

Artículo original

La degeneración real de la prótesis aórtica Mitroflow: análisis con riesgos competitivos



Rocío Díaz^{a,*}, Daniel Hernández-Vaquero^a, Jacobo Silva^{a,b}, Isaac Pascual^a, Jesús M. de la Hera^a, Víctor León^a, María Martín^a, Vicente Barriales^a, Santiago Colunga^a, Raquel del Valle^a y César Morís^{a,b}

^aÁrea del Corazón, Hospital Universitario Central de Asturias, Oviedo, Asturias, España

^bDepartamento de Medicina, Universidad de Oviedo, Oviedo, Asturias, España

Historia del artículo:

Recibido el 31 de octubre de 2016

Aceptado el 16 de febrero de 2017

On-line el 21 de marzo de 2017

Palabras clave:

Recambio valvular aórtico

Bioprótesis

Degeneración estructural valvular

RESUMEN

Introducción y objetivos: La prótesis aórtica Mitroflow es una válvula de pericardio bovino especialmente diseñada para aumentar el área valvular. Hay controversia en relación con su patrón de degeneración estructural valvular (DEV). El objetivo es conocer la incidencia acumulada de DEV, los factores que influyen en su aparición y su impacto sobre la mortalidad.

Métodos: Se siguió a 1.028 pacientes clínica y ecocardiográficamente. Puesto que se trata de una población cardiópata y anciana, se realizó un análisis de riesgos competitivos.

Resultados: El porcentaje de DEV a los 5 años fue 4,22% (IC95%, 2,96-5,81) y a los 8 años 15,77% (IC95%, 12,46-19,43). La incidencia fue superior para las válvulas de tamaños pequeños (19 y 21 mm). A los 5 años llegó al 6,43% (IC95%, 4,48-8,84) y a los 8 años al 20,06% (IC95%, 15,53-25,01). El desajuste paciente-prótesis (DPP) grave influyó en la incidencia de DEV ($\text{HR} = 3,53$; IC95%, 2,20-5,66; $p < 0,001$). Sin embargo, el DPP moderado no tuvo ningún impacto. La presencia de DEV fue el mayor predictor de mortalidad ($\text{HR} = 4,59$; IC95%, 2,91-7,22; $p < 0,001$).

Conclusiones: Utilizando una definición basada en el aumento del gradiente transprotésico, la incidencia de DEV de la prótesis Mitroflow es superior a la indicada por otras series, especialmente para las de tamaños pequeños (19 y 21 mm) o en pacientes con DPP grave. Aumenta exponencialmente a partir del quinto año y desde que se diagnostica aumenta por 4,5 el riesgo de muerte.

© 2017 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Real Structural Valve Deterioration of the Mitroflow Aortic Prosthesis: Competing Risk Analysis

ABSTRACT

Introduction and objectives: The Mitroflow aortic prosthesis is a bovine pericardial bioprosthesis specially designed to increase the valve area in relation to its size. There is controversy regarding the pattern of structural valve deterioration (SVD). Our aim was to determine the cumulative incidence of SVD, risk factors influencing its occurrence, and its impact on mortality.

Methods: A total of 1028 patients were clinically and echocardiographically followed up. Because the study population was elderly and had heart disease, we used a competing risk analysis.

Results: The percentage of patients with SVD at 5 years was 4.22% (95%CI, 2.96-5.81) and was 15.77% at 8 years (95%CI, 12.46-19.43). The incidence was higher for small valves (19 mm and 21 mm) reaching 6.43% at 5 years (95%CI, 4.48-8.84) and 20.06% at 8 years (95%CI, 15.53-25.01). Severe patient-prosthesis mismatch (PPM) influenced the incidence of SVD ($\text{HR}, 3.53$; 95%CI, 2.20-5.66; $P < .001$) but moderate PPM had no impact. The most powerful predictor of mortality was the presence of SVD ($\text{HR}, 4.59$; 95%CI, 2.91-7.22; $P < .001$).

Conclusions: This study used a definition based on the increase in the transprosthetic gradient and found a higher incidence of SVD of the Mitroflow prosthesis than that reported by other series, especially for sizes 19 mm and 21 mm and in patients with severe PPM. The incidence of SVD increased exponentially from the fifth year after implantation and its occurrence led to a 4.5-fold increase in the risk of death.

Full English text available from: www.revespcardiol.org/en

© 2017 Sociedad Española de Cardiología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Keywords:

Aortic valve replacement

Bioprosthesis

Structural valve deterioration

* Autor para correspondencia: Área del Corazón, Hospital Universitario Central de Asturias, Avenida de Roma s/n, 33011 Oviedo, Asturias, España. Correo electrónico: diazmendezro@gmail.com (R. Díaz).

Abreviaturas

DEV: degeneración estructural valvular
 DPP: desajuste paciente-prótesis
 EC: eventos competitivos
 KM: Kaplan-Meyer

INTRODUCCIÓN

La estenosis aórtica es la afección más frecuente de las válvulas cardíacas y la tercera enfermedad cardiovascular después de la hipertensión y la enfermedad coronaria en el mundo occidental. El 2% de la población mayor de 65 años y el 4% de los mayores de 85 años tiene una estenosis aórtica grave¹. La relevancia de esta enfermedad es enorme, tanto por su gran prevalencia como por el pronóstico ominoso que su presencia implica.

Actualmente, el recambio valvular aórtico es el procedimiento más ejecutado por los servicios de cirugía cardíaca de España y se estima que se realizan anualmente en torno a 200.000 en todo el mundo^{1,2}.

Las prótesis biológicas suponen en la actualidad más del 50% de todas las prótesis quirúrgicas implantadas^{1,2}. Entre las válvulas biológicas de pericardio bovino, la bioprótesis Mitroflow (Sorin Group Inc., Mitroflow Division; Vancouver, Canadá) disponible desde 1982, se diseñó específicamente para conseguir el mejor perfil hemodinámico^{3,4}. Los resultados del primer modelo (11A) han estado empañados por la aparición de desgarros en sus velos debido al contacto de estos con el esqueleto de la válvula⁵. Los 2 modelos siguientes (12A y LX) subsanaron este fallo y su diseño demostró conseguir un perfil hemodinámico superior al del resto de prótesis biológicas^{3,4}. Con un pequeño *stent* y unos velos de pericardio montados externamente en torno a este, su arquitectura permite maximizar el área relativa a su tamaño⁶. Estas características, junto con su versatilidad y facilidad para el implante supraanular, convirtieron a la válvula aórtica biológica Mitroflow en la prótesis ideal para pacientes con anillo pequeño y calcificado⁴ que se utiliza de forma habitual en España y en más de 100.000 pacientes en todo el mundo⁵.

La principal desventaja de las prótesis biológicas es la degeneración estructural valvular (DEV). Mientras que los factores dependientes del paciente (como la edad, la función renal o el metabolismo paratiroideo) han demostrado ser elementos influyentes en la incidencia de esta, los factores dependientes de la prótesis (como el diseño o el proceso de manufactura) se han asociado igualmente a esta complicación tardía⁷.

Algunos autores demostraron resultados satisfactorios con la prótesis Mitroflow a medio y largo plazo^{4,8-11}. Sin embargo, en otros estudios se observó un porcentaje preocupante de DEV^{5,12} y se llegó incluso a pronosticar una epidemia global de pacientes con prótesis Mitroflow degeneradas⁵. La ausencia de tratamiento anticalcificante de los modelos 12A y LX emergió como principal hipótesis para explicar una DEV excesivamente precoz^{5,12}.

Basado en el supuesto de que todos los pacientes desarrollarían el evento de interés si se prolongara suficientemente el tiempo de seguimiento, la estimación de Kaplan-Meyer (KM) se utilizó por todos estos trabajos para calcular la incidencia de DEV^{4,5,8-12}. Este análisis considera a los pacientes fallecidos como «censurados», suponiendo falsamente que su prótesis podría degenerar en el futuro¹³. La realidad es que en numerosas ocasiones ocurren eventos competitivos (EC) que impiden la aparición del suceso objeto de estudio. Estos métodos estadísticos convencionales^{4,5,8-12} asumen que los EC no existen, lo que conlleva invariablemente a

una sobreestimación de la verdadera incidencia acumulada del evento de interés¹⁴.

El objetivo primario de este estudio es conocer la verdadera incidencia acumulada de DEV de la prótesis aórtica Mitroflow 12A y LX y los factores que predicen su aparición. El objetivo secundario es conocer el impacto de la DEV sobre la supervivencia.

MÉTODOS

Muestra

Se incluyó a todos los pacientes intervenidos de recambio valvular aórtico convencional mediante una prótesis Mitroflow (12A o LX) en un centro terciario de referencia de España, entre enero de 2006 y diciembre de 2014. Las características basales, preoperatorias y durante el posoperatorio se recogieron de forma prospectiva. El tipo de prótesis utilizada, el abordaje quirúrgico o la cardioplejia fueron decisión del cirujano. Se intervino a los pacientes mediante esternotomía media completa y el implante de la prótesis fue supraanular.

Definición de degeneración estructural valvular y otras variables

A falta de un criterio estándar que defina la DEV, se consideró de acuerdo a los siguientes criterios ecocardiográficos⁵: progresión del gradiente transaórtico ≥ 30 mmHg asociado a un área valvular aórtica ≤ 1 cm² o insuficiencia intraprotésica $> 2/4$ siempre y cuando no estuviera presente en los 30 días posteriores al procedimiento y no fuera consecuencia de endocarditis. Todos los casos de DEV, así como aquellos casos dudosos, los evaluaron 2 ecocardiografistas expertos independientes al estudio.

Las definiciones referentes a morbilidad durante el seguimiento se ajustaron a las recomendaciones de la *American Association for Thoracic Surgery* y la *European Association for Cardio-Thoracic Surgery* (material suplementario)¹⁵.

Las áreas indexadas del orificio efectivo $\leq 0,85$ cm²/m² y $\leq 0,65$ cm²/m² se diagnosticaron por desajuste paciente-prótesis (DPP) moderado y grave respectivamente. El área indexada del orificio efectivo se calculó dividiendo el área valvular obtenida con la ecocardiografía previa al alta por la superficie corporal del paciente obtenida mediante la fórmula de Dubois¹⁶. Para aquellos pacientes fallecidos durante el periodo posoperatorio se utilizó el área del orificio efectivo según valores *in vivo* publicados en la bibliografía¹⁷.

Seguimiento

Se realizó una ecocardiografía previa al alta a todos los pacientes supervivientes al periodo posoperatorio. Se garantizó el seguimiento a largo plazo recopilando para este estudio todos los datos clínicos y ecocardiográficos, tanto de este centro como de todos los centros sanitarios de referencia del paciente (hospitales, centros de salud, etc.). Aquellos pacientes cuya ecocardiografía presentaba dudas o con sospecha de DEV se enviaron al centro para realización de una nueva ecocardiografía y reevaluación. De la misma forma, se envió al centro para realizar una nueva ecocardiografía a aquellos pacientes cuya última ecocardiografía era más antigua de 1 año, presentaba gradientes elevados o algún grado de insuficiencia aórtica. En caso de ausencia de DEV, la última ecocardiografía realizada fue la que se tuvo en cuenta para el análisis. Por el contrario, ante la presencia de DEV, se utilizó el intervalo medio entre la primera ecocardiografía en la que se detectó y la última en la que no existía (*mid-point imputation*). Se consideró día 0 el día del recambio valvular aórtico.

Análisis estadístico. Eventos competitivos

Las variables cuantitativas se expresan como media \pm desviación estándar. Para más información, en ciertos casos se añade la mediana (intervalo intercuartílico). Las variables categóricas se expresan como n (%).

Teniendo en cuenta que se trata de una población cardiópata y anciana, en la que es previsible que el porcentaje de muertes durante el seguimiento sea elevado, se decidió realizar un análisis de riesgos competitivos. Hay acuerdo unánime en que este método, publicado por Fine y Gray en 1999¹⁸, estima correctamente la probabilidad del evento de interés (DEV) en presencia de otros eventos (muerte) que impiden la aparición del primero^{13,14}. En el caso de la curva de supervivencia de KM o de la curva de incidencia acumulada basada en este análisis (1-KM), los EC son «censurados» y la estimación de la probabilidad del evento de interés se encuentra invariablemente sobreestimada. Además, el efecto de las covariables sobre el evento de interés no se puede interpretar. Cuando se realiza el análisis teniendo en cuenta los EC, la probabilidad se estima correctamente y el modelo tiene una interpretación clínica, práctica y sencilla¹⁴.

Se consideró EC todas aquellas situaciones que impiden la aparición del evento de interés (en este caso, DEV): muerte de origen cardíaco (incluyendo a los pacientes fallecidos durante el posoperatorio y excluyendo a los que presentaban DEV), la muerte de origen no cardíaco y el recambio de la válvula por motivos distintos a la DEV. Se consideró «censurados» exclusivamente a aquellos pacientes que terminaron el seguimiento con vida, con la misma válvula implantada y sin DEV.

Solamente 19 pacientes murieron sin una ecocardiografía realizada durante el año previo a su fallecimiento. Al no poder conocerse si presentaban DEV en el momento de su fallecimiento, se consideraron perdidos durante el seguimiento y se excluyeron. Cinco pacientes no aceptaron firmar el consentimiento y realizar una nueva ecocardiografía.

Utilizando el análisis de EC¹⁸ se calculó la incidencia acumulada de DEV junto con su intervalo de confianza del 95% (IC95%) a los 3, 5 y 8 años. Asimismo, se calculó el modelo de subdistribución de incidencia (*subdistribution hazard model*) o modelo de regresión de la función de incidencia acumulada como modelo óptimo para conocer el impacto de determinadas covariables en la incidencia de DEV¹⁴. Debido a su uso más frecuente, y para contrastar con los estudios previos, las curvas de incidencia acumulada basadas en el estimador 1-KM, así como el modelo incidencia de causa específica, también se analizaron. Este último se calculó de la misma forma que el modelo proporcional de Cox, tratando los EC como «censurados»¹⁴.

En ambos modelos de regresión se introdujeron como posibles predictoras de DEV las siguientes covariables: edad, aclaramiento de creatinina, dislipemia, diabetes, sexo y DPP.

Para conocer el impacto de la DEV sobre la mortalidad, se realizó un modelo de regresión de Cox mediante el procedimiento «exclusión por pasos» (inclusión, $p < 0,05$; exclusión, $p \geq 0,10$) utilizando las siguientes covariables: edad, sexo, diabetes mellitus, dislipemia, hipertensión arterial, enfermedad vascular periférica, aclaramiento de creatinina, movilidad reducida, cirugía cardíaca previa, enfermedad pulmonar crónica, disfunción ventricular (fracción de eyección del ventrículo izquierdo $\leq 50\%$), hipertensión pulmonar grave (presión sistólica arterial pulmonar > 55 mmHg), enfermedad coronaria, cirugía de aorta, cirugía mitral y DEV. Esta última entró en el modelo como una variable dependiente del tiempo y se calculó su influencia en la mortalidad desde su aparición.

La proporcionalidad de las *hazard ratio* (HR) se comprobó mediante el análisis visual gráfico del *ln-minus-ln* probabilidad de supervivencia y mediante el análisis de los residuales de Schoenfeld.

El análisis estadístico se realizó con STATA v.14.1 (STATA Corp.; Texas, Estados Unidos).

El estudio obtuvo la autorización del Comité de Ética de Investigación del Principado de Asturias con el número de referencia 2916.

RESULTADOS

Características basales y datos intraoperatorios y posoperatorios

Durante el periodo de inclusión, se implantó una prótesis Mitroflow 12A o LX a 1.052 pacientes. La media de edad fue de $77,01 \pm 4,78$ años, la mediana del 77,33 (74,11-80,48), el 28% tenía más de 80 años y solamente el 6% tenía menos de 70 años. El paciente más joven tenía 34 años y el mayor, 91 años (*figura 1 del material suplementario*). La media del EuroSCORE logístico fue de $10,71 \pm 9,97$ y la del EuroSCORE II de $5,23 \pm 6,74$. Solo 54 pacientes (5,18%) se encontraban asintomáticos y 826 (78,82%) se intervinieron por estenosis aórtica. Las características basales se muestran en la *tabla 1*.

Se operó de forma no electiva a 207 pacientes (19,68%) y a 351 (33,36%) se les realizó cirugía de revascularización miocárdica asociada. Un total de 81 (7,70%) murieron durante el ingreso o en los 30 primeros días. La principal causa de muerte fue el *shock* cardiogénico, motivo por el cual fallecieron 29 (35,80%) pacientes. En la *tabla 2* se exponen las características de la intervención y las complicaciones posoperatorias.

Un total de 3 pacientes (0,31%) presentó insuficiencia aórtica intraprotésica $\geq 2/4$ y otros 3 (0,31%) insuficiencia aórtica periprotésica $\geq 2/4$ justo después de la intervención. Presentaron DPP moderado 374 (35,55%) y 104 (9,89%) grave. La *figura 1* muestra la distribución del área indexada del orificio efectivo para cada número.

La *tabla 3* expone la ecocardiografía y el tratamiento al alta.

Incidencia acumulada de degeneración estructural valvular. Factores de riesgo de aparición de degeneración estructural valvular

Del total de 1.052 se excluyó a 24 pacientes del análisis por no tener ecocardiografía válida o no firmar el consentimiento. La media de seguimiento de los 1.028 restantes fue de $49,16 \pm 30,31$ meses y su mediana 49 (25-70) meses.

Durante el seguimiento hubo 135 (13,13%) muertes de origen cardíaco sin evidencia de DEV, 144 (14,01%) fallecidos de origen no cardíaco y a 24 (2,33%) se les cambió la prótesis por motivos diferentes a la DEV (*figura 2*); a 22 (91,67%) de ellos por endocarditis, y a 2 por insuficiencia periprotésica grave.

Exclusivamente para este estudio, se realizaron 511 nuevas ecocardiografías y se analizaron 5.693. La media de ecocardiografías analizadas por paciente después del alta hospitalaria fue de $4,39 \pm 3,31$. Noventa y siete pacientes (9,44%) presentaron DEV con una edad media al diagnóstico de $81,03 \pm 5,43$ años. En la ecocardiografía, el gradiente medio fue de $52,87 \pm 17,67$ mmHg (con una variación de 19 a 81 mmHg) y el máximo $88,42 \pm 21,06$ mmHg (con una variación de 25 a 151 mmHg). La mayoría de los pacientes ($n = 48$; 49,48%) presentaban tanto progresión de los gradientes como insuficiencia intraprotésica. Por el contrario, 9 pacientes (9,28%) tenían insuficiencia aórtica aislada. De estos 97 pacientes, 32 (32,99%) se encontraban totalmente asintomáticos en el momento del diagnóstico (*tabla 4*). Solo se reintervino a 29 (29,89%): 19 mediante *valve-in-valve* y 10 de forma quirúrgica.

Utilizando el análisis de riesgos competitivos, el porcentaje de DEV a los 3 años fue del 1,59% (IC95%, 0,93-2,56); a los 5 años del 4,22% (IC95%, 2,96-5,81), y a los 8 años del 15,77% (IC95%,

Tabla 1
Características basales y preoperatorias

Datos clínicos	
Mujer	508 (48,29)
Edad (años)	77,01 ± 4,78
Hipertensión arterial	767 (73,82)
Diabetes mellitus	
No	753 (72,47)
No insulinodependiente	244 (23,48)
Insulinodependiente	42 (4,04)
Dislipemia	470 (45,24)
Superficie corporal (m ²)	1,76 ± 0,81
Índice de masa corporal (kg/m ²)	28,71 ± 4,12
Enfermedad pulmonar crónica	177 (16,99)
Aclaramiento de creatinina (ml/min)	
≥ 85	101 (9,62)
≥ 50 y < 85	624 (59,43)
< 50	323 (30,76)
Diálisis	2 (0,19)
Accidente cerebrovascular previo	68 (6,53)
Movilidad gravemente reducida	22 (2,1)
Enfermedad vascular periférica	121 (11,65)
Cirugía cardíaca previa	27 (2,59)
Estado preoperatorio crítico	27 (2,59)
EuroSCORE logístico	10,71 ± 9,97
EuroSCORE II	5,23 ± 6,74
Datos cardiológicos	
Endocarditis activa	35 (3,35)
Antecedente de taquicardia supraventricular	215 (20,67)
Enfermedad coronaria asociada	405 (38,5)
Infarto agudo de miocardio < 3 meses	34 (3,25)
Grado funcional NYHA	
NYHA I	54 (5,18)
NYHA II	523 (50,19)
NYHA III	381 (36,56)
NYHA IV	84 (8,06)
Parámetros ecocardiográficos	
FEVI	
> 50%	872 (83,05)
> 30% y ≤ 50%	139 (13,24)
≤ 30% y > 20%	34 (3,24)
≤ 20%	5 (0,48)
Septo interventricular > 17 mm	288 (27,56)
Diámetro tracto salida ventrículo izquierdo (mm)	2,14 ± 0,23
Presión sistólica arteria pulmonar > 55 mmHg	81 (7,78)
Valvulopatía aórtica	
Estenosis aislada	826 (78,82)
Insuficiencia aislada	93 (8,87)
Doble lesión	129 (12,31)
Gradiente medio (mmHg)	46,91 (14,07)
Gradiente máximo (mmHg)	80,01 ± 23,65

FEVI: fracción de eyección del ventrículo izquierdo; NYHA: New York Heart Association.

Los datos expresan n (%) o media ± desviación estándar.

12,46-19,43) (figura 3). La incidencia acumulada fue superior para las válvulas de tamaños pequeños (19 y 21 mm). A los 3 años fue del 2,63% (IC95%, 1,53-4,20); a los 5 años del 6,43% (IC95%, 4,48-8,84), y a los 8 años del 20,06% (IC95%, 15,53-25,01).

Tabla 2
Resultados intraoperatorios y posoperatorios

Características de la intervención	
Preferencia	
Cirugía electiva	845 (80,32)
Cirugía en el ingreso	181 (17,21)
Cirugía en < 24 h	24 (2,28)
Resucitación de camino a quirófano o previa a inducción anestésica	2 (0,19)
Tamaño de la prótesis implantada	
19 mm	190 (18,06)
21 mm	443 (42,11)
23 mm	335 (31,84)
25 mm	83 (7,89)
27 mm	1 (0,10)
Cirugía mitral	76 (7,23)
Cirugía tricúspide	15 (1,43)
Cirugía de raíz de aorta o aorta ascendente	36 (3,42)
Número de derivaciones aortocoronarias	
Ninguna	701 (66,63)
1	170 (16,18)
2	122 (11,61)
3	52 (4,95)
4 o más	7 (0,67)
Tiempo de circulación extracorpórea	85,86 ± 38,89
Tiempo de pinzamiento aórtico	68,47 ± 26,40
Mortalidad y complicaciones tras la cirugía	
Mortalidad previa al alta o < 30 primeros días	81 (7,70)
Intubación > 24 h	231 (21,96)
Accidente cerebrovascular	26 (2,47)
Infarto agudo de miocardio	102 (9,69)
Implante marcapasos definitivo	36 (3,71)
Taquicardia supraventricular sin cardioversión efectiva	151 (14,52)

Los datos expresan n (%) o media ± desviación estándar.

En la figura 4 se compara la incidencia de DEV entre las prótesis 19 o 21 mm y el resto. Entre el 25% más joven (edad ≤ 74,11 años), el porcentaje de DEV a los 3, 5 y 8 años fue del 2,14% (IC95%, 0,81-4,64), del 5,75% (IC95%, -3,08 a -9,62) y del 22,33% (IC95%, 15,59-29,83).

Utilizando el análisis de KM (figura 5), la incidencia acumulada a los 3 años fue del 1,77% (IC95%, 1,05-2,98); a los 5 años del 5,19%

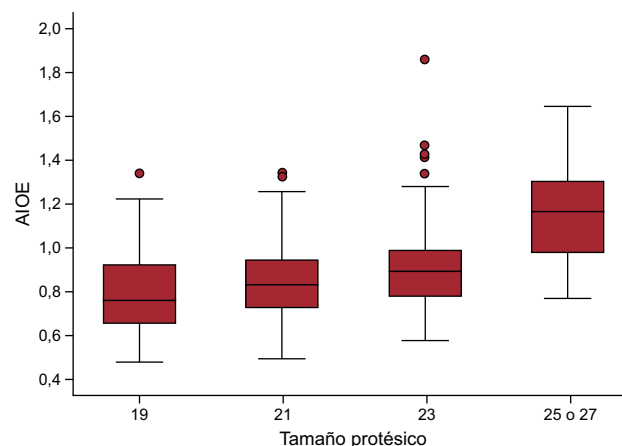


Figura 1. Distribución de la AIOE para cada número protésico. Diagrama de caja. AIOE: área indexada del orificio efectivo.

Tabla 3
Ecocardiografía y tratamiento al alta entre los supervivientes al posoperatorio

Medicación al alta	
<i>Antiagregantes/anticoagulantes</i>	
Nada	36 (3,71)
<i>Antiagregantes aislados</i>	
Simple	562 (57,88)
Doble	56 (5,77)
<i>Anticoagulantes aislados</i>	
Antiangregantes + anticoagulantes	83 (8,55)
<i>Estatinas</i>	450 (46,34)
Ecocardiografía previa al alta	
<i>Gradiente medio (mmHg)</i>	
Número 19 mm	22,14 ± 9,44
Número 21 mm	17,93 ± 8,47
Número 23 mm	14,65 ± 6,54
Número 25 o 27 mm	9,61 ± 4,22
<i>Gradiente máximo (mmHg)</i>	
Número 19 mm	37,86 ± 13,26
Número 21 mm	30,93 ± 11,00
Número 23 mm	27,63 ± 9,94
Número 25 o 27 mm	20,80 ± 6,30
<i>Desajuste paciente-prótesis</i>	
No	557 (57,36)
Moderado	317 (32,65)
Grave	97 (9,99)
Insuficiencia aórtica	
<i>Intraprotésica</i>	
No	872 (89,80)
1/4	96 (9,89)
2/4	3 (0,31)
3/4	0 (0,00)
4/4	0 (0,00)
<i>Periprotésica</i>	
No	951 (97,94)
1/4	17 (1,75)
2/4	2 (0,21)
3/4	0 (0,00)
4/4	1 (0,10)

Los datos expresan n (%) o media ± desviación estándar.

(IC95%, 3,66-7,33), y a los 8 años del 27,36% (IC95%, 21,58-34,31). Se detectaron importantes diferencias entre ambos análisis (figura 2 del material suplementario).

En el modelo de subdistribución de incidencia, el DPP grave (*subhazard ratio* [_sHR] = 3,53; IC95%, 2,20-5,66; p < 0,001) y la edad (_sHR = 0,93; IC95%, 0,90-0,96; p < 0,001) demostraron influir en la aparición de DEV. De forma similar, en el modelo de incidencia de causa específica, el DPP grave (causa-especificidad *hazard ratio* [_c-_sHR] = 4,06; IC95%, 2,47-6,68; p < 0,001) y la edad (_c-_sHR = 0,95; IC95%, 0,91-0,98; p = 0,002) demostraron ser factores de riesgo de DEV (tabla 5).

Supervivencia. Influencia de la degeneración estructural valvular sobre la mortalidad

Durante el seguimiento, 112 pacientes (10,89%) reingresaron por motivos cardiológicos, 42 pacientes (4,09%) con ictus y 17 (1,65%) con infarto de miocardio. Se volvió a intervenir mediante

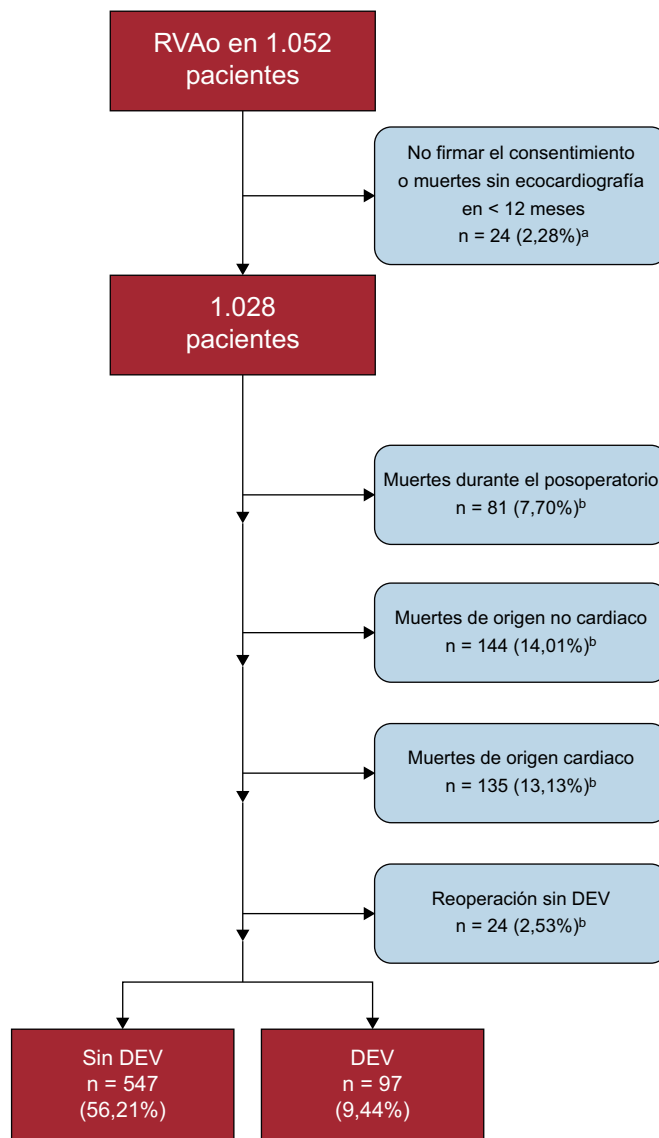


Figura 2. Número de pacientes incluidos, excluidos, eventos competitivos y degeneración estructural de la válvula. DEV: degeneración estructural de la válvula; RVAo: recambio valvular aórtico. ^aExcluidos. ^bEvento competitivo.

cirugía cardíaca a 63 pacientes (6,13%). El principal motivo fue la endocarditis (n = 22; 2,14%), seguida de la DEV (n = 10; 0,97%) (tabla 4).

De los 97 pacientes diagnosticados de DEV, 30 (30,92%) murieron: 10 (33,33%) por motivos no relacionados con la DEV y 20 (66,67%) como causa directa de su presencia; 5 después de cirugía o implante percutáneo de válvula aórtica, y 15 por insuficiencia cardíaca refractaria a tratamiento o muerte súbita (tabla del material suplementario).

El análisis de KM demostró una supervivencia a los 3, 5 y 8 años del 79,31% (IC95%, 76,65-81,71), 67,69% (IC95%, 64,46-70,69) y 45,16% (IC95%, 40,62-49,59) respectivamente (figura 6).

El modelo de Cox demostró que la edad (HR = 1,03; IC95%, 1,01-1,06; p = 0,009), la diabetes mellitus (HR = 1,39; IC95%, 1,12-1,74; p = 0,003), la enfermedad pulmonar crónica (HR = 1,67; IC95%, 1,31-2,13; p < 0,001), la movilidad reducida (HR = 2,14; IC95%, 1,09-4,18; p = 0,027), el aclaramiento de creatinina (HR = 0,99; IC95%, 0,98-0,99; p = 0,001), la enfermedad vascular periférica (HR = 1,50; IC95%, 1,13-1,98; p = 0,005), la disfunción ventricular (HR = 1,53; IC95%, 1,18-1,97; p = 0,001) y la DEV (HR = 4,59; IC95%, 2,91-7,22; p < 0,001) eran factores de riesgo de fallecer durante el seguimiento.

Tabla 4

Eventos durante el seguimiento y causas de muerte en pacientes con degeneración estructural valvular

Eventos durante el seguimiento	
Muertes de origen cardíaco	135 (13,13)
Muertes de origen no cardíaco	144 (14,01)
Al menos un reingreso por causa cardiológica	112 (10,89)
Infarto agudo de miocardio	17 (1,65)
Accidente cerebrovascular	42 (4,09)
Reintervención de cirugía abierta por:	
DEV	10 (0,97)
Insuficiencia periprotésica	2 (0,19)
Endocarditis	22 (2,14)
Derivación aortocoronaria	1 (0,10)
Otra válvula cardíaca	5 (0,49)
Otros motivos	4 (0,39)
Endocarditis	30 (2,92)
DEV	97 (9,44)
Grado funcional al diagnóstico de DEV	
NYHA I/IV	32 (32,99)
NYHA II/IV	29 (29,90)
NYHA III/IV	31 (31,96)
NYHA IV/IV	1 (1,03)
No valorable	4 (4,12)
Causas de muerte en pacientes con DEV	
DEV como motivo directo	20 (66,67)
Tumores	3 (10,00)
Accidente cerebrovascular	2 (6,67)
Proceso infeccioso	
Endocarditis	3 (10,00)
Otro	2 (6,67)

DEV: degeneración estructural valvular; NYHA: New York Heart Association. Los datos expresan n (%).

DISCUSIÓN

La DEV es el mayor inconveniente de las prótesis biológicas. El principal hallazgo de este estudio es que el 4,2% de las prótesis Mitroflow analizadas han degenerado a los 5 años y el 15,8% a los 8 años. En tamaños pequeños (19 y 21 mm), el porcentaje de prótesis con DEV es todavía mayor y alcanza el 6,4 y el 20,1% a los 5 y 8 años respectivamente.

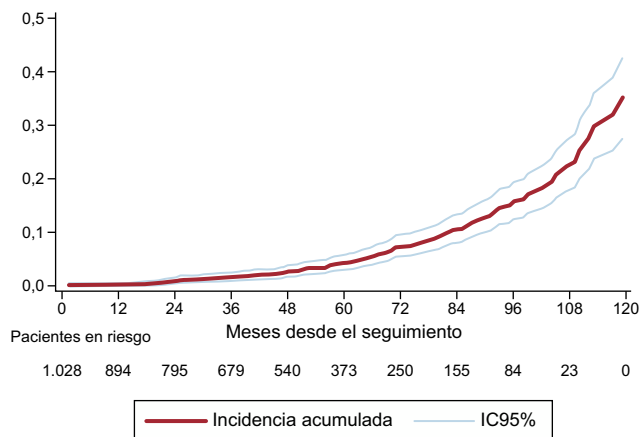


Figura 3. Curva de incidencia acumulada de degeneración estructural de la válvula Mitroflow. Análisis de riesgos competitivos. IC95%: intervalo de confianza del 95%.

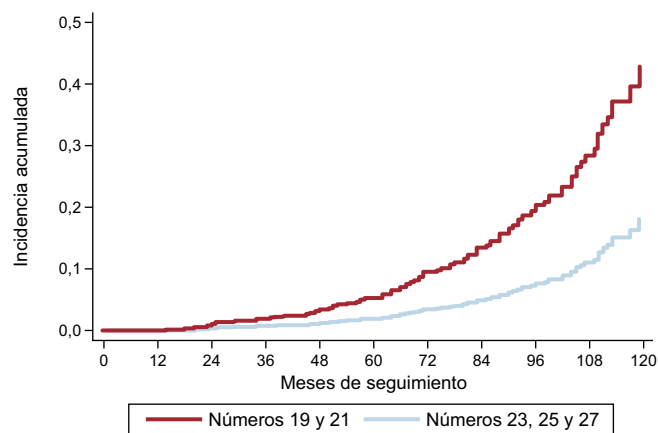


Figura 4. Curva de incidencia acumulada de degeneración estructural de la válvula Mitroflow. Números 19 y 21 frente a 23, 25 y 27. Análisis de riesgos competitivos.

Incidencia de degeneración estructural valvular y factores de riesgo

Se ha observado una aceleración exponencial en la aparición de DEV a partir del quinto año de seguimiento (figura 3), lo que debe conducir a mantener una especial vigilancia al cumplirse este periodo. Esta aceleración se produce en todos los tamaños protésicos, aunque especialmente en las prótesis de tamaños pequeños (19 y 21 mm).

No existe una definición estándar de DEV. Varios trabajos analizaron la supervivencia libre de DEV y definieron este evento como la reintervención por su causa¹⁹. En el presente estudio se encontró que solo el 30% de los pacientes con DEV se reintervinieron. Otros estudios encontraron porcentajes incluso menores⁵. En cualquier caso, la utilización de esta definición infraestima claramente su verdadera incidencia. Otros autores¹⁰ definieron la DEV de la misma forma que la estenosis aórtica grave sobre válvula nativa y obviaron que un DPP grave podría ajustarse perfectamente a esta definición.

Sénage et al.⁵, utilizando una novedosa y razonable definición de DEV, estudiaron a 617 pacientes con una prótesis Mitroflow implantada durante un periodo de seguimiento de 3,8 años. Su principal hallazgo fue una incidencia de DEV del 0,8 y el 8,4% a los 3 y 5 años, respectivamente. Nosotros, con 1.028 pacientes

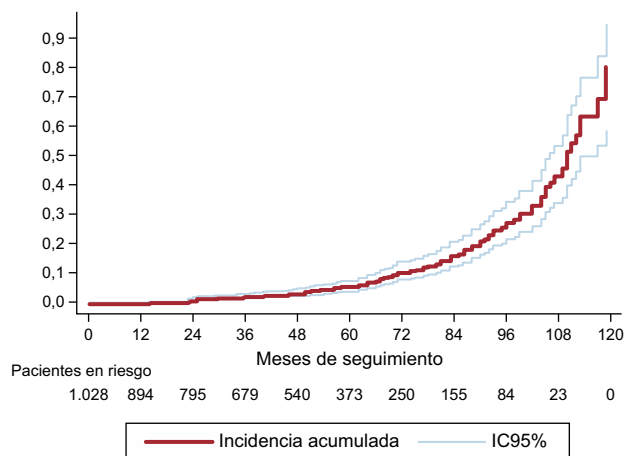


Figura 5. Curva de incidencia acumulada de degeneración estructural de la válvula Mitroflow. Análisis de Kaplan-Meier. IC95%: intervalo de confianza del 95%.

Tabla 5
Resultados del modelo de subdistribución de incidencia y del modelo causa específica. Factores de riesgo de desarrollar degeneración estructural valvular

Variables	Modelo de subdistribución de incidencia			Modelo de causa específica		
	s HR	IC95%	p	c -sHR	IC95%	p
DPP moderado	0,99	0,62-1,59	0,98	1,31	0,81-2,13	0,27
DPP grave	3,53	2,20-5,66	< 0,001	4,06	2,47-6,68	< 0,001
Edad (años)	0,93	0,90-0,96	< 0,001	0,95	0,91-0,98	0,002
Mujer	1,43	0,96-2,12	0,08	1,45	0,96-2,20	0,08
AclCr (ml/min)	1,00	0,99-1,01	0,61	1,00	0,99-1,02	0,53
Diabetes mellitus	0,65	0,39-1,08	0,10	0,92	0,54-1,55	0,75
Dislipemia	1,28	0,86-1,90	0,22	1,32	0,88-2,01	0,18

AclCr: aclaramiento de creatinina; DPP: desajuste paciente-prótesis; IC95%: intervalo de confianza del 95%; s HR: *subhazard ratio*; c -sHR: *causa-especificidad hazard ratio*.

analizados durante un seguimiento medio de 4,1 años y utilizando su misma definición, encontramos una incidencia de DEV del 1,6, el 4,2 y el 15,8 a 3, 5 y 8 años respectivamente. Supone por tanto menor incidencia que la indicada por dichos autores⁵, aunque mayor de lo que podría parecer según lo publicado para otras bioprótesis. Así, Bourguignon et al.²⁰ publicaron una supervivencia libre de DEV a los 10 años del 86,8%, Anselmi et al.²¹ del 98,5% y Celiento et al.¹⁹ del 100%. No obstante, utilizaron diferentes definiciones^{19–21}, por lo que no es posible asegurar que la prótesis Mitroflow degenera más precozmente que otras.

El DPP se ha señalado como uno de los factores con mayor impacto en la aparición de DEV^{5,22}. El presente estudio confirma este hecho, pero demuestra que el DPP moderado no tiene ningún impacto y que se restringe exclusivamente al grado grave. Paradójicamente, la prótesis Mitroflow se diseñó específicamente para reducir el porcentaje de pacientes con DPP^{3,4}. En consecuencia, debe haber otros motivos que expliquen el elevado porcentaje de DEV. A pesar de especular con ellos, Sénage et al.⁵ reconocieron que su seguimiento, relativamente corto, les impedía extraer conclusiones. Mientras que una hipótesis sería la ausencia de tratamiento anticalcificante (en cuyo caso la incidencia de DEV aumentaría de forma exponencial a partir del quinto año), otra señalaría la presencia de un defecto esporádico estructural durante los primeros años de seguimiento (en cuyo caso la incidencia aumentaría de forma lineal). La curva de incidencia acumulada obtenida demuestra una aceleración exponencial en el riesgo de aparición de DEV a partir del quinto año del recambio valvular aórtico, apuntando a la primera hipótesis como principal responsable. No obstante, bajo nuestro punto de vista no se puede descartar la combinación de varios factores. Por una parte, la arquitectura de la prótesis (con los velos del pericardio montados

externamente al *stent*) favorece el área valvular, pero puede conducir a que la presión se absorba fundamentalmente por los velos y no por el esqueleto del dispositivo. Por otra, flujos turbulentos propios del DPP pueden conducir a fibrosis y calcificación en una válvula no correctamente tratada con anticalcificantes.

Impacto de la degeneración estructural valvular sobre la mortalidad

Este trabajo demuestra que, una vez que aparece la DEV, el riesgo de muerte se encuentra multiplicado por 4,5 y que en este momento constituye el principal factor pronóstico del paciente. Ante esta situación, parece obligatorio estrechar la vigilancia y convocar al equipo multidisciplinario con vistas a tomar una decisión medicoquirúrgica adecuada. Las guías europeas²³ recomiendan intervenir a todos los pacientes con DEV sintomáticos y a los asintomáticos de bajo riesgo. En la presente serie solamente se intervino al 30% de los pacientes. Es posible que con una actitud más agresiva o una intervención más precoz se hubiera reducido el impacto de la DEV sobre la mortalidad. No obstante, demostrarlo excede los objetivos de este trabajo y debe investigarse en el futuro.

Eventos competitivos

Ninguno de los trabajos publicados^{4,5,8–12} sobre la DEV de la prótesis Mitroflow utilizó un análisis que tratara de forma adecuada los EC. Koller et al.²⁴ demostraron la presencia de estos eventos en la inmensa mayoría de los estudios con seguimiento a largo plazo publicados en las revistas científicas con mayor factor de impacto. Sin embargo, no se trataron de forma adecuada; lo que condujo a extraer conclusiones clínicas erróneas. Como norma general, a mayor incidencia de EC, mayor es la sobreestimación producida al tratarlos como «censurados», y se ha demostrado que porcentajes de EC > 10% requieren análisis específicos que los consideren¹⁴.

Durante el seguimiento de pacientes cardiopatas y ancianos, como los intervenidos para implante de prótesis biológicas, el porcentaje de EC es elevado. Así, en la presente serie la edad media fue de 77 años y hubo casi un 40% de EC; lo que está en concordancia con otros trabajos publicados^{5,8–12}.

Este análisis permite obtener resultados robustos en presencia de EC. Los resultados difieren notablemente de los obtenidos con la estimación de KM (figura 2 del material suplementario), lo que resalta la necesidad de realizar un análisis adecuado.

Limitaciones

El seguimiento ecocardiográfico dependió del cardiólogo de cada paciente, hecho que produjo que hubiera varios intervalos de

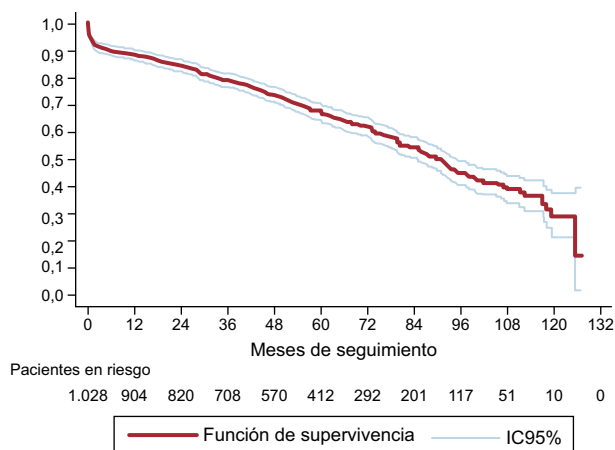


Figura 6. Supervivencia global de los pacientes con una prótesis Mitroflow implantada. Análisis de Kaplan-Meier. IC95%: intervalo de confianza del 95%.

tiempo entre 2 ecocardiografías. Los datos son, por tanto, *interval-censored* y el *mid-point imputation* que se utilizó es, aunque sólida, una estimación. No obstante, la mayor parte de los pacientes presentaba al menos 1 ecocardiografía anual. Por otra parte, se comprobó que los pacientes fallecidos tuvieran una ecocardiografía realizada durante el año previo a su fallecimiento (todos menos 19). Sin embargo, considerar 1 año es aleatorio y no es posible asegurar que durante ese año el paciente no desarrollará DEV de forma asintomática.

Con un anillo aórtico, generalmente calcificado y pequeño, los pacientes ancianos constituyen una población susceptible de desarrollar DPP. Este hecho podría haber condicionado el porcentaje anormalmente elevado de DPP y DEV de la presente serie y debe tenerse en cuenta a la hora de extrapolar los resultados.

CONCLUSIONES

Utilizando una definición basada en el aumento del gradiente transprotésico, la incidencia de DEV de la prótesis Mitroflow es superior a la indicada por otras series, especialmente para las de tamaños pequeños (19 y 21 mm) o en pacientes con DPP grave. La aparición de esta complicación se acelera de forma exponencial a partir del quinto año del recambio valvular aórtico, lo que obliga al estricto seguimiento clínico y ecocardiográfico. En ausencia de un tratamiento precoz y eficaz, una vez que la DEV aparece, el riesgo de muerte del paciente se encuentra multiplicado por 4,5.

AGRADECIMIENTOS

A Lola García (técnico de ecocardiografía), por su buen trabajo.

CONFLICTO DE INTERESES

C. Morís es proctor de Corevalve/Medtronic.

¿QUÉ SE SABE DEL TEMA?

- La prótesis aórtica Mitroflow es una válvula específicamente diseñada para mejorar el perfil hemodinámico de las prótesis biológicas. Se ha implantado en decenas de miles de pacientes con anillos pequeños y calcificados. Sin embargo, su diseño –junto con la ausencia de tratamiento anticalcificante– ha sembrado la duda sobre su durabilidad.

¿QUÉ APORTA DE NUEVO?

- En esta prótesis, la aparición de DEV se acelera exponencialmente a partir del quinto año. Una de cada 6 degenera a los 8 años de seguimiento y para tamaños pequeños (19 o 21 mm) la degeneración alcanza a 1 de cada 5 prótesis. En el momento en que aparece esta complicación tardía, el riesgo de muerte se encuentra multiplicado por 4,5.

MATERIAL SUPLEMENTARIO



Se puede consultar material suplementario a este artículo en su versión electrónica disponible en [doi:10.1016/j.recesp.2017.01.035](https://doi.org/10.1016/j.recesp.2017.01.035).

BIBLIOGRAFÍA

1. Brown JM, O'Brien SM, Wu C, Sikora JA, Griffith BP, Gammie JS. Isolated aortic valve replacement in North America comprising 108,687 patients in 10 years: changes in risks, valve types, and outcomes in the Society of Thoracic Surgeons National Database. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2009;137:82–90.
2. Bustamante-Munguira J, Centella T, Hornero F. Cirugía cardiovascular en España en el año 2013. Registro de intervenciones de la Sociedad Española de Cirugía Torácica-Cardiovascular. *Cir Cardiov.* 2014;21:271–285.
3. Gerosa G, Tarzia V, Rizzoli G, Bottio T. Small aortic annulus: the hydrodynamic performances of 5 commercially available tissue valves. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2006;131:1058–1064.
4. Jamieson WR, Koerfer R, Yankah CA, et al. Mitroflow aortic pericardial bioprosthesis—clinical performance. *Eur J Cardiothorac Surg.* 2009;36:818–824.
5. Sénage T, Le Tourneau T, Foucher Y, et al. Early structural valve deterioration of Mitroflow aortic bioprosthesis: mode, incidence, and impact on outcome in a large cohort of patients. *Circulation.* 2014;130:2012–2020.
6. Van Linden A, Blumenstein J, Möllmann H, Kim WK, Walther T, Kempfert J. Image-based decision-making treatment of degenerated Mitroflow and Trifecta prostheses. *Ann Thorac Surg.* 2014;98:1809–1813.
7. Rahimtoola SH. Choice of prosthetic heart valve in adults: an update. *J Am Coll Cardiol.* 2010;55:2413–2426.
8. Asch FM, Heimansohn D, Doyle D, et al. Mitroflow aortic bioprosthesis 5-year follow-up: North American Prospective Multicenter Study. *Ann Thorac Surg.* 2012;94:1198–1203.
9. Minami K, Zittermann A, Schulte-Eistrup S, Koertke H, Köfer R. Mitroflow synergy prostheses for aortic valve replacement: 19 years experience with 1,516 patients. *Ann Thorac Surg.* 2005;80:1699–1705.
10. Anantha Narayanan M, Suri RM, Ugur M, et al. Predictors of survival and modes of failure after Mitroflow aortic valve replacement in 1,003 adults. *Ann Thorac Surg.* 2015;100:560–567.
11. Yankah CA, Pasic M, Musci M, et al. Aortic valve replacement with the Mitroflow pericardial bioprosthesis: durability results up to 21 years. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2008;136:688–696.
12. Alvarez JR, Sierra J, Vega M, et al. Early calcification of the aortic Mitroflow pericardial bioprosthesis in the elderly. *Interact Cardiovasc Thorac Surg.* 2009;9:842–846.
13. Pintilie M. An introduction to competing risks analysis. *Rev Esp Cardiol.* 2011;64:599–605.
14. Austin PC, Lee DS, Fine JP. Introduction to the analysis of survival data in the presence of competing risks. *Circulation.* 2016;133:601–609.
15. Akins CW, Miller DC, Turina MI, et al. Guidelines for reporting mortality and morbidity after cardiac valve interventions. *Eur J Cardiothorac Surg.* 2008;33:523–528.
16. Hernandez-Vaquero D. Patient prosthesis mismatch in adult congenital heart disease. *Heart.* 2016;102:89–90.
17. Pibarot P, Dumesnil JG. Prosthetic heart valves: selection of the optimal prosthesis and long-term management. *Circulation.* 2009;119:1034–1048.
18. Fine JP, Gray RJ. A proportional hazards model for the subdistribution of a competing risk. *J Am Stat Assoc.* 1999;94:496–509.
19. Celiento M, Ravenni G, Milano AD, et al. Aortic valve replacement with the Medtronic Mosaic bioprosthesis: a 13-year follow-up. *Ann Thorac Surg.* 2012;93:510–515.
20. Bourguignon T, El Khoury R, Candolfi P, et al. Very long-term outcomes of the Carpentier-Edwards Perimount aortic valve in patients aged 60 or younger. *Ann Thorac Surg.* 2015;100:853–859.
21. Anselmi A, Flécher E, Ruggieri VG, et al. Long-term results of the Medtronic Mosaic porcine bioprosthesis in the aortic position. *J Thorac Cardiovasc Surg.* 2014;147:1884–1891.
22. Urso S, Calderón P, Sadaba R, et al. Patient-prosthesis mismatch in patients undergoing bioprosthetic aortic valve implantation increases risk of reoperation for structural valve deterioration. *J Card Surg.* 2014;29:439–444.
23. Vahanian A, Alferi O, Andreotti F, et al. Guidelines on the management of valvular heart disease (version 2012). *Eur Heart J.* 2012;33:2451–2496.
24. Koller MT, Raatz H, Steyerberg EW, Wolbers M. Competing risks and the clinical community: irrelevance or ignorance? *Stat Med.* 2012;31:1089–1097.