Guía de práctica clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto



Versión extensa

GPC N° 74 Octubre 2025









"Decenio de la Igualdad de oportunidades para mujeres y hombres" "Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

# RESOLUCIÓN Nº 000302-IETSI-ESSALUD-2025 Lima, 05 de Noviembre del 2025

#### VISTOS:

El Informe N° 000037-FHR-DGPCFYT-IETSI-ESSALUD-2025, y Nota N° 000098-DGPCFYT-IETSI-ESSALUD-2025 de la Dirección de Guías de Práctica Clínica Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de IETSI del 04 de noviembre del 2025;

#### **CONSIDERANDO:**

Que, el numeral 1.2 del artículo 1 de la Ley N° 27056, Ley de Creación del Seguro Social de Salud, establece que EsSalud tiene por finalidad dar cobertura a los asegurados y sus derechohabientes, a través del otorgamiento de prestaciones de prevención, promoción, recuperación, rehabilitación, prestaciones económicas y prestaciones sociales que corresponden al régimen contributivo de la Seguridad Social en Salud, así como otros seguros de riesgos humanos;

Que, el artículo 203 del Reglamento de Organización y Funciones del Seguro Social de Salud (EsSalud), aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva Nº 656-PE-ESSALUD-2014 y sus modificatorias, señala que el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), es el órgano desconcentrado responsable, entre otras funciones, de la evaluación económica, social y sanitaria de las tecnologías sanitarias para su incorporación, supresión, utilización o cambio en la institución, así como de proponer las normas y estrategias para la innovación científica tecnológica, la promoción y regulación de la investigación científica en el campo de la salud, que contribuya al acceso y uso racional de tecnologías en salud basada en la evidencia, eficacia, seguridad y costo efectividad, a ser utilizadas por la red prestadora de servicios de salud en el ámbito nacional. Asimismo, es el responsable del petitorio de medicamentos y del listado de bienes de tecnologías sanitarias y guías de práctica clínica en la institución;

Que, mediante Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 152-PE-ESSALUD-2015 se aprueba el Reglamento de Organización y Funciones del IETSI, el cual, en el inciso FAU 20131257750 soft Motivo: Doy visto bueno. J) del artículo 5, establece como una de sus funciones la de evaluar y aprobar guías de práctica clínica - GPC, así como elaborar las mismas en casos se traten de temas priorizados en ESSALUD;

Que, el artículo 8 del mismo Reglamento establece que la Dirección del Instituto HUARDI DI MANIMEZ PABBIBIA MA PER PABBIBIA MA PER PARA DE LA FUNCIÓN DE ADROBAR, ENTRE OTROS, la elaboración de guías de práctica clínica, mercedes FAU 20131257750 s<mark>t</mark>iene la función de aprobar, entre otros, la elaboración de guías de práctica clínica, Motivo: Doy visto bueno.
Fecha: 05.11.2025 16:28:33-05**a**sí como el establecimiento o modificación de guías de práctica clínica;

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por aao agiramente por autito Farro Hector Miguel Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: https://sgdredes.essalud.gob.pe/validadorDocumental e ingresando Fecha: 05.11.2025 16:25:02-0508 siguiente clave: HQSNOER.

> Jr. Domingo Cueto N.º 120 Jesús María Lima 11 - Perú Tel.: 265 - 6000 / 265 - 7000

ZUMARAN ALVITEZ Victor Ro



Que, el artículo 16 del citado Reglamento establece que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia - DGPCFyT es el órgano de línea encargado de evaluar y proponer la incorporación, uso, salida o cambio de Guías de Práctica Clínica en ESSALUD, basados en evidencia científica, para el máximo beneficio de la población asegurada y la sostenibilidad financiera;

Que, asimismo, el artículo 16 del citado Reglamento, en su literal c), establece que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia es el órgano de línea encargado de proponer la incorporación, uso, salida o cambio de guías de práctica clínicas en EsSalud, en base a la normatividad y metodologías aprobadas;

Que, mediante Resolución Ministerial N° 414-2015/MINSA del Ministerio de Salud, se aprueba el Documento Técnico "Metodología para la Elaboración de Guías de Práctica Clínica", el cual es de obligatorio cumplimiento para el Ministerio de Salud y los establecimientos de salud públicos, entre los cuales se incluyen los de EsSalud;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 12-IETSI-ESSALUD-2016 se aprueba la Directiva N° 02-IETSI-ESSALUD-2016 "Directiva para el Desarrollo de Guías de Práctica Clínica en ESSALUD", la cual establece las normas, criterios y procedimientos que regulan la priorización, elaboración, evaluación, aprobación y difusión de Guías de Práctica Clínica en EsSalud, acorde con la normativa sectorial;

Que, la citada Directiva en el numeral 7.2.4., refiere que la aprobación de las Guías de Práctica Clínica Institucionales, de Red y de Órganos Prestadores Nacionales será aprobada con acto resolutivo del IETSI;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 63-IETSI-ESSALUD-2021 se aprueba el Instructivo N° 001-IETSI-ESSALUD-2021 "Instrucciones para el Desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI", el cual tiene por objeto estandarizar la metodología de desarrollo y elaboración de las Guías de Práctica Clínica por IETSI;

Que, mediante Resolución N° 00146-IETSI-ESSALUD-2025 de fecha 01 de julio de 2025, se conforma el Grupo Elaborador de la actualización de la "Guía de Práctica Clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto", el cual está conformado por Médicos especialistas en Ginecología y Obstetricia, Patología Clínica, Anestesiología, Medicina Intensiva, Médico Cirujano, Metodólogo, Licenciada en Obstetricia, Coordinadora del grupo elaborador, y Encargada de Guías de Práctica Clínica:

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: https://sgdredes.essalud.gob.pe/validadorDocumental e ingresando la siguiente clave: HQSNOER.



Que, mediante el Informe de vistos, se informa que "Respecto a la normatividad y metodologías aprobadas para la incorporación, uso, salida o cambio de guías de práctica clínicas, el Instructivo N° 001 – IETSI – ESSALUD – 2021 "Instrucciones para el desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y tecnovigilancia del IETSI", estandariza la metodología de desarrollo y elaboración de guías de práctica clínica por IETSI-EsSalud y establece que una de las modalidades para la priorización para desarrollar una GPC es que "La alta Dirección del IETSI, en coordinación con las unidades de organización competentes, aprueba las condiciones clínicas priorizadas para la elaboración de GPC institucionales mediante acto resolutivo". La condición clínica "Hemorragia obstétrica" corresponde a una condición clínica priorizada para la elaboración de una GPC, de acuerdo a lo señalado en la Resolución Nº 000050 -IETSI - ESSALUD - 2024 del 28 de noviembre de 2024.", asimismo, se añade que "Mediante la Resolución del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 000146-IETSI-ESSALUD-2025, se conformó el grupo elaborador para la presente guía de práctica clínica. En cumplimiento de lo establecido en el Instructivo N° 001 – IETSI – ESSALUD – 2021 "Instrucciones para el desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica. Farmacovigilancia y tecnovigilancia del IETSI", el grupo elaborador conformado ha desarrollado la "Guía de Práctica Clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto".",

Que, la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia agrega que "Se desarrolló la etapa de validación de la Guía de Práctica Clínica con la participación de profesionales de salud de las Redes Asistenciales y Redes Prestacionales de EsSalud que no formaron parte del grupo elaborador, así como de representantes de la Gerencia Central de Operaciones y de la Gerencia Central de Prestaciones de Salud. Asimismo, la guía fue sometida a revisión metodológica y a revisión clínica externa, esta última realizada por dos profesionales de la salud externos a EsSalud." y que "De acuerdo a la evaluación efectuada mediante el Instrumento de Evaluación de GPC (...), la presente GPC reúne los criterios de Pertinencia de la GPC, Estructura de presentación del documento de GPC, Rigurosidad en la Elaboración de GPC, Calidad Metodológica de la GPC y Uso de Tecnologías Sanitarias en la GPC.";

Que, asimismo, en el Informe de vistos se concluye que "La elaboración de la "Guía de Práctica Clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto" ha sido desarrollada de conformidad con los pasos establecidos en el Instructivo N° 001 – IETSI – ESSALUD – 2021 "Instrucciones para el desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI".";

Que, finalmente, la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, a través del Informe de vistos y su Nota de vistos, brinda el sustento correspondiente, y solicita la emisión del acto resolutivo respectivo para la aprobación de la "Guía de Práctica Clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto";

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: https://sgdredes.essalud.gob.pe/validadorDocumental e ingresando la siguiente clave: HQSNOER.



Con el visado de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia y la Oficina de Asesoría Jurídica del IETSI;

Estando a lo propuesto por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI, y en uso de las facultades conferidas en el Reglamento de Organización y Funciones del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación, aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N°152-PE-ESSALUD-2015;

#### **SE RESUELVE:**

- 1. APROBAR la "Guía de Práctica Clínica para la prevención y manejo de la hemorragia postparto", en sus versiones extensa, corta, y anexos, que forman parte integrante de la presente Resolución.
- **2. DISPONER** que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia haga de conocimiento la presente Resolución a todos los órganos de EsSalud, incluyendo los órganos desconcentrados, órganos prestadores nacionales, establecimientos de salud y demás órganos que correspondan; así como que realice las acciones pertinentes para la difusión de la presente Guía a nivel nacional.

# **REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE**

Firmado digitalmente por DAYSI ZULEMA DIAZ OBREGON

Directora del Instituto de Evaluacion de Tecnologias en Salud e Investigacion ESSALUD

DZDO/HMGF/FMHR/VRZA EXP. 0013020250000768

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado en el Seguro Social de Salud, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: https://sgdredes.essalud.gob.pe/validadorDocumental e ingresando la siguiente clave: HQSNOER.

# GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA PREVENCIÓN Y MANEJO DE LA HEMORRAGIA POSTPARTO

**G**UÍA EN **V**ERSIÓN **E**XTENSA

GPC N° 74

**Noviembre 2025** 





Firmado digitalmente por GARAVITO FARRO Hector Miguel FAU 20131257750 soft Motivo: Doy V° B° Fecha: 04.11.2025 14:35:50 -05:00









#### **SEGURO SOCIAL DE SALUD - ESSALUD**

Presidente Ejecutivo,	FcSalud
Segundo Cecilio Acho	Mego

Martín Freddy Colca Ccahuana

Gerente General (e), EsSalud

#### INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E INVESTIGACIÓN - IETSI

Daysi Zulema Díaz Obregón

Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

Silvana Yanire Sam Zavala

Gerente de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias

Miguel Ángel Paco Fernández

Gerente de la Dirección de Investigación en Salud

Héctor Miguel Garavito Farro

Gerente de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Fabiola Mercedes Huaroto Ramírez

Asesor II del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación





#### Grupo elaborador

- Córdova Hurtado, María Elvira.
  - Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Guzmán Aybar, Edwin Román
  - o Médico gineco-obstetra
  - o Hospital II Cajamarca, EsSalud, Cajamarca, Perú
- Rafael Mucha, Gladys Patricia.
  - Médica gineco-obstetra
  - Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Riesco de la Vega, Gloria Soledad.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Coronado Arroyo, Julia Cristina.
  - o Médica gineco-obstetra
  - Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Villanueva Llapa, Christian Alberto.
  - o Médico patólogo clínico
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Seminario Pintado, Manuel Andrés.
  - Médico gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Almanzor Aguinaga Asenjo, EsSalud, Lambayeque, Perú
- Arrunátegui Alejandría, Rosa Angélica.
  - o Médica gineco-obstetra
  - Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú
- Bellido Sotillo, Percy Frank.
  - Médico gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú
- Ríos Salirrosas, Carmen Elisa.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital I Mariano Molina Scippa, EsSalud, Lima, Perú
- Pacheco Ponce, María Raquel.
  - o Médica anestesióloga
  - o Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú
- Mandujano Romero, Edson Leonel.
  - o Médico gineco-obstetra
  - Hospital I Jorge Voto Bernales Corpancho, EsSalud, Lima, Perú
- Carhuallanqui Ramos, Margot.
  - o Médica cirujana
  - Hospital II Huancavelica, EsSalud, Huancavelica, Perú
- Gutiérrez Goyes, David Antonio.
  - o Médico intensivista
  - o Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú
- Guerra Canchari, Pedro Jesús.
  - Metodólogo
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú





- Novoa Reyes, Rommy Helena.
  - Metodóloga
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú
- Caballero Luna, Joan
  - o Coordinadora del grupo elaborador
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú
- Huaroto Ramírez, Fabiola Mercedes
  - o Encargada de Guías de Práctica Clínica
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

#### Selección de las recomendaciones trazadoras

- Sánchez Villogas, Jelsy
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

#### Revisores clínicos externos

- Walter Jerry de la Peña Meniz
  - o Médico intensivista.
  - Médico Asistente Departamento de Medicina Intensiva. Instituto Nacional Materno Perinatal, Lima-Perú.
- José Manuel Vílchez Requejo
  - Ginecólogo obstetra.
  - Médico Asistente Departamento de Ginecología y Obstetricia Hospital Sergio E.
     Bernales, Lima-Perú. Exjefe del Servicio de Obstetricia y Ex jefe de Departamento de Ginecología y Obstetricia.

#### Revisora metodológica

- Delgado Flores, Carolina Jaqueline
  - o Maestra en Ciencias en Investigación Epidemiológica
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

#### **Conflicto de intereses**

Los responsables de la elaboración del presente documento declaran no tener ningún conflicto de interés financiero y no financiero, con relación a los temas descritos en el presente documento.

#### **Financiamiento**

Este documento técnico ha sido financiado por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), EsSalud, Perú.

#### Citación

Este documento debe ser citado como: "Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación. Guía de Práctica Clínica para la Prevención y Manejo de la Hemorragia Postparto: Guía en Versión Extensa. Lima: EsSalud; 2025"





# Agradecimientos

Agradecemos al Dr. Taype Rondán, Álvaro Renzo (Universidad San Ignacio de Loyola) por su contribución metodológica en la formulación, desarrollo y revisión de la pregunta 6. Asimismo, expresamos nuestro agradecimiento a Quintana García, Lynn Antuané por su apoyo en la búsqueda y selección de guías de práctica clínica.

#### Datos de contacto

Dirección de Guías de Práctica Clínica Farmacovigilancia y Tecnovigilancia Correo electrónico: <a href="mailto:gpcdireccion.ietsi@essalud.gob.pe">gpcdireccion.ietsi@essalud.gob.pe</a>

Teléfono: (+511) 265 6000, anexo 1953





#### Tabla de contenido

l.	Cómo usar esta guía de práctica clínica	8
II.	Lista completa de recomendaciones y otros enunciados	9
III.	Flujogramas	15
IV.	Generalidades	20
F	Presentación del problema y fundamentos para la realización de la guía	20
(	Objetivo y población de la GPC	20
l	Usuarios y ámbito de la GPC	20
V.	Métodos	22
а	a. Conformación del Grupo Elaborador de la Guía	22
b	b. Declaración de conflictos de interés y derechos de autor	23
C	c. Formulación de las preguntas clínicas, preguntas PICO, e identificación de desenlaces	24
C	d. Búsqueda de GPC previas	24
e	e. Búsqueda y selección de la evidencia para cada pregunta PICO	24
	i. Búsqueda de RS realizadas dentro de las GPC:	25
	ii. Búsqueda de RS publicadas como artículos científicos:	25
	iii. Selección de la evidencia para la toma de decisiones para cada pregunta:	26
f Ia	f. Evaluación del riesgo de sesgo, diferencia clínica mínimamente importante, y certeza la evidencia	
	i. Evaluación de riesgo de sesgo	27
	ii. Evaluación de la diferencia clínica mínimamente importante	27
	iii. Evaluación de la certeza de la evidencia	29
g	g. Formulación de las recomendaciones y buenas prácticas clínicas	29
h	h. Validación de la Guía de Práctica Clínica	30
į.	Selección de recomendaciones y BPC trazadoras:	31
j.	i. Revisión externa al GEG	32
VI.	Desarrollo de las preguntas y recomendaciones	33
	Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debe administrar para prevenir la hemorragia postparto?	
	Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusi o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?	
	Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar método objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?	
	Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?	





	Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?110
	Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto 123
	Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?
	Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermedad?149
	Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué hemoderivados se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?
	PICO 9.1. Tratamiento inicial con 2 paquetes globulares versus 1 paquete globular 167
	PICO 9.2. Protocolo de trasfusión mayor en proporción 1:1:1 versus 2:1:1
	PICO 9.3. Administración de crioprecipitados versus no crioprecipitados 182
/	II. Plan de actualización de la Guía de Práctica Clínica
/	III. Referencias





## I. Cómo usar esta guía de práctica clínica

Esta guía de práctica clínica (GPC) basada en evidencias está diseñada para brindar enunciados que faciliten la toma de decisiones en el cuidado de la salud. Ha sido elaborada usando la metodología GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*). A continuación, se explica cómo interpretar los términos clave utilizados en los enunciados de la GPC:

Término	Significado
Tipos de enunciados	
Recomendación	Premisa accionable sobre la elección entre dos o más opciones en una población específica y en un entorno específico cuando sea relevante. El curso de acción se acompaña de una fuerza (fuerte o condicional) y de la calificación de la certeza de la evidencia que la respalda. Las recomendaciones surgen de una pregunta, para la cual se realiza la búsqueda, síntesis y contextualización de la evidencia.
Buena práctica clínica (BPC) 🗑	Enunciado accionable que brinda orientación acerca de una práctica cuyos beneficios superan ampliamente a los potenciales daños, pero sólo existe evidencia indirecta disponible para respaldarla. Para su formulación no se efectúa una síntesis formal de la evidencia.
Consideración	Es una nota o comentario adicional que complementa una recomendación o una BPC. Su objetivo es aclarar el contexto, resaltar aspectos importantes o proporcionar detalles específicos.
Certeza de la recomendación	
<b>(⊕⊕⊕)</b> Alta	Nuestra confianza en la evidencia usada para tomar la decisión es alta.
<b>(⊕⊕⊕○)</b> Moderada	Nuestra confianza en la evidencia usada para tomar la decisión es moderada.
<b>(⊕⊕</b> ○○ <b>)</b> Baja	Nuestra confianza en la evidencia usada para tomar la decisión es baja.
<b>(⊕</b> ○○○ <b>)</b> Muy baja	Nuestra confianza en la evidencia usada para tomar la decisión es muy baja.
Fuerza de la recomendación	
Fuerte (a favor o en contra ⊗)	El GEG considera que esta recomendación debe seguirse en todos los casos, salvo excepciones puntuales y bien justificadas. Se usó el término " <b>Recomendamos</b> "
Condicional (a favor  o en contra  )	El GEG considera que esta recomendación se seguirá en la gran mayoría de casos, aunque podría ser oportuno no aplicarlas en algunos casos, siempre que esto sea justificado. Se usó el término "Sugerimos"

En los capítulos siguientes, se presentan los enunciados y flujogramas emitidos por esta GPC. Más adelante, se describe en detalle la metodología utilizada para su desarrollo.





# II. Lista completa de recomendaciones y otros enunciados

N°	Enunciado	Tipo	
	Prevención		
Pre	egunta 1: En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se de para prevenir la hemorragia postparto?	bería administrar	
1.1	En mujeres en el tercer periodo del <b>parto vaginal sugerimos</b> como primera opción, <b>la oxitocina</b> en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto.	Fuerza de la recomendación: Condicional Certeza de la evidencia:  Muy baja	
1.2	En puérperas de parto vaginal con alguna condición de alto riesgo, considerar la posibilidad de administración de un uterotónico adicional (misoprostol o ergometrina) para prevenir la hemorragia postparto.  Consideración: Considerar alto riesgo de hemorragia postparto a pacientes con alguna de las siguientes condiciones: embarazo múltiple, macrosomía, polihidramnios, hemorragia anteparto o postparto previa, presencia de miomas uterinos, placentación anormal, preeclampsia, desórdenes de la hemostasia, anemia moderada-severa y entre otras condiciones asociadas a mayor riesgo de hemorragia postparto, identificadas por el médico especialista tratante.	врс ₹	
1.3	En mujeres en el tercer periodo del <b>parto de cesárea sugerimos</b> como primera opción <b>oxitocina + misoprostol</b> , en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto.  Consideración: Considerar la dosis de misoprostol de 200-400 ug para prevención de hemorragia postparto. Priorizar la vía sublingual debido a su alta biodisponibilidad con un inicio de acción rápido y una duración de acción moderada.	Fuerza de la recomendación: Condicional Certeza de la evidencia: Baja	
1.4	En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como segunda opción oxitocina + ergometrina, en lugar de otro uterotónico para prevenir hemorragia postparto si la paciente no presenta hipertensión arterial.  Consideraciones:  1. Considerar la dosis de ergometrina de 0.2 mg vía intramuscular (IM) para prevención de hemorragia postparto.  2. Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales durante la administración de misoprostol o ergometrina.	Fuerza de la recomendación: Condicional   Certeza de la evidencia: Baja ⊕⊕○○	
Pre	gunta 2: En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bo	olo más infusión o	
2.1	solo bolo para prevenir hemorragia postparto?  En puérperas de parto por cesárea, sugerimos brindar oxitocina endovenosa vía bolo seguida de infusión, en lugar de solo bolo para la prevención de hemorragia postparto.  Consideraciones:  1. En puérperas de parto por cesárea, considerar la dosis de oxitocina profiláctica de la siguiente manera: bolo endovenoso lento de 1 – 5 Ul	Fuerza de la recomendación: Condicional Certeza de la evidencia: Muy baja	





N°	Enunciado	Tipo
	<ul> <li>diluidas, administrado en 2 a 3 minutos, seguido de una infusión de 10 a 30 UI diluidas en 500 ml, a una velocidad de infusión de 125 a 250 ml/h (2.5 a 7.5 UI/h) durante 2 a 4 horas posterior al bolo, preferentemente mediante bomba de infusión.</li> <li>2. Ajustar la dosis cada hora de acuerdo con la evolución de la puérpera. En casos de cesárea de alto riesgo se puede llegar a superar los rangos previamente considerados.</li> <li>3. Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales durante la administración endovenosa de oxitocina.</li> <li>En puérperas de parto vaginal, considerar la posibilidad de administración</li> </ul>	·
2.2	<ul> <li>endovenosa de oxitocina mediante bolo seguido de infusión, para prevenir la hemorragia postparto.</li> <li>Consideraciones:</li> <li>1. Administrar oxitocina por vía endovenosa mediante bolo lento de 3 a 5 UI diluidas, administrado en 3 a 5 min, seguido de una infusión de 10 – 20 UI en 500 ml, a una velocidad de 125 ml/h durante 4 horas.</li> <li>2. En escenarios donde no sea factible la administración endovenosa de oxitocina, aplicar oxitocina por vía intramuscular a dosis de 10 UI dentro del primer minuto posterior a la salida del hombro anterior del recién nacido.</li> </ul>	вРС 🕏
	Diagnóstico	
_	unta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se deb tivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?	ería usar métodos
3.1	En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, <b>sugerimos</b> usar como primera línea el índice de shock ≥ 0.9, en lugar de otros métodos, para diagnosticar la hemorragia postparto.	Fuerza de la recomendación: Condicional
$\Rightarrow$	Consideración: El índice de shock se calcula a partir de la división de la frecuencia cardiaca (FC) entre la presión arterial sistólica (PAS).	Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○
	En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, <b>sugerimos</b> usar métodos objetivos de cuantificación como segunda línea, tales como el método gravimétrico y/o volumétrico para cuantificar la pérdida de sangre y diagnosticar la hemorragia postparto.  Consideraciones:	. , , , , , ,
3.2	<ol> <li>El método gravimétrico para cuantificar sangrado consiste en pesar gasas de pérdida de sangre (gasas, apósitos, sábanas) y restar el peso seco. El método volumétrico consiste en medir el volumen de sangrado mediante campos, bolsas o cilindros para recolección de sangre.</li> <li>En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, usar la disminución de hemoglobina (Hb) de 2 gr/dL para diagnosticar hemorragia de forma tardía (medición de Hb a las 6 horas postparto).</li> <li>Las puérperas deben ser monitorizadas de manera regular durante las 2 primeras horas posteriores al parto, con evaluación cada 15 minutos para detectar signos de alarma debido a la pérdida excesiva de sangre (por</li> </ol>	Fuerza de la recomendación: Condicional  Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○
	ejemplo: alteraciones del estado de conciencia, perfusión, taquicardia e hipotensión).  4. Una vez diagnosticada la hemorragia postparto inmediatamente valorar el grado de shock hemorrágico (Tabla N°1) y activar la clave roja obstétrica.	





3.3 La evaluación de pérdida sanguínea debe realizarse en la primera hora luego del parto cuando es particularmente crítica.  Tratamiento  Pregunta 4: En puérperas con hemorragia postparto, ¿Qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?  En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  4.1 Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: 5 Ul en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 Ul diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 Ul por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.  En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Consideraciones:  1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  Certeza de la evidencia:			-			
Pregunta 4: En puérperas con hemorragia postparto, ¿Qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?  En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos:  Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: 5 Ul en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 Ul diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 Ul por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.  En puérperas no hipertenas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no estista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mp or vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 − 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como para el tratamiento de la enfermedad.  Consideraciones:  1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml. Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las enfermedad.  2. Considerar su uso un pacientes con nantecedente de ventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifection líticos.  4. En pacientes con nantecedente de ventos tromboembólicos durante el embarazo, hipers	N°	Enunciado	Tipo			
Pregunta 4: En puérperas con hemorragia postparto, ¿Qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?  En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: S Ul en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 Ul diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 Ul por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.  En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 − 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?  En puérperas con de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml. a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min.)  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergi	3.3	parto cuando es particularmente crítica.	BPC ₩			
En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  4.1 Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: S Ul en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 Ul diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 Ul por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.  En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segundal línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml.  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravacular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal		11.000000000000000000000000000000000000				
recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: S Ul en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 Ul diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 Ul por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.  En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segundal línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuría de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal	Preg		inación de estos se			
En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  **Consideración:** Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  **Pregunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?**  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  **Consideraciones:** 1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  **Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  **Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, ajustar la dosis según niveles de creatinina. Evitar su administración en casos de insuficiencia renal severa.  **Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico, ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?  En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, usa		recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: 5 UI en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de infusión de 30 a 40 UI diluidas en 500 ml, a una velocidad de 5 − 10 UI por hora.	fuerte <b>⊘</b> Certeza de la			
En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  **Consideraciones:**  1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, ajustar la dosis según niveles de creatinina. Evitar su administración en casos de insuficiencia renal severa.  Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico, ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?  En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, usar balón hidrostático intrauterino.		disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  *Consideración:* Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.  *gunta 5: En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar á	_			
debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?  En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, usar balón hidrostático intrauterino.  BPC	☆	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  **Consideraciones:**  1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, ajustar la dosis según niveles de creatinina. Evitar su administración en casos de insuficiencia renal severa.	fuerte Certeza de la evidencia: Moderada ⊕⊕⊕○			
U.1		debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorrag En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento	gia postparto?			
	0.1		BPC ₩			





N°	Enunciado	Tipo
N°	<ol> <li>Considerar capacitaciones continuas al personal para la colocación y el retiro adecuado del balón hidrostático intrauterino.</li> <li>Utilizar el balón disponible en la institución, considerando la siguiente secuencia en caso se cuente con todas las alternativas:         <ul> <li>Balón hidrostático especializado para taponamiento intrauterino.</li> <li>Balón hidrostático de baja complejidad para taponamiento intrauterino (elaborado con sonda Foley u otro equivalente).</li> </ul> </li> <li>Mantener el balón durante el traslado de la paciente, por un tiempo máximo de 24 horas desde su colocación. Su retiro debe realizarse en el establecimiento de salud de referencia.</li> <li>Brindar profilaxis antibiótica en toda paciente en la que se coloque un balón hidrostático uterino, en dosis única administrada previo a la colocación del dispositivo, preferentemente cefazolina 1g EV o ampicilina 2g EV.</li> <li>En situaciones de traslado a un establecimiento de salud de referencia, ante la ausencia del balón hidrostático intrauterino, se puede considerar la aplicación de otras medidas de hemostasia mecánica externa tales como: pinzamiento de arterias uterinas (técnica de Zea), compresión bimanual uterina, compresión aórtica externa u otras, como medidas temporales para el control de la hemorragia.</li> </ol>	Tipo
Preg	unta 7: En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento m	nédico, ¿se debería
	usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?	
7.1	<ul> <li>En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, sugerimos brindar el tratamiento quirúrgico conservador, en lugar de la histerectomía, de acuerdo a la condición clínica de la paciente.</li> <li>Consideraciones: <ol> <li>La elección de la técnica quirúrgica conservadora debe basarse principalmente en la experiencia del cirujano.</li> <li>Considerar el uso de técnicas quirúrgicas de compresión uterina combinado con otras técnicas quirúrgicas conservadoras como la ligadura de arterias uterinas, de acuerdo a la respuesta de la paciente y a la experiencia del cirujano.</li> <li>En la valoración del tipo de tratamiento quirúrgico a elegir, debe considerarse las condiciones clínicas de la paciente: estado hemodinámico, factibilidad de aplicación de la técnica, entre otros factores.</li> </ol> </li> <li>Considerar el manejo quirúrgico conservador de la hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, independiente de la vía de parto de la puérpera.</li> </ul>	Fuerza de la recomendación: Condicional € Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○
	Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico	
8.1	administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermed  En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, no recomendamos administrar coloides, en su lugar administrar cristaloides para el manejo de la enfermedad.  Consideraciones:  1. Administrar cristaloides isotónicos (lactato de Ringer o solución salina) según disponibilidad en el establecimiento de salud.  2. Administrar cristaloides a dosis restrictiva hasta un máximo de 1.5 L en la primera hora durante una hemorragia severa en curso y no más de 3.5 L en 6 horas.	Recomendación fuerte S Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○
	<ol> <li>Considerar la administración de retos de fluidos de 250 ml-300 ml ajustando según la respuesta clínica de la paciente, sin exceder los límites previamente establecidos.</li> </ol>	





N°	Enunciado	Tipo
4 5 5 6 1 1 2 2 3 3 9 . 1 4	Brindar cristaloides tibios 39°C (entre 37°C a 42°C) siempre que sea posible. Para lograr esa temperatura preferentemente usar métodos validados.  Monitorear el balance hídrico y mantener una diuresis mayor o igual a 30 ml/h. Además, se puede considerar hipotensión permisiva [presión arterial media (PAM) entre 55 − 65 mmHg o presión arterial sistólica (PAS) de 80-90 mmHg] con un adecuado monitoreo hasta que el sangrado sea controlado.  Pregunta 9: En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolén hemocomponentes se deben trasfundir para el manejo de la enfern espuesta a cristaloides), III y IV, trasfundir inicialmente 1-2 unidades de sangre sin cruzar, grupo O Rh (-), de acuerdo con la respuesta nemodinámica de la paciente.  Consideraciones:  En pacientes con HPP y shock hemorrágico grado III con buena respuesta a cristaloides, podría no ser necesario trasfundir sangre.  Si no se dispone de grupo O Rh (-), usar inicialmente grupo O Rh (+) y solicitar las unidades adicionales cruzadas.  Cuando se haya verificado el grupo y factor sanguíneo de la paciente, además del resto de pruebas de compatibilidad, administrar según grupo y factor correspondiente.  Solicitar las siguientes pruebas de laboratorio: hemograma, PT/PTT/INR, (tiempo de protrombina, tiempo de tromboplastina, ratio internacional normalizado) fibrinógeno, pruebas bioquímicas: urea, creatinina y gases arteriales si previamente no se ha solicitado.  Monitorizar de forma cercana la evolución y respuesta del paciente durante la trasfusión y posterior a ella.  Evaluar la estabilización del paciente en base a signos de respuesta hemodinámica:  ✓ Pulso que se estabiliza (FC menor a 90 -100 latidos por minuto)	nico, ¿qué
9.2	<ul> <li>✓ Presión arterial en aumento (PAS mayor a 90 – 100 mm Hg o PAM mayor a 65 mmHg)</li> <li>✓ Mejoría del estado mental (menor confusión y ansiedad)</li> <li>✓ Gasto urinario en aumento (mayor a 30ml/h)</li> <li>En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, sugerimos brindar protocolo de trasfusión mayor con una proporción 1:1:1 de paquetes globulares, plasma fresco y plaquetas.</li> <li>Consideraciones:         <ul> <li>Iniciar el protocolo de trasfusión mayor ante cualquiera de las siguientes situaciones:</li> <li>✓ Pérdida sanguínea de 150 ml/min por más de 10 min e inestabilidad hemodinámica, o</li> <li>✓ Haber recibido más de 3 a 4 paquetes globulares en 1 hora, o</li> <li>✓ Presentar clínica o exámenes de laboratorios de coagulopatía (coagulación intravascular diseminada y otros), o</li> <li>✓ Índice de shock ≥ 1.3.</li> </ul> </li> <li>Solicitar hemograma, grupo sanguíneo y factor Rh, urea, creatinina, fibrinógeno, perfil de coagulación y AGA si previamente no se solicitó. Sin embargo, la trasfusión no debe retrasarse en espera de los resultados de las</li> </ul>	Fuerza de la recomendación: Condicional Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○





N°	Enunciado	Tipo
	<ul> <li>3. Usar las pruebas viscoelásticas según disponibilidad e incorporarlas a un algoritmo de manejo adaptado a los recursos de cada institución.</li> <li>4. En caso se cuente con resultados de las pruebas de laboratorio, considerar la transfusión de componentes sanguíneos de acuerdo con los valores obtenidos:         <ul> <li>✓ Administrar paquetes globulares si Hb es menor a 7 g/dL.</li> <li>✓ Administrar plaquetas si el recuento es &lt; 75 000 x 10<sup>9</sup>/L, con el objetivo de mantenerlo por encima de 50 000 x 10<sup>9</sup>/L.</li> <li>✓ Administrar plasma fresco congelado si el INR es &gt; 1.5.</li> </ul> </li> <li>5. Considerar administrar 10 cc de gluconato de calcio 10% por vía endovenosa</li> </ul>	- Ap-2
9.3	<ul> <li>(pasar en 10 min) cada 4 unidades de glóbulos rojos o de plasma fresco trasfundidas, para evitar la hipocalcemia.</li> <li>En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, administrar 1 unidad de crioprecipitados por cada 5-10kg de peso materno, si el valor de fibrinógeno es menor a 200 mg/dL.</li> <li>Consideraciones: <ol> <li>Considerar administrar crioprecipitados en shock hemorrágico grado III, si la paciente presenta fibrinógeno &lt; 200 mg/dL.</li> </ol> </li> <li>Tener en cuenta que, por cada 10 unidades de crioprecipitados que se administren, se incrementará el valor de fibrinógeno entre 80-100 mg/dL.</li> <li>En casos severos como desprendimiento de placenta o embolia de líquido amniótico, considerar la administración de crioprecipitados incluso sin contar</li> </ul>	BPC <b></b>

BPC: Buenas prácticas clínicas, AGA: análisis de gases arteriales

☆: Recomendaciones trazadoras.





Tabla N°1: Diagnóstico y clasificación del grado de shock hemorrágico en hemorragia postparto

Parámetro	Grado I	Grado II	Grado III	Grado IV
Pérdida de volumen en % y ml*	10 – 15% 500 – 1000 ml	16 – 25% 1000 – 1500 ml	26 – 35% 1501 – 2000 ml	>35% >2000 ml
Sensorio	Normal	Normal o agitada	Agitada	Letárgica o inconsciente
Perfusión	Normal	Palidez, frialdad	Palidez, frialdad y sudoración	Palidez, frialdad y sudoración, llenado capilar >3 segundos
Pulso	60 – 90	91 - 100	101 - 120	>120
Presión arterial sistólica (mmHg)**	>90	80 – 90	70 – 79	<70
Grado del choque	Inicial	Leve	Moderado	Severo
Trasfusión	Usualmente no requerida	Posible	Usualmente requerida	Trasfusión masiva probable

Fuente: Adaptado de la guía para atención de emergencias obstétricas, OPS 2019.

# III. Flujogramas

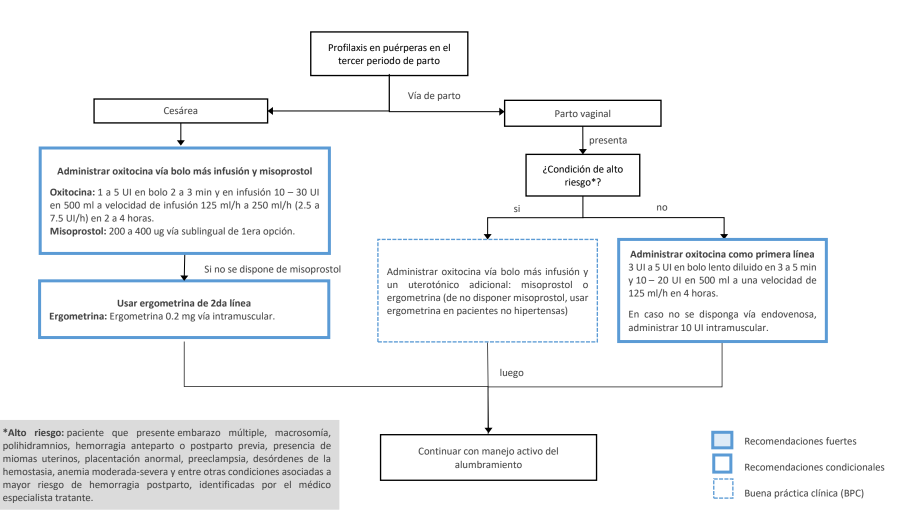
<sup>\*</sup>Los valores de pérdida sanguínea son estimaciones referenciales basadas en un volumen circulante promedio de mujeres adultas (≈50−70 kg). Esta clasificación es orientativa y no exclusiva de la hemorragia postparto.

<sup>\*\*</sup>En puérperas con preeclampsia, considerar objetivos diferenciados para la presión arterial sistólica.





#### Flujograma 1: Prevención de hemorragia postparto







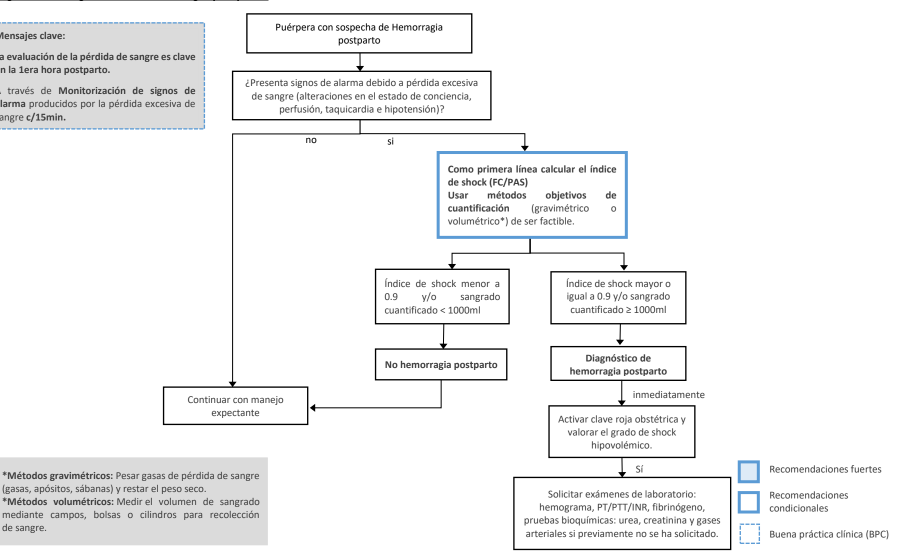
#### Flujograma 2: Diagnóstico de hemorragia postparto

#### Mensajes clave:

de sangre.

La evaluación de la pérdida de sangre es clave en la 1era hora postparto.

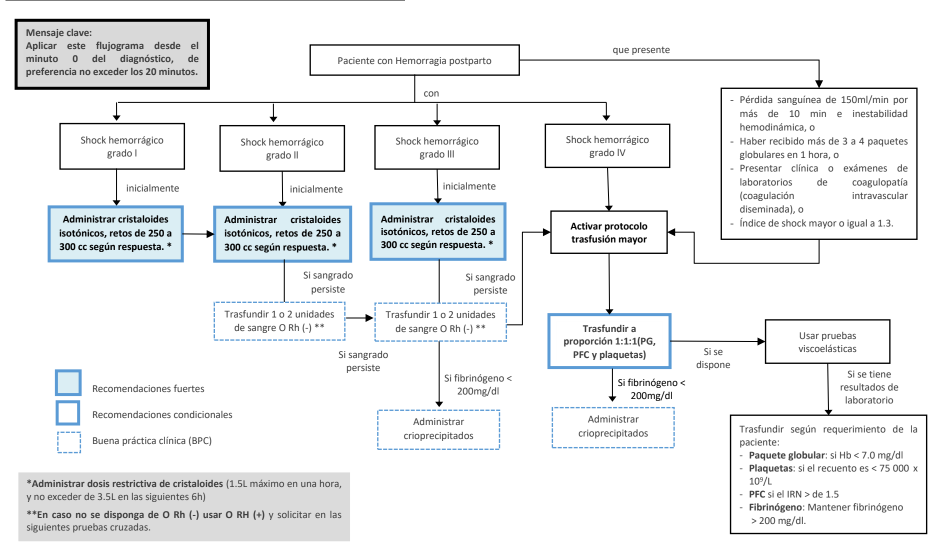
A través de Monitorización de signos de alarma producidos por la pérdida excesiva de sangre c/15min.







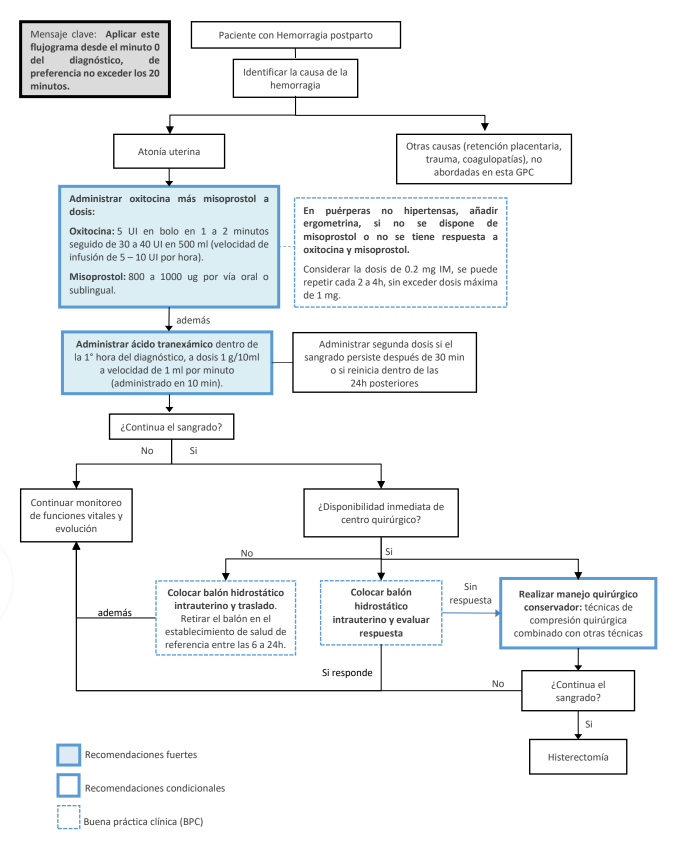
Flujograma 3: Manejo del shock hipovolémico en hemorragia postparto







#### Flujograma 4: Manejo de hemorragia postparto







#### IV. Generalidades

#### Presentación del problema y fundamentos para la realización de la guía

La hemorragia postparto (HPP) ha tenido definiciones variables a lo largo del tiempo (1). Inicialmente fue definida como un sangrado por encima de 500ml posterior al parto vaginal o más de 1000ml luego de un parto por cesárea, criterio aún vigente en algunas GPC. (2) Sin embargo, American College of Obstetrician and Gynecologists (ACOG) ha redefinido la HPP como un sangrado mayor o igual a 1000ml, independientemente de la vía del parto, o cualquier volumen de pérdida sanguínea acompañado de signos o síntomas de hipovolemia. (3)

La hemorragia postparto representa la principal causa de muerte materna a nivel mundial (aproximadamente 27% de los casos), de los cuales cerca del 95% ocurre en países en vías de desarrollo. (4) A nivel nacional, si bien no se dispone de datos de la incidencia anual, la hemorragia obstétrica continúa siendo una de las principales causas de mortalidad materna. (5) Hasta el año 2023, se mantuvo como la primera causa de muerte materna en el Perú (19% – 25.7%), siendo desplazada en 2021 por la pandemia de COVID-19. (5,6)

La prevención acompañada de un diagnóstico precoz es fundamental para reducir la probabilidad de hemorragia postparto severa. Asimismo, un tratamiento oportuno y eficaz contribuye a disminuir la morbi mortalidad materna en el país. Por ello, el Seguro Social de Salud (EsSalud) priorizó la elaboración de la presente guía de práctica clínica (GPC) para establecer lineamientos basados en la mejor evidencia disponible a fin de apoyar la toma de decisiones clínicas para la prevención, diagnóstico y tratamiento de esta condición.

La elaboración de esta GPC fue conducida por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) de EsSalud.

#### Objetivo y población de la GPC

#### • Objetivos de la GPC:

- o Brindar recomendaciones para la prevención de la hemorragia postparto.
- Brindar recomendaciones para el reconocimiento oportuno y manejo de la hemorragia postparto y del shock hemorrágico asociado, con el fin de contribuir a reducir la mortalidad materna y las complicaciones de las pacientes con esta condición.

#### Población a la cual se aplicará la GPC:

- Gestantes con/sin riesgo de hemorragia postparto
- o Pacientes con diagnóstico de hemorragia postparto con/sin shock hemorrágico.

## Usuarios y ámbito de la GPC

#### Usuarios de la GPC:

- Esta GPC está dirigida al personal médico y no médico, que participa en la atención multidisciplinaria de gestantes y pacientes con hemorragia postparto.
- Las recomendaciones serán aplicadas por médicos generales, emergenciólogos, médicos ginecoobstetras, anestesiólogos, médicos intensivistas, médicos





residentes de las diversas especialidades, médicos gestores, enfermeros y personal técnico. Asimismo, podrá ser utilizada como referencia por estudiantes de profesiones relacionadas al ámbito de la salud y pacientes.

#### • Ámbito asistencial:

 El ámbito asistencial de la presente guía comprende los departamentos, servicios y unidades de emergencias obstétricas, cuidados críticos obstétricos y ginecoobstetricia, de las IPRESS de EsSalud, en todos los niveles de atención, conforme a la capacidad resolutiva de cada establecimiento.





#### V. Métodos

#### a. Conformación del Grupo Elaborador de la Guía

La Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI, EsSalud, conformó el Grupo Elaborador de la GPC (GEG) convocando a metodólogos con experiencia en la metodología de elaboración de GPC y especialistas clínicos con experiencia en el tema de la GPC.

El GEG se conformó con fecha de 01 de julio del 2025 y mediante Resolución de IETSI N° 000146—IETSI-ESSALUD-2025.

La lista y el rol de los miembros del GEG se detallan a continuación:

Nombre	Institución	Rol - profesión	Funciones
Cordova Hurtado, María Elvira	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, Lima, EsSalud	<b>Líder de la guía</b> Especialista Clínico – Médico ginecóloga	
Guzmán Aybar, Edwin Román	Hospital II Cajamarca, EsSalud, Cajamarca, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo	Formulación de preguntas clínicas y preguntas PICO de la GPC.  Por cada pregunta PICO: revisión de la evidencia, evaluación de la aceptabilidad y aplicabilidad de las potenciales recomendaciones, formulación de recomendaciones finales, y revisión de los borradores de la GPC.
Rafael Mucha, Gladys Patricia	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, Lima, EsSalud	Especialista Clínico – Médico ginecóloga	
Riesco de la Vega, Gloria Soledad	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, Lima, EsSalud	Especialista Clínico – Médico ginecóloga	
Coronado Arroyo, Julia Cristina	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, Lima, EsSalud	Especialista Clínico – Médico ginecólogo	
Villanueva Llapa, Christian Alberto	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú	Especialista Clínico – Médico patólogo clínico.	
Seminario Pintado, Manuel Andrés	Hospital Nacional Almanzor Aguinaga Asenjo, EsSalud, Lambayeque, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo	
Arrunátegui Alejandría, Rosa	Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo	
Bellido Sotillo, Percy Frank	Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo	





Nombre	Institución	Rol - profesión	Funciones	
Ríos Salirrosas, Carmen Elisa	Hospital I Mariano Molina Scippa, EsSalud, Lima, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo		
Pacheco Ponce, María Raquel	Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú	Especialista Clínico – Médico anestesióloga		
Mandujano Romero, Edson Leonel	Hospital I Jorge Voto Bernales Corpancho, EsSalud, Lima, Perú	Especialista Clínico – Médico ginecólogo		
Carhuallanqui Ramos, Margot.	Hospital II Huancavelica, EsSalud, Huancavelica, Perú	Médico cirujana		
Gutiérrez Goyes, David Antonio	Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú	Especialista Clínico – Médico intensivista		
Guerra Canchari, Pedro Jesús	IETSI, Lima, EsSalud	Metodólogo	Por cada pregunta PICO: búsqueda, selección, evaluación de riesgo de sesgo, síntesis y determinación de	
Novoa Reyes, Rommy Helena	IETSI, Lima, EsSalud	Metodóloga	certeza de la evidencia. Guía durante la realización de los marcos de la evidencia a la decisión. Redacción de las versiones finales de la GPC.	
Caballero Luna, Joan	IETSI, Lima, EsSalud	Coordinador del Grupo Elaborador		
Huaroto Ramirez, Fabiola Mercedes	IETSI, Lima, EsSalud	Encargada de guías de práctica clínica	Planificación del desarrollo de la GPC.	

#### b. Declaración de conflictos de interés y derechos de autor

Todos los integrantes del GEG firmaron una declaración de conflictos de interés antes de iniciar las reuniones en las que se formularon las recomendaciones:

 Todos los integrantes del GEG afirmaron no tener conflictos de interés con respecto a las recomendaciones de la GPC. Asimismo, afirmaron no tener ningún tipo de relación financiera o laboral ni haber recibido financiación alguna por cualquier actividad (en el ámbito profesional, académico o científico) de alguna institución o empresa que pueda tener conflictos de interés con respecto a las recomendaciones de la GPC; en los últimos 5 años previos a la elaboración de la GPC.





Asimismo, los integrantes del equipo elaborador cedieron los derechos de autor de la presente GPC a EsSalud.

#### c. Formulación de las preguntas clínicas, preguntas PICO, e identificación de desenlaces

En concordancia con los objetivos y alcances de esta GPC, el GEG realizó discusiones periódicas para formular un listado de preguntas clínicas que aborden las decisiones más importantes que debe tomar el personal de salud con respecto al ámbito de la GPC.

Una vez elaborada la lista definitiva de preguntas clínicas, se formularon las preguntas en formato PICO (*Population, Intervention, Comparator, Outcome*) para cada pregunta clínica, teniendo en cuenta que cada pregunta clínica puede albergar una o más preguntas PICO, y que cada pregunta PICO tuvo una población e intervención (o exposición) definidas.

Para cada pregunta PICO se propuso una lista de desenlaces (*outcomes*), los cuales fueron calificados en: desenlaces poco importantes, desenlaces importantes, y desenlaces críticos. Para la toma de decisiones en el proceso de elaboración de esta GPC, se seleccionaron los desenlaces importantes y críticos.

#### d. Búsqueda de GPC previas

Se realizó una búsqueda sistemática de GPC previas. Para ello, durante enero del 2025 se revisaron las GPC que cumplieron con los siguientes criterios de inclusión:

- La GPC emitió recomendaciones,
- La población de la GPC fue pacientes con hemorragia postparto,
- El ámbito de la GPC fue prevención, diagnóstico o manejo,
- La GPC fue publicada entre enero del 2020 y marzo del 2025,
- La GPC basó sus recomendaciones en revisiones sistemáticas de la literatura,
- La GPC presentó un puntaje mayor de 60% en el dominio 3 (rigor metodológico) del instrumento Appraisal of Guidelines Research and Evaluation-II (AGREE-II) (<a href="http://www.agreetrust.org/agree-ii/">http://www.agreetrust.org/agree-ii/</a>). (7) El punto de corte fue el propuesto por el Documento Técnico: Metodología para la elaboración de guías de práctica clínica del Misterio de Salud del Perú. (8)
- La GPC muestra tablas SoF para resumir la evidencia que sustenta sus recomendaciones.

Los detalles de la búsqueda y selección de las GPC se detallan en el **Anexo N° 1**. Ninguna GPC cumplió con los criterios previos. Por ello, se decidió elaborar una GPC *de novo*.

#### e. Búsqueda y selección de la evidencia para cada pregunta PICO

Para cada pregunta PICO (en base a sus desenlaces críticos o importantes), se realizó la búsqueda y selección de la evidencia, siguiendo los siguientes pasos (que se detallarán posteriormente):

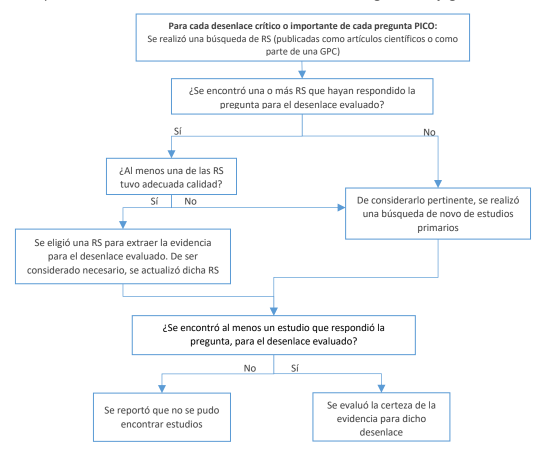
- 1. Se buscaron revisiones sistemáticas (RS) realizadas como parte de alguna GPC o publicadas como artículos científicos.
- 2. Cuando no se encontró ninguna RS de adecuada calidad que responda a nuestra PICO, se realizó una RS de *novo*.





- 3. Cuando se encontró RS que respondieron a nuestro PICO y calidad aceptable, se eligió una RS por cada uno de los desenlaces críticos e importantes priorizados.
- 4. Si la RS elegida realizó su búsqueda sistemática con una antigüedad mayor de 2 años, se evaluó la necesidad de actualizar la RS según el criterio del GEG.

Este proceso de selección de la evidencia se muestra en el siguiente flujograma:



A continuación, se detallan los procesos realizados para la búsqueda y selección de la evidencia:

#### i. Búsqueda de RS realizadas dentro de las GPC:

Se revisó si alguna de las GPC identificadas realizó una RS para cada una de las preguntas PICO planteadas por el GEG. Para ello, se tomaron en cuenta las RS realizadas por las GPC incluidas en el subtítulo "búsqueda de GPC previas".

#### ii. Búsqueda de RS publicadas como artículos científicos:

Para cada una de las preguntas PICO planteadas por el GEG, se realizó una búsqueda sistemática de RS que respondan la pregunta y que hayan sido publicadas como artículos científicos. Esta búsqueda fue realizada en las bases de datos PubMed y Biblioteca Cochrane. Posteriormente, se escogieron aquellas RS que hayan cumplido con los criterios de inclusión de cada pregunta PICO. Los términos de búsqueda y las listas de RS incluidas y excluidas para cada pregunta PICO se muestran en el **Anexo N° 2**.





#### iii. Selección de la evidencia para la toma de decisiones para cada pregunta:

Para cada pregunta PICO, se listaron las RS encontradas que hayan respondido dicha pregunta (ya sea RS realizadas por alguna GPC, o RS publicadas como artículos científicos).

Para cada desenlace crítico o importante, cuando no se encontraron RS de calidad aceptable a criterio del GEG, se realizó una búsqueda sistemática *de novo* de estudios primarios en PubMed y Biblioteca Cochrane. Los términos de búsqueda, criterios de inclusión, y número de estudios encontrados en estas búsquedas *de novo* se detallan en el **Anexo N° 2**.

Cuando para un desenlace se encontró al menos una RS de calidad aceptable a criterio del GEG, se procedió a seleccionar una RS, que idealmente fue aquella que tuvo: la más alta calidad evaluada con la herramienta *A MeaSurement Tool to Assess systematic Reviews-II* (AMSTAR-II) (9) modificada por IETSI-EsSalud, la más reciente fecha en la que realizó su búsqueda bibliográfica, y el mayor número de estudios encontrados.

Una vez seleccionada una RS, el GEG decidió si era pertinente actualizar dicha RS, considerando para ello:

- El tiempo que ha transcurrido desde la búsqueda realizada por la RS y la velocidad de producción científica de estudios en el tema (2 años en aquellos temas en los que la producción científica es abundante, 5 años en aquellos temas en los que la producción científica es limitada)
- La actualidad de la pregunta (pues para algunas preguntas ya no se realizan estudios)
- La certeza de los resultados de la RS (optando por actualizar aquellas RS cuyos estimados globales tuvieran una baja o muy baja certeza de la evidencia)

Cuando se decidió que era pertinente actualizar alguna RS, se realizó una búsqueda sistemática de estudios primarios en PubMed y Biblioteca Cochrane, desde la fecha en la que la RS realizó su búsqueda. Los términos de búsqueda, criterios de inclusión, y número de estudios encontrados de las actualizaciones realizadas para cada pregunta se detallan en el **Anexo N° 2**.

Una vez que se definió la evidencia a usar para el desenlace en cuestión, para la toma de decisiones, se realizó lo siguiente:

- Si la RS seleccionada realizó un MA, que a consideración del GEG haya sido correctamente realizado, se usó dicho MA.
- Si la RS seleccionada no realizó un MA o realizó un MA que a consideración del GEG no haya sido correctamente realizado, o si no se encontró una RS y se realizó una búsqueda de estudios primarios, se realizó un MA siempre que sea considerado útil y siempre que sea posible realizarlo con los datos recolectados. Para ello, se prefirió usar modelos aleatorios, debido a la heterogeneidad de los estudios.





• Si no se encontró ni se pudo realizar un MA, se consideró el o los estudios más representativos para la toma de decisiones. Cuando solo se contó con un estudio, se consideró dicho estudio para la toma de decisiones.

# f. Evaluación del riesgo de sesgo, diferencia clínica mínimamente importante, y certeza de la evidencia.

#### i. Evaluación de riesgo de sesgo

Para cada uno de los estudios primarios seleccionados, el GEG determinó si era necesario realizar la evaluación de riesgo de sesgo. Esta evaluación fue por lo general realizada cuando la RS seleccionada no realizó la evaluación de los estudios que incluyó, o cuando la RS seleccionada realizó dicha evaluación pero ésta no fue de calidad o fue hecha para varios desenlaces y esperablemente el resultado de la evaluación cambiaría al enfocarnos en el desenlace que se estuviera evaluando (por ejemplo, el riesgo de sesgo por no realizar el cegamiento de los evaluadores sería diferente para el desenlace "dolor" que para el desenlace "muerte").

Las evaluaciones realizadas para identificar el riesgo de sesgo de los estudios primarios se muestran en el **Anexo N° 3**.

Las herramientas usadas para evaluar el riesgo de sesgo fueron:

- Los ECA fueron evaluados usando la herramienta de riesgo de sesgo de Cochrane. (10)
- Los estudios observacionales fueron evaluados usando la herramienta de Newcastle-Ottawa. (11)
- Los estudios de diagnóstico fueron evaluados usando la herramienta QUADAS-2. (12)

#### ii. Evaluación de la diferencia clínica mínimamente importante

Se realizó la evaluación de la diferencia clínica mínimamente importante o DMI, (13) con la finalidad de establecer el umbral clínico que nos permita discernir si los efectos observados son clínicamente relevantes para el paciente o son triviales. Para ello, la metodología GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*) indica que se podría utilizar los DMI para los desenlaces previamente establecidos por otras GPC, RS o NMA; o establecer este umbral mediante consenso con el GEG.

Para este último caso, se siguió la propuesta sugerida por el grupo GRADE en el cual se asigna un valor de utilidad a cada desenlace, (14) estos fueron evaluados y después validados por parte del GEG. Finalmente, se consideró un efecto importante cuando el estimado puntal del efecto absoluto supera al umbral de la DMI establecida.

Los valores de DMI se detallan al final de cada una de las tablas de *Summary of Findings* (SoF) y se expresaron según la naturaleza del desenlace, ya sea dicotómico o numérico.

La lista de los desenlaces y sus DMI se detallan a continuación:





Desenlace	DMI		
Mortalidad	1 evento en 100 pacientes		
Morbilidad materna severa	1.6 eventos en 100 pacientes		
Admisión a UCI	1.6 eventos en 100 pacientes		
Falla orgánica	1.6 eventos en 100 pacientes		
Injuria renal aguda	1.6 eventos en 100 pacientes		
Pérdida sanguínea ≥ 500mL	1.6 eventos en 100 pacientes		
Pérdida sanguínea ≥ 1000mL	1.6 eventos en 100 pacientes		
Pérdida sanguínea	138mL		
Días libres de UCI	1 día		
Días de hospitalización	1 día		
Necesidad de trasfusión sanguínea	2.3 eventos en 100 pacientes		
Histerectomía o necesidad de procedimiento quirúrgico	2.3 eventos en 100 pacientes		
Hipertensión	2.3 eventos en 100 pacientes		
Fiebre	2.3 eventos en 100 pacientes		
Vómitos	2.3 eventos en 100 pacientes		
Uso uterotónico adicional	2.3 eventos en 100 pacientes		
Fiebre postquirúrgica	27 eventos en 100 pacientes		
Necesidad de reoperación	2.3 eventos en 100 pacientes		
Lesión vesical	2.3 eventos en 100 pacientes		
Tiempo quirúrgico	10.74 minutos		
Reacción alérgica al medicamento, dispositivo o trasfusión sanguínea	2.3 eventos en 100 pacientes		
Rash	2.3 eventos en 100 pacientes		
Picazón	2.3 eventos en 100 pacientes		
Síndrome sistémico inflamatorio	2.3 eventos en 100 pacientes		
Infección o septicemia	2.3 eventos en 100 pacientes		
Coagulación intravascular diseminada	2.3 eventos en 100 pacientes		





La implementación de la evaluación de la diferencia clínica mínimamente importante se realizó a partir de mayo del 2025, por lo que, en las preguntas iniciales (PICO 2, 5 Y 6) se utilizó el enfoque no contextualizado, utilizando como referencia el efecto nulo.

#### iii. Evaluación de la certeza de la evidencia

Para evaluar la certeza de la evidencia, se siguió la metodología GRADE. La certeza de la evidencia según esta metodología se basa en 9 aspectos: tipo de estudio, riesgo de sesgo, inconsistencia, evidencia indirecta, imprecisión, sesgo de publicación, tamaño de efecto, relación dosis-respuesta, y efecto de confusores (los tres últimos aspectos son evaluados en estudios observacionales). (15) Finalmente, la certeza de la evidencia para cada desenlace evaluado pudo ser alta, moderada, baja, y muy baja.

Para resumir la evaluación de la certeza de la evidencia, se usaron tablas de SoF para cada pregunta PICO. Para aquellos desenlaces para los cuales no se contó con una tabla de perfil de evidencias GRADE previa (publicada en la RS o GPC seleccionada para dicha pregunta PICO), se elaboraron estas tablas. De lo contrario, se evaluó si se podían usar estas tablas o se debían elaborar nuevas tablas. Se elaboraron nuevas tablas cuando se sospechó que la tabla previa no correspondía a nuestro contexto o presentaba inconsistencias.

Adicionalmente, en los casos donde la tabla SoF fue de comparaciones múltiples, se colorearon las celdas considerando si superó o no el DMI y la certeza de la evidencia, como se muestra a continuación:

Certeza de la	Desenlaces de beneficio		Desenlaces de daño				
evidencia Criterio	Alta o Modera da	Baja	Muy baja	Alta o Moderada	Baja	Muy baja	Cuando no hay evidencia
Supera el DMI o efecto estadísticamente significativo	Negrita	No negrita	No negrita *	Negrita	No negrita	No negrita*	
No supera el DMI o efecto NO estadísticamen- te significativo	Negrita	No negrita	No negrita	Negrita	No negrita	No negrita	

\*Colorear dependiendo de los intervalos de confianza que muestre una tendencia favorable o desfavorable de la intervención que se desee resaltar (por ejemplo: eventos adversos).

En cada pregunta PICO, luego de asignar el nivel de certeza de la evidencia para todos sus desenlaces de interés, se le asignó a la pregunta PICO el nivel de certeza más bajo alcanzado por alguno de estos desenlaces.

#### g. Formulación de las recomendaciones y buenas prácticas clínicas.

Para la formulación de las recomendaciones y buenas prácticas clínicas (BPC), el GEG realizó reuniones periódicas, en las cuales los metodólogos presentaron la evidencia recolectada para





cada una de las preguntas clínicas, en base a la cual los especialistas clínicos determinaron las recomendaciones. Cuando no se alcanzó consenso para alguna recomendación, se procedió a realizar una votación y llegar a una decisión por mayoría simple.

Se calcularon los efectos absolutos para cada desenlace (diferencias de riesgos para desenlaces dicotómicos, o diferencias de medias para desenlaces numéricos). Para el cálculo de las diferencias de riesgos, se consideró que la incidencia del desenlace en el grupo control fue la reportada por el cuerpo de la evidencia, salvo se mencione lo contrario para alguna pregunta.

La elaboración de las recomendaciones de la presente GPC estuvo en base a la metodología *Evidence to Decision* (EtD) (16,17) que valora: beneficios, daños, certeza, valoración de los desenlaces, uso de recursos, equidad, aceptabilidad y factibilidad; para las intervenciones u opciones a ser evaluadas. Para la presente GPC, el GEG consideró que no era imperativo realizar búsquedas sistemáticas de costos, de valoración de los *outcomes* por los pacientes, ni de factibilidad de implementación.

Teniendo todo esto en cuenta, se estableció la dirección (a favor o en contra) y la fuerza (fuerte o condicional) de cada recomendación. (18)

Finalmente, se establecieron puntos de BPC y/o ciertas consideraciones, según sea el caso; y se diseñaron los flujogramas que resumen los principales enunciados de la GPC.

#### h. Validación de la Guía de Práctica Clínica.

#### Validación con especialistas clínicos

Se realizó una reunión con un grupo de especialistas clínicos en la condición a tratar, con quienes se revisó y discutió las recomendaciones, los puntos de BPC, y los flujogramas de la GPC. Seguidamente, se realizó la técnica Delphi para que los especialistas puedan evaluar qué tan adecuada fue cada una de las recomendaciones y puntos de BPC. Las observaciones y los puntajes obtenidos fueron tomados en cuenta para realizar cambios en la formulación o presentación de las recomendaciones y puntos de BPC.

Los asistentes a esta reunión de validación con expertos se exponen a continuación:

Apellidos y Nombres	Institución	Especialidad	Profesión/Cargo
Chacaliaza Lopez Bruno	Hospital EsSalud II-1	Gineco -	Médico
Williams	Tarapoto, San Martin, Perú	obstetricia	especialista
Muñoz Taya Rossana	Hospital Edgardo Rebagliati	Gineco -	Médico
	Martins, Lima, Perú	obstetricia	especialista
Diaz Coronado Katy Del	Hospital Edgardo Rebagliati	Anestesióloga	Médico
Pilar	Martins, Lima, Perú		especialista
Vidaurre Carlos Carlos Jhonatan	Hospital Luis Heysen Inchaustegui, Lambayeque, Perú	Gineco - obstetricia	Médico especialista
Urbina Alvarez Claudia	Hospital Edgardo Rebagliati	Gineco -	Médico
	Martins, Lima, Perú	obstetricia	especialista





Apellidos y Nombres	Institución	Especialidad	Profesión/Cargo	
Mendieta Azaeda,	Hospital Jorge Voto Bernales	Medicina	Médico	
Mercedes Silvia	Corpancho, Lima, Perú	Intensiva	especialista	
Badajoz Prado, Wilder	Hospital Jorge Voto Bernales	Gineco -	Médico	
	Corpancho, Lima, Perú	obstetricia	especialista	
Pantoja Soto Percy	Hospital EsSalud Alberto Sabogal Sologuren, Lima,	Gineco -	Médico	
	Perú	obstetricia	especialista	
Silva García, Carla Lileth	Hospital II EsSalud Cajamarca, Cajamarca, Perú	Obstetricia	Obstetra	
Cieza Alvarado Merly	Hospital Edgardo Rebagliati	Gineco -	Médico	
Emperatriz	Martins, Lima, Perú	obstetricia	especialista	
Garavito Quijaite, Julio	Hospital II Lima Norte "Luis	Gineco -	Médico	
Cesar	Negreiros Vega", Lima, Perú	obstetricia	especialista	
Marquina Ortiz Mayra Lizeth	Hospital II EsSalud Cajamarca, Cajamarca, Perú	Patóloga clínica	Médico especialista	
Portilla Piña Christopher	Haspital Jargo Vata Parnalas		Médico	
Frederick	Hospital Jorge Voto Bernales Corpancho, Lima, Perú	Patólogo clínico	especialista	
Ramos Rivas Yessenia	Hospital III EsSalud Iquitos,	Gineco -	Médico	
Vanessa Sherrezade	Loreto, Perú	obstetricia	especialista	

#### Validación con tomadores de decisiones.

Se realizó una reunión con tomadores de decisiones de EsSalud, con quienes se revisó y discutió las recomendaciones, los puntos de BPC, y los flujogramas de la GPC; con especial énfasis en la su aceptabilidad y aplicabilidad para el contexto de EsSalud. Las observaciones brindadas fueron tomadas en cuenta para realizar cambios en la formulación o presentación de las recomendaciones y puntos de BPC.

Los asistentes a esta reunión de validación con tomadores de decisiones se exponen a continuación:

Nombre	Institución	
Flor Azucena Medina Sánchez	Gerencia Central de Operaciones -	
FIOI AZUCENA MEGINA SANCHEZ	Gerencia de Operaciones Territoriales, EsSalud	
Luis Felipe Elías Lazo	Gerencia Central de Prestaciones de Salud, EsSalud	

# i. Selección de recomendaciones y BPC trazadoras:

Se valoró cada enunciado (recomendación o buena práctica clínica) de la guía utilizando cuatro criterios: impacto clínico en el paciente, impacto en el proceso de atención, costos de implementación y tipo de enunciado. A cada criterio se le asignó un puntaje en una escala del 1 al 5 (para los tres primeros criterios) y del 2 al 5 (para el criterio del tipo de enunciado formulado). Finalmente, los enunciados con la sumatoria de puntajes más altos fueron





seleccionados como enunciados trazadores, los cuales servirán para la formulación de indicadores de adherencia a la GPC y para guiar futuras estrategias de implementación.

#### j. Revisión externa al GEG.

La presente Guía de Práctica Clínica fue sometida a revisión externa por profesionales independientes que no participaron en su elaboración, con experiencia en el manejo de la condición abordada y/o en metodología para la elaboración de guías de práctica clínica.

El GEG decidió que la revisión externa se llevaría a cabo convocando a los siguientes expertos:

#### • Revisor clínico

- Walter Jerry de la Peña Meniz
  - o Médico intensivista.
  - Médico Asistente Departamento de Medicina Intensiva. Instituto Nacional Materno Perinatal, Lima-Perú.
- José Manuel Vílchez Requejo
  - o Ginecólogo obstetra.
  - Médico Asistente Departamento de Ginecología y Obstetricia Hospital Sergio E.
     Bernales, Lima-Perú. Exjefe del Servicio de Obstetricia y Ex jefe de Departamento de Ginecología y Obstetricia.

#### • Revisor metodológico

- Delgado Flores, Carolina Jaqueline
  - o Maestra en Ciencias en Investigación Epidemiológica
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú.

Los revisores externos declararon no tener conflictos de interés relacionados con el contenido de la presente Guía de Práctica Clínica.

Los comentarios recibidos fueron sistematizados y evaluados por el GEG. Se incorporaron total o parcialmente aquellos que contribuyeron a la claridad, precisión o aplicabilidad de las recomendaciones.

La participación de los revisores externos no implica conformidad con la totalidad del contenido ni responsabilidad sobre las decisiones finales adoptadas por el GEG.





#### VI. Desarrollo de las preguntas y recomendaciones

Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería administrar para prevenir la hemorragia postparto?

#### Introducción

La hemorragia postparto es una de las mayores causas de muerte materna siendo un estimado de 70 000 al año. (19) Casi la mayoría de ellas ocurren en países de ingreso medio-bajo.(19) La tercera fase del parto, definido como el periodo desde el parto hasta la expulsión de la placenta, y el postparto inmediato son los momentos de mayor riesgo de HPP. La causa más común de HPP es la atonía uterina (falla en la contracción uterina luego del parto). (20) A pesar de que los factores de riesgo para HPP han sido determinados en la literatura, muchas veces la HPP ocurre en ausencia de factores identificables y es impredecible. (20) Por tanto, la prevención efectiva de la HPP es imprescindible en mujeres durante el parto. (21) Los uterotónicos son administrados rutinariamente en el tercer periodo del parto, aunque es controvertido aún cuál o cuáles en combinación son los más efectivos. Por ello, se plantea la siguiente pregunta PICO.

#### Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
1	Mujeres en el tercer periodo del parto	Otro uterotónico:  • Misoprostol  • Ergometrina  • Misoprostol + oxitocina  • Ergometrina + oxitocina	Oxitocina	Críticos:  • Mortalidad materna  Importantes:  • Morbilidad materna severa: ingreso a la UCI  • Pérdida sanguínea  • Necesidad de transfusión  • Pérdida sanguínea ≥ 500ml  • Pérdida sanguínea ≥ 1000ml  • Histerectomía  • Efectos adversos  Subrogado:  • Necesidad de uterotónico adicional para control de sangrado

#### Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontraron tres RS publicadas como artículos científicos: Gallos ID 2025, (22) Amaral 2025, (23) y Jaffer D 2022. (24) (Anexo N° 2). A continuación, se resumen las características de la RS encontradas:





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Gallos ID 2025 (22)	10/11	5 febrero 2024 Parto vaginal (71%)	<ul> <li>Muerte materna (5 ECA)</li> <li>Morbilidad materna severa (7 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea ≥ 500 ml (81 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea ≥ 1000 ml (85 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea (110 ECA)</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional (115 ECA)</li> <li>Necesidad de transfusión sanguínea (81 ECA)</li> <li>Efecto adverso: vómito (97 ECA)</li> <li>Efecto adverso: hipertensión (19 ECA)</li> <li>Efecto adverso: fiebre (68 ECA)</li> </ul>
Amaral 2025 (23)	10/11	7 noviembre 2023 Parto por cesárea	<ul> <li>Pérdida sanguínea ≥ 1000 ml (13 ECA: 9050)</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea (108 ECA: 36555)</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional (114 ECA: 26726)</li> <li>Histerectomía (6 ECA: 453)</li> <li>Eventos adversos (21 ECA: 2649)</li> </ul>
Jaffer D 2022 (24)	10/11	Mayo 2021 Parto por cesárea	<ul> <li>Pérdida sanguínea (21 ECA: 11107)</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional (37 ECA: 6193)</li> <li>Pérdida sanguínea ≥ 1000 ml (13 ECA: 2522)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el **Anexo N° 3.** 

#### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

#### • Mortalidad por sangrado:

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace muerte materna valorado durante la hospitalización de la paciente.





 El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### Morbilidad materna severa: ingreso a UCI

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- o Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace morbilidad materna severa definida como ingreso a la UCI: valorado durante la hospitalización de la paciente.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### Pérdida sanguínea

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace pérdida sanguínea: se definió como el volumen medio de sangrado durante el proceso del parto.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### • Pérdida sanguínea ≥ 500 ml

 Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.





- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - **El comparador** fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace pérdida sanguínea ≥ 500 ml: valorado durante el periodo de parto y puerperio inmediato (2 horas).
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### • Pérdida sanguínea ≥ 1000 ml

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - **El comparador** fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace pérdida sanguínea ≥ 1000 ml: valorado durante el periodo de parto y puerperio inmediato (2 horas).
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### Necesidad de transfusión sanguínea

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.





- La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
- El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión
- El desenlace necesidad de transfusión sanguínea: se definió como el uso de transfusión de cualquier hemoderivado por necesidad de reposición ante un sangrado excesivo.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### • Efecto adverso: histerectomía

- Para esta desenlace se contó con la RS de Amaral 2025 (23) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS Amaral 2025 (23) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para diversos desenlaces.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - **La población** fueron mujeres en el tercer periodo del parto vía cesárea.
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace histerectomía: se definió la exéresis del útero para lograr el control del sangrado postparto.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Amaral 2025 (23) debido a que su búsqueda fue reciente (noviembre 2023).

#### • Efecto adverso: vómito

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- o Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace efecto adverso vómito: medido a partir de la aplicación del medicamento.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### • Efecto adverso: hipertensión





- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión
  - El desenlace efecto adverso hipertensión: se definió como el incremento de presión arterial mayor a 140/90mmHg a partir de la aplicación el medicamento.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### • Efecto adverso: fiebre

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:
  - La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
  - El desenlace efecto adverso fiebre: se definió como aumento de la temperatura corporal por encima o igual a 38°C medida por vía oral.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).

#### Necesidad de uterotónico adicional

- Para esta desenlace se contó con la RS de Gallos ID 2025 (22) que tiene una buena calidad metodológica, incluyó sólo ECA y fue publicada en el año 2025.
- Para este desenlace, la RS de Gallos ID 2025 (22) realizó comparaciones de múltiples intervenciones y las comparó con la oxitocina para el desenlace planteado.
- o Las características de los estudios y resultados los presentamos a continuación:





- La población fueron mujeres en el tercer periodo del parto cuya vía fue vaginal en el 71% de ellas y el resto de ellas fue parto por cesárea. Se realizó la comparación en ambos grupos.
- El escenario clínico fue hospitalario.
- La intervención incluyó cuatro medicamentos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina.
- **El comparador** fue oxitocina EV administrado tanto en bolo y bolo más infusión.
- El desenlace necesidad de uterotónico adicional: se definió como el uso de cualquier medicamento adicional para controlar el sangrado del tercer periodo del parto.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Gallos ID 2025 (22) debido a que su búsqueda fue reciente (febrero 2024).





### Tabla de Resumen de la Evidencia 1 (Summary of Findings - SoF):

Pacientes o población: mujeres en el tercer periodo del parto (parto vaginal)

 $\textbf{Intervenci\'on:} \ uterot\'onicos: \ misoprostol, \ ergometrina, \ misoprostol + oxitocina, \ ergometrina + oxitocina$ 

Comparador: oxitocina

Autores: Rommy Novoa Reyes

#### Bibliografía:

- Mortalidad materna: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Morbilidad materna severa: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Pérdida sanguínea: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Necesidad de transfusión: RS de Gallo ID 2025 (22)
- *Pérdida sanguínea ≥ 500ml:* RS de Gallo ID 2025 (22)
- Pérdida sanguínea ≥ 1000ml: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Histerectomía: RS de Amaral 2025 (23)
- Efectos adversos:

Vómito: RS de Gallo ID 2025 (22)

Hipertensión: RS de Gallo ID 2025 (22)

Fiebre: RS de Gallo ID 2025 (22)

Necesidad de uterotónico adicional para control sangrado: RS de Gallo ID 2025 (22)						
Desenlaces (tiempo		Intervención: Misoprostol	Intervención: Ergometrina	Intervención: Misoprostol + oxitocina	Intervención: Ergometrina + oxitocina	
de seguimiento)	Importancia	Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Interpretación
Mortalidad materna	Crítico	RR: 0.74 (0.14-3.95) RA: no estimable				El misoprostol no es mejor que la oxitocina y no hay diferencias entre ellas.  No hay resultado sobre ergometrina, misoprostol + oxitocina ni ergometrina + oxitocina.
Morbilidad materna severa: admisión a UCI	Importante	RR: 1.16 (0.55-2.43) RA: 0 por 100 (de 0 a 0) ① Certeza muy baja³		RR: 0.50 (0.05-5.47) RA: 0 por 100 (de 0 a +1) Certeza muy baja	RR: 2.99 (0.12-73.32) RA: no estimable ⊕○○○ Certeza muy baja³	La evidencia es incierta respecto a la morbilidad materna severa cuando se aplica el misoprostol, misoprostol + oxitocina o la ergometrina + oxitocina y no se puede determinar que ninguna sea mejor que la oxitocina. No hay resultado sobre ergometrina.
Pérdida sanguínea	Importante	DM: -2.08ml (-16.92 a +12.77) ⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	<b>DM:</b> +8.09ml (-17.83 a +34.0) ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,c</sup>	DM: -12.23ml (-26.51 a +2.06) ⊕⊕⊕⊖ Certeza moderada <sup>b</sup>	DM: -0.12ml (-33.85 a +33.60) ⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	Ninguna es mejor que la oxitocina ni hay diferencias entre ellas.
Pérdida sanguínea ≥ 500ml	Importante	RR: 1.08 (0.90-1.31) RA: +0.9 por 100 (de -0.2 a +2.2) Certeza muy baja <sup>b,c,d</sup>	RR: 1.31 (0.86-1.99) RA: +1.3 por 100 (de -0.9 a +4.4)  ① Certeza baja <sup>b,d</sup>	RR: 0.71 (0.55-0.92) RA: -2.5 por 100 (de -3.6 a -1.1)	RR: 0.72 (0.57-0.91) RA: -2.0 por 100 (de -3.0 a -0.8)	Misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina son mejores que la oxitocina y el misoprostol + oxitocina es más beneficioso. El misoprostol y la ergometrina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencia entre ellas.
Pérdida sanguínea ≥ 1000ml	Importante	RR: 1.31 (1.15-1.49) RA: +0.6 por 100 (de +0.1 a +1.1)	RR: 1.30 (0.52-3.27) RA: +0.2 por 100 (de -1.1 a +2.8)	RR: 0.77 (0.52-1.14) RA: -0.3 por 100 (de -0.7 a +0.3)	RR: 0.73 (0.57-0.93) RA: -0.4 por 100 (de -0.6 a 0)	Ninguna es mejor que la oxitocina ni hay diferencias entre ellas.
Necesidad de transfusión	Importante	RR: 0.83 (0.67-1.03) RA: -0.2 por 100 (de -0.5 a +0.2)	RR: 1.44 (0.2-10.23) RA: -0.3 por 100 (de -1.0 a +1.2)	RR: 0.39 (0.25-0.61) RA: -0.9 por 100 (de -1.1 a -0.6)	RR: 1.00 (0.61-1.64) RA: -0.4 por 100 (de -0.7 a -0.1)	Ninguna es mejor que la oxitocina ni hay diferencias entre ellas.
Histerectomía	Importante					No hay resultado sobre misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina ni ergometrina + oxitocina.
Evento adverso: vómito	Importante	, ,	RR: 3.83 (1.10-13.28) RA: +1.5 por 100 (de +0.5 a +3.2)  Certeza muy baja <sup>b,c,d</sup>	RR: 3.32 (2.03-5.44) RA: +1.5 por 100 (de +0.3 a +3.6)	RR: 2.93 (1.50-5.71) RA: +2.6 por 100 (de +1.5 a +4.1) ⊕ ○ ○ Certeza muy baja <sup>b,c,d</sup>	Ninguna es mejor que la oxitocina ni hay diferencias entre ellas
Evento adverso: hipertensión	Importante	RR: 4.0 (0.44-36.03) RA: -0.3 por 100 (de -3.3 a +7.1)  Certeza muy baja <sup>b,e</sup>	RR: 13.39 (2.01- 89.44) RA: +32.7 por 100 (de +5.3 a +100.0) +++		RR: 4.57 (0.65-32.04) RA: +2.8 por 100 (de -1.0 a +9.6)	Ergometrina y ergometrina + oxitocina son más dañinos que la oxitocina. Entre ellos, la ergometrina es más dañina. No hay resultado sobre misoprostol + oxitocina.





		Certeza moderada <sup>b</sup>			
Evento adverso: fiebre	RR: 4.62 (3.33-6.42) RA: +6.3 por 100 (de +3.9 a +9.8)	RR: 2.97 (0.97-9.05) RA: -0.2 por 100 (de -0.1 a +1.4)	RR: 4.3 (2.57-7.21) RA: +5.9 por 100 (de +3 a +10.4) 0.00 (Certeza moderada		Misoprostol y misoprostol + oxitocina son más dañinos que la oxitocina y no hay diferencia entre ellos. La ergometrina y la ergometrina + oxitocina no son peores que la oxitocina y no hay diferencia entre ellas.
Necesidad de uterotónico adicional	RR: 1.06 (0.86-1.30)* RA: +1.2 por 100 (de -0.3 a +3) ① Certeza muy baja <sup>b,d,f</sup>	RR: 0.99 (0.72-1.34)* RA: -0.1 por 100 (de -2.5 a +3.0)  Certeza muy baja <sup>b,c,e,f</sup>	RR: 0.63 (0.49-0.79)* RA: -3.9 por 100 (de -5.2 a -2.4)	RR: 0.80 (0.58-1.10)* RA: -2.8 por 100 (de -3.9 a -1.5) ① Certeza muy baja <sup>b,d,f</sup>	Misoprostol, ergometrina y ergometrina + oxitocina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencias entre ellos. Misoprostol + oxitocina es mejor que la oxitocina.

IC: Intervalo de confianza; RR: Riesgo relativo; DM: Diferencia de medias; RA: Riesgo atribuible.

#### DMI por 100 personas:

- Mortalidad: 1 evento; morbilidad materna severa: admisión a UCI 1.6 eventos; pérdida sanguínea: 138mL; necesidad de transfusión: 2.3 eventos; necesidad de uterotónico adicional: 2.3 eventos; pérdida sanguínea ≥ 500mL: 1.6 eventos; pérdida sanguínea ≥ 1000mL: 1.6 eventos; histerectomía: 2.3 eventos; vómito: 2.3 eventos; hipertensión: 2.3 eventos; fiebre: 2.3 eventos.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuyó tres niveles de certeza de evidencia por imprecisión debido a que el número de participantes es muy bajo y el número de eventos es insuficiente para una conclusión confiable.
- b. Se disminuye un nivel de certeza de evidencia por riesgo de sesgo: porque entre el 50 y 70% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo. (Criterios de riesgo poco claro: cegamiento de participantes, medición objetiva de sangrado, reporte selectivo). Criterios de bajo riesgo: generación de la secuencia aleatoria, ocultamiento de la asignación, cegamiento del desenlace, reporte selectivo.
- c. Se disminuye un nivel de certeza por inconsistencia debido a que las estimaciones puntuales de los estudios se encuentran en lados opuestos de los DMI.
- d. Se disminuye un nivel de certeza por imprecisión (cruza 1 DMI).
- e. Se disminuye dos niveles de certeza por imprecisión (cruza dos DMI).
- f. Se disminuyó un nivel de certeza por desenlace subrogado.

<sup>†</sup>Efecto relativo de la comparación directa.

<sup>\*</sup>Efecto relativo de la comparación (directa e indirecta).





#### Tabla de Resumen de la Evidencia 2 (Summary of Findings - SoF):

Pacientes o población: mujeres en el tercer periodo del parto (parto por cesárea)
Intervención: uterotónicos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina, ergometrina + oxitocina

Comparador: oxitocina

Autores: Rommy Novoa Reyes

#### Bibliografía:

- Mortalidad materna: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Morbilidad materna severa: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Pérdida sanguínea: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Necesidad de transfusión: RS de Gallo ID 2025 (22)
- *Pérdida sanguínea ≥500ml:* RS de Gallo ID 2025 (22)
- Pérdida sanguínea ≥ 1000ml: RS de Gallo ID 2025 (22)
- Histerectomía: RS de Amaral 2025 (23)
- Efectos adversos:

Vómito: RS de Gallo ID 2025 (22) Hipertensión: RS de Gallo ID 2025 (22)

**Fiebre:** RS de Gallo ID 2025 (22)

Necesidad a	Necesidad de uterotónico adicional para control sangrado: RS de Gallo ID 2025 (22)							
Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Intervención: Misoprostol Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Intervención: Ergometrina Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Intervención: Misoprostol + oxitocina  Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Intervención: Ergometrina + oxitocina  Efecto relativo† y diferencia (IC 95%)	Interpretación		
Mortalidad materna	Crítico	RR: 0.33 (0.01-8.09) RA: no estimable  Certeza muy baja				El misoprostol no es mejor que la oxitocina y no hay diferencias entre ellas. No hay resultado sobre ergometrina, misoprostol + oxitocina ni ergometrina + oxitocina.		
Morbilidad materna severa: admisión a UCI	Importante	RR: no estimable RA: no estimable  Ocerteza muy baja		RR: no estimable RA: no estimable ⊕○○○ Certeza muy baja <sup>a</sup>		El misoprostol y el misoprostol + oxitocina no son mejores que la oxitocina ni hay diferencias entre ellas. No hay resultado sobre ergometrina ni ergometrina + oxitocina.		
Pérdida sanguínea	Importante	DM: -59.79ml (- 89.04 a -30.54) ⊕⊕⊕⊖ Certeza moderada <sup>b</sup>		DM: -134.79ml (- 276.45 a +6.88) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	DM: -49.54ml (- 88.07 a -11.01) ⊕⊕⊕⊖ Certeza moderada <sup>b</sup>	Misoprostol, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencia entre ellos. No hay resultado sobre ergometrina.		
Pérdida sanguínea ≥ 500ml	Importante	RR: 1.07 (0.92-1.25) RA: +7.2 por 100 (de -1.3 a +17.1)*  Certeza muy baja <sup>b,c,f</sup>	RR: no reportado RA: +10.5 por 100 (de -7.2 a +34.8)*  Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	RR: 0.69 (0.51-0.92) RA: -19.7 por 100 (de -28.3 a -8.5)	RR: no reportado RA: -15.8 por 100 (de -23.7 a -6.6)*  •••• Certeza baja <sup>b,e</sup>	El misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina son mejores que la oxitocina y entre ellos, el misoprostol + oxitocina es más beneficioso. Misoprostol y ergometrina no son más beneficiosos que la oxitocina.		
Pérdida sanguínea ≥ 1000ml	Importante	RR: 0.83 (0.54-1.26) RA: +3.4 por 100 (de +0.9 a +6.6) ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,d</sup>	RR: no reportado RA: +1.0 por 100 (de -6.7 a +16.4)* ⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	RR: 0.93 (0.70-1.24) RA: -1.7 por 100 (de -4.4 a +1.6) ① Certeza muy baja <sup>b,d</sup>	RR: no reportado RA: -2.1 por 100 (de -3.9 a 0)*  Output Certeza muy baja <sup>b,c,e</sup>	Misoprostol es más dañino que la oxitocina. La ergometrina, el misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencia entre ellas.		
Necesidad de transfusión	Importante	RR: 0.48 (0.19-1.21) RA: -0.9 por 100 (de -2.0 a +0.6)	RR: no reportado RA: -1.3 por 100 (de -3.8 a +4.5)*  Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	RR: 0.59 (0.36-0.96) RA: -3.4 por 100 (de -4.0 a -2.4)	RR: 0.39 (0.17-0.91) RA: -1.5 por 100 (de -2.5 a +0.2) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	Misoprostol + oxitocina es mejor que la oxitocina. El misoprostol, ergometrina y la ergometrina + oxitocina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencia entre ellas.		
Histerectomía	Importante	RR: no estimable (no reportan eventos) RA: no estimable		RR: 0.40 (0.08-2.05) RA: -1 por 100 (de -2 a +2) ⊕○○○ Certeza muy baja <sup>a</sup>		El misoprostol + oxitocina no es mejor que la oxitocina y no hay diferencias entre ellas. No hay resultado sobre misoprosto, ergometrina, ni ergometrina + oxitocina.		
Evento adverso: vómito	Importante	RR: 0.89 (0.55-1.45) RA: +4.9 por 100 (de +1.9 a +9.0) ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,c</sup>	RR: no reportado RA: +8.1 por 100 (de +2.5 a +17.2)* ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>	RR: 1.51 (0.96-2.36) RA: +8.3 por 100 (de +1.8 a +19.6)	RR: 2.83 (1.12-7.15) RA: +14.0 por 100 (de +8.1 a +22.3) 000000000000000000000000000000000000	misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina son más dañinos que la oxitocina. Entre ellos, la ergometrina + oxitocina es más dañino.		
Evento adverso: hipertensión	Importante	RR: 3.0 (0.12-72.77) RA: -0.6 por 100 (de -6.7 a +14.4) ⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d</sup>	RR: no reportado RA: +66.6 por 100 (de +10.8 a +100.0)*		RR: 0.25 (0.03-2.08) RA: +5.6 por 100 (de -2.0 a +19.6) ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,c</sup>	La ergometrina y la ergometrina + oxitocina son más dañinos que la oxitocina. Entre ellos, la ergometrina es más dañina.		





Evento adverso: fiebre	Importante	RR: 1.52 (0.80-2.87) RA: +10.8 por 100 (de +6.6 a +16.6) (90.90) Certeza moderada <sup>b</sup>	RR: no reportado RA: -0.3 por 100 (de -1.8 a +2.4)*  ① Certeza baja <sup>d,e</sup>	RR: 1.85 (1.28-2.67) RA: +10.0 por 100 (de +5.2 a +17.7) (900) Certeza moderada <sup>b</sup>	RR: no reportado RA: -0.7 por 100 (de -2.1 a +2.0)*	El misoprostol no es mejor que la oxitocina y no hay diferencia entre ellas. No hay resultado sobre misoprostol + oxitocina.  Misoprostol y misoprostol + oxitocina son más dañinos que la oxitocina y no hay diferencias entre ellas.  La ergometrina y ergometrina + oxitocina no son mejores que la oxitocina y no hay diferencias entre ellas.
Necesidad de uterotónico adicional	Subrogado	RR: 0.89 (0.69-1.16) RA: +3.2 por 100 (de -0.7 a +7.8)  Certeza muy baja <sup>b,c,g</sup>	RR: no reportado RA: -0.2 por 100 (de -6.4 a +7.8)*  ① Certeza muy baja <sup>b,d,e,f,g</sup>	RR: 0.49 (0.36-0.66) RA: -10.1 por 100 (de -13.3 a -6.2)	RR: 0.74 (0.22-2.48) RA: -7.4 por 100 (de -10.1 a -3.9)	El misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina son mejores que la oxitocina y el misoprostol + oxitocina es más beneficioso. El misoprostol es más dañino que la oxitocina. La ergometrina no es más dañina que la oxitocina.

IC: Intervalo de confianza; RR: Riesgo relativo; DM: Diferencia de medias; RA: Riesgo atribuible.

#### DMI por 100 personas:

- Mortalidad: 1 evento; morbilidad materna severa: admisión a UCI 1.6 eventos; pérdida sanguínea: 138mL; necesidad de transfusión: 2.3 eventos; necesidad de uterotónico adicional: 2.3 eventos; pérdida sanguínea ≥ 500mL: 1.6 eventos; pérdida sanguínea ≥ 1000mL: 1.6 eventos; histerectomía: 2.3 eventos; vómito: 2.3 eventos; hipertensión: 2.3 eventos; para fiebre: 2.3 eventos.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia (GRADE para network metanálisis):

- a. Se disminuyó tres niveles de certeza de evidencia por imprecisión debido a que el número de participantes es muy bajo y el número de eventos es insuficiente para una conclusión confiable.
- b. Se disminuye un nivel de certeza por riesgo de sesgo porque entre el 50 y 70% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo (generación de la secuencia aleatoria, ocultamiento de la asignación, cegamiento del desenlace, reporte selectivo).
- c. Se disminuye un nivel de certeza por imprecisión (cruza un DMI).
- d. Se disminuye dos niveles de certeza por imprecisión (cruza dos DMI).
- e. Se disminuye un nivel de certeza por evidencia indirecta.
- f. Se disminuye un nivel de certeza por inconsistencia debido a que las estimaciones puntuales de los estudios se encuentran en lados opuestos de los DMI
- g. Se disminuye un nivel de certeza por desenlace subrogado.

<sup>\*</sup>Efecto absoluto de la comparación mixta (directa e indirecta).

<sup>†</sup>Efecto relativo de la comparación directa.





### Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

### Presentación:

	jeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería ministrar para prevenir la hemorragia postparto?		
Población:	Mujeres en el tercer periodo del parto		
Itervención:	Uterotónicos: misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina, ergometrina + oxitocina		
Comparador:	Oxitocina		
Desenlaces:	Mortalidad materna     Morbilidad materna severa     Pérdida sanguínea     Necesidad de transfusión     Pérdida sanguínea ≥ 500ml     Pérdida sanguínea ≥ 1000ml     Histerectomía     Efectos adversos     Hipertensión     Fiebre     Necesidad de uterotónico adicional para control sangrado		
Escenario:	EsSalud		
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)		
Potenciales conflictos de interés:	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta pregunta		

#### Evaluación:

	¿Cuán sustancia	les son los b	_	Beneficios:	intervención a b	rindar el comparado	or?
Juicio			Ev	idencia		·	Consideraciones adicionales
Misoprostol O Trivial Pequeño O Moderado O Grande O Varía	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Intervención: Misoprostol	Intervención: Ergometrina	Intervención: Misoprostol + oxitocina	Intervención: Ergometrina + oxitocina	El GEG consideró que, en mujeres en el tercer periodo del parto, los beneficios de brindar el misoprostol +
<ul><li>Se desconoce</li><li>Ergometrina</li></ul>	Mortalidad materna	Crítico	No estimable				oxitocina fueron grandes ya que probablemente cause
<ul><li> Trivial</li><li> Pequeño</li><li> Moderado</li><li> Grande</li></ul>	Morbilidad materna severa: admisión a UCI	Importante	No estimable		No estimable		una disminución importante de la pérdida sanguínea ≥ 500ml, de la necesidad
o Varía o Se desconoce Misoprostol +	Pérdida sanguínea	Importante	<b>DM:</b> -59.79ml (-89.04 a -30.54) ⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>		<b>DM:</b> -134.79ml (- 276.45 a +6.88) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	<b>DM:</b> -49.54ml (-88.07 a -11.01) ⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	de transfusión y de la necesidad de uterotónico adicional. La <b>ergometrina</b> +
oxitocina: o Trivial o Pequeño o Moderado • Grande	Pérdida sanguínea ≥ 500ml	Importante	+7.2 por 100 (de - 1.3 a +17.1) ⊕ ○ ○ ○ Certeza muy baja <sup>b,c,f</sup>	<b>+10.5 por 100</b> (de - 7.2 a +34.8)*  ⊕○○○  Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	-19.7 por 100 (de -28.3 a -8.5) ⊕⊕⊕ Certeza moderada <sup>b</sup>	-15.8 por 100 (de -23.7 a - 6.6)* ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,e</sup>	oxitocina tuvo un beneficio moderado ya que podría ser que cause una disminución importante de la
O Varía O Se desconoce Necesidad de transfusión  Necesidad de transfusión  Necesidad de transfusión	-0.9 por 100 (de -2.0 a +0.6) ⊕⊕⊕⊖ Certeza moderada <sup>b</sup>	-1.3 por 100 (de -3.8 a +4.5)* ⊕ ○ ○ ○ Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	-3.4 por 100 (de -4.0 a -2.4) ⊕⊕⊕⊖ Certeza moderada <sup>b</sup>	-1.5 por 100 (de -2.5 a +0.2) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	pérdida sanguínea ≥ 500ml y de la necesidad de uterotónico adicional.		
oxitocina o Trivial o Pequeño • Moderado	Histerectomía	Importante	No estimable		-1 por 100 (de - 2 a +2) ⊕ ○ ○ Certeza muy baja <sup>a</sup>		El GEG consideró que tanto el misoprostol como la ergometrina aplicada de manera
o Grande o Varía o Se desconoce	Necesidad de uterotónico adicional	Subrogado	+3.2 por 100 (de - 0.7 a +7.8) ⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b.c.g</sup>	-0.2 por 100 (de -6.4 a +7.8)* ⊕ ○ ○ Certeza muy baja <sup>b,d,e,f</sup>	-10.1 por 100 (de -13.3 a -6.2)	-7.4 por 100 (de -10.1 a -3.9) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,g</sup>	individual tuvieron un beneficio pequeño en comparación con la oxitocina sola.





En resumen, en mujeres en el tercer periodo del parto:

- Al usar misoprostol probablemente no causemos un efecto importante en la pérdida sanguínea y la necesidad de transfusión, en comparación con la oxitocina.
- La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar misoprostol en lugar de oxitocina con respecto a la pérdida sanguínea ≥ 500ml y la necesidad de uterotónico adicional.
- La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar ergometrina en lugar de oxitocina con respecto a la pérdida sanguínea ≥ 500ml, necesidad de transfusión y la necesidad de uterotónico adicional.
- Al usar misoprostol + oxitocina probablemente causemos una disminución importante en la pérdida sanguínea ≥ 500ml y **probablemente** causemos una disminución importante en la necesidad de transfusión, en comparación con la oxitocina sola.
- Al usar misoprostol + oxitocina podría ser que causemos una disminución importante en la necesidad de uterotónico, en comparación con la oxitocina sola.
- Al usar misoprostol + oxitocina podría ser que no causemos una disminución importante en la pérdida sanguínea y la evidencia es muy incierta respecto a la histerectomía.
- Al usar ergometrina + oxitocina podría ser que causemos una disminución importante en la pérdida sanguínea ≥ 500ml, y **podría ser que** causemos una disminución importante en la necesidad de uterotónico adicional, en comparación con la oxitocina sola.
- Al usar ergometrina + oxitocina probablemente no causemos una disminución importante en la pérdida sanguínea y podría ser que no causemos una disminución importante en la necesidad de transfusión.

#### Daños:

intervención a brindar el comparador?

Intervención:

oxitocina

-1.7 por 100 (de

-4.4 a +1.6)

**@**000

Certeza muy

baja<sup>b,d</sup>

+8.3 por 100

(de +1.8 a

+19.6)

+10.0 por 100

 $\oplus \oplus \bigcirc$ Certeza baja<sup>b,c</sup> Intervención:

Ergometrina + oxitocina

-2.1 por 100 (de

-3.9 a 0) \*

**@**OOO

Certeza muy

baja<sup>b,c,e</sup>

+14.0 por 100

(de +8.1 a

+5.6 por 100

(de -2.0 a

+19.6)

Certeza baja<sup>b,c</sup>

-0.7 por 100 (de

-2.1 a +2.0) \*

**ӨӨОО** 

Certeza baja<sup>b,e</sup>

 $\oplus\oplus\bigcirc$ 

	¿Cuán sustano	ciales son los d	laños ocasionad	os al brindar la		
Evidencia	Juicios					
Misoprostol						
o Trivial o Pequeño • Moderado o Grande o Varía	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	<u>Intervención:</u> Misoprostol	Intervención: Ergometrina		
o Se desconoce  Ergometrina O Trivial • Pequeño O Moderado O Grande O Varía O Se desconoce  Misoprostol + Oxitocina: O Trivial • Pequeño O Moderado	Pérdida sanguínea ≥ 1000ml	Importante	+3.4 por 100 (de +0.9 a +6.6) ⊕⊕⊖⊖ Certeza baja <sup>b,d</sup>	+1.0 por 100 (de -6.7 a +16.4) * ⊕ ○ ○ ○ Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>		
	Evento adverso: vómito	Importante	+4.9 por 100 (de +1.9 a +9.0) ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	+8.1 por 100 (de +2.5 a +17.2)* ⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>		
	Evento adverso:		-0.6 por 100 (de -6.7 a +14.4)	<b>+66.6 por 100</b> (de +10.8 a		

mportante

nportante

Evento adverso:

fiebre

hipertensión

o Grande

o Se desconoce

Ergometrina +

<u>oxitocina</u>

o Pequeño

o Grande

o Varía

Moderado

o Se desconoce

o Trivial

o Varía

Al usar misoprostol podría ser que causemos un aumento importante de la pérdida sanguínea ≥ 1000ml, los vómitos; y **probablemente** causemos un aumento importante en la fiebre, en comparación con oxitocina sola. Y la evidencia es muy incierta sobre su efecto en hipertensión en comparación con oxitocina sola.

+100.0) \*

Certeza baja<sup>b,e</sup>

-0.3 por 100 (de

-1.8 a +2.4) \*

 $\oplus\oplus\bigcirc\bigcirc$ 

Certeza baja<sup>d,e</sup>

**AAC** 

- Al usar ergometrina podría ser que causemos un aumento importante en los vómitos y la hipertensión, en comparación con oxitocina sola. Y la evidencia es muy incierta sobre su efecto en la pérdida sanguínea ≥ 1000ml y la fiebre en comparación con oxitocina sola.
- Al usar misoprostol + oxitocina probablemente causemos un aumento importante en la fiebre, en comparación con oxitocina sola. Podría ser que causemos un aumento

#### Consideraciones adicionales

El GEG consideró que, debido a que algunas de las intervenciones por lo menos mostraron un aumento importante en por lo menos un desenlace de daño, se valoró el efecto de los daños de cada intervención por separado.

En mujeres en el tercer periodo del parto, misoprostol se calificó como daño moderado. que ya que probablemente cause incremento importante en la fiebre y podría ser que causemos un aumento importante de pérdida sanguínea ≥ 1000ml, los vómitos. ergometrina se

La calificó como daño pequeño va aue podría ser que causemos un aumento importante en los vómitos la У hipertensión.

Εl misoprostol oxitocina se calificó como daño pequeño porque probablemente

causemos un aumento importante en la fiebre

En resumen, en mujeres en el tercer periodo del parto:

Certeza muy

baja<sup>b,d</sup>

+10.8 por 100



Evidencia y juicio



importante en los vómitos, y la evidencia es muy incierta sobre su efecto en pérdida sanguínea  $\geq$  1000ml, en comparación con oxitocina sola. No hay evidencia sobre su efecto en hipertensión.

 Al usar ergometrina + oxitocina probablemente causemos un aumento importante en los vómitos, en comparación con oxitocina sola, con respecto a la oxitocina sola. Podría ser que causemos un aumento importante en la hipertensión en comparación a la oxitocina sola, y la evidencia es muy incierta sobre su efecto en pérdida sanguínea ≥ 1000ml y la fiebre, en comparación con oxitocina sola. y **podría ser que** causemos un aumento importante en los vómitos.

La ergometrina + oxitocina se calificó como daño moderado porque

#### probablemente

causemos un aumento importante en los vómitos y **podría ser que** causemos un aumento importante en la hinertensión

							<b>que</b> causemos un aumento importante en la hipertensión.
		i		a <mark>de la evidencia</mark> za general de la e			
Evidencia		C	edur es la certe	Juicio	.viaciicia.		Consideraciones adicionales
Misoprostol y ergometrina • Muy baja o Baja	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Intervención: Misoprostol	<u>Intervención:</u> Ergometrina	Intervención: Misoprostol + oxitocina	Intervención: Ergometrina + oxitocina	La certeza general de la evidencia para el balance de beneficios y daños para las
<ul><li>o Moderada</li><li>o Alta</li><li>o Ningún estudio</li></ul>	Pérdida sanguínea	Importante	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>		⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	intervenciones misoprostol y ergometrina fue muy baja. Para las
incluido	Pérdida sanguínea ≥ 500ml	Importante	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,c,f</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>	intervenciones misoprostol + oxitocina y
Misoprostol + oxitocina y ergometrina +	Pérdida sanguínea ≥ 1000ml	Importante	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,d</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d,e</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,c,e</sup>	ergometrina + oxitocina fue baja.
oxitocina:  O Muy baja  Baja  O Moderada	Necesidad de transfusión	Importante	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b, d,e</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	
o Alta  o Ningún estudio	Histerectomía	Importante	No estimable		⊕○○○ Certeza muy baja <sup>a</sup>		
incluido	Evento adverso: vómito	Importante	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	
	Evento adverso: hipertensión	Importante	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,d</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>		⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,c</sup>	
	Evento adverso: fiebre	Importante	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>d,e</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>b</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,e</sup>	
	Necesidad de uterotónico adicional	Subrogado	⊕⊕○○ Certeza muy baja <sup>b,c,g</sup>	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b, d,e,f</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,g</sup>	⊕⊕○○ Certeza baja <sup>b,g</sup>	
	¿Se contó c			ortantes para los desenlaces import		ara los pacientes?	

Consideraciones adicionales





Misoprostol:

o No

o Probablemente no

• Probablemente sí o Sí

Ergometrina:

o No

o Probablemente no

• Probablemente sí o Sí

Misoprostol + <u>oxitocina</u>

o No

o Probablemente no

o Probablemente sí

• Sí

Ergometrina + <u>oxitocina</u>

o No o Probablemente no

o Probablemente sí

• Sí

Desenlaces	Importancia	Intervención: Misoprostol	Intervención: Ergometrina	Intervención: Misoprostol + oxitocina	Intervención: Ergometrina + oxitocina
Mortalidad materna	Crítico	Si	No evidencia	No evidencia	No evidencia
Morbilidad materna severa: admisión a UCI	Importante	Si	No evidencia	Si	No evidencia
Pérdida sanguínea	Importante	Si	No evidencia	Si	Si
Pérdida sanguínea ≥ 500ml	Importante	Si	Si	Si	Si
Pérdida sanguínea ≥ 1000ml	Importante	Si	Si	Si	Si
Necesidad de transfusión	Importante	Si	Si	Si	Si
Histerectomía	Importante	Si	No evidencia	Si	No evidencia
Evento adverso: vómito	Importante	Si	Si	Si	Si
Evento adverso: hipertensión	Importante	Si	Si	No evidencia	Si
Evento adverso: fiebre	Importante	Si	Si	Si	Si
Necesidad de uterotónico adicional	Subrogado	Si	Si	Si	Si

El GEG consideró que para las intervenciones misoprostol ergometrina probablemente SI se cuenten desenlaces importantes para los pacientes. Para las intervenciones misoprostol oxitocina У ergometrina oxitocina SI se contó con desenlaces importantes para los pacientes.

#### Balance de los efectos:

(Tomando en	cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de c	Consideraciones
Evidencia	Juicio	adicionales
Misoprostol:		El GEG consideró que
o Favorece al		los beneficios, daños,
comparador		certeza de evidencia y
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>		la presencia de
favorece al		desenlaces
comparador		importantes, e
o No favorece a la		balance
intervención ni al		probablemente
comparador		favorece
o Probablemente		misoprostol +
favorece a la		oxitocina y no favorece
intervención		ni a la ergometrina +
o Favorece a la		oxitocina ni a la
intervención		oxitocina. Se
		consideró que la
o Varía		oxitocina
o Se desconoce		(comparador)
		probablemente
Ergometrina:		favorece en lugar del
o Favorece al		misoprostol o la
comparador		ergometrina.
Probablemente		
favorece al		
comparador		
O No favorece a la		
intervención ni al		
comparador		
o Probablemente		
favorece a la		
intervención		
o Favorece a la		
intervención		





Varía Se desconoce

## Misoprostol + oxitocina:

o Favorece al comparador o Probablemente favorece al comparador o No favorece a la intervención ni al comparador

• Probablemente favorece a la intervención

o Favorece a la intervención

Varía Se desconoce

# Ergometrina + oxitocina:

o Favorece al comparador o Probablemente favorece al comparador

 No favorece a la intervención ni al comparador
 Probablemente favorece a la

intervención o Favorece a la intervención

o Varía o Se desconoce

Evidencia

o Costos extensos o Costos moderados •Intervención y comparador Juicio

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención versus el comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

Misoprostol: Costos extensos Intervención: o Costos Intervención: Intervención: Intervención: Criterios moderados Ergometrina + Misoprostol Ergometrina Misoprostol + oxitocina •Intervención y oxitocina comparador S/. 0.96 + 0.9x2 = 2.76 S/. 13.5 + 0.9x2 = 15.3 cuestan similar o Costo unitario S/. 0.96 S/.13.5 los costos son Duración del esquema (agudo) pequeños Periparto Periparto Periparto Periparto o Ahorros Costo del tratamiento por moderadosS/. 2.88 S/.13.5 S/. 2.76 S/. 15.3 persona por evento o Ahorros extensos Costo total del tratamiento por S/ 2880 S/.13500 S/. 2760 S/. 15300 1000 o Varía o Se desconoce Fuente: Catalogo de tarifas de EsSalud. Ergometrina:

El GEG consideró que todas las intervenciones (misoprostol, ergometrina, misoprostol + oxitocina y ergometrina + oxitocina) tienen costos similares a la oxitocina (comparador) durante el periodo periparto de uso.

Consideraciones adicionales





#### cuestan similar o los costos son pequeños

o Ahorros

moderados

o Ahorros

extensos

o Varía

o Se desconoce

## Misoprostol + oxitocina:

o Costos extensos

o Costos

moderados

•Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños

o Ahorros

moderados

o Ahorros

extensos

o Varía

o Se desconoce

# Ergometrina + oxitocina:

o Costos extensos

o Costos

moderados

•Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños

o Ahorros

moderados

o Ahorros

extensos

o Varía

o Se desconoce

#### Equidad:

Al preferir la intervención versus el comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### <u>Definiciones</u>

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Evidencia Juicio Consideraciones adicionales





#### Misoprostol:

o Reduce la equidad

 Probablemente reduce la equidad o Probablemente no tenga impacto en la equidad o Probablemente incrementa la equidad

o Varía o Se desconoce

o Incrementa la

equidad

#### **Ergometrina:**

o Reduce la equidad

• Probablemente reduce la equidad o Probablemente no tenga impacto en la equidad o Probablemente incrementa la equidad o Incrementa la equidad

o Varía o Se desconoce

#### Misoprostol + oxitocina:

o Reduce la equidad o Probablemente reduce la equidad o Probablemente no tenga impacto en la equidad

• Probablemente incrementa la equidad o Incrementa la

equidad

o Varía o Se desconoce

#### Ergometrina + oxitocina:

o Reduce la equidad o Probablemente reduce la equidad o Probablemente no tenga impacto en la equidad

 Probablemente incrementa la equidad

o Incrementa la equidad

o Varía o Se desconoce El GEG consideró que tanto el misoprostol como la ergometrina probablemente reducen la equidad debido a que la disponibilidad todos establecimientos salud no sea tan amplia como lo es la oxitocina medicamento prevención de HPP en pacientes de bajo riesgo. En cambio, el misoprostol oxitocina ergometrina oxitocina probablemente incrementen equidad al poder ser aplicados en pacientes de alto riesgo en establecimientos con

en

los

de

para

la

atención de pacientes

de alto riesgo.

Aceptabilidad:





Probablemente no no composition profesion no composition no	•
Wiscontable  Personal Probablemente si o Sci missopros de la control de	raciones
Personal Personal Personal CEG con profession on Probablemente si o Sci accounce a captain intervence of Sci accounce a captain intervence of Sci accounce a captain intervence of Sci accounce and Sci account an	
Se desconoce  Frometrina:  o No  Probablemente  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o Varia  o Varia  o Se desconoce  O Varia  o Se desconoce  O Varia  o Se desconoce  Misoprostole  ovitocina:  o No  o Probablemente sí  o Varia  o Varia  o Varia  o Varia  o Varia  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Probablemente sí  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o Se desconoce  Frometrina:  o Varia  o Se desconoce  Frometrina:  o No  o No  o No	de salud: nsideró que l nales de la salu an brindar l ciones stol + oxitocii
Probablemente  Probablemente si  Probablemente si  Probablemente si  Paciente consider  Disponit  Bisporostolt  Misoprostolt  Misoprostolt  Probablemente si  Probablemente  Probablemente  Probablemente  Probablemente  Probablemente  Probablemente  Probablemente  Probablemente si	gometrina a en mujeres o r periodo d Probablemen
po Probablemente sí o Sí o Sí Paciente consider o Varía o Se desconoce Misoprostol: oxitocina: o Probablemente o Probablemente o Probablemente o Probablemente o So Se desconoce  Ergometrina- oxitocina: o So Se desconoce   Factibilidad:  ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Juicio  Misoprostol: o No o Probablemente sí o Se desconoce   Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia Juicio  Disponit o No o Probablemente sí o Probablemente sí o No o Probablemente sí o So So Se desconoce  Evidencia Juicio  Disponit sí sí Se	
consider pacients of Se desconoce  Misoprostothoxitocina: a No No Probablemente si o Se desconoce  Factibilidad: a Se desconoce a Se desconoc	rina en lugar ( ina.
Probable acepten O No O Probablemente no O Probablemente sí O Sí O Varía O Se desconoce  Ergometrina+ oxitocina: O No O Probablemente sí O So desconoce  Ergometrina+ oxitocina: O No O Probablemente sí O Sí O Varía O So desconoce  Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Misoprostol: O No O No O Probablemente sí O So O So desconoce  Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Misoprostol: O No O So O Probablemente sí O Sí O Varía O So O Probablemente sí O So O Probablemente sí O Sí O D So O Probablemente sí O Sí O Probablemente sí O Sí O D So O D So O No O N	ó que l s aceptaría l misoprostol
De Probablemente sí  \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	rina + oxitocin emente i recibir
Ergometrina+ oxitocina: ○ No ○ Probablemente no ○ Probablemente sí ○ Sí ○ Varía ○ Se desconoce  Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Misoprostol: ○ No ○ Probablemente no ○ Probablemente sí ○ O Probablemente sí ○ No ○ Probablemente sí ○ Si ○ O Varía ○ Disponit O Consider si	_
exitocina:  O NO  O Probablemente  O Probablemente sí  O Srí  O Varía  O Se desconoce   Factibilidad:  ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Misoprostol:  O NO  O Probablemente sí  O NO  O Probablemente sí  O Srí  O Probablemente sí  O Srí  O Probablemente sí  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O NO  O NO  O Recentario de la erga  Iugar de  Probable  Fregometrina:  O NO  O	
Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?  Evidencia  Misoprostol:  O NO  Probablemente  no  O Probablemente sí  O Sí  O Varía  O Se desconoce  Ergometrina:  O NO  Pactibilidad:  ¿La intervención es factible de implementar?  Consi  ad  Disponit  O EG C  todos  requerin  aplicar e  la erg  lugar de  probable  factible  establec  todos lo	
Evidencia  Buicio  Misoprostol:  O NO  Probablemente  no  O Probablemente sí  O Sí  Varía  O Se desconoce  Ergometrina:  O NO  Evidencia  Juicio  Disponit  O Ro  O Ro  Disponit  O RO  Do	
Evidencia  Misoprostol:  ○ No  Probablemente  no  ○ Probablemente sí  ○ Sí  ○ Varía  ○ Se desconoce  Ergometrina:  ○ No  Ad  Disponita  O EG CC  Tequerin  aplicar e  la erg  lugar de  probable  factible  establec  o No	
O NO  Probablemente no O Probablemente sí O Probablemente sí O Sí O Probablemente sí O Varía O Se desconoce  Ergometrina: O NO O NO O NO O Disponit GEG CC Todos Frequerin aplicar e la erg lugar de probable factible establec todos lo	ideraciones icionales
o Sí aplicare la erg o Varía o Se desconoce probable factible establec o No todos lo	<b>bilidad real:</b> onsideró qu
o Se desconoce probable factible Ergometrina: establec todos lo	nientos pa Il misoprostol ometrina
Ergometrina: o No establections todos lo	e la oxitocir emente no se
	imientos d os niveles d
<b>no</b> embargo	o, si se aplicar la ciones d
o Varía o Se desconoce o se desconoce o se desconoce	a trina





		•	
Misoprostol+		Personal	е
oxitocina:	i	nfraestructura:	E
○ No		GEG consideró	que
o Probablemente		aplicar	las
no		ntervenciones	
o Probablemente sí		misoprostol	+
• Sí		oxitocina	У
	(	ergometrina	+
o Varía		oxitocina si	sean
o Se desconoce	l f	actibles ya que	e el
		personal de saluc	
Ergometrina+	l l	equerirá	un
oxitocina:	6	entrenamiento	
o No	E	específico.	
o Probablemente			
no		Considerando	todo
o Probablemente sí	E	ello, el GEG estab	leció
• Sí		que implementar	r las
	i i	ntervenciones	
o Varía	1	misoprostol	+
o Se desconoce		oxitocina	У
	•	ergometrina	+
		oxitocina <b>sí</b>	sea
	l f	actible.	





## Resumen de los juicios:

	Intervención: Misoprostol	Intervención: Ergometrina	Intervención: Misoprostol + oxitocina	Intervención: Ergometrina + oxitocina
BENEFICIOS	Pequeño	Pequeño	Grande	Moderado
DAÑOS	Moderado	Pequeño	Pequeño	Moderado
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Muy baja	Ваја	Ваја
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	Probablemente si	Probablemente si	Si	Si
BALANCE DE LOS EFECTOS	Probablemente favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	Probablemente favorece a la intervención	No favorece a la intervención ni al comparador
USO DE RECURSOS	Intervención y comparador similar	Intervención y comparador similar	Intervención y comparador similar	Intervención y comparador similar
EQUIDAD			Incrementa la equidad	Incrementa la equidad
ACEPTABILIDAD	Probablemente NO Probablemente NO		SI	SI
FACTIBILIDAD	Probablemente NO Probablemente NO SI Si			
RECOMENDACIÓN FINAL	<ul> <li>En mujeres en el tercer periodo del parto sugerimos como primera opción oxitocina para prevenir la HPP.</li> <li>En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como prim opción misoprostol + oxitocina para prevenir la HPP.</li> <li>En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como segui opción ergometrina + oxitocina para prevenir la HPP si la paciente no prese hipertensión arterial.</li> </ul>			mos como primera





Recomendaciones y justificación:	
Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En mujeres en el tercer periodo del parto, los beneficios de usar tanto el misoprostol y la ergometrina en lugar de la oxitocina (comparador) fueron considerados pequeños; y los daños se consideraron moderados para el misoprostol y pequeños para la ergometrina. De modo que, el balance de efectos probablemente favorece al comparador. Además, el GEG consideró que ambas intervenciones incrementarían la equidad, sería factible, probablemente reducirían la equidad y probablemente no serían aceptables ni factibles. Por ello, se emitió una recomendación en contra de las intervenciones (misoprostol y ergometrina) y a favor del comparador (oxitocina).	En mujeres en el tercer periodo del parto vaginal sugerimos como primera opción, la oxitocina en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto.  Recomendación condicional en contra Certeza de la evidencia: muy baja
Fuerza: Debido a que la certeza general de la evidencia fue muy baja, esta recomendación fue <i>condicional</i> .	
Dirección: En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea, los beneficios de usar el misoprostol + oxitocina son grandes (puesto que reducen la pérdida sanguínea ≥ 500ml, necesidad de transfusión y la necesidad de uterotónico adicional). Los daños fueron considerados pequeños (puesto que incrementa el vómito y la fiebre). Además, el GEG consideró que esta intervención incrementaría la equidad, sería aceptable y factible. Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso del misoprostol + oxitocina.  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue baja, esta recomendación fue <i>condicional</i> .	En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como primera opción oxitocina + misoprostol, en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: baja
<b>Dirección:</b> En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea, los beneficios de usar la ergometrina + oxitocina son moderados (puesto que reducen la pérdida sanguínea ≥ 500ml y la necesidad de transfusión). Los daños fueron considerados moderados (puesto que incrementa el vómito y la	En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como segunda opción ergometrina + oxitocina, en lugar de otro uterotónico para prevenir hemorragia postparto si la paciente no presenta hipertensión

arterial.

 $\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$ 

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: baja

hipertensión). Además, el GEG consideró que esta

intervención incrementaría la equidad, y sería aceptable y factible. Por ello, se emitió una

recomendación a favor del uso de ergometrina +

oxitocina. Sin embargo, se esta recomendación se

54





Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
limita a pacientes que no presentan hipertensión puesto el efecto adverso evaluado en la evidencia que empeoraría en pacientes con esta condición.	
Fuerza: Debido a que la certeza general de la evidencia fue baja, esta recomendación fue <i>condicional</i> .	

## **Buenas Prácticas Clínicas (BPC):**

El GEG consideró relevante emitir la siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

#### BPC 1

En puérperas de parto vaginal con alguna condición de alto riesgo, considerar la posibilidad de administración de un uterotónico adicional (misoprostol o ergometrina) para prevenir hemorragia postparto.

	Criterios para la formulación de la BPC			
Criterio	Respuesta e información de soporte			
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por la Guía de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Canadá del año 2022, (25) donde se remarca que la oxitocina es el principal medicamento para el manejo del tercer periodo del parto. Sin embargo, si la oxitocina no tiene efecto luego de los 4 minutos debe administrarse otro uterotónico.			
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	Los ECA que se incluyen en esta pregunta PICO consideran el 71% de puérperas parto vaginal. Sin embargo, los beneficios evidentes de la combinación de fármac se reportan en las puérperas de cesárea. Ya que la evidencia evaluada inclu pacientes de alto y bajo riesgo, se consideró que probablemente los beneficios combinar fármacos sean exclusivos de las puérperas de parto vaginal de alto riesgo. misoprostol + oxitocina fue más efectivo en la evaluación del desenlace pérdi sanguínea ≥ 500ml, y la ergometrina + oxitocina fue más efectiva en el desenla pérdida sanguínea ≥ 1000ml. Debido a ello, el GEG consideró innecesario emitir u recomendación al respecto.			
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <b>acción</b> a realizar (administración de uterotónico adicional) en una población determinada (puérperas de parto eutócico con alguna condición de alto riesgo).			
Los beneficios superan claramente a los daños.	Beneficios: Existe evidencia en puérperas de parto vaginal con alguna condición de alto riesgo que tanto el misoprostol + oxitocina y la ergometrina + oxitocina tienen beneficios en dos desenlaces. Bajo este fundamento consideran beneficios moderados. (26)  Daños: Los estudios dentro de esta revisión sistemática en puérperas de parto vaginal, reportan la hipertensión como efecto adverso en la combinación de ergometrina + oxitocina y la fiebre en la combinación de misoprostol + oxitocina. Sin embargo, en pacientes de alto riesgo específicamente no fueron evaluados. Ya que estos efectos adversos se pueden controlar farmacológicamente y las condiciones del alto riesgo de las pacientes, se consideró que los potenciales daños serían pequeños al compararlos con sus beneficios.			





BPC 1			
Uso de recursos  La valoración de los costos de las combinaciones de misoprostol + ox ergometrina + oxitocina no implica un aumento de los costos respecto a oxitocina. El GEG consideró los costos similares.			
Factibilidad  El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos de sal la aplicación de las combinaciones de misoprostol + oxitocina o e oxitocina. Sin embargo, el GEG realza la importancia del monitoreo co detectar efectos adversos de los medicamentos.			
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios moderados, daños pequeños y costos triviales y sería factible de aplicar.		

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
Las condiciones de alto riesgo para HPP han sido descritas ampliamente por la literatura. La RS de Gallos 2025 (22) describe las condiciones evaluadas en los ECA como alto riesgo. Una RS del año 2025 reafirma las condiciones de alto riesgo de HPP de las pacientes puérperas. (20)	Consideración 1: Considerar alto riesgo de HPP a pacientes con alguna de las siguientes condiciones: embarazo múltiple, macrosomía, polihidramnios, hemorragia anteparto o postparto previa, presencia de miomas uterinos, placentación anormal, preeclampsia, desórdenes de la hemostasia, anemia moderadasevera y entre otras condiciones asociadas a mayor riesgo de hemorragia postparto, identificadas por el médico especialista tratante.
La evidencia hallada para esta consideración se basa en la evaluación de subgrupos de la RS de Gallos 2025 (22) donde no hubo diferencias en los desenlaces pérdida sanguínea ≥ 500ml y pérdida sanguínea ≥ 1000ml para la comparación de dosis de misoprostol ≥ 600 y < 600ug. Por tanto, para priorizar la menor incidencia de efectos adversos se prefirieron dosis < 600ug. Se siguió la recomendación de la Guía de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Canadá del año 2022 (25) que sugiere dosis de 200-400ug para prevención de HPP vía sublingual.	Consideración 2: Considerar la dosis de misoprostol de 200-400 ug para prevención de HPP. Priorizar la vía sublingual debido a su alta biodisponibilidad con un inicio de acción rápido y una duración de acción moderada.
Se siguió la recomendación de la Guía de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Canadá del año 2022 (25) y de las mayorías de guías internacionales sobre el uso de la ergometrina en HPP.	Consideración 3: Considerar la dosis de ergometrina de 0.2 mg vía intramuscular para prevención de HPP.
La GEG consideró que, dada la importancia de la identificación temprana efectos adversos de	<b>Consideración 4.</b> Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales





Justificación	Consideración
los medicamentos administrados, todas las	durante la administración de
puérperas deben estar monitorizadas para	misoprostol o ergometrina.
lograr alertar estos signos.	





Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?

#### Introducción

La administración de oxitocina está considerada como un pilar fundamental para la prevención de hemorragia postparto. (27) La OMS recomienda su administración de 10 UI como parte del alumbramiento del trabajo de parto ya sea vía endovenosa (EV) o intramuscular (IM) independiente de la vía del parto. (28) Se han establecido comparaciones entre las vías de administración, siendo más favorable la administración EV en comparación a la IM de la oxitocina. (29) Sin embargo, no se tiene una recomendación general de la adecuada forma de administración endovenosa, por lo cual se plantea esta pregunta clínica.

#### Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
2	Puérperas	Oxitocina EV vía bolo más infusión	Oxitocina EV vía bolo	Críticos: Mortalidad materna  Importantes:  Morbilidad materna severa  Pérdida sanguínea  Necesidad de transfusión  Necesidad de uterotónico adicional para control sangrado  Pérdida sanguínea mayor a 500 ml  Pérdida sanguínea mayor a 1000 ml  Efectos adversos

#### Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontraron dos RS publicada como artículo científico: Phung LC 2021 (30) y Tantry TP 2023 (31). (Anexo N° 2). A continuación, se resumen las características de la RS encontradas:

RS		Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Tantry 2023	TP	9/11	Enero 2021	<ul><li>Pérdida sanguínea (3 ECA)</li><li>Necesidad de uterotónico adicional (2 ECA)</li></ul>
Phung 2021	LC	9/10	Febrero 2020	<ul> <li>Pérdida sanguínea (5 ECA)</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea (3 ECA)</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional (5 ECA)</li> </ul>





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
			<ul> <li>Pérdida sanguínea mayor a 500ml (1 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea mayor a 1000ml (4 ECA)</li> <li>Eventos adversos relaciónalos a la oxitocina (4 ECA)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el **Anexo N° 3.** 

Se decidió realizar una búsqueda de ECA para actualizar la RS de Tantry TP 2023 (31). En esta búsqueda, se encontraron 2 ECA:

	Desenlaces críticos			Ries	go de ses	sgo*		
ECA	o importantes que son evaluados por el estudio	D1	D2	D3	D4	D5	D6	D7
Selim 2022 (32)	<ul> <li>Pérdida sanguínea</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea</li> </ul>	8	<b>®</b>	4	<b>®</b>	4	4	<b>(</b>
Dabian 2024 (33)	<ul> <li>Pérdida sanguínea</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional</li> <li>Pérdida sanguínea mayor a 1000ml</li> <li>Eventos adversos relacionados a la oxitocina</li> </ul>	8	8	4	<b>®</b>	4	4	4

<sup>\*</sup>El riesgo de sesgo de cada estudio se detalla en el Anexo N° 3.

### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

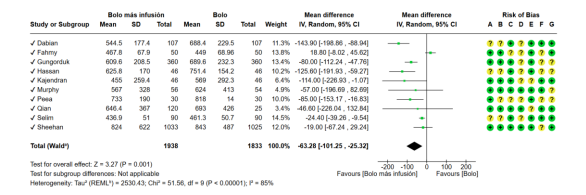
- Mortalidad por sangrado:
  - o Ninguna de las RS incluyó este desenlace.
- Morbilidad materna severa:
  - O Ninguna de las RS incluyó este desenlace.
- Pérdida sanguínea:
  - Para actualizar la RS de Tantry TP 2023, (31) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda se encontró 2 ECA: el de Selim 2022





(32) y Dabian 2024 (33). Se realizó un nuevo MA incluyendo los estudios de la RS de Tantry TP 2023, Phung LC 2021 (30) y los ECA de Selim y Dabian, cuyas características de los estudios y resultados presentamos a continuación:

- La población fueron puérperas de parto por cesárea.
- El escenario clínico fue hospitalario.
- La intervención fue oxitocina EV administrado vía bolo e infusión.
- **El comparador** fue oxitocina EV administrado solo vía bolo.
- El desenlace pérdida sanguínea fue definido como cantidad de sangrado total cuantificado durante el trabajo de parto posterior a la administración de oxitocina.



#### Necesidad de trasfusión sanguínea:

- Para actualizar la RS de Phung LC 2021, (30) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda se encontró 2 ECA: el de Selim 2022 (32) y Dabian 2024 (33). Se realizó un nuevo MA incluyendo los estudios de la RS de Phung LC 2021 y los ECA de Selim y Dabian, cuyas características de los estudios y resultados presentamos a continuación:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de pérdida sanguínea.
  - El desenlace de necesidad de transfusión sanguínea fue definido como la necesidad de transfusión sanguínea (paquetes globulares, plasma fresco, plaquetas, etc.), luego o durante de un evento agudo de HPP.

vents	Total	Events						
		LVCIILS	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI	ABCDE	FG
1	107	5	107	6.3%	0.20 [0.02 , 1.68]		? ? • ? •	<b>.</b>
1	360	8	360	6.6%	0.13 [0.02, 0.99]			? ?
3	46	4	46	13.7%	0.75 [0.18 , 3.17]			ė d
10	90	11	90	44.0%	0.91 [0.41, 2.03]	_ <b>_</b>	2 2 + 2 +	Ď đ
9	1033	7	1025	29.4%	1.28 [0.48 , 3.41]	-		? •
	1636		1628	100.0%	0.78 [0.46 , 1.33]	•		
24		35				7		
0.91 (P =	0.36)				0	01 01 1 10 10	00	
ices: Not a	pplicable							
H	10 9 24 0.91 (P =	1 360 3 46 10 90 9 1033 1636 24 0.91 (P = 0.36) ces: Not applicable	1 360 8 3 46 4 10 90 11 9 1033 7  1636 24 35 0.91 (P = 0.36) ces: Not applicable	1 360 8 360 3 46 4 46 10 90 11 90 9 1033 7 1025 1636 1628 24 35 0.91 (P = 0.36) ces: Not applicable	1 360 8 360 6.6% 3 46 4 46 13.7% 10 90 11 90 44.0% 9 1033 7 1025 29.4%  1636 1628 100.0% 24 35  0.91 (P = 0.36)  ces: Not applicable	1 360 8 360 6.6% 0.13 [0.02 0.99] 3 46 4 46 13.7% 0.75 [0.18 , 3.17] 10 90 11 90 44.0% 0.91 [0.41 , 2.03] 9 1033 7 1025 29.4% 1.28 [0.48 , 3.41]  1636 1628 100.0% 0.78 [0.46 , 1.33] 24 35 0.91 (P = 0.36)	1 360 8 360 6.6% 0.13 [0.02 ,0.99] 3 46 4 46 13.7% 0.75 [0.18 ,3.17] 10 90 11 90 44.0% 0.91 [0.41 ,2.03] 9 1033 7 1025 29.4% 1.28 [0.48 ,3.41]  1636 1628 100.0% 0.78 [0.46 ,1.33] 24 35 0.91 (P = 0.36) ces: Not applicable Favours [bolo más infusión] Favours [bolo más infusión]	1 360 8 360 6.6% 0.13 [0.02 , 0.99]

#### • Necesidad de uterotónico adicional:

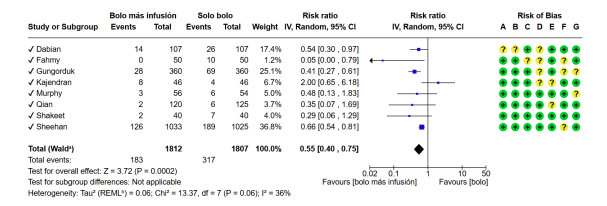
 Para actualizar la RS de Tantry TP 2023, (31) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda se encontró 1 ECA: Dabian 2024 (33).
 Se realizó un nuevo MA incluyendo los estudios de la RS de Tantry TP 2023,





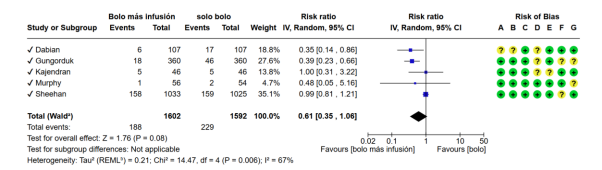
Phung LC 2021 y el ECA de Dabian 2024, cuyas características de los estudios y resultados presentamos a continuación:

- La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de pérdida sanguínea.
- El desenlace de necesidad de uterotónico adicional fue definido como la necesidad de uso de uno o más uterotónicos (oxitocina dosis adicional en bolo y/o infusión, misoprostol, ergometrina, etc.) para poder controlar la hemorragia de una paciente posterior al parto.



#### • Pérdida sanguínea por hemorragia mayor a 1000 ml:

- Para actualizar la RS de Phung LC 2021, (30) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda se encontró 1 ECA: Dabian 2024 (33).
   Se realizó un nuevo MA incluyendo los estudios de la RS de Phung LC 2021 y el ECA de Dabian 2024, cuyas características de los estudios y resultados presentamos a continuación:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de pérdida sanguínea.
  - El desenlace de pérdida sanguínea mayor a 1000 ml fue definido como número de puérperas que posterior a la administración de la intervención presentaron una hemorragia cuantificada por encima de 1000 ml.



#### • Pérdida sanguínea por hemorragia mayor a 500 ml:

 Para actualizar la RS de Phung LC 2021, (30) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda no se encontró ECA adicionales. Por





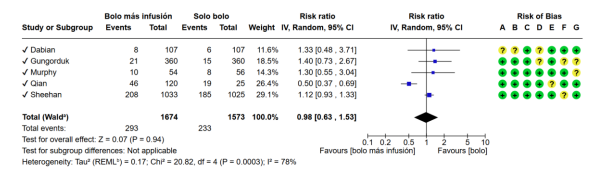
lo que se usó la evidencia de la RS de Phung LC 2021, cuyos resultados presentamos a continuación:

- La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de pérdida sanguínea.
- El desenlace de pérdida sanguínea mayor a 500 ml fue definido como número de puérperas que posterior a la administración de la intervención presentaron una hemorragia cuantificada por encima de 500ml.

	Bolo más i	infusión	Solo I	bolo		Risk ratio	Risk ratio	Risk of Bias
Study or Subgroup	Events	Total	Events	Total	Weight	IV, Random, 95% CI	IV, Random, 95% CI	ABCDEFG
✓ Murphy	10	56	14	54	100.0%	0.69 [0.34 , 1.42]	-	•••••
Total		56		54	100.0%	0.69 [0.34 , 1.42]	•	
Total events:	10		14					
Test for overall effect:	Z = 1.01 (P =	0.31)				0.0	01 0.1 1 10 1	d 00
Test for subgroup diffe	erences: Not a	applicable				Favours [bolo		
Heterogeneity: Not ap	plicable							

#### Eventos adversos relacionados a la oxitocina:

- Para actualizar la RS de Phung LC 2021, (30) durante marzo del 2025 se realizó una búsqueda de ECA. En dicha búsqueda se encontró 1 ECA: Dabian 2024 (33).
   Se realizó un nuevo MA incluyendo los estudios de la RS de Phung LC 2021 y el ECA de Dabian 2024, cuyas características de los estudios y resultados presentamos a continuación:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de pérdida sanguínea.
  - El desenlace de eventos adversos relacionados a la oxitocina fue definido como aquellas puérperas que presentaron eventos producto de la administración de la oxitocina como nausea, taquicardia, hipotensión, dolor torácico, entre otros.







### Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas de parto por cesárea

Intervención: Oxitocina EV mediante bolo más infusión

Comparador: Oxitocina EV solo bolo Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

- Mortalidad y morbilidad maternas severa: No se encontró información sobre el efecto en este desenlace.
- Pérdida sanguínea por hemorragia mayor a 500ml: RS de Phung 2021 ((30)
- Pérdida sanguínea, necesidad de trasfusión, necesidad de un uterotónico adicional, pérdida sanguínea mayor a 1000ml y eventos adversos relacionados a la oxitociona: Metaanálisis de novo en base a la RS de Tantry 2023 (31), RS de Phung 2021 (30) y los ECA Dabian 2024 (33) y Selim 2022 (32)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Oxitocina EV vía bolo más infusión	Comparación: Oxitocina EV vía bolo	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Mortalidad materna	Crítico			No se encon	tró evidencia	para este desen	lace.	
Morbilidad materna severa	Importante			No se encon	tró evidencia	para este desen	lace.	
Pérdida sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	10 ECA (n=3771)	Media: 654.26ml (rango: 455ml – 824ml)	Media: 721.95ml (rango: 449ml – 843ml)	-	<b>DM:</b> - 63.28ml (- 101.3 a - 25.3)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	La evidencia es mur incierta sobre el efecto de brindar la oxitocina vía EV mediante bolo infusión en lugar de solo bolo, con respecto a la pérdida sanguínea.
Necesidad de trasfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	5 ECA (n=3264)	24/1636 (1.5%)	35/1628 (2.1%)	<b>RR 0.78</b> (0.46 a 1.33)	-1 por 100 (de – 1.2 a +0.7)	⊕○○ Muy baja <sup>a, c</sup>	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar la oxitocina vía EV mediante bolo e infusión en lugar de solo bolo, con respecto a la necesidad de trasfusión.
Necesidad de uso de uterotónico adicional (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	8 ECA (n=3619)	183/1812 (10.1%)	317/1807 (17.5%)	<b>RR 0.55</b> (0.40 a 0.75)	-8 por 100 (de -10.5 a - 4.4)	⊕⊕○○ Baja ª	Por cada 100 puérperas que brindemos la oxitocina vía EV mediante bolo e infusión en lugar de solo bolo podría ser que causemos una disminución en la necesidad de usar ur uterotónico adicional 8 casos menos (-11 a -4).
Pérdida sanguínea por hemorragia > 500 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=110)	10/56 (17.9%)	14/54 (25.9%)	<b>RR 0.69</b> (0.34 a 1.42)	-8 por 100 (de - 17.1 a + 10.9)	⊕⊕○○ Baja <sup>d</sup>	Al brindar oxitocina vía EV mediante bolo e infusión en lugar de solo bolo, podría ser que no causemos un efecto er la pérdida sanguínea por hemorragia > 500 ml.
Pérdida sanguínea por hemorragia > 1000 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	5 ECA (n=3194)	188/1602 (11.7%)	229/1592 (14.4%)	<b>RR 0.61</b> (0.35 a 1.06)	-6 por 100 (de – 9.3 a + 0.9)	⊕⊕○○ Baja <sup>e, f</sup>	Al brindar oxitocina vía EV mediante bolo e infusión en lugar de solo bolo, podría ser que no causemos un efecto er la pérdida sanguínea por hemorragia > 1000 ml.
Eventos adversos relacionados a la oxitocina (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	5 ECA (n= 3247)	293/1674 (17.5%)	233/1573 (14.8%)	RR 0.98 (0.63 a 1.53)	- <b>0.3 por 100</b> (de - 5.5 a + 7.9)	⊕⊕○○ Baja <sup>e, f</sup>	Al brindar oxitocina vía EV mediante bolo a infusión en lugar de solo bolo, podría ser que no causemos un efecto er los eventos adverso: relacionados a la oxitocina.





IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo, DM: Diferencia de medias.

\*Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = la evidencia es incierta.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuye dos niveles por riesgo de sesgo porque menos del 50% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo.
- b. Se disminuye dos niveles por inconsistencia ( $I^2$  mayor a 80%).
- c. Se disminuye un nivel por imprecisión (número de eventos en total entre 50 y 300).
- d. Se disminuye dos niveles por imprecisión (número de eventos en total menor a 50).
- e. Se disminuye un nivel por inconsistencia ( $I^2$  entre 40% y 80%).
- $f.\,Se\ disminuye\ un\ nivel\ por\ riesgo\ de\ sesgo\ porque\ 50\ a\ 70\%\ de\ estudios\ presenta\ bajo\ riesgo\ de\ sesgo.$





### Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

#### Presentación:

# Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?

Población:	Puérperas de parto por cesárea			
Intervención:	Oxitocina EV mediante bolo más infusión			
Comparador: Oxitocina EV mediante solo bolo				
	Mortalidad materna			
	Morbilidad materna severa			
	Pérdida sanguínea			
Desenlaces:	Necesidad de transfusión sanguínea			
Deseniaces:	Necesidad de uterotónico adicional			
	Pérdida sanguínea por hemorragia mayor a 1000 ml			
	Pérdida sanguínea por hemorragia mayor a 500 ml			
	Eventos adversos relacionados a la oxitocina			
Escenario:	EsSalud			
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)			
Potenciales conflictos de	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta			
interés:	pregunta.			

#### Evaluación:

_ ,			Benefici			
¿Cuán sustan <b>Juicio</b>	iciales son los bene		iados al brin Evidencia	dar la interven	ición frente a br	indar el comparador?  Consideraciones adicionales
o Trivial o Pequeño • Moderado o Grande	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas de parto por cesárea, los <b>beneficios</b> de brindar la intervención en lugar del comparador se consideraron
○ Varía	Mortalidad materna	No se	encontró evid	encia para el des	senlace	moderados puesto que la necesidad de uso de uterotónico adicional fue
o Se desconoce	Morbilidad materna severa	No se	encontró evid	encia para el des	senlace	estadísticamente significativo, reducción en la necesidad de un uterotónico adicional y en el
	Pérdida sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	8 ECA (n=3619)	-	<b>DM:</b> - 63.28ml (- 101.3 a - 25.3)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	volumen de pérdida sanguínea (medida como diferencia de medias), aunque la certeza fue muy baja. No se identificó diferencias estadísticamente significativas para el resto de desenlaces.
	Necesidad de trasfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=110)	RR 0.78 (0.46 a 1.33)	-1 por 100 (de – 1.2 a +0.7)	⊕○○○ Muy baja <sup>a, c</sup>	erresto de deserraces.
	Necesidad de uso de uterotónico adicional (seguimiento: durante la hospitalización)	5 ECA (n=3194)	<b>RR 0.55</b> (0.40 a 0.75)	-8 por 100 (de -10.5 a - 4.4)	⊕⊕○○ Baja <sup>a</sup>	
	Pérdida sanguínea por hemorragia > 500 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	10 ECA (n=3771)	RR 0.69 (0.34 a 1.42)	-8 por 100 (de - 17.1 a + 10.9)	⊕⊕○○ Baja <sup>d</sup>	





Pérdida sanguínea por hemorragia > 1000 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	5 ECA (n=3264)	<b>RR 0.61</b> (0.35 a 1.06)	- <b>6 por 100</b> (de – 9.3 a + 0.9)	⊕⊕○○ Baja <sup>e, f</sup>
--	-------------------	------------------------------	---	------------------------------

En resumen, en *puérperas de parto por cesárea con diagnóstico de hemorragia postparto,* por cada **100** personas a las que brindemos oxitocina EV vía bolo más infusión en lugar de administrarlo solo en bolo:

- Podría ser que evitemos la necesidad de uterotónico adicional en 8 puérperas (-10.5 a -4.4).
- En contraste, podría ser que no modificaremos pérdida sanguínea mayor a 500ml y la pérdida sanguínea mayor a 1000ml, y la evidencia es incierta la necesidad de trasfusión sanguínea y la pérdida sanguínea

#### sanguínea, y la pérdida sanguínea. Daños: ¿Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador? Juicio Evidencia **Consideraciones adicionales** o Grande Efecto Diferencia Desenlaces Número En puérperas de parto por cesárea, Certeza y Tipo o Moderado (tiempo de relativo (IC 95%) los daños de brindar la intervención sequimiento) (IC 95%) de en lugar del comparador se o Pequeño estudios Trivial consideraron triviales (puesto que Eventos adversos para ninguno de **los desenlaces** se relacionados a la o Varía observó una diferencia oxitocina 5 ECA RR 0.98 -0.3 por 100 o Se desconoce $\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$ estadísticamente significativa). (de - 5.5 a + (0.63 a (seguimiento: (n= Baja <sup>e, f</sup> 3247) 7.9) 1.53) durante la hospitalización) En resumen, en *puérperas de parto por cesárea*, por cada **100** personas a las que brindemos oxitocina EV vía bolo más infusión en lugar de solo bolo: Podría ser que no modifiquemos eventos adversos

	relacionados a	•	ios eventos aaversos	
	i ciacionados a	Certeza de la evide	ncia:	
	المناعة	s la certeza general d		
Juicio	Coddic	Evidencia	e la evidencia.	Consideraciones adicionales
• Muy baja o Baja o Moderada o Alta	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Certeza	La certeza más baja de los desenlaces importantes fue muy baja.
O Ningún estudio incluido	Pérdida sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	⊕○○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	
	Necesidad de trasfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	⊕○○○ Muy baja <sup>a, c</sup>	
	Necesidad de uso de uterotónico adicional (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	⊕⊕○○ Baja ª	
	Pérdida sanguínea por hemorragia > 500 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	⊕⊕○○ Baja <sup>d</sup>	
	Pérdida sanguínea por hemorragia > 1000 ml (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	⊕⊕○○ Baja <sup>e, f</sup>	



Juicio



Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuye 2 niveles por riesgo de sesgo porque menos del 50% de  $\,$ estudios presenta bajo riesgo de sesgo
- b. Se disminuye 2 niveles por inconsistencia (I² mayor a 80%)
- c. Se disminuye 1 nivel por imprecisión (número de eventos en total entre 50 y 300)
- d. Se disminuye 2 niveles por imprecisión (número de eventos en total menor a 50)
- e. Se disminuye 1 nivel por inconsistencia (I² entre 40% y 80%)
- f. Se disminuye 1 nivel por riesgo de sesgo porque 50 a 70% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo

Entre los desenlaces críticos (mortalidad por sangrado y mortalidad por todas las causas), se consideró la menor certeza de evidencia (moderada).

#### Desenlaces importantes para los pacientes:

¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes?							
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales					
<ul><li>No</li><li>Probablemente no</li><li>Probablemente sí</li><li>Sí</li></ul>	Se contó con evidencia para 6 desenlaces importantes considerados. Mientras que 1 desenlace importante y 1 desenlace crítico no presentaron evidencia.	Al no tener la totalidad de desenlaces previamente considerados, pero si la mayoría, el GEG considero que <b>probablemente</b> si se consideraron los desenlaces importantes para los pacientes.					

#### Balance de los efectos:

¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador?

(Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)							
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales					
o Favorece al comparador o Probablemente favorece al comparador o No favorece a la intervención ni al comparador • Probablemente favorece a la intervención o Favorece a la intervención		Considerando los beneficios, daños, certeza de evidencia y la presencia de desenlaces importantes, el balance probablemente favorece a la intervención.					
o Varía o Se desconoce							

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

Por eventos estimados al año: La intervención

cuesta S/. 612889.38 - S/. 41812.92 = S/.

571,076.46 más que el comparador.

Evidencia

o Costos extensos		El GEG en		
o Costos moderados		Intervención:	Comparador:	costos
• Intervención y		Oxitocina en bolo	Oxitocina solo en	especificando
,				
comparador cuestan		más infusión	bolo	parto por ce
similar o los costos son		Catéter endovenoso		su totalidad,
pequeños		Oxitocina AMP		una vía EV
<ul> <li>Ahorros moderados</li> </ul>	Materiales necesarios	Equipo de venoclisis	Jeringa 20ml	0.9%, lo
o Ahorros extensos	iviateriales fiecesarios	Llave triple vía	Oxitocina AMP	administració
		Cloruro de Sodio 0.9%		más infusión
o Varía		Jeringa 20ml		netos serían i
o Se desconoce		- S/. 1.19		colocar en bo
o se desconoce		- S/. 0.90		colocal eli be
	Costo unitario de cada	- S/. 0.64	- S/. 0.24	
	material	- S/. 0.54	- S/. 0.90	
		- S/. 13.20	•	
		- S/. 0.24		
	Costo total por	-, -,		
	materiales por	S/. 16.71	S/. 1.14	
	persona	5,. 10.71	5,. 1.14	
	Costo anual por total	S/. 16.71 x 36678*=	S/. 1.14 x	
	de personas atendidas	S/. 612,889.38	36678*=S/.41,812.92	
	ac personas atenuidas	5,. 512,005.50	30070 -3,141,012.32	

Fuente: Tarifario de EsSalud y observatorio de productos farmacéuticos.

Diferencia entre la

intervención y control

El GEG en mayoría consideró los como pequeños, do que, en puérperas de esárea, la mayoría o en l, salen del quirófano con / permeable con NaCl que facilita la ción en bolo o en bolo on, por lo que los costos muy similares al de solo oolo la oxitocina.

Consideraciones adicionales





\*Fuente: Número de partos atendidos en el 2023 (estimación a partir del porcentaje de cesáreas 2023: 50.7%) (Sistema de Información Sanitaria Geográfica en Salud Pública en EsSalud).

#### Equidad:

Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### <u>Definiciones</u>

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o Reduce la equidad	2100000	El uso de estas intervenciones para
o Probablemente reduce la		el manejo de esta condición en
equidad		puérperas de parto por cesárea se
<ul> <li>Probablemente no</li> </ul>		efectúa a nivel hospitalario desde
tenga impacto en la		IPRESS del segundo nivel de
equidad		atención, en donde los recursos
o Probablemente		para la administración de bolo e
incrementa la equidad		infusión por lo general siempre
<ul> <li>Incrementa la equidad</li> </ul>		están disponibles. Por lo que el GEG
		considera que no habría un impacto
o Varía		en la equidad si se selecciona la
o Se desconoce		intervención en lugar del
		comparador.
	Aceptabilidad: ¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacient	200
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o No	Lvidencia	Personal de salud: El GEG consideró
o Probablemente no		que los profesionales de la salud
o Probablemente sí		aceptarían brindar la intervención.
• Sí		
		Pacientes: El GEG consideró que los
o Varía		pacientes aceptarían la
o Se desconoce		intervención.
	Factibilidad:	
	¿La intervención es factible de implementar?	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o No	Disponibilidad y restricciones: La oxitocina en ampolla y los materiales	Disponibilidad real: El GEG
o Probablemente no	que se requieren para su administración tanto en bolo como infusión	consideró que este fármaco debe
o Probablemente sí	están disponible en el petitorio de EsSalud.	estar disponible en
• Sí		establecimientos realizan cesáreas.
o Varía		Personal e infraestructura: El GEG
o Se desconoce		consideró que la intervención
o se desconoce		puede brindarse en cualquier
		IPRESS que atiende a estas
		pacientes.
		p. 0.0
		Considerando todo ello, el GEG
		estableció que implementar la
		intervención <b>sí</b> es factible.





# Resumen de los juicios:

	JUICIOS						
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Ваја		Moderada	Alta	Ningún estudio incluido	
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí		
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	a la Favorece a la intervención		Se desconoce
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención		o emitir nendación





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas de parto por cesárea, los beneficios de brindar oxitocina EV vía bolo más infusión en lugar de no brindarlo se consideraron moderados, (puesto que el tamaño de los efectos de la necesidad de uso de uterotónico adicional fue significativo, al igual que la pérdida sanguínea; sin embargo este último presento certeza muy baja, y el tamaño de los efectos para el resto de los desenlaces no fue significativo) y los daños se consideraron triviales (puesto que no presentaron desenlaces estadísticamente significativos). Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso de la intervención.	En puérperas de parto por cesárea, sugerimos brindar oxitocina endovenosa vía bolo seguida de infusión, en lugar de solo bolo para la prevención de hemorragia postparto.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: muy baja
Debido a que la certeza general de la evidencia fue muy baja, y ser una intervención factible y aceptable con costos pequeños, esta recomendación fue <i>condicional</i> .	

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró como una de las limitantes en la PICO, la falta de estandarización universal en la forma de administración y dosificación de la oxitocina profiláctica.(34)  Por lo que el GEG decidido evaluar la formulación de dosis planteadas en las RS y los 2 ECA adicionales,(30–33) además se tomó en cuenta el consenso internacional de anestesiólogos sobre el uso de uterotónicos en cesárea. (35) El cual recientemente fue usado en un ECA el cuál mostro beneficios, (36) considerando la posibilidad de	Consideración 1: En puérperas de parto por cesárea, considerar la dosis de oxitocina profiláctica de la siguiente manera: bolo endovenoso lento de 1 – 5 UI diluidas, administrado en 2 a 3 minutos, seguido de una infusión de 10 a 30 UI diluidas en 500 ml, a una velocidad de infusión de 125 a 250 ml/h (2.5 a 7.5 UI/h) durante 2 a 4 horas posterior al bolo, preferentemente mediante bomba de infusión.
aumentar o reducir la dosis por hora, de acuerdo con la evolución de la paciente.  Adicional a ello en cesáreas de riesgo se pueden considerar dosis mayores al rango establecido, donde se ha visto efectos. (37) Al igual que administrar dosis muy	Consideración 2: Ajustar la dosis cada hora de acuerdo con la evolución de la puérpera. En casos de cesárea de alto riesgo se puede llegar a superar los rangos previamente considerados.
altas, pero en menor corto tiempo con una adecuada dilución. (38)	Consideración 3: Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales durante la administración endovenosa de oxitocina.
Buomas Duásticas Clímicas (BBC).	

**Buenas Prácticas Clínicas (BPC):** 





El GEG consideró no viable emitir una recomendación, pero relevante emitir la siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

#### BPC 1

En puérperas con parto vaginal, considerar la posibilidad de administración endovenosa de oxitocina mediante bolo seguido de infusión, para prevenir hemorragia postparto.

Criterios para la formulación de la BPC					
Criterio	Respuesta e información de soporte				
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por el protocolo de manejo de HPP de clínica Barcelona. (39) De igual manera la OMS emite una recomendación a favor de su uso en pacientes con vía endovenosa disponible, mas no especifica su uso en bolo, infusión o ambos. (44).				
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	No existen ECA que compare la vía de infusión endovenosa bolo más infusión versus bolo, existen ECA donde se compare la vía de infusión versus bolo, (20) sin embargo, lo único definido en las RS es la superioridad de la vía endovenosa sobre la vía intramuscular en puérperas por parto vaginal. (41,42) Debido a ello, el GEG consideró innecesario evaluar esta comparación al no existir ensayos en esta población especifica.				
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <i>acción</i> a administrar oxitocina (vía endovenosa en bolo más infusión) en una población determinada (puérperas con parto eutócico).				
Los beneficios superan claramente a los daños.	Beneficios: Existe evidencia de estudios donde la administración en bolo más infusión permite reducción de necesidad trasfusión sanguínea y necesidad de uso de uterotónico adicionales usando oxitocina en comparación de solo administrarlo en bolo en parto por cesárea.(30) El GEG considera que al ser población similar los beneficios podrían ser similares, por ello el GEG considero beneficios moderados.  Daños: El escenario similar en base al mismo estudio en pacientes de parto por cesárea, evidencia que el uso de bolo más infusión presenta mejor control y monitoreo para evitar eventos adversos. (30) Por ello el GEG considero daños triviales.				
Uso de recursos	La intervención (bolo más infusión) representa costos extensos (> S/ 50 000 soles por paciente al año) en comparación de solo bolo, sin embargo, el GEG menciona que debería de brindarse principalmente esta intervención en pacientes con vía endovenosa disponible.				
Factibilidad	El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos de salud es factible el uso de esta vía de administración, ya que la mayoría de los establecimientos cuenta con los materiales. Sin embargo, el GEG realza el hecho de que en escenarios de emergencia o donde la paciente no se tenga una vía endovenosa disponible, usar la vía intramuscular.				
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios moderados, daños triviales y sería factible de usar, aunque evaluar los costos que son extensos, es por ello necesario individualizar cada paciente y escenario que se encuentre.				

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones para la BPC:

Justificación	Consideración
El GEG consideró importante mencionar la	
posibilidad de uso del protocolo endovenoso (bolo	por vía endovenosa mediante bolo
más infusión) en puérperas por parto eutócico donde se vio que la administración EV presenta	lento de 3 UI a 5 UI diluidas,





Justificación	Consideración
mayores beneficios a la IM, (43) sin embargo, no se estandariza una forma universal de la administración EV.	administrado en 3 a 5 min, seguido de una infusión 10 – 20 UI en 500 ml, a una velocidad de 125 ml/h en 4 horas.
Ante esta carencia, el GEG decidió basarse en el protocolo de la clínica Barcelona. (39)	
El GEG consideró necesario resaltar el hecho de puérperas, principalmente aquellas que presentaron parto eutócico y no tengan disponible una vía, la administración inmediata de 10 UI de oxitocina vía intramuscular como recomienda la OMS para prevención de hemorragia postparto. (44)	Consideración 2: En escenarios donde no sea factible la administración endovenosa de oxitocina, aplicar oxitocina por vía intramuscular a dosis de 10 UI dentro del primer minuto posterior a la salida del hombro anterior del recién nacido.

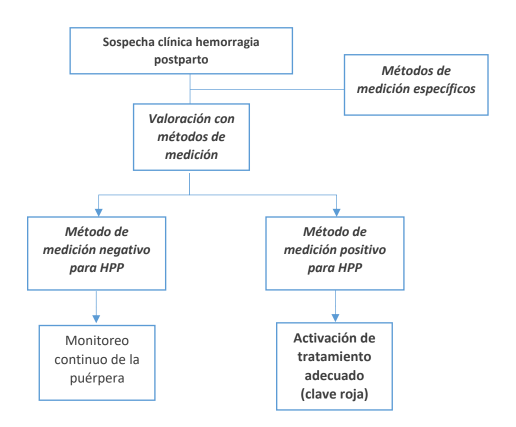




Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar métodos objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?

#### Introducción

Las puérperas pueden experimentar HPP en algún punto dentro de las primeras 24 horas luego del parto. Los métodos y herramientas para diagnosticar la HPP varían y las opciones son múltiples. La más común es el método de estimación visual. Sin embargo, existen métodos objetivos como los directos (gravimétrico y volumétrico) o indirectos (evaluación de la frecuencia cardiaca y la presión). Debido a que, el diagnóstico preciso y temprano de HPP permitirá el tratamiento oportuno y la reducción de desenlaces adversos, la identificación de las herramientas y métodos disponibles para el diagnóstico de HPP y la determinación de su precisión permitirá a los proveedores de salud priorizar el uso de las más efectivas (26)



# **Conceptos Previos**

Los métodos para valorar la HPP son los siguientes:

- Método gravimétrico: este método implica el uso de básculas para pesar la pérdida de sangre recolectada, así como pesar gasas, apósitos y sábanas empapadas en sangre y restar su peso seco.
- Método volumétrico: usa campos, bolsas o cilindros calibrados para la recolección de sangre.
- Estimación visual: implica que el asistente estime la pérdida de sangre observando el grado de sangre en los campos y sábanas, junto con la estimación visual de la sangre





recolectada en dispositivos de recolección no calibrados, como campos, cuencos, cilindros y jarras.

- Evaluación de la frecuencia cardiaca: con diversos puntos de corte para diferentes niveles de pérdida sanguínea.
- **Índice de shock:** definido como la división entre la frecuencia cardiaca por la presión sistólica. Los rangos normales de referencia están entre 0.52 a 0.89 en la primera hora postparto. (45)
- Cambio en los niveles de hemoglobina: usa la comparación de los niveles de hemoglobina antes del parto y en algún punto luego del parto para determinar la pérdida sanguínea.
- Perfil de coagulación previo al parto (por ejemplo, nivel de fibrinógeno):

#### Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

Las características de esta pregunta PICO se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
3	Puérperas sospecha de hemorragia postparto	Métodos objetivos de cuantificación de pérdida de sangre	Métodos empíricos de cuantificación de pérdida de sangre	Críticos:  • Anemia postparto (Hb menor a 9 mg/dl)  • Morbilidad severa (coagulopatía, falla de órgano, admisión a UCI)  • Muerte materna  Importantes:  • Transfusión sanguínea  • Uso te uterotónicos terapéuticos  • Aplicación de procedimientos quirúrgicos  • Histerectomía  Subrogado  • Capacidad de detección HPP (≥ 500 ml)  • Capacidad de detección de HPP severa (≥ 1000 ml).

#### Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG, y hayan sido publicadas hasta mayo 2025.





No se encontraron RS elaboradas por alguna GPC sobre esta pregunta. Se encontraron 2 RS publicadas como artículos científicos: Diaz 2018, (46) y Yunas 2025 (47). A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS Puntaje en AMSTAR-2 modificado * Fecha de la búsqueda (mes y año)		búsqueda (mes y	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Diaz 2018 (46)	9/10	Febrero 2018	<ul> <li>Transfusión sanguínea (1 ECA)</li> <li>Uso de uterotónicos (1 ECA)</li> <li>Pérdida de sangre ≥ 500 ml (1 ECA)</li> </ul>
Yunas I (47) 2025	9/11	Mayo 2024	<ul> <li>Capacidad de detección HPP (≥ 500 ml) (hasta 4 EED)</li> <li>Capacidad de detección HPP severa (≥ 1000 ml). (1 EED)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el Anexo N° 3.

La revisión sistemática de Diaz (2018) evalúa desenlaces importantes y subrogados, sin embargo, evalúa el método de campos/gasas calibradas que no está disponible en ESSALUD. Además, es una RS antigua del 2018. (46)

#### Búsqueda de estudios primarios:

Se decidió realizar una búsqueda de ECA que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos, importantes o subrogados priorizados para actualizar la RS de Diaz (2018). (Anexo 2 – Búsqueda A.2). En esta búsqueda, no se encontraron estudios.

Por tanto, la evidencia evaluada para esta pregunta PICO se basó en la revisión de Yunas I 2025. Respecto a la población, la evidencia encontrada se basa en puérperas de parto vaginal, ya que, no se encontró evidencia para puerperio post cesárea.

#### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

- Mortalidad por sangrado:
  - Ninguna RS incluyó este desenlace.
- Anemia postparto (Hb menor a 9 mg/dl).
  - o Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.
- Morbilidad severa (coagulopatía, falla de órgano, admisión a UCI)
  - o Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.
- Muerte materna
  - Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.
- Transfusión sanguínea
  - Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.
- Uso te uterotónicos terapéuticos
  - Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.





### • Aplicación de procedimientos quirúrgicos

Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.

#### Histerectomía

o Ninguna RS ni estudio primario presentó información para este desenlace.

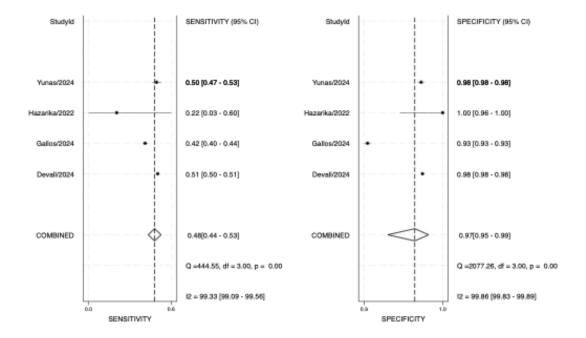
# • Capacidad de detección HPP (≥ 500 mL):

- Para esta desenlace se contó con la RS de Yunas I 2025 (47) que fue la única RS encontrada, de buena calidad e incluyó estudios de cohorte de capacidad diagnóstica y estudios transversales.
- Para este desenlace, la RS de Yunas 2025 (47) realizó diversas comparaciones de múltiples pruebas índices y las comparó con métodos estándar como el gravimétrico y volumétrico para realizar el diagnóstico de HPP.
  - La población fueron pacientes puérperas de parto vaginal.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - El desenlace de diagnóstico de HPP definida como sangrado mayor o igual a 500 mL.
  - Se describen a continuación las evaluaciones de las pruebas reportadas:

### 1) Prueba índice: estimación visual

Prueba de referencia: método gravimétrico

Se realizó el metanálisis donde se compara la estimación visual con el método gravimétrico como comparador. Se incluyeron 4 estudios (n=196305).



**2)** Prueba índice: frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm Prueba de referencia: método gravimétrico

**3) Prueba índice:** *índice de shock 0.805 (21 a 40 minutos postparto)* 





Prueba de referencia: método gravimétrico + volumétrico

4) Prueba índice: disminución de 2g/dL Hb a más Prueba de referencia: método gravimétrico

- Capacidad de detección HPP severa (≥ 1000 mL):
  - Para esta desenlace se contó con la RS de Yunas I 2025 (47) que fue la única RS encontrada, de buena calidad e incluyó estudios de cohorte de capacidad diagnóstica y estudios transversales.
  - Para este desenlace, la RS de Yunas 2025 (47) realizó diversas comparaciones de múltiples pruebas índices y las comparó con métodos estándar como el gravimétrico y volumétrico para realizar el diagnóstico de HPP severa.
    - La población fueron pacientes puérperas de parto vaginal.
    - El escenario clínico fue hospitalario.
    - El desenlace de diagnóstico de HPP severa definida como sangrado mayor o igual a 1000 mL.
    - Se describen a continuación las evaluaciones de las pruebas reportadas:
    - 1) Prueba índice: estimación visual Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico
    - **2)** Prueba índice: frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm Prueba de referencia: método gravimétrico + volumétrico
    - **3)** Prueba índice: *índice de shock* ≥ 0.7 (15 minutos postparto) **Prueba de referencia**: *método volumétrico*
    - **4) Prueba índice:** *índice de shock* ≥ 0.8 (21-40 minutos postparto) **Prueba de referencia:** *método volumétrico y/o gravimétrico*
    - **5) Prueba índice:** *índice de shock* ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)

Prueba de referencia: método gravimétrico

- 6) Prueba índice: disminución de 2 g/dL Hb a más (1000 mL de referencia) Prueba de referencia: método gravimétrico
- 7) Prueba índice: Fibrinógeno previo al parto 408 mg/dL Prueba de referencia: método volumétrico





# Tabla de Resumen de la Evidencia 1 (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con sospecha de hemorragia postparto

Autores: Rommy Helena Novoa Reyes

Bibliografía por desenlace:

Subrogado:

• Capacidad de detección de HPP (3 500 mL): Yunas I (47)

	Número	6	F		Número de re	sultados por 10	00 pacientes estuc	liados (IC 95%)
Prueba índice	de estudios (número de participan tes)	Sensibilidad (IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Especificidad (IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Probabili- dad pre- test*	Verdaderos positivos (VP)	Falsos negativos (FN)	Verdaderos negativos (VN)	Falsos positivos (FP)

Prueba índice: estimación visual

Prueba de referencia: método gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

		0.48	0.97	1%	0 (0 a 1)	1 (0 a 1)	96 (94 a 98)	3 (1 a 5)
Estimació n visual	4 EED (196305)	(0.44 a 0.53)	(0.95 a 0.99)	10%	5 (4 a 5)	5 (5 a 6)	87 (86 a 89)	3 (1 a 4)
		Muy baja <sup>a,b</sup>		25%	12 (11 a 13)	13 (12 a 14)	73 (71 a 74)	2 (1 a 4)
Diferencia absoluta			1%	1 VP menos con estimación visual	1 FN más con estimación visual	3 VN menos con estimación visual	3 FP más con estimación visual	
			10%	5 VP menos con estimación visual	5 FN más con estimación visual	3 VN menos con estimación visual	3 FP más con estimación visual	
			25%	13 VP menos con estimación visual	13 FN más con estimación visual	2 VN menos con estimación visual	2 FP más con estimación visual	

Prueba índice: frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm Prueba de referencia: método gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

Noi de la pi	ueba illuice.	теентріаго						
		0.60	0.73	1%	1 (0 a 1)	0 (0 a 1)	72 (65 a 78)	27 (21 a 34)
FC ≥ 91 lpm	1 EED (270)	(0.48 a 0.70) ⊕○○○	(0.66 a 0.79) ⊕○○○	10%	6 (5 a 7)	4 (3 a 5)	66 (59 a 71)	24 (19 a 31)
		Muy baja <sup>a,c,d</sup>	Muy baja <sup>a,c,e</sup>	25%	15 (12 a 18)	10 (7 a 13)	55 (50 a 59)	20 (16 a 25)
			1%	0 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	0 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	27 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 Ipm	27 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	
	Diferencia absoluta			10%	4 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	4 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	24 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	24 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm
				25%	10 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	10 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm	20 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 91 Ipm	20 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 91 lpm





Prueba índice: índice de shock 0.805 (21 a 40 minutos postparto)
Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico

Rol de la prueba índice: reemplazo

Índice de shock	shock <b>0.43 0.76</b> 0.805 (21 1 FFD (0.32-0.54) (0.70-0.82)		1%	0 (0 a 1)	1 (0 a 1)	75 (69 a 81)	24 (18 a 30)	
	1 EED (270)			10%	4 (3 a 5)	6 (5 a 7)	68 (63 a 74)	22 (16 a 27)
minutos postparto)	(270)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,d</sup>	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,e</sup>	25%	11 (8 a 14)	14 (11 a 17)	57 (52 a 62)	18 (13 a 23)
				1%	1 VP menos con índice de shock 0.805	1 FN más con índice de shock 0.805	24 VN menos con índice de shock 0.805	24 FP más con índice de shock 0.805
	Difere	encia absoluta		10%	6 VP menos con índice de shock 0.805	6 FN más con índice de shock 0.805	22 VN menos con índice de shock 0.805	22 FP más con índice de shock 0.805
		25%	14 VP menos con índice de shock 0.805	14 FN más con índice de shock 0.805	18 VN menos con índice de shock 0.805	18 FP más con índice de shock 0.805		

Prueba índice: disminución de 2 g/dL Hb a más Prueba de referencia: método gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

Noi de la più	acoa maice.	reciripiazo						
Disminuci		0.36	0.85	1%	0 (0 a 0)	1 (1 a 1)	84 (82 a 87)	15 (12 a 17)
ón de 2g/dL Hb	1 EED (1058)	(0.30 a 0.43) ⊕⊕○○	(0.83 a 0.88)	10%	4 (3 a 4)	6 (6 a 7)	77 (75 a 79)	13 (11 a 15)
a más		Baja <sup>a,e</sup>	Moderada <sup>a</sup>	25%	9 (8 a 11)	16 (14 a 17)	64 (62 a 66)	11 (9 a 13)
				1%	1 VP menos con disminución de 2g/dL Hb a más	1 FN más con disminución de 2g/dL Hb a más	15 VN menos con disminución de 2g/dL Hb a más	15 FP más con disminución de 2g/dL Hb a más
	Diferencia absoluta		10%	6 VP menos con disminución de 2g/dL Hb a más	6 FN más con disminución de 2g/dL Hb a más	13 VN menos con disminución de 2g/dL Hb a más	13 FP más con disminución de 2g/dL Hb a más	
				25%	16 VP menos con disminución de 2g/dL Hb a más	16 FN más con disminución de 2g/dL Hb a más	11 VN menos con disminución de 2g/dL Hb a más	11 FP más con disminución de 2g/dL Hb a más

EED: Estudio de exactitud diagnóstica; IC 95%: Intervalo de confianza al 95%.

# Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuyó un nivel de certeza por el desenlace subrogado.
- b. Se disminuyeron dos niveles de certeza por inconsistencia muy seria ( $I^2$  es mayor de 80).
- c. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la selección de pacientes y la valoración de la prueba índice.
- d. Se disminuyeron dos niveles por en imprecisión por la diferencia mayor al 20% en el IC.
- e. Se disminuyó un nivel en imprecisión porque el rango del IC95% está entre 10% y 20%.

<sup>\*</sup> Especificación de prevalencia: Se obtuvo la prevalencia de HPP de FIGO recommendations on the management of postpartum hemorrhage 2022. Int J Gynaecol Obstet. 2022.





# Tabla de Resumen de la Evidencia 2 (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con sospecha de hemorragia postparto

Autores: Rommy Helena Novoa Reyes

Bibliografía por desenlace:

Subrogado:

• Capacidad de detección de HPP severa (≥1000 mL): Yunas I (47)

	N° de	Sensibilidad (IC	Especificidad		Número de re	sultados por 10	00 pacientes estud	liados (IC 95%)
Prueba índice	estudios (n° de participan tes)	95%) [Certeza de la evidencia]	(IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Probabili- dad pre- test*	Verdaderos positivos (VP)	Falsos negativos (FN)	Verdaderos negativos (VN)	Falsos positivos (FP)

Prueba índice: estimación visual (1000 mL)

Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico

Rol de la prueba índice: reemplazo

- · · · · /		0.09	1.00	1%	0 (0 a 0)	1 (1 a 1)	99 (98 a 99)	0 (0 a 1)
Estimació n visual (1000 mL)	1 EED (274)	(0.00 a 0.41) ⊕○○○	(0.99 a 1.00) ⊕⊕○○	10%	1 (0 a 4)	9 (6 a 10)	90 (89 a 90)	23 (15 a 25)
(1000 1112)		Muy baja <sup>a,b,c</sup>	Baja <sup>a,b</sup>	25%	2 (0 a 10)	23 (15 a 25)	75 (74 a 75)	0 (0 a 1)
				1%	1 VP menos con estimación visual	1 FN más con estimación visual	0 VN menos con estimación visual	0 FP más con estimación visual
	Dife	rencia absoluta		10%	9 VP menos con estimación visual	9 FN más con estimación visual	0 VN menos con estimación visual	0 FP más con estimación visual
				25%	23 VP menos con estimación visual	23 FN más con estimación visual	0 VN menos con estimación visual	0 FP más con estimación visual

**Prueba índice:** frecuencia cardiaca  $\geq$  105 lpm

Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico

Rol de la prueba índice: reemplazo

		0.55	0.90	1%	1 (0 a 1)	0 (0 a 1)	89 (85 a 93)	10 (6 a 14)
FC ≥ 105 lpm	1 EED (270)	(0.32 a 0.76) ⊕○○○	(0.86 a 0.94) ⊕⊕○○	10%	6 (3 a 8)	4 (2 a 7)	81 (77 a 85)	9 (5 a 13)
		Muy baja <sup>a,c,d</sup>	Baja <sup>a,d</sup>	25%	14 (8 a 19)	11 (6 a 17)	68 (65 a 71)	7 (4 a 10)
				1%	0 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	0 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	10 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 Ipm	10 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm
	Dife	erencia absoluta		10%	4 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	4 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	9 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 Ipm	9 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm
				25%	11 VP menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	11 FN más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	7 VN menos con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm	7 FP más con frecuencia cardiaca ≥ 105 lpm





Población: Puérperas con sospecha de hemorragia postparto

Autores: Rommy Helena Novoa Reyes

Bibliografía por desenlace:

Subrogado:

• Capacidad de detección de HPP severa (≥1000 mL): Yunas I (47)

Prueba (n° de		Número de re	sultados por 10	00 pacientes estud	liados (IC 95%)		
	95%) [Certeza de la evidencia]	(IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Probabili- dad pre- test*	Verdaderos positivos (VP)	Falsos negativos (FN)	Verdaderos negativos (VN)	Falsos positivos (FP)

**Prueba índice:** índice de shock ≥ 0.7 (15 minutos postparto)

Prueba de referencia: método volumétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

	acoa maicer							
Índice de		0.79	0.41	1%	1 (1 a 1)	0 (0 a 0)	41 (39 a 43)	58 (56 a 60)
shock ≥ 0.7 (15 minutos	1 EED (3485)	(0.68-0.87)	(0.39-0.43)	10%	8 (7 a 9)	2 (1 a 3)	37 (35 a 39)	53 (51 a 55)
postparto)		⊕○○ Muy baja <sup>a,e,f</sup>	⊕⊕○○ Baja <sup>a,e</sup>	25%	20 (17 a 22)	5 (3 a 8)	31 (29 a 32)	44 (43 a 46)
				1%	0 VP menos con índice de shock ≥ 0.7	0 FN más con índice de shock ≥ 0.7	58 VN menos con índice de shock ≥ 0.7	58 FP más con índice de shock ≥ 0.7
	Dife	rencia absoluta		10%	2 VP menos con índice de shock ≥ 0.7	2 FN más con índice de shock ≥ 0.7	53 VN menos con índice de shock ≥ 0.7	53 FP más con índice de shock ≥ 0.7
				25%	5 VP menos con índice de shock ≥ 0.7	5 FN más con índice de shock ≥ 0.7	44 VN menos con índice de shock ≥ 0.7	44 FP más con índice de shock ≥ 0.7

Prueba índice: índice de shock  $\geq 0.8$  (21 - 40 minutos postparto) Prueba de referencia: método volumétrico y/o gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

		•						
Índice de		0.64	0.74	1%	1 (0 a 1)	0 (0 a 1)	73 (67 a 79)	26 (20 a 32)
shock ≥ 0.8 (21-40 minutos	1 EED (270)	(0.41 a 0.83)	(0.68 a 0.80) ⊕○○○	10%	6 (4 a 8)	4 (2 a 6)	67 (61 a 72)	23 (18 a 29)
postparto)		⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,d</sup>	Muy baja <sup>a,d,f</sup>	25%	16 (10 a 21)	9 (4 a 15)	55 (51 a 60)	20 (15 a 24)
				1%	0 VP menos con índice de shock ≥ 0.8	0 FN más con índice de shock ≥ 0.8	26 VN menos con índice de shock ≥ 0.8	26 FP más con índice de shock ≥ 0.8
	Dife	rencia absoluta		10%	4 VP menos con índice de shock ≥ 0.8	4 FN más con índice de shock ≥ 0.8	23 VN menos con índice de shock ≥ 0.8	23 FP más con índice de shock ≥ 0.8
				25%	9 VP menos con índice de shock ≥ 0.8	9 FN más con índice de shock ≥ 0.8	20 VN menos con índice de shock ≥ 0.8	20 FP más con índice de shock ≥ 0.8

**Prueba índice:** índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)

Prueba de referencia: método gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo





Población: Puérperas con sospecha de hemorragia postparto

Autores: Rommy Helena Novoa Reyes

Bibliografía por desenlace:

Subrogado:

• Capacidad de detección de HPP severa (≥1000 mL): Yunas I (47)

	N° de	Sensibilidad (IC	Especificidad		Número de re	sultados por 10	00 pacientes estud	liados (IC 95%)
Prueba índice	estudios (n° de participan tes)	95%) [Certeza de la evidencia]	(IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Probabili- dad pre- test*	Verdaderos positivos (VP)	Falsos negativos (FN)	Verdaderos negativos (VN)	Falsos positivos (FP)
Índice de shock >				1%	1 (1 a 1)	0 (0 a 0)	55 (41 a 69)	44 (30 a 58)
0.9 (valor máximo	1 EED	<b>0.94</b> (0.70 a 1.00)	<b>0.56</b> (0.41 a 0.70)	10%	9 (7 a 10)	1 (0 a 3)	50 (37 a 63)	40 (27 a 53)
dentro de la primera hora postparto)	(66)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,g</sup>	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,g</sup>	25%	24 (18 a 25)	1 (0 a 7)	42 (31 a 52)	33 (23 a 44)
				1%	0 VP menos con índice de shock ≥ 0.9	0 FN más con índice de shock ≥ 0.9	44 VN menos con índice de shock ≥ 0.9	44 FP más con índice de shock ≥ 0.9
	Dife	rencia absoluta		10%	1 VP menos con índice de shock ≥ 0.9	1 FN más con índice de shock ≥ 0.9	40 VN menos con índice de shock ≥ 0.9	40 FP más con índice de shock ≥ 0.9
				25%	1 VP menos con índice de shock ≥ 0.9	1 FN más con índice de shock ≥ 0.9	33 VN menos con índice de shock ≥ 0.9	33 FP más con índice de shock ≥ 0.9

Prueba índice: Disminución de 2g/dL Hb o más (1000mL de referencia)

Prueba de referencia: método gravimétrico Rol de la prueba índice: reemplazo

Disminuci ón de 2		0.68	0.83	1%	1 (0 a 1)	0 (0 a 1)	82 (79 a 84)	17 (15 a 20)
g/dL Hb o más (1000	1 EED	(0.48 a 0.84)	(0.80 a 0.85)	10%	7 (5 a 8)	3 (2 a 5)	75 (72 a 77)	15 (13 a 18)
mL de referencia )	(1058)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c</sup>	⊕⊕⊕○ Moderada ª	25%	17 (12 a 21)	8 (4 a 13)	62 (60 a 64)	13 (11 a 15)
				1%	0 VP menos con disminución de 2g/dL Hb o más	0 FN más con disminución de 2g/dL Hb o más	17 VN menos con disminución de 2g/dL Hb o más	17 FP más con disminución de 2g/dL Hb o más
	Diferencia absoluta		10%	3 VP menos con disminución de 2g/dL Hb o más	3 FN más con disminución de 2g/dL Hb o más	15 VN menos con disminución de 2g/dL Hb o más	15 FP más con disminución de 2g/dL Hb o más	
				25%	8 VP menos con disminución de 2g/dL Hb o más	8 FN más con disminución de 2g/dL Hb o más	13 VN menos con disminución de 2g/dL Hb o más	13 FP más con disminución de 2g/dL Hb o más

Prueba índice: Fibrinógeno previo al parto 408mg/dL

**Prueba de referencia:** método volumétrico **Rol de la prueba índice:** reemplazo





Población: Puérperas con sospecha de hemorragia postparto

Autores: Rommy Helena Novoa Reyes

Bibliografía por desenlace:

Subrogado:

• Capacidad de detección de HPP severa (≥1000 mL): Yunas I (47)

	N° de	Sensibilidad (IC	Especificidad		Número de re	sultados por 10	00 pacientes estud	liados (IC 95%)
Prueba índice	estudios (n° de participan tes)	95%) [Certeza de la evidencia]	(IC 95%) [Certeza de la evidencia]	Probabili- dad pre- test*	Verdaderos positivos (VP)	Falsos negativos (FN)	Verdaderos negativos (VN)	Falsos positivos (FP)
Fibrinógen		0.54	0.54	1%	1 (0 a 1)	0 (0 a 1)	77 (74 a 80)	22 (19 a 25)
o previo al parto 400	1 EED (689)	(0.33 a 0.74)	(0.33 a 0.74) ⊕○○○	10%	5 (3 a 7)	5 (3 a 7)	70 (68 a 73)	20 (17 a 22)
mg/dL		⊕○○ Muy baja <sup>a,b,c,d</sup>	Muy baja <sup>a,b,d</sup>	25%	14 (8 a 19)	11 (6 a 17)	59 (56 a 61)	16 (14 a 19)
				1%	0 VP menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	0 FN más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	22 VN menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	22 FP más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL
	Dife	rencia absoluta		10%	5 VP menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	5 FN más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	20 VN menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	20 FP más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL
				25%	11 VP menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	11 FN más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	16 VN menos con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL	16 FP más con fibrinógeno previo al parto 408mg/dL

EED: Estudio de exactitud diagnóstica; IC 95%: Intervalo de confianza al 95%;

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuyó un nivel de certeza por el desenlace subrogado.
- b. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por el flujo de tiempo entre la aplicación de las pruebas.
- c. Se disminuyeron dos niveles por en imprecisión por la diferencia mayor al 20% en el IC.
- d. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la selección de pacientes y la valoración de la prueba índice.
- e. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la selección de pacientes y el flujo de tiempo entre la aplicación de las pruebas.
- f. Se disminuyó un nivel en imprecisión porque el rango del IC95% está entre 10% y 20%.
- g. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la valoración de la prueba índice.

<sup>\*</sup> Especificación de prevalencia: Se obtuvo la prevalencia de HPP de FIGO recommendations on the management of postpartum hemorrhage 2022. Int J Gynaecol Obstet. 2022.





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

## Presentación:

•	rperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar tivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?				
Población:	Puérperas con sospecha de hemorragia postparto				
Pruebas índices:     Indice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)   Disminución de 2 g/dL Hb o más (1000 mL de referencia)					
Prueba de referencia:	Método gravimétrico y/o volumétrico				
Desenlaces:	<ul> <li>Capacidad de detección de HPP severa (≥ 1000 mL)</li> </ul>				
Escenario:	EsSalud				
Perspectiva: Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)					
Potenciales conflictos de Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a pregunta					

# Evaluación:

	: Cuán sustansials	s son los hono	<b>Benefici</b> ficios ocasionados al brindar la		dar la pruoba do referencia?
Juicio	Evidencia	s soil los belle	iicios ocasionados ai brilluar la	a prueba muice neme a bim	Consideraciones adicionales
La prueba índice de índice de shock ≥ 0.9 presentó beneficios similares (grandes) comparado con el método gravimétrico y/o volumétrico.  La disminución de 2 g/dL Hb o más presentó un beneficio pequeño comparado con el método gravimétrico+ volumétrico.		Prueba de referencia: método gravimétric o y/o volumétric o	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto) Prueba de referencia: método gravimétrico	Prueba índice: Disminución de 2 g/dL Hb o más (1000mL de referencia) Prueba de referencia: método gravimétrico	Considerando una probabilidad pretest de 10%:  El GEG consideró que, en puérperas con sospecha de hemorragia postparto, los beneficios de brindar la
	SENSIBILIDAD	1.00	0.94 (0.70 a 1.00) ⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,g</sup>	0.68 (0.48 a 0.84) ⊕○○○ Muy baja <sup>a,c</sup>	prueba de referencia (método gravimétrico y/o volumétrico) y la prueba índice (índice de shock ≥
	ESPECIFICIDAD	1.00	0.56 (0.41 a 0.70) ⊕○○○ Muy baja <sup>a,c,g</sup>	0.83 (0.80 a 0.85) ⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>	0.9) se consideraron grandes (dada su alta sensibilidad).
	VERDADEROS POSITIVOS	10 (10 a 10)	riangle $ riangle$ 1 menos	$\Delta$ 3 menos	
	VERDADEROS NEGATIVOS	90 (90 a 90)	△ 40 menos	$\triangle$ 15 menos	
	- Podría ser que 1 n - Podría ser que 40	nenos sea corre menos sea cor	ice de shock en lugar de méto ectamente clasificadas como e rectamente clasificadas como minución de 2g/dL en lugar de	enfermo (hospitalizado). sanas.	
	- Podría ser que 3 n	odría ser que 3 menos sean correctamente clasificadas como enfermas. odría ser que 15 menos sean correctamente clasificadas como sanas.			
	¿Cuán sustancia	ales son los dar	<b>Daños</b> íos ocasionados al brindar la p		ır la prueba de referencia?
Juicio	Evidencia				Consideraciones adicionales





La prueba índice de índice de shock ≥ 0.9 presentó daños triviales comparado con método gravimétrico y/o volumétrico.

La disminución de 2 g/dL Hb o más presentó un daño moderado con método gravimétrico y/o volumétrico.

Juicio

	Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto) Prueba de referencia: método gravimétrico	Prueba índice: Disminución de 2 g/dL Hb o más (1000mL de referencia) Prueba de referencia: método gravimétrico
SENSIBILIDAD	1.00	0.94 (0.70 a 1.00)  Omega a, c,g	0.68 (0.48 a 0.84) ⊕○○○ Muy baja <sup>a,c</sup>
ESPECIFICIDA D	1.00	0.56 (0.41 a 0.70) ⊕○○○ Muy baja <sup>a,</sup>	0.83 (0.80 a 0.85) ⊕⊕⊕○ Moderada ª
FALSOS NEGATIVOS	0 (0 a 0)	△ 1 más	∆ 3 más
FALSOS POSITIVOS	0 (0 a 0)	∆ 40 más	<b>△</b> 15 más

#### Si a 100 personas se le realiza índice de shock en lugar de método gravimétrico

- Podría ser que 1 más sea incorrectamente clasificado como sano, cuando necesita atención.
- Podría ser que 40 más sea incorrectamente clasificado como enfermo y hospitalizado sin necesitarlo.

#### Si a 100 personas se le realiza disminución de 2 g/ dL en lugar de método gravimétrico

- Podría ser que 3 más sea incorrectamente clasificado como sano, cuando necesita atención.
- Podría ser que 15 más sea incorrectamente clasificado como enfermo y hospitalizado sin necesitarlo

# Considerando una probabilidad pretest de 10%:

El GEG consideró que, en puérperas con sospecha de hemorragia postparto, los daños de brindar la prueba índice (índice de shock  $\geq$ 0.9) se consideraron triviales, dada su alta sensibilidad a pesar de su especificidad baja para descartar las pacientes con la condición. Del mismo modo, se consideraron daños moderados al aplicar prueba índice (disminución de 2g/dL Hb o más), debido a su sensibilidad media especificidad alta. El GEG considera que sobrediagnóstico de HPP y el tratamiento no implican daños significativos en las pacientes.

	necesitarlo.			
	Certeza de la evidencia:			
luisis.		la certeza general de	e la evidencia?	Canaidanasianas
Juicio	Eviden	cia		Consideraciones adicionales
<ul><li>Muy baja</li></ul>				to control of the le
○ Ваја	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Certeza	La certeza general de la evidencia para el balance
O Moderada				de beneficios y daños fue
O Alta	Capacidad de detección de HPP (≥ 500 mL)	Subrogado	⊕○○○	muy baja.
	( <u> </u>		Muy Baja <sup>a,c,g</sup>	
O Ningún estudio incluido	Capacidad de detección de HPP severa (≥		#OOO	
	1000 mL)	Subrogado	Muy baja <sup>a,c,g</sup>	
	Explicaciones de la certeza de evidencia:			
	a. Se disminuyó un nivel de certeza por el desenlace subrogado.			
	<ul> <li>Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por el flujo de tiempo entre la aplicación de las pruebas.</li> </ul>			
	c. Se disminuyeron dos niveles por en imprecisión por la diferencia mayor al 20% en el IC.			
	<ul> <li>Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la selección de pacientes y la valoración de la prueba índice.</li> </ul>			
	e. Se disminuyó un nivel por riesgo de ses flujo de tiempo entre la aplicación de las	· .	de pacientes y el	
	f. Se disminuyó un nivel en imprecisión por y 20%.			

Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo por la valoración de la prueba índice.

Evidencia

Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes?

Consideraciones

adicionales





O No

Probablemente no

O Probablemente sí O Sí

Desenlaces Evaluación Importancia Anemia postparto No evidencia Crítico Morbilidad severa No evidencia Crítico Crítico Muerte materna No evidencia Transfusión sanguínea No evidencia Importante Uso de uterotónicos No evidencia **Importante** terapéuticos Aplicación de procedimientos No evidencia **Importante** quirúrgicos Histerectomía No evidencia Importante Capacidad de detección HPP (≥ SI Subrogado 500 mL) Capacidad de detección HPP SI Subrogado severa (≥ 1000 mL)

El GEG consideró que no se contó con evidencia para desenlaces críticos е importante, pero se contó con evidencia para los desenlaces subrogados.

#### Balance de los efectos:

¿El balance entre beneficios y daños favorece a la prueba índice o a la prueba de referencia? (Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)

Juicio

Evidencia y

#### Consideraciones adicionales El GEG consideró que los

beneficios, daños, certeza de evidencia y la presencia

de evidencia, aunque para

desenlaces subrogados, el probablemente

favorece tanto a la prueba de referencia (método

y/o

#### Balance:

Prueba índice de índice de shock ≥ 0.9: No favorece ni a la intervención ni comparador (son similares).

Prueba índice de disminución de 2 g/dL Hb o más: Probablemente favorece comparador.

Criterios	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)	2 g/dL Hb o más (valor
Beneficios	Similar a la prueba de referencia (grandes)	
Daños	Triviales	Moderados
Certeza	Muy Baja	Muy Baja
Desenlaces importantes para los pacientes	Probablemente No	Probablemente No

gravimétrico volumétrico) y a la prueba índice (índice de shock ≥ 0.9).

balance

#### Beneficios:

La prueba índice de índice de shock ≥ 0.9 presentó beneficios similares (grandes) comparado con el método gravimétrico y/o volumétrico.

La disminución de 2 g/dL Hb o más presentó un beneficio pequeño comparado con método gravimétrico y/o volumétrico.

La prueba índice de índice de shock ≥ 0.9 presentó daños triviales comparado con método gravimétrico y/o volumétrico.

La disminución de 2 g/dL Hb o más presentó un daño moderado comparado con método gravimétrico y/o volumétrico.

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la prueba índice frente a la prueba de referencia para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

Evidencia y juicio Consideraciones adicionales





	Prueba de referencia: método gravimétrico y/o volumétrico	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)	Prueba índice: disminución de 2g/dL Hb o más (valor máximo dentro de la primera hora postparto)
Costo unitario	Pesar y/o medir volumen: S/ 0.0	Medida de FC y PA: S/. 0.0	Hemoglobina x 2: 14x2 = S/. 28.0
Duración del esquema	Periparto	Periparto	Periparto
Costo de la prueba por persona por evento	S/0.0	S/0.0	S/. 28.0
Costo total del tratamiento por 1000 pacientes	S/0.0	S/0.0	S/. 28.0
		O Costos extensos	O Costos extensos
USO DE RECURSOS		O Costos moderados	O Costos moderados
		<ul> <li>Prueba de referencia e índice cuestan similar o los costos son pequeños</li> </ul>	<ul> <li>Prueba de referencia e índice cuestan similar o los costos son pequeños</li> </ul>
		O Ahorros moderados	O Ahorros moderados
		O Ahorros extensos	O Ahorros extensos
		O Varía	O Varía

El GEG consideró que la prueba de referencia (método gravimétrico y/o volumétrico) y las pruebas índices (índice de shock  $\geq 9$ y disminución de Hb 2g d/L) cuestan similar o los costos son pequeños.

**Fuente:** Catalogo de tarifas de EsSalud.

#### Equidad:

Al preferir la prueba índice en lugar de la prueba de referencia, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### **Definiciones**

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Evidencia y juicio Consideraciones adicionales





	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)	Prueba índice: disminución de 2 g/dL Hb o más (valor máximo dentro de la primera hora postparto)
	O Reduce la equidad	O Reduce la equidad
EQUIDAD	O Probablemente reduce la equidad	O Probablemente reduce la equidad
	O Probablemente no tenga impacto en la equidad	O Probablemente no tenga impacto en la equidad
	O Probablemente incrementa la equidad	Probablemente incrementa la equidad
	● Incrementa la equidad	O Incrementa la equidad
	O Varía	O Varía
	O Se desconoce	O Se desconoce

El GEG consideró que la prueba de referencia (método gravimétrico y/o volumétrico) y la prueba índice (índice de shock ≥ 0.9) incrementan la equidad. Consideraron, además, que la prueba índica disminución de 2 g/dL Hb o más probablemente incrementa la equidad.

	•	bilidad: el personal de salud y los pacientes?	
Evidencia y juicio	Ca process marce es aceptaste para	er personal de salda y los pacientes:	Consideraciones adicionales
	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9 (valor máximo dentro de la primera hora postparto)	Prueba índice: disminución de 2g/dL Hb o más (valor máximo dentro de la primera hora postparto)	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la prueba índice de shock ≥ 9, y que
	O No	O No	probablemente aceptarían el método gravimétrico y/o
	O Probablemente no	O Probablemente no	volumétrico y a la disminución de 2 g/dL Hb o más, para evidenciar pérdida
ACERTARIURAR	O Probablemente si	Probablemente si	de sangre.
ACEPTABILIDAD	• Si	O Si	Pacientes: El GEG consideró que los pacientes aceptarían
	O Varía	O Varía	brindar la prueba índice de shock $\geq$ 9, y que
	O Se desconoce	O Se desconoce	probablemente aceptarían el método gravimétrico y/o volumétrico y a la
			disminución de 2 g/dL Hb o más, para evidenciar pérdida de sangre.
		ilidad: ctible de implementar?	
Evidencia y juicio	G . p	,	Consideraciones adicionales
			Disponibilidad real: El GEG

Prueba índice: índice de shock ≥

0.9 (valor máximo dentro de la

primera hora postparto)

O No

O Probablemente no

O Probablemente si

**FACTIBILIDAD** 

Prueba índice: disminución de 2

g/dL Hb o más (valor máximo

dentro de la primera hora

postparto)

O Probablemente no

• Probablemente si

O No

consideró que todos los

requerimientos para

gravimétrico + volumétrico

y la disminución de 2 g/dL Hb probablemente están

establecimientos de todos los niveles de ESSALUD, si

estarán disponibles para aplicar el índice de shock  $\geq$ 

método

en

aplicar el

disponibles





• Si	O Si
O Varía	O Varía
O Se desconoce	O Se desconoce

Personal e infraestructura: El GEG consideró que aplicar el método gravimétrico y/o volumétrico, así como la disminución de 2g/dL de Hb probablemente sean factibles de realizar ya que el personal de salud requiera un entrenamiento para su obtención. Sin embargo, consideraron factible la realización de  $indice de shock \geq 9.$ 

Considerando todo ello, el GEG estableció que implementar la prueba índice de shock  $\geq$  9 y el método gravimétrico y/o volumétrico probablemente sí sea factible.

# Resumen de los juicios:

	Prueba índice: índice de shock ≥ 0.9	Prueba índice: Disminución de 2 g/dL Hb o más (1000mL de referencia)
Balance de efectos	No favorece a la prueba índice ni a la prueba de referencia	Probablemente favorece a la prueba de referencia
Uso de recursos	Prueba índice y prueba de referencia similar	Prueba índice y prueba de referencia similar
Equidad	Incrementa La equidad	Probablemente incrementa la equidad
Aceptabilidad	SI	Probablemente si
Factibilidad	SI	Probablemente si
<ul> <li>Si hay una o más pruebas índices, se debería recomendar como prir línea el índice de shock ≥ 0.9</li> <li>Si hay una o más pruebas índices, se debería recomendar como seg línea el método volumétrico y/o gravimétrico.</li> </ul>		s, se debería recomendar como segunda





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En pacientes puérperas con sospecha de hemorragia postparto, los beneficios de usar la prueba índice de shock ≥ 0.9 mostraron ser similares a los de la prueba de referencia; y los daños se consideraron triviales, ya que el sobrediagnóstico de HPP y el tratamiento no implican daños significativos en las pacientes. De modo que, el balance de efectos de no favorece ni a la prueba índice ni a la prueba de referencia. Sin embargo, el GEG consideró que la prueba índice incrementaría la equidad, y sería factible y aceptable por parte del médico tratante y los pacientes. Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso del índice de shock ≥ 0.9.  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue muy baja, esta recomendación fue <i>condicional</i> .	En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, <b>sugerimos</b> usar como primera línea el índice de shock ≥ 0.9, en lugar de otros métodos, para diagnosticar la hemorragia postparto.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: muy baja ⊕○○○
Dirección: En pacientes pacientes puérperas con sospecha de hemorragia postparto, el usar la prueba índice en lugar de la prueba de referencia implica beneficios pequeños, (puesto que el tamaño de los casos correctamente clasificados como enfermos fue pequeño), y los daños fueron considerados moderados (puesto que hubo un mayor número de casos incorrectamente clasificados como sanos cuando en realidad necesitarían atención médica). Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso de la prueba de referencia (método gravimétrico y/o volumétrico).  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue	En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, sugerimos usar métodos objetivos de cuantificación como segunda línea, tales como el método gravimétrico y/o volumétrico para cuantificar pérdida de sangre y diagnosticar la hemorragia postparto.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: muy baja

# **Buenas Prácticas Clínicas (BPC):**

muy baja, esta recomendación fue *condicional*.

El GEG consideró relevante emitir la siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

#### BPC 1

La evaluación de pérdida sanguínea debe realizarse en la primera hora luego del parto cuando es particularmente crítica

Criterios para la formulación de la BPC





BPC 1			
Criterio	Respuesta e información de soporte		
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por la Guía de la Organización Mundial de la Salud en el año 2023, donde se remarca que la medición de la pérdida de sangre es crítica en las primeras horas luego del parto, especialmente durante la primera hora. (48) El identificar lo antes posible la HPP marca la diferencia en el pronóstico de la paciente.		
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.  Los ECA y los EED que se incluyen en esta pregunta PICO consideran la realiz las evaluaciones en diversos puntos de corte, siendo el más importante an hora de ocurrido el parto. (47) Debido a ello, el GEG consideró innecesario en pauta de buena práctica clínica al respecto.			
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <i>acción</i> a realizar (evaluación de pérdida sanguínea en la primera hora) en una población determinada (puérperas con sospecha de HPP).		
Los beneficios superan claramente a los daños.	<b>Beneficios:</b> Existe evidencia en revisión sistemática de EED en el que la evaluación de la pérdida sanguínea por diversos mecanismos dentro de la primera hora tiene mejor capacidad diagnóstica que la valoración a los 15 minutos, 30 minutos y 2 horas.(47) Bajo este fundamento consideran beneficios moderados.		
	<b>Daños:</b> Los estudios dentro de la revisión sistemática previamente mencionada no reporta eventos adversos al valorar la pérdida de sangre a la hora de producido el parto. Por ello se consideraron que los potenciales daños serían triviales.		
Uso de recursos	La valoración de la pérdida sanguínea dentro de la hora de producido el parto no implica un aumento de los costos respecto a la valoración en cualquier otro momento. El GEG consideró los costos triviales.		
Factibilidad	El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos de salud es factible la valoración de la pérdida sanguínea dentro de la primera hora de producido el parto. Sin embargo, el GEG realza la importancia del entrenamiento constante del personal de salud para la realización de esta valoración.		
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios moderados, daños y costos triviales y sería factible de aplicar.		

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El índice de shock se calcula dividiendo la frecuencia cardíaca por la presión arterial sistólica (FC/PAS) y sirve como una medida rápida y sencilla para evaluar el estado hemodinámico, especialmente en casos de choque hemorrágico.(49)	Consideración 1: El índice de shock se calcula a partir de la división de la frecuencia cardiaca (FC) entre la presión arterial sistólica (PAS).





Justificación	Consideración
Los métodos comunes para la estimación la pérdida de sangre durante el parto incluye los métodos directos como el gravimétrico y el volumétrico. (47) Estos métodos son usualmente empleados por el personal que atiende el parto y tienen la potencial disponibilidad en todos los niveles de establecimientos de salud.	Consideración 2: El método gravimétrico para cuantificar sangrado consiste en pesar gasas de pérdida de sangre (gasas, apósitos, sábanas) y restar el peso seco. El método volumétrico consiste en medir el volumen de sangrado mediante campos, bolsas o cilindros para recolección de sangre.
La Federación Internacional de Gineco-Obstetricia (FIGO) reporta que la hemoglobina debe ser monitorizada, sin embargo, esta puede ser variable de acuerdo con la fluidoterapia que reciba la paciente. (2) Por ello, el valor de la hemoglobina para el monitoreo de la pérdida sanguínea podría ser tardío.	Consideración 3: En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, usar disminución de Hb 2 g/dL para diagnosticar hemorragia de forma tardía (medición de Hb a las 6 horas postparto).
La GEG consideró que, dada la importancia de la identificación temprana de la HPP, todas las puérperas deben estar monitorizadas para lograr alertar de signos de sangrado excesivo. (48) Adicional a ello se especifica que una vez que se presente el diagnóstico de Hemorragia postparto se debe de activar la clave roja y valorar el grado de shock, esto acorde con mencionado en guías previas. (50,51)	Consideración 4: Las puérperas deben ser monitorizadas de manera regular durante las 2 primeras horas posteriores al parto, con evaluación cada 15 minutos para detectar signos de alarma debido a la pérdida excesiva de sangre (por ejemplo: alteraciones del estado de conciencia, perfusión, taquicardia e hipotensión).
	Consideración 5: Una vez diagnosticada la hemorragia postparto inmediatamente valorar el grado de shock hemorrágico (Tabla N°1) y activar la clave roja obstétrica.





Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?

#### Introducción

En puérperas con hemorragia postparto, el manejo farmacológico es bien conocido, sin embargo no se tiene un consenso general en el uso simultáneo u orden en el cual se debe aplicar los uterotónicos, esto debido a un acceso limitado de algunos fármacos y la disponibilidad según regiones geográficas o países.(52) De igual manera las guías difieren en sus recomendaciones, en guías nacionales se establece su administración simultánea iniciando con oxitocina. (53) Mientras que por ejemplo la guía NICE establece su administración solo de primera línea a la oxitocina y el uso de los demás uterotónicos dependerá del uterotónico usado en profilaxis. (54) Debido a ello se establece la necesidad por parte del GEG de desarrollar esta pregunta, para emitir una recomendación basada en evidencia usando la metodología GRADE.

### Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó la siguiente pregunta PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
4	Puérperas con hemorragia postparto	Uterotónico o combinación de estos (ergometrina, misoprostol, misoprostol más oxitocina)	Oxitocina	Críticos:

#### Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Con la estrategia de búsqueda se encontró una RS con metaanálisis en red, debido a la antigüedad de la RS se decidió actualizar la búsqueda de ECA, sin embargo, no se encontró ningún ECA nuevo, por lo que se tomó como referencia la única RS identificada. A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Parry Smith WR 2020 (55) (metaanálisis en red)	9/10	Mayo 2020	<ul> <li>Mortalidad (6 ECA con 2 intervenciones distintas)</li> <li>Pérdida sanguínea adicional de 500 ml o más (6 ECA con 2 intervenciones distintas)</li> <li>Pérdida sanguínea adicional de 1000 ml (6 ECA con 2 intervenciones distintas)</li> <li>Uso de uterotónico adicional (6 ECA con 2 intervenciones distintas)</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea (6 ECA en 2 intervenciones distintas)</li> <li>Fiebre (6 ECA en 2 intervenciones distintas)</li> <li>Vómitos (4 ECA en 2 intervenciones distintas)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el Anexo N° 3.

#### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

#### Mortalidad:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1881). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - **La intervención** consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina sola.
  - El desenlace mortalidad fue definido como muerte del paciente dentro de su hospitalización posteriores a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).

#### Pérdida sanguínea adicional de 500 ml:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1873). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.





- El escenario clínico hospitalario.
- **La intervención** consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
- El comparador fue oxitocina sola.
- El desenlace pérdida sanguínea adicional de 500 ml fue definido como volumen de sangrado mayor a 500 ml hasta que cese el sangrado posterior a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).

#### • Pérdida sanguínea adicional de 1000 ml:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1866). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - **El escenario clínico** hospitalario.
  - La intervención consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina sola.
  - El desenlace pérdida sanguínea adicional de 1000 ml fue definido como volumen de sangrado mayor a 1000 ml hasta que cese el sangrado posterior a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).

#### Uso de uterotónico adicional:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1866). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina sola.
  - El desenlace necesidad de uterotónico adicional fue definido como la necesidad de usar un uterotónico adicional previamente aplicado (cualquiera de las intervenciones o control), ya que el sangrado no cesa a pesar de la aplicación de uterotónicos iniciales.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).





### Necesidad de trasfusión sanguínea:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1877). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina sola.
  - El desenlace necesidad de trasfusión sanguínea fue definido como el número de pacientes que necesitaron la administración de trasfusión de paquetes globulares o hemoderivados sanguíneos, producto del sangrado excesivo posterior a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).

#### • Fiebre:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020. (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (4 ECA, n=1866). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - **La intervención** consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
  - El comparador fue oxitocina sola.
  - El desenlace fiebre fue definido como aumento de la temperatura corporal por encima de 38°C posterior a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).

#### Vómitos:

- Para este desenlace se contó con el metaanálisis en red de Parry Smith 2020.
   (55)
- Se decidió tomar como referencia el metaanálisis en red de Parry Smith 2020,
   (55) para cada intervención: misoprostol (2 ECA, n=1787) y misoprostol con oxitocina (2 ECA, n=1482). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con hemorragia postparto.
  - **El escenario clínico** hospitalario.





- La intervención consistió en: misoprostol y misoprostol más oxitocina.
- **El comparador** fue oxitocina sola.
- El desenlace vómitos fue definido como el número de pacientes que presentaron expulsión forzada de contenido gástrico por la boca posterior a la administración de alguna de las intervenciones o comparador.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Parry Smith 2020, (55) ya que no se encontraron nuevos ECA posteriores en la búsqueda de ECA (Anexo N° 2).





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Pacientes o población: Puérperas con hemorragia postparto

Intervención: Uterotónicos o combinación de estos

**Comparador:** Oxitocina **Autores:** Pedro Guerra Canchari

Bibliografía:

Mortalidad o morbilidad materna, pérdida sanguínea adicional 500ml o 1000ml, uso de uterotónico adicional, necesidad de uterotónico adicional y reacciones

Mortalidad o morbilidad materna, pérdida sanguínea adicional 500ml o 1000ml, uso de uterotónico adicional, necesidad de uterotónico adicional y reacciones adversas (fiebre y vómitos): RS Parry Smith 2020, (55)						
,	,	Intervención:	Intervención:	Intervención:		
Desenlaces (tiempo de	Importancia	Misoprostol	Oxitocina + Misoprostol	Oxitocina + Ergometrina	Interpretación	
seguimiento)		Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)		
		RR 0.99 (0.06 a 15.74)	RR 6.10 (0.73 a 50.59)			
Mortalidad (seguimiento		RA: 0 por 100	RA: +0.5 por 100	No se cuenta con	Al brindar Misoprostol en lugar de oxitocina <b>probablemente no</b> causemos un <b>efecto</b> importante en la mortalidad.	
del estudio: durante la hospitalización)	Crítico	(-0.1 a +1.7)	(-0 a +1.0)	información de este desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en lugar de oxitocina sol <b>probablemente no</b>	
nospitalizacion,		⊕⊕⊕○	⊕⊕⊕○		causemos un <b>efecto</b> importante en la mortalidad.	
		Certeza moderada <sup>a</sup>	Certeza moderada a			
		RR 1.66 (0.69 a 4.02)	RR 0.84 (0.66 a 1.06)		Al brindar Misoprostol en lugar de	
Pérdida sanguínea adicional de		RA: +5.4 por 100	RA: -3.4 por 100	No se cuenta con	oxitocina <b>podría ser que</b> causemos un <b>aumento</b> importante en la pérdida sanguínea mayor a 500ml.	
500ml o más (seguimiento:	Importante	(-2.5 a +24.7)	(-7.2 a +1.3)	información de este desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en	
durante la hospitalización)		⊕⊕○○	<b>666</b> 0		lugar de oxitocina sola <b>probablemente</b> causemos una <b>reducción</b> importante en la pérdida sanguínea mayor a 500ml.	
		Certeza baja <sup>b</sup>	Certeza moderada <sup>°</sup>		Al brindar Misoprostol en lugar de	
Pérdida	Importante	RR 2.57 (1.00 a 6.64)	RR 0.76 (0.43 a 1.34)	No se cuenta con información de este desenlace	oxitocina <b>probablemente no</b> causemos un <b>efecto</b> importante en la pérdida sanguínea mayor a 1000ml.	
sanguínea adicional de 1000ml o más		RA: +1.1 por 100 (+0 a +3.8)	RA: -0.7 por 100 (-1.6 a +1)			
(seguimiento: durante la hospitalización)		⊕⊕⊕○	⊕⊕⊕⊝		Al brindar Misoprostol más oxitocina en lugar de oxitocina sola <b>probablemente</b>	
		Certeza moderada <sup>a</sup>	Certeza moderada <sup>a</sup>		no causemos un efecto importante en la pérdida sanguínea mayor a 1000ml	
Necesidad de	Importante	RR 1.47 (1.02 a 2.14)	RR 0.95 (0.77 a 1.17)		Al brindar Misoprostol en lugar de oxitocina <b>probablemente</b> causemos un	
trasfusión sanguínea		RA: +2.3 por 100 (+0.1 a +5.6)	RA: -0.8 por 100 (-3.6 a +2.7)	No se cuenta con información de este	aumento importante en la necesidad de trasfusión sanguínea.	
(seguimiento: durante la hospitalización)			⊕⊕○○	desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en lugar de oxitocina sol <b>podría ser que no</b>	
espitanzae.e.,		Certeza moderada <sup>a</sup>	Certeza baja <sup>b</sup>		causemos un <b>efecto</b> importante en la necesidad de trasfusión sanguínea.	
		RR 3.43 (0.65 a 18.18)	RR 3.07 (2.62 a 3.61)		La evidencia es incierta, respecto a si	
Reacción adversa, fiebre	Importante	RA: +23.4 por 100 (-3.4 a +100)	RA: +31.2 por 100 (+24.4 a +39.3)	No se cuenta con información de este	brindar Misoprostol en lugar de oxitocina, sobre el efecto en la <b>incidencia</b> de fiebre.	
(seguimiento: durante la hospitalización)		⊕○○○	0000	desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en	
		Certeza muy baja <sup>b, c</sup>	Certeza alta		lugar de oxitocina sola causaremos un aumento importante en la fiebre.	
Reacción adversa, vómitos		RR 2.47 (1.37 a 4.47)  RA: +2.8 por 100 (+0.7 a +6.6)	RR 1.85 (1.16 a 2.95)  RA: +2.9 por 100 (+0.6 a +6.8)	No se cuenta con	Al brindar Misoprostol en lugar de oxitocina sola <b>probablemente</b> causemos un <b>aumento</b> importante en vómitos.	
(seguimiento:	Importante	<b>ӨӨӨ</b>		información de este desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en lugar de oxitocina sola <b>probablemente</b>	
durante la hospitalización)		Certeza moderada <sup>a</sup>	Certeza moderada <sup>a</sup>		causemos un <b>aumento</b> importante en vómitos.	





Pacientes o población: Puérperas con hemorragia postparto

Intervención: Uterotónicos o combinación de estos

Comparador: Oxitocina Autores: Pedro Guerra Canchari

Bibliografía:

Mortalidad o morbilidad materna, pérdida sanguínea adicional 500ml o 1000ml, uso de uterotónico adicional, necesidad de uterotónico adicional y reacciones

adversas (fiebre y vómitos): RS Parry Smith 2020, (55)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Intervención:  Misoprostol  Efecto relativo* y  diferencia  (IC 95%)	Intervención:  Oxitocina +  Misoprostol  Efecto relativo* y  diferencia (IC 95%)	Intervención: Oxitocina + Ergometrina Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Interpretación
Uso de uterotónico adicional	Subrogado	RR 1.30 (0.57 a 2.94)  RA: +2.6 por 100 (-3.7 a +16.7)	RR 0.99 (0.94 a 1.05)  RA: -0.3 por 100 (-1.9 a +1.6)	No se cuenta con información de este	La evidencia es incierta, respecto a si brindar Misoprostol en lugar de oxitocina sobre el efecto en la incidencia de usar un uterotónico adicional.
(seguimiento: durante la hospitalización)		⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b, c, d</sup>	⊕⊕⊕○ Certeza moderada <sup>d</sup>	desenlace	Al brindar Misoprostol más oxitocina en lugar de oxitocina sola <b>probablemente no</b> causaremos <b>un efecto</b> importante en el uso de uterotónicos adicionales.

IC: Intervalo de confianza; RR: Riesgo relativo; RA: Riesgo atribuible.

#### DMI por 100 personas:

Mortalidad: 1 evento; pérdida sanguínea adicional de 500 o 1000ml: 1.6 evento, uso uterotónico adicional: 2.3 evento; necesidad de trasfusión sanguínea 2.3 evento, fiebre: 2.3 evento; vómitos: 2.3 evento.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- Se disminuye 1 nivel por imprecisión (El intervalo de confianza cruza un DMI).
- b. Se disminuye 2 niveles por imprecisión (El intervalo de confianza cruza ambos DMI).
- Se disminuye 2 niveles por inconsistencia; más del 40% de estudios están al otro lado del DMI.
- Se disminuye 1 nivel por evidencia indirecta: desenlace es subrogado. d.

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = la evidencia es incierta.





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

## Presentación:

# Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea para esta enfermedad?

PICO 4					
Población:	Puérperas con hemorragia postparto				
Intervención:	Misoprostol, misoprostol + oxitocina, ergometrina + oxitocina				
Comparador:	Oxitocina				
Desenlaces:	<ul> <li>Mortalidad</li> <li>Morbilidad materna severa</li> <li>Pérdida sanguínea adicional de 500 ml</li> <li>Pérdida sanguínea adicional de 1000 ml</li> <li>Necesidad de uterotónico adicional</li> <li>Trasfusión sanguínea</li> <li>Fiebre</li> <li>Vómitos</li> </ul>				
Escenario:	EsSalud				
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de salud (EsSalud)				
Potenciales conflictos de interés:  Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respe pregunta					

#### Evaluación:

Beneficios:	
¿Cuán sustanciales son los beneficios ocasionados al brindar la intervención frente a bri	ndar el comparador?

Juicio Evidencia					Consideraciones adicionales
Misoprostol		EV		Internation	El GEG consideró que, la
Trivial		Intervención:	Intervención:	Intervención:	1,
Pequeño     Moderado	Desenlaces (tiempo de	Misoprostol	Oxitocina + Misoprostol	Oxitocina + Ergometrina	intervención de <b>oxitocina más misoprostol</b> mostro una disminución importante en
○ Grande	seguimiento)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	pérdida sanguínea mayor a 500ml, mientras que <b>misoprostol</b>
○ Varía			(10 93 /0)	(10 93 /0)	no mostró ninguna disminución
○ Se desconoce		RR 0.99 (0.06 a 15.74)	RR 6.10 (0.73 a 50.59)		importante de algún desenlace y ergometrina con oxitocina no
Oxitocina más	Mortalidad				presento evidencia para los
misoprostol:		RA: 0 por 100 (-0.1 a	RA: +0.5 por 100 (-0 a +1.0)	No se cuenta con	desenlaces, por lo que se decidió
○ Trivial	(seguimiento del estudio: durante	+1.7)	+1.0)	información de este	evaluar cada intervención por
○ Pequeño	la			desenlace	separado.
Moderado	hospitalización)	⊕⊕⊕○	⊕⊕⊕○		·
○ Grande		Certeza moderada	Certeza moderada <sup>a</sup>		En puérperas con hemorragia postparto, <b>misoprostol</b> presenta
○ Varía		RR 1.66 (0.69 a 4.02)	RR 0.84 (0.66 a 1.06)		un <b>beneficio trivial</b> en
Ose desconoce Ouitosino más	Pérdida sanguínea	RA: +5.4 por 100	RA: -3.4 por 100 (-7.2 a	No	comparación a oxitocina, ya que se no se observó disminución de
Oxitocina más	adicional de 500ml o más	(-2.5 a +24.7)	(-2.5 a +24.7) +1.3)	No se cuenta con información de este	ningún desenlace, por el
<u>ergometrina</u>	(seguimiento:			desenlace	contrario, <b>podría ser</b> que
○ Trivial	durante la	$\oplus \oplus \bigcirc \bigcirc$	<b>000</b>		incremente la pérdida sanguínea
○ Pequeño	hospitalización)	h			adicional de 500ml a más. En
○ Moderado		Certeza baja	Certeza moderada <sup>°</sup>		puérperas con hemorragia
○ Grande		RR 2.57 (1.00 a 6.64)	RR 0.76 (0.43 a 1.34)		postparto, misoprostol más
<ul><li> Varía</li><li> Se desconoce</li></ul>	Pérdida sanguínea adicional de 1000ml o más	RA: +1.1 por 100 (+0 a +3.8)	RA: -0.7 por 100 (-1.6 a +1)	No se cuenta con información de este	oxitocina presenta un beneficio moderado ya que probablemente cause una disminución
	(seguimiento: durante la hospitalización)	⊕⊕⊕○ Certeza moderada	⊕⊕⊕○ Certeza moderada	desenlace	importante en la pérdida sanguínea adicional de 500ml a más. Y <b>ergometrina más</b>
	Uso de				oxitocina se desconoce el
	uterotónico adicional	RR 1.30 (0.57 a 2.94)	RR 0.99 (0.94 a 1.05)	No se cuenta con información de este desenlace	beneficio ya que no se encontró evidencia para ninguno de sus desenlaces.





(seguimiento: durante la hospitalización)	RA: +2.6 por 100 (-3.7 a +16.7)	RA: -0.3 por 100 (- 1.9 a +1.6)	
	⊕000	⊕⊕⊕○	
	Certeza muy baja b, c, d	Certeza moderada <sup>d</sup>	

En resumen, en *puérperas con hemorragia postparto*:

- Al usar Misoprostol probablemente no causemos una disminución importante en la mortalidad y aumento importante en la pérdida sanguínea adicional de 1000ml o más, en comparación con oxitocina sola.
- Al usar misoprostol **podría ser que** causemos un aumento importante en la pérdida sanguínea adicional a 500ml a más, mientras que la evidencia es muy incierta sobre el efecto en uso adicional de uterotónicos en comparación con oxitocina sola.
- Al usar oxitocina más misoprostol **probablemente** causemos disminución importante en la pérdida sanguínea adicional de 500ml a más, y probablemente no causemos un aumento importante en la mortalidad ni una disminución importante em pérdida sanguínea de 1000ml a más, y probablemente no causaremos una disminución importante en el uso de uterotónico adicional en comparación a oxitocina.
- No se cuenta con información de los desenlaces para evaluar ergometrina más oxitocina en comparación a oxitocina sola.

Danos:	
Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador?	

Daños: ¿Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador?					
Juicio	adii sustaiicidics		Evidencia		Consideraciones adicionales
Misoprostol:	Intervención Intervención			El GEG consideró que, debido a	
<ul><li>○ Trivial</li><li>◆ Pequeño</li></ul>	Desenlaces (tiempo de	Intervención: Misoprostol	Oxitocina + Misoprostol	Oxitocina + Ergometrina	que algunas de las intervenciones por lo menos mostraron un
o Moderado o Grande	seguimiento)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	aumento importante en por lo menos un desenlace de daño, se valoró el efecto de los daños de
<ul><li>○ Varía</li><li>○ Se desconoce</li></ul>	Necesidad de	RR 1.47 (1.02 a 2.14)	RR 0.95 (0.77 a 1.17)		cada intervención por separado.  En puérperas con hemorragia
Oxitocina más misoprostol: O Trivial	trasfusión sanguínea	RA: +2.3 por 100 (+0.1 a +5.6)	RA: -0.8 por 100 (-3.6 a +2.7)	No se cuenta con información de	postparto, <b>misoprostol</b> se clasificó con un <b>daño pequeño</b> , ya que <b>probablemente</b> cause un
<ul><li>Pequeño</li><li>Moderado</li><li>Grande</li></ul>	(seguimien to: durante la	<b>ӨӨӨ</b> 〇	⊕⊕○○	este desenlace	incremento importante en la necesidad de trasfusión
<ul><li> Grande</li><li> Varía</li></ul>	hospitaliza ción)	Certeza moderada <sup>a</sup>	Certeza baja <sup>b</sup>		sanguínea y vómitos.  Oxitocina más misoprostol presentan un daño moderado,
O Se desconoce	Reacción	RR 3.43 (0.65 a 18.18)	RR 3.07 (2.62 a 3.61)		dado que <b>probablemente</b> causen un aumento importante en los
Oxitocina más ergometrina: o Trivial o Pequeño	adversa, fiebre (seguimien	RA: +23.4 por 100 (-3.4 a +100)	RA: +31.2 por 100 (+24.4 a +39.3)	No se cuenta con información de este desenlace	vómitos y causaremos un aumento importante en fiebre. La ergometrina más oxitocina se clasificó como se desconoce, ya
<ul><li> Moderado</li><li> Grande</li></ul>	to: durante la hospitaliza ción)	⊕○○○ Certeza muy baja <sup>b,</sup>	⊕⊕⊕⊕ Certeza alta	este deseniace	que no se pudieron evaluar desenlaces de daño para esta combinación.
○ Varía		С			
• Se desconoce	Reacción adversa, vómitos	RR 2.47 (1.37 a 4.47) RA: +2.8 por 100 (+0.7 a +6.6)	RR 1.85 (1.16 a 2.95)  RA: +2.9 por 100 (+0.6 a +6.8)	No se cuenta con	
	(seguimien to: durante la hospitaliza	⊕⊕⊕○	<b>###</b> 0	información de este desenlace	
	Misoprosto	•	Certeza moderada <sup>a</sup> orragia postparto: cremente de forma im ión sanguínea, en com	•	





con oxitocina sola. Oxitocina más misoprostol probablemente incremente de forma importante los casos de vómitos en comparación a oxitocina sola, y causará incremente de forma importante el número de pacientes con fiebre. Mientras que podría ser que no disminuya de forma importante el número de casos de necesidad de trasfusión sanguínea en comparación a oxitocina sola. No se evaluaron daños de ergometrina más oxitocina en comparación a oxitocina, ya que no se encontró evidencia para los desenlaces. Certeza de la evidencia: ¿Cuál es la certeza general de la evidencia? Juicio Evidencia Consideraciones adicionales Misoprostol y La certeza más baja de los Desenlaces (tiempo de misoprostol más desenlaces críticos fue moderada Importancia Certeza seguimiento) para misoprostol y misoprostol oxitocina: ○ Muy baja más oxitocina.  $\Theta\Theta\Theta$ ○ Baja Mortalidad Crítico Certeza moderada Moderada ○ Alta Explicaciones de la certeza de evidencia: Se disminuye 1 nivel por imprecisión (El intervalo de confianza cruza un DMI). O Ningún estudio Se disminuye 2 niveles por imprecisión (El intervalo de confianza cruza ambos b. incluido DMI) Se disminuye 2 niveles por inconsistencia; Más del 40% de estudios están al otro lado del DMI d. Se disminuve 1 nivel por evidencia indirecta: desenlace es subrogado. Entre el desenlace mortalidad, se consideró la menor certeza de evidencia: moderada para misoprostol y misoprostol más oxitocina. Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes? Juicio **Evidencia** Consideraciones adicionales No se contó con evidencia para los desenlaces críticos o importantes: Para misoprostol y oxitocina más Misoprostol:  $\circ$  No Mortalidad; Ergometrina más oxitocina misoprostol, el juicio es "sí", ya o Probablemente que se contó con evidencia Pérdida sanguínea de 500ml a más: Ergometrina más oxitocina directa de cada uno de los no Pérdida sanguínea de 1000ml a más: Ergometrina más oxitocina o Probablemente desenlaces mencionados. En el Uso de uterotónico adicional: Ergometrina más oxitocina sí caso de ergometrina más Necesidad de trasfusión sanguínea: Ergometrina más oxitocina Sí oxitocina, se considera "No", Fiebre: Ergometrina más oxitocina dado que no se presentaron Vómitos: Ergometrina más oxitocina Oxitocina más resultados para ninguno de los desenlaces priorizados. misoprostol:  $\circ$  No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí Ergometrina más oxitocina: No o Probablemente o Probablemente sí o Sí Balance de los efectos: ¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador? (Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes) Juicio Evidencia Consideraciones adicionales

sola. Y la evidencia es muy incierta sobre su efecto en fiebre en comparación





Misoprostol:

• Favorece al

comparador

Probablemente favorece al

comparador

O No favorece a la intervención ni al

comparador

Probablemente favorece a la

intervención

o Favorece a la intervención

o Varía

○ Se desconoce

Oxitocina más

misoprostol:

o Favorece al

comparador

 Probablemente favorece al

comparador

O No favorece a la

intervención ni al

comparador
• Probablemente

favorece a la

intervención

o Favorece a la

intervención

o Varía

○ Se desconoce

Ergometrina más

misoprostol:

o Favorece al

comparador o Probablemente

favorece al

comparador

O No favorece a la

intervención ni al comparador

o Probablemente

favorece a la intervención

o Favorece a la

intervención

o Varía

• Se desconoce

Considerando los beneficios, daños, certeza de evidencia y la presencia de desenlaces importantes:

- Para misoprostol, el balance favorece al comparador, ya que presenta beneficios triviales con daños pequeños, con una certeza moderada y si se presentan resultados para todos los desenlaces.
- Para oxitocina más misoprostol, el balance probablemente favorece a la intervención, debido a que, presenta beneficios moderados, pero los daños son pequeños, con certeza moderada y si se presentan resultados para todos los desenlaces.
- Para ergometrina más oxitocina, el balance se desconoce, dado que tiene se desconocen los beneficios y se desconocen los daños, además no se conocen resultados para ningún desenlace.

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

Juicio	Evidencia					
Misoprostol:  O Costos extensos	Grupo farmacológico	Consideraciones	Características			
		Presentación	Ampolla 10UI			
○ Costos		Costo unitario	s/0.90			
moderados		Duración del esquema (Agudo)	Postparto			
•Intervención y comparador cuestan similar o los costos son	Comparador: Oxitocina	Costo del tratamiento por persona por evento promedio (10 ampollas)	S/0.90 x 10: s/. 9.00			
		Costo total del tratamiento por 200	S/1,800.00			
pequeños		Diferencia con el comparador por 200 pacientes	-			
<ul> <li>Ahorros</li> </ul>						

Consideraciones adicionales

Oxitocina (10 ampollas) en 200

pacientes al año tiene un costo de 1800 soles.

Misoprostol (4 tabletas 200mg) en 200 pacientes al año tiene un costo de 744 soles, lo que equivale a un costo menor que el comparador de s/1,056.00, lo que





moderados		Presentación	Tableta 200mg
○ Ahorros		Costo unitario	S/0.93
extensos		Duración del esquema (Agudo)	postparto
o Varía	Misoprostol (Intervención)	Costo del tratamiento por persona por evento promedio (4 TAB)	S/0.93 x 4: S/3.72
O Se desconoce		Costo total del tratamiento por 200	S/744.00
Oxitocina más		Diferencia con el comparador por 200 pacientes	S/1,056.00 menos
misoprostol:		Presentación	Ampolla y tableta
inisoprostoi.		Costo unitario	S/0.93 + S/0.90
_		Duración del esquema (Agudo)	postparto
Costos extensos     Costos     moderados     Intervención y     comparador     cuestan similar o	Misoprostol más oxitocina (Intervención)	Costo del tratamiento por persona por evento promedio (10 amp + 4 tab)	S/9.00 + S/3.72: S/12.72
	(intervencion)	Costo total del tratamiento por 200	S/2544.00
		Diferencia con el comparador por 200 pacientes	S/.944.00 adicionales
los costos son		Presentación	Ampolla 0.2mg y 10 UI
pequeños		Costo unitario	S/0.90 + S/9.23
o Ahorros		Duración del esquema (Agudo)	postparto
moderados O Ahorros extensos	Ergometrina más oxitocina (Intervención)	Costo del tratamiento por persona por evento promedio (10amp + 2amp (ergo))	S/9.00 + S/18.46: S/27.46
		Costo total del tratamiento por 200	\$/5492.00
<ul><li>∨aría</li><li>Se desconoce</li></ul>		Diferencia con el comparador por 200 pacientes	S/.3,620.00 adicionales

justifica como ahorros pequeños o similares al comparador.

Misoprostol más oxitocina (4 tabletas + 10 ampollas) tiene un costo de 2544 soles, similar en comparación a oxitocina sola en 200 pacientes al año, con un costo superior al comparador de s/944.00, lo que justifica como costos pequeños o similares al comparador.

Ergometrina más oxitocina (10 ampollas de oxitocina + 2 ampollas de ergometrina) tiene costo moderado comparación a oxitocina sola en 200 pacientes al año, con un costo superior al comparador de s/.3,620.00, lo que justifica como costos moderados.

#### Equidad:

Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### **Definiciones**

Ergometrina más oxitocina: Costos extensos Costos moderados ○ Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños o Ahorros moderados Ahorros extensos ○ Varía o Se desconoce

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
Misoprostol:  O Reduce la equidad O Probablemente reduce la equidad Probablemente no tenga impacto		Misoprostol se encuentra distribuida en la mayoría de los niveles de salud que atienden este tipo de pacientes y en casi todos los centros, ya que es parte del kit de clave roja obstétrica en el Perú. Por lo que se consideró que
en la equidad  O Probablemente incrementa la		probablemente no tenga impacto en la equidad.
equidad  o Incrementa la equidad		Oxitocina más misoprostol se encuentra distribuida en la mayoría de los niveles de salud que atienden este tipo de
<ul><li> Varía</li><li> Se desconoce</li></ul>		pacientes y en casi todos los centros, ya que es parte del kit de clave roja obstétrica en el Perú.
Oxitocina más misoprostol:		Por lo que se consideró que





o Reduce la equidad o Probablemente reduce la equidad • Probablemente no tenga impacto en la equidad o Probablemente incrementa la equidad o Incrementa la equidad

o Varía

○ Se desconoce

Oxitocina más ergometrina:

O Reduce la

equidad
• Probablemente
reduce la equidad
o Probablemente

no tenga impacto en la equidad o Probablemente incrementa la

o Incrementa la equidad

equidad

○ Varía○ Se desconoce

probablemente no tenga impacto en la equidad.

Ergometrina más oxitocina se encuentra distribuida en la mayoría de los niveles de salud que atienden este tipo de pacientes y en casi todos los centros, ya que es parte del kit de clave roja obstétrica en el Perú. Sin embargo, debido al costo moderado superior comparación a otra combinación el GEG consideró probablemente reduce la equidad.

# Aceptabilidad:

¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacientes?

Evidencia

#### Juicio Misoprostol:

o No

Probablemente

no

Probablemente

sí

o Sí

o Varía

○ Se desconoce

# Oxitocina más misoprostol:

○ No

o Probablemente

no

o Probablemente

sí

• Sí

 $\circ \, \mathbf{Varía}$ 

○ Se desconoce

# Ergometrina más misoprostol:

o No

o Probablemente

no

• Probablemente

sí

o Sí

o Varía

○ Se desconoce

El GEG consideró que la oxitocina más misoprostol si es una intervención aceptable para el personal de salud y los pacientes: Mientras que misoprostol por si solo y ergometrina más oxitocina probablemente serían aceptables.

Consideraciones adicionales





	e. ad. 9 d. d	•								
	Factibilidad:									
	¿La intervención es factible de implementar?									
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales								
Misoprostol:	Disponibilidad y restricciones:	Si bien todas las intervenciones se								
○ No	Todos los fármacos están disponibles en el petitorio de EsSalud. De igual manera	encuentran disponibles dentro de								
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>	estos fármacos se encuentran como parte de los kits de clave roja obstétrica, lo	EsSalud, <b>Probablemente si</b> sea								
no	cual hace viable su uso en la mayoría de los establecimientos, incluido primer nivel	factible misoprostol solo, ya que								
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>	de atención.	su uso va de la mano con								
sí .		oxitocina, mientras que								
○ Sí		ergometrina por costos se consideró esta votación. Si es								
○ Varía		factible <b>oxitocina más</b>								
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>		misoprostol ya que ambas								
		intervenciones están disponibles								
Oxitocina más		a usar.								
misoprostol:										
○ <b>No</b>										
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>										
no										
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>										
sí										
• Sí										
o Varía										
○ Se desconoce										
o se desconoce										
Oxitocina más										
ergometrina:										
○ <b>No</b>										
o Probablemente										
no										
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>										
sí										
○ Sí										
<ul><li>Varía</li></ul>										
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>										





# Resumen de los juicios:

	RESUMEN DE JUICIOS						
	MISOPROSTOL	OXITOCINA MÁS MISOPROSTOL	OXITOCINA MÁS ERGOMETRINA				
BENEFICIOS	Triviales	Moderados	Se desconoce				
DAÑOS	Pequeños	Pequeños	Se desconoce				
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Moderado	Moderado	Ningún estudio incluido				
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	Si	Si	No				
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Se desconoce				
USO DE RECURSOS	Ahorros pequeños	Costos pequeños	Costos moderados				
EQUIDAD	Probablemente no tenga impacto	Probablemente no tenga impacto	Probablemente reduce la equidad				
ACEPTABILIDAD	Probablemente si	Si	Probablemente si				
FACTIBILIDAD	Probablemente si	Si	Probablemente si				
RECOMENDACIÓN FINAL	<ul> <li>Recomendación fuerte a favor de la intervención misoprostol más oxitocina.</li> <li>BPC sobre ergometrina.</li> </ul>						





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas con hemorragia postparto, los beneficios de brindar misoprostol en lugar de oxitocina se consideraron triviales, mientras que los beneficios de oxitocina más misoprostol en lugar de oxitocina se consideraron moderados. De igual forma los daños de misoprostol en lugar de oxitocina se consideraron pequeños, mientras que oxitocina más misoprostol se consideraron pequeños. Siendo el balance de los efectos a favor de la oxitocina más misoprostol, y a favor de	En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.
oxitocina sola en el caso misoprostol. Por ello, se emitió una recomendación <i>a favor</i> del uso de la intervención misoprostol más oxitocina.  Fuerza:  La certeza general de la evidencia fue moderada,	Recomendación fuerte a favor del control Certeza de la evidencia: moderada ⊕⊕⊕○
por lo que se emitió una recomendación <i>fuerte</i> .	

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
Se ha identificado en distintas guías las cuales convergen en recomendar la administración de oxitocina como primera línea dentro del rango establecido de dosis y velocidad. (25,51,56) De igual manera con el resto de uterotónicos, lo que diferencia en a las otras guías es en el orden, sin embargo, algunas consideran su administración simultánea. (39,53)	Consideración 1: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  ✓ Oxitocina: 5 UI en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de 30 a 40 UI diluidas en 500ml, en infusión a una velocidad de 5 − 10 UI por hora.  ✓ Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral o sublingual.
	Consideración 2: Tener en cuenta la forma de administración y dosis de ergometrina:  0.2 mg por vía intramuscular. Se puede
	continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.





# BPC 1

En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.

Criterios para la formulación de la BPC				
Criterio	Respuesta e información de soporte			
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado en las distintas guías de hemorragia postparto, sin embargo, difiere en algunas respecto al orden que se debe administrar, (51,56–58) ya que algunas refieren que debe ir posterior a la oxitocina y previa al misoprostol, mientras que otras sugieren su administración simultánea de los 3 uterotónicos.(53)			
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	Sí, no existen ECA evaluados donde comparen directamente ergometrina como tratamiento, solo se cuenta estudios con su fármaco combinado con oxitocina (sintometrina) (55), pero si existe evidencia de su eficacia a nivel de profilaxis.(22) Por lo que, el GEG consideró importante no realizar una recomendación, sin embargo, la posibilidad de realizar una BPC al respecto.			
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <b>acción</b> a realizar (uso de ergometrina) en una población determinada (pacientes no hipertensas con hemorragia postparto).			
Los beneficios superan claramente a los daños.	Beneficios: Los beneficios son pequeños en comparación a oxitocina, sin embargo, grandes frente a tratamiento estándar, se identificó en estudios observacionales similitud en beneficios con la oxitocina en puérperas con hemorragia postparto. (59)  Daños: Se han reportado que los daños son pequeños o triviales en mujeres no hipertensas, ya que su principal evento adverso es la elevación de la presión arterial. (59)			
Uso de recursos	La intervención adicionar ergometrina a oxitocina en los establecimientos de salud podría representar un incremento moderado del gasto de recursos en comparación al uso solo de oxitocina. Sin embargo, este fármaco es parte de los materiales necesarios para la activación de la clave roja obstétrico, por lo que no significaría un costo adicional.			
Factibilidad	El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos que atienden partos se encuentra este fármaco, ya que la ampolla es parte del kit de clave roja obstétrica.			
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios pequeños, daños triviales con costos moderados. Por lo que, hay que considerar su uso como segunda línea, en casos donde no se disponga de misoprostol o no exista una respuesta inicial a los fármacos de primera línea.			





Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?

#### Introducción

El ácido tranexámico es un agente antifibrinolítico usado para el control del sangrado en distintas patologías. (60) Desde el 2017, la OMS propone su uso dentro del esquema de manejo de hemorragia postparto, (61) esto a partir del ensayo clínico WOMAN donde se identificaron algunos desenlaces de beneficio estadísticamente significativos. (62) Por lo que, algunas guías han emitido recomendaciones a favor de su uso como recomendación condicional, (63) mientras que, otras como recomendación fuerte. (5,6) De modo que, es necesario poder determinar en esta pregunta la dirección de la recomendación, pero sobre todo la fuerza considerando las particularidades de nuestro contexto sanitario.

# Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
5	Puérperas con hemorragia postparto	Ácido tranexámico	No ácido tranexámico	Críticos:  Mortalidad materna debido a sangrado  Mortalidad materna por todas las causas  Importantes:  Morbilidad materna  Necesidad de transfusión  Necesidad de manejo quirúrgico* para control sangrado  Efectos adversos

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas o ligaduras de arterias y/o histerectomía.

# Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontró una RS publicada como artículo científico: Shakur H 2018 (64). Debido a la antigüedad de la RS, se decidió hacer una búsqueda de ECA, sin embargo, no se encontraron artículos adicionales (**Anexo N° 2**); motivo por el cual solo se usó la RS de Shakur H 2018 (64). A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:

RS Shakur H		Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Shakur 2018	Н	9/10	Mayo 2017	<ul> <li>Mortalidad materna debido a sangrado (1 ECA)</li> </ul>





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
			<ul> <li>Mortalidad materna por todas las causas (1 ECA)</li> <li>Morbilidad materna (1 ECA)</li> <li>Necesidad de trasfusión (2 ECA)</li> <li>Necesidad de manejo quirúrgico* para control sangrado (1 ECA)</li> <li>Efectos adversos (1 ECA)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el Anexo N° 3.

#### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

# • Mortalidad por sangrado:

- o Para este desenlace se contó con una RS: de Shakur H 2018. (64)
- Se decidió tomar como referencia la RS de Shakur H 2018, (64) debido a que fue la de mayor calidad, la que incluyó el único ECA para este desenlace. Sin embargo, se presentó este desenlace de acuerdo con la hora de administración de la intervención desde el nacimiento (antes de la hora, entre la primera y tercera hora, posterior a la tercera hora).
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 1 ECA (n=20172). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención fue ácido tranexámico.
  - **El comparador** fue no ácido tranexámico.
  - El desenlace de mortalidad por sangrado fue definido como muertes ocasionadas por sangrado en shock hipovolémico por HPP.
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.

#### Mortalidad por todas las causas:

- o Para este desenlace se contó con una RS: de Shakur H 2018. (64)
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, (64) a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 1 ECA (n=20172). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por sangrado.
  - El desenlace de mortalidad por todas las causas fue definido como muertes de puérperas con HPP por sangrado u otras causas.





 El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.

#### • Morbilidad materna severa:

- o Para este desenlace se contó con una RS: de la guía Shakur H 2018. (64)
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, (64) a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 1 ECA (n=20015). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por sangrado.
  - El desenlace de morbilidad materna severa fue definido como falla renal o respiratoria, paro cardiaco o falla multiorgánica.
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.

## • Necesidad de transfusión sanguínea:

- o Para este desenlace se contó con una RS: de la guía Shakur H 2018. (64)
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, (64) a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 2 ECA (n=20167). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por sangrado.
  - El desenlace de necesidad de transfusión sanguínea fue definido como la necesidad de transfusión sanguínea (paquetes globulares, plasma fresco, plaquetas, etc.), luego o durante de un evento agudo de HPP.
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.

# • Necesidad de procedimiento quirúrgico para controlar el sangrado (histerectomía):

- o Para este desenlace se contó con una RS: de la guía Shakur H 2018. (64)
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, (64) a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 1 ECA (n=20017). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por sangrado.
  - El desenlace de necesidad de procedimiento quirúrgico para controlar el sangrado fue definido como la necesidad de histerectomía para puérperas con HPP para controlar el sangrado.





 El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.

#### • Eventos adversos (evento vascular oclusivo materno):

- o Para este desenlace se contó con una RS: de la guía Shakur H 2018. (64)
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, (64) a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.
- Para este desenlace, la RS de Shakur H 2018 mostró los resultados de 1 ECA (n=20017). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población, el escenario clínico, la intervención, y el comparador fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por sangrado.
  - El desenlace de eventos adversos fue definido como aquellas puérperas que presentaron eventos vasculares oclusivos posterior a la administración de la intervención.
- El GEG consideró adecuada la RS de Shakur H 2018, a pesar de su antigüedad, considerando la ausencia de nuevos artículos científicos sobre el tema, en el proceso de actualización de la búsqueda.





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto

Intervención: Ácido tranexámico Comparador: No ácido tranexámico Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

• Mortalidad por sangrado, mortalidad por cualquier causa, morbilidad materna severa, necesidad de transfusión, histerectomía, eventos adversos: RS de Shakur H, 2018 (64).

k3 de 311akul 11, 2018 (04).							I		
(tiem	nlaces po de niento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Ácido tranexámico	Comparación: No ácido tranexámico	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Mortali	Administ ración interven ción dentro 1h	Crítico	1 ECA (n=20172)	49/4846 (1%)	60/4726 (1.2%)	<b>RR 0.80</b> (0.55 a 1.16)	-0.3 por 100 (de -0.6 a +0.2)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>	Al brindar ácido tranexámico en la primera hora del nacimiento en lugar de no brindarlo, probablemente no causaremos un efecto en la mortalidad por sangrado.
dad materna por sangrad o (seguimi ento: durante la hospitali zación)	Administ ración interven ción dentro 1h – 3h	Crítico	1 ECA (n=20172)	40/2674 (1.4%)	67/2682 (2.4%)	<b>RR 0.60</b> (0.41 a 0.88)	- <b>1 por 100</b> (de -0.3 a - 1.5)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>	Por cada 100 personas a las que brindemos ácido tranexámico dentro de la 1h – 3h del nacimiento en lugar de no brindarlo, probablemente causaremos una disminución en la mortalidad por sangrado: 1 muerte menos (-0.3 a -1.5).
	Administ ración interven ción posterio r 3h	Crítico	1 ECA (n=20172)	66/2514 (2.6%)	63/2569 (2.4%)	RR 1.07 (0.76 a 1.51)	+0.2 por 100 (de -0.6 a +1.3)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>	Al brindar ácido tranexámico posterior a las 3h del nacimiento en lugar de no brindarlo, probablemente no causaremos un efecto la mortalidad por sangrado
<b>mater</b> <b>cualqui</b> (seguir dura	alidad na por er causa miento: nte la lización)	Crítico	1 ECA (n=20172)	227/10113 (2.2%)	256/10059 (2.5%)	RR 0.88 (0.74 a 1.05)	-3 por 100 (de -6.6 a +1.3)	⊕⊕⊕⊕ Alta	Al brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo, no causaremos un efecto la mortalidad por todas las causas
matern (seguir dura	oilidad a severo miento: nte la lización)	Importante	1 ECA (n= 20015)	223/10030 (2.2%)	224/9985 (2.2%)	RR 0.99 (0.83 a 1.19)	<b>0 por 100</b> (de -0.4 a +0.4)	⊕⊕⊕⊕ Alta	Al brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo, no causaremos un efecto la morbilidad materna.
trans sang (seguir dura	idad de fusión uínea miento: nte la lización)	Importante	2 ECA (n= 20167)	5474/10110 (54.1%)	5446/10057 (54.2%)	<b>RR 1.00</b> (0.97 a 1.03)	<b>0 por 100</b> (de -2 a +2)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>b</sup>	Al brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo, probablemente no causaremos un efecto la necesidad de transfusión sanguínea.
proced quirúrgi contr sang (histere (seguir dura	idad de imiento co* para olar el grado ectomía) miento: nte la lización)	Importante	1 ECA (n= 20017)	283/10032 (2.8%)	295/9985 (3.0%)	<b>RR 0.95</b> (0.81 a 1.12)	-0.1 por 100 (de -1 a +0.4)	⊕⊕⊕⊕ Alta	Al brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo, no causaremos un efecto la necesidad de histerectomía para controlar el sangrado.





Población: Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto

Intervención: Ácido tranexámico Comparador: No ácido tranexámico Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

 Mortalidad por sangrado, mortalidad por cualquier causa, morbilidad materna severa, necesidad de transfusión, histerectomía, eventos adversos: RS de Shakur H, 2018 (64).

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Ácido tranexámico	Comparación: No ácido tranexámico	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Eventos adversos (Evento vascular oclusivo materno) (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n= 20017)	30/10032 (0.3%)	34/9985 (0.3%)	RR 0.88 (0.54 a 1.43)	0 por 100 (-2 a +1)	⊕⊕⊕○ Moderada ª	Al brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo, probablemente no causaremos un efecto en la cantidad de eventos vasculares oclusivos maternos.

IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo, ECA: Ensayo clínico aleatorizado.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuyó un nivel por imprecisión: número de eventos en total entre 50 y 300.
- b. Se disminuyó un nivel por inconsistencia I<sup>2</sup> de 50% (40% -80%).

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser, aunque la evidencia es incierta. \*\*Efecto relativo de la comparación indirecta/mixta





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

Pregunta clínica 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido				
tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?				
Población:	Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto			
Intervención:	Ácido tranexámico			
Comparador:	No ácido tranexámico			
	Mortalidad por sangrado			
	Mortalidad por todas las causas			
Desenlaces:	Morbilidad materna severa			
Deseniaces:	Necesidad de transfusión sanguínea			
	<ul> <li>Necesidad de procedimiento quirúrgico para calmar el sangrado (histerectomía)</li> </ul>			
	Eventos adversos (eventos vasculares oclusivos maternos)			
Escenario:	EsSalud			
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)			
Potenciales conflictos de	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta			
interés:	pregunta.			

# Evaluación:

¿Cuán s	ustanciales son los bene	ficios ocasior	<b>Benefici</b> nados al brin		ición frente a b	orindar el comparador?		
Juicio		Evidencia				Consideraciones adicionales		
o Trivial o Pequeño ● Moderado o Grande	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, lo beneficios de brindar intervención en lugar d		
o Grande  o Varía o Se desconoce	Mortalidad materna por sangrado con administración intervención en la 1h – 3h de nacimiento (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	RR 0.80 (0.55 a 1.16)	-0.3 por 100 (de -0.6 a +0.2)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>	comparador se consideraro moderados (puesto que lo tamaños de los efectos par mortalidad por sangrado fuero importantes, y a pesar de que lo tamaños de los efectos para el rest de los desenlaces no fuero estadísticamente significativos).		
	Mortalidad materna por sangrado con administración intervención en posterior a 3h de nacimiento (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	RR 0.60 (0.41 a 0.88)	-1 por 100 (de -0.3 a – 1.5)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>a</sup>			
	Mortalidad materna por cualquier causa (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	RR 0.88 (0.74 a 1.05)	-3 por 100 (de -6.6 a +1.3)	⊕⊕⊕⊕ Alta			
	Morbilidad materna severo (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	<b>RR 0.99</b> (0.83 a 1.19)	<b>0 por 100</b> (de -0.4 a +0.4)	⊕⊕⊕⊕ Alta			





Necesidad de transfusión sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	2 ECA	<b>RR 1.00</b> (0.97 a 1.03)	<b>0 por 100</b> (de -2 a +2)	⊕⊕⊕○ Moderada <sup>b</sup>
Necesidad de procedimiento quirúrgico* para controlar el sangrado (histerectomía) (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	<b>RR 0.95</b> (0.81 a 1.12)	- <b>0.1 por 100</b> (de -1 a +0.4)	⊕⊕⊕ Alta

En resumen, en *puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto*, por cada **100** personas a las que brindemos ácido tranexámico en lugar de no brindarlo:

- Probablemente evitaremos 1 muerte por sangrado (-0.3 a -1.5).
- En contraste, no modificaremos la mortalidad por todas las causas, morbilidad materna severa ni necesidad de histerectomía para controlar el sangrado; y probablemente no modifiquemos la necesidad de trasfusión sanguínea.

#### Daños:

¿Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador?

Diferencia

(IC 95%)

Certeza

**Fvidencia** 

Número

y Tipo

Efecto

relativo

(IC 05%)

Desenlaces

(tiempo de

(seguimiento: durante la hospitalización)

o Grande

Juicio

- o Moderado
- o Pequeño
- Trivial
- o Varía o Se desconoce

seguimentoj	estudios	(IC 95%)		
Eventos adversos (Evento vascular oclusivo materno) (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA	RR 1.07 (0.76 a 1.51)	+0.2 por 100 (de -0.6 a +1.3)	⊕⊕⊕○ Moderada a
Mortalidad materna por sangrado con administración intervención posterior 3h de nacimiento	1 ECA	RR 0.88 (0.54 a 1.43)	<b>0 por 100</b> (de 2 menos a 1 más)	⊕⊕⊕○ Moderada a

En resumen, en *puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto*, por cada **100** personas a las que brindemos ácido tranexámico en lugar de no brindarlo:

 Probablemente no modificaremos los eventos vasculares oclusivos maternos; ni la mortalidad materna por sangrado con administración de la intervención posterior a las 3h del nacimiento.

# Consideraciones adicionales

En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, los daños de brindar la intervención en lugar del comparador se consideraron triviales (puesto que ninguno de los desenlaces fue estadísticamente significativo).

	nacimento.
	Certeza de la evidencia:
	¿Cuál es la certeza general de la evidencia?
Juicio	Evidencia

o Muy baja o Baja

o Alta

Moderada

O Ningún estudio incluido

Desenlaces (tiempo de seguimiento)

Mortalidad por sangrado (durante la hospitalización)

Evidencia

Importancia

Certeza

Certeza

Crítico

Moderado a

Consideraciones adicionales

La certeza más baja de los
desenlaces críticos fue moderada.





Mortalidad por todas las  $\oplus \oplus \oplus \oplus$ causas (durante la Crítico Alta hospitalización) Explicaciones de la certeza de evidencia: a. Se disminuyó un nivel por imprecisión: número de eventos en total entre Entre los desenlaces críticos (mortalidad por sangrado y mortalidad por todas las causas), se consideró la menor certeza de evidencia (moderada). Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes? Juicio Consideraciones adicionales Evidencia o No o Probablemente no Se contó con evidencia para todos los desenlaces críticos e importantes o Probablemente sí considerados. Sí Balance de los efectos: ¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador? (Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes) Juicio Evidencia Consideraciones adicionales O Favorece al comparador Considerando los beneficios, daños, o Probablemente favorece certeza de evidencia y la presencia al comparador de desenlaces importantes, el o No favorece a la balance favorece a la intervención. intervención ni al comparador o Probablemente favorece a la intervención • Favorece a la intervención o Varía o Se desconoce Uso de recursos: ¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)? Evidencia Consideraciones adicionales Juicio o Costos extensos El GEG consideró los costos como o Costos moderados pequeños, sin embargo, el GEG por Comparador: Intervención: Intervención y No ácido unanimidad realzó el hecho del ácido tranexámico probable subdiganóstico comparador cuestan tranexámico similar o los costos son Presentación pacientes con HPP según el sistema 1g de Información sanitaria geográfica pequeños Costo unitario S/. 2.92 o Ahorros moderados en Salud Pública en EsSalud, ya que Dosis (cantidad de o Ahorros extensos 55 casos en todo un año para unidades a usar) (a 2g (2 AMP) dosis máxima) EsSalud es muy bajo, por lo que, el Duración del esquema o Varía valor del costo total de tratamiento Emergencia (Agudo) o Se desconoce por eventos en un año de EsSalud Costo total del puede tener un valor de estimado S/. 2.92 x 1 x 2 = tratamiento por S/.5.84 más bajo de lo estimado. persona por evento Costo total del S/.5.84 x 55\* = tratamiento por Ninguno eventos en un año en S/.321.2 **FsSalud** • Por eventos estimados al año, la Diferencia intervención cuesta S/ 321.2 más que el comparador. Fuente: Tarifario de EsSalud y observatorio de productos farmacéuticos. \*Fuente: Número de atenciones en hospitalización por hemorragia postparto 2023 (Sistema de

Equidad:

Información Sanitaria Geográfica en Salud Pública en EsSalud).

Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?





#### **Definiciones**

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

el ácido ostrado el GEO vencióo /a quo evita o de	Consideraciones adicionale Considerando que el uso del a tranexámico ha demost beneficio frente a no darla, el considera que esta interver incremente la equidad ya permitirá que se pueda e	Evidencia	<b>Juicio</b> O Reduce la equidad
ostrado el GEO vencióo /a quo evita o de	tranexámico ha demost beneficio frente a no darla, el considera que esta interver incremente la equidad ya permitirá que se pueda e		•
el GE( vención /a que evita o de	beneficio frente a no darla, el considera que esta interver incremente la equidad ya permitirá que se pueda e		
venciói /a qui evita o de	considera que esta interver incremente la equidad ya permitirá que se pueda e		o Probablemente reduce la
/a qu evita o de	incremente la equidad ya permitirá que se pueda e		equidad
evita de	permitirá que se pueda e		o Probablemente no tenga
) de			impacto en la equidad
			o Probablemente
eles d	complicaciones producto		incrementa la equidad
	sangrado en todos los nivele salud.		Incrementa la equidad
	Juliuu.		o Varía
			o Se desconoce
	Co	Aceptabilidad: ¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacient	
aloc	Consideraciones adicionale	Evidencia	Juicio
	Personal de salud: El GEG consi	EVICEIICIA	o No
	que los profesionales de la s		o Probablemente no
	aceptarían brindar la intervenci		o Probablemente sí
ncion.	aceptarian brindar la intervenci		• Sí
aue la	Pacientes: El GEG consideró qui		<b>4</b> 3i
que io	· ·		o Varía
	intervención.		o Se desconoce
		Factibilidad:	
		¿La intervención es factible de implementar?	
ales		Evidencia	Juicio
	-		o No
o deb	consideró que este fármaco	el petitorio de EsSalud.	o Probablemente no
eı	·		
	establecimientos de primer ni		• Sí
rgenci	,		
	obstétrica (clave roja).		o Se desconoce
El GEO	Personal e infraestructura: El		
	Personal e infraestructura: El consideró que la interver		
venció			
venció	consideró que la interver		
venciói er nive	consideró que la interver puede brindarse en cualquier		
a	Consideraciones adiciona Disponibilidad real: El consideró que este fármacc estar disponible establecimientos de primer de mayor nivel, ya que es pa	¿La intervención es factible de implementar?	Juicio O No O Probablemente no O Probablemente sí

intervención sí sea factible.





# Resumen de los juicios:

		JUICIOS					
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Ваја		Moderada	Alta		ín estudio cluido
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí		
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención		o emitir nendación





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, los beneficios de brindar ácido tranexámico en lugar de no brindarlo se consideraron moderados (puesto que el tamaño de los efectos para mortalidad fue importante, y el tamaño de los efectos para el resto de los desenlaces no fue significativo) y los daños se consideraron triviales (puesto que no hubo aumento de eventos adversos al brindar la intervención). Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso de la intervención.  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue moderada, esta recomendación fue fuerte.	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Recomendación fuerte a favor Certeza de la evidencia: moderada   ①①①

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró que la forma de administración y dosificación de la intervención va acorde con lo mencionado en otras guías internacionales como FIGO, Canadá, OMS, entre otras. (2,25,57,63)  De igual manera se realza la administración más temprana puede generar mejores resultados. (65)	Consideración 1: Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora (no exceder las 3h) por vía endovenosa a dosis 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.
El GEG consideró importante mencionar y realzar el hecho de que los estudios incluidos en la revisión actual de la evidencia sustentan su uso como <b>tratamiento dentro del evento agudo</b> , mas no como profilaxis, donde aún la evidencia es incierta al respecto, (66,67)o como terapia de mantenimiento posterior al sangrado activo no se presenta evidencia al respecto y en algunos países usan de una forma no adecuada. (68)	Consideración 2: Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.
El GEG consideró necesario resaltar el hecho de no usar esta intervención en aquellos casos en las cuales la gestante presento algún evento tromboembólico o que presente alguna contraindicación. (69)	Consideración 3: Evitar su uso en gestantes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias





Justificación	Consideración
	al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.
El GEG consideró importante mencionar la relación entre el ácido tranexámico y las consideraciones renales, (37) para su uso adecuado en pacientes con complicaciones o comorbilidades a nivel renal.	Consideración 4: En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, ajustar la dosis según niveles de creatinina. Evitar su administración en casos de insuficiencia renal severa.





Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico, ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?

#### Introducción

La hemorragia postparto (HPP) es una de las patologías con mayor tasa de mortalidad materna, por lo que medidas radicales como la histerectomía muchas veces es necesaria, llegando a ser necesario en un promedio de 1% de los casos de HPP en países europeos, (71) mientras que en Latinoamérica cerca del 3%.(72) y en algunos pudiendo superar el 10%. (73) Es por ello, que es necesario el uso de medidas conservadoras quirúrgicas y mecánicas que permitan un adecuado control del sangrado y manejo de la hemorragia. (74) Dentro de esas medidas, se encuentran los balones uterinos compresivos que, debido a su variedad en su elaboración, (75) no se encuentra claro su eficacia. Por lo que se plantea la siguiente pregunta clínica:

#### Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
6	Puérperas con hemorragia postparto resistentes al tratamiento farmacológico	Balón intrauterino compresivo (balón Bakri, balón elaborado con catéter Foley)	Terapia estándar farmacológica	Críticos:  Mortalidad materna Importantes:  Morbilidad materna  Histerectomía  Manejo quirúrgico conservador* para control sangrado  Pérdida sanguínea  Necesidad de trasfusión  Admisión a UCI  Estancia en UCI  Efectos adversos

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas y/o ligaduras de arterias.

#### Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontró tres RS publicada como artículo científico: Suarez 2020 (76), Kellie 2020 (77) y Pingray 2021 (78). Debido a la antigüedad de las RS, se decidió hacer una búsqueda de ECA, sin embargo, no se encontraron artículos adicionales (**Anexo N° 2**). Sobre los estudios encontrados, la RS de Pingray (78) solo incluía un ECA que está incluido en la RS de Suarez (76), y la RS de Kellie (77) presentaba solo ese ECA para esta PICO, por el cual solo se usó la RS de Suarez 2020 que presentaba 2 ECA. (76) A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Suarez 2020	8/10	Agosto 2019	<ul> <li>Mortalidad materna (2 ECA)</li> <li>Histerectomía (2 ECA)</li> <li>Necesidad de manejo quirúrgico* para control sangrado (2 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea mayor a 1000 ml (1 ECA)</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea (1 ECA)</li> <li>Admisión a UCI (1 ECA)</li> <li>Estancia en UCI (1 ECA)</li> </ul>
Kellie 2020	9/10	Julio 2019	<ul> <li>Mortalidad materna (1 ECA)</li> <li>Histerectomía (1 ECA)</li> <li>Pérdida sanguínea mayor a 1000ml (1 ECA)</li> <li>Necesidad trasfusión sanguínea (1 ECA)</li> </ul>
Pingray 2021	8/9	Enero 2021	<ul> <li>Mortalidad materna (1 ECA)</li> <li>Histerectomía (1 ECA)</li> <li>Manejo quirúrgico conservador* para control sangrado (1 ECA)</li> <li>Necesidad trasfusión sanguínea (1 ECA)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el Anexo N° 3.

#### Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

#### Mortalidad materna:

- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 2 ECA (n=356). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de mortalidad materna fue definido como muertes maternas ocasionadas por sangrado por HPP u otras causas perinatales.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### • Morbilidad materna severa:

Ninguna RS presentó información para este desenlace.

#### • Histerectomía:





- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 2 ECA (n=356). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de histerectomía fue definido como aquellas puérperas a las que se realizó histerectomía, debido a la imposibilidad de calmar el sangrado, a pesar del uso del balón u otros.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

### • Necesidad de manejo quirúrgico para control sangrado (Ligadura de arteria)

- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 2 ECA (n=356). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de ligadura de arteria fue definido como aquellas puérperas a las que se ligadura de arteria, debido a la imposibilidad de calmar el sangrado, a pesar del uso del balón u otros.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### Necesidad de manejo quirúrgico para control sangrado (sutura compresiva):

- Se decidió tomar como referencia la RS de **Suarez 2020**, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de **Suarez 2020** (76) mostró los resultados de 2 ECA (n=356). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.





- El desenlace de sutura compresiva fue definido como aquellas puérperas a las que se realizó suturas compresivas, debido a la imposibilidad de calmar el sangrado, a pesar del uso del balón u otros.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

# • Pérdida sanguínea mayor a 1000 ml:

- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 1 ECA (n=116). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de pérdida sanguínea mayor a 1000 ml fue definido como aquellas puérperas que presentaron hemorragia mayor a 1000 ml cuantificados.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### • Necesidad de trasfusión sanguínea:

- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 1 ECA (n=116). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de trasfusión sanguínea fue definido como aquellas puérperas las que presentaron sangrado en exceso, por lo que llegaron a recibir trasfusión sanguínea.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### Admisión a UCI:

Se decidió tomar como referencia la RS de **Suarez 2020**, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.





- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 1 ECA (n=116). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de admisión a UCI fue definido como aquellas puérperas que ingresaron a sala de UCI como parte del protocolo de manejo y respuesta a los tratamientos previos.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### • Días de estancia en UCI:

- Se decidió tomar como referencia la RS de Suarez 2020, (76) debido a que fue la de mayor cantidad de ECA para este desenlace.
- Para este desenlace, la RS de Suarez 2020 (76) mostró los resultados de 1 ECA (n=116). Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron puérperas por parto vaginal con diagnóstico de HPP resistentes a tratamiento farmacológico.
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención fue balón compresivo intrauterino.
  - El comparador fue la terapia estándar.
  - El desenlace de días de estancia en UCI fue definido como los días efectivos que las puérperas estuvieron dentro de sala de UCI.
- El GEG consideró actualizar la RS de Suarez 2020 (76), sin embargo, no se encontraron nuevos ECA en el proceso de actualización de la búsqueda. (Anexo N° 2). Por lo que solo se presentaron los resultados de la RS de Suarez 2020 (76).

#### • Efectos adversos:

o Ninguna RS presento información para este desenlace.





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractarias a tratamiento farmacológico

Intervención: Balón compresivo intrauterino y terapia estándar

Comparador: Terapia estándar Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

• Mortalidad materna, histerectomía, ligadura de arteria, sutura compresiva, pérdida sanguínea mayor a 1000 ml, necesidad trasfusión sanguínea, admisión a UCI, estancia en UCI.:

RS de Suarez 2020. (76)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Balón intrauterino	Comparación: No balón intrauterino	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Mortalidad materna (seguimiento: durante la hospitalización)	Crítico	2 ECA (n=356)	6/177 (3.4%)	1/179 (0.6%)	RR 6.21 (0.77 a 49.98)	+ 2.9 por 100 (de – 0.1 a + 27.4)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la mortalidad materna.
Morbilidad materna severo (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	No se encontró evidencia para este desenlace						
<b>Histerectomía</b> (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	2 ECA (n=356)	4/177 (2.0%)	4/179 (2.2%)	<b>RR 0.90</b> (0.03 a 24.76)	- <b>0.2 por 100</b> (de – 2.2 a + 53.1)	⊕○○ Muy baja <sup>a,</sup> <sub>b, c</sub>	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la necesidad de histerectomía.
Sutura compresiva uterina: durante la hospitalización)	Importante	2 ECA (n=356)	2/177 (1.1%)	2/179 (1.1%)	RR 1.02 (0.04 a 24.71)	<b>0 por 100</b> (de - 1.1 a + 26.5)	⊕○○ Muy baja <sup>a,</sup> b, c	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la necesidad de sutura compresiva uterina.
Ligadura de arteria (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	2 ECA (n=356)	4/177 (2.3%)	5/179 (2.8%)	RR 0.84 (0.25 a 2.83)	- <b>0.4 por 100</b> (de – 2.1 a + 5.1)	⊕○○ a, b Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la necesidad de ligadura de arteria.
Pérdida sanguínea mayor a 1000ml (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=116)	43/54 (79.6%)	31/59 (52.5%)	RR 1.52 (1.15 a 2.00)	+ 27.3 por 100 (de + 7.9 a + 52.5)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la pérdida sanguínea mayor a 1000ml.
Necesidad de trasfusión sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=116)	23/57 (40.4%)	16/59 (27.1%)	RR 1.49 (0.88 a 2.51)	+ <b>13.3 por 100</b> (de – 3.3 a + 40.9)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la necesidad de trasfusión sanguínea.





Población: Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractarias a tratamiento farmacológico

Intervención: Balón compresivo intrauterino y terapia estándar

Comparador: Terapia estándar Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

Mortalidad materna, histerectomía, ligadura de arteria, sutura compresiva, pérdida sanguínea mayor a 1000 ml, necesidad trasfusión sanguínea, admisión a UCI, estancia en UCI.:
 RS de Suarez 2020. (76)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Balón intrauterino	Comparación: No balón intrauterino	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Ingreso a UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n= 116)	10/57 (17.5%)	8/59 (13.6%)	<b>RR 1.29</b> (0.55 a 3.04)	+ 3.9 por 100 (de – 6.1 a + 27.7)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de colocar balón uterino compresivo en lugar de solo terapia estándar, con respecto a la necesidad de ingreso a UCI.
Días de estancia en UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n= 240)	1 día (0.5)	1.5 días (0.5)	-	MD -0.5 días (-0.63 a -0.37)	⊕⊕○○ Baja <sup>b</sup>	Al brindar balón uterino compresivo en lugar de la terapia estándar, podría ser que no causemos un efecto importante en días en estancia en UCI.
Eventos adversos	Importante	No se encont	lo se encontró evidencia para este desenlace					

IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo, ECA: Ensayo clínico aleatorizado, MD: diferencia de medias

#### DMI

- DMI para días de estancia en UCI: 1 día

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuye 2 niveles por imprecisión: número de eventos menor a 50
- b. Se disminuye 2 niveles por riesgo de sesgo porque menos del 50% del peso de los estudios presenta bajo riesgo de sesgo
- c. Se disminuye 1 nivel por inconsistencia (I² entre 40% y 80%)
- d. Se disminuye 1 nivel por imprecisión (número de eventos en total entre 50 y 300)

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser, aunque la evidencia es incierta.

<sup>\*\*</sup>Efecto relativo de la comparación indirecta/mixta





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

Pregunta clínica 6. En	puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento
•	debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de
	hemorragia postparto?

Población:			Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto		
Intervención:			Balón intrauterino		
Comparador:			No balón intrauterino		
			Mortalidad materna		
			Morbilidad materna		
			Histerectomía		
			Manejo quirúrgico conservador (ligadura de arteria y sutura compresiva)		
Desenlaces:			Necesidad de transfusión		
			Pérdida sanguínea más de 1000 ml		
			Admisión a UCI		
			Días de estancia en UCI		
			Efectos adversos		
Escenario:			EsSalud		
Perspectiva:			Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)		
Potenciales	conflictos	de	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta		
interés:			pregunta.		

#### Evaluación:

¿Cuán sustan	ciales son los benef	icios ocasion	Benefici ados al brin		nción frente a b	orindar el comparador?			
Juicio			Consideraciones adicionales						
<ul><li>○ Trivial</li><li>○ Pequeño</li><li>○ Moderado</li><li>○ Grande</li></ul>	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, lo beneficios de brindar la			
o Varía ● Se desconoce	Histerectomía (seguimiento: durante la hospitalización)	2 ECA (n=356)	<b>RR 0.90</b> (0.03 a 24.76)	-0.2 por 100 (de – 2.2 a + 53.1)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,</sup> <sub>b, c</sub>	intervención en lugar del comparador se <b>desconocen</b> (puesto que la certeza de los eventos fue muy bajas y en el desenlace de días			
	Sutura compresiva uterina: durante la hospitalización)	2 ECA (n=356)	<b>RR 1.02</b> (0.04 a 24.71)	-0 por 100 (de - 1.1 a + 26.5)	⊕○○○ Muy baja b, c	en estancia en UCI se consideró trivial el efecto de este desenlace).			
	ligadura de arteria (seguimiento: durante la hospitalización)	2 ECA (n=356)	RR 0.84 (0.25 a 2.83)	-0.4 por 100 (de – 2.1 a + 5.1)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>				
	Días de estancia en UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n= 240)		MD - <b>0.5 días</b> (-0.63 a - 0.37)	⊕⊕○○ Baja <sup>b</sup>				
	En resumen, en refractaria a trata que brindemos ba	amiento farn	nacológico, <sub>I</sub>	por cada <b>100</b> <sub>l</sub>	personas a las				

Daños:

Podría ser que no causemos un efecto importante en los días en

En contraste, es incierto el efecto en histerectomía, sutura

estancia en UCI

compresiva uterina, ligadura de arteria.

¿Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador? Juicio **Consideraciones adicionales** Evidencia



Juicio



<ul><li>○ Grande</li><li>○ Moderado</li><li>○ Pequeño</li><li>○ Trivial</li></ul>	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza
o Varía ● Se desconoce	Mortalidad materna (seguimiento: durante la hospitalización)	2 ECA (n=356)	<b>RR 6.21</b> (0.77 a 49.98)	+2.9 por 100 (de – 0.1 a + 27.4)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,</sup>
	Pérdida sanguínea mayor a 1000ml (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=116)	<b>RR 1.52</b> (1.15 a 2.00)	<b>+27.3 por 100</b> (de + 7.9 a + 52.5)	⊕○○○ Muy baja
	Necesidad de trasfusión sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=116)	RR 1.49 (0.88 a 2.51)	+13.3 por 100 (de – 3.3 a + 40.9)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,</sup>
	Ingreso a UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n= 116)	<b>RR 1.29</b> (0.55 a 3.04)	+3.9 por 100 (de – 6.1 a + 27.7)	⊕○○○ Muy baja a,
	En resumen, en pu	érperas coi	n diagnósti	co de hemorra	gia postparto

En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, los **daños** se desconocen (puesto que la evidencia es incierta en todos **los desenlaces**).

refractario a tratamiento farmacológico, por cada 100 personas a las que brindemos balón intrauterino en lugar de no brindarlo:  • Es incierto el efecto en mortalidad materna, pérdida sanguínea, necesidad de trasfusión sanguínea e ingreso a UCI.	
Certeza de la evidencia: ¿Cuál es la certeza general de la evidencia?	

Muy baja o Baja Desenlaces (tiempo de Importancia Certeza o Moderada seguimiento) o Alta Mortalidad materna  $\oplus$ O Ningún estudio incluido (seguimiento: durante la Crítico Muy baja <sup>a, b</sup> hospitalización) Explicaciones de la certeza de evidencia:

Consideraciones adicionales La certeza más baja de los desenlaces críticos fue muy baja.

 Se disminuye 2 niveles por imprecisión: número de eventos menor a 50

Evidencia

Se disminuye 2 niveles por riesgo de sesgo porque menos del
 50% del peso de los estudios presenta bajo riesgo de sesgo

El único desenlace crítico considerado fue mortalidad materna, por lo que la certeza de evidencia se consideró muy baja.

# Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes? Juicio Evidencia Consideraciones adicionales O No O Probablemente no Probablemente sí O Sí

#### Balance de los efectos:

¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador?

(Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)

Juicio Evidencia Consideraciones adicionales



Juicio



Considerando los beneficios y daños O Favorece al comparador o Probablemente favorece inciertos, certeza de evidencia muy al comparador baja y la ausencia de dos desenlaces O No favorece a la importantes, el balance intervención ni al consideró como desconocido. comparador O Probablemente favorece a la intervención o Favorece a la intervención o Varía Se desconoce Uso de recursos: ¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)? Evidencia Consideraciones adicionales Costos extensos El GEG considero el uso de recursos Costos moderados Intervención: como costos moderados, sin Comparador: o Intervención y Balón intrauterino embargo, parte del GEG menciona No balón comparador cuestan en algunos lugares para hemorragia que, intrauterino similar o los costos son postparto desabastecidos de esta intervención, se elaboran balones pequeños Balón para Materiales O Ahorros moderados rústicos en base a sonda Foley, hemorragia necesarios Ahorros extensos preservativo, jeringa la cual el costo postparto: anual puede ser S/. 227.0., por lo Costo unitario de S/. 910.0 o Varía que el GEG no considerado el costo cada material o Se desconoce como extenso, debido a la Costo total por existencia de otras alternativas, materiales por S/. 910.0 que, si bien no presentan igual persona eficacia, se usan en instituciones Costo anual por  $S/.910.0 \times 55*= S/.$ carentes del balón disponible en total de personas 50050.0 EsSalud. Por lo que por mayoría se atendidas consideró en el GEG como costos moderados de la intervención. • Por eventos estimados al año, la Diferencia intervención cuesta S/. 50,050.0 más que el comparador. Fuente: Tarifario de EsSalud y observatorio de productos farmacéuticos. \*Fuente: Número de atenciones en hospitalización por hemorragia postparto 2023 (Sistema de Información Sanitaria Geográfica en Salud Pública en EsSalud). Equidad: Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad? **Definiciones** • Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc) • Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc) Juicio **Evidencia** Consideraciones adicionales O Reduce la equidad El GEG considera que esta O Probablemente reduce incrementaría intervención la la equidad equidad, debido a que esta O Probablemente no intervención permite una tenga impacto en la alternativa no quirúrgica y de equidad transporte en situaciones que Probablemente amerite un manejo en casos incrementa la equidad hemorragia de refractarios O Incrementa la equidad postparto. Ya que, en ausencia de esta intervención, se requerirían de o Varía alternativas quirúrgicas no Se desconoce disponibles en todos los establecimientos de salud del país. Aceptabilidad:

¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacientes?

Evidencia

Consideraciones adicionales





O No		Personal de salud: El GEG consideró
Probablemente no     Probablemente sí		que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.
Sí		aceptarian brillidar la intervencion.
<b>♥</b> 31		Pacientes: El GEG consideró que los
○ Varía		pacientes aceptarían la
Se desconoce		intervención.
	Factibilidad:	
	¿La intervención es factible de implementar?	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
○ No	Disponibilidad y restricciones: El balón intrauterino para hemorragia	Disponibilidad real: El GEG
O Probablemente no	postparto se encuentra disponible en las redes: Almenara, Rebagliati,	consideró que este balón debe
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>	Sabogal, Lambayeque, La Libertad Huaraz, Moquegua, Tacna, Cuzco y	encontrarse en todas las redes
• Sí	Junín. Mientras que en otras redes se usan balones rústicos elaborado	mencionadas y en otros
	por los especialistas de acuerdo con las herramientas disponibles en sus	establecimientos de primer nivel se
○ Varía	centros.	elaboran de forma rústica, ya que es
○ Se desconoce		parte del manejo de una emergencia obstétrica (clave roja).
		, , , ,
		Personal e infraestructura: El GEG
		consideró que la intervención
		puede brindarse en cualquier nivel
		de salud.
		Considerando todo ello, el GEG
		estableció que implementar la
		intervención <b>sí</b> sea factible.





# Resumen de los juicios:

	JUICIOS							
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce	
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce	
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Ваја		Moderada	Alta	_	ún estudio Icluido	
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí			
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce	
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce	
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce	
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce	
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce	
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención		o emitir nendación	





# **Buenas Prácticas Clínicas (BPC):**

El GEG consideró no viable emitir una recomendación, pero relevante emitir la siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

#### BPC 1

En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, **usar** balón hidrostático intrauterino.

	Criterios para la formulación de la BPC
Criterio	Respuesta e información de soporte
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por las Guías de Práctica Clínica: boletín de la OMS 2021 donde se recomienda el uso de balón intrauterino, (79) De igual manera la guía FIGO 2022 emite una recomendación a favor de su uso. (2) Y la guía irlandesa no emitió una recomendación, pero si una BPC al respecto. (44)
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	Sí existen ECA, sin embargo, el riesgo de sesgos de estos 2 ECA es alto como se evidenció previamente, además la certeza es muy baja en todos los desenlaces. Debido a ello, el GEG consideró inviable emitir una recomendación al respecto.
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <i>acción</i> a usar (balón hidrostático intrauterino) en una población determinada (puérperas con diagnóstico de HPP refractaria al tratamiento farmacológico).
Los beneficios superan claramente a los daños.	<b>Beneficios:</b> Existe evidencia de estudios cuasi experimentales (pre – post) que señala que la colocación de un balón hidrostática intrauterino en puérperas tanto por parto eutócico y cesárea, genera una disminución significativa de embolización de arterias uterinas, al igual que disminución de procedimientos quirúrgicos conservadores (ligadura de arteria, suturas compresivas). (80–83) Bajo este fundamento consideran beneficios moderados.
	<b>Daños:</b> Los estudios previamente mencionados no reportan eventos adversos del balón, al igual que los ECA considerados previamente. (47–50) Por ello se consideró que los potenciales daños serían triviales. Sin embargo, el GEG menciona la necesidad de un adecuado adiestramiento, ya que dentro de las causas relacionadas a la falla de colocación del balón. (84)
Uso de recursos	La intervención (balón hidrostático intrauterino) representa costos extensos (> S/ 50,000 soles por paciente), sin embargo, el GEG menciona que en instituciones donde no se dispone del balón, se elaboran balones rústicos, que si bien no tienen la misma eficiencia presentan un costo no mayor de S/ 300. Por lo que se consideran los costos moderados
Factibilidad	El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos de salud es factible el uso del balón hidrostático intrauterino en instituciones que cuenten con esta intervención con una adecuada capacitación. De igual manera, en aquellas instituciones que no cuenten con esta intervención específica, se elaboran balones rústicos que pueden usarse de forma similar, por lo que es factible. Sin embargo, el GEG realza la importancia de abastecer a todos los centros con el balón hidrostático.
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios moderados, daños triviales y sería factible de usar, a pesar del costo que puede ser moderado.





El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró importante la necesidad de mencionar la importancia de una adecuada capacitación constante al personal para un adecuado uso del balón intrauterino, esto conforme con algunos estudios cualitativos presentados en la RS de Finlayson. (85)  De igual manera se realza la oportunidad de nuevas técnicas de entrenamiento con realidad virtual que se ha visto resultados exitosos en un ECA tras su aplicación en residentes en formación. (86)	Consideración 1: Considerar capacitaciones continuas al personal para la colocación y el retiro adecuado del balón hidrostático intrauterino.
El GEG consideró importante mencionar la necesidad de priorización de uso del balón hidrostático para hemorragia postparto, esto debido que en estudios que evidencian su comparación con el balón rústico se evidencia una superioridad del balón hidrostático principalmente en el tiempo de aplicación más corto. (87) Sin embargo el balón rústico puede llegar a ser eficaz para el control de HPP, principalmente en aquellos lugares donde no se disponga de un balón hidrostático. Es por ello que el GEG menciona el orden de uso en caso se cuente con ambos balones.	Consideración 2: Utilizar el balón disponible en la institución, considerando la siguiente secuencia en caso se cuente con todas las alternativas:  ✓ Balón hidrostático especializado para taponamiento intrauterino.  ✓ Balón hidrostático de baja complejidad para taponamiento intrauterino (elaborado con sonda Foley u otro equivalente).
El GEG consideró necesario especificar el tiempo de uso de los balones que se usen. (75) Además se coloca la importancia de que el retiro de este se debería dar en un centro de mayor nivel en escenarios donde el balón sea usado como medida de control durante una referencia.	Consideración 3: Mantener el balón durante el traslado de la paciente, por un tiempo máximo de 24h desde su colocación. Su retiro debe realizarse en el establecimiento de salud de referencia.
El GEG consideró importante mencionar y recalcar la aplicación de un esquema de profilaxis antibiótica siempre que se use un balón intrauterino, esto acorde con distintos estudios donde se ve que con un adecuado esquema antibiótico profiláctico se evidencia reducción de infecciones asociadas como la endometritis. (88,89) Para la elección del antibiótico se consideró estudios observacionales y revisiones al respecto de las alternativas eficaces y más usadas. (88,90)	Consideración 4: Brindar profilaxis antibiótica en toda paciente en la que se coloque un balón hidrostático uterino, en dosis única administrada previo a la colocación del dispositivo, preferentemente cefazolina 1g EV o ampicilina 2g EV.
EL GEG consideró importante considerar en escenarios de transporte o control temporal, especialmente en centros de 1er nivel la posibilidad de uso de técnicas de hemostasia mecánica externa con el pinzamiento de arterias uterinas (técnica de Zea), (91) esto acorde con lo mencionado en la GPC mexicana de HPP. (91) Además la comprensión bimanual uterina y aórtica externa consideradas en la última GPC consolidada de OMS y FIGO. (92)	Consideración 5: En situaciones de traslado a un establecimiento de salud de referencia, ante la ausencia del balón hidrostático intrauterino, se puede considerar la aplicación de otras medidas de hemostasia mecánica externa tales como: pinzamiento de arterias uterinas (técnica de Zea), compresión bimanual uterina, compresión aórtica externa u otras, como medidas temporales para el control de la hemorragia.





Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?

#### Introducción

La causa más común de la HPP es la atonía uterina que se produce por la falla en la contracción uterina luego del parto. Esta condición se puede manejar inmediatamente con tratamiento médico uterotónicos, medidas no quirúrgicas como el balón intrauterino (93) o técnicas de radiología intervencionista como la embolización de las arterias uterinas. (94) Sin embargo, cuando estas técnicas fallan se debe aplicar técnicas quirúrgicas como suturas de compresión uterina, ligadura de vasos pélvicos o histerectomía. (95) En la práctica clínica, aún existe incertidumbre si las medidas quirúrgicas conservadoras pueden aplicarse como primera línea para tratar de preservar el útero en todas aquellas pacientes con HPP refractaria a tratamiento médico. Por tanto, se plantea la siguiente pregunta.

## Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó la siguiente pregunta PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
7	Puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico	Tratamiento quirúrgico conservador*	Histerectomía	Críticos:  Mortalidad materna debido a sangrado  Importantes:  Morbilidad materna  Necesidad de transfusión  Necesidad de reoperación  Efectos adversos  Subrogados  Pérdida de sangrado  Tiempo quirúrgico

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas o ligaduras de arterias

# Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (**Anexo N° 1**) o publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG. No se encontró RS publicadas como artículo científico ni como parte de alguna GPC.

# Búsqueda de ECA y EO:

Se decidió realizar una búsqueda de ECA y EO, que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados. (Anexo 2 – Búsqueda B). La búsqueda se limitó entre abril 2019 y junio 2025 debido a que la RS de Kellie FJ 2020 (77) consideró la búsqueda objetivo sin encontrar evidencia hasta abril 2019. En esta búsqueda, se encontró 1 estudio:





ЕО	Puntaje Newcastle- Ottawa	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios
Intapibool S 2020 <b>(96)</b>	6/9	<ul> <li>Mortalidad por sangrado</li> <li>Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica</li> <li>Necesidad de reoperación</li> <li>Evento adverso de la intervención</li> <li>Necesidad de transfusión</li> <li>Volumen de sangrado</li> <li>Tiempo quirúrgico</li> </ul>

El riesgo de sesgo del estudio se valoró mediante el instrumento Newcastle-Ottawa que se detalla en el **Anexo N° 3.** 

## Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

#### • Mortalidad materna por sangrado:

- Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - **La intervención** fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace de mortalidad por sangrado fue definido como muertes ocasionadas por sangrado en shock hipovolémico por HPP.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

#### • Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica:

- Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - La intervención fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace fue morbilidad materna de fiebre postquirúrgica fue definida como la temperatura ≥ 38°C en el periodo postquirúrgico.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

# • Necesidad de reoperación:

o Para este desenlace no se contó con una RS.





- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - **El escenario clínico** fue hospitalario.
  - La intervención fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace fue necesidad de reoperación fue definido como la aplicación de una nueva cirugía para controlar el sangrado.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

#### • Efectos adversos: lesión vesical.

- Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - **La intervención** fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace fue lesión vesical como efecto adverso fue definido como cualquier evento de lesión vesical producido durante la cirugía para control de la HPP.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

#### Necesidad de transfusión:

- o Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de **Intapibool** 2020, **(96)** que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - **La intervención** fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace fue necesidad de transfusión fue definido como la aplicación de cualquier hemoderivado por necesidad debido a HPP.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

#### • Volumen de sangrado:

- o Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).





- El escenario clínico fue hospitalario.
- **La intervención** fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
- El comparador fue la histerectomía.
- El desenlace fue el volumen de sangrado fue definido el volumen en mililitros de sangrado perdido durante la cirugía de control de la HPP.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.

# Tiempo quirúrgico:

- o Para este desenlace no se contó con una RS.
- Se decidió tomar como referencia el único EO que evaluó este desenlace, el de Intapibool 2020, (96) que tuvo las siguientes características:
  - La población fueron puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto (HPP).
  - El escenario clínico fue hospitalario.
  - **La intervención** fue tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch.
  - El comparador fue la histerectomía.
  - El desenlace fue tiempo quirúrgico fue definido como el tiempo total en minutos de duración de la cirugía para control de la HPP.
- El GEG consideró adecuado el EO de Intapibool 2020, (96) ya que fue el único que valoró el desenlace.





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings – SoF):

Población: Puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico

Intervención: Tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch

Comparador: Histerectomía Autores: Rommy Novoa Reyes Bibliografía por desenlace:

Mortalidad materna por sangrado, morbilidad materna, necesidad de reoperación, efectos adversos, necesidad de transfusión, necesidad de histerectomía, volumen de sangrado, tiempo quirúrgico.

EO de Intapibool 2020	J. (96)

EO de Intapiboo	01 2020. (96)							
Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch	Comparación: Histerectomía	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Mortalidad materna por sangrado (seguimiento: durante la hospitalización)	Crítico	1 EO (n=70)	0/35 (0.0%)	2/35 (5.7%)	ORa 0.19 (0.01 a 4.08)	-5 por 100 (-6 a +14)	⊕○○ Muy baja <sup>a,b</sup>	Por cada 100 personas a las que brindemos la intervención en lugar del comparador, podría ser que causemos una disminución importante en la mortalidad materna por sangrado: pero la evidencia es muy incierta.
Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 EO (n=70)	16/35 (45.7%)	26/35 (74.3%)	ORa 0.29 (0.11 a 0.80)	- <b>29 por 100</b> (- 50 a -4)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,c</sup>	Por cada 100 personas a las que brindemos la intervención en lugar del comparador, podría ser que causemos una disminución importante en la morbilidad materna: fiebre postquirúrgica: pero la evidencia es muy incierta.
Necesidad de reoperación (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 EO (n=70)	3/35 (8.6%)	0/35 (0.0%)	<b>ORa 7.65</b> (0.38 a 153.75)	<b>0 por 100</b> (0 a 0)	⊕○○○ Muy bajaª	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar la intervención en lugar del comparador, con respecto a la necesidad de reoperación.
Efectos adversos: lesión vesical (intra y postquirúrgico)	Importante	1 EO (n=70)	0/35 (0.0%)	1/35 (2.9%)	ORa 0.32 (0.01 a 8.23)	<b>-2 por 100</b> (-3 a +17)	⊕○○ Muy baja <sup>a,b</sup>	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar la intervención en lugar del comparador, con respecto al efecto adverso: lesión vesical.
Necesidad de transfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 EO (n=70)	4/35 (11.4%)	20/35 (57.1%	ORa 0.10 (0.03 a 0.33)	- <b>45 por 100</b> (- 53 a -27)	⊕○○○ Muy baja <sup>a</sup>	Por cada 100 personas a las que brindemos la intervención en lugar del comparador, podría ser que causemos una disminución importante en la necesidad de transfusión: pero la evidencia es muy incierta.
Volumen de sangrado (seguimiento: durante la hospitalización)	Subrogado	1 EO (n=70)	872.29 mL (225.37 mL)	1298.57 mL (690.49 mL)	-	<b>MD -426.3mL</b> (-666.9 mL a - 185 mL)	⊕○○○ Muy baja³	Por cada 100 personas a las que brindemos la intervención en lugar del comparador, podría ser que causemos una disminución importante en el volumen de sangrado, pero la evidencia es muy incierta.





Población: Puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico

Intervención: Tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch

Comparador: Histerectomía Autores: Rommy Novoa Reyes Bibliografía por desenlace:

 Mortalidad materna por sangrado, morbilidad materna, necesidad de reoperación, efectos adversos, necesidad de transfusión, necesidad de histerectomía, volumen de sangrado, tiempo quirúrgico.

EO de Intapibool 2020. (96)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudios	Intervención: Tratamiento quirúrgico conservador: B-Lynch	Comparación: Histerectomía	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Tiempo quirúrgico (seguimiento: qurúrgico)	Subrogado	1 EO (n=70)	64.86 min (32.68 min)	116.29 min (54.71 min)	-	MD -51.43min (-72.54 min a - 30.32 min)	⊕○○○ Muy baja <sup>a</sup>	Por cada 100 personas a las que brindemos la intervención en lugar del comparador, podría ser que causemos una disminución importante en el tiempo quirúrgico, pero la evidencia es muy incierta.

IC: Intervalo de confianza; ORa: Odds ratio ajustado, EO: Estudio observacional.

#### DMI por 100 personas:

- Mortalidad: 1 evento; fiebre postquirúrgica: 27 eventos; necesidad de reoperación: 2.3 eventos; efectos adversos (lesión vesical): 2.3 eventos; necesidad de transfusión: 2.3 eventos; volumen de sangrado: 138mL; tiempo quirúrgico: 10.74 minutos.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

Se inicia con un riesgo de sesgo bajo por ser un estudio observacional retrospectivo.

- a. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo: representatividad en los grupos de expuestos, seguimiento de las cohortes.
- b. Se disminuyó dos niveles por imprecisión: cruza dos DMI.
- c. Se disminuyó un nivel por imprecisión: cruza un DMI.

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser, aunque la evidencia es incierta.

<sup>\*\*</sup>Efecto relativo de la comparación indirecta/mixta





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

Pregunta clínica 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?							
Población:	Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico						
Intervención:	Tratamiento quirúrgico conservador						
Comparador:	Histerectomía						
Mortalidad materna debido a sangrado     Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica     Necesidad de reoperación     Efectos adversos: lesión vesical     Necesidad de transfusión     Volumen de sangrado     Tiempo quirúrgico							
Escenario:	EsSalud						
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)						
Potenciales conflictos di interés:	<b>de</b> Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta pregunta.						

# Evaluación:

			Benefici	os:		
	stanciales son los bene		nados al brin <b>Evidencia</b>	dar la interven	ción frente a bi	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Juicio			Consideraciones adicionales  En puérperas con diagnóstico de			
o Trivial • Pequeño o Moderado o Grande o Varía o Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	hemorragia postparto, los beneficios de brindar la intervención en lugar del
	Mortalidad materna por sangrado (seguimiento: durante la hospitalización)	1 EO	<b>ORa 0.19</b> (0.01 a 4.08)	- <b>5 por 100</b> (-6 a +14)	⊕○○ Muy baja	comparador se consideraron pequeños (puesto que los tamaños de los efectos para mortalidad por sangrado, morbilidad materna, necesidad de transfusión, volumen de sangrado y tiempo quirúrgico
	Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica (seguimiento: durante la hospitalización)	1 EO	ORa 0.29 (0.11 a 0.80)	- <b>29 por 100</b> (- 50 a -4)	⊕○○ Muy baja	fueron importantes, sin embargo, la certeza de la evidencia es muy incierta).
	Necesidad de transfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	1 EO	ORa 0.10 (0.03 a 0.33)	- <b>45 por 100</b> (- 53 a -27)	⊕○○○ Muy baja	
	Volumen de sangrado (seguimiento: durante la hospitalización)	1 EO	-	MD 426.3 mL (-666.9 mL a - 185 mL)	⊕○○○ Muy baja	
	Tiempo quirúrgico (seguimiento: quirúrgico)	1 EO	-	MD -51.43 min (-72.54 min a -30.32 min)	⊕○○○ Muy baja	
	morta	tamiento mé				



Juicio

O Ningún estudio incluido

Muy baja

o Moderada

o Baja

o Alta



volumen de sangrado y el tiempo quirúrgico, pero la evidencia es muy incierta.

¿Cuán sus	tanciales son los daño	s ocasionac	<b>Daño</b> dos al brind		ón frente a brii	ndar el comparador?		
Juicio		Evidencia						
o Grande o Moderado o Pequeño • Trivial o Varía o Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con hemorragia postpa tratamiento médic brindar la interven		
	Necesidad de reoperación (seguimiento: durante la hospitalización)	1 EO	<b>ORa 7.65</b> (0.38 a 153.75)	<b>0 por 100</b> (0 a 0)	⊕○○○ Muy baja	comparador se triviales (puesto que los desenlaces diferencia significativa y la e		
	Efectos adversos: lesión vesical (intra y postquirúrgico)	1 EO	ORa 0.32 (0.01 a 8.23)	<b>-2 por 100</b> (- 3 a +17)	⊕○○○ Muy baja	incierta).		

Consideraciones adicionales En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, los daños de brindar la intervención en lugar del comparador se consideraron triviales (puesto que para ninguno de los desenlaces se observó una diferencia estadísticamente significativa y la evidencia es muy incierta).

En resumen, en puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, por cada 100 personas a las que brindemos el tratamiento quirúrgico conservador en lugar de la histerectomía:

La evidencia es muy incierta con respecto a la necesidad de reoperación y los efectos adversos (lesión vesical).

# Certeza de la evidencia:

¿Cuál es la certeza general de la evidencia?

#### Evidencia Desenlaces (tiempo de Importancia Certeza seguimiento) Mortalidad materna por $\oplus$ Crítico sangrado (seguimiento: Muy baja<sup>a,b</sup> durante la hospitalización) Morbilidad materna: fiebre postquirúrgica $\oplus$ Importante (seguimiento: durante la Muy bajaa,c hospitalización) Necesidad de reoperación **@**000 Importante (seguimiento: durante la Muy bajaa,c hospitalización) Efectos adversos: lesión $\oplus$ Importante vesical (intra v Muy baja<sup>a,b</sup> postquirúrgico) Necesidad de transfusión $\oplus \bigcirc \bigcirc \bigcirc$ (seguimiento: durante la Importante Muy baja<sup>a</sup> hospitalización) Volumen de sangrado

# Explicaciones de la certeza de evidencia:

(seguimiento: durante la

hospitalización) Tiempo quirúrgico

(seguimiento: quirúrgico)

Se inicia con un riesgo de sesgo bajo por ser un estudio observacional retrospectivo.

Importante

Importante

 $\oplus$ 

Muy baja<sup>a</sup>

 $\oplus$ 

Muy baja<sup>a</sup>

- a. Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo: representatividad en los grupos de expuestos, seguimiento de las cohortes
- b. Se disminuvó dos niveles por imprecisión: cruza dos DMI.
- c. Se disminuyó un nivel por imprecisión: cruza un DMI.

# **Consideraciones adicionales**

La certeza más baja de los desenlaces críticos fue muy baja.





		·	ngrado), se consideró la	
	menor certeza de evide  Desen	ncia (muy baja). Ilaces importantes para	los pacientes:	
¿Se	contó con evidencia para	•	•	os pacientes?
Juicio		Evidencia		Consideraciones adicionales
<ul><li>No</li><li>Probablemente no</li><li>Probablemente sí</li><li>Sí</li></ul>	Probablemente se con críticos e importantes co	·	a todos los desenlaces	
		Balance de los efe		
<i>i</i>		•	la intervención o al comp	
(Tomando er <b>Juicio</b>	n cuenta los beneficios, da	inos, certeza de la evide <b>Evidencia</b>	encia y la presencia de des	consideraciones adicionales
O Favorece al comparador O Probablemente favorece al comparador O No favorece a la		Estachista		Considerando los beneficios, daños, certeza de evidencia y la presencia de desenlaces importantes, el balance probablemente favorece a
intervención ni al comparador • Probablemente favorece a la intervención				la intervención.
o Favorece a la intervención				
o Se desconoce				
		Uso de recursos	<del></del>	
¿Qué tan grandes son lo				dor para un paciente (de ser una
Juicio	enfei	medad crónica, usar el <b>Evidencia</b>	costo anual)?	Consideraciones adicionales
o Costos extensos		LVIGETICIA	El GEG considero los gasto	
o Costos moderados		Tratamiento		similares tanto para el tratamiento
Intervención y comparador cuestan		quirúrgico conservador	Histerectomía	quirúrgico conservador como para la histerectomía.
similar o los costos son pequeños	Costo unitario	S/. 1233.00 (histerorrafia)	S/. 1215	
<ul><li>Ahorros moderados</li><li>Ahorros extensos</li></ul>	Duración del esquema (Agudo)	Emergencia	Emergencia	
o Varía	Costo total del tratamiento por persona por evento	S/. 1233.00	S/. 1215	
O Se desconoce	Costo total del tratamiento por eventos en un año en EsSalud	S/.1233*1736 = S/.2140488	S/. 1215 x 1736* = S/.2109240	
	Por eventos estimados al año, la intervención cuesta S/ 31248 más que el comparador en el número de eventos aproximados en el año 2024 (3% de prevalencia de HPP en los nacimientos producidos durante el 2024).			
	Fuente: Tarifario de EsSalud.			
Definiciones  Incrementa la equidad: favo que viven en contextos rural  Reduce la equidad: desfavo que viven en contextos rural	les, personas que tienen esc rece a poblaciones vulneral	bles de interés, como ma aso acceso a los servicios ples de interés, como ma aso acceso a los servicios	yores de edad, personas de de salud, etc) yores de edad, personas de	e escasos recursos económicos, personas e escasos recursos económicos, personas
Juicio  O Reduce la equidad		Evidencia		Consideraciones adicionales  Considerando que la aplicación del
Probablemente reduce la equidad     Probablemente no tenga impacto en la			tratamiento quirúrgico conservador en HPP probablemente tenga un beneficio en controlar el sangrado permitiendo conservar el útero, el	
equidad				GEG considera que esta





o Probablemente incrementa la equidad o Incrementa la equidad o Varía o Se desconoce		intervención no tenga impacto en la equidad ya que estará disponible en cualquier establecimiento de salud con disponibilidad de sala de operaciones, anestesiología y un ginecólogo-obstetra capacitado en la aplicación de las técnicas quirúrgicas.
	Aceptabilidad:	2
Juicio	¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacient Evidencia	Consideraciones adicionales
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí	EVIGENCIA	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.
o Varía o Se desconoce		Pacientes: El GEG consideró que los pacientes aceptarían la intervención.
	Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o No o Probablemente no ● Probablemente sí o Sí  o Varía o Se desconoce	Disponibilidad y restricciones: El tratamiento quirúrgico conservador es de conocimiento de los ginecólogos obstetras para el manejo de la hemorragia postparto.	Disponibilidad real: El GEG consideró que la aplicación de la intervención es factible en los niveles de atención donde se disponga de sala de operaciones y de un GO entrenado para ello.
3 SC GESCONOCE		Personal e infraestructura: El GEG consideró que la intervención puede brindarse en los niveles de salud II y III.  Considerando todo ello, el GEG estableció que implementar la intervención probablemente sí sea factible.





# Resumen de los juicios:

		JUICIOS						
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce	
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce	
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Ваја		Moderada	Alta		ín estudio cluido	
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí			
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce	
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce	
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce	
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce	
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce	
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención		o emitir nendación	





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, los beneficios de brindar el tratamiento quirúrgico conservador en lugar de la histerectomía se consideraron pequeños (puesto que podría ser que causemos una disminución importante en la mortalidad materna por sangrado, la morbilidad materna por fiebre postquirúrgica, la necesidad de transfusión, el volumen de sangrado, pero la evidencia es muy incierta) y los daños se consideraron triviales (puesto que ninguno de los desenlaces fue estadísticamente significativo y la evidencia es muy incierta). Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso de la intervención.  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue muy baja, esta recomendación fue condicional.	En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, sugerimos brindar el tratamiento quirúrgico conservador, en lugar de la histerectomía, de acuerdo a la condición clínica de la paciente.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: muy baja

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró que la elección de la técnica quirúrgica conservadora debe ser a decisión del cirujano de acuerdo a su experiencia. Esto está basado en recomendaciones de guías internacionales como FIGO, (2) Canadá (25) e Irlanda. (56) No se ha encontrado evidencia que sugiera que alguno de estos métodos sea superior a otro.	Consideración 1: La elección de la técnica quirúrgica conservadora debe basarse principalmente en la experiencia del cirujano.
El GEG consideró importante mencionar y realzar la posibilidad de comparar técnicas quirúrgicas de compresión y desarterización como la ligadura de arterias uterinas al control del sangrado al aplicar una de ellas. (1)	Consideración 2: Considerar el uso de técnicas quirúrgicas de compresión uterina combinado con otras técnicas quirúrgicas conservadoras como la ligadura de arterias uterinas, de acuerdo a la respuesta de la paciente y a la experiencia del cirujano.
El GEG consideró que la elección de la técnica quirúrgica conservadora o histerectomía debe guiarse por la condición clínica de la paciente (estado hemodinámico) o la factibilidad de aplicación de la técnica quirúrgica. Esto está basado en recomendaciones de guías internacionales como FIGO, (2) Canadá (25) e Irlanda. (56)	Consideración 3. En la valoración del tipo de tratamiento quirúrgico a elegir, debe considerarse las condiciones clínicas de la paciente: estado hemodinámico, factibilidad de aplicación de la técnica, entre otros factores.
La evidencia evaluada en esta pregunta está basada en el estudio de Intapibool 2020 (96) que incluyó pacientes puérperas post cesárea. Sin embargo, la GEG consideró que las técnicas quirúrgicas conservadoras se pueden aplicar tanto en puérperas de parto vaginal como cesárea.	Consideración 4: Considerar el manejo quirúrgico conservador de la hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, independiente de la vía de parto de la puérpera.





Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermedad?

### Introducción

Las pacientes con HPP presentan alto riesgo a evolucionar a shock hipovolémico, lo cual se identifica a partir de los signos y síntomas que se puedan ir presentando. (97) Dentro del manejo inicial de resucitación de esta patología se encuentra la administración de fluidos, que se pueden presentar de distintas variedades. (98) Algunas guías en base a ello recomiendan la administración de coloides o cristaloides según disponibilidad. (39) Mientras que otras sugieren la administración inicial de cristaloides y posterior a ello la posibilidad de administrar algunos tipos de coloides, (51) sin embargo, otro grupo de guías indican solo la administración de cristaloides. (51,56,63) Debido a estas discrepancias el GEG decidió realizar la siguiente pregunta.

# Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
8	Puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico	Coloides (Gelatinas, hidroxietil de almidón y albúmina)	Cristaloides (NaCl 0.9% y Lactato de Ringer)	Críticos:      Mortalidad Importantes:     Injuria renal aguda     Volumen de administración del fluido     Necesidad trasfusión sanguínea     Efectos adversos (reacción alérgica, rash, picazón)

# Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

No se encontró ninguna RS en población de hemorragia postparto y shock hipovolémico, por lo que, se amplió búsqueda en pacientes adultos con shock hipovolémico que hayan recibido las intervenciones específicas disponibles en EsSalud, se encontró tres RS publicada como artículo científico: Shaban 2024 (99), Tseng 2020 (100) y Lewis 2018. (101) Sin embargo, todos los ECA de la RS de Shaban 2024 (99), Tseng 2020 (100) estaban incluidos en la RS de Lewis 2018 (101), pero Tseng 2020 (100) presentaba un análisis según tipo de intervención específica, considerando algunas intervenciones no disponibles en EsSalud. A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:





RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificado *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)		
Shaban 2024	8/11	Agosto 2023	<ul><li>Mortalidad (16 ECA)</li><li>Eventos adversos (2 ECA)</li></ul>		
Tseng 2020	10/11	Enero 2020	<ul> <li>Mortalidad (23 ECA)</li> <li>Volumen de resucitación de fluido (20 ECA)</li> <li>Injuria renal aguda (14 ECA)</li> <li>Volumen de trasfusión (16 ECA)</li> <li>Reacciones alérgicas (2 ECA)</li> </ul>		
Zhang 2020	10/11	Diciembre 2019	<ul> <li>Mortalidad (44 ECA)</li> <li>Trasfusión sanguínea (12 ECA)</li> <li>Injuria renal aguda (9 ECA)</li> <li>Reacción alérgica (3 ECA)</li> <li>Picazón (2 ECA)</li> <li>Rash (2 ECA)</li> </ul>		

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el Anexo N° 3.

# Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

# Mortalidad:

- Para este desenlace se contó con tres RS: Shaban 2024 (99), Tseng 2020 (100) y Lewis 2018 (101).
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (101) debido a que realizó MA entre distintas intervenciones y proporcionó los datos necesarios para los análisis (hidroxietil de almidón versus cristaloides, gelatina versus cristaloides y albúmina versus cristaloides).
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 24 ECA (n=10167) tomando como intervención hidroxietil de almidón, 6 ECA (n=488) tomando como intervención gelatinas y 20 ECA (n=3224) tomando como intervención albúmina y PFC. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides dividido en 3 tipos de coloides: hidroxietil de almidón, gelatinas y PFC.
  - **El comparador** fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina).
  - El desenlace mortalidad fue definido como muerte del paciente hasta dentro del final de seguimiento de cada uno de los estudios, no existió un mínimo de meses o semanas para poder incluirse en la evaluación.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.

# • Morbilidad materna severa:

o Para este desenlace no se contó con estudios.





# • Injuria renal aguda (terapia de reemplazo renal o diálisis):

- Para este desenlace se contó con tres RS: Shaban 2024 (99), Tseng 2020 (100) y Lewis 2018 (101).
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (101) debido a que realizó MA entre distintas intervenciones y proporcionó los datos necesarios para los análisis (hidroxietil de almidón versus cristaloides, gelatina versus cristaloides y albúmina versus cristaloides).
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 9 ECA (n=8527) tomando como intervención hidroxietil de almidón y 2 ECA (n=3028) tomando como intervención albúmina y PFC. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides dividido en 3 tipos de coloides: hidroxietil de almidón, gelatinas y PFC.
  - **El comparador** fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina).
  - El desenlace injuria renal aguda fue definido como pacientes que durante el proceso de seguimiento presentaron injuria renal aguda, conllevando a la necesidad de terapia de reemplazo renal o diálisis.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.

# • Necesidad de trasfusión sanguínea:

- o Para este desenlace se contó con dos RS: Tseng 2020 (100) y Lewis 2018 (101).
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (9) debido a que realizó MA entre distintas intervenciones y proporcionó los datos necesarios para los análisis (hidroxietil de almidón versus cristaloides, gelatina versus cristaloides y albúmina versus cristaloides).
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 8 ECA (n=1917) tomando como intervención hidroxietil de almidón, 1 ECA (n=167) tomando como intervención gelatinas, y 3 ECA (n=290) tomando como intervención albúmina y PFC. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides dividido en 3 tipos de coloides: hidroxietil de almidón, gelatinas y PFC.
  - El comparador fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina)
  - El desenlace de necesidad de trasfusión sanguínea fue definido como pacientes que durante el proceso de seguimiento requirieron trasfusión de paquetes globulares.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.





# • Volumen de trasfusión:

o Para este desenlace no se contó con estudios.

# • Evento adverso (reacción alérgica):

- o Para este desenlace se contó con dos RS: Tseng 2020 (100) y Lewis 2018 (101).
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (9) debido a que realizó MA entre distintas intervenciones y proporcionó los datos necesarios para los análisis (hidroxietil de almidón versus cristaloides, gelatina versus cristaloides y albúmina versus cristaloides).
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 3 ECA (n=7757) tomando como intervención hidroxietil de almidón, 1 ECA (n=167) tomando como intervención gelatinas, y 1 ECA (n=2097) tomando como intervención albúmina y PFC. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides dividido en 3 tipos de coloides: hidroxietil de almidón, gelatinas y PFC.
  - **El comparador** fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina)
  - El desenlace de reacción alérgica fue definido como pacientes que durante el proceso de seguimiento presentaron reacciones alérgicas posteriores a la administración de algunas de las intervenciones y/o comparador.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.

# • Evento adverso (picazón):

- o Para este desenlace se con una RS: Lewis 2018. (101)
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (9) debido a que presento resultados de MA para la intervención de hidroxietil de almidón.
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 2 ECA (n=6946) tomando como intervención hidroxietil de almidón. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides del tipo hidroxietil de almidón.
  - El comparador fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina)
  - El desenlace de picazón fue definido como pacientes que durante el proceso de seguimiento presentaron picazones posteriores a la administración de algunas de las intervenciones y/o comparador.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.





# • Evento adverso (rash):

- o Para este desenlace se con una RS: Lewis 2018. (101)
- Se decidió tomar como referencia la RS de Lewis 2018, (9) debido a que presento resultados de MA para la intervención de hidroxietil de almidón
- Para este desenlace, la RS de Lewis 2018 realizó un MA de 2 ECA (n=7007) tomando como intervención hidroxietil de almidón. Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes con enfermedad severa en UCI con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en coloides del tipo hidroxietil de almidón.
  - **El comparador** fue cristaloides (Lactato de Ringer y solución salina)
  - El desenlace de rash fue definido como pacientes que durante el proceso de seguimiento presentaron erupciones posteriores a la administración de algunas de las intervenciones y/o comparador.
- El GEG consideró no necesario actualizar la RS de Lewis 2018, (101) ya que sus resultados no varían con estudios más recientes en ese periodo de seguimiento.





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Pacientes o población: Pacientes críticos con shock hipovolémico. Intervención: Coloides (Hidroxietil de almidón, poligelina y albúmina)

Comparador: Cristaloides Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía:

Bibliografía: Mortalidad por to	das las causas.	Trasfusión sanguínea, Ini	iuria renal aguda y reaccion	es adversas: RS Lewis 2018 (	101)
Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importanc ia	Intervención: Hidroxietil almidón  Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Intervención: Gelatina (poligelina) Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Intervención: Albúmina y plasma fresco congelado (PFC) Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Interpretación
Mortalidad (seguimiento del estudio: durante la hospitalización)	Crítico	RR 0.97 (0.86 a 1.09)  RA: +1.2 por 100 (-4 a +2.3)  Ocerteza muy baja a, b, c	RR 0.89 (0.74 a 1.08)  RA: -3.3 por 100 (-7.8 a +2.4)  Certeza muy baja	RR 0.98 (0.92 a 1.06)  RA: -0.3 por 100 (-1.8 a +1.3)    Certeza muy baja	Al brindar Hidroxietil de almidón en lugar de cristaloides podría ser que causemos un aumento importante en la mortalidad, aunque la evidencia es incierta.  Al brindar gelatinas en lugar de cristaloides podría ser que causemos una disminución importante en la mortalidad, aunque la evidencia es incierta.  La evidencia es muy incierta sobre el efecto en mortalidad por gelatina o albúmina y PFC en lugar de cristaloides.
Morbilidad materna severa	Important e	No se cuenta con infor	mación sobre este desenlac	e	
Injuria renal aguda (seguimiento: durante la hospitalización)	Important e	RR 1.30 (1.14 a 1.48)  RA: +2.4 por 100 (+1.1 a +4)  GOOO  Certeza baja		RR 1.11 (0.96 a 1.27)  RA: +2.2 por 100 (-0.8 a +5.4)  Gerteza muy baja	Al brindar Hidroxietil de almidón en lugar de cristaloides podría ser que causemos un aumento importante en injuria renal aguda.  Al brindar albúmina y PFC en lugar de cristaloides podría ser que causemos un aumento importante en injuria renal aguda, aunque la evidencia es incierta.
Trasfusión sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	Important e	RR 1.19 (1.02 a 1.39)  RA: +5.7 por 100 (+0.6 a +12)  Certeza muy baja c, d,	RR 5.89 (0.24 a142.41)  RA: +2 por 100 (-3 a +6)  Certeza muy baja	RR 1.31 (0.95 a 1.80)  RA: +7.9 por 100 (-2.2 a +21.7)  Certeza muy baja, c,d,e	Al brindar Hidroxietil de almidón o albúmina y PFC en lugar de cristaloides podría ser que causemos un aumento importante en trasfusiones sanguíneas, aunque la evidencia es incierta.  La evidencia es muy incierta sobre el efecto en trasfusión sanguínea por gelatinas en lugar de
Volumen de trasfusión	Important e	No se cuenta con info	rmación sobre este desenla	ce	cristaloides
Reacción adversa, reacción alérgica (seguimiento: durante la hospitalización)	Important e	RR 2.59 (0.27 a 24.91) RA: No estimable  Certeza muy baja a, c,	RR 21.61 (1.22 a 384.05)  RA: +9 por 100 (+1 a +17)  Certeza muy baja	RR 0.75 (0.17 a 3.33)  RA: -0.1 por 100 (-0.3 a +0.9)	Al brindar gelatina en lugar de cristaloides podría ser que causemos un aumento importante en reacciones alérgicas, aunque la evidencia es incierta.  Al brindar albúmina y PFC en lugar de cristaloides probablemente no causemos un efecto importante en reacciones alérgicas.  La evidencia es muy incierta sobre el efecto en reacciones alérgicas por hidroxietil de almidón en lugar de cristaloides.
Reacción adversa, picazón (seguimiento: durante la hospitalización)	Important e	RR 1.38 (1.05 a 1.82)  RA: +1 por 100 (+0.1 a +2.1)			Al brindar hidroxietil de almidón en lugar de cristaloides probablemente <b>no causemos un</b> <b>efecto importante</b> en picazón.
Reacción adversa, rash (seguimiento: durante la hospitalización)	Important e	RR 1.61 (0.90 a 2.89)  RA: +0.3 por 100 (- 0.1 a +1)			Al brindar hidroxietil de almidón en lugar de cristaloides <b>probablemente no causemos un</b> <b>efecto importante</b> en rash.





Certeza moderada

IC: Intervalo de confianza; RR: Riesgo relativo, DM: Diferencia de medias, RA: Riesgo atribuible.

\*Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = la evidencia es incierta.

#### DMI:

- Mortalidad: 1 evento, Injuria renal aguda: 1.6 eventos, Trasfusión sanguínea: 2.3 eventos, Reacciones adversas (reacción alérgica, picazón, rash): 2.3 eventos

# Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a. Se disminuye un nivel por riesgo de sesgo porque entre 50% a 70% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo
- b. Se disminuye dos niveles por imprecisión (El intervalo de confianza cruza ambos DMI).
- s. Se disminuye un nivel por evidencia indirecta (población distinta).
- d. Se disminuye dos niveles por riesgo de sesgo porque menos del 50% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo
- e. Se disminuye un nivel por imprecisión (El intervalo de confianza cruza un DMI).
- f. El IC95% no fue estadísticamente significativo, e incluyó 0.9 y 1.1 (ambos valores) = menos dos niveles.





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermedad?				
PICO 6				
Población:	Pacientes con enfermedad severa con diagnóstico y/o signos de shock hipovolémico			
Intervención:	Coloides (Hidroxietil de almidón, gelatina o albúmina y PFC)			
Comparador:	Cristaloides			
Desenlaces:	<ul> <li>Mortalidad por todas las causas</li> <li>Injuria renal aguda</li> <li>Necesidad de trasfusión sanguínea</li> <li>Evento adverso (reacción alérgica)</li> <li>Evento adverso (rash)</li> <li>Evento adverso (picazón)</li> </ul>			
Escenario:	EsSalud			
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)			
Potenciales conflictos de interés:  Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto pregunta				

# Evaluación:

Juicio	anciales son los benef	Evid	Consideraciones adicionales		
Hidroxietil de almidón:  Trivial  Pequeño  Moderado  Grande  Varía  Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Intervención: Hidroxietil almidón  Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Intervención: Gelatina (poligelina)  Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Intervención: Albúmina y plasma fresco congelado (PFC) Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	El GEG consideró que, solo la intervención de gelatina muestra disminución importante en mortalidad. En puérperas con HPP y shocl hipovolémico, gelatina presenta un beneficio pequeño ya que se observó una disminución sobre la mortalidad, pero la evidencia es
Gelatina:  o Trivial  ● Pequeño  o Moderado  o Grande  O Varía  o Se desconoce	Mortalidad (seguimiento del estudio: durante la hospitalización)	RR 0.97 (0.86 a 1.09)  RA: +1.2 por 100 (-4 a +2.3)  Certeza muy baja a, b, c	RR 0.89 (0.74 a 1.08)  RA: -3.3 por 100 (-7.8 a +2.4)  Certeza muy baja b, c	RR 0.98 (0.92 a 1.06)  RA: -0.3 por 100 (-1.8 a +1.3)  Certeza muy baja	incierta. Y la evidencia es incierta sobre el beneficio en reaccione: adversas como rash y picazón. La evidencia es incierta sobre el beneficio de hidroxietil de almidón y albúmina.
Albúmina y PFC:  Trivial  Pequeño  Moderado  Grande  Varía  Se desconoce	Reacción adversa, picazón (seguimiento: durante la hospitalización)	RR 1.38 (1.05 a 1.82)  RA: +1 por 100 (+0.1 a +2.1)			
	Reacción adversa, rash (seguimiento: durante la hospitalización)	RR 1.61 (0.90 a 2.89)  RA: +0.3 por 100 (-0.1 a +1)			





- Gelatina podría ser que causemos una disminución importante en la mortalidad en comparación con cristaloides, pero la evidencia es incierta.
- Hidroxietil de almidón **podría ser** que causemos un aumento en la mortalidad en comparación con cristaloides, pero la evidencia es incierta. En contraste, probablemente no causemos un efecto importante en rash y picazón.
- La evidencia es muy incierta sobre el efecto que causemos en mortalidad de albúmina y PFC sobre cristaloides.
- En los estudios evaluados, no se encontró evidencia sobre el efecto de gelatina y albúmina sobre rash y picazón.

ndar el comparador?

¿Cuán sust	anciales son los daño	<b>Daños:</b> Iciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brir			
Juicio	Evidencia				
Hidroxietil de almidón:  O Trivial  O Pequeño  O Moderado  Grande  O Varía  O Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Intervención  i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	Intervención: Gelatina (poligelina)  Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	Intervención: Albúmina y plasma fresco congelado (PFC) Efecto relativo* y diferencia (IC 95%)	
Gelatina:  o Trivial  o Pequeño  • Moderado  o Grande	Mortalidad (seguimiento del estudio: durante la hospitalización)	RR 0.97 (0.86 a 1.09) RA: +1.2 por 100 (-4 a +2.3)	RR 0.89 (0.74 a 1.08) RA: -3.3 por 100 (-7.8 a +2.4)	RR 0.98 (0.92 a 1.06)  RA: -0.3 por 100 (-1.8 a +1.3)	
<ul><li>○ Varía</li><li>○ Se desconoce</li></ul> Albúmina y PFC:	Injuria renal aguda (seguimiento: durante la hospitalización)	RR 1.30 (1.14 a 1.48) RA: +2.4 por 100 (+1.1 a +4)		RR 1.11 (0.96 a 1.27)  RA: +2.2 por 100 (-0.8 a +5.4)	
o Trivial o Pequeño ● Moderado o Grande	Trasfusión sanguínea (seguimiento: durante la hospitalización)	RR 1.19 (1.02 a 1.39) RA: +5.7 por 100 (+0.6 a +12)	RR 5.89 (0.24 a 142.41)  RA: +2 por 100 (-3 a +6)	RR 1.31 (0.95 a 1.80)  RA: +7.9 por 100 (-2.2 a +21.7)	
○ Varía ○ Se desconoce	Reacción adversa, reacción alérgica (seguimiento: durante la hospitalización)	RR 2.59 (0.27 a 24.91) RA: No estimable	RR 21.61 (1.22 a 384.05) RA: +9 por 100 (+1 a +17)	RR 0.75 (0.17 a 3.33)  RA: -0.1 por 100 (-0.3 a +0.9)	
	En resumen, en hipovolémico:	puérperas con	hemorragia po	stparto y shock	

- Hidroxietil de almidón podría ser que incremente de forma importante la mortalidad y necesidad de trasfusión sanguínea, aunque la evidencia es incierta en comparación con cristaloides. Y podría ser que incremente de forma importante la injuria renal aguda en comparación con cristaloides.
- Gelatinas podría ser que incremente de forma importante el número de reacciones alérgicas, aunque la evidencia es incierta.
- Albúmina y PFC podría ser que incremente de forma importante la injuria renal aguda y necesidad de trasfusión sanguínea, aunque la evidencia es incierta
- En contraste, gelatina podría ser que no genere un efecto importante en trasfusiones sanguíneas sobre cristaloides, aunque la evidencia es incierta y albúmina probablemente no genere un efecto importante en reacciones alérgicas.
- En los estudios evaluados, no se encontró evidencia sobre el efecto de gelatina en injuria renal aguda.

### Consideraciones adicionales

El GEG consideró que, debido a que todas las intervenciones por lo menos mostraron un aumento importante en por lo menos un desenlace de daño, se valoró el efecto de los daños de cada intervención por separado.

En puérperas con HPP y shock hidroxietil hipovolémico, almidón se clasificó con un daño grande, ya que aumenta la mortalidad, injuria renal aguda y necesidad de trasfusión sobre cristaloides, aunque no incrementa reacciones alérgicas.

Gelatinas presentan un daño moderado, dado que tienen la mayor tasa de reacciones alérgicas en comparación que cristaloides, aunque no incrementa la mortalidad número de trasfusiones sanguíneas en comparación con cristaloides.

Albúmina y PFC se clasificó con un daño moderado, ya que aumenta la tasa de injuria renal aguda y trasfusión sanguínea comparación con cristaloides, aunque no incrementa el riesgo de mortalidad y reacciones alérgicas.

No se obtuvo la certeza sobre los efectos deseados en desenlaces como reacción alérgica.

Certeza de la evidencia:					
	¿Cuál es la certeza general de la evidencia?				
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales			





Muy baja     Baja     Moderada	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Certeza	La certeza desenlaces c	
<ul><li>Alta</li><li>Ningún estudio incluido</li></ul>	Mortalidad (seguimiento del estudio: durante la hospitalización)	Crítico	⊕○○○ Muy Baja <sup>a, b, c</sup>		
	a. Se disminuye un nivel por riesgo de sesgo porque entre 50% a 70% de estudios presenta bajo riesgo de sesgo.  b. Se disminuye dos niveles por imprecisión (El intervalo de confianza cruza ambos DMI).  c. Se disminuye un nivel por evidencia indirecta (población distinta)  Entre el desenlace mortalidad, se consideró la menor certeza de				
	evidencia (muy baja).	canada, se considere	aee. certeza de		
¿Se	<b>Desenla</b> contó con evidencia para to	aces importantes para odos los desenlaces im	•	los pacientes?	

de La certeza más baja desenlaces críticos fue muy baja.

#### Juicio **Consideraciones adicionales** Evidencia Hidroxietil de almidón: No se contó con evidencia para los desenlaces críticos o importantes: ○ No Morbilidad materna severa; Ninguna intervención o Probablemente no Volumen de trasfusión: ninguna intervención

- Injuria renal aguda: Gelatinas

Rash y picazón: gelatinas y albúmina - PFC

Para hidroxietil de almidón, el juicio es "Probablemente sí", ya que falta evidencia sobre morbilidad materna severa y volumen de trasfusión, aunque se cuenta con información para otros desenlaces importantes. En el caso de gelatinas, también se considera "Probablemente sí", dado que no hay evidencia morbilidad materna severa, injuria renal aguda, volumen de trasfusión, rash y picazón, pero la mayoría de los desenlaces clave están informados. Por otro lado, para albúmina y PFC, el juicio es "probablemente sí", ya que falta evidencia sobre morbilidad materna severa, rash, picazón y volumen de trasfusión, aunque se cuenta con información para otros desenlaces importantes.

### Albúmina y PFC: o No

o Sí

○ No

o Sí

Gelatina:

o Probablemente no

• Probablemente sí

o Probablemente no

• Probablemente sí

• Probablemente sí

a la intervención

o Sí

### Balance de los efectos:

¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador? erteza de la evidencia y la pres

(Tomando er	(Tomando en cuenta los beneficios, danos, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)					
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales				
Hidroxietil de almidón:		Considerando los beneficios, daños,				
<ul> <li>Favorece al comparador</li> </ul>		certeza de evidencia y la presencia				
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>		de desenlaces importantes:				
favorece al comparador		<ul> <li>Para hidroxietil de almidón, el</li> </ul>				
O No favorece a la		balance probablemente				
intervención ni al		favorece al comparador, ya que				
comparador		presenta beneficios triviales				
<ul> <li>Probablemente favorece</li> </ul>		con daños moderados y una				
a la intervención		certeza muy baja.				
O Favorece a la		<ul> <li>Para gelatina, el balance</li> </ul>				
intervención		probablemente al comparador,				
		debido a que, aunque tiene				
○ Varía		beneficios pequeños, los daños				
O Se desconoce		son moderados, especialmente				
		por el riesgo de reacciones				
<u>Gelatinas:</u>		alérgicas y certeza muy baja.				
		<ul> <li>Para albúmina y PFC, el balance</li> </ul>				
Favorece al comparador		probablemente favorece al				
Probablemente		comparador, dado que tiene				
favorece al comparador		beneficios triviales y daños				
O No favorece a la		moderados, aunque con				
intervención ni al		certeza muy baja de la				
comparador		evidencia.				
<ul> <li>Probablemente favorece</li> </ul>						





o Favorece a la intervención

o Varía

○ Se desconoce

# Albúmina y PFC:

O Favorece al comparador

Probablemente

favorece al comparador

O No favorece a la intervención ni al

comparador

o Probablemente favorece

a la intervención

o Favorece a la intervención

o Varía

○ Se desconoce

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

esquema (Agudo)

		Cilicilii	cada cromica, asar	ci costo arradij.
Juicio			Evidencia	
Hidroxietil de almidón:  Costos extensos	Grupo farmacológico	Fármaco	Consideraciones	Características
			Costo unitario	S/9.09
Costos moderados			Duración del	Periparto
<ul> <li>Intervención y</li> </ul>			esquema (Agudo)	. c.ipui to
comparador cuestan			Costo del	
similar o los costos son			tratamiento por persona por	S/27.27
pequeños		Lactato	evento (3)	
Ahorros moderados		de Ringer	Costo total del	
Ahorros extensos			tratamiento por	\$/5454.00
O Anorros extensos			200	
			Diferencia con el	
○ Varía			comparador por	-
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>	Cristaloides		200 pacientes	c /o oo
	(Comparador)		Costo unitario  Duración del	S/8.00
Gelatinas:			esquema (Agudo)	Periparto
<del>ociatilius.</del>			Costo del	
			tratamiento por	6/24.00
<ul> <li>Costos extensos</li> </ul>		Solución	persona por	S/24.00
<ul> <li>Costos moderados</li> </ul>		salina	evento (3)	
<ul> <li>Intervención y</li> </ul>		Julila	Costo total del	
comparador cuestan			tratamiento por	S/4800.00
similar o los costos son			200 Diferencia con el	
pequeños			comparador por	_
			200 pacientes	
<ul> <li>Ahorros moderados</li> </ul>			Costo unitario	S/17.39
<ul> <li>Ahorros extensos</li> </ul>			Duración del	-
			esquema (Agudo)	Periparto
<ul><li>∨aría</li></ul>			Costo del	
O Se desconoce		Hidroxieti I de	tratamiento por	S/52.17
			persona por	-,-
Alle Grading or DEC		almidón	evento (3) Costo total del	
Albúmina y PFC:		umidon	tratamiento por	S/10434.00
<ul> <li>Costos extensos</li> </ul>			200	-,
<ul> <li>Costos moderados</li> </ul>			Diferencia con el	C/4000 00 C/EC3.4
<ul> <li>Intervención y</li> </ul>			comparador por	S/4980.00 - S/5634 adicionales
comparador cuestan			200 pacientes	
similar o los costos son	Coloides		Costo unitario	S/26.70
pequeños	(Intervención)		Duración del	Periparto
			esquema (Agudo) Costo del	
O Ahorros moderados			tratamiento por	- 1
<ul> <li>Ahorros extensos</li> </ul>			persona por	S/80.10
		Gelatina	evento (3)	
○ Varía			Costo total del	
O Se desconoce			tratamiento por	S/16200.00
			200	
			Diferencia con el comparador por	S/11400.00 - 10746.00
			200 pacientes	adicionales
			Costo unitario	S/130.06
		Albúmina	Duración del	·
			occupana (Aguda)	Periparto

Consideraciones adicionales

Hidroxietil de almidón (3 frascos) tiene un costo pequeño en comparación de cristaloides en 200 pacientes al año, con un costo superior al comparador de s/4980.00 - S/5634, lo que justifica como costos pequeños.

Gelatina (3 frascos) tiene un costo significativamente mayor en 200 pacientes al año, de en promedio un costo superior de S/11400.00 -10746.00. Este aumento en el costo justifica como costos moderados.

Albúmina (3 frascos) presenta el costo más alto, llegando hasta S/72582.00 - 73236.00 en 200 pacientes. Debido a este alto costo, se justifica costos grandes.





	Costo del tratamiento por persona por evento (3)	S/390.18
	Costo total del tratamiento por 200	S/.78036.00
	Diferencia con el comparador por 200 pacientes	S/72582.00 - 73236.00 adicionales
Fuente: Tarifario de l	sSalud v observatorio de productos fa	rmacéuticos.

# Equidad:

# Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

# **Definiciones**

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
Hidroxietil de almidón:		Hidroxietil de almidón tiene una
O Reduce la equidad		disponibilidad limitada en el sistema
Probablemente reduce		de salud. Principalmente por el
la equidad		costo elevado. Por lo que se
O Probablemente no		consideró que probablemente
tenga impacto en la		reduce la equidad.
equidad		
O Probablemente		Gelatina tiene una disponibilidad
incrementa la equidad		limitada en el sistema de salud.
O Incrementa la equidad		Principalmente por el costo elevado.
-		Por lo que se consideró que
○ Varía		probablemente reduce la equidad.
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>		
Gelatinas:		Albúmina y PFC tiene una
O Reduce la equidad		disponibilidad limitada en el sistema
<ul> <li>Probablemente reduce</li> </ul>		de salud. Principalmente por el
la equidad		costo elevado y su uso restringido
O Probablemente no		en ciertas condiciones y
tenga impacto en la		especialidades. Por lo que se
equidad		consideró que <b>probablemente</b>
o Probablemente		reduce la equidad.
incrementa la equidad		
O Incrementa la equidad		
○ Varía		
○ Se desconoce		
Albúmina y PFC:		
Reduce la equidad		
<ul> <li>Probablemente reduce</li> </ul>		
la equidad		
O Probablemente no		
tenga impacto en la		
equidad  O Probablemente		
incrementa la equidad		
Incrementa la equidad		
o incrementa la equidad		
○ Varía		
O Se desconoce		
	Aceptabilidad: ¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacient	es?
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
Hidroxietil de almidón:		El GEG consideró que todos los
• No		fármacos serían <b>no aceptables</b> para
o Probablemente no		el personal de salud y los pacientes:
o Probablemente sí		
○ Sí		Hidroxietil almidón y gelatina es
o María		poco aceptada por el personal de
o Varía		salud ya que los médicos
O Se desconoce		especialmente en UCI han ido

dejando de usarlo principalmente



○ Se desconoce



	•
Gelatina:	por los eventos adversos asociados
• No	y han sido reemplazados por
O Probablemente no	cristaloides isotónicos.
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>	
○ Sí	Albúmina es usada en muchos escenarios, sin embargo, debido a
○ Varía	su escasez y disponibilidad limitada,
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>	su uso no es aceptable en este
	contexto, al tener alternativas más
Albúmina y PFC:	accesibles y menos costosas.
• No	
<ul> <li>Probablemente no</li> </ul>	
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>	
○ Sí	
○ Varía	
O Se desconoce	

	Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
Hidroxietil de almidón:	Disponibilidad y restricciones:	Si bien todas las intervenciones se
• No	Todos los fármacos están disponibles en el petitorio de EsSalud.	encuentran disponibles dentro de
<ul> <li>Probablemente no</li> </ul>		EsSalud, son intervenciones más
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>		costosas y a comparación de los
∘ Sí		cristaloides, estos últimos se encuentran en mayoría en distintos
○ Varía		establecimientos de salud a nivel
O Se desconoce		nacional.
Gelatina:		
• No		
<ul> <li>Probablemente no</li> </ul>		
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>		
○ Sí		
○ Varía		
<ul> <li>Se desconoce</li> </ul>		
Albúmina y PFC:		
• No		
<ul> <li>Probablemente no</li> </ul>		
<ul> <li>Probablemente sí</li> </ul>		
○ Sí		
○ Varía		





# Resumen de los juicios:

		JUICIOS			
	HIDROXIETIL DE ALMIDÓN	GELATINA	ALBÚMINA Y PFC		
BENEFICIOS	Triviales	Pequeños	Triviales		
DAÑOS	Grandes	Moderado	Moderado		
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Muy baja	Muy baja		
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	Probablemente si	Probablemente si	Probablemente si		
BALANCE DE LOS EFECTOS	Probablemente favorece al control	Probablemente favorece al control	Probablemente favorece al control		
USO DE RECURSOS	Costos pequeños	Costos moderados	Costos grandes		
EQUIDAD	Probablemente reduce equidad	Probablemente reduce equidad	Probablemente reduce equidad		
ACEPTABILIDAD	No	No	No		
FACTIBILIDAD	No	No	No		
RECOMENDACIÓ N FINAL	<ul> <li>Recomendación fuerte en contra de la intervención</li> <li>Si hay una o más intervenciones que deberían recomendarse como primera línea:</li> <li>Cristaloides</li> </ul>				

# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas con HPP y signos y/o diagnóstico de shock hipovolémico, los beneficios de brindar gelatina en lugar de cristaloides se consideraron pequeños, hidroxietil de almidón y albúmina se consideraron triviales y los daños de hidroxietil de almidón se consideraron grandes, mientras que los daños de gelatina y albúmina se consideraron moderados en comparación de cristaloides. Siendo el balance de los efectos en todos los casos probablemente a favor del comparador. Por ello, se emitió una recomendación en contra del uso de coloides.	En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, no recomendamos administrar coloides, en su lugar administrar cristaloides para el manejo de la enfermedad.  Recomendación fuerte en contra Certeza de la evidencia: muy baja





Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Fuerza:  A pesar de que la certeza general de la evidencia fue muy baja, los efectos de los daños presentes en todas las intervenciones fueron relevantes de valorar por parte del GEG; además, estas intervenciones representan un uso de recursos considerable por lo cual no sería factible, probablemente reducirían la equidad, y no serían aceptables. Por ello, se emitió una recomendación fuerte.	

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

un tiempo específico en que se deba ir administrando

los bolos, esto debido a la similitud de las guías en sugerir la administración acorde con la respuesta de los pacientes en base a las funciones vitales como

diuresis entre otros.

Justificación	Consideración
Se ha identificado en distintas guías las cuales convergen en recomendar la administración de cristaloides, (51,56,63) sin embargo, no se identifica una diferencia clara entre Lactato de Ringer y solución salina en población quirúrgica, ya que no existe evidencia directa donde se compare directamente ambas intervenciones en puérperas con HPP. (102) Mientras que en población con shock séptico si existe una diferencia clara a favor de cristaloides balanceados (lactato de Ringer). (102,103) El GEG concluye que debido a la fisiopatología distinta en puérperas con sepsis y HPP se determina establecer una consideración de administrar cualquiera de los cristaloides de acuerdo con la disponibilidad en la institución.	Consideración 1: Administrar cristaloides isotónicos (lactato de Ringer o solución salina) según disponibilidad en el establecimiento de salud.
Las guías convergen en especificar que la administración prolongada e incrementada en volumen aumenta el riesgo de coagulopatía dilucional cuando se exceden los 3.5L (39,51,56) Adicional a ello se especifica la posibilidad de administrar hasta 2L en las primeras horas hasta esperar los paquetes sanguíneos. Por lo que el GEG en base a ello decidió especificar los tiempos promedio que se deben de administrar conforme a los límites establecidos.	Consideración 2: Considerar el uso de cristaloides a dosis restrictiva hasta un máximo de 1.5L en la primera hora durante una hemorragia severa en curso y no más de 3.5L en 6 horas.
Se consideró especificar el volumen de los bolos de	Consideración 3: Considerar la
fluidos acorde con la guía NICE de fluidoterapia en	administración de retos de fluidos de
adultos. (104) Sin embargo, el GEG coincide en restringir el rango de administración, debido a la	250ml-300ml ajustando según la
susceptibilidad de complicaciones en puérperas de	respuesta clínica de la paciente, sin
HPP por su fisiología. Adicional a ello no se especifica	exceder los límites previamente

establecidos.





# Justificación

Los cristaloides tibios se han encontrado efectos beneficiosos en su administración, en pacientes obstétricas se vio la reducción del riesgo de hipotermia. (105) De igual forma se indica que la administración de cristaloides tibios se indica cuando existe posibilidad de administración de grandes volúmenes como es el escenario de HPP. (106) Por lo que el GEG concuerda en especificar esta consideración, haciendo énfasis de que se deba realizar siempre v cuando esté disponible o sea posible, para no retrasar la administración del cristaloide. La temperatura ideal de los cristaloides concuerda con los protocolos de trauma para evitar hipotermia, sin embargo, el GEG también hace énfasis en la influencia de la temperatura externa en mantener la temperatura ideal.(107) Además. para alcanzar la temperatura de los cristaloides el GEG concuerda en el uso preferentemente de métodos validados.(108-110)

Además de la adecuada administración de volúmenes, se debe de monitorear la adecuada diuresis de la paciente para evitar complicaciones, esto acorde con lo mencionado en las distintas guías. (51,56) Por lo que el GEG consideró importante enfatizar en este punto dentro de las consideraciones. Además, el GEG enfatiza en considerar la hipotensión permisiva durante la administración de fluidos esto bajo una supervisión estricta de un especialista. (111,112)

# Consideración

**Consideración 4:** Brindar cristaloides tibios 39°C (entre 37°C a 42°C) siempre que sea posible. Para lograr esa temperatura preferentemente usar métodos validados.

Consideración 5: Monitorear el balance hídrico y mantener una diuresis mayor o igual a 30 ml/h. Además, se puede considerar hipotensión permisiva [presión arterial media (PAM) entre 55 – 65 mmHg o presión arterial sistólica (PAS) de 80-90 mmHg] con un adecuado monitoreo hasta que el sangrado sea controlado.





Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué hemoderivados se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?

# Introducción

Dentro del manejo de HPP, uno de los pasos esenciales es la trasfusión sanguínea especialmente en grados severos. (113) Si bien existen estimadores predictivos de cuándo se va a necesitar una trasfusión en puérperas con HPP, no existe un valor exacto de cuantos paquetes globulares (PG) y hemoderivados se usarán. (114) Actualmente las GPC difieren en el número de PG a trasfundir inicialmente, al igual de las proporciones de hemoderivados en protocolos de trasfusión mayor. (25,51,56). Por lo que el GEG consideró importante desarrollar preguntas relacionadas a trasfusión inicial de PG, protocolo de trasfusión mayor y otros hemoderivados que se deban administrar de acuerdo con el grado y severidad de las pacientes con HPP y shock hipovolémico en EsSalud.

# Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
9.1	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico	2 unidades de eritrocitos	1 unidad de eritrocitos	Críticos:      Mortalidad Importantes:      Morbilidad materna severa      Días de estancia en UCI      Histerectomía      Efectos adversos     (temblores)      Efectos adversos (fiebre)      Efectos adversos     (reacciones alérgicas)
9.2	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV	Protocolo de transfusión masiva 1:1:1	Protocolo de transfusión masiva 2:1:1	Críticos:      Mortalidad Importantes:      Morbilidad materna severa      Histerectomía      Efectos adversos (urticaria)      Efectos adversos (temblores)      Efectos adversos (fiebre)      Efectos adversos (reacciones alérgicas)
9.3	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV	Crioprecipitados	No crioprecipitados	Críticos:      Mortalidad Importantes:      Morbilidad materna severa      Histerectomía      Efectos adversos (urticaria)      Efectos adversos     (temblores)





Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
				<ul><li>Efectos adversos (fiebre)</li><li>Efectos adversos (reacciones alérgicas)</li></ul>

# Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (Anexo N° 1) o publicadas como artículos científicos (Anexo N° 2), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontró una RS en población de puérperas con hemorragia postparto que respondía a las sub-PICO 9.3, sin embargo, para la sub-PICO 9.1 y 9.2 no presentaba resultados en los desenlaces de interés. No obstante, se encontró un ECA de otras fuentes para la sub-PICO 9.2 la cual establecía la comparación directa del protocolo de trasfusión mayor 1:1:1 vs 2:1:1, pero en pacientes en trauma. A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:

RS	Puntaje en AMSTAR-2 modificad o *	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Williams 2025 <b>(115)</b>	9/10	Julio 2024	<ul> <li>Mortalidad materna (1 ECA)</li> <li>Morbilidad materna severa (Ingreso a UCI: 1 ECA)</li> <li>Morbilidad materna severa (Disfunción orgánica: 1 ECA)</li> <li>Histerectomía (1 ECA)</li> <li>Reacciones adversas a la trasfusión (1 ECA)</li> </ul>

<sup>\*</sup>El puntaje del AMSTAR-2 modificado se detalla en el **Anexo N° 3.** 

Se decidió incluir un ECA de otras fuentes, ya que cumplía con la intervención y control solicitado en la sub-PICO 9.2. El ECA incluido es el siguiente:

	Desenlaces críticos o			Ries	go de se	sgo*		
ECA	importantes que son evaluados por el estudio		D2	D3	D4	D5	D6	D7
Holcomb 2015 (116)	<ul> <li>Mortalidad         24h</li> <li>Mortalidad         30d</li> <li>Días libres de         UCI</li> <li>Necesidad de         procedimiento         quirúrgico</li> <li>Infección</li> <li>Síndrome         sistémico         inflamatorio</li> </ul>	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>	<b>4</b>	<b>(+)</b>





	Desenlaces críticos o	Riesgo de sesgo*						
ECA	importantes que son evaluados por el estudio	D1	D2	D3	D4	D5	D6	D7
	<ul> <li>Reacción alérgica</li> </ul>							

# Evidencia por cada desenlace:

# PICO 9.1. Tratamiento inicial con 2 paquetes globulares versus 1 paquete globular

Al no encontrarse evaluación de desenlaces en la RS de Williams 2025 (115) para esta sub-PICO ni otras fuentes. El GEG optó por presentar puntos de Buena Práctica Clínica (BPC) que respondan a la pregunta planteada; a partir de las guías y documentos técnicos que fueron identificados en el proceso de búsqueda inicial pero que no alcanzaron a cumplir con los criterios de inclusión.

# BPC 1

En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado II (sin respuesta a cristaloides), III y IV, trasfundir inicialmente 1-2 unidades de sangre sin cruzar, grupo O Rh (-), de acuerdo con la respuesta hemodinámica de la paciente.

Criterios para la formulación de la BPC					
Criterio	Respuesta e información de soporte				
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por la Guía de Práctica Clínica de Queensland 2024 (51) donde se indica administrar 2 paquetes globulares (PG) inicialmente, de igual forma con guías nacionales como el Hospital Villa el Salvador (58) y el Instituto Nacional Materno Perinatal del Perú (53) donde se indica administrar de 1 a 2 PG a partir del shock grado III, mientras que la guía de la OPS especifica su administración desde grado II si existe una mala respuesta a cristaloides. (50)				
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	Sí. Debido a que las recomendaciones dadas por otras GPC no presentaron estudios que las justifiquen, así como también a la inexistencia de ECA, el GEG consideró innecesario realizar una recolección y resumen detallado de la evidencia.				
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <i>acción</i> a realiz (administrar o trasfundir paquetes globulares) en una población determina (puérperas con HPP y shock hipovolémico grado II sin respuesta, III o IV), posterio la resucitación con cristaloides.				
Los beneficios superan claramente a los daños.	Beneficios: Existe evidencia que señala que, en puérperas con HPP y shock hipovolémico, el riesgo de muerte podría incrementarse según el grado, si es que no se administra sangre y hemoderivados. (117) El GEG consideró que los beneficios de administrar de forma adecuada y temprana podrían ser grandes.  Daños: La evidencia muestra que existe mayor riesgo de eventos adversos				
	relacionados a la trasfusión en puérperas vs no puérperas, sin embargo, el riesgo es mayor en pacientes preclámpticas. Además, la prevalencia general encontrada en esta cohorte representa menos del 0.7% en puérperas preclámpticas. (118)				





	BPC 1					
Uso de recursos	La intervención (1 a 2 paquetes globulares) mediante técnicas disponibles en los establecimientos de salud podría no representar un incremento del gasto de recursos, debido a su reserva en los establecimientos que cuentan con banco de sangre para eventos de HPP.					
Factibilidad	El GEG consideró que, dentro del ámbito de los establecimientos de salud con banco de sangre, la intervención (1 o 2 PG) actualmente es factible de administrar. No obstante, se debe tener en cuenta siempre y corroborar con el banco de sangre la presencia de paquetes globulares.					
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios grandes, daños triviales o pequeños y sería factible de realizar. Sin embargo, se debería tener en cuenta las siguientes consideraciones.					

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
Se ha identificado en algunas guías las cuales convergen en recomendar la trasfusión inicial de PG de acuerdo con la respuesta inicial del paciente, más allá de un grado específico de shock. (56) Adicional a ello las revisiones sobre HPP mencionan que las recomendaciones de trasfundir a partir de grado III son por consenso, por lo cual puede existir escenarios fuera del común. (119)	Consideración 1: En pacientes con HPP y shock hemorrágico grado III con buena respuesta a cristaloides, podría no ser necesario trasfundir sangre.
Esto acorde con lo mencionado en el documento técnico sobre emergencias obstétricas en EsSalud. (120) El uso de factor y grupo general de inicio está acorde con lo evaluado en protocolos de trasfusión masiva, donde se vio necesario su uso en casos como hemorragia	Consideración 2: Si no se dispone de grupo O Rh (-), usar inicialmente grupo O Rh (+) y solicitar las unidades adicionales cruzadas.  Consideración 3: Cuando se haya varificado al grupo y foster canquíneo de
postparto masiva. (121) Sin embargo, en la mayoría de los protocolos obstétricos de trasfusión se especifica que una vez que se haya realizado las pruebas de compatibilidad correspondientes, la paciente debe recibir acorde a su grupo y factor.(122)	verificado el grupo y factor sanguíneo de la paciente, además del resto de pruebas de compatibilidad, administrar según grupo y factor correspondiente.
La mayoría de las guías converge en la necesidad de tener estas pruebas necesarias como parte del manejo inicial de transfusión, los cuales servirán para un monitoreo adecuado y evolución de la respuesta. (50,51,58)	Consideración 4: Solicitar las siguientes pruebas de laboratorio: hemograma, PT/PTT/INR, (tiempo de protrombina, tiempo de tromboplastina, ratio internacional normalizado) fibrinógeno, pruebas bioquímicas: urea, creatinina y gases arteriales si previamente no se ha solicitado.
La evolución de los pacientes es esencial, ya que el manejo inicial podría tener una respuesta adecuada, así como también la posibilidad de una mala respuesta y la necesidad de activar el	<b>Consideración 5:</b> Monitorizar de forma cercana la evolución y respuesta del paciente durante la trasfusión y posterior a ella.





# Justificación

protocolo de trasfusión mayor. Esto acorde con las distintas guías. (51,120). Para evaluar la respuesta hemodinámica de la paciente, se tomó en cuenta lo mencionado en el documento técnico sobre emergencias obstétricas en EsSalud. (120)

# Consideración

**Consideración 6:** Evaluar la estabilización del paciente en base a signos de respuesta hemodinámica:

- ✓ Pulso que se estabiliza (FC menor a 90 -100 latidos por minuto)
- ✓ Presión arterial en aumento (PAS mayor a 90 – 100 mm Hg o PAM mayor a 65 mmHg)
- Mejoría del estado mental (menor confusión y ansiedad)
- ✓ Gasto urinario en aumento (mayor a 30ml/h)





# PICO 9.2. Protocolo de trasfusión mayor en proporción 1:1:1 versus 2:1:1

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

# • Mortalidad a 1 día:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 680), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - **El escenario clínico** hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El desenlace mortalidad fue definido como muerte del paciente hasta dentro del día posterior a la trasfusión.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)

# • Mortalidad a 28 días:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 680), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaguetas).
  - El desenlace mortalidad fue definido como muerte del paciente hasta dentro de 28 días posteriores a la trasfusión.
- El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)

# • Morbilidad materna severa:

No se contó con información para este desenlace.

# • Días libres de UCI:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 677), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.





- La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
- El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
- El desenlace días libres de UCI fue definido como número de días que el paciente estuvo fuera de UCI posteriores a la trasfusión.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)

# • Necesidad de procedimiento quirúrgico:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 680), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El desenlace necesidad de procedimiento quirúrgico fue definido como número de pacientes que requirieron de un procedimiento quirúrgico posterior a la trasfusión.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)

# • Síndrome sistémico inflamatorio:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 680), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El desenlace síndrome sistémico inflamatorio fue definido como respuesta sistémica inflamatoria posterior a la trasfusión, pudiendo ser daño a nivel pulmonar frecuentemente, además variación temperatura y/o hemólisis por incompatibilidad.
- El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)





# • Injuria renal aguda:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 244), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El desenlace de injuria renal aguda como número de pacientes que presentan incremento agudo de creatinina produciendo daño renal agudo posterior a la trasfusión.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)

### • Infección:

- o Para este desenlace se contó con el ECA Holcomb 2015. (116)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de Holcomb 2015 (n= 680), (116).
   Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes adultos con trauma.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la proporción 1:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El comparador consistió en la proporción 2:1:1 (eritrocitos, PFC, plaquetas).
  - El desenlace infección fue definido como infección en la zona de trasfusión y/o otra zona del cuerpo posterior a la trasfusión.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que no existen ECA propios en puérperas con HPP ni en trauma esto acorde a guías GRADE de manejo de trasfusión en trauma. (123)





# Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico grado IV

Intervención: Protocolo trasfusión mayor 1:1:1

Comparador: Protocolo trasfusión mayor 2:1:1

Autores: Pedro Guerra Canchari

Bibliografía por desenlace:

Mortalidad 24h y 28d, días libres de UCI, necesidad procedimiento quirúrgico, síndrome sistémico inflamatorio, infección, injuria renal aguda: ECA Holcomb

• •	. ~		٠.		
2	'n	15	1	1	16)

2015. (116)								
Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importanci a	Número y Tipo de estudios	Intervención 1:1:1	Compara ción: 2:1:1	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
<b>Mortalidad</b> (seguimiento: 24h)	Critico	1 ECA (n=680)	43/338 (12.7%)	58/342 (17.0%)	<b>RR 0.75</b> (0.52 a 1.08)	-4.2 por 100 (de -8.1 a + 1.4)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que causemos una disminución importante de la mortalidad en 24h, aunque la evidencia es muy incierta.
<b>Mortalidad</b> (seguimiento: 28d)	Critico	1 ECA (n=680)	75/338 (22.2%)	89/342 (26.0%)	<b>RR 0.85</b> (0.65 a 1.11)	-3.9 por 100 (de - 9.1 a + 2.9)	⊕○○ Muy baja	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que causemos una disminución importante de la mortalidad en 28 d, aunque la evidencia es muy incierta.
Morbilidad materna severa	Importante			No se enc	ontró evide	ncia para este des	enlace.	
Días libres de UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=677)	4.67 (7.41) días N=337	5.33 (8.15) días N=340	-	<b>DM - 0.66 días</b> (- 1.83 a + 0.51)	⊕⊕○○ Baja	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que no causemos un efecto importante en días libres de UCI.
Necesidad procedimiento quirúrgico (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=680)	290/338 (85.8%)	284/342 (83.0%)	<b>RR 1.03</b> (0.97 a 1.10)	+2.5 por 100 (de - 2.5 a + 8.3)	⊕○○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que causemos un aumento importante la necesidad de procedimientos quirúrgicos, aunque la evidencia es muy incierta.
Eventos adversos: Síndrome sistémico inflamatorio (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=680)	231/338 (68.3%)	216/342 (63.2%)	RR 1.08 (0.97 a 1.21)	+5.1 por 100 (de - 1.9 a + 13.3)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que causemos un aumento importante en él número de síndrome sistémicos inflamatorios, aunque la evidencia es muy incierta.
Eventos adversos: Injuria renal aguda (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=680)	74/338 (21.9%)	85/342 (24.9%)	<b>RR 0.88</b> (0.67 a 1.16)	-3 por 100 (de – 8.2 a + 4.0)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que causemos una disminución importante del número de injurias renales, aunque la evidencia es muy incierta.
Eventos adversos: Infección (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=680)	98/338 (29.0%)	106/342 (31.0%)	RR 0.94 (0.74 a 1.18)	- <b>1.9 por 100</b> (de – 8.1 a + 5.6)	⊕○○ Muy baja	Al brindar el esquema 1:1:1 en lugar de 2:1:1 podría ser que no causemos un efecto importante en la incidencia de infección,





aunque la evidencia es muy incierta.

IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo, ECA: Ensayo clínico aleatorizado.

# DMI por 100 personas:

- Mortalidad: 1 evento; días libres de UCI: 1 día; necesidad de procedimiento qx: 2.3 eventos; síndrome sistémico inflamatorio, injuria renal aguda: 1.6 evento; infección: 2.3 eventos.

### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- a) Se disminuye 2 niveles por imprecisión: el intervalo cruza ambos DMI.
- b) Se disminuye 1 nivel por evidencia indirecta. (La evidencia es de pacientes de trauma y shock hemorrágico grado IV).
- c) Se disminuye 1 nivel por imprecisión: el intervalo cruza un DMI.

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser, aunque la evidencia es incierta.





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

	n puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado istrar protocolo de transfusión mayor con esquema 1:1:1 o 2:1:1?	
•	·	
Población:	Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV	
Intervención:	Protocolo de trasfusión 1:1:1	
Comparador:	Protocolo de trasfusión 2:1:1	
	Mortalidad materna 24h	
	Mortalidad materna 28d	
	Morbilidad materna severa	
Desenlaces:	Necesidad de procedimiento quirúrgico	
	Síndrome sistémico inflamatorio	
	Injuria renal aguda	
	• Infección	
Escenario:	EsSalud	
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)	
Potenciales conflictos de	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta	
interés:	pregunta.	

# Evaluación:

¿Cuán sı	ustanciales son los bene	ficios ocasion	Benefici ados al brin		nción frente a bi	rindar el comparador?
Juicio			Consideraciones adicionales			
o Trivial • <b>Pequeño</b> • Moderado • Grande	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shoci hemorrágico grado IV, lo beneficios de brindar la
O Varía O Se desconoce	Mortalidad 24h (seguimiento: 1d)	1 ECA (n=680)	<b>RR 0.75</b> (0.52 a 1.08)	-4.2 por 100 (de -8.1 a + 1.4)	⊕○○○ Muy baja	intervención en lugar de comparador se <b>consideraro</b> <b>pequeños</b> (puesto que, si bien ha
	Mortalidad 28d (seguimiento: 28d)	1 ECA (n=680)	<b>RR 0.85</b> (0.65 a 1.11)	-3.9 por 100 (de - 9.1 a + 2.9)	⊕○○○ Muy baja	un efecto importante en la disminución de la mortalidad, la certeza de la evidencia es muy baja
	Días libres de UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=677)		<b>DM - 0.66 días</b> (- 1.83 a + 0.51)	⊕⊕○○ Baja	
	Necesidad procedimiento quirúrgico (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=680{})	RR 1.03 (0.97 a 1.10)	+2.5 por 100 (de - 2.5 a + 8.3)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	
	En resumen, en p shock hemorrágic protocolo de trasf mayor 2:1:1:  • Podría ser o	o grado IV, po usión mayor				
	mortalidad a • Podría ser qu de UCI. • En contraste,	las 24h y 30 e no causem				
	de procedim	ento quirúrg	ico.			
¿Cuán	sustanciales son los dañ	os ocasionad			ión frente a bri	ndar el comparador?
Juicio			Evidencia			Consideraciones adicionales



Juicio

o Probablemente no

• Probablemente sí

o No

o Sí



o Grande o Moderado o Pequeño • Trivial o Varía o Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza
	Eventos adversos: Síndrome sistémico infamatorio (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=680)	<b>RR 1.08</b> (0.97 a 1.21)	+5.1 por 100 (de - 1.9 a + 13.3)	⊕○○ Muy baja <sup>a,</sup> b
	Eventos adversos: Injuria renal aguda (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=244)	RR 0.88 (0.67 a 1.16)	-3 por 100 (de – 8.2 a + 4.0)	⊕○○ Muy baja <sup>a,</sup> b
	Eventos adversos: Infección (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=680)	<b>RR 0.94</b> (0.74 a 1.18)	-1.9 por 100 (de – 8.1 a + 5.6)	⊕○○○ Muy baja <sup>a,</sup>

En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, los daños se consideraron triviales (puesto que, si bien aumenta de forma importante los casos de síndrome sistémico inflamatorio, se reduce de forma importante los casos de injuria renal aguda, además que la certeza de la evidencia es muy baja en todos los desenlaces).

En resumen, en *puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV*, por cada **100** personas a las que brindemos protocolo de trasfusión mayor 1:1:1 en lugar de protocolo de trasfusión mayor 2:1:1:

- Podría ser que causemos un aumento importante en el síndrome sistémico inflamatorio, aunque la evidencia es incierta.
- Podría ser que causemos una disminución importante en el número de casos de injuria renal aguda, aunque la evidencia es incierta.
- Podría ser que no causemos un efecto importante en el número de infecciones, aunque la evidencia es incierta.

Certeza de la evidencia:							
¿Cuál es la certeza general de la evidencia?							
Juicio		Evidencia		Consideraciones adicionales			
<ul><li>Muy baja</li><li>Baja</li><li>Moderada</li><li>Alta</li></ul>	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	La certeza más baja de los desenlaces críticos fue muy baja.					
o Ningún estudio incluido	Mortalidad 24h (seguimiento: 1d)	Crítico	⊕○○○ Muy baja <sup>a, b</sup>				
	<ul> <li>Explicaciones de la certeza de evidencia:</li> <li>a. Se disminuye 2 niveles por imprecisión: el intervalo cruza ambos DMI</li> <li>b. Se disminuye 1 nivel por evidencia indirecta. (La evidencia es de pacientes de trauma y shock hemorrágico grado IV).</li> <li>c. Se disminuye 1 nivel por imprecisión: el intervalo cruza 1 DMI.</li> <li>Los desenlaces críticos fueron considerados los respecto a mortalidad materna, por lo que la certeza de evidencia se consideró muy baja.</li> </ul>						
¿Se o	Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes?						
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				•			

Evidencia

No se contó con evidencia para 1 desenlace importantes considerado:

morbilidad materna severa.

	Balance de los efectos:						
	¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador?						
(Tomando en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)							
icio	Consideraciones adicionales						

Consideraciones adicionales





o Favorece al comparador beneficios Considerando los o Probablemente favorece pequeños y daños triviales, además la certeza de evidencia muy baja y la al comparador o No favorece a la ausencia de un desenlace intervención ni al importante, el balance se consideró comparador como probablemente favorece a la • Probablemente intervención. Ya que, a pesar de tener daños y beneficios pequeños, favorece a la intervención o Favorece a la los beneficios a pesar de la certeza intervención muy baja son en mortalidad, es por ello que el GEG considera un o Varía balance a favor de la intervención. o Se desconoce

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

	enfermedad cronica, usar el costo anual)?					
Juicio		Evidencia		(		
o Costos extensos o Costos moderados o Intervención y comparador cuestan similar o los costos son		Intervención: Proporción 1 paquete globular	Comparador: Proporción 2 paquetes globulares (PG): 1	El Gl com estir pacio		
pequeños  • Ahorros moderados  o Ahorros extensos  Costo de producto  unitario  (PG): 1 plasma fresco congelado (PFC): 1 plaquetas  1 PG: S/. 147.2  - 1 PFC: S/. 59.2	plasma fresco congelado (PFC): 1 plaquetas	míni uno a es				
o Varía o Se desconoce			2 PG: S/. 294.4 - 1 PFC: S/. 59.2 - 1 Plaquetas: S/. 59.2	esqu aho		
	Costo por esquema	S/. 265.6	S/. 412.8			
	Costo por 6 trasfusiones usando esa proporción	S/. 265.6 <b>x 6:</b> S/. <b>1593.6</b>	S/. 412.8 <b>x 6:</b> S/. <b>2476.8</b>			
	Costo total por 100 personas atendidas	S/1593.6 <b>x 100:</b> S/. <b>159,936.0</b>	S/. 2476.8 <b>x 100:</b> S/. <b>247,680.0</b>			
	Diferencia	<ul> <li>Por 100 eventos estimados al año donde se trasfundan por lo menos 6 unidades en proporción estimada, la intervención cuesta S/. 87,744.0 menos que el comparador.</li> </ul>				

Consideraciones adicionales

El GEG considero el uso de recursos como ahorros moderados, se estimó que en promedio en una paciente que ingresa por HPP y shock grado IV se usan mínimamente 6 unidades de cada uno de los hemoderivados, en base a eso se estimó en 100 pacientes cuanto sería el gasto usando cada esquema y se consideró como ahorros moderados.

Fuente: Tarifario de EsSalud y observatorio de productos farmacéuticos para no asegurados.

Equidad:

Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### **Definiciones**

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o Reduce la equidad		El GEG considera que esta
o Probablemente reduce la		intervención incrementaría la
equidad		equidad, debido a que esta
<ul> <li>Probablemente no tenga</li> </ul>		intervención permite un mejor uso
impacto en la equidad		racional del banco de sangre, al usar
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>		un mayor número de paquetes
incrementa la equidad		globulares, probablemente se
<ul> <li>Incrementa la equidad</li> </ul>		pueda desabastecer bancos de
		sangre, especialmente en centros
o Varía		de salud más pequeños.
o Co dossanasa		

O Incrementa la equidad		pueda desabastecer bancos de sangre, especialmente en centros
o Varía		de salud más pequeños.
o Se desconoce		
	Aceptabilidad:	
ě	La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacie	ntes?
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
○ No ○ Probablemente no ○ Probablemente sí		Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.
● Sí		Pacientes: El GEG consideró que los pacientes aceptarían la intervención.





○ Varía ○ Se desconoce	Factibilidad:	
	¿La intervención es factible de implementar?	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
<ul> <li>No</li> <li>Probablemente no</li> <li>Probablemente sí</li> <li>Sí</li> <li>Varía</li> <li>Se desconoce</li> </ul>	<b>Disponibilidad y restricciones:</b> Los establecimientos que manejan pacientes con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV presentan banco de sangre usualmente disponible con todos estos hemoderivados.	Disponibilidad real: El GEG consideró que este el usar menor proporción de paquetes globulares se dispone de su uso real en todos los establecimientos con banco de sangre que manejen pacientes con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV.
		Personal e infraestructura: El GEG consideró que la intervención puede brindarse en cualquier nivel de salud.  Considerando todo ello, el GEG estableció que implementar la
		intervención <b>sí</b> sea factible.





# Resumen de los juicios:

	JUICIOS						
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja Baja			Moderada Alta		Ningún estudio incluido	
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente Sí			
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	fuerte a favor No emitir de la recomendación		





# Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
Dirección: En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, los beneficios de brindar el protocolo de trasfusión 1:1:1, en lugar de brindar el protocolo de trasfusión 2:1:1 se consideraron pequeños (puesto que podría ser que causemos una disminución importante en la mortalidad materna, aunque la evidencia es incierta) y los daños se consideraron triviales (puesto que incrementa de forma importante los casos de síndrome inflamatorio sistémico, sin embargo disminuye de forma importante los casos de injuria renal aguda, además que la evidencia es muy incierta). Por ello, se emitió una recomendación a favor del uso de la intervención.  Fuerza:  Debido a que la certeza general de la evidencia fue muy baja, esta recomendación fue condicional.	En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, sugerimos brindar protocolo de trasfusión mayor con una proporción 1:1:1 de paquetes globulares, plasma fresco y plaquetas.  Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: muy baja

El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró importante definir cuando iniciar el protocolo de trasfusión mayor, esto con la finalidad de no retrasar su inicio, se tomó como referencia la guía Queensland (59), la guía Irlandesa, (56) y la guía del INMPN del Perú. (53) Al igual que estudios retrospectivos que permitieron evaluar la efectividad del uso de la proporción 1:1:1. (124,125)	Consideración 1: Iniciar el protocolo de trasfusión mayor ante cualquiera de las siguientes situaciones:  ✓ Pérdida sanguínea de 150 ml/min por más de 10 min e inestabilidad hemodinámica, o  ✓ Haber recibido más de 3 a 4 paquetes globulares en 1 hora, o  ✓ Presentar clínica o exámenes de laboratorios de coagulopatía (coagulación intravascular diseminada y otros), o  ✓ Índice de shock ≥ 1.3.
El GEG consideró importante mencionar la importancia de los exámenes de laboratorio que se deben de tener dentro de un escenario de protocolo de trasfusión mayor y en caso no se hayan solicitado previamente, se deben de solicitar en la brevedad posible. (25,51,56)	Consideración 2: Solicitar hemograma, grupo sanguíneo y factor Rh, urea, creatinina, fibrinógeno, perfil de coagulación y AGA si previamente no se solicitó. Sin embargo, la trasfusión no debe retrasarse en espera de los resultados de las pruebas de laboratorio.





Justificación	Consideración
El GEG consideró hacer énfasis en el uso de pruebas viscoelásticas en caso se disponga, ya que permite un manejo individualizado de cada paciente, debido a que los valores permitirán una trasfusión acorde a los requerimientos de cada paciente. (25,51,56) Sin embargo, debido a su poca disponibilidad su uso se remite en escenarios donde se disponga del material necesario para desarrollar las pruebas. (126)	Consideración 3: Usar las pruebas viscoelásticas según disponibilidad e incorporarlas a un algoritmo de manejo adaptado a los recursos de cada institución.
El GEG consideró que en caso se disponga y se realicen las pruebas viscoelásticas, administrar los hemoderivados acordes a los resultados de plaquetas, y factores de coagulación, esto concordante con lo mencionado en otras guías de práctica clínica. (51,56)	Consideración 4: En caso se cuente con resultados de las pruebas de laboratorio, considerar la transfusión de componentes sanguíneos de acuerdo con los valores obtenidos:  ✓ Administrar paquetes globulares si Hb es menor a 7 g/dL.  ✓ Administrar plaquetas si el recuento es < 75 000 x 10°/L, con el objetivo de mantenerlo por encima de 50 000 x 10°/L.  ✓ Administrar plasma fresco congelado si el INR es > 1.5.
El GEG consideró importante recalcar el uso del gluconato de calcio como alternativa para evitar la coagulopatía dilucional e hipocalcemia que puede estar presente durante la trasfusión masiva. (127) Y esto acorde con lo mencionado en otras guías de práctica clínica. (51,58)	Consideración 5: Considerar administrar 10 cc de gluconato de calcio 10% por vía endovenosa (pasar en 10 min) cada 4 unidades de glóbulos rojos o de plasma fresco trasfundidas para evitar la hipocalcemia.





## PICO 9.3. Administración de crioprecipitados versus no crioprecipitados

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

#### • Mortalidad:

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace de mortalidad fue definido como el número de pacientes que llegan a fallecer dentro de la hospitalización posteriores a recibir la intervención o control.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

#### Admisión a UCI:

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace de admisión a UCI fue definido como el número de pacientes que llegan a ser admitidos a UCI posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

# • Falla orgánica:

- Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - **La población** fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).





- El desenlace de falla orgánica fue definido como el número de pacientes que presentan disfunción de un órgano blanco posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

#### • Necesidad de histerectomía:

- Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace necesidad de histerectomía fue definido como el número de pacientes que llegan a realizarse histerectomía producto de un sangrado no controlable posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

## • Días de hospitalización:

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - **La población** fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - **La intervención** consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace días de hospitalización fue definido como el número de días que llegaron a estar hospitalizados posterior a la administración de intervención o control.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

## • Coagulación intravascular diseminada (CID):

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.





- El escenario clínico hospitalario.
- La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
- El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
- El desenlace coagulación intravascular diseminada fue definido como el número de pacientes que llegan a presentar como complicación CID evidenciada a partir de scores en base a valores laboratoriales (dímero D, INR, fibrinógeno, plaquetas) posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

# Septicemia:

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - La intervención consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace septicemia fue definido como el número de pacientes que presentan sepsis o shock séptico posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)

# • Reacciones alérgicas a la trasfusión:

- o Para este desenlace se contó con la RS de Williams 2025. (115)
- Se decidió tomar como referencia el ECA de RS de Williams 2025 (1 ECA, n=180).
   (115) Estos tuvieron las siguientes características:
  - La población fueron pacientes puérperas con hemorragia postparto.
  - El escenario clínico hospitalario.
  - **La intervención** consistió en la administración de crioprecipitados.
  - El comparador consistió en el tratamiento estándar (administración del protocolo de trasfusión mayor con el resto de los hemoderivados).
  - El desenlace reacciones alérgicas a la trasfusión fue definido como el número de pacientes que llegan a presentar algún tipo de reacción alérgica (rash, prurito, infección, etc.) posteriores a la administración de intervención o control y dentro de ese periodo de hospitalización.
- o El GEG consideró no necesario actualizar la búsqueda de ECA, ya que la búsqueda fue reciente de la RS de Williams 2025. (115)





## Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings - SoF):

Población: Puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico

Intervención: Crioprecipitados y terapia estándar

Comparador: Terapia estándar Autores: Pedro Guerra Canchari Bibliografía por desenlace:

Mortalidad; Ingreso a UCI; falla orgánica, necesidad de histerectomía, días de hospitalización, CID, septicemia y reacciones inflamatorias a la trasfusión: RS de

Williams 2025 (115)

Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importanci a	Número y Tipo de estudios	Intervenció n Crioprecipi tados	Comparació n: Solo terapia estándar	Efecto relativo (IC 95%)	+Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*				
Mortalidad (seguimiento: durante la hospitalización)	Critico	1 ECA (n=180)	0/110 (0.0%)	0/70 (0.0%)	No estimable, ya que el número de eventos es 0 en ambos grupos.		número de eventos es 0 en		número de eventos es 0 en		⊕○○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en mortalidad.
Admisión a UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	6/110 (5.5%)	9/70 (12.9%)	(0.11 a (de - 11.3 a +		⊕○○○ Muy baja	Al brindar crioprecipitados podría ser que causemos disminución importante en el número de ingresos a UCI, aunque la evidencia es muy incierta.				
Falla orgánica (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	0/110 (0.0%)	1/70 (1.4%)	RR 0.21 (0.01 a 5.16)	<b>-1.1 por 100</b> (de - 1.4 a + 5.9)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en falla orgánica.				
Necesidad Histerectomía (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	2/110 (1.8%)	3/70 (4.3%)	RR 0.42 (0.07 a 2.48)	- <b>2.5 por 100</b> (de - 4.0 a + 6.3)	⊕○○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en necesidad de histerectomía.				
Días de hospitalización (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	3.8 (2.7) días	4.1 (3.9) días	-	<b>DM - 0.3 días</b> (- 1.34 a + 0.74)	⊕○○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en días de hospitalización.				
Eventos adversos: CID (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	0/110 (0.0%)	2/70 (2.9%)	RR 0.13 (0.01 a 2.63)	-2.5 por 100 (de - 2.8 a + 4.7)	⊕○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en eventos de CID.				
Eventos adversos: Septicemia (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	0/110 (0.0%)	3/70 (4.3%)	RR 0.09 (0.001 a 1.74)	-3.9 por 100 (de - 4.3 a + 3.2)	⊕○○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre el efecto de brindar crioprecipitados en septicemia.				
Eventos adversos: Reacciones alérgicas a la trasfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	Importante	1 ECA (n=180)	0/110 (0.0%)	0/70 (0.0%)	número de	able, ya que el e eventos es 0 en os grupos.	⊕○○○ Muy baja	La evidencia es muy incierta sobre reacciones alérgicas a la trasfusión.				

IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo, ECA: Ensayo clínico aleatorizado, DM: diferencia de medias.

#### DMI por 100 personas:

Mortalidad: 1 evento; Ingreso a UCI y falla orgánica: 1.6 eventos; necesidad de histerectomía: 2.3 eventos; días de hospitalización: 1 día; CID, septicemia y reacciones inflamatorias a la trasfusión: 2.3 eventos.

#### Explicaciones de la certeza de evidencia:

- Se disminuyó tres niveles de certeza de evidencia por imprecisión debido a que el número de participantes es muy bajo y el número de eventos es insuficiente para una conclusión confiable.
- Se disminuye 2 niveles por riesgo de sesgo. El ECA presenta 3 círculos no verdes en la evaluación del RoB1. b.
- c. d. Se disminuye 1 nivel por imprecisión: el intervalo cruza 1 DMI.
- Se disminuye 2 niveles por imprecisión: el intervalo cruza ambos DMI.

<sup>\*</sup>Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser, aunque la evidencia es incierta.





# Tabla de la Evidencia a la Decisión (Evidence to Decision, EtD):

# Presentación:

<u> </u>	En puérperas con HPP y shock hemorrágico grado IV, ¿se debería rar crioprecipitados para el manejo de la enfermedad?
Población:	Puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV
Intervención:	Crioprecipitados
Comparador:	Terapia estándar
Desenlaces:	<ul> <li>Mortalidad materna</li> <li>Morbilidad materna severa (admisión a UCI)</li> <li>Morbilidad materna severa (falla orgánica)</li> <li>Necesidad de histerectomía</li> <li>Días de hospitalización</li> <li>Coagulación intravascular diseminada</li> <li>Septicemia</li> <li>Reacciones alérgicas a la trasfusión</li> </ul>
Escenario:	EsSalud
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro Social de Salud (EsSalud)
Potenciales conflictos de interés:	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta pregunta.

# Evaluación:

			Benefici		.,	
Juicio Juicio	nciales son los benei		rindar el comparador?  Consideraciones adicionales			
<ul><li>○ Trivial</li><li>● Pequeño</li><li>○ Moderado</li><li>○ Grande</li></ul>	rivial Desenlaces Pequeño (tiempo de  Moderado seguimiento)		Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, los beneficios de brindar la
o Varía o Se desconoce	Mortalidad (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	No estimable, ya que el número de eventos es 0 en ambos grupos.		a h	intervención en lugar del comparador se <b>consideraron</b> <b>pequeños</b> (puesto que, si bien hay un efecto importante en la
	Admisión a UCI (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	RR 0.43 (0.11 a 1.09)	-7.3 por 100 (de - 11.3 a + 1.4)	⊕○○ Muy baja	disminución de la admisión a UCI, la certeza de la evidencia es muy baja y la evidencia es muy incierta con el resto de los desenlaces).
	Falla orgánica (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	RR 0.21 (0.01 a 5.16)	<b>-1.1 por 100</b> (de - 1.4 a + 5.9)	⊕○○ Muy baja	
	Necesidad Histerectomía (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	<b>RR 0.42</b> (0.07 a 2.48)	-2.5 por 100 (de - 4.0 a + 6.3)	⊕○○ Muy baja <sup>b, d</sup>	
	Días de hospitalización (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	-	<b>DM - 0.3 días</b> (- 1.34 a + 0.74)	⊕○○ Muy baja <sup>a, b</sup>	
	admisi • La evid	o grado IV, po en lugar de no s <b>er</b> que caus ión a UCI, aur dencia es mu	or cada <b>100</b> po o brindarle: semos una <b>d</b> nque la evide <b>y incierta</b> so		portante en la a. n mortalidad,	



Juicio



Juicio			Evidencia			Consideraciones adicionales
o Grande o Moderado o Pequeño o Trivial	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	En puérperas con diagnóstico d hemorragia postparto y shoc hemorrágico grado IV, los daños s consideraron desconocidos (puest
o Varía ● Se desconoce	Eventos adversos: CID (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	RR 0.13 (0.01 a 2.63)	-2.5 por 100 (de - 2.8 a + 4.7)	⊕○○○ Muy baja <sup>b,</sup>	que, la evidencia es muy incierta e CID, septicemia y reaccione alérgicas a la trasfusión).
	Eventos adversos: Septicemia (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	RR 0.09 (0.001 a 1.74)	-3.9 por 100 (de - 4.3 a + 3.2)	⊕○○○ Muy baja	
	Eventos adversos: Reacciones alérgicas a la trasfusión (seguimiento: durante la hospitalización)	1 ECA (n=180)	número d	able, ya que el de eventos es 0 bos grupos.	⊕○○ Muy baja <sup>a,</sup> b	
		grado IV, po lugar de no encia es n lia y reaccio	or cada <b>100</b> o brindarle: <b>nuy incier</b> ones alérgio	personas a las ta sobre el e cas a la trasfus	que brindemos efecto en CID,	
			rteza de la			
Juicio	)5		erteza gene Evidencia	eral de la evide	encia?	Consideraciones adicionales
<ul> <li>Muy baja</li> <li>Baja</li> <li>Moderada</li> <li>Alta</li> </ul>	Desenlaces (tiempo de seguimiento)		Importancia Certeza		erteza	La certeza más baja de lo desenlaces críticos fue muy baja.
O Ningún estudio incluido	Mortalidad 24h (seguimiento: 1d	)	Crítico		y baja <sup>a, b</sup>	
	a. Se disminuyó tres niveles de certeza de evidencia por imprecisión debido a que el número de participantes es muy bajo y el número de eventos es insuficiente para una conclusión confiable.  b. Se disminuye 2 niveles por riesgo de sesgo. El ECA presenta 3 círculos no verdes en la evaluación del RoB1.  c. Se disminuye 1 nivel por imprecisión: el intervalo cruza 1 DMI.  d. Se disminuye 2 niveles por imprecisión: el intervalo cruza ambos DMI.					
	El desenlace crítico certeza de evidencia	se conside	eró muy ba	ja.		
¿Se co	De ontó con evidencia p		-	s para los paci ces important		los pacientes?
Juicio			Evidencia			Consideraciones adicionales
o No o Probablemente no ● <b>Probablemente sí</b> o Sí	Se contó con evid mencionado.	dencia pai	ra todos I	os desenlace	s previamente	El GEG consideró que se bien s tuvo información sobre todos lo desenlaces, muchos de ellos ni presentaron eventos y ademá consideraron que debió evaluars algunos eventos adverso adicionales, por ello se consider

Evidencia

**Consideraciones adicionales** 





			•
<ul> <li>Favorece al comparador</li> </ul>	Consid	lerando los	beneficios
o Probablemente favorece	peque	ños y el descond	cimiento de
al comparador	los da	iños, además la	certeza de
<ul> <li>No favorece a la</li> </ul>	eviden	icia muy baja, e	I balance se
intervención ni al	consid	eró como <b>se de</b>	esconoce. Ya
comparador	que, a	pesar de tener	un beneficio
o Probablemente favorece	import	tante en admisio	ón a UCI, la
a la intervención	certeza	a de ese desenl	ace es muy
o Favorece a la	baja,	es por ello q	ue el GEG
intervención	consid	era un balance d	esconocido.
o Varía			
• Se desconoce			
	Hea do recurrence		

#### Uso de recursos:

¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?

Juicio		Evidencia	
o Costos extensos			
Costos moderados     Intervención y		Intervención: Crioprecipitados	Comparador: No crioprecipitados
comparador cuestan similar o los costos son	Costo de producto unitario	<b>1 crioprecipitado:</b> S/. 59.2	-
pequeños o Ahorros moderados	Costo por 10 trasfusiones	S/. 59.2 <b>x 10:</b> S/. <b>592.0</b>	S/
o Ahorros extensos	Costo total por 100 personas atendidas	S/592.0 <b>x 100</b> : S/. <b>59,200.0</b>	S/
o Varía o Se desconoce	Diferencia	unidades en propo	an por lo menos 10

**Consideraciones adicionales** El GEG considero el uso de recursos como costos moderados, se estimó que en promedio en una paciente que ingresa por HPP y shock grado IV se usan en promedio 10 unidades de crioprecipitados, en base a eso se estimó en 100 pacientes cuanto sería el gasto usando cada esquema y se consideró como costos moderados.

Fuente: Tarifario de EsSalud y observatorio de productos farmacéuticos para no asegurados.

#### Equidad:

Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?

#### **Definiciones**

- Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)
- Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)

Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
O Reduce la equidad		El GEG considera que esta
o Probablemente reduce la		intervención incrementaría la
equidad		equidad, debido a que esta
o Probablemente no tenga		intervención permite brindar una
impacto en la equidad		mejor terapéutica a las pacientes,
<ul> <li>Probablemente</li> </ul>		además de los hemoderivados
incrementa la equidad		clásicos la reposición de fibrinógeno
<ul> <li>Incrementa la equidad</li> </ul>		es esencial para poder evitar
		complicaciones.
o Varía		
o Se desconoce		
	Aceptabilidad:	
	¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacient	
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
o No	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que
O No O Probablemente no	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían
o No o Probablemente no o Probablemente sí	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que
O No O Probablemente no	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían
o No o Probablemente no o Probablemente sí • <b>Sí</b>	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí o Varía	Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención. Pacientes: El GEG consideró que los
o No o Probablemente no o Probablemente sí • <b>Sí</b>		Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención. Pacientes: El GEG consideró que los
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí o Varía	Factibilidad:	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención. Pacientes: El GEG consideró que los
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí o Varía		Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención. Pacientes: El GEG consideró que los
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí o Varía o Se desconoce	Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.  Pacientes: El GEG consideró que los pacientes aceptarían la intervención.
o No o Probablemente no o Probablemente sí • Sí o Varía o Se desconoce	Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar? Evidencia	Personal de salud: El GEG consideró que los profesionales de la salud aceptarían brindar la intervención.  Pacientes: El GEG consideró que los pacientes aceptarían la intervención.  Consideraciones adicionales





	•
Probablemente sí	establecimientos con banco de
o Sí	sangre que manejen pacientes con hemorragia postparto y shock
o Varía	hemorrágico grado IV.
o Se desconoce	
	Personal e infraestructura: El GEG consideró que la intervención puede brindarse en cualquier nivel de salud.
	Considerando todo ello, el GEG estableció que implementar la intervención <b>probablemente sí</b> sea factible.

# Resumen de los juicios:

	JUICIOS						
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Ваја		Moderada	Alta	_	ún estudio cluido
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí		
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce
USO DE RECURSOS	Costos Extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte en contra de la intervención	Recomendación condicional en contra de la intervención		Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención		emitir nendación





# **Buenas Prácticas Clínicas (BPC):**

El GEG consideró no viable emitir una recomendación, pero relevante emitir la siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

#### BPC 1

En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, administrar 1 unidad de crioprecipitados por cada 5-10kg de peso materno, si el valor de fibrinógeno es menor a 200 mg/dL.

Criterios para la formulación de la BPC			
Criterio	Respuesta e información de soporte		
El enunciado es un estándar en la práctica clínica, por lo cual es mencionado por otras GPC u otros documentos.	Coincide con lo mencionado por las Guías de Práctica Clínica: Queensland 2024,(51) Canadá JOGC 2022, (25) Irlanda 2021 (56) y la guía de Barcelona del 2025.(39) Donde en todas ellas se especifica la administración siempre que se tenga valores por debajo a 200 mg/dL o 2 g/L.		
No existen ECA y recolectar la evidencia resulta en un pobre uso del tiempo de los metodólogos de la GPC, por lo cual puede ser evitado.	Sí existen ECA, sin embargo, el ECA presentado presenta desenlaces con certeza muy baja en su totalidad, además la muestra presentada es de 180 pacientes en total.(128)		
El enunciado es accionable y se define claramente la población e intervención.	Sí, los enunciados son accionables y claros, ya que se especifica la <b>acción</b> a usar (crioprecipitados) en una población determinada (puérperas con HPP y shock hemorrágico grado IV).		
Los beneficios superan claramente a los daños.	Beneficios: En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, los beneficios de brindar la intervención en lugar del comparador se consideraron pequeños (puesto que, si bien hay un efecto importante en la disminución de la admisión a UCI, la certeza de la evidencia es muy baja y la evidencia es muy incierta con el resto de desenlaces).(128)  Daños: En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, los daños se consideraron desconocidos (puesto que, la evidencia es muy incierta en CID, septicemia y reacciones alérgicas a la trasfusión).(128)		
Uso de recursos	El GEG considero el uso de recursos como <b>costos moderados</b> , se estimó que en promedio en una paciente que ingresa por HPP y shock grado IV se usan en promedio 10 unidades de crioprecipitados, en base a eso se estimó en 100 pacientes cuanto sería el gasto usando cada esquema y el total fue S/. 59,200 adicionales al comparador y esto se consideró como <b>costos moderados</b> .		
Factibilidad	El GEG consideró que este los crioprecipitados usualmente están en todos los establecimientos con banco de sangre que manejen pacientes con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV. Además, el GEG consideró que la intervención puede brindarse en cualquier nivel de salud.  Considerando todo ello, el GEG estableció que implementar la intervención probablemente sí sea factible.		
Conclusión	El GEG consideró que esta BPC presentaría beneficios pequeños, daños desconocidos y sería factible de usar, a pesar del costo que puede ser moderado.		





El GEG consideró relevante emitir las siguientes consideraciones:

Justificación	Consideración
El GEG consideró importante mencionar que, si bien se debe de tener en cuenta en pacientes de grado IV, puede existir pacientes las cuales presentan valores de fibrinógeno por debajo de 100 mg/dL y shock grado III, las cuales deben requerir trasfusión de crioprecipitados, esto acorde con lo mencionado en las guías las cuales especifican la reposición de fibrinógeno cuando los valores están por debajo de 100 mg/dL independientemente del grado de shock.(25,53,56)	Consideración 1: Considerar administrar crioprecipitados en shock hemorrágico grado III, si la paciente presenta fibrinógeno < 200 mg/dL.
El GEG consideró importante mencionar el valor de fibrinógeno, para poder estimar las unidades a trasfundir, esto acorde con lo mencionado en la guía canadiense, donde se especifica que cada unidad de crioprecipitado presenta 150 a 350 mg de fibrinógeno. (25) Mientras que, la guía Queensland específica que una dosis estándar de adulto equivale a 10 unidades completas o 4 unidades de aféresis. (51) Y una guía nacional especifica que el incremento de fibrinógeno por cada 10 unidades es de 80 a 100 mg/dL. (53)	Consideración 2: Tener en cuenta que, por cada 10 unidades de crioprecipitados que se administren, se incrementará el valor de fibrinógeno entre 80-100 mg/dL.
El GEG consideró que en casos severos donde exista alta posibilidad de hipofibrinogenia se puede administrar crioprecipitados sin tener previamente el resultado del valor de fibrinógeno, esto acorde con otras guías. (25,53,56) Además, estos escenarios se han visto como escenarios con alta posibilidad de hiperfibrinólisis (129) y valores bajos de fibrinógeno, asociados incluso a mayor posibilidad de sangrado en hemorragia postparto.(130)	Consideración 3: En casos severos como desprendimiento de placenta o embolia de líquido amniótico, considerar la administración de crioprecipitados incluso sin contar con resultados de fibrinógeno disponibles.





#### VII. Plan de actualización de la Guía de Práctica Clínica

La presente GPC estará vigente hasta su actualización. Periódicamente se realizarán revisiones de la literatura para su actualización, y cuando se identifique evidencia que pueda modificar alguna recomendación, se evaluará la necesidad de actualizar la GPC.

#### VIII. Referencias

- Chauhan G, Tadi P. Physiology, Postpartum Changes. En: StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2025 [citado 7 de julio de 2025]. Disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK555904/
- 2. Escobar MF, Nassar AH, Theron G, Barnea ER, Nicholson W, Ramasauskaite D, et al. FIGO recommendations on the management of postpartum hemorrhage 2022. Int J Gynaecol Obstet. 17 de marzo de 2022;157(Suppl 1):3.
- 3. Committee on Practice Bulletins-Obstetrics. Practice Bulletin No. 183: Postpartum Hemorrhage. Obstet Gynecol. octubre de 2017;130(4):e168-86.
- 4. Bláha J, Bartošová T. Epidemiology and definition of PPH worldwide. Best Pract Res Clin Anaesthesiol. 1 de diciembre de 2022;36(3):325-39.
- Ancaya L del C, Romero JP. Evolución de la mortalidad materna en Perú 2019 2023. Rev Peru Ginecol Obstet [Internet]. 13 de julio de 2024 [citado 11 de marzo de 2025];70(2). Disponible en: http://51.222.106.123/index.php/RPGO/article/view/2638
- 6. Ramos MG. Mortalidad materna, ¿cambiando la causalidad el 2021? Rev Peru Ginecol Obstet [Internet]. enero de 2022 [citado 11 de marzo de 2025];68(1). Disponible en: http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci\_abstract&pid=S2304-51322022000100018&lng=es&nrm=iso&tlng=es
- 7. Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, Burgers JS, Cluzeau F, Feder G, et al. AGREE II: advancing guideline development, reporting and evaluation in health care. CMAJ Can Med Assoc J J Assoc Medicale Can. 14 de diciembre de 2010;182(18):E839-842.
- 8. Ministerio de Salud. Documento técnico: Metodología para la de documento técnico elaboración guías de practica clínica. Lima, Perú: MINSA; 2015.
- 9. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Moran J, et al. AMSTAR 2: a critical appraisal tool for systematic reviews that include randomised or non-randomised studies of healthcare interventions, or both. BMJ. 21 de septiembre de 2017;358:j4008.
- Higgins JPT, Altman DG, Gøtzsche PC, Jüni P, Moher D, Oxman AD, et al. The Cochrane Collaboration's tool for assessing risk of bias in randomised trials. BMJ. 18 de octubre de 2011;343:d5928.
- 11. Wells G, Shea B, O'connell D, Peterson J, Welch V, Losos M, et al. The NewcastleOttawa Scale (NOS) for assessing the quality of nonrandomised studies in metaanalyses. Ottawa (ON): Ottawa Hospital Research Institute; 2009. Available in March. 2016.





- 12. Whiting PF, Rutjes AWS, Westwood ME, Mallett S, Deeks JJ, Reitsma JB, et al. QUADAS-2: a revised tool for the quality assessment of diagnostic accuracy studies. Ann Intern Med. 18 de octubre de 2011;155(8):529-36.
- 13. Zeng L, Brignardello-Petersen R, Hultcrantz M, Siemieniuk RAC, Santesso N, Traversy G, et al. GRADE guidelines 32: GRADE offers guidance on choosing targets of GRADE certainty of evidence ratings. J Clin Epidemiol. septiembre de 2021;137:163-75.
- 14. Morgano GP, Wiercioch W, Piovani D, Neumann I, Nieuwlaat R, Piggott T, et al. Defining decision thresholds for judgments on health benefits and harms using the grading of recommendations assessment, development, and evaluation (GRADE) evidence to decision (EtD) frameworks: a randomized methodological study (GRADE-THRESHOLD). J Clin Epidemiol. marzo de 2025;179:111639.
- 15. Andrews JC, Schünemann HJ, Oxman AD, Pottie K, Meerpohl JJ, Coello PA, et al. GRADE guidelines: 15. Going from evidence to recommendation-determinants of a recommendation's direction and strength. J Clin Epidemiol. julio de 2013;66(7):726-35.
- 16. Alonso-Coello P, Schünemann HJ, Moberg J, Brignardello-Petersen R, Akl EA, Davoli M, et al. GRADE Evidence to Decision (EtD) frameworks: a systematic and transparent approach to making well informed healthcare choices. 1: Introduction. BMJ. 28 de junio de 2016;353:i2016.
- 17. Alonso-Coello P, Oxman AD, Moberg J, Brignardello-Petersen R, Akl EA, Davoli M, et al. GRADE Evidence to Decision (EtD) frameworks: a systematic and transparent approach to making well informed healthcare choices. 2: Clinical practice guidelines. BMJ. 30 de junio de 2016;353:i2089.
- Andrews J, Guyatt G, Oxman AD, Alderson P, Dahm P, Falck-Ytter Y, et al. GRADE guidelines:
   Going from evidence to recommendations: the significance and presentation of recommendations. J Clin Epidemiol. julio de 2013;66(7):719-25.
- 19. Say L, Chou D, Gemmill A, Tunçalp Ö, Moller AB, Daniels J, et al. Global causes of maternal death: a WHO systematic analysis. Lancet Glob Health. junio de 2014;2(6):e323-333.
- 20. Yunas I, Islam MA, Sindhu KN, Devall AJ, Podesek M, Alam SS, et al. Causes of and risk factors for postpartum haemorrhage: a systematic review and meta-analysis. Lancet Lond Engl. 26 de abril de 2025;405(10488):1468-80.
- 21. WHO. WHO Recommendations: Uterotonics for the Prevention of Postpartum Haemorrhage. Geneva: Department of Reproductive Health, World Health Organization 2018.
- 22. Gallos ID, Yunas I, Devall AJ, Podesek M, Tobias A, Price MJ, et al. Uterotonic agents for preventing postpartum haemorrhage: a network meta-analysis. Cochrane Database Syst Rev. 16 de abril de 2025;4(4):CD011689.
- 23. Amaral S, Provinciatto H, Gewehr DM, Lombardi RA, D'Souza RS, Terres MT, et al. Prophylactic strategies for prevention of postpartum haemorrhage in caesarean delivery: a systematic review and Bayesian network meta-analysis of randomised controlled trials. Lancet Glob Health. agosto de 2025;13(8):e1415-24.





- 24. Jaffer D, Singh PM, Aslam A, Cahill AG, Palanisamy A, Monks DT. Preventing postpartum hemorrhage after cesarean delivery: a network meta-analysis of available pharmacologic agents. Am J Obstet Gynecol. marzo de 2022;226(3):347-65.
- 25. Robinson D, Basso M, Chan C, Duckitt K, Lett R. Guideline No. 431: Postpartum Hemorrhage and Hemorrhagic Shock. J Obstet Gynaecol Can JOGC J Obstet Gynecol Can JOGC. diciembre de 2022;44(12):1293-1310.e1.
- 26. Gallos I, Devall A, Martin J, Middleton L, Beeson L, Galadanci H, et al. Randomized Trial of Early Detection and Treatment of Postpartum Hemorrhage. N Engl J Med. 6 de julio de 2023;389(1):11-21.
- 27. Alves ÁLL, Francisco AA, Osanan GC, Vieira LB. Postpartum hemorrhage: prevention, diagnosis and non-surgical management. Rev Bras Ginecol E Obstet Rev Fed Bras Soc Ginecol E Obstet. noviembre de 2020;42(11):776-84.
- 28. Executive summary. En: WHO recommendation on routes of oxytocin administration for the prevention of postpartum haemorrhage after vaginal birth [Internet] [Internet]. World Health Organization; 2020 [citado 24 de marzo de 2025]. Disponible en: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK564758/
- 29. Oladapo OT, Okusanya BO, Abalos E, Gallos ID, Papadopoulou A. Intravenous versus intramuscular prophylactic oxytocin for the third stage of labour. Cochrane Database Syst Rev. 9 de noviembre de 2020;11(11):CD009332.
- 30. Phung LC, Farrington EK, Connolly M, Wilson AN, Carvalho B, Homer CSE, et al. Intravenous oxytocin dosing regimens for postpartum hemorrhage prevention following cesarean delivery: a systematic review and meta-analysis. Am J Obstet Gynecol. septiembre de 2021;225(3):250.e1-250.e38.
- 31. Tantry TP, Karanth H, Anniyappa S, Shetty PK, Upadya M, Shenoy SP, et al. Intravenous oxytocin regimens in patients undergoing cesarean delivery: a systematic review and network meta-analysis of cluster-based groups. J Anesth. abril de 2023;37(2):278-93.
- 32. Selim A, Abdelsalam WA, El-fayomy AK, Ismail AE. Comparison between Oxytocin Bolus Versus Bolus Plus Infusion in Prevention of Postpartum Hemorrhage During Elective Cesarean Section. Egypt J Hosp Med. 1 de abril de 2022;87(1):1137-9.
- 33. Dabian B, Ahmed E, Mosaad M, Reda M, Farouk D. A Comparative Study between Oxytocin Intravenous Bolus versus Oxytocin Intravenous Bolus and Infusion for Control of Blood Loss at Elective Cesarean Section. Egypt J Hosp Med. 3 de octubre de 2024;96(1):2403-9.
- 34. Association of Women's Health, Obstetric and Neonatal Nurses. Guidelines for Active Management of the Third Stage of Labor using Oxytocin: AWHONN Practice Brief Number 12. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs JOGNN. julio de 2021;50(4):499-502.
- 35. Heesen M, Carvalho B, Carvalho JCA, Duvekot JJ, Dyer RA, Lucas DN, et al. International consensus statement on the use of uterotonic agents during caesarean section. Anaesthesia. octubre de 2019;74(10):1305-19.





- 36. Boonstra L, Carvalho JCA, Turner W, Downey K, Ye XY, Thomas J, et al. Maintenance infusion rate of oxytocin after initial 1-IU bolus for elective Cesarean delivery: a dose-finding study. Can J Anaesth J Can Anesth. octubre de 2024;71(10):1363-71.
- 37. Nagai A, Shiko Y, Noguchi S, Ikeda Y, Kawasaki Y, Mazda Y. Protocolized oxytocin infusion for elective cesarean delivery: a retrospective before-and-after study. J Anesth. agosto de 2024;38(4):425-33.
- 38. Shea AE, Woolfolk CL, Cahill AG, Tuuli MG, Tita AT, Srinivas SK, et al. Association of postpartum oxytocin dose and postpartum bleeding outcomes in nulliparous patients at term. Am J Obstet Gynecol. 30 de enero de 2025;S0002-9378(25)00065-1.
- Servicio de Medicina Maternofetal, Servicio de anestesiología y reanimación. Sección de anestesia ICGON-ICNU. Sección de Hemoterapia. PROTOCOLO: HEMORRAGIA POSTPARTO: PREVENCIÓN Y TRATAMIENTO. 2025; Disponible en: https://fetalmedicinebarcelona.org/wp-content/uploads/2025/01/Hemorragia-postparto-24012025.pdf
- 40. Charles D, Anger H, Dabash R, Darwish E, Ramadan MC, Mansy A, et al. Intramuscular injection, intravenous infusion, and intravenous bolus of oxytocin in the third stage of labor for prevention of postpartum hemorrhage: a three-arm randomized control trial. BMC Pregnancy Childbirth. 18 de enero de 2019;19(1):38.
- 41. Oladapo OT, Okusanya BO, Abalos E, Gallos ID, Papadopoulou A. Intravenous versus intramuscular prophylactic oxytocin for the third stage of labour. Cochrane Database Syst Rev. 9 de noviembre de 2020;11(11):CD009332.
- 42. Zhou YH, Xie Y, Luo YZ, Liu XW, Zhou J, Liu Q. Intramuscular versus intravenous oxytocin for the third stage of labor after vaginal delivery to prevent postpartum hemorrhage: a meta-analysis of randomized controlled trials. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. julio de 2020;250:265-71.
- 43. Oladapo OT, Okusanya BO, Abalos E, Gallos ID, Papadopoulou A. Intravenous versus intramuscular prophylactic oxytocin for the third stage of labour. Cochrane Database Syst Rev. 9 de noviembre de 2020;11(11):CD009332.
- 44. World Health Organization. WHO recommendations for the prevention and treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. Geneva: World Health Organization; 2012 [citado 1 de abril de 2025]. 41 p. Disponible en: https://iris.who.int/handle/10665/75411
- 45. Nathan HL, Cottam K, Hezelgrave NL, Seed PT, Briley A, Bewley S, et al. Determination of Normal Ranges of Shock Index and Other Haemodynamic Variables in the Immediate Postpartum Period: A Cohort Study. PloS One. 2016;11(12):e0168535.
- 46. Diaz V, Abalos E, Carroli G. Methods for blood loss estimation after vaginal birth. Cochrane Database Syst Rev. 13 de septiembre de 2018;9(9):CD010980.
- 47. Yunas I, Gallos ID, Devall AJ, Podesek M, Allotey J, Takwoingi Y, et al. Tests for diagnosis of postpartum haemorrhage at vaginal birth. Cochrane Database Syst Rev. 17 de enero de 2025;1(1):CD016134.





- 48. WHO recommendations on the assessment of postpartum blood loss and use of a treatment bundle for postpartum haemorrhage [Internet]. Geneva: World Health Organization; 2023 [citado 21 de septiembre de 2025]. (WHO Guidelines Approved by the Guidelines Review Committee). Disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK598981/
- 49. Allgöwer M, Burri C. «Schockindex» ["Shock index"]. Dtsch Med Wochenschr. 1967 Oct 27;92(43):1947-50. German. doi: 10.1055/s-0028-1106070.
- 50. Organización Panamericana de la Salud. Guías para la atención de las principales emergencias obstétricas 2a ed. Washington, D.C.: OPS; 2019.
- 51. Queensland Clinical Guidelines. Guideline: Primary postpartum haemorrhage (PPH). Guideline No MN241-V12-R29 Queensland Health. agosto de 2024;
- 52. Wiciak H, Strózik M, Smereka J. Uterotonic Drugs in Prevention and Management in Postpartum Haemorrhage in Prehospital Deliveries-A Systematic Review. Healthc Basel Switz. 23 de abril de 2025;13(9):976.
- 53. Instituto Nacional Materno Perinatal. GUÍAS DE PRÁCTICA CLÍNICA Y DE PROCEDIMIENTOS EN OBSTETRICIA Y PERINATOLOGÍA. 2023;20-38.
- 54. Blackburn R, Mehmeti A, Russell S, Rivers F, Blott M, guideline committee. Intrapartum care-updated summary of NICE guidance. BMJ. 29 de enero de 2024;384:2885.
- 55. Parry Smith WR, Papadopoulou A, Thomas E, Tobias A, Price MJ, Meher S, et al. Uterotonic agents for first-line treatment of postpartum haemorrhage: a network meta-analysis. Cochrane Database Syst Rev. 24 de noviembre de 2020;11(11):CD012754.
- 56. Byrne B, Spring A, Barrett N, Power J, McKernan J, Brophy, D, Houston C, Faryal R, McMahon E, Manning C, Murphy P, Ni Ainle F. National Clinical Practice Guideline: Prevention and Management of Primary Postpartum Haemorrhage. National Women and Infants Health Programme and The Institute of Obstetricians and Gynaecologists. diciembre de 2022;
- 57. Prevención y manejo de la hemorragia postparto. Guía de Práctica Clínica: Evidencias y Recomendaciones. México, CENETEC; 2021 [fecha de consulta]. Disponible en: http://www.cenetecdifusion.com/CMGPC/GPC-SS-103-21/ER.pdf.
- 58. GUÍA TÉCNICA: GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL DIAGNÓSTICO Y MANEJO DE LA HEMORRAGIA POSTPARTO EN EL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR.
- 59. Rajendran D, Shivanagappa M, Siddesh A, Gowda S. Oxytocin versus methyl ergometrine in the management of third stage of labor: a comparative study from a South Indian tertiary care hospital. Int J Reprod Contracept Obstet Gynecol. 2016;5(5):1327-30.
- 60. Tang E, Stetz J. Tranexamic Acid for Postpartum Hemorrhage. Am Fam Physician. 1 de mayo de 2020;101(9):online-online.
- 61. WHO recommendation on tranexamic acid for the treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. [citado 11 de marzo de 2025]. Disponible en: https://www.who.int/publications/i/item/9789241550154





- 62. WOMAN Trial Collaborators. Effect of early tranexamic acid administration on mortality, hysterectomy, and other morbidities in women with post-partum haemorrhage (WOMAN): an international, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. Lancet Lond Engl. 27 de mayo de 2017;389(10084):2105-16.
- 63. Association of Ontario Midwives. Prevention and Management of Postpartum Hemorrhage. Clinical Practice Guideline No. 17. Toronto: Association of Ontario Midwives. 2024.
- 64. Shakur H, Beaumont D, Pavord S, Gayet-Ageron A, Ker K, Mousa HA. Antifibrinolytic drugs for treating primary postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 20 de febrero de 2018;2018(2):CD012964.
- 65. Roberts I, Brenner A, Shakur-Still H. Tranexamic acid for bleeding: Much more than a treatment for postpartum hemorrhage. Am J Obstet Gynecol MFM [Internet]. 1 de febrero de 2023 [citado 11 de marzo de 2025];5(2). Disponible en: https://www.ajogmfm.org/article/S2589-9333(22)00154-9/fulltext
- 66. Rohwer C, Rohwer AC, Cluver C, Ker K, Hofmeyr GJ. Tranexamic acid for preventing postpartum haemorrhage after vaginal birth Rohwer, C 2025 | Cochrane Library. [citado 11 de marzo de 2025]; Disponible en: https://www.cochranelibrary.com/cdsr/doi/10.1002/14651858.CD007872.pub4/full
- 67. Rohwer C, Rohwer A, Cluver C, Ker K, Hofmeyr GJ. Tranexamic acid for preventing postpartum haemorrhage after caesarean section. Cochrane Database Syst Rev. 13 de noviembre de 2024;2024(11):CD016278.
- 68. Onwujekwe O, Mosanya AU, Ekwuazi K, Iyoke C. Awareness and use of tranexamic acid in the management of postpartum hemorrhage among health care professionals in Enugu, Nigeria. Int J Gynaecol Obstet Off Organ Int Fed Gynaecol Obstet. febrero de 2024;164(2):668-76.
- 69. Brenner A, Ker K, Shakur-Still H, Roberts I. Tranexamic acid for post-partum haemorrhage: What, who and when. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol. noviembre de 2019;61:66-74.
- 70. Bouthors AS, Gilliot S, Sentilhes L, Hennart B, Jeanpierre E, Deneux-Tharaux C, et al. The role of tranexamic acid in the management of postpartum haemorrhage. Best Pract Res Clin Anaesthesiol. diciembre de 2022;36(3-4):411-26.
- 71. Pettersen S, Falk RS, Vangen S, Nyfløt LT. Peripartum hysterectomy due to severe postpartum hemorrhage: A hospital-based study. Acta Obstet Gynecol Scand. julio de 2022;101(7):819-26.
- 72. Fernández-Lara JA, Toro-Ortiz JC, Martínez-Trejo Z, Maza-Labastida S de la, Villegas-Arias MA, Fernández-Lara JA, et al. Tasa de hemorragia, histerectomía obstétrica y muerte materna relacionada. Ginecol Obstet México. 2017;85(4):247-53.
- 73. Aimagambetova G, Sakko Y, Gusmanov A, Issanov A, Ukybassova T, Bapayeva G, et al. The Prevalence, Incidence, Indications and Outcomes of Peripartum Hysterectomy in Kazakhstan: Data from Unified Nationwide Electronic Healthcare System 2014–2018. Int J Womens Health. 21 de febrero de 2022;14:267.





- 74. Makwe CC, Okunade KS. Conservative approaches to postpartum haemorrhage. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol. julio de 2024;95:102516.
- 75. Overton E, D'Alton M, Goffman D. Intrauterine devices in the management of postpartum hemorrhage. Am J Obstet Gynecol. marzo de 2024;230(3S):S1076-88.
- 76. Suarez S, Conde-Agudelo A, Borovac-Pinheiro A, Suarez-Rebling D, Eckardt M, Theron G, et al. Uterine balloon tamponade for the treatment of postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. Am J Obstet Gynecol. abril de 2020;222(4):293.e1-293.e52.
- 77. Kellie FJ, Wandabwa JN, Mousa HA, Weeks AD. Mechanical and surgical interventions for treating primary postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 1 de julio de 2020;2020(7):CD013663.
- 78. Pingray V, Widmer M, Ciapponi A, Hofmeyr GJ, Deneux C, Gülmezoglu M, et al. Effectiveness of uterine tamponade devices for refractory postpartum haemorrhage after vaginal birth: a systematic review. BJOG Int J Obstet Gynaecol. octubre de 2021;128(11):1732-43.
- 79. WHO recommendation on uterine balloon tamponade for the treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. [citado 29 de abril de 2025]. Disponible en: https://www.who.int/publications/i/item/9789240013841
- 80. Gauchotte E, De La Torre M, Perdriolle-Galet E, Lamy C, Gauchotte G, Morel O. Impact of uterine balloon tamponade on the use of invasive procedures in severe postpartum hemorrhage. Acta Obstet Gynecol Scand. julio de 2017;96(7):877-82.
- 81. Quandalle A, Ghesquière L, Kyheng M, Ducloy AS, Subtil D, Debarge V, et al. Impact of intrauterine balloon tamponade on emergency peripartum hysterectomy following vaginal delivery. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. enero de 2021;256:125-9.
- 82. Laas E, Bui C, Popowski T, Mbaku OM, Rozenberg P. Trends in the rate of invasive procedures after the addition of the intrauterine tamponade test to a protocol for management of severe postpartum hemorrhage. Am J Obstet Gynecol. octubre de 2012;207(4):281.e1-7.
- 83. Mattern J, Sibiude J, Picone O, Mandelbrot L. Efficacité de l'utilisation du ballonnet de tamponnement intra-utérin dans l'hémorragie du post-partum. Étude rétrospective monocentrique avant/après. Gynécologie Obstétrique Fertil Sénologie. 1 de abril de 2021;49(4):239-45.
- 84. Gibier M, Pauly V, Orleans V, Fabre C, Boyer L, Blanc J. Risk Factors for Intrauterine Tamponade Failure in Postpartum Hemorrhage. Obstet Gynecol. 1 de septiembre de 2022;140(3):439-46.
- 85. Finlayson K, Vogel JP, Althabe F, Widmer M, Oladapo OT. Healthcare providers experiences of using uterine balloon tamponade (UBT) devices for the treatment of post-partum haemorrhage: A meta-synthesis of qualitative studies. PLoS ONE. 18 de marzo de 2021;16(3):e0248656.
- 86. McEvoy A, Kane D, Hokey E, Mangina E, Higgins S, McAuliffe FM. Virtual reality training for postpartum uterine balloon insertion-a multi-center randomized controlled trial. Am J Obstet Gynecol MFM. septiembre de 2024;6(9):101429.





- 87. Darwish AM, Abdallah MM, Shaaban OM, Ali MK, Khalaf M, Sabra AMA. Bakri balloon versus condom-loaded Foley's catheter for treatment of atonic postpartum hemorrhage secondary to vaginal delivery: a randomized controlled trial. J Matern-Fetal Neonatal Med Off J Eur Assoc Perinat Med Fed Asia Ocean Perinat Soc Int Soc Perinat Obstet. marzo de 2018;31(6):747-53.
- 88. Nagase Y, Matsuzaki S, Kawanishi Y, Nakagawa S, Kakigano A, Takiuchi T, et al. Efficacy of Prophylactic Antibiotics in Bakri Intrauterine Balloon Placement: A Single-Center Retrospective Analysis and Literature Review. AJP Rep. 19 de marzo de 2020;10(1):e106.
- 89. Wong MS, Dellapiana G, Greene N, Gregory KD. Antibiotics during Intrauterine Balloon Tamponade Is Associated with a Reduction in Endometritis. Am J Perinatol. octubre de 2019;36(12):1211-5.
- 90. Lambert KA, Honart AW, Hughes BL, Kuller JA, Dotters-Katz SK. Antibiotic Recommendations After Postpartum Uterine Exploration or Instrumentation. Obstet Gynecol Surv. julio de 2023;78(7):438-44.
- 91. Nieto-Calvache AJ, Basanta N, Palacios-Jaraquemada JM, Rivera-Torres LF, Zea F. Vaginal clamping of uterine arteries: a temporary intervention to stop bleeding in postpartum hemorrhage. Am J Obstet Gynecol. octubre de 2025;233(4):341-4.
- 92. Consolidated guidelines for the prevention, diagnosis and treatment of postpartum haemorrhage. Geneva: World Health Organization; 2025. Licence: CC BY-NC-SA 3.0 IGO.
- 93. Bakri YN, Amri A, Abdul Jabbar F. Tamponade-balloon for obstetrical bleeding. Int J Gynaecol Obstet Off Organ Int Fed Gynaecol Obstet. agosto de 2001;74(2):139-42.
- 94. Fernandez MG, Coutinho de Carvalho SF, Martins BA, Santos F da SM, Neto FAFP, Medeiros MO de A, et al. Uterine Artery Embolization Versus Hysterectomy in Postpartum Hemorrhage: A Systematic Review With Meta-Analysis. J Endovasc Ther Off J Int Soc Endovasc Spec. 11 de mayo de 2024;15266028241252730.
- 95. Lee KJ, Hong K, Hwang H, Choi H, Sohn S. Perspective of the comparative effectiveness of non-pharmacologic managements on postpartum hemorrhage using a network meta-analysis. Obstet Gynecol Sci. septiembre de 2020;63(5):605-14.
- 96. Intapibool S. Fertility after Successful Use of the B-Lynch Uterine Compression Suture in Atonic Postpartum Hemorrhage during Cesarean Delivery. J Health Sci Thail. 26 de octubre de 2020;29(5):931-8.
- 97. Pacagnella RC, Borovac-Pinheiro A. Assessing and managing hypovolemic shock in puerperal women. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol. noviembre de 2019;61:89-105.
- 98. Castiblanco Montañez RA, Coronado Veloza CM, Morales Ballesteros LV, Polo González TV, Saavedra Leyva AJ. Postpartum hemorrhage: Nursing interventions and management to prevent hypovolemic shock. Rev Cuid [Internet]. abril de 2022 [citado 17 de junio de 2025];13(1).

  Disponible en:

http://www.scielo.org.co/scielo.php?script=sci\_abstract&pid=S2216-09732022000100009&Ing=en&nrm=iso&tIng=es





- 99. Ee S, M E, A S, A A, A A, M E, et al. Reviving the Critically III: Exploring Effective Fluid Resuscitation Approaches for Diverse Hypovolemic Shock Cases-A Systematic Review and Meta-Analysis. Bull Emerg Trauma [Internet]. 2024 [citado 5 de junio de 2025];12(4). Disponible en: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39697380/
- 100. Ch T, Tt C, My W, Mc C, Mc S, Yk T. Resuscitation fluid types in sepsis, surgical, and trauma patients: a systematic review and sequential network meta-analyses. Crit Care Lond Engl [Internet]. 14 de diciembre de 2020 [citado 5 de junio de 2025];24(1). Disponible en: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33317590/
- 101. Lewis SR, Pritchard MW, Evans DJ, Butler AR, Alderson P, Smith AF, et al. Colloids versus crystalloids for fluid resuscitation in critically ill people. Cochrane Database Syst Rev. 3 de agosto de 2018;8(8):CD000567.
- 102. Tseng CH, Chen TT, Wu MY, Chan MC, Shih MC, Tu YK. Resuscitation fluid types in sepsis, surgical, and trauma patients: a systematic review and sequential network meta-analyses. Crit Care Lond Engl. 14 de diciembre de 2020;24(1):693.
- 103. Evans L, Rhodes A, Alhazzani W, Antonelli M, Coopersmith CM, French C, et al. Surviving sepsis campaign: international guidelines for management of sepsis and septic shock 2021. Intensive Care Med. noviembre de 2021;47(11):1181-247.
- 104. Surveillance report 2017 Intravenous fluid therapy in adults in hospital (2013) NICE guideline CG174 [Internet]. London: National Institute for Health and Care Excellence (NICE); 2017 [citado 17 de junio de 2025]. Disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK552079/
- 105. Cantürk M, Cantürk FK, Kocaoğlu N, Hakki M. The effects of crystalloid warming on maternal body temperature and fetal outcomes: a randomized controlled trial. Braz J Anesthesiol. 8 de octubre de 2018;69(1):13-9.
- 106. Günaydın B. Management of Postpartum Haemorrhage. Turk J Anaesthesiol Reanim. 1 de diciembre de 2022;50(6):396-402.
- 107. Jensen E, Rentzhog H, Herlitz J, Axelsson C, Lundgren P. Changes in temperature in preheated crystalloids at ambient temperatures relevant to a prehospital setting: an experimental simulation study with the application of prehospital treatment of trauma patients suffering from accidental hypothermia. BMC Emerg Med. 12 de abril de 2024;24(1):59.
- 108. Chittawatanarat K, Akanitthaphichat S. Microwave oven: how to use it as a crystalloid fluid warmer. J Med Assoc Thail Chotmaihet Thangphaet. noviembre de 2009;92(11):1428-33.
- 109. Meyer T, Ribeiro M, Mendonça A. Experimental study of adequate microwave warming of crystalloids and derivation of an equation for calculating heating parameters. Rev Bras Cir Plástica. 1 de enero de 1d. C.;27(4):518-22.
- 110. Harrison SC, Shelton CL, Dobson A. An experimental comparison of two methods for warming intravenous crystalloid solutions. Anaesthesia. julio de 2019;74(7):946.





- 111. Liu LY, Nathan L, Sheen JJ, Goffman D. Review of Current Insights and Therapeutic Approaches for the Treatment of Refractory Postpartum Hemorrhage. Int J Womens Health. 2023;15:905-26.
- 112. Muñoz M, Stensballe J, Ducloy-Bouthors AS, Bonnet MP, De Robertis E, Fornet I, et al. Patient blood management in obstetrics: prevention and treatment of postpartum haemorrhage. A NATA consensus statement. Blood Transfus Trasfus Sangue. marzo de 2019;17(2):112-36.
- 113. Kogutt BK, Vaught AJ. Postpartum hemorrhage: Blood product management and massive transfusion. Semin Perinatol. 14 de noviembre de 2018;43(1):44.
- 114. Attali E, Many A, Kern G, Reicher L, Kahana A, Shemer A, et al. Predicting the need for blood transfusion requirement in postpartum hemorrhage. J Matern-Fetal Neonatal Med Off J Eur Assoc Perinat Med Fed Asia Ocean Perinat Soc Int Soc Perinat Obstet. diciembre de 2022;35(25):7911-6.
- 115. Williams CR, Huffstetler HE, Nyamtema AS, Larkai E, Lyimo M, Kanellopoulou A, et al. Transfusion of blood and blood products for the management of postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 6 de febrero de 2025;2(2):CD016168.
- 116. Holcomb JB, Tilley BC, Baraniuk S, Fox EE, Wade CE, Podbielski JM, et al. Transfusion of plasma, platelets, and red blood cells in a 1:1:1 vs a 1:1:2 ratio and mortality in patients with severe trauma: the PROPPR randomized clinical trial. JAMA. 3 de febrero de 2015;313(5):471-82.
- 117. Zea-Prado F, Hernández-Pacheco J, Ortiz-Ramírez M, Gutiérrez-Marín A, Estrada-Gutierrez G, Escobar M, et al. Initial management of primary postpartum hemorrhage: a survey. J Matern-Fetal Neonatal Med Off J Eur Assoc Perinat Med Fed Asia Ocean Perinat Soc Int Soc Perinat Obstet. septiembre de 2021;34(17):2841-7.
- 118. Thurn L, Wikman A, Westgren M, Lindqvist PG. Incidence and risk factors of transfusion reactions in postpartum blood transfusions. Blood Adv. 13 de agosto de 2019;3(15):2298-306.
- 119. Bienstock JL, Eke AC, Hueppchen NA. Postpartum Hemorrhage. N Engl J Med. 29 de abril de 2021;384(17):1635.
- 120. Documento Técnico: «Manual del Sistema de Alarma de Emergencias Obstétricas mediante la activación de claves en el Seguro Social de Salud ESSALUD». 2021;
- 121. Kogutt BK, Vaught AJ. Postpartum hemorrhage: Blood product management and massive transfusion. Semin Perinatol. febrero de 2019;43(1):44-50.
- 122. Agency A| W Dallas Integrated Creative Communications. SASGOG Pearls of Exxcellence | The Society for Academic Specialists in General Obstetrics & Gynecology. [citado 29 de septiembre de 2025]. Blood Transfusion in Obstetric Patients. Disponible en: https://www.exxcellence.org:443/list-of-pearls/blood-transfusion-in-obstetric-patients/
- 123. Mitra B, Jorgensen M, Reade MC, Keegan A, Holley A, Farmer S, et al. Patient blood management guideline for adults with critical bleeding. Med J Aust. 4 de marzo de 2024;220(4):211-6.





- 124. Myers JC, Braverman MA, Ciaraglia A, Alkhateb R, Barry L, Brooke Z, et al. Risk factors for massive transfusion in obstetrical hemorrhage and consideration of a whole blood program. Transfusion (Paris). mayo de 2023;63 Suppl 3:S112-9.
- 125. Ahmad NH, Ramlan N, Ganeshan M, Bhaskaran KS, Ismail F, Razak TA, et al. Massive transfusion protocol for postpartum hemorrhage case management in Hospital Kuala Lumpur; Five years implementation and outcome. Asian J Transfus Sci [Internet]. 2023 [citado 3 de septiembre de 2025]; Disponible en: https://journals.lww.com/ajts/abstract/9000/Massive\_transfusion\_protocol\_for\_postpart um.99932.aspx
- 126. Lin TL, Liu HT, Hsieh CH. Current controversies and advances in massive transfusion: Balancing evidence and practice. J Formos Med Assoc Taiwan Yi Zhi. 18 de julio de 2025;S0929-6646(25)00383-3.
- 127. Potestio CP, Van Helmond N, Azzam N, Mitrev LV, Patel A, Ben-Jacob T. The Incidence, Degree, and Timing of Hypocalcemia From Massive Transfusion: A Retrospective Review. Cureus. febrero de 2022;14(2):e22093.
- 128. Green L, Daru J, Carreras FJG, Lanz D, Pardo MC, Pérez T, et al. Early cryoprecipitate transfusion versus standard care in severe postpartum haemorrhage: a pilot cluster-randomised trial. Anaesthesia. 20 de octubre de 2021;77(2):175.
- 129. Ide R, Oda T, Todo Y, Kawai K, Matsumoto M, Narumi M, et al. Comparative analysis of hyperfibrinolysis with activated coagulation between amniotic fluid embolism and severe placental abruption. Sci Rep. 2 de enero de 2024;14(1):272.
- 130. Diguisto C, Baker E, Stanworth S, Collins PW, Collis RE, Knight M. Management and outcomes of women with low fibrinogen concentration during pregnancy or immediately postpartum: A UK national population-based cohort study. Acta Obstet Gynecol Scand. julio de 2024;103(7):1339-47.

# GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA PREVENCIÓN Y MANEJO DE LA HEMORRAGIA POST PARTO

**ANEXOS** 

GPC N° 74

**Noviembre 2025** 





GARAVITO FARRO Hector Miguel FAU 20131257750 soft Motivo: Doy V° B° Fecha: 04.11.2025 14:49:48 -05:00









# **SEGURO SOCIAL DE SALUD - ESSALUD**

Segundo Cecilio Acho Mego
Presidente Ejecutivo, EsSalud
Martín Freddy Colca Ccahuana
Gerente General (e), EsSalud
INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E INVESTIGACIÓN - IETSI
Daysi Zulema Díaz Obregón
Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación
Silvana Yanire Sam Zavala
Gerente de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias
Miguel Ángel Paco Fernández
Gerente de la Dirección de Investigación en Salud
Héctor Miguel Garavito Farro
Gerente de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia
Fabiola Mercedes Huaroto Ramírez
Asesor II del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación





# Grupo elaborador

- Córdova Hurtado, María Elvira.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Guzmán Aybar, Edwin Román
  - o Médico gineco-obstetra
  - o Hospital II Cajamarca, EsSalud, Cajamarca, Perú
- Rafael Mucha, Gladys Patricia.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Riesco de la Vega, Gloria Soledad.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Coronado Arroyo, Julia Cristina.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Villanueva Llapa, Christian Alberto.
  - o Médico patólogo clínico
  - o Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins, EsSalud, Lima, Perú
- Seminario Pintado, Manuel Andrés.
  - Médico gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Almanzor Aguinaga Asenjo, EsSalud, Lambayeque, Perú
- Arrunátegui Alejandría, Rosa Angélica.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú
- Bellido Sotillo, Percy Frank.
  - Médico gineco-obstetra
  - Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú
- Ríos Salirrosas, Carmen Elisa.
  - o Médica gineco-obstetra
  - o Hospital I Mariano Molina Scippa, EsSalud, Lima, Perú
- Pacheco Ponce, María Raquel.
  - Médica anestesióloga
  - o Hospital Nacional Carlos Alberto Seguin Escobedo, EsSalud, Arequipa, Perú
- Mandujano Romero, Edson Leonel.
  - o Médico gineco-obstetra
  - o Hospital I Jorge Voto Bernales Corpancho, EsSalud, Lima, Perú
- Carhuallangui Ramos, Margot.
  - Médica cirujana
  - o Hospital II Huancavelica, EsSalud, Huancavelica, Perú
- Gutiérrez Goyes, David Antonio.
  - o Médico intensivista
  - o Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren, EsSalud, Lima, Perú
- Guerra Canchari, Pedro Jesús.
  - Metodólogo
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú
- Novoa Reyes, Rommy Helena.





- Metodóloga
- o IETSI, EsSalud, Lima, Perú
- Caballero Luna, Joan
  - o Coordinadora del grupo elaborador
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú
- Huaroto Ramírez, Fabiola Mercedes
  - o Encargada de Guías de Práctica Clínica
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

#### Selección de las recomendaciones trazadoras

- Sánchez Villogas, Jelsy
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

#### Revisor clínico externo

- Walter Jerry de la Peña Meniz
  - o Médico intensivista.
  - Médico Asistente Departamento de Medicina Intensiva. Instituto Nacional Materno Perinatal, Lima-Perú.
- José Manuel Vílchez Requejo
  - Ginecólogo obstetra.
  - Médico Asistente Departamento de Ginecología y Obstetricia Hospital Sergio E.
     Bernales, Lima-Perú. Exjefe del Servicio de Obstetricia y Ex jefe de Departamento de Ginecología y Obstetricia.

## Revisora metodológica

- Delgado Flores, Carolina Jaqueline
  - Maestra en Ciencias en Investigación Epidemiológica
  - o IETSI, EsSalud, Lima, Perú

### Conflicto de intereses

Los responsables de la elaboración del presente documento declaran no tener ningún conflicto de interés financiero y no financiero, con relación a los temas descritos en el presente documento.

#### **Financiamiento**

Este documento técnico ha sido financiado por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), EsSalud, Perú.

#### Citación

Este documento debe ser citado como: "Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación. Guía de Práctica Clínica para la Prevención y Manejo de la Hemorragia Postparto: Anexos. Lima: EsSalud; 2025"

# Agradecimientos

Agradecemos al Dr. Taype Rondán, Álvaro Renzo (Universidad San Ignacio de Loyola) por su contribución metodológica en la formulación, desarrollo y revisión de la pregunta 6. Asimismo,





expresamos nuestro agradecimiento a Quintana García, Lynn Antuané por su apoyo en la búsqueda y selección de guías de práctica clínica.

## Datos de contacto

Dirección de Guías de Práctica Clínica Farmacovigilancia y Tecnovigilancia Correo electrónico: <a href="mailto:gpcdireccion.ietsi@essalud.gob.pe">gpcdireccion.ietsi@essalud.gob.pe</a>

Teléfono: (+511) 265 6000, anexo 1953





# Tabla de Contenido

A	nexo N° 1: Búsqueda y selección de guías de práctica clínica
Α	nexo N° 2: Búsqueda de la evidencia para cada pregunta clínica11
	Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería administrar para prevenir la hemorragia postparto?
	Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?
	Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar métodos objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?
	Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea de tratamiento?
	Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?
	Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?
	Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?
	Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermedad?
	Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué hemocomponentes se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?54
Α	nexo N° 3: Tablas de evaluación de calidad y riesgo de sesgo en los estudios58
	Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería administrar para prevenir la hemorragia postparto?
	Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?
	Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar métodos objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?
	Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea de tratamiento?
	Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar acido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?
	Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?





	Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?	
	Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debe administrar coloides o cristaloides para el tratamiento de la enfermedad?	
	Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué tipo hemocomponentes se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?	
Α	nexo N° 4: Selección de recomendaciones trazadoras para evaluar la adherencia a la GPC	67
Α	nexo N° 5: Prioridades de investigación	73
R	oferencies	74





# **GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA**

## PARA EL MANEJO DE LA HEMORRAGIA POSTPARTO

#### **ANEXO**

# Anexo N° 1: Búsqueda y selección de guías de práctica clínica

El 05 de enero del 2025, se realizó la búsqueda de guías de práctica clínica (GPC) que cumplan con los siguientes criterios:

- La GPC emitió recomendaciones,
- La población de la GPC fue pacientes con hemorragia postparto,
- El ámbito de la GPC incluye diagnóstico o manejo,
- La GPC fue publicada entre enero del 2020 y enero del 2025,
- La GPC basó sus recomendaciones en revisiones sistemáticas de la literatura.

# Detalles de la búsqueda:

## Búsqueda de guías:

Buscador, repositorio, u organismo elaborador	Términos de búsqueda	Observaciones	Resultados que cumplieron con los criterios de inclusión			
Buscadores o repositorios:	scadores o repositorios:					
Trip database (https://www.tripdatabase.com)	Postpartum Hemorrhage	Se usó el filtro de fecha correspondiente. Se filtró por guías de práctica clínica.	6			
Pubmed (https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/)	("Postpartum Hemorrhage "[MH] OR     "Postpartum Hemorrhage" [TIAB])     AND (guideline [Publication Type] OR     guideline*[TI] OR     recommendation*[TI])	Se usó el filtro de fecha correspondiente.	2			
Google Scholar (https://scholar.google.com.pe/)	<ul> <li>Inglés:         <ul> <li>Postpartum Hemorrhage, guideline guidelines recommendations</li> </ul> </li> <li>Español:         <ul> <li>Hemorragia postparto guía práctica clínica recomendaciones</li> </ul> </li> </ul>	Se usó el filtro de fecha correspondiente. Se revisaron los primeros 50 resultados en inglés y 50 en español	2			
Google (https://www.google.com)	Inglés:  Postpartum Hemorrhage guideline guidelines recommendations  Español:  Hemorragia postparto guía práctica clínica recomendaciones	Se usó el filtro de fecha correspondiente. Se revisaron los primeros 50 resultados en inglés y 50 en español	4			
Google Perú (https://www.google.com)	Hemorragia postparto guía práctica clínica recomendaciones peru	Se usó el filtro de fecha correspondiente. Se revisaron los primeros 50 resultados	0			
Organismos elaboradores		I				
National Institute for Health and Care Excellence - UK (NICE) (https://www.nice.org.uk/)	Postpartum Hemorrhage	Se usó el filtro "Clinical Guidelines"	0			





# Evaluación preliminar de las GPC identificadas:

Luego de eliminar los duplicados, se identificaron 8 GPC que cumplieron con los criterios de inclusión:

Institución o autor	Título	País o región	Año de publicación
Association of Ontario Midwives (AOM) (1)	Prevention and management of postpartum hemorrhage 2024	Canadá	2024 (Actualización del 2016)
Queensland Clinical Guidelines Queensland Maternity and Neonatal Clinical Network (2)	Primary postpartum haemorrhage (PPH)	Australia (Queensland)	2024
World Health Organization (WHO) (3–6)	WHO recommendations for postpartum haemorrhage	Suiza	2023 (Última recomendación)
Obstetrics Subgroup, Chinese Society of Obstetrics and Gynecology, Chinese Medical Association; Chinese Society of Perinatal Medicine, Chinese Medical Association (7)	Guidelines for prevention and treatment of postpartum hemorrhage (2023)	China	2023
National Women and Infants Health Programme and The Institute of Obstetricians and Gynaecologists (8)	National Clinical Practice Guideline: Prevention and Management of Primary Postpartum Haemorrhage.	Irlanda	2022
Society of Obstetrician and Gynecologists of Canada (SOGC) (9)	Postpartum Hemorrhage and Hemorrhagic Shock	Canada	2022 (Actualización del 2009)
International Federation of Gynecology and Obstetrics (FIGO) (10)	FIGO recommendations on the management of postpartum hemorrhage 2022	EE. UU.	2022
Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud (CENETEC) (11)	Prevención y manejo de la hemorragia postparto	México	2021

Seguidamente, se evaluó estas GPC utilizando el dominio 3 (rigor metodológico) del instrumento *Appraisal of Guidelines Research and Evaluation-II* (AGREE-II). (12) Los puntajes de las GPC se muestran a continuación:

#### Evaluador(es):

- Pedro Guerra Canchari
- Lynn Antuane Quintana Garcia

Lyfiif Africane Quintana Garcia							
Ítems	GPC OMS	GPC CANADA	GPC FIGO	GPC IRLANDA	GPC QUEESLAND	GPC AOM	GPC MEXICO
1 Se han utilizado métodos sistemáticos para la búsqueda de la evidencia	4	3	3	3	3	4	2
2 Los criterios para seleccionar la evidencia se describen con claridad	5	3	3	4	3	2	2
3 Las fortalezas y limitaciones del conjunto de la evidencia están claramente descritas	4	4	2	2	3	2	2
4 Los métodos utilizados para formular las recomendaciones están claramente descritos	5	3	3	3	1	5	5
5 Al formular las recomendaciones han sido considerados los beneficios en salud, los efectos secundarios y los riesgos	5	5	4	3	4	4	4





#### Evaluador(es):

- Pedro Guerra Canchari
- Lynn Antuane Quintana Garcia

Ítems	GPC OMS	GPC CANADA	GPC FIGO	GPC IRLANDA	GPC QUEESLAND	GPC AOM	GPC MEXICO
6 Hay una relación explícita entre cada una de las recomendaciones y las evidencias en las que se basan	5	3	4	3	3	5	5
7 La guía ha sido revisada por expertos externos antes de su publicación	3	1	1	2	1	3	3
8 Se incluye un procedimiento para actualizar la guía	3	1	1	1	1	1	1
Total	54.17%	31.25%	27.08%	27.08%	22.92%	37.50%	33.33%

Cada ítem tiene un puntaje del 1 al 7. Para calcular el puntaje expresado en porcentaje total, se usó la siguiente fórmula:

• (Suma de los puntajes de los ítems – 8) \* 100 / 48

Como se observa, ninguna GPC obtuvo un puntaje mayor a 60% en el dominio 3 del instrumento AGREE-II. Por lo que, el GEG consideró que, no era posible adoptar ninguna de estas GPC. Por ello, se decidió elaborar una GPC *de novo*, y tomar en cuenta las revisiones sistemáticas realizadas por las GPC incluidas en esta búsqueda cuando sea necesario.





## Anexo N° 2: Búsqueda de la evidencia para cada pregunta clínica

Para las preguntas planteadas, se buscaron documentos cuya versión a texto completo se encuentre en español o inglés.

### Abreviaturas:

• ECA: Ensayos clínicos aleatorizados

RS: Revisiones sistemáticas

Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería administrar para prevenir la hemorragia postparto?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
1	Mujeres en el tercer periodo del parto	Otro uterotónico:  Misoprostol  Ergometrina  Misoprostol + oxitocina  Ergometrina + oxitocina	Oxitocina	Críticos:  • Mortalidad materna  Importantes:  • Morbilidad materna severa: ingreso a la UCI  • Pérdida sanguínea  • Necesidad de transfusión  • Pérdida sanguínea ≥ 500ml  • Pérdida sanguínea ≥ 1000ml  • Histerectomía  • Efectos adversos  Subrogado:  • Necesidad de uterotónico adicional para control de sangrado

## Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A1	Búsqueda para las preguntas PICO N° 1	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a agosto 2025	<ul> <li>PubMed: 158</li> <li>Biblioteca Cochrane: 19</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 152</li> </ul>	PICO N° 1	13	3





A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

## Búsqueda A1: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 1:

Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: agosto 2025	
Filtros:	

Ninguno

	Descripción	Término
#1	Población	(((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))
#2	Intervención	((((("prevention and control" [Subheading]) OR ("Primary Prevention"[Mesh] AND "Secondary Prevention"[Mesh])) OR ("Primary Prevention"[Mesh])) OR ("Secondary Prevention"[Mesh])) OR ((((preventive[Title/Abstract])) OR (prevention[Title/Abstract]))) OR (preventiable[Title/Abstract]))))
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Base de datos: Biblioteca Cochrane

Fecha de búsqueda: Agosto 2025

### Filtros:

Últimos 5 años

	Término
#1	MeSH descriptor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 1008
#2	(postpartum hemorrhage):ti,ab,kw3286
#3	(postpartum haemorrhages):ti,ab,kw 39
#4	(uterine inertia):ti,ab,kw 76
#5	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees 57
#6	(uterine):ti,ab,kw22732
#7	(atony):ti,ab,kw 354
#8	#6 AND #7 305
#9	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #8 3409
#10	MeSH descriptor: [Primary Prevention] explode all trees 6871
#11	MeSH descriptor: [Preventive Medicine] explode all trees 263
#12	(prevention):ti,ab,kw 233677
#13	(preventable):ti,ab,kw 2746
#14	(preventing):ti,ab,kw 38332
#15	#10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 255506
#16	#9 AND #15 1306 (últimos 5 años: 19 RS)





	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N	° 1:		,
•	Oladapo OT, Blum J, Abalos E, Okusanya BO. Advance misoprostol distribution to pregnant women for preventing and treating postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2020 Jun 23;6(6):CD009336. doi: 10.1002/14651858.CD009336.pub2	RS	No realiza metanálisis porque los estudios primarios no se ajustan a los criterios de inclusión.
•	Oladapo OT, Okusanya BO, Abalos E, Gallos ID, Papadopoulou A. Intravenous versus intramuscular prophylactic oxytocin for the third stage of labour. Cochrane Database Syst Rev. 2020 Nov 9;11(11):CD009332. doi: 10.1002/14651858.CD009332.pub4.	RS	Compara vías de administración de la oxitocina para el manejo normal del tercer periodo de labor de parto.
•	Kalafat E, Gokce A, O'Brien P, Benlioglu C, Koc A, Karaaslan O, Khalil A. Efficacy of carbetocin in the prevention of postpartum hemorrhage: a systematic review and Bayesian meta-analysis of randomized trials. J Matern Fetal Neonatal Med. 2021 Jul;34(14):2303-2316. doi: 10.1080/14767058.2019.1664463.	RS	Compara la carbetocina que es un medicamento no disponible en ESSALUD.
•	Phung LC, Farrington EK, Connolly M, Wilson AN, Carvalho B, Homer CSE, Vogel JP. Intravenous oxytocin dosing regimens for postpartum hemorrhage prevention following cesarean delivery: a systematic review and meta-analysis. Am J Obstet Gynecol. 2021 Sep;225(3):250.e1-250.e38. doi: 10.1016/j.ajog.2021.04.258.	RS	Compara diversas dosis de oxitocina. No hay comparación con otros uterotónicos.
•	Sun H, Xu L, Li Y, Zhao S. Effectiveness and safety of carboxytocin versus oxytocin in preventing postpartum hemorrhage: A systematic review and meta-analysis. J Obstet Gynaecol Res. 2022 Apr;48(4):889-901. doi: 10.1111/jog.15174	RS	Compara la carboxitocina que es un medicamento no disponible en ESSALUD.
•	Papadopoulou A, Tournas G, Georgiopoulos G, Antsaklis P, Daskalakis G, Coomarasamy A, Devall AJ. Preventing postpartum hemorrhage: A network meta-analysis on routes of administration of uterotonics. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. 2024 Apr;295:172-180. doi: 10.1016/j.ejogrb.2024.02.021.	RS	Compara la carbetocina que es un medicamento no disponible en ESSALUD.
•	Semrau K, Litman E, Molina RL, Marx Delaney M, Choi L, Robertson L, Noel-Storr AH, Guise JM. Implementation strategies for WHO guidelines to prevent, detect, and treat postpartum hemorrhage.	RS	Evalúa adherencia a GPC, no diferencia medicamentos a usar.





	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
	Cochrane Database Syst Rev. 2025 Feb 26;2(2):CD016223. doi: 10.1002/14651858.CD016223.		
•	El-Goly NA, Maged AM, Kamal WM, Hosny O, Turki D, Helmy NM. Carbetocin versus oxytocin in prevention of postpartum hemorrhage after cesarean delivery in high-risk women. A systematic review and meta-analysis. Arch Gynecol Obstet. 2025 Aug;312(2):291-309. doi: 10.1007/s00404-025-08014-6.	RS	Compara la carbetocina que es un medicamento no disponible en ESSALUD.
•	Maged AM, El-Goly NA, Turki D, Bassiouny N, El-Demiry N. A systematic review and meta-analysis of randomized trials comparing carbetocin to oxytocin in prevention of postpartum hemorrhage after cesarean delivery in low-risk women. J Obstet Gynaecol Res. 2025 Jan;51(1):e16194. doi: 10.1111/jog.16194	RS	Compara la carbetocina que es un medicamento no disponible en ESSALUD.
٠	Flanagan M, Rattan A, Au LS, Patabendige M, Whigham CA, Jans S, Cofie P, Hofmeyr GJ, Rosseland LA, Weeks A, Li W, Mol BWJ. The Effectiveness of Oxytocin for Preventing Postpartum Haemorrhage: An Individual Participant Data Meta-Analysis. BJOG. 2025 Jul 16. doi: 10.1111/1471-0528.18279.	RS	Realiza la comparación de oxitocina vs no tratamiento. No hay comparación con otro uterotónico.

	Estudios	Tipo de estudio
PICO N	°1:	
•	Gallos ID, Yunas I, Devall AJ, Podesek M, Tobias A, Price MJ, Oladapo OT, Coomarasamy A. Uterotonic agents for preventing postpartum haemorrhage: a network meta-analysis. Cochrane Database Syst Rev. 2025 Apr 16;4(4):CD011689. doi: 10.1002/14651858.CD011689.	RS
•	Amaral S, Provinciatto H, Gewehr DM, Lombardi RA, D'Souza RS, Terres MT, Pereira EMM, da Silveira CAB, Assis MLM, Pereira LC, Barbalho ME, Rasador ACD, Donadon IB, Habib AS. Prophylactic strategies for prevention of postpartum haemorrhage in caesarean delivery: a systematic review and Bayesian network meta-analysis of randomised controlled trials. Lancet Glob Health. 2025 Aug;13(8):e1415-e1424. doi: 10.1016/S2214-109X(25)00185-8.	RS
•	Jaffer D, Singh PM, Aslam A, Cahill AG, Palanisamy A, Monks DT. Preventing postpartum hemorrhage after cesarean delivery: a network meta-analysis of available pharmacologic agents. Am J Obstet Gynecol. 2022 Mar;226(3):347-365. doi: 10.1016/j.ajog.2021.08.060	RS





Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
2	Puérperas	Oxitocina EV vía bolo más infusión	Oxitocina EV vía bolo	Críticos: Mortalidad materna  Importantes:  Morbilidad materna severa  Pérdida sanguínea  Necesidad de transfusión  Necesidad de uterotónico adicional para control sangrado  Pérdida sanguínea mayor a 500 ml  Pérdida sanguínea mayor a 1000 ml  Efectos adversos

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
А	Búsqueda para las preguntas PICO N° 2	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a marzo 2025	<ul> <li>PubMed: 83</li> <li>Biblioteca Cochrane: 23</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 83</li> </ul>	PICO N° 2	7	2
В	Búsqueda para la pregunta PICO N° 2	Búsqueda de ECA para actualizar la RS de Tantry TP 2023	Enero 2021 a marzo 2025	<ul> <li>PubMed: 119</li> <li>Biblioteca Cochrane: 284</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 284</li> </ul>	PICO N° 2	7	2 (otras fuentes)

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

### Búsqueda A: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 2:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed

Fecha de búsqueda: Marzo 2025

Filtros:

Ninguno





	Descripción	Término "			
#1	Población	"Pregnant People"[Mesh] OR pregnant [TIAB] OR "pregnant woman" [TIAB] OR "Cesarean Section"[Mesh] OR "Cesarean deliver*" [TIAB] OR "Abdominal deliver*" [TIAB] OR "Delivery, Obstetric"[Mesh] OR "Obstetric deliver*" [TIAB]			
#2	Intervención /Comparador	1, ( 10 1 1111 1111 1111			
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])			
#4	Término final #1 AND #2 AND #3				
		Base de datos: Biblioteca Cochrane			
Fecha	a de búsqueda: N	Marzo 2025			
Filtro	s:				
	Ninguno				
		Término			
#2	OR (Obstetric deliver*):ti,ab,kw OR (Abdominal deliver*):ti,ab,kw  #3 MeSH descriptor: [Cesarean Section] explode all trees  #4 MeSH descriptor: [Delivery, Obstetric] explode all trees  #5 #1 OR #2 OR #3 OR #4  #6 MeSH descriptor: [Oxytocin] explode all trees  #7 (Oxytocin):ti,ab,kw OR (Syntocinon):ti,ab,kw OR (Pitocin):ti,ab,kw  #8 #6 OR #7				
#10					
régim	régimen*):ti,ab,kw				
#11					
#12	#12  # <b>5 AND #8 AND #11 1222</b>				

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 2:		
<ul> <li>Logue TC, Zullo F, van Biema F, et al. High- vs low-dose oxytocin regimens for labor augmentation: a systematic review and meta-analysis. <i>Am J Obstet Gynecol MFM</i>. 2025;7(2):101604. doi:10.1016/j.ajogmf.2025.101604</li> </ul>	RS	Evalúa desenlaces neonatales
<ul> <li>Baliuliene V, Vitartaite M, Rimaitis K. Prophylactic Dose of Oxytocin for Uterine Atony during Caesarean Delivery: A Systematic Review. Int J Environ Res Public Health. 2021;18(9):5029. Published 2021 May 10. doi:10.3390/ijerph18095029</li> </ul>	RS	RS sin MA, solo compara dosis
<ul> <li>Aboshama RA, Abdelhakim AM, Shareef MA, et al. High dose vs. low dose oxytocin for labor augmentation: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. <i>J Perinat Med</i>. 2020;49(2):178-190. Published 2020 Sep 21. doi:10.1515/jpm-2020-0042</li> </ul>	RS	RS que evalúa otros desenlaces.





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
<ul> <li>Stephens LC, Bruessel T. Systematic review of oxytocin dosing at caesarean section. Anaesth Intensive Care. 2012;40(2):247-252. doi:10.1177/0310057X1204000206</li> </ul>	RS	Año de publicación antiguo y evalúa solo dosis de oxitocina.
<ul> <li>McClure EM, Jones B, Rouse DJ, et al. Tranexamic acid to reduce postpartum hemorrhage: A MANDATE systematic review and analyses of impact on maternal mortality. Am J Perinatol. 2015;32(5):469-474. doi:10.1055/s-0034-1390347</li> </ul>	RS	Compara con ácido tranexámico.

	Estudios	Tipo de estudio
PICO N	° 2:	
•	Phung LC, Farrington EK, Connolly M, et al. Intravenous oxytocin dosing regimens for postpartum hemorrhage prevention following cesarean delivery: a systematic review and meta-analysis. <i>Am J Obstet Gynecol</i> . 2021;225(3):250.e1-250.e38. doi:10.1016/j.ajog.2021.04.258	RS
•	Tantry TP, Karanth H, Anniyappa S, et al. Intravenous oxytocin regimens in patients undergoing cesarean delivery: a systematic review and network meta-analysis of cluster-based groups. <i>J Anesth</i> . 2023;37(2):278-293. doi:10.1007/s00540-022-03132-w	RS

## Búsqueda B: búsqueda de ECA para la pregunta PICO N° 2:

Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed				
Fecha	Fecha de búsqueda: Marzo 2025				
Filtro	Filtros:				
•	Año: 2021 en	adelante			
	Descripción	Término			
#1	Población	"Pregnant People"[Mesh] OR pregnant [TIAB] OR "pregnant woman" [TIAB] OR "Cesarean Section"[Mesh] OR "Cesarean deliver*" [TIAB] OR "Abdominal deliver*" [TIAB] OR "Delivery, Obstetric"[Mesh] OR "Obstetric deliver*" [TIAB]			
#2	Intervención	("Oxytocin"[Mesh] OR "Oxytocin"[TIAB] OR "Syntocinon"[TIAB] OR Pitocin[TIAB]) AND ("Drug Administration Routes"[Mesh] OR "bolus" [TIAB] OR "bolus plus infusion" [TIAB] OR "infusion" [TIAB] OR "dosing régimen*" [TIAB])			
#3	Tipo de estudio	"Randomized Controlled Trial"[PT] or "Randomized Controlled Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase II"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB] OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB] OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB] OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB] OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR placebo*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB] OR cross-			





		(TIAD) OD ((			
		over[TIAB] OR "cross over"[TIAB]) AND (design*[TIAB] OR study[TIAB]			
		OR studies[TIAB] OR procedure*[TIAB] OR trial*[TIAB]))			
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3			
		Base de datos: Biblioteca Cochrane			
Fecha	a de búsqueda: Ma	arzo 2025			
Filtros	s:				
•	Año: 2021 en a	adelante			
		Término			
#1	MeSH descript	or: [Pregnant People] explode all trees			
#2	(pregnant):ti,a	b,kw OR (pregnant woman):ti,ab,kw OR (Cesarean deliver*):ti,ab,kw			
OR (O	bstetric deliver*)	ti,ab,kw OR (Abdominal deliver*):ti,ab,kw			
#3	MeSH descriptor: [Cesarean Section] explode all trees				
#4	MeSH descriptor: [Delivery, Obstetric] explode all trees				
#5	#1 OR #2 OR #3 OR #4				
#6	MeSH descriptor: [Oxytocin] explode all trees				
#7	(Oxytocin):ti,ab,kw OR (Syntocinon):ti,ab,kw OR (Pitocin):ti,ab,kw				
#8	#6 OR #7				
#9	MeSH descriptor: [Drug Administration Routes] explode all trees				
#10	(bolus):ti,ab,kw OR (bolus plus infusion):ti,ab,kw OR (infusion):ti,ab,kw OR (dosing				
régimen*):ti,ab,kw					
#11	11 #9 OR #10				
#12	#5 AND #8 AND #11 284				

Estudios	Diseñ o	Razón por la cual se excluyó
Logue TC, Zullo F, van Biema F, et al. High- vs low-dose oxytocin regimens for labor augmentation: a systematic review and meta-analysis. <i>Am J Obstet Gynecol MFM</i> . 2025;7(2):101604. doi:10.1016/j.ajogmf.2025.101604	ECA	Ambos usan infusión, varía dosis. Desenlaces neonatales
Boonstra L, Carvalho JCA, Turner W, et al. Maintenance infusion rate of oxytocin after initial 1-IU bolus for elective Cesarean delivery: a dose-finding study. Taux de perfusion d'ocytocine d'entretien après bolus initial de 1 UI pour l'accouchement par césarienne programmée : une étude de détermination de la dose. <i>Can J Anaesth</i> . 2024;71(10):1363-1371. doi:10.1007/s12630-024-02828-9	ECA	Compara distintas dosis de infusión, no versus solo bolo
Yan QF, Ai L, Huang YM, et al. Oxytocin infusion dose-response to maintain uterine tone in obese elective cesarean patients: a randomized controlled trial. <i>Front Pharmacol</i> . 2024;15:1361953. Published 2024 Apr 17. doi:10.3389/fphar.2024.1361953	ECA	Población diferente a la población de estudio
Tyagi A, Bodh P, Mohta M, Gupta B. Weight-based versus fixed dose oxytocin infusion for preventing uterine atony during cesarean section in laboring patients: A randomized trial. <i>Int J Gynaecol Obstet</i> . 2024;164(3):985-991. doi:10.1002/ijgo.15138	ECA	Compara dosis fijas en infusión vs dosis basadas en peso.
Tyagi S, Tyagi A, Rashmi S, Mohta M, Gupta B. Weight-based oxytocin infusion for preventing uterine atony during caesarean delivery in non-labouring patients: A dose-response study. <i>Clin Exp Pharmacol Physiol</i> . 2023;50(6):497-503. doi:10.1111/1440-1681.13766	ECA	Compara distintas dosis de infusión por peso.
Mohta M, Siddiqui S, Chilkoti GT, Agarwal R. Oxytocin infusion rates for maintaining uterine tone during non-elective cesarean	ECA	Compara distintas dosis de infusión.





Estudios	Diseñ o	Razón por la cual se excluyó
section in laboring patients: a randomized, controlled trial. <i>J Anesth</i> . 2022;36(4):456-463. doi:10.1007/s00540-022-03067-2		
Yaliwal RG, Biradar AM, Dharmarao PS, et al. A Randomized Control Trial of 3 IU IV Oxytocin Bolus with 7 IU Oxytocin Infusion versus 10 IU Oxytocin Infusion During Cesarean Section for Prevention of Postpartum Hemorrhage. <i>Int J Womens Health</i> . 2020;12:1091-1097. Published 2020 Nov 18. doi:10.2147/IJWH.S280842	ECA	Compara bolo más infusión vs solo infusión

Estudios	Diseño
Ningun estudio incluido.	

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas de otras fuentes**:

Estudios	Diseño
Dabian, Bassiony, et al. "A Comparative Study between Oxytocin Intravenous Bolus versus Oxytocin Intravenous Bolus and Infusion for Control of Blood Loss at Elective Cesarean Section." <i>Egyptian Journal of Hospital Medicine</i> 96.1 (2024): 2403-2409.	ECA
Selim, Ahmed, et al. "Comparison between Oxytocin Bolus Versus Bolus Plus Infusion in Prevention of Postpartum Hemorrhage During Elective Cesarean Section." <i>The Egyptian Journal of Hospital Medicine</i> 87.1 (2022): 1137-1139.	ECA





Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar métodos objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?

### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
3	Puérperas sospecha de hemorragia postparto	Métodos objetivos de cuantificación de pérdida de sangre	Métodos empíricos de cuantificación de pérdida de sangre	Críticos:  • Anemia postparto (Hb menor a 9mg/dl)  • Morbilidad severa (coagulopatía, falla de órgano, admisión a UCI)  • Muerte materna  Importantes:  • Transfusión sanguínea  • Uso te uterotónicos terapéuticos  • Aplicación de procedimientos quirúrgicos  • Histerectomía  Subrogado  • Capacidad de detección HPP (≥ 500mL)  • Capacidad de detección de HPP severa (≥ 1000mL).

## Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A1	Búsqueda para las preguntas PICO N° 3	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a mayo 2025	<ul> <li>PubMed: 51</li> <li>Biblioteca Cochrane: 72</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 55</li> </ul>	PICO N° 3	4	2
A2	Búsqueda para la pregunta PICO N° 3	Búsqueda de ECA	Enero 2018 a mayo 2025	PubMed: 71     Biblioteca Cochrane: 350     Total de citaciones después de excluir duplicados: 250	PICO N° 3	6	0

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A1: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 3:





## Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed				
Fecha	Fecha de búsqueda: Mayo 2025				
Filtro	Filtros:				
•	Ninguno				
	Descripción	Término			
#1	Población	((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))			
#2	Intervención	((((((estimat* AND blood AND loss) OR (measur* AND blood AND loss)) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh])) OR ((((measur*) OR (estimat*)) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))) OR ((((measur*) OR (estimat*)) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) OR (((("Diagnosis"[Mesh])) OR (diagnosis[Title/Abstract])) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))) OR ((((gravimetric technique[Title/Abstract])) OR (Two-set liquid collection bag[Title/Abstract]) OR (calibrated drapes[Title/Abstract]) OR (visual estimation[Title/Abstract])) AND (blood AND loss)) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))			
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])			
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3			
		Base de datos: Biblioteca Cochrane			
Fecha	a de búsqueda: M	ayo 2025			
Filtro	s: Ninguno				
	Miligano	Término			
#1	MeSH descrip	tor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 987			
#2	•	hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR			
("pos		hages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3057			
#3					
#4					
#5	#5 #1 OR #2 OR #3 OR #4 3147				
#6	#6 (estimat* AND blood AND loss) OR (measur* AND blood AND loss) 22103				
#7	(gravimetric technique):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 31				
#8	(Two-set liquid collection bag):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 3				
#9	(calibrated drapes):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 42				
#10					
#11					
#12	("blood-loss"):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 19122				
#13					
#14	(#6 OR #13) AND #5 745				

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 3:		
<ul> <li>Sloan NL, Durocher J, Aldrich T, Blum J, Winikoff B.</li> <li>What measured blood loss tells us about postpartum</li> </ul>	RS	Compara tratamientos para HPP





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
bleeding: a systematic review. BJOG. 2010 Jun;117(7):788-800. doi: 10.1111/j.1471- 0528.2010.02567.x.		
<ul> <li>Ruiz, Mariana Torreglosa, et al. Quantification of blood loss for the diagnosis of postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. Revista Brasileira de Enfermagem, 2023(76):e20230070.</li> </ul>	RS	No evalúa capacidad diagnóstica.

Estudios	Tipo de estudio
PICO N° 3:	
<ul> <li>Diaz V, Abalos E, Carroli G. Methods for blood loss estimation after vaginal birth. Cochrane Database Syst Rev. 2018;9(9):CD010980. doi: 10.1002/14651858.CD010980</li> </ul>	RS
<ul> <li>Yunas I, Gallos ID, Devall AJ, Podesek M, Allotey J, Takwoingi Y, Coomarasamy A. Tests for diagnosis of postpartum haemorrhage at vaginal birth. Cochrane Database Syst Rev. 2025 Jan 17;1(1):CD016134. doi: 10.1002/14651858.CD016134.</li> </ul>	RS

Base de datos: PubMed

## Búsqueda A2: búsqueda de EC para las preguntas PICO N° 3:

Estrategia de búsqueda:

Fecha	a de búsqueda: En	ero 2018 a mayo 2025
Filtro	s:	
•	Ninguno	
	Descripción	Término
#1	Población	((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))
#2	Intervención	((((((estimat* AND blood AND loss) OR (measur* AND blood AND loss)) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh])) OR ((((measur*) OR (estimat*)) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))) OR ((((measur*) OR (estimat*)) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) OR (((("Diagnosis"[Mesh])) OR (diagnosis[Title/Abstract])) AND ("Hemorrhage"[Mesh])) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))) OR ((((gravimetric technique[Title/Abstract])) OR (Two-set liquid collection bag[Title/Abstract]) OR (calibrated drapes[Title/Abstract]) OR (visual estimation[Title/Abstract])) AND (blood AND loss)) AND ("Labor, Obstetric"[Mesh]))
#3	Tipo de estudio	"Randomized Controlled Trial"[PT] or "Randomized Controlled Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB] OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB]) OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB] OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB])





		OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR plac ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TI over[TIAB] OR "cross over"[TIAB]) AND (design*[TIAB	AB] OR cross-
		OR studies[TIAB] OR procedure*[TIAB] OR trial*[TIA	B]))
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3	
		Base de datos: Biblioteca Cochrane	
Fecha	a de búsqueda: En	ero 2018 a mayo 2025	
Filtro	s: Ninguno		
		Término	
#1	MeSH descript	or: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees	987
#2	("postpartum	hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage")	ge"):ti,ab,kw OR
("pos	tpartum haemorr	nages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3057	
#3	MeSH descript	or: [Uterine Inertia] explode all trees 57	
#4	("uterine"):ti,a	b,kw AND (atony):ti,ab,kw 297	
#5	#1 OR #2 OR #	3 OR #4 3147	
#6	(estimat* AND	blood AND loss) OR (measur* AND blood AND loss)	22103
#7	(gravimetric te	chnique):ti,ab,kw (Word variations have been searche	ed) 31
#8	(Two-set liquio	l collection bag):ti,ab,kw (Word variations have been s	searched) 3
#9	(calibrated dra	pes):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	42
#10	(visual estimat	ion):ti,ab,kw (Word variations have been searched)	7488
#11	#7 OR #8 OR #	9 OR #10 7553	
#12	("blood-loss"):	ti,ab,kw (Word variations have been searched)	19122
#13	#11 AND #12	381	
#14	(#6 OR #13) Al	ND #5 745	
#15	#14 AND limite	es 350	

	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N°	'3:		
•	Skogvard L, Strindfors G, Endler M. Accordance between weight-based and calculated blood loss for obstetric hemorrhage: a pre-study to a randomized controlled trial. J Matern Fetal Neonatal Med. 2025 Dec;38(1):2469258. doi: 10.1080/14767058.2025.2469258.	Retrosp ectivo	Estudio de diseño retrospectivo.
•	Anger H, Durocher J, Dabash R, Winikoff B. How well do postpartum blood loss and common definitions of postpartum hemorrhage correlate with postpartum anemia and fall in hemoglobin? PLoS One. 2019 Aug 22;14(8):e0221216. doi: 10.1371/journal.pone.0221216.	ECA	Análisis secundario de tres EC del año 2010.
•	Madar, Hugo et al. Distribution and performance of shock index to predict postpartum hemorrhage after vaginal delivery. American Journal of Obstetrics & Gynecology, Volume 228, Issue 1, S321 - S322. Poster.	ECA	No valora métodos de medición de sangrado post parto.
•	Esau J, Morris T, Muller C, Els C, de Waard L. Two Postpartum Blood Collection Devices: The Brass-V Drape and MaternaWell Tray-As Experienced by Birth Attendants and Birthing Women-A Questionnaire-Based Randomised Study. Obstet Gynecol Int. 2024 Aug 14;2024:6605833. doi: 10.1155/2024/6605833.	ECA	Evalúa la percepción de uso de dos dispositivos para medición de pérdida





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
		sanguínea entre las matronas.
<ul> <li>Wang F, Lu N, Weng X, Tian Y, Sun S, Li B. Measurement of postpartum blood loss using a new two-set liquid collection bag for vaginal delivery: A prospective, randomized, case control study. Medicine (Baltimore). 2021 May 14;100(19):e25906. doi: 10.1097/MD.00000000000025906.</li> </ul>	ECA	Estudio que evalúa una tecnología de recolección de sangre no disponible en ESSALUD.
<ul> <li>Gallos I, Devall A, Martin J, Middleton L, Beeson L, Galadanci H, Alwy Al-Beity F, Qureshi Z, Hofmeyr GJ, Moran N, Fawcus S, Sheikh L, Gwako G, Osoti A, Aswat A, Mammoliti KM, Sindhu KN, Podesek M, Horne I, Timms R, Yunas I, Okore J, Singata-Madliki M, Arends E, Wakili AA, Mwampashi A, Nausheen S, Muhammad S, Latthe P, Evans C, Akter S, Forbes G, Lissauer D, Meher S, Weeks A, Shennan A, Ammerdorffer A, Williams E, Roberts T, Widmer M, Oladapo OT, Lorencatto F, Bohren MA, Miller S, Althabe F, Gülmezoglu M, Smith JM, Hemming K, Coomarasamy A. Randomized Trial of Early Detection and Treatment of Postpartum Hemorrhage. N Engl J Med. 2023 Jul 6;389(1):11-21. doi: 10.1056/NEJMoa2303966.</li> </ul>	ECA	Estudio incluido en la RS de Yunas 2025.





Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea de tratamiento?

### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
4	Puérperas con hemorragia postparto	Uterotónico o combinación de estos (ergometrina, misoprostol, misoprostol más oxitocina)	Oxitocina	Críticos:  Mortalidad  Importantes:  Morbilidad materna severa  Pérdida sanguínea adicional de 500 ml  Pérdida sanguínea adicional de 1000 ml  Necesidad de uterotónico adicional  Trasfusión sanguínea  Fiebre  Vómitos

### Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A1	Búsqueda para las preguntas PICO N° 4	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a agosto 2025	<ul> <li>PubMed: 217</li> <li>Biblioteca Cochrane: 34</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 217</li> </ul>	PICO N° 4	9	1
A2	Búsqueda para la pregunta PICO N° 4	Búsqueda de ECA	Enero 2021 a mayo 2025	PubMed: 251     Biblioteca Cochrane: 455     Total de citaciones después de excluir duplicados: 455	PICO N° 4	8	0

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A1: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 4:



#13

#14

#7 AND #13



## Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed					
gosto 2025					
Ninguno     Descripción					
(((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))					
("Oxytocin"[Mesh] OR "Misoprostol"[Mesh] OR "Ergonovine"[Mesh] OR uterotonic [TIAB] OR oxytocin [TIAB] OR Ocytocin [TIAB] OR Syntocinon [TIAB] OR Pitocin [TIAB] OR Misoprostol [TIAB] OR Oxytocin [TIAB] OR Ergometrin* [TIAB] OR Ergobasin [TIAB] OR Ergotrate [TIAB])					
("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])					
#1 AND #2 AND #3					
Base de datos: Biblioteca Cochrane					
nero 2021 a agosto 2025					
Filtros:					
Término					
tor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 1011 hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR b,kw OR ("uterine atony"):ti,ab,kw 3246					
tor: [Uterine Inertia] explode all trees 57					
#4 MeSH descriptor: [Shock, Hemorrhagic] explode all trees 183 #5 ("hemorrhagic shock"):ti.ab.kw OR ("hipovolemic shock"):ti.ab.kw OR ("circulatory					
s shock") ti ah kw OP ("hipovolomis shock") ti ah kw OP ("siraylatary					
c shock"):ti,ab,kw OR ("hipovolemic shock"):ti,ab,kw OR ("circulatory					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575 #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575 #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966 tor: [Oxytocin] explode all trees 2621					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw tor: [Shock] explode all trees 3575  #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966 tor: [Oxytocin] explode all trees 2621 tor: [Misoprostol] explode all trees 1979					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575 #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966 tor: [Oxytocin] explode all trees 2621 tor: [Misoprostol] explode all trees 1979 tor: [Ergonovine] explode all trees 166					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575 #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966 tor: [Oxytocin] explode all trees 2621 tor: [Misoprostol] explode all trees 1979 tor: [Ergonovine] explode all trees 166					
circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2350 tor: [Shock] explode all trees 3575 #3 OR #4 OR #5 OR #6 8966 tor: [Oxytocin] explode all trees 2621 tor: [Misoprostol] explode all trees 1979 tor: [Ergonovine] explode all trees 166 #4,ab,kw OR ("misoprostol"):ti,ab,kw OR ("ergonovine"):ti,ab,kw OR					
1					

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y excluidas:

#8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 10347

455

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 4:		
<ul> <li>Van Netten C, Vallabhaneni K, Hardwick B, et al. Carboprost versus Oxytocin as the first-line treatment of primary postpartum haemorrhage (COPE): protocol for a phase IV, double-blind, double-dummy, randomised controlled trial and economic</li> </ul>	ECA	Protocolo, compara una intervención no disponible en EsSalud





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
analysis. <i>BMJ Open</i> . 2025;15(5):e101255. Published 2025 May 8. doi:10.1136/bmjopen-2025-101255		
<ul> <li>Sothornwit J, Ngamjarus C, Pattanittum P, et al.     Uterotonics for management of retained placenta. Cochrane Database Syst Rev. 2024;10(10):CD016147. Published 2024 Oct 28. doi:10.1002/14651858.CD016147.</li> </ul>	RS	Solo evalúa pacientes con retención placentaria.
<ul> <li>Zeng Y, Zhang Y, Zhen M, et al. Side-effects of oxytocin in postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. Am J Transl Res. 2022;14(3):1934-1951. Published 2022 Mar 15.</li> </ul>	RS	Evalúa solo eventos adversos de un solo uterotónico
<ul> <li>Lee KJ, Hong K, Hwang H, Choi H, Sohn S. Perspective of the comparative effectiveness of non-pharmacologic managements on postpartum hemorrhage using a network meta-analysis. <i>Obstet Gynecol Sci</i>. 2020;63(5):605-614. doi:10.5468/ogs.20080</li> </ul>	RS	Evalúa solo intervenciones no farmacológicas
<ul> <li>Ebada MA, Elmatboly AM, Baligh G. Intravenous Oxytocin versus Intramuscular Oxytocin for the Management of Postpartum Hemorrhage: A Systematic Review and Meta-Analysis. Curr Drug Res Rev. 2020;12(2):150-157. doi:10.2174/2589977512666200628013647</li> </ul>	RS	Evalúa vías de administración de la oxitocina
<ul> <li>Patrick HS, Mitra A, Rosen T, Ananth CV, Schuster M. Pharmacologic intervention for the management of retained placenta: a systematic review and meta-analysis of randomized trials. <i>Am J Obstet Gynecol</i>. 2020;223(3):447.e1-447.e19. doi:10.1016/j.ajog.2020.06.044</li> </ul>	RS	Evalúa intervenciones solo para retención de placenta
<ul> <li>Mousa HA, Blum J, Abou El Senoun G, Shakur H, Alfirevic Z. Treatment for primary postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2014;2014(2):CD003249. Published 2014 Feb 13. doi:10.1002/14651858.CD003249.pub3</li> </ul>	RS	RS actualizada en el artículo de Parry Smith
<ul> <li>Mousa HA, Alfirevic Z. Treatment for primary postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2007;(1):CD003249. Published 2007 Jan 24. doi:10.1002/14651858.CD003249.pub2</li> </ul>	RS	RS actualizada en el artículo de Parry Smith

Estudios		
PICO N	° 4:	
•	Parry Smith WR, Papadopoulou A, Thomas E, et al. Uterotonic agents for first-line treatment of postpartum haemorrhage: a network meta-analysis. <i>Cochrane Database Syst Rev.</i> 2020;11(11):CD012754. Published 2020 Nov 24. doi:10.1002/14651858.CD012754.pub2	RS

Búsqueda A2: búsqueda de ECA para las preguntas PICO N° 4:





## Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: Agosto 2025	
Filtros:	

Ninguno

	Milguio					
	Descripción Término					
#1	Población	((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))				
#2	Intervención	("Oxytocin"[Mesh] OR "Misoprostol"[Mesh] OR "Ergonovine"[Mesh] OR uterotonic [TIAB] OR oxytocin [TIAB] OR Ocytocin [TIAB] OR Syntocinon [TIAB] OR Pitocin [TIAB] OR Misoprostol [TIAB] OR Oxytocin [TIAB] OR Ergometrin* [TIAB] OR Ergobasin [TIAB] OR Ergotrate [TIAB])				
#3	Tipo de estudio	"Randomized Controlled Trial"[PT] or "Randomized Controlled Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase II"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB] OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB] OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB] OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB] OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR placebo*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB] OR study[TIAB]) OR studies[TIAB] OR procedure*[TIAB] OR trial*[TIAB]))				
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3				
	Base de datos: Biblioteca Cochrane					

# Fecha de búsqueda: Agosto 2025

Filtros:

Ninguno

	1411164116
	Término
#1	MeSH descriptor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 1008
#2	("postpartum hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR
("uter	ine inertia"):ti,ab,kw OR ("uterine atony"):ti,ab,kw 3220
#3	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees 57
#4	MeSH descriptor: [Shock, Hemorrhagic] explode all trees 182
#5	("hemorrhagic shock"):ti,ab,kw OR ("hipovolemic shock"):ti,ab,kw OR ("circulatory
failure	e"):ti,ab,kw OR ("circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2340
#6	MeSH descriptor: [Shock] explode all trees 3556
#7	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 8913
#8	MeSH descriptor: [Oxytocin] explode all trees 2616
#9	MeSH descriptor: [Misoprostol] explode all trees 1979
#10	MeSH descriptor: [Ergonovine] explode all trees 166
#11	(oxytocin):ti,ab,kw OR ("misoprostol"):ti,ab,kw OR ("ergonovine maleate"):ti,ab,kw
OR ("c	ocytocin"):ti,ab,kw OR ("Pitocin"):ti,ab,kw 10148
#12	("ergometrine"):ti,ab,kw OR ("ergobasin"):ti,ab,kw OR ("Ergotrate"):ti,ab,kw OR
("ergo	ometrin"):ti,ab,kw OR ("Syntocinon"):ti,ab,kw 418
#13	#8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 10269
#14	#7 AND #13 1513





	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N	° 4:		
٠	Che A, Si S, Liu J. Efficacy and safety of misoprostol versus oxytocin for labor induction in women with prelabor rupture of membranes: a meta-analysis. <i>BMC Pregnancy Childbirth</i> . 2025;25(1):461. Published 2025 Apr 21. doi:10.1186/s12884-025-07592-2	RS	Población específica con ruptura prematura de membranas.
•	Rizwan A, Farooq MH, Nayyer U, Irfan A, Farooq M, Siddique M. A comparative analysis of the efficacy of intrauterine misoprostol in conjunction with oxytocin versus oxytocin monotherapy for the prophylaxis of primary postpartum haemorrhage. <i>J Pak Med Assoc</i> . 2025;75(3):405-408. doi:10.47391/JPMA.11080	Cuasi – Experi mental	Se evalúa como profilaxis.
•	Masoumzadeh M, Rahmani V, Sayyah-Melli M, Sani A. The effect of oxytocin, sublingual, and intrauterine misoprostol on blood loss in cesarean delivery: A randomized clinical trial. <i>Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol X</i> . 2025;25:100369. Published 2025 Feb 3. doi:10.1016/j.eurox.2025.100369	ECA	Solo evalúa 2 intervenciones como profilaxis.
•	Cole NM, Kim JJ, Lumbreras-Marquez MI, et al. Second- Line Uterotonics for Uterine Atony: A Randomized Controlled Trial. <i>Obstet Gynecol</i> . 2024;144(6):832-841. doi:10.1097/AOG.0000000000005744	ECA	Evalúa intervenciones no disponibles en EsSalud.
•	Lambert P, Tomazzini A, Wright P, et al. The compatibility of oxytocin and tranexamic acid injection products when mixed for co-administration by infusion for the treatment of postpartum haemorrhage: An in vitro investigation. <i>BJOG</i> . 2023;130(7):741-749. doi:10.1111/1471-0528.17398	Ensayo invitro	Ensayo preclínico (in vitro)
•	He GL, Pan TY, Liu XX, et al. <i>Zhonghua Fu Chan Ke Za Zhi</i> . A multicenter, double-blind, randomized controlled clinical trial comparing ergometrine with oxytocin and oxytocin alone for prevention of postpartum hemorrhage at cesarean section, 2022;57(11):836-842. doi:10.3760/cma.j.cn112141-20220630-00427	ECA	Compara 2 intervenciones, pero como profilaxis.
٠	Diop A, Abbas D, Ngoc NTN, et al. A double-blind, randomized controlled trial to explore oral tranexamic acid as adjunct for the treatment for postpartum hemorrhage. <i>Reprod Health</i> . 2020;17(1):34. Published 2020 Mar 6. doi:10.1186/s12978-020-0887-2	ECA	Evalúa el tratamiento adyuvante de ácido tranexámico en conjunto a otros uterotónicos, no analiza por separado.
•	Sparice S, Giampaolino P, Sansone A, Saccone G, Berghella V, Di Carlo C. Efficacy of methylergometrine during the early puerperium: a randomized doubleblind placebo-controlled clinical trial. <i>J Matern Fetal Neonatal Med.</i> 2020;33(10):1744-1748. doi:10.1080/14767058.2018.1529750	ECA	Intervención no disponible en EsSalud.





Estudios	Tipo de estudio
PICO N° 4:	
Ninguno	





Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar ácido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?

### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
5	Puérperas con hemorragia postparto	Ácido tranexámico	No ácido tranexámico	Críticos:  Mortalidad materna debido a sangrado  Mortalidad materna por todas las causas  Importantes:  Morbilidad materna  Necesidad de trasfusión  Necesidad de manejo quirúrgico* para control sangrado  Efectos adversos

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas o ligaduras de arterias y/o histerectomía

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
А	Búsqueda para las preguntas PICO N° 5	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a febrero 2025	<ul> <li>PubMed: 62</li> <li>Biblioteca Cochrane: 11</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 62</li> </ul>	PICO N° 5	9	1
В	Búsqueda para la pregunta PICO N° 5	Búsqueda de ECA para actualizar la RS de Shakur 2018	Enero 2018 a febrero 2025	<ul> <li>PubMed: 134</li> <li>Biblioteca Cochrane: 428</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 428</li> </ul>	PICO N° 5	5	0

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

### Búsqueda A: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 5:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: Febrero 2025
Filtros:

Ninguno



#16

#6 AND #15



	Descripción	Término				
#1	Población	((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine ITIAB] AND Atony (TIAB]))				
#2	Intervención	(((((((("Tranexamic Acid"[Mesh]) OR ("Tranexamic Acid"[TIAB]))))) OR ("Antifibrinolytic Agents"[Mesh])) OR ("Antifibrinolytic Agent*"[TIAB])) OR (Antifibrinoly*[TIAB])) OR ("Plasmin Inhibitor*"[TIAB]) OR (antiplasmin*[TIAB])				
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])				
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3				
		Base de datos: Biblioteca Cochrane				
Fecha	a de búsqueda: Fe	brero 2025				
Filtro	s:					
•	Ninguno					
		Término				
#1	•	or: [Tranexamic Acid] explode all trees				
#2	("tranexamic a	, , ,				
#3	•	or: [Antifibrinolytic Agents] explode all trees				
#4	,	tic agent"):ti,ab,kw				
#5	("antifibrinolys	sis"):ti,ab,kw OR ("plasmin inhibitor"):ti,ab,kw OR				
(antip	olasmin):ti,ab,kw					
#6	#1 OR #2 OR #					
#7	•	or: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees				
#8		hemorrhage"):ti,ab,kw				
#9	("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw					
#10	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees					
#11	("uterine inertia"):ti,ab,kw					
#12	("atony"):ti,ab	kw OR ("atonia"):ti,ab,kw,				
#13	("uterine"):ti,a	b,kw				
#14	#12 OR #13					
#15	#7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #14					

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

441

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 5:		
<ul> <li>Ker K, Sentilhes L, Shakur-Still H, et al. Tranexamic acid for postpartum bleeding: a systematic review and individual patient data meta-analysis of randomised controlled trials. <i>Lancet</i>. 2024;404(10463):1657-1667. doi:10.1016/S0140-6736(24)02102-0</li> </ul>	RS	El enfoque es de prevención.
<ul> <li>Abu-Zaid A, Baradwan S, Albouq B, et al. Tranexamic acid versus misoprostol for management of postpartum hemorrhage: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. 2023;291:61-69. doi:10.1016/j.ejogrb.2023.10.006</li> </ul>	RS	El control de los estudios fue misoprostol.
<ul> <li>Aziz S, Rossiter S, Homer CSE, et al. The cost- effectiveness of tranexamic acid for treatment of</li> </ul>	RS	RS de costo efectividad.





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
postpartum hemorrhage: A systematic review. <i>Int J Gynaecol Obstet</i> . 2021;155(3):331-344. doi:10.1002/ijgo.13654		
<ul> <li>Della Corte L, Saccone G, Locci M, et al. Tranexamic acid for treatment of primary postpartum hemorrhage after vaginal delivery: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. <i>J Matern Fetal Neonatal Med</i>. 2020;33(5):869-874. doi:10.1080/14767058.2018.1500544</li> </ul>	RS	La población solo es mujeres con parto vaginal.
<ul> <li>Faraoni D, Carlier C, Samama CM, Levy JH, Ducloy-Bouthors AS. Efficacité et sécurité de l'acide tranexamique en prévention et/ou en traitement de l'hémorragie du post-partum : une revue systématique de la littérature avec méta-analyse [Efficacy and safety of tranexamic acid administration for the prevention and/or the treatment of post-partum haemorrhage: a systematic review with meta-analysis]. Ann Fr Anesth Reanim. 2014;33(11):563-571. doi:10.1016/j.annfar.2014.07.748</li> </ul>	RS	Año de publicación antiguo.
<ul> <li>McClure EM, Jones B, Rouse DJ, et al. Tranexamic acid to reduce postpartum hemorrhage: A MANDATE systematic review and analyses of impact on maternal mortality. Am J Perinatol. 2015;32(5):469-474. doi:10.1055/s-0034-1390347</li> </ul>	RS	No presenta resultados para desenlaces críticos ni importantes.
• Ferrari FA, Garzon S, Raffaelli R, et al. Tranexamic acid for the prevention and the treatment of primary postpartum haemorrhage: a systematic review. <i>J Obstet Gynaecol</i> . 2022;42(5):734-746. doi:10.1080/01443615.2021.2013784	RS	Incluye la intervención tanto como profilaxis y tratamiento. No análisis por subgrupo posterior
<ul> <li>De Silva M, Mizzi G, Potts E, Webb J, Thyer E, Naidoo N. Tranexamic acid versus oxytocin for primary postpartum Haemorrhage in the out-of-hospital setting: A systematic review with implications for rural practice. Aust J Rural Health. 2024;32(2):227-235. doi:10.1111/ajr.13103</li> </ul>	RS	Comparador es oxitocina y población distinta.

Estudios		
PICO N° 5:		
<ul> <li>Shakur H, Beaumont D, Pavord S, Gayet-Ageron A, Ker K, Mousa HA         Antifibrinolytic drugs for treating primary postpartun             haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2018;2(2):CD012964      </li> <li>Published 2018 Feb 20. doi:10.1002/14651858.CD012964</li> </ul>	1 <sub>RS</sub>	





# Búsqueda B: búsqueda de ECA para la pregunta PICO N° 5:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed	
Fecha de búsqueda: Febrero 2025	
Filtros:	

Año: 2018 en adelante

#1 Población  #2   Población   Hemorrhage"[Mesh]   OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB])   OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])   OR ("Uterine Inertia"[Mesh])   OR ("Uterine Inertia"[TIAB]))   OR (Uterine Inertia"[TIAB])   OR (Uterina Inertia "Inert		Descripción	Término
#2 Intervención  ("Antifibrinolytic Agents"[Mesh])) OR ("Antifibrinolytic Agent*"[TIAB])) OR (Antifibrinoly*[TIAB])) OR ("Plasmin Inhibitor*"[TIAB]) OR (antiplasmin*[TIAB])  "Randomized Controlled Trial"[PT] or "Randomized Controlled Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase II"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB]) OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB] OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB]) OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB]) OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB]) OR study[TIAB]) OR studies[TIAB] OR procedure*[TIAB]) OR trial*[TIAB]))	#1	Población	Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine
as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase II"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB]) OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB]) OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB]) OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB]) OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR placebo*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB]) OR study[TIAB]) OR studies[TIAB]) OR procedure*[TIAB] OR trial*[TIAB]))	#2	Intervención	("Antifibrinolytic Agents"[Mesh])) OR ("Antifibrinolytic Agent*"[TIAB])) OR (Antifibrinoly*[TIAB])) OR ("Plasmin
#4 Término final #1 AND #2 AND #3	#3		as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase II"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB] OR control*[TIAB]) AND trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB] OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB] OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB] OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR placebo*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB] OR study[TIAB])
"	#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

**Base de datos: Biblioteca Cochrane** Fecha de búsqueda: Febrero 2025

Filtros:

Δño: 2018 en adelante

•	Ano: 2018 en adelante	
	Término	
#1	MeSH descriptor: [Tranexamic Acid] explode all trees	
#2	("tranexamic acid"):ti,ab,kw	
#3	MeSH descriptor: [Antifibrinolytic Agents] explode all trees	
#4	("antifibrinolytic agent"):ti,ab,kw	
#5	("antifibrinolysis"):ti,ab,kw OR ("plasmin inhibitor"):ti,ab,kw	OR
(antipl	lasmin):ti,ab,kw	
#6	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5	
#7	MeSH descriptor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees	
#8	("postpartum hemorrhage"):ti,ab,kw	
#9	("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw	
#10	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees	
#11	("uterine inertia"):ti,ab,kw	
#12	("atony"):ti,ab,kw OR ("atonia"):ti,ab,kw	
#13	("uterine"):ti,ab,kw	
#14	#12 OR #13	
#15	#7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #14	
#16	#6 AND #15 293	





Estudios	Diseñ o	Razón por la cual se excluyó
Oseni RO, Zakari M, Adamou N, Umar UA. Effectiveness of preoperative tranexamic acid in reducing blood loss during caesarean section at Aminu Kano Teaching Hospital, Kano: a randomized controlled trial. <i>Pan Afr Med J.</i> 2021;39:34. Published 2021 May 12. doi:10.11604/pamj.2021.39.34.21938	ECA	Acido tranexámico como prevención.
Kashanian M, Dadkhah F, Tabatabaei N, Sheikhansari N. Effects of tranexamic acid on the amount of bleeding following vaginal delivery and its adverse effects: a double-blind placebo controlled randomized clinical trial. <i>J Matern Fetal Neonatal Med.</i> 2022;35(25):5611-5615. doi:10.1080/14767058.2021.1888911	ECA	Acido tranexámico como prevención.
Shakur-Still H, Roberts I, Fawole B, et al. Effect of tranexamic acid on coagulation and fibrinolysis in women with postpartum haemorrhage (WOMAN-ETAC): a single-centre, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. <i>Wellcome Open Res.</i> 2018;3:100. Published 2018 Aug 15. doi:10.12688/wellcomeopenres.14722.1	ECA	Evalúa desenlaces subrogados.
Diop A, Abbas D, Ngoc NTN, et al. A double-blind, randomized controlled trial to explore oral tranexamic acid as adjunct for the treatment for postpartum hemorrhage. <i>Reprod Health</i> . 2020;17(1):34. Published 2020 Mar 6. doi:10.1186/s12978-020-0887-2	ECA	Compara misoprostol + acido tranexámico vs misoprostol solo.
Gallos I, Devall A, Martin J, et al. Randomized Trial of Early Detection and Treatment of Postpartum Hemorrhage. <i>N Engl J Med</i> . 2023;389(1):11-21. doi:10.1056/NEJMoa2303966	ECA	Conjunto de intervenciones, dentro de ellas ácido tranexámico, pero no análisis específico para esta intervención.

	Estudios	Diseño
Ninguna		





Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico, ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?

### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
6	Puérperas con hemorragia postparto resistentes al tratamiento farmacológico	Balón uterino compresivo (balón Bakri, balón elaborado con catéter Foley)	Terapia estándar farmacológica	Críticos:      Mortalidad materna Importantes:     Morbilidad materna     Histerectomía     manejo quirúrgico conservador* para control sangrado     Pérdida sanguínea     Necesidad de trasfusión     Efectos adversos

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas y/o ligaduras de arterias

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A1	Búsqueda para las preguntas PICO N° 6	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a marzo 2025	PubMed: 17     Biblioteca Cochrane: 2     Total de citaciones después de excluir duplicados: 18	PICO N° 6	10	3
A2	Búsqueda para la pregunta PICO N° 6	Búsqueda de ECA	Enero 2020 a marzo 2025	<ul> <li>PubMed: 32</li> <li>Biblioteca Cochrane: 35</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 40</li> </ul>	PICO N° 6	6	0

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

### Búsqueda A1: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 6:

Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed			
Fecha	de búsqueda: Ma	arzo 2025		
Filtros	s:			
•	Ninguno			
	Descripción	Término		
#1	Población	((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haei		' '





		("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))		
#2	Intervención	("Uterine Balloon Tamponade"[Mesh] OR "Uterine Balloon Tamponade*"[TIAB]) OR UBT[TIAB] OR ("Bakri balloon"[TIAB]) OR ("Intrauterine balloon tamponade" [TIAB]) OR (((("Surgical Sponges"[Mesh]) OR ("Surgical Sponge*"[TIAB])) OR (gauze*[TIAB])) OR ("External uterine compression"[TIAB])) OR ("uterovaginal packing"[TIAB]) OR ("condom catheter*"[TIAB]) OR ("condom UBT"[TIAB]) OR ("condom uterine balloon tamponade"[TIAB])		
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])		
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3		
		Base de datos: Biblioteca Cochrane		
Fecha	de búsqueda: Ma	arzo 2025		
Filtro	s:			
•	Ninguno			
		Término		
#1	MeSH descript	cor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 977		
#2	("postpartum	hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR		
("pos	tpartum haemorr	hages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3067		
#3		or: [Uterine Inertia] explode all trees 56		
#4	("uterine"):ti,a	b,kw AND (atony):ti,ab,kw 290		
#5				
#6				
#7	*	alloon Tamponade"):ti,ab,kw OR (UBT):ti,ab,kw OR ("Bakri		
	, , ,	R ("Intrauterine balloon tamponade"):ti,ab,kw OR ("condom		
	ter"):ti,ab,kw	629		
#8	•	T"):ti,ab,kw OR ("condom uterine balloon tamponade"):ti,ab,kw OR		
("utei	rovaginal packing	"):ti,ab,kw OR ("external uterine compression"):ti,ab,kw OR ("gauze		

24

#6 OR #7 OR #8 651

bandage"):ti,ab,kw

#5 AND #9

#9

	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N°	6:		
•	Overton E, D'Alton M, Goffman D. Intrauterine devices in the management of postpartum hemorrhage. <i>Am J Obstet Gynecol</i> . 2024;230(3S):S1076-S1088. doi:10.1016/j.ajog.2023.08.015	RN	Revisión narrativa de la literatura
•	Vogel JP, Wilson AN, Scott N, Widmer M, Althabe F, Oladapo OT. Cost-effectiveness of uterine tamponade devices for the treatment of postpartum hemorrhage: A systematic review. <i>Int J Gynaecol Obstet</i> . 2020;151(3):333-340. doi:10.1002/ijgo.13393	RS	RS de costo efectividad
•	Tindell K, Garfinkel R, Abu-Haydar E, et al. Uterine balloon tamponade for the treatment of postpartum haemorrhage in resource-poor settings: a systematic review. <i>BJOG</i> . 2013;120(1):5-14. doi:10.1111/j.1471-0528.2012.03454.x	RS	RS antigua, artículos considerados en RS actuales





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
<ul> <li>Finlayson K, Vogel JP, Althabe F, Widmer M, Olad OT. Healthcare providers experiences of using ute balloon tamponade (UBT) devices for the treatmer post-partum haemorrhage: A meta-synthesis qualitative studies. <i>PLoS One</i>. 2021;16(3):e0248. Published 2021 Mar doi:10.1371/journal.pone.0248656</li> </ul>	erine nt of of RS	RS de estudios cualitativos
<ul> <li>Cerra C, DI Girolamo R, Khalil A, et al. Role of ball tamponade during cesarean section in women of placenta previa: a systematic review and manalysis. Minerva Obstet Gynecol. 2022;74(5):444-460:10.23736/S2724-606X.22.05055-2</li> </ul>	with neta- RS	Población distinta: cesareadas con placenta previa
<ul> <li>Abul A, Al-Naseem A, Althuwaini A, Al-Muhanna Clement NS. Safety and efficacy of intrauterine ball tamponade vs uterine gauze packing in mana postpartum hemorrhage: A systematic review meta-analysis. AJOG Glob Rep. 2022;3(1):100 Published 2022 Nov 5. doi:10.1016/j.xagr.2022.100</li> </ul>	loon ging and RS and	Comparador no es terapia estándar, es otra alternativa que es terapia con gasas.
<ul> <li>Said Ali A, Faraag E, Mohammed M, et al. The sa and effectiveness of Bakri balloon in the managen of postpartum hemorrhage: a systematic revie Matern Fetal Neonatal Med. 2021;34(2):300- doi:10.1080/14767058.2019.1605349</li> </ul>	nent ew. J RS	La intervención es específica para el balón de Bakri, sus estudios son considerados en otras RS actuales.

	Estudios	Tipo de estudio
PICO N°	' 6:	
•	Pingray V, Widmer M, Ciapponi A, et al. Effectiveness of uterine tamponade devices for refractory postpartum haemorrhage after vaginal birth: a systematic review. <i>BJOG</i> . 2021;128(11):1732-1743. doi:10.1111/1471-0528.16819	RS
•	Suarez S, Conde-Agudelo A, Borovac-Pinheiro A, et al. Uterine balloon tamponade for the treatment of postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. <i>Am J Obstet Gynecol</i> . 2020;222(4):293.e1-293.e52. doi:10.1016/j.ajog.2019.11.1287	RS
•	Kellie FJ, Wandabwa JN, Mousa HA, Weeks AD. Mechanical and surgical interventions for treating primary postpartum haemorrhage. <i>Cochrane Database Syst Rev.</i> 2020;7(7):CD013663. Published 2020 Jul 1. doi:10.1002/14651858.CD013663	RS

# Búsqueda A2: búsqueda de ECA para la pregunta PICO N° 6:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed	
Fecha de búsqueda: Marzo 2025	
Filtros:	
Año: 2021 en adelante	



#10

#5 AND #9



	Desertesión	Táura!:
	Descripción	Término ((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum
#1	Población	Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))
#2	Intervención	("Uterine Balloon Tamponade"[Mesh] OR "Uterine Balloon Tamponade*"[TIAB]) OR UBT[TIAB] OR ("Bakri balloon"[TIAB]) OR ("Intrauterine balloon tamponade" [TIAB]) OR (((("Surgical Sponges"[Mesh]) OR ("Surgical Sponge*"[TIAB])) OR (gauze*[TIAB])) OR ("External uterine compression"[TIAB])) OR ("uterovaginal packing"[TIAB]) OR ("condom catheter*"[TIAB]) OR ("condom UBT"[TIAB]) OR ("condom uterine balloon tamponade"[TIAB])
#3	Tipo de estudio	"Randomized Controlled Trial"[PT] or "Randomized Controlled Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial"[PT] OR "Clinical Trials as Topic"[Mesh] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Clinical Trial, Phase III"[PT] OR "Double-Blind Method"[Mesh] OR "Random Allocation"[Mesh] OR "Single-Blind Method"[Mesh] OR (random*[TIAB]) OR ((randomized[TIAB] OR randomised[TIAB] OR clinical[TIAB]) OR ((randomized[TIAB]) OR trial[TIAB]) OR ((singl*[TIAB]) OR doubl*[TIAB] OR trebl*[TIAB] OR tripl*[TIAB]) AND (blind*[TIAB] OR mask*[TIAB])) OR ("Placebos"[Mesh] OR placebo*[TIAB]) OR ("Cross-Over Studies"[Mesh]) OR ((crossover[TIAB] OR cross-over[TIAB] OR "cross over"[TIAB]) AND (design*[TIAB]) OR study[TIAB] OR study[TIAB] OR studies[TIAB] OR procedure*[TIAB] OR trial*[TIAB]))
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3
		Base de datos: Biblioteca Cochrane
Fecha	a de búsqueda: Fe	brero 2025
Filtros	s:	
•	Año: 2021 en a	adelante
		Término
#1 #2 ("post	("postpartum tpartum haemorr	cor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 977 hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR hages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3067 cor: [Uterine Inertia] explode all trees 56
#4		b,kw AND (atony):ti,ab,kw 290
#5	#1 OR #2 OR #	
#6		or: [Uterine Balloon Tamponade] explode all trees 27
#7	•	alloon Tamponade"):ti,ab,kw OR (UBT):ti,ab,kw OR ("Bakri
	on"):ti,ab,kw OF	
	ter"):ti,ab,kw	629
#8		Γ"):ti,ab,kw OR ("condom uterine balloon tamponade"):ti,ab,kw OR
	rovaginal packing age"):ti,ab,kw	"):ti,ab,kw OR ("external uterine compression"):ti,ab,kw OR ("gauze 24
#9	#6 OR #7 OR #	
#3	#0 OR #7 OR #	0 031

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

35

Estudios	Diseñ o	Razón por la cual se excluyó
Singata-Madliki M, Nieto-Calvache AJ, Rivera Torres LF, et al.		Compara dos
Suction tube uterine tamponade versus uterine balloon		técnicas de balón
tamponade for treatment of refractory postpartum	ECA	intrauterino (la
hemorrhage: A randomized clinical feasibility trial. Int J Gynaecol	ECA	intervención no
Obstet. Published online January 24, 2025.		está disponible en
doi:10.1002/ijgo.16164		EsSalud)





Estudios	Diseñ o	Razón por la cual se excluyó
Liu Y, Wu Y, Li F, Song X, Zhao J. Effect of Bakri balloon tamponade combined with different suture methods on preventing postpartum hemorrhage in women with pregnancy-induced hypertension undergoing cesarean delivery. <i>Medicine</i> ( <i>Baltimore</i> ). 2024;103(11):e37533. doi:10.1097/MD.0000000000037533	ECA	La intervención se usa como prevención
Jackson TL, Tuuli MG. Intrauterine Postpartum Hemorrhage-Control Devices. <i>Obstet Gynecol</i> . 2023;142(5):1000-1005. doi:10.1097/AOG.0000000000005403	RN	Revisión narrativa
Rozenberg P, Sentilhes L, Goffinet F, et al. Efficacy of early intrauterine balloon tamponade for immediate postpartum hemorrhage after vaginal delivery: a randomized clinical trial. <i>Am J Obstet Gynecol</i> . 2023;229(5):542.e1-542.e14. doi:10.1016/j.ajog.2023.05.014	ECA	Compara uso temprano vs uso tardío del balón
Gulersen M, Gerber RP, Rochelson B, Nimaroff M, Jones MDF. Vacuum-Induced Hemorrhage Control versus Uterine Balloon Tamponade for Postpartum Hemorrhage. <i>J Obstet Gynaecol Can</i> . 2023;45(4):267-272. doi:10.1016/j.jogc.2023.02.017	ECA	Compara dos técnicas de balón intrauterino (la intervención no está disponible en EsSalud)
Cebekhulu SN, Abdul H, Batting J, et al. "Suction Tube Uterine Tamponade" for treatment of refractory postpartum hemorrhage: Internal feasibility and acceptability pilot of a randomized clinical trial. <i>Int J Gynaecol Obstet</i> . 2022;158(1):79-85. doi:10.1002/ijgo.13963	ECA	Compara dos técnicas de balón intrauterino (la intervención no está disponible en EsSalud)
Un Nisa, Shamas, et al. "Effectiveness of Balloon Tamponade with a Condom Catheter versus Using a Sengstaken-Blakemore Tube in Patients with Primary Postpartum Hemorrhage: Balloon Tamponade and Sengstaken-Blakemore for Postpartum Hemorrhage." <i>Pakistan Journal of Health Sciences</i> (2024): 206-210.	ECA	Compara dos técnicas de balón intrauterino (el control no está disponible en EsSalud)

	Estudios	Diseño
Ninguna		





Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?

### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
7	Puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico	Tratamiento quirúrgico conservador*	Histerectomía	Críticos:  Mortalidad materna debido a sangrado  Importantes:  Morbilidad materna  Necesidad de transfusión  Necesidad de reoperación  Efectos adversos  Subrogados  Pérdida de sangrado  Tiempo quirúrgico

<sup>\*</sup>Incluye técnicas quirúrgicas como suturas compresivas y/o ligaduras de arterias.

### Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
А	Búsqueda para las preguntas PICO N° 7	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a junio 2025	<ul> <li>PubMed: 52</li> <li>Biblioteca Cochrane: 10</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 58</li> </ul>	PICO N° 7	11	0
В	Búsqueda para la pregunta PICO N° 7	Búsqueda de novo de ECA y EO	Abril 2019 a junio 2025	<ul> <li>PubMed: 627</li> <li>Biblioteca Cochrane: 132</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 697</li> </ul>	PICO N° 7	25	1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 7:





## Estrategia de búsqueda:

### Base de datos: PubMed

Fecha de búsqueda: Junio 2025

Filtros:

Ninguno

	Descripción	Término
#1	Población	(((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[Mesh])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine [TIAB] AND Atony [TIAB]))
#2	Intervención	((((((("Uterine compression sutures"[Title/Abstract])) OR ("uterine artery ligation"[Title/Abstract])) OR ("internal iliac artery ligation"[Title/Abstract])) OR ("embolization"[Title/Abstract])) OR (B-Lynch[Title/Abstract])) OR ("Ho-Cho suture"[Title/Abstract])) OR (((((("compression techniques"[Title/Abstract])) OR ("techniques of vessel ligation"[Title/Abstract])) OR ("Cho's Square Suture"[Title/Abstract])) OR ("Pereira uterine compression suture"[Title/Abstract])) OR (conservative surgical management[Title/Abstract]))) OR ("Hysterectomy"[Mesh])
#3	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Base de datos: Biblioteca Cochrane

Fecha de búsqueda: Junio 2025

Filtros:

Ninguno

	Término
#1	(Uterine compression sutures):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 67
#2	(uterine artery ligation):ti,ab,kw 116
#3	(internal iliac artery ligation):ti,ab,kw 38
#4	(embolization):ti,ab,kw 3263
#5	(B-Lynch):ti,ab,kw 41
#6	(Ho-Cho suture):ti,ab,kw 0
#7	(compression techniques):ti,ab,kw 1081
#8	(techniques of vessel ligation):ti,ab,kw 52
#9	(Cho's Square Suture):ti,ab,kw 1
#10	(Hayman's suture):ti,ab,kw 1
#11	(Pereira uterine compression suture):ti,ab,kw 0
#12	(conservative surgical management):ti,ab,kw 1305
#13	(Hysterectomy):ti,ab,kw 9330
#14	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR
#13	14852
#15	MeSH descriptor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 995
#16	("postpartum hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR
("post	partum haemorrhages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3093
#17	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees 57
#18	("uterine"):ti,ab,kw AND (atony):ti,ab 265
#19	#15 OR #16 OR #17 OR #18 3170
#20	#14 AND #19 271





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 7:		
<ul> <li>Nalini N, Kumar A, Prasad MK, Singh AV, Sharma S, Singh B, Singh TH, Kumar P, Singh HV, Singh S. Obstetric and Maternal Outcomes After B-Lynch Compression Sutures: A Meta-Analysis. Cureus. 2022 Nov 9;14(11):e31306. doi: 10.7759/cureus.31306.</li> </ul>	RS	No evalúa comparación de técnicas quirúrgicas
• Sathe NA, Likis FE, Young JL, Morgans A, Carlson-Bremer D, Andrews J. Procedures and Uterine-Sparing Surgeries for Managing Postpartum Hemorrhage: A Systematic Review. Obstet Gynecol Surv. 2016 Feb;71(2):99-113. doi: 10.1097/OGX.00000000000000273	RS	No evalúa comparación de técnicas quirúrgicas. Compara con procedimientos de radiología intervencionist. RS muy antigua
<ul> <li>Rossi AC, Lee RH, Chmait RH. Emergency postpartum hysterectomy for uncontrolled postpartum bleeding: a systematic review. Obstet Gynecol. 2010 Mar;115(3):637-644. doi: 10.1097/AOG.0b013e3181cfc007.</li> </ul>	RS	No evalúa comparación de técnicas quirúrgicas
<ul> <li>Kallianidis AF, Rijntjes D, Brobbel C, Dekkers OM, Bloemenkamp KWM, van den Akker T. Incidence, Indications, Risk Factors, and Outcomes of Emergency Peripartum Hysterectomy Worldwide: A Systematic Review and Meta-analysis. Obstet Gynecol. 2023 Jan 1;141(1):35-48. doi: 10.1097/AOG.000000000000000000000000000000000000</li></ul>	RS	Sólo evalúa los desenlaces luego de una histerectomía.
<ul> <li>Sergent F, Resch B, Verspyck E, Rachet B, Clavier E, Marpeau L. Les hémorragies graves de la délivrance: doit-on lier, hystérectomiser ou emboliser? [Intractable postpartum haemorrhages: where is the place of vascular ligations, emergency peripartum hysterectomy or arterial embolization?]. Gynecol Obstet Fertil. 2004 Apr;32(4):320-9. French. doi: 10.1016/j.gyobfe.2004.02.003.</li> </ul>	RN	Revisión narrativa
<ul> <li>Matsuzaki S, Jitsumori M, Hara T, Matsuzaki S, Nakagawa S, Miyake T, Takiuchi T, Kakigano A, Kobayashi E, Tomimatsu T, Kimura T. Systematic review on the needle and suture types for uterine compression sutures: a literature review. BMC Surg. 2019 Dec 16;19(1):196. doi: 10.1186/s12893-019-0660-z.</li> </ul>	RS	Evalúa el tipo de aguja y sutura usada en procedimientos quirúrgicos.
<ul> <li>Fernandez MG, Coutinho de Carvalho SF, Martins BA, Santos FDSM, Neto FAFP, Medeiros MOA, Bastos Metzger P. Uterine Artery Embolization Versus Hysterectomy in Postpartum Hemorrhage: A Systematic Review With Meta-Analysis. J Endovasc</li> </ul>	RS	No acceso a texto completo





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Ther. 2024 May 11:15266028241252730. doi: 10.1177/15266028241252730		
<ul> <li>Zhang XQ, Chen XT, Zhang YT, Mai CX. The Emergent Pelvic Artery Embolization in the Management of Postpartum Hemorrhage: A Systematic Review and Meta-analysis. Obstet Gynecol Surv. 2021 Apr;76(4):234-244. doi: 10.1097/OGX.0000000000000887.</li> </ul>	RS	No compara técnicas quirúrgicas.
<ul> <li>Liu Z, Wang Y, Yan J, Li J, Liu X, Zhang L, Cheng L. Uterine artery embolization versus hysterectomy in the treatment of refractory postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. J Matern Fetal Neonatal Med. 2020 Feb;33(4):693-705. doi: 10.1080/14767058.2018.1497599.</li> </ul>	RS	Compara embolización vs histerectomía
<ul> <li>Lee KJ, Hong K, Hwang H, Choi H, Sohn S. Perspective of the comparative effectiveness of non-pharmacologic managements on postpartum hemorrhage using a network meta-analysis. Obstet Gynecol Sci. 2020 Sep;63(5):605-614. doi: 10.5468/ogs.20080.</li> </ul>	RS	Compara embolización y técnicas no quirúrgicas.
<ul> <li>Kellie FJ, Wandabwa JN, Mousa HA, Weeks AD. Mechanical and surgical interventions for treating primary postpartum haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2020 Jul 1;7(7):CD013663. doi: 10.1002/14651858.CD013663.</li> </ul>	RS	No compara técnicas conservadoras vs histerectomía

Estudios	
PICO N° 7:	
Ningún estudio fue incluido.	RS

## Búsqueda B: búsqueda de ECA y EO para la pregunta PICO N° 7:

Estrategia de búsqueda:

	Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: Junio 2025	
Filtros:	

• Año: 2019 en adelante

	Descripción	Término			
#1	Población	(((((("Postpartum Hemorrhage"[Mesh]) OR ("Postpartum Hemorrhage"[TIAB]) OR ("Postpartum Haemorrhage*"[TIAB])) OR ("Uterine Inertia"[TIAB])) OR (Uterine TIAB] AND Atony [TIAB]))			
#2	Intervención	ervención ((((((("Uterine compression sutures"[Title/Abstract]) OR ("uterine artery ligation"[Title/Abstract])) OR ("internal iliac artery			





		ligation"[Title/Abstract])) OR ("embolization"[Title/Abstract])) OR (B-Lynch[Title/Abstract])) OR ("Ho-Cho suture"[Title/Abstract])) OR (((((("compression techniques"[Title/Abstract])) OR ("techniques of vessel ligation"[Title/Abstract])) OR ("Cho's Square Suture"[Title/Abstract])) OR (Haymen's suture[Title/Abstract])) OR ("Pereira uterine compression suture"[Title/Abstract])) OR (conservative surgical management[Title/Abstract]))) OR ("Hysterectomy"[Mesh])			
#3	Tipo de estudio	-			
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3			

### Base de datos: Biblioteca Cochrane

Fecha de búsqueda: Junio 2025

### Filtros:

• Año: 2019 en adelante

	Término						
#1	(Uterine compression sutures):ti,ab,kw (Word variations have been searched) 67						
#2	(uterine artery ligation):ti,ab,kw 116						
#3	(internal iliac artery ligation):ti,ab,kw 38						
#4	(embolization):ti,ab,kw 3263						
#5	(B-Lynch):ti,ab,kw 41						
#6	(Ho-Cho suture):ti,ab,kw 0						
#7	(compression techniques):ti,ab,kw 1081						
#8	(techniques of vessel ligation):ti,ab,kw 52						
#9	(Cho's Square Suture):ti,ab,kw 1						
#10	(Hayman's suture):ti,ab,kw 1						
#11	(Pereira uterine compression suture):ti,ab,kw 0						
#12	(conservative surgical management):ti,ab,kw 1305						
#13	(Hysterectomy):ti,ab,kw 9330						
#14	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR						
#13	14852						
#15	MeSH descriptor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 995						
#16	("postpartum hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR						
("postpartum haemorrhages"):ti,ab,kw OR ("uterine inertia"):ti,ab,kw 3093							
#17	MeSH descriptor: [Uterine Inertia] explode all trees 57						
#18	("uterine"):ti,ab,kw AND (atony):ti,ab 265						
#19	#15 OR #16 OR #17 OR #18 3170						
#20	#14 AND #19 271						

Estudios		Razón por la cual se excluyó	
<ul> <li>Escobar MF, Velásquez JG, Holguín A, Sánchez J, Messa A, Carvajal JA, Nieto AJ. Experience of a Colombian center in the endovascular management of lifethreatening postpartum hemorrhage. Biomedica. 2019 Jun 15;39(2):314-322. English, Spanish. doi: 10.7705/biomedica.v39i3.3837.</li> </ul>	EO	No compara técnicas quirúrgicas.	
<ul> <li>Lee HJ, Cho HY, Peck MJ, Ki HJ, Moon MJ, Kim HC, Jang SW, Kim YR. Uterine artery embolization versus cesarean hysterectomy in the management of postpartum hemorrhage. Minim Invasive Ther Allied</li> </ul>	EO	Compara embolización uterina con cesárea histerectomía	





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Technol. 2019 Dec;28(6):351-358. doi: 10.1080/13645706.2018.1562943.		(no casos con HPP previo a la histerectomía)
<ul> <li>Raba G. Small invasive technique of Internal Iliac Artery ligation for postpartum haemorrhage. Ginekol Pol. 2020;91(1):29-31. doi: 10.5603/GP.2020.0007.</li> </ul>	EO	Compara la técnica de ligadura de iliaca interna convencional con una técnica modificada.
<ul> <li>Kwong LT, So PL, Wong SF. Uterine compression sutures with additional hemostatic procedures for the management of postpartum hemorrhage. J Obstet Gynaecol Res. 2020 Nov;46(11):2332-2339. doi: 10.1111/jog.14426.</li> </ul>	EO	Grupos de pacientes no comparables por tener la HPP más severa a quienes se les aplicó el segundo procedimiento.
<ul> <li>Jiang H, Wang L, Liang J. Uterine compression suture is an effective mode of treatment of postpartum haemorrhage. Pak J Med Sci. 2020 Jan-Feb;36(2):131- 135. doi: 10.12669/pjms.36.2.1072.</li> </ul>	EO	Compara método quirúrgico compresivo vs tratamiento médico de HPP.
<ul> <li>Chen L, Wu B, Han Q, Yan J. Clinical analysis of emergency exploratory laparotomy in patients with intractable postpartum hemorrhage. J Int Med Res. 2020 Feb;48(2):300060519879294. doi: 10.1177/0300060519879294.</li> </ul>	EO	Incluye una tercera parte de la población con acretismo placentario que no es población de la GPC.
<ul> <li>Loya MF, Garcia-Reyes K, Gichoya J, Newsome J.         Uterine Artery Embolization for Secondary Postpartum         Hemorrhage. Tech Vasc Interv Radiol. 2021         Mar;24(1):100728. doi: 10.1016/j.tvir.2021.100728.     </li> </ul>	RN	Revisión narrativa de la literatura
<ul> <li>Nagahama G, Korkes HA, Sass N. Clinical Experience Over 15 Years with the B-Lynch Compression Suture Technique in the Management of Postpartum Hemorrhage. Rev Bras Ginecol Obstet. 2021 Sep;43(9):655-661. doi: 10.1055/s-0041-1735228.</li> </ul>	EO	No compara técnicas quirúrgicas.
<ul> <li>Brown M, Hong M Jr, Lindquist J. Uterine Artery Embolization for Primary Postpartum Hemorrhage. Tech Vasc Interv Radiol. 2021 Mar;24(1):100727. doi: 10.1016/j.tvir.2021.100727.</li> </ul>	RN	Revisión narrativa de la literatura
<ul> <li>Lin CY, Huang LW, Tsai YL, Seow KM. Outcomes and complications of severe acute postpartum hemorrhage treated with or without transarterial embolization in a single tertiary referral center: A 20-year experience.</li> </ul>	EO	No compara embolización otras técnicas quirúrgicas.





	Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
	Taiwan J Obstet Gynecol. 2021 Nov;60(6):995-998. doi: 10.1016/j.tjog.2021.09.008.		
•	Syed M, Aman A, Safi S, Nawaz R, Habib A, Shah S. B lynch suture and intrauteribne balloon tamponade for management of severe postpartum hemorrhage: a comparative study. Pakistan journal of medical and health sciences, 2021, 15(9), 2948-2951	EO	El comparador es no es una técnica quirúrgica usada en HPP (balón intrauterino).
•	Bulbul M, Karacor T, Peker N, Nacar MC, Okutucu G. The effect of surgical procedure on surgical outcomes in patients undergoing emergency peripartum hysterectomy: a retrospective multicenter study. J Matern Fetal Neonatal Med. 2022 Dec;35(25):5768-5774. doi: 10.1080/14767058.2021.1892634.	EO	Comparación entre los tipos de histerectomía de emergencia para control de HPP.
•	Klangsin S, Booncharoen P, Suwanrath C. Conservative Surgical Management of Early Postpartum Hemorrhage: A 12-Year Experience in a Tertiary Care Center in the South of Thailand. J Obstet Gynaecol India. 2022 Aug;72(Suppl 1):180-185. doi: 10.1007/s13224-022-01628-9.	EO	No compara desenlaces entre técnicas quirúrgicas.
•	Atallah A, Trably C, Dubernard G, Rudigoz RC, Cortet M, Huissoud C. Conservative surgical treatment of post-partum hemorrhage: Should we reconsider compression penetrating sutures? J Gynecol Obstet Hum Reprod. 2022 Dec;51(10):102495. doi: 10.1016/j.jogoh.2022.102495.	EO	No compara técnicas quirúrgicas vs histerectomía
•	Islam A, Rehman S, Fawad A, Jadoon H, Noor S, Bibi M. Outcome Of B-Lynch Application In Patients With Post-Partum Hemorrhage Following Cesarean Section. J Ayub Med Coll Abbottabad. 2023 Oct-Dec;35(4):650-653. doi: 10.55519/JAMC-04-12198	EO	No compara técnica de B- Lynch no otro tipo de técnica quirúrgica.
•	Koirala P, Ghimire A, Bista KD. B-Lynch Suture Management among Patients with Postpartum Hemorrhage in a Tertiary Care Centre: A Descriptive Cross-sectional Study. JNMA J Nepal Med Assoc. 2023 Feb 1;61(258):145-149. doi: 10.31729/jnma.8036.	EO	No compara técnicas quirúrgicas.
•	Kapfhammer E, Pfammatter T, Brun R, Zimmermann R, Haslinger C. Success Rate and Long-Term Effects of Embolization of Pelvic Arteries for the Treatment of Postpartum Hemorrhage. Transfus Med Hemother. 2023 Feb 21;50(3):226-233. doi: 10.1159/000527614.	EO	No compara técnicas quirúrgicas.
•	Denizli R, Farısoğulları N, Sakcak B, Özkavak OO, Kara Ö, Tanaçan A, Şahin D. Comparison of H-Hayman uterine compression suture with conventional vertical sutures: A cross-sectional study in a tertiary center. Int J	EO	No comparer técnicas quirúrgicas conservadoras vs histerectomía.





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Gynaecol Obstet. 2023 Oct;163(1):123-130. doi: 10.1002/ijgo.14985.		
<ul> <li>Gómez-Castellano M, Sabonet-Morente L, López-Zambrano MA, de Miguel-Luken V, Jiménez-López JS. Temporary clamping of the uterine arteries versus coventional technique for the prevention of postpartum hemorrage during cesarean section: a randomized controlled trial study. BMC Pregnancy Childbirth. 2024 Sep 19;24(1):608. doi: 10.1186/s12884-024-06799-z.</li> </ul>	ECA	Compara procedimiento de clampaje temporal de arterias uterinas para prevenir HPP.
<ul> <li>Amat Pérez RA, Gómez Valdés J, Lonjedo Vicent E, Sarrió Llavata M, Quirante Cascales JV, Ruiz Guanter A. Efficacy and safety of uterine artery embolization in the management of postpartum hemorrhage. Radiologia (Engl Ed). 2024 Nov-Dec;66(6):501-512. doi: 10.1016/j.rxeng.2023.01.016.</li> </ul>	EO	No compara técnicas quirúrgicas.
<ul> <li>Jung YW, Kim J, Shin WK, Song SY, Choi JS, Hyun SH, Ko YB, Lee M, Kang BH, Kim BY, Min JH, In YN, Jung SM, Oh SK, Yoo HJ. Outcomes and prognosis of postpartum hemorrhage according to management protocol: an 11-year retrospective study from two referral centers. World J Emerg Surg. 2024 Aug 1;19(1):27. doi: 10.1186/s13017-024-00556-5</li> </ul>	EO	Compara técnicas no quirúrgicas vs técnicas quirúrgicas.
<ul> <li>Elbiss H, Al Awar S, Koteesh J, Khair H, Maki S, Abdalla DH, Abu-Zidan FM. Uterine artery embolization in the management of postpartum hemorrhage. World J Emerg Surg. 2025 Jan 23;20(1):6. doi: 10.1186/s13017- 025-00580-z</li> </ul>	EO	No compara técnicas quirúrgicas.
<ul> <li>Storms J, Van Calsteren K, Lewi L, Maleux G, van der Merwe J. Interventional radiology for prevention and management of postpartum haemorrhage: a single centre retrospective cohort study. Arch Gynecol Obstet. 2025 Feb;311(2):251-258. doi: 10.1007/s00404-024-07595-y.</li> </ul>	EO	Compara embolización profiláctica y terapéutica de HPP.
<ul> <li>Kamijo K, Nakajima M, Shigemi D, Kaszynski RH, Ohbe H, Goto T, Sasabuchi Y, Fushimi K, Matsui H, Yasunaga H. Characteristics and outcomes of patients with postpartum hemorrhage undergoing transcatheter arterial embolization: A nationwide observational study. Int J Gynaecol Obstet. 2025 Apr;169(1):341-348.</li> </ul>	EO	No compara técnicas quirúrgicas.

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:





Estudios	Diseño
<ul> <li>Intapibool S, Pummara P, Chittacharoen A. Uterine compression suture versus cesarean hysterectomy in management of intractable postpartum hemorrhage. Chotmaihet thangphaet [Journal of the Medical Association of Thailand], 2020, 103(10), 1075-1082.</li> </ul>	EO





Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el manejo de la enfermedad?

#### Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
8	Puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico	Coloides (Gelatinas, hidroxietil de almidón y albúmina)	Cristaloides (NaCl 0.9% y Lactato de Ringer)	Críticos:  Mortalidad Importantes:  Injuria renal aguda  Volumen de administración del fluido  Necesidad trasfusión sanguínea  Efectos adversos (reacción alérgica, rash, picazón)

### Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente dos búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
А	Búsqueda para las preguntas PICO N° 8	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a mayo 2025	<ul> <li>PubMed: 101</li> <li>Biblioteca Cochrane:</li> <li>1</li> <li>Total de citaciones después de excluir duplicados: 101</li> </ul>	PICO N° 8	13	3

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

### Búsqueda A: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 8:

Estrategia de búsqueda:

de búsqueda: M	ayo 2025
5:	
Ninguno	
Descripción	Término
Población	("Postpartum Hemorrhage"[Mesh] OR "Postpartum Hemorrhage"[TIAB] OR "Postpartum Haemorrhage"[TIAB] OR "Uterine Inertia"[Mesh] OR "Uterine Inertia"[TIAB] OR Uterine[TIAB] AND Atony[TIAB]) OR ("Shock, Hemorrhagic"[Mesh] OR Hemorrhagic Shock[TIAB]) OR ("Shock"[Mesh] OR "Hypovolemic Shock"[TIAB] OR "Circulatory Failure"[TIAB] OR "Circulatory Collapse"[TIAB]) OR ("Hemorrhage"[Mesh] OR "Hemorrhage*"[TIAB] OR Bleeding[TIAB])
	Ninguno  Descripción

Base de datos: PubMed





		OR ("Critical Illness"[Mesh] OR "Critically ill"[TIAB] OR "Critically illness*"[TIAB])	
#2	Intervención	("Crystalloid Solutions"[Mesh] OR "Crystalloid Solution"[TIAB] OR "Crystalloid*"[TIAB] OR "Solution, Crystalloid"[TIAB]) OR ("Ringer's Lactate"[Mesh] OR "Lactated Ringer* Solution"[TIAB] OR "Hartmann* Solution"[TIAB]) OR ("Saline Solution"[Mesh] OR "Normal Saline"[TIAB] OR "0.9% Saline"[TIAB] OR "0.9% NaCI"[TIAB])	
#3	Comparador	("Colloids"[Mesh] OR "Colloid*"[TIAB] OR "Hydrocolloid*"[TIAB] OR "Hydroxyethyl Starch" [TIAB] OR "Gelatin"[Mesh] OR "hyperoncotic albumin" [Supplementary Concept])	
#4	Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])	
#5	Término final	#1 AND #2 AND #3 AND #5	
		Base de datos: Biblioteca Cochrane	
Fecha	de búsqueda: M	layo 2025	
Filtro	s:		
•	Ninguno		
		Término	
ID	Search Hits		
#1	MeSH descrip	tor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 995	
#2	("postpartum	hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR	
("uter	terine inertia"):ti,ab,kw OR ("uterine atony"):ti,ab,kw 3170		
#3	MeSH descrip	tor: [Uterine Inertia] explode all trees 57	
#4		tor: [Shock, Hemorrhagic] explode all trees 181	
#5 failure #6	e"):ti,ab,kw OR ("	c shock"):ti,ab,kw OR ("hipovolemic shock"):ti,ab,kw OR ("circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2330	
#7		tor: [Critical Illness] explode all trees 3807	
#8		:ti,ab,kw OR ("critically illness"):ti,ab,kw 9599	
#9	#1 OR #2 OR #	#3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 18794	
#10	MeSH descrip	tor: [Crystalloid Solutions] explode all trees 1108	
#11	("crystalloid	solution"):ti,ab,kw OR ("crystalloid"):ti,ab,kw OR ("solution,	
crysta	ılloid"):ti,ab,kw	2275	
#12		tor: [Ringer's Lactate] explode all trees 322	
#13		tor: [Saline Solution] explode all trees 456	
#14		ger solution"):ti,ab,kw OR ("Hartman solution"):ti,ab,kw OR ("normal	
		kw OR ("0.9% saline"):ti,ab,kw OR ("0.9% NaCl"):ti,ab,kw 3978	
#15		R #12 OR #13 OR #14 6559	
#16		tor: [Colloids] explode all trees 8361	
#17		kw OR ("hydrocolloid"):ti,ab,kw OR ("hydroxyethyl starch"):ti,ab,kw OR	
		("hyperoncotic albumin"):ti,ab,kw 5361	
#18	#16 OR #17	13295	

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

#9 AND #15 AND #18

#19

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
PICO N° 8:		
<ul> <li>Černý V, Pařízek A, Bláha J, et al. Diagnosis and treatment of peripartum haemorrhage, consensus of the interdisciplinary working group by the modified ACCORD method. Diagnostika a léčba peripartálního</li> </ul>	GPC	Recomendacion es por consenso





Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
krvácení, konsenzus mezioborové pracovní skupiny modifikovanou metodou ACCORD. <i>Ceska Gynekol</i> . 2025;90(1):72-89. doi:10.48095/cccg202572		
<ul> <li>Sankar J, Das RR, Banothu KK. Fluid resuscitation in children with severe infection and septic shock: a systematic review and meta-analysis. Eur J Pediatr. 2024;183(9):3925-3932. doi:10.1007/s00431-024- 05653-w</li> </ul>	RS	Población distinta
<ul> <li>Zampieri FG, Cavalcanti AB, Di Tanna GL, et al.     Protocol for balanced versus saline trialists: living     systematic review and individual patient data meta-     analysis of randomised controlled trials (BEST-Living     study). Crit Care Resusc. 2023;24(2):128-136.     Published 2023 Oct 19. doi:10.51893/2022.2.OA3</li> </ul>	RS	Protocolo de estudio
<ul> <li>Safiejko K, Smereka J, Pruc M, et al. Efficacy and safety of hypertonic saline solutions fluid resuscitation on hypovolemic shock: A systematic review and meta- analysis of randomized controlled trials. Cardiol J. 2022;29(6):966-977. doi:10.5603/CJ.a2020.0134</li> </ul>	RS	Incluye intervención no disponible (dextranos)
<ul> <li>Tyagi A, Maitra S, Bhattacharjee S. Comparison of colloid and crystalloid using goal-directed fluid therapy protocol in non-cardiac surgery: a meta- analysis of randomized controlled trials. <i>J Anesth</i>. 2020;34(6):865-875. doi:10.1007/s00540-020-02832-5</li> </ul>	RS	Población distinta
<ul> <li>Martin GS, Bassett P. Crystalloids vs. colloids for fluid resuscitation in the Intensive Care Unit: A systematic review and meta-analysis. J Crit Care. 2019;50:144- 154. doi:10.1016/j.jcrc.2018.11.031</li> </ul>	RS	Evalúa solo desenlaces subrogaods.
<ul> <li>Liu C, Mao Z, Hu P, et al. Fluid resuscitation in critically ill patients: a systematic review and network meta-analysis. Ther Clin Risk Manag. 2018;14:1701-1709.</li> <li>Published 2018 Sep 12. doi:10.2147/TCRM.S175080</li> </ul>	RS	Estudios incluidos en un NM más reciente
<ul> <li>Moeller C, Fleischmann C, Thomas-Rueddel D, et al. How safe is gelatin? A systematic review and meta- analysis of gelatin-containing plasma expanders vs crystalloids and albumin. J Crit Care. 2016;35:75-83. doi:10.1016/j.jcrc.2016.04.011</li> </ul>	RS	Estudios incluidos en la RS Lewis
<ul> <li>Qureshi SH, Rizvi SI, Patel NN, Murphy GJ. Meta- analysis of colloids versus crystalloids in critically ill, trauma and surgical patients. <i>Br J Surg</i>. 2016;103(1):14-26. doi:10.1002/bjs.9943</li> </ul>	RS	Estudios incluidos en NMA Tseng
<ul> <li>Perel P, Roberts I, Ker K. Colloids versus crystalloids for fluid resuscitation in critically ill patients. <i>Cochrane</i> <i>Database Syst Rev</i>. 2013;(2):CD000567. Published 2013 Feb 28. doi:10.1002/14651858.CD000567.pub6</li> </ul>	RS	RS actualizado en RS Lewis

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

	Estudios	Tipo de estudio
PICO N	° 8:	
•	Shaban EE, Elgassim M, Shaban A, et al. Reviving the Critically III: Exploring Effective Fluid Resuscitation Approaches for Diverse	RS





Estudios	Tipo de estudio
Hypovolemic Shock Cases-A Systematic Review and Meta-Anal	lysis. <i>Bull</i>
Emerg Trauma. 2024;12(4):149-161.	
doi:10.30476/beat.2024.102206.1505	
<ul> <li>Tseng CH, Chen TT, Wu MY, Chan MC, Shih MC, Tu YK. Resuscit types in sepsis, surgical, and trauma patients: a systematic revisequential network meta-analyses. <i>Crit Care</i>. 2020;24(1):693. I 2020 Dec 14. doi:10.1186/s13054-020-03419-y</li> </ul>	iew and
<ul> <li>Lewis SR, Pritchard MW, Evans DJ, et al. Colloids versus crystal fluid resuscitation in critically ill people. <i>Cochrane Database Sy</i> 2018;8(8):CD000567. Published 2018 Aug 3. doi:10.1002/14651858.CD000567.pub7</li> </ul>	





Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué hemocomponentes se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?

Esta pregunta clínica tuvo 3 preguntas PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente o problema	Intervención	Comparador	Desenlaces
9.1	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico	2 unidades de eritrocitos	1 unidad de eritrocitos	Críticos:  Mortalidad Importantes:  Morbilidad materna severa  Días de estancia en UCI Histerectomía Efectos adversos (temblores) Efectos adversos (fiebre) Efectos adversos (reacciones alérgicas)
9.2	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV	Protocolo de transfusión masiva 1:1:1	Protocolo de transfusión masiva 2:1:1	Críticos:  Mortalidad Importantes:  Morbilidad materna severa  Histerectomía  Efectos adversos (urticaria)  Efectos adversos (temblores)  Efectos adversos (fiebre)  Efectos adversos (reacciones alérgicas)
9.3	puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV	Crioprecipitados	No crioprecipitados	Críticos:  Mortalidad Importantes:  Morbilidad materna severa  Histerectomía  Efectos adversos (urticaria)  Efectos adversos (temblores)  Efectos adversos (fiebre)  Efectos adversos (reacciones alérgicas)

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente tres búsquedas bibliográficas:

Búsqu eda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
--------------	-------------------	---	---	---	------	--	------------------------





A1	Búsqueda para las preguntas PICO N° 9	novo de RS	Desde el inicio de los tiempos a julio 2025	• PubMed: 50	PICO N° 9.1	0	0
A2	Búsqueda para las preguntas PICO N° 9			Biblioteca Cochrane:  Total de citaciones después de excluir duplicados: 101	PICO N° 9.2	0	1 ECA (otras fuentes)
А3	Búsqueda para las preguntas PICO N° 9				PICO N° 9.3	9	1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

### Búsqueda A: búsqueda de RS para las preguntas PICO N° 9:

a de búsqueda: Ju	Base de datos: PubMed
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ic.	110 2025
3.	
Ninguno	
Descripción	Término
Población	(("Postpartum Hemorrhage"[Mesh] OR "Postpartum Hemorrhage"[TIAB] OR "Postpartum Haemorrhage"[TIAB] OR "Uterine Inertia"[Mesh] OR "Uterine Inertia"[TIAB] OR (Uterine[TIAB] AND Atony[TIAB])) OR ("Shock, Hemorrhagic"[Mesh] OR Hemorrhagic Shock[TIAB]) OR ("Shock"[Mesh] OR "Hypovolemic Shock"[TIAB] OR "Circulatory Failure"[TIAB] OR "Circulatory Collapse"[TIAB]))
Intervención	(((("Transfusion of blood"[TIAB] OR "Transfusion of blood products" [TIAB] OR "Fibrinogen"[Mesh] OR "Fibrinogen"[TIAB] OR "Blood Coagulation Factor I"[TIAB] OR "gamma Fibrinogen"[TIAB]) OR ("Erythrocyte Transfusion"[Mesh] OR "Erythrocyte Transfusion*"[TIAB] OR "Red Blood Cell Transfusion*"[TIAB])) OR ("cryoprecipitate coagulum" [Supplementary Concept] OR "cryoprecipitate*"[TIAB] OR "cryoprecipitate transfusion"[TIAB])))
Tipo de estudio	("Systematic Review"[PT] OR "Meta-Analysis"[PT] OR "Meta-Analysis as Topic"[Mesh] OR "Network Meta-Analysis"[Mesh] OR "Systematic Review"[TIAB] OR "Meta Analysis"[TIAB] OR Metanalysis[TIAB] OR Metaanalysis[TIAB] OR "Meta Analyses"[TIAB])
Término final	#1 AND #2 AND #3
	Base de datos: Biblioteca Cochrane
	lio 2025
S: Ninguno	
Miliguilo	Término
Search Hits	Termino
("postpartum rine inertia"):ti,ab MeSH descrip MeSH descrip ("hemorrhagio re"):ti,ab,kw OR ("	tor: [Postpartum Hemorrhage] explode all trees 1003 hemorrhage"):ti,ab,kw OR ("postpartum haemorrhage"):ti,ab,kw OR o,kw OR ("uterine atony"):ti,ab,kw 3196 tor: [Uterine Inertia] explode all trees 56 tor: [Shock, Hemorrhagic] explode all trees 181 c shock"):ti,ab,kw OR ("hipovolemic shock"):ti,ab,kw OR ("circulatory circulatory collapse"):ti,ab,kw OR ("hemorrhages"):ti,ab,kw 2333 tor: [Shock] explode all trees 3536
	Población  Población  Intervención  Tipo de estudio  Término final  a de búsqueda: Julis:  Ninguno  Search Hits MeSH descript ("postpartum rine inertia"):ti,ab MeSH descript MeSH descript ("hemorrhagic e"):ti,ab,kw OR ("o





#7	#1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 8864
#8	MeSH descriptor: [Fibrinogen] explode all trees 2052
#9	(fibrinogen):ti,ab,kw OR ("blood coagulation factor"):ti,ab,kw OR ("erythrocyte
transfu	sion"):ti,ab,kw OR ("red blood cell tranfusion"):ti,ab,kw OR ("cryoprecipitate"):ti,ab,kw
	8594
#10	MeSH descriptor: [Erythrocyte Transfusion] explode all trees 845
#11	("cryoprecipitate transfusion"):ti,ab,kw 17
#12	#8 OR #9 OR #10 OR #11 8646
#13	#7 AND #12 276

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó	
PICO N° 9.1, 9.2 y 9.3:			
<ul> <li>Černý V, Pařízek A, Bláha J, et al. Diagnosis and treatment of peripartum haemorrhage, consensus of the interdisciplinary working group by the modified ACCORD method. Diagnostika a léčba peripartálního krvácení, konsenzus mezioborové pracovní skupiny modifikovanou metodou ACCORD. Ceska Gynekol. 2025;90(1):72-89. doi:10.48095/cccg202572</li> </ul>	GPC	Recomendacion es por consenso	
<ul> <li>Abuelazm M, Rezq H, Mahmoud A, et al. The efficacy and safety of pre-hospital plasma in patients at risk for hemorrhagic shock: an updated systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. <i>Eur J Trauma Emerg Surg</i>. 2024;50(6):2697-2707. doi:10.1007/s00068-024-02461-7</li> </ul>	RS	Incluye población distinta	
<ul> <li>de Moreuil C, Mehic D, Nopp S, et al. Hemostatic biomarkers associated with postpartum hemorrhage: a systematic review and meta-analysis. <i>Blood Adv</i>. 2023;7(19):5954-5967. doi:10.1182/bloodadvances.2023010143</li> </ul>	RS	Enfoque diagnóstico, más no como terapéutica	
<ul> <li>Liu W, He H, Ince C, Long Y. The effect of blood transfusion on sublingual microcirculation in critically ill patients: A scoping review. <i>Microcirculation</i>. 2021;28(3):e12666. doi:10.1111/micc.12666</li> </ul>	RS	Incluye otras poblaciones en el mismo análisis	
<ul> <li>Zaidi A, Kohli R, Daru J, et al. Early Use of Fibrinogen Replacement Therapy in Postpartum Hemorrhage-A Systematic Review. <i>Transfus Med Rev</i>. 2020;34(2):101- 107. doi:10.1016/j.tmrv.2019.12.002</li> </ul>	RS	RS sin MA, estudios descritos incluidos en Williams CR 2025	
<ul> <li>Shand S, Curtis K, Dinh M, Burns B. What is the impact of prehospital blood product administration for patients with catastrophic haemorrhage: an integrative review. <i>Injury</i>. 2019;50(2):226-234. doi:10.1016/j.injury.2018.11.049</li> </ul>	RS	población de shock hemorrágico por trauma	
<ul> <li>Wikkelsø AJ. The role of fibrinogen and haemostatic assessment in postpartum haemorrhage: preparations for a randomised controlled trial. Dan Med J. 2015;62(4):B5055.</li> </ul>	ECA	ECA incluido en la RS Williams CR 2025	
<ul> <li>Marik PE, Corwin HL. Efficacy of red blood cell transfusion in the critically ill: a systematic review of the literature [published correction appears in Crit Care</li> </ul>	RS	RS antigua, población distinta e	





Estudios					Diseño	Razón por la cual se excluyó
Med.	2008	Nov;36(11):3134]. Crit	Care	Med.		incluye estudios
2008;3	6(9):266	57-2674.				observacionales
doi:10.	1097/C	CM.0b013e3181844677				

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Tipo de estudio
PICO N° 9.1 y 9.3:	
Williams CR, Huffstetler HE, Nyamtema AS, et al. Transfusion of blood and	
blood products for the management of postpartum	RS
haemorrhage. Cochrane Database Syst Rev. 2025;2(2):CD016168.	L/O
Published 2025 Feb 6. doi:10.1002/14651858.CD016168	

Estudios				
PICO N° 9.2:				
Holcomb JB, Tilley BC, Baraniuk S, et al. Transfusion of plasma, platelets, and red blood cells in a 1:1:1 vs a 1:1:2 ratio and mortality in patients with severe trauma: the PROPPR randomized clinical trial. <i>JAMA</i> . 2015;313(5):471-482. doi:10.1001/jama.2015.12	ECA			





### Anexo N° 3: Tablas de evaluación de calidad y riesgo de sesgo en los estudios

Pregunta 1. En mujeres en el tercer periodo del parto, ¿qué uterotónico se debería administrar para prevenir la hemorragia postparto?

Ítems del instrumento	Gallos ID (2025)	Amaral (2025)	Jaffer D (2022)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>		
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<ul><li>∅</li></ul>
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<ul><li>∅</li></ul>
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<ul><li>∅</li></ul>
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?		<ul><li>∅</li></ul>	<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?			
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *		<ul><li>⊗</li></ul>	<b>⊗</b>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	<b>⊗</b>	<ul><li>⊗</li></ul>	<b>⊗</b>
Puntaje	10/11	10/11	10/11

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





## Pregunta 2. En puérperas, ¿se debería administrar oxitocina endovenosa en bolo más infusión o solo bolo para prevenir hemorragia postparto?

Evaluación de las RS con el instrumento AMSTAR-2 modificado por IETSI-EsSalud:

Ítems del instrumento	Tantry TP (2023)	Phung LC (2021)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?		
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?		
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?		
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?		<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?		
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *	<b>⊗</b>	
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	<b>⊗</b>	
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
Puntaje	9/11	9/10

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.

Evaluación de los ECA con el instrumento para evaluar riesgo de sesgo de Cochrane:

Ítems del instrumento	Dabian (2024)	Selim (2022)
Generación de la secuencia de aleatorización	8	8
Ocultamiento de la asignación	8	8
Cegamiento de los participantes	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>
Cegamiento del personal	8	8
Cegamiento de los evaluadores del resultado	4	<b>(+)</b>
Datos de resultado incompletos	4	<b>(+)</b>
Notificación selectiva de resultados	<b>(+)</b>	<b>(+)</b>
Otros sesgos	4	<b>(+)</b>
Comentarios Adicionales		

Los círculos verdes indican bajo riesgo de sesgo, Los rojos indican alto riesgo de sesgo, y los amarillos indican riesgo de sesgo poco claro.





# Pregunta 3. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, ¿se debería usar métodos objetivos de cuantificación para evidenciar pérdida de sangre?

Ítems del instrumento	Diaz (2018)	Yunas I (2025)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	$\bigcirc$	$\otimes$
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	$\Theta$	
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>	
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?		
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *	$\Theta$	<b>⊗</b>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *		
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
Puntaje	9/10	9/11

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





# Pregunta 4. En puérperas con hemorragia postparto, ¿qué uterotónico o combinación de estos se debería usar como primera línea de tratamiento?

Ítems del instrumento	Parry Smith (2020)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	$\Theta$
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	<b>⊗</b>
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	<b>⊗</b>
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	$\bigcirc$
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?	
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *	<b>②</b>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	<b>⊗</b>
Puntaje	9/10

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





# Pregunta 5. En puérperas con hemorragia postparto, ¿se debería administrar acido tranexámico para el tratamiento de la enfermedad?

Ítems del instrumento	Shakur (2018)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	<b>⊗</b>
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	$\otimes$
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	$\otimes$
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?	
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *	<ul><li>∅</li></ul>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	
Puntaje	9/10

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





Pregunta 6. En puérperas con hemorragia postparto refractaria al tratamiento farmacológico, ¿se debería usar balón intrauterino compresivo para el manejo de la hemorragia postparto?

Ítems del instrumento	Suarez (2020)	Kellie (2020)	Pingray (2021)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<b>⊗</b>	⊗	
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>		<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	<b>⊗</b>		<b>⊗</b>
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?			<b>⊗</b>
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<b>⊘</b>		
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?			
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *			
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *			
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	
Puntaje	8/10	9/10	8/9

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





Pregunta 7. En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, ¿se debería usar tratamiento quirúrgico conservador o histerectomía?

Evaluación de los estudios observacionales con el instrumento Newcastle-Ottawa:

Sesgo	Juicio  (Puede ser: riesgo bajo, riesgo moderado, riesgo serio, y riesgo crítico)  Intapibool S (2020)
1) Representatividad del grupo de expuestos	apibooi 5 (2020)
2) Selección del grupo de no expuestos	<b>⊘</b>
3) Evaluación de la variable de exposición	<b>⊗</b>
4) El desenlace no estuvo presente al inicio del estudio	<b>⊗</b>
5) Comparabilidad de cohortes sobre la base del diseño o análisis	€
6) Evaluación del desenlace	<b>⊗</b>
7) Seguimiento lo suficientemente prolongado para que se produjeran los desenlaces	€
8) Seguimiento de las cohortes	





Pregunta 8. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿se debería administrar coloides o cristaloides para el tratamiento de la enfermedad?

Ítems del instrumento	Shaban (2024)	Tseng (2020)	Lewis (2018)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<ul><li>⊗</li></ul>	<ul><li>⊗</li></ul>	<b>⊗</b>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?		<ul><li>⊗</li></ul>	
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?			
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?			
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?			
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?			
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *			<b>⊗</b>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>	<b>⊗</b>
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?			
Puntaje	8/11	10/11	10/11

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó meta-análisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún meta-análisis con al menos 10 estudios.





## Pregunta 9. En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, ¿qué tipo de hemocomponentes se deben trasfundir para el manejo de la enfermedad?

Evaluación de las RS con el instrumento AMSTAR-2 modificado por IETSI-EsSalud:

Ítems del instrumento	William s (2025)
1. ¿Se incluyen claramente los componentes de la pregunta PICO? (en los criterios de selección, el objetivo, o la pregunta de investigación)	<i>⊗</i>
2. ¿Los autores de la revisión explicaron su decisión sobre los diseños de estudio a incluir en la revisión?	<b>⊗</b>
3. ¿Los autores de la revisión usaron una estrategia de búsqueda bibliográfica exhaustiva?	<ul><li>⊗</li></ul>
4. ¿Los autores de la revisión realizaron la selección de estudios por duplicado?	
5. ¿Los autores de la revisión realizaron la extracción de datos por duplicado?	8
6. ¿Los autores de la revisión describieron los estudios incluidos con suficiente detalle? (usualmente en una tabla colocada ya sea en el artículo o en el material complementario)	<b>⊗</b>
7. ¿Los autores de la revisión usaron una técnica satisfactoria para evaluar el riesgo de sesgo de los estudios individuales incluidos en la revisión?	<ul><li>⊗</li></ul>
8. ¿Los autores de la revisión reportaron las fuentes de financiamiento de los estudios incluidos en la revisión?	
9. Si se realizó un metaanálisis, ¿los autores de la revisión usaron métodos apropiados para la combinación estadística de resultados? *	<b>⊗</b>
10. Si se realizó algún metaanálisis con al menos 10 estudios, ¿los autores de la revisión	
llevaron a cabo una adecuada investigación del sesgo de publicación (sesgo de estudio	
pequeño) y discutieron su probable impacto en los resultados de la revisión? *	
11. ¿Los autores de la revisión informaron de cualquier fuente potencial de conflicto de intereses, incluyendo cualquier financiamiento recibido para llevar a cabo la revisión?	
Puntaje	9/10

<sup>\*</sup>El ítem 9 solo fue evaluado cuando la revisión sistemática realizó metaanálisis. El ítem 10 solo fue evaluado cuando se contó con algún metaanálisis con al menos 10 estudios.

Evaluación de los ECA con el instrumento para evaluar riesgo de sesgo de Cochrane:

Ítems del instrumento	Holcomb (2015)
Generación de la secuencia de aleatorización	<b>(+)</b>
Ocultamiento de la asignación	<b>(+)</b>
Cegamiento de los participantes	<b>(+)</b>
Cegamiento del personal	<b>(+)</b>
Cegamiento de los evaluadores del resultado	<b>(+)</b>
Datos de resultado incompletos	<b>(+)</b>
Notificación selectiva de resultados	<b>(+)</b>
Otros sesgos	<b>(+)</b>
Comentarios Adicionales	Ninguna

Los círculos verdes indican bajo riesgo de sesgo, Los rojos indican alto riesgo de sesgo, y los amarillos indican riesgo de sesgo poco claro.





### Anexo N° 4: Selección de recomendaciones trazadoras para evaluar la adherencia a la GPC

Para la priorización de recomendaciones trazadoras, el GEG valoró las recomendaciones de la GPC, por cada criterio: impacto clínico en el paciente, impacto en el proceso de atención y costos de implementación, asignándose puntajes a cada una de las recomendaciones del 1 al 5, como se detalla:

Criterio	Definición operacional	Valoración y Ponderación
Impacto clínico en el paciente	Se refiere a las consecuencias de la implementación de la recomendación sobre los problemas de salud del paciente.  Por ejemplo, si la implementación de un enunciado mejorará de forma importante la supervivencia de los pacientes, este enunciado tendrá un impacto muy alto.	<ul><li>Muy alto: 5</li><li>Alto: 4</li><li>Medio: 3</li><li>Bajo: 2</li><li>Muy bajo: 1</li></ul>
Impacto en el proceso de atención	Se refiere a qué tanto va a impactar la implementación de la recomendación en la atención del paciente.  Por ejemplo: Si la intervención tiene un alcance mayor, es decir que podría implementarse en una gran cantidad de establecimientos de salud y favorecer a una gran cantidad de pacientes, el puntaje es mayor.	<ul><li>Muy alto: 5</li><li>Alto: 4</li><li>Medio: 3</li><li>Bajo: 2</li><li>Muy bajo: 1</li></ul>
Costos de implementación	Se refiere a la estimación de costos que generaría la implementación de la recomendación.  Mientras más costosa sería la implementación de la recomendación, el puntaje que se asigna es menor; y viceversa.	<ul><li>Muy alto: 5</li><li>Alto: 4</li><li>Medio: 3</li><li>Bajo: 2</li><li>Muy bajo: 1</li></ul>

Se promediaron los puntajes asignados por cada criterio, se sumaron, y se adicionó el puntaje correspondiente, en función al tipo de enunciado:

Time	مام		<ul> <li>Evaluación de Tecnología Sanitaria: 5</li> </ul>
Tipo		Se refiere al tipo de recomendación	<ul><li>Recomendación fuerte: 4</li></ul>
enunci	ado	según lo explicitado en la GPC.	<ul> <li>Recomendación condicional: 3</li> </ul>
			<ul> <li>Buena práctica clínica: 2</li> </ul>

Posterior a la valoración, se ordenaron las recomendaciones de mayor a menor puntaje, identificándose las recomendaciones trazadoras, las cuales están resaltadas en color celeste:

		Pı	romedio del d	riterio				
Tópico	Enunciados	Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Recomen- To	Recomen- T	Total
Prevención	Pregunta 1.1: En mujeres en el tercer periodo del parto vaginal sugerimos como primera opción, la oxitocina en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto. Recomendación condicional en contra Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)	4.25	3.75	4.31	3	15.31		





		P	romedio del (	criterio		
Tópico	Enunciados	Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Total
	En puérperas de parto vaginal con alguna condición de alto riesgo, considerar la posibilidad de administración de un uterotónico adicional (misoprostol o ergometrina) para prevenir la hemorragia postparto.  Consideración: Considerar alto riesgo de hemorragia postparto a pacientes con alguna de las siguientes condiciones: embarazo múltiple, macrosomía, polihidramnios, hemorragia anteparto o postparto previa, presencia de miomas uterinos, placentación anormal, preeclampsia, desórdenes de la hemostasia, anemia moderada-severa y entre otras condiciones asociadas a mayor riesgo de hemorragia postparto, identificadas por el médico especialista tratante.  Buena práctica clínica					
Prevención	Pregunta 1.3: En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como primera opción oxitocina + misoprostol, en lugar de otro uterotónico para prevenir la hemorragia postparto.  Consideración: Considerar la dosis de misoprostol de 200-400 ug para prevención de hemorragia postparto. Priorizar la vía sublingual debido a su alta biodisponibilidad con un inicio de acción rápido y una duración de acción moderada.  Recomendación condicional a favor Certeza: Baja (⊕⊕⊖⊖)	3.88	3.63	3.75	3	14.25
Prevención	<ul> <li>Pregunta 2.1: En puérperas de parto por cesárea, sugerimos brindar oxitocina endovenosa vía bolo seguida de infusión, en lugar de solo bolo para la prevención de hemorragia postparto. </li> <li>Consideraciones: <ol> <li>En puérperas de parto por cesárea, considerar la dosis de oxitocina profiláctica de la siguiente manera: bolo endovenoso lento de 1 − 5 UI diluidas, administrado en 2 a 3 minutos, seguido de una infusión de 10 a 30 UI diluidas en 500 ml, a una velocidad de infusión de 125 a 250 ml/h (2.5 a 7.5 UI/h) durante 2 a 4 horas posterior al bolo, preferentemente mediante bomba de infusión. </li> <li>Ajustar la dosis cada hora de acuerdo con la evolución de la puérpera. En casos de cesárea de alto riesgo se puede llegar a superar los rangos previamente considerados.</li> <li>Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales durante la administración endovenosa de oxitocina.</li> </ol> </li> <li>Recomendación condicional a favor Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)</li> </ul>	3.94	3.63	3.81	3	14.38
Prevención	Pregunta 1.4:  En mujeres en el tercer periodo del parto de cesárea sugerimos como segunda opción oxitocina + ergometrina, en lugar de otro uterotónico para prevenir hemorragia postparto si la paciente no presenta hipertensión arterial.  Consideraciones:  1. Considerar la dosis de ergometrina de 0.2 mg vía intramuscular (IM) para prevención de hemorragia postparto.  2. Efectuar un adecuado monitoreo de las funciones vitales durante la administración de misoprostol o ergometrina.  Recomendación condicional a favor Certeza: Baja (⊕⊕⊖⊖)	3.81	3.44	3.63	3	13.88
Prevención	Pregunta 2.2:  En puérperas de parto vaginal, considerar la posibilidad de administración endovenosa de oxitocina mediante bolo seguido de infusión, para prevenir la hemorragia postparto.  Consideraciones:  1. Administrar oxitocina por vía endovenosa mediante bolo lento de 3 a 5 UI diluidas, administrado en 3 a 5 min, seguido de una infusión de 10 – 20 UI en 500 ml, a una velocidad de 125 ml/h durante 4 horas.	3.88	3.75	3.81	2	13.44





		Promedio del criterio					
Tópico	Enunciados	Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Total	
	En escenarios donde no sea factible la administración endovenosa de oxitocina, aplicar oxitocina por vía intramuscular a dosis de 10 UI dentro del primer minuto posterior a la salida del hombro anterior del recién nacido.  Buena práctica clínica						
Diagnóstico	Pregunta 3.1:  En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, sugerimos usar como primera línea el índice de shock ≥ 0.9, en lugar de otros métodos, para diagnosticar la hemorragia postparto.  Consideración: El índice de shock se calcula a partir de la división de la frecuencia cardiaca (FC) entre la presión arterial sistólica (PAS).  Recomendación condicional a favor  Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)	4.31	3.81	4.69	3	15.81	
Diagnóstico	Pregunta 3.2:  En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, sugerimos usar métodos objetivos de cuantificación como segunda línea, tales como el método gravimétrico y/o volumétrico para cuantificar la pérdida de sangre y diagnosticar la hemorragia postparto.  Consideraciones:  1. El método gravimétrico para cuantificar sangrado consiste en pesar gasas de pérdida de sangre (gasas, apósitos, sábanas) y restar el peso seco. El método volumétrico consiste en medir el volumen de sangrado mediante campos, bolsas o cilindros para recolección de sangre.  2. En puérperas con sospecha de hemorragia postparto, usar la disminución de hemoglobina (Hb) de 2 gr/dL para diagnosticar hemorragia de forma tardía (medición de Hb a las 6 horas postparto).  3. Las puérperas deben ser monitorizadas de manera regular durante las 2 primeras horas posteriores al parto, con evaluación cada 15 minutos para detectar signos de alarma debido a la pérdida excesiva de sangre (por ejemplo: taquicardia o hipotensión).  4. Una vez diagnosticada la hemorragia postparto inmediatamente valorar el grado de shock hemorrágico (Tabla N°1) y activar la clave roja obstétrica.  Recomendación condicional a favor Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)	3.44	3.75	3.69	3	13.88	
Tratamiento	Pregunta 5:  En puérperas con diagnóstico de hemorragia postparto, recomendamos administrar ácido tranexámico como parte del tratamiento de la enfermedad.  Consideraciones:  1. Considerar la forma y dosis de administración del ácido tranexámico como tratamiento:  ✓ Administración temprana de preferencia dentro de la primera hora desde el diagnóstico (no exceder las 3 horas) por vía endovenosa a dosis de 1 g/10ml a una velocidad de 1 ml por minuto (administrado en 10 min).  ✓ Si el sangrado persiste después de 30 min o reaparece dentro de las 24 horas posteriores, administrar una segunda dosis de 1 g/10ml.  2. Considerar su uso únicamente durante el sangrado activo, y evitar su administración posterior como dosis de mantenimiento.  3. Evitar su uso en pacientes con antecedente de eventos tromboembólicos durante el embarazo, hipersensibilidad o alergias al principio activo, coagulación intravascular diseminada (CID) establecida, hematuria de origen renal o con contraindicación para antifibrinolíticos.  4. En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, ajustar la dosis según niveles de creatinina. Evitar su administración en casos de insuficiencia renal severa.  Recomendación fuerte a favor Certeza: Moderada (⊕⊕⊕⊖)	4.44	4.13	3.44	4	16.00	





		Promedio del criterio					
Tópico	Enunciados	Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Total	-
Tratamiento	Pregunta 4.1:  En puérperas con hemorragia postparto por atonía uterina, recomendamos administrar oxitocina más misoprostol como primera línea de uterotónicos para el manejo de la enfermedad.  Consideración: Tener en cuenta la siguiente pauta en la administración de uterotónicos:  - Oxitocina: 5 UI en bolo endovenoso administrado en 1-2 minutos, seguido de 30 a 40 UI diluidas en 500ml, en infusión a una velocidad de 5 − 10 UI por hora.  - Misoprostol: 800 a 1000 ug por vía oral, sublingual.  Recomendación fuerte a favor  Certeza: Moderada (⊕⊕⊕⊖)	4.50	3.94	3.50	4	15.94	
Tratamiento	<ul> <li>Pregunta 8: En puérperas con hemorragia postparto y shock hipovolémico, no recomendamos administrar coloides, en su lugar administrar cristaloides para el manejo de la enfermedad. </li> <li>Consideraciones: <ol> <li>Administrar cristaloides isotónicos (lactato de Ringer o solución salina) según disponibilidad en el establecimiento de salud.</li> <li>Administrar cristaloides a dosis restrictiva hasta un máximo de 1.5 L en la primera hora durante una hemorragia severa en curso y no más de 3.5 L en 6 horas.</li> <li>Considerar la administración de retos de fluidos de 250 ml-300 ml ajustando según la respuesta clínica de la paciente, sin exceder los límites previamente establecidos.</li> <li>Brindar cristaloides tibios 39°C (entre 37°C a 42°C) siempre que sea posible. Para lograr esa temperatura preferentemente usar métodos validados.</li> <li>Monitorear el balance hídrico y mantener una diuresis mayor o igual a 30 ml/h. Además, se puede considerar hipotensión permisiva [presión arterial media (PAM) entre 55 – 65 mmHg o presión arterial sistólica (PAS) de 80-90 mmHg] con un adecuado monitoreo hasta que el sangrado sea controlado. </li> <li>Recomendación fuerte en contra</li> <li>Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)</li> </ol></li></ul>	3.81	3.50	4.06	4	15.38	
Tratamiento	<ul> <li>Pregunta 7: En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, sugerimos brindar el tratamiento quirúrgico conservador, en lugar de la histerectomía, de acuerdo a la condición clínica de la paciente.</li> <li>Consideraciones: <ol> <li>La elección de la técnica quirúrgica conservadora debe basarse principalmente en la experiencia del cirujano.</li> <li>Considerar el uso de técnicas quirúrgicas de compresión uterina combinado con otras técnicas quirúrgicas conservadoras como la ligadura de arterias uterinas, de acuerdo a la respuesta de la paciente y a la experiencia del cirujano.</li> <li>En la valoración del tipo de tratamiento quirúrgico a elegir, debe considerarse las condiciones clínicas de la paciente: estado hemodinámico, factibilidad de aplicación de la técnica, entre otros factores.</li> <li>Considerar el manejo quirúrgico conservador de la hemorragia postparto refractaria a tratamiento médico, independiente de la vía de parto de la puérpera.</li> </ol> </li> <li>Recomendación condicional a favor</li> <li>Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)</li> </ul>	3.75	3.81	3.00	3	13.56	
Tratamiento	Pregunta 9.2: En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, sugerimos brindar protocolo de trasfusión mayor con una proporción 1:1:1 de paquetes globulares, plasma fresco y plaquetas.  Consideración:	4.00	3.88	2.63	3	13.50	





		Promedio del criterio					
Tópico	Enunciados	Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Total	
	<ol> <li>Iniciar el protocolo de trasfusión mayor ante cualquiera de las siguientes situaciones:         <ul> <li>Pérdida sanguínea de 150ml/min por más de 10 min e inestabilidad hemodinámica.</li> <li>Haber recibido más de 3 a 4 paquetes globulares en 1 hora.</li> <li>Presentar clínica o exámenes de laboratorios de coagulopatía (coagulación intravascular diseminada).</li> <li>Índice de shock ≥ 1.3.</li> </ul> </li> <li>Solicitar hemograma, grupo sanguíneo y factor Rh, urea, creatinina, fibrinógeno, perfil de coagulación y AGA si previamente no se solicitó. Sin embargo, la trasfusión no debe retrasarse en espera de los resultados de las pruebas de laboratorio.</li> <li>Usar las pruebas viscoelásticas según disponibilidad e incorporarlas a un algoritmo de manejo adaptado a los recursos de cada institución.</li> <li>En caso se cuente con resultados de las pruebas de laboratorio, considerar la transfusión de componentes sanguíneos de acuerdo con los valores obtenidos:         <ul> <li>Administrar paquetes globulares si Hb es menor a 7 g/dL.</li> <li>Administrar plaquetas si el recuento es &lt; 75 000 x 109/L, con el objetivo de mantenerlo por encima de 50 000 x 109/L.</li> <li>Administrar plasma fresco congelado si el INR es &gt; 1.5.</li> </ul> </li> <li>Considerar administrar 10 cc de gluconato de calcio 10% por vía endovenosa (pasar en 10 min) cada 4 unidades de glóbulos rojos o de plasma fresco trasfundidas para evitar la hipocalcemia.</li> <li>Recomendación condicional a favor</li> <li>Certeza: Muy Baja (⊕⊖⊖)</li> </ol>						
Tratamiento	Pregunta 9.1:  En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado II (sin respuesta a cristaloides), III y IV, trasfundir inicialmente 1-2 unidades de sangre sin cruzar, grupo O Rh (-), de acuerdo con la respuesta hemodinámica de la paciente.  Consideraciones:  1. En pacientes con HPP y shock hemorrágico grado III con buena respuesta a cristaloides, podría no ser necesario trasfundir sangre.  2. Si no se dispone de grupo O Rh (-), usar inicialmente grupo O Rh (+) y solicitar las unidades adicionales cruzadas.  3. Cuando se haya verificado el grupo y factor sanguíneo de la paciente, además del resto de pruebas de compatibilidad, administrar según grupo y factor correspondiente.  4. Solicitar las siguientes pruebas de laboratorio: hemograma, PT/PTT/INR, (tiempo de protrombina, tiempo de tromboplastina, ratio internacional normalizado) fibrinógeno, pruebas bioquímicas: urea, creatinina y gases arteriales si previamente no se ha solicitado.  5. Monitorizar de forma cercana la evolución y respuesta del paciente durante la trasfusión y posterior a ella.  6. Evaluar la estabilización del paciente en base a signos de respuesta hemodinámica:  ✓ Pulso que se estabiliza (FC menor a 90 -100 latidos por minuto)  ✓ Presión arterial en aumento (PAS mayor a 90 − 100 mm Hg o PAM mayor a 65 mmHg)  ✓ Mejoría del estado mental (menor confusión y ansiedad)  ✓ Gasto urinario en aumento (mayor a 30ml/h)	4.44	4.13	2.88	2	13.44	
Tratamiento	Pregunta 4.2: En puérperas no hipertensas con hemorragia postparto, cuando no se disponga de misoprostol, administrar ergometrina en combinación con oxitocina. Asimismo, añadir ergometrina como segunda línea en caso no exista respuesta al tratamiento inicial con oxitocina más misoprostol.  Consideración: Tener en cuenta la dosis y forma de administración de ergometrina: 0.2 mg por vía intramuscular. Se puede continuar cada 2 - 4 horas, sin exceder la dosis máxima de 1 mg.	4.00	3.56	3.69	2	13.25	





	Enunciados	P				
Tópico		Impacto clínico en el paciente	Impacto en el proceso de atención	Costos de Implementación	Tipo de Recomen- dación	Total
	Buena práctica clínica					
Tratamiento	Pregunta 9.3:  En puérperas con hemorragia postparto y shock hemorrágico grado IV, administrar 1 unidad de crioprecipitados por cada 5-10kg de peso materno, si el valor de fibrinógeno es menor a 200 mg/dL.  Consideraciones:  1. Considerar administrar crioprecipitados en shock hemorrágico grado III, si la paciente presenta fibrinógeno < 200 mg/dL.  2. Tener en cuenta que, por cada 10 unidades de crioprecipitados que se administren, se incrementará el valor de fibrinógeno entre 80-100 mg/dL.  3. En casos severos como desprendimiento de placenta o embolia de líquido amniótico, considerar la administración de crioprecipitados incluso sin contar con resultados de fibrinógeno disponibles.  Buena práctica clínica	4.19	3.88	2.81	2	12.88
Tratamiento	<ul> <li>Pregunta 6:         <ul> <li>En puérperas con hemorragia postparto refractaria a tratamiento farmacológico, usar balón hidrostático intrauterino.</li> </ul> </li> <li>Consideraciones:         <ul> <li>Considerar capacitaciones continuas al personal para la colocación y el retiro adecuado del balón hidrostático intrauterino.</li> <li>Utilizar el balón disponible en la institución, considerando la siguiente secuencia en caso se cuente con todas las alternativas:</li></ul></li></ul>	3.69	3.81	2.81	2	12.31





## Anexo N° 5: Prioridades de investigación

### Prioridades de investigación:

El GEG consideró que, para una mejor toma de decisiones acorde al contexto peruano, es necesario tener presente las siguientes prioridades de investigación:

N° Pregunta	Prioridad de investigación
Pregunta 1	Identificar la epidemiología nacional de hemorragia postparto y la adherencia a las recomendaciones de la GPC, especialmente en relación con el diagnóstico y manejo.
Pregunta 2	Valorar el uso de las pruebas viscoelásticas versus el manejo tradicional con protocolo de trasfusión mayor con proporción 1:1:1 en puérperas con shock hemorrágico y HPP.
Pregunta 3	Comparar el número de pacientes donde se usa balones hidrostáticos intrauterinos u otro tipo de balón en establecimientos de salud de 1er nivel versus 2do y 3er nivel. y valorar la eficacia de los distintos tipos de balones.
Pregunta 4	Estudio de seguimiento a la población que presento de HPP y ver el número de pacientes que llegan a presentar episodios posteriores de HPP, además elaborar herramientas digitalizadas de cálculo de riesgo en gestantes para presentar HPP.
Pregunta 5	Evaluar el uso de pruebas gravimétrica y volumétricas en conjunto al índice de shock para el cálculo de pérdida sanguínea y posterior diagnóstico de hemorragia postparto.
Pregunta 6	Identificar y comparar los tiempos de administración de las intervenciones dentro del manejo de HPP. (Administración entre los primeros 20 min vs administración tardía)
Pregunta 7	Calcular el tiempo óptimo de administración de ácido tranexámico en puérperas con HPP. (10 min vs 1 min o infusión vs bolo)
Pregunta 8	Calcular la sobrevida de las puérperas con HPP en base al tiempo de administración de las intervenciones para el manejo de HPP desde el diagnóstico. (5 min, 10 min, 20 min, más de 20 min)
Pregunta 9	Identificar la técnica quirúrgica conservadora más adecuada para el control de sangrado o el uso combinado de las mismas para el manejo de HPP refractaria a tratamiento farmacológico.





### Referencias

- 1. Association of Ontario Midwives. Prevention and Management of Postpartum Hemorrhage. Clinical Practice Guideline No. 17. Toronto: Association of Ontario Midwives. 2024.
- 2. Queensland Clinical Guidelines. Guideline: Primary postpartum haemorrhage (PPH). Guideline No MN241-V12-R29 Queensland Health. agosto de 2024;
- 3. World Health Organization. WHO recommendations for the prevention and treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. Geneva: World Health Organization; 2012 [citado 1 de abril de 2025]. 41 p. Disponible en: https://iris.who.int/handle/10665/75411
- 4. WHO. WHO Recommendations: Uterotonics for the Prevention of Postpartum Haemorrhage. Geneva: Department of Reproductive Health, World Health Organization 2018.
- 5. WHO recommendation on tranexamic acid for the treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. [citado 11 de marzo de 2025]. Disponible en: https://www.who.int/publications/i/item/9789241550154
- 6. WHO recommendation on uterine balloon tamponade for the treatment of postpartum haemorrhage [Internet]. [citado 29 de abril de 2025]. Disponible en: https://www.who.int/publications/i/item/9789240013841
- 7. Obstetrics Subgroup, Chinese Society of Obstetrics and Gynecology, Chinese Medical Association, Chinese Society of Perinatal Medicine, Chinese Medical Association. [Guidelines for prevention and treatment of postpartum hemorrhage (2023)]. Zhonghua Fu Chan Ke Za Zhi. 25 de junio de 2023;58(6):401-9.
- 8. Byrne B, Spring A, Barrett N, Power J, McKernan J, Brophy, D, Houston C, Faryal R, McMahon E, Manning C, Murphy P, Ni Ainle F. National Clinical Practice Guideline: Prevention and Management of Primary Postpartum Haemorrhage. National Women and Infants Health Programme and The Institute of Obstetricians and Gynaecologists. diciembre de 2022;
- 9. Robinson D, Basso M, Chan C, Duckitt K, Lett R. Guideline No. 431: Postpartum Hemorrhage and Hemorrhagic Shock. J Obstet Gynaecol Can JOGC J Obstet Gynecol Can JOGC. diciembre de 2022;44(12):1293-1310.e1.
- 10. Escobar MF, Nassar AH, Theron G, Barnea ER, Nicholson W, Ramasauskaite D, et al. FIGO recommendations on the management of postpartum hemorrhage 2022. Int J Gynaecol Obstet. 17 de marzo de 2022;157(Suppl 1):3.
- 11. Prevención y manejo de la hemorragia postparto. Guía de Práctica Clínica: Evidencias y Recomendaciones. México, CENETEC; 2021 [fecha de consulta]. Disponible en: http://www.cenetecdifusion.com/CMGPC/GPC-SS-103-21/ER.pdf.
- 12. Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, Burgers JS, Cluzeau F, Feder G, et al. AGREE II: advancing guideline development, reporting and evaluation in health care. CMAJ Can Med Assoc J J Assoc Medicale Can. 14 de diciembre de 2010;182(18):E839-842.