

## Factores de riesgo de complicaciones y duración del ingreso hospitalario en pacientes con tos ferina

E. Villalobos Pinto, J. Martínez-Villanueva, J. Cano Fernández, P. Flores Pérez, M. Sánchez Bayle

Publicado en Internet:  
4-octubre-2012

Enrique Villalobos Pinto:  
[evillalobospinto@yahoo.es](mailto:evillalobospinto@yahoo.es)

Servicio de Pediatría Hospitalaria. Hospital Universitario Niño Jesús. Madrid. España.

### Resumen

**Objetivo:** analizar a los niños ingresados con el diagnóstico de tos ferina en nuestro centro en el periodo estudiado y la relación de su evolución con diferentes datos clínicos, analíticos y/o epidemiológicos.

**Material y métodos:** estudio retrospectivo de los pacientes ingresados en nuestro centro con diagnóstico de tos ferina en el periodo 2008-2011. Se incluyen en el estudio los casos que cumplen los criterios establecidos por los Centers for Disease Control and Prevention.

**Resultados:** se estudian 85 pacientes (54,8% niñas) con una edad media de 2,04 meses. El tiempo medio de ingreso hospitalario fue de 7,44 días. Se encontró relación en la regresión lineal múltiple entre la duración del ingreso con el porcentaje de cayados ( $p=0,006$ ), proteína C reactiva (PrCR) ( $p=0,001$ ), saturación de oxígeno al ingreso ( $p=0,019$ ), apnea ( $p<0,001$ ) y cianosis ( $p=0,007$ ). La tasa de ingresos aumentó progresivamente desde el año 2008.

También se objetivó asociación entre la presencia de complicaciones y el porcentaje de cayados ( $p=0,026$ ), saturación de oxígeno al ingreso ( $p=0,001$ ), no haber recibido ninguna dosis de vacuna ( $p=0,007$ ), oxigenoterapia ( $p=0,001$ ), síntomas catarrales ( $p=0,017$ ), apnea ( $p<0,001$ ), cianosis ( $p=0,05$ ) y coinfección con virus (virus respiratorio sincitial y/o adenovirus;  $p=0,044$ ).

Fallecieron dos pacientes (letalidad, 2,4%). Se observó relación en la regresión logística entre la mortalidad y el número de leucocitos ( $p=0,016$ ), neutrófilos ( $p=0,016$ ), linfocitos ( $p=0,016$ ), cayados ( $p=0,001$ ), PrCR ( $p=0,039$ ) y procalcitonina ( $p=0,023$ ) al ingreso.

**Conclusiones:** la presencia de apnea y cianosis al comienzo del cuadro clínico, así como no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa y mayores niveles de PrCR en el momento del ingreso pueden ser consideradas factores de riesgo mayor duración del ingreso hospitalario por tos ferina.

El mayor porcentaje de cayados y nivel de procalcitonina, así como menor saturación de oxígeno, en el momento del ingreso; no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa; la presencia de síntomas catarrales, apnea y cianosis en el comienzo del cuadro y la coinfección por virus respiratorios se pueden considerar factores de riesgo de la aparición de complicaciones durante el ingreso hospitalario.

**Palabras clave:**  
• Tos ferina  
• Complicaciones  
• Hospitalización

### Risk factors for complications and length of hospital stay in pertussis patients

### Abstract

**Objective:** to analyze those children admitted to our hospital with the diagnosis of pertussis during the studied period and the relationship of outcomes with different clinical, analytical and/or epidemiologic data.

**Material and methods:** retrospective study of those patients admitted to hospital with the diagnosis of pertussis in the period 2008-2011. Those cases included accomplish the criteria established by the Centers for Disease Control and Prevention.

**Results:** 85 patients (54.8% female), with a medium age of 2.04 months, are studied. Mean time of stay at hospital was of 7.44 days. We found relationship in the multiple lineal regression between the length of stay and the percentage of immature neutrophils ( $p=0.006$ ), Protein C-reactive (PrCR;  $p=0.001$ ), oxygen saturation at admission to hospital ( $p=0.019$ ), apnea ( $p<0.001$ ) and cyanosis ( $p=0.007$ ). Rate of admissions to hospital was progressively higher since 2008.

We have also found an association between the presence of complications and the percentage of immature neutrophils ( $p=0.026$ ), saturation of oxygen at admission ( $p=0.001$ ), not having received any dose of vaccine ( $p=0.007$ ), oxygen ( $p=0.001$ ), cold symptoms ( $p=0.017$ ), apnea ( $p<0.001$ ), cyanosis ( $p=0.05$ ) and co-infection with viruses (adenovirus and/or VRS;  $p=0.044$ ).

Two patients died (lethality: 2.4%). We found relationship in the logistic regression between the mortality and the number of leucocytes ( $p=0.016$ ), neutrophils ( $p=0.016$ ), lymphocytes ( $p=0.016$ ), immature neutrophils ( $p=0.001$ ), PrCR ( $p=0.039$ ) and procalcitonin ( $p=0.023$ ) at admission to hospital.

**Conclusions:** the presence of apnea and cyanosis at the beginning of clinical symptoms, ant not having received any dose of DTPa vaccine, and higher levels of PrCR at admission to hospital can be considered risk factors of a higher length of stay at hospital.

The higher percentage of immature neutrophils and level of procalcitonin, and a lower oxygen saturation at admission, not having received any dose of vaccine DTPa, the presence of cold symptoms, apnea and cyanosis at the beginning of symptoms and the co-infection with respiratory viruses, can be considered risk factors of complications during the hospital admission because of pertussis.

#### Key words:

- Pertussis
- Complications
- Hospitalization

## INTRODUCCIÓN

La tos ferina es una infección respiratoria aguda endémica causada por *Bordetella pertussis*. Es una infección muy contagiosa con tasas de transmisión de casi el 100%, por contacto directo con las secreciones de las mucosas de las vías respiratorias de personas infectadas o a través de inhalación de las gotas que se diseminan con la tos<sup>1,2</sup>.

La mortalidad estimada en nuestro medio es menor del 1%. El 84% de la mortalidad se produce en menores de seis meses. Se consideran factores de riesgo para un peor pronóstico: lactante menor de dos meses, sexo femenino, leucocitosis y neumonía de presentación inicial, ventilación mecánica indicada por neumonía y desarrollo de hipertensión pulmonar<sup>3,4</sup>.

El diagnóstico se basa en la definición de caso de tos ferina de los Centers for Disease Control and Prevention (CDC)<sup>5</sup>:

- Caso clínico: tos de dos semanas de duración con alguno de los siguientes síntomas: tos paroxística, gallo inspiratorio o vómito tras la tos y ausencia de otra causa aparente.
- Caso confirmado: caso clínico y cultivo positivo de secreciones nasofaríngeas, detección de ADN mediante reacción en cadena de la polimerasa (PCR) o seroconversión positiva; caso clínico ligado directamente a un caso confirmado<sup>6-8</sup>.

- Caso probable: caso clínico y seroconversión positiva.

El aislamiento de un virus no excluye el diagnóstico.

El objetivo de nuestro trabajo es analizar a los niños ingresados con el diagnóstico de tos ferina en nuestro centro en el periodo estudiado y la relación de su evolución con los diferentes datos clínicos, analíticos y/o epidemiológicos.

## MATERIAL Y MÉTODOS

Se llevó a cabo un estudio transversal, descriptivo y retrospectivo.

De 95 pacientes ingresados con diagnóstico de tos ferina en nuestro hospital entre los años 2008 y 2011, se seleccionaron 85 que cumplían los criterios establecidos por el CDC para ser considerados casos confirmados. Para obtener la información de los casos de tos ferina ingresados se utilizó el Registro del Conjunto Mínimo Básico de Datos al Alta Hospitalaria y Cirugía Ambulatoria (CMBD).

Se recogieron los siguientes datos de los pacientes incluidos en el estudio, a partir de los informes clínicos contenidos en la intranet de nuestro hospital:

- Datos demográficos (edad, sexo).
- Datos epidemiológicos (vacunación con DTPa y número de dosis, casos en la familia, días de ingreso hospitalario, mortalidad).

- Datos clínicos (presencia de síntomas, complicaciones, ingreso en Unidad de Cuidados Intensivos [UCI], procedimientos relevantes, tratamiento y duración, tratamientos previos).
- Datos analíticos (leucocitos, neutrófilos, linfocitos, plaquetas, cayados, proteína C reactiva [PrCR], procalcitonina [PCT] al ingreso y en control posterior, PCR, cultivo y serología para *B. pertussis*).

Se han definido las posibles complicaciones que pueden aparecer en el transcurso de la enfermedad, como:

- Respiratorias: apnea, neumonía, neumotórax, otitis media aguda, enfisema subcutáneo.
- Neurológicas: crisis convulsivas, hemorragias cerebrales y encefalopatía.
- Otras: anergia y reactivación tuberculosa, fracturas costales, desnutrición, hipoglucemia, hiponatremia (SIADH), bronquiectasias.

Todo el estudio estadístico se realizó con el programa SPSS®, versión 15.0 para Windows®. Para el estudio de las variables cuantitativas se utilizaron las pruebas U de Mann-Whitney, W de Wilcoxon y Correlación de Pearson. Para el estudio de las variables cualitativas se utilizaron porcentajes y tablas de contingencia de 2 x 2, con determinación de  $\chi^2$  y *odds ratio*. Para completar el estudio también se utilizaron regresión logística binaria y regresión lineal múltiple paso a paso partiendo del modelo máximo y se calculó el área bajo la curva del modelo para la variable complicaciones.

## RESULTADOS

La edad media fue de 2,04 meses, con una desviación típica de 1,44, con el valor mínimo de 21 días y máximo de 13 meses, siendo el 54,8% mujeres y el 45,2% restante varones. El tiempo medio de ingreso hospitalario fue de 7,44 días, con una desviación típica de 6,74, con el valor mínimo de 1 y máximo de 40 días.

Un 25% de los pacientes fue ingresado en el año 2008, un 19% en el año 2009, un 27,4% en el año

2010 y el restante 28,6% en el primer semestre del año 2011. En el año 2008, el 0,24% de los ingresos producidos en nuestro hospital se debió a casos de tos ferina; en el año 2009, fue el 0,18% y en el año 2010, el 0,26% de todos los ingresos realizados.

El 40,5% de los pacientes había recibido las dosis de vacuna correspondientes a su edad. Un 38,2% había recibido una dosis de vacuna, un 1,2% había recibido dos dosis de vacuna, y otro 1,2%, tres dosis de vacuna. El restante 59,5% no había recibido ninguna dosis.

En el 1,2% de los casos se obtuvo un cultivo positivo para *B. pertussis*, en un 64,3% no se realizó cultivo y en el resto el resultado fue negativo. En el 4,8% de los casos se obtuvo una serología positiva, en el 81% de los pacientes no se realizó y en el resto fue negativa.

El 47,6% de los pacientes presentó algún tipo de complicación, precisando oxigenoterapia el 65,9% del total de pacientes; ingreso en UCI, el 29,3%; ventilación mecánica, el 15,9%, y leucoaféresis, el 1,2%.

En el 44,6% de los casos había algún familiar con historia de tos prolongada y en el 7,2% existía un caso confirmado de tos ferina en la familia.

En cuanto a los síntomas y signos, la tos se encontraba presente en el 98,8% de los pacientes, gallo inspiratorio en el 35,7%, fiebre en el 14,3%, síntomas catarrales en el 44%, vómitos en el 32,1%, apnea en el 31% y cianosis en el 81%.

En el 10,7% de los pacientes existía coinfección con algún virus respiratorio (virus respiratorio sincitial [VRS], adenovirus).

En el 2,4% de los casos, el episodio terminó en éxitus.

El 7,1% de los pacientes había realizado previamente tratamiento con algún antibiótico.

Al ingreso, según los rangos de normalidad establecidos en nuestro centro, el 65,5% de los pacientes presentaba leucocitosis ( $>15\ 000$  leucocitos); solo el 1,2%, hiperleucocitosis ( $>100\ 000$  leucocitos); el 6%, neutrofilia ( $>8500$  neutrófilos); el 51,2%, linfocitosis ( $>12\ 000$  linfocitos); el 85,7%, trombocitosis ( $>400\ 000$  plaquetas); el 3,6% pre-

sentaba una PrCR >3 mg/dl y el 1,2% presentaba una PCT >0,6 ng/ml, sugerentes de posible infección bacteriana; los pacientes presentaban una media de 0,47% de cayados, con una desviación típica de 1,21, con un valor mínimo de 0 y máximo de 7.

En la analítica de control durante el ingreso, el 23,8% presentaba leucocitosis, pero ningún paciente tenía hiperleucocitosis; el 6% presentaba neutrofilia; el 1,2%, neutropenia (<1500 neutrófilos); el 20,2%, linfocitosis; el 29,8%, trombocitosis; el 4,8% de los pacientes presentaba una PrCR >3 mg/dl y el 1,2%, una PCT >0,6 ng/ml; los pacientes presentaban una media de 1,04% de cayados, con una desviación típica de 3,14, con un valor mínimo de 0 y máximo de 14.

Se encuentra asociación entre la presencia de complicaciones y el porcentaje de cayados y la saturación de oxígeno al ingreso (**Tabla 1**).

De los 85 pacientes estudiados, 39 presentaron complicaciones durante la evolución de su enfermedad, con los siguientes resultados: el 56% eran niñas y el resto eran niños; solo el 22% había recibido alguna dosis de vacuna DTPa; el 84% necesitó oxigenoterapia durante el ingreso; en el 51% existía algún familiar con tos de larga evolución pero solo en el 8% había algún caso confirmado de tos ferina en la familia; en cuanto a los síntomas, el 100% presentaba accesos de tos, el 27% presentaba gallo inspiratorio, el 14% tuvo fiebre, el 57% padeció síntomas catarrales, el 35% tuvo vómitos, el

54% tuvo pausas de apnea y en el 89% la tos llegó a ser cianosante; en el 19% se objetivó coinfección por algún virus respiratorio; solo el 3% había tomado tratamiento antibiótico previamente.

Se encuentra relación entre la presencia de complicaciones y no haber recibido ninguna dosis de vacuna, la necesidad de oxigenoterapia, la presencia de síntomas catarrales, apnea, cianosis y coinfección con virus respiratorios (**Tabla 2**).

En la regresión logística binaria permanecen solo como significativos el porcentaje de cayados al ingreso, el no haber recibido ninguna dosis de vacuna y la presencia de apnea (**Tabla 3**).

El modelo tiene un área bajo la curva de 0,74 con p <0,001 con un intervalo de confianza del 95% (IC 95%) de 0,62-0,86.

Se objetiva relación entre la mortalidad y el número de leucocitos, neutrófilos y linfocitos; porcentaje de cayados; PrCR y PCT en sangre al ingreso (**Tabla 4**).

Igualmente, aparece relación entre la duración del ingreso en días con el porcentaje de cayados al ingreso, PrCR al ingreso y saturación de oxígeno al ingreso (**Tabla 5**).

También se establece asociación entre la duración del ingreso en días con la presencia de apnea y cianosis (**Tabla 6**).

En la regresión lineal continua como significativo la presencia de apnea y los niveles de PrCR al ingreso (**Tabla 7**).

**Tabla 1.** Asociación entre complicaciones y edad, cayados, procalcitonina y saturación de oxígeno al ingreso

	Complicaciones	Media	Desviación típica	P
Edad (meses)	Sí	0,17	0,17	0,064
	No	0,17	0,07	
Cayados (%) ingreso	Sí	0,86	1,65	0,026
	No	0,15	0,48	
PCT (ng/ml) ingreso	Sí	1,34	4,55	0,096
	No	0,08	0,07	
Saturación O <sub>2</sub> (%) ingreso	Sí	87,43	10,57	0,001
	No	95,39	4,45	

PCT: procalcitonina.

<b>Tabla 2. Asociación entre complicaciones y haber recibido alguna dosis de vacuna, oxígeno, síntomas y coinfección</b>				
	<b>Con complicaciones</b>	<b>Sin complicaciones</b>	<b>OR (IC 95%)</b>	<b>P</b>
<b>Vacuna</b>	22%	51%	0,263 (0,087-0,778)	0,007
<b>Necesidad de oxigenoterapia</b>	84%	48%	5,413 (1,694-18,057)	0,001
<b>Síntomas catarrales</b>	57%	30%	3,029 (1,098-8,481)	0,017
<b>Apnea</b>	54%	14%	7,255 (2,217-24,842)	<0,001
<b>Cianosis</b>	89%	72%	3,194 (0,828-13,283)	0,05
<b>Coinfección Virus Respiratorios</b>	19%	5%	4,783 (0,817-36,115)	0,044

**IC 95%:** intervalo de confianza del 95%; **OR:** odds ratio.

## DISCUSIÓN Y CONCLUSIONES

La tos ferina es todavía un problema sanitario importante y su hospitalización afecta sobre todo a un grupo de población, los lactantes en los primeros seis meses de vida, con una alta tasa de morbilidad y una no insignificante letalidad<sup>9</sup>.

La incidencia de tos ferina ha disminuido drásticamente en los países industrializados gracias a la introducción de la vacunación antipertussis a mediados del siglo pasado. Sin embargo, en los últimos años se ha detectado un incremento, especialmente en adolescentes y adultos jóvenes, en Canadá, EE. UU., Australia y algunos países de la Unión Europea<sup>10,11</sup>.

En el año 2007, la incidencia de tos ferina en la Comunidad de Madrid fue de 2,78 casos por 100 000 habitantes, cifra superior en relación con los dos

años anteriores. Este incremento concuerda con el patrón cíclico típico de esta enfermedad. En el año 2008, la incidencia fue de 1,53 casos por 100 000 habitantes. La incidencia de tos ferina ha experimentado un aumento sostenido en los últimos años<sup>12-14</sup>. Desde el año 2000 se registran incidencias cercanas a 1,5 casos por 100 000 habitantes, con un patrón cíclico característico cada 3-4 años<sup>15</sup>. Actualmente, el calendario de vacunación infantil recomienda la administración de cinco dosis de la vacuna DTP acelular (DTPa), a los 2, 4, 6 y 18 meses y a los 4 años, y una dosis de Tdpa a los 14 años de edad. Sin embargo, la dosis de los cuatro años no comenzó a administrarse hasta 1999 y la dosis de los 14 años comenzó a administrarse en 2011. Todo ello implica que el nivel de inmunidad de la población infantil y adolescente podría ser deficiente. La cobertura nacional con la serie primaria supera el 95% desde 1999<sup>16,17</sup>. En 2008, la cobertura nacional con la serie básica (tres primeras dosis) fue del 96,9%, con la primera dosis de refuerzo fue del 94,9%, y con la segunda dosis de refuerzo del 92,3%. El porcentaje de cobertura de vacunación a nivel nacional de la serie básica de DTPa fue del 95,9% en el año 2009, con una clara tendencia a la baja desde el año 2002. El porcentaje de cobertura de vacunación de la serie básica de DTPa en la Co-

**Tabla 3. Resultados de la regresión logística binaria de complicaciones con cayados, haber recibido alguna dosis de vacuna y apnea**

	<b>OR</b>	<b>IC 95%</b>	<b>P</b>
Cayados (%) ingreso	2,553	1,238-5,261	0,011
Vacuna	0,269	0,08-0,911	0,035
Apnea	9,221	2,701-31,483	<0,001

R<sup>2</sup>: 0,430

**IC 95%:** intervalo de confianza del 95%; **OR:** odds ratio.

**Tabla 4.** Asociación entre mortalidad y resultados analíticos al ingreso

	Mortalidad	Media	Desviación típica	P
Leucocitos/ $\mu$ l al ingreso	Sí	96 030	9,29	0,016
	No	20 067	7,51	
Neutrófilos/ $\mu$ l al ingreso	Sí	46 990	12,25	0,016
	No	4382	1,9	
Linfocitos/ $\mu$ l al ingreso	Sí	33 880	0,5	0,016
	No	13 730	5,96	
Cayados (%) al ingreso	Sí	3,5	0,7	0,001
	No	0,39	1,11	
PrCR (mg/dl) al ingreso	Sí	2,4	1,7	0,039
	No	0,92	1,02	
PCT (ng/ml) al ingreso	Sí	9,2	12,17	0,023
	No	0,12	0,05	

PCT: procalcitonina; PrCR: proteína C reactiva.

munidad de Madrid fue del 88,6% en el año 2009, también con una clara tendencia a la baja desde años anteriores<sup>10,18</sup>.

El porcentaje de casos que no han recibido ninguna dosis de vacuna en nuestro trabajo es igual al encontrado en otros estudios realizados en hospitales españoles, pero claramente inferior comparado con los porcentajes de estudios realizados en otros países<sup>9,19,20</sup>.

La tasa de ingresos debidos a tos ferina en nuestro hospital ha aumentado progresivamente desde el año 2008.

En la mayoría de las series publicadas se describe un predominio del sexo femenino, hecho corroborado en nuestro trabajo<sup>21,22</sup>. Sin embargo, en otros estudios no se encuentra este claro predominio<sup>9,20</sup>.

La media de días de ingreso es ligeramente inferior a la aportada por otros estudios de características parecidas<sup>9,19</sup>.

En el 44,6% de los casos, existía la presencia de un familiar adulto con síntomas compatibles con tos

ferina como posible fuente de contagio de la enfermedad, dato que es algo inferior en comparación con el porcentaje aportado por otros estudios. Identificar a un familiar con tos prolongada es importante, porque ayuda a establecer el diagnóstico de tos ferina en el niño y la posibilidad de comenzar de manera precoz el tratamiento para el niño y el resto de familiares con riesgo de contagio<sup>23</sup>.

En cuanto a los síntomas, en nuestro trabajo se han encontrado porcentajes superiores respecto a otros estudios en la presencia de cianosis y pausas de apnea<sup>9,19</sup>. Al igual que en el resto de estudios, los síntomas más frecuentes son la tos paroxística, el gallo inspiratorio y el vómito postusígeno<sup>9,19,20</sup>.

La tasa de complicaciones es mayor a la observada en otros estudios similares, pero el porcentaje de casos que precisan ingreso en la UCI es parecido<sup>9</sup>.

**Tabla 6.** Asociación entre días de ingreso y haber recibido alguna dosis de vacuna y presencia de apnea y cianosis

Duración del ingreso (días)				
		Media	Desviación típica	P
Apnea	Sí	11,35	7,65	<0,001
	No	5,69	5,51	
Cianosis	Sí	8,22	7,19	0,007
	No	4,13	2,36	
Vacuna	Sí	5,56	3,57	0,108
	No	8,72	8,01	

**Tabla 5.** Coeficiente de correlación de Pearson entre días de ingreso y cayados, proteína C reactiva y saturación de O<sub>2</sub>

	R	P
Cayados (%) ingreso	0,312	0,006
PrCR (mg/dl) al ingreso	0,395	0,001
Saturación O <sub>2</sub> (%) ingreso	0,335	0,019

PrCR: proteína C reactiva.

**Tabla 7 . Resultados de la regresión lineal de días de ingreso con apnea y proteína C reactiva**

	OR	IC 95%	P
Apnea	4,309	3,36-9,16	<0,001
PrCR (mg/dl) al ingreso	4,387	1,58-4,21	<0,001

R<sup>2</sup>: 0,314.  
IC 95%: intervalo de confianza del 95%; OR: odds ratio;  
PrCR: proteína C reactiva.

La aparición de complicaciones durante la evolución de la enfermedad es independiente de la edad del paciente (dato contrario a lo expresado por otros grupos de trabajo), dependiendo esta de otros datos clínicos y analíticos<sup>9,19,20</sup>.

Los pacientes con complicaciones presentan un mayor porcentaje de cayados en la fórmula leucocitaria y un mayor nivel de PCT en sangre en el momento del ingreso que se relacionan con la presencia de infección bacteriana. También presentan una menor saturación de oxígeno en el momento del ingreso y necesitan oxigenoterapia para su recuperación, dato que se puede deber a que la mayoría de las complicaciones que presentan estos pacientes son respiratorias. Estos datos podrían considerarse predictores de la aparición de complicaciones durante el transcurso de la enfermedad, por lo que estaría indicada la realización de una analítica de sangre y la monitorización con pulsioximetría en una primera atención en niños con sospecha de tos ferina. En este grupo de pacientes existe una menor cobertura vacunal por DTPa, aunque esto puede deberse a que algunos de los niños todavía no han cumplido la edad para la vacunación. Debido a esto, los niños menores de dos meses, que todavía no han recibido ninguna dosis de vacuna, presentan un mayor riesgo de complicaciones. También presentan un mayor porcentaje de síntomas catarrales, pausas de apnea y tos cianosante en el comienzo del cuadro, datos que siguen reforzando que la mayor parte de las complicaciones se deben a problemas respiratorios. Cuando aparezcan estos síntomas acompañando o no al típico cuadro clínico al comienzo de la enfermedad, deberemos estar alerta sobre el posible

desarrollo de alguna complicación en la evolución de la enfermedad. Así mismo, se observa una mayor tasa de coinfección por virus respiratorios como el VRS o el adenovirus y, por lo tanto, se aconseja ante la aparición de complicaciones, sobre todo en el ámbito respiratorio, la realización de un test rápido para virus respiratorios en aspirado nasofaríngeo. Respecto a la tasa de coinfección por virus respiratorios, los datos que aparecen en otros estudios son muy dispares, siendo en algunos superiores<sup>3</sup> a la cifra encontrada en nuestro trabajo, y en otros, inferiores<sup>9,19</sup>.

En los últimos años, la letalidad ha disminuido hasta la cifra encontrada en nuestro trabajo, que es similar a la descrita en estudios anteriores<sup>9,20</sup>.

Los dos únicos pacientes que terminan falleciendo presentan analíticas con mayor número de leucocitos, neutrófilos, linfocitos, porcentaje de cayados y un mayor nivel de PrCR y PCT en sangre. Estas variables se pueden considerar factores de riesgo de peor pronóstico y gravedad de la enfermedad con mayor riesgo de muerte. Otra razón que hace necesaria la analítica de sangre en un primer momento ante la sospecha de tos ferina en un niño. Estos resultados hay que asumirlos con cautela dado el reducido número de pacientes que fallecen.

Los pacientes que presentan apnea y cianosis en algún momento de la evolución de la enfermedad, así como los que no habían recibido vacunación con ninguna dosis de DTPa, precisan ingresos de mayor duración, ya que también está relacionado con una mayor tasa de complicaciones y por lo tanto necesitan más tiempo para la mejoría de su estado de salud.

Se observa una relación lineal entre el nivel de PrCR en la analítica de sangre realizada en el momento del ingreso y los días necesarios de ingreso hospitalario, por lo que se puede considerar este dato analítico como predictor de la duración del ingreso.

En conclusión, el mayor porcentaje de cayados y nivel de PCT, así como la menor saturación de oxígeno, en el momento del ingreso; no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa; la presencia de

síntomas catarrales, apnea y cianosis en el comienzo del cuadro y la coinfección por virus respiratorios se pueden considerar factores de riesgo de la aparición de complicaciones durante el ingreso hospitalario de pacientes con tos ferina.

La presencia de apnea y cianosis al comienzo del cuadro clínico, así como no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa y mayores niveles de PrCR en el momento del ingreso pueden considerarse factores de riesgo de ingreso hospitalario de mayor duración en pacientes con tos ferina.

La tasa de ingresos debidos a tos ferina ha aumentado progresivamente en nuestro centro en el periodo de tiempo estudiado, mientras que existe una tendencia a la baja en la cobertura vacunal con DTPa, lo que es preocupante y marca la necesidad de mejorar la cobertura vacunal de la población.

## CONFLICTO DE INTERESES

Los autores declaran no presentar conflictos de intereses en relación con la preparación y publicación de este artículo.

## ABREVIATURAS

**CDC:** Centers for Disease Control and Prevention • **CMBD:** conjunto mínimo básico de datos • **DTP:** vacuna frente a difteria, tétanos y tos ferina • **DTPa:** vacuna frente a difteria, tétanos y tos ferina acelular • **IC 95%:** intervalo de confianza del 95% • **OR: odds ratio** • **PCR:** reacción en cadena de la polimerasa • **PCT:** procalcitonina • **PrCR:** proteína C reactiva • **Tdpa:** vacuna combinada: antitetánica y con carga antigenica reducida frente a difteria y tos ferina acelular • **VRS:** virus respiratorio sincitial • **UCI:** Unidad de Cuidados Intensivos.

## BIBLIOGRAFÍA

1. Tan T, Trindade E, Skowronski D. Epidemiology of pertussis. *Pediatr Infect Dis J.* 2005;24(5 Suppl):S10-8.
2. Cherry JD, Grimpel E, Guiso N, Heininger U, Mertsola J. Defining pertussis epidemiology: clinical, microbiologic and serologic perspectives. *Pediatr Infect Dis J.* 2005;24(5 Suppl):S25-34.
3. Martín Jiménez L, Francis Centeno M, de José Gómez MI. Tos ferina. En: Guerrero Fernández J, Ruiz Domínguez JA, Menéndez Suso JJ, Bariños Tascón A (eds.). Manual de Diagnóstico y Terapéutica en Pediatría, 5.<sup>a</sup> ed. Madrid: Publimed; 2009. p. 779-83.
4. Namachivayam P, Shimizu K, Butt W. Pertussis: severe clinical presentation in pediatric intensive care and its relation to outcome. *Pediatr Crit Care Med.* 2007;8(3):207-11.
5. Centers for Disease Control. Pertussis (Whooping Cough). Diagnosis Confirmation [en línea] [actualizado el 24/02/2011] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en [www.cdc.gov/pertussis/clinical/diagnostic-testing/diagnosis-confirmation.html](http://www.cdc.gov/pertussis/clinical/diagnostic-testing/diagnosis-confirmation.html)
6. Beltrán Silva S, Cervantes Apolinario Y, Cherry JD, Conde González C. Consensus on the clinical and microbiologic diagnosis of *Bordetella pertussis*, and infection prevention. Expert Group on Pertussis Vaccination. *Salud Pública Mex.* 2011;53(1):57-65.
7. Villuendas MC, López AI, Moles B, Revillo MJ. *Bordetella spp. infection: a 19-year experience in diagnosis by culture*. *Enferm Infect Microbiol Clin.* 2004;22: 212-6.
8. Palmer CM, McCall B, Jarvinen K, Nissen MD. *Bordetella pertussis PCR positivity, following onset of illness in children under 5 years of age*. *Commun Dis Intell.* 2007;31:202-5.
9. Ferrer Marcellés A, Moraga Llop FA, Olsina Tebar M, Campins Martí M, Planells Romeu I. Tos ferina confirmada por cultivo en un hospital terciario en un periodo de 12 años. *An Pediatr (Barc).* 2003;58:309-15.
10. Servicio de Epidemiología. Sección de enfermedades transmisibles. Dirección General de Atención Primaria. Servicio Madrileño de Salud. Informe Tos Ferina, año 2007 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUYzbO>
11. Bettinger JA, Halperin SA, De Serres G, Scheifele DW, Tam T. The effect of changing from whole-cell to acellular pertussis vaccine on the epidemiology of hospitalized children with pertussis in Canada. *Pediatr Infect Dis J.* 2007;26:31-5.
12. Bhatt P, Halasa N. Increasing rates of infants hospitalized with pertussis. *Tenn Med.* 2007;100(5):37-9, 42.
13. Fung KS, Yeung WL, Wong TW, So KW, Cheng AF. Pertussis—a re-emerging infection? *J Infect.* 2004;8: 145-8.

- 14.** Cardeñosa N, Romero M, Quesada M, Oviedo M, Carmona G, Codina G, et al. Is the vaccination coverage established enough to control pertussis, or it is a re-emerging disease? *Vaccine*. 2009;27:3489-91.
- 15.** Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica de España. Informe anual. Año 2008 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUYhBO>
- 16.** Therre H, Baron S. Pertussis immunisation in Europe: the situation in late 1999. *Euro Surveill*. 2000;5(1):6-10.
- 17.** Olin P, Hallander HO. Marked decline in pertussis followed reintroduction of pertussis vaccination in Sweden. *Euro Surveill*. 1999;4:128-9.
- 18.** Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad. Coberturas de vacunación, datos estadísticos [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en [www.mspes.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/coberturas.htm](http://www.mspes.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/coberturas.htm)
- 19.** Horcajada Herrera I, Hernández Febles M, González Jorge R, Colino Gil E, Bordes Benítez A, Pena López MJ. Estudio clínico-epidemiológico de la infección por *Bordetella pertussis* en la isla de Gran Canaria en el periodo 2003-2007. *An Pediatr (Barc)*. 2008;69:200-4.
- 20.** Elliott E, McIntyre P, Ridley G, Morris A, Massie J, McEnery J, et al. National study of infants hospitalized with pertussis in the acellular vaccine era. *Pediatr Infect Dis J*. 2004;23:246-52.
- 21.** Servicio de Epidemiología. Boletín Epidemiológico de la Comunidad de Madrid. Nº 1-12. Volumen 16. Enero-diciembre 2010 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUY95a>
- 22.** Servicio de Epidemiología. Boletín Epidemiológico de la Comunidad de Madrid. Nº 1. Volumen 17. Enero 2011 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUY55w>
- 23.** Muñoz FM. Pertussis in infants, children, and adolescents: diagnosis, treatment, and prevention. *Semin Pediatr Infect Dis*. 2006;17:14-9.

## Risk factors for complications and length of hospital stay in pertussis patients

E. Villalobos Pinto, J. Martínez-Villanueva, J. Cano Fernández, P. Flores Pérez, M. Sánchez Bayle

Published online:  
4-October-2012

Niño Jesús University Hospital. Madrid. Spain.

Enrique Villalobos Pinto:  
[evillalobospinto@yahoo.es](mailto:evillalobospinto@yahoo.es)

### Abstract

**Objective:** to analyze those children admitted to our hospital with the diagnosis of pertussis during the studied period and the relationship of outcomes with different clinical, analytical and/or epidemiologic data.

**Material and methods:** retrospective study of those patients admitted to hospital with the diagnosis of pertussis in the period 2008-2011. Those cases included accomplish the criteria established by the Centers for Disease Control and Prevention.

**Results:** 85 patients (54.8% female), with a medium age of 2.04 months, are studied. Mean time of stay at hospital was of 7.44 days. We found relationship in the multiple lineal regression between the length of stay and the percentage of immature neutrophils ( $p=0.006$ ), Protein C-reactive (PrCR;  $p=0.001$ ), oxygen saturation at admission to hospital ( $p=0.019$ ), apnea ( $p<0.001$ ) and cyanosis ( $p=0.007$ ). Rate of admissions to hospital was progressively higher since 2008.

We have also found an association between the presence of complications and the percentage of immature neutrophils ( $p=0.026$ ), saturation of oxygen at admission ( $p=0.001$ ), not having received any dose of vaccine ( $p=0.007$ ), oxygen ( $p=0.001$ ), cold symptoms ( $p=0.017$ ), apnea ( $p<0.001$ ), cyanosis ( $p=0.05$ ) and co-infection with viruses (adenovirus and/or VRS;  $p=0.044$ ).

Two patients died (lethality: 2.4%). We found relationship in the logistic regression between the mortality and the number of leucocytes ( $p=0.016$ ), neutrophils ( $p=0.016$ ), lymphocytes ( $p=0.016$ ), immature neutrophils ( $p=0.001$ ), PrCR ( $p=0.039$ ) and procalcitonin ( $p=0.023$ ) at admission to hospital.

**Conclusions:** the presence of apnea and cyanosis at the beginning of clinical symptoms, ant not having received any dose of DTPa vaccine, and higher levels of PrCR at admission to hospital can be considered risk factors of a higher length of stay at hospital.

The higher percentage of immature neutrophils and level of procalcitonin, and a lower oxygen saturation at admission, not having received any dose of vaccine DTPa, the presence of cold symptoms, apnea and cyanosis at the beginning of symptoms and the co-infection with respiratory viruses, can be considered risk factors of complications during the hospital admission because of pertussis.

**Key words:**  
• Pertussis  
• Complications  
• Hospitalization

## Factores de riesgo de complicaciones y duración del ingreso hospitalario en pacientes con tos ferina

### Resumen

**Objetivo:** analizar a los niños ingresados con el diagnóstico de tos ferina en nuestro centro en el periodo estudiado y la relación de su evolución con diferentes datos clínicos, analíticos y/o epidemiológicos.

**Material y métodos:** estudio retrospectivo de los pacientes ingresados en nuestro centro con diagnóstico de tos ferina en el periodo 2008-2011. Se incluyen en el estudio los casos que cumplen los criterios establecidos por los Centers for Disease Control and Prevention.

**Resultados:** se estudian 85 pacientes (54.8% niñas) con una edad media de 2,04 meses. El tiempo medio de ingreso hospitalario fue de 7,44 días. Se encontró relación en la regresión lineal múltiple entre la duración del ingreso con el porcentaje de cayados ( $p=0.006$ ), proteína C reactiva (PrCR) ( $p=0.001$ ), saturación de oxígeno al ingreso ( $p=0.019$ ), apnea ( $p<0.001$ ) y cianosis ( $p=0.007$ ). La tasa de ingresos aumentó progresivamente desde el año 2008.

También se objetivó asociación entre la presencia de complicaciones y el porcentaje de cayados ( $p=0,026$ ), saturación de oxígeno al ingreso ( $p=0,001$ ), no haber recibido ninguna dosis de vacuna ( $p=0,007$ ), oxigenoterapia ( $p=0,001$ ), síntomas catarrales ( $p=0,017$ ), apnea ( $p<0,001$ ), cianosis ( $p=0,05$ ) y coinfección con virus (virus respiratorio sincitial y/o adenovirus;  $p=0,044$ ).

Fallecieron dos pacientes (letalidad, 2,4%). Se observó relación en la regresión logística entre la mortalidad y el número de leucocitos ( $p=0,016$ ), neutrófilos ( $p=0,016$ ), linfocitos ( $p=0,016$ ), cayados ( $p=0,001$ ), PrCR ( $p=0,039$ ) y procalcitonina ( $p=0,023$ ) al ingreso.

**Conclusiones:** la presencia de apnea y cianosis al comienzo del cuadro clínico, así como no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa y mayores niveles de PrCR en el momento del ingreso pueden ser consideradas factores de riesgo mayor duración del ingreso hospitalario por los ferina.

El mayor porcentaje de cayados y nivel de procalcitonina, así como menor saturación de oxígeno, en el momento del ingreso; no haber recibido ninguna dosis de vacuna DTPa; la presencia de síntomas catarrales, apnea y cianosis en el comienzo del cuadro y la coinfección por virus respiratorios se pueden considerar factores de riesgo de la aparición de complicaciones durante el ingreso hospitalario.

#### Palabras clave:

- Tos ferina
- Complicaciones
- Hospitalización

## INTRODUCTION

Whooping cough is an endemic, acute respiratory infection caused by *Bordetella pertussis*. It is a highly contagious infection with transmission rates that border on 100%, which is acquired through direct contact with the mucous secretions of the respiratory tract of infected individuals, or through inhalation of the droplets that are disseminated by coughs.

The estimated mortality rate in our environment is lower than 1%. Out of all deaths, 84% happen in children younger than six months. The following are considered risk factors for a poor prognosis: infant younger than two months, female sex, leukocytosis and pneumonia at the initial presentation, mechanical ventilation indicated due to pneumonia, and development of pulmonary hypertension<sup>1</sup>.

The diagnosis is based on the pertussis case definition established by the Centers for Disease Control and Prevention (CDC)<sup>2</sup>:

- Clinical case: a cough illness lasting at least two weeks with some of the following symptoms: paroxysms of coughing, inspiratory whoop, or post-tussive vomiting, where there is no other apparent cause.
- Confirmed case: clinical case and positive culture of nasopharyngeal secretions, identification of *B. pertussis* DNA by polymerase chain reaction (PCR) or positive serologic test; clinical case linked directly to a confirmed case.

- Probable case: clinical case and positive serologic test.

Isolation of a virus does not preclude a pertussis diagnosis.

The objective of our work is to analyse the children admitted to our healthcare centre with a pertussis diagnosis during the period under study, and the relationship between their outcomes and various clinical, analytical and/or epidemiological data.

## MATERIALS AND METHODS

We performed a retrospective, descriptive, cross-sectional study.

Out of the 95 patients admitted to our healthcare centre with a pertussis diagnosis between years 2008 and 2011, we selected the 85 that met the criteria established by the CDC for a confirmed case. We gathered the information on the patients admitted with pertussis from the Minimal Basic Data Set Records for Hospital Discharges and Out-patient Surgery (MBDS).

The following data were collected for the patients included in the study from the clinical charts held in our hospital's intranet:

- Demographic data (age, sex).

- Epidemiological data (immunisation with DTaP and number of doses, cases in the family, length of hospital stay in days, mortality).
- Clinical data (presence of symptoms, complications, admission to the Intensive Care Unit [ICU], relevant procedures, treatment and its duration, prior treatments).
- Analytical data (leukocytes, neutrophils, lymphocytes, platelets, band cells, C-reactive protein [CRP], procalcitonin [PCT] at admission and later tests, PCR, culture, and serological testing for *B. pertussis*).

We defined the potential complications that could develop during disease progression in the following manner:

- Respiratory: apnoea, pneumonia, pneumothorax, acute otitis media, subcutaneous emphysema.
- Neurological: convulsions, cerebral haemorrhage, and encephalopathy.
- Others: anergy and tuberculosis reactivation, rib fractures, malnutrition, hypoglycaemia, hyponatremia (SIADH), bronchiectasis.

The statistical analysis was performed using the SPSS® software version 15.0 for Windows®. We used the Mann-Whitney U-test, the Wilcoxon signed-rank test, and Pearson's product-moment correlation coefficient for the study of the quantitative variables. For the study of the qualitative variables, we used percentages and 2 x 2 contingency tables, for which we determined the  $\chi^2$  and the *odds ratio*. To complete the analysis, we also performed binary logistic regression analysis and stepwise multiple linear regression analysis with backward elimination, and calculated the area under the curve of the model for the complications variable.

## RESULTS

The mean age was 2.04 months, with a standard deviation of 1.44, with the lowest age being 21 days and the highest 13 months, with 54.8% of those admitted being female and the remaining

45.2% male. The average stay in the hospital was of 7.44 days, with a standard deviation of 6.74, the shortest stay lasting 1 day and the longest 40 days.

25% of the patients were admitted in year 2008, 19% in 2009, 27.4% in 2010, and the remainder in the first six months of 2011. In 2008, 0.24% of admissions in our hospital were due to whooping cough cases; the percentage was 0.18% in 2009; and in 2010, pertussis cases amounted to 0.26% of all admissions.

40.5% of the patients had received the vaccine doses that corresponded to their age. 38.2% had received one vaccine dose, 1.2% had received two vaccine doses, and 1.2%, three vaccine doses. The remaining 59.5% had not been given a single dose.

A culture positive for *B. pertussis* was obtained in 1.2% of the cases, no culture was done for 64.3% of the cases, and the remaining cases produced a negative result. The serological test was positive in 4.8%, was not performed in 81% of patients, and was negative for the remaining cases.

47.6% of patients developed some type of complication, with 65.9% of all patients requiring oxygen therapy; 29.3% requiring admission to the ICU; 15.9% mechanical ventilation, and 1.2% leukapheresis.

In 44.6% of the cases there was at least one family member with a history of prolonged cough illness, and in 7.2% of the cases there was a confirmed case of pertussis in the family.

As for the signs and symptoms, coughing was present in 98.8%, an inspiratory whoop in 35.7%, fever in 14.3%, catarrhal symptoms in 44%, vomiting in 32.1%, apnoea in 31%, and cyanosis in 81% of the cases.

Co-infection with a respiratory virus (syncytial respiratory virus [RSV], adenovirus) was present in 10.7% of the patients.

In 2.4% of cases, the disease caused the death of the patient.

7.1% of patients had been treated previously with an antibiotic.

At the time of admission, and relative to the normal ranges established in our centre, 65.5% of the

patients presented with leukocytosis ( $>15,000$  leukocytes); only 1.2% with hyperleukocytosis ( $>100,000$  leukocytes); 6% with neutrophilia ( $>8,500$  neutrophils); 51.2% with lymphocytosis ( $>12,000$  lymphocytes); 85.7% with thrombocytosis ( $>400,000$  platelets); 3.6% had a CRP level  $>3$  mg/dl; and 1.2% had a PCT level  $>0.6$  ng/ml, suggesting a bacterial infection; the patients presented an average of 0.47% band cells, with a standard deviation of 1.21, a minimum of 0 and a maximum of 7.

In the comprehensive blood panel at the time of admission, 23.8% presented with leukocytosis, but no patient had hyperleukocytosis; 6% presented with neutrophilia; 1.2% with neutropenia ( $<1500$  neutrophils); 20.2% with lymphocytosis; 29.8% with thrombocytosis; 4.8% of patients had a CRP  $>3$  mg/dl; and 1.2%, of patients a PCT  $>0.6$  ng/ml; the patients had an average of 1.04% of band cells, with a standard deviation of 3.14, a minimum of 0 and a maximum of 14.

We found an association between the development of complications and the percentage of band cells and the oxygen saturation level at the time of admission (**Table 1**).

Of the 85 patients under study, 39 developed complications during the progression of the disease, with the following results: 56% were female, and the rest were male; only 22% had received at least one dose of the DTaP vaccine; 84% required oxygen therapy while hospitalised; 51% had a family member with a long episode of cough illness, but

only 8% had a family member with a confirmed case of whooping cough. As for the symptoms, 100% had coughing fits, 27% an inspiratory whoop, 14% a fever, 57% experienced catarrhal symptoms, 35% experienced vomiting, 54% apnoeic pauses, and 89% had cough with cyanosis; co-infection with a respiratory virus was verified in 19%; and only 3% had been treated with antibiotics prior to admission.

We found an association between the development of complications and not having received any doses of the vaccine, the need for oxygen therapy, the presence of catarrhal symptoms, apnoea, cyanosis, and co-infection with respiratory viruses (**Table 2**).

When we performed binary logistic regression, the only variables that remained significant were the percentage of band cells at admission, not having received any doses of the vaccine, and the presence of apnoea (**Table 3**).

The area under the curve for this model was 0.74 with  $p < 0.001$  with a 95% confidence interval (CI 95%) of 0.62-0.86.

The study showed a relationship between mortality and the number of leukocytes, neutrophils, and lymphocytes; the percentage of band cells; and the plasma CRP and PCT levels at the time of admission (**Table 4**).

Likewise, we found a relationship between the length of the hospitalisation in days and the percentage of band cells at admission, CRP level at

**Table 1. Association between complications and age, band cells, procalcitonin and oxygen saturation at the time of admission**

	Complications	Mean	Standard deviation	P
Age (months)	Sí	0,17	0,17	0,064
	No	0,17	0,07	
Band cells (%) at admission	Sí	0,86	1,65	0,026
	No	0,15	0,48	
PCT (ng/ml) at admission	Sí	1,34	4,55	0,096
	No	0,08	0,07	
$O_2$ saturation(%) at admission	Sí	87,43	10,57	0,001
	No	95,39	4,45	

PCT: procalcitonin.

**Table 2.** Association between complications and having received at least one dose of the vaccine, oxygen therapy, symptoms, and co-infection

	With complications	Without complications	OR (CI 95%)	P
Vaccine	22%	51%	0,263 (0,087-0,778)	0,007
Required oxygen therapy	84%	48%	5,413 (1,694-18,057)	0,001
Catarrhal symptoms	57%	30%	3,029 (1,098-8,481)	0,017
Apnoea	54%	14%	7,255 (2,217-24,842)	< 0,001
Cyanosis	89%	72%	3,194 (0,828-13,283)	0,05
Co-infection with respiratory viruses	19%	5%	4,783 (0,817-36,115)	0,044

CI 95%: 95% confidence interval; OR: odds ratio.

admission, and oxygen saturation at admission (**Table 5**).

We also established a relationship between the length of the hospital stay with the presence of apnoea and cyanosis (**Table 6**).

The presence of apnoea and higher-than-normal CRP levels at admission remained significant when we performed linear regression analysis (**Table 7**).

## DISCUSSION

Whooping cough remains an important healthcare problem, and its related hospitalisations affect one demographic group in particular, infants up to six months of age, with a high morbidity rate and a considerable mortality rate<sup>3</sup>.

The incidence of whooping cough has decreased drastically in industrialised countries thanks to the introduction of the pertussis vaccine in the middle of the last century. However, an increase has been detected in recent years, particularly among adolescents and young adults in Canada, the USA, Australia, and some countries in the European Union<sup>4</sup>.

In 2007, the incidence of whooping cough in the Autonomous Community of Madrid was of 2.78 cases per 100,000 population, a figure that is higher than those of the two previous years. This increase is consistent with the cyclical pattern characteristic of this disease. In 2008, the incidence was of 1.53 cases per 100,000 population. The incidence of whooping cough has shown a sustained increase in the past few years. Starting in 2000, incidences nearing 1.5 cases per 100,000 inhabitants have been recorded, with a characteristic cyclical pattern that peaks at 3-4 year intervals.

At present, the childhood immunisation schedule recommends the administration of five doses of diphtheria, tetanus, and acellular pertussis vaccine (DTaP), at 2, 4, 6 and 18 months and at 4 years of age, and a dose of Tdap at 14 years of age. Still, administration of the dose at 4 years of age did not

**Table 3.** Binary logistic regression results for the association of developing complications with band cell numbers, having received at least one dose of the vaccine, and apnoea

	OR	CI 95%	P
Band cells (%) at admission	2,553	1,238-5,261	0,011
Vaccine	0,269	0,08-0,911	0,035
Apnoea	9,221	2,701-31,483	< 0,001

R<sup>2</sup>: 0,430

CI 95%: 95% confidence interval; OR: odds ratio.

**Table 4. Association between mortality and test results at the time of admission**

	Mortality	Mean	Standard deviation	P
Leukocytes/ $\mu$ l at admission	Sí	96 030	9,29	0,016
	No	20 067	7,51	
Neutrophils/ $\mu$ l at admission	Sí	46 990	12,25	0,016
	No	4382	1,9	
Lymphocytes/ $\mu$ l at admission	Sí	33 880	0,5	0,016
	No	13 730	5,96	
Band cells (%) at admission	Sí	3,5	0,7	0,001
	No	0,39	1,11	
CRP (mg/dl) at admission	Sí	2,4	1,7	0,039
	No	0,92	1,02	
PCT (ng/ml) at admission	Sí	9,2	12,17	0,023
	No	0,12	0,05	

PCT: procalcitonin; CRP: C-reactive protein.

start until 1999, and administration of the dose at 14 years of age did not start until 2011. All of the above suggests that the immunity level in the child and adolescent population may be deficient. The national vaccination coverage for the primary series is of 95% since 1999. In 2008, the national coverage for the basic series (the three first doses) was of 96.9%, the coverage for the first booster dose was 94.9%, and the coverage for the second booster dose 92.3%. The percentage corresponding to the national vaccination coverage with the basic series of the DTaP was 95.9% in 2009, with a clear decreasing trend since 2002. In the Autonomous Community of Madrid, the vaccination coverage percentage for the basic DTaP series was 88.6% in 2009, and a clear decreasing trend had also been seen in previous years<sup>4,6</sup>.

The percentage of patients in our study who had not received any doses of the vaccine was consistent with those reported in other studies performed in Spanish hospitals, but noticeably lower

than those reported in studies performed in other countries<sup>3,7,8</sup>.

The rate of admissions due to whooping cough in our hospital has been increasing progressively since 2008.

Most of the published case series describe a higher incidence in the female sex, a fact that was corroborated in our study<sup>10</sup>. However, other studies do not show this clear predominance<sup>3,8</sup>.

The average length of hospitalisation in days is slightly lower than that reported in other studies of similar characteristics<sup>3,7</sup>.

In 44.6% of the cases, there was an adult family member with symptoms that could be attributed to whooping cough who may have been the source of infection, a percentage that is slightly lower than those reported by other studies. Identifying

**Table 6. Association of length of hospital stay in days with having received at least one dose of the vaccine, presenting with apnoea, and presenting with cyanosis**

		Length of hospital stay (days)	
		Mean	Standard deviation
Apnoea	Yes	11,35	7,65
	No	5,69	5,51
Cyanosis	Yes	8,22	7,19
	No	4,13	2,36
Vaccine	Yes	5,56	3,57
	No	8,72	8,01

**Table 5. Pearson correlation coefficient between length of hospital stay in days and band cells, C-reactive protein, and oxygen saturation**

	R	P
Band cells (%) at admission	0,312	0,006
CRP (mg/dl) at admission	0,395	0,001
O <sub>2</sub> saturation (%) at admission	0,335	0,019
CRP: C-reactive protein		

**Table 7 . Results of the linear regression of length of hospitalisation in days and apnoea or C-reactive protein levels**

	OR	IC 95%	P
Apnoea	4,309	3,36-9,16	< 0,001
CRP (mg/dl) at admission	4,387	1,58-4,21	< 0,001

R<sup>2</sup>: 0,314.  
CI 95%: 95% confidence interval; OR: odds ratio;  
CRP: C-reactive protein.

that a family member has had a prolonged cough illness is important, since it helps make the pertussis diagnosis in the child, and makes it possible to start treating the child and the family members that remain at risk at an earlier time.

As for the symptoms, our study found larger percentages of cyanosis and apnoeic pauses than other studies<sup>3,7</sup>. Consistent with what is reported in the literature, the most frequent symptoms are paroxysmal coughing, inspiratory whoop, and post-tussive vomiting<sup>3,7,8</sup>.

The rate of complications was greater than those reported in comparable studies<sup>3</sup>, but the percentage of cases that required admission to the ICU was similar<sup>3</sup>.

The development of complications as the disease progressed was independent from the age of the patient (a datum that was not consistent with what has been reported by other study groups), and was associated to other clinical and analytical data<sup>3,7,8</sup>.

Patients who developed complications had a higher percentage of band cells in the differential white blood cell count and higher plasma PCT levels at the time of admission, results which are associated to the presence of bacterial infection. They also presented with lower oxygen saturation levels at the time of admission and required oxygen therapy to recover, which could be due to the fact that most of the complications developed by these patients are respiratory. These data may be considered predictors of the development of complications during disease progression, which would mean that a blood test and monitoring

with pulse oximetry is indicated in the initial care of children suspected to have pertussis. This group of patients presented a lower DTaP vaccine coverage rate, although this may be due to the fact that some of the children in the study had not reached vaccination age. For this reason, children younger than two months who have not received any doses of the vaccine are at a higher risk for complications. They also show higher percentages of catarrhal symptoms, apnoeic pauses, and cough with cyanosis in the early stages of the disease, data that continue to support that most of the complications are related to respiratory problems. Whenever these symptoms appear accompanying the typical clinical picture at the beginning of the disease, or in isolation, we should be watchful for the potential development of complications as the disease progresses. Similarly, we observed a higher rate of co-infection with respiratory viruses such as RSV or adenovirus, and therefore recommend that, when complications develop, particularly those of a respiratory nature, a quick test of nasopharyngeal aspirate is performed. When it came to the rate of co-infection with respiratory viruses, the figures reported in other studies were quite disparate, with some being above<sup>3</sup> the rate we found in our study, and others below<sup>7,8</sup>.

In recent years, lethality has dropped to the figure we found in our study, which is similar to that reported in previous studies<sup>3,8</sup>.

The tests of the only two patients that eventually died showed higher numbers of leukocytes, neutrophils, lymphocytes, higher percentages of band cells, and higher levels of plasma CRP and PCT. These variables can be considered risk factors for a poor prognosis and a severe presentation of the disease with a higher risk of mortality. This is yet another reason why a comprehensive blood test must be done as soon as whooping cough is suspected in a child. Still, these results must be viewed with caution, given the small number of patients deceased.

The patients that developed apnoea and cyanosis at some point in the progression of the disease as well as those who had not been immunised with

any doses of the DTaP vaccine required longer hospitalisations, as those conditions were associated with a higher rate of complications, and consequently the patient needed more time to improve.

We observed a linear relationship between the CPR levels in the blood test done at the time of admission and the days of hospitalisation required by the patient, so this analytical datum can be considered a predictor for the length of the hospitalisation.

In conclusion, higher percentages of band cells and levels of PCT, as well as a lower oxygen saturation at the time of admission; not having received any doses of the DTaP vaccine; the presence of catarrhal symptoms, apnoea, and cyanosis in the early stages of the disease, and co-infection with respiratory viruses can be considered risk factors for the development of complications during the hospitalisation of patients with whooping cough.

The presence of apnoea and cyanosis in the early stages of the disease, not having received any doses of the DTaP vaccine, and presenting with higher levels of CPR at the time of admission can be

consider risk factors for a longer hospitalisation in patients with whooping cough.

The number of hospitalisations due to whooping cough has increased progressively in our healthcare centre during the time covered by our study, while there was a decreasing trend in the DTaP vaccine coverage, which is a cause for concern and highlights the need to improve vaccine coverage in the population.

## CONFLICTS OF INTEREST

The authors declare that they had no conflict of interest in relation to the preparation and publication of this article.

## ACRONYMS

**CDC:** Centers for Disease Control and Prevention • **MBDS:** minimal basic data set • **DTP:** diphtheria, tetanus, and pertussis vaccine • **DTaP:** diphtheria, tetanus and acellular pertussis vaccine • **CI 95%:** 95% confidence interval • **OR:** odds ratio • **PCR:** polymerase chain reaction • **PCT:** procalcitonin • **CRP:** C-reactive protein • **Tdap:** combination vaccine: tetanus and low-dose diphtheria and acellular pertussis vaccine • **RSV:** respiratory syncytial virus • **ICU:** Intensive Care Unit.

## BIBLIOGRAPHY

1. Tan T, Trindade E, Skowronski D. Epidemiology of pertussis. *Pediatr Infect Dis J.* 2005;24(5 Suppl):S10-8.
2. Cherry JD, Grimpel E, Guiso N, Heininger U, Mertsola J. Defining pertussis epidemiology: clinical, microbiologic and serologic perspectives. *Pediatr Infect Dis J.* 2005;24(5 Suppl):S25-34.
3. Martín Jiménez L, Francis Centeno M, de José Gómez MI. Tos ferina. En: Guerrero Fernández J, Ruiz Domínguez JA, Menéndez Suso JJ, Bariños Tascón A (eds.). Manual de Diagnóstico y Terapéutica en Pediatría, 5.<sup>a</sup> ed. Madrid: Publimed; 2009. p. 779-83.
4. Namachivayam P, Shimizu K, Butt W. Pertussis: severe clinical presentation in pediatric intensive care and its relation to outcome. *Pediatr Crit Care Med.* 2007;8(3):207-11.
5. Centers for Disease Control. Pertussis (Whooping Cough). Diagnosis Confirmation [en línea] [actualizado el 24/02/2011] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en [www.cdc.gov/pertussis/clinical/diagnostic-testing/diagnosis-confirmation.html](http://www.cdc.gov/pertussis/clinical/diagnostic-testing/diagnosis-confirmation.html)
6. Beltrán Silva S, Cervantes Apolinar Y, Cherry JD, Conde González C. Consensus on the clinical and microbiologic diagnosis of *Bordetella pertussis*, and infection prevention. Expert Group on Pertussis Vaccination. *Salud Publica Mex.* 2011;53(1):57-65.
7. Villuendas MC, López AI, Moles B, Revillo MJ. Bordetella spp. infection: a 19-year experience in diagnosis by culture. *Enferm Infect Microbiol Clin.* 2004;22: 212-6.
8. Palmer CM, McCall B, Jarvinen K, Nissen MD. *Bordetella pertussis* PCR positivity, following onset of illness in children under 5 years of age. *Commun Dis Intell.* 2007;31:202-5.
9. Ferrer Marcellés A, Moraga Llop FA, Olsina Tebar M, Campins Martí M, Planells Romeu I. Tos ferina confirmada por cultivo en un hospital terciario en un periodo de 12 años. *An Pediatr (Barc).* 2003;58:309-15.
10. Servicio de Epidemiología. Sección de enfermedades transmisibles. Dirección General de Atención Prima-

- ria. Servicio Madrileño de Salud. Informe Tos Ferina, año 2007 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUYzbO>
- 11.** Bettinger JA, Halperin SA, De Serres G, Scheifele DW, Tam T. The effect of changing from whole-cell to acellular pertussis vaccine on the epidemiology of hospitalized children with pertussis in Canada. *Pediatr Infect Dis J.* 2007;26:31-5.
  - 12.** Bhatt P, Halasa N. Increasing rates of infants hospitalized with pertussis. *Tenn Med.* 2007;100(5):37-9, 42.
  - 13.** Fung KS, Yeung WL, Wong TW, So KW, Cheng AF. Pertussis—a re-emerging infection? *J Infect.* 2004;48:145-8.
  - 14.** Cardeñosa N, Romero M, Quesada M, Oviedo M, Carmona G, Codina G, et al. Is the vaccination coverage established enough to control pertussis, or it is a re-emerging disease? *Vaccine.* 2009;27:3489-91.
  - 15.** Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica de España. Informe anual. Año 2008 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUYhBO>
  - 16.** Therre H, Baron S. Pertussis immunisation in Europe: the situation in late 1999. *Euro Surveill.* 2000;5(1):6-10.
  - 17.** Olin P, Hallander HO. Marked decline in pertussis followed reintroduction of pertussis vaccination in Sweden. *Euro Surveill.* 1999;4:128-9.
  - 18.** Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad. Coberturas de vacunación, datos estadísticos [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en [www.msps.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/coberturas.htm](http://www.msps.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/coberturas.htm)
  - 19.** Horcajada Herrera I, Hernández Febles M, González Jorge R, Colino Gil E, Bordes Benítez A, Pena López MJ. Estudio clínico-epidemiológico de la infección por *Bordetella pertussis* en la isla de Gran Canaria en el periodo 2003-2007. *An Pediatr (Barc).* 2008;69:200-4.
  - 20.** Elliott E, McIntyre P, Ridley G, Morris A, Massie J, McEney J, et al. National study of infants hospitalized with pertussis in the acellular vaccine era. *Pediatr Infect Dis J.* 2004;23:246-52.
  - 21.** Servicio de Epidemiología. Boletín Epidemiológico de la Comunidad de Madrid. N.º 1-12. Volumen 16. Enero-diciembre 2010 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUY95a>
  - 22.** Servicio de Epidemiología. Boletín Epidemiológico de la Comunidad de Madrid. N.º 1. Volumen 17. Enero 2011 [en línea] [consultado el 14/05/2012]. Disponible en <http://bit.ly/KUY55w>
  - 23.** Munoz FM. Pertussis in infants, children, and adolescents: diagnosis, treatment, and prevention. *Semin Pediatr Infect Dis.* 2006;17:14-9.