BOLETÍN epidemiológico SEMANAL

Semana 19

Del 05/05 al 11/05 de 2014 IS 2014 Vol. 22 n.° 8 / 91-99 Es

ISSN: 2173-9277 ESPAÑA





SUMARIO	
Cincuenta años sin paludismo	91
Estado de las Enfermedades de Declaración Obligatoria	97

CINCUENTA AÑOS SIN PALUDISMO

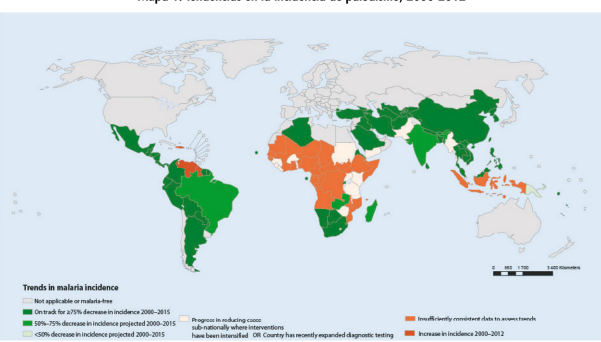
Velasco E, Díaz O, Rodríguez E.

Área de Análisis de Vigilancia Epidemiológica. Centro Nacional de Epidemiología, Instituto de Salud Carlos III.

Introducción

El paludismo o malaria es la enfermedad importada en España con mayor número de casos. Está causada por un parásito del género *Plasmodium* y el vector implicado en su transmisión es la hembra del mosquito del género *Anopheles*.

Durante el siglo XX, gracias a amplios programas de lucha antivectorial, el paludismo fue erradicado de la mayoría de las zonas templadas por lo que la enfermedad está limitada a países tropicales (Mapa 1). En la actualidad la transmisión es activa en 97 países.



Mapa 1. Tendencias en la incidencia de paludismo, 2000-2012

Fuente: Organización Mundial de la Salud (OMS), 2014. Global Health Observatory.



En los países de la Unión Europea, incluida España, la enfermedad fue erradicada pero existe una amplia distribución de vectores potenciales, lo que se conoce como Anophelismo sin paludismo, y esta situación determina que sea posible la aparición de casos de paludismo autóctono.

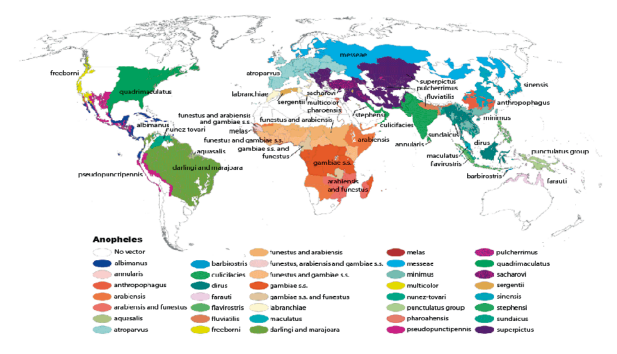
Agente

El agente causal es un parásito del género Plasmodium, del que existen más de 100 especies, pero sólo cuatro son las principales responsables de la infección en humanos: *P. falciparum, P. vivax, P. ovale* y *P. malariae*. Los dos primeros causan la mayoría de las infecciones y *P. falciparum* el que ocasiona patología más grave.

En los últimos años se han producido algunos casos por *P. knowlesi*, especie que causa paludismo en los monos y se localiza en ciertas áreas boscosas del sudeste asiático.

Mecanismos de transmisión

La transmisión del paludismo se produce, fundamentalmente, por la picadura del mosquito del género *Anopheles*, del que existen aproximadamente 430 especies. De ellas sólo 30-40 pueden actuar como vectores transmisores de paludismo y están ampliamente distribuidas por todo el mundo. En España *Anopheles atroparvus* era, y sigue siendo, la especie más abundante y la más ampliamente distribuida (Mapa 2).



Mapa 2. Distribución mundial de los vectores potenciales de paludismo¹

La intensidad de la transmisión dependerá de factores relacionados con el vector, el huésped y el medio ambiente. Será mayor en aquellos lugares donde la esperanza de vida del mosquito es más larga, como les sucede a las especies africanas, lo que permite al parásito completar su desarrollo. Influyen factores climáticos, condiciones de temperatura y humedad, que afectan al número y a la supervivencia del mosquito. Y también la inmunidad es un factor importante ya que, tras años de exposición, se desarrolla una inmunidad parcial que aunque no proporciona una protección completa sí reduce el riesgo de que la infección cause enfermedad grave.

El riesgo de reaparición en una zona depende de

• Receptividad: presencia de vectores y otros factores ecológicos y climáticos que favorezcan la transmisión.



- Vulnerabilidad: dada bien por la proximidad a una zona palúdica o como resultado del contacto
 frecuente de individuos infectados con el vector. El aislamiento de los pacientes frente al
 mosquito y el tratamiento antiparasitario, pueden disminuir considerablemente la vulnerabilidad
 palúdica de un país.
- Infectividad o competencia del vector para transmitir el parásito. Poblaciones anofelinas de la misma especie pueden presentar una sensibilidad radicalmente distinta frente a plasmodios de la misma especie pero de diferentes áreas geográficas.

En España existen áreas receptivas, pero aunque las poblaciones de *Anopheles atroparvus* son competentes para transmitir cepas de *P. vivax*, son refractarias a cepas africanas de *P. falciparum*.

Además de la picadura por mosquito son posibles otros mecanismos de transmisión de paludismo. Se han descrito casos de transmisión por contacto directo o paludismo inducido, estando documentada la transmisión por transfusión de sangre infectada², por trasplante de órganos³ y casos contraídos en el ámbito hospitalario⁴ (por contaminación cruzada de materiales/fluidos aplicados de modo invasivo, por inoculación accidental con agujas infectadas o por manipulación de sangre en el laboratorio). También es posible la transmisión congénita del paludismo.

Situación en España

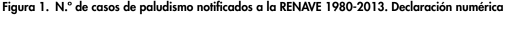
El paludismo en España es una enfermedad de declaración obligatoria a la Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica (RENAVE), tanto de forma numérica como individualizada.

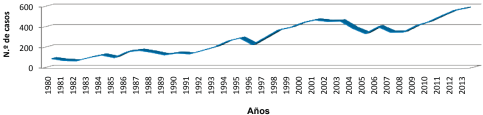
Desde que se declaró su erradicación en 1964 han pasado cincuenta años en los que, aunque la mayoría de los casos diagnosticados proceden de viajeros a zonas endémicas, también se han producido casos relacionados con las otras vías de transmisión.

- En 1971 hubo un brote con 53⁵ casos por transfusión de hemoderivados.
- En los 80 se notificaron brotes en Madrid y Cataluña en los que los afectados habían compartido agujas contaminadas⁶.
- Se publicó un caso en un paciente que había recibido un trasplante hepático⁷ en 2007.
- Se han notificado casos adquiridos en el ámbito hospitalario, los últimos en 2010 y 2011, de pacientes que durante su hospitalización coincidieron con personas con paludismo.

También se ha descrito algún caso de «paludismo de aeropuerto»⁸ en las proximidades del aeropuerto de Madrid y en 2010 se notificó en Huesca el primer caso de paludismo autóctono tras la erradicación⁹.

Con respecto al paludismo importado, tras la erradicación no se declaró ningún caso hasta 1973. Desde entonces y hasta 1979 el número de casos por año fue inferior a cincuenta. A partir de ese momento los casos anuales fueron aumentando progresivamente hasta alcanzar casi los 400 al final de siglo. A principios del siglo XXI la tendencia siguió al alza, y tras un descenso desde 2004 hasta 2009, se ha vuelto a observar desde 2010 un incremento en la declaración de casos (Figura 1).





A lo largo de 2013 se notificaron a la Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica 582 casos, todos ellos importados. Disponemos de información individualizada de 518 casos confirmados de los que el



64% son hombres, con una razón de masculinidad de 1,77. Por grupos de edad el más numeroso es el comprendido entre los 31-40 años que incluye al 36,8% de los casos (Figura 2).

140 120 100 80 60 40 20 0-5 6-10 11-20 21-30 31-40 41-50 51-60 >60 Grupos de edad

Figura 2. Casos de paludismo por grupos de edad y sexo 2013

Fuente: RENAVE, declaración individualizada

Por localización geográfica la gran mayoría de los casos (95%) se adquirieron en África, destacando Guinea Ecuatorial, con 187 casos (36%), seguido de Nigeria (14%) y de Mali (13%).

En lo que se refiere al microorganismo responsable, a la cabeza se halla *P. falciparum* que se detectó en el 86,7% de los casos, *P. vivax* en el 4,24%, *P. ovale* en el 2,5% y *P. malariae* en el 0,8%. En 43 casos (8,3%) no se determinó la especie, quedando etiquetado el agente como *Plasmodium spp*. En 14 casos la parasitación fue mixta (Tabla 1).

Tabla 1. Casos de paludismo por continente de adquisición y especie de Plasmodium. 2013

Continente	Nº casos	P. falciparum	P. spp	P. vivax	P. ovale	P. malariae	P. mixtas
África	495	439	41	13	12	3	14
Asia	15	5	1	8	1		
América	5	2	1	1		1	
Desconocido	3	3					
Total	518	449	43	22	13	4	14

Fuente: RENAVE, declaración individualizada

Entre los motivos del viaje el principal (63% de los casos) fue visitar a la familia, un 16% de los casos viajaron por trabajo y un 5% lo hizo por turismo. Sesenta y seis casos (12%) eran población inmigrante (estancia de más de un año en un país endémico) (Tabla 2).

Tabla 2. Casos de paludismo por motivo de viaje. 2013

Tipo viaje	África	Asia	América	Desconocido	Total
Familiar	323	4			327
Turismo	18	6	4		28
Trabajo	82			1	83
Otro/desconocido	11	1		2	14
Inmigrante	61	4	1		66
	495	15	5	3	518

Fuente: RENAVE, declaración individualizada



En lo que se refiere a la toma de quimioprofilaxis antipalúdica, sólo 16 viajeros realizaron una quimioprofilaxis completa mientras que un 65% no tomó medicación o lo hizo de forma incompleta (Tabla 3).

Tabla 3. Distribución de casos por toma de quimioprofilaxis (QP). 2013

Quimioprofilaxis	Nº casos
completa	16
incompleta	71
sin QP	264
sin datos	167

Fuente: RENAVE, declaración individualizada

Conclusiones

En estos 50 años tras la declaración de la erradicación del paludismo en España, los casos notificados han sido fundamentalmente casos importados de viajeros a zonas endémicas. A lo largo de los años, el número ha experimentado un aumento paralelo al aumento de los viajes, siendo la población más susceptible la originaria de países subsaharianos que vuelve a sus lugares de origen a visitar a sus familias y que, en la mayoría de los casos, no toman ningún tipo de quimioprofilaxis o lo hacen de forma incompleta. Es primordial, por tanto, concienciar a este colectivo de la necesidad de que visiten un centro de vacunación internacional antes del viaje, donde se les informe de las medidas de protección frente a la picadura del mosquito y se les proporcione medicación antipalúdica.

Los casos de paludismo inducido son excepcionales, no obstante los profesionales sanitarios han de tomar las máximas precauciones cuando realicen prácticas relacionadas con el manejo de sangre y fluidos para evitar la transmisión nosocomial.

Aunque no se puede descartar la posibilidad de que se produzcan nuevos casos de paludismo autóctono, el riesgo es muy bajo¹⁰ dado que la mayoría de los casos importados se deben a *Plasmodium falciparum* y los vectores locales no son competentes para su transmisión.

Bibliografía

- 1. Kiszewski et al. A global index representing the stability of malaria transmission. Am. J. Trop. Med. Hyg 2004; 70(5):486–498.
- 2. Mary Mungai, Gary Tegtmeier, Mary Chamberland and Monica Parise. Transfusion transmitted malaria in the United States from 1963 through 1999. N Engl J Med 2001; Vol. 344, No. 26: 1973-1978.
- 3. Fischer L, Sterneck M, Claus M, Costard-Jäckle A, Fleischer B, Herbst H, Rogiers X, Broelsch CE. Transmission of malaria tertiana by multi-organ donation. Clin Transplant. 1999 Dec; 13(6):491-5.
- 4. Richard L. Alweis; Kerrie DiRosario; Giuseppe Conidi; Kevin C; Richard Olans; John L. Tully. Serial nosocomial transmission of plasmodium falciparum malaria from patient to nurse to patient. Infect Control Hosp Epidemiol. 2004 Jan;25(1):55-9.
- 5. World Health Organization. Weekly Epidemiological Record n 90, 1972.
- 6. V. Rotaeche Montalvo. Paludismo inducido en España. 1971-2000. Boletín Epidemiológico Semanal. CNE 2001, 9(13): 137-8.
- 7. Monserrat Rodríguez, Santiago Tomé, Luis Vizcaíno, Javier Fernández-Castroagudín, Esteban Otero-Antón, Esther Molina, Jorge Martínez, Gloria de la Rosa, José Lovo and Evaristo Varo. Malaria Infection through Multiorgan Donation: An update from Spain. Liver Transplantation 2007; 13:1302-1304
- 8. M. Isaäcson. Airport malaria: a review. Bull World Health Organization, v.67 (6); 1989.



- 9. P Santa-Olalla Peralta, M C Vázquez-Torres, E Latorre-Fandós, P Mairal-Claver, P Cortina-Solano, A Puy-Azón, B Adiego Sancho, K Leitmeyer, J Lucientes-Curdi, M J Sierra-Moros. The First autochthonous malaria case due to Plasmodium vivax since eradication, Spain, October 2010.
- 10. Ministerio de Sanidad y Política Social. Centro de Coordinación de Alertas y Emergencias Sanitarias. Informe de situación y evaluación del riesgo de transmisión de paludismo en España. Mayo 2010



SITUACIÓN DE LAS ENFERMEDADES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA EN LA SEMANA 19 QUE TERMINÓ EL 11 DE MAYO DE 2014

Enfermedades	Casos de Sem		Acumu de ca		Med 2013-		Íno epidén	Cálculo	
	2014	2013	2014	2013	Sem. 19	Acum. C.	Sem. 19	Acum. C.	especial (2)
Enfermedades de transmisión alimentaria									
Fiebre Tifoidea y Paratifoidea	1	3	14	13	1	26			1,56
Hepatitis A	7	8	215	211	18	317	0,39	0,68	
Shigelosis	4	6	42	32	1	38	4,00	1,11	
Triquinosis	0	1	0	29	0	20			0,88
Enfermedades de transmisión parenteral									
Hepatitis B	10	12	242	236	14	320	0,71	0,76	
Enfermedades de transmisión respiratoria									
Gripe	1.030	1.777	468.981	513.431	1.921	471.876	0,54	0,99	
Legionelosis	15	15	167	218	11	226	1,36	0,74	
Tuberculosis respiratoria	15	19	264	324	22	461	0,68	0,57	
Tuberculosis, meningitis	79	81	1.214	1.598	115	2.093	0,69	0,58	
Tuberculosis, otras	1	0	23	34	2	34			2,04
Enfermedades de transmisión sexual									
Infección Gonocócica	34	63	814	1.201	50	887	0,68	0,92	
Sífilis (excluye sífilis congénita)	45	83	939	1.517	74	1.257	0,61	0,75	
Enfermedades de transmisión vectorial									
Paludismo	10	5	126	98	6	109	1,67	1,16	
Enfermedades de transmisión zoonótica									
Brucelosis	1	3	29	41	2	36			2,92
Tularemia	0	0	2	1	0	1			0,16
Enfermedades prevenibles por vacunación									
Enfermedad Meningocócica	5	3	94	148	9	246	0,56	0,38	
Parotiditis	58	433	1.292	8.299	127	1.725	0,46	0,75	
Rubéola (excluye rubéola congénita)	1	0	7	2	1	5			0,80
Sarampión	3	3	107	44	5	119	0,60	0,90	
Tétanos (excluye tétanos neonatal)	0	0	0	5	0	3			0,24
Tos ferina	88	81	811	952	50	647	1,76	1,25	
Varicela	5.206	4.915	68.374	59.088	4.825	68.448	1,08	1,00	
No agrupada									
Hepatitis víricas, otras	13	14	222	275	13	254	1,00	0,87	

COMENTARIO GENERAL

Durante la presente semana las siguientes rúbricas han presentado:

Fuente: Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica. Elaboración: Centro Nacional de Epidemiología, ISCIII.

Enfermedades vigiladas en las que es excepcional la declaración de algún caso: Botulismo, Cólera, Difteria, Encefalitis Transmitida por Garrapatas, Fiebre Amarilla, Fiebre de Ébola, Lepra, Peste, Poliomielitis, Rabia, Rubéola congénita, Sífilis congénita, Tétanos neonatal. Excepcionalmente se han declarado casos en la semana 19/2014 en curso: NO.

^{*} Un I.E. semanal superior o igual a 1,25: Shigelosis (4.00), Legionelosis (1.36), Paludismo (1.67), Tos ferina (1.76)

^{*} Un I.E. acumulado superior o igual a 1,25: Tos ferina (1.25)

^{*} Las restantes rúbricas han presentado una incidencia normal

⁽¹⁾ Índice epidémico para una enfermedad dada es la razón entre los casos presentados en la semana correspondiente (o los casos acumulados hasta dicha semana si se trata de I.E. acumulado) y los casos que se esperan o prevén (mediana del quinquenio anterior) para la misma semana. Si el valor del índice se encuentra entre 0,76 y 1,24 la incidencia se considera normal, si es menor o igual a 0,75 incidencia baja, si es mayor o igual a 1,25 incidencia alta.

⁽²⁾ Cálculo especial: En enfermedades de baja incidencia (<150 casos anuales en España) no se usa el índice epidémico. El cálculo especial para estas enfermedades es el promedio de los casos notificados en los 5 años anteriores en la semana actual, las 2 semanas precedentes y las dos siguientes.



ESTADO DE LAS ENFERMEDADES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA POR COMUNIDADES AUTÓNOMAS EN LA SEMANA 19 DE 2014

	España																			
Enfermedades	Andalucía	Aragón	Asturias	Baleares	Canarias	Cantabria	CLa Mancha	C. y León	Cataluña	Ceuta	C. Valenciana	Extremadura	Galicia	Madrid	Melilla	Murcia	Navarra	País Vasco	Rioja (La)	TOTAL
	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos	Casos
Botulismo	0	0	0	0			0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Cólera	0	0	0	0			0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Fiebre Tifoidea y Paratifoidea	0	1	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		1
Hepatitis A	3	0	0	0			0		0		0	1	0	0		3	0	0		7
Shigelosis	0	0	0	0			1		0		1	0	0	0		0	0	2		4
Triquinosis	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Hepatitis B	4	1	0	0	1		0		2		0	0	0	1		0	1	0		10
Gripe	40	39	40	20	261	12	65	181	116		43	26	85	49	1	24	12	16		1.030
Legionelosis	2	0	0	0			1		3		4	0	1	4		0	0	0		15
Lepra	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Tuberculosis respiratoria		2	0	0	0	1	0	2	6		2	1		1		0	0			15
Tuberculosis, meningitis	15	3	3	1	6	4	2	2	11	1	7	1		13		0	5	5		79
Tuberculosis, otras	0	0	0	0	0	1	0		0		0	0		0		0	0	0		1
Infección Gonocócica	4	2	2	0	4		2	1			4	0	5	8		1	0	1		34
Sífilis (excluye sífilis congénita)	9	2	1	2	3		2	2			6	0	2	11		3	0	1	1	45
Sífilis congénita	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Fiebre Amarilla	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Paludismo	2	1	0	0	0		0		5		0	0	0	1		0	0	1		10
Brucelosis	0	0	0	0	0		0		0		0	1	0	0		0	0	0		1
Peste	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Rabia	0	0	0	0	0		0		0			0	0	0		0	0	0		0
Tularemia			0		0							0					0			0
Difteria	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Enfermedad Meningocócica	0	0	0	0	0		0		2		0	0	1	1		0	0	1		5
Parotiditis	0	7	1	0	11	2	0	7	4		1	0	13	8	1	0	2	1		58
Poliomielitis	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Rubéola (excluye rubéola congénita)	1	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		1
Rubéola congénita	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Sarampión	0	0	0	0	0		3		0		0	0	0	0		0	0	0		3
Tétanos (excluye tétanos neonatal)	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Tétanos neonatal	0	0	0	0	0		0		0		0	0	0	0		0	0	0		0
Tos ferina	2	1	0	0	5	2	19	8	18		13	0	2	10	1	0	0	7		88
Varicela	1.332	170	94	128	170	26	283	120	1.394		452	72	400	208	3	214	6	109	25	5.206
Hepatitis víricas, otras	3	0	0	0	3		1	1	4		0	0	0	1		0	0	0		13







Centro Nacional de Epidemiología

BOLETÍN EPIDEMIOLÓGICO SEMANAL (BES)

El BES es una publicación gratuita editada por el Centro Nacional de Epidemiología.

Dirección: M.ª Elena Rodríguez Valín Redacción: Susana Villarrubia Enseñat

El BES está disponible en formato electrónico en las direcciones: http://revistas.isciii.es/revistas.jsp?id=BES

http://publicacionesoficiales.boe.es

Dirección postal: Centro Nacional de Epidemiología. Instituto de Salud Carlos III. C/ Monforte de Lemos, 5 28029 - Madrid, España

NIPO en línea: 725-14-004-5

NIPO libro electrónico: 725-14-005-0

Diseño y maquetación: Agencia Estatal Boletín Oficial del Estado