

captados fuera de la etapa crítica, no se incluyeron los casos de SGB fulminante lo cual probablemente genera un sesgo en la comparación de los datos respecto a las complicaciones.

Los niños con SGB de este estudio tuvieron una buena recuperación funcional que no se relacionó con la evolución de la conducción nerviosa. Se encontró un predominio de patrón axonal, siendo los nervios motores más afectados particularmente el peroneo y mediano. Por su parte, los nervios que mejor recuperación presentaron fueron el tibial y sural. A partir de los hallazgos de uno de los casos estudiados, se concluye que el daño nervioso puede progresar más allá de las 25 semanas de instaurados los síntomas e incluso cuando clínicamente el paciente ya está en etapa de recuperación. Se sugiere realizar estudios prospectivos en una misma institución y con mayor tiempo de seguimiento, a fin de precisar si los casos desviados

de la normalidad corresponden a una variante o si en realidad es una diferente entidad clínica. Estas conclusiones se ven limitadas por el hecho de no haber podido captar a los pacientes en la etapa aguda y no haber podido realizar el estudio de conducción nerviosa al inicio y al seguimiento en el tiempo estipulado.

Agradecimiento

Se reconoce y agradece el apoyo brindado por el personal de vigilancia de poliomielitis del Programa Ampliado de Inmunizaciones, Secretaría de Salud, en la captación de casos; y la colaboración del personal técnico de la Unidad de Investigación Científica, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional Autónoma de Honduras en el procesamiento y análisis de resultados.

REFERENCIAS

- Rivera-Aurora G, Aldama-Patricia C, Arzate-Barbosa P, Rodríguez-Pinto M, Mckhann-Guy M, Lobato C, et al. Epidemiología del síndrome de Guillain-Barré asociado a *Campylobacter jejuni* en el INP. Acta Pediatr Mex [Revista en internet]. 2006 [Acceso el 16 de octubre de 2011];27(5):300-3. Disponible en: <http://new.medigraphic.com/cgi-bin/resumen.cgi?IDREVISTA=74&IDARTICULO=13792&IDPUBLICACION=1423&NOMBRE=Acta Pediátrica de México>
- Molinero M, Varon D, Holden K, Sladky J, Molina I, Cleaves F. Epidemiology of Childhood Guillain-Barré Syndrome as a cause of Acute Flaccid Paralysis in Honduras: 1989-1999. J Child Neurol [Revista en internet]. 2003 [Acceso el 16 de octubre de 2011];18(11):741-747. Disponible en: <http://hinari-gw.who.int/whalecomjcn.sagepub.com/whalecom0/content/18/11/741.full.pdf+html>
- Erazo R. Síndrome de Guillain Barre en Pediatría. Medicina (Buenos Aires) [Revista en Internet]. 2009 [Acceso el 16 de octubre de 2011];69(1/1):84-91. Disponible en: http://medicinabuenosaires.com/revistas/vol69-09/1_1/v69_n1_1_p84_91.pdf
- Ortega-Martínez M, Jaramillo-Rangel G, Ancer-Rodríguez J, Trujillo J. Mimetismo molecular en la neuropatogénesis del síndrome de Guillain-Barré. Rev Mex Neuroci [Revista en internet]. 2005 [Acceso el 16 de octubre de 2011];6(5):440-447. Disponible en: <http://new.medigraphic.com/cgi-bin/resumen.cgi?IDREVISTA=82&IDARTICULO=6795&IDPUBLICACION=789&NOMBRE=Revista Mexicana de Neurociencia>
- Dimachkie M, Barohn R. Guillain-Barré Syndrome and variants. Neurol Clin [Revista en Internet]. 2013 [Acceso el 02 de octubre de 2013];31(2):491-510. Disponible en: <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0733861913000066>
- Hughes R, Wijdicks E, Barohn R, Benson E, Cornblath D, Hahn A, et al. Practice parameter: Immunotherapy for Guillain-Barré syndrome: Report of quality standards subcommittee of the American Academy of Neurology. Neurology [Revista en internet]. 2003 [Acceso el 27 de agosto de 2013];61:736-740. Disponible en: <http://www.neurology.org/content/61/6/736.full.pdf+html>
- Meythaler J. Rehabilitation of Guillain-Barré syndrome. Arch Phys Med Rehabil [Revista en internet]. 1997 [Acceso el 08 de octubre de 2011];78(8):872-9. Disponible en: <http://download.journals.elsevierhealth.com/pdfs/journals/0003-9993/PIIS0003999397902033.pdf>
- Pithadia A, Kakadia N. Review on Guillain-Barré Syndrome. Pharmacological reports [Revista en internet]. 2010 [Acceso el 16 de octubre de 2011];62:220-232. Disponible en: http://www.if-pan.krakow.pl/pjp/pdf/2010/2_220.pdf
- Khan F, Amathia B, Ng L. Use of The International Classification of Functioning, Disability And Health to Describe Patient-Reported Disability: A Comparison of Guillain-Barré Syndrome with multiple sclerosis in a community cohort. J Rehabil Med [Revista en internet]. 2010 [Acceso el 16 de octubre de 2011];42(8):708-714. Disponible en: <http://www.medicaljournals.se/jrm/content/?doi=10.2340/16501977-0592&html=1>
- Lehmann H, Hughes R, Kieseier B, Hartung HP. Recent developments and future directions in Guillain-Barré syndrome. J Peripher Nerv Syst [Revista en internet]. 2012 [Acceso el 12 de julio de 2013];17(Suppl 3):57-70. Disponible en: <http://hinari-gw.who.int/whalecomonlinelibrary.wiley.com/whalecom0/doi/10.1111/j.1529-8027.2012.00433.x/pdf>
- Caballero S, Zelaya R. Variante más frecuente de Guillain Barre y su correlación con la severidad y funcionalidad en pacientes menores de 18 años del Hospital Escuela. Rev Méd Post Grados Medicina UNAH [Revista en internet]. 2008 [Acceso el 16 de octubre de 2011];11(2):150-156. Disponible en: <http://www.bvs.hn/RMP/pdf/2008/pdf/Vol11-2-2008-13.pdf>
- Rodríguez S, Matamoros M, Ordóñez F. Caracterización clínica, laboratorio y terapéutica del síndrome de Guillain Barre en la unidad de cuidados intensivos pediátricos del Hospital Materno Infantil. Rev Méd Post Grados Medicina UNAH [Revista en internet]. 2006 [Acceso el 16 de octubre de 2011];9(3):380-386. Disponible en: <http://65.182.2.242/RMP/pdf/2006/pdf/Vol9-3-2006-14.pdf>
- Nachamkin I, Arzate P, Ung H, Lobato C, Gonzalez A, Rodriguez P, et al. Patterns of Guillain-Barré syndrome in children Results from a Mexican population. Neurology [Revista en internet]. 2007 [Acceso el 15 de octubre de 2013];69:1665-1671. Disponible en: http://hinari-gw.who.int/whalecomovidsp.tx.ovid.com/whalecom0/sp-3.10.0b/ovidweb.cgi?&S=HBBIFPBBAEDDLIAONCNKAEFBLMMPAA00&Link=Set=jb.search.31%7c1%7csl_10
- Chowdhury D, Arora A. Axonal Guillain-Barre syndrome: a critical review. Acta Neurol Scand [Revista en Internet]. 2001 [Acceso el 16 de octubre de 2011] 103(5):267-277. Disponible en: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11328201?access_num=11328201&link_type=MED&dopt
- Lestay-O'Farrill Z, Hernández-Cáceres J. Análisis del Comportamiento del Síndrome de Guillain-Barré. Consensos y discrepancias. Rev Neurol [Revista en internet]. 2008 [Acceso el 15 de octubre de 2013];46(4):230-237. Disponible en: <http://www.neurologia.com/pdf/Web/4604/z040230.pdf>
- Hong YH, Sung J-J, Oh MY, Moon HJ, Park KS, Lee KW. Axonal conduction block at intermediate nerve segments in pure motor Guillain-Barre syndrome J Peripher Nerv Syst [Revista en internet]. 2011 [Acceso el 16 de marzo de 2013];16(1):37-46 Disponible en: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21504501>
- Rinaldy S. Update in Guillain-Barré syndrome. J Peripher Nerv Syst [Revista en Internet]. 2013 [Acceso el 25 de julio de 2013];18(2):99-112. Disponible en: <http://hinari-gw.who.int/whalecomonlinelibrary.wiley.com/whalecom0/doi/10.1111/jns5.12020/pdf>
- Shahrazila N, Goh K, Abdullah S, Kuppusamy R, Yuki N. Two sets of nerve conduction studies may suffice in reaching a reliable electrodiagnosis in Guillain-Barré syndrome. Clin Neurophysiol [Revista en internet]. 2013 [Acceso el 27 de julio de 2013];124(7):1456-1459. Disponible en: <http://>