



ELSEVIER

# REVISTA CHILENA DE PEDIATRÍA

[www.elsevier.es/rchp](http://www.elsevier.es/rchp)

provided by Elsevier - Publisher Connector



## ARTÍCULO ORIGINAL

### Seroconversión frente a primovacunación reforzada contra hepatitis B en niños con cáncer

Rodolfo Villena <sup>a,b,\*</sup>, Marcela Zubieta <sup>b,c,d</sup>, Carmen Hurtado <sup>a,e</sup>, Carmen Salgado <sup>a,b,c</sup>, Gladys Silva <sup>b</sup>, Jazmine Fernández <sup>d</sup>, Milena Villarroel <sup>a,c,f</sup>, Marisol Fernández <sup>f</sup>, Javier Brahm <sup>a,e</sup>, Miguel O’Ryan <sup>a</sup> y María Elena Santolaya <sup>a,c,f</sup>



<sup>a</sup> Facultad de Medicina, Universidad de Chile, Santiago, Chile

<sup>b</sup> Hospital de niños Dr. Exequiel González Cortés, Santiago, Chile

<sup>c</sup> Programa Infantil Nacional de Drogas Antineoplásicas (PINDA), Santiago, Chile

<sup>d</sup> Fundación Nuestros Hijos, Santiago, Chile

<sup>e</sup> Laboratorio de Gastroenterología, Hospital Clínico Universidad de Chile, Santiago, Chile

<sup>f</sup> Hospital de niños Dr. Luis Calvo Mackenna, Santiago, Chile

Recibido el 18 de agosto de 2014; aceptado el 13 de abril de 2015

Disponible en Internet el 19 de agosto de 2015

#### PALABRAS CLAVE

Hepatitis B;  
Vacuna ADN  
recombinante;  
Niños con cáncer

#### Resumen

**Introducción:** La respuesta inmune a los antígenos de las vacunas está disminuida en los niños con cáncer. El objetivo de este estudio fue evaluar la seroconversión frente a vacuna ADN recombinante contra hepatitis B al momento del inicio de la quimioterapia y/o remisión en niños con cáncer.

**Pacientes y método:** Estudio prospectivo, bicéntrico, controlado, no aleatorizado de niños con diagnóstico reciente de cáncer pareados con niños sanos. Los casos fueron vacunados a tiempo 0, 1 y 6 meses, a dosis de 20 y 40 µg si eran < ó ≥ 10 años, respectivamente, con vacuna ADN recombinante contra hepatitis B, en el momento del diagnóstico en el caso de los tumores sólidos y luego de la remisión en el caso de los tumores hematológicos. El grupo control recibió el mismo esquema, con dosis de 10 o 20 µg respectivamente. Se midieron anticuerpos séricos anti-HBs a los 2, 8 y 12 meses posvacunación. Seroconversión se definió como títulos anti-HBs ≥ 10 mUI/ml al octavo mes.

**Resultados:** Un total de 78 niños con cáncer y 25 controles fueron evaluados con títulos anti-HBs al octavo mes. La tasa de seroconversión fue de 26,9%, en niños con cáncer, sin diferencia por edad, género ni tipo de tumor ( $p=0,13$ ; 0,29; y 0,44, respectivamente), y de 100% en el grupo control ( $p<0,0001$ , comparado con los niños con cáncer). En el seguimiento a los 12 meses solo el 31,9% de los niños con cáncer presentaba títulos anti-HBs ≥ 10 mUI/ml.

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: [rodolfo.villena@redsalud.gov.cl](mailto:rodolfo.villena@redsalud.gov.cl) (R. Villena).

**Conclusiones:** La vacunación contra hepatitis B con vacuna ADN recombinante, con esquema reforzado de 3 dosis, en el momento del inicio de la quimioterapia y/o remisión provee una respuesta inmune insuficiente en la mayoría de los niños con cáncer. En esta población debieran evaluarse vacunas de tercera generación, con adyuvantes más inmunogénicos, esquemas reforzados a los 0, 1, 2 y 6 meses, medición de títulos de anticuerpos al octavo y duodécimo mes, eventual uso de refuerzos y reevaluación de inmunogenicidad si correspondiese.

© 2015 Sociedad Chilena de Pediatría. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## KEYWORDS

Hepatitis B;  
DNA recombinant  
vaccine;  
Children with cancer

## Seroconversion in response to a reinforced primary hepatitis B vaccination in children with cancer

### Abstract

**Introduction:** Immune response against vaccine antigens may be impaired in children with cancer. The aim of this study was to evaluate the seroconversion response against hepatitis B vaccination (HBV) at the time of chemotherapy onset and/or remission in children with cancer.

**Patients and method:** Prospective, two-centre, controlled, non-randomised study conducted on children recently diagnosed with cancer, paired with healthy subjects. Cases received HBV at time 0, 1 and 6 months with DNA recombinant HBV at a dose of 20 and 40 µg if < or > than 10 years of age, respectively, at the time of diagnosis for solids tumours and after the remission in case of haematological tumours. Controls received the same schedule, but at of 10 and 20 µg doses, respectively. HBs antibodies were measured in serum samples obtained at 2, 8 and 12 months post-vaccination. Protective titres were defined as > 10 mIU/ml at 8th month of follow up.

**Results:** A total of 78 children with cancer and 25 healthy controls were analysed at month 8th of follow up. Seroconversion rates in the cancer group reached 26.9%, with no differences by age, gender or type of tumour ( $P = .13, .29$ , and  $.44$ , respectively). Control group seroconversion was 100% at the 8th month, with  $P < .0001$  compared with the cancer group. At month 12 of follow up, just 31.9% of children with cancer achieved anti-HBs antibodies > 10 mIU/ml.

**Conclusions:** Vaccination against hepatitis B with three doses of DNA recombinant vaccine at an increased concentration, administrated at the time of onset of chemotherapy and/or remission provided an insufficient immune response in a majority of children with cancer. More immunogenic vaccines should be evaluated in this special population, such as a third generation, with more immunogenic adjuvants, enhanced schedules at 0, 1, 2, 6 month, evaluation of antibody titres at month 8 and 12 h to evaluate the need for further booster doses.

© 2015 Sociedad Chilena de Pediatría. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

## Introducción

Chile es un país con baja endemidad de infección por el virus de la hepatitis B (VHB). Su seroprevalencia es de 0,15% según la encuesta nacional de salud 2009-2010<sup>1,2</sup>, alcanzando hasta 1,8% en la población de niños con cáncer<sup>3</sup>. La vacunación programática en nuestro país se inició en 1990, enfocada a grupos de riesgo, masificándose a lactantes desde el año 2005, a través del Programa Nacional de Inmunizaciones (PNI). La estimación del riesgo residual de su transmisión a través de transfusión de hemoderivados ha disminuido a través de los años, permaneciendo aún un riesgo marginal<sup>4,5</sup>. La infección por VHB durante la quimioterapia (QT) puede favorecer que el virus permanezca en estado latente o de inmunotolerancia, con posibilidades de reactivarse y provocar injuria hepatocelular durante la QT de mantenimiento, e incluso en los períodos posteriores a esta<sup>3</sup>. La inducción de enfermedad hepática crónica podría

determinar una alteración en la farmacodinamia de anti-neoplásicos metabolizados en el hígado, lo que obligaría a postergar su uso, con una mayor posibilidad de recaída del cáncer y exacerbación de la hepatitis<sup>6</sup>.

Por otra parte, se sabe que la QT produce aplasia medular, que trae consigo alteraciones inmunes de los componentes humorales y celulares, los cuales se normalizan alrededor de 6 meses posterior al fin del tratamiento<sup>7,8</sup>. Los factores de riesgo para que esto se prolongue no están del todo aclarados, postulándose la menor edad, enfermedad subyacente, duración y tipo de terapia<sup>9-12</sup>. Múltiples estudios han abordado el tema de falta y pérdida de inmunidad humoral post-QT contra variados抗原os de las vacunas, la cual persiste incluso hasta 15 meses después de la QT y/o 6 meses postransfusión de hemoderivados<sup>13-18</sup>, variando acorde al tipo de inmunización, involucrando a la mayoría de las vacunas del PNI de Chile y a las de recomendación para grupos de riesgo<sup>11-15</sup>.

La inmunización con vacunas inactivadas durante la QT es segura, pero su eficacia es cuestionable, por lo que no existe consenso respecto de su aplicación rutinaria durante el tratamiento<sup>19,20</sup>. Inclusive, se plantea que el revacunar antes de los 6 meses post-QT sería de poco beneficio, ya que no generaría respuesta con niveles protectores para el individuo. Los estudios internacionales en relación con la inmunogenicidad de vacuna anti-VHB en niños con función inmune anormal son discordantes<sup>21-28</sup>, lo que ha llevado a consensuar que en inmunocomprometidos por QT, virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) y niños con insuficiencia renal en hemodiálisis se utilicen dosis reforzadas de vacuna anti-VHB, de 20 y 40 µg en niños menores o > a 10 años respectivamente, para optimizar la respuesta y alcanzar niveles protectores, definidos como anti-HBs ≥ 10 mUI/ml, con utilización de dosis de refuerzo, en caso de no alcanzar estos niveles<sup>29-32</sup>.

El objetivo de nuestro trabajo fue determinar la seroprotección anti-VHB después de primovacunación reforzada con vacuna ADN recombinante, en esquema 0, 1 y 6 meses, y su persistencia a los 12 meses en niños con cáncer de reciente diagnóstico, comparándola con la de una población control de niños sanos.

## Pacientes y métodos

### Diseño general del estudio

Estudio prospectivo, abierto, bicéntrico, controlado, no aleatorizado de niños entre 2 y 18 años con cáncer recientemente diagnosticado (grupo 1) en tratamiento en las unidades de oncología de los hospitales de niños Dr. Exequiel González Cortés y Dr. Luis Calvo Mackenna, Santiago, Chile. Como grupo control (grupo 2) se incluyeron niños sanos, hijos de funcionarios de los hospitales participes, pareados por edad y género en una relación de un control cada 3 casos. El estudio fue aprobado por los Comités de Ética Científicos de los Servicios de Salud Metropolitano Sur y Metropolitano Oriente. Los sujetos se incluyeron en el protocolo luego de que los padres o tutores legales firmaron su consentimiento informado y los niños firmaron su asentimiento si eran mayores de 10 años.

### Criterios de inclusión

Grupo 1: niños con cáncer de 2 a 18 años de edad, no vacunados anti-VHB, sin infección previa demostrada por VHB (antígeno de superficie y anticuerpos anti core total negativos), con diagnóstico reciente (< 40 días) de cáncer, que fueran a iniciar protocolos de tratamiento quimioterápico del programa infantil nacional de drogas antineoplásicas (PINDA) vigentes al momento de su diagnóstico. Los pacientes con tumores sólidos fueron vacunados en el momento del diagnóstico y los pacientes con cáncer hematológico en el momento de su primera remisión, demostrada por miograma realizado al día 33.

Grupo 2: niños sanos de 2 a 18 años, no vacunados anti-VHB, sin infección previa demostrada por VHB (antígeno de superficie y anticuerpos anti-core total negativos), sin enfermedad oncológica ni inmunológica conocida o sospechada.

### Criterios de exclusión

Niños con cáncer diagnosticado hace 40 o más días; cáncer hematológico que no se encuentre en remisión al día 33; niños con o sin cáncer vacunados previamente contra VHB; niños con o sin cáncer infectados por el VHB.

### Vacunación

Se utilizaron las recomendaciones vigentes en el momento de la inclusión de pacientes, correspondientes a las normas del comité asesor de inmunizaciones de Estados Unidos en diciembre del 2005<sup>33</sup>. Se administraron 3 dosis de vacuna anti-VHB ADN recombinante, Recombax® (Sanofi Pasteur) en esquema de 0, 1 y 6 meses, en dosis de 20 y 40 µg cada una, en niños < o > de 10 años, respectivamente en el grupo 1 (casos), y de 10 y 20 µg cada una, en niños < o > de 10 años respectivamente en el grupo 2 (controles). Seroconversión se definió como una concentración de anti-cuerpos anti-HBs > 10 mUI/ml<sup>32</sup> al octavo mes desde el inicio de la vacunación.

### Muestras de sangre

a) Niveles de HBsAg y anti-HBc. Se determinaron mediante test de EIA, AxSYM Laboratorios Abbott, al inicio y al final del estudio, para excluir a aquellos que hayan presentado infección previa por VHB y para determinar la eventual presencia de niños infectados durante el período de estudio.

b) Niveles de anticuerpos anti-HBs. Se determinaron mediante test de EIA, AxSYM Laboratorios Abbott, a los 2, 8 y 12 meses posprimer vacunación, a través de muestras sanguíneas, definiéndose como niveles protectores una concentración de anticuerpos anti-HBs ≥ 10 mUI/ml<sup>32</sup>.

### Análisis estadístico

El tamaño muestral se estimó para detectar una diferencia de tasa de seroconversión de al menos 30%, asumiendo entre 50% y 65% para niños con cáncer, extrapolada desde población inmunocomprometida sin VIH, comparada con 100% de seroconversión en sanos, para un estudio con poder de 90%, error  $\alpha$  de 5% e intervalo de confianza de 95%, requiriendo 80 niños con enfermedad neoplásica y 27 niños sanos como grupo control. Las variables discontinuas se compararon con pruebas de Chi cuadrado o Fisher, según correspondía. Se utilizó software StatCalc Epi Info 2000.

## Resultados

### Población estudiada

La inclusión en el estudio se realizó entre los meses de mayo de 2007 y junio de 2010, con un seguimiento programado de 12 meses para cada sujeto incluido. Durante este período se diagnosticaron 188 nuevos casos de cáncer infantil en los 2 centros, de los cuales 103 fueron incluidos en el estudio (fig. 1). La causa de no inclusión en 85 pacientes fue falta de consentimiento y/o asentimiento informado ( $n = 30$ ), falla de reclutamiento antes de los 40 días ( $n = 25$ ), pacientes con cáncer hematológico que no remitió antes de los 40

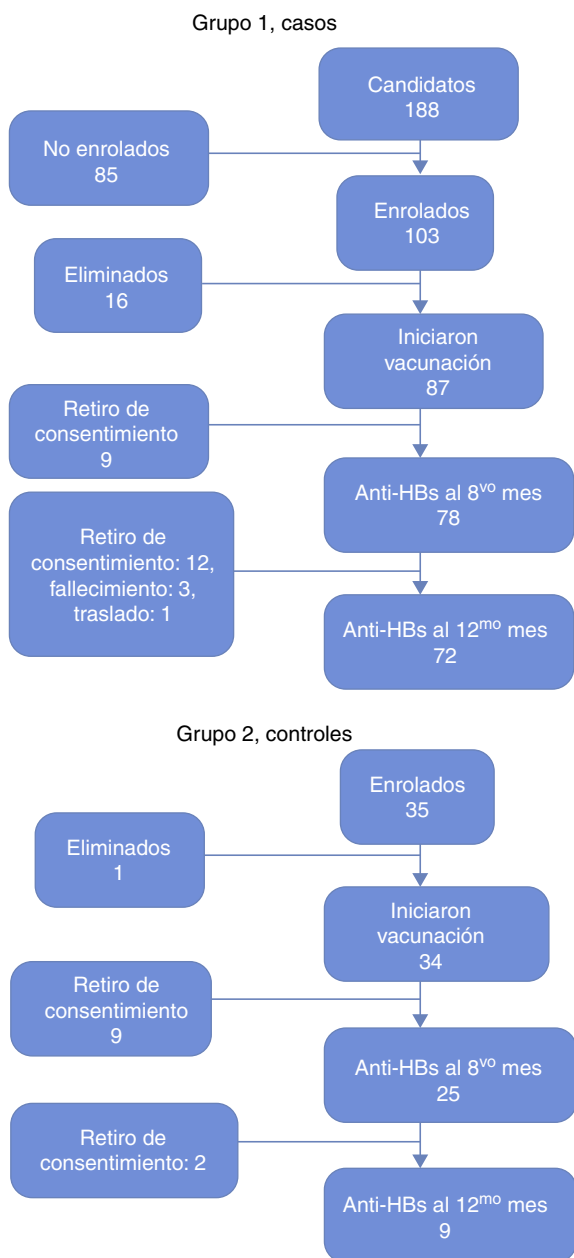


Figura 1 Flujo de sujetos incluidos en el estudio en el grupo de niños con cáncer y en el grupo control.

días ( $n=17$ ), tumores sólidos que no requerían QT ( $n=8$ ) y pacientes con indicación de trasplante de precursores hematopoyéticos (TPH) ( $n=5$ ). De los 103 pacientes incluidos 87 recibieron su esquema de vacunación completo. Dieciséis fueron retirados del estudio antes de terminar su esquema de vacunación. Las causas de retiro fueron: fallecimiento ( $n=5$ ), mala adherencia al protocolo ( $n=5$ ), recaída de la enfermedad oncológica ( $n=3$ ), indicación de TPH ( $n=2$ ) y abandono de QT ( $n=1$ ). De los 87 pacientes con esquema de vacunación completo 9 retiraron su consentimiento para la segunda toma de títulos de anticuerpos, por lo que 78 pacientes completaron su seguimiento al octavo mes y 72 al duodécimo mes. Los 6 pacientes retirados entre los 8 y 12 meses de seguimiento obedecieron a fallecimiento ( $n=3$ ),

retirada de consentimiento ( $n=2$ ) y traslado a otra región ( $n=1$ ).

El grupo 2, control, consistió en 35 sujetos sanos pareados por edad y género, con un mínimo de 3 casos por cada control; un paciente se retiró después de consentir, antes de iniciar la vacunación. Los 34 restantes completaron su esquema de vacunación, en 25 de ellos se midió los niveles de anticuerpos anti-HBs al octavo mes de seguimiento y en 9 pacientes a los 12 meses de seguimiento. Nueve y 16 sujetos retiraron su consentimiento para la toma de anticuerpos anti-HBs al mes 8 y 12 de seguimiento respectivamente (fig. 1). Las características de los grupos 1 y 2 se describen en la tabla 1.

## Seroconversión

La seroconversión al completar el esquema de vacunación propuesto fue de 26,9% ( $n=21$ ) en el grupo 1, casos, (RR: 0,13; IC: 0,02-0,94), sin diferencia significativa por edad ( $p=0,13$ ), por género ( $p=0,29$ ), ni por tipo de enfermedad oncológica ( $p=0,59$ ), comparado con 100% de seroprotección en el grupo 2, control ( $p<0,013$ ) (fig. 2). El análisis comparativo de la seroprotección entre los niños de los grupos 1 y 2 al completar el esquema de vacunación demuestra que existe un riesgo relativo de no lograr seroprotección de 0,38 (IC: 0,24-0,59) ( $p<0,003$ ) en los niños con cáncer. En el seguimiento a los 12 meses el grupo 1, casos, solo logró títulos anti-HBs  $\geq 10$  mUI/ml en el 31,9%, mientras que los sujetos del grupo control se mantenían en el 100% (fig. 3).

## Discusión

El cáncer infantil es la segunda causa de muerte en niños mayores de 5 años en Chile desde 1990. Su sobrevida se ha incrementado sostenidamente gracias a los avances en QT<sup>34-37</sup>, sin embargo la intensidad de esta produce una deficiencia inmune global, que se suma a los trastornos propios de la enfermedad subyacente<sup>9,16,38,39</sup>, cuya recuperación cuantitativa y funcional es variable<sup>9,12,38</sup>. Los factores de riesgo para estos trastornos no están del todo aclarados, proponiéndose la menor edad de la persona, independiente del género, enfermedad subyacente, duración y tipo de terapia<sup>9-12</sup>. Nuestro estudio no mostró diferencias significativas entre los grupos < y  $\geq$  de 10 años, ni en relación con el género ni entre los distintos tipos de cáncer.

En los pacientes incluidos se logró una seroprotección de 26,9%, menor que lo reportado en otras series extranjeras (60%)<sup>21-23,40</sup>, probablemente por diferencias en el tipo de adyuvantes vacunales utilizados, momento precoz de vacunación, no consideración de la interferencia por el uso de hemoderivados durante nuestro esquema de vacunación o causas que no conocemos. El hecho de que la seroprotección en el grupo control alcanzó el 100% al octavo mes con títulos  $> 1.000$  mUI/ml, manteniéndose al duodécimo mes (84% con títulos  $> 1.000$  mUI/ml) en todos los sujetos, sugiere que el problema podría radicar en los trastornos inmunes asociados al cáncer y su QT, los que afectarían la inmunogenicidad en primovacunación anti-VHB con esquema reforzado, indistintamente del tipo de tumor, edad y género de los sujetos.

Ningún sujeto con seroprotección a los 8 meses vio disminuidos sus títulos de anticuerpos anti-HBs a los 12 meses,

**Tabla 1** Características demográficas de los niños con cáncer de reciente diagnóstico (grupo 1) y controles (grupo 2)

Datos	Grupo 1 (n = 78)	Grupo 2 (n = 25)	Valor de p
<i>Edad promedio meses (rango)</i>	123,2 (30 - 214)	122 (32 - 204)	0,13
> 10 años	39 (50%)	14 (56%)	0,29
<i>Género</i>			
Femenino	36 (46,1%)	9 (36%)	0,44
<i>Enfermedad oncológica</i>			
Cáncer hematológico	38		
Leucemia/linfoma	29/9		
<i>Tumores sólidos<sup>a</sup></i>	40		

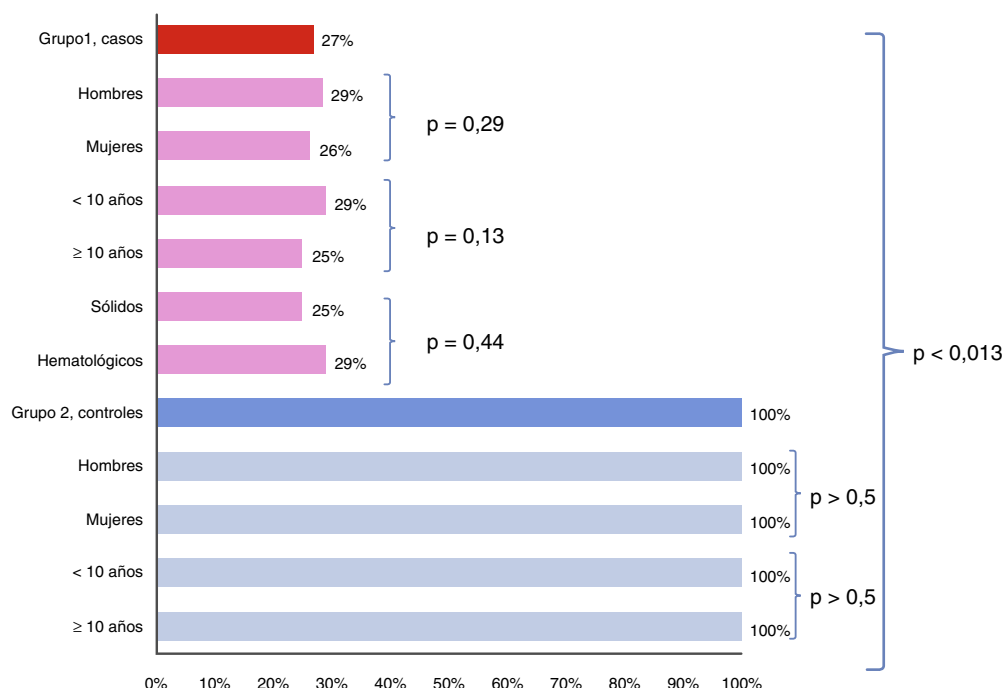
<sup>a</sup> Tumores sólidos: osteosarcoma (13), rabdomiosarcoma (8), sarcoma de Ewing (5), tumores de sistema nervioso central (4), tumor de Wilms (2), PNET (2), hepatocarcinoma (n=1), tumor ovárico (n=1), retinoblastoma (n=1); sarcoma de pelvis (n=1); tumor pulmonar (n=1); tumor de vaina de nervio periférico (n=1) y tumor ectodérmico (n=1).

los que se mantuvieron o aumentaron. Así mismo ninguno de los pacientes con niveles bajos de anticuerpos presentó evidencia clínica ni serológica de infección por el VHB, lo que podría explicarse porque Chile es un país de baja endemidad de infección por el VHB<sup>1,2</sup>, aun en los grupos de mayor riesgo<sup>4</sup>, como podría ser el hospedero con cáncer.

Nuestro estudio tiene limitaciones, entre ellas la alta deserción en el grupo control, con retirada de consentimiento asociado a la sucesiva toma de muestras de sangre. Los resultados, sin embargo, en los niños en que se evaluó título de anticuerpos en el grupo control, fueron altamente consistentes, mostrando una respuesta inmune robusta y sobre los niveles considerados protectores en todos los sujetos evaluados.

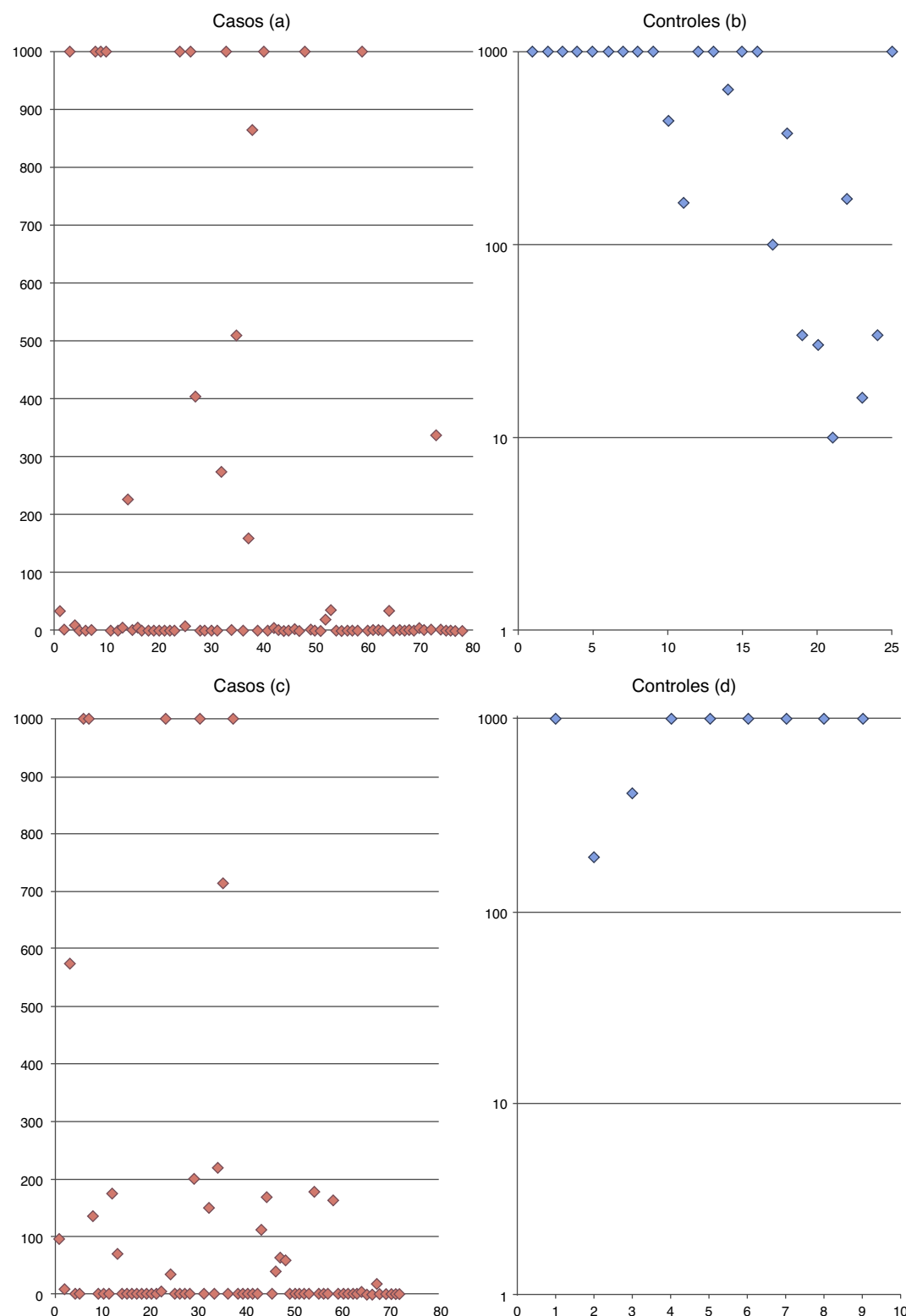
La conducta que debiera asumirse para los pacientes oncológicos una vez terminada su QT está aún en discusión,

planteándose como estrategias el retomar el esquema habitual de vacunas, revacunar sin medir títulos de protección y, por último, medir niveles y revacunar de acuerdo a los resultados obtenidos. Zignol plantea que realizar refuerzos postesquema de vacunación sería una medida simple, costoefectiva y útil para restaurar la inmunidad en pacientes con enfermedades neoplásicas<sup>11</sup>; sin embargo, se requieren más estudios con diseños apropiados y seguimientos prolongados para poder dar una recomendación basada en la evidencia. Nuestro estudio muestra un aumento de seroprotección hasta 31,9% en el grupo 1 a los 12 meses de seguimiento, lo cual aún es insuficiente para alcanzar los objetivos sanitarios deseados. El uso de vacunas recombinantes de tercera generación contra el VHB, expresadas en células mamíferas que contienen epítopes Pre-S/S, ha presentado mayor inmunogenicidad en grupos de riesgo, lo cual abre nuevas perspectivas para nuestros pacientes<sup>41</sup>.



**Figura 2** Porcentaje de sujetos que presentaron seroconversión\* comparando los grupos 1 (casos) y 2 (controles) en general y por categorías de edad, género y tipo de cáncer dentro del grupo 1.

\*Seroconversión se definió como títulos de anti-HBs ≥ 10 mUI/ml al octavo mes de seguimiento postinicio de vacunación.



**Figura 3** Títulos de anticuerpos anti-HBs en mUI/ml por sujetos, comparando los grupos 1 (casos) y 2 (controles) al octavo mes (A y B) y al duodécimo mes (C y D).

\*Seroconversión se definió como títulos de anti-HBs  $\geq 10$  mUI/ml al octavo mes de seguimiento postinicio de vacunación.

Como conclusión, este estudio muestra que la primovacunación con vacuna ADN recombinante, en el momento del diagnóstico y/o remisión de la enfermedad neoplásica en niños, utilizando esquema de 0, 1 y 6 meses, con dosis

reforzada no es eficaz para proteger contra el VHB. Estos resultados avalan que debiera evaluarse en esta población utilizar vacunas de tercera generación contra el VHB, con adyuvantes más inmunogénicos, esquemas reforzados a los

0, 1, 2 y 6 meses, considerando medición de títulos de anticuerpos anti-HBs a los 8 y 12 meses, con eventual uso de refuerzos vacunales y/o reevaluación de inmunogenicidad, si correspondiese.

## Financiación

Sociedad Chilena de Pediatría, Proyecto de Investigación P2008008.

## Conflicto de intereses

Este trabajo cumple con los requisitos sobre consentimiento/asentimiento informado, comité de ética, financiamiento, estudios animales y sobre la ausencia de conflictos de intereses según corresponda.

## Referencias

1. Informe anual, Hepatitis B, año 2011, Unidad de Vigilancia, Departamento de Epidemiología. División de Planificación Sanitaria, Ministerio de Salud. [consultado 15 Abr 2014]. Disponible en: [http://epi.minsal/htm/bolets/reportes/HepatitisB/HepB\\_2011.pdf](http://epi.minsal/htm/bolets/reportes/HepatitisB/HepB_2011.pdf).
2. Encuesta Nacional de Salud 2009-2010. Ministerio de Salud de Chile. [consultado 12 Mar 2014]. Disponible en: <http://www.minsal.cl>
3. Zubiet M, Santolaya ME, Hurtado C, et al. Seroprevalencia de virus hepatitis B en niños con cáncer en tratamiento quimioterápico en 6 hospitales de Santiago de Chile. Rev Méd Chile. 2009;137:906-11.
4. Pillonel J, Laperche S, Saura C, Desenclos JC, Courouce AM, and the transfusion-transmissible agents group of the french society of blood transfusion. Trends in residual risk of transfusion transmitted viral infections in France between 1992-2000. Transfusion. 2002;42:980-8.
5. Dodd RY, Notari EP, Stramer SL. Current prevalence and incidence of infections disease marker and estimated window-period risk in the American Cross blood donor population. Transfusion. 2002;42:975-9.
6. Huang YW, Chung RT. Management of hepatitis B reactivation in patients receiving cancer chemotherapy. Ther Adv Gastroenterol. 2012;5:359-70.
7. Alanko S. Recovery of blood B-lymphocytes and serum immunoglobulins after chemotherapy for childhood acute lymphoblastic leukemia. Cancer. 1992;69:1481-6.
8. De Vaan GA, Van Munster PJ, Bakkeren JA. Recovery of immune function after cessation of maintenance therapy in acute lymphoblastic leukemia of childhood. Eur J Pediatr. 1982;139:113-7.
9. Brodtman D, et al. Immunodeficiency in children with acute lymphoblastic leukemia after completion of modern aggressive chemotherapeutic regimens. J Pediatr. 2005;146:654-61.
10. Mustafa MM. Immune recovery in children with malignancy after cessation of chemotherapy. J Pediatr Hematol Oncol. 1998;20:451-7.
11. Zignol M. Assesment of humoral immunity to poliomyelitis, tetanus, hepatitis B, measles, rubella, and mumps in children after chemotherapy. Cancer. 2004;101:635-41.
12. Ek T, Mellander L, Abrahamson J. Immune reconstitution after childhood acute lymphoblastic leukemia is most severely affected in the high risk group. Pediatr Blood Cancer. 2005;44:461-8.
13. Nilsson A. Current chemotherapy protocols for childhood acute lymphoblastic leukemia induce loss of humoral immunity to viral vaccination antigens. Pediatrics. 2002;109:e91.
14. Von der Hardt K. Humoral immunity against diphtheria, tetanus and poliomyelitis after antineoplastic therapy in children and adolescents-a retrospective analysis. Vaccine. 2000;18:2999-3004.
15. Reinhardt D. Impact of conventional chemotherapy on levels of antibodies against vaccine-preventable diseases in children treated for cancer. Scand J Infect Dis. 2003;35:851-7.
16. van Tilburg CM, Sanders EAM, Rovers MM, Wolfs TFW, Bierings MB. Loss of antibodies and response to (re-) vaccination in children after treatment for acute lymphocytic leukemia: a systematic review. Concise review. Leukemia. 2006;20:1717-22.
17. Fiorella F. Reimmunisation a schedule in leukaemic children after intensive chemotherapy: A possible strategy. Eur J Haematol. 2005;75:20-3.
18. Bate J, Patel SR, Chrisholm J, Heath PT. Supportive care group of the children's cancer and leukaemia group (CCLG) immunisation practices of paediatric oncology and shared care oncology consultants: A United Kingdom survey. Pediatr Blood Cancer. 2010;54:941-6.
19. Rautonen J, Siimes MA, Lundström U, et al. Vaccination of children with leukemia. Acta Paediatr Scand. 1985;75:579-85.
20. Ek T. Intensive treatment for childhood acute lymphoblastic leukemia reduces immune responses to diphtheria, tetanus and *Haemophilus influenzae type B*. J Pediatr Hematol Oncol. 2004;26:727-34.
21. Ramesh M, Marwaha RK, Chawla YK, Trehan A. Seroconversion after hepatitis B vaccination in children receiving cancer chemotherapy. Indian Pediatr. 2000;37:882-6.
22. Entacher U, Gurgenssen O, Hohenstein LT, Simbruner G, Khoss T. Hepatitis B vaccination and immune response in children with malignant disease. Eur J Pediatr. 1985;144:160-3.
23. Hovi L, Valle M, Siimes MA, Jallonka H, Saarinen UM. Impaired response to hepatitis B vaccination in children receiving anticancer chemotherapy. Pediatr Infect Dis J. 1995;14:931-5.
24. Moses J, Alkhouri N, Shannon A, et al. Hepatitis B immunity and response to booster vaccination in children with inflammatory bowel disease treated with infliximab. Am J Gastroenterol. 2012;107:133-8, 10.1038/ajg.2011.295. Epub 2011 Aug 30.
25. Launay O, van der Vliet D, Rosenberg AR, et al. ANRS HB03 VIHVAC-B Trial. Safety and immunogenicity of 4 intramuscular double doses and 4 intradermal low doses vs standard hepatitis B vaccine regimen in adults with HIV-1: A randomized controlled trial. JAMA. 2011;305:1432-40.
26. Zuckerman JN, Zuckerman AJ, Symington I, et al. Evaluation of a new hepatitis B triple antigen vaccine in inadequate responders to current vaccines. Hepatology. 2001;34:798-802.
27. Mitwalli A. Responsiveness to hepatitis B vaccine in immunocompromised patients by doubling the dose schedule. Nephron. 1996;73:417-20.
28. Fabrizi F. Meta-analysis: The effect of age on immunological response to hepatitis B vaccine in end-stage renal disease. Aliment Pharmacol Ther. 2004;20:1053-62.
29. Steven CE, Szmuness W, Goodman AL, Wesley SA, Fotino M, Hepatitis B. Vaccine: Immune response in hemodialysis patients. Lancet. 1980;1211-3.
30. Fabrizi F, Dixit V, Martin P, Messa P. Meta-analysis: The impact of diabetes mellitus on the immunological response to hepatitis B virus vaccine in dialysis patients. Aliment Pharmacol Ther. 2011;33:815-21.
31. Chow KM, Law MC, Leung CB, Szeto CC, Li PK. Antibody response to hepatitis B vaccine in end-stage renal disease patients. Nephron Clin Pract. 2006;103, c89-93.
32. Hepatitis B vaccines: WHO position paper. Wkly Epidemiol Rec. 2009;84:405-20. Disponible en: <http://www.who.int/wer/2009/wer8440/en/index.htm>
33. Mast E, Margolis H, Fiore A, et al. A comprehensive immunization strategy to eliminate transmission of hepatitis B virus infection in the United States. Recommendations of the

- Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) Part 1: Immunization of infants, children, and adolescents. MMWR. Recommendations and Reports. 2005;54:RR-16.
34. Cáncer Infantil en Chile PINDA. República de Chile Ministerio de Salud. División Rectoría y Regulación Sanitaria. Departamento Salud de las Personas Unidad de Cáncer Programa Nacional de Cáncer Programa Cáncer Infantil PINDA Organización Mundial de la Salud. 2.<sup>a</sup> ed.; 2002.
35. Documento «Objetivos sanitarios para Chile 2000-2010, Cáncer» Ministerio de Salud. [consultado 15 Abr 2014]. Disponible en: <http://www.minsal.cl>
36. Pui CH, Sandlund JT, Pei D, et al. Improved outcome for children with acute lymphoblastic leukemia: results of Total Therapy Study XIIIIB at St. Jude Children's Research Hospital. Blood. 2004;104:690-2696.
37. Pui CH, Relling MV, Downing JR. Acute lymphoblastic leukemia. N Engl J Med. 2004;350:1535-48.
38. Armitage RJ, Goldstone AH, Richards JD, Cawley JC. Lymphocyte function after autologous bone marrow transplantation (BMT): A comparison with patients treated with allogenic BMT and with chemotherapy only. Br J Haematol. 1986;63: 637-47.
39. Borzy MS. Prolonged defects of interleukin-2 production, responsiveness, and receptor expression in patients with acute lymphoblastic leukemia. Blood. 1989;73:1608-14.
40. Chow KM, Lo SH, Szeto CC, et al. Extra-high-dose hepatitis B vaccination does not confer longer serological protection in peritoneal dialysis patients: A randomized controlled trial. Nephrol Dial Transplant. 2010;25:2303-9.
41. Shouval D, Roggendorf H, Roggendorf M. Enhanced immune response to hepatitis B vaccination through immunization with a Pre-S1/Pre-S2/S vaccine. Med Microbiol Immunol. 2015;204:57-68.