



Navegador temático del conocimiento nefrológico.

Editores: Dr. Víctor Lorenzo y Dr. Juan Manuel López-Gómez

ISSN: 2659-2606

Edición del Grupo Editorial Nefrología de la Sociedad Española de Nefrología.



## Epidemiología y factores de riesgo. Diagnóstico y tratamiento de la recidiva de la nefropatía IgA

**AUTORES:** Marta Artamendi Larrañaga, Lorena Castillo Eraso, Sonia Cillero Rego, Antonio Franco Esteve, Constantino Fernández Rivera, Teresa García Álvarez, Román Hernández Gallego, María Jesús Izquierdo Ortí, Thais López Alba, Francisco Llamas Fuentes, Alicia Mendiluce Herrero, Miguel Ángel Muñoz Cepeda, María Dolores Navarro Cabello, Miguel Angel Pérez Valdivia, Ana Ramos Verde, Dolores Redondo Pachón, Asunción Sancho Calabuig, Emilio Rodrigo Calabria.

Grupo PROMETEO 2021

### Enlaces de Interés

- [Glomerulonefritis. Nefropatía IgA. Nefrología al Día](#)

Fecha actualización: 06/02/2023

### TEXTO COMPLETO

#### Abstract:

La recidiva de la enfermedad renal primaria se considera la tercera causa de pérdida del injerto renal tras la muerte con injerto funcionante y el rechazo crónico, por lo que es del mayor interés conocer con precisión su epidemiología y sus factores de riesgo. La nefropatía IgA es la glomerulonefritis que más recidiva postrasplante en números absolutos y contribuye a la pérdida del injerto renal principalmente a largo plazo. Se llevó a cabo una actualización de la epidemiología y de los factores de riesgo de la recidiva de las enfermedades renales primarias en general y,

específicamente, de la nefropatía IgA revisando las publicaciones científicas más relevantes sobre el tema.

## 1. Epidemiología de la recidiva de la enfermedad renal primaria y factores de riesgo globales. 1.1. Introducción

A partir de los datos disponibles en distintos registros, principalmente del registro australiano-neozelandés (ANZDATA), se estima que aproximadamente un 38-45% de los receptores de trasplante renal tienen una glomerulonefritis (GN) primaria como causa de la enfermedad renal crónica (ERC) [1] [2] [3]. Entre todas las GN primarias, la que tiene más probabilidades de recibir un trasplante es la nefropatía IgA (NIgA) [2] [3] [4] [5]. Los pacientes con GN primaria como causa de la ERC que reciben un trasplante renal suelen ser más jóvenes, más frecuentemente varones y suelen recibir con más frecuencia un trasplante de vivo que los receptores con otras etiologías de la enfermedad de base [6] [7].

Es difícil extraer conclusiones precisas, a partir de la literatura disponible, para conocer el riesgo de recidiva de las enfermedades renales primarias, sus factores de riesgo y su influencia sobre la supervivencia del injerto debido a la gran variabilidad en las características de cada estudio. Esta variabilidad se debe a:

1. Número pequeño de pacientes analizados en cada estudio [8] [9]
2. Ausencia de diagnóstico de certeza histológico pretrasplante [8]
3. Patología glomerular presente en el donante [10]
4. Duración del seguimiento postrasplante corto y variable [8] [9]
5. Falta de estudio sistemático de la proteinuria y el sedimento urinario postrasplante [11]
6. Ausencia de un abordaje unificado en el uso de las herramientas diagnósticas de la recidiva de GN: biopsia de protocolo vs. por indicación y diferencias en las indicaciones de la biopsia postrasplante. Por ejemplo, la biopsia de protocolo permite el diagnóstico precoz de la recidiva histológica ya que esta puede permanecer silente durante años, por lo que no sería detectable mediante biopsias por indicación) [8] [9] [11] [12]
7. Tipo de evaluación histológica que puede incluir o no, además del estudio mediante microscopía óptica (MO), microscopía electrónica (ME) y inmunofluorescencia (IF) [8] [9] [11]

8. Presentación histológica atípica de la recidiva [10] [12]

9. Dificultad para diferenciar la recidiva del daño aloinmune [11]

10. Diagnósticos concurrentes [10]

La complejidad inherente a estos estudios ha hecho incluso que distintas publicaciones no hayan utilizado las mismas definiciones de recidiva, lo que complica aún más estudiar su epidemiología, factores de riesgo y repercusión. Para resolver este problema, algunos autores han propuesto utilizar denominaciones comunes para poder consensuar los diagnósticos [9] [11]:

1. "Recidiva confirmada": el mismo diagnóstico confirmado por biopsia en riñón nativo y trasplantado.
2. "Enfermedad glomerular en el trasplante con enfermedad primaria desconocida": es, posiblemente, la misma enfermedad, pero no se puede asegurar.
3. "De novo": la enfermedad demostrada por biopsia en el trasplante es diferente de la enfermedad nativa.
4. GN transmitida del donante: hallazgos en la biopsia precoz del receptor detectados previamente en la biopsia del donante.

## 1.2. Epidemiología de la recidiva de la enfermedad renal primaria

Los estudios de registros y de series grandes han observado que la incidencia de la recidiva aumenta con el tiempo postrasplante: 7%, 13% y 18% a 5, 10 y 15 años, respectivamente, en el registro canadiense [7]. La incidencia a 5 años oscilaba entre 7%-19% [3] [7] [8] [13] y a 10 años oscilaba entre 13%-27% [3] [7] [8] (Tabla 1).

Entre las distintas GN primarias, en números absolutos la que recurre con mayor frecuencia es la NIgA [2] [5] [7]. Para cada GN primaria, las que tienen más riesgo de recidiva son la glomerulonefritis membrano-proliferativa (GNMP) y la glomerulosclerosis segmentaria y focal (GSF) idiopática [2] [5], siendo el riesgo de recidiva máximo (~ 90%) para las glomerulopatías C3, especialmente la enfermedad por depósitos densos (DDD) [10]. La GN primaria que recurre de forma más precoz es la GSF idiopática, seguida de la GNMP. Recurren más tarde la nefropatía membranosa (NM) y la NIgA [2] [14] [15] (Tabla 1).

## 1.3. Factores de riesgo de las GN primarias en conjunto

Se han estudiado múltiples factores de riesgo relacionados con el riesgo de recidiva de las GN primarias, siendo los más consistentemente relacionados con la recidiva (estudios de registros, análisis multivariante):

- Menor edad del receptor al trasplante.
- Sexo masculino.
- Tiempo de seguimiento postrasplante.
- Trasplante de vivo emparentado.
- Suspensión de esteroides.
- Menor duración del tiempo en tratamiento sustitutivo renal [1] [2].

Los factores de riesgo analizados en los distintos estudios se han resumido en las ([Tabla 2](#)) y ([Tabla 3](#)). Entre estos factores destacamos algunos datos relevantes:

- Tras una recidiva previa la GN que tiene más riesgo de recidiva es la GSF [1].
- El riesgo de recidiva (especialmente para NIgA y GSF) fue significativamente mayor para los trasplantes de vivo emparentado comparados con los de donante cadáver (HR 1,7, 95% CI 1,4-2,1,  $p <0,00001$ ) o los de vivo no emparentado (HR 1,6, 95% CI 1,05-2,4,  $p = 0,03$ ). A pesar de la recidiva más frecuente, la supervivencia del injerto censurada para muerte fue superior para la donación de vivo, tanto emparentado como no emparentado, que de cadáver [16].
- Un estudio unicéntrico comparando pacientes con retirada precoz de esteroides ( $< 5$  días) versus un grupo control previo observó que la suspensión rápida de esteroides aumentaba el riesgo de recidiva para todas las GN primarias (HR 4,86; 95%CI 2,34 -10,07,  $p <0,0001$ ) y hacia que la recidiva fuera más precoz (20 meses vs. 47 meses) [15].
- La aparición de proteinuria a partir del 3º mes es un marcador de desarrollo de patología glomerular postrasplante [17].
- Aparte del posible efecto protector de los esteroides en el riesgo global de recidiva, no hay datos consistentes sobre el papel del tratamiento inmunosupresor, incluyendo la inducción, en

el riesgo de recidiva [2] [3] [7] [8] [15] [18].

RECOMENDACIONES relacionadas con la epidemiología de la recidiva de la enfermedad renal primaria y factores de riesgo globales

1. Obtener un diagnóstico histológico de la enfermedad primaria siempre que sea posible.  
FUERTE.
2. Realizar una biopsia renal cuando hay una elevación inexplicada y persistente de la creatinina y/o aparición de proteinuria por encima de 500-1000 mg/g para clarificar siempre la causa de disfunción del injerto. DÉBIL.
3. Evaluación histológica completa de la biopsia del injerto incluyendo MO/IF/ME, especialmente en los pacientes con riesgo de recidiva de la enfermedad primaria. FUERTE.
4. Aunque no se dispone de evidencias, se recomienda la revisión sistemática periódica del sedimento urinario en el seguimiento de los trasplantes renales. DÉBIL.
5. En pacientes con GN primaria se recomienda no retirar los esteroides, especialmente en los que tienen mayor riesgo de recidiva (jóvenes, varones, trasplante de vivo emparentado y tiempo corto en TRS). DÉBIL.
6. En pacientes con riesgo de recidiva de GN primaria no se puede hacer una recomendación específica sobre el tratamiento inmunosupresor de base para reducir la recidiva.

Repercusión de la recidiva en la evolución del trasplante renal.

Si tenemos en cuenta la causa de la ERC, los receptores de un trasplante renal cuya enfermedad causante de ERC es una GN primaria tienen una peor supervivencia del injerto censurando por muerte que pacientes con etiologías sin riesgo de recidiva, de forma independiente de otras variables [8] [19]. Dentro de las GN primarias, la que tiene una peor supervivencia del injerto censurando por muerte es la GNMP, y la segunda peor es la GSF, siendo la que mejor supervivencia tiene la NIgA [6] [19] [20] (Tabla 4).

La supervivencia de los receptores de un trasplante renal cuya enfermedad causante de ERC es una GN primaria es similar a la de los pacientes con poliquistosis renal autosómica dominante (PQRAD), aunque tienen peor función renal a 10 años [6] [20] [21]. Dentro de las GN primarias, los receptores cuya enfermedad causante de ERC es una NIgA tienen menor mortalidad que el resto de GN

primarias y secundarias (HR para GSF 1,6, HR para MN 1,5, HR para GNMP 1,8, HR para nefritis lúpica LN 1,8 y HR para vasculitis 1,6) [20].

La recidiva de las GN primarias es la tercera causa de pérdida de los injertos renales tras la muerte con injerto funcionante y el rechazo mediado por anticuerpos [12] [22] [23] [24] [25]. Además, en los pacientes con recidiva ésta es la primera causa de fracaso del injerto [1] [2]. La recidiva de la GN es un factor de fracaso del injerto renal censurando por muerte independiente del resto de variables, oscilando el riesgo en los distintos estudios entre 1,9 y 5,3 veces [1] [2] [3] [8] [14] [21] [24] [26]. De forma más precisa, los estudios de registro han documentado que la recidiva de GN aumenta en tres veces el riesgo de fracaso del injerto censurando muerte y en dos veces la de fracaso del injerto [2].

Ningún inmunosupresor (Aza vs. MMF, CsA vs. Tac) se ha asociado a un mayor riesgo de pérdida por recidiva [27] [28].

Comparando las distintas GN, en el estudio de registro ANZDATA, la tasa de supervivencia del injerto a 5 años DESPUÉS de la recidiva fue 30% para GNMP, 57% para GSF, 58% para NIgA y 59% para NM [2]. La mayoría de estudios han observado que, tras la recidiva, la GN que produce más fracaso del injerto es la GNMP (20-71%), 2º GSF (15-84%), 3º NM (15-63%), 4º NIgA (10-42%) [2] [8] [9] [12] [13] [14] [29]. Así, el tipo de GN a la recidiva es un factor independiente de fracaso del injerto renal [1] [12] [22]. Este mayor riesgo de recidiva se traduce también en una mayor precocidad en la pérdida del injerto tras la recidiva para GNMP y GSF que para NIgA y NM [14] [22].

RECOMENDACIONES relacionadas con la repercusión de la recidiva en la evolución del trasplante renal.

Tras la recidiva de una GN primaria postrasplante no se puede hacer ninguna recomendación específica sobre la inmunosupresión de base para mejorar la supervivencia del injerto.

### **3. Porcentaje de recidiva de la nefropatía IgA y factores de riesgo de la recidiva. 3.1. Incidencia de la recidiva de la NIgA y forma de presentación**

La GN primaria que más frecuentemente recibe un trasplante renal es la NIgA, llegando a representar aproximadamente un tercio de los casos en el registro ANZDATA [1] [2]. Los pacientes transplantados con NIgA de base eran más frecuentemente varones y más jóvenes [30] [31]. La incidencia de recidiva de NIgA en el registro ANZDATA fue de 5%, 10%, y 15% a 5, 10 y 15 años, respectivamente [2]. El tiempo medio a la recidiva diagnosticada mediante biopsia de indicación

osciló entre 20 y 140 meses en los distintos estudios, siendo de 43 meses en el registro ANZDATA [32] (Tabla 5).

La forma de presentación de la recidiva de la NIgA es variable. Puede presentarse como proteinuria y/o hematuria [33] [34] [35] o, habitualmente de forma más tardía, como deterioro de la función renal [36]. Si se utilizan biopsias de protocolo, la recidiva histológica subclínica es más común (hasta el 32% al 2º año), aparece de forma más precoz y con frecuencia de forma silente, la mitad de las veces sin alteraciones urinarias ni deterioro de la función renal [31] [37].

Los distintos estudios han utilizado definiciones diferentes de la recidiva de la NIgA, considerando o no si, junto con el depósito IgA mesangial por inmunofluorescencia, había o no otras manifestaciones histológicas (ej: expansión y proliferación mesangial) o si incorporaba al diagnóstico manifestaciones analíticas como deterioro de función renal, hematuria y/o proteinuria. En opinión del grupo PROMETEO que ha hecho la revisión, se debe considerar como recidiva el depósito IgA aislado con o sin expresión clínica.

### **3.2. Factores de riesgo de recidiva de NIgA no relacionados con el tratamiento inmunesupresor**

El extraer conclusiones definitivas sobre los factores de riesgo de la recidiva de la NIgA más relevantes se ve dificultado porque cada estudio ha analizado factores de riesgo distintos y utilizado definiciones diferentes de la recidiva (Tablas 6) y (Tabla 7). Factores que se han asociado con mayor riesgo de recidiva son la edad del receptor [2] [35] [38] [39] [40] [41] [42] [43], el tiempo postrasplante [9] [34] [43], el sexo masculino del receptor [44], el donante vivo emparentado [16] [35] [39], un menor número de incompatibilidades HLA [32] [37] [41] [45], ciertos HLA [46], la presencia de depósitos IgA en la biopsia preimplante [47], la presencia de semilunas en el riñón nativo [48], el menor tiempo en diálisis [43] [45] [49], el menor tiempo entre el diagnóstico y el grado 5 de la ERC [38] [43] [49], el rechazo agudo [33] [34] [40], la no tonsilectomía pretrasplante en los estudios japoneses [35], el trasplante anticipado [43] y la presencia de DSA pre o postrasplante [35] [43]. Dentro de estos factores de riesgo, los que se han relacionado de forma más consistente con un mayor riesgo de recidiva en estudios de amplios o en registros con análisis multivariante han sido: la edad del receptor [2], el tiempo postrasplante [9] y el donante vivo emparentado [16] [35] [39]. Se pueden agrupar en relación con:

- Agresividad de la enfermedad de base:

- Edad más joven del receptor
- Menor tiempo en diálisis
- Menor tiempo entre el diagnóstico y el grado 5 de la ERC
- Semilunas en la biopsia basal
- Tiempo dependiente
- Factores del donante:
  - Proximidad genética del donante: donante vivo emparentado, menor número de incompatibilidades

De forma relevante, a pesar de que la recidiva de NIgA era más frecuente en los receptores de injerto de un donante vivo emparentado, la supervivencia del injerto censurada para muerte fue superior para donación de vivo, tanto emparentado como no emparentado, que la de cadáver [16], por lo que el diagnóstico previo de NIgA no es una contraindicación para recibir un trasplante renal de un donante vivo emparentado.

Hasta el momento actual, no se dispone de marcadores serológicos pretrasplante que permitan identificar con certeza qué pacientes están en mayor riesgo de recurrencia. Los resultados disponibles sobre la utilidad de la IgA1-galactosil-deficiente (IgA1-Gd) sérica pretrasplante o otros marcadores no son concluyentes [38] [50]. La IgA1-Gd sérica postrasplante se relaciona con más riesgo de recidiva, pero con poca utilidad en la clínica [51] [52].

**RECOMENDACIONES** sobre la incidencia de la recidiva de la nefropatía IgA y sus factores de riesgo.

1. La recidiva de la NIgA solo se puede diagnosticar mediante una biopsia renal. FUERTE.
2. No hay marcadores validados séricos ni urinarios de la recidiva de la NIgA (pretrasplante, ni postrasplante). FUERTE.
3. Se recomienda definir tipo de recidiva de NIgA como: DÉBIL
  - “Recidiva SUBCLÍNICA”: Depósito IgA + No proteinuria/hematuria ni elevación de creatinina.

- “Recidiva CLÍNICO-PATOLÓGICA”: Depósito IgA + Proteinuria/hematuria y/o elevación de creatinina.

4. Se recomienda identificar al grupo de pacientes con “alto riesgo de recidiva” de la NIgA: DÉBIL

- Mayor agresividad de la enfermedad de base:
  - Edad del receptor
  - Menor tiempo en diálisis
  - Menor tiempo entre el diagnóstico y ERC-5
  - Semilunas en la biopsia del riñón nativo
- Factores del donante: Proximidad genética del donante: donante vivo emparentado, menor número de incompatibilidades

4. Influencia de la recidiva de la nefropatía IgA en la pérdida del injerto renal.

Los receptores con NIgA como enfermedad de base, independientemente de si recidiva o no, no tienen más riesgo de fracaso del injerto censurando muerte durante los primeros 5-10 años postrasplante, comparando con pacientes con poliquistosis o con otras enfermedades primarias, aunque el riesgo de pérdida aumenta posteriormente [19] [27] [30] [36] [53]. De forma similar, los trasplantes con recidiva de la NIgA no tenían un aumento del riesgo de fracaso del injerto censurando muerte los primeros 5-10 años postrasplante, pero sí posteriormente, de forma independiente de otras variables [39] [42] [43] [54] [55] (Tabla 8) y (Tabla 9). En general, se considera que, en estos pacientes, la recidiva de la NIgA es la tercera causa de fracaso del injerto tras la disfunción crónica y la muerte con injerto funcionante [56]. Cuando recurre, un 67% de las pérdidas del injerto son debidas a la recidiva [35].

Se han identificado diversos factores relacionados con una peor evolución tras la recidiva, que revisamos a continuación y se exponen en la (Tabla 8) y (Tabla 9):

- Los hallazgos histológicos en la biopsia diagnóstica de la recidiva como la presencia de semilunas > 10% [33] [42] [54] y el M, E, S, T se asocian a peor supervivencia del injerto [42] [57].
- El tratamiento inmunosupresor no ha demostrado un efecto consistente en los distintos artículos sobre la evolución del injerto tras la recidiva. El uso de inducción no modifica el

riesgo de fracaso del injerto censurando muerte tras la recidiva [39], 59] [59]. Así mismo, los distintos regímenes inmunosupresores de mantenimiento no cambian el riesgo de fracaso del injerto censurando muerte tras la recidiva [39], 59] [59]. Dos artículos han identificado que el uso de esteroides se asocia a una disminución del riesgo de pérdida por recidiva [56] [59], pero otros no han confirmado este hallazgo.

- Los donantes de vivo emparentado tienen mejor supervivencia del injerto censurando muerte que los de cadáver, a pesar del mayor riesgo de recidiva [39] y aunque la recidiva empeora en ambos el riesgo de fracaso del injerto censurando muerte [32].
- Se ha descrito que, tras la recidiva, una menor edad del receptor puede empeorar el riesgo de fracaso del injerto censurando muerte [55] [41].
- Una mayor proteinuria [33] [43] [60] y una peor función renal en el momento de la recidiva aumentan el riesgo de fracaso del injerto censurando muerte [33] [60].
- Solo en un estudio se ha demostrado que si baja la proteinuria con el bloqueo RAAS mejora el pronóstico [60].

RECOMENDACIONES relacionadas con la influencia de la recidiva de la nefropatía IgA en el fracaso del injerto renal

1. KDIGO 2021: Se recomienda clasificar la afectación histológica utilizando la clasificación de Oxford: MEST-C.

DÉBIL.

2. Los siguientes factores ayudan a reconocer al grupo de pacientes con “alto riesgo de mala evolución” tras la

recidiva postrasplante: DÉBIL

a. MEST-C (cada componente por separado y su combinación)

b. Receptor joven

c. Mayor edad donante

d. Proteinuria al diagnóstico de la recidiva

e. Peor función renal al diagnóstico de la recidiva

f. Ausencia de tratamiento esteroideo

5. Prevención y tratamiento de la recidiva de la nefropatía IgA.

En relación con las medidas terapéuticas dirigidas a reducir el riesgo de recidiva no se ha podido identificar en la literatura revisada ninguna medida que reduzca este riesgo de forma consistente ([Tabla 10](#)):

- El uso de inducción en general no disminuye el riesgo de recidiva [33] [43] [51] [55] [61].
- No se ha demostrado ninguna tendencia a lo largo de los años de que los cambios ocurridos en el tratamiento inmunosupresor habitual influyen en un mayor o menor riesgo de recidiva [32] [35] [43] [56] [58] [62]. Estudios comparativos no han encontrado relación entre la IS de base y la incidencia de recidiva de NIgA [49]. No hay diferencia en el riesgo de recidiva comparando Tac vs. CsA, Aza vs. MMF, esteroides si/no [32] [38] [39] [41] [43] [44] [45] [49] [51] [55] [58] [62] [63] [64]. No hay datos suficientes para conocer la influencia del uso de inhibidores de mTOR en la recidiva [41] [65] [66]. Aunque algunos estudios han relacionado el mantenimiento del tratamiento con esteroides con un menor riesgo de recidiva [2] [34] [62] [65] y de fracaso del injerto tras la recidiva [56] [59], los resultados contrarios de otros estudios [38] [43] [51] [63] [67] no permiten confirmar ni descartar que el uso de esteroides reduzca la recurrencia ni mejoren la evolución del injerto tras la misma.
- El uso de IECA/ARA2 no influye en un menor riesgo de recidiva [37] [41] [51] [58] [65] [68].

En cuanto al tratamiento de la recidiva de la NIgA, no se ha observado que el tratamiento inmunosupresor en el momento del diagnóstico influya en una mejor o peor supervivencia del injerto [28]. Tampoco se ha demostrado el beneficio a largo plazo de tratar a los pacientes con recidiva con IECA/ARA2 [43] [68], aunque sí que estos fármacos reducen la proteinuria en los pacientes con recidiva [69]. De forma interesante, un estudio retrospectivo ha demostrado que los pacientes con recidiva con proliferación endocapilar y proteinuria > 1000 mg/g con poco daño crónico histológico tenían mejor evolución (más remisión completa a 12 meses, más remisión parcial y mejor supervivencia del injerto) si recibían 4 dosis de rituximab añadido al tratamiento convencional [70]. La falta de evidencias sobre la forma más adecuada de tratar las recidivas de la NIgA hace que, para poder establecer unas recomendaciones, se extrapolen a partir de las últimas evidencias y recomendaciones [71] [72].

Recomendaciones sobre la prevención de la recidiva de la nefropatía IgA.

1. En los pacientes de “alto riesgo de recidiva” el mantenimiento del tratamiento esteroideo podría disminuir la recidiva. DÉBIL.
2. Ni la inducción ni ningún tratamiento inmunosupresor de base han demostrado beneficio en la reducción del riesgo de recidiva de la NIgA. FUERTE.

Recomendaciones sobre el tratamiento de la recidiva de la nefropatía IgA.

1. Considerar pasar de doble a triple terapia para optimizar el tratamiento inmunosupresor en los que tienen recidiva de la NIgA. DÉBIL.
2. El tratamiento inicial de la recidiva es optimizar el tratamiento de soporte adaptando las recomendaciones de KDIGO 2021 al trasplante renal: DÉBIL

a. Objetivo de TAS es <120 mmHg

b. Si el paciente tiene proteinuria > 500 mg/g, con o sin hipertensión, recomendamos que el tratamiento inicial sea con IECA/ARA2

3. Considerar el tratamiento con dapagliflozina y potencialmente otros inhibidores de SGLT-2 en pacientes con FG > 25 ml/min con proteinuria a pesar del tratamiento previo. DÉBIL.

4. No hay evidencias para basar el tratamiento en el MEST-C o en el número de semilunas. DÉBIL.

5. En los pacientes con recidiva de la NIgA con mayor riesgo de progresión se recomienda seguir las pautas de KDIGO 2021 adaptadas al trasplante renal: DÉBIL

a. Considerar iniciar un curso de tratamiento de 6 meses con glucocorticoides (prednisona  $\geq 0,5$  mg/kg x 1 mes y pauta descendente posterior en los pacientes con proteinuria > 1000 mg/g tras 90 días de tratamiento óptimo, en función del FG y la comorbilidad del paciente.

b. A los pacientes con NIgA rápidamente progresiva definida como una disminución de  $\geq 50\%$  en FG durante  $\leq 3$  meses se puede plantear tratamiento con ciclofosfamida (retirando MMF/AZA/inh m-TOR) y corticoides de acuerdo con las pautas para vasculitis asociada a ANCA.

## TABLAS

Tabla 1. Epidemiología de la recidiva de la enfermedad renal primaria

Autor, año, pacientes/factor de riesgo	Recidiva global	Tiempo medio de recidiva	Biopsia	Tasa media de cada GN/Meses a recidiva	Evidencia
Hancharan 1998, 1557 tx	6,30%	40 meses, Aumento con el tiempo de seguimiento: 3% a 2 y, 10% a 5 y 19% a 8 años	Dos centros, indicación	1*GKF 2*DN 3*GNP 4*ANCA 5*NigA	Baja
Hancharan 1999, 4193 tx,	3,40%	23 meses	6 centros, indicación	1*GKF, 34%; 2*DN, 10%; 3*GNP, 1%; 4*ANCA, 1%; 5*MAT, 5%	Baja
Floegel 2003, revisión				1*GMP (p) 80%; 2*DN (p) 40%; 3*GKF, 2%; 4*NigA, 20%; 5*ANCA, 2%	Revisión
Challampamontree 2009, 2028 tx con 734 GN	17,8% a 15 años	Aumenta con el tiempo: 7%, 13% y 18% a 5, 10 y 15 años	Registro multicéntrico Canadá	1*NigA 20% a 15 años 2*GKF 15% a 15 años 3*ANCA (p) 5,0%; 15 años 4*AN	Moderada/Baja
Kulik 2011, 2404 tx, de ellos 476 Gn previas	23% si se retira corticoides y 13% si no se retiran	20 meses si se retiran corticoides y 47 meses si no se retiran corticoides	Un centro, indicación	1*ANV 2*ANV 3*ANV 4*ANV 5*ANV 6*ANV 7*ANV 8*ANV 9*ANV 10*ANV 11*ANV 12*ANV 13*ANV 14*ANV 15*ANV 16*ANV 17*ANV 18*ANV 19*ANV 20*ANV 21*ANV 22*ANV 23*ANV 24*ANV 25*ANV 26*ANV 27*ANV 28*ANV 29*ANV 30*ANV 31*ANV 32*ANV 33*ANV 34*ANV 35*ANV 36*ANV 37*ANV 38*ANV 39*ANV 40*ANV 41*ANV 42*ANV 43*ANV 44*ANV 45*ANV 46*ANV 47*ANV 48*ANV 49*ANV 50*ANV 51*ANV 52*ANV 53*ANV 54*ANV 55*ANV 56*ANV 57*ANV 58*ANV 59*ANV 60*ANV 61*ANV 62*ANV 63*ANV 64*ANV 65*ANV 66*ANV 67*ANV 68*ANV 69*ANV 70*ANV 71*ANV 72*ANV 73*ANV 74*ANV 75*ANV 76*ANV 77*ANV 78*ANV 79*ANV 80*ANV 81*ANV 82*ANV 83*ANV 84*ANV 85*ANV 86*ANV 87*ANV 88*ANV 89*ANV 90*ANV 91*ANV 92*ANV 93*ANV 94*ANV 95*ANV 96*ANV 97*ANV 98*ANV 99*ANV 100*ANV 101*ANV 102*ANV 103*ANV 104*ANV 105*ANV 106*ANV 107*ANV 108*ANV 109*ANV 110*ANV 111*ANV 112*ANV 113*ANV 114*ANV 115*ANV 116*ANV 117*ANV 118*ANV 119*ANV 120*ANV 121*ANV 122*ANV 123*ANV 124*ANV 125*ANV 126*ANV 127*ANV 128*ANV 129*ANV 130*ANV 131*ANV 132*ANV 133*ANV 134*ANV 135*ANV 136*ANV 137*ANV 138*ANV 139*ANV 140*ANV 141*ANV 142*ANV 143*ANV 144*ANV 145*ANV 146*ANV 147*ANV 148*ANV 149*ANV 150*ANV 151*ANV 152*ANV 153*ANV 154*ANV 155*ANV 156*ANV 157*ANV 158*ANV 159*ANV 160*ANV 161*ANV 162*ANV 163*ANV 164*ANV 165*ANV 166*ANV 167*ANV 168*ANV 169*ANV 170*ANV 171*ANV 172*ANV 173*ANV 174*ANV 175*ANV 176*ANV 177*ANV 178*ANV 179*ANV 180*ANV 181*ANV 182*ANV 183*ANV 184*ANV 185*ANV 186*ANV 187*ANV 188*ANV 189*ANV 190*ANV 191*ANV 192*ANV 193*ANV 194*ANV 195*ANV 196*ANV 197*ANV 198*ANV 199*ANV 200*ANV 201*ANV 202*ANV 203*ANV 204*ANV 205*ANV 206*ANV 207*ANV 208*ANV 209*ANV 210*ANV 211*ANV 212*ANV 213*ANV 214*ANV 215*ANV 216*ANV 217*ANV 218*ANV 219*ANV 220*ANV 221*ANV 222*ANV 223*ANV 224*ANV 225*ANV 226*ANV 227*ANV 228*ANV 229*ANV 230*ANV 231*ANV 232*ANV 233*ANV 234*ANV 235*ANV 236*ANV 237*ANV 238*ANV 239*ANV 240*ANV 241*ANV 242*ANV 243*ANV 244*ANV 245*ANV 246*ANV 247*ANV 248*ANV 249*ANV 250*ANV 251*ANV 252*ANV 253*ANV 254*ANV 255*ANV 256*ANV 257*ANV 258*ANV 259*ANV 260*ANV 261*ANV 262*ANV 263*ANV 264*ANV 265*ANV 266*ANV 267*ANV 268*ANV 269*ANV 270*ANV 271*ANV 272*ANV 273*ANV 274*ANV 275*ANV 276*ANV 277*ANV 278*ANV 279*ANV 280*ANV 281*ANV 282*ANV 283*ANV 284*ANV 285*ANV 286*ANV 287*ANV 288*ANV 289*ANV 290*ANV 291*ANV 292*ANV 293*ANV 294*ANV 295*ANV 296*ANV 297*ANV 298*ANV 299*ANV 300*ANV 301*ANV 302*ANV 303*ANV 304*ANV 305*ANV 306*ANV 307*ANV 308*ANV 309*ANV 310*ANV 311*ANV 312*ANV 313*ANV 314*ANV 315*ANV 316*ANV 317*ANV 318*ANV 319*ANV 320*ANV 321*ANV 322*ANV 323*ANV 324*ANV 325*ANV 326*ANV 327*ANV 328*ANV 329*ANV 330*ANV 331*ANV 332*ANV 333*ANV 334*ANV 335*ANV 336*ANV 337*ANV 338*ANV 339*ANV 340*ANV 341*ANV 342*ANV 343*ANV 344*ANV 345*ANV 346*ANV 347*ANV 348*ANV 349*ANV 350*ANV 351*ANV 352*ANV 353*ANV 354*ANV 355*ANV 356*ANV 357*ANV 358*ANV 359*ANV 360*ANV 361*ANV 362*ANV 363*ANV 364*ANV 365*ANV 366*ANV 367*ANV 368*ANV 369*ANV 370*ANV 371*ANV 372*ANV 373*ANV 374*ANV 375*ANV 376*ANV 377*ANV 378*ANV 379*ANV 380*ANV 381*ANV 382*ANV 383*ANV 384*ANV 385*ANV 386*ANV 387*ANV 388*ANV 389*ANV 390*ANV 391*ANV 392*ANV 393*ANV 394*ANV 395*ANV 396*ANV 397*ANV 398*ANV 399*ANV 400*ANV 401*ANV 402*ANV 403*ANV 404*ANV 405*ANV 406*ANV 407*ANV 408*ANV 409*ANV 410*ANV 411*ANV 412*ANV 413*ANV 414*ANV 415*ANV 416*ANV 417*ANV 418*ANV 419*ANV 420*ANV 421*ANV 422*ANV 423*ANV 424*ANV 425*ANV 426*ANV 427*ANV 428*ANV 429*ANV 430*ANV 431*ANV 432*ANV 433*ANV 434*ANV 435*ANV 436*ANV 437*ANV 438*ANV 439*ANV 440*ANV 441*ANV 442*ANV 443*ANV 444*ANV 445*ANV 446*ANV 447*ANV 448*ANV 449*ANV 450*ANV 451*ANV 452*ANV 453*ANV 454*ANV 455*ANV 456*ANV 457*ANV 458*ANV 459*ANV 460*ANV 461*ANV 462*ANV 463*ANV 464*ANV 465*ANV 466*ANV 467*ANV 468*ANV 469*ANV 470*ANV 471*ANV 472*ANV 473*ANV 474*ANV 475*ANV 476*ANV 477*ANV 478*ANV 479*ANV 480*ANV 481*ANV 482*ANV 483*ANV 484*ANV 485*ANV 486*ANV 487*ANV 488*ANV 489*ANV 490*ANV 491*ANV 492*ANV 493*ANV 494*ANV 495*ANV 496*ANV 497*ANV 498*ANV 499*ANV 500*ANV 501*ANV 502*ANV 503*ANV 504*ANV 505*ANV 506*ANV 507*ANV 508*ANV 509*ANV 510*ANV 511*ANV 512*ANV 513*ANV 514*ANV 515*ANV 516*ANV 517*ANV 518*ANV 519*ANV 520*ANV 521*ANV 522*ANV 523*ANV 524*ANV 525*ANV 526*ANV 527*ANV 528*ANV 529*ANV 530*ANV 531*ANV 532*ANV 533*ANV 534*ANV 535*ANV 536*ANV 537*ANV 538*ANV 539*ANV 540*ANV 541*ANV 542*ANV 543*ANV 544*ANV 545*ANV 546*ANV 547*ANV 548*ANV 549*ANV 550*ANV 551*ANV 552*ANV 553*ANV 554*ANV 555*ANV 556*ANV 557*ANV 558*ANV 559*ANV 560*ANV 561*ANV 562*ANV 563*ANV 564*ANV 565*ANV 566*ANV 567*ANV 568*ANV 569*ANV 570*ANV 571*ANV 572*ANV 573*ANV 574*ANV 575*ANV 576*ANV 577*ANV 578*ANV 579*ANV 580*ANV 581*ANV 582*ANV 583*ANV 584*ANV 585*ANV 586*ANV 587*ANV 588*ANV 589*ANV 590*ANV 591*ANV 592*ANV 593*ANV 594*ANV 595*ANV 596*ANV 597*ANV 598*ANV 599*ANV 600*ANV 601*ANV 602*ANV 603*ANV 604*ANV 605*ANV 606*ANV 607*ANV 608*ANV 609*ANV 610*ANV 611*ANV 612*ANV 613*ANV 614*ANV 615*ANV 616*ANV 617*ANV 618*ANV 619*ANV 620*ANV 621*ANV 622*ANV 623*ANV 624*ANV 625*ANV 626*ANV 627*ANV 628*ANV 629*ANV 630*ANV 631*ANV 632*ANV 633*ANV 634*ANV 635*ANV 636*ANV 637*ANV 638*ANV 639*ANV 640*ANV 641*ANV 642*ANV 643*ANV 644*ANV 645*ANV 646*ANV 647*ANV 648*ANV 649*ANV 650*ANV 651*ANV 652*ANV 653*ANV 654*ANV 655*ANV 656*ANV 657*ANV 658*ANV 659*ANV 660*ANV 661*ANV 662*ANV 663*ANV 664*ANV 665*ANV 666*ANV 667*ANV 668*ANV 669*ANV 670*ANV 671*ANV 672*ANV 673*ANV 674*ANV 675*ANV 676*ANV 677*ANV 678*ANV 679*ANV 680*ANV 681*ANV 682*ANV 683*ANV 684*ANV 685*ANV 686*ANV 687*ANV 688*ANV 689*ANV 690*ANV 691*ANV 692*ANV 693*ANV 694*ANV 695*ANV 696*ANV 697*ANV 698*ANV 699*ANV 700*ANV 701*ANV 702*ANV 703*ANV 704*ANV 705*ANV 706*ANV 707*ANV 708*ANV 709*ANV 710*ANV 711*ANV 712*ANV 713*ANV 714*ANV 715*ANV 716*ANV 717*ANV 718*ANV 719*ANV 720*ANV 721*ANV 722*ANV 723*ANV 724*ANV 725*ANV 726*ANV 727*ANV 728*ANV 729*ANV 730*ANV 731*ANV 732*ANV 733*ANV 734*ANV 735*ANV 736*ANV 737*ANV 738*ANV 739*ANV 740*ANV 741*ANV 742*ANV 743*ANV 744*ANV 745*ANV 746*ANV 747*ANV 748*ANV 749*ANV 750*ANV 751*ANV 752*ANV 753*ANV 754*ANV 755*ANV 756*ANV 757*ANV 758*ANV 759*ANV 760*ANV 761*ANV 762*ANV 763*ANV 764*ANV 765*ANV 766*ANV 767*ANV 768*ANV 769*ANV 770*ANV 771*ANV 772*ANV 773*ANV 774*ANV 775*ANV 776*ANV 777*ANV 778*ANV 779*ANV 780*ANV 781*ANV 782*ANV 783*ANV 784*ANV 785*ANV 786*ANV 787*ANV 788*ANV 789*ANV 790*ANV 791*ANV 792*ANV 793*ANV 794*ANV 795*ANV 796*ANV 797*ANV 798*ANV 799*ANV 800*ANV 801*ANV 802*ANV 803*ANV 804*ANV 805*ANV 806*ANV 807*ANV 808*ANV 809*ANV 810*ANV 811*ANV 812*ANV 813*ANV 814*ANV 815*ANV 816*ANV 817*ANV 818*ANV 819*ANV 820*ANV 821*ANV 822*ANV 823*ANV 824*ANV 825*ANV 826*ANV 827*ANV 828*ANV 829*ANV 830*ANV 831*ANV 832*ANV 833*ANV 834*ANV 835*ANV 836*ANV 837*ANV 838*ANV 839*ANV 840*ANV 841*ANV 842*ANV 843*ANV 844*ANV 845*ANV 846*ANV 847*ANV 848*ANV 849*ANV 850*ANV 851*ANV 852*ANV 853*ANV 854*ANV 855*ANV 856*ANV 857*ANV 858*ANV 859*ANV 860*ANV 861*ANV 862*ANV 863*ANV 864*ANV 865*ANV 866*ANV 867*ANV 868*ANV 869*ANV 870*ANV 871*ANV 872*ANV 873*ANV 874*ANV 875*ANV 876*ANV 877*ANV 878*ANV 879*ANV 880*ANV 881*ANV 882*ANV 883*ANV 884*ANV 885*ANV 886*ANV 887*ANV 888*ANV 889*ANV 890*ANV 891*ANV 892*ANV 893*ANV 894*ANV 895*ANV 896*ANV 897*ANV 898*ANV 899*ANV 900*ANV 901*ANV 902*ANV 903*ANV 904*ANV 905*ANV 906*ANV 907*ANV 908*ANV 909*ANV 910*ANV 911*ANV 912*ANV 913*ANV 914*ANV 915*ANV 916*ANV 917*ANV 918*ANV 919*ANV 920*ANV 921*ANV 922*ANV 923*ANV 924*ANV 925*ANV 926*ANV 927*ANV 928*ANV 929*ANV 930*ANV 931*ANV 932*ANV 933*ANV 934*ANV 935*ANV 936*ANV 937*ANV 938*ANV 939*ANV 940*ANV 941*ANV 942*ANV 943*ANV 944*ANV 945*ANV 946*ANV 947*ANV 948*ANV 949*ANV 950*ANV 951*ANV 952*ANV 953*ANV 954*ANV 955*ANV 956*ANV 957*ANV 958*ANV 959*ANV 960*ANV 961*ANV 962*ANV 963*ANV 964*ANV 965*ANV 966*ANV 967*ANV 968*ANV 969*ANV 970*ANV 971*ANV 972*ANV 973*ANV 974*ANV 975*ANV 976*ANV 977*ANV 978*ANV 979*ANV 980*ANV 981*ANV 982*ANV 983*ANV 984*ANV 985*ANV 986*ANV 987*ANV 988*ANV 989*ANV 990*ANV 991*ANV 992*ANV 993*ANV 994*ANV 995*ANV 996*ANV 997*ANV 998*ANV 999*ANV 1000*ANV 1001*ANV 1002*ANV 1003*ANV 1004*ANV 1005*ANV 1006*ANV 1007*ANV 1008*ANV 1009*ANV 1010*ANV 1011*ANV 1012*ANV 1013*ANV 1014*ANV 1015*ANV 1016*ANV 1017*ANV 1018*ANV 1019*ANV 1020*ANV 1021*ANV 1022*ANV 1023*ANV 1024*ANV 1025*ANV 1026*ANV 1027*ANV 1028*ANV 1029*ANV 1030*ANV 1031*ANV 1032*ANV 1033*ANV 1034*ANV 1035*ANV 1036*ANV 1037*ANV 1038*ANV 1039*ANV 1040*ANV 1041*ANV 1042*ANV 1043*ANV 1044*ANV 1045*ANV 1046*ANV 1047*ANV 1048*ANV 1049*ANV 1050*ANV 1051*ANV 1052*ANV 1053*ANV 1054*ANV 1055*ANV 1056*ANV 1057*ANV 1058*ANV 1059*ANV 1060*ANV 1061*ANV 1062*ANV 1063*ANV 1064*ANV 1065*ANV 1066*ANV 1067*ANV 1068*ANV 1069*ANV 1070*ANV 1071*ANV 1072*ANV 1073*ANV 1074*ANV 1075*ANV 1076*ANV 1077*ANV 1078*ANV 1079*ANV 1080*ANV 1081*ANV 1082*ANV 1083*ANV 1084*ANV 1085*ANV 1086*ANV 1087*ANV 1088*ANV 1089*ANV 1090*ANV 1091*ANV 1092*ANV 1093*ANV 1094*ANV 1095*ANV 1096*ANV 1097*ANV 1098*ANV 1099*ANV 1100*ANV 1101*ANV 1102*ANV 1103*ANV 1104*ANV 1105*ANV 1106*ANV 1107*ANV 1108*ANV 1109*ANV 1110*ANV 1111*ANV 1112*ANV 1113*ANV 1114*ANV 1115*ANV 1116*ANV 1117*ANV 1118*ANV 1119*ANV 1120*ANV 1121*ANV 1122*ANV 1123*ANV 1124*ANV 1125*ANV 1126*ANV 1127*ANV 1128*ANV 1129*ANV 1130*ANV 1131*ANV 1132*ANV 1133*ANV 1134*ANV 1135*ANV 1136*ANV 1137*ANV 1138*ANV 1139*ANV 1140*ANV 1141*ANV 1142*ANV 1143*ANV 1144*ANV 1145*ANV 1146*ANV 1147*ANV 1148*ANV 1149*ANV 1150*ANV 1151*ANV 1152*ANV 1153*ANV 1154*ANV 1155*ANV 1156*ANV 1157*ANV 1158*ANV 1159*ANV 1160*ANV 1161*ANV 1162*ANV 1163*ANV 1164*ANV 1165*ANV 1166*ANV 1167*ANV 1168*ANV 1169*ANV 1170*ANV 1171*ANV 1172*ANV 1173*ANV 1174*ANV 1175*ANV 1176*ANV 1177*ANV 1178*ANV 1179*ANV 1180*ANV 1181*ANV 1	

Tabla 1.

Tabla 2. Factores de riesgo globales de recidiva (I)

Autor, año, pacientes	Sexo	Raza	Edad diagnostico	Edad trasplante	Tiempo diagnostico ERC5	Tiempo diálisis	Mismatches	%PRA	Evidencia
Hariharan 1998, 1557 tx	+++	-		-					Baja
Hariharan 1999, 4193 tx, RADR	+			+					Baja
Challimpamontree 2009, 2026 tx con 734 GN	Masculino +++	No blanco +++		+++					Moderada/Baja
Kukla 2011, 2404 tx, de ellos 476 Gn previas	-	-							Moderada/Baja
An 2012, 292 tx con Gn primaria de 764 tx				-			-		Baja
Jeon 2012: estudio unicentrico de 541 trasplantes, 122 con OMM y 419 con 3-6 MM							(++) Mas riesgo con 0 mismatches, independiente		Baja
Moroni 2014, 348 GN+696 no GN	-			+++		(++) A menos tiempo más riesgo	-	-	Moderada
Allen 2017, 6597 receptores con Gn primaria	-	-		+++			(+) (más mismatches menos riesgo	-	Moderada
Kennard 2017, 7236 pacientes con Gn demostrada por bx							-		Moderada
Jiang 2018, 7236 tx con Gn primaria	Masculino+++			(<50)+++		(<5y)+		+	Moderada
Park 2018, 1253 primeros Tx, 183 con Gn previa demostrada por bx	-			+	+	-			Baja

Tabla 2.

Tabla 3. Factores de riesgo globales de recidiva (II)

Autor, año, pacientes/Factor de riesgo	CIT	DGF	IS	Inducción	Donante vivo	Trasplante anticipado	Vintage	Evidencia
Hariharan 1998, 1557 tx					-		-	Baja
Hariharan 1999, 4193 tx, RADR	-				-			Baja
Challimpamontree 2009, 2026 tx con 734 GN			Ciclosporina, tacrolimus, MMF NO INFLUYEN	Inducción antilinfocitaria, basiliximab, NO INFLUYEN			Más incidencia mas reciente +	Moderada/Baja
Kukla 2011, 2404 tx, de ellos 476 Gn previas			Retirada de esteroides al 5º dia aumenta riesgo de forma independiente (HR 4.9, 95%CI 3.2-10.1, p <0.001)+++		-	+++		Moderada/Baja
An 2012, 292 tx con Gn primaria de 764 tx			Inducción purinas – Tacrolimus aumenta riesgo +++ Basiliximab aumenta riesgo +++		-		Más incidencia mas reciente +	Baja
Moroni 2014, 348 GN+696 no GN	-		MMF protector + Triple terapia protege + No infuye tacrolimus ni mTOR	Simulect protector +	+++		Menor incidencia con los años +	Moderada
Allen 2017, 6597 receptores con Gn primaria (protector)	***	-	Prednisolina protector *** Basiliximab – AzA +		+		-	Moderada
Kennard 2017, 7236 pacientes con Gn demostrada por bx					emparentado +++			Alta
Jiang 2018, 7236 tx con Gn primaria					emparentado +++			Moderada
Park 2018, 1253 primeros Tx, 183 con Gn previa demostrada por bx		-						Baja

Tabla 3.

Tabla 4. Repercusión de la recidiva en el fracaso del injerto según el tipo de GN

Autor, año, pacientes/Factor de riesgo	Biopsia	%pérdida por recidiva	Evidencia
Hariharan 1998, 1557 tx	Dos centros, Indicación	1º GSF 84%	Baja
		2º GNMP 71%	
		3º NM 63%	
		4º NigA 18%	
Hariharan 1999, 4193 tx, RADR	6 centros, indicacion	1º GNMP 66%	Baja
		2º GSF 65%	
Floege 2003, revision	Revisión	1º GNMP tipo II 20% 5-10 años	Revisión
		2º GNMP tipo I 20% 5-10 años	
		3º GSF 15% 5-10 años	
		4º NM 15% 5-10 años	
		5º NigA 10% 5-10 años	
Moroni 2014, 348 GN+696 no GN	Indicación	1º GNMP 71%	Baja
		2º GSF 67%	
		3º NigA 42%	
		4º NM 42%	
Cosio 2016, 414 tx con GN, respecto a un grupo control de 1282 tx	Un centro, Indicacion y protocolo	1º GNMP 46%	Moderada
		2º GSF 27%	
		3º NM 20%	
		4º NigA 19%	
Allen 2017, 6597 receptores con GN primaria	Registro multicéntrico ANZDATA (no descrita)	1º GNMP 70%	Moderada
		2º GSF 43%	
		3º NigA 42%	
		4º NM 41%	

Tabla 4.

**Tabla 5.** Recidiva de NigA y tiempo postrasplante a la recidiva

Autor, año, pacientes	% recidiva	%Rec 5 años	%Rec 10 años	Mediana/media* recidiva	Evidencia
Wang 2001, 48 NigA	29%			54 meses	Baja
Choy 2003, 75 NigA	19%			68 meses*	Moderada
McDonald 2006, ANZDATA 1386 tx con NigA	7%			43 meses	Alta
Coppo 2007, 61 NigA	49%			35 meses*	Baja
Berthoux 2008: 127 Tx NigA	28%	18%	36%	95 meses	Moderada
Han 2010, 221 Tx NigA	20%	15%	30.8%		Moderada
Chaililimpamontree 2009, 246 NigA	25% a 15 años				Moderada
Kamal Aziz 2012, 142 TxNigA	18%	16%	21%		Moderada
Ortiz 2012: 65 tx NigA	32%			6.8 meses	Moderada/alta
Sato 2013, 184 Tx NigA	38%				Alta
Moroni 2013: 190 tx NigA vs. 380 tx no DM.	22%			44.8 meses	Moderada
Moroni 2014, 43 NigA	23%			59 meses*	Baja
Sato 2014, 78 Tx NigA	15%			20 meses	Moderada/Baja
Von Visger 2014: 124 Tx NigA	22%			82 meses*	Moderada
Ahn 2015, 56 NigA	37%			-	Baja
Nijim 2016, 122 tx NigA	19%				Moderada
Cosio 2016, 165 NigA	51% a 5 años	51%			Moderada
Temurhan 2017: 41 tx NigA				54.5 meses	Baja
Allen 2017, 2501 NigA	15%	5.1%	10.1%		Moderada
Berthoux 2017, 96 NigA	35%			70 meses*	Moderada
Kim 2017, 88 1ºTx NigA	17%			89 meses*	Moderada
Merzkani 2017: 137 Tx NigA	51%				Moderada
Di Vico 2018, 51 NigA	55%			75 meses	Baja
Garnier 2018, 70 tx NigA	21%			37 meses	Moderada
Lee 2019, 218 Tx con NigA	14%				Moderada
Okumi 2019, 299 tx con NigA	27%	20%	34%		Alta
Cazorla-López 2020, 78 NigA	31%			140 meses*	Baja
Rodas 2020: 86 tx con NigA	27%	18%	36%	47 meses	Moderada
Uffing 2021: 504 Tx NigA	23%		19%	40,8 meses	Moderada
Lionaki 2021: 99 tx con NigA	23%			33 meses	Baja

**Tabla 5.**

**Tabla 6.** Factores pretrasplante de riesgo de recidiva de la NigA (no terapéuticos)

Autor, año, pacientes	Sexo	Raza	Edad diagnóstico	Edad trasplante	Tiempo diagnóstico ERC5	Tiempo diálisis	Mismatches	PRA	Donante Vivo	Isq Fría	Tx anticipado
Wang 2001, 48 NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Choy 2003, 75 NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
McDonald 2006, ANZDATA 1386 tx con NigA	-		-	-	-	-	+++	-	-	-	
Coppo 2007, 61 NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Berthoux 2008: 127 Tx NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Han 2010, 221 Tx NigA	-		+++	-	-	-	-	-	+++ (relac)	-	
Kamal Aziz 2012, 142 TxNigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Ortiz 2012: 65 tx NigA	-		-	-	-	-	+++ DR	-	-	-	
Sato 2013, 184 Tx NigA	-		+	-	-	-	-	-	-	-	
Moroni 2013: 190 tx NigA vs., 380 tx no DM	-		+++	-	-	-	-	-	-	-	
Sato 2014, 78 Tx NigA	-		-	-	-	-	+++DR	-(DSA)	-	-	
Von Visger 2014: 124 Tx NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Ahn 2015, 56 NigA	-		-	+	+	+	-	-	-	-	
Berthelot 2015, 60 NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Nijim 2016, 122 tx NigA	-		-	+	-	-	-	-	-	-	
Kenward 2017, 2393 NigA	-		-	-	-	-	-	-	+++ (relac)	-	
Temurhan 2017: 41 tx NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Avasare 2017, 62 pacientes	-	Negra+	+++	+	+	-	-	-	-	-	
Allen 2017, 2501 NigA	-		+++	-	-	-	-	-	*** (avastane)	-	
Berthoux 2017, 96 Tx consec con NigA	-		+	+	-	-	-	-	-	-	
Kim 2017, 88 1ºTx NigA	-		+	+	-	-	-	-	-	-	
Di Vico 2018, 51 NigA	-		-	-	-	-	-	-DSA-	-	-	
Garnier 2018, 70 tx NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Park 2019: 1256 tx con NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Lee 2019, 218 Tx con NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Okumi 2019, 299 tx con NigA	-		-	+	-	-	-	+ (DSA+)	+++ (relac)	-	
Jo 2019, 69 1º Tx NigA	+(varón)		-	-	-	-	-	-	-	-	
Cazorla-López 2020, 78 NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Rodas 2020: 86 tx con NigA	-		+++	-	-	-	-	-DSA-	-	-	
Noguchi 2020: 135 Tx NigA	-		-	-	-	-	-	-	-	-	
Uffing 2021: 504 Tx NigA	-		-	+	+	+	-	- (DSA ++)	-	-	
Lionaki 2021: 99 tx con NigA	-		-	-	-	-	+	+	-	+	
Park 2021: 27 Tx NigA	-		-	+	-	-	+	-	-	+	

**Tabla 6.**

**Tabla 7.** Factores postrasplante de riesgo de recidiva de la NigA (no terapéuticos)

Autor, año, pacientes	HTA	DM	Cualquier biopsia	Rechazo agudo	Viremia BK	Creatinina/GFR al recurrir	Proteinuria al recurrir	Microhematuria al recurrir	ReTx	DGF
Wang 2001, 48 NigA	-					+				
Choy 2003, 75 NigA						+				
McDonald 2006, ANZDATA 1386 tx con										-
Coppo 2007, 61 NigA						+	+			
Ortiz 2012: 65 tx NigA	-	-		-	-	-	-	-	-	-
Sato 2013, 184 Tx NigA	-			-		-	+	+		
Moroni 2013: 190 tx NigA vs., 380 tx no	-			-						-
Sato 2014, 78 Tx NigA				+++ (a < riesgo)						
Von Visger 2014: 124 Tx NigA				-						
Ahn 2015, 56 NigA						-	-	-		
Berthelot 2015, 60 NigA				-		-	+	-		
Nijim 2016, 122 tx NigA				+						
Temurhan 2017: 41 tx NigA				-						
Avasare 2017, 62 pacientes	-	-	+++	-						
Kim 2017, 88 1ºTx NigA			+++				+++			
Di Vico 2018, 51 NigA	-					-	+			
Garnier 2018, 70 tx NigA				-		-				
Lee 2019, 218 Tx con NigA				-						
Okumi 2019, 299 tx con NigA	+			-		+++				
Jo 2019, 69 1º Tx NigA	-			-		-				
Rodas 2020: 86 tx con NigA	-									
Uffing 2021: 504 Tx NigA	-		-	-						
Lionaki 2021: 99 tx con NigA	-		-	-						
Park 2021: 27 Tx NigA	-		-	-						

Tabla 7.

Tabla 8. Influencia de la recidiva de la nefropatía IgA en el fracaso del injerto renal y factores relacionados					
Autor, año	Influencia de la recidiva	Factores de riesgo de peor evolución tras la recidiva	Factores NO ASOCIADOS con peor evolución	Evidencia	
Wang 2001, 48 NigA	No compara, solo dice que tras la recidiva hay disfunción del injerto un 10% de las veces	-Creatinina a la bx	-Sexo -Edad al tx -Tipo de donante (tendencia peor evolución vivo emparentado) -Tiempo al tx -Tiempo de diagnóstico a ERC-5 -Tiempo en diálisis -Proteinuria a la bx -Tx -IgA sérica	Baja	
Choy 2003, 75 NigA	Los pacientes con IgA como diagnóstico primario tenían peor supervivencia del injerto a partir del año 12 (no analiza recidiva).			Moderada	
McDonald 2006, ANZDATA 1386 tx NigA	La recidiva de IgA incrementa el riesgo de fracaso del injerto in vivo y en cadáver			Baja	
Berthoux 2008, 127 Tx NigA	La recidiva no influyó en la mayor o menor perdida del injerto			Moderada	
Mulay 2009, 2706 NigA SRDS	Recidiva de NigA no predice el fracaso del injerto		Immunosupresión: aza, mmf, csa, tac, sir, prednisona	Moderada	
Andressdottir 2009, 1207 pacientes NigA				Moderada	
Han 2010, 221 Tx NigA	Los pacientes con recidiva tenían peor supervivencia a 10 años	+ Edad del donante peor evolución multivariante Donante vivo emparentado mejor evolución multivariante	Edad receptor, sexo, mismatches, aza, mmf, csa, tac, inducción, uso de ICA/ARA2	Moderada	
Clayton 2011, 521 tx NigA	12.6% de las perdidas del injerto se debieron a recidiva demostradas con biopsia	El uso de esteroides se asoció a una gran disminución del riesgo de perdida por recidiva HR 0.5, 95%CI 0.3-0.84. Era del trasplante, con menor riesgo en éras posteriores entre 1999-2007 que las anteriores.	Tiempo en TSR, edad, sexo, mismatches	Moderada	
Pham 2012; OPTN UNOS, 3505 trasplantes con NigA			No diferencias en la evolución entre csa+aza y csa+mmf	Moderada	
Kamal Ariz 2012, 142 TxNigA	Los que recurrián no tenían peor supervivencia estadísticamente significativa, pero si peor tendencia (10 años 36% vs. 58%)		Inducción, timoglobulina Inmunosupresión de base, ICA	Baja	
Sato 2013, 184 Tx NigA	La recidiva redujo la supervivencia del injerto en los tx entre 1990 y 1999 ( $p = 0.002$ ), pero no entre 2000-2005 (tratados con tac/mmf/esteroideos) ( $p = 0.115$ )	Porcentaje de semilunas Proteinuria Edad del donante Creatinina sérica Uso de tac/mmf/esteroideos mejora la evolución tras la recidiva	Edad del receptor, mismatches, tipo de donante, PRA La hematuria y la HTA fue igual en los que lo perdían o los que no.	Moderada	
Moroni 2013; 190 tx NigA vs. 380 tx no DM	Peor evolución en general en Tx NigA, pero peor evolución en los que recurrián, sin alcanzar significación	Semilunas	El tipo de IS	Moderada	
Von Visger 2014; 124 Tx NigA	Menor supervivencia del injerto en los que recurrián	Los tratados con sirolimus y los steroid free tuvieron más riesgo de fracaso del injerto.		Moderada	

Tabla 8.

Tabla 9 (continuación). Influencia de la recidiva de la nefropatía IgA en el fracaso del injerto renal y factores relacionados

Autor, año	Influencia de la recidiva	Factores de riesgo de peor evolución tras la recidiva	Factores NO ASOCIADOS con peor evolución	Evidencia
Avasare 2017, 62 pacientes NigA	Recidiva de NigA no predice el fracaso del injerto	-Edad joven +++ -Semilunias +++ -E+ +++	-Timoglobulina -Sexo -Raza -Tx anticipado -Donante vivo -Rechazo -IS mantenimiento -Corticoides -ICA/ARA2	Baja
Kim 2017, 88 1Tx NigA	La recidiva se relaciona de forma significativa con el riesgo de fracaso del injerto en el estudio univariante (HR 3.5), pero no en multivariante	-Rechazo -Creatinina 1º año		Moderada
Di Vico 2018, 51 NigA	Los pacientes con recidiva tenían la misma supervivencia del injerto que los no recurrentes			Baja
Leephorn 2018; 9690 primer Tx con NigA	15.4% de las perdidas del injerto se debían a recidiva	El uso de esteroides se asoció a un descenso en el riesgo de recidiva HR 0.666, 95%CI 0.482-0.921, $p = 0.014$ + Edad del receptor – riesgo de perdida por recidiva Menor duración de la diálisis + riesgo de perdida por recidiva Donante vivo menor riesgo de perdida	Sexo receptor Matches BMI receptor Edad donante Inducción: timoglobulina, alemtuzimab, basiliximab IS de base: tac, csa, aza, mmf, sir	Moderada/Baja
Lee 2019, 218 Tx con NigA	Los pacientes con recidiva tenían peor supervivencia del injerto de forma independiente	DSA empeora el riesgo de perdida de forma independiente de la recidiva o no		Moderada
Okumi 2019, 299 tx con NigA	La recidiva se asoció con mas fracaso del injerto censurando por muerte.			Moderada
Cazorla-López 2020, 78 NigA	Recidiva de NigA no predice el fracaso del injerto	Semilunias+	MEST	Baja
Rodas 2020, 86 tx con NigA	La recidiva de IgA se relaciona de forma independiente con mayor riesgo de ERC5	Edad joven		Moderada
Park 2019, 1256 tx con NigA	La IgA en el injerto aumentaba de forma independiente el riesgo de pérdida sobre todo a partir del año 7-8	Donante cadáver, edad al tx, donante varón, eGFR a la recidiva, %Semilunias, escrosis global y esclerosis segmentaria	Edad a la recidiva, sexo, mismatches, albuminuria, hematuria, rechazo agudo	Baja
Park 2019, 333 Tx NigA		MEST-C Edad del injerto (aHR 1.08 (1.02-1.13), $p = 0.006$ ) eGFR >30 (aHR 8.81 (2.87-11.79), $p < 0.001$ ) Uso de bloqueo RAAS (aHR 2.09 (1.30-3.34), $p = 0.002$ )	Edad al diagnóstico de IgA Sexo Albuminuria ≥ 1+ TCMR coexistente Uso de tacrolimus al momento del diagnóstico	Moderada
Park 2019, 464 tx con NigA postx		Sexo masculino GFR Albuminuria a los 6 meses del diagnóstico T Bloqueo RAAS	Edad al dx de NigA Duración desde el tx al diagnóstico de IgA TA media Coexistencia de rechazo agudo M, E, S o C TECA/ARA2 no tienen mejor evolución que los no recurrentes El grado de positividad de la IF se relaciona La proliferación mesangial no se relaciona	Moderada
Uffing 2021, 504 tx NigA	La recidiva aumentaba el riesgo de fracaso del injerto (20% en los que recuría vs. 12% en los que no recurría), de forma independiente de otras variables (HR 3.69 95%CI 2.04-6.66, $p < 0.001$ );	Proteinuria		Moderada

Tabla 9.

**Tabla 10.** Factores terapéuticos que influyen en el riesgo de recidiva de la NigA

Autor, año, pacientes	Inducción	Timoglobulina	IS de base	Corticoides
McDonald 2006, ANZDATA 1386 tx con NigA	-	-	- (CNI vs. no)	-
Berthoux 2008: 127 Tx NigA		+++ (protege)	-	
Han 2010, 221 Tx NigA			-	
Clayton 2011, 521 tx NigA				+++ (protege)
Ortiz 2012: 65 tx NigA	-basiliximab	Factor de riesgo +	+++ (CsA protector)	-
Kamal Aziz 2012, 142 TxNigA			-	
Sato 2013, 184 Tx NigA	-basiliximab -rituximab			
Moroni 2013: 190 tx NigA vs. 380 tx no DM	-basiliximab		Protector triple terapia+++ y uso de MMF. No influye tacrolimus ni mTOR	Triple terapia protector +++
Sato 2014, 78 Tx NigA	-basiliximab -rituximab			
Von Visger 2014: 124 Tx NigA		+++	CsA no influye Peor sirolimus	+++ (protege)
Ahn 2015, 56 NigA				
Berthelot 2015, 60 NigA		+	-	-
Avasare 2017, 62 pacientes		-	-	-
Kim 2017, 88 1ºTx NigA				+ (protege)
Allen 2017, 2501 NigA				+ (protege)
Berthoux 2017, 96 Tx consecutivos con NigA		-	-	-
Temurhan 2017: 41 tx NigA			-	
Di Vico 2018, 51 NigA		-	-	+++ (protege)
Garnier 2018, 70 tx NigA		-	-	-
Jo 2019, 69 1º Tx NigA		-	-	
Lee 2019, 218 Tx con NigA		-	-	
Okumi 2019, 299 tx con NigA	+basiliximab +rituximab		-	
Cazorla-López 2020, 78 NigA	+			
Park 2019, 1256 tx con NigA	-		-	
Noguchi 2020, 135 Tx NigA			Tac/Eve menos recidiva que Tac/MMF	
Rodas 2020, 86 tx con NigA	-	Factor de riesgo+	-	-
Uffing 2021, 504 Tx NigA	-	-	-	-
Lionaki 2021, 99 tx con NigA			Mejor Tac vs. CsA	
Park 2021, 27 Tx NigA	-		-	+ (protege)

Tabla 10.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- Jiang SH, Kennard AL, Walters GD. Recurrent glomerulonephritis following renal transplantation and impact on graft survival. *BMC Nephrol.* 2018;19(1):344. doi: 10.1186/s12882-018-1135-7. [Pubmed]
- Allen PJ, Chadban SJ, Craig JC, Lim WH, Allen RDM, Clayton PA, Teixeira-Pinto A, Wong G. Recurrent glomerulonephritis after kidney transplantation: risk factors and allograft outcomes. *Kidney Int.* 2017 Aug;92(2):461-469. doi:10.1016/j.kint.2017.03.015. [Pubmed]
- An JN, Lee JP, Oh YJ, Oh YK, Ha JW, Chae DW, Kim YS, Lim CS. Incidence of post-transplant glomerulonephritis and its impact on graft outcome. *Kidney Res Clin Pract.* 2012;31(4):219-26. doi: 10.1016/j.krcp.2012.09.004. [Pubmed]
- O'Shaughnessy MM, Liu S, Montez-Rath ME, Lenihan CR, Lafayette RA, Winkelmayer WC. Kidney Transplantation Outcomes across GN Subtypes in the United States. *J Am Soc Nephrol.* 2017;28(2):632-644. doi: 10.1681/ASN.2016020126. [Pubmed]
- Toledo K, Pérez-Sáez MJ, Navarro MD, Ortega R, Redondo MD, Agüera ML, Rodríguez-Benot A, Aljama P. Impact of recurrent glomerulonephritis on renal graft survival. *Transplant Proc.* 2011;43(6):2182-6. doi:10.1016/j.transproceed.2011.05.010. [Pubmed]
- Pruthi R, McClure M, Casula A, Roderick PJ, Fogarty D, Harber M, Ravanian R. Long-term graft outcomes and patient survival are lower posttransplant in patients with a primary renal diagnosis of

- glomerulonephritis. *Kidney Int.* 2016;89(4):918-26. doi: 10.1016/j.kint.2015.11.022. [Pubmed]
7. Chailimpamontree W, Dmitrienko S, Li G, Balshaw R, Magil A, Shapiro RJ, Landsberg D, Gill J, Keown PA; Genome Canada Biomarkers in Transplantation Group. Probability, predictors, and prognosis of posttransplantation glomerulonephritis. *J Am Soc Nephrol.* 2009;20(4):843-51. doi: 10.1681/ASN.2008050454. [Pubmed]
8. Moroni G, Longhi S, Quaglini S, Rognoni C, Simonini P, Binda V, Montagnino G, Messa P. The impact of recurrence of primary glomerulonephritis on renal allograft outcome. *Clin Transplant.* 2014;28(3):368-76. doi:10.1111/ctr.12322. [Pubmed]
9. Floege J. Recurrent glomerulonephritis following renal transplantation: an update. *Nephrol Dial Transplant.* 2003;18(7):1260-5. doi: [Pubmed]
10. 1093/ndt/gfg102. 10. Morozumi K, Takeda A, Otsuka Y, Horike K, Gotoh N, Watarai Y. Recurrent glomerular disease after kidney transplantation: an update of selected areas and the impact of protocol biopsy. *Nephrology (Carlton).* 2014;19 Suppl 3:6-10. doi: 10.1111/nep.12255. [Pubmed]
11. Golgert WA, Appel GB, Hariharan S. Recurrent glomerulonephritis after renal transplantation: an unsolved problem. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2008;3(3):800-7. doi: 10.2215/CJN.04050907. [Pubmed]
12. Cosio FG, Cattran DC. Recent advances in our understanding of recurrent primary glomerulonephritis after kidney transplantation. *Kidney Int.* 2017;91(2):304-314. doi: 10.1016/j.kint.2016.08.030. [Pubmed]
13. Hariharan S, Peddi VR, Savin VJ, Johnson CP, First MR, Roza AM, Adams MB. Recurrent and de novo renal diseases after renal transplantation: a report from the renal allograft disease registry. *Am J Kidney Dis.* 1998;31(6):928-31. doi: 10.1053/ajkd.1998.v31.pm9631835. [Pubmed]
14. Hariharan S, Adams MB, Brennan DC, Davis CL, First MR, Johnson CP, Ouseph R, Peddi VR, Pelz CJ, Roza AM, Vincenti F, George V. Recurrent and de novo glomerular disease after renal transplantation: a report from Renal Allograft Disease Registry (RADR). *Transplantation.* 1999;68(5):635-41. doi: 10.1097/00007890-199909150-00007. [Pubmed]
15. Kukla A, Chen E, Spong R, Weber M, El-Shahawi Y, Gillingham K, Matas AJ, Ibrahim HN. Recurrent glomerulonephritis under rapid discontinuation of steroids. *Transplantation.* 2011;91(12):1386-91. doi: 10.1097/TP.0b013e31821bf157. [Pubmed]
16. Kennard AL, Jiang SH, Walters GD. Increased glomerulonephritis recurrence after living related donation. *BMC Nephrol.* 2017;18(1):25. doi:10.1186/s12882-016-0435-z. [Pubmed]
17. Naesens M, Lerut E, Emonds MP, Herelixa A, Evenepoel P, Claes K, Bammens B, Sprangers B, Meijers B, Jochmans I, Monbaliu D, Pirenne J, Kuypers DR. Proteinuria as a Noninvasive Marker for Renal Allograft Histology and Failure: An Observational Cohort Study. *J Am Soc Nephrol.* 2016;27(1):281-92. doi: 10.1681/ASN.2015010062. [Pubmed]
18. Pascual J, Mezrich JD, Djamali A, Leverson G, Chin LT, Torrealba J, Bloom D, Voss B, Becker BN, Knechtle SJ, Sollinger HW, Pirsch JD, Samaniego MD. Alemtuzumab induction and recurrence of glomerular disease after kidney transplantation. *Transplantation.* 2007;83(11):1429-34. doi: 10.1097/tp.0000264554.39645.74. [Pubmed]
19. Pippas M, Stel VS, Aresté-Fosalba N, Couchoud C, Fernandez-Fresnedo G, Finne P, Heaf JG, Hoitsma A, De Meester J, Pálsson R, Ravani P, Segelmark M, Traynor JP, Reisaeter AV, Caskey FJ, Jager KJ. Long-term Kidney Transplant Outcomes in Primary Glomerulonephritis: Analysis From the ERA-EDTA Registry. *Transplantation.* 2016;100(9):1955-62. doi: 10.1097/TP.0000000000000962. 7 [Pubmed]

20. O'Shaughnessy MM, Liu S, Montez-Rath ME, Lenihan CR, Lafayette RA, Winkelmayer WC. Kidney Transplantation Outcomes across GN Subtypes in the United States. *J Am Soc Nephrol.* 2017;28(2):632-644. doi: 10.1681/ASN.2016020126. [Pubmed]
21. Favi E, Pedroso JAR, Salerno MP, Spagnolletti G, Romagnoli J, Citterio F. Inferior Long-Term Outcomes for Kidney Transplant Recipients With an Immunologically Mediated Primary Renal Disease. *Exp Clin Transplant.* 2018;16(5):541-545. doi:10.6002/ect.2017.0025. [Pubmed]
22. Briganti EM, Russ GR, McNeil JJ, Atkins RC, Chadban SJ. Risk of renal allograft loss from recurrent glomerulonephritis. *N Engl J Med.* 2002;347(2):103-9. doi: 10.1056/NEJMoa013036. [Pubmed]
23. El-Zoghby ZM, Stegall MD, Lager DJ, Kremers WK, Amer H, Gloor JM, Cosio FG. Identifying specific causes of kidney allograft loss. *Am J Transplant.* 2009;9(3):527-35. doi: 10.1111/j.1600-6143.2008.02519.x. [Pubmed]
24. Jeon HJ, Kim YS, Lee SM, Ahn C, Ha J, Kim SJ, Kim DK. The effect of recurrent glomerulonephritis and acute rejection episodes in zero human leukocyte antigen-mismatched kidney transplantation. *Transplant Proc.* 2012 Apr;44(3):600-6. doi: 10.1016/j.transproceed.2011.11.042. [Pubmed]
25. Sellarés J, de Freitas DG, Mengel M, Reeve J, Einecke G, Sis B, Hidalgo LG, Famulski K, Matas A, Halloran PF. Understanding the causes of kidney transplant failure: the dominant role of antibody-mediated rejection and nonadherence. *Am J Transplant.* 2012;12(2):388-99. doi: 10.1111/j.1600-6143.2011.03840.x. [Pubmed]
26. Park H, Park WY, Kang SS, Yeo SM, Han S, Park SB, Jin K. Clinical Outcomes of Kidney Transplantation in Patients With Biopsy-Proven Glomerulonephritis. *Transplant Proc.* 2018;50(4):1009-1012. doi: 10.1016/j.transproceed.2018.02.039. [Pubmed]
27. Mulay AV, van Walraven C, Knoll GA. Impact of immunosuppressive medication on the risk of renal allograft failure due to recurrent glomerulonephritis. *Am J Transplant.* 2009;9(4):804-11. doi: 10.1111/j.1600-6143.2009.02554.x. [Pubmed]
28. Pham PT, Pham PC. The impact of mycophenolate mofetil versus azathioprine as adjunctive therapy to cyclosporine on the rates of renal allograft loss due to glomerular disease recurrence. *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27(7):2965-71. doi: 10.1093/ndt/gfr731. [Pubmed]
29. Singh T, Astor BC, Zhong W, Mandelbrot DA, Maursetter L, Panzer SE. The association of acute rejection vs recurrent glomerular disease with graft outcomes after kidney transplantation. *Clin Transplant.* 2019;33(12):e13738. doi: 10.1111/ctr.13738. [Pubmed]
30. Andresdottir MB, Haasnoot GW, Doxiadis II, Persijn GG, Claas FH. Exclusive characteristics of graft survival and risk factors in recipients with immunoglobulin A nephropathy: a retrospective analysis of registry data. *Transplantation.* 2005;80(8):1012-8. doi: 10.1097/01.tp.0000179150.84803.56. [Pubmed]
31. Merzkani M., Lepori N., El Ters M., Cosio F., Amer H. IgA Recurrence in a Single Center with a Protocol Biopsy Program *Am J Transplant.* 2017;17 (suppl 3). [Pubmed]
32. McDonald SP, Russ GR. Recurrence of IgA nephropathy among renal allograft recipients from living donors is greater among those with zero HLA mismatches. *Transplantation.* 2006;82(6):759-62. doi: 10.1097/01.tp.0000230131.66971.45. [Pubmed]
33. Sato K, Ishida H, Uchida K, Nitta K, Tanabe K. Risk factors for recurrence of immunoglobulin a nephropathy after renal transplantation: single center study. *Ther Apher Dial.* 2013;17(2):213-20. doi: 10.1111/j.1744-9987.2012.01139.x. [Pubmed]
34. Kim Y, Yeo SM, Kang SS, Park WY, Jin K, Park SB, Park UJ, Kim HT, Han S. Long-term Clinical

- Outcomes of First and Second Kidney Transplantation in Patients With Biopsy-Proven IgA Nephropathy. *Transplant Proc.* 2017;49(5):992-996. doi: 10.1016/j.transproceed.2017.03.063. [Pubmed]
35. Okumi M, Okada D, Unagami K, Kakuta Y, Iizuka J, Takagi T, Shirakawa H, Omoto K, Ishida H, Tanabe K; Japan Academic Consortium of Kidney Transplantation (JACK). Higher immunoglobulin A nephropathy recurrence in related-donor kidney transplants: The Japan Academic Consortium of Kidney Transplantation study. *Int J Urol.* 2019;26(9):903-909. doi: 10.1111/iju.14066. [Pubmed]
36. Choy BY, Chan TM, Lo SK, Lo WK, Lai KN. Renal transplantation in patients with primary immunoglobulin A nephropathy. *Nephrol Dial Transplant.* 2003;18(11):2399-404. doi: 10.1093/ndt/gfg373 [Pubmed]
37. Ortiz F, Gelpi R, Koskinen P, Manonelles A, Räisänen-Sokolowski A, Carrera M, Honkanen E, Grinyó JM, Cruzado JM. IgA nephropathy recurs early in the graft when assessed by protocol biopsy. *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27(6):2553-8. doi: 10.1093/ndt/gfr664. [Pubmed]
38. Berthoux F, Suzuki H, Mohey H, Maillard N, Mariat C, Novak J, Julian BA. Prognostic Value of Serum Biomarkers of Autoimmunity for Recurrence of IgA Nephropathy after Kidney Transplantation. *J Am Soc Nephrol.* 2017;28(6):1943-1950. doi: 10.1681/ASN.2016060670. [Pubmed]
39. Han SS, Huh W, Park SK, Ahn C, Han JS, Kim S, Kim YS. Impact of recurrent disease and chronic allograft nephropathy on the long-term allograft outcome in patients with IgA nephropathy. *Transpl Int.* 2010;23(2):169-75. doi:10.1111/j.1432-2277.2009.00966.x. [Pubmed]
40. Nijim S, Vujjini V, Alasfar S, Luo X, Orandi B, Delp C, Desai NM, Montgomery RA, Lonze BE, Alachkar N. Recurrent IgA Nephropathy After Kidney Transplantation. *Transplant Proc.* 2016;48(8):2689-2694. doi: 10.1016/j.transproceed.2016.08.011. [Pubmed]
41. Rodas LM, Ruiz-Ortiz E, Garcia-Herrera A, Pereira A, Blasco M, Ventura-Aguiar P, Viñas Gomis O, Egri N, De Sousa E, Palou E, Diekmann F, Poch E, Campistol JM, Quintana LF. IgA Nephropathy Recurrence after Kidney Transplantation: Role of Recipient Age and Human Leukocyte Antigen-B Mismatch. *Am J Nephrol.* 2020;51(5):357-365. doi: 10.1159/000506853. [Pubmed]
42. Moroni G, Longhi S, Quaglini S, Gallelli B, Banfi G, Montagnino G, Messa P. The long-term outcome of renal transplantation of IgA nephropathy and the impact of recurrence on graft survival. *Nephrol Dial Transplant.* 2013;28(5):1305-14. doi: 10.1093/ndt/gfs472. [Pubmed]
43. Uffing A, Pérez-Saéz MJ, Jouve T, Bugnazet M, Malvezzi P, Muhsin SA, Lafargue MC, Reindl-Schwaighofer R, Morlock A, Oberbauer R, Buxeda A, Burballa C, Pascual J, von Moos S, Seeger H, La Manna G, Comai G, Bini C, Russo LS, Farouk S, Nissaisorakarn P, Patel H, Agrawal N, Mastroianni-Kirsztajn G, Mansur J, Tedesco-Silva H, Ventura CG, Agena F, David-Neto E, Akalin E, Alani O, Mazzali M, Manfro RC, Bauer AC, Wang AX, Cheng XS, Schold JD, Berger SP, Cravedi P, Riella LV. Recurrence of IgA Nephropathy after Kidney Transplantation in Adults. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2021;16(8):1247-1255. doi: 10.2215/CJN.00910121. 8 [Pubmed]
44. Jo HA, Han SS, Lee S, Kim JY, Yang SH, Lee H, Yang JS, Lee JP, Joo KW, Lim CS, Kim YS, Ahn C, Han JS, Kim DK. The association of tumor necrosis factor superfamily 13 with recurrence of immunoglobulin A nephropathy in living related kidney transplantation. *BMC Nephrol.* 2019;20(1):33. doi:10.1186/s12882-019-1222-4. [Pubmed]
45. Lionaki S, Makropoulos I, Panagiotellis K, Vlachopoulos G, Gavalas I, Marinaki S, Liapis G, Michelakis I, Bokos I, Boletis I. Kidney transplantation outcomes in patients with IgA nephropathy and other glomerular and non-glomerular primary diseases in the new era of immunosuppression. *PLoS One.* 2021;16(8):e0253337. doi: 10.1371/journal.pone.0253337. [Pubmed]
46. Wang 2001 Wang AY, Lai FM, Yu AW, Lam PK, Chow KM, Choi PC, Lui SF, Li PK. Recurrent IgA

- nephropathy in renal transplant allografts. *Am J Kidney Dis.* 2001;38(3):588-96. doi: 10.1053/ajkd.2001.26885. [Pubmed]
47. Moriyama T, Nitta K, Suzuki K, Honda K, Horita S, Uchida K, Yumura W, Tanabe K, Toma H, Nihei H, Yamaguchi Y. Latent IgA deposition from donor kidney is the major risk factor for recurrent IgA nephropathy in renal transplantation. *Clin Transplant.* 2005;19 Suppl 14:41-8. doi: 10.1111/j.1399-0012.2005.00403.x. [Pubmed]
48. Avasare RS, Rosenstiel PE, Zaky ZS, Tsapepas DS, Appel GB, Markowitz GS, Bomback AS, Canetta PA. Predicting Post-Transplant Recurrence of IgA Nephropathy: The Importance of Crescents. *Am J Nephrol.* 2017;45(2):99-106. doi:10.1159/000453081. [Pubmed]
49. Ahn S, Min SI, Min SK, Ha IS, Kang HG, Kim YS, Kim SJ, Hao J. Different Recurrence Rates Between Pediatric and Adult Renal Transplant for Immunoglobulin A Nephropathy: Predictors of Posttransplant Recurrence. *Exp Clin Transplant.* 2015;13(3):227-32. [Pubmed]
50. Berthelot L, Robert T, Vuillet V, Tabary T, Braconnier A, Dramé M, Toupane O, Rieu P, Monteiro RC, Touré F. Recurrent IgA nephropathy is predicted by altered glycosylated IgA, autoantibodies and soluble CD89 complexes. *Kidney Int.* 2015;88(4):815-22. doi: 10.1038/ki.2015.158. [Pubmed]
51. Park WY, Kim Y, Paek JH, Jin K, Han S. Clinical significance of serum galactose-deficient immunoglobulin A1 for detection of recurrent immunoglobulin A nephropathy in kidney transplant recipients. *Kidney Res Clin Pract.* 2021;40(2):317-324. doi: 10.23876/j.krcp.20.183. [Pubmed]
52. Temurhan S, Akgul SU, Caliskan Y, Artan AS, Kekik C, Yazici H, Demir E, Caliskan B, Turkmen A, Oguz FS, Sever MS. A Novel Biomarker for Post-Transplant Recurrent IgA Nephropathy. *Transplant Proc.* 2017;49(3):541-545. doi:10.1016/j.transproceed.2017.02.003. [Pubmed]
53. Deng R, Dai Y, Zhang H, Liu L, Li J, Xiong Y, Deng S, Fu Q, Wang C. Higher Incidence of Renal Allograft Glomerulonephritis in Living-Related Donor Kidney Transplantation. *Transplant Proc.* 2018;50(8):2421-2425. doi: 10.1016/j.transproceed.2018.03.050. [Pubmed]
54. Cazorla-López JM, Wu J, Villanego-Fernández F, Naranjo-Muñoz J, Vigara-Sánchez LA, García-García-Doncel A, Orellana-Chávez C, Moreno-Salazar A, García-Álvarez T, Mazuecos-Blanca A. IgA Nephropathy After Renal Transplant: Recurrences and De Novo Cases. *Transplant Proc.* 2020;52(2):515-518. doi:10.1016/j.transproceed.2019.12.008. [Pubmed]
55. Park S, Baek CH, Cho H, Yu MY, Kim YC, Go H, Kim YH, Lee JP, Min SI, Ha J, Moon KC, Kim YS, Ahn C, Park SK, Lee H. Glomerular crescents are associated with worse graft outcome in allograft IgA nephropathy. *Am J Transplant.* 2019;19(1):145-155. doi: 10.1111/ajt.14908. [Pubmed]
56. Clayton P, McDonald S, Chadban S. Steroids and recurrent IgA nephropathy after kidney transplantation. *Am J Transplant.* 2011;11(8):1645-9. doi: 10.1111/j.1600-6143.2011.03667.x. [Pubmed]
57. Park S, Go H, Baek CH, Kim YH, Kim YC, Yang SH, Lee JP, Min SI, Ha J, Song EY, Kim YS, Park SK, Lee H, Moon KC. Clinical importance of the updated Oxford classification in allograft IgA nephropathy. *Am J Transplant.* 2019;19(10):2855-2864. doi: 10.1111/ajt.15400. [Pubmed]
58. Kamal Aziz A, Mousson C, Berthoux F, Ducloux D, Chalopin JM. Renal transplantation outcome in selected recipients with IgA nephropathy as native disease: a bicentric study. *Ann Transplant.* 2012;17(3):45-51. doi: 10.12659/aot.883457. [Pubmed]
59. Leeaphorn N, Garg N, Khankin EV, Cardarelli F, Pavlakis M. Recurrence of IgA nephropathy after kidney transplantation in steroid continuation versus early steroid-withdrawal regimens: a retrospective analysis of the UNOS/OPTN database. *Transpl Int.* 2018;31(2):175-186. doi: 10.1111/tri.13075.

## [Pubmed]

60. Park S, Baek CH, Go H, Kim YH, Min SI, Ha J, Kim YC, Lee JP, Kim YS, Moon KC, Park SK, Lee H. Possible beneficial association between renin-angiotensin-aldosterone-system blockade usage and graft prognosis in allograft IgA nephropathy: a retrospective cohort study. *BMC Nephrol.* 2019;20(1):354. doi: 10.1186/s12882-019-1537-1. [Pubmed]
61. Sato Y, Ishida H, Shimizu T, Tanabe K. Evaluation of tonsillectomy before kidney transplantation in patients with IgA nephropathy. *Transpl Immunol.* 2014;30(1):12-7. doi: 10.1016/j.trim.2013.11.001. [Pubmed]
62. Di Vico MC, Messina M, Fop F, Barreca A, Segoloni GP, Biancone L. Recurrent IgA nephropathy after renal transplantation and steroid withdrawal. *Clin Transplant.* 2018;32(4):e13207. doi: 10.1111/ctr.13207. [Pubmed]
63. Garnier AS, Duveau A, Demiselle J, Croué A, Subra JF, Sayegh J, Augusto JF. Early post-transplant serum IgA level is associated with IgA nephropathy recurrence after kidney transplantation. *PLoS One.* 2018;13(4):e0196101. doi: 10.1371/journal.pone.0196101. [Pubmed]
64. Berthoux F, El Deeb S, Mariat C, Diconne E, Laurent B, Thibaudin L. Antithymocyte globulin (ATG) induction therapy and disease recurrence in renal transplant recipients with primary IgA nephropathy. *Transplantation.* 2008;85(10):1505-7. doi: 10.1097/TP.0b013e3181705ad4. [Pubmed]
65. Von Visger JR, Gunay Y, Andreoni KA, Bhatt UY, Nori US, Pesavento TE, Elkhammas EA, Winters HA, Nadasyd T, Singh N. The risk of recurrent IgA nephropathy in a steroid-free protocol and other modifying immunosuppression. *Clin Transplant.* 2014;28(8):845-54. doi: 10.1111/ctr.12389. [Pubmed]
66. Noguchi H, Tsuchimoto A, Ueki K, Kaku K, Okabe Y, Nakamura M. Reduced Recurrence of Primary IgA Nephropathy in Kidney Transplant Recipients Receiving Everolimus With Corticosteroid: A Retrospective, Single-Center Study of 135 Transplant Patients. *Transplant Proc.* 2020;52(10):3118-3124. doi:10.1016/j.transproceed.2020.05.022. [Pubmed]
67. Lee KW, Kim KS, Lee JS, Yoo H, Kim K, Park JB, Kwon GY, Kim SJ. Impact of Induction Immunosuppression on the Recurrence of Primary IgA Nephropathy. *Transplant Proc.* 2019;51(5):1491-1495. doi: 10.1016/j.transproceed.2019.01.115. 9 [Pubmed]
68. Courtney AE, McNamee PT, Nelson WE, Maxwell AP. Does angiotensin blockade influence graft outcome in renal transplant recipients with IgA nephropathy? *Nephrol Dial Transplant.* 2006;21(12):3550-4. doi: 10.1093/ndt/gfl506. [Pubmed]
69. Oka K, Imai E, Moriyama T, Akagi Y, Ando A, Hori M, Okuyama A, Toki K, Kyo M, Kokado Y, Takahara S. A clinicopathological study of IgA nephropathy in renal transplant recipients: beneficial effect of angiotensin-converting enzyme inhibitor. *Nephrol Dial Transplant.* 2000 May;15(5):689-95. doi:10.1093/ndt/15.5.689. [Pubmed]
70. Chancharoenthana W, Leelahanichkul A, Ariyanon W, Vadcharavivad S, Phumratanaprapin W. Comparative Long-Term Renal Allograft Outcomes of Recurrent Immunoglobulin A with Severe Activity in Kidney Transplant Recipients with and without Rituximab: An Observational Cohort Study. *J Clin Med.* 2021;10(17):3939. doi: 10.3390/jcm10173939. [Pubmed]
71. Wheeler DC, Toto RD, Stefánsson BV, Jongs N, Chertow GM, Greene T, Hou FF, McMurray JJV, Pecoits-Filho R, Correa-Rotter R, Rossing P, Sjöström CD, Umanath K, Langkilde AM, Heerspink HJL; DAPA-CKD Trial Committees and Investigators. A pre-specified analysis of the DAPA-CKD trial demonstrates the effects of dapagliflozin on major adverse kidney events in patients with IgA nephropathy. *Kidney Int.* 2021;100(1):215-224. doi: 10.1016/j.kint.2021.03.033. [Pubmed]

72. Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Glomerular Diseases Work Group. KDIGO 2021 Clinical Practice Guideline for the Management of Glomerular Diseases. *Kidney Int.* 2021;100(4S):S1-S276 [Pubmed]

---