





Guía de práctica clínica

Hipertensión arterial primaria (нта)

Sistema General de Seguridad Social en Salud – Colombia

2013 - Guía No. 18

Centro Nacional de Investigación en Evidencia y Tecnologías en Salud CINETS







© Ministerio de Salud y Protección Social - Colciencias

Guía de práctica clínica. Hipertensión arterial primaria (HTA) - 2013 Guía No. 18

ISBN: 978-958-8838-06-9

Bogotá. Colombia Abril de 2013

Nota legal

Con relación a la propiedad intelectual debe hacerse uso de los dispuesto en el numeral 13 de la convocatoria 500 del 2009 y la cláusula DECIMO TERCERA -PROPIEDAD INTELECTUAL "En el evento en que se llegaren a generar derechos de propiedad intelectual sobre los resultados que se obtengan o se pudieran obtener en el desarrollo de la presente convocatoria y del contrato de financiamiento resultante de ella, estos serán de COLCIENCIAS y del Ministerio de Salud y Protección Social" y de conformidad con el clausulado de los contratos suscritos para este efecto.



MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

Alejandro Gaviria Uribe
Ministro de Salud y Protección Social
Fernando Ruiz Gómez
Viceministro de Salud Pública y Prestación de Servicios
Norman Julio Muñoz Muños
Viceministro de Protección Social
Gerardo Burgos Bernal
Secretario General



DEPARTAMENTO ADMINISTRATIVO DE CIENCIA, TECNOLOGÍA E INNOVACIÓN - COLCIENCIAS

Carlos Fonseca Zárate

Director General

Paula Marcela Arias Pulgarín

Subdirectora General

Arleys Cuesta Simanca

Secretario General

Alicia Rios Hurtado

Directora de Redes de Conocimiento

Carlos Caicedo Escobar

Director de Fomento a la Investigación

Vianney Motavita García

Gestora del Programa de Salud en Ciencia,

Tecnología e Innovación



INSTITUTO DE EVALUACIÓN TECNOLÓGICA EN SALUD

Héctor Eduardo Castro Jaramillo

Director Ejecutivo

Aurelio Mejía Mejía

Subdirector de Evaluación

de Tecnologías en Salud

Iván Darío Flórez Gómez

Subdirector de Producción de Guías de Práctica Clínica

Diana Esperanza Rivera Rodríguez

Subdirectora de Participación y Deliberación

Raquel Sofía Amaya Arias

Subdirección de Difusión y Comunicación















EQUIPO DESARROLLADOR

AUTORES Y COLABORADORES

DIRECCIÓN Y COORDINACIÓN

Juan Carlos Villar Centeno

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Líder del Proyecto

Carlos Eduardo Granados

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Monitor Epidemiológico

Gabriel Fernando Torres Ardila

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Monitor Epidemiológico

Juan Guillermo Pérez Carreño

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Monitor Epidemiológico

Laura Valencia

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Monitor Epidemiológico

Claudia Marcela Vélez

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología

Monitor Epidemiológico

PROFESIONALES CLÍNICOS

Dagnovar Aristizábal Ocampo

Representante Sociedad Colombiana de

Cardiología

Harold Aníbal Miranda Rosero

Representante Asociación Colombiana de

Medicina Interna

Germán Gamarra Hernández

Representante Asociación Colombiana de

Nefrología e Hipertensión Arterial

Sebastián Vélez Peláez

Representante Sociedad Colombiana de

Cardiología

Edgar Hernández

Representante Fundación Cardioinfantil -

Instituto de Cardiología

Oscar Horacio Osio Uribe

Representante Universidad de Antioquia

PROFESIONALES NO EXPERTOS

Mary Isabel Camacho Aragón

Hospital de Usme

E.S.E.

Alba Yaneth Parra Sánchez

Prestación de Servicios Ambulatorios

Compensar

EQUIPO DE EVALUACIÓN ECONÓMICA

Rodolfo Dennis Verano

Fundación Cardioinfantil – Instituto de

Cardiología

Pontificia Universidad Javeriana

María Ximena Rojas

Pontificia Universidad Javeriana Ludy Alexandra Parada Vargas

Pontificia Universidad Javeriana

Martín Rondón Sepúlveda

Pontificia Universidad Javeriana

EQUIPO DE SOPORTE ADMINISTRATIVO

Carlos Gómez Restrepo

Pontificia Universidad Javeriana

Gerencia General Juan Carlos Villar

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología Líder del Proyecto

Janeth Mossos Bocanegra

Fundación Cardioinfantil - Instituto de

Cardiología Contadora

Jenny Severiche Báez

Pontificia Universidad Javeriana

Asistente de gerencia Marisol Machetá Rico

Pontificia Universidad Javeriana

Asistente de gerencia

EQUIPO DE COORDINACIÓN EDITORIAL

Carlos Gómez Restrepo

Pontificia Universidad Javeriana

Director

Ana María De la Hoz Bradford

Pontificia Universidad Javeriana

Coordinadora Alfredo Duplat Corrector de estilo Gustavo Patiño Díaz

Corrector de estilo

María del Pilar Palacio Cardona

Diagramación

EQUIPO DE COORDINACIÓN

METODOLÓGICA

Juan Gabriel Ruiz Peláez

Pontificia Universidad Javeriana

Carlos Gómez Restrepo

Pontificia Universidad Javeriana

Juan Carlos Villar

Fundación Cardioinfantil – Instituto de

Cardiología

Ana María De la Hoz Bradford

Pontificia Universidad Javeriana

EQUIPO DE COORDINACIÓN GENERAL

ALIANZA CINETS

Carlos Gómez Restrepo

Pontificia Universidad Javeriana

Rodrigo Pardo Turriago

Universidad Nacional de Colombia

Luz Helena Lugo Agudelo Universidad de Antioquia

REVISORES INTERNOS

Luz Ximena Martínez

Universidad Autónoma de Bucaramanga

Claudia Victoria Anchique

Mediagnóstica Tecmedi SAS. Duitama,

Boyacá

REVISOR EXTERNO

Agustín Ciapponi

Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria

Argentina

Contenido

| 1. Presentación general | 12 |
|---|---------|
| 2. Presentación por parte del líder de la GAI – hipertensión arterial primaria | 17 |
| 3. Siglas y acrónimos | 21 |
| 4. Declaración de conflictos de interés | 23 |
| 5. Antecedentes | 23 |
| 6. Justificación de una GPC en hipertensión arterial primaria | 23 |
| Parte 1. Desarrollo de recomendaciones para la prevención, diagnóstico, tratamiento y | |
| seguimiento de personas con Hipertensión Arterial Primaria, basado en la evidencia | 25 |
| 7. Métodos | 26 |
| 7.1. Alcance y objetivos de la GAI-HTA | 26 |
| 7.2. Ámbito asistencial | |
| 7.3. Aspectos clínicos centrales | 28 |
| 7.4. Formulación de las preguntas clínicas | 29 |
| 7.5. Identificación de desenlaces | 31 |
| 7.6. Formulación de preguntas de evaluación económica | 32 |
| 7.7. Socialización de las preguntas y desenlaces de una Guía de Práctica Clínica | 34 |
| 7.8. Adaptación de Guías de Práctica Clínica Basadas en la Evidencia existentes | 34 |
| 7.9. Desarrollo de novo de la guía | 36 |
| 8.1. Prevención: | 38 |
| 8.2. Diagnóstico: | 63 |
| 8.3. Tratamiento | 85 |
| 8.4. Seguimiento | 138 |
| 9.1. Anexo 1. Formato de declaración de conflictos de interés. Guía metodológica para la elab | oración |
| de guías de atención integral en el sistema de seguridad social en salud colombiano | 153 |
| 9.2. Anexo 2. Formato de declaración de conflictos de interés en profundidad | 154 |
| 9.3. Anexo 3. Declaración de conflictos de interés para la presente Guía | 157 |
| 9.4. Anexo 4. Pregunta genéricas incluidas en la propuesta de la Guía | 158 |
| 9.5. Anexo 5. Preguntas genéricas finalmente incluidas en la guía | 160 |
| 9.6. Anexo 6. Proceso de priorización de preguntas específicas (PECOT) | 161 |
| 9.7. Anexo 7. Preguntas específicas (PECOT), incluidas en la guía | 162 |
| 9.8. Anexo 8. Calificación de desenlaces por integrantes del GDG de la GAI-HTA | 165 |

| 9.9 | . Anexo 9. Herramienta 20. Matriz para el GDG: priorización de recomendaciones par | |
|--|---|----------|
| ev | aluaciones económicas | |
| 9.1 | 0. Anexo 10. Estrategias de Búsqueda para guías de práctica clínica en hipertensión a | rterial |
| 9.1 | 1. Anexo 11: Evaluación de guía seleccionada, usando instrumento AGREE II | |
| 9.1 | 2. Anexo 12: Búsqueda de evidencia por preguntas | |
| 9.1 | 3. Anexo 13. Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica | |
| 9.1 | 4. Anexo 14. Formato para consenso de las recomendaciones | |
| 9.1 | 5. Anexo 15. Calificación de los atributos de las recomendaciones por el GDG (La reco | mendació |
| fin | al en el cuerpo del texto varía en algunos casos con el fin de ser más comprensible al l | lector) |
| | 6. Anexo 16. Calificación de la viabilidad de implementación de las recomendaciones | |
| de | sarrollador de la guía | |
| 9.1 | 7. Anexo 17. Calificación de la dirección y fuerza de la evidencia | |
| 9.1 | 8. Anexo 18. Resumen de Recomendaciones y Fortaleza | |
| | 9. Anexo 19. Dosis de antihipertensivos más utilizados | |
| 9.2 | 0. Anexo 20. Princpales efectos adversos de los antihipertensivos* | |
| com | e 2. Evaluación económica de las principales intervenciones farmacológicas disponente para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| com diag | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada | recién |
| com diag Preso | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| com diag Preso | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticadaentaciónutores y contribución en el análisis económico | recién |
| com diag Preso | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| com diag Preso | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticadaentaciónutores y contribución en el análisis económico | recién |
| com odiag Preso 10. A Agra | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| come diag Preso 10. A Agra 11. | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediag Prese 10. A Agra 11. | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediag Prese 10. A Agra 11. 12. | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediag Press 10. A Agra 11. 12. 13. 14. | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediag Prese 10. A Agra 11. 12. 13. 14. 15. Obje | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediage Prese 10. A Agra 11. 12. 13. 14. 15. Obje | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediag Prese 10. A Agra 11. 12. 13. 14. 15. Obje Justin | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |
| comediage Prese 10. A Agra 11. 12. 13. 14. 15. Objee Justif Re | o mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada nosticada | recién |

| Evaluación de la calidad metodológica y extracción de datos | 279 |
|---|-----|
| Resultados | 280 |
| Resumen y discusión de la evidencia económica | 280 |
| Conclusiones | 280 |
| 17. Metodología | 285 |
| 17.1. Tipo de evaluación económica | 285 |
| 17.2 Población objeto de estudio (subgrupos) | 285 |
| 17.3 Comparadores | 286 |
| 17.4 Desenlaces | 287 |
| 17.5 Perspectiva | 287 |
| 17.6 Horizonte de tiempo | 287 |
| 17.7 Tasa de descuento | 287 |
| 18. Fuentes de información | 288 |
| 18.1 Información sobre efectividad y seguridad | 288 |
| 18.2 Estimación de utilidades y QALY | 289 |
| 18.3 Información sobre consumo de recursos y costos | 289 |
| 19. Estructura y consideraciones del modelo | 291 |
| 19.1 Consideraciones generales/Supuestos del modelo | 293 |
| 19.2 Definición del caso de referencia (caso base) | 293 |
| 19.3 Información en el modelo | 294 |
| 19.4 Variabilidad e Incertidumbre en la información | 303 |
| 20. Resultados | 304 |
| 20.1 Resultados caso base | 304 |
| 20.2 Resultados del análisis de subgrupos | 306 |
| 20.3 Análisis de sensibilidad | 311 |
| 21. Análisis de sensibilidad probabilístico | 319 |
| 22. Discusión | 322 |
| 22.1 Resumen de resultados | 322 |
| 22.2 Limitaciones del análisis | 324 |
| 22.3 Implicaciones para la investigación | 326 |
| 23. Conclusiones | 326 |
| 24 Anexos | 327 |

| 24.1 ANEXO 1. Proceso de priorización de preguntas para evaluación económica | .327 |
|---|-------|
| 24.2 ANEXO 2. Apreciación crítica de evaluaciones económicas. Revisión sistemática de evidencia | l |
| económica | .330 |
| 24.3 ANEXO 3. Proceso de consulta para estimacion d elos costosen las eveluaciones economicas | |
| desarrolladas por el consorcio de universidades PUJ; UNAL y UdeA | .332 |
| | |
| Parte 3. Recomendaciones para la difusión, diseminación, adopción e implementación | |
| de la Guía de Atención Integral de Hipertensión Arterial Primaria | 334 |
| 25. Introducción | . 335 |
| 26. Definición de términos utilizados referentes a implementación | .336 |
| 27. Objetivos | .337 |
| 28. Alcance | .337 |
| 29. Identificación de barreras y facilitadores | .338 |
| 30. Factores críticos de éxito para la implementación de la GAI de hipertensión arterial | 340 |
| 31. Esquema resumido de las fases y estrategias del plan de implementación | 341 |
| 32. Incentivos para la implementación de las GAI | .343 |
| 33. Tablero de indicadores de seguimiento (de gestión y clínico) de la implementación | |
| de la GAI_HTA | .344 |
| Referencias | . 347 |

1. Presentación general

El Sistema General de Salud y Seguridad Social (SGSSS) colombiano, que ha sido un gigantesco paso positivo en busca de la satisfacción apropiada, justa y equitativa de las necesidades en salud de todos los habitantes del país, enfrenta una grave crisis de sostenibilidad.

La demanda de atención en salud siempre parece exceder la cantidad de recursos disponibles para satisfacerla. Este postulado es válido en todas las sociedades, aún en los países clasificados como de altos ingresos. Para intentar hacer que un sistema de prestación de servicios de salud sea viable es indispensable asegurar el recaudo y administración apropiada de los recursos financieros que soporten la inversión y el funcionamiento de las estructuras y procesos de atención sanitaria. Esta condición es necesaria, más no suficiente; alcanzar algún punto de equilibrio del sistema implica no solo que el aporte y flujo de recursos sea suficiente, oportuno y adecuado, sino que además el gasto y la inversión sean razonables, eficientes y proporcionados a los recursos disponibles.

Aún en circunstancias en las cuales se optimice el recaudo, se maximicen las fuentes de financiación, se contenga y racionalice el costo administrativo y se minimice el desperdicio administrativo y las perdidas por corrupción, los recursos disponibles nunca son suficientes para atender todas las demandas y expectativas de salud de toda la población, usando todas las alternativas de manejo viables y eventualmente disponibles.

Por tanto, en cualquier sociedad es necesario racionalizar el gasto asistencial, priorizar y regular el acceso a y el uso de intervenciones, empleando no solamente criterios de eficacia y seguridad, sino de eficiencia en el momento de seleccionar y dispensar intervenciones sanitarias, tanto a nivel de cuidados personales de salud (clínicos) como de intervenciones poblacionales o ambientales. Estos criterios deben aplicarse a todo el espectro de la atención en salud: tamización y diagnóstico, promoción de la salud y prevención primaria, prevención secundaria, terciaria y rehabilitación y deben abarcar todos los niveles de complejidad de atención, desde el primario hasta los niveles de mas alta tecnología.

En el contexto de un sistema administrativo y de financiación de salud sano y racional, la mayor proporción del gasto en atención sanitaria está representada por el proceso de cuidados individuales de salud (atención clínica): visitas médicas, atenciones de urgencias y hospitalarias y ordenamiento y administración de pruebas paraclínicas e intervenciones profilácticas, terapéuticas, paliativas o de rehabilitación. El profesional clínico de la salud es quien evalúa la información relacionada con el demandante del servicio sanitario (el paciente) y con base en dicha información y en sus conocimientos y habilidades, toma decisiones de manejo (ordena y realiza exámenes, tratamientos, intervenciones quirúrgicas, etc.) que implican costos y consumo de recursos.

En resumen, el clínico que atiende pacientes es el ordenador y regulador primario de una proporción muy importante del gasto en salud. Esa condición hace que en momentos de crisis de sostenibilidad del sistema, controlar al clínico y a la actividad clínica se considere como una opción primaria de contención del gasto en salud.

Así, en Colombia entre los años 2008 y 2009 la idea que se ventiló fue disminuir el gasto en salud, limitando el número y la variedad de intervenciones diagnósticas y terapéuticas que podían ser administradas a los derechohabientes y beneficiarios del SGSSS, a través de una normatización, regulación y auditoría de la actividad del clínico. Se propuso la generación de "pautas de manejo" que restringieran el espectro de las opciones de manejo clínicas, uniformaran la actividad clínica y contuvieran el gasto, a través de un sistema fundamentalmente de penalización (por ejemplo económica) al clínico que en el libre ejercicio de su autonomía profesional e intentando ofrecer la mejor alternativa de manejo a su paciente, se saliera de la "pauta".

La propuesta generó un amplio debate que llevó a la emergencia de un consenso: controlar el gasto en salud a expensas de la calidad de la atención no es una opción aceptable para la sociedad colombiana. El problema de contención de costos entonces debe enmarcarse dentro de la necesidad y la exigencia de asegurar la calidad de la atención en salud.

Pero entonces, ¿Cuáles son las alternativas para enfrentar el problema de racionalizar el gasto, mantener o mejorar la cobertura y no comprometer y por el contrario mantener y mejorar la calidad de los procesos de atención en salud?

Hay que abordar al menos dos frentes con opciones que no son mutuamente excluyentes sino complementarias: definir las intervenciones y alternativas disponibles en el plan de beneficios del SGSSS (*evaluación de tecnología*) y hacer aseguramiento de la calidad de los procesos asistenciales (*aseguramiento de calidad – Guías de Práctica Clínica*).

En este sentido no todas las intervenciones y tecnologías disponibles pueden y deben ser puestas a disposición de profesionales de la salud y pacientes. Sus indicaciones, condiciones de uso y control de calidad deben estar cuidadosamente evaluadas, descritas y reguladas. Un plan de beneficios (inventario de intervenciones y tecnologías disponibles, utilizables y financiables por un sistema de salud) debe tener criterios claros y explícitos para definir qué se incluye, cuándo, cómo, bajo qué circunstancias y con qué indicaciones y limitaciones. También debe tener criterios para no incluir o proceder a excluir tecnologías obsoletas, ineficientes o peligrosas. La evaluación de tecnologías sanitarias es una herramienta que permite estudiar, describir y comprender las características, efectos, implicaciones y consumo de recursos asociados con el empleo de intervenciones o tecnologías específicas.

Un aspecto importante, no solo de la racionalización del gasto en salud sino del alcance y efectividad de la atención sanitaria es la definición, actualización y mantenimiento de un plan de beneficios. Son al menos, dos los tipos de consideraciones que deberían regular la definición y actualización de las intervenciones incluidas o excluidas de los procesos de atención en salud del SGSSS: eficiencia productiva y eficiencia distributiva.

Eficiencia productiva: El SGSSS debería incluir en su plan de beneficios solamente intervenciones con probada eficacia y seguridad, sin importar si se trata de los componentes del Plan Obligatorio en Salud (POS) o de intervenciones no incluidas en el POS, que eventualmente son dispensadas en casos especiales y financiadas por el Fondo de Seguridad y Garantía (FOSYGA) del Sistema General de Seguridad Social en Salud. En el caso de la existencia de más de una alternativa para el manejo de un problema determinado, se debe privilegiar la opción más costo-efectiva (eficiencia productiva).

Eficiencia distributiva: Los diferentes problemas de salud contribuyen de manera diferencial a la carga de enfermedad global. Además, la vulnerabilidad y la necesidad de diferentes grupos etarios o subpoblaciones definidas según características sociodemográficas o perfiles de riesgo, son distintas. Esto obliga a priorizar y elegir entre problemas de salud a la hora de asignar recursos específicos (eficiencia distributiva).

En conclusión, la información adecuada para toma de decisiones sobre inclusiones en el plan de beneficios, con criterios de eficiencia tanto productiva (la mejor manera de dispensar un cuidado de salud específico) como distributiva (la asignación racional de recursos a problemas de salud que compiten entre si, que maximice el impacto sobre la salud por unidad de recurso invertido) debe venir primariamente de evaluaciones formales de tecnología, que además de estimar la eficacia, efectividad, seguridad, factibilidad y sostenibilidad de una intervención o tecnología sanitaria hagan una evaluación económica completa de costos y consecuencias.

Las evaluaciones de tecnología permiten comprender y comparar la indicación y conveniencia del uso de intervenciones o tecnologías específicas, pero no modelan la práctica clínica ni permiten asegurar su calidad y eficiencia. En contraste y como se describe más adelante, el ejercicio de desarrollo e implementación de Guías de Atención Integral (GAI), basadas en evidencia sí puede modelar la práctica clínica. Las GAI son herramientas de mejoramiento de calidad de atención, pero no informan al tomador de decisiones sobre la conveniencia de incluir intervenciones en un plan de beneficios. Es muy importante no confundir las GAI con los procesos de evaluación de tecnología. Las GAI no evalúan tecnologías ni deben usarse como sustitutos de evaluaciones tecnológicas y económicas, para por ejemplo, definir inclusiones de diferentes alternativas en los planes de beneficios del SGSSS.

La propuesta de controlar el gasto en salud restringiendo la actividad clínica mediante la promulgación de "pautas de manejo" rígidas y la coartación de la autonomía clínica no es particular de Colombia. Analizando la historia mundial la primera reacción de una sociedad frente al incremento exponencial del gasto en salud (con la percepción de que los resultados no mejoraban exponencialmente) es la contención de costos, a cualquier precio. No obstante rápidamente se cae en cuenta de que una contención indiscriminada de costos usualmente afecta la calidad de los procesos asistenciales y aumentaba el riesgo de desenlaces desfavorables y eventualmente el supuesto ahorro se pierde al tener que gastar para manejar las complicaciones o secuelas no evitadas.

Dado que la simple restricción del gasto no parecía funcionar y más bien avalaba el aforismo popular de que "lo barato sale caro", la actividad se centró en mejorar la calidad de los procesos asistenciales, para que los buenos desenlaces justificaran el ya incrementado gasto en salud. Esta etapa del aseguramiento de calidad y mejoría de la eficiencia se centró en "hacer bien las cosas", es decir protocolizar y describir cuidadosamente los procesos asistenciales y procurar que los profesionales de la salud siguieran dichos procesos estandarizados y protocolos.

"Hacer bien las cosas" probó no ser suficiente. De poco servía que los procesos asistenciales se apegaran rigurosamente a normas y directrices, si esto no se traducía en mejores desenlaces en salud. La reacción, que llegó a su máximo en la década de 1980 se centró en "hacer las cosas beneficiosas". Sin importar el rigor del proceso, cualquier método que se asocie a buenos resultados, debe ser utilizado.

Juzgar la calidad con base en los desenlaces en salud puede producir comparaciones inadecuadas y de hecho, disminuir la calidad asistencial. Si por ejemplo, el hospital A tiene mortalidad mas baja en manejo de revascularización miocárdica que el hospital B, su calidad asistencial no necesariamente es mejor. Otras explicaciones (por ejemplo, el perfil de riesgo de la población servida por el hospital B es peor), pueden ser correctas. La forma de evaluar no sesgadamente la efectividad comparativa de diferentes intervenciones es la experimentación científica empírica. Los resultados de experimentos aleatorios controlados adecuadamente diseñados y conducidos permiten estimar de forma no sesgada qué cosas "son más beneficiosas".

La propuesta contemporánea de evaluación y aseguramiento de calidad se centra entonces en "hacer bien" (respetar cuidadosamente los procesos y procedimientos) las cosas que "hacen bien" (intervenciones con evidencia científica de que hacen más beneficio que daño). Esta aproximación se describe como "aseguramiento de calidad basado en evidencia" y una de sus principales herramientas es la generación e implementación de guías de práctica clínica basadas en evidencia. Las presentes GAI pertenecen a esta categoría de herramientas poderosas de aseguramiento de calidad asistencial y autoregulación profesional del personal sanitario. En la medida que reducen la variabilidad indeseada

en el manejo de condiciones clínicas específicas y promueven la utilización de estrategias asistenciales e intervenciones con evidencia científica sobre su efectividad y seguridad, no solamente mejoran la calidad de atención y eventualmente los desenlaces en salud, sino que deben contribuir significativamente, sino a la reducción del gasto en salud, a la mejoría significativa de la eficiencia productiva del sistema.

Finalmente, el producto que ahora presentamos requirió el trabajo conjunto de la Pontificia Universidad Javeriana, la Universidad Nacional de Colombia y la Universidad de Antioquia que constituyeron la Alianza CINETS (Centro Nacional de Investigación en Evaluación de Tecnologías en Salud), la Asociación Colombiana de Medicina Interna, la Sociedad Colombiana de Cardiología y la Asociación Colombiana de Nefrología e Hipertensión Arterial con el fin de garantizar productos de altísima calidad y que den respuesta al país.

| Carlos Gómez-Restrepo | Rodrigo Pardo Turriago | Luz Helena Lugo |
|----------------------------------|-------------------------|--------------------------|
| Director Proyecto GAI | Director Proyecto GAI | Directora Proyecto GAI |
| Pontificia Universidad Javeriana | Universidad Nacional de | Universidad de Antioquia |
| | Colombia | |







2. Presentación por parte del líder de la GAI – hipertensión arterial primaria

Este documento presenta el proceso y resultados de la elaboración de la guía de atención integral (GAI) de hipertensión arterial (1). El trabajo se divide en tres partes: la primera describe la metodología de la elaboración de la guía; la segunda, los resultados del proceso, y la tercera, contiene una propuesta para su implementación.

Nuestra GAI hizo parte de la respuesta organizada por la alianza CINETS, integrada por las universidades de Antioquia, Nacional y Javeriana a la convocatoria organizada por Colciencias para elaborar unas GAI sobre los problemas de salud más urgentes para el sistema. En este caso, la entidad ejecutora ante Colciencias fue la Universidad Javeriana, que desarrolló este trabajo junto a la Fundación Cardioinfantil – Instituto de Cardiología, entidad responsable de la conducción general de este proyecto. También están representadas en este proyecto, a través de los integrantes del grupo desarrollador de la guía (GDG): la Universidad de Antioquia y tres sociedades científicas nacionales relacionadas con la HTA (la Asociación Colombiana de Medicina Interna; la Sociedad Colombiana de Cardiología y la Asociación Colombiana de Nefrología e Hipertensión Arterial). Adicionalmente, en el GDG estuvieron representados profesionales de salud no-expertos tanto del sector público como privado.

El propósito general de esta, como otras guías de práctica clínica, es disminuir la variabilidad de la práctica clínica, poniendo a disposición de los usuarios la síntesis de la evidencia científica para orientar sus decisiones. El objetivo es generar, a través de un proceso sistemático, una serie de recomendaciones para los actores del sistema de salud, basadas en la mejor evidencia disponible y actualizada, acerca de la prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento de pacientes con hipertensión. Este proyecto se originó a partit de una propuesta de elaboración de un campo de aplicación (el espectro temático) de la guía, así como de un esquema del proceso de desarrollo en sus diferentes fases.

La primera parte de este documento presenta la metodología de la elaboración de la GAI-HTA. Allí se discute cómo, a partir de un espectro de aplicación (materializado en un listado de preguntas genéricas), se da un proceso de elaboración de preguntas estructuradas. Con base en estos contenidos, el GDG desarrolló una discusión inicial y luego un proceso de priorización hasta formular una lista final de 24 preguntas en formato PECOT (acrónimo que denota una población, intervención o exposición, un comparador y un resultado, que se usa comúnmente como estructura para facilitar la búsqueda de información relevante en las bases de datos electrónicas). El cuerpo de preguntas de nuestra guía se dividió, para facilitar la distribución, generación y presentación del trabajo en cuatro módulos

(prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento). Con la generación de estas preguntas en formato PECOT se inició un proceso de búsqueda de fuentes de información, desde las propias guías existentes en el mundo, pasando por las revisiones sistemáticas publicadas y en algunos casos por estudios individuales que abordaban nuestras preguntas. Con el soporte de nuestros monitores epidemiológicos, el GDG tuvo acceso a valoraciones de la calidad de la evidencia disponible y a resúmenes actualizados periódicamente de esos contenidos, de modo que pudiese pronunciarse sobre unas recomendaciones basadas en evidencia.

La sección de resultados muestra la discusión de las preguntas de la guía. Allí encontrará el lector la descripción de las estrategias de búsqueda de la información, sus resultados, la valoración de la su validez científica (la "calidad" de la información) encontrada, y los contenidos abordados por el GDG para la generación de recomendaciones. Para cada una de estas preguntas se presentan 34 recomendaciones que produjo el GDG, con un juicio sobre la fortaleza (fuerte o débil) y la dirección (a favor o en contra) de la evidencia que las soporta.

Uno de los aspectos novedosos de las GAI en el país es la inclusión de una evaluación económica (EE) en las guías de atención, que en esta guía aparece en la Parte 2. Con el apoyo de un equipo de expertos, nuestra guía tuvo la fortuna de contar con este importante soporte alrededor de algunas de las 4 preguntas seleccionadas para su abordaje. De estas 4 preguntas, fue escogida una (la que tiene que ver con la relación de costo/efectividad de las diferentes posibilidades de iniciación de monoterapia con alguna de las familias de medicamentos más conocidos) para que fuera objeto de una EE formal. El informe del grupo de EE incluye la revisión crítica de la literatura económica alrededor de las 4 preguntas previamente seleccionadas (información que también asistió al GDG para el desarrollo de recomendaciones), así como la EE formal de la pregunta seleccionada. La recomendación de nuestro GDG sobre este punto incorporó este elemento de información adicional.

Nuestra sección de resultados también incluye la documentación de las valoraciones realizadas por el GDG con el fin de formular las recomendaciones propuestas. Así mismo se incluye un análisis de su viabilidad, a juicio de los miembros. Para validar estos juicios, nuestra guía llevó a cabo un proceso de evaluación, en dos tiempos, por un grupo diverso de 30 usuarios representantes de diferentes entornos de práctica en el país (incluyendo médicos generales, especialistas y enfermeras vinculados a diferentes EPS, IPS de carácter público y privado, de los regímenes especiales, médicos en formación de postgrado y recién egresados). En el primer tiempo, el grupo de usuarios contestó preguntas sobre sus patrones de decisiones antes de conocer las recomendaciones. En un segundo tiempo, el mismo grupo fue convocado para una la evaluación detallada de la claridad de las recomendaciones; de su viabilidad, haciendo una identificación de las posibles barreras para su implementación. Esta información validó el

trabajo realizado por el GDG y además proporcionó varios de los elementos que serán entregados a las autoridades de salud para el futuro proceso de su implementación.

En Colombia no existe una representatividad oficial de pacientes con HTA a manera de liga de usuarios o asociación. El desarrollo de las recomendaciones no tuvo el alcance de obtener una opinión oficial de parte de ellos. Sin embargo, los esquemas finales elaborados para la prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento tienen retroalimentación por parte de un grupo de pacientes seleccionados con HTA. Adicionalmente, la claridad, validez y pertinencia de las recomendaciones tienen retroalimentación por parte de un grupo de profesionales de la salud de tres distintas ciudades del país. Los detalles del proceso serán publicados en un documento posterior.

El documento termina con una propuesta de implementación, que fue diseñada paralelamente por un grupo de especialistas en salud pública vinculados a los centros universitarios que conforman la alianza CINETS (Parte 3). En esta parte final se identifican las posibles barreras de implementación, se hace un recuento de los factores críticos de éxito y se identifican posibles incentivos para esta implementación en diferentes áreas del sistema de salud. La sección concluye con una propuesta de implementación dividida en fases, en donde se detallan los responsables y los indicadores que permitirían evaluar la eficacia del proceso.

En representación del equipo de trabajo integrado por nuestro GDG (integrado por expertos temáticos y metodológicos junto a profesionales aliados que se desempeñan en diferentes frentes en el sistema de salud), los expertos del grupo de EE y salud pública, nos enorgullece haber sido parte de este primer recorrido histórico, en donde por primera vez se ponen los elementos de la medicina basada en evidencia al servicio de la elaboración de políticas públicas en nuestro país.

Esta guía no es el primer esfuerzo de este tipo en Colombia ni tampoco será el último. Quiero agradecer inmensamente a todos los colegas involucrados en proceso previos, que nos han traído hasta aquí. A los investigadores que han producido los conocimientos originales, o que han hecho el trabajo de sintetizarlos, con la esperanza de hacerlo más utilizable para usuarios como nosotros. Y queremos de antemano advertir a los profesionales de la salud sobre la imperfección de este trabajo y la necesidad de nuevas relaboraciones y perfeccionamiento constante. Esperamos que el proceso se enriquezca en la medida en que sea utilizado por los usuarios del país, ello permitirá valorar la pertinencia de actualizar las recomendaciones en un lapso de 2 a 4 años. Aunque la elaboración de guías de atención basadas en evidencia es una ciencia que está aún por construirse, el gobierno colombiano ha dado un paso significativo para adoptar este tipo de procesos y mejorar la salud de sus ciudadanos. Esperamos que estos esfuerzos puedan, con el concurso de sus futuros usuarios, contribuir en esa dirección.

Atentamente,

Juan Carlos Villar, MD, MSc, PhD

Same Villar

Líder del proyecto

Bogotá, mayo de 2012

3. Siglas y acrónimos

AMC: auto-monitoreo en casa

ARA: antagonistas del receptor de angiotensina

DM: diabetes mellitus
DR: diferencia de riesgos

ECA: ensayo clínico aleatorizado

ECVM: eventos cardiovasculares mayores

ECV: enfermedad cerebrovascular

EIMC: espesor íntima-media carotídeo

GAI: guía de atención integral

GDG: grupo desarrollador de la guía

GPC: guía de práctica clínica

HCTZ: hidroclorotiazida

HDL: lipoproteinas de alta densidad (high-density lipoprotein)

HR: hazard ratio (tiempo al evento)

HTA: hipertensión arterial

IC95%: intervalo de confianza al 95%

IECA: inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina

IMC: índice de masa corporal

IAM: infarto de miocardio

LDL: lipoproteinas de baja desidad (high-density lipoprotein)

MAPA: monitoreo ambulatorio de presión arterial

NNT: número necesario a tratar

NICE: National Institute of Health and Clinical Excellence

OR: odds ratio

PAD: presión arterial diastólica

PAM: presión arterial media

PAS: presión arterial sistólica

PECOT: acrónimo que refiere a una pregunta específica, cuyos componentes son: pacientes, exposición, comparación, resultados (2), tiempo

PECOT-R: pregunta específica con componente económico: participante, exposición, comparación, resultados, tiempo, recursos

RAR: reducción absoluta del riesgo

RS: revisión sistemática

RR: riesgo relativo

TA: presión arterial

TGD: triglicéridos

TFG: tasa de filtración glomerular

4. Declaración de conflictos de interés

La participación de los miembros del GDG estuvo sometida a una Declaración de conflictos de interés que evaluó aspectos pertinentes a intereses económicos personales, intereses económicos nopersonales y familiares, e intereses no-económicos personales, tal como lo sugiere la guía metodológica realizada por el Ministerio de la Protección Social y Colciencias (Anexo 1. Formato de declaración de conflictos de interés(3). Los conflictos de interés fueron analizados por un comité central del grupo de guías de la Pontificia Universidad Javeriana, en los casos en que fue considerado el comité solicitó la profundización de los conflictos con un formato diseñado por el grupo (Anexo 2. Formato de declaración de conflictos de interés en profundidad). De acuerdo con la declaración de cada uno de los integrantes de la guía, el comité central decidió la participación, participación con restricciones o exclusión de la GAI-HTA. Ver Anexo 3. Declaración de conflicto de interés.

5. Antecedentes

El Ministerio de Salud y la Protección Social ha encargado al Grupo desarrollador de la GAI-HTA el desarrollo de una guía clínica sobre prevención, diagnóstico, atención integral y seguimiento de pacientes con hipertensión arterial. La guía proporcionará recomendaciones para la buena práctica, que están basadas en la mejor evidencia clínica disponible y en la racionalización de costos.

Las guías clínicas del ministerio, una vez publicadas, serán la referencia para la aplicación de procesos asistenciales primordialmente, pero no exclusivamente, en los niveles uno y dos de atención. Las declaraciones contenidas para cada proceso reflejan la evidencia científica utilizada durante el tiempo en que las guías fueron preparadas.

6. Justificación de una GPC en hipertensión arterial primaria

La hipertensión arterial sistémica (1) es una enfermedad crónica que se caracteriza por ser un trastorno vascular cuya manifestación clínica más evidente es la elevación anormal de las cifras de TA y cuya consecuencia puede ser la presentación de eventos vasculares aterotrombóticos (infarto de miocardio, ataque cerebrovascular, entre otros), falla cardiaca o falla renal. Más del 90% de los casos de HTA no tienen una causa identificable y corregible, por lo que requieren de tratamiento crónico. Desde el punto de vista epidemiológico, la encuesta nacional de salud (2007) revela que el 22,8% de la población adulta colombiana tiene HTA. Y no más de un 40% de estas personas consigue un adecuado control de las cifras de TA.

La disponibilidad de una GPG para la prevención, diagnóstico, atención integral y seguimiento de pacientes con HTA implica reducir la variabilidad de los manejos, acercar el manejo o diagnóstico a estándares de óptima calidad, mejorar la calidad de la atención y establecer procedimientos, intervenciones y tratamientos de la enfermedad.

Hay evidencia disponible que permite hacer recomendaciones basadas en un proceso sistemático y técnicamente aséptico. Una revisión preliminar de la literatura muestra que, por ejemplo, las guías emitidas por el Joint National Comitte (JNC) de los Estados Unidos, organismo que genera recomendaciones sobre el manejo clínico de la HTA desde 1977 (y actualizadas luego en 1980, 1984, 1988, 1993, 1997 y 2003) es quizá el ejemplo de mayor tradición. Sus recomendaciones se expresan a través de publicaciones que han orientado a los equipos de salud americanos sobre el diagnóstico, tratamiento y seguimiento de pacientes con HTA. Aunque ha habido variaciones a través del tiempo, las diversas ediciones de las recomendaciones del JNC expresan unos puntos de corte con el cual hacer diagnóstico y clasificación, que se orientan a la decisión de la iniciación, tipo e intensidad en el tratamiento.

Parte 1

la prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento de personas con Hipertensión Arterial Primaria, basado en la evidencia

7. Métodos

7.1. Alcance y objetivos de la GAI-HTA

7.1.1. Objetivo general

Esta propuesta pretende desarrollar una serie de recomendaciones con la mayor validez, claridad y aplicabilidad posible sobre la prevención, diagnóstico, tratamiento integral y seguimiento de pacientes con HTA dirigidas a tomadores de decisiones en salud a nivel colectivo e individual, susceptibles de implementación en Colombia, evaluables y actualizables periódicamente.

7.1.2. Objetivos específicos

- a. Constituir un grupo de desarrollo de la guía (GDG), que reúna el mayor nivel de experticia tanto en la prevención, diagnóstico, tratamiento integral y seguimiento de pacientes con HTA, como en la metodología de apreciación, síntesis y valoración de conocimiento, y en la evaluación del impacto económico de alguna(s) de sus recomendaciones, representando igualmente la perspectiva de los profesionales de salud que las aplican, y el de los usuarios del sistema de salud y sus familias a quienes éstas se refieren.
- b. Refinar el campo de aplicación de la guía, expresándolo en términos de unas preguntas genéricas a partir de una plantilla inserta en esta propuesta sobre los temas de la guía (ver "campo de aplicación de la GAI y definición de preguntas genéricas" en metodología), que sirvan de base para la generación de recomendaciones.
- c. Identificar un conjunto de guías existentes que permita la revisión de recomendaciones formuladas para otros contextos alrededor de las preguntas genéricas formuladas para esta guía, evaluando su validez y consistencia, buscando hacer su adaptación al contexto colombiano, expresando el grado de fortaleza de estas recomendaciones.
- d. Identificar las áreas para las cuales las recomendaciones establecidas en las guías existentes carecen de validez o consistencia, para elaborar preguntas investigables (en formato PECOT) que orienten la(s) revisión(es) sistemática(s) de la literatura que pueda(n) aportar información pertinente al GDG para generar recomendaciones de novo con su grado de fortaleza.
- e. Delimitar puntos de decisión que permitan la identificación de áreas de interés y la formulación de preguntas para evaluación económica que puedan ser pertinentes y válidas para el contexto colombiano (ver sección "formulación de preguntas económicas" en metodología).

- f. Exponer a los usuarios las recomendaciones generadas por el GDG, en cuanto a su carácter, contenido y aplicabilidad en el contexto colombiano.
- g. Impulsar un proceso de socialización de la guía con el concurso de las sociedades científicas, susceptible de evaluación en sus aspectos de claridad del formato y percepción de aplicabilidad.
- h. Generar una propuesta de indicadores de seguimiento de la implementación y evaluación de las recomendaciones expresadas en esta GAI.

7.1.3. Población

Grupos que se consideran

La GAI considerará los siguientes grupos de pacientes:

- Se propone que la población objeto de la GAI sea la franja de adultos a riesgo de HTA para las preguntas del módulo de prevención;
- en el modulo de detección, atención integral y seguimiento se pretende que las preguntas se circunscriban a adultos no seleccionados, no institucionalizados con sospecha de hipertensión primaria (esencial).

Grupos que no se toman en consideración

En esta GAI no se contemplan los pacientes con las siguientes características:

- Desde el punto de vista de la población, esta propuesta excluye los casos de HTA en adultos jóvenes (menores de 30 años), de origen secundario, o asociado con el embarazo.
- Tampoco referirá específicamente a algunos sub-grupos particulares de pacientes con condiciones concomitantes tales como obesidad, diabetes mellitus y dislipidemia, o con desenlaces previos como historia de eventos vasculares, falla cardiaca o renal avanzada.

7.2. Ámbito asistencial

- La presente GAI dará recomendaciones para el manejo de pacientes con HTA por parte de médicos y enfermeras, primordialmente en primer y segundo nivel de atención y eventualmente en niveles superiores (tercero y cuarto).
- Al ser una GAI del Ministerio de la Protección Social, las recomendaciones generadas sólo serán aplicables en escenarios con dependencia administrativa o normativa con esta entidad.

7.3. Aspectos clínicos centrales

7.3.1. Aspectos clínicos abordados por la GAI:

La GAI se referirá a métodos de diagnóstico e intervenciones usados para la prevención, diagnóstico, tratamiento integral y seguimiento de la HTA. Abordará los siguientes aspectos del manejo clínico:

- Diferentes estrategias específicas de modificación del estilo de vida como la actividad física, el mantenimiento del peso corporal y la ingesta de sal (prevención, tratamiento integral y seguimiento). Desenlaces: diagnóstico inicial (incidencia) de HTA.
- Estrategias de medición (instrumentos, número de ocasiones y condiciones del examinado y el examinador) de la presión arterial (PA). Desenlaces: confirmación del diagnóstico de HTA.
- Tipos de medicamentos de mayor uso y permanencia en el mercado (diuréticos tiazídicos, clonidina, beta bloqueadores, calcioantagonistas dihidropiridínicos, inhibidores de la ECA y antagonistas de receptores de angiotensina). Desenlaces: muerte cardiovascular, los eventos vasculares aterotrombóticos no-fatales (infarto agudo de miocardio, enfermedad cerebrovascular aguda oclusiva o hemorrágica), al deterioro de la función renal y cardiaca (tratamiento).
- Programas estructurados de componentes múltiples; al tratamiento orientado por médicos generales, especialista en medicina familiar, o enfermeras; o al uso de instrumentos para registro de fallas de tratamiento. Desenlaces: adherencia y el cumplimiento de metas preestablecidas de tratamiento (seguimiento).

Cuando no haya evidencia científica de calidad, se recurrirá a métodos de consenso de expertos para generar las recomendaciones.

Esta GAI referirá, actualizará y ampliará la base de recomendaciones de guías publicadas anteriormente, evaluaciones de tecnología y otras disponibles que se considere apropiado tener en cuenta.

7.3.2. Aspectos clínicos no cubiertos por la GAI:

Desde el punto de vista de la población, ésta propuesta excluye los casos de HTA en adultos jóvenes (menores de 30 años), de origen secundario, o asociado con el embarazo.

Sub-grupos particulares de pacientes con condiciones concomitantes tales como obesidad, diabetes mellitus, y dislipidemia, o con desenlaces previos como historia de eventos vasculares, falla cardiaca o renal avanzada.

Entre los factores de exposición no tenidos en cuenta, el módulo de prevención no se referirá a otra modificación en el estilo de vida distinta a las mencionadas (excluyendo problemas relacionados con el sueño, bienestar psicológico, nivel socioeconómico, o tipos especiales de dieta), ni tampoco a programas comunitarios o intervenciones colectivas que puedan reducir la incidencia de HTA.

En el módulo de tratamiento se excluyen algunos medicamentos antihipertensivos específicos tales como alfa-metil-dopa, alfa-bloqueadores, inhibidores de la endotelina u otros agentes de más reciente desarrollo.

Esta GAI tampoco se referirá a algunos agentes de comprobada eficacia en la reducción de eventos vasculares mayores cuyo mecanismo de acción primario no es el descenso de la TA, tales como antiagregantes plaquetarios, hipolipemiantes o agentes hipoglucemiantes.

Finalmente, no se incluirán recomendaciones acerca de otras medidas farmacológicas con agentes naturales o sintéticos promocionados por los fabricantes como tratamiento del riesgo cardiovascular (p. ej. ácidos omega 3, perlas de ajo, aceites hipolipemiantes, etc).

Desde el punto de vista de los desenlaces relacionados con prevención, tratamiento integral o seguimiento, esta guía no aludirá a algunos eventos potencialmente relacionados con la HTA tales como la demencia vascular, la enfermedad vascular periférica, aneurismas vasculares, o las emergencias hipertensivas.

7.4. Formulación de las preguntas clínicas

Luego de discutir y aprobar los objetivos y alcances de la GAI-HTA por parte del GDG, y su respectiva sociliazación con el Ministerio de la Protección Social, se procedió a definir las preguntas genéricas y específicas para la misma. Para tal efecto se tomó como punto de partida la propuesta de la presente guía aprobada por el Ministerio de la Protección Social.

La propuesta original de la GAI-HTA, aprobada por el Ministerio de la Protección Social, contiene 25 preguntas genéricas, divididas en 4 módulos: prevención, diagnóstico, tratamiento y seguimiento (Ver anexo 4, preguntas genéricas incluidas en la propuesta). Estas preguntas fueron presentadas y discutidas en una reunión por parte de GDG. En dicha reunión se decidió mantener los cuatro módulos

de la propuesta y realizar una discusión y priorización de las preguntas genéricas. Para tal efecto se decidió dividir el GDG en subgrupos de trabajo. Cada subgrupo de trabajo contó con la participación de al menos un experto temático y uno metodológico.

Las preguntas genéricas planteadas en la propuesta fueron distribuidas al azar a los cinco subgrupos de trabajo, cada uno discutió las preguntas asignadas y adicionó nuevas preguntas genéricas según su consideración. Para este ejercicio los integrantes del GDG se apoyaron en guías internacionales reconocidas en HTA (4-7), una guía latinoamericana (8), y dos guías nacionales previas (9, 10). Luego del proceso de discusión, replanteamiento, y priorización de preguntas genéricas en consenso, el número final de preguntas incluidas fue de 16 (Ver anexo 4, preguntas genéricas incluidas en la guía).

Posteriormente se le solicitó a cada grupo la elaboración de preguntas específicas (PECOT) por cada pregunta genérica. En las siguientes reuniones de consenso del GDG se realizó la presentación de preguntas genéricas y específicas. Las preguntas específicas fueron presentadas por los diferentes grupos y discutidas en las reuniones del GDG. Luego de la presentación y primera discusión de preguntas PECOT, se obtuvo un número inicial de 62 preguntas específicas. Se recurrió a una estrategia de priorización, por lo cual se solicitó a todos los integrantes de la guía calificar cada una de las preguntas de 1 a 5, y especialmente hacer modificaciones de forma y detectar preguntas superpuestas. Luego de analizar las calificaciones y especialmente de eliminar duplicados y reagrupar las preguntas que lo permitieron, se obtuvieron 27 preguntas. Estas preguntas fueron discutidas y calificadas nuevamente por el grupo, en la discusión se consideró que dos de las preguntas podían ser eliminadas. En la segunda ronda de calificaciones se consideró que cada pregunta debía cumplir con al menos dos de los siguientes tres criterios para hacer parte de la GAI:

- 1) Tener una mediana superior a 4,
- 2) Al menos cuatro (de diez) integrantes del grupo debían calificar la pregunta con 5, y
- 3) Al menos ocho personas (de diez) debían calificar la pregunta con 4 o 5.

Después de este segundo proceso de calificación, se excluyó una pregunta, quedando un número final de 24 preguntas específicas (Ver anexo 7, preguntas específicas).

La Tabla No 1-Proceso de calificación de preguntas específicas (PECOT)y el Anexo 6. Proceso de priorización de preguntas específicas (PECOT), ilustran el proceso de calificación total, por módulos al principio y al final, así como la calificación por cada uno de los integrantes del GDG.

Tabla No 1-Proceso de calificación de preguntas específicas (PECOT)

| Módulo | Calificación Inicial, mediana (No. Preguntas) | Calificación Final, mediana (No. Preguntas) | |
|---------------------------|--|--|--|
| Prevención | 3,0 (12) | 4,3 (11) | |
| Diagnóstico | 3,7 (11) | 4,8 (11) | |
| Tratamiento | 4,1 (11) | 4,4 (11) | |
| Seguimiento | 3,6 (13) | 4,2 (11) | |
| Número de preguntas TOTAL | 62 | 25 | |
| Mediana Total (RIC) | 3,7 (3,0 – 4,3) | 5 (4,0 – 5,0) | |
| Media Total (DE) | 3,7 (0,87) | 4,4 (0,9) | |

7.5. Identificación de desenlaces

El grupo técnico realizó una propuesta inicial de desenlaces para inclusión en las preguntas específicas generadas en la etapa anterior. Estos desenlaces fueron calificados en forma independiente por cada uno de los miembros de la GDG, siguiendo las recomendaciones del grupo GRADE y acogidas por La Guía metodológica del Ministerio de la Protección Social(3). Los desenlaces fueron puntuados de 1 a 9, considerando los puntajes de 1 a 3 como "no importantes para pacientes", de 4 a 6 "importantes pero no-críticos", y de 7 a 9 como "críticos". Estos resultados fueron tabulados para la selección final de desenlaces. Sólo los desenlaces considerados como críticos (puntaje 7 a 9) fueron seleccionados para inclusión en las preguntas de la GPC (Anexo 8. Calificación de desenlaces).

Los desenlaces a tener en cuenta en la GAI-HTA, al igual que las preguntas genéricas, están clasificados por módulos:

7.5.1. Desenlaces para el módulo de prevención

- a. Incidencia (diagnóstico de HTA)
- b. Valores de TA
- c. Adherencia

7.5.2. Desenlaces para el módulo de diagnóstico

- a. Características operativas de las pruebas: sensibilidad, especificidad, etc.
- b. Desenlaces de efectividad clínica (mencionados en el siguiente numeral)

7.5.3. Desenlaces del módulo de tratamiento integral y módulo de seguimiento

- a) Mortalidad
- b) Mortalidad cardiovascular
- c) Enfermedad cerebrovascular (isquémica o hemorrágica) no-fatal
- d) Síndrome coronario agudo: infarto agudo de miocardio, AI.
- e) Calidad de vida relacionada con la salud
- f) Insuficiencia cardiaca
- g) Hipertrofia ventricular
- h) Efectos adversos (desenlaces de seguridad): impotencia, diabetes mellitus, bloqueos del sistema eléctrico cardiaco, tos, depresión.
- i) Procedimientos vasculares: revascularización miocárdica, angioplastia y/o colocación de stent coronario, puentes vasculares arteriales, endarterectomías carotideas.
- j) Deterioro de la función renal
- k) Microalbuminuria
- l) Enfermedad renal terminal
- m) Diálisis
- n) Adherencia a la terapia
- o) Suspensión de tratamiento
- p) Cumplimiento de metas
- q) Valores de TA
- r) Amputación por enfermedad arterial periférica
- s) Emergencias hipertensivas
- t) Urgencias hipertensivas
- u) Consulta a urgencias atribuible a enfermedad cardiovascular
- v) Hospitalización atribuible a enfermedad cardiovascular

7.6. Formulación de preguntas de evaluación económica

La priorización de preguntas económicas se llevó acabo en dos momentos:

a) Basado en las preguntas PECOT y con la información susceptible de adaptación de la Guía NICE de HTA(6) el GDG estableció por consenso su prioridad, con el fin de ser consideradas como preguntas económicas a desarrollar. Al finalizar este proceso de priorización, dos preguntas fueron calificadas de alta prioridad y otras dos de prioridad media. El resto de las preguntas fueron consideradas de prioridad baja para evaluación económica (ver anexo 9, Herramienta 20).

b) Las dos preguntas consideradas de prioridad alta fueron discutidas con el grupo de evaluación económica de la guía, considerando que la pregunta a desarrollar es la siguiente:

¿Cuál es la relación de costo-efectividad, como monoterapia, de las principales intervenciones farmacológicas disponibles para el tratamiento de la HTA leve a moderada recién diagnosticada? Las razones son las siguientes:

- Esta pregunta implica definir la recomendación de la terapia de inicio más apropiada en nuestro medio.
- Requiere la evaluación de un gran número de comparaciones, como: monoterapia (varias de ellas) en comparación con no recibir tratamiento, y la comparación de monoterapias entre sí.
- No existen evaluaciones económicas al respecto en el país.
- El GDG considera que al respecto existe gran variabilidad en la práctica clínica en nuestro medio.
- Al analizar la evidencia se observa mayor efectividad de algunos grupos farmacológicos para determinados desenlaces, pero dicha efectividad no se mantiene en todos los desenlaces. Por lo tanto se considera que el modelamiento económico puede incluir la evaluación sobre todos los desenlaces.
- Contrario a lo que se esperaría basado exclusivamente en la evidencia, la evaluación económica realizada por la guía NICE permitió realizar recomendaciones a favor de otros grupos farmacológicos.

La pregunta: ¿cuál es el rendimiento diagnóstico para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA? No fue considerada para la evaluación económica por las siguientes razones:

- Existen dos evaluaciones económicas, en el Reino Unido(12) y en Japón(13), que identifican al MAPA como una herramienta costo-efectiva para el diagnóstico de HTA.
- El grupo de evaluación económica considera que el costo del MAPA y de atención de los desenlaces es muy probablemente más económico en nuestro país.
- El GDG considera que el rendimiento diagnóstico en personal capacitado debe ser igual a lo reportado en la literatura.
- Por lo tanto es de esperar que el MAPA sea una estrategia costo-efectiva en Colombia.
- Se considera que bajo esta perspectiva el análisis de costos debe ir dirigido al costo de implementación de una tecnología poco difundida en nuestro medio y su impacto sobre la UPC.

7.7. Socialización de las preguntas y desenlaces de una Guía de Práctica Clínica

Las preguntas genéricas, específicas (PECOT) y las económicas, los desenlaces y sus consideraciones fueron sometidas a la opinión pública a través de la página Web del Ministerio de la Protección Social, y posteriormente en la actividad de socialización de todas las preguntas de las GAI que se llevó a cabo en agosto de 2011 en la Pontificia Universidad Javeriana, sin obtener observaciones u opiniones adversas a la decisión tomada por el GDG sobre la relevancia de la preguntas seleccionadas.

7.8. Adaptación de Guías de Práctica Clínica Basadas en la Evidencia existentes

7.8.1. Búsqueda sistemática de guías existentes

La búsqueda de guías de práctica clínica se realizó en las siguiente bases de datos: PubMed, Embase y LILACS (Tabla. Estrategia de búsqueda guías de práctica clínica en bases de datos, Anexo 10).

De manera similar, se realizó una búsqueda en diferentes organizaciones especializadas en guías de práctica clínica y medicina basada en la evidencia (Tabla. Estrategia de búsqueda guías de práctica clínica en organizaciones especializadas. Anexo 10):

- NGC, National Guideline Clearinghouse: http://www.guideline.gov/
- Guia Salud: http://www.guiasalud.es
- NZGG, New Zeland Guidelines Group: http://www.nzgg.org.nz
- NICE, National Institute for Clinical Excellence: http://www.nice.org.uk/Guidance/Topic
- SIGN, Scottish Intercollegiate Network: http://www.sign.ac.uk/
- ICSI, Institute for Clinical Systems Improvement: http://www.icsi.org/guidelines and more/
- AHRQ, Agency for Healthcare Research and Quality: http://www.ahrq.gov/clinic/cpgonline.htm#Products
- TripDatabase: http://www.tripdatabase.com/index.html
- Fisterra: http://www.fisterra.com/recursos web/castellano/c guias clinicas.asp

La estrategia de búsqueda no fue limitada por lenguaje ni tipo de publicación, pero sí fue limitada a las guías publicadas en los últimos tres años.

7.8.2. Criterios de selección de guías de práctica clínica:

Se incluyeron guías de práctica cuyo tema principal fuera hipertensión arterial sistémica, dirigidas a aplicación a atención primaria.

Las guías de práctica clínica debían ser basadas en evidencia y cumplir con las siguientes características, acorde con la recomendación de la Guía Metodológica para la elaboración de Guías de Atención Integral del Ministerio de la Protección Social(3):

- Concordancia con el alcance y objetivos de la GPC
- Responder preguntas relevantes de la GPC
- Disponibilidad de estrategias de búsqueda y tablas de evidencia

Luego de revisar títulos y resúmenes se identificaron nueve guías de práctica clínica que podían responder una o más preguntas de la GPC en desarrollo (Tabla No 2-Guías de practica clínica identificadas, 2009-2011).

Tabla No 2-Guías de practica clínica identificadas, 2009-2011.

| Organización (Ref) | País/Región | Cubre preguntas GPC | Estrategia de búsqueda | Tablas de evidencia |
|---|-------------------|------------------------|---------------------------|------------------------|
| Sociedad Europea de Hipertensión (5) | Europa | SÍ | NO | NO |
| Sociedad Latinoamericana de Hipertensión (8) | Latinoamérica | SÍ | NO | NO |
| Sociedad Brasileña de Cardiología (14) | Brasil | SÍ | NO | NO |
| Sociedad de Cardiología de Taiwan (15) | Taiwan | SÍ | NO | NO |
| The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6) | Reino Unido | SÍ | SÍ | SÍ |
| Canadian Hypertension Education Program (CHEP) (4) | Canadá | SÍ | NO | NO |
| China*(16) | China | - | - | - |
| Colegio Americano de Cardiología (ACC) (17) | Estados Unidos | SÍ | NO | NO |
| Instituto Mexicano de Seguro Social (18) | México | SÍ | NO | NO |

^{*} No fue posible tener acceso a texto completo.

De las guías incluidas y que concordaban con preguntas planteadas en la actual GPC, solo la guía de NICE 2011 cuenta con estrategia de búsqueda definida y tablas de evidencia (6)

7.8.3. Evaluación de guías de práctica clínica basadas en la evidencia

La evaluación de la guía seleccionada se realizó usando el instrumento de evaluación AGREE II. Con anticipación se estableció que la guía sería tomada en cuenta para adapatación si el porcentaje de calificación superaba el 80% del puntaje máximo posible.

Luego de calificar la guía por dos evaluadores y definir las diferencias por consenso, se obtuvo un puntaje final de la guía NICE 2011 de 144/161 (89% del puntaje máximo posible) en los 23 items de los 6 dominios que constituyen el instrumento (6). En la evaluación global de la guía ambos evaluadores concordaron en el uso de la guía para su adaptación (Anexo 11: Evaluación de guía seleccionada, usando instrumento AGREE II).

7.9. Desarrollo de novo de la guía

7.9.1. Búsqueda de la evidencia

La búsqueda de evidencia original se realizó en las siguientes bases de datos: PubMed (desde 1966); EMBASE (desde 1980); LILACS (desde 1982); y Biblioteca Cochrane (para revisiones sistemáticas) y CENTRAL (Cochrane Central Register of Controlled Trials) para ensayos clínicos.

No se realizó restricción por idioma ni tipo de publicación.

Se usaron filtros según tipo de estudio (revisiones sistemáticas, ensayos clínicos y estudios observcionales) para las bases de datos PubMed y EMBASE (Anexo 10).

7.9.2. Selección de los estudios

Los títulos y resúmenes fueron revisados por dos evaluadores en forma independiente, excluyendo aquellas referencias en las cuales es claro que no aportan para dar respuesta a las diferentes preguntas. Las demás referencias fueron evaluadas en texto completo (siempre que fue posible su consecusión). Estos estudios también fueron evaluados con el fin de definir si dan respuesta a las respectivas preguntas. Se seleccionaron prioritariamente con los siguientes criterios de diseño, en su orden: 1) revisiones sistemáticas de experimentos clínicos; 2) experimentos clínicos; 3) revisiones sistemáticas de estudios observacionales de cohortes.

Para las preguntas de factores de riesgo sólo se tomaron en cuenta estudios anidados en cohortes, con menos de 30% de pérdidas y al menos 4 años de seguimiento. La definición de HTA debe ser PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90 mmHG.

Para la pregunta de factores predictores de riesgo cardiovascular (pregunta 11, módulo de diagnóstico) se usaron los siguientes criterios de inclusión: revisiones sistemáticas o estudios originales que evalúen el riesgo cardiovascular con base en cohortes de gran tamaño y tiempo suficiente de seguimiento, con análisis multivariado y adecuada validez externa.

7.9.3. Evaluación de la calidad y extracción de la información

La evalación de la validez interna, externa, así como la extracción de los resultados relevantes para las preguntas específicas, fueron realizados en los intrumentos consignados en la herramienta 19, acorde al diseño de cada estudio, de la Guía metodológica del ministerio de la Protección Social (3), la cual a su vez la adaptó de la red CASPe (19).

Los resultados se expresaron en sus respectivas medidas de asociación. La información de estudios aislados fue resumida en meta-análisis cuando fue procedente. Si no se disponía de del número necesario a tratar (NNT) éste se estimó siguiendo la metodología GRADE (20).

De la misma forma, la evidencia relacionada con intervenciones fue calificada para los desenlaces más relevantes usando la metodología GRADE (20), y resumido en tablas de evidencia.

| Sistema GR | ADE (The Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation) |
|--------------|---|
| Niveles de e | evidencia |
| Alto | Con investigaciones adicionales es muy poco probable que cambie la confianza de la estimación del efecto. |
| Moderado | Con investigaciones adicionales es probable que tenga un impacto importante en la confianza de la estimación del efecto y puede cambiar la estimación. |
| Bajo | Con investigaciones adicionales es muy probable que tenga un impacto importante en la confianza de la estimación del efecto y es probable que cambie la estimación. |
| Muy bajo | Cualquier estimación del efecto es incierta. |
| Grados de r | ecomendación |
| Fuerte | Existe información relevante que soporta un balance claro hacia cualquiera de los efectos deseables de una intervención (Recomendación fuerte a favor de la intervención) o efectos indeseables (Recomendación fuerte en contra de la intervención). Una recomendación fuerte implica que la mayoría de los individuos tendrán mejor atención si se sigue la recomendación. |
| Débil | No existe información relevante que soporta un balance claro hacia cualquiera de los efectos deseables de una intervención (Recomendación débil a favor de la intervención) o efectos indeseables (Recomendación débil en contra de la intervención). Una recomendación débil implica que no todos los individuos tendrán mejor atención si se sigue la recomendación. En estos casos, se debe considerar con más cuidado las circunstancias del paciente, sus preferencias y valores. |

8.1. Prevención:

Las siguientes conclusiones y recomendaciones aplican a población adulta con mayor riesgo de tener HTA, teniendo como desenlace de interés el diagnóstico de HTA.

8.1.1. ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA1? (Pregunta No. 1)

No se identificaron revisiones sistemáticas relacionadas con la pregunta. Se seleccionaron ocho estudios de cohorte (21-28).

Los estudios fueron realizados en sujetos adultos sin hipertensión arterial (definiendo HTA con cifras mayores o iguales a 140/90), de ambos sexos, frecuentemente incluyeron pacientes con obesidad, tabaquismo activo, diferentes niveles de actividad física y diabetes mellitus, entre otros factores. Ninguno de los estudios fue realizado exclusivamente en población hispana. Los estudios incluyeron población oriental (21, 28) indígenas norteamericanos (22), población blanca (23, 25, 27), blanca y negra (24), y mediterránea (26). Dos de los estudios fueron realizados únicamente en participantes con prehipertensión (22, 26).

El desenlace fue incidencia de HTA, por cifras de $TA \ge 140/90$ o recibir tratamiento antihipertensivo. La medición de la TA fue realizada por medio de método auscultatorio, excepto en el estudio de Zheng 2010, en el cual se usó tensiómetro automatizado calibrado (28).

El tamaño de muestra de los estudios osciló entre 625 sujetos en el estudio de De Marco (22) y 24.052 sujetos en el Zheng (28). El menor tiempo de seguimiento fue de cuatro años (22, 25, 27, 28) y el más prolongado se realizó en el estudio de Gelber 2007 con mediana de seguimiento de 14,5 años (23).

Todos los estudios incluidos realizaron ajustes por variables de confusión, sin embargo éstas no siempre fueron reportadas ni fueron las mismas. La principal limitación metodológica fue la ausencia de enmascaramiento con respecto a los factores en estudio. La medida de asociación utilizada fue el OR en cinco estudios (21, 22, 24, 26, 27) el RR en uno (23), y el HR en dos (25, 28). El resumen de los aspectos principales de los estudios aparece en la Tabla No. 3. Los estudios incluidos para la pregunta 1 y en detalle de la lectura crítica de cada uno de los estudios, aparece en el anexo 13: Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica.

38

¹ Incluye: edad, consumo de sodio, obesidad, niveles de actividad física, herencia, tabaco y raza.

Tabla No 3-Estudios incluidos pregunta 1. Tabla de características principales de los estudios incluidos pregunta No 1. del módulo de prevención.

| Estudio | Población | Muestra y tiempo de seguimiento | Aspectos metodológicos relevantes |
|---------------------|--|---|--|
| Boyko (21) | Promedio de edad 40a, 55% mujeres, 32% fumadores activos, IMC 23, 6,4% diabéticos, promedio de PAS: 118, de PAD: 73 mmHg. Población oriental (Mauritanía). | 3581. Cinco y once años. | No se menciona la forma de medición para sedentarismo, ni la medición de ingesta de alcohol. OR como medida de asociación. |
| De Marco (22) | 45 a 74 años; 63% femenino; 22% de DM; 55% de obesos; 33% tabaquismo activo. Indígenas norteamericanos. | 625. Cuatro años. | Existe riesgo de mala clasificación de prehipertensos. Las variables de exposición y desenlaces aparentemente no fueron medidas en forma ciega. El poder del estudio, puede ser inadecuado para algunos factores analizados. OR como medida de asociación. |
| Gelber (23). | Edad alrededor de 51 años ± 9. Diabetes mellitus entre 1,3% y 2,4% en los diferentes grupos. Tabaquismo activo entre 9,6% y 12,5%. No se especifica si hay presencia de población hispana. | 13563. Mediana de seguimiento fue de 14,5 años. | Evalúa tanto la exposición como los desenlaces por autoreporte. Se observa un efecto de "dosis-respuesta". RR como medida de asociación. |
| Kshirsagar (24). | 56 ± 9 años, 54% femenino, 83% raza blanca, 71% ejercicio, 74% consumo alcohol, 7% DM, 25% tabaquismo, 46% historia familiar de HTA. Población de raza negra y blanca. No se mencionan hispanos. | 11407. Nueve años. | No se especifica en detalle la medición de las variables de exposición. OR como medida de asociación. |
| Parikh (25). | 42 ± 9,6 años; 54% mujeres; 60% antecedente en ambos padres de HTA; tabaquismo activo 35%; IMC 25 (4,1) kg/m². Población predominantemente blanca de los Estados Unidos. No incluyó diabéticos. | 1717. Cuatro años. | La medición de desenlaces y variables de exposición fue estandarizada pero no enmascarada. No mencionan pérdidas en el seguimiento. HR como medida de asociación. |
| Pitsavos (26) | Adultos de ambos sexos, incluyeron sujetos con tabaquismo, obesidad y diabetes mellitus. Población mediterránea (Grecia). | 782. Cinco años. | No enmascaramiento, medición de la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. OR como medida de asociación. |
| Vasan (27). | Edad 52 años en promedio; Femenino 60%; TA óptima 46%, normal 30% y normal-alta 24%; incluyó pacientes con tabaquismo y diabetes mellitus. La población es predominantemente blanca, no se menciona población hispana. | 9845. Cuatro años. | Análisis retrospectivo de una cohorte, con aceptable recolección de la información, pérdidas importantes de datos (12%), medición no enmascarada. OR como medida de asociación. |
| Zheng (28). | 48 ± 10 años; ambos sexos; TA óptima 29%, normal 36%, normal- alta 35%; IMC 23±2,7; tabaquismo | 24052. Cuatro años (mediana | Estudio de cohorte prospectiva, análisis de tiempo al evento, no enmascarado. HR como medida |

| Estudio | Población | Muestra y tiempo de seguimiento | Aspectos metodológicos relevantes | | |
|---------|---|---------------------------------------|--------------------------------------|--|--|
| | superior al 35%. No hay población hispana, toda es oriental (china y mongol). | seguimiento 28 meses). | de asociación. | | |

8.1.1.1.1. Edad

Seis de siete estudios incluidos, encontraron, en forma consistente, un mayor riesgo de enfermar de HTA a medida que se incrementa la edad (tabla 4-EDAD) (21, 22, 24-28). Este riesgo se incrementa a partir de los 35 hasta 40 años. Sólo un estudio no encontró efecto, pero no reportó medida de asociación y fue el estudio de menor poder, dentro de los estudios incluidos (22).

Tabla No 4-EDAD. Tabla de evidencia, estudios observacionales prospectivos, edad como factor de riesgo para desarrollo de HTA

| Estudio | Resultados ajustados (IC95%) | Observaciones | | | |
|------------------|---|--|--|--|--|
| Boyko (21). | OR 1,73 (IC95% 1,47 – 2,03) | OR por incremento de 11,4 años, tomando como referencia 25 años. | | | |
| De Marco (22). | No efecto. | | | | |
| Kshirsagar (24). | OR 1,17 (1,12 - 1,22) | OR por Incremento de diez años, a partir de los 45 años. | | | |
| Parikh (25). | HR 1,19 (1,08 – 1,31) | Incremento de 10 años, referencia 30 años (DUDA). | | | |
| Pitsavos (26). | OR 1,09 (1,07 - 1,12) | Incremento de un año. | | | |
| Vasan (27). | Edad 35 a 64 años: OR 1,6 (1,5 - 1,8) Edad 65 a 94 años: OR 1,2 (0,95 - 2,5) | Incremento 10 años. | | | |
| Zheng (28). | HR 1,03 (1,02 – 1,04) | Incremento un año. | | | |

Recomendación: se debe realizar tamización y prevención de HTA a partir de los 35 años.

8.1.1.2. Consumo de sodio

De los estudios incluidos, el estudio de Kshirsagar (24) analizó el riesgo de HTA según consumo de sodio sin encontrar efecto. Sin embargo este estudio, no especificó la forma como se cuantificó dicho consumo. Evidencia complementaria a este aspecto se analiza en la pregunta No. 3 del módulo de prevención.

Recomendación: el consumo de sodio en la dieta no es un referente para identificar grupos de riesgo para HTA. La recomendación acerca de su consumo se evalúa en la pregunta No. 3 del módulo de prevención.

8.1.1.3. Obesidad

Siete estudios analizaron el efecto de la obesidad en el riesgo de enfermar de HTA (22-28). Dos de ellos lo hicieron evaluando el incremento en el perímetro de la cintura (obesidad abdominal) (22, 26), cinco según cambios en el IMC (23-25, 27, 28), y uno de acuerdo al incremento en el peso corporal (27). Todos los estudios encontraron en forma consistente, con efecto "dosis-respuesta", incremento del riesgo de HTA acorde con incremento del perímetro de la cintura, del IMC, o del peso (Tabla No 5-Obesidad). La cohorte Framingham, Vasan (27), no encontró asociación entre incremento del IMC y riesgo de HTA en el grupo de edad entre 65 y 94 años (OR 1,0; IC95% 0,98 – 1,1), pero sí la encontró para incremento del 5% del peso corporal en el mismo grupo de edad (OR 1,2 IC95% 1,1 – 1,3).

Tabla No 5-Obesidad. Tabla de evidencia, estudios observacionales prospectivos, obesidad como factor de riesgo para desarrollo de HTA

| Estudio | Resultados ajustados (IC95%) | Observaciones |
|------------------|--|--|
| De Marco (22). | OR 1,10 (1,01 – 1,30) | Incremento de 10 cm en perímetro de la cintura (obesidad central). |
| Gelber (23). | IMC RR IC95% ajustado <22,4 1,0 22,4-23,6 1,2 (1,09-1,32) 23,7-24,7 1,31 (1,19-1,34) 24,8-26,4 1,56 (1,42-1,72) >26,4 1,85 (1,69-2,03) | |
| Kshirsagar (24). | OR 1,04 (1,03 – 1,05) | Incremento en IMC de 1 kg/m ² . |
| Parikh (25). | HR 1,03 (1,02 - 1,05) | Incremento en IMC de 1 kg/m ² . |
| Pitsavos (26). | OR 1,04 (1,02 – 1,06) | Incremento de un centímetro en perímetro de cintura. |
| Vasan (27). | Edad 35 a 64 años: OR 1,1 (1,1 – 1,2) Edad 65 a 94 años: OR 1,0 (0,98 – 1,1) | Incremento en IMC de 2 kg/m². |
| Vasan (27). | Edad 35 a 64 años: OR 1,3 (1,2 – 1,4) Edad 65 a 94 años: OR 1,2 (1,1 – 1,3) | Incremento en 5% del peso corporal. |
| Zheng (28). | HR 1,05 (1,04 – 1,06) | Incremento en IMC de 1 kg/m ² . |

Recomendación: se debe realizar tamización y prevención de HTA en sujetos que incrementan su peso, IMC o perímetro de cintura.

8.1.1.4. Actividad física

Dos estudio observacionales evaluaron el efecto de la actividad física y el riesgo de HTA. Kshirsagar 2010 encontró que la ausencia de ejercicio físico regular incrementó el riesgo de HTA, usando OR ajustado como medida de asociación con límite inferior cercano a la unidad (OR 1,17; IC95% 1,05 – 1,31) (24). Pitsavos no encontró asociación (26).

Recomendación: es probable que la ausencia de actividad física (sedentarismo) incremente el riesgo de HTA. Se considera realizar tamización y prevención para HTA en este grupo de personas. Evidencia complementaria a esta pregunta se encuentra en la pregunta No. 6 del módulo de prevención.

8.1.1.5. Herencia.

Tres estudios evaluaron el efecto de tener antecedentes familiares de HTA. Todos encontraron mayor riesgo de sufrir la enfermedad si se tienen dichos antecedentes (24, 25, 28). El estudio Parikh 2008, se enfocó en el antecedente de los padres, encontrando incluso mayor riesgo cuando ambos padres sufrieron de HTA (25) (Tabla No 6-Herencia).

Tabla No 6-Herencia. Tabla de evidencia, estudios observacionales prospectivos, herencia como factor de riesgo para desarrollo de HTA.

| Estudio | Resultados ajustados (IC95%) | Observaciones |
|------------------|---------------------------------|--|
| Kshirsagar (24). | OR 1,26 (1,14 - 1,39) | Historia familiar de HTA. |
| Parikh (25). | HR 1,20 (1,04 – 1,39) | Padres con HTA. Incremento por categoría: ninguno, uno, ambos. |
| Zheng (28). | HR 1,24 (1,14 – 1,34) | Historia familiar de HTA. |

Recomendación: se debe realizar tamización y prevención de HTA en sujetos con antecedentes familiares (padres) de HTA.

8.1.1.6. Tabaco

Cinco estudios evaluaron el efecto del tabaco sobre el riesgo de enfermar por HTA, todos lo definieron como tabaquismo activo (al menos un cigarrillo al día en forma regular o durante el último año) (22, 24-26, 28). Dos de los estudios encontraron un incremento del riesgo de HTA en sujetos con tabaquismo activo, los otros tres no documentaron asociación. No se realizó un análisis para diferentes gradientes de exposición (Tabla No 7-tabaquismo).

Tabla No 7-tabaquismo. Tabla de evidencia, estudios observacionales prospectivos, tabaco como factor de riesgo para desarrollo de HTA

| Estudio | Resultados ajustados (IC95%) | Observaciones |
|------------------|------------------------------|--------------------|
| De Marco (22). | No efecto. | Tabaquismo activo. |
| Kshirsagar (24). | OR 1,34 (1,22 - 1,48) | Tabaquismo activo. |
| Parikh (25). | HR 1,24 (1,05 – 1,46) | Tabaquismo activo. |
| Pitsavos (26). | No efecto. | Tabaquismo activo. |
| Zheng (28). | HR 1,0 (0,94 – 1,06) | Tabaquismo activo. |

Recomendación: es probable que la exposición al tabaco incremente el riesgo de sufrir HTA. Se debe realizar tamización y prevención en este grupo de personas.

8.1.1.7. Raza

Dentro de los estudios incluidos, ninguno fue realizado específicamente en raza hispana o analizó el efecto de la misma en el riesgo de HTA. El estudio Kshirsagar 2010 fue realizado en raza blanca y negra, sin reportar asociación entre raza y el riesgo de sufrir de HTA (24).

Recomendación: no está demostrado que exista un mayor riesgo de sufrir de HTA en la población hispana. Sin embargo medidas de prevención son recomendables.

Recomendación 1.

La tamización e implementación de medidas preventivas deben enfatizarse en personas con condiciones que aumentan el riesgo de HTA, tales como: edad mayor de 35 años, incremento en el peso (IMC), antecedentes familiares (padres) de HTA, y probablemente la ausencia de actividad física y tabaquismo activo.

(Recomendación fuerte a favor)

8.1.2. ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta"2, puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no-farmacológica o no-tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares? (Pregunta No. 2)

Se encontró una revisión sistemática, sin embargo la población de estudio fue de sujetos con enfermedad cardiovascular sin hipertensión arterial, lo cual está fuera del alcance de la presente guía (29).

² Entendida como: valores de presión arterial sistólica entre 120-139 y de diastólica entre 80-89 mmHg.

Se identificaron tres estudios, uno de ellos corresponde a un protocolo de un ECA en curso (30), finalmente se incluyeron dos estudios clínicos que evaluaron el efecto de la administración de tratamiento farmacológico en sujetos con prehipertensión y que como desenlace evaluaron el riesgo de sufrir de HTA (31, 32). Ver información detallada de los estudios en el anexo 13 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica) pregunta No. 2.

El estudio de Julius 2006, evaluó el efecto de candesartan (2 años) en comparación con placebo (cuatro años), sobre la incidencia de HTA a dos y cuatro años (31). El estudio es de asignación aleatoria y enmascarado, aunque con riesgo de perder el "ciego" al detectar cambios en la TA, especialmente al suspender candesartan. Adicionalmente presenta diferencias en las características basales de los grupos (en porcentaje de sujetos de raza negra y con hipercolesterolemia). La medición de desenlaces incluyó los dos primeros años sin suspender el tratamiento (Tabla No 8-Estudios incluidos pregunta 2). El estudio Luders 2008 evaluó el efecto de ramipril en la incidencia de HTA, en pacientes adultos mayores con prehipertensión al compararlo con no-intervención (32). Asignación aleatoria, pero abierto, enmascaró a quienes realizaron la medición de TA (realizada en consultorio y algunas mediciones usando MAPA). La medición de desenlaces se realizó sin suspender el tratamiento. También se incluyeron pacientes diabéticos (Tabla No 8-Estudios incluidos pregunta 2).

Tabla No 8-Estudios incluidos pregunta 2. Tabla de características principales de los estudios incluidos pregunta No. 2 del módulo de prevención

| Estudio | Muestra/Población | Intervención/ Comparador | Desenlace/ tiempo | Aspectos metodológicos relevantes. |
|-----------------|---|--|---|--|
| Julius (31). | 772 adultos (50 a 85 años) con prehipertensión (PAS 130 - 139 y/o PAD 85 - 89, sin que supere el límite superior). Promedio de edad 48 ± 8 años. Media de peso en ambos brazos fue de 89 ± 17 kg (IMC 30 ± 5 kg/m²). Media de TA: PAS 134 ± 4,3 y PAD 85 ± 4. | I: Candesartán 16 mg, oral, día, por 2 años. Posteriormente 2 años de placebo. C: Placebo. | HTA (TA ≥ 140/90) a dos y cuatro años. Tensiómetros automatizados. Uso de medicamentos para HTA. | Hay riesgos de perder el enmascaramiento, al notar cambios en la TA en los participantes, tanto al iniciar la terapia, como al suspenderla y cambiarla por placebo. Por otra parte hay diferencias discretas en el porcentaje de sujetos de raza negra y de sujetos con hipercolesterolemia. |
| Luders (32). | 1008 sujetos con prehipertensión (PAS 130 - 139 y/o PAD 85 - 89 mmHg) y/o MAPA (PAS 125 - 134 y/o PAD 80 - 84 mmHg). 62 ± 8 años, ambos sexos, IMC 27 ± 3,5 kg/m², PAS (consultorio) 134 ± 3 y PAD 83 ± 4 mmHg. Diabetes 12%; | I: Ramipril 1,5 mg, oral, por 3 días, posteriormente 2,5 mg por 7 días, y luego 5 mg una vez al día. Durante tres años. | HTA: ≥ 140 /90 en al menos dos tomas de dos visitas, o por MAPA ≥ 135/85; recibir medicación para HTA. | El estudio es abierto, se enmascararon los evaluadores de desenlaces, pero no a los pacientes ni a los médicos tratantes. Discretas diferencias en características basales, aunque fueron ajustadas en el análisis. Es población adulta entre 50 y 85 años. Se excluye población más |

| Estudio | Muestra/Población | Intervención/ Comparador | Desenlace/ tiempo | Aspectos metodológicos relevantes. |
|---------|---|-----------------------------|----------------------|---|
| | hiperlipidemia 50%; infarto miocardio 6%; | | | joven en la cual las medidas preventivas podrían ser también efectivas. |

La calidad de la evidencia fue calificada predominantemente baja acorde con la metodología GRADE, las principales razones fueron la presencia de evidencia indirecta, ya que los dos estudios incluyeron la evaluación del desenlace durante la toma de tratamiento antihipertensivo, por lo tanto no es possible afirmar que la enfermedad se previene o si en realidad se está tratando. Otra razón fue la falta de enmascaramiento o riesgo de perderlo. A pesar de estas limitaciones ambos estudios encontraron menor riesgo de HTA con el tratamiento farmacológico, sin diferencias en el riesgo de eventos adversos serios (tabla 9-candesartan y 10-ramipril). Sin embargo, el desenlace de HTA que requiere tratamiento farmacológico no fue diferente con candesartan comparado con placebo, RR 1,17 (IC95% 0,36 a 3,8) (31).

La terapia farmacológica en prehipertensión podría prevenir la aparición de la enfermedad en dos y cuatro años. Sin embargo en el momento la evidencia es insuficiente y de baja calidad. Actualmente hay un estudio en curso (30).

Tabla No 9-candesartan. Tabla de evidencia, candesartan comparado con placebo en pacientes con prehipertensión.

| Pregunta: Se debería usar Candesartan vs. Placebo en pacientes con prehipertensión? Referencias: Julius (31). | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|----------------------------|---------------------------------|-------------------------------|----------------------------|----------------|--|-----------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------------------|--|--|--------------|------------------|----------------------|
| | | Quality a | issessmei | nt | | | ı | Summa | ry of F | inding | s | | | | |
| Participants (33) Follow up | Risk of bias | of ncy ness | ncy ness ion ion bias quality | | | ion bias quality of | Study event rates (%) | | | | uality rates (%) | | ve effect | Antici absolu | pated ite effects |
| | | | | | | evidenc e | With Place bo | With Candesar tan | (95% CI) | Risk with Place bo | Risk differenc e with Candesar tan (95% CI) | | | | |
| Incidencia de HTA primeros 2 años. (CRITICAL OUTCOME; assessed with: TA ≥ 140 PAS y/o ≥ 90 PAD al menos en 3 visitas durante 2 años.) | | | | | | | | | | al menos | | | | | |
| 772 (1 study) 0222222222 | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | very serious ³ | no serious imprecisi | undetect ed | ⊕⊖⊝ ⊝ VERY LOW ^{1,2,3} due to | 158/3 91 (40,4 | 52/381 (13,6%) | RR 0,34 (0,25 to | 40 HTA per 100 | 27 fewer HTA per 100 (from 23 fewer to | | | | |

| 2222-4 years | | | | on | | risk of bias, indirectn ess | %) | | 0,44) | | 30 fewer) |
|-------------------------------------|----------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|----------------|--|--------------------|--------------------|------------------------------------|-------------------------|--|
| Incidencia de menos en 3 visitas | | | los 4 añ | OS. (CRIT | ICAL OUTO | OME; asse | ssed wit | h: TA ≥ 140 | PAS y/ | o ≥ 90 P | AD al |
| 772 (1 study) 0-4 years | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | serious ⁴ | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊕⊖ ⊝ LOW¹.2.4 due to risk of bias, indirectn ess | 81 (63%) | 208/391 (53,2%) | RR 0,84 (0,75 to 0,95) | 63 HTA per 100 | 10 fewer HTA per 100 (from 3 fewer to 16 fewer) |
| Incidencia de | нта | a 4 años | (CRITICAL | OUTCOME; | assessed v | with: TA qu | ie requi | ere tratamie | ento fari | nacológ | ico) |
| 772 (1 study) 0-4 years | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | no serious indirectn ess | serious ⁵ | undetect ed | ⊕⊕⊖ ⊝ LOW¹.2.5 due to risk of bias, imprecis ion | | 6/391 (1,5%) | RR 1,17 (0,36 to 3,8) | 1 HTA per 100 | 0 more HTA per 100 (from 1 fewer to 4 more) |
| Evento adver | so sei | rio. (CRITIC | CAL OUTCO | ME; assesse | ed with: Mo | onitoreo de | e segurio | lad.) | | | |
| 772 (1 study) 0-4 years | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | no serious indirectn ess | serious ⁶ | undetect ed | ⊕⊕⊖ ⊝ LOW¹.2,6 due to risk of bias, imprecis ion | 23/38 1 (6%) | 14/391 (3,6%) | - | 6 EAS per 100 | 6 fewer EAS per 100 (from 6 fewer to 6 fewer) |

 $^{^{\}rm 1}$ Controlado con placebo, pero con riesgo de perder el "ciego" al iniciar y suspender candesartan.

² Diferencias en las caracteristicas basales.

 $^{^{\}rm 3}$ La evaluacion a dos años se realizó mientras un grupo seguía recibiendo candesartan.

⁴ El desenlace a cuatro años, implica aquellos que fueron catalogados como con HTA incluso durante los primeros dos años.

⁵ IC95% para el RR indica que podría ser factor protector o incrementar el riesgo.

⁶ El estudio no reporta IC95% parea el desenlace.

Tabla No 10-ramipril. Tabla de evidencia, ramipril comparado con no-intervención en pacientes con prehipertensión.

Pregunta: Se debería usar Ramipril vs. no intervención en adultos mayores con prehipertensión? Referencias: Luders (32)

| | | Qua | lity assess | Summary of Findings | | | | | | | |
|------------------------------|--------------------------------------|---------------------------------|--------------------------------|----------------------------------|----------------------|--|------------------------------|----------------------------|---------------------------------------|--------------------------------------|---|
| nts of | Risk of bias | Inconsiste ncy | Indirectn ess | Imprecisi on | Publicati on bias | ti Overall quality of evidence | Study ever (%) | nt rates | Relati ve effect | Anticipated absolute effects | |
| | | | | | | | With No- intervenc ión | With Ramip ril | (95% CI) | Risk with No- intervenc ión | differen |
| | | TA (CRITIC. en PAD, o re | | | | | n PAS y/o≥ | : 90 en P | AD, o p | or MAPA T | A ≥ 135 |
| 1008 (1 study) 3 years | seriou s ¹ | no serious inconsisten cy | serious ^{2,3} | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊕⊖⊖ LOW¹.2,3 due to risk of bias, indirectn ess | 216/503 (42,9%) | 155/5 05 (30,7%) | HR 0,656 (0,533 to 0,807) | 43 HTA per 100 | fewer HTA per 100 (from 7 fewer to 17 fewer) |
| Evento a | dverso | serio (CRIT | TICAL OUT | COME; ass | essed with | n: Monitor | eo de segui | ridad.) | | | |
| 1008 (1 study) 3 years | seriou s¹ | no serious inconsisten cy | no serious indirectne ss | serious ⁴ | undetect ed | ⊕⊕⊖⊖ LOW¹.⁴ due to risk of bias, imprecisi on | 68/503 (13,5%) | 63/50 5 (12,5%) | - | 14 EAS per 100 | fewer EAS per 100 (from 14 fewer to 14 fewer) |
| Mortalid | ad (CRI | TICAL OUT | COME; asso | essed with | Monitore | eo de segu | ridad.) | | | | 1 |
| 1008 (1 study) 3 years | no seriou s risk of bias | no serious inconsisten cy | no serious indirectne ss | , | undetect ed | ⊕⊕⊖⊝ LOW ^{4,5} due to imprecisi on | 2/503 (0,4%) | 5/505 (0,99%) | - | 4 Muerte per 1000 | 4 fewer Muerte per 1000 (from 4 fewer to 4 fewer) |

¹ Estudio abierto, se enmascaró a evaluadores de desenlaces.

² El desenlace se evaluó sin suspender ramipril.

³ Fue necesario ajustar por: sexo, IMC, PAS basal y tabaquismo.

⁴ No se reportan IC95%.

⁵ Pocos eventos.

Recomendación 2.

Se recomienda no iniciar terapia farmacológica en personas con prehipertensión.

Recomendación débil en contra.

8.1.3. ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? (Pregunta No. 3)

Se identificaron tres revisiones sistemáticas (34-36), anexo 13 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica) pregunta No. 3. Ninguna analizó el riesgo de sufrir de HTA, el desenlace contemplado fue cambios en la TA.

Graudal incluyó 167 estudios en normotensos, con heterogeneidad clínica y estadística significativa, incluyendo sujetos desde los 13 hasta los 67 años, la excreción media de sodio urinario de las intervenciones con restricción de sodio fue de 50 mEq en 24 horas, el desenlace fue presentado por grupos étnicos (34).

He analizó el efecto de intervenciones dirigidas a disminuir el consumo de sodio de la dieta, sin embargo excluyó aquellos estudios en los cuales la restricción de sodio en la dieta fuera acompañada de alguna otra modificación en el estilo de vida. Se incluyeron 11 estudios (13 comparaciones), en sujetos mayores de 18 años, la mediana de sodio urinario en las intervenciones con restricción fue de 84 mEq en 24 horas (lo cual equivale aproximadamente a 4,8 gr de sal al día) (35).

Taylor tomó en cuenta estudios cuya finalidad fuera la restricción de sodio, con al menos 6 meses de seguimiento y que, además, contemplaran eventos cardiovasculares como desenlace. Incluyó tres estudios en mayores de 18 años (36). El objetivo en el sodio urinario en dos de los tres estudios fue 80 mEq en 24 horas. (Tabla No 11-Estudios incluidos pregunta 3).

Tabla No 11-Estudios incluidos pregunta 3. Tabla de características principales, revisiones sistemáticas incluidas pregunta No. 3 del módulo de prevención

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes. |
|------------------|--|--|--|--|
| Graudal (34). | Personas con TA alta o normal. Se excluyeron diabéticos y pacientes con falla cardiaca. El rango de edad de los sujetos incluidos en los estudios fue de 13 a 67 años. La media de excreción de sodio urinario en 24 horas de los grupos con restricción de sodio fue de 50 mEq, y en el grupo control fue de 201 mEq. | I: Dieta baja en sodio. C: Dieta alta en sodio. | PAS, PAD, PAM. El análisis se hace por grupos étnicos (raza blanca, negra y asiática) y además para normotensos e hipertensos. | Metodología apropiada, sin embargo la calidad de los estudios que la componen es deficiente. De 167 estudios incluidos, solo diez explicaron el ocultamiento en la asignación y solo dos usaron análisis por intención de tratar. Hubo estudios con enmascaramiento y otros en los cuales sólo se enmascaró a los evaluadores de desenlaces. |
| He (35). | Mayores de 18 años con presión normal o elevada. La mediana de edad fue de 47 años, y de TA fue de 127/78. La mediana de reducción en sodio urinario de 24 horas fue a 82 mEq (4,8 gr/d de sal). | I: Intervenciones dirigidas a disminuir el comsumo de sal. (se excluyeron estudios que adicionaran alguna otra intervención, como por ejemplo: ejercicio). C: No-intervención. | Cambios en PAS y PAD, cambios en sodio urinario. | Heterogeneidad. 11 estudios en normotensos, siete fueron "doble-ciego", y cuatro enmascararon al evaluador de desenlace. La mediana de duración de los estudios fue de cuatro semanas. |
| Taylor (36). | Mayores de 18 años. | I: Intención de reducir sodio en la dieta (recomendación o dietas). C: Placebo, o nointervención. | O: PAS y PAD. Seguimiento por al menos 6 meses. Fue desenlace secundario, y fue analizado en los estudios que reportaron el desenlace primario. | Los estudios incluidos en el análisis de PAS y PAD (HPT, TOHP I y TOHP II) son de aceptable calidad metodológica. Sin embargo en el caso de PAS existe heterogeneidad importante (I² = 67%). |

El análisis del efecto de la restricción de sodio en la TA para diferentes grupos raciales presenta riesgo de sesgo e inconsistencia debido a la ausencia de enmascaramiento, y heterogeneidad clínica y estadística (Tabla No 12-sodio). En las razas blanca y negra no se observó efecto de la restricción de sodio con respecto a la PAD (7299 y 506 participantes respectivamente). En el caso de la PAD se observó disminución significativa en blancos (DM -1,27 mmHg; IC95% -1,88 a -0,66; 70 estudios; 7035

participantes; I² 66%) y en la raza negra (DM -4,02 mmHg; IC95% -7,37 a -0,68; 7 estudios; 506 participantes; I² 87%). En la raza asiática se incluyeron tres estudios, sin heterogeneidad estadística, encontrando efecto en la PAD (DM -1,68 mmHg; IC95% -3,29 a -0,06; 3 estudios; 393 participantes; I² 0%), pero no en la PAS (393 participantes) (34).

La revisión sistemática sobre efecto de la restricción de sodio en adultos, excluyendo intervenciones que integren otras modificaciones en el estilo de vida, documentó elevada heterogeneidad y riesgo de sesgos. Se encontró disminución significativa en PAD (DM -0,99 mmHg; IC95% -1,40 a -0,57; 13 estudios; 2220 participantes; I² 67%) y PAS (DM -2,03 mmHg; IC95% -2,56 a -1,50; 13 estudios; 2220 participantes; I² 67%) con restricción de sodio (35). Tabla No 12-sodio.

Al analizar el efecto del sodio sobre la TA en estudios con seguimiento mínimo de seis meses, se encontró bajo riesgo de sesgo, pero alta heterogeneidad en el caso de PAS (36)(33). Para PAD se encontró disminución de las cifras con restricción de sodio (DM -0,80 mmHg; IC95% -1,37 a -0,23; 3 estudios; 2079 participantes; I² 0%) (Tabla No 12-sodio). Para PAS (I² 67%) dos de los tres estudios (TOHP I y II) (37) evidenciaron disminución de cifras de PAS con la intervención. El estudio HPT no mostró diferencias (38).

La evidencia del efecto de la restricción de sodio sobre la TA es abundante aunque limitada y heterogénea. Sin embargo, existe una tendencia a la disminución en las cifras de TA, tanto diastólica como sistólica. Esta disminución se da especialmente en escenarios con restricción sostenida de sodio, logrando sodio urinario menor a 80 mEq en 24 horas, por al menos seis meses. El beneficio podría ser mayor en sujetos de raza negra.

Tabla No 12-sodio. Tabla de evidencia, restricción de sodio en pacientes normotensos.

| Referencia | Pregunta: Se debería restringir el sodio para prevenir la HTA? Referencias: Graudal (34), He (35), Taylor (36). | | | | | | | | | |
|---------------------------------------|--|--------|--------------|-----------------|----------------------|-----------------------------------|---|---------------------------------------|------------------------|--|
| Quality assessment | | | | | | | Summary of Findings | | | |
| Participa nts (33) Follow up | Risk of bias | Incons | Indirectness | Imprecisi on | Publicatio n bias | Overall quality of evidence | Study event rates (%) With With Contr Restricci ol ón de sodio | Relati ve effect (95% CI) | absolu Risk with | Risk differenc e with Restricci ón de sodio (95% CI) |

| 7299 | corious | corious | no corious | no corious | Undotocto | ΦΦΟΟ | 2740 | 2550 | | Thomas |
|---|----------------|---|----------------------------|-------------------------------|----------------|---|---------|-------------|-----------|---|
| (71 studies) 4-180 weeks | serious 1,2 | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | | ⊕⊕⊖⊝ LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 3740 | 3559 | - | The mean diferencing de pad en raza blanca in the intervent on group was 0,05 lower (0,51 lower to 0,42 |
| | | | | | | | | | | higher) |
| Diferenci values) | a de PA | S en raz | a blanca (CRI | ΓICAL OUT | COME; mea | asured with: | En mn | ıHg.; Bette | er indica | ated by higher |
| 7035 (70 studies) 4-180 weeks | serious 1,2 | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | | ⊕⊕⊖⊖ LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 3608 | 3427 | - | The mean diferenci de pas er raza blanca in the intervent on group was 1,27 lower (1,88 to 0,66 lower) |
| Diferenc i values) | a de PA | D en raz | za asiática. (Cl | L RITICAL OU | I ITCOME; n | neasured wit | h: En n | nmHg.; Be | tter ind | icated by highe |
| 393 | serious | no serious inconsi stency ³ | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊕⊝ MODERATE 1,2,3 due to risk | 193 | 200 | - | The mean diferenci de pad en raza asiática. |
| (3 studies) 7-365 weeks | | stency | | | | of bias | | | | the intervent on group was 1,68 lower (3,29 to 0,06 lower) ⁴ |
| 7-365 weeks | a de PA | | a asiática. (CF | RITICAL OU | TCOME; m | | n: En m | nmHg.; Bei | tter indi | intervent on group was 1,68 lower (3,29 to 0,06 |

| Diferenci values) | a de PA | D en raz | za negra. (CRI | TICAL OUT | COME; me | asured with: | En mn | nHg.; Bett | er indica | was 1,27 lower (3,07 lower to 0,54 higher)4 |
|---|----------------------|--------------|----------------------------|-------------------------------|----------------|---|--------|-------------|-----------|--|
| 506 (7 studies) 4-180 weeks | serious 1,2 | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖⊖ LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 253 | 253 | - | The mean diferencia de pad en raza negra. in the interventi on groups was 2,01 lower (4,37 lower to 0,35 higher) |
| Diferenci values) | a de PA | S en raz | a negra. (CRI' | - ΓΙCAL OUT(| COME; mea | asured with: | En mm | iHg.; Bette | er indica | nted by higher |
| 506 (7 studies) 4-180 weeks | serious | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖ LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 253 | 253 | - | The mean diferencia de pas en raza negra. in the interventi on groups was 4,02 lower (7,37 to 0,68 lower) |
| Diferenci values) | a de PA | D en no | rmotensos. ((| CRITICAL O | UTCOME; 1 | measured wi | th: En | mmHg.; B | etter ind | dicated by higher |
| 2220 (13 studies ⁵) 4-162 weeks | serious ² | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖ LOW ^{2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 1110 | 1110 | - | The mean diferencia de pad en normoten sos. in the interventi on groups was 0,99 lower (1,40 to 0,57 lower) |

| 2220 (13 studies ⁵) 4-162 weeks | serious ² | serious 3 | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖⊖ LOW ^{2,3} due to risk of bias, inconsistenc y | 1110 | 1110 | - | | The mean diferencia de pas en normoten sos. in the interventi on groups was 2,03 lower (2,56 to 1,50 lower) |
|---|----------------------------------|------------------------------------|----------------------------|-------------------------------|----------------|---|---------|-----------|-----------|--------|---|
| Diferenci values) | a de PA | D en no | rmotensos (Cl | RITICAL OU | JTCOME; n | neasured wit | h: En r | nmHg.; Be | etter ind | icated | by higher |
| 2079 (3 studies ⁶) 24-162 weeks | no serious risk of bias | no serious inconsi stency | no serious indirectness | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊕ HIGH | 1086 | 993 | - | | The mean diferencia de pad en normoten sos in the interventi on groups was 0,80 lower (1,37 to 0,23 |

¹ De 167 estudios, 10 hicieron ocultamiento de la secuencia de aleatorización y dos usaron análisis por intención de tratar.

- 3 Heterogeneidad superior al 50%
- ⁴ Heterogeneidad 0%
- ⁵ Sólo analizó estudios con intervenciones dirigidas a disminuir el comsumo de sodio de la dieta, excluyendo componentes adicionales, como por ejemplo: ejercicio.
- ⁶ Estudios con la intención de reducir el sodio de la dieta, pero que además midieran desenlaces cardiovasculares, y seguimiento por al menos 6 meses.

Recomendación 3.

Se sugiere disminuir la ingesta de sal a menos de 4,8g al día, especialmente en personas con riesgo elevado de tener HTA.

Recomendación débil a favor

² Mayoría de estudios abiertos, con enmascaramiento de desenlaces.

8.1.4. ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA respecto a la no-recomendación? (Pregunta No. 4)

Se incluyeron dos revisiones sistemáticas (39, 40) anexo 13 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica) pregunta No. 4. Ninguna evaluó el riesgo de sufrir de HTA. El desenlace fue cambios en la presión arterial.

Aucott 2009 evaluó el efecto de cambios en el estilo de vida dirigidos a disminuir el peso de adultos obesos, sobre la TA (39). Tabla No 13-Estudios incluidos pregunta 4.

Por otra parte, Avenell (40) analizó el efecto de dietas dirigidas a perder peso en la TA de sujetos con sobrepeso y obesidad (media de IMC superior a 28 kg/m²). La dieta recomendada en los estudios incluidos fue por lo general baja en grasa (pero con ingesta de energía > 6,7 MJ) y sostenida por lo menos por un año. Tabla No 13-Estudios incluidos pregunta 4.

Tabla No 13-Estudios incluidos pregunta 4. Tabla de características principales, revisiones sistemáticas incluidas pregunta No. 4 del módulo de prevención

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes. |
|---------------|---|--|-------------------|---|
| Aucott (39). | Adultos,18 a 65 años. | I: Cambios en el estilo de vida que puedan llevar a disminuir peso (dieta, ejercicio, ambientales) o cuya intención sea disminuir peso. Se excluyeron sujetos con IMC ≥ 35 kg/m². C: No-intervención u otra intervención. | Cambios en TA. | La RS incluye diferentes tipos de estudios, pero hace el análisis discriminado para ECA. Es de anotar que la mayoría de estudios en su grupo "control" es cuidado usual, sin enmascaramiento. |
| Avenell (40). | Adultos obesos (media de IMC superior a 28 kg/m²). Dos de estos estudios incluyeron pacientes obesos con TA normal-alta, los demás pacientes obesos, sin comorbilidad aparente. | I: Dieta para perder peso, sostenidas por largo plazo (al menos 1 año). La dieta recomendada en los estudios incluyeron pacientes obesos con TA normal-alta, los demás pacientes obesos, sin I: Dieta para perder peso, sostenidas por largo plazo (al menos 1 año). La dieta recomendada en los estudios fue baja en grasa (pero con ingesta de energía > 6,7 MJ) C: No- | | La RS presenta metodología apropiada. Heterogeneidad significativa, sin embargo para muchos de los desenlaces se observó consistencia en los resultados. |

La RS de Aucott encontró alta heterogeneidad (39)(36). De los nueve ECA, dos fueron realizados con el objetivo de prevenir HTA, estudio HPT (Hypertension Prevention Trial)(38), y TOHP (Trial of Hypertension Prevention) (37).

El estudio HPT fue realizado en 841 participantes, con edad promedio de 38 años, IMC de 27 kg/m², PAS de 125, y de PAD 83 mmHg. En un brazo de dieta con restricción calórica (sin restricción de sodio) se documentó una media de descenso de peso de -1,63 (4,44) kg, de PAS -5,0 (9,74) y de PAD -4,2 (8,65), siendo todas estas diferencias significativas frente al estado basal (38).

El estudio TOHP incluyó dieta, restricción de sodio y ejercicio en 2.382 personas, con edad de 30 a 54 años, IMC de 32 kg/m², PAS de 128 y PAD de 86 mmHg. Un grupo intervenido con dieta más actividad física (sin restricción de sodio), se documentó una media de descenso de peso de -0,20 (5,9) kg, de PAS -0,80 (8,7) y de PAD -3,2 (6,5), siendo las diferencias significativas para TA (37).

En Avenell 2004, tres estudios evaluaron el efecto de dieta baja en grasa, con intención de reducir peso, sobre la TA a 12 meses. Se documentó riesgo de sesgo y heterogeneidad estadística. El meta-análisis de los tres estudios encontró disminución tanto de la PAD (DM -3,44 mmHg; IC95% -4,86 a -2,01; 3 estudios; 375 participantes) como de la PAS (DM -3,78 mmHg; IC95% -5,53 a -2,03; 3 estudios; 375 participantes) (40). Un estudio evaluó la misma intervención y desenlace a 36 meses, encontrando tendencia a reducir la PAD y PAS, pero no significativa (256 participantes) (40). Tabla No 14-peso.

En conclusión, existe evidencia de baja a moderada calidad, que sugiere que estrategias dirigidas a reducir peso, pueden disminuir las cifras de TA. Dicha disminución se ha observado con estrategias combinadas (dieta y ejercicio), o con solo dieta. La población beneficiada es aquella con sobrepeso y obesidad.

Tabla No 14-peso. Tabla de evidencia, reducción de peso en pacientes normotensos

| | | Pregunta | a: Se debo | | ı cir el pe ncia: Avene | | oreve | nir la l | HTA? | | |
|---------------------------------|--------------------------|------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------|-----------------------------------|--|---------------------|--------------------------------|------------------------|-----------------------------|--|
| | | Qua | ality assess | sment | | | Summary of Findings | | | | |
| Participan ts (33) | Risk of bias | Inconsisten cy | Indirectne ss | Imprecisi on | Publicati on bias | Overall quality of evidence | Study (| | Relati ve effect | Anticij absolu | oated te effects |
| Follow up | | | | | | | With Contr ol | With Reduc ir el peso | (95% CI) | Risk with Contr ol | Risk differenc e with Reducir el peso (95% CI) |
| Diferenci indicated l | | A D en adulto er values) | s obesos a | 12 meses. | (CRITICAL | OUTCOME; | measu | red wit | h: En mi | mHg.; B | etter |
| 375 (3 studies) 12 months | seriou s¹ | serious ² | no serious indirectnes s | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖⊖ LOW¹,² due to risk of bias, inconsisten cy | 182 | 193 | - | | The mean diferencia de pad en adultos obesos a 12 meses. in the interventi on groups was 3,44 lower (4,86 to 2,01 lower) |
| Diferenci higher val | | S en adultos | s obesos. ((| CRITICAL O | UTCOME; | measured w | ith: En | mmHg.; | Better | indicate | ed by |
| 375 (3 studies) 12 months | seriou s ¹ | serious ² | no serious indirectnes s | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊖⊝ LOW¹.² due to risk of bias, inconsisten cy | 182 | 193 | - | | The mean diferencia de pas en adultos obesos. in the interventi on groups was 3,78 lower (5,53 to 2,03 lower) |
| Diferenci indicated l | | AD en adulto er values) | s obesos a | 36 meses. | (CRITICAL | OUTCOME; | measu | ired wit | h: En mi | mHg.; B | etter |
| 251 (1 study) 36 months | seriou s ¹ | no serious inconsistenc y | no serious indirectnes s | no serious imprecisio n | undetecte d | ⊕⊕⊕⊖ MODERAT E¹ due to risk of bias | 126 | 125 | - | | The mean diferencia de pad en adultos obesos a 36 meses. |

| | | | | | | | | | in the interventi on groups was 1,80 lower (4,02 lower to 0,42 higher) |
|-------------------------------|------------|------------|------------|-----------|--------|-----|---------|----------|--|
| 251 (1 study) 36 months | no serious | no serious | no serious | undetecte | measui | 125 | : En mm | ıHg.; Be | The mean diferencia de pas en adultos obesos a 36 meses. in the interventi on groups was 2,31 lower (4,80 lower to |
| | | | | | | | | | 0,42 higher) |

¹ Estudios abiertos, uno hizo enmascaramiento en la evaluación de desenlaces.

Recomendación 4.

Dado que la obesidad es un factor de riesgo para HTA (ver pregunta No. 1 del módulo de prevención), se recomienda disminuir de peso en personas con sobrepeso y obesidad.

Recomendación débil a favor

8.1.5. ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? (Pregunta No. 5)

Se incluyó una revisión sistemática (41) anexo 10 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica) pregunta No. 5. La revisión no evaluó el riesgo de HTA, pero sí evaluó cambios en la TA. Once ECA fueron incluidos, evaluando el efecto sobre la TA de adultos con incremento en la ingesta de potasio por al menos dos semanas. La mediana de ingesta de potasio fue de 1,7 gr al día. Tabla No 15-Estudios incluidos pregunta 5.

² Heterogeneidad superior al 50%

Tabla No 15-Estudios incluidos pregunta 5. Tabla de características principales, revisión sistemática incluida en la pregunta No. 5 del módulo de prevención

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Resultados | Aspectos metodológicos relevantes |
|--------------------|--|---|-------------------|---|
| Geleijnse (41). | Mayores de 18 años. 11 estudios en pacientes normotensos (TA <140/90). | I: Ingesta de sodio o potasio (al menos 2 semanas). La mediana de incremento de potasio en la dieta fue de 1,7 gr/d C: Placebo. | Cambios en TA. | La RS es sólo de ECA, no se exploran más elementos de la calidad ni heterogeneidad. No se incluyó EMBASE en la búsqueda. Sin embargo, se incluyó evidencia de un gran número de estudios. |

Los estudios incluidos en la revisión presentaron riesgo de sesgos y aunque no se midió la heterogeneidad, se anticipa que esta fue importante. Tampocó se especificó el número total de participantes. No se encontraron diferencias significativas en las cifras de PAD, ni en las de PAS, para sujetos con incremento de potasio en la dieta (41). Tabla No 16-potasio.

Tabla No 16-potasio. Tabla de evidencia, incremento de potasio en la dieta de pacientes normotensos

| Pro | Pregunta: Se debería incrementar la ingesta de potasio para prevenir la HTA? Referencia: Geleijnse (41). | | | | | | | | | | | | |
|--|---|----------------------|--------------------------------|-------------------------------|----------------------|---|---------------------|---|-----------------------|-----------------------------|---|-------------------------------|---------------------|
| | | Qua | ılity assess | | | Summa | ary of F | inding | S | | | | |
| Participa nts (33) | Risk of bias | Inconsiste ncy | Indirectn ess | Imprecisi on | Publicati on bias | Overall quality of evidence | • | | Study event rates (%) | | Relati ve effect | Antici _l absolu | oated te effects |
| Follow up | | | | | | | With Contr ol | With Incremen tar la ingesta de potasio | (95% CI) | Risk with Contr ol | Risk difference with Incremen tar la ingesta de potasio (95% CI) | | |
| Diferenci by higher | | AD en adult | os normot | ensos (CR) | TICAL OU | TCOME; me | easure | l with: En n | nmHg.; | Better i | ndicated | | |
| 0 (11 studies) 2-114 weeks | seriou s ¹ | serious ² | no serious indirectne ss | no serious imprecisio n | | ⊕⊕⊖⊖ LOW ^{1,2} due to risk of bias, inconsiste ncy | - | 04 | - | | The mean diferencia de pad en adultos normotens os in the interventi on groups was 0,78 lower | | |

| | | | | | | | | | | | (2,25 lower to 0,69 higher) |
|--|-----------------------|----------------------|--------------------------------|-------------------------------|----------|---|--------|------------|---------|----------|--|
| Diferenci by higher | | AS en adulto | os normoto | ensos (CRI | TICAL OU | ГСОМЕ; те | asured | with: En m | mHg.; E | etter ir | ndicated |
| 0 (11 studies) 2-114 weeks | seriou s ¹ | serious ² | no serious indirectne ss | no serious imprecisio n | | ⊕⊕⊖ LOW¹.² due to risk of bias, inconsiste ncy | - | 04 | - | | The mean diferencia de pas en adultos normotens os (copy) in the interventi on groups was 1,38 lower (3,22 lower to 0,46 higher) |

¹ Experimentos clínicos, no se evaluó otros aspectos referentes al riesgo de sesgos.

Recomendación 5.

Se recomienda no incrementar la ingesta de potasio en la dieta o en la forma de suplementos dietéticos como medida para prevenir la HTA.

Recomendación débil en contra

8.1.6. ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? (Pregunta No. 6)

Se incluyeron dos revisiones sistemáticas (42, 43). Ninguna de las dos evaluó el riesgo de HTA, el desenlace medido fue cambios en la TA. Anexo 10 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica) pregunta No. 6.

Murphy 2007 evaluó en adultos sanos el efecto de caminar sobre la TA (42). El promedio de la intervención fue de 34 semanas, 4 días por semana, 38 minutos al día, alcanzando un promedio el 70% de la frecuencia máxima esperada. Tabla No 17-Estudios incluidos pregunta 6.

² No se evaluó la heterogeneidad, se considera heterogeneidad clínica importante.

³ A pesar de que no incluyó EMBASE, realizó búsqueda en referencias de los estudios incluidos y revisiones sistemáticas relacionadas. La RS es del año 2003.

⁴ No se especifica el número de sujetos incluidos en el meta-análisis.

Whelton (43) analizó el efecto en adultos sanos de ejercicio aeróbico sobre la TA. El ejercicio fue realizado al menos dos veces por semana y la media de duración de los programas fue de 12 semanas. Tabla No 17-Estudios incluidos pregunta 6.

Tabla No 17-Estudios incluidos pregunta 6. Tabla de características principales, revisiones sistemáticas incluidas en la pregunta No. 6 del módulo de prevención

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes. |
|---------------|--|---|--|--|
| Murphy (42). | Mayores 18 años, aparentemente sedentarios, pero por lo demás sanos. | I: Caminar (mínimo 4 semanas). El promedio en la duración de los programas de caminata fue 34,9 ± 4,9 semanas, 4 (2 a 7) días por semana. La media de duración de cada caminata fue de 38 minutos. El promedio de intensidad fue lograr el 70% de la frecuencia cardiaca máxima esperada. C: No-intervención. | Efecto en peso, estado físico, TA. | Hay heterogeneidad significativa, ninguno de los estudios fue calificado como calidad A (control máximo del sesgo de selección). Se realizó meta-análisis por método de efectos aleatorios con el fin de ajustar por heterogeneidad entre los estudios. Se exploró el sesgo de publicación, siendo no significativo para las variables de interés. |
| Whelton (43). | Sujetos con al menos 18 años. Respecto a sujetos normotensos (sin HTA): raza blanca, asiática y negra. Jóvenes a ancianos, ambos sexos, con estilos de vida predominantemente sedentarios. El IMC al momento de la caracterización basal fue entre 20,7 a 36,0 kg/m² | I: Ejercicio, actividad aeróbica, por al menos 2 semanas. La mediana de duración de los ejercicios aeróbicos fue de 12 semanas C: No-intervención. | Cambios en TA. | Existe heterogeneidad significativa y bajo riesgo de sesgo de publicación (no incluyó EMBASE, pero sí búsqueda manual). |

Los estudios que analizan el efecto de caminar sobre la TA, presentan riesgo se sesgo, son heterogéneos y carecen de precisión. No se observó efecto en la PAS (356 participantes), pero sí se documentó disminución en la PAD (DM -1,54 mmHg; IC95% -3,08 a -0,0014; 6 estudios; 255 participantes) (42). Tabla No 18-ejercicio.

El efecto del ejercicio aeróbico fue evaluado en ensayos clínicos abiertos y heterogéneos. Se observó disminución de la PAD (DM -2,33 mmHg; IC95% -3,14 a -1,51; 26 estudios) y PAS (DM -4,04 mmHg; IC95% -5,32 a -2,75; 27 estudios) en forma significativa (43). Tabla No 18-ejercicio. La misma RS encontró que el efecto se mantiene con cualquier intensidad de ejercicio aeróbico: menos de 120 minutos/semana, entre 120 y 150 minutos/semana y superior a 150 minutos/semana, sin encontrar diferencias significativas entre ellas (43).

Incrementar la actividad física caminando parece disminuir las cifras de PAD, sin embargo el efecto es mínimo y la evidencia de muy baja calidad. Incrementar la actividad física con ejercicio aeróbico, al menos 120 minutos a la semana, parece disminuir en forma significativa tanto la PAD como la PAS, aunque la evidencia es limitada

Tabla No 18-ejercicio. Tabla de evidencia, incremento de actividad física de pacientes normotensos

| Pregunta: Se debería incrementar la actividad física para prevenir la HTA? Referencia: Murphy (42). Whelton (43). | | | | | | | | | | | |
|--|--|----------------------|--------------------------------|----------------------|----------------------|--|-----------------------|---|------------------------|------------------------------|--|
| Quality assessment | | | | | | | | Summary of Findings | | | |
| Participa nts (33) | Risk of bias | Inconsiste ncy | Indirectn ess | Imprecis ion | Publicati on bias | Overall quality of evidence | Study event rates (%) | | Relati ve effect | Anticipated absolute effects | |
| Follow up | | | | | | | With Contr ol | With Incremen tar la actividad física | (95% CI) | Risk with Contr ol | Risk differenc e with Incremen tar la actividad física (95% CI) |
| | Diferencia de PAD en adultos sanos con caminata. (CRITICAL OUTCOME; measured with: En mmHg.; Better indicated by higher values) | | | | | | | | | | |
| 255 (6 studies) 35 weeks | seriou s ^{1,2} | serious ² | no serious indirectne ss | serious ³ | undetect ed | ⊕⊖⊖⊖ VERY LOW¹,2,3 due to risk of bias, inconsiste ncy, imprecisio n | 97 | 158 | | | The mean diferencia de pad en adultos sanos con caminata. in the interventi on groups was 1,54 lower (3,08 to 0,0014 lower) ⁴ |
| Diferenci | Diferencia de PAS en adultos sanos con caminata. (CRITICAL OUTCOME; measured with: En mmHg.; Better | | | | | | | | | | |

| indicated | by highe | er values) | | | | | | | | | |
|-----------------------------------|--------------------------|------------------------------------|--------------------------------|----------------------------------|-----------------------------|--|---------|-----------|---------|----------|---|
| 356 (9 studies) 35 weeks | seriou s¹ | serious ² | no serious indirectne ss | serious ³ | undetect ed | ⊕⊝⊖⊖ VERY LOW¹,2,3 due to risk of bias, inconsiste ncy, imprecisio n | 120 | 236 | - | | The mean diferencia de pas en adultos sanos con caminata. in the interventi on groups was 1,06 lower (5,43 lower to 3,31 higher) ⁵ |
| | | D en adulto y higher val | | on ejercici | o aeróbic | o. (CRITICA | AL OUT(| COME; mea | sured w | vith: En | mmHg.; |
| 0 (26 studies) 12 weeks | seriou s ⁶ | serious ² | no serious indirectne ss | no serious imprecisi on | undetect ed ⁷ | See comment | - | 0 | - | | The mean diferencia de pad en adultos sanos con ejercicio aeróbico. in the interventi on groups was 2,33 lower (3,14 to 1,51 lower) |
| | | S en adulto y higher val | | n ejercicio | o aeróbico | o. (CRITICA | L OUTC | OME; mea | sured w | ith: En | mmHg.; |
| 0 (27 studies) 12 weeks | seriou s ⁶ | serious ² | no serious indirectne ss | | undetect ed ⁷ | See comment | | 0 | | | The mean diferencia de pas en adultos sanos con ejercicio aeróbico. in the interventi on groups was 4,04 lower (5,32 to 2,75 lower) |

¹ Únicamente se evaluó el riesgo de selección, ningún estudio cumplió con control completo de este sesgo.

 $^{^{\}rm 2}$ Se documentó heterogene
idad significativa.

 $^{^{\}rm 3}$ Asociación no significativa, o muy cercano al valor de no efecto.

 $^{^4}$ Valor calculado, no reportado. Se reportó la DM -1,54 con valor p de 0,026, DE del meta-análisis de 0,79.

- ⁵ Valor calculado, no reportado. Se reportó la DM -1,06 con valor p de 0,316, DE del meta-análisis de 2,23.
- ⁶ ECA, todos abiertos.
- ⁷ No se incluyó EMBASE en la búsqueda, sin embargo se incluyeron varias bases de datos y se realizó búsqueda manual en referencias de estudios incluidos.

Recomendación 6.

Se recomienda realizar actividad física aeróbica, al menos 120 minutos a la semana, con el fin de prevenir HTA, especialmente en grupos de riesgo (ver recomendación 1).

Recomendación débil a favor

8.2. Diagnóstico:

Las siguientes conclusiones y recomendaciones aplican a población adulta con sospecha clínica de HTA, teniendo como desenlaces de interés la confirmación de HTA o de lesión de órgano blanco.

8.2.1. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares al comparar individuos evaluados mediante método auscultatorio, método automatizado con intervalos variables o con intervalos fijos en 24 horas (44)? (Pregunta No. 7).

Para 2011, las Guías NICE incluyen evidencia de tres meta-análisis y once estudios individuales que compararon la efectividad de las diferentes técnicas de medición de presión arterial (PA) para predecir desenlaces clínicos como mortalidad, enfermedad cerebrovascular, IAM, entre otras. Todos los estudios fueron considerados como metodológicamente adecuados y con un bajo nivel de sesgo, según los estándares utilizados por el personal encargado del desarrollo de las guías NICE.

La comparación entre la medición clínica y aquella realizada por equipos de medición de la PA por los pacientes en casa fue evidenciada por tres estudios, que incluían un total de 7.685 sujetos evaluados prospectivamente entre 3,2 y 8,2 años. Dos de los estudios (Bobrie y Niiranen, (45, 46)) encontraron diferencias estadísticamente significativas a favor de la medición en casa como mejor opción para predecir el riesgo de eventos. El estudio de Niiraren encontró un *Hazard Ratio* de 1,22 por cada 10mmHg de incremento en la PA sistólica (aunque con un intervalo de confianza relativamente amplio), mientras que el de la medición clínica fue de 1,01. El tercer estudio (Stergiou) no encontró diferencias estadísticamente significativas (47).

La comparación entre el MAPA y la medición clínica fue por medio de nueve estudios (incluyendo los tres meta-análisis) incluyendo más de 23.000 sujetos. En ocho de los estudios se encontró que el MAPA era un mejor predictor del desarrollo de eventos cardiovasculares que la medición clínica. Sólo uno de

los estudios (Kikuya (48)) no encontró diferencias estadísticamente significativas entre las dos técnicas, debido principalmente a unos intervalos de confianza relativamente amplios. En cuatro de los estudios se encontró que los valores de PA que mejor predecían el desarrollo de eventos cardiovasculares eran aquellos obtenidos durante la noche.

Dos estudios (Fagard y Sega (49, 50)) compararon las tres técnicas (medición clínica, medición en casa, y MAPA), ambos con un seguimiento largo (más de 10 años). Uno de los estudios encontró que tanto la medición en casa como el MAPA eran superiores a la medición clínica, no habiendo diferencias entre los dos primeros. El segundo estudio, con una población mayor, no encontró diferencias entre los tres métodos.

8.2.2. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico 3 para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA? (Pregunta No. 8)

En 2011, la evidencia clínica presentada por las guías NICE (6) viene de una publicación reciente que contiene una revisión sistemática y un meta-análisis, donde se compararon las mediciones clínicas y en casa contra el MAPA, tomando este último como el *gold standard*. Incialmente, esta publicación incluyó 20 estudios para la revisión sistemática, la mayoría de los mismos enfocados a la atención primaria, incluyendo un total de 5.863 sujetos. La calidad metodológica de los diversos estudios fue calificada por el personal realizador de las guías NICE como "*yendo desde pobre hasta bueno*". Es de mencionar que de los primeros 20 estudios incluidos en la publicación, sólo 10 fueron tomados en el meta-análisis, con el objetivo de utilizar sólo aquellos reportes que fueran similares en términos metodológicos desde el punto de vista de los valores a partir de los cuales los sujetos eran considerados como hipertensos.

La sensibilidad y especificidad de la medición clínica al compararse contra el MAPA fueron de 74,6% (IC95 60,7 – 84,8) y 74,6% (IC95 47,8 – 90,3) respectivamente. Por su parte, la sensibilidad y la especificidad de las mediciones en casa fueron de 85,6% (IC95 77,9 – 90,9) y 62,4% (IC 47,9 – 74,9). No se encontraron diferencias estadísticamente significativas entre los valores de PA arrojados por los distintos métodos de medición.

Posteriormente, al realizar nuevos análisis de sensibilidad al evaluar el comportamiento de la sensibilidad y la especificidad de las distintas técnicas al variar los puntos de corte para el diagnóstico de HTA, se encontró que, tanto en la medición clínica como en la medición en casa, el aumento en el punto de corte generaba una disminución en la sensibilidad y una mayor especificidad para el diagnóstico, cuando se comparaba contra el MAPA.

-

³ Rendimiento diagnóstico: sensibilidad, especificidad, valores predictivos.

La recomendación de las guías NICE al respecto es: <u>la medición de la PA en casa es mejor que la medición clínica para el diagnóstico de HTA, aunque el MAPA sigue siendo superior a ambas técnicas.</u>

Recomendación 7.

En caso de hallar valores de TA en consultorio entre 140-159/90-99 mmHg, debe preferirse confirmar el diagnóstico de HTA utilizando MAPA y automonitoreo en casa.

Recomendación fuerte a favor

8.2.3. ¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas más utilizadas en la detección de órgano blanco? (Pregunta No. 9). ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de estimar el riesgo cardiovascular comparado con no hacer tal estimación? (Pregunta No. 22)

En esta sección se discuten los contenidos de las preguntas 9 y 22, como soporte a diferentes recomendaciones que tienen que ver con el diagnóstico de las lesiones en órganos blanco y sus implicaciones en el seguimiento de pacientes con hipertensión arterial. Dado que en su formulación estas dos preguntas corresponden a estos dos aspectos en el manejo de pacientes usando las mismas herramientas diagnósticas, el grupo desarrollador optó por analizar estos contenidos y discutir las posibles recomendaciones alrededor de estas dos preguntas en forma simultánea.

El enunciado de la pregunta 9 es "Cuál es la concordancia y rendimiento diagnóstico de las pruebas más utilizadas en la detección de órgano blanco (fondo de ojo, ecocardiograma. electrocardiograma, ultrasonido vascular carotídeo o de miembros inferiores, micro o macro albuminuria, creatinina o estimación de la tasa de filtración glomerular)".

El enunciado de la pregunta 22 es "Cuál es la capacidad de estas (mismas) pruebas de detección de compromiso de órgano blanco para detectar cambios luego de periodos de tiempo mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)".

La arquitectura de estas preguntas sería por tanto así:

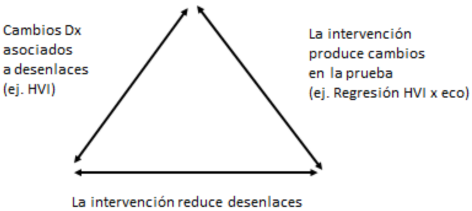
| | Pregunta 9 | Pregunta 22 |
|------------|--|--|
| Población | Adultos con diagnóstico de hipertensión arterial | Adultos con diagnóstico de hipertensión arterial |
| Exposición | Pruebas diagnósticas descritas en la pregunta | Pruebas diagnósticas descritas en la pregunta en un "tiempo cero" de línea de base |
| Comparador | Las mismas pruebas (si se evalúa reproducibilidad) u otras establecidas como estándar (si se evalúa rendimiento diagnóstico) | Las mismas pruebas en un tiempo posterior, luego de una intervención validada (por ejemplo, terapia antihipertensiva que reduce la incidencia de eventos cardiovasculares mayores) |
| Desenlace | Concordancia o proporción de diagnósticos en la prueba de referencia o eventos cardiovasculares (como estándar) | Cambio en la prueba luego de la intervención validada |
| Tiempo | Variable | Mediano (6-24 meses) o largo plazo (al menos 2 años) |

Abordaje conceptual para orientar la búsqueda de información sobre estas preguntas:

Se partiría de que dos tipos de mapa conceptual, así:

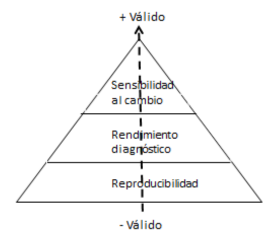
En principio, se espera que las pruebas a las que se refiere esta pregunta puedan establecer una triangulación de argumentos. Cualquier recomendación en favor de las pruebas debería verificar primero, que los cambios detectados por estas pruebas se asocien a desenlaces (por ejemplo, que el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda por electrocardiografía se haya asociado a peor pronóstico (en este caso a una incidencia mayor de eventos cardiovasculares mayores) en pacientes con hipertensión arterial. En segundo lugar, que la terapia a pacientes con la condición de base (en este caso el tratamiento antihipertensivo) reduce la incidencia de los eventos cardiovasculares mayores; y en tercer lugar, que este tratamiento reduce el rasgo que se está tratando de evaluar con la prueba diagnóstica (en el ejemplo, que el tratamiento antihipertensivo reduzca la hipertrofia ventricular izquierda en pacientes con hipertensión arterial). Esta triangulación general se muestra en el siguiente esquema:

"TRIANGULACION DE CAUSALIDAD" PARA RECOMENDACIONES



(ej. Terapia antihi-HTA validada por la reducción documentada de eventos CV)

Adicionalmente, la información que soportaría la formulación de recomendaciones acerca de estas pruebas de diagnóstico y seguimiento de pacientes debe reunir varias condiciones, en orden jerárquico ascendente, así: En principio, una prueba debe ser reproducible, para que demuestre tener un buen rendimiento diagnóstico y a su turno, solo una prueba con un buen rendimiento diagnóstico puede tener sensibilidad al cambio. Habría un gradiente de validez, cuyo piso sería la reproducibilidad y cuyo "techo" sería la sensibilidad al cambio, como muestra el siguiente esquema.



Así, la estrategia de búsqueda se orientó en sentido jerárquico, iniciando por la verificación de la sensibilidad al cambio y luego con el rendimiento diagnóstico. En los casos en los que esta información no fuere satisfactoria, la búsqueda se orientó hacia la concordancia diagnóstica.

Los términos de búsqueda para estas preguntas se describen en el anexo 12-búsqueda de evidencia por preguntas. Usando los mismos criterios de identificación de información que aplicamos a lo largo de esta guía (dando preferencia a la existencia de guías con una metodología explícita, identificable y verificable, siguiendo un proceso sistemático; la de revisiones sistemáticas (RS) en torno al(os) punto(s) de interés y finalmente los estudios individuales si los dos primeros pasos no fuesen productivos. En este caso específico, no pudimos usar información proveniente de guías de práctica clínica, pero identificamos un número importante de revisiones sistemáticas. En solo una de las preguntas recurrimos a estudios individuales como fuente primarias de información.

Evidencia identificada por tipos de pruebas diagnósticas:

La siguiente tabla describe los tipos de evidencia identificada para cada uno de los abordajes diagnósticos, que representan el diagnóstico de la retinopatía, cardiopatía, nefropatía y vasculopatía hipertensiva. El estado de la evidencia encontrada se resume así:

| Tipo(s) de prueba | Concordancia | Rendimiento Dx | Sensibilidad a cambio |
|--|--------------|----------------|--------------------------|
| Fundoscopia | | | |
| EKG Ecocardiografía | | | |
| Doppler Arterial | | | |
| Micro/Macro albuminuria, Creatinina, TFG | | | |

a. Diagnóstico de retinopatía hipertensiva:

Identificamos una revisión sistemática de buena calidad (19 estudios usados en diferentes análisis) que cubre la reproducibilidad de las observaciones (Van den Born, (51); su asociación con las cifras de PA; su asociación con la hipertrofia del ventrículo izquierdo (HVI) y con la incidencia de eventos cardiovasculares mayores (ECVM). Aunque se hace una tabulación de la información, permitiendo la valoración de la fortaleza y la dirección de la evidencia, no se presenta meta análisis de los estudios. Respecto al acuerdo inter-observador (6 estudios, 500 pacientes), se evaluó solamente en estudios con retinografías (no incluye datos de fundoscopia convencional realizada por médicos no oftalmólogos). Las estadísticas de acuerdo (índice Kappa-Cohen) muestran mejores resultados entre más grave es la retinopatía: K: 0.3-0.4 para adelgazamiento, 0.4-0.6 para cruces A-V y 0.7-0.8 para hemorragias-exudados (con método computarizado).

Respecto a la asociación con las cifras de PA y el diagnóstico de hipertensión arterial, la RS presenta datos de 4 estudios que incluyen 44%-59% de los pacientes (aproximadamente 15,000) con diagnóstico de hipertensión arterial (2 estudios, 7,000 pacientes, usando como punto de corte 160/95 mm de Hg). La sensibilidad fue del 3-21% y la especificidad 88-98%,, sin encontrar cambios de acuerdo al grado de retinopatía.

Respecto a la asociación con daño de órgano blanco, la RS presenta datos de asociación con el diagnóstico de HVI (3 estudios comparando con ecocardiografía en 1000 pacientes, OR= 2.2 IC95% 1.4-3.6), con microalbuminuria (2 estudios, I² = 78%, OR=1.5, IC95% 0.8-2.7) y con el grosor intima-media carotideo (OR=5 IC95% 2-13) en el estudio ARIC (solamente asociándose con la presencias de exudados) y en el estudio de Rotterdam (en donde se asoció con la disminución del diámetro arteriovenoso).

Respecto a la asociación entre retinopatía y ECVM, la RS incluye datos de estudios que cubren las observaciones de la fundoscopia en más de 20,000 individuos (con aproximadamente 50% de los datos provenientes del estudio ARIC, basado en población) en relación a la muerte cardiovascular, la enfermedad coronaria o cerebrovascular. Esta asociación es solo identificable con los grados muy avanzados de retinopatía (presencia de hemorragias y exudados). La siguiente tabla de la RS en mención describe los estudios incluidos en la RS que abordaron esta asociación.

Asociación retinopatía y eventos CV

| Study | Design | Follow up (years) | End points | No of participants | Arteriovenous crossings | Focal arteriolar narrowing | Generalised arteriolar narrowing* | Haemorrhages and exudates | Any retinopathy (grade II or higher)† |
|---|---------------------|-------------------------|--|--------------------|-------------------------|----------------------------|---|--|--|
| Beaver Dam eye study‡ ³⁷ | Case control | 10 | Death from coronary heart disease or stroke | 1611 | 1.0 (0.5 to 1.9)§ | 1.4 (0.8 to 2.4)§ | 1.5 (1.1 to 2.1)§ | 1.8 (1.2 to 2.7)§ | Not reported |
| Atherosclerosis risk in communities study‡ ¹⁵ | Population based | 3 | Stroke | 10 358 | 1.6 (1.0 to 2.5) | 1.1 (0.7 to 1.8) | 1.2 (0.7 to 2.3) | 2.6 (1.6 to 4.2) | Not reported |
| Atherosclerosis risk in communities study‡ ³⁵ | Population based | 3 | Coronary heart disease | 9648 | Not reported | Not reported | Men 1.1 (0.7 to 1.8), women 2.2 (1.0 to 4.6) | Men 1.1 (0.6 to 2.3), women 1.8 (0.8 to 4.2) | Not reported |
| Cardiovascular health study¶****1 | Cross sectional | - | Coronary heart disease | 2050 | 1.1 (0.7 to 1.6) | 0.9 (0.6 to 1.4) | 0.8 (0.6 to 1.0) | 1.7 (1.2 to 2.6) | Not reported |
| Cardiovascular health study¶**** | Cross sectional | _ | Stroka | 2050 | 1.4 (0.7 to 2.6) | 1.2 (0.6 to 2.4) | 1.1 (0.7 to 1.8) | 2.0 (1.1 to 3.6) | Not reported |
| Shibata study‡ ³⁵ | Population based | 15.5 | Stroke | 2302 | Not reported | Not reported | Not reported | Not reported | Men 3.4 (1.0 to 11.3) |

^{*}Lowest versus highest quintile of the arteriovenous ratio, using computerised method.

Keith, Wagener, and Barker classification.

Multivariate analysis adjusted for age, ethnicity, and blood pressure or use of antihypertensive drugs. "People with diabetes excluded.

van den Born BJ, Hulsman CA, Hoekstra JB, Schlingemann RO, van Montfrans GA. BMJ. 2005 Jul 9;331(7508):73.

¹Multivariate analysis adjusted for age, ethnicity, blood pressure or use of antihypertensive drugs, diabetes, cholesterol, and smoking

En conclusión, a pesar que la retinopatía representa una condición que se asocia a peor pronóstico en hipertensión arterial, el diagnóstico por fundoscopia (en especial si no se acompaña de retinografía o se hace por médico no oftalmólogo) tiene un valor limitado en la tamización de grados iniciales, tanto por modesta reproducibilidad de los hallazgos, baja sensibilidad y no demostración de asociación con ECVM. No obstante, dado el carácter de este tipo de lesiones (que potencialmente lleven a disminución mayor de la calidad de vida de personas con lesiones graves), puede ser importante el diagnóstico de lesiones avanzadas en grupos de mayor riesgo (por ejemplo, los grupos con mayor probabilidad pretest de lesiones más avanzadas). Debido a estas limitaciones en la información de diagnóstico, el análisis no cubre la sensibilidad al cambio.

Recomendación 8a. En cuidado primario y rutinario de pacientes con HTA estadio I/no complicada se recomienda no hacer fundoscopia para valoración de daño microvascular.

Recomendación fuerte en contra

Recomendación 8b. En los pacientes a mayor riesgo de daño microvascular (HTA estadio II/refractaria o enfermedad renal crónica estadio II o mayor), se recomienda valoración por oftalmólogo cada 2 años.

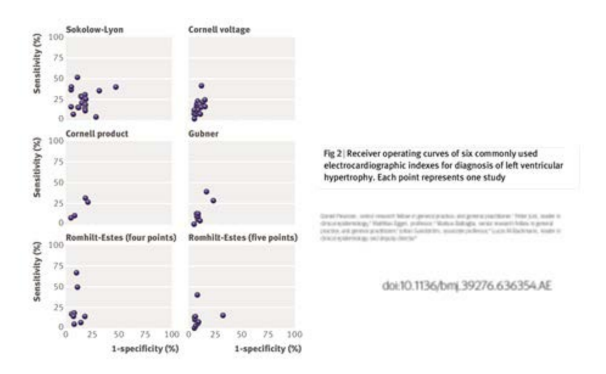
Recomendación débil a favor

b) Diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda

Partiendo del principio que el hallazgo de HVI en pacientes con hipertensión aumenta la probabilidad de ECVM (esta variable está de hecho incluida en la ecuación general de riesgo de Framingham), la información analizada incluye dos diferentes aspectos: el rendimiento diagnostico de la electrocardiografía teniendo a la ecocardiografía como estándar y la sensibilidad frente al tratamiento antihipertensivo (que a su vez se sabe reduce la incidencia de ECVM).

Respecto al rendimiento diagnóstico, se identificó una RS de buena calidad (52) con meta análisis de estudios que comparan el rendimiento diagnóstico de HVI usando la electrocardiografía (por diferentes criterios diagnósticos) y teniendo la ecocardiografía como estándar. Se incluyen 21 estudios (n=5608, rango de pacientes incluidos por estudio 30-947), 10 de ellos en cuidado primario y 3 solo en hombres. Se encontró una prevalencia de HVI de 33% (23-41) en cuidado primario y de 65% (37-81) en los estudios de nivel secundario. Según los autores, la evaluación de la calidad de los estudios incluidos fue buena en 3 estudios, intermedia en 11 y baja en 7 de los estudios incluidos. Estos estudios evaluaron seis diferentes índices electrocardiográficos para el diagnóstico de HVI.

En general, la sensibilidad informada por estos estudios fue pobre, independiente de los criterios diagnósticos utilizados. La mediana de la razón de verosimilitud negativa (del inglés *negative likelihood ratio*) varió entere 0,85 y 0.91 según el método utilizado. La siguiente figura, tomado de la RS resume los hallazgos de sensibilidad y especificidad informados por los estudios de acuerdo con los criterios diagnósticos utilizados.



Respecto a la validez del hallazgo de HVI, se identificaron 5 revisiones sistemáticas de experimentos clínicos que comparan los cambios en los índices ecocardiográficos después de tratamiento con agentes validados (de comprobada eficacia en términos de su asociación con una menor incidencia de ECVM frente al tratamiento con placebo o no tratamiento en experimentos aleatorizados).

Dos de estas RS (53, 54) informan los cambios después de tratamiento con placebo o medicamentos activos, luego de 10 -17 meses. Las otras RS analizan los cambios en los grupos de tratamiento como series antes-después, para abordar la pregunta de diferencias entre grupos de medicamentos. Así, los dos primeros estudios manejan los datos como verdaderas diferencias frente a un tratamiento asignado al azar, como marcador fundamental de validez. Una de estas RS de mejor calidad (54) e incluye solo experimentos clínicos aleatorizados, de grupos paralelos y controlados con placebo. En razón a la existencia de varios grupos de tratamiento "activo" se disponía de 13 grupos placebo y 71 con medicamento activo en donde hubo comparación directa.

En esta RS se documenta una reducción una reducción del 2% (DE 11) en pacientes tratados con placebo, comparada con una reducción de 8.7% (DE 8.2) en los pacientes tratados con diversos medicamentos antihipertensivos. Adicionalmente el estudio de Dahlof y colaboradores (53) muestra una clara asociación positiva entre el nivel de reducción de PA y el de la masa ventricular izquierda. Este estudio (así como las otras RS identificadas) ofrece un análisis sobre el impacto del tratamiento con diversos agentes antihipertensivos sobre la masa ventricular izquierda, pero a través de comparaciones indirectas de cambio antes-después entre diferentes brazos de tratamiento, limitando la validez de las inferencias. Los resultados de estos análisis no identifican un impacto diferencial en algún(os) brazo de tratamiento particular, de muestran de manera consistente.

En conclusión, el electrocardiograma tiene un papel muy limitado en la tamización de HVI en pacientes con diagnóstico reciente de HTA. Aunque la ecocardiografía tendría un adecuado rendimiento diagnóstico y sensibilidad al cambio, la prevalencia de HVI en pacientes con HTA no complicada en el nivel primario y secundario de atención sería relativamente baja. Por tanto el uso de la ecocardiografía puede ser útil en pacientes con mayor probabilidad (pre-test) de HVI o que se encuentren en tratamiento luego de haber sido diagnosticados.

Recomendación 9a. En pacientes con diagnóstico inicial de HTA, se recomienda no usar electrocardiograma para el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda (HVI).

Recomendación fuerte en contra

Recomendación 9b. En pacientes con mayor riesgo de HVI (historia de HTA de por los menos 5 años, así como con HTA estadio II, HTA refractaría o con enfermedad renal crónica estadio II o superior), se recomienda practicar ecocardiografía para descartar HVI y valorar la función ventricular.

Recomendación fuerte a favor

Recomendación 9c. En pacientes en quienes se identifica HVI, se debe repetir la prueba entre 6 y 24 meses para evaluar cambios respuesta.

Recomendación fuerte a favor

c) Diagnóstico de nefropatía hipertensiva

Para el diagnóstico de esta condición, se parte de dos principios muy bien establecidos en la literatura, que son relevantes en el contexto del campo de aplicación de nuestra guía: Primero, que entre las pruebas diagnósticas de interés, la manifestación más inicial de nefropatía hipertensiva es la de la micro albuminuria (que precede a la macro albuminuria y esta a su vez a la elevación de nitrogenados

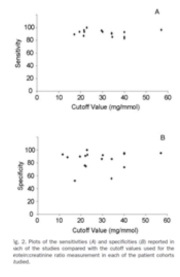
en sangre) y segundo, que esta establecida su condición de marcador de peor pronóstico, en términos de su asociación (validación) con ECVM (tal como sucede con el planteamiento con la HVI).

En este sentido, nuestro análisis se enfoca hacia la documentación de a) las propiedades diagnósticas para la detección precoz de micro albuminuria, poniendo como estándar a la proteinuria en una muestra de orina en 24 horas) y b) la sensibilidad al cambio en esas pruebas diagnósticas después de tratamiento anti-HTA (intervención previamente validada en términos de su asociación con una menor incidencia de ECVM).

Respecto a diagnóstico de micro albuminuria con una muestra "casual" de orina, se identificó una RS de buena calidad (55) que incluyó 16 estudios (n=1781, mediana por estudio 88 pacientes). La población es una fuente indirecta para nuestra pregunta: 6 en poblaciones con enfermedad renal crónica y 10 estudios en embarazadas a riesgo de pre-eclampsia. Los puntos de corte para la relación proteinuria/creatinuria variaron entre 17 y 56 gr/mmol. La definición de proteinuria significativa en 24 horas fue mayor a 300 mg en 12 estudios (>150 en 1; >200 en 1, >250 en 1 y >500 en 1)

Las características operativas frente la proteinuria fueron muy aceptables. La "razón de verosimilitud" negativa (del inglés *negative likelihood ratio*) agregado de los 10 estudios de embarazadas fue de 0.14 (IC 95% 0.09 – 0.24). La siguiente figura resume las características operativas del diagnóstico en relación a los puntos de corte utilizados en los estudios incluidos.

9/22. Validez Dx lesión órgano blanco 9/22d: Detección de lesión glomerular



CHRISTOPHER P. PRICE, 11° RONALD G. NEWALL, 2 and JAMES C. BOYD²

Clinical Chemistry 51:9 1577–1586 (2005) Respecto a la sensibilidad al cambio, luego de tratamiento antihipertensivo, se identificaron tres estudios relevantes. Las dos primeras, del mismo autor principal (56, 57) se refieren al impacto del tratamiento antihipertensivo sobre los ECVM en pacientes con historia de proteinuria. Jafar y colaboradores examinaron una base de datos individuales que combina 11 experimentos aleatorizados (n=1860) de pacientes con enfermedad renal crónica (ERC) de origen no diabético, con proteinuria en la línea de base. Se compara allí el impacto del tratamiento con inhibidores de la ECA con no tratamiento u otros tratamientos y se documenta la progresión de la ERC y desenlaces diversos en pacientes con proteinuria. El segundo estudio extiende estas observaciones a la intervención con los nuevos inhibidores el sistema renina-angiotensina (ISRA).

En los primeros se documenta la asociación positiva entre la excreción urinaria de proteínas y el riesgo de progresión de la enfermedad renal, como lo muestra la siguiente figura de la publicación.

Table 3. Adjusted Relative Risk for Kidney Disease Progression by Urine Protein Excretion during Follow-up*

| Urine Protein Excretion® | Patients® | Visits§ | Events | Adjusted Relative Risi (95% CI) |
|-----------------------------|-----------|---------|--------|------------------------------------|
| g/d | | | | |
| < 0.50 | 1022 | 9708 | 52 | 1.00 |
| 0.5-0.9 | 699 | 3340 | 35 | 0.96 (0.62-1.49) |
| 1.0-1.4 | 616 | 2249 | 23 | 0.89 (0.54-1.47) |
| 1.5-1.9 | 548 | 1712 | 26 | 1.21 (0.74-1.96) |
| 20-29 | 629 | 2316 | 48 | 1.67 (1.09-2.54) |
| 3.0-3.9 | 423 | 1280 | 38 | 2.25 (1.43-3.53) |
| 40-49 | 320 | 737 | 29 | 3.43 (2.09-5.64) |
| 50-59 | 194 | 476 | 20 | 3.41 (1.91-6.06) |
| ≥6.0 | 234 | 792 | 40 | 4.77 (2.92-7.81) |
| Total | 4685 | 22 610 | 311 | |

§ Number of patient visits with urine proxiss in the corresponding range.

§ For factors other than current systolic blood pressure and current urine proxisi in the multivariable model, see Table 2.

Tazeen H. Jafar, MD, MPH; Paul C. Stark, ScD; Christopher H. Schmid, PhD; Marcia Landa, MA; Giuseppe Maschio, MD; Paul E. de Jong, MD, PhD; Dick de Zeeuw, MD, PhD; Shahnaz Shahinfar, MD; Robert Toto, MD; and Andrew S. Levey, MD, for the AIPRD Study Group' Ann Intern Med. 2003;139:244-252.

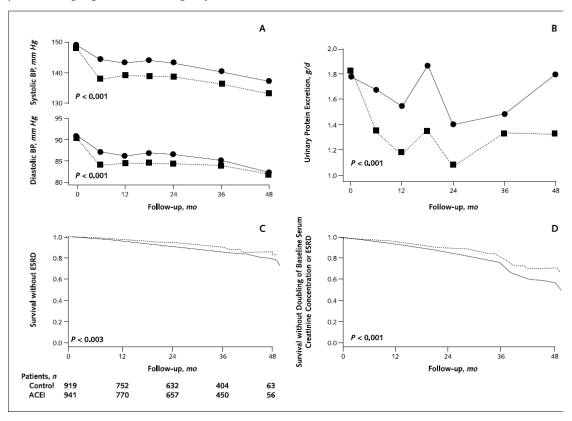
En este meta análisis con datos individuales se documenta también la relación entre el descenso de presión arterial, la excreción urinaria de proteínas y la sobrevida libre de enfermedad renal crónica en pacientes tratados con inhibidores ECA y (en menor medida) en pacientes tratados con otros antihipertensivos o placebo (se combinaron estos dos tipos de grupos experimentales, por lo que el estudio no permite hacer inferencias sobre los grupos farmacológicos que podrían tener mayor o menor impacto sobre este desenlace, aspecto que está también fuera del alcance de esta pregunta). La siguiente figura de este estudio muestra estas relaciones.

^{*} Kidney disease progression is defined as doubling of baseline serum creatinine concurration or kidney failure.

† Urine proxin is manded to the nearest 100 mg/d.

‡ Number of patients with even a single reading of urine proxis exerction in the corresponding range. Each patient may be assigned more than once in the group depending on the value of serine private a such visit.

Figure 1. Blood pressure (A), urinary protein excretion (B), survival without end-stage renal disease (ESRD) (C), or the combined outcome of doubling of baseline serum creatinine concentration or ESRD (D) during follow-up among patients taking angiotensin-converting enzyme inhibitors (ACEI) (dotted line) and controls (solid line).



Ann Intern Med. 2001;135:73-87.

El tercer estudio, una RS de buena calidad (58) documenta la sensibilidad al cambio de la excreción urinaria de proteína en 24 horas después de tratamiento. Esta RS y meta análisis incluye RCTs y estudios observacionales (que informaran cambios en la proteinuria en 24 horas, cambios en la tasa de filtración glomerular y en el flujo plasmático renal luego de 6 meses de tratamiento antihipertensivo. Los autores hacen un estimado de cambio post-tratamiento por modelos de regresión, ajustando por estado clínico previo y presencia de diabetes. Se documentó una regresión de la proteinuria, particularmente después de tratamiento con inhibidor ECA, aunque es muy probable que este efecto se obtenga con otros tratamientos, por falta de poder estadístico en otras comparaciones. La siguiente tabla de esta publicación resume los cambios en la proteinuria después del tratamiento.

| on Proteinuria* | | | | |
|-----------------|--|---------|-------------------------------|---------|
| Variable | | | je in Protein (After/Betor | |
| ACE inhibitor | | -0.45 (| -0.58 to -0 | .32)/64 |

Nondihydropyridine calcium antagonist -0.38 (-0.70 to 0.06)/5 Each 10-mm Hg MAP decline -0.14 (-0.22 to 0.06)/119 Constant 0.09 (-0.02 to 0.20)/119

Daniel D. Maki; Jennie Z. Ma, MS; Thomas A. Louis, PhD; Bertram L. Kasiske, MD

(Arch Intern Med. 1995;155:1073-1080)

En conclusión, la tamización de micro albuminuria con una muestra de orina aislada, incluyendo la detección en tiras reactivas de una relación proteinuria/creatinuria positiva resulta un método conveniente, con un buen rendimiento diagnóstico. Una vez corroborado el diagnóstico, la cuantificación de la excreción urinaria de proteínas (un marcador valido de avance de la nefropatía hipertensiva) permitiría no solo estratificar el pronóstico, sino también evaluar el impacto del tratamiento sobre el daño de este órgano blanco.

Recomendación 10a. En los primeros tres meses después del diagnóstico de HTA, debe descartarse lesión glomerular en muestra de orina casual, evaluando la relación proteinuria/creatinuria positiva, o mediante proteinuria en tiras reactivas.

Recomendación fuerte a favor

Recomendación 10b. En pacientes con datos positivos (relación proteinuria/creatinuria positiva o proteinuria en tiras reactivas), se debe confirmar el hallazgo con medición de albuminuria en 24 horas. **Recomendación fuerte a favor**

Recomendación 10c. De confirmarse el hallazgo, se requiere hacer seguimiento anual con proteinuria en orina de 24 horas.

Recomendación fuerte a favor

d) Diagnostico de lesión macrovascular por ultrasonido

Para este propósito, se tiene como punto de partida que el diagnóstico de lesión macro vascular en el ámbito de atención de esta guía se refiere a pacientes sin signos obstructivos, lo que sería enfermedad atero-trombótica una complicación asociada a la hipertensión arterial fuera del contexto del presente documento.

En tal sentido, nuestra revisión se circunscribe a las mediciones del espesor intima-media carotideo (EIMC), como variable potencialmente útil para diagnóstico de aterosclerosis subclínica, estratificación de riesgo de eventos y monitoria a la terapia (en este caso a la terapia antihipertensiva). Las otras mediciones de ultrasonido vascular se excluyen, pues (por opinión de expertos consignadas en guías) se consideran útiles para la confirmación del diagnóstico, valoración de la magnitud y localización de lesiones obstructivas (en este caso por aterosclerosis) sintomática.

La búsqueda de la información acerca de este método diagnóstico incluyó la reproducibilidad y validez de las mediciones, así como su sensibilidad al cambio luego de tratamiento antihipertensivo (intervención validada por su asociación con una menor incidencia de ECVM). Finalmente, dado que la lesión macro vascular denota la presencia de aterosclerosis, se enfocó la búsqueda hacia la capacidad predictiva de esta herramienta diagnóstica cuando se incorpora a las escalas de riesgo convencionales (por ejemplo la escala de Framingham).

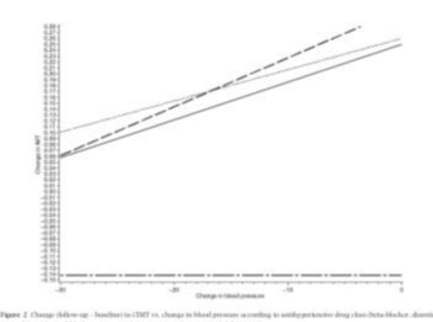
Respecto a la reproducibilidad y validez, se identificó una RS de buena calidad (59) que examinó la concordancia diagnóstica del EIMC y su validez como variable asociada independientemente a la incidencia de ECVM. En esta RS se incluyeron 8 estudios de cohorte (12 publicaciones, n=37.197) que midieron EIMC y registraron eventos ECVM (tasa de infarto agudo de miocardio por 1000 personas/año 4.4 – 10.7 y de enfermedad cerebrovascular 2.4 – 11.3). Los resultados en reproducibilidad informan que el coeficiente de correlación intraclase (o el coeficiente de determinación R²) fue superior a 0.5 (0.52 – 0.97), excepto en un estudio (0.48). La diferencia media entre mediciones pareadas fue de 0.06 – 0.17 mm. Se encontró una asociación consistente entre el cambio de EIMC y los ECVM, aun después de ajustar por los factores de riesgo convencionales.

Respecto a la sensibilidad al cambio, se identificaron dos RS, un estudio de buena calidad (60) y un estudio de aceptable calidad (61), en donde se presentan meta análisis de experimentos aleatorizados, la mayoría de buena calidad, que comparan el impacto de tratamiento antihipertensivos versus placebo o entre sí, sobre el cambio EIMC.

Wang y colaboradores (60) identificaron 8 experimentos (n=3329) que compararon el tratamiento antihipertensivo activo contra placebo, inhibidor ECA en 5 estudios (n=2090), Beta bloqueador en 2

estudios (n=862) y Amlodipino en 1 (n=377). Aunque con heterogeneidad significativa (se reporta X^2 , no I^2), el efecto agregado fue una reducción de 7 μ (IC 95% 2-12) después del tratamiento.

Tropeano y colaboradores (61) identificaron 9 experimentos clínicos (3 estudios nuevos respecto al estudio de Wang) encontrando una reducción de 8 μ (3 – 13) también con significativa heterogeneidad. Este estudio provee una figura de la correlación positiva entre la reducción de la PA y del EIMC, que se muestra a continuación.



A.-I. Tropeano et al. Fundamental & Clinical Pharmacology 25 (2011) 395-404

Respecto a la capacidad predictiva del EIMC se encontró un estudio de cohorte (62), un subestudio del Cardiovascular Health Study, con 5020 personas (edad media 72.6 años, 60% mujeres, 15% con diabetes) en donde se registraron 593 infartos agudos de miocardio, 613 episodios de enfermedad cerebrovascular y 696 muertes cardiovasculares durante una mediana de seguimiento de 11 (rango 5-12) años. En este estudio se analizó el valor de la incorporación del EIMC y de la proteína C reactiva frente a los factores de riesgo cardiovascular convencionales.

Lorenz y colaboradores (63), en el estudio CAPS (Carotid Atherosclerosis Progression Study) evaluaron el EIMC de 4904 personas sin historia de eventos CV en Alemania (mediana de riesgo a 10 años por escala de riesgo de Framingham de 5, rango intercuartílico (RIC 7%), quienes fueron seguidos por una media de 8.5 (rango de 7.1 a 10) años, registrando 238 eventos clasificables por escala de Framingham para eventos CV y 70 muertes CV clasificables por SCORE.

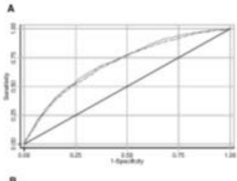
Aunque en ambos estudios la información del ultrasonido vascular se asoció independientemente con ECVM, la capacidad el valor predictivo (por comparación de áreas bajo la curva o incremento neto en la reclasificación) agregando el ultrasonido a los FRCV convencionales fue indistinguible clínica y estadísticamente, como lo muestran las siguientes figuras:

TABLE 4. c Statistics for Models of Cardiovascular Outcomes and All-Cause Mortality With Conventional Risk Factors and Additionally With Elevated CRP, Carotid IMT, and Carotid Plaque

| Outcome | Covariates* | With CRP \geq 3 mg/L | With Carotid Tertile | With Plaque Group |
|-----------------------|-------------|------------------------|----------------------|-------------------|
| Myocardial infarction | 0.6799 | 0.6829 | 0.6971 | 0.6981 |
| Stroke | 0.6856 | 0.6869 | 0.6984 | 0.6994 |
| CVD death | 0.7424 | 0.7485 | 0.7626 | 0.7632 |
| Composite CVD | 0.6840 | 0.6867 | 0.7009 | 0.7017 |
| All-cause mortality | 0.7151 | 0.7188 | 0.7247 | 0.7252 |

*Covariates included age, gender, race, body mass index, smoking status, pack-years of smoking, diabetes, systolic and diastolic blood pressure, total cholesterol, and high-density lipoprotein and low-density lipoprotein cholesterol.

Cao et al Circulation 2007, 116:32-38



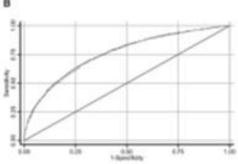


Figure 4. ROC curves for composite cardiovascular outcomes (A) and for all-cause mortality (B) during 12-year follow-up. The curves are based on models of the risk prediction with conventional risk factors with or without CRP >3 mg/L and with or without detectable carotid atherosclerosis. In A, the areas under the ROC curves are 0.6942, 0.6963, and 0.7086 for models with cardiovascular risk factors only, with the addition of CRP >3 mg/L, and with the further addition of carotid atherosclerosis, respectively. In B, the areas under the ROC curves are 0.7508, 0.7543, and 0.7582 for the same 3 models as in A, respectively. Dotted lines indicate CVD risk factors; dashed lines, plus CRP; and solid lines, plus atherosclerosis.

Cao et al Circulation 2007, 116:32-38

En conclusión, el estudio de ultrasonido vascular de las arterias carótidas en pacientes sin síntomas de obstrucción arterial permite medir el EIMC, un índice cuya medición es reproducible y válida, asociándose positivamente con las cifras de presión arterial y negativamente con la reducción de estas cifras con tratamiento antihipertensivo. Sin embargo, esta medición no constituye un aporte significativo a la capacidad predictiva de ECVM cuando se incluye la información de los factores de riesgo cardiovascular convencional.

Recomendación 11.

En pacientes con HTA sin síntomas de obstrucción arterial, se recomienda no realizar estudios de ultrasonido vascular en el cuidado rutinario (para propósitos de estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares o el manejo de su terapia antihipertensiva).

Recomendación débil en contra

8.2.4. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación? (Pregunta No. 10)

Se identificaron cuatro revisiones sistemáticas (64-67). La RS de Brindle (65) está cotenida en Beswick (64). Ninguno de los estudios incluidos en las revisiones evaluó la incidencia de eventos cardiovasculares. Anexo 10 (Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica), pregunta No. 10. Dos de las revisiones evaluaron desenlaces de salud relacionados con el paciente (64, 66). La RS de Sheridan 2010 evalúa efectos en los pacientes, como adherencia y otros menos duros como percepción de riesgo e intención de iniciar terapia. Tabla No 19-Estudios incluidos pregunta 10.

Tabla No 19-Estudios incluidos pregunta 10. Tabla de características principales, revisiones sistemáticas incluidas en la pregunta No. 10 del módulo de prevención.

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes. |
|--------------------------------|--|--|---|---|
| Beswick (64), Brindle (65). | Personas susceptibles de enfermedad cardiovascular. | I: Herramientas para estimar el riesgo cardiovascular/ C: No- intervención. | Desenlaces relacionados con la salud en atención primaria. | Búsqueda sensible, metodología reproducible. Hay heterogeneidad significativa, no se realizó meta-análisis. Incluyó estudios con diseño prospectivo. Para desenlace HTA, tres ECA, y uno (Hall) de asignación no aleatoria. |
| Sheridan (66). | Adultos | I: Herramientas para estimar el riesgo cardiovascular. C: No- intervención. | Control de factores de riesgo cardiovascula r, incidencia de eventos cardiovascula res, adherencia. | Apropiada metodología, incluyó estudios cuasiexperimentales. Calidad limitada. Incluyó un estudio, no fue incluido en la RS de Beswick (41). Fue el estudio de Lowensteyn 1998. |
| Sheridan (67). | Adultos. | I: Evaluación del riesgo cardiovascular e información al paciente. C: No-intervención. | Percepción de riesgo, intención de iniciar tratamiento, adherencia. | La metodología es apropiada para la RS. Al incluir estudios cuasiexperimentales, hay riesgo de sesgo. No se realizó meta- análisis. |

Beswick y Sheridan son similares en objetivos y metodología, varían discretamente en los estudios incluidos. Ambos incluyeron estudios con diseño prospectivo, no solo ECA y la descripción fue cualitativa (64, 66).

Beswick incluyó cuatro estudios con diseño experimental, ninguno de los estudios documentó diferencias en PAS o PAD. Uno de los estudios fue realizado en diabéticos y documentó diferencias en el número de cambios en la prescripción de tratamiento para HTA en pacientes con alto riesgo cardiovascular (riesgo superior al 20%) en el brazo con la intervención (23%; IC95% 15 a 31%) comparado con el control (10%; 3 a 17%), sin embargo estas diferencias no se conservaron en el grupo general de pacientes (64). Sheridan 2008, incluye adicionalmente el estudio de Lowensteyn (68), el cual tampoco encontró diferencias en las cifras de PAS y PAD entre los grupos incluidos (66). Tabla No 20-estimación RCV.

Tabla No 20-estimación RCV. Tabla de evidencia, efectividad de estimar el riesgo cardiovascular en pacientes con HTA

| | Pregunta: Se debería estimar el riesgo cardiovascular en pacientes con HTA? Referencia: Beswick (64). | | | | | | | | | | | | | | |
|--------------------------|--|-----------------------------------|------------------|----------------------|---|--------------------|-----------------------|--|------------------------|--|--|--|--|--|--|
| | | Qua | lity assess | ment | | | Summary of Findings | | | | | | | | |
| Participa nts (33) | Risk of bias | Inconsiste ncy | Indirectn ess | Imprecis ion | Publicat ion bias | Overall quality of | Study event rates (%) | | Relati ve effect | Anticip absolut | ated e effects | | | | |
| Follow up | | | | | | evidence | With Contr ol | With Estimar el riesgo cardiovasc ular | (95% CI) | Risk with Contr ol | Risk difference with Estimar el riesgo cardiovasc ular (95% CI) | | | | |
| Cambios | en cifr | as de TA | not measu | red ¹ | | | | | | I. | | | | | |
| - | _2 | _3 | - | _4 | - | See comment | - | - | - | See comm ent | See comment | | | | |
| | | o rescripció JTCOME; as | | | | | | de alto ries | go card | liovascı | ılar. | | | | |
| 168 | serio | no serious | very | serious ⁶ | undetect ed | ⊕⊝⊝⊝ VERY | 8/82 | 20/86 | RR | Study p | opulation | | | | |
| (1 study) 3 months | | | eu | | LOW ^{2,5,6} due to risk of bias, indirectn |) | (23,3%) | 2,39 (1,11 to 5,10) | 10 per 100 | 14 more per 100 (from 1 more to 40 more) | | | | | |
| | | | | | | ess, imprecisi | | | | Modera | ite | | | | |
| | | | | | on | | | | | - | | | | | |

¹ No se realizó meta-análisis, en cinco estudios, heterogéneos, incluidos en dos revisiones sistemáticas, no se encontró diferencias significativas de PAS y PAD al estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no estimarlo.

² Únicamente se tuvo en cuenta si es ECA.

³ Estudios heterogéneos en población, intervenciones y metodología, no se realizó meta-análisis.

⁴ Diferencias no significativas, en estudios con poco número de pacientes.

⁵ Es en pacientes con diabetes mellitus, y el desenlace es en término de cambio de medicamentos antihipertensivos, pero no necesariamente por HTA.

⁶ Límite inferior del RR cercano a la unidad.

8.2.5. ¿Cuáles son los factores predictores⁴ de eventos cardiovasculares? (Pregunta No. 11)

El riesgo de desarrollar eventos cardiovasculares en un paciente hipertenso se desprende de tres factores: (a) la presencia de daño de órgano blanco, (b) la presencia de enfermedad cardiovascular establecida, sea a nivel cardiaco, vascular periférico o en sistema nervioso central y (c) el riesgo cardiovascular calculado, este último con base en los factores de riesgo predisponentes ya conocidos. El grupo realizador de las guías NICE recomienda que, para obtener un "perfil adecuado del riesgo cardiovascular", el médico debe solicitar como mínimo los siguientes paraclínicos: prueba de cintilla urinaria para detectar hematuria y proteinuria, creatinina para estimación de la tasa de filtración glomerular, electrolitos séricos, glucemia central, colesterol total y HDL, y electrocardiograma. Otras de las guías del grupo NICE, "Lipid Modification Guideline", recomienda además la medición de TSH en todos los pacientes con antecedente de dislipidemia.

En la "Lipid Modification Guideline", el grupo NICE considera que en el cálculo del riesgo cardiovascular se deben tener en cuenta tanto aquellos factores considerados dentro de la ecuación de Framingham (edad, sexo, PAS, colesterol total, colesterol HDL, tabaquismo activo, presencia de hipertrofia ventricular izquierda), como aquellos no considerados en la misma (historia familiar de enfermedad cardiovascular prematura, grupo étnico, estatus socioeconómico, factores de riesgo "en grado extremo").

El grupo NICE discute adicionalmente un nuevo sistema de predicción que mostró mejores resultados que la ecuación de Framingham en población Europea (ASSIGN Score), aunque los autores de la guía concluyen que a la fecha no hay suficiente evidencia para recomendar un esquema de medición del riesgo por encima del otro.

Se identificaron cuatro revisiones sistemáticas (64, 65, 69, 70). La revisión de Matheny (70) fue excluida dado que su población blanco son pacientes de Estados Unidos. La revisión de Brindle 2006 tampoco se tomó en cuenta, ya que es una publicación derivada de Beswick (64, 65).

Liew (69) realizó una descripción cualitativa de cohortes prospectivas con el fin de identificar factores de riesgo cardiovascular, a partir de los cuales se construyeron modelos de predicción a 5 y 10 años. La revisión sistemática es de adecuada calidad metodológica (anexo 13. Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica, pregunta No. 11). Se identificaron 21 modelos predictivos. Cinco de los modelos fueron derivados de la cohorte de Framingham, seguidos de tres provenientes del grupo Munster (PROCAM) y del grupo de Riesgo de Ateroesclerosis en comunidades. Dos de QRISK y Reynolds. Y seis de otras cohortes. QRISK proviene de información retrospectiva. La mayoría de los estudios no

-

⁴ Por ejemplo: Glucemia en ayuno alterada, tabaquismo, proteinuria, y obesidad.

reportaron las pérdidas del seguimiento. Los estudios de Framingham, ARIC, USA-PRC, Reynolds (en hombres), y NHEFS incluyeron sujetos con información completa, los demás estudios tuvieron datos faltantes o no se reportó. Solo un estudio de Framingham, USA-PRC y Reynolds (hombres) adjudicaron la evaluación de desenlaces a un comité externo. Los demás estudios no reportaron enmascaramiento o usaron códigos de diagnóstico para determinar la aparición de desenlaces. Los factores predictores más frecuentemente identificados fueron: edad, TA, sexo, tabaquismo, colesterol, diabetes, hipertrofia ventricular izquierda, terapia antihipertensiva, índice de masa corporal, etnia, antecedentes familiares, enfermedad renal crónica.

Beswick (64) evaluó la capacidad predictiva y la validez externa de diferentes modelos de riesgo cardiovascular en adultos. No se realizó meta-análisis debido a la heterogeneidad de los estudios (anexo 10. Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica. Pregunta No. 11). Se identificaron 110 estudios, de los cuales 70 fueron realizados en cuidado primario. Los factores de riesgo cardiovascular establecidos fueron: TA, lípidos, tabaquismo, diabetes, hipertrofia ventricular izquierda, historia familiar (sin consenso claro en su forma de medición).

Se incluyeron 62 estudios de validación externa. En 112 grupos poblacionales se realizó validación de los modelos derivados de la cohorte de Framingham y en 38 grupos poblacionales se realizó validación de otros modelos. Nueve estudios validaron el modelo de Framingham en población de hipertensos, encontrando que el riesgo a 10 años se predecía satisfactoriamente.

Ninguna validación fue realizada en población suramericana. Un estudio validó el modelo de Framingham en diferentes etnias (23.424 personas), incluyendo hispanos (Puerto Rico) y afrodescendientes (71).

Los autores encontraron que el riesgo a 5 años en población hispana y afrodescendiente se sobreestimaba, por lo cual realizaron una recalibración del instrumento que evidenció mejor comportamiento. El estadístico C osciló entre 0,64 y 0,84 para los diferentes modelos predictivos de esta validación.

Otros modelos que fueron validados en varias poblaciones fueron los de PROCAM y Dundee, encontrando resultados similares en su validación general a los de Framingham, pero sin validaciones específicas en la población hispana o hipertensa.

Existen múltiples cohortes y modelos predictores de riesgo cardiovascular. Como hallazgo consistente se han documentado los siguientes factores modificadores de riesgo: edad, TA, sexo, tabaquismo, lípidos séricos, diabetes mellitus, hipertrofia ventricular izquierda, terapia antihipertensiva, índice de

masa corporal, etnia, antecedentes familiares, enfermedad renal crónica, e historia familiar. Ninguno de los modelos incluidos ha sido realizado en población latinoamericana. Los modelos derivados de la cohorte de Framingham han sido los más ampliamente validados y recalibrados. Una de sus validaciones incluyó a población hispana.

Recomendación 12a. En el manejo de pacientes con HTA se recomienda hacer estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares mayores.

Recomendación débil a favor

Recomendación 12b. Se considera preferible utilizar la escala de Framingham para hacer estratificación del riesgo general de eventos.

Recomendación débil a favor

8.3. Tratamiento

Las siguientes conclusiones y recomendaciones aplican a población adulta con diagnóstico confirmado de HTA, teniendo como desenlaces de interés eventos cardiovasculares mayores.

8.3.1. ¿Cuál es el cambio de PA, luego de al menos 3 meses de la implementación de intervenciones de cambios en el estilo de vida,5 comparado el estilo de vida no modificado? (Pregunta No. 12)

La Guía NICE identificó 98 ECA que evaluaron los cambios en la TA en participantes asignados a cambios en el estilo de vida comparados con participantes con hábitos de vida convencionales (7.933 participantes, mediana por estudio 55, mediana de seguimiento 12 semanas). Se encontró una reducción significativa en la TA para intervenciones como dieta, ejercicio, terapias de relajación y reducción de sodio y alcohol. Sin embargo la calidad de la evidencia es moderada por las siguientes limitaciones (11) globalmente, se hizo asignación ciega a cualquier intervención sólo al 5,8% de los pacientes (466 de 7.993), (11) el evaluador del efecto de la intervención estuvo cegado al tipo de intervención sólo en 26 estudios, (3) la descripción de la aleatorización sólo se hizo en 20 de los 98 estudios y (4) la mayor parte de los efectos de las intervenciones mostraron una importante heterogeneidad.

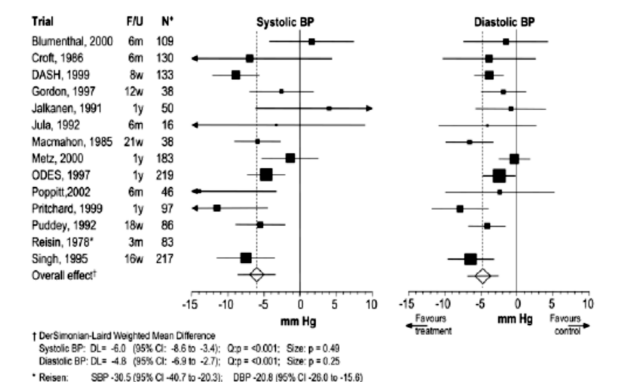
⁵ Estrategias como: reducción de peso, reducción en la ingesta de sal, aumento en la actividad física, reducción en el consumo de alcohol y en el tabaquismo.

8.3.1.1 Cambios dietarios

Catorce ECA evaluaron la eficacia de los regímenes dietarios en la reducción de la PA comparada con dietas convencionales (1.474 participantes, mediana por estudio 109, mediana de seguimiento 24 semanas). Las intervenciones y los grupos de control variaron significativamente entre los estudios identificados. Algunos estudios se enfocaron en la disminución de la ingesta de grasas saturadas y otros en reducción de peso. En varios estudios, adicionalmente a las recomendaciones dietarias, a los pacientes de los grupos de intervención y grupos control se les recomendó aumentar la actividad física. Debido a la gran variedad de las intervenciones no se identificó un régimen dietario específico que produjera mayores beneficios. En promedio los pacientes asignados a cambios dietarios disminuyeron entre 2 y 9 kg, en comparación con los pacientes de los grupos control quienes no disminuyeron el peso en forma significativa.

Los pacientes asignados a cambios dietarios presentaron una disminución significativa en la presión sistólica y diastólica comparados con los pacientes en los grupos control (6,0 mmHg IC95% 3,4 a 8,6 y 4,8 mmHg IC95% 2,7 a 6,9, respectivamente). Así mismo, el 40% (IC95% 33 a 47%) de los pacientes en los grupos de intervención alcanzaron una reducción de al menos 10 mmHg en la presión sistólica.

Figura 1. Disminución de la TA. Cambios en la dieta vs. dieta de control o ninguna recomendación



+ F/U: Duration of follow up in weeks, months or years, and N: Number randomised

⁸⁶

En conclusión, los cambios dietarios orientados a la disminución de peso se asocian a una disminución significativa de las cifras de TA sistólica y diastólica comparados con no realizar ningún cambio.

Tabla No. 21-dieta. Tabla de evidencia, dieta en el manejo de pacientes con HTA.

Pregunta: Se debería recomendar dieta orientada a la disminución de peso vs. dieta de control o ninguna en pacientes con HTA? Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6). Quality assessment Summary of Findings Particip Risk Inconsist Indirect Impreci Publica Overall ants of ancy ness sion tion quality of solute offsets

| Particip ants (33) Follow up | Risk of bias | Inconsist | Indirect ness | Impreci sion | Publica tion bias | Overall quality of evidenc e | dieta de | With | Relat ive effect (95% CI) | dieta de | Risk |
|--|------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|------------------------------|---|-----------|------|---------------------------------------|--|---|
| 1390 (14 studies) 24 weeks | seriou s ^{1,2,3} | AS (CRITIC serious ¹ | no serious | no serious imprecis ion | r indicate undetec ted | , , | 576 | 814 | - | The mean cambios de TA sistólica in the control groups was -4,2 mmHg | cambios de TA sistólica in the interventio n groups |
| Cambio | s de P | AD (CRITI | CAL OUTC | OME; Bette | er indicate | ed by highe | r values) | | | ! | |
| 1390 (14 studies) 24 weeks | seriou s ^{1,2,3} | serious ¹ | no serious indirectn ess | no serious imprecis ion | undetec ted | ⊕⊕⊖ ⊖ LOW¹.2,3 due to risk of bias, inconsist ency | 576 | 814 | - | The mean cambios de PAD in the control groups was -2,9 mmHg | cambios de PAD in the interventio n groups |

¹ Heterogeneidad en los efectos.

Recomendación 13. Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la disminución de peso en todos los pacientes con HTA con índice de masa corporal mayor a 25 kg/m².

Recomendación débil a favor

² No uniformidad en los regímenes dietarios

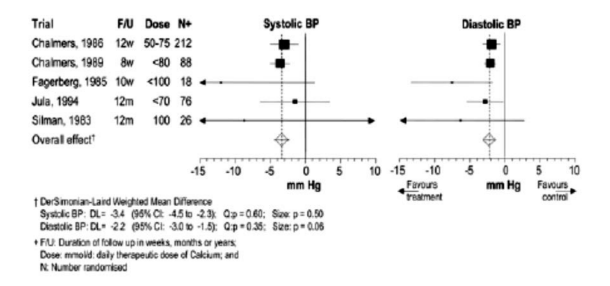
³ No uniformidad en las cointervenciones en los grupos de tratamiento y control

8.3.1.2 Reducción de la ingesta de sodio

La guía NICE identificó cinco ECA que evaluaron el efecto de la reducción de la ingesta de sodio en las cifras de PA (mediana de participantes por estudio 88, mediana de seguimiento 12 semanas). Los estudios recomendaron a los participantes en los grupos de intervención cambiar su dieta con el fin de reducir la ingesta de sodio a menos de 4,2 a 6 gramos de sal. Los grupos control no recibieron ninguna recomendación dietaria.

La reducción de la ingesta de sodio se asoció a una reducción significativa de las cifras de PAS y diastólica (3,4 mmHg IC95% 2,3 a 4,5 y 2,2 mmHg IC95% 1,5 a 3, respectivamente). No se identificó heterogeneidad significativa entre los estudios. El 23% (IC95% 17 a 30%) de los pacientes que redujeron la ingesta de sodio redujeron la presión sistólica en al menos 10 mmHg. No se encontraron diferencias significativas en la proporción de pacientes que suspendieron las intervenciones en los grupos de tratamiento y control.

Figura 2. Disminución de la TA. Recomendación de reducción de la ingesta de sodio vs. ninguna recomendación



En conclusión, la reducción de la ingesta de sodio se asocia a disminución de las cifras de TA comparada con no realizar ninguna recomendación dietaria.

Pregunta: Se debería recomendar la disminución en la ingesta de sodio vs. ninguna recomendación en pacientes con HTA? Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6).

| | | | | | Clinical Excellence (NICE) (6). | | | | | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|---------------------------------|--|--------------------------------------|------------------------------|--------------|---|--|
| | | Qua | lity asses: | sment | | | | Summa | ary of I | indings | |
| Particip ants (33) | Risk of bias | Inconsist ency | Indirect ness | Imprecis ion | Publicat ion bias | Overall quality of evidence | | nt rates | ve effect | Anticipated effects Time frame is | |
| Follow up | | | | | | | With Ninguna recomenda ción | la ingesta de sodio | (95% CI) | Risk with Ninguna recomenda ción | differen |
| Cambio | s de p | resión art | terial sis | tólia (CRI | TICAL OU | ΓCOME; Bet | ter indicated | oy lower v | alues) | | |
| 510 (5 studies) 12 weeks | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | no serious indirectn ess | no serious imprecisi on | undetect | ⊕⊕⊕⊝ MODERA TE¹¹² due to risk of bias | 259 | 251 | - | The mean cambios de presión arterial sistólia in the control groups was -7,5 mmHg | mean cambios de presión arterial |
| Cambio | s de P | AD (CRITIC | AL OUTCOM | ИЕ; Better i | ndicated b | y lower valı | ies) | | | | |
| 510 (5 studies) 12 weeks | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | no serious indirectn ess | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊕⊕⊝ MODERA TE¹.2 due to risk of bias | | 251 | - | The mean cambios de PAD in the control groups was -5 mmHg | mean |

¹ Solamente un estudio reportó enmascaramiento doble

Recomendación 14. Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la disminución de la ingesta de sodio en todos los pacientes con HTA.

Recomendación fuerte a favor

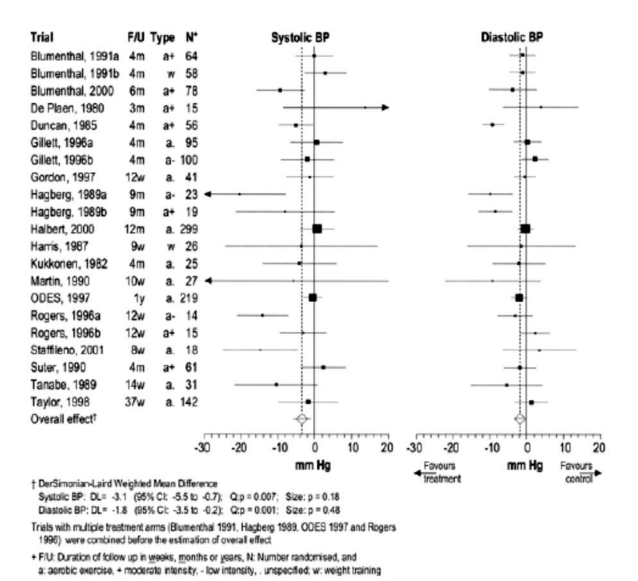
² El proceso de aleatorización y encubrimiento de la asignación no pudo ser catalogado como adecuado en ninguno de los estudios

8.3.1.3 Actividad física

La Guía NICE identificó diecisiete ECA que evaluaron la eficacia en la reducción de PA de la recomendación de aumento de la actividad física comparada con no realizar ninguna recomendación (1.357 participantes, mediana por estudio 55, mediana de seguimiento 17 semanas). La mayor parte de los estudios incluyeron pacientes con sobrepeso y recomendaron tres a cinco sesiones de ejercicio aeróbico por semana. La mayor parte de los estudios ofreció instalaciones deportivas para la realización de la actividad física. Debido a la gran variedad de intervenciones propuestas, no se identificaron suficientes estudios para evaluar diferencias entre los diferentes esquemas evaluados.

Las personas asignadas a aumento de la actividad física presentaron disminuciones significativas de las cifras de presión sistólica y diastólica comparadas con los pacientes en los grupos control (3,1 mmHg, IC95% 0,7 a 5,5 y 1,8 mmHg, IC95% 0,2 a 3,5 mmHg respectivamente). Aunque se evidenció heterogeneidad significativa entre los estudios incluidos, no se identificó la causa aparente para estas diferencias. Así mismo, el 31% (IC95% 23 a 38%) de los pacientes asignados a aumento de la actividad física alcanzaron una reducción de al menos 10 mmHg en la presión sistólica. Sin embargo, los participantes asignados a aumento de la actividad física suspendieron más frecuentemente los esquemas asignados que los pacientes en los grupos control (diferencia de riesgo 5,9% IC95% 0,1 a 11%).





En conclusión, el aumento de la actividad física en pacientes hipertensos, preferiblemente a través de instalaciones deportivas, se asocia a una disminución significativa de las cifras de TA comparado con actividad física convencional.

Tabla No. 23-actividad física. Tabla de evidencia, actividad física en el manejo de pacientes con HTA.

Pregunta: Se debería recomendar el aumento de la actividad física vs. ninguna recomendación en pacientes con HTA?

Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6).

| | | | | | | Summary of Findings | | | | | |
|-------------------------------------|------------------|--------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|----------------------|---|---------------------------------------|----------|---|--|---------------------------|
| | | | ity assess | | | | | | | | |
| Particip ants (33) Follow | Risk of bias | Inconsist ency | Indirect ness | Imprecis ion | Publicat ion bias | Overall quality of evidence | Study ever (%) | nt rates | ve effect (95% | Anticipated effects Time frame semanas | |
| ир | | | | | | With Ninguna recomenda ción | With Aume nto de la activid ad física | (CI) | Risk with Ninguna recomenda ción | differen | |
| Cambio | s de PA | S (CRITICA | L OUTCOM | E; Better in | dicated by | lower value | es) | | | | |
| 1344 (17 studies) 17 weeks | serious 1,2,3 | very serious ^{4,5} | no serious indirectn ess | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊖⊖⊖ VERY LOW¹,2,3,4, 5 due to risk of bias, inconsist ency | 446 | 898 | - | The mean cambios de PAS in the control groups was -1,4 mmHg | mean cambios de PAS |
| Cambio | s de PA | D (CRITICA | L OUTCOM | E; Better in | dicated by | lower valu | es) | | | · | |
| 1344 (17 studies) 17 weeks | serious 1,2,3 | very serious ^{4,5} | no serious indirectn ess | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊖⊖⊖ VERY LOW¹.2,3,4, 5 due to risk of bias, inconsist ency | 446 | 898 | - | The mean cambios de PAD in the control groups was -1,75 mmHg | |

¹ Aleatorización catalogada como adecuada solamente en un estudio

² Ningún estudio reportó un adecuado encubrimiento de la asignación

³ Enmascaramiento adecuado solo en un estudio

⁴ Heterogeneidad significativa sin explicación aparente

⁵ Escaso solapamiento de los intervalos de confianza con frecuente paso del límite de no eficacia

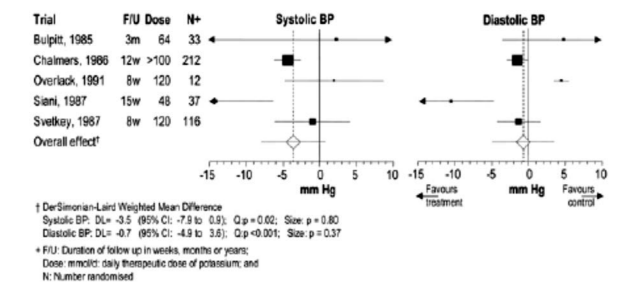
Recomendación 15. Se recomienda estimular la actividad física regular en todos los pacientes con HTA. Recomendación débil a favor

8.3.1.4 Ingesta de dieta rica en potasio

La guía NICE identificó cinco ECA que evaluaron el efecto de los suplementos de potasio sobre la TA (mediana de participantes por estudio 37, mediana de seguimiento 12 semanas). En la mayor parte de los estudios, la intervención consistió en suplementos orales de potasio administrados varias veces al día. En un estudio la intervención consistió en recomendar la ingesta de alimentos con alto contenido de potasio. En tres estudios el grupo control recibió placebo y en dos grupos no-intervención.

No se identificaron reducciones significativas de las cifras de PA en los participantes que recibieron suplementos de potasio comparado con los participantes en los grupos de control (-3,5 mmHg IC95% - 7,9 a 0,9, -0,7 mmHg IC95% -4,9 a 3,6 para TA sistólica y diastólica respectivamente). Sin embargo se identificó heterogeneidad significativa entre los estudios sin causa aparente. No se reportaron efectos adversos de la intervención en ninguno de los estudios. No se encontraron diferencias en las proporciones de pacientes que suspendieron las intervenciones en los grupos de tratamiento y control.

Figura 4. Disminución de la TA. Ingesta de suplementos de potasio vs. placebo.



En conclusión, no existe evidencia del beneficio de los suplementos de potasio en la reducción de las cifras de TA comparada con placebo.

Tabla No. 24-potasio. Tabla de evidencia, potasio en el manejo de pacientes con HTA.

Pregunta: Se debería utilizar una dieta rica en potasio vs. placebo o no intervención en pacientes con HTA?

Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6).

| | | | | ilical Excellence (NICE) (6). | | | | | | | |
|-----------------------------------|----------------------------|--------------------------------|--------------------------------|-------------------------------|----------------------|---|--|-------|--------------|--|---------------------|
| | | Qua | lity assess | ment | | | | Sumn | nary of | Findings | |
| Participa nts (33) | Risk of bias | Inconsiste ncy | Indirectn ess | Imprecis ion | Publicati on bias | Overall quality of evidence | Study rates (%) | event | ve effect | Anticipate absolute Time frame | effects |
| Follow up | | | | | | | With Placebo o no- intervenc ión | rica | (95% CI) | Risk with Placebo o no- intervenc ión | differen ce with |
| Cambio | s en la | PAS (CRITIC | CAL OUTCO | ME; Better i | ndicated by | lower value | es) | | | | |
| 394 (5 studies) 12 weeks | seriou s ^{1,2} | very serious ^{3,4} | no serious indirectne ss | serious ⁵ | undetect ed | ⊕⊖⊖ VERY LOW¹.2.3,4,5 due to risk of bias, inconsiste ncy, imprecisio n | 197 | 197 | - | The mean cambios en la PAS in the control groups was -0,1 mmHg | mean |
| Cambio | s en la | PAD (CRITI | CAL OUTCO | ME; Better | indicated b | y lower valu | es) | | | | |
| 394 (5 studies) 12 weeks | seriou s ^{1,2} | very serious ^{3,4} | no serious indirectne ss | serious ⁵ | undetect ed | ⊕⊝⊝ VERY LOW¹,2,3,4,5 due to risk of bias, inconsiste ncy, imprecisio n | 197 | 197 | - | The mean cambios en la PAD in the control groups was -2,5 mmHg | mean |

- $1\ Un estudio no reportó claramente si se realizó en mascaramiento de los participantes$
- 2 La aleatorización y el encubrimiento de las asignaciones fue reportado como adecuado en un estudio y dos estudios respectivamente
- 3 Heterogeneidad significativa entre los estudios sin explicación aparente
- 4 Escaso solapamiento de los intervalos de confianza con frecuente paso del límite de no eficacia
- 5 Límite mayor del estimado combinado con paso del límite de no eficacia

Recomendación 16. Se recomienda no administrar en forma rutinaria suplementos de potasio como método de disminución de presión arterial.

Recomendación débil en contra.

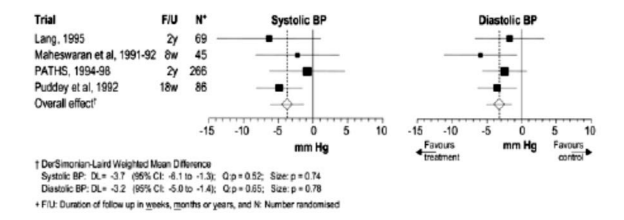
8.3.1.5 Ingesta de alcohol

La guía NICE identificó cuatro ECA que evaluaron el efecto de los cambios en la ingesta de alcohol en las cifras de presión arterial (mediana de participantes por estudio 108, mediana de seguimiento 21 semanas). Al inicio del estudio, los pacientes reportaron una ingesta de 300 a 600 ml de alcohol (30 a 600 tragos por semana). Las intervenciones consistieron en recomendaciones sobre disminución de la ingesta y/o sustitución con bebidas con bajo contenido de alcohol realizadas por médicos, enfermeras, psicólogos, nutricionistas o trabajadoras sociales especialmente entrenadas. Los participantes en los grupos control no recibieron ninguna intervención en tres estudios. En un estudio se realizaron contactos médicos rutinarios sin intervención sobre la ingesta de alcohol.

Los participantes asignados a intervenciones orientadas a la reducción de alcohol presentaron una disminución significativa en la PAS y diastólica (3,4 mmHg IC95% 0,9 a 6, 3,4 mmHg IC95% 1,5 a 5,4, respectivamente). No se identificó heterogeneidad significativa entre los estudios. El 30% (IC95% 21 a 39%) de los participantes asignados a los grupos de intervención alcanzó una reducción mayor o igual a 10 mmHg en la presión sistólica. No se reportaron efectos adversos de las intervenciones.

Figura 5. Disminución de la TA. Recomendación de disminución de la ingesta de alcohol vs.

ninguna recomendación



En conclusión, la recomendación de reducir la ingesta de alcohol se asocia a una disminución de las cifras de TA comparada con no realizar ninguna recomendación.

Tabla No. 25-alcohol. Tabla de evidencia, ingesta de alcohol en el manejo de pacientes con HTA.

Pregunta: Se debería recomendar disminuir la ingesta de alcohol vs. ninguna recomendación en pacientes hipertensos con ingesta frecuente de alcohol?

Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6).

| Keieren | Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6). | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|---|---|------------|-------------|---------------|--|-----------|--|--|--|
| Quality | assessi | nent | | | | | Summary | of Finding | s | | | | | |
| ants (33) | Risk of bias | Inconsist ency | Indirect ness | Impreci sion | Publica tion bias | Overall quality of evidence | Study even | t rates (%) | ive effect | Anticipated effects Time frame | | | | |
| Follow up | | | | | With With Ninguna Recomend recomend ación de ación disminuci ón de ingesta de alcohol | | difference | | | | | | | |
| Cambios en la PAS (CRITICAL OUTCOME; Better indicated by lower values) | | | | | | | | | | | | | | |
| 293 (4 studies) 21 weeks | seriou s ^{1,2,3} | serious ⁴ | no serious indirect ness | no serious imprecis ion | undetec ted | ⊕⊕⊖⊖ LOW¹,2,3,4 due to risk of bias, inconsiste ncy | 143 | 150 | - | The mean cambios en la PAS in the control groups was -4,4 mmHg | la PAS in | | | |
| Cambio | s en la | PAD (CRIT | CICAL OU | гсоме; в | Better inc | dicated by l | ower value | s) | - | | | | | |
| 293 (4 studies) 21 weeks | seriou s ^{1,2,3} | no serious inconsist ency | no serious indirect ness | no serious imprecis ion | undetec ted | ⊕⊕⊕⊝ MODERA TE¹.2.3 due to risk of bias | 143 | 150 | - | The mean cambios en la PAD in the control groups was -3,8 mmHg | | | | |

¹ La aleatorización pudo ser catalogada como adecuada en solo un estudio

Recomendación 17.

En pacientes con HTA e ingesta excesiva de alcohol (superior a un trago en mujeres o dos en hombres por semana), se recomienda disminuir su consumo.

Recomendación débil a favor.

² El encubrimiento de la asignación no fue adecuada en todos los estudios

³ Enmascaramiento de los participantes en dos estudios

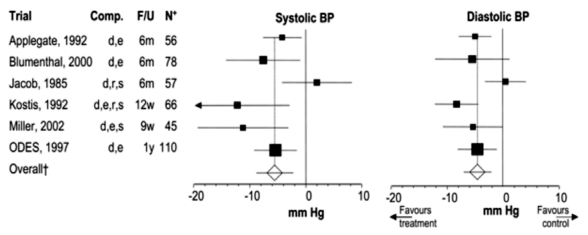
⁴ Los estimados de los efectos varían en forma importante entre los estudios

8.3.2. ¿Cuál es el cambio de PA, cuando se recomienda la intervención de los estilos de vida en el contexto de programas estructurados, comparado con estas recomendaciones hechas fuera de este contexto de atención? (Pregunta No. 13)

La guía NICE identificó seis ECA que evaluaron la eficacia de intervenciones en múltiples aspectos de la vida diaria (mediana de participantes por estudio 75, mediana de seguimiento 24 semanas). Tres de los estudios asignaron a los participantes de los grupos intervención a estrategias de dieta y ejercicio similares a las ya descritas. Un estudio evaluó una combinación de pérdida de peso, actividad física y restricción de sal. Cuatro estudios adicionales no pudieron ser incluidos por falta de datos. La mayoría de los estudios asignaron los grupos de control a no realizar ninguna intervención. Un estudio asignó el grupo control a recibir una píldora de placebo al día.

Los participantes asignados a los grupos de tratamiento presentaron una disminución significativa de las cifras de TA sistólica y diastólica (5,5 mmHg IC95% 2,3 a 8,8 y 4,5 mmHg IC95% 2 a 6,9 respectivamente). Sin embargo se identificó una heterogeneidad significativa entre los estudios. El estudio publicado por Jacob (1985) no demostró reducciones en las cifras de TA. El 26% (IC95% 2 a 49%) de los pacientes asignados a los grupos de tratamiento presentaron una disminución de al menos 10 mmHg comparado con las cifras previas al tratamiento. No se encontraron diferencias significativas entre la proporción de pacientes que abandonaron las intervenciones en los grupos de tratamiento y control. Debido al bajo número de estudios, la guía NICE no pudo identificar si la combinación de dieta y ejercicio tenía efectos aditivos o si la combinación no era mejor que la dieta y el ejercicio en forma individual.

Figura 6. Disminución de la TA. Recomendación de cambios en múltiples aspectos (actividad física, dieta y restricción de sal) vs. ninguna recomendación



[†] DerSimonian-Laird Weighted Mean Difference

Systolic BP: DL= -5.5 (95% Cl: -8.8 to -2.3); Q:p = 0.07; Size: p = 0.41 Diastolic BP: DL= -4.5 (95% Cl: -6.9 to -2.0); Q:p = 0.06; Size: p = 0.70

En conclusión, la recomendación de programas que incluyan intervenciones en dieta y ejercicio se asocia a la disminución de las cifras de TA comparadas con no realizar ninguna recomendación. Sin embargo, la evidencia actual no puede establecer si existen efectos aditivos al realizar las dos

intervenciones o si no existen diferencias en la realización de estas actividades por separado.

Tabla No. 26-estilo de vida. Tabla de evidencia, cambios en el estilo de vida en el manejo de pacientes con HTA

| Pre | Pregunta: Se debería recomendar la realización de múltiples cambios al estilo de vida vs. ninguna recomendación o placebo en pacientes con HTA? Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6). | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|-------------------|------------------|-----------------|-------------|-----------------------------------|----------------------------|----------------|---------------------------------------|----------------------|-------------------------------|--|--|--|--|
| | | Qua | lity asses: | sment | | | | Summ | ary of l | Findings | | | | | |
| Particip ants (33) Follow up | | Inconsist ency | Indirect ness | Imprecis ion | | Overall quality of evidence | (%) With Ninguna recomenda | With Múltip | Relati ve effect (95% CI) | Ninguna recomenda | s 3 meses Risk differen | | | | |
| Cambio | s en la | PAS (CRIT | ICAL OUTC | OME; Bette | r indicated | l by lower va | lues) | | | | | | | | |

 ⁺ Comp: Components of intervention, d: diet, e: exercise, r: relaxation, s: salt restriction F/U: Duration of follow up in weeks, months or years; and N: Number randomised

| 364 (6 studies) 24 weeks | serious 1,2,3 | serious ⁴ | no serious indirectn ess | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊕⊖⊖ LOW¹.2,3,4 due to risk of bias, inconsisten cy | 161 | 203 | - | The mean cambios en la PAS in the control groups was -1 mmHg | mean cambios en la PAS in the interven tion groups was |
|-----------------------------------|------------------|----------------------|-----------------------------------|----------------------------------|----------------|--|--------|-----|---|---|--|
| Cambio | e an la | PAD (CDIT | TCAL OUTC | OME: Batt | or indicate | d by lower va | aluae) | | | | 5,5 lower (8,8 to 2,3 lower) |
| 364 (6 studies) 24 weeks | 1 | no serious | no serious | no serious imprecisi on | undetect ed | ⊕⊕⊕⊝ MODERAT E¹.2,3 due to risk of bias | 161 | 203 | | The mean cambios en la PAD in the control groups was -1,05 mmHg | mean cambios en la |

¹ La aleatorización fue adecuada en solo dos estudios

8.3.3. ¿Cuál es la proporción de pacientes que se encuentran en metas de tratamiento luego de terapia basada exclusivamente en medidas no farmacológicas por al menos 3 meses, comparado con añadir un medicamento antihipertensivo? (Pregunta No. 14)

Para 2004, la guía NICE identificó cinco ECA y un estudio pseudoaleatorio que evaluaron los efectos de intervenciones en estilo de vida y el uso de antihipertensivos para el tratamiento de la hipertensión leve a moderada (270 participantes, mediana por estudio 48, mediana de seguimiento 12 semanas) (72-77) . Tres estudios evaluaron restricciones en el consumo de sodio y aumento de la ingesta de potasio (72, 74, 75), un estudio evaluó la restricción calórica (76), un estudio yoga (77) y un estudio terapias de relajación (73). En tres estudios, el antihipertensivo comparador fue BB (72, 75, 76), en dos estudios tiazidas (73, 74). Un estudio no describió el antihipertensivo de control (77). Todos los estudios se realizaron en pacientes sin historia de lesión de órgano blanco (prevención primaria). Solo un estudio no describió la presencia de lesión de órgano blanco al inicio del tratamiento (77).

Riesgo de sesgo de los estudios incluidos

² El encubrimiento de la asignación fue inadecuado o no claro en todos los estudios

³ El enmascaramiento fue adecuado en cuatro estudios

⁴ Los estimados de los efectos varían en forma importante entre los estudios

El encubrimiento de la asignación fue catalogado como no claro o inadecuado en todos los estudios incluidos. Los métodos de aleatorización fueron calificados como no claros en la mayoría de los estudios. La única excepción fue el estudio de Berglund y colaboradores quienes asignaron la intervención con relación a día de nacimiento (día de nacimiento par asignado a dieta, día de nacimiento impar asignado a antihipertensivos). En tres estudios, las evaluaciones de los desenlaces fueron enmascaradas (74-76), en dos estudios no se reportó claramente si se realizó enmascaramiento (73, 77) y un estudio no realizó enmascaramiento (72). Las pérdidas fluctuaron entre 0 y 15%. Un estudio no reportó la existencia de pérdidas al seguimiento (77).

Tabla No. 27. Características de los estudios incluidos en la pregunta No. 14

| Autor | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|---|---|---|---|---|
| Murugesan (77). | Adultos (35 a 65 años), peso 53 a 81 kg. Media PA inicial (grupo intervención): 156,5/108,6 | I: Sesiones de Yoga 2 veces al día, seis días a la semana C: Antihipertensivos prescritos por el médico tratante (no se especifica). | Disminución de cifras de PA | No se reportan las pérdidas al seguimiento ni enmascaramiento de la evaluación de los desenlaces |
| Berglund (72). | Adultos con HTA sin tratamiento (40 a 69 años). Media de IMC al inicio: 30,4. Media PA inicial (grupo intervención): 152/96 | I: Sodio <95mmol/dia, potasio >100mmol/dia, disminuir alcohol, grasas poliinsaturadas/ saturadas >0,5 C: Atenolol 50 – 100 mg/día | Disminución mayor al 5% del peso | Distribución pseudo- aleatoria de las intervenciones. No se realizó enmascaramiento de la evaluación de los desenlaces. |
| MacMahon (76). | Adultos con HTA (20 a 55 años). Media de IMC al inicio: 32. Media PA inicial (grupo intervención): 149,8/101,2 | I: Dieta <1000 calorías/día C: Metoprolol 100 mg/día | Disminución de cifras de PA y peso | Adecuado enmascaramiento de la evaluación de los desenlaces. |
| Adultos con HTA (media 56,5 años). Media de IMC al inicio: 28. Media PA inicial (grupo intervención): 162,3/100,7 | | I: Sodio <1500 mg/dia, disminuir alcohol, ejercicio 3- 5/semana C: Propranolol 40 mg c/12 hrs | Rendimiento durante el ejercicio, niveles de lipoproteínas, peso y cifras de PA | Adecuado enmascaramiento de la evaluación de los desenlaces. |
| Koopman (78). | Adultos con HTA recién | I: Sodio <100mmol/24 hrs, | Disminución de cifras de | Adecuado enmascaramiento de |

| | diagnosticada (60 a 80 años) PAS 160-220, PAD 95-110. Media de IMC al inicio: 26,6. Media PA inicial (grupo intervención): 169/97. | potasio >75mmol/24 hrs. En participantes con sobrepeso se recomendó dietas hipocalórica. C: Clortalidona 25 mg/dia | PA, lipoproteínas y glucemia | la evaluación de los desenlaces. |
|-----------------|---|---|------------------------------------|---|
| Goldstein (73). | Adultos con HTA sin historia de tratamiento (35 a 60 años) PAS 150 - 165, PAD 90 - 105. Media PA inicial (grupo intervención): 149,8/97,1 | I: Ejercicios de relajación (Benson's relaxation response). C: Combinaciones de medicamentos hasta alcanzar metas de PA | Disminución de cifras de PA | No se reportan medidas de variabilidad (DE o varianza) |

La media de edad en los estudios fue menor de 60 años en la mayoría de los estudios (ver tabla 27). Solo un estudio presentó una media de edad al ingreso de 67,7 años (74). El estudio de Murugesan y colaboradores no reportó ninguna medida de tendencia central. Los cuatro estudios realizados con regímenes dietarios reportaron un índice de masa corporal al ingreso entre 26,6 y 32 kg/m². En cuatro estudios, la media de PAS al ingreso fue menor de 160 mmHg (72, 76, 77, 79) y en tres estudios la media de PAD al ingreso fue menor de 100 mmHg (72-74).

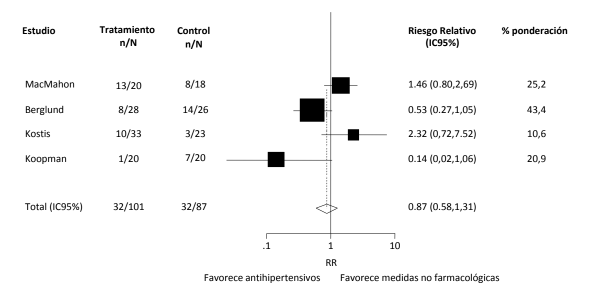
Cuatro estudios reportaron datos suficientes para cuantificar la proporción de pacientes que alcanzaron las metas de tratamiento (72, 74-76). Goldstein y colaboradores (79) no publicaron medidas de variabilidad de los estimados (p. ej. desviación estándar o varianza). Murugesan y colaboradores no publicaron claramente la cantidad de participantes asignados a cada grupo de tratamiento.

Proporción de pacientes en metas de tratamiento

Al finalizar el seguimiento, la mediana de pacientes en metas de PAS (<140 mmHg) fue 29% en el grupo de medidas no farmacológicas y 40% en el grupo de antihipertensivos. Así mismo, la mediana de pacientes en metas de PAD (<90 mmHg) fue 34% en el grupo de medidas no farmacológicas y 54% en el grupo de antihipertensivos. Los participantes que recibieron terapia con medicación antihipertensiva alcanzaron más frecuentemente las metas de presión diastólica que los participantes que recibieron medidas no farmacológicas (RRR 40%, IC95% 14 a 58%). No se observaron diferencias en la proporción de participantes en metas de presión sistólica entre medidas no farmacológicas y medicamentos antihipertensivos (RRR 13%, IC95% -42 a 31%, favoreciendo antihipertensivos) (ver figura 7 y 8). Sin embargo, es importante resaltar la importante heterogeneidad entre los estudios

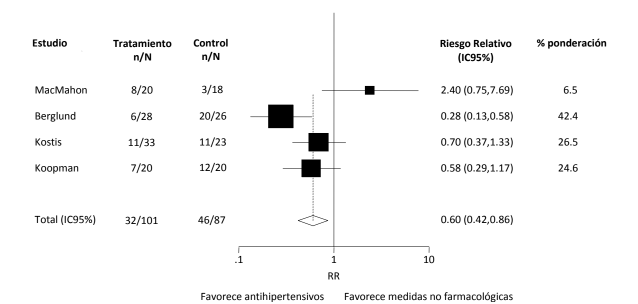
combinados (prueba de chi cuadrado para heterogeneidad: p=0,014 y 0,02 para presión sistólica y diastólica respectivamente). Las diferencias entre las edades de los participantes podrían asociarse a las diferencias en las proporciones de pacientes que alcanzaron las metas de PAS reportadas por los estudios (ver figura 9).

Figura 7. Proporción de pacientes en metas de PAS. Medidas no-farmacológicas vs. medicamentos antihipertensivos



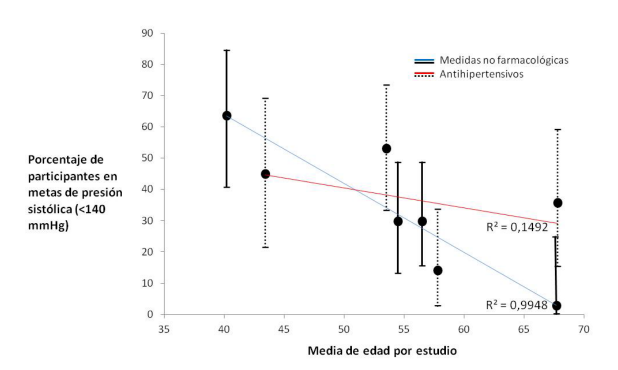
Prueba de heterogeneidad, chi cuadrado = 10,60 (g.l. = 3) p = 0,014

Figura 8. Proporción de pacientes en metas de PAD. Medidas no-farmacológicas vs. medicamentos antihipertensivos



Prueba de heterogeneidad, chi cuadrado = 9.79 (g.l. = 3) p = 0.020

Figura 9. Relación entre la media de la edad de los participantes por estudio y la proporción de participantes que alcanzan las metas de PAS



Otros desenlaces

En los cuatro estudios que evaluaron regímenes dietarios y ejercicio (72, 74-76), los participantes que recibieron medidas no-farmacológicas disminuyeron los niveles de colesterol total y peso comparados con los pacientes que recibieron medicamentos antihipertensivos. Aunque la reducción de colesterol y peso no fueron desenlaces pre-especificados en esta pregunta, estos cambios se asocian con una disminución significativa de la morbilidad y mortalidad cardiovascular independientemente de la disminución de la PA.

En síntesis, existe evidencia contradictoria acerca de los efectos de las medidas no farmacológicas sobre la proporción de pacientes que alcanzan las metas de TA comparadas con medicamentos antihipertensivos.

Tabla No. 28-medidas no farmacológicas. Tabla de evidencia, uso de medidas no farmacológicas en el manejo de pacientes con HTA

| Pregu | Pregunta: Se deberían utilizar medidas no farmacológicas vs. medicamentos antihipertensivos en pacientes con HTA? Referencia: The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE) (6). | | | | | | | | | ensivos | | | | | | |
|--------------------------------------|---|--------------------------------|-----------------------------------|----------------------|-------------------------|---|-------------------------------|---|------------------------------------|---|---|-----------------------|--|---------------|-----------------------------------|---------------------|
| Quality assessment | | | | | | | Summary of Findings | | | | | | | | | |
| Particip ants (33) | Risk of bias | Inconsist ency | Indirect ness | Impreci sion | Publica tion bias | tion | ion tion | 1 | quality of | Study event rates (%) | | Study event rates (%) | | ive effect | Anticipated effects Time frame is | absolute 3 meses |
| Follow up | | | | | | evidenc e | With Antihiperte nsivos | With Medidas no farmacoló gicas | (95% CI) | Risk with Antihiperte nsivos | Risk difference with Medidas no farmacoló gicas (95% CI) | | | | | |
| Propor | rción d | le pacien | tes en n | ietas de | PAS (CI | RITICAL OU | JTCOME) | • | | | | | | | | |
| 188 (4 studies) 12 weeks | very seriou s ^{1,2,3} | very serious ^{4,5} | no serious indirect ness | serious ⁶ | undetec ted | DODA WERY LOW ^{1,2,3,4} ,5,6 due to risk of bias, inconsist ency, imprecisi on | 32/87 (36,8%) | 32/101 (31,7%) | RR 0,87 (0,58 to 1,31) | Study popula 368 PAS per 1000 Moderate ⁷ 397 PAS per 1000 | | | | | | |
| Propor | Proporción de pacientes en metas de PAD (CRITICAL OUTCOME) | | | | | | | | | | | | | | | |
| 188 | very | serious ⁴ | no | no | undetec | ⊕⊝⊝⊝ VERY | | 32/101 | RR | Study popula | ition ⁷ | | | | | |
| (4 | seriou | | serious | serious | ted | VEKY | (52,9%) | (31,7%) | 0,6 | 529 PAD | 211 fewer | | | | | |

| studies) 12 weeks | S ^{1,2,3} | | imprecis ion | LOW ^{1,2,3,4} due to risk of bias, inconsist ency | (0,42 to 0,86) | • | PAD 1000 (from fewer 307 fewer) | per 74 to |
|-------------------------|--------------------|--|-----------------|---|----------------------|-----------------------|--|-----------------|
| | | | | | | Moderate ⁷ | | |
| | | | | | | per 1000 | 216 fe PAD 1000 (from fewer 313 fewer) | per 76 to |

¹ El evaluador de los desenlaces estuvo enmascarado en tres estudios

- ² La aleatorización y el encubrimiento de la asignación de las intervenciones no fue adecuado o no reportó claramente en ninguno de los estudios
- ³ Un estudio no realizó una asignación aleatoria de las intervenciones y la severidad fue mayor en el grupo de tratamiento que en el grupo control
- ⁴ Heterogeneidad significativa entre los estudios solo parcialmente explicada por las diferencias en edad en los estudios
- ⁵ Los estimados de los efectos fueron marcadamente diferentes en los estudios
- ⁶ El límite mayor del intervalo de confianza cruza el límite de no efecto
- ⁷ Mediana de los riesgos en los grupos control incluidos en el meta-análisis

Recomendación 18. Se prefiere implementar en todos los pacientes con HTA, como parte de su tratamiento, modificaciones del estilo de vida.

Recomendación débil a favor

8.3.4. ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios, luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento? (Pregunta No. 15)

Se identificaron dos revisiones sistemáticas publicadas por Law (80, 81) y Wald (82) (ver estrategia de búsqueda, anexo 12). Law y colaboradores realizaron una revisión sistemática de ECA que evaluaron el cambio de PA e incidencia de efectos adversos asociados con el tratamiento con las cinco principales clases de medicamentos antihipertensivos en monoterapia y en combinación (BB/IECA, BB/CA, BB/ARA, BB/TZ, IECA/CA, IECA/TZ, CA/ARA, CA/TZ, ARA/TZ, no se tuvieron en cuenta estudios de combinaciones IECA/ARA). Así mismo, Wald y colaboradores realizaron una revisión sistemática de ECA de diseño factorial con el fin de determinar si los efectos de la combinación de dos antihipertensivos de dos clases diferentes (BB, IECA, TZ, CA) producían efectos aditivos y si el uso de dos antihipertensivos producía efectos superiores que el uso de un solo antihipertensivo al doble de la dosis estándar. Ambos autores excluyeron estudios en pacientes con enfermedad vascular (prevención

secundaria), sin grupo placebo, titulación de dosis, menos de dos semanas de duración y estudios de grupos cruzados sin asignación aleatoria de la secuencia (ver tabla 29). Sin embargo, ninguno de estas revisiones evaluó el efecto de la combinación de dos antihipertensivos a dosis bajas (menores a la dosis estándar) y monoterapia a dosis estándar.

Wald y colaboradores (82) identificaron 6 ECA factoriales que compararon directamente el efecto de la combinación de dos antihipertensivos a dosis bajas y monoterapia a dosis regular (83-88) (mediana de participantes 62, grupos de tratamiento 8) con una mediana de seguimiento de 6 semanas. Dos estudios evaluaron la combinación de TZ y CA (83, 87), un estudio evaluó la combinación de TZ y BB (88) y tres estudios evaluaron la combinación de TZ e IECA (85, 89, 90).

Según sus resultados, combinar uno grupo farmacológico con otro diferente es similar a la suma teórica de los efectos individuales y en cada caso la terapia combinada fue más efectiva que aumentar la dosis de un solo medicamento, siendo esto estadísticamente significativo. No se identifican efectos antagónicos de ninguna de las combinaciones de antihipertensivos sobre la TA.

En el estudio ONTARGET se evaluó tres distintos grupos de tratamiento (telmisartan, ramipril y combinado), la combinación de IECA con ARA II se relacionó con mayor hipotensión sintomática, ocasionando suspensión de la terapia en 1.7% del total de los pacientes del estudio (406 comparado con 149 pacientes en el grupo de ramipril)(271).

Tabla No. 29. Características de las revisiones sistemáticas incluidas en la pregunta No.15

| Estudio | Muestra /Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|------------------------|--|--|--|---|
| Law 2003(80, 81) | Pacientes incluidos en ECA de antihipertensivos (hipertensos y no). Mediana de seguimiento 4 semanas (RIQ 90% 2 – 12). Media de edad 53 años (RIQ 90% 43 – 68) | I: Cualquier antihipertensivo de los siguientes grupos en monoterapia o combinación: Diuréticos, BB, IECA, ARA y CA (excepto combinaciones IECA/ARA) C: Placebo, en el caso de intervenciones en terapia combinada, las comparaciones fueron cada uno de los | Reducciones en la PA sistólica y diastólica ajustadas al placebo y prevalencia de efectos adversos (cualquier reportado, proporción de participantes que suspendieron el tratamiento por efectos adversos) | No hay descripción de la calidad metodológica de los estudios incluidos ni del grado de heterogeneidad de las combinaciones. Provee datos importantes del efecto ajustado a la dosis utilizada y TA pre-tratamiento |

| Estudio | Muestra /Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|---------------|--|---|---|--|
| | | antihipertensivos en monoterapia | | |
| Wald (91). | Pacientes hipertensos incluidos en ECA factoriales que evaluaran el efecto de dos antihipertensivos en monoterapia y en combinación. Duración del seguimiento: 4 a 12 semanas. Edad de los participantes incluidos: 46 a 71 años | I: Cualquier antihipertensivo de los siguientes grupos en monoterapia o combinación: Diuréticos, BB, IECA, ARA y CA (excepto combinaciones IECA/ARA) C: Placebo, en el caso de intervenciones en terapia combinada, las comparaciones fueron cada uno de los antihipertensivos en monoterapia | Razón reducción observada/ esperada si los efectos de los antihipertensivos son aditivos. Razón efecto de la terapia combinada/ monoterapia al doble de la dosis estándar | No hay descripción de la calidad metodológica de los estudios incluidos ni del grado de heterogeneidad de las combinaciones. |

Law y colaboradores identificaron 354 ECA (55.696 participantes, 791 grupos de tratamiento, 354 grupos placebo, mediana por grupo 36 y 32 respectivamente) con una mediana de seguimiento de 4 semanas (90% de los estudios con medias de seguimiento entre 2 a 12 semanas). Los estudios identificados evaluaron siete de las nueve posibles combinaciones (no se identificaron estudios que evaluaran CA/ARA o BB/ARA). Con el fin de determinar la disminución de la PA para cada dosis de antihipertensivo, los autores realizaron múltiples meta-regresiones entre las reducciones en la PA observadas (determinadas como la diferencia en la PA entre el grupo de tratamiento y el grupo placebo al final del estudio ajustadas por el inverso de la varianza) y la dosis utilizada en cada estudio (expresada como múltiplos de la dosis estándar).

Wald y colaboradores identificaron 42 estudios (10.968 participantes, mediana por estudio 261) con una mediana de seguimiento de 6 semanas (90% de los estudios con medias de seguimiento entre 4 a 12 semanas). Con el fin de determinar si el efecto de la combinación de dos antihipertensivos es secundario a una respuesta aditiva, los autores determinaron la razón entre la respuesta observada y la respuesta esperada para cada clase de antihipertensivo. La respuesta observada se determinó mediante un modelo de efectos aleatorios de la reducción de PA en cada estudio (diferencia entre las medias de PA en los grupos de tratamiento y la media de PA en el grupo placebo al final del estudio). Estas reducciones se calcularon para cada uno de los antihipertensivos en monoterapia y para sus

combinaciones. La respuesta esperada para cada clase de antihipertensivo se obtuvo de la revisión sistemática publicada por Law y colaboradores (80).

Cambios en las cifras de TA

Todos los grupos de antihipertensivos produjeron reducciones similares en la PA. A dosis estándar, la reducción promedio fue 9,1 mmHg (IC95% 8,8 a 9,3) para la presión sistólica y 5,5 mmHg (IC95% 5,4 a 5,7) para la presión diastólica (tabla 2). Para cada clase de antihipertensivo, el efecto de la adición de un segundo medicamento a dosis estándar fue cercano al esperado (razón aproximadamente igual a 1). La razón entre la respuesta observada y la respuesta estimada para cada combinación de antihipertensivos fueron TZ más otra clase de antihipertensivo 1,04 (IC95% 0,88 a 1,2), BB más otra clase de antihipertensivo 1 (IC95% 0,76 a 1,24), IECA más otra clase 1,16 (IC95% 0,93 a 1,39) y CA más otra clase 0,89 (IC95% 0,69 a 1,09). Estas revisiones no identificaron efectos adicionales o antagónicos de ninguna de las combinaciones de antihipertensivos sobre la PA.

En los estudios que evaluaron específicamente la combinación de antihipertensivos a dosis bajas y la monoterapia con antihipertensivos en dosis estándar, los participantes que recibieron combinaciones presentaron una mayor reducción de la PAS que quienes recibieron monoterapia (diferencia ponderada de medias 3,7 mmHg, IC95% 2 a 5,5). No se identificaron diferencias significativas en la reducción de la PAD en pacientes con combinación de antihipertensivos a dosis bajas comparadas con monoterapia a dosis estándar (diferencia ponderada de medias 0,7 mmHg, IC95% -0,1 a 1,6). No se identificó heterogeneidad significativa en ninguna de las comparaciones.

Figura 10. Disminución de las cifras de PAS con combinaciones de antihipertensivos a dosis bajas (menores que la estándar) comparada con monoterapia a dosis estándar

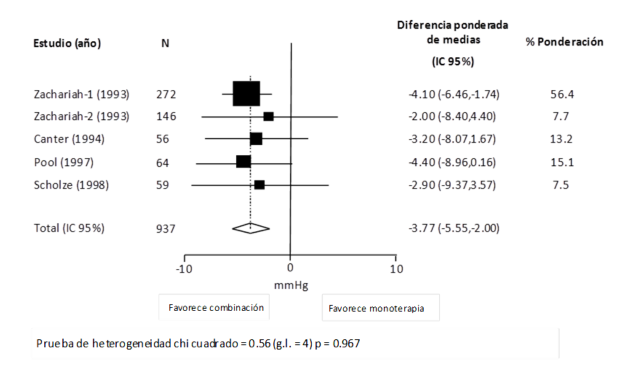


Figura 11. Disminución de las cifras de PAD con combinaciones de antihipertensivos a dosis bajas (menores que la estándar) comparada con monoterapia a dosis estándar.

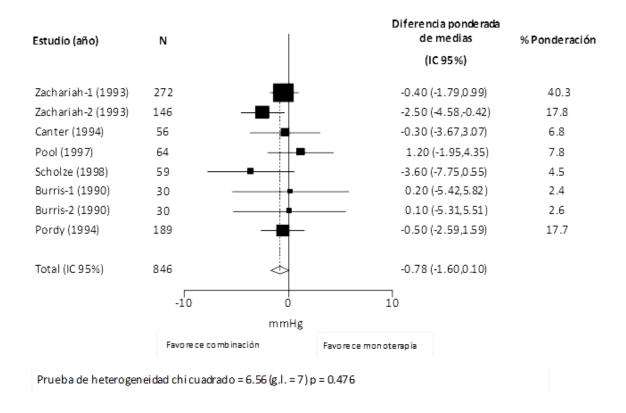


Tabla No. 30. Eficacia de dos medicamentos antihipertensivos de grupos diferentes en forma separada y en combinación a dosis estándar (adaptado de Law)

| | Disminución promedio (DE) de la presión arteri (mm Hg) (tratados menos placebo) | | | | | |
|--|--|-------------------|--|--|--|--|
| Tratamiento | Sistólica | Diastólica | | | | |
| Observada | | | | | | |
| Primer medicamento en monoterapia | 7,0 (0,4) | 4,1 (0,3) | | | | |
| Segundo medicamento en monoterapia | 8,1 (0,3) | 4,6 (0,3) | | | | |
| Combinación del primer y segundo medicamento | 14,6 (0,5) | 8,6 (0,4) | | | | |
| Esperada | | | | | | |
| Suma del primer y segundo medicamento en monoterapia | 15,1 | 8,7 | | | | |
| Diferencia entre lo observado y lo esperado (IC95%) | -0,5 (-1,4 a 0,4) | -0,1 (-1,0 a 0,8) | | | | |

En resumen, el efecto de la combinación de dos antihipertensivos causa una reducción similar a la suma de sus efectos en monoterapia. No se identificaron efectos adicionales o antagónicos de ninguna de las combinaciones de antihipertensivos sobre la TA.

Tolerabilidad y efectos secundarios

Law y colaboradores, establecieron datos sobre efectos adversos en 313 de los 354 ECA identificados. La prevalencia de los síntomas reportados fluctuó de acuerdo a las características de cada estudio (método de recolección de datos, frecuencia de seguimientos, etc.) y a que sistemáticamente los individuos susceptibles no fueron incluidos (p. ej. pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica no fueron reclutados por la mayoría de ECA de betabloqueadores). Los síntomas reportados más frecuentemente en los grupos de intervención fueron en el grupo de TZ: mareo e impotencia, en el grupo de BB: fenómeno de Raynaud y fatiga, en el grupo de IECA: tos y en el grupo de CA enrojecimiento facial, edema maleolar, cefalea y mareo.

En forma similar, esta revisión determinó la proporción de participantes que abandonaron el tratamiento por efectos adversos. En ECA de betabloqueadores, 0,8% (IC95% 0,3 a 1,4%) más participantes en el grupo de intervención que en el grupo placebo suspendieron el tratamiento debido a efectos adversos. En el caso de los CA, 1,4% (IC95% 0,4 a 2,4%) más participantes suspendieron el tratamiento que en el grupo placebo. En los grupos de TZ, IECA y ARA, las diferencias en la suspensión del tratamiento en los participantes del grupo de intervención y el grupo placebo no fueron significativas.

En el caso de los estudios que evaluaron combinaciones de antihipertensivos, Law y colaboradores identificaron 50 ECA, de los cuales 33 reportaron efectos adversos. En los grupos asignados a monoterapia, 5,2% (IC95% 3,6 a 6,6%) más pacientes en los grupos de intervención que en los grupos placebo reportaron efectos adversos. En forma similar, en los 33 grupos de tratamiento asignados a combinaciones de antihipertensivos, 7,5% (IC95% 5,8 a 9,3%) más pacientes reportaron efectos adversos (25% menos que la esperada por la suma de los efectos adversos de sus monoterapias). La proporción de pacientes que experimentaron sensación vertiginosa fue superior en los grupos de combinaciones de antihipertensivos que en los grupos de monoterapia (2,0% y 0,2% comparado con placebo respectivamente, p=0,03). Lo anterior podría explicarse por las dosis más bajas de antihipertensivos utilizadas en la mayor parte de los estudios de combinaciones de medicamentos y por efecto directo de la mayor reducción de la PA en pacientes en terapia combinada.

En conclusión, la incidencia de efectos adversos en pacientes tratados con combinaciones de antihipertensivos son menores que los esperados por la suma de los efectos adversos de los medicamentos en monoterapia. No se identificó un incremento en la incidencia de efectos adversos con ninguna de las combinaciones de antihipertensivos.

8.3.5. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos? (Pregunta No. 16)

Se identificaron dos revisiones sistemáticas publicadas por Turnbull (92) y Law (93) (ver anexo 12. Búsqueda de evidencia por preguntas). Turnbull y colaboradores, en un registro planeado prospectivamente de datos individuales de pacientes incluidos en ensayos clínicos, evaluaron los efectos de terapias basadas en diferentes grupos de antihipertensivos en monoterapia y en combinación sobre eventos cardiovasculares mayores. Los estudios seleccionados se realizaron en pacientes con HTA, diabetes mellitus, enfermedad coronaria, enfermedad arterial oclusiva crónica, ECV o enfermedad renal. Se excluyeron estudios en pacientes con infarto agudo del miocardio o falla cardiaca, seguimientos menores a 1.000 pacientes-año o publicados antes de 1995. En una revisión sistemática de ECA, Law y colaboradores cuantificaron la eficacia de cada clase de antihipertensivo en la prevención de eventos vasculares mayores, comparada con pacientes en grupos placebo u otra clase de antihipertensivo. Esta revisión evaluó adicionalmente la eficacia de la asignación de personas a diferentes metas de PA en la prevención de eventos vasculares mayores. Los autores incluyeron estudios independientemente del rango de edad, estado de salud, TA pre-tratamiento o uso de otras medicaciones. Solo se excluyeron estudios en pacientes con falla renal, menos de cinco eventos por grupo, duración menor de 6 meses o asignación no aleatoria del tratamiento.

Tabla No. 31. Características de las revisiones sistemáticas evaluadas en la pregunta No. 16

| Estudio | Población | Intervención/ | Desenlaces | Aspectos metodológicos |
|-------------------|---|--|--|--|
| | | Comparador | | relevantes |
| Turnbull (92). | Personas con PA alta. No se incluyeron estudios de antihipertensivos para otras indicaciones (p. ej. enfermedad coronaria o falla cardiaca). Media de seguimiento en los estudios individuales 2 a 8,4 años. Media de edad en el momento de la aleatorización 65 años | I: Cualquier antihipertensivo de los siguientes grupos en monoterapia o combinación: Diuréticos, BB, IECA, ARA y CA (excepto combinaciones IECA/ARA) C: Placebo, en el caso de regímenes basados en IECA y CBs, los comparadores fueron regímenes basados en | Desenlaces cardiovasculares mayores: ECV, enfermedad coronaria, falla cardiaca o muerte de origen cardiovascular | Aunque se identificaron estudios de combinaciones de medicamentos frente a monoterapia, los estudios identificados no incluían los medicamentos en monoterapia en la combinación. Se incluyeron estudios que comparaban esquemas sin el medicamento (p. ej. no-intervención control) |

| Estudio | Población | Intervención/ | Desenlaces | Aspectos metodológicos |
|---------|----------------------------|------------------------|-------------------|----------------------------|
| | | Comparador | | relevantes |
| | | betabloqueadores o | | |
| | | diuréticos, en el caso | | |
| | | de ARA, el comparador | | |
| | | fueron esquemas sin | | |
| | | ARA. También se | | |
| | | compararon estudios | | |
| | | de IECA y CBs. | | |
| | | I: Cualquier esquema | | |
| | | antihipertensivo | | |
| | | basado en uno de los | | |
| | Personas con PA alta o | siguientes grupos en | Enfermedad | |
| | normal. Se excluyeron | monoterapia o | coronaria: IAM | Se excluyeron estudios con |
| | estudios en pacientes con | combinación: | fatal o no-fatal, | menos de 5 eventos |
| Law | falla renal crónica. Media | Diuréticos, BB, IECA, | muerte cardiaca | registrados y tratamientos |
| (93). | de edad en el momento | ARA y CA (excepto | súbita. | por menos de 6 meses. No |
| (73). | de la aleatorización 64 | combinaciones | Enfermedad | hay descripción de la |
| | años, Media de | IECA/ARA) | cerebrovascular: | calidad metodológica de |
| | seguimiento 4 años | C: Placebo, en el caso | hemorrágicos o | los estudios incluidos |
| | seguimento 4 anos | de estudios de | isquémicos | |
| | | combinaciones, otro | | |
| | | antihipertensivo en | | |
| | | monoterapia | | |

Turnbull y colaboradores identificaron 29 ECA (162.341 participantes, 41 pares de comparaciones, mediana por comparación 1.700) con una mediana de seguimiento 4,1 años (medias de seguimiento por estudio entre 2 a 8,4 años). Cuatro estudios evaluaron terapias antihipertensivas basadas en ARA versus terapias de control sin ARA. Los estudios restantes compararon terapias basadas en IECA, CA, TZ o BB y terapias de control (placebo u otra clase de antihipertensivo).

Law y colaboradores identificaron 147 ECA (464.164 participantes, 167 pares de comparaciones, mediana por comparación 1.012) con una media de seguimiento de 4 años. Los autores no identificaron estudios adicionales a los encontrados por Turnbull y colaboradores que evaluaran comparaciones de medicamentos en monoterapia y combinación de antihipertensivos. Debido a la alta proporción de pacientes que no continuaron en los tratamientos asignados inicialmente (20 a 47% de los participantes), la frecuente utilización de co-intervenciones y el amplio espectro de dosis utilizadas, los autores de esta revisión calificaron los resultados de los estudios identificados como no confiables para establecer los efectos de los antihipertensivos sobre el riesgo de eventos vasculares mayores.

Law y colaboradores utilizaron una aproximación basada en estudios de seguimientos más cortos (y menor riesgo de sesgo) e inferencias utilizando los resultados de un meta-análisis de estudios observacionales publicado previamente (94). Para tal fin, primero se determinó la magnitud de la disminución de las cifras de PA para cada clase de antihipertensivo. Estos datos se extrajeron de un meta-análisis de ECA de antihipertensivos con dosis fijas y con una mediana de seguimiento de 4 semanas publicado previamente. El efecto de los antihipertensivos sobre los desenlaces vasculares mayores fue estimado mediante la aplicación de las reducciones de PA por clase de antihipertensivo en los coeficientes de regresión de eventos vasculares y cifras de PA obtenidos por el meta-análisis de estudios observacionales. Los resultados fueron validados comparando el efecto estimado (ajustando por la proporción de pacientes que no recibió el tratamiento asignado) con el efecto observado en los ECA identificados por la revisión sistemática.

No se encontraron revisiones sistemáticas de ECA que compararan la eficacia de la terapia antihipertensiva en monoterapia y combinada en la reducción de marcadores de deterioro de la función renal en pacientes sin antecedente de diabetes mellitus o enfermedad renal establecida (ver estrategia general de búsqueda, sección 11.2.3.4). Por este motivo, se realizó una revisión de estudios primarios para identificar ECA que compararan el efecto de antihipertensivos en monoterapia y en combinación sobre marcadores de deterioro de la función renal (ver estrategia de búsqueda, marcadores de deterioro de función renal). Se excluyeron estudios de menos de dos años de duración, estudios que incluyeran exclusivamente pacientes con DM o falla renal establecida y estudios de grupos cruzados sin asignación aleatoria de la secuencia.

Mortalidad total y mortalidad de origen cardiovascular

Turnbull y colaboradores identificaron ocho estudios que evaluaron el efecto de los IECA y los CA comparados con terapias con placebo y cuatro estudios que evaluaron el beneficio de las terapias basadas en ARA frente a terapias sin ARA en la reducción del riesgo de eventos cardiovasculares mayores y mortalidad de origen cardiovascular. Las terapias basadas en IECA y CA comparadas con terapias con placebo demostraron una disminución significativa del riesgo de eventos cardiovasculares mayores y mortalidad de origen cardiovascular (RRR: 22 y 18%, 20 y 12% respectivamente). Así mismo, las terapias basadas en ARA demostraron una reducción significativa del riesgo de eventos cardiovasculares comparadas con terapias sin ARA (RRR: 10% IC95% 4 a 17%). Solamente las terapias basadas en IECA se asociaron a disminución de la mortalidad total frente al placebo (RRR 12% IC95% 4 a 19%). No se encontraron diferencias significativas en la reducción de la mortalidad total en pacientes asignados a terapias basadas en ARA o CA comparadas con terapia convencional o placebo respectivamente.

Al comparar terapias basadas en IECA y terapias basadas en TZ/BB (6 estudios), no se encontraron diferencias significativas en la incidencia de eventos cardiovasculares mayores y mortalidad de origen cardiovascular (RRR 2% IC95% -2 a 7%, RRR 3% IC95% -5 a 11%, respectivamente). De igual manera, al comparar terapias basadas en CA y terapias basadas en TZ/BB (9 estudios), no se encontraron diferencias significativas en la incidencia de mortalidad de origen cardiovascular (RRR 5% IC95% -3 a 13%, respectivamente). Sin embargo, en personas que recibieron CA se identificó un aumento limítrofe del riesgo de eventos vasculares mayores en comparación con los que recibieron TZ/BB (RRR 4% IC95% 0 a 9%).

En personas sin historia de enfermedad vascular, Law y colaboradores identificaron una reducción significativa del riesgo de mortalidad total en los participantes asignados a metas de PA bajas comparados con los participantes asignados a metas de PA alta (mediana de 141,6/81,5 y 151,5/86 mmHg para estudios de monoterapia, 144/87,9 y 180/98 mmHg para estudios de combinaciones de antihipertensivos en los grupos de PA baja y PA alta respectivamente, RRR 11% IC95% 5 a 16%). Esta reducción se mantuvo para personas con historia de enfermedad coronaria y ECV asignados a PA baja (RRR 14% IC95% 5 a 16%, RRR 9%, IC95% -1 a 17%, respectivamente).

En conclusión, el control de cifras de PA con monoterapia o terapia combinada se asocia a disminución del riesgo de mortalidad total en personas con y sin historia de enfermedad vascular.

Enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular

Turnbull y colaboradores identificaron nueve estudios que evaluaron el efecto de los IECA y los CA comparados con terapias con placebo y cuatro estudios que evaluaron el beneficio de las terapias basadas en ARA frente a terapias sin ARA en la reducción del riesgo de enfermedad coronaria y ACV. Las terapias basadas en IECA y CA comparadas con placebo demostraron una reducción significativa del riesgo de enfermedad coronaria y ECV (RRR 20 y 28%, 38 y 22%, respectivamente). De igual manera, las terapias basadas en ARA se asociaron a una disminución significativa del riesgo de ECV comparado con terapias sin ARA (RRR 21% IC95% 10 a 31%). No se encontraron diferencias significativas en el riesgo de enfermedad coronaria en los estudios que compararon terapias basadas en ARA y terapias de control (RRR 4% IC95% -9 a 15%).

Turnbull y colaboradores identificaron cinco estudios que evaluaron la efectividad de la combinación TZ/BB en comparación con terapias basadas en IECA en la reducción del riesgo de ECV y enfermedad coronaria. Los autores identificaron una reducción limítrofe del riesgo de ECV en los pacientes con terapias basadas en TZ/BB en comparación con los pacientes en terapias con IECA (RRR 9% IC95% 0 a 18%). De igual manera, en nueve estudios que evaluaron la efectividad de las terapias basadas en CA en comparación con terapias basadas en TZ/BB, las terapias basadas en CA se asociaron a una disminución

limítrofe del riesgo de ACV (RRR 7% IC95% 0 a 14%). No se identificaron diferencias significativas en el riesgo de enfermedad coronaria en personas que recibieron IECA o que recibieron CA en comparación con personas que recibieron TZ/BB (RRR 2% IC95% -5 a 9%, favoreciendo IECA, RRR 1% IC95% -8 a 6%, favoreciendo TZ/BB respectivamente). Sin embargo, es importante resaltar que independientemente de la clase de antihipertensivo (en monoterapia o en combinación), los autores identificaron una relación directa entre la diferencia en la PA alcanzada entre los grupos de tratamiento y control y disminución del riesgo de desenlaces vasculares mayores (excepto falla cardiaca).

Law y colaboradores demostraron que en pacientes sin historia de enfermedad vascular, las cinco principales clases de medicamentos antihipertensivos fueron igualmente efectivos en la reducción de riesgo de enfermedad coronaria y ECV comparados con placebo y con otras clases de antihipertensivos. La única excepción fue los CA. En 25 estudios que evaluaron la eficacia de los CA en la reducción del riesgo de ECV, los autores identificaron una reducción adicional del riesgo en personas que recibieron CA en comparación con las que recibieron otras clases de antihipertensivos (RRR: 9%, IC95% 2 a 16%). La información proveniente de estudios que asignaron los grupos de tratamiento a diferentes metas de PA evidenció una importante disminución del riesgo de enfermedad coronaria y ACV en pacientes en monoterapia y combinación de antihipertensivos. En 65 estudios basados en monoterapia, los pacientes asignados al grupo de intervención (mediana de las diferencias por estudio entre los grupos de intervención y control de 6,5/4 mmHg, media de PA pre-tratamiento 140/81 mmHg) presentaron una reducción significativa del riesgo de enfermedad coronaria y ACV comparados con pacientes que recibieron placebo (RRR 15% IC95% 11 a 19% y RRR 27% IC95% 20 a 34%, respectivamente). Así mismo, en ocho estudios basados en combinaciones de antihipertensivos, los pacientes asignados al grupo de intervención (mediana de las diferencias por estudio entre los grupos de intervención y control de 18,7/10,4 mmHg, media de PA pre-tratamiento 160/91 mmHg) presentaron una reducción del riesgo de enfermedad coronaria del 25% (IC95% 9 a 38%) y ECV de 41% (IC95% 31 a 50%) comparados con pacientes que recibieron placebo.

Al analizar el efecto de los antihipertensivos sobre los resultados de los estudios observacionales, se observa una reducción del riesgo de eventos vasculares mayores con el uso de antihipertensivos desde cifras de presión sistólica de 110 mmHg y presión diastólica de 70 mmHg. Las figuras 1 y 2 cuantifican los efectos de la monoterapia y la combinación de tres antihipertensivos a la mitad de la dosis estándar sobre el riesgo de enfermedad coronaria y ECV. En una persona de 60 a 69 años con una presión sistólica pre-tratamiento de 150 mmHg y una presión diastólica pre-tratamiento de 90 mmHg, el uso de un antihipertensivo a dosis estándar reduce el riesgo de enfermedad coronaria y ECV 24 y 33% respectivamente. A la mitad de la dosis estándar, tres medicamentos duplicarían este efecto con una reducción del riesgo de enfermedad coronaria y ECV de 45 y 60%.

Figura 12. Reducción en la incidencia de enfermedad coronaria y ACV en relación con la reducción en la presión sistólica de acuerdo a la dosis y combinación de medicamentos, presión sistólica pre-tratamiento y edad (tomado de Law y colaboradores (93)

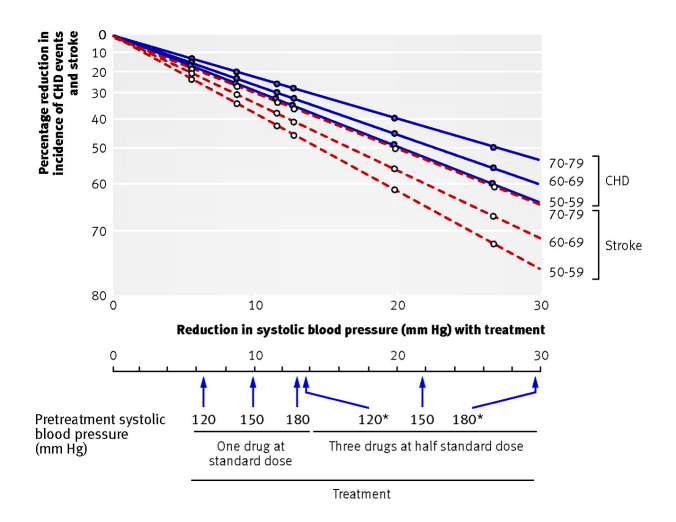
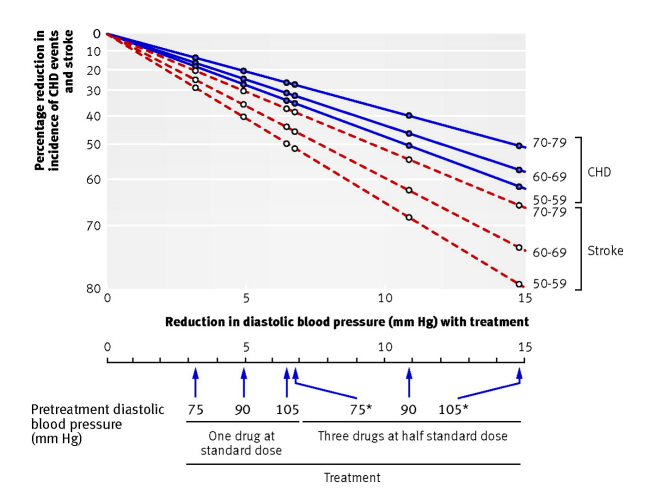


Figura 13. Reducción en la incidencia de enfermedad coronaria y ACV en relación con la reducción en la presión diastólica de acuerdo a la dosis y combinación de medicamentos, presión diastólica pre-tratamiento y edad (tomado de Law (93))



En conclusión, la utilización de antihipertensivos en monoterapia en pacientes con media de TA menor a 160/90 y terapia combinada en pacientes con media de TA mayor, se asocia a una disminución del riesgo de enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular. Con excepción de un probable efecto mayor de los CA en la prevención de la enfermedad cerebrovascular, no existen diferencias en el beneficio obtenido con los diferentes tipos de antihipertensivos.

Falla cardiaca

Las revisiones sistemáticas publicadas por Turnbull y Wald evaluaron en forma independiente la eficacia de los antihipertensivos en la disminución del riesgo de desarrollo de falla cardiaca (definida como nuevo diagnóstico, hospitalización o muerte asociada a falla cardiaca). Law y colaboradores identificaron 64 ECA que evaluaron el beneficio de diferentes metas de PA (mediana de las diferencias de PA entre los grupos de tratamiento y grupo control al final del seguimiento: 6,5/4 mmHg,

excluyendo pacientes con antecedente de enfermedad coronaria al inicio) y 31 ECA que evaluaron diferencias entre clases diferentes de antihipertensivos en el riesgo de desarrollo de falla cardiaca. En los estudios que evaluaron el beneficio de diferentes metas de PA, todas las clases de antihipertensivos se asociaron a una disminución similar del riesgo de desarrollar falla cardiaca (CA: RRR 19% IC95% 6 a 31%, TZ: RRR 41% IC95% 22 a 55%, BB: RRR 23% IC95% 13 a 31%, IECA: RRR 26% IC95% 19 a 32%, ARA: RRR 18% IC95% 8 a 27%). Sin embargo, en 21 estudios que evaluaron la eficacia de los CA en la prevención de falla cardiaca, los CA fueron menos eficaces que otras clases de antihipertensivos (RRR 22% IC95% 10 a 35%, favoreciendo otras clases de antihipertensivos). No se encontraron diferencias entras las diferentes clases de antihipertensivos en la prevención primaria (prevenir nuevos diagnósticos) o secundaria (prevención de hospitalizaciones o muerte por falla cardiaca).

Turnbull y colaboradores, evaluaron así mismo el riesgo de desarrollar falla cardiaca en 7 estudios de participantes asignados a tratamiento con CA y TZ/BB. Los autores identificaron un menor riesgo de desarrollo de falla cardiaca en pacientes asignados a TZ/BB comparados con los pacientes asignados a CA (RRR 33%, IC95% 21 a 47%). No se identificaron diferencias entre los pacientes asignados a IECA o TZ/BB (RRR 7%, IC95% -4 a 19%). Sin embargo, la alta frecuencia de reporte de edema maleolar en los pacientes que recibieron CA (4,8 a 8,2%) podría asociarse a mayor reporte de falla cardiaca en esta población, comparado con pacientes que recibieron otros tipos de antihipertensivos.

En conclusión, todas las clases de antihipertensivos utilizados en monoterapia y en combinación reducen en forma similar el riesgo de desarrollo de falla cardiaca frente a terapias con placebo.

Deterioro de la función renal

Solamente un estudio publicado por Bakris y colaboradores (95) evaluó el desarrollo de desenlaces renales en pacientes con combinaciones de medicamentos antihipertensivos con una media de seguimiento de 2,9 años (DE 0,4). El estudio (95) evaluó la efectividad de las combinaciones de benazepril/ amlodipino y benazepril/ HCTZ en 11.506 participantes con hipertensión y alto riesgo de eventos cardiovasculares (enfermedad coronaria, enfermedad arterial periférica, enfermedad cerebrovascular o hipertrofia del ventrículo izquierdo). Del total de participantes, 4.272 (37,1%) no tenían historia de DM o falla renal establecida. Un sub-estudio planeado en forma prospectiva, evaluó el tiempo al desarrollo de enfermedad renal en cada uno de los grupos de tratamiento (definida como aumento del doble de la creatinina de ingreso, enfermedad renal terminal o requerimiento de diálisis crónica). En los análisis por intención de tratamiento, 113 (1,97%) pacientes en el grupo de benazepril/amlodipina y 215 (3,73%) en el grupo de benazepril/HCTZ desarrollaron el desenlace renal combinado (HR 0,52, IC95% 0,41-0,65). No se encontraron diferencias en las cifras de PA durante el seguimiento entre los grupos de tratamiento.

Otros estudios de menor tamaño y hasta un año de seguimiento han encontrado una disminución de la excreción urinaria de albúmina en pacientes no diabéticos con microalbuminuria con las combinaciones de CA/ARA, CA/IECA y BB/IECA al compararlos con monoterapia de algunos de los dos medicamentos. Sin embargo, es importante resaltar que las comparaciones indirectas (en el caso de los estudios de CA/IECA) y pérdidas cercanas al 40% (en el caso del estudio de BB/IECA) amenazan la validez de estos resultados.

En conclusión, la evidencia de la efectividad de la combinación de antihipertensivos en la disminución del riesgo de deterioro de la función renal en comparación con el tratamiento con monoterapia es escasa. En pacientes no diabéticos sin evidencia de falla renal previa, la evidencia disponible no permite establecer la existencia de diferencias en la prevención del daño renal entre ninguna de las combinaciones de antihipertensivos y la monoterapia.

Tabla No. 32. Características principales de los ECA incluidos en la pregunta No. 16. Riesgo de deterioro de la función renal (ver tabla de desenlaces).

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|----------------|---|---|---|--|
| ACCOMPLISH(95) | Pacientes mayores de 55 años con alto riesgo de eventos vasculares mayores (enfermedad coronaria, ACV, enfermedad renal crónica, enfermedad arterial periférica o diabetes) | I: Benazepril/ amlodipino C: Benazepril/ HCTZ | Progresión de la enfermedad renal: doblamiento de la creatinina sérica o enfermedad renal terminal, (TFG<15/ml/1,73 m² o necesidad de diálisis), mortalidad cardiovascular y mortalidad total | No hubo diferencias en el control de cifras de PA en los dos grupos de tratamiento. Solo 37% (4.272 pacientes) de la cohorte total no tenían antecedentes de enfermedad renal o DM |
| Ichihara (96). | Pacientes con hipertensión arterial en tratamiento con ARB | I: Amlodipino/ ARB C: Placebo/ ARB | Índice cardiotorácico en RX de tórax, razón albúmina- creatinina, velocidad de la onda de pulso, espesor íntima- media carotídeo, monitoría de PA 24 hrs ambulatoria | Disminución no significativa de la excreción de albumina en el grupo de amlodipino (prepost). No se realizaron comparaciones directas entre los niveles de excreción de albumina entre los dos grupos |
| Ichihara (97). | Pacientes no diabéticos con hipertensión arterial en tratamiento con CA sin control de PA | I: Candesartan/ CA C: Placebo/ CA | Razón creatinina- albúmina urinaria, velocidad de la onda de pulso, espesor íntima- | Disminución significativa de la excreción de albumina en el grupo de candesartan (pre- post). No se |

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|--------------|--|--|---|--|
| | | | media carotídeo, monitoría de PA 24 hrs ambulatoria | realizaron comparaciones directas entre los niveles de excreción de albumina entre los dos grupos |
| Miller (98). | Pacientes no diabéticos con hipertensión arterial controlada con 2 o más antihipertensivos, pacientes con PA no controlada con ≤ 2 antihipertensivos, pacientes no diabéticos o diabéticos controlados con HTA recientemente diagnosticada sin tratamiento farmacológico. Evidencia de Hipertrofia ventricular izquierda (doppler con ecocardiograma). | I: Carvedilol/ lisinopril, atenolol/ lisinopril C: Lisinopril | Medición de la masa ventricular por ecocardiograma y resonancia magnética, razón creatinina- albúmina urinaria | Disminución significativa de la excresión de albumina en los grupos de intervención (prepost). No se realizaron comparaciones directas entre los niveles de excreción de albumina entre los dos grupos. No se descarta efectos mediados por las diferencias en el control de la PA |

Tabla No. 33. Tabla de evidencia, eventos cardiovasculares con IECA vs. Diuréticos +

Betabloqueadores

| Preg | Pregunta: Se debería utilizar IECA vs. Diuréticos + betabloqueadores en pacientes con HTA? Referencia: Turnbull (92) | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------------|---|-------------------|-----------|----------------------|------------------|--|--|------------------------------|--------------------------------|---|--|--|--|--|
| | | Quali | ty assess | ment | | Summa | r y of F i | indings | | | | | | |
| Particip Risk of bia (33) | | Inconsist ency | | Impreci sion | _ | quality of | Study event rates (%) | | Relati ve effect (95% | Anticipated absoluteffects Time frame is 2 años | | | | |
| Follow up | | | | | | evidenc e | With Diuréticos + betabloquea dores | uréticos + IECA tabloquea | | Risk with Diuréticos + betabloquea dores | | | | |
| Enferm | edad c | erebrova | scular (| CRITICAL (| OUTCOME, |) | | | | | | | | |
| 46553 | | no serious | serious4 | serious ⁵ | undetec | $\oplus \ominus \ominus$ | 1178/26358 | 984/201 | | Study popula | tion | | | |
| (5 studies) 5 years | 1,2,3 | inconsiste ncy | | | ted ⁶ | VERY LOW ^{1,2,3,} 4,5,6 due to risk of bias, indirect | (4,5%) | 95 (4,9%) | 1,09 (1 to 1,18) | 45 ECV per 1000 | 4 more ECV per 1000 (from 0 more to 8 more) | | | |

| | oronaria no serious inconsiste ncy ⁵ | | OUTCOMI serious ⁵ | E) undetec ted ⁶ | imprecis ion ⊕⊖⊖ ⊖ | 1658/26358 | 1172/20 | RR | 1000 Study no | | per 1000 (from 0 more to 8 more) | |
|------------------|--|---|---|---|--|--|---|--|--|---|--|--|
| serious | no serious inconsiste | | | undetec | Θ | 1658/26358 | 1172/20 | DD | Study no | nulai | ui a ua | |
| | inconsiste | serious ⁴ | serious ⁵ | | Θ | 1658/26358 | 1172/20 | DD | Ctudy no | nulai | | |
| | | | | | VERY LOW ^{1,2,3,} ^{4,5,6} due to risk of bias, indirect ness, imprecis ion | (6,3%) | 195 (5,8%) | 0,98 (0,91 to 1,05) | 63 CAD 1000 | per | | |
| | | | | | ion | | | | Moderat 62 CAD 1000 | | 1 fewer CAD per 1000 (from 6 fewer to 3 more) | |
| no | | | serious ⁵ | undetec | ## | 809/18652 | 547/124 | RR | Study po | pulat | tion | |
| | | | | ted ⁶ | Du LOW ^{4,5,6} due to indirect ness, imprecis ion | (4,3%) | 98 (4,4%) | | 1,07 (0,96 to 1,19) | | | |
| | | | | | | | | | Moderat | e | - | |
| | | | | | | | | | 43 HF 1000 | per | 3 more HF per 1000 (from 2 fewer to 8 more) | |
| de ori | gen cardi | ovascul | ar (CRITIC | CAL OUTCO | OME) | | | | | | | |
| serious 1,2,3 | no serious inconsiste ncy | serious ⁴ | serious ⁵ | undetec ted | ⊕⊖⊖ ⊕ VERY LOW¹.2.3, 4,5 due to risk of bias, indirect ness, imprecis | 1440/26799 (5,4%) | 1061/20 631 (5,1%) | RR 1,03 (0,95 to 1,11) | 54 CD 1000 | per e | 2 more CD per 1000 (from 3 fewer to 6 more) | |
| | no serious risk of bias de ori serious | no no serious inconsiste risk of bias de origen cardi serious inconsiste ncy | no no serious serious ⁴ inconsiste ncy bias de origen cardiovascul serious no serious serious ⁴ serious serious serious ⁴ | de origen cardiovascular (CRITIC serious inconsiste inconsiste ncy bias | no serious inconsiste risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCO serious inconsiste ncy) serious no serious serious4 serious5 undetec ted6 de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCO serious inconsiste inconsiste inconsiste inconsiste inconsiste serious4 serious5 undetec ted | no serious inconsiste risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious inconsiste risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious inconsiste ncy serious 1,2,3 serious 1,2 | no serious inconsiste risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious inconsiste risk of bias serious risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious inconsiste risk of bias, indirect ness, imprecis ion serious risk of bias, indirect ness, imprecis risk of bias, indirect ness, indirect ness | no serious ser | no serious serious risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious serious risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious inconsiste ncy serious risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious inconsiste ncy serious risk of bias, inconsiste ncy serious risk of bias, indirect ness, imprecis ion serious risk of bias, indirect ness, | rdiaca (CRITICAL OUTCOME) no serious serious¹ serious⁴ serious⁵ tede ⇔ ⊕ ⊕ (4,3%) 98 1,07 (0,96 to 1,19) de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious serious⁴ serious⁴ serious⁵ tede ⇔ (4,4%) 98 (4,4%) 1,00 (0,96 to 1,19) de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious no serious inconsiste ncy | rdiaca (CRITICAL OUTCOME) no serious serious inconsiste risk of bias de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) serious $ 0,000 $ | |

| | 1000 CD per 1000 (from 3 fewer to 6 more) |
|--|--|
|--|--|

¹ Solo el estudio ALLHAT realizó enmascaramiento en pacientes y cuidadores y evaluadores, los otros estudios solo enmascararon los evaluadores de los desenlaces

- ³ El estudio STOP tuvo pérdidas al seguimiento mayores del 20%
- ⁴ Todos los estudios fueron realizados en pacientes con alto riesgo de desarrollar eventos cardiovasculares
- ⁵ El limite mayor del intervalo de confianza estimado se aproxima al límite de no diferencia
- ⁶ Solo se incluyeron estudios que estaban registrados

Tabla No. 34. Tabla de evidencia, eventos cardiovasculares con Calcioantagonistas vs. Diuréticos + Betabloqueadores

| Pregu | nta: Se | e debería | utiliza | r Calcio | J | con H | | cos + betab | loque | eadores en | pacientes | | |
|---------------------------|---|------------------------------|-------------------------------|----------------------|----------------|--------------------------------------|---|---|---------------------------|--|---|--------------------|---|
| Partici pants | Risk of | Quali Inconsis tency | ty assess Indirect ness | | Public ation | Overall quality | Study event | | Ť. | Anticipated effects | absolute | | |
| (33) Follow up | bias | · | | | bias | of eviden ce | With Diuréticos + betabloque adores | With Calcioantag onistas | effec t (95% CI) | Risk with Diuréticos + betabloque adores | | | |
| Enfern | Enfermedad cerebrovascular (CRITICAL OUTCOME) | | | | | | | | | | | | |
| 68449 | seriou | - | serious4 | serious ⁵ | undete cted | ⊕⊝⊝ | 1358/3741 | 999/31031 | RR | Study popul | ation | | |
| (9 studies) 4 years | S ^{1,2,3} | serious inconsist ency | | | | | | ♥ VERY LOW ^{1,2,3} ,4,5 due to risk of | 8 (3,6%) | (3,2%) | 0,93 (0,86 to 1) | 36 ACV per 1000 | 3 fewer ACV per 1000 (from 5 fewer to 0 more) |
| | | | | | | bias, | | | | Moderate | ! | | |
| | | | | | | indirect ness, impreci sion | | | | 36 ACV per 1000 | 3 fewer ACV per 1000 (from 5 fewer to 0 more) | | |
| Enfern | nedad | coronar | ia (CRITI | CAL OUT | COME) | | | | | | | | |
| 68449 | seriou | - | serious4 | serious ⁵ | | $\oplus \ominus \ominus$ | 1840/3741 | 1394/31031 | RR | Study popul | ation | | |
| (9 studies) | S ^{1,2,3} | serious inconsist | | | cted | ⊖ VERY | 8 (4,9%) | (4,5%) | 1,01 (0,94 | 49 CAD per 1000 | 0 more CAD per 1000 | | |

² CAPP, UKPDS-2 y AASK no realizaron encubrimento adecuado de la asignación o esta no se reportó claramente, adicionalmente no se reportó en forma clara el método de aleatorización.

| 4 years | | ency | | | | LOW ^{1,2,3} ,4,5 due to risk of | | | to 1,08) | Madayata | (from 3 fewer to 4 more) |
|------------------------------------|------------------------------|------------------------------------|----------------------|----------------------------|----------------|--|--------------------------|--------------------|------------------------------------|--|---|
| | | | | | | bias, indirect ness, impreci sion | | | Moderate 49 CAD per 1000 | 0 more CAD per 1000 (from 3 fewer to 4 more) | |
| Falla C 53159 | ardiao seriou | ca (CRITICA | AL OUTCO | ME) | undete | ⊕⊕⊝ | 850/29734 | 732/23425 | RR | Study popul | ation |
| (7 studies) 4 years | S ^{1,2} | serious inconsist ency | scrious | serious impreci sion | cted | EOW ^{1,2,4} due to risk of bias, indirect | (2,9%) | (3,1%) | 1,33 (1,21 to 1,47) | | 9 more HF per 1000 (from 6 more to 13 more) |
| | | | | | | ness | | | | Moderate | |
| | | | | | | | | | | 28 HF per 1000 | 9 more HF per 1000 (from 6 more to 13 more) |
| Muerte | e de or | igen car | diovaso | cular (CF | RITICAL C | UTCOME |) | | , | | |
| 68449 (9 studies) 4 years | seriou s ^{1,2,3} | no serious inconsist ency | serious ⁴ | serious ⁶ | undete cted | ⊕⊖⊖ ⊖ VERY LOW¹,2,3 ,4,6 due to risk of bias, | 1584/3741 8 (4,2%) | 1237/31031 (4%) | RR 1,05 (0,97 to 1,13) | Study popul 42 CD per 1000 Moderate | 2 more CD per 1000 (from 1 fewer to 6 more) |
| | | | | | | indirect ness, impreci sion | | | | 42 CD per 1000 | 2 more CD per 1000 (from 1 fewer to 5 more) |

¹ Solo en los estudios VHAS, ALLHAT e INSIGTH se enmascararon los participantes, cuidadores y evaluadores de desenlaces. En los estudios ELSA y NICS los evaluadores de los desenlaces no estaban enmascarados

² Los estudios VHAS, CONVINCE, ELSA e INSIGHT no reportaron claramente el método de encubrimiento de asignación. Los estudios NICS, VHAS, STOP e INSIGHT no reportaron en forma adecuada los métodos de aleatorización

³ El estudio STOP tuvo pérdidas al seguimiento mayores del 20%, el estudio ELSA no reportó pérdidas al seguimiento

⁴ Los estudios fueron realizados en pacientes con alto riesgo de desarrollar eventos cardiovasculares

 $^{^{\}rm 5}$ El limite mayor del intervalo de confianza estimado se aproxima al límite de no diferencia

⁶ No explanation was provided

Recomendación 19a. Se recomienda, en el momento del diagnóstico, en pacientes con cifras de tensión arterial sistólica mayor o igual a 160mmHg o tensión arterial diastólica mayor o igual a 100mmHg, considerar el inicio del tratamiento con combinación de familias de antihipertensivos (excepto la combinación de IECA y ARA II).

Recomendación fuerte a favor

Recomendación 19b. Debe preferirse, en pacientes que no han logrado las metas de presión arterial con monoterapia a dosis estándar, el tratamiento con combinación de familias de antihipertensivos (excepto la combinación de IECA y ARA II), sobre el aumento de la dosis de un solo agente.

Recomendación débil a favor

8.3.6. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos dos años de monoterapia con tiazidas, comparado con monoterapia con otros medicamentos? (Pregunta No. 17)

Se identificaron dos revisiones sistemáticas que compararon la incidencia de desenlaces clínicos en pacientes en monoterapia con tiazidas comparada con otros medicamentos (ver estrategia de búsqueda, anexo 12). Para 2004, las Guías NICE presentan una revisión sistemática y meta-análisis de ECA que compararon el efecto de las tiazidas y otros tipos de antihipertensivos sobre la incidencia de eventos clínicos mayores. Law y colaboradores en una revisión sistemática de ECA, cuantificaron la eficacia de cada clase de antihipertensivo (incluyendo tiazidas) en la prevención de eventos vasculares mayores comparada con pacientes en grupos placebo u otra clase de antihipertensivo (ver pregunta 16)(93).

Las guías NICE identificaron 10 ECA (66.432 participantes, mediana por estudio 4.133) con una mediana de seguimiento de 4 años. Tres estudios compararon la eficacia de las tiazidas con betabloqueadores (99-101), cinco estudios con CA (102-106) y tres estudios con IECA (102, 107, 108). Todos los estudios se realizaron en pacientes sin historia de enfermedad vascular. La única excepción fue el estudio PHYLLIS que evaluó el efecto de las tiazidas e IECA en pacientes con historia de ECV.

Law y colaboradores identificaron 15 ECA (70.346 participantes, mediana por estudio 1.414) con una mediana de seguimiento de 3,8 años. Adicionalmente a la revisión de NICE, esta revisión identificó dos estudios que compararon la eficacia de las tiazidas con IECA (109, 110), dos estudios con BB (111, 112) y un estudio con CA (113). Todos los estudios se realizaron en pacientes sin historia de enfermedad vascular. Ninguna de las dos revisiones identificó ECA que compararan el efecto de las tiazidas y ARA.

Riesgo de sesgo de los estudios incluidos

Cinco estudios no tuvieron enmascaramiento de las intervenciones (99, 114-117) y dos estudios describieron el enmascaramiento como simple (MRC-1 y MRC-2)(100, 101). Los estudios adicionales describieron el enmascaramiento como doble. Solo en tres estudios (MRC-1, MRC-2 e HYVET-P) se describen las pérdidas al seguimiento (menos del 2% en cada estudio) y la proporción de participantes que suspendieron el medicamento asignado (2,6 a 63%). La mayor parte de los estudios reportan pérdidas al seguimiento entre 0 y 6,2% por brazo de tratamiento. Solo dos estudios reportaron pérdidas de 19,2 y 33,1% (MRC-1, MRC-2, respectivamente). En tres estudios se describe el encubrimiento de la asignación como adecuada (105, 118, 119) y en seis estudios como no clara (100, 101, 103, 104, 120, 121). Un estudio no reportó el método de enmascaramiento de la asignación (122). Law y colaboradores no describen el encubrimiento de la asignación en los cinco estudios identificados adicionalmente.

Mortalidad total

Se identificaron nueve estudios que evaluaron la efectividad de las tiazidas y otras clases de antihipertensivos en la reducción del riesgo de mortalidad de cualquier origen. No se encontraron diferencias en la mortalidad entre las personas asignadas a tiazidas u otra clase de antihipertensivos (BB: RRR 0% IC95% -9 a 20%; IECA: RRR 0% IC95% -6 a 6%; CA: RRR 0% IC95% -3 a 2%). No se identificó riesgo significativo de heterogeneidad en las comparaciones realizadas.

Enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular

Se identificaron 15 estudios que evaluaron el riesgo de enfermedad coronaria y ACV en pacientes que recibieron tiazidas y otra clase de antihipertensivo. No se encontraron diferencias significativas en la incidencia de enfermedad coronaria y ACV en pacientes que recibieron tiazidas u otra clase de antihipertensivo (RRR 0% IC95% -9 a 8%, RRR 1% IC95% -8 a 9% para enfermedad coronaria y ACV respectivamente). Este resultado se mantuvo al comparar el efecto de las tiazidas y cada clase de antihipertensivo en forma individual. No se identificó heterogeneidad significativa para ninguna de las comparaciones.

Falla cardiaca

Se identificaron siete estudios que evaluaron el riesgo de desarrollar falla cardiaca en pacientes que recibieron tiazidas y otra clase de antihipertensivo (cinco estudios compararon con CA, un estudio con IECA y un estudio con IECA y CA, no se identificaron estudios que compararan con BB). Los participantes que recibieron tiazidas presentaron menor riesgo de desarrollar falla cardiaca que los participante que recibieron CA (RRR 23% IC95% 16 a 29%). No se identificaron diferencias en la incidencia de falla cardiaca entre las personas que recibieron tiazidas o IECA (RRR 7% IC95% -9 a 41%). No se identificó heterogeneidad significativa para ninguna de las comparaciones.

En conclusión, no existen diferencias en la incidencia de eventos cardiovasculares entre las personas que reciben tiazidas y las que reciben otros tipos de antihipertensivos.

| | | | Quality assessn | nent | | | | | mary of findin | | |
|--|----------------------|----------------------|-----------------------------|----------------------------|-----------------------------|----------------------|------------------------------|-----------------------|------------------------------|---|----------|
| | | | Quality assessi | nent | | | No of pat | ients | | Effect | |
| No of studies | Design | Limitations | Inconsistency | Indirectness | Imprecision | Other considerations | Chlorthalidone versus CCB | control | Relative (95% CI) | Absolute | Quality |
| | | | | | Overall mortality | (follow-up 2 to 4.9) | rears) | | | | |
| 3 ALLHAT ^{592,628} SHELL ³⁸⁴ | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | no serious | none | 2329/16483 | 1406/10439 (13.5%) | HR 1.03 (0.97 to | 4 more per 1000 (from 4 fewer to 12 more) | |
| VHAS ^{514,658} | trials | Serious | inconsistency | indirectness | imprecision | none. | (14.1%) | 7.50% | 1.10) | 2 more per 1000 (from 2 fewer to 7 more) | MODERATE |
| | | | | | CHD events (fo | llow-up 2 to 4.9 yea | rs) | | | | |
| 2 ALLHAT ^{593,628} | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | no serious | | 2460/15543 | 1474/9497 (15.5%) | HR 0.94 | 1 more per 1000 (from 7 fewer to 11 more) | |
| VHAS ^{514,658} | trials | serious | inconsistency | indirectness | imprecision | none | (15.8%) | 8.90% | (0.88 to 1.0) | 1 more per 1000 (from 4 fewer to 7 more) | MODERATE |
| | | | | | Stroke (follo | w-up 2 to 4.9 years | | | | | |
| 3 ALLHAT 593,628 SHELL 384 VHAS 514,658 | randomised trials | serious ¹ | no serious inconsistency | no serious indirectness | serious ² | none | 717/16483 (4.3%) | 419/10439 (4%) | HR 0.94 (0.83 to 1.06) | 2 more per 1000 (from 2 fewer to 8 more) | LOW |
| | | | | Car | diovascular event | s (follow-up mean 4 | .9 years) | | | | |
| 1 ALLHAT ^{591,628} | randomised trials | serious ³ | no serious inconsistency | no serious indirectness | no serious imprecision | none | 3941/14836 (26.6%) | 2432/8790 (27.7%) | HR 0.96 (0.91 to 1.01) | 12 more per 1000 (from 0 more to 23 more) | MODERATE |
| | | | | | Heart failure (foll | ow-up mean 32 mo | nths) | | | | |
| 1 SHELL ³⁸⁴ | randomised trials | serious ⁴ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ^{2,5} | none | 19/940 (2%) | 23/942 (2.4%) | HR 0.83 (0.46 to 1.62) | 4 fewer per 1000 (from 13 fewer to 15 more) | VERY LOW |
| | | | | | MI (follow-u | p mean 32 months) | | | | | |
| 1 SHELL ³⁸⁴ | randomised trials | serious ⁴ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ^{2,5} | none | 14/940 (1.5%) | 12/942 (1.3%) | HR 1.17 (0.54 to 2.53) | 2 more per 1000 (from 6 fewer to 19 more) | VERY LOW |

<sup>Attrition was >20% in both trials. There was inadequate explanantion of allocation concealment in one trial
395%CI includes both no effect and appreciable benefit or harm
Attrition >20%
Unclear allocation concealment and open blind
95%CI includes both no effect and both appreciable benefit and appreciable harm</sup>

| Table 64: (| Chlorthalido | ne versus / | ACEi Inhibitor | | | | | | | | | |
|--------------------------------|--------------|----------------------|-----------------|--------------|----------------------|-----------------------|-------------------------------|-----------------------|----------------------|--|---|----------|
| | | | Quality assessn | nent | | | | | mary of findin | | | |
| | | | Quanty assessi | | | | No of patients | | | Effect | | |
| No of studies | Design | Limitations | Inconsistency | Indirectness | Imprecision | Other considerations | Chlorthalidone versus ACEi | control | Relative (95% CI) | Absolute | Quality | |
| | | | | | verall mortality (| follow-up 4.1 to 4.9 | years) | | | | | |
| 2 ALLHAT ^{591,628} | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | no serious | none | 2413/17873 | 1509/11822 (12.8%) | HR 1.00 (0.94 to | 2 more per 1000 (from 6 fewer to 9 more) | | |
| ANBP2 ⁶⁴⁴ | trials | serious | inconsistency | indirectness | imprecision | | (13.5%) | 10.70% | 1.07) | 2 more per 1000 (from 5 fewer to 8 more) | MODERATE | |
| | | | | | CHD events (foll | ow-up 4.1 to 4.9 ye | ars) | | | | | |
| 2 ALLHAT ^{591,628} | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | no serious | | 2533/17873 | 1563/11822 (13.2%) | HR 0.97 (0.91 to | 40 more per 1000 (from 6 more to 81 more) | | |
| ANBP2 ⁶⁴⁴ | trials | serious | inconsistency | indirectness | imprecision | n none | none | (14.2%) | 9.50% | 1.03) | 29 more per 1000 (from 5 more to 60 more) | MODERATE |
| | | | | | Stroke (follow | v-up 4.1 to 4.9 years | 5) | | | | | |
| 2 ALLHAT ^{591,628} | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | serious ² | none | 107/3037 (3.5%) | 112/3044 (3.7%) | HR 0.88 (0.79 to | 4 fewer per 1000 (from 1 fewer to 8 fewer) | | |
| ANBP2 ⁶⁴⁴ | trials | serious | inconsistency | indirectness | senous | none | 107/3037 (3.3%) | 4.40% | 0.98) | 5 fewer per 1000 (from 1 fewer to 9 fewer) | LOW | |
| | | | | Car | diovascular event | s (follow-up 4.1 to 4 | 1.9 years) | | | | | |
| 2 ALLHAT ^{591,628} | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | no serious | none | 429/3037 (14.1%) | 394/3044 (12.9%) | HR 0.91 (0.86 to | 11 fewer per 1000 (from 5 fewer to 17 fewer) | | |
| ANBP2 ⁶⁴⁴ | trials | 2611002 | inconsistency | indirectness | imprecision | none | 429/303/(14.1%) | 20.80% | 0.96) | 17 fewer per 1000 (from 7 fewer to 26 fewer) | LOW | |

| Table 65: Hydrochlorthia | zide versus | calcium c | hannel block | ers | | | | | | | |
|---|----------------------|----------------------|-----------------------------|----------------------------|------------------------------|----------------------|-----------------------|---------------------|------------------------------|--|---------|
| | | Quality | assessment | | | | | | Summary of fi | | |
| | | Quanty | dosessinent | | | | No of p | atients | | Effect | |
| No of studies | Design | Limitations | Inconsistency | Indirectness | Imprecision | Other considerations | HCTZ versus CCB | control | Relative (95% CI) | Absolute | Quality |
| | | | Ov | erall mortality (fol | llow-up 2 to 36 | months) | | | | | |
| 3 Sareli, MIDAS, THAI{Sareli, 2001 489 /id;Borhani, 1996 6140 /id;Tresukosol, 2005 1971 /id} | randomised trials | serious ¹ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ² | none | 10/599 (1.7%) | 10/833 (1.2%) | HR 1.18 (0.48 to 2.90) | 2 more per 1000 (from 6 fewer to 22 more) | VERY |
| | | | | CHD events (follow | v-up 2 to 36 mo | nths) | | | | | |
| 2 | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | very | | 13/499 | 19/733 (2.6%) | HR 0.77 | 12 more per 1000 (from 7 fewer to 51 more) | VERY |
| Sareli, MIDAS ^{90,524} | trials | serious | inconsistency | indirectness | serious ² | none | (2.6%) | 2.30% 1.57) (from 6 | | 11 more per 1000 (from 6 fewer to 46 more) | LOW |
| | | | | Stroke (follow-up | p mean 36 mon | ths) | | | · | | |
| 1 | randomised | serious ³ | no serious | no serious | very | | 3/441 | 6/442 (1.4%) | HR 1.99 | 13 more per 1000 (from 7 fewer to 90 more) | VERY |
| MIDAS ⁹⁰ | trials | serious | inconsistency | indirectness | serious ² | none | (0.7%) | 1.40% | (0.5 to 7.97) | 14 more per 1000 (from 7 fewer to 92 more) | LOW |
| | | | Cardi | ovascular events (| follow-up 2 to 3 | 6 months) | | | | | |
| 2 | randomised | serious ¹ | no serious | no serious | serious ⁴ | none | 14/499 | 26/733 (3.5%) | HR 1.8 | 27 more per 1000 (from 2 fewer to 81 more) | |
| Sareli, MIDAS ^{90,524} | trials | 2611002 | inconsistency | indirectness | Serious | none | (2.8%) | 3% | 3.44) | 23 more per 1000 (from 2 fewer to 69 more) | LOW |

None of the trials provide adequate information on allocation concealment. One of the trials had attrition > 20% and ITT analysis was not conducted on the data in the other trial 2 95% ci includes no effect and appreciable benefit and appreciable harm 3 'rial did not provide adequate information on allocation concealment and attrition > 20% 4 '95% CI includes both no effect and appreciable benefit or appreciable harm

| Fable 66: | Hydroch | lorthiazide | versus | ACEi Inhibitor |
|-----------|---------|-------------|--------|----------------|
|-----------|---------|-------------|--------|----------------|

| | | | Quality assessm | ont | | | | Summary of | findings | | |
|-----------------------------|----------------------|----------------------|-----------------------------|----------------------------|------------------------------|-------------------------|------------------------|-----------------|-----------------------------|--|---------|
| | | | Quality assessii | ient | | | No of p | atients | | Effect | |
| No of studies | Design | Limitations | Inconsistency | Indirectness | Imprecision | Other considerations | HCTZ versus ACEi | control | Relative (95% CI) | Absolute | Quality |
| | | | | Over | all mortality (fo | llow-up mean 2 mon | ths) | | | | |
| 1 Sareli 524 | randomised trials | serious ¹ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ² | none | 1/58 (1.7%) | 0/60 (0%) | HR 4.06 (0.08 to 204.37) | 0 more per 1000 (from 0 fewer to 0 more) | VERY |
| | | | | CI | ID events (follo | w-up mean 2.6 years | i) | | | | |
| 1 PHYLLIS ⁶⁵⁷ | randomised trials | serious ³ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ² | none | 3/253 (1.2%) | 1/254 (0.4%) | HR 3.02 (0.31 to 29.07) | 8 more per 1000 (from 3 fewer to 104 more) | VERY |
| | | | | | Stroke (follow- | up mean 2.6 years) | | | | | |
| 1 PHYLLIS ⁶⁵⁷ | randomised trials | serious ³ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ² | none | 0/253 (0%) | 1/254 (0.4%) | HR 3.90 (0.08 to 196.36) | 11 more per 1000 (from 4 fewer to 535 more) 12 more per 1000 (from 4 fewer to 541 more) | VERY |
| | | | | Cardio | vascular event (| follow-up mean 2.6 | years) | | | | |
| 1 PHYLLIS ⁶⁵⁷ | randomised trials | serious ³ | no serious inconsistency | no serious indirectness | very serious ² | none | 0/253 (0%) | 1/254 (0.4%) | HR 3.90 (0.08 to 196.36) | 11 more per 1000 (from 4 fewer to 535 more) 12 more per 1000 (from 4 fewer to 541 more) | VERY |

No information on allocation concealment and attrition >20%
26%Cl includes both no effect and appreciable benefit and appreciable harm
No information on allocation concealment and unclear on attrition

Recomendación 20. Se recomienda en los pacientes con HTA, en ausencias de contraindicaciones francas, iniciar el tratamiento farmacológico con diuréticos tiazídicos (hidroclorotiazida 25-50mg/día, clortalidona 12,5-25mg/día).

Recomendación fuerte a favor

8.3.7. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su grupo etario, racial o sexo? (Pregunta No. 18)

Se identificaron dos revisiones sistemáticas Cochrane que evaluaron la incidencia de eventos cardiovasculares en pacientes adultos mayores y mujeres de diferentes orígenes raciales (ver estrategia de búsqueda, anexo 12). Musini y colaboradores realizaron una revisión sistemática de ECA donde evaluaron el efecto de los antihipertensivos sobre la incidencia de eventos vasculares mayores y abandono del tratamiento en personas mayores de 60 años con hipertensión sistólica o diastólica leve a moderada (123). Los autores incluyeron ECA en pacientes hipertensos mayores de 60 años (o que reportaran los resultados para este subgrupo de población en forma separada) y más de un año de duración. Se excluyeron ECA que compararon dos tipos de antihipertensivos o sin grupo control. Quan y colaboradores en una revisión sistemática de ECA, determinaron si existen diferencias en los efectos de los antihipertensivos comparados con placebo o terapia convencional entre mujeres de diferentes grupos etarios y orígenes raciales (124). Los autores excluyeron estudios con menos de 100 participantes, sin grupo control o sin datos por estrato de género y edad.

Tabla 35. Características principales de las revisiones sistemáticas incluidas en la pregunta No.

| Estudio | Población | Intervención/ Comparador | Desenlaces | Aspectos metodológicos relevantes |
|-----------------|--|---|--|---|
| Musini (123) | Estudios en participantes con HTA mayores de 60 años o que hayan reportado desenlaces en pacientes mayores de 60 en forma separada | I: Monoterapia o combinación de IECA, ARA, BB, bloqueadores alfa y beta, CA, diuréticos, bloqueadores alfa adrenérgicos, simpaticolíticos centrales, vasodilatadores directos o antagonistas adrenérgicos periféricos C: Placebo o cuidado estándar | Mortalidad de cualquier origen, mortalidad de origen cardiocerebrovascular, IAM no-fatal, ACV no-fatal, ataque isquémico transitorio o falla cardiaca | Adecuada metodología siguiendo el esquema propuesto por la colaboración Cochrane. No se establecen diferencias entre los efectos de diferentes grupos de antihipertensivos. Bajo riesgo de heterogeneidad entre los estudios excepto para la mortalidad total en pacientes mayores de 80 años |
| Quan (125) | Estudios en mujeres con HTA que evaluaran diferencias en la respuesta a antihipertensivos entre mujeres de diferentes grupos etarios y origen racial | I: Monoterapia o múltiples antihipertensivos C: Placebo o cuidado estándar | Eventos cerebrovasculares fatales y no-fatales, eventos cardiovasculares fatales y no-fatales, eventos cardio- cerebrovasculares fatales, mortalidad total | Adecuada metodología siguiendo el esquema propuesto por la colaboración Cochrane. No se establecen diferencias entre los efectos de diferentes grupos de antihipertensivos. Bajo riesgo de heterogeneidad en todas las comparaciones |

Musini y colaboradores identificaron 15 ECA (24.005 participantes, mediana por estudio 840). La media de edad de los participantes en la mayoría de los estudios fluctuó entre 63 y 84 años. Todos los estudios identificados utilizaron como intervención principal un diurético o un betabloqueador. Las únicas excepciones fueron el estudio HTN que evaluó el uso de deserpidina, el estudio publicado por Sprackling que evaluó la efectividad de la alfa metildopa y el estudio Syst-Eur que evaluó el uso de nitrendipina.

Quan y colaboradores identificaron 11 ECA (26.200 participantes, mediana por estudio 1.019). La media de edad de los participantes en los estudios fluctuó entre 50,4 a 75 años. Todos los estudios identificados utilizaron como intervención principal un diurético o un betabloqueador, excepto el estudio CASTEL que evaluó el uso de clonidina o nifedipina y el estudio Syst-Eur que evaluó el uso de nitrendipina. Debido a las diferencias en las poblaciones comparadas al inicio de los estudios (diferencias en el riesgo basal), los autores realizaron regresiones logísticas multivariadas con los datos de pacientes individuales de todos los estudios incluidos (excepto el estudio piloto en los cuales los datos no estuvieron disponibles)(126-128). Los resultados ajustados por las diferencias de riesgo fueron comparados con los efectos estimados de las combinaciones de los estudios.

Riesgo de sesgo de los estudios incluidos

En la revisión de Musini y colaboradores, once de quince estudios identificados fueron controlados con placebo, los cuatro restantes fueron comparados con terapia convencional. Doce estudios mencionaron algún método de enmascaramiento (once enmascararon los pacientes y los médicos tratantes, solo ocho enmascararon los evaluadores de los desenlaces). Adicionalmente una proporción de pacientes asignados a los grupos control terminaron recibiendo medicamentos antihipertensivos al final del estudio (mediana de las proporciones de pacientes que recibieron antihipertensivos en los grupos control: 27% en once estudios que los reportaron).

En conclusión, aunque la mayor parte de los estudios presenta un riesgo bajo e indeterminado de sesgo, la alta proporción de pacientes de los grupos control que terminaron recibiendo antihipertensivos podría asociarse a menores estimados de los efectos de las intervenciones.

En la revisión de Quan y colaboradores, solo el estudio australiano reportó un adecuado encubrimiento de la asignación. Todos los estudios incluidos fueron controlados con placebo. La única excepción fue el estudio HDFP en el cual el grupo control recibió solo terapia convencional. Los autores no evaluaron el tipo de enmascaramiento, los métodos de aleatorización ni la proporción de pacientes perdidos al seguimiento ni la proporción de pacientes que suspendieron las intervenciones asignados en los grupos de intervención y control. Lo anterior podría sugerir un riesgo no-claro de sesgo en los estudios incluidos en esta revisión.

Mortalidad total y mortalidad de origen cardiovascular

Los efectos combinados de 12 estudios que evaluaron la mortalidad de cualquier origen en personas mayores de 60 años evidenciaron un beneficio significativo del uso de antihipertensivos comparado con personas en los grupos de placebo o terapia convencional (RRR: 10%, IC95% 3 a 16%). Así mismo, en personas mayores de 60 años con hipertensión sistólica y diastólica e hipertensión sistólica aislada, el uso de antihipertensivos se asoció a una disminución significativa del riesgo de muerte de origen cardiovascular comparados con personas de edad similar en los grupos control (RRR: 23%, IC95% 14 a 32%, RRR: 23%, IC95% 5 a 37%, respectivamente). En el subgrupo de pacientes mayores de 80 años, no se encontraron diferencias significativas en el riesgo de mortalidad total y mortalidad de origen cardiovascular entre los grupos de antihipertensivos y los grupos control.

En mujeres mayores de 55 años, el uso de antihipertensivos se asoció a reducción significativa del riesgo de eventos cardiovasculares fatales y a una reducción marginal del riesgo de mortalidad de cualquier origen frente a los grupos control (RRR: 19% IC95% 6 a 31%, RRR: 11% IC95% 0 a 21%). De igual manera, el uso de antihipertensivos en mujeres de origen afroamericano se asoció a una reducción significativa del riesgo de eventos cardiovasculares fatales y mortalidad de cualquier origen comparado con mujeres de similar origen racial en los grupos control (RRR: 34% IC95% 4 a 54%, RRR: 35% IC95% 15 a 51%, respectivamente). En mujeres de raza blanca, no se encontraron diferencias significativas en el riesgo de mortalidad total ni mortalidad de origen cardiovascular entre lo grupos de tratamiento y los grupos control. Sin embargo, el bajo número de eventos (329 vs. 361 eventos en los grupos de tratamiento y control respectivamente) podría afectar la detección de diferencias estadísticamente significativas. Después de ajustar por las características basales de los participantes, las mujeres de origen afroamericano presentaron una mayor reducción del riesgo de mortalidad de origen cardiovascular y mortalidad total con el uso de antihipertensivos que las mujeres de raza blanca (p=0,05, p=0,003 respectivamente).

En conclusión, el uso de antihipertensivos se asocia a disminución del riesgo de mortalidad total y mortalidad de origen cardiovascular en mujeres mayores de 55 años y en mujeres de origen afroamericano de cualquier edad. Así mismo, el uso de antihipertensivos se asocia a disminución del riesgo de mortalidad total y mortalidad de origen cardiovascular en pacientes mayores de 60 años.

Enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular

En personas mayores de 60 años, los efectos combinados de 13 ECA demostraron una reducción significativa del riesgo de eventos vasculares mayores (enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular fatal y no-fatal) con el uso de antihipertensivos comparado con el uso de placebo o terapia convencional (RRR: 28% IC95% 23 a 32%). Así mismo en personas mayores de 80 años y en

personas con hipertensión sistólica aislada, el uso de antihipertensivos se asoció a una disminución significativa del riesgo de eventos vasculares fatales y no-fatales comparados con los grupos control (RRR: 25% IC95% 13 a 35%). Los beneficios del tratamiento antihipertensivo frente a los tratamientos de control se mantuvieron en todos los grupos de participantes al analizar la incidencia de eventos cerebrovasculares y eventos coronarios en forma individual.

En mujeres de cualquier edad, el uso de antihipertensivos se asoció a reducción del riesgo de eventos vasculares mayores frente al uso de placebo o terapia convencional (RRR: 28% IC95% 5 a 45%, RRR: 28% IC95% 20 a 36% en mujeres entre 30 y 54 años y mayores de 55 años respectivamente). Los beneficios del tratamiento antihipertensivo se evidenciaron en la reducción del riesgo de eventos cerebrovasculares, con un efecto limítrofe sobre el riesgo de eventos coronarios (RRR: 39% IC95% 28 a 39% y 36% IC95% 25 a 46% para ECV en mujeres entre 30 y 54 años y mayores de 55 años respectivamente, RRR: 20% IC95% -14 a 44% v 15% IC95% 0 a 28% para enfermedad coronaria en mujeres entre 30 y 54 años y mayores de 55 años respectivamente, comparados con terapia convencional o placebo). En mujeres de raza blanca, el uso de antihipertensivos se asoció a una disminución significativa del riesgo de eventos vasculares mayores comparado con el uso de placebo o terapia convencional (RRR: 25% IC95% 16 a 33%). La reducción del riesgo de eventos vasculares mayores con el uso de antihipertensivos comparados con el grupo placebo se evidenció principalmente sobre el riesgo de eventos cerebrovasculares (RRR: 36% IC 25 a 46% y RRR: 11% IC95% 16 a 24% para ECV y enfermedad coronaria respectivamente). En mujeres de origen afroamericano, la terapia antihipertensiva se asoció a una disminución de los eventos vasculares mayores comparadas con la terapia de control (RRR: 42% IC95% 24 a 66%). Los beneficios del tratamiento antihipertensivo frente a los tratamientos de control se mantuvieron en este grupo de participantes al analizar la incidencia de eventos cerebrovasculares y eventos coronarios en forma individual.

En conclusión, el uso de antihipertensivos en personas mayores de 60 años, se asocia a disminución del riesgo de enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular. Así mismo, el tratamiento antihipertensivo se asocia a disminución del riesgo de enfermedad coronaria y enfermedad cerebrovascular en mujeres de cualquier edad y origen racial.

Tabla No. 36. Tabla de evidencia, tratamiento antihipertensivo en mujeres de 30-54 años.

| Pregur | ıta: Se | debería | n utiliza | r antihi | a 54 a | ivos vs. p ños con l ncia: Quan | HTA? | o no intervo | ención | n en muj | eres de 30 |
|-------------------------------|----------------------------|------------------------------|-----------------------------|-------------------------------|----------------|--|-------------------|-------------------------------|------------------------------|--|---|
| | | Qual | lity asses | sment | 1101010 | | (120). | Summa | ry of F | indings | |
| Particip ants | Risk of | Inconsist ency | Indirect ness | Impreci sion | tion | Overall quality | Study eve | ent rates (%) | Relat ive | Anticipate effects | ed absolute |
| (studies) Follow up | bias | | | | bias | of evidence | | With Antihiperte nsivos | effect (95% CI) | Risk with Placebo o no- interven ción | Antihiperte |
| Evento | s Cere | brovascı | ılares fa | tales o 1 | 10-fatal | es (CRITIC | AL OUTCO | ME) | | | |
| 8269 | seriou | | no . | no . | undetec | $\oplus \oplus \oplus \ominus$ | 50/4083 | | OR | Study pop | oulation |
| (3 studies) 4,9 years | S ^{1,2} | serious inconsiste ncy | serious indirectn ess | serious imprecis ion | ted | MODERA TE ^{1,2} due to risk of bias | | (0,72%) | 0,59 (0,38 to 0,91) | 12 ACV per 1000 | 5 fewer ACV per 1000 (from 1 fewer to 8 fewer) |
| | | | | | | | | | | Moderate | |
| | | | | | | | | | | 7 ACV per 1000 | 3 fewer ACV per 1000 (from 1 fewer to 4 fewer) |
| Enferm | edad | Coronari | a fatal o | no-fata | l (CRITIC | AL OUTCOM | 1E) | | | | |
| 8899 | seriou | | no . | serious ³ | undetec | 0000 | 69/4083 | | OR | Study pop | oulation |
| (3 studies) 4,9 years | S ^{1,2} | serious inconsiste ncy | serious indirectn ess | | ted | due to risk of bias, imprecisi on | (1,7%) | (1,2%) | 0,8 (0,56 to 1,14) | 17 CAD per 1000 | 3 fewer CAD per 1000 (from 7 fewer to 2 more) |
| | | | | | | | | | | Moderate | |
| | | | | | | | | | | 4 CAD per 1000 | 1 fewer CAD per 1000 (from 2 fewer to 1 more) |
| Mortali | dad d | e origen | cardiov | ascular | (CRITICAI | OUTCOME | () | | | | |
| 8269 (3 | seriou s ^{1,2} | no serious | no serious | very serious ^{3,} | undetec ted | ⊕⊝⊝⊝ VERY | 44/4083 (1,1%) | 41/4186 (0,98%) | OR 0,93 | Study pop | oulation |
| studies) 4,9 years | 5-7- | inconsiste ncy | | 4 | teu | LOW ^{1,2,3,4} due to risk of bias, imprecisi on | | (0,90%) | (0,61 to 1,43) | 11 MCV per 1000 | 1 fewer MCV per 1000 (from 4 fewer to 5 more) |
| | | | | | | | | | | Moderate | |
| | | | | | | | | | | 6 MCV per 1000 | 0 fewer MCV per 1000 (from 2 fewer to 3 more) |

- $^{\rm 1}$ Los estudios HDFP y MRC no reportaron en forma clara el método de encubrimiento de la asignación
- ² El grupo control en el estudio HDFP no recibió ninguna intervención
- ³ El límite mayor del intervalo de confianza contacta el límite de la no diferencia
- ⁴ El estimado del efecto se aproxima en forma importante al límite de no diferencias

Tabla No. 37. Tabla de evidencia, tratamiento antihipertensivo en mujeres mayores de 55 años.

| Pregun | ıta: Se | deberían | utilizar | - 6 | a 54 año | os vs. pla s con HT a: Quan (12 | A? | no interven | ición e | en muj | jeres de 30 | |
|-------------------------------|----------------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------|----------------------|---|---------------------|-------------------------------|------------------------------|-----------------------------|--|-----|
| | | Qua | lity asses | | | | | Summa | ry of Fi | inding | S | |
| Particip ants | Risk of | Inconsist ency | Indirect ness | Impreci sion | Publicat ion bias | quality of | Study (%) | event rates | Relati ve | | pated ite effects | |
| (studies) Follow up | bias | | | | | evidence | With Placeb o | With Antihiperten sivos | effect (95% CI) | Risk with Place bo | Risk difference with Antihiperten sivos (95% CI) | |
| Eventos | s cerel | orovascul | ares fata | les o no | -fatales | (CRITICAL (| OUTCOM | E) | | | | |
| 17328 | seriou s ^{1,2} | no serious | | no | undetect | ~ ~ ~ ~ | 366/8 | 236/8856 | OR | Study | population | |
| (11 studies) 4,5 years | \$1,2 | inconsiste ncy | serious indirectn ess | serious imprecisi on | ed | MODERA TE ^{1,2} due to risk of bias | | (2,7%) | 0,61 (0,52 to 0,72) | 43 ACV per 1000 | 16 fewer ACV per 1000 (from 12 fewer to 20 fewer) | |
| | | | | | | | | | | | Mode | ate |
| | | | | | | | | | | 60 ACV per 1000 | 23 fewer ACV per 1000 (from 16 fewer to 28 fewer) | |
| Enferm | edad (| Coronaria | fatal o r | o-fatal (| CRITICAL | OUTCOME) | | | | • | 1 | |
| 17328 | seriou | no serious | no | serious ³ | undetect | | 324/8 | 296/8856 | OR | Study | population | |
| (11 studies) 4,5 years | S ^{1,2} | inconsiste ncy | serious indirectn ess | | ed | LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, imprecisi on | (, -) | (3,3%) | 0,85 (0,72 to 1) | 38 MCV per 1000 | 6 fewer MCV per 1000 (from 10 fewer to 0 more) | |
| | | | | | | | | | | Mode | ate | |
| | | | | | | | | | | 46 MCV per 1000 | 7 fewer MCV per 1000 (from 12 fewer to 0 more) | |
| Mortali | dad de | e origen c | ardiovas | scular (CI | RITICAL O | UTCOME) | | | | | | |
| 17328 | seriou s ^{1,2} | no serious | - | no | undetect | ~ ~ ~ ~ | 386/8 | 334/8856 | OR | Study | population | |
| (11 studies) | 51,2 | inconsiste ncy | serious indirectn | serious imprecisi | ed | MODERA TE ^{1,2} | 472 (4,6%) | (3,8%) | 0,81 (0,69 | 46 MCV | 8 fewer MCV per 1000 | |

| 4,5 years | | ess | on | due risk | to of | | per 1000 | (from 3 fewer to 14 fewer) |
|-----------|--|-----|----|-------------|----------|--|-------------|---|
| | | | | bias | | | Moder | ate |
| | | | | | | | | 8 fewer MCV |
| | | | | | | | - | per 1000 (from 3 fewer to 14 fewer) |

 $^{^{\}rm 1}$ Solo el estudio Australiano reportó en forma clara el encubrimiento de la asignación

Tabla No. 38. Tabla de evidencia, tratamiento antihipertensivo en mujeres blancas

| Pre | gunta: | Se deber | ían utiliz | | | i sivos vs. ia: Quan (12 | | o en mujere | s blan | cas co | on HTA? |
|-------------------------------|----------------------------|--------------------------|------------------|----------------------|----------------------|---------------------------------------|---------------------|-------------------------------|-----------------------|-----------------------------|--|
| | | Qua | lity asses | | | | | Summar | ry of Fi | ndings | S |
| Particip ants | Risk of | Inconsist ency | Indirect ness | Impreci sion | Publicat ion bias | quality of | | vent rates (%) | Relati ve | | pated ite effects |
| (studies) Follow up | bias | | | | | evidence | With Placeb o | With Antihiperten sivos | effect (95% CI) | Risk with Place bo | difference |
| Eventos | s cerel | orovascul | ares fata | ales y no | -fatales | (CRITICAL | OUTCOM | Ε) | | | |
| 22673 (11 | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste | no serious | no serious | undetect ed | ⊕⊕⊕⊝ MODERA | 349/11 123 | 233/11550 (2%) | OR 0.64 | | population |
| studies) 4,5 years | | ncy | indirectn ess | imprecisi on | | TE ^{1,2} due to risk of bias | (3,1%) | (= /0) | (0,54 to 0,75) | 31 ACV per 1000 | ACV per 1000 (from 8 fewer to 14 fewer) |
| | | | | | | | | | | Mode | rate |
| | | | | | | | | | | 56 ACV per 1000 | 19 fewer ACV per 1000 (from 13 fewer to 25 fewer) |
| Enferm | edad o | coronaria | fatal y n | o-fatal (| CRITICAL | OUTCOME) | | | | 1 | |
| 22673 (11 | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste | no serious | serious ³ | undetect ed | ⊕⊕⊝⊝ LOW ^{1,2,3} | 314/11 123 | 298/11550 (2,6%) | OR 0,89 | Study | population |
| studies) 4,5 years | \$1,2 | ncy | indirectn ess | | ea | | (2,8%) | (2,6%) | (0,76 to 1,05) | 28 CAD per 1000 | 3 fewer CAD per 1000 (from 7 fewer to 1 more) |
| | | | | | | on | | | | Mode | rate |
| | | | | | | | | | | 46 CAD per 1000 | 5 fewer CAD per 1000 (from 11 fewer to 2 more) |

 $^{^{2}}$ El grupo control en el estudio HDFP no recibió ninguna intervención

 $^{^{\}rm 3}$ El límite superior del intervalo de confianza del estimado contacta el límite de no diferencias

| Mortali | Mortalidad de origen cardiovascular (CRITICAL OUTCOME) | | | | | | | | | | |
|---------------------------------------|--|---------------------------------|-----------------------------------|----------------------|----------------|--|-------------------------|---------------------|------------------------------------|-----------------------------------|--|
| 22673 (11 studies) 4,5 years | seriou s ^{1,2} | no serious inconsiste ncy | no serious indirectn ess | serious ³ | undetect ed | ⊕⊕⊖⊖ LOW ^{1,2,3} due to risk of bias, imprecisi on | 361/11 123 (3,2%) | 329/11550 (2,8%) | OR 0,86 (0,74 to 1,01) | 32 MCV per 1000 Moder | 4 fewer MCV per 1000 (from 8 fewer to 0 more) |
| | | | | | | | | | | 41 MCV per 1000 | 5 fewer MCV per 1000 (from 10 fewer to 0 more) |

 $^{^{\}rm 1}$ Solo el estudio australiano reportó en forma clara el método de encubrimiento de la asignación

Tabla No. 39. Tabla de evidencia, tratamiento antihipertensivo en mujeres de raza negra.

| Pregur | ıta: Se | deberían | utilizar | - | Н | TA? | | en mujeres a | ıfrode | scend | ientes con | | | | |
|-----------------------------|------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------|----------------------|---|---------------------|-----------------------------------|----------------------------|-----------------------------|---|------------|-------|--------------------------|---|
| | | Oua | lity assess | | Referencia | a: Quan (125 | Summary of Findings | | | | | | | | |
| Particip ants | Risk of | Inconsist ency | Indirect ness | | Publicat ion bias | quality of | | event rates | Relati ve | Antici | | | | | |
| (studies) Follow up | bias | | | | | evidence | With Place bo | With Antihiperten sivos | effect (95% CI) | Risk with Place bo | Risk difference with Antihiperten sivos (95% CI) | | | | |
| Eventos | cereb | rovascul | ares fata | les y no- | fatales (| CRITICAL O | UTCOM | E) | | | | | | | |
| 3206 | seriou | no serious | no . | no . | undetect | A A A C | | 11/1605 | OR | Study | population | | | | |
| (3 studies) 4,4 years | S ^{1,2} | inconsiste ncy | serious indirectn ess | serious imprecisi on | ed | MODERA TE ^{1,2} due to risk of bias | 01 (1,2%) | (0,69%) 0,47 (0,31 to 0,7) | | | (| .,2% (0,31 | (0,31 | 12 ECV per 1000 | 7 fewer ECV per 1000 (from 4 fewer to 9 fewer) |
| | | | | | | | | | Moderate | | | | | | |
| | | | | | | | | | | 9 ECV per 1000 | 5 fewer ECV per 1000 (from 3 fewer to 6 fewer) | | | | |
| Enferm | edad c | oronaria | fatal y n | o-fatal (| CRITICAL C | UTCOME) | | | | • | | | | | |
| 3206 | seriou | | no | no | undetect | $\oplus \oplus \oplus \ominus$ | 79/16 | 55/1605 | OR | Study | population | | | | |
| (3 studies) 4,4 years | S ^{1,2} | inconsiste ncy | serious indirectn ess | serious imprecisi on | ed | MODERA TE ^{1,2} due to risk of bias | 01 (4,9%) | (3,4%) | 0,66 (0,47 to 0,93) | 49 CAD per 1000 | 16 fewer CAD per 1000 (from 3 fewer to 26 fewer) | | | | |
| | | | | | | | | | | Moder | ate | | | | |

 $^{^{2}}$ El grupo control en el estudio HDFP no recibió ninguna intervención

 $^{^3}$ El límite superior del intervalo de confianza del estimado contacta el límite de no diferencias

| | | | | | | | | | | 62 CAD per 1000 | 20 fewer CAD per 1000 (from 4 fewer to 32 fewer) |
|-----------------------------|------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------|------------|---|------------------|---------|------------------------------|--------------------------|--|
| Mortali | dad de | e origen c | ardiovas | cular (CR | RITICAL OU | JTCOME) | ı | | ı | 1 | |
| 3206 | seriou | no serious | | no | undetect | $\oplus \oplus \oplus \ominus$ | , | 46/1605 | OR | Study | population |
| (3 studies) 4,4 years | S ^{1,2} | inconsiste ncy | serious indirectn ess | serious imprecisi on | ed | MODERA TE ^{1,2} due to risk of bias | 01 (4,3%) | (2,9%) | 0,66 (0,46 to 0,96) | 43 MCV per 1000 | 14 fewer MCV per 1000 (from 2 fewer to 23 fewer) |
| | | | | | | | | | | Moder | ate |
| | | | | | | | | | | 39 MCV per 1000 | 13 fewer MCV per 1000 (from 2 fewer to 21 fewer) |

¹ Ningún estudio reportó adecuadamente el método para el encubrimiento de la asignación

Recomendación 21a. Se recomienda, en pacientes mayores de 60 años con diagnóstico de HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular.

Recomendación fuerte a favor

Recomendación 21b. Se recomienda, en mujeres de cualquier origen racial con diagnóstico de HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular.

Recomendación fuerte a favor

8.3.8. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su nivel de riesgo cardiovascular global? (Pregunta No. 19)

Al analizar la evidencia de la primera línea de tratamiento para HTA, contenida en la guía NICE, se observa que los estudios incluidos en los principales grupos farmacológicos, al ser comparados con placebo, fueron realizados predominantemente en sujetos de alto riesgo (riesgo cardiovascular estimado igual o superior al 20%) (Tabla relacionada con la Tabla No. 27. Características de los estudios incluidos en la pregunta No. 14)

Con respecto a las tiazidas, todos los estudios con bajas dosis de TZD fueron realizados en sujetos con alto riesgo cardiovascular (23 a 77%), documentando reducción significativa en mortalidad (9%), IAM (22%), y ataque cerebrovascular (31%).

² El grupo control del estudio HDFP no recibió ninguna intervención

Para los β -bloqueadores, se incluyeron siete estudios, de los cuales cinco fueron realizados en población de alto riesgo cardiovascular (riesgo cardiovascular basal entre 24 y 75%). Los β -bloqueadores mostraron disminuciones no significativas en el riesgo de muerte e IAM y disminución del riesgo de ECV (RR 0,81, IC95% 0,69 a 0,95).

El único estudio que evaluó IECA frente a placebo, fue el estudio PROGRESS (129), el cual fue realizado en 6.105 sujetos, con riesgo cardiovascular basal de 27%. El estudio no evidenció disminución en la mortalidad, pero sí disminución significativa en el riesgo de eventos coronarios (RR 0,76, IC95% 0,60 a 0,96) y ECV (RR 0,73, IC95% 0,64 a 0,84).

El estudio SCOPE (130) evaluó la efectividad de candesartán frente a placebo, en 4.964 sujetos, con riesgo cardiovascular basal del 29%. No se evidenció disminución en mortalidad, ni en eventos coronarios. Hubo disminución en el riesgo de ECV (RR 0,77, IC95% 0,59 a 1,01).

Un estudio evaluó el efecto de los bloqueadores de canales de calcio frente a placebo, SYST-EUR (128), en 4.695 participantes con riesgo cardiovascular basal de 27%. Se evidenció disminución significativa en el riesgo de ECV (RR 0,59, IC95% 0,41 a 0,84). La evidencia que permite definir la primera línea de tratamiento en pacientes con HTA, está basada mayoritariamente en estudios realizados en sujetos con alto riesgo cardiovascular basal.

Recomendación 22.

La recomendación acerca del tratamiento de elección para pacientes con alto riesgo cardiovascular es igual al tratamiento recomendado en población general sin otras comorbilidades.

Recomendación fuerte a favor

8.4. Seguimiento

Los desenlaces de la mayoría de las preguntas del módulo de seguimiento tienen como desenlaces la tasa de adherencia al tratamiento antihipertensivo y el cumplimiento de metas de TA. La búsqueda de la evidencia se realizó usando la estrategia de búsqueda que se encuentra en el anexo No. 12. Búsqueda de evidencia por preguntas..

8.4.1. ¿Cuál es la frecuencia de uso y concordancia en el patrón horario y mediciones obtenidas cuando se hace auto-monitoreo en casa (AMC) para seguimiento de la presión arterial? (Pregunta No. 20)

Se encontró una revisión sistemática realizada por Stergiou y colaboradores (47) que reporta las características operativas del auto-monitoreo en casa (AMC) comparado con el monitoreo ambulatorio de la TA (44). La revisión sistemática se realizó en el contexto del seguimiento de pacientes hipertensos para establecer el control de TA y detectar los pacientes en tratamiento antihipertensivo con fenómeno de bata blanca y de hipertensión enmascarada. Los resultados de los 6 estudios incluidos se presentan en la tabla 40.

Los estudios son heterogéneos y por esa razón no se realizó meta-análisis. En los estudios incluidos se comparan los diagnósticos realizados por cada uno de los métodos y no la concordancia de las cifras de TA realizadas en el mismo momento del día.

Existen diferencias metodológicas entre el AMC y el MAPA. El AMC se realiza durante el día y el MAPA adquiere mediciones durante el día y la noche.

Tabla No. 40. Características operativas del AMC comparado con MAPA en el seguimiento de pacientes hipertensos.

| Estudio | N | Diagnóstico realizado | S | E | VPP | VPN |
|-----------------|-----|----------------------------------|----|----|-----|-----|
| Stergiou (131) | 189 | HTA enmascarada | 57 | 85 | 57 | 85 |
| Comas (132) | 58 | HTA – fenómeno de bata blanca | 84 | 82 | 70 | 91 |
| Llisterri (133) | 124 | HTA no controlada | 97 | 63 | NR | NR |
| Stergiou (134) | 138 | HTA enmascarada | 62 | 84 | 59 | 86 |
| Martínez (44) | 225 | HTA – fenómeno de bata blanca | 50 | 87 | 64 | 79 |
| Stergiou (135) | 44 | HTA resistente | 93 | 63 | 81 | 83 |

El fenómeno de bata blanca describe a los pacientes cuya TA aparece elevada durante la consulta de seguimiento, pero está controlada durante el resto del día (falsos positivos). La HTA enmascarada describe a pacientes cuya TA parece normal en el consultorio pero está elevada durante la mayor parte del día (falsos negarivos). Los casos anteriores han creado la necesidad de realizar mediciones de TA fuera del consultorio durante el seguimiento de los pacientes en tratamiento antihipertensivo.

La especificidad y el valor predictivo negativo son los más consistentes a través de los estudios, haciendo del AMC un método útil para descartar la hipertensión no controlada, el fenómeno de bata blanca y la HTA enmascarada.

Recomendación 23. Durante el seguimiento de pacientes con HTA, debe preferirse usar monitoreo ambulatorio de presión arterial (MAPA) al auto-monitoreo en casa (AMC), siempre que haya exceso de variabilidad en otras mediciones o respuestas insatisfactorias o inciertas en el cumplimiento de metas de tratamiento.

Recomendación fuerte a favor.

8.4.2. ¿Cuál es las tasas de adherencia y de cumplimiento de metas de TA cuando se recomienda hacer AMC, comparada con el seguimiento convencional? (Pregunta No. 21)

En el 2011, la guía NICE evaluó parcialmente esta pregunta. Incluyó únicamente el desenlace cumplimiento de metas de TA (respuesta al tratamiento).

Se identificaron 4 revisiones sistemáticas. Las definiciones de cumplimiento de metas y de adherencia son heterogéneas en los estudios incluidos en estas revisiones sistemáticas.

Desenlace: adherencia al tratamiento antihipertensivo

Se identificaron dos estudios con la adherencia al tratamiento como desenlace. El estudio de Ogedegbe y colaboradores (136) incluyó 11 ensayos clínicos controlados (ECA). En 9 de los 11 ECA, las intervenciones realizadas fueron complejas, es decir, más de una intervención fue realizada en adición a la comparación entre el AMC y el seguimiento convencional. La revisión sistemática incluyó información de 1.550 pacientes, la mediana de pacientes por estudio fue 67 (24-628). El seguimiento de los pacientes estuvo entre 6 semanas y 1 año. Como resultado se documentó un incremento significativo en la adherencia al tratamiento en 6 de los 11 ECA. En los 5 restantes los resultados fueron indeterminados. La calidad de la evidencia presentada es muy baja dada la heterogeneidad en la definición del desenlace, la inconsistencia y el riesgo de sesgos por la falta de enmascaramiento en las intervenciones y la evaluación de los desenlaces.

La revisión sistemática realizada por Stergiou (47) incluyó los estudios de la revisión de Ogedegbe y 2 ECA adicionales. Uno de ellos mostró evidencia del beneficio de hacer AMC para mejorar la adherencia y los resultados del otro estudio fueron indeterminados. La calidad de la evidencia es muy baja.

Desenlace: Cumplimiento de metas de TA

Un meta-análisis de buena calidad (137) incluido en la guía NICE de 2011 concluyó que el AMC era mejor que el método usual en la reducción de la presión arterial sistólica (PAS) y la presión arterial diastólica (PAD) con evidencia de baja a muy baja calidad y en la proporción de pacientes en cumplimiento de metas de PA con evidencia de muy baja calidad.

| Quality assessment | | | | | | | Summary of findings | | | | |
|---|--|------------------------------|-----------------------------|----------------------------|---------------------------|----------------------|---------------------|---------------------------|-------------------------------------|---|----------|
| Quality assessment | | | | | | | No of patients | | | Effect | |
| No of tudies | Design | Limitations | Inconsistency | Indirectness | Imprecision | Other considerations | self monitoring | usual care | Relative (95% CI) | Absolute | Quality |
| | | | Char | ge in clinic systoli | ic blood pressure | (mm Hg) (Better | indicated b | y lower | values) | | |
| 1 96 | randomised trials ¹ | very serious ² | serious ³ | no serious indirectness | serious ⁴ | none | 05 | 0 ⁵ | - | 3.82 lower (5.61 to 2.03 lower) ⁶ | VERY LOV |
| | | | Chan | ge in clinic diastol | ic blood pressure | (mm Hg) (Better | indicated b | y lower | values) | | |
| 1 96 | randomised trials ⁷ | very serious ² | no serious inconsistency | no serious indirectness | no serious imprecision | none | 08 | 08 | - | 1.45 lower (1.95 to 0.94 lower) ⁹ | LOW |
| | | | | Proportion | of patients achie | ving clinic blood | pressure ta | rget | | | |
| 1 96 | randomised trials ¹⁰ | very serious ² | serious ³ | no serious indirectness | serious ⁴ | none | 0/0 (0%)11 | 0/0 (0%) ¹¹ | 1.09 (1.02 to 1.16) ⁶ | Not estimable | VERY LOV |
| | | | Change in | daytime ABPM s | ystolic blood pres | sure (mm Hg) (B | etter indica | ted by l | ower values) | | |
| 1 96 | randomised trials ¹² | very serious ² | no serious inconsistency | no serious indirectness | no serious imprecision | none | O ¹³ | 013 | - | 2.04 lower (4.35 lower to 0.27 higher) ¹⁴ | LOW |
| | | | Change in | daytime ABPM di | astolic blood pre | ssure (mm Hg) (E | Better indica | ted by I | ower values) | | |
| 1 96 | randomised trials ¹² | very serious ² | no serious inconsistency | no serious indirectness | no serious imprecision | none | 013 | 013 | - | 0.79 lower (2.35 lower to 0.77 higher) ¹⁵ | LOW |
| Inclear ra 2 >50% 5% CI cro lot stated = 0.000 feta-ana lot stated = 0.015 Meta-ana Not stated Meta-ana | lysis of 20 RCTs andomisation pro osses MID d. Total number of lysis of 23 RCTs d. Total number of alysis of 12 RCTs d. Total number alysis of 3 RCTs d. Total number | of patients was | 6,038 | nt; unclear blinding; | unclear ITT analysis | ; unclear drop-out | rates | | | | |

En la búsqueda actual se identificaron dos estudios adicionales, un meta-análisis y una revisión sistemática.

El meta-análisis de Agarwal y colaboradores (138) publicado en el 2011 incluyó los 12 estudios meta-analizados por Bray en el 2010 e identificó 4 adicionales. La evidencia del efecto del AMC sobre el cumplimiento de metas que había sido calculado por Bray (RR 1,09, IC95% 1,02-1,16) pasó a ser indeterminado en el estudio de Agarwal (RR 1,11, IC95% 0,97, 1,26). La calidad de la evidencia es de muy mala calidad.

El meta-análisis de Omboni y Guarda (139) fue excluido por tratarse de telemonitoreo de la TA en casa y no simplemente AMC.

Recomendación 24. Se sugiere usar AMC para promover la adherencia al tratamiento antihipertensivo y el cumplimiento de metas durante el seguimiento de los pacientes con HTA.

Recomendación débil a favor

8.4.3 ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de TA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado, comparado con seguimiento convencional? (Pregunta No. 23)

Se identificaron cinco estudios, tres meta-análisis y dos revisiones sistemáticas.

Dentro de los programas estructurados de seguimiento descritos en los diferentes estudios se realizaron intervenciones por sí solas o combinadas por farmacéuticos, promotores de salud/trabajadores de salud comunitarios (no-profesionales), educación motivación y apoyo al paciente, recordatorios, seguimiento por equipos multidisciplinarios y auto-monitoreo (no implica AMC).

Los hallazgos de estos estudios se presentan de acuerdo a cada desenlace.

Desenlace: adherencia al tratamiento antihipertensivo

Un meta-análisis y dos revisiones sistemáticas fueron identificados para el desenlace adherencia al tratamiento antihipertensivo. El estudio de Morgado y colaboradores (140) presenta una revisión sistemática y meta-análisis de intervenciones realizadas por farmacéuticos. Las intervenciones (únicas o combinadas) incluyeron a) educación al paciente, b) citas de control o contactos más frecuentes, c) educación y recordatorios para el profesional de la salud (no se incluye en el análisis por no estar dirigido a pacientes), d) sistemas mejorados de administración de medicamentos, e) educación en automonitoreo y registro de la TA, f) recordatorios para la medicación, y g) remisión al farmacéutico. De los 16 estudios incluidos, 7 documentaron incremento significativo en el control de la presión arterial para el grupo de pacientes intervenidos. Las intervenciones con evidencia de aumento de la adherencia son educación al paciente, controles o contactos más frecuentes, educación en el auto-monitoreo de la TA, recordatorios y remisión al farmacéutico, con porcentajes de aumento en la adherencia desde 8 hasta 32% (no se presenta la mediana). La calidad de la evidencia es moderada.

El perfil de los farmacéuticos no corresponde exactamente al rol de los químicos farmacéuticos en Colombia ni a los regentes en farmacia, por lo tanto el perfil del farmacéutico no está disponible en Colombia.

La revisión sistemática de Brownstein (141) sobre programas estructurados realizados por promotores de salud *(Community Health Workers)* incluyó 14 estudios: 8 ECA, 3 estudios con diseño antes y después, un estudio experimental no aleatorizado, un estudio de series de tiempo y una encuesta. Las intervenciones están dirigidas a minorías, especialmente afroamericanos en los Estados Unidos y con número de participantes entre 20 y 1.376 y una comunidad de 56.000 miembros. Los roles de los promotores de salud descritos en el estudio son:

- Educación en los hábitos de riesgo, recomendaciones de estilos de vida saludables, importancia de la adherencia al tratamiento, reducción de las barreras para cumplir con el tratamiento.
- Asesoría en el acceso a los servicios y programas de control de la TA.
- Ser proveedores de servicios: medición y monitorización de la TA.
- Soporte social.

Dos de los cinco estudios que tenían la adherencia al tratamiento antihipertensivo como desenlace evidenciaron un incremento significativo, los tres estudios restantes fueron indeterminados. La calidad de la evidencia es muy baja.

Schroeder y colaboradores (142, 143) publicaron en el 2004 una revisión sistemática de 38 estudios con 58 intervenciones para promover la adherencia al tratamiento incluyendo información de 15.519 pacientes hipertensos. Las intervenciones de estudios factoriales fueron analizadas por separado. El tiempo de seguimiento fue de 2 a 60 meses y los participantes se encontraban en diferentes momentos del diagnóstico, adherencia y control de la enfermedad al momento de iniciarse la intervención.

Los autores agruparon las intervenciones en cuatro categorías. 1) simplificación de la dosis de los regímenes terapéuticos, 2) educación al paciente, 3) motivación, soporte y recordatorios para los pacientes y 4) intervenciones complejas incluyendo combinación de intervenciones. Los resultados de la simplificación de la dosis como intervención para aumentar la adherencia será presentada en el desarrollo de la pregunta No. 24.

El grupo de educación al paciente como intervención incluyo 6 ECA con una intervención cada uno. Únicamente un estudio pequeño documentó un aumento significativo en la adherencia (69% en el grupo control vs. 93% en el grupo de intervención). Los demás estudios tuvieron resultados indeterminados. El grupo de estudios con motivación, soporte y recordatorios incluyo 16 ECA y 24 intervenciones. Se demostró evidencia del efecto en el aumento de la adherencia para 10 de las 24 intervenciones. Las intervenciones exitosas fueron tablas de recordatorio diario de la medicación, entrenamiento en autodeterminación, recordatorios y empaque de la medicación, seguimiento telefónico por enfermería, soporte de un miembro de la familia y consejería dada por una grabación

telefónica. Las intervenciones complejas aumentaron la adherencia en 8 de 18 intervenciones (porcentaje de aumento entre 5 y 41): atención en el lugar de trabajo por enfermeras entrenadas para incrementar la adherencia, la combinación de visitas domiciliarias, educación y dispositivos especiales para las dosificaciones y un modelo de cuidado farmacéutico centrado en el paciente.

Ninguno de los estudios incluidos completó todos los criterios de calidad. Dada la heterogeneidad en las intervenciones y los métodos para medir y clasificar la adherencia no se realizó meta-análisis. La calidad de la evidencia es muy baja.

Desenlace: cumplimiento de metas de TA

Para responder esta pregunta, se identificaron 3 meta-análisis y una revisión sistemática. El estudio de Morgado (140) incluyó 11 intervenciones por sí solas o combinadas impartidas por farmacéuticos con el cumplimiento de metas como desenlace. De las 10 intervenciones, 7 (educación al paciente, contacto frecuente, auto-monitoreo y registro de la TA, recordatorios de la medicación y remisión al farmacéutico) mostraron un incremento significativo del cumplimiento de metas de la presentación arterial. Cuatro de los estudios incluidos en la revisión sistemática que reportaron un efecto significativo en el cumplimiento de metas de TA no lo encontraron en la adherencia al tratamiento.

El meta-análisis de Carter y colaboradores (144) incluyó estudios experimentales no-aleatorizados, estudios antes y después, series de tiempo y ensayos clínicos aleatorizados de intervenciones realizadas por enfermeras y farmacéuticos. El nivel educativo de los farmacéuticos y enfermeras que realizaron las intervenciones fue de maestría y doctorado, el entrenamiento recibido para impartir las intervenciones incluyó sesiones sobre las guías de hipertensión dictadas por expertos. En los estudios que incluían consulta clínica por enfermeras o farmacéuticos, las intervenciones estaban enfocadas en actividades de manejo de los casos diferentes al cuidado de rutina por enfermería o los farmacéuticos. Los OR reportados en el meta-análisis para cumplimiento de metas de TA fueron 1,69 (IC95% 1,48-1,93) para los estudios que incluyeron intervenciones por enfermeras (figura 14), 2,89 (IC95% 1,83-4,55) para las intervenciones por farmacéuticos comunitarios (figura 15) y 2,17 (IC95% 1,75-2,68) para las intervenciones por farmacéuticos en consulta de cuidado primario (figura 16). El seguimiento a los pacientes hipertensos con intervenciones impartidas por enfermeras y farmacéuticos es una estrategia para mejorar el control de la hipertensión.

Figura 14. Efecto de las intervenciones de enfermería para aumentar el cumplimiento de metas de TA

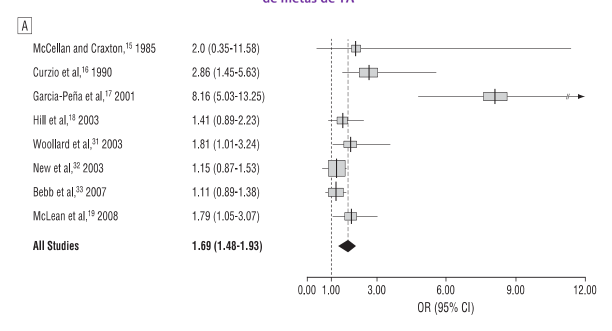


Figura 15. Efecto de las intervenciones por farmacéuticos en farmacias para aumentar el cumplimiento de metas de TA

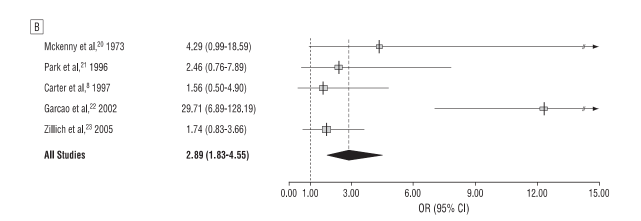
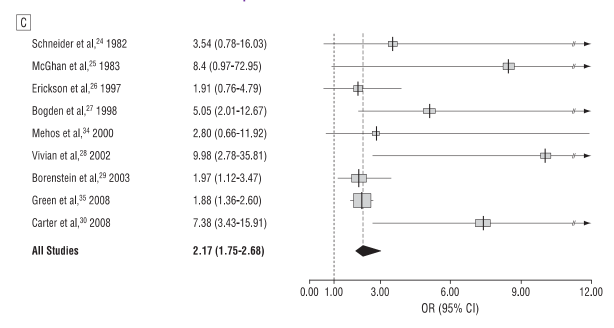


Figura 16. Efecto de las intervenciones impartidas en farmacias comunitarias para aumentar el cumplimiento de metas de TA



El efecto determinado en las intervenciones por farmacéuticos fue mayor que en las impartidas por enfermeras; sin embargo, el perfil profesional de los farmacéuticos no está disponible en Colombia.

La revisión sistemática de Brownstein (145) incluyó también el desenlace cumplimiento de metas de TA. El efecto de las intervenciones por promotores de salud fue estadísticamente significativo en 9 de los 10 estudios (6 ECA, una serie de tiempo, y dos estudios antes y después). La diferencia en el cumplimiento de metas entre el grupo intervenido y el control estuvo entre 4 y 46% con un seguimiento entre 6 y 24 meses.

Glynn y colaboradores (146) realizaron una revisión sistemática para evaluar cuáles son los modelos de cuidado efectivos para mejorar el control de la HTA. La población de interés incluyó adultos con HTA primaria en tratamiento o no con antihipertensivos en cuidado primario o en la comunidad. Las intervenciones incluidas fueron clasificadas en auto-monitoreo, educación dirigida a los pacientes, tipo de profesional involucrado en el cuidado (enfermeras o farmacéuticos), intervenciones de tipo organizativo y sistemas de recordatorios de citas. Los resultados del meta-análisis para cada una de las intervenciones se presentan en las figuras 17-21.

Figura 17. Efecto del auto-monitoreo sobre el control de la TA

Outcome: 3 Self monitoring (BP control)

| Study or subgroup | Treatment | Control | Odds Ratio | Weight | Odds Ratio |
|--------------------------------------|----------------------------|---------------------------|-----------------------------------|---------|---------------------|
| | n/N | n/N | M-H,Fixed,95% CI | | M-H,Fixed,95% CI |
| Baqu 2005 | 345/487 | 380/570 | • | 41.6 % | 121 [0.94, 1.58] |
| Earp 1982 | 29/74 | 16/47 | | 4.8 % | 125 [0.58, 268] |
| Halme 2005 | 80/113 | 100/119 | | 11.6 % | 0.46 [0.24, 0.87] |
| Fierce 1984 | 15/55 | 7/29 | | 27% | 1.18 [0.42, 3.32] |
| Rogers 2001 | 36/60 | 35/61 | | 5.7 % | 1.11 [0.54, 230] |
| Vetter 2000 | 100/296 | 131/326 | - | 33.6 % | 0.76 [0.55, 1.05] |
| Total (95% CI) | 1085 | 1152 | • | 100.0 % | 0.97 [0.81, 1.16] |
| Total events 605 (Treatm | ent), 669 (Control) | | | | |
| Heterogeneity: Chi ² = 10 |).95, df = 5 (P = 0.05); l | ² = 54% | | | |
| Test for overall effect: Z = | = 0.34 (P= 0.73) | | | | |
| _ | | | | | |
| | | | 0.1 0.2 0.5 1 2 5 10 | | |
| | | | Favours treatment Favours control | | |

Figura 18. Efecto de intervenciones educativas impartidas a los pacientes sobre el control de la TA

Outcome: 6 Patient education (BP control)

| Study or subgroup | Treatment | Control | Odds Ratio | Weight | Odds Ratio |
|---------------------------------------|-------------------------|-----------|-----------------------------------|---------|---------------------|
| | n/N | n/N | M-H Fixed 95% CI | | MH, Fixed, 95% CI |
| Earp 1982 | 14/41 | 16/47 | | 1.0 % | 1.00 [0.42, 2.43] |
| Hennessy 2006 | 1238/3617 | 1363/3542 | = | 912% | 0.83 [0.76, 0.92] |
| McKinstry 2006 | 59/130 | 60/131 | | 33 % | 0.98 [0.60, 1.60] |
| Morisky 1983 | 15/44 | 24/40 | | 1.7 % | 0.34 [0.14, 0.84] |
| Muhlhauser 1993 | 74/86 | 63/74 | | 1.0 % | 1.08 [0.44, 2.61] |
| Fierce 1984 | 10/59 | 9/27 | | 1.0 % | 0.41 [0.14, 1.17] |
| Sackett 1975 | 61/80 | 26/32 | | 0.9 % | 074 [027, 207] |
| Total (95% CI) | 405 7 | 3893 | • | 100.0 % | 0.83 [0.75, 0.91] |
| Total events: 1471 (Treatm | nent), 1561 (Control) | | | | |
| Heterogeneity: Chi ² = 6.5 | 54, df = 6 (P= 0.37); P | =8% | | | |
| Test for overall effect: Z = | 4.02 (P = 0.000058) | | | | |
| | | | | | |
| | | | 0.1 02 0.5 1 2 5 10 | | |
| | | | Favours treatment Favours control | | |

Figura 19. Efecto de las intervenciones impartidas por enfermeras o farmacéuticos sobre el control de la TA



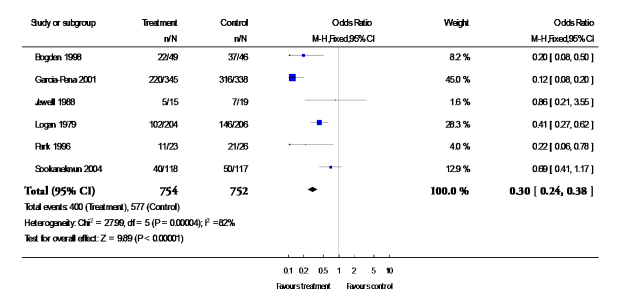


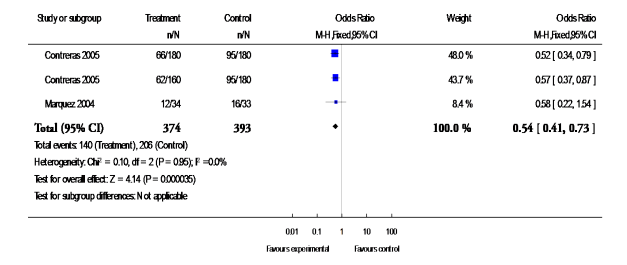
Figura 20. Efecto de intervenciones de tipo organizativo (con la intención de mejorar la prestación del servicio) sobre el control de la TA

Outcome: 15 Organisation/protocol driven care (BP Control)

| Study or subgroup | Treatment | Control | Odds Ratio | Weight | Odds Ratio | | | |
|---|---------------------|---------------|-----------------------------------|---------|----------------------------|--|--|--|
| | n/N | n/N | M-H,Fixed,95% CI | | M-H,Fixed,95%Cl | | | |
| Dickinson 1981 | 15/51 | 3/16 | | 02% | 181 [0.45, 7 <i>2</i> 7] | | | |
| Fletcher 1975 | 36/74 | 33/70 | | 0.8 % | 1.06 [0.55, 2.04] | | | |
| Hypertension 1979 | 1925/5485 | 3077/5455 | • | 95.3 % | 0.42 [0.39, 0.45] | | | |
| Sadkett 1975 | 67/87 | 23/28 | | 0.4 % | 0.73 [0.25, 2.16] | | | |
| Takala 1983 | 49/71 | 57/ 69 | | 0.9 % | 0.47 [0.21, 1.04] | | | |
| Turnbull 2006 | 126/154 | 130/185 | | 1.0 % | 1.90 [1.14, 3.19] | | | |
| Wetzels 2007 | 49/164 | 34/89 | | 1.5 % | 0.69 [0.40, 1.19] | | | |
| Total (95% CI) | 6086 | 5912 | • | 100.0 % | 0.45 [0.41, 0.48] | | | |
| Total events 2267 (Treatme | nt), 3357 (Control) | | | | | | | |
| Heterogeneity: Chi ² = 46.94, df = 6 (P<0.00001); l ² = 87% | | | | | | | | |
| Test for overall effect: Z = 2 | 1.38 (P< 0.00001) | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | 0.1 0.2 0.5 1 2 5 10 | | | | | |
| | | | Favours treatment Favours control | | | | | |

Figura 21. Efecto de sistemas de recordatorios de citas sobre el control de la TA

Outcome: 19 Appointment reminder (outcome: blood pressure control)



Recomendación 25.

Durante el tratamiento de los pacientes con HTA, para mejorar la adherencia al mismo y el cumplimiento de metas, se recomienda ofrecer programas estructurados de seguimiento, liderados por equipos multidisciplinarios que impartan educación, motivación y soporte por personal entrenado.

Recomendación fuerte a favor

8.4.4 ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de TA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo) o 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos? (Pregunta No. 24)

Se identificaron dos meta-analálisis (268, 269) y una revision sistemática (270). Las revisiones incluyeron tanto estudios de cohorte como ensayos clínicos que evaluaron el uso de dos medicamentos en una presentación combinada (dosis combinadas fijas), para administración única. Se comparó con el uso de los medicamentos administrados en forma individual. En el estudio de Gupta y colaboradores, el uso de dosis combinadas fijas se relacionó con mejor adherencia a la terapia, en comparación con la administración de medicamentos independientes (0R: 1.21; IC 95%: 1.03-1.43). Similar en el subanálisis de los ensayos clínicos, hubo mejoría en relación a las dosis combinadas fijas, sin embargo, ésta no fue estadísticamente significativa (0R: 1.22; IC 95%: 0.9-1.66; figura 22). En cuanto al cumplimiento de metas, el uso de combinaciones fijas se asoció a una reducción en niveles de presión arterial de 4.1 y 3.1 mmHg (no significativos), respectivamente. (268). Datos similares se encontraron en el meta-análisis de Sherriill y colaboradores, la administración de dosis combinadas fijas fue

superior que la administración de los medicamentos en dosis independientes. Los estudios que evaluaron este desenlace en pacientes que ya venían recibiendo algún tratamiento previo al ensayo, mostraron mayor adherencia con el uso de combinaciones fijas en comparación con los pacientes que no recibían previamente antihipertensivos (figura 23) (269).

En la revisión sistemática realizada por Schroeder y colaboradores se incluyeron RCT que describieran estrategias encaminadas a la reducción de la tensión arterial. Se evaluó el efecto de la simplificación en las dosis, educación en el paciente, motivación, apoyo y recordatorios e intervenciones realizadas por grupos multidisciplinarios de salud. La simplificación en la administración diaria de medicamentos dirigida al consumo de una dosis por día, en comparación con dos veces al día, mostró mejoría en la adherencia a la terapia (en 8% a 19.6%). La motivación y educación al paciente no es consistente en los estudios como mecanismo para mejorar la adherencia a la misma. Finalmente, el uso de intervenciones organizacionales mejora la adherencia entre 5% a 41%, con un nivel de evidencia bajo. Entre estas, un estudio reportó mejores tasas de control de la tensión arterial utilizando un modelo de cuidado centrado en el paciente y otro mejor adherencia utilizando una combinación de estrategias tales como asesoramiento, información y remisión al médico familiar (62% vs. 50%, p<0.05).

Figura 22. Adherencia a la terapia con el uso de dosis combinadas fijas en comparación con la combinación de dos medicamentos administrados independientemente (268).

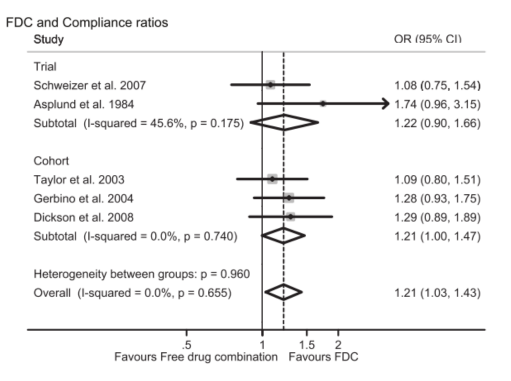


Figura 23. Meta-análisis estratificado de adherencia a la terapia antihipertensiva (269).

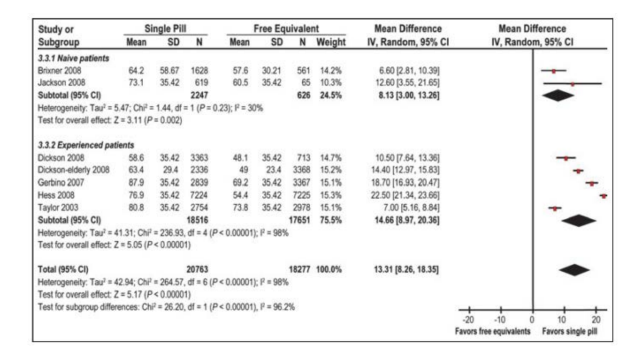


Tabla No. 41. Principales intervenciones en los RCT de la revisión sistemática realizada por Schroeder y col (270)

| Reference | Study Size | Intervention | Control | Measuring Adherence | Between Intervention and Control Groups, % (P Value) |
|--|---------------|---|--|--------------------------|---|
| | | | | | Simplification of |
| Asplund et al, ¹⁷ 1984 | 160 | Pindolol, 10 mg, and clopamide, 5 mg, once daily (single combination tablet) | Pindolol, 10 mg, and clopamide, 5 mg, once daily (separate tablets) | PC, SR | 28.2 (NS) |
| Baird et al,18 1984 | 389 | Once-daily metoprolol tartrate, 200 mg | Twice-daily metoprolol tartrate, 100 mg | PC | 8 (.009) |
| Burris et al, ¹⁹ 1991 | 58 | Transdermal clonidine hydrochloride, 0.1 mg/d, plus placebo tablets | Verapamil hydrochloride, 120-mg slow-release tablet plus transdermal placebo | PC, visual assessment | 59 (NS) |
| Detry et al,20 1995 | 320 | Once-daily amlodipine besylate, 5 mg | Twice-daily nifedipine, 20 mg | PC, MEMS | 17.8 (<.001) |
| Boissell et al, ²¹ 1996 | 7274 | Twice-daily nicardipine hydrochloride slow release, 50 mg | Nicardipine hydrochloride, 20 mg 3 times/d | SR | 11 (<.001) |
| Leenen et al,22 1997 | 198 | Once-daily amlodipine besylate, 5 mg | Diltiazem hydrochloride slow release, 60 mg twice daily | MEMS | 8 (<.01) |
| Mounier-Vehier et al. ²³ 1998 | 103 | Once-daily amlodipine besylate, 5 mg | Twice-daily nifedipine, 20 mg | MEMS | 17.7 (<.001) |
| Girvin et al, ²⁴ 1999 | 27 | Enalapril maleate, 20 mg once daily | Enalapril maleate, 10 mg twice daily | MEMS | 19.6 (<.001) |
| Andrejak et al, ¹⁶ 2000 | 162 | Once-daily trandolapril, 2 mg | Twice-daily captopril, 25 mg | MEMS | 16 (<.001) |
| | | | | | Patient |
| Sackett et al,5 1975 | 144 | Educational program via slide-audiotape and booklet | Usual care | PC | 5 (NS) |
| Webb, ²⁵ 1980 | 92 | Group education | Regular physician appointments | PC | Compliance score 0.2 points higher (>.10) |
| Kirscht et al.26 1981 | 343 | Written educational material | Usual care | SR | 1 (NS) |
| Pierce et al,27 1984 | 29 | Health education in groups, 4 meetings of 90-min duration | Usual care | PC, SR | 4% More "good" adherers (NS) |
| Kerr, ²⁸ 1985 | 60 | Education via visual aids and 10-min lecture, followed by discussion and knowledge test | No intervention apart from paper and pencil tests | SR | 12.5 (NS) |
| Márquez-Contreras et al, ²⁹ 1998 | 110 | Group education in groups of 15 over 90 min and postal information leaflets at 1, 3, and 5 mo | Usual care | PC | 24 (<.002) |

Recomendación 26.

Se recomienda que los pacientes con HTA en tratamiento farmacológico que requieran terapia combinada, reciban dosis únicas diarias y combinaciones fijas para aumentar la adherencia al tratamiento antihipertensivo.

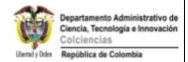
Recomendación débil a favor

9.1. Anexo 1. Formato de declaración de conflictos de interés. Guía metodológica para la elaboración de guías de atención integral en el sistema de seguridad social en salud colombiano.

| Las actividades que pueden generar conflicto de intereses son aquellas en las que el juicio profesional sobre un interprimario, como la seguridad de los pacientes o la validaz de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundariomo el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Deciero que he leido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro le intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrían afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: | Hemamientas | |
|---|--|---|
| Nombre de la GAI: Las actividades que pueden generar conflicto de intereses son aquellas en las que el juicio profesional sobre un interprimario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundario como el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Declaro que he laido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro li intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrían afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar: (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) | | |
| Nombre de la GAI: Las actividades que pueden generar conflicto de intereses son aquellas en las que el juicio profesional sobre un interprimario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundario como el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Declaro que he laido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro li intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrían afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar: (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) | | |
| Las actividades que pueden generar conflicto de intereses son aquellas en las que el juicio profesional sobre un inter- primario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundar como el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Decicaro que he laido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro l intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrian afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: | HE | RRAMIENTA 1. Declaración de conflicto de intereses |
| Las actividades que pueden generar conflicto de intereses son aquellas en las que el juicio profesional sobre un inter- primario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundar como el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Decicaro que he laido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro l intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrian afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: | | |
| primario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundar como el beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Declaro que he leido y comprendo el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro l intereses con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrían afectar mis actuaciones en el proceso al que he si invitado a participar. Interés económico personal. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: | Nombre de la GAI: | |
| Describa: Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Facha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Elima: Nombre: Facha: | primario, como la seguridad de l como el beneficio financiero, de Declaro que he leído y compren | os pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundar prestigio, promoción personal o profesional. do el Código de Declaración de Conflicto de intereses. En el siguiente documento declaro l |
| Interés económico personal de un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Firma: Nombre: Facha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecta la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Facha: | Interés económico personal. (Si | no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) |
| Describe: Firma: Nambre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecta la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nambre: Fecha: | Describa: | |
| Firma: Nambre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecta la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nambre: Fecha: | Interés económico personal de o | un familiar. (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) |
| Nombre: Fecha: Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Facha: | Describa: | |
| Interés económico no personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describe: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Firma: | |
| Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Nombre: | Fecha: |
| Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | | |
| Describa: Interés no económico personal (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) Describa: Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Interés económico no personal (| (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) |
| Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Describa: | |
| Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | | |
| Describa: ¿Existe alguna otra circunstancia que pudiera afectar su objetividad o independencia en el proceso o en una reunión, que afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Interés no económico personal (| (Si no tiene intereses en esta categoría, escriba NINGUNO) |
| afecte la percepción de los demás de su objetividad o independencia? Describa Firma: Nombre: Fecha: | Describe: | |
| Describa Firma: Nombre: Fecha: | | |
| Firma: Nombre: Fecha: | | as de su dojetividad o independencia? |
| Nombre: Fecha: | Describe | |
| | Firma: | |
| center National Institute for Clinical Excellence, NICE 2009, Treducción Klass Mieth, MD, MSc | Nombre: | Fecha: |
| | uente: National Institute for Clinical Excelle | ence, NICE 2009, Traducción Klaus Mieth, MD, MSc. |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | 300 | |

9.2. Anexo 2. Formato de declaración de conflictos de interés en profundidad





ANEXO 1. DECLARACIÓN DE INTERESES

Grupo temático Prevención, Diagnóstico, Atención Integral y Seguimiento de Pacientes con Hipertensión Arterial (HTA). Guía de Atención Integral (GAI).

Las actividades que pueden constituir conflictos de interés son aquellas circunstancias en las que el juicio profesional sobre un interés primario, como la seguridad de los pacientes o la validez de la investigación, puede estar afectado por otro interés secundario, sea un beneficio financiero, de prestigio, promoción personal o profesional. Los conflictos serán determinados por la evaluación de la declaración de sus intereses

Tenga en cuenta que esta declaración de intereses debe abarcar el periodo entre febrero de 2010 a mayo de 2011.

Recuerde que por INDUSTRIA DE LA SALUD se consideran, además de la industria farmacéutica o de tecnología diagnóstica, los servicios de medicina prepagada, EPS, IPS, entre otros. Por ejemplo: el ejercicio de la profesión tratando usuarios adscritos a empresas de medicina prepagada, ser director de una revista científica que recibe pauta publicitaria de la industria farmacéutica, coordinar actividades académicas en una institución de salud que recibe apoyo económico de la industria farmacéutica para dichas actividades, ser accionista de una IPS que presta servicios en el área de estudio de la GAI, etc.

| Por favor complete las siguientes tablas: | |
|---|---|
| Yo, | , declaro que he leido y comprendo el |
| Código de Declaración de Conflictos de Interés. En el siguiente | e documento declaro los siguientes intereses |
| con la industria de la salud y aquellas situaciones que podrían | afectar mis actuaciones en el proceso al que he |
| sido invitado a participar: | |

| A- Intereses económicos personales | Si | No | Describa la actividad | Quién financió |
|---|----|----|-----------------------|----------------|
| Recibí apoyo para asistir a reuniones, congresos u | | | | |
| otras actividades educativas (inscripciones, becas de | | | | |
| viaje, u otros) por parte de la industria de la salud) | | | | |
| Recibí honorarios como ponente en una reunión | | | | |
| organizada por la industria de la salud | | | | |
| Recibí apoyo y financiación para investigación por | | | | |
| parte de la industria de la salud | | | | |
| Recibí financiación para cursar programas | | | | |
| educativos o actividades de formación | | | | |
| He sido o estoy empleado como consultor para una | | | | |
| compañía de salud | | | | |
| He sido o soy accionista o tengo intereses | | | | |
| económicos en una compañía farmacéutica o en | | | | |
| cualquiera relacionada a la salud o tecnología | | | | |
| sanitaria | | | | |









anteriores en la industria de la salud.



| A- Intereses económicos personales | Si | No | Describa la actividad | Quién financió |
|--|----|----|-----------------------|----------------|
| Tengo activos o bienes en la industria de salud, sobre los cuales no tengo el control financiero (inversiones en un portafolio amplio, fondos de pensión) | | | | |
| Tengo derecho a pensión adquiridos por trabajos | | | | |

| B- | Intereses económicos no personales | Si | No | Describa la actividad | Quién financió |
|---|---|----|----|-----------------------|----------------|
| u organ industria | responsabilidad directiva de un departamento ización que recibe pago u otro beneficio de la a de la salud que me favorece sin que yo lo personalmente. | | | | |
| Final salud Cual que i Patro funci la cu Patro depa decla La ases orgai Conti | o, el departamento u organización recibe: nciación de formación por la industria de la d. lquier pago o apoyo de la industria de la salud beneficie a la organización: ocinio de la industria de la salud para el ionamiento de una unidad o departamento de ual el individuo es responsable. rocinio a un miembro de la unidad o artamento de la cual el firmante de la arración es responsable. comisión de investigación u otro trabajo o soría de miembros del departamento u unización de la cual el firmante es responsable. tratos o "grants" etc. para el departamento u unización. | | | | |

| C- | Intereses no económicos personales | Si | No | Describa la actividad | Quién financió |
|-------------------------------|--|----|----|-----------------------|----------------|
| producto | mi opinión clara sobre alguna intervención o en evaluación de esta GAI, derivado como ón de un proyecto de investigación de ad clínica o estudios de investigación | | | | |
| los cuale tema de forma | zado pronunciamientos públicos previos, en es he expresado una opinión clara acerca del la discusión, que se podría interpretar en razonable como un prejuicio a una ación objetiva de la evidencia *. | | | | |
| | l riesgo de que mis opiniones acerca de las ciones en evaluación afecten mi reputación*. | | | | |

^{*}Comentarios referentes a las recomendaciones derivadas de las Guias de atención Integral que se están desarrollando.











| D- Intereses económicos personales de un familiar (primer grado de consanguinidad, cónyuge, pareja de hecho) | Si | No | Parentesco | Describa la actividad | Quién financió |
|---|----|----|------------|-----------------------|----------------|
| Mi familiar ha realizado un consultoría o | | | | | |
| trabajo para la industria de la salud que | | | | | |
| implica un pago regular u ocasional en | | | | | |
| efectivo o en especie en los anteriores 12 meses a la firma de la declaración de | | | | | |
| intereses. | | | | | |
| Mi familiar tiene inversiones en la industria | | | | | |
| de la salud que hacen parte de un portafolio | | | | | |
| en el cual él tiene control directo. | | | | | |
| Mi familiar tiene acciones u otros beneficios | | | | | |
| de la industria de la salud por ser propietario | | | | | |
| o tiene responsabilidad legal sobre bienes de terceros. | | | | | |
| Mi familiar ha tenido patrocinio de viajes | | | | | |
| dados por la industria de la salud más allá | | | | | |
| de los costos razonables de hospedaje, | | | | | |
| pasajes, comida para asistir a reuniones, | | | | | |
| conferencias etc. en los 12 meses | | | | | |
| anteriores a la firma de la declaración de | | | | | |
| intereses. | | | | | |
| Mi familiar tiene activos o bienes dentro de | | | | | |
| la industria de la salud, sobre los cuales no tiene control financiero (inversiones en un | | | | | |
| portafolio amplio, fondos de pensión). | | | | | |
| Mi familiar tiene derechos a pensión | | | | | |
| adquiridos por trabajos anteriores en la | | | | | |
| industria de la salud. | | | | | |

| NOMBRES Y APELLIDOS: | FIRMA: | |
|----------------------|-------------------------|--|
| FECHA: | DOCUMENTO DE IDENTIDAD: | |







9.3. Anexo 3. Declaración de conflictos de interés para la presente Guía

| HERRAMIENTA 2: | INTERESES | CONDUCTA | Participa en la Guía (1) | Participa en la Guía (1) | Participa en la Guia (1) | Participa en la guía (2) | Participa en la guia (2) | Patricia en la guía (2) | Participa en la auía (2) | Participa en la Guia (1) | Controller on in Code come made del come | Farropa en la suula como parte del grupo de evaluación económica | PENDIENTE (FUERA DEL PAIS) | Participa en la Guía (1) | Participe en la guila , con érdasis en participe en la guila , con érdasis en con posibilidad de participar en la discusión de recomendaciones con excepción de aquellas sobre tratamiento farmacológico |
|--|----------------------|--------------------------------------|-----------------------------|--------------------------|--------------------------|--|--|---|--------------------------|--------------------------|---|---|---|---|---|
| | | OTRO 2CUAL? | | Ninguno | Ninguno | Conferencista ocasional en tópicos de hipertensión arterial, invitado por la industria farmacéutica. | | Winguno | Nineuno | | | oungano. | No | Ninguno | |
| | | NO ECONOMICO PERSONAL | Ninguno | Ninguno | Ninguno | Ninguno | Coordinates de Comite de Controlador Azerda, Sociedad Colombiana de Carlología. Estat de la seja de calegóridos Estat de la seja de calegóridos Yazanielas de la colombiana de Cardiología. | Director de la Asociación y la Colombiana de Hipertensión y la asociación recibe patrocinio para las dos publicaciones por parte de Merck y Tecnofarma. | Nineuno | Nineuno | All controls | outgavo | Ninguno | Ninguno | Ninguno |
| ERESES | INTERESES DECLARADOS | ECONÓMICO NO PERSONAL | Ninguno | Ninguno | Ninguno | Ninguno | Ninguno | Boletin de la Vida Sana Cardiovascular, tópico de Hipertensión. | Ninguno | Ninguno | The tensor conflicts do intende conscioning | personal en el tenta específico de esta guila personal en el tenna específico de esta guil personal en el tenna específico de esta guila per o pudiera existir en fabricientes en pero pudiera existir en fabricientes en la londerida de portir de la londerida para entre entre la persona en la pedicaria, pera la indicatifica para purimente (Aventi, pera la indicatifica farmacéutica, terminada en 2009. | Ninguno | Ninguno | Ninguno |
| HERRAMIENTA 1: DECLARACIÓN DE CONFLICTO DE INTERESES I INTERESES I | | ECONOMICO PERSONAL DE UN FAMILIAR | П | | Ninguno | Ninguno | ounili | Ninguro | Nineuro | | | ourigius. | Ninguno | Ninguno | a es directora de clones clinicas en rama no está da con tensivos. |
| HERRAMIENTA 1: DECLAS | | ECONOMICO PERSONAL | | Ninguno | Ninguno | Ninguno | 111 I. Conferencia para Novastri, der Colombia, relacionado con Nin simpolio acerca de inhibidores directos de la Derino, especificamente alicitéri, pago de hancarios 2. Parceirdo l'espe de devete, adjamentos, alimensación para assistencia a la reunido anual de la American Heart Association, Chicago, moviembre de 2010, Novastric Colombia, Scimolo salélite de 1714, laboratorios lisopas, dentro del marco del XXIII comparco de caracterizado de Caralderia Colombia, deberro de 2011, sin nemuneciador, a Parceira de la rerunido manda de la Associación de Falli Caralderia de la Sociedad Europas de Caralderia, de Sali Caralderia de la Sociedad Europas de Caralderia, de Falli Caralderia de 2011, Astra Zéneca. | Ninguno | Ninguno | 28-mar-11 Nineuro | Minguillo | region design common contracts encounter contracts of the trans- especific of extra gala pero podient exists con theirscarse and general, He restible approp para assistencia a congresos, así trom humaranio para para assistencia a congresos, así trom humaranio para para assistencia a congresos, así investigación resistionados con ferenceia by suporte para la pECV, y embolis pulmonary de la hodustrá farmaciduta. An he recibido fondos con feres educativos o actividades de formáción. No estoy empléado como consultor ni feregio interesta eccorómicos en el sector. | Patrocinio, viajes, consultoria para la industria farmacéutica, pero no en el tópico de esta guía. | Parte de mis ingresos derivarán de la realización de la guía. | 28-mar-11 1. Ful parte de un equipo de la Universidad Nacional, que equilo un programo de chergo cardioxecular para Pitac: Finaldo 2011; 2. Resilide una revolús insiemática para GSK en enfermedad infecciosa. Finaldo 2011. |
| | FECHA | DECLARACIÓN DE INTERESES | 28-mar-11 | 28-mar-11 Ninguno | 28-mar-11 Ninguno | 28-mar-11 Ninguno | 27-man-11 | 4-тар11 | 28-mar-11 | 28-mar-11 | 16 mar 11 | 25-FER-52 | 14-ene-10 (NO ACTUALIZADA) | 28-mar-11 | 28-mar-11 |
| | | No. NOMBRE | 1 Alba Yaneth Parra Sánchez | 2 Mary Isabel Camacho | 3 María Ximena Rojas | 4 Dagnovar Aristizabal | S Sebastian Wites | 6 Oxcar Dalo | 7 Harold Miranda | 8 Germán Gamarra | O Boulolfo look Pennis Mannes | MODOUR DOSE DEFINIS VERBINO | Edgar Hernández | 10 Juan Carlos Villar | 11 Carlos Eduardo Granados G |

9.4. Anexo 4. Pregunta genéricas incluidas en la propuesta de la Guía

Las preguntas genéricas de la Propuesta de la Guía de Atención Integral fueron clasificadas en cuatro módulos:

9.4.1. Modulo 1: Prevención de la HTA

- 1. ¿Qué población se encuentra en mayor riesgo de desarrollar HTA?
- 2. ¿Qué proporción de adultos jóvenes debería ser objeto de programas de prevención de HTA?
- 3. ¿Cuál es el impacto del ejercicio, la reducción de peso corporal o del consumo de sal sobre el desarrollo de HTA?
- 4. ¿Cuál es el impacto de programas de intervención comunitaria para prevención de la HTA?

9.4.2. Modulo 2: Diagnóstico de HTA

- 5. ¿Qué proporción de adultos han medido y conocen sus cifras de PA?
- 6. ¿Qué grado de conocimiento hay en el público sobre el umbral con que se diagnóstica la HTA?
- 7. ¿Qué proporción de la población se encontraría con HTA haciendo tamización a los 30 o 45 años?
- 8. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico para HTA al medir la PA en el consultorio?
- 9. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico de la medición de PA con monitoreo ambulatorio?
- 10. ¿Qué proporción de pacientes con HTA tiene otros factores de riesgo cardiovascular?
- 11. ¿Qué proporción de pacientes con HTA se encuentra en alto riesgo de eventos cardiovasculares?

9.4.3. Módulo 3: Tratamiento integral de la HTA

- 12. ¿Cuál es el descenso esperado de PA atribuible a cambios en el estilo de vida?
- 13. ¿Qué proporción de pacientes con HTA requeriría tratamiento farmacológico?
- 14. ¿Qué proporción de pacientes con HTA requeriría tratamiento con un medicamento?
- 15. ¿Cuál es el descenso esperado de PA atribuible a uno, dos o tres medicamentos?
- 16. ¿Cuál sería el medicamento de elección en adultos a riesgo bajo o intermedio de eventos CV?
- 17. ¿Cuál sería la combinación de medicamentos recomendables en adultos en riesgo bajo o intermedio?
- 18. ¿Qué medicamentos serían más efectivos para la prevención de diferentes desenlaces finales?

9.4.4. Módulo 4: Seguimiento de pacientes con HTA

- 19. ¿Qué proporción de pacientes con HTA se espera que consiga cambios deseables en su estilo de vida?
- 20. ¿Cuál es la adherencia esperada a las diversas modalidades de tratamiento farmacológico?
- 21. ¿Qué proporción de adultos con HTA tienen su PA de acuerdo con las metas de tratamiento?

- 22. ¿Qué estudios diagnósticos son más eficientes en la detección de daño de órgano blanco?
- 23. ¿Cuál es el impacto de programas estructurados para mejorar el cumplimiento de metas de PA?
- 24. ¿Cuál debería ser la frecuencia de los controles en pacientes con HTA?
- 25. ¿Qué tipo de profesionales de la salud deberían encargarse del control de pacientes con HTA?

9.5. Anexo 5. Preguntas genéricas finalmente incluidas en la guía.

Las preguntas genéricas de la Guía de Atención Integral, están clasificadas en cuatro módulos:

9.5.1. Módulo de prevención:

- 1. ¿Qué perfil de individuos debería ser objeto de programas de prevención de HTA?
- 2. ¿Cuál es el impacto del ejercicio, la reducción de peso corporal o del consumo de sal sobre el desarrollo de HTA?
- 3. ¿Cuál es el tratamiento de elección en pacientes con "pre-hipertensión"?

9.5.2. Módulo de diagnóstico:

- 4. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico para HTA al medir la TA en el consultorio y con monitoreo ambulatorio?
- 5. ¿Qué otros factores de riesgo cardiovascular deben identificarse en el paciente con HTA?
- 6. ¿Cómo es el perfil de pacientes con HTA que se encuentran en alto riesgo de eventos cardiovasculares?
- 7. ¿Cuáles estudios diagnósticos son más eficientes en la detección de daño de órgano blanco?

9.5.3. Módulo de tratamiento integral:

- 8. ¿Cuál es el descenso esperado de TA atribuible a cambios en el estilo de vida?
- 9. ¿Cuál es el descenso esperado de TA atribuible a uno, dos o tres medicamentos?
- 10. ¿Cuál sería el medicamento de elección en adultos a riesgo bajo o intermedio?
- 11. ¿Cuál sería la combinación de medicamentos recomendables en adultos a riesgo bajo o intermedio?
- 12. ¿Qué medicamentos serían más efectivos para la prevención de diferentes desenlaces finales?

9.5.4. Módulo de seguimiento:

- 13. ¿Cuál es la adherencia esperada a las diversas modalidades de tratamiento farmacológico?
- 14. ¿Cuál es el impacto de programas estructurados para mejorar el cumplimiento de metas en HTA?
- 15. ¿Cuál debería ser la frecuencia de los controles en pacientes con HTA? (riesgo bajo e intermedio)
- 16. ¿Qué tipo de profesionales de la salud deberían encargarse del control de pacientes con HTA?

9.6. Anexo 6. Proceso de priorización de preguntas específicas (PECOT)

Ilustración 1. Mediana de calificación de las preguntas al inicio (62 preguntas) y al final (25 preguntas), presentada por módulos y total.

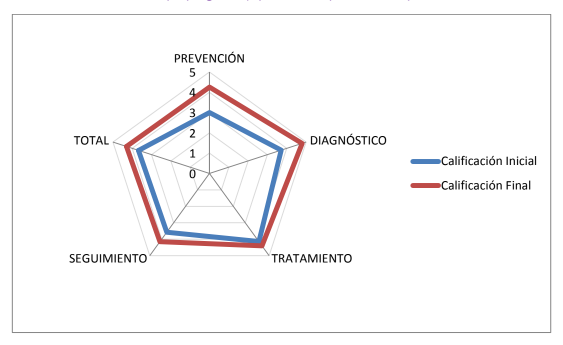
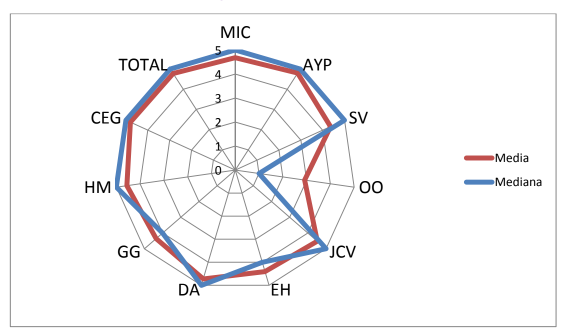


Ilustración 2. Media y mediana, individual (cada uno de los integrantes de la guía) y total, 25 preguntas PECOT. Calificación Final.



9.7. Anexo 7. Preguntas específicas (PECOT), incluidas en la guía

9.7.1. Módulo de prevención:

En pacientes adultos sin hipertensión arterial (1):

- 1. Pregunta No. 1: ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA6?
- 2. Pregunta No. 2: ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta"⁷, puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no farmacológica o no tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares?
- 3. Pregunta No. 3: ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?
- 4. Pregunta No. 4: ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?
- 5. Pregunta No. 5: ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?
- 6. Pregunta No. 6: ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

9.7.2. Módulo de diagnóstico:

En pacientes con sospecha clínica de HTA:

- 1. Pregunta No. 7: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares al comparar individuos evaluados mediante método auscultatorio, método automatizado con intervalos variables o con intervalos fijos en 24 horas (44)?
- 2. Pregunta No. 8: ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico⁸ para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA?
- 3. Pregunta No. 9: ¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas 9 más utilizadas en la detección de órgano blanco?

⁶ Incluye: edad, consumo de sodio, obesidad, niveles de actividad física, herencia, tabaco y raza.

⁷ Entendida como: valores de presión arterial sistólica entre 120-139 y de diastólica entre 80-89 mmHg.

⁸ Rendimiento diagnóstico: Sensibilidad, especificidad, valores predictivos.

⁹ Fondo de ojo, ecocardiograma, EKG, Doppler carotídeo o arterial de miembros inferiores, micro o macro albuminuria, creatinina (estimación TFG).

9.7.3. Módulo de tratamiento:

Las preguntas del módulo de tratamiento están dirigidas a pacientes con HTA diagnosticada como esencial. De la misma manera la terapia farmacológica, tanto en monoterapia como en terapia combinada será estudiada teniendo en cuenta los siguientes grupos farmacológicos: Diuréticos, betabloqueadores, I-ECA, BRA-II, BCC.

En pacientes con HTA esencial de similares características clínicas sujetos a tratamiento,

- 1. Pregunta No. 10: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación?
- 2. Pregunta No. 11: ¿Cuáles son los factores predictores 10 de eventos cardiovasculares?
- 3. Pregunta No. 12: ¿Cuál es el cambio de PA, luego de al menos 3 meses de la implementación de intervenciones de cambios en el estilo de vida, 11 comparado el estilo de vida no modificado?
- 4. Pregunta No. 13: ¿Cuál es el cambio de PA, cuando se recomienda la intervención de los estilos de vida en el contexto de programas estructurados, comparado con estas recomendaciones hechas fuera de este contexto de atención?
- 5. Pregunta No. 14: ¿Cuál es la proporción de pacientes que se encuentran en metas de tratamiento luego de terapia basada exclusivamente en medidas no farmacológicas por al menos 3 meses, comparado con añadir un medicamento antihipertensivo?
- 6. Pregunta No. 15: ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios ¹², luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento?
- 7. Pregunta No. 16: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados¹³, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos?
- 8. Pregunta No. 17: ¿Cuál es la incidencia de Eventos Cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de monoterapia con tiazidas, comparado con monoterapia con otros medicamentos?
- 9. Pregunta No. 18: ¿Cuál es el descenso PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, que estén asociadas a su grupo etario, racial o sexo?

¹⁰ Por ejemplo: Glucemia en ayuno alterada, tabaquismo, proteinuria, y obesidad.

¹¹ Estrategias como: reducción de peso, reducción en la ingesta de sal, aumento en la actividad física, ingesta de dieta rica en potasio, tabaco, alcohol.

 $^{^{\}rm 12}$ Considerados en la tabla de desenlaces, por su relevancia clínica.

¹³ Considerados en la tabla de desenlaces, por su relevancia clínica.

10. Pregunta No. 19: ¿Cuál es el descenso PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, que estén asociadas a su nivel de riesgo cardiovascular global?

9.7.4. Módulo de seguimiento:

Al igual que el módulo de tratamiento, las preguntas del módulo de seguimiento están dirigidas a pacientes con HTA diagnosticada. De la misma manera la terapia farmacológica, tanto en monoterapia como en terapia combinada será estudiada teniendo en cuenta los siguientes grupos farmacológicos: Diuréticos, beta-bloqueadores, I-ECA, BRA-II, BCC.

En pacientes de similares características clínicas, recibiendo tratamiento regular por HTA esencial por al menos 6 meses,

- 1. Pregunta No. 20: ¿Cuál es la frecuencia de uso y concordancia en el patrón horario y mediciones obtenidas cuando se hace auto-monitoreo en casa (AMC) para seguimiento de la PA?
- 2. Pregunta No. 21: ¿Cuál es la tasa de adherencia y de cumplimiento de metas de PA cuando se recomienda hacer AMC, comparada con el seguimiento convencional?
- 3. Pregunta No. 22: ¿Cuál es la capacidad de estas pruebas¹⁴ de compromiso de órgano blanco, para detectar cambios luego de periodos de tiempo de mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)?
- 4. Pregunta No. 23: ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de PA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado 15, comparado con seguimiento convencional?
- 5. Pregunta No. 24: ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de PA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo), o por lo menos por 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos?

¹⁴ Fondo de ojo, ecocardiograma, EKG, Ultrasonido vascular carotídeo o arterial de miembros inferiores, micro o macro albuminuria, creatinina (estimación TFG).

¹⁵ De acuerdo al tipo de profesionales que lo dirijan, la frecuencia de los controles, o la dirección hacia individuos o grupos, u otros factores que diferencien los diferentes programas estructurados.

9.8. Anexo 8. Calificación de desenlaces por integrantes del GDG de la GAI-HTA

| Desenlaces | Mediana total | Media total | Rango |
|--|---------------|-------------|-------|
| Módulo de prevención | | | |
| Incidencia (diagnóstico de HTA) | 8 | 8 | 6 – 9 |
| Valores de TA | 8 | 7 | 3 – 9 |
| Adherencia | 7 | 6 | 2 – 9 |
| Módulo de diagnóstico | | | |
| Características operativas de las pruebas: Sensibilidad, especificidad, etc. | 8 | 8 | 6 - 9 |
| Desenlaces de efectividad clínica (mencionados en el siguiente numeral) | 8 | 8 | 3 – 9 |
| Módulo de tratamiento integral y módulo de seguimiento | | | |
| Mortalidad | 9 | 8 | 6 – 9 |
| Mortalidad cardiovascular | 9 | 9 | 8 – 9 |
| Enfermedad cerebrovascular (isquémica o hemorrágica) no-fatal | 8 | 8 | 8 – 9 |
| Síndrome coronario agudo: Infarto agudo de miocardio, AI. | 8 | 8 | 8 – 9 |
| Calidad de vida relacionada con la salud | 8 | 7 | 5 – 9 |
| Insuficiencia cardiaca | 8 | 8 | 7 – 9 |
| Hipertrofia ventricular | 8 | 7 | 4 – 9 |
| Efectos adversos (Desenlaces de seguridad): Impotencia, Diabetes Mellitus, bloqueos del sistema eléctrico cardiaco, tos, depresión. | 7 | 7 | 6 - 8 |
| Procedimientos vasculares: Revascularización miocárdica, angioplastia y/o colocación de stent coronario, puentes vasculares arteriales, endarterectomías carotideas. | 8 | 7 | 6 – 9 |
| Deterioro de la función renal | 7 | 8 | 6 – 9 |
| Microalbuminuria | 8 | 7 | 3 – 9 |
| Enfermedad renal terminal | 8 | 8 | 7 – 9 |
| Diálisis | 8 | 8 | 6 – 9 |
| Adherencia a la terapia | 8 | 7 | 4 – 9 |
| Suspensión de tratamiento | 8 | 7 | 4 – 8 |
| Cumplimiento de metas | 8 | 7 | 6 – 9 |
| Valores de TA | 8 | 7 | 4 – 9 |
| Amputación por enfermedad arterial periférica | 8 | 8 | 6 – 9 |
| Emergencias hipertensivas | 8 | 8 | 6 – 9 |
| Urgencias hipertensivas | 7 | 7 | 3 – 9 |

| Consulta a urgencias atribuible a enfermedad cardiovascular | 7 | 7 | 3 – 9 |
|---|---|---|-------|
| Hospitalización atribuible a enfermedad cardiovascular | 7 | 7 | 3 – 9 |

9.9. Anexo 9. Herramienta 20. Matriz para el GDG: priorización de recomendaciones para evaluaciones económicas

| | Recomendaciones/ Preguntas | Calificación de la Priorización | Observaciones | | | | | |
|-----|---|------------------------------------|---|--|--|--|--|--|
| | Prevención | | | | | | | |
| 1. | ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA? | В | | | | | | |
| 2. | ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta", puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no farmacológica o no tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares? | В | | | | | | |
| 3. | ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? | В | | | | | | |
| 4. | ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? | В | | | | | | |
| 5. | ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la norecomendación? | В | | | | | | |
| 6. | ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación? | В | | | | | | |
| Dia | ngnóstico | | | | | | | |
| 1. | ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares al comparar individuos evaluados mediante método auscultatorio, método automatizado con intervalos variables o con intervalos fijos en 24 horas (44)? | М | La pregunta 1 y 2 de diagnóstico, están encaminadas a definir la misma recomendación y es establecer el método de diagnóstico ideal. Ou o por | | | | | |
| 2. | ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA? | A | diagnóstico ideal. Que por evidencia sólida y apoyada en evaluaciones económicas previas parece ser el MAPA. | | | | | |
| 3. | ¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas más utilizadas en la detección de órgano blanco? | В | | | | | | |
| 4. | ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer | В | | | | | | |

| | Recomendaciones/ Preguntas | Calificación de la Priorización | Observaciones |
|-----|---|------------------------------------|---|
| | tal estimación? | | |
| 5. | ¿Cuáles son los factores predictores de eventos cardiovasculares? | В | |
| Tra | ntamiento | | |
| 1. | ¿Cuál es el cambio de PA, luego de al menos 3 meses de la implementación de intervenciones de cambios en el estilo de vida, comparado el estilo de vida no modificado? | В | |
| 2. | ¿Cuál es el cambio de PA, cuando se recomienda la intervención de los estilos de vida en el contexto de programas estructurados, comparado con estas recomendaciones hechas fuera de este contexto de atención? | В | |
| 3. | ¿Cuál es la proporción de pacientes que se encuentran en metas de tratamiento luego de terapia basada exclusivamente en medidas no farmacológicas por al menos 3 meses, comparado con añadir un medicamento antihipertensivo? | В | |
| 4. | ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios, luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento? | В | |
| 5. | ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos? | М | No se considera de alta prioridad, debido a que la evidencia no es suficientemente sólida, como si lo es para establecer la monoterapia de elección. |
| 6. | ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de monoterapia con tiazidas, comparado con monoterapia con otros medicamentos? | A | |
| 7. | ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su grupo etario, racial o sexo? | В | |
| 8. | ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su nivel de riesgo cardiovascular global? | В | |

| | Recomendaciones/ | Calificación de | Observaciones |
|----|---|-----------------|--|
| | Preguntas | la Priorización | |
| _ | guimiento | T | |
| 1. | ¿Cuál es la frecuencia de uso y concordancia en el patrón horario y mediciones obtenidas cuando se hace auto-monitoreo en casa (AMC) para seguimiento de la PA? | В | |
| 2. | ¿Cuál es la tasa de adherencia y de cumplimiento de metas de PA cuando se recomienda hacer AMC, comparada con el seguimiento convencional? | В | |
| 3. | ¿Cuál es la capacidad de estas pruebas de compromiso de órgano blanco, para detectar cambios luego de periodos de tiempo de mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)? | В | |
| 4. | ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de PA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado, comparado con seguimiento convencional? | М | La evidencia no parece ser suficiente y de adecuada calidad. |
| 5. | ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de PA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo), o por lo menos por 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos? | В | |

A: Alta prioridad: efectividad y eficacia con significancia clínica y alta calidad de evidencia. P. ej. efectividad demostrada por metaanálisis y ensayos clínicos de alta calidad. P. ej. hemoglobina glucosilada vs. glucemia en orina para el control del paciente diabético.

M: Moderada prioridad: evidencia y eficacia con significancia clínica discutible y con nivel de evidencia alta o moderada. P. ej. efectividad y eficacia demostrada por evidencia de alta y moderada calidad.

B: Baja prioridad: ausencia de efectividad y eficacia con alta calidad de evidencia. Resultados de efectividad con evidencia de muy baja calidad.

9.10. Anexo 10. Estrategias de Búsqueda para guías de práctica clínica en hipertensión arterial

Tabla No. 41. Estrategia de búsqueda guías de práctica clínica en bases de datos. Septiembre de 2011.

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS* |
|--------------|---|--|-------------------------------|
| #1 | guideline* [tw] | guideline* AND [embase]/lim AND [2009-2011]/py | "GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA" |
| #2 | PRACTICE GUIDELINE [PT] | 'PRACTICE GUIDELINE'/EXP AND [EMBASE]/LIM AND [2009-2011]/PY | "HIPERTENSIÓN" |
| #3 | recommend* [tw] | recommend* AND [embase]/lim AND [2009- 2011]/py | #1 AND #2 |
| #4 | #1 OR #2 OR #3 | #1 OR #2 OR #3 | |
| #5 | "Hypertension"[Mesh] | 'hypertension'/exp AND [embase]/lim AND [2009- 2011]/py | |
| #6 | (#1) AND #4 Limits: published in the last 3 years | | |
| TOTAL ECA | 1487 | 8534 | 3 |

^{*} Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

Tabla No. 42. Estrategia de búsqueda guías de práctica clínica en organizaciones especializadas.

Septiembre de 2011

| Organización | Resultados de la búsqueda |
|--|---------------------------|
| National Guideline Clearinghouse | 47 |
| Guía Salud | 26 |
| New Zeland Guidelines Group | 18 |
| NICE, National Institute for Clinical Excellence | 1 |
| SIGN, Scottish Intercollegiate Network | 1 |
| ICSI, Institute for Clinical Systems Improvement | 1 |
| AHRQ, Agency for Healthcare Research and Quality | 0 |

9.11. Anexo 11: Evaluación de guía seleccionada, usando instrumento AGREE II

Guía: The clinical management of primary hypertension in adults. Clinical Guideline 127 (6)

| | | | O 1: ALCANCE Y O | RIFTIVO | | , |
|--|-----------------------|-----------------------|----------------------|-----------------------|----------------------|------------------------|
| 1. El(los) objetivo(| s) general(es) de la | | | | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | 1/.: 1. 1 1.: 1.: | | | - 43 | | |
| Guía para el manej 2. El(los) aspecto(s | | | | | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de |
| Comentarios: | | | | | | acuerdo |
| Hipertensión primo | aria en adultos: dia | gnóstico, tratamie | nto y seguimiento. | Hay preguntas espe | ecíficas para cada | aspecto. (apéndice |
| <i>C)</i> 3. La población (pa | cientes, público, et | c.) a la cual se pret | ende aplicar la guí | a está específicame | nte descrita | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| Adultos con diagnó | stico de hipertensió | | TICIPACIÓN DE L | OS IMPLICADOS | | |
| 4. El grupo que des | sarrolla la guía incl | | | ofesionales relevar | ntes | |
| 1 | | | | | | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: | s de los arunos profe | esionales v de los no | acientes. No hav rer | oresentación de la ir | ndustria ni de las a | seauradoras |
| | | | | n diana (pacientes, | | oogar aaor ao. |
| 1 | ٠ | | , | _ | , | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| | | | otro de medición d | de la TA fuera del | consultorio, así co | mo en aspectos de |
| tratamiento y camb 6. Los usuarios dia | | | los | | | |
| 1 | in de la gala estan | | | | | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: Atención primaria | (médicos enfermer | as profesionales d | le la salud) | | | |
| Trecheron primaria | medicos, enjermer | | RIGOR EN LA ELA | ABORACIÓN | | |
| 7. Se han utilizado | métodos sistemáti | cos para la búsque | da de la evidencia | | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | 11.6 | | | |
| No se buscó literatu 8. Los criterios par | | | | glés. (Apéndice E) | | |
| 1 Muy en | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de |
| desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 0 | acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| 9. Las fortalezas y | limitaciones del co | njunto de la eviden | cia están claramen | ite descritas | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | - |
| 10. Los métodos ut | ilizados para form | ular las recomenda | iciones están clara | mente descritos | | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |

| Muy en desacuerdo | | | | | | Muy de acuerdo |
|--|----------------------|----------------------|----------------------|-----------------------|----------------------|------------------------|
| Comentarios: | | | | | | acuciuo |
| 11. Al formular las | recomendaciones | han sido considera | dos los beneficios | salud, los efectos se | ecundarios y los rie | esgos |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| Están descritos los 12. Hay una relació | | | | | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: Antes de cada reco para las partes acti | ualizadas de la guío | 1. | | n las tablas de eva | luación de la calid | ad de la evidencia |
| 13. La guía ha sido | revisada por expe | rtos externos antes | de su publicación | | | |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: La guía fue publica | da online nara ser e | evaluada nor un ne | riodo de tiemno, ne: | ro no enviada a evn | ertos | |
| 14. Se incluye un p | | | Todo de trempo, per | . с ло спиши и схр | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: Todas las guías NIC | CE se actualizan ner | riódicamente no se | esnecifica el nroceo | dimiento | | |
| - | • | DOMINIO 4: 0 | CLARIDAD DE PRI | | | |
| 15. Las recomenda | ciones son específi | icas y no son ambig | guas | | | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| 16. Las distintas op | ociones para el mai | nejo de la enfermed | lad o condición de | salud se presentan | claramente | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| 17. Las recomenda | ciones clave son fá | cilmente identifica | bles | | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: Redacción clara y | | U | e resumen. Luego | muestran la evide | ncia paso a paso | para hacer cada |
| recomendación dividiendo la guía en secciones. DOMINIO 5. APLICABILIDAD | | | | | | |
| 18. La guía describ | e factores facilitad | ores y barreras par | a su aplicación | | | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | | | | | |
| 19. La guía propor | ciona consejo o hei | ramientas sobre co | ómo las recomenda | iciones pueden ser | llevadas a la práct | ica |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: Para algunas reconfácilmente accesibl | | cute cómo se impler | mentarían. Hay una | ı guía resumen, algo | oritmos y toda la d | ocumentación esta |
| 20. Se han conside | | nplicaciones de la a | plicación de las re | comendaciones sol | ore los recursos | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |

| necesaria para impl | | | wia | | | |
|--|---------------------|----------------------|----------------------|---------------------|------------------|----------------------------------|
| 21. La guía ofrece ci 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: No se describen. | | | | | | 1 |
| | | | INDEPENDENCIA | | | |
| 22. Los puntos de vi | sta de la entidad f | inanciadora no ha | n influido en el con | tenido de la guía | | |
| 1 Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Muy de acuerdo |
| Comentarios: | | Gista da ista | d. l | | ddl | |
| 23. Se han registrad | o y abordado los d | conflictos de intere | ses de los miembro | os dei grupo eiabor | ador de la gula | 7 |
| Muy en desacuerdo | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | Muy de acuerdo |
| Comentarios: Se presentan en el a | péndice B | | | | | |
| | | EVALUA | CIÓN GLOBAL DE I | LA GUÍA | | |
| 1. Puntúe la calidad | global de la guía | | | | | |
| 1 Calidad más baja posible | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 Calidad más alta posible |
| Comentarios: Es una guía muy co utilizada para elabo 2. ¡Recomendaría e | rar las recomenda | ciones. | ón necesaria para | verificar como se | obtuvo la eviden | cia y como fue ésta |
| Si Notas: | Guia para su u | | | | | |

Puntaje total de los 23 dominios fue de 144/161, porcentaje total 89%.

9.12. Anexo 12: Búsqueda de evidencia por preguntas

9.12.1. Filtro usados para búsqueda de evidencia

Tabla No. 43. Filtros para identificar revisiones sistemáticas en PubMed y EMBASE.

| | PubMed | EMBASE |
|----|------------------------------------|--|
| #1 | "Review" [Publication Type] | 'systematic review'/exp AND [embase]/lim |
| #2 | "Meta-Analysis" [Publication Type] | 'systematic review (topic)'/exp AND [embase]/lim |
| #3 | meta analysis [Title/Abstract] | #1 OR #2 |
| #4 | systematic review [Title/Abstract] | |
| #5 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 | |

Tabla No. 44. Filtros para identificar ensayos clínicos aleatorizados en PubMed y EMBASE (121)

| Pasos | PubMed | EMBASE |
|-------|---|--|
| #1 | randomized controlled trial [pt] | randomized:ab AND [embase]/lim |
| #2 | controlled clinical trial [pt] | 'randomized controlled trial'/de AND [embase]/lim |
| #3 | randomized [tiab] | 'controlled clinical trial'/de AND [embase]/lim |
| #4 | placebo [tiab] | placebo:ab AND [embase]/lim |
| #5 | drug therapy [sh] | 'drug therapy'/syn AND [embase]/lim |
| #6 | randomly [tiab] | randomly:ab AND [embase]/lim |
| #7 | trial [tiab] | trial:ab AND [embase]/lim |
| #8 | Groups [tiab] | groups:ab AND [embase]/lim |
| #9 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 OR #8 |
| #10 | animal [mh] | 'animals'/exp OR animals AND [embase]/lim |
| #11 | human [mh]) | 'human'/syn AND [embase]/lim |
| #12 | #10 NOT #11 | #10 NOT #11 |
| #13 | #9 NOT #12 | (#9 NOT #12) AND 'human'/de |

Tabla No. 45. Filtros para identificar estudios observacionales en PubMed y EMBASE.

| Pasos | PubMed | EMBASE |
|-------|------------------------------|---|
| #1 | "Cohort Studies"[Mesh] | 'cohort analysis'/exp AND [embase]/lim |
| #2 | "Longitudinal Studies"[Mesh] | 'longitudinal study'/exp AND [embase]/lim |
| #3 | "Prospective Studies"[Mesh] | 'prospective study'/exp AND [embase]/lim |
| #4 | "Incidence"[Mesh] | 'incidence'/exp AND [embase]/lim |
| #5 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 |

9.12.2. Estrategia de búsqueda por pregunta(s)

Pregunta No. 1 (módulo de prevención)

Pregunta No. 1: ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA16?

Fecha de última búsqueda: 8 de octubre de 2011.

Tipo estudios: revisiones sistemáticas de estudios observacionales y estudios observacionales (Tabla No. 46).

Tabla No. 46. Estrategia de búsqueda pregunta No. 1, módulo de prevención

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS |
|-------|----------------------------|--|------------------|
| #1 | develop* [Title/Abstract] | develop* AND [abstracts]/lim AND [embase]/lim | Desarroll\$ |
| #2 | progress* [Title/Abstract] | progress* AND [abstracts]/lim AND [embase]/lim | Progres\$ |
| #3 | #1 OR #2 | #1 OR #2 | #1 OR #2 |
| #4 | HYPERTENSION | HYPERTENSION AND [embase]/lim | HIPERTENSIÓN |
| #5 | RISK FACTORS | RISK FACTORS AND [embase]/lim | FACTOR DE RIESGO |
| #6 | #3 AND #4 AND #5 | #3 AND #4 AND #5 | #3 AND #4 AND #5 |
| #7 | #6 AND FEO : 1560 | #6 AND FEO: 2574 | |
| #8 | #7 AND FRS: 136 | #7 AND FRS: 72 | |
| Total | 1560 | 2574 | 95 |

^{*} Búsqueda combinada con filtro para estudios observacionales (FEO) y de revisiones sistemáticas (FRS). Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

174

¹⁶ Incluye: edad, consumo de sodio, obesidad, niveles de actividad física, herencia, tabaco y raza.

Pregunta No. 2 (módulo de prevención)

Pregunta No. 2: ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta"¹⁷, puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no farmacológica o no tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares?

Fecha de última búsqueda: 10 de diciembre.

Tipo estudios: Búsqueda de revisiones sistemáticas y ECA (Tabla No. 47).

Tabla No. 47. Estrategia de búsqueda pregunta No. 2, módulo de prevención

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS | Cochrane |
|--------------|---|-------------------------------|-------------------------|-----------------|
| #1 | PREHYPERTENSION | PREHYPERTENSION | PREHIPERTENSIÓN | PREHYPERTENSION |
| #2 | Pre-hypertension | Pre-hypertensive | prehipertensión | |
| #3 | Prehypertension | Prehypertensive | "pre-hipertensión" | |
| #4 | Pre-hypertensive | normal blood pressure | "normal-alta" | |
| #5 | Prehypertensive | normotensive | #1 or #2 or #3 or #4 | |
| #6 | normal blood pressure | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 | | |
| #7 | normotensive | ANTIHYPERTENSIVE AGENT | | |
| #8 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 | #6 AND #7 | | |
| #9 | ANTIHYPERTENSIVE AGENTS | | | |
| #10 | #8 AND #9 AND #11 | | | |
| Total RS | 789 | 28 | 95 | 1 |
| TOTAL ECA | 2611 | 4462 | 95 | 65 |

^{*} Búsqueda combinada con filtro para revisiones sistemáticas y/o altamente sensible para ensayos clínicos. Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

Preguntas No. 3 a 6 (módulo de prevención)

- Pregunta No. 3: ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?
- Pregunta No. 4: ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?
- Pregunta No. 5: ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

¹⁷ Entendida como: valores de presión arterial sistólica entre 120-139 y de diastólica entre 80-89 mmHg.

• Pregunta No. 6: ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

Fecha de última búsqueda: 11 de diciembre 2011.

Tipo de estudios: revisiones sistemáticas (Tabla No. 48).

Tabla No. 48. Estrategia de búsqueda preguntas No. 3 a 6, módulo de prevención

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS | Cochrane |
|-------------|---|---------------------------------|-------------------------|-----------------------------|
| #1 | PREHYPERTENSION | PREHYPERTENSION | PREHIPERTENSIÓN | BLOOD PRESSURE |
| #2 | Pre-hypertension | Pre-hypertensive | prehipertensión | SODIUM CHLORIDE, DIETARY |
| #3 | Prehypertension | Prehypertensive | "pre-hipertensión" | Weigth loss |
| #4 | Pre-hypertensive | blood pressure | "normal-alta" | Potassium |
| #5 | Prehypertensive | normotensive | #1 or #2 or #3 or #4 | Physical fitness |
| #6 | blood pressure | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 | | #2 OR #3 OR #4 OR #5 |
| #7 | normotensive | SALT INTAKE | | #1 AND #6 |
| #8 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 OR #6 OR #7 | WEIGHT REDUCTION | | |
| #9 | SODIUM CHLORIDE, DIETARY | POTASSIUM INTAKE | | |
| #10 | WEIGHT LOSS | FITNESS | | |
| #11 | DIET, REDUCING | LIFESTYLE MODIFICATION | | |
| #12 | POTASSIUM, DIETARY | #7 OR #8 OR #9 OR #10 OR #11 | | |
| #13 | PHYSICAL FITNESS | #6 AND #12 | | |
| #14 | LIFE STYLE | | | |
| #15 | #9 OR #10 OR #11 OR #12 OR #13 OR #14 | | | |
| #16 | #8 AND #16 | | | |
| Total RS | 1222 | 6 | 95 | 28 |

^{*} Búsqueda combinada con filtro para revisiones sistemáticas y/o altamente sensible para ensayos clínicos. Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

Pregunta No. 9 y 22 (módulo de diagnóstico y módulo de seguimiento)

¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas¹8 más utilizadas en la detección de órgano blanco?

Fecha de última búsqueda: 21 de Abril 2012. Tipo de estudios: revisiones sistemáticas.

Estrategia de búsqueda pregunta No. 9 y 22, módulo de diagnóstico y seguimiento

| Pasos | PubMed* | LILACS | Cochrane |
|----------|----------------------|----------------------|----------------------|
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | FUNDOSCOPE | FUNDOSCOPE | FUNDOSCOPE |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 31 | 0 | 0 |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ELECTROCARDIOGRAPHY | ELECTROCARDIOGRAPHY | ELECTROCARDIOGRAPHY |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 58 | 0 | 0 |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 97 | 0 | 0 |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 97 | 0 | 0 |
| Pasos | PubMed* | LILACS | Cochrane |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY | ECHOCARDIOGRAPHY |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 97 | 0 | 0 |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | CAROTID INTIMA-MEDIA | CAROTID INTIMA-MEDIA | CAROTID INTIMA-MEDIA |
| # 2 | THICKNESS | THICKNESS | THICKNESS |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 14 | 0 | 0 |
| #1 | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ALBUMINURIA | ALBUMINURIA | ALBUMINURIA |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| Total RS | 67 | 0 | 0 |

 $^{{\}rm *B\'usqueda\ combinada\ con\ filtro\ para\ revisiones\ sistem\'aticas\ utilizando\ t\'erminos\ MeSH.}$

¹⁸ Fondo de ojo, ecocardiograma, EKG, Doppler carotideo o arterial de miembros inferiores, micro o macro albuminuria, creatinina (estimación TFG).

Preguntas No. 10 y 11 (módulo de diagnóstico)

- Pregunta No 10: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación?
- Pregunta No. 11: ¿Cuáles son los factores predictores¹⁹ de eventos cardiovasculares?

Fecha de última búsqueda: 11 de diciembre 2011.

Tipo de estudios: revisiones sistemáticas (Tabla No. 49).

Tabla No. 49. Estrategia de búsqueda pregunta No. 10 y 11, módulo de diagnóstico

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS | Cochrane |
|-------|-----------------------------------|---|--|-----------------------------|
| #1 | risk[Title] AND model*[Title] | 'RISK ASSESSMENT'/exp AND [embase]/lim | "ANÁLISIS DE RIESGO" | RISK ASSESSMENT |
| #2 | risk[Title] AND prediction[Title] | 'CARDIOVASCULAR DISEASE'/exp AND [embase]/lim | "ENFERMEDADES CARDIOVASCULA RES" | CARDIOVASCU LAR DISEASES |
| #3 | risk[Title] AND assessment[Title] | #1 AND #2 | #1 AND #2 | #1 AND #2 |
| #4 | risk[Title] AND estimation[Title] | | | |
| #5 | risk[Title] AND tool*[Title] | | | |
| #6 | #1 OR #2 OR #3 OR #4 OR #5 | | | |
| #7 | #6 AND FRS: 136 | #7 AND FRS: 36 | 47 | 221 |

^{*} Búsqueda combinada con de revisiones sistemáticas (FRS). Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

Preguntas No. 15 y 16 (módulo de tratamiento), Preguntas No. 22, 23 y 24 (módulo de seguimiento)

- Pregunta No. 15: ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios²⁰, luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento?
- Pregunta No. 16: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados²¹, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos?

 $^{^{\}rm 19}$ Por ejemplo: Glucemia en ayuno alterada, tabaquismo, proteinuria, y obesidad.

²⁰ Considerados en la tabla de desenlaces, por su relevancia clínica.

- Pregunta No. 22: ¿Cuál es la capacidad de estas pruebas²² de compromiso de órgano blanco, para detectar cambios luego de periodos de tiempo de mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)?
- Pregunta No. 23: ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de PA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado²³, comparado con seguimiento convencional?
- Pregunta No. 24: ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de PA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo), o por lo menos por 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos?

Fecha de última búsqueda: 11 de diciembre 2011.

Tipo de estudios: revisiones sistemáticas (Tabla No. 50).

Tabla No. 50. Estrategia de búsqueda pregunta No. 15 y 16, módulo de prevención

| Pasos | PubMed* | Embase* | LILACS | Cochrane |
|-------------|----------------------------|---------------------------|---|----------------------------|
| #1 | HYPERTENSION | HYPERTENSION | HIPERTENSIÓN | HYPERTENSION |
| #2 | ANTIHYPERTENSIVE AGENTS | ANTIHYPERTENSIVE AGENT | Tipo estudio: Revisión sistemática. | ANTIHYPERTENSIVE AGENTS |
| #3 | #1 AND #2 | #1 AND #2 | | |
| Total RS | 6725 | 1235 | 1 | 139 |

^{*}Búsqueda combinada con filtro para revisiones sistemáticas. Palabras en mayúsculas indican término MeSh. La búsqueda en EMBASE excluye duplicados con PubMed.

²¹ Considerados en la tabla de desenlaces, por su relevancia clínica.

²² Fondo de ojo, ecocardiograma, EKG, Doppler carotídeo o arterial de miembros inferiores, micro o macro albuminuria, creatinina (estimación TFG).

²³ De acuerdo al tipo de profesionales que lo dirijan, la frecuencia de los controles, o la dirección hacia individuos o grupos, u otros factores que diferencien los diferentes programas estructurados.

9.13. Anexo 13. Herramienta 19. Lectura crítica de la literatura científica

9.13.1. Pregunta No. 1: ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA²⁴?

| Plan | Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | | | |
|----------|--|---|--|--|--|
| | Identificación del estudio: Boyko | | | | |
| | GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | | |
| | unta número: 1. | | | | |
| | 1ado por: Carlos E Granados | | | | |
| | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | | | |
| 3000 | | ¿En qué medida se cumple el criterio? | | | |
| Crite | rios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente | | | |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna la | B: Se cumple parcialmente | | | |
| | ón más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | | | |
| • | | D: No se cumple | | | |
| | | Comentarios | | | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de | B: El objetivo del estudio se centra en glucemia, peso, y resistencia a la | | | |
| 1.1 | paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | insulina. Sin embargo en el análisis multivariado se incluyen otros factores. | | | |
| SELF | CCIÓN DE LOS SUJETOS | materyariado de meraj en ocros ractores: | | | |
| <u> </u> | ¿Son las poblaciones de origen comparables en todo excepto en el factor que se investiga? P. ej. | A: No se divide la población en torno a un factor de riesgo. Es una población | | | |
| 1.2 | ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con distintos niveles de marcadores pronósticos o | que se sigue en el tiempo. El ajuste por las diferentes variables se hace en el análisis. | | | |
| | con diferentes pronósticos? | alialisis. | | | |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de las ramas)? | No aplica. No hay dos ramas. La cohorte fue conformada por 3581 sujetos. | | | |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | B: Pacientes conocidos como normotensos y que no se detectaron hipertensos en la medición basal. La medición de TA fue por método auscultatorio, para todos. | | | |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | A: Seguimiento a cinco años (26% de pérdidas), seguimiento a once años (44% de pérdidas) | | | |
| EVA | EVALUACIÓN | | | | |
| 1.6 | ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | A: Sí, los que abandonaron fueron ligeramente mayores (diferencia de medias 1,8 años), 7% más de fumadores, 5,6% más de sedentarios, menor IMC (0,8 kg/m²), 1,7 más de resistencia a la insulina. | | | |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | A: TA sistólica mayor a 140/90 o recibir tratamiento antihipertensivo. | | | |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la | D: No se menciona. | | | |

²⁴ Incluye: edad, consumo de sodio, obesidad, niveles de actividad física, herencia, tabaco y raza.

| | exposición? | |
|-------|---|---|
| | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay | |
| 1.9 | pruebas directas o indirectas de cómo puede | D. N |
| 1.9 | haber influido el conocimiento de la exposición | D: No se menciona. |
| | sobre la evaluación del resultado? | |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | C: No se menciona la forma de medición para el sedentarismo, ni la medición de ingesta de alcohol. La demás son aceptables. |
| | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras | B: Para algunos de los factores de riesgo |
| 1.11 | fuentes para demostrar que el método de | a medir. |
| | evaluación es válido fiable? | |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de | D: No, solo se evaluaron en el momento |
| | exposición o el factor pronóstico? | de ingreso al estudio. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma | |
| | adecuada en el diseño y en el análisis del estudio | |
| 1.13 | los principales elementos de confusión posibles? | A: Sí. |
| | Valora además si se realiza un ajuste por los | |
| | factores pronósticos importantes ¿se ha realizado | |
| ANIÁI | un modelo de análisis multivariante? JSIS ESTADÍSTICO | |
| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. |
| | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | A. Ji. |
| Secen | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio | |
| | permitió minimizar el riesgo de sesgo o de | |
| 2.1 | factores de confusión y establecer una relación | +. Hay algunas deficiencias en la validez |
| | causal entre la exposición y el efecto? codifique la | interna. |
| | respuesta con ++,+, ó - | |
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? | +. Los posibles sesgos son no diferenciales. Los que abandonaron el estudio tenían más factores de riesgo de hipertensión que los que finalizaron el estudio (luego el efecto podría ser mayor). Suficiente poder. En contra está que la magnitud del efectos de los diferentes factores identificado no es muy grande. |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente | +. La población es oriental (Mauritanía). |
| | aplicables a la población diaria de la guía? | La poblacion es oriental (Mauritailla). |
| | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 3581. |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de población estudiadas? | Promedio de edad 40a, 55% mujeres, 32% fumadores activos, IMC 23, 6,4% diabéticos, promedio de PAS: 118, de PAD: 73 mmHg. |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | IMC, resistencia a la insulina, edad, tabaquismo, consumo de alcohol, sedentarismo, años de educación, perimétro de cadera, glucemia en ayunas y 2 horas luego de carga de glucosa, diabetes. |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? | Se analizan los factores mencionados, ajustados en el análisis. |

| | Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | |
|------|--|--|
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Cinco y once años. |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | Hipertensión arterial de novo. |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Anális multivariado a cinco años (26% de pérdidas en el seguimiento): Edad: OR 1,73 (IC95% 1,47 – 2,03) por incremento de 11,4 años a partir de los 25a. Etnia Mauritana: OR 1,42 (IC95% 1,04 – 1,94). Elevación de glucemia 2 h poscarga de glucosa: OR 1.26 (IC95% 1,04 – 1,51). |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Ministerio de Salud de Mauritania Organización Mundial de la Salud Fondos del Instituto Nacional de Salud de Estados Unidos (NIH) Bayer. |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? Ej. Rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Pacientes de la isla, población multicultural: africanos, indios, chinos. |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | Edad como factor de riesgo para sufir de hipertensión, incrementándose desde los 36 años. |

| Plant | Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | |
|-------|---|---|--|
| Ident | Identificación del estudio: De Marco | | |
| GPC s | sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregu | ınta número: 1. | | |
| Evalu | iado por: Carlos E Granados | | |
| Secci | ón 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Indiq | rios de evaluación: ue en cada uno de los criterios de validez interna la on más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente C:No se cumple adecuadamente D: No se cumple Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Pacientes indígenas norteamericanos, con prehipertensión (PAS entre 120 y 139 y/o PAD entre 80 y 89 en no diabéticos; PAS entre 120 y 129 y PAD menor de 80 mmHg en diabéticos) I-C: Factores metabólicos, físicos y cardiovasculares O: Incidencia de HTA (PAS ≥ 140 y/o | |

| | | PAD ≥ 90). |
|---|--|---|
| SELF | CCIÓN DE LOS SUJETOS | 1110 = 70]. |
| JLLL | ¿Son las poblaciones de origen comparables en | |
| 1.2 | todo excepto en el factor que se investiga? Ej. ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con distintos niveles de marcadores pronósticos o con diferentes pronósticos? | A: Se trata de una cohorte de pacientes en la que se analizan diferentes predictores. No hay dos grupos claramente definidos. |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de las ramas)? | B: No se menciona, sin embargo no se trata de un estudio que evalúe intervenciones. |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | B: El método de medición de la TA fue auscultario, 3 mediciones consecutivas, durante una visita, se tomó el promedio de las últimas dos. |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | B: Se analizó la información de 89% de los pacientes, los cuales completaron el seguimiento. |
| EVAL | UACIÓN | |
| 1.6 | ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | C: No se menciona. |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | A: HTA (PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90), o uso de medicación para disminuir la TA. |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | C: No se menciona. Sin embargo, no hay dos grupos claramente definidos, se evalúan simultáneamente múltiples factores. |
| 1.9 | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay pruebas directas o indirectas de cómo puede haber influido el conocimiento de la exposición sobre la evaluación del resultado? | D: No la hay. |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | B: Son condiciones estandarizadas, no repetidas. |
| 1.11 | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación es válido fiable? | C: No. Se realizó control de calidad de las mediciones y algunas se repitieron por parte de supervisores. |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? | D: No. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| 1.13 | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? | A: Cumple. |
| | JISIS ESTADÍSTICO | |
| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Cumple. |
| Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
| 2.1 | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de | +: Existe riesgo de mala clasificación de prehipertensos, pero dicho efecto no es |

| | factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - | diferencial. Las variables de exposición y desenlaces aparentemente no fueron medidas en forma ciega. El análisis es prospectivo, a 4 años de seguimiento. |
|-------|--|--|
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? | +: El poder puede ser inadecuado para algunas variables. |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? | +: No es la misma raza, pero es una población en la cual se incluyen diabéticos, y obesos entre otros. |
| Secci | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 625 |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de población estudiadas? | 45 a 74 años; 63% femenino; 22% de DM; 55% de obesos; 33% tabaquismo activo; 17% con hipertrofia ventricular izquierda; 9% con TFG menor a 60 ml/min por 1,73 m²; 20% con albuminuria. |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Edad, sexo, glucemia, hiperinsulinemia, IMC, perímetro de la cintura, obesidad, TA basal, tabaquismo, diabetes, hemoglobina glucosilada, fibrinógeno, proteina C reactiva, albuminuria, albuminuria/creatinuria, TFG, creatinina, TGD, colesterol total, HDL y LDL, variables ecocardiográficas. |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | Entre ausencia y presencia, y diferentes grados de exposición. |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Cuatro años. |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumere todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | HTA (incidencia). |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en qué términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Variable OR IC95% PAS (10 mmHg 1,6 1,3 - 2,0 incremento) e ímetro 1.10 1,01 - 1,30 cintura (incremento 10 cm) DM 2,73 1,77 - 4,21 Sin efecto para edad, sexo y tabaquismo. No se analizó ingesta de sodio, actividad física, ni antecedentes familiares. |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Instituto Nacional de Salud de Estados Unidos (NIH). |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? Ej. Rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención | Trece comunidades indígenas de Estados Unidos. |

| | primaria, comunidad. | |
|------|---|--|
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | Perímetro de cintura, DM e incremento de la PAS como factores predictores de HTA. Algunas variables de interés no mostraron asociación, pero esto puede deberse a falta de suficiente poder. |

| Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | | |
|---|--|---|--|
| | Identificación del estudio: Gelber | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | |
| | ınta número: 1. | | |
| | ado por: Carlos E Granados | | |
| Secci | ón 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| | | ¿En qué medida se cumple el criterio? | |
| | rios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente | |
| | ue en cada uno de los criterios de validez interna la | B: Se cumple parcialmente | |
| opció | n más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | |
| | | D: No se cumple | |
| | | Comentarios | |
| | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente | A: Evalua la relación entre el IMC y la | |
| 1.1 | formulada? Valorar la pregunta en término de | incidencia de HTA en hombres no | |
| 1.1 | paciente, intervención, comparación y resultado | hipertensos. | |
| | (Outcomes) | | |
| SELE | CCIÓN DE LOS SUJETOS | | |
| | ¿Son las poblaciones de origen comparables en | D: Los grupos con mayor IMC, | |
| | todo excepto en el factor que se investiga? Ej. | presentaron, en forma significativa, | |
| 1.2 | ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o | mayor edad, PAS, PAD, colesterol. | |
| | sujetos con distintos grados de exposición o con | Mayor frecuencia de diabetes mellitus y | |
| | distintos niveles de marcadores pronósticos o | tabaquismo. Menor actividad física y | |
| | con diferentes pronósticos? | menor ingesta de alcohol. | |
| | .Co in diag autore de las masientes e las ausos | B: Se analizaron todos los pacientes que cumplieron los criterios de inclusión, | |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de | que ya habían aceptado participar en un | |
| 1.5 | las ramas)? | estudio clínico aleatorizado (Physicians' | |
| | ias ramas). | Health Study (PHS)). | |
| | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el | 1 1 2 | |
| | evento de interés en el momento de iniciarse el | B: El reporte es específico en que se | |
| 1.4 | estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | analizaron los no hipertensos, pero | |
| | G | estos se definieron por auto-reporte. | |
| | | B: No se especifica. Sin embargo el | |
| | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes | análisis es de tiempo al evento con una | |
| 1.5 | reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | mediana de seguimiento de 14,5 años, y | |
| | antes de linalizario? | un tiempo máximo de seguimiento de | |
| | | 20,5 años. | |
| EVAL | EVALUACIÓN | | |
| | ¿Se realiza alguna comparación entre los | | |
| | participantes que completaron el estudio y los | | |
| 1.6 | que se perdieron para el seguimiento en función | D: No se reporta. | |
| | de la exposición al factor a estudiar? | | |
| | | | |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente | B: Sí, están definidas, se trata de auto- | |
| | definidos? | reporte de los pacientes, del diagnóstico | |

| | | de hipertonejón arterial e de que ce les |
|------------------------------------|---|---|
| | | de hipertensión arterial o de que se les haya documentado cifras tensionales |
| | | superiores a 140/90 (método |
| | | auscultatorio), o uso de medicación |
| | | para disminuir la TA. Se censuraron los |
| | | |
| | | sujetos que presentaron eventos |
| | | relacionados con HTA, tales como |
| | | infarto agudo de miocardio y ECV. |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | D: No se menciona en el reporte. |
| 1.9 | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay pruebas directas o indirectas de cómo puede haber influido el conocimiento de la exposición sobre la evaluación del resultado? | D: No las hay. El autor argumenta que la dirección del sesgo podría subestimar el efecto del IMC en la incidencia de HTA, pero perfectamente podría darse en dirección contraria. |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | C: Auto-reporte. |
| 1.11 | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación es válido fiable? | D: No se menciona. |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? | D: No se menciona. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma | |
| | adecuada en el diseño y en el análisis del estudio | A: Sí, se analizaron variables de |
| 1.13 | los principales elementos de confusión posibles? | confusión. Se realizó análisis |
| 1.13 | Valora además si se realiza un ajuste por los | multivariado. |
| | factores pronósticos importantes ¿se ha realizado | illultival lauo. |
| | un modelo de análisis multivariante? | |
| ANÁI | LISIS ESTADÍSTICO | |
| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. |
| Secci | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| | | +. La fortaleza del estudio es el tiempo |
| | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio | de seguimiento y el poder del estudio. |
| | permitió minimizar el riesgo de sesgo o de | Sin embargo el hecho de evaluar tanto |
| 2.1 | factores de confusión y establecer una relación | la exposición como los desenlaces por |
| | causal entre la exposición y el efecto? codifique la | auto-reporte eleva el riesgo de sesgo del |
| | respuesta con ++,+, ó - | estudio, cuya dirección es difícil de |
| | | determinar. |
| | | +. A los aspectos mencionados |
| | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su | previamente. Hay dos aspectos a favor |
| | evaluación de la metodología utilizada y el poder | de la observación: el ajuste por |
| 2.2 | estadístico del estudio ¿está seguro de que el | variables de confusión. Y se observa un |
| | efecto observado se debe a la intervención a | efecto de "dosis-respuesta". Los |
| | estudio? | resultados son consistentes con otras |
| | | observaciones. |
| | | +. Hombres, no conocidos como |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente | hipertensos. No se especifica si hay |
| 2.5 | aplicables a la población diaria de la guía? | presencia de población hispana. |
| Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 13.563 |
| | ¿Cuáles son las características de población | Principales características: edad |
| 3.2 | estudiadas? | alrededor de 51 años ± 9. Diabetes |
| | | |

| | | mellitus entre 1,3% y 2,4% en los diferentes grupos. Tabaquismo activo entre 9,6% y 12,5%. |
|------|--|--|
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Edad, IMC, tabaquismo, ingesta de alcohol, diabetes mellitus, actividad física, niveles de colesterol (basales). |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | IMC categorizado por quintiles. |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Mediana de seguimiento fue de 14,5 años. |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | RR ajustado. |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | IMC RR IC95% ajustado <22,4 1,0 22,4-23,6 1,2 (1,09-1,32) 23,7-24,7 1,31 (1.19-1,34) 24,8-26,4 1,56 (1,42-1,72) >26,4 1,85 (1,69-2,03) |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Recursos del Instituto Nacional de Cáncer y del Corazón, pulmón y sangre de los Estados Unidos. |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? Ej. Rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Ambulatorio. |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | A mayor índice de masa coporal, mayor riesgo de HTA. |

| Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | | |
|---|--|--|--|
| Identificación del estudio: Kshirsagar | | | |
| GPC s | GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregi | Pregunta número: 1. | | |
| Evaluado por: Carlos E Granados | | | |
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | | | |
| Indiq | rios de evaluación: que en cada uno de los criterios de validez interna la on más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente C :No se cumple adecuadamente D: No se cumple Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: En pacientes sin HTA, cuáles variables médicas y demográficas predicen el desarrollo de HTA. | |

| SELE | CCIÓN DE LOS SUJETOS | |
|------|--|--|
| 1.2 | ¿Son las poblaciones de origen comparables en todo excepto en el factor que se investiga? Ej. ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con distintos niveles de marcadores pronósticos o con diferentes pronósticos? | No aplica. Se trata de una cohorte poblacional en la cual se analizan múltiples factores de riesgo. |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (¿en cada una de las ramas)? | No se trata de un estudio experimental. No hay división en dos grupos. |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | B: No es específico en aclarar si se hicieron mediciones repetidas con el fin de descartar HTA. |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | C: Se analizan todos los datos disponibles de dos cohortes históricas. Así que no se especifica las pérdidas con respecto a la cohorte inicial. |
| EVAL | UACIÓN | |
| 1.6 | ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | D: No se menciona. |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | A: HTA, PAS ≥ 140 y PAD ≥ 90, o uso de medicación para disminuir la TA. Las mediciones se realizaron en consultorio. |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | C: No se menciona. |
| 1.9 | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay pruebas directas o indirectas de cómo puede haber influido el conocimiento de la exposición sobre la evaluación del resultado? | B: No es explícito, sin embargo se considera que estos posibles sesgos no son diferenciales. |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | C: La mayoría de las medidas fueron estandarizadas. Sin embargo, tabaquismo, nivel educacional, consumo de alcohol, e historia familiar de hipertensión fueron autoreportadas. En una de las cohortes la información con respecto a la historia familiar de hipertensión no fue recolectada, y fue imputada. |
| 1.11 | ¿Proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación sea válido, fiable? | D: No. |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? | C: No se menciona. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| 1.13 | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado | A: Sí. Se realizó ajuste por las variables conocidas. |
| ANÁI | un modelo de análisis multivariante? LISIS ESTADÍSTICO | <u> </u> |

| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. |
|-------|--|--|
| | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - | +: No se especifica en detalle la medición de las variables de exposición, sin embargo este sesgo no parece ser diferencial. Adecuado tiempo de seguimiento. Análisis multivariado. |
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas, su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? | +: Adicional a lo mencionado en el punto anterior, hay suficiente poder y consistencia con hallazgos en otros estudios. |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? | +: Población de raza negra y blanca. No se mencionan hispanos. No incluyó adultos jóvenes. |
| Secci | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 11.407 |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de población estudiadas? | 56 (9) años, 54% femenino, 83% raza blanca, 71% ejercicio, 74% consumo alcohol, 7% DM, 25% tabaquismo, 46% historia familiar de HTA. |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Edad, sexo, IMC, cirfunsferencia cintura, ejercicio, DM, PAS, PAD, ingesta de alcohol, tabaquismo, historia familiar de hipertensión, colesterol HDL, colesterol LDL, consumo de bebidas dietéticas, ingesta de sodio, calorías ingeridas, carbohidratos y grasas. |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | Hay comparaciones entre no exposición y diferentes grados de exposición de las variables mencionadas. |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Nueve años. |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | Incidencia de HTA . |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Variable OR IC95% Edad 1,17 1,12 - 1,22 (incremento 1a). Femenino 1,34 1,21 - 1,48 PAS (1 mmHg 1,08 1,07 - 1,08 incremento) PAD (1 mmHg 1,13 1,09 - 1,17 incremento) Tabaquismo 1,34 1,22 - 1,48 activo Historia 1,26 1,14 - 1,39 familiar HTA IMC 1,04 1,03 - 1,05 (incremento de 1 kg/m²). |

| | | DM 1,59 1,30 – 1,93 No ejercicio 1,17 1,05 – 1,31 El consumo de sodio, no se asoció con desarrollo de HTA. |
|------|--|---|
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Fondos del Instituto Nacional de Salud de los Estados Unidos (NIH) y recursos del Instituto Nacional del Corazón, pulmón y sangre de los Estados Unidos (NHBLI). |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? P. ej. rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Pacientes de ocho comunidades de Estados Unidos, dos cohortes históricas, incluyó población de raza negra. No se menciona población hispana. Ambas cohortes fueron diseñadas para evaluación de riesgo cardiovascular. |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | En raza negra y blanca, mayores de 45 años: Edad, sexo femenino, incremento de PAS, PAD, IMC, tabaquismo activo, historia familiar de HTA, DM y la ausencia de ejercicio como factores de riesgo para desarrollar HTA. |

| Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | |
|--|--|--|
| Identificación del estudio: Parikh | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregi | unta número: 1. | |
| Evalı | ıado por: Carlos E Granados | |
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Indiq | rios de evaluación: que en cada uno de los criterios de validez interna la ón más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente C: No se cumple adecuadamente D: No se cumple Comentarios |
| ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | | A: P: 20-69 años, sin HTA, ni enfermedad cardiovascular, ni creatinina > 2 mg/dl, ni DM. I-C: Factores de riesgo O: Incidencia de HTA |
| SELE | CCIÓN DE LOS SUJETOS | |
| 1.2 | ¿Son las poblaciones de origen comparables en todo excepto en el factor que se investiga? Ej. ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con distintos niveles de marcadores pronósticos o con diferentes pronósticos? | B: Se trata de una cohorte en la cual se estudian simultáneamente varios factores de riesgo, por lo tanto no hay dos grupos respecto a algún factor. |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de las ramas)? | A: Fue el análisis de la cohorte de los hijos de la cohorte de Framingham. 1717 elegibles. |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el | B: Es problable, el diagnóstico fue realizado por método auscultatorio. El |

| | estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | sesgo no fue diferencial. |
|-------|--|--|
| | estudio: ¿Se tuvo en cuenta en el anansis: | A: El análisis fue de todos los sujetos |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes | que cumplieron los criterios de |
| | reclutados en cada rama abandonaron el estudio | inclusión. Esto implica que el sujeto |
| | antes de finalizarlo? | asistió a controles de la cohorte. |
| EVAL | UACIÓN | dolovio di controlos de la controlos |
| | ¿Se realiza alguna comparación entre los | |
| | participantes que completaron el estudio y los | B: No se especifica información de |
| 1.6 | que se perdieron para el seguimiento en función | participantes que no completaron el |
| | de la exposición al factor a estudiar? | estudio. |
| | • | A: Incidencia de HTA (PAS ≥ 140 y/o |
| | J og rogultadog finalog ogtán glavamento | PAD ≥ 90), o uso de medicación para |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | disminuir la TA. La medición fue por |
| | definidos? | método auscultatorio y realizada una |
| | | sola vez. |
| | ¿La valoración del resultado final se hace en | C: No se menciona. Se analizarón |
| 1.8 | condiciones ciegas en lo relativo al estado de la | multiples factores. |
| | exposición? | multiples factores. |
| | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay | |
| 1.9 | pruebas directas o indirectas de cómo puede | D: No hay pruebas. |
| 2.7 | haber influido el conocimiento de la exposición | 2.116 may praesas. |
| | sobre la evaluación del resultado? | |
| | | B: |
| | | Tabaquismo actual: Ingesta regular de |
| | | cigarrillo durante el año previo. |
| 1 10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la | Consumo moderado de alcohol: 7 |
| 1.10 | exposición? | tragos/semana en mujeres y 14 en |
| | • | hombres. |
| | | Antecedente en padres de HTA: Según |
| | | análisis de la cohorte paterna de Framingham. |
| | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras | Trannighan. |
| 1.11 | fuentes para demostrar que el método de | D: No. |
| | evaluación es válido fiable? | |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de | B: Peso, tabaquismo, consumo de |
| 1.12 | exposición o el factor pronóstico? | alcohol se evaluaron solo una vez. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma | A: Es así. Reconocen que debieron |
| | adecuada en el diseño y en el análisis del estudio | incluir otras variables en relación al |
| 1.13 | los principales elementos de confusión posibles? | estilo de vida, tales como consumo de |
| 1.13 | Valora además si se realiza un ajuste por los | sodio y vegetales, pero esto no quiere |
| | factores pronósticos importantes ¿se ha realizado | decir que estas variables tengan algún |
| | un modelo de análisis multivariante? | efecto. |
| | LISIS ESTADÍSTICO | A 01 |
| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. |
| Secci | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | - Francisco |
| | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio | +: Existen limitaciones, especialmente |
| 2.1 | permitió minimizar el riesgo de sesgo o de | en el enmascaramiento y medición de la |
| 2.1 | factores de confusión y establecer una relación | exposición. Sin embargo la medición fue |
| | causal entre la exposición y el efecto? codifique la | estandarizada, no se mencionan |
| | respuesta con ++,+, ó - | pérdidas en el seguimiento. |
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su | +: Suficiente poder, con limitaciones |
| 2.2 | evaluación de la metodología utilizada y el poder | mencionadas. |
| | estadístico del estudio ¿está seguro de que el | |

| | efecto observado se debe a la intervención a estudio? | | | |
|-------|--|---|--|--|
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? | +: Población predominantemente blanca de los Estados Unidos. No incluyó diabéticos. | | |
| Secci | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 1.717 | | |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de la población estudiada? | 42 (9,6) años; 54% mujeres; 60% antecedente en ambos padres de HTA; tabaquismo activo 35%; IMC 25 (4,1) kg/m². | | |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Edad, sexo, tabaquismo, ingesta alcohol, antecedente en padres de HTA, IMC, niveles de TA. | | |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | Variables mencionadas en el punto anterior. Tabaquismo e ingesta de alcohol fueron analizadas como variables dicotómicas. | | |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | 4 años. | | |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | Incidencia de HTA. | | |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en qué términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Variable HR IC95% Edad 1,19 1,08 - 1,31 Femenino 1,26 1,09 - 1,45 PAS 1,07 1,06 - 1,08 PAD 1,15 1,08 - 1,23 Tabaquismo 1,24 1,05 - 1,46 activo Padre con HTA 1,20 1,04 - 1,39 (no, uno, ambos) IMC 1,03 1,02 - 1,05 Ingesta de alcohol no evidenció efecto. | | |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Instituto Nacional del Corazón, Pulmón y Sangre de los Estados Unidos (NHBLI). | | |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? p. ej. rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Ambulatorios, comunidad. | | |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | En adultos no diabéticos: Edad, sexo femenino, incremento en la PAS y PAD, tabaquismo activo, antecedente de padres con HTA e incremento en IMC, como factores de riesgo para desarrollar HTA. | | |

| GPC so | ficación del estudio: Pitsavos obre: Hipertensión Arterial. | | | |
|--|--|---|--|--|
| Pregui | • | | | |
| | | | | |
| Evalua | nta número: 1. | | | |
| | ado por: Carlos E Granados | | | |
| Secció | ón 1. VALIDEZ INTERNA | | | |
| Critori | ios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | | |
| | ne en cada uno de los criterios de validez interna la | B: Se cumple parcialmente | | |
| | n más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | | |
| opeioi | i mas apropiada (11, 12, 13, 15) y los comencarios. | D: No se cumple | | |
| | | Comentarios | | |
| | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente | A: | | |
| 1.1 | formulada? Valorar la pregunta en término de | P: Adultos con prehipertensión. | | |
| 1.1 | paciente, intervención, comparación y resultado | I-C: Predictores | | |
| | (Outcomes) | O: Incidencia de HTA. | | |
| SELEC | CCIÓN DE LOS SUJETOS | | | |
| | ¿Son las poblaciones de origen comparables en | B: Se trata de una cohorte en la cual se | | |
| | todo excepto en el factor que se investiga? P. ej. | estudian varios factores en forma | | |
| 1.2 | ¿existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con | simultánea. No hay grupos definidos en | | |
| | distintos niveles de marcadores pronósticos o | torno a un factor. | | |
| | con diferentes pronósticos? | torno a un factor. | | |
| | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se | | | |
| 1.3 | les propuso participar lo hicieron (en cada una de | A: 75% | | |
| 1.3 | las ramas)? | A. 7570 | | |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | B: Pacientes con prehipertensión (120-139 de PAS; 80-89 de PAD y no han sido diagnosticados como hipertensos) medida por método auscultatorio, promedio de tres mediciones, en una sola visita. Es posible que se hayan incluido pacientes hipertensos. | | |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | B: 31% de pérdidas en la cohorte general. | | |
| EVAL | UACIÓN | | | |
| ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | | B: De las pérdidas en el seguimiento: 21% no se lograron ubicar, 12% se rehusaron a ser examinados nuevamente. No se encontraron diferencias en la incidencia de HTA con los que siguieron en el estudio. | | |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | A: Incidencia de HTA: PAS > 140 y/o PAD > 90 mmHg, o uso de medicación. | | |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | B: No se menciona. Se analizan múltiples factores. | | |
| | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay | D: No se menciona. Es especialmente | | |
| 1.9 | pruebas directas o indirectas de cómo puede | importante, ya que al tratarse de | | |
| 1.7 | haber influido el conocimiento de la exposición | prehipertensos, existe un mayor riesgo de | | |
| | sobre la evaluación del resultado? | haber incluido pacientes con hipertensión. | | |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | B: La medición de la exposición fue usada en términos generales interrogando a los participantes. Se usaron medidas | | |

| Se proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación es válido fiable? Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? A: A: S. Se realizó análisis multivariado. A: Así es. Se realizó análisis de estudio es exocición es estudio | | | antronomátricas v do laboratorio | |
|--|-------|---|--|--|
| 1.11 fuentes para demostrar que el método de exposición o fable? 1.12 ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? FACTORES DE CONFUSIÓN ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes; ge ha realizado un modelo de análisis multivariante? ANALISI ESTADÍSTICO 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++, é · Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.2 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiada? 2.2 ¿Cuáles son las características de población estudiada? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 2.5 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposicións o ferte distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles la duración del esguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultados es utilizan? 4. Ecuáles medidas de resultados es utilizan? 5. ¿Cuáles la duración del seguimiento? 5. ¿Cuáles la duración del seguimiento? 6. ¿Cuáles medidas de resultados es utilizan? 5. ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposicións o entre distintos niveles de exposición. 5. ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposic | | Co proporcione evidencie procedente de etras | antropométricas y de laboratorio. | |
| evaluación es válido fiable? 2. Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? FACTORES DE CONFUSIÓN 2. Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes / se ha realizado un modelo de análisis multivariante? ANALISIS ESTADÍSTICO 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? ANALISIS ESTADÍSTICO 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitró minimizar el riesgo de sesgo o de arespuesta con +++, 6: Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.2 efecto observado se debe a la intervención a estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las características de población estudio? 3.4 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausecia de exposición del seguimiento? 3.7 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausecia de exposición del seguimiento? 3.8 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausecia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.9 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.10 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausecia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.9 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.1 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.2 ¿Cuáles son las comparaciones entre ausecia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.8 ¿Cuáles la ladación del seguimiento? 3.9 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.1 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.2 ¿Cuáles la ladación del seguimiento? 3.3 ¿Cuáles la duración del seguimien | 1.11 | | | |
| 1.12 ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? FACTORES DE CONFUSIÓN ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes zes ha realizado un modelo de análisis multivariante? ANALISIS ESTADÍSTICO 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó : Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observados de debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 4.5 La medición se realizáó an estudio. A: Así es. Se realizó análisis multivariado. A: Así es. Se realizó análisis multivariado. A: Así es. Se realizó análisis multivariado. A: Sí. Evaluación 2. Evaluación de la estudio de prehipertenso una sola vez. +: No enmascaramiento, medición de la exposición y el efecto? codifique la respuesta con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de proder. +: Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. -: Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. -: Buda de vestudio de la metodología utilizada y el poder estudio de la metodología de proder de la | | | | |
| ### Actions of the content of the co | | | | |
| Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? A: A: Si. | 1.12 | • | · · | |
| ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio 1.13 los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? ANÁLISIS ESTADISTICO L14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? A: Sí. Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitró minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con++, f, ó- Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la ente de fecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? A: Así es. Se realizó análisis multivariado. A: Así es. Se realizó análisis multivariado. A: Sí. | FACT | | momento de ingreso ai estudio. | |
| adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? ***PAMALISIS ESTADÍSTICO*** ***Intervención 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, 6 - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? **Sución 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO** 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? **Al ingreso al estudio: **Al ingreso | FACI | | | |
| A: Así es. Se realizó análisis multivariado. | | | | |
| Ar. Así es. Se realiza de najuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? ANALISIS ESTADÍSTICO 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? ¿Cuáles son las características de población estudiadas? ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? ¿Cuáles son las comparaciones rentre ausencia de exposiciónnes o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? Litálogo de la condición de la exposición de la exposición nes o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. A: Sí. **No enmascaramiento, medición de la exposición de la exposición. **Sujetos meditar raneos (Grecia). **Sujetos meditar raneos (Grecia). **Sujetos meditar raneos (Grecia). **Sujetos medición de la estudio: **No HTA HTA (5 a.) **Edad 42 (11) a 55 (11) a. **Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% **Dh 3% 16% **Descrión 3. Descrión de la esquismo filma menos un cigarrillo por día en el último año.) dietar mediterranea (0 – 55), cons | | | | |
| ANÁLISIS ESTADÍSTICO 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO ¿Hatsa qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de 2.1 factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la estudio? 2.2 estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.3 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposición sel seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? A: Sú. **No enmascaramiento, medición de la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. **: No enmascaramiento, medición de la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. **: No enmascaramiento, medición de la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. **: No enmascaramiento, medición de la exposición de la exposic | 1.13 | | A: Así es. Se realizó análisis multivariado. | |
| un modelo de análisis multivariante? 1.14 ¿Se presentan los intervalos de confianza? 2.2 ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitró minimizar el riesgo de sesgo o de causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, 6 · Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la estudio? 2.2 estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? 2.4 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.5 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 2.6 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.6 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.7 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.8 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 3.1 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 3.2 ¿Cuáles medidas de resultados o utilizan? 3.3 ¿Cuáles medidas de resultados o utilizan? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciónnes o factor pronóstico entre distintos niveles de exposición. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 3.7 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 3.8 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultados e utilizan? 4 ×: No enmascaramiento, medición de la exposición de prehipertenso una sola vez. 4 *: Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debia o prehipertenso una sola vez. 4 *: Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debie la exposición a falta de poder. 4 *: Sujetos mediterraneos (Grecia). 4 *: Sujetos mediterraneos (Grecia). 5 ** 4 *: Sujetos mediterraneos (Grecia). 5 ** 4 *: As ín medición de la exposición debie exposición a prehipertenso una sola vez. 5 ** 4 *: Hay consistencia c | | | | |
| ANÁLISIS ESTADÍSTICO 1.14 | | | | |
| 3.1 ¿Se presentan los intervalos de confianza? A: Sí. | | | | |
| Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | | |
| ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de causal entre la exposición y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, 6 - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 2.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposicións de prehipertenso una sola vez. +: No enmascaramiento, medición de la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. +: Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. +: Sujetos mediterraneos (Grecia). | | | A: Sí. | |
| 2.1 ingreso de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y establecer una relación causal entre la exposición y de la condición de prehipertenso una sola vez. Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.2 estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 2.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposicións. 3.5 ¿Cuále es admarción el seguimiento? 2.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 4. No enmascaramiento, medición de prehipertenso una sola vez. 4. No enmascaramiento, medición de prehipertenso una sola vez. 4. No enmascaramiento, medición de prehipertenso una sola vez. 4. Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4. Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4. Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4. Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4. Sujetos mediterraneos (Grecia). 5. Lédad 42 (211) a 55 (11) a. 5. Masculino 56% 47% Tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año, dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia fa | Secci | | | |
| 2.1 factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++, +, 6 - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 2.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.7 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.8 ¿Cuáles la duración del seguimiento? Teniendo en cuenta condición de prehipertenso una sola vez. * Hay consistencia con otras observaciones Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. * Hay consistencia con otras observaciones Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación de la metodología utilizada y el poder estadíscio no desido a falta de poder. * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación de la metodología utilizada y el poder estadíscio no desido a falta de poder. * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación del sequimiento? * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación del seguimiento? Cuáles medidas de resultado se utilizan? * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación del seguimiento? Cinco años. * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación del seguimiento? Cinco años. * Hay consistencia con otras observaciones entre ausación del seguimiento? Cinco años. | | | | |
| causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, 6 - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. +: Sujetos mediterraneos (Grecia). 782. Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles la duración del seguimiento? ¿Cuáles la duración del seguimiento? Cinco años. Incidencia de HTA | | | · · | |
| respuesta con ++,+, 6 - Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.4 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.7 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.8 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 4 : Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4 : Hay consistencia con otras observaciones. Algunas variables pueden no haber mostrado asociación debido a falta de poder. 4 : Sujetos mediterraneos (Grecia). 5 2 ¿Cuáles son las características de población 8 2 | 2.1 | <u>-</u> | | |
| Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 2.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 2. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3. ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposiciones o entre distintos niveles de exposicione o entre distintos niveles de exposiciones o entre distintos niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. | | | prehipertenso una sola vez. | |
| evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. 3.3 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA Incidencia de HTA | | | | |
| evaluación de la metodologia utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.4 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles niveles de exposicións o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposicións. 3.7 ¿Cuáles niveles de exposicións o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposicións. 3.8 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.1 | | | +: Hay consistencia con otras observacion | |
| estadistico dei estudio ¿esta seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un eigarrillo por día en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA | | | | |
| efecto observado se debe a la intervención a estudio? 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.4 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles na las comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico entre distintos niveles de exposición. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.7 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.8 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.0 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.1 ¿Cuáles mediterraneos (Grecia). 3.2 ¿Cuáles mediterraneos (Grecia). 3.8 ¿Cuáles mediterraneos (Grecia). 3.8 ¿Cuáles son las cumparaciones en el estudio: 3.8 ¿Cuáles son las características de población 3.8 ¿Cuáles son las características de población 3.9 ¿Cuáles son las características de población 3.0 ¿Cuáles son las características de población 3.0 ¿Cuáles son las características de población 3.1 ¿Cuáles son las características de población 3.2 ¿Cuáles son las características de población 3.5 ¿Cuáles son las características de población 3.6 ¿Cuáles mediterraneos (Grecia). 3.7 ¿Cuáles son las tudio: 3.8 ¿Cuáles son las extudio: 3.8 ¿Cuáles son las características de población 3.9 ¿Cuáles medites mediterraneos (Grecia). 3.1 | 2.2 | | | |
| 2.3 ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? 5ección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.6 ¿Cuáles mediterraneos (Grecia). 4: Sujetos mediterraneos (Grecia). 4: Sujetos mediterraneos (Grecia). 582. 4. Sujetos mediterraneos (Grecia). 582. 583. 584. Sujetos mediterraneos (Grecia). 584. Sujetos mediterraneos (Grecia). 585. Sujetos mediterales sujetos suj | | | | |
| aplicables a la población diaria de la guía? Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. | | | poder. | |
| Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO 3.1 ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.4 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.5 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.7 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.8 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.9 ¿Cuáles medidas de resultados en el estudio? 3.1 ¿Cuáles medidas de resultados en el estudio? 3.2 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.3 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.4 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.7 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.8 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.9 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.0 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.0 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.1 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.2 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.3 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.4 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultados en el exposición. | 23 | | +: Sujetos mediterraneos (Grecia) | |
| 3.1 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? 3.3 ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? 3.4 ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año, dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. | | | Transcos (dreeta). | |
| Al ingreso al estudio: No HTA HTA (5 a.) Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? ¿Cuáles son las comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA | | | | |
| 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA | 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | | |
| 2. ¿Cuáles son las características de población estudiadas? Edad 42 (11) a 55 (11) a. Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles la duración del seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Locidencia de HTA Incidencia de HTA | | | | |
| 3.2 ¿Cuáles son las características de población estudiadas? Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 - 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuále se la duración del seguimiento? Cinco años. Incidencia de HTA | | | | |
| studiadas? Masculino 56% 47% Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% | | :Cuáles son las características de noblación | 7 7 7 | |
| Tabaquismo 42% 38% Obesidad 14% 28% DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles meditar naca (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | 3.2 | | | |
| DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? DM 3% 16% Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | | estadiadas. | | |
| Edad, sexo, años de colegio, tabaquismo (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles la duración del seguimiento? Cinco años. Incidencia de HTA | | | | |
| (fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? [fumaron al menos un cigarrillo por día en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | | | | |
| el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Loridencia de HTA el último año o dejaron de hacerlo en el último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. | | | | |
| ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? último año), dieta mediterranea (0 – 55), consumo alcohol (g/d), actividad física , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. | | | , - | |
| consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Consumo alcohol (g/d), actividad física, perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. | | | | |
| pronóstico evaluados en este estudio? perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Consumo acconor (g/d), actividad fisica , perímetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. | | :Cuáles son las exposiciones o factores | | |
| ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? perimetro de cintura, IMC, colesterol total, glucemia, diabetes mellitus, historia familiar de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | 3.3 | | | |
| ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. | | pronostico evaruados en este estudio: | | |
| ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Cuáles medidas de resultado se utilizan? A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. | | | glucemia, diabetes mellitus, historia familiar | |
| estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | | | de HTA, proteina C reactiva, nives de TA. | |
| estudio? 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? A: Se analizaron diferentes niveles de exposición. Tabaquismo se analizó como variable dicotómica. Cinco años. Incidencia de HTA | | | | |
| 3.4 Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? 3.7 Lucidencia de HTA | | • | | |
| ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? Cinco años. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? | | | | |
| entre distintos niveles de exposición. 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? Cinco años. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA | 3.4 | | exposición. Tabaquismo se analizó como | |
| 3.5 ¿Cuál es la duración del seguimiento? Cinco años. 3.6 ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? Incidencia de HTA | | - | variable dicotómica. | |
| ¿Cuáles medidas de resultado se utilizan? | | entre distintos niveles de exposición. | | |
| | 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Cinco años. | |
| Enumeré todos los resultados que son utilizados | 3.6 | | Incidencia de HTA | |
| | 3.0 | Enumeré todos los resultados que son utilizados | menencia de IIIA. | |

| | para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | |
|------|--|--|
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Variable OR IC95% Edad (por año) 1,09 1,07 - 1,12 Masculino 0,40 0,21 - 0,68 PAS (1 mmHg) 1,03 1,00 - 1,06 Perímetro de 1,04 1,02 - 1,06 cintura (1 cm) Proteina C 1,12 1,05 - 1,20 reactiva (1 mg/L) Eduación (por 0,94 0,88 - 0,98 año de colegio) No-asociación de: tabaquismo, actividad física, glucemia. |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Sociedad Helena de Cardiología. |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? p. ej. Rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Comunitario, 78% urbano, 22% rural. |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | Reafirma hallazgos como edad, sexo femenino, PAS, y obesidad (central) como factores de riesgo para HTA. |

| Plant | Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | | |
|--|---|---|--|--|
| | Identificación del estudio: Vasan | | | |
| GPC s | obre: Hipertensión Arterial. | | | |
| | ınta número: 1. | | | |
| Evalu | ado por: Carlos E Granados | | | |
| Secci | ón 1. VALIDEZ INTERNA | | | |
| Criterios de evaluación: Indique en cada uno de los criterios de validez interna la | | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente | | |
| | n más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | | |
| _ | | D: No se cumple | | |
| | | Comentarios | | |
| ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | | A: P: Pacientes con TA normal y nomal-alta, 35 a 94 años. Se excluyeron pacientes con IAM e insuficiencia cardiaca. I-C: Determinantes O: Incidencia de HTA | | |
| SELE | CCIÓN DE LOS SUJETOS | | | |
| 1.2 | ¿Son las poblaciones de origen comparables en todo excepto en el factor que se investiga? P. ej. ¿existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con distintos niveles de marcadores pronósticos o con diferentes pronósticos? | A: Se estudian múltiples factores de riesgo, el ajuste se realiza en el análisis. | | |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de | A: El análisis es retrospectivo, se excluyeron | | |

| | 1 20 | |
|------|---|--|
| | las ramas)? | personas con información insuficiente con respecto a covariables o a medición de la |
| | | TA. Estas personas fueron un 12% de las elegibles. |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el | B: El método de medición de la TA fue auscultatorio, por lo cual existe riesgo de |
| 1.4 | estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | que sujetos hipertensos fueran incluidos en el estudio. Esta medición no fue diferencial. |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | B: No se especifica por factores de riesgo analizados. Se aplica lo concerniente en numeral 1,3. |
| EVAL | UACIÓN | |
| 1.6 | ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | D: No se menciona. |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | A: Incidencia de HTA: PAS ≥ 140 y/o PAD ≥ 90 mmHg, o uso de medicamentos para HTA. Método auscultatorio, medición estandarizada, por médico, en dos ocasiones, se usó el promedio de las dos mediciones. |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | C: No se menciona, se evaluaron múltiples factores de riesgo. |
| 1.9 | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay pruebas directas o indirectas de cómo puede haber influido el conocimiento de la exposición sobre la evaluación del resultado? | D: No se menciona. |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | B: Gradientes de cifras de TA: mismo método, con las mismas consideraciones. La medición de covariables se ha descrito en otros estudios de cohortes Framingham. |
| 1.11 | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación es válido fiable? | C: No se menciona. |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? | B: Se midió cada dos años en la cohorte original, y cada cuatro años en la cohorte de descendientes. Sin embargo, no se especifica si cada una de dichas mediciones se realizó más de una vez |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| 1.13 | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado | A: Se realizó análisis multivariado, para diferentes variables de confusión conocidas para la época. |
| | un modelo de análisis multivariante? | |
| | ISIS ESTADÍSTICO | A. C. |
| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. |

| Secci | Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | |
|-------|--|---|--|--|
| 2.1 | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - | +: Análisis retrospectivo de una cohorte, con aceptable recolección de la información, con pérdidas importantes de datos (12%), medición no enmascarada. Análisis ajustado por variables de confusión. | | |
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? | +: Suficiente poder, existen limitaciones. Se usó OR como medida de asociación, y las asociaciones son cercanas a la unidad. | | |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? | +: La población es predominantemente blanca, no se menciona población hispana. Sin embargo, son adultos en un amplio rango de edad. | | |
| Secci | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 9.845 | | |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de población estudiadas? | Femenino 60%; edad 52 años en promedio; TA óptima 46%, normal 30% y normal-alta 24%; incluyó pacientes con tabaquismo y diabetes mellitus. | | |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Categorias de TA: • Óptima: PAS < 120 y PAD < 80 mmHg. • Normal: PAS 120 – 129 o PAD 80 – 84. • Normal-alta: PAS 130 – 139 o PAD 85 – 89. Sexo, edad, IMC, porcentaje de cambio en peso en cuatro años, tabaquismo y frecuencia cardiaca. | | |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | Se analizan las variables mencionadas en el numeral anterior, entre ellas gradientes de TA. | | |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | Cuatro años. | | |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | Incidencia de HTA. OR como medida de asociación. | | |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Sujetos entre 35 y 64 años: Variable OR IC95% Edad 1,6 1,5 - 1,8 (incremento 10 años) TA Normal 4,1 3,4 - 4,9 (óptima como referencia) Normal-alta 11,6 9,6 - 4 IMC 1,1 1,1 - 1,2 (incremento 2 kg/m²) Incremento 1,3 1,2 - 1,4 peso (5% en 4 años) | | |

| | | No diferencias no | COVO | | |
|------|--|----------------------|---|----------------------|--|
| | | | No diferencias por sexo. Edad de 65 a 94 años: | | |
| | | Variable | OR | IC95% | |
| | | | | | |
| | | Edad | 1,2 | 0,95 – 2,5 | |
| | | (incremento 10 | | | |
| | | años) | | | |
| | | TA Normal | 2,0 | 1,4 – 2,7 | |
| | | (óptima como | | | |
| | | referencia) | | | |
| | | Normal-alta | | 4,0 - 7,4 | |
| | | IMC | 1,0 | 0,98 - 1,1 | |
| | | (incremento 2 | | | |
| | | kg/m²) | | | |
| | | Incremento | 1,2 | 1,1 - 1,3 | |
| | | peso (5% en 4 | | | |
| | | años) | | | |
| | | No diferencias por | sexo. | | |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | NIH/NHLBI | | | |
| | ¿Cuáles son las características del entorno en que | | | | |
| 2.0 | se llevó a cabo el estudio? p. ej. Rural, urbano, | | | | |
| 3.9 | pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención | Ambulatorios, con | nunidad | a. | |
| | primaria, comunidad. | | | | |
| | | Edad como factor | de ries | go entre los 35 y 64 | |
| | | años, al igual que o | | | |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su | | | fras de TA (incluso | |
| | pregunta? Resuma la principal conclusión del | la categoría norma | | • | |
| | estudio e indique cómo contribuye a la resolución | | | | |
| | de su pregunta. | | | | |
| | | se reportan difere | | | |
| | | DM o tabaquismo. | | egan presencia ac | |
| | | Divi o tabaquisino. | | | |

| Plant | Plantilla de lectura crítica No 3. Estudios de Cohortes | | |
|--|--|---|--|
| Ident | Identificación del estudio: Zheng | | |
| GPC s | sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregu | ınta número: 1. | | |
| Evalu | iado por: Carlos E Granados | | |
| Secci | ón 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Criterios de evaluación: | | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | |
| | ue en cada uno de los criterios de validez interna la n más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | B: Se cumple parcialmente C :No se cumple adecuadamente | |
| opelon mas apropiada (A, B, C, B) y los comentarios. | | D: No se cumple | |
| | | Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Mayores de 35 años, no hipertensos. I-C: Determinantes para la progresión O: Incidencia de HTA | |
| SELECCIÓN DE LOS SUJETOS | | | |
| 1.2 | ¿Son las poblaciones de origen comparables en todo excepto en el factor que se investiga? p. ej. ¿Existen sujetos expuestos y no expuestos o sujetos con distintos grados de exposición o con | A: Se realiza un análisis de múltiples factores de riesgo. Respecto a uno de los aspectos (categorías de TA), son diferentes en varias de la variables de confusión. El | |

| | distintos niveles de marcadores pronósticos o | ajuste se realiza en el análisis. |
|------|--|--|
| | con diferentes pronósticos? | ajusto se reunza en el anancis. |
| 1.3 | ¿Se indica cuántos de los pacientes a los que se les propuso participar lo hicieron (en cada una de las ramas)? | A: 13,5%, rechazaron participar o se perdiero en el seguimiento. |
| 1.4 | ¿Es probable que algunos pacientes padecieran el evento de interés en el momento de iniciarse el estudio? ¿Se tuvo en cuenta en el análisis? | B: Es probable, la medición de la TA se hizo con tensiómetro automático, calibrado. |
| 1.5 | ¿Qué porcentaje de individuos o de cohortes reclutados en cada rama abandonaron el estudio antes de finalizarlo? | A: 10% en el estudio general |
| EVAL | UACIÓN | |
| 1.6 | ¿Se realiza alguna comparación entre los participantes que completaron el estudio y los que se perdieron para el seguimiento en función de la exposición al factor a estudiar? | D: No se hizo. |
| 1.7 | ¿Los resultados finales están claramente definidos? | HTA: PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90 mmHg, y/o uso de tratamiento para HTA. |
| 1.8 | ¿La valoración del resultado final se hace en condiciones ciegas en lo relativo al estado de la exposición? | C: No se menciona. Se evaluaron múltiples factores simultáneamente, muchos de estos factores son difíciles de enmascarar. |
| 1.9 | Si el enmascaramiento no fue posible, ¿hay pruebas directas o indirectas de cómo puede haber influido el conocimiento de la exposición sobre la evaluación del resultado? | D: No las hay. |
| 1.10 | ¿Es fiable la medida utilizada para valorar la exposición? | TA: Se midió como se mencionó en el numeral 1,4. Peso y talla fueron medidos sin zapatos, ligeros de ropa, con técnicas "estandarizadas". Demás variables usando cuestionario "estandarizado": Historia familiar: en los padres Tabaquismo: al menos un cigarrillo al día en forma contínua, al menos por un año. Ingesta de alcohol: Al menos 8 gr/sem en el último año. Uso de mediciación para HTA. |
| 1.11 | ¿Se proporciona evidencia procedente de otras fuentes para demostrar que el método de evaluación es válido fiable? | C: No se menciona. |
| 1.12 | ¿Se ha evaluado más de una vez el nivel de exposición o el factor pronóstico? | C: No se menciona. |
| FACT | ORES DE CONFUSIÓN | |
| 1.13 | ¿Se ha identificado y tenido en cuenta de forma adecuada en el diseño y en el análisis del estudio los principales elementos de confusión posibles? Valora además si se realiza un ajuste por los factores pronósticos importantes ¿se ha realizado un modelo de análisis multivariante? | A: Se realiza análisis multivariado por variables de confusión. |
| ANÁL | ISIS ESTADÍSTICO | |

| 1.14 | ¿Se presentan los intervalos de confianza? | A: Sí. | | | |
|------|--|---|--|--|--|
| | Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | | |
| 2.1 | ¿Hasta qué punto la ejecución del estudio permitió minimizar el riesgo de sesgo o de factores de confusión y establecer una relación causal entre la exposición y el efecto? codifique la respuesta con ++,+, ó - | +: Estudio de cohorte prospectiva, análisis de tiempo al evento, con limitaciones de medición mencionadas. | | | |
| 2.2 | Teniendo en cuenta condiciones clínicas su evaluación de la metodología utilizada y el poder estadístico del estudio ¿está seguro de que el efecto observado se debe a la intervención a estudio? | +: Suficiente poder. Resultados consistentes con otros estudios. | | | |
| 2.3 | ¿Son los resultados del estudio directamente aplicables a la población diaria de la guía? | +: No hay población hispana, toda es oriental (china y mongol), sin embargo sus hallazgos de alguna forma validan observaciones hechas en otras etnias. Son adultos, con antecedentes en algunos de tabaquismo, ingesta de alcohol y diferentes gradientes de TA. | | | |
| | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 24052. | | | |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de población estudiadas? | 48±10 años; ambos sexos; TA óptima 29%, normal 36%, normal-alta 35%; IMC 23±2,7; tabaquismo superior al 35%. | | | |
| 3.3 | ¿Cuáles son las exposiciones o factores pronóstico evaluados en este estudio? | Categorias de TA: • Óptima: PAS < 120 y PAD < 80 mmHg. • Normal: PAS 120 – 129 o PAD 80 – 84. • Normal-alta: PAS 130 – 139 o PAD 85 – 89. Sexo, edad, etnia, IMC, tabaquismo, ingesta alcohol, historia familiar de HTA. | | | |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? Valorar si se realizan comparaciones entre ausencia de exposiciones o factor pronóstico o entre distintos niveles de exposición. | Se analizan las variables mencionadas en el numeral anterior. Diferentes gradientes de TA. Tabaquismo y consumo de alcohol se analizaron como variables dicótomas. | | | |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del seguimiento? | 4 años (media de seguimiento de 28 meses) | | | |
| 3.6 | ¿Qué medidas de resultado se utilizan? Enumeré todos los resultados que son utilizados para evaluar el impacto de los factores de pronóstico o de exposición. | Incidencia de HTA. HR como medida de asociación. | | | |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto estudiado? Describa en que términos se evalúan los resultados (p. ej. absoluto o riesgo relativo, incluye la significación estadística y los intervalos de confianza) Nota: incluye los ajustes realizados por factores de confusión, diferencia en la prevalencia, etc. | Variable HR IC95% Edad 1,03 1,02 - 1,04 Femenino 0,85 0,80 - 0,90 TA óptima 1,0 TA normal 1,16 1,08 - 1,24 TA normal-alta 1,28 1,20 - 1,36 Tabaquismo 1,0 0,94 - 1,06 activo Consumo 1,13 1,06 - 1,21 alcohol (≥ 8gr/sem) Historia 1,24 1,14 - 1,34 familiar de | | | |

| | | Incremento 1% | | 1,04 - 1,06 1,01 - 1,01 |
|------|--|--|------------------|------------------------------|
| | | en IMC Mongol | 1,12 | 1,05 – 1,18 |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Fondos gubernam | entales | |
| 3.9 | ¿Cuáles son las características del entorno en que se llevó a cabo el estudio? P. ej. rural, urbano, pacientes hospitalizados o ambulatorios, atención primaria, comunidad. | Rural | | |
| 3.10 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | Incremento del rie sexo masculino, co gr/sem, historia fa Menor con TA en c | nsumo miliar, | de alcohol ≥ 8 mayor IMC. |

9.13.2. Pregunta No. 2: ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta" 25, puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no farmacológica o no tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares?

| Plantilla de lectura crítica No 1. Ensayo clínico aleatorizado (ECA) | | |
|--|---|---|
| Identificación del estudio: Julius | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregi | ınta número: 2. | |
| Evalu | iado por: Carlos E Granados | |
| Secci | ón 1. VALIDEZ INTERNA | |
| Criterios de evaluación: Indique en cada uno de los criterios de validez interna la | | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente |
| | on más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C : No se cumple adecuadamente |
| opere | in mas apropiada (11, 2, 0, 2) y 103 comentarios. | D: No se cumple |
| | | Comentarios |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: 30 a 65 años, con prehipertensión (PAS 130 - 139 y/o PAD 85 – 89, sin que supere el límite superior). I: Candesartán 2 años. C: Placebo por 4 años. O: Incidencia de HTA estadio 1, a 2 y 4 años. |
| 1.2 | ¿Fue aleatoria la asignación de los sujetos a cada grupo? | A: Aleatorización en bloques de 4, por cada centro. |
| 1.3 | ¿Se utilizaron métodos de enmascaramiento adecuados en la aleatorización? Valorar si existió ocultación de la secuencia de aleatorización. | B: Probablemente sí se hizo: "Sistema automatizado de aleatorización, en el cual se asignó un número de botella con candesartán o placebo". |
| 1.4 | ¿Se mantuvieron ciegos los pacientes y los investigadores en cuanto el tratamiento recibido? Valorar si el estudio es abierto, simple ciego, doble ciego, triple ciego o abierto con evaluación ciega de los resultados | B: Doble enmascaramiento (pacientes e investigadores), placebo. Sin embargo el cegamiento pudo estar en riesgo al detectar cambios en la TA. |

 $^{^{\}rm 25}$ Entendida como: valores de PAS entre 120-139 y de PAD entre 80-89 mmHg.

-

| 1.5 | ¿Fueron los dos grupos similares al inicio del estudio? | B: Diferencia de 4% (12,3% vs. 8,1%) más de sujetos de raza negra en el brazo de candesartán. 4% (53,6% vs. 57,5%) más de hipercolesterolemia (≥ 200 mg/dl) en el grupo de candesartán. |
|-------|--|---|
| 1.6 | ¿Aparte del tratamiento, los grupos fueron tratados de igual modo? | A: Se dieron recomendaciones a todos sobre hábitos de vida saludable. |
| 1.7 | ¿Los resultados relevantes se midieron de forma estandarizada, válida y reproducible? | A: Las mediciones de TA se realizaron mediante tensiómetros automatizados. No hubo diferencias entre los grupos. |
| 1.8 | ¿El seguimiento fue completo? ¿Qué porcentaje de pacientes que inicia el estudio se incluye en el análisis? | A: 95%. |
| 1.9 | ¿Se analizaron todos los sujetos en el grupo al que fueron originalmente asignados? (análisis por intención de tratar) | A: Sí. |
| 1.10 | Si el estudio es multicéntrico, ¿son los resultados comparables entre los centros en donde se realiza el estudio? | C: No se menciona. |
| Secci | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++,+, o | +: Hay riesgos de perder el enmascaramiento, al notar cambios en la TA en los participantes, tanto al iniciar la terapia, como al suspenderla y cambiarla por placebo. Por otra parte hay diferencias pequeñas en el porcentajes de sujetos de raza negra y de sujetos con hipercolesterolemia. |
| 2.2 | En caso de +, o - ¿En qué sentido podría afectar el riesgo a los resultados del estudio? | Al perderse el enmascaramiento, se puede favorecer la hipótesis del investigador. |
| 2.3 | Teniendo en cuenta las consideraciones clínicas, su evaluación de la metodología implicada y el poder estadístico del estudio, ¿está seguro que el efecto conseguido es debido a la intervención evaluada? | +: Se han mencionado las limitaciones. |
| 2.4 | ¿Los resultados del estudio son aplicables a la población diana objeto de esta GPC? | +: El estudio es multicéntrico, incluyó participantes de raza blanca, raza negra y un 8% de otras. Candesartan no se encuentra actualmente en el Plan Obligatorio de Salud, sin embargo la justificación del estudio argumenta el beneficio como posible efecto de grupo. |
| | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 772. |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de los pacientes a estudio? (indicar características relevantes como, edad, sexo, comorbilidad, gravedad y el medio en que se ha realizado el estudio) | Promedio de edad 48 ± 8 años. Es de resaltar que la media de peso en ambos brazos fue de 89 ± 17 kg (IMC 30 ± 5 kg/m²). Promedio de TA con método automatizado: PAS 134 ± 4,3 y PAD 85 ± 4. |
| 3.3 | ¿Qué intervenciones se evalúan en este estudio? Enumere todas las intervenciones que se realizan en el estudio. | Candesartán 16 mg, oral, día, por 2 años. Posteriormente 2 años de placebo. |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? | Palcebo. |

| 3.5 | ¿Cuál es la duración del estudio? Indicar si el periodo de seguimiento es inferior al que originalmente se planificó. Indicar el periodo de tiempo de seguimiento de los pacientes. Notificar los criterios utilizados para reducir el final del seguimiento de los pacientes (p. ej. muerte, curación completa). | 4 anõs. Media de seguimiento fue de 3,56 ± 1,1 años, 2749 participantes-año. |
|-----|---|---|
| 3.6 | ¿Cuáles son las variables del resultado? Enumere todos los resultados utilizados para evaluar la efectividad de las intervenciones. | HTA: Promedio de tres mediciones (no necesariamente consecutivas) superior a ≥ 140/90, durante los 2 o 4 primeros años, o al final del seguimiento. Compromiso de órgano blanco u otra razón para inicio de terapia farmacológica. |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto? Indicar en que términos se expresan los resultados (RR;OR;NNT;NNH; etc) -Magnitud del efecto, significación estadística, intervalos de confianza, importancia clínica. | Desenlace Ca % Pla RR % 95% HTA durante 13,6 40,4 0,34 primeros 2 (0,25 - años 0,44) HTA durante 53,2 63 0,84 primeros 4 (0,75 - años 0,95) HTA 12 13 0,91 requiriendo (0,62 - tratamiento farmacológico Eventos 3,5 5,9 - adversos serios |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | AstraZeneca apoyo la realización del estudio luego de sometiemiento por parte de los autores. |
| 3.9 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | Se observan algunas limitaciones metodológicas. Llama la atención que no hubo diferencias en el porcentaje de sujetos que requirieron terapia farmacológica. Considero que el análisis se debió haber limitado al periodo en el que ambos grupos se encontraban recibiendo placebo, luego de un periodo de "lavado" farmacológico. Se requieren más estudios. |

| Plantilla de lectura crítica No 1. Ensayo clínico aleatorizado (ECA) | | |
|---|---------------------------------------|--|
| Identificación del estudio: Luders | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregunta número: 2. | | |
| Evaluado por: Carlos E Granados | | |
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Cuitania a da acada a si fa | ¿En qué medida se cumple el criterio? | |
| Criterios de evaluación: Indique en cada uno de los criterios de validez interna la | A: Se cumple adecuadamente | |
| | B: Se cumple parcialmente | |
| opción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | |
| | D: No se cumple | |

| | | Comentarios |
|-------|---|--|
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: 50 a 85 años, con prehipertensión medida con instrumento estandarizado (PAS 130 - 139 y/o PAD 85 – 89 mmHg) y/o MAPA (PAS 125 – 134 y/o PAD 80 - 84 mmHg). Se excluyeron pacientes con cifras mayores, sospecha (angina) o compromiso de órgano blanco. I: Ramipril C: No-intervención. O: HTA |
| 1.2 | ¿Fue aleatoria la asignación de los sujetos a cada grupo? | B: Generada por computador, no se especifica método, al parecer simple. No estratificada. |
| 1.3 | ¿Se utilizaron métodos de enmascaramiento adecuados en la aleatorización? Valorar si existió ocultación de la secuencia de aleatorización. | B: Se menciona que la secuencia se generó por computador y que esto no permitía anticipar la secuencia. |
| 1.4 | ¿Se mantuvieron ciegos los pacientes y los investigadores en cuanto el tratamiento recibido? Valorar si el estudio es abierto, simple ciego, doble ciego, triple ciego o abierto con evaluación ciega de los resultados | C: El estudio fue abierto, se enmascaraon los evaluadores de desenlaces. |
| 1.5 | ¿Fueron los dos grupos similares al inicio del estudio? | C: La PAS fue 1,8 mmHg en promedio, mayor en el grupo de ramipril que en el control (tanto diurna como nocturna). IMC fue discretamente superior en grupo de ramipril (27,1 vs. 26,6 kg/m²). Tabaquismo: ramipril 12% y control 16%. |
| 1.6 | ¿Aparte del tratamiento, los grupos fueron tratados de igual modo? | C: Se dejó a criterio de los médicos tratantes (internistas y médicos generales). No se mencionan intervenciones como modificaciones en estilo de vida. Se menciona uso de hipolipimiantes (11,3% ramipril y 13,9% control), antiagregantes plaquetarios (3,2% vs. 4,6%). |
| 1.7 | ¿Los resultados relevantes se midieron de forma estandarizada, válida y reproducible? | A: Se uso medición con instrumento estandarizado, y MAPA durante puntos del seguimiento). |
| 1.8 | ¿El seguimiento fue completo? ¿Qué porcentaje de pacientes que inicia el estudio se incluye en el análisis? | A: Seguimiento completo. 15% en el grupo de ramipril y 12% en el control se rehusaron al MAPA como seguimiento. |
| 1.9 | ¿Se analizaron todos los sujetos en el grupo al que fueron originalmente asignados? (análisis por intención de tratar) | A: Sí. |
| 1.10 | Si el estudio es multicéntrico, ¿son los resultados comparables entre los centros en donde se realiza el estudio? | C: No se menciona análisis por centros. |
| Secci | ón 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++,+, o - | +: El estudio es abierto, se enmascararon los evaluadores de desenlaces, pero no a los pacientes, ni a los médicos tratantes. Discretas diferencias en características basales, aunque fueron ajustadas en el |

| | | análisis. |
|-----|---|---|
| 2.2 | En caso de +, o - ¿En qué sentido podría afectar el | Podría favorecer la hipótesis. |
| 2.2 | riesgo a los resultados del estudio? | - |
| 2.3 | Teniendo en cuenta las consideraciones clínicas, su evaluación de la metodología implicada y el poder estadístico del estudio, ¿está seguro que el efecto conseguido es debido a la intervención evaluada? | Considero que al analizar el desenlace mientras se está recibiendo la intervención, no se puede diferenciar si el paciente está en efecto siendo tratado para HTA, y no que esta se está previniendo. +: Es población adulta entre 50 y 85 años. Se |
| 2.4 | ¿Los resultados del estudio son aplicables a la población diana objeto de esta GPC? | excluye una población más joven en la cual las medidas preventivas podrían ser también efectivas. Realizado en Alemania. |
| | ón 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | 1000 |
| 3.1 | ¿Cuántos pacientes participaron en el estudio? | 1008. |
| 3.2 | ¿Cuáles son las características de los pacientes a estudio? (indicar características relevantes como, edad, sexo, comorbilidad, gravedad y el medio en que se ha realizado el estudio) | 62 ± 8 años, ambos sexos, IMC 27 ± 3,5 kg/m², PAS (consultorio) 134 ± 3 y PAD 83 ± 4 mmHg. Diabetes 12%; hiperlipidemia 50%; infarto miocardio 6%; |
| 3.3 | ¿Qué intervenciones se evalúan en este estudio? Enumere todas las intervenciones que se realizan en el estudio. | Ramipril 1,5 mg, oral, por 3 días, posteriormente 2,5 mg por 7 días, y luego 5 mg una vez al día. |
| 3.4 | ¿Cuáles son las comparaciones realizadas en el estudio? | No-intervención. |
| 3.5 | ¿Cuál es la duración del estudio? Indicar si el periodo de seguimiento es inferior al que originalmente se planificó. Indicar el periodo de tiempo de seguimiento de los pacientes. Notificar los criterios utilizados para reducir el final del seguimiento de los pacientes (p. ej. muerte, curación completa). | 3 años. |
| 3.6 | ¿Cuáles son las variables del resultado? Enumere todos los resultados utilizados para evaluar la efectividad de las intervenciones. | HTA: ≥ 140 /90 en al menos dos tomas de dos visitas, o por MAPA ≥ 135/85; recibir medicación para HTA. Eventos adversos Eventos cardiovasculares como desenlace secundario. |
| 3.7 | ¿Cuál es la magnitud del efecto? Indicar en que términos se expresan los resultados (RR;OR;NNT;NNH; etc) -Magnitud del efecto, significación estadística, intervalos de confianza, importancia clínica. | Desenlace Ram Con HR |
| 3.8 | ¿Cómo se financia el estudio? | Sanofi Aventis Pharma |
| 3.9 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique cómo contribuye a la resolución de su pregunta. | No, hay deficiencias metodológicas. Adicionalmente el desenlace debería evaluarse sin tratamiento, luego de un período de lavado farmacológico. Pacientes diabéticos y con infarto deben recibir IECA, aún cuando no sean hipertensos, no deben ser incluidos en este tipo de estudios. |

9.13.3. Pregunta No. 3: ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | |
|---|---|--|--|
| Identificación del estudio: Graudal | | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | |
| | unta número: 3. | | |
| | uado por: Carlos E Granados | | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| | | ¿En qué medida se cumple el criterio? | |
| | erios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente | |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente | |
| la op | ción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | |
| | | D: No se cumple | |
| | | Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Personas con TA alta o normal. Se excluyeron diabéticos y pacientes con falla cardiaca. I: Dieta baja en sodio. C: Dieta alta en sodio O: PAS, PAD, PAM, entre otros. | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí. | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: MEDLINE, EMBASE, CENTRAL, Julio de 2011. Suficientemente sensible, con uso de términos MeSh y texto. | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | A: Se evaluó el riesgo de sesgos, acorde con las recomendaciones de la colaboración Cochrane. | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | Existe alta heterogeneidad entre los estudios. La expliciación radica en deficiencias metodológicas, diferencias en poblaciones y tipos de intervenciones. | |
| Seco | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La RS tiene una metodología apropiada, sin embargo la calidad de los estudios que la componen es deficiente. De 167 estudios incluidos, solo diez explicaron el ocultamiento en la asignación y solo dos usaron análisis por intención de tratar. Hubo estudios con enmascaramiento, y otros en los cuales solo se enmascaró a los evaluadores de desenlaces. | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el | +: Es posible que se favorezca la | |
| | sesgo a los resultados del estudio? | intervención. | |
| Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA. | |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su | El rango de edad de los sujetos incluidos en | |

pregunta? los estudios fue de 13 a 67 años. La media Resuma la principal conclusión del estudio e de excreción de sodio urinario en 24 horas indique como contribuye a la respuesta de su de los grupos con restricción de sodio fue pregunta. de 50 mEq, y en el grupo control fue de 201 mEq. Meta-análisis en normotensos, todos con heterogeneidad superior al 50%: Desenlace **ECA** Partici-Diferencia pantes medias (IC95%) 7.299 Blancos, 71 -0,05 PAD (-0,51 a 0,42) 70 7.035 Blancos, -1,27 PAS (-1,88 a -0,663 393 -1,68 Asiáticos, PAD* (-3,29 a -0,06) 393 -1,27 Asiáticos, PAS* (-3,07 a 0,54) Negros, 506 -2,01 PAD (-4,37 a 0,35) 506 -4,02 Negros, PAS (-7,37 a -0.68) Meta-análisis en asiáticos con I2 de 0%. Los estudios son heterogeneos, excepto en asiáticos. En asiáticos se observa disminución en PAD, y no significativa en la PAS.

| Plar | ntilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáti | icas / meta-análisis. |
|---|--|---|
| | tificación del estudio: He | , |
| GPC | sobre: Hipertensión Arterial. | |
| Preg | runta número: 3. | |
| Evaluado por: Carlos E Granados | | |
| Seco | ción 1. VALIDEZ INTERNA | |
| Crite | erios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente |
| Indique en cada uno de los criterios de validez interna | | B: Se cumple parcialmente |
| la opción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | | C :No se cumple adecuadamente |
| | | D: No se cumple |
| | | Comentarios |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente | A: |
| 1.1 | formulada? Valorar la pregunta en término de | P: Mayores de 18 años con presión normal |

En blancos y negros hay una tendencia a disminuir la PAS, y no significativa en la

PAD, con restricción de sodio.

| | paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | o elevada. I: Intervenciones dirigidas a disminuir el comsumo de sal. (Se excluyeron estudios que adicionaran alguna otra intervención, como por ejemplo: ejercicio). C: No-intervención. O: Cambios en PAS y PAD, cambios en sodio urinario. |
|------|---|---|
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Incluye. |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: Medline, EMBASE, CINAHL, CENTRAL. Estrategia sensible sin restricciones de publicación o lenguaje. Mayo de 2005. |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Se tomó en cuenta el tipo de estudio y el método de enmascaramiento. La evaluación y extracción de los datos se realizó por dos personas en forma independiente. |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | B: Hay heterogeneidad significativa y alta. Se explica por diferencias en la población, en la cantidad de reducción de sal en la dieta, y por la calidad de los estudios. |
| Seco | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La principal limitante es la heterogeneidad. Bajo riesgo de sesgo de publicación. |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | Favorecer la hipótesis de investigación. |
| | ión 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | I = a . |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA. |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | En personas normotensas se incluyeron 11 estudios (13 comparaciones), 2220 participantes. De los 11 estudios, siete fueron "doble-ciego", y cuatro enmascararon al evaluador de desenlace. La mediana de duración de los estudios fue de cuatro semanas. La mediana de edad fue de 47 años, y de TA fue de 127/78. La mediana de reducción en sodio urinario de 24 horas fue a 82 mEq (4,8 gr/d de sal). Cambio en PAS fue de -2,31 mmHg (IC95% -3,48 a -1,14; efectos aleatorios) y en PAD de -0,84 mmHg (IC95% -1,72 a 0,03). Se analizó efecto de dosis-respuesta, encontrando que a mayor disminución en sodio urinario, se observa mayor disminución en Pas y PAD. |

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | |
|---|---|--|--|
| Identificación del estudio: Taylor | | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | |
| | unta número: 2. | | |
| | uado por: Carlos E Granados | | |
| Seco | ción 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Crite | erios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | |
| Indi | que en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente | |
| la op | oción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | |
| | | D: No se cumple | |
| | | Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Mayores de 18 años I: Intención de reducir sodio en la dieta (recomendación o dietas) C: Placebo, o no-intervención O: PAS y PAD. Fue desenlace secundario, y fue analizado en los estudios que reportaron el desenlace primario. | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí. | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: CENTRAL, MEDLINE, EMBASE, CINAHL, PsycINFO, Health Technology Assessment, DARE. Octubre de 2008. La búsqueda es sensible e incluye términos MeSh y libres. | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Evaluación del riesgo de sesgo propuesta por colaboración Cochrane. No usa ninguna escala. La evaluación del riesgo de sesgo fue realizada por una persona y verificada por una segunda. En caso de desacuerdo, se discutió, o se solicitó el concepto de un tercero. | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | B: En elcaso de PAS existe heterogeneidad importante, no es así para PAD en la cual la heterogeneidad no fue significativa y el I ² = 0%. | |
| Seco | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: Los estudios incluidos en el análisis de PAS y PAD (HPT, TOHP I y TOHP II) son de aceptable calidad metodológica. Sin embargo en el caso de PAS existe heterogeneidad importante (I² = 67%). | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | El efecto pordría no ser significativo, especialmente en el caso de PAS. | |
| Seco | Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA, con seguimiento por al menos 6 meses. | |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e | PAS en normotensos: Heterogenidad 67%. Dos de los tres estudios (TOPH I y II) evidenciaron | |

| indique como contribuye a la respuesta de su | disminución de cifras de PAS con la |
|--|---|
| pregunta. | intervención. El estudio HPT no mostró |
| | diferencias. La intervención en los estudios |
| | TOPH fue recomendaciones dietarias |
| | realizadas por nutricionistas y sicólogos |
| | con el objetivo de llevar el sodio urinario a |
| | 80 mEq en 24 horas. |
| | PAD en normotensos: |
| | I ² =0%. Los mismos tres estudios. DM -0,8 |
| | (IC95% -1,37 a -0,23) mmHg, a favor de |
| | reducción de sodio. |

9.13.4. Pregunta No. 4: ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | |
|---|--|--|
| Identificación del estudio: Aucott | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Preg | unta número: 4. | |
| | uado por: Carlos E Granados | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | |
| Indi | erios de evaluación: que en cada uno de los criterios de validez interna oción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente C :No se cumple adecuadamente D: No se cumple Comentarios |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: 18 a 65 años I: Cambios en el estilo de vida que puedan llevar a disminuir peso (dieta, ejercicio, ambientales) o cuya intención sea disminuir peso. Se excluyeron sujetos con IMC ≥ 35 kg/m². C: No-intervención u otra intervención. O: Cambios en TA. |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí, la incluye. |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: A octubre de 2008. Términos relacionados, en PuMed, EMBASE, CINAHL y otras bases relacionadas. |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | C: No se menciona, únicamente se filtró por tipo de estudio. |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de | C: Heterogeneidad importante, incluso desde el tipo de estudio. |

| | otros) | |
|-----|---|---|
| Sac | ción 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La RS incluye diferentes tipos de estudios, pero hace el análisis discriminado para ECA. Es de anotar que la mayoría de estudios en su grupo "control" es cuidado usual, sin enmascaramiento. |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | +: Puede favorecer la hipótesis de los investigadores. |
| Sec | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | Longitudinales (ECA, Cohortes, análisis de antes y después). |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Recopila la mejor información que hay el respecto, a pesar de alto riesgo de sesgo. La heterogeneidad es alta y se mezclan estudios en hipertensos y no hipertensos, sin embargo la información está discriminada por ECA y con información de la población. De los nueve ECA, dos fueron realizados con el objetivo de prevenir HTA, estudio HTP (Hypertension Prevention Trial) (35), y TOPH (Trial of Hypertension Prevention) (35) El estudio HTP fue realizado en 841 participantes, con edad promedio de 38 años, IMC de 27 kg/m², PAS de 125, y de PAD 83 mmHg. En un brazo de dieta con restricción calórica (sin restricción de sodio) se documentó una media de descenso de peso de -1,63 (4,44) kg, de PAS -5,0 (9,74) y de PAD -4,2 (8,65), siendo todas estas diferencias significativas frente al estado basal. El estudio TOPH incluyó dieta, restricción de sodio y ejercicio en 2.382 personas, con edad de 30 a 54 años, IMC de 32 kg/m², PAS de 128 y PAD de 86 mmHg. En un grupo intervenido con dieta más actividad física (sin restricción de sodio), se documentó una media de descenso de peso de -0,20 (5,9) kg, de PAS -0,80 (8,7) y de PAD -3,2 (6,5), siendo las diferencias significativas para TA. |

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | |
|---|---------------------------------------|--|
| Identificación del estudio: Avenell | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Pregunta número: 4. | | |
| Evaluado por: Carlos E Granados | | |
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Criterios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? | |

| Indi | Indique en cada uno de los criterios de validez interna A: Se cumple adecuadamente | | |
|---|---|---|--|
| la opción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | | B: Se cumple parcialmente | |
| _ | | C :No se cumple adecuadamente | |
| | | D: No se cumple | |
| | | Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Adultos obesos (media de IMC superior a 28 kg/m²). I: Dieta para perder peso, sostenidas por largo plazo (al menos 1 año). C: No-intervención u otro tratamiento. O: Peso, alteraciones metabólicas, TA. | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí, la incluye. | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: Trece bases de datos entre las que se incluyeron: Medline, EMBASE, CENTRAL, PsycINFO, entre otras. Búsqueda manual en revistas relacionadas. Estrategia sensible. Mayo 2001. | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | A: Los estudios fueron por evaluados por un investigador y revisados por un segundo. En la evaluación de la calidad se tomó en cuenta el ocultamiento en la secuencia de aleatorización, el enmascaramiento, y si se realizó análisis por intención de tratar. | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | B: Hay heterogenidad importante entre los estudios. Para el desenlace de TA, debido al poco número de estudios esta no se explora. Sin embargo, hay deficiencias metodológicas y diferencias en las intervenciones. | |
| Seco | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La RS presenta metodología apropiada. Se observó heterogeneidad significativa, sin embargo para muchos de los desenlaces se observó consistencia en los resultados. | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | +: Aparte de la heterogeneidad, los resultados se pueden ver afectados por la calidad de los estudios, más que por deficiencias en la RS, favoreciendo la hipótesis de los investigadores. | |
| | ión 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA. | |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Para evaluar el efecto de la dieta en la TA, se incluyeron cuatro estudios. Dos de estos estudios incluyeron pacientes obesos con TA normal-alta, los demás pacientes obesos, sin comorbilidad aparente. La dieta recomendada en estos estudios fue baja en grasa (pero con ingesta de energía > 6,7 MJ) y fueron comparados con tratamiento usual. A 12 meses, tres estudios, encontraron una diaminución de PAS de 2,370 mm Ha (10070) | |
| | | disminución de PAS de -3,78 mmHg (IC95% | |

| F F O O O O 1 D A D 1 O 44 W |
|---|
| -5,53 a -2,03) y de PAD de -3,44 mmHg |
| (IC95% -4,86 a -2,01) a favor de la dieta |
| baja en grasa. La misma tendencia, pero no |
| significativa fue encontrada a 36 meses por |
| un solo estudio, PAS de -2,31 mmHg |
| (IC95% -4,80 a 0,18) y de PAD -1,80 (IC95% |
| -4,02 a 0,42) (626 participantes). |
| La diferencia en peso de dieta baja en grasa |
| a 12 meses fue de -5,31 kg a favor de la |
| dieta (IC95% -5,86 a -4,77), heterogeneidad |
| significativa pero consistencia, 11 de los 12 |
| videnciaron disminución significativa del |
| peso (1.353 participantes). |

9.13.5. Pregunta No. 5: ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | |
|---|---|---|
| Identificación del estudio: Geleijnse | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| Preg | unta número: 5. | |
| Eval | uado por: Carlos E Granados | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | |
| | | ¿En qué medida se cumple el criterio? |
| Crite | erios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente |
| | oción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente |
| la of | reion mas apropiada (n, b, c, b) y los comentarios. | D: No se cumple |
| | | Comentarios |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Mayores de 18 años. I: Ingesta de sodio o potasio (al menos 2 semanas). C: Placebo. O: Cambios en TA. |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Incluye descripción de la misma. |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | B: Medline y referencias de revisiones sistemáticas y meta-análisis relacionados con el tema. Marzo 2001. |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Únicamente se toma en cuenta si el diseño fue aleatorio. |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | C: No se menciona estrategia para explorar la heterogeneidad, se anticipa que esta sea grande. |

| Seco | Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
|------|---|---|--|
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La RS es sólo de ECA, no se exploran más elementos de la calidad ni heterogeneidad. No se incluyó EMBASE en la búsqueda. Sin embargo se incluyó evidencia de un gran número de estudios. | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | +: Podría favorecer la hipótesis del investigador. | |
| Seco | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA. | |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Para el análisis de sodio se incluyeron 47 estudios, y para el de potasio 30, de los cuales 11 fueron en pacientes normotensos (TA <140/90). La mediana de incremento de potasio en la dieta fue de 1,7 gr/d. El análisis de los estudios realizados en normotensos no encontró diferencias significativas en cambios de TA, PAS -1,38 mmHg (IC95% -3,22 a 0,46) y PAD -0,78 (IC95% -2,25 a 0,69). | |

9.13.6. Pregunta No. 6: ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | |
|--|--|--|--|
| Identificación del estudio: Murphy | | | |
| GPC | GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | |
| | gunta número: 5. | | |
| Eval | uado por: Carlos E Granados | | |
| Seco | ción 1. VALIDEZ INTERNA | | |
| Criterios de evaluación: Indique en cada uno de los criterios de validez interna la opción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente C :No se cumple adecuadamente | |
| | | D: No se cumple Comentarios | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Mayores de 18 años, aparentemente sedentarios, pero por lo demás sanos. I: Caminar (mínimo 4 semanas) C: No-intervención O: Efecto en peso, estado físico, TA. | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí, la incluye. | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | B: Fue realizada en Medline y Web of Science. No incluyeron CENTRAL ni EMBASE. La búsqueda fue sensible. Se realizó a septiembre de 2004. | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? | B: Fue evaluado por dos personas independientes, usando las | |

| | Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | recomendaciones de la Colaboración Cochrane para el año 1995, enfocado principalmente en el riesgo de sesgo de selección. |
|------|---|--|
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | B: La heterogeneidad entre los estudios fue significativa (usando prueba Cochran). Se toma en cuenta en el análisis. |
| Seco | ción 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La metodología es reproducible, pasos previos al análisis fueron realizados por dos investigadores en forma independiente. Se realizó meta-análisis por método de efectos aleatorios con el fin de ajustar por heterogeneidad entre los estudios. Se exploró el sesgo de publicación, siendo no significativo para las variables de interés. |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | +: Hay heterogeneidad significativa, ninguno de los estudios fue calificado como calidad A (control máximo del sesgo de selección). |
| Seco | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | El promedio en la duración de los programas de caminata fue 34,9 ± 4,9 semanas, 4 (2 a 7) días por semana. La media de duración de cada caminata fue de 38 minutos. El promedio de intensidad fue lograr el 70% de la frecuencia cardiaca máxima esperada. Nueve estudios evaluaron el efecto sobre la TA. No hubo diferencias significativas respecto al grupo control para PAS, -1,06, p=0,316. Pero sí se encontraron para reducción de PAD -1,54 mmHg respecto al control, p=0,026, heterogeneidad significativa. |

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / metaanaálisis. | |
|---|---------------------------------------|
| Identificación del estudio: Whelton | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | |
| Pregunta número: 6. | |
| Evaluado por: Carlos E Granados | |
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | |
| | ¿En qué medida se cumple el criterio? |
| Criterios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente |
| Indique en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente |
| la opción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente |
| | D: No se cumple |
| | Comentarios |

| | | Τ. |
|---|--|--|
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Sujetos con al menos 18 años. I: p. ej. ejercicio, actividad aeróbica, por al menos 2 semanas. C: No-intervención. O: Cambios en TA. |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Sí, incluye. |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | B: Estrategia de búsqueda sensible. Fue en Medline, SPORTDiscus, búsqueda manual en referencias de estudios identificados. Septiembre de 2001. Se restringió a inglés. |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Únicamente se tomó en cuenta el diseño del estudio y cegamiento. Evaluación independiente por dos investigadores. |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | A: Se encontró heterogeneidad significativa entre los estudios. Se usó modelo de efectos aleatorios para el análisis. Se exploró heterogeneidad mediante meta-regresión. |
| Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: Existe heterogeneidad significativa y bajo riesgo de sesgo de publicación (no incluyó EMBASE, pero sí búsqueda manual). |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | Ante sesgo de publicación, se tiende a publicar en inglés resultados positivos (a favor de la intervención). |
| Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | ECA. |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Respecto a sujetos normotensos (sin HTA): Se incluyeron 28 estudios, realizados en sujetos de raza blanca, asiática y negra. Los estudios fueron realizados en un amplio rango de edad, desde jóvenes hasta ancianos, ambos sexos, con estilos de vida predominantemente sedentarios. La mediana de duración de los ejercicios aeróbicos fue de 12 semanas. El IMC al momento de la caracterización basal fue entre 20,7 a 36 kg/m². LA TA presentó disminución significativa con ejercicio aeróbico en los estudios incluidos: PAS - 4,04 mmHg (-5,32 a -2,75, 27 estudios); PAD -2,33 (-3,14 a -1,51, 6 estudios). Se reporta heterogeneidad significativa, sin embargo la tendencia de la mayoría de estudios favorece a ejercicio. |

9.13.7. Pregunta No. 10: ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | | | | |
|---|---|---|--|--|--|--|
| Identificación del estudio: Beswick; | | | | | | |
| Brindle P, Beswick. | | | | | | |
| | GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | | | |
| | gunta número: 10. | | | | | |
| | uado por: Carlos E Granados | | | | | |
| Seco | ción 1. VALIDEZ INTERNA | . F., (1: 1 | | | | |
| Cit- | oring de conductifu | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | | | | |
| | erios de evaluación: que en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente | | | | |
| | oción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C : No se cumple adecuadamente | | | | |
| la U | ocion mas apropiada (A, B, C, B) y los comentarios. | D: No se cumple | | | | |
| | | Comentarios | | | | |
| | | A: | | | | |
| | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de | P: Personas susceptibles de enfermedad cardiovascular. | | | | |
| 1.1 | paciente, intervención, comparación y resultado | I-C: Herramientas para estimar el riesgo | | | | |
| | (Outcomes) | cardiovascular/ no uso. | | | | |
| | | O: Desenlaces relacionados con la salud en cuidado primario. A: Estrategia reproducible, búsqueda | | | | |
| | ¿Incluye la revisión una descripción de la | | | | | |
| 1.2 | metodología? | sensible, evaluación de la calidad. | | | | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: Medline, EMBASE, CENTRAL, entre otras bases de datos. Terminología apropiada. | | | | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Sí se analizó, aunque no se usó una metodología específica. Se analizó: método de asignación, enmascaramiento y estimación de tamaño de muestra. | | | | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | A: De hecho no los combinan por la heterogeneidad de los estudios, incluso desde lo metodológico. | | | | |
| Seco | ción 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos | +: La calidad de la RS está limitada por la | | | | |
| | escala ++, +, 6 - | calidad misma de los estudios. | | | | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el | La tendencia es favorecer la hipótesis de los | | | | |
| Soci | sesgo a los resultados del estudio? investigadores de los estudios originales. Sección 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | Estudios con diseño prospectivo. | | | | |
| 3.1 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? | La RS incluyó cuatro estudios con diseño experimental. Tres de los cuales fueron realizados en sujetos con HTA, y uno en | | | | |
| 3.2 | Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | diabéticos. Tres de los estudios usaron índice de Framingham para todos los eventos cardiovasculares, y uno utilizó un índice de riesgo desarrollado en población | | | | |

| | noruega. En un estudio la asignación no fue |
|--|--|
| | aleatoria, en dos de ellos fue aleatoria por |
| | conglomerados y en el restante aleatorea |
| | individual. Ninguno fue enmascarado. |
| | Todos estimaron el riesgo cardiovascular, |
| dos asistido por computador. Ninguno o | |
| los estudios documentó diferencias en | |
| o PAD. El estudio realizado en diabético | |
| documentó diferencias en la prescripcio | |
| de tratamiento para HTA en el grupo de | |
| riesgo cardiovascular (riesgo superior a | |
| 20%) en el brazo con la intervención (2 | |
| IC95% 15 a 31%) comparado con el con | |
| | (10%; 3 a 17%), sin embargo estas |
| | diferencias no se conservaron en el grupo |
| | general de pacientes. |

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | | |
|--|--|---|--|--|
| Identificación del estudio: Sheridan | | | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | | |
| | unta número: 10. | | | |
| | uado por: Carlos E Granados | | | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | | |
| | erios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | | |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna oción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | B: Se cumple parcialmente C:No se cumple adecuadamente | | |
| la op | cion mas apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | D: No se cumple | | |
| | | Comentarios | | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Adultos I-C: Herramientas para estimar el riesgo cardiovascular/ no uso. O: Control de factores de riesgo cardiovascular, incidencia de eventos cardiovasculares, adherencia. | | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Estrategia reproducible, búsqueda sensible, evaluación de la calidad. | | |
| ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | | A: Medline, Cochrane, CINAHL. Terminología apropiada. | | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Sí, se analizó únicamente el diseño del estudio. | | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | A: No se combinan debido a hetergeneidad. | | |

| Seco | Sección 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | |
|------|---|---|--|--|
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos | +: La calidad de la RS está limitada por la | | |
| 2.1 | escala ++, +, ó - | calidad misma de los estudios. | | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el | La tendencia es favorecer la hipótesis de los | | |
| | sesgo a los resultados del estudio? | investigadores de los estudios originales. | | |
| Seco | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | Estudios observacionales y experimentos | | |
| 3.1 | ¿Que tipo de escudio se incluye en la KS: | clínicos. | | |
| | | La RS incluye algunos de los estudios | | |
| | ¿El estudio le resulta útil para responder a su | incluidos en la RS de Beswick 2008, las | | |
| 3.2 | pregunta? | conclusiones son similares. El único estudio | | |
| | Resuma la principal conclusión del estudio e | que no está es el de Lowensteyn 1998, | | |
| | indique como contribuye a la respuesta de su | aleatorización por conglomerados, que | | |
| | pregunta. | tampoco encontró diferencias en las cifras | | |
| | | de PAS y PAD entre los grupos incluidos. | | |

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | | |
|--|--|---|--|--|
| Identificación del estudio: Sheridan | | | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | | |
| Pregunta número: 10. | | | | |
| Evalı | ıado por: Carlos E Granados | | | |
| Secc | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | | |
| | rios de evaluación: que en cada uno de los criterios de validez interna | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente | | |
| | ción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C : No se cumple adecuadamente | | |
| 1 | | D: No se cumple | | |
| | | Comentarios | | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Adultos. I: Evaluación del riesgo cardiovascular e información al paciente. C: No-intervención O: Percepción de riesgo, intención de iniciar tratamiento, adherencia. | | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Es completa, y reproducible. | | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: Medline, CINAHL, Cochrane. Estrategia sensible. | | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | A: Usan un índice para calificar los estudios en res grupos: calidad buena, aceptable y pobre. | | |
| ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | | A: No se realiza meta-análisis debido a la heterogeneidad de los estudios. | | |
| Secc | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | |

| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: Los estudios son de calidad limitada. |
|------|---|---|
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | Tendencia a favorecer la intervención. |
| Seco | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | Prospectivos. |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Solo un estudio, Weymiller 2007, diseño cuasiexperimental, evaluó adherencia a la terapia, incluyendo terapia antihipertensiva, 98 pacientes, documentando un ligero incremento no significativo en la adherencia a estatinas (OR ajustado 1,9; IC95% 0,4 a 9,8). |

9.13.8. Pregunta No. 11: ¿Cuáles son los factores predictores²⁶ de eventos cardiovasculares?

| Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|
| Iden | Identificación del estudio: Beswick | | | | |
| Brindle (42). | | | | | |
| GPC | sobre: Hipertensión Arterial. | | | | |
| Preg | unta número: 11. | | | | |
| Eval | uado por: Carlos E Granados | | | | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | | | |
| Crite | erios de evaluación: | ¿En qué medida se cumple el criterio? A: Se cumple adecuadamente | | | |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna | B: Se cumple parcialmente | | | |
| | ción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | C :No se cumple adecuadamente | | | |
| • | 1 1 (, , , , , , , , , , , , , , , , , | D: No se cumple | | | |
| | | Comentarios | | | |
| 1.1 | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente formulada? Valorar la pregunta en término de paciente, intervención, comparación y resultado (Outcomes) | A: P: Personas susceptibles de enfermedad cardiovascular. I-C: Factores predictores de riesgo cardiovascular, presencia, ausencia o diferentes grados de exposición. O: Capacidad predictiva y validación externa. | | | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la metodología? | A: Estrategia reproducible, búsqueda sensible, evaluación de la calidad. | | | |
| 1.3 | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente rigurosa para identificar todos los estudios relevantes? | A: Medline, EMBASE, CENTRAL, entre otras bases de datos. Terminología suficientemente sensible. | | | |
| 1.4 | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si los estudios se evalúan de forma independiente por más de un revisor. | B: Sí, se analizó, aunque no se usó una metodología específica. Se analizó: Método de asignación, enmascaramiento, y estimación de tamaño de muestra. | | | |
| 1.5 | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados son suficientes como para que sea razonable | A: De hecho no los combinan por la heterogeneidad de los estudios, incluso | | | |

 $^{^{26}}$ Por ejemplo: Glucemia en ayuno alterada, tabaquismo, proteinuria, y obesidad.

-

| | combinar los resultados? Valorar la heterogeneidad (si existe). | desde lo metodológico. |
|------|---|---|
| | ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de otros) | |
| Seco | ción 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos escala ++, +, ó - | +: La calidad de la RS está limitada por la calidad misma de los estudios. |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el sesgo a los resultados del estudio? | La tendencia es favorecer la hipótesis de los investigadores de los estudios originales. |
| Seco | ción 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | Estudios con diseño prospectivo. |
| 3.2 | ¿El estudio le resulta útil para responder a su pregunta? Resuma la principal conclusión del estudio e indique como contribuye a la respuesta de su pregunta. | Se identificaron 110 estudios, de los cuales 70 fueron realizados en cuidado primario. Los factores de riesgo cardiovascular establecidos fueron: TA, lípidos, tabquismo, diabetes, hipertrofia ventricular izquierda, historia familiar (sin consenso claro en su forma de medición). Se identificaron 62 estudios de validación externa. En 112 grupos poblacionales se realizó validación de los modelos derivados de la cohorte de Framingham y en 38 grupos poblacionales se realizó validación de otros modelos. Nueve estudios validaron el modelo de Framingham en población de hipertensos, encontrando que el riesgo a 10 años se predecia satisfactoriamente. Ninguna validación fue realizada en población suramericana. Un estudio validó el modelo de Framingham en en diferentes étnias (23.424 personas), incluyendo hispanos (Puerto Rico) y afrodescendientes (49) Los autores encontraron que el riesgo a 5 años en población hispana y afrodescendiente se sobreestimaba, por lo cual realizarón una recalibración del instrumento que evidenció mejor comportamiento. El estadístico C osciló entre 0,64 y 0,84 para los diferentes modelos predictivos de esta validación. Otros modelos que fueron validados en varias poblaciones fueron los de PROCAM y Dundee, encontrando resultados similares en su validación general a los de Framingham, pero sin validaciones específicas en población hispana o hipertensos. |

| Plar | Plantilla de lectura crítica No 2. Revisiones sistemáticas / meta-análisis. | | | | |
|-----------------------------------|---|---|--|--|--|
| Identificación del estudio: Liew | | | | | |
| GPC sobre: Hipertensión Arterial. | | | | | |
| Pregunta número: 11. | | | | | |
| | uado por: Carlos E Granados | | | | |
| Seco | ión 1. VALIDEZ INTERNA | | | | |
| a | | ¿En qué medida se cumple el criterio? | | | |
| | rios de evaluación: | A: Se cumple adecuadamente B: Se cumple parcialmente | | | |
| | que en cada uno de los criterios de validez interna | C : No se cumple adecuadamente | | | |
| la of | ción más apropiada (A, B, C, D) y los comentarios. | D: No se cumple | | | |
| | | Comentarios | | | |
| | | A: | | | |
| | ¿Se dirige el artículo a una pregunta claramente | P: Adultos sin historia previa de | | | |
| 1.1 | formulada? Valorar la pregunta en término de | enfermedad cardiovascular. | | | |
| | paciente, intervención, comparación y resultado | I-C: Factores de riesgo cardiovascular | | | |
| | (Outcomes) | 0: Enfermedad cardiovascular | | | |
| 1.2 | ¿Incluye la revisión una descripción de la | A: Reproducible. | | | |
| 1.2 | metodología? | _ | | | |
| | ¿La estrategia de búsqueda es suficientemente | B: Medline (mayo 2009), usando los | | | |
| 1.3 | rigurosa para identificar todos los estudios | términos: "riesgo cardiovascular" y estudios | | | |
| | relevantes? | de cohorte" | | | |
| | ¿Se analiza y se tiene en cuenta la calidad de los estudios individuales? | A: Se tiene en cuenta diseño, pérdidas en el | | | |
| 1.4 | Valorar si se emplea alguna escala de calidad y si | seguimiento, evaluación de desenlaces y si | | | |
| 1.4 | los estudios se evalúan de forma independiente | fue enmascarado, y tipo de análisis | | | |
| | por más de un revisor. | multivariado. | | | |
| | ¿Las similitudes entre los estudios seleccionados | | | | |
| | son suficientes como para que sea razonable | | | | |
| 1.5 | combinar los resultados? | D: Revisión sin meta-análisis. | | | |
| 1.5 | Valorar la heterogeneidad (si existe). | | | | |
| | ¿Se intenta explicar? (análisis de sensibilidad de | | | | |
| | otros) | | | | |
| Seco | ión 2. EVALUACIÓN GENERAL DEL ESTUDIO | | | | |
| 2.1 | Capacidad del estudio para minimizar sesgos | +, No realiza una evaluación detallada de la | | | |
| | escala ++, +, 6 - | calidad. | | | |
| 2.2 | En caso de +, ó - ¿en qué sentido podría afectar el | Son múltiples variables analizadas, | | | |
| Soci | sesgo a los resultados del estudio? ión 3. DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO | ajustadas en el análisis. | | | |
| Sect | IOII 3. DESCRIF CION DEL ES I UDIU | Cohortes, que permitan construir un índice | | | |
| 3.1 | ¿Qué tipo de estudio se incluye en la RS? | para estimar el riesgo cardiovascular | | | |
| 5.1 | Land apo ac estadio se meraye en la los | absoluto. | | | |
| | | Se identificaron 21 modelos predictivos. | | | |
| | | Cinco de los modelos fueron derivados de la | | | |
| | | cohorte de Framingham, seguidos de tres | | | |
| | ¿El estudio le resulta útil para responder a su | provenientes del grupo Munster (PROCAM) | | | |
| | pregunta? | y del grupo de Riesgo de Ateroesclerosis en | | | |
| 3.2 | Resuma la principal conclusión del estudio e | comunidades (ARIC). Dos de QRISK y | | | |
| 0.2 | indique como contribuye a la respuesta de su | Reynolds. Y seis de otras cohortes. | | | |
| | pregunta. | QRISK provienes de información | | | |
| | | retrospectiva. La mayoría de los estudios no | | | |
| | | reportaron las pérdidas del seguimiento. | | | |
| | | Los estudios de Framingham, ARIC, USA- PRC, Reynolds (en hombres), y NHEFS | | | |
| <u> </u> | | 1 No, neyholus (eli lioilibres), y NHEFS | | | |

incluyeron sujetos con información completa, los demás estudios tuvieron datos faltantes o no se reportó. Solo un estudio de Framingham, USA-PRC y Reynolds (hombres) adjudicaron la evaluación de desenlaces a un comité externo. Los demás estudios no reportaron enmascaramiento o usaron códigos de diagnóstico para determinar la aparición de desenlaces. Los factores predictores más frecuentemente identificados fueron: edad, TA, sexo, tabaquismo, colesterol, diabetes, hipertrofia ventricular izquierda, terapia antihipertensiva, índice de masa corporal, etnia, antecedentes familiares, enfermedad renal crónica.

9.14. Anexo 14. Formato para consenso de las recomendaciones

Ejemplo de evaluación de recomendación

CONTENIDO DE LA PREGUNTA Y CLASIFICACIÓN DE LA EVIDENCIA

Tema: uso de examen de orina y proteinuria en orina de 24 horas para tamización y diagnóstico de daño glomerular en pacientes con diagnóstico incidente.

Previa presentación de las tablas de evidencia, el GDG decidirá clasificar, mediante votación, la dirección y fortaleza de la recomendación, por ejemplo así:

| ATRIBUTOS DE LA EVIDENCIA EVALUADOS | | | | |
|---|---|-------------|---|--|
| DIRECCIÓN DE LA EVIDENCIA FORTALEZA DE LA EVIDENCIA | | | | |
| | | | | |
| MUY A FAVOR | 1 | MUY FUERTE | | |
| A FAVOR | 5 | FUERTE | 5 | |
| ALGO A FAVOR | 2 | ALGO FUERTE | 1 | |
| INDECISO | | INDECISO | 1 | |
| ALGO EN CONTRA | 1 | ALGO DEBIL | 2 | |
| EN CONTRA | | DEBIL | 1 | |
| MUY EN CONTRA | | MUY DEBIL | | |

La tabla de 2x2 resultante de este proceso sería:

| | A favor | En | |
|--------|---------|--------|--|
| | | contra | |
| Fuerte | 6 | | |
| Débil | 2 | 1 | |

<u>Criterio para definición de mayoría</u>: cuando al menos 2/3 partes del grupo (en este caso, 6 personas en un grupo de 9 miembros) tengan su postura en la misma celda de la tabla de 2×2. En este ejemplo, el resultado fue una recomendación fuerte hacia la evaluación de la albuminuria en orina de 24 horas en pacientes con diagnóstico incidente de HTA.

RECOMENDACIÓN PRELIMINAR

"De ser posible, en los tres meses siguientes a su diagnóstico inicial de hipertensión arterial, los pacientes con un examen de orina que muestre albuminuria, tendrán una medición de su proteinuria en orina de 24 horas"

| | | ATRIBUTOS EVALUADOS | | | |
|--------------------|---------------------|---|--|--|--|
| | Intensidad | Quién | Qué | Cuándo | |
| | "de ser posible" | Pacientes con albuminuria en examen de orina | Proteinuria en orina de 24 horas | "en los tres meses siguientes al diagnóstico de HTA" | |
| MUY DE ACUERDO | | | 4 | 6 | |
| DE ACUERDO | | 5 | 4 | 2 | |
| ALGO DE ACUERDO | 1 | 2 | 1 | | |
| INDECISO | 2 | 1 | | | |
| ALGO EN DESACUERDO | 5 | 1 | | 1 | |
| EN DESACUERDO | 1 | | | | |
| MUY EN DESACUERDO | | | | | |

<u>Criterio para definición de mayoría:</u> cuando al menos 2/3 partes del grupo (en este caso, 6 personas en un grupo de 9 miembros) tengan su postura en la zona de acuerdo.

En este caso, hay desacuerdo (6 personas del grupo están inclinadas hacia el desacuerdo) acerca de la intensidad con la que se desea una recomendación. En los otros aspectos a evaluar, la recomendación es aprobada por mayoría (en los casos de quién, qué y cuándo, la mayoría del grupo se inclina hacia el acuerdo).

<u>Criterio para orientar la discusión</u>: se dará la posibilidad de que en máximo 3 minutos uno de los miembros del GDG con la posición más favorable y uno con la posición más desfavorable sustenten su calificación, luego de lo cual se generará una votación. Si no se logrará una mayoría hacia el acuerdo, el GDG cambiará el texto del atributo sobre el cual no se ha llegado al consenso, hasta lograrlo en ejercicios sucesivos. No se prevé que una discusión alrededor del desacuerdo en un atributo dure más de 15 minutos.

Supongamos que luego de una discusión sobre este punto, se propone que el texto sea "en todos los casos...", aumentando la intensidad de la recomendación. Una nueva votación muestra que ahora 7 de los 9 miembros están en la zona de acuerdo.

RECOMENDACIÓN FINAL

En todos los casos, los pacientes con un examen de orina que muestre albuminuria, tendrán una medición de su proteinuria en orina de 24 horas en los tres meses siguientes a su diagnóstico inicial de hipertensión arterial.

Ejemplo de evaluación de la favorabilidad de la implementación de la recomendación

| | | ATRIBU' | TOS EVALUADOS | |
|----------------|-------------------------|--|--|--|
| | Intensidad | Quién | Qué | Cuándo |
| | "en todos los casos" | Pacientes con albuminuria en examen de orina | Proteinuria en orina de 24 horas | "en los tres meses siguientes al diagnóstico de HTA" |
| MUY FACILMENTE | | 3 | | |
| FÁCIL | | 4 | 1 | |
| ALGO FÁCIL | | 2 | 2 | |
| INDECISO | 2 | | 1 | |
| ALGO DIFÍCIL | 6 | | 4 | |
| DIFÍCIL | | | 1 | |
| MUY DIFÍCIL | 1 | | | |

<u>Criterio para definición de mayoría:</u> cuando al menos 2/3 partes del grupo (en este caso, 6 personas en un grupo de 9 miembros) tengan su postura en la zona de acuerdo en cada uno de los atributos de la recomendación.

En este caso el grupo considera que hay un ambiente favorable en el sistema hacia la implementación de esta recomendación en 2 de los cuatro atributos (quién y cuándo), desfavorable en la intensidad y está indeciso sobre el "qué".

En este caso, en el "qué" de esta recomendación no se alcanzó mayoría hacia una dirección. Si después de una discusión breve sobre este aspecto (usando nuestra metodología de exposición de motivos presentada por las personas que dan mayor y menor calificación) no se alcanza una mayoría hacia una postura, se considerará que el grupo está indeciso sobre la dirección de favorabilidad que tiene este aspecto de la recomendación.

9.15. Anexo 15. Calificación de los atributos de las recomendaciones por el GDG (La recomendación final en el cuerpo del texto varía en algunos casos con el fin de ser más comprensible al lector).

| | Atributos de la recomendación Intensidad Población Intervención Tiempo | | | | | | | | | | | |
|--|--|------------------|-------------|------------|------------------|--------|------------------|------------------|-------------|-------------|------------------|-------------|
| | Int | tensic | lad | Po | blacio | ón | Inte | erveno | ción | 7 | Tiemp | 0 |
| I. MÓDULO DE PREVENCIÓN | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 1a Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos mayores de 35 años (n=9) | С | I A favo | F 9 r | C A | I favoi | F 9 | С | I A favo | F 9 r | С | I A favo | F 9 r |
| Recomendación 1b No hay recomendación específica. (no hay evidencia que permita sugerir que la medición rutinaria del consumo de sodio en personas adultas previene la HTA) (n=9) | C | I 6 ndecis | F 3 | C | I 6 idecis | F 3 | C | I 6 ndecis | F 3 | C | I 6 ndecis | F 3 |
| Recomendación 1c Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos con incremento de peso, especialmente si hay sobrepeso (n=6) | С | I A favo | F 6 r | C | I favoi | F 6 | С | I A favo | F 6 r | С | I A favo | F 6 r |
| Recomendación 1d Se recomienda hacer tamización y prevención de HTA en adultos sin actividad física regular (n=9) | С | I 1 A favo | F 8 r | C | I 1 favoi | F 8 | С | I A favo | F 9 r | С | I 1 A favo | F 8 r |
| Recomendación 1e Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos mayores con antecedentes familiares de HTA (n=9) | A favor C I F 9 A favor | | | C | I favoi | F 9 | С | I A favo | F 9 r | С | I A favo | F 9 r |
| Recomendación 1f Se recomienda hacer tamización y prevención de HTA en adultos con tabaquismo activo (n=8) | C I F 8 | | C A | I favoi | F 8 | С | I 1 A favo | F 7 r | С | I A favo | F 8 r | |
| Recomendación 1g | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |

| Sin recomendación específica (no hay evidencia que permita sugerir que se requieran acciones de prevención de la HTA en la población de algún grupo racial que difieran de las de otros). n=8 | In | 1 ndecis | 5 50 | 2 In | 1 idecis | 5 o | 2 Ii | ndecis | 6 | 2 I | 3 ndecis | 3 |
|---|--------------|------------------|---------|--------------|-----------------|--------------|---------|-------------------|--------|--------|------------------|--------------|
| Recomendación 2 No se recomienda administrar terapia farmacológica a personas adultas con prehipertensión arterial (n=8) | C 7 En | I 1 n cont | F | C 6 En | I conti | F 2 ra | C 6 | I 1 n conti | F 1 | C 7 | I n cont | F 1 ra |
| Recomendación 3 Se recomienda disminuir el sodio de la dieta en pacientes con factores de riesgo para HTA (n=9) | С | I 1 A favo | F 8 | C 2 | I 1 favoi | F 6 | C | I 1 A favoi | F 8 | C 3 | I 1 A favo | F 5 r |

| | | | | Atri | butos | de la | reco | menda | ación | | | |
|--|------------------|--------|--------|------|---------|----------|------|---------------------|----------|---|-------------|--------|
| | In | tensic | lad | Po | blaci | ón | Inte | ervenc | ción | 1 | Tiemp | 0 |
| Recomendación 4 Se recomienda disminuir el | С | I | F 9 | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| peso corporal (mediante dieta y/o ejercicio) en personas adultas, especialmente si presentan factores de riesgo para HTA (n=9) | , | A favo | | I A | A favoi | <u>9</u> | , | <u>1</u> A favoi | <u>8</u> | , | 1 A favo | 8 r |
| Recomendación 5 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| No se recomienda incrementar | 1 | 3 | 5 | 1 | 3 | 5 | | 4 | 5 | 2 | 1 | 6 |
| la ingesta de potasio en la dieta como medida para disminuir el riesgo de HTA (n=9) | 1 3 5 A favor | | | A | A favoi | r | , | A favoi | ſ | , | A favo | r |
| Recomendación 6 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| Se recomienda incrementar la | | | 8 | | 1 | 8 | | 1 | 8 | | 1 | 8 |
| actividad física (ejercicio aeróbico) en personas adultas, y especialmente en aquellas que presentan factores de riesgo para HTA (n=9) | | A favo | r | A | A favoi | r | | A favoi | r | , | A favo | r |
| II. MÓDULO DE DIAGNÓSTICO | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 7 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| Sin recomendación específica | | 1 | 8 | | | 9 | 1 | | 8 | | 1 | 8 |

| (n=9) | 1 | A favo | r | A | favoi | • | A | A favoi | • | I | A favoi | ſ |
|--|---|-------------|----------|---|------------|--------|----------|-------------------|--------|-----|--------------|----------|
| Recomendación 8 La sospecha clínica de HTA (PAS de 140-160 o PAD 90-100 de PAD) debe confirmarse con un método automatizado debidamente validado, | С | A favor | | | I favoi | F 9 | C | I A favoi | F 9 | C | I A favoi | F 9 |
| Recomendación 9a/22a En cuidado primario y rutinario no se recomienda la fundoscopia para valoración de daño microvascular. No obstante, los pacientes con HTA | 1 | I A favo | 6 | C | I favoi | F 7 | C | I 1 A favoi | F 6 | C | I A favoi | F 7 |
| estadio II/ refractaria o ERC GII o mayor deberán serán valorados por oftalmólogo cada 2 años (n=7) Recomendación 9b/22b No se recomienda el uso de | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| electrocardiograma para el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda (HVI) en pacientes con diagnóstico inicial de HTA. Los pacientes con historia de HTA de por los menos 5 años, así como con HTA estadio II, HTA refractaría o con enfermedad renal crónica GII o superior, se benefician de descartar el diagnóstico de HVI con ecocardiografía. Luego de iniciar tratamiento se debe | 2 | A favo | <u>5</u> | A | favor | 7 | <u>1</u> | A favoi | 5 | l A | 3 A favoi | <u>4</u> |
| repetir la prueba entre 6 y 24 meses para identificar respuesta (n=7) | | | | | | | | | | | | |

| | | | | Atri | butos | de la | reco | menda | ación | | | |
|--|---------|-------|-----|------|-------|-------|--------|--------|-------|--------|------|----|
| | Int | tensi | dad | Po | blaci | ón | Inte | erveno | ción | 7 | iemp | 00 |
| Recomendación 9c/22c | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| En los primeros tres meses después del diagnóstico de | A favor | | Α | favo | r | I | A favo | r | 1 | A favo | r | |
| HTA, debe descartarse daño glomerular mediante medición | | | | | | | | | | | | |
| de albuminuria en 24 horas en pacientes con datos positivos en | | | | | | | | | | | | |
| la muestra de orina casual | | | | | | | | | | | | |

(relación proteinuria/creatinuria positiva, o en su defecto proteinuria en tiras reactivas). De encontrarse presente, el seguimiento de esta lesión requiere seguimiento anual con proteinuria en orina de 24 horas (n=7)

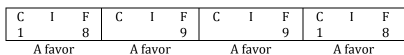
Recomendación 9d/22d

Aunque la medición del grosor intima-media carotideo es un buen marcador de eventos cardiovasculares en pacientes con HTA, que pueda modificarse después de tratamiento antihipertensivo, no es una práctica recomendable en el cuidado rutinario de pacientes con HTA. Esta práctica no representa un aporte adicional en el manejo de los pacientes cuando se han seguido las recomendaciones para estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares, diagnóstico de daño de órgano blanco y seguimiento a la respuesta al tratamiento (n=7)

| С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
|---|--------|---|---|------|---|---|--------|---|---|--------|---|
| | | 7 | | | 7 | | | 7 | | | 7 |
| | A favo | r | Α | favo | r | 1 | A favo | r | 1 | A favo | r |

Recomendación 10

Estimar el riesgo CV, utilizando las escalas disponibles, preferiblemente la escala de Framingham, es conveniente para el manejo de pacientes con HTA (n=9)



Recomendación 11

Los factores que predicen eventos cardiovasculares en pacientes con HTA son los factores de riesgo convencionales, por tanto se recomienda la medición de la TA en conjunto con estos otros marcadores para la estratificación de su riesgo cardiovascular global (n=10)

| С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
|---|--------|---|---|------|----|---|--------|----|---|--------|---|
| 1 | | 9 | | | 10 | | | 10 | 1 | | 9 |
| | A favo | r | Α | favo | r | 1 | A favo | r | 1 | A favo | r |

| | Int | tensid | lad | Po | blació | ón | Inte | rvenc | ión | Т | 'iemp | 0 |
|---|-----|-------------|---------|----------|--------------|---------|------|--------------|---------|---|-------------|---------|
| III. MÓDULO DE TRATAMIENTO | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 12a Se recomienda implementar | С | I | F 10 | С | I | F 10 | С | I | F 10 | С | I | F 10 |
| regímenes dietarios dirigidos a la disminución de peso en todos los pacientes con HTA con índice de masa corporal mayor a 25 kg/m² (n=10) | , | A favo | | A | favor | | F | A favor | | I | A favo | |
| Recomendación 12b Se recomienda implementar | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| regímenes dietarios dirigidos a la disminución de la ingesta de sodio en todos los pacientes con HTA (n=9) | 1 | 1 A favo | 8 r | <u>A</u> | 1 A favor | 8 | I | 1 A favor | . 8 | I | 1 A favo | 8 r |
| Recomendación 12c Se recomienda estimular la | С | I 1 | F 9 | С | I | F 10 | С | I | F 10 | С | I | F 10 |
| actividad física regular en todos los pacientes con HTA (n=10) | 1 | A favo | r | A | favor | | A | A favor | | I | A favo | |
| Recomendación 12d No se recomienda administrar | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I | F 9 |
| en forma rutinaria suplementos de potasio como método de disminución de TA (n=9) | 1 | A favo | | A | favor | | I | A favor | - | I | A favo | |
| Recomendación 12e Se recomienda, luego de | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I | F 9 |
| cuantificar el grado de consumo de alcohol, incentivar la disminución del consumo en los pacientes con ingesta excesiva (mayor a un trago en mujeres o dos en hombres) (n=9) | | A favo | | A | favor | , | F | A favor | | I | A favo | |
| Recomendación 13 Se recomienda en todos los | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I | F 9 | С | I 1 | F 8 |
| pacientes con HTA, implementar modificaciones integrales de los hábitos nutricionales e incrementar la actividad física en el marco de programas estructurados o un equipo de atención multidisciplinario (n=9) | 1 | A favo | | A | favor | _ | A | A favor | - | Î | A favo | |

Atributos de la recomendación

| Recomendación 14 Se recomienda ofrecer en todos | С | I | F 8 | С | I | F 8 | С | I | F 8 | С | I | F 8 |
|--|----|--------|--------|----|-------|--------|----|---------|--------|----|--------|--------|
| los paciente con HTA modificaciones del estilo de vida como parte del tratamiento (n=8) | Iı | ndecis | 60 | In | decis | 0 | Iı | ndecis | 0 | Iı | ndecis | 60 |
| Recomendación 15a Se recomienda, en el momento | С | I | F 6 | С | I | F 6 | С | I | F 6 | С | I | F 6 |
| del diagnóstico, en pacientes con cifras de PAS mayor o igual a 160 o PAD mayor o igual a 100, considerar el inicio del tratamiento con combinación de antihipertensivos (n=6) | Eı | n cont | ra | En | cont | ra | Er | n conti | ra | Eı | n cont | ra |

| | | | | Atri | butos | de la | reco | mend | ación | | | |
|---|---------|----------------------------|--------|-------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| | Int | tensic | lad | Po | blacio | ón | Inte | erven | ción | T | `iemp | 0 |
| Recomendación 15b Se recomienda, en pacientes que | С | I | F 6 | С | I | F 6 | С | I | F 6 | С | I | F 6 |
| no han logrado las metas de TA con monoterapia a dosis estándar, considerar tratamiento con combinación de antihipertensivos (n=6) | 1 | A favor C I F 7 Indeciso | | | favoi | | 1 | A favo | | 1 | A favo | _ |
| Recomendación 17 Se recomienda, siempre que sea | С | I | | С | I | F 7 | С | I | F 7 | С | I | F 7 |
| posible, iniciar el tratamiento farmacológico en los pacientes con HTA con antihipertensivos tiazídicos (n=7) | Iı | ndecis | 50 | In | idecis | 0 | I | ndecis | 0 | I | ndecis | 0 |
| Recomendación 18a Se recomienda, en pacientes | С | I | F 8 | С | I | F 8 | С | I | F 8 | С | I | F 8 |
| adultos mayores con HTA durante el diagnóstico inicial, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular (n=8) | 1 | A favo | - | A | favoi | _ | 1 | A favo | | 1 | A favo | |
| Recomendación 18b Se recomienda, en mujeres de | С | I | F | С | I | F 8 | С | I | F 8 | С | I | F 8 |
| cualquier origen racial con HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia | A favor | | A | favoi | | 1 | A favo | | 1 | A favo | | |

| D 1 1/ 40 | | - | - | | | - | | | | - | | |
|--|---|--------|--------|---|-------|--------|---|---------|--------|---|---------|--------|
| Recomendación 19 No se recomienda hacer | С | I | F 7 | С | I | F 7 | С | I | F 7 | С | I | F 7 |
| consideraciones adicionales para definir el grupo farmacológico en pacientes con HTA (sin compromiso de órgano blanco ni comorbilidad) acorde al riesgo cardiovascular basal (n=7) | | A favo | • | A | favor | , | | A favor | | | A favoi | |
| V. MÓDULO DE SEGUIMIENTO | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 20 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| e considera preferible usar el APA al AMC durante el | | | 7 | | | 7 | | | 7 | 1 | | 6 |
| seguimiento de pacientes con HTA primaria, siempre que haya exceso de variabilidad en otras mediciones, incertidumbre o respuestas insatisfactorias en el cumplimiento de metas de cratamiento (n=7) | | A favo | r | Α | favor | • | | A favor | - | | A favoi | r |
| Recomendación 21 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| e recomienda usar AMC para romover la adherencia al | 1 | 1 | 5 | 2 | | 5 | | | 7 | 1 | | 6 |
| tratamiento anti-hipertensivo y | | A favo | r | A | favor | | | A favor | • | | A favoi | r |

| | | | | Atri | butos | de la | reco | mend | ación | | | |
|---|-----|--------|-----|------|-------|-------|------|--------|-------|---|--------|----|
| | Int | tensio | dad | Po | blaci | ón | Inte | erveno | ción | 1 | Tiemp | 00 |
| Recomendación 23 | С | I | F | С | I | F | С | I | F | С | I | F |
| Se recomienda ofrecer | 1 | | 6 | | | 7 | | | 7 | | | 7 |
| programas estructurados de seguimiento liderados por equipos multidisciplinarios (en los que se debe considerar la participación de promotores de salud) que impartan educación, motivación y soporte en la adherencia al tratamiento antihipertensivo y el | 1 | A favo | or | A | favo | r | I | A favo | r | , | A favo | r |

| cumplimiento de metas durante el tratamiento a los pacientes con HTA (n=7) | | | | | | | | | | | | |
|--|--------|--------|--------|----|-------|--------|----|--------|--------|---|--------|--------|
| Recomendación 24 Se recomienda que los pacientes | C 1 | I 1 | F 5 | С | I | F 7 | С | I | F 7 | С | I | F 7 |
| con HTA en tratamiento farmacológico que requieran terapia combinada, reciban en lo posible dosis únicas diarias y combinaciones fijas para aumentar la adherencia la tratamiento antihipertensivo (n=7) | I | ndecis | 60 | In | decis | 0 | Iı | ndecis | 0 | I | ndecis | 60 |

C: En contra, respecto al atributo de la recomendación; I: Indeciso; F: A favor

9.16. Anexo 16. Calificación de la viabilidad de implementación de las recomendaciones por el grupo desarrollador de la guía

| | | | | Atri | ibutos | de la | reco | menda | ıción | | | |
|---|----|--------|--------|------|--------|--------|------|--------|--------|---|--------|--------|
| | In | tensid | ad | Po | blació | 'n | Int | ervenc | ión | • | Гіетро |) |
| I. MÓDULO DE PREVENCIÓN | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 1a | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda hacer siempre | | 1 | 7 | | | 8 | | | 8 | | 1 | 7 |
| tamización y prevención de HTA | | Fácil | | | Fácil | | • | Fácil | | | Fácil | |
| en adultos mayores de 35 años | | D I E | | | | | | | | | | |
| (n=8) | | D I F | | | - T | | | T . | | Б | Ŧ | |
| Recomendación 1c Se recomienda hacer siempre | D | I | Р 9 | С | I | F 9 | D | I | F 9 | D | I | F 9 |
| tamización y prevención de HTA | | Fácil | 9 | | Fácil | 9 | | Fácil | 9 | | Fácil | 9 |
| en adultos con incremento de | | racii | | | racii | | | racii | | | racii | |
| peso, especialmente si hay | | | | | | | | | | | | |
| sobrepeso (n=9) | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 1d | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda hacer tamización | | | 9 | | | 9 | 1 | 1 | 7 | 1 | | 8 |
| y prevención de HTA en adultos | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| sin actividad física regular | | | | | | | | | | | | |
| (n=9) | | | | | | | 1 | | | | | |
| Recomendación 1e | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda hacer siempre | 1 | | 8 | | | 9 | | | 9 | | | 9 |
| tamización y prevención de HTA en adultos mayores con | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |

| antecedentes familiares de HTA (n=9) | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|---------|--------|-----|--------|--------|-----|---------|--------|--------|---------|--------|
| Recomendación 1f | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda hacer tamización | | 2 | 6 | | 1 | 7 | | 1 | 7 | | 1 | 7 |
| y prevención de HTA en adultos con tabaquismo activo (n=8) | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| Recomendación 3 | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda disminuir el sodio de la dieta en pacientes | 2 | 1 | 6 | 2 | 2 | 5 | 3 | 3 | 3 | 2 | 2 | 5 |
| con factores de riesgo para HTA (n=9) | | Fácil | | | Fácil | | I | ndeciso |) | I | ndecis | 0 |
| Recomendación 4 Se recomienda disminuir el peso | D 2 | I | F 7 | C 2 | I | F 7 | D 7 | I | F 2 | D 5 | I | F 4 |
| corporal (mediante dieta y/o ejercicio) en personas adultas, especialmente si presentan factores de riesgo para HTA (n=9) | | Fácil | | l | Fácil | | | Difícil | | | ndecis | 60 |
| Recomendación 5 | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| No se recomienda incrementar | 4 | 3 | 2 | 4 | 3 | 2 | 5 | 2 | 2 | 5 | 2 | 2 |
| la ingesta de potasio en la dieta como medida para disminuir el riesgo de HTA (n=9) |] | Indecis | 0 | I | ndecis | 0 | | Difícil | | | Difícil | l |

D

3

F

6

Fácil

С

2

Fácil

F

7

7

1

Difícil

F

1

D

4

Indeciso

F

Recomendación 6

para HTA (n=9)

Se recomienda incrementar la

aeróbico) en personas adultas, y especialmente en aquellas que presentan factores de riesgo

actividad física (ejercicio

| | | | | Atr | ibutos | de la | reco | menda | ción | | | |
|---|-------|---------|----|-----|---------|-------|------|---------|------|---|--------------|---|
| | In | tensid | ad | Po | oblació | 'n | Int | ervenc | ión | 7 | Tiemp | 0 |
| II. MÓDULO DE DIAGNÓSTICO | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 8 | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| La sospecha clínica de HTA (PAS | 9 | | | 9 | | | 9 | | | 9 | | |
| de 140-160 o PAD 90-100 de PAD) debe confirmarse con un método automatizado debidamente validado, preferiblemente MAPA (n=9) | | Difícil | | | Difícil | | | Difícil | | | Difícil | |
| Recomendación 9a/22a | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| En cuidado primario y rutinario | 2 | | 5 | 2 | | 5 | 2 | | 5 | 3 | | 4 |
| no se recomienda la fundoscopia para valoración de daño microvascular. No obstante, los | Fácil | | | | Fácil | | | Fácil | | I | ndecis | 0 |

pacientes con HTA estadio II/ refractaria o ERC GII o mayor deberán serán valorados por oftalmólogo cada 2 años (n=7)

Recomendación 9b/22b

No se recomienda el uso de electrocardiograma para el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda (HVI) en pacientes con diagnóstico inicial de HTA. Los pacientes con historia de HTA de por los menos 5 años, así como con HTA estadio II, HTA refractaría o con enfermedad renal crónica GII o superior, se benefician de descartar el diagnóstico de HVI con ecocardiografía. Luego de iniciar tratamiento se debe repetir la prueba entre 6 y 24 meses para identificar respuesta (n=7)

| D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
|---|--------|----|---|-------|---|---|---------|---|---|--------|---|
| 4 | | 3 | 2 | | 5 | 5 | | 2 | 5 | | 2 |
| I | ndecis | 50 | | Fácil | | | Difícil | | | Difíci | l |

Recomendación 9c/22c

En los primeros tres meses después del diagnóstico de HTA, debe descartarse daño glomerular mediante medición de albuminuria en 24 horas en pacientes con datos positivos en la muestra de orina casual (relación proteinuria/creatinuria positiva, o en su defecto proteinuria en tiras reactivas). De encontrarse presente, el seguimiento de esta lesión requiere seguimiento anual con proteinuria en orina de 24 horas (n=7)

| D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
|---|-------|---|---|-------|---|---|-------|---|---|-------|---|
| | | 7 | | | 7 | | | 7 | | | 7 |
| | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |

Recomendación 9d/22d

Aunque la medición del grosor intima-media carotideo es un buen marcador de eventos cardiovasculares en pacientes con HTA, que pueda modificarse después de tratamiento antihipertensivo, no es una práctica recomendable en el cuidado rutinario de pacientes con HTA. Esta práctica no representa un aporte adicional en el manejo de los pacientes cuando se han seguido las

| D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
|---|-------|---|---|-------|---|----|--------|---|----|--------|----|
| 2 | | 5 | 2 | | 5 | 3 | | 4 | 3 | | 4 |
| | Fácil | | | Fácil | | Iı | ndecis | 0 | Iı | ndecis | 50 |

recomendaciones para estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares, diagnóstico de daño de órgano blanco y seguimiento a la respuesta al tratamiento (n=7)

| In | | Atributos de la recomendación | | | | | | | | | | | |
|--------|-----------------|---|---|--|---|---|---|--|--|---|---|--|--|
| | tensid | ad | Po | blació | 'n | Int | ervenc | ión | 7 | Гіетр | 0 | | |
| D | I | F 9 | С | I | F 9 | D 2 | I | F 7 | D | I 1 | F 8 | | |
| | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | |
| D 1 | I | F 9 | С | I | F 10 | D 2 | I | F 8 | D | I | F 10 | | |
| | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | |
| | | | | | | | | | | | | | |
| D | I | F 9 | С | I | F 9 | D 5 | I 1 | F 3 | D | I | F 9 | | |
| | Fácil | | | Fácil | | | Difícil | | | Fácil | | | |
| D | I 1 | F | C | I | F 7 | D 5 | I | F | D 1 | I 2 | F 7 | | |
| 1 | Fácil | 0 | <u> </u> | Fácil | , | <u> </u> | Difícil | <u> </u> | 1 | Fácil | , | | |
| D 3 | I 2 Fácil | F 5 | C 2 | I 2 Fácil | F 6 | D 8 | I Difícil | F 2 | D 5 | I ndecis | F 5 0 | | |
| | D 1 D 1 | Fácil D I I T Fácil D I I T T T T T T T T T T T T T T T T T | D I F 9 Fácil D I F 9 Fácil D I F 1 1 8 Fácil D I F 3 2 5 | Fácil D I F C 1 9 Fácil D I F C 9 Fácil D I F C 1 1 8 1 Fácil | Fácil Fácil D I F C I 1 9 Fácil Fácil D I F C I Pácil Fácil Fácil | Fácil Fácil D I F O I F O I F O I F O I F O I F O I F O I I F | Fácil Fácil Fácil Fácil Fácil Fácil D I F O I F D 9 S Fácil D I F C I F D 9 S Fácil D I F C I F D 1 1 8 1 2 7 5 Fácil D I F C I F D 3 2 5 2 2 6 8 | Pacil Pacil Facil Facil D I F 1 9 10 2 C I F D I 10 2 Facil Facil Facil Facil Facil Facil D I F 9 9 9 5 1 Facil Difficil D I F 5 C I F D I 1 8 1 2 7 5 3 Facil Facil D I F 6 C I F D I 1 3 2 5 2 2 6 8 B I F D I 1 5 0 1 5 | Pacil Pacil Facil Facil Facil D I F 1 9 10 2 8 Facil Facil Facil Facil D I F 2 9 9 5 1 3 Facil Facil Facil Facil D I F 9 9 9 5 1 3 Facil Facil Difficil D I F 1 8 1 2 7 5 3 2 Facil Facil Difficil D I F 5 C I F D I F 1 1 8 1 2 7 5 3 2 Facil Facil Facil D I F 5 C I F D I F 5 2 2 2 6 8 2 2 Facil Facil Facil Facil | Fácil Fácil Fácil Fácil D I F C I F D I F D Fácil D I F D I F D Fácil D I F C I F D I F D I F D I F D I F D I F D I Fácil D I F B I F D I F D I F D I F D I F D I F D I F D I F D I Fácil D I F F C I F D I F | Pactor Pactor< | | |

| Recomendación 12d | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
|----------------------------------|---|-------|---|---|-------|---|---|----------|---|---|-------|---|
| No se recomienda administrar | | | 8 | | | 8 | | | 8 | | | 8 |
| en forma rutinaria suplementos | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| de potasio como método de | | | | | | | | | | | | |
| disminución de TA (n=8) | | | | | | | | | | | | |
| D | | | | | T | - | D | | Г | | T | |
| Recomendación 12e | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda, luego de | 1 | | 8 | 1 | 1 | 7 | 3 | | 6 | 2 | | 7 |
| cuantificar el grado de consumo | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| de alcohol, incentivar la | | | | | | | | | | | | |
| disminución del consumo en los | | | | | | | | | | | | |
| pacientes con ingesta excesiva | | | | | | | | | | | | |
| (mayor a un trago en mujeres o | | | | | | | | | | | | |
| dos en hombres) (n=9) | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 13 | D | ī | F | С | I | F | D | I | F | D | Ī | F |
| Se recomienda en todos los | 2 | | 7 | 2 | 1 | 7 | 5 | 1 | 4 | 3 | • | 6 |
| pacientes con HTA, implementar | Z | E/ 1 | / | Z | E/ 1 | / | _ | r 1 · | | 3 | E/ :1 | 0 |
| modificaciones integrales de los | | Fácil | | | Fácil | | | Indeciso | 0 | | Fácil | |
| hábitos nutricionales e | | | | | | | | | | | | |
| incrementar la actividad física | | | | | | | | | | | | |
| en el marco de programas | | | | | | | | | | | | |
| estructurados o un equipo de | | | | | | | | | | | | |
| atención multidisciplinario | | | | | | | | | | | | |
| (n=9) | | | | | | | | | | | | |
| (11-7) | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | |

| | Atributos de la recomendación | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------------|-----------------|--------|--------|-----------------|--------|--------|-----------------|--------|-----|-----------------|--------|
| | In | tensid | ad | Po | blació | ón | Int | ervenc | ión | • | Гіетр | 0 |
| Recomendación 14 Se recomienda ofrecer en todos los paciente con HTA modificaciones del estilo de vida como parte del tratamiento (n=8) | D 1 | I Fácil | F 7 | C 1 | I Fácil | F 7 | D 5 | I Difícil | F 3 | D 2 | I Fácil | F 6 |
| Recomendación 15a Se recomienda, en el momento del diagnóstico, en pacientes con cifras de PAS mayor o igual a 160 o PAD mayor o igual a 100, considerar el inicio del tratamiento con combinación de antihipertensivos (n=6) | D 1 | I 1 Fácil | F 4 | C 1 | I 1 Fácil | F 4 | D 1 | I 1 Fácil | F 4 | D 1 | I 1 Fácil | F 4 |
| Recomendación 15b Se recomienda, en pacientes que no han logrado las metas de TA con monoterapia a dosis estándar, considerar tratamiento con combinación de antihipertensivos (n=6) | D 2 | I 1 Fácil | F 3 | C 1 | I 1 Fácil | F 4 | D 2 | I 1 Fácil | F 3 | D 2 | I 1 Fácil | F 3 |

| Recomendación 17 Se recomienda, siempre que sea | D 1 | I | F 6 | C 1 | I | F 6 | D 1 | I | F 6 | D 1 | I | F 6 |
|--|--------|-------|--------|--------|-------|--------|--------|-------|--------|--------|-------|--------|
| posible, iniciar el tratamiento farmacológico en los pacientes con HTA con antihipertensivos tiazídicos (n=7) | 1 | Fácil | 0 |
| Recomendación 18a Se recomienda, en pacientes | D 1 | I | F 5 | C 1 | I | F 5 | D 2 | I | F 4 | D 1 | I | F 5 |
| adultos mayores con HTA durante el diagnóstico inicial, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular (n=6) | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| Recomendación 18b | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda, en mujeres de cualquier origen racial con HTA, | 2 | | 5 | 2 | | 5 | 2 | | 5 | 2 | | 5 |
| iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular (n=7) | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |
| Recomendación 19 | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| No se recomienda hacer | | | 6 | | | 6 | | | 6 | | | 6 |
| consideraciones adicionales para definir el grupo farmacológico en pacientes con HTA (sin compromiso de órgano blanco ni comorbilidad) acorde al riesgo cardiovascular basal (n=6) | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |

| | | Atributos de la recomendación | | | | | | | | | | | |
|---|-------------------------|-------------------------------|--------------------------|-----------|----------------------------|--|--------------|-------------------------|--|--------|--|--|--|
| | Intensidad | | | Población | | | Intervención | | | Tiempo | | | |
| IV. MÓDULO DE SEGUIMIENTO | | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 20 Se considera preferible usar el MAPA al AMC durante el seguimiento de pacientes con HTA primaria, siempre que haya exceso de variabilidad en otras | D I F 2 1 4 Fácil | | C I F 4 3 Indeciso | | D I F 3 1 3 Indeciso | | | D I F 1 1 5 Fácil | | | | | |
| mediciones, incertidumbre o respuestas insatisfactorias en el cumplimiento de metas de | | | | | | | | | | | | | |

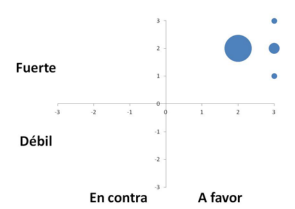
| tratamiento (n=7) | | | | | | | | | | | | |
|---|--------------|--------|----|-----------------------|-------|---|--------------|--------|----|--------------------------|--------|----|
| Recomendación 21 Se recomienda usar AMC para promover la adherencia al tratamiento anti-hipertensivo y el | D I F 4 3 | | | C I F 2 5 Fácil | | | D I F 4 3 | | | D I F 4 3 Indeciso | | |
| cumplimiento de metas durante el seguimiento de los pacientes con HTA (n=7) | | | | | | | | | | | | |
| Recomendación 23 | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| Se recomienda ofrecer programas estructurados de seguimiento liderados por equipos multidisciplinarios (donde se debe considerar la participación de promotores de salud) que impartan educación, motivación y soporte en la adherencia al tratamiento antihipertensivo y el cumplimiento de metas durante el tratamiento a los pacientes con HTA (n=7) | 3 | | 4 | | | 7 | 3 | | 4 | 2 | | 5 |
| | 11 | ndecis | 60 | | Fácil | | | ndecis | 60 | 1 | ndecis | 60 |
| Recomendación 24 Se recomienda que los pacientes | D | I | F | С | I | F | D | I | F | D | I | F |
| con HTA en tratamiento | 3 | 1 | 3 | 1 | | 6 | 2 | 1 | 4 | 2 | | 5 |
| farmacológico que requieran terapia combinada, reciban en lo posible dosis únicas diarias y combinaciones fijas para aumentar la adherencia la tratamiento antihipertensivo (n=7) | | ndecis | 60 | | Fácil | | | Fácil | | | Fácil | |

D: Difícil de implementar, I: Indeciso, F: Fácil de implementar

9.17. Anexo 17. Calificación de la dirección y fuerza de la evidencia

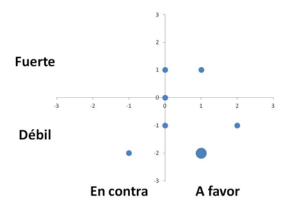
Pregunta 1. ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA?

a. Edad



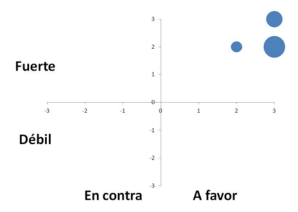
Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos mayores de 35 años

b. Consumo de sodio



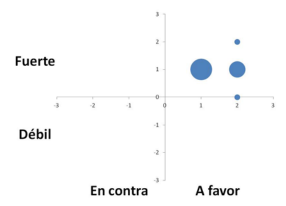
No hay recomendación específica. (No hay evidencia que permita sugerir que la medición rutinaria del consumo de sodio en personas adultas prevenga la HTA).

c. Obesidad



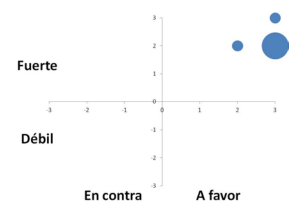
Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos con incremento de peso, especialmente si hay sobrepeso

d. Niveles de actividad física



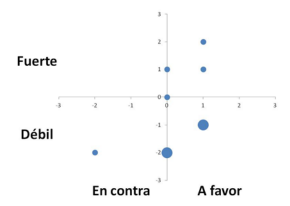
Se recomienda hacer tamización y prevención de HTA en adultos sin actividad física regular

e. Herencia



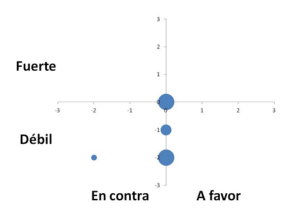
Se recomienda hacer siempre tamización y prevención de HTA en adultos con antecedentes familiares de HTA

f. Tabaquismo



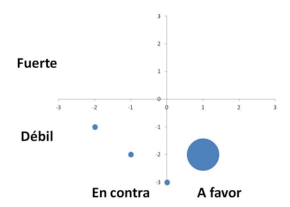
Se recomienda hacer tamización y prevención de HTA en adultos con tabaquismo activo

g. Raza



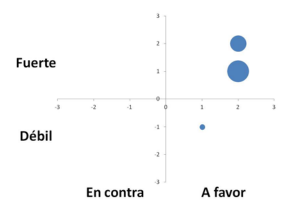
Sin recomendación específica (no hay evidencia que permita sugerir que se requieran acciones de prevención de la HTA en la población de algún grupo racial que difieran de las de otros)

Pregunta 2. ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal-alta", puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no-farmacológica o no-tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares?



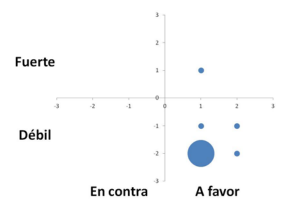
No se recomienda administrar terapia farmacológica a personas adultas con pre-hipertensión arterial

Pregunta 3. ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?



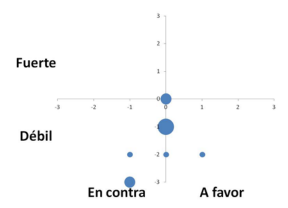
Se recomienda promover la disminución del sodio de la dieta en pacientes con factores de riesgo para HTA

Pregunta 4. ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?



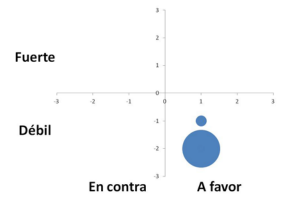
Se recomienda promover la disminución del peso corporal (mediante dieta y/o ejercicio) en personas adultas, especialmente si presentan factores de riesgo para HTA

Pregunta 5. ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?



No se recomienda incrementar la ingesta de potasio en la dieta o en la forma de suplementos dietéticos como medida para prevenir la HTA

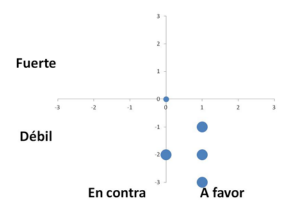
Pregunta 6. ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no-recomendación?



Se recomienda promover el incremento de la actividad física (ejercicio aeróbico) en personas adultas y especialmente en aquellas que presentan factores de riesgo para HTA

Pregunta 7. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares al compararindividuos evaluados mediante método auscultatorio, método automatizado con intervalos variables o con intervalos fijos en 24 horas (MAPA)?

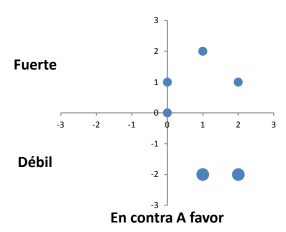
Pregunta 8. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico [3] para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA?



Luego de al menos 3 mediciones apropiadas de la TA por el método auscultatorio, la sospecha clínica de HTA (PAS de 140-160 o PAD de 90-100) debe confirmarse con un método automatizado debidamente validado, preferiblemente MAPA. Los niveles superiores a 160/100 con método auscultatorio no requieren confirmación diagnóstica de HTA.

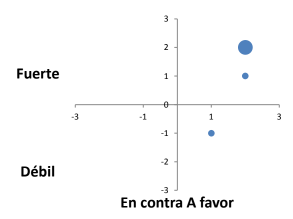
Pregunta 9. ¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas más utilizadas en la detección de órgano blanco? / 22. ¿Cuál es la capacidad de las pruebas de compromiso de órgano blanco, para detectar cambios luego de periodos de tiempo de mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)?

a) Fondo de ojo



En cuidado primario y rutinario no se recomienda la fundoscopia para valoración de daño microvascular. No obstante, los pacientes con HTA estadio II/refractaria o enfermedad renal crónica estadio II o mayor deberán serán valorados por oftalmólogo cada 2 años.

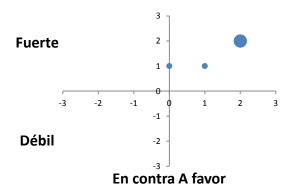
b) Electrocardiograma y ecocardiograma



No se recomienda el uso de electrocardiograma para el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda (HVI) en pacientes con diagnóstico inicial de HTA.

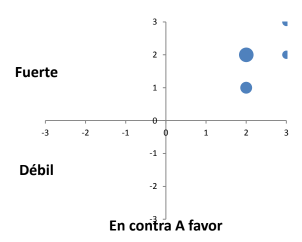
Se recomienda practicar ecocardiografía para descartar HVI y valorar la función ventricular en los pacientes con historia de HTA de por los menos 5 años, así como con HTA estadio II, HTA refractaría o con enfermedad renal crónica estadio II o superior. De identificar HVI, se debe repetir la prueba entre 6 y 24 meses para identificar respuesta.

c) Micro o macro albuminuria



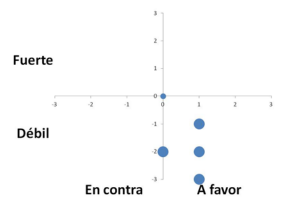
En los primeros tres meses después del diagnóstico de HTA, debe descartarse lesión glomerular mediante medición de albuminuria en 24 horas en pacientes con datos positivos en la muestra de orina casual (relación proteinuria/creatinuria positiva, o en su defecto proteinuria en tiras reactivas). De encontrarse presente, el seguimiento de esta lesión requiere seguimiento anual con proteinuria en orina de 24 horas.

d) Ultrasonido vascular



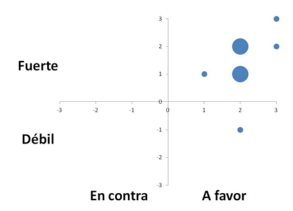
Aunque la medición del grosor intima-media carotideo es un marcador de eventos cardiovasculares en pacientes con HTA que puede modificarse después de tratamiento antihipertensivo, no se recomienda la realización de estudios de doppler arterial en el cuidado rutinario de pacientes con HTA sin síntomas obstructivos. Esta práctica no representa un aporte adicional a la estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares, el diagnóstico de daño de órgano blanco o el seguimiento de la respuesta al tratamiento.

Pregunta 10. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación?



Estimar el riesgo CV, utilizando las escalas disponibles, preferiblemente la escala de Framingham, es conveniente para el manejo de pacientes con HTA

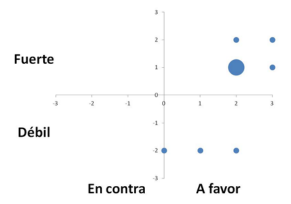
Pregunta 11. ¿Cuáles son los factores predictores de eventos cardiovasculares?



Los factores que predicen eventos cardiovasculares en pacientes con HTA son los factores de riesgo convencionales, por tanto se recomienda la medición de la TA en conjunto con estos otros marcadores para la estratificación de su riesgo cardiovascular global

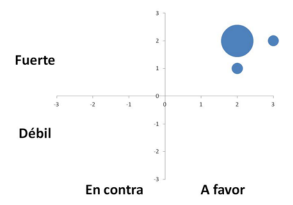
Pregunta 12. ¿Cuál es el cambio de PA, luego de al menos 3 meses de la implementación de intervenciones de cambios en el estilo de vida, comparado el estilo de vida no modificado?

a. Cambios dietarios



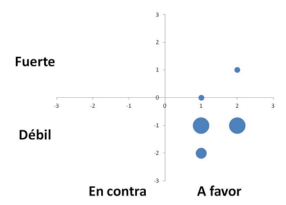
Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la disminución de peso en todos los pacientes con HTA con índice de masa corporal mayor a $25~{\rm kg/m^2}$

b. Disminución del consumo de sodio



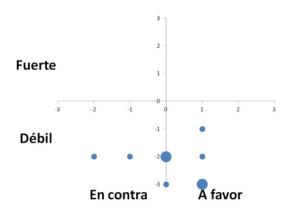
Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la disminución de la ingesta de sodio en todos los pacientes con HTA

c. Aumento de la actividad física



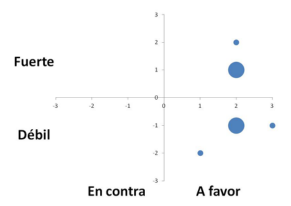
Se recomienda estimular la actividad física regular en todos los pacientes con HTA

d. Aumento del consumo de potasio



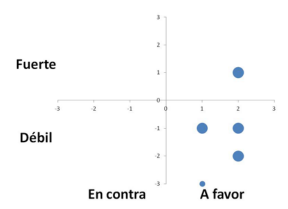
No se recomienda administrar en forma rutinaria suplementos de potasio como método de disminución de TA

e. Disminución de la ingesta de alcohol



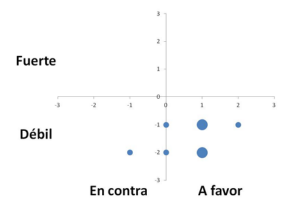
Se recomienda, luego de cuantificar el grado de consumo de alcohol, incentivar la disminución del consumo en los pacientes con ingesta excesiva (mayor a un trago al día en mujeres o dos tragos al día en hombres)

Pregunta 13. ¿Cuál es el cambio de PA, cuando se recomienda la intervención de los estilos de vida en el contexto de programas estructurados, comparado con estas recomendaciones hechas fuera de este contexto de atención?



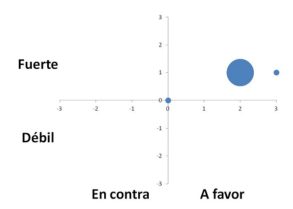
En todos los pacientes con HTA se recomienda implementar modificaciones integrales de los hábitos nutricionales e incrementar la actividad física como parte de su tratamiento en el marco de programas estructurados o un equipo de atención multidisciplinario

Pregunta 14. ¿Cuál es la proporción de pacientes que se encuentran en metas de tratamiento luego de terapia basada exclusivamente en medidas no-farmacológicas por al menos 3 meses, comparado con añadir un medicamento antihipertensivo?



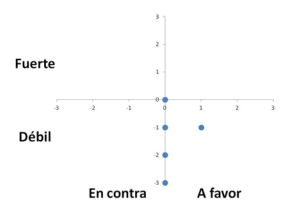
Se recomienda ofrecer, en pacientes con HTA estadio I y ausencia de complicaciones al diagnóstico, la alternativa de hacer modificaciones al estilo de vida como único tratamiento por al menos 3 meses luego del diagnóstico.

Pregunta 15. ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios, luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento?



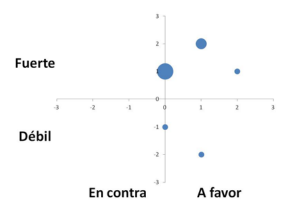
Se recomienda, en el momento del diagnóstico, en pacientes con cifras de PAS mayor o igual a 160 o PAD mayor o igual a 100, considerar el inicio del tratamiento con combinación de antihipertensivos

Pregunta 16. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos?



Se recomienda, en pacientes que no han logrado las metas de TA con monoterapia a dosis estándar, considerar tratamiento con combinación de antihipertensivos sobre el aumento de la dosis del medicamento previo.

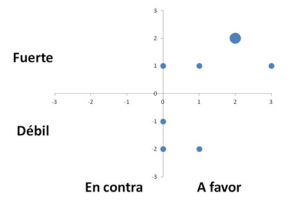
Pregunta 17. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de monoterapia con tiazidas, comparado con monoterapia con otros medicamentos?



Se recomienda, siempre que sea posible, iniciar el tratamiento farmacológico en los pacientes con HTA con diuréticos tiazídicos.

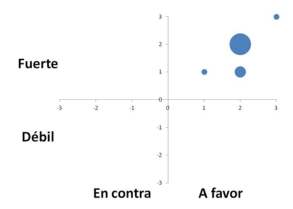
Pregunta 18. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su grupo etario, racial o sexo?

a. Adultos mayores de 65 años



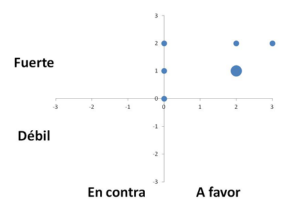
Se recomienda, en pacientes adultos mayores con HTA durante el diagnóstico inicial, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular

b. Mujeres afro-descendientes



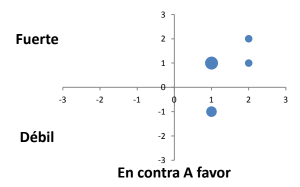
Se recomienda, en mujeres de cualquier origen racial con HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular

Pregunta 19. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su nivel de riesgo cardiovascular global?



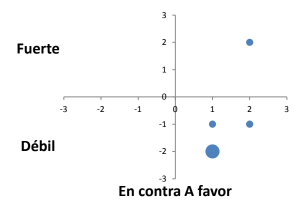
No se recomienda hacer consideraciones adicionales para definir el grupo farmacológico en pacientes con HTA (sin compromiso de órgano blanco ni comorbilidad) acorde al riesgo cardiovascular basal.

Pregunta 20. ¿Cuál es la frecuencia de uso y concordancia en el patrón horario y mediciones obtenidas cuando se hace auto-monitoreo en casa (AMC) para seguimiento de la PA?

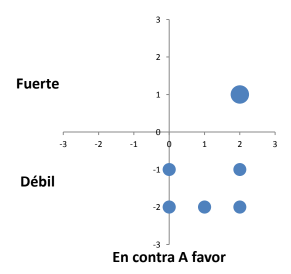


Se sugiere usar el MAPA al AMC durante el seguimiento de pacientes con HTA primaria, siempre que haya exceso de variabilidad en otras mediciones, incertidumbre o respuestas insatisfactorias alrededor del cumplimiento de metas de tratamiento

Pregunta 21. ¿Cuál es la tasa de adherencia y de cumplimiento de metas de PA cuando se recomienda hacer AMC, comparada con el seguimiento convencional?

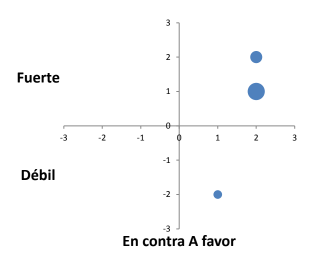


Pregunta 23. ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de PA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado, comparado con seguimiento convencional?



Se recomienda ofrecer programas estructurados de seguimiento liderados por equipos multidisciplinarios que impartan educación, motivación y soporte por personal entrenado, para mejorar la adherencia al tratamiento y el cumplimiento de metas durante el tratamiento de los pacientes con HTA.

Pregunta 24. ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de PA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo), o por lo menos por 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos?



Se sugiere que los pacientes con HTA en tratamiento farmacológico que requieran terapia combinada, reciban en lo posible dosis únicas diarias y combinaciones fijas para aumentar la adherencia la tratamiento antihipertensivo.

9.17.2. Calificaciones de la evidencia y del acuerdo de las recomendaciones por el GDG

| Módulo* | | Recomer | ıdación** | |
|--------------------|------------|-----------|-----------|-----------|
| Modulo* | Intensidad | Quién | Qué | Cuando |
| | A favor | A favor | A favor | A favor |
| | 8 | 8 | 8 | 8 |
| Prevención*** | Indeciso | Indeciso | Indeciso | Indeciso |
| (n=12) | 2 | 2 | 2 | 2 |
| | En contra | En contra | En contra | En contra |
| | 2 | 2 | 2 | 2 |
| | A favor | A favor | A favor | A favor |
| | 7 | 7 | 7 | 7 |
| Diagnóstico | Indeciso | Indeciso | Indeciso | Indeciso |
| (n=7) | 0 | 0 | 0 | 0 |
| | En contra | En contra | En contra | En contra |
| | 0 | 0 | 0 | 0 |
| | A favor | A favor | A favor | A favor |
| | 13 | 13 | 13 | 13 |
| Tratamiento (n=13) | Indeciso | Indeciso | Indeciso | Indeciso |
| | 0 | 0 | 0 | 0 |
| | En contra | En contra | En contra | En contra |
| | 0 | 0 | 0 | 0 |
| | A favor | A favor | A favor | A favor |
| | 4 | 4 | 4 | 4 |
| Seguimiento | Indeciso | Indeciso | Indeciso | Indeciso |
| (n=4) | 0 | 0 | 0 | 0 |
| | En contra | En contra | En contra | En contra |
| | 0 | 0 | 0 | 0 |

^{*} Módulo (número de recomendaciones generadas por módulo

F/F: Fuerte a favor, D/F: Débil a favor, D/C: Débil en contra, F/C: Fuerte en contra

9.17.3. Calificaciones de la viabilidad de implementación de las recomendaciones y número de indicadores propuestos por el GDG

| Módulo* | Número de indicadores de | Viabilidad de implementación ** | | | |
|-------------------------|--------------------------|---------------------------------|---------------|-------------------|--------------|
| Modulo | implementación | | Quién | Qué | Cuando |
| Prevención (n=12)*** | 2 (prioridad alta) | Fácil 8 | Fácil 7 | Fácil 5 | Fácil 5 |
| | 3 (prioridad intermedia) | Indeciso 1 | Indeciso 2 | Indecis o 1 | Indeciso 3 |
| | 0 (prioridad baja) | Difícil 0 | Difícil 0 | Difícil 3 | Difícil 1 |

^{**} Número de recomendaciones (porcentaje del total de recomendaciones del módulo)

^{***} En tres recomendaciones no se logró inclinación definida por el GDG

| | 4 (prioridad alta) | Fácil 5 | Fácil 6 | Fácil 4 | Fácil 3 |
|-----------------------|--------------------------|---------------|---------------|-------------------|---------------|
| Diagnóstico (n=7) | 4 (prioridad intermedia) | Indeciso 1 | Indeciso 0 | Indecis o 1 | Indeciso 2 |
| | 1 (prioridad baja) | Difícil 1 | Difícil 1 | Difícil 2 | Difícil 2 |
| | 2 (prioridad alta) | Fácil 13 | Fácil 13 | Fácil 8 | Fácil 12 |
| Tratamiento (n=13) | 3 (prioridad intermedia) | Indeciso 0 | Indeciso 0 | Indecis o 1 | Indeciso 1 |
| | 1 (prioridad baja) | Difícil 0 | Difícil 0 | Difícil 4 | Difícil 0 |
| | 2 (prioridad alta) | Fácil 1 | Fácil 3 | Fácil 1 | Fácil 3 |
| Seguimiento (n=4) | 2 (prioridad intermedia) | Indeciso 3 | Indeciso 1 | Indecis o 3 | Indeciso 1 |
| | 1 (prioridad baja) | Difícil 0 | Difícil 0 | Difícil 0 | Difícil 0 |

^{*} Módulo (número de recomendaciones generadas por módulo

9.17.4 Resumen de la clasificación de dirección y fortaleza de las recomendaciones, por módulos.

| I. Módulo Prevención | | Dire | cción | III. Módulo Tratamiento | | Direc | cción |
|---------------------------|--------|-----------|---------|----------------------------|--------|--------------|---------|
| | | En contra | A favor | | | En contra | A favor |
| Fuerza | Débil | 1 | 3 | Fuerza | Débil | 1 | 6 |
| Fuerte | 0 | 5 | ruerza | Fuerte | 1 | 5 | |
| II. Módulo Diagnóstico | | Dire | cción | IV. Módulo Seguimiento | _ | Direc | ción |
| Diagnostico | | En contra | A favor | | г | En contra | A favor |
| E. | Débil | 0 | 2 | Fuerza | Débil | 0 | 2 |
| Fuerza | Fuerte | 0 | 5 | | Fuerte | 0 | 2 |

^{**} Número de recomendaciones (porcentaje del total de recomendaciones del módulo)

^{***} En tres recomendaciones no se logró inclinación definida por el GDG

Anexo 18. Resumen de Recomendaciones y Fortaleza

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|---|--|--|
| Módulo de Prevención | | |
| ¿Cuáles son los factores que incrementan el riesgo de HTA? a. Edad b. Consumo de sodio c. Obesidad d. Niveles de actividad física e. Herencia f. Tabaquismo g. Raza | La tamización e implementación de medidas preventivas deben enfatizarse en personas con condiciones que aumentan el riesgo de HTA, tales como: edad mayor de 35 años, incremento en el peso (IMC), antecedentes familiares (padres) de HTA, y probablemente la ausencia de actividad física y tabaquismo activo. | Fuerte a favor |

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|--|---|--|
| Módulo de Prevención | | |
| 2. ¿En personas con "pre-hipertensión" o "presión normal- alta", puede el tratamiento farmacológico, comparado con terapia no farmacológica o no tratamiento, reducir la incidencia de HTA y/o de eventos cardiovasculares? | Se recomienda no iniciar terapia farmacológica en personas con prehipertensión. | Débil en contra |
| 3. ¿Puede la recomendación de reducir el sodio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la norecomendación? | Se sugiere disminuir la ingesta de sal a menos de 4,8g al día, especialmente en personas con riesgo elevado de tener HTA. | Débil a favor |
| 4. ¿Puede la recomendación de reducir peso corporal disminuir la incidencia de HTA, respecto a la norecomendación? | Dado que la obesidad es un factor de riesgo para HTA (ver pregunta No. 1 del módulo de prevención), se recomienda disminuir de peso en personas con sobrepeso y obesidad. | Débil a favor |
| 5. ¿Puede la recomendación de incrementar el potasio de la dieta disminuir la incidencia de HTA, respecto a la norecomendación? | Se recomienda no incrementar la ingesta de potasio en la dieta o en la forma de suplementos dietéticos como medida para prevenir la HTA. | Débil en contra |
| 6. ¿Puede la recomendación de incrementar la actividad física | Se recomienda realizar actividad física aeróbica, al menos 120 | Débil a favor |

| disminuir la incidencia de HTA, respecto a la no- | minutos a la semana, con el fin de prevenir HTA, especialmente en | |
|---|---|--|
| recomendación? | grupos de riesgo (ver recomendación 1). | |

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|---|--|---|
| Módulo de diagnóstico | | |
| 7. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares al comparar individuos evaluados mediante método auscultatorio, método automatizado con intervalos variables o con intervalos fijos en 24 horas (MAPA)? 8. ¿Cuál es el rendimiento diagnóstico [3] para HTA, al usar método auscultatorio o automatizado con intervalos variables, comparado con MAPA? | En caso de hallar valores de TA en consultorio entre 140-159/90-99 mmHg, debe preferirse confirmar el diagnóstico de HTA utilizando MAPA y automonitoreo en casa. | Fuerte a favor |
| 9. ¿Cuál es la concordancia, rendimiento diagnóstico de las pruebas más utilizadas en la detección de órgano blanco? | NOTA: Estas recomendaciones están integradas con las de la pregunta 22 del módulo de seguimiento. | |
| a. Fondo de ojo | a. En cuidado primario y rutinario de pacientes con HTA estadio I/no complicada se recomienda no hacer fundoscopia para valoración de daño microvascular. b. En los pacientes a mayor riesgo de daño microvascular (HTA estadio II/refractaria o enfermedad renal crónica estadio II o mayor), se recomienda valoración por oftalmólogo cada 2 años. | a. Fuerte en contra b. Débil a favor |
| b. Electrocardiograma y ecocardiograma | a. En pacientes con diagnóstico inicial de HTA, se recomienda no usar electrocardiograma para el diagnóstico de hipertrofia ventricular izquierda (HVI). b. En pacientes con mayor riesgo de HVI (historia de HTA de por los menos 5 años, así como con HTA estadio II, HTA refractaría o con enfermedad renal crónica estadio II o superior), se recomienda practicar ecocardiografía para descartar HVI y valorar la función ventricular. c. En pacientes en quienes se identifica HVI, se debe repetir la prueba entre 6 y 24 meses para evaluar cambios respuesta. | a. Fuerte en contra b. Fuerte a favor c. Fuerte a favor |

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|--|---|--|
| Módulo de diagnóstico | | |
| a. Micro o macro albuminuria | a. En los primeros tres meses después del diagnóstico de HTA, debe descartarse lesión glomerular en muestra de orina casual, evaluando la relación proteinuria/creatinuria positiva, o mediante proteinuria en tiras reactivas. b. En pacientes con datos positivos (relación proteinuria/creatinuria positiva o proteinuria en tiras reactivas), se debe confirmar el hallazgo con medición de albuminuria en 24 horas. c. De confirmarse el hallazgo, se requiere hacer seguimiento anual con proteinuria en orina de 24 horas. | Fuerte a favor |
| b. Ultrasonido vascular carotídeo | En pacientes con HTA sin síntomas de obstrucción arterial, se recomienda no realizar estudios de ultrasonido vascular en el cuidado rutinario (para propósitos de estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares o el manejo de su terapia antihipertensiva). | Débil en contra |
| 10. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares, luego de hacer el ejercicio de estimar el riesgo cardiovascular, comparado con no hacer tal estimación? 11. ¿Cuáles son los factores predictores de eventos cardiovasculares? | a. En el manejo de pacientes con HTA se recomienda hacer estratificación del riesgo de eventos cardiovasculares mayores. b. Se considera preferible utilizar la escala de Framingham para hacer estratificación del riesgo general de eventos. | Débil a favor |

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|--|---|--|
| Módulo de tratamiento | | |
| 12. ¿Cuál es el cambio de PA, luego de al menos 3 meses de la implementación de intervenciones de cambios en el estilo de vida, comparado el estilo de vida no modificado? | | |
| a. Cambios dietarios | Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la disminución de peso en todos los pacientes con HTA con índice de masa corporal mayor a 25 kg/m². | Débil a favor |
| b. Disminución del consumo de sodio | Se recomienda implementar regímenes dietarios dirigidos a la | Fuerte a favor |

| | disminución de la ingesta de sodio en todos los pacientes con HTA. | |
|--|--|--|
| c. Aumento de la actividad física | Se recomienda estimular la actividad física regular en todos los pacientes con HTA. | Débil a favor |
| d. Aumento del consumo de potasio | Se recomienda no administrar en forma rutinaria suplementos de potasio como método de disminución de presión arterial. | Débil en contra |
| e. Disminución de la ingesta de alcohol | En pacientes con HTA e ingesta excesiva de alcohol (superior a un trago en mujeres o dos en hombres por semana), se recomienda disminuir su consumo. | Débil a favor |
| 13. ¿Cuál es el cambio de PA, cuando se recomienda la intervención de los estilos de vida en el contexto de programas estructurados, comparado con estas recomendaciones hechas fuera de este contexto de atención? | Se prefiere implementar en todos los pacientes con HTA, como parte de | Débil a favor |
| 14. ¿Cuál es la proporción de pacientes que se encuentran en metas de tratamiento luego de terapia basada exclusivamente en medidas no farmacológicas por al menos 3 meses, comparado con añadir un medicamento antihipertensivo? | su tratamiento, modificaciones del estilo de vida. | Débil a favor |
| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
| Módulo de tratamiento | | |
| 15. ¿Cuál es el cambio en la PA y la incidencia de efectos secundarios, luego de al menos 3 meses de tratamiento con monoterapia antihipertensiva, comparado con esquemas que combinan más de un medicamento? 16. ¿Cuál es la incidencia de eventos cardiovasculares y desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 años de tratamiento con distintas modalidades de monoterapia, comparado con tratamientos que combinan medicamentos antihipertensivos? a. Durante el diagnóstico b. Durante el seguimiento | a. Se recomienda, en el momento del diagnóstico, en pacientes con cifras de tensión arterial sistólica mayor o igual a 160mmHg o tensión arterial diastólica mayor o igual a 100mmHg, considerar el inicio del tratamiento con combinación de familias de antihipertensivos (excepto la combinación de IECA y ARA II). b. Debe preferirse, en pacientes que no han logrado las metas de presión arterial con monoterapia a dosis estándar, el tratamiento con combinación de familias de antihipertensivos (excepto la combinación de IECA y ARA II), sobre el aumento de la dosis de un solo agente. | a. Fuerte a favor b. Débil a favor |
| D. Durante ei seguimento | Se recomienda en los pacientes con HTA, en ausencias de | Fuerte a favor |

| desenlaces clínicos asociados, luego de al menos 2 | contraindicaciones francas, iniciar el tratamiento farmacológico con | |
|--|--|---|
| años de monoterapia con tiazidas, comparado con | diuréticos tiazídicos (hidroclorotiazida 25-50mg/día, clortalidona 12,5- | ı |
| monoterapia con otros medicamentos? | 25mg/día). | |

| Pregunta | Recomendación | Calificación de la recomendación (Sistema GRADE) |
|---|--|--|
| Módulo de tratamiento | | |
| 18. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su grupo etario, racial o sexo? | | |
| a. Adultos mayores de 65 años | Se recomienda, en pacientes mayores de 60 años con diagnóstico de HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular. | Fuerte a favor |
| b. Mujeres afro-descendientes | Se recomienda, en mujeres de cualquier origen racial con diagnóstico de HTA, iniciar tratamiento antihipertensivo sin preferencia por algún grupo farmacológico en particular. | Fuerte a favor |
| 19. ¿Cuál es el descenso de PA, incidencia de eventos cardiovasculares o desenlaces clínicos asociados, luego de una comparación entre modalidades de tratamiento antihipertensivo, asociados a su nivel de riesgo cardiovascular global? | La recomendación acerca del tratamiento de elección para pacientes con alto riesgo cardiovascular es igual al tratamiento recomendado en población general sin otras comorbilidades. | Fuerte a favor |

| Pregunta | Pregunta Recomendación | |
|--|---|----------------|
| Módulo de Seguimiento | | |
| 20. ¿Cuál es la frecuencia de uso y concordancia en el patrón horario y mediciones obtenidas cuando se hace auto-monitoreo en casa (AMC) para seguimiento de la PA? | Durante el seguimiento de pacientes con HTA, debe preferirse usar monitoreo ambulatorio de presión arterial (MAPA) al auto-monitoreo en casa (AMC), siempre que haya exceso de variabilidad en otras mediciones o respuestas insatisfactorias o inciertas en el cumplimiento de metas de tratamiento. | Fuerte a favor |
| 21. ¿Cuál es la tasa de adherencia y de cumplimiento de metas de PA cuando se recomienda hacer AMC, comparada con el seguimiento convencional? | Se sugiere usar AMC para promover la adherencia al tratamiento antihipertensivo y el cumplimiento de metas durante el seguimiento de los pacientes con HTA. | Débil a favor |
| 22. ¿Cuál es la capacidad de las pruebas de compromiso de órgano blanco, para detectar cambios luego de periodos de tiempo de mediano (6 a 24 meses) o largo plazo (más de 2 años)? a. Fondo de ojo b. Ecocardiograma c. Ultrasonido vascular carotídeo d. Micro o macro albuminuria | Para ver las recomendaciones, favor ver la pregunta 9, con la cual estas se encuentran integradas. | |
| 23. ¿Cuál es la tasa de adherencia al tratamiento y de cumplimiento de metas de PA, luego de la inclusión en un programa de seguimiento estructurado, comparado con seguimiento convencional? | Durante el tratamiento de los pacientes con HTA, para mejorar la adherencia al mismo y el cumplimiento de metas, se recomienda ofrecer programas estructurados de seguimiento, liderados por equipos multidisciplinarios que impartan educación, motivación y soporte por personal entrenado. | Fuerte a favor |
| 24. ¿Cuál es la tasa de adherencia y cumplimiento de metas de PA, cuando se compara el tratamiento por al menos 6 meses (corto plazo), o por lo menos por 4 años (largo plazo), con diferentes modalidades de administración de medicamentos? | Se recomienda que los pacientes con HTA en tratamiento farmacológico que requieran terapia combinada, reciban dosis únicas diarias y combinaciones fijas para aumentar la adherencia al tratamiento antihipertensivo. | Débil a favor |

9.19. Anexo 19. Dosis de antihipertensivos más utilizados

| Grupo Farmacéutico | Medicamento | Rango de dosis diaria, mg (veces/día)* | Dosis utilizadas en ensayos clínicos, mg (estudio) |
|-----------------------|-------------------------------------|---|---|
| | | 1 | T |
| Diuréticos Tiazídicos | Hidroclorotiazida | 12.5-50 (1) | 25-50 (MIDAS), 25 (INSIGHT) |
| Diarecteos riaziareos | Clortalidona | 12.5-25 (1) | 12,5-25 (ALLHAT, SHEP) |
| Bloquadores de los | Amlodipino | 2.5-10 (1) | 5-10 (ASCOT) |
| Canales de Calcio | Verapamilo | 80-320 (2) | 180 (CONVINCE); 180-240 (INVEST) |
| | Metoprolol | 50-100 (2) | 50-200 (AASK) |
| Beta Bloqueadores | Metoprolol libreación prolongada | 50-100 (1) | 25-400 (M-FACT) |
| | Propanolol | 40-160 (2) | hasta 240 (MRC) |
| | Atenolol | 25-100 (1) | 50-100 (ASCOT) |
| | Captopril | 25-100 (2) | 50 (CAPPP) |
| IECA | Enalapril | 2.5-40 (1-2) | 20 (CAMELOT) |
| | Lisinopril | 10-40 (1) | 20 (CALM II, COSMOS) |
| | Losartan | 25-100 (1-2) | 50-100 (LIFE) |
| ARA II | Valsartan | 80-320 (2) | 80-160 (VALUE) |

^{*}Tomado de: Seventh Report of the Joint National Committee on Prevention, Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Pressure (JNC 7)

Candesartan

8-32 (1)

4-12 (CASE-J)

9.20. Anexo 20. Princpales efectos adversos de los antihipertensivos*.

| GUPO FARMACOLÓGICO | EFECTOS ADVERSOS |
|-----------------------|---|
| | Disfunción eréctil |
| Diuréticos Tiazídicos | Hiperuricemia |
| | Hiponatremia |
| | Cefalea |
| | Flushing |
| Bloquadores de los | Edema periférico |
| Canales de Calcio | Taquicardia |
| | Somnolencia |
| | Constipación |
| | Broncoespasmo |
| | Disnea |
| | Bradicardia |
| | Alteraciones viuales |
| Beta Bloqueadores | Alteraciones del sueño |
| | Frialdad extremidades |
| | Alteración en el metabolismo de glucosa y lípidos |
| | Nauseas |
| | Diarrea |
| | Tos |
| | Hipotensión severa |
| IECA | Angioedema |
| | Hiperkalemia |
| | Insuficiencia renal aguda |
| | Hipotensión |
| ARA II | Hiperkalemia |
| AIA II | Alteración función renal |

^{*}Tomado de: AELLIG, WH. Adverse Reactions to Antihypertensive Therapy. Cardiovascular Drugs and Therapy 1998; 12:189-96. JOSHI, VD, et al. Adverse Effects Associated with the Use of Antihypertensive Drugs: An Overview. International Journal of PharmTech Research 2010; 2(1):10-13

Parte 2

Evaluación económica de las principales intervenciones farmacológicas disponibles como mono-terapia para el tratamiento de la hipertensión arterial leve a moderada recién diagnosticada

Presentación

El presente análisis económico titulado "Evaluación económica de las principales intervenciones farmacológicas disponibles como mono-terapia (diuréticos, calcio-antagonistas, betabloqueadores, inhibidores de enzima convertidora de angiotensina/antagonistas del receptor de angiotensina) para el tratamiento de la hipertensión arterial (HTA) leve a moderada recién diagnosticada" se desarrolla dentro del marco de la Guía de Atención Integral (GAI) para la "Prevención, diagnóstico, atención y seguimiento de pacientes con hipertensión arterial", con el fin de ser utilizado como un insumo en las recomendaciones finales sobre tratamiento.

10. Autores y contribución en el análisis económico

Maria Ximena Rojas Reyes., MD, MSc. Profesora Asociada. Facultad de Medicina. Pontificia Universidad Javeriana.

Contribución: Definición de intervenciones y desenlaces a evaluar en el modelo. Diseño de estrategia de búsqueda y evaluación de la evidencia sobre evaluaciones económicas previas. Verificación de los datos de efectividad de las alternativas incluidos en el modelo, revisión y aprobación de las estimaciones de costos de atención y precios de medicamentos en el contexto colombiano; evaluación del modelo final y de análisis de sensibilidad, evaluación de resultados y conclusiones. Elaboración y corrección del manuscrito final.

Rodolfo José Dennis, MD MSc. Director de Medicina Interna e Investigaciones. Fundación Cardioinfantil Instituto de Cardiología. Profesor Titular. Facultad de Medicina. Pontificia Universidad Javeriana.

Contribución: Definición de intervenciones y desenlaces a evaluar en el modelo. Evaluación crítica de la evidencia sobre evaluaciones económicas previas. Selección y apreciación critica de la evidencia sobre efectividad de las alternativas. Revisión y aprobación del modelo final, definición y elaboración de resultados del análisis del caso de referencia y de subgrupos, definición del análisis de sensibilidad y de las conclusiones. Elaboración y corrección del manuscrito final.

Martín Alonso Rondón S. Profesor Asociado. Facultad de Medicina. Pontificia Universidad Javeriana. **Contribución:** Evaluación y adaptación del modelo al contexto colombiano; entrada de datos de nuevos medicamentos, de nuevos datos de costos y nuevas estimaciones de efectividad en los casos que ameritaron cambios. Elaboración de tablas y gráficas de resultados. Evaluación de resultados y conclusiones, revisión del manuscrito final.

Ludy Alexandra Parada, Mg Economía. Grupo Económico. Departamento de Epidemiología Clínica y Bioestadística. Facultad de Medicina. Pontificia Universidad Javeriana.

Contribución: Asistencia en los procesos de consenso (Delphi); Búsqueda y recuperación de la literatura. Búsqueda y evaluación de la evidencia sobre evaluaciones económicas previas. Levantamiento de costos (*precios de medicamentos, costos de atención de desenlaces y complicaciones*), elaboración inicial del manuscrito base en la metodología de la evaluación económica. Apoyo en la realización de tablas de presentación de resultados del análisis y de la bibliografía. Evaluación de resultados y conclusiones, revisión del manuscrito final.

Agradecimientos

Al National Institute for Clinical Excellence (NICE) del Reino Unido, por facilitar la versión del modelo económico que acompañó la Guía de HTA número 34 de NICE publicada en el 2006 para el Reino Unido. A Joanne Lord, Universidad de Brunel, Reino Unido, por el desarrollo inicial del modelo económico. NICE no asume responsabilidad por la adaptación y aplicación del modelo en ningún país o región.

El desarrollo de la evaluación económica fue posible gracias a los aportes de las siguientes personas e instituciones:

- Juan Carlos Villar, MD, PhD, Grupo Desarrollador de la Guía, Fundación Cardioinfantil, Bogotá.
- Edgar Hernández, MD, MSc Grupo Desarrollador de la Guía, Fundación Cardioinfantil, Bogotá.
- Manuel Urina, MD, MSc, Unidad de Cardiología, Departamento de Medicina Interna. Hospital Universitario de San Ignacio, Bogotá.
- Daniel Isaza, MD, Director, Departamento de Cardiología, Fundación Cardioinfantil-Instituto de Cardiología, Bogotá.
- José Federico Saaibi, MD, Jefe de Medicina Interna y Cardiología, Fundación Cardiovascular de Colombia, Bucaramanga.
- Mónica López, Médica Internista y Cardióloga, Fundación Cardioinfantil-Instituto de Cardiología, Bogotá.
- Ángel García, Departamento de Medicina Interna. Hospital Universitario de San Ignacio, Bogotá.
- Mauricio Pineda. Internista-Cardiólogo Hemodinamista, Fundación Cardio Infantil. Instituto de Cardiología, Bogotá.

11. Siglas y acrónimos

AC: accidente cerebrovascular

AI: angina inestable

AMC: auto-monitoreo en casa

ARA: antagonistas del receptor de angiotensina

ATC: código anatómico, terapéutico y químico

BB: beta-bloqueadores

BCC: bloqueadores de canales del calcio o calcio-antagonistas

CUM: Código Único de Medicamento

CV: cardiovascular

EE: evaluación económica

ECV: enfermedad cardio vascular GAI: guía de atención integral

GDG: grupo desarrollador de la guía

HCTZ: hidroclorotiazida HTA: hipertensión arterial

IECA: inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina

IAM: infarto de miocardio

Invima: Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos

NICE: National Institute for Health and Clinical Excellence.

PECOT-R: población, exposición, comparador, desenlaces (outcomes), tiempo, recursos

POS: Plan Obligatorio de Salud

PUJ: Pontificia Universidad Javeriana

Sismed: Sistema de información de Precios de Medicamentos del Ministerio de la Protección Social.

Sispro: Sistema Integral de Información de la Protección Social

UdeA: Universidad de Antioquia

UNAL: Universidad Nacional de Colombia

12. Resumen estructurado

Este análisis económico ha sido desarrollado como parte de la Guía para *Prevención diagnóstico, atención integral y seguimiento de la hipertensión arterial en el adulto* que adelantan la Fundación Cardioinfantil y la Pontificia Universidad Javeriana, con el fin de identificar la costo-efectividad relativa de los diferentes tratamientos farmacológicos antihipertensivos usados como monoterapia en el tratamiento de la HTAprimaria. Se basa en un modelo de Markov desarrollado para el National Institute for Clinical Excellence (NICE) del Reino Unido, como parte de la guía "Hypertension: Clinical Management of Primary Hypertension in Adults" (147) publicada en 2006 con el fin de conocer la costo-efectividad relativa de los diferentes medicamentos antihipertensivos de primera línea. Este modelo ha sido adaptado para Colombia en cuanto a costos y consumo de recursos con el fin de reflejar la práctica clínica del país. Los riesgos relativos para los diferentes desenlaces fueron revisados y actualizados para 2011, en los casos donde se publicó nueva literatura.

13. Métodos

Tipo de análisis económico: análisis de costo efectividad y de costo-utilidad, basado en un modelo de Markov.

Perspectiva: del sistema nacional de seguridad social (pagador) a precios de 2010.

Horizonte de tiempo: la expectativa de vida (85 años para la población colombiana).

Población: pacientes con hipertensión esencial primaria recién diagnosticada. Se excluyen pacientes con pre-existencia de enfermedad CV o diabetes.

Intervenciones: se consideró una alternativa de no-intervención a los siguientes grupos de medicamentos de primera línea: grupo A: antagonistas del receptor de angiotensina (ARA) e inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA); grupo B: beta-bloquedores (BB); grupo C: bloqueadores de canales del calcio o calcio-antagonistas (BCC); grupo D: diuréticos tipo tiazidicos.

Desenlaces: prevención de eventos cardiovasculares (infarto agudo del miocardio, AI, accidente cerebro vascular). Prevención de efectos secundarios (falla cardiaca e inicio de Diabetes tipo 2). Prevención de muerte relacionada con enfermedad CV.

Fuentes de datos: las estimaciones de los efectos del tratamiento se basaron en los metaanálisis basados en comparaciones directas e indirectas reportados en la literatura. La información epidemiológica

sobre mortalidad se tomó de los reportes de salud del DANE 2008 (148). Las utilidades se basaron en encuestas a pacientes con enfermedad CV, reportadas en la literatura. El consumo de recursos de tratamiento ambulatorio de los diferentes desenlaces fue definido por consenso de expertos usando el método Delphi, y valuados a tarifas ISS+30% (149). El consumo de recursos de la atención hospitalaria de los diferentes desenlaces se basó en los estipulados en el modelo de NICE, validados por expertos colombianos. Los precios de medicamentos fueron calculados a partir de la información de la base Sispro 2010 (150).

Características del modelamiento y análisis: se asume que el tratamiento es para toda la vida y el seguimiento de pacientes se realiza hasta la expectativa de vida. El 80% de los pacientes que inician con IECA continuarán así y 20% requeririán cambio a un ARA por intolerancia. El modelo no incluye impacto en costos por abandono o cambios entre los medicamentos ya que se asume que estos eventos están considerados en los análisis por intención de tratar de los ensayos clínicos en los que se basan las probabilidades de efectividad. Se consideraron análisis de subgrupos de sexo y por edad de inicio en la cohorte de seguimiento (55, 65 y 75 años); por diferencia en el riesgo de enfermedad CV basal; por diferencia en el riesgo de diabetes y en el riesgo de falla cardiaca.

14. Resultados

En el análisis realizado, la opción de tratamiento con diuréticos tipo tiazidas como mono-terapia inicial es la más costo-efectiva. La principal diferencia en las relaciones de costo-efectividad de cada alternativa de tratamiento está dada especialmente por las diferencias en el costo de adquisición de los medicamentos porque la efectividad es bastante parecida entre los tratamientos con diuréticos y IECA/ARA, y sólo discretamente mejor con calcio-antagonistas. En consecuencia, también los costos asociados con sus desenlaces tienden a ser similares. Los resultados del análisis del caso de referencia (hombre y mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes, 20 años de seguimiento), mostraron que los años de vida ganados ajustados por calidad (QALY) obtenidos con la terapia de diuréticos, IECA/ARA y calcio-antagonistas fue de 9,24, 9,24 y 9,26, respectivamente. Los costos, sin embargo, favorecen a la terapia con diuréticos (\$6.498.624), en comparación con IECA/ARA o calcio-antagonistas (\$13.178.919, y \$27.774.098), respectivamente. El análisis es sensible al precio de adquisición de los medicamentos. Al seleccionar un medicamento "indicador" por grupo y utilizar el menor precio disponible en el mercado para ese medicamento, la opción de calcio-antagonistas pasa a ser la más costo-efectiva y los IECA/ARA la segunda mejor opción.

Al precio promedio ponderado de los medicamentos, la EE es robusta tanto para hombres como para mujeres, y para los diferentes grupos de edad evaluados. Para casi todas las situaciones evaluadas, la terapia con BB y la no-intervención fueron dominadas por la terapia antihipertensiva con diurétipo tipo

tiazidico e IECA/ARA. Aún en escenarios donde el riesgo basal de falla cardiaca es bajo, los diuréticos tipo tiazídicos siguen siendo costo-efectivos. En situaciones de mayor riesgo de eventos cardiovasculares y de diabetes, donde los calcio-antagonistas y los IECA/ARA han probado ser muy efectivos, la opción de diurético sigue siendo más costo-efectiva. La posibilidad de eventos adversos con diuréticos que afecten la calidad de la vida sólo haría que la decisión cambie cuando se asocian con una disminución en utilidades de 2% o más, mientras que las otras opciones no se asocien con eventos adversos que afecten la calidad de la vida, lo que parece ser un escenario poco probable.

15. Pregunta económica

Este análisis económico responde a la pregunta: "¿Cuál es la razón de costo efectividad relativa de las principales intervenciones farmacológicas usadas como monoterapia en el tratamiento de la hipertensión arterial primaria recién diagnosticada? la cual surgió del proceso de definición y priorización de las preguntas a responder en la guía, realizado por el grupo desarrollador de la guía (GDG), de acuerdo con los lineamientos de la Guía metodológica para la elaboración de Guías de Atención Integral (GAI) (paso 17). En el anexo 1 de este documento se presentan detalladamente los procesos de priorización y definición de la pregunta para EE herramientas 20 y 23).

El grupo de evaluaciones económicas definió los aspectos principales que componen esta pregunta siguiendo el formato PECOT-R (pacientes, exposición, comparador, resultados tiempo y recursos) sugerido en la guía de guías, la cual se presenta en la tabla 1.

Objetivos

Desarrollar la EE para Colombia que permita evaluar la costo efectividad relativa de los diferentes grupos de medicamento usados como monoterapia en el tratamiento de la HTAprimaria recién diagnosticada.

Justificación

Dadas las diferencias en la prestación de los servicios de salud, los costos de cuidado y de los medicamentos que se comercializan en el país, se consideró altamente relevante realizar un análisis económico para Colombia que permitiera identificar, entre los grupos de tratamiento disponibles para el manejo de la HTA, cuál o cuáles son la alternativas de manejo farmacológico más eficientes, por estar asociadas con mejores desenlaces en salud y menores costos. El grupo tuvo en cuenta, entre todos los temas incluidos en la propuesta de guía, cuáles alternativas de decisiones afectarían potencialmente a

una mayor proporción de pacientes hipertensos; involucrarían un consumo de recursos diferencial en las alternativas de tratamiento y seguimiento enfrentadas y, finalmente, comprometerían o liberarían recursos por el impacto de la alternativa escogida para el cuidado de otros pacientes hipertensos de acuerdo con su disponibilidad y accesibilidad.

De acuerdo con esos criterios, se decidió enfocar la EE hacia la comparación del tratamiento inicial como monoterapia con las principales intervenciones farmacológicas disponibles para el tratamiento de la HTA leve a moderada recién diagnosticada (tabla 1). Los siguientes criterios, enunciados en la guía metodológica se cumplen adecuadamente con la escogencia de esta pregunta:

- a. las alternativas farmacológicas enfrentadas afectan desenlaces críticos (eventos cardiovasculares mayores);
- b. hay suficiente evidencia de elevada calidad respecto a la eficacia y efectividad de las cinco principales alternativas farmacológicas como para informar el proceso de análisis económico;
- c. la evaluación preliminar sugería que pueden haber diferencias incrementales considerables en costos y adherencia entre las alternativas farmacológicas enfrentadas;
- d. no hay clara evidencia *a priori* de la dominancia de una alternativa (pero podría establecerse luego de una evaluación económica);
- e. hay elevada variabilidad en la práctica actual en la escogencia de las alternativas farmacológicas enfrentadas (ver marco teórico);
- f. el cambio en la práctica podría traer marcados beneficios en salud;
- g. l cambio en la práctica en el tratamiento de la HTA podría racionalizar sustancialmente la utilización de recursos y contener costos.

Tabla 1. Pregunta económica en formato PECOT-R

| Pacientes | Exposición | Comparación | Desenlaces | Tiempo | Recursos |
|--|---|---------------------------------|---|---|---|
| Adultos mayores de 45 años en cuidado primario con HTA leve o moderada esencial recién diagnosticada excluyendo enfermedad CV existente, falla cardiaca o diabetes | Tratamiento inicial (HCTZ, IECA, ARAii, Calcio Antagonistas, Beta-bloqueador). | tratamiento no farmacológico | Prevención de eventos cardiovasculares (angina, infarto, falla cardiaca, eventos cerebrovasculares, muerte CV) | Manejo de por vida con tto para HTA. | Costo directo de tto antihipertensivo (adquisición, eventos adversos). |

16. Revisión de la evidencia económica

Una vez refinada la pregunta en sus aspectos PECOT-R se adelantó una búsqueda de la literatura con el fin de identificar las evaluaciones económicas conducidas en el tema y sobre éstas hacer un análisis crítico que sirviera como insumo al trabajo de la guía y de la evaluación económica. La metodología y proceso de selección de artículos que se describen a continuación fueron comunes para todas las preguntas que se identificaron en la guía como relevantes para realizar evaluación del impacto económico.

Revisión de evaluaciones económicas previas

La estrategia de búsqueda fue desarrollada para cada pregunta por un experto en revisiones sistemáticas de la literatura (MXR) con la participación del equipo del proyecto (LAP). En todos los casos las búsquedas en MEDLINE se realizaron añadiendo el filtro de alta sensibilidad para estudios de costos sugerido por el Grupo de Métodos de la Colaboración Cochrane "Campel & Cochrane Economic Methods Group".

- A través del metabuscador PUBMED, se identificaron los términos MESH que mejor describían la pregunta. La siguiente fue la estrategia de búsqueda diseñada a partir de estos términos:
- 1. Hypertension [drug therapy] OR Hypertension[pathology]
- 2. Angina Pectoris OR unestable Angina OR Heart Failure OR Stroke,
- 3. Antihypertensive Agents [therapeutic use] OR "Calcium Channel Blockers"[Mesh], OR Angiotensin Receptor Antagonists[Mesh] OR Angiotensin-Converting Enzyme Inhibitors[Mesh] OR Angiotensin-Converting Enzyme Inhibitors[Mesh], OR Diuretics[Mesh] OR "Hydrochlorothiazide"[Mesh].
- Telmisartan [Supplementary Concept OR Irbesartan[Supplementary Conceptl OR Candesartan[Supplementary Concept] Trandolapril[Supplementary OR Concept] OR Ramipril[Supplementary Concept] OR Perindopril[Supplementary Concept OR Lisinopril[Supplementary Concept] OR Captopril[Supplementary Concept] OR Verapamil[Supplementary Diltiazem[Supplementary Concept] OR Concept] OR Nifedipine[Supplementary Concept OR Nifedipine[Supplementary Conceptl OR Sotalol[Supplementary Concept] OR Propranolol[Supplementary Concept] OR metoprolol succinate [Supplementary Concept] OR bisoprolol[Supplementary Concept] OR atenolol[Supplementary Concept].
- 5. 4 OR 3
- 6. 5 OR 2

7. 6 AND 1

- La búsqueda realizada a través del metabuscador OVID incluyó las bases: Ovid MEDLINE(R) In-Process & Other Non-Indexed Citations and Ovid MEDLINE(R) 1948 to Present, EBM Reviews Cochrane Database of Systematic Reviews 2005 to February 2011, EBM Reviews Database of Abstracts of Reviews of Effects 1st Quarter 2011, EBM Reviews Health Technology Assessment 1st Quarter 2011, EBM Reviews NHS Economic Evaluation Database 1st Quarter 2011, EBM Reviews ACP Journal Club 1991 to February 2011, EBM Reviews Cochrane Central Register of Controlled Trials 1st Quarter 2011, EBM Reviews Cochrane Methodology Register 1st Quarter 2011, Ovid MEDLINE(R) without Revisions 1996 to March Week 1 2011-Health Technology Assessment 1st Quarter 2011, EBM Reviews NHS Economic Evaluation Database 1st Quarter 2011, DARE, NHS_ EED, y HTA. Así mismo se realizó búsqueda en las bases Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health, CADTH (anteriormente EX-CCOHTA); y CEA de la Universidad de Tufts.
- La literatura gris (la literatura que no está publicada comercialmente) fue identificada mediante búsquedas en sitios web de evaluación de tecnologías sanitarias y organismos como grupos de investigación y bases de datos asociadas. Google fue empleado para buscar información adicional sobre las páginas de organizaciones de interés. Estas búsquedas se complementaron con la revisión de la bibliografía y resúmenes de los artículos seleccionados.

Selección de estudios

La selección de los estudios se llevó a cabo en dos fases. En la primera, se revisaron de forma independiente, por dos autores (MXR y LAP; RJD y LAP), todos los títulos y resúmenes resultantes de la búsqueda. Los títulos preseleccionados a partir de los criterios de selección predeterminados, se buscaron para lectura en texto completo (segunda fase). Los estudios eran excluidos si no correspondían a evaluaciones económicas, o no evaluaban las alternativas de manejo de interés o por haber sido conducidos en una población diferente a la objetivo de la GAI o con comorbilidades diferentes a la HTA.

Evaluación de la calidad metodológica y extracción de datos

La apreciación crítica de los estudios fue realizada por dos revisores quienes emplearon la herramienta 19 de la Guía de Guías (los resultados de estas evaluaciones hacen parte del anexo 2). Los estudios identificados con bajo riesgo de sesgo fueron tomados como base para las conclusiones dadas.

Resultados

Se obtuvieron en total 361 resultados con estas búsquedas, todos los títulos fueron revisados, de la primera selección se revisaron los resúmenes de 52 artículos de los cuales se consideraron 25 para ser revisados en texto completo. De acuerdo con los criterios de selección preestablecidos, se preseleccionaron nueve estudios que fueron apreciados críticamente en texto completo. Adicionalmente se incluyó la EE que acompaña la guía NICE para hipertensión (NICE: Hypertension: clinical management of primary hypertension in adults, 2011). De estos diez estudios, se excluyeron cinco: cuatro porque eran EE que habían sido conducidas a finales de los años noventa y las intervenciones evaluadas no incluían los tratamientos más reconocidos actualmente; uno de ellos porque era una EE del impacto de programas de tratamiento integral de la hipertensión, no específica del tratamiento farmacológico; otra, el estudio de Richardson et al 2004 (151), porque evaluaba la costo-efectividad de implementar las nuevas guías de práctica clínica para la detección y el manejo de la HTA en cuidado primario en el Reino Unido y no comparaba medicamentos entre sí, o medicamentos con no-intervención. Se decidió finalmente limitar la evaluación a las cinco evaluaciones económicas que se hicieron desde el año 2000. La descripción de estos estudios incluidos finalmente en la revisión se presenta en la tabla 2. La evaluación de la calidad metodológica dejó ver que estos cuatro estudios cumplían con criterios de buena calidad, considerándolos de baja probabilidad de sesgo (ver anexo 2).

Resumen y discusión de la evidencia económica

Como se observa en la tabla 2, las EE encontradas en el apartado anterior presentan varios problemas para su adaptación: aunque tienen validez interna satisfactoria y aplican a la pregunta económica de interés, la identificación de las fuentes de consumo de recursos y el costo de los mismos no son generalizables a la realidad colombiana, ya que los estudios son de países con economías avanzadas con grandes variaciones en los servicios de atención y precios de mercado diferentes. Por otro lado, por las fechas de publicación de estas EE los resultados de costo-efectividad pueden ser no-válidos en la actualidad y la efectividad comparativa de las diferentes opciones farmacológicas puede ser diferente dado que en los últimos cinco años se ha publicado nueva evidencia sobre tamaño de los efectos de los medicamentos anti-hipertensivos que se compararían.

Conclusiones

Teniendo en cuenta lo anterior, se concluyó que era necesario desarrollar una EE nueva para esta pregunta, pero soportada por la evidencia actualizada de la literatura descrita anteriormente. Por lo tanto, tomando en cuenta los criterios de validación se planteó realizar una EE acorde con lo planteado por la guía metodológica.

Debido a la similitud de la pregunta que responde a la EE realizada por NICE como parte de la guía de HTA publicada en 2004 y actualizada en 2011 (152), con la pregunta que había sido planteada y definida por el grupo desarrollador de la presente guía, se consideró la posibilidad de adaptar el modelo económico de la guía NICE al contexto colombiano. Para esto se realizó la correspondiente validación de consumo de recursos y el levantamiento de costos tanto de medicamentos como de tratamientos ambulatorios y hospitalarios de los desenlaces, de acuerdo con las prácticas clínicas colombianas, así como la actualización de la evidencia sobre efectividad.

Tabla 2. Evaluaciones económicas seleccionadas. Herramienta 24 GDG

| Estudio | Intervenciones | Población | Métodos | Resultados de Incertidumbre |
|-------------------------------|---|--|--|--|
| Gandjour A., 2007 (153) | Programa de HTA vs. no-programa y seguimiento del cuidado usual. Pacientes en el programa son tratados con diuréticos tiazídicos de primera línea, monoterapias o en combinación con otros medicamentos como segunda línea. | Cohorte hipotética de pacientes hipertensos sin enfermedad CV (ECV) previa afiliados al seguro estatutario Alemán. Presentan análisis de subgrupos a diferentes edades de inicio (40-49, 50-59, 60-69) separados para hombres y mujeres con alto y bajo riesgo de enfermedad CV. | Análisis de costo-utilidad siguiendo un modelo de Markov. Perspectiva del sistema de salud Alemán. Costos médicos directos incluidos en Euros a precios 2004. Información de probabilidades de transición y riesgos basados en la literatura científica. Usa tasas de descuento de 3%. | En el caso base para los pacientes con bajo riesgo de ECV en todos los grupos de edad la estrategia de tratamiento mostro un costo entre 9.113 a 10.315 Euros/QALY ganado (ICER) en comparación con no tratamiento. Para los pacientes de alto riesgo de ECV el ICER fue entre 757 y 880 Euros/QALY. Se hace análisis de sensibilidad de una vía y probabilístico de los costos y tasa de descuento. En el análisis probabilístico las simulaciones de Montecarlo siempre muestran ganancia en QALY con el tratamiento antihipertensivo. |

Tabla 2. Evaluaciones económicas seleccionadas. ... continuación

| Estudio | Intervenciones | Población | Métodos | Resultados -Incertidumbre |
|----------------------------------|--|---|--|---|
| Stafilas PC, 2005 (154) | Comparación entre medicamentos representativos de los tratamientos de primera línea para HTA no complicada: clortalidona, propranolol, amlodipino, enalapril y losartan. | Cohorte hipotética de pacientes con HTA no complicada que reciben tratamiento farmacológi co como monoterapi a. | Análisis comparativo de minimización de costos para prevenir una muerte, por medio de un modelo de decisiones a 5 años. Datos de eficacia derivados de la literatura, asumidos similares para todos los antihipertensivos. Costos calculados desde la perspectiva del sistema de salud en Grecia, en Euros. Costos futuros y beneficios descontados a una tasa del 5%. | Los costos al usar la estrategia con clortalidona (diurético) fue la menos costosa (485 euros) y Losartán la más costosa (158.659 euros) para prevenir una muerte. El análisis de sensibilidad uni y multivariado para los parámetros clínicos y económicos mostro dominancia de la clortalidona; sólo mostró sensibilidad para cambios en la efectividad de los nuevos medicamentos (30% más efectivos) y adherencia al tratamiento (el doble con los nuevos antiphipertensivos que con clortalidona). |

Tabla 2. Evaluaciones económicas seleccionadas. ... continuación

| Estudio | Interven- ciones | Población | Métodos | Resultados –Incertidumbre |
|-----------------------------------|---|--|--|---|
| Dias da Costa 2002 (155) | Diuréticos , BB, calcio- antagonist as e IECA | 1.968 personas de la comunidad, entre 20 a 69 años de edad con HTA (160/95 mmHg,) o que tomen drogas antihipertens ivas. La población incluye personas con enfermedad pulmonar y diabetes. | Perspectiva de la sociedad (costos directos e indirectos, a partir de registros de pacientes bajo atención médica) para los años 1999 y 2000 a Reales de estos mismos años. Análisis de costoefectividad : costo medio anual /pacientes con hipertensión controlada para cada grupo farmacológico; el análisis costoefectividad fue adicionalmente estratificado por la presencia de comorbilidades (hipertensión, diabetes y el tabaquismo) | El costo medio de atención de la HTA (R\$89.90), para Diabetes de (R\$80,64) y para bronquitis (R\$92,63). La razón de costo efectividad más favorable fue para los diuréticos (R\$116,3/paciente controlado) y beta bloqueadores (R\$228,5/paciente controlado), en comparación de los inhibidores de la ECA (R\$608,5/paciente controlado) ó CCB (R\$762//paciente controlado). Compra de medicamentos representa aproximadamente 36% del gasto total de pacientes antihipertensivos. El grueso de las variaciones se presenta principalmente por diferencias entre los pacientes más que por diferencias en precios de medicamentos. |

Tabla 2. Evaluaciones económicas seleccionadas. ... continuación

| Estudio | Interven- ciones | Población | Métodos | Resultados e Incertidumbre |
|--|---|--|---|--|
| NICE Clinical Guideline 18, 2004 (147) | Grupos de medicamen tos antihiperte nsivos (diuréticos, BB, anticálcicos, IECA/ARA), comparado s entre sí y contra una opción de no tratamiento . | Cohorte hipotética de pacientes hipertensos en cuidado primario, candidatos a monoterapi a, sin enfermedad CV previa o diabetes. | La efectividad de las intervenciones se basó en una búsqueda sistemática de la literatura y en un meta-análisis. Los desenlaces clínicos que se evaluaron incluyeron infarto miocárdico, AI, evento cerebro-vascular, y falla cardiaca. Se evaluó adicionalmente el impacto de desarrollar diabetes. Los costos se evaluaron desde la perspectiva del tercero pagador en el Reino Unido. Se reporta tasa de descuento (3,5%) y año de los precios (2005). | En el caso base (hombre y mujer de 65 años, 2% de riesgo basal de desenlaces cardiovasculares, 1% de riesgo anual de DM2, y 1% de riesgo anual de falla cardiaca), la estrategia de diurético resultó ser la opción menos costosa, y la terapia con anticálcicos la mas costoefectiva (ICER: 12,250 libras/QALY ganado), tanto para hombres como para mujeres. La terapia con anticálcicos fue especialmente costo-efectiva en pacientes con riesgo basal bajo de falla cardiaca, y alto de diabetes. El análisis fue sensible al costo de los anticálcicos. |

Tabla 2. Evaluaciones económicas seleccionadas. ... continuación

| Estudio | Intervenciones | Población | Métodos | Resultados e Incertidumbre |
|---|---|--|--|--|
| NICE Clinical Guideline actualizac ión Agosto 2011 (152) | Grupos de medicamentos antihipertensivo s (diuréticos, BB, anti-cálcicos, IECA/ARA), comparados entre sí y contra una opción de no tratamiento. | Cohorte hipotética de pacientes hipertensos en cuidado primario, candidatos a monoterapi a, sin enfermedad CV previa o diabetes. | La efectividad de las intervenciones se basó en una búsqueda sistemática de la literatura y en un meta-análisis, donde se actualizó especialmente resultados de estudios con ARA. Los desenlaces clínicos que se evaluaron fueron los mismos que en el 2004. Los costos se evaluaron desde la perspectiva del tercero pagador en el Reino Unido. Se reporta tasa de descuento (3,5%) y año de los precios (2009/2010). | En el caso base (hombre y mujer de 65 años, 2% de riesgo basal de desenlaces cardiovasculares, 1% de riesgo anual de DM2, y 1% de riesgo anual de falla cardiaca), la estrategia de diurético resultó ser la opción menos costosa, y la terapia con anticálcicos la mas costo-efectiva (ICER: 1,520 a 1,960 libras/QALY ganado), tanto para hombres como para mujeres. La terapia con anti-cálcicos fue especialmente costo-efectiva en pacientes con riesgo basal bajo de falla cardiaca, y alto de diabetes. |

17. Metodología

17.1. Tipo de evaluación económica

Se realizó un análisis de costo-efectividad basado en un modelo de Markov que simula el transcurso de la HTAprimaria no complicada en tratamiento. El modelo considera la transición a seis posibles estados de salud definidos por la aparición o no de eventos cardiovasculares o muerte durante el seguimiento hasta el final de la vida. Se realizó un análisis de costo-utilidad usando el QALY como desenlace dado que el QALY captura los años de vida perdidos y la calidad del impacto en la vida al tener un evento CV importante.

El modelo de Markov utilizado fue originalmente desarrollado por el grupo de expertos de NICE como parte de la guía "NICE: "Hypertension: Clinical Management of Primary Hypertension in Adults" publicada en 2006, y posteriormente actualizado en 2011 (156) para la nueva actualización de la guía, en adelante este modelo se citará como el "modelo original". El modelo original fue adaptado para Colombia sin sufrir cambios estructurales; incorpora datos específicos para Colombia en la información referente a expectativa de vida, la mortalidad de causa CV y no CV, en los costos asociados con el precio de los medicamentos y en el consumo de recursos asociado con las consecuencias del tratamiento (desenlaces). Además fue actualizado en la información sobre efectividad de las intervenciones, allí donde hubo nueva información en la literatura disponible.

17.2 Población objeto de estudio (subgrupos)

Se consideraron pacientes adultos (hombres, mujeres) de 45 años de edad en adelante, con diagnóstico reciente de hipertensión arterial, vistos en atención primaria quienes persisten con HTAdespués de la dieta y los cambios de estilo de vida. Se excluyeron pacientes con diagnóstico de enfermedad CV, falla cardiaca y diabetes.

Se consideró realizar análisis de subgrupos para los siguientes subgrupos de interés con riesgo basal diferente:

- Sexo
- Edad (entre 45, 55, 65, y 75 años)
- Riesgo basal de enfermedad CV (0%-5%)
- Riesgo basal de falla cardiaca (0-5% de incidencia anual)
- Riesgo basal de diabetes (0-5% de incidencia anual)

17.3 Comparadores

Las intervenciones comparadas en el modelo son:

- No-intervención, (NI)
- Diuréticos (D)
- Bloqueadores de los canales del calcio/calcio-antagonistas (C)
- Betabloqueadores (B)
- ARA e IECA (A)

Se incluyeron los ARA y los IECA en un solo grupo comparador dada su aparente intercambiabilidad al obtener resultados clínicos similares. Teniendo en cuenta la posible intolerancia a los IECA reportada en la literatura, se consideró que 80% de los pacientes del grupo recibirían tratamiento con un IECA y 20% con un ARA.

La definición de los medicamentos que se considerarían dentro de cada grupo (para estimar su costo y efectividad) se realizó por consenso en una reunión del grupo de expertos clínicos que hacen parte del GDG. Los medicamentos considerados dentro de cada grupo se presentan en la tabla 3. Los regímenes del tratamiento se basaron en lo que consideraba el modelo original entregado por NICE, un experto clínico confirmó que estos regímenes de dosificación eran relevantes en Colombia.

Tabla 3. Medicamentos considerados por cada grupo de antihipertensivos

| Grupo | Medicamentos |
|--|---|
| 1. Diuréticos (D) | Indapamida, Amilorida, HCTZ |
| 2. BB (B) | Metoprolol XL (Succinato), Metoprolol R (Tartrato), Carvedilol, Atenolol, Bisoprolol, Propanol, Sotalol |
| 3. Bloqueadores de canales de calcio/calcio- antagonistas (C) | Amlodipina; Nifedipina; Verapamil; Diltiazem |
| 4. Inhibidores de enzima convertidora de angiotensina (A)* | Captopril, Enalapril, Lisinopril, Ramipril, Quinapril, Perindopril, Cilazapril |
| 5. Bloqueadores de los receptores de angiotensina (A)* | Candesartan, Irbesartan, Losartan, Valsartan, Telmisartan |

^{*}Para el análisis se unen en un solo grupo para las comparaciones por considerarse intercambiables. Todos los paciente inician IECA y ante la intolerancia a los IECA (20%) se usa ARA.

17.4 Desenlaces

Se espera que el tratamiento anti-hipertensivo efectivo ayude a reducir la frecuencia de eventos cardiovasculares. De acuerdo con esto, la efectividad del tratamiento se midió por el impacto en la frecuencia de presentación de AI, infarto agudo de miocardio (IAM), falla cardiaca, accidente cerebro vascular y muerte relacionada con enfermedad cardiovascular (ECV) como desenlaces primarios. Como desenlaces secundarios se incluyeron los efectos secundarios más comúnmente relacionados con el tratamiento anti-hipertensivo como la aparición de falla cardiaca y la diabetes tipo II. Otros eventos cardiovasculares, como aparición de la angina estable, enfermedad vascular periférica y ataques isquémicos transitorios no fueron incluidos en el modelo, por no contar con información suficiente para cada medicamento o grupo de medicamentos comparados.

Los efectos adversos relacionados con cada medicamento, no se consideraron en el análisis de referencia (caso base) pero se incluyeron en los análisis de sensibilidad a través del potencial impacto en calidad de vida.

Como medida de utilidad al final de la vida se tomó "años de vida ajustados por calidad" (QALY por sus siglas en inglés). El principal desenlace económico es el "costo incremental por QALY ganado" con cada tratamiento al final de la vida, comparado con la opción de menor costo. Lo que es conocido como razón de costo-efectividad incremental (ICER de sus siglas en inglés).

17.5 Perspectiva

El análisis se consideró desde la perspectiva del Sistema General de Seguridad Social en Salud (pagador). Por tanto, se consideran costos médicos directos y costos relacionados con la atención únicamente.

17.6 Horizonte de tiempo

Como la HTA tiene una morbilidad a largo plazo y consecuencias en la mortalidad, para el resultado primario del modelo se asumió un horizonte de tiempo hasta el final de la vida. Se consideró que el tratamiento anti-hipertensivo es de por vida, y que la expectativa de vida máxima de la población colombiana es de 85 años. El horizonte de tiempo que se modeló es hasta la muerte.

17.7 Tasa de descuento

La tasa de descuento usada para costos y desenlaces corresponde a una tasa constante de 3% anual, de acuerdo a la recomendación del Panel de Washington (157). Para los efectos clínicos, dicha tasa se

interpreta como la preferencia de la sociedad recibir el beneficio inmediato (se valora más un beneficio sanitario hoy que uno mañana). Para los costos dicha tasa se asemeja a la tasa de interés (costo de oportunidad del dinero).

La mayoría de los estudios recomiendan una tasa específica entre un rango de 1 a 8%, siendo las más comúnmente empleadas el 3 y 5%. Un rango razonable de las tasas de descuento a emplear es el de 0 a 7%. El grupo de evaluaciones económicas del consorcio de las universidades PUJ, UNAL, UdeA, acordó evaluar dentro de los análisis de sensibilidad el efecto de cambio de la tasa de descuento entre 0 y 5%. El límite inferior proporciona la toma de decisiones sociales con ideas sobre los efectos de descuento al mostrar lo que ocurre en su ausencia, el límite superior representa un límite máximo razonable de la tasa de consumo de interés real en los mercados actuales.

18. Fuentes de información

18.1 Información sobre efectividad y seguridad

Las probabilidades de eventos cardiovasculares para la población de 45 y 55 años fueron estimados a partir de los riesgos de eventos reportados en la literatura, más específicamente este grupo tomó las probabilidades de los principales eventos cardiovasculares, generados como parte de la evaluación de tecnología de las estatinas en la prevención de eventos coronarios, realizada por la Universidad de Sheffield (Statins for the Prevention of Coronary Events: Technology Assessment Report Commissioned by the HTA Programme on behalf of The National Institute for Clinical Excellence. The University of Sheffield, School of Health and Related Research") el cual en adelante citaremos como el estudio "ScHARR-TAG 2005" (158). Al igual que la probabilidad de muerte relacionada con enfermedad CV proporción de los primeros eventos cardiovasculares (AI, infarto agudo de miocardio, enfermedad carviovascular y muerte de origen CV) fueron tomadas de las tasas de incidencia específica por edad utilizadas en el estudio ScHARR-TAG 2005 (158). El riesgo de nueva aparición de diabetes fue tomada del estudio: Anglo-Scandinavian Cardiac Outcomes Trial (ASCOT 2005) (159). La incidencia de insuficiencia cardiaca en el modelo base fue tomada del estudio: Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP 2000) (126).

Para la estimación de la mortalidad relacionada con ECV por edad y sexo se tomaron datos deportados por el DANE para Colombia (2008) (148).

18.2 Estimación de utilidades y QALY

Como en Colombia no se cuenta con información válida sobre las preferencias de la población sobre los diferentes estados de salud, la asignación de las utilidades asociadas a los diferentes estados de salud considerados en el modelo, sobre las cuales se realizó el cálculo de QALY, fueron seleccionadas a partir de una serie de resultados de utilidades publicados para la enfermedad CV e HTA. A través del registro "The Cost-Effectiveness Analysis Registry" del "Center for the Evaluation of Value and Risk in Health" del "Institute for Clinical Research and Health Policy Studies" (Tufts Medical Center) (160) se identificaron varios estudios que han considerado la utilidad asociada a estados de salud CV. Una vez se realizó la revisión de los métodos usados por los diferentes estudios para asignar las utilidades a los diferentes estados de salud relacionados con la hipertensión arterial, el GDG decidió incluir en el modelo los valores de utilidades más comúnmente usadas en los estudios del área CV y que también fueron usadas para el estudio ScHARR-TAG 2005 (158), tomadas del mismo registro (antiguo registro Harvard "Cost-Effectiveness Registry www.cearegistry.org). Para la diabetes, la ECV e insuficiencia cardiaca, se supuso una utilidad constante desde el inicio de la enfermedad. Las utilidades fueron ajustadas para reflejar el hecho de que la calidad de vida relacionada con salud en la población general disminuye con la edad.

Aunque es conocido que las diferencias en los efectos adversos entre los medicamentos también pueden tener una influencia en el análisis de su costo-efectividad relativa, dada la escasez de información, se asume para el caso base del modelo que no hay pérdida de utilidad debido a los efectos adversos de los medicamentos. Sin embargo, este componente es considerado en el análisis de sensibilidad para tratar de averiguar qué efecto podría tener sobre los resultados.

18.3 Información sobre consumo de recursos y costos

El análisis de costos de las intervenciones incluidas en esta EE implicó la identificación de los eventos generadores de costos según las alternativas a comparar. Para la estimación y valoración de estos recursos, se recurrió a revisiones de la literatura (especialmente GPC o protocolos de atención), consenso de expertos (grupos clínicos y asesores temáticos de la guía), y consulta de registros de facturas cobradas en la atención de pacientes admitidos a dos instituciones hospitalarias por patologías relacionadas con la HTA.

Siguiendo la perspectiva del Sistema General de Seguridad Social en Salud, se incluyeron los costos directos del tratamiento y los potenciales ahorros según el control de los desenlaces principales en función del tiempo. La unidad de medida corresponde a pesos colombianos de 2010. Se definió una tasa de descuento anual del 3,0% tanto para los costos, como para los beneficios en salud, siguiendo las recomendaciones de la Guía Metodológica del Ministerio de Salud y Protección Social.

18.3.1 Estimación del consumo de recursos

Se siguió la estrategia sugerida por Drummond y colaboradores (161) que consiste en:

a) identificar los recursos a costear; b) medir la cantidad o volumen de recursos que podrían ser usados en un programa o tratamiento y c) valorar los recursos que se utilizaran en cada componente del modelo.

Para identificar y medir los recursos a costear en el caso de la atención hospitalaria de los desenlaces se partió de la lista de recursos considerados en el modelo original desarrollado por NICE. Esta lista de recursos fue validada inicialmente por comparación con protocolos y guías de práctica clínica identificadas por el GDG y posteriormente por la consulta de facturas de pacientes atendidos con estos diagnósticos en dos instituciones prestadoras de servicios de salud de Bogotá.

Para identificar y medir los recursos a costear en el tratamiento ambulatorio se buscó llegar a un consenso de expertos aplicando la metodología DELPHI. Se partió de la descripción de los recursos consumidos en un programa de seguimiento de pacientes con HTA no-complicada. Se consideró el consumo de recursos adicional (medicamentos, consultas y laboratorios) generado por un paciente con HTA y antecedente de alguna de las complicaciones médicas evaluadas en el modelo (infarto del miocardio, accidente cerebro vascular, AI). La lista de recursos valorados está disponible para revisión de los interesados.

18.3.2 Valoración de los recursos

Una vez identificados los recursos, para su valoración se usaron las tarifas del Instituto de Seguros Sociales (ISS) del año 2001, ajustado en un 30% adicional al valor definido.

El ajuste del 30% a las tarifas ISS 2001, se definió a partir de los resultados obtenidos en el proceso de consulta sobre las tarifas usadas en las contrataciones de servicios de salud en el último año por varias entidades representativas del país. Las entidades consultadas fueron seleccionadas por su participación en el mercado (según número de afiliados distribuidos en el país). Para el régimen contributivo se consultó una muestra de entidades prestadoras de servicios de salud (EPS) a las cuales se les pidió informar la(s) tarifa(s) de contratación usada(s) en el último año para una muestra de recursos identificados en el proceso descrito anteriormente (técnica de consulta a grupos nominales). Para el subsidiado se contó con una base de datos de tarifas usadas por las Empresas Promotoras de Salud del Régimen Subsidiado asociadas durante el período 2009-2010, suministrada por Gestarsalud. Para el régimen contributivo, estas EPS representan el 34,3% del total afiliados al régimen contributivo en el país (23.861.469), mientras que para el subsidiado las ESS representan el 37,9% de afiliados de este

régimen en el país (24.713.654). En el anexo 3 se presenta una descripción detallada del proceso seguido para definir la tarifa a partir de la información obtenida en esta consulta, así como la lista de entidades que participaron y proporcionaron su información.

18.3.3 Estimación del costo de las intervenciones (medicamentos)

Para la estimación de costos de los medicamentos incluidos en cada grupo de intervención incluidos en el modelo, se siguió la metodología de costeo descrita en el artículo 1 del Decreto 4474 de 2010 (162). Se tomaron las bases de datos del Sistema Integral de Información de la Protección Social (Sispro) y específicamente del Sistema de información de Precios de Medicamentos (Sismed) del Ministerio de Salud y Protección Social. Estas bases contienen el nombre del medicamento, su presentación, si es de fabricación nacional o no, el código anatómico, terapéutico y químico (ATC), OMS principio activo, si el medicamento está incluido en el plan obligatorio de salud (POS) o no, el Código Único de Medicamento (CUM), y el sistema de codificación desarrollado por el Invima, para facilitar el manejo de la información y la toma de decisiones. Así mismo, el reporte Sismed incluye el periodo durante el cual se reportaron los precios, el precio mínimo y el precio máximo al cual se vendió el medicamento durante un periodo dado, el número de unidades de presentación comercial vendidas durante el periodo considerado.

De acuerdo con la perspectiva desde la cual se realiza el análisis, que para este caso es el sistema de seguridad social en salud, no tiene relevancia hacer diferenciación entre medicamentos genéricos o innovadores de patente. Esta estimación de costos de cada medicamento refleja el costo unitario ponderado de acuerdo con su utilización en el mercado, independientemente de que sea medicamentos de patente o genéricos.

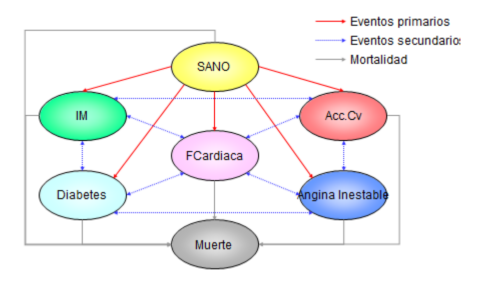
19. Estructura y consideraciones del modelo

Como se ha mencionado anteriormente, se consideró un modelo Markov para evaluar los costos incrementales y desenlaces incrementales del tratamiento a largo plazo de la HTA leve a moderada, con diferentes grupos de medicamentos anti-hipertensivos de primera línea en cuidado primario y contra una opción de no-tratamiento desde la perspectiva del sistema de seguridad social en salud. Se usó un análisis del costo de las utilidades (costo por QALY) debido a que el QALY captura los años de vida perdidos y la calidad del impacto en la vida al tener una HTA y la posibilidad de múltiples desenlaces.

En el modelo, todos los pacientes hipertensos empiezan en un estado libre de desenlaces. Los ciclos de tránsito entre los diferentes desenlaces fueron modelados cada seis meses, donde una proporción importante de los pacientes hipertensos se mantendrá libre de eventos. Los pacientes pueden

experimentar más de un evento no-fatal en periodos siguientes del modelo. Todos los pacientes terminan en el modelo en un estado de muerte. El modelo se corre entonces para cada tratamiento con probabilidades de transición ajustadas para cada subgrupo por edad, sexo y línea base de eventos cardiovasculares, riesgo de falla cardiaca y riesgo de diabetes que se repiten cada 6 meses. La figura 1 muestra una representación esquemática del modelo.

Figura3. Estructura del modelo de Markov para evaluar la costo-efectividad de los medicamentos para el tratamiento de la HTA



Fuente. Esquema proporcionado por el grupo desarrollador del modelo en NICE.

Como se mencionó anteriormente, el modelo de Markov utilizado en esta EE fue suministrado en formato electrónico Microsoft-excel® por el NICE para su uso restringido por el grupo de evaluaciones económicas de la PUJ. La estructura conceptual del modelo fue validada con expertos clínicos del GDG y expertos locales en evaluación económica, así como por representantes del Ministerio de Salud y Protección Social. El modelo incorpora datos específicos para Colombia en la expectativa de vida, en la mortalidad de causa CV y no-CV, en los costos asociados con el precio de los medicamentos y en el consumo de recursos asociado con las consecuencias del tratamiento (desenlaces).

19.1 Consideraciones generales/Supuestos del modelo

El modelo se corre primero con el supuesto de que la cohorte no recibe intervención farmacológica; grupo de no-intervención (NI). Posteriormente se corre nuevamente para cada tratamiento de los presentados en la tabla 3, con probabilidades de transición ajustadas para reflejar la reducción esperada en los eventos cardiovasculares y la diabetes, así como la incidencia de insuficiencia cardiaca, de los meta-análisis sobre efectos del tratamiento.

Se asume que para el grupo A (IECA/ARA) el 20% de los pacientes presentarán intolerancia al IECA y entonces se usa un ARA.

Se estimaron costos de salud y QALY para cada opción incluida en el modelo, ponderando el tiempo de permanencia en los diferentes estados por los costos y por las utilidades de los estados de salud. Los datos de costos y las utilidades usadas en el modelo se describen en el punto 7.3.

Se realizó un análisis de caso base y análisis de sensibilidad determinístico univariado y bi-variado, así como análisis de sensibilidad probabilístico para evaluar el impacto de la incertidumbre de la información.

19.2 Definición del caso de referencia (caso base)

Para el análisis de referencia o caso base, se incluyeron las probabilidades de transición anuales para hombres y mujeres de 65 años con probabilidad basal de tener un evento CV de 2%, riesgo de falla cardiaca de 1% y de diabetes 1,1% (tablas 7 y 8).

El horizonte temporal en el modelo es la expectativa de vida que se consideró en 85 años, momento en el cual la mayoría de pacientes de la cohorte han muerto. Debido a la naturaleza de los modelos de Markov, una cierta proporción de la cohorte continua con vida, no importa qué tan alta sea la tasa de mortalidad. Para el caso base del modelo el 98% de la cohorte de 65 años de edad, muere a la edad máxima.

El modelo para análisis del caso base, asumió que la cohorte de hipertensos (solos sin otros desenlaces concomitantes) no aumenta el riesgo muerte comparado con la población general. Los mayores riesgos de mortalidad y otros eventos cardiovasculares en los pacientes que desarrollan diabetes se supuso que es el doble de los observados en pacientes no diabéticos (ver punto 7.3).

Los costos empleados para el caso base fueron los estimados a partir de la tarifa ISS 2001+ 30%.

19.3 Información en el modelo

Para el modelo se incluyeron entonces las variables clínicas (eventos cardiovasculares, riesgo basal de falla, riesgo basal de diabetes, riesgo de muerte); las variables de los costos (costos del tratamiento farmacológico, costos del manejo ambulatorio del paciente hipertenso con y sin eventos cardiovasculares previos, costos hospitalarios de la atención de eventos cardiovasculares), y las variables de la entrada de la utilidad asociada a cada estado de salud en el modelo. A continuación se presenta la información detallada sobre los datos de cada una de estas variables que hacen parte del análisis.

19.3.1 Información de riesgos basales de eventos primarios y secundarios

El riesgo de eventos secundarios o posteriores, a raíz de la AI, IAM, ECV o falla cardiaca son presentados en la tabla 6. Los mayores riesgos de mortalidad y otros eventos cardiovasculares en los pacientes que desarrollan diabetes se supuso que es el doble de los observados en pacientes no diabéticos. Las probabilidades de tener AI, falla cardiaca y diabetes después de un IAM se tomaron del estudio "The Home-Based Older People's Exercise" (HOPE trial) (163). La probabilidad de tener diabetes después de un ECV se supone igual que tener diabetes después de un IAM.

Las probabilidades de AI, IAM, ECV, falla cardiaca y la aparición de muerte por enfermedades cardiovasculares después de insuficiencia cardiaca fueron tomados de los estudios "Studies Of Left Ventricular Dysfunction" (SOLVD Study) (164). Debido a la falta de datos, se supone también que la transición de AI a diabetes, de falla cardiaca a ECV y de ECV a AI fueron los mismos que los observados en el población de IAM (lo cual se basó en la opinión de expertos). También se supuso que el riesgo de falla cardiaca tras un ECV es la mitad que el riesgo de un IAM.

Tabla 4. Incidencias basales de los eventos cardiovasculares en la población de hombres y mujeres no tratados

Distribución de eventos cardiovasculares primarios por sexo

| Sexo | Edad | AI % | IAM % | AC % | MC % | Otro % |
|---------|------|------|-------|------|------|--------|
| | 45 | 10,7 | 29,5 | 12,9 | 10,1 | 36,8 |
| | 55 | 7,1 | 17,2 | 20,6 | 13,4 | 41,7 |
| Hombres | 65 | 8,3 | 17,3 | 27,0 | 16,0 | 31,4 |
| | 75 | 8,1 | 16,1 | 34,3 | 14,3 | 27,2 |
| | 85 | 9,6 | 18,6 | 35,1 | 13,7 | 23,0 |

Tabla 4. Continuación ...

| Sexo | Edad | AI % | IAM % | AC % | MC % | Otro % |
|---------|------|------|-------|------|------|--------|
| | 45 | 11,7 | 8,0 | 22,9 | 9,1 | 48,3 |
| | 55 | 7,3 | 9,2 | 28,8 | 10,6 | 44,1 |
| Mujeres | 65 | 5,2 | 12,1 | 38,2 | 17,1 | 27,4 |
| | 75 | 3,4 | 10,2 | 46,4 | 15,2 | 24,8 |
| | 85 | 2,9 | 10,0 | 50,1 | 14,7 | 22,3 |

Fuente: Ward (158).

Tabla 5. Probabilidad anual de eventos cardiovasculares primarios en cada sexo

| Sexo | Edad | AI | IAM | AC | MC | Total riesgo |
|---------|------|------|------|------|------|-----------------|
| | 45 | 0,21 | 0,59 | 0,26 | 0,20 | 2,00 |
| | 55 | 0,16 | 0,40 | 0,47 | 0,31 | 2,30 |
| Hombres | 65 | 0,22 | 0,45 | 0,70 | 0,42 | 2,60 |
| | 75 | 0,23 | 0,47 | 0,99 | 0,41 | 2,90 |
| | 85 | 0,31 | 0,60 | 1,12 | 0,44 | 3,20 |
| | | | | | | |
| | 45 | 0,23 | 0,16 | 0,46 | 0,18 | 2,00 |
| Mujeres | 55 | 0,15 | 0,19 | 0,60 | 0,22 | 2,08 |
| | 65 | 0,11 | 0,26 | 0,83 | 0,37 | 2,16 |
| | 75 | 0,08 | 0,23 | 1,04 | 0,34 | 2,24 |
| | 85 | 0,07 | 0,23 | 1,16 | 0,34 | 2,32 |

AI= Angina Inestable, IAM= Infarto al Miocardio, AC=Accidente Cerebrovascular, MC=Muerte CV.

Tabla 6. Incidencias basales de los eventos secundarios en la población no tratada -Distribución de eventos cardiovasculares secundarios.

| Después de | Transición a | Riesgo de evento por año | Fuente |
|------------------------------|----------------------------------|-----------------------------|---|
| | AI | No recurrencia | Opinión de expertos |
| | IAM Diabetes | 0,03000 0,00667 | ScHARR-TAG 2005 Asumido como de IAM a diabetes |
| Angina Inestable | Accidente Cerebrovascular | 0,00950 | Asumido como de IAM a Accidente Cerebrovascular |
| | Falla cardiaca | 0,02300 | Asumido como IAM a Falla Cardiaca |
| | Muerte CV | 0,02000 | ScHARR-TAG 2005 |
| | AI | 0,00775 | HOPE trial 2000 |
| | | | |
| | Infarto al Miocardio | 0,07210 | ScHARR-TAG 2005 |
| | Diabetes | 0,00667 | HOPE trial 2000 |
| Infarto al Miocardio | Accidente Cerebrovascular | 0,00950 | ScHARR-TAG 2005 |
| | Falla cardiaca | 0,02300 | HOPE trial 2000 |
| | Muerte CV | 0,01100 | ScHARR-TAG 2005 |
| | | | |
| | AI | 0,00160 | Asumido como de ECV a IAM |
| | Infarto al Miocardio Diabetes | 0,00160 0,00667 | ScHARR-TAG 2005 Asumido como de IAM a |
| Accidente Cerebrovascular | Accidente Cerebrovascular | 0,28750 | Diabetes ScHARR-TAG 2005 |
| | Falla cardiaca | 0,1150 | Asumido como la mitad del riesgo de IAM a falla |
| | Muerte CV | 0,34000 | cardiaca ScHARR-TAG 2005 |
| | AI | 0,02300 | |
| | Infarto al Miocardio | 0,02300 | |
| E.H. C. J | Accidente | 0,01025 | SOLVD study 1991 |
| Falla Cardiaca | Cerebrovascular | | |
| | Falla cardiaca | 0,05450 | |
| | Muerte CV | 0,06200 | |

Tabla 7. Probabilidad de transición para pacientes hombres de 65 años no tratados (riesgo anual de CDV 2%)

| Parámetro | Probabilidad | Fuente |
|---|--------------------------|---|
| Sano a AI | anual % 0,0017 | ScHARR-TAG 2005 |
| Sano a IAM | 0,0017 | Scharr-Tag 2005 Scharr-Tag 2005 |
| Sano a diabetes | 0,0033 | ASCOT 2005 |
| Sano a ECV | 0,0110 | ScHARR-TAG 2005 |
| Sano a falla cardiaca | 0,0098 | SHEP 2000 |
| Sano a muerte | 0,0180 | Tablas de vida de la población |
| AI a IAM | 0,0300 | ScHARR-TAG 2005 |
| AI a diabetes | 0,0367 | Se asume igual que de IAM a diabetes |
| Al a ECV | 0,0095 | Se asume que es igual que IAM a ECV |
| AI a falla cardiaca | 0,0230 | Se asume que es igual que IAM a falla |
| m a lana cardiaca | | Schart-TAG 2005 y tablas de vida de la |
| AI a muerte | 0,0348 | población |
| IAM a AI | 0,0078 | HOPE trial 2000 |
| IAM a otro IAM | 0,0721 | Scharr-Tag 2005 |
| IAM a diabetes | 0,0067 | HOPE trial 2000 |
| IAM a ECV | 0,0095 | ScHARR-TAG 2005 |
| IAM a falla cardiaca | 0,0230 | HOPE trial 2000 |
| min a lana caralaca | · | ScHARR-TAG 2005 y tablas de vida de la |
| IAM a muerte | 0,0258 | población |
| Diabetes a AI | 0,0033 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a IAM | 0,0069 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a ECV | 0,0108 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a falla cardiaca | 0,0197 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a muerte | 0,0359 | Doble riesgo de población sana |
| Accidente cerebrovascular a AI | 0,0016 | Se asume que es igual que ECV a IAM |
| Accidente cerebrovascular a infarto miocardio | 0,0016 | ScHARR-TAG 2005 |
| Accidente cerebrovascular a diabetes | 0,0067 | Se asume que es igual que de IAM a diabetes |
| Accidente cerebrovascular a accidente cerebrovascular | 0,2875 | ScHARR-TAG 2005 |
| Accidente cerebrovascular a falla cardiaca | 0,0115 | Se asume que es la mitad de IAM a la insuficiencia cardiaca |
| Accidente cerebrovascular a muerte | 0,3548 | ScHARR-TAG 2005 y tablas de vida de la población |
| Falla cardiaca a AI | 0,0230 | Se asume el mismo de falla cardiaca a IAM |
| Falla cardiaca a infarto miocardio | 0,0230 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a ECV | 0,0103 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a falla cardiaca | 0,0545 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a muerte | 0,0768 | SOLVD study y tablas de vida de la población 1996 |

Tabla 8. Probabilidad de transición para mujeres de 65 años no tratados (riesgo anual de CDV 2%)

| Parámetro | Probabilidad anual | Fuente |
|---------------------------------------|--------------------|---|
| Sano a AI | 0,0010 | ScHARR-TAG 2005 |
| Sano a IAM | 0,0021 | ScHARR-TAG 2005 |
| Sano a diabetes | 0,0110 | ASCOT 2005 |
| Sano a ECV | 0,0076 | ScHARR-TAG 2005 |
| Sano a falla cardiaca | 0,0098 | SHEP 2000 |
| Sano a muerte | 0,0141 | ScHARR-TAG 2005y tablas de vida de la población |
| AI a IAM | 0,0300 | ScHARR-TAG 2005 |
| AI a diabetes | 0,0067 | Se asume que es igual que IAM a |
| | , | diabetes |
| AI a ECV | 0,0095 | Se asume que es igual que IAM a ECV |
| AI a falla cardiaca | 0,0230 | Se asume que es igual que IAM a |
| | | falla cardiaca |
| AI a muerte | 0,0307 | ScHARR-TAG 2005 y tablas de vida |
| IAM a AI | 0,0078 | de la población HOPE trial 2000 |
| IAM a IAM IAM a IAM | 0,0721 | ScHARR-TAG 2005 |
| IAM a diabetes | 0,0067 | HOPE trial 2000 |
| IAM a ECV | 0,0095 | ScHARR-TAG 2005 |
| IAM a falla cardiaca | 0,0230 | HOPE trial 2000 |
| IAM a muerte | 0,0217 | ScHARR-TAG 2005 y tablas de vida |
| | | de la población |
| Diabetes a AI | 0,0021 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a IAM | 0,0048 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a ECV | 0,0153 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a falla cardiaca | 0,0196 | Doble riesgo de población sana |
| Diabetes a muerte | 0,0283 | Doble riesgo de población sana |
| Accidente cerebrovascular a AI | 0,0016 | Se asume que es igual que ECV a |
| | | IAM |
| Accidente cerebrovascular a IAM | 0,0016 | ScHARR-TAG 2005 |
| Accidente cerebrovascular a diabetes | 0,0067 | Se asume que es igual que de IAM a |
| | | diabetes |
| Accidente cerebrovascular a accidente | 0,2875 | ScHARR-TAG 2005 |
| cerebrovascular | | |
| Accidente cerebrovascular a falla | 0,0115 | Se asume que es la mitad de falla |
| cardiaca | | cardiaca a IAM |
| Accidente cerebrovascular a muerte | 0,3507 | ScHARR-TAG 2005y tablas de vida |
| | | de la población |

| | | <u>, </u> |
|------------------------------------|--------|--|
| Falla cardiaca a AI | 0,023 | Se asume el mismo de IAM falla |
| | | cardiaca |
| Falla cardiaca a infarto miocardio | 0,023 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a ECV | 0,0103 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a falla cardiaca | 0,0545 | SOLVD study 1991 |
| Falla cardiaca a muerte | 0,0727 | SOLVD study 1991 |
| | | |

19.3.2 Información sobre efecto del tratamiento.

Los efectos relativos de tratamiento que se incluyen en el modelo fueron tomados del modelo original actualizado para 2001. Estos datos se basan en los meta-análisis realizados por NICE para desarrollar el modelo original que hace parte de la guía de hipertensión publicada por NICE en 2004 (NICE Clinical Guideline 34) (147) sobre estudios que compararon las diferentes grupos de medicamentos contra placebo y frente a frente. Estos datos sufrieron dos actualizaciones posteriores, la actualización de la misma guía publicada en el 2006 (147), que predominantemente incluyó nuevas comparaciones frente a frente y la actualización realizada para la guía publicada en 2011 (NICE Clinical Guideline 127) (152) que incluyó nuevos estudios con ARA versus IECA. Todos los estudios originales finalmente incluidos hasta 2011 fueron también evaluados por el grupo de la EE colombiana. Sólo se incluyeron para el modelo estudios que cumplieran con estos requisitos:

- la indicación del estudio fuera evaluar el impacto del tratamiento de la HTA;
- incluyeran pacientes adultos con TA alta (igual o mayor de 140 mmHg la sistólica y de 85 la diastólica);
- no incluyeran pacientes con enfermedad CV previa conocida, o diabetes;
- fueran aleatorizados;
- fueran de grupos paralelos;
- enrolaran más de 200 pacientes;
- siguieran los sujetos incluidos por un año o más;
- evaluaran desenlaces CVes mayores;
- la filosofía del análisis fuera por intención de tratar.

En el meta-análisis que se realizó para la guía de 2004 (NICE clinical guideline 34), se encontraron 20 estudios de medicamentos que se compararon contra placebo, con 22 ramas en total. Doce estudios fueron con diuréticos tipo tiazidas (165-183); siete con BB (184-188,100,101) y nueve cada uno con anticálcicos, IECA y ARA (130,189-196). Se encontraron 15 estudios con varias ramas de comparaciones frente a frente (197-204); cuatro entre diuréticos y BB (205-208); diez de anticálcicos

contra diuréticos o BB (102,103,104,106,118,121,209-222); cuatro de IECA contra anticálcicos (107,223-225) y uno de ARA contra beta-bloquedores (226-227).

Para la actualización que se realizó para la guía de 2006, se encontraron cuatro estudios adicionales (108,228-232).

Para la *actualización de la guía en 2011 (NICE clinical guideline 127),* se actualizó la revisión sistemática de la literatura publicada desde 2005 y se incluyeron tres nuevos estudios (233-236).

Para el análisis económico actual para Colombia, todos estos estudios fueron incluidos para estimar los efectos del tratamiento de los cuatro grupos de medicamentos frente a la alternativa de "no-intervención", basados en comparaciones directas e indirectas (Tabla 9).

Tabla 9. Riesgos relativos de medicamentos versus no-intervención

| Desenlace | Diuréticos (D) | CCB (C) | BB (B) | ACEi/ARB (A) |
|------------------------------|----------------|---------|--------|--------------|
| AI | 0,893 | 0,881 | 0,984 | 1,01 |
| Infarto miocardio | 0,780 | 0,796 | 0,855 | 0,85 |
| Diabetes | 0,985 | 0,808 | 1,137 | 0,77 |
| Accidente cerebrovascular | 0,690 | 0,656 | 0,851 | 0,69 |
| Falla cardiaca | 0,530 | 0,731 | 0,761 | 0,65 |
| Muerte | 0,910 | 0,883 | 0,939 | 0,90 |

19.3.3 Información sobre los costos

19.3.3.1 Información sobre costos de medicamentos

Siguiendo la metodología descrita en el punto 18.3 de este documento se estimaron los costos del tratamiento farmacológico que se presentan en la tabla 10.

Tabla 10. Costos de los medicamentos estimados a partir de los precios y participación en el mercado reportados en las bases SISPRO y SISMED

| Medicamentos incluidos | Precio por mg* | Dosis definida diaria (mg) | Costo diario (COP) | Costo Anual (COP por paciente) |
|---------------------------|-------------------|-------------------------------|-----------------------|--------------------------------|
| Diureticos | | | | |
| HCTZ | 2 | 25,0 | 44,8 | 16.334 |
| Amilorida | 132 | 5,0 | 659,8 | 240.827 |
| Indapamida | 623,2 | 1,5 | 934,8 | 341.204,2 |
| Beta bloqueadores | | | | |
| Metoprolol XL (succinato) | 45,89 | 75 | 3.441,70 | 1.256.219,83 |
| Metoprolol L (tartrato) | 0,78 | 50 | 39,01 | 14.239,01 |
| Carvedilol | 14,30 | 30,0 | 428,88 | 156.541,46 |
| Atenolol | 51,76 | 75 | 3.882,37 | 1.417.063,31 |
| Bisoprolol | 489,30 | 8 | 3.669,75 | 1.339.460,18 |
| Propanolol | 1,53 | 80 | 122,41 | 44.679,15 |
| Sotalol | 23,92 | 160 | 3.827,12 | 1.396.899,17 |
| Calcio-antagonistas | | | | |
| Amlodipina | 226,36 | 10 | 2.263,65 | 826.231,36 |
| Nifedipina | 75,79 | 75 | 5.684,41 | 2.074.807,94 |
| Verapamilo | 27,61 | 240 | 6.627,10 | 2.418.890,95 |
| Diltiazem | 5,33 | 180 | 958,66 | 349.912,59 |
| IECA | | | | |
| Captopril | 1,03 | 75 | 77,53 | 28.299,05 |
| Enalapril | 27,71 | 40 | 1.108,49 | 404.597,74 |
| Lisinopril | 367,07 | 15 | 5.506,12 | 2.009.734,80 |
| Ramipril | 1.893,60 | 3,8 | 7.101,00 | 2.591.865,69 |
| Quinapril | 406,90 | 10 | 4.068,99 | 1.485.181,58 |
| Perindopril | 195,92 | 6 | 1.175,52 | 429.064,80 |
| Cilazapril | 1.508,87 | 6,3 | 9.430,42 | 3.442.104,80 |
| ARA | | | | |
| Candesartan | 1.174,44 | 24 | 28.186,50 | 10.288.071,84 |
| Irbesartan | 36,17 | 225 | 8.138,14 | 2.970.420,63 |
| Losartan | 7,29 | 75 | 546,46 | 199.456,55 |
| Valsartan | 27,64 | 160 | 4.422,07 | 1.614.056,62 |
| Telmisartan | 53,87 | 80 | 4.309,84 | 1.573.091,47 |

^{*}precio ponderado según costo reportado para las diferentes marcas presentes en el mercado y su porcentaje de participación en el mercado

19.3.3.2. Información sobre costos de tratamiento

Tabla 11. Costos estimados del seguimiento ambulatorio anual según el estado de salud del paciente, por año

| Estado de salud | Tarifa ISS 2001 + 30% | Tarifa ISS †2001+25% | Tarifa ISS †2001+48% |
|-------------------------------|--------------------------|-------------------------|-------------------------|
| HTA sin evento previo | 94.114 | 90.493 | 107.144 |
| HTA con AI previa | 1.572.623 | 1.556.760 | 1.575.551 |
| HTA con IAM previo | 1.903.596 | 1.887.733 | 1.906.524 |
| HTA con ECV previo | 1.596.659 | 1.581.422 | 1.597.335 |
| HTA con falla cardiaca previa | 1.826.965 | 1.811.727 | 1.827.641 |
| HTA con diabetes tipo II | 3.372.911 | 3.354.888 | 3.380.301 |

^{*}costos usados en análisis de caso de referencia; † costos usados en análisis de sensibilidad

Tabla 12. Costos estimados del tratamiento hospitalario por episodio agudo de eventos cardiovasculares y diabetes, por paciente por año

| Desenlace | Tarifa ISS 2001 + 30% | Tarifa ISS †2001+25% | Tarifa ISS †2001+48% |
|---------------------------|--------------------------|-------------------------|-------------------------|
| | + 30% | 2001+25% | 2001+40% |
| AI | 5.742.643 | 5.476.254 | 6.200.975 |
| Infarto del miocardio | 7.368.176 | 7.048.870 | 7.929.019 |
| Accidente cerebrovascular | 3.106.501 | 3.027.710 | 3.308.431 |
| Falla cardiaca | 2.798.542 | 2.740.273 | 2.927.039 |
| Diabetes tipo II | 3.612.780 | 3.579.869 | 3.646.679 |

^{*}costos usados en análisis de caso de referencia; † costos usados en análisis de sensibilidad

19.3.4 Información sobre utilidades

La desutilidad que se aplicó a los efectos colaterales se basó en el valor usado por NICE en su modelo. Los valores de la utilidad específica por edad que se usaron en la fase a largo plazo del modelo se basaron en un estudio que estimó los valores de la utilidad en la población general del Reino Unido. Los valores de las utilidades específicos de la edad se aplicaron a los pacientes que vivían en cada año del modelo Markov. Esto les permite a los pacientes acumular QALY durante la fase del modelo a largo plazo. Los pacientes que experimentaron un evento CV durante el seguimiento de la HTA pero que

sobrevivieron fueron asignados a un valor de utilidad más bajo. Las tablas 13 y 14 presentan las utilidades usadas para calcular los QALY del análisis de costo-utilidad.

Tabla 13. Utilidades por edad

| Grupo de edad | Utilidad |
|---------------|----------|
| 45-54 | 0,85 |
| 55-64 | 0,79 |
| 65-74 | 0,78 |
| 75+ | 0,73 |

Tabla 14. Utilidades asignadas a cada estado de salud en el modelo

| Estado de salud | Utilidad | Fuente |
|---|----------|---|
| IAM (primeros 6 meses del episodio agudo) | 0,76 | ScHARR-TAG 2005. |
| Post IAM | 0,88 | Registro estudio Costo-Efectividad Harvard- Cost-Effectiveness Registry (www.cearegistry.org) (160) |
| AI (primeros 6 meses del episodio agudo) | 0,77 | ScHARR-TAG2005 |
| Post AI | 0,80 | Cost-Effectiveness Registry |
| Accidente cerebrovascular | 0,63 | ScHARR-TAG 2005 |
| Diabetes | 0,90 | Cost-Effectiveness Registry |
| Falla cardiaca | 0,71 | Cost-Effectiveness Registry |
| Muerte | 0,00 | ScHARR-TAG 2005 |

19.4 Variabilidad e Incertidumbre en la información

Una vez obtenidos los resultados del análisis del caso de referencia o base, se realizaron diferentes análisis de sensibilidad para evaluar las fuentes de incertidumbre en el modelo. Para evaluar el impacto de la incertidumbre en los supuestos usados en el análisis del caso de referencia respecto a la edad de inicio del la HTA, los riesgo basales de eventos cardiovasculares y el riesgo de presentar falla cardiaca y diabetes con el tratamiento, se realizaron análisis de sensibilidad univariados de tipo determinístico por los subgrupos de interés presentados en el punto 20.2 de este documento.

Para evaluar el impacto de la incertidumbre en la estimación de costos se consideró un análisis de sensibilidad determinístico variando la tarifa de contratación de servicios desde tarifa mínima obtenida en el proceso descrito en el punto 18.3. de este documento, del ISS 2001+25% y una tarifa máxima del ISS 2001+48%.

Para los análisis de sensibilidad y definir la posibilidad de que la intervención sea costo efectiva, se tomó como umbral de costo-efectividad el valor estándar de 3 veces el producto interno bruto (PIB) -

per-cápita de Colombia. Según el Banco de la República esto equivale a \$12.047.783. De manera que el umbral equivalente es de \$36.143.349.

19.4.1 PIB per cápita basado en paridad de poder adquisitivo (PPP)

PPP PIB per cápita es la renta nacional bruta (RNB), convertida a dólares internacionales usando tasas de paridad de poder. Un dólar internacional tiene el mismo poder adquisitivo sobre PIB que un dólar EE.UU. en los Estados Unidos. La RNB es la suma del valor agregado por todos los productores residentes más los impuestos sobre los productos (menos subsidios) no incluidos en la valoración de la producción más las entradas netas del ingreso primario (remuneración de los asalariados y rentas de la propiedad) del extranjero.

20. Resultados

20.1 Resultados caso base

Los costos y los desenlaces medidos en QALY de las estrategias bajo comparación se muestran en la tabla 16, para el caso base definido anteriormente (hombre y mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes, con el costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA.

Para ambos sexos, la diferencia en QALY es poco significativa y las diferencias están dadas más por costos, especialmente de los medicamentos, y menos en los costos de atención de los desenlaces. Este análisis muestra que los diuréticos son menos costosos y más efectivos que no-intervención y que los betabloqueadores. Los calcio-antagonistas tienen un incremento mínimo en QALY con respecto a los diuréticos, pero su costo incremental es muy alto. Llama la atención que tanto el grupo de ARA/IECA como el de diurético tienen una efectividad (QALY) indistinguible, pero el costo asociado con ARA/IECA es mucho mayor. La figura 1 trae el plano de costo-efectividad de los grupos de medicamentos contra la estrategia de no-intervención.

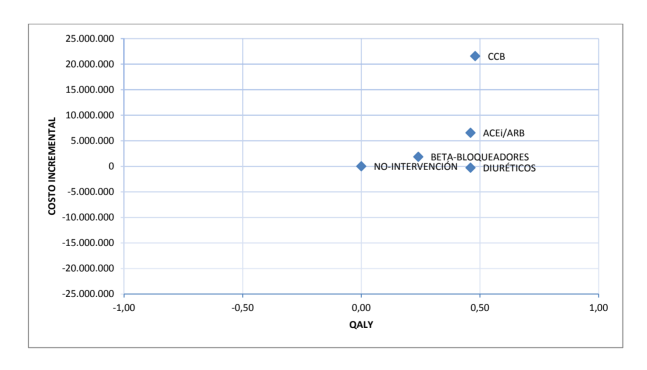
Tabla 16. Resultados del análisis de caso de referencia para hombres y mujeres

| | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por persona) | ICER * (costo por QALY) |
|----|----------------------------|------------------------------|----------------------------|
| | • | HOMBRES | |
| D | 6.498.624 | 9,24 | Opción de menor costo |
| Α | 13.178.919 | 9,24 | 6.680.295, QALY igual |
| С | 27.774.098 | 9,26 | 1.063.773.700 |
| В | 8.563.374 | 9,03 | Dominado |
| NI | 6.769.607 | 8,80 | Dominado |
| | | MUJERES | |
| D | 6.503.235 | 9,49 | Opción de menor costo |
| Α | 13.324.399 | 9,49 | 6.821.164. QALY igual |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 1.091.840.250 |
| В | 8.626.771 | 9,27 | Dominado |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Figura 1. Plano de Costo-Efectividad para mujeres mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes.

(Costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años, y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA).



20.2 Resultados del análisis de subgrupos

Dado que los resultados de los siguientes análisis no tienen variación significativa por sexos, se toma como ejemplo base a las mujeres con HTA.

20.2.1 Evaluación del impacto de la edad de inicio de la HTA

La tabla 17 muestra el análisis por otros subgrupos de edad de interés de comienzo de la cohorte (45, 55, y 75 años), manteniendo los otros supuestos iguales. Para los otros subgrupos de edad, la diferencia en QALY también es poco significativa y las diferencias están dadas más por costos. Como se observa, en todos los grupos de edad (con excepción de no-intervención para sujetos de 45 años), el tratamiento con diuréticos es la opción de menor costo y es dominante contra las otras opciones de tratamiento en los grupos de edad de 45 y 55 años. La figura 2 muestra el plano de costo-efectividad de los grupos de medicamentos contra la opción de no-intervención, para el grupo de 55 años.

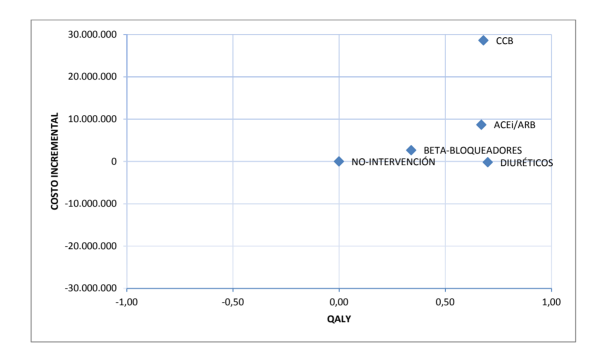
Tabla 17. Análisis por grupos de edad de inicio de la HTA en mujeres con 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca y 1,1% de diabetes

| | COSTO por persona(COP) | EFECTO (QALY por | ICER |
|----|---------------------------|------------------|-----------------------|
| | corre per personal (corr) | persona) | (costo por QALY) |
| | Inicio a | los 45 años | |
| D | 13.515.150 | 15,52 | Opción de menor costo |
| A | 23.696.705 | 15,47 | Dominado |
| С | 46.929.580 | 15,46 | Dominado |
| В | 16.800.673 | 15,02 | Dominado |
| NI | 13.490.855 | 14,58 | Menor costo |
| | Inicio a | los 55 años | |
| D | 10.235.284 | 12,81 | Opción de menor costo |
| A | 19.111.786 | 12,78 | Dominado |
| С | 39.053.214 | 12,79 | Dominado |
| В | 13.089.367 | 12,45 | Dominado |
| NI | 10.441.023 | 12,11 | Dominado |
| | Inicio a | los 75 años | |
| D | 3.151.901 | 6,12 | Opción de menor costo |
| A | 7.815.395 | 6,12 | 4.663.494, QALY igual |
| С | 17.779.879 | 6,13 | 1.462.797.800 |
| В | 4.498.979 | 6,05 | Dominado |
| NI | 3.374.631 | 5,96 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Figura 2. Plano de Costo-Efectividad para mujeres de 55 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes

(Costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años, y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA).



20.2.2 Evaluación del impacto en la variación del riesgo basal de diabetes tipo 2 y falla cardiaca

De la tabla de efectividad relativa de los diferentes grupos de medicamentos anti-hipertensivos, se observa mejores resultados con anti-cálcicos para sujetos con riesgo mayor de DM2 y riesgo bajo de falla cardiaca, y los IECA/ARA también pueden ser la mejor opción para pacientes con mayor riesgo de diabetes y de falla cardiaca. Estos supuestos se evaluaron, modificando el riesgo basal de estas condiciones, los resultados se presentan en las tablas 18 y 19. Del primer análisis (tabla 18), el tratamiento con diuréticos sigue siendo la opción de menor costo, aunque la ganancia en QALY tiende a favorecer discretamente más a la terapia con los IECA/ARA y con los calcio-antagonistas. El costo incremental con estos dos grupos de medicamentos es sin embargo, muy alto. La figura 3 muestra el plano de costo-efectividad de los grupos de medicamentos contra la opción de no-intervención.

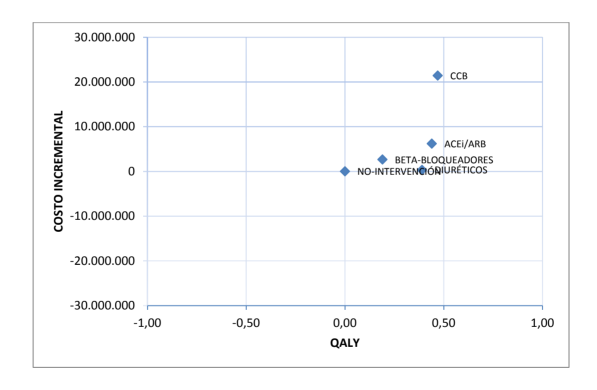
Tabla 18. Análisis de subgrupo con bajo riesgo anual de falla cardiaca 0,5% y mayor riesgo basal de diabetes 3% (mujer de 65 años)

| Grupo de | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por | ICER |
|-------------|-------------------------|------------------|-----------------------|
| Medicamento | | persona) | (costo por QALY) |
| D | 10.826.275 | 9,41 | Opción de menor costo |
| A | 16.708.028 | 9,46 | 117.635.060 |
| С | 31.898.521 | 9,49 | 263.403.075 |
| В | 13.159.807 | 9,21 | Dominado |
| NI | 10.495.693 | 9,02 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Figura 3. Plano de Costo-Efectividad para mujeres de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 0,5% de falla cardiaca, 3% de diabetes

(Costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA).



Del segundo análisis (tabla 19), la ganancia en QALY tiende a favorecer discretamente más a la terapia con diuréticos, y el tratamiento con diurético sigue siendo la opción dominante. En ninguno de los dos escenarios el sexo cambió el sentido del análisis económico. La figura 4 muestra el plano de costo-efectividad de los grupos de medicamentos contra la opción de no-intervención.

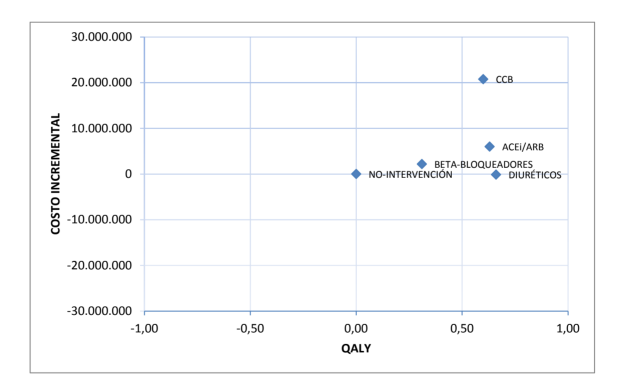
Tabla 19. Análisis de subgrupo con mayor riesgo anual de falla cardiaca 3%, y mayor riesgo basal de diabetes 3% (mujeres de 65 años)

| Grupo de | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por | ICER |
|-------------|-------------------------|------------------|-----------------------|
| Medicamento | | persona) | (costo por QALY) |
| D | 11.393.734 | 9,02 | Opción de menor costo |
| A | 17.522.413 | 8,99 | Dominado |
| С | 32.284.869 | 8,96 | Dominado |
| В | 13.721.689 | 8,67 | Dominado |
| NI | 11.531.381 | 8,36 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Figura 4. Plano de Costo-Efectividad para mujeres de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 3% de falla cardiaca, 3% de diabetes,

(Costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años, y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA).



20.2.3 Evaluación del impacto en la variación del riesgo de eventos cardiovasculares

Algunos subgrupos de pacientes pueden tener un mayor riesgo de desenlaces cardiovasculares (angina, IAM, eventos cerebrovasculares), especialmente cuando la probabilidad basal de diabetes es mayor, que la utilizada en el escenario basal. La tabla 20 muestra los resultados obtenidos del análisis considerando un mayor riesgo basal de diabetes (3%) y de desenlaces cardiovasculares (5%). El análisis muestra que aunque los *ARA/IECA* y los calcio-antagonistas, maximizan el número de QALY ganados, el ICER con respecto a los diuréticos es muy elevado (143 y 245 millones por QALY adicional, respectivamente). La figura 5 muestra el plano de costo-efectividad de los grupos de medicamentos contra la opción de no-intervención.

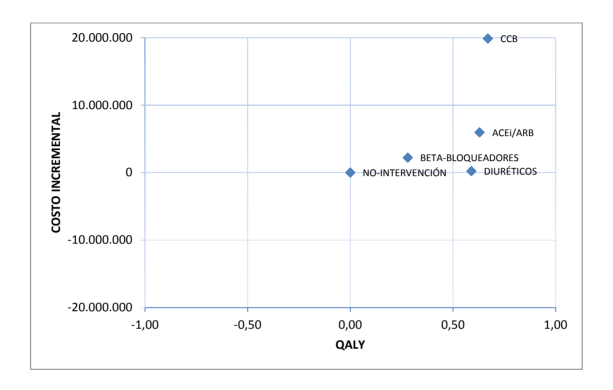
Tabla 20. Análisis del subgrupo de mayor riesgo basal anual de enfermedad cardiovascular 5%, falla cardiaca 1%, en mujeres de 65 años con mayor riesgo de de diabetes 3%

| Grupo de | COSTO | EFECTO | ICER |
|-------------|-------------------|--------------------|-----------------------|
| Medicamento | (COP) por persona | (QALY por persona) | (costo por QALY) |
| D | 10.481.190 | 8,50 | Opción de menor costo |
| A | 16.225.725 | 8,54 | 143.613.375 |
| С | 30.127.948 | 8,58 | 245.584.475 |
| В | 12.473.170 | 8,19 | Dominado |
| NI | 10.272.804 | 7,91 | Menos costos |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Figura 5. Plano de costo-efectividad para mujeres de 65 años, 5% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 3% de diabetes

(Costo promedio ponderado del grupo de medicamentos, tasa de descuento de 3%, seguimiento por 20 años y asumiendo que 20% de los sujetos serán intolerantes a IECA y necesitarán un ARA)



20.3 Análisis de sensibilidad

El análisis económico incluyó un análisis de caso de referencia o base, sobre el cual se realizaron análisis de sensibilidad de tipo determinístico (univariados y bivariados) para analizar el impacto de la incertidumbre sobre varios parámetros del modelo y algunos de los supuestos.

20.3.1 Evaluación del impacto en la variación del riesgo falla cardiaca

Este análisis (tabla 21) muestra que los diuréticos son la opción dominante cuando hay riesgo elevado de falla cardiaca, inclusive comparado contra no-intervención. Aun en situaciones de bajo riesgo basal de falla cardiaca, donde los ARA/IECA y los calcio- antagonistas se asocian con mayor ganancia de QALY, los diuréticos siguen siendo la opción más costo-efectiva.

Tabla 21. Análisis del impacto del riesgo basal de falla cardiaca en mujeres de 65 años

(Escenario base: 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1,1% de diabetes)

| Grupo de | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por | ICER |
|-------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Medicamento | | persona) | (costo por QALY) |
| | Bajo riesgo de Fall | la Cardiaca (0,5%) | |
| D | 6.221.927 | 9,57 | Opción de menor costo |
| A | 12.988.554 | 9,59 | 338.331.350 |
| С | 28.064.855 | 9,62 | 436.858.560 |
| В | 8.266.620 | 9,39 | Dominado |
| NI | 6.284.543 | 9,18 | Dominado |
| | Alto riesgo de Fa | lla Cardiaca (3%) | |
| D | 7.550.492 | 9,17 | Opción de menor costo |
| A | 14.548.516 | 9,11 | Dominado |
| С | 29.325.944 | 9,09 | Dominado |
| В | 9.929.812 | 8,85 | Dominado |
| NI | 8.496.820 | 8,51 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

20.3.2 Evaluación del impacto en la variación en la calidad de vida asociada a la presentación de eventos adversos

El análisis económico muestra que para la mayoría de las situaciones, el manejo de primera opción con diuréticos es el más costo-efectivo o es dominante con respecto a las otras opciones. Este análisis de sensibilidad se hace para saber cuánto tendría que ser la pérdida de utilidad con diuréticos, para que las otras opciones pudiesen ser preferibles, manteniendo los eventos adversos de las otras opciones (A, B, C) sin pérdidas de utilidad asociadas con sus propios eventos adversos. Como se puede ver en la tabla 22, sólo la opción de ARA/IECA sería más costo-efectiva (según el umbral establecido para Colombia de 36 millones de pesos), cuando la pérdida de utilidad por los eventos adversos del diurético llega a ser de 2%. Las opciones de 5 y 10% de pérdida de utilidad por eventos adversos con diurético, para las cuales las alternativas C o B son costo-efectivas, no parecen ser razonables.

Tabla 22. Análisis del impacto de la pérdida de utilidad por eventos adversos en la opción más costo efectiva en el análisis de caso base (diuréticos)

(Escenario base: mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por persona) | ICER (costo por QALY) |
|-------------------------|-------------------------|---------------------------|--------------------------|
| | 10% de pérdic | | |
| D | 6.503.235 | 8,21 | Opción de menor costo |
| A | 13.324.399 | 9,49 | 5.329.034 |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 16.797.542 |
| В | 8.626.771 | 9,27 | 2.003.335 |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | |
| | 5% de pérdid | a de utilidad | |
| D | 6.503.235 | 8,85 | Opción de menor costo |
| A | 13.324.399 | 9,49 | 10.658.068 |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 33.086.068 |
| В | 8.626.771 | 9,27 | 5.056.038 |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | |
| | 2% de pérdid | a de utilidad | |
| D | 6.503.235 | 9,23 | Opción de menor costo |
| A | 13.324.399 | 9,49 | 26.235.246 |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 77.988.589 |
| В | 8.626.771 | 9,27 | 53.088.400 |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

20.3.3 Evaluación del impacto de la variación en la tasa de descuento por año para costos y desenlaces

Como se puede apreciar en la tabla 23, el cambio en la tasa de descuento de 0 a 5% no tiene mayor impacto en los resultados para las diferentes opciones de tratamiento. La opción de tratamiento con diuréticos sigue siendo la más costo-efectiva o inclusive dominante.

Tabla 23. Análisis del impacto del cambio en la tasa de descuento en costos y desenlaces (Escenario base: mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por | ICER |
|-------------|-------------------------|------------------|-----------------------|
| Medicamento | | persona) | (costo por QALY) |
| | Tasa de desc | cuento (0%) | |
| D | 9.034.086 | 12,09 | Opción de menor costo |
| A | 17.729.601 | 12,09 | Mayor costo, igual |
| | | | QALY |
| С | 37.054.543 | 12,12 | 934.015.233 |
| В | 11.808.979 | 11,77 | Dominado |
| NI | 9.373.644 | 11,43 | Dominado |
| | Tasa de desc | uento (5%) | |
| D | 5.328.547 | 8,23 | Opción de menor costo |
| A | 11.245.537 | 8,23 | Mayor costo, igual |
| | | | QALY |
| С | 24.194.374 | 8,25 | 943.291.350 |
| В | 7.140.213 | 8,06 | Dominado |
| NI | 5.565.512 | 7,87 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

20.3.4 Evaluación del impacto de la variación en las tarifas de contratación de servicios de salud

El siguiente análisis de sensibilidad trae las variaciones en el escenario base si se utilizan tarifas para el manejo de los diferentes estados basados en contratos a tarifas ISS + 25% o tarifas ISS + 48% (ver tablas 11 y 12). Como se puede ver en las tablas 24 y 25, el impacto de la variación en tarifas de contratación no tiene impacto significativo sobre el análisis y sus conclusiones.

Tabla 24. Resultados del análisis de caso de referencia para hombres y mujeres a tarifas ISS+25%

(Escenario base: 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de | COSTO (COP) por | EFECTO (QALY por | ICER * |
|-------------|-----------------|------------------|-----------------------|
| Medicamento | persona | persona) | (costo por QALY) |
| | I | HOMBRES | |
| D | 6.395.835 | 9,24 | Opción de menor costo |
| A | 13.073.541 | 9,24 | 6.677.706 QALY igual |
| С | 27.669.330 | 9,26 | 1.063.674.750 |
| В | 8.450.666 | 9,03 | Dominado |
| | | | |
| NI | 6.650.930 | 8,80 | Dominado |
| | | MUJERES | |
| D | 6.404.076 | 9,49 | Opción de menor costo |
| A | 13.223.510 | 9,49 | 6.819.434 QALY igual |
| С | 28.238.964 | 9,51 | 1.091.744.400 |
| В | 8.517.558 | 9,27 | Dominado |
| NI | 6.661.255 | 9.03 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Tabla 25. Resultados del análisis de caso de referencia para hombres y mujeres ISS+48%

(Escenario base: 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por persona) | ICER * (costo por QALY) |
|-------------------------|----------------------------|---------------------------|----------------------------|
| | | HOMBRES | |
| D | 6.718.349 | 9,24 | Opción de menor costo |
| A | 13.406.482 | 9,24 | 6.688.133, QALY igual |
| С | 27.999.151 | 9,26 | 1.064.040.100 |
| В | 8.795.018 | 9,03 | Dominado |
| NI | 7.013.684 | 8,80 | Dominado |
| | | MUJERES | |
| D | 6.721.317 | 9,49 | Opción de menor costo |
| A | 13.549.203 | 9,49 | 6.827.886, QALY igual |
| С | 28.563.251 | 9,51 | 1.092.096.700 |
| В | 8.857.201 | 9,27 | Dominado |
| NI | 7.019.436 | 9,03 | Dominado |

20.3.5 Evaluación del impacto de la variación en los precios de medicamentos

El modelo incluyó los costos de cada grupo de medicamentos, ponderados por el porcentaje de participación en el mercado. El caso base tomó el precio promedio del grupo. Como análisis de sensibilidad, se tomó el precio mínimo del grupo y el máximo presentados en la tabla. La tabla 26 muestra el análisis con el precio máximo del grupo, nuevamente se sugiere que los diuréticos siguen

siendo los menos costosos y más costo-efectivos. Llama la atención que tanto el tratamiento con ARA/IECA como con diureticos tengan una efectividad (dada por QALY ganado) indistinguible, pero el costo asociado con ARA/IECA sea mucho mayor. Con el precio mínimo del grupo, D es una opción similar a A, y el análisis se vuelve en esencia una de minimización de costos (similar efectividad). La opción de tratamiento con C sigue teniendo un ICER muy alto.

Tabla 26. Análisis del impacto en la variación de costos de los medicamentos

(Escenario base: Mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de | COSTO (COP) por | EFECTO (QALY por | ICER |
|-------------|-------------------|------------------------|------------------------|
| Medicamento | persona | persona) | (costo por QALY) |
| | Costo máximo de l | os medicamentos de cad | a grupo |
| D | 10.589.225 | 9,49 | Opción de menor costo |
| A | 67.351.338 | 9,49 | 56,762,113, igual QALY |
| С | 37.034.899 | 9,51 | 1.322.283.700 |
| В | 24.716.128 | 9,27 | Dominado |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | Menor costo |
| | Costo mínimo de l | os medicamentos de cad | a grupo |
| D | 6.436.707 | 9,49 | Opción de menor costo |
| A | 6.621.299 | 9,49 | 184.592, igual QALY |
| С | 10.480.886 | 9,51 | 202.208.950 |
| В | 7.104.110 | 9,27 | Dominado |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | Dominado |
| | | | por D y A |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

Dada la mayor efectividad de los anti-cálcicos y de los IECA/ARA en situación de bajo riesgo basal de falla cardiaca y mayor riesgo basal de diabetes, la tabla 27 muestra el mismo análisis realizado en la tabla 18, pero con el precio más bajo de cada grupo de medicamentos. En esta situación, la opción de IECA/ARA es la opción más costo efectiva. El costo incremental por QALY ganado con anti-cálcico en esta situación (más de 133 millones) sobrepasa el umbral considerado como costo-efectivo para Colombia.

Tabla 27. Análisis del impacto en la variación de costos de los medicamentos

(Escenario base: Mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 0,5% de falla cardiaca, 3% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) por persona Costo mínimo de l | EFECTO (QALY por persona) os medicamentos de cada | ICER (costo por QALY) a grupo |
|-------------------------|---|---|-------------------------------------|
| D | 10.759.748 | 9,41 | Dominado |
| Α | 9.992.610 | 9,46 | Opción de menor costo |
| С | 13.995.265 | 9,49 | 133.421.833 |
| В | 11.636.026 | 9,21 | Dominado |
| NI | 10.495.693 | 9,02 | Dominado |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

El análisis en la tabla 28 muestra también el análisis con el costo más bajo de cada grupo de medicamentos, en la situación de mayor riesgo basal de eventos cardiovasculares (5%), bajo riesgo de falla cardiaca (0,5%), y riesgo basal de diabetes relativamente alto (3%). En esta situación, la opción de IECA/ARA es también la opción más costo efectiva. El costo incremental por QALY ganado con anticálcico en esta situación (más de 72 millones) sobrepasa el umbral considerado como costo-efectivo para Colombia.

Tabla 28. Análisis del impacto en la variación de costos de los medicamentos

(Escenario base: Mujer de 65 años, 5% de riesgo anual de enfermedad CV, 0,5% de falla cardiaca, 3% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por persona) | ICER (costo por QALY) | |
|--|----------------------------|---------------------------|--------------------------|--|
| Costo mínimo de los medicamentos de cada grupo | | | | |
| | | | | |
| D | 10.292.402 | 8,56 | Dominado | |
| A | 9.870.094 | 8,62 | Opción de menor costo | |
| С | 13.493.303 | 8,67 | 72,464,180 | |
| В | 10.946.559 | 8,27 | Dominado | |
| NI | 10.038.081 | 8,01 | Dominado | |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

20.3.6 Evaluación del impacto de la variación en los precios de medicamentos

Aunque para esta EE se asumió que la efectividad de los IECA y los ARA era similar y podían ser evaluados como grupo, se realizó un análisis de sensibilidad considerando estos en dos grupos o alternativas de tratamiento independientes dado que su costo mostró ser diferente (Tabla 29). El costo de manejo con IECA se asocia con menores costos que con ARA, pero con costos promedio mayores que con el tratamiento con diuréticos.

Tabla 29. Análisis del impacto de la diferencia de precios de ARA y IECA

(Escenario base: Mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca,

1,1% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) por persona | EFECTO (QALY por persona) | ICER (costo por QALY) | | | |
|-------------------------|---------------------------------|---------------------------|------------------------------|--|--|--|
| | IECA, precio promedio ponderado | | | | | |
| D | 6.503.235 | 9,49 | Opción de menor costo | | | |
| A | 10.054.298 | 9,49 | COP 3.551.063, similar QALY | | | |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 1.091.840.250 | | | |
| В | 8.626.771 | 9,27 | Dominado | | | |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | Dominado | | | |
| | ARA, prec | io promedio ponderado | • | | | |
| D | 6.503.235 | 9,49 | Opción de menor costo | | | |
| A | 26.404.802 | 9,49 | COP 19.901.567, similar QALY | | | |
| С | 28.340.040 | 9,51 | 202.208.950 | | | |
| В | 8.626.771 | 9,27 | Dominado | | | |
| NI | 6.776.312 | 9,03 | Dominado | | | |
| | | | por D y A | | | |

D= diuréticos; A= ARA/IECA; C: calcio-antagonistas; B= BB; NI: no-intervención

20.3.7 Evaluación del impacto de la variación en los precios de medicamentos

En este análisis de sensibilidad, se tomó el precio más bajo disponible para sólo un medicamento "representativo" de cada grupo de medicamentos. El GDG especificó cuál medicamento por grupo, así como la dosis a comparar. Estas opciones fueron:

- 1. Anticálcicos: amlodipino, tabletas por 5 mgrs;
- 2. BB: metoprolol, tabletas por 50 mgrs;
- 3. IECA: Enalapril, tabletas por 20 mgrs;
- 4. ARA: Losartán, tabletas por 50 mgrs;
- 5. Diuréticos: Hidroclorotiazida (HCTZ), tabletas por 25 mgrs. Un segundo análisis tomó Indapamida, tabletas por 2,5 mgrs.

La tabla 30 muestra que en esta situación, la opción de IECA/ARA es la opción de menor costo, pero la opción de anti-cálcico es la más costo-efectiva, dado que se asocia con mayores QALY y su costo incremental estaría dentro de lo aceptado convencionalmente para Colombia. El ICER con calcio-antagonistas sigue estando dentro de lo aceptado para Colombia inclusive cuando el precio de tratamiento con la Amlodipina se aumenta varias veces el precio mínimo (hasta COP 54,000 el año de tratamiento, aproximadamente).

Tabla 30. Análisis del impacto del precio más bajo para sólo un medicamento indicativo por grupo (Escenario base: Mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes)

| Grupo de Medicamento | COSTO (COP) | EFECTO (QALY po | or ICER | | | |
|---|------------------|----------------------|---------------------------------------|--|--|--|
| | por persona | persona) | (costo por QALY) | | | |
| Costo mínimo de medicamento "indicador", con HCTZ | | | | | | |
| D (HCTZ) | 5.747.105 | 9,49 | Mas costo que IECA/ARA, | | | |
| | | | igual QALY | | | |
| IECA/ARA (Enalapril/Losartan) | 5.491.744 | 9,49 | Opción de menor costo | | | |
| Anticálcico (Amlodipino) | 5.622.211 | 9,51 | 6.523.350 | | | |
| Betabloqueador (Metoprolol) | 6.450.650 | 9,27 | Dominado por C, A, D | | | |
| NI | 6.159.979 | 9,03 | Dominado por C, A, D | | | |
| Costo mínimo | de medicamento " | indicador", con inda | apamida | | | |
| D (HCTZ) | 7.258.256 | 9,49 | Mas costo que IECA/ARA, igual QALY | | | |
| IECA/ARA | 5.491.744 | 9,49 | Opción de menor costo | | | |
| (Enalapril/Losartan) | | | • | | | |
| Anticálcico (Amlodipino) | 5.622.211 | 9,51 | 6,523,350 | | | |
| Betabloqueador (Metoprolol) | 6.450.650 | 9,27 | Dominado por C, A | | | |
| (Metoproior) NI | 6.159.979 | 9,03 | Dominado por C, A | | | |

21. Análisis de sensibilidad probabilístico

Para el modelo probabilístico, se tomó como base el escenario base (tabla 16): hombre de 65 años de edad, con tiempo de seguimiento de 20 años y tasa de descuento del 3%. La realización del plano de costo-efectividad se hizo a través de un proceso simulación de 1.000 repeticiones, donde se variaron los valores del modelo. Para estimar los valores de los parámetros de probabilidad, al ser valores entre 0 y 1, y excluyentes, se decidió generar los valores de los parámetros a través de una distribución Beta, ya que esta distribución es ideal para representar incertidumbre en los parámetros de probabilidad cuando los datos siguen una estructura binomial (237). Los siguientes fueron los parámetros alfa y beta utilizados para generar los valores en la simulación:

| Descripción | Distribución | Alfa | Beta |
|---|--------------|------|------|
| Riesgo Inicial de CVD | Beta | 2,0 | 98,0 |
| Riesgo Inicial de Falla Cardiaca | Beta | 1,0 | 99,0 |
| Riesgo Inicial de Diabetes | Beta | 1,1 | 89,9 |
| Proporción de Pacientes que no toleran los ACEi | Beta | 20,0 | 80,0 |

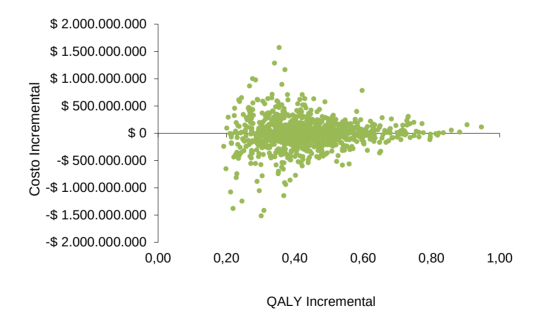
Para las variables de costos, por tratarse de valores continuos y positivos, se puede utilizar la función de Poisson y la función Gamma. Los valores de los parámetros se generaron a través de la distribución Gamma, ya que al hacer la estimación bayesiana de los parámetros a posteriori de una distribución de Poisson, éstos son perfectamente caracterizados por la distribución Gamma. Como información a priori se conocía el costo promedio para cada uno de los escenarios, sin embargo, la principal dificultad se presentó en el desconocimiento que se tenía de sus respectivos errores estándar. Por lo tanto, en el proceso de simulación para la estimación de los parámetros alfa y beta se decidió utilizar como error estándar, el mismo valor del costo promedio. Los siguientes fueron los valores utilizados en cada uno de los escenarios:

| Variable | Distribución | Alfa | Beta |
|----------------------------|--------------|------|------------|
| Costos Droga A | Gamma | 1 | 7.303.787 |
| Costos Droga B | Gamma | 1 | 1.657.623 |
| Costos Droga C | Gamma | 1 | 21.762.519 |
| Costos Droga D | Gamma | 1 | 267.977 |
| Costos Cuidado de Salud NI | Gamma | 1 | 6.769.607 |
| Costos Cuidado de Salud A | Gamma | 1 | 5.875.132 |
| Costos Cuidado de Salud B | Gamma | 1 | 6.905.750 |
| Costos Cuidado de Salud C | Gamma | 1 | 6.011.579 |
| Costos Cuidado de Salud D | Gamma | 1 | 6.230.646 |

Finalmente, para las variables de utilidad, nuevamente por tratarse de valores entre 0 y 1, y excluyentes, también se decidió generar los valores a través de una distribución Beta, con los siguientes parámetros alfa y beta:

| Estado de Salud | Distribución | Alfa | Beta |
|---------------------------|--------------|------|------|
| Sin eventos | Beta | 78,0 | 22,0 |
| AI | Beta | 60,1 | 39,9 |
| AI Post | Beta | 62,4 | 37,6 |
| Infarto al Miocardio | Beta | 59,3 | 40,7 |
| Infarto al Miocardio Post | Beta | 68,6 | 31,4 |
| Derrame Cerebral | Beta | 49,1 | 50,9 |
| Derrame Cerebral Post | Beta | 49,1 | 50,9 |
| Falla Cardiaca | Beta | 55,4 | 44,6 |
| Falla Cardiaca Post | Beta | 55,4 | 44,6 |
| Diabetes Tipo 2 | Beta | 70,2 | 29,8 |
| Diabetes Tipo 2 Post | Beta | 70,2 | 29,8 |

Dada el escenario basal donde diurético fue la opción de menor costo, se decide mostrar en este análisis la distribución del costo-efectividad incremental contra la opción de no-intervención. Como se muestra en la figura, el tratamiento anti-hipertensivo, en este caso con diurético, será dominante con respecto a no-intervención en la mayoría de los escenarios y en aquellos en los que no es dominante, es claramente costo-efectivo.



22. DISCUSIÓN

22.1 Resumen de resultados

El presente análisis muestra la EE en salud aplicada al tratamiento de la HTA leve a moderada recién diagnosticada, a través de la razón de costo efectividad incremental (ICER) para las principales intervenciones farmacológicas antihipertensivas de primera línea usadas como monoterapia (diuréticos, calcio-antagonistas, betabloqueadores, inhibidores de enzima convertidora/antagonistas del receptor de angiotensina), y una opción de no-intervención.

La metodología empleada incluyó la definición de la pregunta económica de alta relevancia definida por los expertos clínicos del GDG y su refinamiento hasta concretar sus principales aspectos en el formato PECOT-R, seguido de la revisión sistemática de la literatura publicada sobre evaluaciones económicas que consideraran los medicamentos seleccionados por el GDG, hasta llegar a el diseño de un análisis económico basado en un modelo de Markov, el cual incluye eventos primarios, eventos secundarios y mortalidad, y los costos directos del tratamiento como monoterapia de la HTA, su seguimiento ambulatorio y sus desenlaces. La EE se aplicó a adultos mayores de 45 años que se encuentran en cuidado primario (excluyendo aquellos con enfermedad cardiovascular y falla cardiaca en el momento de inclusión), con el propósito de prevenir eventos cardiovasculares (angina, infarto miocárdico, ECV, muerte cardiovascular) para la expectativa de vida (hasta 85 años). La medida de efectividad considerada fueron los años de vida ajustados por calidad (QALY) ganados al final de la vida con cada tratamiento, sobre los cuales se aplicó una tasa de descuento de 3% anual lo mismo que para los costos.

El modelo utilizado se basó en el modelo diseñado previamente por el grupo económico parte de la guía "Hypertension: Clinical Management of Primary Hypertension in Adults" publicada en 2004 por NICE en el Reino Unido. Este modelo fue actualizado en el presente análisis para Colombia con los estimativos de efectividad y de desenlaces publicados más recientemente en la literatura mundial y con costos de medicamentos y de atención que reflejan más exactamente la práctica clínica colombiana.

En el resumen de los principales resultados de los diferentes análisis que se presentan en la tabla 31 se puede observar que la opción de diurético como mono-terapia es la más costo-efectiva, especialmente el tratamiento con tiazídicos (HCTZ). La principal diferencia entre las opciones de tratamiento está dada especialmente por el costo de adquisición de los medicamentos, dado que la efectividad medida en QALY es bastante parecida entre las opciones de tratamiento con diuréticos y ARA/IECA, y sólo discretamente mejor con calcio-antagonistas.

Tabla 31. Resumen de resultados relevantes en los análisis de subgrupos y de sensibilidad

| Escenario-Parámetros evaluados | Opción más costo/efectiva |
|--|------------------------------|
| Caso base : hombre de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes | D |
| Caso base : mujer de 65 años, 2% de riesgo anual de enfermedad CV, 1% de falla cardiaca, 1,1% de diabetes | D |
| Grupo de edad de 45 años, otros supuestos sin cambios | D |
| Grupo de edad de 55 años, otros supuestos sin cambios | D |
| Grupo de edad de 75 años, otros supuestos sin cambios | D |
| Riesgo anual menor de falla cardiaca $(0,5\%)$ y mayor riesgo basal de diabetes (3%) , otros supuestos sin cambios | D |
| Riesgo anual mayor de falla cardiaca (3%) y mayor riesgo basal de diabetes (3%), otros supuestos sin cambios | D |
| Mayor riesgo anual de enfermedad CV (5%), otros supuestos sin cambios | D |
| Escenario-Parámetros evaluados | Opción más costo/efectiva |
| Bajo riesgo basal de falla cardiaca (0,5%), otros supuestos sin cambios | D |
| Alto riesgo basal de falla cardiaca (3%), otros supuestos sin cambios | D |
| Perdida de utilidad por eventos adversos con diuréticos de 2%, otros supuestos sin cambios | A |
| Perdida de utilidad por eventos adversos con diuréticos de 5%, otros supuestos sin cambios | А, В |
| Perdida de utilidad por eventos adversos con diuréticos de 10%, otros supuestos sin cambios | В, А, С |
| Tasa de descuento 0%, otros supuestos sin cambios | D |
| Tasa de descuento 5%, otros supuestos sin cambios | D |
| Costo máximo de medicamentos, otros supuestos sin cambios | D |
| Costo mínimo de medicamentos, otros supuestos sin cambios | D |
| Costo mínimo de medicamentos, bajo riesgo de falla cardiaca (0,5%) y alto riesgo relativo de diabetes (3%) | A |
| Costo mínimo de medicamentos, 5% de riesgo anual de enfermedad CV, bajo riesgo de falla cardiaca (0,5%) y alto riesgo de diabetes (3%) | Α |
| Sólo IECA en estimación del costo del grupo de IECA/ARA, otros supuestos sin cambios | D |
| Sólo ARA en estimación del costo de grupo de IECA/ARA, otros supuestos sin | D |

cambios

| Medicamento "indicador" por grupo, costo mínimo | C, A |
|---|------|
| Cambio a tarifas ISS+25%, otros supuestos sin cambios | D |
| Cambio a tarifas ISS+48%, otros supuestos sin cambios | D |

Debe aclarase que el análisis es sensible al seleccionar un medicamento "indicador" por grupo y utilizar el menor precio disponible en el mercado para ese medicamento; en esta situación, la opción de calcioantagonistas pasa a ser la más costo-efectiva y los IECA/ARA la segunda mejor opción.

Como se aprecia también en la tabla 31, utilizando el precio promedio ponderado del grupo como se especificó en el escenario basal, los resultados de la EE son robustos tanto para hombres como para mujeres y para grupos de edad diferentes al del caso de referencia o base. De igual forma, aún en escenarios donde el riesgo basal de falla cardiaca es bajo, los diuréticos tiazídicos siguen siendo costo-efectivos. En situaciones de mayor riesgo de eventos cardiovasculares y de diabetes, donde los anticálcicos y los IECA/ARA han probado ser muy efectivos, la opción de diurético sigue siendo más costo-efectiva. Una opción diferente (IECA/ARA) sólo pasa a ser la opción más costo-efectiva en estas situaciones especiales cuando se utiliza el menor precio del grupo de medicamentos.

La posibilidad de eventos adversos con diuréticos que afecten la calidad de la vida sólo haría que la decisión cambie cuando se asocian con una disminución en utilidades de 2% o más y que las otras opciones no se asocien con eventos adversos que afecten la calidad de la vida, lo que parece ser un escenario poco probable. Finalmente, no hay diferencias en la opción más costo-efectiva cuando se utilizan cambios razonables en tarifas de contratación de servicios.

22.2 Limitaciones del análisis

Aunque los resultados del análisis en los diferentes escenarios son consistentes, hecho que demuestra la robustez de los mismos, el análisis económico realizado tiene varias limitaciones. Primero, no hay mayor información disponible de efectividad en el grupo de edad entre 45 y 55 años, o en afrodescendientes o en otros grupos minoritarios. Segundo, la efectividad de cada alternativa fue calculada con base en estudios donde muchos pacientes tuvieron necesidad de adicionar un segundo medicamento; aunque este dato es variable en la literatura puede llegar a ser hasta de 60%. Esta situación, sin embargo, no se esperaba que pudiera cambiar los resultados finales en forma significativa; si se asume que la probabilidad de requerir un tratamiento de segunda línea es igual para todos los grupos y si para todos los grupos de medicamentos se utilizaran medicamentos de segunda

línea igual de efectivos, el esquema terapéutico de iniciar tratamiento con diurético y luego añadir un segundo medicamento si se requiere, seguiría siendo la opción más costo-efectiva. Sin embargo, si no se puede asumir que los estudios utilizaron medicamentos de segunda línea igual de efectivos, los resultados pueden estar sesgados en dirección desconocida; esto obviamente afecta también la síntesis de la evidencia de efectividad en que se basa la evaluación, no sólo la evaluación en sí.

Tercero, el impacto de los retiros o abandonos de tratamiento y la no-adherencia al tratamiento con medicamentos, no se tuvo en cuenta en cuenta en este análisis por falta de información completa. En caso de ser diferencial entre grupos de medicamentos, la efectividad calculada puede no ser la obtenida en la vida real, y esto pudo haber sesgado nuestras conclusiones. Sin embargo, los estudios incorporados en el meta-análisis tuvieron en el análisis la filosofía de la intención del tratamiento, por lo que parte de esta limitación ya está incorporada en los resultados de los estudios.

Cuarto, otra limitación de la EE está asociada con la falta de estimaciones más precisas de los eventos adversos asociados a cada grupo de medicamentos, así como de su cuantificación e impacto sobre la calidad de vida. Si los costos asociados y la frecuencia de los eventos adversos asociados a los diuréticos son más altos o afectan más la calidad de la vida que los eventos adversos que se asocian a los otros grupos de de medicamentos, los resultados de este análisis pueden estar sesgados y beneficiar en forma espuria el tratamiento con diuréticos. Sin embargo, este inconveniente del análisis no es fácil de resolver ya que la metodología para incorporar en los análisis económicos la información relacionada con los eventos adversos (probabilidades, costos, y desenlaces) de los eventos adversos a medicamentos, no está bien desarrollada (238).

Quinto, el análisis de costo-utilidad se basa en las utilidades tomadas de la literatura, que han sido levantadas en otros países con características culturales y de servicios muy diferentes a las colombianas, dado que para Colombia esta información no existe y para su estimación se requiere de estudios bien conducidos en una muestra importante de pacientes. En la medida que los colombianos asignen un valor diferente a algunos de los estados de salud que hacen parte del modelo, con relación a la población de donde se tomaron los datos utilizados en el presente análisis los resultados del estudio podrían estar sesgados de manera no-previsible. Sin embargo, las utilidades usadas en el cálculo de los QALY de este análisis se basan en estudios bien conducidos en el Reino Unido donde, como es ampliamente conocido, se han hecho los estudios de medición de preferencias más válidos entre los evaluados para este análisis.

Finalmente, las limitaciones propias de los modelos de Markov como, p. ej. no guardar la memoria de los estados previos a los que el paciente ese encuentra, son inherentes en nuestro modelo. Esto afecta tanto los desenlaces estudiados, como los costos.

22.3 Implicaciones para la investigación

Como se mostró anteriormente, es necesario tener más información de la efectividad de las intervenciones para HTA en menores de 55 años o en poblaciones de afro-descendientes o minorías. Se deben desarrollar metodologías para incorporar en análisis económicos las probabilidades, los costos y los desenlaces de los eventos adversos a medicamentos. Es conveniente tener datos de preferencias asociadas con los diferentes estados de salud basadas en la población colombiana con el fin de tener una mayor confianza en la interpretación de los resultados de los estudios de costo utilidad y poder ser usados en la trazabilidad de las decisiones de políticas públicas.

23. Conclusiones

En el escenario basal, la opción de tratamiento con diuréticos como mono-terapia para la HTA leve a moderada recién diagnosticada, es la más costo-efectiva, especialmente con el uso de los tiazídicos (HCTZ), que en Colombia son los responsables de la prescripción de 98% de los diuréticos de venta en el país.

La EE es robusta tanto para hombres como para mujeres y para los grupos de edad de inicio de la HTA diferentes al del caso de referencia o base.

Aun en escenarios donde el riesgo basal de falla cardiaca es bajo, los diuréticos tiazídicos siguen siendo costo-efectivos, así como en situaciones de mayor riesgo de eventos cardiovasculares y de diabetes, donde los calcio-antagonistas y los IECA/ARA han probado ser muy efectivos.

En esta evaluación económica, la diferencia entre los grupos de medicamentos está dada especialmente por el costo de adquisición de los medicamentos, dado que la efectividad en cuanto a la prevención de eventos cardiovasculares importantes es bastante parecida entre las opciones de tratamiento con diuréticos y ARA/IECA, y sólo discretamente mejor con calcio-antagonistas. El análisis es sensible al precio de adquisición de los medicamentos. Al seleccionar un medicamento "indicador" por grupo y utilizar el menor precio disponible en el mercado para ese medicamento, la opción de calcio-antagonistas pasa a ser la más costo-efectiva, y los IECA/ARA la segunda mejor opción.

24. Anexos

24.1 ANEXO 1. Proceso de priorización de preguntas para evaluación económica

Para definir la pregunta susceptible de EE se siguieron los siguientes pasos:

- Definición de preguntas a responder por la GAI GDG.
- Presentación formal ante el GDG sobre los principios básicos de la economía en la salud.
- Mostrar al GDG que el análisis económico tiene que ver con la evaluación de los costos y beneficios para la salud, no es simplemente una cuestión de estimar las consecuencias de una recomendación en cuanto a uso de los recursos.
- Destacar la importancia de su participación para la identificación de los desenlaces intermedios y finales para desarrollar un modelo económico.
- Aclarar que el modelo refleja los principales aspectos de la realidad de un curso clínico pero no modela exactamente la realidad.
- Identificación de preguntas/recomendaciones que requerirían una consideración sobre sus consecuencias económicas.
- Definición de preguntas en formato PECOT-R- Grupo EE.
- Revisión de literatura sobre las preguntas definidas (búsqueda y apreciación crítica de evidencia).
- Refinamiento de preguntas Económicas- Grupo EE y GDG.
- Presentación y socialización de las preguntas con expertos y actores involucrados.

Matriz para el GDG: Priorización de preguntas para evaluaciones económicas

Herramienta 20

| Recomendaciones | 1 | alificao matriz rioriza | de | Observaciones |
|--|---|-------------------------------|----|--|
| | A | M | В | |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la razón C-E relativa como monoterapia de las principales intervenciones farmacológicas para reducir la TA en HTA recién diagnosticada? | X | | | Afecta a la mayor proporción de pacientes con HTA, su relevancia involucra consumo de recursos diferencial que puede asociarse con diferentes desenlaces, tiene posibilidad de liberar recursos |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la razón C-E relativa entre los diferentes métodos de monitoreo para confirmar el diagnostico de la HTA? | X | | | Los costos de implementación de la estrategia pueden ser muy altos y los desenlaces de beneficios adquirirse tardíamente; se cuestiona la equidad de la potencial aplicación de esta intervención diagnóstica. |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes cuál es la razón C-E de utilizar AMC de la TA en el seguimiento de los pacientes con HTA esencial? | | X | | Menor relevancia que preguntas de impacto económico de tratamiento farmacológico: a priori se piensa que hay menos evidencia de efectividad de alta calidad. Se considera importante revisar la literatura económica para informar al GDG. |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la relación de costo-efectividad relativa en combinación (dos medicamentos o más), de los principales grupos farmacológicos disponibles para el tratamiento de la HTA leve a moderada recién diagnosticada? | | X | | En comparación con la pregunta de monoterapia se consideró que esta es de menor importancia para contestar en EE de novo. Se considera relevante para búsqueda de evaluaciones económicas previas. |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la relación de costo-efectividad relativa de la atención basada en profesionales de enfermería, para el seguimiento del paciente con HTA? | X | | | Menor relevancia que preguntas de impacto económico de tratamiento farmacológico, a priori se piensa que hay menos evidencia de efectividad de alta calidad. Se considera importante revisar la literatura económica para informar al GDG. |

Una vez obtenidas las recomendaciones preliminares, el GDG evaluó las recomendaciones de las cuales dos fueron clasificadas de alta prioridad para EE (Herramienta 23) y eligió unas preguntas para la realización de la EE de novo.

Herramienta 23

| Matriz de decisión de realización de evaluación económica | | | | | | | | | |
|--|------------------|--|--|--|--|--|--|--|--|
| Recomendación | ¿Requiere EE? | Comentarios y explicación | | | | | | | |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la razón C-E relativa entre los diferentes métodos de monitoreo para confirmar el diagnóstico de la HTA? | 2 | Los costos de implementación de la estrategia pueden ser muy altos y los desenlaces de beneficios adquirirse tardíamente; se cuestiona la equidad de la potencial aplicación de esta intervención diagnóstica. | | | | | | | |
| ¿En adultos mayores de 45 años en cuidado primario, excluyendo enfermedad cardiovascular, falla cardiaca o diabetes, cuál es la razón C-E relativa como monoterapia de las principales intervenciones farmacológicas para reducir la presión arterial en HTA recién diagnosticada? | 3 | Afecta a la mayor proporción de pacientes con HTA, su relevancia involucra consumo de recursos diferencial que puede asociarse con diferentes desenlaces, tiene posibilidad de liberar recursos. | | | | | | | |

Nota: 1= No, ya existe publicada en la literatura, la opción más efectiva es la menos costosa; 2= No es posible, no hay información o esta es de baja calidad; 3= Sí es posible

24.2 ANEXO 2. Apreciación crítica de evaluaciones económicas. Revisión sistemática de evidencia económica Herramienta 19. Plantilla de lectura crítica

| Estudio-Referencia | Gandjour A, Stock S, . A national hypertension treatment program in Germany and its estimated impact on costs, life expectancy, and cost- effectiveness. Health Policy 2007;83():257- 267. | Richardson G, Godfrey L, Gravelle H, Watt I, . Cost- effectiveness of implementing new guidelines for treatment of hypertension in general practice. British Journal of General Practice 2004;54():765- 771. | Stafilas P C, Sarafidis P A, Lasaridis A N, Aletras V H, Niakas D A, An economic evaluation of the 2003 European Society of Hypertension- European Society of Cardiology guidelines for the management of mild-to- moderate hypertension in Greece. American Journal of Hypertension 2005;18(9) :1233-1240. | Malcolm L A, Kawachi I, Jackson R, Bonita R, . Is the pharmacological treatment of mild to moderate hypertension cost effective in stroke prevention?. New Zealand Medical Journal 1988;101(843) :167-171. | Edelson J T, Weinstein M C, Tosteson A N, Williams L, Lee T H, Goldman L, Long-term cost- effectiveness of various initial monotherapies for mild to moderate hypertension. JAMA 1990;263(3) :407-413. | Ramsey S D, Neil N, Sullivan S D, Perfetto E, . An economic evaluation of the JNC hypertension guidelines using data from a randomized controlled trial. Journal of the American Board of Family Medicine 1999;12(2):105- 114. | Dias da Costa J S, Fuchs S C, Olinto M T, Gigante D P, Menezes A M, Macedo S, Gehrke S, . Cost- effectiveness of hypertension treatment: a population- based study. Revista Paulista de Medicina 2002;120(4) :100-104. | Johannesson M, The cost-effectiveness of hypertension treatment in Sweden: an analysis of the criteria for intervention and the choice of drug treatment. Journal of Human Hypertension 1996;10(Supplement 2):S23-S26 | Hypertension. Management in adults in primary care: pharmacological update 2006. Health economic model. NICE Clinical Guideline 18, 2004 |
|---|--|---|---|--|--|--|--|---|--|
| Sección 1. VALIDEZ INTERNA | | | 11200 12101 | | | | | | |
| 1.1 ¿Se plantea en el estudio una pregunta clara y susceptible a ser respondida? | A | A | A | A | A | A | A | A | A |
| 1.2 ¿Está clara la importancia económica de la cuestión? | A | A | A | A | A | A | A | A | A |
| 1.3 ¿La elección del tipo de diseño está justificado? | A | A | A | В | A | В | С | A | A |
| 1.4 ¿Se han incluido los costos relevantes desde el punto de vista del estudio y se han medido y valorado de forma apropiada? | В | A | A | В | A | В | A | A | В |
| 1.5 ¿Se han incluido los resultados finales relevantes para responder a la pregunta de estudio y se han medido y valorado de forma apropiada? | A | A | A | A | A | В | В | A | A |
| 1.6 ¿Es necesario prever los costos futuros y los resultados finales? ¿Se han previsto adecuadamente? | - | | | | | | | | |

| 1.7 ¿Se han hecho explícitos los supuestos y se ha llevado a cabo un análisis de sensibilidad? | - | | | | | | | | |
|---|---------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|---|------|-----|
| 1.8 ¿Se ha presentado en forma explícita la regla de decisión utilizada y se han comparado los costos incrementales y los resultados finales? | A | A | A | A | В | С | В | A | A |
| 1.9 ¿Los resultados proporcionan información relevante para los planificadores sanitarios? | A | A | A | В | A | В | В | A | A |
| Sección 2. VALORACIÓN GENE | RAL DEL ESTUD | 10 | | | | | | | |
| 2.1 ¿En este estudio una EE o un análisis de costos? | EE completa | EE completa | EE completa | EE completa | EE completa | EE completa | | | |
| 2.2 ¿Cuál es su opinión sobre la calidad de la ejecución del estudio? Codifique la respuesta con ++,+ ó - | ++ | + | - | ++ | + | + | + | ´+++ | ´++ |
| 2.3 ¿Los resultados de este estudio son directamente aplicables al grupo de pacientes a los que va aplicada esta guía? | В | В | В | В | В | D | A | A | В |

24.3 ANEXO 3. Proceso de consulta para estimación d elos costosen las eveluaciones economicas desarrolladas por el consorcio de universidades PUJ; UNAL y UdeA.

Con el fin de identificar cuál tarifa o manual tarifario representa mejor la realidad de pagos y contrataciones del país, se realizó un proceso de consulta sobre las tarifas usadas en las contrataciones de servicios de salud en el último año por varias entidades representativas del país. Las entidades consultadas fueron seleccionadas por su participación en el mercado (según número de afiliados distribuidos en el país). Para el régimen contributivo se consultó una muestra de entidades prestadoras de servicios de salud (EPS) a las cuales se les pidió informar la tarifa de contratación usada para una lista de recursos identificados en el proceso descrito anteriormente (técnica de consulta a grupos nominales). Para el subsidiado se contó con una base de datos suministrada por Gestarsalud de tarifas usadas por las Empresas Promotoras de Salud del Régimen Subsidiado asociadas durante el período 2009-2010. Para el régimen contributivo, estas EPS representan el 34,3% del total afiliados al régimen contributivo en el país (23.861.469), mientras que para el subsidiado las ESS representan el 37,9% de afiliados de este régimen en el país (24.713.654).

Las instituciones prestadoras de servicios de salud y las aseguradoras usan diferentes manuales tarifarios, de los cuales sobresalen el SOAT: Decreto 2423 de 1996, usado principalmente para el sector público (régimen subsidiado), se fijan y establecen tarifas en SMLDV; y el ISS -Acuerdo 256 de 2001, manual del Seguro Social Intervenciones y procedimientos médico-quirúrgicos, más usado en el sector privado (régimen contributivo).

Tabla 1. Instituciones participantes en el análisis de tarifas, 2011

| INSTITUCIONES CONSULTADAS | REPRESENTAC | IÓN NACIONAL* |
|---------------------------|-----------------|------------------------------------|
| Régimen contributivo | Afiliados total | Participación en el total de RC |
| SURA EPS | 1.613.692 | 19,69% |
| SALUD TOTAL EPS | 2.200.234 | 26,85% |
| COMPENSAR EPS | 849.029 | 10,36% |
| COOMEVA EPS | 3.531.308 | 43,09% |
| TOTAL EPS ENCUESTADAS | 8.194.263 | 100% |
| Régimen subsidiado | Afiliados total | Participación en el total de RS |
| ECOOPSOS | 635.454 | 6,8% |
| ASMET SALUD | 1.429.181 | 15,2% |
| MUTUAL SER | 1.022.190 | 10,9% |
| AMBUQ | 735.613 | 7,8% |
| OTRAS EMPRESAS SOLIDARIAS | 5.550.223 | 59,2% |
| TOTAL ESS | 9372661 | 38% |
| TOTAL AFILIADOS RS | 24713654 | 100% |

Fuente: Datos a Junio de 2011 según Supersalud

Las instituciones prestadoras de servicios de salud y las aseguradoras usan diferentes manuales tarifarios, de los cuales sobresalen el SOAT: Decreto 2423 de 1996, usado principalmente para el sector público (régimen subsidiado), se fijan y establecen tarifas en SMLDV; y el ISS -Acuerdo 256 de 2001, manual del Seguro Social Intervenciones y procedimientos médico-quirúrgicos, más usado en el sector privado (régimen contributivo).

Se pudo concluir a partir del ejercicio propuesto, que el porcentaje de negociación (% que se adiciona a las tarifas definidas en los manuales tarifarios) es determinado por factores como prestigio institucional, poder de negociación (direccionamiento de población), niveles de complejidad en la atención, tipos de contratación (capitación, evento, caso, conjunto integral de atenciones, paquete o GRD), ubicación geográfica y estructura de mercado.

Una vez conocida la distribución de este porcentaje de contratación (para el régimen contributivo y subsidiado), se seleccionaron 30 procedimientos o recursos afines a todas las guías de la Alianza de las tres Universidades que hacen parte del consorcio (UNAL, PUJ, UdeA), con el propósito de equiparar los valores del manual SOAT 2010 (pleno, -5, -10, -15 y -30%) en valores del manual ISS 2001, y poder conocer el porcentaje adicional que se usaría para el análisis en las evaluaciones económicas de las guías.

Haber convertido los valores de SOAT en ISS 2001+/- un porcentaje permitió encontrar la similitud de las tarifas entre el régimen contributivo y el subsidiado (para el año2010), es decir, la variación de los porcentajes en la negociación del SOAT, equivalen al ISS 2001+30%, donde su porcentaje mínimo fue 25 y el máximo 48%.

Parte 3

Recomendaciones para la difusión, diseminación, adopción e implementación de la Guía de Atención Integral de Hipertensión Arterial Primaria

Preparado por Andrés Duarte Osorio²⁷

Para la elaboración de indicadores de esta guía se conto con la colaboración de la doctora Yazmín Cadena C.

²⁷ La estructura de este documento tiene incorporadas recomendaciones concertadas por el grupo de trabajo de la Alianza CINETS, conformado para el diseño y formulación de un documento marco de implementación con aplicación para las GAI a cargo de la Universidad Nacional de Colombia, la Pontificia Universidad Javeriana y la Universidad de Antioquia. El grupo está conformado por Natalia Sánchez y Andrés Duarte de la Pontificia Universidad Javeriana; Marcela Gordillo de la Universidad Nacional de Colombia; María Del Pilar Pastor Durango y Álvaro Quintero Posada de la Universidad de Antioquia.

25. Introducción

Este documento contiene las recomendaciones generales para el proceso de implementación de la guía para la Atención integral de hipertensión arterial (GAI_HTA). Dichas recomendaciones son globales y deben articularse con el Sistema General de Seguridad Social en Salud de Colombia (SGSSS).

Tal como lo describe Guía Metodológica para el desarrollo de Guías de Atención Integral en el Sistema General de Seguridad Social en Salud Colombiano (3), en nuestro país las GAI "incluyen Guías de Práctica Clínica, estudios económicos y del impacto en el presupuesto UPC que se propone para el ajuste del plan de beneficios POS en el SGSSS colombiano". Las GPC basadas en evidencia, contenidas en las GAI, "son un conjunto de recomendaciones desarrolladas de forma sistemática para ayudar a profesionales y a pacientes a tomar decisiones sobre la atención sanitaria más apropiada y a seleccionar las opciones diagnósticas y terapéuticas más adecuadas a la hora de abordar un problema de salud o una condición clínica especifica" (239).

Una Guía de Atención Integral (GAI) corresponde en sí misma a una tecnología y por lo tanto su implementación debe contemplar el desarrollo de metodologías y técnicas propias de incorporación en un servicio de salud, en una comunidad o en una organización. En el ámbito mundial se reconoce que disponer de un documento de Guía de Práctica Clínica (GPC) basada en las mejores evidencias disponibles, aun siendo desarrollada por grupos nacionales y aplicables al contexto local, no es suficiente para que se utilice en la práctica clínica. Trasladar el conocimiento teórico expresado en las recomendaciones de las GPC a las decisiones que se toman y a las acciones que se realizan frente a situaciones clínicas definidas generalmente implica procesos conducentes a modificar los comportamientos de los usuarios finales.

Las personas responsables de la prestación de los servicios de salud y los pacientes seguirán las recomendaciones contenidas en las GPC si son conscientes de su existencia y tienen la habilidad para aplicarlas (240,241). Este documento presenta los elementos necesarios a considerar dentro de los planes de difusión, diseminación, adopción e implementación de GPC y describe estrategias y actividades que pueden contribuir a lograrlo. Esperamos que de esta forma, los recursos destinados a la elaboración de la GAI y los esfuerzos realizados para lograrlo permitan cumplir con el propósito final de "disminuir la variabilidad en la atención, mejorar la calidad y hacer más racional la prestación de servicios de salud" (242).

26. Definición de términos utilizados referentes a implementación

Los conceptos referentes a la implementación de GPC frecuentemente se utilizan de forma indiscriminada y en múltiples ocasiones como sinónimos, generando problemas de comunicación y distorsión de los mensajes pretenden transmitir. Por tanto, es conveniente comenzar por describir la terminología utilizada en este documento, de forma tal que se disminuya la variabilidad en la interpretación de los conceptos. Se tomarán como base las definiciones presentadas por Davis y Taylor-Vaisey (243) por considerar que son las más frecuentemente referenciadas en la literatura especializada.

- **Difusión:** se utiliza para referirse a los procesos de distribución de información. La distribución de GPC generalmente se realiza de forma pasiva, por medios tradicionales tales como la presentación en medios masivos de comunicación, reuniones o eventos de presentación a nivel nacional, regional, local o institucional, montaje en portales web, envío de copias impresas, etc. Se pretende que diferentes audiencias se enteren de la existencia de la GPC y de esta forma, los procesos de planificación y el planteamiento de objetivos serán muy globales, e incluso en algunas ocasiones no se plantearán.
- **Diseminación:** es un proceso más activo que el de difusión. Hace referencia a la comunicación y el desarrollo de actividades tendientes a mejorar el conocimiento o las habilidades de los usuarios finales (prestadores de servicio y pacientes) de las GPC. Así, los grupos blanco serán mucho más seleccionados, al igual que las actividades planeadas para lograrlo. Incluye entre otros, la realización de talleres, la discusión de casos clínicos, el planteamiento de escenarios de simulación, etc.
- Implementación: es a la vez un proceso más activo que la diseminación. Tiene como finalidad trasladar las recomendaciones teóricas contenidas en las recomendaciones de la GPC al quehacer de la práctica clínica. Implica estrategias de comunicación efectiva conjuntamente con estrategias y actividades tendientes a identificar y superar las dificultades o barreras del entorno local, con el fin de poner en marcha las recomendaciones propuestas. Involucra además, técnicas administrativas y educativas efectivas en la práctica.
- Adopción: hace referencia a la decisión de la necesidad u obligación de cambiar la práctica clínica, ajustándola a las recomendaciones contenidas en las GPC. Por lo general, en nuestro medio, esta decisión atañe al nivel directivo de las instituciones. Sin embargo, son realmente los usuarios finales de las GPC quienes deben utilizar dichas recomendaciones en el proceso de toma de decisiones y en la determinación de las actividades a seguir frente a las situaciones clínicas específicas. Desde la perspectiva de los prestadores de servicios de salud, la adopción debe entenderse como el proceso que involucra su compromiso y decisión de modificar la práctica.

27. Objetivos

Los objetivos de este plan de implementación se plantean para un período de tres años, teniendo en cuenta que los contenidos de las guías de atención integral deben actualizarse constantemente, de acuerdo con la dinámica de la evidencia científica:

- Recomendar estrategias para la diseminación, difusión y adopción de las GPC para la atención integral de la hipertensión arterial diseñadas a partir de la evidencia existente sobre su efectividad en diferentes ámbitos de aplicación y uso.
- Propiciar escenarios y estrategias permanentes de educación, consulta y aprendizaje sobre las guías de práctica clínica que aseguren su adecuada utilización e implementación.
- Estimular el uso de un sistema de seguimiento, evaluación y control de la implementación de las GAI diseñadas, cuya operación garantice identificar sus tendencias, su efecto, su nivel de eficiencia, y su congruencia tanto con las políticas institucionales, como con los requerimientos del Sistema Obligatorio de Garantía de Calidad en Salud.
- Recomendar a la CRES, de acuerdo con las recomendaciones disponibles en cada GAI, la incorporación en los Planes de Beneficios de nuevos procesos y procedimientos asistenciales, nuevos medicamentos, nuevos dispositivos y nuevos equipos.

28. Alcance

La GAI para la Atención integral de hipertensión arterial (GAI_HTA) está construida de tal manera que puede ser utilizada por los diferentes actores del Sistema General de Seguridad Social en Salud y por los actores del Sistema Nacional de Ciencia y Tecnología en Salud.

- En el primer caso, los actores para los que están dirigidas son: autoridades sanitarias del orden nacional y territorial; Comisión de Regulación en Salud CRES; entidades administradoras de planes de beneficios; instituciones prestadoras de servicios de salud (IPS) públicas y privadas; profesionales; asociaciones científicas; entidades de vigilancia y control; entidades encargadas de la acreditación; Instituto de Evaluación de Tecnologías; pacientes y cuidadores, todos los cuales reconocen a las guías como el soporte técnico que orienta el proceso de toma de decisiones, las acciones a seguir y la atención específica.
- En el segundo caso, están dirigidas a: Colciencias; instituciones de educación superior; centros de desarrollo tecnológico; grupos de investigación, quienes las reconocen como fuente para generación de conocimiento e innovación.

29. Identificación de barreras y facilitadores

En el contexto de implementación de GPC, las barreras hacen referencia a aquellos factores que pueden impedir, limitar o dificultar el que las recomendaciones planteadas puedan llevarse a la práctica y que tanto los profesionales de la salud como los pacientes adhieran a ellas, mientras que los facilitadores se refieren a aquellos factores que propician o favorecen los cambios.

Existen diferentes propuestas de clasificación y de marcos teóricos para el estudio de barreras y facilitadores (244,245). De igual forma, los manuales de implementación de GPC en el ámbito mundial proponen diversas estrategias y actividades para su abordaje (3,244,246,247). No obstante, en general podemos asumir que tanto las barreras como los facilitadores principalmente tienen relación con características propias de las guías, con las creencias, actitudes y prácticas de los profesionales de la salud y de los pacientes, o con las circunstancias locales y sectoriales en las cuales se pone en marcha y se mantiene la implementación de las GPC.

Las técnicas más frecuentemente utilizadas para identificar barreras y facilitadores incluyen tormenta de ideas (248), técnicas basadas en la metodología Delphi (249-250), grupos nominales (251), encuestas (252), entrevistas (253,254), grupos focales (248,255-257), observaciones directas (258), estudios de casos (259,260) y exploración con informantes claves (257). Frecuentemente se requiere utilizar dos o más de las técnicas señaladas (referencias) para favorecer la fiabilidad, precisión, aceptabilidad y generalización de la información obtenida.

En la implementación de GPC, aquellas estrategias dirigidas a la identificación e intervención de barreras, son más efectivas que aquellas que no lo están (243). De acuerdo con el grupo Cochrane de efectividad de la práctica y organización del cuidado (EPOC), las intervenciones dirigidas a superar las barreras pueden resumirse en los siguientes aspectos:

| Intervenciones sobre los | Distribución de materiales educativos, por ejemplo, envío por correo de la guía o entrega a la mano en el lugar de trabajo; formatos reducidos de la guía como una cartilla de bolsillo Sesiones formativas: conferencias, sesiones clínicas, talleres. Procesos de consenso local: inclusión de los profesionales implicados, en la discusión, para asegurar que están de acuerdo en que el problema clínico elegido es importante, y la aproximación para manejar el problema es adecuada. Visitas de un facilitador: una persona con formación y entrenamiento específico, |
|--------------------------|---|
| profesionales | visita al profesional de salud para darle información con la intención de cambiar su práctica (la información dada puede incluir retroalimentación de la práctica clínica del profesional) Líderes locales de opinión: participación de profesionales de la salud denominados por sus colegas como "influyentes" desde el punto de vista |
| | formativo. Intervenciones mediadas por pacientes: nueva información clínica recogida |

| | directamente de los pacientes y suministrada a los profesionales. Auditoría y retroalimentación: proporcionar a los profesionales cualquier resumen de sus actuaciones clínicas en un período de tiempo especificado (el resumen puede incluir recomendaciones de acción clínica). Recordatorios: información paciente-encuentro específica provista verbalmente, en papel o en la pantalla de un computador, diseñada para llamar la atención del profesional y para que recuerde cierta información que le permita realizar o evitar alguna acción para ayudar al paciente. Medios de comunicación masivos: televisión, radio, periódicos, posters, y folletos, solos o en conjunto con otras intervenciones, y dirigido a la población. |
|------------------------------------|---|
| Intervenciones financieras | Orientada hacia los profesionales: pago por servicio; incentivos* al profesional o a la institución. Orientada hacia los pacientes: copago; incentivos* al paciente. |
| Intervenciones organizacionales | Pueden incluir cambios en las estructuras físicas de las unidades de atención sanitaria, en los sistemas de registro médico o en la titularidad. Orientada hacia los profesionales: revisión de los roles profesionales; equipos clínicos multidisciplinarios; integración formal de servicios; continuidad de cuidados; satisfacción de los profesionales; comunicación y discusión de casos a distancia entre profesionales; Orientada hacia los pacientes: envío por correo de prescripciones; mecanismos para el manejo adecuado de quejas y sugerencias de pacientes; participación de los pacientes en el gobierno de la institución de salud. Estructurales: cambio en el entorno (lugar) de prestación del servicio; cambios de la estructura física, instalaciones, y equipos; cambios en los sistemas de historias clínicas; cambios en el tipo de prestaciones; presencia de mecanismos para el control de la calidad, etc. |
| Intervenciones regulatorias | Cualquier intervención que tenga como objetivo cambiar la prestación o el costo del servicio de salud mediante una ley o norma. Cambios en las responsabilidades del profesional. Manejo de las quejas de los pacientes. Acreditación. Etc |

^{*}Los incentivos pueden ser positivos (como bonificaciones o primas) o negativos (por ejemplo multas) Adaptado de: Effective Practice and Organization of Care Group (EPOC) (261). www.epoc.cochrane.org

La identificación y valoración de barreras y facilitadores permitirá ejecutar un plan local de implementación, que se centre en aquellos factores con mayor probabilidad de éxito, pertinente al contexto, sin que se requiera intervenir todos aquellos factores potenciales o todos aquellos factores encontrados (236).

30. Factores críticos de éxito para la implementación de la GAI de hipertensión arterial

- La estructura y operación de los procesos de capacitación, asesoría y asistencia técnica requeridos por las instituciones prestadoras de salud (IPS) y las entidades administradoras de planes de beneficios (EAPB) son indispensables para el desarrollo de capacidades institucionales necesarias para el uso adecuado de la GAI_HTA.
- Capacidades institucionales en formación o maduras, para hacer uso tanto de la tecnología GAI
 de hipertensión arterial (GAI_HTA) en sí misma, como de las nuevas tecnologías que ella
 dispone para el abordaje integral.
- Un sistema de información en desarrollo o maduro, en el marco del cual las IPS y las EAPB hagan uso adecuado de los indicadores de seguimiento y evaluación de la implementación de la GAI de hipertensión arterial (GAI_HTA) en su ámbito.
- El estado de desarrollo del Sistema Obligatorio de Garantía de Calidad en las instituciones prestadoras y aseguradoras de salud que harán uso de la GAI de hipertensión arterial (GAI_HTA).
- La incorporación de la GAI de hipertensión arterial (GAI_HTA) en los procesos de formación de los trabajadores de la salud involucrados con el abordaje integral de la guía.
- El desarrollo del sistema de incentivos para la implementación de la GAI de hipertensión arterial (GAI_HTA) en el SGSSS.

31. Esquema resumido de las fases y estrategias del plan de implementación

| Esquema de las fases y estrategias del plan de implementación | | | | | | | | |
|---|-----------------------|--|---|--|--------------------------------|--|--|--|
| | | b. Educación | c. Favorecer la | d. Sistema de | | | | |
| Líneas de | | centrada en | divulgación, | comunicación | | | | |
| actuación: | a. Acceso fácil y | multiplicadores con | proporcionando a los | interna del | e. Coordinación | | | |
| directrices | permanente a la | el fin de favorecer la | grupos | Ministerio de la | intersectorial entre | | | |
| esenciales que se | información. | difusión entre los | multiplicadores | Protección Social o | profesionales de la salud, | | | |
| requieren para el | | miembros del grupo | mencionados, | instancia encargada | para uso aplicación y | | | |
| diseño, | | objetivo para que | herramientas para | como promotor e | divulgación de las guías de | | | |
| implementación y | | puedan transmitir | divulgación, | impulsor de la | práctica clínica, con | | | |
| evaluación del plan | | esta información a | aplicación y | adopción de las | participación de las | | | |
| de implementación. | | toda la población | enseñanza de las | guías, valiéndose de | instituciones académicas. | | | |
| de implementación. | | objetivo del plan de | guías de práctica | su alcance a nivel | | | | |
| | | implementación. | clínica. | regional y nacional. | | | | |
| | a. Usuarios directos | | | | lles del área de la salud y de | | | |
| | práctica clínica: pro | | | ajan temas de salud en | | | | |
| Grupos de interés | para quienes el Plan | | implementación debe garantizarles actividades de información y | | | | | |
| di upos de interes | Implementación del | | comunicación que les permita usar adecuadamente la información | | | | | |
| | actividades que aba | | | | ud, la economía, la política, | | | |
| | difusión, diseminaci | | la administración, entre otras. | | | | | |
| | | | ipo rector o coordinador, conformado por profesionales expertos en el | | | | | |
| | | | ráctica clínica y con la especificidad necesaria en el tema de cada guía que | | | | | |
| | Alistamiento | facilite el proceso de capacitación y formación a los profesionales para su adopción. Este grupo | | | | | | |
| | | | | arrollar el plan de implementación de las guías. | | | | |
| | | _ | dades Tecnológicas de Innovación de los Involucrados en la Implementación | | | | | |
| | | con el fin de enfocar lo | esfuerzos de implementación, y de asistencia técnica. • Identificación de las agremiaciones más destacadas a nivel | | | | | |
| | | | | n de las agremiaciones | mas destacadas a nivei | | | |
| Fases | | Localización de los | nacional | | | | | |
| | | profesionales propues | | edes principales de esta | | | | |
| | Difusión y | dentro de la población | | | | | | |
| | diseminación | objetivo, así como de l | | | iaciones e instituciones. | | | |
| | uiseiiiiiacioii | instituciones públicas | y Invitación oc | | iones para participar de las | | | |
| | | privadas que agrupan | | educación propuestas (| | | | |
| | | población objetivo | | | en este pian de | | | |
| | | | _ | implementación.Identificación de las Instituciones públicas y privadas de salud | | | | |
| | <u> </u> | L | - iuciiiiicacioi | ii de ida iiiatitueidilea p | ablicas y privadas de saidd, | | | |

| Esqu | ema de las fases y estrategias | del plan de implementación | | |
|--|---|--|--|--|
| 2094 | | que son potenciales usuarias de las guías. • Utilización de los medios de comunicación físicos y virtuales existentes en las instituciones educativas, salud, sociedades científicas o agremiaciones para difundir la información de las guías y la importancia de su adopción. • Participación en eventos científicos dirigidos al grupo objetivo • Énfasis en comunicación interactiva como medios off line y medios on line | | |
| Formación y capacitación | Dirigida principalmente al grupo de profesionales en salud encargados de la aplicación directa de las guías de práctica clínica. Consiste en la formación académica sobre las guías, centrada en un grupo de multiplicadores. | El Ministerio de Salud y la Protección Social será el encargado de la estrategia de educación centrada en multiplicadores. Instituciones educativas como multiplicadoras; en este proceso las asociaciones de profesionales y sociedades científicas cumplen la función de impulsoras de estas iniciativas académicas a través de la gestión con los asociados y ex alumnos. Cursos de formación de multiplicadores de las guías de práctica clínica, dirigido al grupo que tendrá la responsabilidad de realizar la formación de todos los usuarios directos e indirectos de las guías en el país. Cursos virtuales sobre las guías de práctica clínica. Medios de comunicación Interactiva como canales para la educación pagina web, biblioteca virtual, boletines virtuales, revistas electrónicas, interface de actualización interna, presencia en eventos académicos. | | |
| Monitorización, seguimiento y evaluación | A través de indicadores de ges | stión y de resultados | | |
| Socialización de los resultados | Rendición de cuentas del proceso de implementación de las guías. | | | |

32. Incentivos para la implementación de las GAI

Se define sistema de incentivos para la garantía de la calidad como "el Sistema que permita, estimule y retribuya una buena atención a la salud y que desaliente al mismo tiempo comportamientos inadecuados de cualquier índole, ya sea por parte de los médicos, de los usuarios o de los administradores" (263). Esta definición se encuentra incluida en el manual del sistema obligatorio de la garantía de la calidad (264), y es precisamente la que se debe seguir en el proceso de seleccionar los incentivos, durante el proceso de implementación de la GAI de hipertensión arterial (GAI_HTA).

Los incentivos para el mejoramiento de la calidad disponibles como instrumentos de política pública se clasifican según el manual anteriormente mencionado (264) en las siguientes categorías:

- Incentivos económicos "puros": el mejoramiento de la calidad es motivado por la posibilidad de obtener ganancias económicas, ya sea porque la calidad genera mayores ventas y/o aumenta los márgenes de rentabilidad. Como ejemplo, en nuestro medio pueden considerarse la participación sin costo en cursos que ofrecen instituciones y agencias con las que el Ministerio de Salud y Protección Social (MSPS) tenga convenios de cooperación técnica; acceso a financiación de proyectos de desarrollo e investigación dirigidos a la comprensión e intervención de problemas relacionados con el objeto central de la GAI bajo la modalidad Convocatoria Institucional; apoyo económico para elaboración de pósters, traducción y publicación de artículos, etc.
- Incentivos de prestigio: la calidad se mantiene o se mejora con el fin de mantener o mejorar la imagen o reputación. Por ejemplo evaluación de proyectos de desarrollo e investigación relacionados con el objeto central de la GAI por parte de Universidades y Centros de Desarrollo Tecnológico Científico designados por Colciencias.
- Incentivos legales: se desmotiva el desmejoramiento de la calidad por medio de sanciones.
- Incentivos de carácter ético y profesional: en el caso particular de la prestación de servicios de salud, existen incentivos para el mejoramiento de la calidad propios del sector: la calidad se mantiene o se mejora en aras de cumplir con una responsabilidad por representar los intereses del paciente. Como ejemplo, puede brindarse apoyo a los investigadores en la actualización de hojas de vida en la plataforma de Colciencias, asesoría metodológica para la elaboración de protocolos de investigación, procesamiento y análisis de datos estadísticos; apoyo para digitación de datos y uso de Tecnologías de la información y la comunicación (TIC), preparación de manuscritos para ser sometidos a revistas, etc.

El SGSSS podrá definir el nivel de cumplimiento de indicadores con el cual las instituciones o los profesionales tengan la posibilidad de acceder a los incentivos propuestos.

33. Tablero de indicadores de seguimiento (de gestión y clínico) de la implementación de la GAI HTA

En este documento se estima que la implementación de la GAI_HTA supone no sólo que los profesionales de salud dispongan de la adherencia suficiente, sino que además se disponga de un entorno institucional favorable. Para lograrlo se han diseñado una serie de indicadores que buscan identificar y medir procesos centrales que pueden afectar la implementación de la GAI y estos se han incluido en un Tablero General que facilite el proceso de toma de decisiones.

Con el fin de disminuir las barreras y dificultades en el momento de realizar el plan de implementación de las GAI, es de gran importancia articular los indicadores propuestos a continuación, con los diferentes niveles que contempla el Sistema Obligatorio de Garantía de Calidad (SOGC) y su componente de Sistema de Información para la Calidad (SIC). Se preferirá la selección de indicadores de calidad que sirvan para identificar áreas de mejoramiento y monitorizar los procesos de mejora de la calidad (265).

Se espera que la información sea útil para la gestión de la calidad y se evite la generación de información que solamente incremente el trabajo administrativo en la gestión de servicios de salud sin que brinde utilidad. Con el fin de adaptarlos al SGSSS en Colombia, los indicadores seguirán los lineamientos establecidos por el sistema (266), explicados y ejemplificados en el Manual del Observatorio de Calidad de la Atención en Salud (267).

El Tablero de Indicadores está fundamentado en la metodología de Balanced Score Card, agrupados en dos (2) categorías;

- Indicadores de gestión:
 Describen el proceso de implementación de la GAI_HTA y la satisfacción de clientes internos y externos.
- Indicadores de desenlace clínico:
 Describen aspectos específicos clínicos y asistenciales que los expertos han determinado como adecuados para seguimiento de las recomendaciones propuestas en la GAI.

GAI - HTA

Tablero de Indicadores Estratégicos

| | | NOMBRE DEL | | UNIDAD DE | FRECUEN | ESTAN | ME | TA | | RESPONSABL |
|---------------------|--|---|---|-----------------|--------------------|-------|--------|--------|--|---|
| CATEGORÍA | COMPROMISO | INDICADOR | OPERACIONALIZACION | MEDIDA CIA DE | CIA DE ANALISIS | DAR | MINIMO | MAXIMO | FUENTE | E DEL DATO |
| 1. GESTION (50%) | Información | Difusión de la guía | Número de IPS en el país a quienes se entregó la GAI_HTA en formato impreso o en formato digital * 100 / Número de IPS en el país.¶ | Porcentaje | Anual | 100% | 80% | 100% | Registros Ministerio de Salud y la Protección Social | Ministerio de Salud y la Protección Social |
| | Formación y capacitación | Diseminación de la guía | Número de profesionales que completaron las actividades de formación y capacitación de la GAI_HTA durante los últimos tres años * 100 / Número total de Profesionales de la salud que trabajan en IPS | Porcentaje | Anual | 100% | 80% | 100% | Oficina de Planeación o de Calidad | Dirección Científica |
| | Satisfacción del cliente | Satisfacción de clientes internos | Número de profesionales de salud encuestados que reportan satisfacción por el uso de GAL_HTA * 100 / Número total de profesionales de salud encuestados | Porcentaje | Semestral | 90% | 70% | 100% | Oficina de Planeación o de Calidad | Dirección Científica |
| | | Satisfacción de clientes externos | Número de padres que reportan satisfacción por la aplicación de la GAI_HTA * 100 / Número de padres encuestados | Porcentaje | Semestral | 90% | 70% | 100% | Oficina de Planeación o de Calidad | Dirección Científica |
| 2. CLÍNICA (50%) | A Producción clínicos alcanzado con el uso | asistenciales y clínicos | Número de adultos > 35 años, y/o con incremento de peso, y/o sin actividad física regular, y/o tabaquismo, y/o con antecedentes familiares de HTA, en quienes se realiza tamización para HTA * 100 /Número de adultos > 35 años, y/o con incremento de peso, y/o sin actividad física regular, y/o tabaquismo, y/o con antecedentes familiares de HTA | Porcentaje | Trimestra l | 100% | 85% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | | alcanzados con el uso de la GAI_HTA. Número de pacientes refractaria o con enfe estadío II o mayor qui valoración oftalmológ pacientes con HTA est | Número de pacientes con HTA estadio II refractaria o con enfermedad renal crónica estadío II o mayor quienes son remitidos a valoración oftalmológica * 100 / Número de pacientes con HTA estadio II refractaria o con enfermedad renal crónica estadío II o mayor | Porcentaje | Trimestra l | 100% | 95% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |

GAI - HTA

Tablero de Indicadores Estratégicos

| CAMPICODÍ: CONTE | | NOMBRE DEL | | UNIDAD DE | UNIDAD DE FRECUEN | | META | | | RESPONSABL |
|------------------|------------|--|--|------------|--------------------|------|--------|--------|--|-------------------------|
| CATEGORÍA | COMPROMISO | INDICADOR | OPERACIONALIZACION | MEDIDA | CIA DE ANALISIS | DAR | MINIMO | MAXIMO | FUENTE | E DEL DATO |
| | | | Número de pacientes con HTA de por lo menos 5 años o estadio II refractaria o con enfermedad renal crónica estadío II o mayor a quienes se les solicita ecocardiografía * 100 / Número de pacientes con HTA de por lo menos 5 años o estadio II refractaria o con enfermedad renal crónica estadío II o mayor. | Porcentaje | Trimestra l | 100% | 95% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | | | Número de pacientes con HTA con proteinuria positiva en uroanálisis de muestra casual a quienes en los primeros 3 meses de diagnóstico se les realiza proteinuria de 24 horas * 100 / Número de pacientes con HTA con proteinuria positiva en uroanálisis de muestra casual | Porcentaje | Trimestra l | 100% | 90% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | | | Número de pacientes con HTA a quienes en los 3 primeros meses de diagnóstico se les realiza estratificación de riesgo de eventos cardiovasculares por Framingham * 100 / Número de pacientes con HTA | Porcentaje | Trimestra l | 100% | 98% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | | | Número de pacientes con HTA diagnosticada hace mas de 3 meses quienes están registrados en un programa estructurado interdisciplinario de manejo * 100 / Número de pacientes con HTA diagnosticada hace mas de 3 meses. | Porcentaje | Trimestra l | 90% | 90% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | | | Número de pacientes con HTA a quienes se inicia tratamiento farmacológico con diuréticos tiazídicos * 100 / Número de pacientes con HTA a quienes se inicia tratamiento farmacológico | Porcentaje | Semestral | 90% | 90% | 100% | Historia Clínica | Médico Tratante |
| | Calidad | Adherencia de profesionales a la GAI_HTA | Número de profesionales que aplican la GAI_SN * 100 / Número de profesionales del área asistencial | Porcentaje | Semestral | 100% | 60% | 100% | Oficina de Planeación y Calidad. | Dirección Científica |

 $[\]P$ Indicador válido únicamente para el primer año del plan de implementación

Referencias

- 1. Veith FJ, Lachat M, Mayer D, Malina M, Holst J, Mehta M, et al. Collected world and single center experience with endovascular treatment of ruptured abdominal aortic aneurysms. Annals of surgery. 2009;250(5):818-24. Epub 2009/10/08.
- 2. Schwartz GG, Olsson AG, Ballantyne CM, Barter PJ, Holme IM, Kallend D, et al. Rationale and design of the dal-OUTCOMES trial: efficacy and safety of dalcetrapib in patients with recent acute coronary syndrome. Am Heart J. 2009;158(6):896-901 e3. Epub 2009/12/05.
- 3. Ministerio de la Protección Social, Colciencias, Centro de Estudios e Investigación en Salud de la Fundación Santafé de Bogotá, Escuela de Salud Pública de la Universidad de Harvard. Guía Metodológica para la elaboración de Guías de Atención Integral en el Sistema General de Seguridad Social en Salud Colombiano. Bogotá, Colombia2010.
- 4. Campbell NR, Poirier L, Tremblay G, Lindsay P, Reid D, Tobe SW, et al. Canadian Hypertension Education Program: the science supporting New 2011 CHEP recommendations with an emphasis on health advocacy and knowledge translation. The Canadian journal of cardiology. 2011;27(4):407-14. Epub 2011/06/07.
- 5. Mancia G, De Backer G, Dominiczak A, Cifkova R, Fagard R, Germano G, et al. 2007 Guidelines for the Management of Arterial Hypertension: The Task Force for the Management of Arterial Hypertension of the European Society of Hypertension (ESH) and of the European Society of Cardiology (ESC). Journal of hypertension. 2007;25(6):1105-87 10.097/HJH.0b013e3281fc975a.
- 6. The National Institute of Health and Clinical Excellence (NICE). Hypertension. The clinical management of primary hypertension in adults. Clinical Guideline 127. Methods, evidence, and recommendations. Update of clinical guidelines 18 and 34.: National Clinical Guideline Centre; 2011.
- 7. Whitworth JA. Emerging drugs in the management of hypertension. Expert opinion on emerging drugs. 2003;8(2):377-88. Epub 2003/12/10.
- 8. Sanchez RA, Ayala M, Baglivo H, Velazquez C, Burlando G, Kohlmann O, et al. Latin American guidelines on hypertension. Latin American Expert Group. J Hypertens. 2009;27(5):905-22. Epub 2009/04/08.
- 9. Ministerio de Salud. Guía de Atención de la Hipertensión Arterial. 2003.
- 10. Sociedad Colombiana de Cardiología. Guías Colombianas para el diagnóstico y tratamiento de la hipertensión arterial, 2007.
- 11. Goldstein IB SD, Thananopavarn C, Sambhi MP. Comparison of drug and behavioral treatments of essential hypertension. Health Psychology. 1982;1(1):7-26.

- 12. Lovibond K, Jowett S, Barton P, Caulfield M, Heneghan C, Hobbs F, et al. Cost-effectiveness of options for the diagnosis of high blood pressure in primary care: a modelling study. Lancet. 2011;378(9798):1219-30.
- 13. Tamaki Y, Ohkubo T, Kobayashi M, Sato K, Kikuya M, Obara T, et al. [Cost effectiveness of hypertension treatment based on the measurement of ambulatory blood pressure]. Yakugaku Zasshi. 2010;130(6):805-20.
- 14. Sociedade Brasileira de Cardiologia / Sociedade Brasileira de Hipertensão / Sociedade Brasileira de Nefrologia. VI Diretrizes Brasileiras de Hipertensão. Arq Bras Cardiol 2010; 95(1 supl.1): 1-51.
- 15. Chiang C, Wang T, Li Y, Lin T, Chien K, Yeh H, et al. 2010 guidelines of the Taiwan Society of Cardiology for the management of hypertension. J Formos Med Assoc. 2010;109(10):740-73.
- 16. Liu L. [2010 Chinese guidelines for the management of hypertension]. Zhonghua Xin Xue Guan Bing Za Zhi. 2011;39(7):579-615.
- 17. Aronow WS et al. ACCF/AHA 2011 Expert Consensus Document on Hypertension in the Elderly: A Report of the American College of Cardiology Foundation Task Force on Clinical Expert Consensus Documents Developed in Collaboration With the American Academy of Neurology, American Geriatrics Society, American Society for Preventive Cardiology, American Society of Hypertension, American Society of Nephrology, Association of Black Cardiologists, and European Society of Hypertension. Journal of the American Society of Hypertension 2011;5(4):259-352.
- 18. Castano-Guerra R, Medina-Gonzalez Mdel C, de la Rosa-Rincon R, Loria-Castellanos J. [Clinical guideline for diagnosis and treatment of high blood pressure]. Rev Med Inst Mex Seguro Soc. 2011;49(3):315-24.
- 19. Universidad de Oxford. Institute of Health Sciences de Oxford. Critical Appraisal Skills Programme Espanol CASPe.
- 20. GRADEpro. [Computer program]. Version 3.2 for Windows. Jan Brozek, Andrew Oxman, Holger Schünemann, 2008.
- 21. Boyko E, Shaw J, Zimmet P, Chitson P, Tuomilehto J, Alberti K. A prospective study of glycemia, body size, insulin resistance and the risk of hypertension in Mauritius. J Hypertens. 2008;26(9):1742-9.
- De Marco M, de Simone G, Roman M, Chinali M, Lee E, Russell M, et al. Cardiovascular and metabolic predictors of progression of prehypertension into hypertension: the Strong Heart Study. Hypertension. 2009;54(5):974-80.
- 23. Gelber R, Gaziano J, Manson J, Buring J, Sesso H. A prospective study of body mass index and the risk of developing hypertension in men. Am J Hypertens. 2007;20(4):370-7.
- 24. Kshirsagar A, Chiu Y, Bomback A, August P, Viera A, Colindres R, et al. A hypertension risk score for middle-aged and older adults. J Clin Hypertens (Greenwich). 2010;12(10):800-8.

- 25. Parikh N, Pencina M, Wang T, Benjamin E, Lanier K, Levy D, et al. A risk score for predicting near-term incidence of hypertension: the Framingham Heart Study. Ann Intern Med. 2008;148(2):102-10.
- 26. Pitsavos C, Chrysohoou C, Panagiotakos D, Lentzas Y, Stefanadis C. Abdominal obesity and inflammation predicts hypertension among prehypertensive men and women: the ATTICA Study. Heart Vessels. 2008;23(2):96-103.
- 27. Vasan R, Larson M, Leip E, Kannel W, Levy D. Assessment of frequency of progression to hypertension in non-hypertensive participants in the Framingham Heart Study: a cohort study. Lancet. 2001;358(9294):1682-6.
- 28. Zheng L, Sun Z, Zhang X, Xu C, Li J, Li M, et al. Risk of progression to hypertension across baseline blood pressure in nonhypertensive participants among rural Chinese adults: a prospective study. J Hypertens. 2010;28(6):1158-65.
- 29. Thompson A, Hu T, Eshelbrenner C, Reynolds K, He J, Bazzano L. Antihypertensive treatment and secondary prevention of cardiovascular disease events among persons without hypertension: a meta-analysis. JAMA. 2011;305(9):913-22.
- 30. Fuchs F, Fuchs S, Moreira L, Gus M, Nobrega A, Poli-de-Figueiredo C, et al. Prevention of hypertension in patients with pre-hypertension: protocol for the PREVER-prevention trial. Trials. 2011;12:65.
- 31. Julius S, Nesbitt S, Egan B, Weber M, Michelson E, Kaciroti N, et al. Feasibility of treating prehypertension with an angiotensin-receptor blocker. N Engl J Med. 2006;354(16):1685-97.
- 32. Luders S, Schrader J, Berger J, Unger T, Zidek W, Bohm M, et al. The PHARAO study: prevention of hypertension with the angiotensin-converting enzyme inhibitor ramipril in patients with high-normal blood pressure: a prospective, randomized, controlled prevention trial of the German Hypertension League. J Hypertens. 2008;26(7):1487-96.
- 33. Horsburgh CR, Jr., Goldberg S, Bethel J, Chen S, Colson PW, Hirsch-Moverman Y, et al. Latent TB infection treatment acceptance and completion in the United States and Canada. Chest. 2010;137(2):401-9. Epub 2009/10/02.
- 34. Graudal NA, Hubeck-Graudal T, Jurgens G. Effects of low sodium diet versus high sodium diet on blood pressure, renin, aldosterone, catecholamines, cholesterol, and triglyceride. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2011(11).
- 35. He FJ, MacGregor GA. Effect of longer-term modest salt reduction on blood pressure. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2008(1).
- 36. Taylor R, Ashton K, Moxham T, Hooper L, Ebrahim S. Reduced dietary salt for the prevention of cardiovascular disease. Cochrane Database Syst Rev. 2011(7):CD009217.
- 37. Effects of weight loss and sodium reduction intervention on blood pressure and hypertension incidence in overweight people with high-normal blood pressure. The Trials of Hypertension

- Prevention, phase II. The Trials of Hypertension Prevention Collaborative Research Group. Arch Intern Med. 1997;157(6):657-67.
- 38. The Hypertension Prevention Trial: three-year effects of dietary changes on blood pressure. Hypertension Prevention Trial Research Group. Arch Intern Med. 1990;150(1):153-62.
- 39. Aucott L, Rothnie H, McIntyre L, Thapa M, Waweru C, Gray D. Long-term weight loss from lifestyle intervention benefits blood pressure?: a systematic review. Hypertension. 2009;54(4):756-62.
- 40. Avenell A, Brown T, McGee M, Campbell M, Grant A, Broom J, et al. What interventions should we add to weight reducing diets in adults with obesity? A systematic review of randomized controlled trials of adding drug therapy, exercise, behaviour therapy or combinations of these interventions. J Hum Nutr Diet. 2004;17(4):293-316.
- 41. Geleijnse J, Kok F, Grobbee D. Blood pressure response to changes in sodium and potassium intake: a metaregression analysis of randomised trials. J Hum Hypertens. 2003;17(7):471-80.
- 42. Murphy M, H., Nevill A, M., Murtagh E, M., Holder R, L. The effect of walking on fitness, fatness and resting blood pressure: a meta-analysis of randomised, controlled trials (Structured abstract). 2007. p. 377-85.
- 43. Whelton S, Chin A, Xin X, He J. Effect of aerobic exercise on blood pressure: a meta-analysis of randomized, controlled trials. Ann Intern Med. 2002;136(7):493-503.
- 44. Martinez MA, Sancho T, Garcia P, Moreno P, Rubio JM, Palau FJ, et al. Home blood pressure in poorly controlled hypertension: relationship with ambulatory blood pressure and organ damage. Blood Press Monit. 2006;11(4):207-13. Epub 2006/07/01.
- 45. Bobrie G, Chatellier G, Genes N, Clerson P, Vaur L, Vaisse B, et al. Cardiovascular prognosis of "masked hypertension" detected by blood pressure self-measurement in elderly treated hypertensive patients. JAMA. 2004;291(11):1342-9. Epub 2004/03/18.
- 46. Niiranen TJ, Hanninen MR, Johansson J, Reunanen A, Jula AM. Home-measured blood pressure is a stronger predictor of cardiovascular risk than office blood pressure: the Finn-Home study. Hypertension. 2010;55(6):1346-51. Epub 2010/04/14.
- 47. Stergiou G, Bliziotis I. Home blood pressure monitoring in the diagnosis and treatment of hypertension: a systematic review. Am J Hypertens. 2011;24(2):123-34.
- 48. Kikuya M, Ohkubo T, Asayama K, Metoki H, Obara T, Saito S, et al. Ambulatory blood pressure and 10-year risk of cardiovascular and noncardiovascular mortality: the Ohasama study. Hypertension. 2005;45(2):240-5. Epub 2004/12/15.
- 49. Fagard RH, Van Den Broeke C, De Cort P. Prognostic significance of blood pressure measured in the office, at home and during ambulatory monitoring in older patients in general practice.

 J Hum Hypertens. 2005;19(10):801-7. Epub 2005/06/17.
- 50. Sega R, Facchetti R, Bombelli M, Cesana G, Corrao G, Grassi G, et al. Prognostic value of ambulatory and home blood pressures compared with office blood pressure in the general

- population: follow-up results from the Pressioni Arteriose Monitorate e Loro Associazioni (PAMELA) study. Circulation. 2005;111(14):1777-83. Epub 2005/04/06.
- van den Born BJ, Hulsman CA, Hoekstra JB, Schlingemann RO, van Montfrans GA. Value of routine funduscopy in patients with hypertension: systematic review. BMJ (Clinical research ed). 2005;331(7508):73. Epub 2005/07/09.
- 52. Pewsner D, Juni P, Egger M, Battaglia M, Sundstrom J, Bachmann LM. Accuracy of electrocardiography in diagnosis of left ventricular hypertrophy in arterial hypertension: systematic review. BMJ (Clinical research ed). 2007;335(7622):711. Epub 2007/08/30.
- 53. Dahlof B, Pennert K, Hansson L. Reversal of left ventricular hypertrophy in hypertensive patients. A metaanalysis of 109 treatment studies. Am J Hypertens. 1992;5(2):95-110. Epub 1992/02/01.
- 54. Schmieder RE, Martus P, Klingbeil A. Reversal of left ventricular hypertrophy in essential hypertension. A meta-analysis of randomized double-blind studies. JAMA. 1996;275(19):1507-13. Epub 1996/05/15.
- 55. Price CP, Newall RG, Boyd JC. Use of protein:creatinine ratio measurements on random urine samples for prediction of significant proteinuria: a systematic review. Clinical chemistry. 2005;51(9):1577-86. Epub 2005/07/16.
- 56. Jafar TH, Schmid CH, Landa M, Giatras I, Toto R, Remuzzi G, et al. Angiotensin-converting enzyme inhibitors and progression of nondiabetic renal disease. A meta-analysis of patient-level data. Ann Intern Med. 2001;135(2):73-87. Epub 2001/07/17.
- 57. Jafar TH, Stark PC, Schmid CH, Landa M, Maschio G, de Jong PE, et al. Progression of chronic kidney disease: the role of blood pressure control, proteinuria, and angiotensin-converting enzyme inhibition: a patient-level meta-analysis. Ann Intern Med. 2003;139(4):244-52. Epub 2003/09/11.
- 58. Maki DD, Ma JZ, Louis TA, Kasiske BL. Long-term effects of antihypertensive agents on proteinuria and renal function. Arch Intern Med. 1995;155(10):1073-80. Epub 1995/05/22.
- 59. Lorenz MW, Markus HS, Bots ML, Rosvall M, Sitzer M. Prediction of clinical cardiovascular events with carotid intima-media thickness: a systematic review and meta-analysis. Circulation. 2007;115(4):459-67. Epub 2007/01/24.
- 60. Wang JG, Staessen JA, Li Y, Van Bortel LM, Nawrot T, Fagard R, et al. Carotid intima-media thickness and antihypertensive treatment: a meta-analysis of randomized controlled trials. Stroke. 2006;37(7):1933-40. Epub 2006/06/10.
- 61. Tropeano AI, Saleh N, Hawajri N, Macquin-Mavier I, Maison P. Do all antihypertensive drugs improve carotid intima-media thickness? A network meta-analysis of randomized controlled trials. Fundamental & clinical pharmacology. 2011;25(3):395-404. Epub 2010/06/30.
- 62. Cao JJ, Arnold AM, Manolio TA, Polak JF, Psaty BM, Hirsch CH, et al. Association of carotid artery intima-media thickness, plaques, and C-reactive protein with future cardiovascular

- disease and all-cause mortality: the Cardiovascular Health Study. Circulation. 2007;116(1):32-8. Epub 2007/06/20.
- 63. Lorenz MW, Schaefer C, Steinmetz H, Sitzer M. Is carotid intima media thickness useful for individual prediction of cardiovascular risk? Ten-year results from the Carotid Atherosclerosis Progression Study (CAPS). European heart journal. 2010;31(16):2041-8. Epub 2010/06/10.
- 64. Beswick A, Brindle P, Fahey T, Ebrahim S. A Systematic Review of Risk Scoring Methods and Clinical Decision Aids Used in the Primary Prevention of Coronary Heart Disease 2008(Supplement).
- 65. Brindle P, Beswick A, Fahey T, Ebrahim S. Accuracy and impact of risk assessment in the primary prevention of cardiovascular disease: a systematic review. Heart. 2006;92(12):1752-9.
- 66. Sheridan S, Crespo E. Does the routine use of global coronary heart disease risk scores translate into clinical benefits or harms? A systematic review of the literature. BMC Health Serv Res. 2008;8:60.
- 67. Sheridan S, Viera A, Krantz M, Ice C, Steinman L, Peters K, et al. The effect of giving global coronary risk information to adults: a systematic review. Arch Intern Med. 2010;170(3):230-9.
- 68. Lowensteyn I, Joseph L, Levinton C, Abrahamowicz M, Steinert Y, Grover S. Can computerized risk profiles help patients improve their coronary risk? The results of the Coronary Health Assessment Study (CHAS). Prev Med. 1998;27(5 Pt 1):730-7. Epub 1998/11/11.
- 69. Liew SM, Doust J, Glasziou P. Cardiovascular risk scores do not account for the effect of treatment: a review. Heart. 2011;97(9):689-97. Epub 2011/04/09.
- 70. Matheny M, McPheeters M, Glasser A, Mercaldo N, Weaver R, Jerome R, et al. Systematic Review of Cardiovascular Disease Risk Assessment Tools. 2011.
- 71. D'Agostino RB, Sr., Grundy S, Sullivan LM, Wilson P, Group CHDRP. Validation of the Framingham coronary heart disease prediction scores: results of a multiple ethnic groups investigation. JAMA. 2001;286(2):180-7. Epub 2001/07/13.
- 72. Berglund A, Andersson OK, Berglund G, Fagerberg B. Antihypertensive effect of diet compared with drug treatment in obese men with mild hypertension. BMJ (Clinical research ed). 1989;299(6697):480-5. Epub 1989/08/19.
- 73. Goldstein IB, Shapiro D, Thananopavarn C, Sambhi MP. Comparison of drug and behavioral treatments of essential hypertension. Health Psychology. 1982;1(1):7-26.
- 74. Koopman H, Deville W, van Eijk JT, Donker AJ, Spreeuwenberg C. Diet or diuretic? Treatment of newly diagnosed mild to moderate hypertension in the elderly. Journal of human hypertension. 1997;11(12):807-12. Epub 1998/02/19.

- 75. Kostis JB, Rosen RC, Brondolo E, Taska L, Smith DE, Wilson AC. Superiority of nonpharmacologic therapy compared to propranolol and placebo in men with mild hypertension: a randomized, prospective trial. Am Heart J. 1992;123(2):466-74. Epub 1992/02/01.
- 76. MacMahon SW, Macdonald GJ, Bernstein L, Andrews G, Blacket RB. Comparison of weight reduction with metoprolol in treatment of hypertension in young overweight patients. Lancet. 1985;1(8440):1233-6. Epub 1985/06/01.
- 77. Murugesan R, Govindarajulu N, Bera TK. Effect of selected yogic practices on the management of hypertension. Indian journal of physiology and pharmacology. 2000;44(2):207-10. Epub 2000/06/10.
- 78. Koopman H, Deville W, van Eijk JT, Donker AJ, Spreeuwenberg C. Diet or diuretic? Treatment of newly diagnosed mild to moderate hypertension in the elderly. J Hum Hypertens. 1997;11(12):807-12. Epub 1998/02/19.
- 79. Goldstein I, Shapiro D, Thananopavarn C, Sambhi MP. Comparison of drug and behavioral treatments of essential hypertension. Health Psychology. 1982;1(1):7-26.
- 80. Law MR, Wald NJ, Morris JK, Jordan RE. Value of low dose combination treatment with blood pressure lowering drugs: analysis of 354 randomised trials. BMJ (Clinical research ed). 2003;326(7404):1427. Epub 2003/06/28.
- 81. Law M, Wald N, Morris J. Lowering blood pressure to prevent myocardial infarction and stroke: a new preventive strategy. Health technology assessment (Winchester, England). 2003;7(31):1-94. Epub 2003/11/08.
- Wald DS, Law M, Morris JK, Bestwick JP, Wald NJ. Combination therapy versus monotherapy in reducing blood pressure: meta-analysis on 11,000 participants from 42 trials. The American journal of medicine. 2009;122(3):290-300. Epub 2009/03/11.
- 83. Burris JF, Weir MR, Oparil S, Weber M, Cady WJ, Stewart WH. An assessment of diltiazem and hydrochlorothiazide in hypertension. Application of factorial trial design to a multicenter clinical trial of combination therapy. JAMA. 1990;263(11):1507-12. Epub 1990/03/16.
- 84. Canter D, Frank GJ, Knapp LE, Phelps M, Quade M, Texter M. Quinapril and hydrochlorothiazide combination for control of hypertension: assessment by factorial design. Quinapril Investigator Group. J Hum Hypertens. 1994;8(3):155-62. Epub 1994/03/01.
- 85. Pordy RC. Cilazapril plus hydrochlorothiazide: improved efficacy without reduced safety in mild to moderate hypertension. A double-blind placebo-controlled multicenter study of factorial design. Cardiology. 1994;85(5):311-22. Epub 1994/01/01.
- 86. Pool JL, Cushman WC, Saini RK, Nwachuku CE, Battikha JP. Use of the factorial design and quadratic response surface models to evaluate the fosinopril and hydrochlorothiazide combination therapy in hypertension. Am J Hypertens. 1997;10(1):117-23. Epub 1997/01/01.

- 87. Scholze J, Zilles P, Compagnone D. Verapamil SR and trandolapril combination therapy in hypertension--a clinical trial of factorial design. German Hypertension Study Group. British journal of clinical pharmacology. 1998;45(5):491-5. Epub 1998/06/27.
- 88. Zachariah PK, Messerli FH, Mroczek W. Low-dose bisoprolol/hydrochlorothiazide: an option in first-line, antihypertensive treatment. Clin Ther. 1993;15(5):779-87. Epub 1993/09/01.
- 89. Canter D, Frank GJ, Knapp LE, Phelps M, Quade M, Texter M. Quinapril and hydrochlorothiazide combination for control of hypertension: assessment by factorial design. Quinapril Investigator Group. Journal of human hypertension. 1994;8(3):155-62. Epub 1994/03/01.
- 90. Pool JL, Cushman WC, Saini RK, Nwachuku CE, Battikha JP. Use of the factorial design and quadratic response surface models to evaluate the fosinopril and hydrochlorothiazide combination therapy in hypertension. American journal of hypertension. 1997;10(1):117-23. Epub 1997/01/01.
- 91. Wald D, Law M, Morris J, Bestwick J, Wald N. Combination therapy versus monotherapy in reducing blood pressure: meta-analysis on 11,000 participants from 42 trials. The American journal of medicine. 2009;122(3):290-300.
- 92. Turnbull F, Blood Pressure Lowering Treatment Trialists C. Effects of different blood-pressure-lowering regimens on major cardiovascular events: results of prospectively-designed overviews of randomised trials. Lancet. 2003;362(9395):1527-35. Epub 2003/11/15.
- 93. Law MR, Morris JK, Wald NJ. Use of blood pressure lowering drugs in the prevention of cardiovascular disease: meta-analysis of 147 randomised trials in the context of expectations from prospective epidemiological studies. BMJ (Clinical research ed). 2009;338:b1665. Epub 2009/05/21.
- 94. Lewington S, Clarke R, Qizilbash N, Peto R, Collins R, Prospective Studies C. Age-specific relevance of usual blood pressure to vascular mortality: a meta-analysis of individual data for one million adults in 61 prospective studies. Lancet. 2002;360(9349):1903-13. Epub 2002/12/21.
- 95. Bakris GL, Sarafidis PA, Weir MR, Dahlof B, Pitt B, Jamerson K, et al. Renal outcomes with different fixed-dose combination therapies in patients with hypertension at high risk for cardiovascular events (ACCOMPLISH): a prespecified secondary analysis of a randomised controlled trial. Lancet. 2010;375(9721):1173-81. Epub 2010/02/23.
- 96. Ichihara A, Kaneshiro Y, Takemitsu T, Sakoda M. Effects of amlodipine and valsartan on vascular damage and ambulatory blood pressure in untreated hypertensive patients. J Hum Hypertens. 2006;20(10):787-94. Epub 2006/07/01.

- 97. Ichihara A, Kaneshiro Y, Takemitsu T, Sakoda M, Itoh H. Benefits of candesartan on arterial and renal damage of non-diabetic hypertensive patients treated with calcium channel blockers. American journal of nephrology. 2006;26(5):462-8. Epub 2006/10/26.
- 98. Miller AB, Reichek N, St John Sutton M, Iyengar M, Henderson LS, Tarka EA, et al. Importance of blood pressure control in left ventricular mass regression. J Am Soc Hypertens. 2010;4(6):302-10. Epub 2010/10/29.
- 99. Wilhelmsen L, Berglund G, Elmfeldt D, Fitzsimons T, Holzgreve H, Hosie J, et al. Beta-blockers versus diuretics in hypertensive men: main results from the HAPPHY trial. J Hypertens. 1987;5(5):561-72. Epub 1987/10/01.
- 100. Medical Research Council trial of treatment of hypertension in older adults: principal results.

 MRC Working Party. BMJ (Clinical research ed). 1992;304(6824):405-12. Epub 1992/02/15.
- 101. MRC trial of treatment of mild hypertension: principal results. Medical Research Council Working Party. British medical journal. 1985;291(6488):97-104. Epub 1985/07/13.
- Officers A, Coordinators for the ACRGTA, Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack T. Major outcomes in high-risk hypertensive patients randomized to angiotensin-converting enzyme inhibitor or calcium channel blocker vs diuretic: The Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT). JAMA: the journal of the American Medical Association. 2002;288(23):2981-97. Epub 2002/12/20.
- Brown MJ, Palmer CR, Castaigne A, de Leeuw PW, Mancia G, Rosenthal T, et al. Morbidity and mortality in patients randomised to double-blind treatment with a long-acting calcium-channel blocker or diuretic in the International Nifedipine GITS study: Intervention as a Goal in Hypertension Treatment (INSIGHT). Lancet. 2000;356(9227):366-72. Epub 2000/09/06.
- 104. Borhani NO, Mercuri M, Borhani PA, Buckalew VM, Canossa-Terris M, Carr AA, et al. Final outcome results of the Multicenter Isradipine Diuretic Atherosclerosis Study (MIDAS). A randomized controlled trial. JAMA. 1996;276(10):785-91. Epub 1996/09/11.
- 105. Randomized double-blind comparison of a calcium antagonist and a diuretic in elderly hypertensives. National Intervention Cooperative Study in Elderly Hypertensives Study Group. Hypertension. 1999;34(5):1129-33. Epub 1999/11/24.
- 106. Rosei EA, Dal Palu C, Leonetti G, Magnani B, Pessina A, Zanchetti A. Clinical results of the Verapamil inHypertension and Atherosclerosis Study. VHAS Investigators. Journal of hypertension. 1997;15(11):1337-44. Epub 1997/12/31.
- 107. Wing LM, Reid CM, Ryan P, Beilin LJ, Brown MA, Jennings GL, et al. A comparison of outcomes with angiotensin-converting--enzyme inhibitors and diuretics for hypertension in the elderly. The New England journal of medicine. 2003;348(7):583-92. Epub 2003/02/14.
- 108. Zanchetti A, Crepaldi G, Bond MG, Gallus G, Veglia F, Mancia G, et al. Different effects of antihypertensive regimens based on fosinopril or hydrochlorothiazide with or without lipid lowering by pravastatin on progression of asymptomatic carotid atherosclerosis: principal

- results of PHYLLIS--a randomized double-blind trial. Stroke; a journal of cerebral circulation. 2004;35(12):2807-12. Epub 2004/10/30.
- Bulpitt CJ, Beckett NS, Cooke J, Dumitrascu DL, Gil-Extremera B, Nachev C, et al. Results of the pilot study for the Hypertension in the Very Elderly Trial. Journal of hypertension. 2003;21(12):2409-17. Epub 2003/12/05.
- Marre M, Puig JG, Kokot F, Fernandez M, Jermendy G, Opie L, et al. Equivalence of indapamide SR and enalapril on microalbuminuria reduction in hypertensive patients with type 2 diabetes: the NESTOR Study. Journal of hypertension. 2004;22(8):1613-22. Epub 2004/07/17.
- 111. Yurenev AP, Dyakonova HG, Novikov ID, Vitols A, Pahl L, Haynemann G, et al. Management of essential hypertension in patients with different degrees of left ventricular hypertrophy. Multicenter trial. American journal of hypertension. 1992;5(6 Pt 2):182S-9S. Epub 1992/06/01.
- Comparison of propranolol and hydrochlorothiazide for the initial treatment of hypertension.

 II. Results of long-term therapy. Veterans Administration Cooperative Study Group on Antihypertensive Agents. JAMA: the journal of the American Medical Association. 1982;248(16):2004-11. Epub 1982/10/22.
- 113. Malacco E, Mancia G, Rappelli A, Menotti A, Zuccaro MS, Coppini A, et al. Treatment of isolated systolic hypertension: the SHELL study results. Blood pressure. 2003;12(3):160-7. Epub 2003/07/24.
- Mironova MI, Paskhina OE, Ul'ianova GV. [The summary results of the clinical study in the USSR of the new antihypertensive preparation Bypress]. Terapevticheskii arkhiv. 1990;62(10):152-4. Epub 1990/01/01. Obobshchenyye rezul'taty klinicheskogo izucheniia v SSSR novogo antigipertenzivnogo preparata baipress.
- Australian comparative outcome trial of angiotensin-converting enzyme inhibitor- and diuretic-based treatment of hypertension in the elderly (ANBP2): objectives and protocol.

 Management Committee on behalf of the High Blood Pressure Research Council of Australia.

 Clinical and experimental pharmacology & physiology. 1997;24(2):188-92. Epub 1997/02/01.
- Bulpitt C, Fletcher A, Beckett N, Coope J, Gil-Extremera B, Forette F, et al. Hypertension in the Very Elderly Trial (HYVET): protocol for the main trial. Drugs & aging. 2001;18(3):151-64. Epub 2001/04/17.
- 117. Malacco E, Gnemmi AE, Romagnoli A, Coppini A. Systolic hypertension in the elderly: long-term lacidipine treatment. Objective, protocol, and organization. SHELL Study Group. J Cardiovasc Pharmacol. 1994;23 Suppl 5:S62-6. Epub 1994/01/01.
- Davis BR, Cutler JA, Gordon DJ, Furberg CD, Wright JT, Jr., Cushman WC, et al. Rationale and design for the Antihypertensive and Lipid Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial

- (ALLHAT). ALLHAT Research Group. Am J Hypertens. 1996;9(4 Pt 1):342-60. Epub 1996/04/01.
- 119. Wing LM, Reid CM, Ryan P, Beilin LJ, Brown MA, Jennings GL, et al. Second Australian National Blood Pressure Study (ANBP2). Australian Comparative Outcome Trial of ACE inhibitor- and diuretic-based treatment of hypertension in the elderly. Management Committee on behalf of the High Blood Pressure Research Council of Australia. Clin Exp Hypertens. 1997;19(5-6):779-91. Epub 1997/07/01.
- 120. Wilhelmsen L, Berglund G, Elmfeldt D, Fitzsimons T, Holzgreve H, Hosie J, et al. Beta-blockers versus diuretics in hypertensive men: main results from the HAPPHY trial. J Hypertens. 1987;5(5):561-72. Epub 1987/10/01.
- 121. Zanchetti A, Rosei EA, Dal Palu C, Leonetti G, Magnani B, Pessina A. The Verapamil in Hypertension and Atherosclerosis Study (VHAS): results of long-term randomized treatment with either verapamil or chlorthalidone on carotid intima-media thickness. J Hypertens. 1998;16(11):1667-76. Epub 1998/12/18.
- Plaque Hypertension Lipid-Lowering Italian Study (PHYLLIS): a protocol for non-invasive evaluation of carotid atherosclerosis in hypercholesterolaemic hypertensive subjects. J Hypertens Suppl. 1993;11(5):S314-5. Epub 1993/12/01.
- 123. Musini VM, Tejani AM, Bassett K, Wright JM. Pharmacotherapy for hypertension in the elderly. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2009(4).
- 124. Quan A, Kerlikowske K, Gueyffier F, Boissel JP, investigators I. Pharmacotherapy for hypertension in women of different races. Cochrane database of systematic reviews (Online). 2000(3):CD002146. Epub 2000/07/25.
- 125. Quan AP, Kerlikowske K, Gueyffier F, Boissel J, INDANA I. Pharmacotherapy for hypertension in women of different races. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2000(2).
- Perry HM, Jr., Davis BR, Price TR, Applegate WB, Fields WS, Guralnik JM, et al. Effect of treating isolated systolic hypertension on the risk of developing various types and subtypes of stroke: the Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP). JAMA. 2000;284(4):465-71. Epub 2000/07/25.
- Casiglia E, Spolaore P, Mormino P, Maschio O, Colangeli G, Celegon L, et al. The CASTEL project (CArdiovascular STudy in the ELderly): protocol, study design, and preliminary results of the initial survey. Cardiologia. 1991;36(7):569-76. Epub 1991/07/01.
- Staessen JA, Fagard R, Thijs L, Celis H, Arabidze GG, Birkenhager WH, et al. Randomised double-blind comparison of placebo and active treatment for older patients with isolated systolic hypertension. The Systolic Hypertension in Europe (Syst-Eur) Trial Investigators. Lancet. 1997;350(9080):757-64. Epub 1997/09/23.

- Group PC. Randomised trial of a perindopril-based blood-pressure-lowering regimen among 6,105 individuals with previous stroke or transient ischaemic attack. Lancet. 2001;358(9287):1033-41. Epub 2001/10/09.
- 130. Lithell H, Hansson L, Skoog I, Elmfeldt D, Hofman A, Olofsson B, et al. The Study on Cognition and Prognosis in the Elderly (SCOPE): principal results of a randomized double-blind intervention trial. J Hypertens. 2003;21(5):875-86. Epub 2003/04/26.
- 131. Stergiou GS, Zourbaki AS, Skeva, II, Mountokalakis TD. White coat effect detected using self-monitoring of blood pressure at home: comparison with ambulatory blood pressure. Am J Hypertens. 1998;11(7):820-7. Epub 1998/07/31.
- Comas A, Gonzalez-Nuevo JP, Plaza F, Barreda MJ, Madiedo R, Pajon P, et al. [Home self-monitoring of arterial pressure: identification of the white coat reaction]. Atencion primaria / Sociedad Espanola de Medicina de Familia y Comunitaria. 1999;24(1):5-11. Epub 1999/07/31. Automedicion domiciliaria de la presion arterial: identificacion del fenomeno de bata blanca.
- 133. Llisterri JL, Valls F, Valero V, Lafuente JL, Montagud M, Bañó J, et al. Medida de la presión arterial en el domicilio de pacientes hipertensos: ¿hay diferencias entre las lecturas registradas por el propio paciente o por un familiar? Hipertensión. 2004;21(6):284-9.
- 134. Stergiou GS, Alamara CV, Skeva, II, Mountokalakis TD. Diagnostic value of strategy for the detection of white coat hypertension based on ambulatory and home blood pressure monitoring. J Hum Hypertens. 2004;18(2):85-9. Epub 2004/01/20.
- 135. Stergiou GS, Siontis KC, Ioannidis JP. Home blood pressure as a cardiovascular outcome predictor: it's time to take this method seriously. Hypertension. 2010;55(6):1301-3. Epub 2010/04/14.
- 136. Ogedegbe G, Schoenthaler A. A systematic review of the effects of home blood pressure monitoring on medication adherence. J Clin Hypertens (Greenwich). 2006;8(3):174-80.
- 137. Bray EP, Holder R, Mant J, McManus RJ. Does self-monitoring reduce blood pressure? Meta-analysis with meta-regression of randomized controlled trials. Ann Med. 2010;42(5):371-86. Epub 2010/05/28.
- 138. Agarwal R, Bills J, Hecht T, Light R. Role of home blood pressure monitoring in overcoming therapeutic inertia and improving hypertension control: a systematic review and meta-analysis. Hypertension. 2011;57(1):29-38.
- Omboni S, Guarda A. Impact of home blood pressure telemonitoring and blood pressure control: a meta-analysis of randomized controlled studies. Am J Hypertens. 2011;24(9):989-98. Epub 2011/06/10.
- 140. Morgado M, Morgado S, Mendes L, Pereira L, Castelo-Branco M. Pharmacist interventions to enhance blood pressure control and adherence to antihypertensive therapy: Review and meta-analysis. Am J Health Syst Pharm. 2011;68(3):241-53.

- 141. Brownstein JN, Chowdhury FM, Norris SL, Horsley T, Jack L, Jr., Zhang X, et al. Effectiveness of community health workers in the care of people with hypertension. Am J Prev Med. 2007;32(5):435-47. Epub 2007/05/05.
- 142. Schroeder K, Fahey T, Ebrahim S. How can we improve adherence to blood pressure-lowering medication in ambulatory care? Systematic review of randomized controlled trials. Arch Intern Med. 2004;164(7):722-32. Epub 2004/04/14.
- 143. Schroeder K, Fahey T, Ebrahim S. Interventions for improving adherence to treatment in patients with high blood pressure in ambulatory settings. Cochrane database of systematic reviews. 2004(2):CD004804. Epub 2004/04/24.
- 144. Carter BL, Rogers M, Daly J, Zheng S, James PA. The potency of team-based care interventions for hypertension: a meta-analysis. Arch Intern Med. 2009;169(19):1748-55. Epub 2009/10/28.
- Brownstein J, Chowdhury F, Norris S, Horsley T, Jack LJ, Zhang X, et al. Effectiveness of community health workers in the care of people with hypertension. Am J Prev Med. 2007;32(5):435-47.
- Glynn LG, Murphy AW, Smith SM, Schroeder K, Fahey T. Interventions used to improve control of blood pressure in patients with hypertension. Cochrane database of systematic reviews. 2010(3):CD005182. Epub 2010/03/20.
- 147. NICE Clinical Guideline 34. Hypertension: management of hypertension in adults in primary care (partial update of NICE clinical guideline 18). London: National Institute for Health and Clinical Excellence; 2006.Disponible en: www.nice.org.uk/CG018
- 148. Colombia. Departamento Administrativo Nacional de Estadística, DANE. defunciones por grupo de edad y sexo, según departamentos de ocurrencia y grupos de causas de defunción (lista Colombia 105 para la tabulación de mortalidad). Fecha de elaboración: 2008.
- 149. Colombia. Acuerdo no. 256 de 2001. Manual De Tarifas" De La Entidad Promotora De Salud Del Seguro Social "Eps-Iss". Disponible en:
- http://lexsaludcolombia.files.wordpress.com/2010/10/tarifas-iss-2001.pdf.
- 150. Colombia. Ministerio de la Protección Social. SISMED. Listado de precios promedio y unidades en la cadena de comercialización de medicamentos. 2010. Disponible en:
- $http://www.sispro.gov.co/WebPublico/Consultas/ConsultarCNPMCadenaComercializacionCircu2yPA_028_2_1.aspx.$
- Richardson G, Godfrey L, Gravelle H, Watt I. Cost-effectiveness of implementing new guidelines for treatment of hypertension in general practice. British Journal of General Practice 2004;54():765-771.
- Hypertension: clinical management of primary hypertension in adults. Clinical guidelines, CG127 Issued: August 2011. En: http://guidance.nice.org.uk/CG127.

- Gandjour A, Stock S. A national hypertension treatment program in Germany and its estimated impact on costs, life expectancy, and cost-effectiveness. Health Policy 2007;83():257-267.
- Stafilas P C, Sarafidis P A, Lasaridis A N, Aletras V H, Niakas D A, . An economic evaluation of the 2003 European Society of Hypertension-European Society of Cardiology guidelines for the management of mild-to-moderate hypertension in Greece. American Journal of Hypertension 2005;18(9):1233-1240.
- Dias da Costa JS, Fuchs SC, Olinto MT, Gigante DP, Menezes AM, Macedo S, Gehrke S. Costeffectiveness of hypertension treatment: a population-based study. Sao Paulo Med J. 2002 Jul 4;120(4):100-4.
- 156. Hypertension: clinical management of primary hypertension in adults. Clinical guidelines, CG127 Issued: August 2011. Disponible en: http://guidance.nice.org.uk/CG127.
- Lipscomb J, Weinstein MC. & Torrance GW. Time preference in Gold, J. E. Siegel, L. B. Russel &
 M. C. Weinstein (Eds.), Cost-Effectiveness in Health and Medicine. New York: Oxford University Press 1996. P 214-246.
- 158. Ward S. ScHARR group. Statins for the Prevention of Coronary Events: Technology assessment report commissioned by the HTA Programme on behalf of The National Institute for Clinical.
- Dahlöf B, Sever PS, Poulter NR, et al; ASCOT Investigators. Prevention of cardiovascular events with an antihypertensive regimen of amlodipine adding perindopril as required versus atenolol adding bendroflumethiazide as required, in the Anglo-Scandinavian Cardiac Outcomes Trial-Blood Pressure Lowering Arm (ASCOT-BPLA): a multicenter randomised controlled trial. Lancet. 2005 Sep 10-16;366(9489):895-906.
- 160. Cost-Effectiveness Analysis Registry. (Página de Internet).Boston: Searching the CEA registry. Tufts-New England Medical Center. Disponible en: https://research.tufts-nemc.org/cear4/.
- Drummond, et al. Methods for the Economic Evaluation of Health Care Programmes. 3rd Edition. Oxford: Oxford Medical Publications: 2005.
- 162. Colombia. Ministerio de la protección social. Decreto 4474 de 2010.
- Effects of ramipril on cardiovascular and microvascular outcomes in people with diabetes mellitus: results of the HOPE study and MICRO-HOPE substudy. Heart Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators. Lancet. 2000 Jan 22;355(9200):253-9. Erratum in: Lancet 2000 Sep 2;356(9232):860.
- 164. Effect of enalapril on survival in patients with reduced left ventricular ejection fractions and congestive heart failure. The SOLVD Investigators. N Engl J Med. 1991 Aug 1;325(5):293-302.
- 165. Australian National Blood Pressure Management Committee. The Australian Therapeutic Trial in Mild Hypertension. Lancet 1980 Jun 14;1(8181):1261-7.

- 166. Effect of antihypertensive treatment on stroke recurrence. Hypertension-Stroke Cooperative Study Group. JAMA. 1974 Jul 22;229(4):409-18.
- 167. MRC trial of treatment of mild hypertension: principal results. Medical Research Council Working Party. Br Med J (Clin Res Ed). 1985 Jul 13;291(6488):97-104.
- 168. Leren P, Helgeland A. Oslo Hypertension Study. Drugs. 1986;31 Suppl 1:41-5.
- 169. US Public Health Service Hospitals Cooperative Study Group, McFate Smith W. Treatment of mild hypertension: results of a ten-year intervention trial. Circ Res 1977;40:98-105.
- 170. Veterans Administration Cooperative Study Group on Antihypertensive Agents. Effects of treatment on morbidity in hypertension: II results in patients with diastolic blood pressure averaging 90 through 114 mm Hg. JAMA 1970;213:1143-1152.
- 171. Perry HM, Goldman AI, et al, Veterans Administration National Heart: Lung and Blood Institute Study Group for Evaluating Treatment in Mild Hypertension. Evaluation of drug treatment in mild hypertension: VA-NHLBI feasibility trial. Ann N Y Acad Sci 1978;304:267-288.
- European Working Party on High Blood Pressure in the Elderly (EWPHE). An international trial of antihypertensive therapy in elderly patients: Objectives, protocol and organization. Arch Int Pharmacodyn Ther. 1985[un;275(2):300-34.
- Amery A, Birkenhäger W, Brixko P, Bulpitt C, Clement D, Deruyttere M, De Schaepdryver A, Dollery C, Fagard R, Forette F, et al. Mortality and morbidity results from the European Working Party on High Blood Pressure in the Elderly trial. Lancet. 1985 Jun 15;1(8442):1349-54.
- O'Malley K, McCormack P, O'Brien ET. Isolated systolic hypertension: data from the European Working Party on High Blood Pressure in the Elderly. J Hypertens Suppl. 1988 Nov;6(1):S105-8.
- 175. Medical Research Council trial of treatment of hypertension in older adults: principal results.

 MRC Working Party. BMJ. 1992 Feb 15;304(6824):405-12.
- 176. Post-stroke antihypertensive treatment study. A preliminary result. PATS Collaborating Group. Chin Med J (Engl). 1995 Sep;108(9):710-7.
- Perry HM Jr, McDonald RH, Hulley SB, Smith WM, Furberg CD, Greenlick MR,Kuller LH, Schnaper HW, Schoenberger JA, Vogt TM. Systolic Hypertension in the Elderly Program, Pilot Study (SHEP-PS): morbidity and mortality experience. J Hypertens Suppl. 1986 Dec;4(6):S21-3.
- Hulley SB, Furberg CD, Gurland B, McDonald R, Perry HM, Schnaper HW, Schoenberger JA, Smith WM, Vogt TM. Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP): antihypertensive efficacy of chlorthalidone. Am J Cardiol. 1985 Dec 1;56(15):913-20.
- 179. Perry HM Jr, Smith WM, McDonald RH, Black D, Cutler JA, Furberg CD, Greenlick MR, Kuller LH, Schnaper HW, Schoenberger JA, et al. Morbidity and mortality in the Systolic

- Hypertension in the Elderly Program (SHEP) pilot study. Stroke. 1989 Jan;20(1):4-13. PubMed PMID: 2911834.
- 180. Perry HM Jr, Davis BR, Price TR, Applegate WB, Fields WS, Guralnik JM, Kuller L, Pressel S, Stamler J, Probstfield JL. Effect of treating isolated systolic hypertension on the risk of developing various types and subtypes of stroke: the Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP). JAMA. 2000 Jul 26;284(4):465-71.
- Prevention of stroke by antihypertensive drug treatment in older persons with isolated systolic hypertension. Final results of the Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP). SHEP Cooperative Research Group. JAMA. 1991 Jun 26;265(24):3255-64.
- Rationale and design of a randomized clinical trial on prevention of stroke in isolated systolic hypertension. The Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP) Cooperative Research Group. J Clin Epidemiol. 1988;41(12):1197-208.
- 183. Vaccarino V, Berger AK, Abramson J, Black HR, Setaro JF, Davey JA, Krumholz HM. Pulse pressure and risk of cardiovascular events in the systolic hypertension in the elderly program. Am J Cardiol. 2001 Nov 1;88(9):980-6.
- 184. Coope J, Warrender TS. Randomised trial of treatment of hypertension in elderly patients in primary care. Br Med J (Clin Res Ed). 1986 Nov 1;293(6555):1145-51.
- 185. Trial of secondary prevention with atenolol after transient ischemic attack or nondisabling ischemic stroke. The Dutch TIA Trial Study Group. Stroke. 1993 Apr;24(4):543-8.
- 186. Cardiovascular risk and risk factors in a randomized trial of treatment based on the betablocker oxprenolol: the International Prospective Primary Prevention Study in Hypertension (IPPPSH). The IPPPSH Collaborative Group. J Hypertens. 1985 Aug;3(4):379-92.
- Dahlöf B, Lindholm LH, Hansson L, Scherstén B, Ekbom T, Wester PO. Morbidity and mortality in the Swedish Trial in Old Patients with Hypertension (STOP-Hypertension). Lancet. 1991 Nov23;338(8778):1281-5.
- Brenner BM, Cooper ME, de Zeeuw D, Keane WF, Mitch WE, Parving HH, Remuzzi G, Snapinn SM, Zhang Z, Shahinfar S; RENAAL Study Investigators. Effects of losartan on renal and cardiovascular outcomes in patients with type 2 diabetes and nephropathy. N Engl J Med. 2001 Sep 20;345(12):861-9.
- 189. PROGRESS Collaborative Group. Randomised trial of a perindopril-based blood-pressure-lowering regimen among 6,105 individuals with previous stroke or transient ischaemic attack. Lancet. 2001 Sep 29;358(9287):1033-41. Erratum in: Lancet 2001 Nov 3;358(9292):1556. Lancet 2002 Jun 15;359(9323):2120.
- 190. Yusuf S, Sleight P, Pogue J, Bosch J, Davies R, Dagenais G. Effects of an angiotensin-converting-enzyme inhibitor, ramipril, on cardiovascular events in high-risk patients. The Heart Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators.N Engl J Med. 2000 Jan 20;342(3):145-53. Erratum in: 2000 May 4;342(18):1376. N Engl J Med 2000 Mar 9;342(10):748.

- 191. Effects of ramipril on cardiovascular and microvascular outcomes in people with diabetes mellitus: results of the HOPE study and MICRO-HOPE substudy. Heart Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators. Lancet. 2000 Jan 22;355(9200):253-9. Erratum in: Lancet 2000 Sep 2;356(9232):860.
- Amery A, Birkenhäger W, Bulpitt CJ, Clément D, De Leeuw P, Dollery CT, Fagard R, Fletcher A, Forette F, Leonetti G, et al. Syst-Eur. A multicentre trial on thetreatment of isolated systolic hypertension in the elderly: objectives, protocol, and organization. Aging (Milano). 1991 Sep;3(3):287-302.
- 193. Celis H, Yodfat Y, Thijs L, Clement D, Cozic J, De Cort P, Forette F, Gregoire M, Heyrman J, Stibbe G, Van den Haute M, Staessen J, Fagard R, behalf of the Syst-Eur Investigators o. Antihypertensive therapy in older patients with isolated systolic hypertension: the Syst-Eur experience in general practice. Fam Pract. 1996;13(2):138-43.
- 194. Fagard RH, Staessen JA. Treatment of isolated systolic hypertension in the elderly: the Syst-Eur trial. Systolic Hypertension in Europe (Syst-Eur) Trial Investigators. Clin Exp Hypertens. 1999 Jul-Aug;21(5-6):491-7.
- Staessen JA, Fagard R, Thijs L, Celis H, Arabidze GG, Birkenhäger WH, Bulpitt CJ, de Leeuw PW, Dollery CT, Fletcher AE, Forette F, Leonetti G, Nachev C,O'Brien ET, Rosenfeld J, Rodicio JL, Tuomilehto J, Zanchetti A. Randomiseddouble-blind comparison of placebo and active treatment for older patients with isolated systolic hypertension. The Systolic Hypertension in Europe (Syst-Eur) Trial Investigators. Lancet. 1997 Sep 13;350(9080):757-64.
- 196. Staessen JA, Wang JG, Thijs L, Celis H, Gasowski J, Fagard RH. Use of dihydropyridines for antihypertensive treatment in older patients: Evidence from the systolic hypertension in Europe trial. Journal of Clinical & Basic Cardiology 2000;3:15-21.
- 197. Systolic hypertension in the elderly: Chinese trial (syst-China). Interim report]. Zhonghua Xin Xue Guan Bing Za Zhi. 1992 Oct;20(5):270-5, 323. Chinese
- 198. Systolic hypertension in the elderly: Chinese trial (Syst-China)—second interim report]. Zhonghua Xin Xue Guan Bing Za Zhi. 1993 Jun;21(3):135-7, 185.Chinese.
- Liu L, Wang JG, Gong L, Liu G, Staessen JA. Comparison of active treatment and placebo in older Chinese patients with isolated systolic hypertension. Systolic Hypertension in China (Syst-China) Collaborative Group. J Hypertens. 1998 Dec;16(12 Pt 1):1823-9. PubMed PMID: 9869017
- 200. Wang JG, Staessen JA, Gong L, Liu L. Chinese trial on isolated systolic hypertension in the elderly. Systolic Hypertension in China (Syst-China) Collaborative Group. Arch Intern Med. 2000 Jan 24;160(2):211-20.
- 201. Gong L, Zhang W, Zhu Y, Zhu J, Kong D, Pagé V, Ghadirian P, LeLorier J, Hamet P. Shanghai trial of nifedipine in the elderly (STONE). J Hypertens. 1996Oct;14(10):1237-45.

- Dahlöf B, Devereux RB, et al. Cardiovascular morbidity and mortality in the losartan intervention for endpoint reduction in hypertension study (LIFE): a randomised trial against atenolol. Lancet 2002;359 995-1003.
- 203. Lindholm LH;Ibsen H;Dahlöf B;Devereux RB;Beevers G;de Faire U;et al. Cardiovascular morbidity and mortality in patients with diabetes in the Losartan Intervention For Endpoint reduction in hypertension study (LIFE): a randomised trial against Atenolol. Lancet 2002;359:1004-1010.
- 204. Lindholm LH, Ibsen H, Borch-Johnsen K, et al. Risk of new-onset diabetes in the Losartan Interventionfor endpoint reduction in hypertension study. J Hypertens 2002;20:1879-1886.
- 205. Wilhelmsen L, Berglund G, Elmfeldt D, Fitzsimons T, Holzgreve H, Hosie J, Hörnkvist PE, Pennert K, Tuomilehto J, Wedel H. Beta-blockers versus diuretics in hypertensive men: main results from the HAPPHY trial. J Hypertens. 1987 Oct;5(5):561-72.
- Wikstrand J, Warnold I, Olsson G, Tuomilehto J, Elmfeldt D, Berglund G. Primary prevention with metoprolol in patients with hypertension. Mortality results from the MAPHY study. JAMA. 1988 Apr 1;259(13):1976-82.
- 207. MRC trial of treatment of mild hypertension: principal results. Medical Research Council Working Party. Br Med J (Clin Res Ed). 1985 Jul13;291(6488):97-104.
- 208. Medical Research Council trial of treatment of hypertension in older adults: principal results.

 MRC Working Party. BMJ. 1992 Feb 15;304(6824):405-12.
- 209. Kuwajima I, Kuramoto K, Ogihara T et al. Tolerability and safety of a calcium channel blocker in comparison with a diuretic in the treatment of elderly patients with hypertension: Secondary analysis of the NICS-EH. Hypertension Research 2001;24:475–80
- 210. Black HR, Elliott WJ, Neaton JD, Grandits G, Grambsch P, Grimm RH Jr, Hansson L, Lacoucière Y, Muller J, Sleight P, Weber MA, White WB, Williams G, Wittes J, Zanchetti A, Fakouhi TD. Rationale and design for the Controlled ONset Verapamil INvestigation of Cardiovascular Endpoints (CONVINCE) Trial. Control Clin Trials.1998 Aug;19(4):370-90.
- 211. Black HR, Elliott WJ, Grandits G, Grambsch P, Lucente T, White WB, Neaton JD, Grimm RH Jr, Hansson L, Lacourciere Y, Muller J, Sleight P, Weber MA, Williams G, Wittes J, Zanchetti A, Anders RJ; CONVINCE Research Group. Principal results of the Controlled Onset Verapamil Investigation of Cardiovascular End Points (CONVINCE) trial. JAMA. 2003 Apr 23-30;289(16):2073-82.
- Zanchetti A, Bond MG, Hennig M, Neiss A, Mancia G, Dal Palù C, Hansson L, Magnani B, Rahn KH, Reid JL, Rodicio J, Safar M, Eckes L, Rizzini P; European Lacidipine Study on Atherosclerosis investigators. Calcium antagonist lacidipine slows down progression of asymptomatic carotid atherosclerosis: principal results of the European Lacidipine Study on Atherosclerosis (ELSA), a randomized, double-blind, long-term trial. Circulation. 2002 Nov 5;106(19):2422-7.

- 213. Brown MJ, Palmer CR, Castaigne A, de Leeuw PW, Mancia G, Rosenthal T. Principal results from the International Nifedipine GITS Study: Intervention as a Goal in Hypertension Treatment (INSIGHT). Eur Heart J 2001;3:B20-B26.
- Pepine CJ, Handberg EM, Cooper-DeHoff RM, Marks RG, Kowey P, Messerli FH et al. A calcium antagonist vs a non-calcium antagonist hypertension treatment strategy for patients with coronary artery disease: the International Verapamil-Trandolapril study (INVEST): a randomized controlled trial. JAMA 2003;290:2805-16.
- 215. Byington RP, Furberg CD, Craven TE, Pahor M, Sowers JR. Isradipine in prediabetic hypertensive subjects. Diabetes Care. 1998 Dec;21(12):2103-10.
- 216. National Intervention Cooperative Study in Elderly Hypertensives Study Group. Randomized double-blind comparison of a calcium antagonist and a diuretic in elderly hypertensives. Hypertension 1999;34:1129-1133.
- 217. The Nordic Diltiazem Study (NORDIL). A prospective intervention trial of calcium antagonist therapy in hypertension. Blood Press. 1993 Dec;2(4):312-21.Review.
- 218. Hansson L, Hedner T, Lund-Johansen P, Kjeldsen SE, Lindholm LH, Syvertsen JO, Lanke J, de Faire U, Dahlöf B, Karlberg BE. Randomised trial of effects of calcium antagonists compared with diuretics and beta-blockers on cardiovascular morbidity and mortality in hypertension: the Nordic Diltiazem (NORDIL) study. Lancet. 2000 Jul 29;356(9227):359-65.
- Dahlöf B, Hansson L, Lindholm LH, Scherstén B, Wester PO, Ekbom T, Hedner T, de Faire U. STOP-Hypertension 2: a prospective intervention trial of "newer" versus "older" treatment alternatives in old patients with hypertension. Swedish Trial in Old Patients with Hypertension. Blood Press. 1993 Jun;2(2):136-41.
- 220. Hansson L, Lindholm LH, Ekbom T, Dahlof B, Lanke J, Schersten B. Randomised trial of old and new antihypertensive drugs in elderly patients: cardiovascular mortality and morbidity the Swedish Trial in Old Patients with Hypertension-2 study. Lancet 1999;354:1751-1756.
- 221. Hansson L. Results of the STOP-Hypertension-2 trial. Blood Press Suppl.2000;2:17-20.
- 222. Lindholm LH, Hansson L, Ekbom T, Dahlöf B, Lanke J, Linjer E, Scherstén B, Wester PO, Hedner T, de Faire U. Comparison of antihypertensive treatments in preventing cardiovascular events in elderly diabetic patients: results from the Swedish Trial in Old Patients with Hypertension-2. STOP Hypertension-2 Study Group. J Hypertens. 2000 Nov;18(11):1671-5.
- 223. Hansson L, Lindholm LH, Niskanen L, Lanke J, Hedner T, Niklason A, Luomanmäki K, Dahlöf B, de Faire U, Mörlin C, Karlberg BE, Wester PO, Björck JE. Effect of angiotensin-converting-enzyme inhibition compared with conventional therapy on cardiovascular morbidity and mortality in hypertension: the Captopril Prevention Project (CAPPP) randomised trial. Lancet. 1999 Feb 20;353(9153):611-6.

- Hansson L, Hedner T, Lindholm L, Niklason A, Luomanmäki K, Niskanen L, Lanke J, Dahlöf B, de Faire U, Mörlin C, Karlberg BE, Wester PO, Björck JE. The Captopril Prevention Project (CAPPP) in hypertension--baseline data and current status. Blood Press. 1997 Nov;6(6):365-7.
- 225. The Captopril Prevention Project: a prospective intervention trial of angiotensin converting enzyme inhibition in the treatment of hypertension. The CAPPP Group. J Hypertens. 1990 Nov;8(11):985-90.
- 226. Efficacy of atenolol and captopril in reducing risk of macrovascular and microvascular complications in type 2 diabetes: UKPDS 39. UK Prospective Diabetes Study Group. BMJ. 1998 Sep 12;317(7160):713-20.
- Tight blood pressure control and risk of macrovascular and microvascular complications in type 2 diabetes: UKPDS 38. UK Prospective Diabetes Study Group. BMJ. 1998 Sep 12;317(7160):703-13. Erratum in: BMJ 1999 Jan 2;318(7175):29.
- 228. ASCOT Steering Committee. Age-stratified analysis of blood pressure responses. 2006.
- Dahlöf B, Sever PS, Poulter NR, Wedel H, Beevers DG, Caulfield M, Collins R, Kjeldsen SE, Kristinsson A, McInnes GT, Mehlsen J, Nieminen M, O'Brien E, Ostergren J; ASCOT Investigators. Prevention of cardiovascular events with an antihypertensive regimen of amlodipine adding perindopril as required versus atenolol adding bendroflumethiazide as required, in the Anglo-Scandinavian Cardiac Outcomes Trial-Blood Pressure Lowering Arm (ASCOT-BPLA): a multicenter randomised controlled trial. Lancet. 2005 Sep 10-16;366(9489):895-906.
- 230. Yui Y, Sumiyoshi T, Kodama K et al. Comparison of nifedipine retard with angiotensin converting enzyme inhibitors in Japanese hypertensive patients with coronary artery disease: the Japan Multicenter Investigation for Cardiovascular Diseases-B (JMIC-B) randomized trial. Hypertension Research Clinical & Experimental 2004;27:181–91.
- Yui Y, Sumiyoshi T, Kodama K et al. Comparison of nifedipine retard with angiotensin converting enzyme inhibitors in Japanese hypertensive patients with coronary artery disease: the Japan Multicenter Investigation for Cardiovascular Diseases-B (JMIC-B) randomized trial. Hypertension Research Clinical & Experimental 2004;27:181–91.
- Julius S, Kjeldsen SE, Weber M et al. Outcomes in hypertensive patients at high cardiovascular risk treated with regimens based on valsartan or amlodipine: the VALUE randomised trial. Lancet 2004;363:2022–31.
- 233. Yusuf S, Teo K, Pogue J, Dyal L, Copland I, Schumacher H, Dagenais G, Sleight P, Anderson C. Telmisartan, ramipril, or both in patients at high risk for vascular events. New England Journal of Medicine. 2008; 358(15):1547-1559.
- 234. Yusuf S, Sleight P, Pogue J, Bosch J, Davies R, Dagenais G. Effects of an Angiotensin-Converting-13 Enzyme Inhibitor, Ramipril, on Cardiovascular Events in High-Risk Patients.

- The Heart 14 Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators. New England Journal of Medicine. 2000; 15 342(3):145-153.
- 235. Spinar J, Vitovec J, Soucek M, Dusek L, Pavlik T, Invesigators CORD. CORD: COmparsion of Recommended Doses of ACE inhibitors and angiotensin II receptor blockers. Vnitrni Lekarstvi. 2009; 5(5):481-488.
- Tedesco MA, Natale F, Calabro R. Effects of monotherapy and combination therapy on blood pressure control and target organ damage: a randomized prospective intervention study in a large population of hypertensive patients. Journal of Clinical Hypertension. 2006; 8(9):634-641
- 237. Briggs A, Claxton K & Sculpher M, 2007. Decision Modelling for Health Economic Evaluations.
 Oxford: Oxford University Press.
- 238. Craig D, McDaid C, Fonseca T, Stock C, Duffy S, Woolacott N. Are adverse effects incorporated in economic models? An initial review of current practice. Health Technol Assess. 2009 Dec;13(62):1-71, 97-181, iii. Review.
- 239. Institute of Medicine Committee to Advise the Public Health Service on Clinical Practice Guidelines. Clinical Practice Guidelines: directions for a new program. Field MJ, Lohr KN editors. Washington DC National Academy Press, 1990.
- 240. Grimshaw J, Rusell IT. Effect of clinical guidelines on medical practice: a systematic review of rigorous evaluations. Lancet 1993;1342 (8883):317-22.
- 241. Committee to Advise the Public Health service on Clinical Practice Guidelines.Institute of Medicine. Clinical practice guidelines: directions for a new program. Washington DC. National Academy Press, 1990.
- Norheim OF. Healthcare rationing—are additional criteria needed for assessing evidence based.clinical practice guidelines? BMJ1999;319:1426–9.
- Davis DA, Taylor-Vaisey A. Translating guidelines into practice: a systematic review of theoretic concepts, practical experience and research evidence in the adoption of clinical practice guidelines. CMAJ. 1997;157:408-416.
- Cabana MD, Rand CS, Powe NR, Wu AW, Wilson MH, Abboud PA, et al. Why don't physicians follow clinical practice guidelines? A framework for improvement. JAMA. 1999;282(15):1458-65.
- Grupo de trabajo sobre implementación de GPC. Implementación de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Manual Metodológico. Plan de Calidad para el sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud-I+CS.; 2009. Guías de Práctica Clínica en el SNS: I+CS N° 2007/02-02.
- 246. Scottish Intercollegiate Guidelines Network.SIGN 50, A guideline developer's handbook. Edinburgh, 2011.

- New Zeland Guidelines Group. Handbook for the preparation of explicit evidence-based clinical practice guidelines. 2001.
- 248. Flottorp S, Oxman AD. Identifying barriers and tailoring interventions to improve the management of urinary tract infections and sore throat: a pragmatic study using cualitative methods. BMC Health Serv res, 2003:3(1):3.
- Anselm AH, Palda V, Guest CB, McLean RF, VAchon MLS, Kelner M, et al. Barriers to communication regarding end-of-life care.: perspectives of care providers. J CritCare. 2005;20(3):214-23.
- Ortiz M del R, Álvarez-Dardet C, Ruiz MT, Gascón E. Identificación de barreras a las políticas de nutrición y alimentación en Colombia: estudio por el método Delfos. Rev PanamSaludPública. 2003;14(3):186-92.
- Davis R, Turner E, Hicks D, Tipson M. Developing an integrated career and complementency framework for diabetes nursing. J ClinNurs. 2008;17(2):168-74.
- Newton PJ, Halcomb EJ, Davidson PM, Dennis AR. Barriers and facitilators to the implementation of the collaborative method: reflections for a single site. QualSaf Health Care. 2007;16(6):409-1.
- 253. Kedward J, Dakin L. A qualitative study of barriers to the use of statins and implementation of coronary hearth disease prevention in primary care.Br J Gen Pract. 2003;53(494):684-9.
- Hobbs FD, Erhard L. Acceptance of guideline recommendations and perceived implementation of coronary hearth disease prevention among primary care physician in five European countries: the reassessing European attitudes about cardiovascular treatment (REACT) survey. FamPrac. 2002;19(6):596-604.
- 255. Robertson N, Baker R, Hearnshaw H. Changing the clinical behavior of doctors: a psychological framework. Qual Health Care. 1996;5(1):51-4.
- 256. Flores G, Lee M, Bauchner H, KAstner B. Pediatricians' attitudes, beliefs, and practices regarding clinical practice guidelines: a national survey. Pediatrics 2000;105(3 Pt 1):496-501.
- Wan Q, Harris MF, Zwar N, Vagholkar S. Sharing risk management: an implementation model for cardiovascular absolute risk assessment and management in Australia general practice. Int J ClinPract. 2008;62(6):905-11.
- 258. Freeman J, Loewe R. Barriers to communication about diabetes mellitus. Patients' and physicians' different view of the disease. J FamPract. 2004;49(6):507-12.
- 259. Wiene-Ogilvie S, Huby G, Pinnock H, Guillies J, Sheikh A. Practice organizational characteristics can impact on compliance with the BTS/SIGN asthma guideline: qualitative comparative case stady in primary care. BMC FamPract. 2008;9:32.
- DeGroff A, Boehm J, Goode Green S, Holden D, Seeff LC. Facilitators and challengers to start-up of the colorectal cancer screening demonstration program.PrevCrhronic Dis. 2008;5(2):A39.

- 261. Mowatt G, Grimshaw JM, Davis DA, Mazmanian PE. Getting evidence into practice: the work of the Cochrane Effective Practice and Organization of care Group(EPOC). J Contin Educ Health Prof. 2001: 21(1):55-60.
- vanBokhoven MA, Kok G, van der WT. Designing a quality improvement intervention: a systematic approach. QualSaf Health Care 2003; 12(3):215-220.
- 263. Donabedian A. La Calidad de la Atención Médica, Revista de Calidad Asistencial 2001: 16: S29-S38.
- 264. República de Colombia, Ministerio de la Protección Social. Sistema Obligatorio de Garantía de Calidad, Pautas de Auditoría para el Mejoramiento de la Calidad de la atención en Salud, 2007.
- 265. Joint Commission on Accreditation of Healthcare Organizations. Primer on indicator development and application: measuring quality in health care. Accreditation of HealthcareOrganizations. 1990.
- 266. República de Colombia, Ministerio de la Protección Social. Resolución 1446 de 2006. Por la cual se define el Sistema de Información para la Calidad y se adoptan los indicadores de monitoria del Sistema Obligatorio de Garantía de Calidad de la Atención en Salud.
- 267. República de Colombia. Ministerio de la Protección Social. Observatorio de calidad de la atención en Salud. Biblioteca Nacional de Indicadores de Calidad de la Atención en Salud. Actualización Junio 2011.
- Gupta A, Arshad S, Poulter N. Compliance, safety, and effectiveness of fixed-dose combinations of antihypertensive agents: a meta-analysis. Hypertension. 2010;55(2):399-407.
- Sherrill B, Halpern M, Khan S, Zhang J, Panjabi S. Single-pill vs free-equivalent combination therapies for hypertension: a meta-analysis of health care costs and adherence. J Clin Hypertens (Greenwich). 2011;13(12):898-909. Epub 2011/12/07.
- 270. Schroeder K, Fahey T, Ebrahim S. How can we improve adherence to blood pressure-lowering medication in ambulatory care? Systematic review of randomized controlled trials. Arch Intern Med. 2004;164(7):722-32. Epub 2004/04/14
- 271. Scheen AJ, Krzesinski JM. [ONTARGET: similar protection of telmisartan and ramipril and lack of benefit of combined therapy in patients at high risk for vascular events]. Revue medicale de Liege. 2008;63(4):213-9. Epub 2008/06/26

Esquema para la prevención y diagnóstico de HTA

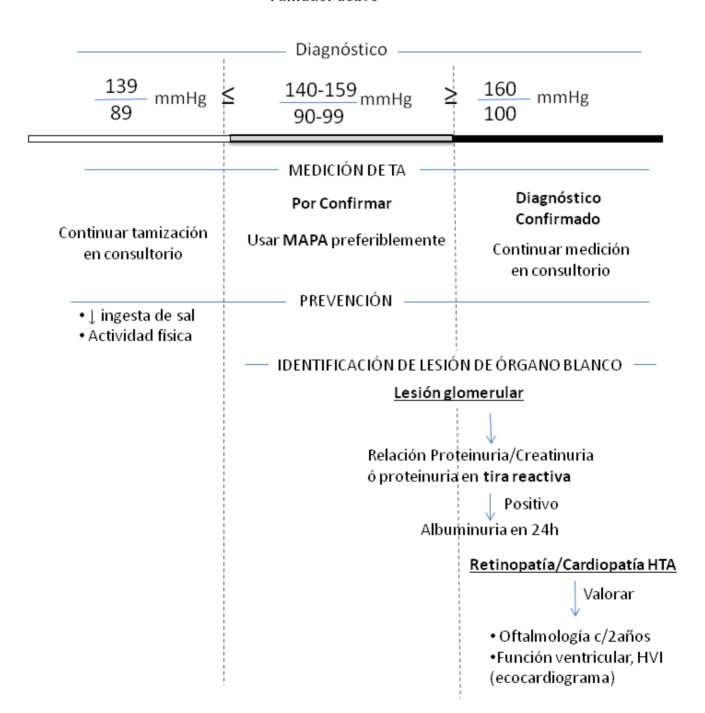
Prevención y Diagnóstico de HTA

TAMIZACIÓN

≥ 35 años

Hacer énfasis en

- Antecedente familiar de HTA
- Sobrepeso
- Sedentarismo
- Fumador activo



Esquema para el tratamiento y seguimiento de pacientes con HTA

Tratamiento de HTA y seguimiento

Intervención en estilo de vida con programas estructurados o equipo de atención multidisciplinario

Modificaciones al estilo de vida

- Disminución de peso (si IMC>25 Kg/m²)
- Disminuir la ingesta de sodio
- •Estimular la actividad física regular
- *Disminuir el consumo de alcohol

