

Revista Española de Cardiología



6046-4. TRATAMIENTO NEUROHORMONAL TRAS EL INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO CON FRACCIÓN DE EYECCIÓN REDUCIDA ¿SEGUIMOS LAS RECOMENDACIONES?

Mónica García Monsalvo¹, Marta Alonso Fernández de Gatta¹, Juan Diego Oviedo Rodríguez¹, Marina Benítez Berrocal², Isabel Fernández Barroso², María Joya Rodríguez², Fabián Blanco Fernández¹, Milena Antúnez Ballesteros¹, Olga Cabañas Tendero¹, Daniel Alejandro Bracho Bracchitta¹, Ana Elvira Laffond¹, Javier González Martín¹ y Pedro Luis Sánchez Fernández¹

¹Complejo Asistencial Universitario de Salamanca y ²Universidad de Salamanca.

Resumen

Introducción y objetivos: Los pacientes con infarto agudo de miocardio (IAM) y fracción de eyección del ventrículo izquierdo (FEVI) reducida (? 40%) o insuficiencia cardiaca (IC) tiene indicación de bloqueadores beta (B-Bloq), inhibidores de la enzima de conversión de angiotensina (IECA) o antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA-II) y antagonistas del receptor mineralocorticoideo (ARM). El objetivo fue caracterizar el tratamiento neurohormonal con beneficio pronóstico en IC con FEVI reducida (ICFEr) en pacientes con IAM y FEVI reducida.

Métodos: Análisis retrospectivo de pacientes supervivientes tras IAM con FEVI ? 40% entre enero 2018-diciembre 2020 en un hospital de tercer nivel.

Resultados: De un total 252 pacientes ingresados, sobrevivieron al alta 210 (83,3%) (tabla). El 66,7% presentaron síntomas de IC durante el ingreso. Al alta se indicó tratamiento neurohormonal con inhibidores del sistema renina-angiotensina (iSRA) y B-bloq en más del 80%, en 55,2% ARM, siendo la prescripción de inhibidor de receptor de neprilisina y angiotensina (ARNI) sacubitrilo-valsartán e inhibidores del cotransportador sodio-glucosa tipo 2 (iSGLT2) poco frecuente (tabla). Tras una mediana de seguimiento 20 [30] meses, alrededor del 80% recibían iSRA y B-bloq, 57% ARM y 19,8% iSGLT2 (tabla, pacientes con tratamiento conocido n = 167). Los pacientes que recibieron iSRA y ARM al alta presentaron menor mortalidad por cualquier causa. Objetivamos una tendencia, aunque no estadísticamente significativa a menor mortalidad por cualquier causa en los tratados con B-bloq, sin diferencias en el ingreso por IC o SCA en el seguimiento, y sin diferencias en la aparición de eventos adversos en cuanto a la administración de iSGLT2 (fig.). Observamos una mayor proporción de recuperación de FEVI (> 50%) en los tratados con iSRA (16,2 vs 6,4%, p = 0,024) y B-bloq (16,2 vs 8,1%, p = 0,034).

Características basales, datos al ingreso, tratamiento y de seguimiento (n = 210)

Características basales

	Edad (años) (media ± DE)	72,8 ± 13,9		Isquémica	63 (30)	
	Sexo (varón) (n, %)	164 (78)		Taquiarritmia	10 (4,8)	
	Hipertensión	122 (58,1)	Cardiopatía previa (n, %)	Valvular	4 (1,9)	
	Dislipemia	91 (43,3)				
	Tabaquismo	94 (44,8)				
	Diabetes	75 (35,7)				
	Enolismo	24 (11,4)				
Factores riesgo cardiovascular (n, %)	Obesidad	52 (24,8)		Enf. vascular periférica		
			Comorbilidad (n, %)	EPOC	20 (9,5)	
				ACV	18 (8,6)	
				Enf. renal	16 (7,6)	
				crónica	42 (20)	
				Neoplasia	34 (16,2)	
Situación al ingreso por infarto agudo de miocardio						
	Killip máximo			FEVI (%)	$33,7 \pm 6,1$	
Clínica (n, %)	Killip I	70 (33,3)	Imagen cardiaca (media ± DE)	Disfunción ventricular derecha (n, %)	28 (13,3)	

Killip II	74 (35,2)	VTDVI index	$74,3 \pm 22,5$		
Killip III	35 (16,7)	ETT (ml/m ²)	1 48,9 ± 17,5		
Killip IV	31 (14,8)	VTSVI index	47 (22,4)		
Edema agudo de pulmón	40 (19)	ETT (ml/m ²)	ı		
Shock cardio	30 (14,3)	Valvulopat grave concomitat			
génico	9 (4,3)				
IC derecha	17 (8,1)				
Parada cardiaca			Revascularización percutánea		
Parada cardiaca					
Parada cardiaca			percutánea	112 (53,3)	
Parada cardiaca			percutánea Completa	112 (53,3) 65 (31)	
Parada cardiaca		Revascular (n, %)	percutánea Completa Parcial Revascularización		
Parada cardiaca			percutánea Completa Parcial Revascularización quirúrgica	65 (31)	
Parada cardiaca Características del infarto (n, %)	SCACEST		percutánea Completa Parcial Revascularización quirúrgica rización Completa	65 (31) 1 (0,5)	21 (10)

Localización

Anterior	79 (37,6)				
Inferior	22 (10,5)				
Lateral	3 (1,4)				
Inferior+ VD	3 (1,4)		VM no invasiva	30 (14,3)	
			VM invasiva	15 (7,1)	
			TSR	1 (0,5)	
			Soporte circulatorio	7 (3,3)	
			ECMO-VA	3 (1,4)	
			Impella CP	3 (1,4)	
		Soporte (n, %)	BCIAo	1 (0,5)	
			Noradrenalina	26 (12,4)	
			Dobutamina	24 (11,4)	
	NT-proBNP (pg/ml) mediana [RI]		8.705 [11.300]	Adrenalina	3 (1,4)
Analítica	Troponina T US (pg/ml) mediana [RI]		3.520 [6.976]	Levosimendán	12 (5,7)
	Creatinina (mg/dl) (media ± DE)		$1,3 \pm 0,8$		

Seguimiento

				ETT registrado en seguimiento (n, %)	
				FEVI(%) (media ± DE)	118 (56,2)
Supervivencia al alta (n, %)		210 (83)		Tamaño VI (media +DE)	42,9 ± 10,3
				VTDVI index. ETT (ml/m ²)	72,9 ± 2
				VTSVI index. ETT (ml/m ²)	42,8 ± 22,5
				FEVI recuperada (> 50%) (n, %)	31 (14,8)
	IECA	70 (41,9)	Imagen cardiaca (n = 118)	Disfunción ventricular derecha (n, %)	9 (4,3)
	ARA II	15 (9)			
	ARNI	52 (31,1)			
Fármacos al alta (n, %)	B-Bloq	136 (81)			
	ARM	96 (57,5)			
	Ivabradina	20 (12)			
	Digoxina	2 (1,2)			
	ISGLT2	33 (19,8)			

Furosemida	a 76 (<i>[</i> 45.	.5)

Situación clínica (n, %)	Clase funcional:			Fallecimiento seguimiento	49 (23,3)
	NYHA I	70 (33,3)	Eventos en el seguimiento (n = 140)	Ingreso por IC	33 (15,7)
	NYHA II	61 (29)		Ingreso por SCA	8 (3,8)
	NYHA III	11 (5,2)		Arritmias ventriculares	2 (1)
	NYHA IV	3 (1,4)			
	No conocida	65 (31)			

ACV = accidente cerebrovascular, ARNI = inhibidor del receptor de la neprilesina y angiotensina, ARM = Antagonista del receptor mineralocorticoideo, ISGLT2 = inhibidor del cotrasportador 2 de sodio y glucosa.



Fármacos pronósticos al alta y eventos adversos.

Conclusiones: En nuestra experiencia, la prescripción de fármacos pronósticos tras una IAM con FEVI reducida durante el ingreso y en el seguimiento es mejorable, sobre todo en cuanto a los ARM. El uso de ARNI e iSGLT2 durante el ingreso fue poco frecuente, aumentando su prescripción durante el seguimiento. Los pacientes tratados con iSRA, B-bloq y ARM al alta mostraron menor mortalidad por cualquier causa en el seguimiento. La FEVI se recuperó con más frecuencia en pacientes tratados con iSRA y B-bloq.