

Guías de práctica clínica de la Sociedad Española de Cardiología en tromboembolismo e hipertensión pulmonar

Carlos Sáenz de la Calzada (coordinador), Violeta Sánchez Sánchez, M. Teresa Velázquez Martín, Rocío Tello de Meneses, Miguel A. Gómez Sánchez, Juan Delgado Jiménez, Pilar Escribano Subías, Francisco García Gallego, Javier Ortigosa Aso, Antonio Melero Pita, María Lázaro Salvador, Raúl Gascuña Rubia y Pedro Hernández Simón

Sociedad Española de Cardiología.

La hipertensión pulmonar primaria es una enfermedad de carácter progresivo, más frecuente en mujeres jóvenes y de mediana edad. Su etiología se desconoce, aunque existe una predisposición familiar hasta en un 6% de los casos. Las teorías patogénicas actuales se centran en la existencia de disfunción endotelial y fallos en los canales iónicos de las fibras musculares lisas del vaso. Las pruebas diagnósticas se dirigen a descartar las causas secundarias y a evaluar la gravedad de la enfermedad. El test vasodilatador agudo es imprescindible para la elección del tratamiento más adecuado. La anticoagulación oral está indicada en todos los pacientes. El trasplante de pulmón queda reservado a aquellos casos en los que fracasa el tratamiento médico. La septostomía auricular es un procedimiento paliativo útil en casos seleccionados. La hipertensión pulmonar tromboembólica crónica es una forma especial de hipertensión pulmonar secundaria; aunque indistinguible clínicamente de la hipertensión pulmonar primaria, su diagnóstico resulta crucial, ya que es posible su curación mediante la realización de tromboendarterectomía pulmonar.

El tromboembolismo pulmonar es frecuente en pacientes hospitalizados, presentando elevadas tasas de mortalidad (el 30% en pacientes no tratados). El diagnóstico es difícil, ya que puede acompañar o simular otras enfermedades cardiopulmonares. Las pruebas diagnósticas no invasivas tienen una baja sensibilidad y especificidad. Nuevas alternativas como la determinación de dímero D o la TAC helicoidal incrementan la precisión diagnóstica. El tratamiento estándar consiste en la administración de heparina durante 5-10 días y posteriormente anticoagulantes orales durante 3-6 meses. La prevención con heparinas o dextranos en los pacientes de alto riesgo ha demostrado claros beneficios.

Palabras clave: Hipertensión pulmonar. Embolismo pulmonar. Guías clínicas.

(*Rev Esp Cardiol* 2001; 54: 194-210)

Guidelines of the Spanish Society of Cardiology for Pulmonary Thromboembolism and Hypertension

Primary pulmonary hypertension is a progressive disease. Most affected patients are young and middle-aged women. Etiology is unknown, although a familial and genetic factor is present in up to 6% of cases. Endothelial dysfunction and abnormalities in calcium channels of smooth muscle fibers are the present pathogenetic theories. Diagnostic tests try to exclude secondary causes of pulmonary hypertension and to evaluate its severity. Acute vasodilatory test is vital in the selection of treatment. Oral anticoagulation is indicated in all patients. Lung transplant is performed when medical treatment is unsuccessful. Atrial septostomy is an alternative and palliative treatment for selected cases. Chronic thromboembolic pulmonary hypertension is a special form of secondary pulmonary hypertension, clinically undistinguishable from primary primary hypertension, is of mandatory diagnosis because it can be cured with thromboendarterectomy.

Pulmonary embolism is common in hospitalised patients. The mortality rate for pulmonary embolism continues to be high: up to 30% in untreated patients. The accurate detection of pulmonary embolism remains difficult, as pulmonary embolism can accompany as well as mimic other cardiopulmonary illnesses. Non-invasive diagnostic tests have poor specificity and sensitivity. The D-dimer level and the spiral CT angiography have also been employed as new alternatives and important tools for precise diagnosis of suspected pulmonary embolism. The standard therapy of pulmonary embolism is intravenous heparin for 5 to 10 days in conjunction with oral anticoagulants posteriorly for 3 to 6 months. The incidence of deep venous thrombosis, pulmonary embolism and death due to pulmonary embolism, can be reduced significantly and shown clear benefits only by adoption of a prophylactic strategy with low-molecular-weight-heparins or dextrans in patients at risk.

Key words: Pulmonary hypertension. Pulmonary embolism. Guidelines.

(*Rev Esp Cardiol* 2001; 54: 194-210)

TABLA 1. Clasificación diagnóstica

Hipertensión pulmonar arterial
 Hipertensión pulmonar primaria
 Esporádica
 Familiar
 Secundaria a
 Enfermedad del colágeno
 Cortocircuitos izquierda-derecha sistémicos
 Hipertensión portal
 Infección por VIH
 Fármacos/toxinas
 Anorexígenos
 Otros
 Hipertensión pulmonar persistente del recién nacido
 Otros

Hipertensión pulmonar venosa
 Valvulopatía del lado izquierdo del corazón
 Cardiopatía auricular o ventricular del lado izquierdo del corazón
 Compresión extrínseca de las venas pulmonares centrales
 Mediastinitis fibrosante
 Adenopatías/tumores
 Enfermedad venooclusiva pulmonar
 Otras

Hipertensión pulmonar asociada a enfermedades respiratorias y/o hipoxemia
 Enfermedad pulmonar obstructiva crónica
 Enfermedad pulmonar intersticial
 Síndrome de apnea del sueño
 Trastornos por hipoventilación alveolar
 Exposición crónica a grandes alturas
 Enfermedad pulmonar del neonato
 Displasia alveolocapilar
 Otras

Hipertensión pulmonar debida a trombosis crónica y/o enfermedad embólica
 Obstrucción tromboembólica de las arterias pulmonares proximales
 Obstrucción de las arterias pulmonares distales
 Embolismo pulmonar (trombos, tumor, anovulatorios y/o parásitos, material extraño)
 Trombosis *in situ*
 Anemia de células falciformes

Hipertensión pulmonar debida a enfermedades de la vasculatura pulmonar
 Inflamatoria
 Esquistosomiasis
 Sarcoidosis
 Otras
 Hemangiomas capilar pulmonar

HIPERTENSIÓN PULMONAR

La hipertensión pulmonar (HP) se define como la existencia de una presión media en la arteria pulmonar (PAPm) mayor de 25 mmHg en reposo o de más de 30 mmHg durante el ejercicio¹.

Se han propuesto múltiples formas de clasificación de la hipertensión pulmonar. En la última reunión mundial sobre HP realizada en Evian en septiembre de 1998², avalada por la OMS, se propuso una nueva clasificación más descriptiva que la anteriormente aceptada (tabla 1).

TABLA 2. Factores de riesgo y enfermedades asociadas a hipertensión pulmonar

Fármacos y toxinas
 Establecidos
 Aminorex
 Fenfluramina
 Desfenfluramina
 Aceite tóxico
 Muy probables
 Anfetaminas
 L-triptófano
 Posible
 Metaanfetaminas
 Cocaína
 Agentes quimioterápicos
 Improbable
 Antidepresivos
 Anticonceptivos orales
 Tratamiento estrogénico
 Tabaco

Condiciones médicas y demográficas
 Establecidas
 Sexo
 Posibles
 Embarazo
 Hipertensión sistémica
 Improbable
 Obesidad

Enfermedades
 Establecidas
 Infección por VIH
 Muy probables
 Hipertensión portal/enfermedad hepática
 Enfermedades del colágeno
 Cortocircuitos congénitos izquierda-derecha
 Probables
 Enfermedades del tiroides

Tradicionalmente se han descrito una serie de factores asociados a un mayor riesgo de desarrollar HP. El mecanismo exacto por el que estos factores producen HP no se ha establecido con exactitud. Teniendo en cuenta que el riesgo absoluto es generalmente bajo, es muy probable que la susceptibilidad individual desempeñe un papel importante.

En la tabla 2 se describen los factores de riesgo asociados a HP de acuerdo con su probable papel causal². Se clasifican en «establecidos» (demostrados por grandes estudios, desempeñando un papel importante en el desarrollo de HP); «muy probable» (en estudios de grandes series de casos que han demostrado su asociación con HP); «posible» (se basa en series de casos, registros u opiniones expertas), e «improbable» (incluye factores de riesgo que se han propuesto, pero para los que no se ha encontrado asociación cuando se han realizado estudios controlados).

TABLA 3. Síntomas

Disnea de esfuerzo
Angina
Síncope o presíncope
Astenia
Edemas periféricos
Fenómeno de Raynaud

TABLA 4. Signos físicos

Segundo ruido reforzado en foco pulmonar
Galope ventricular derecho por cuarto tono
Frémito palpable en borde esternal izquierdo (hipertrofia ventricular derecha)
Pulso venoso con onda «a»
Pulso venoso con onda «v»
Presión venosa yugular elevada
Soplo de Graham-Steell
Signos de insuficiencia cardíaca derecha
Galope ventricular derecho por tercer tono

HIPERTENSIÓN PULMONAR PRIMARIA (HPP)

Es una enfermedad poco frecuente y de causa desconocida. Su incidencia anual en la población general se estima entre un 1 y 2 casos por un millón de habitantes y año³. La mayor prevalencia ocurre en la tercera y cuarta décadas de la vida (edad media al diagnóstico 36 años), aunque hasta un 9% de los casos comienzan pasada la sexta década. La distribución por razas es homogénea. Es más frecuente en el sexo femenino, tanto en la forma de presentación de los adultos como en la forma infantil.

La enfermedad se produce por afección de los vasos pulmonares de pequeño calibre (enfermedad vascular pulmonar), siendo la lesión plexiforme el hallazgo histopatológico típico, sin que sea patognomónico ni constante, ya que pueden producirse hallazgos clínicos y patológicos similares en algunos tipos de HP secundaria (hipertensión portal, infección por el virus de la inmunodeficiencia humana, adictos a cocaína por vía inhalatoria y en aquellos pacientes que toman fármacos anorexígenos). En la práctica clínica, una definición útil es la presencia de presión pulmonar elevada, con presión de enclavamiento pulmonar normal y ausencia de causas secundarias.

Hipertensión pulmonar primaria familiar

La incidencia en el registro del NIH fue del 6% de todos los casos de HPP⁴. Los hallazgos clínicos e histopatológicos de la forma familiar de la enfermedad son idénticos a los de la forma esporádica, aunque el

diagnóstico suele hacerse a edades más tempranas en la forma familiar debido a un mayor nivel de sospecha. La forma de herencia es autosómica dominante con penetrancia incompleta, es decir, que puede saltar generaciones y simular casos esporádicos.

El curso clínico de la HP familiar, su gravedad hemodinámica y sus hallazgos histopatológicos son similares a los de los casos esporádicos.

Patogenia

La etiología de la HPP se desconoce. Su patogenia es compleja, y en ella concurren factores genéticos (que explican la susceptibilidad individual) y factores exógenos (fármacos, virus, tóxicos, etc.). En los últimos años se han producido avances importantes en el conocimiento de la patobiología de la HPP que explican los procesos moleculares que subyacen en los cambios complejos del vaso pulmonar. De forma esquemática, los aspectos más interesantes sobre los que se trabaja en la actualidad son los siguientes²:

1. Cambios del fenotipo de las células endoteliales y fibras musculares lisas, con proliferación celular y desbalance de sustancias vasoconstrictoras.
2. Alteraciones de la regulación de la matriz proteica intercelular.
3. Implicación de los fenómenos de apoptosis en los cambios vasculares.
4. Alteraciones de los canales iónicos de la membrana de las fibras musculares lisas (canales de K⁺).

Clínica

Los síntomas más frecuentes se describen en la tabla 3. En la mayoría de los casos el síntoma inicial es la disnea de esfuerzo de aparición gradual, disnea que no suele ser específica. Por ello no es raro que el diagnóstico de la HPP suela retrasarse hasta 2 años desde el inicio de los síntomas. La angina y el síncope o presíncope, particularmente con el ejercicio, indican una limitación más intensa del gasto cardíaco. Aproximadamente el 10% de los pacientes, normalmente mujeres, refieren fenómeno de Raynaud, que se asocia a un peor pronóstico⁵.

La exploración física a veces sugiere la presencia de una enfermedad sistémica asociada a HP secundaria y, por tanto, descarta la HPP. Los signos de HP van a depender de la gravedad del proceso (tabla 4).

Diagnóstico y valoración de la hipertensión pulmonar primaria

El objetivo de las pruebas diagnósticas en los pacientes con sospecha de HPP es excluir causas secundarias y valorar la gravedad de la HP.

Determinaciones analíticas

Deben incluirse pruebas funcionales hepáticas y análisis para anticuerpos del VIH, así como serologías para intentar excluir enfermedades del tejido conectivo. Los pacientes con HPP pueden presentar títulos bajos de anticuerpos antinucleares sin que existan otros signos de afectación reumatológica.

Radiografía de tórax

Aparecen unas arterias pulmonares centrales prominentes con disminución de la vascularización periférica, junto con crecimiento de aurícula y ventrículo derechos. En el 6% de los casos la radiografía de tórax es normal.

Ecocardiografía

Descarta enfermedades congénitas, valvulares y miocárdicas, y puede proporcionar una estimación de la presión sistólica pulmonar, útil para valorar de forma no invasiva la respuesta al tratamiento. Se recomienda determinar los siguientes parámetros²:

1. Velocidad pico de la insuficiencia tricúspide.
2. Tiempo de aceleración del flujo pulmonar.
3. Período eyectivo del ventrículo derecho (VD).
4. Dimensiones y volúmenes del VD.
5. Tiempo de desaceleración mesosistólica del período eyectivo del VD.

Pruebas funcionales respiratorias

Descartan trastornos significativos del parénquima pulmonar o de las vías respiratorias. En la mayoría de los casos la *gasometría arterial* presenta una hipoxemia con hipocapnia causada por un desequilibrio de ventilación-perfusión⁴.

Pruebas de esfuerzo cardiopulmonar

Revelan un patrón de función cardíaca alterada, con reducción del consumo máximo de oxígeno, elevación de la ventilación minuto, un umbral anaeróbico bajo y un pulso de oxígeno reducido. Existe buena correlación entre la distancia recorrida en el *test de los 6 min caminando* y el pronóstico de la HP. Es la prueba que mejor evalúa la situación funcional en la HP permitiendo realizar una monitorización no invasiva de la respuesta al tratamiento. En general, se recomienda realizar una prueba basal y posteriormente durante el seguimiento⁵.

Gammagrafía de ventilación-perfusión pulmonar

Es normal, o presenta defectos subsegmentarios, particularmente en la enfermedad venooclusiva, en

contraste con los grandes y múltiples defectos de perfusión típicos de la HP de origen tromboembólico⁴.

Arteriografía pulmonar

Es útil cuando la gammagrafía de perfusión pulmonar no es concluyente y es de obligada realización cuando existen defectos de perfusión segmentarios o subsegmentarios en la gammagrafía que sugieren enfermedad tromboembólica crónica de grandes vasos⁴.

Tomografía computarizada (TC) y resonancia nuclear magnética

La evaluación de los siguientes parámetros puede ser útil en el diagnóstico²:

1. Morfología del VD.
2. Morfología de la aurícula derecha.
3. Morfología de las arterias pulmonares.
4. Función ventricular derecha.

En general se recomienda realizar una TC de alta resolución cuando la capacidad pulmonar total es igual o inferior al 70% o el coeficiente de difusión es igual o inferior al 50% para evaluar el parénquima pulmonar y descartar la presencia de enfermedad intersticial pulmonar y enfermedad venooclusiva.

Biopsia pulmonar

En general se considera que conlleva un riesgo elevado sin que exista evidencia de que aporte información clínica adicional. No se recomienda realizarla de rutina, y está justificada sólo en determinadas situaciones específicas individualizadas, como el diagnóstico de vasculitis activa².

Cateterismo cardíaco

Existe una alteración importante de la hemodinámica pulmonar con un aumento de la presión pulmonar hasta tres veces o más su valor normal, aumento de la presión de la aurícula derecha y un gasto cardíaco bajo. Las presiones del lado izquierdo del corazón habitualmente son normales, aunque cuando se produce una dilatación grave de las cavidades derechas pueden llegar a comprimir las cavidades izquierdas hasta un grado que limite el llenado produciendo un aumento ligero en las presiones diastólicas^{4,5}. La presión de enclavamiento pulmonar es generalmente normal, incluso en la enfermedad venooclusiva, debido a la permeabilidad de las grandes venas pulmonares y a la naturaleza parcheada de la enfermedad en las venas⁵. Sin embargo, en la enfermedad venooclusiva, la determinación de la presión de enclavamiento pulmonar en varios sitios puede revelar presiones anormalmente elevadas en algunos segmentos vasculares⁵.

Test agudo con vasodilatadores

Predice la respuesta a largo plazo con tratamiento vasodilatadores orales. Se recomienda realizarlo a todos los pacientes para determinar la capacidad de respuesta al tratamiento vasodilatador². Los fármacos recomendados son: el epoprostenol intravenoso, el óxido nítrico inhalado y la adenosina intravenosa. Aunque no existe consenso en la definición de los pacientes que se consideran respondedores, se puede aceptar la siguiente división según los hallazgos objetivados durante el test^{3,5}:

1. *Respondedores*: reducción de PAPm igual o superior al 20% o una disminución de la PAPm igual o superior a 10 mmHg, con aumento o mantenimiento del gasto cardíaco (GC). Suponen aproximadamente un 20% de todos los pacientes con HPP, y presentan una alta probabilidad de mejoría clínica y hemodinámica tras tratamiento vasodilatador oral, junto con una mayor supervivencia.

2. *Respondedores de resistencia*: reducción de las RVP superior al 20% sin reducción significativa de la PAPm (la reducción se produce a expensas de un aumento del GC). No se conoce su significado. No se benefician del tratamiento vasodilatador por vía oral.

3. *No respondedores*: reducción de las RVP inferior al 20% sin reducción significativa de la PAPm. No se recomienda el tratamiento vasodilatador con antagonistas del calcio por vía oral ya que no altera el curso clínico ni la supervivencia.

4. *Respuesta desfavorable*: descenso de la presión arterial sistémica media superior al 20% con mantenimiento o disminución del GC. El tratamiento vasodilatador está contraindicado.

CRIBADO DE LA HIPERTENSIÓN PULMONAR

Actualmente las principales recomendaciones están dirigidas a intentar identificar la hipertensión pulmonar en una fase más precoz de la enfermedad, cuando los pacientes están asintomáticos o con mínimos síntomas, ya que tal vez de esta forma el tratamiento se iniciaría en un momento más temprano de la evolución, cuando los mecanismos patogénicos presentes son aún dinámicos o reversibles, lo que aumentaría las probabilidades de éxito². Las pruebas de cribado deberían ser no invasivas, con bajo riesgo, y con una sensibilidad y especificidad elevadas.

Estas pruebas están especialmente recomendadas en aquellas subpoblaciones con un riesgo elevado de desarrollar HP. Actualmente la prueba que se recomienda es el ecocardiograma transtorácico².

1. *Pacientes asintomáticos*:

a) Esclerodermia: dada la alta prevalencia de HP se aconseja realizarlo cada año.

b) Enfermedades hepáticas/hipertensión portal: de realización obligada en todos los pacientes que vayan a ser evaluados para trasplante hepático.

c) Familiares de primer grado de paciente con HPP (en el momento del diagnóstico).

2. *Pacientes con síntomas indicativos de HP* que pertenecen a grupos de riesgo (VIH, anorexígenos, hepatopatía, etc.).

EVALUACIÓN DE LA HIPERTENSIÓN PULMONAR MODERADA

Debido al extendido uso de la ecocardiografía en la evaluación de síntomas no específicamente cardiovasculares se ha producido un aumento en el número de diagnósticos de HP moderada, que se define como una presión sistólica pulmonar de 40-50 mmHg. Actualmente se han aceptado las siguientes recomendaciones para la evaluación de estos pacientes².

1. *Pacientes asintomáticos* (hallazgo casual): repetir el estudio en 6 meses junto con una historia clínica y exploración física detalladas.

2. *Pacientes sintomáticos*: realización de cateterismo para confirmación de los hallazgos hemodinámicos. Si los resultados en reposo no confirman los hallazgos, se recomienda hacer determinaciones hemodinámicas durante el ejercicio. Aquellos pacientes con HP moderada en reposo, o con el ejercicio, deberían ser tratados como el resto de pacientes con HP.

3. *Pacientes de alto riesgo para HP*: se recomienda repetir el estudio a los 6 meses, y si se confirma el hallazgo, manejo diagnóstico y terapéutico igual al de los pacientes con HP sintomática.

TRATAMIENTO

Aunque la HPP no tiene cura, se han producido avances importantes tanto en el tratamiento médico como en el quirúrgico. Se debe limitar la actividad física y evitar aquellos fármacos que puedan agravar la hipertensión pulmonar: descongestionantes vasoactivos, antihipertensivos cardiodepresores como los bloqueadores beta, y los AINE, ya que posiblemente empeoran la HP⁴. Es importante insistir en una contracepción efectiva en las mujeres, debido a que las sobrecargas hemodinámicas del embarazo, sobre todo del posparto inmediato, son mal toleradas⁴.

Vasodilatadores

La razón para el uso de vasodilatadores se basa en la observación de que la vasoconstricción es un factor importante en la enfermedad. La respuesta al tratamiento vasodilatador en un determinado paciente es impredecible, por lo que *es obligado* llevar a cabo el test agudo durante el cateterismo con agentes de corta duración, antes de iniciar el tratamiento a largo plazo².

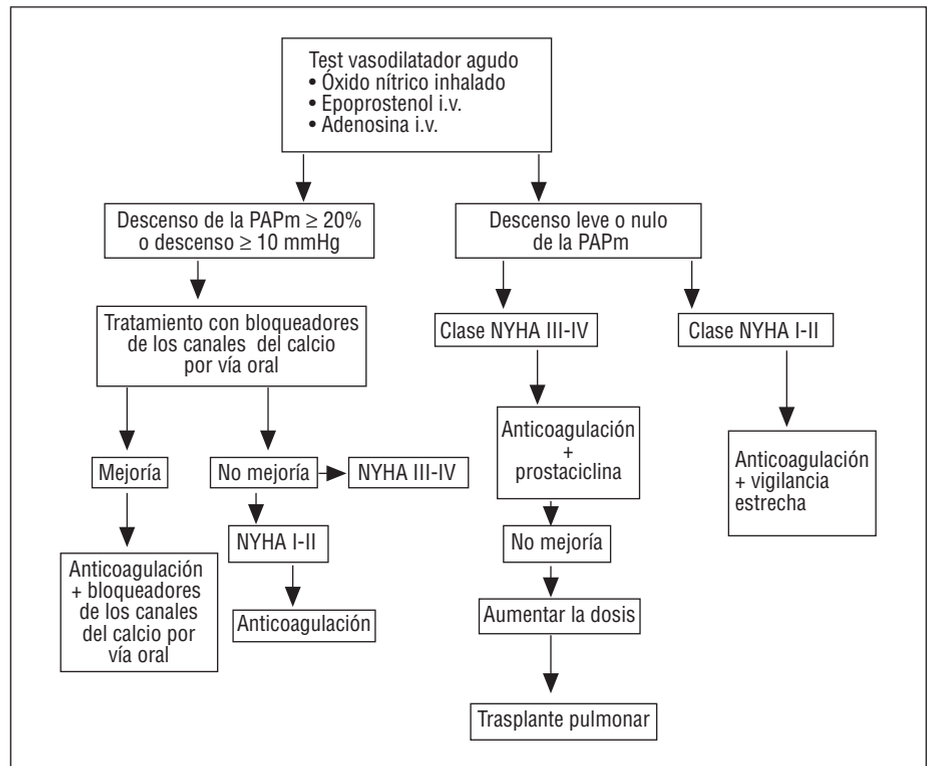


Fig. 1. Algoritmo de tratamiento del paciente con hipertensión pulmonar primaria.

Los fármacos empleados para el test agudo son la prostaciclina intravenosa, la adenosina intravenosa o el óxido nítrico inhalado (fig. 1)^{2,3,5}.

Bloqueadores de los canales del calcio

Sólo están recomendados en aquellos pacientes que responden al test agudo, sin que se haya demostrado su utilidad en el resto de pacientes. Los fármacos que han sido utilizados más ampliamente a largo plazo son el *nifedipino* y el *diltiazem*, que producen una mejoría sostenida en un 25 a un 30% de los pacientes². Las dosis requeridas para obtener efectos beneficiosos en la HPP son más altas que las que se utilizan en el tratamiento de la hipertensión arterial o en la enfermedad coronaria, aunque los requerimientos y la tolerancia varían considerablemente. El uso de verapamilo no está recomendado, debido en parte a sus efectos inotrópicos negativos (tabla 5).

Los efectos sistémicos del tratamiento a largo plazo con antagonistas del calcio incluyen hipotensión, edemas e hipoxemia. Esta última puede aparecer por tres circunstancias: un empeoramiento de la ventilación perfusión debido a aumento de la perfusión en zonas de pulmón pobremente ventiladas; hipoxemia venosa mixta debido a un deterioro del GC inducido por el tratamiento, y secundaria a *shunt* a través de un foramen oval permeable cuando se produce vasodilatación sistémica.

TABLA 5. Fármacos vasodilatadores más frecuentemente usados: vía de administración y dosis

Fármaco	Vía	Dosis
Nifedipina	Oral	30-240 mg/día
Diltiazem	Oral	120-900 mg/día
Prostaciclina	i.v.	2-24 ng/kg/min (?) (dosis óptima incierta)

mg: miligramo; ng: nanogramo; kg: kilogramo; min: minuto; i.v. intravenoso.

Prostaciclina

Se ha comprobado que el *epoprostenol* (prostaciclina, PGI₂) en perfusión intravenosa continua la mejora en la hemodinámica y aumenta la tolerancia al ejercicio alargando la supervivencia en la HPP grave (clase funcional III-IV de la NYHA) de los pacientes que no han respondido al test vasodilatador agudo³. Debe ser administrado en infusión intravenosa continua, debido a su corta vida media (3-5 min) y a que es inactivado por el pH bajo del estómago. El fármaco es liberado mediante un sistema de bomba de perfusión conectada a un catéter venoso central permanente. Los efectos adversos mayores relacionados con el tratamiento se derivan principalmente del método de administración, que incluye mal funcionamiento de la bomba, infecciones en relación con el catéter y trombosis venosa.

La interrupción de la perfusión de forma brusca puede ser mortal³. Los efectos secundarios del tratamiento farmacológico son frecuentes e incluyen dolor de mandíbula, eritema cutáneo, diarrea y artralgias. El tratamiento con epoprostenol está contraindicado en la enfermedad venooclusiva pulmonar porque puede provocar un edema pulmonar agudo al incrementar el flujo sanguíneo anterógrado. El desarrollo de tolerancia es frecuente, por lo que las dosis deben ir incrementándose de forma escalonada durante el primer año para evitar su desarrollo.

Otras propiedades del fármaco distintas a su actividad vasodilatadora, que incluyen la inhibición de la agregación plaquetaria y los efectos en el remodelado vascular, pueden ser las responsables de los beneficios a largo plazo. Puede ser usado como primera opción de tratamiento o como puente al trasplante. Existe experiencia en grupos de pacientes con beneficios clínicos y hemodinámicos mantenidos.

Anticoagulación

Estaría indicada en todos los pacientes, ya que existe evidencia suficiente de que produce un aumento de la supervivencia en todos los grupos de pacientes con HPP, especialmente en aquellos que no responden al test vasodilatador agudo. La anticoagulación oral es la de elección², a dosis suficientes para mantener un INR en torno a 1,5-2.

Otras medidas de soporte

Los *diuréticos* son de utilidad para reducir la precarga en pacientes con fallo derecho, particularmente cuando se producen congestión hepática y ascitis, no recomendándose su uso cuando no existe insuficiencia cardíaca derecha. Los pacientes con hipoxemia, en reposo o inducida con el esfuerzo, pueden experimentar mejoría sintomática con *oxígeno suplementario*. Algunos recomiendan el uso de glucósidos cardíacos, como la *digoxina*, cuando se administran antagonistas del calcio, dirigidos a contrarrestar el efecto inotrópico negativo de los bloqueadores de los canales del calcio.

TRATAMIENTO QUIRÚRGICO

Tanto el trasplante pulmonar uni o bilateral como el trasplante combinado corazón-pulmón se realizan para el tratamiento de la HPP; los rangos de supervivencia son similares en los dos procedimientos. La supervivencia al año tras el trasplante pulmonar en la HPP oscila de un 65 a un 70%⁶. El trasplante pulmonar debería reservarse para aquellos pacientes con HPP en clase funcional III-IV que no responden al tratamiento médico óptimo, que incluye prostaciclina, sin que exista consenso actualmente sobre cuál es el momento más adecuado para realizarlo². Los rangos de mortali-

dad del trasplante pulmonar son significativamente más elevados entre los pacientes con HPP que para aquellos con otras indicaciones para el trasplante. La bronquiolititis obliterante, la complicación mayor a largo plazo del trasplante, también se produce con mayor frecuencia en los pacientes con HPP. No se ha descrito recurrencia de la HP tras el trasplante.

SEPTOSTOMÍA AURICULAR

La creación de un *shunt* derecha-izquierda mediante la realización de una septostomía auricular disminuye las presiones de llenado del corazón derecho en pacientes con insuficiencia cardíaca derecha grave que no responden al tratamiento médico³. Aunque se basa en observaciones experimentales y clínicas, y se ha realizado en cerca de 60 pacientes, debe considerarse todavía en fase de investigación, y representa una alternativa sólo en determinados pacientes. En general se considera indicado en²: a) síncope recurrente y/o fallo ventricular derecho a pesar de un tratamiento médico adecuado que incluye el tratamiento con prostaciclina; b) como puente al trasplante si se produce deterioro clínico a pesar del tratamiento, y c) cuando no existe otra opción terapéutica en aquellos países que no pueden disponer del tratamiento con prostaciclina por su elevado coste. Factores que se han relacionado con un mal resultado o muerte incluyen una presión de AD superior a 20 mmHg, un índice de resistencias vasculares pulmonares superior a 55 UM², y una supervivencia estimada al año inferior al 40% según la fórmula desarrollada por el Instituto Nacional de la Salud de los EE.UU⁶.

PRONÓSTICO

El pronóstico de la HPP no tratada es malo. La media de supervivencia tras el diagnóstico es de 2,5 años, aunque hay pacientes que pueden sobrevivir más tiempo, particularmente con el uso de los nuevos fármacos. Hoy día las recomendaciones se dirigen principalmente hacia un diagnóstico precoz de la enfermedad para una instauración del tratamiento en una fase más temprana de la enfermedad, hecho que se cree podría influir favorablemente en el pronóstico a largo plazo². La anticoagulación casi duplica el rango de 3 años de supervivencia, y los pacientes que responden al tratamiento con antagonistas del calcio presentan una supervivencia a los 5 años del 95%. El epoprostenol aumenta la supervivencia de los pacientes que no responden a los vasodilatadores orales y se asocia a una supervivencia a los 5 años similar a la del trasplante de pulmón o incluso mejor.

Los predictores de supervivencia a largo plazo en la HPP incluyen los indicadores de gravedad de la enfermedad: datos hemodinámicos basales (PAPm, presión de AD, índice cardíaco o saturación de oxígeno de sangre venosa mixta), clase funcional, tolerancia al

ejercicio (test de 6 min caminando), tratamiento anti-coagulante, fenómeno de Raynaud y la respuesta a vasodilatadores^{2,3,5} (tabla 6).

Las causas principales de muerte son el fallo derecho progresivo (63%), la muerte súbita (7%) y la neumonía (7%)⁵.

FUTURO

Los nuevos enfoques terapéuticos se dirigen a identificar los mecanismos patogénicos y mejorar la terapéutica farmacológica². Entre los tratamientos actualmente en desarrollo estaría la posibilidad de nuevas vías de administración para la prostaciclina (subcutánea e inhalada), así como nuevas sustancias: inhibidores de la endotelina 1, inhibidores del tromboxano A₂ y de la angiotensina, e inhibidores de la fofodiesterasa que degrada el NO. También se postula el empleo de tratamientos combinados (p. ej., prostaciclina y bloqueadores de los canales del calcio). Otras vías de investigación se dirigen a la producción de sustancias que modulan los canales de K⁺ de la fibra muscular lisa (responsables de la vasoconstricción), así como al bloqueo de la angiogénesis y los factores de crecimiento celular.

HIPERTENSIÓN PULMONAR TROMBOEMBÓLICA CRÓNICA (HPTC)

La hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (HPTC) ocurre en un pequeño porcentaje de los pacientes que presentan una embolia de pulmón⁷. Hasta tiempos muy recientes esta enfermedad no se diagnosticaba, y ello se debe a diversas razones: *a*) el episodio inicial, la trombosis venosa profunda y el embolismo pulmonar agudo (TEP), cursa frecuentemente de forma subclínica, y no es identificable en la anamnesis retrospectiva del paciente; *b*) tras el evento agudo se sucede un período bastante largo libre de síntomas, y *c*) hasta hace relativamente poco tiempo, el tratamiento quirúrgico de esta afección estaba limitado a unos pocos centros en el mundo, y con unas tasas de mortalidad operatoria elevadas.

Los avances recientes en el tratamiento quirúrgico han convertido esta enfermedad en una forma quirúrgicamente tratable de HP grave, lo que obliga a un correcto diagnóstico y diferenciación de otras formas incurables⁸.

Etiología y epidemiología

En la mayoría de los episodios de TEP el trombo causante se resuelve por completo. Esto no ocurre en un pequeño porcentaje de los casos, probablemente debido a factores diversos (defectos de la capacidad fibrinolítica intrínseca, anomalías funcionales del endotelio pulmonar, etc.), pero fundamentalmente a la ausencia de tratamiento anticoagulante y la existencia de TEP repetidos. La HPTC es consecuencia de episodios de embolización

TABLA 6. Indicadores de mal pronóstico en la hipertensión pulmonar primaria

Clase funcional NYHA III-IV
PAPm > 85 mmHg
PADm > 20 mmHg
IC < 2 l/min/m ²
Sat O ₂ AP < 63%
Fenómeno de Raynaud
Distancia recorrida en el test de los 6 min

PAPm: presión media arterial pulmonar; PADm: presión media auricular derecha; IC: índice cardíaco; Sat O₂ AP: saturación de oxígeno en arteria pulmonar.

pulmonar recurrentes, lo que ocurre con frecuencia: en el Urokinase Pulmonary Embolism Trial⁹, un 20% de los pacientes tuvieron una recurrencia en las dos primeras 2 semanas tras el tratamiento, siendo el factor causal más importante una incorrecta anticoagulación. Una minoría de los pacientes con HPTC son portadores de un síndrome de hipercoagulabilidad. Se calcula que aproximadamente el 0,1% de los pacientes que presentan un TEP desarrollarán HPTC.

Clínica y diagnóstico

La historia clínica del paciente es, por lo general, de escasa ayuda en el diagnóstico de HPTC, ya que los pacientes con un claro episodio de TEP rara vez desarrollan HPTC porque el tratamiento anticoagulante precoz evita el proceso crónico. Igualmente rara es la existencia de trombos en el sistema venoso. La enfermedad se inicia siempre con disnea de esfuerzo, aunque puede existir síncope, angina, etc., siendo clínicamente indistinguible de la HP primaria⁷. Los hallazgos de la exploración física son similares a los de otras formas de HP, y se han descrito soplos continuos o sistólicos en los campos pulmonares originados por la obstrucción arterial, como hecho diferencial de la HPTC.

La gammagrafía pulmonar de ventilación-perfusión es la prueba que marca el punto a partir del cual el diagnóstico se orienta hacia el origen tromboembólico de la enfermedad, si bien en la mayoría de los casos la gammagrafía pulmonar infraestima el grado de obstrucción real del árbol vascular. La arteriografía pulmonar confirma definitivamente el diagnóstico, además de delimitar la extensión de la enfermedad y evaluar la accesibilidad quirúrgica de los trombos. Más recientemente la angioscopia y la tomografía helicoidal han sido utilizadas con éxito en la localización de trombos en el árbol pulmonar.

Tratamiento

Anticoagulación

Como es lógico, la anticoagulación oral crónica está indicada en la HP de origen tromboembólico.

Tromboendarterectomía pulmonar

Las indicaciones de la tromboendarterectomía pulmonar (TEDP) están en la actualidad bien definidas¹⁰: a) existencia de un trombo obstructivo crónico en el árbol pulmonar quirúrgicamente accesible; b) ausencia de enfermedades asociadas graves, y c) resistencias vasculares pulmonares superiores a 300 dinas/s/cm².

La intervención se realiza mediante esternotomía media, en condiciones de hipotermia profunda y paradas circulatorias intermitentes con cardioplejía y enfriamiento del VD. La técnica quirúrgica comprende apertura de los vasos pulmonares y disección cuidadosa de la íntima arterial y el trombo adherido. Es imprescindible la monitorización hemodinámica y electroencefalográfica. La mortalidad operatoria se ha reducido de forma importante en los últimos años, situándose en la serie de la Universidad de San Diego en un 8,7% sobre un total de 150 intervenciones¹¹. Las complicaciones postoperatorias más frecuentes se relacionan con la necesidad de realizar parada circulatoria. Así, alrededor de un 10% de los pacientes desarrollan un estado confusional postoperatorio cuya aparición está claramente ligada al tiempo total de parada circulatoria, si bien en ningún caso aparecieron secuelas neurológicas permanentes en la serie anteriormente mencionada. El edema pulmonar por reperfusión es el problema postoperatorio más frecuente (dos tercios de los pacientes) y ocurre siempre en los segmentos endarterectomizados en las primeras 72 h tras la cirugía. Tras la intervención debe instaurarse tratamiento anticoagulante lo antes posible y mantenerlo de por vida; en algunos centros se administran prostaglandina E1 y corticoides de forma rutinaria en el postoperatorio¹¹.

La mejoría clínica tras la cirugía es generalmente espectacular, y muchos pacientes perciben un notable alivio de la disnea ya en los primeros días de la convalecencia. La cianosis y los signos de fracaso derecho desaparecen rápidamente. Se produce una normalización precoz de la geometría ventricular derecha en el ecocardiograma, así como de los parámetros hemodinámicos del cateterismo derecho. La gammagrafía pulmonar tras la cirugía se transforma en una «imagen en espejo» de la obtenida antes de la operación, con hiperperfusión de las áreas previamente hipoperfundidas.

Vasodilatadores

Una minoría de pacientes con HTPC no puede tratarse quirúrgicamente debido a la localización distal de los trombos. En estos pacientes el tratamiento con prostaciclina intravenosa crónica produce una mejoría clínica y hemodinámica a largo plazo, aunque la experiencia actual está limitada a un pequeño número de pacientes.

TROMBOEMBOLISMO PULMONAR

INTRODUCCIÓN

Según datos de los EE.UU. la incidencia de tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda [TVP] y tromboembolismo pulmonar [TEP]) es de 1/1.000/año. Extrapolando se puede concluir que más de 250.000 pacientes son ingresados anualmente en los EE.UU. por tromboembolismo venoso¹². Como la capacidad de diagnosticar los tromboembolismos venosos es limitada, se estima que la incidencia real es de más de 600.000 pacientes/año. La mortalidad a los 3 meses, según el International Cooperative Pulmonary Embolism Registry (2.454 pacientes), fue del 17,5%. En el Prospective Investigation of Pulmonary Embolism Diagnosis (PIOPED) la mortalidad global a los 3 meses, fue del 15%, pero sólo el 10% de fallecimientos a lo largo del primer año se atribuyeron al embolismo pulmonar¹³. El 75-90% de los fallecimientos tienen lugar en las primeras horas de producirse el TEP. La causa de muerte en los 10-25% restantes probablemente sean los embolismos recurrentes que tienen lugar en las 2 semanas siguientes¹⁴.

FISIOPATOLOGÍA

El TEP y la TVP deben considerarse parte de un mismo proceso fisiopatológico. El 90% de los TEP se originan en el sistema venoso de las extremidades inferiores. Otros orígenes posibles son la vena cava inferior, las cavidades cardíacas derechas, el sistema venoso pélvico profundo, las venas renales y las venas axilares¹⁵. Los trombos distales de las extremidades inferiores (pantorrillas) son una causa infrecuente de embolismo clínicamente significativo y casi nunca producen un TEP mortal. Sin embargo, sin tratamiento, un 20-25% de estos trombos progresan hasta el sistema iliofemoral que constituye la fuente de émbolos más frecuente de los pacientes con TEP^{15,16}.

El espectro del embolismo pulmonar varía desde un embolismo clínicamente insignificante hasta un embolismo masivo con muerte súbita dependiendo del tamaño del émbolo y de la reserva cardiorrespiratoria del paciente¹⁵. La circulación pulmonar tiene gran capacidad para reclutar vasos que se hallan poco perfundidos en respuesta a estímulos como el ejercicio. Este reclutamiento vascular pulmonar permite a la mayoría de los pacientes con TEP permanecer estables hemodinámicamente. Sin embargo, cuando tiene lugar un embolismo masivo, este reclutamiento no puede compensar por mucho tiempo la gran pérdida de vascularización pulmonar. Se produce, por tanto, un aumento repentino de las resistencias vasculares pulmonares que puede producir HP, disfunción del ventrículo derecho y disminución del GC. Cuando esto sucede se producen hipotensión, taquipnea, taquicardia y aumento de la presión

venosa yugular. En pacientes con enfermedad pulmonar de base, incluso pequeños émbolos pueden producir HP grave e insuficiencia aguda del VD debido a la existencia de una limitada capacidad de reclutamiento vascular pulmonar.

En los pulmones, las consecuencias del TEP incluyen un aumento del espacio muerto alveolar, broncoconstricción, hiperventilación, atelectasias, infarto pulmonar e hipoxia:

1. Al obstruir un vaso pulmonar, disminuye el flujo sanguíneo a la región correspondiente, creando una zona de alta relación V/Q o espacio muerto alveolar. Esto produce hipocapnia que estimula la broncoconstricción aumentando la resistencia de la vía aérea.

2. La obstrucción arterial pulmonar y la liberación plaquetaria de agentes vasoactivos como la serotonina aumentan la resistencia vascular pulmonar.

3. Es frecuente que aparezca hiperventilación cuyo mecanismo no es bien conocido. Puede ser responsable en parte la estimulación de los receptores «J». También son frecuentes las atelectasias debido a que la ausencia de perfusión conlleva una depleción de surfactante que produce colapso alveolar.

4. Sólo un 10% de pacientes con TEP presentan infarto pulmonar ya que el tejido pulmonar recibe oxígeno de tres fuentes diferentes: las vías aéreas, la circulación pulmonar y la circulación bronquial.

5. Es frecuente la hipoxia en pacientes con TEP debido a:

a) Redistribución del flujo sanguíneo hacia zonas con relación V/Q normal creando zonas con baja relación V/Q.

b) Creación de áreas de cortocircuito pulmonar por atelectasias.

c) Cortocircuitos derecha-izquierda a través de foramen oval permeable si la presión de la cavidades derechas supera a la de las izquierdas.

d) Descenso del GC si se produce hipertensión pulmonar y fallo del VD por dilatación, disfunción e isquemia.

PRONÓSTICO

Según los datos del PIOPED¹³, que siguió prospectivamente la evolución clínica de 399 pacientes durante un año, la mortalidad global del TEP fue del 23,8% siendo la intrahospitalaria del 9,5%. Sin embargo, sólo el 2,5% de los pacientes falleció directamente a causa del TEP. Los factores predictivos de mortalidad fueron edad superior a 60 años, antecedentes de insuficiencia cardíaca izquierda congestiva, enfermedad pulmonar crónica y cáncer. De los fallecidos a causa del TEP, el 90% presentó embolismos recurrentes y el 90% falleció en las primeras 2 semanas de su inclusión en el estudio. El porcentaje de recurrencia del TEP fue del

TABLA 7. Estados de hipercoagulabilidad primaria

Deficiencia de antitrombina III
Deficiencia de proteína S
Resistencia a la proteína C activada
Deficiencia de proteína C
Alteraciones del plasminógeno y del activador del plasminógeno
Síndrome anticardiolipina

TABLA 8. Condiciones adquiridas asociadas con embolismo pulmonar

Traumatismo o cirugía pélvica o de miembros inferiores (sobre todo fractura/prótesis de cadera)
Cirugía mayor (anestesia general > 30 min)
Pacientes inmovilizados
Antecedentes de TVP o EP
Estasis venosa (insuficiencia cardíaca derecha, pericarditis constrictiva, anasarca)
Embarazo y posparto
Obesidad
Edad avanzada (> 70 años)
Neoplasias
Anticonceptivos orales o tratamiento hormonal sustitutivo asociado a cirugía en los 3 meses previos
Policitemia vera
Quemados
Hemoglobinuria paroxística nocturna
Trombocitopenia inducida por heparina

EP: embolia pulmonar; TVP: trombosis venosa profunda.

8,3% en un año. La mitad de las recurrencias ocurrieron durante la primera semana de inclusión¹⁴.

El hallazgo de hipocinesia ventricular derecha en el ecocardiograma predice un pronóstico adverso, con una mortalidad entre 1,5 y tres veces mayor que la de los pacientes sin hipocinesia ventricular derecha¹².

FACTORES PREDISPONENTES

La predisposición genética sólo explica una quinta parte de los casos de TEP¹². El TEP en este grupo se debe a la deficiencia hereditaria de factores que inhiben o regulan los procesos de coagulación o fibrinólisis (tabla 7). Se caracterizan por antecedentes familiares de TEP, presentación a una edad más temprana y episodios repetidos de TEP. Otro grupo más amplio comprende a los pacientes con condiciones adquiridas favorecedoras de TEP (tabla 8). Los factores de riesgo más frecuentes para el TEP extraídos del estudio PIOPED¹³ fueron: antecedentes de inmovilización, cirugía en los 3 meses previos, cáncer, tromboflebitis y traumatismo de extremidades inferiores. El tratamiento con anticonceptivos orales en mujeres no se asoció a un aumento en la frecuencia de TEP excepto en las mujeres que los tomaban y habían sido sometidas a

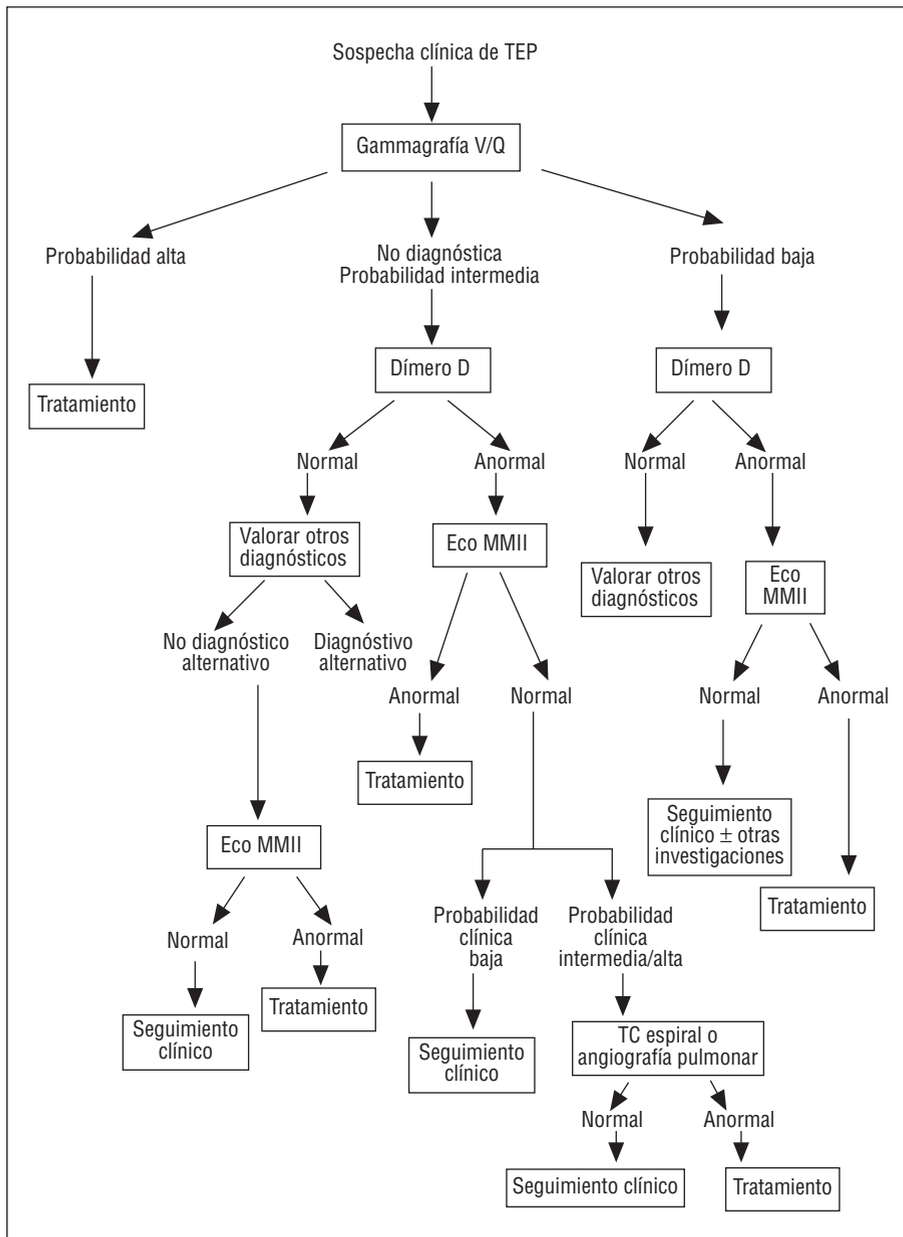


Fig. 2. Algoritmo diagnóstico del tromboembolismo pulmonar.

una intervención quirúrgica en los 3 meses previos^{13,17}. Las mujeres de 50 años o menos tenían una incidencia menor de TEP que los varones de dicho grupo de edad; sin embargo esta diferencia desaparecía para los pacientes de más de 50 años de edad¹⁷.

VALORACIÓN DIAGNÓSTICA (fig. 2)

Manifestaciones clínicas

El diagnóstico de TEP es difícil y el diagnóstico diferencial es amplio, por lo que es frecuente tanto infra-diagnosticarlo como sobrediagnosticarlo. La estrategia óptima es una aproximación diagnóstica que incluya

una historia clínica metódica y una exploración física suplementadas por determinados tests cuando sea preciso.

Clínica

Los trombos pequeños producen manifestaciones pulmonares inespecíficas como dolor pleurítico, taquipnea, tos o hemoptisis. Émbolos mayores pueden producir hipoxia, fracaso hemodinámico y fallo del VD. La situación cardiovascular basal del paciente también condiciona las manifestaciones clínicas del TEP. Así, en un individuo con enfermedad pulmonar obstructiva crónica grave incluso pequeños émbolos pueden producir signos y síntomas significativos¹⁸.

Síntomas y signos

Los síntomas más frecuentes en pacientes con TEP son disnea, dolor pleurítico, tos, aumento del diámetro del miembro inferior, dolor en un miembro inferior, hemoptisis y palpitaciones. Los signos más frecuentes son taquipnea, estertores, taquicardia, cuarto tono y refuerzo del componente pulmonar del segundo tono¹⁸.

Gasometría arterial

El hallazgo de hipoxemia o hipocapnia puede incrementar la sospecha diagnóstica de TEP pero estos hallazgos no son específicos. Unos gases arteriales normales tampoco descartan la existencia de TEP. Sin embargo, diversos estudios han comprobado que el 95% de los pacientes con TEP tienen un gradiente alveoloarterial (A-a) de O₂ anormal; por tanto un gradiente A-a de O₂ normal hace poco probable el diagnóstico de TEP, aunque no lo excluye totalmente^{12,18}.

Radiografía de tórax

Los hallazgos más frecuentes en pacientes con TEP son atelectasias o anomalías del parénquima pulmonar, derrame pleural, opacidad basal pleural (joroba de Hampton), elevación del hemidiafragma, disminución de la vascularización pulmonar, aumento del tamaño de la arteria pulmonar en el hilio y cardiomegalia. El signo de Westermarck (hilio pulmonar prominente con disminución de los vasos pulmonares periféricos) es poco frecuente (en el 7% de los pacientes con TEP en el estudio PIOPED)^{13,18}.

Electrocardiograma

Las alteraciones más frecuentes en los pacientes con TEP son alteraciones inespecíficas del segmento ST y los cambios de la onda T, especialmente inversión de la onda T en V1-V4 (en el 49% de los pacientes del estudio PIOPED). Los signos de sobrecarga derecha (pulmonar, hipertrofia de ventrículo derecho, desviación del eje a la derecha o bloqueo de rama derecha) o la aparición de fibrilación auricular son poco frecuentes (un 6% en el estudio PIOPED)^{12,13,18}.

Exámenes complementarios

Sospecha clínica y gammagrafía de ventilación-perfusión

La gammagrafía de perfusión es el test de cribado más útil para descartar un TEP significativo. Si tanto la sospecha clínica como la gammagrafía indican que existe alta probabilidad de TEP, en el 96% de los pacientes éste será confirmado en la angiografía. Si tanto la sospecha clínica como la gammagrafía indican que

TABLA 9. Criterios gammagráficos para el tromboembolismo pulmonar (PIOPED)

Probabilidad alta
Dos o más defectos de perfusión segmentarios grandes (> 75% de un segmento) sin alteraciones correspondientes de la ventilación o de la radiología o sustancialmente mayores que las alteraciones correspondientes de la ventilación de la radiografía
Dos o más defectos de perfusión segmentarios moderados ($\geq 25\%$ y $\leq 75\%$ de un segmento) y un defecto de perfusión grande sin alteraciones correspondientes de la ventilación o de la radiografía
Cuatro o más defectos de perfusión segmentarios moderados sin alteraciones correspondientes de la ventilación o de la radiografía
Probabilidad intermedia
Todo lo no definido entre baja y alta probabilidad
Probabilidad baja
Defectos de perfusión no segmentarios (derrame pleural pequeño, cardiomegalia, elongación aórtica, elevación diafragmática, etc.)
Único defecto de perfusión segmentario moderado sin alteración en la ventilación y con radiografía normal
Cualquier defecto de perfusión segmentario moderado con anomalía claramente mayor en la radiografía
Defectos de perfusión segmentarios moderados o grandes que afectan menos de 4 segmentos en un pulmón y no más de 3 segmentos en una región pulmonar con defectos acompañantes en la ventilación iguales o mayores y radiografía normal o con alteraciones claramente menores que los defectos de perfusión
Más de tres defectos de perfusión segmentarios pequeños (< 25% de un segmento) con radiografía normal
Probabilidad muy baja
Tres o menos defectos segmentarios de perfusión con radiografía normal
Normal
No existen defectos de perfusión

existe baja probabilidad de TEP, el 96% de los pacientes no tendrán signos de TEP en la angiografía. Finalmente, cuando la gammagrafía es normal o casi normal, el riesgo de TEP es muy bajo a pesar de la sospecha clínica. En el estudio PIOPED sólo el 27% de los pacientes reunía una de estas tres condiciones, el resto precisaron más pruebas diagnósticas¹³.

Dímeros D

El dímero D es un producto de degradación de la fibrina que puede estar elevado en situaciones como TEP, TVP, infarto de miocardio, coagulación intravascular diseminada, neumonía, insuficiencia cardíaca, neoplasia o pacientes sometidos a cirugía. Se define su determinación mediante ELISA como positiva cuando se alcanzan valores mayores de 500 µg/l. Según diversos estudios la sensibilidad y especificidad del dímero D son del 98-100% y del 35-39%, respectivamente, y los valores predictivos negativo y positivo del 98-

100% y del 36-44%, respectivamente. Por tanto el dímero D es útil para descartar el TEP, pero no para confirmar su presencia. Dada su alta sensibilidad y valor predictivo negativo, algunos investigadores han sugerido que cuando los valores de dímero D sean inferior a 500 µg/l, sería innecesario realizar más pruebas diagnósticas, incluso cuando la gammagrafía de V-Q no fuera concluyente. No obstante, esta actitud se encuentra a la espera de futuras valoraciones prospectivas. Debido a su baja especificidad no puede ser utilizado para confirmar el diagnóstico de TEP^{12,19-21}.

Angiografía pulmonar

Sigue siendo el patrón oro para el diagnóstico del TEP, aunque un 3% de las realizadas en el estudio PIOPED fueron no diagnósticas y la autopsia reveló la existencia de TEP en el 1% de los pacientes en los que la angiografía se había interpretado como negativa. Un resultado negativo en la angiografía prácticamente excluye la posibilidad de TEP clínicamente significativo. Los porcentajes de muerte y complicaciones mayores asociadas con el procedimiento fueron del 0,5 y del 1%, respectivamente²².

TAC espiral con contraste

Es una alternativa a la gammagrafía de ventilación-perfusión y a la angiografía. Menos del 10% de estudios no son concluyentes en comparación con más del 50% de las gammagrafías de V/Q. Comparada con la arteriografía, tiene una sensibilidad del 75-100% para detección de émbolos en grandes arterias y arterias segmentarias y una especificidad del 76-100%. Sin embargo, es incapaz de detectar émbolos en arterias subsegmentarias, por lo que si la sospecha clínica es alta y el resultado de la TAC es normal debe realizarse arteriografía dirigida a explorar el lecho vascular pulmonar distal. En pacientes con insuficiencia renal y alta probabilidad de TEP es preferible realizar directamente arteriografía evitando así la doble exposición a contraste^{12,23}.

Angiorresonancia con gadolinio

Es una técnica prometedora que permite ver la anatomía del árbol vascular pulmonar y objetivar la contractilidad de la pared del VD.

Eco-Doppler de miembros inferiores

Su exactitud es elevada en pacientes sintomáticos con sospecha de TVP, pero un resultado normal no excluye el EP si el nivel de sospecha es elevado. La tasa de detección de TVP por ultrasonidos en pacientes asintomáticos es muy baja y no hay estudios que recomienden su uso en estos pacientes¹².

Ecocardiograma

Su papel en el TEP no está definido. Puede ser útil para detectar la presencia de disfunción ventricular izquierda, hipertensión pulmonar, abombamiento del septo interauricular hacia la aurícula izquierda o la presencia de un trombo en las cavidades derechas. Aproximadamente un 40% de pacientes con EP tienen alteraciones en el ventrículo derecho en la ecocardiografía. También sirve para descartar otras patologías que pueden simular un EP como la disección aórtica o el taponamiento cardíaco¹².

TRATAMIENTO

El objetivo del tratamiento es evitar los embolismos recurrentes o la propagación del trombo. La recomendación de la última conferencia de consenso sobre terapia antitrombótica del American College of Chest Physicians (ACCP)²⁴ es administrar heparina no fraccionada (UFH) intravenosa durante 5 a 10 días. La *heparina* ha demostrado disminuir la mortalidad de los pacientes con TEP y las recurrencias no mortales. El fracaso en alcanzar precozmente un estado de anticoagulación (APTT > 1,5 veces el control en un día) se asocia con un aumento en el riesgo de embolismos recurrentes. La anticoagulación terapéutica puede alcanzarse más rápidamente ajustando la dosis de heparina en función del peso (80 U/kg en bolo seguidas de 18 U/kg/h sin exceder de 1.600 U/h). Los *dicumarínicos* pueden comenzar a administrarse al primer día de comenzar con la heparina para conseguir un INR de 2 a 3 debiendo mantenerse un mínimo de 3 meses²⁵. Se recomienda que se solape con la heparina durante 4-5 días por el teórico efecto procoagulante inicial de los anticoagulantes orales. La duración de la anticoagulación oral tras un primer episodio de TEP debe ser de al menos 3 meses (de 3 a 6 meses), ya que la resolución de la enfermedad tromboembólica es mayor y la tasa de recurrencia es menor en los pacientes tratados durante 3 meses que en los tratados durante 4-6 semanas. Algunos autores defienden la anticoagulación indefinida en pacientes con factores de riesgo permanentes o con múltiples episodios de tromboembolismos. Varios estudios han demostrado la eficacia y seguridad de la administración ambulatoria de la *heparina de bajo peso molecular* (HBPM) como alternativa a la administración de UFH durante ingreso hospitalario en el tratamiento de la TVP. Con respecto al TEP, los datos disponibles hasta ahora sugieren que la heparina de bajo peso molecular puede ser eficaz y segura en el tratamiento del TEP no masivo; sin embargo, estas conclusiones están limitadas por tratarse de estudios con muestras pequeñas e inadecuado seguimiento. Son necesarios estudios prospectivos aleatorios comparativos usan-

TABLA 10. Agentes trombolíticos en el embolismo pulmonar agudo (dosis aprobadas por la FDA)

	Bolo	Mantenimiento	Dosis alternativa
Estreptocinasa	250.000 U en 30 min	100.000 U/h en 24 h	1.500.000 U en 1 h
Urocinasa	4.400 U/kg en 20 min	4.400 U/kg/h en 12-24 h	3.000.000 U en 2 h
TPA	100 mg en 2 h	—	0,6 mg/kg en 2-15 min

do diferentes HBPM en diferentes poblaciones antes de que puedan considerarse una alternativa a la UFH en el tratamiento del TEP²⁶.

A pesar de numerosos ensayos, el papel de la trombólisis en el TEP agudo es aún controvertido. Varios estudios han demostrado que la *trombólisis* produce una mejora más rápida que la heparina sola hemodinámica, angiográfica, en la gammagrafía de V/Q, en las alteraciones ecocardiográficas y en la restauración de la microcirculación pulmonar debido a que acelera la resolución del trombo. Algunos de estos beneficios se mantienen durante el seguimiento a largo plazo. No obstante, no se ha demostrado que esto se traduzca en una reducción de la morbilidad y mortalidad ya que a las 24-72 h de iniciar la terapia no hay diferencias en el pronóstico de los pacientes tratados con trombólisis o heparina. El riesgo de hemorragia es mayor en los pacientes a los que se realiza una angiografía pulmonar para confirmar el TEP antes de la trombólisis; por este hecho y debido a que la administración intrapulmonar no ofrece ninguna ventaja sobre la intravenosa²⁷, se recomienda usar la trombólisis en función de los resultados de técnicas no invasivas y a través de una vía periférica²⁷⁻²⁹. Algunos expertos recomiendan realizar trombólisis en todos los pacientes con TEP agudo³⁰; sin embargo, dado el alto riesgo de complicaciones hemorrágicas y el hecho de que aún no se haya demostrado que produzca un beneficio clínicamente significativo sobre la morbimortalidad, la mayoría de los investigadores limitan esta indicación a pacientes con TEP masivo, entendiendo por éste aquellos casos con inestabilidad hemodinámica, hipoxia grave, oclusión de la arteria pulmonar mayor del 40-50% u oclusión de dos o más arterias lobulares^{31,32}. Esta recomendación se basa en el hecho de que el TEP masivo tiene mayor tendencia a asociarse con inestabilidad hemodinámica, hipoxia y disfunción del VD y que la fibrinólisis parece mejorar agudamente dichos parámetros³³. La elección del agente trombolítico y la dosis óptima del mismo aún permanecen bajo controversia. Las dosis de los agentes trombolíticos más usados en el tratamiento del TEP aprobadas por la FDA se hallan resumidas en la tabla 10. Al finalizar la infusión del trombolítico debe determinarse el APTT cada 4 h hasta que descienda a valores por debajo de dos veces el control comenzando entonces la terapia con heparina con o sin el bolo inicial de 5.000 U seguido de una infusión continua. La dosis de hepa-

TABLA 11. Riesgo de tromboembolismo venoso posquirúrgico

Alto	Cirugía ortopédica mayor de miembros inferiores
	Cirugía urológica en pacientes > 40 años con EP o TVP reciente
	Cirugía pélvica o abdominal extensa por enfermedad maligna
Moderado	Cirugía general en pacientes > 40 años de > 30 minutos de duración
	Cirugía general en pacientes > 40 años en tratamiento con anticonceptivos orales
	Cesárea urgente en mujeres > 35 años
Bajo	Cirugía menor (< 30 min) en pacientes > 40 años sin otros factores de riesgo
	Cirugía no complicada en pacientes < 40 años sin otros factores de riesgo

EP: embolia pulmonar; TVP: trombosis venosa profunda.

rina debe ajustarse para mantener un APTT entre 1,5 y 2,5 veces el control.

El papel exacto de la *embolectomía* percutánea o mediante cirugía abierta en el TEP agudo es controvertido. Tradicionalmente se había reservado para aquellos pacientes con TEP masivo que experimentaban deterioro hemodinámico a pesar de la trombólisis. Probablemente también represente un papel en aquellos pacientes en los que la trombólisis esté contraindicada. La mortalidad perioperatoria de la embolectomía en series no controladas es del 29-37%. Durante el tratamiento de estos pacientes críticos, suele requerirse noradrenalina o dobutamina para mantener la presión media de la arteria pulmonar y asegurar una adecuada perfusión de la arteria coronaria derecha^{34,35}.

El *filtro en la vena cava inferior* está indicado en aquellos pacientes con TEP o TVP en los que esté contraindicada la anticoagulación, en los que presentan TEP o TVP a pesar de estar adecuadamente anticoagulados o en los que presentan una hemorragia activa. También se ha empleado en pacientes con TEP masivo en los que otro embolismo pulmonar podría ser fatal³⁶.

PREVENCIÓN

La incidencia de trombosis venosa profunda, embolismo de pulmón y muerte debida a éste puede reducir-

TABLA 12. Profilaxis del tromboembolismo venoso

Riesgo	Procedimiento	Profilaxis
Bajo	Cirugía menor	No recomendada
Moderado	Neurocirugía	Medias de compresión gradual ± compresión neumática intermitente UFH 5.000 U dos veces al día
	Cirugía general (abdominal torácica o ginecológica)	Compresión neumática intermitente UFH 5.000 U/8-12 h Enoxaparina 40 mg/día s.c. Dalteparina 2.500 o 5.000 U/día s.c. Medias de compresión gradual pueden asociarse a las medidas farmacológicas
Alto	Prótesis de cadera	UFH s.c. ajustada según APTT Anticoagulación oral (INR 2,5) comenzando la noche previa a la cirugía Compresión neumática intermitente Enoxaparina 30 mg s.c. 2 veces al día Danaparoid 750 U s.c. 2 veces al día
	Prótesis de rodilla	Enoxaparina 30 mg s.c. 2 veces al día Ardeparina 50 U/Kg s.c. 2 veces al día
	Fractura de cadera	Anticoagulación oral (INR 2-3) comenzando la noche previa a la cirugía HBPM s.c. comenzando la noche previa a la cirugía Pueden asociarse medias de compresión gradual a dichas medidas
	Traumatismo múltiple	HBPM (elección), p. ej., enoxaparina 30 mg s.c. dos veces al día UFH a dosis bajas fijas Anticoagulación oral Compresión neumática intermitente
	Lesión medular con parálisis de miembros inferiores	HBPM (profilaxis más eficaz) UFH ajustada según APTT
Otras situaciones	Cesárea urgente	UFH a dosis bajas HBPM
	Bypass aortocoronario no complicado	Medias de compresión gradual UFH 5.000 U dos o tres veces al día
	Hospitalización médica	Medias de compresión gradual UFH 5.000 U dos o tres veces al día, según severidad del riesgo Compresión neumática intermitente
	Hospitalización en UCI	Medias de compresión gradual y compresión neumática intermitente UFH 5.000 U dos o tres veces al día
	Embarazo con historia de EP idiopática o TVP	Dalteparina 5.000 U/día s.c. Enoxaparina 40 mg/día s.c.

VFH: heparina no fraccionada; ATP: actividad de protrombina; HBPM: heparina de bajo peso molecular.

se significativamente sólo mediante la adopción de medidas profilácticas. Los pacientes que fallecen debido a TEP lo hacen en las primeras horas, por tanto, ninguna medida terapéutica puede tener un impacto comparable a la profilaxis. Es fundamental que todos los pacientes sean evaluados y estratificados de acuerdo con el riesgo de EP y que se instaure el régimen profiláctico adecuado (tablas 11 y 12). Las modalidades de que disponemos son las siguientes:

1. La primera medida a tener en cuenta es la *movilización precoz* del paciente encamado.

2. *Compresión mecánica* mediante dispositivos neumáticos o medias de compresión gradual que aumentan el flujo sanguíneo y la actividad fibrinolítica endógena al estimular el endotelio vascular.

3. *Filtro de vena cava inferior*. Bloquea la migración de los trombos originados en el sistema venoso

profundo de los miembros inferiores, pero no evita su formación. No ha demostrado aumentar la supervivencia frente al tratamiento con heparina; además, en casos raros puede originar trombosis de la cava y edema masivo de miembros inferiores. No obstante, su uso es necesario en pacientes con contraindicación al tratamiento anticoagulante, embolismo recurrente a pesar de anticoagulación y pacientes de muy alto riesgo o en los que un segundo episodio podría ser fatal (HP grave crónica secundaria a EP, cirugía de fractura de cadera con EP reciente)³⁷.

4. Profilaxis farmacológica^{12,15}.

a) *Heparina no fraccionada subcutánea (UFH)*: se utiliza a dosis bajas fijas vía subcutánea como profilaxis. Las dosis habituales son 5.000 U cada 8-12 h. No requiere controles hematológicos, es económico y reduce significativamente la tasa de TVP y TEP inclu-

yendo el TEP fatal. La dosis inicial se administra 2 h antes de la cirugía continuando después de ésta incluso ambulatoriamente. No aumenta la incidencia de hemorragias mayores, aunque sí la tasa de hematomas. Debe monitorizarse el plaquetócrito regularmente para detectar la rara pero importante trombocitopenia inducida por heparina.

b) Heparina de bajo peso molecular (HBPM): numerosos estudios aleatorios han demostrado que es tan eficaz o más que la heparina no fraccionada en la prevención de trombosis venosa con tasas bajas de hemorragia similares a los de la UFH. Ha reemplazado a esta última debido a su mayor biodisponibilidad y absorción y a la necesidad de un menor número de inyecciones y menor tasa de trombocitopenia inducida. Tres HBPM (enoxaparina, dalteparina y ardeparina) y un heparinoide (danaparoid) han sido aprobados por la FDA para indicaciones profilácticas específicas (tabla 12). Es habitual comenzar la profilaxis antes de la anestesia en los pacientes que van a ser sometidos a cirugía toracoabdominal. En Europa la profilaxis en la prótesis total de cadera o de rodilla se inicia la noche previa a la cirugía mientras que en los EE.UU. se inicia 12-24 h tras la cirugía. Con respecto a la duración de la profilaxis tras procedimientos de alto riesgo, diversos estudios apoyan la extensión del tratamiento hasta 28-35 días tras la cirugía por haberse comprobado la aparición de trombosis venosa en dichos días.

BIBLIOGRAFÍA

- Rubin L. ACCP consensus statement: primary pulmonary hypertension. *Chest* 1987; 104: 236-250.
- Rich S, editor. Executive Summary from the World Symposium on Primary Pulmonary Hypertension 1998. Evian, France, September 6-10 1998. Co-sponsored by The World Heart Organization.
- Gainé SP, Rubin LJ. Primary Pulmonary Hipertension. *Lancet* 1998; 352: 719-725.
- Rich S, Braunwald E, Grossman W. Pulmonary hypertension. En: Braunwald E, editor. *Heart disease* (5.ª ed.). 1997; 780-806.
- Rubin LJ. Primary pulmonary hypertension. *N Engl J Med* 1997; 336: 111-117.
- Jeffrey D, Leah E, Berkeley M. The registry of the International society For Heart and Lung Transplantation: Fourteenth Official Report-1997. *J Heart Lung Transplant* 1997; 16: 691-712.
- Goldhaber SZ. Pulmonary embolism. En: Braunwald E, editor. *Heart disease* (5.ª ed.). 1997, 1582-1603.
- Moser KM, Auger WR, Fedullo PF. Chronic mayor-vessel thromboembolic pulmonary hypertension. *Circulation* 1990; 81: 1735-1743.
- The UKPEP study. Multicentre clinical trial on two local regimens of urokinase in massive pulmonary embolism. The UKPEP study research group. *Eur Heart J* 1987; 8: 2-10.
- Moser KM, Fedullo PF, Auger WR, Channick RW. Criteria for pulmonary thromboendarterectomy. *Chest* 1995; 108: 1767-1768.
- Fedullo PF, Auger WR, Channick RW, Moser KM. A multidisciplinary approach to chronic thromboembolic pulmonary hypertension. En: Braunwald E, Goldhauber SZ, editores. *Atlas of heart diseases*. Vol. III, Cardiopulmonary diseases and cardiac tumors. Filadelfia: Current Medicine, 1995; 71.
- Goldhaber SZ. Pulmonary embolism. *N Engl J Med* 1998; 339: 93-104.
- PIOPED investigators. Value of the ventilation/perfusion scan in acute pulmonary embolism: results of the Prospective Investigation of Pulmonary Embolism Diagnosis. *JAMA* 1990; 263: 2753-2759.
- Carson JL, Kelley MA, Duff A, Weg JA, Fulkerson WJ, Palevsky HI et al. The clinical course of pulmonary embolism. *N Engl J Med* 1992; 326: 1240-1245.
- Baker WF Jr. Diagnosis of deep venous thrombosis and pulmonary embolism. *Med Clin of North Am* 1998; 82: 459-476.
- Kakkar VV, Howe CT, Flanc C, Clarke MB. Natural history of postoperative deep vein thrombosis. *Lancet* 1969; 2: 230-232.
- Quinn DA, Thompson BT, Terrin ML, Thrall JH, Athanasoulis CA, McKusick KA et al. A prospective investigation of pulmonary embolism in women and men. *JAMA* 1992; 268: 1689-1696.
- Stein PD, Terrin ML, Hales CA, Palevsky HI, Saltzman HA, Thompson BT et al. Clinical, laboratory, roentgenographic and electrocardiographic findings in patients with acute pulmonary embolism and no pre-existing cardiac or pulmonary disease. *Chest* 1991; 100: 598-603.
- Bounameaux H, De Moerloose P, Perrier A, Miron MJ. D-dimer testing in suspected venous thromboembolism: an update. *QJM* 1997; 90: 437-442.
- Bounameaux H, De Moerloose P, Perrier A, Reber G. Plasma measurement of D-dimer as diagnostic aid in suspected venous thromboembolism: an overview. *Thromb Haemost* 1994; 71: 1-6.
- Goldhaber SZ, Simons GR, Elliot CG, Haire WD, Toltzis R, Blacklow SC et al. Quantitative plasma D-dimer levels among patients undergoing pulmonary angiography for suspected pulmonary embolism. *JAMA* 1993; 270: 2819-2822.
- Stein PD, Athanasoulis C, Alavi A, Greenspan RH, Hales CA, Saltzman HA et al. Complications and validity of pulmonary angiography in acute pulmonary embolism. *Circulation* 1992; 85: 462-468.
- Hansell DM, Flower CD. Imaging pulmonary embolism. *Br Med J* 1998; 316: 490-491.
- Hyers TM, Hull RD, Weg JG. Antithrombotic therapy for venous thromboembolic disease. *Chest* 1992; 102: 408S-425S.
- Brandjes DP, Heijboer H, Buller HR, De Rijk M, Jagt H, Ten Cate JW. Acenocumarol and heparin compared with acenocumarol alone in the initial treatment of proximal-vein thrombosis. *N Engl J Med* 1992; 327: 1485-1489.
- Charland SL, Kliner DE. Low-molecular-weight heparins in the treatment of pulmonary embolism. *Ann Pharmacother* 1998; 32: 258-263.
- Verstraete M, Miller GA, Bounameaux H, Charbonier B, Colle JP, Lecorf G et al. Intravenous and intrapulmonary recombinant tissue-type plasminogen activator in the treatment of acute massive pulmonary embolism. *Circulation* 1988; 77: 353-359.
- Schwarz F, Stehr H, Zimmermann R, Manthey J, Kubler W. Sustained improvement of pulmonary hemodynamics in patients at rest and during exercise after thrombolytic treatment of massive PE. *Circulation* 1985; 71: 117-123.
- Kasper W, Konstantinides S, Geibel A, Olschewski M, Heinrich F, Grosser KD et al. Management strategies and determinants of outcome in acute major pulmonary embolism: results of a multicenter registry. *J Am Coll Cardiol* 1997; 30: 1165-1171.
- Goldhaber SZ, Haire WD, Feldstein ML, Miller M, Toltzis R, Smith JL et al. Alteplase versus heparin in acute pulmonary embolism: randomised trial assesing right ventricular function and pulmonary perfusion. *Lancet* 1993; 341: 507-511.
- Kelley MA, Abbuhl S. Massive pulmonary embolism. *Clin Chest Med* 1994; 15: 547-560.

32. Moser KM. Venous thromboembolism. *Am Rev Respir Dis* 1990; 141: 235-249.
33. Daniels LB, Parker JA, Patel SR, Grodstein F, Goldhaber SZ. Relation of duration of symptoms with response to thrombolytic therapy in pulmonary embolism. *Am J Cardiol* 1997; 80: 184-188.
34. Greenfield LJ, Proctor MC, Williams DM, Wakefield TW. Long-term experience with transvenous catheter pulmonary embolectomy. *J Vasc Surg* 1993; 18: 450-457.
35. Gulba DC, Schmid C, Borst HG, Lichtlen P, Dietz R, Luft RC. Medical compared with surgical treatment for massive pulmonary embolism. *Lancet* 1994; 343: 576-577.
36. Greenfield LJ, Peyton R, Crute S, Barnes R. Greenfield vena cava filter experience: late results in 156 patients. *Arch Surg* 1981; 1: 1451-1456.
37. Decousus H, Leizorovicz A, Parent F, Page Y, Tardy B, Girard P. A clinical trial of vena cava filters in the prevention of pulmonary embolism in patients with proximal deep-vein thrombosis. *N Engl J Med* 1998; 338: 409-415.