



5015-6. AUSENCIA DE PROLONGACIÓN CLÍNICAMENTE RELEVANTE DEL INTERVALO QT EN PACIENTES ESTABLES CON COVID19 TRATADOS CON HIDROXICLOROQUINA, AZITROMICINA Y/O INHIBIDORES DE LA PROTEASA

Ricardo Rubini-Costa¹, Juan Jiménez-Jáimez¹, Rosa Macías-Ruiz¹, Francisco José Bermúdez-Jiménez¹, Jessica Ramírez Taboada², Paula García Flores³, Juan Diego Mediavilla García², Concepción Morales García³, Rosario García García⁴, Miguel Álvarez López¹ y Luis Tercedor Sánchez¹

¹Servicio de Cardiología ²Servicio de Medicina Interna. ³Servicio de Neumología. ⁴Servicio de Urgencias, Hospital Universitario Virgen de las Nieves, Granada.

Resumen

Introducción y objetivos: La pandemia mundial producida por el SARS-CoV-2 está causando una rápida e importante morbilidad y mortalidad. Existen datos de que el tratamiento combinado con hidroxiclороquina (HQ), azitromicina (AZT) e inhibidores de la proteasa (IP) aumenta el riesgo de prolongación del intervalo QT. Nuestro objetivo fue estudiar el comportamiento del intervalo QT en una cohorte de pacientes con infección por SARS-CoV-2 estables no monitorizados.

Métodos: Se seleccionaron retrospectivamente los pacientes ambulatorios o ingresados por SARS-CoV-2 que recibieron tratamiento con HQ, AZT y/o IP y se realizó un ECG a las 48h del inicio del tratamiento. Se analizó la magnitud de prolongación del intervalo QTc, entre otros datos electrocardiográficos, mediante dos electrofisiólogos acreditados. Asimismo, se registraron las características basales, datos analíticos y otros fármacos administrados. Se realizó un análisis bivariado tomando como punto de corte un intervalo QTc a las 48h del inicio del tratamiento de 460 ms para detectar posibles variables predictoras de prolongación del intervalo QTc. Se excluyeron los pacientes que ingresaron en la Unidad de Cuidados Intensivos.

Resultados: Se incluyeron 219 pacientes (edad media $63,6 \pm 17,4$), 48,9% mujeres y 16,4% pacientes ambulatorios. La media del intervalo QTc fue de 416 (IQR 404-433) y 423 ms (405-438) (p 0,001) al inicio y a las 48h en tratamiento, respectivamente (figura 1). La mayoría de pacientes presentaron un intervalo QTc ≤ 460 ms a las 48h (n = 188, 85,8%), mientras que una minoría obtuvo un intervalo QTc > 460 ms (n = 31, 14,2%). Estos últimos presentaron mayor edad, más comorbilidad cardiovascular y gravedad de la infección y mayor porcentaje de tratamiento con antidepresivos y neurolépticos (tabla). El análisis multivariante demostró la edad avanzada (OR: 1,05; IC95% 1,009-1,094; p = 0,0015), intervalo QTc basal prolongado (OR: 1,06; IC95% 1,032-1,091; p 0,001) y niveles bajos de potasio (OR: 0,30; IC95% 0,095-0,964; p = 0,043) como factores de riesgo independientes de prolongación del intervalo QTc.

Características basales, clínicas y electrocardiográficas de los pacientes dependiendo de la duración del intervalo QT a las 48h del inicio del tratamiento

QTc ≤ 460 ms (n = 188) QTc > 460 ms (n = 31) p

Características basales-no. (%)

Edad-media (DE), años	61,3 (17,0)	77,3 (2,9)	0,001
Sexo masculino	99 (52,7)	13 (41,9)	0,268
Pacientes ambulatorios	35 (18,6)	1 (3,2)	0,032
HTA	87 (46,3)	22 (71,0)	0,011
Cardiopatía estructural	20 (10,6)	13 (41,9)	0,001
IECA/ARAII	66 (35,1)	17 (54,8)	0,046
Betabloqueante	31 (16,5)	5 (25,8)	0,209

ECG basal-mediana (IQR)

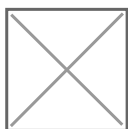
Intervalo QRS,ms	90 [80-100]	100 [90-122]	0,001
Intervalo QTc, ms	414 [400-427]	446 [433-476]	0,001

Características clínicas-mediana (IQR)

Troponina I ultrasensible-pg/ml	5,0 [2,0-13,0]	22,4 [9,4-69,0]	0,001
DD-mg/L	0,9 [0,5-1,9]	1,4 [0,8-13,5]	0,008
K ⁺ -mEq/L	4,1 [3,8-4,4]	3,7 [3,4-4,3]	0,087
Ca ²⁺ -mg/dL	9 [8,6-9,4]	8,5 [8,3-9,0]	0,009
Antidepresivos-no. (%)	16 (8,5)	11 (35,5)	0,001

Neurolépticos-no. (%)	13 (6,9)	6 (19,4)	0,035
Exitus-no. (%)	10 (5,3)	5 (16,1)	0,027

DE: desviación estándar; HTA: hipertensión arterial; IECA: inhibidor de la enzima convertora de angiotensina; ARAII: antagonista del receptor de la aldosterona II; ECG: electrocardiograma; IQR: rango intercuartílico; DD: dímero D.



Variación del intervalo QTc basal y a las 48h de inicio del tratamiento.

Conclusiones: Los pacientes con SARS-CoV-2 estables tratados con HQ, AZT y/o IP muestran una prolongación del intervalo QTc de manera significativa, pero no clínicamente relevante. La edad avanzada, el intervalo QTc basal prolongado y niveles bajos de potasio son factores de riesgo independientes de prolongación del intervalo QTc.