



DIRECTOR GENERAL

MTRO. DANIEL KARAM TOUMEH

DIRECTOR DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. SANTIAGO ECHEVARRÍA ZUNO

TITULAR DE LA UNIDAD DE ATENCION MÉDICA
DR. FERNANDO JOSÉ SANDOVAL CASTELLANOS

COORDINADOR DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. JOSÉ DE JESÚS GONZÁLEZ IZQUIERDO

COORDINADORA DE ÁREAS MÉDICAS DRA. LETICIA AGUILAR SÁNCHEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA DR. SERGIO ALEJANDRO MORALES ROJAS

TITULAR DE LA UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD DR. ALBERTO LIFSHITZ GUINZBERG

COORDINADOR DE POLÍTICAS DE SALUD

DR. JAVIER DAVILA TORRES

COORDINADOR DE EDUCACIÓN

DR. SALVADOR CASARES QUERALT

COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN EN SALUD DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINADOR DE PLANEACIÓN EN SALUD
LIC. MIGUEL ÁNGEL RODRÍGUEZ DÍAZ PONCE

TITULAR DE LA UNIDAD DE SALUD PÚBLICA

DR. ÁLVARO JULIÁN MAR OBESO

COORDINADORA DE PROGRAMAS INTEGRADOS DE SALUD DRA. IRMA HORTENSIA FERNÁNDEZ GÁRATE

COORDINADOR DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA Y APOYO EN CONTINGENCIAS DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO

COORDINADOR DE SALUD EN EL TRABAJO DR. RAFAEL RODRIGUEZ CABRERA

COORDINADOR DE CONTROL TÉCNICO DE INSUMOS DR. RODOLFO A. DE MUCHA MACÍAS

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF. Página Web: <u>www.imss.gob.mx</u>

Publicado por IMSS
© Copyright IMSS "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Esta guía de práctica clínica fue elaborada con la participación de las instituciones que conforman el Sistema Nacional de Salud, bajo la coordinación del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. Los autores han hecho un esfuerzo por asegurarse de que la información aquí contenida sea completa y actual; por lo que asumen la responsabilidad editorial por el contenido de esta guía, declaran que no tienen conflicto de intereses y en caso de haberlo lo han manifestado puntualmente, de tal manera que no se afecte su participación y la confiabilidad de las evidencias y recomendaciones.

Las recomendaciones son de carácter general, por lo que no definen un curso único de conducta en un procedimiento o tratamiento. Las recomendaciones aquí establecidas, al ser aplicadas en la práctica, podrían tener variaciones justificadas con fundamento en el juicio clínico de quien las emplea como referencia, así como en las necesidades específicas y preferencias de cada paciente en particular, los recursos disponibles al momento de la atención y la normatividad establecida por cada Institución o área de práctica.

En cumplimiento de los artículos 28 y 29 de la Ley General de Salud; 50 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud y Primero del Acuerdo por el que se establece que las dependencias y entidades de la Administración Pública Federal que presten servicios de salud aplicarán, para el primer nivel de atención médica el cuadro básico y, en el segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, las recomendaciones contenidas en las GPC con relación a la prescripción de fármacos y biotecnológicos, deberán aplicarse con apego a los cuadros básicos de cada Institución.

Este documento puede reproducirse libremente sin autorización escrita, con fines de enseñanza y actividades no lucrativas, dentro del Sistema Nacional de Salud. Queda prohibido todo acto por virtud del cual el Usuario pueda explotar o servirse comercialmente, directa o indirectamente, en su totalidad o parcialmente, o beneficiarse, directa o indirectamente, con lucro, de cualquiera de los contenidos, imágenes, formas, índices y demás expresiones formales que formen parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

Deberá ser citado como: Guía de Práctica Clínica, **Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de la Válvula Tricúspide y Enfermedad Plurivalvular**, México: Instituto Mexicano del Seguro Social, 2010.

Esta guía puede ser descargada de Internet en: <a href="http://www.imss.gob.mx/profesionales/guiasclinicas/Pages/guias.aspx">http://www.imss.gob.mx/profesionales/guiasclinicas/Pages/guias.aspx</a>

ISBN: 978-607-7790-25-9

CIE-10: I07.0 Estenosis Tricúspide Reumática I.07.1 Insuficiencia Tricúspide Reumática I08.1 Trastornos de las Válvulas Mitral y Tricúspide I08.3 Trastornos Combinados de las Válvulas Mitral, Aortica y Tricúspide GPC: Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de la Válvula Tricúspide y Enfermedad Plurivalvular

## **AUTORES Y COLABORADORES**

Coordinadores:			
Dr. Castaño Guerra Rodolfo de Jesús.	Cardiólogo	IMSS	CUMAE División de Excelencia Clínica. México DF
Autores:			
Dr. Deloya Maldonado Angélica María	Cardióloga		HGR. Vicente Guerrero Acapulco Guerrero.
Dr. Campos Santaolaya Arturo	Cardiólogo	IMSS	UMAE. Hospital de Especialidades CMN "La Raza", México DF
Dr. Saturno Chiu Guillermo	Cardiólogo		UMAE Hospital de Cardiología CMN Siglo XXI, México DF
Validación Interna:			
Dr. Cancino Rodríguez Carlos Eduardo	Cardiólogo	IMSS	UMAE Hospital de Cardiología CMN Siglo XXI, México DF
Validación Externa:			
Dr. Careaga Reyna Guillermo	Cirugía Cardiotorácica	Academia N	Nacional de Cirugía
Dr. Martínez Chapa Héctor David	Cirugía Cardiotorácica	Conseio Nacional de Cirugía de Tórax	

## ÍNDICE

Autores y Colaboradores	4
1. Clasificación	
2. Preguntas a Responder por esta Guía	7
3. Aspectos Generales	8
3.1 Antecedentes	8
3.2 Justificación	8
3.3 Propósito	8
3.4 Objetivo de esta Guía	10
3.5 Definición	10
4. Evidencias y Recomendaciones	11
4.1 Prevención Primaria	12
4.1.1 Promoción de la Salud	12
4.1.1.1 Estilos de Vida	12
4.2 Prevención Secundaria	13
4.2.1 Detección	13
4.2.1.1 Factores de Riesgo	13
4.3 Diagnóstico	13
4.3.1 Diagnóstico Clínico	13
4.3.1.2 Pruebas Diagnósticas (Laboratorio y Gabinete)	17
4.4 Tratamiento	
4.4.1 Tratamiento Farmacológico (ver anexo 2, cuadro 1)	19
4.4.2 Tratamiento no Farmacológico	19
4.5 Criterios de Referencia	21
4.5.1 Técnico-Médicos	21
4.5.1.1 Referencia al Segundo Nivel de Atención	21
4.6 Vigilancia y Seguimiento	22
4.7 Días de Incapacidad en donde Proceda	24
5. Anexos	25
5.1 Protocolo de Búsqueda	25
5.2 Sistemas de Clasificación de la Evidencia y Fuerza de la Recomendación	26
5.3 Clasificación o Escalas de la Enfermedad	28
5.4 Medicamentos	30
Algoritmos	33
6. Glosario	36
7. Bibliografía	37
8. Agradecimientos	38
9 Comité académico	30

## 1. CLASIFICACIÓN

Catálogo maestro: IMSS-242-09		
PROFESIONALES DE LA SALUD	Médico general, Médico familiar, Médico internista, Cardiólogo, Geriatra, Cirujano cardiovascular.	
CLASIFICACIÓN DE LA ENFERMEDAD	IO7.0 Estenosis Tricúspide reumática. I.O7.1 Insuficiencia Tricúspide reumática. IO8.1 Trastornos de las válvulas mitral y tricúspide. IO8.3 Trastornos combinados de las válvulas mitral, aortica y tricúspide.	
NIVEL DE ATENCIÓN	Primero, segundo y tercer nivel de atención	
CATEGORÍA DE LA GPC	Diagnóstico Tratamiento Vigilancia Seguimiento	
USUARIOS	Médico general, Médicos familiar, Médico internista, Cardiólogo, Geriatra, Odontólogo, Cirujano cardiovascular, Personal de la salud en formación.	
POBLACIÓN BLANCO	Hombres y Mujeres 16 años.	
INTERVENCIONES Y ACTIVIDADES CONSIDERADAS	Criterios clínicos para el diagnóstico Estratificación Tratamiento farmacológico. Tratamiento no farmacológico. Seguimiento.	
IMPACTO ESPERADO EN SALUD	Disminución de consultas en el 1er nivel de atención médica. Referencia oportuna y efectiva Satisfacción con la atención Mejora de la calidad de vida Tratamiento específico Uso adecuado de estudios de laboratorio y gabinete Actualización médica Uso eficiente de los recursos Diagnóstico oportuno. Limitación del daño	
METODOLOGÍA	Definición del enfoque de la CPC Elaboración de preguntas clínicas Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia Protocolo sistematizado de búsqueda Revisión sistemática de la literatura Búsquedas de bases de datos electrónicas Búsquedas de bases de datos electrónicas Búsqueda de guías en centros elaboradores o compiladores Búsqueda manual de la literatura Número de Fuentes documentales revisadas: 14 Guías seleccionadas: 9 del periodo 2000-2009 ó actualizaciones realizadas en este período Revisiones sistemáticas Ensayos controlados aleatorizados Reporte de casos Validación del protocolo de búsqueda por Adopción de guías de práctica clínica Internacionales: Selección de las quías que responden a las preguntas clínicas formuladas con información sustentada en evidencia Construcción de la guía para su validación Respuesta a preguntas clínicas por adopción de guías Anfálisis de evidencias y recomendaciones de las guías adoptadas en el contexto nacional Respuesta a preguntas clínicas por revisión sistemática de la literatura y gradación de evidencia y recomendaciones Emisión de evidencias y recomendaciones	
MÉTODO DE VALIDACIÓN Y ADECUACIÓN	Validación del protocolo de búsqueda Método de Validación de la GPC: Validación por pares clínicos Validación Interna: Instituto Mexicano del Seguro Social	
CONFLICTO DE INTERES	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés en relación a la información, objetivos y propósitos de la presente Guía de Práctica Clínica	
Registro	IMSS-242-09.	
Actualización	Fecha de publicación: 30/06/2010. Fecha de Actualización: Agosto 2011. Esta guía será actualizada cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación.	

Para mayor información sobre los aspectos metodológicos empleados en la construcción de esta Guía, puede dirigir su correspondencia a la División de Excelencia Clínica, con domicilio en Durango No. 289 Piso 1<sup>a</sup>, Col. Roma, México, D.F., C.P. 06700, teléfono 55533589.

## 2. Preguntas a Responder por esta Guía

- 1.- En la etiología de la válvula tricúspide ¿Cuáles son las principales causas?
- 2.- ¿Cuáles son las expresiones clínicas de la enfermedad de la válvula tricúspide?
- 3.- ¿Cómo se establece el diagnóstico de la Enfermedad plurivalvular?
- 4.- ¿Cuál es el tratamiento de la enfermedad de la válvula tricúspide y plurivalvular?
- 5.- ¿Cuáles son los predictores de mal pronóstico quirúrgico en los pacientes con insuficiencia de la válvula tricúspide?
- 6.- ¿En los pacientes con lesión plurivalvular cuál es el pronóstico?
- 7.- ¿Cuál es el seguimiento de estos pacientes?

## 3. ASPECTOS GENERALES

#### 3.1 ANTECEDENTES

De las enfermedades de las válvulas cardiacas, la válvula tricúspide ocupa el segundo lugar en incidencia después de la válvula mitral y siempre acompaña a la lesión mitral, calificándose como lesión de ambas válvulas, mitral y tricúspide, la insuficiencia tricúspidea secundaria a la dilatación del anillo valvular es la causa más frecuente ,funcional;. Sin embargo puede presentarse como estenosis valvular tricúspidea o doble lesión valvular, su origen en más del 85% es secundaria a Fiebre reumática y ambas lesiones son sometidas a tratamiento médico y/o quirúrgico en forma simultánea. Sin embargo, otra forma de presentación es como insuficiencia tricúspidea severa, aislada, sobre todo después de haber sometido al paciente a cirugía de la válvula mitral.

La válvula tricúspide también participa como parte de la enfermedad plurivalvular, donde se presenta patología de las válvulas mitral, aorta y tricúspide.

Las lesiones aisladas de la válvula tricúspide, secundarias a Endocarditis bacteriana, patología que se encuentra en los pacientes que son portadores de marcapaso endocardico, alguna variedad de desfibrilador implantable o resincronizador y las lesiones infecciosas adquiridas en los pacientes por abuso de drogas intravenosas. En casos aislados por Enfermedad Mixomatosa, en adolescentes y adultos jóvenes afectación congénita como la Enfermedad de Ebstein, finalmente; el Síndrome Carcinoide, la Enfermedad de Fabry, enfermedad de Wipple y secundarias al empleo de Metisergida y algunos anorexigenos.

#### 3.2 Justificación

Decidir cuándo es el mejor momento para enviar a los pacientes con lesión de la válvula tricúspide a cirugía, cuando se presenta en forma aislada en pacientes que en el pasado fueron sometidos a cirugía valvular mitral, o tratamiento con valvuloplastia percutánea y cuando la etiología no es de origen reumático, puede ser complicado debido a que los pacientes están asintomáticos o con síntomas inespecíficos que progresan en forma muy lenta y cuando son evidentes ya existe daño de la función ventricular derecha, que modifican el pronóstico y aumentan la morbimortalidad.

## 3.3 Propósito

La Guía de Práctica Clínica Patología de la válvula mitral forma parte de las Guías que integrarán el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumentará a través del Programa de Acción Específico de Guías de Práctica Clínica, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Sectorial de Salud 2007-2012.

La finalidad de este Catálogo, es establecer un referente nacional para orientar la toma de decisiones clínicas basadas en recomendaciones sustentadas en la mejor evidencia disponible.

Esta guía pone a disposición del personal del primer, segundo y tercer nivel de atención, las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales sobre el Diagnóstico y tratamiento de enfermedad de la válvula tricúspide y valvulopatía múltiple.

Los objetivos de la presente guía son:

#### En el Primer Nivel de Atención:

Identificar de forma oportuna los pacientes con datos clínicos y el apoyo de auxiliares de diagnóstico que permiten establecer el diagnóstico de enfermedad de la válvula tricúspide y enfermedad valvular múltiple estratificar y enviar los pacientes que ameriten tratamiento en el 2° y 3° nivel de atención ya sea para confirmación diagnóstica o para tratamiento definitivo.

## En el Segundo Nivel de Atención.

Las acciones del primer nivel.

Apoyo al primer nivel en el diagnóstico de los pacientes con enfermedad de la válvula tricúspide y valvulopatia múltiple.

El control y seguimiento de los pacientes enviados del 3° nivel después de tratamiento quirúrgico, o por cardiología intervencionista, para el control de anticoagulantes y manejo farmacológico. Enviar al 3° nivel de atención médica a los pacientes para completar estudios diagnósticos, tratamiento quirúrgico o por cardiología intervencionista y durante el seguimiento para revaloración.

## En el Tercer Nivel de Atención.

Ofrecer apoyo a los niveles 1° y 2° de atención médica para el diagnóstico y tratamiento de los enfermos con patología de la válvula tricúspide y valvulopatia múltiple.

Ofrecer a los pacientes el tratamiento adecuado para su patología; tratamiento médico y/o quirúrgico, lo que favorecerá la mejora en la efectividad, seguridad y calidad de la atención médica, contribuyendo de esta manera al bienestar de las personas y de las comunidades, que constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

## 3.4 Objetivo de esta Guía

- 1.-Detección oportuna, tratamiento adecuado de la patología de la válvula tricúspide.
- 2.-Evitar la progresión de la enfermedad y daño miocárdico ventricular derecho irreversible.
- 3.-Enviar oportunamente a los pacientes al 3° nivel de atención médica para tratamiento médico y /o quirúrgico
- 4.-Disminución de la morbi-mortalidad en los pacientes.
- 5.-Realizar seguimiento y control adecuado en los niveles 2° y 3° de atención médica a los pacientes sometidos a tratamiento quirúrgico.
- 6.-Disminución de utilización de servicios de urgencias y hospitalización.
- 7.-Mejorar la calidad de vida de los pacientes tratados con cirugía.
- 8.-Evitar segunda y tercera cirugía cardiaca por no valorar adecuadamente la patología tricuspídea en el momento de la cirugía mitral.

### 3.5 DEFINICIÓN

La primera causa de enfermedad de la válvula tricúspide es el resultado de uno o varios episodios de infección faríngea por Estreptococo  $\beta$  hemolítico del grupo A de Lancefield que puede ocasionar Fiebre reumática aguda provocando un cuadro clínico característico y daño causado en el endocardio de las valvas, fusión de comisuras y daño valvular que lleva a la cardiopatía valvular crónica llamada Cardiopatía reumática Inactiva.

Otras causas menos frecuentes son infecciosas (Endocarditis), congénitas (Enfermedad de Ebstein), finalmente y como casos aislados; el Síndrome Carcinoide, la Enfermedad de Fabry, enfermedad de Wipple y secundarias al empleo de Metisergida y algunos anorexigenos.

## 4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

La presentación de la evidencia y recomendaciones en la presente guía corresponde a la información obtenida de GPC internacionales, las cuales fueron usadas como punto de referencia. La evidencia y las recomendaciones expresadas en las guías seleccionadas, corresponde a la información disponible organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron. Las evidencias en cualquier escala son clasificadas de forma numérica y las recomendaciones con letras, ambas, en orden decreciente de acuerdo a su fortaleza.

Las evidencias y recomendaciones provenientes de las GPC utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una de las GPC. En la columna correspondiente al nivel de evidencia y recomendación el número y/o letra representan la calidad y fuerza de la recomendación, las siglas que identifican la GPC o el nombre del primer autor y el año de publicación se refieren a la cita bibliográfica de donde se obtuvo la información como en el ejemplo siguiente:

Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado	
E. La valoración del riesgo para el desarrollo de		
UPP, a través de la escala de Braden tiene una	2++	
capacidad predictiva superior al juicio clínico	(GIB, 2007)	
del personal de salud		

En el caso de no contar con GPC como documento de referencia, las evidencias y recomendaciones fueron elaboradas a través del análisis de la información obtenida de revisiones sistemáticas, metaanálisis, ensayos clínicos y estudios observacionales. La escala utilizada para la gradación de la evidencia y recomendaciones de estos estudios fue la escala Shekelle modificada.

Cuando la evidencia y recomendación fueron gradadas por el grupo elaborador, se colocó en corchetes la escala utilizada después del número o letra del nivel de evidencia y recomendación, y posteriormente el nombre del primer autor y el año como a continuación:

Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E. El zanamivir disminuyó la incidencia de las complicaciones en 30% y el uso general de antibióticos en 20% en niños con influenza confirmada	la [E: Shekelle] Matheson, 2007

Los sistemas para clasificar la calidad de la evidencia y la fuerza de las recomendaciones se describen en el Anexo 5.2.

Tabla de referencia de símbolos empleados en esta guía.



# 4.1 PREVENCIÓN PRIMARIA 4.1.1 PROMOCIÓN DE LA SALUD 4.1.1.1 ESTILOS DE VIDA

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	El Estreptococo $\beta$ hemolítico del grupo $A$ es causante de la Fiebre reumática.	IB. Gerber MA, 2009
E	En los pacientes con faringitis o faringo amigdalitis por Estreptococo $\beta$ hemolítico del grupo A esta indicado el tratamiento de erradicación.	IB. Gerber MA, 2009
R	Se recomienda la erradicación del Estreptococo β hemolítico con el esquema de antibióticos de la tabla 1.	I <b>B</b> Gerber MA, 2009
R	Se recomienda utilizar antibióticos para profilaxis de endocarditis de acuerdo a la tabla 2.	<b>IB</b> Nishimura RA, ACC/AHA 2008

# 4.2 PREVENCIÓN SECUNDARIA 4.2.1 DETECCIÓN 4.2.1.1 FACTORES DE RIESGO

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Los pacientes con Fiebre reumática deben de recibir profilaxis con antibióticos para evitar episodio recurrente	I. ACC/AHA 2006 Guidelines for the management for patients with valvular heart disease.
R	Se recomienda utilizar los siguientes antibióticos en pacientes con Fiebre reumática para evitar recurrencia. Tabla 3.	IB. Gerber MA, 2009
R	Se recomienda que la duración de la profilaxis en pacientes con CRI. Sea de acuerdo a la tabla 4.	IB. Gerber MA, 2009
E	Otras causas de afección valvular tricuspídea menos frecuentes son las secundarias a fármacos como la Fenfluramina, Dexfenfluramina (anorexigenos) ergotamina, metisergida, (utilizados para el tratamiento de la migraña) y Síndrome Carcinoide.	I <b>A</b> Azpitarte J. 2000
√/R	En nuestro medio Incrementar el tiempo de duración de la profilaxis secundaria en pacientes con CRI puede ser modificado de acuerdo a la experiencia del médico tratante.	Buena Práctica Clínica
	1.3 DIAGNÓSTICO 4.3.1 DIAGNÓSTICO CLÍNICO	
	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Los síntomas que predominan en la enfermedad de la válvula tricúspide son los secundarios a	IA

inferiores y ascitis

congestión venosa sistémica, edema de miembros Azpitarte J. 2000

E	En la estenosis de la válvula tricúspide se ausculta un chasquido de apertura tricuspídeo seguido de un retumbo y un reforzamiento presistólico si el paciente conserva el ritmo sinusal.	IA Azpitarte J. 2000
E	En el análisis del pulso yugular en enfermos con estenosis de la válvula tricúspide en ritmo sinusal existe una onda "a" gigante y un enlentecimiento del descenso "y".	IA Azpitarte J. 2000
E	En pacientes con insuficiencia severa de la válvula tricúspide se ausculta un soplo holosistólico tricuspídeo en la parte baja de la región paraesternal izquierda.	IA Azpitarte J. 2000
E	Los enfermos con insuficiencia tricuspídea severa muestra una onda "v" prominente en el análisis del pulso yugular.	IA Azpitarte J. 2000
E	En pacientes con gran dilatación del ventrículo derecho e insuficiencia tricuspídea importante el soplo holosistólico puede localizarse en el ápex y confundirse con insuficiencia mitral.	I <b>A</b> Azpitarte J. 2000
E	En enfermos con estenosis mitral e insuficiencia aórtica la sintomatología predominante es la secundaria a la estenosis de la válvula mitral y generalmente la insuficiencia aórtica es de grado leve a moderado.	IA Bonow R. 2008
E	En pacientes con estenosis mitral severa e insuficiencia aórtica severa puede no encontrarse el patrón de pulso clásico secundario a la insuficiencia aórtica.	IA Bonow R. 2008
E	En pacientes con estenosis mitral severa e insuficiencia tricuspídea importante generalmente se encuentra en forma inherente elevación importante de la presión arterial pulmonar.	IA Bonow R. 2008
E	En los enfermos con estenosis mitral severa e insuficiencia tricuspídea severa los datos clínicos secundarios a la valvulopatía tricuspídea son enmascarados por los datos producidos por la estenosis mitral.	IA Bonow R. 2008

	El grado de severidad de la insuficiencia tricuspídea puede mejorar al resolver la estenosis mitral y disminuir la presión arterial pulmonar, siempre y cuando la válvula tricúspide no muestra datos de alteración importante en su anatomía.	<b>IA</b> Bonow R. 2008
E	Los pacientes con estenosis mitral y estenosis aórtica los síntomas que predominan generalmente son los secundarios a la enfermedad de la válvula aórtica.	<b>IA</b> Bonow R. 2008
	En los enfermos con estenosis aórtica e insuficiencia mitral el grado de afección valvular aórtica puede subestimarse debido a la reducción del flujo anterógrado secundario a la insuficiencia mitral.	<b>IA</b> Bonow R. 2008
E	Los pacientes con Estenosis aórtica e insuficiencia mitral pueden presentar fibrilación auricular lo que puede empeorar los datos clínicos de bajo gasto secundarios a la estenosis aórtica.	<b>IA</b> Bonow R. 2008
E	La afectación más frecuente en el Síndrome Carcinoide es la insuficiencia tricuspídea aislada y sólo cuando existen metástasis hepáticas secundarias al tumor carcinoide de intestino delgado.	I <b>A</b> Azpitarte J. 2000
E	Los síntomas asociados a la insuficiencia tricuspídea aislada del síndrome carcinoide son secundarias a la producción excesiva de aminas vasoactivas y se expresan como diarrea, crisis de rubor y labilidad de los niveles de presión arterial.	I <b>A</b> Azpitarte J. 2000
R	Se recomienda un examen físico y cardiológico cada 6 a 8 meses en aquellos pacientes que tomaron anorexígenos, especialmente fenfluramina y dexfenfluramina.	<b>Clase IIIC</b> Azpitarte J. 2000
R	Se recomienda un examen físico y cardiológico a los pacientes que ingieren ergotamina crónicamente por la posibilidad de fibrosis valvular mitral y/o aórtica.	<b>Clase IIIC</b> Azpitarte J. 2000



En nuestro medio, en más del 85% de la enfermedad de la válvula tricúspide es secundaria a secuelas de Fiebre Reumática.

IIIC
[E: Shekelle]
Aquirre-Vaca GG y col.

## 4.3.1.2 Pruebas Diagnósticas (Laboratorio y Gabinete)

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Está indicado en todos los pacientes con sospecha de enfermedad de la válvula tricúspide solicitar biometría hemática completa, química sanguínea y electrolitos séricos.  Velocidad de eritrosedimentacion globular (vesg) Proteína C reactiva (PCR) Cultivo sanguíneo en pico febril Serología antiestreptococo y anticuerpos anti DNA b (cuando se cuente con el recurso) Pruebas de Función Hepática	I C Bonow Robert O. 2006
E	Está indicado practicar ECG de 12 canales a todos los pacientes con sospecha de enfermedad valvular de la tricúspide.	I <b>C</b> Bonow Robert O. 2006
E	Está indicado realizar serie cardiaca (PA. ODA y OIA) a todos los pacientes con sospecha de enfermedad de la válvula tricúspide.	IC Bonow Robert O. 2006
E	Está indicado realización de Prueba de esfuerzo para valorar clase funcional	IIa A Bonow Robert O. 2006
E	Está indicado la realización de Monitoreo de holter de 24 hrs en caso de la presentación de arritmias sintomáticas	II b Bonow Robert O. 2006
E	Está indicado en todos los pacientes con sospecha de enfermedad de la válvula tricúspide realización de Ecocardiograma transtoracico	IC Bonow Robert O. 2006
E	No está indicado realizar de rutina ecocardiograma transesofagico a todos los pacientes con sospecha de enfermedad de la válvula tricúspide.	III C Bonow Robert O. 2006

### Se recomienda por ETE:

R

A.- Valoración del aparato valvular tricuspideo: para determinar la etiología de la Insuficiencia valvular B.- Tamaño de cavidades derechas : no existe insuficiencia de la válvula tricúspide crónica de grado moderado a severo que no presente dilatación de las mismas.

IC Fernandez Rostello Eduardo 2007

R

Se recomienda medir las dimensiones del VD de acuerdo a los criterios de la Sociedad Americana de Ecocardiografia Tabla 5

IC Fernandez Rostello Eduardo 2007

E

Son datos de disfunción severa del VD: Indice Tei > 0.40. TAPSE < 2.2cm.

< 10cm/seg

Fernandez Rostello Eduardo 2007

IC

Son datos ecocardiograficos de IT severa:

Dilatación de la VCI.

Е

Dilatación de las venas suprahepaticas con latido sistólico

Por doppler pulsado velocidad del flujo transtricuspideo > 1.0 m/seg.

Por doppler continuo densidad del flujo regurgitante similar al flujo anterógrado.

IC Fernandez Rostello Eduardo 2007

Datos ecocardiográficos de Estenosis de la válvula tricúspide:

Imagen en

TDI-s

Imagen en "domo", fusión comisuras, retracción valvar.

Medición de gradientes:

Gradiente medio > de 5mmHg es indicador estenosis moderada, > 7 mmHg de estenosis de grado severo.

IC Fernandez Rostello Eduardo 2007

Ε

E

La severidad de la Estenosis tricúspidea también se califica de acuerdo al aérea valvular por ecocardiograma.

Estenosis leve: > de 1.5 cm2 Moderada: 1-1.5 cm2

Severa: < de 1 cm2

I**C** Fernandez Rostello Eduardo 2007

## 4.4 TRATAMIENTO

## 4.4.1 Tratamiento Farmacológico (ver anexo 2, cuadro 1)

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	<ul> <li>En IT está indicado utilizar diuréticos de asa y ahorradores de potasio, así como, vasodilatadores en ritmo sinusal.</li> </ul>	l Azpitarte J 2000
E	Está indicado en pacientes con fibrilación auricular controlar la frecuencia ventricular (digital, calcioantagonistas o betabloqueadores) y proporcionar una cobertura antitrombótica mediante, anticoagulación completa con heparina sódica Continuar con anticoagulación oral.	l Azpitarte J 2000
R	La profilaxis secundaria forma parte del tratamiento ver tablas 2, 3 y 4.	IB Gerber MA 2009
	4.4.2 Tratamiento no Farmacológico	
	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Está indicada la anuloplastia para la IT severa e hipertensión pulmonar en pacientes con enfermedad valvular mitral que requieren cirugía	I Azpitarte J 2000
E	Está indicada la sustitución valvular en pacientes con IT severa secundaria a afectación de los velos que no pueden ser reparados satisfactoriamente	IIa Azpitarte J 2000
E	Está indicada la sustitución valvular o anuloplastia en pacientes sintomáticos con IT severa y presión pulmonar < 60 mmHg.	IIa Azpitarte J 2000

E	Está indicada la anuloplastia en pacientes con IT leve-moderada con hipertensión pulmonar secundaria a enfermedad mitral que requiere cirugía	IIb Azpitarte J 2000
E	No está indicada la sustitución valvular o anuloplastia en enfermos con IT sin daño del VD que son portadores de prótesis mitral y están asintomáticos O si están sintomáticos y no han recibido tratamiento diurético adecuado	III Azpitarte J 2000
E	Está indicada la VPB de la tricúspide en reducido grupo de pacientes con Estenosis mitral y de la tricúspide donde la lesión mitral se trató con VPB y los pacientes continúan con síntomas después de tratamiento farmacológico.	<b>IC</b> Vahanian Alec 2007
R	Se recomienda la sustitución valvular en pacientes con IT secundaria a empleo de anorexigenos debido a ocasionan fibrosis y pueden ser afectadas todas las válvulas cardiacas.	IIIC Rivera J.2003
R	Se recomienda en la lesión de la válvula tricúspide por síndrome carcinoide utilizar prótesis mecánica en lugar de homoinjertos.	III Azpitarte J 2000
R	Se recomienda en IT severa cirugía en paciente con enfermedad plurivalvular.	IC. Bonow Robert O. 2006
✓/R	Se recomienda enviar pacientes con IT severa asintomática al tercer nivel para estudio y vigilancia.	Punto de Buena Práctica
E	Se consideran marcadores de mal pronóstico para cirugía en pacientes con insuficiencia severa de la válvula tricúspide: Hb< 11.5. Área sistólica del VD mayor a 20cm2. Plaquetas < 120 mil.	IIIC Yong-Jin 2009
E	La asociación de Hb baja y plaquetopenia se debe a hiperesplenismo secundario a congestión venosa sistémica crónica	IIIC Yong-Jin 2009

## 4.5 CRITERIOS DE REFERENCIA 4.5.1 TÉCNICO-MÉDICOS 4.5.1.1 REFERENCIA AL SEGUNDO NIVEL DE ATENCIÓN

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
<b>√/R</b>	En el primer nivel de atención médica, con la sospecha clínica de patología valvular se deben solicitar al 2° o 3° nivel apoyo diagnóstico para realizar ECG., Rayos x y ecocardiograma.	Punto de Buena Práctica
✓/R	En el primer nivel de atención médica cuando se cuente con el dx. Integral se recomienda enviar el paciente al 2º nivel para valoración cardiológica.	Punto de Buena Práctica
✓/R	Se recomienda enviar del primer nivel al tercer nivel de atención clínica cuando no se cuente con el recurso humano (cardiólogo) en el segundo nivel.	Punto de Buena Práctica
✓/R	Se recomienda enviar del segundo nivel al tercer nivel de atención médica a los pacientes con enfermedad valvular que ameriten estudio en el laboratorio de hemodinamia y/o tratamiento quirúrgico.	Punto de Buena Práctica
E	Todos los pacientes que hayan recibido cirugía valvular necesitan un seguimiento cardiológico de por vida	<b>IB</b> Vahanian Alec 2007
<b>√/</b> R	Se recomienda que el tercer nivel de atención médica deberá enviar al 2° nivel a los pacientes que han sido sometidos a tratamiento quirúrgico y son portadores de válvula protésica.	Punto de Buena Práctica
✓/R	Se recomienda realizar el control de anticoagulantes, profilaxis de fiebre reumática y endocarditis así como ajuste de otros	Punto de Buena Práctica

medicamentos en el segundo nivel de atención.



Se recomienda enviar del segundo al tercer nivel de atención médica a los pacientes con sospecha clínica y/o auxiliares de diagnóstico de patología que amerite nuevamente tratamiento (disfunción protésica, disfunción de otra válvula cardiaca, Bloqueo Auriculo-ventricular etc.).

Punto de Buena Práctica

## 4.6 VIGILANCIA Y SEGUIMIENTO

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	Todos los pacientes que hayan recibido cirugía valvular necesitan un seguimiento cardiológico de por vida	<b>IB</b> Vahanian Alec 2007
E	Los pacientes con prótesis valvular mecánica requieren una exploración clínica completa en la primera evaluación post-operatoria, y posteriormente de acuerdo a su evolución clínica.	I <b>B</b> National Guideline Clearinghouse 2008
R	Se debe realizar una exploración clínica completa 2 a 4 semanas posterior al egreso hospitalario, que debe incluir un ETT, en caso de que no se haya realizado previo al egreso.	I <b>C</b> . National Guideline Clearinghouse 2008
R	En los pacientes con prótesis valvular mecánica, las visitas de seguimiento se deben de realizar en forma anual o antes en caso necesario, requerirá ecocardiograma, si hay cambio en su estado clínico.	IC. National Guideline Clearinghouse 2008
E	La terapia antitrombótica está indicada en todos los pacientes con enfermedad tricúspidea los cuales fueron sometidos a cirugía correctiva mediante plastia o prótesis biológica o mecánica.	IA Bonow Robert O. 2006
R	En pacientes con prótesis valvular biológica se recomienda el seguimiento con un ECOTT de forma anual, los primeros 5 años de cirugía, en caso de no presentar cambio en su estado clínico.	IB National Guideline Clearinghouse 2008

E

Está indicada en todos los pacientes sometidos a cirugía de valvular tricúspide con prótesis mecánica el uso de anticoagulantes orales (cumarinicos) manteniendo el INR entre 2.5 a 3.5

I**A** Bonow Robert O. 2006

R

La adición de aspirina 75 a 100 mg/día a la warfarina se recomienda a todos los pacientes con prótesis valvulares mecánicas y en aquellos pacientes con prótesis biológicas que tienen factores de riesgo para trombosis.

I**B** Bonow Robert O. 2006



En nuestro medio se recomienda mantener INR entre 3.5 y 4.0 a los pacientes con prótesis valvular mitral y tricúspidea.

Punto de Buena Práctica

R

Todos los pacientes con enfermedad de la válvula tricúspide diagnosticados deberán continuar la profilaxis para fiebre reumática y endocarditis (ver tablas 2, 3 y 4).

IA Helmut Baumgartner 2007

**√**/R

De forma ideal se debe realizar una evaluación basal completa a las 6 meses después de la cirugía. La evaluación debe incluir una valoración clínica, una radiografía de tórax, un ECG, una ecocardiografía transtorácica y una análisis de sangre en 2° nivel de atención médica.

Punto de buena práctica.

R

La anticoagulación oral está recomendada durante toda la vida en todos los pacientes con válvulas mecánicas.

I**B** Vahanian Alec 2007

R

Se recomienda uso de anticoagulantes orales durante toda la vida en los pacientes con bioprótesis que tienen otros factores trombogénicos: arritmias supraventriculares, insuficiencia cardiaca con fracción de expulsión < 30%, antecedentes de embolismo previo y Fibrilación auricular.

**B** Vahanian Alec 2007

R

Se recomienda a los pacientes con bioprotesis mantenerlos anticoagulados con cumarinicos durante los primeros 3 meses después de la inserción con un INR de 2,5. y a continuación aspirina 75 a 100 mg. diarios en los paciente con bajo riesgo de tromboembolismo.

IB Vahanian Alec 2007



Se recomienda control de anticoagulantes por lo menos una vez al mes.

#### Punto de Buena Práctica



En los pacientes de muy alto riesgo se debe evitar la interrupción de la anticoagulación siempre que sea posible.

Vahanian Alec 2007

Los pacientes que van a recibir una intervención quirúrgica mayor, en la que la interrupción de la anticoagulación se considera esencial (INR < 1,5), deben ser hospitalizados con tiempo y su tratamiento debe cambiarse a heparina no fraccionada intravenosa.

R

La heparina debe interrumpirse 6 h antes de la cirugía y restablecerse 6-12 hrs. después.

IB Vahanian Alec 2007

Como alternativa se puede administrar heparina de bajo peso molecular por vía subcutánea como preparación preoperatoria.

La anticoagulación efectiva debe restablecerse lo antes posible después del procedimiento quirúrgico

## 4.7 Días de Incapacidad en donde Proceda

## Evidencia / Recomendación

Nivel / Grado



Cuando el paciente sea sometido a cirugía valvular The Medical disability deberá de ser incapacitado.

advisory

Se recomiendan de 40-60 días.

The Medical disability advisory

### 5. ANEXOS

## 5.1 Protocolo de Búsqueda

Se formularon preguntas clínicas concretas y estructuradas según el esquema paciente-intervención-comparación-resultado (PICO) sobre: Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de la Válvula Tricúspide y Enfermedad Plurivalvular

Se estableció una secuencia estandarizada para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica, a partir de las preguntas clínicas formuladas sobre dispepsia, en las siguientes bases de datos: Fisterra, Guidelines Internacional Networks, Ministry of Health Clinical Practice Guideline, National Guideline Clearinghouse, National Institute for Health of Clinical Excellence, National Library of Guidelines, New Zealand Clinical Guidelines Group, Primary Care Clinical Practice Guidelines y Scottish Intercollegiate Guidelines Network.

El grupo de trabajo selecciono las Guías de práctica clínica con los siguientes criterios:

- 1. Idioma inglés y español
- 2. Metodología de medicina basada en la evidencia
- 3. Consistencia y claridad en las recomendaciones
- 4. Publicación reciente
- 5. Libre acceso

### Se seleccionaron 9 guías:

- 1. Guías de práctica clínica de la Sociedad Española de Cardiología en valvulopatías 2000.
- 2. National Guideline Clearinghouse 2008
- 3. Management of Valvular Heart Disease of the European Society of Cardiology. European 2007.
- 4. Guidelines for the management of patients with valvular heart disease . ACC/AHA 2006.
- 5. Guideline update for the clinical application of echocardiography ACC/AHA 2003.
- 6. Guideline update for exercise testing ACC/AHA 2002.
- 7. Guideline update on valvular heart disease: focused update on infective endocarditis ACC/AHA 2008.
- 8. Guía de práctica clínica sobre el tratamiento de las valvulopatias. Grupo de Trabajo sobre el Tratamiento de las Valvulopatias de la Sociedad Europea de Cardiología. 2007.
- 9. New Zealand Cardiovascular Guidelines Handbook 2009.

Para las recomendaciones no incluidas en las guías de referencia el proceso de búsqueda se llevó a cabo en: Medical desability advisor, PubMed, Cochrane Library, utilizando los términos y palabras clave; valvular heart disease guidelines, valvulopatias, echocardiography application, infective endocarditis se limitó a revisiones sistemáticas, meta-análisis y ensayos clínicos controlados, en idioma inglés y español, publicados a partir del 2000.

En caso de controversia de la información y resultados reportados en los estudios, las diferencias se discutieron en consenso y se empleó el formato de juicio razonado para la formulación de recomendaciones. Se marcaron con el signo  $\sqrt{y}$  recibieron la consideración de práctica recomendada u opinión basada en la experiencia clínica y alcanzada mediante consenso.

## 5.2 Sistemas de Clasificación de la Evidencia y Fuerza de la Recomendación

## Criterios para Gradar la Evidencia

El concepto de Medicina Basada en la Evidencia (MBE) fue desarrollado por un grupo de internistas y epidemiólogos clínicos, liderados por Gordon Guyatt, de la Escuela de Medicina de la Universidad McMaster de Canadá<sup>i</sup>. En palabras de David Sackett, "la MBE es la utilización consciente, explícita y juiciosa de la mejor evidencia clínica disponible para tomar decisiones sobre el cuidado de los pacientes individuales" (Evidence-Based Medicine Working Group 1992, Sackett DL et al, 1996).

En esencia, la MBE pretende aportar más ciencia al arte de la medicina, siendo su objetivo disponer de la mejor información científica disponible -la evidencia- para aplicarla a la práctica clínica (Guerra Romero L, 1996)

La fase de presentación de la evidencia consiste en la organización de la información disponible según criterios relacionados con las características cualitativas, diseño y tipo de resultados de los estudios disponibles. La clasificación de la evidencia permite emitir recomendaciones sobre la inclusión o no de una intervención dentro de la GPC (Jovell AJ et al, 2006)

Existen diferentes formas de gradar la evidencia (Harbour R 2001) en función del rigor científico del diseño de los estudios pueden construirse escalas de clasificación jerárquica de la evidencia, a partir de las cuales pueden establecerse recomendaciones respecto a la adopción de un determinado procedimiento médico o intervención sanitaria (Guyatt GH et al, 1993). Aunque hay diferentes escalas de gradación de la calidad de la evidencia científica, todas ellas son muy similares entre sí.

A continuación se presentan las escalas de evidencia de cada una de las GPC utilizadas como referencia para la adopción y adaptación de las recomendaciones.

## CLASIFICACIÓN DE LAS RECOMENDACIONES Y NIVEL DE EVIDENCIA DEL ACC/AHA

CLASIFICACION DE LAS RECOMENDACIONES Y NIVEL DE EVIDENCIA DEL ACCY ATTA						
	Grados de recomendación.					
Clase I	Condición en la cual existe evidencia en la que todos están de acuerdo de que el tratamiento o					
Clase I	procedimiento es benéfico, útil y efectivo.					
<b>6</b> 1 11	Condición en la cual existe conflicto con la evidencia o divergencia en la opinión sobre que el					
Clase II	tratamiento o procedimiento sea benéfico, útil y efectivo.					
Clase IIa	El mayor peso de la evidencia está a favor de su utilidad y eficacia.					
CI III	Existe menor peso de la evidencia a favor de su utilidad y eficacia.					
Clase IIb	· ·					
	Condición en la cual existe acuerdo de que el tratamiento o procedimiento no es benéfico, útil y					
III	efectivo y puede ser peligroso. Estudios de cohorte o casos y controles bien conducidos con un					
	bajo riesgo de confusión o sesgo y una moderada probabilidad de que la relación es causal					
	Niveles de evidencia.					
Α	La información es resultado de múltiples estudios clínicos aleatorizados.					
В	La información es resultado de un solo estudio aleatorizado o varios no aleatorizados.					
	La información es el resultado de concenso de expertos o estudios de casos y contro y serie de					
С	casos.El sustento de la evidencia incluye estudios clasificados 2+ directamente aplicable a la					
	población blanco y demostración consistente de los resultados ó					
	Evidencia extrapolada de estudios clasificados como 2++					

## SHEKELLE.

## ESCALA DE EVIDENCIA Y RECOMENDACIÓN UTILIZADA EN LA GUÍA CLÍNICA

Categorías de la evidencia	Fuerza de la recomendación
la. Evidencia para meta análisis de estudios clínicos aleatorizados	A. Directamente basada en evidencia categoría I.
Ib. Evidencia de por lo menos un estudio clínico controlado aleatorizado	
IIa. Evidencia de por lo menos un estudio controlado sin aleatorización	B. Directamente basada en evidencia categoría II o recomendaciones extrapoladas de evidencia I.
IIb. Al menos otro tipo de estudio cuasiexperimental o estudios de cohorte	
III. Evidencia de un estudio descriptivo no experimental, tal como estudios comparativos, estudios de correlación, casos y controles y revisiones clínicas	C. Directamente basada en evidencia categoría III o en recomendaciones extrapoladas de evidencia categorías I o II.
IV. Evidencia de comité de expertos, reportes, opiniones o experiencia clínica de autoridades en la materia o ambas	D. Directamente basada en evidencia categoría IV o de recomendaciones extrapoladas, de evidencias categoría II o III

## 5.3 Clasificación o Escalas de la Enfermedad.

TABLA 1. PREVENCIÓN PRIMARIA.

Erradicación de Estreptococo β hemolítico en Faringitis y Faringoamigdalitis.

AGENTE	DOSIS	VIA	DURACIÓN	E/R.
Penicilina V	Niños ≤ de 27 Kg 250 mgr c/8hs. Niños≥ de 27 Kg, 500 mgr c/8hs. O	Oral.	10 Días.	IB.
Amoxicilina.	50 mgr/kg por día hasta 1 gr. O		10 Días.	IB.
Amoxicilina.	(00 111 <b>/</b> 277			
	600 mil U. ≤27kg.			
Penicilina G Benzatinica	1200,000U.≥27Kg			
		IM.	Dosis Única	IB
En pacientes alérgicos a				
la penicilina.				
Cefalosporinas de 1ª				
generación	Variable.	Oral	10 Días	IB
	0			
Clindamicina	20mgr/kg/día dividido en 3 dosis (máximo 1.8gr/día).	Oral	5 Días	IIaB
	0			
Azitromicina	12mg/kg/día (máximo 500mgr/día)	Oral	5 Días	IIaB.
	0			
Claritromicina	15mg/kg/día dividido en 2 tomas (máximo 250mgr/por dosis).	Oral	10 días	IIaB

No se deben de usar Tetraciclinas, Sulfonamidas, Trimetroprim y Fluoroquinolonas.

Las cefalosporinas deben de evitarse en pacientes con respuesta alérgica a la penicilina tipo I.

TABLA 2.

Prevención secundaria en pacientes con Fiebre Reumática.

ANTIBIOTICO	DOSIS	VIA	E/R
Penicilina G Benzatinica.	600 mil U. ≤27 kg.	IM	IA.
	1200, 000U. ≥27 kg		
	C/ 4 semanas.		
Penicilina V.	250mgr/c/12hs	Oral.	IB.
Sulfadiazina.	500mgr. ≤27kg.	Oral.	IB.
	1 gr .≥27Kg c/24hs.		
En pacientes alérgicos a la Penicilina y Sulfas.	Variable		
Macrolidos.		Oral.	IC

Tabla 3.

Recomendación para la duración de la Profilaxis en pacientes Con Fiebre reumática.

Profilaxis para Endocardit	Profilaxis para Endocarditis bacteriana.						
Principio activo	Dosis recomendada. Adultos.	Dosis recomendada en Niños.	Tiempo.				
Amoxicilina	2 gr. oral.	50 mgr/Kg. Oral.	30-60 minutos antes del procedimiento.				
Ampicilina	2gr IM o IV.	50mgr/Kg IM o IV.	30-60 minutos antes delo procedimiento.				
Alérgicos a la Penicilina							
Cefalexina	2gr.oral	50mgr/kg	30-60 minutos antes delo procedimiento.				
En pacientes con historia	de anafilaxis o angioedema						
Clindamicina	600 mgr oral	15mgr/kg	30-60 minutos antes delo procedimiento.				
Azitromicina	500 mgr. oral	15 mgr/kg	30-60 minutos antes delo procedimiento.				
Clindamicina	600 mg IM o IV	20mg/kg IM o IV	30-60 minutos antes delo procedimiento.				

La decisión de prolongar el tiempo de duración de la profilaxis dependerá de la presencia de factores de riesgo y deberá de continuar después de remplazo valvular.

Tabla 4.
Profilaxis para Endocarditis bacteriana.

ACC/AHA 2008.

PRESENTACION CLINICA.	DURACION DESDE EL ULTIMO CUADRO CLINICO	I/E
Fiebre Reumática con carditis y daño valvular	Durante 10 años o hasta que cumpla 40 años	IC
persistente.	de edad.	
	Puede ser toda la vida.	
Fiebre Reumática con Carditis pero sin daño	Durante 10 años o hasta que cumpla 21	IC
valvular.	años.	
	Puede ser más tiempo	
Fiebre Reumática sin Carditis.	Durante 5 años o hasta que cumpla 21 años.	IC
	Puede ser más tiempo.	

TABLA 5.

CLASIFICACIÓN ECOCARDIOGRAFICA DE LA DILATACIÓN DEL VD. SOCIEDAD AMERICANA DE ECOCARDIOGRAFÍA.

	Leve	Moderada	Severa
Medir por encima del plano	28-33 mm.	33 -39 mm.	>39 mm.
valvular de la tricúspide			
Diámetro de la base a la punta	79-85 mm.	85-91 mm.	>91 mm.
Eje paraesternal transversal	29-32 mm.	32-36 mm.	>36 mm.
izquierdo			

## **5.4 MEDICAMENTOS**

## CUADRO I. MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN EL CONTROL DE LOS PACIENTES CON ENFERMEDAD VALVULAR.

Clave	Principio Activo	Dosis recomendada	Presentación	Tiempo (período de uso)	Efectos adversos	Interacciones	Contraindicaciones
0502	Digoxina	0.25mgr al día	0.25 mgr tabletas. Envase con 20 tabletas	Indefinido	Anorexia, náusea, vómito, diarrea, bradicardia, arritmias ventriculares, bloqueo aurículo- ventricular, insomnio y confusión	Antiácidos y colestiramina disminuyen su absorción. Anfotericina B y prednisona aumentan los efectos adversos. Con sales de calcio puede ocasionar arritmias graves.	Hipersensibilidad a digitálicos, hipokalemia, hipercalcemia, bloqueo AV, taquicardia ventricular.
0574	Captopril	25 a 50 mg. Cada 8 ó 12 horas.	Tabletas de 25 mg. Envase con 30 tabletas	Indefinido	Tos seca, dolor torácico, proteinuria, cefalea, disgeusia, taquicardia, hipotensión, fatiga y diarrea	Diuréticos y otros antihipertensivos incrementan su efecto hipotensor. AINES disminuyen el efecto antihipertensivo. Con sales de K o diuréticos ahorradores de potasio se favorece la hiperkalemia.	Hipersensibilidad a captopril, insuficiencia renal, inmunosupresión, hiperpotasemia y tos crónica.
2157	Furosemide	20 - 80 al dia	Tabletas de 40 mg. Envase con 20 tabletas	Indefinido	Náusea, cefalea, hipokalemia, alcalosis metabólica, hipotensión arterial, sordera transitoria, hiporatremia, hiponatremia, hipocalcemia e	Con aminoglucósidos o cefalosporinas incrementa la nefrotoxicidad. La indometacina inhibe el efecto diurético.	Hipersensibilidad al fármaco. Embarazo en el primer trimestre, insuficiencia hepática y desequilibrio hidroelectrolítico.

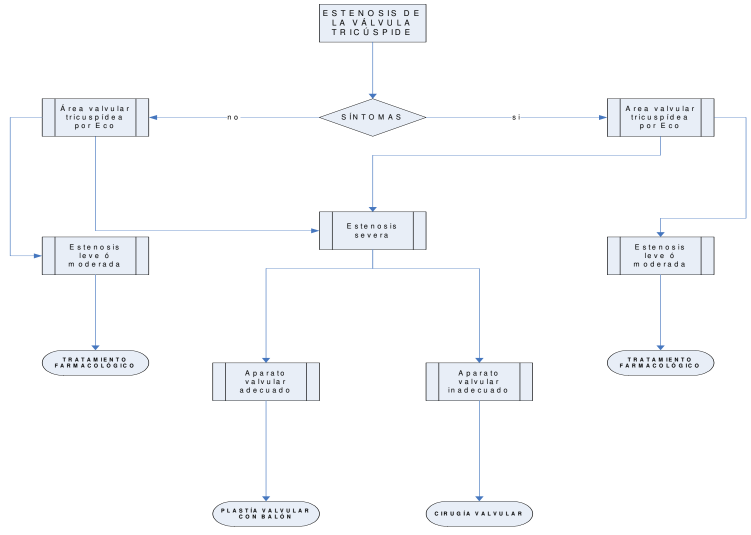
					hipomagnesemia		
2304	Espironolactona	25 a 200 mg. Cada 8 horas	Tabletas de 25 mg. Envase con 20 tabletas	Indefinido	Hiperpotasemia, mareo, confusión mental, eritema maculopapular, ginecomastia, impotencia, efectos androgénicos	Potencía la acción de otros diuréticos y antihipertensores, el AAS disminuye el efecto de la espironolactona. La asociación con IECA y suplementos de potasio producen hiperkalemia.	Hipersensibilidad al fármaco. Hiperkalemia, hiperaldosteronismo.
0623	Warfarina	Según INR deseado	Tabletas de 5 mg. Envase con 25 tabletas	Indefinido	Hemorragia, náuseas, vómito, diarrea, alopesia y dermatitis	La mayoría de los medicamentos aumentan o disminuyen el efecto anticaogulante de la Warfarina, por lo que es necesario reajustar la dosis cada vez que se adicione o suspenda algún medicamento	Hipersensibilidad al fármaco. Embarazo. Hemorragia activa Cirugía Traumatismo reciente Ulcera péptica activa Discrasia sanguínea Hipertensión Arterial grave. Las dosis deben ser menores en ancianos y pacientes debilitados.
0530	Propranolol	10 a 80 mg. Cada 6 a 8 horas	Tabletas de 10 y 40 mg. Envase con 30 tabletas	Indefinido	Bradicardia, hipotensión, extreñimiento, fatiga, depresión, insomnio, alucinaciones, hipoglicemia, broncoespasmo, hipersensibilidad	Con anestésicos, digitálicos o antiarrítmicos aumenta la bradicardia, con anticolinérgicos se antagoniza la bradicardia, los AINES bloquean el efecto hipotensor. Se incrementa el efecto relajante muscular de pancuronio y	Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia cardiaca, asma, disminución de la conducción AV, bradicardia, diabetes, síndrome de Raynaud, hipoglucemia, insuficiencia renal, hepática y arterial.

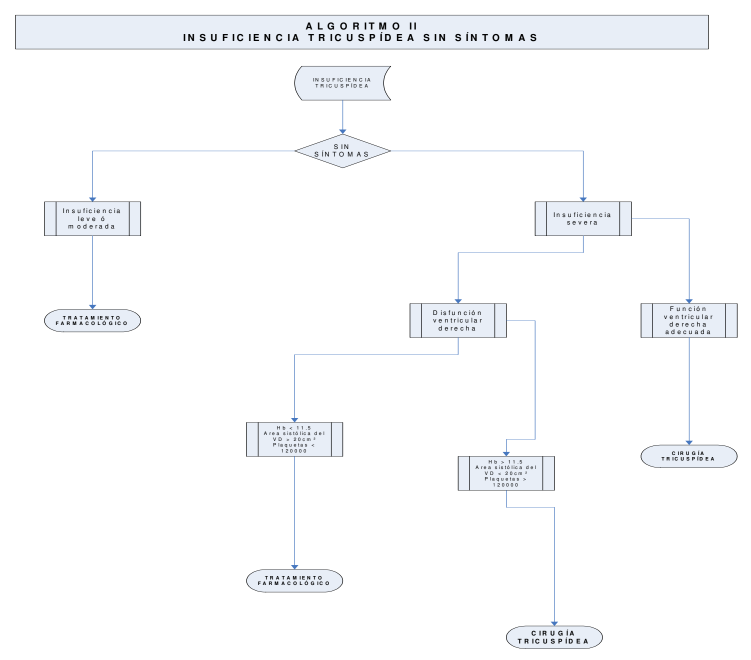
## Diagnóstico y Tratamiento de la Enfermedad de la Válvula Tricúspide y Enfermedad Plurivalvular

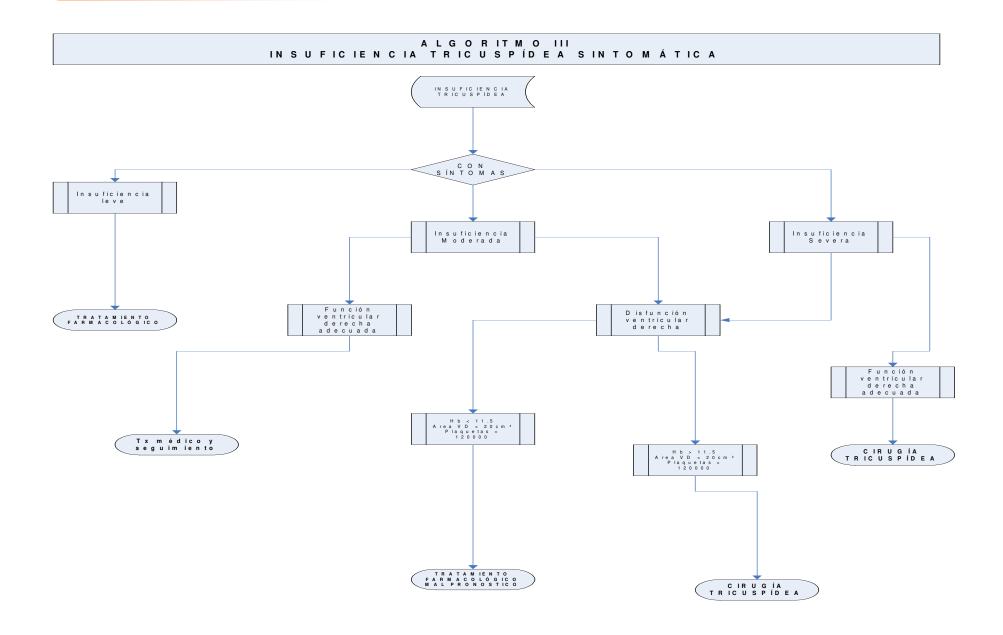
						vecuronio.	
0101	Ácido Acetilsalicílico	75 a 100 mg.	Tabletas de 300 y 500 mg. Envase con 20 tabletas	Indefinido	Prolongación del tiempo de sangrado, tinnitus, pérdida de la audición, náusea, vómito, hemorragia gastrointestinal, hepatitis tóxica, equimosis, exantema, asma bronquial, reacciones de hipersensibilidad . Sindrome de Reyé en niños menores de 6 años	Los esteroides aumentan la eliminación del AAS. Los antiácidos disminuyen su efecto. Los hipoglucemiantes orales y anticoagulantes orales incrementan su efecto.	Hpersensibilidad al fármaco, úlcera péptica o gastritis activa, hipoprotrombinemia, niños menores de 6 años.

### **ALGORITMOS**

#### ALGORITMO I ESTENOSIS DE LA VÁLVULA TRICÚSPIDE







## 6. GLOSARIO.

AAS Ácido acetilsalicílico AD Aurícula derecha AI Aurícula izquierda

AINES Anti-inflamatorios no esteroideos
CAD Crecimiento de la aurícula derecha
CAI Crecimiento de la aurícula izquierda
CVD Crecimiento del ventrículo derecho
CVI Crecimiento del ventrículo izquierdo

ECG Electrocardiograma
Eco Ecocardiograma
ET Estenosis Tricuspídea

ETE Ecocardiograma transesofágico
ETT Ecocardiograma transtorácico

fa Fibrilación auricular
FAC Fracción de acortamiento
FE Fracción de expulsión

gr Gramo

HAP Hipertensión arterial pulmonar

Hb Hemoglobina

IECA Inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina

IM Intramuscular

INR Índice internacional normalizado

IT Insuficiencia Tricuspídea

ITOF Insuficiencia tricuspídea organofuncional

IV Intravenoso kg Kilogramo mgr Miligramos

mmHg Milímetros de mercurio
ODA Oblicua derecha anterior
OIA Oblicua izquierda anterior

PA Postero-anterior
PCR Proteína C reactiva

PSAP Presión sistólica de la arteria pulmonar

PV Prótesis valvular

RMN Resonancia magnética nuclear

Rx Radiografía Seg Segundos

TAC Tomografía axial computarizada

TAPSE Excursión sistólica en el plano anular tricuspídeo

TDIS Velocidad sistólica de la pared libre del ventrículo derecho

THP Tiempo de hemipresión
VCI Vena cava inferior
VD Ventrículo derecho
VI Ventrículo izquierdo

VPB Valvuloplastía percutánea con balón

## 7. BIBLIOGRAFÍA

- 1. Azpitarte J, Alonso Ángel María, García Gallego F. et.al. Guías de práctica clínica de la Sociedad Española de Cardiología en valvulopatías. Rev Esp Cardiol 2000; 53: 1209 1278.
- 2. Bonow R, Blasé A, Kanu Ch. Et.al. 2008 focused update incorporated into the ACC/AHA 2006 Guidelines for the Management of patients with valvular heart disease. J Am Coll Cardiol 2008; 52: e1 e142.
- 3. Gaasch AK, Carabello BA, Kent RL et.al. Left ventricular performance in patients with coexistent mitral stenosis and aortic insufficiency. J Am Coll Cardiol 1984; 3: 703 711.
- 4. Gorlin R, Gorlin SG. Hydraulic formula for calculation of the area of stenotic mitral valve, other cardiac valves and central circulatory shunts. Am Heart J 1951; 41: 1 29.
- 5. Guerra Romero L. La medicina basada en la evidencia: un intento de acercar la ciencia al arte de la práctica clínica. Med Clin (Barc) 1996;107:377-382.
- 6. Hollins GW, Engeset J. Pulsatile varicose veins associated with tricuspid regurgitation. Br J Surg 1989; 76: 207.
- 7. Kim JY, Kwon AD, Kwan KH, Shik PJ, et al.Determinants of Surgical Outcome in Patients With Isolated Tricuspid Regurgitation Circulation. 2009;120:1672-1678
- 8. Kuols LK. Metastatic carcinoid tumors and malignant carcinoid syndrome. Ann NY Acad Sci 1994; 753: 464 470.
- 9. Medical Disability Advisory MDA 5 <u>users@imss.gob.mx</u>. <a href="http://www.mdainternet.com/español/mda">http://www.mdainternet.com/español/mda</a> topics.aspx
- 10. Navarro F., Paré JC. Diagnóstico clínico en Cardiología. Barcelona; JIMS S.L. 1997; II: 54 61.
- 11. Naylor CD. Systolic propulsión of the eyeballs in tricuspid regurgitation. Lancet 1995; 346: 1706.
- 12. Ribera JR, Roser Casañas MR, Anguera FN, et al Valvulopatía cardíaca asociada al uso de benfluorex Rev Esp Cardiol 2003;56(2):215-6.
- 13. Robiolo PA, Rigolin VH, Wilson JS et.al. Carcinoid heart disease. Correlation of high serotonin levels with valvular abnormalities detected by cardiac catheterization and echocardiography. Circulation 1995; 92: 790 795.
- 14. Vahanian A , Helmut Baumgartner, Jeroen Bax et.al. Guidelines on the management of valvular heart disease. The Task Force on the Management of Valvular Heart Disease of the European Society of Cardiology. European Heart Journal 2007; 28: 230 268.

## 8. AGRADECIMIENTOS

El grupo de trabajo manifiesta su sincero agradecimiento a quienes hicieron posible la elaboración de esta guía, por contribuir en la planeación, la movilización de los profesionales de salud, la organización de las reuniones y talleres, la integración del grupo de trabajo, la realización del protocolo de búsqueda y la concepción del documento, así como su solidaridad institucional.

Instituto Mexicano de Seguro Social / IMSS

NOMBRE CARGO/ADSCRIPCIÓN

Srita. María del Carmen Villalobos Secretaria

González División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE

Sr. Carlos Hernández Bautista Mensajería

División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE

## 9. Comité académico.

## Instituto Mexicano del Seguro Social, División de Excelencia Clínica Coordinación de Unidades Médicas de Alta Especialidad / CUMAE

Dr. José de Jesús González Izquierdo Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Jefe de División

Dra. Laura del Pilar Torres Arreola Jefa de Área de Desarrollo de Guías de Práctica Clínica

Dra. Adriana Abigail Valenzuela Flores Jefa del Área de Implantación y Evaluación de Guías de

Práctica Clínica Clínicos

Dra. María del Rocío Rábago Rodríguez Jefa de Área de Innovación de Procesos

Dra. Rita Delia Díaz Ramos Jefa de Área de Proyectos y Programas Clínicos

Dr. Rodolfo de Jesús Castaño Guerra Je fe de área

Dra. María Luisa Peralta Pedrero Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Antonio Barrera Cruz Coordinador de Programas Médicos

Dra. Virginia Rosario Cortés Casimiro Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Aidé María Sandoval Mex Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Yuribia Karina Millán Gámez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Carlos Martínez Murillo Coordinador de Programas Médicos

Dra. María Antonia Basavilvazo Rodríguez Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Gloria Concepción Huerta García Comisionada a la División de Excelencia Clínica

Lic. María Eugenia Mancilla García Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Analista Coordinador

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador