



DIRECCIÓN GENERAL

MTRO. MIKEL ANDONI ARRIOLA PEÑALOSA

DIRECCIÓN DE PRESTACIONES MÉDICAS

DR. JOSÉ DE JESÚS ARRIAGA DÁVILA

UNIDAD DE ATENCION MÉDICA

DR. HÉCTOR DAVID MARTÍNEZ CHAPA

COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD

DR. GILBERTO PÉREZ RODRÍGUEZ

COORDINACION DE ATENCIÓN INTEGRAL EN SEGUNDO NIVEL

DR. LUIS RAFAEL LÓPEZ OCAÑA

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN DE INFRAESTRUCTURA MÉDICA

**LIC. DAVID BACA GRANDE** 

COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

**DR. ARTURO VINIEGRA OSORIO** 

UNIDAD DE EDUCACIÓN, INVESTIGACIÓN Y POLÍTICAS EN SALUD

DRA. ANA CAROLINA SEPULVEDA VILDOSOLA

COORDINACIÓN DE POLÍTICAS DE SALUD

DR. MARIO MADRAZO NAVARRO

COORDINACIÓN DE EDUCACIÓN EN SALUD

DR. JOSÉ FRANCISCO GONZÁLEZ MARTÍNEZ

COORDINACIÓN DE INVESTIGACIÓN EN SALUD

DR. FABIO ABDEL SALAMANCA GÓMEZ

COORDINACIÓN DE PLANEACIÓN EN SALUD

DRA. CAROLINA DEL CARMEN ORTEGA FRANCO

UNIDAD DE ATENCIÓN PRIMARIA A LA SALUD

**DR. VICTOR HUGO BORJA ABURTO** 

COORDINACIÓN DE ATENCIÓN INTEGRAL A LA SALUD EN EL PRIMER NIVEL

DR. MANUEL CERVANTES OCAMPO

COORDINACIÓN DE VIGILANCIA EPIDEMIOLÓGICA

DR. ROMEO SERGIO RODRÍGUEZ SUÁREZ

COORDINACIÓN DE SALUD EN EL TRABAJO

DR. MANUEL DÍAZ VEGA

Durango 289- 1A Colonia Roma Delegación Cuauhtémoc, 06700 México, DF.

Página Web: www.imss.gob.mx

Publicado por Instituto Mexicano del Seguro Social

© Copyright Instituto Mexicano del Seguro Social "Derechos Reservados". Ley Federal de Derecho de Autor

Editor General Coordinación Técnica 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 niveles, 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 sean parte del mismo, incluyendo la modificación o inserción de textos o logotipos.

En la integración de esta Guía de Práctica Clínica se ha considerado integrar la perspectiva de género utilizando un lenguaje incluyente que permita mostrar las diferencias por sexo (femenino y masculino), edad (niños y niñas, los/las jóvenes, población adulta y adulto mayor) y condición social, con el objetivo de promover la igualdad y equidad así como el respeto a los derechos humanos en atención a la salud.

Debe ser citado como: **Guía de Práctica Clínica para el Diagnóstico y tratamiento del cor pulmonale crónico en el segundo y tercer nivel de atención.** Instituto Mexicano del Seguro Social, Cudad de México, 16/03/2017. Disponible en:

http://imss.gob.mx/profesionales-salud/gpc

http://www.cenetec.salud.gob.mx/contenidos/gpc/catalogoMaestroGPC.html

Actualización: Total.

Esta guía puede ser descargada de Internet en:

http://imss.gob.mx/profesionales-salud/gpc

http://www.cenetec.salud.gob.mx/contenidos/gpc/catalogoMaestroGPC.html

# CIE- 10: I27.9 ENFERMEDAD PULMONAR DEL CORAZÓN, NO ESPECIFICADA

GPC: DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DEL COR PULMONALE CRÓNICO EN SEGUNDO Y TERCER NIVEL DE ATENCIÓN

### COORDINACIÓN, AUTORÍA Y VALIDACIÓN 2009

COORDINACIÓN:					
Dr. Rodolfo de Jesús Castaño Guerra	Cardiólogo IMSS Cardiólogo Coordinador de programas médicos. División Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE.		Coordinador de programas médicos. División de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE.		
AUTORÍA:					
Dr. Consuelo Monroy Serrano	Neumólogo	IMSS	Médico De Base. HGR No. 35, Chihuahua, IMSS		
Dr. Víctor Huizar Hernández	Neumólogo	IMSS	Jefe de Servicio Unidad de Cuidados Intensivos Respiratorios. UMAE, HG CMN La Raza, Ciudad de México, IMSS		
Dr. Vladimir Ramírez Hernández	Urgenciólogo	IMSS	Médico De Base. HGZ No. 1, San Luis Potosí, IMSS		
Dr. Miguel Ángel Sánchez Mecatl	Neumólogo intensivista	IMSS	Médico de Base. UMAE HE CMN La Raza, Ciudad de México, IMSS		

# COORDINACIÓN, AUTORÍA, VALIDACIÓN Y REVISIÓN 2017

	COORDINACIÓN:				
Dr. Juan Humberto Medina Chávez	Medicina interna Geriatría	IMSS	Coordinador de programas médicos. Coordinación Técnica de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE.	Consejo Mexicano de Geriatría	
			AUTORÍA:		
Dr. Luis Efrén Santos Martínez	M. en C. Cardio- neumologia	IMSS	Jefe de servicio de Hipertensión Pulmonar y corazón derecho. UMAE HC CMN SXXI, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Medicina Crítica.	
Dr. Luis Antonio Moreno Ruíz	M. en C. Cardiología ecocardiografista	IMSS	Médico De Base. UMAE HC CMN SXXI, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Cardiología.	
Dra. Beatríz Carolina Mendoza Pérez	Cardiólogía ecocardiografista	IMSS	Jefe de servicio de Consulta Externa. UMAE HC CMN SXXI, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Cardiología.	
Dra. Agustina Moreno González	Terapia intensiva cardiovascular Cardiólogía ecocardiografista	IMSS	Médico de Base. HGZ No. 32, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Medicina Interna.	
Dr. Jesús Abraham Corona Figueroa	Cardiología y electrofisilogía cardiaca.	IMSS	Médico de Base. HGR No. 45, Jalisco, IMSS	Consejo Mexicano de Cardiología.	
Dr. Felipe de Jesús Contreras	M. en C. Neumología	IMSS	Médico de Base. UMAE HE CMN OCC, Jalisco, IMSS	Consejo Mexicano de Neumología	
Dr. Juan Humberto Medina Chávez	Medicina interna Geriatría	IMSS	Coordinador de Programas Médicos. Coordinación Técnica de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE, IMSS	Consejo Mexicano de Geriatría	
		VA	ALIDACIÓN:		
Protocolo de Bús	squeda				
Dr. Juan Humberto Medina Chávez	Medicina interna Geriatría	IMSS	Coordinador de Programas Médicos. Coordinación Técnica de Excelencia Clínica. Coordinación de UMAE, IMSS	Consejo Mexicano de Geriatría	
REVISIÓN:					
Dr. Nielzer Armando Rodríguez Almendros	Cardio-neumología	IMSS	Médico de Base. Clínica de Hipertensión Pulmonar y corazón derecho. UMAE HC CMN SXXI, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Medicina Crítica.	
Dra. Yatzil Necochea Osuna	Cardiólogía	IMSS	Médico De Base. UMAE HC CMN SXXI, Ciudad de México, IMSS	Consejo Mexicano de Cardiología.	

# ÍNDICE

1.	Clasificación	7
2.	Preguntas a Responder	8
3.	Aspectos Generales	9
3.1.	Justificación	9
3.2.	Actualización del Año 2011 al 2016	11
3.3.	Objetivo	
3.4.	Definición	13
4.	Evidencias y Recomendaciones	14
4.1.	Causas de Cor pulmonale	15
4.2.	Cuadro Clínico	16
4.3.	Diagnóstico	18
4.4.	Tratamiento	
4.4.1.	Medidas generales y tratamiento no Farmacológico	23
4.4.2.	Tratamiento farmacológico	
4.4.3.	Tratamiento en situaciones especiales	
4.5.	Vigilancia y seguimiento	
4.6.	PronósticoP	
4.7.	Referencia y contrarreferencia	
5.	Anexos	33
5.1.	Protocolo de Búsqueda	
5.1.1.	Estrategia de búsqueda	
5.1.1.1.	Primera Etapa	
5.1.1.2.	Segunda Etapa	
5.1.1.3. 5.2.	Tercera Etapa	
5.2.	Escalas de GradaciónCuadros o figuras	
5.3. 5.4.	Diagramas de Flujo	
5. <del>4</del> . 5.5.	Listado de Recursos	
5.5.1.	Tabla de Medicamentos	
5.6.	Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica	
6.	Glosario	
7.	Bibliografía	54
8.	Agradecimientos	
9.	Comité Académico	59

# 1. CLASIFICACIÓN

	CATÁLOGO MAESTRO: IMSS-036-08
Profesionales de la salud	1.4. Cardiología, 1.19. Geriatría, 1.25. Medicina Interna, 1.32. Neumología.
Clasificación de la enfermedad	CIE- 10: I27.9 Enfermedad pulmonar del corazón, no especificada
Categoría de GPC	Niveles de atención de la enfermedad: 3.1.2. Secundario, 3.1.3. Terciario 3.4. Diagnóstico y tamizaje, 3.6. Tratamiento.
Usuarios potenciales	4.12. Médicos Especialistas, 4.13. Médicos Generales, 4.14. Médicos Familiares, 4.7. Estudiantes.
Tipo de organización desarrolladora	6.6. Dependencia del Instituto Mexicano del Seguro Social
Población blanco	7.5 Adultos 19 a 44 años, 7.7 Mediana edad 45 a 65 años, 7.7 Adultos mayores 65 a 79 años y 7.8. Adultos Mayores de 80 y más años. 7.9. Hombre, 7.10. Mujer.
Fuente de financiamiento / Patrocinador	8.1. Gobierno Federal, Instituto Mexicano del Seguro Social.
Intervenciones y actividades consideradas	CIE-9MC: 89.0 Entrevista, consulta y evaluación diagnóstica. 89.03 Entrevista y evaluación descrita como global. 89.39 Otras mediciones y exámenes no quirúrgicos. 87.3 Radiografías de tejidos blandos del tórax, 87.41 Tomografía axial computarizada del tórax, 88.5 Angiocardiografía utilizando medios de contraste, 88.72 Ultrasonografía diagnóstica del corazón, 89.37 Determinación de capacidad vital, 89.52 Electrocardiograma, 89.65 Medición de gases en la sangre arterial sistémica.
Impacto esperado en salud	Disminuir la morbi-mortalidad asociada a complicaciones derivadas del cor pulmonale Reducción de costos al estandarizar los procesos de diagnóstico y seguimiento. Mejorar la calidad de vida de los pacientes con cor pulmonale Impactar favorablemente en el pronóstico y calidad de vida del adulto.
Metodología de Actualización	Evaluación de la guía a actualizar con el instrumento AGREE II, ratificación o rectificación de las preguntas a responder y conversión a preguntas clínicas estructuradas, búsqueda y revisión sistemática de la literatura: recuperación de guías internacionales o meta análisis, o ensayos clínicos aleatorizados, o estudios observacionales publicados que den respuesta a las preguntas planteadas, de los cuales se seleccionarán las fuentes con mayor puntaje obtenido en la evaluación de su metodología y las de mayor nivel en cuanto a gradación de evidencias y recomendaciones de acuerdo con la escala.
Método	Métodos empleados para colectar y seleccionar evidencia
de integración	Protocolo sistematizado de búsqueda: Algoritmo de búsqueda reproducible en bases de datos electrónicas, en centros elaboradores o compiladores de guías, de revisiones sistemáticas, meta análisis, en sitios Web especializados y búsqueda manual de la literatura.  Número de fuentes documentales utilizadas: 47  Guías seleccionadas: 6  Revisiones sistemáticas: 4  Ensayos clínicos aleatorizados: 4  Estudios observacionales: 13  Otras fuentes seleccionadas: 20
Método de validación	Validación por pares clínicos Validación del protocolo de búsqueda: Instituto Mexicano del Seguro Social. Validación de la guía: Instituto Mexicano del Seguro Social.
Conflicto de interés	Todos los miembros del grupo de trabajo han declarado la ausencia de conflictos de interés.
Actualización	Fecha de publicación de la actualización: 16/03/2017. Esta guía será actualizada nuevamente cuando exista evidencia que así lo determine o de manera programada, a los 3 a 5 años posteriores a la publicación de la actualización.

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

### 2. Preguntas a Responder

En pacientes con cor pulmonale:

- 1. ¿Cuales son los síntomas útiles para el diagnóstico temprano?
- 2. ¿Cuales son los hallazgos clínicos asociados a la gravedad de la enfermedad?
- 3. ¿Cual es la prueba diagnóstica de mayor eficacia para la detección temprana?
- 4. ¿Cuales son las medidas de prescripción no farmacológica que mejoran la capacidad de ejercicio, la clase funcional y la función ventricular derecha?
- 5. ¿Cuales son las medidas de prescripción farmacológica que mejoran la capacidad de ejercicio, la clase funcional y la función ventricular derecha?
- 6. ¿Cual son los métodos para evaluar la respuesta al tratamiento y la evolución clínica?
- 7. ¿Cuales son los factores predictores de mortalidad hospitalaria?

#### 3. ASPECTOS GENERALES

#### 3.1. Justificación

El cor pulmonale (CP) crónico es un tipo común de cardiopatía y es resultado de enfermedades que cursan con hipoxemia o con obstrucción arterial vascular pulmonar. Tiene una fuerte asociación con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), la cual ha emergido en recientes años como causa de discapacidad y muerte. Esta última, es la causa más común de CP crónico, seguida por las diversas formas de enfermedades pulmonares restrictivas, el síndrome de apnea obstructiva de sueño y los trastornos de la circulación pulmonar. La incidencia y prevalencia del CP es variable debido a la diversidad de entidades que lo desencadenan y por ende, su epidemiología esta ligada a las causas que lo originan, de las cuales existen datos más precisos (Weitzenblum E, 2003).

La hipertensión pulmonar (HP) es una complicación de la EPOC avanzada y en ocasiones su presentación clínica es indistinguible de su enfermedad causal. La HP se reporta hasta en el 50% de los pacientes con EPOC grave, mientras que la HP severa se encontró en el 3.7% (*McLaughlin VV, 2009*). En los sujetos con HP severa, se calcula que el costo aproximado para la atención de la EPOC en Estados Unidos durante el año 2010, fue de 50 billones de dólares, de los cuales, 30 se invirtieron en gastos directos de cuidados de la salud; en los siguientes años es de esperarse un incremento sustancial debido a la prevalencia creciente y la gravedad de la enfermedad así como a mayores requerimientos hospitalarios (*Guarascio AJ, 2013*).

La prevalencia de HP en pacientes con apnea obstructiva del sueño es del 17-41% (*Vestbo J*, 2013), es otra de las causas comúnes de CP crónico que incrementarán los costos de atención. De la misma manera, se estima que del 10 al 30% de los pacientes que ingresan con insuficiencia cardiaca es debido a CP. Los costos erogados en enfermos que presentan falla cardiaca, son de aproximadamente 39.2 billones de dólares al año (*Voigt J, 2014*).

La mortalidad relacionada al CP es también dificil de evaluar; en Estados Unidos se estima que 100 mil pacientes por año mueren por EPOC y en un estudio de necropsias de sujetos con esta enfermedad se encontró evidencia de CP en el 40%. La presencia de disfunción ventricular derecha en sujetos con EPOC es un marcador de mal pronóstico, con una mortalidad a cuatro años es del 73% (Vestbo J, 2013).

El CP puede ser dividido en entidades que cursan con HP e hipoxemia, el mejor ejemplo de ellos es la EPOC, y en aquellas que cursan con HP y obstrucción vascular pulmonar, ejemplificada por la hipertensión arterial pulmonar (HAP). Ámbas condiciones tienen mecanismos fisiopatológicos diferentes para el desarrollo del CP (Santos LE, 2004).

El mecanismo que predomina en las formas con hipoxemia está relacionado a la hipoxia alveolar la cual condiciona vasoconstricción pulmonar hipóxica, disminución de la presión arterial de oxígeno e incremento de la resistencia vascular pulmonar; con el tiempo ocurre remodelado vascular pulmonar e incremento de la poscarga al ventrículo derecho (VD). Las manifestaciones clínicas

son de congestión venosa sistémica, dilatación e hipertrofia del VD, gasto cardiaco de normal a alto y presión capilar pulmonar normal. Otros factores que pueden asociarse son la hipercapnia e hiperviscosidad, situación que condiciona aumento de la resistencia vascular pulmonar por mayor estres parietal del endotelio e inactivación del óxido nítrico derivado de la enzima óxido nítrico sintasa endotelial (Santos LE, 2004).

Por otro lado, el incremento en la presión arterial de bioxido de carbono (PaCO<sub>2</sub>), conllevará a disminución de la resistencia vascular sistémica, lo que disminuye el flujo sanguíneo renal y activará al sistema renina angiotensina aldosterona. El evento final es la retención de sodio y agua [génesis del edema periférico (congestión venosa sistémica)]. (Santos LE, 2004).

El otro mecanismo es el relacionado a la obstrucción vascular pulmonar, como la descrita en la HAP. Es debida usualmente a un agente agresor que condiciona lesión al endotelio y provoca desbalance entre sustancias vasoconstrictoras y vasodilatadoras, además de proliferativas y antiproliferativas del lecho vascular pulmonar. A través de fenómenos de inflamación, trombosis y vasoconstricción, el remodelado vascular pulmonar se hará presente. La manifestación clínica es el incremento de la resistencia vascular pulmonar y de la presión arterial pulmonar. La poscarga al VD se eleva y ocurre su hipertrofia, con dilatación mínima. El gasto cardiaco tiende a bajar y el intercambio gaseoso generalmente es normal. (Santos LE, 2004).

El intervalo entre el inicio de los síntomas y la presencia de CP es variable y no esta bien definido. Ante el mismo grado de severidad de la HAP, unos sujetos desarrollarán CP descompensado y otros no. Sin embargo una vez que este evento se presenta, el pronóstico es reservado (Santos LE, 2004).

Es importante puntualizar, que al hablar de CP nos referimos a insuficiencia del VD; la manifestación clínica y el tratamiento otorgado será de acuerdo al tipo de enfermedad que lo origina, consideraciones que podrían impactar la historia natural de la enfermedad. Derivado de lo anterior, se entiende que este padecimiento con frecuencia queda oculto en la enfermedad de base y provoca que no se otorgue el tratamiento de manera oportuna. Es por ello que se decide realizar esta guía que pretende apoyar al clínico para un diagnóstico oportuno y un tratamiento eficaz con el fin de mejorar la calidad de vida del paciente y optimizar los recursos en las instituciones de salud.

#### 3.2. Actualización del Año 2011 al 2016

La presente actualización refleja los cambios ocurridos alrededor del mundo y a través del tiempo respecto al abordaje del padecimiento o de los problemas relacionados con la salud tratados en esta guía.

De esta manera, las guías pueden ser revisadas sin sufrir cambios, actualizarse parcial o totalmente, o ser descontinuadas.

A continuación se describen las actualizaciones más relevantes:

- 1. El **Título** de la guía:
  - Título desactualizado: Diagnóstico y Tratamiento del Cor pulmonale para el 1er, 2do y 3er nivel de atención
  - Título actualizado: Diagnóstico y tratamiento del Cor pulmonale crónico en el segundo y tercer nivel de atención.
- 2. La actualización en Evidencias y Recomendaciones se realizó en:
  - Diagnóstico
  - Tratamiento
  - Pronóstico

### 3.3. Objetivo

La Guía de Práctica Clínica **Diagnóstico y tratamiento del Cor pulmonale crónico en el segundo y tercer nivel de atención** forma parte de las guías que integran el Catálogo Maestro de Guías de Práctica Clínica, el cual se instrumenta a través del Programa de Acción Específico: Evaluación y Gestión de Tecnologías para la Salud, de acuerdo con las estrategias y líneas de acción que considera el Programa Nacional de Salud 2013-2018.

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 **segundo y tercer nivel** de atención las recomendaciones basadas en la mejor evidencia disponible con la intención de estandarizar las acciones nacionales acerca de:

- 1. Describir los síntomas útiles para el diagnóstico temprano del cor pulmonale.
- 2. Enunciar los hallazgos clínicos asociados a la gravedad de la enfermedad.
- 3. Comparar la eficacia entre las pruebas diagnosticas para el cor pulmonale.
- 4. Enunciar las medidas de prescripción farmacológica y no farmacológica que mejoran la capacidad de ejercicio, la clase funcional y la función ventricular derecha.
- 5. Especificar los métodos para evaluar la respuesta al tratamiento y la evolución clínica.
- 6. Identificar los factores predictores de mortalidad hospitalaria.

Lo anterior 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, el cual constituye el objetivo central y la razón de ser de los servicios de salud.

#### 3.4. Definición

Definir cor pulmonale (CP) es un problema, debido a las múltiples definiciones que se han utilizado (p ej. insuficiencia cardiaca derecha, disfunción ventricular derecha, falla ventricular derecha e insuficiencia cardiaca congestiva), lo que ha hace compleja la búsqueda sistemática de la información.

Para los fines de esta guía, la definición operacional es la siguiente:

El CP se define como la hipertrofia del ventrículo derecho, dilatación o ámbas, debido a hipertensión pulmonar como resultado de enfermedades que involucran al parénquima pulmonar, la circulación pulmonar o al control ventilatorio (*Budev MM*, 2003).

A las entidades comprendidas en el Grupo 1 de la clasificación de hipertensión pulmonar (*Galiè N*, 2015) se les denomina Hipertensión Arterial Pulmonar (HAP) y a la de los grupos 2,3,4 y 5 de la misma clasificación se les denomina Hipertensión Pulmonar (HP) (**Anexo 5.3, Cuadro 2**).

La HP secundaria a enfermedades respiratorias crónicas y que dá lugar a CP crónico, se define como la presencia de presión arteria pulmonar media (PMAP) mayor o igual a 25 mmHg en reposo (Galiè N, 2015).

#### 4. EVIDENCIAS Y RECOMENDACIONES

Las recomendaciones señaladas en esta guía son producto del análisis de las fuentes de información obtenidas mediante el modelo de revisión sistemática de la literatura. La presentación de las Evidencias y Recomendaciones expresadas corresponde a la información disponible y organizada según criterios relacionados con las características cuantitativas, cualitativas, de diseño y tipo de resultados de los estudios que las originaron.

Las Evidencias y Recomendaciones provenientes de las guías utilizadas como documento base se gradaron de acuerdo a la escala original utilizada por cada una. En caso de Evidencias y Recomendaciones desarrolladas a partir de otro tipo de estudios, los autores utilizaron la escala: **NICE.** 

Símbolos empleados en las tablas de Evidencias y Recomendaciones de esta guía:



En la columna correspondiente al nivel de Evidencia y Recomendación, el número o letra representan la calidad de la Evidencia o fuerza de la Recomendación, especificando debajo la escala de gradación empleada; el primer apellido e inicial del primer nombre del primer autor y el año de publicación identifica a la referencia bibliográfica de donde se obtuvo la información, como se observa 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 capacidad predictiva superior al juicio clínico del personal de salud.	1+ NICE Matheson S, 2007

# 4.1. Causas de Cor pulmonale

I	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
R	Se debe de establecer la causa del cor pulmonale (CP) crónico ya que su etiología es variada y los mecanismos fisiopatológicos se relacionan con el padecimiento primario. Estas se agrupan en aquellas que cursan con hipoxemia y las que se derivan por obstrucción arterial vascular pulmonar (Ver Anexo 5.3, Cuadro 1).	<b>D NICE</b> Bautista E, 2007
E	La causa más frecuente de CP es la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) secundaria a bronquitis crónica o enfisema.	<b>3</b> <b>NICE</b> Jardin F, 2009
E	La incidencia de hipertensión pulmonar en pacientes con EPOC es variable en los diferentes estudios epidemiológicos, va del 30 al 70% de los casos con EPOC. Esta variabilidad está relacionada a la gravedad de la enfermedad, la población estudiada, la clasificación de hipertensión pulmonar y a las diversas técnicas diagnósticas para valorar la presión arterial pulmonar.	<b>3 NICE</b> Klinger JR, 2016
	La gravedad del CP se asocia con la magnitud de la hipoxemia, la hipercapnia y la obstrucción del flujo aéreo en EPOC.	<b>3</b> <b>NICE</b> Klinger JR, 2016
E	La hipertrofia ventricular derecha se encuentra presente en 40% de los pacientes con $FEV_1$ menor a 1.0 L y 70% de los pacientes con un $FEV_1$ menor a 0.6L. Se ha demostrado una correlación inversa de la $FEV_1$ con el desarrollo de hipertensión pulmonar.	<b>3 NICE</b> Klinger JR, 2016
E	Las enfermedades pulmonares intersticiales son una causa frecuente que llevan a CP. Existe evidencia ecocardiográfica hasta en el 40% de los pacientes con fibrosis pulmonar idiopática.	<b>4 NICE</b> McLaughlin VV, 2009
E	Los trastornos respiratorios relacionados al sueño (apnea obstructiva del sueño, apnea central y síndrome de hipoventilación alveolar) se asocian con hipertensión pulmonar y CP hasta en el 20% de los pacientes.	<b>4 NICE</b> McLaughlin VV, 2009
E	Aproximadamente 10 a 15% de los pacientes con apnea obstructiva de sueño tienen EPOC (síndrome de sobreposición) lo que incrementa su riesgo de desarrollo de hipertensión pulmonar y CP.	<b>3</b> <b>NICE</b> Klinger JR, 2016

E	En diferentes estudios se ha demostrado que el desarrollo de hipertensión pulmonar en pacientes con trastornos respiratorios del sueño se correlacionan con:  • Severidad de la obesidad.  • Hipoxemia diurna.  • Hipercapnia.  • Enfermedades obstructivas de la vía aérea.  • Desaturación nocturna.	<b>4 NICE</b> McLaughlin VV, 2009
E	La incidencia y la magnitud de la hipertensión pulmonar es mayor en pacientes con síndrome de obesidad-hipoventilación que en aquellos con apnea obstructiva de sueño (88% vs 58%).	3 NICE Klinger JR, 2016
R	Se recomienda que en pacientes con trastornos respiratorios relacionados al sueño y presencia de hipoxemia diurna, hipercapnea, enfermedad obstructiva de la vía aérea o desaturación nocturna se evalúe la existencia de hipertensión pulmonar o CP.	<b>D NICE</b> McLaughlin VV, 2009
E	La hipertensión arterial pulmonar es causa también de CP el incluye un grupo de desórdenes con mecanismos fisiopatológicos y datos clínicos similares. Que se han clasificado en 5 grupos ( <b>Ver Anexo 5.3, Cuadro 2</b> ).	3 NICE Galiè N, 2015
E	El CP puede estar asociado con cualquiera de los grupos etiológicos de la clasificación de la hipertensión pulmonar, excepto los del grupo 2 ( <b>Ver Anexo 5.3, Cuadro 2</b> ).	3 NICE Galiè N, 2015

# 4.2. Cuadro Clínico

EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN		NIVEL / GRADO
E	La detección clínica y el estudio del CP es difícil debido a que la gran mayoría de los síntomas y signos habitualmente son sutiles e inespecíficos, además, se sobreponen a los provocados por la enfermedad que originó el CP.	<b>3</b> <b>NICE</b> Harjola VP, 2016
E	Los síntomas del CP son inespecíficos y están relacionados con la progresión de la enfermedad y la disfunción ventricular derecha que desarrollan los pacientes.	<b>3</b> <b>NICE</b> Fernández J, 2009

E	Los signos clínicos del CP se asocian a la causa subyacente. Los relacionados al incremento de la presión venosa, pueden estar enmascarados por la hiperinsuflación del tórax presente en la EPOC.	<b>3</b> <b>NICE</b> Harjola VP, 2016
R	Se recomienda interrogar los antecedentes que se asocian a la presencia de CP:  • Tabaquismo.  • Tos crónica.  • Producción de esputo.  • Disnea de aparición repentina.  • Embolia pulmonar.  • Flebitis y/o trombosis venosa  • Dolor pleurítico.	<b>D NICE</b> Budev M, 2003
R	Se recomienda en etapas <b>tempranas</b> el interrogar la presencia de los siguientes síntomas relacionados con el ejercicio: <ul> <li>Disnea.</li> <li>Astenia.</li> <li>Fatiga.</li> <li>Síncope.</li> <li>Angina.</li> <li>Tos seca.</li> <li>Náusea.</li> </ul>	<b>D</b> <b>NICE</b> Fernández J, 2009
E	Los síntomas atribuibles al CP en etapa <b>tardía</b> que con mayor frecuencia se presentan:  • Disnea de reposo.  • Letargia.  • Tos y hemoptisis.  • Síncope.  • Angina.	<b>3</b> <b>NICE</b> Fernández J, 2009
E	En etapas iniciales de la EPOC, la disnea inducida por el ejercicio puede estar relacionada con un incremento de la presión arterial pulmonar media (PMAP).	<b>3 NICE</b> Klinger JR, 2016
R	Se recomienda buscar intencionadamente los siguientes signos que se han relacionado con la gravedad de la enfermedad tales como la hipoxemia y los relacionados a:  • Congestión venosa sistémica (plétora yugular, reflujo hepatoyugular, edema periférico, hepatoesplenomegalia, derrame pericárdico, anasarca).  • Disfunción ventricular derecha (tercer ruido cardíaco, soplo holosistólico tricuspídeo, pulso hepático).  • Bajo gasto cardíaco (hipotensión, taquicardia, extremidades frías, oliguria, alteraciones del sistema nervioso central) (Ver anexo 5.3, Cuadro 3).	<b>D</b> <b>NICE</b> Harjola VP, 2016



Se recomienda hacer énfasis en la búsqueda de los siguientes signos que se asocian a hipertensión pulmonar y disfunción ventricular derecha:

- Plétora yugular.
- Incremento en la intensidad del componente pulmonar del segundo ruido.
- Soplo holosistólico tricuspídeo.
- Hepatomegalia.
- Edema de miembros inferiores (el cual se asocia con menor supervivencia a 5 años).

D NICE

Harjola VP, 2016

## 4.3. Diagnóstico

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
R	Para el abordaje diagnóstico inicial de CP y la investigación de su etiología, se deberán solicitar los estudios de laboratorio de rutina, radiografía de tórax y electrocardiograma.	<b>D NICE</b> Weitzenblum E, 2009
E	La sensibilidad del electrocardiograma para el diagnóstico de CP es del 20 al 40%, mientras que la especificidad de signos de hipertrofia del ventrículo derecho es mayor.	3 NICE Weitzenblum E, 2009
E	El electrocardiograma de sujetos con CP puede tener uno o más de los siguientes signos:  a) Eje de P > 90 ° o "P" pulmonar.  b) Patrón S1, S2, S3 (Onda S en DI, DII, DIII).  c) Patrón S1, Q3 (Onda S en DI, onda Q en DIII).  d) Bloqueo de rama derecha.  e) Hipertrofia ventricular derecha (R prominente en V1-V2, rS en V5-V6, RS en V1 o rS en todas las precordiales).  f) QRS bajo voltaje.	<b>2+</b> <b>NICE</b> Incalzi RA, 1999
E	La hipertrofia ventricular derecha por electrocardiograma tiene una sensibilidad de 55 % y especificidad del 70 % para el diagnóstico de CP crónico.	3 NICE Galiè N, 2015
E	La presencia de un patrón S1-S2-S3 en el electrocardiograma de sujetos con CP secundario a EPOC es un predictor independiente de mortalidad [(HR)=1.81 (95% CI, 1.22- 2.69)].	<b>2+</b> <b>NICE</b> Incalzi RA, 1999

E	La presencia de un eje de P mayor de 90° en el electrocardiograma de sujetos con CP secundario a EPOC se asocia con mayor mortalidad (HR)=1.58 (95% Cl, 1.15 - 2.18).	<b>2+</b> <b>NICE</b> Incalzi RA, 1999
E	Las arritmias supraventriculares pueden ocurrir en fases avanzadas de la enfermedad, particularmente flútter o fibrilación auricular y se presenta hasta en un 25 % de los enfermos en seguimiento a 5 años.	3 NICE Galiè N, 2015
R	Se recomienda buscar intencionadamente la presencia de signos electrocardiográficos como el patrón S1-S2-S3 o un eje de P mayor a 90° en sujetos con CP crónico por sus implicaciones pronosticas.	C NICE Incalzi RA, 1999
E	Alrededor del 90 % de los casos con hipertensión pulmonar tendrán una placa de tórax anormal.	3 NICE Galiè N, 2015
R	Se recomienda realizar radiografía tórax en proyección postero-anterior y lateral dado que permite observar datos sugestivos de enfermedad pulmonar como origen de la hipertensión pulmonar y evaluar crecimiento ventricular derecho.	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
E	Los hallazgos de radiología en sujetos con hipertensión pulmonar incluyen dilatación del tronco de la pulmonar que contrasta con la ausencia de vasos periféricos (imagen de árbol podado).	3 NICE Galiè N, 2015
E	En la telerradiografía de tórax la presencia de un corazón globular con ápex elevado y la consecuente reducción del espacio aéreo retroesternal en la proyección lateral son signos de dilatación o hipertrofia ventricular derecha.	3 NICE Budev M, 2003
E	El diámetro de la rama descendente de la arteria pulmonar derecha mayor de 16 mm o mayor de 18 mm en la rama izquierda en la radiografía de tórax sugiere hipertensión pulmonar.	3 NICE Budev M, 2003
E	Tanto el electrocardiograma como la placa de tórax pueden ser insuficientes para el diagnóstico de CP.	3 NICE Eckles M, 2003
R	Se recomienda la realización de un ecocardiograma como parte de la evaluación diagnóstica no invasiva de sujetos con sospecha de hipertensión pulmonar.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015

R	El ecocardiograma en sujetos con CP permite identificar mediante imagen la repercusión de la hipertensión pulmonar en el corazón derecho y estimar la presión sistólica de la arteria pulmonar mediante la velocidad de regurgitación tricuspídea y debe realizarse ante la sospecha diagnóstica de esta entidad. ( <b>Ver Anexo 5.3, Cuadro 4</b> ).	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
E	Los datos obtenidos por ecocardiografía (velocidad de regurgitación tricuspídea más la presencia de signos ecocardiográficos sugestivos de hipertensión pulmonar) permiten la estratificación de probabilidad de hipertensión pulmonar en baja, moderada y alta lo que tiene utilidad diagnóstica, terapéutica y pronostica ( <b>Ver Anexo 5.3, Cuadro 4 y 5</b> ).	3 NICE Galiè N, 2015
R	Se recomienda el análisis ecocardiográfico de todas las vistas de ventrículo derecho, incluyendo las proyecciones paraesternal, apicales y subcostales para estimar crecimiento ventricular, esfericidad y relación de crecimiento en comparación con el ventrículo izquierdo.	<b>D NICE</b> Lang RM, 2016
R	Se recomienda el análisis cuantitativo de la función ventricular derecha con al menos uno de los siguientes métodos: a) Cambio de área fraccional. b) Excursión sistólica del anillo tricuspídeo (TAPSE). c) Velocidad de la onda S´ del anillo tricuspídeo por doppler tisular. d) Índice de desempeño miocárdico del ventrículo derecho (índice de TEI).	<b>D</b> <b>NICE</b> Harjola VP, 2016
R	Se recomienda realizar la evaluación de la fracción de expulsión del ventrículo derecho a través de métodos ecocardiográficos tridimensionales sobre los métodos bidimensionales en las instituciones en donde se cuente con el recurso y la experiencia.	<b>D</b> <b>NICE</b> Harjola VP, 2016
E	El cálculo de la presión sistólica de la arteria pulmonar (PSAP) se basa en la velocidad pico de regurgitación tricuspídea, de acuerdo a la ecuación de Bernoulli simplificada (4V²) y estimación de la presión auricular derecha.	3 NICE Galiè N, 2015
E	El cálculo de la presión auricular derecha por ecocardiografía se basa en el diámetro de la vena cava inferior (VCI) y su variación con la respiración.  Para estimar la presión auricular derecha, se considera: a) VCI < 21 mm y colapso > 50 % = 3 (0-5) mm Hg. b) VCI > 21 mm y colapso < 50 % = 15 (10-20) mm Hg.	3 NICE Galiè N, 2015

R	Debido a la hiperinsuflación pulmonar, en algunos sujetos es posible sobre o subestimar la presión sistólica pulmonar por lo que se recomienda utilizar tanto la velocidad de regurgitación tricuspídea como otros signos asociados para la clasificación de la probabilidad de hipertensión pulmonar (Ver anexo 5.3, Cuadros 4 y 5).	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
E	En la EPOC, las pruebas de función pulmonar muestran obstrucción irreversible del flujo aéreo mientras que en los gases arteriales puede encontrarse una $PaO_2$ disminuida y con una $PaCO_2$ normal o incrementada.	<b>3</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
R	Se recomienda realizar pruebas de función pulmonar y gases arteriales ya que permiten identificar la repercusión de la enfermedad subyacente.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda la realización de polisomnografía en sujetos con sospecha de síndrome de apnea obstructiva de sueño o síndrome de hipoventilación-obesidad.	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
R	El gammagrama pulmonar ventilatorio/perfusorio (V/Q) puede ser realizado en enfermos con HP para buscar hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (HPTEC), debido a su alta sensibilidad comparado con la angiotomografía (sensibilidad 90-100% y especificidad 94-100%).	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
E	La tomografía computada del tórax es una herramienta que provee información de anormalidades vasculares, cardíacas, del parénquima pulmonar o del mediastino	<b>2+ NICE</b> Rajaram S, 2015
E	La angiotomografía del tórax contrastada permite graduar la magnitud de los defectos de perfusión en la HPTEC y la posibilidad de enfermedad tromboembólica venosa.	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
E	La tomografía de alta resolución (TACAR) provee vistas detalladas del parénquima pulmonar lo que facilita el diagnóstico de enfermedad intersticial y enfisema.	3 NICE Galiè N, 2015
E	La resonancia magnética nuclear es un método exacto y reproducible para el estudio del tamaño, morfología y función del ventrículo derecho.	3 NICE Galiè N, 2015

E	En el cateterismo cardíaco derecho en CP se evidencía presión venosa central y telediastólica del ventrículo derecho elevadas, PMAP mayor o igual a 25 mm Hg en reposo y resistencias pulmonares elevadas. Puede ser complementado con la medición de la presión de oclusión arterial pulmonar o la diastólica final del ventrículo izquierdo la cual debe ser normal (menor a 15 mm Hg).	3 NICE Han MK, 2007
R	No se recomienda de forma rutinaria el cateterismo derecho en sujetos con enfermedad respiratoria y CP.	D NICE Han MK, 2007
R	<ul> <li>Se recomienda cateterismo cardiaco derecho en:</li> <li>Pacientes con signos y síntomas de CP en quienes las pruebas no invasivas no sean diagnósticas o resulten normales.</li> <li>Pacientes en quienes se requiera descartar patología del corazón izquierdo.</li> <li>Para guiar la terapia con medidas hemodinámicas directas.</li> <li>Pacientes en evaluación para trasplante cardiaco o pulmonar.</li> </ul>	<b>D</b> <b>NICE</b> Han MK, 2007
E	La prueba de vasorreactividad realizada durante el cateterismo derecho está indicada sólo en centros expertos.	3 NICE Galiè N, 2015
E	Una respuesta positiva a la prueba de vaso-reactividad pulmonar se define como la reducción de más de 10 mmHg en la PMAP y alcanzar un valor absoluto menor o igual a 40 mmHg.	<b>3 NICE</b> Galiè N, 2015
E	El óxido nítrico es el fármaco de elección para la prueba de vasorreactividad pulmonar, a una dosis de 10 a 20 partes por millón.	3 NICE Galiè N, 2015
E	Se acepta como alternativa la prueba de vasorreactividad pulmonar con epoprostenol o adenosina intravenosa y como tercera elección iloprost inhalado.	3 NICE Galiè N, 2015

# 4.4. Tratamiento

# 4.4.1. Medidas generales y tratamiento no Farmacológico

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Los objetivos de tratamiento del CP son:	3 NICE Chaouat A, 2012
R	Dentro del abordaje terapéutico se pueden incluir diversas medidas generales de tratamiento no farmacológico y farmacológico, tales como:  • Medidas generales (tratamiento no farmacológico):  • Actividad física.  • Rehabilitación física y pulmonar supervisada.  • Consejería reproductiva.  • Vacunación.  • Terapia psicológica.  • Medidas de terapia médica:  • Oxígeno.  • Anticoagulantes.  • Diuréticos.  • Vasodilatadores.  • Corrección de anemia.  • Flebotomía.  • Medidas en situaciones específicas:  • Uso de ventilación mecanica no invasiva en presencia de SAOS y sindrome de hipoventilación-obesidad.  • Considerar tromboendarterectomía en casos seleccionados.  • Cirugía de reducción de volúmen pulmonar en EPOC grave.  • Considerar transplante pulmonar.	<b>D NICE</b> Galiè N, 2015
E	Los programas de entrenamiento físico y respiratorio han demostrado mejoría en la capacidad de ejercicio en pacientes con hipertensión arterial pulmonar.	
R	Se debe de evitar actividades físicas que provoquen o desencadenen síntomas.	IIIC ESC/ERS Galiè N, 2015

R	Se debe aconsejar a los pacientes ser activos dentro de sus límites sintomáticos a través de un programa de acondicionamiento físico supervizado.	IIaB ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Es recomendable que los pacientes con CP se integren a programas de entrenamiento físico y respiratorio.	lla ESC/ERS Galiè N, 2015
R	<ul> <li>Es recomendable que los pacientes con CP:</li> <li>Eviten embarazarse.</li> <li>Se vacunen contra influenza y neumoco.</li> <li>Se les ofrezca terapia psicológica.</li> </ul>	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda utilizar la terapia con oxígeno ya que es la piedra angular en el manejo de pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica y CP asociado con hipoxemia. Además mejora la fracción de expulsión del ventrículo derecho durante el ejercicio comparado con ejercicio al aire ambiente.	<b>D NICE</b> Jyothula S, 2009
E	La terapia continua con oxígeno durante mas de 15 horas al día, en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva cronica e hipoxemia ha demostrado disminuir la mortalidad y evitar el deterioro del perfil hemodinámico del corazón derecho, lo que tiene implicaciones positivas en el manejo del CP.	<b>3 NICE</b> NICE CG101, 2004 Celli BR, 2004
E	La terapia con oxígeno en neumopatías intersticiales podría disminuir los síntomas respiratorios y prolongar la supervivencia.	<b>2+ NICE</b> Higashiguchi M. 2014
R	La terapia con oxígeno contínuo a largo plazo se recomienda en pacientes con CP cuando la presión de oxígeno en sangre arterial es menor de 60 mmHg o saturación menor de 88%.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda considerar corrección de anemia y/o deficiencia de hierro en pacientes con CP.	IIb ESC/ERS Galiè N, 2015

# 4.4.2. Tratamiento farmacológico

E	EVIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	Actualmente existen 5 grupos farmacológicos que pueden mejorar la hemodinámica cardiopulmonar en el tratamiento del cor pulmonale e hipertensión arterial pulmonar (HAP) (Grupo 1 en la clasificación de HP):  • Bloqueadores de los canales de calcio.  • Antagonistas de los receptores de endotelina.  • Ambrisentan.  • Bosentan.  • Macitentan.  • Inhibidores de la fosfodiesterasa 5.  • Sildenafil.  • Vardenafil.  • Vardenafil.  • Estimulantes de la Gunilatociclasa.  • Riociguat.  • Análogos de la Prostaciclina.  • Epoprostenol.  • Iloprost.  • Treprostinil.  • Beraprost.  • Agonistas del Receptor IP.  • Selexipag.	3 NICE Galiè N, 2015
R	Se recomienda tratamiento diurético (furosemide o espironolactona) en pacientes con CP y HAP con signos de retención hídrica y falla del ventrículo derecho.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda considerar el tratamiento con anticoagulantes orales en pacientes con HAP idiopática, HAP hereditaria, HAP debido a uso de anorexígenos (Grupo 1 en la clasificación de HP) y HP tromboembólica crónica (Grupo 4 en la clasificación de HP).	IIbC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	La administración de medicamentos bloqueadores de los canales del calcio depende de la respuesta positiva a la prueba de vasoreactividad vascular pulmonar. Se recomienda su uso en pacientes con HAP idiopática, hereditaria y la inducida por medicamentos que tengan respuesta a la prueba (Grupo 1 en la clasificación de HP).	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda seguimiento y re-evaluación después de 3-4 meses de tratamiento con bloqueadores de los canales del calcio en este mismo grupo de pacientes (Grupo 1 en la clasificación de HP).	IC ESC/ERS Galiè N, 2015

R	Si en el seguimiento el paciente continua en clase funcional de la OMS I o II <b>(Ver Anexo 5.3 Cuadro 6)</b> con mejoria hemodinámica del corazón derecho, se recomienda continuar con bloqueadores de los canales del calcio.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	En el paciente con HAP en tratamiento con fármacos bloqueadores de los canales del calcio se recomienda iniciar vasodilatadores pulmonares específicos si en la reevaluación progresa a clase funcional III o IV de la OMS (Ver Anexo 5.3 Cuadro 6) o si hay deterioro hemodinámico.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
R	No se recomiendan medicamentos bloqueadores de los canales del calcio en pacientes sin un estudio de vasoreactividad vascular pulmonar y en no respondedores a menos que las dosis estándares se deban a otras indicaciones (ej. Fenómeno de Raynaud).	III ESC/ERS Galiè N, 2015
R	Se recomienda el uso de fármacos inhibidores de la fosfodiestereasa 5 como monoterapia, ya que han demostrado mejoría en los síntomas clínicos, parámetros hemodinámicos y tendencia en la mejoría de la supervivencia en HAP.	<b>A NICE</b> He CJ, 2015
E	El tratamiento en pacientes con HAP con sildenafil ha demostrado mejorar parámetros clínicos y hemodinámicos, pero no ha demostrado reducir la mortalidad o los efectos adversos serios. Pueden ser utilizados en clase funcional II, III y IV como monoterapia.	<b>1+ NICE</b> Wang C, 2014
E	Los antagonistas del receptor de la endotelina pueden incrementar la capacidad de ejercicio, mejorar y prevenir el deterioro de la clase funcional, reducir la disnea, mejorar la hemodinámica cardiopulmonar y hay tendencia en la reducción de la mortalidad en pacientes con HAP. Cabe mencionar que estos, requieren el monitoreo de la función hepática.	<b>1+ NICE</b> Liu C, 2013
E	Los medicamentos análogos de la prostaciclina han demostrado mejorar los síntomas, capacidad de ejercicio y la hemodinámica del corazón derecho. El epopostrenol es el único fármaco vasodilatador pulmonar que ha demostrado disminuir la mortalidad hasta en un 70% en HAP.	<b>3 NICE</b> Galiè N, 2015
E	El tratamiento combinado ha demostrado reducir el deterioro clínico, mejorar la capacidad de ejercicio, reducir la presión arterial pulmonar, la presión auricular derecha y la resistencia vascular pulmonar pero sin influencia en la mortalidad.	<b>3 NICE</b> Galiè N, 2015

E	Los vasodilatadores pulmonares mejoran discretamente la hemodinámica del corazón derecho, la capacidad de ejercicio y síntomas en pacientes con hipertensión pulmonar, enfermedad respiratoria y CP pero su uso se limita por los efectos adversos (hipoxemia por desequilibrio ventilación/perfusión), por lo que se deberá tener cuidado con su uso. Estos son:  • Bloqueadores de los canales del calcio.  • Óxido nítrico.  • Sildenafil.  • Prostaciclinas inhaladas.  • Bosentan.  • Ambrisentan.	3 NICE Galiè N, 2015
R	No se recomiendan los vasodilatadores pulmonares específicos en el CP secundario a enfermedad respiratoria como EPOC (Grupo 3 en la clasificación de HP).	<b>D</b> <b>NICE</b> Galiè N, 2015
R	<ul> <li>En el tratamiento del CP por hipertensión pulmonar (Grupo 3, 4 y 5 en la clasificación de HP) no se recomienda el uso de medicamentos:</li> <li>Bloqueadores de los canales del calcio</li> <li>Inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA).</li> <li>Alfa antagonistas.</li> <li>Digoxina (excepto para el tratamiento de la fibrilación auricular).</li> </ul>	D NICE NICE CG101, 2004
E	Los estudios con digoxina en CP no han demostrado beneficio en la fracción de expulsión del ventrículo derecho, capacidad de ejercicio o clase funcional de la asociación del corazón de Nueva York (NYHA) ( <b>Ver Anexo 5.3, Cuadro 7</b> ).	<b>1+ NICE</b> Alajaji W, 2016
R	No se recomienda el uso de la digoxina en CP.	<b>A</b> <b>NICE</b> Alajaji W, 2016
R	No se recomienda en HAP el uso de IECA, antagonistas del receptor de angiotensina-2, beta-bloqueadores e ivabradina a menos que sea requerido por comorbilidades (ej. Presión arterial alta, enfermedad arterial coronaria o falla cardiaca izquierda).	<b>D NICE</b> Galiè N, 2015
	Referir al centro experto en hipertensión pulmonar a pacientes con HAP / HP y/o sospecha de CP.	Punto de buena práctica

# 4.4.3. Tratamiento en situaciones especiales

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
E	La cirugía de reducción de volúmen pulmonar en enfisema severo no provoca cambios significativos en la función del corazón derecho comparado con el tratamiento médico.	1+ NICE Criner G, 2007
E	En pacientes con sobreposición de SAOS y EPOC los beneficios del uso de presión positiva continua de la vía aérea son claros tanto para el incremento de la supervivencia como en la reducción del riesgo de admisión hospitalaria.	<b>2+ NICE</b> Marin J, 2010
E	El uso de presión positiva continua de la vía aérea en SAOS moderado y severo mejora la afección del ventrículo derecho.	<b>2+ NICE</b> Karamanzanis G, 2015
R	Se recomienda que en pacientes con CP relacionados con SAOS moderado y severo se traten con presión positiva continua de la vía aérea (CPAP).	<b>B NICE</b> Karamanzanis G, 2015
R	Se recomienda que los pacientes con CP e hipoxemia y sobreposición con SAOS, se traten con presión positiva continua de la vía aérea y oxígeno de forma concomitante.	C NICE Machado MC, 2010
R	Se recomienda que los pacientes con CP secundario a hipertensión pulmonar tromboembólica crónica sean evaluados para tromboendarterectomía.	IC ESC/ERS Galiè N, 2015
E	La flebotomía profilática pudiera tener efecto deletereo en la capacidad de ejercicio.	2+ NICE Broberg CS, 2006
E	La flebotomía incrementa el riesgo de eventos vasculares cerebrales.	<b>3 NICE</b> Ammash N, 1996
R	La flebotomia debe ser restringida al alivio temporal de los síntomas de hiperviscosidad cuando el hematócrito sea mayor a 65% a pesar de tratamiento óptimo. No se debe de extraer mas de una unidad de sangre y reemplazar el volúmen con solucion salina o Hartmann.	D NICE Spence MS, 2007



El transplante pulmonar en estadios avanzados de la enfermedad (EPOC, fibrosis pulmonar idiopática y fibrosis quiística) puede revertir la afección del ventrículo derecho. De cualquier manera, una estricta selección de los candidatos receptores debe de realizar debido a la limitada disponibilidad de donadores de órganos.

3 NICE Leong D, 2016

## 4.5. Vigilancia y seguimiento

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
	El seguimiento del paciente con EPOC y CP crónico debe realizarse en los tres niveles de atención, vigilando la progresión de la disnea, síncope, aparición de edema periférico o aumento de la cardiomegalia en la placa de tórax.	Punto de buena práctica
<b>✓</b>	La valoración subsecuente por parte de Neumología debe realizarse semestralmente para ajuste de tratamiento.	Punto de buena práctica
	La valoración clínica cardiológica debe realizarse semestralmente y se sugiere la realización de ecocardiograma en forma anual.	Punto de buena práctica
<b>✓</b>	Se deberán actualizar estudios de laboratorio completos, radiografía de tórax y ecocardiograma si existieran cambios en la condición clínica del paciente.	Punto de buena práctica
	La valoración clínica del paciente con tratamiento, deberá complementarse con la determinación de la saturación de oxígeno mediante pulsoximetría o gasometria arterial. En caso de un valor de saturación de oxígeno menor a 88%, se sugiere revaloración en búsqueda de la causa del deterioro.	Punto de buena práctica
	Todo paciente con EPOC y/o SAOS con deterioro de la clase funcional y PSAP de 60 mm Hg o mayor, es considerado de alto riesgo y deberá referirse a tercer nivel para su tratamiento especializado.	Punto de buena práctica
	Debe considerarse hospitalizar en segundo nivel al paciente con CP y signos de deterioro hemodinámico, disnea progresiva o arritmias graves a pesar de tratamiento ambulatorio.	Punto de buena práctica

# 4.6. Pronóstico

E	VIDENCIA / RECOMENDACIÓN	NIVEL / GRADO
E	La supervivencia de los pacientes con CP es pobre y depende en gran medida de la progresión de la enfermedad que le dió origen.	3 NICE Budev M, 2003
E	La supervivencia promedio en este grupo de pacientes a cinco años es del 62% y a los diez años del 26%.	2+ NICE Cooper CB, 1987
E	Las enfermedades cardiacas como el CP constituyen junto con la hipertensión arterial y la diabetes mellitus, las comorbilidades asociadas mas comunes en el grupo de pacientes con EPOC.	2+ NICE Terzano C, 2010
E	La mayoría de las muertes, en el grupo de EPOC, son debidas a enfermedad cardiovascular (67.8%), HR 2.5 (IC 95% 1.30-4.97) para CP, y contribuyen en un 34.4% como causa de re-hospitalización.	2+ NICE Terzano C, 2010
E	El CP se considera un factor pronóstico de readmisión hospitalaria a un año por exacerbación aguda de EPOC, independientemente de la edad y el sexo.	2+ NICE Chen Y, 2009
E	El CP es un factor asociado a readmisión hospitalaria en un mes, [OR 2.14 (IC 95% 1.26-3.64)] en sujetos con exacerbación aguda de EPOC.	<b>2+</b> <b>NICE</b> Lin J, 2014
E	La PMAP mayor de 45 mmHg es un factor de riesgo independiente de mortalidad, [OR 6.9 (IC 95% 1.3-20.1)] en pacientes con exacerbación de EPOC y SAOS.	2+ NICE Yang SY, 2010
E	<ul> <li>En el grupo de pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP), las causas principales de hospitalización son:</li> <li>Falla cardiaca derecha (56%).</li> <li>Infección (16%).</li> <li>Sangrado (8%).</li> </ul>	<b>2+</b> <b>NICE</b> Campo A, 2011

E	En los pacientes con HAP, que desarrollan insuficiencia cardiaca derecha la mortalidad promedio intrahospitalaria es del 14% y aumenta hasta el 46-48% en aquellos que requieren inotrópicos o son admitidos en la unidad de cuidados intensivos.  La mortalidad posterior al alta hospitalaria fue de 13%, 26% y 35% a 3, 6 y 12 meses respectivamente.	<b>2+</b> <b>NICE</b> Campo A, 2011
E	Los predictores de mortalidad hospitalaria en pacientes con HAP incluyen:  • Enfermedad concomitante del tejido conectivo, OR 4.92 (IC 95% 1.18-20.6)  • Presión arterial sistólica menor a 100 mmHg, OR 4.32 (IC 95% 1.37-13.6).  • Sodio menor de 136 mEq/L, OR 4.29 (IC 95% 1.29-14.7).	<b>2+</b> <b>NICE</b> Campo A, 2011
E	En pacientes con tromboembolia pulmonar aguda sin inestabilidad hemodinámica, se considera la pre-existencia de CP como factor de riesgo independiente de mortalidad, además de la edad, el reposo prolongado, la taquicardia sinusal y la taquipnea.	<b>2+ NICE</b> Volschan, 2009
E	Los dos parámetros ecocardiográficos que se establecen como predictores independientes de mortalidad son:  • La hipertrofia del ventrículo derecho, HR 4.34 (IC 95% 1.49-12.59).  • La función sistólica normal del ventrículo derecho determinada mediante TAPSE ≥18 mm como factor protector, HR 0.56 (IC 95% 0.33-0.96).	<b>2+ NICE</b> Steiner J, 2015
R	Por sus implicaciones pronósticas, se recomienda el seguimiento ecocardiográfico con dimensión y grosor del ventrículo derecho y TAPSE.	2+ NICE Steiner J, 2015

# 4.7. Referencia y contrarreferencia

	Evidencia / Recomendación	Nivel / Grado
<b>✓</b>	Todo paciente con EPOC y sospecha de CP, debe ser referido al neumólogo y al cardiólogo para confirmar el diagnóstico y optimizar el tratamiento.	Punto de buena práctica

Si a pesar del tratamiento intrahospitalario en segundo nivel de atención, el paciente empeora progresivamente o no responde adecuadamente al mismo, debe considerarse su envío a tercer nivel de atención.	Punto de buena práctica
Si el paciente hospitalizado en segundo nivel con diagnóstico de CP padece una enfermedad del tejido conectivo concomitante, tiene hiponatremia (sodio menor a 136 mEq/L) o hipotensión (tensión arterial sistólica menor de 100 mmHg) se considera de alto riesgo y debe ser referido a tercer nivel para su atención	Punto de buena práctica
Una vez estabilizado y habiendo completado el ciclo terapéutico, el paciente podrá egresar a domicilio con la contrarreferencia a primer nivel para continuar con su seguimiento como paciente ambulatorio.	Punto de buena práctica
En caso de aún requerir tratamiento hospitalario pero no estudios invasivos de diagnóstico o tratamiento especializado, el paciente podrá contrarreferirse a segundo nivel de atención para continuar su tratamiento hasta su egreso domiciliario.	Punto de buena práctica

#### 5. ANEXOS

### 5.1. Protocolo de Búsqueda

La búsqueda sistemática de información se enfocó en documentos obtenidos acerca de la temática **Diagnóstico y Tratamiento del Cor pulmonale crónico**. La búsqueda se realizó en PubMed y en el listado de sitios Web para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica.

#### Criterios de inclusión:

- Documentos escritos en inglés y español.
- Documentos publicados los últimos **5 años** (rango recomendado) o, en caso de encontrarse escasa o nula información, documentos publicados los últimos **10 años** (rango extendido).
- Documentos enfocados al diagnóstico y tratamiento.

#### Criterios de exclusión:

Documentos escritos en otro idioma que no sea español o inglés.

### 5.1.1. Estrategia de búsqueda

#### 5.1.1.1. Primera Etapa

Esta primera etapa consistió en buscar documentos relacionados al tema **Diagnóstico y Tratamiento del cor pulmonale crónico** en PubMed. La búsqueda se limitó a estudios en humanos, documentos publicados durante los últimos 5 años, en idioma inglés y español, del tipo de documento de Guías de Práctica Clínica, revisiones sistemáticas, metanális y ensayos clínicos controlados, se utilizaron términos validados del MeSh. Se utilizó el término Pulmonary Heart Disease. Esta etapa de la estrategia de búsqueda dio 1 resultado, que no se utilizó para la elaboración de la guía.

BÚSQUEDA	RESULTADO
Pulmonary Heart Disease/diagnosis"[Mesh] OR "Pulmonary Heart Disease/therapy"[Mesh] ) Filters: Meta-Analysis; Systematic Reviews; Controlled	1 documento, no
Clinical Trial; Guideline; Clinical Trial; published in the last 5 years; Humans; English; Spanish; Adult: 19+ years	útil para la guía

#### Algoritmo de búsqueda:

- 1. Pulmonary Heart Disease/diagnosis"[Mesh]
- 2. Pulmonary Heart Disease/therapy"[Mesh]
- 3. #1 OR #2
- 4. 2011[PDAT]: 2016[PDAT]
- 5. Humans [MeSH]
- 6. # 3 AND # 4 AND # 5
- 7. English [lang]
- 8. Spanish [lang]
- 9. # 7 OR # 8
- 10. #6AND#9
- 11. Meta-Analysis [ptyp]
- 12. Systematic Reviews [ptyp]
- 13. Controlled Clinical Trial [ptyp]
- 14. Guideline [ptyp]
- 15. Clinical Trial [ptvp]
- 16. # 11 OR # 12 OR # 13 # 14 OR # 15
- 17. #10 AND #16
- 18. Aged: +19 years [MeSH Terms]
- 19. # 17 AND # 18
- 20. # 1 OR #2 AND # 4 AND # 5 AND (#7 OR # 8) AND (#11 OR # 12 OR #13 OR # 14 OR #15) AND # 18

Se argumenta extender la búsqueda a 10 años debido a encontrarse poca información, asimismo se amplia a revisiones clínicas y ensayos clínicos.

BÚSQUEDA			RESULTADO			
Pulmonary	Heart	Disease/diagnosis"[Mesh	i] OR	"Pulmonary	Heart	
Disease/therapy"[Mesh] ) Filters: Meta-Analysis; Systematic Reviews; Controlled				11 documentos, 1		
Clinical Trial; Guideline; Clinical Trial; Review; published in the last 10 years; Humans;					documento útil	
English; Spanish; Adult: 19+ years						

#### Algoritmo de búsqueda:

- 1. Pulmonary Heart Disease/diagnosis"[Mesh]
- 2. Pulmonary Heart Disease/therapy"[Mesh]
- 3. # 1 OR # 2
- 4. 2006[PDAT]: 2016[PDAT]
- 5. Humans [MeSH]
- 6. # 3 AND # 4 AND # 5
- 7. English [lang]
- 8. Spanish [lang]
- 9. # 7 OR # 8
- 10. # 6 AND # 9
- 11. Meta-Analysis [ptyp]
- 12. Systematic Reviews [ptyp]
- 13. Controlled Clinical Trial [ptyp]
- 14. Guideline [ptyp]
- 15. Clinical Trial [ptyp]
- 16. Review [ptyp]
- 17. # 11 OR # 12 OR # 13 # 14 OR # 15 OR # 16
- 18. #10 AND #17
- 19. Aged: +19 years [MeSH Terms]
- 20. # 18 AND # 19
- 21. # 1 OR #2 AND # 4 AND # 5 AND (#7 OR # 8) AND (#11 OR # 12 OR #13 OR # 14 OR #15 OR #16) AND # 19

#### 5.1.1.2. Segunda Etapa

En esta etapa se realizó la búsqueda en sitios Web en los que se buscaron Guías de Práctica Clínica con el término Pulmonary Heart Disease. A continuación se presenta una tabla que muestra los sitios Web de los que se obtuvieron los documentos que se utilizaron en la elaboración de la guía.

SITIOS WEB	# DE RESULTADOS Obtenidos	# DE DOCUMENTOS Utilizados	
Medigraphic	18	9	
TripDatabase	362	12	
American Heart association	2	1	
American College of Cardiology	3	1	
European Society of Cardiology	1	1	
National Institute for Health an Clinical Excellence	12	1	
Total	466	25	

En los siguientes sitios Web no se obtuvieron resultados:

• National guideline clearinhouse

#### 5.1.1.3. Tercera Etapa

Posterior a la búsqueda de guías de práctica clínica, revisiones sistemáticas y metanálisis, se procedió a buscar documentos útiles para la complementación y elaboración de la guía, se procedió a realizar búsquedas dirigidas de acuerdo a la patología obteniendo 21 documentos útiles para la conformación de la guía.

En resumen, de 477 resultados encontrados, 47 fueron útiles para el desarrollo de esta guía.

# 5.2. Escalas de Gradación

#### **NIVELES DE EVIDENCIA PARA ESTUDIOS DE TERAPIA POR NICE\*\***

Nivel de Evidencia	Interpretación
1++	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con muy bajo riesgo de sesgos
1+	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con bajo riesgo de sesgos
1-	Meta-análisis de gran calidad, RS de EC con asignación aleatoria o EC con asignación aleatoria con alto riesgo de sesgos*
2++	RS de alta calidad de estudios de cohortes o de casos-controles, con muy bajo riesgo de confusión, sesgos o azar y una alta probabilidad de que la relación sea causal
2+	Estudios de cohortes o de casos-controles bien realizados, con bajo riesgo de confusión, sesgos o azar y una moderada probabilidad de que la relación sea causal
2-	Estudios de cohortes o de casos y controles con alto riesgo de sesgo*
3	Estudios no analíticos, como informe de casos y series de casos
4	Opinión de expertas/os

# GRADOS DE RECOMENDACIÓN PARA ESTUDIOS DE TERAPIA (NICE)

Grados de Recomendación	Interpretación			
A	Al menos un meta-análisis, o un EC con asignación aleatoria categorizados como 1++, que sea directamente aplicable a la población blanco; o una RS o un EC con asignación aleatoria o un volumen de evidencia con estudios categorizados como 1+, que sea directamente aplicable a la población diana y demuestre consistencia de los resultados.			
В	Un volumen de evidencia que incluya estudios calificados de 2++, que sean directamente aplicables a la población blanco y que demuestren globalmente consistencia de los resultados, o evidencia que pueda extrapolarse de estudios calificados como 1++ o 1+			
c	Un volumen de evidencia que incluya estudios calificados de 2+, que sean directamente aplicables a la población objeto y que demuestren globalmente consistencia de los resultados, o extrapolación de estudios calificados como 2++			
D	Evidencia nivel 3 o 4, o extrapolación de estudios calificados como 2+, o consenso formal			
D(BPP)	Un buen punto de práctica (BPP) es una recomendación para la mejor práctica basado en la experiencia del grupo que elabora la guía			

<sup>\*</sup>Los estudios con un nivel de evidencia con signos "-"no deberían utilizarse como base para elaborar una recomendación, Adaptado de Scottish Intercollegiate Guidelines Network.

<sup>\*\*</sup>National Institute for Clinical Excellence (NICE). Guidelines Development methods. Guideline Development Methods-Chapter 7: Reviewing and grading the evidence. London: NICE update March 2005. The guidelines manual 2009.

# CLASIFICACIÓN DEL NIVEL DE EVIDENCIA Y GRADO DE RECOMENDACIÓN DE LA EUROPEAN SOCIETY OF CARDIOLOGY (ESC.)/EUROPEAN RESPIRATORY SOCIETY (ERS).

CLASE DE Recomendación	DESCRIPCIÓN	REDACCIÓN Sugerida
Clase I	Evidencia y/o acuerdo generar de que el tratamiento o procedimiento proporcionado es benéfico, útil y efectivo.	Es recomendado / está indicado
Clase II	La evidencia es contradictoria y / o hay divergencia de opiniones acerca de la utilidad / eficacia del tratamiento o procedimiento dado.	
Clase IIa	El peso de la evidencia /la opinión está a favor de la utilidad y eficacia	Debería ser considerado
Clase IIb	La utilidad / eficacia está menos establecida por la evidencia / opinión.	Puede ser considerado
Clase III	Evidencia o acuerdo general de que el tratamiento o procedimiento dado no es útil / efectivo y en algunos casos pueden ser perjudicial.	No se recomienda

Nivel de Evidencia	Interpretación
A	Los datos derivados de múltiples ensayos clínicos aleatorizados o metaanálisis.
В	Los datos derivados de un único ensayo clínico aleatorizado o grandes estudios no aleatorios.
С	Consenso de la opinión de los expertos y / o pequeños estudios, estudios retrospectivos, registros.

Adaptado: Galiè N, Humbert M, Vachiery JL, Gibbs S, Lang I, , et al. 2015 ESC/ERS Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension: The Joint Task Force for the Diagnosis and Treatment of Pulmonary Hypertension of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Respiratory Society (ERS):. Eur Respir J. 2015 Oct;46(4):903-75.

# 5.3. Cuadros o figuras

### CUADRO 1. CAUSAS COMUNES DE COR PULMONALE CRÓNICO

MECANISMO Fisiopatológico	ENFERMEDADES		
ENFERMEDADES PULMONARES OBSTRUCTIVAS	<ul> <li>Enfermedad Pulmonar obstructiva crónica.</li> <li>Enfisema.</li> <li>Asma.</li> <li>Fibrosis quística.</li> <li>Bronquiectasias.</li> <li>Bronquiolitis obliterante.</li> <li>Enfermedad intersticial difusa.</li> </ul>		
ENFERMEDADES PULMONARES RESTRICTIVAS	<ul> <li>Fibrosis pulmonar idiopática.</li> <li>Escoliosis y malformaciones de la caja torácica.</li> <li>Tuberculosis pulmonar.</li> <li>Sarcoidosis pulmonar.</li> <li>Neumoconiosis.</li> <li>Enfermedad pulmonar relacionada con drogas.</li> <li>Alveolitis alérgica extrínseca.</li> <li>Enfermedades del tejido conectivo.</li> <li>Fibrosis pulmonar intersticial de origen desconocido.</li> </ul>		
INSUFICIENCIA RESPIRATORIA DE ORIGEN CENTRAL	<ul> <li>Síndrome de apnea obstructiva del sueño.</li> <li>Síndrome de obesidad / hipoventilación.</li> <li>Hipoventilación alveolar central.</li> <li>Enfermedades neuromusculares.</li> </ul>		
ENFERMEDADES POR OCLUSIÓN DEL LECHO VASCULAR PULMONAR	<ul> <li>Tromboembolia pulmonar.</li> <li>Embolia tumoral.</li> <li>Parásitos.</li> <li>Hipertensión arterial pulmonar idiopática.</li> <li>Enfermedad veno-oclusiva pulmonar.</li> <li>Hemangioma capilar pulmonar.</li> <li>Drepanocitosis</li> <li>Embolia grasa.</li> <li>Mediastinitis fibrosante.</li> <li>Tumor mediastínico.</li> <li>Angeítis pulmonar secundaria a enfermedad sistémica.</li> </ul>		

Adaptado de: Budev MM, Arroliga AC, Wiedemann HP, Matthay RA. *Cor pulmonale*: an overview. Seminars in Respiratory and Critical Care Medicine 2003; 24: 233-244

CUADRO 2. CLASIFICACIÓN DE LA HIPERTENSIÓN PULMONAR				
GRUPO	CLASIFICACIÓN	ETIOLOGÍA DE HIPERTENSIÓN PULMONAR		
Grupo 1	1. Hipertensión arterial pulmonar.	<ul> <li>1.1 Idiopática.</li> <li>1.2 Hereditaria.</li> <li>- 1.2.1 Mutación BMPR2.</li> <li>- 1.2.2 Otras mutaciones.</li> <li>1.3 Inducida por drogas y toxinas.</li> <li>1.4 Asociada con:</li> <li>- 1.4.1 Enfermedades del tejido conectivo.</li> <li>- 1.4.3 Hipertensión portal.</li> <li>- 1.4.4 Enfermedades cardiacas congénitas.</li> <li>- 1.4.5 Esquistosomiasis.</li> </ul>		
	1'. Enfermedad pulmonar veno-oclusiva y/ o hemangiomatosis capilar pulmonar.	1'.1 Idiopática.  1'.2 Hereditaria:  - 1'.2.1 Mutación EIF2AK4.  - 1'.2.2 Otras mutaciones.  1'.3 Inducida por drogas, toxinas y radiación.  1'.4 Asociada con:  - 1'.4.1 Enfermedad del tejido conectivo.  - 1'.4.2 Infección HIV.		
	1''. Hipertensión pulmonar persistente del recién nacido	1´´ Hipertensión pulmonar persistente del recién nacido.		
Grupo 2	Hipertensión pulmonar secundaria a enfermedad cardiaca izquierda.	<ul> <li>2.1 Disfunción sistólica ventricular izquierda.</li> <li>2.2 Disfunción diastólica ventricular izquierda.</li> <li>2.3 Enfermedad valvular.</li> <li>2.4 Cardiopatías congénitas y obstructivas.</li> <li>2.5 Estenosis de venas pulmonares congénitas y adquiridas.</li> </ul>		
Grupo 3	Hipertensión pulmonar secundaria a enfermedad pulmonar y/o hipoxia.	<ul> <li>3.1 Enfermedad pulmonar obstructiva crónica.</li> <li>3.2 Enfermedad pulmonar intersticial.</li> <li>3.3 Otras enfermedades pulmonares con patrón obstructivo, restrictivo o mixto.</li> <li>3.4 Trastornos respiratorios del sueño.</li> <li>3.5 Trastornos de hipoventilación alveolar.</li> <li>3.6 Exposición crónica a elevada altitud.</li> <li>3.7 Enfermedad pulmonar ambiental.</li> </ul>		
Grupo 4	Hipertensión pulmonar tromboembólica crónica y otras obstrucciones de la arteria pulmonar.	<ul> <li>4.1 Hipertensión pulmonar tromboembólica crónica.</li> <li>4.2 Otras obstrucciones de la arteria pulmonar.</li> <li>- 4.2.1 Angiosarcoma.</li> <li>- 4.2.2 Otros tumores intravasculares.</li> <li>- 4.2.3 Arteritis.</li> <li>- 4.2.4 Estenosis congénita de arterias pulmonares.</li> <li>- 4.2.5 Parasitosis (hidatidosis).</li> </ul>		
Grupo 5	Hipertensión pulmonar con mecanismo desconocido o multifactorial.	<ul> <li>5.1 Desórdenes hematológicos: anemia hemolítica crónica, desórdenes mieloproliferativos, esplenectomía.</li> <li>5.2 Desórdenes sistémicos: sarcoidosis, histiocitosis pulmonar, linfangioleiomiomatosis, neurofibromatosis.</li> <li>5.3 Desórdenes del metabolismo: Enfermedad de Gaucher, trastornos tiroideos.</li> <li>5.4 Otras: microangiopatía trombótica tumoral pulmonar, mediastinitis fibrosante, insuficiencia renal con o sin diálisis, hipertensión pulmonar segmentaria.</li> </ul>		

Adaptado de: Galiè N, Humbert M, Vachiery JL, Gibbs S, Lang I, Torbicki A et al. 2015 ESC/ERS Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension. Eur Respir J. 2015 Oct;46(4):903-75.

CUADRO 3. SIGNOS PRESENTES EN <i>cor pulmonale</i> crónico				
LOCALIZACIÓN	SIGNOS			
CUELLO	Ingurgitación yugular.			
PULMÓN	<ul> <li>Estertores crepitantes.</li> <li>Derrame pleural.</li> <li>Disminución de los ruidos respiratorio.</li> </ul>			
CORAZÓN	<ul> <li>Aumento de intensidad del componente pulmonar del segundo ruido.</li> <li>Desdoblamiento del 2º ruido cardiaco, en pacientes con hipertensión arterial pulmonar.</li> <li>Soplo holosistólico de origen tricúspideo ( dilatación del ventrículo derecho).</li> <li>Soplo diastólico de origen pulmonar.</li> <li>Taquicardia (relacionado a insuficiencia cardiaca derecha).</li> <li>Hipotensión (relacionado a insuficiencia cardiaca derecha).</li> </ul>			
ABDOMEN	<ul><li>Hepatomegalia.</li><li>Reflujo hepato-yugular o abdomino-yugular</li></ul>			
RENAL	Oliguria (relacionado a insuficiencia cardiaca).			
EXTREMIDADES INFERIORES	<ul> <li>Edema periférico.</li> <li>Extremidades frías (relacionado a insuficiencia cardiaca).</li> </ul>			

Adaptado de: Harjola VP, Mebazaa A, Čelutkienė J, Bette D, Bueno H, Chioncel O et al. Contemporary management of acute right ventricular failure: a statement from the Heart Failure Association and the Working Group on Pulmonary Circulation and Right Ventricular Function of the European Society of Cardiology. European Journal of Heart Failure 2016; 18: 226-241

#### CUADRO 4. SIGNOS ECOCARDIOGRÁFICOS DE HIPERTENSIÓN PULMONAR Utilizados para evaluar la probabilidad de hipertensión pulmonar Aúnados a la medición de la velocidad pico de regurgitación Tricuspidea

A. VENTRÍCULOS	B. Arteria pulmonar	C. Vena cava inferior y aurícula derecha	
Índice diámetro basal ventrículo derecho/ventrículo izquierdo > 1,0.	Tiempo de aceleración del flujo en tracto de salida del ventrículo derecho <105 ms o presencia de muesca mesosistólica.	Diámetro de vena cava inferior > 21 mm con pérdida del colapso inspiratorio (< 50 % en inspiración profunda o < 20 % en inspiración tranquila).	
Aplanamiento del septum interventricular Índice de excentricidad VI > 1.1.	Velocidad de regurgitación pulmonar en diástole temprana > 2.2 m/s.	Área de la aurícula derecha al final de la sístole > 18 cm <sup>2</sup> .	
	Diámetro de tronco de la pulmonar > 25 mm		

Adaptado de: Galiè N, Humbert M, Vachiery JL, Gibbs S, Lang I, Torbicki A et al. 2015 ESC/ERS Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension. Eur Respir J. 2015 Oct;46(4):903-75.

#### CUADRO 5. PROBABILIDAD POR ECOCARDIOGRAFÍA DE HIPERTENSIÓN PULMONAR EN SUJETOS SINTOMÁTICOS CON SOSPECHA DE LA ENFERMEDAD

VELOCIDAD PICO DE REGURGITACIÓN TRICUSPIDEA (M/S)	PRESENCIA DE OTROS SIGNOS ECOCARDIOGRÁFICOS DE HIPERTENSIÓN PULMONAR	PROBABILIDAD ECOCARDIOGRÁFICA DE HIPERTENSIÓN PULMONAR
≤ 2.8 o no medible	No	Bajo
≤ 2.8 o no medible	Si	Intermedio
2.9 – 3.4	No	Intermedio
2.9 – 3.4	Si	
> 3.4	No requiere	Alto

Adaptado de: Galiè N, Humbert M, Vachiery JL, Gibbs S, Lang I, Torbicki A et al. 2015 ESC/ERS Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension. Eur Respir J. 2015 Oct;46(4):903-75.

### CUADRO 6. CLASIFICACIÓN FUNCIONAL EN LA HIPERTENSIÓN PULMONAR DE LA ORGANIZACIÓN MUNDIAL DE LA SALUD (WHO)

Clase I	Pacientes con hipertensión pulmonar sin limitación en la actividad física.
Clase II	Pacientes con hipertensión pulmonar con leve limitación de la actividad física; están sin limitación en reposo, la actividad física ordinaria produce disnea, fatiga, dolor torácico o presíncope.
Clase III	Pacientes con hipertensión pulmonar con limitación marcada de la actividad física; sin limitación en reposo, la actividad física ordinaria produce disnea, fatiga, dolor torácico o presíncope.
Clase IV	Pacientes con hipertensión pulmonar con incapacidad para llevar a cabo cualquier actividad física sin síntomas. Estos pacientes manifiestan signos de falla cardiaca derecha y síncope.  La disnea o fatiga pueden estar aún presentes en reposo. La incomodidad se encuentra presente por cualquier grado de actividad física.

Adaptado de: Rosas MJR, Campos R, Morales JE. Clasificación clínica de la hipertensión arterial pulmonar. Neumol y Cirugia Torax 2006; 65:s19-s27.

# CUADRO 7. CLASIFICACION DE LA CLASE FUNCIONAL DE INSUFICIENCIA CARDIACA DE LA NEW YORK HEART ASSOCIATION (NYHA)

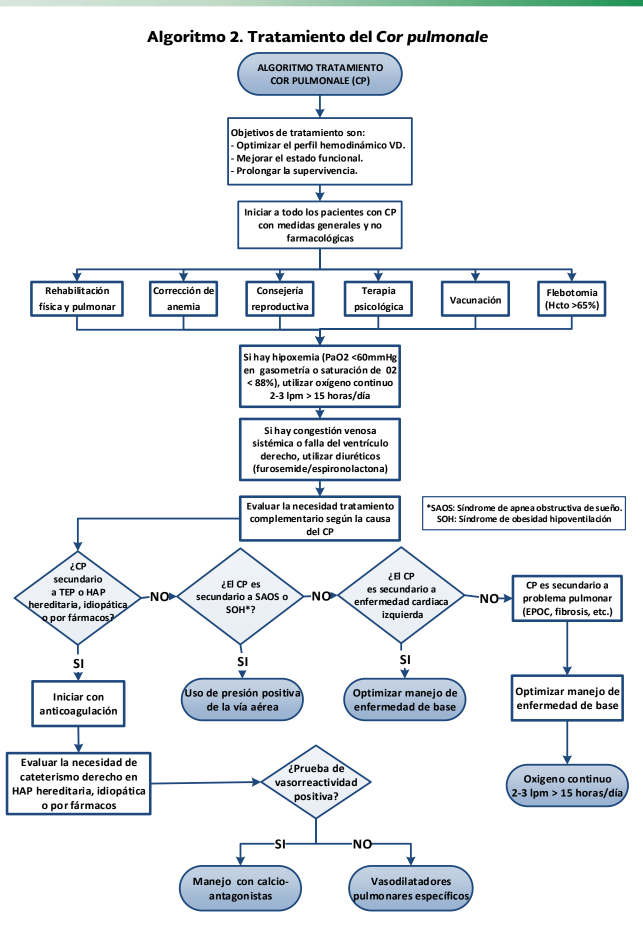
(NITA)				
Clase I	Actividad habitual sin síntomas. No hay limitación de la actividad física.			
Clase II	El paciente tolera la actividad habitual, pero existe una ligera limitación de la actividad física, apareciendo disnea con esfuerzos intensos.			
Clase III	La actividad física que el paciente puede realizar es inferior a la habitual, está notablemente limitado por la disnea.			
Clase IV	El paciente tiene disnea al menor esfuerzo o en reposo, y es incapaz de realizar cualquier actividad física.			

Adaptado de: Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, Butler J, Casey DE, Drazner MH et al. 2013 ACCF/AHA guideline for the management of heart failure: a report of the ACC Foundation/AHA Task Force on Practice Guidelines. J Am Coll Cardiol. 2013 Oct 15;62(16):e147-239.

## 5.4. Diagramas de Flujo

Algoritmo 1. Diagnóstico de Cor pulmonale **ALGORITMO DIAGNOSTICO COR PULMONALE** Antecedentes de enfermedades que se asocian a cor pulmonale \*Síntomas Tempranos \* Signos (EPOC, SAOS, TEP, HAP, HP)\* - Intolerancia al ejercicio Plétora yugular - Fatiga - Edema Buscar intencioandamente signos \* Síntomas Tardios - Hepatomegalia y síntomas que sugieran cor - Disnea de esfuerzo/reposo Soplo holosistolico pulmonale - Sincope tricuspideo - Tos y hemoptisis - Soplo diastólico pulmonar Hallazgos posibles ECG: Hallazgos posibles Rayos X: Normal Normal P pulmonar · Dilatación arteria pulmonar Solicitar exámenes de Eje eléctrico a la derecha Podamiento de vasos laboratorio, ECG y Hipertrofia ventricular periféricos Rayos X Crecimiento de AD y VD Bloqueo rama derecha Evidencia de enf. pulmonar Fibrilación auricular (vascular u obstructiva. Existen datos sugestivos o persiste NO sospecha de cor pulmonale? Realizar Ecocardiograma en busca de datos sugestivos de hipertensión pulmonar ¿Probabilidad **Considerar otros** Probabilidad baja intermedia o alta de para HAP diagnósticos HAP? Pruebas complementarias SI Pruebas de función respiratoria. Gases arteriales. Realizar pruebas Polisomnografía. complementarias según la causa Gammagrama pulmonar V/Q. subyacente que originó el CP · AngioTAC de tórax o TAC de alta resolución. NO ¿Existe repercusión estructural y funcional a corazón derecho? SI Se confirma cor

pulmonale



### 5.5. Listado de Recursos

# 5.5.1. Tabla de Medicamentos

Medicamentos mencionados en la guía e indicados en el tratamiento de *cor pulmonale* del Cuadro Básico del Instituto Mexicano del Seguro Social:

Cuadro Básico de Medicamentos							
CLAVE	Principio Activo	Dosis recomendada	Presentación	Тіемро	EFECTOS ADVERSOS	Interacciones	CONTRAINDICACIONE S
010.000.0599.00	Nifedipino	Oral. Adultos: 30 mg cada 24 horas, dosis máxima 60 mg/día.	Comprimido de Liberación prolongada. Cada comprimido contiene: Nifedipino 30 mg. Envase con 30 comprimidos.	Aumentar la dosis en periodos de 7 a 14 días hasta alcanzar el efecto deseado.	Náusea, mareo, cefalea, rubor, hipotensión arterial, estreñimiento y edema	La ranitidina disminuye su biotransformación, el jugo de toronja incrementa la hipotensión. El diltiazem disminuye su depuración y la fenitoina su biodisponibilidad. El uso concomitante con digital o β-bloqueadores, puede producir trastornos de la conducción AV.	Hipersensibilidad al fármaco, choque cardiogénico, bloqueo AV, hipotensión arterial, asma y β-bloqueadores.
010.000.2111.00 010.000.2111.01	Amlodipino	Oral. Adultos: 5 a 10 mg cada 24 horas.	Tableta o cápsula. Cada tableta o cápsula contiene: Besilato o Maleato de amlodipino equivalente a 5 mg de amlodipino. Envase con 10 o 30 tabletas o cápsulas.	Indefinido.	Cefalea, fatiga, nausea, astenia, somnolencia, edema, palpitaciones y mareo.	Con antihipertensivos aumenta su efecto hipotensor.	Hipersensibilidad al fármaco, ancianos, daño hepático y deficiencia de la perfusión del miocardio.
010.000.2112.00	Diltiazem	Oral Adultos: 30 mg cada 8 horas.	Tableta o gragea. Cada tableta contiene: Clorhidrato de diltiazem 30 mg. Envase con 30 tabletas o grageas.	Indefinido.	Cefalea, cansancio, estreñimiento, taquicardia, hipotensión, disnea.	Favorece los efectos de los β-bloqueadores y digitálicos. Con antiinflamatorios no esteroideos disminuye su efecto hipotensor.	Infarto agudo de miocardio, edema pulmonar, bloqueo de la conducción AV, insuficiencia cardiaca, renal o hepática graves

010.000.0502.00 010.000.0503.00 010.000.0504.00	Digoxina	Oral. Adultos: Carga: 0.4 a 0.6 mg. Subsecuente 1er día: 0.1 a 0.3 mg cada 8 horas. Mantenimiento: 0.125 a 0.5 mg cada 8 horas. Intravenosa Adultos: Inicial: 0.5 mg seguidos de 0.25 mg cada 8 horas, por uno o dos días. Después, continuar con medicación oral cada 24 horas.	Tableta. Cada tableta contiene: Digoxina 0.25 mg. Envase con 20 tabletas. Solución inyectable. Cada ampolleta contiene: Digoxina 0.5 mg. Envase con 6 ampolletas de 2 ml.	Indefinido	Anorexia, náusea, vómito, diarrea, bradicardia, arritmias ventriculares, bloqueo Aurículo-ventricular, insomnio, depresión y confusión.	Los antiácidos y colestiramina disminuyen su absorción. Aumentan los efectos adversos con medicamentos que producen hipokalemia (anfotericina B, prednisona). Con sales de calcio puede ocasionar arritmias graves.	Hipersensibilidad a digitálicos, hipokalemia, hipercalcemia, bloqueo auriculoventricular y taquicardia ventricular.
010.000.0623.00	Warfarina	Oral. Adultos y niños mayores de 12 años: 10 a 15 mg al día durante dos a cinco días, después, 2 a 10 mg al día, de acuerdo al tiempo de protrombina.	Tableta. Cada tableta contiene: Warfarina sódica 5 mg. Envase con 25 tabletas.	Indefinido	El riesgo más frecuente e importante es la hemorragia (6 a 29 %); que ocurre en cualquier parte del organismo. Náusea, vómito, diarrea, alopecia, dermatitis.	La mayoría de los medicamentos aumentan o disminuyen el efecto anticoagulante de la warfarina, por lo que es necesario reajustar la dosis con base en el tiempo de protrombina cada vez que se adicione o se suspenda la toma de un medicamento.	Hipersensibilidad al fármaco. Embarazo, hemorragia activa, intervenciones quirúrgicas o traumatismos recientes, úlcera péptica activa, amenaza de aborto, discrasias sanguíneas, tendencia hemorrágica, hipertensión arterial grave.
010.000.4308.00 010.000.4308.01 010.000.4309.00 010.000.4309.01	Sildefanil	Oral. Adultos: 50 a 100 mg.	Tableta. Cada tableta contiene: Citrato de sildenafil equivalente a sildenafil 50 mg y 100mg. Envase con 1 tableta o envase con 4 tableta.	Indefinido	Taquicardia, síncope, hipotensión, epistaxis, vómito, dolor ocular, priapismo. La mayoría de los individuos afectados han tenido las siguientes características: edad mayor de 50 años, diabetes, hipertensión arterial, enfermedad coronaria, dislipidemia o tabaquismo.	La rifampicina, midazolam y la rifabutina, efavirenz, pueden disminuir las concentraciones del saquinavir. Aumenta las concentraciones de indinavir, nelfinarir, ritonavir, clindamicina, sildenafil, terfenadina, Con antimicóticos, anticonvul-sivantes, antagonistas del calcio, pueden incrementar los efectos tóxicos.	Hipersensibilidad al fármaco.

# Diagnóstico y tratamiento del Cor Pulmonale crónico en el segundo y tercer nivel de atención

010.000.2307.00 010.000.2308.00	Furosemida	Oral. Adultos: 20 a 80 mg cada 24 horas. Intravenosa o intramuscular. Adultos: 100 a 200 mg.	Tableta. Cada tableta contiene: Furosemida 40 mg. Envase con 20 tabletas. Solución inyectable. Cada ampolleta contiene: Furosemida 20 mg. Envase con 5 ampolletas de 2 ml.	Indefinido	Náusea, cefalea, hipokalemia, alcalosis metabólica, hipotensión arterial, sordera transitoria, hiperuricemia, hiponatremia, hipocalcemia, hipomagnesemia	Con aminoglucósidos o cefalosporinas incrementa la nefrotoxicidad. La indometacina inhibe el efecto diurético.	Hipersensibilidad al fármaco, embarazo en el primer trimestre e insuficiencia hepática.
010.000.2304.00 010.000.2304.01	Espironolac- tona	Oral. Adultos: 25 a 200 mg cada 8 horas.	Tableta. Cada tableta contiene: Espironolactona 25 mg. Envase con 20 o 30 tabletas.	Indefinido	Hiperpotasemia, mareo, confusión mental, eritema máculo papular, ginecomastia, impotencia, efectos androgénicos.	Potencia la acción de otros diuréticos y anthipertensores. El ácido acetilsalicílico disminuye el efecto de la espironolactona. La asociación con los inhibidores de la ECA y los suplementos de potasio producen hiperkalemia.	Hipersensibilidad al fármaco, hiperkalemia, hipoaldosteronismo.

# 5.6. Cédula de Verificación de Apego a las Recomendaciones Clave de la Guía de Práctica Clínica

Diagnóstico(s) Clínico(s):	Cor Pulmonale						
CIE-9-MC / CIE-10	127.9 Enfermedad pulmonar del c	I27.9 Enfermedad pulmonar del corazón, no especificada					
Código del CMGPC:	ligo del CMGPC:						
	Calificación de las recomendaciones						
POBLACIÓN BLANCO	USUARIOS DE LA GUÍA	NIVEL DE ATENCIÓN					
			(Cumplida: SI=1, NO=0, No Aplica=NA)				
	DIAGNÓSTICO						
Se debe de establecer la causa o mecanismos fisiopatológicos se la Para el abordaje diagnóstico inicide laboratorio de rutina, radiogra Se recomienda la realización de pulmonar en bajo, moderado y a Cuadro 5).  Se recomienda realizar pruebas repercusión de la enfermedad su Se recomienda la realización de							
de sueño o síndrome de hipovent El gammagrama pulmonar vent buscar hipertensión pulmonar tro							
La terapia con oxígeno contínu oxígeno en sangre arterial es me Se recomienda tratamiento diuri de retención hídrica y falla del ve Se recomienda considerar el tra pulmonar (HAP) idiopática, HA crónica (Grupo 1 y 4 respectivan							
La administración de medicamen a la prueba de vasoreactividad hereditaria y las inducidas por m de HP, (Ver Anexo 5.3, Cuadro 2 Se recomienda el uso de fárma demostrado mejoría en los sínt supervivencia en HAP.							
No se recomiendan los vasoc							
respiratoria como EPOC (Grupo :		No se recomienda el uso de la digoxina en CP.					
No se recomienda el uso de la dig							
No se recomienda el uso de la di Se recomienda que en paciente positiva continua de la vía aérea	s con CP relacionados con SAOS mod (CPAP).	derado y severo se trate con presión					
No se recomienda el uso de la di Se recomienda que en paciente positiva continua de la vía aérea	s con CP relacionados con SAOS mo	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
No se recomienda el uso de la di Se recomienda que en paciente positiva continua de la vía aérea	s con CP relacionados con SAOS mo (CPAP). ción de anemia y/o deficiencia de hierr	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					

Total de recomendaciones que no aplican al caso evaluado (NA)	<b>1</b>
Total de recomendaciones que aplican al caso evaluado	
Porcentaje de cumplimiento de las recomendaciones evaluadas (%)	
Apego del expediente a las recomendaciones clave de la GPC (SI/NO)	

#### 6. GLOSARIO

**Cianosis**: Coloración azul de la piel y de las mucosas que se produce a causa de una oxigenación deficiente de la sangre, debido generalmente a anomalías cardíacas o respiratorias.

**Disnea**: Dificultad para respirar.

**Endotelio**: Es un tejido que recubre la zona interna de todos los vasos sanguíneos, incluido el corazón, donde se llama endocardio.

**Espirometría**: Es un conjunto de pruebas respiratorias sencillas bajo circunstancias controladas, que miden la magnitud absoluta de las capacidades pulmonares y los volúmenes, así como la rapidez con que éstos pueden ser movilizados.

**Fatiga:** Molestia ocasionada por un esfuerzo más o menos prolongado o por otras causas y que en ocasiones produce alteraciones físicas.

**Flebitis:** Es la inflamación de una vena. Cuando aparece un coágulo de sangre en el interior de la misma, se le llama tromboflebitis.

**Flebotomía**: La flebotomía, consiste también en el procedimiento de extracción de sangre desde una vena periférica.

**Flutter auricular**: El flutter (traducido al español como "aleteo"), es una arritmia causada por un circuito de macrorreentrada en las aurículas (más frecuente en aurícula derecha), que se autoperpetúa de forma circular en el interior de la misma.

**Gasto cardiaco:** Es la cantidad de sangre que los ventrículos impulsan cada minuto. Hipercapnia: Es la elevación anormal en la concentración de dióxido de carbono (CO2) en la sangre arterial.

**Hiperinsuflación pulmonar**: Incremento del volumen pulmonar más allá del normal para la edad, género y talla.

**Hipertrofia ventricular:** Es un aumento del grosor del músculo cardiaco que conforma la pared ventricular, tanto derecha como izquierda, secundaria a una alteración en la que el ventrículo debe esforzarse más para contraerse.

**Hipoxemia**: También conocida como desaturación de oxígeno, se define como una presión parcial anormalmente baja de oxígeno en la sangre arterial.

**Policitemia**: Trastorno en el cual aumenta el hematocrito, es decir, la proporción de glóbulos rojos por volumen sanguíneo, debido a un aumento del número de eritrocitos o a una disminución del plasma sanguíneo.

Polisomnografía: Prueba de múltiples parámetros usada en el estudio del sueño.

**Tromboendarterectomía:** Es un procedimiento quirúrgico para remover placas ateromatosas o bloqueos en el recubrimiento interior de una arteria obstruida por la acumulación de depósitos.

**Volumen espiratorio forzado:** Es una medida obtenida por espirometría que equivale al volumen de aire exhalado del pulmón de manera forzada durante un segundo después de haber tomado aire al máximo. El resultado se expresa en porcentaje del valor de predicho para edad, género, talla y población.

#### **ABREVIATURAS:**

CI: Confidence interval (Intervalo de confianza)

CP: Cor pulmonale

ECOTT: Ecocardiograma transtorácico.

EPOC: Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica

FEVI: Fracción de expulsión del ventrículo izquierdo.

HAP: Hipertensión arterial pulmonar.

HR: Hazard ratio (cociente de riesgo)

mm: milímetros

mmHg: Milímetros de mercurio

NYHA: New York Heart Association (Asociación del corazón de Nueva York)

OD: Odds Ratio (Razón de Momios)

OMS: Organización Mundial de la Salud

PaCO2: Presión parcial de dióxido de carbono en la sangre arterial.

PaO2: Presión parcial de oxígeno en la sangre arterial.

PMAP: Presión Media de la Arteria Pulmonar

PSAP: Presión Sistólica de la Arteria Pulmonar

SAOS: Síndrome de apnea obstructiva del sueño.

TACAR: Tomografía axial computarizada de alta resolución

TAS: Tensión Arterial Sistólica

VCI: Vena cava inferior.

VD: Ventrículo derecho.

VEF1: Volumen espiratorio forzado.

## 7. BIBLIOGRAFÍA

- 1. Alajaji W, Baydoun A, Al-Kindi SG, Henry L, Hanna MA, Oliveira GH. Digoxin therapy for cor pulmonale: A systematic review. Int J Cardiol 2016; 4 (223):320-324.
- 2. Ammash N, Warnes CA. Cerebrovascular events in adult patients with cyanotic congenital heart disease. J Am Coll Cardiol 1996; 28(3): 768-772.
- 3. Bautista E, Martínez ML, Pulido T. Insuficiencia cardíaca derecha. Arch Cardiol Mex 2007; (77): S61-S72
- 4. Broberg CS, Bax BE, Okonko DO, Rampling MW, Bayne S, Harries C, Davidson SJ, Uebing A, Khan AA, Thein S, Gibbs JS, Burman J, Gatzoulis MA. Blood viscosity and its relationship to iron deficiency, symptoms, and exercise capacity in adults with cyanotic congenital heart disease. J Am Coll Cardiol 2006; 18; 48(2):356-365.
- 5. Budev MM, Arroliga AC, Wiedemann HP, Matthay RA. Cor pulmonale: an overview. Seminars in Respiratory and Critical Care Medicine 2003; 24: 233-244.
- 6. Campo A, Mathai SC, Le Pavec J, Zaiman AL, Hummers LK, Boyce D, Housten T, Lechtzin N, Chami H, Girgis RE, Hassoun PM. Outcomes of hospitalization for right heart failure in pulmonary arterial hypertension. Eur Respir J 2011;38(2): 359–367.
- 7. Celli BR, MacNee W; ATS/ERS Task Force. Standards for the diagnosis and treatment of patients with COPD: a summary of the ATS/ERS position paper. Eur Respir J. 2004 Jun;23(6):932-46
- 8. Cooper CB, Waterhouse J, Howard P. Twelve year clinical study of patients with hypoxic cor pulmonale given long term domiciliary oxygen. Thorax 1987; 42:105-110.
- 9. Chaouat A, Minai OA. Pulmonary hypertension in patients with COPD. Eur Respir Mon 2012; 57:138-147.
- 10. Chen Y, Li Q, Johansen H. Age and sex variations in hospital readmissions for COPD associated with overall and cardiac comorbidity. Int J Tuberc Lung Dis 2009; 13(3): 394-399.
- 11. Criner GJ, Scharf SM, Falk JA, Gaughan JP, Sternberg AL, Patel NB, Fessler HE, Minai OA, Fishman AP; National Emphysema Treatment Trial Research Group. Effect of lung volume reduction surgery on resting pulmonary hemodynamics in severe emphysema. Am J Respir Crit Care Med 2007;176 (3):253-260.
- 12. Eckles M, Anderson P. Cor pulmonale in cystic fibrosis. Seminars in respiratory and critical care medicine 2003; 24: (3): 323-330.
- 13. Fernández J, Sanchez-Elvira G. Cor Pulmonale. Concepto. Epidemiología. Etiopatogenia. Clasificación. Manifestaciones clinicas. Criterios de sospecha. Estrategias terapéuticas. Medicine: 2009; 10(44):2905-2911.
- 14. Galiè N, Humbert M, Vachiery JL, Gibbs S, Lang I, Torbicki A, Simonneau G, Peacock A, et al. 2015 ESC/ERS Guidelines for the diagnosis and treatment of pulmonary hypertension: The Joint Task Force for the Diagnosis and Treatment of Pulmonary Hypertension of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Respiratory Society (ERS): Endorsed by: Association for European Paediatric and Congenital Cardiology (AEPC), International Society for Heart and Lung Transplantation (ISHLT). Eur Respir J. 2015 Oct;46(4):903-75.
- 15. Guarascio AJ, Ray SM, Finch CK, Self TH. The clinical and economic burden of chronic obstructive pulmonary disease in the USA. Clincoecon Outcomes Res 2013; 5:235-245.
- 16. Han MK, McLaughlin VV, Criner GJ, Martinez FJ. Pulmonary diseases and the heart. Circulation 2007;

- 18;116(25):2992-3005.
- 17. Harjola VP, Mebazaa A, Čelutkienė J, Bette D, Bueno H, Chioncel O et al. Contemporary management of acute right ventricular failure: a statement from the Heart Failure Association and the Working Group on Pulmonary Circulation and Right Ventricular Function of the European Society of Cardiology. European Journal of Heart Failure 2016; 18: 226-241.
- 18. He CJ, Chen SJ, Wang J, Zhu CY, Yin YH. Efficacy and safety of phosphodiesterase type-5 inhibitors for pulmonary arterial hypertension: A meta-analysis focusing on 6MWD. Pulm Pharmacol Ther 2015; 32: 24-28.
- 19. Higashiguchi M, Kijima T, Sumikawa H, Honda O, Minami T, Hirata H, Inoue K, Nagatomo I, Takeda Y, Kida H, Tomiyama N, Kumanogoh A. A retrospective study of prognostic factors in patients with interstitial pneumonia receiving long-term oxygen therapy. Lung 2014; 192(5):729-737.
- 20. Incalzi RA, Fuso L, De Rosa M, Di Napoli A, Basso S, Pagliari G, Pistelli R. Electrocardiographic signs of chronic cor pulmonale a negative prognostic finding in chronic obstructive pulmonary disease. Circulation 1999; 99: 1600-1605.
- 21. Jardin F, Vieillard-Baron A. Acute cor pulmonale. Current Opinion in Critical Care 2009; 15(1): 67-70.
- 22. Jyothula S, Safdar Z. Update on pulmonary hypertension complicating chronic obstructive pulmonary disease. Int J Chron Obstruct Pulmon Dis 2009; 4:351-363.
- 23. Karamanzanis G, Panou F, Lazaros G, Oikonomou E, Nikolopoulos I, Mihaelidou M, Ntounis G, Lekakis J. Impact of continuous positive airway pressure treatment on myocardial performance in patients with obstructive sleep apnea. A conventional and tissue Doppler echocardiographic study. Sleep Breath 2015; 19(1):343-350.
- 24. Klinger JR. Group III Pulmonary hypertension associated with lung disease: epidemiology, pathophysiology and treatments. Cardiol Clin 2016; 34 (3): 413–433.
- 25. Lang RM, Badano LP, Mor-Avi V, Afilalo J, Armstrong A, Ernande L, Flachskampf FA, Foster E, Goldstein SA, Kuznetsova T, Lancellotti P, Muraru D, Picard MH, Rietzschel ER, Rudski L, Spencer KT, Tsang W, Voigt JU. Recommendations for cardiac chamber quantification by echocardiography in adults: an update from the American Society of Echocardiography and the European Association of Cardiovascular Imaging. J Am Soc Echocardiogr 2015; 28: 1–39.
- 26. Leong D. Overview of cor pulmonale. Medscape [online]. 03 de Marzo 2016. [Acceso 24 de agosto del 2016]. Disponible en: http://emedicine.medscape.com/article/154062-overview#a21
- 27. Lin J, Xu Y, Wu X, Chen M, Lin L, Gong L, Feng J. Risk factors associated with chronic obstructive pulmonary disease early readmission. Curr Med Res Opin 2014; 30(2):315-20.
- 28. Liu C, Chen J, Gao Y, Deng B, Liu K. Endothelin receptor antagonists for pulmonary arterial hypertension. Cochrane Database Syst Rev 2013 28;(2):CD004434.
- 29. Machado ML, Vollmer WM, Togeiro SM, Bilderback AL, Oliveira MC, Leitão FS et al. CPAP and survival in moderate-to-severe obstructive sleep apnoea syndrome and hypoxaemic COPD. European Respiratory Journal, 35(1), 132-137.
- 30. Marin JM, Soriano JB, Carrizo SJ, Boldova A, Celli BR. Outcomes in patients with chronic obstructive pulmonary disease and obstructive sleep apnea: the overlap syndrome. Am J Respir Crit Care Med 2010;182(3):325-331.
- 31. McLaughlin VV, Arhce SI, Badesch DB, et al. ACCF/AHA 2009 expert consensus document on pulmoanry hypertension: a report if the American Collage of Cardiology foundation Task Force on Expert Consensus

- Documents and the American Heart Association: developed in collaboration with the American College of Chest Physicians. American Thoracic Society, Inc., and the Pulmonary Hypertension Association . Circulation 2009; 119 (16):2250-2294.
- 32. Mereles D, Ehlken N, Kreuscher S, Ghofrani S, Hoeper MM, Halank M, Meyer FJ, Karger G, Buss J, Juenger J, Holzapfel N, Opitz C, Winkler J, Herth FF, Wilkens H, Katus HA, Olschewski H, Grünig E. Exercise and respiratory training improve exercise capacity and quality of life in patients with severe chronic pulmonary hypertension. Circulation. 2006;114(14):1482-1489.
- 33. NICE CG101. National Institute for Health and Care Excellence. Chronic obstructive pulmonary disease in over 16s: diagnosis and management. www.nice.org.uk/guidance/CG101. Revisado 24 agosto 2016.
- 34. Rajaram S, Swift AJ, Condliffe R, Johns C, Elliot CA, Hill C et al. CT features of pulmonary arterial hypertension and its major subtypes: a systematic CT evaluation of 292 patients from the ASPIRE Registry. Thorax 2015; 70 (4): 382-387.
- 35. Rosas MJR, Campos R, Morales JE. Clasificación clínica de la hipertensión arterial pulmonar. Neumol y Cirugia Torax 2006; 65:s19-s27.
- 36. Santos LE. Fisiopatología de la falla ventricular derecha en la hipertensión arterial pulmonar. Arch Cardiol Méx. 2004; 74(2): S353-S357.
- 37. Spence MS, Balaratnam MS, Gatzoulis MA. Clinical update: cyanotic adult congenital heart disease. Lancet 2007; 370(9598):1530-1532.
- 38. Steiner J, Wu WC, Jankowich M, Maron BA, Sharma S, Choudhary G. Echocardiographic predictors of mortality in patients with pulmonary hypertension and cardiopulmonary comorbidities. PLoS One 2015; 16; 10(3): e0119277.
- 39. Terzano C, Conti V, Di Stefano F, Petroianni A, Ceccarelli D, Graziani E, Mariotta S, Ricci A, Vitarelli A, Puglisi G, De Vito C, Villari P, Allegra L. Comorbidity, hospitalization, and mortality in COPD: results from a longitudinal study. Lung 2010; 188(4):321-329.
- 40. Vestbo J, Hurd S, Agusti A, Jones P, Vogelmeier C, Anzueto A, Barnes P, et al. Global strategy for the diagnosis, management, and prevention of COPD . GOLD Executive Summary. Am J Respir Crit Care Med 2013; 187(4): 347-365.
- 41. Voigt J, Sasha JM, Taylor A, Krucoff M, Reynolds MR, Michael GC. A reevaluation of the cost of heart failure and its implications for allocation of health resources in the United States. Clinical Cardiology 2014; 37(5): 312-321.
- 42. Volschan A, Albuquerque D, Tura BR, Knibel M, Esteves JP, Bodanese LC, Silveira F, Pantoja J, Souza PC, Mansur J, Mesquita ET; EMEP (Estudo Multicêntrico de Embolia Pulmonar) investigators. Predictors of hospital mortality in hemodynamically stable patients with pulmonary embolism. Arq Bras Cardiol 2009; 93(2):135-140.
- 43. Wang RC, Jiang FM, Zheng QL, Li CT, Peng XY, He CY, Luo J, Liang ZA. Efficacy and safety of sildenafil treatment in pulmonary arterial hypertension: a systematic review. Respir Med 2014; 108(3):531-537.
- 44. Weitzenblum E, Chaouat A. Cor Pulmonale. Chron Respir Dis 2009; 6(3):177-85.
- 45. Weitzenblum E. Chronic cor pulmonale. Heart 2003; 89: 225-230.
- 46. Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, Butler J, Casey DE, Drazner MH et al. 2013 ACCF/AHA guideline for the management of heart failure: a report of the American College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. J Am Coll Cardiol. 2013 Oct 15;62(16):e147-239.

47. Yang SY, Luo XH, Feng EZ, Qi YS, Liu RN, Yin H, Zhang AJ, Zhao LH. Analysis of prognostic risk factors in the patients with acute exacerbation of chronic cor pulmonale and obstructive sleep apnea-hypopnea syndrome in high altitude area. Zhongguo Wei Zhong Bing Ji Jiu Yi Xue 2010; 22(5): 271-274.

# 8. AGRADECIMIENTOS

Se agradece a las autoridades de **Instituto Mexicano del Seguro Social** las gestiones realizadas para que el personal adscrito al centro o grupo de trabajo que desarrolló la presente guía asistiera a los eventos de capacitación en Medicina Basada en la Evidencia y temas afines, coordinados por **Instituto Mexicano del Seguro Social**, y el apoyo, en general, al trabajo de los autores.

#### Instituto Mexicano de Seguro Social

Srita. Luz María Manzanares Cruz	Secretaria Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.
Sr. Carlos Hernández Bautista	Mensajero Coordinación Técnica Coordinación de UMAE	de	Excelencia	Clínica.

# 9. COMITÉ ACADÉMICO

#### INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL COORDINACIÓN DE UNIDADES MÉDICAS DE ALTA ESPECIALIDAD COORDINACIÓN TÉCNICA DE EXCELENCIA CLÍNICA

Dr. Gilberto Pérez Rodríguez Coordinador de Unidades Médicas de Alta Especialidad

Dr. Arturo Viniegra Osorio Coordinador Técnico de Excelencia Clínica

Dr. Antonio Barrera Cruz Jefe del Área del Desarrollo de Guías de Práctica Clínica

Dra. Judith Gutiérrez Aguilar Jefa del Área de Innovación de Procesos

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. Juan Humberto Medina Chávez Coordinador de Programas Médicos

Dra. Adolfina Bergés García Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Socorro Azarell Anzures Gutiérrez Coordinadora de Programas Médicos

Dra. Brendha Rios Castillo Coordinadora de Programas Médicos

Dr. Manuel Vázquez Parrodi Coordinador de Programas Médicos

Lic. Ana Belem López Morales Coordinadora de Programas de Enfermería

Lic. Héctor Dorantes Delgado Coordinador de Programas

Lic. Abraham Ruiz López Analista Coordinador

Lic. Ismael Lozada Camacho Analista Coordinador