PREGUNTA CLÍNICA Nº 30

¿CUÁL ES EL TRATAMIENTO DE ELECCIÓN EN EL HIPERTENSO QUE HA SUFRIDO UN ACCIDENTE CEREBROVASCULAR?

Fecha de edición: Septiembre 2014

1 RESUMEN

1. Pregunta clínica en formato PICO.

Pacientes	Hipertenso que ha sufrido un accidente cerebrovascular.
Intervención	Distintos tratamientos antihipertensivos
Comparación	Placebo u otros tratamientos antihipertensivos
Resultados	Disminución de mortalidad y/o nuevos ictus, otros eventos cardiovasculares, efectos adversos
Tipo de estudio	RS de ECA, ECAs.

2. Introducción.

La GPC anterior recomienda tratar con antihipertensivos a todos los pacientes hipertensos que han sufrido un ACV y establece la combinación de indapamida con perindopril como terapia adecuada de tratamiento. Grado de recomendación A y en base a un meta-análisis ¹ que incluye el estudio PROGRESS²

3. Estrategia de elaboración de la pregunta.

3.1. GPCs Base.

Guía	Resumen sobre la evidencia y recomendación	Cita (diseño)	Comentarios
Cana dá 2012	Objetivo de PA tras fase aguda: 140/90 (GRADO C) Se recomienda tratamiento con la combinación IECA/diurético (GRADO B) Se explicita que la combinación IECA+ARA II no está recomendada (Grado B)	Yusuf 2008 (ECA) ONTARGET 2008 (ECA)	En 2010 analizan Profess y comparacion es IECA vs ARA II. En pacientes con ictus previo se decantan por el IECA
NICE 2011	No hace recomendaciones específicas en situaciones especiales. En la introducción del apartado 12, hace mención a que los ensayos incluidos en la GPC incluyen tanto a pacientes con o sin enfermedad cardiovascular y por tanto son relevantes en cuanto el manejo de la PA elevada en todos estos pacientes después de que se han dado los cuidados específicos de las enfermedades en cuestión		

Resumen de GPCs base:

No hay coincidencia entre las guías en cuanto a que NICE no hace distinciones en el tratamiento de la HTA con o sin enfermedad cardiovascular. La guía canadiense, sí recomienda un IECA/diurético en los pacientes que tienen ictus previo.

3.2. Algoritmo para la elaboración de la pregunta.

Criterios	Si	No
Las guías base responden a la pregunta	x	
Existen revisiones sistemáticas que responden a la pregunta		х

Conclusión: Se decide actualizar en formato GRADE, la recomendación sobre los beneficios de disminuir la PA en pacientes con ictus previo en base a la última RS disponible que responda a la pregunta, y realizar búsquedas específicas de RS y ECA para las comparaciones por grupo terapéutico, utilizando si fuera necesario las comparaciones por subgrupos de las diversas revisiones sistemáticas

Estrategia a seguir	Marcar con X
Adopción GPC/Revisión sistemática	
Elaboración parcial	x
Elaboración de novo	

$3.3\,$ Diseño de la estrategia de búsqueda de estudios individuales.

Criterios selección estudios	RS de ECA, ECAs,
Período de búsqueda	2008-2012
Bibliografía de expertos	SI
Bases de datos y estrategia de búsqueda	Ver Anexo I

4. **Resumen de la evidencia** (tablas de estudios individuales y valoración de calidad).

4-1- GRADE Evidence Profile

4.1.1. TRATAMIENTO ANTIHIPERTENSIVO

Bibliografía: Lakhan SH, Sapko MT. Blood pressure lowering treatment for preventing stroke recurrence: a systematic review and meta-analysis. International Archives of Medicine. 2009;2:30

			Quality ass	essment				E	ffect		Quality	Importa nce
No of studie s	Design	Ri s k of bi a s	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considera tions	Antihypertensi ves	Contro I	Relative (95% CI)	Absolute		
	ce 1: Ictus recurre	nte (eguimiento 1-4 a									
10	randomised trials	n o s er io u s ri sk of bi a s	no serious inconsistency ¹	no serious indirectness ³	no serious imprecision	none	1652/18903 (8.7%)	2000/1 8834 (10.6%)	OR 0.71 (0.59 to 0.86)	28 fewer per 1000 (from 13 fewer to 41 fewer)	HIGH	CRITICAL
9	ce 2: Eventos caro randomised trials	n o s er io u s ri sk of bi a s	Serious ²	no serious indirectness ³	no serious imprecision	none	2476/18733 (13.2%)	2961/1 8740 (15.8%)	OR 0.69 (0.57 to 0.85)	43 fewer per 1000 (from 20 fewer to 61 fewer)	MODE RATE	CRITICAL
Desenla	ce 3: Infarto agudo	s	niocardio (fatal o	no fatal) (seguin	niento 2.5-4 años							

	randomised In Indications Indi											
8	randomised trials	n o s er io u s ri sk of bi a s	no serious inconsistency	no serious indirectness ³	Serious ⁴	none	456/18637 (2.4%)	524/18 638 (2.8%)	OR 0.86 (0.73 to 1.01)	4 fewer per 1000 (from 7 fewer to 0 more)	MODE RATE	CRITICAL
Desenia	ce 4: mortalidad (s	eauii	miento 1-4 años)									
7	ce 4: mortalidad (s randomised trials	eguii n o s er io u s ri sk of bi a s	no serious inconsistency	no serious indirectness ³	Serious ⁴	none	1255/15466 (8.1%)	1277/1 5400 (8.3%)	OR 0.95 (0.83 to 1.07)	4 fewer per 1000 (from 13 fewer to 5 more)	MODE RATE	CRITICAL

¹ Se da heterogeneidad en el resultado (I2=78% para ictus recurrente). Los ensayos difieren en cuanto a edad de pacientes, raza, duración del seguimiento, grado de hipertensión basal y antihipertensivos utilizados. La dirección de los resultados van a favor de tratamiento o neutros. Al excluir un estudio realizado exclusivamente en población china (BPLRS 2005) que contribuía a la asimetría del funnel plot, se da un OR de 0.77 (0.66-0.90).

Diuréticos vs Placebo

	Quality assessment								Quality	Importa nce		
No of studie	Design	Risk of	Inconsistency	Indirectness	Imprecisi on	Other considerations	Diuret ics	Placebo	Relativ e	Absolute		

²Se da heterogeneidad en el resultado I2= 87% para eventos cardiovasculares mayores) que no se explora ni explica adecuadamente. Los ensayos difieren en cuanto a edad de pacientes, raza, duración del seguimiento, grado de hipertensión basal y antihipertensivos utilizados. La dirección de los resultados van a favor de tratamiento o neutros

³ En los ensayos el % de HTA es variable, pero en los ensayos grandes cercano o superior al 50%. Se asume que los beneficios serán al menos iguales o mayores en los pacientes con HTA de base.

⁴ El IC cruza el umbral de la mínima diferencia importante (beneficio apreciable o daño apreciable).

s		bias							(95% CI)			
Desenla	ce 1: Mortalidad po	or todas la	as causas		-							
0	No evidence available					none			-			CRITICAL
	available											
Desenla	ce 2: Ictus, fatal y i	no fatal (s	segimiento 2-5 año	s)								
3	randomised	no	no serious	no serious	serious1	none	206/31	280/3092	OR	27 fewer per 1000		CRITICAL
	trials	seriou	inconsistency	indirectness ²			24		0.68	(from 7 fewer to 43		
		s risk					(6.6%)	(9.1%)	(0.5 to	fewer)	MODE	
		of bias							0.92)		RATE	
Desenla	ce 3: Eventos vasc	ulares (s	eguimiento 2-2.8 a	ños) (muerte ca	rdiovascular	, ictus o IAM)						
2	randomised	no	no serious	no serious	no serious	none	243/30	308/3043	OR	23 fewer per 1000		CRITICAL
	trials	seriou	inconsistency	indirectness ²	imprecisio		74		0.75	(from 9 fewer to 35	11	
		s risk			n		(7.9%)	(10.1%)	(0.63 to	fewer)	HIGH	
		of bias					, ,	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	0.9)	,		
Desenla	ce 4: IAM fatal y n	o fatal (se	guimiento 2-2.8 ai	ños)	-		•					
2	randomised	no	no serious	no serious	very	none	30/307	28/3043	OR	1 more per 1000		CRITICAL
1	trials	seriou	inconsistency ²	indirectness ²	serious ³		4	(0.92%)	1.06	(from 3 fewer to 7		
1		s risk	1				(0.98		(0.63 to	` more)	LOW[
1		of bias					%)		1.78)	,		

Betabloqueantes vs Placebo

			Quality assess	ment					Effect		Qual ity	Importa nce
No of studies	Design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Impreci sion	Other considerations	Betablock ers	Place bo	Relative (95% CI)	Absolute		
Desenlad	Desenlace 1: Mortalidad por todas las causas											
0	No evidence available					none			-			CRITICAL
Desenlad	e 2: Ictus, fatal y	no fatal (se	gimiento 2.5 años)								
2	randomised trials	no serious risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	very serious¹	none	133/1104 (12%)	137/1 089 (12.6 %)	OR 0.93 (0.72 to 1.2)	8 fewer per 1000 (from 32 fewer to 21 more)	 - -	CRITICAL

El IC cruza el umbral de la mínima diferencia importante
 Un de los estudios incluidos (HSCSG) también incluye deserpidino en grupo comparador. El estudio de mayor eso es el PATS (indapamida).
 El IC cruza ambos umbrales de la mínima diferencia importante (beneficio apreciable y daño apreciable).

											L O W		
Desenlad	Desenlace 3: Eventos vasculares (seguimiento 2.5 años) (muerte cardiovascular, ictus o IAM)												
2	randomised trials	no serious risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	very serious ¹	none	194/1104 (17.6%)	187/1 089 (17.2 %)	OR 1.01 (0.81 to 1.27)	1 more per 1000 (from 28 fewer to 37 more)-	LOW	CRITICAL	
Desenlad	e 4: IAM fatal y n	o fatal											
2	randomised trials	no serious risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness ²	very serious ¹	none	74/1104 (6.7%)	76/10 89 (7%)	OR 0.94 (0.6 to 1.45)	4 fewer per 1000 (from 27 fewer to 28 more)	LOW	CRITICAL	

IECA vs Placebo

			Quality assess	sment				Effect				Qua lity	Importa nce
No of stud ies	Design Risk of bias Inconsistency Indirectnes Imprecisio considerati n Placebo Relative (95% CI)							Absolute					
Desen	lace 1: Mortalidad po	r todas las	s causas (seguimi	ento 4.1-5 año	s)								
0	No evidence available					none							CRITICAL
Desen	lace 2: Ictus, fatal y i	no fatal (se	guimiento medio	4.1-5 años)				•				•	

¹ El IC cruza ambos umbrales de la mínima diferencia importante (beneficio apreciable y daño apreciable).
² En los dos estudios con betabloqueantes también era posible reclutar pacientes en la fase aguda del ictus (22% en uno de los estudios).

	de Fractica Cillic	u sobi c i	1171. I Toguina	14 00.								
2	randomised trials	no serious risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	very serious ¹	none	200/1781 (11.2%)	216/1793 (12%)	OR 0.92 (0.75 to 1.13)	9 fewer per 1000 (from 27 fewer to 14 more)-	L O W	CRITICAL
Deser	nlace 3: Eventos vaso	ulares (mu	ierte cardiovascu	lar, ictus o IAN	1)							
2	randomised trials	no serious risk of bias	serious ²	no serious indirectness	serious ³	none	325/1781 (18.2%)	370/1793 (20.6%)	OR 0.83 (0.61 to 1.12)	29 fewer per 1000 (from 69 fewer to 19 more)	-	CRITICAL
Descri	land de IAM fatal en	a fatal (a.a.		14.5.6%.00							L O W	
	nlace 4: IAM fatal y n	`	i		. 2		0.4/4.704	105/4700	00.074	17.5		ODITION
2	randomised trials	no serious risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	serious ³	none	94/1781 (5.3%)	125/1793 (7%)	OR 0.74 (0.56 to 0.98)	17 fewer per 1000 (from 1 fewer to 29 fewer)	 - -	CRITICAL
											M O D E R A T E	

¹ El IC cruza ambos umbrales de la mínima diferencia importante

² Heterogeneidad significativa p=0.092

³ El IC cruza uno de los umbrales de la mínima diferencia importante

ARA II vs Placebo

Bibliography: Yusuf S, Diener HC, Sacco RL, Cotton D, Ounpuu S, Lawton WA, et al. Telmisartan to prevent recurrent stroke and cardiovascular events. N Engl J Med. 2008;359:1225–1237.

			Quality asses	sment					Effect		Quality	Importa nce
No of studie	Design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecis ion	Other consideratio ns	ARBs (ARA II)	Placebo	Relative (95% CI)	Absolute		
Desenla	ce 1: Mortalidad p	or todas	las causas (segu	miento medio 2.	5 años)							
1 ¹	randomised trials	no serio us risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	serious ²	none	755/10146 (7.4%)	740/101 86 (7.3%)	HR 1.03 (0.93 to 1.14)	2 more per 1000 (from 5 fewer to 10 more)	MODE RATE	CRITICAL
Desenla	ce 2: Ictus, fatal y	no fatal	(seguimiento med	lio 2.5 años)		•						
1 ¹	randomised trials	no serio us risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	serious ²	none	880/10146 (8.7%)	934/101 86 (9.2%)	HR 0.95 (0.86 to 1.04)	4 fewer per 1000 (from 12 fewer to 3 more)	MODE RATE	CRITICAL
Desenla	ce 3: Eventos vas	culares (muerte cardiovas	cular, ictus o IAN	I IC nueva o	empeoramiento	(seguimiento					
1	randomised trials	no serio us risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	serious ²	none	1367/10146 (13.5%)	1463/10 186 (14.4%)	HR 0.94 (0.87 to 1.01)	8 fewer per 1000 (from 17 fewer to 1 more)	MODE RATE	CRITICAL
Desenla	ce 4: IAM fatal y r	no fatal (s	seguimiento medi	o 2.5 años)								
1	randomised trials	no serio us risk of bias	no serious inconsistency	no serious indirectness	very serious ³	none	168/10146 (1.7%)	169/101 92 (1.7%)0 %	-	-	LOW	CRITICAL

¹ Basado en ensayo PROFESS. Ver comentarios en "resumen de evidencia".

² El IC cruza uno de los umbrales de mínima diferencia importante (beneficio apreciable o daño apreciable).

³ No se da el HR de este outcome por separado, pero en Lakhan 2009 OR 0.83 (0.48-1.43)

IECA + diuréticos vs Placebo

			Quality asse	essment				Effe	ect		Qua ity	I Importa nce
No of studie	Design	Ris k of bia s	Inconsistency	Indirectness	Imprecis ion	Other consideratio ns	Combination of ACE inhibitor+diuretic	Place bo	Relati ve (95% CI)	Absolute		
Desenla	ce 1: Mortalidad po	or toda	s las causas (seg	uimiento medio 3.9	años)							
0	No evidence available					none	-	-	-	-		CRITICAL
Desenlace 2: Ictus, fatal y no fatal (seguimiento medio 3.9 años)												
1	randomised trials	no seri ous risk of bia s	no serious inconsistency	no serious indirectness	no serious imprecisi on	none	150/1770 (8.5%)	255/1 774 (14.4 %)	OR 0.55 (0.45 to 0.68)	59 fewer per 1000 (from 41 fewer to 74 fewer)	 - - - H G H	CRITICAL
Desenla	ice 3: Eventos vaso	ulares	(seguimiento me	dio 3.9 años) (mue	rte cardiova	scular, ictus o l <i>l</i>	M)					
1	randomised trials	no seri ous risk of bia s	no serious inconsistency	no serious indirectness	no serious imprecisi on	none	231/1770 (13.1%)	367/1 774 (20.7 %)	OR 0.58 (0.48 to 0.69)	75 fewer per 1000 (from 54 fewer to 96 fewer)	- - H G H	CRITICAL
Desenla	ice 4: IAM fatal y n	o fatal	(seguimiento me	dio 3.9 años)								
1	randomised trials	no seri ous risk of bia s	no serious inconsistency	no serious indirectness	no serious imprecisi on	none	46/1770 (2.6%)	82/17 74 (4.6%)	OR 0.55 (0.38 to 0.79)	20 fewer per 1000 (from 9 fewer to 28 fewer)	Н G H	CRITICAL

¹ Basado en ensayo PROGRESS

ARAII vs calcioantagonistas (DHP)

Bibliografía: Lee M, Saver J, Keun-Sik H, Hao Q, Chow J, Ovbiagele B. Renin-Angiotensin Systema Modulators Modestly Reduce Vascular Risk in Persons with Prior Stroke. Stroke.2012;43;113-119.

			Quality asses	sment				ı	Effect		Quality	Importa nce
No of studie	Design	Risk of bias	Inconsistency	Indirectness	Imprecision	Other considerati ons	ARB (ARA II)	Calcium antagonists (DHP)	Relative (95% CI)	Absolute		
Desenla	ce 1: Mortalidad po	or todas	las causas									
0	No evidence available					none	-	-	-	-		CRITICAL
Desenla	ce 2: Ictus, fatal y	no fatal	seguimiento med	io 2.5-4.2 años)	•	•			•		•	
3	randomised trials	no serio us risk of bias 1	no serious inconsistency	no serious indirectness ²	serious ³	none	209/224 2 (9.3%)	223/2397 (9.3%)	RR 0.92 (0.77 to 1.10)	7 fewer per 1000 (from 21 fewer to 9 more)	 MODE RATE	CRITICAL
Desenla	ce 3: Eventos vaso	ulares (seguimiento med	io 3-4.2 años (m	uerte cardiova:	scular, ictus o	IAM)		,			
3	randomised trials	no serio us risk of bias 1	serious ⁴	no serious indirectness ²	serious ³	none	449/244 2 (18.4%)	445/2397 (18.6%)	RR 0.89 (0.80 to 1.00)	20 fewer per 1000 (from 37 fewer to 0 more)	low	
Desenla	ce 4: IAM fatal y n	o fatal										
0	No evidence available					none	-	-	-	-		CRITICAL

¹ Estudio MOSES (Jadad=·3).

 ² Sólo uno de los ensayos es específico de ictus (MOSES). Los otros dos son análisis del subgrupo de pacientes con ictus previo
 3 El IC cruza uno de los umbrales de la mínima diferencia importante
 4 Se da heterogeneidad. 12=58%

4.2 Resumen de la evidencia

Tras la publicación de la guía anterior se publica un ensayo grande (PROFESS)³, con más de 20.000 pacientes con ictus previo, en el que se compara telmisartán frente a placebo y también se publican algunas revisiones sistemáticas en las se incluye este nuevo ensayo.

La revisión de Lakhan 2009⁴, de calidad moderada, estudia la utilidad del tratamiento con antihipertensivos tras un ictus (isquémico o hemorrágico) e incluye 10 ECA con 37.737 pacientes. actualizando así el OR de beneficio de la disminución de la PA en esta entidad. La revisión de Lee 2012 ⁵, por su parte, estudia la utilidad de los inhibidores del sistema renina angiotensina (IECA o ARA II) en 8 ECAs frente a comparadores usados en los ECA (placebo u otros antihipertensivos). Realiza varios análisis de subgrupos, incluyendo la comparación frente a calcioantagonistas (realmente es comparación ARA II vs dihidropiridinas). para cuantificar los beneficios de otros antihipertensivos como betabloqueantes o diuréticos (así como los de los IECA solos, ya que no hay nuevos estudios publicados) nos remitimos a la revisión utilizada para la Guía 2007.

En general, los estudios incluidos en las diferentes RS no son específicos de población hipertensa con ictus previo, pero un elevado porcentaje de las poblaciones de los estudios sí era hipertensa. Por otra parte, es muy probable que los beneficios encontrados en estos estudios se puedan aplicar también a los hipertensos, así diversas RS no han encontrado heterogeneidad al considerar por subgrupos los ensayos en los que la HTA era criterio de inclusión y los que no ⁵.

En comparación con placebo o no tratamiento **los fármacos antihipertensivos son beneficiosos** en pacientes que han sufrido un ictus previo para disminuir la incidencia de ⁴:

Ictus (OR) 0.71 (95% CI 0.59-0.86) Evidencia de calidad alta
Eventos cardiovasculares* (RR) 0.69 (95% CI 0.57-0.85) Evidencia de calidad moderada

[(muerte cardiovascular, ictus o IAM)

No hubo diferencias estadísticamente significativas para:

- mortalidad total (OR) 0.95 (95% IC 0.83-1.07) Evidencia de calidad moderada
- IAM fatal o no fatal (OR) 0.86 (95% IC 0.73-1.01) Evidencia de calidad moderada

Por subgrupos terapéuticos en monoterapia frente a placebo:

Los diuréticos ¹ son beneficiosos para disminuir la incidencia de:

- ictus (OR 0.68 (0.5-0.92); evidencia de calidad moderada
- Eventos cardiovasculares* (OR) 0.75 (95% CI 0.63-0.9) Evidencia de calidad alta Sin diferencias para IAM.

Para los betabloqueantes ¹, no se dan diferencias estadísticamente significativas en ninguna variable de resultado, con evidencia de calidad baja en todas las variables analizadas.

Para calcioantagonistas no se encuentran ningún ensayo en pacientes con ictus previo que los compare frente a placebo.

Los IECA en monoterapia ¹ se muestran beneficiosos en disminuir el riesgo de sufrir un IAM sin que haya diferencias en las variables de ictus recurrente o eventos cardiovasculares mayores

IAM fatal o no fatal OR 0.74 (IC 95% 0.56-0.89), evidencia de calidad moderada

En cuanto a los ARA II, sólo se encuentra el ensayo PROFESS³, en los que no hubo diferencias significativas en ninguna de las variables de resultado analizadas. En otro estudio (SCOPE)⁶, incluído en la revisión de Lee ⁶, también se compara un ARA II con placebo, pero en un subgrupo muy reducido de pacientes (193 pacientes con ictus previo) y total de 39 eventos cardiovasculares mayores, que tiene muy poco peso frente a PROFESS³,

La combinación **IECA+Diurético frente a placebo** (recomendada en Guía 2007), en base a los resultados de esa rama en el ensayo PROGRESS² son beneficiosos en:

- Ictus (OR 0.0.55 (0.45-0.68); evidencia de calidad alta
- Eventos cardiovasculares* (OR) 0.58 (95% CI 0.48-0.69) evidencia de calidad alta
- IAM (OR) 0.55 (0.38-0.79) evidencia de calidad alta.

Para esta comparación hay también un estudio chino (publicado en idioma chino), el BPLRS 2005⁷, cuyos resultados van en la misma línea que los del PROGRESS² (algo más pronunciados), si bien añaden heterogeneidad a los resultados⁴

En cuanto a comparaciones entre distintos grupos de antihipertensivos, sólo se dispone de la comparación de **ARA II vs calcioantagonistas** (DHP) ⁵proveniente de tres ensayos, (dos subgrupos de pacientes con ictus en ensayos de HTA de alto riesgo y del ensayo MOSES⁸, con riesgo de sesgo).

No se hallan diferencias entre ambos tratamientos en el riesgo de ictus recurrente (calidad de evidencia moderada), y tampoco en el de eventos cardiovasculares mayores (calidad de evidencia baja).

5. De la Evidencia a la Recomendación (tabla de EtR)

PREGUNTA Nº 30 :¿Cuál es el tratamiento de elección en el hipertenso que ha sufrido un accidente cerebrovascular?

Población: HTA-Y ACCIDENTE CEREBROVASCULAR

Intervención: Anti HTA

Comparación: Placebo/otros antiHTA

Perspectiva: Clínica

Criterios. Calidad: ¿Cuál es la calidad	global de la evidencia?		
Juicio	Detalles del juicio	Evidencia disponible	Información adicional
C-1 Moderada C-2 Moderada C-3 Baja C-4 Baja C-5 Moderada C-6 Alta C-7 Baja	Desenlaces C-1 C-2 C-3 C criticos/importanes: 1. Mortalidad Mo 2. Ictus A Mo B B 3. Eventos cardivasculares Mo A B B 4. IAM Mo B B N A: alta, Mo: moderada, B: Baja, MB: Muy Baja	C-2: diuréticos vs placebo C-3: betabloqueantes vs placebo C-4: IECA vs placebo C-5: ARA II vs placebo C-6: IECA+diurétivo vs placebo	No se encuentran estudios que comparen a los calcioantagonistas vs placebo u otras comparaciones directas entre antihipertensivos.

	Criterios. Beneficios	y riesgos: ¿Cuál es el balaı	nce en	tre be	nefici	os y	riesg	os/in	conve	enientes?		
	Juicio	Detalles del juicio									Evidencia disponible	Información adicional
B E N E FI C O S Y R E S G O S	C-1 B>>R C-2 B>R C-3 B=R C-4 B>R C-5 B=R C-6 B>>R C-7 B=R	Desenlaces críticos/importanes: 1. Mortalidad 2. Ictus 3. Eventos cardivasculares 4. IAM *B >> R: Los beneficios super riesgos/ inconvenientes; B=R: inconvenientes superan ligeral **B-I/M: Beneficio importante/	Los bene mente los	eficios y s benefic	riesgos cios B<	/ incon < R : Lo	/enient s riesg	tes esta os/ inco	án equil onvenie	ibrados; B<r< b="">: Los riesgos/ ntes superan los beneficios</r<>	C-1: antihipertensivos vs placebo C-2: diuréticos vs placebo C-3: betabloqueantes vs placebo C-4: IECA vs placebo C-5: ARA II vs placebo C-6: IECA+diurétivo vs placebo C-7: ARA II vs CA (DHP)	En el estudio PROFESS (ARA II vs placebo), un alto % de pacientes tenían tratamiento basal previo con otros antihipertensivos y estatinas y en el grupo placebo se prescribieron más antiHTA, con lo que las diferencias de PAS/PAD fue de sólo 3.8/2.0 mm Hg

	Criterios	J u i c i o	Detalles del juicio	Detalles del juicio		Información adicional
VA RI AB ILI DO INI OP INI OP EN EN ES	¿Qué opinan los pacientes y cuál es nuestro grado de certidumbre al respecto?		Coanfianza alta en la estimación de la opinión sobre los desenlaces por los pacientes opiniones (sió priaritatidad) bablemente similares	De acuerdo De acuerdo	Un estudio ⁹ sobre actitudes de pacientes ancianos frente al tratamiento antihipertensivo establece en un 55-60% los ancianos que aceptarían un tratamiento antihipertensivo en cualquier escenario de resultado (IAM, IC, ictus o muerte), y sólo 4-7% lo rechazan claramente. Es probable que estas opiniones sean extensibles a otro tipo de pacientes hipertensos, incluyendo los de prevención secundaria. McLean¹º explora los valores y preferencias de pacientes sobre tratamiento antitrombótico (con efectos adversos más graves que los del tratamiento HTA), y en general, encuentra que los pacientes dan mucha mayor	El tratamiento antihipertensivo es un tratamiento con efectos adversos poco graves en general y bien aceptado por los pacientes, especialmente tras haber sufrido un evento cardiovascular.
RE CU RS OS	¿El coste incremental (o la utilización de recursos) es pequeño en relación a los beneficios?	,	okocostesteso den a yintervención son bajos en relación a los ebesicios son importantes	De acuerdo		En general, se considera que el coste de los antihipertensivos es bajo en relación a los costes ocasionados por los eventos evitados. Sin embargo, existen diferencias que pueden ser importantes en el coste entre los distintos medicamentos.

Balance de las consecuencias	Las consecuencias no deseadas claramente superan las consecuencias deseadas	Las consecuencias no deseadas probablemente superan las consecuencias deseadas	El balance entre las consecuencias deseadas y no deseadas es incierto*	Las consecuencias deseadas probablemente superan las consecuencias no deseadas	Las consecuencias deseadas claramente superan las consecuencias no deseadas
C-1 Tratamiento antihipertensivo vs placebo					
C-2 Diurétivos vs placebo					
C- 3 BB vs placebo					
C-4 IECA vs placebo					
C-5 ARA II vs placebo					
C-6 IECA+diurético vs placebo					
C-7 ARA II vs CA					
Recomendación	No se recomienda la opción	Se sugiere no considerar la opción	Se sugiere considerar la opción	Se recomienda la opción	
C-1 Tratamiento antihipertensivo vs placebo]	
C-2 Diurétivos vs placebo]	
C- 3 BB vs placebo]	

C-4 IECA vs placebo				
C-5 ARA II vs placebo				
C-6 IECA+diurético vs place	ebo 🗌			
C-7 ARA II vs CA				
	antihipertensiv	os a todos los pacientes hipertenso la combinación de IFCA con un diui		dente cerebrovascular. al del naciente hinertenso con ACV previo.
Razonamiento/Justificación	de la recomenda	ación:		
hipertensos con ictus previo otros eventos cardiovascula calidad alta de que la comb	o. No existen evid ares. En la comp binación de un l	dencias de buena calidad que señalen paración frente a placebo, la combinac	que unos antihipertensivos fre ción de un IECA con un diurét amida) se asociaron a una dis	cia de ictus recurrente y eventos cardiovasculares mayores en pacientes ente a otros sean más beneficiosos en disminuir el riesgo de un nuevo ictus u ico y en base al estudio PROGRESS, se considera que existe evidencia de sminución del riesgo de sufrir un ictus recurrente, IAM o la combinación de adecuada.
		: Si un paciente con ictus previo neces s previos si el paciente está controlado		el IECA con diurético es una buena opción. No hay evidencias suficientes
Factibilidad: Es factible en	nuestro medio			
	ole de resultado o	de ictus en comparación con otros grup		s calcioantagonistas, que en prevención primaria podrían tener efectos omo de la combinación de inhibidores del SRA (IECA y ARAII)

2

Anexo I. Estrategia de Búsqueda.

Bases de datos	Estrategia de búsqueda	Fechas
Medline (Pubmed u Ovid)	1.exp antihypertensive agents/ 2.exp diuretics/ 3.exp calcium channel blockers/ 4.exp angiotensin converting enzyme inhibitors/ 5.exp adrenergic antagonists/ 6.exp angiotensin Receptor antagonists 7.1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 8.exp stroke 9.exp cerebrovascular accident 10.8 or 9 11 7 and 10 12 limit 11 to yr=2007-2012 – reviews (best balance of sensitivity and specificity)") 13.limit 11 to yr=2007-2012 – meta-analysis.pt 14.limit 11 to yr=2007-2012 – randomized controlled trial.pt	2008-2012
Embase (Ovid)	1.exp antihypertensive agents/ 2.exp diuretics/ 3.exp calcium channel blockers/ 4.exp angiotensin converting enzyme inhibitors/ 5.exp adrenergic antagonists/ 6.exp angiotensin Receptor antagonists 7.1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 8.exp stroke 9.exp cerebrovascular accident 10.8 or 9 11 7 and 10 12.limit 11 to yr=2007-2012 – meta-analysis.pt 13.limit 11 to yr=2007-2012 – randomized controlled trial.pt	2008-2012
Cochrane (Willey)	1.exp antihypertensive agents/ 2.exp diuretics/ 3.exp calcium channel blockers/ 4.exp angiotensin converting enzyme inhibitors/ 5.exp adrenergic antagonists/ 6.exp angiotensin Receptor antagonists 7.1 or 2 or 3 or 4 or 5 or 6 8.exp stroke 9.exp cerebrovascular accident 10.8 or 9 11 7 and 10 12 limit 11 to yr=2007-2012 – reviews (best balance of sensitivity and specificity)") 13.limit 11 to yr=2007-2012 – meta-analysis.pt 14.limit 11 to yr=2007-2012 – randomized controlled trial.pt	2008-2012
Evidence Updates	Blood pressure and cerebrovascular accident Blood pressure and stroke Hypertension and cerebrovascular Hypertension and stroke - All disciplines - Treatment - Adults	2008-2012

Anexo II. Evaluación: Evidence Updates.

Referencia en la	Identificada en Evidence
i to i o i o i o i o i o i o i o i o i o	Idontinodad on Evidonioo

Actualización	<u>Updates</u>
Lakhan 2009	No
Lee 2012	No
Yusuf 2008	Si

Anexo III. ForestPlot.

No aplicable

Anexo IV. Costes

No aplicable

ANEXO V Bibliografía

- Rashid P, Leonardi-Bee J, Bath P. Blood pressure reduction and secondary prevention of stroke and other vascular events: a systematic review. Stroke. 2003;34(11):2741-2748.
- Randomised trial of a perindopril-based blood-pressure-lowering regimen among 6,105 individuals with previous stroke or transient ischaemic attack. *Lancet*. 2001;358(9287):1033-1041.
- 3. Yusuf S, Diener HC, Sacco RL, et al. Telmisartan to prevent recurrent stroke and cardiovascular events. *N Engl J Med.* 2008;359(12):1225-1237.
- 4. Lakhan SE, Sapko MT. Blood pressure lowering treatment for preventing stroke recurrence: a systematic review and meta-analysis. *Int Arch Med.* 2009;2(1):30.
- 5. Lee M, Saver JL, Hong KS, Hao Q, Chow J, Ovbiagele B. Renin-Angiotensin system modulators modestly reduce vascular risk in persons with prior stroke. *Stroke*. 2012;43(1):113-119.
- Lithell H, Hansson L, Skoog I, et al. The Study on Cognition and Prognosis in the Elderly (SCOPE): principal results of a randomized double-blind intervention trial. *J.Hypertens*. 2003;21(5):875-886.
- 7. Liu LS, Gong LS, Wang W. [Effects of blood pressure lowering treatment on stroke recurrence in patients with cerebrovascular diseases-a large-scale, randomized, placebo controlled trial]. *Zhonghua xin xue guan bing za zhi.* 2005;33(7):613-617.
- 8. Schrader J, Luders S, Kulschewski A, et al. Morbidity and Mortality After Stroke, Eprosartan Compared with Nitrendipine for Secondary Prevention: principal results of a prospective randomized controlled study (MOSES). *Stroke*. 2005;36(6):1218-1226.
- 9. Perret-Guillaume C, Genet C, Herrmann FR, Benetos A, Hurst SA, Vischer UM. Attitudes and approaches to decision making about antihypertensive treatment in elderly patients. *Journal of the American Medical Directors Association*. 2011;12(2):121-128.
- 10. MacLean S, Mulla S, Akl EA, et al. Patient values and preferences in decision making for antithrombotic therapy: a systematic review: Antithrombotic Therapy and Prevention of Thrombosis, 9th ed: American College of Chest Physicians Evidence-Based Clinical Practice Guidelines. *Chest.* 2012;141(2 Suppl):e1S-23S.