

**RECOMENDACIONES
LATINOAMERICANAS PARA
EL MANEJO DE LA
HIPERTENSIÓN ARTERIAL
EN ADULTOS
*(RELAHTA 2)***



Diciembre 2018

Los redactores pertenecen a las siguientes sociedades:



**SOCIEDAD CRUCEÑA
DE MEDICINA INTERNA**
MEDICINA INTERNA DEL ADULTO



**SOCIEDAD PERUANA
DE MEDICINA INTERNA**



**COLEGIO DE MEDICINA
INTERNA DE MÉXICO, A. C.**



**Sociedad Venezolana
de Medicina Interna**



SMIU
Sociedad de Medicina Interna del Uruguay



COORDINADORES DEL DOCUMENTO

Dr. Rodrigo Sabio
Dr. Pascual Valdez

REDACTORES DEL DOCUMENTO

Dra Yazmin Abuabara Turbay

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Miembro Honorario de Asociación colombiana de Medicina Interna
Especialista en Docencia Universitaria Universidad Santo Tomás, Bogotá, seccional Cartagena
Diplomado en nutrición clínica universidad del Bosque, Bogotá, Colombia
Diplomado en Geriatría Universidad del Bosque, Bogotá, Colombia
Médica internista consulta externa hospital universitario del caribe Cartagena Colombia Coordinación Programa de Riesgo Cardiovascular Somedyt IPS Cartagena Colombia
Profesor Asociado del Departamento Médico de la Facultad de Medicina de la universidad de Cartagena Colombia
yatur20@hotmail.com

Dr. Rodrigo Eduardo Andrade Belgeri

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Vocal de la Sociedad de Medicina Interna del Uruguay
Asistente de clinica medica A Universidad de la República Uruguay – Universidad de la República Uruguay –UDELAR Montevideo Uruguay
rodrigo_andrade_1@hotmail.com

Dr. Gustavo Adolfo Arbo Oze de Morvil

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, Medicina Interna Geriatrica, Neuropsiquiatria, Geriatria
Presidente de la Sociedad Paraguaya de Gerontologia y Geriatria
Hospital Dupuytren Limoges Francia. Servicio De Geriatria Clinica
Hospital Esquirol Limoges Francia. Servicio de Psiquiatria
gusarbo@gmail.com

Dra. Claudia Arias

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna y Nutriología Clínica
Secretaria General Sociedad de Medicina Interna de la República Dominicana SMIRD
Secretaria General Asociación Centroamericana y del Caribe de Medicina Interna AMICAC
Miembro Comité Ejecutivo International Society of Internal Medicine ISIM
Miembro Consejo Consultivo Sociedad Latinoamericana de Medicina Interna SOLAMI
Miembro Colegio Médico República Dominicana
Coordinadora Auditoría Clínica Programa Prevención y Control de Arbovirosis Ministerio de Salud Publica, República Dominicana
Miembro Sub Consejo de Enseñanza Residencia de Medicina Interna Centro Medico Universidad Central del Este
draarias@hotmail.com

Dr. Luis Alberto Cámara

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna.
Secretario y ex presidente de la Sociedad Argentina de Medicina.
Jefe de la sección Geriatría del Departamento de Medicina Interna. Hospital Italiano de Buenos Aires (Argentina).
Profesor del Instituto Universitario del Hospital Italiano, carrera de Medicina.
Presidente fundador del Foro Internacional de Medicina Interna (FIMI)
luiscamera@gmail.com

Dr. Virgil Carballo Zárate

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Presidente Electo de La Asociación Colombiana de Medicina Interna
Expresidente Asociación Procongreso de Medicina Interna - APMI
Médico Internista Hospital Naval de Cartagena
Médico Coordinador del Programa de Riesgo Cardiovascular Nueva EPS Cartagena
Médico Cuidado Intensivo del Centro Neurológico FIRE Cartagena - Colombia
Docente de Cátedra de la Facultad de Medicina de La Universidad de Cartagena - Colombia
vircaza@hotmail.com

Dr. Ramez Constantino Chahin

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Doctor en Ciencias Médicas.
Secretario de actas de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna
Jefe Departamento de Medicina. Hospital Universitario "Dr. Angel Laralde" (HUAL). Valencia-Venezuela
Coordinador Postgrado de Medicina Interna HUAL-Universidad de Carabobo. Valencia - Venezuela
Profesor Titular Clínica Médica y Terapéutica. Escuela de Medicina. Facultad de Ciencias de la Salud.
Universidad de Carabobo. Valencia-Venezuela.
ramez09@gmail.com

Dr. Jorge Contreras Monchez

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Presidente de la Asociación de Medicina Interna de El Salvador
Médico adscrito Hospital de Diagnóstico, San Salvador
Ex Jefe del Departamento de Medicina Interna Universidad Evangélica de El Salvador)
jorgecont@hotmail.com

Dr. Miguel Ángel Contreras Zambrano

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Ex Presidente Capitulo Neoespartano Medicina Interna Venezuela
Jefe Servicio Medicina Interna Hospital Agustín Hernández Juangriego Venezuela
miguelcontrerasz@hotmail.com

Dra. Coral Cristaldo Id

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Tesorera de la Sociedad Boliviana de Medicina Interma.
Staff en la Clínica Foianini
Docente instructor de la residencia de Medicina Interna en Clínica Foianini
coralcristaldo@gmail.com

Dr. Erik Dávila

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Secretario general de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna.
Profesor instructor de la cátedra de clínica y terapéutica B.
Coordinador del 3er año de medicina en la Universidad central de Venezuela.
Docente del postgrado de medicina interna del Hospital Universitario de Caracas.
Adjunto de medicina interna en el Hospital de Clínicas Caracas
eriklester@hotmail.com

Dr. Ernesto De los Santos Godoy

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Miembro de la Sociedad Uruguaya de Medicina Interna
Asistente de Clínica Medica A Universidad de la República Uruguay - Universidad de la República
Uruguay –UDELAR Montevideo Uruguay
ertingo@gmail.com

Dr. Sergio Díaz

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna.

Medico Fisiólogo.

Docente de Fisiología, Fisiopatología e Investigación de la Escuela de Medicina de la Pontificia Universidad Católica Madre y Maestra (PUCMM), Santiago de los Caballeros. República Dominicana.

Staff de Medicina Interna Hospital Regional Universitario José María Cabral y Báez. República Dominicana.

Miembro Asociación Dominicana de Médicos Internistas (ADOMEINT).

Internista del Área de Evaluación Médica Preventiva del Hospital Metropolitano de Santiago (HOMS).

SDiaz@homshospital.com

Dr. Lorenzo Díaz Salazar

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna

Presidente comité científico Sociedad Hondureña de Medicina Interna

Internista emergencia Hospital Escuela Universitario y Hospital Militar

Miembro del comité técnico del posgrado medicina interna

Miembro del tribunal de honor Colegio Médico de Honduras

lorendoctor@yahoo.es

Dra. Maritza Durán Castillo

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna

Presidente de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna.

Médico adjunto en la Clínica El Ávila, Caracas, Venezuela

maritzamanueladaniela@gmail.com

Dra. Katia Ninoska Echegaray Castro

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna y en Geriátría

Presidenta del Comité Científico de la Sociedad de Gerontología y Geriátría del Perú

Miembro de la Asociación Latinoamericana de Cuidados Paliativos y de la IAHPC

Encargada de la Unidad de Cuidados Paliativos en Geriátría "Carlos Gaidolfi Llosa" del Hospital de la fuerza aérea del Perú

Médico Geriatra asistente de la Clínica Delgado del Perú

Maestra Universitaria en Cuidados Paliativos, Universidad Pontificia de Comillas de Madrid

Docente de Pregado de la Universidad Científica del Sur

katiaechegaray@gmail.com

Dr. Fredy Antonio Figueroa Guilamo

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna

Presidente de la Sociedad de Medicina Interna de la República Dominicana

fredyfigueroa581@hotmail.com

Dr. José Galarza Nuñez

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna

Máster en Diabetes en la Práctica Clínica

Médico ayudante Medicina Interna Emergencia Hospital Regional Universitario José María Cabral y Báez

Coordinador Reidencia Medicina Interna Hospital Regional Universitario José María Cabral y Báez

Ex presidente Asociación Dominicana de Médicos Internistas Inc 2007_2009

galarza41@yahoo.com

Dr. Jorge Óscar García Méndez

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna e Infectología

Miembro de Colegio de Medicina Interna de México –CMIM

Secretario Académico SOLAMI

Jefe del Departamento de Posgrado y Educación Médica Continua, Instituto Nacional de Cancerología

Profesor de Virología, Farmacología Terapéutica y Propedéutica y Fisiopatología UNAM
jgarciam@incan.edu.mx jogarciam@hotmail.com

Dr. Helí Hernández Ayazo

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
PHD en ciencias de la educación-historia de la medicina
Presidente SOLAMI
Ex-presidente ACMI
Miembro de número Academia de Medicina de Cartagena
Miembro de número Sociedad Colombiana de Historia de la Medicina
Profesor titular de medicina, Universidad de Cartagena
Internista de consulta, Hospital Universitario Del Caribe
Canciller del Foro Internacional de Medicina Interna (FIMI)
helihernandezayazo@gmail.com

Dra. Sara Hernández Araque

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Residente clínica médica A / UDELAR
Docente del Posgrado De Medicina Interna A Universidad de la República Uruguay -UDELAR
Montevideo Uruguay
shernandezaraque@gmail.com

Dra. Cristina Lopez Sánchez

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Tesorera de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna
Fellow patología médica del embarazo
Profesor de pregrado y postgrado en la Universidad central de Venezuela
Internista de la policlinica Mendez Gimón Caracas
cristinalopezsanchez@hotmail.com

Dr. Felipe Melgar Cuellar

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, Geriátrica y Gerontología
Pas Presidente Sociedad Boliviana de Geriátrica y Gerontología
Council Member Comité Latinoamericano COMLAT de la Asociación Internacional de Gerontología y Geriátrica IAGG
Médico Geriatra de Planta de la Clínica Foianini
Docente de Post Grado Diplomado de Geriátrica y Gerontología Universidad NUR
Secretario del Foro Internacional de Medicina Interna (FIMI)
felipe_melgar@hotmail.com

Dr. Rubén Montúfar

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna y Reumatología
Vicepresidente de la Asociación de Medicina Interna de El Salvador
Jefe del Departamento de Reumatología del Instituto Salvadoreño del Seguro Social
Miembro Permanente del Comité Editorial de la Revista Crea Ciencia
rmontufar@hotmail.com

Dr. José Ortellado Maidana

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, Terapia Intensiva, Hipertensión Arterial, Salud Pública
Miembro y ex presidente de la Sociedad Paraguaya de Medicina Interna
Presidente de la Soc. Paraguaya de Hipertensión Arterial 2017-2019
Jefe de Servicio de Terapia Intermedia HC IPS
Director del Programa Nacional de Prevención Cardiovascular -MSPYBS.Paraguay

Encargado de cátedra de clínica médica de la Univ Católica sede regional Guaira
joseortelladom@yahoo.com

Dra. Gabriela Ormaechea

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Profesora Directora de Clínica Médica "A"
Hospital de Clínicas, Dr. Manuel Quintela , Universidad de la República. UdelaR
Coordinadora de la Unidad Multidisciplinara de Insuficiencia Cardíaca (UMIC)
Hospital de Clínicas, Dr. Manuel Quintela UdelaR.
gabiorma@gmail.com

Dr. Mario J. Patiño Torres

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Doctor en educación
Ex Presidente Sociedad Venezolana de Medicina Interna.
Jefe del Departamento de Medicina del Hospital Universitario de Caracas UCV (HUC-UCV)
Director del Postgrado de Medicina Interna HUC-UCV.
Profesor Titular de la Facultad de Medicina - Universidad Central de Venezuela (UCV) /
Coordinador de la Comisión de Currículo de la Facultad de Medicina UCV.
mjpatino@gmail.com

Dr. Eduardo Penny Montenegro

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, Geriátría
Ex-Presidente de la Sociedad Peruana de Medicina Interna; de la Sociedad Latinoamericana de Medicina Interna (SOLAMI) y de la Sociedad de GERONTOLOGIA y GERIATRIA del Perú
Master del American College of Medicine y Fellow del American Geriatrics Society
Coordinador de Geriátría Clínica Delgado y Clínica Javier Prado
Profesor Asociado Universidad Peruana Cayetano Heredia
penny_eduardo@hotmail.com

Dra. Verónica Pérez Papadopulos

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Miembro de la Sociedad de Medicina Interna del Uruguay
Profesora Adjunta Clínica Médica A Universidad de la República Uruguay -UDELAR Montevideo Uruguay.
perezpapadopulos@gmail.com

Dr. Homero Luis Puello Galarcio

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Presidente Capítulo Alto Magdalena 2014-2018, Asociación Colombiana de Medicina Interna.
Ex coordinador de Medicina Interna, Clínica Saludcoop Neiva.
Programa Riesgo Cardiovascular de la Unidad Cardiológica y Perinatal del Huila. Colombia.
hpuello1977@hotmail.com

Dr. Williams Rojas Cifuentes

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Miembro de la Sociedad de Medicina Interna del Uruguay
Docente del Posgrado De Medicina Interna A Universidad de la República Uruguay -UDELAR Montevideo Uruguay
Médico del Hospital de Clínicas Dr. Manuel Quintela Universidad de la República Oriental del Uruguay (UdelaR)
Médico del Hospital Policial de la República Oriental del Uruguay
williamrojas@gmail.com

Dra Selva Romero

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, Parasitología
Secretaría Científica de la Sociedad de Medicina Interna del Uruguay
Asistente de Clínica Médica A, Hospital de Clínicas, Facultad de Medicina, Universidad de la República
Uruguay –UDELAR, Montevideo, Uruguay
Asistente del Departamento de Parasitología y Micología, Instituto de Higiene, Facultad de Medicina,
Universidad de la República Uruguay -UDELAR, Montevideo, Uruguay
sselvaromero@gmail.com sromero@hc.edu.uy sromero@higiene.edu.uy

Dr. Rodrigo Sabio

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna y en cardiología.
Miembro de la comisión directiva de la Sociedad Argentina de Medicina (SAM).
Presidente Distrito SAM Calafate.
Ex director del Hospital SAMIC de alta complejidad, ciudad de El Calafate, Argentina.
Médico Clínico en Hospital SAMIC de alta complejidad, ciudad de El Calafate, Argentina.
Profesor Titular de cátedra Semiología Médica, Universidad Nacional de La Paragonia San Juan Bosco,
Pcia de Chubut, Argentina.
Presidente del consejo de Medicina Vascul ar de la Sociedad Argentina de Medicina (SAM).
rodrigocabio75@hotmail.com

Dr. Samuel Salazar Rodríguez

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Médico asistente. Clínica Delgado. Perú.
samuel.salazar@hotmail.es

Dra. Virginia Alejandra Salazar Matos

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Fellow en Patología Médica del embarazo.
Vicepresidenta de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna
Médico Jefe del Departamento de Medicina Interna del Hospital Militar "Dr. Carlos Arvelo". Caracas-
Venezuela.
Profesor del Postgrado Universitario de Medicina Interna en el Hospital Militar "Dr. Carlos Arvelo".
Caracas- Venezuela.
vass68@hotmail.com

Dr. Pascual Valdez

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna; Medicina Crítica y Terapia Intensiva; Medicina
General y Familiar, Geriatría y Gerontología, Emergentología.
Presidente de la Sociedad Argentina de Medicina.
Staff de Terapia Intensiva. Hospital Vélez Sarsfield. CABA. Argentina.
Médico clínico de cabecera del INSSJP. Argentina
Profesor de Medicina Interna en UBA y en UNLaM.
Doctorado en Medicina.
Presidente del Foro Internacional de Medicina Interna (FIMI)
rpascual46@gmail.com

Dra. Mariflor Vera

Médica especialista en Clínica Médica / Medicina Interna
Bibliotecaria de la Sociedad Venezolana de Medicina Interna
Miembro Junta Directiva Nacional Sociedad Venezolana de Medicina Interna
Médica asistencial en Tabay
Profesor Asociado- Universidad de los Andes, Mérida-Venezuela
marydoc3@hotmail.com

Dr. Pablo Vergara Hanson

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna y Diabetología.
Licenciado En Tecnología Médica.
Ex Presidente de la Soc. Cruceña de Medicina Interna.
Ex Presidente de la Asociación Cruceña para el Estudio de la Diabetes.
Vocal del Grupo Latinoamericano de Epidemiología de la Diabetes (GLED).
Médico del Centro Integral de Medicina, Endocrinología y Diabetes (CIMED) de Santa Cruz de la Sierra Bolivia.
midiabver@yahoo.com

Dr. Hugo Zelechower

Médico especialista en Clínica Médica / Medicina Interna, en Nefrología y en Terapia Intensiva.
Miembro de la Sociedad Argentina de Nefrología (SAN).
Docente de la Carrera de Medicina en UBA.
Staff de Terapia Intensiva del Hospital Vélez Sarsfield. Argentina.
Staff de Nefrología del Hospital Vélez Sarsfield. Argentina.
Director médico de Fresenius Medical Care.
hzelechow@gmail.com

LOS AUTORES NO PRESENTAN CONFLICTO DE INTERÉS

RESUMEN

Se presenta la segunda parte de las recomendaciones latinoamericanas para el manejo de la Hipertensión Arterial (HTA) en adultos. En una primera fase se han descrito los aspectos más relevantes de la epidemiología, aspectos fisiopatológicos, cómo hacer diagnóstico, pautas terapéuticas, urgencias y emergencias hipertensivas, poblaciones especiales, hipertensión refractaria y la aplicación de las guías en la vida real. En esta segunda parte, se emiten recomendaciones respondiendo a preguntas específicas para prevención primaria, secundaria, terciaria y cuaternaria. En general pocas recomendaciones al respecto del manejo de la hipertensión arterial surgen desde la clínica médica/ medicina interna, a pesar de dos situaciones: la mayoría de los pacientes con hipertensión arterial son evaluados y manejados por los clínicos, y la clínica médica es la especialidad que permite la mirada holística e integrada de los problemas de salud del adulto, permitiendo agregar el enfoque biográfico al biológico, comprender e interpretar no solo el problema de salud sino sus causas y consecuencias (que muchas veces suelen corresponder a diferentes parénquimas, lo cual en el modelo fragmentado haría transitar al paciente por distintas especialidades). El bajo porcentaje de pacientes hipertensos controlados obliga a todos los profesionales involucrados en el manejo de los mismos a optimizar recursos y detectar problemas que se asocian a un control deficitario como la sub utilización del tratamiento farmacológico, baja tasa de pacientes tratados con estrategia combinada (la mayoría de los pacientes actualmente recibe monoterapia), falta de prescripción adecuada de los cambios en el estilo de vida, baja adherencia terapéutica e inercia clínica. En la presente publicación se presentan recomendaciones efectuadas por especialistas en clínica médica / medicina interna para el manejo de la hipertensión arterial en adultos, respondiendo preguntas de prevención primaria, secundaria, terciaria, y cuaternaria.

Palabras clave

Hipertensión arterial, guías, recomendaciones, morbilidad cardiovascular, mortalidad cardiovascular, fármacos antihipertensivos, adherencia, monoterapia, terapia combinada, inercia clínica, estilos de vida, prevención primaria, prevención secundaria, prevención terciaria, prevención cuaternaria.

ABSTRACT

The second part of the Latin American recommendations for the management of Arterial Hypertension (HTA) in adults is presented. In a first phase, the most relevant aspects of epidemiology, physiopathological aspects, how to diagnose, therapeutic guidelines, hypertension emergencies and urgencies, special populations, refractory hypertension and the application of guides in real life have been described. In this second part, recommendations are issued answering specific questions for primary, secondary, tertiary and quaternary prevention. In general, few recommendations regarding the management of arterial hypertension arise from the medical clinic / internal medicine, despite two situations: the majority of patients with hypertension are evaluated and managed by the clinicians, and the medical clinic is the specialty that allows the holistic and integrated look of the health problems of the adult, allowing to add the biographical approach to the biological, to understand and interpret not only the health problem but its causes and consequences (which often correspond to different parenchyma, which in the fragmented model would make the patient move through different specialties). The low percentage of controlled hypertensive patients forces all the professionals involved in the management of them to optimize resources and detect problems that are associated with a deficit control such as the under utilization of pharmacological treatment, low rate of patients treated with combined strategy (the most patients currently receive monotherapy), lack of adequate prescription of changes in lifestyle, low therapeutic adherence and clinical inertia. This publication presents recommendations made by specialists in medical clinic / internal medicine for the management of hypertension in adults, answering primary, secondary, tertiary, and quaternary prevention questions.

Key Word

Hypertension, guidelines, recommendations, cardiovascular morbidity, cardiovascular mortality, antihypertensive drugs, adherence, monotherapy, combination therapy, clinical inertia, lifestyles, primary prevention, secondary prevention, tertiary prevention, quaternary prevention.

Índice

- 1-Introducción.
- 2-Definición y Clasificación.
- 3-Evaluación Inicial del Paciente con Hipertensión Arterial.
- 4-Historia Clínica del Paciente con Hipertensión Arterial.
 - 4.1 Anamnesis
 - 4.2 Examen Físico
 - 4.3 Exámenes complementarios de rutina
 - 4.4 Exámenes complementarios adicionales.
- 5-Mediciones de la Presión Arterial
 - 5.1 Mediciones en consultorio
 - 5.2 Mediciones fuera del consultorio
 - 5.3 Hipertension de guardapolvo blanco
 - 5.4 Hipertensión oculta
- 6-Estratificación del Riesgo Cardiovascular.
- 7-Lineamientos generales del tratamiento.
- 8-Cambios en el estilo de vida.
- 9-Tratamiento farmacológico.
 - 9.1 Monoterapia y terapia combinada.
 - 9.2 Farmacos para el manejo del riesgo cardiovascular.
 - 9.3 Evaluación de la Adherencia terapéutica
- 10-Hipertensión resistente.
- 11-Hipertension Arterial en Situaciones Especiales.
 - 11.1 Jóvenes
 - 11.2 Adultos mayores
 - 11.3 Embarazadas.
 - 11.4 Enfermedad Cardiovascular establecida
 - Enfermedad Cerebro vascular
 - Enfermedad Coronaria
 - 11.5 Enfermedad renal crónica
 - 11.6 Diabetes.
 - 11.7 Obesidad
12. Indicadores de Sospecha de Hipertension secundaria.
13. Recomendaciones de no hacer
14. Puntos clave de las recomendaciones.
15. Bibliografía

1. Introducción:

La hipertensión arterial representa el principal factor de riesgo para desarrollar enfermedad cardiovascular y mortalidad por todas las causas a nivel mundial (1-3). A pesar de su elevada prevalencia, aún existe un bajo nivel de conocimiento y bajo porcentaje de pacientes controlados. En Latinoamérica, la prevalencia mencionada en el RELAHTA 1 (3b) es de 30-40% (rangos 25-45% según regiones). Por otra parte, según el Registro Nacional de Hipertensión Arterial realizado en Argentina (RENATA 2), del total de los pacientes con hipertensión arterial, el 38,8% desconoce esta condición y solamente el 24,2% de los pacientes se encuentran con la presión arterial (PA) controlada (4).

Estos datos dejan en claro que se requieren por un lado estrategias poblacionales para detectar aquellos individuos hipertensos no diagnosticados que se beneficiarían con un tratamiento adecuado y por otra parte, que se deben dedicar esfuerzos en mejorar el control de la PA en aquellos pacientes ya diagnosticados y en tratamiento (5).

El médico clínico brinda asistencia diariamente a un gran número de estos pacientes y además recibe una cantidad importante de información de numerosas guías internacionales publicadas durante los últimos años, en algunos casos con divergencias incluso en como definir a un paciente con hipertensión arterial o en los objetivos terapéuticos de los mismos. Desde el Foro Internacional de Medicina Interna (FIMI), consideramos de importancia que los médicos clínicos participen de las decisiones respecto al manejo de estos pacientes. Se propone a continuación un enfoque práctico del paciente con Hipertensión Arterial, tanto para diagnóstico y tratamiento, a la luz de la evidencia disponible y teniendo en cuenta la opinión de médicos clínicos referentes en el tema.

Por último, cabe destacar que existe una cantidad masiva de evidencia que relaciona el estado socio económico con el desarrollo de hipertensión arterial y el pronóstico de la misma, fundamentalmente influido por la disponibilidad de recursos terapéuticos y accesibilidad al sistema de salud (6). Es por eso que a nivel local resulta de importancia la confección de recomendaciones que pongan de manifiesto una visión real y acorde a los recursos disponibles (7). Entendemos que el clínico podría enfrentar dificultades en su práctica diaria al intentar aplicar guías y recomendaciones originadas en países de altos ingresos, con distinta disponibilidad de recursos y diferente epidemiología.

¿Por que escribir las recomendaciones?

- Diversidad de criterios en la bibliografía
- La hipertensión arterial es el principal factor de riesgo de morbimortalidad cardiovascular.
- El bajo nivel de conocimiento y bajo nivel de control es más evidente en países de medianos y bajos recursos, y requiere implementar medidas en todos los actores involucrados.
- Los médicos internistas atienden en su consultorio un gran porcentaje de estos pacientes, frecuentemente con comorbilidades.
- Disparidad en latinoamerica en la accesibilidad al sistema de salud y al uso de recursos diagnósticos y terapéuticos que no se contempla en guías de países de altos ingresos.

Es importante aclarar que este documento no reemplaza al juicio clínico y deberá valorarse al paciente en forma individual.

Clases de recomendación	Definición
Clase I	Evidencia y/o acuerdo general en que un determinado procedimiento diagnóstico/tratamiento es beneficioso, útil y efectivo
Clase II	Evidencia conflictiva y/o divergencia de opinión acerca de la utilidad/eficacia del tratamiento
Clase II a	El peso de la evidencia/opinión está a favor de la utilidad/eficacia
Clase II b	La utilidad/eficacia está menos establecida por la evidencia/opinión
Clase III	Evidencia o acuerdo general en que el tratamiento no es útil/efectivo y en algunos casos puede ser perjudicial

Nivel de evidencia A	Datos procedentes de múltiples ensayos clínicos aleatorizados o metaanálisis
Nivel de evidencia B	Datos procedentes de un único ensayo clínico aleatorizado o de grandes estudios no aleatorizados
Nivel de evidencia C	Consenso de opinión de expertos y/o pequeños estudios, estudios retrospectivos, registros

Las preguntas que se hicieron son:

Prevención	Preguntas
Primaria	¿Cuándo hacer screening?
Secundaria	(enfermedad establecida no complicada) <i>Métodos diagnósticos:</i> ¿Cuáles son los métodos diagnósticos recomendados? <i>Medidas terapéuticas:</i> ¿Cuándo iniciar el tratamiento? ¿Cuál es el objetivo terapéutico? ¿Cuál es el tratamiento farmacológico y no farmacológico indicado? <i>Seguimiento:</i> ¿Cuales son las pautas de seguimiento?
Terciaria	(enfermedad establecida complicada) Seguimiento en aquellos con diabetes o patología vascular o riesgo establecido
Cuaternaria	Qué NO HACER (Prevención, diagnóstico, tratamiento)

Las mismas se irán contestando durante el desarrollo del documento.

2. Definición y Clasificación:

Existe una relación lineal y continua entre las cifras de presión arterial y los eventos cardiovasculares y daño renal (8,9). Los valores umbrales para definir hipertensión arterial se basan en el nivel de PA en el cual los beneficios del tratamiento superan indiscutiblemente los riesgos del mismo (10). Si bien en los últimos años se han revisado estos umbrales, recomendamos reservar la definición de hipertensión arterial para aquellos valores medidos en consultorio de presión arterial sistólica (PAS) mayor o igual a

140 mmHg y/o presión arterial diastólica (PAD) mayor o igual a 90 mmHg (7,10,11). Los valores considerados como HTA mediante mediciones fuera de consultorio, como la automedida domiciliaria de presión arterial (AMPA) y el Monitoreo ambulatorio de 24 hs (MAPA), se discutirán en el apartado correspondiente (5.2).

Para responder la pregunta de ¿cuándo hacer screening?, las recomendaciones son las siguientes (11):

- Todo individuo deber conocer al menos una vez al año el valor de su presión arterial.
- El screening debe incluir multiples ambitos: farmacias, campañas comunitarias y automediciones ocasionales.
- En cualquier momento que el paciente tome contacto con el sistema de salud se debe realizar medición de la presión arterial, independientemente del motivo.
- La presencia de familiares hipertensos refuerza esta necesidad.
- Se deben efectuar como mínimo dos mediciones y utilizar su promedio.
- Si el promedio resulta en cifras superiores a 130/85 mmHg, es necesaria una mayor evaluación médica.

Con el fin de preservar una nomenclatura uniforme en Latinoamérica, se propone usar la siguiente clasificacion (tabla 1), que otorga 3 grados de HTA según las cifras de PA en el consultorio. En caso de que las presiones sistólica y diastólica califiquen en categorías diferentes, se deberá considerar la más alta. La clasificación esta basada en el promedio de dos mediciones obtenidas en dos o más visitas luego del examen inicial.

- **Se recomienda reservar la definición de hipertensión arterial para aquellos valores medidos en consultorio de PAS mayor o igual a 140 mmHg y/o PAD mayor o igual a 90 mmHg.** (Clase I, nivel de evidencia C)
- **Se recomienda la utilizacion de la clasificacion de Hipertension arterial basada en 3 grados, PA limitrofe y PA normal.** (Clase I, nivel de evicendencia C)

TABLA 1. Clasificación según grado de Presión arterial de consultorio.

CLASIFICACION	PAS mmHg	PAD mmHg
NORMAL	< 130	<85
LIMITROFE	130-139	85-89
HTA GRADO 1	140-159	90-99
HTA GRADO 2	160-179	100-109
HTA GRADO 3	≥180	≥110
HTA SISTOLICA AISLADA	≥140	< 90

3. Evaluación Inicial del Paciente con Hipertensión Arterial:

La evaluación inicial del paciente con sospecha de Hipertensión Arterial tiene como objetivos: confirmar la presencia de HTA, evaluar el riesgo cardiovascular del paciente, e identificar posibles causas de hipertensión secundaria (7).

Esta evaluación deberá contar con algunos datos de importancia que surgirán de la anamnesis, el examen físico y exámenes complementarios básicos (10-12).

En cuanto a la confirmación de la HTA, se cuenta con valores establecidos de PA en función de mediciones realizadas dentro del consultorio (promedio de dos mediciones realizadas en dos o más visitas), o fuera del consultorio como MAPA o AMPA (13). Las técnicas de medición adecuadas se describen en el apartado correspondiente y los valores de referencia se encuentran en la tabla 2.

La valoración del riesgo cardiovascular global deberá estimarse a partir de los factores de riesgo cardiovasculares, la identificación de daño de órgano blanco y las condiciones clínicas asociadas como enfermedad cardiovascular establecida o enfermedad renal crónica.

Por último, en referencia a la identificación de posibles causas de hipertensión secundaria durante la evaluación inicial, no se recomienda una búsqueda exhaustiva y de rutina en todos los pacientes, sino que se propone mediante entrevista, examen físico y estudios complementarios de rutina, valorar indicios sugerentes de hipertensión secundaria y en caso de requerirlo, realizar los estudios específicos correspondientes (7,10-12).

OBJETIVOS EN LA EVALUACION INICIAL DEL PACIENTE.

- **Confirmar el diagnóstico de HTA y determinar su severidad**
- **Estimar el riesgo cardiovascular y establecer las metas del tratamiento**
- **Identificar una posible causa de HTA secundaria**

-En la evaluación inicial se recomienda confirmar el diagnóstico, estimar el riesgo cardiovascular y valorar indicadores clínicos de sospecha de hipertensión secundaria. (Clase I, nivel de evidencia C)

4. La Historia Clínica del paciente con Hipertensión Arterial:

4.1 Anamnesis:

Se recomienda indagar acerca de antecedentes familiares de HTA, enfermedad cardiovascular y enfermedad renal.

Es importante conocer la edad del paciente, ya que puede hacer sospechar causas de hipertensión secundaria, ante el inicio de la enfermedad en jóvenes, o al correlacionar el tiempo de evolución con el daño de órgano blanco presente.

En líneas generales se deberá obtener información acerca de otros factores de riesgo, eventos cardiovasculares previos, patrones de alimentación, ingesta de sal, consumo de alcohol, realización de

actividad física, ingesta de fármacos que puedan influir sobre la PA (AINES, anticonceptivos orales, corticoides, factores antiangiogénicos, simpaticomiméticos etc) y experiencia con tratamientos antihipertensivos previos (7).

Es importante preguntar en las mujeres antecedentes vinculados a trastornos hipertensivos del embarazo.

Los aspectos psico sociales tienen que ser evaluados también en la consulta ya que tienen impacto en la evolución y el grado de control de la HTA.

Se recomienda a su vez preguntar acerca de síntomas vasculares, neurológicos, falla cardíaca, apnea obstructiva del sueño y disfunción eréctil (7).

4.2 Examen Físico:

El examen físico es de fundamental importancia ya que aporta datos tanto para el diagnóstico de HTA (mediciones), como para evaluar comorbilidades, daño de órgano blanco y en algunos casos indicadores de sospecha para hipertensión secundaria. A continuación se describen algunos aspectos relevantes del examen físico a tener presentes en los pacientes con HTA:

-Medición de la PA en ambos brazos en la primera consulta (ver 5.1).

-Calcular la presión de pulso en los pacientes hipertensos y dejar registro de ello en la historia clínica ya que la elevación de la misma es un predictor independiente de eventos cardiovasculares y refleja en forma indirecta la rigidez arterial (14). La presión de pulso se calcula como la diferencia entre la PAS y la PAD.

-Medidas antropométricas: Peso, talla, índice de masa corporal (IMC) y perímetro de cintura.

-Examen general: Estado general del paciente, facies, evaluación de piel y mucosas, estado de hidratación, búsqueda de edemas periféricos.

-Examen cardiovascular: Frecuencia cardíaca, desplazamiento o modificaciones en el latido apical, auscultación de ruidos cardíacos, presencia de tercer o cuarto ruido, evaluación de soplos. Examen del sistema vascular periférico registrando características de los pulsos arteriales periféricos, trastornos tróficos, úlceras en miembros inferiores, presencia de soplos femorales o carotídeos.

-Examen respiratorio: Auscultación buscando presencia de rales pulmonares.

-Examen abdominal: Palpación abdominal en búsqueda de viceromegalias, aorta, auscultación de soplos abdominales.

-Examen neurológico completo y evaluación cognitiva en hipertensos adultos mayores (mayores de 65 años) o ante queja cognitiva.

-Realización de fondo de ojo en especial en hipertensión severa y diabéticos.

-Palpación tiroidea.

Es importante tener presentes algunos hallazgos sugerentes de hipertensión secundaria, como distribución del tejido adiposo en el síndrome de Cushing, estigmas de neurofibromatosis en la piel, presencia de soplos abdominales en enfermedad renovascular, disminución de pulsos femorales y disminución de PA en miembros inferiores en la coartación de aorta.

- **Se recomienda calcular la *Presión de pulso* en los pacientes hipertensos ya que la elevación de la misma es un predictor independiente de eventos cardiovasculares.** (Clase I, nivel de evidencia B)
- **Se recomienda la realización de *fondo de ojo* en pacientes con HTA grado 2, 3 y en todos los pacientes con diabetes.** (Clase I, nivel de evidencia B)
- **Debe considerarse en el resto de los pacientes con hipertensión arterial** (Clase IIa, nivel de evidencia C)

4.3 Exámenes complementarios de rutina básicos:

Se describen a continuación los exámenes complementarios básicos, que están ampliamente disponibles en la mayoría de las regiones, con la finalidad de valorar otros factores de riesgo, daño de órgano blanco y condiciones clínicas asociadas.

Laboratorio:

Se recomienda que el estudio de laboratorio rutinario incluya hemograma, glucemia, colesterol total, HDL-colesterol, LDL-colesterol, triglicéridos, creatininemia, con cálculo del filtrado glomerular (CKD/EPI o MDRD), uricemia, ionograma, orina completa, microalbuminuria o cociente albúmina/creatinina en muestra aislada de orina (15,16). La solicitud de estas prácticas estará fundada en la búsqueda de factores de riesgo cardiovascular asociados (Ej. Hipercolesterolemia o Diabetes Mellitus -DM-), indicadores de sospecha de causas de HTA secundaria (Ej. hipopotasemia espontánea o fácilmente inducible por diuréticos en algunos casos de aldosteronismo primario) y como valoración de daño de órgano blanco renal en caso de descenso del filtrado glomerular o presencia de microalbuminuria.

Tabla 2. Exámenes complementarios rutinarios en el paciente hipertenso (7):

<p>-Exámenes de laboratorio básicos:</p> <ol style="list-style-type: none">1- Hemograma2. Glucemia en ayunas3. Colesterol total, HDL, LDL y Trigliceridemia4. Creatininemia y cálculo de filtrado glomerular (CKD/EPI o MDRD)5. Uremia6. Uricemia7 Ionograma sérico8. Examen de orina completa9. Microalbuminuria o Cociente albumina/creatinina en orina (si estuviera disponible)
<p>Electrocardiograma de 12 derivaciones.</p>
<p>Fondo de ojo.</p>

Electrocardiograma:

Se recomienda realizar un Electrocardiograma (ECG) de 12 derivaciones a todos los pacientes con hipertension arterial para detectar hipertrofia ventricular izquierda (HVI), arritmias o cardiopatía isquémica. El ECG es de fundamental importancia al evaluar el compromiso miocárdico como daño de órgano blanco, esta ampliamente disponible y es de bajo costo (17). En cuanto al diagnóstico de HVI, tiene menor sensibilidad que el eco cardiograma pero cuenta con una elevada especificidad. Los pacientes que presentan signos electrocardiográficos de HVI tienen un alto riesgo de presentar eventos cardiovasculares mayores, como así también la regresión de dichas alteraciones luego del tratamiento reduce el riesgo de estos eventos (18,19).

Tabla 3. Signos electrocardiográficos de hipertrofia ventricular izquierda (HVI)

Índice de Sokolow-Lyon (S V1 + R V5 o 6) > 35mm.
Onda R en aVL >11 mm
Voltaje de Cornell (R aVL + S V3) > 20mm (mujeres) > 28 mm (hombres).
Producto de Cornell duración del QRS x (R aVL+ S V3) > 2440 mm x ms
Signos de sobrecarga en la repolarización

- **Se recomienda realizar un Electrocardiograma (ECG) de 12 derivaciones a todos los pacientes con hipertensión arterial.** (Clase I, nivel de evidencia B)

4.4 Estudios adicionales:

En función de un empleo racional de los exámenes complementarios disponibles, se propone la realización de estudios adicionales según hallazgos surgidos de la evaluación rutinaria inicial o ante la necesidad de requerir mayores datos para la estratificación de riesgo del paciente.

Algunos de ellos son hemoglobina glicosilada, prueba de tolerancia oral a la glucosa, ecocardiograma transtorácico, eco doppler carotídeo, velocidad de onda de pulso, o índice tobillo-brazo, entre otros.

Ecocardiograma transtorácico:

El hallazgo de HVI por ecocardiografía es un importante predictor de morbimortalidad cardiovascular y como es de esperar, la reversión de estos cambios estructurales, con el tratamiento destinado a reducir la PA, también se asocian a un mejor pronóstico (20- 23).

Es de especial interés la información que se obtiene acerca de las dimensiones ventriculares y auriculares y la evaluación de la función sistólica y diastólica del ventrículo izquierdo. Para establecer el diagnóstico de HVI se deberá contar con el índice de masa ventricular izquierda (IMVI) considerándose como valores normales ≤ 95 gramos/m² en la mujer y ≤ 115 gramos/ m² en el hombre (24).

Para evidenciar la geometría ventricular se deberá estimar además el espesor parietal relativo (EPR), siendo el valor límite normal $\leq 0,42$. A partir de estos dos parámetros mencionados (IMVI y EPR) se podrán diferenciar 4 grupos para diferentes configuraciones del ventrículo izquierdo. Cuando presentan IMVI normal con EPR $\leq 0,42$ es calificado como normal, un IMVI normal con EPR mayor de 42 como remodelado concéntrico, el IMVI aumentado con $\leq 0,42$ se considera HVI excéntrica y cuando existe un IMVI aumentado con EPR mayor a 42 se trata de HVI concéntrica. Como se mencionó, las alteraciones en la geometría del ventrículo izquierdo en pacientes con hipertensión arterial se asocian a una mayor mortalidad cardiovascular por lo que estos datos aportan importante información pronóstica, de utilidad para la estratificación de riesgo cardiovascular (25, 26).

-Se recomienda la realización de un ecocardiograma en pacientes con HTA y alteraciones en el ECG o signos y síntomas de disfunción ventricular. (Clase I, nivel de evidencia B)

-Puede considerarse cuando se requiera la identificación de HVI para modificar la conducta terapéutica. (Clase IIb, nivel de evidencia B)

Índice Tobillo brazo (ITB): Se trata de un método sencillo y de baja complejidad que puede aportar datos de daño de órgano blanco ya que cuando el resultado es menor de 0,9 es indicativo de enfermedad vascular periférica. La presencia de enfermedad vascular periférica también tiene valor pronóstico, elevando el riesgo de presentar eventos cardiovascular ya que la afectación vascular también puede encontrarse en las arterias coronarias y cerebrales aun sin presentar manifestaciones clínicas (27-29).

-Debe considerarse la realización del Índice tobillo brazo en pacientes con HTA y sospecha de enfermedad arterial periférica. (Clase IIa, nivel de evidencia B)

Eco doppler carotideo: La presencia de placas ateroscleróticas en vasos carotideos son indicadores de presencia de enfermedad aterosclerótica y fuertes predictores de enfermedad cerebro vascular e infarto agudo de miocardio, independientemente del riesgo cardiovascular calculado inicialmente y de los factores de riesgo presentes. Por este motivo su presencia, modifica el pronóstico del paciente, elevando el riesgo cardiovascular del mismo (30,31). Sin embargo no se recomienda su uso rutinario a menos que este clínicamente indicado ante la presencia de un soplo carotideo, antecedentes de accidente cerebro vascular (ACV) o ataque isquémico transitorio (AIT) o como parte de evaluación de pacientes con enfermedad vascular (10).

En cuanto al cálculo del grosor íntima media, si bien se mostro como un factor independiente de riesgo cardiovascular, su alta variabilidad y la baja reproducibilidad individual ha planteado dudas en los últimos años, no aportando mayores datos que las tablas de riesgo tradicionales para valoración de riesgo cardiovascular, por lo que no se recomienda su medición rutinaria para la estratificación de riesgo.

-El cálculo de grosor íntima media por ecografía carotidea para estratificar el riesgo cardiovascular no está recomendado. (Clase III, nivel de evidencia A).

Velocidad de onda de pulso (VOP): El aumento de la velocidad de onda de pulso carotido femoral refleja una rigidez arterial aumentada, con incremento del riesgo cardiovascular independiente de los factores incluidos en las tablas de predicción de riesgo (32,33). Algunas guías lo consideran como un elemento de utilidad para la re estratificación de los pacientes con riesgo moderado ya que el incremento del riesgo vinculado al aumento de la VOP podría modificar la conducta al considerarse de alto riesgo.(11)

No se recomienda su uso rutinario en todos los pacientes con hipertension arterial, aunque puede considerarse para medir la rigidez arterial. (Clase IIb, nivel de de evidencia B).

5. Medición de la Presión Arterial:

La PA puede ser medida dentro del consultorio o fuera del consultorio ya sea por monitoreo ambulatorio de 24 hs (MAPA) o mediante registros estandarizados de automedida de la PA en el domicilio del paciente (AMPA). La amplia disponibilidad e indiscutible utilidad como método de screening de las mediciones de PA dentro del consultorio, hicieron que este método se posicione como el más comúnmente usado para diagnóstico y clasificación del paciente hipertenso en la práctica clínica. Si bien la medición dentro del consultorio no ha perdido vigencia, se sabe que cuenta con algunas limitaciones, como la de ser poco reproducible, tener menor valor pronóstico y menor asociación con daño de órgano blanco que la PA medida fuera del consultorio.

Se debe tener en cuenta además, que los registros dentro del consultorio con presencia de personal de salud, pueden generar en el paciente una mayor reacción de alerta y evidenciar valores superiores a los encontrados fuera del mismo.

Se considera actualmente que los distintos métodos de registro de PA dentro y fuera del consultorio son complementarios y no suplantán uno a otro ya que aportan diferentes datos, como se describirá más adelante, tanto para el diagnóstico como para el seguimiento del paciente (10, 13).

5.1 Medición de la presión arterial en el consultorio: Se efectúa mediante esfigmomanómetro anaeroide, semiautomático, auscultatorio o preferentemente oscilométrico (automático) que deban estar validados según protocolos estandarizados (ver www.dableducational.org) y ser calibrados periódicamente.

La medición se realiza en ambos brazos en la primera consulta, las tomas subsiguientes deben realizarse en el brazo con mayor PA y el brazalete debe ser el adecuado según el perímetro del brazo. Deben efectuarse al menos dos mediciones separadas de 1 a 2 minutos que se promediarán. Si la diferencia fuera mayor a 5 mmHg entre ambas, es conveniente realizar una tercera medición. Se recomienda medir la PA también de pie, 1 y 3 min después de la bipedestación para detectar hipotensión ortostática (Reducción de la PAS \geq 20 mmHg o de la PAD \geq 10 mmHg en bipedestación), en especial en adultos mayores y pacientes diabéticos (34). En caso de niños y adolescentes se debe tomar también la PA en miembros inferiores.

Se deben tener en cuenta algunas condiciones para la medición de la PA que se detallan en la Tabla 4.

Tabla 4. Consideraciones generales para la medición de PA.

<ul style="list-style-type: none">-No tomar café, fumar o realizar ejercicio físico por lo menos 30 minutos antes.-Estar cómodamente sentado durante 5 minutos previos a la toma.-Tener la espalda apoyada en forma recta, las piernas separadas y apoyadas en el suelo.-El antebrazo sobre una mesa formando ángulo recto con el brazo.-No debe hablar ni el paciente ni el medico durante la medición.
--

El diagnóstico de hipertensión arterial en el consultorio se realiza cuando el promedio de las dos mediciones separadas por uno o dos minutos es igual o mayor a 140 mmHg de PAS y/o 90 mmHg de PAD en dos o más visitas separadas por una semana.

5.2 Mediciones de la presión arterial fuera del consultorio: Existen dos métodos para valorar la PA fuera del consultorio, uno es la automedida domiciliaria de presión arterial o AMPA y otro es el monitoreo de 24 hs o MAPA (35). Ambas técnicas, AMPA y MAPA tienen un rol fundamental para valorar dos situaciones clínicas definidas que son, la hipertensión de guardapolvo blanco y la hipertensión oculta o enmascarada (36-40).

En el caso de AMPA se aplica una técnica estandarizada que requiere de la educación del paciente en el registro automatizado de la PA con equipos de medición automáticos validados, con indicaciones verbales y por escrito de la forma correcta de registro. Básicamente, deberán cumplirse los lineamientos generales para el registro de PA, realizando dos mediciones por la mañana en ayunas (antes de tomar la medicación si es que está tratado y con evacuación de la vejiga) con 1 o 2 minutos de diferencia y dos mediciones vespertinas antes de la cena, también con 1 o 2 minutos de diferencia. Debe realizar al menos 4 días de mediciones, idealmente 7 y para la evaluación se considerara el promedio de todas las lecturas, descartando los registros del primer día.

La realización de AMPA es de menor costo que el MAPA, permite mayores periodos de seguimiento, es mejor tolerado y de mayor disponibilidad, pero como desventaja carece de evaluación del comportamiento circadiano de la PA ya que no considera el periodo nocturno (13).

En el caso del MAPA aporta además la posibilidad de evaluar la PA en función del ritmo circadiano y el descenso fisiológico de la PA durante el sueño nocturno. Cuando se evidencia un descenso normal entre el 10 al 20% se denomina *patrón dipper*, en el caso de que este descenso nocturno fuera menor al 10% se denomina *patrón non dipper* y está relacionado con mayor daño de órgano blanco (DOB) y eventos

cardiovasculares. La profundización del descenso nocturno mayor al 20 % se denomina patrón *hiper dipper* y esta asociado con mayores eventos cerebrovasculares. También esta descrito un patrón invertido con mayor incremento de la PA durante la noche y puede estar vinculado al síndrome de apneas del sueño.

Tabla 5. Valores considerados como hipertensión arterial según tipo de medición. (13)

HTA SEGÚN TIPO DE MEDICION	PAS (mmHg)	PAD(mmHg)
CONSULTORIO	≥ 140	y/o ≥ 90
AMBULATORIA DIURNA (MAPA)	≥ 135	y/o ≥ 85
NOCTURNA (MAPA)	≥ 120	y/o ≥ 70
PA de 24 h (MAPA)	≥ 130	y/o ≥ 80
AMPA	≥ 135	y/o ≥ 85

El diagnóstico de hipertensión arterial fuera del consultorio se realiza cuando por AMPA el promedio es igual o mayor a 135 mmHg de PAS y/o 85 mmHg de PAD; o en el MAPA el promedio de 24 hs es igual o mayor a 130/80 mmHg, el promedio diurno igual o mayor a 135/85 mmHg y/o el promedio nocturno igual o mayor a 120/70 mmHg.

De estar disponible, sería razonable al momento del diagnóstico utilizar alguno de los métodos descritos para el registro de la PA fuera de consultorio, principalmente en aquellos pacientes que tengan una PA medida en consultorio limítrofe o con HTA grado 1.

Se recomienda que el diagnóstico de Hipertension arterial debe basarse en:

-Mediciones de PA en consultorio repetidas en más de una visita. (Clase I, nivel de evidencia C)

O también en base a:

-Mediciones de la PA fuera de consultorio como AMPA o MAPA, siempre que estos métodos se encuentren disponibles o sean económicamente posibles. (Clase I, nivel de evidencia C)

5.3 Hipertensión de Bata Blanca o de Guardapolvo Blanco:

La hipertension de bata blanca o de guardapolvo blanco es el hallazgo de PA elevada en el consultorio pero con mediciones fuera del consultorio normales, ya sea por MAPA o AMPA. Estos pacientes presentan ante la presencia de personal de salud un incremento de la presión arterial con cifras de hipertension arterial en consultorio, no siendo verdaderos hipertensos.

Si bien los pacientes con Hipertension de bata blanca no son considerados hipertensos, presentan un mayor riesgo cardiometabolico, daño de organo blanco y mayor predisposicion a desarrollar HTA sostenida, por lo tanto no debería considerársela una entidad benigna (41-43).

En algunos pacientes verdaderamente hipertensos y bajo tratamiento farmacologico se puede observar tambien un "fenomeno de bata blanca", mediado por una excesiva reaccion de alerta ante la presencia de personal sanitario, generando elevacion de cifras tensionales en el momento de la consulta, que podria llevar erroneamente a definirlos como hipertensos no controlados y motivando modificaciones terapeuticas innecesarias.

-En pacientes con hipertensión de bata blanca se recomienda implementar cambios en el estilo de vida destinados a reducir el riesgo cardiovascular y realizar controles periódicos de PA fuera de consultorio. (Clase I, nivel de evidencia C)

-No se recomienda el tratamiento farmacologico en forma rutinaria. (Clase III, nivel de evidencia C)

-El tratamiento farmacologico puede ser considerado en aquellos pacientes con alto o muy alto riesgo cardiovascular o con evidencia de daño de órgano blanco. (Clase IIb, nivel de evidencia C)

5.4 Hipertensión oculta

La hipertension oculta o enmascarada se define por mediciones de PA en consultorio debajo de 140 y/o 90 mmhg y PA elevada en las mediciones realizadas fuera de consultorio ya sea por MAPA o AMPA. Se puede encontrar hipertension oculta aproximadamente en 15% de los pacientes con PA normal en consultorio (10, 41). Esta prevalencia es altamente variable y se ve incrementada en pacientes jovenes, sexo masculino, fumadores, diabeticos, presencia de HVI, consumo de alcohol y estres laboral, entre otros factores (44-46). La presencia de hipertension oculta predice daño de órgano blanco y aumenta la morbimortalidad cardiovascular (47).

-En pacientes con hipertension oculta o enmascarada se recomiendan cambios en el estilo de vida y seguimiento periodico con mediciones de PA fuera de consultorio. (Clase I, nivel de evidencia C)

-Debe considerarse tratar con medidas farmacológicas para normalizar la PA fuera de consultorio en los pacientes con hipertensión oculta o enmascarada. (Clase IIa, nivel de evidencia C)

6. Estratificación del Riesgo Cardiovascular Global:

La relación entre la elevación de la PA y morbimortalidad cardiovascular es incrementada por la presencia de otros factores de riesgo (48, 49). El riesgo cardiovascular deberá evaluarse en todos los pacientes con hipertension arterial, ya que conducirá gran parte de la toma de decisiones (7).

La estratificación de riesgo surgirá de la información obtenida durante la anamnesis, el examen físico, la rutina básica de exámenes complementarios y en algunos casos de exámenes adicionales. Estratificar el riesgo del paciente será de utilidad para orientar el tratamiento o intensificar medidas de prevención

cardiovascular, ya que en líneas generales a mayor riesgo cardiovascular las medidas terapéuticas serán más agresivas (50).

Si bien existen numerosos métodos para valoración de riesgo cardiovascular global, contando todos ellos con limitaciones, vinculadas a la falta de validación en algunas poblaciones, se recomienda el uso de los mismos para guiar la toma de decisiones en pacientes con HTA (51). Se sugiere el uso de tablas que incorporen los factores de riesgo y los diferentes niveles de PA como el SCORE (*Systematic COronary Risk Evaluation system*), que expresa a 10 años el riesgo de padecer un evento cardiovascular fatal considerando riesgo bajo menor al 1%, moderado entre 1 y 5%, alto entre 5 y 10% y muy alto mayor al 10 %.(52)

Es importante al evaluar el riesgo, valorar la presencia o no de daño de órgano blanco sub clínico y las condiciones clínicas asociadas como enfermedad renal o enfermedad cardiovascular establecida y diabetes, ya que en estos casos el paciente clasifica como alto o muy alto riesgo (7) .

En forma resumida, los pacientes serán clasificados de como alto o muy alto riesgo si tiene condiciones clínicas asociadas como enfermedad coronaria, accidente cerebrovascular previo o enfermedad renal crónica, daño de órgano blanco subclínico, diabetes, múltiples factores de riesgo de HTA o niveles de PA muy elevados mayores a 180/110 mmHg.

TABLA 6.a. Tabla del riesgo en función de las cifras de PA, factores de riesgo, daño de órgano blanco y enfermedad cardiovascular o renal establecida. Adaptada de las Guías Europeas de Hipertension Arterial 2018. (10)

		Limítrofe PAS 130-139 mmHg PAD 85-89 mm Hg	Grado 1 PAS 140-159 mm Hg PAD 90-99 mm Hg	Grado 2 PAS 160-179 mm Hg PAD 100-109 mm Hg	Grado 3 PAS ≥ 180 mmHg PAD ≥ 110 mm Hg
	NO FRCV	Bajo Riesgo	Bajo Riesgo	Moderado Riesgo	Alto Riesgo
NO COMPLICADO	1-2 FRCV	Bajo Riesgo	Moderado Riesgo	Moderado/alto Riesgo	Alto Riesgo
	3 FRCV	Moderado riesgo	Alto Riesgo	Alto Riesgo	Alto Riesgo
ENFERMEDAD ASINTOMÁTICA	DOB asintomático, ERC grado 3, DM sin DOB	Alto riesgo	Alto riesgo	Alto riesgo	Muy alto riesgo
ENFERMEDAD ESTABLECIDA	ECV establecida, ERC ≥ grado 4, o DM con DOB	Muy Alto Riesgo	Muy Alto Riesgo	Muy Alto Riesgo	Muy Alto Riesgo

DOB: daño de órgano blanco.

FRCV: factores de riesgo cardiovascular

DM: diabetes melitus

ECV: enfermedad cardiovascular.

ERC: enfermedad renal crónica

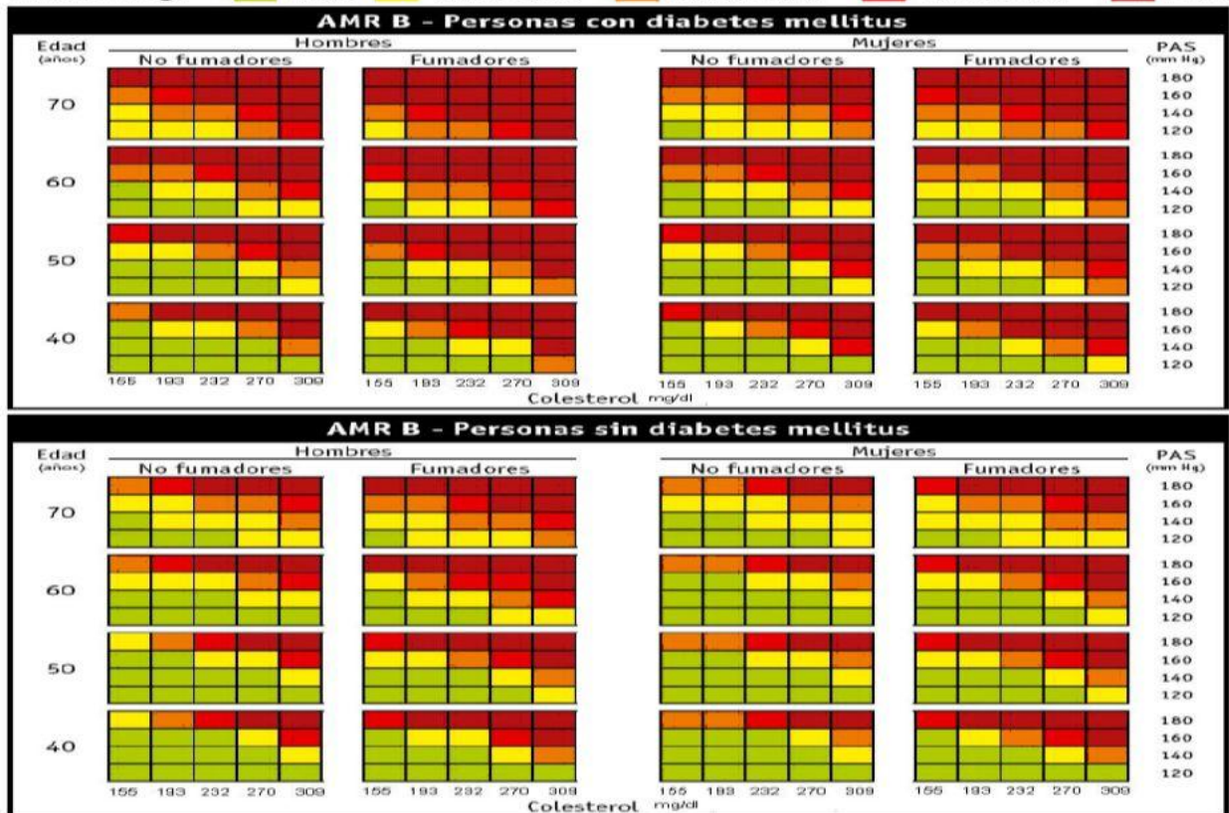
Como se mencionó previamente también existen otras tablas de predicción como los modelos propuestos por la OMS (tabla 6.b), para la región B de las Américas. Las mismas valoran el riesgo de presentar un evento cardiovascular fatal o no fatal en un periodo de 10 años (53).

Es importante tener presente que existen factores que pueden no estar contemplados en algunas tablas de riesgo, pero que se asocian con un mayor riesgo cardiovascular como los aspectos socioeconómicos, psicológicos y las enfermedades autoinmunes entre otros.

TABLA 6b. Tabla de la OMS

Tabla de predicción del riesgo AMR B de la OMS/ISH . Riesgo de padecer un episodio cardiovascular, mortal o no, en un periodo de 10 años, según el sexo, la edad, la presión arterial sistólica, el colesterol total en sangre, el consumo de tabaco y la presencia o ausencia de diabetes mellitus.

Nivel de riesgo ■ <10% ■ 10% a <20% ■ 20% a <30% ■ 30% a <40% ■ ≥40%



Esta tabla sólo debe usarse en los países de la subregión B de la Región de las Américas de la OMS.

Subregion B de las Americas (OMS)

Antigua y Barbuda, Argentina, Bahamas, Barbados, Belice, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Dominica, El Salvador, Granada, Guyana, Honduras, Jamaica, México, Panamá, Paraguay, República Dominicana, Saint Kitts y Nevis, Santa Lucía, San Vicente y las Granadinas, Suriname, Trinidad y Tabago, Uruguay, Venezuela.

7. Lineamientos generales del tratamiento.

El principal objetivo del tratamiento antihipertensivo es el de disminuir la morbimortalidad cardiovascular, cerebral y renal, mediante la reducción de la PA. (Clase I, nivel de evidencia A)

Se recomienda basar el tratamiento en función del riesgo cardiovascular y no solamente en las cifras de PA. (Clase I, nivel de evidencia A)

Para el manejo de los pacientes con HTA se cuenta con medidas no farmacológicas, fundamentalmente cambios en el estilo de vida (modificaciones en la alimentación más realización de actividad física regular) y tratamiento farmacológico antihipertensivo.

Los cambios en el estilo de vida deberán indicarse a todos los pacientes con HTA independientemente del grado en que se encuentre. (Clase I, nivel de evidencia A)

En cuanto a la elección del fármaco, se recomienda el uso de aquellos que cuenten con eficacia terapéutica demostrada en relación al descenso de la PA y con un perfil protector cardiovascular y renal. (Clase I, nivel de evidencia C)

Preferentemente se deberán elegir drogas de acción prolongada, que permitan reducir el número de dosis con el fin de mejorar la adherencia. (Clase I, nivel de evidencia A)

Se recomienda tener en cuenta los aspectos socioeconómicos y la disponibilidad del fármaco a indicar. (Clase I, nivel de evidencia C).

Tabla 7. Algunos aspectos a tener en cuenta antes de prescribir el fármaco.

- **Eficacia antihipertensiva** demostrada.
- Preferir aquellos que se asocien con **protección de órgano blanco**.
- Adecuar el fármaco al mecanismo fisiopatogenico predominante.
- Duración de **24 horas** y posología simple para mejorar la adherencia.
- Menores **efectos colaterales posibles**.
- Sin interacción desfavorable con otros farmacos.
- Efecto protector sobre el **riesgo cardiovascular** global.
- Ausencia de **contraindicaciones**.
- Considerar aspectos socioeconómicos como el **costo y la disponibilidad**.

Como metas generales en pacientes adultos con HTA se debería plantear una PA < 140/90 mmHg. En los apartados correspondientes se discutirán las metas en poblaciones especiales.

- **Se recomienda basar el tratamiento antihipertensivo en función del riesgo cardiovascular global y no solamente en las cifras de presión arterial.** (Clase I, nivel de evidencia A)

8. Cambios en el estilo de vida:

El tratamiento no farmacológico, con cambios en el estilo de vida, debe recomendarse a todos los pacientes con hipertensión arterial independientemente de los valores de PA y del riesgo cardiovascular. (Clase I, nivel de evidencia A).

En la práctica clínica, la adherencia del paciente a los cambios en el estilo de vida saludables relativos a los hábitos alimentarios, control de peso adecuado y realización de actividad física regular es baja (54-56).

En el caso de Argentina, la Tercer Encuesta Nacional de Factores de Riesgo realizada en el año 2013 (57) reporto un 55,1 % de sedentarismo, 20,8 % de obesidad (IMC mayor de 30), 37,1% de pacientes en sobrepeso (IMC entre 25-30), por lo que la prevalencias de pacientes en peso no saludable (sumatoria de sobrepeso y obesidad) es de 59%. Dichas cifras se encuentran en aumento con respecto a las encuestas realizadas previamente en el año 2005 y 2009 y se repiten en muchos de los países de la región de las Américas. Estos datos epidemiológicos que no parecen tener buenas perspectivas a corto plazo deberían guiar los esfuerzos a la hora de indicar los cambios en el estilo de vida (7).

Tabla 8. Cambios en el estilo de vida recomendados para el descenso de la PA (10).

Restricción de sal a <5 g por día.
Disminución de la ingesta de alcohol.
Mayor consumo de verduras, frutas, pescado, nueces, ácidos grasos insaturados (aceite de oliva); bajo consumo de carne roja; productos lácteos bajos en grasa.
Descenso de peso y mantenimiento de un peso adecuado.
Ejercicio aeróbico regular (por ejemplo, > 30 min de ejercicio dinámico moderado en 5-7 días por semana).
Dejar de fumar.

- **Se recomiendan hábitos de vida saludables en todos los pacientes con hipertensión arterial independientemente de los valores de PA y del riesgo cardiovascular.** (Clase I, nivel de evidencia A)
- **En pacientes con valores limítrofes de PA (130–139/85–89 mmHg), también se recomiendan los cambios en el estilo de vida.** (Clase I, nivel de evidencia A)

9. Tratamiento Farmacológico

En general el tratamiento farmacológico debe iniciarse en pacientes adultos con valores de PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90 mm Hg (8, 10, 11, 58,59).

En pacientes con HTA grado 1 y bajo riesgo cardiovascular global se podría iniciar únicamente tratamiento no farmacológico con cambios en el estilo de vida, durante un tiempo y valorar la respuesta. Se debe tener en cuenta que los pacientes con enfermedad cardiovascular establecida, daño de órgano blanco o pacientes con factores de riesgo cardiovascular, no se encontrarían en este grupo y deberán iniciar precozmente el tratamiento farmacológico acompañados de cambios en el estilo de vida(60).

- **Se recomienda comenzar con tratamiento farmacológico en pacientes con hipertensión arterial grado 2 y 3, simultáneamente con los cambios en el estilo de vida.** (Clase I, nivel de evidencia A)
- **En pacientes con hipertensión grado 1 y alto o muy alto riesgo cardiovascular se recomienda comenzar con tratamiento farmacológico simultáneamente con los cambios en el estilo de vida.** (Clase I, nivel de evidencia A)
- **En pacientes con hipertensión grado 1 y bajo a moderado riesgo, sin evidencia de daño de órgano blanco, se recomienda inicio de tratamiento farmacológico luego de un periodo de implementación de cambios en el estilo de vida sin lograr los objetivos terapéuticos.** (Clase I, nivel de evidencia C)

9.1 Monoterapia y terapia combinada:

Existe evidencia de que la mayoría de los pacientes requerirán más de un fármaco para lograr los objetivos de control de PA (61-63).

La terapia farmacológica combinada ofrece la posibilidad de actuar sobre varios mecanismos fisiopatológicos involucrados en la HTA, pudiendo indicarse racionalmente fármacos que actúen por diferentes mecanismos de acción. Por otra parte, el uso de combinaciones disminuye los efectos adversos de los fármacos como consecuencia de que las dosis utilizadas habitualmente son menores comparadas con las dosis empleadas en monoterapia.

- **En pacientes con riesgo cardiovascular moderado, alto o muy alto se recomienda la utilización de terapia combinada desde el inicio del tratamiento por sobre la monoterapia, al**

igual que en pacientes con HTA grado 2 o 3 independientemente del riesgo cardiovascular (10-11, 62). (Clase I, nivel de evidencia C)

De esta forma si estamos frente a un paciente que se encuentra a más de 20 mm Hg de PAS o a más de 10 mm Hg de PAD de la meta terapéutica, sería razonable optar por combinaciones de fármacos.

Es recomendable usar preferentemente combinaciones fijas de fármacos en 1 solo comprimido con el fin de mejorar la adherencia terapéutica (7,10,62). (Clase I, nivel de evidencia A)

Entre los fármacos antihipertensivos, los diuréticos tiazídicos y simil tiazídicos (clortalidona, indapamida), los bloqueantes del SRAA como IECA o ARA2, los antagonistas cálcicos dihidropiridínicos y los beta bloqueantes han demostrado eficacia terapéutica en descender la PA y reducción de eventos cardiovasculares en los ensayos clínicos, por lo tanto están indicados como base para el tratamiento (7). Las combinaciones deberían incluir preferentemente un IECA O ARA2 con un calcioantagonista o un diurético (10,63-66). (Clase I, nivel de evidencia A)

Los beta bloqueantes podrán combinarse cuando por alguna otra situación clínica requiera su utilización, como enfermedad coronaria, insuficiencia cardíaca, o el control de la frecuencia cardíaca (67,68). (Clase I, nivel de evidencia A)

También se cuenta con fármacos para situaciones especiales como antagonistas de los receptores de mineralocorticoides, diuréticos de asa, alfa bloqueantes, fármacos de acción central (alfa metildopa, clonidina) y vasodilatadores de acción directa (hidralazina, nitroprusiato, nitroglicerina).

En la tabla 9 se muestran de manera esquemática las combinaciones de grupos farmacológicos de base, en donde en función de un uso racional se presentan como asociaciones preferentemente recomendadas, posibles, o reservadas para situaciones especiales (7,11, 69,70).

Los fármacos que bloquean el sistema renina - angiotensina, como los IECA o ARA 2, demostraron ser de utilidad en la reducción de microalbuminuria, por lo que se recomienda el uso de alguno de estos fármacos en pacientes con HTA y microalbuminuria (Clase I, nivel de evidencia A).

No se recomienda la asociación de fármacos que actúen sobre el SRAA como IECA o ARA 2 para el manejo de la hipertensión arterial (71,72). (Clase III, nivel de evidencia A)

Durante el seguimiento de los pacientes en tratamiento farmacológico, es importante controlar la aparición de efectos adversos como por ejemplo hiponatremia por tiazidas, hiperpotasemia por espironolactona o IECA; observando además la aparición de manifestaciones clínicas como puede ser, tos asociada a IECA, edemas periféricos con calcio antagonistas y bradicardia por beta bloqueantes entre otras.

Los diuréticos tiazídicos y los Beta bloqueantes deben utilizarse con precaución en pacientes con síndrome metabólico, glucemia alterada en ayunas u obesidad, por la predisposición de desarrollar diabetes con dichos agentes.

- **Como terapia combinada inicial se recomienda el uso de un IECA o ARA2 con un antagonista de los canales de calcio dihidropiridínico o un diurético (Clase I, nivel de evidencia A)**

TABLA 9. GRUPOS FARMACOLOGICOS RECOMENDADOS PARA INICIO DE TERAPIA COMBINADA.(7)

COMBINACIONES PREFERENTES	IECA O ARA2 + CALCIO ANTAGONISTAS DIHIDROPIRIDINICOS IECA O ARA2 + DIURETICO TIAZIDICO O SIMIL TIAZIDICO
COMBINACIONES POSIBLES	CALCIO ANTAGONISTAS DIHIDROPIRIDINICOS + DIURETICOS TIAZIDICOS O SIMIL TIAZIDICOS.
COMBINACIONES RESERVADAS PARA SITUACIONES ESPECIALES	BETA BLOQUEANTES + IECA O ARA2 BETA BLOQUEANTES + DIURETICOS TIAZIDICOS O SIMIL TIAZIDICOS

Aproximadamente, el 20% de los pacientes en tratamiento, requerirá el uso de asociaciones de tres o más fármacos para alcanzar las metas de PA, recomendándose en estos casos la asociación de bloqueantes del SRAA + antagonistas calcicos + diuréticos tiazídicos o símil tiazídicos (73, 74).

De requerirse una cuarta droga para el control de la PA es razonable el uso de antagonistas de mineralocorticoides como la espironolactona (10). (Clase I, nivel de evidencia B)

Siempre que sea posible y las condiciones clínicas lo permitan, se debe realizar la titulación de dosis en un periodo de 15 días ya que es el tiempo que demoran algunas drogas en alcanzar su máximo efecto anti hipertensivo. (Clase I, nivel de evidencia C)

9.2 Fármacos para el manejo del riesgo cardiovascular:

Estatinas:

Las estatinas cuentan con eficacia comprobada para reducir el riesgo cardiovascular (75). Para decidir el inicio y la intensidad del tratamiento hipolipemiante se recomienda estimar el riesgo cardiovascular del paciente. (clase I, nivel de evidencia C)

En aquellos pacientes con enfermedad aterosclerótica establecida o en quienes clasifiquen como de alto o muy alto riesgo cardiovascular debe considerarse el uso de estatinas independientemente de los niveles lipídicos (10,11,76-78). (Clase IIa, nivel de evidencia B)

Aspirina:

La AAS no se recomienda en prevención primaria para pacientes con HTA, sin enfermedad cardiovascular (10, 79). (Clase III, nivel de evidencia B)

Se recomienda el uso de AAS en dosis bajas (100- 200 mg/d) como prevención secundaria en hipertensos con enfermedad cardiovascular previa, siempre y cuando se encuentren con la PA adecuadamente controlada (79, 80). (Clase I, nivel de evidencia A)

La evaluación entre riesgos de sangrados y beneficio terapéutico debe ser evaluada en profundidad. En caso de requerir el uso de AAS se debe tener presente que la presión debe tener un control adecuado para disminuir el riesgo de sangrado intracraneal.

9.3 Valoración de la adherencia terapéutica:

La falta de adherencia terapéutica es una de las principales causas del bajo porcentaje de control de la PA y se relaciona con un incremento de eventos cardiovasculares (81). La adherencia terapéutica en HTA es baja, y un estudio sobre adherencia al tratamiento (ENSAT) a los 6 meses de iniciado el fármaco mostró que el 52 % de los pacientes fueron considerados como no adherentes (82).

Entre las causas descritas de la baja adherencia se encuentran aquellas relacionadas con la enfermedad (crónica y en general asintomática), los tratamientos (efectos adversos), regímenes farmacológicos complejos, al sistema de salud, a los aspectos socioeconómicos, la relación médico paciente y finalmente a las características de la personalidad de cada paciente (83).

En cuanto a métodos de valoración de la adherencia al tratamiento farmacológico, existen métodos de evaluación directos e indirectos. Aquellos métodos de evaluación directa, si bien tienen la ventaja de tener un mayor grado de exactitud, tienen como limitación la complejidad y el alto costo. Como ejemplos de estos métodos se citan el tratamiento directamente observado, o el dosaje de fármacos antihipertensivos o sus metabolitos en plasma u orina. Dentro de los considerados métodos de valoración indirectos, de mayor disponibilidad y fácilmente aplicables se destacan aquellos cuestionarios validados (Morisky-Green, Batalla y Haynes-Sackett) que se correlacionan con el grado de adherencia del paciente, el recuento de la medicación sobrante (no recomendable dado que es fácilmente alterable por el paciente) y sistemas de monitoreo electrónico registrando las aperturas del frasco (de alto costo) (83,84).

-Se recomienda evaluar la adherencia terapéutica del paciente en tratamiento antihipertensivo mediante el uso de cuestionarios validados para tal fin por tratarse de herramientas con alta disponibilidad y bajo costo. (Clase I, nivel de evidencia C)

Por otro lado, es importante implementar estrategias que incrementen el cumplimiento del tratamiento a largo plazo tales como indicar esquemas farmacológicos de simple dosificación y de ser posible prescribir terapias combinadas con un único fármaco en dosis fijas (85,86).

En relación al seguimiento, la frecuencia recomendada para los controles clínicos (Clase I, Nivel de evidencia C) es (11):

Pacientes sin tratamiento (etapa diagnóstica)	Pacientes con tratamiento
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Normal cada 2 años ➤ Limítrofe cada año ➤ HTA grado 1 cada 30 días ➤ HTA grado 2 cada 7-15 días ➤ HTA grado 3 cada 1-3 días 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Normalizada cada 4-6 meses ➤ Limítrofe cada 3-6 meses ➤ HTA grado 1 cada 2-3 meses ➤ HTA grado 2 cada 1-2 meses ➤ HTA grado 3 cada 7-15 días

10. Hipertensión resistente:

Se definen como hipertensos resistentes, aquellos que no logran los objetivos terapéuticos a pesar del tratamiento consistente en cambios del estilo de vida y 3 drogas antihipertensivas a dosis adecuadas, con distintos mecanismos de acción, que incluya un diurético y habiendo descartado la mala adherencia terapéutica (10).

Antes de definir al paciente como hipertenso resistente se deberán descartar situaciones frecuentes de pseudoresistencia, que influyan en el control deficiente de la PA como la mala adherencia terapéutica, errores de medición con brazaletes inadecuados o pequeños en relación a la circunferencia del brazo, combinación inadecuada de fármacos antihipertensivos o en dosis sub terapéuticas (10).

Por otro lado en estos pacientes se debería excluir el fenómeno de bata blanca (PA en consultorio elevada con PA fuera de consultorio normal), por lo que se recomienda medir la PA fuera de consultorio mediante MAPA o AMPA antes de definir al paciente como resistente (10). (Clase I, nivel de evidencia A)

Es importante indagar acerca de consumo de otros fármacos que puedan elevar la PA, cumplimiento dietario, ingesta de sal, exceso de alcohol o consumo de drogas.

La prevalencia oscila entre el 5-13% para la HTA resistente y el 1-3% para la refractaria. La prevalencia es mayor en algunos grupos como pacientes con edad avanzada (mayor a 75 años), sexo femenino, obesidad, diabetes y enfermedad renal crónica (87,88).

En cuanto a los mecanismos patogénicos de la HTA resistente pueden presentarse causas secundarias de hipertensión, con retención de volumen o mal manejo del sodio y con mecanismos neurogénicos. Se

recomiendan usar asociaciones probadas y a dosis útiles, entre IECA o ARA II, junto a calcioantagonistas y diuréticos tiazídicos o simil tiazídicos.

La utilización de Espironolactona es recomendada como cuarta droga de elección, y en los que no la toleran puede reemplazarse por amiloride (10, 89). (Clase I, nivel de evidencia B) La combinación con betabloqueantes se sugiere para pacientes con HTA resistente donde el mecanismo neurogénico juegue un rol importante.

Las dificultades que se presentan en el manejo general de estos pacientes hace necesaria la derivación al especialista en hipertensión arterial.

- **Se recomienda medir la PA fuera de consultorio mediante MAPA o MDPA antes de definir al paciente como hipertenso resistente, para descartar el fenómeno de bata blanca. (Clase I, nivel de evidencia A).**

11. Hipertension Arterial en Situaciones Especiales:

11.1 Hipertensión en Jóvenes:

El grupo de individuos de 16 a 35 años con presiones mayores a 140/90 mmHg es alrededor del 12% en algunos países (4).

Se recomienda confirmar la HTA con un MAPA lo que también permite descartar HTA de bata blanca, frecuente en este grupo etario. Es importante descartar HTA secundaria mediante examen físico, exámenes de laboratorio y estudio ecográfico renal. Si se detecta hipertensión sistólica aislada debe medirse la presión aórtica central (PAC), si esta es normal se considera hipertensión espuria y no requiere tratamiento. El tratamiento hipotensor se efectuará en los que tengan elevación de la PAD (>90mmHg), factores de riesgo cardiovascular y en aquellos con rigidez arterial (11,90-92).

Por lo tanto, en individuos jóvenes, se recomienda tratar farmacológicamente la PAS mayor de 140 mmHg cuando la PAC se encuentre elevada o exista daño de órgano blanco. (Clase IIa, nivel de evidencia C).

También se recomienda tratar farmacológicamente a este grupo de pacientes cuando la PAD sea mayor de 90 mmHg. (Clase IIa, nivel de evidencia C)

11.2 Hipertensión en el adulto mayor:

La HTA es un problema frecuente en personas mayores de 65 años, siendo la prevalencia en algunos países de 77, 5% (4). En este grupo de pacientes antes de iniciar el tratamiento farmacológico se debe evaluar especialmente la condición clínica, la fragilidad, la existencia de otros tratamientos concomitantes muy frecuentes en estos pacientes, el deterioro cognitivo y la presencia de hipotensión ortostática.

En pacientes entre 65 y 80 años, sin fragilidad, se recomienda el inicio de tratamiento cuando la PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90 mmHg y como objetivo una PA < 140/90 mmHg (descenso de PAD no más allá de 70-65mmHg). (Clase I, nivel de evidencia B)

En pacientes mayores de 80 años, sin fragilidad, se recomienda el inicio de tratamiento con PA \geq 160 y/o 90 mmHg y objetivo de PA < 150/90 mmHg (descenso de PAD no más allá de 70-65mmHg). (Clase I, nivel de evidencia B)

El tratamiento farmacológico del paciente frágil no siempre está indicado y debe valorarse en forma individual considerando riesgos y beneficios del mismo. (Clase I, nivel de evidencia C)

De considerarse el tratamiento farmacológico en estos pacientes, debería tener un seguimiento clínico estricto (93-97).

-En pacientes adultos mayores con HTA se recomienda evaluar la presencia de hipotensión ortostática y el estado de fragilidad previo al inicio del tratamiento y durante el seguimiento (Clase I, evidencia A)

11.3 Hipertensión en el embarazo:

La hipertensión arterial afecta en general al 10% de los embarazos. Cualquiera de los desórdenes hipertensivos del embarazo (hipertensión crónica, preeclampsia, hipertensión gestacional e HTA con pre eclampsia sobreimpuesta) aumentan la morbimortalidad materno fetal (98-100).

Las distintas guías internacionales, estudios clínicos y revisiones sistemáticas presentan marcada disparidad con el punto de corte para iniciar el tratamiento farmacológico como así también en la meta de presión arterial a lograr. Algunas guías como las americanas solo tratan farmacológicamente las cifras de HTA severa (>160/110mmHg), las inglesas inician tratamiento con cifras de 150/100 mmHg; otras como las guías de la Sociedad Europea de Cardiología para el manejo de las enfermedades cardiovasculares en el embarazo (2011) y las Europeas de hipertensión arterial (2013) inician tratamiento con 150-140/90-95 mmHg (52,101-104). Últimos meta-análisis en discordancia con estudios anteriores, demostraron que tratar cifras de HTA leve a moderada en el embarazo (140-159/90-99mmHg) baja el riesgo de HTA severa en la madre y también la probabilidad de presentar eventos cerebro vasculares sin afectar la salud fetal (105,106).

-Se recomienda tratar farmacológicamente con alfametildopa, labetalol o nifedipina, con cifras de PA >150/95mmHg en cualquier desorden hipertensivo del embarazo y con cifras >140/90mmHg en cualquier desorden hipertensivo del embarazo y daño subclínico o síntomas. (Clase I, nivel de evidencia C)

11.4 Enfermedad Cardiovascular establecida:

Enfermedad cerebrovascular previa: Existe una relación definida entre el nivel de PA y la enfermedad cerebrovascular. En pacientes con ACV previo, el tratamiento efectivo y el control de la PA resulta en la prevención de nuevos eventos (107). Se recomienda para pacientes hipertensos con enfermedad cerebrovascular previa como meta terapéutica una reducción de la PA a menos de 140/90 mmHg (108).

En relación a los fármacos antihipertensivos, la elección debiera surgir de las características clínicas del paciente (11, 109). Una estrategia recomendada es el uso de inhibidores del sistema renina angiotensina aldosterona como IECA o ARA II más un bloqueante cálcico o un diurético tiazídico (11, 110).

Durante el episodio agudo de ACV isquémico no debe indicarse tratamiento para la reducción de PA a menos que presente cifras iguales o mayores de 220/120 mmHg; o de 185/110mmHg si es posible de realizarse tratamiento trombolítico (111).

Enfermedad Coronaria: Estos pacientes representan un grupo particular, no sólo por la disfunción miocárdica que puedan presentar sino porque habitualmente tienen un alto riesgo global debido al cúmulo de factores de riesgo cardiovascular (FRCV), debiendo tratar en forma concomitante estos factores.

En cuanto al nivel de PA a alcanzar se recomienda tratamiento farmacológico para reducir la PA a menos de 140/90 mmHg, pudiendo ser un objetivo seguro menor a 130/80 mmHg cuando es tolerado, pero no cifras menores a 120/80 mmHg y fundamentalmente no menores a 65mmHg de PAD, ya que por debajo de este rango se encontró un aumento de la morbimortalidad, explicables por el fenómeno de curva en J(10).

En cuanto al tratamiento farmacológico específico de la PA, al igual que las otras guías recomendamos un betabloqueante en combinación con un IECA o ARA II. Sugerimos, el uso de los nuevos betabloqueantes como carvedilol o nebivolol por tener propiedades vasodilatadoras y menores repercusiones metabólicas con otras patologías como diabetes o dislipidemia, o bien el uso de bisoprolol por su mayor cardioselectividad. En pacientes con HTA no controlada y/o con retención hidrosalina post IAM, incorporar como tercera droga un diurético tiazídico o la espironolactona (112-115).

11.5 Enfermedad Renal Crónica:

La presencia de HTA en pacientes con enfermedad renal crónica es sumamente frecuente. Los mecanismos de HTA incluyen la retención hidrosalina, la activación simpática y del sistema renina angiotensina aldosterona (SRAA), por lo que el tratamiento debe contemplar estos mecanismos. El objetivo del tratamiento antihipertensivo es enlentecer la progresión del fallo renal. La reducción de la microalbuminuria también debe considerarse un objetivo terapéutico (10, 116).

Se recomienda como meta terapéutica disminuir la PA a cifras <140/90mmHg y <130mmHg en etapas tempranas cuando presenta proteinuria.

El uso de fármacos que actúen sobre el SRAA es de primera elección ya que disminuye la microalbuminuria y la progresión del daño renal; de todos modos estos pacientes requieren frecuentemente combinación de hasta tres drogas para controlar la PA, especialmente aquellos que se encuentran en tratamiento hemodialítico. No recomendamos el doble bloqueo del SRAA ni tampoco el uso de antagonistas de la aldosterona por el riesgo de hiperpotasemia en estos pacientes. Los diuréticos de asa deben reemplazar a los diuréticos tiazídicos cuando el FG estimado es <30 ml / min / 1,73 m² (12,52).

Las medidas higienico dietéticas, en especial la restricción de sodio, son fundamentales y deben recomendarse en estos pacientes.

11.6 Diabetes Mellitus: En los pacientes diabéticos existe una elevada prevalencia de HTA y también es frecuente la coexistencia de otros factores de riesgo cardiovascular. El tratamiento dirigido a reducir la PA en estos pacientes es fundamental para disminuir tanto el riesgo de complicaciones microvasculares y macrovasculares, como mortalidad cardiovascular. Los beneficios del tratamiento también incluyen menor progresión a enfermedad renal crónica terminal, microalbuminuria y retinopatía (117, 118).

En estos pacientes, la implementación de cambios del estilo de vida es fundamental, incluyendo una dieta adecuada, control del peso y ejercicio físico regular.

El objetivo terapéutico de PA en pacientes con diabetes fue objeto de debate en los últimos años y los mismos han sido modificados por las diferentes guías en función de algunas recientes evidencias.

Recomendamos que en personas con diabetes, el primer objetivo del tratamiento farmacológico debería ser bajar la presión arterial a <140/80 mmHg, dirigido a una PAS de 130 mmHg. **Siempre que el tratamiento sea bien tolerado, se deben considerar obtener valores de PAS <130 mmHg debido a la beneficios en la prevención del accidente cerebrovascular.** Los valores de PAS de <120 mmHg o de PAD menores a 70 mmHg siempre se deberían evitar (10,118).

No hay contraindicación para ninguna de las clases de antihipertensivos, pero se prefieren especialmente los IECA o ARA II, y más aun en presencia de proteinuria o microalbuminuria. Frecuentemente es necesario asociar estas drogas a otros antihipertensivos, recomendándose de inicio la combinación con bloqueantes cálcicos del tipo dihidropiridínicos y los diuréticos tiazídicos o simil tiazidas(119); y cuando el filtrado glomerular disminuye por debajo de 60 mL/min sustituir estos últimos por un diurético del asa (furosemida). En pacientes a con indicaciones específicas (insuficiencia cardiaca o cardiopatía isquémica) se sugieren los betabloqueantes de nueva generación como carvedilol o nebivolol (12,52, 120).

11.7 Obesidad: La asociación de HTA y obesidad es muy frecuente por múltiples mecanismos fisiopatológicos, que incluyen la propia acción patogénica del tejido adiposo, al sistema nervioso simpático y al SRAA. Los cambios del estilo de vida, la dieta hiposódica y el descenso de peso representan medidas muy efectivas en el control de la PA en hipertensos obesos. El tratamiento farmacológico frecuentemente debe iniciarse con combinación de drogas para lograr un adecuado control de la PA. Es de importancia tener en cuenta el uso de brazaletes apropiado para estos pacientes ya que los convencionales pueden dar fallas en la medición.

12. Indicadores de Sospecha de Hipertensión secundaria:

Se denomina hipertensión secundaria cuando la HTA se produce como el resultado de una causa subyacente, identificable y generalmente corregible (alrededor del 5-10% del total de los pacientes hipertensos).

Es importante tener presentes indicadores clínicos de sospecha ante la posibilidad de que existan causas secundarias de HTA para realizar una detección temprana con la posibilidad de realizar intervenciones en algunos casos curativas, especialmente en pacientes más jóvenes; por ejemplo cirugía correctiva para la coartación de aorta, angioplastia de la arteria renal en pacientes jóvenes con displasia fibromuscular, o tratamiento de un adenoma suprarrenal (7).

La realización de una búsqueda minuciosa de causas secundarias a todos los pacientes con HTA no es una estrategia factible ni costo efectiva; sin embargo, hay algunas características generales en la

anamnesis, el examen físico o los estudios rutinarios iniciales, que evidencian que un paciente pueda presentar hipertensión secundaria y justifican progresar estudios en ellos (10,121).
 En este apartado no se pretende abordar el estudio de cada causa en particular, sino plantear los indicadores de sospecha, recomendándose para un mejor estudio y tratamiento de la causa la derivación al especialista correspondiente.

Algunos aspectos que pueden reforzar la sospecha clínica de hipertensión secundaria se describen a continuación (7,10):

- Pacientes más jóvenes (<40 años) con hipertensión grado 2 o en cualquier grado durante la infancia.
- Empeoramiento agudo de la hipertensión en pacientes con normotensión previa crónica documentada.
- Hipertensión resistente.
- Hipertensión severa (grado 3) o emergencia hipertensiva.
- Presencia de DOB extenso.
- Marcado aumento de creatinina con el uso de IECA o ARA II.
- Soplos abdominales.
- Hipopotasemia espontánea o fácilmente inducida por diuréticos.
- Características clínicas sugestivas de causas endocrinas de hipertensión o enfermedad renal.
- Características clínicas sugestivas de apnea obstructiva del sueño.
- Síntomas sugestivos de feocromocitoma o antecedentes familiares de feocromocitoma o neoplasias endocrinas múltiples.

Tabla 10. Indicadores clínicos de sospecha de Hipertensión secundaria según la etiología (7,10)

ETIOLOGIA	SIGNOS CLINICOS	METODO DE SCREENING
ESTENOSIS RENOVASCULAR	<ul style="list-style-type: none"> - Hipertensión severa de inicio con insuficiencia renal progresiva. - Hipertensión resistente. - Aumento brusco en la PA sobre un valor previo estable. - Elevación en la creatinina sérica luego de la administración de IECA o ARA II. - Hipertensión moderada a grave en un paciente con aterosclerosis difusa o asimetría renal. - Episodios repetidos de edema pulmonar. - Soplo abdominal. 	Eco doppler de vasos renales o angio tomografía.
ENFERMEDAD RENAL (reno parenquimatosa)	<ul style="list-style-type: none"> - Edemas, oligoanuria. - Signos clínicos de ERC. - Sedimento patológico, hematuria, proteinuria. - Concentración elevada de creatinina sérica con disminución del filtrado glomerular. - Incremento del potasio y fosfato con disminución del calcio sérico. - Eco renal con riñones disminuidos y relación cortico medular alterada. 	Ecografía renal, dosaje de creatinemia.
FEOCROMOCITOMA	<ul style="list-style-type: none"> - Elevaciones paroxísticas de la PA - Tríada de cefalea (generalmente 	Dosaje de catecolaminas urinarias.

	pulsátil), palpitaciones y sudoración	Metanefrinas plasmáticas.
ALDOSTERONISMO PRIMARIO	- Hipopotasemia espontánea o rápidamente inducible con diuréticos - Incidentaloma suprarrenal. - Antecedente familiar de ACV a edad temprana.	Relación aldosterona/ actividad de renina plasmática
SINDROME DE CUSHING	- Facies cushingoide, estrías, obesidad central, debilidad muscular proximal. - Hiperglucemia.	Cortisol urinario de 24 hs. Test de supresión con dexametasona.
COARTACION DE AORTA	- Generalmente detectado en niños y adolescentes. - Elevación de PA en miembros superiores con diferencia mayor a 20 / 10 mm Hg con respecto a miembros inferiores o entre el brazo derecho y el izquierdo. - Disminución de pulsos femorales. - Soplo eyectivo. - Muecas en arcos costales en Rx. de tórax.	Eco doppler cardiaco.
APNEA OBSTRUCTIVA DEL SUEÑO	-Somnolencia diurna, ronquidos, obesidad.	Cuestionarios de screening. Polisomnografía

13. Prevención cuaternaria- Que NO HACER

Diagnóstico y seguimiento
Realizar diagnóstico de hipertensión arterial con una sola muestra de presión arterial, con dispositivos no aprobados (ej. equipos con medición en muñecas) o con tomas en contextos clínicos inoportunos. (III C)
Realizar de rutina estudios complementarios extensos en el paciente hipertenso, e individualizar la solicitud de estudios acompañantes de acuerdo al cuadro acompañante. (III C)
Tratamiento
Uso de betabloqueantes como medicamentos antihipertensivos de primera línea, excepto en aquellos casos con indicación clara. (III C)
No utilizar terapias combinadas o simultáneas con IECA + ARAII y/o inhibidores de renina, aún a pesar de su potencial beneficio para reducir microalbuminuria. (III A)
Uso de calcio antagonistas no dihidropiridínicos (verapamilo/diltiazem) combinados con betabloqueantes. (III B)

En pacientes con síndrome metabólico, se sugiere en contra del uso de betabloqueantes y tiazídicos. (III B)

Uso de antagonistas de la aldosterona en pacientes con insuficiencia renal, y sobre todo en combinación con bloqueantes del sistema RAAS. (IIIA)

Uso de alfa bloqueantes como primera línea de tratamiento. (IIIC)

Uso rutinario de ácido acetil salicílico como prevención primaria en todos los pacientes con hipertensión arterial. (III A)

Manejo agresivo de la hipertensión arterial en pacientes con hemorragias intracerebrales. (IIIC)

Manejo agresivo de la hipertensión arterial durante la primera semana después de un evento cerebrovascular. (IIIC)

Uso de suplementos de calcio o magnesio para la prevención o manejo de la hipertensión. (IIIB)

Situaciones especiales

No utilizar IECAS, ARAlI o inhibidores de renina en mujeres jóvenes debido a riesgo de teratogenicidad. (III C)

No suspender abruptamente medicamentos como clonidina o betabloqueantes cuando un paciente vaya a cirugía electiva. (III B)

Uso de anticonceptivos orales en mujeres con hipertensión no controlada. (IIIC)

14. PUNTOS CLAVE DE LAS RECOMENDACIONES:

RECOMENDACIÓN	Clase	Nivel de Evidencia
- Se recomienda reservar la definición de hipertensión arterial para aquellos valores medidos en consultorio de PAS mayor o igual a 140 mmHg y/o PAD mayor o igual a 90 mm Hg	I	C
- Se recomienda la clasificación de Hipertensión arterial 3 grados, PA limítrofe y PA normal; en base a las mediciones de PA de consultorio.	I	C
- Se recomienda que el diagnóstico de Hipertensión arterial debe basarse en: Mediciones de PA en consultorio repetidas en dos o más visitas. O Mediciones de la PA fuera de consultorio como AMPA o MAPA, siempre que estos métodos se encuentren disponibles o sean económicamente posibles.	I I	C C
- La evaluación inicial del paciente con sospecha de Hipertensión Arterial tiene como objetivos: confirmar la presencia de HTA, evaluar el riesgo cardiovascular del paciente, e identificar posibles causas de hipertensión secundaria.	I	C
- Se recomienda calcular la <i>Presión de pulso</i> en los pacientes hipertensos ya que la elevación de la misma es un predictor independiente de eventos cardiovasculares.	I	B
- Se recomienda la realización de <i>fondo de ojo</i> en pacientes con HTA nivel 2, 3 y en todos los pacientes con diabetes. - Debe considerarse en el resto de los hipertensos.	I IIa	B C
- Se recomienda para evaluar el compromiso renal solicitar en forma rutinaria microalbuminuria o índice albumina creatinina urinario.	I	B
- Se recomienda completar estudio de laboratorio de rutina que incluya hemograma, uremia, creatininemia con calculo de filtrado glomerular, uricemia, ionograma, glucemia, perfil lipídico, examen de orina.	I	C
- Se recomienda realizar un Electrocardiograma (ECG) de 12 derivaciones a todos los pacientes con hipertension arterial.	I	B
-		
- Se recomienda la realización de un ecocardiograma en pacientes con HTA y alteraciones en el ECG o signos y síntomas de disfunción ventricular. - Puede considerarse cuando se requiera la identificación de HVI para modificar el tratamiento.	I IIb	B B
- La realización del Índice tobillo brazo se debe considerar en pacientes con HTA y sospecha de enfermedad arterial periférica.	IIa	B
- No se recomienda el uso rutinario de la velocidad de onda de pulso en todos los pacientes con hipertensión arterial, aunque puede considerarse para medir la rigidez arterial.	IIb	B

EVALUACION INICIAL

ESTUDIOS RUTINARIOS

ESTUDIOS ADICIONALES

- Se recomienda basar el tratamiento en función del riesgo cardiovascular y no solamente en las cifras de PA.	I	A	TRATAMIENTO: NO FARMACOLOGICO FARMACOLOGICO TERAPIA COMBINADA FARMACOS PARA MANEJO DEL RIESGO CARDIOVASCULAR
- Se recomiendan cambios en el estilo de vida en todos los pacientes con hipertensión arterial independientemente del grado de severidad.	I	A	
- En pacientes con valores limítrofes de PA (130–139/85–89 mmHg), también se recomiendan los cambios en el estilo de vida.	I	A	
- Se recomienda comenzar con tratamiento farmacológico en pacientes con hipertensión arterial grado 2 y 3, simultáneamente con los cambios en el estilo de vida.	I	A	
- En pacientes con hipertensión grado 1 y alto riesgo cardiovascular se recomienda comenzar con tratamiento farmacológico simultáneamente con los cambios en el estilo de vida.	I	A	
- En pacientes con hipertensión grado 1 y bajo a moderado riesgo, sin evidencia de daño de órgano blanco, se recomienda inicio de tratamiento farmacológico luego de un periodo de implementación de cambios en el estilo de vida sin lograr los objetivos terapéuticos.	I	C	
- Se recomienda elegir fármacos que cuenten con eficacia terapéutica demostrada en relación al descenso de la PA y con un perfil protector cardiovascular y renal.	I	C	
- Se recomienda elegir preferentemente drogas de acción prolongada.	I	A	
- Se recomienda tener en cuenta en la elección del fármaco, los aspectos socioeconómicos y la disponibilidad del mismo.	I	C	
- En pacientes con riesgo cardiovascular moderado, alto o muy alto se recomienda la utilización de terapia combinada desde el inicio del tratamiento por sobre la monoterapia, al igual que en pacientes con HTA grado 2 o 3, independientemente del riesgo cardiovascular.	I	C	
- Se recomienda el uso preferentemente de combinaciones fijas de fármacos en 1 solo comprimido.			
- Se recomienda la combinación con un IECA o ARA2 mas un calcioantagonista dihidropiridinico o un diurético tiazidico o simil tiazidico.	I	A	
- Se recomienda combinar con beta bloqueantes cuando por alguna otra situación clínica se requiera su utilización, como enfermedad coronaria, insuficiencia cardiaca, o el control de la frecuencia cardiaca.	I	A	
- No se recomienda la asociación de fármacos que actúen sobre el SRAA como IECA o ARA 2 para el manejo de la hipertensión arterial.	III	A	
- Para decidir el inicio y la intensidad del tratamiento hipolipemiante se recomienda estimar el riesgo cardiovascular del paciente.	I	C	
- En pacientes con enfermedad aterosclerótica establecida o de alto o muy alto riesgo cardiovascular debe considerarse el uso de estatinas independientemente de los niveles lipídicos.	Ila	B	
- La aspirina no se recomienda en prevención primaria para pacientes con HTA, sin enfermedad cardiovascular.	III	B	
- Se recomienda el uso de AAS en dosis bajas como prevención secundaria en hipertensos con enfermedad cardiovascular previa, siempre y cuando se encuentren con la PA	I	A	

adecuadamente controlada.		
- Se recomienda evaluar la adherencia terapéutica mediante el uso de cuestionarios validados para tal fin por tratarse de herramientas con alta disponibilidad y bajo costo.	I	C
- En pacientes con hipertensión de bata blanca se recomienda implementar cambios en el estilo de vida destinados a reducir el riesgo cardiovascular y realizar controles periódicos de PA fuera del consultorio.	I	C
- No se recomienda el tratamiento farmacológico en forma rutinaria en pacientes con hipertensión de bata blanca.	III	C
- El tratamiento farmacológico puede ser considerado en aquellos pacientes con hipertensión de bata blanca y alto o muy alto riesgo cardiovascular o con evidencia de daño de órgano blanco.	IIb	C
- En pacientes con hipertensión oculta o enmascarada se recomienda realizar cambios en el estilo de vida y seguimiento periódico con mediciones de PA fuera del consultorio.	I	C
- Debe considerarse tratar con medidas farmacológicas para normalizar la PA fuera del consultorio en los pacientes con hipertensión oculta o enmascarada.	IIa	C
- Se recomienda medir la PA fuera de consultorio mediante MAPA o AMPA antes de definir al paciente como hipertenso resistente, para descartar el fenómeno de bata blanca.	I	A
- En hipertensos resistentes, de requerirse una cuarta droga se recomienda el uso de antagonistas de mineralocorticoides como la espironolactona.	I	B
- En pacientes entre 65 y 80 años, sin fragilidad, se recomienda el inicio de tratamiento cuando la PAS \geq 140 y/o PAD \geq 90 mmHg y como objetivo una PA < 140/90 mmHg.	I	B
- En pacientes mayores de 80 años, sin fragilidad, se recomienda el inicio de tratamiento con PA \geq 160 y/o 90 mmHg y objetivo de PA < 150/90 mmHg.	I	B
- En pacientes adultos mayores con HTA se recomienda evaluar la presencia de hipotensión ortostática y el estado de fragilidad previo al inicio del tratamiento y durante el seguimiento.	I	A
- El tratamiento farmacológico del paciente anciano frágil no siempre está indicado y debe valorarse en forma individual considerando riesgos y beneficios del mismo.	I	C

ADHERENCIA
TERAPEUTICA

HIPERTENSION
DE BATA
BLANCA

HIPERTENSION
OCULTA

HIPERTENSION
RESISTENTE

HIPERTENSION
EN ADULTOS
MAYORES

Valores umbrales para inicio de tratamiento farmacológico.

	Adultos en General	Entre 65 y 80 años	Mayor de 80 años (sin fragilidad)	Diabetes o Enfermedad Vasculares
PAS (mmHg)	140	140	160 (Objetivo entre 140 -150)	140 130* (no menor de 120)
PAD (mmHg)	90	90	90	85

* Si es bien tolerado, sinó es razonable el rango entre 140-130.

Concluyendo, ¿Se requieren recursos diagnosticos y terapeuticos complejos para manejar adecuadamente a los pacientes hipertensos y lograr los objetivos?

- ✓ Se requieren métodos poco complejos, con controles repetidos, pero integrados al sistema de salud.
- ✓ Y asegurar la disponibilidad y el acceso a los medicamentos y tecnologías esenciales, prestando especial atención a las poblaciones desfavorecidas.

15. **Bibliografía**

1. Forouzanfar MH, Liu P, Roth GA, Ng M, Biryukov S, Marczak L, et al. Global Burden of Hypertension and Systolic Blood Pressure of at Least 110 to 115 mm Hg, 1990–2015. *JAMA*. 2017; 317(2):165–182.
2. NCD Risk Factor Collaboration (NCDRisC). Worldwide trends in blood pressure from 1975 to 2015: a pooled analysis of 1479 population-based measurement studies with 19.1 million participants. *Lancet*. 2017;389(10064):37–55.
3. Lim S, Vos T, Flaxman A, Danaei G, Shibuya K, Adair-Rohani H et al. A comparative risk assessment of burden of disease and injury attributable to 67 risk factors and risk factor clusters in 21 regions, 1990-2010: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2010. *Lancet* 2012; 380: 2224-2260.
- 3B- Abuabara Turbay Y, Andrade Belgeri RE, Arbo Oze de Morvil GA, Arias C, Cámara LA, Carballo Zárate V y col. Recomendaciones Latinoamericanas para el manejo de la hipertensión arterial en adultos (Relahta) El FIMI y las recomendaciones de manejo de la hipertensión arterial. *REVISTA URUGUAYA DE MEDICINA INTERNA* 2018; 3: 38-93.
4. Delucchi A, Majul C, Vicario A, Cerezo G, Fábregues G, et al. Registro Nacional de Hipertensión Arterial. Características epidemiológicas de la hipertensión arterial en Argentina. Estudio RENATA 2. *Rev Argent Cardiol* 2017; 85:354-60.
5. Olsen MH, Angell SY, Asma S, Boutouyrie P, Burguer D, Chirinos JA, et al. A call to action and a life course strategy to address the global burden of raised blood pressure on current and future generations: The Lancet Commission on hypertension. *Lancet*. 2016; 388:2665–2712.
6. Mills KT, Bundy JD, Kelly TN, Reed JE, Kearney PM, Reynolds K, et al. Global disparities of hypertension prevalence and control: A systematic analysis of population-based studies from 90 countries. *Circulation*. 2016;134(6):441–50.
7. Sabio R, Valdez P, Barile ME, Brosio DA, Caliani LJ, Cámara LA y col. Recomendaciones para el manejo de la Hipertension Arterial de la Sociedad Argentina de Medicina. *Rev Arg Med*. 2018; supl 2.
8. Thomopoulos C, Parati G, Zanchetti A. Effects of blood pressure lowering on outcome incidence in hypertension. 1. Overview, meta-analyses, and metaregression analyses of randomized trials. *J Hypertens* 2014;32:2285–2295.
9. Tsai WC, Wu HY, Peng YS, Yang JY, Chen HY, Chiu YL, et al. Association of intensive blood pressure control and kidney disease progression in nondiabetic patients with chronic kidney disease: a systematic review and meta-analysis. *JAMA Intern Med* 2017;177:792–799.

10. William B, Mancia G, Spiering W, Rosei EA, Azizi M, Burnier M, et al. 2018 ESC/ESH European Guidelines for the management of arterial hypertension. *Eur Heart J*. 2018; 00:1-98.
11. Consenso Argentino de Hipertensión Arterial. Sociedad Argentina de Cardiología, Federación Argentina de Cardiología, Sociedad Argentina de Hipertensión Arterial. *Rev Argent Cardiol*. 2018; 86(2):1-53.
12. Whelton PK, Carey RM, Aronow WS, Casey DE Jr, Collins KJ, Dennison Himmelfarb C, et al. 2017 ACC/AHA/AAPA/ABC/ACPM/AGS/APhA/ASH/ASPC/NMA/PCNA guideline for the prevention, detection, evaluation, and management of high blood pressure in adults: A report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines. *J Am Coll Cardiol* 2018;71:e127–248.
13. Toma de Posición de la Sociedad Argentina de Hipertension Arterial 2014. Disponible en <http://www.saha.org.ar/pdf/formacion/toma-de-posicion-SAHA-MAPA-y-MDPA>. Consultado el 27-09-2018.
14. Selvaraj S, Steg PG, Elbez Y, Sorbets E, Feldman LJ, Eagle KA, et al. Pulse pressure and risk for cardiovascular events in patients with atherothrombosis: from the REACH Registry. *J Am Coll Cardiol*. 2016;67:392–403.
15. Redon J, Martinez F, Pascual J. Microalbuminuria in essential hypertension. *European Society of Hipertension Scientific Newsletter*. 2011;12,36:71-73.
16. Ninomiya T, Perkovic V, de Galan BE, Zoungas S, Pillai A, Jardine M, et al. ADVANCE Collaborative Group. Albuminuria and kidney function independently predict cardiovascular and renal outcomes in diabetes. *J Am Soc Nephrol* 2009;20:1813–1821.
17. Bacharova L, Schocken D, Estes EH, Strauss D. The role of ECG in the diagnosis of left ventricular hypertrophy. *Curr Cardiol Rev* 2014; 10:257–261.
18. Lehtonen AO, Puukka P, Varis J, Porthan K, Tikkanen JT, Nieminen MS, et al. Prevalence and prognosis of ECG abnormalities in normotensive and hypertensive individuals. *J Hypertens* 2016; 34:959–966.
19. Bang CN, Devereux RM, Okin PM. Regression of electrocardiographic left ventricular hypertrophy or strain is associated with lower incidence of cardiovascular morbidity and mortality in hypertensive patients independent of blood pressure reduce: a LIFE review. *J Electrocardiol*. 2014;47:630.
20. Bombelli M, Facchetti R, Cuspidi C, Villa P, Dozio D, Brambilla G, et al. Prognostic significance of left atrial enlargement in a general population: results of the PAMELA study. *Hypertension* 2014;64:1205–1211
21. De Simone G, Izzo R, Chinali M, De Marco M, Casalnuovo G, Rozza F, et al Does information on systolic and diastolic function improve prediction of a cardiovascular event by left ventricular hypertrophy in arterial hypertension? *Hypertension* 2010;56:99–104.
22. Devereux RB, Wachtell K, Gerds E, Boman K, Nieminen MS, Papademetriou V, et al. Prognostic significance of left ventricular mass change during treatment of hypertension. *JAMA* 2004;292:2350–2356.
23. De Simone G, Izzo R, Aurigemma GP, De Marco M, Rozza F, Trimarco V, et al. Cardiovascular risk in relation to a new classification of hypertensive left ventricular geometric abnormalities. *J Hypertens* 2015;33:745–754.

24. Douglas PS, García MJ, Haines DE, Lai WW, Manning WJ, Patel AR, et al. ARACCF/ASE/AHA/ASNC/HFSA/HRS/SCAI/SCCM/SCCT/ SCMR 2011 Appropriate Use Criteria for Echocardiography. *J Am Soc Echocardiogr* 2011; 24:229-67
25. Perrone Filardi P, Coca A, Galderisi M, Paolillo S, Alpendurada F, de Simone G, et al. Noninvasive cardiovascular imaging for evaluating subclinical target organ damage in hypertensive patients: a consensus article from the European Association of Cardiovascular Imaging, the European Society of Cardiology Council on Hypertension and the European Society of Hypertension. *J Hypertens* 2017;35:1727–1741.
26. Marwick TH, Gillebert TC, Aurigemma G, Chirinos J, Derumeaux G, Galderisi M, et al. Recommendations on the use of echocardiography in adult hypertension: a report from the European Association of Cardiovascular Imaging (EACVI) and the American Society of Echocardiography (ASE). *Eur Heart J Cardiovasc Imaging* 2015;16:577–605.
27. Bertomeu V, Morillas P, Gonzalez-Juanatey JR, Quiles J, Guindo J, Soria F, et al. Prevalence and prognostic influence of peripheral arterial disease in patients 40 years old admitted into hospital following an acute coronary event. *Eur J Vasc Endovasc Surg* 2008; 36:189–196.
28. Hirsch AT, Haskal ZJ, Hertzner NR, Bakal C, Creager M, Halperin J, et al. Peripheral Arterial Disease: ACC/AHA 2005 Guidelines for the Management of Patients With Peripheral Arterial Disease *J Am Coll Cardiol* 2006; 47:1239-312.
29. Feringa HH, Bax JJ, Van Waning VH, Boersma E, Elhendy A, Schouten O, et al. The long-term prognostic value of the resting and postexercise ankle-brachial index. *Arch Intern Med* 2006;166:529–535.
30. Nambi V, Chambless L, Folsom AR, He M, Hu Y, Mosley T, et al. Carotid intima-media thickness and presence or absence of plaque improves prediction of coronary heart disease risk: the ARIC (Atherosclerosis Risk In Communities) study. *J Am Coll Cardiol* 2010;55:1600–1607.
31. Sehestedt T, Jeppesen J, Hansen TW, Wachtell K, Ibsen H, Torp-Pedersen C, Hildebrandt P, Olsen MH. Risk prediction is improved by adding markers of subclinical organ damage to SCORE. *Eur Heart J* 2010;31:883–891.
32. Van Bortel LM, Laurent S, Boutouyrie P, Chowienczyk P, Cruickshank JK, De Backer T, et al. Artery Society, European Society of Hypertension Working Group on Vascular Structure and Function, European Network for Noninvasive Investigation of Large Arteries. Expert consensus document on the measurement of aortic stiffness in daily practice using carotid-femoral pulse wave velocity. *J Hypertens* 2012;30:445–448.
33. Ben-Shlomo Y, Spears M, Boustred C, May M, Anderson SG, Benjamin EJ, et al. Aortic pulse wave velocity improves cardiovascular event prediction: an individual participant meta-analysis of prospective observational data from 17,635 subjects. *J Am Coll Cardiol* 2014;63:636–646.
34. O'Brien E, Waeber B, Parati G, Staessen J, Myers MG. Blood pressure measuring devices: recommendations of the European Society of Hypertension. *BMJ* 2001; 322:531–536.
35. Pickering TG for American Society of hypertension Ad Hoc panel. Recommendations for the use of home (self) and ambulatory blood pressure monitoring. *Am J Hypertens* 1996;9:1-11.
36. Mancia G. Clinical significance of white-coat hypertension. *J Hypertens* 2016;34:623–626.

37. Mancia G. White-coat hypertension: growing evidence in favour of its adverse prognostic significance. *J Hypertens* 2017;35:710–712.
38. Asayama K, Li Y, Franklin SS, Thijs L, O'Brien E, Staessen JA. Cardiovascular risk associated with white-coat hypertension: con side of the argument. *Hypertension* 2017;70:676–682
39. Pierdomenico SD, Cuccurullo F. Prognostic value of white-coat and masked hypertension diagnosed by ambulatory monitoring in initially untreated subjects: an updated meta analysis. *Am J Hypertens* 2011;24:52–58.
40. German Hypertension League. Blood pressure measurement section of the Deutsche Liga zur Bekämpfung des hohen Blutdruckes e. V. Stament on ambulatory blood pressure monitoring by the German Hypertension League. *J Hum Hypertens* 1995;9:777-9.
41. Segam R, Trocino G, Lanzarotti A, Carugo S, Cesana G, Schiavina R, et al. Alterations of Cardiac Structure in Patients With Isolated Office, Ambulatory, or Home Hypertension Data From the General Population (Pressione Arteriose Monitorate E Loro Associazioni [PAMELA] Study). *Circulation*. 2001;104:1385-1392.
42. Briasoulis A, Androulakis E, Palla M, Papageorgiou N, Tousoulis D. White-coat hypertension and cardiovascular events: A meta-analysis. *Journal of Hypertension* 2016, 34:593–599
43. Huang Y, Huang W, Mai W, Cai X, Dongqi A, Zhuheng L, et al.. White-coat hypertension is a risk factor for cardiovascular diseases and total mortality. *Journal of Hypertension* 2017, 35:677–688
44. Bobriea G, Clersonb P, Menardc J, Postel-Vinaya N, Chatellierc G, Plouina P F. Masked hypertension: a systematic review. *Journal of Hypertension* 2008, 26:1715–1725.
45. Pickering TG, Gerin W, Schwartz JE, Spruill TM, Davidson KW, et al. Should doctors still measure blood pressure? The missing patients with masked hypertension. *Journal of Hypertension* 2008, 26:2259–2267
46. Marjo-Riitta A. Hanninena, Teemu J. Niiranena, Pauli J. Puukkaa, Aino K. Mattilab and Antti M. Julaa. Determinants of masked hypertension in the general population: the Finn-Home study. *Journal of Hypertension* 2011, 29:1880–1888.
47. Banegas JR, Ruilope LM, de la Sierra A, Vinyoles E, Gorostidi M, de la Cruz JJ, Ruiz-Hurtado G, Segura J, Rodriguez-Artalejo F, Williams B. Relationship between clinic and ambulatory blood-pressure measurements and mortality. *N Engl J Med* 2018;378:1509–1520
48. Blood pressure-lowering treatment based on cardiovascular risk: a meta-analysis of individual patient data. The Blood Pressure Lowering Treatment Trialists' Collaboration. *Lancet* 2014; 384: 591–98
49. Sehestedt T, Jeppesen J, Hansen TW, Wachtell K, Ibsen H, Torp Pedersen C, et al. Risk prediction is improved by adding markers of subclinical organ damage to SCORE. *Eur Heart J* 2010; 31:883–891.
50. Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, Albus C, Brotons C, Catapano AL, et al. 2016 European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice. The Sixth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts). *Eur Heart J*. 2016; 37: 2315–2381.

51. Siontis GCM, Tzoulaki I, Siontis KC, Ioannidis JPA. Comparisons of established risk prediction models for cardiovascular disease: systematic review. *BMJ* 2012;344: e3318.
52. Mancia G, Fagard R, Narkiewicz K, et al. 2013 ESH/ESC guidelines for the management of arterial hypertension: the Task Force for the Management of Arterial Hypertension of the European Society of Hypertension (ESH) and of the European Society of Cardiology (ESC). *Eur Heart J* 2013; 34: 2159-2219
53. World Health Organization. Prevention of cardiovascular disease: guidelines for assessment and management of total cardiovascular risk. Geneva: WHO Library;2007: Available on:: http://www.who.int/cardiovascular_diseases/guidelines/ Full%20text.pdf.
54. Kotseva K, Wood D, De Bacquer D, De Backer G, Rydén L, Jennings C, et al. EUROASPIRE IV: A European Society of Cardiology survey on the lifestyle, risk factor and therapeutic management of coronary patients from 24 European countries. *Eur J Prev Cardiol.* 2016;23(6): 636–48.
55. Huffman MD, Capewell S, Ning H, et al. Cardiovascular health behavior and health factor changes (1988–2008) and projections to 2020. *Circulation.* 2012;125: 2595–602 38.
56. Miller V, Yusuf S, Chow CK, Dehghan M, Corsi DJ, Lock K, et al. Availability, affordability, and consumption of fruits and vegetables in 18 countries across income levels: findings from the Prospective Urban Rural Epidemiology (PURE) study. *Lancet Glob Health.* 2016. [http://dx.doi.org/10.1016/S2214-109X\(16\)30186-3](http://dx.doi.org/10.1016/S2214-109X(16)30186-3)
57. Ministerio de Salud de la Nación. Tercera Encuesta Nacional de Factores de Riesgo para enfermedades Crónicas No transmisibles 2013. Argentina. Disponible en www.msal.gov.ar/images/stories/bes/graficos/0000000544cnt2015_09_04_encuesta_nacional_factores_riesgo.pdf.
58. Lonn EM, Bosch J, Lopez-Jaramillo P, Zhu J, Liu L, Pais P, et al. Blood-Pressure Lowering in Intermediate-Risk Persons without Cardiovascular Disease. *N Eng J Med* 2016; 374(21):2009–20.
59. Brunström M, Carlberg B. Association of Blood Pressure Lowering with Mortality and Cardiovascular Disease Across Blood Pressure Levels: A Systematic Review and Meta-analysis. *JAMA Intern Med* 2018; 178(1):28-36.
60. Morales-Salinas A, Coca A, Olsen MH, Sanchez RA, Sebba-Barroso WK, Kones R et al. Clinical perspective on antihypertensive drug treatment in adults with grade 1 hypertension and low-to-moderate cardiovascular risk: an international expert consultation. *Curr Probl Cardiol.* 2017 Jul;42(7):198–225.
61. Wald DS, Law M, Morris JK, Bestwick JP, Wald NJ. Combination therapy versus monotherapy in reducing blood pressure: meta-analysis on 11,000 participants from 42 trials. *Am J Med* 2009;122:290–300.
62. MacDonald TM, Williams B, Webb DJ, Morant S, Caulfield M, Cruickshank JK, et al. British Hypertension Society Programme of Prevention And Treatment of Hypertension With Algorithm-based Therapy (PATHWAY). Combination therapy is superior to sequential monotherapy for the initial treatment of hypertension: a double-blind randomized controlled trial. *J Am Heart Assoc* 2017;6:e006986.
63. Egan BM, Bandyopadhyay D, Shaftman SR, Wagner CS, Zhao Y, Yu-Isenberg KS. Initial monotherapy and combination therapy and hypertension control the first year. *Hypertension* 2012;59:1124–1131.

64. Dahlof B, Sever PS, Poulter NR, Wedel H, Beevers DG, Caulfield M, et al. ASCOT Investigators. Prevention of cardiovascular events with an antihypertensive regimen of amlodipine adding perindopril as required versus atenolol adding bendroflumethiazide as required, in the Anglo-Scandinavian Cardiac Outcomes Trial-Blood Pressure Lowering Arm (ASCOT-BPLA): a multicentre randomised controlled trial. *Lancet* 2005;366:895–906.
65. Jamerson K, Weber MA, Bakris GL, Dahlof B, Pitt B, Shi V, et al. ACCOMPLISH Trial Investigators. Benazepril plus amlodipine or hydrochlorothiazide for hypertension in high-risk patients. *N Engl J Med* 2008;359:2417–2428.
66. Matsuzaki M, Ogihara T, Umemoto S, Rakugi H, Matsuoka H, Shimada K, et al. Combination Therapy of Hypertension to Prevent Cardiovascular Events Trial Group. Prevention of cardiovascular events with calcium channel blocker-based combination therapies in patients with hypertension: a randomized controlled trial. *J Hypertens* 2011;29:1649–1659.
67. Thomopoulos C, Parati G, Zanchetti A. Effects of blood pressure lowering on outcome incidence in hypertension: 4. Effects of various classes of antihypertensive drugs—overview and meta-analyses. *J Hypertens* 2015;33:195–211.
68. Wald DS, Law M, Morris JK, Bestwick JP, Wald NJ. Combination therapy versus monotherapy in reducing blood pressure: meta-analysis on 11,000 participants from 42 trials. *Am J Med* 2009;122:290–300.
69. Gupta AK, Arshad S, Poulter NR. Compliance, safety, and effectiveness of fixed-dose combinations of antihypertensive agents: a meta-analysis. *Hypertension* 2010;55:399–407.
70. Corrao G, Parodi A, Zambon A, Heiman F, Filippi A, Cricelli C, Merlino L, et al. Reduced discontinuation of antihypertensive treatment by two-drug combination as first step. Evidence from daily life practice. *J Hypertens* 2010;28:1584–1590. Yusuf S, Lonn E, Pais P, Bosch J, Lopez-Jaramillo P, Zhu J, et al. HOPE-3 Investigators. Blood-pressure and cholesterol lowering in persons without cardiovascular disease. *N Engl J Med* 2016;374: 2032–2043.
71. Fried LF, Emanuele N, Zhang JH, Brophy M, Conner TA, Duckworth W, et al. VA NEPHRON-D Investigators. Combined angiotensin inhibition for the treatment of diabetic nephropathy. *N Engl J Med* 2013;369:1892–1903.
72. ONTARGET Investigators, Yusuf S, Teo KK, Pogue J, Dyal L, Copland I, Schumacher H, et al. Telmisartan, ramipril, or both in patients at high risk for vascular events. *N Engl J Med* 2008;358:1547–1559.
73. Kizilirmak P, Berktaş M, Uresin Y, Yildiz OB. The efficacy and safety of triple vs dual combination of angiotensin II receptor blocker and calcium channel blocker and diuretic: a systematic review and meta-analysis. *J Clin Hypertens (Greenwich)* 2013; 15:193-200. 84.
74. Gorostidi M, de la Sierra A. Combination therapy in hypertension. *Adv Ther* 2013; 30:320-36. 85.
75. Baigent C, Blackwell L, Emberson J, Holland L, Reith C, Bhala N, et al. Efficacy and safety of more intensive lowering of LDL cholesterol: a meta-analysis of data from 170,000 participants in 26 randomised trials. *Lancet* 2010; 376:1670-81.
76. Catapano AL, Graham I, De Backer G, Wiklund O, Chapman MJ, Drexel H, et al. 2016 ESC/EAS Guidelines for the Management of Dyslipidaemias. *Eur Heart J* 2016;37:2999–3058.

77. Fulcher J, O'Connell R, Voysey M, Emberson J, Blackwell L, Mihaylova B, et al. Efficacy and safety of LDL-lowering therapy among men and women: meta-analysis of individual data from 174,000 participants in 27 randomised trials. *Lancet* 2015;385:1397–1405.
78. Yusuf S, Lonn E, Pais P, Bosch J, Lopez-Jaramillo P, Zhu J, et al. HOPE-3 Investigators. Blood-pressure and cholesterol lowering in persons without cardiovascular disease. *N Engl J Med* 2016;374: 2032–2043.
79. Lip GY, Felmeden DC, Dwivedi G. Antiplatelet agents and anticoagulants for hypertension. *Cochrane Database Syst Rev* 2011; 12:CD003186.
80. Piepoli MF, Hoes AW, Agewall S, Albus C, Brotons C, Catapano AL, et al. 2016 European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice: The Sixth Joint Task Force of the European Society of Cardiology and Other Societies on Cardiovascular Disease Prevention in Clinical Practice (constituted by representatives of 10 societies and by invited experts) Developed with the special contribution of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation (EACPR). *Eur Heart J* 2016;37:2315–2381.
81. Tiffe T, Wagner M, Rucker V, Morbach C, Gelbrich G, Stork S, Heuschmann PU. Control of cardiovascular risk factors and its determinants in the general population- findings from the STAAB cohort study. *BMC Cardiovasc Disord* 2017;17:276.
82. Ingaramo RA, Vita N, Bendersky M, Arnolt M, Bellido C, Piskorz D, et al. Estudio Nacional Sobre Adherencia al Tratamiento (ENSAT) *Rev Fed Arg Cardiol* 2005; 34: 104-111.
83. TOMA POSICIÓN ADHERENCIA de la Sociedad Argentina de Hipertension Arterial (SAHA) 2016. Disponible en <http://www.saha.org.ar/1/pdf/tomadesposicionad-2016.pdf>.
84. Abegaz TM, Shehab A, Gebreyohannes EA, Bhagavathula AS, Elnour AA. Nonadherence to antihypertensive drugs: A systematic review and meta-analysis. *Medicine (Baltimore)* 2017; 96(4):e5641.
85. Panjabi S, Lacey M, Bancroft T, et al. Treatment adherence, clinical outcomes, and economics of triple-drug therapy in hypertensive patients. *J Am Soc Hypertens* 2013; 7:46-60
86. Corrao G, Parodi A, Nicotra F, et al. Better compliance to antihypertensive medications reduces cardiovascular risk. *J Hypertens* 2011; 29: 610-618.
87. Myat A, Redwood SR, Qureshi AC, Spertus JA, Williams B. Resistant hypertension. *BMJ* 2012;345:e7473.
88. de la Sierra A, Banegas JR, Segura J, Gorostidi M, Ruilope LM. Ambulatory blood pressure monitoring and development of cardiovascular events in high-risk patients included in the Spanish ABPM registry: the CARDIORISC Event study. *J Hypertens* 2012;30:713–719.
89. Zannad F. Aldosterone antagonist therapy in resistant hypertension. *J Hypertens* 2007;25:747–750.
90. James P, Oparil S, Carter B, Cushman W, Dennison-Himmelfarb C, Handler J, et al. 2014 Evidence-based guideline for the management of high blood pressure in adults: report from the panel members appointed to the Eighth Joint National Committee (JNC 8). *JAMA* 2014; 311:507-20.
91. Yano Y, Lloyd-Jones DM. Isolated Systolic Hypertension in Young and Middle-Aged Adults. *Curr Hypertens Rep* 2016; 18:78.

92. Mallion J, et al. Isolated systolic hypertension: data on a cohort of Young subjects from a French working population, *J Human Hypertens* 2003;17: 93-100.
93. Beckett NS, Peters R, Fletcher AE, et al. Treatment of hypertension in patients 80 years of age or older. *N Engl J Med* 2008;358:1887–98.
94. SHEP Cooperative Research Group. Prevention of stroke by antihypertensive drug treatment in older persons with isolated systolic hypertension. Final results of the Systolic Hypertension in the Elderly Program (SHEP). *JAMA* 1991;265:3255–64.
95. Pepine CJ, Handberg EM, Cooper-DeHoff RM, et al. A calcium antagonist vs a non-calcium antagonist hypertension treatment strategy for patients with coronary artery disease. The International Verapamil-Trandolapril Study (INVEST): a randomized controlled trial. *JAMA* 2003;290:2805–16.
96. Briasoulis A, et al. *Heart* 2014;100:317–323. doi:10.1136/heartjnl-2013-304111
Muntner P, Carey RM, Gidding S, et al. Potential US Population Impact of the 2017 ACC/AHA High Blood Pressure Guideline. *Circulation* 2018; 137:109.
97. Jamerson K, Weber MA, Bakris GL, et al. Benazepril plus amlodipine or hydrochlorothiazide for hypertension in high-risk patients. *N Engl J Med* 2008; 359:2417.
98. Sibai BM: Diagnosis and management of gestational hypertension and preeclampsia. *Obstet Gynecol* 102:181, 2003.
99. Berg CJ, MacKay AR, Qin C, Callaghan WM. Overview of maternal morbidity during hospitalization for labor and delivery in the United States 1993-1997 and 2001-2005. *Obstet Gynecol* 2009; 113: 1075-81.
100. Sibai B, Lecarpentier E, Kayem G, Haddad B, Tsatsaris V, Goffinet F. Adverse maternal and perinatal outcomes in women with chronic hypertension: a retrospective study of 362 patients. *Am J Obstet Gynecol* 2011;204:S294.
101. American College of Obstetricians and Gynecologists, Task Force on Hypertension in Pregnancy. Hypertension in pregnancy. Report of the American College of Obstetricians and Gynecologists' Task Force on Hypertension in Pregnancy. *Obstet Gynecol* 2013; 122:1122.
102. Magee LA, Pels A, Helewa M, et al. Diagnosis, evaluation, and management of the hypertensive disorders of pregnancy: executive summary. *J Obstet Gynaecol Can* 2014; 36:416.
103. National Collaborating Centre for Women's and Children's Health. Hypertension in pregnancy. The management of hypertensive disorders during pregnancy. London (UK): National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE); 2011 (Clinical guideline; no. 107). <https://www.nice.org.uk/guidance/cg107> (Accessed on June 28, 2018)
104. European Society of Gynecology (ESG), Association for European Paediatric Cardiology (AEPC), German Society for Gender Medicine (DGesGM), et al. ESC Guidelines on the management of cardiovascular diseases during pregnancy: the Task Force on the Management of Cardiovascular Diseases during Pregnancy of the European Society of Cardiology (ESC). *Eur Heart J* 2011; 32:3147.
105. Abalos E, Duley L, Steyn DW. Antihypertensive drug therapy for mild to moderate hypertension during pregnancy. *Cochrane Database Syst Rev* 2014; :CD002252.

106. Magee LA, von Dadelszen P, Rey E, et al. Less-tight versus tight control of hypertension in pregnancy. *N Engl J Med* 2015; 372:407.
107. Potter JF, Robinson TG. Controlling hipertensión and hypotension immediately poststroke (CHHIPS): a randomized, placebo –controlled, double blind pilot trial. *Lancet Neurol* 2009;8:48-56
108. Katsanos A, Filippatou A, Manios E, Deftereos S, Parissis J, Frogoudaki A, et al. Blood Pressure Reduction and Secondary Stroke Prevention A Systematic Review and Metaregression Analysis of Randomized Clinical Trials. *Hypertension* 2017; 69:171-9
109. Liu L, Wang Z, Gong L, Zhang Y, Thijs L, Staessen JA, et al. Blood pressure reduction for the secondary prevention of stroke: a Chinese trial and a systematic review of the literature. *Hypertens Res* 2009; 32:1032-40
110. PROGRESS Collaborative Group. Randomised trial of a perindopril-based blood-pressure-lowering regimen among 6,105 individuals with previous stroke or transient ischaemic attack. *Lancet* 2001;358:1033–1041.
111. Concenso Argentino Intersociedades para el manejo del Accidente Cerebrovascular Isquemico 2018 en prensa.
112. Yusuf S, Hawken S, Ounpou S, Dans T, Avezum A, Lanas F, McQueen M, Budaj A, Pais P, Varigos J, Liu L. INTERHEART Study Investigators. Effect of potentially modifiable risk factors associated with myocardial infarction in 52 countries (the INTERHEART study): case-control study. *Lancet* 2004;364:937–952.
113. Blood Pressure Lowering Treatment Trialists' Collaboration. Effects of different blood-pressure-lowering regimens on major cardiovascular events: results of prospectively-designed overviews of randomised trials. *Lancet* 2003;362: 1527–1535.
114. Bangalore S, Messerli FH, Wun C, Zuckerman AL, DeMicco D, Kostis JB, LaRosa JC, Treating to New Targets Steering Committee and Investigators. J-Curve revisited: an analysis of the Treating to New Targets (TNT) Trial. *J Am Coll Cardiol* 2009;53: A217.
115. The Heart Outcomes Prevention Evaluation Study Investigators. Effects of an angiotensin-converting-enzyme inhibitor, ramipril, on cardiovascular events in high-risk patients. *N Engl J Med* 2000;342:145–153.
116. Malhotra R, Nguyen HA, Benavente O, Mete M, Howard BV, Mant J, et al. Association between more intensive vs less intensive blood pressure lowering and risk of mortality in chronic kidney disease stages 3 to 5: a systematic review and meta-analysis. *JAMA Intern Med* 2017;177:1498–1505.
117. Brunstrom M, Carlberg B. Effect of antihypertensive treatment at different blood pressure levels in patients with diabetes mellitus: systematic review and meta-analyses. *BMJ* 2016;352:i717.
118. Thomopoulos C, Parati G, Zanchetti A. Effects of blood-pressure-lowering treatment on outcome incidence in hypertension: 10 - Should blood pressure management differ in hypertensive patients with and without diabetes mellitus? Overview and meta-analyses of randomized trials. *J Hypertens* 2017;35:922–944.

119. Bakris GL, Sarafidis PA, Weir MR, Dahlof B, Pitt B, Jamerson K, et al. ACCOMPLISH Trial Investigators. Renal outcomes with different fixed-dose combination therapies in patients with hypertension at high risk for cardiovascular events (ACCOMPLISH): a prespecified secondary analysis of a randomised controlled trial. *Lancet* 2010;375:1173–1181.
120. UK Prospective Diabetes Study Group (UKPDS). Tight blood pressure control and risk of macrovascular and microvascular complications in type 2 diabetes. *BMJ* 1998;317:703-13.
121. Rimoldi SF, Scherrer U, Messerli FH. Secondary arterial hypertension: when, who, and how to screen? *Eur Heart J* 2014; 35:1425-54