

Artículo original

Prevalencia de dislipemia aterogénica en hipertensos españoles y su relación con el control de la presión arterial y el daño orgánico silente



Alejandro de la Sierra^{a,*}, Manuel Gorostidi^b, Pedro Aranda^c, Emili Corbella^d y Xavier Pintó^d

^a Unidad de Hipertensión, Servicio de Medicina Interna, Hospital Mútua de Terrassa, Universidad de Barcelona, Terrassa, Barcelona, España

^b Servicio de Nefrología, Hospital Universitario Central de Asturias, Oviedo, Asturias, España

^c Servicio de Nefrología, Hospital Carlos Haya, Málaga, España

^d Servicio de Medicina Interna, Hospital de Bellvitge, Universidad de Barcelona, L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona, España

Historia del artículo:

Recibido el 2 de mayo de 2014

Aceptado el 17 de julio de 2014

On-line el 3 de diciembre de 2014

Palabras clave:

Hipertensión arterial
Dislipemia aterogénica
Monitorización ambulatoria de la presión arterial
Lesión del órgano diana
Control de la presión arterial
Hipertrigliceridemia

RESUMEN

Introducción y objetivos: El objetivo es evaluar la prevalencia de dislipemia aterogénica en pacientes hipertensos y su relación con el perfil de riesgo y el control de la presión arterial.

Métodos: Se estudió a 24.351 hipertensos del Registro Español de Monitorización Ambulatoria de la Presión Arterial. La dislipemia aterogénica se definió por la presencia de hipertrigliceridemia (> 150 mg/dl) y colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad bajo (< 40 mg/dl en varones, < 46 mg/dl en mujeres). El control tensional se evaluó por clínica y monitorización ambulatoria.

Resultados: La dislipemia aterogénica estaba presente en 2.705 pacientes (11,1%). Un 30% presentaba hipertrigliceridemia y un 21,7%, colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad bajo. Comparados con los pacientes sin dichas alteraciones, los primeros eran con más frecuencia varones (el 60 frente al 52%) y de menos edad (57 frente a 59 años) y se agregaban otros factores de riesgo y lesión orgánica (microalbuminuria, reducción del filtrado glomerular estimado e hipertrofia ventricular izquierda). El control de la presión arterial clínica, diurna y nocturna era peor (*odds ratio* de 1,09, 1,06 y 1,10 respectivamente) y el descenso tensional nocturno menor (*odds ratio* = 1,07) que en los pacientes sin alteraciones, pese a la mayor utilización de fármacos antihipertensivos.

Conclusiones: La dislipemia aterogénica está presente en más del 10% de los hipertensos y se asocia a otros factores de riesgo, lesión orgánica y peor control de la presión arterial. Es necesario un mayor esfuerzo terapéutico para la reducción general del riesgo de estos pacientes.

© 2014 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Prevalence of Atherogenic Dyslipidemia in Spanish Hypertensive Patients and Its Relationship With Blood Pressure Control and Silent Organ Damage

ABSTRACT

Introduction and objectives: To assess the prevalence of atherogenic dyslipidemia in hypertensive patients and its relationship with risk profile and blood pressure control.

Methods: The study included 24 351 hypertensive patients from the Spanish Ambulatory Blood Pressure Monitoring Registry. Atherogenic dyslipidemia was defined as the presence of hypertriglyceridemia (> 150 mg/dL) and low levels of high-density lipoprotein cholesterol (< 40 mg/dL in men and < 46 mg/dL in women). Blood pressure control was assessed by office and ambulatory monitoring.

Results: Atherogenic dyslipidemia was present in 2705 patients (11.1%). Of these, 30% had hypertriglyceridemia and 21.7% had low levels of high-density lipoprotein cholesterol. Compared with patients without these risk factors, the former group were more often male (60% vs 52%), younger (57 years vs 59 years), had other risk factors and organ damage (microalbuminuria, reduced estimated glomerular filtration rate, and left ventricular hypertrophy), worse office, diurnal, and nocturnal blood pressure values (*odds ratio* 1.09, 1.06, and 1.10, respectively), and the lowest nocturnal blood pressure reduction (*odds ratio* = 1.07), despite the greater use of antihypertensive drugs.

Conclusions: Atherogenic dyslipidemia is present in more than 10% of hypertensive patients and is associated with other risk factors, organ damage, and poorer blood pressure control. Greater therapeutic effort is needed to reduce overall risk in these patients.

Full English text available from: www.revespcardiol.org/en

© 2014 Sociedad Española de Cardiología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Keywords:

Hypertension
Atherogenic dyslipidemia
Ambulatory blood pressure monitoring
Target organ damage
Blood pressure control
Hypertriglyceridemia

* Autor para correspondencia: Servicio de Medicina Interna, Hospital Mútua de Terrassa, Pl. Dr. Robert 5, 08221 Terrassa, Barcelona, España.
Correo electrónico: adelasierra@mutuaterrassa.cat (A. de la Sierra).

Abreviaturas

cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad
 cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad
 DA: dislipemia aterogénica
 PA: presión arterial

INTRODUCCIÓN

La hipertensión arterial está considerada en todo el planeta como el principal factor de riesgo de muerte, debido a su impacto en las enfermedades cardiovasculares, que suponen la primera causa de muerte¹. No obstante, el riesgo atribuible a la elevación de las cifras de presión se ve modificado por la presencia de otros factores de riesgo, entre los cuales los trastornos lipídicos son de los más importantes. La conjunción de riesgo de hipertensión arterial y dislipemia se agrava por la situación de elevada prevalencia conjunta de ambas alteraciones^{2,3}, probablemente debido a que comparten elementos patogénicos comunes, especialmente de tipo ambiental^{4,5}. Así, es conocido que los pacientes con hipertensión arterial sufren, con mayor frecuencia que la población general, trastornos lipídicos^{6,7}.

Los dos principales trastornos lipídicos que aparecen en el paciente hipertenso son el exceso de colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad (cLDL) y la llamada dislipemia aterogénica (DA), caracterizada por una elevación de los triglicéridos y un descenso del colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad (cHDL), que puede acompañarse o no de elevación del cLDL o del colesterol no HDL. El colesterol no HDL es el transportado por todas las lipoproteínas aterogénicas y sustituye al cLDL cuando este no se puede calcular debido a hipertrigliceridemia. La DA puede presentarse aislada o, más frecuentemente, en el contexto de otras alteraciones de la distribución de la grasa corporal y del metabolismo de los hidratos de carbono, englobadas en el llamado síndrome metabólico⁸. El impacto que la DA tiene en el control de la presión arterial (PA) es poco conocido, así como las modificaciones que comporta en el esfuerzo terapéutico de los pacientes que la sufren.

Por ello, el objetivo del presente trabajo es evaluar la prevalencia de DA y sus componentes (descenso del cHDL y aumento de los triglicéridos), así como su relación con el control de la PA, tanto clínico como ambulatorio, y la lesión orgánica silente, en una cohorte amplia de pacientes hipertenso.

MÉTODOS

Selección de pacientes

Se incluyó a 24.351 pacientes procedentes del Registro Español de MAPA (Monitorización Ambulatoria de la Presión Arterial). Dicho registro se basa en la distribución de monitores a más de 1.000 médicos de las 17 comunidades autónomas, mayoritariamente procedentes de atención primaria, aunque también están representadas unidades especializadas de cardiología, nefrología o medicina interna. Los registros de MAPA se envían a una plataforma virtual junto con los datos clínicos del paciente. Ello genera un informe que describe los principales resultados y se remite en tiempo real al investigador. Los detalles de funcionamiento se han descrito en publicaciones precedentes del grupo⁹⁻¹³.

El Registro se inició en junio de 2004; el 31 de diciembre de 2010 en la base de datos constaban 104.904 pacientes. Los pacientes incluidos en el presente análisis son aquellos que,

además de una MAPA de calidad aceptable y los datos clínicos básicos, tienen disponibles datos analíticos contemporáneos a la MAPA (3 meses) que incluyan como mínimo las cifras de colesterol total, cHDL y triglicéridos, así como información sobre el número y el tipo de fármacos antihipertensivos e hipolipemiantes. De los 24.351 pacientes incluidos, el 54,6% eran varones; la media de edad era 59 ± 14 años. En total, 16.254 recibían algún tipo de tratamiento antihipertensivo, mientras que a los 8.097 restantes la MAPA se les realizó sin que estuvieran recibiendo tratamiento.

Medición de la presión arterial y definición de las variables derivadas

La medida clínica de la PA se obtuvo con promedio de dos tomas de PA sistólica y diastólica, tras permanecer el paciente 5 min en reposo, con un esfigmomanómetro de mercurio o aparato semiautomático validados.

La MAPA se efectuó preferentemente en un día de actividad normal, con un manguito adecuado para el tamaño del brazo del paciente. Se consideraron registros válidos aquellos en que el porcentaje de lecturas válidas fuera $\geq 70\%$ del total y no hubiera ninguna hora sin lectura. Se computaron los estimadores medios y de dispersión (desviación estándar) de PA sistólica y diastólica y frecuencia cardiaca durante los periodos de 24 h, diurno o de actividad y nocturno o de descanso, definidos ambos en función del diario referido por el paciente.

Las definiciones de normotensión/hipertensión o control/falta de control (según el paciente recibiera tratamiento antihipertensivo o no) se establecieron según las recomendaciones nacionales¹⁴ e internacionales¹⁵, que se sitúan en cifras $< 140/90$ mmHg para la PA clínica, $130/80$ mmHg para la PA de 24 h, $135/85$ mmHg para el periodo diurno y $120/70$ mmHg para el nocturno.

El patrón circadiano se estimó calculando el cociente noche/día para cada uno de los parámetros (PA sistólica, PA diastólica y frecuencia cardiaca). Los perfiles se definieron según el descenso nocturno de la PA sistólica respecto al periodo diurno, y se establecieron las siguientes categorías: *dipper* (descenso entre un 10 y un 20%), *dipper* extremo (reducción de más del 20%), *nondipper* (reducción de menos del 10%) y *riser* (aumento de la PA sistólica nocturna respecto al periodo de actividad)¹¹.

Definición de las variables clínicas y analíticas

El índice de masa corporal (IMC) se calculó dividiendo el peso (en kilos) por el cuadrado de la talla (en metros). Se consideró al paciente fumador si había consumido cualquier tipo de tabaco en el último año. Se consideró diabetes mellitus el hallazgo de una glucemia > 125 mg/dl o que el paciente estuviera en tratamiento con antidiabéticos. La hipertrofia ventricular izquierda se definió por la presencia de criterios electrocardiográficos (índice de Sokolow-Lyon > 38 mm o doble producto de Cornell > 2.440 mm/ms). Se consideró microalbuminuria la excreción urinaria de albúmina > 30 mg/g y enfermedad renal crónica, el filtrado glomerular estimado (fórmula CKD-EPI¹⁶) < 60 ml/min/1,73 m². Se consideró antecedente de episodio cardiovascular cuando se hubiera documentado infarto de miocardio, accidente cerebrovascular, hospitalización por angina inestable o procedimiento de vascularización coronaria o periférica.

Las determinaciones lipídicas (colesterol total, triglicéridos, cHDL y cálculo del cLDL) se llevaron a cabo en los laboratorios de soporte de cada centro participante mediante las técnicas analíticas habituales pertinentes. Se consideró DA cuando coincidían una elevación de las cifras de triglicéridos por encima de 150 mg/dl y una disminución de las de cHDL por debajo de 40 mg/dl en los varones y de 46 mg/dl en las mujeres, independientemente del uso

de medicación hipolipemiente y de acuerdo con los valores de normalidad propuestos para pacientes hipertensos^{14,15}.

Análisis estadístico

Los datos se expresan mediante media \pm desviación estándar para variables continuas de distribución normal, mediana [intervalo intercuartílico] para las variables continuas de distribución no gaussiana (prueba de Kolmogorov-Smirnov) o porcentajes para las variables categóricas. Se establecieron 4 grupos: pacientes con triglicéridos y cHDL normales, pacientes con cHDL bajo y triglicéridos normales, pacientes con triglicéridos elevados y cHDL normal, y pacientes con ambas alteraciones (DA). Las comparaciones entre grupos se efectuaron mediante las pruebas de la χ^2 , análisis de la varianza o prueba no paramétrica de Kruskal-Wallis, en función de la distribución de las variables. En las comparaciones de pares de grupos se aplicó la corrección de Bonferroni. Se calcularon las *odds ratio* (OR) y sus intervalos de confianza del 95% (IC95%) para la asociación de las alteraciones descritas con el mal control de la presión arterial clínica, diurna y nocturna, así como con el perfil circadiano (*nondipper/riser*), tras ajustar por edad, sexo y número de fármacos antihipertensivos. El análisis estadístico se llevó a cabo mediante el paquete SPSS v 19 (IBM Corp.; Armonk, New York, Estados Unidos) y el nivel de significación se estableció en un valor de $p < 0,05$.

RESULTADOS

De los 24.351 pacientes incluidos, 16.254 (67%) estaban recibiendo tratamiento antihipertensivo, mientras que 8.097 (33%) constituían el grupo no tratado. Por su parte, el tratamiento hipolipemiente se hallaba presente en 6.774 pacientes y consistía mayormente en estatinas (24,9%), fibratos (2,2%) y ezetimiba (2,1%).

En total, 5.273 pacientes (21,7%) tenían cifras de cHDL < 40 mg/dl (varones) o < 46 mg/dl (mujeres) y 7.316 (30,0%), cifras de triglicéridos > 150 mg/dl, mientras que la combinación de ambas alteraciones, definida como DA, estaba presente en 2.705 (11,1%) y era significativamente mayor ($p < 0,001$) en el grupo que seguía tratamiento antihipertensivo (12,3%) que en los no tratados (8,8%).

La *tabla 1* muestra las características clínicas y bioquímicas, así como la prevalencia de lesión orgánica, de los pacientes de los 4 grupos: sin alteraciones ($n = 14.467$), solo con cHDL bajo ($n = 2.568$), solo con triglicéridos elevados ($n = 4.611$) y con DA ($n = 2.705$). Tal como puede observarse, los pacientes con DA eran algo más jóvenes y con predominio de varones. Los factores de riesgo cardiovascular (obesidad general y abdominal, antecedentes familiares de enfermedad cardiovascular precoz, tabaquismo y diabetes mellitus) se encontraban con mayor frecuencia en estos pacientes. Por lo que respecta a la lesión orgánica, los pacientes con DA presentaban más frecuentemente una reducción del filtrado glomerular estimado por debajo de

Tabla 1
Diferencias en los parámetros clínicos, analíticos y de lesión orgánica entre los pacientes sin hipertrigliceridemia ni déficit de cLDL, con cHDL bajo, con hipertrigliceridemia o con la combinación de ambas (dislipemia aterogénica)

	Sin alteraciones (n = 14.467)	Solo cHDL bajo (n = 2.568)	Solo hipertrigliceridemia (n = 4.611)	DA (n = 2.705)	p
Edad (años)	59,4 \pm 13,8	58,1 \pm 14,1 ^a	58,0 \pm 12,6 ^a	57,1 \pm 13,3 ^b	< 0,001
Varones	51,7	52,1	61,9	60,4	< 0,001
IMC	28,4 \pm 4,4	29,7 \pm 4,6 ^a	29,8 \pm 4,3 ^a	30,6 \pm 4,3 ^b	< 0,001
PC (cm)					
Varones	99 \pm 10	103 \pm 10 ^a	103 \pm 10 ^a	105 \pm 10 ^b	< 0,001
Mujeres	94 \pm 12	97 \pm 13 ^a	98 \pm 11 ^{a,c}	100 \pm 12 ^b	< 0,001
AFECV precoz	15,2	15,3	16,1	19,7	< 0,001
Tabaquismo	13,7	17,7	19,7	23,3	< 0,001
Diabetes mellitus	17,2	25,8	23,7	33,0	< 0,001
Glucemia (mg/dl)	102 \pm 25	108 \pm 31 ^a	110 \pm 32 ^{a,c}	118 \pm 40 ^b	< 0,001
Colesterol total (mg/dl)	204 \pm 36	199 \pm 38	226 \pm 40 ^b	205 \pm 41	< 0,001
cHDL (mg/dl)	58,4 \pm 11,9	37,8 \pm 4,9	52,2 \pm 9,4	35,9 \pm 5,2	< 0,001
cLDL (mg/dl)	126 \pm 33	129 \pm 36	134 \pm 36 ^b	126 \pm 37	< 0,001
Triglicéridos (mg/dl)	96 \pm 27	108 \pm 26	205 \pm 68	237 \pm 96	< 0,001
Síndrome metabólico	61,2	71,3	95,9	82,1	< 0,001
Creatinina (mg/dl)	0,94 \pm 0,37	0,98 \pm 0,40 ^a	0,98 \pm 0,35 ^a	1,01 \pm 0,40 ^b	< 0,001
FGe (ml/min/1,73 m ²)	75,7 \pm 22,9	73,7 \pm 24,1 ^a	73,5 \pm 23,6 ^a	72,4 \pm 24,9 ^a	< 0,001
FGe < 60 (ml/min/1,73 m ²)	11,4	15,5	14,5	17,6	< 0,001
EUA (mg/g)	5 [2-13,3]	6,2 [2,8-20] ^a	5,6 [2,1-18] ^a	8 [3,1-32] ^b	< 0,001
EUA > 30 (mg/g)	13,1	18,9	17,7	25,7	< 0,001
HVI-ECG	2,9	3,9	3,8	3,9	0,001
ECV previa	8,4	12,5	8,7	12,7	< 0,001

AFECV: antecedentes familiares de enfermedad cardiovascular; cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; DA: dislipemia aterogénica; ECG: electrocardiograma; ECV: enfermedad cardiovascular; EUA: excreción urinaria de albúmina; FGe: filtrado glomerular estimado; HVI: hipertrofia ventricular izquierda; IMC: índice de masa corporal; PC: perímetro de cintura.

Los valores expresan porcentaje, media \pm desviación estándar o mediana [intervalo intercuartílico].

^a $p < 0,05$ frente a pacientes sin alteraciones.

^b $p < 0,05$ frente a los demás grupos.

^c $p < 0,05$ frente a pacientes con cHDL bajo.

Tabla 2

Diferencias en las cifras de presión arterial y frecuencia cardiaca (clínicas, de 24 h, diurnas y nocturnas), así como en su variabilidad y el descenso nocturno de presión, según la presencia de dislipemia aterogénica o alguno de sus componentes

	Sin alteraciones (n = 14.467)	Solo cHDL bajo (n = 2.568)	Solo hipertrigliceridemia (n = 4.611)	DA (n = 2.705)	p
PAS clínica (mmHg)	149,2 ± 19,1	148,7 ± 19,3	150,6 ± 18,3 ^a	150,7 ± 19,5 ^a	< 0,001
PAS 24 h (mmHg)	128,7 ± 13,6	129,1 ± 14,2	130,3 ± 13,9 ^a	130,9 ± 14,5 ^a	< 0,001
PAS diurna (mmHg)	132,1 ± 14,0	132,0 ± 14,5	133,6 ± 14,2 ^a	134,0 ± 14,7 ^a	< 0,001
PAS nocturna (mmHg)	119,3 ± 15,5	120,6 ± 16,3 ^b	121,1 ± 16,0 ^b	122,2 ± 16,8 ^c	< 0,001
DE PAS 24 h	47,4 ± 14,3	48,6 ± 14,1 ^b	49,1 ± 13,8 ^b	49,5 ± 14,3 ^b	< 0,001
Cociente N/D PAS	0,905 ± 0,082	0,914 ± 0,081 ^d	0,907 ± 0,079	0,913 ± 0,084 ^d	< 0,001
PAD clínica (mmHg)	86,8 ± 11,7	86,5 ± 11,8	88,4 ± 12,3 ^a	88,2 ± 11,9 ^a	< 0,001
PAD 24 horas (mmHg)	76,2 ± 9,9	75,7 ± 10,5	77,4 ± 10,2 ^a	77,1 ± 10,4 ^a	< 0,001
PAD diurna (mmHg)	79,1 ± 10,5	78,4 ± 11,0	80,3 ± 10,7 ^a	79,9 ± 11,1 ^a	< 0,001
PAD nocturna (mmHg)	67,8 ± 10,0	67,9 ± 10,5	69,3 ± 10,4 ^a	69,3 ± 10,4 ^a	< 0,001
DE PAD 24 h	28,7 ± 8,1	29,1 ± 8,1	29,8 ± 8,0 ^a	29,8 ± 8,1 ^a	< 0,001
Cociente N/D PAD	0,860 ± 0,089	0,870 ± 0,092 ^b	0,866 ± 0,089 ^b	0,870 ± 0,092 ^b	< 0,001
FC clínica (lpm)	74,1 ± 13,8	74,0 ± 13,6	75,1 ± 14,6 ^b	74,6 ± 15,2 ^b	< 0,001
FC 24 h (lpm)	71,2 ± 10,1	71,6 ± 10,7	72,9 ± 10,7 ^a	73,0 ± 11,0 ^a	< 0,001
FC diurna (lpm)	74,0 ± 11,0	74,2 ± 11,7	75,7 ± 11,6 ^a	75,5 ± 11,9 ^a	< 0,001
FC nocturna (lpm)	64,6 ± 9,4	65,4 ± 9,9 ^b	66,4 ± 9,9 ^a	66,9 ± 10,3 ^a	< 0,001
DE FC 24 h	26,8 ± 7,9	27,5 ± 8,1 ^b	27,9 ± 8,0 ^b	28,1 ± 8,2 ^a	< 0,001
Cociente N/D FC	0,878 ± 0,081	0,887 ± 0,084 ^b	0,882 ± 0,081 ^b	0,891 ± 0,084 ^b	< 0,001

cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; DA: dislipemia aterogénica; DE: desviación estándar; FC: frecuencia cardiaca; lpm: latidos por minuto; N/D: noche/día; PAS: presión arterial sistólica; PAD: presión arterial diastólica.

Los valores expresan media ± DE.

^a p < 0,05 frente a pacientes sin alteraciones o con cHDL bajo.

^b p < 0,05 frente a pacientes sin alteraciones.

^c p < 0,05 frente a los demás grupos.

^d p < 0,05 frente a pacientes sin alteraciones o con hipertrigliceridemia.

60 ml/min/1,73 m², microalbuminuria, hipertrofia ventricular izquierda y antecedentes de enfermedad cardiovascular. Los pacientes que presentaban una sola alteración lipídica (cHDL bajo o hipertrigliceridemia) tenían un perfil de riesgo intermedio entre los sujetos con DA y aquellos sin alteraciones.

Las diferencias en las cifras de PA y frecuencia cardiaca, tanto clínicas como obtenidas por MAPA, de los 4 grupos según las alteraciones lipídicas se muestran en la [tabla 2](#). Los pacientes con DA presentaban cifras significativamente más altas de PA y frecuencia cardiaca clínica, de 24 h, diurna y nocturna, así como un menor descenso nocturno tanto de PA como de frecuencia cardiaca y una mayor variabilidad a corto plazo (desviación estándar de 24 h). Los pacientes con solo una de las alteraciones lipídicas descritas (cHDL o triglicéridos) presentaban valores intermedios (más altos que los pacientes sin alteraciones, pero menos que los pacientes con DA). En general, las cifras eran más altas en los sujetos con hipertrigliceridemia que entre aquellos con solo cHDL bajo.

Los pacientes con anomalías lipídicas presentaban igualmente un peor control de la PA clínica (≥ 140 y/o 90 mmHg) y ambulatoria, tanto en el periodo diurno (≥ 135 y/o 85 mmHg), como en el nocturno (≥ 120 y/o 70 mmHg), así como una mayor proporción del patrón *nondipper* (descenso nocturno de PA < 10%) ([tabla 3](#)). La asociación entre dichas alteraciones lipídicas, el mal control tensional y las alteraciones circadianas se evaluaron igualmente mediante regresión logística ajustada por edad, sexo y número de fármacos antihipertensivos. La [figura 1](#) muestra dichos valores. Todas las alteraciones se asociaban con mal control de la PA nocturna y con un descenso nocturno inadecuado. Solo la hipertrigliceridemia y la DA se asociaban con mal control de PA clínica o diurna.

Finalmente se evaluó la utilización de fármacos antihipertensivos en los grupos de pacientes con alguno de los trastornos lipídicos mencionados. La [figura 2](#) muestra la proporción de pacientes sin tratamiento antihipertensivo o con 1, 2, 3 o más de 3 fármacos. Tal como se observa, la DA se acompañaba de un

Tabla 3

Distribución de los pacientes con mal control de la presión arterial en la clínica o en los periodos diurno y nocturno de la MAPA y con alteración del perfil circadiano en función de las alteraciones lipídicas

	Sin alteraciones (n = 14.467), %	Solo cHDL bajo (n = 2.568), %	Solo hipertrigliceridemia (n = 4.611), %	DA (n = 2.705), %	p
Mal control clínico (PA ≥ 140 o ≥ 90 mmHg)	76,1	76,6	80,2	80,0	< 0,001
Mal control de PA diurna (PA ≥ 135 o ≥ 85 mmHg)	47,3	46,0	52,1	52,5	< 0,001
Mal control de PA nocturna (PA ≥ 120 o ≥ 70 mmHg)	55,2	57,9	60,7	62,5	< 0,001
Perfil <i>nondipper</i> (descenso nocturno < 10%)	50,2	54,3	51,6	54,5	< 0,001

cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; DA: dislipemia aterogénica; PA: presión arterial.

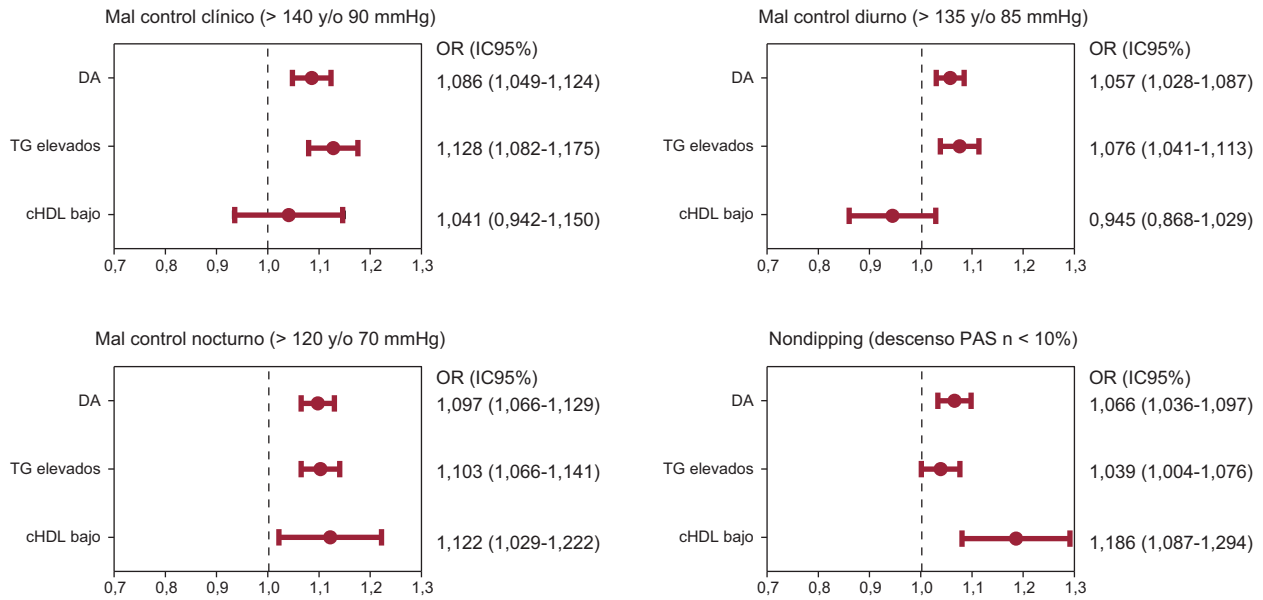


Figura 1. Asociación de los trastornos lipídicos (cHDL bajo, hipertrigliceridemia y dislipemia aterogénica) con el mal control de la presión arterial clínica, en los periodos diurno y nocturno (valores obtenidos por MAPA) y con el descenso inadecuado de la presión sistólica nocturna (< 10%; *nondipping*). Valores ajustados por edad, sexo y número de fármacos. Constituyen el grupo control o de referencia los pacientes con cHDL y triglicéridos normales. cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; DA: dislipemia aterogénica; IC95%: intervalo de confianza del 95%; MAPA: monitorización ambulatoria de la presión arterial; OR: *odds ratio*; TG: triglicéridos.

mayor esfuerzo terapéutico, que se traducía en una mayor proporción de pacientes que requerían la combinación de 2 o más fármacos. Por su parte, en la [tabla 4](#) se muestran las proporciones de cada uno de los grupos de antihipertensivos e hipolipemiantes. Todos los grupos se utilizaban más frecuentemente en los pacientes con DA, sin que se observaran diferencias en su distribución entre los pacientes con o sin alguna de las alteraciones lipídicas mencionadas.

DISCUSIÓN

El presente trabajo muestra la prevalencia de DA y los trastornos lipídicos que la componen en los pacientes hipertensos con o sin tratamiento antihipertensivo incluidos en el Registro Español de MAPA, que hasta el momento es la base de datos más extensa de pacientes con dicha monitorización. La presencia de DA, definida por la asociación de un exceso de triglicéridos y un déficit

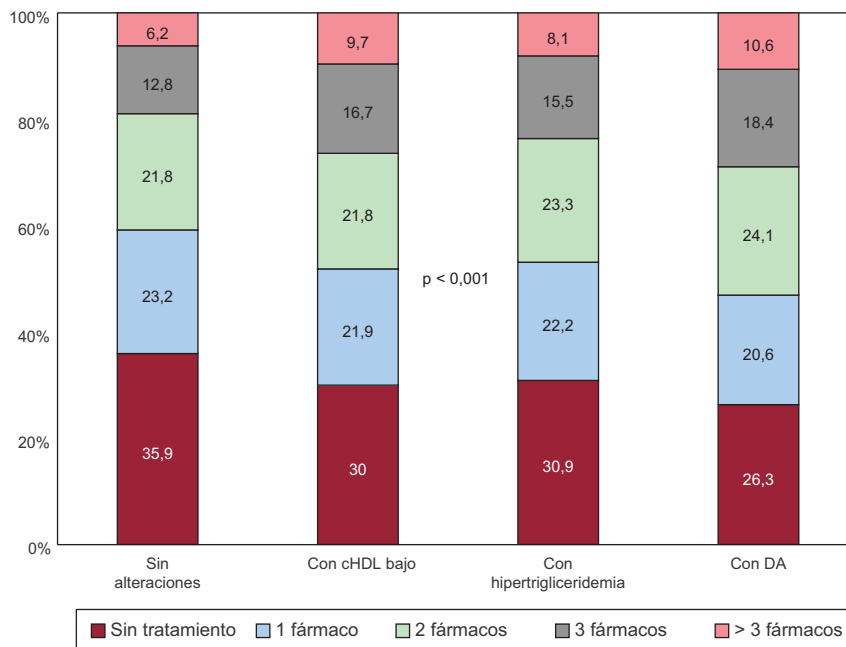


Figura 2. Proporción de pacientes tratados con 0, 1, 2, 3 o más de 3 fármacos antihipertensivos en los grupos con los distintos trastornos lipídicos (cHDL bajo, hipertrigliceridemia y DA). cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; DA: dislipemia aterogénica.

Tabla 4

Uso de las diferentes clases de fármacos antihipertensivos en los 4 grupos de pacientes en función de las alteraciones lipídicas

	Sin alteraciones (n = 14.467), %	Solo cHDL bajo (n = 2.568), %	Solo hipertrigliceridemia (n = 4.611), %	DA (n = 2.705), %	p
<i>Tratamientos antihipertensivos</i>					
Diuréticos	32,8	37,3	36,8	41,0	< 0,001
Bloqueadores beta	14,8	21,8	19,3	24,2	< 0,001
Antagonistas del calcio	20,4	24,6	22,9	24,9	< 0,001
IECA	20,5	22,6	22,0	24,1	< 0,001
ARA-II	34,5	38,6	38,0	43,0	< 0,001
Bloqueadores alfa	5,4	7,1	5,7	6,7	0,009
<i>Tratamientos hipolipemiantes</i>					
Estatinas	21,2	26,0	27,4	27,5	< 0,001
Ezetimiba	1,0	1,4	1,3	1,8	0,003
Fibratos	0,7	1,7	2,8	6,2	< 0,001

ARA-II: antagonistas del receptor de la angiotensina II; cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; DA: dislipemia aterogénica; IECA: inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina.

de cHDL, se encuentra en el 11% de los pacientes, que destacan por un perfil de riesgo muy acentuado, en el que hay simultáneamente otros factores de riesgo, metabólicos o no, lesión de órgano diana y antecedentes de enfermedad cardiovascular. Este grupo presenta además un peor control de la PA no solo en la clínica, sino también en la MAPA; destacan la elevación de la PA nocturna y un descenso inadecuado durante el descanso nocturno, a su vez ambos claramente asociados con un peor perfil de riesgo cardiovascular^{17,18}.

Se considera que la DA es un trastorno metabólico ocasionado fundamentalmente por resistencia a la insulina, motivada en la mayoría de los casos por acumulación excesiva de grasa visceral, dentro del llamado síndrome metabólico⁸. La obesidad abdominal y el síndrome metabólico son fenómenos frecuentes entre los pacientes hipertensos atendidos en nuestro medio^{19,20}, aunque no en todos los casos se acompaña de anomalías lipídicas. Así, aunque el 67% de la presente serie cumplía los criterios actualmente aceptados²¹ de síndrome metabólico, las anomalías lipídicas se hallaron solo en el 30% (hipertrigliceridemia) y el 22% (descenso del cHDL) de los pacientes. Ambas alteraciones combinadas estaban presentes en el 11% de los pacientes. Más importantes que estos datos crudos de prevalencia son las características clínicas diferenciales de estos pacientes. Así, aun siendo relativamente más jóvenes y varones en su mayoría, tienen peor perfil de riesgo vascular, no solo por otros factores de riesgo metabólico, lo que podría parecer lógico, sino por la presencia de lesiones de órgano diana silentes, con mayor prevalencia de microalbuminuria, deterioro de la función renal e hipertrofia ventricular izquierda electrocardiográfica. En el mismo sentido, la proporción con enfermedad cardiovascular establecida es igualmente superior.

Este perfil de riesgo se acompaña además de un peor control tensional. Todas las cifras de presión clínica o derivadas de la MAPA son más elevadas, el descenso nocturno es menor y la variabilidad a corto plazo (desviación estándar de 24 h de la PA), mayor. Todo ello a pesar de un mayor número de fármacos antihipertensivos.

Las razones por las que los pacientes con DA presentan un peor control tensional y mayor daño orgánico enfatizan la importancia de dicha alteración, que por diversos motivos no recibe la misma atención que la elevación del cLDL. Así, mientras que el riesgo asociado a la elevación del cLDL está muy bien establecido y el tratamiento con estatinas se percibe como altamente efectivo en la reducción del riesgo de eventos tanto en prevención primaria como secundaria²², ni la presencia de DA está tan establecida como productora de enfermedad ni los datos sobre el tratamiento de dichas alteraciones son del todo concluyentes²³. Así, la mayoría

de las guías clínicas enfatizan el tratamiento igualmente con estatinas en dichos pacientes con elevado riesgo cardiovascular, a pesar de la capacidad relativamente menor de las estatinas de modificar los parámetros lipídicos alterados en los pacientes con DA²². Solo en caso de que el objetivo de cLDL o de colesterol no HDL esté cumplido se considera el uso de otros grupos de fármacos, como fibratos, ácido nicotínico o derivados de los ácidos grasos omega 3 con capacidad de modificar los valores de triglicéridos, de cHDL o de ambos.

En este sentido, en el grupo afecto de DA, el tratamiento hipolipemiente más utilizado eran igualmente estatinas (el 28 frente al 23% del resto). Por el contrario, solo el 6,2% (el 1,3% del resto) recibía fibratos en monoterapia y el 1,4% (el 0,3% del resto), una combinación de estatinas y fibratos. Esta poca utilización terapéutica podría ser un reflejo de la baja consideración de riesgo de dichos pacientes o de la percepción de la escasa efectividad de dichos tratamientos.

El presente estudio tiene las limitaciones propias de su naturaleza transversal y de basarse en los datos de un registro. Así, no se dispone de información de los pacientes previa a la posible influencia de los tratamientos realizados, tanto actuales como los que se pudiera haber prescrito previamente, que podría haber sido relevante tanto en la aparición de las anomalías lipídicas como en las cifras de PA y la situación del daño orgánico. Por otra parte, los pacientes incluidos en el presente análisis y procedentes del Registro son los que tenían en la historia datos analíticos completos por lo que hace referencia al perfil lipídico. Así, es posible que ello pueda haber sesgado el grupo en algún sentido (más alteraciones lipídicas o mayor control de estas) y pueda no ser fiel reflejo de las características generales de los pacientes incluidos en el Registro.

CONCLUSIONES

Un 11% de los pacientes hipertensos incluidos en el Registro Español de MAPA se halla afecto de DA. Este grupo de pacientes presenta un claro peor perfil de riesgo, caracterizado por más lesión de órgano diana (cardíaca y renal) y mayor proporción de enfermedad cardiovascular establecida. El control de la PA, tanto clínica como por MAPA, es claramente peor en los pacientes con DA a pesar de un mayor esfuerzo terapéutico por lo que respecta a los fármacos antihipertensivos, si bien el uso de hipolipemiantes es escaso, especialmente en terapia combinada. Es necesario un mayor esfuerzo terapéutico para la reducción general del riesgo en estos pacientes.

AGRADECIMIENTOS

El Registro Español de MAPA se inició y se ha mantenido gracias a fondos no restrictivos provenientes de Lacer, S.A., y ha recibido fondos parciales del Ministerio de Economía y Competitividad (PI10/01011) y de la Sociedad Española de Hipertensión-Liga Española para la Lucha contra la Hipertensión Arterial (SEH-LELHA).

CONFLICTO DE INTERESES

Los autores declaran haber recibido honorarios por su participación en actividades de formación médica continuada patrocinadas por Lacer, S.A.

BIBLIOGRAFÍA

- Lim SS, Vos T, Flaxman AD, 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;380:2224-60.
- Wong ND, Lopez V, Tang S, Williams GR. Prevalence, treatment, and control of combined hypertension and hypercholesterolemia in the United States. *Am J Cardiol*. 2006;98:204-8.
- Neaton JD, Wentworth D. Serum cholesterol, blood pressure, cigarette smoking, and death from coronary heart disease. Overall findings and differences by age for 316,099 white men. *Arch Intern Med*. 1992;152:56-64.
- Reaven GM, Lithell H, Landsberg L. Hypertension and associated metabolic abnormalities: the role of insulin resistance and the sympathoadrenal system. *N Engl J Med*. 1996;334:374-81.
- Oparil S, Zaman MA, Calhoun DA. Pathogenesis of hypertension. *Ann Intern Med*. 2003;139:761-76.
- Castelli WP, Anderson K. A population at risk. Prevalence of high cholesterol levels in hypertensive patients in the Framingham study. *Am J Med*. 1986;80(2A):23-32.
- Aranda P, Rodicio JL, Lague M, Banegas JR, Barajas R, Aranda FJ, et al. Cholesterol levels in untreated Spanish hypertensive patients. The Compas Study Group, Spanish Hypertension Society. *Blood Press*. 1999;8:273-8.
- Despres JP, Lemieux I. Abdominal obesity and metabolic syndrome. *Nature*. 2006;444:881-7.
- Sierra C, de la Sierra A, Sobrino J, Segura J, Banegas JR, Gorostidi M, et al. Monitorización ambulatoria de la presión arterial (MAPA): características clínicas de 31.530 pacientes. *Med Clin (Barc)*. 2007;129:1-5.
- Gorostidi M, Sobrino J, Segura J, Sierra C, de la Sierra A, Hernandez del Rey R, et al. Ambulatory blood pressure monitoring in hypertensive patients with a high cardiovascular risk: a cross-sectional analysis of a 20000-patient database in Spain. *J Hypertens*. 2007;25:977-84.
- de la Sierra A, Redon J, Banegas JR, Segura J, Parati G, Gorostidi M, et al. Prevalence and factors associated with circadian blood pressure patterns in hypertensive patients. *Hypertension*. 2009;53:466-72.
- de la Sierra A, Segura J, Banegas JR, Gorostidi M, de la Cruz JJ, Armario P, et al. Clinical features of 8295 patients with resistant hypertension classified on the basis of ambulatory blood pressure monitoring. *Hypertension*. 2011;57:898-902.
- Banegas JR, Ruilope LM, de la Sierra A, de la Cruz JJ, Gorostidi M, Segura J, et al. High prevalence of marked uncontrolled hypertension in people with treated hypertension. *Eur Heart J*. 2014 Feb 3. <http://dx.doi.org/10.1093/eurheartj/ehu016> [Epub ahead of print].
- de la Sierra A, Gorostidi M, Marín R, Redon J, Banegas JR, Armario P, et al. Evaluación y tratamiento de la hipertensión arterial en España, 2008. *Med Clin (Barc)*. 2008;131:104-16.
- Mancia G, Fagard R, Narkiewicz K, Redon J, Zanchetti A, Bohm M, et al. 2013 ESH/ESC guidelines for the management of arterial hypertension. *J Hypertens*. 2013;31:1281-357.
- Levey AS, Stevens LA, Schmid CH, Zhang YL, Castro AF, Feldman HI, et al. A new equation to estimate glomerular filtration rate. *Ann Intern Med*. 2009;150:604-12.
- 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. *J Hypertens*. 2012;30:713-9.
- de la Sierra A, Gorostidi M, Banegas JR, Segura J, de la Cruz JJ, Ruilope LM. Nocturnal hypertension or nondipping: which is better associated with the cardiovascular risk profile? *Am J Hypertens*. 2014;27:680-7.
- Romero R, Bonet J, de la Sierra A, Aguilera MT. Undiagnosed obesity in hypertension: clinical and therapeutic implications. *Blood Press*. 2007;16:347-53.
- de la Sierra A, Romero R, Bonet J, Pérez M, López JS, Ravella R, et al. Prevalencia y características del síndrome metabólico en la población hipertensa española. *Med Clin (Barc)*. 2006;126:406-9.
- Alberti KGMM, Eckel RH, Grundy SM, Zimmet PZ, Cleeman JJ, Donato KA, et al. Harmonizing the metabolic syndrome. A joint statement of the International Diabetes Federation, the National Heart, Lung, and Blood Institute, the American Heart Association, the World Heart Federation, the International Atherosclerosis Society and the International Association for the Study of Obesity. *Circulation*. 2009;120:1640-5.
- Stone NJ, Robinson JG, Lichtenstein AH, Goff Jr DC, Lloyd-Jones DM, Smith Jr SC, et al. Treatment of blood cholesterol to reduce atherosclerotic cardiovascular disease risk in adults: synopsis of the 2013 ACC/AHA Cholesterol Guideline. *Ann Intern Med*. 2014;160:339-43.
- Miller M, Stone NJ, Ballantyne C, Bittner V, Criqui MH, Ginsberg HN, et al. Triglycerides and cardiovascular disease: a scientific statement from the American Heart Association. *Circulation*. 2011;123:2292-333.