

Artículo original

Grado de control lipídico en pacientes coronarios y medidas adoptadas por los médicos. Estudio REPAR

Enrique Galve^{a,*}, Alberto Cordero^b, Angel Cequier^c, Emilio Ruiz^d y José Ramón González-Juanatey^e

^aServicio de Cardiología, Hospital General Universitario Vall d'Hebron, Barcelona, España

^bDepartamento de Cardiología, Hospital de San Juan, San Juan de Alicante, Alicante, España

^cServicio de Cardiología, Hospital Universitario de Bellvitge, L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona, España

^dFerrer Internacional, Barcelona, España

^eDepartamento de Cardiología, Complejo Hospitalario Universitario, Santiago de Compostela, A Coruña, España

Historia del artículo:

Recibido el 8 de octubre de 2015

Aceptado el 1 de febrero de 2016

Palabras clave:

Dislipemia
Enfermedad coronaria
Estudio observacional
Valores objetivo

RESUMEN

Introducción y objetivos: El control lipídico es insuficiente en los pacientes coronarios, aunque las últimas guías de práctica clínica podrían haberlo modificado. El objetivo del estudio es analizar la consecución de los valores objetivo de colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad, los factores asociados y las actitudes de los médicos ante un control deficiente.

Métodos: Estudio observacional, prospectivo, multicéntrico y nacional de 1.103 pacientes con enfermedad coronaria estable, incluyendo determinaciones lipídicas y un amplio conjunto de variables clínicas. Estudio estadístico: modelo de regresión logística binaria con el procedimiento de eliminación secuencial progresiva paso a paso.

Resultados: Solo el 26% de los pacientes tenían cifras de colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad < 70 mg/dl pese a que el 95,3% recibía hipolipemiantes, el 45% de ellos de alta intensidad. Los factores independientes asociados a cifras < 70 mg/dl fueron la diabetes mellitus, el consumo de pan integral, las dislipemias de menor duración y, especialmente, el tratamiento de alta potencia. De los pacientes mal controlados, el médico solo aumentó el tratamiento al 26%. El principal factor asociado a escalada de tratamiento fue un tratamiento basal de baja potencia (*odds ratio* = 5,05; intervalo de confianza del 95%, 3,3-9,2). Tuvieron actitud más proactiva los médicos de más edad ($p = 0,019$) y más largo ejercicio ($p = 0,02$).

Conclusiones: Pese a los cambios en las guías, solo un 26% de los pacientes coronarios presentan un adecuado control lipídico, y aun así en un 70% de los casos el médico mantiene el tratamiento pese a que, precisamente, es el tratamiento de alta intensidad el factor fundamental de un buen control.

© 2016 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Degree of Lipid Control in Patients With Coronary Heart Disease and Measures Adopted by Physicians. REPAR Study

ABSTRACT

Introduction and objectives: Lipid control is insufficient in patients with coronary heart disease but this situation may be improving with the implementation of the latest clinical practice guidelines. The aim of this study was to analyze whether target values of low-density lipoprotein cholesterol are achieved and to identify associated factors and physicians' attitudes to deficient control.

Methods: We conducted a national, multicenter, prospective, observational study of 1103 patients with stable coronary heart disease, analyzing lipid values and a broad set of clinical variables. The statistical analysis involved a binary logistic regression model using backward stepwise elimination.

Results: Low-density lipoprotein cholesterol was < 70 mg/dL in only 26% of patients, even though 95.3% were receiving cholesterol-lowering agents, 45% of which were high-intensity therapies. Independent predictors of low-density lipoprotein cholesterol < 70 mg/dL were diabetes mellitus, wholegrain bread, shorter history of dyslipidemia, and, especially, high-intensity cholesterol-lowering therapies. Physicians increased therapy in only 26% of poorly controlled patients. The main predictor of increased therapy was low-intensity baseline therapy (*odds ratio* = 5.05; 95% confidence interval, 3.3-9.2). A more proactive approach was observed in older physicians ($P = .019$) and longer physician practice ($P = .02$).

Keywords:

Dyslipidemia
Coronary heart disease
Observational study
Target values

* Autor para correspondencia: Servicio de Cardiología, Hospital General Universitario Vall d'Hebron, Pg. Vall d'Hebron 119-129, 08035 Barcelona, España.
Correo electrónico: egalve@vhebron.net (E. Galve).

Conclusions: Despite the new guidelines, only 26% of patients with coronary heart disease have adequate lipid control. In 70% of patients, physicians continue the same therapy, even though high-intensity cholesterol-lowering therapies are a key factor in good control.

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

© 2016 Sociedad Española de Cardiología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Abreviaturas

cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad
CV: cardiovascular
ORM: odds ratio mediana

INTRODUCCIÓN

El grado de control lipídico ha sido objeto de grandes debates en la medicina reciente, y es el eje de las divergencias entre las recomendaciones de las guías europeas de prevención cardiovascular (CV)¹ y las de hipercolesterolemia de ACC/AHA²; mientras que las europeas señalan un objetivo de colesterol unido a lipoproteínas de baja intensidad (cLDL) < 70 mg/dl para pacientes de muy alto riesgo, las americanas solo indican que se ha de emplear estatinas potentes a dosis altas. Se ha publicado numerosa evidencia de que una reducción intensa de las concentraciones de cLDL proporciona mayor beneficio a estos pacientes³⁻⁶.

Se sabía que estos objetivos ambiciosos no se cumplían en España⁷⁻⁹, pero había la posibilidad de que hubiese cambiado a la luz de las nuevas guías y los conocimientos recientes, como los resultados del IMPROVE-IT con ezetimiba, que anuncian beneficios con valores de cLDL incluso más bajos¹⁰.

Los objetivos del estudio REPAR (Registro Español sobre el control lipídico en Pacientes de muy Alto Riesgo) eran evaluar el grado de consecución de las concentraciones de cLDL en pacientes de muy alto riesgo CV en España, los factores asociados a su consecución, las medidas que adoptan los médicos tratantes si sus pacientes están fuera de los valores recomendados y, finalmente, la variabilidad de dichas medidas entre comunidades autónomas.

MÉTODOS

Estudio observacional, prospectivo, multicéntrico y nacional. El protocolo fue aprobado por el CEIC de la *Unitat d'Avaluació, Suport i Prevenció* del Hospital Clínic de Barcelona. Todos los pacientes otorgaron el consentimiento informado por escrito.

Población de estudio y tamaño de la muestra

Los criterios de inclusión fueron los siguientes: pacientes de edad ≥ 18 años, seleccionados consecutivamente en consultas de cardiología y con muy alto riesgo CV según la Sociedad Europea de Cardiología¹¹ definido como cualquiera de los siguientes: a) enfermedad CV establecida más de 6 meses desde el último evento; b) diabetes mellitus tipo 2 o tipo 1 con afección de órgano diana; c) enfermedad renal crónica moderada o grave, o d) una puntuación de riesgo > 10%. Era requisito disponer de analítica reciente (< 3 meses antes de inclusión), y se excluyó a los pacientes con neoplasias o cualquier enfermedad que pudiera confundir los resultados del estudio.

El tamaño muestral se estableció con base en un estudio previo⁸, en el que el porcentaje de pacientes que alcanzaban objetivos terapéuticos de un grupo de pacientes de alto riesgo sería del 31,3%. A partir de la distribución binomial, se estimó un tamaño

muestral de 1.360 pacientes, que proporcionaría una precisión de $\pm 2,5\%$ para estimar la proporción de pacientes de muy alto riesgo CV que alcanzan los objetivos terapéuticos principales sobre el perfil lipídico, con un intervalo de confianza del 95% (IC95%). Suponiendo un 2,5% de pacientes no válidos para el análisis, el número de pacientes que habría que reclutar ascendería a 1.395.

Supervisión del estudio

Participaron 140 cardiólogos, seleccionados aleatoriamente en todas las comunidades españolas (apéndice), que tenían que incluir a 10 pacientes consecutivos cada uno. El periodo de inclusión abarcó desde el 6 de noviembre de 2013 al 31 de julio de 2014. Los datos los recogió el investigador mediante un cuaderno de recogida de datos electrónico. Los datos de todos los cuadernos de recogida de datos se introdujeron en una base de datos dotada de rangos y reglas de coherencia interna, para garantizar su calidad, de la que se realizó una depuración.

Variables

A efectos de la potencia del tratamiento hipolipemiente se establecieron 3 grupos²: a) baja potencia (sin tratamiento o con dosis diaria de simvastatina 10 mg, pravastatina 10-20 mg, lovastatina 20 mg, fluvastatina 20-40 mg, pitavastatina 1 mg o ezetimiba 10 mg sola); b) potencia intermedia (tratados con atorvastatina 10-20 mg o rosuvastatina 5-10 mg, simvastatina 20-40 mg, pravastatina 40-80 mg, lovastatina 40 mg, fluvastatina XL 80 mg o pitavastatina 2-4 mg, o una estatina de baja potencia más ezetimiba), y c) alta potencia (atorvastatina 40-80 mg, rosuvastatina 10-40 mg o cualquier estatina a dosis intermedia más ezetimiba).

La variable principal del estudio fue el «adecuado control lipídico». Siguiendo los criterios de la guía europea de prevención CV¹, se definió como control adecuado la concentración de cLDL < 70 mg/dl, con lo que se establecieron 2 grupos: cLDL < 70 mg/dl y cLDL ≥ 70 mg/dl.

Entre los hábitos saludables, el consumo de alcohol se definió en unidades de bebida (1 unidad de bebida = 1 cerveza = 1 copa de vino = 1/2 copita de licor = 1/2 whisky), y se consideró excesivo si superaba 2 unidades de bebida al día. En cuanto al ejercicio físico, se consideraba si caminaba al menos 30 min al día o hacía más de 2 sesiones semanales de deporte.

Para la dieta, se empleó un test de ingesta diaria breve para cuantificación de adherencia a dieta mediterránea¹².

Se recogió además la variable «tratamiento tras primera visita», para definir si se había producido o no una escalada de intensidad terapéutica del tratamiento hipolipemiente.

Análisis estadístico

El estudio se diseñó mediante 2 cortes transversales, uno en la visita de inclusión y otro al año de seguimiento. El presente análisis solo se centra en el primer corte, puesto que el segundo aún se está efectuando.

Se describió la muestra mediante frecuencias absolutas y relativas para el caso de variables dicotómicas y media \pm

desviación estándar o mediana [intervalo intercuartílico] para el caso de las variables continuas, según siguieran una distribución normal o no. La comparación estadística entre grupos (cLDL < 70 mg/dl y cLDL ≥ 70 mg/dl, escalada terapéutica y sin escalada terapéutica) para las distintas variables se realizó mediante el test de la χ^2 para variables discretas y el test de la t de Student para variables continuas.

Se analizaron los factores asociados de manera independiente a la consecución de objetivos terapéuticos (variable principal) mediante un modelo de regresión logística binaria incluyendo la variable cLDL < 70 mg/dl como variable dependiente. Se partió de un modelo que incluía todas las variables que tenían asociación en el análisis bivariable con la variable dependiente con un valor de significación estadística $p < 0,1$. Mediante eliminación secuencial progresiva paso a paso con un valor de p de entrada < 0,05 y un valor de p de salida > 0,1 (criterio de selección automática del programa estadístico), se redujo progresivamente el modelo, incluyendo finalmente como potenciales factores asociados a cLDL < 70 mg/dl las variables con asociación estadísticamente significativa ($p < 0,05$). Se valoraron potenciales modificadores de efecto mediante los términos de interacción de primer orden.

Seguidamente se analizaron los factores asociados de manera independiente a la escalada terapéutica tras la primera visita (aumento de intensidad del tratamiento hipolipemiente) en los pacientes con cLDL ≥ 70 mg/dl siguiendo el mismo procedimiento.

Finalmente, se examinó la variabilidad entre comunidades autónomas en la tasa de prescripción de tratamiento hipolipemiente intenso tras la primera visita y si dicha variabilidad podía explicarse por diferentes características de los pacientes atendidos en cada comunidad autónoma y por diferencias en el tamaño de la comunidad autónoma expresado como población total. Dicho análisis se realizó únicamente en las comunidades autónomas que habían incluido un mínimo de 20 pacientes. Se desarrolló un modelo de regresión logística multinivel en 3 pasos¹³; en el primer paso se incluyó únicamente el término constante aleatorio para medir la variabilidad entre comunidades en la tasa de pacientes con tratamiento hipolipemiente intenso. En segundo lugar, se incluyó en el modelo diversas características individuales de los pacientes para analizar si las diferencias de prescripción entre comunidades autónomas podían deberse a diferencias entre los pacientes atendidos. Se consideraron todas las características basales en las que había diferencias entre los 2 grupos con $p < 0,1$. Si la variabilidad entre comunidades autónomas en la tasa de pacientes con tratamiento hipolipemiente intenso dependiera exclusivamente de las diferencias entre comunidades autónomas en cuanto a los pacientes atendidos, la variabilidad debería caer a cero una vez se hubiera ajustado por características de pacientes. Finalmente, en un tercer paso se incluyó la población total de la comunidad autónoma. Se estimaron las *odds ratio* (OR) como medidas de asociación. Los modelos de regresión logística multinivel se estimaron asumiendo covarianzas independientes mediante el procedimiento incluido en el paquete estadístico R, versión 0.98.953.

Para medir el cambio en la variabilidad entre comunidades autónomas, en cada paso se calculó el porcentaje de cambio en la varianza entre comunidades autónomas del modelo más complejo comparado con el más simple. Para medir la magnitud de la varianza entre comunidades autónomas, se estimó el coeficiente de correlación intraclase (CCI) y la OR mediana (ORM). El CCI se puede interpretar como la proporción de la varianza total en la variable considerada que se puede atribuir a diferencias entre comunidades autónomas. La ORM se define como el valor mediano de las OR estimadas entre la comunidad autónoma con el «mayor riesgo» y aquella con el «menor riesgo» tras seleccionar aleatoriamente 2 comunidades autónomas repetidas veces. En el presente estudio, la ORM expresa hasta qué punto la probabilidad individual de recibir tratamiento hipolipemiente intenso se relaciona con la comunidad autónoma donde se atendió al paciente. Si la ORM es

igual a 1, quiere decir que no hay diferencias entre comunidades autónomas en la tasa de prescripción. Si la ORM es muy diferente de 1, significa que alguna característica de la comunidad autónoma es relevante para explicar variaciones en la probabilidad individual de recibir tratamiento hipolipemiente intenso, es decir, que persiste una variabilidad entre comunidades autónomas sin explicar. Se estimaron los IC95% para las estimaciones de los CCI y las ORM mediante aproximación bayesiana.

Los análisis se llevaron a cabo con el paquete estadístico SPSS 13.0 (Chicago, Illinois, Estados Unidos) y el paquete estadístico R, versión 0.98.953.

RESULTADOS

Los 116 médicos que participaron incluyeron a 1.291 pacientes. De estos, 1.103 tenían enfermedad coronaria, y a los demás se los incluyó por los otros criterios. Para dar homogeneidad a la muestra, puesto que la mayoría eran pacientes coronarios, el análisis se ha centrado en estos, de los que 1.055 presentaban datos de cLDL basal y son los definitivamente analizados. La *tabla 1* muestra las características generales de la población.

Concentraciones de lípidos y tratamientos con hipolipemientes

En cuanto a los valores analíticos del conjunto de la muestra (*tabla 1*), los más relevantes tenían: colesterol total, 175 ± 46 mg/dl; colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad, 46 ± 13 mg/dl;

Tabla 1

Características basales de la población estudiada

Pacientes, n	1.055
<i>Variables clínicas</i>	
Edad (años)	67 ± 10
Mujeres	196 (18,6)
Perímetro de cintura (cm)	99,1 ± 12,1
PAS (mmHg)	137 ± 18
PAD (mmHg)	78 ± 11
FC (lpm)	66 ± 11
Tiempo desde diagnóstico de dislipemia (años)	8,3 ± 7,3
Fumador activo	163 (15,5)
HTA	605 (57,3)
Diabetes mellitus	366 (34,7)
Infarto de miocardio (antecedentes)	684 (64,8)
Revascularización coronaria previa	762 (72,2)
Enfermedad cerebrovascular	65 (6,2)
Enfermedad arterial periférica	101 (9,6)
<i>Variables analíticas</i>	
Colesterol total (mg/dl)	175 ± 46
cLDL (mg/dl)	94 ± 44
cHDL (mg/dl)	46 ± 13
Triglicéridos (mg/dl)	138 ± 72
Creatinina (mg/dl)	1,05 ± 0,48
Glucohemoglobina (%)	6,4 ± 1,1
PCR ultrasensible (mg/dl)	2,5 ± 4,2
Cociente albúmina/creatinina	126 ± 206
Aclaramiento de creatinina (Cockcroft) (ml/min/1,73 m ²)	87,2 ± 58,5
Aclaramiento creatinina < 60 ml/min/1,73 m ²	226 (22,2)

cHDL: colesterol unido a lipoproteínas de alta densidad; cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; FC: frecuencia cardíaca; HTA: hipertensión arterial; PAD: presión arterial diastólica; PAS: presión arterial sistólica; PCR: proteína C reactiva.

Salvo otra indicación, los valores expresan n (%) o media ± desviación estándar.

* Se pudo determinar en 1.017 pacientes.

cLDL, 94 ± 44 mg/dl; triglicéridos, 138 ± 72 mg/dl; glucohemoglobina, $6,4 \pm 1,1\%$; proteína C reactiva ultrasensible, $2,5 \pm 4,2$ mg/dl, y aclaramiento de creatinina (Cockcroft), $87,2 \pm 58,5$ ml/min/1,73 m².

En cuanto al consumo de hipolipemiantes, la **figura 1** muestra la distribución de su uso. El más empleado es atorvastatina (47%), seguida de rosuvastatina (20%) y simvastatina (19%). De los hipolipemiantes no estatínicos, un 14% recibía ezetimiba. Finalmente, un 4,7% de los pacientes no recibían ningún hipolipemiente.

Por otro lado, el 45% de los pacientes recibían tratamientos hipolipemiantes considerados como de alta potencia; un 45%, de potencia intermedia, y un 10%, de baja potencia.

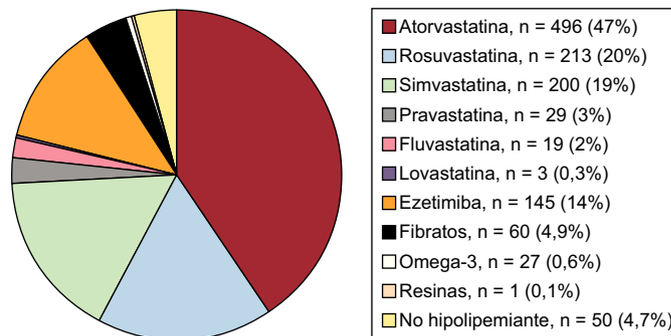


Figura 1. Distribución de la prescripción de hipolipemiantes en el conjunto de pacientes del estudio.

Grados de control y factores asociados

Del conjunto de la muestra, en la analítica basal, 279 pacientes (26%) presentaban un adecuado control del cLDL, mientras los

Tabla 2

Factores asociados a buen control lipídico (colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad < 70 mg/dl)

	Pacientes válidos, n	cLDL < 70 mg/dl (n=279)	cLDL ≥ 70 mg/dl (n=776)	p
Edad (años)	1.055	67 ± 10	67 ± 10	0,890
Mujeres	1.055	44 (15,8)	152 (19,6)	0,160
HTA	1.055	154 (55,2)	451 (58,1)	0,400
Diabetes mellitus	1.055	121 (43,2)	245 (31,6)	< 0,001
Tabaquismo	1.055			0,320
No fumador		91 (32,6)	258 (33,2)	
Exfumador		152 (54,5)	391 (50,4)	
Fumador		36 (12,9)	127 (16,4)	
Antecedentes familiares de dislipemia		50 (17,9)	216 (27,8)	0,001
Tiempo desde diagnóstico de dislipemia (años)	889	7,1 ± 6,0	8,7 ± 7,6	0,003
Infarto de miocardio (antecedentes)	1.055	194 (69,5)	490 (63,1)	0,055
Revascularización coronaria	1.055	215 (77,1)	547 (70,5)	0,036
Insuficiencia cardíaca	1.055	31 (11,1)	65 (8,4)	0,170
Fibrilación auricular	1.055	36 (12,9)	80 (10,3)	0,230
Enfermedad arterial periférica	1.055	31 (11,1)	70 (9,0)	0,310
Arteriopatía carotídea	1.055	5 (1,8)	35 (4,5)	0,041
Ictus isquémico	1.055	11 (3,9)	24 (3,1)	0,500
Peso (kg)	1.032	81,3 ± 14,0	81,1 ± 13,0	0,890
Perímetro de cintura (cm)	970	98,9 ± 13,1	99,1 ± 11,8	0,780
Presión arterial sistólica (mmHg)	1.055	134,0 ± 17,2	137,5 ± 19,0	0,012
Presión arterial diastólica (mmHg)	1.055	76,0 ± 10,3	78,0 ± 11,2	0,009
Frecuencia cardíaca (lpm)	1.037	63,8 ± 11,5	66,7 ± 11,2	< 0,001
Según potencia del tratamiento hipolipemiente	1.055			< 0,001
Alta potencia		167 (59,9)	309 (39,8)	
Potencia intermedia		102 (36,6)	375 (48,3)	
Nada o baja potencia		10 (3,6)	92 (11,9)	
Al menos 30 min de paseo diario	1.030	182 (66,9)	430 (56,7)	0,003
Consumo de alcohol	803	72 (34,3)	185 (31,2)	0,410
Dieta				
Aceite de oliva (≥ 1 cucharada/día)	1.010	241 (89,9)	671 (90,4)	0,810
Frutas (≥ 1 ración/día)	992	230 (87,5)	596 (81,1)	0,034
Verduras o ensalada (≥ 1 ración/día)	985	197 (74,6)	552 (76,6)	0,530
Frutas y verduras (≥ 1 pieza/día)	985	197 (74,1)	504 (70,1)	0,220
Legumbres (≥ 2 raciones/semana)	998	207 (77,8)	556 (76,1)	0,570
Pescado (≥ 3 raciones/semana)	1.003	162 (60,7)	471 (64,0)	0,330
Vino (≥ 1 vaso/día)	1.005	140 (52,6)	424 (57,4)	0,180
Carne (< 1 ración/día)	1.002	164 (61,2)	456 (62,1)	0,790
Pan blanco (< 1 ración/día) o arroz (< 1 ración/semana) o pan integral (> 5 días/semana)	1.000	146 (54,5)	450 (61,5)	0,046

cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; HTA: hipertensión arterial. Los valores expresan n (%) o media ± desviación estándar.

Tabla 3

Factores asociados de manera independiente a colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad < 70 mg/dl. Regresión logística

	OR (IC95%)	p
FC inicial (cada 10 latidos +)	0,8 (0,67-0,90)	0,002
Tiempo desde el diagnóstico (cada 5 años +)	0,9 (0,76-0,98)	0,024
Dieta baja en pan blanco y arroz o rica en pan integral	1,4 (1,01-1,90)	0,041
Diabetes mellitus	1,9 (1,35-2,60)	< 0,001
Tratamiento hipolipemiante		
De moderada potencia	1,8 (0,85-3,80)	0,120
De alta potencia	3,1 (1,48-6,50)	0,003

cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; FC: frecuencia cardiaca; IC95%: intervalo de confianza del 95%; OR: odds ratio.

Estadístico C = 0,67 (0,63-0,71).

P de calibración de Hosmer-Lemeshow = 0,23.

restantes 776 (74%) tenían cLDL \geq 70 mg/dl. En la **tabla 2** se detallan los datos clínicos asociados a presentar cLDL < 70 mg/dl, entre los que destacan la diabetes mellitus, haberse sometido a revascularización coronaria, la presión arterial mejor controlada, una frecuencia cardiaca más baja y, especialmente, un tratamiento hipolipemiante más intenso. Por el contrario, el tabaquismo activo, la historia familiar de dislipemia y la coexistencia de arteriopatía carotídea se asociaban a mal control con cLDL \geq 70 mg/dl. En la **tabla 2** se especifican también los factores asociados a dieta y ejercicio, y se observa la asociación del ejercicio suave diario con el cLDL < 70 mg/dl, así como el consumo de frutas y de pan integral.

En la **tabla 3** se detallan los factores asociados de manera independiente a cLDL < 70 mg/dl en el análisis multivariable. La OR más alta se asoció precisamente al tratamiento hipolipemiante de alta potencia, aunque también el control era mejor entre los diabéticos, quienes consumían dietas con menos pan blanco y arroz y, finalmente, los sujetos con menos años de evolución de la dislipemia.

Actitud frente al control subóptimo

Se analizaron los cambios terapéuticos realizados por los profesionales para los 776 pacientes que presentaban cLDL \geq 70 mg/dl. No se efectuó ningún cambio al 70%, se aumentó el tratamiento al 26% y se disminuyó la intensidad del tratamiento al 3%. Se analizaron los elementos asociados a escalada de tratamiento, y los principales son un tratamiento basal de baja potencia (OR = 5,05; IC95%, 3,3-9,2) y la propia concentración de cLDL (OR = 1,2; IC95%, 1,01-1,02). En concreto, de los pacientes que partían de cLDL \geq 70 mg/dl, los que tuvieron incremento del tratamiento tenían el cLDL en 140 ± 43 mg/dl frente a los 104 ± 36 mg/dl de los que no ($p < 0,001$). Se analizaron asimismo las características del médico, y se observó una actitud más proactiva a la escalada del tratamiento entre los médicos de más edad ($p = 0,02$).

Análisis por comunidades autónomas

En la **figura 2** se observa una diferencia importante entre comunidades autónomas en las concentraciones basales de cLDL. Cuando se examinó la variabilidad entre comunidades autónomas en la tasa de prescripción de tratamiento hipolipemiante intenso tras la visita basal, también se apreciaron diferencias (**figura 3**). Dicha variabilidad, en modelo multinivel no ajustado, fue del 75% y dio lugar a CCI = 0,14 (IC95%, 0,05-0,32) y ORM = 4,02 (IC95%, 1,22-6,65) (**tabla 4**). Diversas características basales de los pacientes se asociaron a una mayor tasa de prescripción de

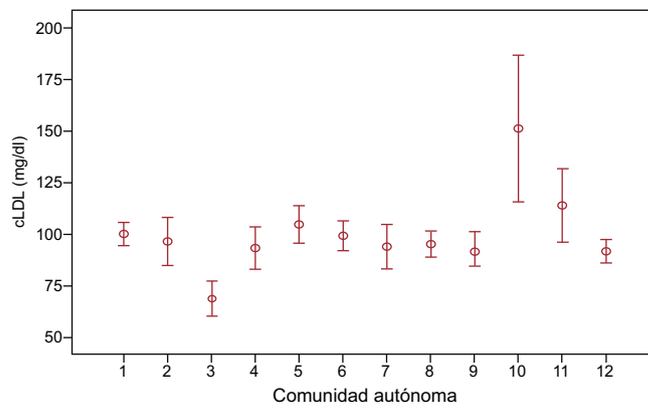


Figura 2. Concentraciones (media \pm desviación estándar) de colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad que presentaban los pacientes coronarios del estudio en la analítica previa a la visita basal, en función de la comunidad autónoma a la que pertenecían. cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad.

tratamiento hipolipemiante intenso. En concreto, la edad, la hipertensión, el tabaquismo, los antecedentes de infarto y el cLDL basal. En un modelo ajustado por dichas variables, la variabilidad entre comunidades autónomas persistió inalterada (CCI = 0,14; IC95%, 0,05-0,31; ORM = 2,45; IC95%, 1,21-6,4), lo que indica que hay algún factor no relacionado con el perfil de paciente que se asocia a dicha prescripción. Por último, se ajustó por la variable de comunidad autónoma «población global», y persistió una variabilidad entre comunidades autónomas significativa (CCI = 0,16; IC95%, 0,05-0,35; ORM = 3,28; IC95%, 1,25-9,41), lo que apunta a una variabilidad en el proceso asistencial no explicada por características individuales de los pacientes ni por el tamaño de la comunidad autónoma expresado en población.

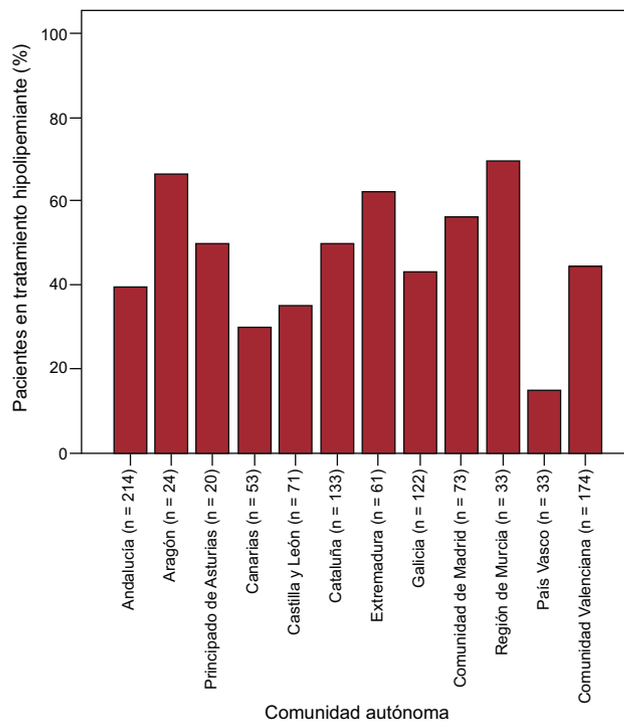


Figura 3. Variabilidad de la prescripción de fármacos hipolipemiantes en las diversas comunidades autónomas españolas. Datos recogidos en la visita basal según el tratamiento que el paciente venía recibiendo hasta ese momento.

Tabla 4
 Variabilidad asociada a comunidad autónoma

	Modelo 1		Modelo 2	
	OR (IC95%)	p	OR (IC95%)	p
<i>VARIABLES DE PACIENTE</i>				
Edad (cada 10 años)	0,78 (0,65-0,92)	0,001	0,77 (0,65-0,90)	0,002
Hipertensión	6,18 (1,27-20,0)	0,022	5,58 (1,21-17,8)	0,020
Antecedentes de infarto de miocardio	1,68 (1,17-2,32)	0,004	1,68 (1,17-2,36)	0,004
Fumador activo	2,10 (1,25-3,35)	0,002	2,15 (1,24-3,46)	0,005
cLDL (cada 10 mg/dl)	1,12 (1,08-1,17)	< 0,001	1,13 (1,08-1,17)	< 0,001
<i>VARIABLES DE COMUNIDAD AUTÓNOMA</i>				
Población (1.000.000 personas)			1,00 (0,98-1,02)	0,820

CCI: coeficiente de correlación intraclass; cLDL: colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad; IC95%: intervalo de confianza del 95%; OR: *odds ratio*.
 Modelo basal sin variables explicativas (no incluido en la tabla): varianza = 0,75; coeficiente de correlación intraclass = 0,14 (0,05-0,32); *odds ratio* mediana = 4,02 (1,22-6,65); calibración = 1,51 (p = 0,9); discriminación = 0,63 (p < 0,01).
 Modelo 1: varianza = 0,75; coeficiente de correlación intraclass = 0,14 (0,05-0,31); *odds ratio* mediana = 2,45 (1,21-6,4); calibración = 9,69 (p = 0,3); discriminación = 0,7 (p < 0,001).
 Modelo 2: varianza = 0,88; coeficiente de correlación intraclass = 0,16 (0,05-0,35); *odds ratio* mediana = 3,28 (1,25-9,41); calibración = 8,8 (p = 0,35); discriminación = 0,7 (p < 0,001).

DISCUSIÓN

La variable principal analizada en el estudio, el grado de control del cLDL en pacientes coronarios crónicos en España, sigue arrojando un déficit considerable, puesto que solo el 26% está bien controlado. Esta cifra es preocupante, puesto que se sabe que las estrategias que reducen en mayor grado el cLDL se asocian a reducciones significativas de morbilidad coronaria¹⁴. Respecto a estudios previos^{7-9,15}, el grado de control aún es inferior, aunque no siempre los resultados pueden ser comparables, bien por haber empleado un punto de corte más alto (cLDL < 100)⁸, bien por haber incluido a sujetos con riesgo coronario pero no propiamente con enfermedad coronaria⁷. El presente estudio se diferencia, además, por haber analizado también el comportamiento de los médicos y los factores que podrían haber influido en sus actuaciones, lo que da una visión más integral del problema.

La política de administrar hipolipemiantes a los pacientes coronarios está bien implantada (el 95,3% recibía fármaco), y se puede aceptar un porcentaje de intolerantes. Un 40% de los pacientes recibían un tratamiento hipolipemiente calificado de alta intensidad (no máximo, porque, por ejemplo, solo un 14% recibía ezetimiba), pero solo un 25% estaba bien controlado, lo que indica que ese control no es fácil. Se sabe que doblar la dosis de estatina solamente reduce el cLDL entre un 6,9 y un 9,5%¹⁶. Por lo tanto, con las cifras de cLDL habituales en la población coronaria (94 ± 44 mg/dl en este estudio), es poco probable que ese cambio (que es el más común) signifique alcanzar concentraciones < 70 mg/dl. Ello significa que el tratamiento necesitará una titulación progresiva al alza y, en muchos casos, combinaciones de fármacos¹⁰. Los futuros hipolipemiantes más potentes, como es el caso de los inhibidores de PCSK9^{17,18} podrían alcanzar los objetivos.

Uno de los aspectos sobresalientes de este estudio es la baja proporción de incremento del tratamiento de los sujetos mal controlados (solo se aumentó en el 26% de casos). Este concepto, denominado inercia terapéutica, ya se ha reconocido en este perfil de pacientes¹⁹. Hay que tener en cuenta que en este estudio la inercia debería haber sido menor porque el médico sabía que participaba de un registro lipídico.

Entre las causas de inercia terapéutica, se admite la falta de acuerdo o de conocimiento de las guías de práctica clínica²⁰, que los médicos sobrestiman la proporción de pacientes que tienen bien controlados²¹ y que los especialistas están muy centrados en la fase aguda de la enfermedad o la sobrecarga asistencial (aunque hay estudios que no han encontrado relación con el

número de pacientes asistidos por semana¹⁹). En este trabajo resulta llamativo que los cardiólogos más veteranos trataban significativamente mejor a sus pacientes. Otro aspecto que llama la atención son las diferencias entre comunidades autónomas en el tratamiento hipolipemiente intenso, lo que invita a la reflexión y exige un análisis más profundo que excede los objetivos de este estudio. Estas diferencias en el proceso asistencial no se deben a diferencias en el perfil de pacientes, pues la variabilidad prácticamente no se alteró cuando se ajustó por las características de paciente.

Otras causas que justifican los tratamientos insuficientes podrían ser la falta de hábito en la utilización de combinaciones de fármacos para las dislipemias (las combinaciones son muy habituales en otros campos) e incluso el temor a emplear dosis altas de hipolipemiantes por sus potenciales efectos secundarios, lo que es poco lógico, pues los efectos indeseados de los hipolipemiantes son fácilmente reversibles y nunca se ha demostrado curva en J en este campo.

Además, el propio sistema sanitario pone obstáculos cuando penaliza los fármacos más potentes, más innovadores o de combinación, y da preferencia a genéricos de menor potencia²². Por otro lado, este registro no ha analizado el grado de cumplimiento del tratamiento prescrito, lo que podría justificar que no se alcanzaran los objetivos. Existen datos de otros entornos con cifras alarmantes de abandono del hipolipemiente al final del primer año de tratamiento, lo que dependería sobre todo del fármaco empleado: el 68,3% con los secuestradores de ácidos biliares, el 55,4% con la niacina, el 39,9% con fibratos, el 33,0% con ezetimiba y, finalmente, el 28,9% con estatinas (p < 0,001 para todos los hipolipemiantes frente a estatinas)²³.

Mejorar estos problemas pasa por iniciativas varias, como educación de los pacientes, formación de los profesionales, unidades específicas, programas multidisciplinarios²⁴ e incluso alternativas terapéuticas o de dosificación (dosis intermitentes) para los pacientes intolerantes²⁵.

Limitaciones

Aunque se procuró que los pacientes incluidos por los investigadores fueran consecutivos, y así quedaba explícito en el protocolo, no se realizó una auditoría para comprobar dicha condición, por lo que no se puede excluir un sesgo de selección. Por otro lado, la selección de investigadores no fue aleatoria y estratificada por nivel asistencial; aunque se procuró que

estuvieran representados todos los niveles, tampoco se puede garantizar que el grado de representatividad sea homogéneo.

CONCLUSIONES

Este estudio revela que, a pesar de los cambios en los objetivos terapéuticos de las guías con respecto al valor de colesterol objetivo, los pacientes coronarios en España continúan en una proporción importante en concentraciones no optimizadas. Además, la actitud de los médicos ante el hallazgo de un control deficiente es, en la mayoría de casos, de abstención. El análisis de los tratamientos hipolipemiantes que prescriben revela que hay margen de mejora. En definitiva, es preciso implementar políticas proactivas que fomenten, cuando sea preciso, titular al alza las dosis, el empleo de combinaciones de fármacos y romper las barreras que inducen a la inercia terapéutica.

FINANCIACIÓN

Ferrer Internacional, España. El estudio REPAR es una iniciativa de la Sección de Riesgo Cardiovascular y Rehabilitación Cardíaca de la Sociedad Española de Cardiología.

CONFLICTO DE INTERESES

E. Galve ha recibido remuneraciones de Ferrer y E. Ruiz es miembro del departamento médico de Ferrer.

APÉNDICE. PARTICIPANTES EN EL REGISTRO REPAR

Adriansens Abad JM, Agarrado Luna A, Alegría Barrero E, Alegría Ezquerro E, Alonso Pérez LJ, Álvarez Auñón A, Álvarez Cuesta JL, Álvarez García P, Andrés Novales J, Arias Castaño JC, Arribas Arribas P, Barragán Acea AM, Barrantes Castillo M, Batalla Celorio A, Bellver Navarro J, Bertomeu González V, Blanco Castiñeira J, Bravo Amaro M, Cabeza Laínez P, Campos Peris JV, Cano Nieto J, Caparrós Valderrama J, Casanova Sandoval JM, Castaños del Molino JM, Castillo Lueña JE, Chinchurreta Capote PA, Chueca Fernández JE, Claver Garrido E, Colomer Martí JL, Corbacho Ródenas JT, Cordero Fort A, Cosín Sales J, Crespo Mancebo FJ, Dalmau González-Gallarza R, Delgado Ortega M, Estruch Català G, Fácila Rubio L, Fajardo Molina R, Fernández de Soria Pantoja R, Fernández Redondo DA, Fernández Romero AJ, Flores Marín A, Franco Zapata JM, Freire Castroseiros E, García Acuña JM, García López JC, García Porrero E, García Quintana A, García-Borbolla Fernández R, Gómez Barrado JJ, Gómez Manzano J, Gómez Menchero AE, Gómez Moreno S, Gómez Pérez A, Gómez-Aldaraví Gutiérrez R, González Llópiz F, González Vargas-Machuca MF, Hevia Nava JS, Huerta Blanco R, Lastra Galán JA, López Aranda MA, López Barreiro LM, López Fornas FJ, López Sánchez ES, Lozano Torres J, Marín Ortuño F, Martín Raymondí D, Martos Ferres JF, Marzal Martín D, Mazzanti Migniqui GF, Medina Alba R, Merino Sesma J, Monzón Loma FJ, Mora Robles J, Moreno Arriba J, Nasarre Lorite E, Nicolás Valero JM, Núñez Villota J, Ortega Bernal J, Paz Bermejo MA, Pérez Garrido A, Pérez Ojeda G, Pérez Pérez AJ, Picón Heras R, Pindado Rodríguez C, Planas Aymà F, Pousibet Sanfeliu H, Rayo Gutiérrez M, Ripoll Vera T, Rodríguez Collado LJ, Rodríguez Fernández JA, Rodríguez Pérez O, Roldán Morcillo J, Romero Garrido R, Romero Hinojosa JA, Ruiz de Castroviejo del Campo J, Ruiz Ortiz M, Ruiz Ruiz M, Ruvira Durante J, Sabatel López F, Sanmartín Fernández M, Seijas Amigo J, Serra Tomas V, Torres Cortada G, Torres Marqués J, Valverde Farré A, Vega Barbado JL, Vega Fernández JM, Velásquez Arias E, Vidal Pérez RC, Villanueva Afán De Ribera A y Zuazola Martínez P.

¿QUÉ SE SABE DEL TEMA?

En España, el control lipídico es insuficiente en los pacientes coronarios, y se desconoce si ha mejorado a la luz de los nuevos conocimientos y guías.

¿QUÉ APORTA DE NUEVO?

Este estudio evidencia que el control sigue siendo deficiente (solo un 26% está controlado con cLDL < 70 mg/dl); que los tratamientos que se aplican tienen margen de mejora, pues las estatinas de alta potencia se emplean solo en un 45% de los casos y fármacos coadyuvantes como el ezetrol, solo en un 14%; que la actitud de los médicos es de inercia terapéutica, pues no amplían el tratamiento en un 70% de casos, y que existen notables diferencias interterritoriales en España en el conjunto del manejo.

BIBLIOGRAFÍA

- Perk J, De Backer G, Gohlke H, Graham I, Reiner Z, Verschuren M, et al. European Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice (version 2012). *Eur Heart J*. 2012;33:1635-701.
- Stone NJ, Robinson J, Lichtenstein AH, Merz CN, Blum CB, Eckel RH, et al. 2013 ACC/AHA guideline on the treatment of blood cholesterol to reduce atherosclerotic cardiovascular risk in adults: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. *J Am Coll Cardiol*. 2014;63:2889-934.
- Pedersen TR, Faergeman O, Kastelein JJP, Olsson AG, Tikkanen MJ, Holme I, et al. High-dose atorvastatin vs usual-dose simvastatin for secondary prevention after myocardial infarction: The IDEAL study: A randomized controlled trial. *JAMA*. 2005;294:2437-45.
- LaRosa JC, Grundy SM, Waters DD, Shear C, Barter P, Fruchart J-C, et al. Intensive lipid lowering with atorvastatin in patients with stable coronary disease. *N Engl J Med*. 2005;352:1425-35.
- Schwartz GG, Olsson AG, Ezekowitz MD, Ganz P, Oliver MF, Waters D, et al. Effects of atorvastatin on early recurrent ischemic events in acute coronary syndromes: The MIRACL study: A randomized controlled trial. *JAMA*. 2001;285:1711-8.
- Ray KK, Cannon CP, McCabe CH, Cairns R, Tonkin AM, Sacks FM, et al. Early and late benefits of high-dose atorvastatin in patients with acute coronary syndromes: Results from the PROVE IT-TIMI 22 trial. *J Am Coll Cardiol*. 2005;46:1405-10.
- Baena-Díez JM, Félix FJ, Grau M, Cabrera de León A, Sanz H, Leal M, et al. Tratamiento y control de los factores de riesgo según el riesgo coronario en la población española del estudio DARIOS. *Rev Esp Cardiol*. 2011;64:766-73.
- Guañar-Castillón P, Gil-Montero M, León-Muñoz LM, Graciani A, Bayán-Bravo A, Taboada JM, et al. Magnitude and management of hypercholesterolemia in the adult population of Spain, 2008-2010: the ENRICA study. *Rev Esp Cardiol*. 2012;65:551-8.
- Pérez de Isla L, Saltijeral Cerezo A, Vitale G, González Timón B, Torres Do Rego A, Alvarez-Sala Walther LA. Prevalencia de colesterol inadecuado en pacientes con enfermedad coronaria y/o diabetes mellitus tipo 2. *Rev Clin Esp*. 2012;212:475-81.
- Cannon CP, Blazing MA, Giugliano RP, McCagg A, White JA, Theroux P, et al; IMPROVE-IT Investigators. Ezetimibe added to statin therapy after acute coronary syndromes. *N Engl J Med*. 2015;372:2387-97.
- Reiner Z, Catapano AL, De Backer G, Graham I, Taskinen MR, Wiklund O, et al. ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias: the Task Force for the management of dyslipidaemias of the European Society of Cardiology (ESC) and the European Atherosclerosis Society (EAS). *Eur Heart J*. 2011;32:1769-818.
- Martínez-González MA, Fernández-Jarne E, Serrano-Martínez M, Wright M, Gomez-Gracia E. Development of a short dietary intake questionnaire for the quantitative estimation of adherence to a cardioprotective Mediterranean diet. *Eur J Clin Nutr*. 2004;58:1550-2.
- Merlo J, Chaix B, Ohlsson H, Beckman A, Johnell K, Hjerpe P, et al. A brief conceptual tutorial of multilevel analysis in social epidemiology: using measures of clustering in multilevel logistic regression to investigate contextual phenomena. *J Epidemiol Community Health*. 2006;60:290-7.
- Baigent C, Blackwell L, Emberson J, Holland LE, Reith C, Bhalra N, et al; Cholesterol Treatment Trialists' (CTT) Collaboration. 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.
- González-Juanatey JR, Millán J, Alegría E, Guijarro C, Lozano JV, Vitale GC. Prevalencia y características de la dislipemia en pacientes en prevención

- primaria y secundaria en España. Estudio DYSIS. Rev Esp Cardiol. 2011;64:286-94.
16. Bays HE, Averna M, Majul C, Muller-Wieland D, De Pellegrin A, Giezek H, et al. Efficacy and safety of ezetimibe added to atorvastatin versus atorvastatin uptitration or switching to rosuvastatin in patients with primary hypercholesterolemia. Am J Cardiol. 2013;112:1885-95.
 17. Robinson JG, Farnier M, Krempf M, Bergeron J, Luc G, Averna M, et al; ODYSSEY LONG TERM Investigators. Efficacy and safety of alirocumab in reducing lipids and cardiovascular events. N Engl J Med. 2015;372:1489-99.
 18. Sabatine MS, Giugliano RP, Wiviott SD, Raal FJ, Blom DJ, Robinson J, et al. Open-Label Study of Long-Term Evaluation against LDL Cholesterol (OSLER) Investigators. Efficacy and safety of evolocumab in reducing lipids and cardiovascular events. N Engl J Med. 2015;372:1500-9.
 19. Lázaro P, Murga N, Aguilar D, Hernández-Presa MA; INERTIA Study Investigators. Inercia terapéutica en el manejo extrahospitalario de la dislipemia en pacientes con cardiopatía isquémica. Estudio Inercia. Rev Esp Cardiol. 2010;63:1428-37.
 20. Royo Bordonada MÁ, Lobos Bejarano JM, Millán Núñez-Cortés J, Villar Álvarez F, Brotons Cuixart C, Camafort Babkowski M, et al. Dislipidemias: un reto pendiente en prevención cardiovascular. Documento de consenso CEIPC/SEA. Med Clin (Barc). 2011;137:30.e1-13.
 21. Banegas JR, Vegazo O, Serrano P, Luengo E, Mantilla T, Fernández R, et al. The gap between dyslipidemia control perceived by physicians and objective control patterns in Spain. Atherosclerosis. 2006;188:420-4.
 22. Guijarro-Herraiz C, Masana-Marin L, Galve E, Cordero-Fort A. Control del colesterol LDL en pacientes de muy alto riesgo vascular. Algoritmo simplificado para alcanzar objetivos de colesterol LDL «en dos pasos». Clin Invest Arterioscl. 2014;26:242-52.
 23. Kamal-Bahl SJ, Burke T, Watson D, Wentworth C. Discontinuation of lipid modifying drugs among commercially insured United States patients in recent clinical practice. Am J Cardiol. 2007;99:530-4.
 24. Ruescas-Escolano E, Orozco-Beltran D, Gaubert-Tortosa M, Navarro-Palazón A, Cordero-Fort A, Navarro-Pérez J, et al. El estudio PROPRESE: resultados de un nuevo modelo organizativo en atención primaria para pacientes con cardiopatía isquémica crónica basado en una intervención multifactorial. Aten Primaria. 2014;46 Supl3:10-5.
 25. Mampuya WM, Frid D, Rocco M, Huang J, Brennan DM, Hazen SL, et al. Treatment strategies in patients with statin intolerance: the Cleveland Clinic experience. Am Heart J. 2013;166:597-603.