

GOBIERNO REGIONAL CUSCO
GERENCIA REGIONAL DE SALUD CUSCO
HOSPITAL REGIONAL DEL CUSCO
Abg. Aviner Jesús Farián Yañez
Jefe de Unidad de Gestión de Recursos Humanos

Resolución Directoral

N° 435 -2024-GORE.CUSCO-GRSC-HRC/UGRH

Cusco,

Visto el Expediente N° 10970-2024;

CONSIDERANDO:

Que, mediante Expediente de visto, que adjunta el Informe N° 115-2024-GRC/GERESA-CUSCO-HRC-OGC, LA Jefa (e) de la Oficina de Gestión de la Calidad del Hospital Regional del Cusco, remite adjunto las Guías de Práctica Clínica del Servicio de Emergencia del Departamento de Emergencia y Cuidados Críticos del Hospital Regional del Cusco – 2024, en número de 14, comunicando al mismo tiempo que, las mismas han sido evaluadas y aprobadas por el Grupo Elaborador de GPC de ésta institución, y solicita su aprobación con el correspondiente acto resolutorio;

Que, mediante Memorando N° 431-2024-GR CUSCO/GERESA-HRC-DE, emitido por el Director Ejecutivo del Hospital Regional del Cusco, dispone elaborar la Resolución Directoral, Aprobando las 14 "Guías de Práctica Clínica del Servicio de Emergencia – Departamento de Emergencia y Cuidados Críticos del Hospital Regional del Cusco – 2024;

Que, mediante Resolución Ministerial N° 302-2015/MINSA, se aprueba NTS N° 117-MINSA/DGSP – V.01 NORMA TÉCNICA DE SALUD PARA LA ELABORACIÓN Y USO DE GUÍAS DE PRÁCTICA CLÍNICA DEL MINISTERIO DE SALUD, cuya finalidad es contribuir a la calidad y seguridad de las atenciones de salud, respaldadas por Guías de Práctica Clínica, basadas en evidencias científicas, ofreciendo el máximo beneficio y el mínimo riesgo para los usuarios de las prestaciones en salud, así como la optimización y racionalización del uso de los recursos., a la vez se cuenta con instrumento de Evaluación para Adopción de Guías de Práctica Clínica, aprobado mediante Resolución Directoral N° 308-2024-GORE.CUSCO-GRSC-HRC/UGRH;

Que, mediante Resolución Ministerial N° 826-2021/MINSA, se aprueba Normas para la Elaboración de Documentos Normativos del Ministerio de Salud, cuyo objetivo específico es establecer la aplicación de etapas estandarizadas, transparentes y explícitas para la emisión de los Documentos Normativos del Ministerio de Salud; así como, brindar a las instancias proponentes de la regulación del Ministerio de Salud una herramienta que facilite el desarrollo de sus funciones normativas;

Que, conforme a las facultades conferidas en el Reglamento de Organización y Funciones (ROF), del Hospital aprobado con Ordenanza Regional N°082-2014-CR/GRC.CUSCO, la máxima autoridad administrativa de la entidad, aprueba y/o determina mediante resolución, Directivas, Normas, Reglamentos, Planes, Procedimientos y otras decisiones que sean necesarias para el mejor desarrollo y logro de los fines y objetivos de la Institución; en ese contexto, la Dirección Ejecutiva del Hospital Regional Cusco, dispone expedir la presente resolución;

En uso de las facultades y atribuciones conferidas, por la Ley N° 31953 – Ley de Presupuesto del Sector Público Año 2024, Ley Orgánica de Gobiernos Regionales Ley N° 27867, Ley de Bases de la Descentralización N° 27783 y sus modificatorias; Decreto Supremo N° 004-2019-JUS, que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General, la R.M N° 963-2017-MINSA; y el T.U.O. de la Ley N° 27806 de Transparencia y Acceso a la Información Pública;

Estando a la Visación de la Unidad de Asesoría Legal y de la Dirección de Administración:

SE RESUELVE:

ARTICULO 1°.- APROBAR, LA ADOPCIÓN DE LAS 14 "GUÍAS DE PRÁCTICA CLÍNICA DEL SERVICIO DE EMERGENCIA – DEPARTAMENTO DE EMERGENCIA Y CUIDADOS CRÍTICOS DEL HOSPITAL REGIONAL DEL CUSCO – 2024, que es parte de la presente Resolución, en anexo adjunto con CATORCE (14) ANILLADOS, y conforme al detalle siguiente:

1. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA NEUMONÍA ADQUIRIDA EN LA COMUNIDAD DEL PACIENTE ADULTO
2. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE HEMORRAGIA DIGESTIVA ALTA

Resolución Directoral

Nº 435 -2024-GORE.CUSCO-GRSC-HRC/UGRH

Mariela Cordova Esquivel
JEFE DE AREA NORMAS TECNICAS
UNIDAD DE GESTION DE RECURSOS HUMANOS

Abg. Anner Jesus Parfian Yañez
JEFE DE UNIDAD DE GESTION DE RECURSOS HUMANOS

Cusco,

3. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL MANEJO DE LA PANCREATITIS AGUDA
4. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE INFECCIÓN DEL TRACTO URINARIO
5. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA LA PREVENCIÓN Y MANEJO DE LA INJURIA RENAL AGUDA
6. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE CRISIS HIPERGLICÉMICAS
7. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE PACIENTES CON PIE DIABÉTICO INFECTADO
8. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE SEPSIS Y CHOQUE SÉPTICO
9. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL MANEJO INICIAL DEL INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO CON ELEVACIÓN PERSISTENTE DEL SEGMENTO ST
10. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACIÓN AURICULAR
11. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA EL MANEJO DE ACCIDENTE CEREBRO VASCULAR
12. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA DE DIAGNÓSTICO Y MANEJO DE LA INTOXICACIÓN POR ÓRGANOFOSFORADOS Y/O CARBAMATOS
13. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA PARA RCP Y ACE
14. GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA ATENCIÓN EN EMERGENCIA DEL PACIENTE POLITRAUMATIZADO



ARTICULO 2º.- TRANSCRIBIR, la presente resolución, a la Gerencia Regional de Salud, e instancias administrativas correspondientes, para los fines consiguientes.

REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE,

GOBIERNO REGIONAL CUSCO
GERENCIA REGIONAL DE SALUD CUSCO
HOSPITAL REGIONAL CUSCO
Med. Carlos Enrique Gamboa Valdivia
Director Ejecutivo
CNP 48301 RNE 31900



DEPARTAMENTO DE EMERGENCIA Y CUIDADOS CRITICOS



GERENCIA REGIONAL DE SALUD DEL CUSCO **HOSPITAL REGIONAL DEL CUSCO**

GUIA DE PRACTICA CLINICA PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACION AURICULAR



ADOPTADO DE LA GUIA DE PACTICA CLINICA 2023 PARA MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACION AURICULAR. ESSALUD

Grupo elaborador de guía:

- DR. VLADIMIR HOLGUIN CHAÑI
- DRA. CRISTINA MEJIA PAREJA
- DR. GEHU MORAN BOBADILLA

Cusco – Perú
2024



DEPARTAMENTO DE EMERGENCIA Y CUIDADOS CRITICOS



"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

HOSPITAL REGIONAL CUSCO DEPARTAMENTO DE EMERGENCIA Y CUIDADOS CRITICOS SERVICIO DE EMERGENCIA

DR. JULIO CESAR VARGAS TRUJULLO

JEFE DEL DEPARTAMENTO DE EMERGENCIA Y CUIDADOS CRITICOS

DR. CHARLYE PARI CALLER

JEFE DEL SERVICIO DE EMERGENCIA

DR GEHU MORAN BOBADILLA

JEFE DE LA UNIDAD DE TRAUMA SHOCK

LIC. JOSIMAR ALARCON FARFAN

ASISTENTE ADMINISTRATIVO

Cusco, Mayo de 2024.

**RESOLUCIÓN DE INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E
INVESTIGACIÓN N° 128 -IETSI-ESSALUD-2023**

Lima, 20 NOV 2023

VISTA:

La Nota N° 65-DGPCFyT-IETSI-ESSALUD-2023 de fecha 10 de noviembre de 2023, elaborada por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, y;

CONSIDERANDO:

Que, el numeral 1.2 del artículo 1 de la Ley N° 27056, Ley de Creación del Seguro Social de Salud, establece que EsSalud tiene por finalidad dar cobertura a los asegurados y sus derechohabientes, a través del otorgamiento de prestaciones de prevención, promoción, recuperación, rehabilitación, prestaciones económicas y prestaciones sociales que corresponden al régimen contributivo de la Seguridad Social en Salud, así como otros seguros de riesgos humanos;

Que, el artículo 200 del Reglamento de Organización y Funciones del Seguro Social de Salud (EsSalud), aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 656-PE-ESSALUD-2014 y sus modificatorias, señala que el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), es el órgano desconcentrado responsable, entre otras funciones, de la evaluación económica, social y sanitaria de las tecnologías sanitarias para su incorporación, supresión, utilización o cambio en la institución, así como de proponer las normas y estrategias para la innovación científica tecnológica, la promoción y regulación de la investigación científica en el campo de la salud, que contribuya al acceso y uso racional de tecnologías en salud basada en la evidencia, eficacia, seguridad y costo efectividad, a ser utilizadas por la red prestadora de servicios de salud en el ámbito nacional. Asimismo, es el responsable del petitorio de medicamentos y del listado de bienes de tecnologías sanitarias y guías de práctica clínica en la institución;

Que, mediante Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 152-PE-ESSALUD-2015 se aprueba el Reglamento de Organización y Funciones del IETSI, el cual, en el artículo 5, inciso j, establece como una de sus funciones del IETSI el "Evaluar y aprobar guías de práctica clínica, así como elaborar las mismas en casos se traten de temas priorizados en ESSALUD";

Que, el artículo 8 del Reglamento de Organización y Funciones del IETSI, incisos d y e respectivamente, establece que la Dirección del Instituto es el órgano responsable de "Aprobar las prioridades en la evaluación de tecnologías sanitarias, la elaboración de guías de práctica clínica y el desarrollo de la investigación" y "Conducir la evaluación sistemática y objetiva de tecnologías sanitarias, la elaboración de guías de práctica clínica y el desarrollo de la investigación en salud en ESSALUD";

Que, asimismo, el artículo 16 del citado Reglamento, inciso c, establece que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia es el órgano de línea encargado de "Proponer la incorporación, uso, salida o cambio de guías de práctica clínicas en EsSalud, en base a la normatividad y metodologías aprobadas" (sic);

Que, mediante Resolución Ministerial N° 414-2015/MINSA del Ministerio de Salud, se aprueba el Documento Técnico "Metodología para la Elaboración de Guías de Práctica Clínica", el cual es de obligatorio cumplimiento para el Ministerio de Salud y los establecimientos de salud públicos, entre los cuales este documento normativo considera a EsSalud;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 12-IETSI-ESSALUD-2016, de fecha 11 de abril de 2016, se aprueba la Directiva N° 02-IETSI-ESSALUD-2016 "Directiva para el Desarrollo de Guías de Práctica Clínica en ESSALUD", la cual establece las normas, criterios y procedimientos que regulan la priorización, elaboración, evaluación, aprobación y difusión de Guías de Práctica Clínica en EsSalud, acorde con la normativa sectorial;

Que, la citada Directiva en el numeral 7.2.4., refiere que la aprobación de las Guías de Práctica Clínica Institucionales, de Red y de Órganos Prestadores Nacionales será aprobada con acto resolutivo del IETSI;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 63-IETSI-ESSALUD-2021 de fecha 6 de agosto de 2021, se aprueba el Instructivo N° 001-IETSI-ESSALUD-2021 "Instrucciones para el desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI", el cual tiene por objeto estandarizar la metodología de desarrollo y elaboración de las guías de práctica clínica por IETSI-ESSALUD;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 91-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 26 de setiembre de 2018, se aprueba la "Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular" que, en sus versiones extensa, corta y anexos, forman parte integrante de la citada Resolución;

Que, mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 114-IETSI-ESSALUD-2023 de fecha 21 de setiembre de 2023, se conforma el Grupo Elaborador de la "Guía de Práctica Clínica para el Manejo del Paciente con Fibrilación Auricular", el cual esta conformado por médicos especialistas en cardiología del Instituto Nacional Cardiovascular "Carlos Alberto Peschiera Carrillo" - INCOR, por médicos cirujanos metodólogos del IETSI, y por el médico gestor de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI;

Que, mediante documento de Vista, la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia remite el Informe N° 21-DGPCFVyTV-IETSI-ESSALUD-2023 de fecha 10 de noviembre de 2023, que contiene el sustento para actualizar la "Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular", así como adjunta la Guía citada actualizada en sus versiones extensa, corta y anexos, y solicita la aprobación mediante acto resolutivo, de conformidad con lo establecido en el artículo 14 del Instructivo N° 001-IETSI-ESSALUD-2021 "Instrucciones para el desarrollo de Guías de Práctica Clínica en la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI";

Que, la actualización solicitada por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, se ha desarrollado de conformidad con la normativa institucional, y con las demás normas de nuestro ordenamiento jurídico que guardan relación con la materia, razón por la cual, corresponde proceder con la actualización solicitada;

En virtud a lo expuesto, estando a lo propuesto por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, y en uso de las facultades conferidas en el Reglamento de Organización y Funciones del Instituto de evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación, aprobado por Resolución de Presidencia Ejecutiva N°152-PE-ESSALUD-2015;

SE RESUELVE:

1. **ACTUALIZAR** la "Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular", en sus versiones extensa, corta, y anexos, que forma parte integrante de la presente Resolución.

2. **DEJAR SIN EFECTO** la Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 91-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 26 de setiembre de 2018, se aprueba la "Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular" que, en sus versiones extensa, corta y anexos, formaban parte integrante de la mencionada Resolución; así como cualquier otra disposición que se oponga a la presente Resolución.
3. **DISPONER** que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia haga de conocimiento la presente Resolución a todos los órganos de EsSalud, incluyendo los órganos desconcentrados, órganos prestadores nacionales, establecimientos de salud y demás órganos que correspondan; así como que realice las acciones pertinentes para la difusión de la presente Guía a nivel nacional.
4. **DISPONER** que la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia coordine con la Gerencia Central de Tecnologías de Información y Comunicaciones la publicación de la presente Resolución en la página web institucional.

**REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE**
- Dr. JUAN SANTILLANA CALLIRGOS
Director del Instituto de Evaluación
de Tecnologías en Salud e Investigación
IETSI - ESSALUD

NIT 544 23 122



**GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA
PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON
FIBRILACIÓN AURICULAR
-
ACTUALIZACIÓN**

GUÍA EN VERSIÓN EXTENSA

GPC N° 61

Primera edición: Setiembre 2018

Actualización: Noviembre 2023

SEGURO SOCIAL DE SALUD - ESSALUD

María Elena Aguilar Del Águila

Presidente Ejecutivo, EsSalud

Walter Efraín Borja Rojas

Gerente General, EsSalud

INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E INVESTIGACIÓN - IETSI

Juan Alberto Santillana Callirgos

Director del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

Estela Yajaira Malaver Meza

Gerenta (e) de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias

Daysi Zulema Díaz Obregón

Gerenta de la Dirección de Investigación en Salud

Vladimir Ernesto Santos Sánchez

Gerente de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Johanna Elizabeth Martins Luna

Directora – Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Grupo elaborador

- Expertos clínicos:
 - Richard Soto Becerra, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Carolina Luisa Guevara Caicedo, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Mario Paul Cabrera Saldaña, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Pío Daniel Zelaya Castro, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Gladys Martha Espinoza Rivas, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud
 - Ricardo José Zegarar Carhuaz, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud

** Expertos clínicos que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

- Metodólogos:
 - José Manuel Montes Alvis, IETSI, EsSalud*
 - Percy Fernando Nateros Baldeón, IETSI, EsSalud*
 - Liz Pamela Mendoza Aucaruri, IETSI, EsSalud*
 - Jessica Hanae Zafra Tanaka, IETSI, EsSalud
 - Sergio André Goicochea Lugo, IETSI, EsSalud
 - Kevin Arturo Pacheco Barrios, IETSI, EsSalud
 - Alvaro Renzo Taype Rondán, IETSI, EsSalud
 - Adrián Vladimir Hernández Díaz, Consultor
 - José Alejandro Piscocoya Rivera, Consultor

** Metodólogos que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

- Gestores:
 - Stefany Salvador Salvador, IETSI, EsSalud*
 - Vladimir Ernesto Santos Sánchez, IETSI, EsSalud*
 - Raúl Alonso Timaná Ruiz, IETSI, EsSalud

** Gestores que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

Revisor Externo (GPC 2018)

Dr. Felix Alonso Revilla Manchego, médico especialista en cardiología del Hospital Nacional Dos de Mayo. Magister en Docencia e Investigación en Salud. Actualmente docente de la Facultad de Medicina de la Universidad Nacional Mayor de San Marcos.

Revisor metodológico (GPC 2023)

Álvaro Renzo Taype Rondán, Médico epidemiólogo, Instituto de Evaluación de Tecnología en Salud e Investigación, Lima, Perú.

Financiamiento

Este documento técnico ha sido financiado por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), EsSalud, de Perú.

Citación

Este documento debe ser citado como: “Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación. Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular - Actualización: Guía en Versión Extensa. Lima: EsSalud; 2023”.

Datos de contacto

Vladimir Ernesto Santos Sánchez

Correo electrónico: ietsi.gpc@gmail.com

Teléfono: (+511) 265 6000, anexo 1953

Tabla de contenido

I.	Lista de recomendaciones y puntos de buena práctica clínica	7
II.	Flujogramas	12
III.	Generalidades	14
a.	Presentación del problema y fundamentos para la realización de la guía	14
b.	Conceptos teóricos previos	14
c.	Siglas y acrónimos	15
d.	Objetivo y población de la GPC	15
e.	Usuarios y ámbito de la GPC	16
IV.	Métodos	17
a.	Conformación del Grupo Elaborador de la Guía Local	17
b.	Declaración de conflictos de interés y derechos de autor	18
c.	Formulación de las preguntas clínicas, preguntas PICO, e identificación de desenlaces	18
d.	Búsqueda y selección de la evidencia para la toma de decisiones en cada pregunta PICO	19
	Búsqueda y selección de RS publicadas dentro de las GPC:	21
	Búsqueda de RS publicadas como artículos científicos:	22
	Selección de la evidencia para la toma de decisiones para cada pregunta:	22
e.	Evaluación del riesgo de sesgo y de la certeza de la evidencia	23
	Evaluación de riesgo de sesgo	23
	Evaluación de la Certeza de la evidencia	24
f.	Formulación de las recomendaciones y puntos de buena práctica clínica	24
g.	Validación de la Guía de Práctica Clínica	25
h.	Proceso de actualización de la GPC	27
V.	Desarrollo de las preguntas y recomendaciones	28
a.	Prevención de eventos tromboembólicos	28
	Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA ₂ DS ₂ -VASc)?	28
	Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?	32
	Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?	42
	Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?	46
b.	Terapia de mantenimiento	51

Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?	51
Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?	56
Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?	63
Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?... 73	
c. Manejo de FA de presentación aguda	91
Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?	91
Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “pill in the pocket”)?	95
VI. Plan de actualización de la Guía de Práctica Clínica.....	97
VII. Plan de evaluación y monitoreo de la guía de práctica clínica	97
VIII. Referencias.....	99

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA
PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACIÓN AURICULAR
I. Lista de recomendaciones y puntos de buena práctica clínica

N°	Enunciado	Tipo*
Prevención de eventos tromboembólicos		
Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA₂DS₂-VASc)?		
1.1	En pacientes con FA no valvular, recomendamos usar el índice de riesgo CHA ₂ DS ₂ -VASc para evaluar el riesgo de eventos tromboembólicos.	Recomendación fuerte a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
1.2	Utilizar el índice de riesgo CHA ₂ DS ₂ -VASc en pacientes con FA no valvular, sin importar la presencia de síntomas y el tipo (paroxística, persistente o permanente).	BPC
Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?		
2.1	En pacientes con FA no valvular y CHA ₂ DS ₂ -VASc de 0 para varones y 1 para mujeres, no ofrecer terapia para prevención de eventos tromboembólicos.	BPC
2.2	En varones con FA no valvular y CHA ₂ DS ₂ -VASc de 1, y mujeres con CHA ₂ DS ₂ -VASc de 2, considerar iniciar anticoagulación, luego de una valoración individualizada de los beneficios y daños.	BPC**
2.3	En varones con FA no valvular y CHA ₂ DS ₂ -VASc de 2 o más, y mujeres con CHA ₂ DS ₂ -VASc de 3 o más, iniciar anticoagulación.	BPC**
2.4	En pacientes con FA valvular (portadores de prótesis valvular mecánica o padecen de estenosis mitral moderada o severa), iniciar anticoagulación con warfarina sin considerar el puntaje del índice de riesgo CHA ₂ DS ₂ -VASc.	BPC
2.5	En pacientes con FA no valvular en quienes se decida iniciar anticoagulación, sugerimos emplear el anticoagulante oral disponible en la institución que mejor se adapte a las características clínicas del paciente.	Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
2.6	En pacientes con FA no valvular, recomendamos no ofrecer monoterapia con antiagregantes plaquetarios sólo como medida de prevención de eventos tromboembólicos.	Recomendación fuerte en contra Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
2.7	En pacientes usuarios de warfarina, calcule el tiempo en rango terapéutico (TTR) en cada visita. Cuando calcule el TTR: a. Use un método validado de medida como el método Rosendaal para la dosificación ayudada por computadora o las proporciones de pruebas en rango para las dosis manuales (INR). b. Excluya las medidas tomadas durante las 6 primeras semanas de tratamiento. c. Calcule el TTR en un periodo de mantenimiento de al menos 6 meses.	BPC

	d. Debe realizarse el control del INR en períodos cercanos hasta alcanzar un nivel óptimo y estable, y luego debe ser mensualmente. e. Cuando se inicia la anticoagulación debe crearse una tarjeta de control de INR única para el seguimiento.	
2.8	Reevalúe la anticoagulación con warfarina de un paciente con pobre control de anticoagulación representado por cualquiera de los siguientes: a. 2 valores de INR mayores de 5, o 1 INR mayor de 8 en los últimos 6 meses. b. 2 valores de INR menores a 1.5 dentro de los últimos 6 meses. c. TTR menor a 65%.	BPC
2.9	Si el pobre control de anticoagulación con warfarina no se puede mejorar, evalúe los riesgos y beneficios de las estrategias alternativas disponibles en la institución (incluyendo los anticoagulantes orales directos [ACOD] o la oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda [OOAI]) para la prevención de eventos tromboembólicos y discútalas con el paciente.	BPC
2.10	Para los pacientes que no están tomando anticoagulación, reevalúe el riesgo de eventos tromboembólicos cuando alcancen los 65 años de edad o si desarrollan cualquiera de los siguientes eventos a cualquier edad: a. Diabetes mellitus b. Hipertensión arterial c. Insuficiencia cardíaca d. Enfermedad arterial periférica e. Enfermedad coronaria f. DCV, TIA o tromboembolismo sistémico	BPC
2.11	Para los pacientes que no toman anticoagulación debido al riesgo de sangrado u otros factores, revise los riesgos de eventos tromboembólicos y sangrado en cada visita de control, y asegúrese que todas las evaluaciones y decisiones estén documentadas.	BPC
2.12	Para los pacientes que toman anticoagulación, revise al menos anualmente la necesidad y la calidad de anticoagulación, o más frecuentemente si ocurren eventos clínicamente relevantes que afecten la anticoagulación o el riesgo de sangrado.	BPC
Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?		
3.1	En pacientes con FA que están empezando o han empezado anticoagulación, sugerimos utilizar el índice HAS-BLED para evaluar el riesgo de sangrado.	Recomendación fuerte a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
3.2	En pacientes con alto riesgo de sangrado, brinde anticoagulación y controle los factores que aumenten dicho riesgo.	BPC
3.3	Al discutir los beneficios y riesgos de la anticoagulación, explique al paciente que: a. Para la mayoría de los pacientes, el beneficio de la anticoagulación sobrepasa al riesgo de sangrado. b. Para los pacientes con riesgo de sangrado incrementado, el beneficio de la anticoagulación puede no siempre	BPC

	sobrepasar al riesgo de sangrado, por lo que es importante un monitoreo cuidadoso del riesgo de sangrado.	
3.4	No evite la anticoagulación solo por el riesgo de caídas.	BPC
Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?		
4.1	Si existe alguna contraindicación absoluta para el uso de anticoagulantes a largo plazo, sugerimos considerar la OOAII.	Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
4.2	Cuando se considere realizar OOAII, discutir sus beneficios y riesgos con el paciente.	BPC
Terapia de mantenimiento		
Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?		
5.1	Para la terapia de mantenimiento en pacientes con FA, sugerimos brindar control de la frecuencia como la estrategia de primera línea.	Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
5.2	En pacientes con FA, considere brindar estrategias de control de ritmo cuando cumpla con alguna de las siguientes características: a. FA de reciente inicio (menor de 48 horas). b. Presencia de síntomas (escala EHRA) a pesar de que la frecuencia cardíaca está controlada o en quienes la estrategia de control de frecuencia no ha sido exitosa. c. Presenta insuficiencia cardíaca que se sospecha es causada principalmente por la FA. d. Es decidido en función del juicio clínico, considerando: tiempo de aparición menor de un año, crecimiento auricular no severo y ausencia de fragilidad.	BPC
Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?		
6.1	En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia a largo plazo, sugerimos utilizar betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos.	Recomendación fuerte a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
6.2	En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia, ofrezca un betabloqueador estándar como monoterapia inicial.	BPC
6.3	En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia y tengan FEVI < 40%, no utilizar bloqueadores de los canales de calcio no dihidropiridínico (Verapamilo o Diltiazem).	BPC
6.4	En pacientes sedentarios con FA no paroxística en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia, puede considerar la monoterapia con digoxina.	BPC
6.5	En pacientes con FA, si la monoterapia no cesa los síntomas debido al control deficiente de la frecuencia ventricular, considere brindar terapia combinada con cualquiera de los siguientes: a. Betabloqueador	BPC

	b. Bloqueador de canales de calcio no dihidropiridínicos (Verapamilo o Diltiazem) c. Digoxina	
6.6	En pacientes con FA, no ofrezca amiodarona para control de frecuencia a largo plazo.	BPC
6.7	En pacientes con FA, elija el tratamiento farmacológico considerando los síntomas, la frecuencia cardíaca, las comorbilidades y las preferencias del paciente.	BPC
6.8	En pacientes con FA permanente muy sintomáticos, en quienes el tratamiento farmacológico ha fracasado o no es tolerado, o presentan síntomas de disfunción ventricular izquierda que se sospecha son originados por la respuesta ventricular alta, considerar la ablación del nodo auriculoventricular y estimulación cardíaca (marcapasos o resincronizador).	BPC
Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?		
7.1	En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo, sugerimos brindar un betabloqueador (excepto sotalol) como tratamiento inicial.	Recomendación condicional a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
7.2	Si los betabloqueadores están contraindicados o no tienen éxito, evalúe la idoneidad de los fármacos alternativos disponibles para el control del ritmo (antiarrítmicos clase Ic o III), teniendo en cuenta las comorbilidades.	BPC
7.3	En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo, sugerimos no brindar fármacos antiarrítmicos de clase Ic como propafenona a personas con cardiopatía conocida.	Recomendación condicional en contra Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
7.4	Considere la amiodarona en personas con disfunción ventricular izquierda o insuficiencia cardíaca.	BPC
7.5	Para personas con FA de más de 48 horas de duración en quienes está indicada la cardioversión electiva, la cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE) o la cardioversión convencional (sin ETE y rangos óptimos de anticoagulación oral) deben considerarse igualmente seguras.	BPC
Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?		
8.1	En pacientes con FA paroxística sintomática, luego de valorar la factibilidad y aceptabilidad de esta intervención, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo en alguno de los siguientes escenarios: • Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3 • Refractarios o intolerantes a betabloqueadores.	Recomendación condicional a favor** Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
8.2	En pacientes con FA persistente sintomática, luego de valorar la factibilidad y aceptabilidad de esta intervención, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo en alguno de los siguientes escenarios: • Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3 • Refractarios o intolerantes a betabloqueadores.	Recomendación condicional a favor** Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)

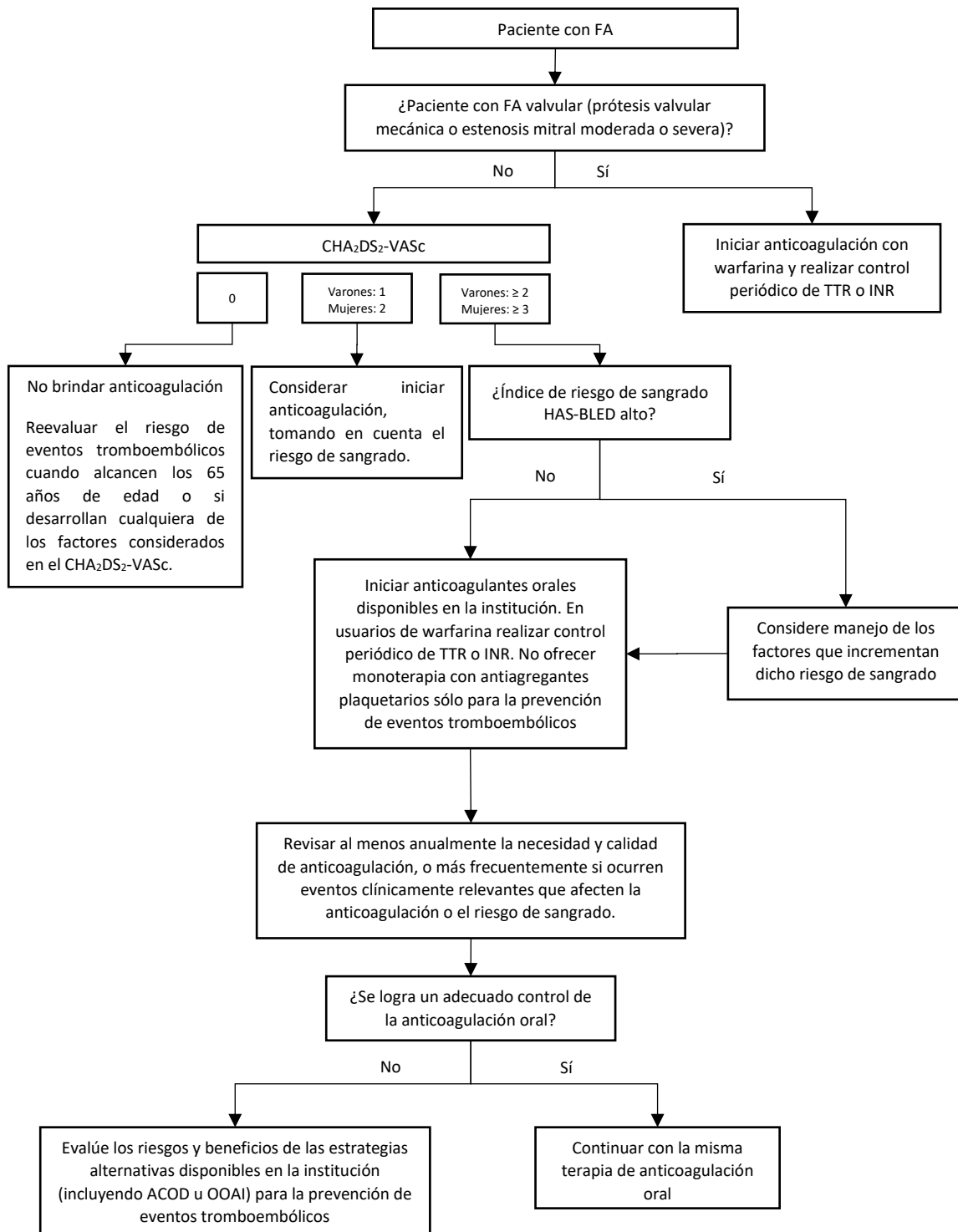
8.3	En pacientes con FA sintomática asociada a insuficiencia cardiaca crónica con FE reducida < 35% en terapia médica óptima, luego una valoración individualizada de los beneficios y daños, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo.	Recomendación condicional a favor** Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
8.4	En pacientes con FA y disfunción sistólica del VI, con alta sospecha de taquicardiomiopatía asociada a FA, considerar realizar ablación mediante cateterismo.	BPC**
8.5	En pacientes con síndrome taquicardia bradicardia documentada como FA seguida de una pausa significativa, considerar realizar ablación mediante cateterismo para reducir los síntomas de la FA y disminuir la necesidad de implantación de marcapasos.	BPC**
8.6	En pacientes con FA sintomática (paroxística o persistente), considere la ablación quirúrgica concomitante a otra cirugía cardiorrástica.	BPC
Manejo de FA de presentación aguda		
Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?		
9.1	En pacientes con FA con respuesta ventricular rápida en quienes se detecte inestabilidad hemodinámica, recomendamos usar cardioversión eléctrica de emergencia.	Recomendación fuerte a favor Certeza de la evidencia: Muy baja (⊕○○○)
9.2	En pacientes con FA de más de 48 horas de duración que se encuentren hemodinámicamente estables, en quienes se considere estrategia de control de ritmo, considerar la realización de cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE).	BPC
Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “pill in the pocket”)?		
10.1	En pacientes con FA de presentación aguda, considerar administrar la estrategia “Pill in the pocket” con propafenona en dosis de carga (450-600 mg) para aquellos pacientes con FA paroxística que cumplen con todos los siguientes criterios: a. Cuando esta terapia ha sido efectiva al ser administrada bajo monitoreo médico. b. No tienen antecedentes de disfunción ventricular izquierda, o enfermedad cardíaca valvular significativa o isquémica. c. Tener un historial de episodios sintomáticos infrecuentes (no más de 6 episodios por año) de FA paroxística. d. Tener una presión arterial sistólica mayor a 100 mmHg y una frecuencia cardíaca en reposo por encima de 70 lpm. e. Ser capaces de entender cómo y cuándo tomar el medicamento.	BPC**

* Recomendación basada en evidencias o buenas prácticas clínicas (BPC).

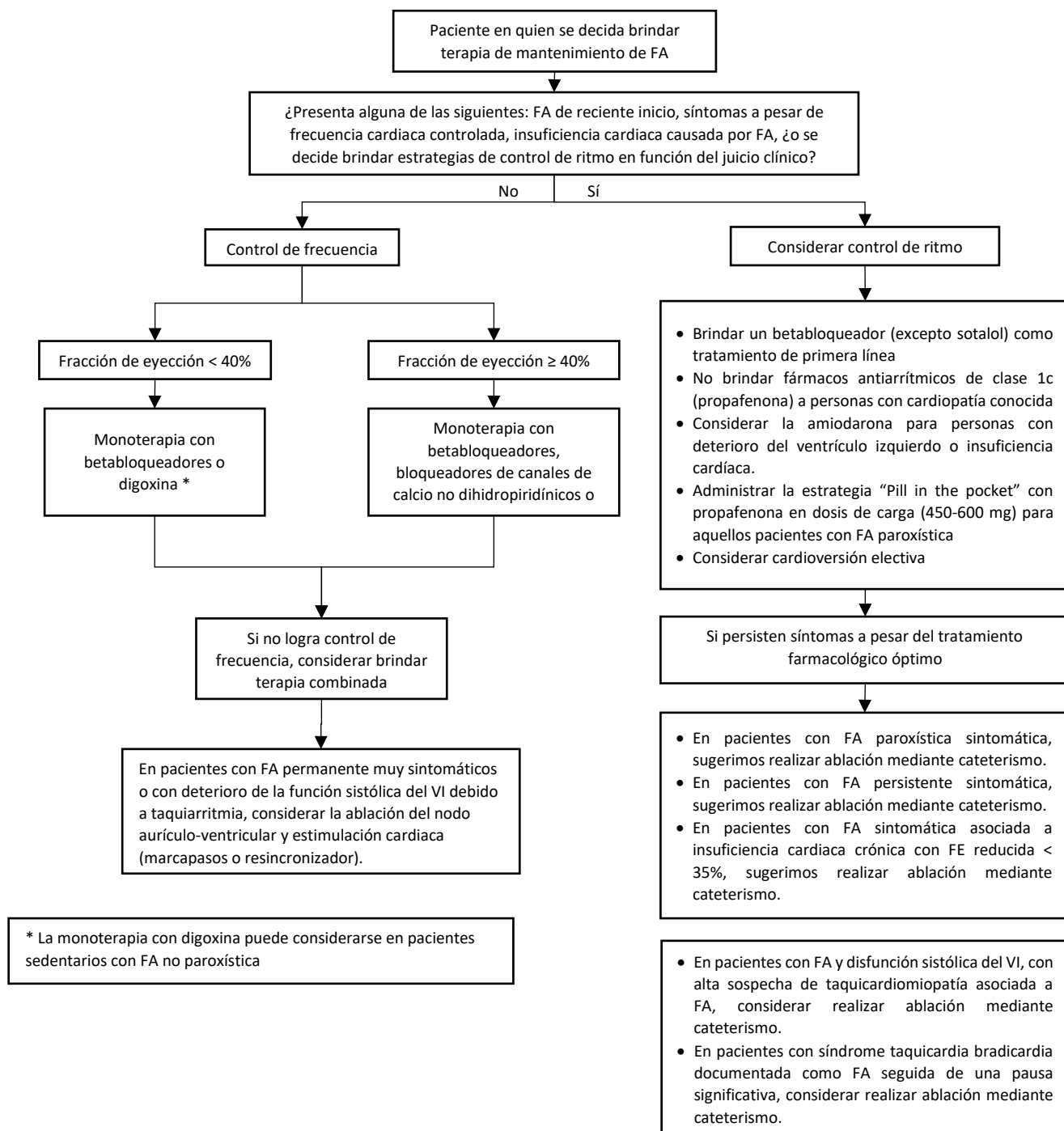
** Recomendación basada en evidencias o puntos de buenas prácticas clínicas (BPC) formuladas durante el proceso de actualización de la GPC.

II. Flujogramas

Flujograma 1. Flujograma para la prevención de eventos tromboembólicos en pacientes con FA



Flujograma 2. Flujograma para la terapia de mantenimiento de pacientes con FA



III. Generalidades

a. Presentación del problema y fundamentos para la realización de la guía

Esta GPC fue realizada por la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) en coordinación con el Instituto Nacional Cardiovascular INCOR de EsSalud.

b. Conceptos teóricos previos

La fibrilación auricular (FA) es la arritmia cardíaca más frecuente en la práctica clínica, se caracteriza por presentar una frecuencia auricular desorganizada mayor a 200 latidos por minuto, asociado a una respuesta ventricular variable. La FA se puede clasificar en tres tipos distintos de acuerdo a su presentación: FA paroxística, FA persistente y FA permanente. La FA paroxística es aquella que se presenta como episodios súbitos que se autolimitan y tienen como máximo una duración de una semana. La FA persistente es aquella en la que la alteración del ritmo persiste por más de una semana, luego de ese tiempo se puede autolimitar o puede responder a tratamiento. Por otro lado, la FA permanente es aquella condición donde por consenso del médico y paciente debido a las características clínicas del paciente y la propia arritmia se decide seguir solo las estrategias de control de frecuencia para el control de síntomas, no siendo de interés restaurar el ritmo sinusal del paciente. Tanto la FA paroxística como la persistente pueden convertirse en FA permanente (1). Otro concepto importante es el de FA valvular, definido como FA en portadores de prótesis valvular mecánica o padecen de estenosis mitral moderada o severa, los cuales tendrían mayor riesgo de eventos tromboembólicos (2).

Existen diversas técnicas que pueden ser útiles para el diagnóstico de FA, entre ellos se encuentra la palpación del pulso que posee una sensibilidad de 0.92 (IC 95%: 0.85 a 0.96) y una especificidad de 0.82 (IC 95%: 0.76 a 0.88) (3). La baja especificidad de la palpación del pulso significa un aumento de falsos positivos por lo que esta técnica debería ser utilizada solo en pacientes con sospecha de FA como aquellos que presentan: falta de aire/disnea, palpitaciones, síncope/mareos, dolor o disconfort de pecho y desorden cerebrovascular (DCV) isquémico. Por este motivo se considera que la palpación del pulso puede ser útil para identificar pulso irregular en pacientes con síntomas sugestivos de FA.

El uso de electrocardiograma (ECG) tiene una sensibilidad de 0.91 (IC 95%: 0.86 a 0.94) y una especificidad de 0.95 (IC 95%: 0.92 a 0.97) para detectar R-R irregulares cuando es interpretado por enfermeras, médicos generales o cardiólogos (3). Por este motivo este método es útil para diagnosticar FA en todos los pacientes, sintomáticos o no, en los que se sospeche fibrilación auricular debido a la detección de pulso irregular.

La palpación de pulso y el ECG son útiles para detectar personas con FA. Sin embargo, en la FA paroxística es posible que el ECG tenga resultados falsos negativos. Se ha encontrado que el uso de monitores puede incrementar el diagnóstico de FA en 5% en pacientes mayores de 55 años con factores de riesgo como hipertensión, diabetes o apnea. Además, pueden aumentar el diagnóstico en un 23% en pacientes con DCV (3). El uso de un monitor ambulatorio de ECG por 24 horas o un registrador de eventos (nombre genérico para dispositivos no implantables que permiten registrar arritmias) podrían ser útiles para detectar FA paroxística no detectada por ECG. Debido a que la disponibilidad de registradores de eventos es variable en el EsSalud, se

puede utilizar un monitor ambulatorio de ECG por más de 24 horas cuando no hay disponibilidad de un registrador de eventos.

c. Siglas y acrónimos

- **Bases de datos y buscadores:**
 - **PUBMED:** Public Library of Medicine
- **Términos estadísticos**
 - **DE:** Desviación estándar
 - **HR:** Hazard ratio
 - **OR:** Odds ratio
 - **RR:** Riesgo relativo
 - **SMD:** Standardized mean difference
 - **WMD:** Weighted mean difference
 - **IC 95%:** Intervalo de confianza al 95%
- **Tipos de estudios:**
 - **ECA:** Ensayo clínico aleatorizado
 - **RS:** Revisión sistemática
- **Términos clínicos:**
 - **FA:** Fibrilación auricular
 - **ATRIA:** Anticoagulation and Risk Factors in Atrial Fibrillation
 - **DCV:** Desenlace cerebro-vascular
- **Instituciones:**
 - **MINSA:** Ministerio de Salud del Perú
 - **NICE:** The National Institute for Health and Care Excellence, UK
- **Otros:**
 - **AGREE:** Appraisal of Guidelines for Research and Evaluation
 - **AMSTAR:** A Measurement Tool to Assess systematic Reviews
 - **EsSalud:** Seguro Social de salud del Perú
 - **GEG:** Grupo Elaborador de la GPC
 - **GEG-Local:** Grupo Elaborador de la GPC local
 - **GPC:** Guía de Práctica Clínica
 - **GRADE:** Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation
 - **IETSI:** Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación
 - **PICO:** Population, Intervention, Comparator, Outcome

d. Objetivo y población de la GPC

- **Objetivos de la GPC:**
 - Brindar recomendaciones basadas en evidencia para el manejo de pacientes con fibrilación auricular, con el fin de contribuir a reducir la mortalidad, mejorar la calidad de vida, y reducir las complicaciones de los pacientes con esta condición
- **Población a la cual se aplicará la GPC:**
 - Pacientes adultos con fibrilación auricular atendidos en EsSalud.

e. Usuarios y ámbito de la GPC

- **Usuarios de la GPC:**
 - La guía está dirigida al personal médico y no médico, que participa en la atención multidisciplinaria del paciente con fibrilación auricular.
 - Las recomendaciones serán aplicadas por médicos generales, internistas, emergenciólogos, cardiólogos, médicos de familia, cirujanos cardiovasculares, intensivistas, médicos residentes de las diversas especialidades, médicos gestores y enfermeros. Asimismo, podrá ser utilizada como referencia por estudiantes de profesiones relacionadas al ámbito de la salud, personal técnico y pacientes.
- **Ámbito asistencial:**
 - El ámbito asistencial incluye los servicios o unidades de emergencia, servicios o unidades de medicina, cardiología y cirugía cardiovascular, en lo que corresponda a cada nivel, de EsSalud.

IV. Métodos

a. Conformación del Grupo Elaborador de la Guía Local

La Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia del IETSI, EsSalud, conformó el Grupo Elaborador de la GPC local (GEG-Local) mediante invitaciones a expertos en la metodología de elaboración de GPC y expertos clínicos en FA. El GEG-Local de la actualización se conformó con fecha de 21 de setiembre del 2023 y mediante Resolución de IETSI N° 114–IETSI-ESSALUD-2013.

La lista y el rol de los miembros del GEG-Local se detalla en la **Tabla N° 1**.

Tabla N° 1: Roles de los miembros del grupo elaborador de la GPC local

Nombre	Institución	Rol	Funciones
Richard Soto Becerra	Instituto Nacional Cardiovascular, EsSalud	Líder de la guía Experto Clínico – médico cardiólogo	Formulación de preguntas clínicas y preguntas PICO de la GPC. Por cada pregunta PICO: revisión de la evidencia, evaluación de la aceptabilidad y aplicabilidad de las potenciales recomendaciones, formulación de recomendaciones finales, y revisión de los borradores de la GPC.
Carolina Luisa Guevara Caicedo	Instituto Nacional Cardiovascular, EsSalud	Experto Clínico – médico cardiólogo	
Mario Paul Cabrera Saldaña	Instituto Nacional Cardiovascular, EsSalud	Experto Clínico – médico cardiólogo	
Pío Daniel Zelaya Castro	Instituto Nacional Cardiovascular, EsSalud	Experto Clínico – médico cardiólogo	
José Manuel Montes Alvis	IETSI, EsSalud	Metodólogo	Por cada pregunta PICO: búsqueda, selección y evaluación y síntesis de la evidencia, construcción de tablas de perfil de evidencias de GRADE, evaluación de aceptabilidad y aplicabilidad de las potenciales recomendaciones, y redacción de la GPC.
Percy Fernando Nateros Baldeón	IETSI, EsSalud	Metodólogo	
Liz Pamela Mendoza Aucaruri	IETSI, EsSalud	Metodóloga	
Stefany Salvador Salvador	IETSI, EsSalud	Coordinadora del Grupo Elaborador	Planificación del desarrollo de la GPC, evaluación de aceptabilidad y aplicabilidad de las potenciales recomendaciones.
Vladimir Ernesto Santos Sánchez	IETSI, EsSalud	Coordinador del Grupo Elaborador	

b. Declaración de conflictos de interés y derechos de autor

Todos los integrantes del GEG-Local firmaron una declaración de conflictos de interés antes de iniciar las reuniones de formulación de recomendaciones:

- El Dr. Richard Soto Becerra y el Dr. Mario Raúl Cabrera Saldaña declararon haber recibido financiamiento de la compañía farmacéutica Boehringer Ingelheim por haber realizado charlas del anticoagulante *Dabigtrán* en pacientes con Fibrilación auricular.
- La Dra. Carolina Guevara Caicedo, declaró haber recibido financiamiento de la compañía farmacéutica Boehringer Ingelheim por participar en un proyecto de investigación en el cual recolectó información de pacientes con Fibrilación auricular.
- El resto de los integrantes del GEG-Local afirmaron no tener conflictos de interés con respecto a las recomendaciones de la GPC, y no tener ningún tipo de relación financiera y/o laboral con alguna institución/empresa o haber recibido financiación alguna por cualquier actividad en el ámbito profesional, académico o científico dentro del área de la GPC en los últimos 24 meses a la elaboración de la GPC.

Asimismo, los integrantes del equipo elaborador cedieron los derechos de autor de la presente GPC a EsSalud.

Este documento técnico ha sido financiado por IETSI, EsSalud, Perú.

c. Formulación de las preguntas clínicas, preguntas PICO, e identificación de desenlaces

En concordancia con los objetivos y alcances de esta GPC, el GEG-Local formuló un listado de preguntas clínicas mediante discusiones periódicas, intentando que estas preguntas aborden las decisiones más importantes que debe tomar el personal de salud con respecto al ámbito de la GPC. El listado de estas preguntas clínicas se muestra en la **Tabla N° 2**.

Tabla N° 2: Preguntas clínicas para la GPC

Tema	Preguntas clínicas
Prevención de eventos tromboembólicos	Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA ₂ DS ₂ -VASc)?
	Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?
	Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?
	Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?
Terapia de mantenimiento	Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?
	Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?
	Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?

	Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?*
Manejo de FA de presentación aguda	Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?
	Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “ <i>pill in the pocket</i> ”)?*

*Preguntas clínicas incluidas en la actualización de la GPC.

Una vez elaborada la lista definitiva de preguntas clínicas, se formularon las preguntas en formato PICO (*Population, Intervention, Comparator, Outcome*) para cada pregunta clínica, teniendo en cuenta que cada pregunta clínica puede albergar una o más preguntas PICO, y que cada pregunta PICO tuvo una población e intervención/exposición definidas, aunque podría tener más de un desenlace u *outcome*.

Finalmente, el GEG-Local, en base a la revisión de la literatura y su experiencia, elaboró una lista de desenlaces por cada pregunta PICO, los cuales fueron calificados por el GEG-Local usando un puntaje de 1 a 9, y fueron categorizados en: desenlaces poco importantes (con puntaje promedio menor a 4), desenlaces importantes (con puntaje promedio mayor o igual a 4, pero menor a 7), y desenlaces críticos (con puntaje promedio de 7 o más). Los desenlaces para cada pregunta se presentan en la descripción de las preguntas PICO de cada pregunta clínica.

Para la toma de decisiones en el proceso de elaboración de esta GPC, se seleccionaron los desenlaces importantes y críticos.

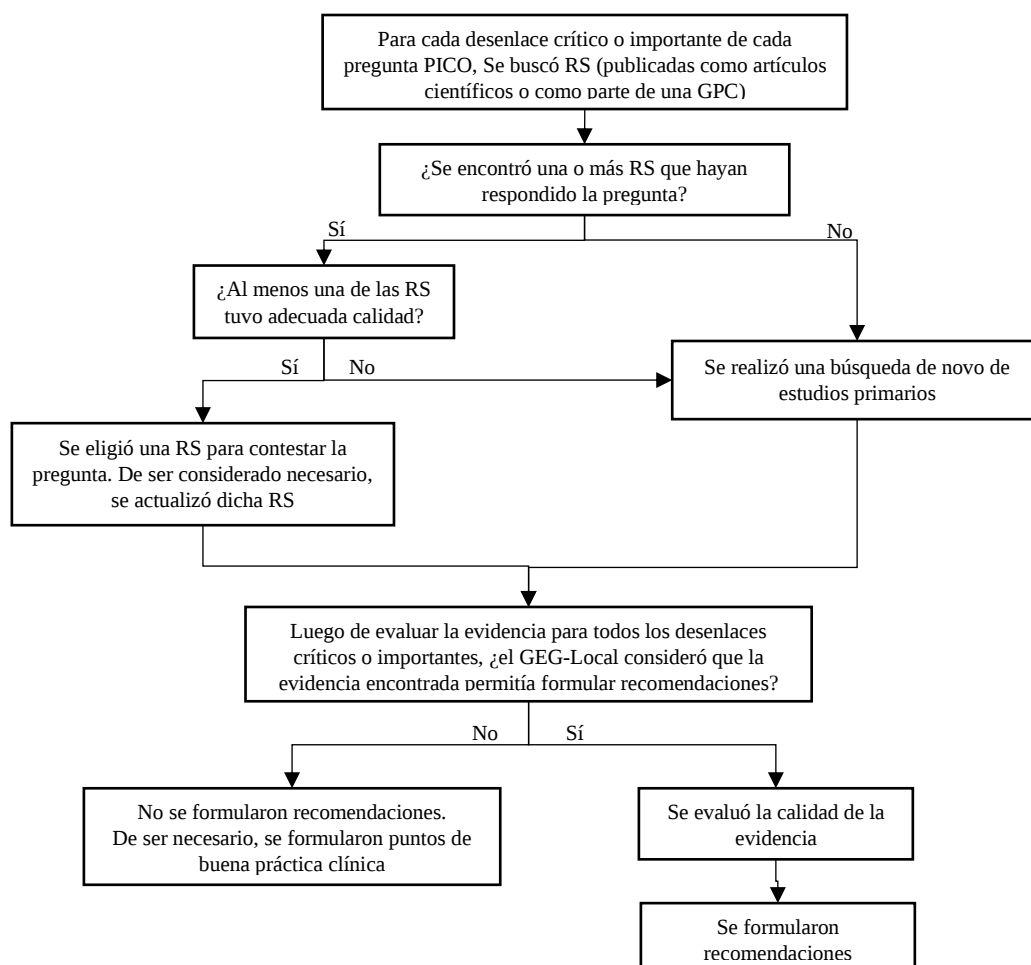
d. Búsqueda y selección de la evidencia para la toma de decisiones en cada pregunta PICO

Para cada pregunta PICO (en base a sus desenlaces críticos o importantes), se realizó la búsqueda y selección de la evidencia, siguiendo los siguientes pasos:

- Se buscaron revisiones sistemáticas (RS) publicadas como artículos científicos o realizadas como parte de una GPC.
- Cuando no se encontró ninguna RS de calidad aceptable a criterio del GEG-Local, se realizó una búsqueda de novo de estudios primarios.
- Cuando se encontraron RS de calidad aceptable a criterio del GEG-Local, se escogió una RS, la cual pudo o no ser actualizada de acuerdo a criterio del GEG-Local.

Este proceso se muestra en la **Figura N° 1**.

Figura N° 1: Flujograma de selección de la evidencia para la formulación de recomendaciones y puntos de buena práctica clínica



A continuación, se detallan los procesos realizados para la búsqueda y selección de la evidencia:

Búsqueda y selección de RS publicadas dentro de las GPC:

Se realizó una búsqueda sistemática con el objetivo de recolectar GPC publicadas durante los últimos 5 años (periodo 2012-2017), que hayan realizado RS y respondan alguna de las preguntas planteadas para la GPC local. Esta búsqueda se realizó en diversas bases de datos, durante octubre del 2017.

En el **Anexo N° 1** se detalla la búsqueda realizada. Se encontraron 8 GPC que abordaron el ámbito de la presente GPC, de las cuales se preseleccionaron todas, pues cumplieron con realizar RS para responder al menos una de las preguntas establecidas para la GPC local (ver **Tabla N° 3**). Esta RS debía cumplir con las siguientes características:

- Especificar en qué bases de datos se realizó la búsqueda
- Especificar los términos de búsqueda utilizados
- Especificar los criterios de inclusión de los estudios encontrados
- Posibilidad de identificar todos los estudios incluidos por la GPC

Tabla N° 3: Listado de GPC encontradas

Nombre	Fecha	País	Población	Enfoque	Metodología
*AHA/ACC/HRS Guideline for the management of patients with atrial fibrillation (5) (4)	2014 ([ACT.] 2019)	EEUU	Adultos Con fibrilación auricular	Tratamiento	Propia
AAFP Pharmacologic management of newly detected atrial fibrillation (6)	2017	EEUU	Adultos con fibrilación auricular recientemente detectada	Tratamiento	GRADE modificado
British Columbia Guideline on atrial fibrillation-diagnosis and management (7)	2015	Canadá	Adultos con fibrilación auricular	Diagnóstico y tratamiento	Propia
Canadian Cardiovascular Society guidelines for the management of atrial fibrillation (8)	2016	Canadá	Adultos con fibrilación auricular	Tratamiento	GRADE modificado
*NICE guideline: atrial fibrillation: diagnosis and management (9) (5)	2014 - 2017 ([ACT.] 2021)	Reino Unido	Adultos con fibrilación auricular	Evaluación y Tratamiento	GRADE
JCS Guidelines for pharmacotherapy of atrial fibrillation (10)	2013	Japón	Adultos con fibrilación auricular	Tratamiento	Propia
Saudi Arabia Clinical Practice Guideline on	2014	Arabia Saudita	Adultos con fibrilación	Tratamiento antitrombótico	GRADE

Nombre	Fecha	País	Población	Enfoque	Metodología
antithrombotic treatment of patients with non-valvular atrial fibrillation (11)			auricular no valvular		
*ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation (12)(6)	2016 ([ACT.] 2020)	Unión Europea	Adultos con fibrilación auricular	Tratamiento	Propia

*GPC incluidas en el proceso de actualización.

Seguidamente, dos metodólogos procedieron a evaluar las GPC preseleccionadas en forma independiente utilizando el instrumento AGREE-II (<http://www.agreetrust.org/agree-ii/>) (7). Se discutieron los ítems de AGREE-II con diferencias mayores a 2 puntos para llegar a un consenso, y un tercer metodólogo participó cuando no hubiese acuerdo. Se seleccionaron aquellas GPC con un puntaje mayor de 60% en el dominio 3 (rigor metodológico), punto de corte propuesto por el Documento Técnico: Metodología para la elaboración de guías de práctica clínica del Ministerio de Salud del Perú (8). De esta manera, se encontró que sólo la GPC de NICE (2014) cumplió con tener un puntaje mayor de 60%.

Búsqueda de RS publicadas como artículos científicos:

Para cada una de las preguntas PICO planteadas por el GEG-Local, se realizó una búsqueda sistemática de RS que respondan la pregunta y que hayan sido publicadas como artículos científicos. Esta búsqueda fue realizada en la base de datos Medline. Posteriormente, se escogieron aquellas RS que hayan cumplido con los criterios de inclusión de cada pregunta PICO. Los términos de búsqueda y las listas de RS incluidas y excluidas para cada pregunta PICO se muestran en el **Anexo N° 2**.

Selección de la evidencia para la toma de decisiones para cada pregunta:

Para cada pregunta PICO, se listaron las RS encontradas que hayan respondido dicha pregunta (ya sea RS realizadas por alguna GPC, o RS publicadas como artículos científicos). En la medida de lo posible, se prefirió aquellas RS que hayan recolectado ensayos clínicos aleatorizados (ECA).

Para cada desenlace crítico o importante, cuando no se encontraron RS de calidad aceptable a criterio del GEG-Local, se realizó una búsqueda sistemática de novo de estudios primarios en Medline (los términos de búsqueda, criterios de inclusión, y número de estudios encontrados en estas búsquedas de novo se detallan en el **Anexo N° 2**). Cuando se encontraron RS de calidad aceptable a criterio del GEG-Local, se seleccionó una RS, que idealmente fue aquella que tuvo: la más alta calidad evaluada con AMSTAR-II (9), la más reciente fecha en la que realizó su búsqueda bibliográfica, y el mayor número de estudios encontrados.

Una vez seleccionada una RS, el GEG-Local decidió si era pertinente actualizar dicha RS, considerando para ello:

- El tiempo que ha transcurrido desde la búsqueda realizada por la RS y la velocidad de producción científica de estudios en el tema (2 años en aquellos

temas en los que la producción científica es abundante, 5 años en aquellos temas en los que la producción científica es limitada)

- La actualidad de la pregunta (pues para algunas preguntas ya no se realizan estudios)
- La precisión o calidad de los resultados de la RS (optando por actualizar aquellas RS cuyos estimados globales fueron poco precisos o tuvieran una baja Certeza de la evidencia)

Cuando se decidió que era pertinente actualizar alguna RS, se realizó una búsqueda sistemática de estudios primarios en Medline, desde la fecha en la que la RS realizó su búsqueda. Los términos de búsqueda, criterios de inclusión, y número de estudios encontrados de las actualizaciones realizadas para cada pregunta se detallan en el **Anexo N° 2**.

Una vez que se definió la evidencia a usar para el desenlace en cuestión, para la toma de decisiones, se realizó lo siguiente:

- Si la RS seleccionada realizó un metaanálisis, que a consideración del GEG-Local haya sido correctamente realizado, se usó dicho metaanálisis.
- Si la RS seleccionada no realizó un metaanálisis o realizó un metaanálisis que a consideración del GEG-Local no haya sido correctamente realizado, se realizó un metaanálisis siempre que sea posible realizarlo con los estudios recolectados, y siempre que fue considerado útil contar con un metaanálisis
- Si no se encontró ni se pudo realizar un metaanálisis, se consideró el o los estudios más representativos para la toma de decisiones. Cuando solo se contó con un estudio, se consideró dicho estudio para la toma de decisiones.

e. Evaluación del riesgo de sesgo y de la certeza de la evidencia

Evaluación de riesgo de sesgo

Para cada uno de los estudios primarios seleccionados, el GEG-Local determinó si era necesario realizar la evaluación de riesgo de sesgo. Esta evaluación fue por lo general realizada cuando la RS seleccionada no realizó la evaluación de los estudios que incluyó, o cuando la RS seleccionada realizó dicha evaluación pero ésta no fue de calidad o fue hecha para varios desenlaces y esperablemente el resultado de la evaluación cambiaría al enfocarnos en el desenlace que se estuviera evaluando (por ejemplo, el riesgo de sesgo por no realizar el cegamiento de los evaluadores sería diferente para el desenlace “dolor” que para el desenlace “muerte”).

Las evaluaciones realizadas para identificar el riesgo de sesgo de los estudios primarios se muestran en el **Anexo N° 3**.

Las herramientas usadas para evaluar el riesgo de sesgo fueron:

- Los ECA fueron evaluados usando la herramienta de riesgo de sesgo de Cochrane (10)

- Los estudios observacionales fueron evaluados usando la herramienta de Newcastle-Ottawa (11)
- Los estudios de diagnóstico fueron evaluados usando la herramienta QUADAS-2 (12)

Evaluación de la Certeza de la evidencia

Para evaluar la Certeza de la evidencia, se siguió la metodología GRADE (*Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation*). La Certeza de la evidencia según esta metodología se basa en 9 aspectos: tipo de estudio, riesgo de sesgo, inconsistencia, evidencia indirecta, imprecisión, sesgo de publicación, tamaño de efecto, relación dosis-respuesta, y efecto de confusores (los tres últimos aspectos son evaluados en estudios observacionales) (13). Finalmente, la certeza para cada desenlace evaluado pudo ser alta, moderada, baja, y muy baja (**Tabla N° 4**).

Tabla N° 4: Significado de fuerza y dirección de las recomendaciones

Certeza de la evidencia	Significado
Alta (⊕⊕⊕⊕)	Es muy probable que el verdadero efecto sea similar al efecto estimado.
Moderada (⊕⊕⊕○)	Es probable que futuros estudios tengan un impacto importante en nuestra confianza en el estimado del efecto, y es posible que cambien el estimado.
Baja (⊕⊕○○)	Es muy probable que futuros estudios tengan un impacto importante en nuestra confianza en el estimado del efecto, y es probable que cambien el estimado.
Muy baja (⊕○○○)	El estimado del efecto no es certero

Para resumir la evaluación de la Certeza de la evidencia, se usaron tablas de perfil de evidencias para cada pregunta PICO (**Anexo N° 4**). Para aquellos desenlaces para los cuales no se contó con una tabla de perfil de evidencias GRADE previa (publicada en la RS o GPC seleccionada para dicha pregunta PICO), se elaboraron estas tablas. De lo contrario, se evaluó si se podían usar estas tablas o se debían elaborar nuevas tablas. Se elaboraron nuevas tablas cuando se sospechó que la tabla previa no correspondía a nuestro contexto o presentaba inconsistencias.

En cada pregunta PICO, luego de asignar el nivel de certeza para todos sus desenlaces de interés, se le asignó a la pregunta PICO el nivel de certeza más bajo alcanzado por alguno de estos desenlaces.

f. Formulación de las recomendaciones y puntos de buena práctica clínica

Para la formulación de las recomendaciones y puntos de buena práctica clínica (BPC), el GEG-Local realizó reuniones periódicas, en las cuales los metodólogos presentaron la evidencia recolectada para cada una de las preguntas clínicas, en base a la cual los expertos clínicos determinaron las recomendaciones. Cuando no se alcanzó consenso para alguna recomendación, se procedió a realizar una votación y aprobarla por mayoría simple.

La elaboración de las recomendaciones de la presente GPC estuvo en base a la metodología GRADE. De acuerdo a esta metodología, las recomendaciones de las GPC se basan en: el balance entre efectos deseables e indeseables, la Certeza de la evidencia, los valores y preferencias de los pacientes, y el uso de recursos (13). Además, para la presente GPC se evaluó la aceptabilidad y factibilidad de las recomendaciones, con miras a su implementación. Para la presente GPC, el GEG-Local consideró que no era imperativo realizar búsquedas sistemáticas de costos, de valores y preferencias de los pacientes, ni de factibilidad de implementación.

Teniendo todo esto en cuenta, en base a la metodología GRADE, se estableció la dirección (a favor o en contra) y la fuerza (fuerte o condicional) de cada recomendación (14) (Ver **Tabla N° 5**).

Tabla N° 5: Significado de fuerza y dirección de las recomendaciones

Fuerza y dirección de la recomendación	Significado
Fuerza de la recomendación:	
Recomendación fuerte	El GEG-Local cree que todos o casi todos los profesionales que revisan la evidencia disponible seguirían esta recomendación. En la formulación de la recomendación se usa el término “se recomienda”
Recomendación condicional	El GEG-Local cree que la mayoría de los profesionales que revisan la evidencia disponible seguirían esta recomendación, pero un grupo de profesionales no la seguiría. En la formulación de la recomendación se usa el término “se sugiere”
Dirección de la recomendación:	
A favor	Se recomienda a favor de realizar cierta acción
En contra	Se recomienda en contra de realizar cierta acción

Finalmente, se establecieron puntos de BPC (enunciados que el GEG-Local emite estos puntos en base a su experiencia clínica), y se diseñaron los flujogramas que resumen las principales recomendaciones de la GPC.

Para las preguntas que, en opinión del GEG-Local, no pudieron ser contestadas con la evidencia actual (debido a que la pregunta no podía responderse en base a evidencias, a que el contexto local para esta pregunta era tan particular que la evidencia disponible no sería útil, o a otros motivos), no se formularon recomendaciones sino puntos de BPC.

g. Validación de la Guía de Práctica Clínica

Validación con expertos

En esta etapa se realizó una reunión con expertos temáticos donde, en primer lugar, se expuso la introducción, la metodología, las preguntas clínicas, las recomendaciones, los puntos de BPC y los flujogramas de la GPC. Como siguiente paso, se realizó una discusión entre el GEG-Local y los expertos temáticos enfocada en las recomendaciones los puntos de BPC y los flujogramas de la GPC. Finalmente, se tomaron en cuenta las observaciones pertinentes para realizar cambios menores en la formulación o presentación de las recomendaciones.

Se realizó la técnica Delphi para establecer el consenso y recoger los aportes de los expertos temáticos en relación a las recomendaciones, los puntos de BPC y los flujogramas.

Los asistentes a esta reunión de validación con expertos se exponen en la **Tabla N° 6**.

Tabla N° 6: Asistentes a la reunión de validación de expertos

Nombre	Institución	Profesión/Cargo
Marcos Lorenzo Pariona Javier	Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins	Especialista en cardiología
Renzo Asai Kishimoto	Hospital Nacional Alberto Sabogal Sologuren	Especialista en cardiología

Validación con tomadores de decisiones

En esta etapa se realizó una reunión con tomadores de decisiones donde, en primer lugar, se expuso la introducción, la metodología, las preguntas clínicas, las recomendaciones, los puntos de BPC y los flujogramas de la GPC. Como siguiente paso, se realizó una discusión entre le GEG-Local y los tomadores de decisiones enfocada en las recomendaciones los puntos de BPC y los flujogramas de la GPC. Finalmente, se tomaron en cuenta las observaciones pertinentes para realizar cambios menores en la formulación o presentación de las recomendaciones.

Se solicitó que los participantes completaran una matriz de aceptabilidad/aplicabilidad.

Los asistentes a esta reunión de validación con tomadores de decisiones se exponen en la **Tabla N° 7**.

Tabla N° 7: Asistentes a la reunión de validación de tomadores de decisiones

Nombre	Gerencia
Juan Carlos Ortega Ñaccha	Gerencia Central de Seguros y Prestaciones Económicas (GCSPE EsSalud)
Herbert Rafael Mas Espinoza	Gerencia Central de Operaciones (GCOP EsSalud)

Validación con Pacientes

Puesto que la presente GPC aborda una amplia variedad de condiciones clínicas, y a la gran dificultad de contar con pacientes para cada una de ellas; en ese sentido, se decidió no realizar una validación con pacientes.

h. Proceso de actualización de la GPC

Para el proceso de actualización de la GPC se siguieron los pasos descritos en la sección de métodos:

- a) En la formulación de preguntas clínicas, el GEG consideró necesario añadir dos preguntas PICO (pregunta clínica N° 8.3 y 10) las cuáles siguen la misma metodología, no obstante, se presentan siguiendo el formato actual para GPC de IETSI, vigente desde 2022;
- b) En la búsqueda de la evidencia se procedió a utilizar las estrategias de búsqueda planteadas en el documento de anexos para todas las preguntas clínicas de la versión original de la GPC, utilizando el filtro de tiempo (delimitándolo entre la última fecha de búsqueda hasta la actualidad), y para la selección de la evidencia se procedió con el tamizaje. De encontrar artículos científicos relacionados a las preguntas clínicas, se agregaron a las tablas de artículos excluidos o incluidos, según sea el caso (**Anexo N° 2**);
- c) La evaluación de la calidad de la evidencia se realizó utilizando las herramientas descritas en aquellos artículos científicos incluidos (**Anexo N° 3**);
- d) Para la formulación de las recomendaciones de cada pregunta clínica se consideró lo siguiente: i. Si se consideró que la nueva evidencia podría cambiar el sentido de la recomendación se realizó la actualización del cuerpo de la evidencia, ii. Si se consideró que la nueva evidencia no cambiaría el sentido de la recomendación se añadió un texto aclaratorio en corchetes al inicio del desarrollo de la pregunta clínica;
- e) El proceso de validación de la GPC actualizada se realizó con los expertos clínicos y los gestores en salud.

V. Desarrollo de las preguntas y recomendaciones

a. Prevención de eventos tromboembólicos

Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA₂DS₂-VASc)?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

Dentro del manejo de FA existen tres metas importantes: la reducción del riesgo de eventos tromboembólicos, la prevención de la cardiomegalia debida a la taquicardia y el manejo de los síntomas. La reducción del riesgo de eventos tromboembólicos se puede lograr mediante el uso de anticoagulantes.

En el caso de FA valvular, la indicación de anticoagulantes no se discute (2). Sin embargo, en pacientes con FA no valvular (aquella que se presenta en ausencia de estenosis mitral moderada-severa o prótesis valvular (15)) debido al riesgo de sangrado que significa el uso de terapia antitrombótica, es necesario realizar un balance riesgo-beneficio antes de realizar la prescripción, para lo cual se suelen utilizar índices de riesgo.

Justificación de la pregunta:

Existen diversos índices de riesgo para DCV y tromboembolismo, entre ellos el índice CHA₂DS₂, CHA₂DS₂-VASc (16, 17) y el índice *Anticoagulation and Risk Factors in Atrial Fibrillation* (ATRIA) (18, 19). Una revisión sistemática de 10 estudios de cohortes halló que los índices CHA₂DS₂ y CHA₂DS₂-VASc tenían similar capacidad para predecir riesgo de DCV y tromboembolismo, pero el segundo tenía mejor capacidad para detectar personas con riesgo bajo (20).

El índice ATRIA ha sido utilizado también para predecir el riesgo de tromboembolismo (18). Sin embargo, no queda claro si este sería mejor que el índice CHA₂DS₂-VASc.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
1	Pacientes con FA	ATRIA / CHA ₂ DS ₂ -VASc	C-statistic para eventos tromboembólicos

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se encontró una RS que comparó la capacidad predictiva de los índices ATRIA y CHA₂DS₂-VAsC directamente (21). A continuación, se resumen las características de la RS encontrada:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Zhu (2016)	4	Mayo 2016	6 estudios de cohortes

Resumen de la evidencia:

- C-statistic para eventos tromboembólicos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Zhu (2016) (21). Se decidió tomar como referencia esta RS. El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (mayo 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Zhu (2016) (21) realizó un MA de 6 estudios de cohortes (n=363 432) con un seguimiento entre 0.92 y 3.4 años, halló que la capacidad predictiva para eventos tromboembólicos del índice ATRIA (c-statistic) fue de 0.66 (IC 95%: 0.64 a 0.67), mientras que para el índice CHA₂DS₂-VAsC fue de 0.63 (IC 95%: 0.58 a 0.67).
 - Como un dato adicional, cabe resaltar que esta RS calculó además el *Net Reclassification Improvement* (NRI) utilizando los resultados de 4 estudios de cohortes y halló que, en promedio, el índice ATRIA tenía una reclasificación de 17% sobre el índice CHA₂DS₂-VAsC. Sin embargo, los estudios evaluados por esta RS mostraron resultados heterogéneos: el estudio Chao 2014 (n= 186 570) mostró resultados opuestos a los estudios de Aspberg 2016 (n= 11 053), van den Ham 2015 (n= 60 594) y Singer 2013 (n= 32 609).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con el índice ATRIA, el índice CHA₂DS₂-VAsC presentó:
 - Similar capacidad predictiva para eventos tromboembólicos (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - El NRI fue de 17% favoreciendo al índice ATRIA. Sin embargo, hubo inconsistencia entre los resultados de las cohortes.
- **Conclusión:** El índice ATRIA y el índice CHA₂DS₂-VAsC poseen similar capacidad predictiva para eventos tromboembólico (Certeza de la evidencia: **muy baja**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- El índice CHA₂DS₂-VASc no requiere exámenes de laboratorio y por tanto no se requiere mucho tiempo para realizar la valoración, por lo que el tratamiento puede ser administrado con mayor rapidez. Consideramos que los pacientes valoraran la rapidez en la decisión sobre su manejo.
- **Conclusión:** los pacientes/familiares preferirían el uso del índice CHA₂DS₂-VASc sobre el uso del índice ATRIA.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- En nuestro contexto, el índice CHA₂DS₂-VASc es ampliamente aceptado y conocido por los profesionales de salud. El índice ATRIA no suele ser conocido ni usado por los profesionales de la salud, por lo cual podría no ser aceptado.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían con mayor facilidad el uso del índice CHA₂DS₂-VASc.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- El índice CHA₂DS₂-VASc puede ser usado sin la necesidad de pruebas de laboratorio. El índice ATRIA requiere del uso de pruebas de laboratorio para evaluar la función renal por lo que su aplicación podría no ser factible en establecimientos de salud que no cuentan con laboratorio clínico.
- **Conclusión:** El uso del índice CHA₂DS₂-VASc es más factible que el uso del índice ATRIA.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- El uso del índice CHA₂DS₂-VASc consume más recursos que el índice ATRIA, debido a que va a requerir el uso de pruebas de laboratorio.
- **Conclusión:** El uso del índice CHA₂DS₂-VASc sería menos costoso que el índice ATRIA.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que el índice CHA₂DS₂-VASc y el índice ATRIA tienen similar capacidad predictiva para eventos tromboembólicos, pero el uso del índice CHA₂DS₂-VASc es menos costoso y más aceptado que el índice ATRIA, se decidió formular una recomendación **a favor del uso del índice CHA₂DS₂-VASc**.
- **Fuerza de la recomendación:** A pesar de que la Certeza de la evidencia fue muy baja, se consideró que optar por una opción diferente al índice CHA₂DS₂ incurriría en más demoras sin un beneficio evidente, por lo cual se decidió emitir una recomendación **fuerte**.

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

- El GEG-Local consideró necesario emitir un punto de BPC especificando que, en pacientes con FA no valvular, se debe utilizar el índice de riesgo CHA₂DS₂-VASc sin importar la presencia de síntomas y el tipo de FA (paroxística, persistente o permanente).

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:**Recomendación:**

1. En pacientes con FA no valvular, recomendamos usar el índice de riesgo CHA₂DS₂-VASc para evaluar el riesgo de eventos tromboembólicos.

Recomendación fuerte a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

1. Utilizar el índice de riesgo CHA₂DS₂-VASc en pacientes con FA no valvular, sin importar la presencia de síntomas y el tipo (paroxística, persistente o permanente).

Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, se identificaron dos BPC que requerían modificaciones. No obstante, para el resto de los enunciados, no se encontraron razones que justificaran cambios. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

Para evitar los eventos tromboembólicos en pacientes con FA se suelen utilizar diversas terapias: los anticoagulantes (inhibidores de vitamina K y anticoagulantes orales directos [ACOD]) y los antiagregantes plaquetarios (22). Los inhibidores de la vitamina K, como la Warfarina, actúan sobre la cascada de coagulación de manera indirecta. Mientras que los ACOD actúan inhibiendo la trombina de forma directa o el factor Xa. Por otro lado, los inhibidores plaquetarios, como la aspirina, actúan inhibiendo la agregación plaquetaria (22).

Justificación de la pregunta:

Existen diversos estudios comparando el uso de las diversas terapias antitrombóticas. La eficacia para prevenir eventos tromboembólicos de los inhibidores de la vitamina K sobre el placebo o los inhibidores plaquetarios (22).

Es necesario determinar los puntos de corte del índice CHA₂DS₂-VAsC para plantear el uso de terapia antitrombótica. Además, es necesario esclarecer la eficacia de los ACOD sobre los inhibidores de vitamina K.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó la siguiente pregunta PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
2	Pacientes con FA	Anticoagulantes (inhibidores de vitamina K) / antiagregantes plaquetarios	• Eventos tromboembólicos • Sangrado • Mortalidad

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se hallaron 5 RS:

- La RS de Tereshchenko (2016) (23) realizó un network meta-análisis para comparar la eficacia y seguridad de anticoagulantes (ACOD e inhibidores de vitamina K) y antiagregantes plaquetarios en pacientes con FA no valvular.

- La RS de Vazquez (2016) (24) tuvo como objetivo evaluar el riesgo de sangrado de la terapia con Vitamina K versus antiagregantes plaquetarios en pacientes con FA.
- La RS de Vazquez (2015) (25) evaluó la eficacia de terapia con Vitamina K versus antiagregantes plaquetarios en pacientes con FA no valvular.
- Las RS de Zhang (2014) (26) y de Bai (2017) (27) que evaluaron eventos tromboembólicos y sangrado de inhibidores de vitamina K versus aspirina y de inhibidores de vitamina K versus ACOD, respectivamente.

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Tereshchenko (2016)	13	Agosto 2015	21 ECA
Vazquez (2016)	10	Octubre 2015	15 ECA
Vasquez (2015)	10	Octubre 2015	3 ECA
Zhang (2014)	11	Marzo 2014	9 ECA
Bai (2017)	9	Diciembre 2016	10 ECA y 16 estudios observacionales

Resumen de la evidencia:

- Eventos tromboembólicos:
 - Se decidió utilizar la RS de Tereshchenko (2016) (23) por ser la de mayor calidad y la más reciente. Se decidió no realizar una actualización de la RS debido a que, a pesar de que la búsqueda no es reciente (agosto 2015), consideramos que el número de estudios comparando inhibidores de vitamina K versus antiagregantes plaquetarios no se incrementará.
 - Resumen de la evidencia:
 - Se halló que aquellos que recibieron antiagregantes plaquetarios tenían mayor riesgo de desarrollar un evento tromboembólico en comparación a aquellos que recibieron inhibidores de vitamina K (OR: 1.76, IC 95%: 1.27 a 2.45).
- Sangrado:
 - Se decidió utilizar la RS de Tereshchenko (2016) (23) por ser la de mayor calidad y la más reciente. Se decidió no realizar una actualización de la RS debido a que, a pesar de que la búsqueda no es reciente (agosto 2015), consideramos que el número de estudios comparando inhibidores de vitamina K versus antiagregantes plaquetarios no se incrementará.

- Resumen de la evidencia:
 - No se halló diferencias en el riesgo de desarrollar una hemorragia al comparar antiagregantes plaquetarios versus inhibidores de vitamina K (OR: 0.77, IC 95%: 0.53 a 1.12).
- Mortalidad por todas las causas:
 - Se decidió utilizar la RS de Tereshchenko (2016) (23) por ser la de mayor calidad y la más reciente. Se decidió no realizar una actualización de la RS debido a que, a pesar de que la búsqueda no es reciente (agosto 2015), consideramos que el número de estudios comparando inhibidores de vitamina K versus antiagregantes plaquetarios no se incrementará.
 - Resumen de la evidencia:
 - Se halló que aquellos que recibieron antiagregantes plaquetarios tenían similar mortalidad por todas las causas en comparación a aquellos que recibieron inhibidores de vitamina K (OR: 1.08, IC 95%: 0.85 a 1.38).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con placebo o **antiagregantes plaquetarios**, el uso de **inhibidores de vitamina K** presentó:
 - Menor tasa de eventos tromboembólicos (Certeza de la evidencia: **baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - Similar tasa de sangrado, excepto con Edoxaban (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - Similar mortalidad por todas las causas (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- **Inhibidores de la vitamina K:** Un importante grupo de pacientes/familiares podría estar en desacuerdo con recibir inhibidores de vitamina K debido a que se requiere un control estricto y periódico para el uso de este fármaco.
- **ACOD:** Los pacientes/familiares podrían estar de acuerdo con recibir el tratamiento con ACOD, debido al mejor perfil de seguridad. Sin embargo, el uso de estos fármacos también requiere un control estricto y periódico.
- **Antiagregantes plaquetarios:** Los pacientes/familiares estarían de acuerdo con recibir antiagregantes plaquetarios, debido a que es ampliamente conocido y aceptado.

- **Conclusión:** Los pacientes/familiares preferirían el tratamiento con antiagregantes plaquetarios, sin embargo, este no posee eficacia para prevenir eventos tromboembólicos. Por otro lado, los controles periódicos para el uso de anticoagulantes pueden generar incomodidad en los pacientes, pero estos comprenderían que es necesario.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- **Inhibidores de la vitamina K:** Los médicos suelen utilizar este fármaco como manejo habitual para pacientes con FA.
- **ACOD:** Los médicos especialistas podrían optar por el uso de estos medicamentos cuando no se pueda usar inhibidores de la vitamina K.
- **Antiagregantes plaquetarios:** Los médicos especialistas estarán de acuerdo en no utilizar estos fármacos para la prevención de eventos tromboembólicos en pacientes con FA.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían con mayor facilidad el uso de inhibidores de la vitamina K o el uso de ACOD.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- **Inhibidores de la vitamina K:** la Warfarina se encuentra disponible en EsSalud y los médicos especialistas tienen experiencia en el manejo de este fármaco.
- **ACOD:** Solo se encuentra disponible el Dabigatran 110mg para pacientes en los que no se consigue un control adecuado con Warfarina.
- **Antiagregantes plaquetarios:** estos fármacos se encuentran disponibles en EsSalud.
- **Conclusión:** El uso de inhibidores de la vitamina K es más factible como terapia inicial en pacientes con FA no valvular. A pesar de que el uso de antiagregantes plaquetarios es factible, no se podría recomendar su uso debido a que no posee eficacia para prevenir eventos tromboembólicos.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- El uso del ACOD consume más recursos que el tratamiento con inhibidores de la vitamina K o antiagregantes plaquetarios.
- **Conclusión:** El tratamiento con ACOD es más costoso que las otras alternativas terapéuticas.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Recomendación 1:**
 - **Dirección de la recomendación 1:** Considerando que el tratamiento con inhibidores de la vitamina K es mejor a los antiagregantes plaquetarios para prevenir eventos tromboembólicos y similar a los ACOD, se decidió formular una recomendación **a favor del uso de los anticoagulantes**

orales disponible en la institución que mejor se adapte a las características clínicas del paciente.

- **Fuerza de la recomendación:** Debido a que la certeza de la evidencia fue muy baja, se decidió asignarle una **fuerza condicional** a esta recomendación.
- **Recomendación 2:**
 - **Dirección de la recomendación 2:** Considerando que el tratamiento con inhibidores de la vitamina K es mejor a los antiagregantes plaquetarios para prevenir eventos tromboembólicos, se decidió formular una recomendación **en contra del uso de antiagregantes plaquetarios como monoterapia para la prevención de eventos tromboembólicos**.
 - **Fuerza de la recomendación:** A pesar de que la Certeza de la evidencia fue muy baja, debido a que el uso de inhibidores de la vitamina K es factible y sería aceptado por los médicos especialistas, se consideró que el uso de monoterapia con antiagregantes plaquetarios no estaba justificado, por lo que se decidió asignarle una **fuerza fuerte** a esta recomendación.

Buenas Prácticas Clínicas (BPC):

El GEG consideró relevante emitir las siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

Justificación	BPC
Evidencia: El GEG-Local consideró importante definir los puntos de corte de CHA₂DS₂-VASc a tomar en cuenta para decidir el inicio de anticoagulación. Para ello, se consideró la RS de Van Doorn (2017) (28), que evaluó el riesgo de desarrollar DCV para cada punto de corte del índice CHA₂DS₂-VASc. Esta RS realizó un MA de 19 estudios de cohortes. Encontró que el riesgo de DCV por 100 personas-año en pacientes con FA reclutados de la población general fue: IRR: 0.21 (IC 95%: 0.07 a 0.45) para un puntaje de 0, IRR: 0.67 (IC 95%: 0.41 a 0.98) para un puntaje de 1, IRR: 1.50 (IC 95%: 0.93 a 2.21) para un puntaje de 2 y IRR: 2.37 (IC 95%: 1.75 a 3.08) para un puntaje de 3. El riesgo de DCV por 100 personas-año en pacientes con FA reclutados en establecimientos de salud fue: IRR: 0.59 (IC 95%: 0.17 a 1.25) para un puntaje de 0, IRR: 1.37 (IC 95%: 0.52 a 2.61) para un puntaje de 1, IRR: 2.63 (IC 95%: 1.27 a 4.48) para un puntaje de 2 y	En pacientes con FA no valvular y CHA₂DS₂-VASc de 0 para varones y 1 para mujeres, no ofrecer terapia para prevención de eventos tromboembólicos.

IRR: 3.73 (IC 95%: 2.02 a 5.96) para un puntaje de 3. Considerando que aquellos pacientes con índice CHA₂DS₂-VAsC mayor o igual a 2 presentan riesgo sustancialmente mayor de presentar DCV y que aquellos con valores de 0 no presentan un riesgo significativo de DCV, se decidió especificar que estos puntos de corte serían utilizados para indicar la terapia antitrombótica. En tanto que el riesgo para personas con un puntaje de 1 en el índice no está del todo claro, por lo cual se podría o no considerar iniciar anticoagulación.	
[ACT.] Evidencia: En personas con FA no valvular, el GEG consideró que se debe considerar iniciar anticoagulación según la escala CHA₂DS₂-VAsC diferenciando el puntaje de acuerdo con el sexo. (29-31) Esto coincide con lo mencionado por las guías NICE 2021 (5), AHA 2019 (4) y ESC 2020 (6).	En varones con FA no valvular y CHA₂DS₂-VAsC de 1, y mujeres con CHA₂DS₂-VAsC de 2, considerar iniciar anticoagulación, luego de una valoración individualizada de los beneficios y daños.
[ACT.] Evidencia: En personas con FA no valvular, el GEG consideró que se debe iniciar anticoagulación según la escala CHA₂DS₂-VAsC diferenciando el puntaje de acuerdo con el sexo. (32, 33) Esto coincide con lo mencionado por las guías NICE 2021 (5), AHA 2019 (4) y ESC 2020 (6).	En varones con FA no valvular y CHA₂DS₂-VAsC de 2 o más, y mujeres con CHA₂DS₂-VAsC de 3 o más, iniciar anticoagulación.
Evidencia: El manejo en pacientes con FA valvular (portadores de prótesis valvular mecánica o padecen de estenosis mitral moderada o severa) debería incluir la anticoagulación con warfarina, debido al gran riesgo de estos pacientes de presentar eventos tromboembólicos (2). Se decidió emitir un punto de BPC al respecto.	En pacientes con FA valvular (portadores de prótesis valvular mecánica o padecen de estenosis mitral moderada o severa), iniciar anticoagulación con warfarina sin considerar el puntaje del índice de riesgo CHA₂DS₂-VAsC.
Evidencia: El GEG-Local consideró importante brindar pautas para el control y seguimiento de los pacientes en tratamiento con inhibidores de vitamina K (Warfarina). Para ello, se decidió sugerir el uso del tiempo en rango terapéutico (TTR) calculado mediante un método validado como el método Rosendaal (34) o el uso del porcentaje de mediciones de INR dentro del rango terapéutico. Si bien	En pacientes usuarios de warfarina, calcule el tiempo en rango terapéutico (TTR) en cada visita. Cuando calcule el TTR: Use un método validado de medida como el método Rosendaal para la dosificación ayudada por computadora o las proporciones de pruebas en rango para las dosis manuales (INR).

existen diferencias entre el TTR calculado mediante el método de Rosendaal y el porcentaje de mediciones de INR dentro del rango terapéutico (35), el primer método es complejo y su implementación dentro de la consulta podría ser difícil. Para realizar el cálculo de TTR se excluyen las medidas tomadas durante las 6 primeras semanas de tratamiento y se calcula el TTR en un periodo de mantenimiento de al menos 6 meses. El TTR deberá ser calculado en cada visita, siendo en periodos cercanos hasta llegar un nivel de INR óptimo y estable y luego con un intervalo de 1 mes. Para facilitar el control se deberá crear una tarjeta de control de INR para cada paciente.	b. Excluya las medidas tomadas durante las 6 primeras semanas de tratamiento. c. Calcule el TTR en un periodo de mantenimiento de al menos 6 meses. d. Debe realizarse el control del INR en periodos cercanos hasta alcanzar un nivel óptimo y estable, y luego debe ser mensualmente. e. Cuando se inicia la anticoagulación debe crearse una tarjeta de control de INR única para el seguimiento.
Evidencia: Se decidió reevaluar la anticoagulación con warfarina de un paciente con pobre control de anticoagulación mostrado por cualquiera de los siguientes: 1) 2 INR mayores de 5 o 1 INR mayor de 8 en los 6 meses pasados, 2) 2 INR menores a 1.5 dentro de los 6 meses pasados, o 3) TTR menos de 65% como lo sugerido por la GPC de NICE 2014 (36). Y se tendrá en cuenta que los posibles factores que pueden contribuir con el pobre control de la anticoagulación son: función cognitiva, adherencia a la terapia prescrita, comorbilidades, interacciones medicamentosas, y estilos de vida (dieta y consumo de alcohol).	Reevalúe la anticoagulación con warfarina de un paciente con pobre control de anticoagulación representado por cualquiera de los siguientes: a. 2 valores de INR mayores de 5, o 1 INR mayor de 8 en los últimos 6 meses. b. 2 valores de INR menores a 1.5 dentro de los últimos 6 meses. c. TTR menor a 65%.
Evidencia: El GEG-Local consideró importante considerar que, si el pobre control de anticoagulación con Warfarina no se puede mejorar, evalúe los riesgos y beneficios de las estrategias alternativas (incluyendo los anticoagulantes orales directos [ACOD] o la oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda [OOAI]) de prevención de eventos tromboembólicos y discútalas con el paciente. Existe un ACOD disponible en EsSalud que puede ser utilizado en este escenario (Dabigatrán 110mg) (37).	Si el pobre control de anticoagulación con warfarina no se puede mejorar, evalúe los riesgos y beneficios de las estrategias alternativas disponibles en la institución (incluyendo los anticoagulantes orales directos [ACOD] o la oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda [OOAI]) para la prevención de eventos tromboembólicos y discútalas con el paciente.
Evidencia: Para los pacientes que no están tomando anticoagulación, se deberá revisar: el riesgo de eventos tromboembólicos cuando alcancen los 65 años de edad o si desarrollan cualquiera	Para los pacientes que no están tomando anticoagulación, reevalúe el riesgo de eventos tromboembólicos cuando alcancen los 65 años de edad o si

de las siguientes condiciones: Diabetes mellitus, Hipertensión arterial, insuficiencia cardíaca, enfermedad arterial periférica, enfermedad coronaria, DCV, TIA o tromboembolismo sistémico. Para los pacientes que no toman anticoagulación debido al riesgo de sangrado u otros factores, revise los riesgos de DCV y sangrado en cada visita de control, y asegúrese de que todas las revisiones y decisiones estén documentadas.	desarrollan cualquiera de los siguientes eventos a cualquier edad: - Diabetes mellitus - Hipertensión arterial - Insuficiencia cardíaca - Enfermedad arterial periférica - Enfermedad coronaria - DCV, TIA o tromboembolismo sistémico
Evidencia: El GEG-Local consideró importante mencionar que, para los pacientes que no toman anticoagulación debido al riesgo de sangrado u otros factores, se debe revisar los riesgos de eventos tromboembólicos y sangrado en cada visita de control, y asegurarse que todas las evaluaciones y decisiones estén documentadas.	Para los pacientes que no toman anticoagulación debido al riesgo de sangrado u otros factores, revise los riesgos de eventos tromboembólicos y sangrado en cada visita de control, y asegúrese que todas las evaluaciones y decisiones estén documentadas.
Evidencia: El GEG-Local consideró que, para los pacientes que toman anticoagulación, se debe revisar al menos anualmente la necesidad y la calidad de anticoagulación, o más frecuentemente si ocurren eventos clínicamente relevantes que afecten la anticoagulación o el riesgo de sangrado.	Para los pacientes que toman anticoagulación, revise al menos anualmente la necesidad y la calidad de anticoagulación, o más frecuentemente si ocurren eventos clínicamente relevantes que afecten la anticoagulación o el riesgo de sangrado.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Puntos de buena práctica clínica: - En pacientes con FA no valvular y CHA₂DS₂-VASc de 0 para varones y 1 para mujeres, no ofrecer terapia para prevención de eventos tromboembólicos. - En varones con FA no valvular y CHA₂DS₂-VASc de 1, y mujeres con CHA₂DS₂-VASc de 2, considerar iniciar anticoagulación, luego de una valoración individualizada de los beneficios y daños. - En varones con FA no valvular y CHA₂DS₂-VASc de 2 o más, y mujeres con CHA₂DS₂-VASc de 3 o más, iniciar anticoagulación. - En pacientes con FA valvular (portadores de prótesis valvular mecánica o padecen de estenosis mitral moderada o severa), iniciar anticoagulación con warfarina sin considerar el puntaje del índice de riesgo CHA₂DS₂-VASc. Recomendaciones: - En pacientes con FA no valvular en quienes se decida iniciar anticoagulación, sugerimos emplear el anticoagulante oral disponible en la institución que mejor se adapte a las características clínicas del paciente.
--

Recomendación condicional favor**Certeza de la evidencia: muy baja**

2. En pacientes con FA no valvular, recomendamos no ofrecer monoterapia con antiagregantes plaquetarios sólo como medida de prevención de eventos tromboembólicos.

Recomendación fuerte en contra**Certeza de la evidencia: muy baja****Puntos de buena práctica clínica:**

5. En pacientes usuarios de warfarina, calcule el tiempo en rango terapéutico (TTR) en cada visita. Cuando calcule el TTR:
 - a. Use un método validado de medida como el método Rosendaal para la dosificación ayudada por computadora o las proporciones de pruebas en rango para las dosis manuales (INR).
 - b. Excluya las medidas tomadas durante las 6 primeras semanas de tratamiento.
 - c. Calcule el TTR en un periodo de mantenimiento de al menos 6 meses.
 - d. Debe realizarse el control del INR en periodos cercanos hasta alcanzar un nivel óptimo y estable, y luego debe ser mensualmente.
 - e. Cuando se inicia la anticoagulación debe crearse una tarjeta de control de INR única para el seguimiento.
6. Reevalúe la anticoagulación con warfarina de un paciente con pobre control de anticoagulación representado por cualquiera de los siguientes:
 - a. 2 valores de INR mayores de 5, o 1 INR mayor de 8 en los últimos 6 meses.
 - b. 2 valores de INR menores a 1.5 dentro de los últimos 6 meses.
 - c. TTR menor a 65%.
7. Si el pobre control de anticoagulación con warfarina no se puede mejorar, evalúe los riesgos y beneficios de las estrategias alternativas disponibles en la institución (incluyendo los anticoagulantes orales directos [ACOD] o la oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda [OOAI]) para la prevención de eventos tromboembólicos y discútalas con el paciente.
8. Para los pacientes que no están tomando anticoagulación, reevalúe el riesgo de eventos tromboembólicos cuando alcancen los 65 años de edad o si desarrollan cualquiera de los siguientes eventos a cualquier edad:
 - a. Diabetes mellitus
 - b. Hipertensión arterial
 - c. Insuficiencia cardíaca
 - d. Enfermedad arterial periférica
 - e. Enfermedad coronaria
 - f. DCV, TIA o tromboembolismo sistémico
9. Para los pacientes que no toman anticoagulación debido al riesgo de sangrado u otros factores, revise los riesgos de eventos tromboembólicos y sangrado en cada visita de control, y asegúrese que todas las evaluaciones y decisiones estén documentadas.

10. Para los pacientes que toman anticoagulación, revise al menos anualmente la necesidad y la calidad de anticoagulación, o más frecuentemente si ocurren eventos clínicamente relevantes que afecten la anticoagulación o el riesgo de sangrado.

Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

Evaluar el riesgo de sangrado de los pacientes con terapia de anticoagulación es importante para la toma de decisiones con respecto al tratamiento de las personas con FA. Uno de los desenlaces más importantes que pueden presentar los pacientes con FA tomando medicación con anticoagulantes es la hemorragia intracraneal. Por ese motivo, diversas escalas se han creado para guiar el manejo de estos pacientes (38).

Justificación de la pregunta:

Existen diversos índices de riesgo de sangrado en pacientes recibiendo terapia de anticoagulación. Entre ellos se encuentran el HAS-BLED (38, 39), índice ATRIA (40), HEMORR₂HAGES (41) y CHADS₂ (42). La guía NICE 2014 realiza una revisión sistemática y concluye que el índice HAS-BLED posee mejor capacidad de discriminación para sangrado en comparación con otras herramientas (36). Sin embargo, recientemente se ha desarrollado un nuevo índice de riesgo que debe ser evaluados: ATRIA.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
3	Pacientes con FA en anticoagulación	HAS-BLED / ATRIA	• C-statistic para sangrado mayor

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se encontró dos RS que compararon la capacidad predictiva de los índices HAS-BLED y ATRIA. A continuación, se resumen las características de la dos RS encontradas Zhu 2015 (43) y Caldeira 2014 (44):

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Zhu (2015)	11 (Críticamente bajo)	Marzo 2015	11 estudios longitudinales
Caldeira (2014)	8 (Críticamente bajo)	Julio 2013	6 estudios longitudinales

Resumen de la evidencia:

HAS-BLED vs ATRIA:

- C-statistic sangrado mayor:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Zhu (2015), que comparó la capacidad predictiva de HAS-BLED vs ATRIA.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que la fecha reciente de la búsqueda.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Zhu (2015) realizó un MA de 7 estudios longitudinales, halló que la capacidad predictiva para sangrado mayor el índice HAS-BLED (c-statistic) fue de 0.65 (IC 95%: 0.61 a 0.69), mientras que para el índice ATRIA fue de 0.63 (IC 95%: 0.56 a 0.72).
 - Como un dato adicional, cabe resaltar que esta RS calculó además el *Net Reclassification Improvement* (NRI) utilizando los resultados de 3 estudios longitudinales y halló que, en promedio, el índice HAS-BLED tenía una reclasificación de 20% sobre el índice ATRIA.

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con el índice ATRIA, el índice HAS-BLED presentó:
 - Similar capacidad predictiva para sangrado mayor (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)
- **Conclusión:** El índice HAS-BLED tiene similar capacidad predictiva para sangrado en comparación al índice ATRIA (Certeza de la evidencia: **muy baja**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- El índice ATRIA requiere un examen de laboratorio que tiene la duración de 24 horas (depuración de creatinina), mientras que el HAS-BLED solo requiere pruebas de laboratorio inmediatas (creatinina, transaminasas e INR), por lo cual se consideró que los pacientes podrían valorar la rapidez en la decisión sobre su manejo conseguida con el índice de HAS-BLED.
- **Conclusión:** Los pacientes/familiares preferirían el uso del índice HAS-BLED sobre el uso del índice ATRIA.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- El índice HAS-BLED es ampliamente aceptado y conocido por los profesionales de salud. El índice ATRIA podría no ser aceptado por los profesionales de salud.

- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían con mayor facilidad el uso del índice HAS-BLED.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que el índice ATRIA requiere un examen de laboratorio que tiene la duración de 24 horas (depuración de creatinina), que no siempre se puede realizar en pacientes ambulatorios, en tanto que el HAS-BLED solo requiere pruebas de laboratorio inmediatas (creatinina, transaminasas e INR), por lo cual se consideró que HAS-BLED sería de uso más factible.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que no existen diferencias muy grandes entre la cantidad de recursos consumidos por los índices HAS-BLED y ATRIA.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que el índice HAS-BLED y el índice ATRIA tienen capacidad predictiva similar para sangrados mayores, y puesto que el índice HAS-BLED es el usualmente usado y aceptado en nuestro contexto, se decidió que no podría recomendarse el cambio hacia el uso del índice de ATRIA, por lo cual se decidió formular una recomendación **a favor del uso del índice HAS-BLED**.
- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue muy baja, y que el índice HAS-BLED sería más aceptado y factible, se decidió emitir una recomendación **fuerte**.

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. El GEG-Local consideró que, si es que el médico considera que el paciente tiene un alto riesgo de sangrado usando el índice de HAS-BLED, rara vez decidirá discontinuar la anticoagulación, sino que los esfuerzos se centrarán en controlar los factores que aumenten dicho riesgo.
2. El GEG-Local consideró que debido a los riesgos que genera la anticoagulación es necesario discutir con el paciente los riesgos y beneficios a detalle y explicarle la necesidad de un monitoreo cuidadoso.
3. El GEG-Local consideró que, debido a los beneficios que genera la anticoagulación, no se debería evitar brindar este tratamiento solo por el riesgo de caídas.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Recomendación:

1. En pacientes con FA que están empezando o han empezado anticoagulación, sugerimos utilizar el índice HAS-BLED para evaluar el riesgo de sangrado.

Recomendación fuerte a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

1. En pacientes con alto riesgo de sangrado, brinde anticoagulación y controle los factores que aumenten dicho riesgo.

2. Al discutir los beneficios y riesgos de la anticoagulación, explique al paciente que:
 - a. Para la mayoría de pacientes, el beneficio de la anticoagulación sobrepasa al riesgo de sangrado.
 - b. Para los pacientes con riesgo de sangrado incrementado, el beneficio de la anticoagulación puede no siempre sobrepasar al riesgo de sangrado, por lo que es importante un monitoreo cuidadoso del riesgo de sangrado.
3. No evite la anticoagulación solo por el riesgo de caídas.

Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

La orejuela de la aurícula izquierda es la localización principal donde se forma el 90% de los trombos en pacientes con FA no valvular (45). Por ello diversas técnicas se han desarrollado para aislarla de la circulación de forma quirúrgica u ocluir la mediante la colocación percutánea de dispositivos intra-auriculares.

Justificación de la pregunta:

A pesar de que la OOAI es una alternativa terapéutica lógica, la eficacia de este tratamiento y los riesgos de su uso deben ser evaluados en comparación a la terapia habitual (anticoagulación oral).

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
4	Pacientes con FA	LAAO / terapia antitrombótica	• Mortalidad • Eventos tromboembólicos • Sangrado

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se halló 2 RS que contestaron esta pregunta: la RS de Noelck (2016) (46) y la RS de Tereshchenko (2016) (23).

A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Noelck (2016)	12	Enero 2015	5 ECA y 15 estudios de cohortes
Tereshchenko (2016)	13	Agosto 2015	21 ECA

Resumen de la evidencia:

PICO 1: OOAI versus anticoagulación con Warfarina:

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: RS de Noelck (2016) (46) y la RS de Tereshchenko (2016) (23).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Tereshchenko (2016), debido a que realiza un meta-análisis de los ECA encontrados. Esta RS realizó un network meta-análisis para comparar la eficacia y seguridad de anticoagulantes (inhibidores de vitamina K) y dispositivos intra-auriculares en pacientes con FA no valvular. Esta RS incluyó 2 ECA (n= 1 114) para esta comparación.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (agosto 2015), además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - No se halló diferencias en el riesgo de mortalidad por todas las causas al comparar dispositivos intra-auriculares con inhibidores de vitamina K (OR: 0.68, IC 95%: 0.38 a 1.22).
- Eventos tromboembólicos:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: RS de Noelck (2016) (46) y la RS de Tereshchenko (2016) (23).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Tereshchenko (2016), debido a que realiza un meta-análisis de los ECA encontrados. Esta RS realizó un network meta-análisis para comparar la eficacia y seguridad de anticoagulantes (inhibidores de vitamina K) y dispositivos intra-auriculares en pacientes con FA no valvular. Esta RS incluyó 2 ECA (n= 1 114) para esta comparación.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (agosto 2015) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - No se halló diferencias en el riesgo de eventos tromboembólicos al comparar dispositivos intra-auriculares con inhibidores de vitamina K (OR: 0.89, IC 95%: 0.19 a 4.27).
- Sangrado:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: RS de Noelck (2016) (46) y la RS de Tereshchenko (2016) (23).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Tereshchenko (2016), debido a que realiza un meta-análisis de los ECA encontrados. Esta RS realizó

un network meta-análisis para comparar la eficacia y seguridad de anticoagulantes (inhibidores de vitamina K) y dispositivos intra-auriculares en pacientes con FA no valvular. Esta RS incluyó 2 ECA (n= 1 114) para esta comparación.

- El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (agosto 2015) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
- Resumen de la evidencia:
 - No se halló diferencias en el riesgo de sangrado al comparar dispositivos intra-auriculares con inhibidores de vitamina K (OR: 1.33, IC 95%: 0.46 a 3.89).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con el uso de Warfarina, el uso de dispositivos intra-auriculares presentó:
 - Similar riesgo de mortalidad por todas las causas (Certeza de la evidencia: **baja** ver **Anexo N° 4**)
 - Similar riesgo de eventos tromboembólicos (Certeza de la evidencia: **muy baja** ver **Anexo N° 4**)
 - Similar riesgo de sangrado (Certeza de la evidencia: **muy baja** ver **Anexo N° 4**)
 - El GEG-Local resaltó que se han reportado eventos adversos con el uso de dispositivos intra-auriculares como taponamiento cardíaco, embolización del dispositivo o trombosis asociada al dispositivo (47).
- **Conclusión:** La anticoagulación con Warfarina y el uso de dispositivos intra-auriculares tienen similares efectos en eventos tromboembólicos, mortalidad por todas las causas y sangrado. Sin embargo, se han reportado diversos efectos adversos del uso de dispositivos intra-auriculares. Por lo que debe ser reservado para casos en los que no sea posible administrar una terapia de anticoagulación oral a los pacientes (Certeza de la evidencia: muy **baja**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- La colocación de dispositivos intra-auriculares o de cirugía para oclusión de orejuela de aurícula izquierda implica un procedimiento invasivo que puede no ser aceptado por los pacientes.
- **Conclusión:** Los pacientes/familiares preferirían el uso de una intervención no invasiva como el uso de anticoagulantes orales.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- OOAI es conocido, pero no ampliamente utilizado por los especialistas, mientras que la terapia de anticoagulación oral sí lo es. Por ese motivo el GEG-Local consideró que OOAI sería menos aceptado que el uso de Warfarina.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían con mayor facilidad el uso de Warfarina y aceptarían el uso de OOAI cuando la primera está contraindicada.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- OOAI requiere de equipamiento especial (sala de operaciones, equipos de cateterismo y personal capacitado), mientras que el uso de anticoagulantes orales no. Por ese motivo, el GEG-Local consideró que el uso de OOAI podría ser factible solo en algunos establecimientos de salud.
- **Conclusión:** El uso de anticoagulantes orales es más factible que el uso de OOAI.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- OOAI implica un mayor uso de recursos ya que significaría la compra de dispositivos intra-auriculares y el procedimiento de cateterismo o la cirugía. Por otro lado, los anticoagulantes orales como Warfarina son accesibles.
- **Conclusión:** El uso de Warfarina es menos costoso que el OOAI, por lo que el segundo debería ser reservado para casos en los que la Warfarina esté contraindicada.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que el uso de OOAI tiene similar eficacia en prevención de eventos tromboembólicos, riesgo de sangrado y mortalidad por todas las causas que el uso de Warfarina, y teniendo en cuenta que pueden presentar eventos adversos diversos. El GEG-Local decidió formular una recomendación a favor solo en casos en los que la terapia con anticoagulantes esté contraindicada o no sea tolerada por los pacientes con FA. Así, se decidió formular una recomendación **a favor del uso OOAI** con las restricciones ya mencionadas.
- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue baja, y que la factibilidad y aceptación por los médicos no sería tan buena para OOAI se decidió emitir una recomendación **condicional**.

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. Puesto que los valores y preferencias de los pacientes pueden ser heterogéneos con respecto a OOAI, se decidió emitir un punto de BPC, para discutir los beneficios y riesgos del OOAI con el paciente, cuando se considere realizar este procedimiento.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:**Recomendación:**

1. Si existe alguna contraindicación absoluta para el uso de anticoagulantes a largo plazo, sugerimos considerar la OOA.

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

2. Cuando se considere realizar OOA, discutir sus beneficios y riesgos con el paciente.

b. Terapia de mantenimiento

Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?

[[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

Dentro del manejo de los síntomas de la FA se encuentran las estrategias de control de ritmo y las estrategias de control de frecuencia. Las estrategias de control de ritmo tienen el objetivo de recuperar el ritmo sinusal. Entre estas estrategias se incluye el manejo farmacológico con amiodarona, la cardioversión o la ablación con catéter.

Mientras que las estrategias para el control de la frecuencia buscan reducir la frecuencia ventricular. Para ello se tienen como alternativas terapéuticas a los betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio, digoxina y se puede considerar también a la amiodarona (48).

Justificación de la pregunta:

Tanto las estrategias de control de ritmo como las de control de frecuencia han demostrado mejorar los síntomas de los pacientes con FA y mejorar también la calidad de vida (48). Sin embargo, la superioridad de una estrategia sobre la otra en términos de desenlaces a largo plazo como mortalidad, aún no ha sido dilucidada.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
5	Pacientes con FA presentación aguda o crónica (hemodinámicamente estables)	Control de ritmo/control de frecuencia	• Mortalidad • Calidad de vida • Eventos adversos severos • DCV

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se encontró la RS de Sethi (2017) (49) que comparó las estrategias de control de ritmo versus las estrategias de control de frecuencia en pacientes con FA o flutter auricular. Además, se encontró la RS de Al Khatib (2014) (50) que comparó diversas estrategias de control de ritmo versus estrategias de control de frecuencia en pacientes con FA.

A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Sethi (2017)	14	Noviembre 2016	25 ECA
Al Khatib (2014)	11	Noviembre 2013	17 ECA

Resumen de la evidencia:

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Sethi (2017) (49) y la RS de Al Khatib (2014) (50). Se decidió tomar como referencia la RS de Sethi (2017) (49), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (noviembre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2017) (49) realizó un MA de 18 ECA (n= 8 668), no halló diferencias en el riesgo de mortalidad por todas las causas entre aquellos que recibieron estrategias de control de ritmo versus estrategias de control de frecuencia a los 24 meses de seguimiento (RR: 1.05; IC 95%: 0.95 a 1.61).
- Calidad de vida:
 - Para este desenlace se contó con la RS de Sethi (2017) (49). El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (noviembre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2017) (49) realizó un MA de 8 ECA (n= 1 796), halló que los pacientes que recibieron una estrategia de control de ritmo presentaron una calidad de vida similar en comparación a aquellos que recibieron una estrategia de control de frecuencia (MD: 3.33; IC 95%: -0.75 a 7.41).
 - Un estudio halló que la diferencia mínima importante para el componente físico de la escala SF-36 fue de 0.59 puntos (51). Debido a que Sethi halló que el MD se podía encontrar entre 2.25 y 11.61 para el componente físico de la escala SF-36, podemos concluir que los pacientes que recibieron la estrategia del ritmo tuvieron una mejora en la calidad de vida clínicamente importante.

- Efectos adversos severos:
 - Para este desenlace se contó con la RS de Sethi (2017) (49). El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (noviembre 2016). La definición de efectos adversos severos se hizo de acuerdo a la guía del *International Council for Harmonisation of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use* (ICH) e incluye reacciones que causen muerte, discapacidad u hospitalización prolongada.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2017) (49) realizó un MA de 10 ECA (n= 8 114), encontró que aquellos que recibieron estrategias de control de ritmo tuvieron mayor riesgo de efectos adversos en comparación con aquellos que recibieron estrategias de control de frecuencia con un seguimiento de 24 meses (RR: 1.10; IC 95%: 1.02 a 1.18).
- DCV:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Sethi (2017) (49) y la RS de Al Khatib (2014) (50). Se decidió tomar como referencia la RS de Sethi (2017) (49), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (noviembre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2017) (49) realizó un MA de 18 ECA (n= 8 668), no halló diferencias el riesgo de mortalidad por todas las causas entre aquellos que recibieron estrategias de control de ritmo versus estrategias de control de frecuencia con un seguimiento de 24 meses (RR: 1.04; IC 95%: 0.78 a 1.38).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con las estrategias de control de ritmo, las estrategias de control de **frecuencia** presentaron:
 - Similar mortalidad, DCV y calidad de vida; pero menos eventos adversos severos (Certeza de evidencia: **muy baja**, excepto para efectos adversos severos (**baja**)). **Ver Anexo N° 4.**

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- Las estrategias de control de frecuencia involucran el uso de fármacos de fácil control y seguimiento. Por otro lado, los fármacos utilizados para control de ritmo pueden tener efectos adversos y requerir mayor control.

- **Conclusión:** los pacientes/familiares preferirían el uso de la estrategia de control de frecuencia.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- Los profesionales de salud aceptarían el uso de estrategias de control de ritmo o frecuencia de acuerdo a la presentación clínica del paciente.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían el uso de estrategias de control de ritmo o estrategias de control de frecuencia.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- Las estrategias farmacológicas de control de ritmo y frecuencia son factibles. Sin embargo, se debe tener en cuenta que el control de los pacientes debe ser estricto.
- **Conclusión:** Tanto las estrategias de control de ritmo como las estrategias de control de frecuencia son factibles.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- El uso de estrategias de control de ritmo y frecuencia farmacológicas requieren similar uso de recursos y están disponibles en los establecimientos de salud.
- **Conclusión:** El uso de recursos para las estrategias de control de ritmo y para las estrategias de control de frecuencia serían similares.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que las estrategias de control de frecuencia tienen menor frecuencia de efectos adversos que las estrategias de ritmo (en tanto que no se encontraron diferencias en otros desenlaces), se decidió formular una recomendación **a favor del uso de estrategias de control de frecuencia**, exceptuando ciertos escenarios en los que los pacientes se podrían ver beneficiados de las estrategias de control de ritmo.
- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue muy baja, y que el balance riesgo beneficios no es del todo concluyente, se decidió emitir una recomendación **condicional**.

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. El GEG-Local consideró importante mencionar que en ocasiones el médico va a preferir optar por una estrategia de control de ritmo. Para ello, decidió mencionar cuatro escenarios importantes: 1) FA de reciente inicio (menor de 48 horas). 2) Cuando presenta síntomas (para lo cual se decidió referirse a la clasificación de síntomas de la “European Heart Rhythm Association”) a pesar de que la frecuencia cardíaca está controlada o en quienes la estrategia de control de frecuencia no ha sido exitosa. 3) Cuando presenta insuficiencia cardíaca que se sospecha es causada principalmente por la FA. 4) Cuando así sea decidido en función del juicio clínico, considerando: tiempo de aparición menor de un año, crecimiento auricular no severo y ausencia de fragilidad.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:**Recomendación:**

1. Para la terapia de mantenimiento en pacientes con FA, sugerimos brindar control de la frecuencia como la estrategia de primera línea.

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Punto de buena práctica clínica:

2. En pacientes con FA, considere brindar estrategias de control de ritmo cuando cumpla con alguna de las siguientes características:
 - a. FA de reciente inicio (menor de 48 horas).
 - b. Presencia de síntomas (escala EHRA) a pesar de que la frecuencia cardíaca está controlada o en quienes la estrategia de control de frecuencia no ha sido exitosa.
 - c. Presenta insuficiencia cardíaca que se sospecha es causada principalmente por la FA.
 - d. Es decidido en función del juicio clínico, considerando: tiempo de aparición menor de un año, crecimiento auricular no severo y ausencia de fragilidad.

Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

Dentro de las estrategias de control de frecuencia se encuentra el uso de betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos y la digoxina.

Los betabloqueadores actúan disminuyendo el ritmo ventricular y por ello son utilizados dentro del manejo de pacientes con FA al reposo y durante el ejercicio (52). Los bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos como el verapamilo y el diltiazem actúan inhibiendo el ingreso de calcio a las células de músculo liso (53, 54), disminuyendo así la contractilidad de estas células. La digoxina es un fármaco inotrópico positivo con actividad cronotrópica negativa que se utiliza en pacientes con FA con respuesta ventricular alta o insuficiencia cardiaca congestiva (55).

Justificación de la pregunta:

Los betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos y la digoxina son eficaces en el control de la frecuencia de pacientes con FA. En adición a la eficacia, la elección de cada uno de los fármacos dependerá de su perfil de seguridad. Sin embargo, los efectos adversos a largo plazo aún no han sido dilucidados (52). Es por ello que consideramos necesario abordar esta pregunta PICO.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
6	Pacientes con FA	betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos, digoxina/placebo	• Mortalidad • Calidad de vida • Efectos adversos severos • Control de la frecuencia

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Sethi 2018	14	Octubre 2016	28 ECA
Qureshi 2016	10	Diciembre 2014	9 ECA y 10 estudios de cohortes

Resumen de la evidencia:

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Sethi (2018) (56) y Qureshi (2016) (57).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Sethi (2018) (56) para evaluar mortalidad a corto plazo debido a que el seguimiento de los ECA incluidos en esta RS tuvieron menor tiempo de seguimiento.
 - Además, se decidió utilizar la RS de Qureshi (2016) (57) para mortalidad por uso de digoxina a largo plazo.
 - La RS de Sethi (2018) (56) incluyó 28 ECA que compararon el uso de digoxina versus control (placebo, betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio y no intervención). Sólo 23 ECA reportaron el tiempo de seguimiento, donde 18 ECA tuvieron un seguimiento de 1 a 48 horas, mientras que 5 ECA tuvieron un seguimiento de 8 días a 24 semanas. El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (octubre 2016).
 - La RS de Qureshi (2016) (57) incluyó 9 ECA y 10 estudios de cohorte que compararon el uso de digoxina versus el no uso de digoxina. El tiempo de seguimiento varió entre 117 días a 4.7 años. El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (diciembre 2014).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2018) (56) realizó un MA de 6 ECA (n= 522), no halló diferencias en el riesgo de mortalidad por todas las causas entre aquellos que recibieron digoxina y aquellos que no (RR: 0.82; IC 95%: 0.02 a 31.2). Sin embargo, el tiempo de seguimiento fue muy corto.
 - La RS de Qureshi (2016) (57) realizó un MA de 6 ECA (n= 43 370), halló que el riesgo de mortalidad por todas las causas entre aquellos que recibieron digoxina fue mayor en comparación a aquellos que no utilizaron digoxina (HR: 1.46; IC 95%: 1.09 a 1.94), con un tiempo de seguimiento de un año a 4.7 años.

- Calidad de vida:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Sethi (2018) (56).
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (octubre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2018) (56) un ECA (n= 16) que evaluó SF-36 PCS en pacientes que recibieron digoxina en comparación a control y no hallaron diferencia en la diferencia de medias (MD: 0, IC 95%: -84.7 a 84.7).
- Efectos adversos severos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Sethi (2018) (56).
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (octubre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2018) (56) realizó un MA de 13 ECA (n= 1 210), no halló diferencias el riesgo de mortalidad por todas las causas entre aquellos que recibieron digoxina y aquellos que no (RR: 1.65; IC 95%: 0.24 a 11.5). Sin embargo, el tiempo de seguimiento fue muy corto.
- Control de frecuencia:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Sethi (2018) (56).
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (octubre 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Sethi (2018) (56) realizó MA para determinar el efecto en reducción de frecuencia cardíaca de digoxina en comparación a betabloqueadores. Halló diferencias en las primeras 6 horas (2 ECA, n= 90, MD: 20.7, IC 95%: 14.2 a 27.1) y no hubo diferencias entre las 6 y 24 horas (2 ECA, n=52, MD: 11.7, IC 95%: -9.86 a 33.3).
 - La RS de Sethi (2018) (56) realizó MA para determinar el efecto en reducción de frecuencia cardíaca de digoxina en comparación a bloqueadores de calcio. No diferencias en las primeras 6 horas (1 ECA, n= 35, MD: 21.0, IC 95%: -30.3 a 72.3) ni entre las 6 y 24 horas (1 ECA, n=23, MD: 17.0 IC 95%: -63.6 a 97.6).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con betabloqueadores, la digoxina presentó:
 - Menor eficacia para control de frecuencia a las 6 horas y similar eficacia para controlar frecuencia entre las 6 y 48 horas (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **tablas GRADE en Anexo N° 4**)
 - Además, se halló que el uso de digoxina se asocia a mayor riesgo de mortalidad a largo plazo según los ECA con seguimiento entre uno y cuatro años (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **tablas GRADE en Anexo N° 4**)
- En comparación con bloqueadores de canales de calcio, la digoxina presentó:
 - Similar eficacia para control de frecuencia a las 6 horas y entre las 6 y 48 horas (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **tablas GRADE en Anexo N° 4**)
- **Conclusión:** Los betabloqueadores presentaron una eficacia mayor a digoxina para control de frecuencia en las 6 primeras horas de tratamiento. No hubo diferencias entre los bloqueadores de canales de calcio y la digoxina para este mismo desenlace. Sin embargo, se halló que el uso de digoxina se asoció a mayor riesgo de mortalidad por todas las causas en comparación a control. (Certeza de la evidencia: **muy baja**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- El uso de digoxina requiere un control estricto y monitorización permanente debido a que el rango terapéutico y la dosis de intoxicación se encuentran muy cercanas. Los pacientes preferirían utilizar un fármaco que requiere un control no tan estricto y con un perfil de seguridad mejor.
- **Conclusión:** los pacientes/familiares preferirían el uso de betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio en comparación a digoxina.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- Tanto los betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio y digoxina son aceptados y utilizados por los especialistas de acuerdo a los síntomas o comorbilidades de los pacientes.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían el uso de cualquiera de los fármacos de control de frecuencia dependiente de las manifestaciones clínicas y comorbilidades de los pacientes con FA.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- Los betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio y digoxina se encuentran disponibles en EsSalud. El GEG-Local consideró que debido al

control estricto que se requiere para evaluar la dosis de digoxina, esta no podría ser utilizada en establecimientos que no cuenten con laboratorio clínico.

- **Conclusión:** La monitorización de pacientes con FA que utilizan digoxina podría no ser factible en todos los establecimientos de salud.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- El uso de betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio generaría menor gasto que el uso de digoxina debido a la necesidad de controles frecuentes y pruebas de laboratorio para el uso de este último fármaco.
- **Conclusión:** El uso de betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio es menos costoso que el uso de digoxina.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que los betabloqueadores son más eficaces que la digoxina para control de frecuencia, y que los bloqueadores de canales de calcio son igual de eficaces, pero el uso de digoxina requiere un control y monitorización más exhaustivos, además de generar riesgo de mortalidad, se decidió formular una recomendación **a favor del uso de betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio en aquellos pacientes con FA que requieren una estrategia de control de frecuencia.**
- **Fuerza de la recomendación:** A pesar de que la Certeza de la evidencia fue muy baja, debido a la factibilidad, uso de recursos que requiere la terapia con digoxina, se consideró que el uso de betabloqueadores y bloqueadores de canales de calcio sobre digoxina debía ser una recomendación **fuerte.**

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. El GEG-Local consideró que los betabloqueadores son eficaces para control de ritmo (58) y poseen mejor eficacia que digoxina (56). Así, debido al perfil de seguridad y a que pueden ser utilizados tanto en personas con o sin insuficiencia cardíaca, el GEG-Local consideró importante emitir un BPC que especifique que para pacientes con FA que necesitan tratamiento farmacológico como parte de una estrategia de control de la frecuencia, se utilice betabloqueadores como primera opción.
2. Debido a su efecto inotrópico negativo (53, 54), el GEG-Local consideró necesario aclarar que los bloqueadores de los canales de calcio no dihidropiridínicos como Verapamilo o Diltiazem, solo podrían ser utilizados en personas con FA y FEVI $\geq$ 40%.
3. El GEG-Local consideró importante que se restringiera el uso de digoxina a un grupo de pacientes específico que podría beneficiarse (36), por lo que indicó que se utilice digoxina en personas sedentarias.
4. El GEG-Local recomendó el uso de betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio o digoxina como monoterapia. Sin embargo, teniendo en cuenta que hay pacientes que no responden a monoterapia, el GEG-Local indica que es

posible usar la combinación de estos fármacos para lograr controlar los síntomas de FA.

5. El GEG-Local consideró que, debido a los efectos adversos que presenta, el uso de amiodarona debía reservarse solo cuando la monoterapia y terapia combinada de betabloqueadores, bloqueadores de canales de calcio o digoxina hallan fallado (59). Además, la amiodarona no debería ser utilizada para control de frecuencia a largo plazo (36).
6. El GEG-Local consideró importante recalcar que, debido a la diferencia en perfiles de efectos adversos de los fármacos para control de frecuencia, estos deberían ser indicados teniendo en cuenta los síntomas, la frecuencia cardíaca, las comorbilidades y las preferencias del paciente.
7. El GEG-local considero necesario el planteamiento de un punto de BPC respecto al uso de la ablación del nodo AV e implante de marcapasos para pacientes con FA permanente como una estrategia de control de la frecuencia cardiaca cuando no responden al tratamiento farmacológico. Para ello se tomó en consideración la RS que realizó la guía NICE en el 2017 (60). Dicha RS encontró que los pacientes sometidos a la ablación del nodo AV e implante de marcapaso presentaron mejor calidad de vida y menor persistencia de palpitaciones en comparación con los pacientes sometidos a tratamiento farmacológico. En base a ello el GEG-local decidió recomendar que, en pacientes con FA permanente **muy sintomáticos**, en quienes el tratamiento farmacológico ha fracasado o no es tolerado, o presentan síntomas de disfunción ventricular izquierda que se sospecha son originados por la respuesta ventricular alta, se considere la ablación del nodo auriculoventricular y estimulación cardiaca (marcapasos o **resincronizador**).

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Recomendación:

1. En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia a largo plazo, sugerimos utilizar beta-bloqueadores o bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos.

Recomendación fuerte a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

1. En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia, ofrezca un beta-bloqueador estándar como monoterapia inicial.
2. En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia y tengan FEVI < 40%, no utilizar bloqueadores de los canales de calcio no dihidropiridínico (Verapamilo o Diltiazem).
3. En pacientes sedentarios con FA no paroxística en quienes se elija una estrategia de control de frecuencia, puede considerar la monoterapia con digoxina.

4. En pacientes con FA, si la monoterapia no cesa los síntomas debido al control deficiente de la frecuencia ventricular, considere brindar terapia combinada con cualquiera de los siguientes:
 - a. Betabloqueador
 - b. Bloqueador de canales de calcio no dihidropiridínicos (Verapamilo o Diltiazem)
 - c. Digoxina
5. En pacientes con FA, no ofrezca amiodarona para control de frecuencia a largo plazo.
6. En pacientes con FA, elija el tratamiento farmacológico considerando los síntomas, la frecuencia cardíaca, las comorbilidades y las preferencias del paciente.
7. En pacientes con FA permanente muy sintomáticos, en quienes el tratamiento farmacológico ha fracasado o no es tolerado, o presentan síntomas de disfunción ventricular izquierda que se sospecha son originados por la respuesta ventricular alta, considerar la ablación del nodo auriculoventricular y estimulación cardíaca (marcapasos o resincronizador).

Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

En pacientes en los que se elige una estrategia de control de ritmo, es necesario recuperar el ritmo sinusal y luego mantenerlo.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
7.1	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo	Sotalol vs no sotalol	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.2	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo	Antiarrítmicos Ia vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.3	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo	Antiarrítmicos Ic vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.4	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo	Betabloqueadores vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se encontró 3 RS: Lafuente-Lafuente (2015) (61), Sullivan (2013) (62), y Freemantle (2011) (63) que compararon los fármacos antiarrítmicos versus el control, placebo y entre ellas, todos en pacientes con FA.

A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Lafuente-Lafuente (2015)	14	Enero 2014	59 ECA
Sullivan (2013)	7	Abril 2009	74 ECA
Freemantle (2011)	10	Abril 2009	40 ECA

Resumen de la evidencia:

PICO 1: Sotalol vs Control

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con tres RS: Lafuente-Lafuente (2015), Sullivan (2013), y Freemantle (2011). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 13 ECA (n= 3 058), halló que los pacientes que recibieron sotalol (34/1824=1.9%) presentaron mayor mortalidad en comparación de aquellos que recibieron un control (6/1234=0.5%) (OR: 2.23, IC 95%: 1.10 a 4.50).
- Retiro debido a los efectos adversos:
 - Para este desenlace se contó con tres RS: Lafuente-Lafuente (2015), Sullivan (2013), y Freemantle (2011). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.

- El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
- Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 12 ECA (n= 2 665), halló que los pacientes que recibieron sotalol (255/1563 (16.3%) presentaron mayor retiro debido a los efectos adversos en comparación de aquellos que recibieron un control (102/1102=9.3%) (OR: 2.33, IC 95%: 1.34 a 4.04).
- Efecto pro-arritmico:
 - Para este desenlace se contó con tres RS: Lafuente-Lafuente (2015), Sullivan (2013), y Freemantle (2011). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 12 ECA (n= 2 923), halló que los pacientes que recibieron sotalol (89/1755=5.1%) presentaron mayor efecto pro-arritmico en comparación de aquellos que recibieron un control (14/1168=1.2%) (OR: 3.26, IC 95%: 2.13 a 4.98).
- Recurrencia de fibrilación auricular:
 - Para este desenlace se contó con tres RS: Lafuente-Lafuente (2015), Sullivan (2013), y Freemantle (2011). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que fue la que tuvo mayor calidad y es más reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 12 ECA (n= 3 002), halló que los pacientes que recibieron sotalol (1197/1791=66.8%) presentaron menor recurrencia de fibrilación auricular en comparación de aquellos que recibieron un control (955/1211=78.9%) (OR: 0.51, IC 95%: 0.43 a 0.60).

PICO 2: Antiarrítmicos la vs Control

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 8 ECA (n= 1 797), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos la (23/1203=1.9%) presentaron mayor mortalidad en comparación de aquellos que recibieron un control (4/594=0.7%) (OR: 2.39, IC 95%: 1.03 a 5.59).
- Retiro debido a los efectos adversos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 8 ECA (n= 1 797), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos la (234/1203=19.5%) presentaron similar retiro debido a los efectos adversos en comparación de aquellos que recibieron un control (91/594=15.3%) (OR: 1.18, IC 95%: 0.90 a 1.54).
- Efecto pro-arritmico:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 8 ECA (n= 1 797), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos la (33/1203=2.7%) presentaron similar efecto pro-arritmico en

comparación de aquellos que recibieron un control (6/594=1.0%) (OR: 2.06, IC 95%: 1.00 a 4.26).

- Recurrencia de fibrilación auricular:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 8 ECA (n= 1 745), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos la (781/1181=66.1%) presentaron menor recurrencia de fibrilación auricular en comparación de aquellos que recibieron un control (449/564=79.6%) (OR: 0.51, IC 95%: 0.40 a 0.64).

PICO 3: Antiarrítmicos Ic vs Control

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 10 ECA (n= 1 671), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos Ic (1/1124=0.1%) presentaron similar mortalidad en comparación de aquellos que recibieron un control (2/547=0.4%) (OR: 0.14, IC 95%: 0.01 a 1.88).
- Retiro debido a los efectos adversos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 9 ECA (n= 1 950), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos Ic

(103/843=12.2%) presentaron mayor retiro debido a los efectos adversos en comparación de aquellos que recibieron un control (23/1107=2.1%) (OR: 1.93, IC 95%: 1.27 a 2.93).

- Efecto pro-arrítmico:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 10 ECA (n= 1 671), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos Ic (20/1124=1.8%) presentaron mayor efecto pro-arrítmico en comparación de aquellos que recibieron un control (3/547=0.5%) (OR: 3.46, IC 95%: 1.42 a 8.41).
- Recurrencia de fibrilación auricular:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 11 ECA (n= 1 765), halló que los pacientes que recibieron antiarrítmicos Ic (586/1173=50.0%) presentaron menor recurrencia de fibrilación auricular en comparación de aquellos que recibieron un control (424/592=71.6%) (OR: 0.36, IC 95%: 0.29 a 0.44).

PICO 4: Betabloqueadores vs Control

- Mortalidad por todas las causas:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:

- La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 2 ECA (n= 562), halló que los pacientes que recibieron betabloqueadores (3/280=1.1%) presentaron similar mortalidad en comparación de aquellos que recibieron un control (1/282=0.4%) (OR: 2.75, IC 95%: 0.39 a 19.56).
- Retiro debido a los efectos adversos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 2 ECA (n= 562), halló que los pacientes que recibieron betabloqueadores (22/280=7.9%) presentaron mayor retiro debido a los efectos adversos en comparación de aquellos que recibieron un control (6/282=2.1%) (OR: 3.38, IC 95%: 1.57 a 7.25).
- Efecto pro-arrítmico:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 2 ECA (n= 562), halló que los pacientes que recibieron betabloqueadores (17/280=6.1%) presentaron mayor efecto pro-arrítmico en comparación de aquellos que recibieron un control (1/282=0.4%) (OR: 7.92, IC 95%: 3.01 a 20.82).
- Recurrencia de fibrilación auricular:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Lafuente-Lafuente (2015). Se decidió tomar como referencia la RS de Lafuente-Lafuente (2015), debido a que presentaba buena calidad y es reciente.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (enero 2014) además se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:

- La RS de Lafuente-Lafuente (2015) realizó un MA de 2 ECA (n= 562), halló que los pacientes que recibieron betabloqueadores (172/280=61.4%) presentaron menor recurrencia de fibrilación auricular en comparación de aquellos que recibieron un control (203/282=72.0%) (OR: 0.62, IC 95%: 0.44 a 0.88).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- En comparación con el control, el sotalol presentó mayor mortalidad, retiro debido a efectos adversos, y efectos pro-arritmicos, y menor recurrencia de fibrilación auricular en comparación con el control. (Certeza de la evidencia: **baja-moderada**, ver **Anexo N° 4**)
- En comparación con el control, los antiarrítmicos la presentaron mayor mortalidad, similar retiro debido a efectos adversos y efectos pro-arritmicos, y menor recurrencia de fibrilación auricular. (Certeza de la evidencia: **muy baja-moderada**, ver **Anexo N° 4**)
- En comparación con el control, los antiarrítmicos Ic presentaron similar mortalidad, mayor retiro debido a efectos adversos y efectos pro-arritmicos, y menor recurrencia de fibrilación auricular. (Certeza de la evidencia: **muy baja-alta**, ver **Anexo N° 4**)
- En comparación con el control, los betabloqueadores presentaron similar mortalidad, mayor retiro debido a efectos adversos y efectos pro-arritmicos, y menor recurrencia de fibrilación auricular. (Certeza de la evidencia: **muy baja-alta**, ver **Anexo N° 4**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados eran importantes para los pacientes. Además, se consideró que los pacientes/familiares no tienen preferencias marcadas por algún fármaco en particular.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que los médicos especialistas suelen usar betabloqueadores como primera línea de tratamiento, por lo cual aceptarían dicha intervención con mayor facilidad.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que las alternativas se encuentran disponibles en el sistema de salud local, excepto sotalol.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que las alternativas no presentan grandes diferencias en cuanto al uso de recursos.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Tratamiento de elección de primera línea:**
 - **Dirección de la recomendación:** Considerando que sotalol y los antiarrítmicos clase Ia presentaron mayor mortalidad, el GEG-Local consideró que se debería recomendar de primera elección un fármaco de los betabloqueadores o antiarrítmicos Ic pues parecen causar menos

daños. Entre estos, los antiarrítmicos clase Ic usualmente tienen importantes restricciones para su uso, por estar contraindicados en pacientes con comorbilidades, por lo cual se decidió que emitir una recomendación **a favor de que la alternativa inicial sean los betabloqueadores.**

- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue muy baja, se decidió emitir una recomendación **condicional.**

- **Uso de antiarrítmicos Ic**

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que los antiarrítmicos clase Ic presentaron mayor mortalidad, el GEG-Local consideró que se debería realizar una recomendación adicional **en contra** de su uso de rutina.
- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue muy baja, se decidió emitir una recomendación **condicional.**

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. Para poder mantener un flujo ordenado de las recomendaciones, se decidió emitir un punto de BPC luego de la primera recomendación (a favor del uso de betabloqueadores), para abrir la posibilidad de usar otros fármacos cuando los betabloqueadores estén contraindicados o no tengan éxito.
2. El GEG-Local decidió emitir un punto de BPC sobre el uso de amiodarona, que podría considerarse en personas con deterioro del ventrículo izquierdo o insuficiencia cardíaca.
3. El GEG-Local consideró importante evaluar la cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE). Se sabe que no hay diferencia en la tasa de recuperación de ritmo, riesgo de eventos tromboembólicos y mortalidad por todas las causas en pacientes sometidos a cardioversión eléctrica no guiada por ETE y aquella guiada por ETE (64). Por estos motivos, el GEG-Local decidió sugerir que, en pacientes en los que se opte por una cardioversión electiva, se podía utilizar la cardioversión guiada o no por ETE, siempre que haya personal capacitado e infraestructura adecuada.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Recomendaciones:

1. En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo, sugerimos brindar un betabloqueador (excepto sotalol) como tratamiento inicial.

Recomendación condicional a favor
Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

2. Si los betabloqueadores están contraindicados o no tienen éxito, evalúe la idoneidad de los fármacos alternativos disponibles para el control del ritmo (antiarrítmicos clase Ic o III), teniendo en cuenta las comorbilidades.

Recomendaciones:

3. En pacientes con FA en quienes se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo, sugerimos no brindar fármacos antiarrítmicos de clase 1c como propafenona a personas con cardiopatía conocida.

Recomendación condicional en contra

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

4. Considere la amiodarona en personas con disfunción ventricular izquierda o insuficiencia cardíaca.
5. Para personas con FA de más de 48 horas de duración en quienes está indicada la cardioversión electiva, la cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE) o la cardioversión convencional (sin ETE y rangos óptimos de anticoagulación oral) deben considerarse igualmente seguras.

Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, se identificaron dos recomendaciones que requerían modificaciones. Asimismo, se realizó 1 subpico de *novo*. No obstante, para el resto de los enunciados, no se encontraron razones que justificaran cambios. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

La terapia de ablación es una intervención que puede realizarse por cateterismo o de manera quirúrgica. Se basa en el aislamiento eléctrico de los puntos gatillo de la fibrilación auricular ubicados generalmente en las venas pulmonares, que se realiza aplicando alguna forma de energía (radiofrecuencia en la mayoría de los casos), para producir una lesión controlada que evite la despolarización no rítmica de este conjunto de células.

Justificación de la pregunta:

En pacientes con FA en los que no han logrado el control de los síntomas de FA con el tratamiento de primera línea o la medicación no es tolerada, el médico tratante debe decidir si es adecuado realizar la ablación de los puntos gatillo de la FA, o continuar brindando tratamiento farmacológico para control del ritmo.

Por ello, resulta importante comparar los beneficios y daños de estas intervenciones, tanto en pacientes con FA paroxística como en pacientes con FA no paroxística.

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
8.1	Pacientes con FA no paroxística	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	• No presencia de arritmia auricular o recurrencia de fibrilación auricular • Requerir cardioversión • Requerir hospitalización por causa cardíaca • Presencia de bradicardia significativa o necesidad de marcapaso • Complicaciones derivadas de la terapia ablativa o del tratamiento farmacológico

8.2	Pacientes con FA paroxística	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	• Recurrencia de fibrilación auricular • Fibrilación auricular sintomática
[ACT.] 8.3	Pacientes con FA e insuficiencia cardíaca crónica sintomática con FE reducida < 35%	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	• Mortalidad por cualquier causa • Evento cerebrovascular • Hospitalización • Eventos adversos graves

Búsqueda de RS:

PICO 8.1: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica para control del ritmo en pacientes con FA no paroxística:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS publicadas como artículos científicos, como se detalla en la sección de métodos.

Se encontraron las RS de Nyong (2016) (65), que comparó la ablación mediante cateterismo versus el tratamiento farmacológico para control del ritmo en pacientes con fibrilación auricular no paroxística, la de Cheng (2018) (66), que comparó la ablación mediante cateterismo versus el tratamiento farmacológico para control del ritmo y frecuencia y que además, se encontró la RS de Hakalahti (2015) (67) que comparó las mismas intervenciones en pacientes con fibrilación auricular paroxística.

A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Nyong 2016	14	Marzo 2016	3 ECA
Chen 2018	10	Octubre 2017	8 ECA
Hakalahti 2014	8	Agosto 2014	3 ECA

*El puntaje del AMSTAR-2 se detalla en el **Anexo N° 3**.

Resumen de la evidencia:

PICO 8.1: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica para control del ritmo en pacientes con FA no paroxística:

- **No presencia de arritmia auricular o recurrencia de fibrilación auricular:**
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Nyong (2016) y Cheng (2017). Se decidió utilizar la RS de Nyong (2016) (65) debido a que fue la que tuvo mayor calidad al compararlos mediante el instrumento AMSTAR II.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2016).
 - Resumen de la evidencia:

- La RS de Nyong (2016) (65) realizó un MA de 3 ECA (n= 261), halló que los pacientes que recibieron ablación mediante cateterismo tuvieron mayor incidencia de no presentar arritmia auricular o recurrencia de fibrilación auricular en comparación con aquellos que recibieron tratamiento farmacológico. (RR: 1.84; IC 95%: 1.17 a 2.88).
- **Participantes que necesitaron cardioversión:**
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Nyong (2016) y Cheng (2017). Se decidió utilizar la RS de Nyong (2016) (65) debido a que fue la que tuvo mayor calidad al compararlos mediante el instrumento AMSTAR II.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Nyong (2016) realizó un MA de 3 ECA (n= 261), halló que los pacientes que recibieron ablación mediante cateterismo presentaron menor riesgo de necesitar cardioversión en comparación con aquellos que recibieron tratamiento farmacológico para control del ritmo (RR: 0.62; IC 95%: 0.47 a 0.82).
- **Hospitalización de causa cardíaca:**
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Nyong (2016) y Cheng (2017). Se decidió utilizar la RS de Nyong (2016) debido a que fue la que tuvo mayor calidad al compararlos mediante el instrumento AMSTAR II. La definición de hospitalización de causa cardíaca comprende toda aquella hospitalización directamente relacionada a la intervención brindada (ablación por cateterismo o tratamiento farmacológico).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Nyong (2016) realizó un MA de 2 ECA (n= 216), encontró que los pacientes que recibieron ablación mediante cateterismo tuvieron menor incidencia de hospitalizaciones de causa cardíaca en comparación con aquellos que recibieron tratamiento farmacológico para control del ritmo (RR: 0.27; IC 95%: 0.10 a 0.72).
- **Presencia de bradicardia significativa o necesidad de marcapasos:**
 - Para este desenlace se contó con dos RS: Nyong (2016) y Cheng (2017). Se decidió utilizar la RS de Nyong (2016) debido a que fue la que tuvo mayor calidad al compararlos mediante el instrumento AMSTAR II.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2016).
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Nyong (2016) halló un ECA (n= 70), en el cual halló diferencia en la presencia de bradicardia significativa o

necesidad de marcapasos entre aquellos que recibieron ablación mediante cateterismo en comparación con los pacientes que recibieron tratamiento farmacológico para control del ritmo (RR: 0.20; IC 95%: 0.02 a 1.63).

- **Complicaciones peri-procedimentales:**

- Para este desenlace se contó con dos RS: Nyong (2016) y Cheng (2017). Se decidió utilizar la RS de Nyong (2016) debido a que fue la que tuvo mayor calidad al compararlos mediante el instrumento AMSTAR II. La definición de complicaciones peri-procedimentales y otros desenlaces de seguridad comprende la presencia de eventos adversos y/o complicaciones derivadas de la ablación como pericarditis, efusión pericárdica o complicaciones menores por acceso vascular.
- El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2016).
- Resumen de la evidencia:
 - La RS de Nyong (2016) realizó un MA de 3 ECA (n= 261), en el que encontró que los pacientes que recibieron ablación mediante cateterismo y los que recibieron tratamiento farmacológico para control del ritmo tuvieron similar incidencia de complicaciones derivadas del procedimiento de cateterismo y de las relacionadas con el tratamiento (RR: 0.94; IC 95%: 0.16 a 5.68).

PICO 8.2: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica para control del ritmo en pacientes con FA paroxística:

- **Recurrencia de fibrilación auricular:**

- Para este desenlace se contó con la RS de Hakalahti (2014), por ser la única que evaluó este desenlace.
- Resumen de la evidencia:
 - La RS Hakalahti (2014) realizó un MA de 3 ECA (n= 491), halló diferencias en el riesgo de recurrencia de fibrilación auricular entre aquellos que recibieron ablación mediante cateterismo versus el tratamiento farmacológico para control del ritmo (HR: 0.63; IC 95%: 0.44 a 0.92).

- **Recurrencia de fibrilación auricular sintomática:**

- Para este desenlace se contó con la RS de Hakalahti (2014), por ser la única que evaluó este desenlace.
- Resumen de la evidencia:
 - La RS Hakalahti (2014) realizó un MA de 3 ECA (n= 491), halló que los pacientes que recibieron ablación mediante cateterismo tuvieron menos riesgo de recurrencia de fibrilación

auricular sintomática en comparación con aquellos pacientes que recibieron tratamiento farmacológico para control del ritmo; Sin embargo, dicha diferencia no fue estadísticamente significativa (RR: 0.57; IC 95%: 0.30 a 1.08).

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

Para FA no paroxística:

- En comparación con el tratamiento farmacológico para control de ritmo, la ablación mediante cateterismo presentó:
 - Menor riesgo de presentar arritmia auricular o recurrencia de fibrilación auricular (Certeza de la evidencia: **baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - Menor riesgo de necesidad de cardioversión (Certeza de la evidencia: **moderada**, ver **Anexo N° 4**)
 - Menor riesgo de hospitalización de causa cardíaca (Certeza de la evidencia: **moderada**, ver **Anexo N° 4**)
 - Menor riesgo de presentar bradicardia significativa o necesidad de marcapasos (Certeza de la evidencia: **baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - Similar riesgo de complicaciones (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)
- **Conclusión:** La ablación mediante cateterismo demostró mayor eficacia y similar riesgo de complicaciones en comparación con el tratamiento farmacológico para control del ritmo (Certeza de la evidencia)

Para FA paroxística:

- En comparación con el tratamiento farmacológico para control de ritmo, la ablación mediante cateterismo presentó:
 - Menor riesgo de recurrencia de fibrilación auricular (Certeza de la evidencia: **baja**, ver **Anexo N° 4**)
 - Menor riesgo de fibrilación auricular sintomática (Certeza de la evidencia: **muy baja**, ver **Anexo N° 4**)
- **Conclusión:** La ablación mediante cateterismo demostró mayor eficacia en comparación con el tratamiento farmacológico para control del ritmo (Certeza de la evidencia:)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- La ablación mediante cateterismo ha demostrado ser eficaz como tratamiento de segunda línea en comparación con la continuación del tratamiento farmacológico para control del ritmo, por lo que reduce la sintomatología que

pueda presentar el paciente. Consideramos que los pacientes valoraran la ausencia de síntomas.

- **Conclusión:** los pacientes/familiares preferirían el uso de la ablación mediante cateterismo sobre el uso del tratamiento farmacológico para control del ritmo.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- La ablación mediante cateterismo es un procedimiento mínimamente invasivo conocido por los profesionales de salud y en el cual reciben entrenamiento para su uso exitoso. La continuación del tratamiento farmacológico para control del ritmo podría no ser aceptado por los profesionales de salud.
- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían ofrecer la ablación mediante cateterismo para pacientes en los cuales persiste la sintomatología de FA a pesar del uso del tratamiento farmacológico para control del ritmo.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- La ablación mediante cateterismo es aplicable en establecimientos de salud donde se cuenten con los recursos humanos, equipamiento y de infraestructura. El tratamiento farmacológico para control del ritmo puede ofrecerse en establecimientos de salud no tan especializados.
- **Conclusión:** El uso del tratamiento farmacológico para control del ritmo es más factible que el uso de la ablación mediante cateterismo.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- El uso de la ablación mediante cateterismo consume más recursos que el tratamiento farmacológico para control del ritmo debido a que va a requerir el uso de una sala especial para procedimiento, capacitación y disponibilidad de personal de salud.
- **Conclusión:** El uso del tratamiento farmacológico para control del ritmo consume menos recursos que el uso de la ablación mediante cateterismo.

[ACT.] PICO 8.3: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica en pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (**Anexo N° 1**) o publicadas como artículos científicos (**Anexos N° 2**), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG.

Se encontró dos RS publicadas como artículos científicos: Simader 2023 (68) y Ganesan 2015 (69). A continuación, se resumen las características de las RS encontradas:

RS	Puntaje en AMSTAR-2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Desenlaces críticos o importantes que son evaluados por los estudios (número de estudios por cada desenlace)
Simader 2023	10/14	Marzo 2022	• Mortalidad por cualquier causa (3 ECA) • Evento cerebrovascular (2 ECA) • Hospitalización (3 ECA)
Ganesan 2015	8/14	Enero 2014	• Eventos adversos graves (14 EO)

Evidencia por cada desenlace:

Se evaluaron los siguientes desenlaces:

- **Mortalidad por cualquier causa:**
 - Para este desenlace se contó con una RS: Simader 2023 (68).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Simader 2023 (68), debido a que tuvo una calidad metodológica aceptable según la herramienta AMSTAR-2 (10/14), y que realizó su búsqueda hasta marzo 2022.
 - Para este desenlace, la RS de Simader 2023 (68) realizó un MA de 3 ECA (n= 977): AATAC 2016; CASTLE-AF 2018; y RAFT-AF 2022. Estos tuvieron las siguientes características:
 - La **población** fueron pacientes adultos entre 61 a 66.7 años, predominantemente de sexo masculino (71 a 85.5%) con una fracción de eyección entre 30 a 32%. Los participantes eran procedentes de Estados Unidos, Europa, Australia, Brasil, Canadá, Suiza y Taiwán.
 - El **escenario clínico** fue hospitalario.
 - La **intervención** fue la ablación mediante cateterismo.
 - El **comparador** fue tratamiento farmacológico.
 - El **desenlace** se definió como mortalidad por cualquier causa con un tiempo de seguimiento de 2 años a más (24 a 37.8 meses).

- El GEG no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2022).
- **Evento cerebrovascular:**
 - Para este desenlace se contó con una RS: Simader 2023 (68).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Simader 2023 (68), debido a que tuvo una calidad metodológica aceptable según la herramienta AMSTAR-2 (10/14), y que realizó su búsqueda hasta marzo 2022.
 - Para este desenlace, la RS de Simader 2023 (68) realizó un MA de 2 ECA (n= 774): CASTLE-AF 2018; y RAFT-AF 2022. Estos tuvieron las siguientes características:
 - La **población**, el **escenario clínico**, la **intervención**, y el **comparador** fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por cualquier causa.
 - El **desenlace** se definió como evento cerebrovascular con un tiempo de seguimiento de 2 años a más (24 a 37.8 meses).
 - El GEG no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2022).
- **Hospitalización:**
 - Para este desenlace se contó con una RS: Simader 2023 (68).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Simader 2023 (68), debido a que tuvo una calidad metodológica aceptable según la herramienta AMSTAR-2 (10/14), y que realizó su búsqueda hasta marzo 2022.
 - Para este desenlace, la RS de Simader 2023 (68) realizó un MA de 3 ECA (n= 977): AATAC 2016; CASTLE-AF 2018; y RAFT-AF 2022. Estos tuvieron las siguientes características:
 - La **población**, el **escenario clínico**, la **intervención**, y el **comparador** fueron descritos en el desenlace previo de mortalidad por cualquier causa.
 - El **desenlace** se definió como hospitalización reportada dentro de los 30 días después de la intervención quirúrgica.
 - El GEG no consideró necesario actualizar la RS debido a que su búsqueda fue reciente (marzo 2022).
- **Eventos adversos graves:**
 - Para este desenlace se contó con una RS: Ganesan 2015 (69).
 - Se decidió tomar como referencia la RS de Ganesan 2015 (69), debido a que fue la única que reportaba eventos adversos graves en la población de interés.

- Para este desenlace, la RS de Ganesan 2015 (69) realizó un MA de 14 EO (n= 678). Estos tuvieron las siguientes características:
 - La **población** fueron pacientes adultos entre 61 a 66.7 años, predominantemente de sexo masculino (71 a 85.5%) con una fracción de eyección entre 30 a 32%. Los participantes eran procedentes de Estados Unidos, Europa, Australia, Brasil, Canadá, Suiza y Taiwán.
 - El **escenario clínico** fue hospitalario.
 - La **intervención** fue la ablación mediante cateterismo.
 - El **comparador** fue tratamiento farmacológico.
 - El **desenlace** se definió como eventos adversos graves tales como taponamiento cardíaco, edema pulmonar perioperatorio, espasmo coronario transitorio, bloqueo cardíaco, entre otros; un tiempo de seguimiento de 6 a 28 meses.
- El GEG no consideró necesario actualizar la RS.

Tabla de Resumen de la Evidencia (Summary of Findings, SoF):

Población: En pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35% Intervención: Ablación mediante cateterismo Comparador: Tratamiento farmacológico Autor: José Montes Alvis Bibliografía por desenlace: • Mortalidad por cualquier causa: Simader 2023 • Evento cerebrovascular: Simader 2023 • Hospitalización: Simader 2023 • Eventos adversos graves: Ganesan 2015								
Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Importancia	Número y Tipo de estudio	Intervención: Ablación	Comparación: Tratamiento farmacológico	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	Certeza	Interpretación*
Mortalidad por cualquier causa (24 a 37.8 meses)	CRÍTICO	3 ECA (n=977)	61/495 (12.3%)	98/482 (20.3%)	RR: 0.61 (0.44 a 0.84)	79 menos por 1000 (de 114 menos a 33 menos)	⊕⊕○○ BAJA ^{a,b}	Al brindar ablación mediante cateterismo en lugar de tratamiento farmacológico, podría ser que evitemos 79 muertes (-114 a - 33).
Evento cerebrovascular (37.4 a 37.8 meses)	CRÍTICO	2 ECA (n=774)	10/393 (2.5%)	16/381 (4.2%)	RR: 0.62 (0.28 a 1.37)	16 menos por 1000 (de 30 menos a 16 más)	⊕⊕○○ BAJA ^{a,b}	Al brindar ablación mediante cateterismo en lugar de tratamiento farmacológico, podría ser que no modifiquemos la incidencia de eventos cerebrovasculares.
Hospitalización (24 a 37.8 meses)	IMPORTANTE	3 ECA (n=977)	107/495 (21.6%)	172/482 (35.7%)	RR: 0.60 (0.48 a 0.74)	143 menos por 1000 (de 186 menos a 93 menos)	⊕⊕○○ BAJA ^{a,b}	Al brindar ablación mediante cateterismo en lugar de tratamiento farmacológico, podría ser que evitemos 143 hospitalizaciones (-186 a -93).
Eventos adversos graves (6 a 28 meses)	CRÍTICO	14 EO (n=678)	38/678 (5.5%)	NR	--	--	⊕○○○ MUY BAJA ^a	
IC: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo; EO: Estudio observacional; NR: No reportado. *Se usan términos estandarizados de acuerdo a la certeza de la evidencia: alta = ningún término, moderada = probablemente, baja = podría ser, muy baja = podría ser aunque la evidencia es incierta. Explicaciones de la certeza de evidencia: - Se disminuyó un nivel por riesgo de sesgo: debido a que la mayoría de los estudios fueron de etiqueta abierta. - Se disminuyó un nivel por imprecisión: debido a que el número de eventos fue < 300.								

Tabla de la Evidencia a la Decisión (*Evidence to Decision*, EtD):

Presentación:

[ACT.] Pregunta 8.3: En pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?	
Población:	Pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%,
Intervención:	Ablación mediante cateterismo
Comparador:	Tratamiento médico óptimo
Desenlaces:	• Mortalidad por cualquier causa • Evento cerebrovascular • Hospitalización • Eventos adversos graves
Escenario:	EsSalud
Perspectiva:	Recomendación clínica poblacional – Seguro de salud (EsSalud)
Potenciales conflictos de interés:	Los miembros del GEG manifestaron no tener conflictos de interés con respecto a esta pregunta

Evaluación:

Beneficios:					
¿Cuán sustanciales son los beneficios ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador?					
Juicio	Evidencia				Consideraciones adicionales
○ Trivial ○ Pequeño ○ Moderado ● Grande ○ Varía ○ Se desconoce	Desenlaces (<i>tiempo de seguimiento</i>)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	El GEG consideró que el beneficio fue grande (debido a que los efectos sobre mortalidad por cualquier causa y hospitalización fueron importantes).
	Mortalidad por cualquier causa (24 a 37.8 meses)	3 ECA (n=977)	RR: 0.61 (0.44 a 0.84)	79 menos por 1000 (de 114 menos a 33 menos)	
	Evento cerebrovascular (37.4 a 37.8 meses)	2 ECA (n=774)	RR: 0.62 (0.28 a 1.37)	16 menos por 1000 (de 30 menos a 16 más)	
	Hospitalización (24 a 37.8 meses)	3 ECA (n=977)	RR: 0.60 (0.48 a 0.74)	143 menos por 1000 (de 186 menos a 93 menos)	
	En resumen, en <i>adultos con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%</i> , por cada 1000 personas a las que se brinde ablación mediante cateterismo en lugar de tratamiento farmacológico: ● Podría ser que evitemos 79 muertes (-114 a -33) ● Podría ser que no modifiquemos la incidencia de eventos cerebrovasculares. ● Podría ser que evitemos 143 hospitalizaciones (-186 a -93)				
Daños:					
¿Cuán sustanciales son los daños ocasionados al brindar la intervención frente a brindar el comparador?					
Juicio	Evidencia				Consideraciones adicionales

○ Trivial ○ Pequeño ● Moderado ○ Grande ○ Varía ○ Se desconoce	Desenlaces (tiempo de seguimiento)	Número y Tipo de estudios	Efecto relativo (IC 95%)	Diferencia (IC 95%)	El GEG consideró que el daño fue moderado (puesto que la tasa de eventos adversos graves fue relevante). El 5.5% (36/678) de los participantes del grupo asignado a ablación mediante cateterismo presentó algún evento adverso grave tales como taponamiento cardíaco, edema pulmonar perioperatorio, espasmo coronario transitorio, bloqueo cardíaco, entre otros. A pesar de que los datos provienen de estudios observacionales que muestran una mayor incidencia de complicaciones en centros con menor volumen de pacientes, el GEG consideró que los pacientes con insuficiencia cardíaca crónica tienen un mayor riesgo de complicaciones en comparación con la población general.
	Eventos adversos graves (6 a 28 meses)	14 EO (n=678)	RR: 0.61 (0.44 a 0.84)	79 menos por 1000 (de 114 menos a 33 menos)	
Certeza de la evidencia: ¿Cuál es la certeza general de la evidencia?					
Juicio	Evidencia			Consideraciones adicionales	
○ Muy baja ● Baja ○ Moderada ○ Alta ○ Ningún estudio incluido				Para la certeza global de la evidencia, el GEG consideró la menor certeza entre los desenlaces críticos provenientes de ECA. Por ello, la certeza global de la evidencia fue baja.	
Desenlaces importantes para los pacientes: ¿Se contó con evidencia para todos los desenlaces importantes/críticos para los pacientes?					
Juicio	Evidencia			Consideraciones adicionales	
○ No ○ Probablemente no ● Probablemente sí ○ Sí					
Balance de los efectos: ¿El balance entre beneficios y daños favorece a la intervención o al comparador? (Tomar en cuenta los beneficios, daños, certeza de la evidencia y la presencia de desenlaces importantes)					
Juicio	Evidencia			Consideraciones adicionales	
○ Favorece al comparador ○ Probablemente favorece al comparador ○ No favorece a la intervención ni al comparador ● Probablemente favorece a la intervención ○ Favorece a la intervención ○ Varía ○ Se desconoce				Considerando los beneficios, daños, certeza de evidencia y la presencia de desenlaces importantes, el balance probablemente favorece a la intervención.	
Uso de recursos: ¿Qué tan grandes son los requerimientos de recursos (costos) de la intervención frente al comparador para un paciente (de ser una enfermedad crónica, usar el costo anual)?					
Juicio	Evidencia			Consideraciones adicionales	

☐ Costos extensos ☒ Costos moderados ☐ Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños ☐ Ahorros moderados ☐ Ahorros extensos ☐ Varía ☐ Se desconoce		El GEG consideró que ablación mediante cateterismo conllevaría a costos moderados
Equidad: Al preferir la intervención en lugar del comparador, ¿cuál será el impacto en la equidad?		
Definiciones - Incrementa la equidad: favorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc) - Reduce la equidad: desfavorece a poblaciones vulnerables de interés, como mayores de edad, personas de escasos recursos económicos, personas que viven en contextos rurales, personas que tienen escaso acceso a los servicios de salud, etc)		
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
☒ Reduce la equidad ☐ Probablemente reduce la equidad ☐ Probablemente no tenga impacto en la equidad ☐ Probablemente incrementa la equidad ☐ Incrementa la equidad ☐ Varía ☐ Se desconoce		La ablación mediante cateterismo comparada con el tratamiento médico óptimo reduce la equidad debido a que requiere de equipos, instrumental, y dispositivos médicos que se encuentran únicamente disponibles en centros de alto nivel de complejidad.
Aceptabilidad: ¿La intervención es aceptable para el personal de salud y los pacientes?		
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
☐ No ☐ Probablemente no ☐ Probablemente sí ☒ Sí ☐ Varía ☐ Se desconoce		Personal de salud: - Son los procedimientos que se vienen realizando actualmente. - Están dispuestos a poder continuar efectuando los mismo procedimientos. Pacientes: Son los procedimientos que vienen recibiendo actualmente.
Factibilidad: ¿La intervención es factible de implementar?		
Juicio	Evidencia	Consideraciones adicionales
☐ No ☐ Probablemente no ☐ Probablemente sí ☒ Sí ☐ Varía ☐ Se desconoce		Disponibilidad real: El GEG consideró que la ablación mediante cateterismo está disponible solo en centros de alto nivel de complejidad Personal e infraestructura: El GEG consideró que la ablación mediante cateterismo requiere que los especialistas estén capacitados en este tipo de procedimiento. Por ello, el GEG consideró factible brindar ablación mediante cateterismo.

Resumen de los juicios:

PICO 8.3: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica en pacientes con FA e insuficiencia cardíaca crónica sintomática con FE reducida < 35%

	JUICIOS						
BENEFICIOS	Trivial	Pequeño		Moderado	Grande	Varía	Se desconoce
DAÑOS	Grande	Moderado		Pequeño	Trivial	Varía	Se desconoce
CERTEZA DE LA EVIDENCIA	Muy baja	Baja		Moderada	Alta	Ningún estudio incluido	
DESENLACES IMPORTANTES PARA LOS PACIENTES	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí		
BALANCE DE LOS EFECTOS	Favorece al comparador	Probablemente favorece al comparador	No favorece a la intervención ni al comparador	Probablemente favorece a la intervención	Favorece a la intervención	Varía	Se desconoce
USO DE RECURSOS	Costos extensos	Costos moderados	Intervención y comparador cuestan similar o los costos son pequeños	Ahorros moderados	Ahorros extensos	Varía	Se desconoce
EQUIDAD	Reduce la equidad	Probablemente reduce la equidad	Probablemente no tenga impacto en la equidad	Probablemente incrementa la equidad	Incrementa la equidad	Varía	Se desconoce
ACEPTABILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
FACTIBILIDAD	No	Probablemente no		Probablemente sí	Sí	Varía	Se desconoce
RECOMENDACIÓN FINAL	Recomendación fuerte a favor del control	Recomendación condicional a favor del control	Recomendación condicional a favor de la intervención o del control	Recomendación condicional a favor de la intervención	Recomendación fuerte a favor de la intervención	No emitir recomendación	

Recomendaciones y justificación:

Justificación de la dirección y fuerza de la recomendación	Recomendación
[ACT.] Dirección de la recomendación: La ablación mediante cateterismo tiene mejor eficacia para el manejo de pacientes con fibrilación auricular paroxística que el manejo farmacológico. Sin embargo, por ser menos factible e incurrir en mayor uso de recursos, se decidió formular una recomendación a favor del uso de la ablación mediante cateterismo, solo cuando el tratamiento farmacológico no consiga su objetivo o no sea tolerado por el paciente. Fuerza de la recomendación: Considerando que la certeza de la evidencia fue muy baja, se decidió emitir una recomendación condicional.	En pacientes con FA paroxística sintomática, luego de valorar la factibilidad y aceptabilidad de esta intervención, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo en alguno de los siguientes escenarios: • Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3 • Refractarios o intolerantes a betabloqueadores. Recomendación condicional Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○
[ACT.] Dirección de la recomendación: Considerando que las complicaciones peri-procedimentales y relacionadas al uso del tratamiento farmacológico entre la ablación mediante cateterismo y el tratamiento farmacológico para control del ritmo son similares, la ablación mediante cateterismo tiene mejor eficacia para el manejo de pacientes con fibrilación auricular no paroxística en los que el tratamiento farmacológico previo no fue eficaz o no fue tolerado. Por ello se decidió formular una recomendación a favor del uso de la ablación mediante cateterismo. Fuerza de la recomendación: Considerando que la certeza de la evidencia fue muy baja, se decidió emitir una recomendación condicional.	En pacientes con FA persistente sintomática, luego de valorar la factibilidad y aceptabilidad de esta intervención, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo en alguno de los siguientes escenarios: • Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3 • Refractarios o intolerantes a betabloqueadores. Recomendación condicional Certeza de la evidencia: Muy baja ⊕○○○

[ACT.] Dirección de la recomendación: Los beneficios de brindar ablación mediante cateterismo en lugar de tratamiento farmacológico en pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%, se consideraron grandes (debido a que los efectos sobre mortalidad por cualquier causa y hospitalización fueron importantes) y los daños se consideraron moderados (puesto que la tasa de eventos adversos graves fue relevante). Por ello, se emitió una recomendación a favor de la intervención. Fuerza: La certeza de la evidencia fue baja. Por ello, esta recomendación fue condicional.	En pacientes con FA sintomática asociada a insuficiencia cardiaca crónica con FE reducida < 35% en terapia médica óptima, luego una valoración individualizada de los beneficios y daños, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo. Recomendación condicional Certeza de la evidencia: Baja ⊕⊕○○
---	---

Buenas Prácticas Clínicas (BPC):

El GEG consideró relevante emitir las siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

Justificación	BPC
[ACT.] Evidencia: Aunque se requieren ensayos aleatorizados con un seguimiento adecuado para obtener conclusiones sólidas, el GEG consideró que la taquicardiomiopatía es una entidad caracterizada por la disfunción reversible del ventrículo izquierdo que puede ser inducida por taquicardias sostenidas, como la FA (70) y en donde la indicación de ablación por cateterismo representa una estrategia terapéutica potencialmente curativa para restaurar la función cardíaca y mejorar la calidad de vida en estos pacientes. (71, 72) Sin embargo, es importante realizar una evaluación individualizada y considerar la selección adecuada de pacientes para maximizar los potenciales beneficios de este enfoque terapéutico. La pronta intervención puede prevenir la progresión de la enfermedad y sus complicaciones. Esto coincide con lo mencionado por la guía ESC 2020 (6).	En pacientes con FA y disfunción sistólica del VI, con alta sospecha de taquicardiomiopatía asociada a FA, considerar realizar ablación mediante cateterismo.

[ACT.] Evidencia: Aunque se requieren ensayos aleatorizados con un seguimiento adecuado para obtener conclusiones sólidas, el GEG consideró que la ablación por catéter en pacientes con síndrome taquicardia-bradicardia se justifica debido a su efectividad en controlar las arritmias y aliviar los síntomas asociados, demostrando mantener alrededor del 72% de los pacientes libres de fibrilación auricular durante un seguimiento de hasta 15 años. Además de reducir la necesidad de procedimientos invasivos como la implantación de un marcapasos permanente, la ablación mejora significativamente la calidad de vida al aliviar síntomas debilitantes como mareos y fatiga, lo que respalda su elección como una opción terapéutica preferida en el manejo del síndrome taquicardia-bradicardia. (73, 74)	En pacientes con síndrome taquicardia bradicardia documentada como FA seguida de una pausa significativa, considerar realizar ablación mediante cateterismo para reducir los síntomas de la FA y disminuir la necesidad de implantación de marcapasos.
Evidencia: El GEG-Local consideró importante resaltar que, en pacientes con FA que van a ser sometidos a cirugía cardiotorácica, se puede realizar la ablación quirúrgica de los puntos gatillo de la FA. Al respecto, una RS de Wang X (2018) (20) realizó un MA de 11 ECA (n=666) en el cual comparó un grupo de pacientes a los cuales se les realizó cirugía cardiaca y ablación de la aurícula izquierda versus aquellos a los que se les realizó solo cirugía cardiaca, concluyendo que realizar la ablación quirúrgica concomitante a la cirugía cardiaca es una estrategia segura y eficaz.	En pacientes con FA sintomática (paroxística o persistente), considere la ablación quirúrgica concomitante a otra cirugía cardiotorácica.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Recomendación:

1. En pacientes con FA paroxística sintomática, luego de valorar la factibilidad y aceptabilidad de esta intervención, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo en alguno de los siguientes escenarios:
 - Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3
 - Refractarios o intolerantes a betabloqueadores.*

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

2. En pacientes con FA persistente sintomática que, a pesar del tratamiento farmacológico óptimo, o cuando el tratamiento farmacológico no sea tolerado por el paciente, sugerimos ofrecer ablación mediante cateterismo de los puntos gatillo ubicados en las venas pulmonares.

- Refractarios o intolerantes a al menos un fármaco antiarrítmico clase 1 o 3
- Refractarios o intolerantes a betabloqueadores.*

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

3. En pacientes con FA sintomática asociada a insuficiencia cardiaca crónica con FE reducida < 35% en terapia médica óptima, luego una valoración individualizada de los beneficios y daños, sugerimos realizar ablación mediante cateterismo.

Recomendación condicional a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

1. En pacientes con FA y disfunción sistólica del VI, con alta sospecha de taquicardiomiopatía asociada a FA, considerar realizar ablación mediante cateterismo.
2. En pacientes con síndrome taquicardia bradicardia documentada como FA seguida de una pausa significativa, considerar realizar ablación mediante cateterismo para reducir los síntomas de la FA y disminuir la necesidad de implantación de marcapasos.
3. En pacientes con FA sintomática (paroxística o persistente), considere la ablación quirúrgica concomitante a otra cirugía cardiorádica.

c. Manejo de FA de presentación aguda

Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?

[A continuación se muestra la resolución de la pregunta realizada en la primera versión de la GPC (setiembre del 2018). Se realizó una actualización de la búsqueda para la actualización de la GPC (agosto del 2023) y se consultó al GEG. Como resultado de esta evaluación, no se encontraron razones que justificaran cambios en alguno de los enunciados. Los resultados de la nueva búsqueda se muestran en el **Anexo N° 2**].

Conceptos previos:

La fibrilación auricular (FA) es una causa muy común de presentación aguda en el hospital, ya sea como un diagnóstico primario descompensado o como producto de una complicación de otra comorbilidad. Este grupo de pacientes denominado 'FA Aguda inestable' generalmente se define como pacientes con síntomas relacionados (palpitaciones, hipotensión, etc.) de duración menor a 48 horas (36).

Podemos considerar dos escenarios: 1) cuando la FA es de nueva aparición, esto se define como un paciente con fibrilación auricular cuyos síntomas son nuevos y se sospecha que el episodio de FA comenzó < 48 h antes de la presentación; 2) la presentación aguda puede deberse a un deterioro del control de la frecuencia ventricular en pacientes con FA persistente o permanente preexistente. Típicamente, los pacientes tendrán una respuesta ventricular rápida, ya que es este fenómeno el responsable de la mayoría de sus síntomas y de su presentación aguda(75).

Las estrategias de manejo variarán según las circunstancias clínicas. Para decidir cuál es le mejor abordaje terapéutico se debe considerar lo siguiente: 1) el estado hemodinámico del paciente, 2) si la FA es probable que sea un evento primario, 3) la duración de la FA y el consiguiente riesgo tromboembólico si el ritmo sinusal se restablece de forma aguda, 4) las comorbilidades asociadas y si el tratamiento de estas mejorará el control de la frecuencia o la probabilidad de restablecer y mantener el ritmo sinusal (75).

En ambos escenarios es esencial que la estrategia de manejo general aborde y trate las comorbilidades asociadas y otros trastornos fisiológicos concurrentes, ya que el manejo de la frecuencia o el ritmo de forma aislada es poco probable que sea efectivo.

Las estrategias principales son el control de la frecuencia cardiaca y la restauración del ritmo cardíaco. Dicha elección del ritmo o las estrategias de control de frecuencia se realizarán sobre bases clínicas. La base de evidencia para las dos estrategias se considera por lo tanto por separado. Para el control del ritmo, se consideran enfoques eléctricos y farmacológicos; para el control de la frecuencia, solo los enfoques farmacológicos son relevantes.

Pregunta PICO abordada en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó la siguiente pregunta PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
9	Pacientes con FA de presentación aguda	Cardioversión eléctrica	• Mortalidad • Calidad de vida

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de GPC que tengan RS (**Anexo N° 1**) y de RS publicadas como artículos científicos (**Anexo N° 2**), como se detalla en la sección de métodos.

Se encontró la RS de Cohn (2013) (76) que evaluó el uso de cardioversión eléctrica para el control del ritmo en pacientes con FA y síntomas agudos.

A continuación, se resumen las características de las RS encontrada:

RS	Puntaje en AMSTAR 2	Fecha de la búsqueda (mes y año)	Número de estudios que responden la pregunta de interés
Cohn (2013)	8	Diciembre 2013	5 observacionales

- Control del ritmo Cardíaco:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Cohn (2013) (76), la cual se tomó como referencia para resolver la pregunta por ser la única RS encontrada.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.
 - Resumen de la evidencia:
 - La RS de Cohn (2013) (76) realizó una revisión sistemática de estudios observacionales (n=1593) sobre el uso de cardioversión eléctrica en emergencia, en pacientes con FA hemodinámicamente inestable. Halló una tasa de control de ritmo cardíaco de 85.5% a 97%. Debido a que la evaluación se realizó en escenarios de emergencia, no se tuvo un comparador para evaluar su eficacia con respecto a otras intervenciones.
- Efectos adversos:
 - Para este desenlace se contó con una RS: Cohn (2013) (76), la cual se tomó como referencia para resolver la pregunta por ser la única RS encontrada.
 - El GEG-Local no consideró necesario actualizar la RS debido a que se consideró que no se habían realizado estudios relevantes desde dicha fecha.

- Resumen de la evidencia:
 - La RS de Cohn (2013) (76) realizó una revisión sistemática de estudios observacionales (n=1593) sobre el uso de cardioversión eléctrica en emergencia. Halló una tasa de eventos adversos de 0.06% (1 evento de stroke). Debido a que la evaluación se realizó en escenarios de emergencia, no se tuvo un comparador para evaluar su seguridad con respecto a otras intervenciones.

Balance beneficios/riesgos y Certeza de la evidencia:

- **Conclusión:** La cardioversión eléctrica genera un adecuado control del ritmo en pacientes con FA de presentación aguda, además con pocos eventos adversos relacionados (Certeza de la evidencia: **muy baja, Anexo N° 4**)

Valoración de los desenlaces por los pacientes: El GEG-Local consideró que los desenlaces priorizados para esta pregunta serían relevantes para los pacientes.

Preferencias de los pacientes/familiares: El GEG-Local consideró que:

- **Conclusión:** los pacientes/familiares preferirían el uso la cardioversión eléctrica debido a que es un tratamiento rápido y disponible en escenarios de emergencia.

Aceptabilidad de los profesionales de la salud: El GEG-Local consideró que:

- **Conclusión:** Los médicos especialistas aceptarían con facilidad el uso de cardioversión eléctrica, debido a que es una intervención habitual en emergencias cardiovasculares.

Factibilidad: El GEG-Local consideró que:

- **Conclusión:** La cardioversión eléctrica es factible debido a la disponibilidad en las unidades de emergencia de la institución.

Uso de recursos: El GEG-Local consideró que:

- **Conclusión:** El uso de la cardioversión eléctrica es una intervención que permitiría ahorro de recursos a largo plazo, debido que al tratar precozmente una FA de presentación aguda, se podría evitar los gastos relacionados a la discapacidad producida por sus complicaciones.

Dirección y fuerza de la recomendación:

- **Dirección de la recomendación:** Considerando que el uso de cardioversión eléctrica presenta una alta tasa de respuesta y baja tasa de eventos adversos, se decidió formular una recomendación **a favor del uso de cardioversión eléctrica de emergencia**.
- **Fuerza de la recomendación:** Considerando que la Certeza de la evidencia fue muy baja, pero que es una intervención aceptable por pacientes y especialistas, factible, permite ahorro de recursos a largo plazo, y es la única intervención

disponible para este grupo de pacientes en riesgo de muerte, se decidió emitir una recomendación **fuerte**.

Planteamiento de puntos de buena práctica clínica:

1. El GEG-Local consideró importante evaluar la cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE) en emergencias, cuando la FA tenga más de 48 horas de duración y el paciente se encuentre hemodinámicamente estable. Al igual que lo mencionado en la pregunta 7, se sabe que no hay diferencia en la tasa de recuperación de ritmo, riesgo de eventos tromboembólicos y mortalidad por todas las causas en pacientes sometidos a cardioversión eléctrica no guiada por ETE y aquella guiada por ETE (64). Por estos motivos, el GEG-Local decidió sugerir considerar el uso de ETE para estos casos siempre que haya personal capacitado e infraestructura adecuada.

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Recomendación:

1. En pacientes con FA con respuesta ventricular rápida en quienes se detecte inestabilidad hemodinámica, recomendamos usar cardioversión eléctrica de emergencia.

Recomendación fuerte a favor

Certeza de la evidencia: muy baja

Puntos de buena práctica clínica:

2. En pacientes con FA de más de 48 horas de duración que se encuentren hemodinámicamente estables, en quienes se considere estrategia de control de ritmo, considerar la realización de cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (ETE).

Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “pill in the pocket”)?

[Esta pregunta se realizó de novo durante actualización de la GPC (agosto del 2023)].

Conceptos previos:

La fibrilación auricular (FA) es una causa muy común de presentación aguda en el hospital, ya sea como un diagnóstico primario descompensado o como producto de una complicación de otra comorbilidad. Este grupo de pacientes denominado

Preguntas PICO abordadas en esta pregunta clínica:

La presente pregunta clínica abordó las siguientes preguntas PICO:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
10	Pacientes con FA de presentación aguda	Cardioversión farmacológica autoadministrada / No cardioversión farmacológica autoadministrada	• Cardioversión exitosa • Tiempo hasta la cardioversión exitosa • Eventos adversos

Búsqueda de RS:

Para esta pregunta, se realizó una búsqueda de RS que hayan sido elaboradas como parte de alguna GPC (**Anexo N° 1**) o publicadas como artículos científicos (**Anexos N° 2**), que hayan evaluado alguno de los desenlaces críticos o importantes priorizados por el GEG. Sin embargo, no se incluyó ninguna RS para responder la pregunta clínica por lo que se decidió establecer un punto de buena práctica clínica.

Buenas Prácticas Clínicas (BPC):

El GEG consideró relevante emitir las siguientes BPC al respecto de la pregunta clínica desarrollada:

Justificación	BPC
[ACT.] Evidencia: El GEG llegó a la conclusión de que, si bien el tratamiento ideal para una fibrilación auricular de inicio súbito sería la cardioversión farmacológica en un entorno hospitalario, en el caso de pacientes ambulatorios específicos con este tipo de fibrilación, el uso de una dosis oral autoadministrada de propafenona ("Pill in the pocket") puede resultar beneficioso al permitir una conversión más temprana. Sin embargo, es esencial asegurarse de que previamente se haya establecido la seguridad y eficacia de este enfoque en un entorno hospitalario,	En pacientes con FA de presentación aguda, considerar administrar la estrategia “Pill in the pocket” con propafenona en dosis de carga (450-600 mg) para aquellos pacientes con FA paroxística que cumplen con todos los siguientes criterios: - Cuando esta terapia ha sido efectiva al ser administrada bajo monitoreo médico. - No tienen antecedentes de disfunción ventricular izquierda, o enfermedad cardíaca valvular significativa o isquémica.

además de considerar otros factores relevantes. La propafenona puede ser prescrita en una dosis de carga inicial que varía entre 450 y 600 mg. De acuerdo a análisis combinados de estudios, se ha observado que una única dosis inicial alcanza una tasa de éxito en la reversión de la fibrilación auricular que oscila entre el 56% y el 83%, dependiendo de la duración de la fibrilación auricular. (77, 78) Además, se observó que la administración de propafenona antes de la cardioversión eléctrica no afectó ni los requisitos de energía ni la tasa de éxito de la cardioversión, como se informa en otro estudio. (79) Esto coincide con lo mencionado por las guías NICE 2021 (5), y ESC 2020 (6) que mencionaron además ciertos criterios para la selección de pacientes.	c. Tener un historial de episodios sintomáticos infrecuentes (no más de 6 episodios por año) de FA paroxística. d. Tener una presión arterial sistólica mayor a 100 mmHg y una frecuencia cardíaca en reposo por encima de 70 lpm. e. Ser capaces de entender cómo y cuándo tomar el medicamento.
--	---

Recomendaciones y puntos de buena práctica clínica:

Puntos de buena práctica clínica:

1. En pacientes con FA de presentación aguda, considerar administrar la estrategia “Pill in the pocket” con propafenona en dosis de carga (450-600 mg) para aquellos pacientes con FA paroxística que cumplen con todos los siguientes criterios:
 - a. Cuando esta terapia ha sido efectiva al ser administrada bajo monitoreo médico.
 - b. No tienen antecedentes de disfunción ventricular izquierda, o enfermedad cardíaca valvular significativa o isquémica.
 - c. Tener un historial de episodios sintomáticos infrecuentes (no más de 6 episodios por año) de FA paroxística.
 - d. Tener una presión arterial sistólica mayor a 100 mmHg y una frecuencia cardíaca en reposo por encima de 70 lpm.
 - e. Ser capaces de entender cómo y cuándo tomar el medicamento.

VI. Plan de actualización de la Guía de Práctica Clínica

La presente GPC tiene una validez de tres años. Al acercarse al fin de este período, se procederá a una revisión de la literatura para su actualización, luego de la cual se decidirá si se actualiza la presente GPC o se procede a realizar una nueva versión, de acuerdo a la cantidad de evidencia nueva que se encuentre.

VII. Plan de evaluación y monitoreo de la guía de práctica clínica

Los indicadores de evaluación y monitoreo de la GPC serán los siguientes:

Tema	Indicador	Numerador	Denominador	Valor esperado
Prevención de eventos tromboembólicos	Proporción de pacientes con FA no valvular en quienes se use el índice de riesgo CHA ₂ DS ₂ -VASc para evaluar el riesgo de eventos tromboembólicos	Pacientes en quienes se use el índice de riesgo CHA ₂ DS ₂ -VASc	Proporción de pacientes con FA no valvular	≥ 90%
	Pacientes con FA en quienes se decida iniciar anticoagulación, emplear el anticoagulante oral disponible en la institución que mejor se adapte a las características clínicas del paciente.	Pacientes que reciban anticoagulante oral disponible en la institución.	Pacientes con FA e indicación de anticoagulación oral basado en riesgos y beneficios.	≥ 90%
Terapia de mantenimiento	Pacientes con FA en quienes se brinden estrategias de control de la frecuencia como primera línea.	Pacientes en quienes se brinden estrategias de control de la frecuencia como primera línea.	Pacientes con FA en terapia de mantenimiento	≥ 90%
	Pacientes con FA en los que se elija una estrategia de control de frecuencia a largo plazo, en quienes se use betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos.	Pacientes en quienes se use betabloqueadores o bloqueadores de canales de calcio no dihidropiridínicos.	Pacientes con FA en los que se elija una estrategia de control de frecuencia a largo plazo	≥ 90%
	Pacientes con FA en los que se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo, en quienes se use un betabloqueador (excepto sotalol) como tratamiento de primera línea.	Pacientes en quienes se use un betabloqueador (excepto sotalol) como tratamiento de primera línea.	Pacientes con FA en los que se elija una estrategia de control de ritmo a largo plazo.	≥ 90%
Manejo de FA en emergencias	En pacientes con FA con respuesta ventricular rápida en quienes se	Pacientes en quienes se use cardioversión eléctrica de emergencia.	En pacientes con FA con respuesta	≥ 90%

Tema	Indicador	Numerador	Denominador	Valor esperado
	detecte inestabilidad hemodinámica, recomendamos usar cardioversión eléctrica de emergencia.		ventricular rápida en quienes se detecte inestabilidad hemodinámica.	

VIII. Referencias

1. National Heart Lung and Blood Institute. Atrial Fibrillation: NIH; 2018 [Available from: <https://www.nhlbi.nih.gov/health-topics/atrial-fibrillation>].
2. Camm AJ, Lip GY, De Caterina R, Savelieva I, Atar D, Hohnloser SH, et al. 2012 focused update of the ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation: an update of the 2010 ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation. Developed with the special contribution of the European Heart Rhythm Association. Eur Heart J. 2012 Nov;33(21):2719-47. doi: <https://www.doi.org/10.1093/eurheartj/ehs253>. Epub 2012 Aug 24.
3. Sandhu RK, Healey JS. Screening for undiagnosed atrial fibrillation. Expert review of cardiovascular therapy. 2018(just-accepted).
4. January CT, Wann LS, Calkins H, Chen LY, Cigarroa JE, Cleveland JC Jr, et al. 2019 AHA/ACC/HRS Focused Update of the 2014 AHA/ACC/HRS Guideline for the Management of Patients With Atrial Fibrillation: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Rhythm Society. J Am Coll Cardiol. 2019 Jul 9;74(1):104-132. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.jacc.2019.01.011>. Epub 2019 Jan 28. Erratum in: J Am Coll Cardiol. 2019 Jul 30;74(4):599.
5. National Institute for Health and Care Excellence. Atrial fibrillation: diagnosis and management NICE guideline. Clinical Guideline 196. London: NICE, 2021. Disponible en: <https://www.nice.org.uk/guidance/ng196/>.
6. Hindricks G, Potpara T, Dagres N, Arbelo E, Bax JJ, Blomström-Lundqvist C, et al. 2020 ESC Guidelines for the diagnosis and management of atrial fibrillation developed in collaboration with the European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS): The Task Force for the diagnosis and management of atrial fibrillation of the European Society of Cardiology (ESC) Developed with the special contribution of the European Heart Rhythm Association (EHRA) of the ESC. Eur Heart J. 2021 Feb 1;42(5):373-498. doi: <https://www.doi.org/10.1093/eurheartj/ehaa612>. Erratum in: Eur Heart J. 2021 Feb 1;42(5):507. Erratum in: Eur Heart J. 2021 Feb 1;42(5):546-547. Erratum in: Eur Heart J. 2021 Oct 21;42(40):4194.
7. Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, Burgers JS, Cluzeau F, Feder G, et al. AGREE II: advancing guideline development, reporting and evaluation in health care. Canadian Medical Association Journal. 2010;182(18):E839-E42.
8. Ministerio de Salud. Documento técnico: Metodología para la de documento técnico elaboración guías de practica clínica. Lima, Perú: MINSA; 2015.
9. Shea BJ, Reeves BC, Wells G, Thuku M, Hamel C, Moran J, et al. AMSTAR 2: a critical appraisal tool for systematic reviews that include randomised or non-randomised studies of healthcare interventions, or both. Bmj. 2017;358:j4008.
10. Higgins JP, Altman DG, Gøtzsche PC, Jüni P, Moher D, Oxman AD, et al. The Cochrane Collaboration's tool for assessing risk of bias in randomised trials. Bmj. 2011;343:d5928.
11. Wells G, Shea B, O'connell D, Peterson J, Welch V, Losos M, et al. The Newcastle-Ottawa Scale (NOS) for assessing the quality of nonrandomised studies in meta-analyses. Ottawa (ON): Ottawa Hospital Research Institute; 2009. Available in March. 2016.
12. Whiting PF, Rutjes AW, Westwood ME, Mallett S, Deeks JJ, Reitsma JB, et al. QUADAS-2: a revised tool for the quality assessment of diagnostic accuracy studies. Annals of internal medicine. 2011;155(8):529-36.
13. Andrews JC, Schünemann HJ, Oxman AD, Pottie K, Meerpohl JJ, Coello PA, et al. GRADE guidelines: 15. Going from evidence to recommendation—determinants of a

- recommendation's direction and strength. *Journal of clinical epidemiology*. 2013;66(7):726-35.
14. Andrews J, Guyatt G, Oxman AD, Alderson P, Dahm P, Falck-Ytter Y, et al. GRADE guidelines: 14. Going from evidence to recommendations: the significance and presentation of recommendations. *Journal of clinical epidemiology*. 2013;66(7):719-25.
 15. Lip GY, Nieuwlaat R, Pisters R, Lane DA, Crijns HJ. Refining clinical risk stratification for predicting stroke and thromboembolism in atrial fibrillation using a novel risk factor-based approach: the euro heart survey on atrial fibrillation. *Chest*. 2010;137(2):263-72.
 16. Lip GY. The CHA₂DS₂-VASc score for stroke risk stratification in patients with atrial fibrillation: a brief history. *European heart journal*. 2015.
 17. Lip G. CHA₂DS₂-VASc Score for Atrial Fibrillation Stroke Risk 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/cha2ds2-vasc-score-atrial-fibrillation-stroke-risk>].
 18. Singer DE, Chang Y, Borowsky LH, Fang MC, Pomernacki NK, Udaltsova N, et al. A new risk scheme to predict ischemic stroke and other thromboembolism in atrial fibrillation: the ATRIA study stroke risk score. *Journal of the American Heart Association*. 2013;2(3):e000250.
 19. Singer D. ATRIA Stroke Risk Score 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/atria-stroke-risk-score>].
 20. Wang X, Wang C, Ye M, Lin J, Jin J, Hu Q, et al. Left atrial concomitant surgical ablation for treatment of atrial fibrillation in cardiac surgery: A meta-analysis of randomized controlled trials. *PLoS One*. 2018 Jan 23;13(1):e0191354. doi: <https://www.doi.org/10.1371/journal.pone.0191354>.
 21. Zhu W, Fu L, Ding Y, Huang L, Xu Z, Hu J, et al. Meta-analysis of ATRIA versus CHA₂DS₂-VASc for predicting stroke and thromboembolism in patients with atrial fibrillation. *Int J Cardiol*. 2017 Jan 15;227:436-442. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.ijcard.2016.11.015>. Epub 2016 Nov 9.
 22. Steinberg BA, Piccini JP. Anticoagulation in atrial fibrillation. *Bmj*. 2014;348.
 23. Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. *J Am Heart Assoc*. 2016 May 20;5(5):e003206. doi: <https://www.doi.org/10.1161/JAHA.116.003206>.
 24. Vazquez FJ, Gonzalez JP, LeGal G, Carrier M, Gandara E. Risk of major bleeding in patients receiving vitamin K antagonists or low doses of aspirin. A systematic review and meta-analysis. *Thrombosis research*. 2016;138:1-6.
 25. Vazquez FJ, Gonzalez JP, Gandara E. Aspirin Compared to Low Intensity Anticoagulation in Patients with Non-Valvular Atrial Fibrillation. A Systematic Review and Meta-Analysis. *PloS one*. 2015;10(11):e0142222.
 26. Zhang JT, Chen KP, Zhang S. Efficacy and safety of oral anticoagulants versus aspirin for patients with atrial fibrillation: a meta-analysis. *Medicine*. 2015;94(4):e409.
 27. Bai Y, Guo SD, Deng H, Shantsila A, Fauchier L, Ma CS, et al. Effectiveness and safety of oral anticoagulants in older patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-regression analysis. *Age and ageing*. 2018;47(1):9-17.
 28. van Doorn S, Debray TPA, Kaasenbrood F, Hoes AW, Rutten FH, Moons KGM, et al. Predictive performance of the CHA₂DS₂-VASc rule in atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. *J Thromb Haemost*. 2017 Jun;15(6):1065-1077. doi: <https://www.doi.org/10.1111/jth.13690>. Epub 2017 May 9.
 29. Olesen JB, Fauchier L, Lane DA, Taillandier S, Lip GYH. Risk factors for stroke and thromboembolism in relation to age among patients with atrial fibrillation: the Loire

- Valley Atrial Fibrillation Project. *Chest*. 2012 Jan;141(1):147-153. doi: <https://www.doi.org/10.1378/chest.11-0862>.
30. Nielsen PB, Skjøth F, Overvad TF, Larsen TB, Lip GYH. Female Sex Is a Risk Modifier Rather Than a Risk Factor for Stroke in Atrial Fibrillation: Should We Use a CHA2DS2-VA Score Rather Than CHA2DS2-VASc? *Circulation*. 2018 Feb 20;137(8):832-840. doi: <https://www.doi.org/10.1161/CIRCULATIONAHA.117.029081>.
 31. Chao TF, Liu CJ, Wang KL, Lin YJ, Chang SL, Lo LW, et al. Should atrial fibrillation patients with 1 additional risk factor of the CHA2DS2-VASc score (beyond sex) receive oral anticoagulation? *J Am Coll Cardiol*. 2015 Feb 24;65(7):635-42. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.jacc.2014.11.046>.
 32. Fauchier L, Clementy N, Bisson A, Ivanov F, Angoulvant D, Babuty D, et al. Should Atrial Fibrillation Patients With Only 1 Nongender-Related CHA2DS2-VASc Risk Factor Be Anticoagulated? *Stroke*. 2016 Jul;47(7):1831-6. doi: <https://www.doi.org/10.1161/STROKEAHA.116.013253>.
 33. Zhu WG, Xiong QM, Hong K. Meta-analysis of CHADS2 versus CHA2DS2-VASc for predicting stroke and thromboembolism in atrial fibrillation patients independent of anticoagulation. *Tex Heart Inst J*. 2015 Feb 1;42(1):6-15. doi: <https://www.doi.org/10.14503/THIJ-14-4353>.
 34. Rosendaal FR, Cannegieter SC, van der Meer FJ, Briët E. A method to determine the optimal intensity of oral anticoagulant therapy. *Thromb Haemost*. 1993 Mar 1;69(3):236-9.
 35. Caldeira D, Cruz I, Morgado G, Stuart B, Gomes AC, Martins C, et al. Is the time in therapeutic range using the ratio of tests equivalent to the Rosendaal method? *Blood Coagul Fibrinolysis*. 2015 Dec;26(8):972-6. doi: <https://www.doi.org/10.1097/MBC.0000000000000312>.
 36. National Clinical Guideline Centre (NICE). Atrial fibrillation. Atrial fibrillation: the management of atrial fibrillation - Clinical guideline: NICE; 2014.
 37. IETSI. Eficacia y seguridad de dabigatran 110mg en pacientes adultos con fibrilación auricular no valvular de alto riesgo tromboembólico y respuesta inadecuada a warfarina: Dictamen preliminar de evaluación de tecnología sanitaria n° 043—SDEPFYOTS-DETS IETSI-2016; 2016.
 38. Lip GY, Banerjee A, Lagrenade I, Lane DA, Taillandier S, Fauchier L. Assessing the risk of bleeding in patients with atrial fibrillation: the Loire Valley Atrial Fibrillation project. *Circulation Arrhythmia and electrophysiology*. 2012;5(5):941-8.
 39. Pisters R. HAS-BLED Score for Major Bleeding Risk 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/has-bleed-score-major-bleeding-risk#next-steps>].
 40. Singer D. ATRIA Bleeding Risk Score 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/atria-bleeding-risk-score>].
 41. Gage B. HEMORR₂HAGES Score for Major Bleeding Risk 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/hemorr2hages-score-major-bleeding-risk>].
 42. Gage B. CHADS₂ Score for Atrial Fibrillation Stroke Risk 2018 [Available from: <https://www.mdcalc.com/chads2-score-atrial-fibrillation-stroke-risk>].
 43. Zhu W, He W, Guo L, Wang X, Hong K. The HAS-BLED Score for Predicting Major Bleeding Risk in Anticoagulated Patients With Atrial Fibrillation: A Systematic Review and Meta-analysis. *Clin Cardiol*. 2015 Sep;38(9):555-61. doi: <https://www.doi.org/10.1002/clc.22435>.
 44. Caldeira D, Costa J, Fernandes RM, Pinto FJ, Ferreira JJ. Performance of the HAS-BLED high bleeding-risk category, compared to ATRIA and HEMORR₂HAGES in patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. *J Interv Card Electrophysiol*. 2014 Sep;40(3):277-84. doi: <https://www.doi.org/10.1007/s10840-014-9930-y>. Epub 2014 Jul 11.

45. Alli OO, Holmes DR, Jr. Left atrial appendage occlusion for stroke prevention. Current problems in cardiology. 2015;40(10):429-76.
46. Noelck N, Papak J, Freeman M, Paynter R, Low A, Motu'apuaka M, et al. Effectiveness of Left Atrial Appendage Exclusion Procedures to Reduce the Risk of Stroke: A Systematic Review of the Evidence. Circulation Cardiovascular quality and outcomes. 2016;9(4):395-405.
47. Lempereur M, Aminian A, Freixa X, Gafoor S, Kefer J, Tzikas A, et al. Device-associated thrombus formation after left atrial appendage occlusion: A systematic review of events reported with the Watchman, the Amplatzer Cardiac Plug and the Amulet. Catheterization and cardiovascular interventions : official journal of the Society for Cardiac Angiography & Interventions. 2017;90(5):E111-e21.
48. Halsey C, Chugh A. Rate Versus Rhythm Control for Atrial Fibrillation. Heart failure clinics. 2016;12(2):193-203.
49. Sethi NJ, Feinberg J, Nielsen EE, Safi S, Gluud C, Jakobsen JC. The effects of rhythm control strategies versus rate control strategies for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and Trial Sequential Analysis. PLoS One. 2017 Oct 26;12(10):e0186856. doi: <https://www.doi.org/10.1371/journal.pone.0186856>.
50. Al-Khatib SM, Allen LaPointe NM, Chatterjee R, Crowley MJ, Dupre ME, Kong DF, et al. Rate- and rhythm-control therapies in patients with atrial fibrillation: a systematic review. Ann Intern Med. 2014;160(11):760-73.
51. Cabanas-Grandío P, García-Seara J, Gude F, Martínez-Sande JL, Fernández-López XA, González-Juanatey JR. Assessment of long-term quality of life after cavotricuspid isthmus ablation for typical atrial flutter. Health and Quality of Life Outcomes. 2014;12:47.
52. Dorian P, Angaran P. beta-Blockers and atrial fibrillation: hypertension and other medical conditions influencing their use. The Canadian journal of cardiology. 2014;30(5 Suppl):S38-41.
53. National Center for Biotechnology Information. PubChem Compound Database; CID=2520 2018 [Available from: <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/2520>].
54. National Center for Biotechnology Information. PubChem Compound Database; CID=62920 2018 [Available from: <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/62920>].
55. National Center for Biotechnology Information. PubChem Compound Database; CID=2724385 2018 [26 Julio, 2018]. Available from: <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/2724385>.
56. Sethi NJ, Nielsen EE, Safi S, Feinberg J, Gluud C, Jakobsen JC. Digoxin for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis of randomised clinical trials. PLoS One. 2018 Mar 8;13(3):e0193924. doi: <https://www.doi.org/10.1371/journal.pone.0193924>.
57. Qureshi W, O'Neal WT, Soliman EZ, Al-Mallah MH. Systematic review and meta-analysis of mortality and digoxin use in atrial fibrillation. Cardiology journal. 2016;23(3):333-43.
58. Ma GG, Fang Q, Wang FX. The effect of beta-blockers on mortality in patients with heart failure and atrial fibrillation: A meta-analysis of observational cohort and randomized controlled studies. Cardiol J. 2019;26(6):744-752. doi: <https://www.doi.org/10.5603/CJ.a2018.0074>. Epub 2018 Jul 16.
59. Kirchhof P, Benussi S, Kotecha D, Ahlsson A, Atar D, Casadei B, et al. 2016 ESC Guidelines for the management of atrial fibrillation developed in collaboration with EACTS. Eur J Cardiothorac Surg. 2016 Nov;50(5):e1-e88. doi: <https://www.doi.org/10.1093/ejcts/ezw313>. Epub 2016 Sep 23.

60. Health Nif EC. NICE CG (180), atrial fibrillation (Update): the management of atrial fibrillation. 2014.
61. Lafuente-Lafuente C, Valembois L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. *Cochrane Database Syst Rev*. 2015 Mar 28;(3):CD005049. doi: <https://www.doi.org/10.1002/14651858.CD005049.pub4>.
62. Sullivan SD, Orme ME, Morais E, Mitchell SA. Interventions for the treatment of atrial fibrillation: A systematic literature review and meta-analysis. *International journal of cardiology*. 2013;165(2):229-36.
63. Freemantle N, Lafuente-Lafuente C, Mitchell S, Eckert L, Reynolds M. Mixed treatment comparison of dronedarone, amiodarone, sotalol, flecainide, and propafenone, for the management of atrial fibrillation. *Europace*. 2011;13(3):329-45.
64. Klein AL, Grimm RA, Murray RD, Apperson-Hansen C, Asinger RW, Black IW, et al. Use of transesophageal echocardiography to guide cardioversion in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med*. 2001 May 10;344(19):1411-20. doi: <https://www.doi.org/10.1056/NEJM200105103441901>.
65. Nyong J, Amit G, Adler AJ, Owolabi OO, Perel P, Prieto-Merino D, et al. Efficacy and safety of ablation for people with non-paroxysmal atrial fibrillation. *Cochrane Database Syst Rev*. 2016 Nov 22;11(11):CD012088. doi: <https://www.doi.org/10.1002/14651858.CD012088.pub2>.
66. Chen C, Zhou X, Zhu M, Chen S, Chen J, Cai H, et al. Catheter ablation versus medical therapy for patients with persistent atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis of evidence from randomized controlled trials. *Journal of Interventional Cardiac Electrophysiology*. 2018;52(1):9-18.
67. Hakalahti A, Biancari F, Nielsen JC, Raatikainen MJ. Radiofrequency ablation vs. antiarrhythmic drug therapy as first line treatment of symptomatic atrial fibrillation: systematic review and meta-analysis. *Europace*. 2015 Mar;17(3):370-8. doi: <https://www.doi.org/10.1093/europace/euu376>.
68. Simader FA, Howard JP, Ahmad Y, Saleh K, Naraen A, Samways JW, et al. Catheter ablation improves cardiovascular outcomes in patients with atrial fibrillation and heart failure: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Europace*. 2023 Feb 16;25(2):341-350. doi: <https://www.doi.org/10.1093/europace/euac173>.
69. Ganesan AN, Nandal S, Lüker J, Pathak RK, Mahajan R, Twomey D, et al. Catheter ablation of atrial fibrillation in patients with concomitant left ventricular impairment: a systematic review of efficacy and effect on ejection fraction. *Heart Lung Circ*. 2015 Mar;24(3):270-80. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.hlc.2014.09.012>. Epub 2014 Sep 30.
70. Martin CA, Lambiase PD. Pathophysiology, diagnosis and treatment of tachycardiomyopathy. *Heart*. 2017 Oct;103(19):1543-1552. doi: <https://www.doi.org/10.1136/heartjnl-2016-310391>. Epub 2017 Aug 30.
71. Dagres N, Varounis C, Gaspar T, Piorkowski C, Eitel C, Iliodromitis EK, et al. Catheter ablation for atrial fibrillation in patients with left ventricular systolic dysfunction. A systematic review and meta-analysis. *J Card Fail*. 2011 Nov;17(11):964-70. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.cardfail.2011.07.009>. Epub 2011 Sep 9.
72. Prabhu S, Costello BT, Taylor AJ, Gutman SJ, Voskoboinik A, McLellan AJA, et al. Regression of Diffuse Ventricular Fibrosis Following Restoration of Sinus Rhythm With Catheter Ablation in Patients With Atrial Fibrillation and Systolic Dysfunction: A Substudy of the CAMERA MRI Trial. *JACC Clin Electrophysiol*. 2018 Aug;4(8):999-1007. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.jacep.2018.04.013>. Epub 2018 Jun 27.
73. Tokuda M, Yamashita S, Hachisuka E, Sato H, Oseto H, Yokoyama M, et al. A 15-year follow-up study of radiofrequency catheter ablation for atrial fibrillation in patients

- with tachycardia-bradycardia syndrome. *J Cardiovasc Electrophysiol.* 2022 Sep;33(9):2100-2103. doi: <https://www.doi.org/10.1111/jce.15628>. .
74. Kataoka S, Ejima K, Yazaki K, Kanai M, Yagishita D, Shoda M, et al. Impact of atrial fibrillation ablation on long-term outcomes in patients with tachycardia-bradycardia syndrome. *J Arrhythm.* 2022 May 19;38(4):598-607. doi: <https://www.doi.org/10.1002/joa3.12738>.
75. Long B, Robertson J, Koyfman A, Maliel K, Warix JR. Emergency medicine considerations in atrial fibrillation. *The American journal of emergency medicine.* 2018.
76. Cohn BG, Keim SM, Yealy DM. Is emergency department cardioversion of recent-onset atrial fibrillation safe and effective? *J Emerg Med.* 2013 Jul;45(1):117-27. doi: <https://www.doi.org/10.1016/j.jemermed.2013.01.027>. Epub 2013 Apr 30.
77. Khan IA. Single oral loading dose of propafenone for pharmacological cardioversion of recent-onset atrial fibrillation. *J Am Coll Cardiol.* 2001 Feb;37(2):542-7. doi: [https://www.doi.org/10.1016/s0735-1097\(00\)01116-5](https://www.doi.org/10.1016/s0735-1097(00)01116-5).
78. Botto GL, Bonini W, Broffoni T, Molteni S, Lombardi R, Alfieri G, et al. Conversion of recent onset atrial fibrillation with single loading oral dose of propafenone: is in-hospital admission absolutely necessary? *Pacing Clin Electrophysiol.* 1996 Nov;19(11 Pt 2):1939-43. doi: <https://www.doi.org/10.1111/j.1540-8159.1996.tb03257.x>.
79. Bianconi L, Mennuni M, Lukic V, Castro A, Chieffi M, Santini M. Effects of oral propafenone administration before electrical cardioversion of chronic atrial fibrillation: a placebo-controlled study. *J Am Coll Cardiol.* 1996 Sep;28(3):700-6. doi: [https://www.doi.org/10.1016/0735-1097\(96\)00230-6](https://www.doi.org/10.1016/0735-1097(96)00230-6).



**GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA
PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON
FIBRILACIÓN AURICULAR
-
ACTUALIZACIÓN**

ANEXOS

GPC N° 61

Primera edición: Setiembre 2018

Actualización: Noviembre 2023

SEGURO SOCIAL DE SALUD - ESSALUD

María Elena Aguilar Del Águila

Presidente Ejecutivo, EsSalud

Walter Efraín Borja Rojas

Gerente General, EsSalud

INSTITUTO DE EVALUACIÓN DE TECNOLOGÍAS EN SALUD E INVESTIGACIÓN - IETSI

Juan Alberto Santillana Callirgos

Director del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

Estela Yajaira Malaver Meza

Gerenta (e) de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias

Daysi Zulema Díaz Obregón

Gerenta de la Dirección de Investigación en Salud

Vladimir Ernesto Santos Sánchez

Gerente de la Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Johanna Elizabeth Martins Luna

Directora – Dirección de Guías de Práctica Clínica, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Grupo elaborador

- Expertos clínicos:
 - Richard Soto Becerra, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Carolina Luisa Guevara Caicedo, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Mario Paul Cabrera Saldaña, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Pío Daniel Zelaya Castro, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud*
 - Gladys Martha Espinoza Rivas, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud
 - Ricardo José Zegarra Carhuaz, Instituto Nacional Cardiovascular INCOR, EsSalud

** Expertos clínicos que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

- Metodólogos:
 - José Manuel Montes Alvis, IETSI, EsSalud*
 - Percy Fernando Nateros Baldeón, IETSI, EsSalud*
 - Liz Pamela Mendoza Aucaruri, IETSI, EsSalud*
 - Jessica Hanae Zafra Tanaka, IETSI, EsSalud
 - Sergio André Goicochea Lugo, IETSI, EsSalud
 - Kevin Arturo Pacheco Barrios, IETSI, EsSalud
 - Alvaro Renzo Taype Rondán, IETSI, EsSalud
 - Adrián Vladimir Hernández Díaz, Consultor
 - José Alejandro Piscoya Rivera, Consultor

** Metodólogos que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

- Gestores:
 - Stefany Salvador Salvador, IETSI, EsSalud*
 - Vladimir Ernesto Santos Sánchez, IETSI, EsSalud*
 - Raúl Alonso Timaná Ruiz, IETSI, EsSalud

** Gestores que participaron en el proceso de actualización de la guía de práctica clínica.*

Revisor Externo (GPC 2018)

Dr. Felix Alonso Revilla Manchego, médico especialista en cardiología del Hospital Nacional Dos de Mayo. Magister en Docencia e Investigación en Salud. Actualmente docente de la Facultad de Medicina de la Universidad Nacional Mayor de San Marcos.

Revisor metodológico (GPC 2023)

Álvaro Renzo Taype Rondán, Médico epidemiólogo, Instituto de Evaluación de Tecnología en Salud e Investigación, Lima, Perú.

Financiamiento

Este documento técnico ha sido financiado por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), EsSalud, de Perú.

Citación

Este documento debe ser citado como: “Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación. Guía de Práctica Clínica para el Manejo de Pacientes con Fibrilación Auricular - Actualización: Anexos. Lima: EsSalud; 2023”.

Datos de contacto

Vladimir Ernesto Santos Sánchez

Correo electrónico: ietsi.gpc@gmail.com

Teléfono: (+511) 265 6000, anexo 1953

Tabla de contenido

Anexo N° 1: Búsqueda de guías de práctica clínica.....	7
Anexo N° 2: Búsqueda de la evidencia para cada pregunta clínica	8
Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA ₂ DS ₂ -VASc)?	8
Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?	11
Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?	13
Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?	16
Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?	19
Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?	21
Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?	23
Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?	26
Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?	29
[De novo] Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “pill in the pocket”)?	31
Anexo N° 3: Tablas de evaluación del riesgo de sesgo en los estudios.....	33
Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA ₂ DS ₂ -VASc)?	33
Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?	34
Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?	35
Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?	36
Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?	37
Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?	38
Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?	39
Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?	40

Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?	42
Anexo N° 4: Tablas de perfil de evidencias de GRADE	43
Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA ₂ DS ₂ -VASc)?	43
Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?	44
Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?	46
Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?	47
Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?	48
Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?	49
Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?	50
Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?	54
Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?	56

GUÍA DE PRÁCTICA CLÍNICA
PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACIÓN AURICULAR
ANEXOS

Anexo N° 1: Búsqueda de guías de práctica clínica

Periodo de búsqueda: desde 2012 a julio del 2017

Fecha de búsqueda: octubre del 2017

Detalles de la búsqueda:

Búsqueda de Guías de Práctica Clínica

Para la búsqueda de Guías de Práctica Clínica se estableció una secuencia estandarizada a partir del ámbito y objetivo de la guía y sin restricción por tiempo de publicación; se utilizaron los términos “atrial fibrillation” en los siguientes buscadores de Guías de Práctica Clínica:

- Tripdatabase
- National Guideline Clearinghouse
- New Zealand Clinical Guidelines Group
- Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN)
- National Institute for Health Care Excellence (NICE)

Anexo N° 2: Búsqueda de la evidencia para cada pregunta clínica

Para las preguntas planteadas, se buscaron documentos cuya versión a texto completo se encuentre en español o inglés.

Abreviaturas:

- ECA: Ensayos clínicos aleatorizados
- RS: Revisiones sistemáticas
- EO: Estudio observacional
- ECNA: Ensayo clínico no aleatorizado
- [GPC 2018]: Guía de práctica clínica para el manejo de pacientes con fibrilación auricular 2018.
- [ACT.]: Actualización de la evidencia

Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA₂DS₂-VASC)?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
1	Pacientes con FA en anticoagulación	HAS-BLED / ATRIA	• C-statistic para sangrado mayor [ACT.] Críticos para evaluar el índice: • Razón de verosimilitud (+) o (-) • Área bajo la curva • Curva ROC • DOR (odds ratio diagnóstico) Subrogados: • Sensibilidad • Especificidad

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 1	Búsqueda de novo de RS de ECA	• [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a diciembre 2017.	• [GPC 2018] MEDLINE: 82 • [ACT.] PubMed: 75	PICO N° 1	• GPC 2018] 3 • [ACT.] 2	- GPC 2018] 1 [ACT.] 0

			[ACT.] De 01 de diciembre del 2017 al 31 de agosto del 2023.				
--	--	--	--	--	--	--	--

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: Búsqueda de revisiones sistemáticas para la pregunta PICO N° 1:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda:		
[GPC 2018] diciembre 2017		
[ACT.] desde el 01 de diciembre del 2017 - al 31 de agosto del 2023		
Filtros:		
Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]
#2	Intervención	((tool*[TIAB] OR score[TIAB] OR prediction[TIAB]) AND (thromboembolic[TIAB] OR thrombosis[TIAB])) OR ATRIA[TIAB] OR CHA2DS2-VASc[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Desenlace	#1 AND #2 AND #3
#5	Término final	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Zhu WG, Xiong QM, Hong K. Meta-analysis of CHADS2 versus CHA2DS2-VASc for predicting stroke and thromboembolism in atrial fibrillation patients independent of anticoagulation. Texas Heart Institute Journal. 2015 Feb;42(1):6-15.	RS	La comparación se realiza entre CHADS ₂ y CHA ₂ DS ₂ -VASc, no compara con ATRIA.
Van Doorn S, Debray TP, Kaasenbrood F, Hoes AW, Rutten FH, Moons KG, Geersing GJ. Predictive performance of the CHA2DS2-VASc rule in atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. Journal of Thrombosis and Haemostasis. 2017 Jun;15(6):1065-77.	RS	Compara sensibilidad y especificidad de CHA ₂ DS ₂ -VASc para distintos puntos de corte.
[ACT.] Proietti M, Farcomeni A, Romiti GF, Di Rocco A, Placentino F, Diemberger I, Lip GY, Boriani G. Association between clinical risk scores and mortality in atrial fibrillation: Systematic review and network meta-regression of 669,000 patients. Eur J Prev Cardiol. 2020 Apr;27(6):633-644. doi: 10.1177/2047487318817662. Epub 2018 Dec 6. PMID: 30861693.	RS	No se evaluó la intervención de interés.
[ACT.] Borre ED, Goode A, Raitz G, Shah B, Lowenstern A, Chatterjee R, Sharan L, Allen LaPointe NM, Yapa R,	RS	No se evaluó la intervención ni

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Davis JK, Lallinger K, Schmidt R, Kosinski A, Al-Khatib SM, Sanders GD. Predicting Thromboembolic and Bleeding Event Risk in Patients with Non-Valvular Atrial Fibrillation: A Systematic Review. Thromb Haemost. 2018 Dec;118(12):2171-2187. doi: 10.1055/s-0038-1675400. Epub 2018 Oct 30. PMID: 30376678; PMCID: PMC6754740.		desenlaces de interés.

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Zhu W, Fu L, Ding Y, Huang L, Xu Z, Hu J, Hong K. Meta-analysis of ATRIA versus CHA2DS2-VASc for predicting stroke and thromboembolism in patients with atrial fibrillation. International journal of cardiology. 2017 Jan 15;227:436-42.	RS

Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo una pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
2	Pacientes con FA	Anticoagulantes (inhibidores de vitamina K)/antiagregantes plaquetarios	[GPC 2018] • Eventos tromboembólicos • Sangrado • Mortalidad [ACT.] Críticos: • Mortalidad Importantes: • Eventos tromboembólicos • Sangrado

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dicha pregunta PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 2	Búsqueda de novo de RS de ECA	• GPC 2018] Desde el 2014 a julio 2018. • [ACT.] Desde el 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	• GPC 2018] MEDLINE: 82 • [ACT.] PubMed: 108	PICO N° 2	• GPC 2018] 5 • [ACT.] 2	5 1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas:

Búsqueda A: Búsqueda de revisiones sistemáticas para la pregunta PICO N° 2:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed		
Fecha de búsqueda: desde el inicio de los tiempos a agosto 2023		
Filtros:		
• Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]
#2	Intervención / Comparador	(anticoagulants[MH] OR anticoagulant*[TIAB] OR indirect thrombin inhibitors[TIAB] OR warfarin[MH] OR warfarin[TIAB] OR (vitamin k[MH] AND (antagonists[TIAB] OR inhibitors[TIAB]))) AND (platelet

		aggregation inhibitors[MH] OR blood platelet antiaggregant*[TIAB] OR platelet inhibitor*[TIAB] OR antiplatelet agent*[TIAB] OR antiplatelet drug*[TIAB] OR platelet antagonist*[TIAB] OR blood platelet antagonist*[TIAB] OR aspirin[MH] OR aspirin[TIAB])
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citas evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Wang X, Wang T, Chen X, Tian W, Ma D, Zhang J, Li Q, Chen Z, Ju J, Xu H, Chen K. Efficacy and Safety of Oral Anticoagulants in Older Adult Patients With Atrial Fibrillation: Pairwise and Network Meta-Analyses. J Am Med Dir Assoc. 2023 Aug;24(8):1233-1239.e26. doi: 10.1016/j.jamda.2023.05.010. Epub 2023 Jun 22. PMID: 37355246.	RS	No se evaluó la población de interés.

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. Journal of the American Heart Association. 2016 May 1;5(5):e003206.	RS
Vazquez FJ, Gonzalez JP, LeGal G, Carrier M, Gándara E. Risk of major bleeding in patients receiving vitamin K antagonists or low doses of aspirin. A systematic review and meta-analysis. Thrombosis research. 2016 Feb 1;138:1-6.	RS
Vazquez FJ, Gonzalez JP, Gándara E. Aspirin compared to low intensity anticoagulation in patients with non-valvular atrial fibrillation. A systematic review and meta-analysis. PloS one. 2015 Nov 12;10(11):e0142222.	RS
Zhang JT, Chen KP, Zhang S. Efficacy and safety of oral anticoagulants versus aspirin for patients with atrial fibrillation: a meta-analysis. Medicine. 2015 Jan;94(4).	RS
Bai Y, Guo SD, Deng H, Shantsila A, Fauchier L, Ma CS, Lip GY. Effectiveness and safety of oral anticoagulants in older patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-regression analysis. Age and ageing. 2017 Sep 8;47(1):9-17.	RS
[ACT.] Benz AP, Johansson I, Dewilde WJM, Lopes RD, Mehran R, Sartori S, Sarafoff N, Yasuda S, McIntyre WF, Healey JS, Shoamanesh A, Eikelboom JW, Connolly SJ. Antiplatelet therapy in patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis of randomized trials. Eur Heart J Cardiovasc Pharmacother. 2022 Sep 29;8(7):648-659. doi: 10.1093/ehjcvp/pvab044. PMID: 34142118.	RS

Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
3	Pacientes con FA en anticoagulación	HAS-BLED / ATRIA	[GPC 2018] - C-statistic para sangrado mayor [ACT.] Críticos para evaluar el índice: - Razón de verosimilitud (+) o (-) - Área bajo la curva - Curva ROC - DOR (odds ratio diagnóstico) Subrogados: - Sensibilidad - Especificidad

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 3	Búsqueda de novo de RS de ECA	[GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio del 2018. [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	[GPC 2018] MEDLINE: 19 [ACT.] PubMed: 132	PICO N° 3	- GPC 2018] 4 [ACT.] 3	- GPC 2018] 2 [ACT.] 2

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: Búsqueda de revisiones sistemáticas para la pregunta PICO N° 3:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio del 2018. [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.

Filtros:		
• Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]
#2	Intervención / Comparador	((tool*[TIAB] OR score[TIAB] OR prediction[TIAB]) AND (hemorrhage[MH] OR hemorrhage*[TIAB] OR bleeding[TIAB])) OR (ATRIA[TIAB] OR HAS-BLED[TIAB])
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citas evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Wang C, Yu Y, Zhu W, Yu J, Lip GYH, Hong K. Comparing the ORBIT and HAS-BLED bleeding risk scores in anticoagulated atrial fibrillation patients: a systematic review and meta-analysis. <i>Oncotarget</i>. 2017 Aug 3;8(65):109703-109711.	RS	No analiza HAS-BLED con ATRIA, ABC, o QBLEED
Lopes RD, Crowley MJ, Shah BR, Melloni C, Wood KA, Chatterjee R, et al. Stroke Prevention in Atrial Fibrillation [Internet]. Rockville (MD): Agency for Healthcare Research and Quality (US); 2013 Aug. Report No.: 13-EHC113-EF	RS	No realiza meta-análisis
[ACT.] Borre ED, Goode A, Raitz G, Shah B, Lowenstern A, Chatterjee R, Sharan L, Allen LaPointe NM, Yapa R, Davis JK, Lallinger K, Schmidt R, Kosinski A, Al-Khatib SM, Sanders GD. Predicting Thromboembolic and Bleeding Event Risk in Patients with Non-Valvular Atrial Fibrillation: A Systematic Review. <i>Thromb Haemost</i>. 2018 Dec;118(12):2171-2187. doi: 10.1055/s-0038-1675400. Epub 2018 Oct 30. PMID: 30376678; PMCID: PMC6754740.	RS	No analiza la comparación de interés.

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Zhu W, He W, Guo L, Wang X, Hong K. The HAS-BLED Score for Predicting Major Bleeding Risk in Anticoagulated Patients With Atrial Fibrillation: A Systematic Review and Meta-analysis. <i>Clin Cardiol</i>. 2015 Sep;38(9):555-61.	RS
Caldeira D, Costa J, Fernandes RM, Pinto FJ, Ferreira JJ. Performance of the HAS-BLED high bleeding-risk category, compared to ATRIA and HEMORR2HAGES in patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. <i>J Interv Card Electrophysiol</i>. 2014 Sep;40(3):277-84.	RS
[ACT.] Chang G, Xie Q, Ma L, Hu K, Zhang Z, Mu G, Cui Y. Accuracy of HAS-BLED and other bleeding risk assessment tools in predicting major bleeding events in atrial fibrillation: A network meta-analysis. <i>J Thromb Haemost</i>. 2020 Apr;18(4):791-801. doi: 10.1111/jth.14692. Epub 2020 Jan 17. PMID: 31782613.	RS
[ACT.] Zeng J, Yu P, Cui W, Wang X, Ma J, Zeng C. Comparison of HAS-BLED with other risk models for predicting the bleeding risk in anticoagulated patients with atrial fibrillation: A PRISMA-compliant article. <i>Medicine</i>	RS

Estudios					Diseño
(Baltimore).	2020	Jun	19;99(25):e20782.	doi:	
10.1097/MD.00000000000020782. PMID: 32569222; PMCID: PMC7310965.					

Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
4	Pacientes con FA	LAAO / terapia antitrombótica	[GPC 2018] • Mortalidad • Eventos tromboembólicos • Sangrado [ACT.] Críticos: • Mortalidad Importantes: • Eventos tromboembólicos • Sangrado

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 4	Búsqueda de novo de RS de ECA	• [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio del 2018. • [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	• [GPC 2018] MEDLINE: 21 • [ACT.] PubMed: 52	PICO N° 4	• GPC 2018] 6 • [ACT.] 4	• GPC 2018] 2 • [ACT.] 3

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de estudios observacionales para la pregunta PICO N° 4:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed		
Fecha de búsqueda:		
[GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio del 2018.		
[ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.		
Filtros:		
• Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]

#2	Intervención / Comparador	((atrial appendage[MH] OR heart atrium appendage*[TIAB] OR atrium appendage[TIAB] OR auricular appendage*[TIAB]) AND left[TIAB]) AND (occlusion[TIAB] OR exclusion[TIAB] OR closure[TIAB]) AND device[TIAB]) OR LAAO[TIAB] OR watchman[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citas evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Yerasi C, Lazkani M, Kolluru P, Miryala V, Kim J, Moole H, Sawant AC, Morris M, Pershad A. An updated systematic review and meta-analysis of early outcomes after left atrial appendage occlusion. Journal of interventional cardiology. 2018 Apr;31(2):197-206.	RS	No compara con intervención de interés
Lempereur M, Aminian A, Freixa X, Gafoor S, Kefer J, Tzikas A, Legrand V, Saw J. Device-associated thrombus formation after left atrial appendage occlusion: A systematic review of events reported with the Watchman, the Amplatzer Cardiac Plug and the Amulet. Catheterization and Cardiovascular Interventions. 2017 Nov 1;90(5):E111-21.	RS	Desenlace no es crítico o muy importante para la pregunta
Bajaj NS, Kalra R, Patel N, Hashim T, Godara H, Ather S, Arora G, Pasala T, Whitfield TT, McGiffin DC, Ahmed MI. Comparison of approaches for stroke prophylaxis in patients with non-valvular atrial fibrillation: network meta-analyses of randomized controlled trials. PloS one. 2016 Oct 5;11(10):e0163608.	RS	No compara con intervención de interés
Holmes DR, Doshi SK, Kar S, Price MJ, Sanchez JM, Sievert H, Valderrabano M, Reddy VY. Left atrial appendage closure as an alternative to warfarin for stroke prevention in atrial fibrillation: a patient-level meta-analysis. Journal of the American College of Cardiology. 2015 Jun 23;65(24):2614-23.	RS	No compara con intervención de interés
[ACT.] Reddy VY, Akehurst RL, Gavaghan MB, Amorosi SL, Holmes DR Jr. Cost-Effectiveness of Left Atrial Appendage Closure for Stroke Reduction in Atrial Fibrillation: Analysis of Pooled, 5-Year, Long-Term Data. J Am Heart Assoc. 2019 Jul 2;8(13):e011577. doi: 10.1161/JAHA.118.011577. Epub 2019 Jun 22. PMID: 31230500; PMCID: PMC6662368.	RS	No evalúa desenlace de interés

Listado de citas evaluadas a texto completo e incluidas:

Estudios	Diseño
Noelck N, Papak J, Freeman M, Paynter R, Low A, Motu'apuaka M, Kondo K, Kansagara D. Effectiveness of left atrial appendage exclusion procedures to reduce the risk of stroke: a systematic review of the evidence. <i>Circulation: Cardiovascular Quality and Outcomes</i>. 2016 Jan 1;CIRCOUTCOMES-115.	RS
Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. <i>Journal of the American Heart Association</i>. 2016 May 1;5(5):e003206.	RS
[ACT.] Al-Abcha A, Saleh Y, Elsayed M, Elshafie A, Herzallah K, Baloch ZQ, Banga S, Rayamajhi S, Abela GS. Left Atrial Appendage Closure Versus Oral Anticoagulation in Non-Valvular Atrial Fibrillation: A Systematic Review and Meta-Analysis. <i>Cardiovasc Revasc Med</i>. 2022 Mar;36:18-24. doi: 10.1016/j.carrev.2021.04.019. Epub 2021 Apr 22. PMID: 33903038.	RS
[ACT.] Nso N, Nassar M, Zirkiyeva M, Lakhdar S, Shaukat T, Guzman L, Alshamam M, Foster A, Bhangal R, Badejoko S, Lyonga Ngonge A, Tabot-Tabot M, Mbome Y, Rizzo V, Munira MS, Thambidorai S. Outcomes of cardiac surgery with left atrial appendage occlusion versus no Occlusion, direct oral Anticoagulants, and vitamin K Antagonists: A systematic review with Meta-analysis. <i>Int J Cardiol Heart Vasc</i>. 2022 Apr 26;40:100998. doi: 10.1016/j.ijcha.2022.100998. PMID: 35655531; PMCID: PMC9152299.	RS
[ACT.] Brouwer TF, Whang W, Kuroki K, Halperin JL, Reddy VY. Net Clinical Benefit of Left Atrial Appendage Closure Versus Warfarin in Patients With Atrial Fibrillation: A Pooled Analysis of the Randomized PROTECT-AF and PREVAIL Studies. <i>J Am Heart Assoc</i>. 2019 Dec 3;8(23):e013525. doi: 10.1161/JAHA.119.013525. Epub 2019 Nov 22. PMID: 31752643; PMCID: PMC6912972.	RS

Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
5	Pacientes con FA	Control de ritmo/control de frecuencia	[GPC 2018] • Mortalidad • Calidad de vida • Eventos adversos severos • DCV [ACT.] Críticos: • Mortalidad • Eventos adversos severos Importantes: • DCV • Calidad de vida

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 5	Búsqueda de novo de RS de ECA	• [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio del 2018. • [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	• GPC 2018] MEDLINE: 52 • [ACT.] PubMed: 108	PICO N° 5	• GPC 2018] 2 • [ACT.] 3	• GPC 2018] 2 • [ACT.] 1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de estudios observacionales para las preguntas PICO N° 5:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed
Fecha de búsqueda: [GPC 2018] julio del 2018. [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023. Filtros:

[GPC 2018] últimos 5 años. [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]
#2	Intervención / Comparador	(rhythm control[TIAB] OR amiodarone[TIAB]OR amiodarone[MH]) AND (anti-arrhythmia agents[MH] OR calcium channel blockers[MH]) OR adrenergic beta-antagonists[MH] OR rate control[TIAB] OR beta blocker*[tiab] OR beta antagonist*[tiab] OR calcium channel antagonist*[tiab] OR calcium channel blocker*[tiab] OR cardiac glycosides[MH] OR cardiac glycoside*[TIAB] OR cardiotonic steroid*[TIAB] OR digoxin[MH] OR digoxin[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citas evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
[ACT.] Depoorter L, Sels L, Deschodt M, Van Grootven B, Van der Linden L, Tournoy J. Clinical Outcomes of Rate vs Rhythm Control for Atrial Fibrillation in Older People: A Systematic Review and Meta-Analysis. Drugs Aging. 2020 Jan;37(1):19-26. doi: 10.1007/s40266-019-00722-4. PMID: 31745834.	RS	No evalúa población de interés
[ACT.] Al-Sadawi M, Aleem S, Aslam F, Jacobs R, Stevens G, Almasry I, Singh A, Fan R, Rashba E. Rhythm versus rate control for atrial fibrillation in heart failure with preserved ejection fraction. Heart Rhythm O2. 2022 Jun 30;3(5):520-525. doi: 10.1016/j.hroo.2022.06.009. PMID: 36340484; PMCID: PMC9626734.	RS	No evalúa población de interés

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Al-Khatib SM, LaPointe NM, Chatterjee R, Crowley MJ, Dupre ME, Kong DF, Lopes RD, Povsic TJ, Raju SS, Shah B, Kosinski AS. Rate-and rhythm-control therapies in patients with atrial fibrillation: a systematic review. Annals of internal medicine. 2014 Jun 3;160(11):760-73.	RS
Sethi NJ, Feinberg J, Nielsen EE, Safi S, Glud C, Jakobsen JC. The effects of rhythm control strategies versus rate control strategies for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and Trial Sequential Analysis. PloS one. 2017 Oct 26;12(10):e0186856.	RS
[ACT.] Han S, Jia R, Cen Z, Guo R, Zhao S, Bai Y, Xie M, Cui K. Early rhythm control vs. rate control in atrial fibrillation: A systematic review and meta-analysis. Front Cardiovasc Med. 2023 Feb 6;10:978637. doi: 10.3389/fcvm.2023.978637. PMID: 36815025; PMCID: PMC9939510.	RS

Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
6	Pacientes con FA	beta-bloqueadores, bloqueadores de canales de calcio no-dihidropiridínicos, digoxina / placebo	• Mortalidad • Calidad de vida • Eventos adversos severos • Control de la frecuencia

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dicha pregunta PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para las preguntas PICO N° 6	Búsqueda de novo de RS	• [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio de 2018. • [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	• [GPC 2018] MEDLINE: 32 • [ACT.] PubMed: 82	PICO N° 6	• GPC 2018] 2 • [ACT.] 5	• GPC 2018] 2 • [ACT.] 2

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de RS para la pregunta PICO N° 6:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda: [GPC 2018] Julio 2018 [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.		
Filtros: • [GPC 2018] Últimos 3 años • [ACT.] Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[MH] OR atrial fibrillation*[TIAB] OR auricular fibrillation*[TIAB]
#2	Intervención	adrenergic beta-antagonists"[MH] OR calcium channel blockers[MH] OR digitalis glycosides[MH] OR metoprolol*[TIAB] OR bisoprolol[TIAB] OR atenolol[TIAB] OR esmolol[TIAB] OR landiolol[TIAB] OR nebivolol[TIAB] OR carvedilol[TIAB] OR verapamil[TIAB] OR diltiazem[TIAB] OR digoxin[TIAB] OR

		digitoxin[TIAB] OR amiodarone[TIAB] OR propranolol[TIAB] or nadolol[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Desenlace	-
#5	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citas evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
[ACT.] Gazzaniga G, Menichelli D, Scaglione F, Farcomeni A, Pani A, Pastori D. Effect of digoxin on all-cause and cardiovascular mortality in patients with atrial fibrillation with and without heart failure: an umbrella review of systematic reviews and 12 meta-analyses. European journal of clinical pharmacology. 2023;79(4):473-83.	RS	Metaanálisis de estudios observacionales
[ACT.] Wang X, Luo Y, Xu D, Zhao K. Effect of Digoxin Therapy on Mortality in Patients with Atrial Fibrillation: An Updated Meta-Analysis. Frontiers in cardiovascular medicine. 2021;8:731135.	RS	Solo incluyó estudios observacionales
[ACT.] Vamos M, Erath JW, Benz AP, Lopes RD, Hohnloser SH. Meta-Analysis of Effects of Digoxin on Survival in Patients with Atrial Fibrillation or Heart Failure: An Update. The American Journal of Cardiology. 2019;123(1):69-74.	RS	Solo incluyó 1 ECA, los demás son estudios observacionales

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Qureshi W, O'Neal WT, Soliman EZ, Al-Mallah MH. Systematic review and meta-analysis of mortality and digoxin use in atrial fibrillation. Cardiology journal. 2016;23(3):333-43.	RS
Sethi NJ, Nielsen EE, Safi S, Feinberg J, Gluud C, Jakobsen JC. Digoxin for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis of randomised clinical trials. PloS one. 2018 Mar 8;13(3):e0193924.	RS
[ACT.] Ma G, Fang Q, Wang F. The effect of beta-blockers on mortality in patients with heart failure and atrial fibrillation: A meta-analysis of observational cohort and randomized controlled studies. Cardiology journal. 2019;26(6):744-52.	RS
[ACT.] Trongtorsak A, Kewcharoen J, Saowapa S, Polpichai N, Thangjui S, Navaravong L. Comparison of mortality rates among rate-control agents in patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. Italian Federation of Cardiology. 2022;23(1):e39-e41.	RS

Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 4 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
7.1	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo a largo plazo	Sotalol vs no sotalol	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.2	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo largo plazo	Antiarrítmicos I vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.3	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo largo plazo	Antiarrítmicos III vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular
7.4	Pacientes con FA con indicación de mantenimiento de ritmo largo plazo	Beta bloqueadores vs Control	• Mortalidad • Retiro debido a efectos adversos • Efectos pro-arrítmicos • Recurrencia de fibrilación auricular

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para las preguntas PICO N° 7.1, 7.2, 7.3, 7.4	Búsqueda de novo de RS de ECA	• [GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a agosto de 2018. • [ACT.] Desde el inicio de los tiempos a agosto 2023	• [GPC 2018] MEDLINE: 139 • [ACT.] PubMed: 390	PICO N° 7.1, 7.2, 7.3, 7.4	• GPC 2018] 8 • [ACT.] 11	- GPC 2018] 3 [ACT.] 4

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para todas ellas:

Búsqueda de revisiones sistemáticas para la pregunta PICO 7:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda: [GPC 2018] Julio 2018 [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.		
Filtros: • Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[MH] OR atrial fibrillation*[TIAB] OR auricular fibrillation*[TIAB]
#2	Intervención	anti-arrhythmia agents[MH] OR adrenergic beta-antagonists[MH] OR amiodarone[TIAB] OR dofetilide[TIAB] OR dronedarone[TIAB] OR flecainide[TIAB] OR propafenone[TIAB] OR sotalol[TIAB] OR disopyramide[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Desenlace	-
#5	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
• Coll-Vinent B, Fuenzalida C, García A, Martín A, Miró Ò. Management of acute atrial fibrillation in the emergency department: a systematic review of recent studies. Eur J Emerg Med. 2013 Jun;20(3):151-9.	RS	No realizó meta-análisis
• Heldal M, Atar D. Pharmacological conversion of recent-onset atrial fibrillation: A systematic review. Scandinavian Cardiovascular Journal, 2013; 47: 2–10	RS	No realizó meta-análisis
• Lip GYH, Apostolakis S. Atrial fibrillation (acute onset). BMJ Clin Evid. 2014; 2014: 0210.	RS	No realizó meta-análisis
• Markey GC, Salter N, Ryan J. Intravenous Flecainide for Emergency Department Management of Acute Atrial Fibrillation. J Emerg Med. 2018 Mar;54(3):320-327.	RS	Sólo incluye pacientes en con fibrilación aguda
• Milan DJ, Saul JP, Somberg JC, Molnar J. Efficacy of Intravenous and Oral Sotalol in Pharmacologic Conversion of Atrial Fibrillation: A Systematic Review and Meta-Analysis. Cardiology. 2017;136(1):52-60.	RS	Sólo evalúa la conversión farmacológica de la fibrilación auricular

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
• Lafuente-Lafuente C, Valembos L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. Cochrane Database Syst Rev. 2015 Mar 28;(3):CD005049.	RS

Estudios	Diseño
Freemantle N, Lafuente-Lafuente C, Mitchell S, Eckert L, Reynolds M. Mixed treatment comparison of dronedarone, amiodarone, sotalol, flecainide, and propafenone, for the management of atrial fibrillation. <i>Europace</i>. 2011 Mar;13(3):329-45.	RS
Sullivan SD, Orme ME, Morais E, Mitchell SA. Interventions for the treatment of atrial fibrillation: a systematic literature review and meta-analysis. <i>Int J Cardiol</i>. 2013 May 10;165(2):229-36.	RS
[ACT.] Diemberger I, Massaro G, Reggiani MLB, Lorenzetti S, Biffi M, Ziacchi M, et al. Outcomes with Dronedarone in Atrial Fibrillation: What Differences Between Real-World Practice and Trials? A Meta-Analysis and Meta-Regression Analysis. <i>Curr Pharm Des</i>. 2017;23(6):944-51.	RS
[ACT.] Valembois L, Audureau E, Takeda A, Jarzebowski W, Belmin J, Lafuente-Lafuente C. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. <i>Cochrane Database Syst Rev</i>. 2019;9(9):CD005049.	RS

Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 2 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
8.1	Pacientes con FA no paroxística	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	- No presencia de arritmia auricular o recurrencia de fibrilación auricular - Requerir cardioversión - Requerir hospitalización por causa cardíaca - Presencia de bradicardia significativa o necesidad de marcapaso - Complicaciones derivadas de la terapia ablativa o del tratamiento farmacológico
8.2	Pacientes con FA paroxística	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	- Recurrencia de fibrilación auricular - Fibrilación auricular sintomática
[ACT.] 8.3	En pacientes con FA e insuficiencia cardíaca crónica sintomática con FE reducida < 35%	Ablación / Tratamiento farmacológico para control de ritmo	- Mortalidad por cualquier causa - Mortalidad cardiovascular - Evento cerebrovascular - Recurrencia de fibrilación auricular - Fibrilación auricular sintomática

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizaron finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
--------	----------------	---	-----------------------------------	---	------	---------------------------------------	---------------------

A	Búsqueda para las preguntas PICO N° 8.1 y 8.2	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a julio 2018	• MEDLINE: 25	PICO N° 8.1, 8.2	5	3
B	Búsqueda para la pregunta PICO N° 8.3	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos a julio 2018	• PubMed: 140	PICO N° 8.3	1	1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

A. Búsqueda de revisiones sistemáticas para las preguntas PICO 8.1 y 8.2:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda: Julio 2018		
Filtros:		
• Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	"Atrial Fibrillation"[Mesh] OR Atrial Fibrillation*[TIAB] OR Auricular Fibrillation*[TIAB]
#2	Intervención	((atrioventric*[TIAB] OR AV[TIAB]) AND ablat*[TIAB]) AND (pace[TIAB] OR pacing[TIAB])) OR (ablat*[TIAB])
#3	Tipo de estudio	(Systematic[sb])
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Ganesan AN, Brooks AG, Roberts-Thompson KC, Lau DH, Kalman JM, Sanders P. Role of AV Nodal Ablation in Cardiac Resynchronization in Patients With Coexistent Atrial Fibrillation and Heart Failure. A Systematic Review. JAAC. 2012;59(8):719-26.	RS	La población fue pacientes con fibrilación auricular y falla cardíaca con terapia de resincronización cardíaca.
Yin J, Hu H, Wang Y, Xue M, Li X, Cheng W. Effects of Atrioventricular Nodal Ablation on Permanent Atrial Fibrillation Patients With Cardiac Resynchronization Therapy: A Systematic Review and Meta-analysis. Clin. Cardiol. 2014;37(11):707-15.	RS	La población fue pacientes con fibrilación auricular y falla cardíaca con terapia de resincronización cardíaca.

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Nyong J, Amit G, Adler AJ, Owolabi OO, Perel P, Prieto-Merino D, et al. Efficacy and safety of ablation for people with non-paroxysmal atrial fibrillation. The Cochrane Library. 2016.	RS
Chen C, Zhou X, Zhu M, Chen S, Chen J, Cai H, et al. Catheter ablation versus medical therapy for patients with persistent atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis of evidence from randomized controlled trials. Journal of Interventional Cardiac Electrophysiology. 2018;52(1):9-18.	RS
Hakalahti A, Biancari F, Nielsen JC, Raatikainen MP. Radiofrequency ablation vs. antiarrhythmic drug therapy as first line treatment of symptomatic atrial fibrillation: systematic review and meta-analysis. EP Europace. 2015;17(3):370-8.	RS

[De novo] B. Búsqueda de revisiones sistemáticas para las preguntas PICO 8.3:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda: De inicio de los tiempos al 31 de agosto del 2023.		
Filtros:		
Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	(atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]) AND (((heart failure[MH]) OR (congestive[TIAB] AND heart[TIAB])) OR (heart[TIAB] AND decompensation[TIAB])) OR (failure[TIAB] AND (heart[TIAB] OR cardiac[TIAB] OR myocardial[TIAB]))
#2	Intervención	ablat*[TIAB] OR ablation techniques[MH]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
---	RS	---

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
Simader FA, Howard JP, Ahmad Y, Saleh K, Naraen A, Samways JW, et al. Catheter ablation improves cardiovascular outcomes in patients with atrial fibrillation and heart failure: a meta-analysis of randomized controlled trials. Europace. 2023 Feb 16;25(2):341-350. doi: https://www.doi.org/10.1093/europace/euac173.	RS
Ganesan AN, Nandal S, Lüker J, Pathak RK, Mahajan R, Twomey D, et al. Catheter ablation of atrial fibrillation in patients with concomitant left ventricular impairment: a systematic review of efficacy and effect on ejection fraction. Heart Lung Circ. 2015 Mar;24(3):270-80. doi: https://www.doi.org/10.1016/j.hlc.2014.09.012.	RS

Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo 1 pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
9	Pacientes con FA de presentación aguda	Cardioversión eléctrica / otras intervenciones	- Control de ritmo cardiaco - Eventos adversos

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dicha pregunta PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Código	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para las preguntas PICO N° 9	Búsqueda de novo de RS	[GPC 2018] Desde el inicio de los tiempos a julio de 2018. [ACT.] De 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023.	[GPC 2018] MEDLINE: 15 [ACT.] PubMed: 69	PICO N° 9	- GPC 2018] 2 [ACT.] 1	- GPC 2018] 1 [ACT.] 1

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de revisiones sistemáticas para la pregunta PICO N° 9:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: Medline		
Fecha de búsqueda:		
[GPC 2018] Julio 2018		
[ACT.] desde el 01 de julio del 2018 al 31 de agosto del 2023		
Filtros:		
Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[MH] OR atrial fibrillation[TIAB] OR auricular fibrillation*[TIAB]
#2	Intervención	electric countershock[MH] OR cardioversion*[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Desenlace	-
#5	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Mead GE, Elder AT, Flapan AD, Kelman A. Electrical cardioversion for atrial fibrillation and flutter. Cochrane Database Syst Rev. 2005(3):CD002903.	RS	Incluye pacientes con FA sostenida

Listado de citas evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
[ACT.] Prasai P, Shrestha DB, Saad E, Trongtorsak A, Adhikari A, Gaire S, et al. Electric Cardioversion vs. Pharmacological with or without Electric Cardioversion for Stable New-Onset Atrial Fibrillation: A Systematic Review and Meta-Analysis. Journal of clinical medicine. 2023;12(3).	RS
Cohn BG, Keim SM, Yealy DM. Is emergency department cardioversion of recent-onset atrial fibrillation safe and effective? J Emerg Med. 2013;45(1):117-27.	RS

[De novo] Pregunta 10: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería indicar cardioversión farmacológica autoadministrada (estrategia de pastilla en el bolsillo – “pill in the pocket”)?

Resumen de la búsqueda por cada pregunta PICO:

Esta pregunta clínica tuvo una pregunta PICO, cuyas características se resumen a continuación:

Pregunta PICO N°	Paciente / Problema	Intervención / Comparación	Desenlaces
10	Pacientes con FA de presentación aguda	Cardioversión farmacológica autoadministrada / No cardioversión farmacológica autoadministrada	• Cardioversión exitosa • Tiempo hasta la cardioversión exitosa • Eventos adversos

Estrategias de las búsquedas realizadas y listado de las citaciones evaluadas:

Para responder dichas preguntas PICO, se realizó finalmente una búsqueda bibliográfica:

Búsqueda	Preguntas PICO	Tipo de búsqueda y tipos de estudios buscados	Fechas de búsqueda (desde, hasta)	Número de citaciones identificadas en cada fuente	PICO	Citaciones evaluadas a texto completo	Artículos incluidos
A	Búsqueda para la pregunta PICO N° 10	Búsqueda de novo de RS de ECA	Desde el inicio de los tiempos al 31 de agosto del 2023.	• PubMed: 32	PICO N° 10	3	0

A continuación, se presentará la estrategia de búsqueda y las listas de citaciones incluidas y excluidas para cada una:

Búsqueda A: búsqueda de RS para la pregunta PICO N° 10:

Estrategia de búsqueda:

Base de datos: PubMed		
Fecha de búsqueda: Desde el inicio de los tiempos al 31 de agosto del 2023.		
Filtros:		
• Ninguno		
	Descripción	Término
#1	Población	atrial fibrillation[TIAB] OR atrial fibrillation[MH]
#2	Intervención / Comparador	((tablets[MH] OR tablets[TIAB]) AND cardioversion[TIAB] AND self-administered[TIAB]) OR pill in the pocket[TIAB] OR propafenone[MH] OR propafenone[TIAB]
#3	Tipo de estudio	systematic review[PT] OR meta-analysis[PT] OR systematic reviews as topic[MH] OR meta-analysis as topic[MH] OR systematic review*[TIAB] OR meta-analys*[TIAB] OR metaanalys*[TIAB] OR pooled analysis[TIAB]
#4	Término final	#1 AND #2 AND #3

Listado de citaciones evaluadas a texto completo y **excluidas**:

Estudios	Diseño	Razón por la cual se excluyó
Ibrahim OA, Belley-Côté EP, Um KJ, Baranchuk A, Benz AP, Dalmia S, Wang CN, Alhazzani W, Conen D, Devereaux PJ, Whitlock RP, Healey JS, McIntyre WF. Single-dose oral anti-arrhythmic drugs for cardioversion of recent-onset atrial fibrillation: a systematic review and network meta-analysis of randomized controlled trials. <i>Europace</i>. 2021 Aug 6;23(8):1200-1210. doi: https://www.doi.org/10.1093/europace/euab014.	RS	No evalúa la intervención de interés
Saborido CM, Hockenhull J, Bagust A, Boland A, Dickson R, Todd D. Systematic review and cost-effectiveness evaluation of 'pill-in-the-pocket' strategy for paroxysmal atrial fibrillation compared to episodic in-hospital treatment or continuous antiarrhythmic drug therapy. <i>Health Technol Assess</i>. 2010 Jun;14(31):iii-iv, 1-75. doi: https://www.doi.org/10.3310/hta14310.	RS	No evalúa desenlace de interés
Khan IA. Single oral loading dose of propafenone for pharmacological cardioversion of recent-onset atrial fibrillation. <i>J Am Coll Cardiol</i>. 2001 Feb;37(2):542-7. doi: https://www.doi.org/10.1016/s0735-1097(00)01116-5.	RS	No evalúa la intervención de interés

Listado de citaciones evaluadas a texto completo e **incluidas**:

Estudios	Diseño
No se incluyeron estudios.	-

Anexo N° 3: Tablas de evaluación del riesgo de sesgo en los estudios

Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA₂DS₂-VASc)?

Evaluación de las RS con el instrumento AMSTAR-2:

Ítems del instrumento	Zhu (2016)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva	
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación	
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos	
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados	
16. Declaración de conflicto de intereses	X
Puntaje	4
Confianza General	Críticamente bajo

Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?

Ítems del instrumento	Tereshchenko (2016)	Vazquez (2016)	Vazquez (2015)	Zhang (2015)	Bai (2017)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	X	X	X	X
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva					
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	X	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación					
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X	X	X	X	X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X	X	X	X	
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos					
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	X	X	X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X	X	X	X	X
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X				
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X				
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados	X			X	
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	X	X	X
Puntaje	13	10	10	11	9
Confianza General	Críticamente bajo	Críticamente bajo	Críticamente bajo	Críticamente bajo	Críticamente bajo

Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?

Ítems del instrumento	Zhu (2015)	Caldeira (2014)	[ACT.] Chang (2020)	[ACT.] Zeng (2020)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo		X		
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva	X	X	X	X
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación				
8. Descripción de estudios incluidos en detalle				
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X		X	
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos				
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	X	X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X		X	
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X		X	
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X			X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados				
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	X	X
Puntaje	11	8	10	8
Confianza General	Críticam ente bajo	Críticam ente bajo	Crítica ment e bajo	Crítica ment e bajo

Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?

Ítems del instrumento	Noelck (2016)	Tereshchenko (2016)	[ACT.] Al-Abcha (2021)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	X	
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva	X		X
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación			
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X	X	X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X	X	
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos			
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados		X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X	X	
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X	X	
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados		X	
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	
Puntaje	12	13	8
Confianza General	Críticamente bajo	Críticamente bajo	Críticamente bajo

Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?

Ítems del instrumento	Al-Khatib (2014)	Sethi (2017)	[ACT.] Han (2023)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	X	X
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva		X	
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación		X	
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X	X	X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X	X	X
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos			
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados		X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X	X	X
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X		X
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados		X	X
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	X
Puntaje	11	14	13
Confianza General	Críticam ente bajo	Bajo	Críticam ente bajo

Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?

Ítems del instrumento	Qureshi (2016)	Sethi (2018)	[ACT.] Ma (2019)	[ACT.] Trongtorsk (2022)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	X		
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X	
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva		X	X	X
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada		X	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación		X		
8. Descripción de estudios incluidos en detalle		X	X	X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados		X	X	
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos				
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	X	X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X	X	X	
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X		X	X
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X	X	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados	X	X		
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	X	X
Puntaje	10	14	12	9
Confianza General	Críticamen te bajo	Bajo	Bajo	Críticamen te bajo

Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?

Ítems del instrumento	Lafuente-Lafuente (2015)	Sullivan (2013)	Freemantle (2011)	Diemberger (2017)	Valembouris (2019)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	X		
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X				
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X		
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva	X	X	X		
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X		
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	X		
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación	X				
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X		X		
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X	X	X		
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos					
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	X	X		
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X				
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados	X				
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X		X		
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados					
16. Declaración de conflicto de intereses	X		X		
Puntaje	14	7	10		
Confianza General	Bajo	Críticamente bajo	Críticamente bajo		

Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?

PICO 8.1 y 8.2: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica para control del ritmo en pacientes con FA no paroxística y paroxística:

Ítems del instrumento	Cheng (2018)	Nyong (2016)	Hakalahti (2014)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X	
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	X	
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva		X	
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X	
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación		X	
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X	X	X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados		X	X
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos			
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	X	X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis		X	X
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados		X	X
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X	
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados	X		
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X	X
Puntaje	10	14	8
Confianza General	Críticamente bajo	Bajo	Críticamente bajo

[De novo] PICO 8.3: Ablación mediante cateterismo vs terapia farmacológica en pacientes con FA e insuficiencia cardiaca crónica sintomática con FE reducida < 35%

Ítems del instrumento	Simader (2023)	Ganesan (2015)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo	X	
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva		
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación		
8. Descripción de estudios incluidos en detalle	X	
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados		X
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos		
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados	X	
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis		X
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados		
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados	X	
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X
Puntaje	10	8
Confianza General	Críticamente bajo	Críticamente bajo

Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?

Ítems del instrumento	Cohn (2013)	[ACT.] Prasai (2023)
1. Si la pregunta de investigación y los criterios de inclusión incluyen los componentes PICO	X	X
2. Diseño a priori y justificación a alguna desviación del protocolo		X
3. Explicación de la selección de los diseños para la inclusión en la revisión	X	X
4. Utilización de una estrategia de búsqueda bibliográfica comprensiva		X
5. Se realizó una selección de estudios duplicados	X	X
6. Se realizó una extracción de data duplicada	X	X
7. Se proporcionó una lista de estudios excluidos y la justificación		
8. Descripción de estudios incluidos en detalle		X
9. Uso de técnica satisfactoria para evaluación de sesgos de los estudios individuales seleccionados	X	X
10. Reporte del origen de los financiamientos de los estudios incluidos		
11. Uso de métodos estadísticos apropiados para la combinación de resultados		X
12. Evaluación del potencial impacto del riesgo de los sesgos de estudios individuales en los resultados del metaanálisis	X	X
13. Se tomó en cuenta el riesgo de sesgo de los estudios individuales cuando se interpretó o discutió los resultados		X
14. Explicación satisfactoria y discusión de alguna heterogeneidad observada en los resultados	X	X
15. Evaluación adecuada de los sesgos de publicación y discusión del probable impacto en los resultados		
16. Declaración de conflicto de intereses	X	X
Puntaje	8	13
Confianza General	Críticamente bajo	Bajo

Anexo N° 4: Tablas de perfil de evidencias de GRADE

Pregunta 1: En pacientes con FA no valvular, ¿cuál es el mejor índice de riesgo para predecir eventos tromboembólicos (ATRIA o CHA₂DS₂-VASc)?

Autor(es): Jessica Zafra

Pregunta: CHADs-VASc comparado con ATRIA para Eventos tromboembólicos

Bibliografía: Zhu W, Fu L, Ding Y, Huang L, Xu Z, Hu J, et al. Meta-analysis of ATRIA versus CHA₂DS₂-VASc for predicting stroke and thromboembolism in patients with atrial fibrillation. International journal of cardiology. 2017;227:436-42.

Certainty assessment							Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	C-statistic	CI 95 %		
C-statistic para predicción de eventos tromboembólicos para Score CHADs-VASc										
6	estudios observacionales	no es serio	no es serio	serio	no es serio	ninguno	0.63	0.58 a 0.67	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
C-statistic para predicción de eventos tromboembólicos para Score ATRIA										
6	estudios observacionales	no es serio	no es serio	serio	no es serio	ninguno	0.66	0.64 a 0.67	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL

CI: Intervalo de confianza

Pregunta 2: En pacientes con FA, ¿qué terapia antitrombótica se debería brindar para la prevención de eventos tromboembólicos?

Autor(es): Sergio Goicochea Lugo

Pregunta: Antiagregantes plaquetarios comparado con inhibidores de la vitamina K para pacientes con fibrilación auricular no valvular

Bibliografía: Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. Journal of the American Heart Association. 2016;5(5).

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certai nty	Importa ncia
Nº de estud ios	Diseñ o de estudi o	Ries go de sesg o	Inconsist encia	Evide ncia indire cta	Impreci sión	Otras considerac iones	antiagreg antes plaquetari os	inhibid ores de la vitamin a K	Relat ivo (95% CI)	Absol uto (95% CI)		
Eventos tromboembolicos												
8	ensay os aleato rios	serio ^a	no es serio	serio ^b	no es serio	ninguno			OR 1.76 (1.27 a 2.45)	2 meno s por 1.000 (de 1 meno s a 2 meno s)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	CRÍTIC O
Riesgo de sangrado												
8	ensay os aleato rios	serio ^a	no es serio	serio ^b	serio ^c	ninguno			OR 0.77 (0.53 a 1.12)	1 meno s por 1.000 (de 1 meno s a 1 meno s)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTIC O
Mortalidad por todas las causas												
8	ensay os aleato rios	serio ^a	no es serio	serio ^b	serio ^d	ninguno			OR 1.08 (0.85 a 1.38)	1 meno s por 1.000 (de 1 meno s a 1 meno s)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTIC O

CI: Intervalo de confianza; OR: Razón de momios

Explicaciones

- En tres estudios de ocho el riesgo de sesgo no es claro
- Se informó que la comparación fue de evidencia mixta (directa e indirecta)
- Intervalo de confianza atraviesa el valor de 0.75
- Intervalo de confianza atraviesa el valor de 1.25

Autor(es): Sergio Goicochea Lugo

Pregunta: Antiagregantes plaquetarios comparado con inhibidores de la vitamina K para pacientes con fibrilación auricular no valvular

Bibliografía: Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. Journal of the American Heart Association. 2016;5(5).

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certai nty	Importa ncia
Nº de estud ios	Diseñ o de estudi o	Ries go de sesg o	Inconsist encia	Eviden cia indirec ta	Impreci sión	Otras consider aciones	Dabig atrán	inhibido res de la vitamin a K	Relativo (95% CI)	Absol uto (95% CI)		
Eventos tromboembolicos												
8	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	serio ^b	no es serio	ninguno			OR 0.78 (0.53 a 1.14)			CRÍTIC O
Riesgo de sangrado												
8	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	serio ^b	serio ^c	ninguno			OR 0.85 (0.65 a 1.11)			CRÍTIC O
Mortalidad por todas las causas												
8	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	serio ^b	serio ^d	ninguno			OR 0.88 (0.70 a 1.12)			CRÍTIC O

CI: Intervalo de confianza; **OR:** Razón de momios

Explicaciones

- a. En tres estudios de ocho el riesgo de sesgo no es claro
- b. Se informó que la comparación fue de evidencia mixta (directa e indirecta)
- c. Intervalo de confianza atraviesa el valor de 0.75
- d. Intervalo de confianza atraviesa el valor de 1.25

Pregunta 3: En pacientes con FA, ¿qué índice de riesgo se debería usar para predecir sangrado?

Autor(es): Sergio Goicochea

Pregunta: CHADs-VASc comparado con ATRIA para Eventos tromboembólicos

Bibliografía: Zhu W, He W, Guo L, Wang X, Hong K. The HAS-BLED score for predicting major bleeding risk in anticoagulated patients with atrial fibrillation: a systematic review and meta-analysis. Clinical cardiology. 2015;38(9):555-61

Certainty assessment							Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	C-statistic	CI 95 %		
C-statistic para predicción de sangrado para el índice de HAS-BLED										
7	estudios observacionales	no es serio	no es serio	No es serio	serio *	ninguno	0.65	0.61 a 0.69	⊕ ○ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
C-statistic para predicción de sangrado para el índice de ATRIA										
7	estudios observacionales	no es serio	no es serio	No es serio	serio *	ninguno	0.63	0.56 a 0.72	⊕ ○ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL

* Cruzan el valor de no efecto

CI: Intervalo de confianza

Pregunta 4: En pacientes con FA, ¿se debería brindar oclusión de la orejuela de la aurícula izquierda (OOAI) para la prevención de eventos tromboembólicos?

Autor(es): Sergio Goicochea

Pregunta: LAAO comparado con Inhibidores de vitamina k para FA

Bibliografía: Tereshchenko LG, Henrikson CA, Cigarroa J, Steinberg JS. Comparative Effectiveness of Interventions for Stroke Prevention in Atrial Fibrillation: A Network Meta-Analysis. Journal of the American Heart Association. 2016;5(5).

Certainty assessment							№ de pacientes		Efecto		Certai nty	Importa ncia
№ de estudi os	Diseñ o de estudi o	Ries go de sesg o	Inconsiste ncia	Eviden cia indirec ta	Impreci sión	Otras consideraci ones	LAA O	Inhibido res de vitamin a k	Relati vo (95% CI)	Absol uto (95% CI)		
Mortalidad por todas las causas												
2	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	no es serio	serio ^b	ninguno	28/73 2 (3.8 %)	21/382 (5.5%)	RR 0.68 (0.38 a 1.22)	18 meno s por 1.000 (de 12 más a 34 menos)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	CRITICA L
Eventos tromboembólicos												
2	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	no es serio	muy serio ^c	ninguno	25/73 2 (3.4 %)	13/382 (3.4%)	RR 0.89 (0.19 a 4.27)	4 meno s por 1.000 (de 28 menos a 111 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICA L
Riesgo de sangrado												
2	ensay os aleator ios	serio a	no es serio	no es serio	muy serio ^c	ninguno	78/73 2 (10.7 %)	23/382 (6.0%)	RR 1.33 (0.46 a 3.89)	20 más por 1.000 (de 33 menos a 174 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICA L

CI: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo

Explicaciones

a. La RS de Tereshchenko considera que la calidad de los 2 ECA evaluados es "unclear" debido a la falta de cegamiento y seguimiento no claro.

b. IC95% incluye el punto 0.75

c. IC95% incluye los puntos 0.75 y 1.25.

Pregunta 5: En pacientes con FA, ¿se debería optar por estrategias de control de ritmo o por estrategias de control de frecuencia?

Autor(es): Sergio Goicochea Lugo

Pregunta: Estrategias de control del ritmo comparado con estrategias de control de frecuencia para pacientes con fibrilación auricular

Bibliografía: Sethi NJ, Feinberg J, Nielsen EE, Safi S, Gluud C, Jakobsen JC. The effects of rhythm control strategies versus rate control strategies for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and Trial Sequential Analysis. PloS one. 2017;12(10):e0186856

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certain ty	Importan cia
Nº de estudi os	Diseñ o de estudi o	Riesg o de sesg o	Inconsisten cia	Evidenc ia indirect a	Imprecisi ón	Otras consideracio nes	estrategi as de control del ritmo	estrategi as de control de frecuenc ia	Relati vo (95% CI)	Absolu to (95% CI)		
Mortalidad por todas las causas												
18	ensayos aleatori os	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno	614/4343 (14.1%)	581/4325 (13.4%)	RR 1.05 (0.95 a 1.16)	7 más por 1.000 (de 7 menos a 21 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	
Calidad de vida												
8	ensayos aleatori os	serio ^d	serio ^b	no es serio	serio ^e	ninguno	896	900	-	MD 3.33 más alto. (0.75 más bajo. a 7.41 más alto)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	
Efectos adversos severos*												
22	ensayos aleatori os	serio ^f	serio ^b	no es serio	no es serio	ninguno	2038/4414 (46.2%)	1833/4375 (41.9%)	RR 1.10 (1.02 a 1.18)	42 más por 1.000 (de 8 más a 75 más)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	
DCV												
14	ensayos aleatori os	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^g	ninguno	144/4082 (3.5%)	136/4032 (3.4%)	RR 1.04 (0.78 a 1.38)	1 más por 1.000 (de 7 menos a 13 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	

CI: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo; MD: Diferencia media

Explicaciones

- En 11 estudios se reportó riesgo alto de sesgo por desgaste.
 - Estudios discreparon en el efecto encontrado para esta comparación.
 - Intervalo de confianza del estimado del efecto global cruza el valor de no efecto.
 - En 4 estudios se reportó riesgo alto de sesgo por desgaste
 - Intervalos de confianza no se superponen
 - En la mayoría de estudios se reportó riesgo alto de sesgo por desgaste
 - Intervalo de confianza atraviesa el valor de 1.25
- * Para este outcome se meta-analizaron 22 estimados correspondientes a 21 estudios.

Pregunta 6: En pacientes con FA en los que se opte por una estrategia de control de frecuencia, ¿qué estrategia de control de frecuencia se debe usar?

Autor(es): Jessica Zafra

Pregunta: Digoxina comparado con control para FA

Bibliografía:

- Sethi NJ, Nielsen EE, Safi S, Feinberg J, Glud C, Jakobsen JC. Digoxin for atrial fibrillation and atrial flutter: A systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis of randomised clinical trials. PLoS one. 2018;13(3):e0193924.
- Qureshi W, O'Neal WT, Soliman EZ, Al-Mallah MH. Systematic review and meta-analysis of mortality and digoxin use in atrial fibrillation. Cardiology journal. 2016;23(3):333-43.

Certainty assessment							№ de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
№ de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Digoxina	control	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Mortalidad a corto plazo												
6	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno	-	-	RR 0.82 (0.02 a 31.2)	-	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Mortalidad a largo plazo												
6	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			HR 1.46 (1.09 a 1.94)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Calidad de vida												
16	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			MD: 0 (-84.7 a 84.7)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Efectos adversos severos												
13	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			RR: 1.65 (0.24 a 11.5)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Control de frecuencia en primeras 6 horas (digoxina vs beta-bloqueadores)												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			MD: 20.7 (14.2 a 27.1)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Control de frecuencia de 6 a 24 horas (digoxina vs beta-bloqueadores)												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			MD: 11.7 (-9.86 a 33.3)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Control de frecuencia en primeras 6 horas (digoxina vs bloqueadores de canales de calcio)												
1	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			MD: 21.0 (-30.3 a 72.3)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL
Control de frecuencia de 6 a 24 horas (digoxina vs bloqueadores de canales de calcio)												
1	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	serio ^c	ninguno			MD: 17.0 (-63.6 a 77.6)		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRITICAL

CI: Intervalo de confianza; HR: Razón de riesgos instantáneos

Explicaciones

- Unclear debido a que no fue evaluado dentro de RS
- Los IC95% de los estudios no se sobrepalan entre sí
- IC95% incluye el 1.25.

Pregunta 7: En pacientes con FA en los que se requiere una estrategia de control de ritmo, ¿qué estrategia de control de ritmo se debe usar?

Autor(es): Christoper Alarcón Ruiz

Pregunta: Sotalol comparado con Control para pacientes con fibrilación auricular con indicación de terapia de mantenimiento

Bibliografía: Lafuente-Lafuente C, Valembois L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2015(3)

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certaint y	Importan cia
Nº de estudios	Diseñ o de estudio	Ries go de sesgo	Inconsist encia	Evide ncia indire cta	Impreci sión	Otras considerac iones	Sotalo l	Contr ol	Relati vo (95% CI)	Absol uto (95% CI)		
Mortalidad												
13	ensay os aleato rios	serio a	no es serio	no es serio	serio b	fuerte asociación	34/182 4 (1.9%)	6/123 4 (0.5%)	OR 2.23 (1.10 a 4.50)	6 más por 1.000 (de 0 menos a 17 más)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODER ADO	CRÍTICO
Retiro debido a los efectos adversos												
12	ensay os aleato rios	serio c	serio d	no es serio	no es serio	fuerte asociación	255/15 63 (16.3%)	102/1 102 (9.3%)	OR 2.33 (1.34 a 4.04)	99 más por 1.000 (de 28 más a 199 más)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODER ADO	IMPORTA NTE
Efectos pro-arritmicos												
12	ensay os aleato rios	serio c	serio d	no es serio	no es serio	fuerte asociación	89/175 5 (5.1%)	14/11 68 (1.2%)	OR 3.26 (2.13 a 4.98)	26 más por 1.000 (de 13 más a 45 más)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODER ADO	CRÍTICO
Recurrencia de fibrilación auricular												
12	ensay os aleato rios	serio e	serio f	no es serio	no es serio	ninguno	1197/1 791 (66.8%)	955/1 211 (78.9 %)	OR 0.51 (0.43 a 0.60)	133 meno s por 1.000 (de 97 menos a 173 menos)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	IMPORTA NTE

CI: Intervalo de confianza; OR: Razón de momios

Explicaciones

- a. Ocultamiento de la asignación no estuvo claro en 8/13 estudios
- b. El IC95% incluye el punto de corte de 1.25
- c. Ocultamiento de la asignación no estuvo claro en 7/12 estudios
- d. I²=63%, p=0.002
- e. Ocultamiento de la asignación no estuvo claro en 8/12 estudios
- f. I²=57%, p<0.0001

Autor(es): Christopher Alarcón Ruiz

Pregunta: Antiarrítmicos IA comparado con Control para pacientes con fibrilación auricular con indicación de terapia de mantenimiento

Bibliografía: Lafuente-Lafuente C, Valembois L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2015(3)

Certainty assessment							№ de pacientes		Efecto		Certaint y	Importancia
№ de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Antiarrítmicos IA	Control	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Mortalidad												
8	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	serio ^b	fuerte asociación	23/1203 (1.9%)	4/594 (0.7%)	OR 2.39 (1.03 a 5.59)	9 más por 1.000 (de 0 menos a 30 más)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODERADO	CRÍTICO
Retiro debido a los efectos adversos												
8	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^c	no es serio	serio ^b	ninguno	234/1203 (19.5%)	91/594 (15.3%)	OR 1.18 (0.90 a 1.54)	23 más por 1.000 (de 13 menos a 65 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	IMPORTANTE
Efectos pro-arritmicos												
8	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	serio ^b	fuerte asociación	33/1203 (2.7%)	6/594 (1.0%)	OR 2.06 (1.00 a 4.26)	10 más por 1.000 (de 0 menos a 32 más)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODERADO	CRÍTICO
Recurrencia de fibrilación auricular												
8	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	ninguno	781/1181 (66.1%)	449/564 (79.6%)	OR 0.51 (0.40 a 0.64)	130 menos por 1.000 (de 82 menos a 186 menos)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODERADO	IMPORTANTE

CI: Intervalo de confianza; OR: Razón de momios

Explicaciones

a. Ocultamiento de asignación no fue claro en 2 estudios

b. El IC95% incluye al punto de corte de 1.25

c. I2=74%, 0=00034

Autor(es): Christopher Alarcón Ruiz

Pregunta: Antiarrítmicos IC comparado con Control para pacientes con fibrilación auricular con indicación de terapia de mantenimiento

Bibliografía: Lafuente-Lafuente C, Valembois L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2015(3)

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Antiarrítmicos IC	Control	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Mortalidad												
10	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	muy serio ^b	ninguno	1/1124 (0.1%)	2/547 (0.4%)	OR 0.14 (0.01 a 1.88)	3 menos por 1.000 (de 3 más a 4 menos)	⊕ ⊙ ⊙ ⊙ MUY BAJA	CRÍTICO
Retiro debido a efectos adversos												
9	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	ninguno	103/843 (12.2%)	23/1107 (2.1%)	OR 1.93 (1.27 a 2.93)	19 más por 1.000 (de 5 más a 38 más)	⊕ ⊕ ⊕ ⊙ MODERADO	IMPORTANTE
Efectos pro-arritmicos												
10	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	fuerte asociación	20/1124 (1.8%)	3/547 (0.5%)	OR 3.46 (1.42 a 8.41)	13 más por 1.000 (de 2 más a 39 más)	⊕ ⊕ ⊕ ⊕ ALTA	CRÍTICO
Recurrencia de fibrilación auricular												
11	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	fuerte asociación	586/1173 (50.0%)	424/592 (71.6%)	OR 0.36 (0.29 a 0.44)	240 menos por 1.000 (de 190 menos a 294 menos)	⊕ ⊕ ⊕ ⊕ ALTA	IMPORTANTE

CI: Intervalo de confianza; OR: Razón de momios

Explicaciones

a. Ocultamiento de asignación no fue claro

b. El IC95% incluye a ambos puntos de corte de 0.75 y 1.25

Autor(es): Christopher Alarcón Ruiz

Pregunta: Beta bloqueadores comparado con Control para pacientes con fibrilación auricular con indicación de terapia de mantenimiento

Bibliografía: Lafuente-Lafuente C, Valembois L, Bergmann JF, Belmin J. Antiarrhythmics for maintaining sinus rhythm after cardioversion of atrial fibrillation. Cochrane Database of Systematic Reviews. 2015(3)

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	Beta bloqueadores	Control	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Mortalidad												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^b	no es serio	muy serio ^c	ninguno	3/280 (1.1%)	1/282 (0.4 %)	OR 2.75 (0.39 a 19.56)	6 más por 1.000 (de 2 menos a 62 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTICO
Retiro debido a los efectos adversos												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	fuerte asociación	22/280 (7.9%)	6/282 (2.1 %)	OR 3.38 (1.57 a 7.25)	47 más por 1.000 (de 12 más a 115 más)	⊕ ⊕ ⊕ ⊕ ALTA	IMPORTANTE
Efectos pro-arritmicos												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	no es serio	no es serio	no es serio	asociación muy fuerte	17/280 (6.1%)	1/282 (0.4 %)	OR 7.92 (3.01 a 20.82)	24 más por 1.000 (de 7 más a 65 más)	⊕ ⊕ ⊕ ⊕ ALTA	CRÍTICO
Recurrencia de fibrilación auricular												
2	ensayos aleatorios	serio ^a	serio ^d	no es serio	serio ^e	ninguno	172/280 (61.4%)	203/282 (72.0 %)	OR 0.62 (0.44 a 0.88)	105 menos por 1.000 (de 26 menos a 189 menos)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	IMPORTANTE

CI: Intervalo de confianza; OR: Razón de momios

Explicaciones

a. Ocultamiento de asignación no fue claro

b. I2%=66%, p=0.08

c. El IC95% incluye a ambos puntos de corte 0.75 y 1.25

d. I2%=52%, p=0.15

e. El IC95% incluye el punto de corte 0.75

Pregunta 8: En pacientes con FA, ¿se debería ofrecer ablación mediante cateterismo?

Autor(es): Sergio Goicochea

Pregunta: Ablación por cateter comparado con tratamiento farmacológico para control del ritmo para paciente con fibrilación auricular no paroxística

Bibliografía: Nyong J, Amit G, Adler AJ, Owolabi OO, Perel P, Prieto-Merino D, Lambiasi P, Casas JP, Morillo CA. Efficacy and safety of ablation for people with nonparoxysmal atrial fibrillation (Review). Cochrane Database Syst Rev. 2016 Nov 22

Certainty assessment							Nº de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	ablación por cateter	tratamiento farmacológico para control del ritmo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
No presentar arritmia auricular o recurrencia de cualquier tipo de arritmia auricular a los 12 meses (seguimiento: mediana 12 meses)												
3	ensayos aleatorios	no es serio	no es serio	serio ^{a,b}	serio ^c	ninguno	110/159 (69.2%)	36/102 (35.3%)	RR 1.84 (1.17 a 2.88)	296 más por 1.000 (de 60 más a 664 más)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	CRÍTICO
Necesidad de cardioversión												
3	ensayos aleatorios	no es serio	no es serio	no es serio	serio ^c	ninguno	47/159 (29.6%)	43/102 (42.2%)	RR 0.62 (0.47 a 0.82)	160 menos por 1.000 (de 76 menos a 223 menos)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODERADO	CRÍTICO
Hospitalización por causa cardiaca												
3	ensayos aleatorios	no es serio	no es serio	serio ^b	no es serio	ninguno	5/133 (3.8%)	15/83 (18.1%)	RR 0.27 (0.10 a 0.72)	132 menos por 1.000 (de 51 menos a 163 menos)	⊕ ⊕ ⊕ ○ MODERADO	IMPORTANTE
Presencia de bradicardia significativa o necesidad de marcapaso												
3	ensayos aleatorios	no es serio	no es serio	serio ^b	serio ^c	ninguno	1/159 (0.6%)	5/102 (4.9%)	RR 0.20 (0.02 a 1.63)	39 menos por 1.000 (de 31 más a 48 menos)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	IMPORTANTE
Complicaciones derivadas de la ablación o del tratamiento farmacológico												
3	ensayos aleatorios	no es serio	serio ^d	serio ^b	serio ^c	ninguno	10/159 (6.3%)	8/102 (7.8%)	RR 0.94 (0.16 a 5.68)	5 menos por 1.000 (de 66 menos a 367 más)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTICO

CI: Intervalo de confianza; RR: Razón de riesgo

Explicaciones

- Heterogeneidad mayor a 40%
- Una de las poblaciones incluye pacientes con DM (Forlano)
- El intervalo de confianza incluye el valor de 1.25 (no debería incluir los valores 0.75 a 1.25)
- Un estudio muestra un resultado contrario al de los otros dos

Autor(es): Sergio Goicochea

Pregunta: Ablación por cateter comparado con tratamiento farmacológico para control de ritmo para pacientes con fibrilación auricular paroxística

Bibliografía: Hakalahti A, Biancari F, Nielsen JC, Raatikainen MJ. Radiofrequency ablation vs. antiarrhythmic drug therapy as first line treatment of symptomatic atrial fibrillation: systematic review and meta-analysis. Europace. 2015 Mar

Certainty assessment							№ de pacientes		Efecto		Certainty	Importancia
№ de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	ablación por catéter	tratamiento o farmacológico para control de ritmo	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Riesgo de recurrencia de fibrilación auricular												
3	ensayos aleatorios	no es serio	no es serio	serio ^a	serio ^b	ninguno			HR 0.63 (0.44 a 0.92)	1 menos por 1.000 (de 0 menos a 1 menos)	⊕ ⊕ ○ ○ BAJA	CRÍTICO
Riesgo de fibrilación auricular sintomática												
3	ensayos aleatorios	no es serio	muy serio ^{b,c,d,e}	serio ^a	serio ^b	ninguno	66/238 (27.7%)	102/242 (42.1%)	RR 0.57 (0.30 a 1.08)	181 menos por 1.000 (de 34 más a 295 menos)	⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTICO

CI: Intervalo de confianza; **HR:** Razón de riesgos instantáneos; **RR:** Razón de riesgo

Explicaciones

- La revisión sistemática trata de pacientes con fibrilación auricular paroxística sin tratamiento previo, mientras que la pregunta aborda a una población refractaria
- El coeficiente de intervalo cruza el valor de 0.75
- Dos estudios se aproximan al 1, mientras uno está alejado del 1
- Los intervalos de confianza no se superponen
- La heterogeneidad que se muestra en el I² es mayor a 40%

Pregunta 9: En pacientes con FA de presentación aguda, ¿se debería realizar cardioversión eléctrica de emergencia?

Autor(es): Sergio Goicochea Lugo

Pregunta: Cardioversión eléctrica comparado con [Comparación] para pacientes con fibrilación auricular hemodinámicamente inestables

Bibliografía: Cohn BG, Keim SM, Yealy DM. Is emergency department cardioversion of recent-onset atrial fibrillation safe and effective? J Emerg Med. 2013 Jul;45(1):117-27.

Certainty assessment							Porcentaje de pacientes	Efecto		Certainty	Importancia
Nº de estudios	Diseño de estudio	Riesgo de sesgo	Inconsistencia	Evidencia indirecta	Imprecisión	Otras consideraciones	cardioversión eléctrica [Comparación]	Relativo (95% CI)	Absoluto (95% CI)		
Control del ritmo cardíaco											
5	estudios observacionales	no es serio	serio ^a	serio ^b	no es serio	No detectado	85.5% a 97%	no estimable		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTICO
Efectos adversos											
5	estudios observacionales	no es serio	serio ^a	serio ^b	no es serio	No detectado	0.06%	no estimable		⊕ ○ ○ ○ MUY BAJA	CRÍTICO

CI: Intervalo de confianza

Explicaciones

a. No se pudo meta-analizar debido a que los estudios eran heterogéneos

b. Se incluyeron pacientes con flutter auricular

EVALUACION AGREE II DE GPC
 GUIA DE PRACTICA CLINICA:
 PARA EL MANEJO DE PACIENTES CON FIBRILACION AURICULAR - ESSALUD 2023



DOMINIOS	EV. 1	EV. 2	EV. 3	PUNTAJE FINAL	%
I. Alcance y Objetivo					
1. El(los) objetivo(s) general(es) de la guía está(n) específicamente descrito(s).	6	7	6	19	89%
2. La(s) pregunta(s) de salud cubierta(s) por la guía está(n) específicamente descrita(s).	6	6	7	19	
3. La población (pacientes, público, etc.) a quienes se pretende aplicar la guía están específicamente descritos.	7	6	6	19	
Puntaje	19	19	19	57	
II. Participación de los Implicados					
4. El grupo que desarrolla la guía incluye individuos de todos los grupos profesionales relevantes.	6	7	7	20	93%
5. Se han tenido en cuenta los puntos de vista y preferencias de la población diana (pacientes, público, etc.).	7	6	7	20	
6. Los usuarios diana de la guía están claramente definidos.	6	6	7	19	
Puntaje	19	19	21	59	
III. Rigor en la elaboración					
7. Se han utilizado métodos sistemáticos para la búsqueda de la evidencia.	6	6	6	18	91%
8. Los criterios para seleccionar la evidencia se describen con claridad.	7	6	7	20	
9. Las fortalezas y limitaciones del conjunto de la evidencia están claramente descritas	6	7	7	20	
10. Los métodos utilizados para formular las recomendaciones están claramente descritos.	7	6	6	19	
11. Al formular las recomendaciones han sido considerados los beneficios en salud, los efectos secundarios y los riesgos.	6	6	7	19	
12. Hay una relación explícita entre cada una de las recomendaciones y las evidencias en las que se basan.	6	7	6	19	
13. La guía ha sido revisada por expertos externos antes de su publicación.	6	7	7	20	
14. Se incluye un procedimiento para actualizar la guía.	6	7	7	20	
Puntaje	50	52	53	155	
IV. Claridad de presentación					
15. Las recomendaciones son específicas y no son ambiguas.	7	7	7	21	100%
16. Las distintas opciones para el manejo de la enfermedad o condición de salud se presentan claramente.	7	7	7	21	
17. Las recomendaciones clave son fácilmente identificables.	7	7	7	21	
Puntaje	21	21	21	63	
V. Aplicabilidad					
18. La guía describe los facilitadores y las barreras para su aplicación	7	7	7	21	99%
19. La guía proporciona consejos y / o herramientas sobre cómo las recomendaciones se pueden poner en práctica	7	7	7	21	
20. Se han considerado las posibles implicaciones de la aplicación de las recomendaciones sobre los recursos.	7	7	7	21	
21. La guía ofrece criterios para monitorización y/o auditoría	7	6	7	20	
Puntaje	28	27	28	83	
VI. Independencia editorial					
22. Los puntos de vista de la entidad financiadora no han influido en el contenido de la guía.	7	6	7	20	94%
23. Se han registrado y abordado los conflictos de intereses de los miembros del grupo elaborador de la guía.	7	7	6	20	
Puntaje	14	13	13	40	

EVALUACIÓN GLOBAL DE LA GUÍA

1. Puntúe la calidad global de la guía entre 1 (La calidad más baja posible) a 7 (La calidad más alta posible)

3

2. ¿Recomendaría esta guía para su uso en la práctica?

SI

SI, con modificaciones

No

X

EVALUADORES:

EV. 1 DR. VLADIMIR ILICH HOLGUIN CHANI

EV. 2 DRA. CRISTINA MEJIA QUILPE

EV. 3 DR. GEHU MORAN BOBADILLA

Dr. Vladimir Ilich Holguin Chani
 MEDICINA DE EMERGENCIAS Y DESASTRES
 CMP. 69028
 RNE. E.T

Cristina Mejia Quispe
 SERVICIO DE EMERGENCIA
 ESPECIALISTA EN MEDICINA FAMILIAR
 Y COMUNITARIA
 CMP. 79715 - RNE. 46405

Dr. Gehu Hugo Moran Bobadilla
 MEDICO CIRUJANO CMP. 35608
 MEDICINA INTERNA RNE. 27473

Dr. Vladimir Ilich Holguin Chani
 MEDICINA DE EMERGENCIAS Y DESASTRES
 CMP. 69028
 RNE. E.T

Cristina Mejia Quispe
 SERVICIO DE EMERGENCIA
 ESPECIALISTA EN MEDICINA FAMILIAR
 Y COMUNITARIA
 CMP. 79715 - RNE. 46405