

# Riesgo diferencial de hemorragia intracraneana en pacientes con fibrilación auricular no valvular con el uso de nuevos anticoagulantes orales vs. warfarina. Revisión sistemática de la literatura y análisis de subpoblaciones

Differential Risk of Intracranial Hemorrhage in Patients with Non-valvular Atrial Fibrillation with Usage of Novel Oral Anticoagulants vs. Warfarin. Systematic Review and Analysis of Subpopulations

Fecha de recepción: 04/10/2016 | Fecha de aprobación: 08 Marzo 2017 | 24/10/2016

SAMIR ALEJANDRO ARUACHÁN TORRES

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

ANA MARÍA AYALA COPETE

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

DANIELA PATINO-HERNANDEZ

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

JULIÁN DAVID RÍOS-ZULUAGA

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

ÁNGEL ALBERTO GARCÍA PEÑA

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

CARLOS ALBERTO CANO-GUTIÉRREZ

Pontificia Universidad Javeriana, Colombia

## RESUMEN

**Introducción:** La anticoagulación en pacientes con fibrilación auricular no valvular previene eventos tromboembólicos con incremento implícito en el riesgo de complicaciones hemorrágicas, principalmente la hemorragia intracraneana. **Métodos:** Se realizó una revisión sistemática de la literatura del periodo 2011-2016 en bases de datos (Pubmed-Embase). Se incluyeron metanálisis, revisiones sistemáticas y ensayos clínicos aleatorizados de las moléculas de interés (apixabán, dabigatrán, edoxabán, rivaroxabán). Se identificaron 512 artículos, tras lo cual se seleccionaron catorce estudios para el análisis final. **Resultados:** Durante la evaluación comparativa de las cuatro moléculas en diferentes dosis versus warfarina se evidenció una menor prevalencia de hemorragia intracraneana en pacientes manejados con nuevos anticoagulantes orales; en todos los artículos evaluados, los resultados apoyan su uso. Sin embargo, al evaluar desenlaces hemorrágicos en el caso de subpoblaciones, los resultados parecen tener menor impacto y, en algunos casos, no logran la significancia estadística y se encontró reducción o desaparición del beneficio. **Conclusiones:** Los resultados pueden aportar herramientas de utilidad que apoyarían al clínico en la toma de decisiones acerca de la elección del tipo de anticoagulante en escenarios clínicos específicos.

*Cómo citar:* Aruachán Torres SA, Ayala Copete AM, Patino-Hernandez D, Ríos-Zuluaga JD, García Peña AA, Cano-Gutiérrez CA. Riesgo diferencial de hemorragia intracraneana en pacientes con fibrilación auricular no valvular con el uso de nuevos anticoagulantes orales vs. Warfarina: revisión sistemática de la literatura y análisis de subpoblaciones. Univ Med. 2017;58(2):1-9. doi: <https://doi.org/10.11144/Javeriana.umed58-2.warf>

**Palabras clave**

fibrilación auricular; warfarina; anticoagulantes; hemorragia cerebral.

**ABSTRACT**

**Introduction:** Patients with non-valvular atrial fibrillation require anticoagulation therapy for prevention of thromboembolic events. The safest type of anticoagulation therapy regarding intracranial hemorrhage has not been established yet. **Methods:** We conducted a systematic review of literature in the time period 2011-2016 in databases (PubMed-EMBASE). We included meta-analysis, systematic reviews and randomized clinical trials addressing the molecules of interest (apixaban, dabigatran, edoxaban, rivaroxaban). We identified 512 articles, after which 14 studies were selected for the final analysis. **Results:** Through comparative evaluation of the four molecules in different doses versus warfarin, we found a decrease in intracranial hemorrhage in patients on therapy with novel anticoagulants, results support their usage in all of the articles included for analysis. However, when evaluating hemorrhage-related outcomes in different sub-populations, the results seem to have a smaller impact and in some cases they do not reach statistical significance, also, the benefit was reduced or disappeared. **Conclusions:** The results from this review can serve as useful tools in order to support physicians in the decision-making process regarding choice of the right type of anticoagulant therapy in specific clinical situations.

**Keywords**

atrial fibrillation; warfarin; anticoagulants; intracranial hemorrhages.

**Introducción**

La fibrilación auricular (FA) es una taquiarritmia supraventricular, caracterizada por una descarga y activación desorganizada y rápida de las aurículas de entre 400 y 700 ciclos por minuto, cuya consecuencia es una alteración en la función biomecánica auricular [1]. Su patrón típico de aparición en el electrocardiograma es el de la ausencia de ondas p, que preceden cada complejo QRS, y en lugar de esto, la presencia de las denominadas *ondas fibrilatorias* (ondas f), variables en forma, tamaño e intervalo [1].

Hoy en día, la FA es la arritmia sostenida más frecuente en el mundo [2]. Aumenta su incidencia con la edad y su prevalencia está alrededor del 10 % en personas mayores de 80 años de edad. Se estima que casi un cuarto de la población mundial tendrá FA en su vida [1]. Tradicionalmente, para

su manejo se han utilizado con éxito medicamentos anticoagulantes para prevenir eventos tromboembólicos; sin embargo, lo anterior representa un gran reto clínico, debido a que estos confieren, al mismo tiempo, un incremento en el riesgo de hemorragia y la complicación más temida es el sangrado del sistema nervioso central, tomando en cuenta que es un generador importante de discapacidad y se asocia con incremento en costos de atención y mortalidad.

Se ha demostrado que los pacientes que se encuentran en terapia con anticoagulantes orales (ACO) de intensidades convencionales pueden incrementar el riesgo de hemorragia intracraneana de 7 a 10 veces, a una tasa absoluta de alrededor del 1 % por año de uso [3]. En la última década, y debido a la necesidad de nuevas terapias con distintas dianas terapéuticas (inhibiendo directa o indirectamente el factor Xa o la trombina) con un perfil farmacológico más seguro y eficaz en comparación con la warfarina como tratamiento de referencia, particularmente en lo referente al monitoreo, dosificación, interacciones farmacológicas y tiempo en rango terapéutico, surge un nuevo grupo de anticoagulantes no vitamino-K-dependientes. Estas nuevas terapias anticoagulantes están aprobadas para pacientes con fibrilación auricular no valvular (FANV), término acuñado para describir la FA no relacionada con valvulopatías severas, particularmente de la válvula mitral o presencia de prótesis valvular. Esta definición, que varía entre los diferentes estudios pivotales, se explica en la tabla 1. Existen cuatro medicamentos aprobados por las agencias regulatorias internacionales para su uso en pacientes con FANV. En la tabla 2 se muestran los aspectos más relevantes de su farmacología y estudios que aprueban su uso en esta condición.

Tabla 1. Tipos de fibrilación auricular

Término	Definición
Fibrilación auricular paroxística	Se resuelve espontáneamente o es tratada en 7 días. Los episodios pueden recurrir con una frecuencia variable
Fibrilación auricular persistente	Fibrilación auricular continua con duración mayor de 7 días.
Fibrilación auricular persistente de larga data	Fibrilación auricular continua de más de 12 meses.
Fibrilación auricular permanente	Término utilizado cuando se requieren intervenciones adicionales para recuperar o mantener el ritmo sinusal.
Fibrilación auricular no valvular	Fibrilación auricular en ausencia de estenosis mitral reumática, válvula mecánica o bioprotésica o valvuloplastia mitral.

Fuente: adaptado de January CT, Wann LS, Alpert JS, Calkins H, Cigarroa JE, Cleveland J, Joseph C, et al. AHA/ACC/HRS Guideline for the management of patients with atrial fibrillation: executive summary: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines and the Heart Rhythm Society. J Am Coll Cardiol. 2014 Dec 2;64(21):2246-80.

Tabla 2. Fármacos aprobados en el manejo de FANV

Fármaco/característica	Dabigatrán	Rivaroxabán	Apixabán	Edoxabán
Diana farmacológica	Trombina	Factor Xa	Factor Xa	Factor Xa
Absorción	Todo el tracto gastrointestinal	Estómago principalmente	55 % intestinal	No información
Biodisponibilidad (%)	6	80	50	50
Vida media (h)	12 a 17	7 a 11	9 a 14	9 a 11
Unión a proteínas (%)	35	95	87	54
Excreción renal (%)	80	66	25	35
Posología	dos/día	uno/día	dos/día	uno/día
Presentación	cápsula	tableta	tableta	tableta
Estudio que valida su uso (tipo de estudio)	RE-LY (ensayo clínico aleatorizado doble ciego multicéntrico)	ROCKET AF (ensayo clínico aleatorizado doble ciego multicéntrico)	ARISTOTLE (ensayo clínico aleatorizado doble ciego multicéntrico)	ENGAGE-AF-TIMI (ensayo clínico aleatorizado doble ciego multicéntrico)

Fuente: adaptado de Veiga Fernández F, Malfeito Jiménez M del R, Barros Cerviño SM, Magariños Losada M del M. La anticoagulación oral en el anciano con fibrilación auricular no valvular. Rev Esp Geriatr Gerontol. 2015;50(3):134-42.

Tomando en cuenta lo anterior, se muestran los hallazgos tras la realización de un análisis sistemático de la literatura para evaluar la incidencia de hemorragia intracranéa en pacientes tratados con ACO dependientes de vitamina K (warfarina) y los nuevos anticoagulantes orales (NACO): rivaroxabán, apixabán, edoxabán y dabigatrán.

## Materiales y métodos

### Tipo de estudio y población

Se realizó una revisión sistemática de la literatura científica en pacientes con FANV y terapia anticoagulante que evaluara el desarrollo de hemorragia intracranéa.

### Definición del desenlace

El desenlace seleccionado en los estudios fue hemorragia intracranéa, entendida como accidente cerebrovascular hemorrágico, hemorragia intraventricular, subaracnoidea, subdural, epidural e intraparenquimatosa, diagnosticada con base en los hallazgos clínicos e imagenológicos respectivos.

### Criterios de inclusión, exclusión y restricciones empleadas en la búsqueda

Búsqueda de la literatura. Se realizó una búsqueda de la literatura en Pubmed incluyendo los siguientes términos: *atrial fibrillation*, *rivaroxaban*, *dabigatran*, *edoxabán*, *apixaban*, *warfarin*, *intracranial haemorrhage*, *intracranial hemorrhages*, *major bleeding*, *hemorrhage*, *haemorrhage*, *bleeding*, *subarachnoid hemorrhage*, *cerebral hemorrhage*, *intracerebral hemorrhage*, *intraventricular hemorrhage*, *subdural hemorrhage* y *stroke*.

([atrial fibrillation {MeSH}] AND [rivaroxaban] OR [rivaroxaban {MeSH}] OR [dabigatran] OR [dabigatran {MeSH}] OR [edoxaban] OR [apixaban]) AND (warfarin {MeSH}) AND ([intracranial hemorrhage] OR [intracranial hemorrhages {MeSH}] OR [major bleeding] OR [hemorrhage {MeSH}] OR [hemorrhage] OR [bleeding] OR [subarachnoid hemorrhage {MeSH}] OR [cerebral hemorrhage {MeSH}] OR [intracerebral hemorrhage] OR [intraventricular hemorrhage] OR [subdural hemorrhage] OR [stroke {MeSH}]).

Criterios de inclusión:

Ensayos clínicos aleatorizados.

Revisiones sistemáticas.

Metanálisis.

Artículos que evaluarán uno o más de los desenlaces descritos, de manera comparativa con warfarina vs. NACO.

Criterios de exclusión:

Uso concomitante de terapia antiagregante o anticoagulante no oral.

Pacientes menores de 18 años de edad.

Restricciones empleadas en la búsqueda: se limitó la búsqueda de la literatura a *humanos*, *metanálisis*, *revisión sistemática* y *ensayo clínico aleatorizado*, publicaciones en los últimos tres años y restricción de idiomas a español e inglés.

### *Selección y evaluación de artículos*

De acuerdo con los criterios de búsqueda establecidos y con los términos MeSH empleados, la búsqueda arrojó un total de 512 artículos en PubMed. Se excluyeron 424 artículos tras la aplicación de límites. Posteriormente, se eliminaron 68 artículos por no considerarlos pertinentes o apropiados para la resolución de la pregunta de investigación para un total de 20 artículos que se sometieron a revisión metodológica de acuerdo a los criterios de la Scottish Intercollegiate Guidelines Network (SIGN).

Para la evaluación de los artículos preseleccionados se utilizaron las listas de comprobación SIGN para revisiones sistemáticas y metaanálisis y para ensayos clínicos aleatorizados, con el objetivo de cumplir los estándares conceptuales y metodológicos para la adecuada presentación de la revisión sistemática.

Una vez llevado a cabo el proceso de evaluación de calidad y de la preselección, así como de excluir aquellos análisis secundarios de estudios, se obtuvo un número final de 14 artículos empleados en el presente trabajo.

Para analizar los artículos seleccionados, se clasificaron en dos grupos principales: aquellos que evaluarán los desenlaces de interés en población general y aquellos que los evaluarán en subgrupos poblacionales. Posteriormente, se

discriminaron los artículos según desenlace evaluado.

## **Resultados**

### *Población general*

#### *Hemorragia intracraneana*

Se encontraron 6 artículos que evaluaron hemorragia intracraneana con el uso de nuevos anticoagulantes orales *versus* warfarina. El estudio de Granger et al. [4] realizó una evaluación comparativa entre apixabán y warfarina que evidenció menor riesgo con el uso de apixabán (HR: 0,42; IC 95 %: 0,30-0,58;  $p < 0,001$ ). El artículo de Connolly et al. [5] reportó menor riesgo con el uso de dabigatrán de 110 mg vs. warfarina (HR: 0,31; IC 95 %: 0,20-0,47;  $p < 0,001$ ) y dabigatrán de 150 mg (HR: 0,40; IC 95 %: 0,27-0,60;  $p < 0,001$ ). Patel et al. [6] llevaron a cabo una evaluación comparativa entre rivaroxabán y warfarina, que reveló menor riesgo con el uso de rivaroxabán (HR: 0,67; IC 95 %: 0,47-0,93;  $p < 0,02$ ). Giugliano et al. [7] reportaron menor riesgo de hemorragia intracraneana con el uso de edoxabán de 60 mg (HR: 0,47; IC 95 %: 0,34-0,63;  $p < 0,001$ ) y edoxabán de 30 mg (HR: 0,30; IC 95 %: 0,21-0,43;  $p < 0,001$ ) al compararlo con warfarina. Capodanno et al. [8] contrastaron apixabán, rivaroxabán o dabigatrán *versus* warfarina, y hallaron menor riesgo con comparación con el uso de warfarina (HR: 0,46; IC 95 %: 0,33-0,65;  $p < 0,001$ ). Finalmente, el estudio de Mitchell et al. [9] reportó menor riesgo con el uso de apixabán (HR: 0,41; IC 95 %: 0,29-0,57), y no diferencia estadísticamente con rivaroxabán (HR: 0,71; IC 95 %: 0,51-1,01) y reducción significativa con el uso de dabigatrán de 150 mg (HR: 0,42; IC 95 %: 0,28-0,61) o dabigatrán de 110 mg (HR: 0,30; IC 95 %: 0,19-0,46). Estos datos se pueden encontrar en la tabla 3.

**Tabla 3. Hemorragia intracraneana en población general**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas			Eventos del total (%)		
		HR	IC 95 %	p	NACO	Warfarina	
Granger et al., 2011 [5]	Apixabán	0,42	0,30	0,58	< 0,001	0,33	0,80
Connolly et al., 2009 [6]	Dabigatrán de 110 mg	0,31	0,20	0,47	< 0,001	0,23	0,74
	Dabigatrán de 150 mg	0,40	0,27	0,60	< 0,001	0,30	
Patel et al., 2011 [7]	Rivaroxabán	0,67	0,47	0,93	0,02	0,8	2,2
Giugliano et al., 2013 [8]	Edoxabán de 60 mg	0,47	0,34	0,63	< 0,001	0,39	0,85
	Edoxabán de 30 mg	0,30	0,21	0,43	< 0,001	0,26	
Capodanno et al., 2012 [9]	Apixabán, rivaroxabán y dabigatrán	0,46	0,33	0,65	< 0,001	0,6	1,3
Mitchell et al., 2013 [10]	Apixabán	0,41	0,29	0,57			
	Rivaroxabán	0,71	0,51	1,01			
	Dabigatrán de 150 mg	0,42	0,28	0,61			
	Dabigatrán de 110 mg	0,30	0,19	0,46			

NACO: nuevos anticoagulantes orales.

### Accidente cerebrovascular hemorrágico

Se encontraron cinco artículos que evaluaron la hemorragia intracraneana con el uso de nuevos anticoagulantes orales versus warfarina. El artículo de Granger et al. [4] mostró disminución del riesgo de accidente cerebrovascular hemorrágico (ACVH) con el uso de apixabán (HR: 0,51; IC 95 %: 0,35-0,75;  $p < 0,001$ ). Connolly et al. [5] evidenciaron menor riesgo de ACVH con el uso de dabigatrán de 110 mg (HR: 0,31; IC 95 %: 0,17-0,56;  $p < 0,001$ ) y dabigatrán de 150 mg (HR: 0,26; IC 95 %: 0,14-0,49;  $p < 0,001$ ). Giugliano et al. [7] reportaron menor riesgo hemorrágico con el uso edoxabán de 60 mg (HR: 0,54; IC 95 %: 0,38-0,77;  $p < 0,001$ ) y edoxabán de 30 mg (HR: 0,33; IC 95 %: 0,22-0,50;  $p < 0,001$ ). En el estudio de Capodanno et al. [8] se evidenció menor riesgo de ACVH con el uso de apixabán, rivaroxabán o dabigatrán (HR: 0,45; IC 95 %: 0,35-0,58;  $p < 0,001$ ). Mitchell et al. [9] realizaron una evaluación comparativa entre apixabán, rivaroxabán o dabigatrán *versus* warfarina y observaron menor con apixabán (HR: 0,51; IC 95 %: 0,35-0,75), rivaroxabán (HR: 0,58; IC 95 %: 0,38-0,89), dabigatrán de 150 mg (HR: 0,26; IC 95 %: 0,13-0,48) y dabigatrán de 110 mg (HR: 0,31; IC 95 %: 0,16-0,56). Esta información se encuentra en la tabla 4.

**Tabla 4. Accidente cerebrovascular hemorrágico en población general**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas			Eventos del total (%)		
		HR	IC 95 %	p	NACO	Warfarina	
Granger et al., 2011 [5]	Apixabán	0,51	0,35	0,75	< 0,001	0,24	0,47
Connolly et al., 2009 [6]	Dabigatrán de 110 mg	0,31	0,17	0,56	< 0,001	0,38	0,12
	Dabigatrán de 150 mg	0,26	0,14	0,49	< 0,001	0,10	
Giugliano et al., 2013 [8]	Edoxabán de 60 mg	0,54	0,38	0,77	< 0,001	0,26	0,47
	Edoxabán de 30 mg	0,33	0,22	0,50	< 0,001	0,16	
Capodanno et al., 2012 [9]	Apixabán, rivaroxabán y dabigatrán	0,45	0,35	0,58	< 0,001	0,3	0,8
Mitchell et al., 2013 [10]	Apixabán	0,51	0,35	0,75			
	Rivaroxabán	0,58	0,38	0,89			
	Dabigatrán de 150 mg	0,26	0,13	0,48			
	Dabigatrán de 110 mg	0,31	0,16	0,56			

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Hemorragia intracraneana fatal

Se encontró un estudio que evalúa este desenlace, que es el de Giugliano et al. [7], el cual reportó menor riesgo de hemorragia intracraneana fatal con el uso de edoxabán de 60 mg en comparación con warfarina (HR: 0,58; IC 95 %: 0,35-0,95;  $p = 0,03$ ) y edoxabán de 30 mg (HR: 0,28; IC 95 %: 0,15-0,53;  $p < 0,001$ ). Estos datos se encuentran en la tabla 5.

**Tabla 5. Hemorragia intracraneana fatal en población general**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas			Eventos del total (%)	
		HR	IC 95 %	p	NACO	Warfarina
Giugliano et al., 2013 [8]	Edoxabán de 60 mg	0,58	0,35	0,95	0,03	0,15
	Edoxabán de 30 mg	0,28	0,15	0,53	< 0,001	0,08

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Subgrupos poblacionales: población asiática

#### Hemorragia intracraneana

Dos estudios evaluaron el desenlace de hemorragia intracraneana en población asiática. El artículo de Hori et al. [10] reportó menor riesgo de hemorragia con el uso de dabigatrán de 110 mg (HR: 0,20; IC 95 %: 0,07-0,60; \* $p$ : 0,46) y dabigatrán de 150 mg (HR: 0,40; IC 95 %: 0,18-0,92; \* $p$ : 0,95) en comparación con warfarina. El estudio de Goto et al. [11] reportó menor riesgo de hemorragia intracraneana con apixabán (HR: 0,36; IC 95 %: 0,18-0,71; \* $p$ : 0,60). Ambos estudios derivados de subanálisis del estudio pivotal para cada una de las moléculas descritas (\* $p$  para interacción). La información descrita se encuentra en la tabla 6.

**Tabla 6. Hemorragia intracraneana en población asiática**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas				Eventos del total (%)	
		HR	IC 95 %	p para interacción	NACO	Warfarina	
Hori et al., 2013 [11]	Dabigatran de 110 mg en asiáticos	0,20	0,07	0,60	0,46	0,23	1,10
	Dabigatran de 110 mg en no asiáticos	0,32	0,20	0,51	0,46	0,23	0,71
	Dabigatran de 150 mg en asiáticos	0,40	0,18	0,92	0,95	0,45	1,10
	Dabigatran de 150 mg en no asiáticos	0,41	0,27	0,63	0,95	0,29	0,71
Goto et al., 2014 [12]	Apixabán en asiáticos del este	0,359	0,180	0,714	0,5953	0,67	1,88
	Apixabán en no asiáticos del este	0,440	0,304	0,636	0,5953	0,30	0,67

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Accidente cerebrovascular hemorrágico

Se encontraron dos artículos que evaluaron accidente cerebrovascular hemorrágico en población asiática. El estudio de Hori et al. [10] reportó mayor riesgo de ACVH con el uso de warfarina que con dabigatran de 110 mg (HR: 0,15; IC 95 %: 0,03-0,66; \*p: 0,27) y dabigatran de 150 mg (HR: 0,22; IC 95 %: 0,06-0,77; p: 0,76). Ambos estudios se derivaron del subanálisis del estudio pivotal para cada una de las moléculas descritas (\*p para interacción). Estos datos se encuentran en la tabla 7.

**Tabla 7. Accidente cerebrovascular hemorrágico en población asiática**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas				Eventos del total (%)	
		HR	IC 95 %	p para interacción	NACO	Warfarina	
Hori et al., 2013 [11]	Dabigatran de 110 mg en asiáticos	0,15	0,03	0,66	0,27	0,11	0,75
	Dabigatran de 110 mg en no asiáticos	0,37	0,19	0,72	0,27	0,12	0,32
	Dabigatran de 150 mg en asiáticos	0,22	0,06	0,77	0,76	0,17	0,75
	Dabigatran de 150 mg en no asiáticos	0,28	0,13	0,58	0,76	0,09	0,32
Goto et al., 2014 [12]	Apixabán en asiáticos del este	0,253	0,103	0,618	0,0745	0,34	1,33
	Apixabán en no asiáticos del este	0,623	0,406	0,957	0,0745	0,23	0,36

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Subgrupos poblacionales: adulto mayor

#### Hemorragia intracraneana

Se encontraron dos artículos que evaluaron hemorragia intracraneana con el uso de nuevos anticoagulantes orales versus warfarina en el adulto mayor. El estudio de Halperin et al. [12] realizó una evaluación comparativa entre rivaroxabán y warfarina y evidenció menor riesgo con el uso de rivaroxabán (HR: 0,80; IC 95 %: 0,50-1,28; \*p: 0,27). El artículo de Halvorsen

et al. [13] reportó menor riesgo con el uso de apixabán en pacientes con edad entre 65 y 75 años (HR: 0,35; IC 95 %: 0,20-0,60; \*p: 0,2) y apixabán en mayores de 75 años de edad (HR: 0,34; IC 95 %: 0,20-0,57; \*p: 0,2). \*p para interacción. Esta información se encuentra en la tabla 8.

**Tabla 8. Hemorragia intracraneana en el adulto mayor**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas				Eventos del total (%)	
		HR	IC 95 %	p para interacción	NACO	Warfarina	
Halperin et al., 2014 [13]	Rivaroxabán en edad ≥ 75	0,80	0,50	1,28	0,2654	0,66	0,83
	Rivaroxabán en edad < 75	0,54	0,33	0,89	0,2654	0,37	0,68
Halvorsen et al., 2014 [14]	Apixabán en edad < 65	0,87	0,43	1,74	0,20	0,31	0,35
	Apixabán en edad 65 < 75	0,35	0,20	0,60	0,20	0,28	0,81
	Apixabán en edad ≥ 75	0,34	0,20	0,57	0,20	0,43	1,29

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Accidente cerebrovascular hemorrágico

Se encontró un estudio que evaluó el riesgo de ACVH en el adulto mayor, el de Halperin et al. [12], que no evidenció diferencia en el riesgo de presentar este evento con el uso de warfarina vs. rivaroxabán en mayores de 75 años de edad (HR: 0,70; IC 95 %: 0,39-1,25; \*p: 0,37). \*p para interacción. Estos datos se encuentran en la tabla 9.

**Tabla 9. Accidente cerebrovascular hemorrágico en el adulto mayor**

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas				Eventos del total (%)	
		HR	IC 95 %	p para interacción	NACO	Warfarina	
Halperin et al., 2014 [13]	Rivaroxabán en edad ≥ 75	0,70	0,39	1,25	0,3651	0,34	0,49
	Rivaroxabán en edad < 75	0,47	0,25	0,89	0,3651	0,19	0,41

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

### Subgrupos poblacionales: antecedente de falla renal

#### Hemorragia intracraneana

Se encontró un estudio que evaluó este desenlace, el de Hijazi et al. [14], que reportó menor riesgo de hemorragia intracraneana con el uso de dabigatran de 110 mg, al compararlo con warfarina, con tasa de filtración glomerular



entre 50 y 80 ml/min (Cockroft-Gault HR: 0,29; IC 95 %: 0,16-0,52; \*p: 0,40. CKD-EPI HR: 0,30; IC 95 %: 0,18-0,50; \*p: 0,27), dabigatrán de 110 mg con una tasa de filtración glomerular menor a 50 ml/min (Cockroft-Gault HR: 0,40; IC 95 %: 0,20-0,80; \*p: 0,40. CKD-EPI HR: 0,45; IC 95 %: 0,19-1,04; \*p: 0,27), dabigatrán de 150 mg con tasa de filtración glomerular entre 50 y 80 ml/min (Cockroft-Gault HR: 0,45; IC 95 %: 0,27-0,74; \*p: 0,69. CKD-EPI HR: 0,43; IC 95 %: 0,27-0,68; \*p: 0,96), dabigatrán de 150 mg con tasa de filtración glomerular menor a 50 ml/min (Cockroft-Gault HR: 0,31; IC 95 %: 0,14-0,66; \*p: 0,69. CKD-EPI HR: 0,38; IC 95 %: 0,16-0,92; \*p: 0,96). Esta información se encuentra contenida en la tabla 10 (\*p para interacción).

**Tabla 10.** Hemorragia intracranéana en pacientes con antecedente de falla renal

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas			Eventos del total (%)		
		HR	IC 95 %	ara interacc	NACO	Warfarina	
Hijazi et al.	<b>Dabigatrán de 110 mg</b>						
	≥ 80 ml/min*	0,13	0,03	0,57	0,4022	0,05	0,38
	50.< 80 ml/min*	0,29	0,16	0,52	0,4022	0,25	0,87
	< 50 ml/min*	0,4	0,2	0,8	0,4022	0,49	1,23
	≥ 80 ml/min**	0,08	0,01	0,58	0,2745	0,04	0,51
	50.< 80 ml/min**	0,3	0,18	0,5	0,2745	0,26	0,85
	< 50 ml/min**	0,45	0,19	1,04	0,2745	0,37	0,82
	<b>Dabigatrán de 150 mg</b>						
	≥ 80 ml/min*	0,46	0,19	1,13	0,693	0,18	0,38
	50.< 80 ml/min*	0,45	0,27	0,74	0,693	0,39	0,87
	< 50 ml/min*	0,31	0,14	0,66	0,693	0,38	1,23
	≥ 80 ml/min**	0,38	0,14	1,07	0,9635	0,19	0,51
50.< 80 ml/min**	0,43	0,27	0,68	0,9635	0,37	0,85	
< 50 ml/min**	0,38	0,16	0,92	0,9635	0,31 %	0,82	

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

\*Función renal de acuerdo con la fórmula de Cockroft-Gault.

\*\*Función renal de acuerdo con la fórmula de CKD-EPI.

*Subgrupos poblacionales: antecedente de patología cardíaca*

*Hemorragia intracranéana*

Se encontraron tres artículos que evaluaron hemorragia intracranéana en pacientes con antecedente de patología cardíaca. Ferreira et al. [15] hallaron un menor riesgo con el uso de dabigatrán de 110 mg (HR: 0,34; IC 95 %: 0,14-0,80; \*p: 0,72) y dabigatrán de 150 mg (HR: 0,39; IC 95 %: 0,17-0,89; \*p: 0,89) en pacientes con falla cardíaca. Nagarakanti et al. [16] mostraron menor riesgo hemorrágico

con dabigatrán de 110 mg (HR: 0,19; IC 95 %: 0,11-0,35; \*p: 0,11) y dabigatrán de 150 mg (HR: 0,36; IC 95 %: 0,23-0,57; \*p: 0,15) en pacientes con hipertensión arterial. Bahit et al. [17] evidenciaron menor riesgo de hemorragia intracranéana con apixabán (HR: 0,36; IC 95 %: 0,20-0,66; \*p: 0,59) en pacientes con enfermedad coronaria (\*p para interacción). Los datos descritos se encuentran en la tabla 11.

**Tabla 11.** Hemorragia intracranéana en pacientes con antecedente de patología cardíaca

Artículo	Comparador	Medidas estadísticas			Eventos del total (%)		
		HR	IC 95 %	p para interacción	NACO	Warfarina	
Ferreira et al., 2013 [16]	<b>Dabigatrán de 110 mg</b>						
	Con falla cardíaca	0,34	0,14	0,8	0,72	0,22	0,65
	Sin falla cardíaca	0,28	0,17	0,47	0,72	0,23	0,8
	<b>Dabigatrán de 150 mg</b>						
	Con falla cardíaca	0,39	0,17	0,89	0,89	0,26	0,65
	Sin falla cardíaca	0,42	0,27	0,64	0,89	0,34	0,8
Nagarakanti et al., 2013 [17]	<b>Dabigatrán de 110 mg</b>						
	Con hipertensión	0,19	0,11	0,35	0,1131	0,16	0,83
	Sin hipertensión	0,49	0,19	1,29	0,1131	0,28	0,56
	<b>Dabigatrán de 150 mg</b>						
	Con hipertensión	0,36	0,23	0,57	0,1531	0,3	0,83
	Sin hipertensión	0,08	0,01	0,61	0,1531	0,04	0,56
Bahit et al., 2013 [18]	<b>Apixabán</b>						
	Con enfermedad coronaria	0,364	0,201	0,659	0,59	0,27	0,73
	Sin enfermedad coronaria	0,443	0,301	0,654	0,59	0,37	0,85

NACO:nuevos anticoagulantes orales.

**Conclusiones**

La importancia de la prevención de eventos hemorrágicos en la población con fibrilación auricular que requiere manejo anticoagulante ha sido descrita extensamente [18]. A partir de esta revisión es posible concluir que existe una menor prevalencia de hemorragia intracranéana y de sus diferentes subtipos en pacientes en manejo con nuevos anticoagulantes orales al compararlos con warfarina. Este estudio tiene algunas limitaciones: se debe anotar que la búsqueda, al ser llevada a cabo únicamente en dos bases de datos, podría estar excluyendo artículos de interés para el análisis. Así mismo, se debe tomar en cuenta que los criterios a través los cuales se midió la presencia de hemorragia intracranéana y sus subtipos en los distintos estudios evaluados genera dificultad en la comparación de datos entre artículos. Sin embargo, se debe resaltar que la presente revisión incluye el estudio comparativo de cuatro moléculas enmarcadas en el grupo de los nuevos anticoagulantes orales y adicionalmente evalúa desenlaces en población general y en distintos subgrupos

poblacionales. Los resultados obtenidos son consistentes en todas las poblaciones de pacientes evaluados en los estudios. Sin embargo, es necesario conocer que, para el caso de subpoblaciones, los resultados parecen tener menor impacto estadístico al compararlos con aquellos encontrados en población general, por las diferencias entre las moléculas evaluadas, información que podría apoyar al clínico en la toma de decisiones acerca de la elección del tipo de anticoagulante en escenarios clínicos específicos. Futuros estudios sobre el tema son necesarios con el fin de evaluar la aplicabilidad de los resultados obtenidos en nuestro estudio.

## Referencias

1. Castaño-Guerra R de J, Franco-Vergara BC, Baca-López FM, Avilés-Valverde J, González-Aceves EN, González-Hermosillo JA, et al. Guía de práctica clínica: diagnóstico y tratamiento de la fibrilación auricular. *Rev Med Inst Mex Seguro Soc.* 2012;50(2):213-31.
2. Roel V, Moukarzel JA, Zaidel E, Galli M, Rosa W da, Leiva R, et al. Estrategias antitrombóticas en fibrilación auricular. Registro CONAREC XIX. *Rev Argent Cardiol.* 2015;83(3):208-14.
3. Hart RG, Boop BS, Anderson DC. Oral anticoagulants and intracranial hemorrhage facts and hypotheses. *Stroke.* 1995 Aug 1;26(8):1471-7.
4. Granger CB, Alexander JH, McMurray JJV, Lopes RD, Hylek EM, Hanna M, et al. Apixaban versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2011 Sep 15;365(11):981-92.
5. Connolly SJ, Ezekowitz MD, Yusuf S, Eikelboom J, Oldgren J, Parekh A, et al. Dabigatran versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2009 Sep 17;361(12):1139-51.
6. Patel MR, Mahaffey KW, Garg J, Pan G, Singer DE, Hacke W, et al. Rivaroxaban versus Warfarin in Nonvalvular Atrial Fibrillation. *N Engl J Med.* 2011 Sep 8;365(10):883-91.
7. Giugliano RP, Ruff CT, Braunwald E, Murphy SA, Wiviott SD, Halperin JL, et al. Edoxaban versus warfarin in patients with atrial fibrillation. *N Engl J Med.* 2013 Nov 28;369(22):2093-104.
8. Capodanno D, Capranzano P, Giacchi G, Calvi V, Tamburino C. Novel oral anticoagulants versus warfarin in non-valvular atrial fibrillation: a meta-analysis of 50,578 patients. *Int J Cardiol.* 2013 Aug 20;167(4):1237-41.
9. Mitchell SA, Simon TA, Raza S, Jakouloff D, Orme ME, Lockhart I, et al. The efficacy and safety of oral anticoagulants in warfarin-suitable patients with nonvalvular atrial fibrillation: systematic review and meta-analysis. *Clin Appl Thromb Off J Int Acad Clin Appl Thromb.* 2013 Dec;19(6):619-31.
10. Hori M, Connolly SJ, Zhu J, Liu LS, Lau C-P, Pais P, et al. Dabigatran versus warfarin: effects on ischemic and hemorrhagic strokes and bleeding in Asians and non-Asians with atrial fibrillation. *Stroke J Cereb Circ.* 2013 Jul;44(7):1891-6.
11. Goto S, Zhu J, Liu L, Oh B-H, Wojdyla DM, Aylward P, et al. Efficacy and safety of apixaban compared with warfarin for stroke prevention in patients with atrial fibrillation from East Asia: a subanalysis of the Apixaban for Reduction in Stroke and Other Thromboembolic Events in Atrial Fibrillation (ARISTOTLE) Trial. *Am Heart J.* 2014 Sep;168(3):303-9.
12. Halperin JL, Hankey GJ, Wojdyla DM, Piccini JP, Lokhnygina Y, Patel MR, et al. Efficacy and safety of rivaroxaban compared with warfarin among elderly patients with nonvalvular atrial fibrillation in the Rivaroxaban Once Daily, Oral, Direct Factor Xa Inhibition Compared With Vitamin K Antagonism for Prevention of Stroke and Embolism Trial in Atrial Fibrillation (ROCKET AF). *Circulation.* 2014 Jul 8;130(2):138-46.
13. Halvorsen S, Atar D, Yang H, De Caterina R, Erol C, Garcia D, et al. Efficacy and safety of apixaban compared with warfarin



- according to age for stroke prevention in atrial fibrillation: observations from the ARISTOTLE trial. *Eur Heart J*. 2014 Jul 21;35(28):1864-72.
14. Hijazi Z, Hohnloser SH, Oldgren J, Andersson U, Connolly SJ, Eikelboom JW, et al. Efficacy and safety of dabigatran compared with warfarin in relation to baseline renal function in patients with atrial fibrillation: a RE-LY (Randomized Evaluation of Long-term Anticoagulation Therapy) trial analysis. *Circulation*. 2014 Mar 4;129(9):961-70.
  15. Ferreira J, Ezekowitz MD, Connolly SJ, Brueckmann M, Fraessdorf M, Reilly PA, et al. Dabigatran compared with warfarin in patients with atrial fibrillation and symptomatic heart failure: a subgroup analysis of the RE-LY trial. *Eur J Heart Fail*. 2013 Sep;15(9):1053-61.
  16. Nagarakanti R, Wallentin L, Noack H, Brueckmann M, Reilly P, Clemens A, et al. Comparison of Characteristics and Outcomes of Dabigatran Versus Warfarin in Hypertensive Patients with Atrial Fibrillation (from the RE-LY Trial). *Am J Cardiol*. 2015 Oct 15;116(8):1204-9.
  17. Bahit MC, Lopes RD, Wojdyla DM, Hohnloser SH, Alexander JH, Lewis BS, et al. Apixaban in patients with atrial fibrillation and prior coronary artery disease: insights from the ARISTOTLE trial. *Int J Cardiol*. 2013 Dec 10;170(2):215-20.
  18. Wilson D, Salman RA-S, Klijn CJM, Lip GYH, Werring DJ. Intracerebral haemorrhage, atrial fibrillation, and anticoagulation. *The Lancet*. 2015 Oct;386(10005):1736-7.