



Navegador temático del conocimiento nefrológico.

Editores: Dr. Víctor Lorenzo y Dr. Juan Manuel López-Gómez

ISSN: 2659-2606

Edición del Grupo Editorial Nefrología de la Sociedad Española de Nefrología.



Síndrome Cardiorrenal

Borja Quiroga^a, Rafael Santamaría Olomo^b, Manuel Gorostidi^c

^a Servicio de Nefrología, Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

^b Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba

^c Hospital Universitario Central de Asturias

Fecha actualización: 23/01/2023

TEXTO COMPLETO

INTRODUCCIÓN

La expresión síndrome cardiorrenal (SCR) que tradicionalmente se había empleado para designar una variedad de situaciones clínicas en las que existe simultáneamente un daño o disfunción renal y cardiaca, se actualizó y unificó en el año 2008. En una Conferencia de Consenso bajo el auspicio de la Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI) que reunió a expertos y líderes de opinión de Nefrología, Cuidados Intensivos, Cardiología, Cirugía Cardiaca y Epidemiología se elaboró un documento sobre la definición y clasificación del SCR, así como sobre los métodos diagnósticos, la prevención y el tratamiento, vigente actualmente [1].

En esta Conferencia de Consenso, se definió el término SCR como una serie de “desórdenes del corazón y riñón en los que la disfunción aguda o crónica en un órgano induce la disfunción aguda o crónica del otro” [1]. Asimismo, se propuso una clasificación en 5 tipos dependiendo del órgano inicialmente lesionado y la naturaleza aguda o crónica del daño ([Tabla 1](#)).

Desde entonces, han sido múltiples las publicaciones en las que se revisan la epidemiología,

fisiopatología y tratamiento de los diferentes tipos de SCR [2] [3] [4] [5] [6] [7] [8].

En los últimos años, se está profundizando en los mecanismos que relacionan la disfunción de ambos órganos, describiendo factores hemodinámicos, mediadores neurohumorales y mecanismos inflamatorios que pueden tener un papel relevante en el empeoramiento de la función de los órganos que conduce a la progresión del SCR [9] [10] [11] [12] [13] [14] [15].

La relevancia del SCR estriba en que la coexistencia de enfermedad cardiaca y renal se ha relacionado con peor pronóstico a medio y largo plazo, debido a un mayor riesgo de reingresos y mortalidad de los pacientes.

Aunque existen guías clínicas para el manejo de la insuficiencia cardiaca aguda y crónica [16] y la enfermedad renal aguda y crónica [17] [18] [19] [20], no existen guías clínicas consensuadas para el manejo de los pacientes con SCR.

SÍNDROME CARDIORRENAL TIPO 1 Definición y epidemiología

El SCR tipo 1 hace referencia a la situación en la que la disfunción cardiaca aguda induce lesión y/o disfunción renal aguda [1].

Los eventos cardíacos agudos que se han relacionado con el desarrollo de lesión renal aguda incluyen la insuficiencia cardiaca aguda, el síndrome coronario agudo, el shock cardiogénico y las alteraciones asociadas a la cirugía cardíaca.

Los datos relacionados con la incidencia del SCR tipo 1 son variables dependiendo de las series. Se estima que la incidencia del SCR tipo 1 en pacientes con insuficiencia cardiaca oscila entre un 27-45% [21] [22] [23] [24] [25] [26], y entre un 9-54% en pacientes con infarto agudo de miocardio [27] [28] [29] [30] [31] [32] [33].

Este amplio rango en la incidencia puede ser atribuido al uso de diferentes definiciones del daño renal agudo, diferentes períodos de observación y/o a la heterogeneidad de las poblaciones estudiadas. Hasta fechas recientes, el principal problema era la ausencia de criterios consensuados para la definición del daño/disfunción renal aguda [34].

En 2004, se adoptó el concepto de daño renal agudo para la lesión renal y la clasificación RIFLE para definir esta entidad clínica [35]. Para el diagnóstico, se utilizan la variación de la concentración de la creatinina sérica en un intervalo de 7 días, la reducción del filtrado glomerular estimado y

determinados parámetros de flujo de orina ([Tabla 2](#)) [35].

En 2007, la Acute Kidney Injury Network (AKIN) presentó un sistema de clasificación más minucioso en lo referente al daño renal agudo, que elimina los criterios de filtrado glomerular y cambia la franja de tiempo en la que se desarrolla el daño renal agudo (48 horas en lugar de los 7 días del sistema RIFLE) ([Tabla 3](#)) [36].

Centrándose en el daño renal agudo, la clasificación AKIN, reemplazó las categorías R, I y F de la clasificación RIFLE por los estadios I, II y III y eliminó las categorías L y E.

En 2012, el grupo Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) combinó parte de las clasificaciones RIFLE y AKIN para detectar el daño renal agudo con mayor sensibilidad ([Tabla 4](#)) [17].

La utilización de estos criterios diagnósticos en los pacientes que ingresan por insuficiencia cardiaca permite identificar a aquellos pacientes con disfunción renal que presentarán un peor pronóstico a medio y largo plazo [37] [38].

La relevancia clínica del SCR tipo 1 estriba en que su presencia en pacientes con insuficiencia cardiaca y/o infarto agudo de miocardio tiene valor pronóstico a corto y largo plazo ya que se asocia, independientemente de la patología cardiovascular y de la función sistólica de origen, con una mortalidad y una tasa de reingresos mayores [25] [27] [30] [31] [39] [40] [41] [42].

Fisiopatología

En la génesis del SCR tipo 1 se han implicado múltiples factores [4] [43] ([Tabla 5](#)). El deterioro agudo de la función cardíaca produce alteraciones hemodinámicas, entre las que se incluyen reducción del volumen sistólico y del gasto cardíaco, elevación de la presión en aurícula derecha y congestión venosa, que conducen a un descenso del filtrado glomerular [44].

Estas alteraciones hemodinámicas activan mecanismos neurohumorales compensatorios, que incluyen la activación del sistema nervioso simpático y del sistema renina-angiotensina-aldosterona, y la liberación de vasopresina y endotelina-1, que favorecen la retención hidrosalina y la vasoconstricción sistémica.

A) Activación neurohumoral

Las adaptaciones neurohumorales tienen como objetivo mantener la perfusión de los órganos vitales

mediante vasoconstricción periférica y aumento de la contractilidad miocárdica y la frecuencia cardiaca, que mantienen la presión arterial sistémica. Los principales mediadores de estos eventos son el sistema renina-angiotensina-aldosterona, el sistema nervioso simpático y la vasopresina.

En las fases iniciales de la insuficiencia cardiaca, aumenta la secreción de renina y la producción de angiotensina II que induce sed, estimula el sistema nervioso simpático y produce vasoconstricción renal y sistémica, además de aumentar la liberación de aldosterona. En situaciones normales, la retención de sodio debida a la secreción de aldosterona es temporal y no causa edema ya que el incremento del volumen vascular produce un aumento de la liberación de sodio a los túbulos distales que en tres días sobrepasa el efecto de la aldosterona (fenómeno de escape de la aldosterona) [45] [46].

En pacientes con insuficiencia cardiaca, este efecto de escape se previene por la disminución de la perfusión renal y la alteración de la liberación de sodio al túbulo distal. El sodio que alcanza el túbulo distal es reabsorbido produciendo sobrecarga de volumen y congestión pulmonar. Al mismo tiempo, la elevación de la aldosterona se asocia con fibrosis en el miocardio que aumenta la disfunción cardiaca y el SCR [47]. La vasoconstricción renal y la disminución de la liberación de sodio al túbulo distal también atenúan los efectos reductores de sal de los péptidos natriuréticos y aumentan la susceptibilidad de los pacientes con insuficiencia cardiaca a daños por otros agentes: contrastes nefrotóxicos, sepsis y alteraciones hemodinámicas como la hipotensión y el incremento de la presión venosa renal.

En pacientes con insuficiencia cardiaca, existe un incremento de las catecolaminas séricas. La estimulación simpática de los receptores alfa-adrenérgicos en el túbulo proximal aumenta la reabsorción de sodio, mientras que la estimulación de los beta-receptores activa la secreción de renina en el aparato yuxtaglomerular.

En pacientes con insuficiencia cardiaca, a pesar de la existencia de una osmolaridad sérica normal o incluso disminuida, la vasopresina presenta una liberación no osmótica [48]. La activación de los receptores de la vasopresina V1 origina un aumento en la resistencia vascular sistémica y la activación de los receptores de la vasopresina V2 ocasiona un incremento en la reabsorción de agua en los túbulos colectores produciendo hiponatremia. La vasopresina también aumenta la actividad de los transportadores de urea en los túbulos colectores produciendo un incremento en los niveles de urea séricos [49].

B) Alteraciones hemodinámicas y congestión venosa

La sobrecarga de volumen es una característica de la insuficiencia cardiaca descompensada. Se ha demostrado que el incremento de la presión venosa central es un factor relevante asociado al deterioro de la función renal. Estudios en pacientes con insuficiencia cardiaca han demostrado una relación inversa entre la presión venosa central y el filtrado glomerular [50] [51] [52] [53].

Aunque los mecanismos por los que el incremento de la presión venosa renal reducen el filtrado glomerular no están claramente establecidos, existen evidencias experimentales que relacionan dicho incremento con una reducción de la producción de orina [54]. El incremento de la presión venosa central se transmite al sistema venoso renal aumentando la postcarga renal y la presión intrarrenal [55]. El incremento en la presión intrarrenal disminuye la perfusión renal y el flujo intratubular dando lugar a un descenso del filtrado glomerular y un incremento en la retención de sodio y agua. Así, la relación entre el incremento de la presión venosa y el deterioro de la función renal hace que la descongestión abdominal sea relevante en el manejo de los pacientes con insuficiencia cardiaca y SCR [56] [57].

C) Reacción del eje hipotálamo-hipófisis

Cualquier situación de estrés activa el eje hipotálamo-hipófisis-glándula suprarrenal. Una de las principales hormonas hipofisarias relacionadas con el estrés es la vasopresina que, como más arriba se decía, estimula los receptores V1 en los vasos, aumentando la resistencia vascular periférica, y los receptores V2 en los túbulos colectores, aumentando la reabsorción de agua. Las consecuencias clínicas de estos cambios incluyen la retención de sodio y agua, la congestión pulmonar y la hiponatremia, que ocurren en casos de insuficiencia cardiaca [43].

D) Inflamación y señalización inmunitaria

En pacientes con insuficiencia cardiaca existe un aumento de los niveles circulantes de algunas citoquinas, como el TNF-alfa, que tienen valor pronóstico [58] [59]. La activación de la inflamación puede jugar un papel en la insuficiencia cardiaca contribuyendo a la sobrecarga de volumen y la disfunción vascular [60] [61]. Estos mecanismos pueden tener consecuencias sobre la presión de perfusión renal, el edema peritubular, la reducción del filtrado glomerular y, finalmente, el daño inflamatorio e isquémico tubular renal [43] [61].

E) Papel del intestino y endotoxemia

En pacientes con insuficiencia cardiaca, la baja perfusión del intestino, el aumento de la

permeabilidad de la pared intestinal y la liberación de endotoxinas en sangre se han propuesto como mecanismos de progresión de la insuficiencia cardiaca y el SCR tipo 1 [62]. En situación de hipoperfusión de las vellosidades intestinales, la permeabilidad paracelular de la pared intestinal puede aumentar dando lugar a la translocación de bacterias gram-negativas o lipopolisacáridos, así como de citoquinas, que pueden exacerbar la disfunción cardiaca [63].

F) Infección sobreimpuesta

La infección suele ser un factor precipitante de la insuficiencia cardiaca [64]. En estos casos, la inflamación sistémica puede ser el factor productor de la disfunción cardiaca y renal, con activación de citoquinas proinflamatorias, daño de la microcirculación, activación del endotelio y edema tisular [65].

G) Iatrogenia

En ocasiones, determinados tratamientos farmacológicos y técnicas diagnósticas pueden afectar el equilibrio entre el corazón y el riñón, dando lugar al deterioro de la función de ambos. Entre otros factores, los más frecuentemente descritos son: tratamiento con metformina que puede producir acúmulo de ácido láctico y disfunción cardiaca por efecto inotrópico negativo; agentes quimioterápicos; diuréticos; contrastes yodados radiológicos; bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona y antiinflamatorios no esteroideos.

Diagnóstico

El diagnóstico precoz del deterioro de la función renal, que es vital para un adecuado manejo de los pacientes con SCR tipo 1, sigue siendo un reto.

Tradicionalmente, los valores de creatinina sérica y el volumen de diuresis han sido los parámetros utilizados para definir el daño renal agudo [17] [35] [36].

Sin embargo, estos marcadores clásicos se elevan cuando el daño renal ya se ha establecido. Por tanto, son necesarios parámetros que de una forma precoz alerten sobre la existencia de una disfunción renal [66]. En este sentido, son varios los marcadores que están siendo estudiados (Tabla 6) [67].

Existen datos que sugieren que estos biomarcadores permitirían detectar el daño renal agudo en fases precoces, incluso de manera independiente a la elevación de la creatinina sérica o la reducción en el flujo de orina, lo que podría tener importantes repercusiones en el tratamiento del paciente.

[68] [69] [70] [71] [72].

Prevención

La identificación de los pacientes en riesgo para el desarrollo de SCR tipo 1 y la instauración de las adecuadas medidas preventivas es una estrategia fundamental para reducir los riesgos y mejorar el pronóstico de los pacientes.

Varias situaciones clínicas han sido identificadas como factores de riesgo predisponentes para el SCR tipo 1 [73] [74] [75]. La presencia de diabetes, los episodios previos de ingreso por insuficiencia cardiaca descompensada o infarto agudo de miocardio, la presencia de una disfunción cardiaca severa o la función renal basal alterada se consideran factores de riesgo no modificables. El empleo de altas dosis de diuréticos y/o el tratamiento vasodilatador, así como altas dosis de contraste radiológico durante procedimientos invasivos se han identificado como factores de riesgo modificables. Así mismo, se han desarrollado sistemas de estimación del riesgo de desarrollar fracaso renal agudo (FRA) en la insuficiencia cardiaca descompensada [76], en casos de utilización de contraste radiológico [77] y tras cirugía cardiaca [78]. Estos sistemas permiten identificar a los pacientes en riesgo de desarrollar complicaciones agudas renales o cardíacas permitiendo la implantación de medidas de protección adecuadas.

Mejorar la función cardiaca y evitar la descompensación aguda son los elementos claves de la prevención del SCR tipo 1 [79]. Para ello, las medidas tradicionalmente aconsejadas incluyen: modificar los factores de riesgo cardiovascular, evitar agentes nefrotóxicos y fármacos que puedan precipitar la retención salina y el tratamiento farmacológico apropiado de la insuficiencia cardiaca [16].

Los agentes nefrotóxicos más comúnmente relacionados con el desarrollo del SCR tipo 1 son los antiinflamatorios no esteroideos (AINEs), las tiazolidionas y los contrastes radiológicos iódados. Los AINEs y las tiazolidionas, actuando sobre la hemodinámica renal, pueden dar lugar a la retención de sodio y volumen que puede descompensar la insuficiencia cardiaca. Los contrastes iódados inducen una intensa y prolongada vasoconstricción en la unión cortico-medular del riñón y deterioran la capacidad de autorregulación renal [80]; estos efectos, junto con un efecto tubular directo, conducen a la necrosis tubular aguda y al desarrollo de nefropatía por contraste.

Tratamiento

El tratamiento del SCR tipo 1 se basa en el empleo de fármacos que mejoren la función cardiaca y en

evitar las situaciones que favorezcan el deterioro de la función cardiaca y renal. La aproximación inicial incluye una adecuada oxigenación, alivio del dolor y manejo de la congestión pulmonar, principalmente con diuréticos de asa y vasodilatadores, junto con el tratamiento de las arritmias y la suspensión de los agentes nefrotóxicos.

El principal objetivo terapéutico se centra en el balance entre la diuresis necesaria para el control de la insuficiencia cardiaca y el posible empeoramiento de la función renal debido a la pérdida de volumen y al deterioro de la perfusión.

Los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECAs), los antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA II), los antagonistas de la aldosterona y los beta-bloqueantes están incluidos en los protocolos para el manejo de la insuficiencia cardiaca [16] porque son fármacos que han demostrado mejorar significativamente la supervivencia de estos pacientes en ensayos clínicos aleatorizados [81] [82] [83] [84] [85] [86] [87]. No obstante, algunos de ellos pueden contribuir al desarrollo de FRA por alteración de la hemodinámica sistémica y renal. Por ejemplo, los diuréticos que se recomiendan en pacientes con insuficiencia cardiaca para controlar la disnea y el edema pueden inducir complicaciones por una excesiva depleción de volumen intravascular que comprometa la perfusión renal [88].

A) Diuréticos

Los diuréticos son la primera línea en el tratamiento del paciente con insuficiencia cardiaca y SCR tipo 1. La congestión no sólo causa los síntomas, sino que probablemente contribuye al remodelado miocárdico y a la progresión de la insuficiencia cardiaca [89] [90]. Sin embargo, la diuresis excesiva puede deteriorar aún más la función renal, por ello la tasa de eliminación de fluido por los diuréticos no debería exceder la tasa de movilización del fluido del espacio intersticial, que en pacientes con enfermedad renal crónica (ERC) terminal se ha estimado en 12-15 ml/min [91], aunque en pacientes con insuficiencia cardiaca y bajo llenado arterial existe escasa información sobre el valor de dicha tasa.

El régimen óptimo de tratamiento diurético no se conoce. No se han encontrado diferencias significativas en los síntomas ni en la función renal que dependan de cómo se administre el diurético, ya sea en bolo o en infusión continua, y a bajas o altas dosis [92]. La estrategia con alta dosis se ha asociado con mayor diuresis y un pronóstico más favorable en algunas variables secundarias, pero también con empeoramiento transitorio de la función renal. Este deterioro de

función renal en el seno del tratamiento de un episodio de insuficiencia cardiaca que clásicamente se ha considerado desfavorable, actualmente se considera un efecto hemodinámico e incluso de buen pronóstico [93].

Por otra parte, los diuréticos de asa predisponen a los pacientes a alteraciones hidroelectrolíticas e hipovolemia que pueden conducir a activación neurohumoral y FRA [94]. Por un lado, el fenómeno de escape a la acción de la aldosterona, antes descrito, está bloqueado en estos pacientes; por otro, la hipovolemia inducida por la administración de diuréticos puede provocar un aumento de la reabsorción tubular de sodio y reducir la respuesta a los mismos, especialmente en pacientes con ERC.

Sin embargo, la resistencia a la acción de los diuréticos es un problema permanente que desarrollan hasta el 30% de los pacientes con insuficiencia cardiaca. La definición clásica de sobrecarga de volumen a pesar de dosis altas de diuréticos probablemente ha quedado obsoleta a pesar de lo cual, hasta la fecha, ninguna alternativa goce del consenso científico [95].

Las estrategias para mejorar la resistencia diurética incluyen actualmente la liberalización (razonable) de la dieta estricta sin sal, la combinación de diferentes diuréticos, el uso de soluciones salinas hipertónicas junto con los propios diuréticos o incluso el uso de antagonistas del receptor de la ADH. Esta última estrategia se ha desecharido a la vista de los resultados de estudios como el EVEREST o el TACTICS-HF y su uso ha quedado relegado a aquellos casos en los que coexiste hiponatremia [96] [97].

B) Ultrafiltración

La ultrafiltración es una técnica invasiva que permite la eliminación del exceso de volumen. En los últimos años, ha aumentado el interés por su utilización como tratamiento de la insuficiencia cardiaca descompensada y la sobrecarga de volumen, aunque los resultados observados no son uniformes [98]. Por una parte, existen evidencias que muestran que la ultrafiltración es un tratamiento seguro que permite una adecuada pérdida de volumen en pacientes con insuficiencia cardiaca descompensada [99] [100], pero por otra existen evidencias a favor del tratamiento diurético escalonado, con mejores resultados en lo que se refiere a la preservación de la función renal a corto plazo [101]. Una posible explicación de la disparidad de resultados estriba en la heterogeneidad de los pacientes con insuficiencia cardiaca y SCR.

En el momento actual, parece recomendable utilizar la ultrafiltración en pacientes con insuficiencia

cardiaca descompensada en los que no se logre una suficiente eliminación de volumen con un tratamiento diurético adecuado y el empleo de agentes vasoactivos, aunque se necesitan más estudios para guiar a los clínicos en el uso de los diuréticos y la ultrafiltración [102].

Véase NAD: Ultrafiltración Peritoneal en la insuficiencia cardiaca

C) Inhibición del sistema renina-angiotensina-aldosterona

Los efectos beneficiosos de los betabloqueantes, IECAs, ARA II y antagonistas de la aldosterona en la insuficiencia cardiaca y el infarto agudo de miocardio son bien conocidos [82] [83] [84] [85] [86] [87] [103] [104] [105]. Sin embargo, la administración de betabloqueantes en pacientes con SCR tipo 1 debe realizarse con cautela y, de hecho, se deben evitar hasta que el paciente haya sido estabilizado. Ello se debe a que, en estas situaciones, el gasto cardíaco se mantiene por la activación del sistema nervioso simpático y la taquicardia refleja y frenar esta respuesta compensatoria puede precipitar el shock cardiogénico [106]. Asimismo, la introducción de agentes bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona debe realizarse mediante dosificación progresiva por el riesgo asociado de deterioro del filtrado glomerular.

D) Vasodilatadores

Los vasodilatadores (nitroglicerina, nitroprusiato, hidralazina) han sido utilizados en situaciones de SCR en las que el uso de IECAs o ARA II puede estar contraindicado [107].

El objetivo del uso de los vasodilatadores es disminuir las resistencias periféricas con el fin de reducir la regurgitación mitral, aumentar el flujo sanguíneo y disminuir las presiones de llenado. Los principales vasodilatadores utilizados son la nitroglicerina, el nitroprusiato y el nesiritide. La reducción de la poscarga por vasodilatadores puede aumentar el gasto cardíaco reduciendo el bajo llenado arterial y mejorando la función renal en pacientes seleccionados. Sin embargo, los vasodilatadores también pueden causar hipotensión y reducir la presión de perfusión.

E) Drogas inotropas

Los inotropos (dobutamina, milrinona y levosimendan) pueden ser de utilidad en pacientes críticos con sobrecarga de volumen resistente a diuréticos y disfunción renal y/o hepática. La necesidad de tratamiento inotropo se asocia a una mayor mortalidad porque por un lado su uso es, en sí mismo, un marcador de insuficiencia cardiaca avanzada y por otro por sus posibles efectos adversos. Estos agentes deben utilizarse como primera línea de tratamiento, a corto plazo y con estrecha monitorización, en pacientes con hipotensión (presión arterial sistólica inferior a 100 mmHg) e

hipoperfusión periférica [108] [109]. Los inotropos deben usarse como puente hacia un tratamiento definitivo o para facilitar la diuresis, disminuir la sobrecarga de volumen y la regurgitación mitral, mejorando la perfusión renal y la hemodinámica.

SÍNDROME CARDIORRENAL TIPO 2 Definición y epidemiología

El SCR tipo 2 se caracteriza por un deterioro crónico de la función renal como consecuencia de un deterioro crónico de la función cardiaca [1]. El empeoramiento de la función renal en el contexto de una insuficiencia cardiaca crónica se ha asociado con un pronóstico adverso y hospitalizaciones prolongadas.

Recientemente, se ha actualizado la clasificación de la insuficiencia renal en función de la fracción de eyección del ventrículo izquierdo (FEVI), de manera que se considera insuficiencia cardiaca con FEVI preservada si esta es superior 50%, medianamente reducida si la FEVI se sitúa entre 41 y 49% y reducida si la FEVI es inferior a 40% (PMID: 35379504).

La prevalencia de disfunción renal en pacientes con insuficiencia cardiaca es de aproximadamente un 25% y pequeños descensos en el filtrado glomerular aumentan de manera significativa el riesgo de mortalidad [110].

Fisiopatología

Los mecanismos que subyacen al deterioro de la función renal en este contexto no están tan claramente estudiados como en el caso del SCR tipo 1, pero tanto las anomalías neurohumorales, con excesiva producción de mediadores vasoconstrictores (epinefrina, angiotensina y endotelina) y alteración de la liberación de vasodilatadores endógenos (óxido nítrico y péptidos natriuréticos), como los tratamientos utilizados para la insuficiencia cardiaca pueden influenciar en el deterioro de la función renal.

La hipovolemia inducida por diuréticos, la introducción de agentes bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona y la hipotensión inducida por fármacos están entre los factores contribuyentes que se han sugerido [111].

En los últimos años ha habido un interés creciente en el papel patogénico de la anemia y del déficit absoluto o relativo de eritropoyetina y hierro en estos pacientes.

Prevención

En este contexto, los tratamientos que mejoran la historia natural de la insuficiencia cardiaca incluyen: agentes bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona, los inhibidores de la neprilisina, betabloqueantes, nitratos e hidralazina, y la resincronización cardiaca.

Tratamiento

El tratamiento de la insuficiencia cardiaca se basa en una combinación de dieta, ejercicio y tratamiento de las enfermedades subyacentes, principalmente la hipertensión arterial, la diabetes mellitus, la dislipemia y las arritmias.

Los síntomas de insuficiencia cardiaca crónica: ortopnea, disnea paroxística nocturna y edema periférico, resultan principalmente de la sobrecarga de volumen debida a las elevadas presiones de llenado.

Por ello, uno de los objetivos del tratamiento de la insuficiencia cardiaca es reducir el acúmulo de volumen sin comprometer el gasto cardíaco. Los diuréticos de asa y las tiazidas, aunque no reducen la mortalidad, mejoran los síntomas reduciendo la sobrecarga de volumen y están recomendados en pacientes con insuficiencia cardiaca descompensada [112].

Los betabloqueantes (carvedilol, metoprolol y bisoprolol) mejoran la fracción de eyeción a largo plazo y reducen la mortalidad y la rehospitalización [103] [104].

Los antagonistas de los receptores de aldosterona reducen la mortalidad en pacientes con insuficiencia cardiaca avanzada o tras infarto agudo de miocardio con función renal adecuada [84] [85].

Los IECA se incluyen precozmente en el tratamiento de la insuficiencia cardiaca y reducen la mortalidad, el infarto agudo de miocardio recurrente y la tasa de rehospitalización relacionada con la insuficiencia cardiaca [113]. Los ARA II podrían utilizarse como alternativa en los pacientes que no pueden tolerar IECA [114].

Sin embargo, los IECA y los ARA II pueden reducir el filtrado glomerular especialmente en presencia de diuréticos y principalmente en pacientes con ERC o estenosis de la arteria renal. Además, el uso de IECA debería acompañarse de un seguimiento cuidadoso de la función renal y los niveles de potasio sérico debido al riesgo de hiperpotasemia, especialmente en pacientes con disfunción renal concomitante. Respecto a esto último, la novedad más relevante es la aparición de nuevos quelantes del potasio: patiromer y ciclosilicato de zirconio y sodio. Ambos agentes han sido

capaces de demostrar su efectividad en la reducción de los niveles elevados de potasio secundario a uso de fármacos bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona en diabéticos, en la insuficiencia cardiaca y en la insuficiencia renal [115].

En 2016, se comercializó un nuevo grupo farmacológico cuyo mecanismo de acción radica en la inhibición de la neprilisina. El sacubitrilo unido a una molécula de valsartán ha sido capaz de demostrar en amplios ensayos clínicos su efecto beneficio sobre la insuficiencia cardiaca en cuanto a calidad de vida, hospitalizaciones y mortalidad en pacientes con fracción de eyección de ventrículo izquierdo inferior a 40%, clase función de la New York Heart Association (NYHA) II-IV y que estuvieran recibiendo tratamiento máximo tolerado con bloqueantes del sistema renina-angiotensina-aldosterona y betabloqueantes [116]. Estos buenos resultados tanto en los ensayos clínicos como en estudios en vida real han posicionado a sacubitrilo/valsartán en las guías actuales con una elevada evidencia y en los primeros escalones terapéuticos [113]. Además, este fármaco, ha demostrado su seguridad y efectividad en pacientes con ERC hasta filtrado glomerular de 15 ml/min/1,73m² [117].

Los vasodilatadores (nitratos e hidralazina), aunque inferiores a los IECAs, reducen la mortalidad en comparación con placebo, y están recomendados en pacientes que no toleran IECAs o ARA II o en afroamericanos con grado funcional III/IV de la clasificación de la NYHA [118]. La monitorización de la presión arterial y de potasio sérico es básico en los pacientes que reciben IECAs, ARA II, antagonistas del receptor mineralocorticoideo o ARNi. La comercialización de las nuevas resinas de intercambio iónico (ciclosilicato de sodio y zirconio y patiromer) han demostrado ser efectivos en la disminución de los valores séricos de potasio, lo que permite optimizar la titulación de los IECAs, ARA II, antagonistas del receptor mineralocorticoideo o ARNi (PMID: 33160639).

La digoxina ha sido aprobada porque reduce los ingresos relacionados con la insuficiencia cardiaca, aunque sin reducir la mortalidad [119]. Su posición actual en las guías se sitúa para pacientes con tratamiento completo y síntomas resistentes [113].

En cuanto a terapias novedosas, los inhibidores del cotransportador 2 sodio-glucosa (iSGLT2) en el túbulo proximal han demostrado resultados satisfactorios en pacientes con diabetes mellitus e insuficiencia cardiaca. Más allá del efecto beneficioso sobre los eventos cardiovasculares mayores, los iSGLT2 reducen la progresión de la enfermedad renal y la albuminuria en pacientes con enfermedad renal diabética [120] [121]. Los estudios DAPA-HF y EMPEROR-REDUCED han sido capaces de demostrar un potencial efecto beneficioso en pacientes con insuficiencia cardiaca con

FEVI reducida en pacientes sin diabetes, lo que ha posicionado ya a este grupo farmacológico en las guías clínicas [122] [PMID: 32865377]. De igual modo, los estudios DELIVERY y EMPEROR-PRESERVE han mostrado un efecto beneficioso de dapagliflozina y empagliflozina en pacientes con insuficiencia cardiaca con FEVI preservada, lo que supone una revolución en esta patología [PMID: 34449189, PMID: 36027570].

El manejo de la anemia influye en la progresión de la insuficiencia cardiaca. Los estudios llevados a cabo han demostrado que la repleción de los valores de hierro en situación de ferropenia (incluso sin anemia), mejoran la situación clínica, por lo que la ferroterapia debe ser incluida en el arsenal terapéutico de la insuficiencia cardiaca [123] [124]. Sin embargo, la utilización sistemática de agentes estimulantes de la eritropoyesis en el tratamiento de la insuficiencia cardíaca se encuentra actualmente en desuso por la falta de eficacia demostrada [125].

Además del tratamiento farmacológico, en pacientes con insuficiencia cardiaca se utilizan dispositivos como los desfibriladores cardiacos y la terapia de resincronización. Los desfibriladores cardiacos se utilizan como prevención primaria en pacientes con síntomas y fracción de eyección menor del 35% o como prevención secundaria en pacientes con insuficiencia cardiaca de causa isquémica o no isquémica, en los que han demostrado reducir la mortalidad y la morbilidad [126]. La terapia de resincronización cardiaca reduce la mortalidad y mejora la fracción de eyección en pacientes con insuficiencia cardiaca NYHA III-IV con fracción de eyección $\leq 35\%$ y QRS ≥ 120 ms [127]. En pacientes con NYHA I/II, fracción de eyección $< 30\%$ y QRS ancho, la terapia de resincronización reduce la insuficiencia cardiaca sin reducir la tasa de mortalidad. Sin embargo, en pacientes con SCR avanzado, la efectividad de los desfibriladores y la terapia de resincronización es menor.

En la (Figura 1) se resume a modo de algoritmo las recomendaciones actuales de las guías de insuficiencia cardiaca [128] [35379504].

SÍNDROME CARDIORRENAL TIPO 3 Definición y epidemiología

En el SCR tipo 3 (también denominado renocardíaco), el daño renal agudo conduce a un daño cardiaco agudo, tal como infarto agudo de miocardio, insuficiencia cardiaca o arritmia [129].

Existen una serie de causas de FRA que pueden predisponer al desarrollo del SCR tipo 3 y que son relevantes para su susceptibilidad, duración y severidad. Entre ellas figuran el FRA precipitado por contraste radiológico o fármacos nefrotóxicos, la cirugía cardiaca o la cirugía mayor no cardiaca, la

rabdomiolisis, la uropatía obstructiva, las glomerulonefritis y las pielonefritis [13].

En contraste con el SCR tipo 1, hay pocos datos relativos a la epidemiología del SCR tipo 3. Este último parece menos frecuente que el SCR tipo 1, aunque esto puede estar en relación con que no ha sido estudiado sistemáticamente. El FRA es una alteración creciente en hospitales. Cuando se aplican los criterios RIFLE, el FRA ha sido identificado en aproximadamente un 9% de los pacientes hospitalizados [130] aunque esta incidencia puede aumentar hasta un 20% cuando se aplican los criterios KDIGO [131].

Aunque existen pocos datos en la literatura sobre el papel del FRA en la aparición de eventos cardíacos y su pronóstico, algunos autores sugieren que la aparición de un FRA inducido por contraste se relaciona con un mayor riesgo de eventos cardíacos [132] [133] [134].

Fisiopatología

En general, existe una limitada información sobre la fisiopatología de cómo el FRA contribuye al daño cardíaco agudo y/o disfunción cardíaca. Un episodio de FRA puede tener efectos que afecten de manera directa o indirecta a la función y estructura cardíacas [6].

Por una parte, el daño renal agudo se asocia a activación neuroendocrina y del sistema inmunitario. La activación del sistema nervioso simpático es característica tanto en el FRA como en la insuficiencia cardíaca aguda [135]. El aumento de la actividad del sistema nervioso simpático renal y sus efectos en la liberación de noradrenalina durante el FRA pueden alterar la función miocárdica a través del efecto directo de la noradrenalina, alteraciones en la homeostasis del calcio en el miocardio, incremento en la demanda de oxígeno miocárdico y apoptosis de los miocardiocitos [136]. Asimismo, la activación del sistema nervioso simpático conlleva una estimulación del sistema renina-angiotensina-aldosterona que contribuye a la liberación de angiotensina II, vasoconstricción y alteración de la homeostasis del líquido extracelular. La angiotensina II puede también jugar un papel en la modificación de la estructura del miocardio y su función [137], contribuir a la hipertrofia celular y precipitar la apoptosis de los miocitos cardíacos [138]. La angiotensina II también es un potente estimulador de rutas intracelulares incluyendo aquellas involucradas en el estrés oxidativo, inflamación y regulación de la matriz extracelular [139]. El FRA estimula la activación del sistema inmune innato y adaptativo y en modelos animales aumenta la liberación de factores proinflamatorios que se acompañan de evidencias de apoptosis de células cardíacas y cambios funcionales en la ecocardiografía [140] [141]. Datos experimentales sugieren que el daño cardíaco

puede ser inducido directamente por mediadores inflamatorios, estrés oxidativo, apoptosis y activación del sistema neuroendocrino. Varios estudios en modelos experimentales han demostrado que existen niveles elevados de citoquinas proinflamatorias que pueden tener efectos depresores directos sobre la función cardiaca [142] [143] [144] [145] [146].

Por otra parte, las funciones fisiológicas del riñón están comprometidas durante el FRA, lo que conduce a complicaciones graves que pueden afectar indirectamente al corazón, incluyendo la sobrecarga de volumen que contribuye al desarrollo de edema, sobrecarga cardiaca, hipertensión arterial, edema pulmonar y disfunción miocárdica; la hiperpotasemia y otras alteraciones de electrolitos pueden estar implicadas en el desarrollo de arritmias; la acidemia puede alterar el metabolismo del miocito y contribuir a la vasoconstricción pulmonar, aumentar la poscarga del ventrículo derecho y tener un efecto inotropo negativo; la acumulación de toxinas urémicas deprime la contracción miocárdica. La uremia no tratada puede afectar a la función miocárdica a través de factores que deprimen la contractilidad miocárdica [146] y se relacionan con inflamación pericárdica [147].

Prevención

La principal estrategia para minimizar las consecuencias del SCR tipo 3 es la prevención. Ya que se conoce que los principales factores involucrados en el desarrollo de un FRA son la edad mayor de 75 años, la presencia de filtrado glomerular inferior a 60 ml/min/1,73m², la insuficiencia cardiaca, la enfermedad vascular periférica, la enfermedad hepática, la diabetes mellitus, la medicación nefrotóxica, la hipovolemia y la sepsis, en estos pacientes se aconseja evitar o minimizar el empleo de fármacos potencialmente nefrotóxicos, así como asegurar una adecuada perfusión de los órganos y un buen estado de hidratación [148].

El daño renal agudo relacionado con la administración de contraste se ha convertido en una situación frecuente, siendo sus factores de riesgo: ERC previa, diabetes, insuficiencia cardiaca crónica, hipotensión, edad avanzada y altas dosis de contraste. La evidencia apunta a la administración de fluidos isotónicos como la medida más efectiva para prevenir la nefropatía por contraste, mientras que otras opciones incluyen la administración de N-acetilcisteína o el uso de contrastes de baja osmolaridad y no iónicos (iopamidol) [149].

Tratamiento

Cuando el SCR tipo 3 ya se ha establecido, se aconseja la monitorización hemodinámica, buscar la

causa del FRA por si tuviera un tratamiento específico y tratar las complicaciones que pudieran acontecer.

Lo más frecuente en el FRA que descompensa la función cardiaca es la retención de sodio y agua, por lo que un adecuado manejo del volumen para evitar la sobrecarga es importante [150]. Además, los cambios relacionados con la uremia, las alteraciones del metabolismo ácido base y de los electrolitos se acompañan de consecuencias adversas en la contractilidad cardiaca y su respuesta a las catecolaminas. Las alteraciones electrolíticas, tales como la hipertotasemia y la hipototasemia, deben corregirse para prevenir las arritmias y sus efectos hemodinámicos negativos. La corrección adecuada de estas alteraciones con tratamiento médico puede prevenir estas complicaciones [151]. En los casos en que el manejo médico no fuera efectivo, la lesión renal fuera severa o hubiera riesgo de desarrollar complicaciones amenazadoras para la vida del paciente, se debería considerar el tratamiento sustitutivo renal.

SÍNDROME CARDIORRENAL TIPO 4 Definición y epidemiología

El SCR (o renocardíaco) tipo 4 hace referencia a la enfermedad cardiovascular que acompaña a la ERC. La enfermedad cardiaca en pacientes con ERC es frecuente y la disfunción renal se asocia con un incremento de la mortalidad por eventos cardiovasculares de 10 a 30 veces superior en comparación con la población general [152] [153] [154] [155] [156].

La mortalidad cardiovascular y la progresión a ERC terminal son los dos principales problemas en los pacientes con ERC [157]. De hecho, los pacientes con ERC presentan un riesgo mayor de eventos cardiovasculares que de progresión a la ERC terminal [158].

La muerte súbita de origen cardiaco, la insuficiencia cardiaca y la enfermedad coronaria son las tres principales causas de mortalidad cardiovascular en los pacientes con ERC [159]. La incidencia de aterosclerosis acelerada es también mayor en estos pacientes, especialmente en los que están en diálisis [160].

Fisiopatología

Los factores de riesgo tradicionales son insuficientes para explicar la alta prevalencia de enfermedad cardiovascular en la población con ERC. Se ha demostrado que existen otros factores de riesgo no tradicionales relacionados con la ERC que contribuyen al desarrollo de la enfermedad cardiovascular, entre ellos:

- **Anemia.** La anemia relacionada con la ERC es frecuente en pacientes con SCR tipo 4 y se correlaciona con peor pronóstico [161]. El tratamiento con eritropoyetina exógena se ha demostrado que tiene un efecto beneficioso, no sólo por la corrección de la hemoglobina, sino también por efectos antiinflamatorios, antioxidantes y antiapoptóticos [162] [163].

- **Estrés oxidativo.** El incremento del estrés oxidativo juega un papel importante en múltiples vías activadas en la ERC. En un endotelio sano, el óxido nítrico estabiliza el tono vascular y previene la aterogénesis [164]. En la ERC, existe una disminución de la síntesis de óxido nítrico [164] y un incremento de la producción de radicales libres [165], que se relacionan con disfunción vascular y activación del sistema renina-angiotensina-aldosterona, y que intervienen en el desarrollo de la aterosclerosis y la lesión de órganos diana.

- **Alteración del metabolismo calcio-fósforo.** Las anormalidades del metabolismo calcio-fósforo están asociadas con la progresión de la ERC [166], así como con el desarrollo de complicaciones cardiovasculares. El hiperparatiroidismo está asociado con un incremento de mortalidad de origen cardiovascular [167]. La hiperfosfatemia es un factor independiente para eventos cardiovasculares, usualmente en fases avanzadas de la ERC [168]. Los niveles altos de fósforo están relacionados con calcificaciones vasculares y aumento de la fibrosis cardiaca en pacientes en hemodiálisis. El factor de crecimiento - 23 (FGF23), que regula la homeostasis del fósforo y la vitamina D, es un factor emergente relacionado con el desarrollo de enfermedad cardiovascular.

- **Toxinas urémicas.** El acúmulo de toxinas urémicas es un marcador de la disfunción renal. Las toxinas urémicas ligadas a proteínas pueden tener un importante papel en la progresión de la enfermedad cardiovascular en el contexto de la ERC. Tanto el indoxil-sulfato que tiene efectos cardíacos directos, siendo un potente agente fibrogénico y prohipertrófico, como efectos mediados por estrés oxidativo, parecen jugar un papel central en el daño renal y cardíaco [169] [170] [171].

- En los pacientes en programa de **hemodiálisis** no podemos olvidar el impacto sobre la comorbilidad cardiovascular que presentan la técnica utilizada (beneficio de la hemodiafiltración online sobre la hemodiálisis convencional), así como el acceso vascular (beneficio de la fistula arteriovenosa frente al catéter) [172] [173].

Prevención

El SCR tipo 4 es una entidad común ya que involucra la progresión de la ERC, a menudo debida a diabetes mellitus e hipertensión arterial, con aterosclerosis, hipertrofia de ventrículo izquierdo y

disfunción sistólica y diastólica. Por ello, las medidas para prevenir el desarrollo del SCR tipo 4 deben estar orientadas a aquellos factores relacionados con la progresión de la ERC.

Tratamiento

El tratamiento de la ERC debería incluir un apropiado cumplimiento de las medidas dietéticas (restricción de sodio, potasio y proteínas) así como un adecuado control glucémico. La presión arterial debería controlarse utilizando IECAs, ARA II o betabloqueantes debido a sus efectos cardioprotectores demostrados. El desarrollo clínico de los SGLT2i ha expandido su prescripción a pacientes con ERC sin diabetes por lo que actualmente podría incluirse en la terapéutica del SCR tipo 4 (PMID: 36331190, PMID: 36331190).

La acidosis metabólica debe tratarse mediante la administración de bicarbonato sódico o citrato sódico. A este respecto, un reciente ensayo clínico ha sido capaz de demostrar que la reposición de bicarbonato en pacientes con ERC es capaz de mejorar la progresión de esta e incluso impacta en la supervivencia [174].

En relación con el manejo de la anemia en el SCR tipo 4 no hay consejos claros. Por una parte, la corrección de la anemia con tratamiento con factores estimulantes de la eritropoyesis y hierro en pacientes con insuficiencia cardiaca se asocia con mejoría de la función cardiaca, así como mejora en la función renal [175]. Por otra parte, una corrección rápida de la anemia en pacientes con ERC puede provocar eventos adversos como muerte, infarto agudo de miocardio, ictus e insuficiencia cardiaca aguda [176]. El estudio TREAT ha demostrado que el objetivo en pacientes con ERC debería ser mantener valores de hemoglobina de 11-12 g/dl sin exceder los 13 g/dl, con el objetivo de disminuir la morbilidad cardiovascular [177]. En caso de hemoglobina inferior a 10 g/dl se aconseja excluir la deficiencia de hierro antes de aplicar el tratamiento con factores estimulantes de la eritropoyesis.

SÍNDROME CARDIORRENAL TIPO 5 Definición y epidemiología

El SCR tipo 5 consiste en la lesión concomitante renal y cardiaca aguda o crónica secundaria a una enfermedad sistémica aguda o crónica. La causa más frecuente del SCR tipo 5 es la sepsis, donde la disfunción cardiaca y el deterioro de la función renal son inducidos por citoquinas proinflamatorias, endotoxinas, vasodilatación intrarrenal y sistémica y aumento de la permeabilidad vascular, hipoxia y disminución de la perfusión [178]. Otros ejemplos de situaciones que conducen a un SCR tipo 5 son el lupus eritematoso sistémico, la amiloidosis, la diabetes y otras enfermedades inflamatorias

crónicas.

La información relacionada con la epidemiología del SCR tipo 5 es limitada debido a la gran cantidad de factores que pueden estar relacionados.

Prevención

Es preciso el tratamiento precoz de la enfermedad multisistémica que condicione la disfunción cardiaca y renal.

Tratamiento

Consiste en el tratamiento de la causa del SCR tipo 5 y el tratamiento de soporte de las funciones renal y cardiaca. El tratamiento precoz de la hipotensión sistémica mediante la reposición de volumen y el soporte inotropo y vasopresor son necesarios. En caso de deterioro renal persistente, la hemofiltración veno-venosa continua debe utilizarse para extraer citoquinas y mejorar la función renal sobre todo en el contexto de la sepsis [179].

TABLAS

Tabla 1: Clasificación del síndrome cardiorrenal

Síndrome cardio-renal tipo 1
Deterioro agudo de la función cardíaca que produce un daño y/o disfunción renal aguda
Síndrome cardio-renal tipo 2
Anomalías crónicas de la función cardíaca que conducen a disfunción renal crónica
Síndrome cardio-renal tipo 3
Deterioro agudo de la función renal que conduce a un deterioro agudo de la función cardíaca
Síndrome cardio-renal tipo 4
Anomalías crónicas de la función renal que conducen a enfermedad cardíaca
Síndrome cardio-renal tipo 5
Condiciones sistémicas que causan de manera simultánea una disfunción cardíaca y renal

Tabla 1.

Tabla 2. Criterios RIFLE para la definición del daño renal agudo.
FG: filtrado glomerular. IRA: Insuficiencia renal aguda. ESRD (End Stage Renal Disease): IRC (insuficiencia renal crónica).

Categoría	Criterios de Filtrado Glomerular (FG)	Criterios de Flujo Urinario (FU)
Riesgo	Aumento de creatinina x1,5 o descenso del FG > 25%	FU < 0,5 ml/kg/h x 6 hr
Injuria/Daño	Aumento de creatinina x2 o descenso del FG > 50%	FU < 0,5 ml/kg/h x 12 hr
Fallo	Aumento de creatinina x3 o descenso del FG > 75% o creatinina sérica ≥ 4 mg/dl	FU < 0,3 ml/kg/h x 24 hr o Anuria x 12 hrs
Pérdida	IRA persistente = completa pérdida de la función renal > 4 semanas	
ERCT	Insuficiencia Renal Estadio Terminal (> 3 meses)	

Tabla 2.

Tabla 3: Criterios AKIN para la definición del daño renal agudo.
AKI: Acute Kidney Injury

Estadios AKI	Criterio Creatinina	Criterio Flujo Urinario
Estadios AKI I	Incremento de la creatinina sérica mayor o igual a 0,3 mg/dl ($>= 26,4 \mu\text{mol/L}$) o incremento mayor o igual a un 150%-200% del basal	Flujo urinario < 0,5 ml/kg/hora por > 6 horas
Estadios AKI II	Incremento de la creatinina sérica superior a un 200%-300% del valor basal	Flujo urinario < 0,5 ml/kg/hora por > 12 horas
Estadios AKI III	Incremento de la creatinina sérica superior a un 300% del basal o creatinina sérica $>= 4,0 \text{ mg/dl} (>= 354 \mu\text{mol/L})$ después de un aumento agudo superior a 0,5 mg/dl (44 $\mu\text{mol/L}$)	Flujo urinario < 0,3 ml/kg/hora por > 24 horas o anuria por 12 horas

Tabla 3.

Tabla 4: Criterios KDIGO de daño renal agudo.
AKI: Acute Kidney Injury

Estadio AKI	Creatinina Sérica	Flujo Urinario
Estadio 1	1,5-1,9 veces el valor de creatinina basal o incremento igual o superior a 0,3 mg/dl (26,4 $\mu\text{mol/L}$)	< 0,5 ml/kg/hora durante 6-12 horas
Estadio 2	2-2,9 veces el valor de creatinina basal	< 0,5 ml/kg/hora durante más de 12 horas
Estadio 3	3 veces el valor de creatinina basal o valor de creatinina sérica igual o superior a 4 mg/dl (353,5 $\mu\text{mol/L}$) o Inicio de tratamiento sustitutivo renal o En pacientes menores de 18 años descenso del filtrado glomerular por debajo de 35 ml/min/1,73 m ²	< 0,3 ml/kg/hora durante más de 24 horas o anuria durante 12 horas

Tabla 4.

Tabla 5: Mecanismos involucrados en el desarrollo del síndrome cardiorrenal tipo 1

Alteraciones hemodinámicas y congestión venosa
Activación neurohumoral
Reacción del eje hipotálamo-hipófisis
Inflamación y señalización inmunitaria
Papel del intestino y endotoxemia
Infección sobreimpuesta
Iatrogenia

Tabla 5.

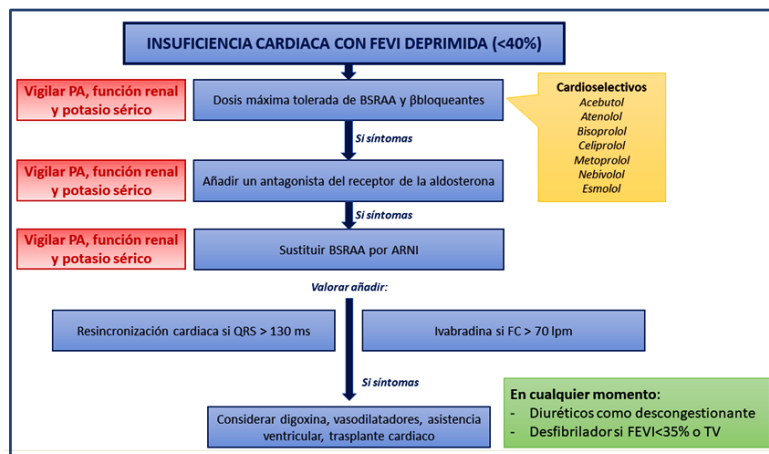
Tabla 6: Biomarcadores en desarrollo para el diagnóstico precoz de la lesión renal aguda

Insulin-like growth factor-binding protein 7 (IGFBP7)
Inhibidor tisular de metalloproteinasas-2 (TIMP-2)
Neutrophil gelatinase-associated lipocalin (NGAL)
Kidney injury molecule-1 (KIM-1),
L-type fatty acid-binding protein (L-FABP)
 α -Glutation S-transferasa (α -GST)
 π -Glutation S-transferasa (π -GST)
Interleuquina-18 (IL-18)
Micro-RNA urinarios
Netrin-1
Trefoil factor 3 (TFF3)
N-acetil-beta-D-glucosaminidasa (NAG)
Exosomas

Tabla 6.

IMÁGENES

Figura 1. Algoritmo resumen de las guías clínicas de insuficiencia cardíaca con fracción de eyección del ventrículo izquierdo deprimida.



Abreviaturas: FEVI: fracción de eyección del ventrículo izquierdo, BSAA: bloqueantes del sistema renina angiotensina aldosterona, ARNI: inhibidor de la neprilisina en combinación con un antagonista del receptor de la angiotensina, FC: frecuencia cardiaca, lpm: latidos por minuto, TV: taquicardia ventricular, PA: presión arterial.

Figura 1.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Ronco C, McCullough P, Anker SD, et al. Cardiorrenal syndromes: report from the consensus conference of the Acute Dialysis Quality Initiative. Eur Heart J. 2010; 31: 703-711. [Pubmed]
2. Bagshaw SM, Cruz DN, Aspromonte N, et al. Epidemiology of cardiorenal syndromes: workgroup statements from the 7th ADQI Consensus Conference. Nephrol Dial Transplant. 2010; 25: 1406-1416. [Pubmed]
3. Cruz DN, Bagshaw SM. Heart-kidney interaction: epidemiology of cardiorenal syndromes. Int J Nephrol. 2010; 2011: 351291. [Pubmed]
4. Ismail Y, Kasmikha Z, Green HL, et al. Cardiorrenal syndrome type 1: epidemiology, pathophysiology, and treatment. Semin Nephrol. 2012; 32: 18-25. [Pubmed]
5. Jois P, Mebazaa A. Cardiorenal syndrome type 2: epidemiology, pathophysiology, and treatment. Semin Nephrol. 2012; 32: 26-30. [Pubmed]
6. Chuasawan A, Kellum JA. Cardiorrenal syndrome type 3: epidemiology, pathophysiology, and treatment. Semin Nephrol. 2012; 32: 31-39. [Pubmed]
7. House AA. Cardiorrenal syndrome type 4: epidemiology, pathophysiology and treatment. Semin Nephrol. 2012; 32: 40-48. [Pubmed]
8. Soni SS, Ronco C, Pophale R, et al. Cardiorrenal syndrome type 5: epidemiology, pathophysiology, and treatment. Semin Nephrol. 2012; 32: 49-56. [Pubmed]
9. Ronco C, Kellum JA, Bellomo R, et al. Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). Contrib Nephrol. 2013;

182: 1-4. [Pubmed]

10. McCullough PA, Kellum JA, Haase M, et al. Pathophysiology of the cardiorenal syndromes: executive summary from the eleventh consensus conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 82-98. [Pubmed]
11. Haase M, Müller C, Damman K, et al. Pathogenesis of Cardiorenal Syndrome Type 1 in Acute Decompensated Heart Failure: Workgroup Statements from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 99-116. [Pubmed]
12. Cruz DN, Schmidt-Ott KM, Vescovo G, et al. Pathophysiology of Cardiorenal Syndrome Type 2 in Stable Chronic Heart Failure: Workgroup Statements from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 117-136. [Pubmed]
13. Bagshaw SM, Hoste EA, Braam B, et al. Cardiorenal syndrome type 3: pathophysiologic and epidemiologic considerations. *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 137-157. [Pubmed]
14. Tumlin JA, Costanzo MR, Chawla LS, et al. Cardiorenal Syndrome Type 4: Insights on Clinical Presentation and Pathophysiology from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 158-173. [Pubmed]
15. Mehta RL, Rabb H, Shaw AD, et al. Cardiorenal Syndrome Type 5: Clinical Presentation, Pathophysiology and Management Strategies from the Eleventh Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI). *Contrib Nephrol.* 2013; 182: 174-194. [Pubmed]
16. van der Meer P, Gaggin HK, Dec GW. ACC/AHA Versus ESC Guidelines on Heart Failure: JACC Guideline Comparison. *J Am Coll Cardiol.* 2019; 73: 2756-2768. [Pubmed]
17. AKI Definition. *Kidney Int Suppl.* 2012; 2: 19-36. [Pubmed]
18. Chapter 1: Definition and classification of CKD. *Kidney Int Suppl.* 2013; 3: 19-62. [Pubmed]
19. Chapter 2: Definition, identification, and prediction of CKD progression. *Kidney Int Suppl.* 2013; 3: 73-90. [Pubmed]
20. Chapter 3: Management of progression and complications of CKD. *Kidney Int Suppl.* 2012; 3: 73-90. [Pubmed]
21. Nohria A, Hasselblad V, Stebbins A, et al. Cardiorenal Interactions. *J Am Coll Cardiol.* 2008; 51: 1268-1274. [Pubmed]
22. Gottlieb SS, Abraham W, Butler J, et al. The prognostic importance of different definitions of worsening renal function in congestive heart failure. *J Card Fail.* 2002; 8: 136-141. [Pubmed]
23. Smith GL, Vaccarino V, Kosiborod M, et al. Worsening renal function: what is a clinically meaningful change in creatinine during hospitalization with heart failure? *J Card Fail.* 2003; 9: 13-25. [Pubmed]
24. Cowie MR, Komajda M, Murray-Thomas T, et al. Prevalence and impact of worsening renal function in patients hospitalized with decompensated heart failure: results of the prospective outcomes study in heart failure (POSH). *Eur Heart J.* 2006; 27: 1216-1222. [Pubmed]
25. Logeart D, Tabet J-Y, Hittinger L, et al. Transient worsening of renal function during hospitalization for acute heart failure alters outcome. *Int J Cardiol.* 2008; 127: 228-232. [Pubmed]
26. Metra M, Nodari S, Parrinello G, et al. Worsening renal function in patients hospitalised for acute heart failure: clinical implications and prognostic significance. *Eur J Heart Fail.* 2008; 10: 188-195.

[Pubmed]

27. Jose P, Skali H, Anavekar N, et al. Increase in creatinine and cardiovascular risk in patients with systolic dysfunction after myocardial infarction. *J Am Soc Nephrol*. 2006; 17: 2886-2891. [Pubmed]
28. Goldberg A, Hammerman H, Petcherski S, et al. Inhospital and 1-year mortality of patients who develop worsening renal function following acute ST-elevation myocardial infarction. *Am Heart J*. 2005; 150: 330-337. [Pubmed]
29. Latchamsetty R, Fang J, Kline-Rogers E, et al. Prognostic value of transient and sustained increase in in-hospital creatinine on outcomes of patients admitted with acute coronary syndrome. *Am J Cardiol*. 2007; 99: 939-942. [Pubmed]
30. Newsome BB, Warnock DG, McClellan WM, et al. Long-term risk of mortality and end-stage renal disease among the elderly after small increases in serum creatinine level during hospitalization for acute myocardial infarction. *Arch Intern Med*. 2008; 168: 609-616. [Pubmed]
31. Parikh CR, Coca SG, Wang Y, et al. Long-term prognosis of acute kidney injury after acute myocardial infarction. *Arch Intern Med*. 2008; 168: 987-995. [Pubmed]
32. Marenzi G, Assanelli E, Campodonico J, et al. Acute kidney injury in ST-segment elevation acute myocardial infarction complicated by cardiogenic shock at admission. *Crit Care Med*. 2010; 38: 438-444. [Pubmed]
33. Amin AP, Spertus JA, Reid KJ, et al. The prognostic importance of worsening renal function during an acute myocardial infarction on long-term mortality. *Am Heart J*. 2010; 160: 1065-1071. [Pubmed]
34. Ricci Z, Ronco C, D'Amico G, et al. Practice patterns in the management of acute renal failure in the critically ill patient: an international survey. *Nephrol Dial Transplant*. 2006; 21: 690-696. [Pubmed]
35. Bellomo R, Ronco C, Kellum JA, et al. Acute renal failure - definition, outcome measures, animal models, fluid therapy and information technology needs: the Second International Consensus Conference of the Acute Dialysis Quality Initiative (ADQI) Group. *Crit Care*. 2004; 8: R204-12. [Pubmed]
36. Mehta RL, Kellum JA, Shah SV, et al. Acute Kidney Injury Network: report of an initiative to improve outcomes in acute kidney injury. *Crit Care*. 2007; 11: R31. [Pubmed]
37. Lopes JA, Jorge S. The RIFLE and AKIN classifications for acute kidney injury: a critical and comprehensive review. *Clin Kidney J* 2013; 6: 8-14. [Pubmed]
38. Roy AK, Mc Gorrian C, Treacy C, et al. A Comparison of Traditional and Novel Definitions (RIFLE, AKIN, and KDIGO) of Acute Kidney Injury for the Prediction of Outcomes in Acute Decompensated Heart Failure. *Cardiorenal Med* 2013; 3: 26-37. [Pubmed]
39. Metra M, Cotter G, Gheorghiade M, et al. The role of the kidney in heart failure. *Eur Heart J*. 2012; 33: 2135-2142. [Pubmed]
40. Marenzi G, Cabiati A, Bertoli SV, et al. Incidence and relevance of acute kidney injury in patients hospitalized with acute coronary syndromes. *Am J Cardiol*. 2013; 111: 816-822. [Pubmed]
41. Heywood JT, Fonarow GC, Costanzo MR, et al. High prevalence of renal dysfunction and its impact on outcome in 118,465 patients hospitalized with acute decompensated heart failure: a report from the ADHERE database. *J Card Fail*. 2007; 13: 422-430. [Pubmed]
42. Brandimarte F, Vaduganathan M, Mureddu GF, et al. Prognostic implications of renal dysfunction in patients hospitalized with heart failure: data from the last decade of clinical investigations. *Heart Fail*

Rev 2013; 18: 167-176. [Pubmed]

43. Ronco C, Cicora M, McCullough PA. Cardiorenal syndrome type 1: pathophysiological crosstalk leading to combined heart and kidney dysfunction in the setting of acutely decompensated heart failure. *J Am Coll Cardiol.* 2012; 60: 1031-1042. [Pubmed]
44. Bongartz LG. The severe cardiorenal syndrome: -Guyton revisited.- *Eur Heart J.* 2004; 26: 11-17. [Pubmed]
45. Schrier RW, Abraham WT. Hormones and hemodynamics in heart failure. *N Engl J Med.* 1999; 341: 577-585. [Pubmed]
46. Blankstein R, Bakris GL. Renal hemodynamic changes in heart failure. *Heart Fail Clin* 2008; 4: 411-423. [Pubmed]
47. Weber KT. Aldosterone in congestive heart failure. *N Engl J Med.* 2001; 345: 1689-1697. [Pubmed]
48. Schrier RW, Berl T, Anderson RJ. Osmotic and nonosmotic control of vasopressin release. *Am J Physiol.* 1979; 236: F321-32. [Pubmed]
49. Schrier RW. Blood urea nitrogen and serum creatinine: not married in heart failure. *Circ Heart Fail* 2008; 1: 2-5. [Pubmed]
50. Drazner MH, Rame JE, Stevenson LW, et al. Prognostic importance of elevated jugular venous pressure and a third heart sound in patients with heart failure. *N Engl J Med.* 2001; 345: 574-581. [Pubmed]
51. Mullens W, Abrahams Z, Skouri HN, et al. Elevated intra-abdominal pressure in acute decompensated heart failure: a potential contributor to worsening renal function? *J Am Coll Cardiol.* 2008; 51: 300-306. [Pubmed]
52. Mullens W, Abrahams Z, Francis GS, et al. Importance of venous congestion for worsening of renal function in advanced decompensated heart failure. *J Am Coll Cardiol.* 2009; 53: 589-596. [Pubmed]
53. Damman K, van Deursen VM, Navis G, et al. Increased central venous pressure is associated with impaired renal function and mortality in a broad spectrum of patients with cardiovascular disease. *J Am Coll Cardiol.* 2009; 53: 582-588. [Pubmed]
54. Winton FR. The influence of venous pressure on the isolated mammalian kidney. *J Physiol. (Lond.)* 1931; 72: 49-61. [Pubmed]
55. Kirsch AJ, Hensle TW, Chang DT, et al. Renal effects of CO₂ insufflation: oliguria and acute renal dysfunction in a rat pneumoperitoneum model. *Urology* 1994; 43: 453-459. [Pubmed]
56. F Gnanaraj J, Haehling von S, Anker SD, et al. The relevance of congestion in the cardiorrenal syndrome. *Kidney Int.* 2013; 83: 384-391. [Pubmed]
57. Verbrugge FH, Dupont M, Steels P, et al. Abdominal Contributions to Cardiorenal Dysfunction in Congestive Heart Failure. *J Am Coll Cardiol.* 2013. [Pubmed]
58. Heymans S, Hirsch E, Anker SD, et al. Inflammation as a therapeutic target in heart failure? A scientific statement from the Translational Research Committee of the Heart Failure Association of the European Society of Cardiology. *Eur J Heart Fail.* 2009; 11: 119-129. [Pubmed]
59. Rauchhaus M, Doehner W, Francis DP, et al. Plasma cytokine parameters and mortality in patients with chronic heart failure. *Circulation*. 2000; 102: 3060-3067. [Pubmed]

60. Colombo PC, Banchs JE, Celaj S, et al. Endothelial cell activation in patients with decompensated heart failure. *Circulation*. 2005; 111: 58-62. [Pubmed]
61. Colombo PC, Onat D, Sabbah HN. Acute heart failure as -acute endothelitis---Interaction of fluid overload and endothelial dysfunction. *Eur J Heart Fail*. 2008; 10: 170-175. [Pubmed]
62. Sandek A, Rauchhaus M, Anker SD, et al. The emerging role of the gut in chronic heart failure. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care* 2008; 11: 632-639. [Pubmed]
63. Kraut EJ, Chen S, Hubbard NE, et al. Tumor necrosis factor depresses myocardial contractility in endotoxemic swine. *J Trauma* 1999; 46: 900-906. [Pubmed]
64. Perry TW, Pugh MJV, Waterer GW, et al. Incidence of cardiovascular events after hospital admission for pneumonia. *Am J Med*. 2011; 124: 244-251. [Pubmed]
65. Murugan R, Karajala-Subramanyam V, Lee M, et al. Acute kidney injury in non-severe pneumonia is associated with an increased immune response and lower survival. *Kidney Int*. 2010; 77: 527-535. [Pubmed]
66. Okusa MD, Jaber BL, Doran P, et al. Physiological biomarkers of acute kidney injury: a conceptual approach to improving outcomes. *Contrib Nephrol*. 2013; 182: 65-81. [Pubmed]
67. Srisawat N, Kellum JA. The Role of Biomarkers in Acute Kidney Injury. *Crit Care Clin*. 2020; 36:125-140. [Pubmed]
68. Doi K, Negishi K, Ishizu T, et al. Evaluation of new acute kidney injury biomarkers in a mixed intensive care unit. *Crit Care Med*. 2011; 39: 2464-2469. [Pubmed]
69. Kashani K, Al-Khafaji A, Ardiles T, et al. Discovery and validation of cell cycle arrest biomarkers in human acute kidney injury. *Crit Care*. 2013; 17: R25. [Pubmed]
70. Endre ZH, Kellum JA, Di Somma S, et al. Differential diagnosis of AKI in clinical practice by functional and damage biomarkers: workgroup statements from the tenth Acute Dialysis Quality Initiative Consensus Conference. *Contrib Nephrol*. 2013; 182: 30-44. [Pubmed]
71. Cruz DN, Bagshaw SM, Maisel A, et al. Use of biomarkers to assess prognosis and guide management of patients with acute kidney injury. *Contrib Nephrol*. 2013; 182: 45-64. [Pubmed]
72. Goldstein SL, Jaber BL, Faubel S, et al. AKI transition of care: a potential opportunity to detect and prevent CKD. *Clin J Am Soc Nephrol* 2013; 8: 476-483. [Pubmed]
73. Goldstein SL, Chawla LS. Renal angina. *Clin J Am Soc Nephrol* 2010; 5: 943-949. [Pubmed]
74. Chittineni H, Miyawaki N, Gulipelli S, et al. Risk for acute renal failure in patients hospitalized for decompensated congestive heart failure. *Am J Nephrol*. 2007; 27: 55-62. [Pubmed]
75. Giamouzis G, Kalogeropoulos A, Georgiopoulou V, et al. Hospitalization epidemic in patients with heart failure: risk factors, risk prediction, knowledge gaps, and future directions. *J Card Fail*. 2011; 17: 54-75. [Pubmed]
76. Forman DE, Butler J, Wang Y, et al. Incidence, predictors at admission, and impact of worsening renal function among patients hospitalized with heart failure. *J Am Coll Cardiol*. 2004; 43: 61-67. [Pubmed]
77. Mehran R, Aymong ED, Nikolsky E, et al. A simple risk score for prediction of contrast-induced nephropathy after percutaneous coronary intervention: development and initial validation. *J Am Coll Cardiol*. 2004; 44: 1393-1399. [Pubmed]

78. Thakar CV, Arrigain S, Worley S, et al. A clinical score to predict acute renal failure after cardiac surgery. *J Am Soc Nephrol*. 2005; 16: 162-168. [Pubmed]
79. Davenport A, Anker SD, Mebazaa A, et al. ADQI 7: the clinical management of the Cardiorrenal syndromes: work group statements from the 7th ADQI consensus conference. *Nephrol Dial Transplant*. 2010; 25: 2077-2089. [Pubmed]
80. McCullough PA. Contrast-induced acute kidney injury. *J Am Coll Cardiol*. 2008; 51: 1419-1428. [Pubmed]
81. Effects of enalapril on mortality in severe congestive heart failure. Results of the Cooperative North Scandinavian Enalapril Survival Study (CONSENSUS). The CONSENSUS Trial Study Group. *N Engl J Med*. 1987; 316: 1429-1435. [Pubmed]
82. Effect of enalapril on survival in patients with reduced left ventricular ejection fractions and congestive heart failure. The SOLVD Investigators. *N Engl J Med*. 1991; 325: 293-302. [Pubmed]
83. Packer M, Poole-Wilson PA, Armstrong PW, et al. Comparative effects of low and high doses of the angiotensin-converting enzyme inhibitor, lisinopril, on morbidity and mortality in chronic heart failure. ATLAS Study Group. *Circulation*. 1999; 100: 2312-2318. [Pubmed]
84. Pitt B, Zannad F, Remme WJ, et al. The effect of spironolactone on morbidity and mortality in patients with severe heart failure. Randomized Aldactone Evaluation Study Investigators. *N Engl J Med*. 1999; 341: 709-717. [Pubmed]
85. Zannad F, McMurray JJV, Krum H, et al. Eplerenone in patients with systolic heart failure and mild symptoms. *N Engl J Med*. 2011; 364: 11-21. [Pubmed]
86. Cohn JN, Tognoni G, Valsartan Heart Failure Trial Investigators. A randomized trial of the angiotensin-receptor blocker valsartan in chronic heart failure. *N Engl J Med*. 2001; 345: 1667-1675. [Pubmed]
87. McMurray JJV, Ostergren J, Swedberg K, et al. Effects of candesartan in patients with chronic heart failure and reduced left-ventricular systolic function taking angiotensin-converting-enzyme inhibitors: the CHARM-Added trial. *Lancet*. 2003; 362: 767-771. [Pubmed]
88. Aspromonte N, Cruz DN, Valle R, et al. Management and monitoring of haemodynamic complications in acute heart failure. *Heart Fail Rev* 2011; 16: 575-581. [Pubmed]
89. Zile MR, Bennett TD, St John Sutton M, et al. Transition from chronic compensated to acute decompensated heart failure: pathophysiological insights obtained from continuous monitoring of intracardiac pressures. *Circulation*. 2008; 118: 1433-1441. [Pubmed]
90. Jain P, Massie BM, Gattis WA, et al. Current medical treatment for the exacerbation of chronic heart failure resulting in hospitalization. *Am Heart J*. 2003; 145: S3-17. [Pubmed]
91. Fauchald P. Effects of ultrafiltration on body fluid volumes and transcapillary colloid osmotic gradient in hemodialysis patients. *Contrib Nephrol*. 1989; 74: 170-175. [Pubmed]
92. Felker GM, Mentz RJ, Cole RT, et al. Efficacy and Safety of Tolvaptan in Patients Hospitalized With Acute Heart Failure. *J Am Coll Cardiol*. 2017; 69: 1399-1406. [Pubmed]
93. Ahmad T, Jackson K, Rao VS, et al. Worsening Renal Function in Patients With Acute Heart Failure Undergoing Aggressive Diuresis Is Not Associated With Tubular Injury. *Circulation* 2018; 137: 2016-2028 [Pubmed]

94. Francis GS, Siegel RM, Goldsmith SR, et al. Acute vasoconstrictor response to intravenous furosemide in patients with chronic congestive heart failure. Activation of the neurohumoral axis. Ann Intern Med. 1985; 103: 1-6. [Pubmed]
95. Masella C, Viggiano D, Molfino I, Zacchia M, Capolongo G, Anastasio P, Simeoni M. Diuretic Resistance in Cardio-Nephrology: Role of Pharmacokinetics, Hypochloremia, and Kidney Remodeling. Kidney Blood Press Res. 2019; 44: 915-927. [Pubmed]
96. Gheorghiade M, Konstam MA, Burnett JC Jr, et al. Short-term clinical effects of tolvaptan, an oral vasopressin antagonist, in patients hospitalized for heart failure: the EVEREST Clinical Status Trials. JAMA. 2007; 297: 1332-1343. [Pubmed]
97. Felker GM, Lee KL, Bull DA, et al. Diuretic strategies in patients with acute decompensated heart failure. N Engl J Med. 2011; 364: 797-805. [Pubmed]
98. Kazory A. Cardiorenal syndrome: ultrafiltration therapy for heart failure--trials and tribulations. Clin J Am Soc Nephrol 2013; 8: 1816-1828. [Pubmed]
99. Costanzo MR, Guglin ME, Saltzberg MT, et al. Ultrafiltration versus intravenous diuretics for patients hospitalized for acute decompensated heart failure. J Am Coll Cardiol. 2007; 49: 675-683. [Pubmed]
100. Giglioli C, Landi D, Cecchi E, et al. Effects of ULTRAfiltration vs. DIureticS on clinical, biohumoral and haemodynamic variables in patients with decompensated heart failure: the ULTRADISCO study. Eur J Heart Fail. 2011; 13: 337-346. [Pubmed]
101. Bart BA, Goldsmith SR, Lee KL, et al. Ultrafiltration in decompensated heart failure with cardiorenal syndrome. N Engl J Med. 2012; 367: 2296-2304. [Pubmed]
102. Freda BJ, Mallidi J, Braden GL. Diuretics or ultrafiltration for acute decompensated heart failure and cardiorenal syndrome? Am J Kidney Dis. 2013; 62: 453-456. [Pubmed]
103. Packer M, Coats AJ, Fowler MB, et al. Effect of carvedilol on survival in severe chronic heart failure. N Engl J Med. 2001; 344: 1651-1658. [Pubmed]
104. Effect of metoprolol CR/XL in chronic heart failure: Metoprolol CR/XL Randomised Intervention Trial in Congestive Heart Failure (MERIT-HF). Lancet. 1999; 353: 2001-2007. [Pubmed]
105. Chen ZM, Pan HC, Chen YP, et al. Early intravenous then oral metoprolol in 45,852 patients with acute myocardial infarction: randomised placebo-controlled trial. Lancet. 2005; 366: 1622-1632. [Pubmed]
106. Taylor AL, Ziesche S, Yancy C, et al. Combination of isosorbide dinitrate and hydralazine in blacks with heart failure. N Engl J Med. 2004; 351: 2049-2057. [Pubmed]
107. Parissis JT, Rafouli-Stergiou P, Stasinos V, et al. Inotropes in cardiac patients: update 2011. Curr Opin Crit Care 2010; 16: 432-441. [Pubmed]
108. Elkayam U, Tasissa G, Binanay C, et al. Use and impact of inotropes and vasodilator therapy in hospitalized patients with severe heart failure. Am Heart J. 2007; 153: 98-104. [Pubmed]
109. Follath F, Yilmaz MB, Delgado JF, et al. Clinical presentation, management and outcomes in the Acute Heart Failure Global Survey of Standard Treatment (ALARM-HF). Intensive Care Med. 2011; 37: 619-626. [Pubmed]
110. Hillege HL, Nitsch D, Pfeffer MA, et al. Renal function as a predictor of outcome in a broad spectrum of patients with heart failure. Circulation. 2006; 113: 671-678. [Pubmed]

111. Liang KV, Williams AW, Greene EL, et al. Acute decompensated heart failure and the cardiorenal syndrome. *Crit Care Med.* 2008; 36: S75-88. [Pubmed]
112. Jentzer JC, DeWald TA, Hernandez AF. Combination of loop diuretics with thiazide-type diuretics in heart failure. *J Am Coll Cardiol.* 2010; 56: 1527-1534. [Pubmed]
113. Yancy CW, Jessup M, Bozkurt B, et al. 2017 ACC/AHA/HFSA Focused Update of the 2013 ACCF/AHA Guideline for the Management of Heart Failure: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Clinical Practice Guidelines and the Heart Failure Society of America. *J Card Fail.* 2017; 23: 628-651. [Pubmed]
114. Granger CB, McMurray J JV, Yusuf S, et al. Effects of candesartan in patients with chronic heart failure and reduced left-ventricular systolic function intolerant to angiotensin-converting-enzyme inhibitors: the CHARM-Alternative trial. *Lancet.* 2003; 362: 772-776. [Pubmed]
115. Manrique J, Morales E. Opciones terapéuticas futuras para el tratamiento de la hiperpotasemia crónica. *Monogr. Nefrol.* 2019;1:33-41. [Pubmed]
116. McMurray JJ, Packer M, Desai AS, et al. Angiotensin-neprilysin inhibition versus enalapril in heart failure. *N Engl J Med.* 2014; 371: 993-1004. [Pubmed]
117. Quiroga B, de Santos A, Sapiencia D, Saharaui Y, Álvarez-Chiva V. Sacubitril/valsartan in chronic kidney disease, the nephrologist point of view. *Nefrologia.* 2019;39:646-652. [Pubmed]
118. Cohn JN, Archibald DG, Ziesche S, et al. Effect of vasodilator therapy on mortality in chronic congestive heart failure. Results of a Veterans Administration Cooperative Study. *N Engl J Med.* 1986; 314: 1547-1552. [Pubmed]
119. The effect of digoxin on mortality and morbidity in patients with heart failure. The Digitalis Investigation Group. *N Engl J Med.* 1997; 336: 525-533. [Pubmed]
120. Neuen BL, Young T, Heerspink HJL, et al. SGLT2 inhibitors for the prevention of kidney failure in patients with type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Diabetes Endocrinol.* 2019; 7: 845-854. [Pubmed]
121. Zelniker TA, Wiviott SD, Raz I, et al. Comparison of the Effects of Glucagon-Like Peptide Receptor Agonists and Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors for Prevention of Major Adverse Cardiovascular and Renal Outcomes in Type 2 Diabetes Mellitus. *Circulation.* 2019; 139: 2022-2031. [Pubmed]
122. McMurray JJV, Solomon SD, Inzucchi SE, et al. Dapagliflozin in Patients with Heart Failure and Reduced Ejection Fraction. *N Engl J Med.* 2019; 381: 1995-2008 [Pubmed]
123. Anker SD, Comin Colet J, Filippatos G, et al. Ferric carboxymaltose in patients with heart failure and iron deficiency. *N Engl J Med.* 2009; 361: 2436-48. [Pubmed]
124. Kang J, Park J, Lee JM, et al. The effects of erythropoiesis stimulating therapy for anemia in chronic heart failure: A meta-analysis of randomized clinical trials. *Int J Cardiol.* 2016; 218: 12-22. [Pubmed]
125. Swedberg K, Young JB, Anand IS, et al. Treatment of anemia with darbepoetin alfa in systolic heart failure. *N Engl J Med.* 2013; 368: 1210-9. [Pubmed]
126. Das M. Indications for ICD and cardiac resynchronization therapy for prevention of sudden cardiac death. *Expert Rev Cardiovasc Ther* 2009; 7: 181-195. [Pubmed]
127. Cleland JGF, Daubert J-C, Erdmann E, et al. The effect of cardiac resynchronization on morbidity and mortality in heart failure. *N Engl J Med.* 2005; 352: 1539-1549. [Pubmed]

128. Ponikowski P, Voors AA, Anker SD, et al. 2016 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure: The Task Force for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure of the European Society of Cardiology (ESC). Developed with the special contribution of the Heart Failure Association (HFA) of the ESC. *Eur J Heart Fail.* 2016; 18: 891-975. [Pubmed]
129. Ronco C, Haapio M, House AA, et al. Cardiorenal syndrome. *J Am Coll Cardiol.* 2008; 52: 1527-1539. [Pubmed]
130. Uchino S, Bellomo R, Goldsmith D, et al. An assessment of the RIFLE criteria for acute renal failure in hospitalized patients. *Crit Care Med.* 2006; 34: 1913-1917. [Pubmed]
131. Susantitaphong P, Cruz DN, Cerda J, et al. World incidence of AKI: a meta-analysis. *Clin J Am Soc Nephrol* 2013; 8: 1482-1493. [Pubmed]
132. James MT, Ghali WA, Knudtson ML, et al. Associations between acute kidney injury and cardiovascular and renal outcomes after coronary angiography. *Circulation.* 2011; 123: 409-416. [Pubmed]
133. Selby NM, Kolhe NV, McIntyre CW, et al. Defining the cause of death in hospitalised patients with acute kidney injury. *PLoS ONE* 2012; 7: e48580. [Pubmed]
134. Anzai A, Anzai T, Naito K, et al. Prognostic significance of acute kidney injury after reperfused ST-elevation myocardial infarction: synergistic acceleration of renal dysfunction and left ventricular remodeling. *J Card Fail.* 2010; 16: 381-389. [Pubmed]
135. Kobuchi S, Tanaka R, Shintani T, et al. Mechanisms underlying the renoprotective effect of GABA against ischemia/reperfusion-induced renal injury in rats. *J Pharmacol Exp Ther.* 2011; 338: 767-774. [Pubmed]
136. Singh K, Xiao L, Remondino A, et al. Adrenergic regulation of cardiac myocyte apoptosis. *J Cell Physiol.* 2001; 189: 257-265. [Pubmed]
137. Kim S, Iwao H. Molecular and cellular mechanisms of angiotensin II-mediated cardiovascular and renal diseases. *Pharmacol Rev.* 2000; 52: 11-34. [Pubmed]
138. Kajstura J, Cigola E, Malhotra A, et al. Angiotensin II induces apoptosis of adult ventricular myocytes in vitro. *J Mol Cell Cardiol.* 1997; 29: 859-870. [Pubmed]
139. Kawano H, Do YS, Kawano Y, et al. Angiotensin II has multiple profibrotic effects in human cardiac fibroblasts. *Circulation.* 2000; 101: 1130-1137. [Pubmed]
140. Kelly KJ. Distant effects of experimental renal ischemia/reperfusion injury. *J Am Soc Nephrol.* 2003; 14: 1549-1558. [Pubmed]
141. Kinsey GR, Li L, Okusa MD. Inflammation in acute kidney injury. *Nephron Exp Nephrol.* 2008; 109: e102-7. [Pubmed]
142. Yap SC, Lee HT. Acute kidney injury and extrarenal organ dysfunction: new concepts and experimental evidence. *Anesthesiology* 2012; 116: 1139-1148. [Pubmed]
143. Prabhu SD. Cytokine-induced modulation of cardiac function. *Circulation Research* 2004; 95: 1140-1153. [Pubmed]
144. Bozkurt B, Kribbs SB, Clubb FJ, et al. Pathophysiologically relevant concentrations of tumor necrosis factor-alpha promote progressive left ventricular dysfunction and remodeling in rats. *Circulation.* 1998; 97: 1382-1391. [Pubmed]

145. Tracz MJ, Juncos JP, Croatt AJ, et al. Deficiency of heme oxygenase-1 impairs renal hemodynamics and exaggerates systemic inflammatory responses to renal ischemia. *Kidney Int.* 2007; 72: 1073-1080. [Pubmed]
146. Blake P, Hasegawa Y, Khosla MC, et al. Isolation of -myocardial depressant factor(s)- from the ultrafiltrate of heart failure patients with acute renal failure. *ASAIO J.* 1996; 42: M911-5. [Pubmed]
147. Meyer TW, Hostetter TH. Uremia. *N Engl J Med.* 2007; 357: 1316-1325. [Pubmed]
148. Kellum JA, Lameire N, Aspelin P, et al. KDIGO Clinical Practice Guideline for Acute Kidney Injury 2012. *Kidney Int Suppl.* 2012; 2: 1-138. [Pubmed]
149. Summary of Recommendation Statements. *Kidney Int Suppl.* 2012; 2: 8-12. [Pubmed]
150. Bagshaw SM, Brophy PD, Cruz D, et al. Fluid balance as a biomarker: impact of fluid overload on outcome in critically ill patients with acute kidney injury. *Crit Care.* 2008; 12: 169. [Pubmed]
151. Bagshaw SM, Cruz DN, Gibney RTN, et al. A proposed algorithm for initiation of renal replacement therapy in adult critically ill patients. *Crit Care.* 2009; 13: 317. [Pubmed]
152. Mann JF, Gerstein HC, Pogue J, et al. Renal insufficiency as a predictor of cardiovascular outcomes and the impact of ramipril: the HOPE randomized trial. *Ann Intern Med.* 2001; 134: 629-636. [Pubmed]
153. Go AS, Chertow GM, Fan D, et al. Chronic kidney disease and the risks of death, cardiovascular events, and hospitalization. *N Engl J Med.* 2004; 351: 1296-1305. [Pubmed]
154. Weiner DE, Tighiouart H, Amin MG, et al. Chronic kidney disease as a risk factor for cardiovascular disease and all-cause mortality: a pooled analysis of community-based studies. *J Am Soc Nephrol.* 2004; 15: 1307-1315. [Pubmed]
155. Foley RN, Parfrey PS, Harnett JD, et al. The prognostic importance of left ventricular geometry in uremic cardiomyopathy. *J Am Soc Nephrol.* 1995; 5: 2024-2031. [Pubmed]
156. Sarnak MJ, Levey AS, Schoolwerth AC, et al. Kidney disease as a risk factor for development of cardiovascular disease: a statement from the American Heart Association Councils on Kidney in Cardiovascular Disease, High Blood Pressure Research, Clinical Cardiology, and Epidemiology and Prevention. *Circulation.* 2003; 108: 2154-2169. [Pubmed]
157. Levey AS, Atkins R, Coresh J, et al. Chronic kidney disease as a global public health problem: approaches and initiatives - a position statement from Kidney Disease Improving Global Outcomes. *Kidney Int.* 2007; 72: 247-259. [Pubmed]
158. Keith DS, Nichols GA, Gullion CM, et al. Longitudinal Follow-up and Outcomes Among a Population With Chronic Kidney Disease in a Large Managed Care Organization. *Arch Intern Med.* 2004; 164: 659-663. [Pubmed]
159. Gross M-L, Ritz E. Hypertrophy and fibrosis in the cardiomyopathy of uremia--beyond coronary heart disease. *Semin Dial* 2008; 21: 308-318. [Pubmed]
160. Lindner A, Charra B, Sherrard DJ, et al. Accelerated atherosclerosis in prolonged maintenance hemodialysis. *N Engl J Med.* 1974; 290: 697-701. [Pubmed]
161. Sharma R, Francis DP, Pitt B, et al. Haemoglobin predicts survival in patients with chronic heart failure: a substudy of the ELITE II trial. *Eur Heart J.* 2004; 25: 1021-1028. [Pubmed]
162. Jie KE, Verhaar MC, Cramer MJM, et al. Erythropoietin and the cardiorenal syndrome: cellular

- mechanisms on the cardiorenal connectors. *Am J Physiol Renal Physiol.* 2006; 291: F932-F944. [Pubmed]
163. Arcasoy MO. The non-haematopoietic biological effects of erythropoietin. *Br J Haematol.* 2008; 141: 14-31. [Pubmed]
164. Vallance P, Leone A, Calver A, et al. Accumulation of an endogenous inhibitor of nitric oxide synthesis in chronic renal failure. *Lancet.* 1992; 339: 572-575. [Pubmed]
165. Schiffrin EL, Lipman ML, Mann JFE. Chronic kidney disease: effects on the cardiovascular system. *Circulation.* 2007; 116: 85-97. [Pubmed]
166. Schwarz S, Trivedi BK, Kalantar-Zadeh K, et al. Association of disorders in mineral metabolism with progression of chronic kidney disease. *Clin J Am Soc Nephrol* 2006; 1: 825-831. [Pubmed]
167. Ganesh SK, Stack AG, Levin NW, et al. Association of elevated serum PO(4), Ca x PO(4) product, and parathyroid hormone with cardiac mortality risk in chronic hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol.* 2001; 12: 2131-2138. [Pubmed]
168. Slinin Y, Foley RN, Collins AJ. Calcium, phosphorus, parathyroid hormone, and cardiovascular disease in hemodialysis patients: the USRDS waves 1, 3, and 4 study. *J Am Soc Nephrol.* 2005; 16: 1788-1793. [Pubmed]
169. Lekawantijit S, Kompa AR, Wang BH, et al. Cardiorenal Syndrome: The Emerging Role of Protein-Bound Uremic Toxins. *Circulation Research* 2012; 111: 1470-1483. [Pubmed]
170. Ito S, Higuchi Y, Yagi Y, et al. Reduction of indoxyl sulfate by AST-120 attenuates monocyte inflammation related to chronic kidney disease. *J Leukoc Biol.* 2013; 93: 837-845. [Pubmed]
171. Armstrong EJ, Granick JL, Simon SI. Editorial: A missing link? Monocyte activation by uremic toxins in cardiorenal syndrome. *J Leukoc Biol.* 2013; 93: 821-823. [Pubmed]
172. Roehm B, Gulati G, Weiner DE. Heart failure management in dialysis patients: Many treatment options with no clear evidence. *Semin Dial.* 2020 Apr 13 [in press]. [Pubmed]
173. Maduell F, Moreso F, Pons M, et al. High-efficiency postdilution online hemodiafiltration reduces all-cause mortality in hemodialysis patients. *J Am Soc Nephrol.* 2013; 24: 487-97. [Pubmed]
174. Di Iorio BR, Bellasi A, Raphael KL, et al. Treatment of metabolic acidosis with sodium bicarbonate delays progression of chronic kidney disease: the UBI Study. *J Nephrol.* 2019; 32:989-1001. [Pubmed]
175. Silverberg DS, Wexler D, Blum M, et al. The use of subcutaneous erythropoietin and intravenous iron for the treatment of the anemia of severe, resistant congestive heart failure improves cardiac and renal function and functional cardiac class, and markedly reduces hospitalizations. *J Am Coll Cardiol.* 2000; 35: 1737-1744. [Pubmed]
176. Singh AK, Szczech L, Tang KL, et al. Correction of anemia with epoetin alfa in chronic kidney disease. *N Engl J Med.* 2006; 355: 2085-2098. [Pubmed]
177. Locatelli F, Aljama P, Canaud B, et al. Target haemoglobin to aim for with erythropoiesis-stimulating agents: a position statement by ERBP following publication of the Trial to reduce cardiovascular events with Aranesp therapy (TREAT) study. *Nephrol Dial Transplant.* 2010; 25: 2846-2850. [Pubmed]
178. Abraham E, Singer M. Mechanisms of sepsis-induced organ dysfunction. *Crit Care Med.* 2007; 35: 2408-2416. [Pubmed]

179. Rivers E, Nguyen B, Havstad S, et al. Early goal-directed therapy in the treatment of severe sepsis and septic shock. *N Engl J Med.* 2001; 345: 1368-1377. [Pubmed]
