

SEMINARIO TALLER

Menopausia y riesgo cardiovascular:

Decisiones que cambian pronósticos

Estratificación, TRH
y manejo integral en
distintos escenarios

Índice

Información General.....	2
Bibliografía.....	4
Programa.....	5
Casos Clínicos.....	6
Evaluación.....	15

Apoyan:

Saglox[®]
Empagliflozina 10-25 mg

SINLIP[®] EZ
ROSUVASTATINA + EZETIMIBE

 Gador





Seminario taller

Menopausia y riesgo cardiovascular: Decisiones que cambian pronósticos

Estratificación, TRH y manejo integral
en distintos escenarios

Sábado 15 de agosto de 2026

Horario: de 08:30 a 13:45 h

Hilton Garden Inn Montevideo

PRESENCIAL & ONLINE

Organiza:

Comisión de Educación Médica Continua de la SUC

Auspician:



Participa:



Coordinadoras:

Dra. Mariana Drever

Dra. Gabriela Guadalupe

Expositores y panelistas:

Dra. Mónica Acevedo

Dra. Noel Firpo

Dr. Fernando Machado

Lic. Natalia Osorio

Dra. Stephanie Viroga

Moderadores:

Bruno Dornel

Alexandra Echevarría

Joaquín González

Sofía Lasserre Blanco

Agustina Muñoz

Agustina Ogaz

OBJETIVOS EDUCATIVOS

Fundamento

La enfermedad cardiovascular continúa siendo la principal causa de morbilidad y mortalidad en la mujer, y la transición menopáusica representa una etapa de cambios biológicos que impactan significativamente sobre el riesgo cardiovascular. Durante este período se producen modificaciones hormonales, metabólicas y vasculares que favorecen la aparición o progresión de factores de riesgo cardiovascular como hipertensión arterial, dislipemia, resistencia a la insulina y aumento de la adiposidad central.

Sin embargo, estos cambios suelen estar infravalorados en la práctica clínica por parte del equipo asistencial, y las mujeres continúan presentando un importante subdiagnóstico y subtratamiento de las enfermedades cardiovasculares. Los factores de riesgo específicos vinculados al sexo —menopausia precoz, síndrome ovárico metabólico poliendocrino (SOMP), preeclampsia, diabetes gestacional— agregan una carga adicional que los scores tradicionales de riesgo cardiovascular no capturan adecuadamente.

Este taller de la Sociedad Uruguaya de Cardiología busca fortalecer las competencias para la evaluación integral del riesgo cardiovascular en la mujer menopáusica, promoviendo un abordaje multidisciplinario y transformando la menopausia en una oportunidad de intervención precoz antes de la aparición de eventos cardiovasculares.

Objetivo general

Fortalecer las competencias de los profesionales de la salud en la evaluación y el manejo integral de la mujer durante la transición menopáusica y la posmenopausia, promoviendo la identificación precoz del riesgo cardiovascular, la aplicación de la evidencia científica actual y el trabajo multidisciplinario para optimizar la toma de decisiones terapéuticas en prevención cardiovascular.

Objetivos específicos

- Actualizar los conceptos sobre la menopausia y su impacto en la salud cardiovascular, incorporando tipos de menopausia y sus implicancias pronósticas.
- Revisar las herramientas de estratificación del riesgo cardiovascular en la mujer menopáusica, incorporando factores de riesgo específicos del sexo (menopausia precoz, preeclampsia, SOMP, DM gestacional).
- Actualizar las indicaciones, beneficios y riesgos de la TRH de acuerdo con la evidencia vigente, desde la mirada conjunta de cardiología y ginecología.
- Promover un abordaje multidisciplinario entre cardiología, ginecología y otras especialidades para optimizar la atención de la mujer menopáusica.
- Incorporar conceptos emergentes como el rol de la microbiota intestinal y el estroboloma en el metabolismo estrogénico y el riesgo cardiovascular.

POBLACIÓN OBJETIVO

Médicos de primer nivel de atención, médicos internistas, endocrinólogos, ginecólogos y cardiólogos.

METODOLOGÍA EDUCATIVA

El desarrollo de la jornada comprende las siguientes etapas:

- Evaluación de conocimientos previos: test pre-jornada de 10 preguntas de opción múltiple (4 opciones, una o más correctas), a través de formulario Google. Debe completarse antes del inicio de la actividad.
- Mini conferencias sobre los aspectos más relevantes del tema.
- Discusión de historias clínicas en pequeños grupos, dirigida por moderadores.
- Discusión en plenario con el panel de expertos sobre los aportes realizados en los grupos.
- Síntesis final con mensajes para llevar a casa.
- Evaluación del aprendizaje: test post-jornada de 10 preguntas de opción múltiple (4 opciones, una o más correctas).
- Evaluación de la actividad: valoración del local, conferencias, moderadores, panelistas y organización general.

»Todos los formularios de evaluación deberán completarse y son condición necesaria para recibir el CERTIFICADO DE ASISTENCIA, el cual se enviará por e-mail.

BIBLIOGRAFÍA RECOMENDADA

1. Appelman Y, Gulati M, Roeters van Lennep JE, Shaw LJ, Bairey Merz, Noel C, et.al Cardiovascular disease in women: traditional and sex-specific risk factors. Eur Heart J. 2025; 47(22):2750-65 <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehaf1001>
2. Araya MV, Sánchez A. Menopausia y su efecto sobre enfermedad cardiovascular. Rev Chil Cardiol. 2025;44, Supl:41-5. <https://dx.doi.org/10.4067/s0718-85602025000400041>
3. El Khoudary SR, Aggarwal B, Beckie TM, Hodis HN, Johnson AE, Langer RD, et al. Menopause transition and cardiovascular disease risk: implications for timing of early prevention: a scientific statement from the American Heart Association. Circulation. 2020;142(25):e506-32. <https://doi.org/10.1161/CIR.0000000000000912>
4. Ramírez Polo I, de la Viuda García E, Calaf Alsina J, Baquedano Mainar L, Coronado Coronado M, Llanez Coto C, et.al. Criterios de elegibilidad de la terapia hormonal de la menopausia. Granada: Universidad de Granada; 2021. Disponible en: <https://aeem.es/wp-content/uploads/2024/02/criterios-de-elegibilidad-electronico.pdf>
5. Panay, N., Ang, S. B., Cheshire, R., Goldstein, S. R., Maki, P., Nappi, R. E., et al. (2024). Menopause and MHT in 2024: Addressing the key controversias. Climacteric.2024; 27(5):441–57. 2024 Oct;27(5):441-457. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39268862/>
6. D'Costa Z, Spertus E, Hingorany S, Patil R, Horwich T, Calfon Press M, et.al. Cardiovascular risk associated with menopause and menopause hormone therapy: a review and contemporary approach to risk assessment. Curr Atheroscler Rep. 2025;27(1):100. <https://doi.org/10.1007/s11883-025-01343-6>
7. Chapela S, Locatelli J, Toral-Noristz M, Saettone F, Llobera N, Bastidas S, et al. Gut microbiota and metabolic syndrome in postmenopausal women: a narrative review of mechanisms and dietary recommendations. Minerva Endocrinol (Torino). 2026. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/41697114/>
8. Tang WHW, Kitai T, Hazen SL. Gut microbiota in cardiovascular health and disease. Circ Res. 2017;120(7):1183-96. <https://doi.org/10.1161/CIRCRESAHA.117.309715>

PROGRAMA

08:30 – 09:00	Acreditaciones
09:00 – 09:05	Introducción a cargo de las coordinadoras Dra. Mariana Drever - Dra. Gabriela Guadalupe
09:05 – 09:20	Mini conferencia 1: Menopausia y salud cardiovascular - definición, tipos e impacto clínico Dra. Noel Firpo
09:20 – 09:35	Mini conferencia 2: Estratificación del riesgo cardiovascular en la mujer menopáusica - más allá de los scores Dr. Fernando Machado
09:35 – 09:50	Mini conferencia 3: La mirada del ginecólogo - TRH, anticoncepción y transición menopáusica Dra. Stephanie Viroga
09:50 – 10:05	Mini conferencia 4: La mirada del cardiólogo - TRH, evidencia y toma de decisiones Dra. Mónica Acevedo
10:05 – 11:20	Trabajo en grupos - Discusión de casos clínicos con moderadores
11:20 – 11:45	Descanso - Brunch
11:45 – 13:15	Plenario con panel de expertos
13:15 – 13:25	Mensajes para llevar a casa Evaluación de lo aprendido y de la actividad

El certificado de asistencia se enviará por e-mail contra recepción de los formularios de evaluación completos.

CASOS CLÍNICOS

Caso Clínico 1

Paciente de sexo femenino, 51 años, administrativa. Sin antecedentes cardiovasculares conocidos al momento de la consulta. Menopausia a los 45 años (precoz). Presenta sofocos intensos e insomnio de varios meses de evolución. Refiere ser cuidadora principal de un familiar con enfermedad crónica (estrés psicosocial significativo). HTA leve. No fuma.

Examen físico: PA 138/86 mmHg. FC 74 cpm. IMC 27 kg/m². Sin hallazgos relevantes adicionales.

Paraclínica

- LDL-c: 150 mg/dL · HDL: 50 mg/dL · TG: 140 mg/dL
- PCR ultrasensible: 3.8 mg/L
- Score de riesgo tradicional (Framingham/SCORE): riesgo bajo-intermedio (~7% a 10 años)
- CAC (hallazgo incidental en TC de tórax): 120 Unidades Agatston (UA)
- Ecocardiograma transtorácico: normal
- Historia obstétrica: 2 embarazos con hipertensión gestacional sin otras complicaciones.
- Score de riesgo Tradicional: riesgo bajo- moderado

Pregunta 1:

¿Cuál es la reclasificación del riesgo cardiovascular más adecuada para esta paciente, considerando los factores específicos femeninos y los estudios complementarios?

- a. Mantiene riesgo bajo-intermedio; el CAC es un hallazgo incidental que no modifica la conducta en mujeres asintomáticas
- b. Se reclasifica a riesgo alto por menopausia precoz, hipertensión gestacional previa y CAC ≥ 100 UA
- c. Se reclasifica a riesgo intermedio únicamente por la PCR elevada; los demás factores no tienen peso en los scores actuales
- d. El score tradicional es suficiente para la toma de decisiones; los factores específicos femeninos son modificadores menores

Pregunta 2:

¿Cuál sería el objetivo terapéutico lipídico más apropiado y qué estrategia farmacológica indicaría?

- a. LDL < 100 mg/dL con estatina de moderada intensidad; no requiere tratamiento adicional dado que es prevención primaria
- b. LDL < 130 mg/dL con cambios en estilo de vida; la estatina se reserva para riesgo alto confirmado
- c. LDL < 70 mg/dL con estatina de alta intensidad; considerar ezetimibe si no se alcanza el objetivo
- d. No se requiere tratamiento farmacológico lipídico; la intervención debe centrarse en control de TA y estilo de vida

Pregunta 3:

Con respecto a la terapia de reemplazo hormonal (TRH) en esta paciente, señale la opción más correcta:

- a. La TRH está contraindicada por el CAC positivo; el riesgo trombótico supera cualquier beneficio sintomático
- b. Es candidata ideal para TRH sin restricciones; la menopausia precoz y los síntomas severos son indicación suficiente
- c. La decisión debe individualizarse: síntomas severos y < 10 años desde menopausia favorecen TRH transdérmica, pero el CAC elevado exige discusión multidisciplinaria y decisión compartida
- d. La TRH sólo puede indicarse de no existir un evento coronario documentado para evaluar el riesgo real

Pregunta 4:

¿Cuál de los siguientes factores de esta paciente NO está incorporado en los scores de riesgo cardiovascular tradicionales (Framingham / SCORE europeo)?

- a. LDL elevado
- b. HTA leve
- c. Menopausia precoz e hipertensión gestacional previa
- d. Sedentarismo y sobrepeso

Caso Clínico 2

Paciente de sexo femenino, 47 años, docente. Antecedentes de síndrome ovárico metabólico poliendocrino (SOMP — anteriormente denominado SOP) desde la adolescencia, perimenopausia, obesidad (IMC 33 kg/m²), depresión en tratamiento con sertralina 100 mg y prediabetes en tratamiento con metformina 500 mg/día. Dificultad para concebir; un embarazo con diabetes gestacional. Trastornos del sueño severos (sospecha de apnea no estudiada).

Paraclínica

- HbA1c: 6.1% · TG: 260 mg/dL · HDL: 38 mg/dL
- PCR ultrasensible: 4.2 mg/L
- Lp(A): 85 mg/dL
- EIM carotídeo: aumentado + placa no obstructiva en carótida izquierda
- Score de riesgo tradicional: riesgo moderado

» **Escenario adicional:** La paciente inició TRH oral (estradiol 2 mg/día) por indicación de su médica de cabecera hace 3 meses. Refiere mejoría franca de sofocos y ánimo. Consulta porque un especialista le recomendó suspenderla.

Pregunta 1:

¿Cuál es la reclasificación de riesgo cardiovascular más adecuada para esta paciente?

- a. Riesgo bajo; la Lp(A) no modifica el riesgo en mujeres perimenopáusicas
- b. Riesgo moderado sin cambios; el SOMP y la DM gestacional son antecedentes sin impacto cardiovascular demostrado
- c. Riesgo moderado-alto; SOMP, DM gestacional, Lp(A) elevada y placa carotídea elevan el riesgo más allá del score tradicional
- d. Riesgo alto solo si presenta un evento coronario previo documentado

Pregunta 2:

Con respecto a la TRH oral que la paciente ya inició, ¿cuál es la conducta más adecuada?

- a. Suspender inmediatamente; la TRH oral está contraindicada con TG > 200 mg/dL y placa carotídea
- b. Continuar sin cambios; la mejoría sintomática justifica mantener la vía oral
- c. Cambiar a vía transdérmica (menor riesgo trombótico y sin efecto sobre TG) y reevaluar en 3 meses
- d. Suspender TRH e indicar únicamente ISRS para sofocos

Pregunta 3:

¿Qué estrategia terapéutica cardiometabólica sería más apropiada en esta paciente además del manejo de la TRH?

- a. Estatina de moderada intensidad + iSGLT2 o aGLP-1 + descenso de peso estructurado + estudio de apnea del sueño
- b. Solo cambios en estilo de vida; la farmacología se reserva para cuando el LDL supere 160 mg/dL
- c. Únicamente metformina en dosis crecientes hasta alcanzar HbA1c < 5.7%
- d. Estatina de alta intensidad como única intervención farmacológica adicional

Tema emergente: Menopausia, microbiota y riesgo cardiovascular

En pacientes con el perfil de esta paciente —obesidad, SOMP, resistencia a la insulina, inflamación crónica— la microbiota intestinal y el estroboloma (conjunto de microorganismos capaces de metabolizar estrógenos) emergen como un área de investigación relevante. El estroboloma modula la recirculación enterohepática de estrógenos a través de enzimas beta-glucuronidasas bacterianas. Una disbiosis intestinal puede reducir la diversidad de estas bacterias, alterando los niveles circulantes de estrógenos activos y amplificando potencialmente el impacto cardiovascular de la deprivación estrogénica en la perimenopausia.

Pregunta 4:

Con respecto al rol emergente de la microbiota intestinal (estroboloma) en mujeres perimenopáusicas con síndrome metabólico, señale la opción más correcta:

- a. La modulación del microbioma mediante probióticos es una estrategia de primera línea recomendada en guías actuales para reducir el riesgo cardiovascular
- b. La dieta mediterránea y la actividad física modifican favorablemente la composición del microbioma, aunque no se ha confirmado su impacto positivo sobre el riesgo cardiometabólico
- c. La disbiosis intestinal puede alterar la recirculación enterohepática de estrógenos y contribuir a mayor inflamación y riesgo cardiometabólico, aunque aún no existe una recomendación clínica establecida
- d. La evidencia actual permite recomendar prebióticos como equivalente terapéutico a la TRH en mujeres con SOMP

Caso Clínico 3

Paciente de sexo femenino, 50 años, médica especialista en clínica médica. Menopausia reciente (49 años). Sofocos severos con deterioro marcado de la calidad de vida. Sin HTA, no diabética, no fumadora. Físicamente activa.

Paraclínica

- LDL: 110 mg/dL · HDL: 65 mg/dL · TG: 95 mg/dL
- IMC: 24 kg/m² · CAC: 0 UA · Ecocardiograma: normal
- Score de riesgo tradicional: bajo riesgo (< 5% a 10 años)

» **Dato clave para el interrogatorio dirigido:** La paciente tuvo preeclampsia severa en su primer embarazo (a los 35 años), con internación y parto prematuro. Nunca fue evaluado su riesgo cardiovascular en ese contexto.

Pregunta 1:

Considerando el antecedente de preeclampsia severa, ¿cómo reclasificaría el riesgo cardiovascular de esta paciente?

- a. Mantiene bajo riesgo; el CAC de 0 es el marcador más confiable y anula el peso de la preeclampsia previa
- b. Se reclasifica a riesgo intermedio; la preeclampsia severa aumenta el riesgo de HTA x3.7 y de ECV x2.2 a largo plazo, independientemente del CAC
- c. La preeclampsia solo es factor de riesgo durante los 5 años posteriores al embarazo; a los 15 años no tiene impacto cardiovascular
- d. El CAC de 0 descarta enfermedad aterosclerótica subclínica con una confiabilidad absoluta; no se requiere modificar la conducta

Pregunta 2:

¿Es esta paciente candidata para TRH? Señale la opción más correcta:

- a. No; la preeclampsia previa contraindica cualquier forma de TRH independientemente del perfil de riesgo actual
- b. Sí, sin restricciones; el CAC de 0 y el bajo perfil metabólico la hacen candidata ideal sin consideraciones adicionales
- c. Sí, con consideraciones: < 60 años, < 10 años de menopausia, síntomas severos y CAC 0 favorecen la indicación; preferir vía transdérmica + progesterona micronizada con seguimiento CV anual
- d. Solo podría indicarse TRH si el score de riesgo tradicional fuera menor al 3% a 10 años

Pregunta 3:

¿Cuál de los siguientes antecedentes obstétricos tiene el mayor impacto documentado sobre el riesgo cardiovascular futuro de la madre y qué mecanismo fisiopatológico lo explica mejor?

- a. Parto prematuro espontáneo sin causa identificada, por activación del eje hipotálamo-hipofisario durante el trabajo de parto
- b. Preeclampsia severa y diabetes gestacional, ya que ambos reflejan disfunción endotelial sistémica y resistencia a la insulina que persisten más allá del embarazo como marcadores de riesgo cardiovascular a largo plazo
- c. Náuseas y vómitos del primer trimestre, por asociación con estados de hipoglucemia que generan estrés oxidativo crónico
- d. Cesárea de urgencia sin complicaciones, por el impacto inflamatorio agudo de la cirugía sobre el endotelio vascular

Caso Clínico 4

Paciente de sexo femenino, 50 años, médica especialista en clínica médica. Menopausia reciente (49 años). Sofocos severos con deterioro marcado de la calidad de vida. Sin HTA, no diabética, no fumadora. Físicamente activa.

Clínica actual

- Amenorrea secundaria — menopausia inducida por tratamiento oncológico
- Sofocos intensos (10/10), insomnio severo, artralgias limitantes, deterioro cognitivo leve
- LDL: 135 mg/dL · IMC: 26 kg/m² · Sedentarismo forzado por artralgias
- Riesgo CV: bajo-intermedio, en ascenso por toxicidad del inhibidor de aromatasa

Pregunta 1:

Con respecto a la TRH en esta paciente, señale la opción correcta:

- a. La TRH sistémica está contraindicada por el antecedente de cáncer de mama hormon sensible
- b. La TRH transdérmica a dosis bajas puede indicarse libremente ya que han pasado más de 2 años del diagnóstico
- c. La TRH vaginal local en dosis ultrabajas puede considerarse bajo criterio oncológico individualizado para síntomas genitourinarios severos
- d. Las opciones a y c son correctas

Pregunta 2:

¿Cuál de las siguientes estrategias no hormonales tiene mayor evidencia para el control de sofocos severos en esta paciente con inhibidor de aromatasa?

- a. Fitoestrógenos (isoflavonas de soja) como primera línea no hormonal
- b. ISRS/ISRN (venlafaxina, paroxetina) con eficacia demostrada en reducción de sofocos en pacientes oncológicas
- c. Gabapentina exclusivamente, por ser el único fármaco sin interacciones con letrozol
- d. Acupuntura y ejercicio aeróbico como única estrategia recomendada por las guías internacionales

Pregunta 3:

¿Cuál es el impacto cardiovascular del cambio de tamoxifeno a inhibidor de aromatasa que debe monitorizarse en esta paciente?

- a. El IA produce menor riesgo CV que el tamoxifeno; no requiere vigilancia lipídica adicional
- b. El IA produce deprivación estrogénica profunda con potencial elevación del LDL, mayor riesgo de osteoporosis y posible deterioro de la función endotelial; requiere seguimiento lipídico y óseo
- c. El tamoxifeno y el IA tienen el mismo perfil de riesgo cardiovascular; la elección es irrelevante desde el punto de vista cardiológico
- d. El IA protege el perfil lipídico gracias a su efecto antiandrogénico indirecto

Caso Clínico 5

Paciente de sexo femenino, 47 años, enfermera (turnos nocturnos). Ex tabaquista (8 años de abstinencia). IAM sin elevación del ST hace 2 años; angioplastia con stent farmacoactivo. HTA, dislipemia, insomnio crónico laboral.

Tratamiento actual

AAS, estatinas de alta intensidad, betabloqueante, IECA.

Consulta en policlínica por

- Dolor torácico atípico, opresivo, no claramente relacionado al esfuerzo, con irradiación ocasional al maxilar
- Ansiedad elevada — TEPT cardíaco diagnosticado post-IAM
- Insomnio severo persistente

Estudios

- ECG: sin cambios dinámicos
- ETT: FEVI 55% conservada, disfunción diastólica grado I (e' septal 5 cm/s. Relación E/e' 10 y E/A 0.7)
- Coronariografía previa: stent permeable, sin lesiones residuales significativas
- Test de esfuerzo: negativo para isquemia miocárdica residual

Pregunta 1:

Con los datos presentados, ¿cuál es el diagnóstico más probable para explicar el cuadro actual de esta paciente?

- a. Reestenosis del stent; debe solicitarse otro estudio funcional o nueva coronariografía
- b. Trastorno de ansiedad generalizada; los estudios negativos descartan causa isquémica
- c. Síndrome de isquemia sin obstrucción coronaria (INOCA) / angina microvascular
- d. TEPT post IAM y probable componente muscular que explica la irradiación atípica

Pregunta 2:

¿Qué peso tiene el factor psicológico y el estrés crónico en el pronóstico cardiovascular de mujeres como esta paciente?

- a. El estrés crónico y el TEPT cardíaco son diagnósticos psiquiátricos sin impacto documentado en eventos cardiovasculares mayores
- b. Sólo impacta en la calidad de vida; no modifica la mortalidad cardiovascular
- c. El estrés crónico, el TEPT y los factores psicosociales aumentan la activación simpática, la inflamación sistémica y el riesgo de eventos cardiovasculares mayores en mujeres; su tratamiento tiene impacto favorable en el pronóstico
- d. El impacto del estrés crónico es igual en hombres y mujeres; no existen diferencias de género documentadas

Pregunta 3:

¿Está indicada la TRH en esta paciente?

- a. Sí; la menopausia en mujeres jóvenes post-IAM es indicación de TRH para protección cardiovascular
- b. No; la TRH no está indicada en prevención secundaria. La evidencia disponible (WHI, HERS) no demuestra cardioprotección y el riesgo trombótico es inaceptable en enfermedad coronaria establecida
- c. Sí, con TRH transdérmica a dosis ultrabajas; el IAM hace más de 1 año elimina el riesgo
- d. La decisión depende exclusivamente de la intensidad de los sofocos; si son severos, la TRH puede indicarse independientemente del antecedente coronario

EVALUACIÓN

Las siguientes 10 preguntas conforman el test de evaluación pre y post jornada. Cada pregunta tiene 4 opciones; una o más pueden ser correctas. El formulario se completará a través de Google Forms.

Pregunta 1:

¿Cuál de los siguientes factores específicos de la mujer NO está incorporado en los scores de riesgo cardiovascular tradicionales como Framingham o SCORE europeo?

- a. LDL-c elevado
- b. Menopausia precoz (antes de los 45 años)
- c. Hipertensión arterial
- d. Diabetes mellitus tipo 2

Pregunta 2:

La menopausia precoz (antes de los 45 años) se asocia a:

- a. Menor riesgo cardiovascular respecto a mujeres con menopausia natural
- b. Mayor riesgo cardiovascular relativo, mayor riesgo de osteoporosis y deterioro cognitivo junto a mayor mortalidad global si no se trata con TRH
- c. Riesgo cardiovascular equivalente al de la menopausia natural; solo importa el perfil lipídico
- d. Mayor riesgo trombótico exclusivamente, sin impacto en enfermedad coronaria

Pregunta 3:

Con respecto al score de calcio coronario (CAC) en la mujer, señale la opción correcta:

- a. Un CAC de 0 UA descarta enfermedad aterosclerótica con una certeza del 100%
- b. El CAC no agrega información en mujeres con score de riesgo cardiovascular bajo-intermedio
- c. Un CAC > 0 UA en una mujer con score bajo-intermedio permite reclasificar a mayor riesgo y modificar la estrategia terapéutica
- d. El CAC solo tiene utilidad en hombres; en mujeres los valores de referencia no están validados

Pregunta 4:

¿En cuál de los siguientes escenarios la TRH está contraindicada de forma categórica?

- a. Mujer de 52 años con menopausia natural, sofocos severos y CAC de 80 Agatston
- b. Mujer de 38 años con insuficiencia ovárica prematura (IOP) sin antecedentes cardiovasculares
- c. Mujer de 42 años con antecedente de cáncer de mama hormonossensible (RH+) activo en tratamiento con inhibidor de aromatasa
- d. Mujer de 49 años con preeclampsia previa y CAC de 0 UA

Pregunta 5:

La 'timing hypothesis' o hipótesis de la ventana de oportunidad para la TRH establece que:

- a. La TRH es cardioprotectora en cualquier momento de la posmenopausia, incluso 20 años después
- b. El inicio de TRH en los primeros 10 años desde la menopausia o antes de los 60 años puede asociarse a beneficio cardiovascular; iniciada tardíamente puede ser perjudicial
- c. La TRH debe iniciarse exclusivamente durante la perimenopausia para ser efectiva
- d. La hipótesis de la ventana de oportunidad solo aplica a mujeres con menopausia quirúrgica

Pregunta 6:

En una mujer con síndrome ovárico metabólico poliendocrino (SOMP) y perimenopausia, ¿cuál de los siguientes factores agrega mayor riesgo cardiovascular independiente?

- a. La irregularidad menstrual por sí sola
- b. La insulinorresistencia, la inflamación crónica y la Lp(A) elevada
- c. El índice de masa corporal exclusivamente
- d. La edad de inicio del SOMP en la adolescencia

Pregunta 7:

Con respecto al INOCA (isquemia sin obstrucción coronaria) y su relación con la TRH en la mujer, señale la opción correcta:

- a. El INOCA es un diagnóstico de exclusión sin impacto en la morbimortalidad cardiovascular; la TRH no modifica su evolución
- b. El INOCA es frecuente en mujeres perimenopáusicas y posmenopáusicas; la privación estrogénica puede contribuir a la disfunción microvascular, y la TRH en ausencia de enfermedad coronaria obstructiva puede considerarse en casos seleccionados
- c. El INOCA solo se presenta en mujeres jóvenes sin factores de riesgo; un test de esfuerzo negativo lo descarta
- d. La TRH está indicada en todas las mujeres con INOCA independientemente de su historia cardiovascular

Pregunta 8:

¿Cuál es la vía de administración de TRH con menor riesgo trombótico y de efectos sobre los triglicéridos?

- a. Oral
- b. Transdérmica (parche o gel)
- c. Intramuscular
- d. Subcutánea en pellets

Pregunta 9:

Con respecto al rol emergente de la microbiota intestinal (estroboloma) en la salud cardiovascular de la mujer menopáusica, señale la opción más correcta:

- a.** La modulación del microbioma con probióticos es actualmente una recomendación de Clase I en las guías de prevención cardiovascular en la mujer
- b.** El estroboloma modula la recirculación enterohepática de estrógenos; su alteración puede amplificar el impacto de la deprivación estrogénica y contribuir a mayor inflamación y riesgo cardiometabólico
- c.** La microbiota intestinal no tiene relación documentada con el metabolismo de los estrógenos
- d.** Los efectos del estroboloma sobre el riesgo cardiovascular son independientes del estilo de vida y la alimentación

Notas:

[illegible]



EMC en Cardiología SUC 2025 Seminario Taller



Sociedad Uruguaya de Cardiología

Av. Garibaldi 2593 - C.P. 11600

Montevideo, Uruguay

Teléfono: (0598) 2480 65 67 - 2487 25 65

Whatsapp: +598 92 684 779

suc@adinet.com.uy - www.suc.org.uy

