

1. Hipertensión arterial pulmonar (HAP)

1.1. Idiopática

1.2. Heredable

1.2.1. Mutación de BMPR2 (gen del receptor de proteínas morfogenéticas óseas tipo 2)

1.2.2. Otras mutaciones

1.3. Inducida por drogas y toxinas

1.4. Asociada con:

1.4.1. Enfermedad del tejido conectivo

1.4.2. Infección por el VIH

1.4.3. Hipertensión portal

1.4.4. Cardiopatías congénitas

1.4.5. Esquistosomiasis

1a. Enfermedad venooclusiva pulmonar/hemangiomas capilar pulmonar

1b. Hipertensión pulmonar persistente del recién nacido

2. Hipertensión pulmonar secundaria a cardiopatía izquierda

2.1. Disfunción sistólica del ventrículo izquierdo

2.2. Disfunción diastólica del ventrículo izquierdo

2.3. Valvulopatías

2.4. Obstrucción al tracto de entrada/salida del ventrículo izquierdo congénita/adquirida y miocardiopatías congénitas

2.5. Otras

3. Hipertensión pulmonar secundaria a enfermedades pulmonares o hipoxia

3.1. Enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)

3.2. Enfermedad intersticial pulmonar

3.3. Otras enfermedades pulmonares con patrón mixto restrictivo y obstructivo

3.4. Trastornos respiratorios del sueño

3.5. Trastornos de hipoventilación alveolar

3.6. Exposición crónica a grandes alturas

3.7. Enfermedades del desarrollo pulmonar

4. Hipertensión pulmonar tromboembólica crónica y otras obstrucciones de arterias pulmonares

4.1. Hipertensión pulmonar tromboembólica crónica

4.2. Otras obstrucciones de arterias pulmonares

5. Hipertensión pulmonar de mecanismo desconocido o multifactorial

5.1. Trastornos hematológicos

5.2. Trastornos sistémicos

5.3. Trastornos metabólicos

5.4. Otros