

Miocardiopatía restrictiva: la importancia de su diagnóstico precoz



Restrictive cardiomyopathy: Importance of early diagnosis

Sra. Editora:

La miocardiopatía restrictiva (MCR) es una entidad poco frecuente en pediatría (incidencia del 2,5-5% del total de miocardiopatías pediátricas)¹. Se caracteriza por disfunción diastólica con función sistólica preservada y grosor miocárdico normal². La mayoría de los casos son idiopáticos. Entre las causas conocidas destacan los casos secundarios a mutaciones genéticas (principalmente genes sarcoméricos) y a enfermedades infiltrativas (poco frecuentes en pediatría)³. Se han publicado casos de MCR pura o con fenotipos mixtos asociados a hipertrabeculación (MCNC) o hipertrofia⁴. El tratamiento médico no ha mejorado el pronóstico y existe rápida progresión de la hipertensión pulmonar (HTP) y riesgo de muerte súbita⁵. Por ello, se debe considerar el trasplante cardíaco (TC) de forma precoz.

Las variables se expresan como mediana (intervalo intercuartílico).

Se presenta un estudio retrospectivo de 9 pacientes con MCR diagnosticados en nuestro centro entre septiembre del 2002 y septiembre del 2019. La mediana de seguimiento fue 95,57 meses (0,76-209,74) y la de diagnóstico 24,02 meses (0,00-176,03). Las características de los pacientes se describen en la [tabla 1](#). Todos presentaban una miocardiopatía primaria excepto 1/9 con sospecha de fibrosis endomiocárdica secundaria a esquistosomiasis⁶. En 6/9 el fenotipo fue MCR pura (mediana edad al diagnóstico 35,99 meses [1,81-176,03]) y en 3/9 fenotipo mixto de MCR/MCNC (mediana edad al diagnóstico 0,53 meses [0-123,30]); 2/9 tenían antecedentes familiares de miocardiopatía: 1/2 MCNC en familiar de primer grado y 1/2 MCR en familiar de primer y segundo grado. Se realizó estudio genético en 5/9: 1/5 negativo, 1/5 se diagnosticó de síndrome de Alstrom y 3/5 presentaban una mutación patogénica en genes sarcoméricos (1/3 en el gen de la troponina T [*TNNNT2*] y 2/3 en el gen que codifica la cadena pesada de la betamiosina cardíaca [*MYH7*]); 6/9 pacientes iniciaron con clínica de insuficiencia cardíaca (IC): 4/6 con MCR pura y 2/3 con fenotipo mixto MCR/MCNC.

Todos los pacientes de los que se disponían datos del electrocardiograma (8/9) presentaron una ratio P/QRS elevada (0,5 mV [0,33-1,00]) a expensas del incremento de voltaje onda P (0,40 mV [0,20-0,60]) y disminución amplitud QRS (7,5 mV [5-12]). Durante el seguimiento, 4/9 pacientes

desarrollaron arritmias (mediana de meses tras el diagnóstico): uno hemiparesia izquierda secundaria a episodio de fibrilación auricular (36,50), uno extrasístoles ventriculares frecuentes (9,30), otro bloqueo auriculoventricular (60,65) y otro taquicardia ventricular no sostenida con muerte súbita (0,76).

Ocho de 9 pacientes presentaban HTP estimada a través del gradiente ecocardiográfico de la insuficiencia tricuspidal (62 mmHg [35-100]). Se realizó estudio hemodinámico en 7/9 pacientes ([tabla 1](#)).

Tras una mediana de 7,9 años de seguimiento, 3/9 pacientes estaban libres de muerte súbita o TC ([fig. 1](#)); 5/9 fueron trasplantados y 1/9 fue fallecido súbitamente estando en lista de trasplante (caso 6); 4/5 pacientes trasplantados recibieron TC a los 61,37 meses del diagnóstico (39,72-141,04). El motivo del trasplante fue disfunción biventricular severa en 1/4 (caso 2), requiriendo soporte con oxigenación por membrana extracorpórea venoarterial y, posteriormente, asistencia biventricular previa al trasplante. En 3/4 (casos 3, 4 y 8) la indicación fue clínica de IC e HTP severa. El caso 3 presentaba presión pulmonar suprasistémica y RVPi 12UW m², iniciándose asistencia ventricular izquierda para reducir resistencias pulmonares previa inclusión en lista de TC a las 4 semanas (RVPi 3,4UW m²), trasplantándose tras 11 meses de soporte circulatorio. El caso 1 procedía de otro centro y, al ser valorado, se objetivó HTP severa e irreversible (PAPm 62 mmHg y RVPi 23UW m²), por lo que recibió trasplante cardiopulmonar. La supervivencia a los 4 años del trasplante fue del 100%. El caso 1 falleció a los 4,4 años del trasplante por rechazo pulmonar crónico.

Como conclusiones, este artículo expone la serie española de pacientes pediátricos con MCR más extensa publicada, una entidad infrecuente en pediatría con una evolución clínica muy desfavorable y supervivencia libre de muerte o trasplante del 20% a los 5 años. La colocación de marcapasos o desfibrilador implantable en prevención primaria se debe valorar de forma precoz por el riesgo elevado del desarrollo de arritmias, incluyendo bloqueo auriculoventricular y muerte súbita¹. La HTP es una complicación frecuente que puede contraindicar el TC, por lo que este se debe considerar de forma temprana tras la aparición de la HTP, así como por la mala evolución y la falta de tratamiento. En los pacientes con RVPi elevadas se puede contemplar la asistencia ventricular previa al trasplante. Debido a las complicaciones y al mal pronóstico de esta entidad, consideramos de especial importancia su derivación precoz para diagnóstico y seguimiento a centros de alta especialización con unidades de arritmias pediátricas, insuficiencia cardíaca y TC pediátrico.

Tabla 1 Características demográficas, electrocardiográficas, ecocardiográficas y hemodinámicas de los pacientes con miocardiopatía restrictiva

	Caso 1	Caso 2	Caso 3	Caso 4	Caso 5	Caso 6	Caso 7	Caso 8	Caso 9
<i>Edad media (años)</i>	10,5	4,0	0,05	2,0	0,15	14,6	10,3	0,08	0,5
<i>Sexo</i>	Mujer	Varón	Varón	Varón	Varón	Mujer	Mujer	Mujer	Varón
<i>Tipo MCR</i>	Secundaria Es	Primaria	Primaria	Primaria	Primaria	Primaria	Primaria	Primaria	Primaria
<i>Fenotipo</i>	MCR	MCR	MCR/ MCNC	MCR	MCR	MCR	MCR/ MCNC	MCR/ MCNC	MCR
<i>AF Miocar</i>	No	No	No	No	Sí	No	No	No	Sí
<i>Estudio genético</i>	NR	NR	Neg	NR	Síndrome de Alstrom	Mut gen TNNT2	NR	Mut gen MYH7	Mut gen MYH7
<i>Síntomas IC</i>	Sí	Sí	Sí	No	Sí	Sí	No	Sí	No
<i>Electrocardiograma</i>									
FC (lpm)	ND	87	83	84	125	75	98	103	100
PR(ms)	ND	130	160	145	121	130	192	164	110
Voltaje onda P (mV)	ND	0,6	0,4	0,4	0,2	0,5	0,4	0,4	0,4
QRS (ms)	ND	89	90	90	65	125	90	82	98
QRS (eje)	ND	90	10	30	67	147	20	79	117
Voltaje R en DII (mV)	ND	1,0	0,8	1,1	0,5	0,5	0,5	1,2	0,7
QTc	ND	437	448	440	454	488	402	490	413
Alteración repolarización	ND	Infrades ST inferolat	Onda T Neg deriv laterales	Infrades ST y T Neg deriv inferolat	Onda T Neg deriv laterales	Onda T Neg deriv laterales	No	No	Onda T Neg deriv anterolat
Ratio P/QRS DII	ND	0,36	0,5	0,36	0,4	1	0,8	0,33	0,57
<i>Arritmias</i>	FibA	BAC	EV	No	No	TV/MS	No	No	No
<i>Ecocardiografía</i>									
AI (z-score)	5,20	2,39	5,57	2,09	4,26	4,56	4,60	4,20	2,60
IT (mmHg)	100	35	80	54	58	48	66	90	15
FEVI (%)	55	55	70	54	60	69	59	50	73
E (m/s)	ND	0,40	0,83	0,37	1,23	1,07	0,80	0,80	1,50
A (m/s)	ND	0,58	0,32	NR	0,27	0,29	0,36	0,70	0,30
E/A	ND	0,69	2,60	NR	4,50	3,69	2,22	1,10	5,00
E/e'	ND	7,60	8,30	7,40	13,70	21,40	8,50	16,80	10,00
<i>Cateterismo</i>									
PAPm (mmHg)	62	17	55	37	NR	37	23	58	NR
PAI (mmHg)	21	13	28	31	NR	25	21	26	NR
PVItd (mmHg)	24	15	27	21	NR	32	28	28	NR
RVPi (UW·m ⁻²)	23	2,2	12	6,1	NR	6,0	5,7	6,1	NR
<i>Estado actual</i>	TCP/F	TC/Vi	TC/Vi	TC/Vi	LT/Vi	F	LT/Vi	TC/Vi	LT/Vi

A: onda A flujo transmitral; AF Miocar: antecedente familiar de miocardiopatía; AI: aurícula izquierda; Anterolat: anterolaterales; BAC: bloqueo auriculoventricular; Deriv: derivaciones; E: onda E flujo transmitral; Es: esquistosomiasis; EV: extrasistoles ventriculares; F: fallecido; FEVI: fracción eyeción ventrículo izquierdo; FibA: fibrilación auricular; Gen: genética; IC: insuficiencia cardíaca; Inferolat: inferolateral; Infrades: infradesnivelación; IT: insuficiencia tricuspídea; lpm: latidos por minuto; LT: libre de trasplante; MCR: miocardiopatía restrictiva; MCR/MCNC: miocardiopatía restrictiva mixta asociada a hipertrabeculación; ms: milisegundos; MS: muerte súbita; Mut: mutación; mV: milivoltios; ND: no documentado; Neg: negativo; NR: no realizado; PAI: presión aurícula izquierda; PAPm: presión arteria pulmonar media; PVItd: presión telediastólica del ventrículo izquierdo; Sdr: síndrome; QTc: intervalo QT corregido; RVPi: resistencias vasculares pulmonares indexadas; TC: trasplante cardíaco; TCP: trasplante cardiopulmonar; TV: taquicardia ventricular; Vi: vivo.

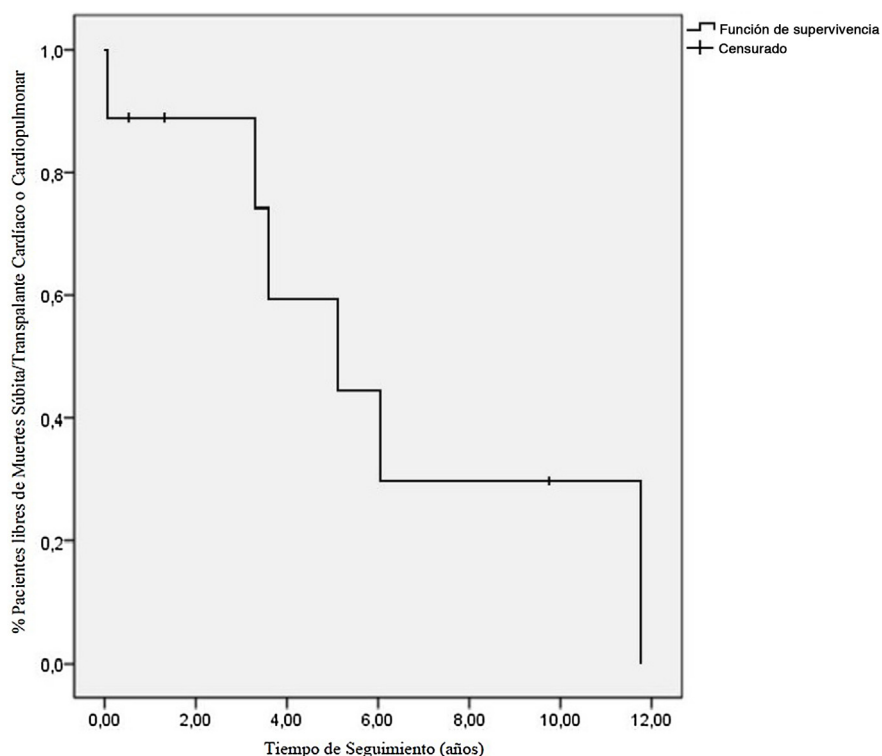


Figura 1 Pacientes libres de muerte súbita/trasplante cardíaco o cardiopulmonar en función del tiempo de seguimiento.

Bibliografía

- Walsh MA, Grenier MA, Jefferies JL, Towbin JA, Lorts A, Czosek RJ. Conduction abnormalities in pediatric patients with restrictive cardiomyopathy. *Circ Heart Fail.* 2012;5: 267–73.
- Denfield SW, Webber SA. Restrictive cardiomyopathy in childhood. *Heart Fail Clin.* 2010;6:445–52.
- Kaski JP, Syrris P, Burch M, Tomé-Esteban M-T, Fenton M, Christiansen M, et al. Idiopathic restrictive cardiomyopathy in children is caused by mutations in cardiac sarcomere protein genes. *Heart.* 2008;94:1478–84.
- Webber SA, Lipshultz SE, Sleeper LA, Lu M, Wilkinson JD, Addonizio LJ, et al. Outcomes of restrictive cardiomyopathy in childhood and the influence of phenotype: A report from the pediatric cardiomyopathy registry. *Circulation.* 2012;126:1237–44.
- Rivenes SM, Kearney DL, Smith EOB, Towbin JA, Denfield SW. Sudden death and cardiovascular collapse in children with restrictive cardiomyopathy. *Circulation.* 2000;102: 876–82.
- Gran F, Albert DC, Moreno A. Schistosomiasis and tropical endomyocardial fibrosis with pulmonary hypertension. *Rev Esp Cardiol.* 2011;64:713.

Laia Brunet-García ^{a,b}, Ferran Roses-Noguer ^{c,d,*},
Pedro Betrián ^c, Joan Balcells ^e
y Ferran Gran ^c

^a Centre for Inherited Cardiovascular Diseases, Great Ormond Street Hospital, London, Reino Unido

^b Unidad de Cardiología Pediátrica, Hospital de Mataró, Mataró, Barcelona, España

^c Unidad de Cardiología Pediátrica, Hospital Universitario Vall d'Hebron, Universitat Autònoma de Barcelona, Barcelona, España

^d Paediatric Cardiology, Royal Brompton Hospital, London, Reino Unido

^e Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos, Hospital Universitario Vall d'Hebron, Universitat Autònoma de Barcelona, Barcelona, España

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: froses@vhebron.net (F. Roses-Noguer).

<https://doi.org/10.1016/j.anpedi.2020.11.012>

1695-4033/ © 2020 Publicado por Elsevier España, S.L.U. en nombre de Asociación Española de Pediatría. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).