



6030-8. AMILOIDOSIS TRANSTIRRETINA HEREDITARIA POR P. SER43ASN. CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS EVOLUCIÓN Y POSIBLE EFECTO FUNDADOR EN ECUADOR

Fernando de Frutos Seminario¹, Elena Porres López¹, Juan Pablo Ochoa Folmer¹, Esther González López¹, Fernando Domínguez Rodríguez¹, Eva Cabrera Romero¹, Lucía Galán Dávila² y Pablo García Pavía¹

¹Hospital Universitario Puerta de Hierro, Majadahonda (Madrid) y ²Hospital Clínico San Carlos, Madrid.

Resumen

Introducción y objetivos: La variante p. Ser43Asn del gen TTR es una causa muy poco frecuente de amiloidosis por transtirretina hereditaria (ATTRv). Hasta la fecha solo se han descrito siete casos en la literatura con un claro predominio de la miocardiopatía. El objetivo fue describir las características clínicas y los resultados de tres familias de ATTRv no emparentadas con la variante p. Ser43Asn.

Métodos: Se incluyeron pacientes con ATTRv por p. Ser43Asn provenientes de 3 familias no emparentadas seguidas en nuestro centro. También se incluyeron familiares portadores independientemente de la expresión fenotípica.

Resultados: Se incluyó a 8 personas (3 probandos y 5 familiares, 4 varones, rango de edad 29-60 años). Las 3 familias no estaban relacionadas, pero todas eran originarias del sur de Ecuador (Loja) y tenían seis miembros adicionales que no se siguieron en nuestro centro con signos/síntomas de ATTRv. Entre los individuos evaluados en nuestro centro, 7 (88%) exhibieron signos de ATTRv. Todos los probandos presentaron afectación cardíaca y neurológica en la primera evaluación, mientras que entre los familiares solo uno mostró fenotipo mixto, dos tenían neuropatía aislada, uno miocardiopatía aislada y uno era un portador sano. La mediana de edad al inicio de la enfermedad fue de 49,8 años (rango intercuartílico [RIC] 44,0-58,8). La miocardiopatía se caracterizó por síntomas avanzados (NYHA II-III en todos los probandos). Todos los pacientes con afectación neurológica presentaron síntomas sensitivos aislados (PND I), la mediana de NIS fue de 3 (RIC 2-11). Tras una mediana de seguimiento de 13,2 meses (RIC 6,2-17,9), 4 pacientes requirieron ingreso por insuficiencia cardíaca, 2 desarrollaron fibrilación auricular y 2 bloqueo aurículoventricular completo. Un paciente ingresó por *shock* cardiogénico que requirió soporte circulatorio mecánico como puente al trasplante cardíaco emergente. Ningún paciente empeoró en la escala PND de neuropatía durante el seguimiento.

Características fenotípicas de la cohorte

A1

B1

B2

B3

B4

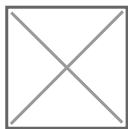
B5

B6

C1

Sexo	Varón	Mujer	Mujer	Mujer	Varón	Varón	Mujer	Varón
Edad (años)	50	47	60	58	51	47	29	40
País nacimiento	Ecuador	Ecuador	Ecuador	Ecuador	Ecuador	Ecuador	Ecuador	Ecuador
Miocardopatía	Sí	Sí	No	No	Sí	Sí	No	Sí
NYHA	II	II	-	-	I	I	-	III
Fibrilación auricular	No	No	No	No	No	No	No	No
Marcapasos	No	No	No	No	No	No	No	No
Neuropatía	Sí	Sí	Sí	Sí	Sí	No	No	Sí
	PND I	PND I	PND I	PND I	PND I			PND I
Evaluación neurológica	Sudoscán (-)	Sudoscán (+)	Sudoscán (+)	Sudoscán (-)	Sudoscán (+)	-	-	Sudoscán (-)
	NIS 11	NIS 2	NIS 4	NIS 11	NIS 0			NIS 2
Otras manifestaciones	STC	No	STC, OFT	No	STC	No	No	STC
Tratamiento	Tafamidis	Tafamidis	Tafamidis	Tafamidis	Tafamidis	Ninguno	Ninguno	Patisirán
Seguimiento (meses)	36,1	17	15,6	8,1	18,9	3	4,4	10,8
	FA debut	FA debut						
Eventos	BAV completo	Shock cardiogénico/TC	Ninguno	Ninguno	Ninguno	Ninguno	Ninguno	BAV completo

PND: Polyneuropathy disability; NIS: Neuropathy Impairment Scale; STC: síndrome del túnel carpiano; OFT: oftalmopatía; FA: fibrilación auricular; BAV: bloqueo auriculoventricular; TC: trasplante cardíaco.



Árboles familiares.

Conclusiones: La ATTRv por la variante p. Ser43Asn se caracteriza por un fenotipo mixto neurológico y cardíaco, aunque la miocardiopatía parece determinar el pronóstico. La variante se identificó en tres familias no emparentadas originarias de la misma región de Ecuador, lo que sugiere un efecto fundador que podría no haber sido reconocido en su país de origen debido al acceso limitado a las pruebas genéticas.