

## Revista Española de Cardiología



## 4007-5. ESTRATIFICACIÓN PRONÓSTICA EN NO COMPACTACIÓN DEL VENTRÍCULO IZQUIERDO

Guillem Casas Masnou<sup>1</sup>, Javier Limeres Freire<sup>1</sup>, Gerard Oristrell Santamaría<sup>1</sup>, Roberto Barriales Villa<sup>2</sup>, Juan Ramón Gimeno Blanes<sup>3</sup>, Pablo García Pavía<sup>4</sup>, Esther Zorio Grima<sup>5</sup>, Eduardo Villacorta Argüelles<sup>6</sup>, Juan Jiménez Jáimez<sup>7</sup>, Antoni Bayés-Genís<sup>8</sup>, José Manuel García Pinilla<sup>9</sup>, Addison Julián Palomino Doza<sup>10</sup>, Arturo Evangelista Masip<sup>1</sup>, Ignacio Ferreira González<sup>1</sup> y José Fernando Rodríguez Palomares<sup>11</sup>

<sup>1</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron, Barcelona. <sup>2</sup>Complexo Hospitalario Universitario A Coruña. <sup>3</sup>Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca, Murcia. <sup>4</sup>Hospital Universitario Puerta de Hierro, Majadahonda (Madrid). <sup>5</sup>Hospital Universitario La Fe, Valencia. <sup>6</sup>Complejo Asistencial Universitario de Salamanca. <sup>7</sup>Hospital Universitario Virgen de las Nieves, Granada. <sup>8</sup>Hospital Universitario Germans Trias i Pujol, Badalona (Barcelona). <sup>9</sup>Hospital Clínico Universitario Virgen de la Victoria, Málaga. <sup>10</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid. <sup>11</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron, Barcelona, CIBERCV.

## Resumen

**Introducción y objetivos:** La no compactación del ventrículo izquierdo (NCVI) es una entidad heterogénea pobremente definida. No existe consenso respecto a la estratificación y manejo de estos pacientes. El objetivo de este estudio fue describir los predictores de eventos y definir un subgrupo de bajo riesgo.

**Métodos:** Estudio multicéntrico prospectivo observacional de pacientes con criterios de imagen (ecocardiografía y RMC) para NCVI, consecutivos desde 2000 a 2018, seguidos en 13 unidades de referencia. Se recogieron datos demográficos, screening familiar, ECG (normal = ritmo sinusal, QRS estrecho, sin alteraciones repolarización), eco, RMC (normal = FEVI > 55% sin fibrosis) y genética (genotipo complejo = mutaciones en más de un gen). Los endpoints fueron: insuficiencia cardiaca (IC), arritmias ventriculares (AV), embolias sistémicas (ES) y muerte por cualquier causa. MACE fue la combinación de los 4 previos.

**Resultados:** Se incluyeron 585 pacientes, edad 45 ± 20 años, 334 (57%) hombres, FEVI 48 ± 17% y 18% con fibrosis. Durante una mediana de seguimiento de 5,1 (RIC 2,3-8,1) años, 110 (19%) pacientes presentaron IC, 87 (15%) AV, 18 (3%) ES y 34 (6%) fallecieron. Un MACE ocurrió en 223 (38%) pacientes. Los predictores independientes (tabla) de IC fueron FEVI (HR 1,08, p 0,001), TAPSE (HR 1,17, p = 0,002), HTA (HR 3,87, p = 0,004) y ausencia de ritmo sinusal (HR 2,85, p = 0,027); de AV fueron FEVI (HR 1,02, p = 0,047) y sexo masculino (HR 2,14, p = 0,041); de ES fueron FEVI (HR 1,04, p = 0,050) y diámetro de aurícula izquierda (OR 1,06, p = 0,014) y de mortalidad fueron la edad (HR 1,07, p 0,001) y el sexo masculino (HR 3,83, p = 0,008). La fibrosis se asoció a IC y VA en pacientes con FEVI > 35% (HR 2,69 y 2,48 respectivamente). Los pacientes con ECG y RMC normales y sin agregación familiar presentaron muy buen pronóstico (0% de MACE). Entre los pacientes con estudio genético (354, 61%), las mutaciones en TTN y los genotipos complejos se asociaron a peor FEVI y mayor riesgo de IC (HR 2,55 y 2,08 respectivamente), así como mayor riesgo de mortalidad en las TTN (HR 6,15).

Predictores independientes de eventos cardiovasculares

|                                     | IC HR<br>(IC95%)     | p     | TV HR<br>(IC95%)     | p     | ES HR<br>(IC95%)     | p     | Muerte HR<br>(IC95%)  | p     |
|-------------------------------------|----------------------|-------|----------------------|-------|----------------------|-------|-----------------------|-------|
| Edad                                |                      |       |                      |       |                      |       | 1,07 (1,04-<br>1,10)  | 0,001 |
| Sexo                                |                      |       | 2,14 (1,03-<br>4,46) | 0,04  | 1                    |       | 3,83 (1,42-<br>10,34) | 0,008 |
| FEVI                                | 1,08 (1,04-<br>1,12) | 0,001 | 1,02 (1,00-<br>1,05) | 0,047 | 7 1,04 (1,00-1,08)   | 0,05  |                       |       |
| TAPSE                               | 1,17 (1,06-<br>1,30) | 0,001 |                      |       |                      |       |                       |       |
| Diámetro aurícula                   |                      |       |                      |       | 1,06 (1,01-<br>1,11) | 0,014 | 1                     |       |
| No ritmo sinusal                    | 2,85 (1,13-<br>7,20) | 0,027 |                      |       |                      |       |                       |       |
| НТА                                 | 3,87 (1,54-<br>9,72) | 0,004 |                      |       |                      |       |                       |       |
| Fibrosis (univariado en FEVI > 35%) | 2,69 (1,13-<br>6,42) | 0,025 | 2,48 (1,16-<br>5,31) | 0,019 | )                    |       |                       |       |
| TTN (univariado)                    | 2,55 (1,01-<br>6,40) | 0,05  |                      |       |                      |       | 6,15 (1,30-<br>29,12) | 0,02  |
| Genotipo complejo<br>(univariado)   | 2,08 (1,02-<br>4,22) | 0,04  |                      |       |                      |       |                       |       |



Curvas de supervivencia libre de eventos según FEVI.

**Conclusiones:** La no compactación del ventrículo izquierdo comporta un alto riesgo de eventos cardiovasculares, especialmente insuficiencia cardíaca y arritmias ventriculares, y principalmente asociado a la función sistólica del VI. El ECG, el screening familiar, la fibrosis y el genotipo parecen ser útiles en la

