

Nuevas variantes genéticas asociadas a miocardiopatía dilatada adquirida

New Genetic Variants Associated with Acquired Dilated Cardiomyopathy

MARIANNA GUERCHICOFF^{1,2,3} 

BASES DEL SCORE DE RIESGO POLIGÉNICO

En 2003 el Proyecto Genoma Humano reveló la primera secuencia del mismo: un “manual de instrucciones” contenido en el ácido desoxirribonucleico (ADN) una molécula presente en el núcleo de todas las células, formado por 4 nucleótidos o bases, citosina (C), guanina (G), timina (T) y adenina (A), en una secuencia de 3300 millones de ellas, que determina el código genético. (1) Así nació la era de la *medicina genómica*.

Genómica es el estudio científico del ADN. Toda la información para “fabricar” un ser humano y mantener sus funciones representa sólo el 1 % del ADN. Llamamos genes a “segmentos” del ADN con instrucciones para fabricar proteínas. Creemos que los humanos tienen 25 000 genes separados por grandes cantidades de ADN intergénico. La genética es el estudio de cada gen.

La tecnología de secuenciación de próxima generación o NGS (*Next Generation Sequencing*) redujo los costos significativamente y aumentó la eficiencia, permitiendo su utilización en lo que hoy se conoce como la era de la *medicina postgenómica*.

La medicina postgenómica usa información del ADN de miles de individuos de diferentes razas para crear “patrones de referencia” de secuencias “normales”, actualmente basados en datos de población europea.

En 2017, el Proyecto HapMap reveló que los humanos comparten el 99,9 % de la secuencia genética, es decir, son “casi idénticos”.

Existen diferentes tipos de variantes genéticas. La más común es la sustitución de un nucleótido por otro. Si esta variante tiene una frecuencia mayor del 1% en la población, se denomina variación de nucleótido único, en inglés *Single Nucleotide Polymorphism* (SNP).

Algunas variaciones genéticas del ADN determinan la apariencia, otras la respuesta a drogas, algunas

protegen o predisponen a padecer condiciones, o son directamente responsables de provocar enfermedades. De muchas aún no sabemos su implicancia.

La cardiología genética estudia la asociación entre una variante genética de un paciente o población con la expresión génica o fenotipo. Si la variante se asocia con el fenotipo se demuestra la causalidad genética de la enfermedad. Estas variantes son conocidas como mutaciones; sin embargo la denominación correcta es “variantes genéticas patogénicas”.

Este modelo “gen + mutación = enfermedad” puede seguir un patrón de expresión y de herencia mendeliana autosómica dominante; en este caso un portador de la mutación en general va a desarrollar la enfermedad con diferentes grados de gravedad, y tiene un riesgo del 50% de transmitirla a su descendencia sin importar el sexo. Estas mutaciones son poco frecuentes y son responsables de las enfermedades “monogénicas autosómicas dominantes”, las más estudiadas e importantes en cardiología, especialmente dentro del grupo de las miocardiopatías dilatadas genéticas antes llamadas “idiopáticas o no isquémicas”.

Los estudios del genoma o *Genome Wide Association Studies* (GWAS) incorporaron un paradigma diferente configurado según el esquema del “riesgo poligénico”. Este riesgo contempla muchos SNPs, frecuentes en la población general, en distintos genes que combinados pueden ejercer de manera aditiva gran efecto sobre la expresión de una condición. (2)

La combinación de los efectos de todos estos SNPs capta gran parte de la *heredabilidad genética* y puede utilizarse para construir modelos de predicción o *scores* de riesgo poligénico (SRP), los que se consideran una medida cuantitativa de la susceptibilidad genética para calcular una “probabilidad individual”. (Figura 1)

REV ARGENT CARDIOL 2025;93:3-5. <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20869>

VER ARTÍCULO RELACIONADO Rev Argent Cardiol 2025;93:15-25. <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20851>

Dirección para correspondencia: Marianna Guerchicoff. Correo electrónico: mguerchicofflemcke@gmail.com



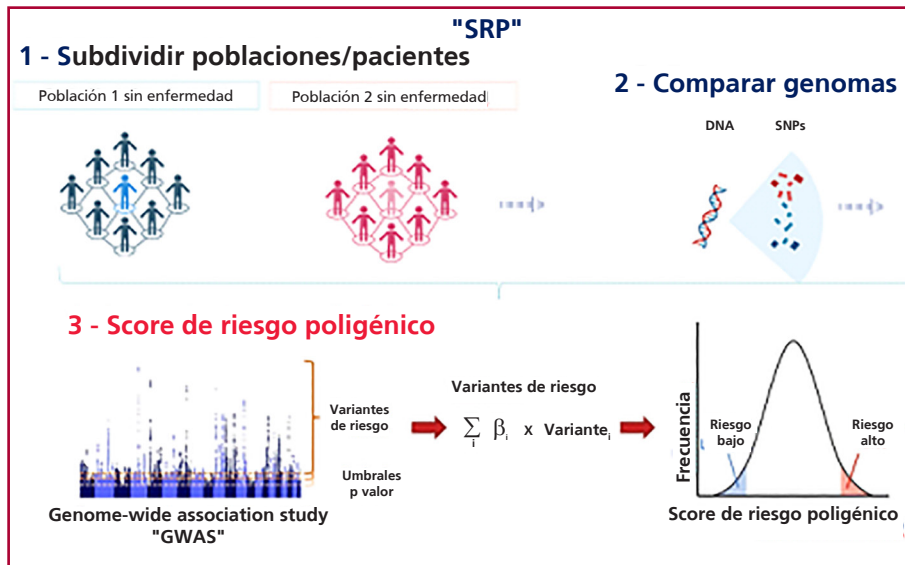
<https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/>

©Revista Argentina de Cardiología

¹ Ex Directora Consejo de Cardiología Genética. Sociedad Argentina de Cardiología.

² Jefe de Arritmias y Electrofisiología Infantil. Hospital Italiano de Buenos Aires.

³ Asesora Externa en Cardiología Genética, Instituto Cardiovascular Buenos Aires.



DNA: ácido desoxirribonucleico; GWAS: estudios de asociación del genoma completo; SNP:polimorfismo de nucleótido único; SRP: score de riesgo poligénico

Fig. 1. Confección de un score de riesgo poligénico

Dado que el genotipo germinal no se modifica, ello excluye la causalidad reversa, indicando que los SRP idealmente representan una medida estable no afectada por la edad ni por el medio ambiente. Pueden calcularse por única vez en cualquier momento y superan muchos obstáculos asociados a otros biomarcadores o modificadores del riesgo. La mayoría incluyen cientos y a veces miles de SNPs.(3)

SCORE DE RIESGO POLIGÉNICO EN PREVENCIÓN PRIMARIA

Un SRP ideal permitirá predecir una condición con una variabilidad interindividual acorde con la variabilidad del rasgo estudiado, definiendo el *endofenotipo*, una posición intermedia en la vía “genotipo-endofenotipo-fenotipo”, reflejo de la predisposición genética individual. Un SRP ideal discrimina los endofenotipos en riesgo bajo, moderado o alto. (4)

Comprender la arquitectura altamente poligénica de trastornos con una complejidad etiológica inherente, como aquellos con gran interacción entre factores ambientales y estilos de vida, puede permitir cambios en estos o un tratamiento farmacológico temprano en quienes presenten un endofenotipo con riesgo elevado. (5) (Figura 2)

SCORE DE RIESGO POLIGÉNICO EN PREVENCIÓN SECUNDARIA

El valor de los SRP en prevención secundaria está cobrando mucho interés. (6) Como en el trabajo de Principato y cols. lo es la función sistólica del ventrículo izquierdo, (7) el desafío es que el desenlace con el que se quiere medir el valor pronóstico del *score* esté

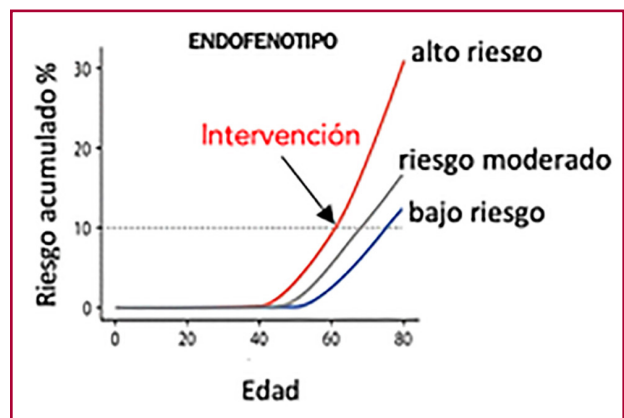


Fig. 2. Endofenotipos

definido de manera inequívoca. Los autores utilizan la fracción de eyección, que presenta una alta dependencia tanto de la geometría ventricular como del operador; tal vez en el futuro la valoración mediante resonancia magnética y el uso de la inteligencia artificial pueda mitigar este escollo. Cabe mencionar la importancia de que este trabajo además de incorporar el SRP, incluya algoritmos de inteligencia artificial. Sin embargo, sería deseable ampliar los criterios utilizados en la selección de los SNPs estudiados.

En esta población con etnia del sur de Bolivia y norte argentino es de esperar frecuencias alélicas diversas, cuya consideración a futuro mejoraría la estimación permitiendo ajustar estadísticamente con la información ancestral. (8) Además, la inclusión de otros factores de riesgo como obesidad, tabaquismo, dislipemias, medio socioeconómico y acceso a la

atención sanitaria de la población podrían optimizar la uniformidad dentro de la muestra. Se requerirá de nuevos estudios multicéntricos con selección aleatoria de los participantes para una validación externa posterior que evalúe el ajuste del modelo en otras poblaciones.

RETOS Y PERSPECTIVAS

La utilización de los SRP para predecir una propensión causal genéticamente determinada e independiente de los factores de riesgo tradicionales que hasta ahora no han demostrado poder de detección en estadios presintomáticos o preclínicos, está aportando importantes conocimientos a la investigación de las enfermedades cardiovasculares, en especial de las miocardiopatías.

No hay precedentes de estudios de SRP en miocardiopatía chagásica, y ello destaca la importancia de este trabajo, en la intención de la detección precisa de individuos que podrían beneficiarse de una intervención precoz, y la de tener datos locales.

El potencial de los SPR ha llevado recientemente a los documentos de posicionamiento de la *American Heart Association* (9) y de la *European Society of Cardiology*. (10) Ambas desaconsejan el uso rutinario de SRP ya que aún existen muchos desafíos. Por ejemplo, los *scores* actuales solo evalúan SNPs “comunes”, sin investigar el potencial de incluir variantes raras como aquellas responsables de enfermedades monogénicas.

Es fundamental llevar a cabo estudios prospectivos en poblaciones heterogéneas, garantizando el cumplimiento de estrictos estándares de calidad en el procesamiento e informe de datos, con protocolos rigurosos de control y marcos de referencia uniformes, que aseguren la validez y reproducibilidad de los resultados.

La información genética, debido a su lenguaje poco familiar para los cardiólogos es menos intuitiva que cualquiera de los factores de riesgo, datos clínicos o de imágenes tradicionales, pero su correcta incorporación en nuestros modelos de predicción puede influir en la fuerza y la dirección de las decisiones compartidas para mejorar la calidad de la atención médica en la era de la medicina personalizada y de precisión.

Declaración de conflicto de intereses

El autor declara que no tiene conflicto de intereses.

(Véase formulario de conflicto de intereses del autor en la web)

BIBLIOGRAFÍA

1. Gibbs, RA. The human genome project changed everything. *Nat Rev Gen* 2020;21:575-6. <https://doi.org/10.1038/s41576-020-0275-3>
2. Slunecka JL, van der Zee MD, Beck JJ, Johnson BN, Finnicum CT, Pool R, et al. Implementation and implications for polygenic risk scores in healthcare. *Hum Genomics* 2021;15:46. <https://doi.org/10.1186/s40246-021-00339-y>
3. Iribarren C, Lu M, Jorgenson E, Martínez M, Lluís-Ganella C, Subirana I, et al. Clinical Utility of Multimarker Genetic Risk Scores for Prediction of Incident Coronary Heart Disease: A Cohort Study Among Over 51 000 Individuals of European Ancestry. *Circ Cardiovasc Genet* 2016;9:531-40. <https://doi.org/10.1161/CIRCGENETICS.116.001522>
4. Mars N, Koskela JT, Ripatti P, Kiiskinen TTJ, Havulinna AS, Lindbohm JV, et al. Polygenic and clinical risk scores and their impact on age at onset and prediction of cardiometabolic diseases and common cancers. *Nat Med* 2020;26:549-57. <https://doi.org/10.1038/s41591-020-0800-0>
5. England HE. NHS launches new polygenic scores trial for heart disease United Kingdom 2021. <https://www.genomicseducation.hee.nhs.uk/blog/nhs-launches-new-polygenic-scores-trial-for-heart-disease>.
6. Labos C, Thanassoulis G. Genetic Risk Prediction for Primary and Secondary Prevention of Atherosclerotic Cardiovascular Disease: an Update. *Curr Cardiol Rep* 2018;20:36. <https://doi.org/10.1007/s11886-018-0980-0>
7. Principato MB, Paolucci AG, Villa Fernández RC, Carvelli MV, Settepassi P, Tomatti A, y cols. Nuevas variantes genéticas asociadas a miocardiopatía dilatada adquirida. Hacia un nuevo panel poligénico predisponente. *Rev Argent Cardiol* 2025;93:15-25. <http://dx.doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20851>
8. Cardon LR, Palmer LJ. Population stratification and spurious allelic association. *Lancet* 2003;361:598-604. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(03\)12520-2](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(03)12520-2)
9. O'Sullivan JW, Raghavan S, Marquez-Luna C, Luzum JA, Damerauer SM, Ashley EA, et al; American Heart Association Council on Genomic and Precision Medicine; Council on Clinical Cardiology; Council on Arteriosclerosis, Thrombosis and Vascular Biology; Council on Cardiovascular Radiology and Intervention; Council on Lifestyle and Cardiometabolic Health; and Council on Peripheral Vascular Disease. Polygenic Risk Scores for Cardiovascular Disease: A Scientific Statement From the American Heart Association. *Circulation* 2022;146:e93-e118. <https://doi.org/10.1161/CIR.0000000000001077>
10. Schunkert H, Di Angelantonio E, Inouye M, Patel RS, Ripatti S, Widen et al. Clinical utility and implementation of polygenic risk scores for predicting cardiovascular disease. *Eur Heart J* 2025;ehae649. <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehae649>



Disponible en:

<https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=305383139002>

Cómo citar el artículo

Número completo

Más información del artículo

Página de la revista en redalyc.org

Sistema de Información Científica Redalyc
Red de revistas científicas de Acceso Abierto diamante
Infraestructura abierta no comercial propiedad de la
academia

Marianna Guerchicoff

**Nuevas variantes genéticas asociadas a miocardiopatía
dilatada adquirida**

**New Genetic Variants Associated with Acquired Dilated
Cardiomyopathy**

Revista argentina de cardiología

vol. 93, núm. 1, p. 3 - 5, 2025

Sociedad Argentina de Cardiología,

ISSN: 0034-7000

ISSN-E: 1850-3748

DOI: <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20869>