








Nuevas variantes genéticas asociadas a miocardiopatía dilatada adquirida. Hacia un nuevo panel poligénico predisponente

New Genetic Variants Associated with Acquired Dilated Cardiomyopathy. Towards a New Predisposing Polygenic Panel

MARIO B. PRINCIPATO¹, MTSAC, , ANALÍA G. PAOLUCCI¹, ROCÍO DEL CIELO VILLA FERNÁNDEZ¹, , M. VICTORIA CARVELLI¹, MSAC, , PAOLA SETTEPASSI¹, , ALEJANDRO TOMATTI¹, , M ALEJANDRA VON WUFFEN¹, MANUEL LAGO¹, , JUSTO CARBAJALES¹, MTSAC, 

RESUMEN

Introducción: La insuficiencia cardíaca con fracción de eyección ventricular izquierda reducida (FEV_{Ir}) es una de las patologías cardiovasculares con mayor mortalidad. La existencia de una predisposición genética para el desarrollo de esta patología ante la presencia de una noxa es aún incierta.

Objetivos: El objetivo de este estudio fue identificar asociaciones entre variantes genéticas en alelos polimórficos, polimorfismos de nucleótido único (SNPs) con la presencia de FEV_{Ir} y de trastornos de conducción intraventricular (TCIV), en un modelo de miocardiopatía adquirida como es la chagásica.

Material y métodos: Se incluyó como modelo de estudio a pacientes seropositivos para enfermedad de Chagas con data de infección de más de 20 años, un grupo con FEV_{Ir} (FEVI \leq 35 %) y otro con FEVI preservada, FEV_{Ip} (\geq 50 %). Se realizó una toma de sangre que fue procesada para la obtención del ácido desoxirribonucleico (ADN), que se envió a un laboratorio internacional de genotipado. Se preparó un panel de SNPs de genes utilizando la base internacional The Genome Aggregation Database (GnomAD), eligiendo SNPs con una frecuencia en la población del 10 % al 40 %. Los SNPs elegidos están relacionados con genes responsables del proceso de contracción y relajación ventricular (TTN, BAG3, MTSS1), el metabolismo miocárdico (PPARGC1A, SIRT1, AKT1 mTOR, AMPK), receptor adrenérgico beta 1 (ADRB1), receptor colinérgico muscarínico 2 (CHRM2), receptor de angiotensina II tipo 1 (AGTR1B), y el péptido natriurético auricular (NPPA). Mediante diversos modelos de inteligencia artificial para aprendizaje supervisado (Regresión Logística, Máquinas de Vectores de Soporte, Redes Neuronales Artificiales, Naive Bayes, Árboles de Clasificación y Random Forest) se evaluaron 68 SNPs como predictores de la presencia de dos fenotipos: FEV_{Ir} y TCIV. El desempeño de los modelos para la predicción de la FEV_{Ir} se evaluó mediante la técnica de validación cruzada (*cross-validation*), con la métrica F1 como medida de precisión para seleccionar el mejor modelo.

Resultados: Se incluyeron 182 pacientes, con una mediana de edad de 62 años, el 39,6 % hombres. El 31 % presentó FEV_{Ir} y el 53 % algún TCIV. El modelo con el mejor desempeño fue la regresión logística (F1 = 0,85), por lo que se la utilizó para expresar la asociación mediante el Odds Ratio y su IC del 95%. Se observó que las variantes rs2076300, rs61772962 y rs7071853 fueron predictores independientes de reducción de la FEVI, mientras que, para la presencia de TIVC, el único predictor fue el SNP rs72840788. El SNP rs61772962 corresponde al gen PRKAA2, que codifica a la subunidad catalítica alfa-2 de la proteína quinasa activada por 5'-AMP. Por su parte el rs7071853 y el rs72840788 corresponden al gen que codifica a la proteína BAG3 (regulador 3 de chaperona). Finalmente el SNP rs2076300 corresponde al gen DSP que codifica una desmoplaquina, proteína de la placa de unión de los desmosomas.

Conclusiones: En este modelo de derivación, en un conjunto de pacientes con serología positiva para Chagas se identificaron 3 SNPs predictores de reducción de la FEVI y un SNP predictor de TCIV. La reproducibilidad de estos resultados debería ser confirmada en un modelo de validación con una mayor muestra de individuos. Además, este hallazgo podría ser de utilidad en miocardiopatías dilatadas de otras etiologías.

Palabras clave: Miocardiopatía dilatada - Insuficiencia cardíaca - Genética - Enfermedad de Chagas

ABSTRACT

Background: Heart failure with reduced left ventricular ejection fraction (HFrEF) is one of the cardiovascular pathologies with the highest mortality. The existence of a genetic predisposition for the development of this pathology in the presence of a noxa is still uncertain.

REV ARGENT CARDIOL 2025;93:15-25. <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20851>

VER ARTÍCULO RELACIONADO: Rev Argent Cardiol 2025;93:3-5. <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20869>

Recibido: 27/10/2024 - Aceptado: 03/01/2025

Dirección para correspondencia: Mario B. Principato. Correo electrónico: mbprincipato@yahoo.com.ar

Este artículo resultó ganador del Premio Cossio en el 50 Congreso Argentino de Cardiología



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

©Revista Argentina de Cardiología

¹ Hospital General de Agudos JM Ramos Mejía, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina

Objectives: The aim of this study was to identify associations between genetic variants in polymorphic alleles, single nucleotide polymorphisms (SNPs) with the presence of rEF and intraventricular conduction disorders (IVCD) in a model of acquired cardiomyopathy such as chagasic cardiomyopathy.

Methods: A study model including patients seropositive for Chagas disease with a history of infection of more than 20 years, one group with rEF ($\leq 35\%$) and another group with preserved LVEF (pEF, $\geq 50\%$). A blood collection was performed and processed to obtain deoxyribonucleic acid (DNA), which was sent to an international genotyping laboratory. A panel of gene SNPs was prepared using the international TheGenomeAggregationDatabase (GnomAD), choosing SNPs with a frequency in the population of 10% to 40%. The SNPs chosen are related to genes responsible for the process of ventricular contraction and relaxation (TTN, BAG3, MTSS1), myocardial metabolism (PPARGC1A, SIRT1, AKT1 mTOR, AMPK), adrenergic receptor beta 1 (ADRB1), cholinergic receptor muscarinic 2 (CHRM2), angiotensin II type 1 receptor (AGTR1B), and atrial natriuretic peptide (NPPA) Using various artificial intelligence models for supervised learning (Logistic Regression, Support Vector Machines, Artificial Neural Networks, NaiveBayes, Classification Trees, and RandomForest) 68 SNPs were evaluated as predictors of the presence of two phenotypes: rEF, and IVCD. The performance of the models for the prediction of rEF was evaluated by cross-validation technique, with the F1 metric as a measure of accuracy to select the best model.

Results: One hundred and eighty-two patients were included, with a median age of 62 years, 39.6 % men. Thirty-one percent had rEF and 53% had some IVCD. The model with the best performance was logistic regression (F1=0.85), so it was used to express the association by Odds Ratio and its 95% CI. It was observed that the variants rs2076300, rs61772962 and rs7071853 were independent predictors of rEF, whereas the only predictor for IVCD was the SNP rs72840788. The SNP rs61772962 corresponds to the PRKAA2 gene, which encodes the alpha-2 catalytic subunit of 5'-AMP-activated protein kinase. On the other hand, rs7071853 and rs72840788 correspond to the gene encoding the BAG3 protein (chaperone regulator 3). Finally, the SNP rs2076300 corresponds to the DSP gene encoding a desmoplakin, a protein of the desmosome binding plate.

Conclusions: In this derivation model, in a set of patients with positive serology for Chagas disease, 3 SNPs predictive of rEF and one SNP predictive of IVCD were identified. The reproducibility of these results should be confirmed in a validation model with a larger sample of individuals. Furthermore, this finding could be useful in dilated cardiomyopathies of other etiologies.

Key words: Key words: Cardiomyopathy, Dilated - Heart Failure - Genetics - Chagas Disease

INTRODUCCIÓN

La insuficiencia cardíaca con fracción de eyección ventricular izquierda reducida (FEVIr) representa una de las patologías con mayor mortalidad. Entre sus principales etiologías se destaca la miocardiopatía dilatada (MCD). Los predictores del desarrollo y pronóstico de la MCD están sujetos a continua investigación. A pesar de los avances en el entendimiento de los mecanismos fisiopatológicos subyacentes, las razones por las cuales ciertas condiciones predisponen a la evolución hacia la miocardiopatía dilatada aún no se comprenden completamente. (1)

Se han identificado alteraciones genotípicas (familiares) responsables de un pequeño grupo de casos con el fenotipo de dilatación ventricular.

Un aspecto notable es que la misma noxa puede generar efectos variables entre distintos pacientes. Esto sugiere la posible existencia de una predisposición genética que influiría en una evolución clínica diferenciada. En este contexto, los polimorfismos de nucleótido único (SNPs) podrían desempeñar un papel clave en la variabilidad de la respuesta de los pacientes ante una misma noxa.

Para investigar la existencia de variantes genéticas asociadas con la predisposición a la MCD utilizamos la enfermedad de Chagas como modelo. (2)

La enfermedad de Chagas es responsable de la MCD con mayor morbilidad y mortalidad. Presenta dos fases clínicas: una aguda, que suele ser asintomática en el 95 % de los pacientes, y una fase crónica, con un período de latencia prolongado de 10-30 años. En este grupo, entre el 25 % y el 30 % de los individuos,

desarrollan signos o síntomas de afectación cardíaca (miocardiopatía chagásica). (3)

La miocardiopatía chagásica crónica (MCC) se ha considerado como la causa más frecuente de miocardiopatía no isquémica en Argentina. Sin embargo, no existe consenso sobre los indicadores de riesgo para el desarrollo de esta afección y otros eventos cardiovasculares, independientemente del efecto de los factores de riesgo tradicionales. (4)

OBJETIVO

El objetivo de nuestro estudio fue determinar las variantes genéticas relacionadas con la presencia de MCD realizando un análisis de asociación con SNPs.

MATERIAL Y MÉTODOS

Estudio unicéntrico prospectivo que incluyó pacientes desde junio de 2016 hasta enero de 2020.

Se incluyeron pacientes de 21 a 80 años, seropositivos para enfermedad de Chagas con MCD, provenientes de las provincias del noroeste argentino y sur de Bolivia, y otros serológicamente positivos de edad similar, procedentes de las mismas áreas geográficas sin MCD, como grupo control.

Todos debían contar con una antigüedad conocida por el paciente de la infección de más de 20 años certificada por médico tratante, análisis serológico y abandono del área endémicas por más de 20 años. Los pacientes debían tener una FEVI medida dentro de los 12 meses previos a su inclusión, $\leq 35\%$ o $\geq 50\%$.

Se excluyeron pacientes que rechazaron firmar el consentimiento informado, aquellos con patologías conocidas graves (excluida la cardiovascular) que generen una expectativa de vida menor a un año, y aquellos que estuvieran participando en protocolos de investigación en los 30 días previos a la toma de la muestra. También se rechazaron aquellos en los que no se podía asegurar su contacto personal o telefónico, aquellos con abuso de alcohol o drogas en los últimos 6 meses, con clínica y laboratorio de insuficiencia hepática (valor de transaminasas x3 y bilirrubina total >2 mg/dL), con FEVI entre 36 % y 49 % (el objetivo fue separar los grupos evitando el cruce de pacientes), y los que recibían drogas de conocida acción sobre los parámetros cardiovasculares (inmunosupresores, nitratos, estrógenos). También se excluyó a los pacientes con enfermedad coronaria en etapa aguda o crónica, con indicación de revascularización o con angioplastia coronaria o cirugía de revascularización miocárdica en los 6 meses anteriores, pacientes con insuficiencia renal (creatinina sérica >2,5 gr / dL), con enfermedad pulmonar obstructiva grave, con MCD de otras etiologías (ej.: artritis reumatoidea, diabetes, hipertensión arterial), con enfermedades valvulares significativas (excepto las secundarias a dilatación del anillo valvular mitral y/o tricuspídeo), con marcapasos con estimulación mayor al 50%, o con patologías autoinmunes (lupus, esclerodermia, hepatitis C, etc.).

Los pacientes que cumplieron con los criterios de inclusión y no presentaron criterios de exclusión fueron divididos en 2 grupos:

- Grupo 1: pacientes con FEVI \leq 35 %.
- Grupo 2: individuos con FEVI \geq 50 %.

Luego de la firma del consentimiento informado se les realizó una historia clínica y examen físico completos, acorde con su patología de base y los procedimientos diagnósticos y pronósticos correspondientes.

Se efectuó un ecocardiograma para confirmar el valor de FEVI y un ECG de 12 derivaciones. Según los resultados del ECG, los pacientes se clasificaron en dos grupos: con trastornos de la conducción intraventricular (TCIV), cuando tenían uno o más de los siguientes criterios: bloqueo de rama derecha, bloqueo de rama izquierda, hemibloqueo anterior izquierdo y hemibloqueo posterior izquierdo; o sin TCIV.

Los pacientes fueron codificados con un sistema alfanumérico para garantizar la identidad de los grupos.

Personal capacitado realizó una toma de sangre de 10 mL para la determinación genómica. La muestra fue colocada en tubos con presencia de ácido etilendiaminotetraacético (EDTA) según normas ISO para evitar su coagulación, y conservada a -20°C hasta su procesamiento. Esta muestra fue procesada para la obtención del ácido desoxirribonucleico (ADN) correspondiente, en un centro especializado de nuestro país, quedando muestras de seguridad.

El ADN se envió vía un *courier* autorizado por legislación internacional a tal fin al laboratorio internacional Xenética Cardiovascular, Instituto de Investiga-

ción Sanitaria de Santiago, laboratorio n° 1, Complejo Hospitalario Universitario de Santiago de Compostela, donde se realizó el genotipado y su análisis (Tabla 1). El laboratorio permaneció ciego respecto a qué grupo pertenecían los pacientes. Esto era solamente conocido por el equipo estadístico al momento del análisis.

Se preparó un panel de SNPs de genes relacionados con:

- El proceso de contracción y relajación ventricular (TTN, BAG3, MTSS1). (5-7)
- El metabolismo miocárdico (PPARGC1A, SIRT1, AKT1 mTOR, AMPK, PRKAA2).
- El receptor adrenérgico beta 1 (ADRB1). (8-11)
- El receptor colinérgico muscarínico 2 (CHRM2).
- El receptor de angiotensina II tipo 1 (AGTR1B).
- El péptido natriurético auricular (NPPA).
- Reguladores del ciclo celular (CDKN1A, RYR2)
- Estructura sarcomérica (ATP2A2, DSP, JUP)
- Energía celular (PRKAB2, PRKAB1)
- Actividad mitocondrial (SOD 2)
- Apoptosis (AKT1)
- Regulador de la hipoxia celular (HIF1A)
- Cadena respiratoria (LDHA, lactato deshidrogenasa (LDH))
- Óxido Nítrico (NOS1, NOS2P3)
- Factores de crecimiento e inflamación (SH2B3)

Se utilizó la base internacional The Genome Aggregation Database (GnomAD) eligiendo SNPs con una frecuencia del 10 % al 40 % en la población incorporada a esta base de datos.

Finalmente se seleccionaron 68 SNPs para su análisis, los cuales se hallan detallados en la tabla S1.

La tecnología utilizada fue iPLEX Gold. Se realizó el *script* en SNPassoc para evaluar si cumplían el estado de equilibrio H-W toda la población.

Se evaluó la asociación entre estos dos fenotipos, como variables binomiales codificadas como SI = 1 y NO = 0, con los SNPs codificados como una variable ordinal según la siguiente convención: 0 para homocigotos del alelo tipo salvaje, 2 para homocigotas del alelo alternativo y 1 para los heterocigotos.

Para la evaluación de la relación entre los diferentes SNPs en estudio y la presencia de una FEVI reducida, se utilizaron diversos modelos de inteligencia artificial para aprendizaje supervisado. Se evaluó el desempeño de 1) Regresión Logística, 2) Máquinas de Vectores de Soporte, 3) Redes neuronales artificiales, 4) Naive Bayes, 5) Árboles de decisión y 6) Random Forest, con la colaboración del equipo de Inteligencia Artificial de genomIT.

La evaluación del desempeño de los distintos modelos para la predicción de la FEVI reducida, se efectuó mediante la técnica de validación cruzada, cross-validation, utilizando la métrica F1 como medida de precisión para seleccionar el mejor modelo.

Para la evaluación de la relación entre cada SNP y la presencia de TCIV se evaluó un modelo de regresión logística univariado con la presencia de FEVI reducida y TCIV como desenlaces y cada SNP como predictor. Se

seleccionaron los SNPs con un p valor asociado $<0,05$, para la evaluación de su efecto mediante un modelo de regresión logística multivariado, seleccionando aquellos SNPs con un valor $p < 0,05$, a través de la estrategia *backward selection* con el método *stepwise regression*. La magnitud de la asociación entre cada SNP y el desenlace en estudio se expresó como el Odds Ratio y su respectivo intervalo de confianza del 95 % (IC95%). La performance predictiva del modelo fue evaluada usando el área bajo la curva. El mismo procedimiento se aplicó con la utilización de regresión logística de los SNPs con FEVI reducida.

Los análisis se efectuaron con el software R® (versión 4.1.1, R Development Core Team/R Foundation for Statistical Computing, Vienna, Austria).

Se generó además, un Manhattan plot con los diferentes modelos de herencia para todos los SNPs analizando el nivel nominal de significancia y el nivel de Bonferroni.

Consideraciones éticas: El estudio fue desarrollado según los principios de la Declaración de Helsinki y aprobado por el Comité de Docencia e Investigación de la institución.

RESULTADOS

Se estudiaron 182 pacientes con serología positiva para Chagas oriundos del sur de Bolivia y Noroeste de Argentina.

La mediana de edad de la población fue de 62 años. El 39,6 % fueron hombres. Cincuenta y siete de ellos (31 %), presentaron FEVIr y 95 (53 %) presentaron algún TCIV (Tabla 1).

Entre los diferentes modelos de clasificación supervisada evaluados, el modelo que utiliza 7 K folds y un clasificador de Regresión Logística obtuvo una puntuación de $F1 = 0,85$, y fue el mejor modelo obtenido, por lo que se reportan los resultados obtenidos con el mismo.

El análisis univariado de la relación entre cada SNP (en el eje horizontal) y la presencia de una FEVI reducida y TCIV respectivamente efectuado mediante regresión logística se presenta en las Figuras 1 A y 1 B

Se realizó un análisis multivariado en el cual se evidenció la asociación con el fenotipo de FEVI reducida y TCIV. (Figuras 2 A y B, Tablas 2 y 3).

Se observó que las variantes rs2076300, rs61772962 y rs7071853 fueron predictores independientes de reducción de la FEVI. Mientras que, para la presencia de bloqueos, el único predictor fue el SNP rs72840788, como se indicó en el análisis univariado.

En cada uno de los tres SNPs que resultaron predictores de MCD, se analizó la proporción de variantes homocigota salvaje, heterocigota y homocigota del alelo alternativo de cada uno, según la presencia de una FEVI reducida o no y de TCIV. (Figuras 3 A, B y C, Figura 4)

Se evidencia el desempeño predictivo del modelo para la presencia de FEVI reducida mediante el área bajo la curva ROC (0,662) y su IC 95 % (0,580-0,745) (Figura 5)

Respecto del desempeño de la red neuronal para la predicción de FEVI reducida con los tres SNP identificados, el mejor modelo fue el de una red neuronal con 2 capas ocultas de 6 y 3 neuronas respectivamente, con una tasa de error (proporción de fallas de predicción) de 0,33 y una tasa de exactitud (proporción de aciertos de predicción) de 0,67. (Figura 6)

DISCUSIÓN

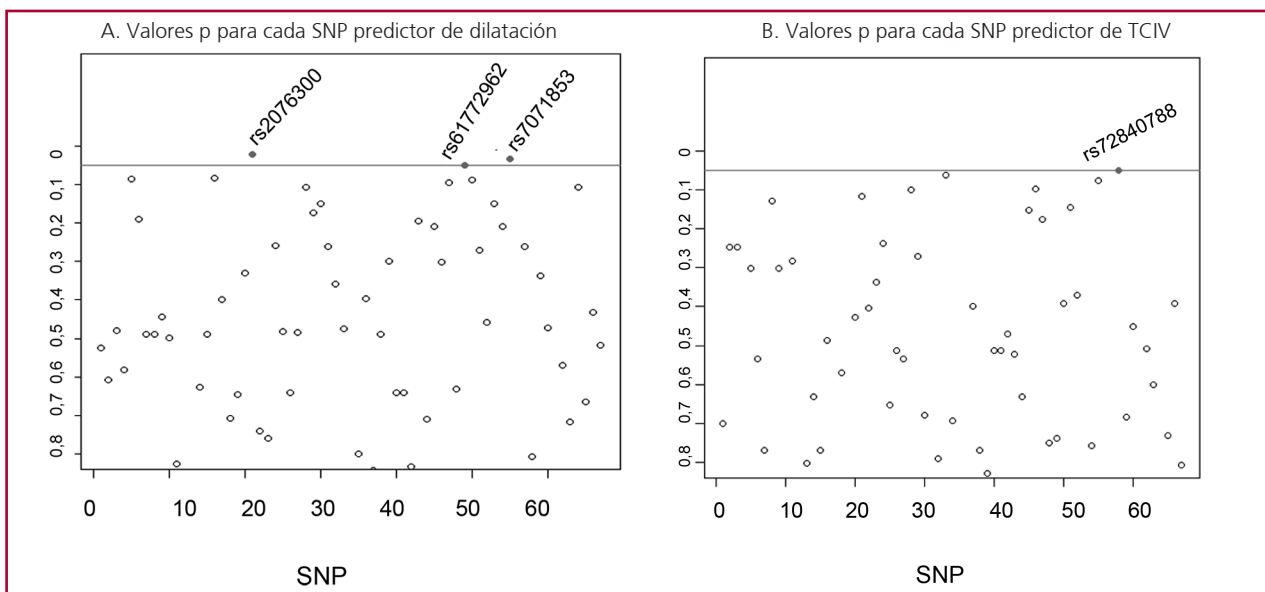
La insuficiencia cardíaca (IC) es una enfermedad de proporciones epidémicas, que representa la etapa final de diversas patologías. Su prevalencia se incrementa de dos a tres veces al incluir a los pacientes con disfunción sistólica asintomática. (12-14)

Inicialmente, el 60-70% de los pacientes con IC presentaba una alta mortalidad dentro de los cinco

	FEVI preservada	FEVI reducida
N	125	57
Edad, años	59,44 (11,25)	64,68 (10,09)
Sexo masculino	39 (31,2)	33 (57,9)
HTA	38 (30,4)	13 (22,8)
DM		
• No	116 (92,8)	51 (89,5)
• Tipo I	3 (2,4)	0 (0,0)
• Tipo II	6 (4,8)	6 (10,5)
IC	4 (3,2)	34 (59,6)
Arritmias	21 (16,9)	28 (50,0)

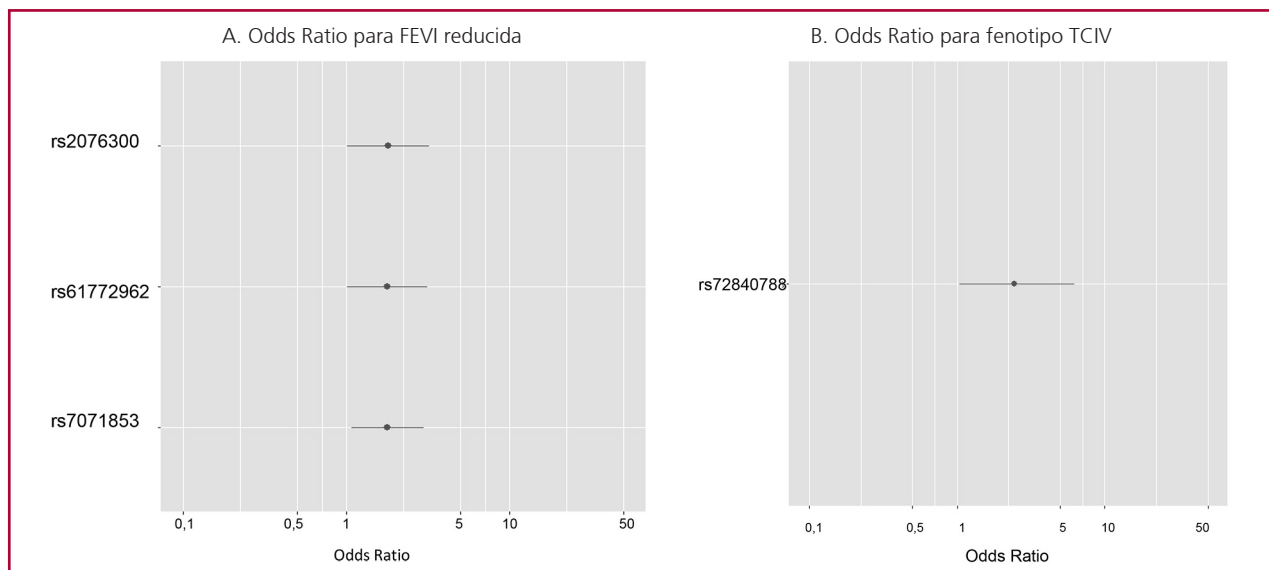
Tabla 1. Características basales

DM: diabetes mellitus; FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; HTA: hipertensión arterial; IC: insuficiencia cardíaca. Las variables cualitativas se presentan como frecuencia y porcentaje, las cuantitativas como media y desviación estándar



SNP: polimorfismo de nucleótido único; TCIV: trastorno de conducción intraventricular

Figs. 1 A y B. El eje vertical expresa los valores de p para cada SNP, la línea roja marca el nivel de significación $p = 0,05$ y los puntos en rojo, corresponden a los SNP que presentaron un valor $p < 0,05$



FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; IC 95%: intervalo de confianza del 95%; SNP: polimorfismo de nucleótido único; TCIV: trastorno de conducción intraventricular

Figs. 2 A y B. Odds Ratio e IC 95% para los SNP predictores de A) FEVI reducida y B) fenotipo TCIV

Tabla 2. Análisis multivariado. Odds Ratio e IC 95% y valor p para cada uno de los tres SNP asociados independientemente a una FEVI reducida

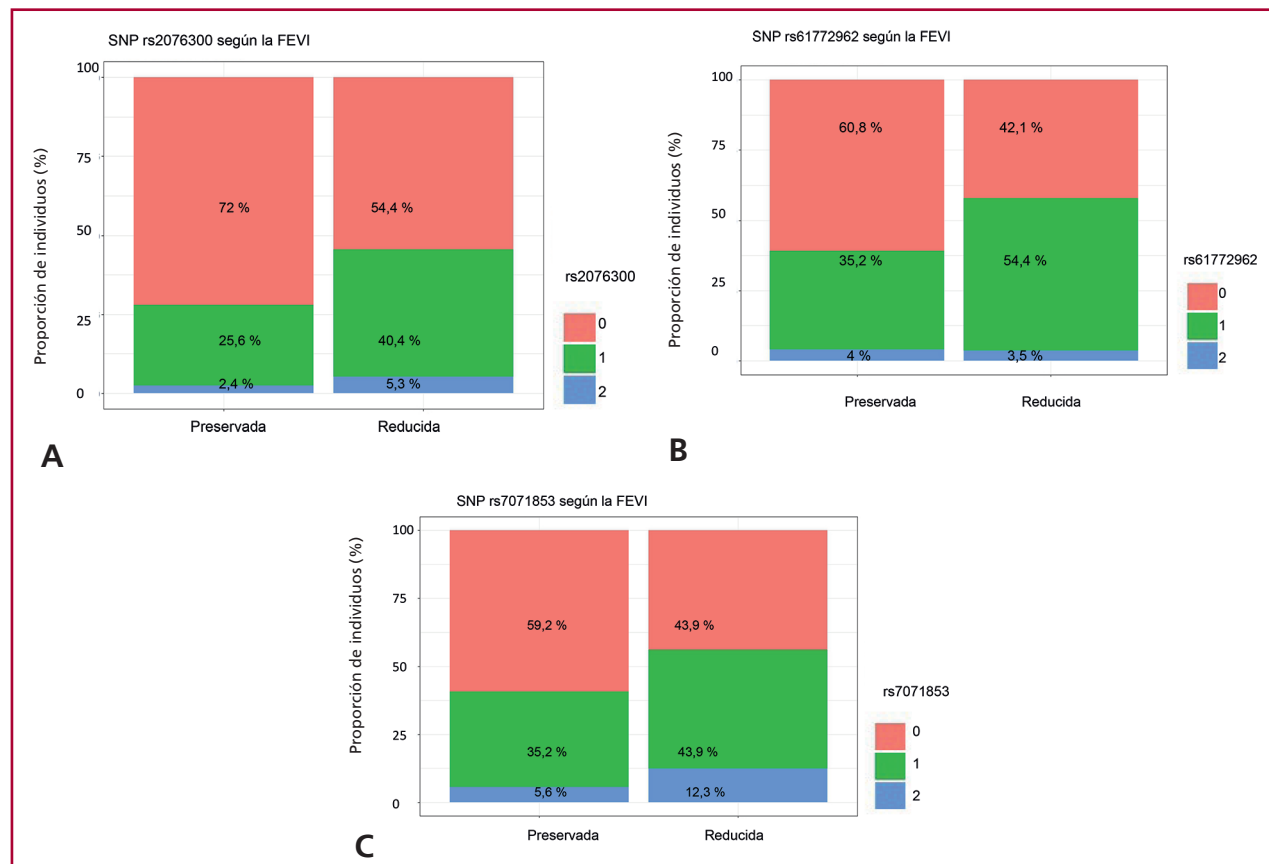
Predictor	Odds Ratio	FEVI reducida IC 95%	Valor p
rs2076300	1,79	1,01-3,21	0,046
rs61772962	1,77	1,00-3,14	0,049
rs7071853	1,77	1,07-2,96	0,026

FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; IC 95%: intervalo de confianza del 95%; SNP: polimorfismo de nucleótido único

Tabla 3. Odds Ratio e IC 95% y valor p para el único SNP asociado a la presencia de trastornos de conducción intraventricular

Predictor	Odds Ratio	FEVI reducida	IC 95%	Valor p
rs72840788	2,44		1,04 – 6,22	0,048

IC 95%: intervalo de confianza del 95%; SNP: polimorfismo de nucleótido único



FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; SNP: polimorfismo de nucleótido único
0: homocigotos del alelo tipo salvaje; 1: heterocigotos; 2: homocigotos del alelo alternativo

Fig. 3. Proporción de las variantes homocigota salvaje (0), heterocigota (1) y homocigota del alelo alternativo (2) del SNP rs2076300 (3 A), del rs61772962 (3 B) y del rs7071853 (3 C), según la presencia de una FEVI reducida o preservada

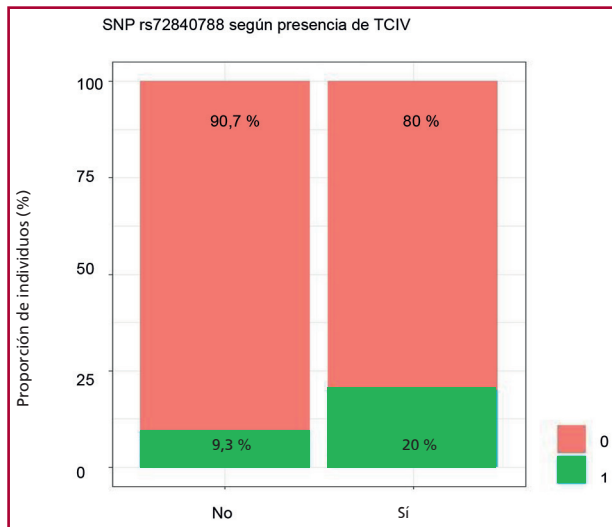
años posteriores al diagnóstico, acompañada de una elevada tasa de hospitalización por IC descompensada. Sin embargo, con el advenimiento de nuevos fármacos, se ha evidenciado una significativa disminución de la morbimortalidad. (15-21)

La IC con FEVIr es un trastorno progresivo que generalmente se inicia después de que una noxa o un evento dañino afecta el músculo cardíaco, resultando en la pérdida de miocitos funcionales o en la disminución de la capacidad contráctil del miocardio. En la mayoría de los casos, inicialmente se presenta una fase asintomática debido a mecanismos compensadores que se activan y modulan la función del VI

dentro de límites fisiológicos por un período de tiempo determinado. No obstante, la activación sostenida de los sistemas neurohormonal y de citocinas provoca una serie de cambios en el miocardio, conduciendo al remodelado ventricular y a la eventual aparición de IC sintomática.

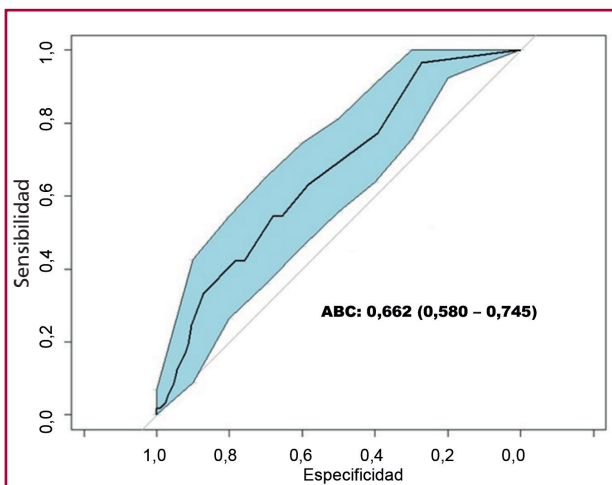
Los sistemas neurohumorales incluyen el sistema nervioso simpático (SNS), a través de la activación del receptor Beta 1, y el sistema renina-angiotensina (SRA), mediado por la acción persistente de la angiotensina II (AT2) y la aldosterona sobre el miocardio.

La inhibición parasimpática también contribuye a la patogenia de la IC, al reducir las concentraciones de



SNP: polimorfismo de nucleótido único; TCIV: trastornos de conducción intraventricular
 0: homocigotos del alelo tipo salvaje; 1: heterocigotos

Fig. 4. Proporción de las variantes homocigota salvaje, heterocigota y homocigota del alelo alternativo del SNP rs72840788, según la presencia de TCIV



ABC: área bajo la curva; FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; IC 95%: intervalo de confianza del 95%

Fig. 5. Desempeño predictivo del modelo para la presencia de FEVI reducida mediante el área bajo la curva ROC (0,662) y su IC 95 % (0,580-0,745)

óxido nítrico (NO) con el consiguiente aumento de la inflamación y remodelado ventricular. (22)

La mayoría de los genes implicados en el desarrollo de MCD e IC participan en los procesos de producción y regulación de energía, así como en la señalización del calcio y la regulación de la transcripción. Los descriptores principalmente son los genes de las proteínas del sarcómero (MYH7, TNNT2, TNNI3, TNNC, TPM1, MYBPC3, TTN, ACTC, MYL3, MYL2), de las proteínas

del disco Z (VCL, LDB3, TCAP, MYOZ2), proteínas del citoesqueleto o la membrana celular (DES, DAG1, SGCA, LMNA, FLNC), proteínas del desmosoma (JUP, DSP, DSG2, DSC2, PKP2, RYR2, PLN), del canal de sodio (SCN5A), proteínas metabólicas (PRKAG2, GLA, LAMP2, GAA) y proteínas reguladoras (RMB20, BAG3, TGFB3) entre otros.

Mediante estudios de asociación del genoma completo (GWAS) se han descrito ciertos SNPs asociados con el riesgo de desarrollo de IC.

Uno de los más ampliamente estudiado es la variante responsable del cambio de arginina por glicina (Arg389Gly) en el receptor Beta 1. En la población general, el polimorfismo Arg389Gly no se asoció significativamente con IC, pero en el análisis de subgrupos según la etnia, en los pacientes asiáticos la presencia de Gly389 demostró aumentar un 35% el riesgo de IC en comparación con portadores Arg389 (RR 1,35; IC95%: 1,16-1,57; p < 0,001). En un análisis más detallado de subgrupos, se encontró que los homocigotos Arg389 se asociaron con una mejoría de la FEVI en los asiáticos del este (IC95% 1,85-3,40; p < 0,001) y población mixta (IC 95% 0,72-2,91; p < 0,001); mientras que, entre los pacientes blancos, los homocigotos Arg389 tuvieron una mejora del diámetro sistólico del VI. La mejora fue significativamente mayor que la de los Gly389 (IC 95% 0,04-0,36, p=0,001). (23-26) En el caso de genes de renina, se analizaron los polimorfismos del G/AI 9-83 en pacientes con MCD. La forma heterocigota se encontró sólo en 37,5% de los sujetos control. Este estudio no mostró participación de los polimorfismos de renina A/G en la patogénesis de la IC. (27)

Los pacientes con MCD pueden presentar hipertrofia y fibrosis. Se observó una asociación del receptor de angiotensina II tipo 1 y los polimorfismos del gen (AGTR1, A1166C) en la hipertrofia ventricular izquierda (HVI) mediada por la enzima convertidora de angiotensina (ECA) en deportistas de resistencia, por lo que sería una variante para estudiar en el futuro en la MCD. (28)

Por otra parte, en diversos estudios, se ha reportado, en el gen de la Titina (TTN), dos SNPs (rs763361 y rs727088) en el último exón del CD226 que han sido asociados con un incremento en el riesgo de MCD. (29)

Otro gen para considerar es el MMP2. Se analizaron SNPs de este gen para evaluar su asociación con el desarrollo de MCD y se encontraron tres de ellos relacionados tanto con el riesgo de padecerla, como con su peor pronóstico. (30)

Dado que no hay consenso sobre las variantes que podrían predisponer al desarrollo de MCD en respuesta a factores nocivos que afectan al miocardio, decidimos establecer un panel de análisis. Éste incluye estructuras relacionadas tanto con sistemas neurohumorales como con aspectos del metabolismo energético que podrían estar implicados en el desarrollo de MCD. Utilizamos la base internacional *The Genome Aggregation Database (GnomAD)* eligiendo SNPs con una frecuencia

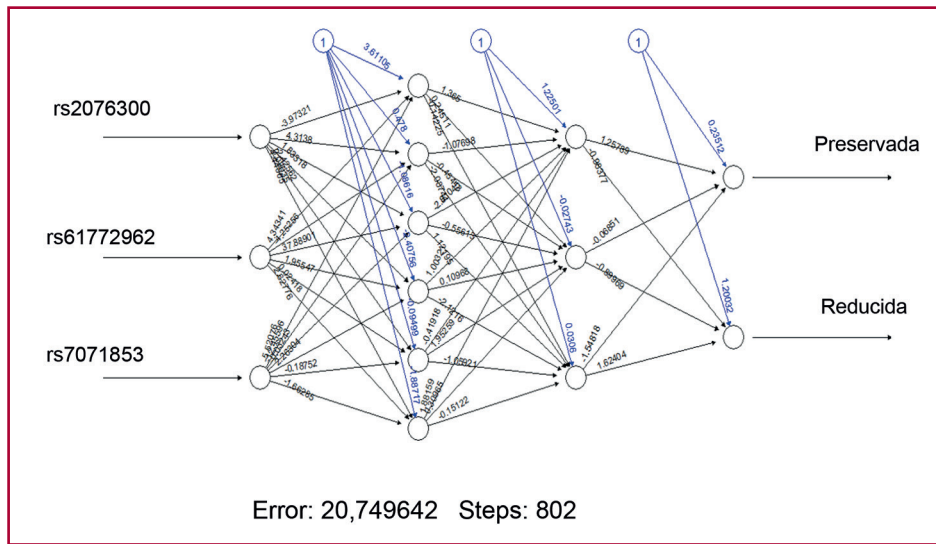


Fig. 6. Red neuronal para evaluar el poder predictivo de FEVI reducida de los tres SNP identificados

FEVI: fracción de eyección ventricular izquierda; SNP: polimorfismo de nucleótido único

del 10 % al 40 % en la población mundial. Así pues, quedaron los SNPs que se detallan en la Tabla S1.

En nuestro análisis pudimos observar que las variantes rs61772962, rs7071853 y rs2076300 fueron predictoras independientes de reducción de la FEVI en nuestra población de pacientes con miocardiopatía chagásica crónica.

El SNP rs61772962 corresponde a una variante intrónica del gen PRKAA2. Este gen codifica la subunidad catalítica alfa-2 de la proteína quinasa activada por 5'-AMP. Esta proteína, AMPK, es una importante enzima sensora de energía celular. En respuesta al estrés metabólico celular, la AMPK se activa y, por lo tanto, fosforila e inactiva la acetil-CoA carboxilasa (ACC) y la beta-hidroxi beta-metilglutaril-CoA reductasa (HMGCR), enzimas claves involucradas en la regulación de la biosíntesis de novo de ácidos grasos y colesterol. (31) La variante AMPK α 2 es necesaria para el metabolismo energético de los cardiomiocitos. (32)

Los genes RNF207 y PRKAA2, conocidos por su participación en los potenciales de acción cardíacos, la homeostasis energética y la morfología, han sido postulados como candidatos de modelos de MCD luego del estudio en canes y seguimiento en humanos. (33)

Las mutaciones dominantes en la subunidad reguladora γ 2 de la proteína quinasa activada por AMP (AMPK), codificada por el gen PRKAG2 causan en ratones mutantes miocardiopatía por almacenamiento de glucógeno. (34)

El rs7071853 corresponde al gen de la proteína reguladora BAG3 (posición chr10:119552094 (GRCh38.p14)). Por su parte rs72840788 se asoció con la predicción de trastornos de conducción corresponde a la posición intrónica de dicha proteína. La proteína BAG3 desempeña un papel importante en el mantenimiento de la homeostasis miocárdica y en el acoplamiento excitación-contracción y es un mecanismo adaptativo

para mantener la homeostasis celular bajo estrés. Se expresa de manera más prominente en el corazón, el músculo esquelético y en muchas formas de cáncer. En el corazón, actúa como acompañante de las proteínas de choque térmico para facilitar la autofagia. Las mutaciones en BAG3 se han asociado con una variedad de fenotipos, incluida la miocardiopatía hipertrófica/restrictiva y la dilatada. (35-40)

El rs2076300 forma parte del gen DSP que codifica para la desmoplaquina, una proteína calcio dependiente de la familia de las cadherinas esencial para los desmosomas, estructuras multiproteicas involucradas en la comunicación de señales entre las células y en la coordinación de las contracciones del músculo cardíaco. Los desmosomas son uniones intercelulares críticas para la integridad mecánica y eléctrica de los tejidos, particularmente en el miocardio y los tejidos epiteliales. Las mutaciones en el gen DSP se asocian típicamente con la cardiomiopatía arritmogénica. Sin embargo, también pueden causar miocardiopatía dilatada, que se presenta con una mayor incidencia de arritmias ventriculares y un riesgo incrementado de muerte súbita. Este hallazgo es significativo, ya que demuestra que una proporción de pacientes con diagnóstico clínico de miocardiopatía dilatada albergan mutaciones en genes que codifican proteínas de los discos intercalados. (41-45)

Al intentar confirmar estos resultados con otros métodos estadísticos usando el "umbral de Bonferroni" los resultados no pudieron ser reproducibles. Dado que la mayoría de los efectos de un SNP único está en el rango de un 10 a un 15 % de modificación del riesgo basal de presentar un determinado fenotipo, el ajuste de Bonferroni para la evaluación de 70 SNP, conservando el nivel alfa global de 0,05 y una potencia de 80%, determina que el rechazo de la hipótesis nula para cada prueba se podría efectuar solo con un valor $p < 0,0007$, lo cual implica, bajo el efecto más optimis-

ta de un aumento del riesgo del 15 % (RR = 1,15), la necesidad de reclutar de 6280 individuos. Es por ello por lo que creemos que no pudieron confirmarse los resultados con otras pruebas, debido al tamaño de la muestra utilizada.

CONCLUSIÓN

En este modelo de derivación, en un conjunto de pacientes con serología positiva para Chagas, se identificaron 3 SNPs predictores de reducción de la FEVI (rs2076300, rs61772962 y rs7071853) y uno predictor de trastornos de conducción (SNP rs72840788).

Al intentar confirmar estos resultados con otros métodos estadísticos usando el “umbral de Bonferroni” los resultados no pudieron ser reproducibles, debido al tamaño de la muestra utilizada. Esto refuerza que se debe continuar en esta línea de análisis, incrementando el número de pacientes. Es fundamental continuar explorando la hipótesis de que, incluso en ausencia de antecedentes familiares de MCD y de variantes patogénicas en estudios genéticos, pueden existir polimorfismos que predispongan al desarrollo de dilatación ventricular frente a factores desencadenantes.

Este enfoque resultaría muy útil en el futuro, no solo para identificar con premura los pacientes predispuestos a presentar MCD e IC, sino también para anticiparse en el tratamiento, pudiendo así mejorar tanto la morbilidad como la mortalidad de nuestros pacientes. Creemos que esto podría abrir nuevas perspectivas en farmacogenómica aplicada a la IC.

Este estudio busca ser un punto de partida que promueva futuras investigaciones y estrategias. Su intención es establecer una línea de investigación que, al incorporar un mayor número de pacientes y continuar con el análisis, permita alcanzar un mayor poder estadístico.

Declaración de conflicto de intereses

Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

(Véase formularios de conflictos de intereses de los autores en la Web).

BIBLIOGRAFÍA

- Elliott P, Andersson B, Arbustini E, Bilinska Z, Cecchi F, Charron P, et al. Classification of the cardiomyopathies: a position statement from the European Society of Cardiology Working Group on Myocardial and Pericardial Diseases. *Eur Heart J* 2008;29:270-6. <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehm342>
- Arbelo E, Protonotarios A, Gimeno JR, Arbustini E, Barriales-Villa R, Basso C, et al. ESC Scientific Document Group. 2023 ESC Guidelines for the management of cardiomyopathies. *Eur Heart J* 2023;44:3503-626. <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehad194>
- Tayal U, Prasad S, Cook SA. Genetics and genomics of dilated cardiomyopathy and systolic heart failure. *Genome Med* 2017;9:20. <https://doi.org/10.1186/s13073-017-0410-8>
- Dias E, Laranja FS, Miranda A, Nobrega G. Chagas' disease, a clinical, epidemiologic, and pathologic study. *Circulation* 1956;14:1035-60. <https://doi.org/10.1161/01.CIR.14.6.1035>
- Elizari MV. Chagasic myocardiopathy: historical perspective. *Medicina* 1999;59:25-40.
- Aung N, Vargas JD, Yang C, Cabrera CP, Warren HR, Fung K, et al. Genome-Wide Analysis of Left Ventricular Image-Derived Phenotypes Identifies Fourteen Loci Associated with Cardiac Morphogenesis and Heart Failure Development. *Circulation* 2019;140:1318-330. <https://doi.org/10.1161/CIRCULATIONAHA.119.041161>
- Gu R, Shen Y, Liu J, Qiao S, Wang L, Xu B. Association of Arg389Gly β 1-adrenergic receptor polymorphism with effective dose of β blocker in congestive heart failure among Chinese Han population". Department of Cardiology, Nanjing Drum Tower Hospital, Affiliated Hospital of Nanjing University Medical School, Nanjing, China. *Biorxiv* 2018. <https://doi.org/10.1101/272013>
- McCrink KA, Lymperopoulos A. β 1-adrenoceptor Arg-389Gly polymorphism and heart disease: marching toward clinical practice integration. *Pharmacogenomics*. 2015;16:1035-8. <https://doi.org/10.2217/pgs.15.104>
- Reddy S, Fung A, Manlhiot C, Tierney ES, Chung WK, Blume E, et al. Adrenergic receptor genotype influences heart failure severity and β -blocker response in children with dilated cardiomyopathy. *Pediatr Res* 2015;77:363-9. <https://doi.org/10.1038/pr.2014.183>
- Muthumala A, Drenos F, Elliott PM, Humphries SE. Role of beta adrenergic receptor polymorphisms in heart failure: systematic review and meta-analysis. *Eur J Heart Fail* 2008;10:3-13. <https://doi.org/10.1016/j.ejheart.2007.11.008>
- Li Y, Peng Y, Li CY, Zhou B, Rao Li. Correlational study of cd226 gene single nucleotide polymorphism and dilated cardiomyopathy in the Chinese Han population. *Heart (British Cardiac Society)* 164(2):S5 [https://doi.org/10.1016/S0167-5273\(13\)70539-4](https://doi.org/10.1016/S0167-5273(13)70539-4)
- Villard E, Perret C, Gary F, Proust C, Dilanian G, Hengstenberg C, et al. A genome-wide association study identifies two loci associated with heart failure due to dilated cardiomyopathy. *Eur Heart J* 2011;32:1065-76. <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehr105>
- Cowie MR, Mosterd A, Wood DA, Deckers JW, Poole-Wilson PA, Sutton GC, et al. The epidemiology of heart failure. *Eur Heart J* 18:208-25. <https://doi.org/10.1093/oxfordjournals.eurheartj.a015223>
- Cleland JG, Khand A, Clark A. The heart failure epidemic: exactly how big is it? *Eur Heart J* 2001;22:623-6. <https://doi.org/10.1053/ehj.2000.2493>
- Mosterd A, Hoes AW. Clinical epidemiology of heart failure. *Heart*. 2007;93:1137-46. <https://doi.org/10.1136/hrt.2003.025270>
- Stewart S, MacIntyre K, Hole DJ, Capewell S, McMurray JJ. More 'malignant' than cancer? Five-year survival following a first admission for heart failure. *Eur J Heart Fail* 2001;3:315-22. [https://doi.org/10.1016/S1388-9842\(00\)00141-0](https://doi.org/10.1016/S1388-9842(00)00141-0)
- Dorn G. "Adrenergic signaling polymorphisms and their impact on cardiovascular disease". *Physiol Rev*. 2010;90:1013-62. <https://doi.org/10.1152/physrev.00001.2010>
- Jhund PS, Macintyre K, Simpson CR, Lewsey JD, Stewart S, Redpath A, et al. Long-term trends in first hospitalization for heart failure and subsequent survival between 1986 and 2003: a population study of 5.1 million people. *Circulation* 2009;119:515-523. <https://doi.org/10.1161/CIRCULATIONAHA.108.812172>
- Packer M, Bristow MR, Cohn JN, Colucci WS, Fowler MB, Gilbert EM, et al. The Effect of Carvedilol on Morbidity and Mortality in Patients with Chronic Heart Failure. *N Engl J Med* 1996;334:1349-55. <https://doi.org/10.1056/NEJM199605233342101>
- The Cardiac Insufficiency Bisoprolol Study II (CIBIS-II): a randomised trial. *Lancet* 1999;353:9-13. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(98\)11181-9](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(98)11181-9)
- Toyama T, Hoshizaki H, Seki R, Isobe N, Adachi H, Naito S, et al. Efficacy of Carvedilol Treatment on Cardiac Function and Cardiac Sympathetic Nerve Activity in Patients with Dilated Cardiomyopathy: Comparison with Metoprolol Therapy. *J Nucl Med* 2003;44:1604-11.
- Veverka A, Salinas JL. Nebivolol in the treatment of chronic heart failure. *Vasc Health Risk Manag* 2007;3:647-54.
- Pereira SB, Gava IA, Giro C, Mesquita ET. Adrenergic Receptor Polymorphisms in Heart Failure: What can Genetics Explain? *Arq Bras Cardiol* 2010;94:841-9. <https://doi.org/10.1590/S0066-782X2010000600019>

24. Clark A, Gardner R, McDonagh T. Manual Oxford de Insuficiencia Cardiaca. HS Pharma Solutions S.R.L. 2022
25. Metra M, Covolo L, Pezzali N, Zacà V, Bugatti S, Lombardi C, et al. Role of betaadrenergic receptor gene polymorphisms in the long-term effects of betablockade with carvedilol in patients with chronic heart failure. *Cardiovasc Drugs Ther* 2010;24:49-60. <https://doi.org/10.1007/s10557-010-6220-5>
26. Chen L, Meyers D, Javorsky G, Burstow D, Lolekha P, Lucas M, et al. Arg389Glybeta1-adrenergic receptors determine improvement in left ventricular systolic function in nonischemic cardiomyopathy patients with heart failure after chronic treatment with carvedilol. *Pharmacogenet Genomics* 2007;17:941-9. <https://doi.org/10.1097/FPC.0b013e3282ef7354>
27. Pop D, Sitar-Tăut AV, Procopciuc L, Cebanu M, Zdrenghia M, Zdrenghia D. Renin Genetic Polymorphism in Heart Failure Patients. *Rom J Intern Med* 2015;53:37-43. <https://doi.org/10.1515/rjim-2015-0005>
28. Sullivan R, Mehta R, Tripathi R, Reed G, Gladysheva I. Renin Activity in Heart Failure with Reduced Systolic Function-New Insights. *Int J Mol Sci* 2019;20:3182. <https://doi.org/10.3390/ijms20133182>
29. Stöhr EJ, Takayama H, Ferrari G. Stretch your heart, but not too far: The role of titin mutations in dilated cardiomyopathy. *J Thorac Cardiovasc Surg* 2018;156:209-14. doi: 10.1016/j.jtcvs.2017.10.160. <https://doi.org/10.1016/j.jtcvs.2017.10.160>
30. Li S, Zeng X, Wang S, Xie X, Lan J. Association between MMP2 gene polymorphisms and dilated cardiomyopathy in a Chinese Han population. *ESC Heart Fail* 2023;10:1793-802. <https://doi.org/10.1002/ehf2.14333>
31. PRKAA2 protein kinase AMP-activated catalytic subunit alpha 2. National Library of Medicine. Gene ID: 5563, updated on 19-Feb-2025.
32. Quentin T, Kitz J, Steinmetz M, Poppe A, Bär K, Krätzner R. Different expression of the catalytic alpha subunits of the AMP activated protein kinase an immunohistochemical study in human tissue. *Histol Histopathol* 2011;26:589-96.
33. Niskanen JE, Ohlsson Å, Ljungvall I, Drögemüller M, Ernst RF, Dooijes D, et al. Identification of novel genetic risk factors of dilated cardiomyopathy: from canine to human. *Genome Med* 2023; 15:73.
34. Banerjee SK, Ramani R, Saba S, Rager J, Tian R, Mathier M, et al. A PRKAG2 mutation causes biphasic changes in myocardial AMPK activity and does not protect against ischemia. *Biochem Biophys Res Commun*. 2007; 360:381-7. <https://doi.org/10.1016/j.bbrc.2007.06.067>
35. Diofano F, Weinmann K, Schneider I, Thiessen KD, Rottbauer W, Just S. Genetic compensation prevents myopathy and heart failure in an in vivo model of Bag3 deficiency. *PLoS Genet* 2020;16:11. <https://doi.org/10.1371/journal.pgen.1009088>
36. Qu HQ, Feldman AM, Hakonarson H. Genetics of BAG3: A Paradigm for Developing Precision Therapies for Dilated Cardiomyopathies. *J Am Heart Assoc* 2022;6:11. <https://doi.org/10.1161/JAHA.122.027373>
37. Tedesco B, Vendredy L, Timmerman V, Poletti A. The chaperone-assisted selective autophagy complex dynamics and dysfunctions. *Autophagy* 2023;9:1619-41. <https://doi.org/10.1080/15548627.2022.2160564>
38. Zhao LL, Gu JN, Zhu XF, Hu Y, Cao H, Yao N, et al. HSC70-JNK-BAG3 complex is critical for cardiomyocyte protection of BAG3 through its PXXP and BAG structural domains. *Front Biosci* 2021;26:102-3. <https://doi.org/10.52586/4927>
39. Martin TG, Pak H, Gerhard GS, Merali S, Merali C, Lemster B, et al. "Dysregulated Autophagy and Sarcomere Dysfunction in Patients With Heart Failure With Co-Occurrence of P63A and P380S BAG3 Variants". *J Am Heart Assoc* 2023;24:12. <https://doi.org/10.1161/JAHA.123.029938>
40. Myers VD, McClung JM, Wang J, Tahrir FG, Gupta MK, Gordon J, et al. The Multifunctional Protein BAG3 A Novel Therapeutic Target in Cardiovascular Disease. *JACC Basic Transl Sci* 2018;3:122-31. <https://doi.org/10.1016/j.jacbts.2017.09.009>
41. Fu Y, Eisen HJ. Genetics of Dilated Cardiomyopathy. *Curr Cardiol Rep* 2018;20:121. <https://doi.org/10.1007/s11886-018-1061-0>
42. Elliott P, O'Mahony C, Syrris P, Evans A, Rivera Sorensen C, Sheppard MN, et al. Prevalence of desmosomal protein gene mutations in patients with dilated cardiomyopathy. *Circ Cardiovasc Genet* 2010;3:314-22. <https://doi.org/10.1161/CIRCGENETICS.110.937805>
43. Spezzacatene A, Sinagra G, Merlo M, Barbati G, Graw SL, Brun F, et al. Familial Cardiomyopathy Registry. Arrhythmogenic phenotype in dilated cardiomyopathy: natural history and predictors of life-threatening arrhythmias. *J Am Heart Assoc* 2015;4:10. <https://doi.org/10.1161/JAHA.115.002149>
44. Sen-Chowdhry S, Syrris P, Prasad SK, Hughes SE, Merrifield R, Ward D, et al. Left-dominant arrhythmogenic cardiomyopathy: an under-recognized clinical entity. *J Am Coll Cardiol*. 2008; 52:2175-87. <https://doi.org/10.1016/j.jacc.2008.09.019>
45. Peña-Peña ML, Monserrat L. Risk Stratification in Patients With Nonischemic Dilated Cardiomyopathy. The Role of Genetic Testing. *Rev Esp Cardiol*. 2019; 72: 333-340. <https://doi.org/10.1016/j.rec.2018.10.017>

SUPLEMENTO 1

Tabla S1. SNPs analizados

GEN	SNP	
ADRB1	rs12414657	upstream variant
	rs1801252	missense variant
	rs1801253	missense variant
	rs3813719	Downstream Variant
	rs3813720	Downstream Variant
CHRM2	rs13247260	upstream intron
	rs6962027	Prime UTR Variant
	rs6967953	Prime UTR Variant
NOS1	rs12811583	intron
	rs1875140	intron
	rs3741475	Synonymous Variant
TTN	rs2042995	missense variant
	rs2255167	intron
PRKAA2	rs17848595	synonymous variant
	rs61772962	Intron
	rs17848596	missense variant
MTOR	rs1034528	Intron
	rs11581010	Intron
	rs17036350	Intron
	rs74225573	Intron
RYR2	rs10802607	Intron
	rs67622164	Intron
	rs10925391	Intron
	rs16835818	Intron
JUP	rs1126821	Missense
	rs8067890	Intron
	rs7405731	missense variant
	rs7216034	Intron
SOD2	rs11752345	Intron
	rs4880	missense variant
PRKAB2	rs1348316	Intron
	rs72708505	Intron
CDKN1A	rs146170154	Intron
ZNF592	rs149369954	non coding transcript variant

GEN	SNP	
BAG3	rs1831018	BAG cochaperone 3
	rs72840788	Intron
	rs7071853	
ATP2A2	rs1860561	Intron
DSP	rs2076300	synonymous variant
	rs926411	Intron
SIRT1	rs2236318	Intron
	rs2273773	synonymous variant
PPARGC1A	rs2290604	Intron
	rs3755863	synonymous variant
AGTR1	rs275653	Upstream variant
	rs5186	3 Prime UTR Variant
	rs387967	Upstream variant
	rs422858	Upstream variant
SOD2	rs2758332	Intron
	rs5746094	Intron
PRKAB1	rs278145	intron
	rs278149	intron
PPARGC1A	rs2946385	Stop gained
	rs8192678	Missense Variant
PRKAB2	rs34838459	Synonymous variant
LOC105375743	rs34866937	intron
AKT1	rs3730346	intron
	rs3730358	intron
	rs3803304	intron
HIF1A	rs373909145	intron
NPPA	rs5063	Missense Variant
	rs5064	Intron
	rs5065	stop loss
DERL32KB	rs6003909	Upstream Variant
NOS2P3	rs62066941	Intron
LDHA	rs6498	Synonymous Variant
SH2B3	rs7310615	Intron
SIRT1	rs7896005	Intron
CHRM2	rs8191992	3 Prime UTR Variant
CLCNKA2KB	rs945425	Upstream Variant

SNP: polimorfismo de nucleótico único



Disponible en:

<https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=305383139004>

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

MARIO B. PRINCIPATO, ANALÍA G. PAOLUCCI,
ROCÍO DEL CIELO VILLA FERNÁNDEZ, M. VICTORIA CARVELLI,
PAOLA SETTEPASSI, ALEJANDRO TOMATTI,
M ALEJANDRA VON WUFFEN, MANUEL LAGO,
JUSTO CARBAJALES

**Nuevas variantes genéticas asociadas a miocardiopatía
dilatada adquirida. Hacia un nuevo panel poligénico
predisponente**
**New Genetic Variants Associated with Acquired Dilated
Cardiomyopathy. Towards a New Predisposing Polygenic
Panel**

Revista argentina de cardiología
vol. 93, núm. 1, p. 15 - 25, 2025
Sociedad Argentina de Cardiología,
ISSN: 0034-7000
ISSN-E: 1850-3748

DOI: <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i1.20851>