

Genética en Argentina: identificación de una nueva variante asociada con hipertensión arterial pulmonar

Genetics in Argentina: Identification of a New Variant Associated with Pulmonary Arterial Hypertension

MARÍA J. BANCHIO DAL BÓ*¹; MARÍA B. FONTECHA*²; LILIANA E. FAVALORO¹; ARIELA FUNDIA²; JORGE O. CÁNEVA¹

Las investigaciones sobre la predisposición hereditaria a la hipertensión arterial pulmonar (HAP) han conducido a la identificación de variantes en el gen que codifica el receptor de la proteína morfogenética ósea tipo II (*BMPR2*). Alrededor del 70 al 80 % de los casos con HAP hereditaria (HAPH) y hasta un 40 % de los casos idiopáticos (HAPI) son causados por variantes genéticas en *BMPR2*. (1)

Han sido descriptas más de 800 variantes diferentes del mismo; sin embargo, la penetrancia es reducida, ya que solo del 20 al 30 % de los portadores devienen en HAP. Esto último sugiere la contribución de otros factores genéticos, epigenéticos, ambientales y hormonales en la modulación y desarrollo de la enfermedad. (2-4)

BMPR2 forma parte de una de las dos grandes vías de señalización que conforman la superfamilia del factor de crecimiento transformante- β (TGF- β): la vía de la proteína morfogenética ósea (BMP)-factor de diferenciación del crecimiento (GDF). La comunicación cruzada entre esta y su contraparte, la vía de TGF- β -activina-nodal, cumple un rol central en numerosos procesos celulares que regulan la proliferación y diferenciación celular. (5)

Las variantes en *BMPR2* resultan en una expresión reducida de la proteína funcional, lo que genera la alteración de la transducción de señales del BMP, a menudo junto con un incremento en la respuesta mediada por activina. Actualmente se sabe que este desequilibrio contribuye a la patogenia de la HAP al generar disfunción de las células endoteliales, así como proliferación, resistencia a la apoptosis y contracción de las células musculares lisas vasculares pulmonares. Estos mecanismos resultan en un aumento de las resistencias vasculares pulmonares, incremento de la

presión arterial pulmonar y consecuente remodelado del ventrículo derecho. La pérdida del balance entre las vías BMP-GDF y TGF- β -activina-nodal es considerada actualmente el principal defecto molecular con un rol crítico en la predisposición y progresión de la HAP, así como también, un novedoso objetivo terapéutico. (6)

Presentamos el caso de una mujer de 31 años, sin antecedentes médicos, que ingresó a la Sala de Emergencias del Hospital Universitario de la Fundación Favaloro con disnea progresiva como síntoma principal. La evaluación inicial incluyó una angiotomografía de tórax que descartó tromboembolismo pulmonar agudo y un ecocardiograma Doppler que evidenció hallazgos sugestivos de hipertensión pulmonar (HP): velocidad de regurgitación tricuspídea de 4,02 m/s y disfunción sistólica del ventrículo derecho. La evaluación adicional de la HP incluyó pruebas de función pulmonar, gammagrafía de ventilación-perfusión pulmonar, pruebas de función hepática, serologías virales y colagenograma; todos los resultados fueron dentro de parámetros normales. En la prueba de caminata de 6 minutos la distancia recorrida fue 420 m (59 % del valor predicho), con desaturación (del 96 % al 86 %). En función de dichos resultados se avanzó con un cateterismo cardíaco derecho que demostró una presión media de la arteria pulmonar de 52 mmHg; presión de oclusión de la arteria pulmonar de 6 mmHg; presión media auricular derecha de 2 mmHg; gasto cardíaco de 4,3 L/min; índice cardíaco de 2,95 L/min/m² y resistencia vascular pulmonar de 11 unidades Wood. Se arribó al diagnóstico de HAPI y se inició tratamiento específico con doble terapia: tadalafilo 40 mg/día y ambrisentán 10 mg/día.

El estudio genético mediante secuenciación del exoma completo y el análisis bioinformático subsecuente

REV ARGENT CARDIOL 2025;93:157-159. <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i2.20870>

Dirección para correspondencia: Josefina Banchio dal Bo. Correo electrónico: banchiojosefina@gmail.com

Este artículo resultó ganador del Premio Cardiología SAC caso clínico al cardiólogo joven en el 50 Congreso Argentino de Cardiología

*Aclaración de autoría compartida: las Dras. María J. Banchio Dal Bó y María B. Fontecha comparten la primera autoría.



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

©Revista Argentina de Cardiología

1. Grupo de Hipertensión Pulmonar. Hospital Universitario Fundación Favaloro, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina
2. Laboratorio de Farmacogenómica. Instituto de Medicina Experimental (IMEX), CONICET-Academia Nacional de Medicina, Argentina.

se realizó en el Laboratorio de Farmacogenómica del Instituto de Medicina Experimental (IMEX). En el gen *BMPR2* se detectó, una nueva variante heterocigota: NM_001204.7:c.663del (p.Leu222Trpfs*8) localizada en el exón 6. La confirmación se realizó mediante reacción en cadena de la polimerasa (PCR) y secuenciación de Sanger. La variante consiste en una delección de citosina en la posición 663 que induce un cambio en el marco de lectura y el reemplazo de leucina por triptofano en el codón 222. Esto genera un codón de terminación prematuro 8 tripletes después (Figura 1) que conduce a la síntesis de una proteína *BMPR2* más corta, con pérdida de la función. La clasificación de la variante se efectuó según las recomendaciones del *American College of Medical Genetics and Genomics*. Se determinó que esta variante no fue descrita previamente en la población general ni en pacientes con HAP. En base al análisis realizado se clasificó como variante probablemente patogénica.

Con los resultados obtenidos y siguiendo las recomendaciones internacionales actuales se inició la evaluación clínica y genética de los familiares de primer grado. Se efectuó el estudio molecular directo de la variante mediante amplificación del exón 6 por PCR y secuenciación de Sanger en ambos progenitores. El padre de la paciente, quien además al momento del interrogatorio refirió signos y síntomas compatibles, fue diagnosticado con HAP, resultando también positivo en el testeo genético. El diagnóstico de HAP en el padre y la detección de la variante c.663del confirmó la segregación familiar (Figura 2) y avala la reclasificación de esta variante como patogénica. De esta forma, se modificó el diagnóstico de ambos pacientes como portadores de HAPH.

Los datos obtenidos indican que c.663del es una variante causal de HAP no conocida hasta el momento y constituye además la primera variante de *BMPR2* informada en Argentina. La identificación

Fig. 1. Análisis de la variante c.663del en el gen *BMPR2*. Se comparan las secuencias de ADN, ARNm y proteína entre el caso y la secuencia referencia. En el caso se ilustra la delección de una citosina (C) en el nucleótido 663 (flecha roja) que genera un corrimiento del marco de lectura y forma un codón de terminación prematuro (STOP). Secuencias de referencia *BMPR2*: NG_009363.1 (gen), NM_001204.7 (transcripto) y NP_001195.2 (proteína).

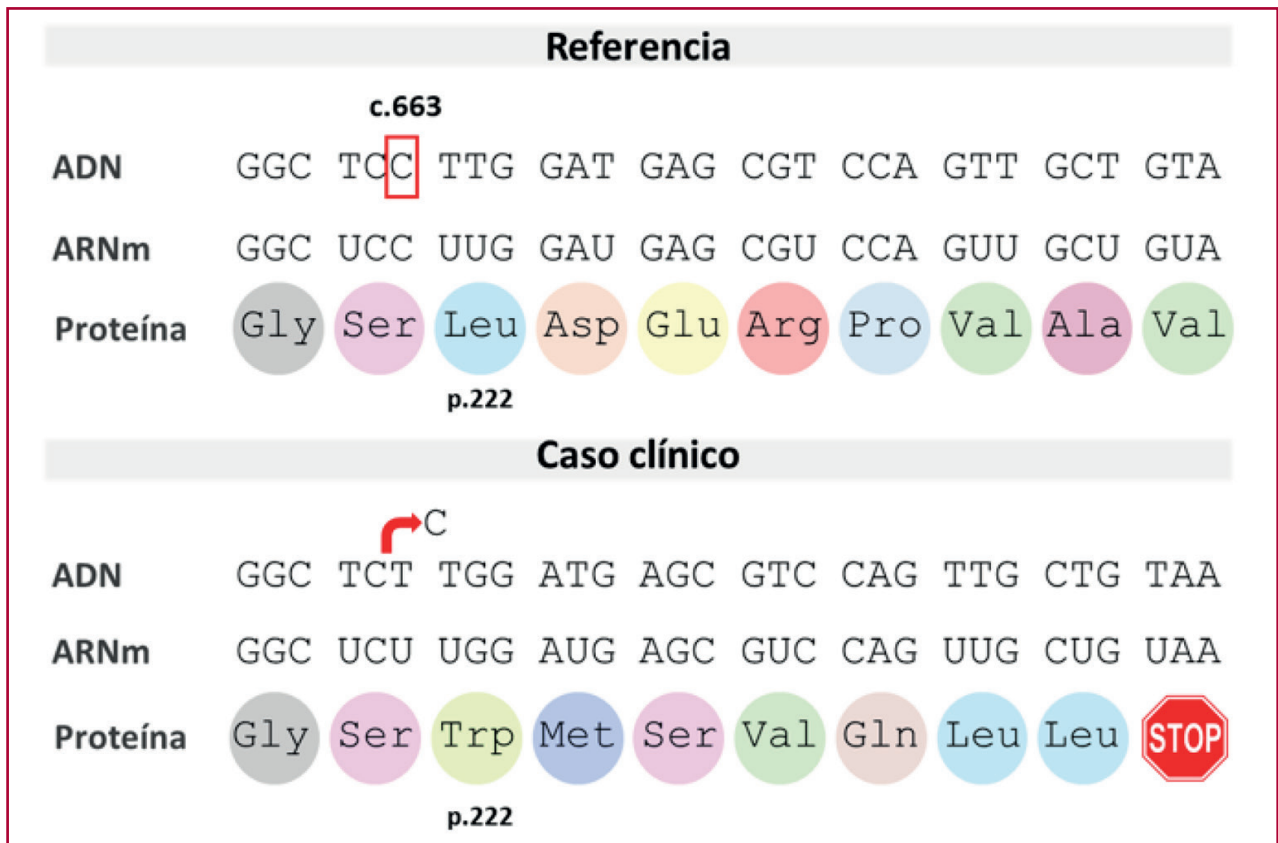
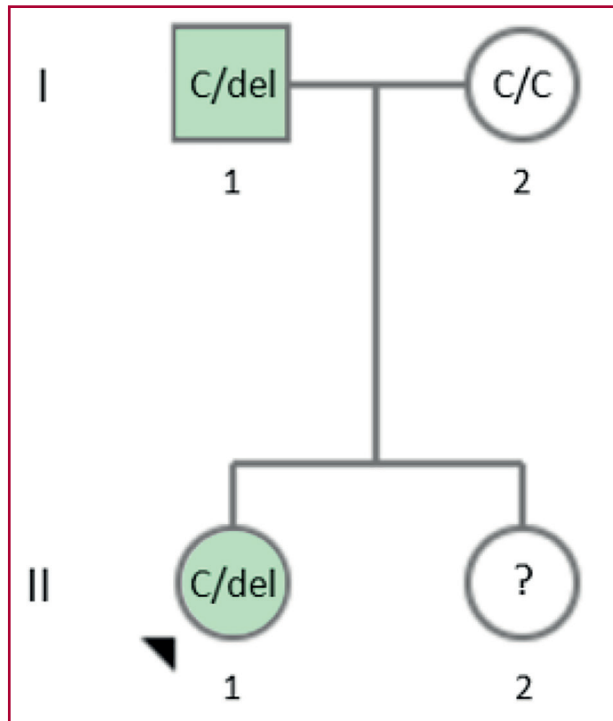


Fig. 2. Árbol genealógico de la paciente con la variante c.663del. Con verde se identifican a los familiares diagnosticados con HAP. La variante se encontró en heterocigosis en el caso índice y su padre (C/del). El genotipo de la madre fue C/C, por lo que no presenta la variante; mientras que la hermana aún no fue estudiada.



C: citosina; del: deleción

de esta variante permitió confirmar el diagnóstico molecular de enfermedad hereditaria, de importancia tanto para el manejo clínico y terapéutico, así como para el asesoramiento genético de la paciente y sus familiares.

Declaración de conflicto de intereses

Los autores declaran no tener conflicto de intereses.

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

Consideraciones éticas

El estudio fue aprobado por los comités de ética institucionales de los centros participantes, conforme a las normativas éticas nacionales e internacionales vigentes.

Financiamiento

El presente estudio se realizó mediante los subsidios de la Fundación Florencio Fiorini, Fundación Roemmers y el Laboratorio Tuteur que fueron destinados exclusivamente para los gastos de la investigación. Los financiadores no intervinieron en el diseño del estudio, la recolección y el análisis de datos, la publicación de decisiones ni la preparación del manuscrito. Asimismo, se contó con la donación solidaria de los autores del Premio Fiorini obtenido en el año 2023.

BIBLIOGRAFÍA

- Martín de Miguel I, Cruz-Utrilla A, Oliver E, Escribano-Subías P. Novel Molecular Mechanisms Involved in the Medical Treatment of Pulmonary Arterial Hypertension. *Int J Mol Sci* 2023;24:4147. <https://doi.org/10.3390/ijms24044147>
- Southgate L, Machado RD, Gräf S, Morrell NW, et al. Molecular genetic framework underlying pulmonary arterial hypertension. *Nat Rev Cardiol* 2020;17:85–95. <https://doi.org/10.1038/s41569-019-0242-x>
- Cuthbertson I, Morrell NW, Caruso P. *BMPR2* mutation and metabolic reprogramming in pulmonary arterial hypertension. *Circ Res* 2023;132:109-26. <https://doi.org/10.1161/CIRCRESAHA.122.321554>
- Morrell NW, Aldred MA, Chung WK, Elliott CG, Nichols WC, Soubrier F, et al. Genetics and genomics of pulmonary arterial hypertension. *Eur Respir J* 2019;53:1801899. <https://doi.org/10.1183/13993003.01899-2018>
- Guignabert C, Humbert M. Targeting transforming growth factor- β receptors in pulmonary hypertension. *Eur Respir J* 2021;57:2002341 <https://doi.org/10.1183/13993003.02341-2020>
- Humbert M, Sitbon O, Guignabert C, Savale L, Boucly A, Gallant-Dewavrin M, et al. Treatment of pulmonary arterial hypertension: recent progress and a look to the future. *Lancet Respir Med* 2023;11:804-19. [https://doi.org/10.1016/S2213-2600\(23\)00264-3](https://doi.org/10.1016/S2213-2600(23)00264-3)



Disponible en:

<https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=305383148012>

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

MARÍA J. BANCHIO DAL BÓ, MARÍA B. FONTECHA,
LILIANA E. FAVALORO, ARIELA FUNDIA, JORGE O. CÁNEVA
**Genética en Argentina: identificación de una nueva
variante genética asociada con hipertensión arterial
pulmonar**

**Genetics in Argentina: Identification of a New Variant
Associated with Pulmonary Arterial Hypertension**

Revista argentina de cardiología
vol. 93, núm. 2, p. 157 - 159, 2025
Sociedad Argentina de Cardiología,

ISSN: 0034-7000

ISSN-E: 1850-3748

DOI: <https://doi.org/10.7775/rac.es.v93.i2.20870>