



Cardiocre

ISSN: 1889-898X

cardiocre@elsevier.com

Sociedad Andaluza de Cardiología
España

Felices Nieto, Andrés; Vargas Machuca, José Carlos; Díaz de Lope Díaz, Alberto; Pérez Muñoz, Carlos

Miocardopatía hipertrófica obstructiva asociada a una variante de neurofibromatosis tipo 1

Cardiocre, vol. 48, núm. 2, abril-junio, 2013, pp. 79-81

Sociedad Andaluza de Cardiología

Barcelona, España

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=277026362009>

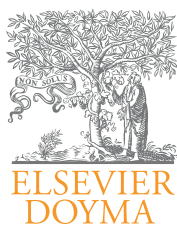
- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal

Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto



Cardiocre

www.elsevier.es/cardiocre



Observaciones Clínicas

Miocardopatía hipertrófica obstructiva asociada a una variante de neurofibromatosis tipo 1

Andrés Felices Nieto^{a,*}, José Carlos Vargas Machuca^b, Alberto Díaz de Lope Díaz^b
y Carlos Pérez Muñoz^b

^a Unidad de Gestión Clínica del Área del Corazón, Hospital Universitario Virgen Macarena, Sevilla, España

^b Unidad de Gestión Clínica del Área del Corazón, Sección de Cardiología, Hospital del SAS, Jerez de la Frontera, Cádiz, España

INFORMACIÓN DEL ARTÍCULO

Historia del artículo:

Recibido el 9 de abril de 2012

Aceptado el 23 de julio de 2012

On-line el 1 de octubre de 2012

Palabras clave:

Miocardopatía hipertrófica
obstructiva
Neurofibromatosis

Keywords:

Hypertrophic obstructive
cardiomyopathy
Neurofibromatosis

R E S U M E N

Presentamos un caso clínico de miocardopatía hipertrófica obstructiva asociada a una variante rara de neurofibromatosis tipo 1, como es la neurofibromatosis espinal aislada múltiple, cuya asociación se ha reconocido excepcionalmente.

© 2012 SAC. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

Hypertrophic obstructive cardiomyopathy associated with neurofibromatosis type 1 variant

A B S T R A C T

We report a case of hypertrophic obstructive cardiomyopathy associated with an unusual variant form of neurofibromatosis type 1: multiple isolated spinal neurofibromatosis.

© 2012 SAC. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Observación clínica

La neurofibromatosis tipo 1 (NF1) o enfermedad de Von Recklinghausen es un trastorno neurológico que puede afectar a otros sistemas como el esquelético, el ocular y —menos— el cardiovascular. Este último se ha descrito asociado con la miocardopatía hipertrófica obstructiva (MCHO)^{1,2}. La NF1 tiene

una prevalencia de 1/3.000 nacidos. Es una enfermedad autosómica dominante, siendo en un 50% de los casos de aparición esporádica por mutación del gen NF1, localizado en el cromosoma 17q11.2, el cual codifica una proteína (neurofibromina) que actúa como reguladora negativa del oncogén ras^{3,4}. Esta proteína se expresa en tejidos derivados de la cresta neural, y al menos 2 isoformas se detectan en el músculo cardíaco. El déficit de neurofibromina favorecería la aparición de tumores

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: afelices@ono.com (A. Felices Nieto).

1889-898X/\$ – see front matter © 2012 SAC. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.
<http://dx.doi.org/10.1016/j.carcor.2012.07.002>



Figura 1 – Ecocardiografía transtorácica, eje largo paraesternal. Imagen en sístole. Se aprecia hipertrofia del ventrículo izquierdo de predominio septal, con movimiento sistólico anterior del velo mitral.

y la desorganización y el hipercrecimiento de la musculatura cardíaca en desarrollo.

Dada la excepcionalidad de esta asociación, creemos de interés la descripción de este caso.

Presentamos un paciente varón de 32 años, sin antecedentes familiares de muerte súbita, que fue diagnosticado con 13 años de MCHO septal asimétrica e insuficiencia mitral moderada, sin historia sincopal y con múltiples episodios de fibrilación auricular persistentes (FAP), mal toleradas. Destacaba un cuadro dismórfico consistente en *pectus excavatum*, implantación anómala de quinto dedo de ambos pies, escoliosis e hiperlaxitud ligamentosa junto con otras anomalías tales como disfunción plaquetaria y anemia ferropénica. Así mismo se recogió entre sus antecedentes la presencia de endocarditis bacteriana subaguda sobre válvula mitral en 1994 por estreptococo betahemolítico, resuelta con antibioticoterapia, e insuficiencia mitral moderada residual; un hematoma tálamo-mesencefálico derecho en 1999, con hidrocefalia obstructiva que precisó implantación de derivación ventrículo-peritoneal y hemiplejía izquierda residual y un SAOS secundario a hipotiroidismo por amiodarona que remitió tras su suspensión y tratamiento hormonal.

Ingresa por disnea progresiva y episodios de palpitaciones. En la exploración destacaban los hallazgos dismórficos mencionados y la presencia de un soplo sistólico en el ápex con disminución del primer tono y presión arterial de 100/60 mmHg. El electrocardiograma mostró un ritmo sinusal y signos de hipertrofia ventricular izquierda. En la ecocardiografía-doppler destacaba una aurícula izquierda dilatada, la válvula mitral era displásica y desestructurada, con ligero prolapso del velo anterior con movimiento sistólico anterior del mismo, una severa hipertrofia de predominio septal (25 mm) con pared posterior de 14 mm y obstrucción del TSVI. El ventrículo izquierdo no estaba dilatado, con una fracción de eyección del 70%, y las cámaras derechas eran normales (fig. 1). El doppler mostró una insuficiencia mitral severa y gradiente dinámico en TSVI de 39 mmHg sin hipertensión

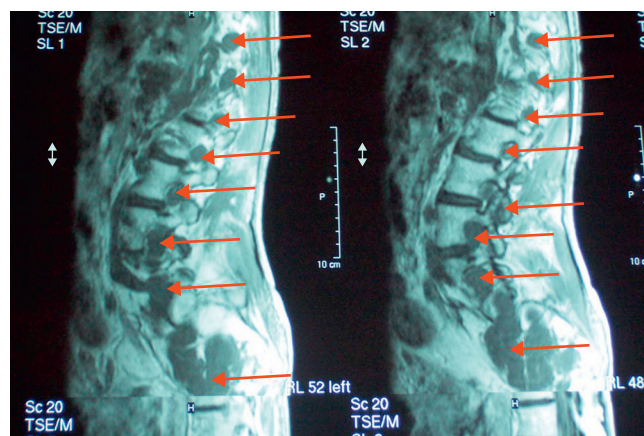


Figura 2 – Resonancia magnética nuclear de columna dorso-lumbo-sacra. Se aprecian múltiples lesiones dependientes de las raíces bilaterales que condicionan el agrandamiento generalizado de los desfiladeros radiculares y de los orificios de conjunción (flechas).

pulmonar. Holter-ECG: ausencia de TVNS. El estudio de imagen de aorta torácica y abdominal fue normal, con dilatación del tronco de la arteria pulmonar (45 mm) y de ambas ramas. El estudio oftalmológico no mostró anomalías. La RMN de columna mostró múltiples lesiones dependientes de las raíces bilaterales, sobre todo a nivel dorsal bajo hasta S5, compatible con neurofibromas (fig. 2). Se realizaron ecocardiografías a sus padres y al único hermano, que resultaron ser normales. No se pudo realizar estudio genético por falta de accesibilidad.

La evolución clínica cursó con múltiples episodios de FAP sin control adecuado de la frecuencia, optándose por implantación de marcapasos definitivo bicameral y ablación del nodo AV.

La alta comorbilidad del paciente y la no aceptación de la cirugía de la válvula mitral, declinaron el tratamiento quirúrgico. No se indicó DAI como prevención primaria de muerte súbita, ya que no reunía la presencia de al menos 2 criterios de riesgo admitidos (historia familiar de muerte súbita, síncope de origen no explicado, hipertrofia severa ≥ 30 mm, múltiples episodios de TVNS en el holter-ECG y respuesta hipotensora en el test de ejercicio). El paciente, a los 2 años de su alta domiciliaria, permanece asintomático.

Nuestro paciente cumplía criterios de una variante rara de NF1 (neurofibromatosis espinal aislada múltiple)³ en la que faltan las otras manifestaciones oculocutáneas (nódulos de Lisch y manchas café con leche) y la afectación familiar. Su asociación con MCHO es muy variable según la literatura publicada, habiéndose informado en 27 pacientes^{2,5}.

En la actualidad la neurofibromatosis forma parte de los síndromes neuro-cardio-facio-cutáneos, agrupando un conjunto de enfermedades hereditarias que pueden incluir afecciones como retraso del crecimiento y mental, dismorfia craneofacial, anomalías cardíacas (estenosis pulmonar y MH), predisposición a enfermedades hematológicas, tumores óseos y anomalías cutáneas. Se incluyen además los síndromes de Leopard, de Noonan y el cardio-facio-cutáneo. Parece que el nexo común entre ellos es que a pesar de ser debidos a distintas mutaciones genéticas, todas ellas interfieren en la

regulación de las cinasas RAS-MAP, una cascada de transducción que regula la proliferación, diferenciación y supervivencia celular y que está implicada en la oncogénesis humana.

Así pues, parece prudente aconsejar estudio ecocardiográfico a los paciente con NF1, dada su asociación potencial.

BIBLIOGRAFÍA

1. Sanchis Calvo A, Salvador Sanz A, Martí-Bonmatí L, et al. Miocardiopatía hipertrófica obstructiva y neurofibromatosis tipo 1. *An Pediatr (Barc)*. 2004;60:87-95.
2. Tedesco MA, Di Salvo G, Natale F, et al. The heart in neurofibromatosis type 1: An echocardiographic study. *Am Heart J*. 2002;143:883-8.
3. Korf BR, Henson JW, Stemmer-Rachamimov A. Case 13-2005: A 48-year-old man with weakness of the limbs and multiple tumors of spinal nerves. *N Engl J Med*. 2005;352:1800-8.
4. Lin AE, Birch PH, Korf BR, et al. Cardiovascular malformations and other cardiovascular abnormalities in neurofibromatosis 1. *Am J Med Genet*. 2000;95:108-17.
5. Gutmann DH, Geist RT, Rose K, et al. Expression of two new protein isoforms of the neurofibromatosis type 1 gene product, neurofibromin, in muscle tissues. *Dev Dyn*. 1995;202:302-11.