



¡PIENSA EN AMILOIDE!

Amiloidosis cardiaca por transtirretina (ATTR-CA)

Una forma frecuente, pero poco reconocida, de miocardiopatía infiltrativa progresiva y potencialmente mortal.

Pacientes >60 años con clínica de IC y:



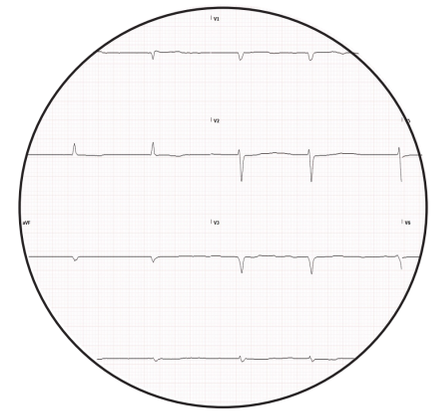
Ascendencia afroamericana

4% de prevalencia de amiloidosis hereditaria por transtirretina; mutación V142I

Edad avanzada

La prevalencia de ATTR-CA de tipo salvaje aumenta con la edad

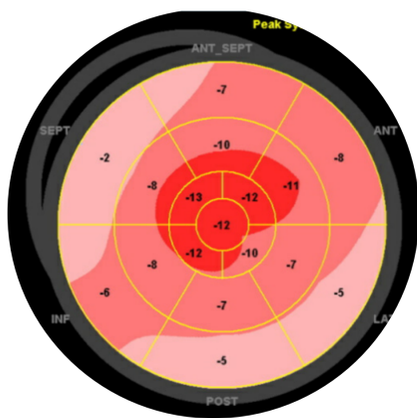
Aumento del grosor de la pared del VI



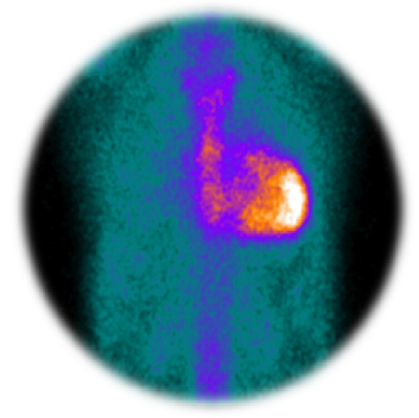
Bajo voltaje en el ECG

“Banderas Rojas”:

- Internamientos frecuentes por insuficiencia cardíaca (IC)
- Elevación crónica leve de troponinas
- Disfunción autonómica (hipotensión ortostática o síncope)
- Fibrilación auricular/bradicardia/bloqueos cardíacos
- Ecocardiografía con strain longitudinal global alterado con preservación apical (cereza del pastel)
- ECG con bajo voltaje
- Síndrome del túnel carpiano bilateral
- Polineuropatía
- Gastroparesia/vómitos/estreñimiento



Strain longitudinal global alterado con preservación apical



Gammagrama con PYP positivo (altamente específico para ATTR-CA)

RECOMENDACIÓN

Ordenar de inmediato las siguientes estudios iniciales:

1. Gammagrafía con Tc-99m fosfatos (PYP, HMDP, DPD)
2. Descartar amiloidosis de cadenas ligeras:
 - a. Cuantificación de cadenas ligeras kappa/lambda en suero y orina
 - b. Electroforesis de proteínas en suero y orina con inmunofijación

Get More ATTR-CA Resources



Hover over image with your camera