

Artículo original

Perfil clínico y pronóstico de las miocardiopatías causadas por mutaciones en el gen de la troponina T



Tomás Ripoll-Vera^{a,*}, José María Gámez^a, Nancy Govea^b, Yolanda Gómez^a, Juana Núñez^a, Lorenzo Socías^a, Ángela Escandell^a y Jorge Rosell^b

^aServicio de Cardiología, Hospital Son Llàtzer, IdISPa, Ciberobn, Palma de Mallorca, Baleares, España

^bSección de Genética, Hospital Son Espases, Palma de Mallorca, Baleares, España

Historia del artículo:

Recibido el 23 de marzo de 2015

Aceptado el 29 de junio de 2015

On-line el 24 de octubre de 2015

Palabras clave:

Miocardiopatía
Genética
Mutación génica
Troponina
Hipertrofia
Insuficiencia cardiaca
Muerte súbita

RESUMEN

Introducción y objetivos: Las mutaciones en el gen de la troponina T (*TNNT2*) se han asociado en pequeños estudios al desarrollo de miocardiopatía hipertrófica caracterizada por alto riesgo de muerte súbita e hipertrofia leve. Se describe el curso clínico de los pacientes portadores de mutaciones en este gen.

Métodos: Se analizaron las características clínicas y el pronóstico de los sujetos con mutaciones en el gen *TNNT2* atendidos en una unidad de cardiopatías familiares.

Resultados: A partir de 180 familias con miocardiopatías estudiadas genéticamente, se identificó a 21 (11,7%) con mutaciones en *TNNT2*: 10 familias Arg92Gln, 5 Arg286His, 3 Arg278Cys, 1 Arg92Trp, 1 Arg94His y 1 Ile221Thr. A través de la evaluación familiar se identificó a 33 portadores genéticos adicionales. El estudio incluyó a 54 portadores genéticos: el 56% varones con una media de edad de 41 ± 17 años; 33 miocardiopatías hipertróficas, 9 dilatadas y 1 no compactada, con grosor máximo de $18,5 \pm 6$ mm; con disfunción ventricular el 30% y antecedentes de muerte súbita el 62%. En el seguimiento 4 fallecieron y 14 (33%) recibieron un desfibrilador (8 probandos, 6 familiares). La supervivencia media fue de 54 años. Los portadores de Arg92Gln tuvieron desarrollo precoz, alta penetrancia, alto riesgo de muerte súbita, alta tasa de implante de desfibrilador y alta frecuencia de fenotipo mixto.

Conclusiones: Las mutaciones en el gen *TNNT2* fueron más frecuentes en esta serie. Su perfil clínico y pronóstico depende de la mutación hallada. Los portadores de la mutación Arg92Gln desarrollaron miocardiopatía hipertrófica o dilatada y tuvieron un pronóstico significativamente peor que con otras mutaciones en *TNNT2* u otros genes sarcoméricos.

© 2015 Sociedad Española de Cardiología. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

Clinical and Prognostic Profiles of Cardiomyopathies Caused by Mutations in the Troponin T Gene

ABSTRACT

Introduction and aims: Mutations in the troponin T gene (*TNNT2*) have been associated in small studies with the development of hypertrophic cardiomyopathy characterized by a high risk of sudden death and mild hypertrophy. We describe the clinical course of patients carrying mutations in this gene.

Methods: We analyzed the clinical characteristics and prognosis of patients with mutations in the *TNNT2* gene who were seen in an inherited cardiac disease unit.

Results: Of 180 families with genetically studied cardiomyopathies, 21 families (11.7%) were identified as having mutations in *TNNT2*: 10 families had Arg92Gln, 5 had Arg286His, 3 had Arg278Cys, 1 had Arg92Trp, 1 had Arg94His, and 1 had Ile221Thr. Thirty-three additional genetic carriers were identified through family assessment. The study included 54 genetic carriers: 56% were male, and the mean average age was 41 ± 17 years. There were 33 cases of hypertrophic cardiomyopathy, 9 of dilated cardiomyopathy, and 1 of noncompaction cardiomyopathy, and maximal myocardial thickness was 18.5 ± 6 mm. Ventricular dysfunction was present in 30% of individuals and a history of sudden death in 62%. During follow-up, 4 patients died and 14 (33%) received a defibrillator (8 probands, 6 relatives). Mean survival was 54 years. Carriers of Arg92Gln had early disease development, high penetrance, a high risk of sudden death, a high rate of defibrillator implantation, and a high frequency of mixed phenotype.

Keywords:

Cardiomyopathy
Genetics
Genetic mutation
Troponin
Hypertrophy
Heart failure
Sudden death

* Autor para correspondencia: Servicio de Cardiología, Hospital Son Llàtzer, Ctra. Manacor Km. 4, 07198 Palma de Mallorca, Islas Baleares, España.
Correo electrónico: tripoll@hsl.es (T. Ripoll-Vera).

Conclusions: Mutations in the *TNNT2* gene were more common in this series than in previous studies. The clinical and prognostic profiles depended on the mutation present. Carriers of the Arg92Gln mutation developed hypertrophic or dilated cardiomyopathy and had a significantly worse prognosis than those with other mutations in *TNNT2* or other sarcomeric genes.

Full English text available from: www.revespcardiol.org/en

© 2015 Sociedad Española de Cardiología. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Abreviaturas

DAI: desfibrilador automático implantable
 GMM: grosor miocárdico máximo
 MCD: miocardiopatía dilatada
 MCH: miocardiopatía hipertrófica
 MSC: muerte súbita cardíaca

INTRODUCCIÓN

La miocardiopatía hipertrófica (MCH) es una enfermedad hereditaria autosómica dominante con presentación clínica e historia natural muy heterogéneas¹, y causa frecuente de muerte súbita cardíaca (MSC) de jóvenes^{2–4}; se asocia a mutaciones en genes que codifican proteínas del sarcómero^{5–7}. En la literatura se debate sobre la correlación genotipo-fenotipo de mutaciones individuales^{7,8}, y se trata de establecer un pronóstico, según la mutación hallada, que pueda ayudar a estratificar la enfermedad y dar un adecuado consejo genético a las familias. Las mutaciones en el gen de la troponina T (*TNNT2*) se describieron hace años en algunas publicaciones con escaso número de familias, y ya se postuló una alta prevalencia de MSC en jóvenes portadores^{5,6,9,10} que, además, presentaban un fenotipo de hipertrofia ventricular izquierda leve^{6,11}.

El objetivo del estudio es describir el curso clínico en una serie de pacientes y familiares —relativamente amplia para la baja prevalencia de la enfermedad— portadores de mutaciones en *TNNT2* y ampliar los datos conocidos hasta ahora sobre su pronóstico.

MÉTODOS

La cohorte está formada por probandos aparentemente no relacionados y afectados de miocardiopatía, la mayoría con fenotipo de MCH, evaluados en una consulta de cardiopatías familiares en el Hospital Son Llàtzer (Palma de Mallorca, Islas Baleares, España) durante un periodo de 7 años, a los que se realizó estudio genético de mutaciones en el gen *TNNT2* (y también otros cuatro genes sarcoméricos: *MYBPC3*, *MYH7*, *TNNI3* y *TPM1*, e incluso lamina A/C si el fenotipo del probando era miocardiopatía dilatada [MCD]). A todos los familiares de los portadores se les propuso realizar una evaluación clínica y genética.

La MCH se diagnostica cuando el grosor máximo miocárdico (GMM) es ≥ 15 mm en al menos un segmento en ausencia de otras enfermedades que expliquen la hipertrofia^{12,13}. En probandos con MSC como primera manifestación clínica, el diagnóstico de MCH se confirmó en necropsia siempre que fue posible. Se consideró afectados a los familiares cuando cumplían los criterios familiares de MCH (≥ 13 mm)¹⁴.

A todos los pacientes y familiares se les realizó electrocardiograma, ecocardiograma, ergometría y Holter electrocardiográfico de 24 h, de acuerdo con los métodos descritos¹⁵, y una cardi resonancia siempre que fue posible.

Los principales factores de riesgo de MSC se definieron como: antecedentes familiares de MSC, episodio de síncope de origen arrítmico o etiología desconocida, taquicardia ventricular no sostenida ≥ 120 lpm, GMM ≥ 30 mm y respuesta anormal de la presión arterial en ejercicio (menores de 40 años)¹⁶.

El gen *TNNT2* se secuenció con Sanger o *next-generation sequencing* (NGS). De los 21 probandos, se estudió a 19 mediante Sanger (se secuenciaron los cinco genes sarcoméricos principales: *MYBPC3*, *MYH7*, *TNNT2*, *TNNI3*, *TPM1*) y a 2 por NGS (en un caso 12 genes: cinco sarcoméricos más *ACTC1*, *GLA*, *MYL2*, *MYL3*, *PRKAG2*, *PTPN11* y *TNNC1*, y en otro 27 genes: los 12 previos más *CASQ2*, *DMD*, *DTNA*, *FKBP1A*, *KCNH2*, *LDB3*, *LMNA*, *MIB1*, *MYH6*, *NOTCH1*, *PLN*, *RYR2*, *SCN5A*, *TAZ* y *TTN*, este último por fenotipo de miocardiopatía no compactada). Un cambio en la secuencia de aminoácidos en comparación con la secuencia de referencia se consideró mutación patógena cuando presentaba los siguientes criterios: segregaba con los miembros afectados de la familia, no estaba presente en 200 cromosomas de individuos sanos no relacionados, no se había identificado hasta la fecha en poblaciones de miles de individuos de diferentes grupos étnicos incluidos en el Proyecto 5.000 Genomas (*Exome Variant Server*), 1.000 Genomas y dbSNP (*Short Genetic Variations database*), y afectaban a un residuo filogenéticamente conservado entre especies e isoformas de troponina T. Se consideró variante alélica rara cuando no se pudo demostrar la segregación y no estaba presente en los controles, y se consideró polimorfismo siempre que no se asociara con la enfermedad y estuviera presente en los controles. Las variantes descritas previamente se revisaron para evaluar su patogenicidad, y las nuevas mutaciones se estudiaron con herramientas *in silico*.

Se obtuvo consentimiento informado para extracción de ADN de cada individuo. El estudio respetó los principios de la Declaración de Helsinki, el Convenio del Consejo de Europa sobre Derechos Humanos y Biomedicina y la Declaración Universal sobre el Genoma Humano y los Derechos Humanos de la UNESCO.

El análisis estadístico se realizó utilizando la aplicación SPSS (v.15.0, SPSS Inc.; Chicago, Illinois, Estados Unidos). Los datos distribuidos normalmente se expresan como media (intervalo de confianza del 95%). Las diferencias entre las medias se compararon mediante la prueba de la *t* de Student de dos colas no apareadas. La prueba de la χ^2 se utilizó para comparar datos categóricos. Se utilizó la prueba de la *U* de Mann-Whitney para analizar datos continuos sin distribución normal. Los resultados predefinidos en el análisis de supervivencia fueron: MSC, primer choque apropiado del desfibrilador automático implantable (DAI), muerte por insuficiencia cardíaca, trasplante cardíaco u otra muerte cardiovascular. La probabilidad acumulada para la ocurrencia de un evento se calculó utilizando el método de Kaplan-Meier. Se realizó una comparación con los datos publicados anteriormente. El análisis de supervivencia desde el nacimiento también se realizó para las mutaciones individuales. Se consideró estadísticamente significativo un valor de probabilidad de $p < 0,05$.

RESULTADOS

Se estudió a 180 probandos, consecutivos y no relacionados, afectados de miocardiopatía (155 MCH, 15 MCD y 10 no

compactadas) en busca de mutaciones en el gen *TNNT2* y en los otros cuatro genes principales del sarcómero (*MYBPC3*, *MHY7*, *TNNI3* y *TPM1*); 21 (11,7%) tenían mutaciones patógenas en *TNNT2*; 98 familiares dieron su consentimiento para el examen clínico (media, 4,7 familiares/familia) y 78 para el análisis genético de *TNNT2*; en 33 (42%) se halló alguna mutación. La suma de probandos y familiares portadores de mutaciones en *TNNT2* fue de 54. Asumiendo que algunos familiares de primer grado sin estudio genético pero afectados de MCH tendrían la misma mutación en *TNNT2*, la suma total fue de 68 pacientes: 57 afectados y 11 portadores asintomáticos.

Se identificaron seis mutaciones diferentes en 21 familias: Arg92Gln en 10 familias, Arg286His en 5, Arg278Cys en 3 y Arg92Trp, Arg94His e Ile221Thr en una familia cada una. Todas estas variantes excepto una (Ile221Thr) ya se han publicado como causantes de MCH^{8,14,15,17–19}.

Se encontraron dobles mutaciones en 4 probandos (19%): 2 con la mutación Arg278Cys (1 con la mutación Arg502Gln en *MYBPC3* y 1 con Arg723Cys en *MHY7*), 1 probando con la mutación Arg286His y la mutación Arg326Gln en *MYBPC3* y 1 probando con la mutación Arg92Gln, portador asimismo de una variante en *MYBPC3* que podría actuar de modificador genético. Ningún familiar era portador de dobles mutaciones. La distribución de mutaciones y pacientes fue la siguiente (figura 1): 30 Arg92Gln (55,6%), 8 Arg278Cys (14,8%), 8 Arg286His (14,8%), 4 Arg92Trp (7,4%), 3 Arg94His (5,6%) y 1 Ile221Thr (1,8%).

A todos los pacientes afectados se les realizó una estratificación del riesgo de MSC. Tenían antecedentes de MSC 13 probandos (62%), el 100% de las familias (n = 10) con la mutación Arg92Gln.

Se estudiaron el electrocardiograma y el ecocardiograma en la primera evaluación de todos los portadores de la mutación, excepto 3 pacientes (por MSC como presentación clínica). El electrocardiograma fue habitualmente anormal (criterios de voltaje de hipertrofia ventricular izquierda con ondas T negativas en precordiales e inferiores), a veces con anomalías solo leves en el ecocardiograma.

De los pacientes con la mutación Arg92Gln, 9 tenían un fenotipo de MCD en la primera evaluación, con disfunción ventricular izquierda grave. Además, un individuo afectado con Arg92Gln tenía un fenotipo de miocardiopatía no compactada. El resto presentaba MCH (tablas 1 y 2).

En el análisis de los 57 afectados de miocardiopatía, la media de edad a la presentación fue 37 ± 17 años; 30 (56%) eran varones. Los síntomas iniciales fueron: disnea en 10 (24%), MSC en 5 (12%), dolor torácico en 2 (5%) y síncope en 1 (2%); los demás estaban asintomáticos y el diagnóstico se realizó tras cribado familiar en

17 (40%) o electrocardiograma de rutina en 7 (17%). Las complicaciones durante el seguimiento fueron: taquicardia ventricular o fibrilación ventricular en 3 (7%), insuficiencia cardiaca en 17 (40%), síncope en 6 (14%), dolor torácico en 5 (12%), accidente cerebrovascular en 3 (7%) y fibrilación auricular en 11 (24%).

El GMM medio fue de $18,4 \pm 6$ (8–35) mm. Los pacientes con mutación Arg92Gln mostraron un GMM medio de $15,8 \pm 4$ mm. Solo 3 (7%) tenían obstrucción del tracto de salida ventricular izquierdo > 30 mmHg (un paciente de cada una de las mutaciones Arg278Cys, Arg286His e Ile221Thr). Hubo alta prevalencia de disfunción sistólica ventricular izquierda, en 12 pacientes (31%): 10 con la mutación Arg92Gln, 1 con Arg92Trp y 1 con Arg94His. El diámetro medio de la aurícula izquierda fue 43 ± 9 mm. Se realizó cardiorresonancia a 17 pacientes, de los que 15 (88%) presentaron un extenso realce tardío tras gadolinio.

El seguimiento clínico pudo realizarse en todos los pacientes (media, $5 \pm 2,5$ años). No se observaron cambios significativos en las dimensiones cardiacas o la función sistólica, independientemente del fenotipo cardiaco (MCH, MCD o no compactada).

A 14 individuos (33%) se les implantó un DAI: 8 probandos (6 en prevención primaria y 2 en prevención secundaria) y 6 familiares (5 en prevención primaria y 1 en secundaria). De los 14 pacientes con DAI, 11 tenían la mutación Arg92Gln; 1, Arg92Trp; 1, Arg278Cys (doble mutación en *MYBPC3*), y 1, Arg94His.

Además, 3 pacientes con Arg92Gln precisaron un dispositivo biventricular para la insuficiencia cardiaca congestiva y 2, un marcapasos bicameral por disfunción sinusal o bloqueo auriculoventricular. Ningún paciente precisó miectomía o trasplante cardiaco.

Durante el seguimiento fallecieron 3 pacientes, uno de insuficiencia cardiaca a los 60 años (paciente con dilatación y disfunción ventricular izquierda grave, Arg92Gln), otro de accidente cerebrovascular (Arg94His) y el tercero de causa desconocida (paciente con insuficiencia cardiaca crónica y disfunción ventricular, fenotipo y familiares con la mutación Arg92Gln, pero sin confirmación genética).

Tres pacientes tuvieron al menos una descarga apropiada del DAI: 2 con Arg92Gln y 1 con Arg278Cys (este con doble mutación en *MYBPC3*).

En cuanto a las 11 muertes relacionadas con mutaciones en *TNNT2* —suma de MSC del análisis del pedigrí (n = 6), la primera presentación de la enfermedad (n = 3), y las muertes durante el seguimiento (n = 2)—, 6 (54,5%) estaban relacionadas con el deporte, 9 (81,8%) eran varones y la media de edad era $21,7 \pm 10,9$; 7 (63,6%) tenían fenotipo de MCH, mientras que 2 (18,2%) tenían MCD y 2 (18,2%), fenotipo desconocido. El GMM medio era $14,6 \pm 5$ mm; 2 de ellos tuvieron algún episodio de fibrilación auricular. El grupo con Arg92Gln tenía historia familiar de MSC del 100% frente al 28,6% del grupo con mutaciones de *TNNT2* distintas de Arg92Gln (p = 0,008). La MSC como primer síntoma de la enfermedad ocurrió en 6 pacientes del grupo con Arg92Gln y ninguno en el grupo sin Arg92Gln. Además, se documentaron 3 MSC recuperadas en el grupo con Arg92Gln y ninguna en el otro grupo. En cuanto a las terapias de DAI apropiadas, se produjeron en 3 pacientes del grupo con Arg92Gln y 1 en el otro. Fallecieron durante el seguimiento 2 pacientes del grupo Arg92Gln y ninguno relacionado con otras mutaciones.

Respecto a la penetrancia, se detectó que un 50% de las personas del grupo Arg92Gln afectadas tenían 37 años de edad (figura 2).

La supervivencia se calculó desde el nacimiento para los portadores de mutaciones en *TNNT2*, incluidos familiares identificados a partir del árbol familiar que tenían MCH o eran portadores obligados. La mutación Arg92Gln se asoció con mayor tasa de MSC a edad juvenil. La supervivencia media de estos pacientes fue 54 (intervalo de confianza del 95%, 46–62) años, pero si se incluye a los

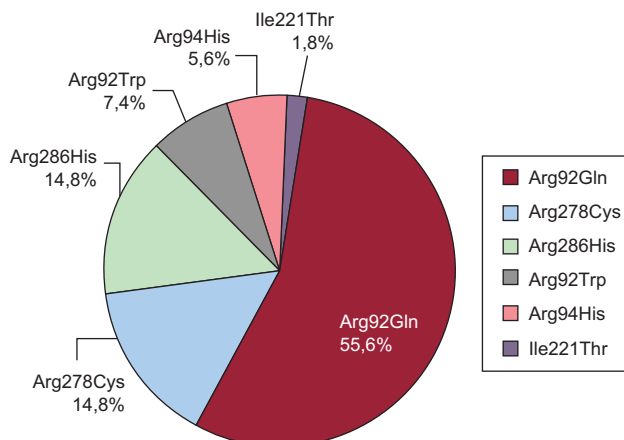


Figura 1. Distribución de las mutaciones y porcentaje de pacientes.

Tabla 1
 Datos clínicos y genéticos de las familias y pacientes incluidos en el estudio

Familia	Mutación TNNT2	Edad/sexo	Fenotipo	Edad al diagnóstico (años)	HFMS	Presentación	Clase funcional de la NYHA	FA	TV	GMM (mm)	Obstrucción TSVI	Diámetro AI (mm)	FEVI	RTG	MP/DAI (edad, años)	Terapia apropiada DAI	Muerte
1/Probando	Arg92Gln	22/V	MCD	22	Sí	MSC	I	No	No	12	No				No		Sí
1/Madre	Arg92Gln	70/M	MCD	60		Disnea	II	Sí	No	11	No	44	40		MP (60)		No
1/Hermana	Arg92Gln	42/M	MCD	42		MSC	I	Sí	No	8	No				No		Sí
2/Probando	Arg92Gln	31/V	MCH	13	Sí	MSC	I	No	Sí	20	No	48	60		DAI (13)	Sí	No
2/Padre	Arg92Gln	53/V	MCH	37		Cribado familiar	II	Sí	Sí	20	No	52	55		DAI (38)	Sí	No
2/Tía	Arg92Gln	45/M	MCH	28		Cribado familiar	III	Sí	No	22	No	50	60	Sí	No		No
3/Probando	Arg92Gln	64/M	MCD	50	Sí	Disnea	II	Sí	No	14	No	50	45	Sí	No		No
3/Hermana	Arg92Gln	40/M	MCH	34		Cribado familiar	I	No	No	14	No	46	60	Sí	No		No
3/Nieto*	Arg92Gln	8/V	—			—	I	No	No	7	No	25	65		No		No
3/Hermano	Arg92Gln	76/V	MCD	69		Disnea	IV	Sí	Sí		No		30		No		Sí
3/Sobrino	Arg92Gln	45/V	MCH	35		Cribado familiar	I	No	No	17	No	33	48	Sí	No		No
3/Sobrina	Arg92Gln	52/M	MCH	43		Cribado familiar	I	No	No	14	No	45	60		No		No
3/Sobrino-nieto	Arg92Gln	21/V	MCH	20		Cribado familiar	I	No	No	18	No		65	Sí	No		Sí
3/Sobrina-nieta	Arg92Gln	19/M	MCH	19		Cribado familiar	I	No	No	14	No		62	Sí	DAI (19)	No	No
4/Probando	Arg92Gln	72/V	MCD	67	Sí	Disnea	III	Sí	No	11	No	55	30	Sí	TRC (69)		Sí
4/Hermana	Arg92Gln	65/M	MCD	55		Disnea	III	Sí	Sí	15	No	60	33		DAI (63)	?	No
4/Sobrino	Arg92Gln	54/V	MCD	50		Disnea	III	No	No		No		30		TRC (52)		No
4/Sobrino-nieto	Arg92Gln	19/V	MCH	11		MSC	I	No	Sí	13	No	30	65		DAI (11)	?	No
5/Probando	Arg92Gln	66/V	MCD	40	Sí	Dolor torácico	II	Sí	Sí	20	No	50	30		DAI + TRC (62)	?	No
6/Probando	Arg92Gln	49/V	MCH	35	Sí	Cribado familiar	I	No	Sí	15	No	43	60	Sí	DAI (45)	No	No
6/Hermana	Arg92Gln	54/M	MCH	24		Cribado familiar	II	Sí	Sí	19	No	48	30		DAI	?	No
6/Hija*	Arg92Gln	7/F	—			—	I	No	No	7	No	27	70		No		No
7/Probando	Arg92Gln	40/V	MCH	36	Sí	Cribado familiar	I	No	No	22	No	47	60	Sí	DAI (38)	No	No
7/Sobrino*	Arg92Gln	12/V	—			—	I	No	No	8	No	28	65		No		No
7/Sobrina*	Arg92Gln	6/M	—			—	I	No	No		No		60		No		No
8/Probando	Arg92Gln	36/V	MCH	17	Sí	MSC	I	No	Sí	20	No	33	62		DAI (17)	?	No
8/Hijo*	Arg92Gln	8/V	—			—	I	No	No	9	No	27	70		No		No
9/Probando	Arg92Gln	52/M	MCH	51	Sí	Disnea	II	No	No	15	No	31	58	No	No		No
9/Hija	Arg92Gln	27/M	MCH	26		Cribado familiar	I	No	No	20	No	29	65	Sí	No		No
10/Probando	Arg92Gln	46/V	MCNC	40	Sí	ECG de rutina	III	No	Sí	10	No	60	21		DAI (44)	No	No
11/Probando	Arg92Trp	69/M	MCH	57	Sí	Cribado familiar	II	No	No	25	No	42	33		DAI (69)	No	No
11/Hijo	Arg92Trp	32/V	MCH	28		Cribado familiar	I	No	No	15	No	40	65		No		No
11/Hija	Arg92Trp	25/M	MCH	20		Cribado familiar	I	No	No	13	No	40	74	Sí	No		No
11/Hija*	Arg92Trp	36/M	—			—	I	No	No	10	No	33	65		No		No
12/Probando	Arg278Cys	47/V	MCH	18	No	ECG de rutina	I	No	No	23	No	38	60	Sí	No		No
12/Padre	Arg278Cys	71/V	MCH	57		ECG de rutina	I	No	No	35	Sí	58	58		No		No
12/Primo	Arg278Cys	40/V	MCH	37		Cribado familiar	I	No	No	16	No	36	62		No		No
13/Probando	Arg278Cys	41/M	MCH	37	No	Disnea	I	No	No	18	No	35	65	Sí	No		No
13/Hermano	Arg278Cys	44/V	MCH	42		Cribado familiar	I	No	No	22	No	36	70	Sí	No		No

Tabla 1 (Continuación)

Datos clínicos y genéticos de las familias y pacientes incluidos en el estudio

Familia	Mutación TNN2	Edad/ sexo	Fenotipo	Edad al diagnóstico (años)	HFMS	Presentación	Clase funcional de la NYHA	FA	TV	GMM (mm)	Obstrucción TSVI	Diámetro AI (mm)	FEVI	RTG	MP/DAI (edad, años)	Terapia apropiada DAI	Muerte
13/Madre*	Arg278Cys	75/M	–		–		I	No	No	10	No	32	60		No		No
14/Probando	Arg278Cys	68/V	MCH	55	No	Dolor torácico	II	No	Sí	30	No	44	68		DAI (62)	Sí	No
14/Hija*	Arg278Cys	29/M	–		–		I	No	No	9	No	31	62		No		No
15/Probando	Arg286His	80/M	MCH	77	Sí	Disnea	II	No	No	21	Sí	51	70		MP (79)		No
15/Hijo*	Arg286His	48/V	–		–		I	No	No	10	No	35	65		No		No
16/Probando	Arg286His	35/V	MCH	25	No	ECG de rutina	I	No	No	21	No	34	60		No		No
17/Probando	Arg286His	36/M	MCH	34	No	ECG de rutina	I	No	No						No		No
18/Probando	Arg286His	16/V	MCH	15	No	ECG de rutina	I	No	No	21	No	28	65		No		No
18/Madre*	Arg286His	40/M	–		–		I	No	No	10	No	35	60		No		No
18/Primo*	Arg286His	6/V	–		–		I	No	No		No		75		No		No
19/Probando	Arg286His	53/V	MCH	52	No	ECG de rutina	I	No	No	21	No	32	67	Sí	No		No
20/Probando	Arg94His	15/V	MCH	14	Sí	Cribado familiar	I	No	No	33	No	41	64	No	No		No
20/Padre	Arg94His	39/V	MCH	34		Síncope	II	No	No		No		40		DAI (34)	?	No
20/Tía	Arg94His	36/M	MCH	22											No		Sí
21/Probando	Ile221Thr	75/M	MCH	62	No	Disnea	III	Sí	No	22	Sí	50	60		No		No

AI: aurícula izquierda; DAI: desfibrilador automático implantable; ECG: electrocardiograma; FA: fibrilación auricular; FEVI: fracción de eyección del ventrículo izquierdo; GMM: grosor miocárdico máximo; HFMS: historia familiar de muerte súbita; M: mujer; MCD: miocardiopatía dilatada; MCH: miocardiopatía hipertrófica; MCNC: miocardiopatía no compactada; MP: marcapasos; MSC: muerte súbita cardíaca; NYHA: *New York Heart Association*; RTG: realce tardío de gadolinio; TRC: terapia de resincronización cardíaca; TSVI: tracto de salida del ventrículo izquierdo; TV: taquicardia ventricular sostenida o no sostenida; V: varón.

* Portadores (genotipo +, fenotipo –).

Tabla 2Características clínicas, ecocardiográficas y pronóstico de los pacientes afectados de miocardiopatía según la mutación hallada en el gen *TNNT2*

	Arg92Gln (n=25)	Arg278Cys (n=6)	Arg286His (n=5)	Arg92Trp (n=3)	Arg94His (n=3)
Edad (años)	46,4 ± 17	52 ± 14	44 ± 24	42 ± 23	30 ± 13
Varones, n (%)	14 (56)	5 (83)	3 (60)	1 (33)	2 (66,6)
Fenotipo, n (%)	MCH, 15 (60); MCD, 9 (36); MCNC, 1 (4)	MCH	MCH	MCH	MCH
Edad al diagnóstico (años)	37 ± 16	41 ± 14	40,6 ± 24	35 ± 19	23 ± 10
HFMS (%)	100 (n=21)	0 (n=3)	20 (n=5)	100 (n=1)	0 (n=1)
Presentación (%)	Cribado familiar, 44; disnea, 28; MSC, 20	Cribado familiar, 33; ECG rutina, 33; disnea, 16; dolor torácico, 16	ECG rutina, 80; disnea, 20	Cribado familiar, 100	Cribado familiar, 33; síncope, 33
Promedio de la NYHA	1,76	1,2	1,2	1,3	1,5
FA, n (%)	(40)	0	0	0	0
TV, n (%)	(40)	1 (16,6)	0	0	0
GMM (mm)	15,8 ± 4	24 ± 7	21 ± 0	17,7 ± 6	
Obstrucción TSVI, n (%)	0	1 (16,6)	1 (25)	0	0
Diámetro AI (mm)	45 ± 9,6	41 ± 9	36 ± 10	40,6 ± 1,6	
FEVI (%)	49 ± 15	64 ± 5	65 ± 4	57 ± 21	52 ± 17
RTG, n (%)	10 (91)	3 (100)			
DAI, n (%)	11 (44)	1 (16,6)	0	1 (33)	1 (33)
Muerte, n (%)	5 (20)	0	0	0	1 (33)

AI: aurícula izquierda; DAI: desfibrilador automático implantable; ECG: electrocardiograma; FA: fibrilación auricular; FEVI: fracción de eyección del ventrículo izquierdo; GMM: grosor máximo miocárdico; HFMS: historia familiar de muerte súbita; MCD: miocardiopatía dilatada; MCH: miocardiopatía hipertrófica; MCNC: miocardiopatía no compactada; MSC: muerte súbita cardiaca; NYHA: *New York Heart Association*; RTG: realce tardío de gadolinio; TSVI: tracto de salida del ventrículo izquierdo; TV: taquicardia ventricular sostenida o no sostenida.

pacientes con MSC recuperada o choque apropiado del DAI, se reduce a 48 años (figura 3). En el grupo con Arg92Gln, la supervivencia a los 55 años fue solo del 50% (intervalo de confianza del 95%, 41-58%).

La baja tasa de MSC dificultó el análisis de subgrupos; sin embargo, al comparar probandos con familiares, no hubo diferencias en la mortalidad cardiaca (*log rank test* de Kaplan-Meier, $p = 0,62$). Se compararon las curvas de supervivencia de la población de estudio: por un lado, la mutación Arg92Gln y, por otro, las otras cinco (debido al diferente perfil pronóstico

comentado previamente), otras mutaciones genéticas del sarcómero y pacientes sin mutación identificada (figura 4). Del análisis de las curvas de supervivencia, se concluye que los pacientes con la mutación Arg92Gln tenían una tasa de supervivencia mucho más baja que los otros grupos (otras mutaciones en *TNNT2*, otros genes sarcoméricos y pacientes con mutación no identificada). Hubo diferencias estadísticamente significativas con el grupo de otras mutaciones en *TNNT2* (*log rank test*, 11,71; $p = 0,0006$). Además, el grupo de pacientes con mutación en *TNNT2* en general tuvo una tasa de supervivencia peor que el grupo de otros genes o mutación no identificada, pero esto fue a expensas de los pacientes con la mutación Arg92Gln. No se analizó a los pacientes con dobles mutaciones conjuntamente con otras mutaciones individuales.

DISCUSIÓN

Las mutaciones en *TNNT2* se consideran una causa infrecuente de MCH (5%)^{8,9,20,21}. En este estudio, la prevalencia fue mayor que en series previas^{9,10,17,18,22-24}, en parte debido a un probable efecto fundador. Este es el estudio con el mayor número de familias y uno de los estudios de más amplia cohorte longitudinal de mutaciones en *TNNT2* (tabla 3) desde la publicación del primer estudio que indicaba una alta incidencia de MSC en estos pacientes⁹. Estos resultados confirman que la MSC en jóvenes es común con algunas mutaciones de este gen, pero esto no se puede extrapolar a todas las mutaciones conocidas.

El electrocardiograma es casi siempre anormal, a veces con anomalías solo leves en el ecocardiograma, lo que resalta el papel de ambas pruebas en la detección de esta enfermedad, algo ya reflejado previamente, pero que es importante destacar.

Hay una diferencia respecto a estudios anteriores^{9,10,17,18,22-24} en la menor prevalencia de obstrucción del tracto de salida del ventrículo izquierdo en reposo: solo el 7% de los pacientes, algo similar al último estudio publicado²³.

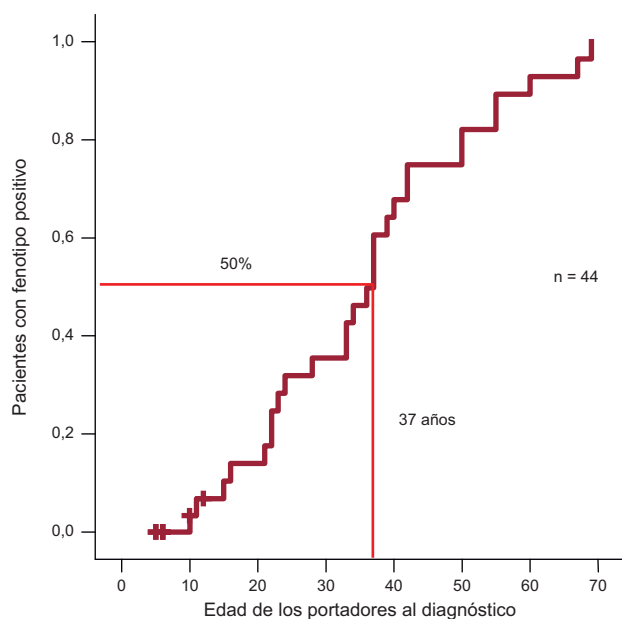


Figura 2. Penetrancia de la enfermedad en portadores de la mutación Arg92Gln: el 25% a los 23 años, el 50% a los 37 años y el 75% a los 50 años.

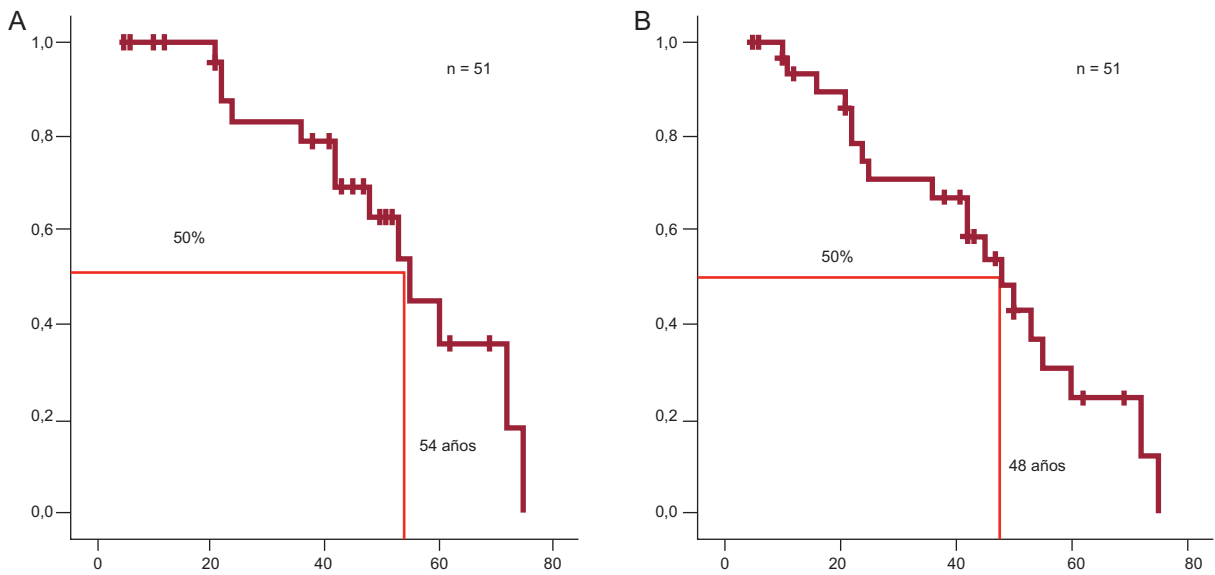


Figura 3. A: supervivencia libre de muerte súbita cardiaca de todos los individuos portadores de la mutación Arg92Gln (incluye a los familiares que tenían miocardiopatía hipertrófica o eran portadores obligados). B: igual que A, pero incluyendo la muerte súbita cardiaca recuperada y a los pacientes con terapias apropiadas del desfibrilador automático implantable.

Se han identificado seis estudios sobre mutaciones en *TNNT2* que analizan la supervivencia^{9,10,17,18,22,23}. Comprenden en total a 258 portadores, 68 fallecidos aparentemente de causas cardiovasculares, la mayoría súbitamente, pero 50 de ellos son de una sola publicación. Por lo tanto, la mayoría de los estudios tienen un bajo número de MSC, lo que concuerda con los datos prospectivos del presente estudio (tabla 3).

El análisis del árbol familiar (figura 5) muestra una alta prevalencia de MSC en las familias afectadas, pero solo con algunas

mutaciones (Arg92Gln principalmente, pero también Arg92Trp y Arg94His). La tasa de MSC fue demasiado pequeña para realizar un adecuado análisis estadístico de subgrupos, al igual que en estudios previos²³. El diferente pronóstico en familias con las mismas mutaciones indica que otros mecanismos (genéticos, epigenéticos o factores ambientales) pueden haber tenido alguna influencia.

Algunos estudios previos²⁴ ya documentaron casos de MSC con poca o incluso nula hipertrofia en portadores de mutaciones en

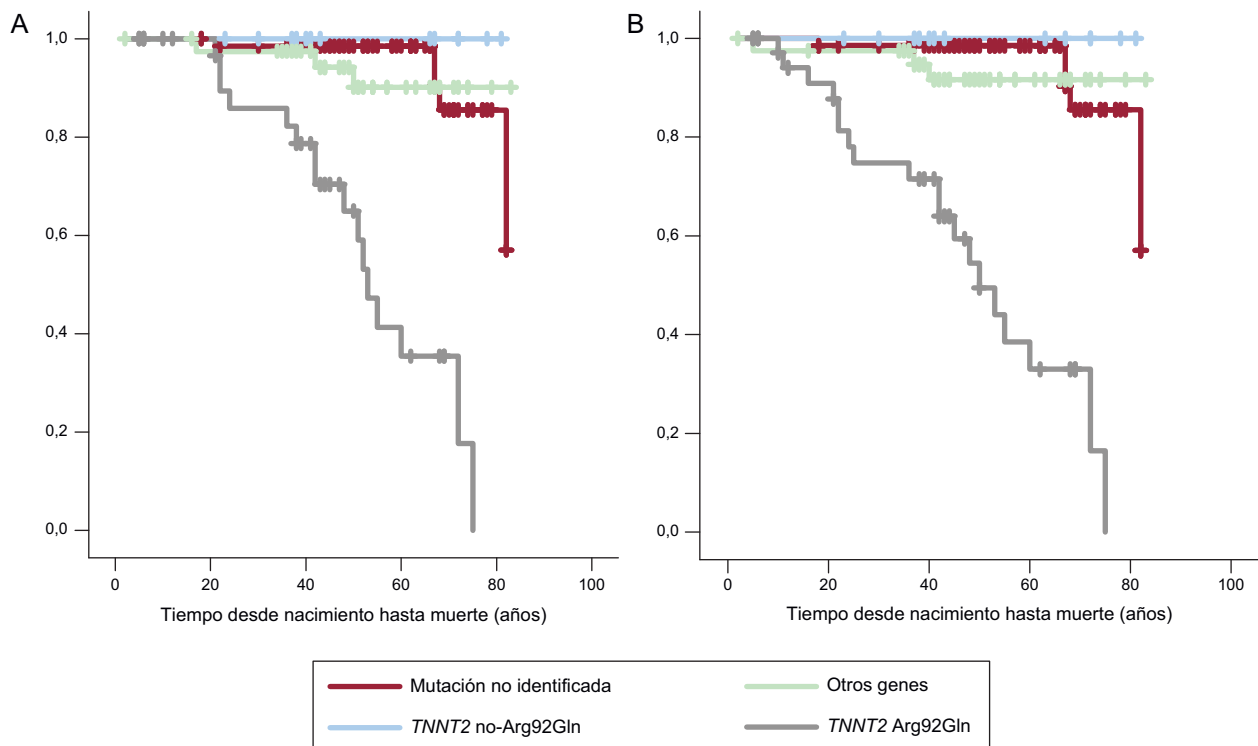


Figura 4. A: supervivencia libre de muerte súbita cardiaca en los cuatro grupos de pacientes con miocardiopatía hipertrófica según resultado genético. B: supervivencia libre de muerte súbita cardiaca incluyendo las muertes súbitas cardiacas recuperadas y los pacientes con terapias del desfibrilador automático implantable apropiadas.

Tabla 3
Estudios publicados sobre supervivencia con mutaciones en el gen *TNNT2*

Estudios	N.º de familias	N.º de pacientes	N.º de muertes cardiacas	N.º de muertes súbitas	Mutación
Watkins et al ⁹	11	112	50	39	Ile79Asn Arg92Gln Phe110Ile ΔGlu160 Glu163Lys Glu244Asp Intron 15 G>A Arg278Cys
Nakajima-Tanaguchi et al ²²	1	4	2	2	Ala104Val
Moolman et al ¹⁰	2	22	7	7	Arg92Trp
Anan et al ¹⁷	6	18	2	2	Phe110Ile
Torricelli et al ¹⁸	5	10	0	0	Phe110Ile Arg130Cys ΔGlu160 Arg92Gln Arg278Cys
Pasquale et al ²³	20	92	¿?	7	Arg278Cys Arg92Leu Arg92Trp ΔGlu163 IVS15+1G>A Ala104Val Arg278His Arg92Gln Arg94Leu Glu163Lys Glu83Lys Ile79Asn
Ripoll-Vera et al, 2015 [*]	21	54	11	6	Arg92Gln Arg92Trp Arg286His Arg278Cys Arg94His Ile221Thr

* Resultados del trabajo actual.

TNNT2. También se ha podido observar en algunos pacientes, pero solo con la mutación Arg92Gln. Los pacientes que presentaron MSC tenían más MCH que MCD, y el GMM era de solo $14,6 \pm 6$ mm. La relativa escasez de eventos en la presente cohorte conlleva que no se pueda determinar el riesgo relativo de MSC de los portadores de mutaciones con ecocardiogramas normales.

Este estudio ha detectado importantes diferencias en el pronóstico entre una mutación (Arg92Gln) y las otras cinco mutaciones en *TNNT2*, los pacientes con mutaciones en otros genes sarcoméricos y también en pacientes con mutación no identificada. Los pacientes con la mutación Arg92Gln tuvieron una presentación más precoz, peor pronóstico, alta incidencia de MSC, fenotipo mixto (MCH con hipertrofia leve, MCD con disfunción ventricular, miocardiopatía no compactada), ausencia de obstrucción, importante fibrosis y frecuente necesidad de DAI o terapia de resincronización.

El adelgazamiento progresivo del miocardio y el deterioro de su función contráctil son un fenómeno bien conocido en la MCH^{3,4}. En este estudio, 9 pacientes tenían ya dilatación ventricular a la presentación (edad, $50,6 \pm 14,6$ años, todos con Arg92Gln) y 2 fallecieron de insuficiencia cardiaca durante el seguimiento, lo

que indica que la progresión a insuficiencia cardiaca puede ser relativamente común en estos pacientes. De hecho, los pacientes con MCH eran más jóvenes ($28,8 \pm 11,8$ años) que los pacientes con MCD. Sin embargo, no se observó ningún caso de progresión a dilatación ventricular, lo que quizá pueda deberse al corto tiempo de seguimiento, por lo que no se puede concluir con total seguridad que los sujetos que presentaban MCD al diagnóstico en realidad eran sujetos con MCH en fase de *burn-out*.

Un probando con Arg92Gln presentó miocardiopatía no compactada, asociación no descrita hasta ahora. Es importante recordar que, en el caso de pacientes con MCH y MCD, siempre se debe incluir en el estudio genético el gen *TNNT2* y posiblemente también, a raíz de estos hallazgos, en casos de miocardiopatía no compactada.

La mutación Arg92Trp afecta al mismo aminoácido que Arg92Gln, por lo que el comportamiento es similar. Se asocia con MCH, hipertrofia leve y alta incidencia de MSC^{5,19}.

La mutación Arg278Cys también se asocia con MCH de presentación tardía e hipertrofia leve-moderada^{9,18,25-27}. La MSC no es frecuente en jóvenes, sino a edades avanzadas. Se asocia con frecuencia con otras variantes patógenas²⁷. En 3 familias, 2 probandos tuvieron mutaciones dobles. No había antecedentes de MSC y el GMM era muy variable (14-35 mm).

La mutación Arg286His se ha asociado con MCH¹⁹. Las 3 familias tenían MCH con un GMM de 21 mm, sin alto riesgo de MSC.

La mutación Arg94His también es una causa conocida de MCH. Los primeros síntomas pueden manifestarse en la infancia y también pueden tener eventos arrítmicos graves en casos con fenotipo aparentemente leve²⁸.

Por último, la mutación Ile221Thr no se había publicado previamente. Se la considera una variante genética rara que afecta a una región funcional relevante. Solo se pudo estudiar el caso índice (que tiene una clara MCH), por lo que no fue posible un estudio de la segregación en la familia para confirmar su patogenicidad.

Se considera que las dobles mutaciones pueden conllevar peor pronóstico. Otros estudios realizados en mutaciones del gen *TNNT2* no dieron datos sobre mutaciones adicionales en otros genes. En esta serie se hallaron mutaciones dobles en 4 probandos (19%), pero en ningún familiar estudiado. En la literatura se hallan mutaciones dobles solo en el 5% de las MCH^{7,23}. Solo 1 de los 4 pacientes con doble mutación tuvo una estratificación de riesgo desfavorable, y se le implantó un DAI, pero no hay datos suficientes para establecer un pronóstico relacionado con mutaciones dobles.

Se ha demostrado un probable efecto fundador de la mutación Arg92Gln. De las 10 familias, 9 proceden del mismo pueblo y, mediante estudio genealógico extenso (en archivos parroquiales y censo poblacional), se ha conseguido entroncar 6 de ellas con un antepasado común nacido en 1784. No se ha realizado estudio de haplotipos por no estar disponible en nuestro ámbito por el momento.

Limitaciones

Al igual que en estudios previos, pudo haber sesgo de selección debido a que se llevó a cabo en una unidad especializada. Se incluyó a pacientes con confirmación genética y clínica (o patológica), pero también a familiares con fenotipo positivo y a los fallecidos súbitamente, a los que se presumió afectados también pese a no tener confirmación genética.

Las diferencias fenotípicas encontradas entre algunos pacientes con las mismas mutaciones indican que el pronóstico de estos individuos está influido por muchos otros factores, además de la propia mutación.

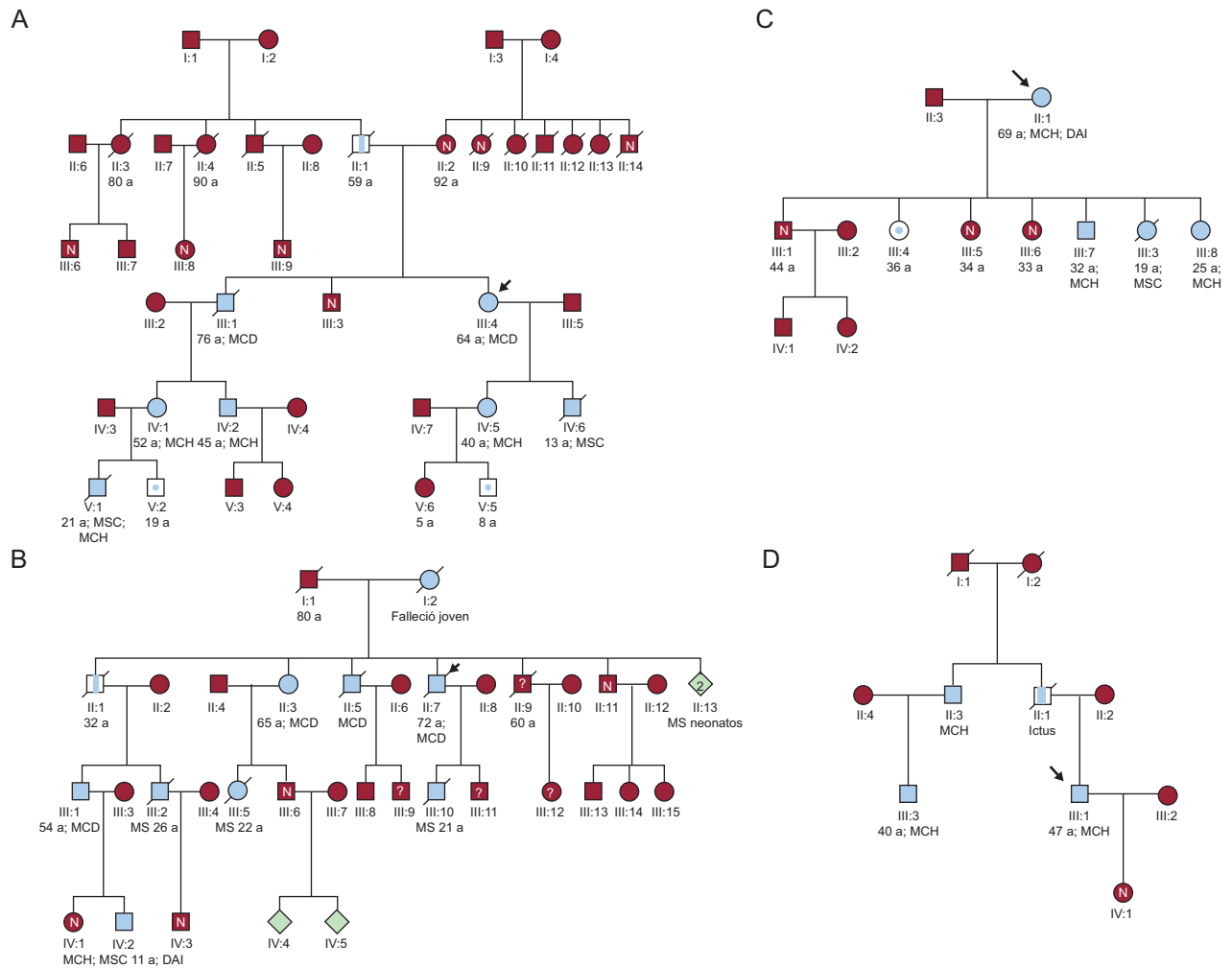


Figura 5. Árboles familiares de las familias 3-Arg92Gln- (A), 4-Arg92Gln- (B), 11-Arg92Trp- (C) y 12-Arg278Cys- (D). a: años; DAI: desfibrilador automático implantable; MCD: miocardiopatía dilatada; MCH: miocardiopatía hipertrófica; MS: muerte súbita; MSC: muerte súbita cardiaca.

CONCLUSIONES

La investigación de la correlación genotipo-fenotipo en la MCH sigue siendo un reto. Las mutaciones en el gen *TNNT2* fueron más frecuentes en esta serie, en parte por un probable efecto fundador. El perfil clínico y pronóstico dependió en buena medida de la mutación. Los portadores de Arg92Gln tenían un perfil de riesgo significativamente peor que otros pacientes. La MSC fue una complicación frecuente y puede ocurrir en individuos jóvenes con poca o ninguna hipertrofia. La MCD con disfunción ventricular era bastante común entre los portadores de algunas mutaciones (Arg92Gln).

En conjunto, estos hallazgos tienen importantes implicaciones para el estudio clínico y genético de las familias con miocardiopatía, sobre todo el hallazgo de la mutación Arg92Gln, que debería provocar un cambio en el manejo del individuo en cuanto a prevención de la MSC, dada su demostrada malignidad.

FINANCIACIÓN

Red de Investigación Cardiovascular del Instituto de Salud Carlos III (RD12/004/0069) y CIBEROBN (Centro de Investigación Biomédica en Red de la Fisiopatología de la Obesidad y la Nutrición) (CB12/03/30038), Madrid, España.

CONFLICTO DE INTERESES

Ninguno.

BIBLIOGRAFÍA

1. Maron BJ, Gardin JM, Flack JM, Gidding SS, Kurosaki TT, Bild DE. Prevalence of hypertrophic cardiomyopathy in a general population of young adults: echocardiographic analysis of 4111 subjects in the CARDIA study: Coronary Artery Risk Development in (Young) Adults. *Circulation*. 1995;92:785–9.
2. Corrado D, Basso C, Pavei A, Michieli P, Schiavon M, Thiene G. Trends in sudden cardiovascular death in young competitive athletes after implementation of a preparticipation screening program. *JAMA*. 2006;296:1593–601.
3. Spirito P, Maron BJ, Bonow RO, Epstein SE. Occurrence and significance of progressive left ventricular wall thinning and relative cavity dilatation in hypertrophic cardiomyopathy. *Am J Cardiol*. 1987;60:123–9.
4. Biagini E, Coccolo F, Ferlito M, Perugini E, Rocchi G, Bacchi-Reggiani L, et al. Dilated-hypokinetic evolution of hypertrophic cardiomyopathy: prevalence, incidence, risk factors, and prognostic implications in pediatric and adult patients. *J Am Coll Cardiol*. 2005;46:1543–50.
5. Ackerman MJ, VanDriest SL, Ommen SR, Will ML, Nishimura RA, Tajik AJ, et al. Prevalence and age-dependence of malignant mutations in the beta-myosin heavy chain and troponin T genes in hypertrophic cardiomyopathy: a comprehensive outpatient perspective. *J Am Coll Cardiol*. 2002;39:2042–8.
6. Varnava A, Baboonian C, Davison F, De Cruz L, Elliott PM, Davies MJ, et al. A new mutation of the cardiac troponin T gene causing familial hypertrophic cardiomyopathy without left ventricular hypertrophy. *Heart*. 1999;82:621–4.

7. Elliott PM, Gimeno JR, Thaman R, Shah J, Ward D, Dickie S, et al. Historical trends in reported survival rates in patients with hypertrophic cardiomyopathy. *Heart*. 2006;92:785–91.
8. Van Driest SL, Ackerman MJ, Ommen SR, Shakur R, Will ML, Nishimura RA, et al. Prevalence and severity of «benign» mutations in the beta-myosin heavy chain, cardiac troponin T, and alpha-tropomyosin genes in hypertrophic cardiomyopathy. *Circulation*. 2002;106:3085–90.
9. Watkins H, McKenna WJ, Thierfelder L, Suk HJ, Anan R, O'Donoghue A, et al. Mutations in the genes for cardiac troponin T and α -tropomyosin in hypertrophic cardiomyopathy. *N Engl J Med*. 1995;332:1058–64.
10. Moolman JC, Corfield VA, Posen B, Ngumbela K, Seidman C, Brink PA, et al. Sudden death due to troponin T mutations. *J Am Coll Cardiol*. 1997;29:549–55.
11. Spirito P, Bellone P, Harris KM, Bernabo P, Bruzzi P, Maron BJ. Magnitude of left ventricular hypertrophy and risk of sudden death in hypertrophic cardiomyopathy. *N Engl J Med*. 2000;342:1778–85.
12. Maron BJ, Spirito P, Wesley YE, Arce J. Development and progression of left ventricular hypertrophy in children with hypertrophic cardiomyopathy. *N Engl J Med*. 1986;315:610–4.
13. Shapiro LM, McKenna WJ. Distribution of left ventricular hypertrophy in hypertrophic cardiomyopathy: a two-dimensional echocardiographic study. *J Am Coll Cardiol*. 1983;2:437–44.
14. McKenna WJ, Spirito P, Desnos M, Dubourg O, Komajda M. Experience from clinical genetics in hypertrophic cardiomyopathy: proposal for new diagnostic criteria in adult members of affected families. *Heart*. 1997;77:130–2.
15. Monserrat L, Elliott PM, Gimeno JR, Sharma S, Penas-Lado M, McKenna WJ. Non-sustained ventricular tachycardia in hypertrophic cardiomyopathy: an independent marker of sudden death risk in young patients. *J Am Coll Cardiol*. 2003;42:873–9.
16. Maron BJ, McKenna WJ, Danielson GK, Kappenberger LJ, Kuhn HJ, Seidman CE, et al; Task Force on Clinical Expert Consensus Documents. American College of Cardiology; Committee for Practice Guidelines. European Society of Cardiology. American College of Cardiology/European Society of Cardiology clinical expert consensus document on hypertrophic cardiomyopathy: a report of the American College of Cardiology Foundation Task Force on Clinical Expert Consensus Documents and the European Society of Cardiology Committee for Practice Guidelines. *J Am Coll Cardiol*. 2003;42:1687–713.
17. Anan R, Shono H, Kisanuki A, Arima S, Nakao S, Tanaka H. Patients with familial hypertrophic cardiomyopathy caused by a Phe110Ile missense mutation in the cardiac troponin T gene have variable cardiac morphologies and a favorable prognosis. *Circulation*. 1998;98:391–7.
18. Torricelli F, Girolami F, Olivetto I, Passerini I, Frusconi S, Vargiu D, et al. Prevalence and clinical profile of troponin T mutations among patients with hypertrophic cardiomyopathy in Tuscany. *Am J Cardiol*. 2003;92:1358–62.
19. Van Driest S, Ellsworth EG, Ommen SR, Tajik AJ, Gersh BJ, Ackerman MJ. Prevalence and spectrum of thin filament mutations in an outpatient referral population with hypertrophic cardiomyopathy. *Circulation*. 2003;108:445–51.
20. Mogensen J, Bahl A, Kubo T, Elanko N, Taylor R, McKenna WJ. Comparison of fluorescent SSCP and denaturing HPLC analysis with direct sequencing for mutation screening in hypertrophic cardiomyopathy. *J Med Genet*. 2003;40:e59.
21. Forissier JF, Carrier L, Farza H, Bonne G, Bercovici J, Richard P, et al. Codon 102 of the cardiac troponin T gene is a putative hot spot for mutations in familial hypertrophic cardiomyopathy. *Circulation*. 1996;94:3069–73.
22. Nakajima-Taniguchi C, Matsui H, Fujio Y, Nagata S, Kishimoto T, Yamauchi-Takahara K. Novel missense mutation in cardiac troponin T gene found in Japanese patient with hypertrophic cardiomyopathy. *J Mol Cell Cardiol*. 1997;29:839–43.
23. Pasquale F, Syrris P, Kaski JP, Mogensen J, McKenna WJ, Elliott P. Long-term outcomes in hypertrophic cardiomyopathy caused by mutations in the cardiac troponin T gene. *Circ Cardiovasc Genet*. 2012;5:10–7.
24. Gimeno JR, Monserrat L, Pérez-Sánchez I, Marín F, Caballero L, Hermida-Prieto M, et al. Miocardiopatía hipertrófica. Estudio del gen de la troponina T en 127 familias españolas. *Rev Esp Cardiol*. 2009;62:1473–7.
25. Theopistou A, Anastasakis A, Miliou A, Rigopoulos A, Toutouzas P, Stefanadis C. Clinical features of hypertrophic cardiomyopathy caused by an Arg278Cys missense mutation in the cardiac troponin T gene. *Am J Cardiol*. 2004;94:246–9.
26. Olivetto I, Girolami F, Ackerman MJ, Nistri S, Bos JM, Zachara E, et al. Myofibrillar protein gene mutation screening and outcome of patients with hypertrophic cardiomyopathy. *Mayo ClinProc*. 2008;83:630–8.
27. García-Castro M, Coto E, Reguero JR, Berrazuela JR, Álvarez V, Alonso B, et al. Espectro mutacional de los genes sarcómicos MYH7, MYBPC3, TNNT2, TNNI3 y TPM1 en pacientes con miocardiopatía hipertrófica. *Rev Esp Cardiol*. 2009;62:48–56.
28. Millat G, Bouvagnet P, Chevalier P, Dauphin C, Jouk PS, Da Costa A, et al. Prevalence and spectrum of mutations in a cohort of 192 unrelated patients with hypertrophic cardiomyopathy. *Eur J Med Genet*. 2010;53:261–7.