

## Miocardopatía Arritmogénica

La Miocardopatía arritmogénica (MA), antes llamada Displasia arritmogénica de ventrículo derecho, es una **enfermedad del músculo cardíaco de origen genético**



Es muy importante cuando se diagnostica un caso, estudiar a todos los familiares de primer grado por la alta posibilidad de que haya más afectados en la familia

## ¿Qué síntomas produce?



Algunos de los síntomas comunes son **palpitaciones, mareos, pérdidas de conocimiento y dificultad para respirar**

Los síntomas dependerán de cómo avanza la enfermedad en la persona y si la enfermedad afecta a uno o ambos ventrículos. Algunas personas no tienen ningún síntomas

## ¿Cuándo y cómo se desarrolla?

La mutación está presente desde el nacimiento, pero las alteraciones en el músculo cardíaco rara vez se presentan antes de la adolescencia

La MA puede ser difícil de diagnosticar ya que los cambios en el músculo del corazón pueden ser muy sutiles

### Las pruebas para su diagnóstico incluyen

ECG

ecocardiograma

prueba de  
esfuerzo

holter ECG de  
24 horas

resonancia  
magnética  
cardíaca

Puede existir un riesgo de muerte súbita en algunos pacientes, lo que será valorado por el especialista

Existen algunos tratamientos que ayudan a reducir el riesgo de desarrollar síntomas, aliviarlos y prevenir complicaciones. Algunas personas pueden necesitar la implantación de un DAI (desfibrilador automático implantable)

