

## Miocardopatía arritmogénica

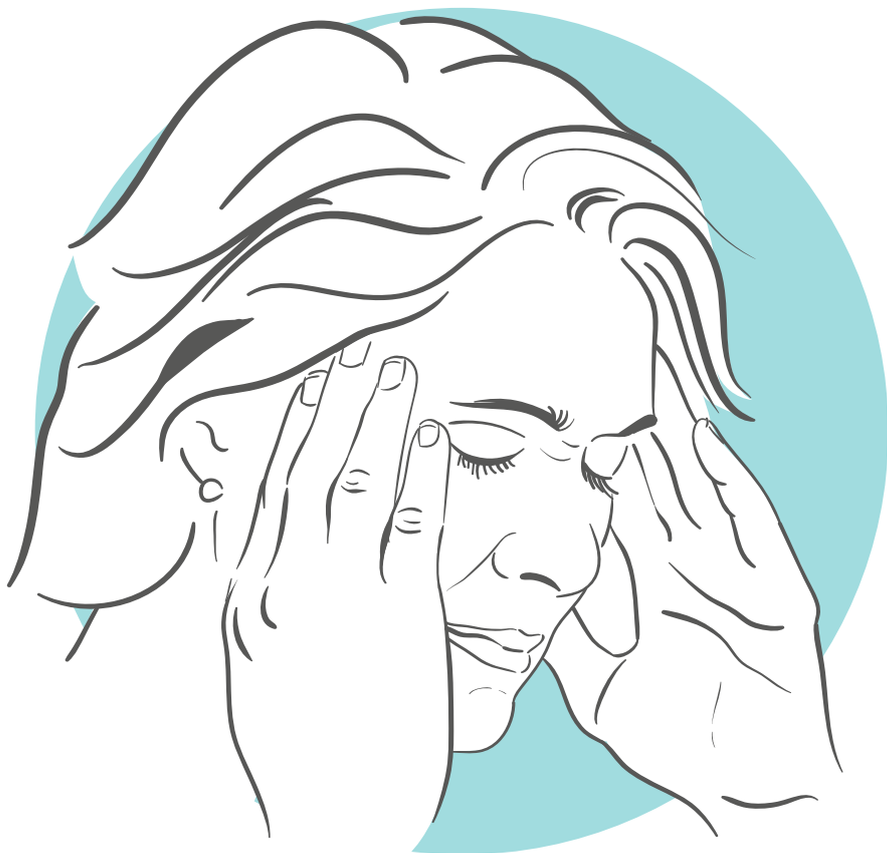
La miocardopatía arritmogénica MCA, antes llamada displasia arritmogénica de ventrículo derecho, es **una enfermedad del músculo cardiaco de origen genético**.



**riesgo del 50% de transmisión a la descendencia**

**Cuando se diagnostica un caso, es muy importante 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 síntoma.**

## ¿Cuándo y cómo se desarrolla?

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

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

## Las pruebas para su diagnóstico incluyen:

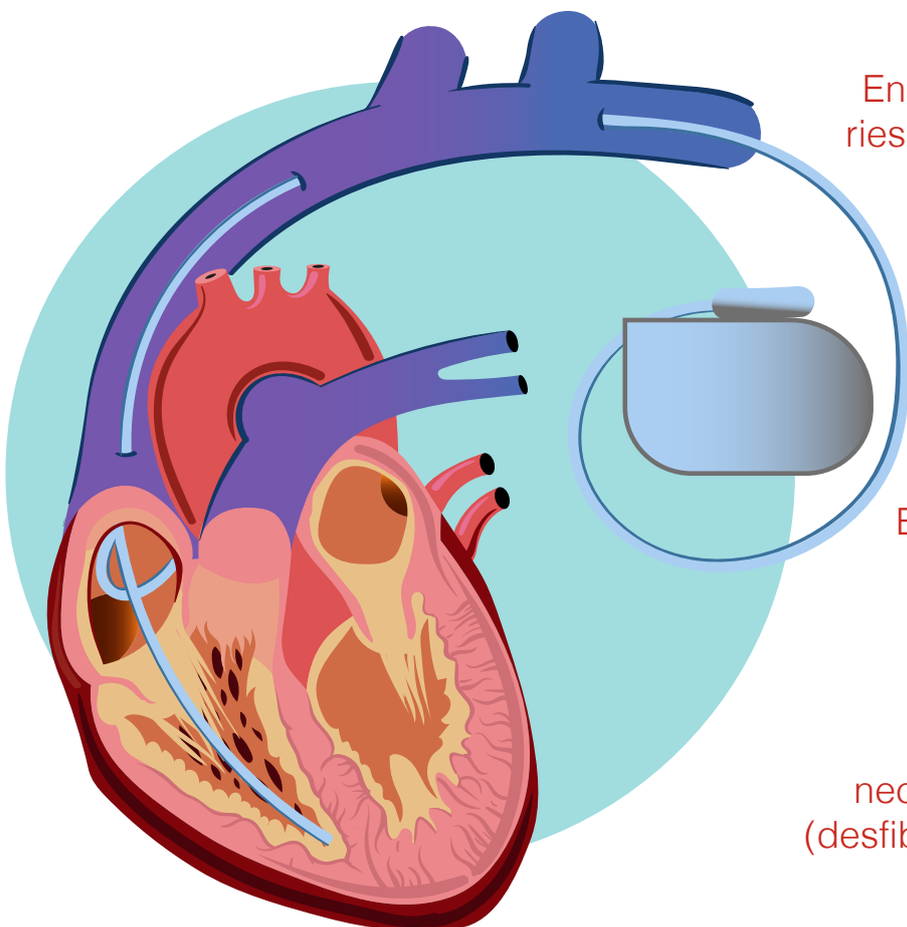
Electrocardiograma (ECG)

Ecocardiograma

Prueba de esfuerzo

Holter ECG de 24 horas

Resonancia magnética cardiaca



En algunos pacientes puede existir riesgo de muerte súbita, 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).