DIARIO

MAGAZINE

EL VIAJERO

DISEÑO WEB GRUPO SIGLO XXI







ANÚNCIATE AQUÍ 500.000 lectores al mes Solicita información :)

## **SIGLO XXI**

DIARIO DIGITAL INDEPENDIENTE, PLURAL Y ABIERTO



www.cursosingles.com Cursos de idiomas en el extranjero: USA UK, Irlanda, Australia, Canadá, Malta...

Miércoles, 30 de junio de 2010 • Actualizado a las 12:43 (CET) • Año VIII. Fundado en noviembre de 2003

VÍDEOS | IMÁGENES | ÚLTIMA HORA | ENCUESTAS | EL TIEMPO | PÁGINAS BLANCAS | PÁGINAS AMARILLAS | CALLEJERO

Cursos • Másters • Oposiciones • Idiomas

🔍 | Má

OPINIÓN Firmas Viñetas

ENTREVISTAS Y CHARLAS DIG.

ESPECIALES

PUBLICIDAD





• Másters

#### ESPAÑA

#### INTERNACIONAL

DEPORTES
Fútbol
Baloncesto
Motor
Tenis
Balonmano
Ciclismo
Golf
Vela y Copa Am.
Atletismo

ECONOMÍA Vivienda Automóviles

Más noticias

CULTURAY OCIO Cine Televisión

Música Libros

#### SOCIEDAD

Sucesos y tribu. Ciencia y salud Religión Prensa y medios Educación Gente

Gastronomía, vinos y lugares J. Ruiz de Infante

**Toros** Ignacio de Cossío

PUBLICIDAD





#### Sanidad

# Determinan el genotipo de dolencias causantes del síndrome de muerte súbita cardíaca

#### GRANADA, 29 (EUROPA PRESS)

Especialistas del Hospital Virgen de las Nieves y de la Universidad de Granada (UGR) han determinado qué mutaciones del gen denominado KCNH2 son las más frecuentes en el "Síndrome de QT largo" en la población, un trastorno de los canales iónicos cardíacos que afecta aproximadamente a una de cada 2.500 personas y que puede causar muerte súbita por arritmias ventriculares.

De hecho, esta enfermedad suele afectar a niños y adolescentes y en ocasiones se confunde con cuadros convulsivos, diagnosticándose erróneamente de epilepsia, según informó en una nota la institución académica.

Hasta ahora, se han descrito cientos de mutaciones en 12 genes de canales de sodio y potasio, principalmente. Así, aproximadamente el 75 por ciento de las mutaciones descritas en el SQTL se encuentran en tres genes: KCNQ1, el más frecuente en otras poblaciones --canal de potasio--, KCNH2 --canal de potasio-- y SCN5A --canal de sodio--.

Para llevar a cabo este estudio, estos investigadores trabajaron con nueve pacientes con criterios diagnósticos de Síndrome de QT largo y cuatro pacientes con fibrilación ventricular idiomática --pacientes recuperados de una parada cardiaca en los que no se llega al diagnóstico de la enfermedad responsable-- que fueron estudiados en la Unidad de Arritmias del Hospital Virgen de las Nieves de Granada, junto a algunos de sus familiares de primer grado.

#### ESTUDIO GENÉTICO

Estos especialistas encontraron mutaciones en siete pacientes con Síndrome de QT largo y en dos con fibrilación ventricular idiopática. El 71,4 por ciento de las mutaciones fueron en KCNH2 y el 28,6 por ciento en SCN5A. No se halló ninguna mutación en KCNQ1 y sólo dos mutaciones estaban previamente descritas.

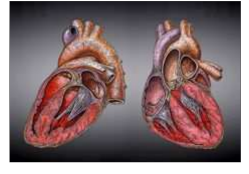
De hecho, una de estas mutaciones se ha estudiado in vitro en un vector celular demostrando definitivamente su implicación en la etiología de la enfermedad, lo que supone una gran aportación a este campo de investigación, agrega la nota. Para ello se ha contado con la colaboración del Departamento de Farmacología de la Universidad Complutense de Madrid.

#### CONCLUSIONES

En seis familiares de los 19 estudiados se encontró una mutación. En conclusión, y a diferencia de estudios previos, el trabajo realizado en Granada ha demostrado que el estudio genético tuvo una alta sensibilidad para el diagnóstico de Síndrome de QT largo, y que el gen más frecuentemente mutado fue KCNH2. Esto representa una diferencia importante respecto a otras poblaciones, en las que el gen más frecuentemente mutado es KCNQ1.

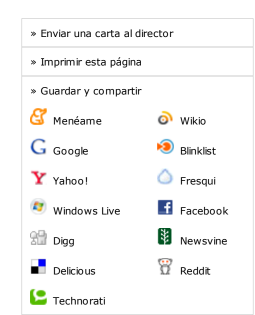
Este trabajo se publicará próximamente en la Revista Española de Cardiología. Pese a lo significativo de estos resultados, los investigadores advierten de que su trabajo constituye una experiencia preliminar e inicial en España, describiendo el perfil genotípico de una pequeña muestra de pacientes. "Es necesaria una colaboración multicéntrica para obtener grupos más amplios y conclusiones extrapolables a la población general", destacan los autores.

Comentarios



» Ampliar la imagen

Publicado el martes 29 de junio de 2010 a las 11:09 horas.



## Clínica Dr. Ponce Tratamiento no

invasivo para el dolor crónico de espalda www.doctorponce.com

## Enfermedad de crohn

Un tratamiento seguro para la Colit Ulcerosa y la Enfermedad de Crohn www.adacolumn.net

#### Nutrición deportiva

Powerade es tu complemento ideal para entrenar. iRepón y recuperaté! Powerade.es

### Neurogenética clínica

Allelyus/H.San Rafael. Consulta integral y asesoramiento global www.neurogenetica.es

#### <u>Viajes -90 %</u>

Viajes fantasticos por un 90 % menos. Participa y ahorra! www.Groupon.es/Granada-Via

#### Otros textos de Sanidad

- » Un estudio español demuestra que la quimioterapia preoperatoria facilita la superación del cáncer de pulmón
- » Un suplemento de brócoli podría bloquear el avance del cáncer
- » Comer fuera de casa no tiene por qué engordar
- » Cautela con un control agresivo de hipertensión y colesterol
- » En busca de nuevos biomarcadores asociados a la artritis reumatoide

1 de 2