

https://doi.org/10.24245/gom.v91i2.7716

Síndrome de Andersen Tawil en una embarazada con alto riesgo de muerte súbita. Reporte de caso

Andersen Tawil syndrome in a pregnant woman at high risk of sudden death.

Francisco Ibargüengoitia-Ochoa, Mónica Aguinaga-Ríos, Luz Pamela Landín-Ramírez, María Fernanda López-Torres³

Resumen

ANTECEDENTES: El síndrome de Andersen Tawil es una canalopatía multisistémica genética, muy rara, sin alteración cardiaca estructural, heredada de manera autosómica dominante y causada por mutación en el gen KCNJ2. Este síndrome se caracteriza por una triada de parálisis muscular periódica, cambios en el electrocardiograma y estructurales corporales. El rasgo distintivo es la taquicardia ventricular bidireccional, las contracciones ventriculares prematuras y raramente taquicardia polimórfica tipo torsade de pointes. En la actualidad se carece de guías para el peri y postparto y para la prevención de arritmias.

CASO CLÍNICO: Paciente de 21 años, embarazada, con síndrome de Andersen Tawil diagnosticado a esta edad, con base en los antecedentes de síncope de repetición y debilidad en las extremidades desde los 11 años. Recibía tratamiento con un betabloqueador y un desfibrilador automático implantable. La ecocardiografía fetal a las 23 y 33 semanas de gestación reportó una comunicación interventricular apical de 1.6 mm. A las 39 semanas de embarazo se practicó una cesárea electiva, con evolución posoperatoria satisfactoria. El estudio molecular dirigido al recién nacido descartó el síndrome de Andersen Tawil congénito.

CONCLUSIÓN: En pacientes con síndromes de arritmia congénita, el embarazo puede ser seguro siempre y cuando un grupo de especialistas esté pendiente para tomar decisiones de atención y tratamiento durante todo el proceso del embarazo y puerperio.

PALABRAS CLAVE: Andersen Tawil; embarazo; cesárea; muerte cardiaca; desfibrilador; arritmia.

Abstract

BACKGROUND: Andersen Tawil syndrome is a very rare genetic multisystemic channelopathy without structural cardiac alteration, inherited in an autosomal dominant manner and caused by mutation in the KCNJ2 gene. This syndrome is characterised by a triad of periodic muscle paralysis, electrocardiogram and body structural changes. The hallmark is bidirectional ventricular tachycardia, premature ventricular contractions and rarely polymorphic torsade de pointes tachycardia. Currently there is a lack of guidelines for peri- and postpartum and arrhythmia prevention.

CLINICAL CASE: 21-year-old pregnant patient with Andersen-Tawil syndrome diagnosed at this age, based on a history of repeated syncope and weakness in the extremities since the age of 11. She was being treated with a beta-blocker and an implantable cardioverter defibrillator. Fetal echocardiography at 23 and 33 weeks gestation reported an apical ventricular septal defect of 1.6 mm. Elective caesarean section was performed at 39 weeks of pregnancy, with satisfactory postoperative evolution. Molecular study of the newborn ruled out congenital Andersen-Tawil syndrome.

- ¹ Departamento de Obstetricia.
- ² Coordinación de Genética Clínica.
- ³ Residente de Ginecología y Obstetricia. Instituto Nacional de Perinatología Isidro Espinosa de los Reyes, Ciudad de México.

Recibido: mayo 2022 Aceptado: junio 2022

Correspondencia

María Fernanda López Torres ferlopezt95@gmail.com

Este artículo debe citarse como:

Ibargüengoitia-Ochoa F, Aguinaga-Ríos M, Landín-Ramírez LP, López-Torres MF. Síndrome de Andersen Tawil en una embarazada con alto riesgo de muerte súbita. Reporte de caso. Ginecol Obstet Mex 2023; 91 (2): 126-132.



CONCLUSION: In patients with congenital arrhythmia syndromes, pregnancy can be safe as long as it is managed by a group of experts to make decisions and optimise care throughout the pregnancy and postpartum period.

KEYWORDS: Andersen Tawil; pregnancy; caesarean section; cardiac death; defibrilator; arrhythmia.

ANTECEDENTES

El síndrome de Andersen Tawil es una rara enfermedad autosómica dominante caracterizada por rasgos dismórficos, debilidad muscular periódica y arritmias ventriculares frecuentes, descrito por primera vez en 1971,1,2 aunque la descripción genético-molecular se publicó hasta el año 2001.3 La enfermedad es causada por variantes patogénicas con pérdida de la función en el gen KCNJ2 denominado síndrome de Andersen Tawil tipo 1. En el 60% de los casos, este gen se expresa en el músculo esquelético, el corazón y el cerebro.^{4,5} Los individuos afectados suelen encontrarse entre la primera o segunda décadas de la vida con síntomas cardiacos (palpitaciones o síncope) o debilidad espontánea posterior a reposo prolongado después de hacer ejercicio. Se cataloga como el tipo 7 de los síndromes de QT largo congénito.6 La enfermedad tiene una baja prevalencia. Se conoce poco el efecto fisiológico del embarazo en el síndrome y las arritmias porque la evidencia es muy escasa. Solo se encontraron cuatro reportes previos de pacientes embarazadas con el síndrome, con evolución variable.7-10 Enseguida se reporta el caso de una paciente embarazada con síndrome de Andersen-Tawil y con un desfibrilador automático implantable.

CASO CLÍNICO

Paciente de 27 años, con diagnóstico clínico y confirmado mediante pruebas genéticas de

síndrome de Andersen Tawil a los 21 años, por antecedente de síncope de repetición y debilidad en las extremidades desde los 11 años. A esa edad le implantaron un desfibrilador automático, al momento del diagnóstico. El último periodo de descarga fue cinco años previos al embarazo. El electrocardiograma mostró una frecuencia cardiaca de 67/min, QTc 423 ms, intervalo QU 640 ms y QUc 676 ms (**Figura 1**). En el estudio Holter los hallazgos fueron: taquicardia ventricular bidireccional, bigeminismo ventricular y 8.2% de contracciones ventriculares prematuras. El estudio molecular reportó una variante patogénica c.431G>C(p.Gly144Ala) en estado heterocigoto en el gen KCN|2.¹¹

El control prenatal se inició en la décima segunda semana de embarazo. Se le indicó tratamiento con un betabloqueador (100 mg de metoprolol cada 24 h). En la ecocardiografía fetal a las 23 y 33 semanas de gestación se advirtió una comunicación interventricular apical de 1.6 mm. El embarazo finalizó a las 39 semanas, mediante cesárea electiva, con bloqueo peridural; la recién nacida pesó 2905 g. Se practicó la oclusión tubaria bilateral y la evolución posoperatoria fue satisfactoria, sin manifestaciones cardiacas. La evaluación cardiaca de la recién nacida a las 24 horas confirmó la comunicación interventricular, por ello se practicó el estudio molecular dirigido que se reportó negativo y se descartó el síndrome de Andersen Tawil congénito.

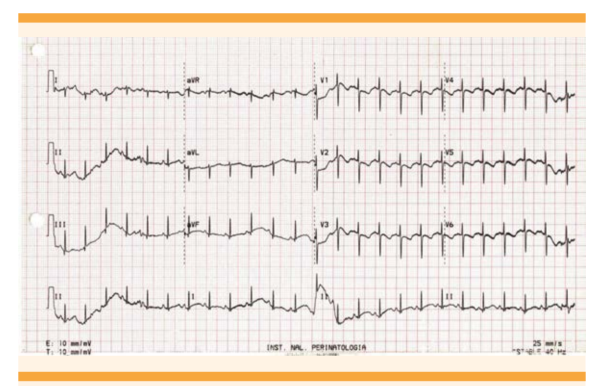


Figura 1. Electrocardiograma de una paciente con síndrome de Andersen Tawil.

DISCUSIÓN

La primera descripción del síndrome de Andersen Tawil la hicieron Klein y su grupo en 1963, sin mención del dimorfismo. ¹² El síndrome de Andersen fue nombrado después de que este investigador y su grupo describieron la triada de síntomas y Tawil y su equipo aportaran contribuciones significativas para su entendimiento. ^{1,2}

El caso aquí reportado se agrega a la lista previa de pacientes embarazadas con el síndrome de Andersen Tawil. **Cuadro 1**

Diagnóstico diferencial

Los pacientes con síndrome de Andersen Tawil tienen manifestaciones similares a otros padecimientos eléctricos primarios y genéticos, como el síndrome de QT largo o la taquicardia ventricular polimórfica catecolaminérgica. 13

Aspectos clínicos

Desde el punto de vista clínico, el síndrome de Andersen Tawil se caracteriza por una triada de debilidad muscular, arritmias ventriculares y rasgos dismórficos; algunos individuos tienen talla baja y escoliosis. La paciente del caso tuvo alteraciones faciales y en las extremidades. La muerte súbita cardiaca es relativamente infrecuente cuando se compara con otros síndromes de QT largo.¹⁴

Epidemiología

Para el año 2013 se habían reportado alrededor de 200 casos con los que se estimó que el síndrome afecta a 1 individuo por cada millón de personas.¹⁵



Cuadro 1. Resumen de reportes previos y actuales de pacientes con síndrome de Andersen Tawil

Edad	Semanas de gestación al nacimiento	Vía de nacimiento	Tratamiento anteparto	Arritmia periparto	Estudio
27	ND	Cesárea	Betabloqueador Calcio antagonista Desfibrilador automático implantable	Contracción ventricular polimórfica	Subbiah ⁷
26	39	Parto	Betabloqueador Calcio antagonista	Contracción ventricular polimórfica	Kamiya ⁸
32	38	Cesárea		Contracción ventricular polimórfica	Rajirachun ¹⁰
33	ND	Parto		Taquicardia ventricular polimórfica	Rajirachun ¹⁰
27	39	Cesárea	Betabloqueador	Taquicardia ventricular polimórfica	Iganaki ⁹
27	39	Cesárea	Betabloqueador Desfibrilador automático implantable		Paciente del caso reportado

ND = no disponible.

Diagnóstico clínico

Puede sospecharse con dos de los siguientes criterios: 1) parálisis periférica, 2) arritmia cardiaca sintomática o evidencia de onda U alargada o prolongación del intervalo QT o QU en el electrocardiograma y 3) rasgos faciales característicos. La mutación en el gen KCNJ2 confirma el diagnóstico del síndrome de Andersen Tawil. 16 La paciente del caso cumplió con todos los elementos de la triada clínica y mutación genética.

Electrocardiograma y arritmias

Cuando la frecuencia cardiaca es más o menos menor de 65 latidos por minuto, la onda U es visible en el 90% de los individuos; cuando la frecuencia está entre 80 y 95 por minuto la onda U es visible en el 65% de los casos. En pacientes con el síndrome reportado el electrocardiograma

suele mostrar ondas U claras en las derivaciones inferiores. El valor normal del QT es 350-440 ms. Para riesgo de muerte súbita cardiaca el límite en mujeres es de 451-470 ms y un QT anormal es mayor de 470 ms.

Tratamiento

El síndrome del QT no es curable; sin embargo, muchos síntomas, como el ritmo cardiaco anormal y la parálisis periódica pueden tratarse con medicamentos o implantes (desfibrilador). El pronóstico es relativamente bueno cuando se indican betabloqueadores y fleicainida para prevenir eventos arrítmicos severos. En caso de una baja respuesta a los medicamentos antiarrítmicos, arritmia resistente o en supervivientes de paro cardiaco con síncope recurrente y taquicardia sintomática debe considerarse un desfibrilador automático implantable. 17

Efectos del embarazo en pacientes con síndromes de QT largo

Hay poca información al respecto en la que se incluyan los síndromes de QT largo.¹⁸

Existen cuatro reportes con cinco casos de pacientes con síndrome de Andersen Tawil y embarazo. La mayoría de los casos no han mostrado exacerbación de la arritmia ventricular durante el embarazo. ⁷⁻¹¹ La paciente reportada por Subbiah y colaboradores tenía un desfibrilador implantado al igual que la paciente del caso aquí reportado, lo que confirma que el embarazo puede ser posible en pacientes con este tipo de dispositivos. En tres de las cinco pacientes, el embarazo finalizó mediante cesárea; en la paciente del caso se decidió esta vía por su beneficio y mejor control materno.

Consejería genética

Se sugiere la consejería previa a la concepción en todas las mujeres con síndrome de QT largo conocido. El síndrome tipo 1 se hereda de forma autosómica dominante y es ocasionada por variantes patogénicas en el gen KCNJ2 en el 60% de los casos.⁴ El estudio de individuos no afectados es importante para el asesoramiento genético.¹⁹

En la paciente del caso el riesgo de trasmisión era del 50%. En el estudio molecular dirigido a su hija mostró una secuencia normal, por eso no heredó la enfermedad.

Cuidado pre y posnatal

Se carece de guías clínicas. El modo preferido de nacimiento es incierto, aunque últimamente se prefiere el parto. Siempre debe continuarse con los betabloqueadores y considerar la posible asistencia al segundo periodo del trabajo de parto a fin de evitar el estrés hemodinámico. La

cesárea de urgencia deberá considerarse si hay evidencia de sufrimiento fetal o deterioro en el intervalo QT.²⁰

Consideraciones anestésicas

Si se planea el nacimiento por parto se recomienda la analgesia neuroaxial porque reduce la carga cardiovascular por atenuación de la descarga de catecolaminas asociada con dolor y ansiedad del trabajo de parto. Debe tenerse cuidado para evitar la hipotensión, que puede resultar en un incremento reflejo de la frecuencia cardiaca. Las soluciones anestésicas con adrenalina pueden precipitar la taquicardia o la arritmia ventricular, por eso deben evitarse.²¹ La oxitocina tiene un efecto hemodinámico adverso que incluye: hipotensión, taquicardia, arritmia y prolongación del intervalo QT, por lo que deberá administrarse en dosis baja y en forma lenta mediante infusión endovenosa.²²

Medicamentos comunes que causan alargamiento del QT y torsades de pointes

Macrólidos, fluoroquinolonas, antifúngicos y antieméticos.²³

Desfibrilador automático

Es razonable un desfibrilador para la prevención primaria en pacientes con alto riesgo de síndrome de QT largo. Hay poca evidencia en relación con la seguridad del desfibrilador durante el embarazo, al igual que de mujeres que reciban un disparo durante el embarazo.²⁴

Equipo de diatermia (electrocoagulador)

Tal vez lo más importante en relación con los dispositivos es el potencial efecto adverso de la interferencia electromagnética. Si se utiliza distermia unipolar la placa de dispersión debe colocarse cerca del sitio operatorio, con ade-



cuado contacto de piel y deberán aplicarse pulsos cortos (menos de 5 segundos) y con el poder más bajo posible. El riesgo de interferencia magnética es menos probable si hay una distancia mayor de 15 cm entre el implante y el sitio de distermia.²⁵

CONCLUSIÓN

El embarazo puede ser seguro en pacientes con síndromes de arritmia congénita siempre y cuando un grupo de especialistas esté pendiente para tomar decisiones de atención y tratamiento durante todo el proceso del embarazo y puerperio.

REFERENCIAS

- Andersen ED, Krasilnikoff PA, Overvad H. Intermittent muscular weakness, extrasystoles and multiple developmental anomalies. A new syndrome? Acta Paediatr Scand 1971; 60 (5): 559-64. doi:10.1111/j.1651-2227.1971.tb06990.x
- Tawil R, Ptacek LJ, Pavlakis SG, et al. Andresen's syndrome: potassium-sensitive periodic paralisis, ventricular ectopy and dysmorphic features. Ann Neurol 1994; 35 (3): 326-30. doi:10.1002/ana.410350315.
- Plaster NM, Tawil R, Tristani-Firouzi M, et al. Mutations in Kir2.1 cause the developmental and episodic electrical phenotypes of Andersen's syndrome. Cell 2001; 105 (4): 511-9. doi:10.1016/s0092-8674(01)003427
- Pérez RAR, Barbosa BR, Samesina N, et al. Andersen Tawil syndrome. A comprehensive review. Cardiology in Review 2021; 29 (4): 155-77. doi:10.1097/CDR.00000000000000326
- Mazzanti A, Guz D, Trancuccio A, et al. Natural history and risk stratification in Andersen Tawil syndrome type 1. J Am Coll Cardiol 2020; 75 (15): 1772-84. doi:org/10.1016/j. iacc.2020.02.033
- Tristani-Firouzi M, Jensen JL, Donaldson MR, et al. Functional and clinical characterization of KCNJ2 mutations associated with LQT7 (Andersen syndrome). J Clin Invest 2002; 110 (3): 381-88. doi:10.1172/JCI15183
- Subbiah RN, Gula LJ, Krahn AD. Andersen Tawil syndrome: management challenges during pregnancy, labor and delivery. J Cardiovasc Electrophysiol 2008; 19 (9): 987-9. doi:10.1111/j.1540-8167.2008.01216x
- Kamiya ChA, Shimizu W, Kbayashi Y, et al. Markedly reduced ventricular arrhythmia during the puerperium period in a pregnant woman with Andersen Tawil syndrome. J Arrhytmia 2012; 28 (6): 360-3. doi:org/10.1016/j.joa.2012.08.002
- Inagaki M, Tatsumi T, Yomogita H, et al. Obstetric management of a patient with Andersen-Tawil syndrome: a case

- report. J Obstet Gynaecol Res 2021; 47 (1): 446-51.doi: org/10.1111//jog14553
- Rajirachun P, Junyavoraluk A, Pithukpakorn M, et al. Successful treatment of arrhythmia with beta-blocker and fleicainide combination in pregnant patients with Andersen Tawil syndrome: a case report and literature review. Ann Noninvasive Electrocardiol 2021; 26: e12798. doi:org/10.1111/anec.12798
- 11. Barrón DDR, Totomoch SA, Escobar CRE, et al. Andersen Tawil syndrome with high risk of sudden cardiac death in four Mexican patients. Cardiac and extra-cardiac phenotypes. Rev Invest Clin 2021; 73 (3): 145-53. doi:10.24875/ RIC.20000310
- Klein R, Ganelin R, Marks JF, et al. Periodic paralysis with cardiac arrhytmia. J Pediatr 1963; 62 (3): 371-85. doi:10.1016/s0022-3476(63)80134-1
- Kukla P, Biernacka E K, Baranchuk A et al. Electrocardiogram in Andersen Tawil syndrome. New electrocardiographic criteria for diagnosis of type 1 Andersen Tawil syndrome. Curr Cardiol Review 2014; 10 (3): 222-8. doi:10.2174/157 3403x10666140514102528
- 14. Zhang L, Benson D W, Tristani-Firouzi M, et al. Electrocardiographic features in Andersen Tawil syndrome patients with KCNJ2 mutations: characteristic T-U wave patterns predict HCNJ2 genotype. Circulation 2005; 111 (21): 2720-6. doi:org/10.1161/CIRCULATIONAHA.104.472498
- Nguyen HL, Piper GH, Wilders R. Andersen Tawil syndrome: clinical and molecular aspects. Int J Cardiol 2013; 170 (1): 1-16. doi:org./10.1016/j.jcard2013.10.010
- Lüscher C, Slesinger PA. Emerging roles for G proteingated inwardly rectifying potassium (GIRK) channels in health and disease. Nat Rev Neurosci 2010; 11 (5): 301-15. doi:10.1038/nrn.2834
- Garg L, Garg J, Krisnamoorthy P, et al. The influence of pregnancy in patients with congenital long QT syndrome. Cardiology in Review 2017; 25 (4): 197-201. doi:10.1097/ CDR0000000000000108
- Seth R, Moss A J, McNitt S, et al. Long QT syndrome and pregnancy. J Am Coll Cardiol 2007; 49 (10): 1092-98. doi:org/10.1016/j.jacc.2006.09.054
- Andelfinger G, Tapper AR, Welch RC, et al. KCRJ2 mutation results in Andersen syndrome with sex-specific, cardiac and skeletal muscle phenotypes. Am Hum Genet 2002; 71 (3): 663-820.doi:10.1086/342360.Epub20002Jul29
- Papantoniou N, Katsoulis I, Papageogiou I, et al. Hereditary QT syndrome in pregnancy: antenatal and intrapartum management options. J Matern Fetal Neonatal Med 2007; 20 (5): 419-21.doi:org/10.1080/14767050701286626
- Salman MM, Kemp HI, Cauldwell MR, et al. Aneasthetic management of pregnant patients with cardiac implantable devices: case reports and review. Int J Obstet Anest 2017; 33: 57-66. doi:org/10.1016/j.ijoa.2017.07.011
- Martillotti G, Tolojic M, Rey E, et al. Long QT syndrome in pregnancy: are vaginal delivery and the use of oxytocin

- permitted? A case report. J Obstet Gynaecol Can 2012; 34: 1073-6. doi:org/10.1016/S1701-2163(16)35437-8
- Drug induced QT prolongation and torsades de pointes. P & T 2017; 42: 473-7. www.ncbi.nlm.nih.gov.
- 24. Boulé S, Ovart L, Marquié C, et al. Pregnancy in women with an implantable cardioverter-defibrillator: is it safe?
- Europace 2014; 16 (11): 1587-94. doi:org/10.1093/europace/enn036
- Stone M E, Salter B, Fischer A. Perioperative management of patients with cardiac implantable electronic devices. Br J Anaesth 2011; 107 (suppl 1): 116-26. doi:org/10.1093/ bja/aer354

CITACIÓN ACTUAL

De acuerdo con las principales bases de datos y repositorios internacionales, la nueva forma de citación para publicaciones periódicas, digitales (revistas en línea), libros o cualquier tipo de referencia que incluya número doi (por sus siglas en inglés: Digital Object Identifier) será de la siguiente forma:

REFERENCIAS

- 1. Yang M, Guo ZW, Deng CJ, Liang X, Tan GJ, Jiang J, Zhong ZX. A comparative study of three different forecasting methods for trial of labor after cesarean section. J Obstet Gynaecol Res. 2017;25(11):239-42. https://doi.org/10.1016/j.gyobfe.2015.04..0015*
 - * El registro Doi deberá colocarse con el link completo (como se indica en el ejemplo).