

Amiloidosis hereditaria por TTR (AhTTR): Una enfermedad asociada a la polineuropatía¹

Las primeras manifestaciones clínicas de los pacientes con AhTTR pueden deberse a **polineuropatía** sensitivomotora. El **neurólogo** o **médico internista**, ante las señales de alarma, es necesario que siempre plantee este **diagnóstico**. El inicio **precoz** del tratamiento de la AhTTR puede depender de la habilidad de los distintos especialistas en identificar y enfocar el diagnóstico.^{1,2}



**Ante cualquier
sospecha de AhTTR**

Pídanos **GRATUITAMENTE** el Kit de diagnóstico por correo electrónico a **genetica@iislafe.es** y se lo enviaremos a su consulta.

Hospital Universitari i
Politécnic La Fe. Instituto de
Investigación Sanitaria



Con el aval científico de

Referencias:

1. Conceição I, González-Duarte A, Obici L, et al. "Red-flag" symptom clusters in transthyretin familial amyloid polyneuropathy". J Peripher Nerv Syst. 2016;21(1):5-9. 2. Ando Y, Coelho T, Berk JL, et al. Orphanet J Rare Dis. Guideline of transthyretin-related hereditary amyloidosis for clinicians. 2013;8:31.

Señales de alarma de AhTTR, en pacientes con polineuropatía:¹

Neuropatía sensitivomotora simétrica progresiva

+
≥ 1 síntoma/s:



Antecedentes familiares



Disfunción autonómica temprana (disfunción eréctil, hipotensión postural)



Molestias gastrointestinales (diarrea, estreñimiento)



Pérdida de peso inexplicable



Hipertrofia cardíaca / arritmias / bloqueos ventriculares / cardiomiopatías



Nefropatía (insuficiencia renal, proteinuria)



Opacidades vítreas



***Otras señales de alarma: una progresión rápida de la enfermedad y falta de respuesta al tratamiento inmunomodulador**

Con el apoyo de