

CLASIFICACIÓN DE LAS MIOCARDIOPATÍAS. *European Society of Cardiology (ESC)*

CAUSAS	MCH	MCD	DAVD	MCR	NO CLASIFICADAS
Familiares	Familiar, gen desconocido Mutación proteínas sarcoméricas Enf. de depósito del glucógeno Enf. de depósito lisosómicas Deficiencia fosforilasa B quinasa Citopatías mitocondriales MCH sindrómicas: <ul style="list-style-type: none"> • Síndrome de Noonan • Síndrome de Leopard • Ataxia de Friedrich • Síndrome de Beckwith-Wiedermann • Síndrome de Swyer Amiloidosis familiar Alteraciones metabolismo ácidos grasos Déficit de carnitina	Familiar, gen desconocido Mutación proteínas sarcoméricas Genes del citoesqueleto Membrana nuclear Miocardiopatía moderadamente dilatada Citopatías mitocondriales	Familiar, gen desconocido Proteínas de discos intercalados Receptor de rianodina cardíaca Factor transformador del crecimiento b-3	Familiar, gen desconocido Mutación proteínas sarcoméricas Amiloidosis familiar Desminopatía Pseudoxantoma elástico Hemocromatosis Enfermedad de Anderson-Fabry Enf. de depósito del glucógeno	Miocardiopatía no compactada
No familiares	Obesidad Hijos de madre diabética Atletas Amiloidosis (AL/prealbúmina)	Miocarditis (infecciosa/tóxica/inmune) Enfermedad de Kawasaki Síndrome de ChurgStrauss Persistencia viral Drogas Embarazo Endocrinas Déficit nutricionales Alcohol Taquimiocardiopatía	Inflamación?	Amiloidosis (AL/prealbúmina) Esclerodermia Fibrosis endomiocárdica <ul style="list-style-type: none"> • Síndrome hipereosinofílico • Idiopática • Cromosómica • Drogas Síndrome cardíaco carcinoide Cáncer metastásico Radiación Antraciclina	Miocardiopatía Tako Tsubo

MCH: miocardiopatía hipertrófica. MCD: miocardiopatía dilatada. DAVD: displasia arritmogénica del ventrículo derecho. MCR: miocardiopatía restrictiva (Elliot P et al. Eur Heart J. doi:10.1093/eurheartj/ehm342).