

Miocardiompatia amiloide por transtirretina

É uma doença rara, progressiva e sub-diagnosticada que afeta o coração. É caracterizada por depósitos anómalos de proteínas desnaturadas denominadas amiloides¹

Representação artística apenas para efeito visual

Apoio para os que vivem com ATTR-CM



Rua Joaquim António de Aguiar, 64, 2.º Dto.
1070-051 Lisboa
Telefone: (+351) 916 774 462
E-mail: geral@aadid.pt
<https://aadid.pt>

1. Sipe JD *et al.* Amyloid fibril proteins and amyloidosis: chemical identification and clinical classification International Society of Amyloidosis 2016 Nomenclature Guidelines. *Amyloid*. 2016; 23(4):209-13.

PP-VYN-PRT-0375 Data de preparação: maio de 2020

Pensa-se que há um grande número de doentes com miocardiopatia amiloide por transtirretina **por diagnosticar** e que o número real de pessoas com a doença seja **desconhecido**.^{1,2}

Apoio para os que vivem com ATTR-CM



Rua Joaquim António de Aguiar, 64, 2.º Dto.
1070-051 Lisboa
Telefone: (+351) 916 774 462
E-mail: geral@aadid.pt
<https://aadid.pt>

1. Witteles RM *et al.* Screening for transthyretin amyloid cardiomyopathy in everyday practice. *JACC Heart Fail.* 2019; 7(8):709-16
2. González-López E *et al.* Diagnostico y tratamiento de la amiloidosis cardiaca por transtiretina. Progreso y esperanza. *Revista Española de Cardiología* 2017, 70 (11), 991-1004.

PP-VYN-PRT-0375 Data de preparação: maio de 2020

Há **dois subtipos** de miocardiopatia amiloide por transtirretina¹



Hereditária:

De origem genética causada por uma mutação¹



Wild-type*:

Sem mutação associada, pensa-se que será a forma mais comum^{1,2}

**Wild-type* ou selvagem

Apoio para os que vivem com ATTR-CM



Rua Joaquim António de Aguiar, 64, 2.º Dto.
1070-051 Lisboa
Telefone: (+351) 916 774 462
E-mail: geral@aadid.pt
<https://aadid.pt>

1. Nativi-Nicolau J *et al.* Amyloidosis cardiomyopathy: update in the diagnosis and treatment of the most common types. *Curr Opin Cardiol.* 2018;33(5):571-9.

2. Bennett Di Giovanni *et al.*, Hiding in Plain Sight: Cardiac Amyloidosis, an Emerging Epidemic, *Canadian Journal of Cardiology*, V36, I3, 2020, 3-383, <https://doi.org/10.1016/j.cjca.2019.12.015>

PP-VYN-PRT-0375 Data de preparação: maio de 2020