



ACTAS Dermo-Sifiliográficas

Full English text available at
www.actasdermo.org



ORIGINAL

Miocardiopatía en pacientes con epidermólisis ampollosa hereditaria



A. Batalla^a, A. Vicente^{a,*}, J. Bartrons^b, F. Prada^b, C. Fortuny^c y M.A. González-Enseñat^a

^a Servicio de Dermatología, Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona, España

^b Servicio de Cardiología, Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona, España

^c Servicio de Pediatría, Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona, España

Recibido el 20 de septiembre de 2016; aceptado el 31 de enero de 2017

Disponible en Internet el 30 de marzo de 2017

PALABRAS CLAVE

Ecocardiograma;
Epidermólisis
ampollosa;
Micronutrientes;
Miocardiopatía
dilatada

Resumen

Introducción y objetivos: En las últimas décadas se ha descrito la asociación entre epidermólisis ampollosa (EA) y miocardiopatía dilatada (MD). Generalmente esta última enfermedad se detecta en fases avanzadas, implicando un peor pronóstico.

Nuestro objetivo consistió en determinar la prevalencia de MD en los pacientes con EA vistos en el Hospital San Joan de Déu (Barcelona) desde mayo de 1986 a abril de 2015.

Métodos: Estudio descriptivo transversal mediante revisión de las historias clínicas con atención al tipo y subtipos mayores de EA y la existencia o no de MD.

Resultados: Se recogieron 57 pacientes con diagnóstico de EA. De ellos 19 presentaban EA simple, 10 EA juntural, 27 EA distrófica (14 EA distrófica dominante y 13 EA distrófica recesiva) y existió un caso de síndrome de Kindler. Solo 2 de los pacientes con EA distrófica recesiva presentaron MD. En 23 de los pacientes con EA existieron factores que podrían tener una relación causal con el potencial desarrollo de MD.

Conclusión: La MD puede ser una complicación en los pacientes con EA, mayoritariamente del subtipo de EA distrófica recesiva, por lo que deben hacerse controles periódicos para su temprano diagnóstico y tratamiento.

© 2017 AEDV. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.

KEYWORDS

Echocardiography;
Epidermolysis
bullosa;
Micronutrients;
Dilated
cardiomyopathy

Cardiomyopathy in Patients With Hereditary Bullous Epidermolysis

Abstract

Introduction and objective: In recent decades, an association has been reported between epidermolysis bullosa (EB) and dilated cardiomyopathy (DC). DC is typically in an advanced phase when detected, leading to a poorer prognosis. Our objective was to determine the prevalence of DC in patients with EB seen in Hospital San Joan de Déu in Barcelona, Spain, between May 1986 and April 2015.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: avicente@hsjdbcn.org (A. Vicente).

Methods: This was a descriptive, cross-sectional chart-review study in which we recorded the type and main subtypes of EB and the presence or absence of DC.

Results: Fifty-seven patients with EB were found, 19 with EB simplex, 10 with juntional EB, 27 with dystrophic EB (14 dominant dystrophic and 13 recessive dystrophic), and just 1 with Kindler syndrome. DC was detected in only 2 patients with recessive dystrophic EB. Twenty-three patients had presented factors that could have had a causal relationship with the potential onset of DC.

Conclusion: DC is a possible complication of EB, particularly in recessive dystrophic EB. Periodic follow-up should be performed to make an early diagnosis and start treatment.

© 2017 AEDV. Published by Elsevier España, S.L.U. All rights reserved.

Introducción

El término de miocardiopatía incluye 3 subtipos fundamentales: dilatada, hipertrófica y restrictiva. La miocardiopatía dilatada (MD) se define como una dilatación progresiva con afectación de la contractilidad del ventrículo izquierdo o de ambos¹. Una característica de la MD es la insuficiencia cardíaca congestiva (ICC)². La MD es una enfermedad infrecuente en la población pediátrica, con una incidencia de 0,6-1,2 por cada 10.000 niños^{1,2}. Se han sugerido diversas causas de MD que incluyen formas idiopáticas, familiares o genéticas, virales, autoinmunes, por déficit de micronutrientes, por sobrecarga de hierro, por anemia crónica y etiología tóxica o farmacológica^{1,2}.

Las epidermólisis ampollosas hereditarias (a las que nos referiremos a lo largo de todo el artículo como «epidermólisis ampollosas» [EA]) comprenden un grupo de enfermedades genéticas caracterizadas por fragilidad cutánea y formación de ampollas. Se clasifican principalmente en simple, juntural (Herlitz y no Herlitz), distrófica (dominante o recesiva) y síndrome de Kindler. La clasificación actual según el documento de consenso se muestra en la tabla 1^{3,4}.

En las últimas décadas se ha observado asociación entre EA y MD, siendo el subtipo de EA distrófica recesiva el más frecuentemente asociado a miocardiopatía. Los casos publicados en la literatura indexada se muestran en la tabla 2 (la ampliación a esta se muestra en la tabla 1 del material suplementario)^{2,5-14}.

Según lo previamente expuesto, nuestro objetivo consistió en determinar la prevalencia de MD en los pacientes con EA.

Métodos

Se realizó un estudio descriptivo transversal. Se recogieron todos los casos de EA vistos en el Hospital de San Joan de Déu, hospital pediátrico de referencia, entre mayo de 1986 y abril de 2015. La relación de pacientes se obtuvo a través de una base de datos en función del diagnóstico clínico, en la que se podía acceder a los números de historia clínica y fotografías de los pacientes. Los pacientes se clasificaron en los distintos tipos de EA según los datos clínicos y los estudios complementarios (histología convencional, mapeo antigénico, microscopía electrónica o estudio genético), teniendo

en cuenta la clasificación del documento de consenso³. Asimismo se recogieron datos acerca del motivo de derivación a cardiología, la existencia o no de alteraciones ecocardiográficas, la presencia o no de MD (diagnosticada por un cardiólogo pediátrico, y definida como dilatación ventricular y disminución de la función sistólica) y diversos parámetros analíticos que pudieran estar en relación con la presencia de MD. La información fue recogida en todos los casos con carácter retrospectivo y basándose únicamente en lo registrado en la historia clínica (anamnesis, exploración física e informes de los estudios complementarios).

Resultados

Se obtuvieron 72 pacientes con diagnóstico de EA a través de la base de datos. Tras excluir a aquellos pacientes con diagnóstico dudoso o con pruebas complementarias incompletas para una correcta clasificación, 57 pacientes fueron finalmente incluidos en el estudio. Diecinueve presentaron EA simple, 10 EA juntural (4 EA juntural tipo Herlitz y 6 EA juntural no Herlitz), 27 EA distrófica (14 EA distrófica dominante y 13 EA distrófica recesiva) y existió un caso de síndrome de Kindler.

Se realizó valoración cardiológica y ecocardiograma en 19 pacientes (5 EA simple, uno EA juntural tipo Herlitz, 4 EA juntural no Herlitz, 2 EA distrófica dominante, 7 EA distrófica recesiva). Diecisiete pacientes no mostraban síntomas o signos de afectación cardiológica, siendo el motivo de derivación a dicho servicio la búsqueda de un diagnóstico precoz de MD. Dos pacientes fueron derivados con sospecha clínica de miocardiopatía (siendo confirmada en uno de ellos).

Solo 2 pacientes, ambos afectos de EA distrófica recesiva, presentaron MD. Esto supuso una prevalencia del 3,5% (2/57) considerando el total de los casos. La prevalencia de MD en los subtipos de EA fue del 0% en la EA simple, EA juntural y en el síndrome de Kindler (0/19, 0/10, 0/1, respectivamente), y del 7,4% (2/27) en la EA distrófica. La prevalencia de MD considerando únicamente los casos de EA distrófica recesiva fue del 15,4% (2/13).

En el primer caso la MD fue detectada a los 13 años de vida, por síntomas y signos de insuficiencia cardíaca y alteraciones ecocardiográficas compatibles (dilatación ventricular y fracción de eyeción [FE] < 50%). Se realizó tratamiento con carvedilol con ajuste de dosis según sintomatología y FE.

Tabla 1 Clasificación actual de las epidermólisis ampollosas hereditarias

EA simples	<i>Superficiales</i>	<i>Basales</i>
	EAS acantolítica letal	EAS localizada
	Síndrome de displasia ectodérmica-fragilidad cutánea	EAS Dowling-Meara o herpetiforme
	EAS superficial	EA generalizada (otras no Dowling-Meara)
EA junturales	<i>Tipo Herlitz</i>	EAS con pigmentación moteada
		EAS con atresia pilórica
		EAS de Ogna
		EAS circinada migratoria
		<i>Tipo no-Herlitz</i>
		EAJ tipo no Herlitz localizada
		EAJ con atresia pilórica
		EAJ inversa
		EAJ de aparición tardía
		Síndrome laringo-óculo-cutáneo
EA distróficas	<i>Dominantes</i>	<i>Recesivas</i>
	EADD generalizada	EADR generalizada grave
	EADD acral	EADR generalizada (otras no graves)
	EADD pretibial	EADR inversa
	EADD pruriginosa	EADR pretibial
	EADD con distrofia ungueal solo	EADR pruriginosa
	EADD tipo dermolisis del recién nacido	EADR centrípeta
EA mixtas	<i>Síndrome de Kindler</i>	EADR tipo dermolisis del recién nacido

EA: epidermólisis ampollosa; EADD: epidermólisis ampollosa distrófica dominante; EADR: epidermólisis ampollosa distrófica recesiva; EAJ: epidermólisis ampollosa juntural; EAS: epidermólisis ampollosa simple.

Fuente: Fine et al.³; Hernandez-Martin et al.⁴.

Inicialmente la FE se mantuvo próxima al 50%, con marcados descensos (FE 20%) en momentos de exacerbación. Cuatro años después del diagnóstico de MD existió empeoramiento progresivo tras la aparición de insuficiencia renal secundaria a amiloidosis sistémica tipo AA. El paciente falleció a los 21 años de edad, con un importante deterioro general y fallo multiorgánico. La anemia crónica, las múltiples transfusiones periódicas, la hipoalbuminemia, la hipoaminoacidemia y el déficit de selenio y cinc podrían haber contribuido al desarrollo de MD.

En el segundo caso la paciente fue diagnosticada de MD a los 3 años, en un control ecocardiográfico rutinario. Recibe desde entonces tratamiento con carvedilol (2 mg/12 h), manteniendo FE en torno al 45% y ausencia de signos de insuficiencia cardíaca. Otros factores que podrían contribuir al desarrollo de MD en esta paciente incluyen anemia, transfusiones sanguíneas periódicas, hipoalbuminemia, hipoaminoacidemia y déficit de carnitina.

En la **tabla 3** se muestran los factores que podrían estar en relación con un posible desarrollo de MD en los pacientes revisados, según el tipo de EA. Veintitrés pacientes presentaron alguna alteración que podría tener un papel etiológico en la MD. El 48% (11/23) de estos pacientes pertenecían al grupo de la EA distrófica recesiva.

Discusión

Se ha observado un mayor riesgo de cardiopatía en pacientes con EA. Fine et al. comunicaron 15 pacientes con EA e ICC.

Estos autores consideraban que la mayoría de estos pacientes con ICC tenía también MD. Los subtipos de EA en los que evidenciaron cardiopatía fueron EA distrófica recesiva y EA juntural no Herlitz, siendo más frecuente en la forma de EA distrófica recesiva generalizada grave. El riesgo de ICC era significativamente mayor en estos pacientes que en la población general, y dicho riesgo se incrementaba si se asociaba insuficiencia renal crónica². Más recientemente, Ryan et al. investigaron la presencia de daño cardíaco subclínico u otras anomalías vasculares en pacientes con el subtipo de EA distrófica recesiva. Encontraron que 40 de los 45 pacientes incluidos tenían alteraciones ecocardiográficas, y que el 18% de los casos presentaban dilatación del arco aórtico¹⁴.

En los pacientes con EA la anemia crónica, la sobrecarga de hierro, los bajos niveles de carnitina y selenio, los fármacos y las infecciones virales concomitantes son los factores que más se han relacionado con el desarrollo de cardiopatía¹.

La anemia crónica es generalmente de etiología multifactorial, con pobre respuesta a suplementos dietéticos y con requerimiento habitual de transfusiones periódicas. Tanto la anemia crónica como la sobrecarga de hierro ocasionada por repetidas trasfusiones pueden desempeñar algún papel en el desarrollo de la MD¹.

En cuanto a los déficits nutricionales se ha documentado una diferencia estadísticamente significativa entre los niveles de carnitina de pacientes con EA y MD con respecto a pacientes con EA sin MD, siendo menores en el primer grupo¹. Se ha observado que los suplementos de selenio en estados carenciales reducen la morbilidad en casos

Tabla 2 Resumen de los casos publicados en la literatura con asociación de epidermólisis ampollosa y miocardiopatía dilatada

<i>Edad (años ± DE)</i>	12,27 ± 5,60 ^a
<i>Sexo</i>	v:M = 27:31 ^a
<i>FE (%)</i>	9–45 ^b
<i>Tipo de EA</i>	EAS EAJ-nH EAD (no especificada) EADR
	3/71 (4,2%) 2/71 (2,8%) 1/71 (1,4%) 65/71 (91,5%)
<i>Evolución</i>	Fallecimiento Supervivencia No aclarado Anemia
	24/71 (33,8%) 44/71 (62,0%) 3/71 (4,2%) 22/71 (31,0%) ^c
<i>Factores asociados citados al menos en un caso</i>	Sobrecarga de hierro (hemosiderosis secundaria) Sobrecarga hídrica Mutación en <i>PLEC</i> Mutación en <i>DSP</i> Insuficiencia renal crónica Déficit nutricional (sin especificar) Déficit de carnitina Déficit de selenio Déficit de cinc Hipoalbuminemia Hipoaminoacidemia Fármacos cardiotóxicos (amitriptilina, cisaprida) Etiología vírica
	2/71 (2,8%) 1/71 (1,4%) 1/71 (1,4%) 2/71 (2,8%) 6/71 (8,5%) 1/71 (1,4%) 7/71 (9,9%) ^c 7/71 (9,9%) 2/71 (2,8%) 9/71 (12,7%) 2/71 (2,8%) 1/71 (1,4%) 1/71 (1,4%)

La información más detallada puede consultarse en la tabla 1 del material suplementario.

DE: desviación estándar; EA: epidermólisis ampollosa; EAD: epidermólisis ampollosa distrófica; EADR: epidermólisis ampollosa distrófica recesiva; EAJ-nH: epidermólisis ampollosa juntural no Herlitz; EAS: epidermólisis ampollosa simple; FE: fracción de eyección; M: mujer; v: varón.

^a En varios de los artículos no se especifica sexo y edad.

^b Se indica el rango de los valores mínimo y máximo recogidos en los casos previamente publicados (ya que el dato exacto no se aporta en la mayoría de los casos).

^c En un artículo no se indica el número exacto de pacientes con anemia crónica, el número exacto de pacientes con hemoglobina menor de 8 mg/dl, ni el número exacto de pacientes con déficit de carnitina, por lo que ha sido en esta tabla computado como una unidad.

Tabla 3 Factores que podrían intervenir en el desarrollo de miocardiopatía dilatada en los pacientes revisados

Factor etiológico	EAS	EAJ-H	EAJ-nH	EADD	EADR	Kindler ^a
Anemia	10,5% (2/19)	75% (3/4)	66,7% (4/6)	0% (0/14)	76,9% (10/13)	(1/1)
Sobrecarga de hierro	5,3% (1/19)	0% (0/4)	0% (0/6)	0% (0/14)	15,4% (2/13)	(0/1)
Déficit de selenio	0% (0/19)	25% (1/4)	0% (0/6)	0% (0/14)	30,8% (4/13)	(0/1)
Déficit de carnitina	0% (0/19)	0% (0/4)	0% (0/6)	0% (0/14)	15,4% (2/13)	(0/1)
Déficit de cinc	0% (0/19)	25% (1/4)	0% (0/6)	0% (0/14)	46,2% (6/13)	(0/1)
Hipoalbuminemia	5,3% (1/19)	75% (3/4)	16,7% (1/6)	0% (0/14)	69,2% (9/13)	(0/1)
Hipoaminoacidemia	5,3% (1/19)	25% (1/4)	0% (0/6)	7,1% (1/14)	46,2% (6/13)	(0/1)
Insuficiencia renal	0% (0/19)	0% (0/4)	0% (0/6)	0% (0/14)	7,7% (1/13)	(0/1)

EADD: epidermólisis ampollosa distrófica dominante; EADR: epidermólisis ampollosa distrófica recesiva; EAS: epidermólisis ampollosa simple; EAJ-H: epidermólisis ampollosa juntural tipo Herlitz; EAJ-nH: epidermólisis ampollosa juntural tipo no Herlitz.

^a Solo existió un paciente con esta forma de EA, por lo que no se expresan los porcentajes.

de MD. Sin embargo, no se encontraron niveles de selenio significativamente inferiores en pacientes con EA y MD en comparación con los pacientes con EA sin MD⁸. El déficit de tiamina es también una causa documentada de MD⁸. Aunque se han descrito casos de reversibilidad de MD con reposición de los niveles de carnitina⁸, o mejoría de la sintomatología con suplementos de selenio o de tiamina, los niveles de un

micronutriente disminuido de modo aislado no parecen ser un único factor causal de MD, pero podrían contribuir a su desarrollo^{1,13}.

Las infecciones víricas pueden provocar MD¹. Habitualmente el daño cardíaco se debe a un proceso autoinmune postinfeccioso⁸. Muchas veces el cuadro viral prodrómico pasa desapercibido porque puede preceder al desarrollo de

la MD en varios meses. El diagnóstico es incluso más difícil en pacientes con formas agresivas de EA, en los que pueden aparecer síntomas como fiebre por diversos motivos o disnea de origen no cardíaco¹.

Los fármacos cardiotóxicos pueden exacerbar la MD en estos pacientes, por lo que deberían ser suspendidos en caso de sintomatología sugestiva de cardiopatía¹⁵.

Hasta el momento no se ha documentado la existencia de otras mutaciones genéticas que afecten a proteínas de la membrana basal que lleven al desarrollo de la miocardiopatía^{1,8}, salvo en los casos de EA simple con distrofia muscular asociada a MD por mutaciones del gen *PLEC1* (que codifica para la plectina)^{12,16,17}, y de EA simple acantolítica letal por mutaciones en el gen *DSP* (que codifica para la desmoplaquina)^{18,19}. De manera interesante se ha descrito un paciente con EA distrófica recesiva con miocardiopatía no compactada del ventrículo izquierdo (MNVI) sin MD²⁰. Los autores de este artículo indican que en algunos casos la MNVI evoluciona a MD, sugiriendo que la MNVI podría preceder a la MD en las EA distróficas recesivas.

Además de este riesgo incrementado para MD, los pacientes con EA y MD tienen una mortalidad de un 30-60%. En el subtipo de EA distrófica recesiva la MD suele detectarse a los 10 años de edad, en una fase avanzada, con una FE baja y una mortalidad elevada, que generalmente ocurre alrededor de los 3 meses después del diagnóstico. Estos datos sugieren un retraso en el diagnóstico de la MD, implicando un difícil tratamiento¹.

En cuanto al manejo diagnóstico, se ha propuesto determinación analítica con hemograma, albúmina, carnitina total y libre, selenio y cinc y evaluación cardiológica (con electrocardiograma y ecocardiograma) con periodicidad anual en los pacientes asintomáticos. En aquellos sintomáticos o con algún parámetro alterado en las pruebas previamente citadas, se aconseja valoración cardiológica urgente, determinación de hormonas tiroideas, serologías, cultivo de parvovirus, Coxsackie virus, determinaciones metabólicas y biopsia de miocardio si procede¹.

Conclusiones

Es importante tener en cuenta la MD como una posible complicación de la EA, sobre todo en los tipos de EA distrófica recesiva y EA juntural. Por tanto, deben hacerse evaluaciones precoces y periódicas, así como corrección subsiguiente de los factores que se han relacionado con el daño cardíaco en estos pacientes¹. Una detección temprana de dichas alteraciones permitirá una pronta instauración del tratamiento necesario, lo que retrasará la progresión clínica y prolongará la supervivencia en los pacientes con EA.

Responsabilidades éticas

Protección de personas y animales. Los autores declaran que para esta investigación no se han realizado experimentos en seres humanos ni en animales.

Confidencialidad de los datos. Los autores declaran que han seguido los protocolos de su centro de trabajo sobre la publicación de datos de pacientes.

Derecho a la privacidad y consentimiento informado. Los autores declaran que en este artículo no aparecen datos de pacientes.

Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Appendix A. Material suplementario

Se puede consultar material suplementario a este artículo en su versión electrónica disponible en: doi:10.1016/j.ad.2017.01.015.

Bibliografía

1. Lara-Corrales I, Mellerio JE, Martinez AE, Green A, Lucky AW, Azizkhan RG, et al. Dilated cardiomyopathy in epidermolysis bullosa: A retrospective, multicenter study. *Pediatr Dermatol.* 2010;27:238–43.
2. Fine JD, Hall M, Weiner M, Li KP, Suchindran C. The risk of cardiomyopathy in inherited epidermolysis bullosa. *Br J Dermatol.* 2008;159:677–82.
3. Fine JD, Eady RA, Bauer EA, Bauer JW, Bruckner-Tuderman L, Heagerty A, et al. The classification of inherited epidermolysis bullosa (EB): Report of the Third International Consensus Meeting on Diagnosis and Classification of EB. *J Am Acad Dermatol.* 2008;58:931–50.
4. Hernandez-Martin A, Torrelo A. Inherited epidermolysis bullosa: From diagnosis to reality. *Actas Dermosifiliogr.* 2010;101:495–505.
5. Sharratt GP, Lacson AG, Cornel G, Virmani S. Echocardiography of intracardiac filling defects in infants and children. *Pediatr Cardiol.* 1986;7:189–94.
6. Brook MM, Weinhouse E, Jarenwattananon M, Nudel DB. Dilated cardiomyopathy complicating a case of epidermolysis bullosa dystrophica. *Pediatr Dermatol.* 1989;6:21–3.
7. Melville C, Atherton D, Burch M, Cohn A, Sullivan I. Fatal cardiomyopathy in dystrophic epidermolysis bullosa. *Br J Dermatol.* 1996;135:603–6.
8. Sidwell RU, Yates R, Atherton D. Dilated cardiomyopathy in dystrophic epidermolysis bullosa. *Arch Dis Child.* 2000;83:59–63.
9. Morelli S, Dianzani C, Sgreccia A, Porciello R, Bottoni U, Calvieri S. Reversible acute global left ventricular dysfunction in a patient with autosomal recessive dystrophic epidermolysis bullosa. *Int J Cardiol.* 2001;79:321–3.
10. Taibjee SM, Ramani P, Brown R, Moss C. Lethal cardiomyopathy in epidermolysis bullosa associated with amitriptyline. *Arch Dis Child.* 2005;90:871–2.
11. Oh SW, Lee JS, Kim MY, Choi JY, Kim SC. Recessive dystrophic epidermolysis bullosa associated with dilated cardiomyopathy. *Br J Dermatol.* 2007;157:610–2.
12. Bolling MC, Pas HH, de Visser M, Aronica E, Pfendner EG, van den Berg MP, et al. *PLEC1* mutations underlie adult-onset dilated cardiomyopathy in epidermolysis bullosa simplex with muscular dystrophy. *J Invest Dermatol.* 2010;130:1178–81.
13. Ergul Y, Nisli K, Avci B, Omeroglu RE. Dilated cardiomyopathy associated with dystrophic epidermolysis bullosa: Role of micronutrient deficiency. *Turk Kardiyol Dern Ars.* 2011;39:328–31.
14. Ryan TD, Lucky AW, King EC, Huang G, Towbin JA, Jeffries JL. Ventricular dysfunction and aortic dilation in patients with recessive dystrophic epidermolysis bullosa. *Br J Dermatol.* 2016;174:671–3.

15. Taibjee SM, Moss C. Dilated cardiomyopathy in epidermolysis bullosa: A retrospective, multicenter study-response. *Pediatr Dermatol.* 2010;27:679.
16. Villa CR, Ryan TD, Collins JJ, Taylor MD, Lucky AW, Jefferies JL. Left ventricular non-compaction cardiomyopathy associated with epidermolysis bullosa simplex with muscular dystrophy and PLEC1 mutation. *Neuromuscul Disord.* 2015;25:165–8.
17. Celik C, Uysal H, Heper AO, Karaoglan B. Epidermolysis bullosa simplex associated with muscular dystrophy and cardiac involvement. *J Clin Neuromuscul Dis.* 2005;6:157–61.
18. Jonkman MF, Pasmanij AM, Pasmans SG, van den Berg MP, Ter Horst HJ, Timmer A, et al. Loss of desmoplakin tail causes lethal acantholytic epidermolysis bullosa. *Am J Hum Genet.* 2005;77:653–60.
19. Bolling MC, Veenstra MJ, Jonkman MF, Diercks GF, Curry CJ, Fisher J, et al. Lethal acantholytic epidermolysis bullosa due to a novel homozygous deletion in DSP: Expanding the phenotype and implications for desmoplakin function in skin and heart. *Br J Dermatol.* 2010;162:1388–94.
20. Ryan TD, Ware SM, Lucky AW, Towbin JA, Jefferies JL, Hinton RB. Left ventricular noncompaction cardiomyopathy and aortopathy in a patient with recessive dystrophic epidermolysis bullosa. *Circ Heart Fail.* 2012;5:e81–2.