
LA INVESTIGACIÓN

La investigación del síndrome de Alport se centra actualmente en el desarrollo de fármacos que permitan enlentecer la progresión de la enfermedad.

Se ha demostrado la eficacia de la inhibición del sistema renina-angiotensina en el retraso de la necesidad de tratamiento renal sustitutivo. Así se recomienda el uso de IECA/ARA2 a todos los pacientes con esta enfermedad en cuanto presenten microalbuminuria.

Existen ensayos clínicos en marcha con Bardoxolona y anti miRNA21 en el síndrome de Alport. Y muchas otras moléculas en estudio.