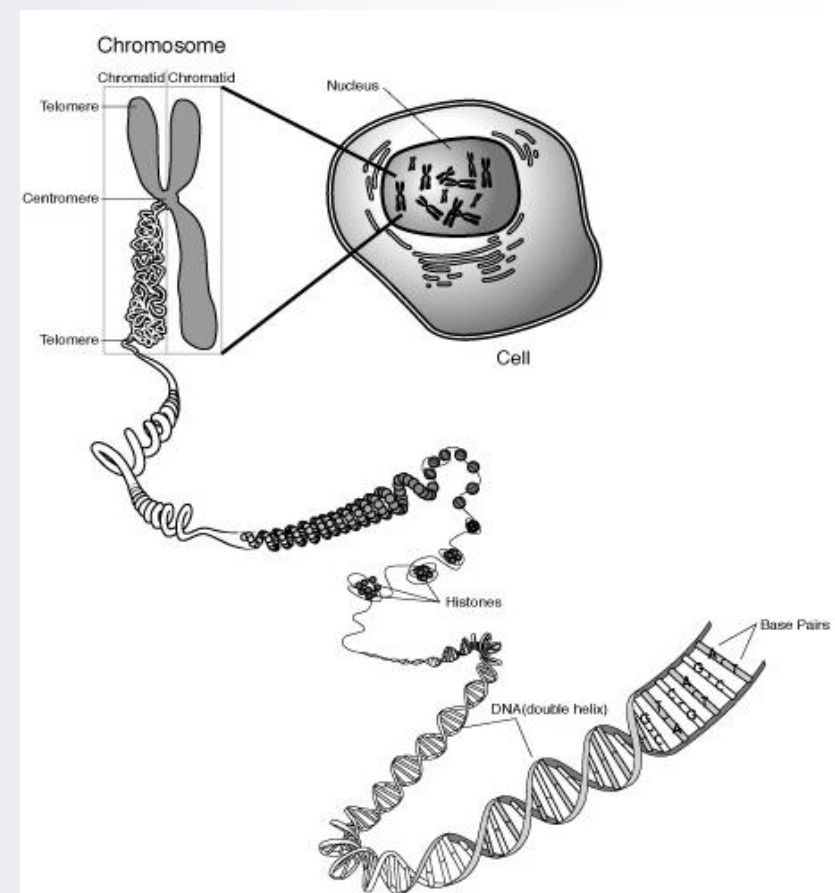


Monogenenně dědičná onemocnění



Monogenní dědičnost

- Dědičnost vázaná na jeden gen-major gen
- Vnější prostředí-žádný nebo jen minimální vliv
- Platí Mendelovy zákony

Monogenní onemocnění

- Onemocnění dětského věku-ne výlučně!
- Méně než 10% se manifestuje po pubertě,
asi 1% po skončení reprodukčního věku
- Incidence monogenních chorob je asi
0,36%, asi u 6-8% hospitalizovaných dětí se
uvažuje o monogenních chorobách

Poloha a interakce alel

1. Chromozomální poloha genového lokusu

- autozomální = ležící na některém z autozomů
- X-vázaná = ležící na chromozomu X

2. Interakce alel

- dominantní = projeví se již v situaci, kdy jen jeden chromozom z páru nese mutantní alelu
- recesivní = projeví se pouze tehdy, když oba chromozomy z páru nesou mutantní alelu

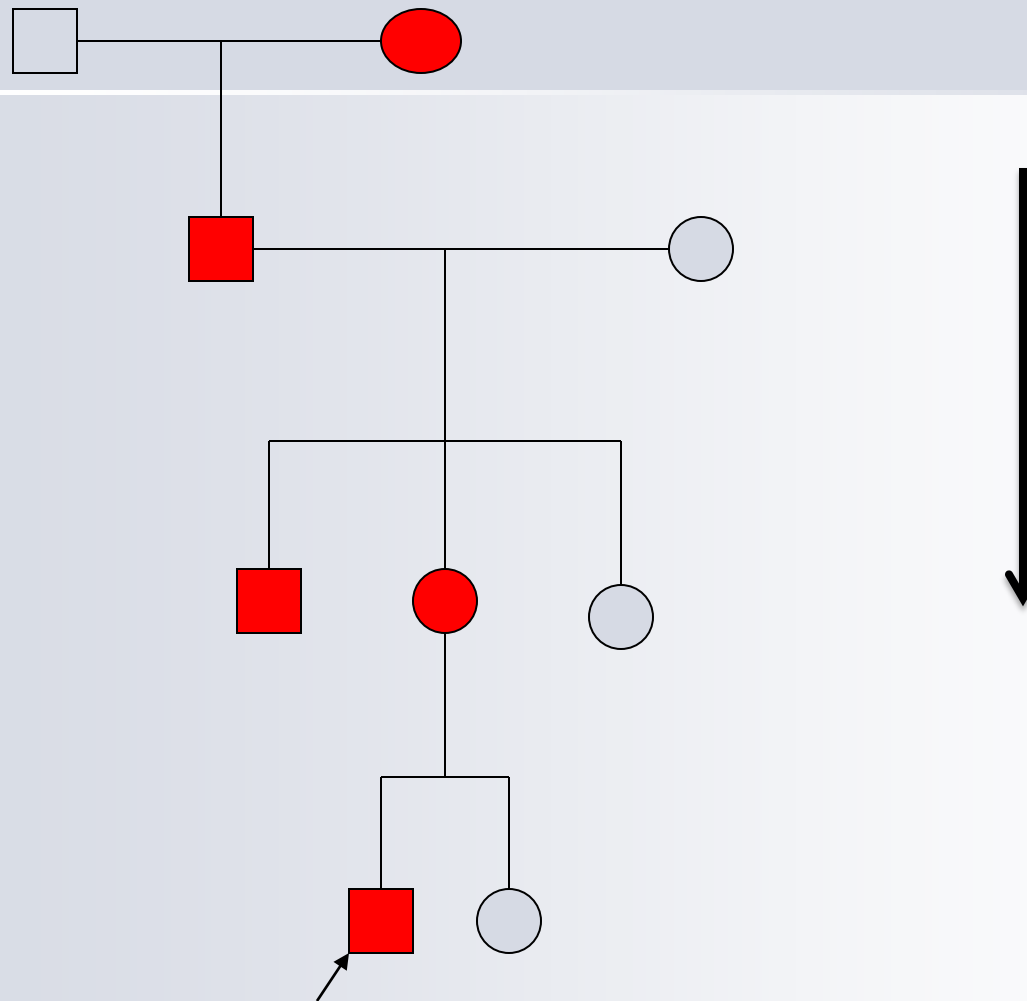
Typy monogenní dědičnosti

- **Autosomálně dominantní - AD**
- **Autosomálně recesivní - AR**
- **X-dominantní - XD**
- **X-recesivní - XR**

Autosomálně Dominantní

- Dominantní alela je na autosomu
- Postižený mívá postiženého jednoho rodiče
- Poměr pohlaví 1:1
- Nemocní jsou heterozygoti
- Riziko opakování pro potomky a sourozence postiženého je 50%
- Vertikální typ dědičnosti

Rodokmen- AD dědičnost



AD dědičnost- Pozor !

- **Zdraví členové rodiny mají zdravé potomky**
- **Variabilní expresivita**- u jedinců se stejným genotypem pozorujeme různě závažné projevy téhož znaku.
- **Neúplná penetrance**-znak se nemusí projevit u 100% jedinců, ale u některých osob k projevu nedojde, nebo je znak zastřený a nesnadno pozorovatelný.
- **Nové mutace**-výskyt znaku (choroby) u potomka, zatímco ani jeden rodič tuto mutaci nenese.

AD - příklady

- Marfanův syndrom**
- Huntingtonova chorea**
- Neurofibromatosa I a II**
- Achondroplasie**
- Polycystické onemocnění ledvin
adultní typ**
- LQT syndrom**
- Myotonická dystrofie I,II**

Neurofibromatosa I

- **AD, lokalisace 17q11.2**
- **Café au lait plošné pigmentace**
- **Neurofibromy**
- **Hamartomy duhovky-Lishovy noduli**
- **PMR 10-30%**
- **Skeletální vady**
- **Neoplasie**
- **Variabilní expresivita, není hot spot oblast**
- **50% nové mutace**
- **Dg- multidisciplinární, mol genetická- RNA,DNA dg přímá i nepřímá**

Neurofibromatosa typ II

- Lok. 22q12.2 (schwanomin, merlin)

- Centrální typ neurofibromatózy
- Neurinom acustiku- bilaterální
- Unilaterální/bilaterální vestibulární schwanomy
- Meningeomy, gliomy,schwanomy
- Juvenilní zadní subkapsulárni lentikulární opacita/juvenilní kortikální katarakta

Myotonická dystrofie

- **MD I, lok. 19q13.2-q13.3, gen DMPK**
- **amplifikace CTG(n:5-30, mutace nad 50)**
- **Jedno z nejčastějších nervosvalových onemocnění**
- **Heterogenní potíže-myotonie,katarakta,
arytmie,hypogonadismus,DM,endokrinopatie, atrofie testes**
- **Kongenitální forma-velmi závěžné potíže-hypotonie,křeče,poruchy
výživy,PMR...**
- **Prenatálně polyhydramnion, snížení pohybů plodu**

- **MD II(PROMM)- 3q13.3-q24, gen ZNF9, expanze CCTG**
- Většinou mírnější
- Není závislost velikosti repetic na tří symptomů a nebyla popsána kongenitální forma
- Vzácnější - jen u cca 2% rodin

- **Dg: neurologická, EMG, mol.genetická**

Achondroplasie

- **Výskyt 1 : 15 000-40 000**
- **dědičnost autosomálně dominantní**
- **90% jsou děti zdravých rodičů**
- **Starší otcové !**
- **gen FGFR3-2 mutace vedoucí k záměně jedné AMK gly380arg (98% c.1138G-A, 1-2% c.1138G-C)**

Achondroplasie-klinické projevy

- neobyčejně malý vzrůst (v dospělosti muži průměrně 131 cm, ženy 124 cm)
- většinou hypotonie po narození
- Disproporcionalita-trup normální délky, končetiny velmi krátké (mikromelie);
- brachycefalie, široce vystouplé čelo, nadočnicové oblouky a mandibula, vpáčený kořen nosu
- proximální segmenty **končetin** nejvíce postiženy (risomelie) – nepoměr délky bérce ke stehnu, předloktí k paži;
- **ruce** krátké, široké, prsty stejné délky i tvaru (mikrodaktylie), ruka podobná „trojzubci“ (nemožnost přitáhnout 4. prst ke 3. při natažení);
- na horních končetinách flexní kontraktura loktů, často s dislokací hlavičky radia;
- úhlové deformity dolních končetin (především genua vara);
- hyperlordóza bederní páteře (stenóza páteřního kanálu, předchází thorakolumbální hyperkyfóza),
- normální, často nadprůměrný **intelekt**;
- **svalstvo** vyvinuto normálně, měkké tkáně končetin složeny v záhyby, vnitřní orgány normálně vyvinuty;

Huntingtonova choroba

- Neurodegenerativní onemocnění-progresivní motorické, kognitivní, psychiatrické projevy
- Průměrný nástup mezi 35-44 rokem, medián přežití 15-18 let po nástupu
- Diagnóza se opírá o pozitivní rodinnou anamnézu, charakteristické klinické projevy a DNA detekce amplifikace 36 a více CAG repetic trinukleotidu v HTT (gen huntingtin 4p16.3).

Huntingtonova choroba

- Léčba projevů: neexistuje, pouze symptomatická neuroleptika, antiparkinsonika při hypokineze a rigiditě; psychotropní léky nebo některé druhy antiepileptik pro psychiatrické poruchy (deprese, psychotické příznaky, výbuchy agrese); kyselina valproová pro myoklonické hyperkineze. Podpůrná péče s důrazem na ošetřovatelskou péči, péče o příjem potravy, péče ve speciálních zařízeních, a zajištění státních příspěvků.

HD- testování

- ✓ **diagnostické testování**
- ✓ **prediktivní(presymptomatické) testování osob v riziku**
- ✓ **Prenatální diagnostika**

- **Prediktivní testování u asymptomatických dospělých v 50% riziku, je možné, ale vyžaduje pečlivé zvážení (protokolární postup-mezinárodně unifikovaný) Rizikové osoby mladší 18 let se netestují !**
- **Prenatální diagnostika je možná u těhotenství, kde rodič je již prediktivně testován.**
- **Preimplantační diagnostika může být provedena za použití vazebně analýzy - genetický stav ohrozeného rodiče není odhalen.**
- **Psychologická podpora, svépomocná skupina podpory HD**

Polycystosa ledvin- adultní typ ADPKD

- PKD1 -16q13- 85%, PKD2- 4q21-15%
 - subjektivní obtíže většinou v dospělosti
 - projevy mohou být již v dětském věku
-
- **DNA diagnostika- vazebná analýza,
mutační analýza**

ADPKD-příznaky

Ledviny:

- větší vícečetné cysty v ledvinách
- zvětšení ledvin (většinou menšího či středního rozsahu)
- infekce močových cest, ledvinných cyst, zánět ledvin
- bílkovina v moči, krev v moči
- zvýšený krevní tlak
- Chronické selhání ledvin (u dětí velmi vzácně a postihuje většinou až dospělé pacienty v průměru ve věku 50-60 let).

postižení i jiných orgánů:

- játra, slezina, slinivka břišní, vaječníky (ve všech orgánech se mohou objevit cysty)
- srdce (vady srdečních chlopní, následky zvýšeného krevního tlaku)
- mozkové tepny (tvorba výdutí = aneuryzmat).

Onemocnění s pozdním nástupem

Příklady

- Huntingtonova chorea**
- Polycystické onemocnění ledvin-adultní**
- Hereditární nádorové dispozice**

- U nemocí, které se začínají projevovat v pozdějším věku mohou lidé zemřít dříve ze zcela jiného důvodu a toto onemocnění se u nich do té doby nerozvine. Přesto rodiče toto onemocnění mohou dále předat svým dětem.

Prediktivní testování

- Predikce rizika, kterému nelze zabránit
 - zdravotní, psychologické, sociální dopady

Genetické poradenství

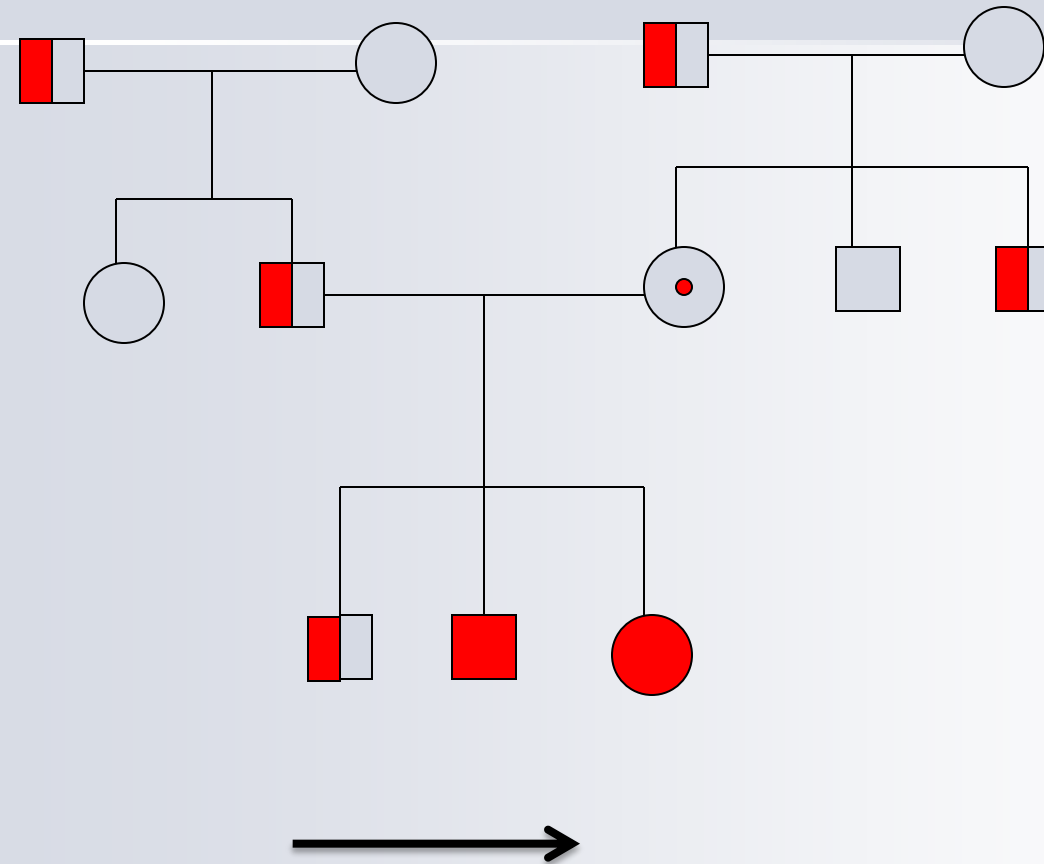
■ Zásadní význam

- ✓ Informovaný souhlas**
- ✓ Od 18 let**
- ✓ Právo vědět x nevědět**
- ✓ Dostatek informací, dostatek času, psychologická podpora**
- ✓ Možnost kdykoliv od testu odstoupit, nebo nerozkrýt výsledek**
- ✓ Ochrana výsledků genetického vyšetření
-možnost diskriminace**
- ✓ Prenatální diagnostika, preimplantační diagnostika**

Autosomálně Recessivní

- **Recessivní alela je na autosomu**
- **Riziko pro sourozence 25%**
- **Horizontální typ dědičnosti**
- **Poměr pohlaví 1:1**
- **Postižení se objeví pouze u homozygotů a složených heterozygotů**
- **Častější u příbuzenských vztahů**

Rodokmen-AR dědičnost



AR - příklady

- **Cystická fibrosa**
- **Fenylketonurie**
- **CAH(adrenogenitální syndrom)**
- **Spinální muskulární atrofie**
- **velká část dědičných poruch metabolismu**
- **nejčastější typ dědičnosti u vrozené hluchoty**

Cystická fibrosa

- AR, lokalizace 7q31.1
- Jedna z nejčastějších vážných dědičných nemocí u bělochů
- Frekvence nemocných v ČR 1/3-4000
- Frekvence přenašečů 1/27
- Gen CFTR zmapován v r. 1989
- 1900 mutací

CF výskyt- etnické skupiny

<u>Skupina</u>	<u>výskyt</u>	<u>nosičství</u>
Běloši	1/3000	1/27
Hispánci	1/9000	1/46
Afroameričané	1/15 300	1/60
Asijští Američané	1/32 100	1/90

Nejčastější mutace CFTR genu

F508del	68,8 %	ex.10
CFTRdele2,3(21kb)	4,64%	ex.2,3
G551D	4,03%	ex.11
N1303K	3,02%	ex.21
G542X	2,22%	ex.11
1898+1GtoA	2,04%	intron
2143delT	1,11%	ex.12
R347P	0,74%	ex.7
W1282X	0,55%	ex.20
E92X	0,37%	ex.4
R1162X	0,37%	ex.19

CF-klinické projevy

Mohou být typické a atypické, pravděpodobně v závislosti na funkci CFTR genu

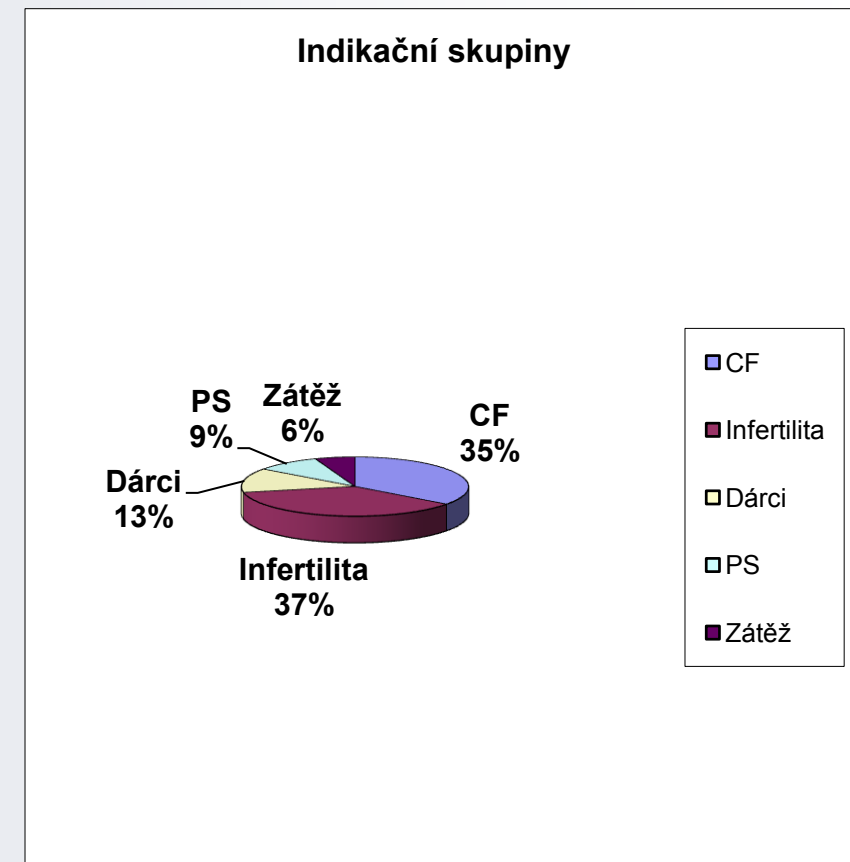
- Atypický UZ obraz břiška plodu prenatálně**
- Mekoniový ileus**
- Opakované komplikované infekce dýchacích cest**
- Neprospívání, průjmovité stolice s nestrávenými zbytky potravy, hepatopathie, insuficience pankreatu**
- Zvýšená hladina Cl v potu**

CF-terapie

- Snaha o zlepšení funkcí dýchacích, gastrointestinálních a pankreatických
- Prevence a léčba opakovaných infekcí
- Fyzikální terapie a mukosekretolytická léčba
- Dieta ,enzymy, vitamíny

CF- indikační skupiny

- **CF – podezření na cystickou fibrosu, CF v rodě**
- **Infertilita – opakované aborty, sterilita, neúspěšné IVF cykly**
- **Vyšetření dárců gamet**
- **PS -vyšetření příbuzných partnerů**
- **Jiná zátěž v rodě**



Cystická fibrosa

- Od r. 2009-novorozenecký screening !

Novorozenecký screening

- Od 1.10.2009 v ČR rozšířený NS
- Detekce relativně častých dědičných chorob s možností ovlivnění zdravotního stavu časnou léčbou
- Metoda suché kapky-speciální kartičky
- Vyšetření 13 chorob

NS v ČR

- **Endokrinní onemocnění (EO):**
Kongenitální hypotyreóza (CH)
Kongenitální adrenální hyperplazie (CAH)
- **Dědičné poruchy metabolismu (DMP):**
Fenylketonurie (PKU) + Hyperfenylalaninemie (HPA)
Leucinóza (nemoc javorového sirupu, MSUD)
Glutarová acidurie, typ I (GA I)
Izovalerová acidurie (IVA)
Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin se středně dlouhým řetězcem (MCAD)
Deficit 3-hydroxyacyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s dlouhým řetězcem (LCHAD)
Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s velmi dlouhým řetězcem (VLCAD)
Deficit karnitinpalmitoyltransferázy, typ I (CPT I)
Deficit karnitinpalmitoyltransferázy, typ II (CPT II)
Deficit karnitinacylkarnitintranslokázy (CACT)
- **Další dědičné choroby:**
Cystická fibróza (CF)

CAH-Kongenitální adrenální hyperplazie

- **AR, lokalizace 6p**
- **Výskyt 1/8-9000, přenašeči 1/40**
- **Více než 8 typů, nejčastější deficit 21-hydroxylasy steroidů**
- **Nedostatečná sekrece glukokortikoidů, mineralokortikoidů**
- **nadprodukce testosteronu**

CAH- klinické projevy

- Šokový stav, rozvrat metabolismu iontů
 - VV- virilizace genitálu u ženského pohlaví
 - Poruchy puberty
-
- Terapie- substituční léčba
 - Diagnostika-biochemická, endokrinologická a molekulárně genetická

Fenylketonurie

- AR, lokalizace 12q24.1
- Nemocní 1/8-9000, přenašeči 1/39
- Porucha metabolismu Phe a Tyr
- Novorozenecký screening od r. 1979
- Diagnostika biochemická, molekulárně genetická
- Léčba-eliminační dietou-bez terapie PMR
- Léčba v graviditě-bez léčby riziko VVV plodu-CNS

Spinální muskulární atrofie

- AR, lokalizace 5q12.2-13.3, SMN1 gen
- hypotonie, svalová atrofie
- Typ I-infantilní-maligní, typ II-intermediární-maligní, typ III- IV adultní-Kugelberg-Wellander-benigní(pomalá progrese)
- Typ I- úmrtí do 2 let, typ II- úmrtí v dětství, většinou sekundárně na respirační infekci
- Dg. neurologická, mol.genetická

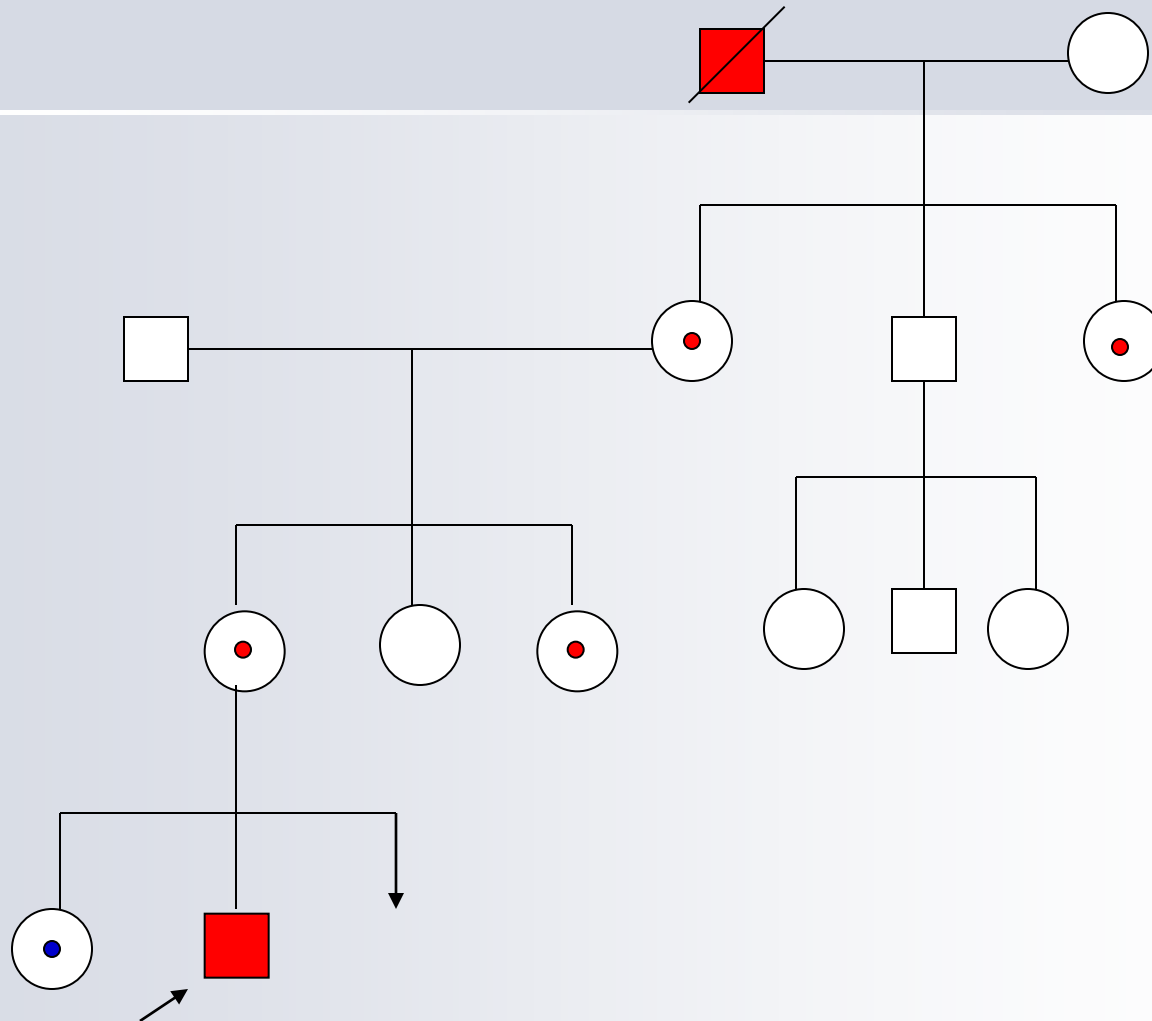
Příbuzenské páry

- Zvýšené riziko především AR dědičných onemocnění
- Genealogické vyšetření
- Preventivní DNA analýza – obtížné, řádově stovky onemocnění !

X - Recessivní

- **Recessivní alela leží na chrom. X**
- **Postižení- u mužů, jeho synové jsou zdraví, dcery přenašečky**
- **Žena přenašečka- synové 50% riziko výskytu, dcery 50% riziko přenašečství**
- **Vzácně výskyt u žen: dcera nemocného muže a ženy přenašečky, ženy s karyotypem 45,X , 46,XY-female**

Rodokmen- XR dědičnost



XR - příklady

- **Hemofilie A a B**
- **Duchenneova / Beckerova svalová dystrofie**
- **některé typy metabolických poruch**
- **některé typy hluchoty**

Hemofilie

- **Hemofilie A,lok.Xq28,deficit faktoru VIII-80%**
- **Hemofilie B,lok.Xq27,deficit faktoru IX-20%**
- **Výskyt 1/5000 mužů**
- **krvácivé projevy,těžká hemofilie pod 1%**
- **Komplikace:krvácení do svalů, hemartrosis, intrakraniální krvácení,nepříznivé účinky substituční terapie, infekce**
- **Léčba-substituční**
- **Molekulárně genetické vyšetření**
- **Vyhledávání žen –přenašeček**
- **Prenatální diagnostika-zábrana komplikací po porodu**

DMD/BMD

- **XR, lokalizace Xp21**
- **Incidence u chlapců 1/3-6000**
- **Dystrofinopathie-chybění proteinu dystrofin ve svalových buňkách**

- U DMD projevy již od tří let. Postupně ochabuje kosterní svalstvo končetin a trupu, mezi 13 - 19 rokem i svaly dýchací a srdeční
- BMD je mírnější forma DMD, projeví se obvykle později, progrese je pomalejší a prognóza hůře předvídatelná

Duchenn/Becker muscular dystrophy



DMD Mutations

- Mutations of the gene fall in to three categories:
 - Deletions of one or more exons
65%
 - Small mutations *within* exons
30%
 - Intragenic duplications
5%
- So, exon screening will pick up 65% of DMD Mutations

Innovative screening solutions for human genetic analysis



DMD/BMD

- **Dg: neurologická, EMG, svalová biopsie potvrzení dg.-molekulárně genetické vyšetření**
- **Vyhledávání žen přenašeček-nepřímá DNA diagnostika, neurologie, UZ svalů, EMG, biochemie(JT,CK), svalová biopsie-imunohistochemické vyšetření, FISH, MLPA**
- **Prenatální diagnostika u plodů mužského pohlaví**
- **Určení pohlaví je orientačně možné vyš.cffDNA v krvi těhotné (již po 10.t.g.)**

X - Dominantní

- dominantní alela je vázána na X chromosomu
 - vzácný výskyt
 - nikdy není přenos z otce na syna
-
- **Incontinentia pigmenti**(delece genu NEMO, postihuje-kůži, vlasy, zuby, CNS, oči,páteř)
 - Vitamin D resistentní rachitis
 - Rettův syndrom

Syndrom fragilního X

- **X- vázané onemocnění, lokalizace Xq27.3, FMR1gen**
- **1/1000 mužů, postižení jsou muži i ženy**
- **Častá příčina PMR u mužů po M.Down**
- **Dif.dg u psychomotorické retardace**
- **Kraniofaciální dysmorfie, makrocefalie, makroorchidismus**
- **Amplifikační mutace >200 opakování CGG tripletu, premutace 55-220, plná mutace přes oogenesu**
- **Dg. –DNA analýza**

Mitochondriální dědičnost

- Mitochondrie- semiautonomní organely eukaryotních buněk
- mitochondriální DNA-37 strukturálních genů
- 1/3 genů -podjednotky OXPHOS, respirační řetězec produkovující ATP
- Frekvence mutací u mitochondrií 10-20x vyšší než v jaderné DNA
- mtDNA je nositelem mimojaderné dědičnosti

Mitochondrální dědičnost

■ Maternální

Mutace v mtDNA předává matka všem svým dětem(bez rozdílu pohlaví).

Otec ,pokud nese mutaci v mtDNA,ji nepřenáší do další generace

Při přenosu mutace v mtDNA nedochází k přesné segregaci jako u jaderné DNA.mtDNA se replikuje během buněčného dělení a náhodně se rozděluje do nově tvořených mitochondrií v dceřiných buňkách.

Přítomnost více než jednoho typu mtDNA v buňkách jedince se nazývá **heteroplazmie**

Mitochondriální onemocnění

- způsobené poruchou funkce mitochondrií, a to jak vrozené, tak i získané.
- Vrozené- způsobené mutacemi v genech v jaderné DNA (nDNA) či v mitochondriální DNA (mtDNA)
- Získané- poruchy mitochondrií mohou být výsledkem infekce, užívání léků či vlivem negativních podmínek prostředí
- poruchy v mitochondriálním metabolismu- zejména poruchy oxidativní fosforylace
- Mutace v mtDNA mají obvykle za následek problémy s buněčným dýcháním a ovlivňují hlavně tyto procesy
 1. dýchací řetězec;
 2. ATP syntáza, umožňující syntézu ATP;
 3. pyruvátdehydrogenáza, enzym rozkládající pyruvát;
 4. Krebsův cyklus;

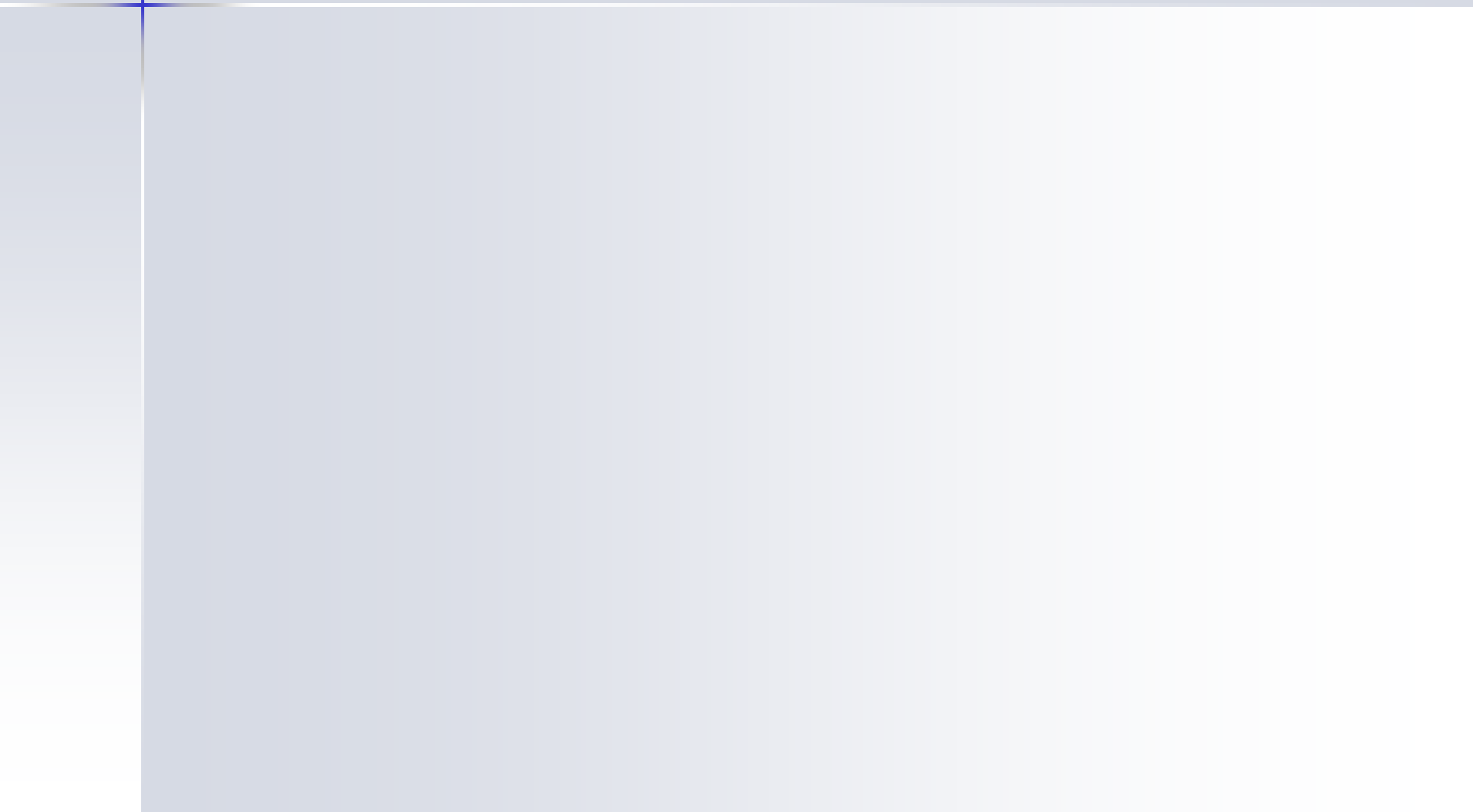
Příklady mitochondriálních onemocnění

- Leberova dědičná optická neuropatie(LHON)
- Mitochondriální encephalopathie,laktátová acidóza a iktu podobné příhody(MELAS)
- Leighův sy(subakutní nekrotizující encephalomyopatie)
- Neurogenní svalová ochablost s ataxií a retinitis pigmentóza (NARP)
- Myoklonická epilepsie s „potrhanými“svalovými vlákny(MERRF)

Příznaky mitochondriálních onemocnění-obecně

- degenerativní onemocnění mozku, srdeční svaloviny i kosterních svalů- encefalomyopatie.
- nespecifické příznaky neurologického rázu- křeče, únavu a poškození svalů, poruchy zraku (konkrétně bud' okohybných svalů či zrakového nervu), mozková mrtvice, demence a poruchy pohybu (ataxie).
- poruchy se mohou vyskytnout také v oblasti ledvinových glomerulů, jater, slinivky břišní, vnitřního ucha, případně srdce (kardiomyopatie),
- někdy může být příznakem i šedý zákal nebo diabetes mellitus, častá je laktátová acidóza (nadměrné množství laktátu v těle) a podobně

Souhrn



Podmínky DNA diagnostiky

- Přesná klinická diagnosa – především při užití nepřímé diagnostiky**
- Protokolární postupy – diagnostická kriteria**
- Informovaný souhlas pacienta**
- Genetické poradenství – etické aspekty**
- Spolupráce genetické poradny a klinického pracoviště**

Molekulárně genetická vyšetření

- detekce mutací
- vyhledávání asymptomatických přenašečů
- vyhledávání přenašeček X-váz.onem.
- testování predispozice k onemocnění s pozdním nástupem příznaků
- prenatální diagnostika, PGD
- onkogenetika-diagnostika, prediktivní testování
- Identifikace jedinců- paternita

DNA diagnostika

- **Přímá – může potvrdit nebo vyloučit klinickou diagnosu, detekuje mutaci**
- **Nepřímá – segregacní – nepotvrdí diagnosu, musí se zakládat na přesné klinické diagnose, určí segregaci patologické alely v rodině**

Choroby s jednou příčinnou mutací

- **Huntingtonova chorea**
 - **Myotonická dystrofie**
 - **Syndrom fragilního X chromosomu**
-
- **Přímá DNA analýza potvrdí nebo vyloučí onemocnění**
 - **pozor - diff. dg. - vyloučení jedné choroby může znamenat nemoc jinou (MD I . MD II)**

Onemocnění s obtížnou DNA analýzou

- **Velké geny**
- **Privátní- unikátní mutace v každé rodině**
- **Více zodpovědných genů**

(AD polycystosa ledvin, NF I a II, Marfanův syndrom, BRCA I a II,)

Asociované problémy

- **Presymptomatické testování**
- **Prenatální diagnostika**
- **Možnost diskriminace**
- **Ochrana výsledků genetického vyšetření**
- **Výsledek by nikdy neměla dostat třetí osoba bez souhlasu vyšetřovaného**

Prenatální diagnostika monogenních onemocnění

- Prekoncepční genetické vyšetření
- Invazivní vyšetření v graviditě- CVS(po 10.t.g.), AMC (po 15.t.g.)

DNA diagnostika – cíleně

- Preimplantační diagnostika
- Vázáno na IVF(asistovaná reprodukce)
- Podmínky je vždy nutné konzultovat před zahájením cyklu IVF s lékařem a genetikem CAR

Databáze DNA laboratoří v ČR

- **www. slg.cz**
- **ORPHANET**
- **EDDNA**
- **GENETESTS**
- **OMIM**

Monogenní vs multifaktoriální dědičnost

Monogenní choroby

- V časném věku
- Bez ohledu na prostředí
- Někdy ovlivněny pohlavím
- Penetrance vysoká
- Frekvence nízká

Multifaktoriální choroby

- Kombinace genet.faktorů a prostředí
- Postupný rozvoj
- Pozdější věk
- Penetrance nekompletní
- Frekvence vysoká