

# Lékařská genetika a dětské lékařství

LF MU 2014

PQRSTUVWXYZABCDEFGHIJKLOP  
QÉ

- 90% onemocnění monogenně dědičných se projeví v prepubertálním období
- Většina chromosomových aberací, vývojových vad

T  
S  
K  
É  
L  
É  
K  
A  
Ř  
S  
T  
V  
Í

# Děti

- s vrozenými vývojovými vadami a jejich rodiny

# Děti

- s podezřením či potvrzením dědičné choroby a jejich rodiny
- s podezřením nebo potvrzenou dědičnou poruchou metabolismu a jejich rodiny

# Děti

- s podezřením na vrozenou chromosomovou aberaci
- (stigmatisace, vývojové vady, neprospívání, prematurita)

# Děti

- s předčasnou či opožděnou pubertou
- s vývojovými vadami genitálu
- s malým či nadměrným vzrůstem

# Děti

- s psychomotorickou retardací
- s mentální retardací

# Děti

- onkologičtí pacienti
- pacienti s podezřením na hereditární nádorové onemocnění

# Novorozenecký screening

- Vrozené vývojové vady
- Vrozené chromosomové aberace
- Atypická vizáž - stigmatizace
- Novorozenecký screening - časný záchyt některých onemocnění

# Rozštěpy rtu a patra

- Populační frekvence CL 1/500-1/1000
- Většinou multifaktoriálně dědičná vada
- Vyloučení VCA (+13, +18) a genetických syndromů asociovaných s CL/CP/CLP  
(van der Woude sy, EEC sy, Pierre Robin sequence...)
- Prenatální dg. UZ vyšetřením (není zcela spolehlivá) - důležitá pro informaci rodičů, upřesnění rizika, plánování dalšího postupu, neonatální rekonstrukce
- Prevence - kyselina listová

# Rozštěpy rtu (CL) a patra (CP) genetická rizika

Vztah k nemocnému	CLP	CP
sourozenec - obecné riziko	4%	1,8%
sourozenec - izolovaný výskyt	2,2%	
2 sourozenci	10%	8%
sourozenec a rodič	10%	
dítě	4,3%	3%
příbuzný 2. stupně	0,6%	

# Patauův syndrom + 13

- oboustranný rozštěp rtu a patra
- kožní defekty ve vlasaté části hlavy
- vrozené vady mozku (holoprosencephalie)
- micro-anophthalmia
- hexadactylie
- VCC a jiné

# Výhody časné operace

- Zlepšení příjmu stravy
- Omezení respiračních infektů v kojeneckém věku
- Příznivé hojení operační rány a tím časný rozvoj fyziologické mimiky úst a vývoje řeči
- Zásadní zlepšení psychosociálního zařazení rodiče ve společnosti
- Spolupráce prenatální UZ diagnostiky, lékařské genetiky, porodníků, neonatologie a plastické chirurgie

# Vrozené srdeční vady (VCC)

- 0,5 - 1% u živě narozených dětí
- Etiologie většinou není jasná
- Asi u 3% součást vrozené chromosomové aberace (+21, +13, +18, 45,X, 18q-, 4p-, del 22q11 Di George sy)
- Některé syndromy s mendelovskou dědičností jsou spojené se srdeční vadou (Holt-Oram, Williams, Noonan, Ivemark...)

# Vrozená srdeční vada empirická rizika opakování pro další dítě

vada	postiž. souroz.	postiž. rodič.
Defekt komorového septa	3%	4%
Ductus art.patens	3%	4%
defekt síňového septa	2,5%	2,5%
Fallotova tetralogie	2,5%	4%
Stenosa a. pulmonali	2%	3,5%
Koarctace aorty	2%	2%

# Vrozená srdeční vada empirická rizika opakování pro další dítě

	riziko v%
více než 2 postižení příbuzní prvního stupně	50
izol. případ - sourozenecký 2. stupně	2 - 3
postižený otec	1 - 2
postižená matky	2 - 3
dva postižení sourozenci	5
	10

# Novorozenecký s podezřením na vrozenou chromosomovou aberaci

- Informace optimálně v přítomnosti obou rodičů, novorozence a ošetřujícího neonatologa
- Vysvětlení důvodu genetického vyšetření dítěte
- Proč doporučujeme stanovení karyotypu, informace o možném výsledku a o termínu, kdy bude výsledek k dispozici

# Novorozenecký s Downovým syndromem

- Sdělení výsledku vyšetření v klidném prostředí, v přítomnosti obou rodičů a dítěte
- Podání základních informací o chorobě a péči o dítě
- Domluva termínu kontrolního vyšetření, při kterém většinou doplňujeme vyšetření rodičů a další informace
- Kontakt na potřebné specialisty

# Péče o dítě s Downovým syndromem

- Neonatologie
- Pediatrie
- Rehabilitace
- Endokrinologie
- ORL
- Oční
- Psychologie – psychiatrie
- Gastroenterologie
- Stomatologie
- Speciální pedagogika
- Lékařské genetika

# Novorozenecký screening

- NS je aktivní celoplošné vyhledávání choroby v jejím preklinickém stádiu
- Analýza suché kapky krve na filtračním papírku odebrané standardním způsobem z patičky novorozence
- Zakladatel prof. Robert Gutrie  
1916-1995
- Screening fenylketourie USA od 1963

# Novorozenecký screening do 10/2009

- Fenylketonurie
- Kongenitální hypothyreosa
- Kongenitální adrenální hyperplasie
- Ortopedické vyšetření luxace kyčelních kloubů
- Kongenitální katarkta

# Screenované choroby od 10/2009

- Endokrinní onemocnění
- Kongenitální hypothyreosa
- Kongenitální adrenální hyperplasie - CAH

(předpokládaná frekvence u novorozenců  
1/2900)

# Screenované choroby od 10/2009

- Dědičné poruchy metabolismu
- Fenylketonurie (PKU, HPA)
- Leucinóza
- MCAD
- LCHAD
- VLCAD
- Def.karnitinpalmitoyltransferázy I a II
- Def.karnitinacylkarnitintranslokázy
- Glutarová acidurie
- Izovalerová acidurie

(1/4000)

# Screenované choroby od 10/2009

- Jiné
- Cystická fibrosa

(1/4000)

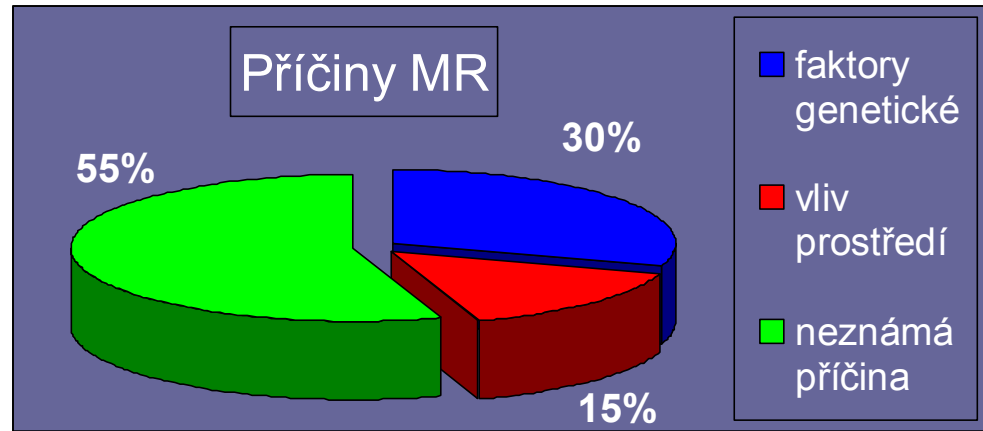
- Kumulativní riziko všech screenovaných onemocnění 1/1200

# Předškolní a školní věk

- Psychomotorická a mentální retardace
- Atypická vizáž - stigmatizace
- Poruchy růstu, ortopedické anomálie
- Některé vrozené vývojové vady
- Monogenně dědičná onemocnění (nervosvalová onemocnění, poruchy metabolismu..)
- Celiakie, diabetes mellitus

# Mentální retardace

- Výskyt MR u 2-3 % populace
- Příčiny MR:



- 5 - 10% pacientů s idiopatickou psychomorickou retardací - nebalancované subtelomerové aberace do velikosti 3 Mb (Rooms *et al.* 2004)  
subtelomerický screening pomocí MLPA
- 17 - 20% pacientů s idiopatickou PMR - kauzální nebalancované aberace  
(Hochstenbach *et al.* 2009, Andrieux *et al.* 2009 )  
celogenomový screening pomocí array-CGH

# Mentální retardace

## Populační incidence

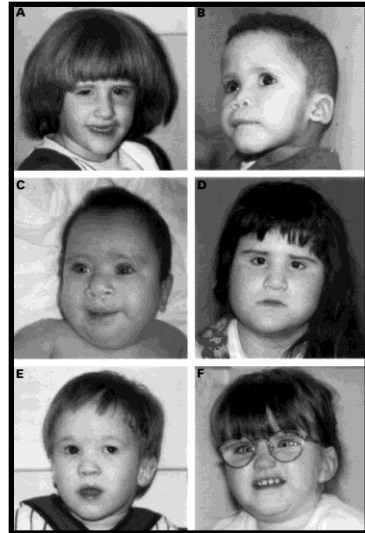
- Nejméně **3%** populace - nejnákladnější diagnosa pro zdravotní pojišťovny v USA a Holandsku (Salvator-Carulla Psychopathology 2008) - i pro stát závažné socioekonomické důsledky
- **2,5%** střední defekt
- **0,5%** těžký defekt
- poměr pohlaví **2M:1F** !!

# Mentální retardace - etiologie

- Asi u **50%** pacientů zůstane dosud **neobjasněna**
- **negenetická** - hypoxie plodu, úmrtí jednoho plodu, vaskulární poruchy
- **teratogenní** (fetální alkoholový syndrom-FAS - 1% v populaci, hydantoin, maternální fenylketonurie (PKU,HPA), Diabetes mellitus, intrauterinní infekce
- **polygenní** - z Gaussova rozložení 2,3% populace (při normě 100 a 1SD 15)
- **chromosomální** - 1% mikrodelece/duplikace
- **monogenní** - 1% AD,AR,XL VMV

# Syndrom fragilního X chromosomu

# Postup při genetickém vyšetření pacientů s idiopatickou mentální reatardací



Karyotyp (G-pruhování)

normální

MLPA

Specifický syndrom

normální

aberace

array-CGH

confirmace

FISH

FISH

confirmace

# Dědičné poruchy metabolismu

- Závažné a často vzácné choroby
- Často AR dědičné – riziko 25% opakování u sourozence
- Méně často dědičnost autosomálně dominantní nebo X-vázaná
- Mitochondriální dědičnost
- Téměř všechna dědičná onemocnění dnes lze nazvat DPM – porucha funkce enzymu – proteinu

# Kdy myslet na DPM

- Informace z rodinné anamnesy ukazují na dg. DPM
- Příbuzní rodiče
- Úmrtí dítěte za příznaků akutního nevysvětlitelného onemocnění (sepse, encephalopathie, SIDS...)
- IUGR, hypotrofie novorozence, dysmorfické rysy, vrozené vývojové vady, PMR, neurologické příznaky, postižení více systémů, neobvyklý zápach....
- Komplikace gravidity matky - HELP syndrom, steatosa jater

# Duchenne/Beckerova svalová dystrofie

XR dědičnost  
1/3000 chlapců

# Dospívání

- Poruchy pohlavního vývoje
- Puberta předčasná a opožděná
- Poruchy pohlavní identity
- Dědičné onkologické syndromy

# Klinefelterův syndrom 47,XXY

- 1:670
- do puberty často bez nápadností
- opožděná puberta
- hypogenitalismus
- aspermie, sterilita
- ženské rozložení tuků
- gynecomastie
- chabé ochlupení

# Turnerův syndrom

- 1/2500 děvčátek, min 95% plodů se potratí
- prenatálně - hydrops foetus, hygroma coli
- postnatálně - lymfedém nártů a běrců, pterygium coli, VCC - koarktace aorty, malý vzrůst (léčba STH), další VVV, hypogenitalismus, hypergonadotropní hypogonadismus sterilita
- asi 45% jiný karyotyp mozaiky 45,X/46,XX/46,XY/47,XXX, strukturální aberace chromosomu X