

Методы медицинской генетики человека

Лекция 3

Сложности при изучении генетики человека

Все генетические законы и закономерности универсальны и приложимы к человеку. Однако изучение генетики человека имеет ряд особенностей.

- ◎ Во-первых, нельзя использовать гибридологический метод, так как экспериментальное скрещивание людей невозможно. Во-вторых, у человека медленная смена поколений, и наблюдать характер наследования признака сложно.
- ◎ В-третьих, у человека очень малое число потомков в одной семье, что не дает статистически достоверного результата. Кроме того, в отличие от классических генетических объектов у человека большое число хромосом и много групп сцепления.

КЛИНИКО- ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД

- ◎ Сущность генеалогического метода состоит в изучении родословных в тех семьях, в которых есть наследственные заболевания. Этот метод помог установить закономерности наследования очень большого числа самых различных признаков у человека, как нормальных, подобных цвету глаз, цвету и форме волос и т.п., так и сопутствующих наследственным болезням.

Используется для:

- ◎ установления наследственного характера признака;
- ◎ определения типа наследования признака или заболевания;
- ◎ оценки пенетрантности гена;
- ◎ анализа сцепления генов и картирования хромосом;
- ◎ изучения интенсивности мутационного процесса;
- ◎ расшифровки механизмов взаимодействия генов

При МГК помогает:

- ◎ выяснить природу заболевания;
- ◎ определить тип наследования патологии в семье;
- ◎ провести дифференциальную диагностику наследственных болезней;
- ◎ оценить прогноз заболевания;
- ◎ рассчитать риск рождения больного потомства;
- ◎ выбрать адекватные и оправданные методы дородовой диагностики, лечения и профилактики, реабилитации а адаптации

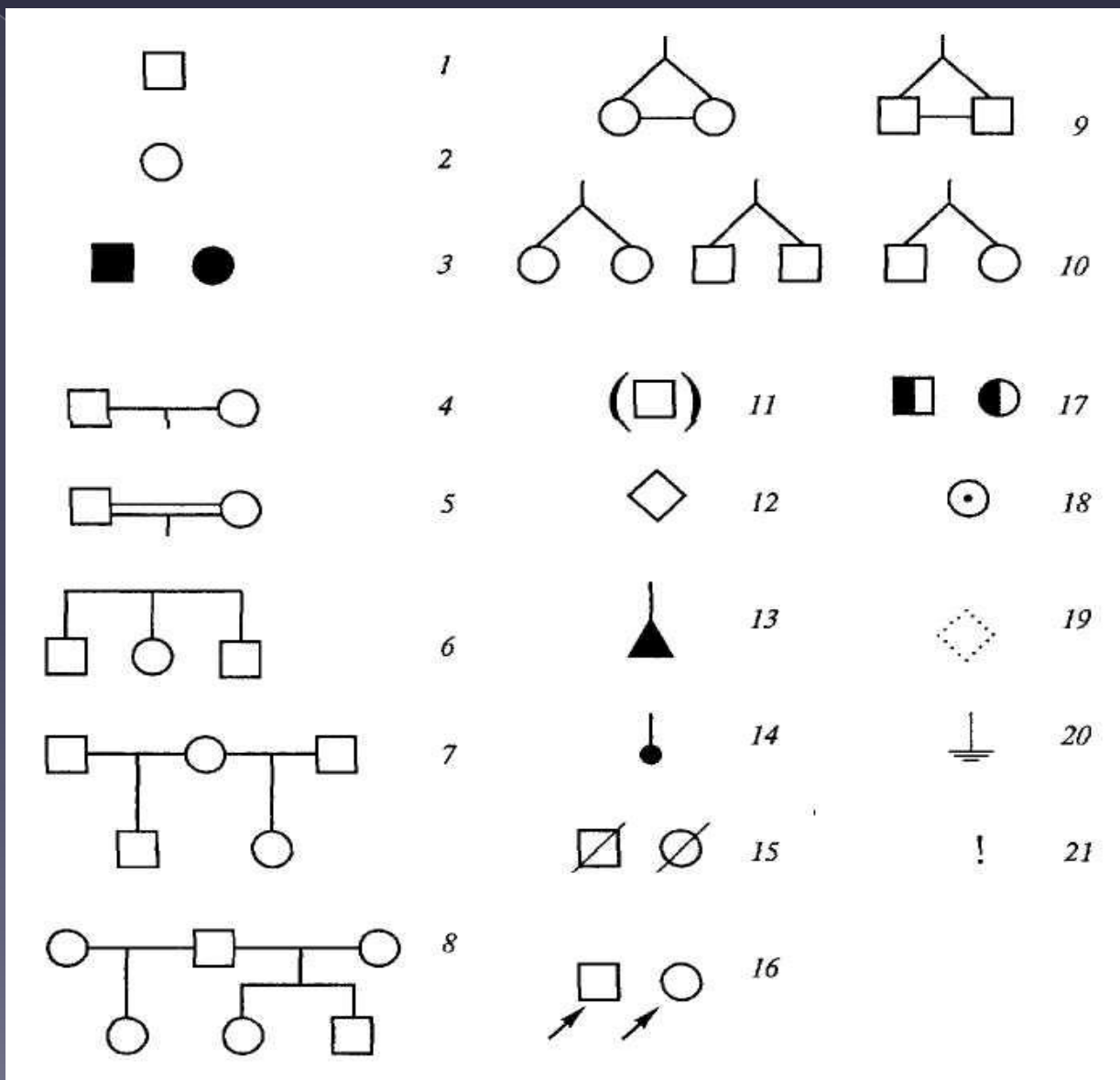
Этапы:

1. Составление родословной и её графическое изображение;
2. Генетический анализ полученных данных

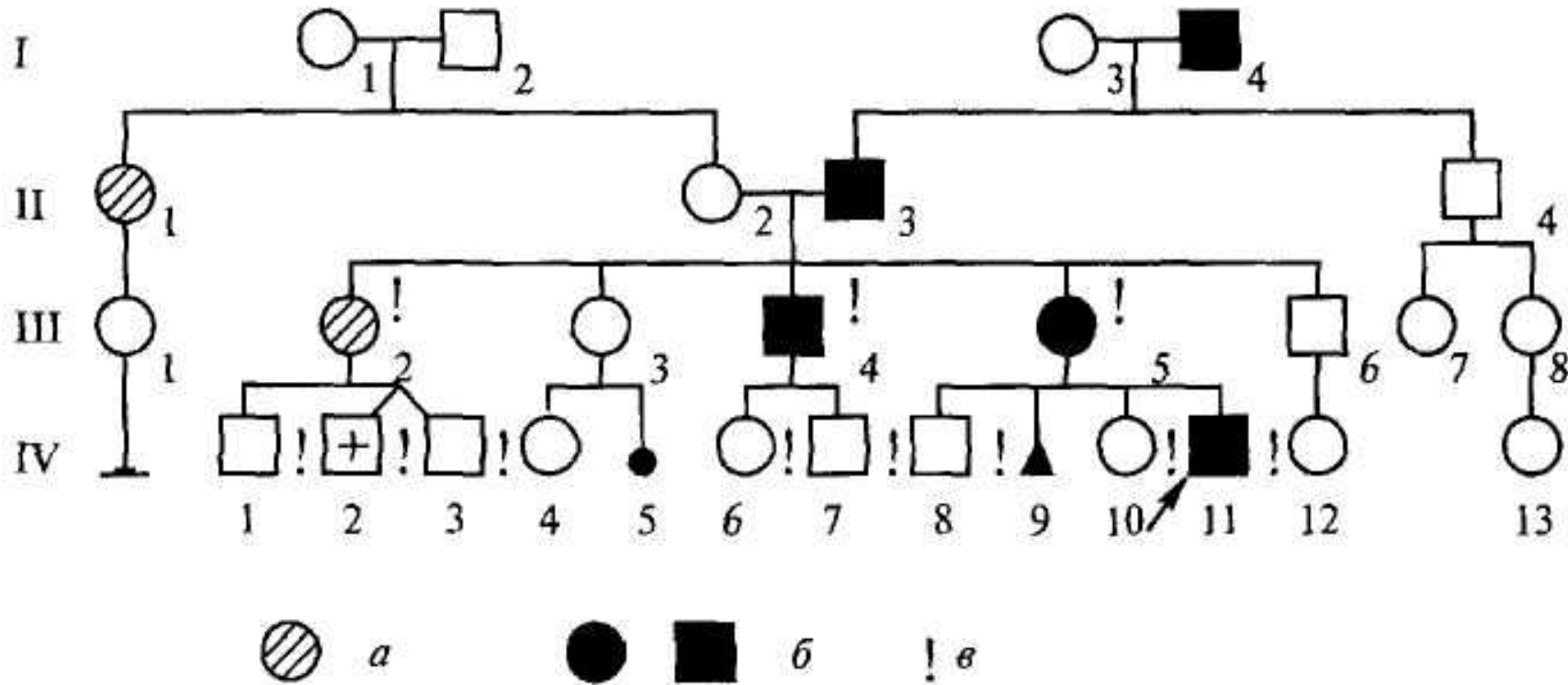
1. СОСТАВЛЕНИЕ РОДОСЛОВНОЙ

- пробанд;
- сибсы;
- полусибсы (единоутробные, единокровные)

СИМВОЛЫ



ПРИМЕР

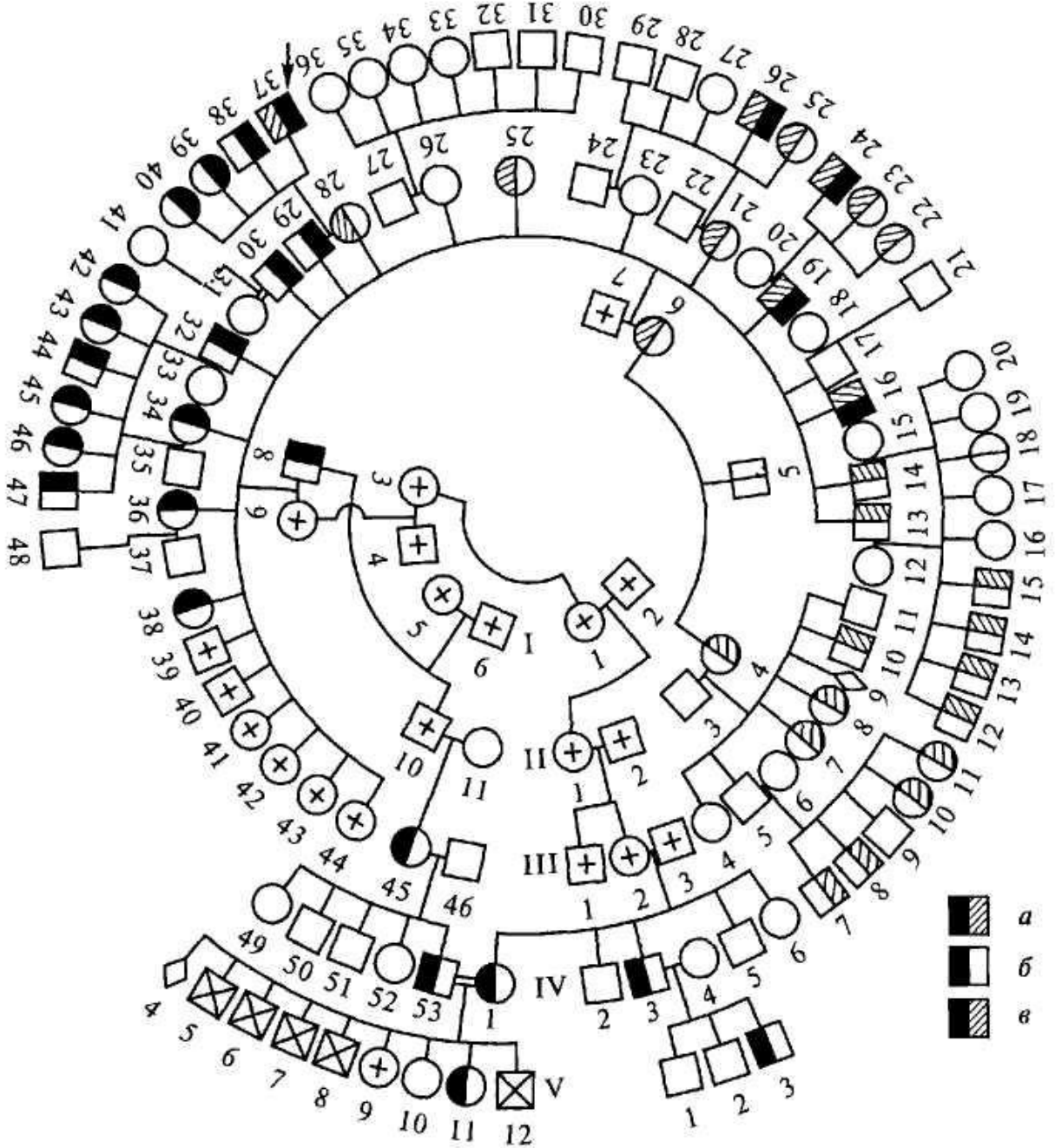


Пример составления «клинической» родословной:

a — больные сахарным диабетом, *b* — больные нейрофиброматозом; *в* — лично обследованные

Обязательные разделы родсловной

- условные обозначения
- легенда





БИОХИМИЧЕСКИЙ МЕТОД

- ◎ Биохимические показатели отражают сущность болезни не только в диагностическом, но и в генетическом аспекте.
- ◎ Биохимические методы направлены на выявление биохимического фенотипа организма



Биохимические методы:

- хроматография (жидкостная, газовая)
- масс-спектрометрия
- магнитная резонансная спектрометрия
- электрофорез
- проточная цитофлуориметрия



**МОЛЕКУЛЯРНО-
ГЕНЕТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ**

**БИОХИМИЧЕСКИЕ
МЕТОДЫ**

Этапы биохимического анализа:

1. экспресс-диагностика – применяют методы массового биохимического скрининга: пробы Феллинга (на фенилкетонурию), Альтгаузена (гликогенозы), Бенедикта (галактоземия, фруктоземия), проба на гипераминоацидурию, микробиологический тест Гатри (ФКУ и др. аминоацидопатии). Разработаны простые качественные биохимические тесты для экспресс-диагностики гипотиреоза, муковисцидоза, для выявления нарушений обмена билирубина, болезни Тея-Сакса, гепатолентикулярной дегенерации, АГС. Эти пробы достаточно просты и используют легко доступный биологический материал (кровь, моча).

Этапы биохим. анализа:

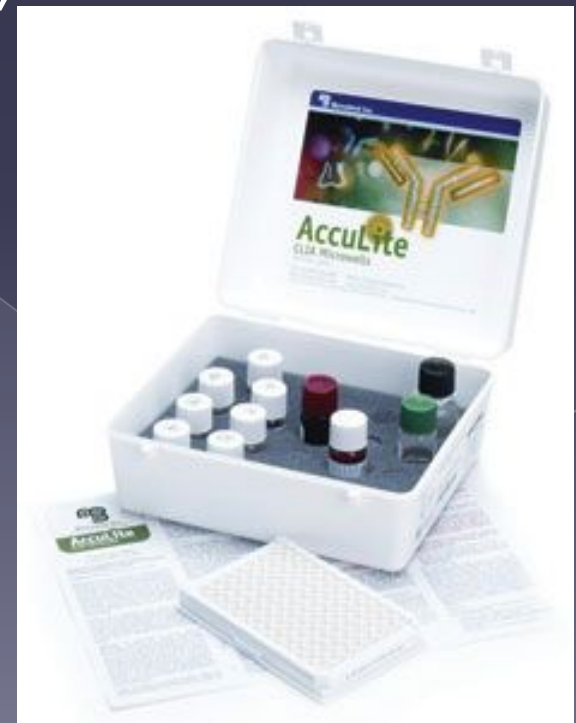
2. **уточняющая диагностика** – применяют молекулярно-цитогенетические, молекулярно-биологические методы, более сложные методы аналитической биохимии:
 - ◎ исследование метаболического пути (количественное определение метаболитов, их кинетики и накопления);
 - ◎ прямое измерение концентрации (иммунохимические методы), активности (энзимодиагностика), физико-химических и кинетических параметров мутантных белков;
 - ◎ исследование мутантных белков с помощью нагрузочных проб меченными субстратами и
 - ◎ гибридизации соматических клеток;
 - ◎ исследование структуры мутантного гена методами рестрикционного анализа.

Показания

- ◎ 1) умственная отсталость, психические нарушения;
- ◎ 2) нарушение физического развития - аномальный рост и строение волос или ногтей; неправильный рост с искривлением костей туловища и конечностей, чрезмерное отложение жира, гипотрофия или кахексия, тугоподвижность или разболтанность суставов;
- ◎ 3) плохое зрение или полная слепота, туюухость или глухота;
- ◎ 4) судороги, мышечная гипотония, гипер- и гипопигментация, фото-чувствительность, желтуха;
- ◎ 5) непереносимость отдельных пищевых продуктов и лекарственных препаратов, нарушение пищеварения, частая рвота, диарея, жидкий стул, гепато- и спленомегалия;
- ◎ 6) почечно-каменная болезнь, холестаз;
- ◎ 7) гемолитические анемии и др. состояния.

ИММУНОЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД

- Основаны на изучении антигенного состава клеток и жидкостей организма – крови, слюны, желудочного сока и пр.
- группы крови
- Rh-фактор



БЛИЗНЕЦОВЫЙ МЕТОД

- Метод основан на изучении признаков, изменяющихся под влиянием условий жизни у однополых близнецов.
- Гальтон, 1876; Сименс, 1924
- Близнецы рождаются примерно в 1% случаев, следовательно, они составляют 2% всех новорожденных.



Близнецы:

- ◎ однояйцевые (1/4)
- ◎ разнояйцевые

Разнояйцевые близнецы

- Развиваются из двух различных яйцеклеток, одновременно оплодотворенных различными спермиями. Главная причина рождения таких близнецов – одновременное созревание у матери двух и более яйцеклеток.
- РБ могут быть как одного, так и разного пола. РБ генетически сходны не больше, чем обычные братья и сестры. Различия между ними – результат различной наследственности.



Однояйцевые близнецы



- Рождаются, если зигота делится 1, 2 раза, разделившиеся клетки продолжают развиваться самостоятельно.
Об всегда относятся к одному полу и обнаруживают поразительное сходство. Их сходство объясняется одинаковым генотипом (совокупностью генов) и различия между ними обусловлены исключительно влиянием среды.

Однояйцевые близнецы

- ◎ Только у однояйцевых близнецов на 100% удаются пересадки органов, например почек, - ведь набор белков у них одинаков и пересаженные ткани не отторгаются.
Отпечатки пальцев у ОБ практически идентичны.



Достоинства метода

Близнецовый метод используется для разграничения влияния наследственности и среды на развитие различных признаков у человека.

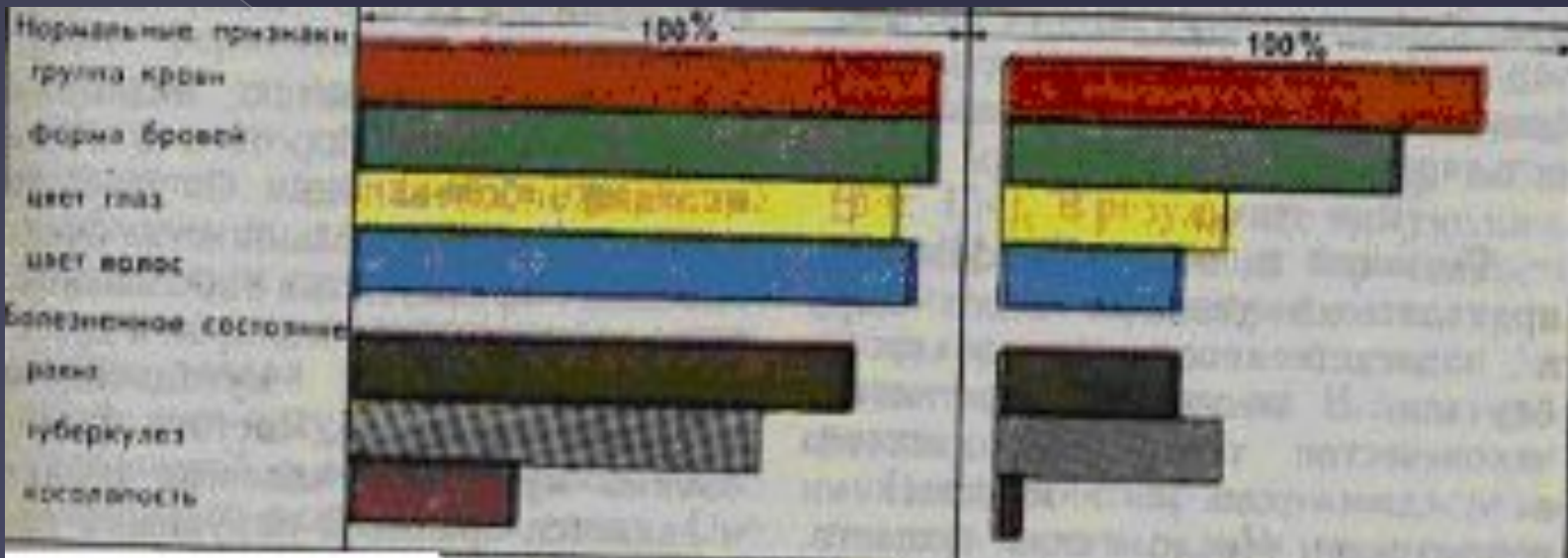
Этот метод позволяет изучить:

- 1) роль наследственности и среды в формировании физиологических и патологических особенностей организма;
- 2) конкретные факторы, усиливающие или ослабляющие влияние внешней среды;
- 3) корреляцию признаков и функций

Методы изучения близнецов

- 1. Сравнение одногенетических близнецов между собой (внутрипарное сравнение)
- 2. Экспериментальное сравнение одногенетических близнецов (контрольно-близнецовых метод)
- 3. Сравнение одногенетических с двугенетическими
- 4. Сравнение близнецов с другими братьями и сестрами
- 5. Сравнение одногенетических близнецов, выросших отдельно, с выросшими вместе

Сопоставление признаков ОБ и РБ



- Сопоставление показывает, что на определение группы крови, формы бровей, цвета глаз и волос среда почти не оказывает влияния, а решающее воздействие имеет генотип. Значительна роль наследственных факторов в развитии у детей туберкулеза и рахита.

Сходство Близнецов (%)

| Близнецы | Шизофрения | Умственная отсталость | Эпилепсия | Сахарный диабет |
|----------|------------|--------------------------|-----------|--------------------|
| ОБ | 69 | 97 | 67 | 65 |
| РБ | 10 | 37 | 3 | 18 |



Множественные рождения у человека являются большой редкостью



Направления

- ◎ Диагностика зиготности - изучение сходства и различия партнеров близнецовой пары по совокупности ряда признаков, изменяющихся под воздействием окружающей среды. В этом случае используется метод полисистемного сходства или подобия по внешним признакам.
- ◎ Методы экспериментального изучения:
 1. иммуногенетический - сравнение по антигенам, белкам сыворотки крови, гаплотипам HLA, т.е. по менделирующим признакам, которые не изменяются в течение всей жизни, несмотря ни на какие воздействия окружающей Среды;
 2. исследование дерматоглифики;
 3. изучение наследуемых способностей (например, чувство вкуса фенилтиокарбамида);
 4. изучение данных ЭКГ и ЭГ;
 5. трансплантация кожного лоскута.
- ◎ Статистическое исследование близнецовой выборки - анкетирование близнецов, которое целесообразно в популяционных исследованиях с большими выборками.
- ◎ Метод контроля по партнеру - используется только у монозиготных близнецов. При этом возможно точно оценить то или иное внешнее воздействие, если ему подвергся только один партнер (например, лекарственный препарат).

ПОПУЛЯЦИОННО- СТАТИСТИЧЕСКИЙ МЕТОД

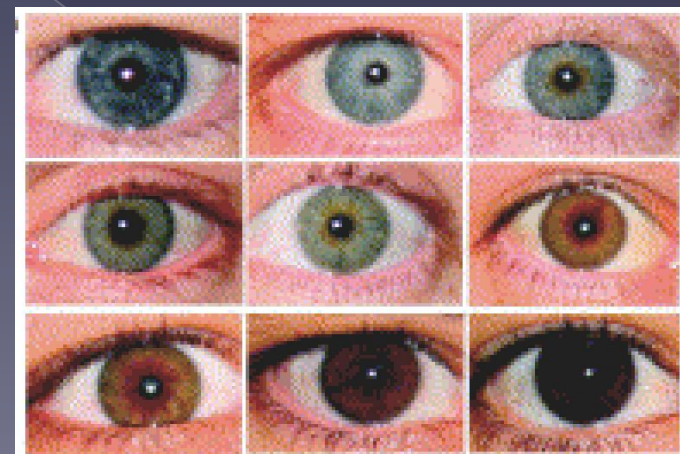
В основе этого метода лежат задачи изучения генетического состава человеческих популяций. Он позволяет выяснить распространение отдельных генов в человеческих популяциях.

Популяционный метод выявляет долю индивидуальной изменчивости людей в пределах той или иной общности (популяции).

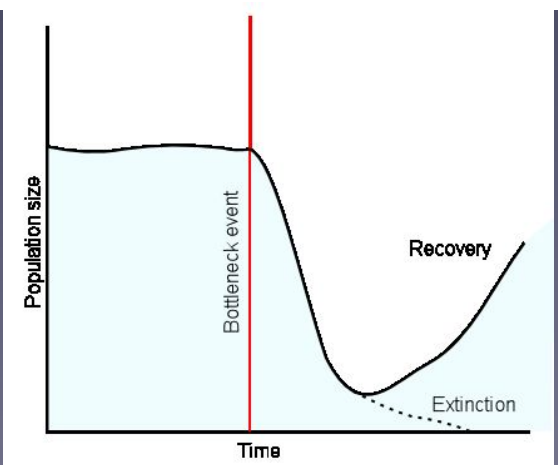
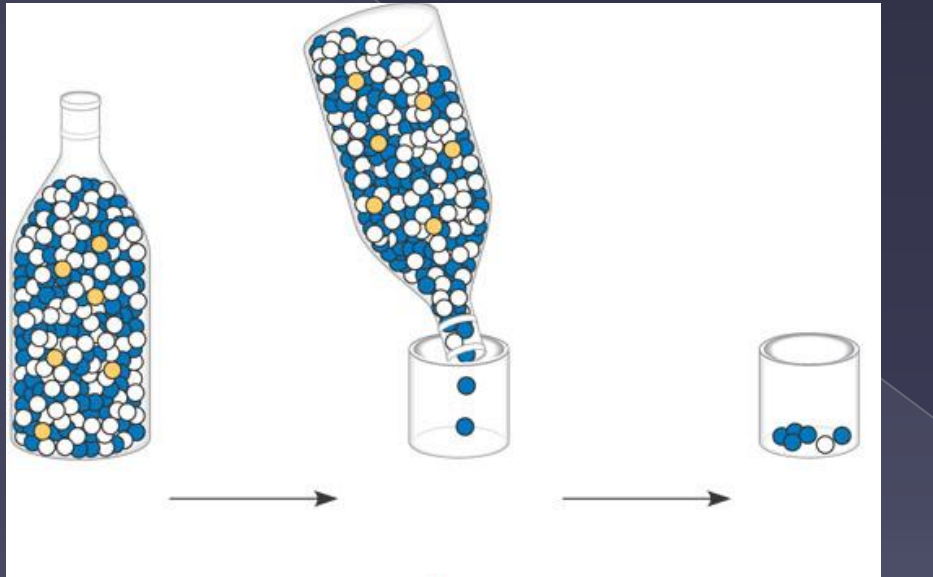


Популяция

- ◎ Популяция – совокупность особей определенного вида, в течение длительного времени (большого числа поколений) населяющих определенное пространство, внутри которого практически осуществляется та или иная степень панмиксии и которая отделена от соседних таких же совокупностей особей той или иной степенью давления изоляции.



Эффект бутылочного горлышка:



- сокращение генофонда популяции, в результате критического уменьшение численности по различным причинам.

Периоды в истории популяции

- ◎ 1) Первоначально популяция имеет большое генетическое разнообразие, вследствие своей многочисленности, благоприятных условий окружающей среды и широкого ареала обитания.
- ◎ 2) Популяция вымирает, её численность сокращается до нескольких особей. Генофонд обедняется. Снижение численности популяции, может происходить периодически (в связи с ежегодным наступлением сезона неблагоприятного для поддержания численности популяции) или периодически — в результате катастроф.
- ◎ 3) Численность популяции снова возрастает, но генетическое разнообразие не восстанавливается. Создаются условия для случайного варьирования частот аллелей в популяции — дрейфа генов.

Популяция гепардов



Закон Харди-Вайнберга (1908 г.)

Частота гомозиготных и гетерозиготных организмов в условиях свободного скрещивания при отсутствии давления отбора и других факторов (мутация миграции дрейф генов т.д.) остаётся постоянной, т.е. пребывает в состоянии равновесия.

Закон Харди – Вайнберга устанавливает математическую зависимость между частотами генов и генотипов.

$$p^2 AA + 2pqAa + q^2 aa = 1$$

Частота
гена A

Частота гена a

Условия выполнения закона Харди-вайнберга:

1. Популяция должна иметь неограниченно большую численность;
2. Все особи в популяции должны иметь возможность свободно скрещиваться;
3. Гомозиготные и гетерозиготные особи по данной паре аллелей должны быть одинаково плодовиты, жизнеспособны и не подвергаться отбору;
4. Прямые и обратные мутации должны происходить с одинаковой частотой

МЕТОДЫ ПРЕНАТАЛЬНОЙ ДИАГНОСТИКИ

- ◎ Пренатальная диагностика — дородовая диагностика, с целью обнаружения патологии на стадии внутриутробного развития.
- ◎ Выделяют:
 1. Инвазивные методы
 2. Неинвазивные методы

Показания к МГК:

- ◎ подозрение на наследственную или врожденную патологию (диагностика или дифференцированная диагностика);
- ◎ наличие наследственной болезни у пациента (прогноз течения заболевания);
- ◎ изменения репродуктивной функции у женщин и мужчин (бесплодие, первичные нарушения овариального цикла, аномалии развития половых органов, повторные самопроизвольные выкидыши, мертворождения);
- ◎ рождение ребенка с врожденным пороком развития или наследственным заболеванием (прогнозирование наследственной патологии у будущих детей);
- ◎ наличие в семье наследственного заболевания (прогнозирование болезни у здоровых родственников или будущих детей);
- ◎ возраст супругов (женщины после 35 лет, мужчины после 45 лет) при планировании деторождения;
- ◎ кровнородственный брак (до троюродных братьев и сестер); химические и радиационные мутагенные воздействия.

1. Инвазивные методы

- ◎ Биопсия хориона – 8-14 нед.
- ◎ Плацентоцентез (поздняя биопсия хориона) – 11-18-я нед.
- ◎ Амниоцентез - 15-17 нед.
- ◎ Кордоцентез - 18-22 нед.
- ◎ Биопсия кожи, мышц – 14-22 нед.
- ◎ Фетоскопия 18-22 нед.

Биопсия хориона

- ◎ 10-11 недель
- ◎ Клетки хориона (наружной зародышевой оболочки).
- ◎ 1 способ. Небольшое количество хориональной ткани отсасывается шприцем через катетер, введенный в канал шейки матки.
- ◎ 2 способ. Образец ткани засасывают в шприц с помощью длинной иглы, введенной в полость матки через брюшную стенку.

Биопсия хориона

◎ Достоинства:

- Быстрое получение результатов (в течение 3-4 дней после взятия материала).
 - Диагностировать тяжелую инвалидизирующую болезнь у плода можно в период до 12-й недели, когда прерывание беременности происходит с меньшим количеством осложнений для женщины, к тому же уменьшается стрессовая нагрузка на членов семьи.

Биопсия хориона

◎ Недостатки:

- По ряду технических причин не всегда удается провести качественный анализ образцов ткани.
 - Существует незначительный риск получения ложноположительных и ложноотрицательных результатов из-за феномена т. н. «плацентарного мозаичизма» (неидентичности генома клеток хориона и эмбриона).
 - Длительное воздействие на плод ультразвука, безвредность которого не доказана.
 - Риск случайного повреждения плодного пузыря.
 - Риск неблагоприятного влияния на течение беременности при резус-конфликте.
 - Риск выкидыша (от 2 до 6% в зависимости от состояния женщины).
 - Риск инфицирования плода (1-2%).
 - Риск кровотечения у женщины (1-2%).
 - Риск (менее 1%) некоторых отклонений в развитии плода: описаны случаи грубых уродств конечностей у новорожденных, подвергавшихся биопсии хориона. В целом риск осложнений при биопсии хориона низок (не выше 2%).

Плацентоцентез

- ◎ II триместр беременности.
- ◎ Клетки плаценты.
- ◎ Аналогична методике описанного выше 2-го способа биопсии хориона. Проводится под местным или общим обезболиванием, амбулаторно или с кратковременной госпитализацией женщины.
- ◎ Преимущества: Минимальная вероятность осложнений.
- ◎ Недостатки:
 - Культивирование полученных при плацентоцентезе клеток может оказаться менее результативным, чем культивирование клеток хориона, поэтому иногда (очень редко) возникает потребность в повторении процедуры. Этот риск отсутствует в лабораториях, практикующих современные методы цитогенетической диагностики.
 - Проведение обследования на достаточно большом сроке беременности (в случае обнаружения серьезной патологии прерывание беременности в этот период требует длительной госпитализации и чревато осложнениями).

Амниоцентез

- ◎ 15-16 недель.
- ◎ Околоплодная жидкость и находящиеся в ней клетки плода (слущенные клетки кожи плода, эпителиоциты из мочевыводящих путей и т.д.).
- ◎ Околоплодная жидкость набирается в шприц с помощью иглы, введенной в полость матки через брюшную стенку. Манипуляция производится под контролем УЗ-аппарата, амбулаторно или с кратковременной госпитализацией. Чаще применяют местную анестезию, но вполне возможно и проведение процедуры под общим наркозом.

Амниоцентез

◎ Преимущества:

- Диагностика различных хромосомных и генных болезней, определение степени зрелости легких плода,
- Определение степени кислородного голодаия плода.
- Определение тяжести резус-конфликта между матерью и плодом.
- Диагностика некоторых пороков развития плода (например, грубых уродств головного и спинного мозга анэнцефалии, экзэнцефалии, спинномозговой грыжи и т.д.).
- Более широкий (в сравнении с биопсией хориона и другими инвазивными методами пренатальной диагностики) спектр выявляемых патологий.
- Риск выкидыша несколько меньше, чем при биопсии хориона. Этот риск всего на 0,5-1% выше, чем у беременных, которым вообще не проводились инвазивные обследования.

Амниоцентез

◎ Недостатки:

- Технологические проблемы. Поскольку клеток плода в забранном образце очень мало, необходимо дать им возможность размножиться в искусственных условиях. Для этого требуются особые питательные среды, определенная температура, реактивы, сложное оборудование.
- Достаточно долгое время (от 2 до 6 недель) проведения анализа хромосом. Результаты получают в среднем к 20-22 неделе. При подтверждении диагноза прерывание беременности на таком сроке сопровождается большим количеством осложнений, чем, например, на 12-й неделе. Сильнее и моральная травма членов семьи1.
- Длительное воздействие на плод ультразвука, безвредность которого не доказана.
- Несколько повышается риск рождения маловесного ребенка.
- Есть слабый (менее 1%) риск дыхательных расстройств у новорожденного.

Кордоцентез

- ◎ После 18-й недели беременности.
- ◎ Пуповинная кровь плода.
- ◎ Образец крови плода получают из вены пуповины, которую под контролем УЗИ пунктируют иглой, введенной в полость матки через прокол передней брюшной стенки женщины.

Преимущества:

- Возможность лечебных манипуляций (введение лекарственных средств и т.п.).
- Минимальная вероятность осложнений.

Недостатки:

- Проведение обследования на большом сроке беременности (в случае обнаружения серьезной патологии прерывание беременности в этот период требует длительной госпитализации и чревато осложнениями).

Фетоскопия

- ◎ после 17-й недели
- ◎ Миниатюрное устройство, напоминающее телескоп, оборудованный лампочкой и объективом, вводится через брюшную стенку и матку внутрь околоплодного пузыря, где может наблюдать и фотографировать плод. Фетоскопия дает возможность посредством взятия проб крови и тканей установить диагноз болезней, которые невозможно определить при помощи амниопункции.
- ◎ В настоящее время фетоскопия - довольно рискованная процедура, она может спровоцировать выкидыш, поэтому это исследование проводится только в тех случаях, если есть веское основания для подозрения на врожденный дефект у ребенка.

2. Неинвазивные методы

- ◎ Скрининг материнских сывороточных факторов (АФП, хориальный гонадотропин, свободный эстрадиол)
- ◎ Ультразвуковой скрининг плода, оболочек и плаценты
- ◎ Сортинг фетальных клеток
- ◎ Тест Pink or Blue (с 7 нед.)

Скрининг материнских сывороточных факторов

- ◎ Промежуток между 15 и 20 неделями беременности. В ряде случаев возможно более раннее проведение анализа, но после 20 недели диагностическая ценность метода невысока.
- ◎ Венозная кровь беременной.
- ◎ Сыворотка крови исследуется на содержание трех веществ:
 - альфа-фетопротеина (АФП);
 - хорионического гонадотропина (ХГ);
 - неконъюгированного эстриола (НЭ).
- иногда «тройной тест» дополняют исследованием уровня нейтрофильной щелочной фосфатазы (НЩФ).

АФП вырабатывается печенью плода, а затем через плаценту попадает в кровь беременной. Уровень АФП в крови матери повышается при некоторых тяжелых пороках развития, приводящих к смерти или инвалидности (дефекты закрытия нервной трубки и пр.); и, напротив, заметно снижается при синдроме Дауна. Уровень НЩФ в крови матери при синдроме Дауна у плода повышается. Уровень ХГ и НЭ при синдроме Дауна у плода также отклоняется от нормы.

Скрининг материнских сывороточных факторов

◎ Диагностика:

- синдрома Дауна;
- некоторых уродств головного или спинного мозга (анэнцефалия, черепно-мозговые или спинномозговые грыжи) и ряда других тяжелых пороков развития у плода.

◎ Преимущества:

- Достаточно большая эффективность: 70% всех случаев синдрома Дауна и дефектов закрытия нервной трубы можно выявить на сроках 15-22 недели беременности. При дополнительном исследовании НЦФ выявление плодов с синдромом Дауна достигает 80%. Это дает возможность при принятии семьей соответствующего решения прервать беременность без особых осложнений для организма женщины.
- Показан всем беременным женщинам.
- Риск осложнений для плода пренебрежимо мал.

◎ Недостатки:

- На результаты анализов оказывают влияние различные факторы — многоплодная беременность, особенности женского организма, акушерские проблемы и пр. Следствием этого нередко могут быть ложноотрицательные либо ложноположительные результаты исследования. Во всех подозрительных случаях назначается уточняющее обследование УЗ-сканирование, амниоцентез, плацентоцентез или кордоцентез.

УЗИ

- ◎ Стандартный акушерский УЗ-скрининг пороков развития у плода проводят в два этапа: на сроках 11-13 недель беременности и 22-25 недель беременности.
- ◎ Показан всем беременным женщинам.
- ◎ Плод и плацента
- ◎ 1 способ. На поверхность живота женщины устанавливается датчик (трансдюсер), испускающий звуковые волны высокой частоты. Отражаясь от тканей плода, эти волны снова улавливаются датчиком. Компьютерная обработка волн формирует сонограмму — изображение на экране монитора, которое и оценивается специалистом.
- ◎ 2 способ (чаще используется на ранних сроках). Трансдюсер особой конструкции, защищенный латексным презервативом, вводится во влагалище женщины.

УЗИ

◎ Преимущества:

- Диагностика десятков разновидностей врожденных пороков развития у плода (пороки головного и спинного мозга, сердца, почек, печени, кишечника, конечностей, лицевых структур и др.).
- Раннее (до 12 недели беременности) выявление специфических признаков синдрома Дауна у плода. Кроме того — уточнение:
 - характера беременности (маточная/ внематочная);
 - количества плодов в матке;
 - возраста плода (срока беременности);
 - наличия отставания в развитии плода;
 - положения плода в матке (головное или тазовое предлежание);
 - характера сердцебиения плода;
 - пола плода;
 - расположения и состояния плаценты;
 - состояния околоплодных вод;
 - нарушений кровотока в сосудах плаценты;
 - тонуса маточной мускулатуры (диагностика угрозы прерывания беременности).

УЗИ

- ◎• Потенциальное вредное воздействие УЗ-сканирования на организм плода гораздо меньше вредного воздействия рентгеновского излучения (группа экспертов ВОЗ официально признала безопасным четырехкратное УЗИ плода во время беременности).

◎Недостатки:

Технические ограничения и относительная субъективность интерпретации результатов сканирования. Диагностическая ценность УЗ-скрининга может существенно снижаться при слабых технических возможностях аппарата и низкой квалификации специалиста.

Сортинг фетальных клеток

- Между 8-й и 20-й неделями беременности.
- Эритробlastы или лимфоциты плода, содержащиеся в венозной крови беременной женщины.
- Для сортинга (отделения плодных клеток, содержащихся в крови женщины, от ее собственных клеток) используют высокоспецифичные моноклональные антитела и проточный лазерный сортинг. Полученные клетки плода подвергают молекулярно-генетическим исследованиям.

Сортинг фетальных клеток

◎ Преимущества:

- Практически аналогичны возможностям биопсии хориона, плацентоцентеза и кордоцентеза.
- Перенебрежимо низкий риск осложнений для плода, обусловленный малой инвазивностью процедуры в сочетании с диагностическими возможностями, идентичными таковым при высокотехнологичных манипуляциях (биопсия хориона и др.)

◎ Недостатки:

- Большая трудо- и техноемкость метода, приводящая к высокой себестоимости исследования.
- Недостаточная проверенность в плане надежности — данная методика в настоящее время преимущественно носит статус экспериментальной и в рутинной практике используется крайне редко.

Тест Pink or Blue

- ◎ Определение пола с 7-й недели
- ◎ Недавние научные исследования показали, что ДНК плода находятся в крови предполагаемой матери. При естественных процессах клетки плода отмирают и переходят в систему кровообращения матери. Как только клетки отделились, их ДНК может быть обнаружена в кровеносной системе матери. Клетки разлагаются и свободная ДНК попадает в кровь систему кровообращения матери. При помощи только одной капли крови мы можем определить Y-особенность хромосом ДНК. Если это так, плод мужской. Если в ДНК нет хромосомной Y-особенности, плод женский.
- ◎ Ограничения:
 - В течении последних 3-х месяцев было прерывание беременности или выкидыши
 - был пересажен костный мозг от мужчины
 - переливание крови в течении последних 3-х месяцев
 - Приемка анти-коагулянты и препараты для лечения заболеваний крови
 - гемофилия

Наследственные заболевания человека

Наследственные заболевания

- заболевания, возникновение и развитие которых связано с изменениями генетического материала, способных передаваться по наследству. Сопровождаются хромосомными и генными мутациями.

Роль наследственных факторов в развитии различных заболеваний



Классификация

1. хромосомные
2. моногенные
3. полигенные

1. Хромосомные болезни

- ◎ изменения затрагивают хромосомы, при этом наблюдается изменение их структуры или числа
- ◎ Различают:
 1. числовые аномалии хромосом
 2. структурные нарушения хромосом

История открытия

- В 1866 г. английским педиатром Л. Дауном впервые была описана наиболее часто встречающаяся болезнь, трисомия 21 хромосомы. Названа эта болезнь **синдромом Дауна**.
- В 1925 г. – первое клиническое описание синдрома **моносомии по X-хромосоме** было сделано русским клиницистом Н.А. Шерешевским.
- В 1938 г. – Г. Тернер также описал этот синдром.
- В 1942 г. – Г. Клайнфелтер впервые описал клинический синдром, в основе которого лежат аномалии системы половых хромосом у мужчин (**трисомия XXY**).

Эффекты

- Хромосомные аномалии вызывают нарушение общего генетического баланса. Патологические эффекты хромосомных и геномных мутаций проявляются на всех стадиях онтогенеза, на уровне гамет.
- Главные эффекты хромосомных аномалий проявляются в двух вариантах: летальности и врождённых пороках развития.
- Хромосомные аномалии, возникающие в соматических клетках, могут вызывать различные последствия: оставаться нейтральными для клетки, обусловить гибель клетки, активировать деление клетки, изменить функцию.

1.1 Численные аномалии хромосом

- анеуплоидии по аутосомам (моносомии, трисадии)
- анеуплоидии по половым хромосомам
- ПОЛИПЛОИДИИ

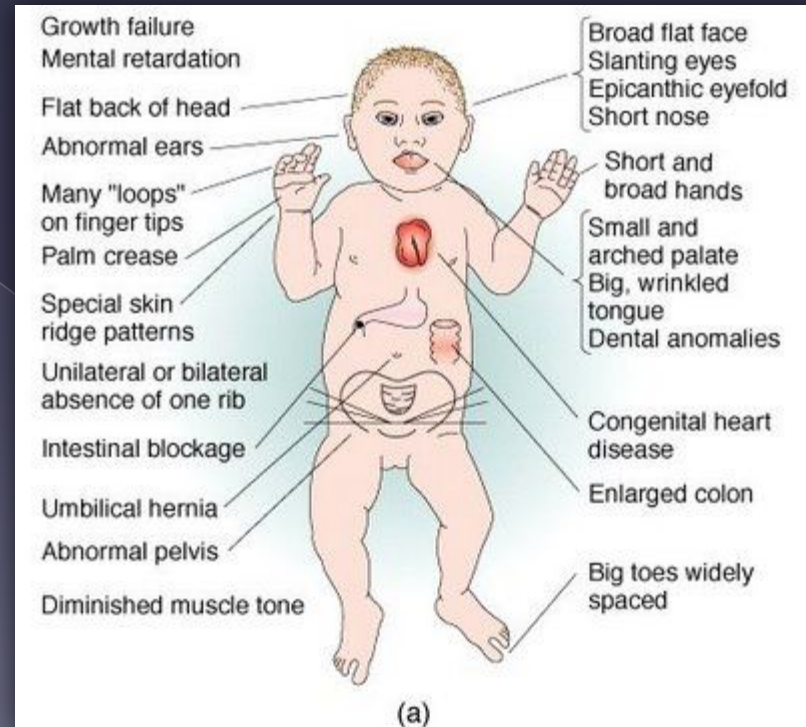
Трисомии по аутосомам

- синдром Дауна (трисомия по 21 хромосоме)
- Соотношение полов – 1:1. Частота - 1:700-800.



Зависимость частоты детей с с.Дауна от возраста матери

| | |
|-----------|----------------------|
| младше 30 | менее чем 1 из 1,000 |
| 30 | 1 из 900 |
| 35 | 1 из 400 |
| 36 | 1 из 300 |
| 37 | 1 из 230 |
| 38 | 1 из 180 |
| 39 | 1 из 135 |
| 40 | 1 из 105 |
| 42 | 1 из 60 |
| 44 | 1 из 35 |
| 46 | 1 из 20 |
| 48 | 1 из 16 |
| 49 | 1 из 12 |

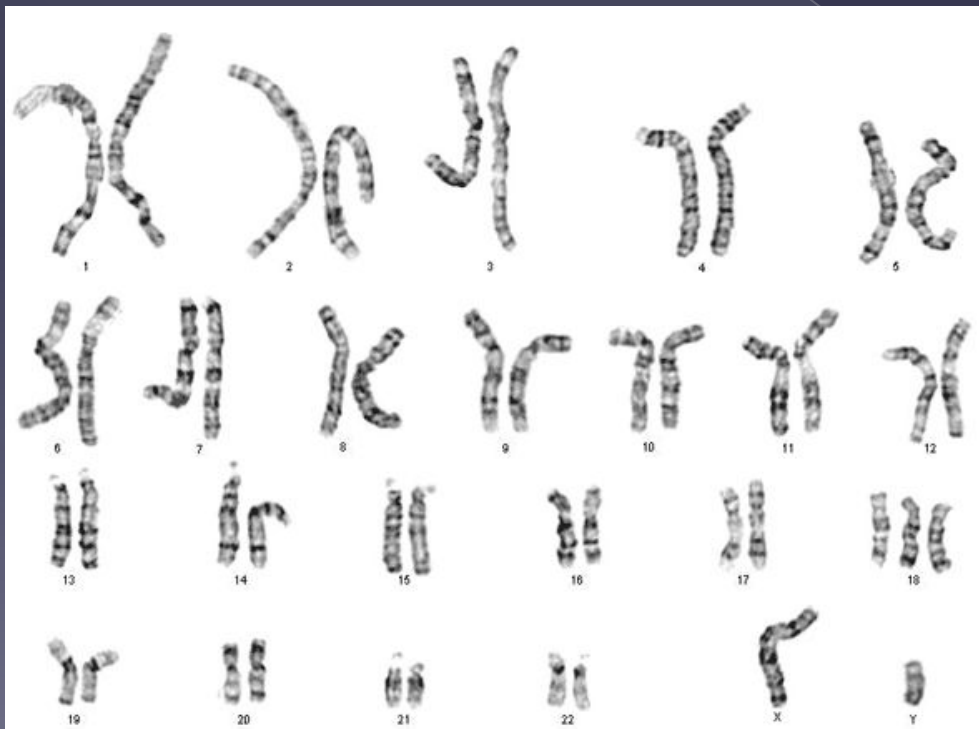


Болезнь Дауна

- ◎ **Клиника:**
- ◎ характерная внешность: небольшая круглая голова со скошенным утолщенным затылком: монголоидный разрез глаз, эпикант, короткий седловидный нос, маленькие отстающие деформированные ушные раковины, полуоткрытый рот за счет макроглоссии, маленький западающий подбородок, своеобразная походка с неловкими движениями, косноязычие;
- ◎ отставание в психомоторном развитии на первом году жизни;
- ◎ слабоумие;
- ◎ пороки развития сердечно-сосудистой системы (ДМЖП, ОАП);
- ◎ пороки развития желудочно-кишечного тракта (атрезия пищевода);
- ◎ склонность к инфекциям и злокачественным заболеваниям (лейкемия);
- ◎ гипотрофия мышц, увеличение объема движений в суставах, поперечная ладонная складка;
- ◎ пигментные пятна по краю радужки - пятна Бруш菲尔да, косоглазие;
- ◎ невысокий рост, гипотиреоз;
- ◎ аномалии скелета: деформация грудины, укорочение и расширение кистей и стоп, клинодактилия и искривление мизинца, гипоплазия средней его фаланги, сандалевидная щель, может быть единственная складка на 5 пальце, готическое небо, мелкие зубы;
- ◎ криптогорхизм, гипоплазия полового члена.

Трисомии по аутосомам

- синдром Эдвардса (трисомия по 18 хромосоме)
- Соотношение полов – М1: Ж3
- Частота - 1: 8 000.



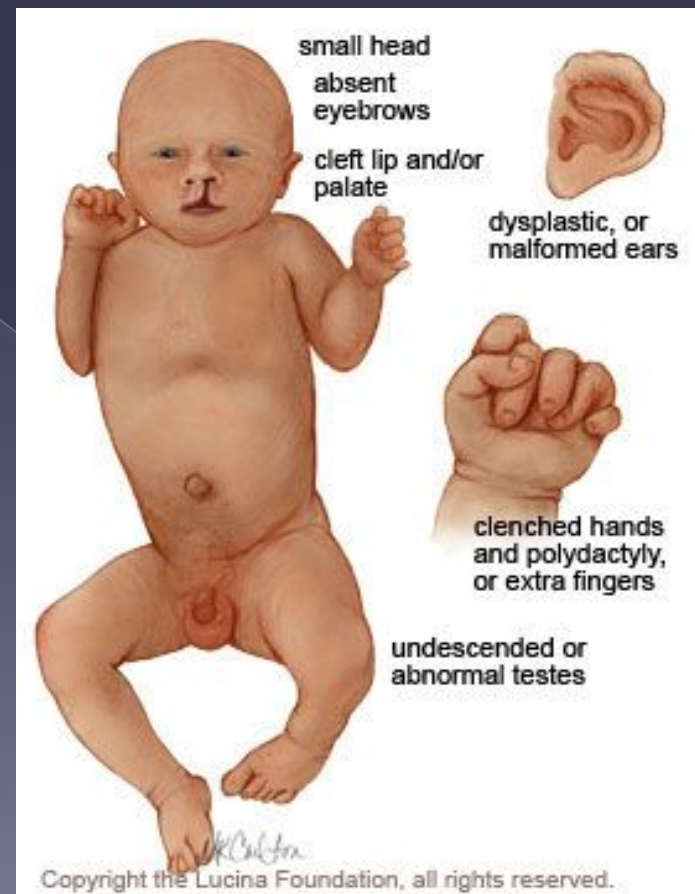
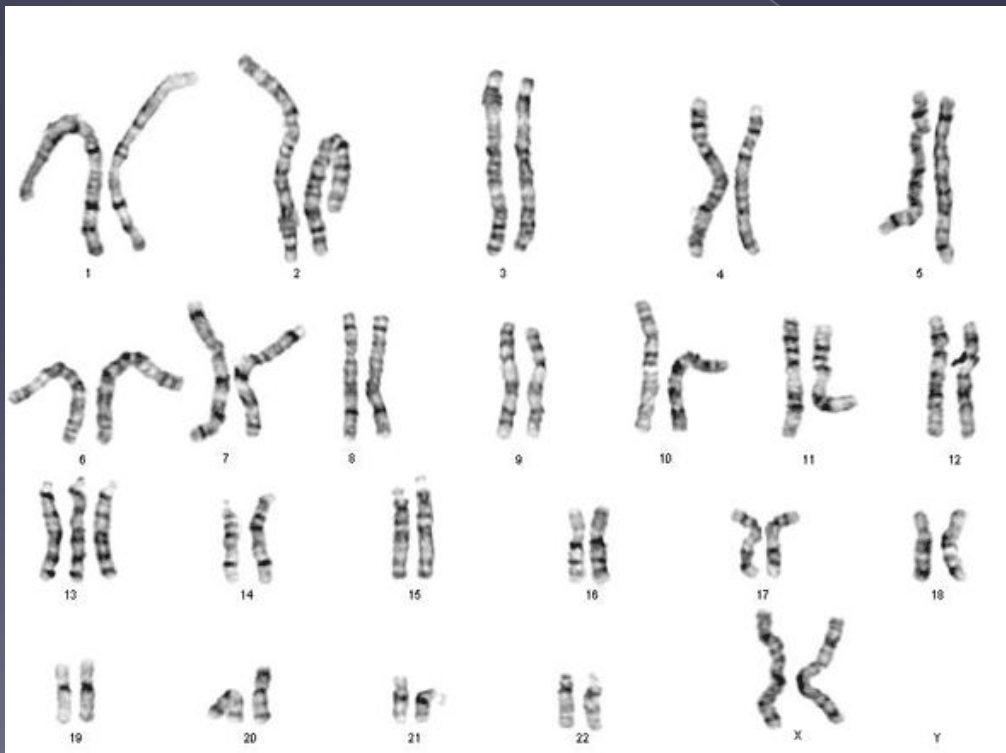
Синдром Эдвардса

Клиника:

- - долихоцефалия, низко посаженные деформированные уши, выступающий затылок, высокое небо, микрогнатия, короткие глазные щели, незаращение губы и неба, микростомия;
- - врожденные пороки сердца (ДМЖП, открытый Баталлов проток)
- - гипоплазия скелетной мускулатуры и подкожной жировой ткани,
- - грудная клетка короткая и широкая;
- - аномальное развитие стопы (конская стопа, стопа-качалка, деформация пальцев, гипоплазия ногтей), поперечная ладонная складка, дисплазия тазобедренных суставов,;
- - множественные пороки развития внутренних органов (ВПС, диафрагмальные грыжи, подковообразная почка, крипторхизм, паховая, пупочная грыжи,
- Погибают в возрасте до 3-5 месяцев, в редких случаях доживают до 5 лет.

Трисомии по аутосомам

- синдром Патау (трисомия по 13 хромосоме)
- Частота 1:10 000

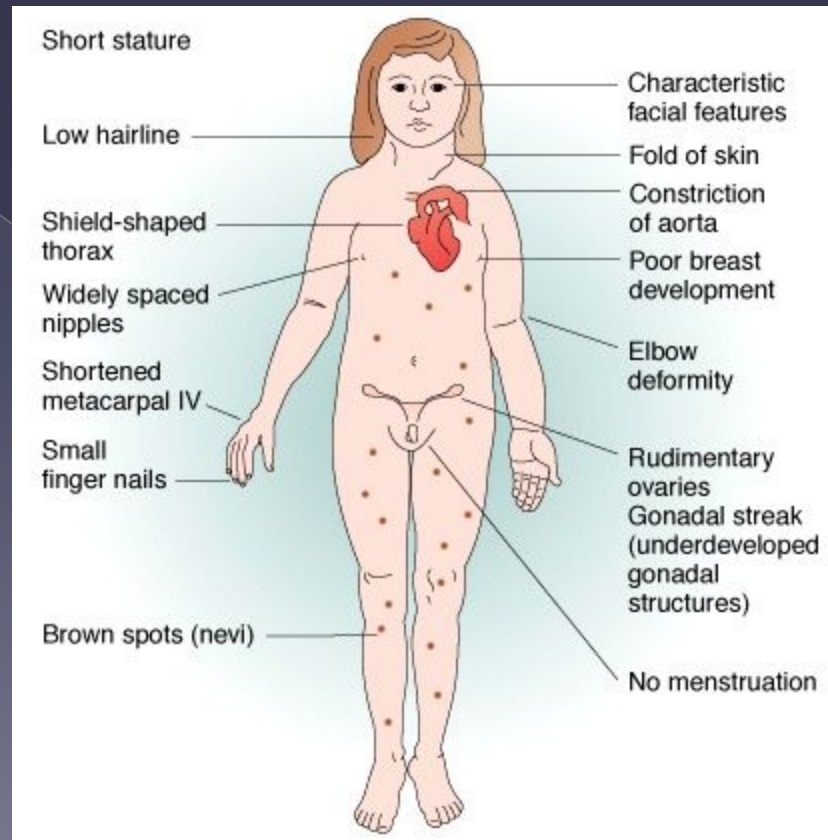


Синдром Патау

- Среди больных преобладают девочки. Дети рождаются обычно в срок, но с истинной пренатальной гипоплазией. Наблюдается высокая младенческая смертность (до 90% детей). Часть погибает внутриутробно.
- **Клиника:**
- - микроцефалия;
- - микрофтальм, анофтальмия;
- - одно или двустороннее незаращение верхней губы и неба;
- - полидактилия, выпуклые ногти, поперечная ладонная складка, повышенная гибкость суставов;
- - множественные пороки развития нервной системы и внутренних органов – аплазия мозолистого тела, гипоплазия мозжечка, врожденные пороки сердца, аномалии почек, пороки развития органов пищеварения;
- - ушные раковины неправильной формы, низко расположены;
- - крипторхизм, гипоплазия наружных половых органов, гипоспадия у мальчиков, удвоение матки и влагалища, двурогая матка у девочек;
- - апноэ;
- - судорожный синдром.

Анеуплоидии по половым хромосомам

- синдром Шеришевского-Тернера (полная или частичная моносомия X-хромосомы)
- Кариотип: 45, X0

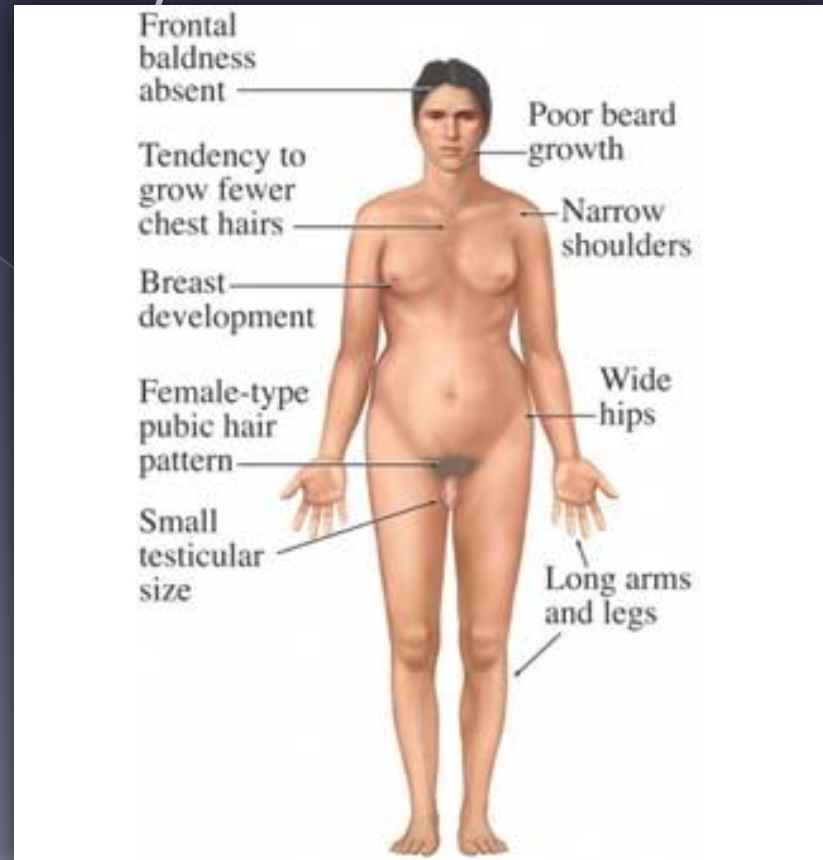
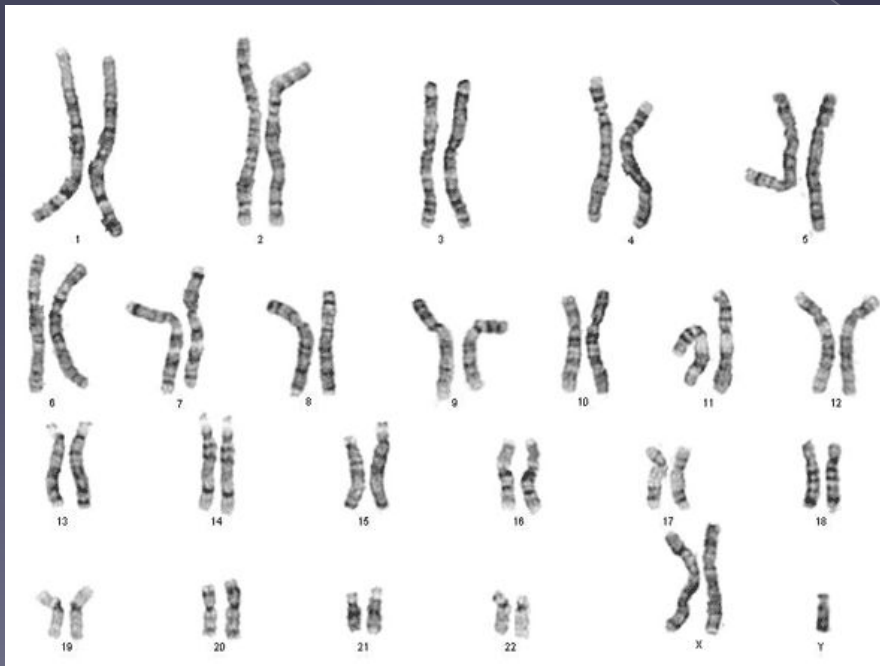


Синдром Шеришевского-Тернера

- ◎ Болеют только женщины. Частота - 1: 10 000 новорож. девочек
- ◎ Имеются три группы отклонений:
 - 1). гипогонадизм (половой инфантилизм) выявляется в пубертатном периоде, аменорея в 96%, бесплодие - более 96-99%.
 - 2). врожденные соматические пороки развития:
 - аномалии мочевой системы (подковообразная почка, удвоение почек и мочевыводящих путей) - 43-60%
 - умственная отсталость - 18-50%
 - аномалии сердечно-сосудистой системы (ВПР - коарктация) - 43%
 - нарушение слуха - 40-53%
 - нарушение зрения - 22%
 - 3). низкий рост, при этом: короткое туловище - 97%, короткая шея - 71%, крыловидная складка на шее (pterigium) - 53%, низкий рост волос на затылке - 73%.

Анеуплоидии по половым хромосомам

- синдром Клайнфельтера (дисомия X при мужском фенотипе)
- кариотип 47,XXY

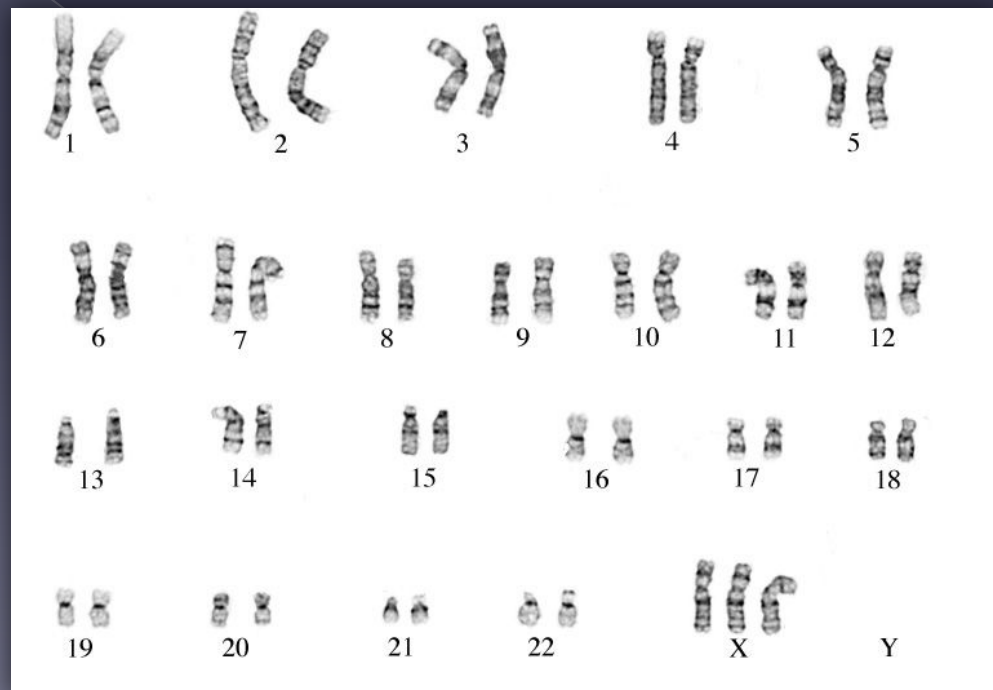


Синдром Клайнфельтера

- ◎ Болеют только мужчины. Частота - 1:10 000 новорож. мальчиков.
- ◎ Клинические признаки заболевания проявляются в основном с наступлением пре- и пубертатного периода:
 - высокий рост
 - непропорционально длинные конечности (долихомелия)
 - гипоплазия яичек (99%) и полового члена (41%)
 - половой инфантилизм, нарушение сперматогенеза (100%), бесплодие
 - склонность к ожирению (по женскому типу), гинекомастия (55%)
 - снижение интеллекта, умственная отсталость (10%)
 - снижение полового влечения (70%)

Анеуплоидии по половым хромосомам

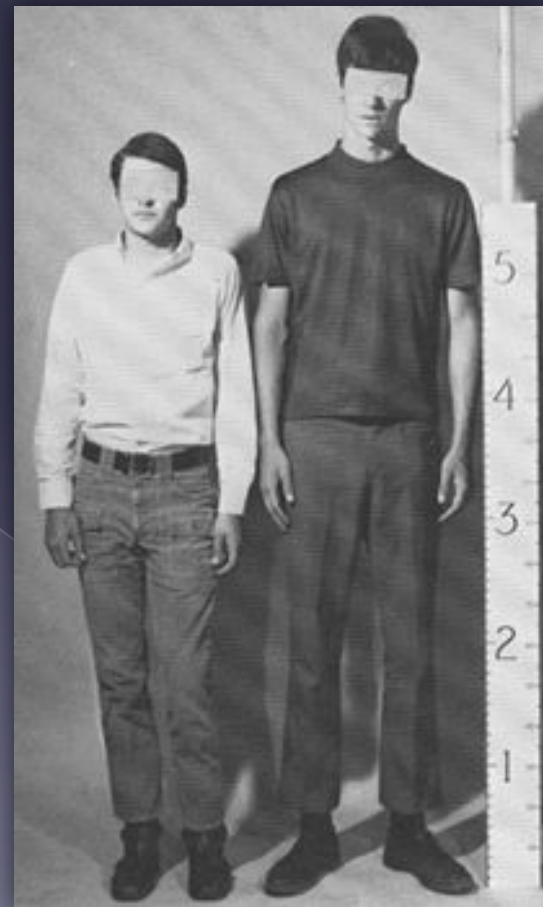
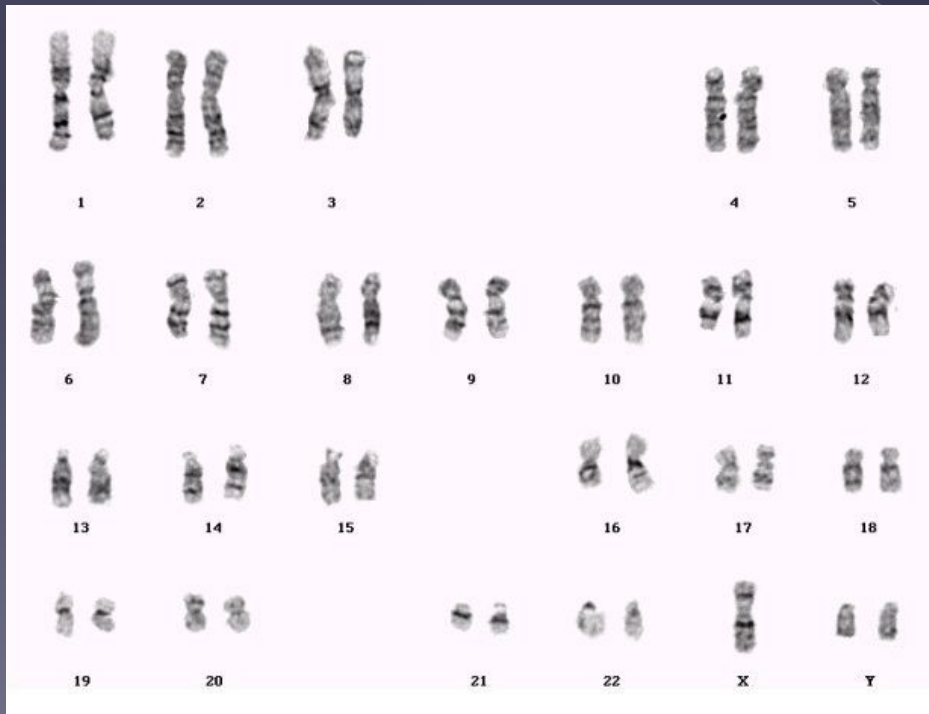
- синдром «сверхженщины» (трисомия, тетрасомия, пентасомия по Х-хромосоме)
- кариотип 47,XXX; 48,XXXX; 49,XXXXX



- ◎ Частота трисомии-X составляет среди новорожденных девочек и женщин 1:1000, среди умственно отсталых — 0,59 %. Большинство девочек и женщин с трисомией-X выявлены среди больных психиатрических больниц.
- ◎ Трисомию-X иногда называют синдромом трипло-X, однако это не является обоснованным: трисомия-X не обуславливает четкого постоянного симптомокомплекса.
- ◎ Клинические проявления весьма полиморфны, а у части пациентов с трисомией-X вообще не обнаруживается каких-либо отклонений в физическом и психическом развитии. Вместе с тем одним из частых проявлений трисомии-X является неглубокая умственная отсталость, которая отмечается у 75 % больных. Особое внимание привлекает частота заболевания шизофренией. У многих больных с трисомией-X наблюдаются задержка физического развития, негрубые диспластические признаки: эпикант, высокое твердое небо, клинодактилия мизинцев. Реже встречаются больные высокого роста. У некоторых пациентов отмечается бесплодие, обусловленное недоразвитием фолликулов.
- ◎ Диагноз ставят только при цитогенетическом исследовании: выявляют 47 хромосом и двойной половой хроматин. Описано также много случаев так называемой полисомии-X: тетрасомия (XXXX) и пентасомия (XXXXX) с соответствующим увеличением количества телец полового хроматина. В этих случаях степень психического недоразвития выражена грубее и коррелирует с количеством дополнительных X-хромосом.

Анеуплоидии по половым хромосомам

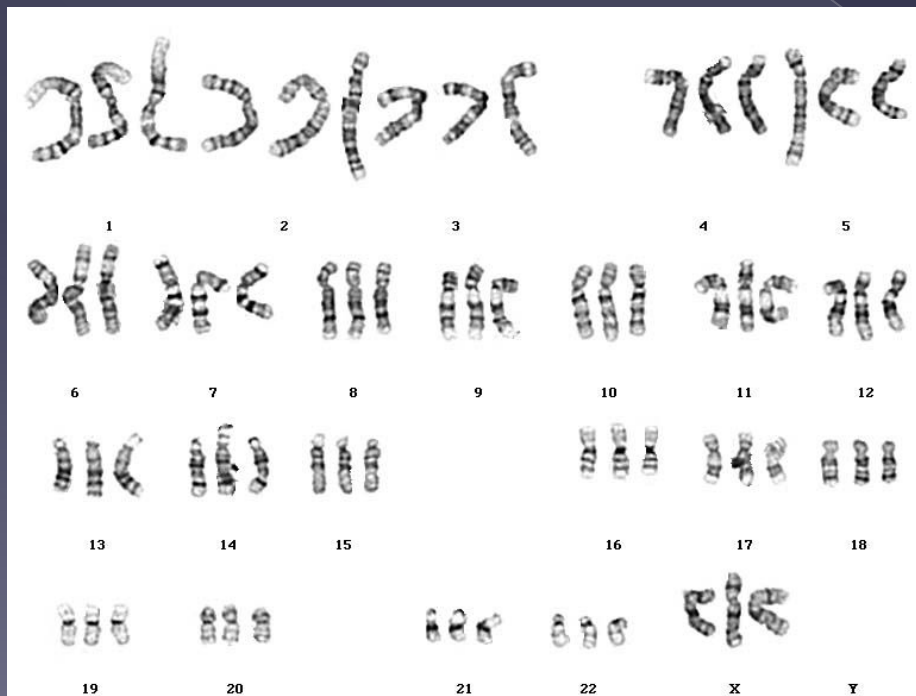
- синдром «сверхмужчины» (дисомия, трисомия по Y-хромосоме)
- кариотип 47,XYY; 48,XYYY



- ◎ Синдром XYY характеризуется кариотипом 47, XYY. Он впервые описан в 1960 г. Частота синдрома по среднестатистическим данным составляет среди новорожденных около 1:1000. Иногда приводятся значительно более высокие данные— 1:250.
- ◎ Наиболее частым признаком является высокий рост, который у взрослых больных составляет в среднем 186 см. Однако этот признак не является абсолютным, так как в литературе имеются описания мужчин с кариотипом 47, XYY среднего роста. У части больных отмечаются нерезко выраженные евнухOIDные черты телосложения и диспластические признаки: неправильное строение зубов, увеличение нижней челюсти, аномальный прикус, девиация коленных и локтевых суставов, радиоульнарный синостоз. У некоторых больных обнаруживается повышение уровня андрогенов и лютеинизирующего гормона. Половая функция не нарушена. Наличие добавочной Y-хромосомы может и не сопровождаться клинической патологией, но, несомненно, оно коррелирует как с интеллектуальным недоразвитием, так и с эмоционально-волевыми нарушениями.
- ◎ При цитогенетическом исследовании с помощью люминесцентной микроскопии в букальных мазках обнаруживается Y-хроматин. При анализе кариотипа выявляется дополнительная Y-хромосома.

Полиплоидии

- триплоидия хромосом (69, XXX; 69, XYY)
- тетраплоидия (92, XXXX; 92,XXYY;...)



Полиплоидии

- ◎ На полиплоидию приходится около 22,6% всех спонтанных абортов. Беременность плодом с триплоидией осложняется токсикозом II половины, сопровождается повышением уровня хорионического гонадотропина.

Клиническая диагностика:

- ◎ пренатальная гипоплазия (отставание на 6-7 недель развития по сравнению с нормальными сроками);
- ◎ внешние признаки: микрофталмия, расщелина губы и неба, низко расположенные деформированные ушные раковины, гипертelorизм, синдактилия пальцев кистей, гидроцефалия;
- ◎ множественные пороки развития внутренних органов.

1.2 Структурные аномалии хромосом

- делекции (включая микроделекции);
- дупликации;
- транслокации;
- инсерции;
- инверсии;
- изохромосомы;
- кольцевые хромосомы

Структурные аномалии

- синдром Лежена
(«Кошачьего крика»,
делеция короткого
плеча 5 хромосомы)
- Частота - 1: 40 000 - 50
000 новорожденных.
- Соотношение полов -
М: Ж 1



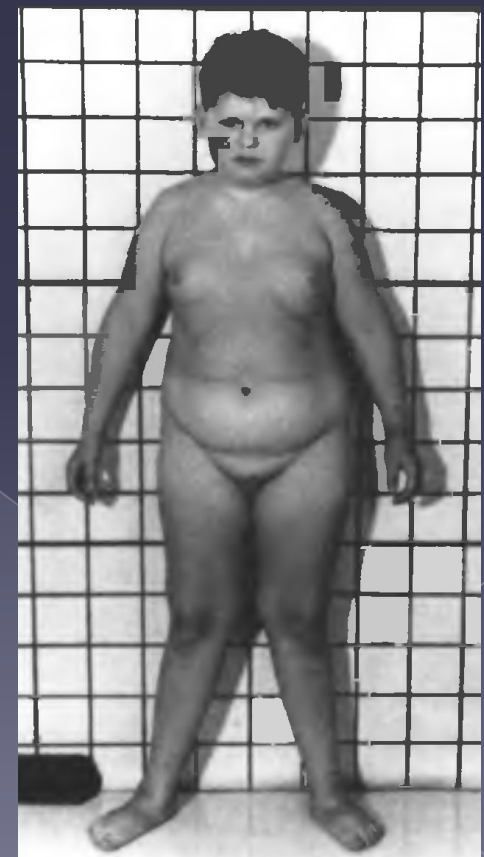
С. «кошачьего крика»

Клиника:

- ◎ - низкая масса при рождении,
- ◎ - специфический плач, напоминающий “кошачье мяуканье”,
- ◎ - умственное или физическое недоразвитие,
- ◎ - микроцефалия, птоз, низкое расположение и деформация ушных раковин, кожные складки впереди уха, гипертелоризм, эпикант, антимонголоидный разрез глаз, лунообразное лицо;
- ◎ - мышечная гипотония;
- ◎ - врожденные пороки развития, грыжи, расхождение прямых мышц живота;
- ◎ - плоскостопие, “обезьяняния складка”;
- ◎ Такие признаки, как “кошачий крик”, мышечная гипотония, лунообразное лицо, в большинстве случаев полностью исчезают с возрастом. Но большинство детей умирает в раннем возрасте.

Структурные аномалии

- ◎ синдром Прадера-Вилли (делеция длинного плеча 15 хромосомы)



Синдром Прадера-Вилли

◎ Клиника:

мышечная гипотония, гипогонадизм, ожирение, умственная отсталость, маленькие кисти и стопы, микроцефалия, высокое арковидное небо, кариес, микродонтия, гипоплазия ушных раковин, сколиоз, синдактилия, поперечная ладонная складка, нарушение координации движений, судороги, сахарный диабет.

Структурные аномалии

- ◎ синдром Вольфа-Хиршхорна (делеция короткого плеча 4 хромосомы)

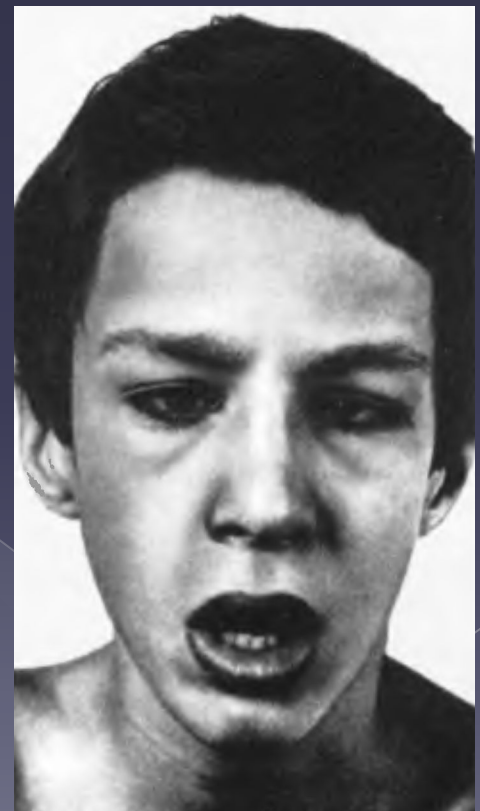


С. Вольфа-Хиршхорна

| Симптомы | Частота встречаемости, % |
|--|--------------------------|
| Глубокая умственная отсталость | 100 |
| Микроцефалия | 91 |
| Затруднения при глотании | 76 |
| Дефект скальпа по средней линии | 14 |
| Низкая масса тела при рождении | 89 |
| Судороги | 47 |
| Гипертелоризм | 74 |
| Колобома радужки | 31 |
| Антимонголоидный разрез глаз | 74 |
| Преаурикулярные синусы, или выросты | 33 |
| Расщелина губы и/или неба | 57 |
| Гипоспадия или крипторхизм у мальчиков, гипоплазия матки у девочек | 64 |
| Крючковатый нос | 64 |
| Низко посаженные, уродливые уши | 69 |
| Пороки сердца | 55 |
| Косолапость | 70 |
| Микрогнатия | 55 |
| «Обезьянья» складка | 70 |

Структурные аномалии

- синдром ломкой хромосомы (с.Мартина-Белла, ломкость X-хромосомы в сегменте q28)
- Популяционная частота 1:2 000 - 1:5 000 всех живорожденных. Больных мальчиков в 2-3 раза больше, чем девочек, Мальчики болеют тяжелее.



Синдром Мартина-Белла

- ◎ одна из наиболее часто встречающихся (после болезни Дауна) форм умственной отсталости.
- ◎ По своей природе заболевание относится к группе моногенных наследственных болезней. Но в результате генной мутации значительно удлиняется соответствующий сегмент X-хромосомы. Ранее считалось, что заболевание наследуется по X-сцепленному рецессивному типу. Женщин-носительниц в популяции 1:500 и больше. Впервые описано в 1943 г. как синдром умственной отсталости.

Минимальные диагностические признаки:

- ◎ умеренная или глубокая умственная отсталость, большие оттопыренные ушные раковины, выступающий лоб, массивный подбородок, макроорхизм

Характерен интеллектуальный дефект:

- ◎ в сфере общения - отсутствие контакта с окружающими, сверстниками; синдром двигательной расторможенности; характерны навязчивые движения (скрип зубами, раскачивание и др.); речь - стереотипные штампы, аграмматизм, эхолалия, неологизмы; агрессивность в поведении (желание делать все назло, ударить, укусить и т.п.); отсутствие желания понравиться, добиться похвалы, одобрения;
- ◎ аутизм, психологическая изоляция; отсутствие критики в поведении.
- ◎ Встречаются ожирение, гинекомастия, гипоспадия, мягкая растяжимая кожа, слабость связочного аппарата коленных и голеностопных суставов, пролапс митрального клапана.

2. Моногенные болезни

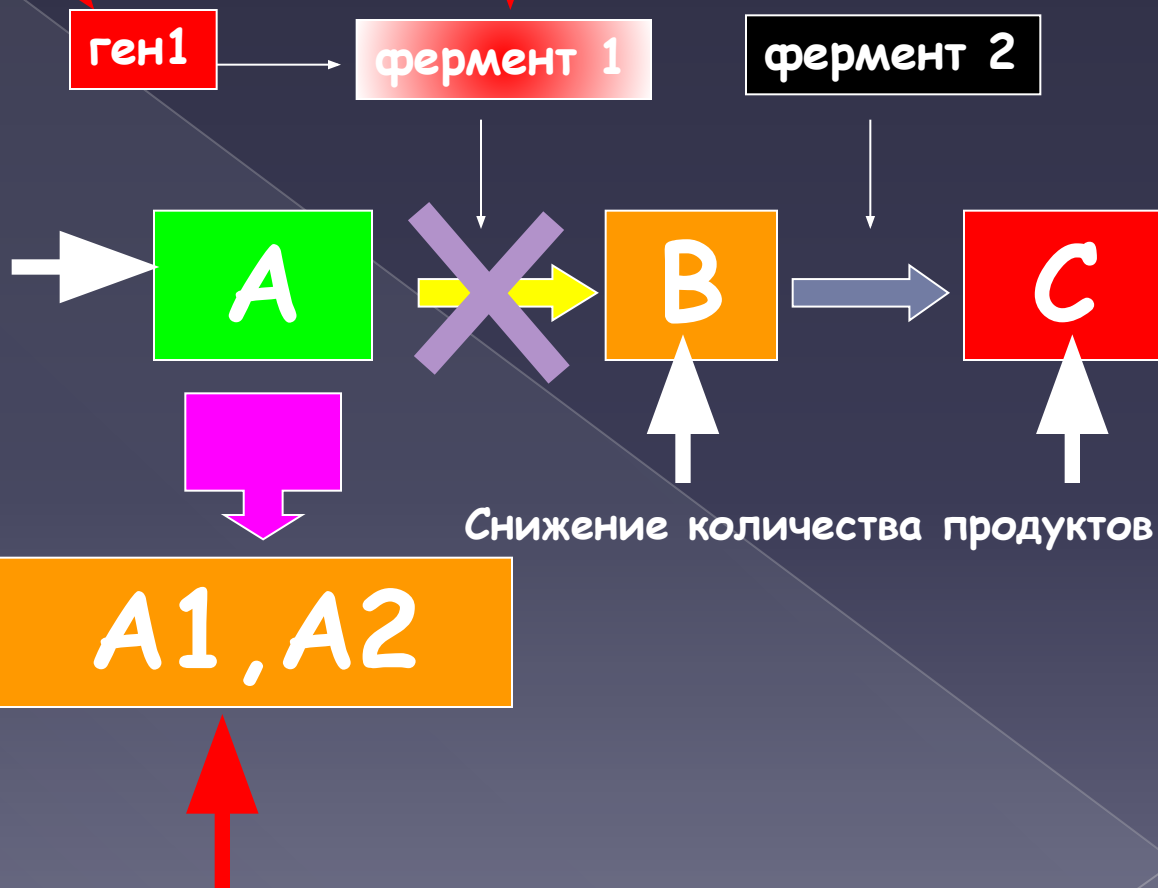
- ◎ ПОДЧИНЯЮТСЯ менделевскому наследованию, в их основе лежат единичные генные или точковые мутации
- ◎ по типу наследования:
 1. аутосомные (доминантные и рецессивные)
 2. Х-сцепленные (аутосомные и доминантные)
 3. Y-сцепленные
 4. митохондриальные (цитоплазматические)

Моногенные болезни

- ◎ по преимущественному поражению вида обмена:
 - болезни аминокислотного обмена;
 - болезни углеводного обмена;
 - болезни липидного;
 - болезни биосинтеза кортикостероидов;
 - болезни пуринового и пирамидинового обмена;
 - болезни порфиринового и билирубинового обмена;
 - болезни эритрона;
 - болезни металлов;
 - болезни транспорта систем почек;
 - болезни лимфоцитов и лейкоцитов.

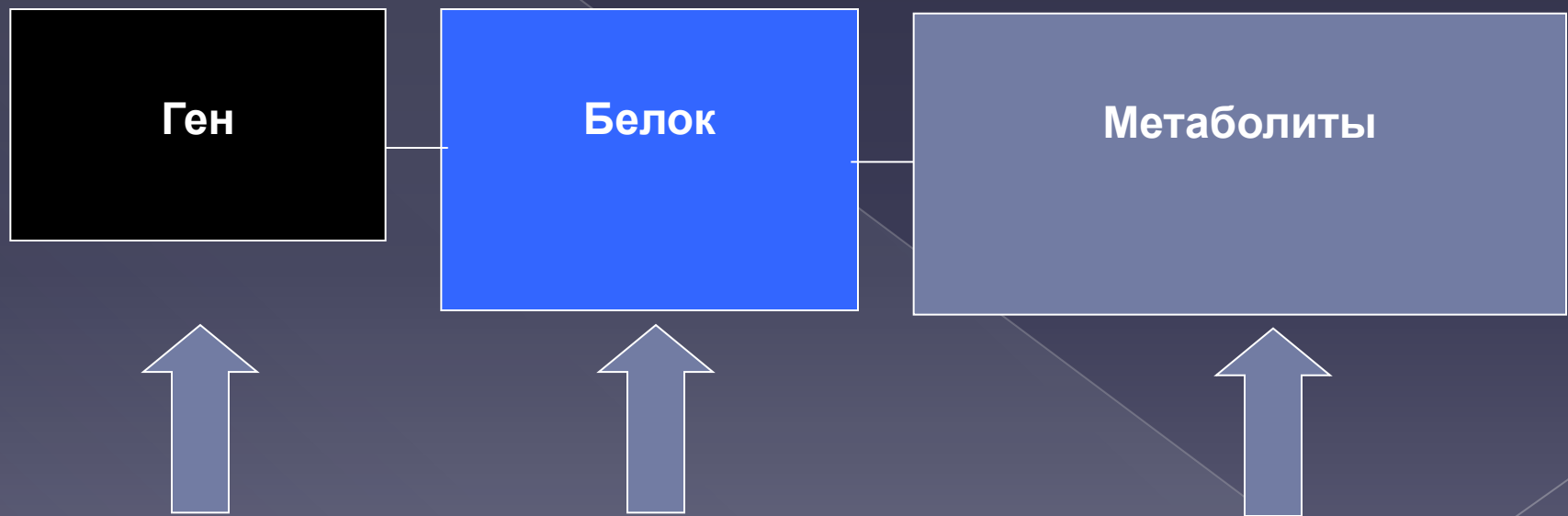
Мутации в гене

Снижение активности фермента



Увеличение содержания производных субстрата
в биологических жидкостях или тканях

Диагностика наследственных болезней обмена веществ

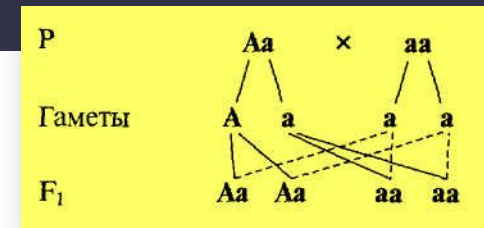
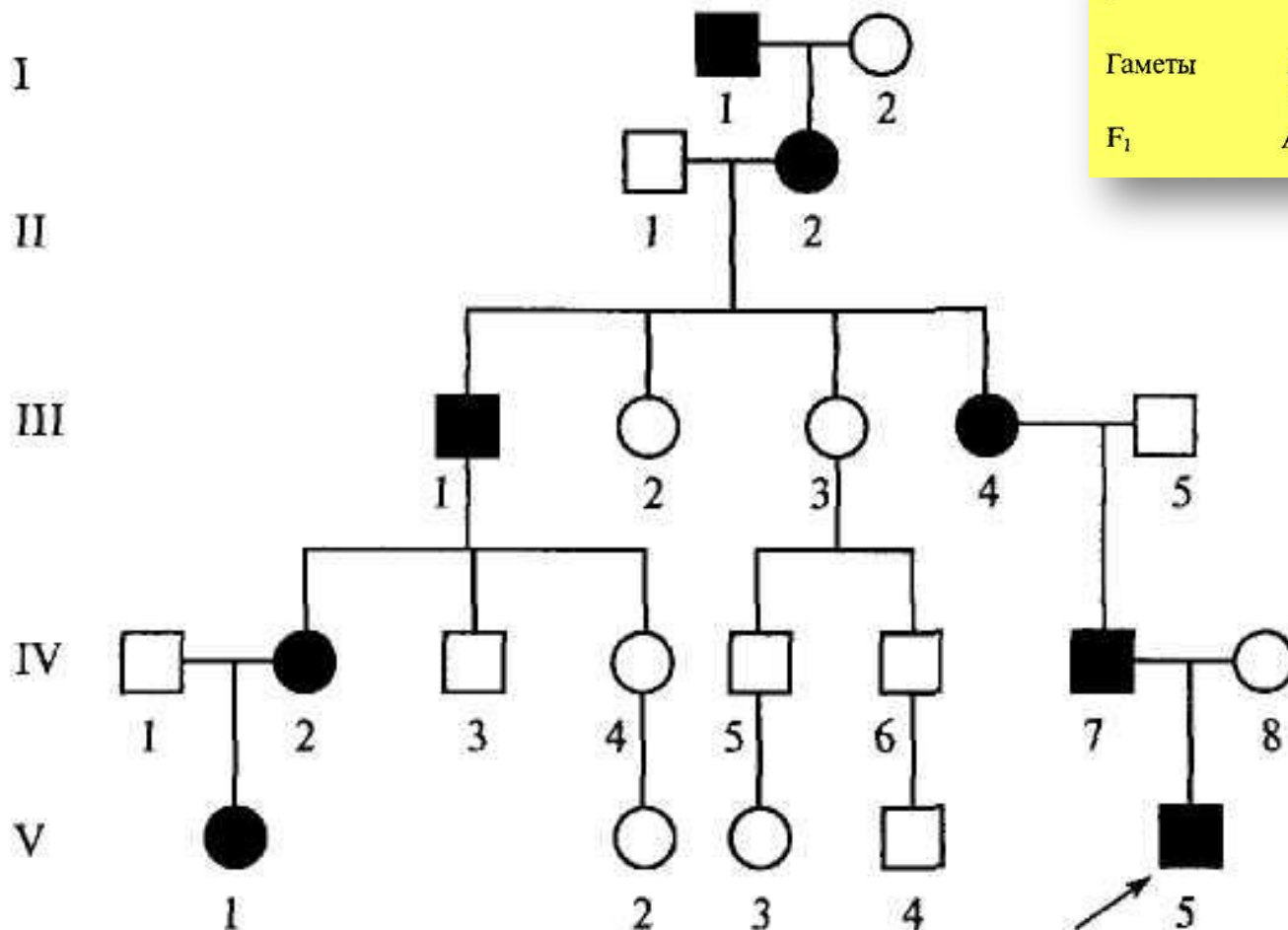


ДНК-диагностика

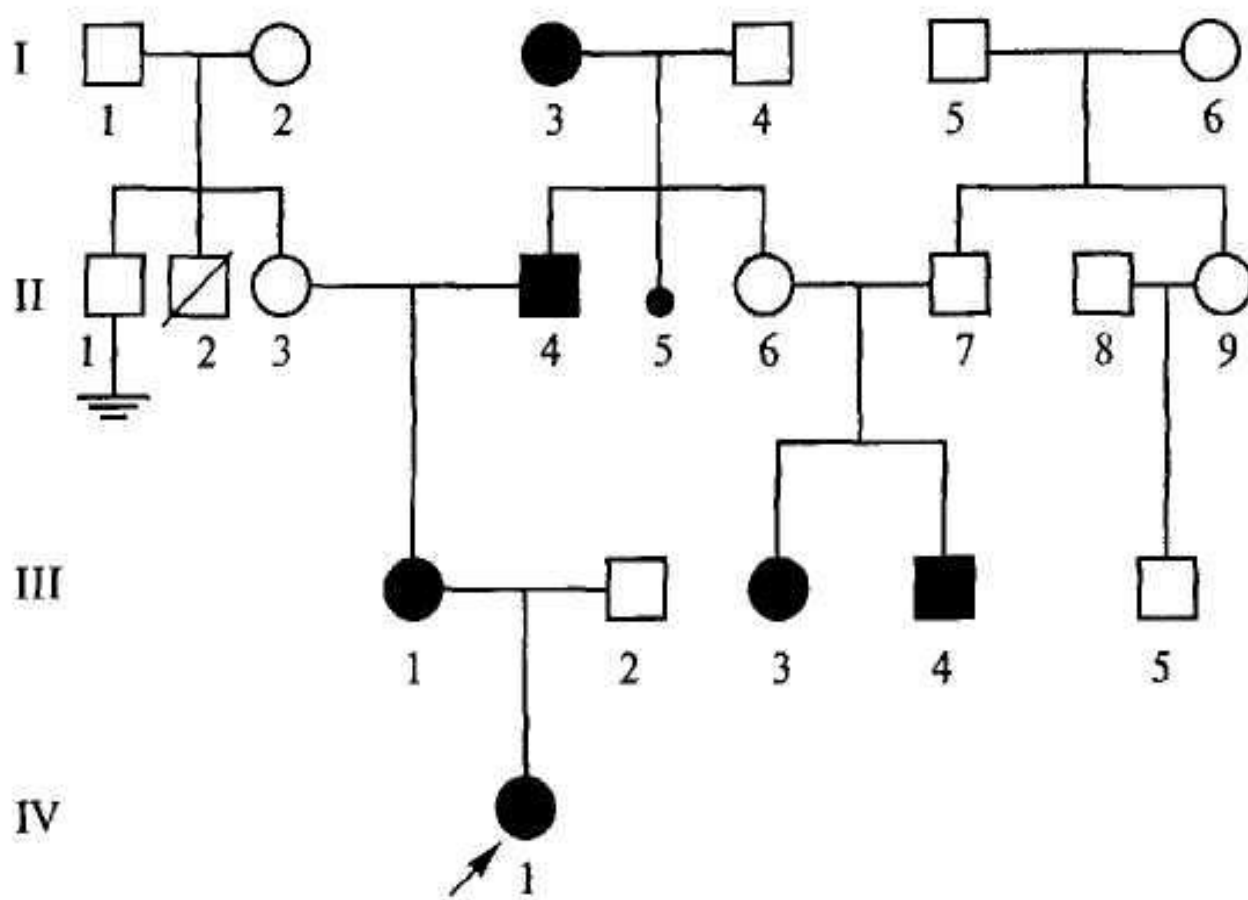
Энзимодиагностика
и другие методы
анализа белков

Хроматографические или
другие количественные
методы

2.1 Аутосомно-доминантные



Аутосомно-доминантный тип наследования с неполной пенетрантностью



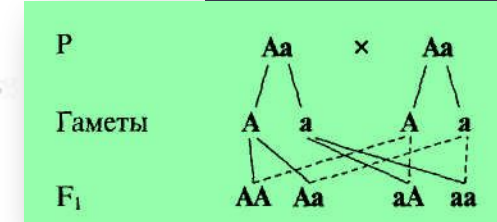
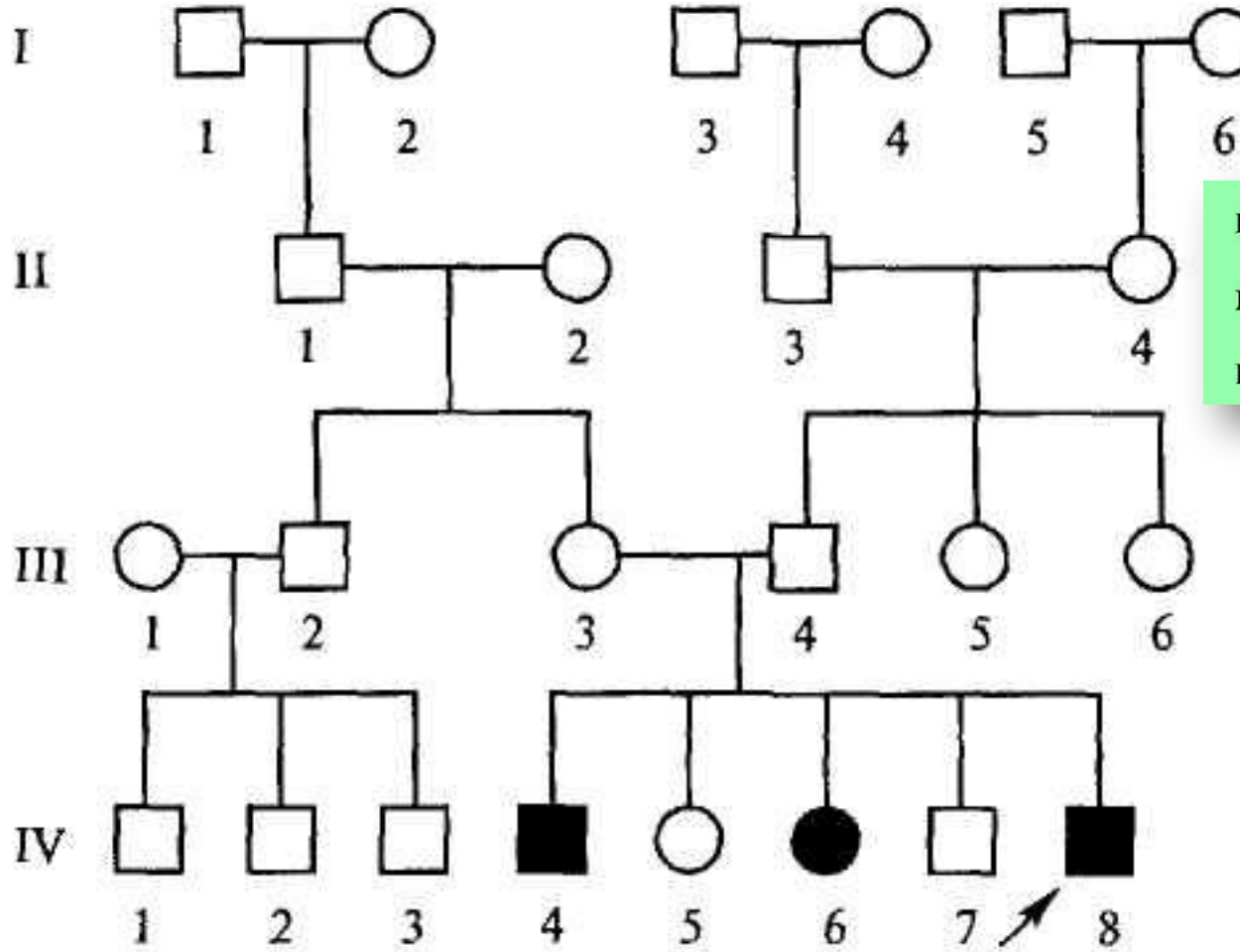
Аутосомно-доминантные

- ◎ - заболевание наблюдается в каждом поколении, т. е. прослеживается в родословной по вертикали (кроме случаев новой мутации). Мутантный ген, связанный с аутосомой, проявляет свое действие как в гомозиготном, так и гетерозиготном состоянии.
- ◎ - риск рождения больного ребенка, если болен один из родителей, составляет 50%.
- ◎ - здоровые индивиды имеют здоровых потомков.
- ◎ - у больного индивида болен один из родителей, кроме случаев новой мутации.
- ◎ - оба пола поражаются с одинаковой частотой

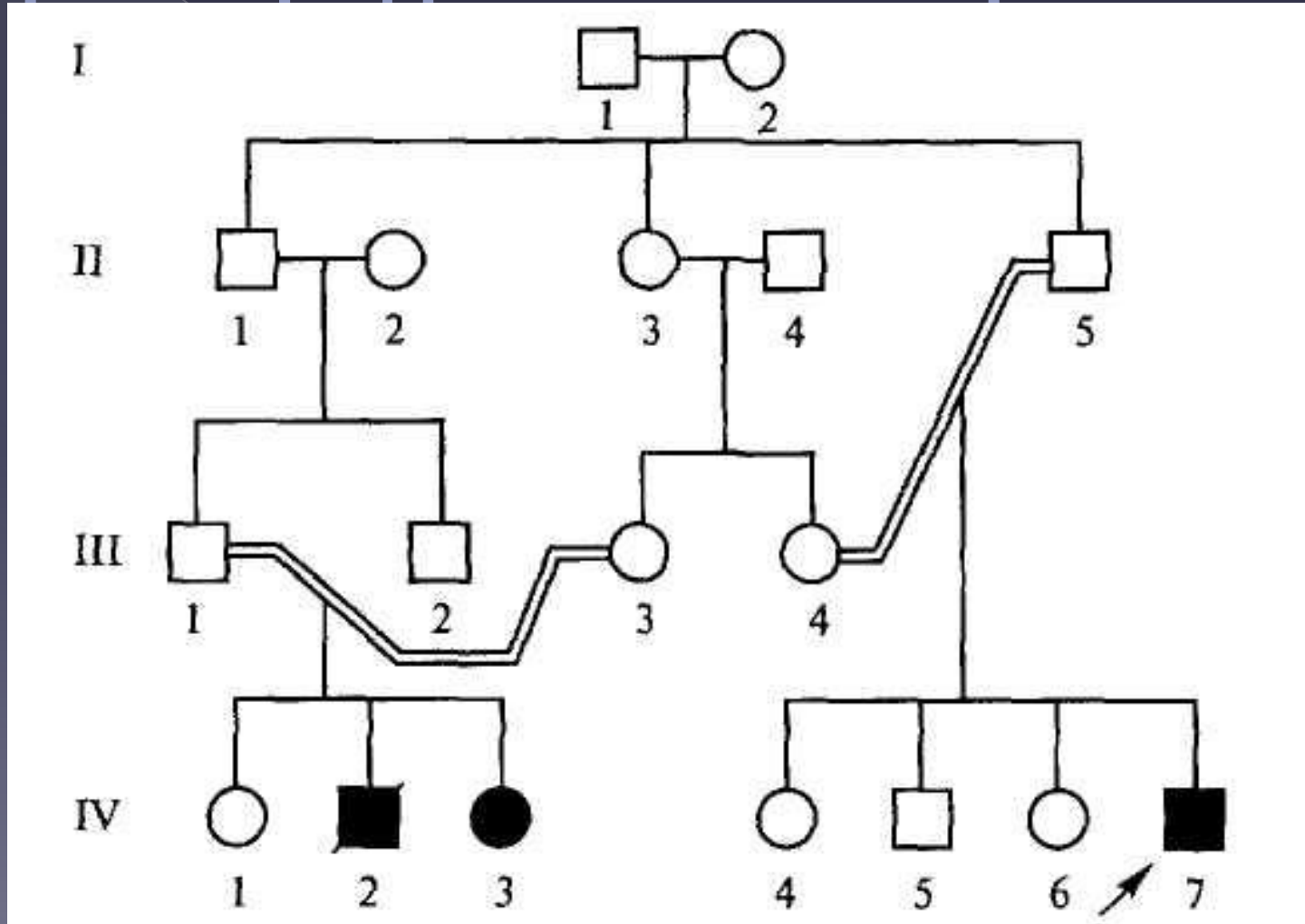
Частота некоторых аутосомно-доминантных заболеваний и % новых случаев

| Заболевание | Частота в популяции | Процент случаев в результате мутации <i>de novo</i> |
|----------------------------------|---------------------|---|
| Ахондроплазия | 1/100 000 | 80 |
| Гентингтона болезнь | 1/14 000 | 4 |
| Марфана синдром | 1/10 000 | 30 |
| Миотоническая дистрофия | 1/10 000 | 25 |
| Нейрофиброматоз 1-го типа | 1/4000 | 40 |
| Несовершенный остеогенез | 1/5000 | ? |
| Оссифицирующий миозит | 1/1 500 000 | 99 |
| Элерса—Данло синдром (все формы) | 1/5000 | ? |

2.2 Аутосомно-рецессивные



Аутосомно-рецессивный тип наследования с кровнородственными браками



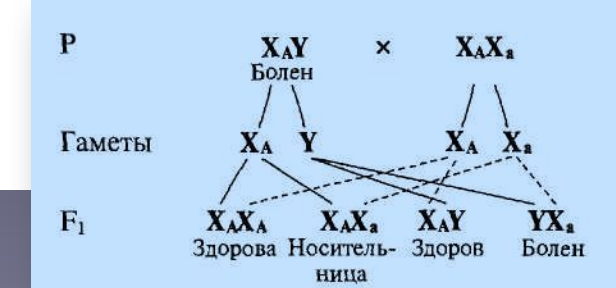
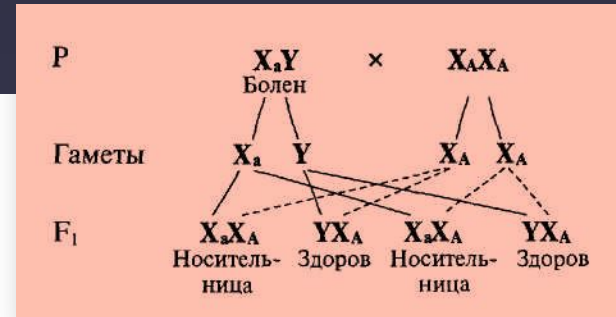
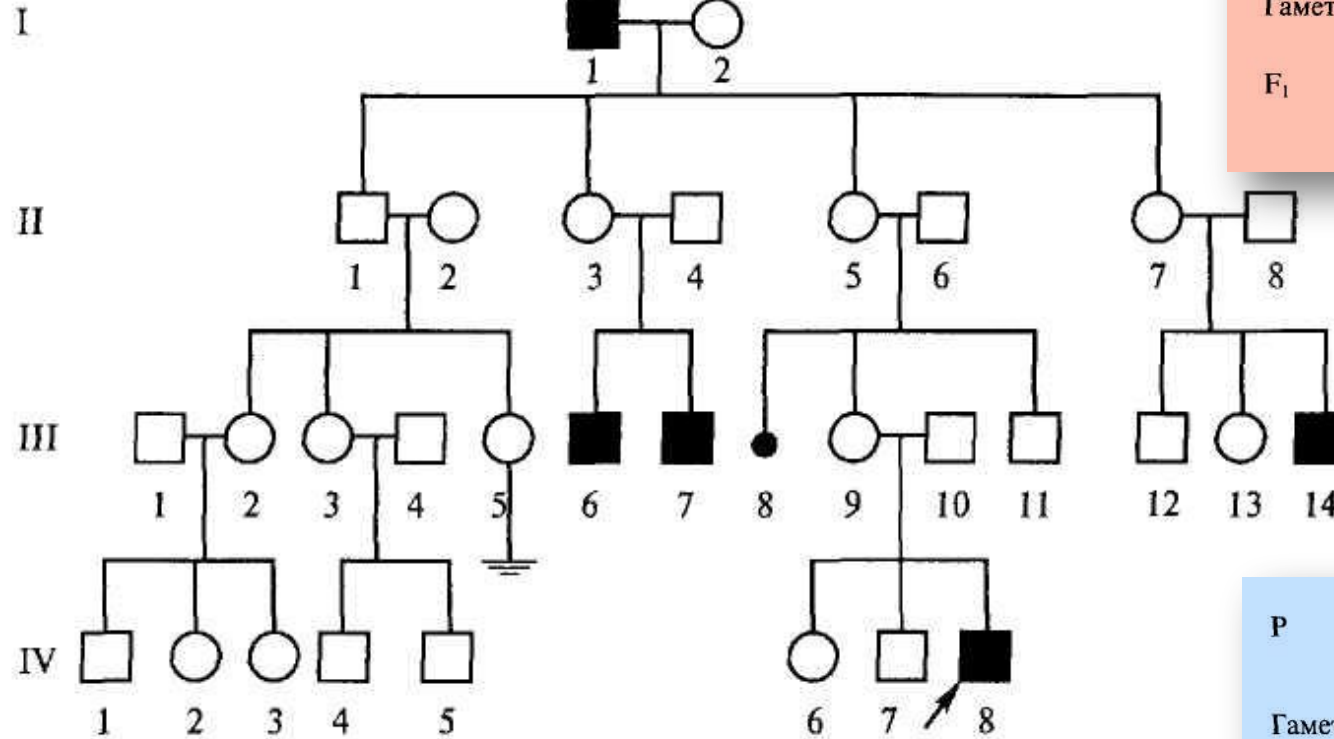
Аутосомно-рецессивные

- ◎ при браке двух гетерозиготных носителей одного и того же мутантного рецессивного гена в среднем 50% детей фенотипически могут быть здоровы, но являются носителями мутантного рецессивного гена;
- ◎ - 25% детей получат мутантный рецессивный ген от обоих родителей и будут поражены наследственным рецессивным заболеванием (гомозиготы);
- ◎ - 25% будут здоровы фенотипически и генотипически;
- ◎ - оба пола поражаются одинаково;
- ◎ - в родословной при таком наследовании заболевание может прослеживаться по горизонтали, повторяться через одно или несколько поколений;
- ◎ - у больного родителя рождаются здоровые дети;
- ◎ - в случае кровно-родственных браков между родителями пробанда наблюдается увеличения числа больных в родословной

Частота некоторых рецессивных заболеваний и частота гетерозиготного носительства

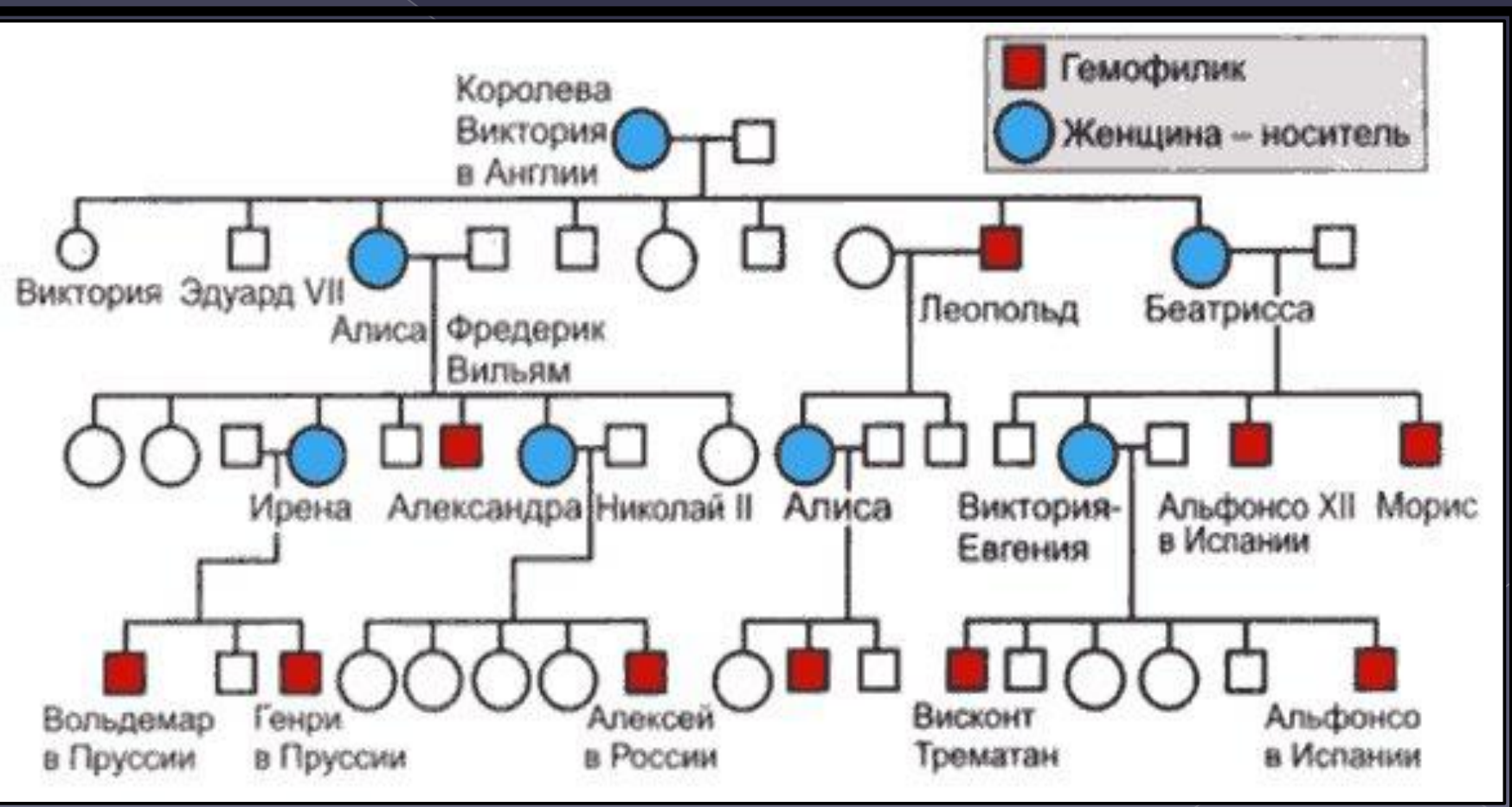
| Заболевание | Частота среди новорожденных | Частоты гетерозигот |
|--|-----------------------------|---------------------|
| Муковисцидоз | $1/1600 - 1/3000$ | $1/20 - 1/28$ |
| Адреногенитальный синдром | $1/5000$ | $1/33$ |
| Фенилкетонурия | $1/10\,000$ | $1/50$ |
| Галактоземия | $1/28\,000$ | $1/77$ |
| Альбинизм глазокож-ный тиразиназонега-тивный | $1/40\,000$ | $1/100$ |
| Алkapтонурия | $1/100\,000$ | $1/160$ |
| Гомоцистинурия | $1/150\,000$ | $1/195$ |

2.3 Х-сцепленный рецессивный





Родословная Царской семьи



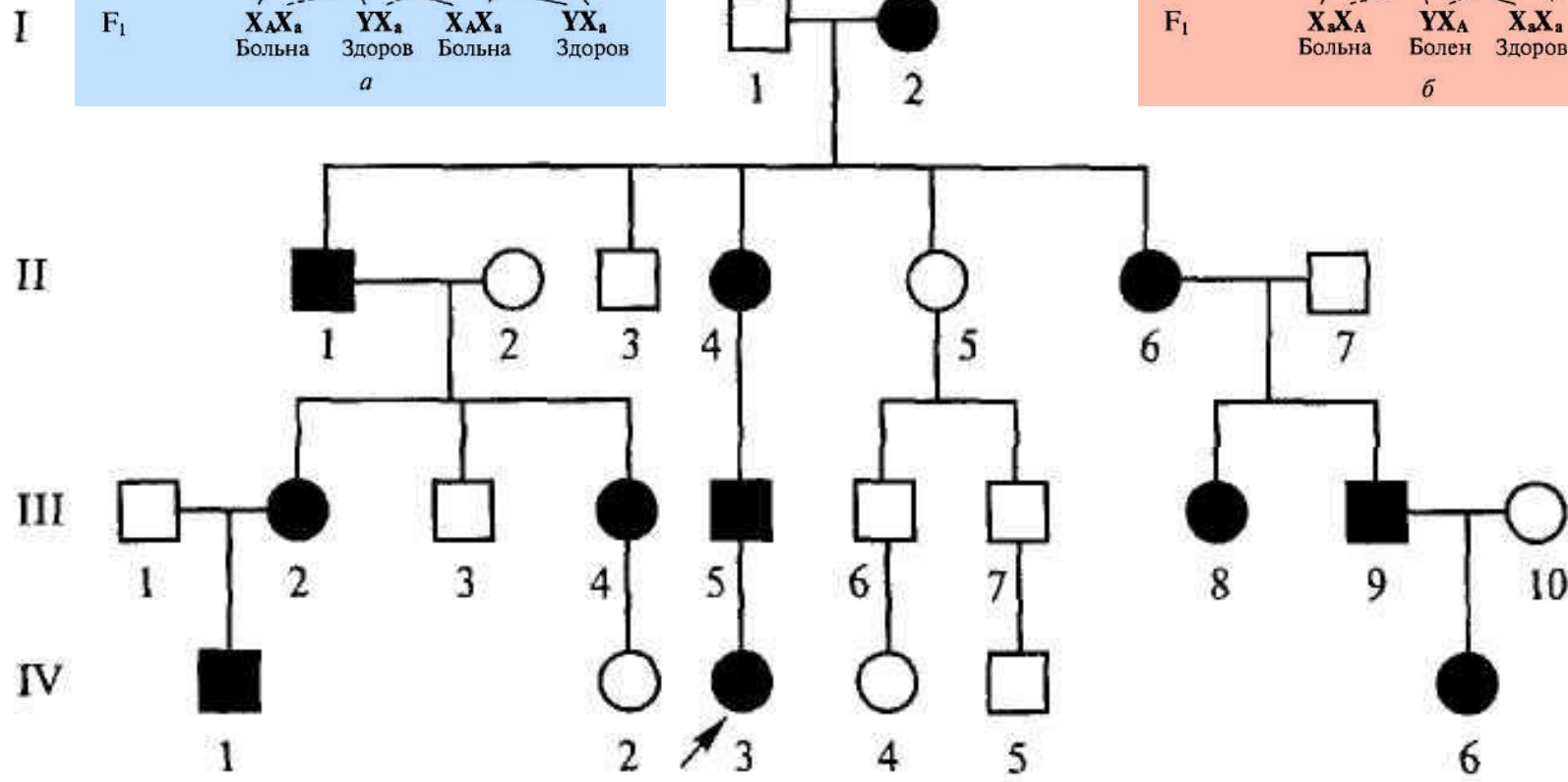
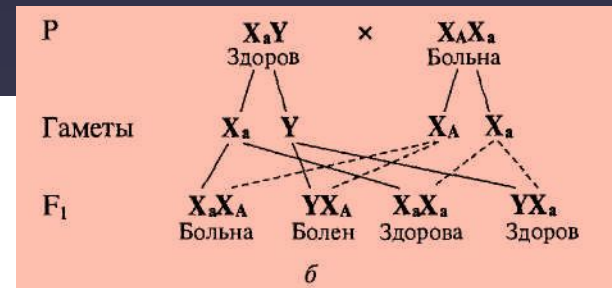
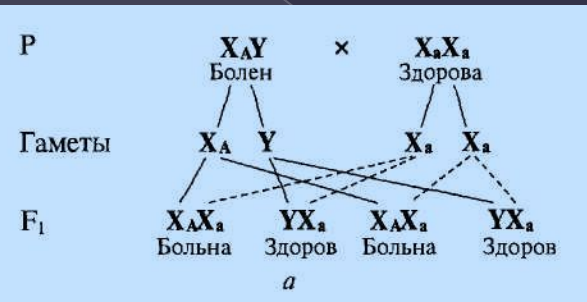
X-сцепленный рецессивный

- заболевание наблюдается у мужчин-родственников пробанда по материнской линии;
- сыновья никогда не наследуют заболевание отца;
- у больного отца все его дочери здоровы и являются гетерозиготными носителями патологического гена;
- если женщина является гетерозиготным носителем патологического гена, то половина ее сыновей больны, а все дочери здоровы, причем половина дочерей - гетерозиготные носители патологического гена.

X-сцепленный рецессивный

- несахарный диабет
- дефицит глюкозо-6-фосфат-дегидрогеназы
- мышечная дистрофия Дюшена
- гемофилия А, В
- ихтиоз
- синдром Аарского

2.4 Х-сцепленный доминантный



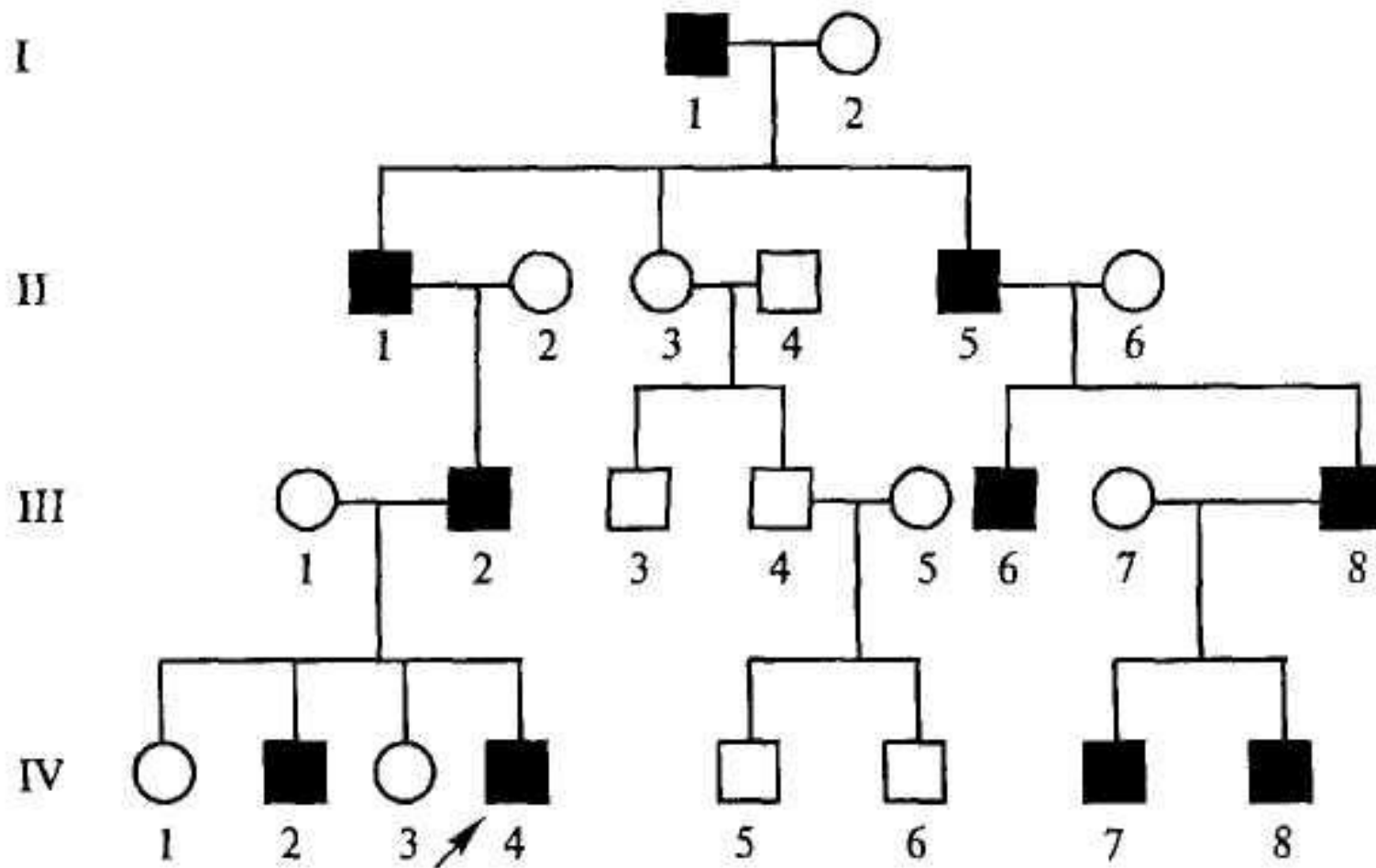
X-сцепленный доминантный

- ◎ у больного probанда обязательно болен один из родителей;
- ◎ у больного отца все дочери больны, а сыновья здоровы;
- ◎ у больной матери равно вероятно рождение больной дочери и больного сына;
- ◎ у здоровых родителей все дети будут здоровы;
- ◎ больных женщин в 2 раза больше, чем больных мужчин

X-сцепленный доминантный

- фосфатдиабет
- синдром Ретта
- синдром Коффина-Лоури
- синдром Гольца
- и др.

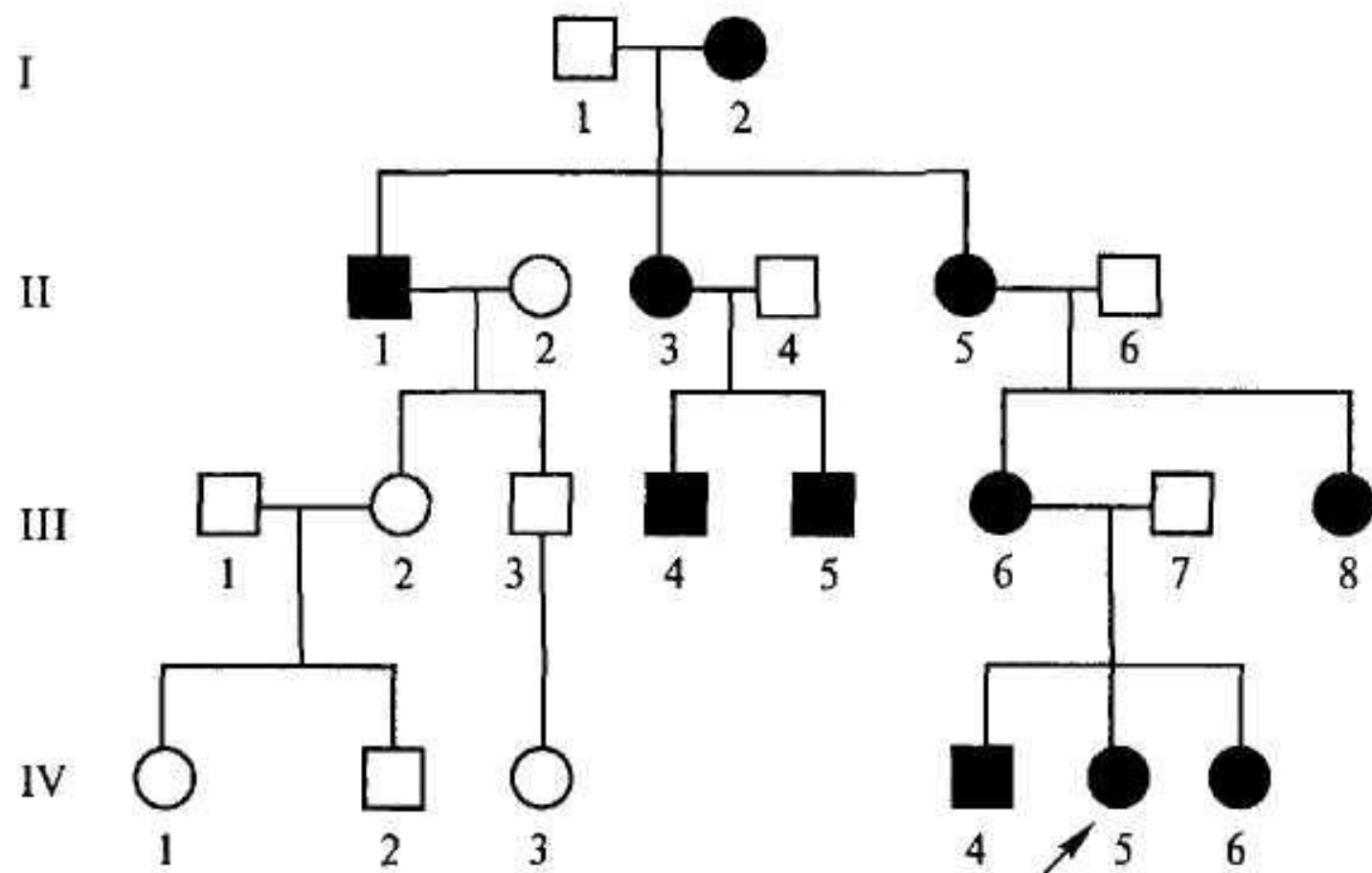
2.5 Y-сцепленный тип



Y-сцепленное наследование

- в Y-хромосоме находятся гены: детерминирующий развитие семенников, отвечающий за сперматогенез (фактор азооспермии), контролирующий интенсивность роста тела, конечностей и зубов, определяющий оволосение ушной раковины.
- признак передается всем мальчикам;
- признак проявляется только у лиц мужского пола;
- патологические мутации, затрагивающие формирование семенников или сперматогенез, наследоваться не могут, такие индивиды стерильны

2.6 Митохондриальная наследственность



Митохондриальная наследственность

- **болезнь передается только от матери.**
- болеют и **девочки, и мальчики.**
- больные отцы не передают болезни ни дочерям, ни сыновьям

Цитоплазматическая наследственность

- атрофия зрительного нерва Лебера;
- митохондриальная миоэнцефалопатия;
- синдром Лея;
- болезнь Кернса—Сейра

Т.к. изменения митохондриального генома приводят к нарушениям пищеварительного тракта, дефектам ферментов дыхательной цепи, бета-окисления и цикла Кребса, в клинической картине митохондриальных заболеваний ведущими являются тяжелые поражения ЦНС, органов зрения, сердца и мышц.