

Наследственные болезни обмена веществ

НБО – обширный класс редких моногенных болезней, суммарная частота которых высока (не менее чем 1:5000 живых новорожденных).

Многие из НБО поддаются лечению. Для некоторых возможно полная клиническая коррекция.

Наследственные болезни обмена веществ

- Клинические симптомы, как правило, не специфичны
- Эпизоды метаболических кризов приводят к необратимым неврологическим нарушениям
- Ранняя диагностика необходима для более эффективного лечения
- Биохимические маркеры заболевания выявляются на доклинической стадии

Показания к проведению биохимического скрининга

- Неясные и затяжные формы желтухи у детей в период новорожденности и первых месяцев жизни
- Хронические расстройства пищеварения неинфекционной природы: диарея, рвота, гепатосplenомегалия, трудности кормления, цирроз печени.
- Аномалии развития скелета нерахитического происхождения: дизостоз, нарушения походки, задержка физического развития, различные формы гипотрофии, которые не устраняются коррекцией питания.

продолжение

- Нарушения речи (алалия, дислексия)
- Нарушения органа зрения : снижение остроты зрения, вывих или подвывих хрусталика, катаракта, помутнение роговицы, нистагм.
- Снижение слуха или полная глухота
- Ацидоз, алкалоз, кетоз, гипергликемия, кома, анемия (сферацитарная и несферацитарная), аномалия развития наружных половых органов.
- Дефекты поведения, двигательная расторможенность, мышечная гипотония и гиперрефлексия.

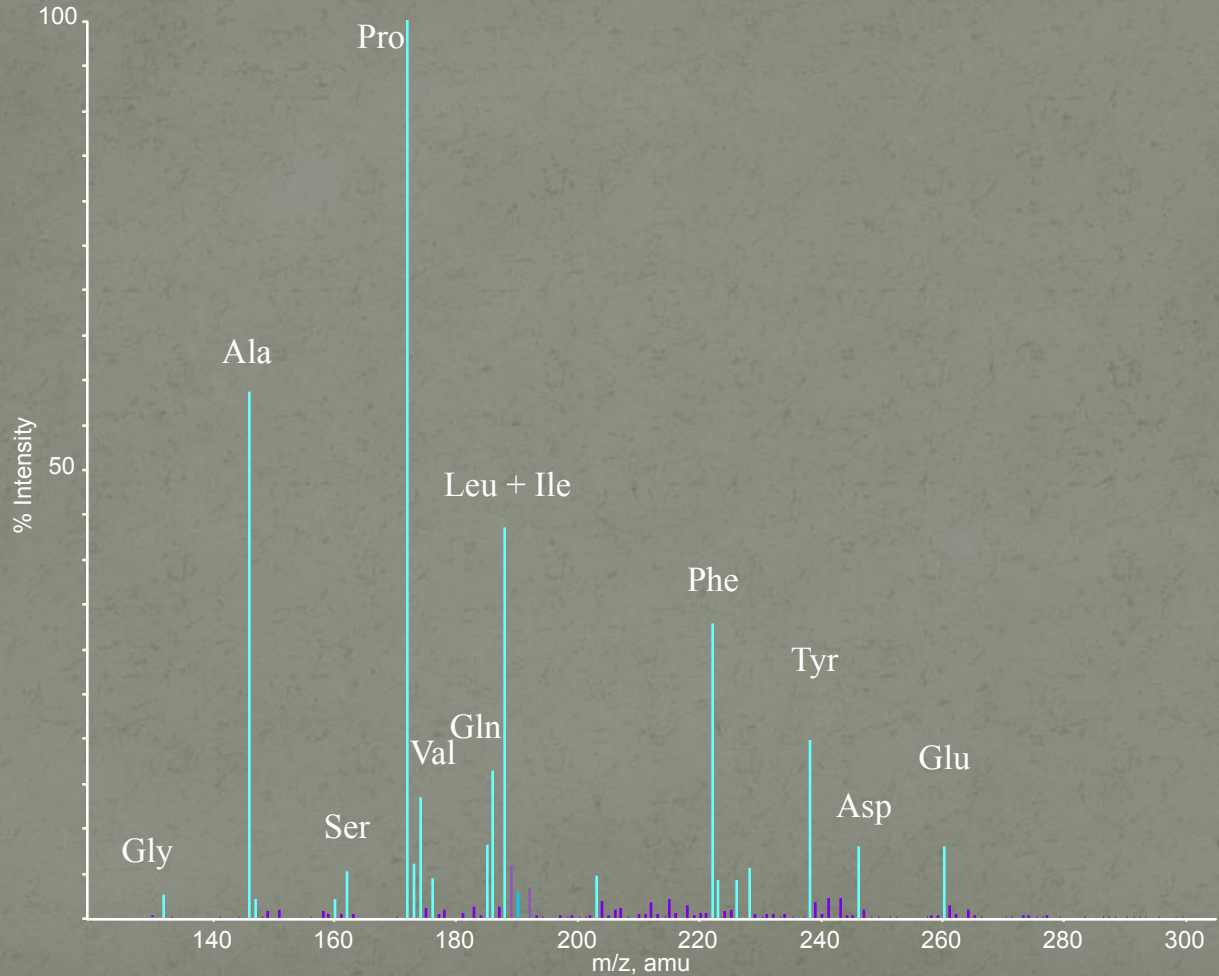
продолжение

- Необычные волосы, ногти, лицо, почечнокаменная болезнь, гипо- или гиперпигментация, спленомегалия, тромбоэмболическая болезнь, аномальная фоточувствительность, кожная сыпь, экзема.
- Стойкие изменения в моче: протеинурия, гематурия, лейкоцитурия, фосфатурия, глюкозурия.
- Судорожный синдром, не поддающийся терапии, аномалии ЭЭГ, ЭКГ, олигофрения

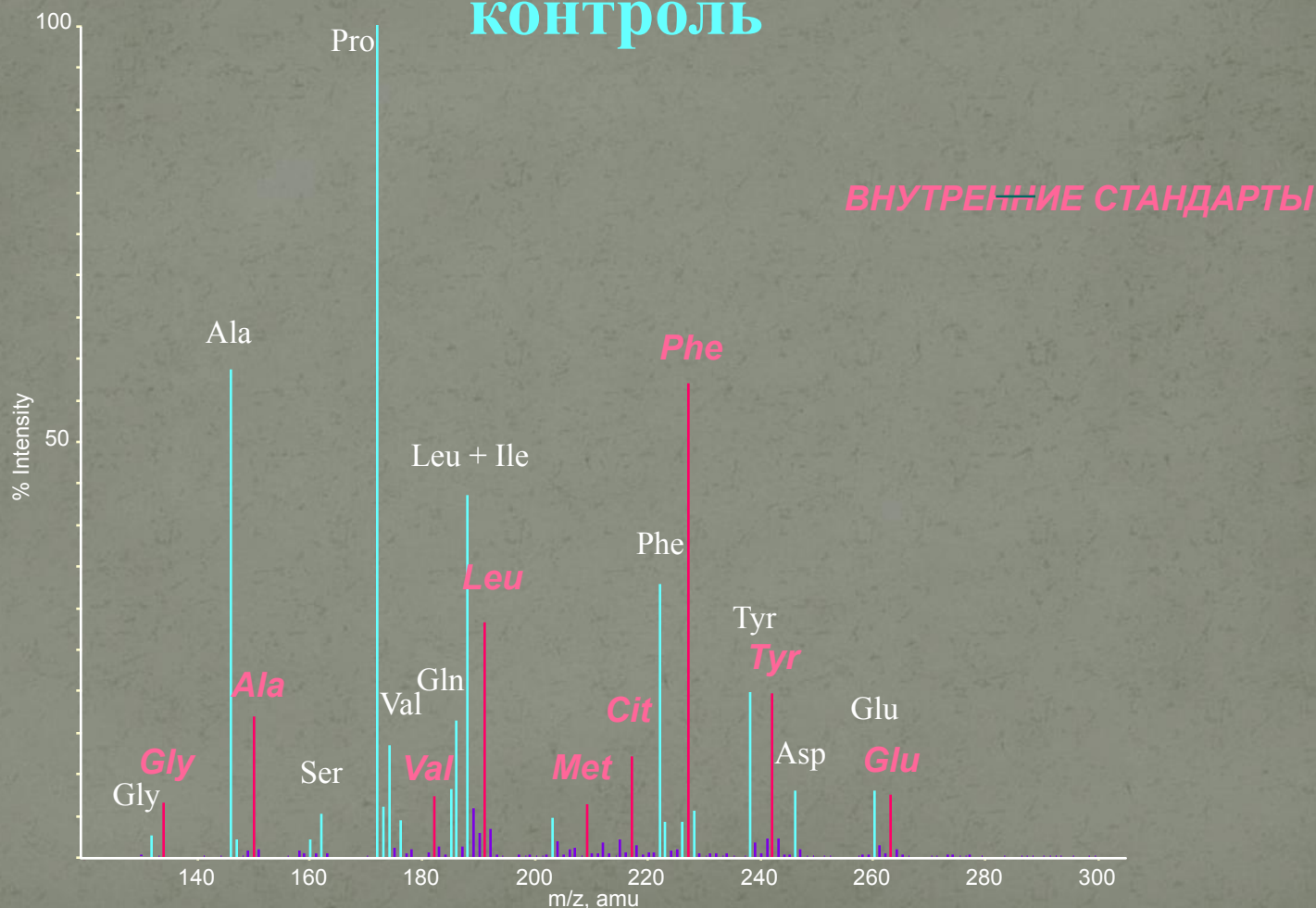
Тандемная масс спектрометрия



Профиль аминокислот



Профиль аминокислот



Тандемная масс спектрометрия

- Микро количества биологического материала
- Высокая скорость проведения анализа
- Выявление большого числа заболеваний
- Низкая стоимость (при массовых обследованиях)

Заболевания, выявляемые методом ТМС

- Аминоацидопатии (в том числе и ФКУ)
 - Органические ацидурии
 - Дефекты митохондриального β-окисления
- В стадии разработки:
- Лизосомные болезни накопления
 - Пероксисомные болезни
 - Нарушения углеводного обмена

Заболевания, выявляемые методом ТМС

Около 30
различных
форм НБО

- Лейциноз
- Некетотическая гиперглицинемия
- Тирозинемия
- Гомоцистинурия
- Цитруллинемия
- Гиперорнитинемия
- Фенилкетонурия
- Недостаточность орнитинтранскарбамилазы
- Недостаточность аргиназы
- Недостаточность биотинидазы
- Недостаточность синтетазы голокарбоксилаз
- Изовалериановая ацидурия
- Глутаровая ацидурия тип 1
- Глутаровая ацидурия тип 2
- Недостаточность среднцепочечной ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот
- Недостаточность короткоцепочечной ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот
- Недостаточность длинноцепочечной ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот
- Недостаточность митохондриального трифункционального белка
- Первичная недостаточность карнитина
- Недостаточность карнитинпальмитоил транслоказы 1
- Недостаточность карнитинпальмитоил транслоказы 2
- Пропионовая ацидурия
- Недостаточность бетта-оксотиолазы
- Недостаточность HMG-лиазы
- Метилмалоновая ацидурия
- Синдром гиперорнитинемии-гипераммониемии-гомоцитруллинемии
- Недостаточность карбамоилфосфатсинтетазы
- Недостаточность аргининосукиназы
- Недостаточность аргининсукиннатлиазы

Симптомокомплекс органических ацидурий

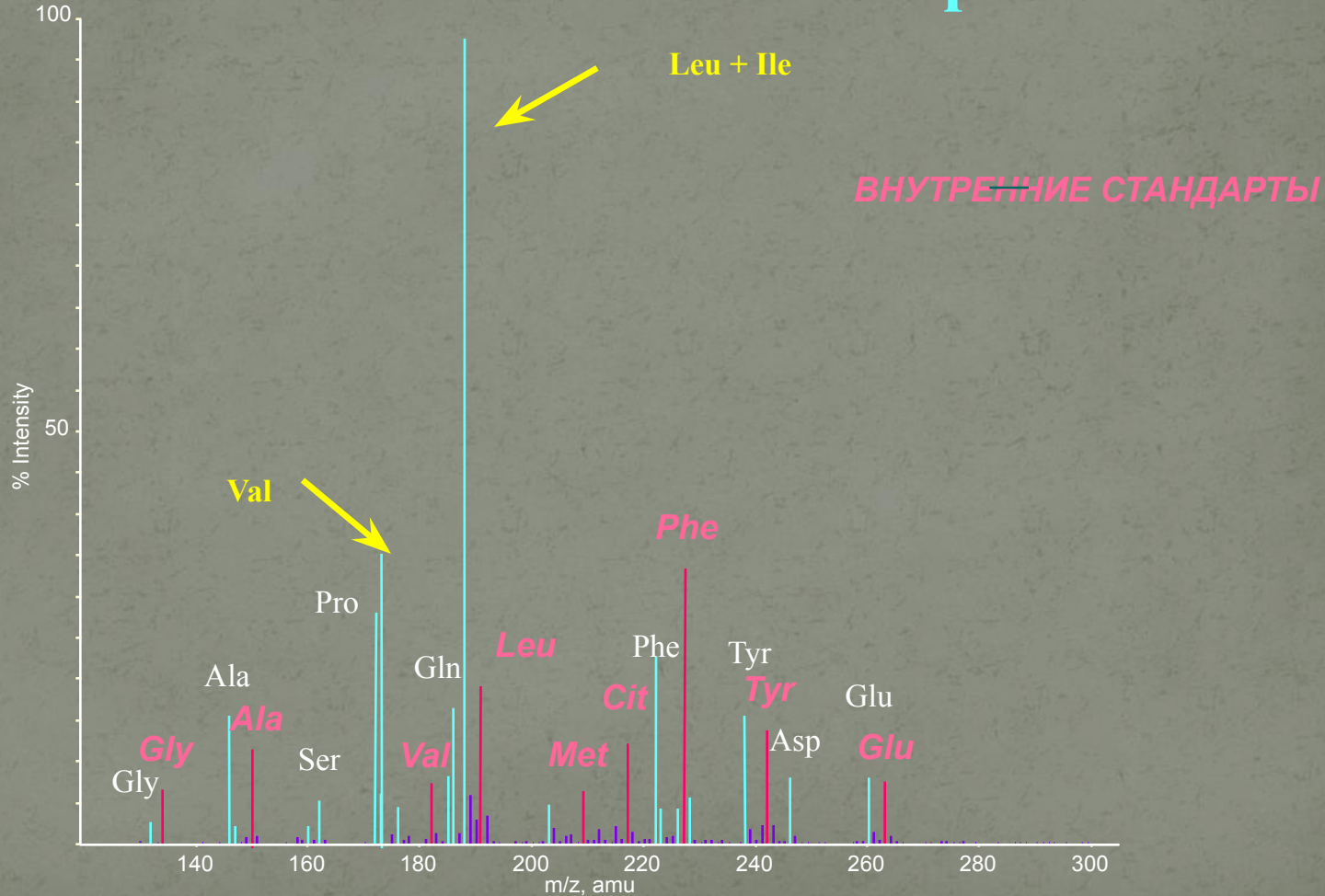
- Респираторный и нейродистресс-синдромы
- Судорожный синдром
- Упорная рвота, отказ от еды, нарушение стула, обезвоживание
- Кровоизлияние в мозг (изовалериановая, метилмалоновая и пропионовая ацидемии)
- Кардиомиопатия (β -гидрокси- β -метилглутаровая, метилмалоновая и пропионовая)
- Панкреатит
- Поражение печени, синдром Рейе
- Тубулоинтрециальный нефрит (изовалериановая, метилмалоновая)
- Нарушение слуха и зрения (множественный дефицит карбоксилаз)

Биохимические проявления

- Метаболический ацидоз
- Кетоз
- Гипогликемия
- Гипокарнитинемия
- Гиперглицинемия
- Гипераммониемия
- Гиперлактат – гиперпируватацидемия
- Необычный запах мочи
- Повышенная экскреция органических кислот с мочой
- РЕЖЕ ВСТРЕЧАЮТСЯ
- Увеличение активности трансаминаз
- Лейкопения
- Тромбоцитопения
- анемия

АМИНОКИСЛОТЫ

Болезнь с запахом кленового сиропа мочи



Лейциноз

- Манифестирует в первые месяцы жизни генерализованными судорогами, отказом от еды, рвотой, возбуждение сменяется угнетением ЦНС и гипотонией.
- Нарушения дыхания, нарушения сердечной деятельности
- Эритема
- Иммунодефицит
- панкреатит

Подтверждающая диагностика (органические ацидурии)

- ❖ Органические кислоты мочи
- ❖ Ацилкарнитины плазмы крови
- ❖ Карнитин плазмы крови
- ❖ Аминокислоты плазмы крови
- ❖ Активность ферментов в лимфоцитах/ фибробластах
- ❖ ДНК-диагностика

Подтверждающая диагностика (аминоацидопатии)

- ❖ Аминокислоты плазмы
- ❖ Оротовая кислота
- ❖ Аммоний
- ❖ Органические кислоты мочи
- ❖ ДНК-диагностика

Подтверждающая диагностика (дефекты митохондриального в-окисления)

- ❖ Органические кислоты мочи
- ❖ Ацилглицины мочи
- ❖ Ацилкарнитины плазмы крови
- ❖ Карнитин плазмы крови
- ❖ ДНК-диагностика

Недостаточность среднепропарочечной ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот

Критерии диагноза

Наличие по крайней мере одного из следующих критериев:

- 1. Мутация A985G в гомозиготном состоянии;**
- 2. Повышение концентрации гексаноилглицина и суберилглицина в моче**
- 3. Повышение гексаноилкарнитина и октаноилкарнитина в плазме**
- 4. Снижение скорости окисления жирных кислот в ККФ**

Первый опыт применения ТМС

⑥ Нарушения аминокислотного обмена:

- Лейциноз (2)
- Тирозинемия (6)
- Гомоцистинурия (3)
- Дефекты цикла мочевины (2)

⑥ Органические ацидурии:

- Глутаровая ацидурия тип 1 (4)
- Недостаточность биотинидазы (3)

⑥ Дефекты митохондриального β-окисления:

- Недостаточность 3-гидроксиацил КоA дегидрогеназы жирных кислот (1)

Недостаточность биотинидазы

пациент	Изменения при ТМС	Активность биотинидазы	Результаты ДНК-диагностики
1	C5ОН	снижена	G98d7i3/ G98d7i3
2	C5ОН	снижена	G98d7i3/ G98d7i3
3	C5ОН	снижена	G98d7i3/ R538C

Глутаровая ацидурия тип 1

пациент	Изменения при ТМС	Концентрация глутаровой к- ты в моче	Результаты ДНК-диагностики
1	C5DC, C0	повышена	R402W/R402W
2	C5DC, C0	повышена	R402W/?
3	C5DC	повышена	R402W/?
4	C5DC	н/д	?/?

Недостаточность 3-гидроксиацил КоA дегидрогеназы жирных кислот

пациент	Изменения при ТМС	Результаты ДНК-диагностики
1	C18:1OH, C18OH	G1528C/ ?

Тирозинемия

пациент	Изменения при ТМС	Концентрация сукцинилацетона в моче	Результаты ДНК-диагностики
1	Tyr, Met	повышена	IVS6-1C-T / R254X
2,3	Tyr, Met, Phe	повышена	?/?
4,5,6	Tyr	нд	?/?

Массовый скрининг новорожденных

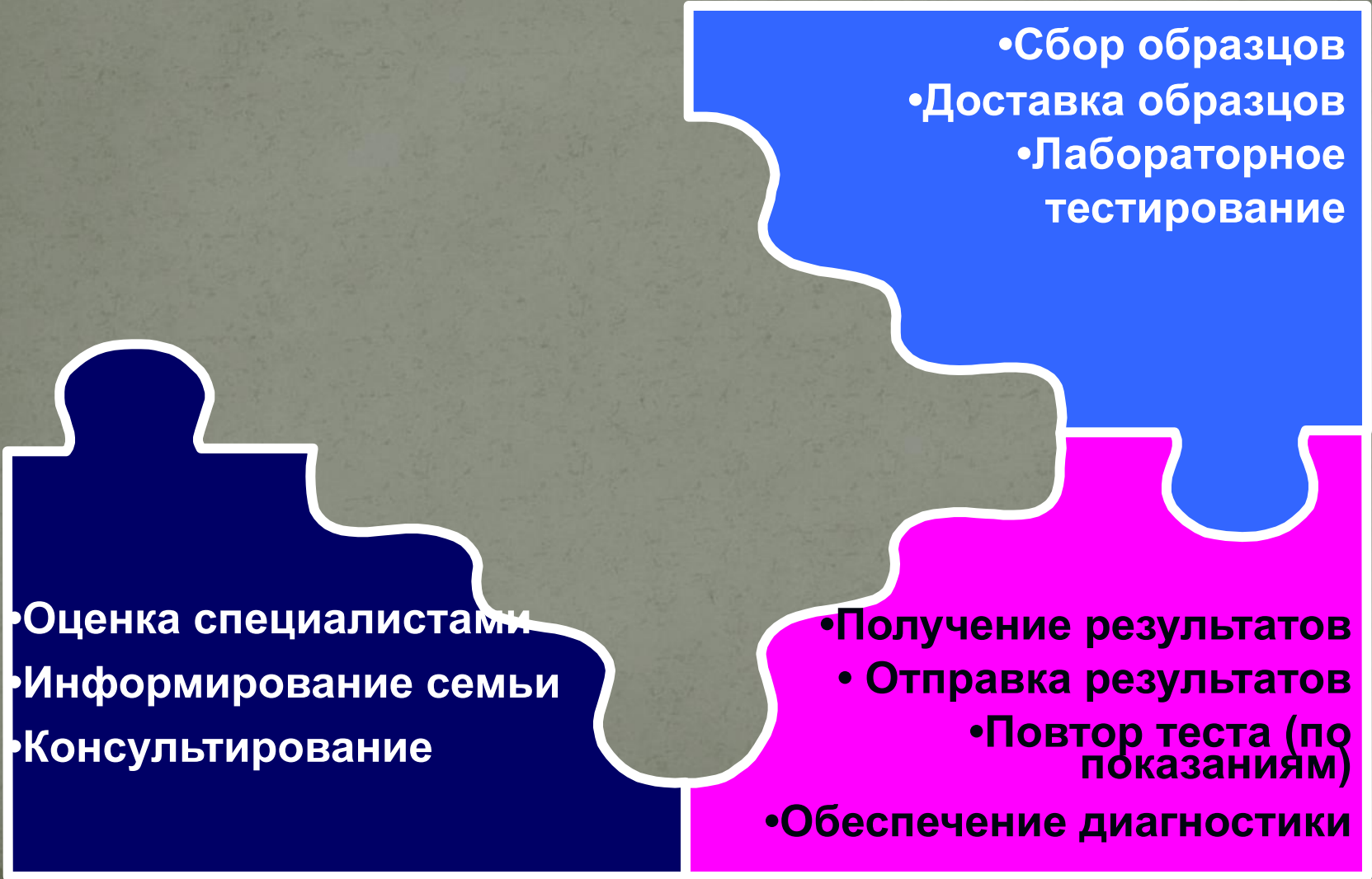
- Сбор образцов
- Доставка образцов
- Лабораторное
тестирование

Массовый скрининг новорожденных

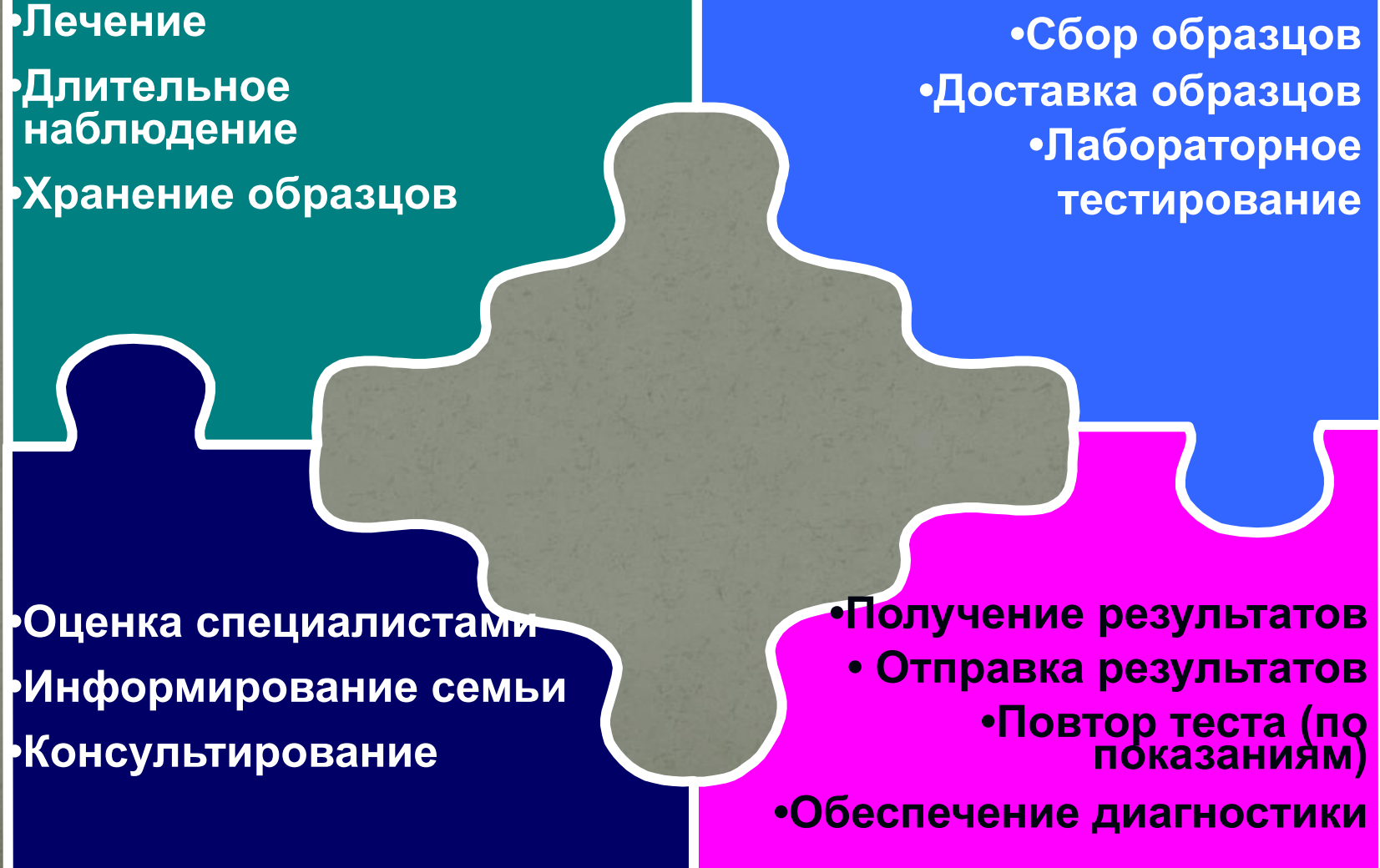
- Сбор образцов
- Доставка образцов
- Лабораторное тестирование

- Получение результатов
 - Отправка результатов
 - Повтор теста (по показаниям)
- Обеспечение диагностики

Массовый скрининг новорожденных



Массовый скрининг новорожденных



Массовый скрининг новорожденных



Массовый скрининг новорожденных

- Лечение
- Длительное наблюдение
- Хранение образцов

- Сбор образцов
- Доставка образцов
- Лабораторное тестирование

Обучение

- Оценка
- Результаты сообщаются
- Консультирование

- Отправка результатов
- Повтор теста (по показаниям)
- Обеспечение диагностики

Массовый скрининг новорожденных

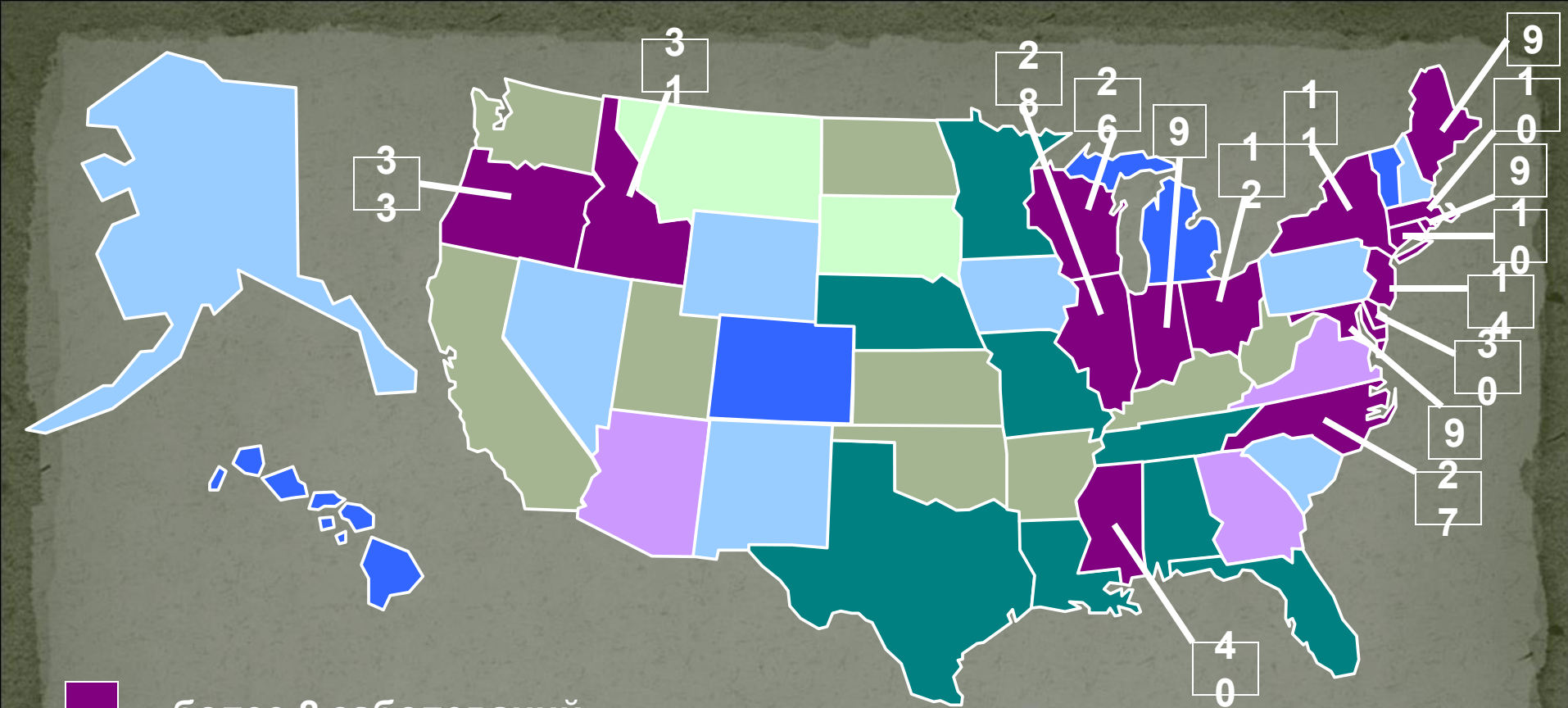
- Лечение
- Длительное наблюдение
- Хранение образцов

- Сбор образцов
- Доставка образцов
- Лабораторное тестирование

Финансиование

- Сбор средств
- Результаты сообщаются в
- Консультирование

- Отправка результатов
- Повтор теста (по показаниям)
- Обеспечение диагностики



более 8 заболеваний

8 заболеваний

7 заболеваний

6 заболеваний

5 заболеваний

4 заболевания

3 заболевания

Скрининг новорожденных в США

На март 2003