

МЕДИЦИНСКАЯ ГЕНЕТИКА

ЛЕКЦИЯ 5

Тема: ГЕННАЯ ПАТОЛОГИЯ

Генная патология

Особенности генных болезней:

1. Менделирующий характер наследования.
2. Широкий размах времени манифеста и хроническое прогредиентное течение после рождения.
3. Генетическая гетерогенность и клинический полиморфизм.

Генная патология

Особенности генных болезней:

4. Возможность этиологической терапии (методы генной инженерии) и профилактики развития заболевания.
5. Возможна скрининговая и пренатальная диагностика.

Генная патология

Типы наследования:

1. Аутосомно-доминантный
2. Аутосомно-рецессивный
3. X-сцепленный доминантный
4. X-сцепленный рецессивный
5. Y-сцепленный

Генная патология

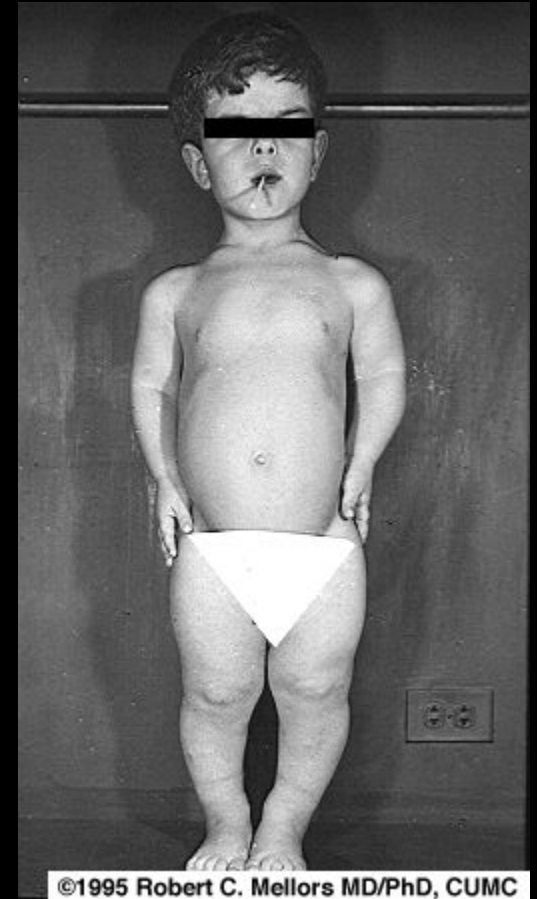
Диагностика типа наследования:

1. Клинический анализ
2. Генеалогический анализ
3. Клинико-генетическое обследование больного и его семьи

Генная патология

Особенности аутосомно-доминантного типа наследования

Генетическая характеристика болезней этого типа наиболее полно представлена заболеваниями, которые не наносят особого ущерба здоровью индивида и не влияют на его репродуктивную функцию.

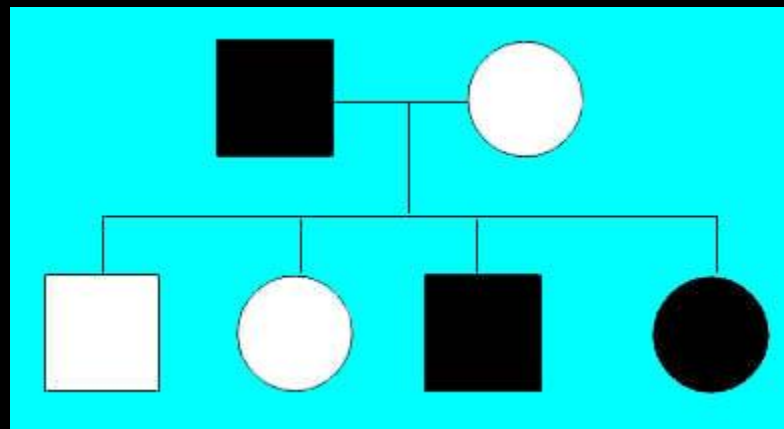


Ахондроплазия

Генная патология

Для аутосомно-доминантного типа наследования характерно:

1. Патологический состояния встречаются в каждом поколении и проявляются у гетерозиготных носителей. Соотношение больных и здоровых sibсов $\sim 1 : 1$.



Генная патология

Для аутосомно-доминантного типа наследования характерно:

2. Полная пенетрантность гена проявляется не всегда. Чаще она менее 100%. В родословной встречаются индивидуумы без выраженной клиники, но являющиеся гетерозиготами, о чем свидетельствует появление болезни у их детей. Например: пенетрантность по ретинобластоме ~ 90%.

Двухсторонняя
ретинобластома



Генная патология

Для аутосомно-доминантного типа наследования характерно:

3. Характерна различная выраженность клинических проявлений, не только между разными семьями, но и внутри каждой семьи.

4. Клинические проявления некоторых доминантных болезней может развиваться спустя несколько лет после рождения.

Генная патология

Распространенность хореи Гентингтона



Генная патология

Для аутосомно-доминантного типа наследования характерно:

5. У редко встречающихся гомозигот по доминантному типу клинические проявления протекают более тяжело.

Генная патология

Для аутосомно-рецессивного типа наследования характерно:

1. Гетерозиготы при этом типе наследования фенотипически не отличаются от носителей обоих нормальных аллелей.

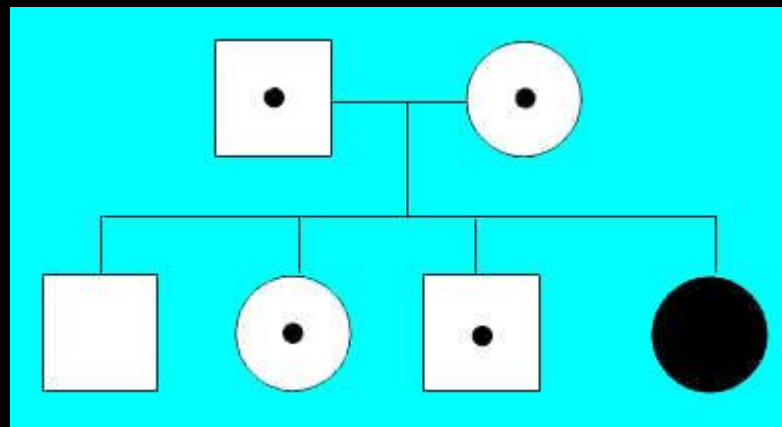
2. Для клинического проявления патологический ген должен быть в гомозиготном состоянии.

3. Аутосомно-рецессивный тип наследования проявляется в нескольких типах браков:

Генная патология

Аутосомно-рецессивный тип наследования

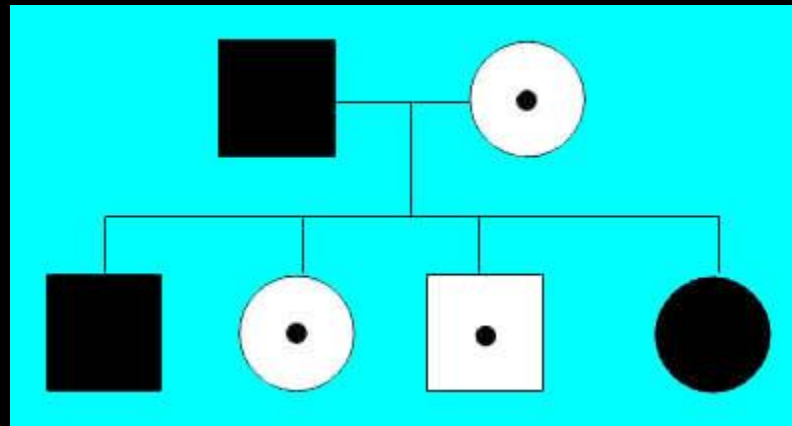
3.1 Оба супруга здоровы, но гетерозиготны по рецессивному гену. Сегрегация у потомства - 1 : 2 : 1



Генная патология

Аутосомно-рецессивный тип наследования

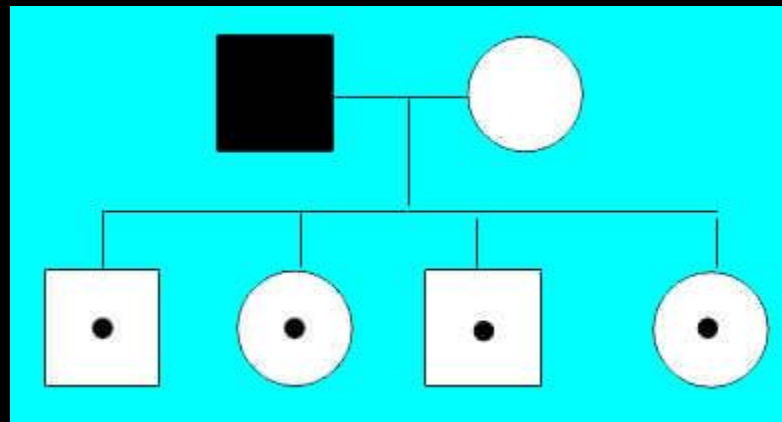
3.2 Один супруг болен (гомозигота по рецессивному гену), другой здоров, но является гетерозиготным носителем. Сегрегация у потомства - 1 : 1



Генная патология

Аутосомно-рецессивный тип наследования

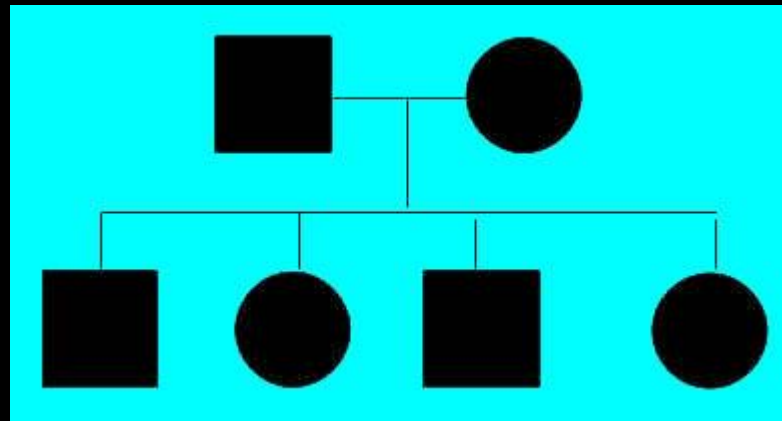
3.3 Один супруг болен (гомозигота по рецессивному гену), другой здоров и не является гетерозиготным носителем. Все потомство здорово, но гетерозиготно по мутантному гену.



Генная патология

Аутосомно-рецессивный тип наследования

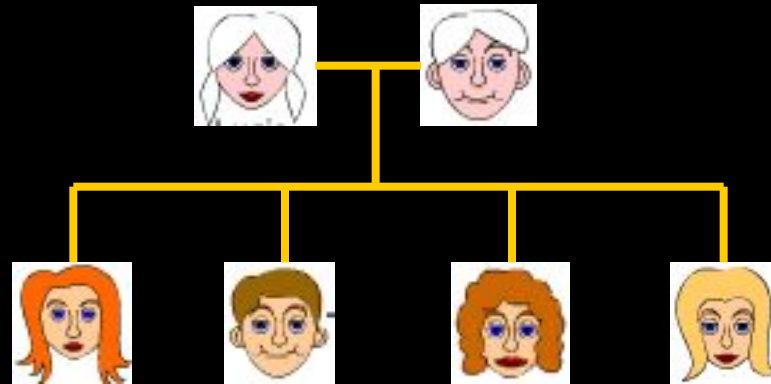
3.4 Оба супруга гомозиготны по рецессивному гену и больны. Браки редкие, теоретически все потомство должно быть больным.



Генная патология

Дигетерозиготные состояния

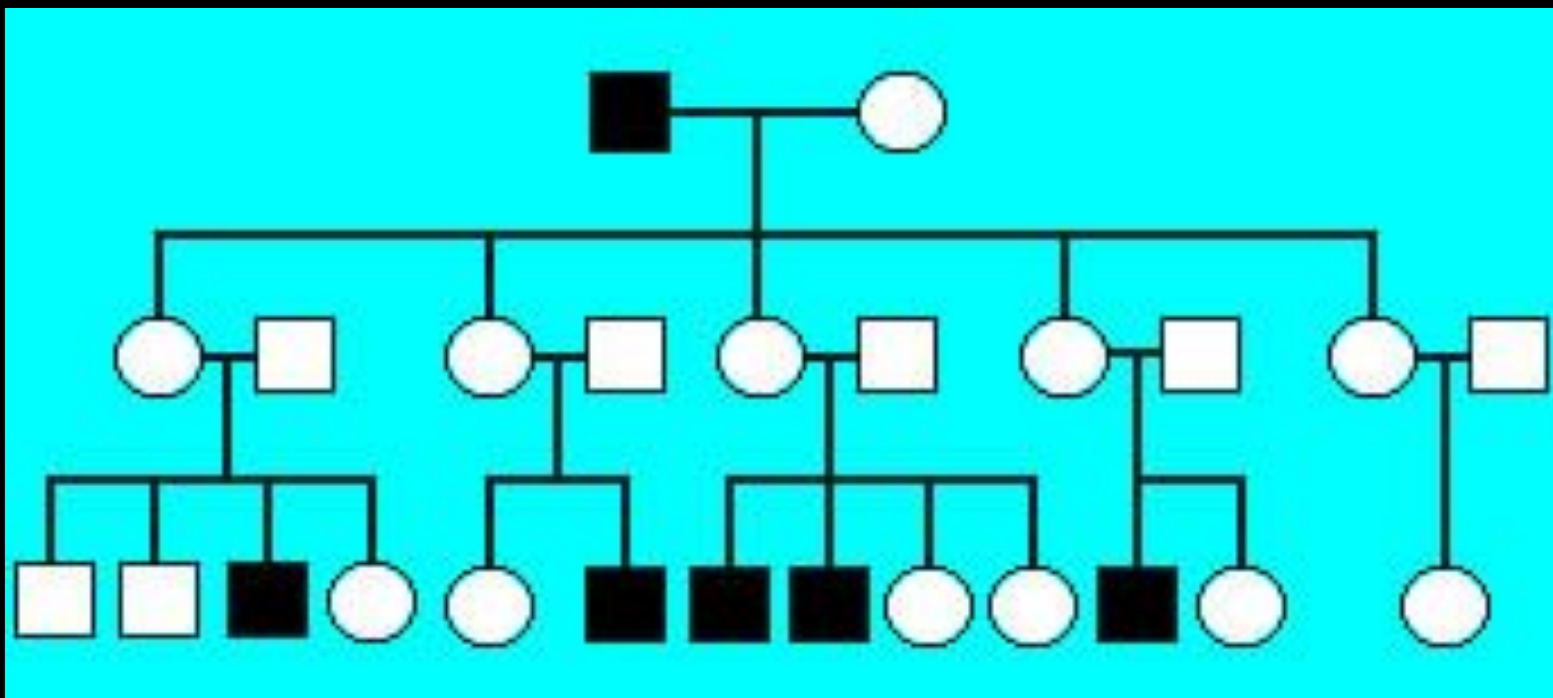
Появление здорового потомства у родителей, имеющих одинаковое аутосомно-рецессивное заболевание, но вызванное различными мутациями в разных локусах одного гена.



Дигетерозиготное состояние по альбинизму

Генная патология

X-сцепленный рецессивный тип наследования

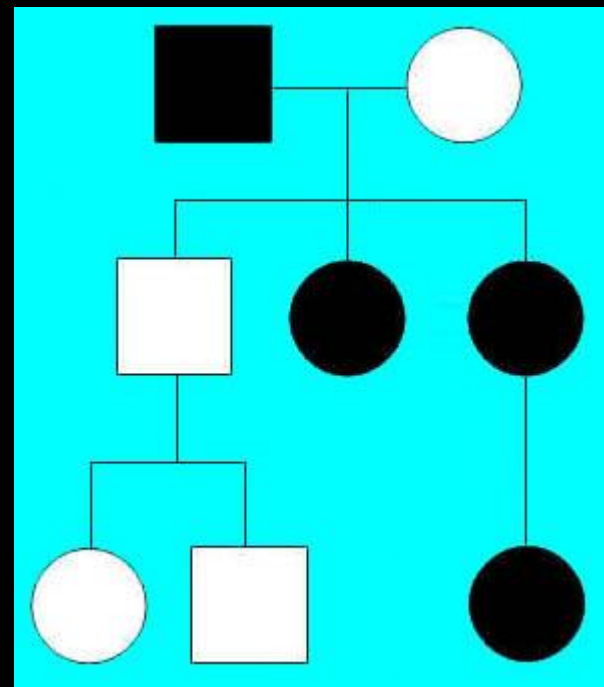


Гемофилия

Генная патология

Для X-сцепленного доминантного типа наследования характерно:

1. В браке больного мужчины и здоровой женщины все сыновья и их дети здоровы, все дочери гетерозиготны и больны.

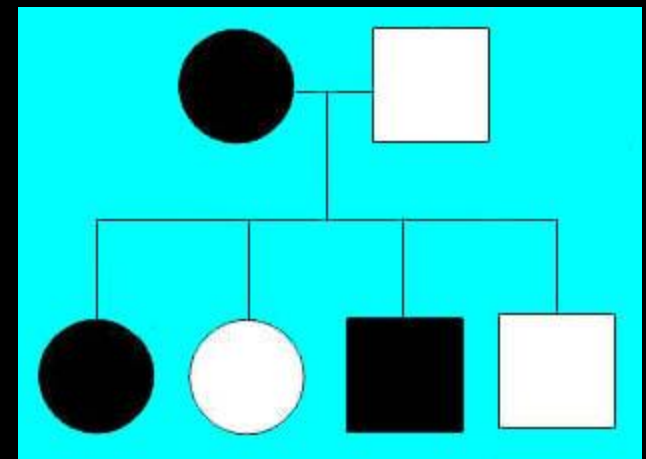


Витамин Д-резистентный рахит

Генная патология

Для X-сцепленного доминантного типа наследования характерно:

2. В браке гетерозиготной больной женщины и здорового мужчины сегрегация не отличима от аутосомно-доминантного типа наследования (сегрегационная частота у детей 1 : 1).



Генная патология

Для X-сцепленного доминантного типа наследования характерно:

3. X-сцепленные доминантные заболевания более тяжело протекают у мужчин, вследствие отсутствия у них компенсирующего влияния биохимического продукта нормального аллеля.

Генная патология

Для диагностики биохимических нарушений используются:

1. Количественное определение патологического метаболита в биологических жидкостях при нормальной диете и при нагрузках.
2. Изучение метаболического кооперирования клеток от здоровых и больных организмов.
3. Сравнение физико-химических свойств мутантного белка с нормальным.
4. Изучение первичной структуры мутантного белка.

Генная патология

Генетическая гетерогенность

Ее главным источником является множественный аллелизм отдельного гена.

В антигенной системе АВ0 групп крови выделяют следующие аллели:

$A_1, A_2, A_3, A_4, A_m, A_o, A_x, A_z, A_g, A_e, A_{end},$
 A_{hel}
 B_2, B_3, B_w, B_x и т.д.

Генная патология

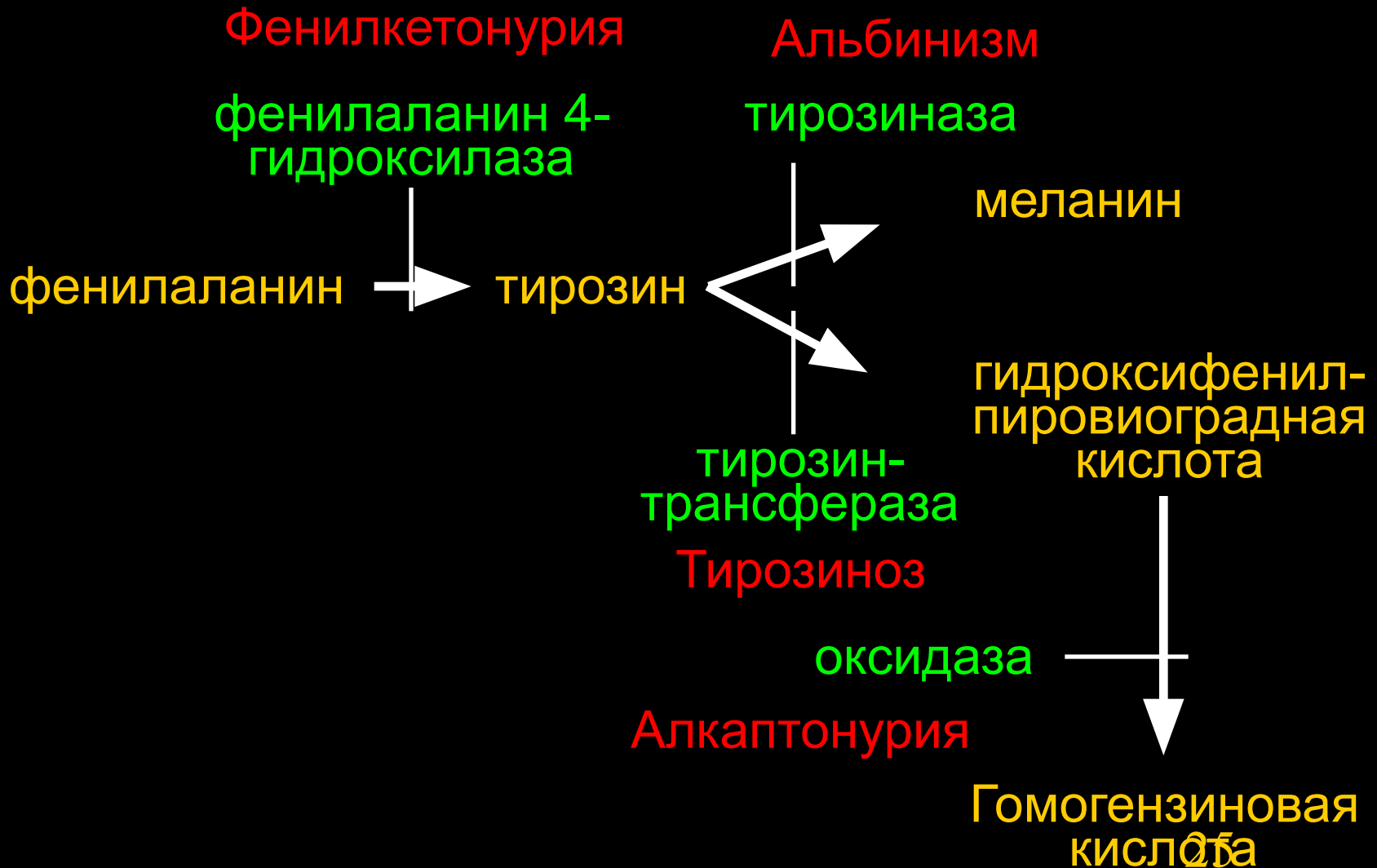
Клинический полиморфизм

проявляется в:

1. возрасте манифестации
2. динамике проявления симптомов и синдромов
3. спектре симптомов и синдромо-комплексов
4. степени выраженности симптомов и синдромов
5. течении и исходе заболевания

Генная патология

Метаболические взаимосвязи



Распространенность генных заболеваний (9 на 1000 новорожденных)

Аутосомно-рецессивные (Всего = 2.00)

1. Муковисцидоз – 0.5
2. Фенилкетонурия – 0.1
3. Нейрогенные мышечные атрофии – 0.1
4. Серповидно-клеточная анемия – 0.1
5. Гиперплазия надпочечников – 0.1
6. Врожденная глухота – 0.2
7. Слепота, рецессивная форма – 0.2
8. Неспецифическая умственная отсталость – 0.5
9. Болезнь Тей-Сакса – 0.04
10. Мукополисахаридоз 1 типа – 0.02, 2 типа – 0.02
11. Лейкодистрофия – 0.02
12. Галактоземия – 0.02
13. Гомоцистинурия – 0.01
14. Цистинурия – 0.06
15. Цистиноз – 0.01

Аутосомно-доминантные (Всего = 7.00)

Распространенность некоторых генных заболеваний

(на 1000 новорожденных)

Особенности:

1. Муковисцидоз

- на Гавайских островах - 1 : 90 000 у азиатов
- 1 : 3 800 у европейцев
- на Африканском континенте
- 1 : 90 000 у коренных жителей
- в Москве - 1 : 2 500 у коренных жителей

2. β -талассемия - 1.5% в Туркмении

- 3.0% в Грузии, Армении
- 16% в Азербайджане

Генная патология

Классификация

1. Энзимопатии
2. Дефекты углеводного обмена
3. Дефекты липидного обмена
4. Дефекты обмена аминокислот
5. Дефекты обмена витаминов
- 6 . Дефекты обмена пуринов и пиримидинов
- 7 . Дефекты синтеза гормонов
- 8 . Наследственные дефекты ферментов эритроцитов
9. Наследственные дефекты циркулирующих белков (гемоглобинопатии)
10. Наследственные дефекты структурных белков (коллагеновые болезни)
11. Наследственные болезни с невыясненным первичным биохимическим дефектом

Генная патология

Энзимопатии

1. Мутации соответствующих генов влияет на структурно-функциональное состояние фермента различными путями.
2. Мутация может затрагивать биосинтез фермента как таковой, приводя к снижению его интенсивности.
3. Часто мутации, касаясь фермента, не влияют на его абсолютное содержание.

Генная патология

Энзимопатии

4. У гетерозиготных носителей мутации присутствие нормального аллеля сохраняет 50% активности фермента.
5. Большинство ферментов существуют в виде двух и более изоферментов. Мутации могут затрагивать один из них.

Генная патология




Энзимопатии

6. Разные мутации по данному ферменту, происходящие в разных кодонах гена, могут затрагивать его разные физико-химические свойства.
7. Для данной энзимопатии степень снижения активности фермента у разных больных коррелирует с тяжестью клинических проявлений. Проявление каждой энзимопатии зависит от специфической функции фермента.

Генная патология

Энзимопатии

8. Биохимический патогенез энзимопатий определяется значением фермента в данном метаболическом пути:

-  накоплением субстрата (в крови, моче, клетках)
-  недостатком содержания продукта
-  активация минорных путей биосинтеза со сдвигом в активности ферментов.

Генная патология

Дефекты обмена аминокислот

1. Аутосомно-рецессивные
2. Патогенез обусловлен недостаточностью фермента, осуществляющего катаболизм или анаболизм аминокислот.
3. Известно 30 аминокислородопатий.
4. Диагностика путем прямого определения активности ферментов в культивируемых клетках.

Генная патология

Дефекты обмена аминокислот

5. Общие признаки аминоацидопатий служат ацидоз тканей и аминоацидурия. С этим сдвигом гомеостаза связаны рвота, обезвоживание организма, возбуждение, судорожные припадки или наоборот летаргические состояния.
6. Ряд аминоацидопатий характеризуется специфической симптоматикой.

Генная патология

Дефекты липидного обмена

Группы:

1. Липидозы или сфинголипидозы – возникают вследствие нарушений катаболизма структурных липидов, с изменением их содержания в клетках разных тканей и органов.
2. Гипо-гиперлипипротемии – обусловлены изменением содержания липопротеидов в крови с нарушением их транспорта.

Генная патология

Сфинголипидозы

Характеризуются прогрессирующими умственными и двигательными расстройствами вследствие изменений в головном мозге, костной ткани, паренхиматозных органов (печень, селезенка, почки). Сфинголипиды являются важнейшим структурным компонентом клеточных мембран, миелиновых оболочек.

Генная патология

Гипо-гиперлипидемии

Липиды плазмы представляют большую группу соединений, в основном жирных кислот, триглицеридов и холестерина, входящих в состав липопротеидов. В зависимости от плотности они подразделяются на хиломикроны, ЛПОНП, ЛПНП, ЛПВП. Дисбаланс обычно приводит к агрегации холестерина на сосудистой стенке с ранним проявлением атеросклероза, ишемической болезни сердца.

Генная патология

Диагностика

1. Различные методы электрофореза и хроматографии (позволяют выявить нарушения метаболизма).
2. ДНК – методы.
3. Иммунологические методы.

Генная патология

Просеивающая диагностика

Скрининг - предположительное выявление недиагностированной ранее болезни или дефекта с помощью тестов, дающих быстрый ответ.

Генная патология

Просеивающая диагностика

Скрининг характеризуется:

1. Слепым, безотборным подходом к обследованию.
2. Массовым характером обследования.
3. Профилактической направленностью.
4. Двухэтапной диагностикой.

Генная патология

Виды скрининга:

1. Сплошной – обследование всех новорожденных на фенилкетонурию, врожденный гипотиреоз.
2. Селективный – обследование группы риска, например, новорожденные с диспепсическими расстройствами, связанными с приемом материнского или коровьего молока.

Генная патология

- **Фенилкетонурия** – недостаточность (дефект) фермента

фенилаланин-4-гидроксилазы



накопление фенилаланина



накопление фенилпировата



поражение ЦНС, умственная отсталость

(по России-1:10000, по Курской обл. -1:5500)

Генная патология

Патогенез фенилкетонурии:

- **дефект** фенилаланин-4-гидроксилазы



Генная патология

- **Лечение фенилкетонурии**

1. Малобелковая диета

2. Белковые гидролизаты (без фенилаланина, но с тирозином) – фенил-фри, тетрафен, лофенолак

3. Ноотропные средства

4. Лекарства с промедиаторным действием

5. Тиреоидные гормоны

Генная патология

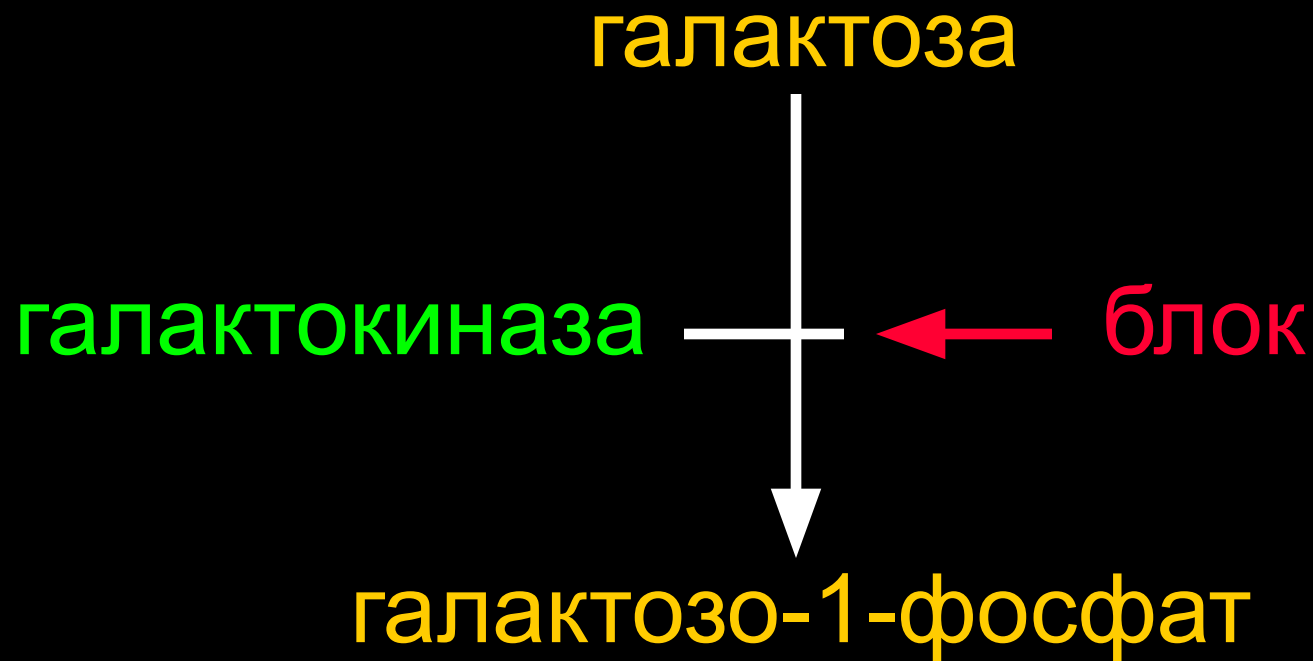
- **Галактоземия** – наследственная непереносимость галактозы
1:15.000-20.000



При отсутствии молочных продуктов в пище клиники нет.

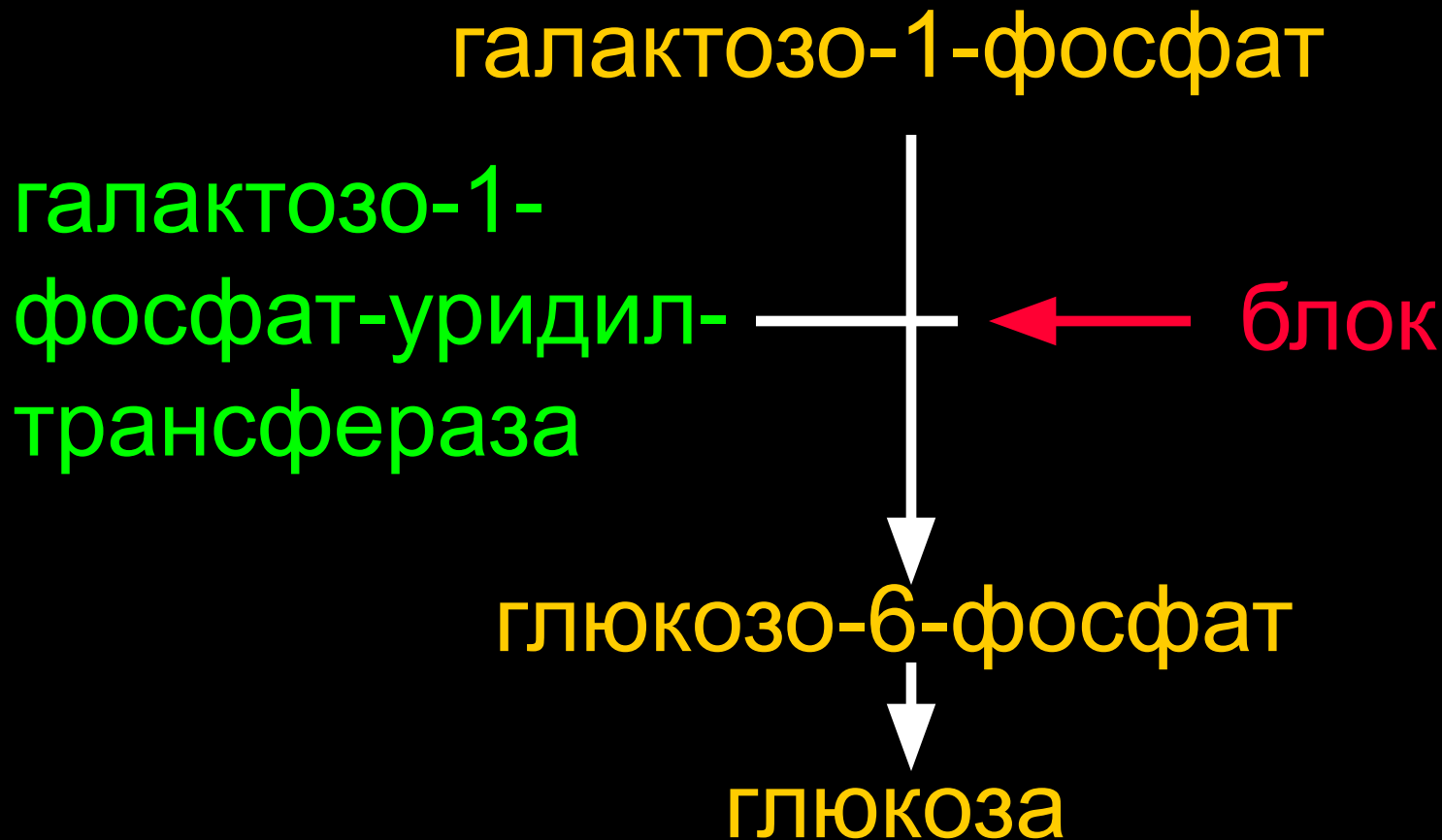
Генная патология

- Патогенез галактоземии 1 типа



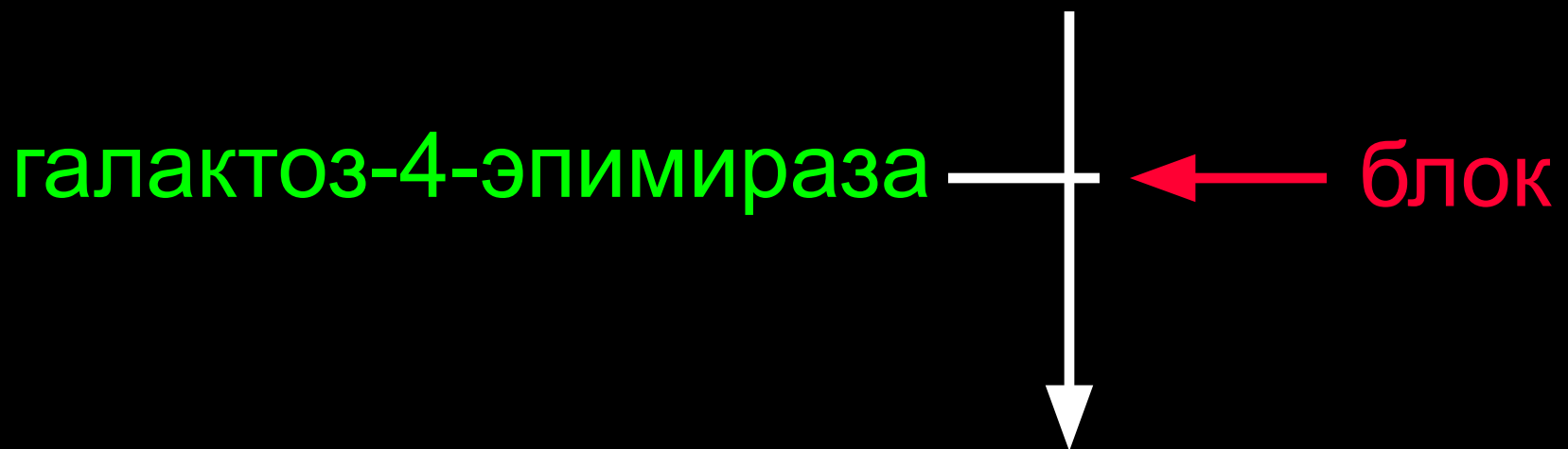
Генная патология

- Патогенез галактоземии 2 типа



Генная патология

- Патогенез галактоземии 3 типа
неактивная форма галактозо-1-
фосфат-уридил-трансферазы



активная форма галактозо-1-
фосфат-уридил-трансферазы

Генная патология

- **Лечение галактоземии**

1. Диета, не содержащая молочных продуктов (смеси на основе сои) – безлактозная диета
2. Стимуляторы ЦНС
3. Гепатопротекторы
4. Антиоксиданты
5. Оперативное лечение катаракты

Генная патология

- **Гомоцистинурия** – наследственное нарушение обмена метионина
1:50.000-250.000



Черепно-лицевые и костно-мышечные дисморфии

Генная патология

- Гомоцистинурия



Астеническое телосложение, высокий рост, арахнодактилия, зубо-челюстные нарушения⁵¹

Генная патология

- Патогенез гомоцистинурии:

блок в-цистатионинсинтазы

усиление синтеза сульфатированных
протеогликанов

вторичные изменения соединительной ткани

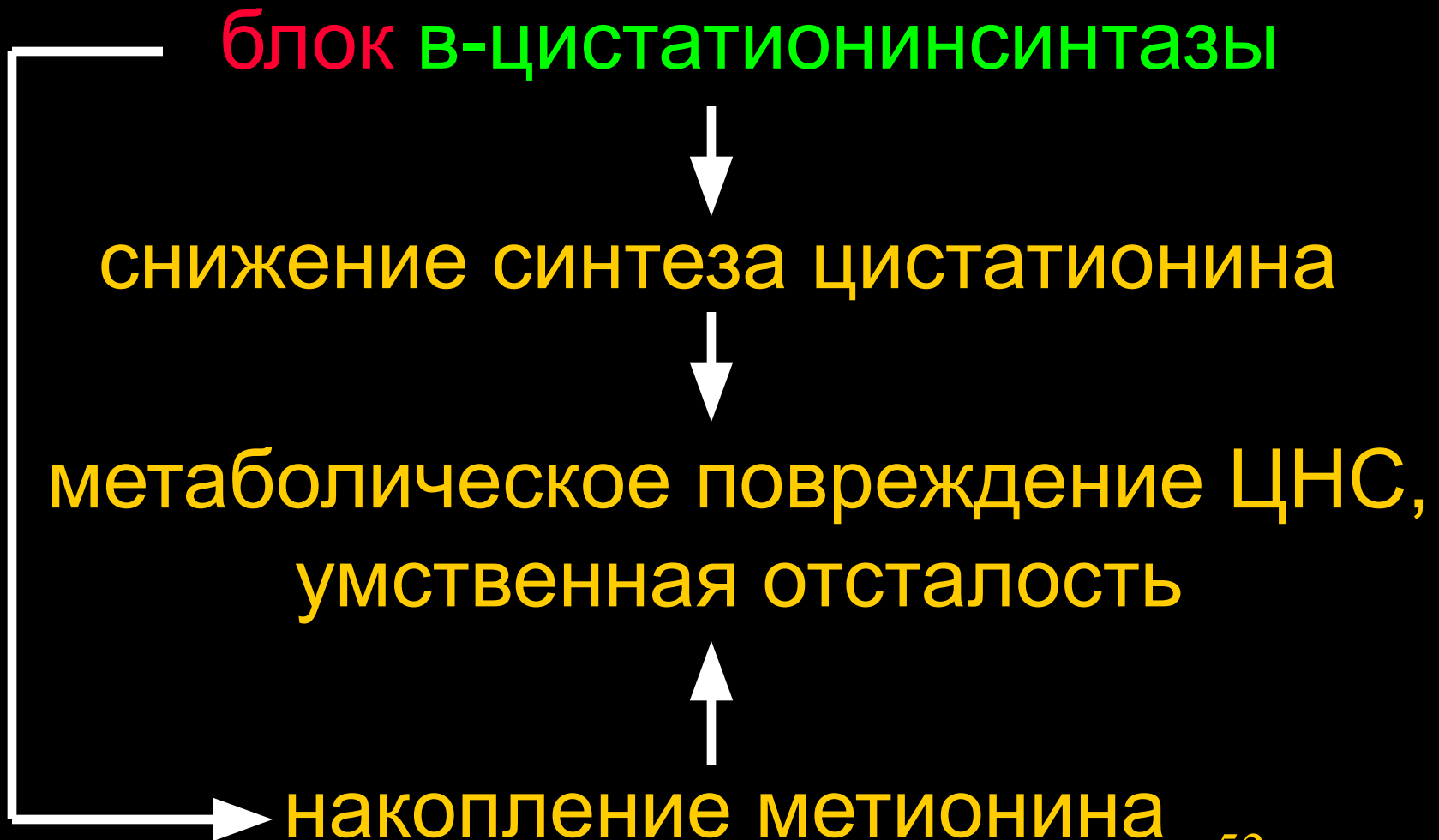
патология
ССС

костные
деформации

подвывих
хрусталика

Генная патология

- Патогенез гомоцистинурии:



Генная патология

- Патогенез гемоцистинурии:

появление гемоцистина в тканях и жидкостях организма



повреждение
интимы сосудов



активация фактора
Хагемана



тромбозы и дегенеративно-некротические изменения органов и тканей

Генная патология

- **Лечение гомоцистинурии:**
 1. Диета с ограничением белков животного происхождения
 2. Витамин B6
 3. Гепатопротекторы
 4. Антикоагулянты
 5. Ноотропные препараты

Генная патология

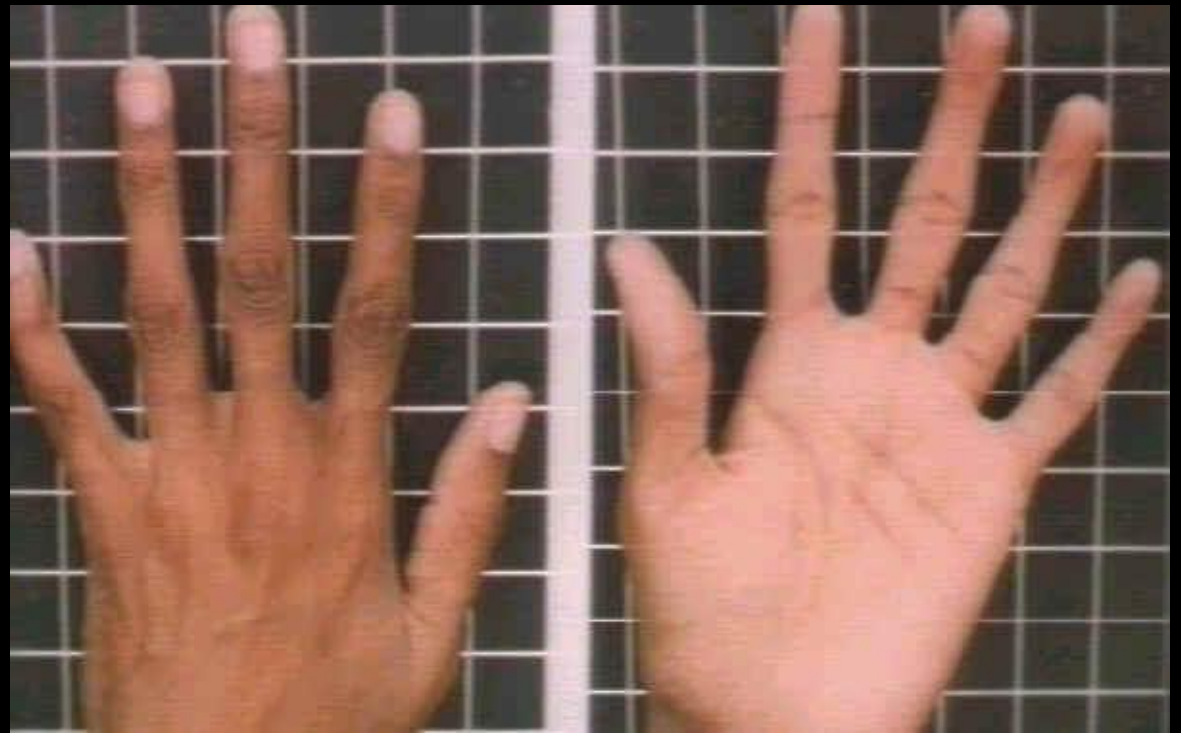
- **Синдром Марфана** – системное наследственное заболевание соединительной ткани (1:10.000-15 000)



Черепно-лицевые дизморфии, подвывих хрусталика⁵⁶

Генная патология

- Синдром Марфана



Высокий рост, длинные конечности, арахнодактилия

Генная патология

- Синдром Марфана

Высокое небо,
зубной дизостоз



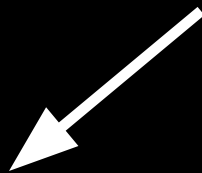
Генная патология

- Патогенез синдрома Марфана:

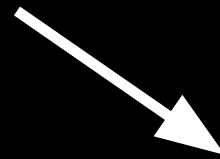
функционирование **патологического**
гена



диэнцефальные нарушения



высокий рост



расстройства
психики

Генная патология

- Патогенез синдрома Марфана:

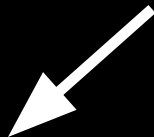
функционирование **патологического гена**



неполноценность соединительной ткани



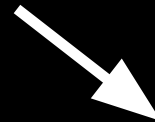
изменения скелетной и мышечной ткани



аракнодактилия



патология ЖКТ



подвывих
хрусталика

Генная патология

- Патогенез синдрома Марфана:

функционирование **патологического гена**

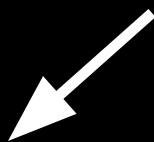


неполноценность соединительной ткани



изменения скелетной и мышечной ткани

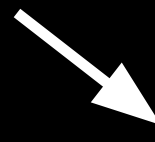
кифоз, сколиоз



разболтанность



суставов



спонтанный
пневмоторакс

Генная патология

- Патогенез синдрома Марфана:

функционирование **патологического гена**

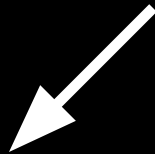


недостаточность коры надпочечников



↑ экскреция с мочой хондроитинсерной и
глюкуроновой кислот

расщепление
эластических
волокон



поражение сосудов
с формированием
аневризм

Генная патология

- **Лечение синдрома Марфана :**
 1. Диета с высоким содержанием жира (блокада секреции СТГ) с детского возраста
 2. В-адреноблокаторы
 3. Препараты калия
 4. Витамины
 5. Хирургическая коррекция, массаж

Генная патология

Муковисцидоз — системное наследственное поражение экзокринных желез, как слизиобразующих (респираторного и кишечного тракта), так и серозных (слюнных, потовых, слезных, ферментативных).
Частота - 1:2.500.

Генная патология

- Патогенез муковисцидоза:

дефект гена транспортного белка



нарушение транспорта Na и Cl



увеличение осмотического давления и вязкости секрета экзокринных желез



полиферментопатии



обструкция малых выводных протоков, кисто-фиброз желез



Генная патология

- Патогенез муковисцидоза:

увеличение вязкости секрета

экзокринных желез

слипание каловых
масс, кишечная
непроходимость,
мальабсорбция

потеря солей
организмом,
солевой шок

хронические
бронхиты и
пневмонии

непроходимость
семявыносящих
протоков, аспермия

Генная патология

- **Лечение муковисцидоза :**

1. Диета с повышенным содержанием белков, овощей и NaCl, ограничением жиров
2. Пищеварительные ферменты
3. Витамины
4. Антибиотики (по показаниям)
5. Муколитики (по показаниям)