



PROFILAXIA BOLILOR GENETICE

CURS GENETICA

Profilaxia primara

- ▶ **Profilaxia primară** a bolilor genetice urmărește evitarea apariției bolilor genetice și se realizează prin două mari direcții de acțiune :
 - (1) *Prevenirea apariției (producerii) și/sau transmiterii (propagării) mutațiilor.*
 - (2) *Prevenirea apariției bolii la persoanele cu predispoziție genetică*

Profilaxia secundara

- ▶ **Profilaxia secundară** presupune depistarea precoce a bolii și/sau evitarea complicațiilor sale. Acest lucru este posibil prin următoarele acțiuni:
 - (1) *Prevenirea nașterii unui copil cu genotip anormal – în cuplurile cu risc genetic crescut*
 - (2) *Prevenirea manifestărilor bolilor genetice sau ale complicațiilor lor la un copil născut cu o boală genetică*

Screening

- ▶ **Screening –ul populational al bolilor genetice – se definește ca “ identificarea prezumtivă a unei boli sau a unui defect genetic nerecunoscut clinic, prin aplicarea unor proceduri ce pot fi realizate rapid și ieftin în scopul sortării persoanelor aparent sănătoase care probabil au boala de cele care probabil nu au boala” (Mausner și Bahn, 1974)**
- ▶ **Screeningul genetic** - căutarea într-o populație a unor persoane cu anumite genotipuri care:
- ▶ sunt deja asociate cu o anumită boală (de exemplu, screeningul neonatal pentru fenilcetonurie),
- ▶ pot produce boala la descendenții lor (de exemplu, detectarea purtătorilor sănătoși – a heterozigoților pentru gena de talasemie sau a fibrozei chistice).

Criteria de screening

- ▶ *Boala* trebuie să fie relativ frecventă în populația țintă și să aibă efecte potențiale severe asupra stării de sănătate, care să poată fi prevenite sau ameliorate, printr-o intervenție medicală precoce
- ▶ *Testele* trebuie să fie non-invazive, ușor de realizat (eventual prin automatizare) și ieftine; ele trebuie să aibă o acuratețe ridicată.
- ▶ *Programul* trebuie oferit în mod corect și echitabil, unui număr cât mai mare de persoane; participarea trebuie să fie *voluntară*, bazată pe o informare completă și ușor de înțeles, care să permită un *consimțământ informat*.

Screening prenatal

- ▶ De trimestru I- ecografie si dublu test/test combinat
- ▶ De trimestru II – ecografie, triplu test, cvadruplu test, test integrat

Dublu test / test combinat

- ▶ Dublu test/ test combinat – se realizeaza intre saptamanile 11 – 13+6z de gestatie. Se efectueaza o ecografie care stabileste varsta gestationala (masurand CRL) si care urmareste markeri importanti pentru modificari cromozomiale- translucenta nucala, prezenta sau absenta osului nasal).
- ▶ Se dozeaza din serul matern – proteina A asociata sarcinii (PAPPA) si fractiunea libera a HCG secretate de unitatea feto –placentara si apoi se calculeaza cu ajutorul unor software-uri speciale un risc statistic. Screeningul de prim trimestru are o specificitate de ~90% daca se folosesc si markerii ecografici.
- ▶ Pragul fata de care se considera un test cu risc crescut este de 1/250. Un test de screening cu risc crescut inseamna ca sarcina este posibil sa fie cu un fat cu anomalii cromozomiale – se recomanda investigatii suplimentare (diagnostic prenatal)

Triplu test/ cvadruplu test

- ▶ Se efectueaza optim intre saptamanile 15- 18 de sarcina
- ▶ Se va efectua o ecografie care stabileste varsta gestationala.
- ▶ Se dozeaza din serul matern markeri biochimici:
- ▶ Triplu test : AFP (alfa fetoproteina), E3 (estriol), HCG (gonadotropina corionica umana)
- ▶ Cvadruplu test : AFP, E3, HCG si inhibina A
- ▶ Test integrat – PAPPA, freeHCG- (in saptamanile 11-13+6), AFP, E3, HCG si inhibina A (saptamanile 15- 18) si integrarea datelor obtinute pentru a estima un risc.
- ▶ Screening pentru DTN deschise prin masurarea AFP (MoM>2,5 – risc crescut)

Screening neonatal

- ▶ Pentru fenilcetonurie (PKU)- afecțiune recesivă (1/13000nn), deficit de fenilalaninhidroxilaza (gena pe cromozomul 12); test Guthrie
- ▶ Pentru hipotiroidism congenital (1/4000nn)- dozarea TSH

Screening pentru PKU

- ▶ PKU este o boală autosomal recesivă, relativ frecventă (1:13.000 nașteri), produsă de o deficiență a fenilalanin hidroxilazei (gena PAH, cromozomul 12),
- ▶ Boala nu poate fi identificată clinic în primul an de viață și, netratată, evoluează în peste 95% din cazuri spre un retard mental profund care poate fi prevenit prin menținerea fenilalaninei plasmatică la un nivel aproape normal cu o dietă săracă în fenilalanină, începută în primele săptămâni de viață.
- ▶ PKU este detectată la nou-născuți prin măsurarea fenilalaninei în sânge folosind testul Guthrie de inhibiție bacteriană. Câteva picături de sânge, recoltate de regulă din călcâi la 2-3 zile după naștere, sunt plasate pe o hârtie de filtru specială; un eșantion din picătura de sânge uscat este plasat pe o placă cu agar și incubat cu o linie de *Bacillus subtilis* care necesită fenilalanină pentru creștere. Măsurarea creșterii bacteriene permite determinarea cantității de fenilalanină în proba de sânge;
- ▶ testele pozitive sunt de obicei repetate și urmate de dozarea cantitativă a fenilalaninei (>20 mg/dl)

Screening al heterozigotilor

- ▶ Pentru talasemie
- ▶ Fibroza chistica
- ▶ Boli genetice metabolice diverse

Diagnostic prenatal - indicatii

- ▶ *Vârsta reproductivă avansată a părinților*
- ▶ *Screeningul serului matern pozitiv și/sau semne ecografice „de alarmă”.*
- ▶ *Prezența unei anomalii cromozomiale structurale la unul dintre părinți.*
- ▶ *Existența unui copil cu o anomalie cromozomială de novo în antecedente*
- ▶ *Istoric familial de boală monogenică (AR, AD sau LX) care poate fi diagnosticată la fetus prin analize biochimice sau ADN.*
- ▶ *Riscul unui defect de tub neural.*
- ▶ *Istoricul obstetrical pozitiv*

Afectiuni monogenice pentru care exista DPN prin analiza ADN

Autozomal dominante

- ▶ Acondroplazia
- ▶ Boala polichistica renala AD
- ▶ Sindromul Marfan
- ▶ Neurofibromatoza tip 1
- ▶ Distrofie miotonică
- ▶ Boala Huntington

Boli monogenice pentru care exista DPN prin analiza ADN

Autozomal recesive

- ▶ Fenilcetonuria
- ▶ Boala Gaucher (I, II, III)
- ▶ Fibroza chistică
- ▶ Hiperplazia congenitală de suprarenală
- ▶ Ataxia Friedreich
- ▶ Atrofia musculară spinală
- ▶ Talasemiile α și β

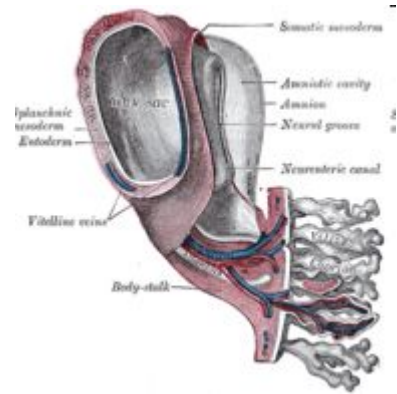
Boli monogenice pentru care exista DPN prin analiza ADN

Legate de cromozomul X :

- ▶ Hemofilia A
- ▶ Sindrom X fragil
- ▶ Distrofia musculară Duchenne

Metode de diagnostic prenatal

- ▶ Biopsia de vilozitati coriale
- ▶ Amniocenteza
- ▶ Cordocenteza
- ▶ Diagnostic prenatal prin recoltare de sange matern
- ▶ Diagnostic preimplantatoriu



Biopsia de vilozitati coriale

- ▶ Se realizeaza intre 10- 13 saptamani de sarcina (precoce)
- ▶ Se realizeaza pe cale transabdominala sau transcervicala sub ghidaj ecografic
- ▶ Risc de AV spontan -2%
- ▶ Risc de infectare
- ▶ Risc de malformatii de membre

Biopsia de vilozitati coriale

- ▶ Analiza cromozomiala a fatului (mosaicism placentar)
- ▶ Identificarea unor afectiuni monogenice
- ▶ Nu se pot identifica DTN

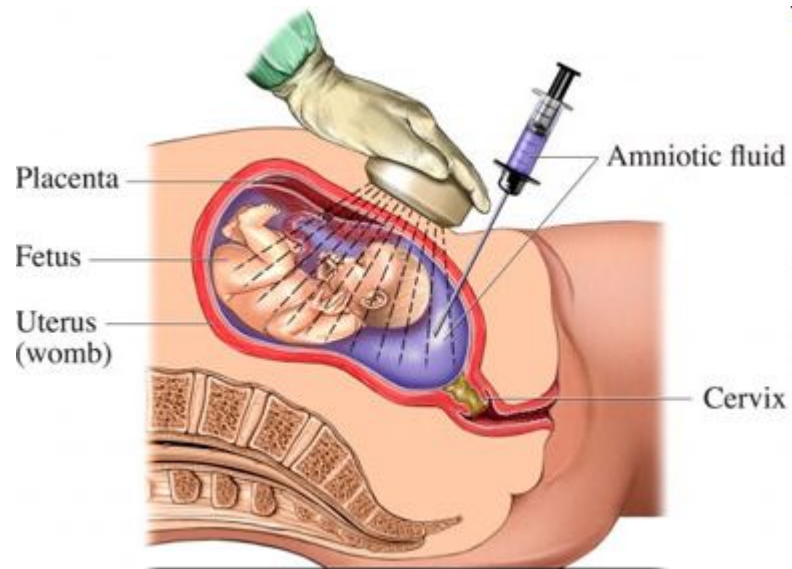
Amniocenteza

- ▶ Clasic : 16-18 saptamani de gestatie
- ▶ Se recolteaza transabdominal lichid amniotic sub ghidaj ecografic
- ▶ Risc de AV spontan 0,5%
- ▶ Risc de infectare a lichidului amniotic

Amniocenteza



Amniocenteza



Amniocenteza

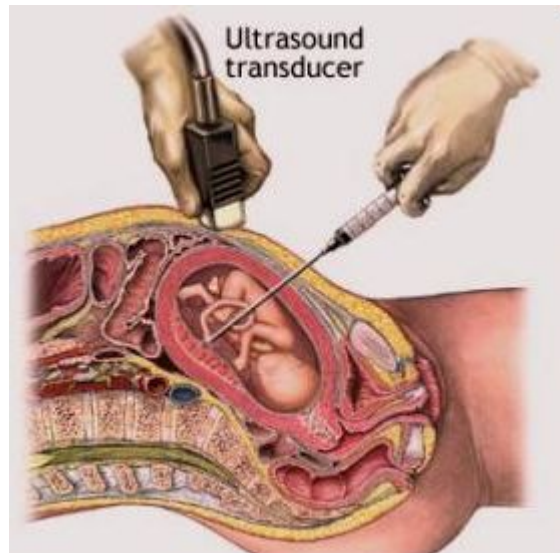
- ▶ Analiza cromozomilor fetali
- ▶ Determinarea AFP/acetilcolinesteraza din lichidul amniotic - DTN
- ▶ Determinarea unor boli monogenice prin analiza ADN

Cordocenteza

- ▶ Recoltare de sange fetal din cordonul ombilical
- ▶ Se realizeaza dupa 20 saptamani de gestatie
- ▶ Risc de avort spontan 1-2%
- ▶ Determinare afectiuni cromozomiale, boli hematologice (tulburari de coagulare) sau monogenice (prin analiza ADN)



Cordocenteza



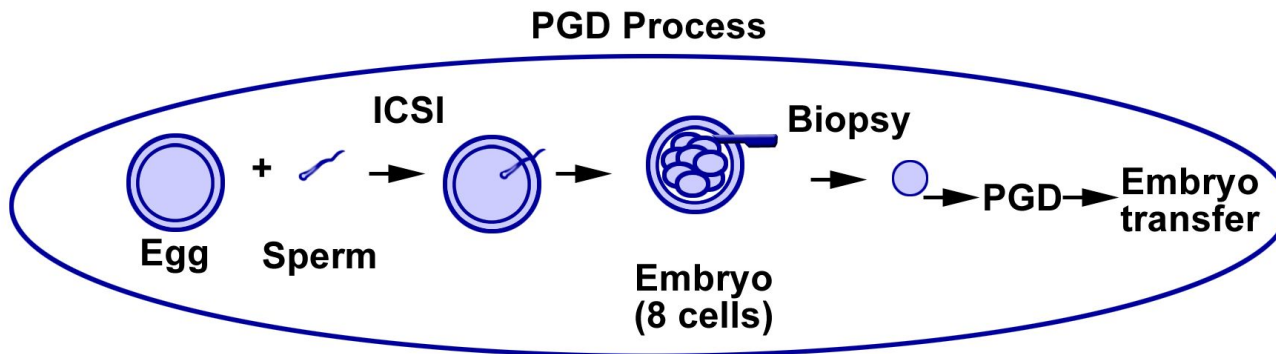
Diagnostic preimplantatoriu

- ▶ *Selecția sexului la embrionii cu mutații ale cromosomului X.* (Determinarea sexului genetic prin FISH, folosind sonde pentru cromosomii sexuali).
- ▶ *Diagnosticul unor boli monogenice* (identificarea mutațiilor prin PCR).
- ▶ *Purtătorii de anomalii cromosomice echilibrate* – au un risc crescut de a avea descendenți cu monosomii sau trisomii parțiale

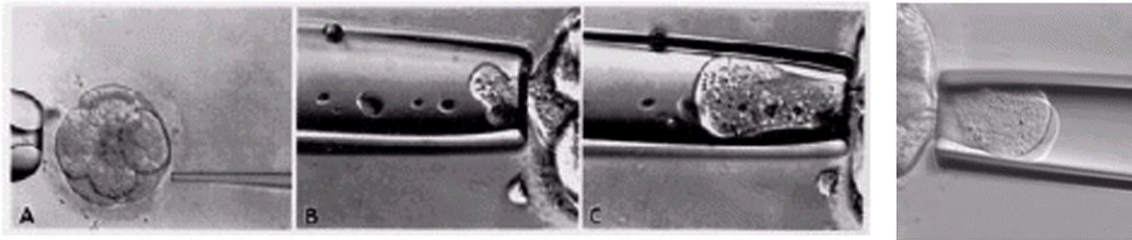
Diagnostic preimplantatoriu

- a) FISH – dar numai atunci când sunt disponibile sonde pentru analiza segregării meiotice a unei translocății echilibrate;
- b) studiul cromosomilor după conversie interfazică (nucleul interfazic al blastomerului este convertit în nucleu metafazic după fuziunea sa cu un ovocit enucleat);
- c) hibridizare genomică comparativă, ce implică co-hibridizarea ADN extras din blastomer și a unei probe ADN control cu cromozomii unei metafaze normale. Toate aceste tehnici sunt scumpe și laborioase.

Diagnostic preimplantatoriu

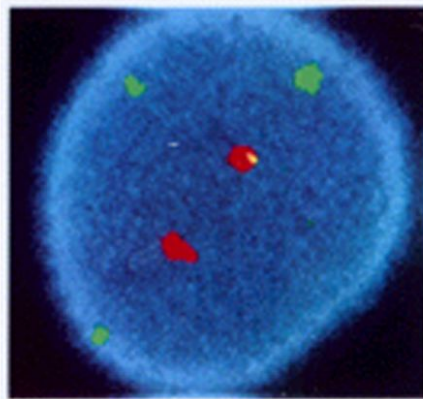


PGD

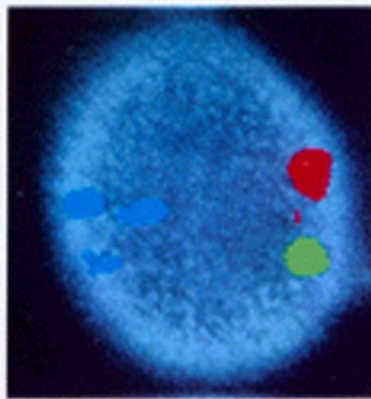


Removal of blastomere from 8 cell embryo (blastocyst)

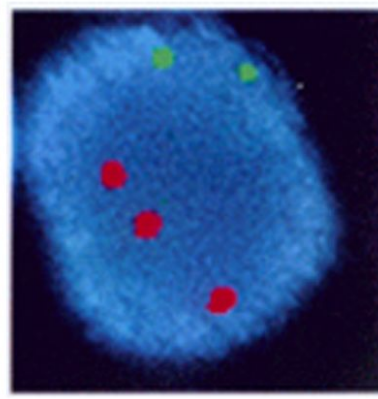
PGD - FISH pentru anomalii cromozomiale numerice



Trisomy 13



Trisomy 18



Trisomy 21

Abnormalities of chromosomes 13, 18, 21

Bioetica

- ▶ Etica biomedicală sau bioetică se referă la principiile și regulile de conduită pe care societatea și le stabilește pentru a face față situațiilor inedite determinate de dezvoltarea științifică biomedicală

Aspecte ale bioeticii

- ▶ respectarea *autonomiei* individului (dreptul de a decide singur, fără nici o constrângere); luarea deciziei se bazează pe consimțământul informat, în condiții de confidențialitate și respect pentru problemele personale;
- ▶ *nonvătămarea și beneficiul* persoanei;
- ▶ *păstrarea confidențialității* și respectarea *intimității*;
- ▶ *dreptatea și echitatea* – accesul tuturor persoanelor la servicii medicale, dublat de asigurarea că toți indivizii vor fi tratați egal și corect.

Sfatul genetic

- ▶ Sfatul genetic – este un proces de comunicare care se ocupa de probleme umane asociate cu manifestarea sau cu riscul de aparitie a unei boli genetice intr-o familie.

Sfatul genetic- ajuta individul sau familia

- ▶ sa inteleaga faptele medicale, inclusiv diagnosticul, evolutia probabila a bolii si managementul disponibil
- ▶ sa aprecieze modul in care ereditatea contribuie la boala, precum si riscul de recurenta al bolii la rudele pacientului
- ▶ sa inteleaga alternativele pe care le au in contextul riscului de recurenta
- ▶ sa inteleaga optiunea care li se pare cea mai potrivita pentru ei si sa actioneze in concordanta cu aceasta decizie

Testarea genetica - orice analiza ADN, ARN sau cromozomiala

Testarea genetica permite :

- ▶ confirmarea diagnosticului pacientului cu semne și simptome sugestive pentru o boala genetica
- ▶ determinarea prenatala a diagnosticului fetal
- ▶ identificarea unor riscuri posibile pentru sanatatea unor membri ai familiei bolnavului – diagnostic presimptomatic al persoanelor cu risc crescut de a mosteni o mutatie dominanta; identificarea heterozigotilor pentru unele boli recesive autosomale sau legate de cromozomul X, identificarea indivizilor purtatori ai unor anomalii cromozomiale structurale echilibrate
- ▶ identificarea predispozitiei genetice pentru anumite boli, astfel incat sa se imbunatateasca masurile preventive.