

Kongenitální myastenie jako příčina respiračního selhání u dvou kojenců a batolete – kazuistiky

Congenital Myasthenia as a Cause of Respiratory Failure in two Infants and a Toddler – Case Reports

Souhrn

Kongenitální myastenické syndromy (CMS) jsou vzácné, autozomálně recesivně dědičné choroby nervosvalového přenosu. Manifestace je časná, a ač jsou léčbou ovlivnitelné, nezřídka uniknou diagnóze. U nás je znám CMS podmíněný mutacemi v *CHRNAE* genu, častý u romského etnika. Existují však i jiné, těžší typy, komplikované respiračním selháním, například CMS s mutací *COLQ*. U tohoto typu CMS je porušeno rozkládání acetylcholinu na synapsi. Synapse je přetížena, a proto syntostigminový test i inhibitory acetylcholinesterázy potíže zhoršují. Lékem volby je efedrin. Apnea monitor a zácvik rodičů do resuscitace mohou být život zachraňující. Při znalosti obou patogenních mutací je dostupná prenatální či preimplantační diagnostika. Prezentujeme tři pacienty s CMS, kteří prodělali v časném věku respirační krizi. Průběh onemocnění byl různý – chlapec zemřel v šesti měsících, sedmiletá dívka vyžaduje noční ventilační podporu a ujde 10 metrů, dospělá pacientka má minimální potíže. U dvou pacientů byly prokázány jako příčina CMS mutace *COLQ* genu, u jedné pacientky (pacientka P2) je tato diagnóza suspektní.

Abstract

Congenital myasthenic syndromes (CMS) are rare autosomal recessive disorders of neuromuscular transmission. They manifest early, but although symptoms can be improved with treatment, they often remain unrecognized. In our region, CMS with mutations of *CHRNAE* gene is well known and is particularly common in the gypsy ethnic group. However, there also are other, much more severe types, such as *COLQ* CMS that may be complicated by respiratory failure. In *COLQ* CMS, decomposition of acetylcholine at a synapse is disrupted. The synapse is overloaded and, therefore, syntostigmine as well as acetylcholinesterase inhibitors worsen the symptoms. Ephedrine is the treatment of choice. Apnoea monitor and resuscitation training in parents can be life-saving. In cases where both pathogenic mutations are known, prenatal or preimplantation diagnostics are available. We present three CMS patients who suffered from respiratory crises at an early age. The outcome was variable – a boy died at 6 months of age, a 7-year old girl needs nocturnal ventilation support and walks 10 meters, an adult patient has minimal sequelae. In two patients, *COLQ* mutations have been confirmed as a cause of CMS and *COLQ* CMS is suspected in the remaining patient (patient P2).

Poděkování

Prof. dr. med. Hannsi Lochmullerovi a dr. med. Violetě Mihaylové, Univerzita Ludvika Maximiliana, Laboratoř molekulární myologie a Neurologická klinika, Mnichov za provedení DNA vyšetření *COLQ* genu, prof. dr. med. Andrew G. Engelovi, Mayo Clinic, USA a dr. med. Ulrike Schara z Neuropediatrické kliniky v Essenu za cenné rady při nastavování léčby efedrinem.

Práce vznikla s podporou těchto projektů: PRVOUK P24/LF/3, RVOVFN64165, VZ MSM 0021620849, PRVOUK-P26/LF1/4, GA UK v rámci projektu Klinická, laboratorní a socioekonomická analýza u pacientů s myasthenia gravis v ČR, č. 351011/2011.

M. Adamovičová¹, K. Fabriciová²,
M. Jakubíková³, I. Příhodová³,
P. Klement¹, P. Sýkora⁴,
M. Dušl⁵, A. Abicht⁵, J. Zeman¹,
P. Seeman^{6,7}, T. Honzík¹

¹ Klinika dětského a dorostového lékařství 1. LF UK a VFN v Praze

² I. dětská klinika LF UK a DFNSP Bratislava

³ Neurologická klinika a Centrum klinických neurověd 1. LF UK a VFN v Praze

⁴ Klinika dětské neurologie LF UK a DFNSP Bratislava

⁵ Univerzita Ludvika Maximiliana, Laboratoř molekulární myologie Mnichov

⁶ Klinika dětské neurologie 2. LF UK a FN v Motole, Praha

⁷ Centrum lékařské genetiky Gennet, Praha



MUDr. Miriam Adamovičová
Klinika dětského a dorostového lékařství

1. LF UK a VFN

Ke Karlovu 2

121 09 Praha 2

e-mail:

adamovicova.m@seznam.cz

Přijato k recenzi: 29. 5. 2012

Přijato do tisku: 1. 8. 2012

Klíčová slova

kongenitální myastenický syndrom – respirační selhání – nervosvalový přenos – hypotonie svalů – svalová slabost

Key words

congenital myasthenic syndrome – respiratory failure – neuromuscular transmission disorders – muscle hypotonia – muscle weakness

Úvod

Kongenitální myastenické syndromy (CMS) představují heterogenní skupinu onemocnění nervosvalového přenosu a s výjimkou slow channel syndromů jsou AR dědičné [1,2]. U pacientů s CMS je svalová únavnost a slabost způsobena mutacemi genů pro některou z bílkovin, které se podílejí na nervosvalovém přenosu. U jednotlivých typů se liší místo postižení synapse, funkční důsledky poruchy, klinické projevy i léčba. Dosud je známo 14 genů spojených s CMS, zhruba 40 % pacientů s CMS není geneticky objasněno [1,2]. Manifestace je většinou kongenitální nebo do 2 let věku [1]. V našem regionu je nejčastější CMS s homozygotní mutací *CHRNE* genu c. 1267delG. Pa-

cienti bývají romského etnika, dominuje ptóza, oftalmoplegie a mírná až středně těžká pletencová slabost. K respiračnímu selhání dochází výjimečně [3]. Tento CMS je u nás znám již 10 let a jeho diagnóza by neměla činit potíže [4,5]. Existují však CMS s těžším průběhem, často se projevují i respiračním selháním novorozence nebo kojence (s mutacemi v genech *CHAT*, *RAPSN*, *COLQ*, *DOK-7* či fast channel CMS) [1]. U českých a slovenských pacientů byly kromě mutací v *CHRNE* [4,5] nalezeny pouze mutace v *RAPSN* u kojence a v *COLQ* u školáka [6].

U *COLQ* myastenie, poprvé popsané roku 1977 [7], je onemocnění způsobeno nedostatkem acetylcholinesterázy (AChE) na synaptické štěrbině. Gen *COLQ*, ob-

jevený v roce 1998 [8,9], kóduje podjednotku AChE, která je nezbytná pro ukotvení enzymu v prostoru synapse. Nerozložený acetylcholin opakovaně stimuluje receptory a dochází k přetížení synapse [10]. *COLQ* myastenie způsobuje obvykle těžké postižení od novorozeneckého či kojeneckého věku s generalizovanou slabostí a často s respiračními krizemi [10–12].

Představujeme tři pacienty s CMS, u kterých byly prokázány mutace v *COLQ* – u pacientů P1 a P3 byly nalezeny obě patogenní mutace, u pacientky P2 byla nalezena pouze jedna patogenní mutace. Dívka P2 má klinicky nepochybně CMS a projevy jsou typické pro *COLQ* myastenii (zejména tíže postižení, odpověď na syn-



Obr. 1. Pacienti s kongenitální myastenií.

Levý a prostřední sloupec: pacientka P3 v kojeneckém, adolescentním a dospělém věku, pravý sloupec: nahore pacientka P2 v 1,5 roce věku, dole pacient P1 v 5 měsících věku. S uveřejněním fotografií poskytli pacientka P3 a rodiče pacientky P2 informovaný souhlas.

tostigmin a na efedrin a pro COLQ specifická obleněná fotoreakce). Z genetického hlediska však není diagnóza na DNA úrovni zcela objasněna, protože druhou patogenní mutaci se u dívky nepodařilo sekvenováním všech kódujících exonů prokázat. Diagnózu by bylo možné upřesnit vyšetřením RNA ve svalu, nicméně nutné by bylo zopakovat svalovou biopsii, což rodiče odmítli.

Metoda a pacienti DNA diagnostika

Bylo sekvenováno všech 17 kódujících exonů COLQ genu, včetně přilehlých intronových sekvencí. Jako reference a pro označení nalezených mutací byla použita referenční sekvence: NM_005677.3.

Pacienti

Referujeme o třech nepříbuzných pacientech kavkazského etnika (obr. 1). Pacient P1 zemřel v 6 měsících, pacientka P2 je nyní 7letá a pacientka P3 30letá. V rodinách se nevyskytuje nervosvalové onemoc-

nění ani konsanguinita. Pre- a perinatální údaje pacientů jsou bez nápadností, s výjimkou akutního císařského řezu pro alteraci srdečních ozev u pacienta P1. Pacientka P2 byla drobnější (PH 2 620, délka 48 cm).

Klinické projevy

Vybrané klinické údaje jsou pro přehlednost uvedeny v tab. 1.

Pacient P1 byl od narození hypotonický, slabě plakal, sál pouze přes klobouček a neprospíval. Od 3 týdnů měl opakované respirační krize charakteru hypoventilace a lapavého dýchání s cirkumorální cyanózou. První dvě odezněly spontánně po 20 min, při dalších docházelo po hodinách potíží k prudkému zhoršení, které si dvakrát vynutilo umělou plicní ventilaci, v 6 měsících na respirační selhání zemřel.

Pacientka P2 měla dobrou poporodní adaptaci. Od 2. dne života se objevily apnoické pauzy a od 3 týdnů opakované respirační krize, které začínaly neklidem, dráždivostí a odmítáním stravy, pokračovaly apatií, hypoventilací, stáčením bulbů, ryt-

mickými automatizmy tváře, nekoordinovanými pohyby končetin, hypersalivací a vždy progredovaly do respiračního selhání s nutností 1–2denní UPV. Dívce byla zavedena tracheostomie. V etiologii příhod byla zvažována epilepsie, nicméně EEG bylo bez specifických změn a přechodné podávání fenobarbitalu potíže neovlivnilo. Od osmi měsíců, kdy došlo při zavádění centrálního žilního katétru k ruptuře a. subclavia s nutností chirurgického řešení, byla dívka ventilována trvale až do 24 měsíců. Zlom přinesla léčba efedrinem, nadále však vyžaduje respirační podporu v noci či při infektu.

Pacientka P3 byla po porodu hypoaktivní, slabě plakala a nepřísála se. V kojeneckém věku neprospívala, měla časté respirační infekty a při nich apnoické pauzy. Respirační krizi s nutností několikátýdenní UPV prodělala ve třech letech. Potíže byly dávány do souvislosti s vakcinací proti spalničkám a hodnoceny jako „nejasná epizoda bezvědomí s přechodným edémem mozku při febrilních křečích“, dívka pak užívala pět let antiepileptika.

Tab. 1. Klinické projevy pacientů s kongenitálním myastenickým syndromem.

Pacient	Pohlaví	První projev	Kongenitální stridor	Porucha sání, polykání, neprospívání	První respirační potíže	První respirační krize	Opakování respiračních krizí	Umělá plicní ventilace	Ptóza/oftalmoplegie/obleněná FR	Opožděný vývoj hrubé motoriky	Outcome
P1	M	po porodu hypotonie, slabý pláč	+	sál přes klobouček, neprospíval	po porodu zatahování	3 t.	2,5; 4; 5 a 6 m.	ve 4 m. a 5 m.	+/-/-	ano	úmrtí na resp. selhání v 6 m.
P2	Ž	2. den života apnoické pauzy	+	intermit. sondována, dosud mletá strava, sipping, neprospívá	2. den apn. pauzy, nutnost prodýchnutí ambuvakem	3 t.	á 3 t., trvale 8–24 m., nyní při infektech	á 3 týdny, vždy 2 d. trvale 8–24 m., nyní v noci a při infektech	+/+/+	ano	respirační podpora v noci a při infektech, ujde 10 metrů, pro slabost HK hůře píše, pro oční projevy hůře čte, intelekt v normě
P3	Ž	po porodu hypoaktivní slabý pláč, nepřísála se	-	intermit. parenterální výživa, neprospívala, v dosp. bez potíží	v koj. věku apn. pauzy při infektech	3 r.	ve školním věku 1x dechová tíseň po tělesné výchově	ve 3 letech několik týdnů UPV	+/+/-	ano	zhoršení s nástupem do školy, zlepšení v pubertě, v dospělosti pouze netoleruje větší zátěž, má občasnou námahovou dušnost, intelekt je v normě

M – mužské; Ž – ženské; intermit. – intermitentně; v dosp. – v dospělosti; apn. pauzy – apnoické pauzy; v koj. věku – v kojeneckém věku; d. – den; t. – týden; m. – měsíc; r. – rok; resp. – respirační

Tab. 2. Vybrané výsledky vyšetření a efekt léčby u pacientů s kongenitálním myastenickým syndromem.

Pacient	Dekrement při repetitivní stimulaci/ ovlivnění dekrementu syntostigminem	Opakované CMAPS po jednom podnětu	Myopatické změny v EMG	Reakce na podání syntostigminu	Efekt inhibitorů acetylcholinesterázy	Efekt efedrinu	Mutace v COLQ genu	Vliv mutace na protein
P1	ND/ND	nezjištěny	ANO	zhoršení dýchání	ND	ND	c.158insC (p.Leu53fs) v exonu 2 c.631C>T (p.Gln211Stop) v exonu 10	významné zkrácení významné zkrácení
P2	ANO/NE > 20 %	nezjištěny	NE	zhoršení- neklid, více slinila	ND	zlepšení: od- pojení od ven- tilátoru v době bělosti	c.631C>T (p.Gln211Stop) v exonu 10 druhá mutace nezjištěna***	významné zkrácení
P3	ANO/NE 18–27 %	nezjištěny	ANO	žádná	zhoršení	ND, pacientka odmítla pro obavu z NÚ	c.1082delC (p.Pro361fs) v exonu 15 c.1082delC (p.Pro361fs) v exonu 15	zkrácení zkrácení

ND – nebylo stanoveno; CMAPs – Compound Muscle Action Potentials (sumační svalové akční potenciály); NÚ – nežádoucí účinky

*** Mohlo by se jednat o mutaci v nekódující části genu nebo i větší deleci sekvenováním nezachytitelnou.

Oční příznaky (tab. 1) se u pacientů rozvíjely postupně. U P1 a P3 od novorozeneckého věku. U P2 od šesti měsíců a kromě ptózy a obleněné fotoreakce byla nápadná i nedostatečná farmakologická mydriáza. Aktuálně má tato dívka oboustrannou miózu, ptózu a oftalmoplegii.

Všichni naši pacienti měli opožděný vývoj hrubé motoriky. Pacient P1, který zemřel v šesti měsících, neudržel v pěti měsících v trakci hlavičku, ale hrál si s hračkou. Pacientka P2 chodila s oporou od 2,5 roku, samostatně krůčky zvládla od čtyř let, kdy pro skoliózu našlapovala na celou levou nohu a rovnováhu udržovala špičkou pravé nohy. Po operaci skoliózy zatěžuje obě nohy stejně, přesto v sedmi letech ujde 10 metrů. Pacientka P3 chodila samostatně od 19 měsíců, v dospělosti má pouze intoleranci fyzické námahy. Potíže pacientek P2 a P3 kolísají, zhoršují se během dne, při fyzické námaze či při infektu. Všichni pacienti v našem souboru měli skoliózu, u pacientky P2 byla řešena operačně s dobrým efektem.

Vyšetření

Výsledky vybraných vyšetření jsou pro přehlednost uvedeny v tab. 2.

U všech pacientů byla hodnota CK v normě, protilátky proti acetylcholinovým receptorům nebyly prokázány, všichni měli normální rychlost vedení vzruchu periferním nervem, pouze u pacientky P2 byla ve třech měsících nižší amplituda motorické odpovědi. U všech byla provedena svalová biopsie. U pacienta P1 bylo histologické, imunohistochemické a elektronoptické vyšetření s normálním nálezem, vyšetření parametrů oxidativní fosforylace nespovědilo pro primární mitochondriální poruchu. U pacientky P2 bylo hodnoceno jen množství a uspořádání mitochondrií, které bylo v normě. Biopsie u pacientky P3 byla provedena před 22 lety a pro „vadnou diferenciaci typů svalových vláken“ bylo vysloveno podezření na neprogredující kongenitální myopatii.

Největší přínos pro diagnózu mělo vyšetření repetitivní stimulace a syntostigminový test, diagnostický byl nález mutací v COLQ genu (tab. 2). Naopak zavádějící byl nález ve svalové biopsii pacientky P3 a výsledek lokálního kokainového testu provedený u pacientky P2 pro podezření na poruchu centrálního sympatiku, kdy pravé oko reagovalo lépe než levé, se zá-

věrem: pravděpodobná kmenová léze – Hornerův syndrom vlevo.

Léčba

U pacientky P2 neovlivnil 3,4-diaminopyridin klinické ani elektrofyziologické projevy. Efedrin užívala pouze pacientka P2: 2,5 mg/kg/den s postupným navýšením na 5 mg/kg/den. Po třech měsících léčby bylo možno dívku odpojit od ventilátoru přes den. Další přehled léčby je uveden v tab. 2.

Diskuze

Klinické příznaky

Kongenitální myastenické syndromy se dají léčbou ovlivnit. Vzhledem k jejich vzácnosti však chybí zkušenost a navíc mají velkou variabilitu příznaků, a tak je jejich rozpoznání často obtížné. Manifestují se převážně v novorozeneckém či kojeneckém věku, diagnostická prodleva je však spíše pravidlem než výjimkou [13]. I v našem souboru byla latence k diagnóze od 21 měsíců (P2) do 30 let (P3).

Od u nás dobře známé CMS podmíněné mutacemi *CHRNE* genu se COLQ myastenie liší těžším průběhem, výskytem respiračních krizí, atypickou reakcí na

Tab. 3. Přehled myastenických syndromů, které se mohou projevit respiračním selháním v novorozeneckém či kojeneckém věku.

	Syntostigminový test	Odpověď na inhibitory AChE	Dekrement při repetitivní stimulaci	Léčba
tranzientní neonatální myasthenia gravis	+	+	vyšetření není nutné k diagnóze	inhibitory AChE
CMS s mutací <i>RAPSN</i>	+	+	výbavný u 50–80 %, méně často u novorozence či kojence	inhibitory AChE; 3,4 DAP
CMS s mutací <i>COLQ</i>	negativní nebo zhoršení	žádná nebo zhoršení	výbavný u většiny, někdy rozvoj až v dětství	efedrin, albuterol
CMS s mutací <i>CHAT</i>	+	+	výbavný pouze v atace či po přípravné stimulaci 10 Hz po dobu 5 minut	inhibitory AChE
CMS fast channel (mutace podjednotek AChR)	někdy je negativní	částečné zlepšení	většinou výbavný	inhibitory AChE; 3,4 DAP
CMS s mutací <i>DOK7</i>	většinou negativní	často zhoršení	výbavný, ale ne ve všech sva-lech, nejčastěji v m. facialis a m. trapezius	efedrin, albuterol

CMS – kongenitální myastenický syndrom; *RAPSN* – gen kódující rapsyn; *COLQ* – gen kódující *COLQ* podjednotku acetylcholinesterázy, tzv. kolagenní ocas; *CHAT* – gen kódující cholinacetyltransferázu; AChR – acetylcholinový receptor; *DOK7* – “Downstream Of Kinase” gen; inhibitory AChE – inhibitory acetylcholinesterázy; 3,4 DAP – 3,4-diaminopyridin

podání syntostigminu či inhibitorů acetylcholinesterázy a zhruba u poloviny pacientů i chyběním oftalmoplegie.

Klasická infantilní forma *COLQ* myastenie má časně a těžké projevy s respiračními krizemi, mnohdy je fatální (P1) či těžce hendikepující (P2) [1]. Mírnější forma začíná obvykle v dětském věku a má pomalou progresi (v ČR byla již zachycena [6]). Variabilita je však větší – řada těžce postižených kojenců má později jen minimální obtíže (P3) a naopak pozdní začátek nevyklučuje rychlou progresi onemocnění včetně atak respiračních krizí [11,13]. Do klinického obrazu *COLQ* myastenie patří hypotonie, slabý pláč, porucha sání a polykání, neprosplívání, život ohrožující respirační krize (vše u P1–P3), kongenitální stridor (P1, P2), u většiny pacientů ptóza (P1–P3), asi u poloviny oftalmoplegie (P2, P3) [11,13], pro *COLQ* specifická obleněná fotoreakce [1,11] je zhruba u čtvrtiny pacientů (P2). Dále bývá svalová slabost a hypotrofie, skolióza (P1–P3), šlachosvalové reflexy mohou být sníženy. Asi polovina pacientů má opožděný motorický vývoj (P1–P3), většina dosáhne samostatné chůze (P2, P3) [1,11,13]. Potíže kolísají během dne, ale i v průběhu týdnů až měsíců, například v závislosti na fyzické námaze, akutních infektech (P2, P3), léčbě in-

hibitory AChE (P3) či v pubertě (P3) a v těhotenství [12].

Vyšetření

U *COLQ* CMS vybaví repetitivní stimulace 2–3Hz dekrement (P2, P3) a SF-EMG zvýšený jitter [1,11]. U *COLQ* myastenie mohou být v EMG i myopatické změny (P1, P3) – jsou způsobeny přetížením postsynaptické oblasti kationty. CK bývá v normě (P1–P3) [11]. Pouze u dvou typů CMS – u *COLQ* a u slow channel syndromů – vyvolá jediný podnět opakované sumační svalové akční potenciály (CMAPS), nález však mnohdy chybí [11,13] a u žádného z našich pacientů zachycen nebyl. Ve svalové biopsii je obvykle pouze nespecifický nález, nejčastěji atrofie vláken 2. typu [11,13], změny na synapsi lze zobrazit jen speciálními technikami. U pacientů (P1, P2) byla biopsie svalu popsána jako normální, u pacientky (P3) bylo vysloveno podezření na neprogredující kongenitální myopatii. Pokud chybí zkušenosti, je výsledek syntostigminového testu u *COLQ* myastenie spíše zavádějící: odpověď chybí (P3) nebo dojde ke zhoršení slabosti (P1, P2). Léčba inhibitory acetylcholinesterázy je rovněž neúspěšná a vede ke zhoršení stavu (P3) [1]. Většina pacientů se zlepšuje při podávání efedrinu, obvykle ti s mírnější formou. Efekt nastupuje

během týdnů až měsíců (P2) a mechanismus není znám. Pravděpodobně jako beta2-agonista působí anabolicky na sval – mohl by tak zmírňovat sekundární myopatii [14]. Úspěšně se používá i další beta2-agonista – albuterol [1].

Dle HGMD Professional Database [15] bylo v *COLQ* genu dosud popsáno nejméně 39 mutací. Korelace genotyp-fenotyp je minimální, i sourozenci mohou mít různé těžké klinické projevy [16].

Diferenciální diagnostika

V novorozeneckém či kojeneckém věku ještě nemusí být rozvinuty oční příznaky, klinickému obrazu dominuje hypotonie a porucha sání, případně s respirační insuficiencí či bulbárními příznaky [13]. V takovém případě je nutné vyloučit např. tranzitorní novorozeneckou myasthenia gravis, spinální svalovou atrofii, kongenitální svalové dystrofie, zejména kongenitální myotonickou dystrofií 1. typu, kongenitální myopatie, mitochondriální myopatie, abnormality mozkového kmene, Moebiův syndrom, infantilní botulismus či morbus Pompe [17].

Náhlý rozvoj respiračních krizí a případně sekundární anoxické křeče mohou vést k mylné diagnóze epilepsie (P2) či febrilních křečí (P3) a k užívání antiepileptik (P2, P3) [13].

Obecně je u kongenitálních myastenických syndromů diagnostika ob-

těžná i pro nekonstantní výbavnost dekrementu při EMG vyšetření či pro zavádějící výsledky syntostigminového testu (tab. 3). Citlivým vyšetřením je single fibre EMG, ale jeho dostupnost, zejména pro malé děti, je značně omezená [13].

Závěr

CMS zůstávají často nerozpoznány, pacienti jsou vedeni pod jinými diagnózami, například jako kongenitální myopatie, svalová dystrofie či metabolická myopatie [13]. Zatlímco u naprosté většiny výše uvedených diagnóz nelze průběh onemocnění výrazněji ovlivnit, u CMS může být efekt léčby významný. Znalost a předcházení možných komplikací (respirační krize, riziko aspirací) jsou mnohdy klíčové pro přežití.

Zvážení CMS by tedy mělo být prioritou nejen u novorozenců nebo kojenců se svalovou slabostí a případně s respiračním selháním, ale i u starších dětí či dospělých s neobjasněným myastenickým či myopatickým syndromem. Chybění ptózy, oftalmoplegie, dekrementu či negativní syntostigminový test diagnózu nevylučují. Základem úspěšné diagnózy je klinické podezření, spolupráce se zkušeným elektrofyzikologem a následné cílené DNA vyšetření. Při znalosti obou kauzálních mutací je možno nabídnout rodině cílenou genetickou prevenci ve formě prenatální či preimplantační diagnostiky.

Použité zkratky

CMS	kongenitální myastenický syndrom/syndromy
AR	autozomálně recesivní
ChAT	cholinacetyltransferáza
AChR	acetylcholinový receptor
AChE	acetylcholinesteráza
COLQ	gen kódující COLQ podjednotku AChE, která zajišťuje ukotvení enzymu v prostoru synapse
CHRNA	gen kódující epsilon podjednotku AChR
RAPSN	gen kódující rapsyn
DOK7	Downstream Of Kinase gen
PH	porodní hmotnost
UPV	umělá plicní ventilace
CMAP	Compound Muscle Action Potential (sumační svalový akční potenciál)
CMAPS	Compound Muscle Action Potentials (sumační svalové akční potenciály)

Literatura

- Engel AG. Current status of the congenital myasthenic syndromes. *Neuromuscul Disord* 2012; 22(2): 99–111.
- Jakubíková M. Kongenitální myastenické syndromy a myasthenie dětského věku. *Neurol Prax* 2010; 11(2): 100–103.
- Kolníková M, Sýkora P, Seeman P. Kongenitální myastenický syndrom. *Pediatr Prax* 2009; 10(5): 268–269.
- Seeman P, Sisková D. Autosomal recessive ethnic diseases of Czech Gypsies. *Čas Lék Česk* 2006; 145(7): 557–560.
- Hálek J, Neklanová M, Seeman P. Kongenitální myastenický syndrom (CMS). *Čes-slov Pediatr* 2007; 62(6): 393–397.
- Adamovičová M, Šišková D. Kongenitální myastenické syndromy – kazuistiky. *Cesk Slov Neurol N* 2010; 73/106(1): 62–67.
- Engel AG, Lambert EH, Gomez MR. A new myasthenic syndrome with end-plate acetylcholinesterase deficiency, small nerve terminals, and reduced acetylcholine release. *Ann Neurol* 1977; 1(4): 315–330.
- Donger C, Krejci E, Serradell AP, Eymard B, Bon S, Nicole S et al. Mutation in the human acetylcholinesterase-associated collagen gene, COLQ, is responsible for congenital myasthenic syndrome with end-plate acetylcholinesterase deficiency (Type Ic). *Am J Hum Genet* 1998; 63(4): 967–975.
- Ohno K, Breneman J, Tsujino A, Engel AG. Human endplate acetylcholinesterase deficiency caused by mutations in the collagenlike tail subunit (ColQ) of the asymmetric enzyme. *Proc Natl Acad Sci USA* 1998; 95(16): 9654–9659.
- Hutchinson DO, Walls TJ, Nakano S. Congenital endplate acetylcholinesterase deficiency. *Brain* 1993; 116(3): 633–653.
- Mihaylova V, Müller JS, Vilchez JJ, Salih MA, Kabiraj MM, D'Amico A et al. Clinical and molecular genetic findings in COLQ-mutant congenital myasthenic syndromes. *Brain* 2008; 131(3): 747–759.
- Wargon I, Richard P, Kuntzer T, Sternberg D, Nafissi S, Gaudon K et al. Long-term follow-up of patients with congenital myasthenic syndrome caused by COLQ mutations. *Neuromuscul Disord* 2012; 22(4): 318–324.
- Kinali M, Beeson D, Pitt MC, Jungbluth H, Simonds AK, Aloysius A et al. Congenital myasthenic syndromes in childhood: diagnostic and management challenges. *J Neuroimmunol* 2008; 15(201–202): 6–12.
- Lashley D, Palace J, Jayawant S, Robb S, Beeson D. Ephedrine treatment in congenital myasthenic syndrome due to mutations in DOK7. *Neurology* 2010; 74(19): 1517–1523.
- HGMD Professional Database. On-line. Available from URL: <https://portal.biobase-international.com/hgmd>.
- Yeung WL, Lam CW, Ng PC. Intra-familial variation in clinical manifestations and response to ephedrine in siblings with congenital myasthenic syndrome caused by novel COLQ mutations. *Dev Med Child Neurol* 2010; 52(10): e243–e244.
- Jakubíková M, Seeman P. Kongenitální myastenické syndromy. In: Piřha J et al (eds). *Myasthenia gravis a ostatní poruchy nervosvalového přenosu*. Praha: Maxdorf Jessenius 2010: 319–341.

Ceny ČNS

Výsledek soutěže o ceny ČNS za rok 2011

1. V kategorii Cena ČNS za vynikající originální práci cenu získala publikace:

Bednařík J, Sládková D, Kadaňka Z, Dušek L, Keřkovský M, Vohánka S, Novotný, O, Urbánek I, Němec M. Are subjects with spondylotic cervical cord encroachment at increased risk of cervical spinal cord injury after minor trauma? *J Neurol Neurosurg* 2011; 82: 779–781.

2. V kategorii Cena ČNS za vynikající krátké sdělení či kazuistiku cenu získala publikace:

Růžička E, Zárubová K, Nutt JG, Bloem BR. "Silly walks" in Parkinson's disease: unusual presentation of dopaminergic-induced dyskinesias. *Mov Disord* 2011; 26: 1782–1784.

3. V kategorii Cena ČNS za vynikající monografii či učební text cenu získala monografie:

Brázdil M, Hadač J, Marusič P. *Farmakorezistentní epilepsie. 2. doplněné a aktualizované vydání*. Praha: Triton; 2011.

4. V kategorii Hennerova cena ČNS pro mladé autory do 35 let za vynikající originální práci roku cenu získaly dvě publikace:

Příkrylová Vranová H, Mareš J, Hlušík P, Nevrlý M, Stejskal D, Zapletalová J, Obereignerů R, Kaňovský P. Tau protein and beta-amyloid1-42 CSF levels in different phenotypes of Parkinson's disease. *J Neural Transm* 2011; 119: 359–362.

Roubec M, Kuliha M, Jonszta T, Procházka V, Fadrnı T, Filip M, Kaňovský P, Langová K, Herzig R, Školoudík D. Detection of intracranial arterial stenosis using transcranial color-coded duplex sonography, computed tomographic angiography, and digital subtraction angiography. *J Ultrasound Med* 2011; 30: 1069–1075.

5. Mimořádná cena ČNS za rok 2011 nebyla udělena.

Olomouc, 21. 9. 2012