

doi: 10.14735/amcsnn2017346

Pyridoxin dependentní epilepsie – kazuistiky

Pyridoxine-dependent Epilepsy – Case Reports

Souhrn

Pyridoxin dependentní epilepsie je autozomálně recesivně dědičné onemocnění, které se prenatálně, neonatálně a v časném dětství do 3 let projevuje farmakorezistentními epileptickými záchvaty. Jde o dědičné poruchy metabolismu pyridoxinu asociované s mutacemi v genech *ALDH7A1* nebo *ALDH4A1*. Pyridoxin dependentní epilepsie jsou úspěšně léčitelné vysokými dávkami pyridoxinu. Diagnostika je založena na genetickém a biochemickém vyšetření. Prezentovány jsou kazuistiky tří pacientů s typickým průběhem pyridoxin dependentní epilepsie a geneticky potvrzenou mutací v *ALDH7A1* genu.

Abstract

Pyridoxine-dependent epilepsy is a rare autosomal recessive hereditary disorder causing severe intractable epileptic seizures presenting typically in prenatal and neonatal period, rarely in early infancy (age up to 3 years). Pyridoxine-dependent epilepsy, caused by metabolic disturbance of pyridoxine, is associated with mutations in the *ALDH7A1* or *ALDH4A1* gene. Pyridoxine-dependent epilepsy is successfully treatable using high doses of pyridoxine. The diagnosis is based on biochemical and genetic examinations. Three case reports of patients with a typical clinical course of pyridoxine-dependent epilepsy and genetically detected mutation in the *ALDH7A1* gene are presented.

Tento projekt byl podpořen Lékařskou fakultou Masarykovy Univerzity (číslo grantu ROZV/24/LF/2016).

Úvod

Pyridoxin dependentní epilepsie (PDE) jsou autozomálně recesivně dědičná onemocnění, která se projevují farmakorezistentními epileptickými záchvaty prenatálně, neona-

tálně a v časném dětství do 3 let věku. Jde o poruchy metabolismu pyridoxinu asociované s mutacemi v genech *ALDH7A1* nebo *ALDH4A1*. Incidence se uvádí v rozmezí 1 : 276 000–1 : 100 000.

Patofyziologie

Pyridoxin je (vedle pyridoxalu a pyridoxaminu) součástí komplexu vitamínu B6. Všechny tyto látky, společně se svými fosfáty, se účastní metabolismu aminokyselin

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádné komerční zájmy.

The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

Š. Aulická¹, L. Fajkusová²,
P. Šilerová², L. Elstnerová³,
T. Jimramovský³, E. Dortová⁴,
H. Ošlejšková¹

¹ Centrum pro epilepsie Brno, Klinika dětské neurologie LF MU a FN Brno

² Centrum molekulární biologie a genové terapie, Interní hematooonkologická klinika LF MU a FN Brno

³ Pediatrická klinika LF MU a FN Brno

⁴ Neonatologické oddělení, FN Plzeň



MUDr. Štefánia Aulická, Ph.D.
Centrum pro epilepsie Brno
Klinika dětské neurologie
LF MU a FN Brno
Černopolní 9
613 00 Brno
e-mail: stefania.aulicka@gmail.cz

Přijato k recenzi: 11. 10. 2016

Přijato do tisku: 13. 3. 2017

Klíčová slova

pyridoxin – pyridoxal-fosfát – pyridoxin dependentní epilepsie – pyridoxin dependentní záchvaty

Key words

pyridoxine – pyridoxal-phosphate – pyridoxine-dependent epilepsy – pyridoxine-dependent seizures

Tab. 1. Genetické a biochemické vyšetření u PDE.

Typ poruchy	Genetika – mutace genu	Biochemie – markery (krev, moč, CSF)
PDE: defekt α -AASA dehydrogenázy	<i>ALDH7A1</i> /antiquitin gen	↑ kyselina pipekolová ↑ AASA
PDE: defekt 5PC dehydrogenázy	<i>ALDH4A1</i> gen	↑↑ prolin, ↑ P5C ↑ hydroxyprolin, glycin (moč)

α -AASA – semialdehyd kyseliny α -aminoadipové, P5C – pyrrolin-5-karboxylát, CSF – mozkomíšni mok, PDE – pyridoxin dependentní epilepsie.

a sacharidů. Všechny formy vitamínu B6 se vyskytují v potravě a jsou vstřebávány ze střeva. Aktivní formou tohoto vitamínu je pyridoxal-5-fosfát, důležitý kofaktor enzymů.

PDE jsou podmíněny defektem enzymu α -AASA dehydrogenázy (semialdehyd kyseliny α -aminoadipové dehydrogenáza), který je způsoben mutacemi v genu *ALDH7A1*/antiquitin. α -AASA dehydrogenáza se zúčastňuje degradace lysinu v mozku: odbourává meziproducty P6C (piperidin-6-karboxylát) a α -AASA (semialdehyd kyseliny α -aminoadipové) na kyselinu α -aminoadipovou. Při defektu α -AASA dehydrogenázy se v mozku kumulují P6C, který inaktivuje pyridoxal-fosfát. Ve zvýšené míře se tvoří i kyselina pipekolová, která působí jako modulátor kyseliny γ -aminomáselná (GABA).

Podtypem PDE je hyperprolinemie typu II – porucha podmíněná defektem enzymu pyrrolin-5-karboxylát dehydrogenázy, který zabezpečuje konverzi P5C (pyrrolin-5-karboxylát) – přes semialdehyd kyseliny glutamové – na glutamát. Tento enzymový defekt je způsoben mutacemi v genu *ALDH4A1*.

Chybná degradace lysinu, event. prolinu tedy vede ke kumulaci meziproductů metabolických drah, které následně inaktivují pyridoxal-fosfát. Tento funkční deficit pyridoxal-fosfátu je možné překonat vysokými dávkami pyridoxinu (ze kterého následně pyridoxal-fosfát vzniká).

Klinický obraz

Pyridoxin dependentní záchvaty (PDS) se v typickém případě projevují jako paroxysmy generalizovaných tonicko-klonických křečí, často prolongovaných, výjimkou není status epilepticus. Vzácněji jsou popisovány paroxysmy atonické, myoklonické a infantilní spazmy. K přidruženým příznakům patří psychomotorická retardace, retardace expresivní složky řeči, iritabilita, obstrukční gastrointestinální příznaky a syndrom dechové tísně.

Lze odlišit dvě formy PDE: klasickou formu a atypickou formu.

Klasická forma PDE

V „klasickém“ případě se PDS objevují již v prvních hodinách po narození. Anamnesticky lze v některých případech zjistit i intrauterinní výskyt záchvatů od páteho měsíce gestace (vnímání klonických trhavých pohybů plodu v trvání 5–15 min). Intrauterinní záchvaty často vedou k hypoxii plodu, což v perinatálním období může vést k chybné diagnóze post-hypoxických křečí. Typickým znakem je rezistence na terapii běžnými antiepileptiky (AEDs) a rychlá odpověď na parenterální podání pyridoxinu intravenózně (i.v.) nebo intramuskulárně [1,2].

Atypická forma PDE

V „atypickém“ případě se pyridoxinová dependence projeví později, většinou kolem 18 měsíců věku (vzácněji až kolem 3 let věku). V neonatálním období diagnostiku komplikuje pozitivní efekt AEDs (nejčastěji fenobarbitalu), který se však postupně vytrácí. Pyridoxinový test provedený v tomto období bývá obvykle negativní. U dětí s refrakterními záchvaty do 18 měsíců (resp. až do 3 let věku) je proto vždy potřeba myslet na PDE a pyridoxinový test zopakovat [1,2].

Kritéria pyridoxinové dependence [1,3,4]:

- pozitivní pyridoxinový test – přerušování záchvatu po parenterálním podání pyridoxinu,
- kompletní kontrola nad záchvaty při monoterapii pyridoxinem,
- recidiva záchvatu po vysazení pyridoxinu,
- rezistence na AEDs,
- intrauterinní nebo časné novorozenecké záchvaty,
- pozitivní rodinná anamnéza.

Diagnostika

V diagnostice PDE se uplatňuje anamnéza, klinické vyšetření, EEG, zobrazovací metody

(CT, MR mozku), biochemické a genetické vyšetření.

EEG

Elektroencefalografický obraz je bez specifického korelátu pro PDE. Iktálně nacházíme většinou vysokovoltážní bilaterálně synchronní komplexy hrot-pomalá vlna s frekvencí 1–4 Hz. Interiktálně je často přítomno difúzní zpomalení základní aktivity.

CT, MR mozku

U pacientů postižených PDE byly zjištěny určité asociace v CT a MR obraze mozku: atrofie šedé a bílé hmoty, hydrocefalus nejasné geneze, dysgeneze/ageneze corpus callosum, leukoencefalopatie.

Genetické a biochemické vyšetření

Přehled genů, jejichž mutace jsou asociovány s poruchami metabolismu pyridoxinu a biochemických markerů spojených s PDE, uvádí tab. 1 [3–6]. Molekulárně genetická analýza těchto genů byla zahájena v roce 2009 v Centru molekulární biologie a genové terapie, FN Brno.

Terapie a její rizika

PDE je úspěšně léčitelná vysokými dávkami pyridoxinu. V literatuře není jednoznačně doporučení pro dávkování – pohybuje se v širokém rozmezí 20–300 mg/den [1]. Optimální je takové dávkování, při kterém už jsou pod kontrolou epileptické záchvaty, a současně ještě nejsou vyjádřeny nežádoucí účinky u konkrétního pacienta [1]. U pacientů užívajících dlouhodobě vysoké dávky pyridoxinu byly jako nežádoucí účinky léčby popsány polyneuropatie, poruchy citlivosti, ataxie a titubace. V případě bolusového parenterálního podání vysoké dávky pyridoxinu může dojít k útlumu kardiopulsačních a neurologických funkcí se závažnými následky (bradykardie, apnoe, hypotonie) [1]. Bezpečná dávka pyridoxinu u dětí je

100 mg/den, kterou v případě nedostatečného efektu navyšujeme.

Soubor pacientů a výsledky

Prezentujeme soubor 25 pacientů, u kterých bylo ve FN Brno v období 5/2009–3/2015 provedeno genetické vyšetření na PDE (tab. 2). Vstupním kritériem pro genetické vyšetření byly refrakterní novorozenecké křeče s pozitivním nebo parciálně pozitivním pyridoxinovým testem. Do souboru byli zařazeni i pacienti s rozvojem křečí do 1 roku života,

u kterých byla přítomna rezistence ke konvenční antiepileptické léčbě a nebyla objasněna příčina epilepsie. U 19 pacientů došlo k rozvoji křečové aktivity v novorozeneckém věku (v prvních hodinách až dnech života). V této skupině byla diagnóza PDE potvrzena u tří pacientů (u všech pacientů se jednalo o mutaci v *ALDH7A1* genu). U zbylých šesti pacientů ve věku 3–12 měsíců byla zvažována atypická forma PDE. Tato diagnóza však nebyla potvrzena u žádného z nich.

V další části práce budeme prezentovat kazuistiky pacientů s potvrzenou diagnózou PDE.

Kazuistika 1

Chlapec J. CH. narozený v roce 2009, rodinná anamnéza bez pozoruhodností, porod spontánně záhlavím ve 37. týdnu. Před porodem pozorována decelerace ozev, během porodu zkalená plodová voda, Apgar skóre 7–8–9, porodní hmotnost 2 700 g/46 cm. V prvních hodinách po porodu byly pří-

Tab. 2. Soubor pacientů.

Pacient, pohlaví	První záchvat (věk)	Semiologie záchvatů	Neurologický nález
L. K. (M)	3 měsíce	lateralizované křeče se sekundární generalizací	mírné opoždění PMV
V. A. (M)	několik hod po porodu	generalizované tonické křeče	centrální hypotonický syndrom
C. D. (Ž)	6 měsíců	sekundárně generalizované tonicko-klonické křeče	norma
H. T. (Ž)	novorozenecký věk	generalizované křeče	norma
S. CH. (M)	novorozenecký věk	levostranné křeče	norma
B. S. (Ž)	6 týdnů	adverzivní záchvaty, infantilní spazmy, tonické záchvaty	opoždění PMV
J. CH. (M)*	14 dní	generalizované klonické křeče	makrocefalie, centrální hypotonický syndrom, PMV v normě
S. P. (M)	7 dní	sekundárně generalizované křeče	PMV v normě
Z. M. (Ž)	novorozenecký věk	lateralizované tonicko-klonické křeče, infantilní spazmy, myoklonické záchvaty, tonické záchvaty	těžká PM retardace, spastická kvadruparéza
K. V. (M) *	10 hod po porodu	lateralizované levostranné křeče se sekundární generalizací	centrální hypotonický syndrom s přechodem do spasticity, opožděný PMV
J. K. (M)	4 dny	pravostranní křeče se sekundární generalizace	pravostranný hemisyndrom
J. O. (M)	novorozenecký věk	fokální křeče se sekundární generalizace	těžká PM retardace, hypotonie
M. K. (M)	3 dny	generalizované křeče	norma
M. P. (Ž)	4 měsíce	myoklonické záchvaty	retardace PM vývoje
T. V. (M)	novorozenecký věk	generalizované křeče	centrální hypotonický syndrom
K. P. (M)	6 dní	generalizované křeče	norma
V. B. (M)	6 měsíců	generalizované tonické křeče	norma
J. S. (M)	12 měsíců	myoklonické záchvaty, infantilní spazmy, generalizované křeče	PM retardace
P. V. (M)	novorozenecký věk	generalizované tonické křeče, adversivní záchvaty	spastická kvadruparéza, těžká PM retardace
V. H. (M) *	12 hod po porodu	generalizované klonické křeče	PMV norma, lehký centrální hypotonický syndrom
T. L. (Ž)	novorozenecký věk	generalizované křeče	mikrocefalie, hypotonie
J. Š. (M)	2 dny	generalizované tonicko-klonické křeče s lateralizací	apatie, hypotonie, PMV
E. J. (M)	3 měsíce	infantilní spazmy, parciální komplexní záchvaty	retardace PM vývoje, hypotonie
A. V. (M)	14 hod po porodu	tonicko-klonické křeče s apnoickými pauzami	norma
D. K. (M)	3 dny	fokální křeče se sekundární generalizací	centrální hypotonický syndrom
Š. Z. (M)	5 dnů	generalizované křeče	mírná PM retardace

PMV – psychomotorický vývin, PM – psychomotorický.

*Pacienti s geneticky potvrzenou diagnózou PDE.

tomny nespecifické symptomy: neklid, třes, a vzhledem k dušnosti a vzdušnému břichu byla zvažována časná novorozenecká sepse, která nebyla potvrzena. V následujících dnech se zdravotní stav postupně stabilizoval a pacient byl 8. poporodní den propuštěn. Čtrnáctý poporodní den došlo k rozvoji generalizovaných klonických křečí s cyanózou a přechodem do status epilepticus. Tento akutní stav byl řešen i.v. fenobarbitalem, současně musel být pacient neodkladně zaintubován, byla zahájena umělá plicní ventilace (UPV). Přes adekvátní dávkování fenobarbitalu nedošlo k plné kontrole křečí, proto byl současně podán bolus pyridoxinu 100 mg i.v., po kterém křeče vymizely. Provedli jsme genetické vyšetření na PDE. Byly nalezeny dvě heterozygotní mutace v *ALDH7A1* genu (c.503_506delTCTT a c.1008+3_1008+6delGAGT), čímž byla diagnóza PDE potvrzena. U obou rodičů a sourozence byla nalezena jedna z těchto mutací (u matky mutace c.503_506delTCTT, u otce mutace c.1008+3_1008+6delGAGT a u sourozence c.1008+3_1008+6delGAGT). Z komplexnějších vyšetření byla provedena MR mozku a EEG – obojí s normálním nálezem.

Pacient má aktuálně 4,5 roku a je bez křečových projevů na dávce pyridoxinu 80 mg/kg/den. Přestože byl iniciálně přítomen centrální hypotonický syndrom, neurologický nálezy je nyní normální, psychomotorický vývoj odpovídá širší věkové normě.

Kazuistika 2 (pacient z jiného pracoviště, anamnestická data jsou limitována)

Chlapec V. H. narozený v roce 2011. V rodinné anamnéze exitus letalis sourozence na refrakterní status epilepticus v 1,5 roce věku (generalizované klonické záchvaty měl od novorozeneckého věku). Porod proběhl v termínu sekci. Generalizované klonické křeče se objevily 12 hod po porodu. Vzhledem k rodinné anamnéze byl akutně proveden pyridoxinový test (podáno bolusově 100 mg pyridoxinu i.v.), po kterém křeče hned vymizely. Podezření na PDE bylo následně potvrzeno genetickým vyšetřením – byly nalezeny dvě heterozygotní mutace v *ALDH7A1* genu (c.871+2dupT a c.886_887GA>AT, p.(E268I)).

U obou rodičů byla zjištěna jedna z těchto mutací (u matky mutace c.871+2dupT, u otce mutace p.(E268I)).

Pacientovi jsou nyní 4 roky a je bez křečových projevů při dávce pyridoxinu 10 mg/kg/den. Dávkování je aktuálně navšňováno pro lehké opoždění v psychomotorickém vývoji.

Kazuistika 3

Chlapec K. V. narozený v roce 2014. Rodinná anamnéza bez pozoruhodností, těhotenství bylo rizikové pro suspektní insuficienci placenty. Porod proběhl v termínu spontánně záhlavím, Apgar skóre 9–10–10, porodní hmotnost 3 670 g/52 cm. Rozvoj lateralizovaných levostranných křečí s postupnou sekundární generalizací a přechodem do status epilepticus s nutností intubace a UPV nastal 10 hod po porodu. V akutním iktálním EEG záznamu zjištěn burst suppression vzorec. Léčba byla zahájena standardně – bolusem fenobarbitalu v dávce 20 mg/kg i.v. – bez efektu, rovněž midazolam v dávce 0,15 mg/kg i.v. bez efektu. Vzhledem k neúčinnosti této konvenční antiepileptické léčby bylo následně přistoupeno k provedení pyridoxinového testu: po i.v. bolusu 100 mg pyridoxinu křeče ustoupily a vymizel burst suppression vzorec v EEG. Akutně provedená MR prokázala difuzní vazogenní mozkový edém bílé hmoty s vícečetnými hemoragiemi periventrikulárně bilaterálně. Ve věku 7 měsíců se objevily záchvaty charakteru infantilních spasmů, po navýšení pyridoxinu na dávku 80 mg/kg/den se již neopakovaly.

Aktuálně má pacient 9 měsíců a na kombinované terapii fenobarbital (5 mg/kg/den) a pyridoxin 80 mg/kg/den je bez křečových projevů. EEG bez specifické patologie, kontrolní MR mozku již s normálním nálezem. Iničiálně přítomný centrální hypotonický syndrom přechází do spasticity. Psychomotorický vývoj je opožděn – aktuálně na úrovni přelomu I./II. trimenonu. Genetickým vyšetřením byly prokázány dvě heterozygotní mutace v *ALDH7A1* genu (c.796C>T, p.(R266*) a c.517+2T>A). U obou rodičů byla zjištěna jedna z těchto mutací (u matky mutace p.(R266*), u otce mutace c.517+2T>A). Vzhledem ke klinickému obrazu, iniciálnímu

MR nálezu, efektivitě pyridoxinu a pozitivitě genetického vyšetření se tedy nejspíše jedná o kombinaci PDE a symptomatické epilepsie na podkladě periventrikulárního krvácení.

Závěr

Hlavním smyslem diagnostiky PDE je možnost kauzální léčby, která signifikantně snižuje morbiditu a mortalitu pacientů. Předpokládáme, že v České republice se jedná o značně poddiagnostikované onemocnění a že jeho incidence bude s rozvojem nových diagnostických možností narůstat. Tento předpoklad podporuje skutečnost, že od roku 2009 – kdy byla ve FN Brno zavedena genetická diagnostika – jsme diagnózu PDE potvrdili u tří pacientů z celkového počtu 26 vyšetřených.

Seznam použitých zkratk

α-AASA – semialdehyd kyseliny α-aminoadipové
 AEDs – antiepileptika
 ALDH4A1 gen – aldehyde dehydrogenase 4 family, member A1
 ALDH7A1 gen – aldehyde dehydrogenase 7 family, member A1
 CSF – mozkomíšni mok
 EDTA – kyselina etylendiamintetraoctová
 GABA – kyselina γ-aminomáselná
 PDE – pyridoxin dependentní epilepsie
 PDS – pyridoxin dependentní záchvaty
 P5C – pyrrolin-5-karboxylát
 P6C – piperidin-6-karboxylát
 3-MT – 3-metoxetyrozin

Literatura

1. Parish A, Nissen MD, O'Neil C, et al. Vitamin B 6 Dependency Syndromes. *eMedicine Paediatrics* 2008. [accessed 2017 20 Mar]. Available from URL: <http://emedicine.medscape.com/article/985667-overview>.
2. Rusnáková Š, Fajkusová L, Jansová E, et al. Pyridoxin dependentní epilepsie – nové trendy v diagnostice a terapii. *Neurol Praxi* 2010;11(5):322–5.
3. Gospe SM. Pyridoxine-dependent seizures: new genetic and biochemical clues to help with diagnosis and treatment. *Curr Opin Neurol* 2006;19(2):148–53.
4. Plecko B, Paul K, Paschke E, et al. Biochemical and molecular characterization of 18 patients with pyridoxine-dependent epilepsy and mutations of the antiquitin (*ALDH7A1*) gene. *Hum Mutat* 2007;28(1):9–26.
5. Baxter P. Pyridoxine-dependent seizures: a clinical and biochemical conundrum. *Biochim Biophys Acta* 2003;1647(1–2):36–41.
6. Farrant RD, Walker V, Mills GA, et al. Pyridoxal phosphate de-activation by pyrroline-5-carboxylic acid. Increased risk of vitamin B6 deficiency and seizures in hyperprolinemia type II. *J Biol Chem* 2001;276(18):15107–16.