

doi: 10.14735/amcsnn2019100

Genetika neurodegenerativních demencí v deseti bodech – co může neurolog očekávat od molekulárního genetika?

Genetics of neurodegenerative dementias in ten points – what can a neurologist expect from molecular genetics?

Souhrn

Během posledních tří desetiletí byl zaznamenán významný pokrok v chápání molekulární etiologie dědičných neurodegenerativních demencí. Byly objeveny geny pro dědičné neurodegenerativní nemoci a množství studií pro vývoj terapií modifikujících onemocnění narůstá. Většina neurodegenerativních demencí se klinicky liší, ač mají společný patofyziologický dopad. U neurodegenerací dochází k zániku neuronů apoptotickou signální dráhou na podkladě ukládání depozit patologicky změněného proteinu v mozkové tkáni, tzv. proteinopatie. U genetických (dědičných) neurodegenerací hrají zásadní roli v patofyziologických mechanismech konformační změny proteinů, genové aberace či polymorfizmy. Klinické projevy a neuropatologické nálezy dědičných forem neurodegenerativních demencí jsou často nerozlišitelné od sporadických typů, což zvyšuje potřebu molekulárně genetické analýzy genů zodpovědných za různé neurodegenerace. Účelem sdělení je provést stručný přehled genů, které jsou důležité v patofyziologii neurodegenerativních demencí v rutinní diagnostické praxi a možnosti jejich vyšetření.

Abstract

Over the past three decades, significant advances have been made in understanding the molecular etiology of hereditary neurodegenerative dementias. Specific genes responsible for hereditary neurodegenerative diseases have been discovered, and studies on the development of disease-modifying therapies have been accelerated. Most neurodegenerative dementias are clinically different, although they share a common pathophysiological background. In neurodegeneration, neuronal atrophy due to apoptotic signaling pathway influenced by deposition of pathologically altered protein in the brain tissue are the leading mechanisms, thus, these diseases are called proteinopathies. In genetic (hereditary) neurodegenerations, conformational changes of proteins, gene aberrations or polymorphisms play crucial roles in pathophysiological mechanisms. Clinical manifestations and neuropathological findings of hereditary forms of neurodegenerative dementia are often inseparable from sporadic types, which increases an urgent need for molecular-genetic analysis of genes responsible for various neurodegenerations. The purpose of this work is to provide a brief overview of the most important genes related to the pathophysiology of neurodegenerative dementias in routine diagnostic practice and the possibilities of their detection.

Práce byla podpořena MZ ČR projekty Thomayerova nemocnice-TN-0064190 a RVO-VFN 64165 a AZV NV18-04-00346, Univerzitou Karlovou (projekt Progres Q27 a Q28/LF1) a OPPK projektem CZ.2.16/3.1.00/24509.

Auři 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.

**E. Parobková^{1,2}, R. Rusina^{3,4},
M. Matějčková¹, V. Gregor^{1,5},
R. Matěj^{1,2,6}**

¹Ústav patologie a molekulární medicíny, 3. LF UK a Thomayerova nemocnice, Praha

²Ústav patologie, 3. LF UK a FN Královské Vinohrady, Praha

³Neurologická klinika 3. LF UK a Thomayerova nemocnice, Praha

⁴Neurologická klinika a Centrum klinických neurověd, 1. LF UK a VFN v Praze

⁵Oddělení lékařské genetiky, Thomayerova nemocnice, Praha

⁶Ústav patologie, 1. LF UK a VFN v Praze



prof. MUDr. Radoslav Matěj, Ph.D.
Ústav patologie a molekulární medicíny

3. LF UK

Thomayerova nemocnice

Vídeňská 800

140 59 Praha 4

e-mail: radoslav.matej@ftn.cz

Přijato k recenzi: 29. 6. 2018

Přijato do tisku: 13. 12. 2018

Klíčová slova

neurodegenerativní onemocnění – demence – patogenní mutace

Key words

neurodegenerative disorder – dementia – pathogenic mutation

Úvod

Neurodegenerativní onemocnění jsou podmíněna ukládáním patologických proteinových agregátů, specifických pro dané onemocnění, do mozkové tkáně. Tato depozita působí toxicky na neurony, spouštějí další děje (především apoptózu a uvolňování kyslíkových radikálů) a vedou k zániku neuronů nebo ztrátě funkce proteinů. Vedle sporadických forem neurodegenerací se uplatňují i formy dědičné, kde významnou roli hrají odchylky nebo mutace v genech pro daný specifický protein.

Možnosti molekulárně genetických vyšetření neurodegenerativních demencí se v posledních letech zvyšují. Přehled nejčastějších patogenních mutací a polymorfizmů asociovaných s neurodegenerativními demencemi je možné najít na webových stránkách Alzforum [1] a AD/FTD mutation database [2] (<http://www.molgen.ua.ac.be/admutations>, <https://www.alzforum.org>). V následujícím textu přiblížíme některé častější mutace diagnostikovatelné v ČR.

1. Jaká je dostupnost genetického vyšetření u demencí v ČR a jak interpretovat výsledek genetického vyšetření?

Genetické poradenství a vyšetření je spojeno s fyzickou přítomností pacienta v ordinaci klinického genetika (odbornost 208), ovšem pro pacienty s pokročilou demencí nebo s prionovým onemocněním je přítomnost v ordinaci nepřínosná a reálně nedosažitelná. Proto je důležité, aby ošetřující neurolog, kromě podrobného neurologického vyšetření, zdokumentoval co nejširší rodinnou anamnézu s příbuznými pacienta.

V případě podezření na prionové onemocnění je ošetřující lékař povinen řídit se Metodickým listem TSE/CJN, Praha 2000 (MZ ČR) [3] a WHO manual for surveillance of human transmissible spongiform encephalopathies [4].

Ke genetickému vyšetření se odebírají 1–2 zkumavky nesrážlivé krve, která by měla být uložena v chladu do doby předání do laboratoře. Krev se obvykle odebírá na pracovišti lékařské genetiky nebo také po domluvě u ošetřujícího neurologa. Zároveň je nutné, aby po náležitém poučení pacient (nebo jeho zákonný zástupce) podepsal informovaný souhlas s genetickým vyšetřením, který je pak odeslán s odebraným materiálem do laboratoře. Negativní nález je sdělen pacientovi (nebo jeho zákonnému zástupci, případně osobě blízké oprávněně získat informace o zdravotním stavu pacienta) indikujícím neurologem nebo ge-

netikem, obvykle telefonicky. Pokud je identifikována patogenní mutace, je pacientovi nebo jeho rodinným příslušníkům zapotřebí nabídnout genetickou konzultaci a případně analýzu DNA pro danou mutaci. Presymptomatické testování je možné provést pouze u dospělých, kde je známa mutace u blízkého příbuzného.

Molekulárně genetické vyšetření v závislosti na jeho složitosti trvá obvykle 2–3 týdny, ale může trvat i několik měsíců. Interpretace nálezu je úkolem klinického genetika, který by měl podrobně seznámit probanda, případně rodinné příslušníky, s uvažovanou chorobou, možnostmi diagnostiky, léčby či prevence a zodpovědět veškeré dotazy ohledně genetické problematiky.

Testování před 18. rokem věku je možné pouze u specifické skupiny neurologických chorob se závažným průběhem a nástupem příznaků v dětském věku.

2. Liší se od sebe sporadické a genetické formy demencí v klinickém obraze?

Odlíšit sporadickou a genetickou formu onemocnění klinickým vyšetřením jednoznačně nelze. Podezření na genetickou formu je odůvodněno při postižení více členů rodiny ve více generacích a rovněž i u časného začátku nemoci (většinou před 50. rokem života).

V klinickém obraze neurodegenerativních onemocnění dochází k překrývání symptomů. Tam, kde se podaří prokázat změnu sekvence DNA, u které je známa vazba ke konkrétní patologii, lze potvrdit genetický původ a upřesnit diagnózu daného onemocnění.

U prionových onemocnění nelze na základě pouze klinických projevů a výsledků pomocných vyšetření odlišit hereditární formu od sporadické. Dědičný původ potvrdí přítomnost patologické mutace v genu *PRNP* (jediný gen, u kterého je prokázáno, že jeho mutace způsobují geneticky přenosné lidské prionové onemocnění).

Také u mnoha dalších neurodegenerativních onemocnění může být klinicky neodlišitelná forma sporadická od geneticky podmíněná (např. u NMN s demencí). Na druhou stranu existují nemoci, u nichž jsou klinický obraz, doba nástupu i délka onemocnění u sporadické formy velmi odlišné od forem dědičných (typickým příkladem je Alzheimerova nemoc; AN).

Mutace v různých genech mohou mít podobné klinické manifestace (srovnatelný klinický obraz behaviorální varianty frontotemporální demence [bvFTD] při mutaci v genu

pro progranulin nebo v genu pro tau protein). Naopak stejná mutace může vyvolávat rozmanité syndromy (např. mutace v genu *MAPT* – microtubule-associated protein tau [N279K] se může projevit někdy jako bvFTD a jindy jako progresivní supranukleární obrna).

3. Platí, že genetický podklad mají častěji formy demence s časným počátkem?

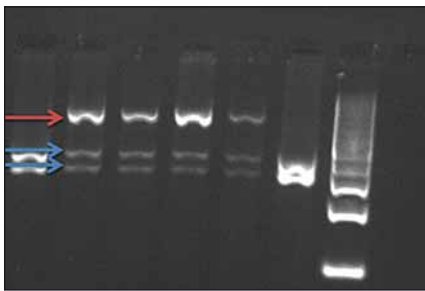
Genetický podklad je typický pro časně formy onemocnění, může se ale podílet i na vzniku pozdějších forem chorob. Platí tedy, že u většiny neurodegenerativních onemocnění je při rozvoji onemocnění v mladším věku větší pravděpodobnost zachytu specifické kauzální mutace; pokud se nemoc objeví ve vyšším věku, spíše se bude jednat o sporadickou formu. Rozhodnutí, zda genetické vyšetření indikovat, by mělo být individuální a vycházet z komplexního posouzení pacientova stavu (detailní rodinná anamnéza, průběh, klinický obraz i nález na MR).

Významnou roli v patofyziologii u některých neurodegenerativních onemocnění mají vedle vlastní patogenní mutace i polymorfizmy v příslušném genu. Genetický polymorfismus je definován existencí dvou nebo více alel (variant genů) v jednom lokusu, převyšující svým výskytem 1% výskyt v populaci. Polymorfismus samotný onemocnění nezpůsobí, ale může ovlivnit věk, kdy se objeví první příznaky, individuální rozvoj onemocnění nebo ovlivnit jeho průběh – pozoruhodným příkladem je mutace v kodonu 178 (*N178D*) genu prionového proteinu, která se projevuje jednou jako hereditární Creutzfeldtova-Jakobova nemoc (CJN) (pokud je na mutované alele v kodonu 129 metionin) a podruhé jako fatální familiární insomnie (FFI) (pokud je na mutované alele v kodonu 129 valin).

4. Které geny vyšetřovat u Alzheimerovy nemoci?

Alzheimerova nemoc je nejčastějším neurodegenerativním onemocněním. U formy AN s časným začátkem (obvykle před 50. rokem života) bývají častým nálezem mutace v genu pro amyloidový prekurzorový protein (*APP*) a preseniliny (*PS*). Tyto hereditární formy s autozomálně dominantním typem dědičnosti nejsou početné a zahrnují 10–15 % případů AN [5].

Gen pro *APP* (chromozomální lokus 21q21) kóduje amyloid beta ($A\beta$) prekurzorový protein, který je štěpen sekretázami buď na so-



Obr. 1. Restrikce produktu enzymem BsmA1 v genu *PRNP* (mutace E200K). Mutace E200K ruší restriční místo pro enzym BsmA1.

Červená šipka – neštěpený fragment mutované alely, délka 608 bp
Modré šipky – štěpený fragment „wild type“ alely, délka 260–348 bp

Fig. 1. BsmA1 restriction of PCR product gene *PRNP* (mutation E200K). The E200K mutation cancels the BsmA1 restriction site.

Red arrow – uncut fragment of the mutated allele, length 608 bp.

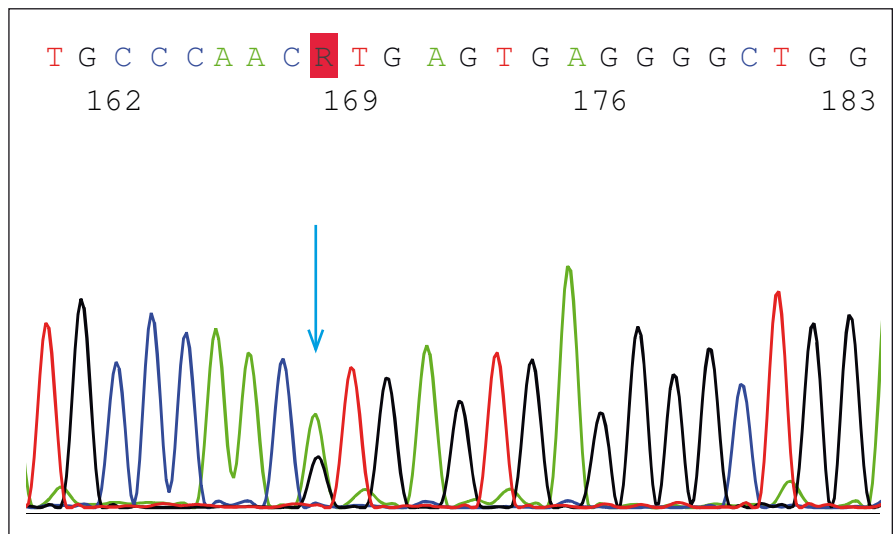
Blue arrows – split fragment of the wild-type allele, length 260–348 bp.

lubilní peptidy o 40 aminokyselinách ($A\beta_{40}$), nebo na nerozpustný peptid o 42 nebo 43 aminokyselinách ($A\beta_{42/43}$), který se pak patologicky ukládá do mozkové tkáně s formací amyloidních plak. Patogenní mutace *APP* jsou plně penetrantní, nacházejí se převážně v místech štěpení proteinu nebo v jejich blízkosti a vedou k rychlé progresi onemocnění, navíc často s doprovodnou amyloidovou angiopatií [6].

Sekretázy jsou enzymy, které zajišťují proteolytické štěpení *APP*. Mutace v genech pro preseniliny *PS1* a *PS2* (chromozomální lokus 14q24.3 a 1q31–42) přímo ovlivňují proces štěpení *APP* a vedou ke zvýšené produkci $A\beta_{42/43}$. Mutace *PS1* jsou plně penetrantní a způsobují rychlou progresi nemoci s průměrným začátkem v 45 letech [7]. Mutace *PS2* mají pozdější věk nástupu onemocnění (45–88 let), penetrance je neúplná, proto se u některých nositelů mutace onemocnění nemusí vůbec klinicky manifestovat [8].

5. Jaký je význam genetického vyšetření u podezření na prionový původ onemocnění a jaká je indikace k vyšetření?

Přibližně 15–20 % případů CJN je dědičných, přítom nemusí být přítomna přesvědčivá rodinná anamnéza [9].



Obr. 2. Heterozygotní mutace v místě sestřihu (tzv. splice-site) p.Val200Glyfs*18

(p.V200GfsX18) v genu *GRN*. Modrá šipka znázorňuje bodovou mutaci v intronu 7 (IVS7 + 1G > A), kde se předpokládá přeskočení exonu 7, posun čtecího rámečku a předčasné ukončení translace, které způsobí degradaci transkriptu.

Fig. 2. Heterozygous splice-site mutation p.Val200Glyfs*18 (p.V200GfsX18) in *GRN* gene. The blue arrow shows the point mutation in intron 7 (IVS7 + 1G > A) splice donor site predicted to cause exon 7 skipping, frameshift and premature translation termination, and is demonstrated to result in transcript degradation.

Při podezření na prionové onemocnění se v ČR od roku 2001, kdy laboratoř vznikla, v souladu s vyhláškou Ministerstva zdravotnictví provádí pitva v Národní referenční laboratoři pro lidská prionová onemocnění v Thomayerově nemocnici v Praze. Ve své databázi má více než 650 případů podezřelých z CJN, diagnóza genetické formy prionového onemocnění byla potvrzena u více než 60 případů, sporadická forma byla potvrzena přibližně u 270 případů. Po průkazu patologických prionových depozit v mozkové tkáni se následně provádí sekvenování genu pro prionový protein (*PRNP*).

Mutace v genu *PRNP* jsou asociovány především s CJN, méně často s fatální familiární insomnií, Gerstmannovou-Sträusslerovou-Scheinkerovou nemocí (GSS) a kuru.

V ČR je nejčastější mutací *PRNP* genu E200K (většinou rodiny původem ze Slovenska, kde se tato mutace vyskytuje endemicky na Oravě, Spiši a u Rožňavy), zatímco mutace D178N, běžná v západní Evropě, je mnohem vzácnější (u nás byla zachycena naposledy v roce 2007). Klíčovou roli hrají i polymorfizmy v kodonu 129 a 219.

Mutace v genu *PRNP* se dědí autozomálně dominantně s různou penetrancí podle typu přítomné mutace 50–100 %, tedy část nosičů mutace nemá klinické příznaky onemocnění. Mutace E200K způsobuje heredi-

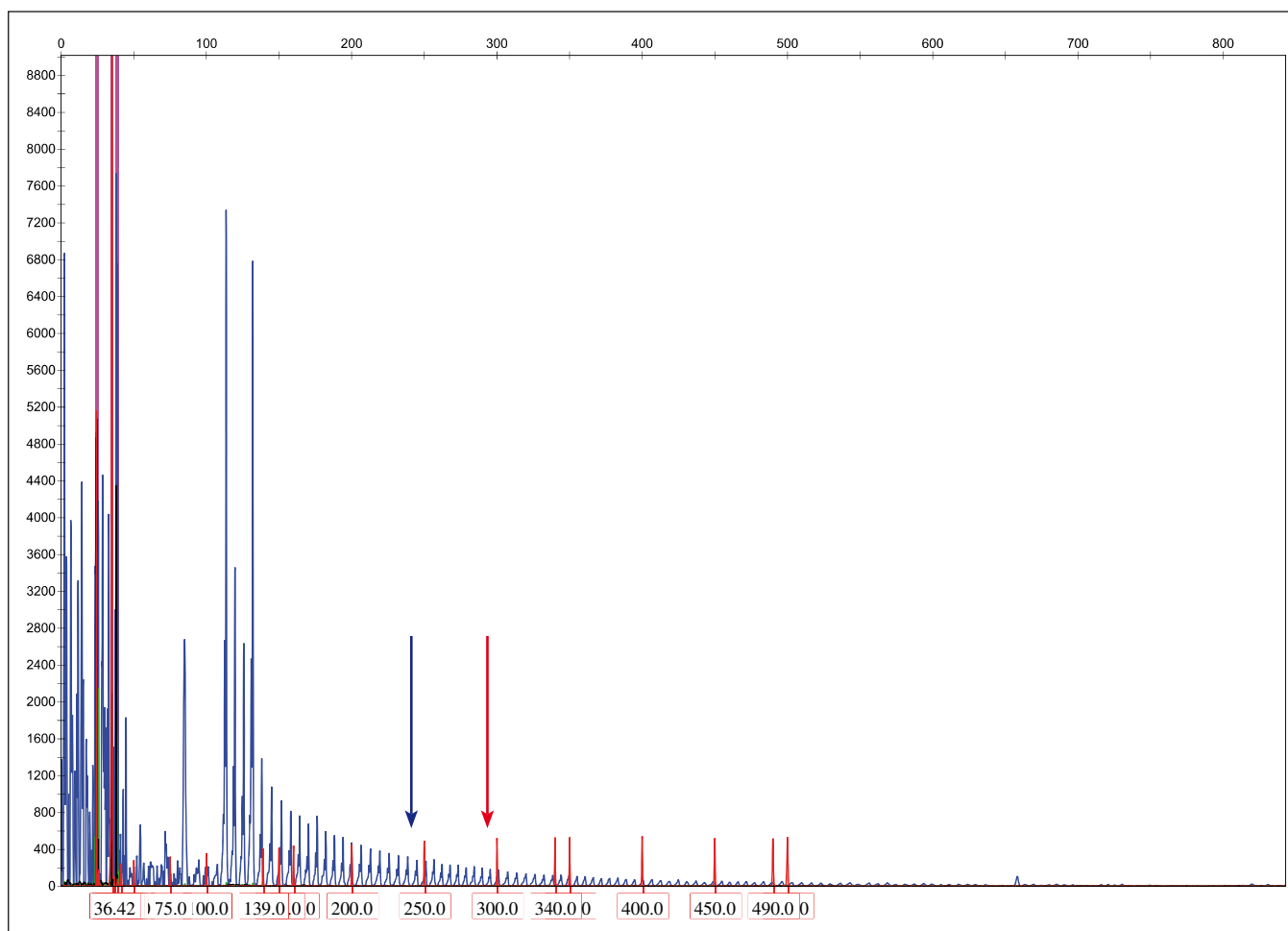
tární CJN (obr. 1), mutace P102L hereditární formu prionového onemocnění GSS a mutace D178N může způsobit buď CJN nebo fatální familiární insomnií.

Atypický průběh onemocnění je v případě přítomnosti delecí nebo inzercí 120bp v nestabilní oblasti *PRNP*, která je bohatá na prolin, glycin a glutamin. Normální alely *PRNP* mají jeden nonapeptid (R1) a čtyři oktapeptidové repetice (R2_R2_R3_R4), které obsahují aminokyseliny: Pro-(His/Gln)-Gly-Gly-Gly-(-/Trp)-Gly-Gln. Delece dvou a více repetic jsou patogenní, stejně jako inserce jedné nebo více repetic [10]. Fenotyp onemocnění s insercemi je vysoce proměnlivý, často má rysy onemocnění CJN a GSS nebo naopak postrádá specifické histopatologické změny. Projevuje se neobvykle dlouhým trváním onemocnění s nástupem ve 3.–6. dekádě života.

6. Mutace kterých genů nejčastěji vyvolávají frontotemporální lobární degeneraci?

Frontotemporální lobární degenerace (FTLD) jsou poměrně heterogenní skupinou onemocnění, kterou dělíme na tauopatie (FTLD-tau) a tau negativní formy (FTLD-non tau) s přítomností patologických inkluzí obsahujících depozita různých bílkovin [11].

Mezi tauopatie řadíme Pickovu nemoc (FTLD s Pickovými tělísky), kortikobazální de-



Obr. 3. Určení počtu kopií hexanukleotidové expanze C9ORF72.

Referenční hodnoty: normální alela < 20 GGGGCC repetit, permutovaná alela 20–29 GGGGCC repetit, úplná penetrance > 29 GGGGCC repetit. Modrá šipka ukazuje místo 20 GGGGCC repetit a červená znázorňuje místo 30 a více repetit.

Fig. 3. Determination of the copy number of C9ORF72 hexanucleotide expansion.

Reference values: normal allele < 20 repeats GGGGCC, premutation allele 20–29 repeats GGGGCC allele, full penetration > 29 repeats GGGGCC. A blue arrow shows the position of the 20 GGGGCC repeats and the red arrow shows the position of 30 or more repetitions.

generaci, progresivní supranukleární obrnu nebo nemoc s argyroliními zrny a některé formy primární progresivní afázie. Tauopatiím bude věnována samostatná pozornost (viz další otázka) [12].

K nejčastějším dědičným formám FTLD patří mutace v genu *MAPT*, genu *GRN* kódujícím protein granulin, genu *C9orf72* (kóduje protein, který hraje důležitou roli v regulaci endozomálního přenosu) a v genu *TARDBP* (kóduje přímo TDP-43). Vzácné jsou mutace lokalizované v genech *CHMP2B*, *FUS*, *SOD1*, *VCP* [13].

Mutace v *GRN* představují asi 5 % všech FTLD a 20 % případů FTLD s pozitivní rodinnou anamnézou. Dědičnost onemocnění je autozomálně dominantní, nicméně neexistuje jednoznačná korelace genotypu a fenotypu. Mezi častější mutace patří heterozy-

gotní splice-site mutace p.Val200Glyfs*18(p.V200GfsX18) (mutace leží v místě, kde probíhá sestřih během zpracování prekurzorové mRNA do zralé mRNA) s fenotypem onemocnění FTLD/kortikobazálního syndromu (FTLD/CBS) (obr. 2) nebo inzerce IVS3 -46_-47insGTC A, která je spojována s vyšším rizikem amyotrofické laterální sklerózy [14].

Mutace v *C9orf72* (obr. 3) je považována za druhou nejčastější mutaci asociovanou s FTLD s frekvencí 14–18 % u familiárních forem [15]. V oblasti mezi prvním a druhým exonem genu *C9orf72* je přítomna repetitivní polymorfni oblast hexanukleotidové sekvence GGGGCC, která se může opakovat od 2–20 až do 700–1600 kopií. Patologická expanze GGGGCC v genu *C9orf72* se vyskytuje u některých pacientů s amyotrofickou laterální sklerózou a demencí (FTLD-NMN).

Pacienti s *C9orf72* expanzí vykazují nižší věk nástupu příznaků, kratší přežití, nástup bulbárních symptomů a nápadnou náchylnost k psychózám a halucinacím [16].

Rovněž mutace v genu *TARDBP* jsou asociovány především s FTLD-NMN. V ČR bylo zatím vyšetřeno 150 případů a všechny byly bez patogenní mutace (v několika případech byl nalezen polymorfismus IVS5+14T/C v heterozygotním stavu neznámé klinické significance).

7. Jaký je nejčastější gen, jehož mutace způsobuje tauopatie, a kdy ho vyšetřovat?

Nejběžnějším proteinem patologicky změněným u tauopatií je protein asociovaný s mikrotubuly tau, který je produktem alternativního sestřihu genu *MAPT* na chromozomálním lokusu 17q.21.32.

Mutace v genu *MAPT* vedoucí k akumulaci hyperfosforylovaného tau v neuronech nebo v gliových buňkách přímo způsobují některé typy AN, Pickovy nemoci, kortikobazální degenerace a progresivní supranukleární obrny a další vzácnější tauopatie [17].

Některé *MAPT* polymorfismy se dědí jako dva haplotypy, H1 a H2. Převládající haplotyp H1 je asociován s progresivní supranukleární obrnou a kortikobazální degenerací, genotyp H1/H1 s parkinsonismem při mutaci *MAPT* a H2 pak s hereditární FTD [18].

Frekvence *MAPT* mutací u tauopatií je celosvětově v některých pramenech odhadována až na 50 % [19]. Překvapivý je v tomto kontextu proto jejich téměř nulový záchyt v ČR (od roku 2007 bylo sekvenováno více než 150 případů s FTD či AN, přitom byla zachycena jediná patogenní mutace p.Ser305Asn s haplotypem H2/H2).

8. Kdy vyšetřovat polymorfismus apolipoproteinu E v klinické praxi?

Apolipoproteiny slouží jako informační molekuly, které zajišťují vazbu lipoproteinu na specifická místa. Apolipoprotein E (ApoE) v mozku má vliv na neuronální reparaci, růst dendritů, synaptickou plasticitu a je popsán i jeho protizánětlivý vliv. Gen na chromozomálním lokusu 19q13.2 je polymorfní a vyskytuje se ve třech kodominantních alelách: E2, E3 a E4.

Apolipoprotein E2 (četnost alely 7 %) způsobuje pomalejší odbourávání VLDL (lipoproteiny o velmi nízké hustotě) a chylomikronů a má nižší afinitu pro LDL (lipoproteiny o nízké hustotě) receptory a je spojován s hyperlipoproteinémií typu III i s rizikem Parkinsonovy nemoci. ApoE3 (četnost alely 79 %) je z hlediska rizikových faktorů neutrální. Četnost alely ApoE4 v české populaci je 15,7 %. Homozygotů E4/E4 jsou v naší populaci asi 2 % a mají až 8x vyšší relativní riziko vzniku AN a nižší věk počátku příznaků ve srovnání s homozygoty E3/E3 [20].

Vzhledem k tomu, že výskyt ApoE4 je sice spojen s několikanásobně vyšším rizikem rozvoje pozdní formy AN, přitom ale není přímou příčinou AN (tedy kauzální mutací), nedoporučuje se stanovování genotypu ApoE4 v rutinní klinické praxi [21]. Má však své významné místo v epidemiologických a výzkumných studiích, a provádí se proto ve specializovaných centrech.

9. Jaká je role nových metod sekvenování DNA u demencí?

S příchodem nové technologie tzv. masivního paralelního sekvenování či sekve-

nování nové generace došlo k výraznému zrychlení procesu identifikace známých, ale i nových genetických mutací.

Sekvenování nové generace nabízí možnost souběžně sekvenovat velký počet genomických oblastí a umožní v nich identifikovat všechny varianty genomu jednotlivce, zejména klinicky relevantní alely.

Velkým přínosem je možnost masivního sekvenování většího počtu kandidátních genů i jejich nekódujících oblastí, ve kterých se vyskytují regulační oblasti exprese. To umožní odhalit nové genetické příčiny u pacientů, kteří nenesou žádné známé kauzální mutace v dosud testovaných genech.

Užitím metody sekvenování nové generace je možné odhalit i méně frekventované mutace, na něž se v kontextu klinického obrazu a priori nemyslí. Běžnému užití sekvenování nové generace v rutinní diagnostice zatím brání velmi vysoká cena vyšetření a problematická interpretace získaných dat.

10. Má smysl indikovat genetické vyšetření u pacientů s atypickou demencí a negativní rodinnou anamnézou?

Odhadovaná četnost mutací u neurodegenerativních demencí se v různých pramenech významně liší, rozptýl je od jednotek po 20 % [22]. Jedná se především o časné formy.

Klinický průběh genetických forem může být zcela odlišný od sporadických typů onemocnění a bez znalosti patogenní mutace nelze mnohdy dojít ke správné diagnóze.

V mnoha případech u pacientů s prokázanou kauzální mutací nemusí být příznačná pozitivní rodinná anamnéza, neboť informace mohou být mnohdy zavádějící či neúplné. Kromě toho se patogenní mutace nemusí pouze dědit, ale může i vznikat *de novo*. Potomci takto postižených jedinců pak už dědí nově získanou mutaci standardním způsobem.

Proto v případě atypického klinického průběhu onemocnění může být přínosné provést molekulárně genetické vyšetření i přes negativitu rodinné anamnézy. K posouzení rentability genetického vyšetřování je vhodné konzultovat specializované centrum, které má zkušenosti s daným typem onemocnění a úzce spolupracuje s klinickým genetikem.

Závěr

Klinický obraz neurodegenerativních demencí bývá rozmanitý a symptomy se vzá-

jemně překrývají. Vedle sporadických forem neurodegenerací se uplatňují i formy dědičné, kde významnou roli hrají odchylky nebo mutace v genech pro daný specifický protein. Při rozvoji onemocnění v mladším věku je větší pravděpodobnost záchyty specifické kauzální mutace. Klinický průběh genetických forem může být zcela odlišný od sporadických typů onemocnění a bez znalosti patogenní mutace nelze mnohdy dojít ke správné diagnóze. I v případě atypických klinických průběhů tak může být přínosné provést molekulárně genetické vyšetření i v rodině se sporadickým výskytem onemocnění. Důležitá je úzká spolupráce neurologa s klinickým genetikem.

Literatura

1. FBRI LLC. Alzforum: networking for a cure. [online]. Available from URL: <https://www.alzforum.org>.
2. Cruts M. Alzheimer disease & frontotemporal dementia mutation database. [online]. Available from URL: <http://www.molgen.ua.ac.be/admutations/>.
3. Metodický list TSE/CJN, surveillance, diagnóza a terapie transmisivních spongiformních encefalopatií a Creutzfeldt-Jakobovy nemoci. Praha: MZ ČR 2000.
4. WHO manual for surveillance of human transmissible spongiform encephalopathies including variant Creutzfeldt-Jakob disease. [online]. Geneva: World Health Organization 2003. Available from URL: <https://www.who.int/bloodproducts/TSE-manual2003.pdf>.
5. Holmerová I, Baumanová M, Vaňková H et al. Možnosti farmakoterapie Alzheimerovy choroby a jiných onemocnění způsobujících demenci. Psychiatr praxi 2012; 13: 64–68.
6. O'Brien RJ, Wong PC. Amyloid precursor protein processing and Alzheimer's disease. Annu Rev Neurosci 2011; 34: 185–204. doi: 10.1146/annurev-neuro-061010-113-613.
7. Bekris LM, Yu CE, Bird TD et al. Genetics of Alzheimer disease. J Geriatr Psychiatry Neurol 2010; 23(4): 213–227. doi: 10.1177/0891988710383571.
8. Kowalska A. Genetics of dementias. Part 4: a spectrum of mutations responsible for the familial autosomal dominant form of Alzheimer's disease. Postepy Hig Med Dosw 2009; 63: 583–591.
9. Rohan Z, Parobková E, Johanidesová S et al. Lidské priorné nemoci v České republice: 10 let zkušeností s diagnostikou. Cesk Slov Neurol N 2013; 76/109(3): 300–306.
10. Cochran EJ, Bennett DA, Cervenáková L et al. Familial Creutzfeldt-Jakob disease with a five-repeat octapeptide insert mutation. Neurology 1996; 47(3): 727–733.
11. Bigio EH. C9orf72, the new gene on the block, causes C9FTD/ALS: new insights provided by neuropathology. Acta Neuropathol 2011; 122(6): 653–655. doi: 10.1007/s00401-011-0919-7.
12. Rohan Z, Matěj R, Rusina R. Překryvání neurodegenerativních demencí. Cesk Slov Neurol N 2015; 78/111(6): 641–648. doi: 10.14735/amcsnn2015641.
13. Gass J, Can non A, Mackenzie IR et al. Mutations in progranulin are a major cause of ubiquitin-positive frontotemporal lobar degeneration. Hum Mol Genet 2006; 15(20): 2988–3001. doi: 10.1093/hmg/ddl241.
14. Brouwers N, Nuytemans K, van der Zee J et al. Alzheimer and Parkinson diagnoses in progranulin null mutation carriers in an extended founder family. Arch Neurol 2007; 64(10): 1436–1446.
15. Majounie E, Renton AE, Mok K et al. Frequency of the C9orf72 hexanucleotide repeat expansion in patients with amyotrophic lateral sclerosis and frontotemporal

dementia: a cross-sectional study. *Lancet Neurol* 2012; 11(4): 323–330. doi: 10.1016/S1474-4422(12)70043-1.

16. Renton AE, Majounie E, Waite A et al. A hexanucleotide repeat expansion in C9ORF72 is the cause of chromosome 9p21-linked ALS-FTD. *Neuron* 2011; 72(2): 257–268.

17. Edwards TL, Scott WK, Almonte C et al. Genome-wide association study confirms SNPs in SNCA and the MAPT region as common risk factors for Parkinson disease. *Ann Hum Genet* 2010; 74(2): 97–109. doi: 10.1111/j.1469-1809.2009.00560.x.

18. Valenca GT, Srivastava GP, Oliveira-Filho J et al. The role of MAPT haplotype H2 and isoform 1N/4R in Parkinsonism of older adults. *PLoS One* 2016; 11(7): e0157452. doi: org/10.1371/journal.pone.0157452.

19. Guven G, Lohmann E, Bras J et al. Mutation frequency of the major frontotemporal dementia genes, MAPT, GRN and C9ORF72 in a Turkish cohort of dementia patients. *PLoS One* 2016; 11(9): e0162592. doi: 10.1371/journal.pone.0162592.

20. Kambh M. Apolipoprotein E polymorphism and susceptibility to Alzheimer's disease. *Hum Biol* 1995; 67(2): 195–215.

21. Holtzman DM, Herz J, Bu G. Apolipoprotein E and apolipoprotein E receptors: normal biology and roles in Alzheimer disease. *Cold Spring Harb Perspect Med* 2012; 2(3): a006312. doi: 10.1101/cshperspect.a006312.

22. Kertesz A, McMonagle P, Blair M et al. The evolution and pathology of frontotemporal dementia. *Brain* 2005; 128(Pt 9): 1996–2005. doi: 10.1093/brain/awh598.

19. JEDLIČKOVÝ

DNY

24—25

květen 2019

NADAČNÍ FOND IMPULS
SEKCE KLINICKÉ
NEUROIMUNOLOGIE
A LIKVIOROLOGIE
ČNS ČLS JEP

Hotel Occidental Praha
Na Strži 32
140 00 Praha 4

Odborná vzdělávací akce v rámci celoživotního vzdělávání lékařů dle SP č. 16.

HLAVNÍ TÉMATA A ODBORNÝ PROGRAM

- Likvorologie
- Biomarkery
- Léčebné cíle a strategie léčby RS v r. 2019
- Farmakovigilance u RS
- Pacientský workshop
- Kazuistiky

ORGANIZAČNÍ ZAJIŠTĚNÍ
(registrace a ubytování):
MH Consulting s.r.o.
martin.horna@mhconsulting.cz
tel: +420 731 006 620
www.mhconsulting.cz

Přihláška k účasti elektronicky na www.mhconsulting.cz:

- k aktivní účasti do 15. 3. 2019
- k pasivní účasti do 30. 4. 2019

ZAHRANIČNÍ HOST

Amit Bar-Or, Chief,
Multiple Sclerosis Division,
Department of Neurology,
Perelman School of Medicine,
University of Pennsylvania

Přihlášky k aktivní účasti po 15. 3. 2019 pouze formou POSTER.

POSTERY 400 x 420 cm (na výšku). Odměna pro vítěze ve výši 5 000 Kč.



Mediální partneři:

Neurologie pro praxi



ČESKÁ A SLOVENSKÁ
NEUROLOGIE
A NEUROCHIRURGIE



NADAČNÍ FOND
PRO NEUROVĚDY