

Genetika spinální muskulární atrofie

Genetics of spinal muscular atrophy

Souhrn

Spinální muskulární atrofie (SMA) je závažné genetické onemocnění. Nejčastější forma SMA je autozomálně recesivně děděná, způsobená homozygotní delecí části genu *SMN1* na dlouhém raménku pátého chromozomu. S frekvencí přenašečů v kavkazské populaci přibližně 1 : 40 je to druhá nejčastější autozomálně recesivní dětská choroba. Kauzální gen *SMN1* byl popsán v roce 1995. Vyšetřování počtu kopií tohoto genu je od té doby možné provádět různými technikami, zlatým standardem je dnes metoda multiplexní na ligaci závislé amplifikace sond. Pro predikci vývoje onemocnění je zásadní také počet kopií genu *SMN2*, tzv. pseudogenu. Fenotyp pacientů ovlivňují i další modifikátory. Genetické ambulance poskytují rodinám poradenství a genetickou konzultaci, v relevantních případech doporučují vyšetření přenašečství. S příchodem možností léčby při časném nasazení je rychlost a včasnost diagnostiky zásadní.

Abstract

Spinal muscular atrophy (SMA) is a severe genetic disorder. The most frequent form of SMA is inherited in an autosomal recessive mode, caused by a homozygous deletion of a part of the *SMN1* gene on the long arm of chromosome 5. Having frequency of carriers in Caucasian population about 1 : 40, it is the second most common autosomal recessive disease of childhood. The causal *SMN1* gene was found in 1995. Since then, investigation of the number of copies of this gene has been performed by different techniques, the gold standard now being a multiplex ligation-dependent probe amplification. To predict the development of the disease, it is crucial to determine the number of *SMN2* gene (so called pseudogene) copies, too. The patient's phenotype is also impacted by other modification factors. Clinical genetics offers counselling to the families and, in relevant cases, recommends carrier testing. With the arrival of treatment possibilities in early stages of the disease, the prompt and early diagnostics has become essential.

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.

P. Hedvičáková

Ústav biologie a lékařské genetiky
2. LF UK a FN Motol



RNDr. Petra Hedvičáková
Ústav biologie a lékařské genetiky
2. LF UK a FN Motol
V Úvalu 84/1
150 06 Praha
e-mail:
petra.hedvicakova@fnmotol.cz

Klíčová slova

spinální muskulární atrofie – gen *SMN1* – gen *SMN2* – počet kopií – homozygotní delece – multiplexní na ligaci závislá amplifikace sond – přenašeči

Key words

spinal muscular atrophy – *SMN1* gene – *SMN2* gene – copy numbers – homozygous deletion – multiplex ligation-dependent probe amplification – carriers

Spinální muskulární atrofie (SMA) je onemocněním heterogenním nejen klinicky, ale i geneticky. Do skupiny SMA patří nejčastější proximální forma SMA, distální forma SMA, progresivní bulbární obrna dětského věku, skapulo-peroneální forma SMA a facio-skapulohumerální forma SMA.

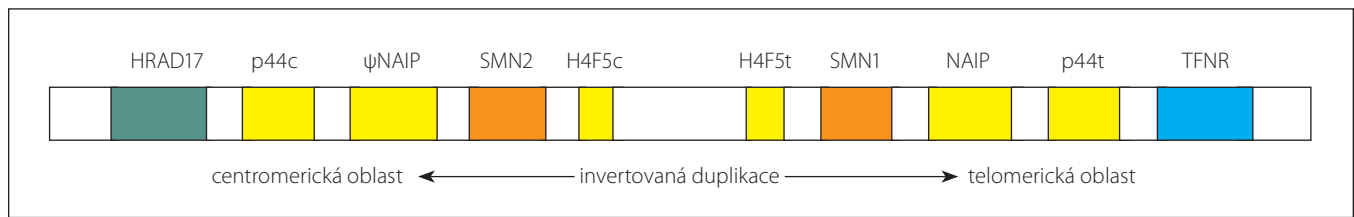
S příchodem technik sekvenování nové generace se zrychlilo objevování nových genů, jen mezi lety 2011–2014 bylo popsáno 13 nových genů SMA. Patofyziologické jevy související se SMA zahrnují poruchy metabo-

lizmu a sestihu RNA, axonálního transportu, vývoje motoneuronů a konektivity [1].

Ve většině případů (cca 95 %) se jedná o SMA autozomálně recesivní (AR), způsobenou mutacemi v genu *SMN1* (survival of motor neurons). Je to druhá nejčastější letální AR dětská choroba po cystické fibróze, s incidencí 1 : 6 000–10 000 živě narozených a frekvencí heterozygotů 1 : 40 až 1 : 60.

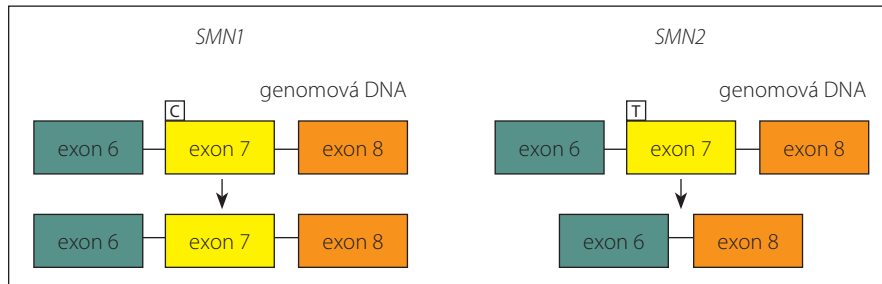
Historie genetiky SMA se začala psát v roce 1995, kdy Suzie Lefebvre et al v Cell [2] popsali metodami vazebné analýzy a kom-

binací genetického a fyzikálního mapování 2 kandidátní geny na dlouhém raménku pátého chromozomu v oblasti 5q13. Přesněji řečeno popsali 500 kilobází (kb) dlouhou invertovanou duplikaci a zpřesnili kritickou oblast na 140 kb v její telomerické části. Dvačet kb dlouhý gen v této oblasti chyběl nebo byl porušený u velké většiny jejich pacientů. V duplikované centromerické části detekovali přítomnost vysoce homologního genu, dnes označovaného jako pseudogen nebo *SMN2* gen.



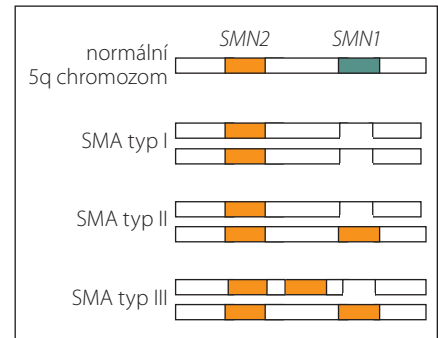
Obr. 1. Oblast invertované duplikace s geny *SMN1* a *SMN2* na 5q chromozomu [29].

Fig. 1. Inverted duplication region with *SMN1* and *SMN2* genes on 5q chromosome [29].



Obr. 2. Rozdílný sestřih *SMN1* a *SMN2* [29].

Fig. 2. Different splicing of *SMN1* and *SMN2* [29].



Obr. 3. Typy SMA podle způsobu vyřazení funkčního genu *SMN1* [29].

SMA – spinální muskulární atroie

Fig. 3. SMA types based on the way of disabling of functional *SMN1* gene [29].

SMA – spinal muscular atrophy

Sekvenačními technikami zjistili, že gen *SMN* má osm exonů. O rok později Burglen et al [3] podrobnější charakterizací genu ukázali, že jde ve skutečnosti o exonů 9, a ve snaze zabránit nedorozuměním rozdělili exon 2 na 2a a 2b. Většina prací proto dnes označuje jako zásadní pro vznik onemocnění přítomnost nebo nepřítomnost exonu 7 z původního značení (LRG_676t1 naopak označuje jako kauzální změnu v exonu 8, při celkovém počtu devíti exonů). V tradičním značení není exon 8 překládán, stop kodon se nachází v sedmém exonu.

Duplikovaná 500kb oblast vznikla v pozdějším evolučním období u primátů, ale dva rozdílné *SMN* geny má pouze člověk [4] (obr. 1).

Telomerický a centromerický *SMN* gen se liší v pěti nukleotidech. Pro vznik onemocnění je podstatná translačně tichá změna v nukleotidu 873, v šestém nukleotidu exonu 7, v kodonu 280 (C > T). Analýza RNA odhalila, že v centromerické kopii genu dochází k odlišnému sestřihu exonu 7 (obr. 2).

Až 90 % pre-mRNA genu *SMN1* je sestřiháno na *SMN* protein s úplnou délkou, zatímco 80 % pre-mRNA genu *SMN2* je sestřiháno na *SMN* protein bez exonu 7. *SMN* bez exonu 7 je nestabilní a je rychle degradován.

Modifikátory fenotypu [5] ovlivňují expresi a stabilitu RNA nebo proteinu, mohou to být faktory působící v cis nebo trans, epigenetické faktory, proteiny téže dráhy, jiné proteiny a negenetické faktory nebo faktory okolního prostředí (nedostatečná výživa, hy-

poxie). Jejich výzkum vede k vývoji cílené terapie [6].

Hlavním modifikátorem závažnosti SMA je *SMN2* gen, a proto je také primárním cílem terapie. Mutace v *SMN2* mohou mít vliv na cis regulační prvky a zvyšovat nebo snižovat hladiny transkriptů o plné délce. Jako protektivní modifikátor SMA působí plastin 3 [7].

Závažnost fenotypu u pacientů s homozygotní delecí závisí na počtu kopií pseudogenu, na tom, zda je příčinou postižení skutečná delece, nebo konverze telomerické verze v centromerickou (obr. 3).

Korelace počtu kopií pseudogenu s mírou postižení však není absolutní, roli hrají další výše zmíněné faktory, jak genetické, tak faktory prostředí. Fenotyp závažnější, než by se očekávalo u pacientů se 3 kopiemi *SMN2*, je možné vysvětlit hypermetylací DNA, v jejímž důsledku je částečně inaktivována jedna nebo více kopií genu *SMN2* [8]. Predikce vývoje na základě počtu kopií *SMN2* je tak obtížná zejména u pacientů se třemi kopiemi, které se vyskytují u všech typů závažnosti onemocnění. Snaha o nalezení biologických markerů je proto stále velkou výzvou. Ukazuje se, že přítomnost varianty c.859G>C v *SMN2* vede k lepší prognóze u pacientů se dvěma kopiemi *SMN2*, který v tomto případě produkuje více transkriptů o plné délce. Nevysvětluje však všechny případy [9].

Diskrepance mohou vysvětlovat také další modifikující geny (jak pozitivně, tak negativně). V neposlední řadě výsledky takových průzkumů ovlivňují vyšetřovací metody, kva-

lita vyšetřovaných vzorků DNA, přítomnost jednonukleotidových polymorfismů apod. Navíc současné techniky umožňují velmi přesné stanovení počtu kopií 1–3, ale při 4 a více kopiích je rozlišení výrazně méně přesné. Calucho et al [10] provedli studii na velkém počtu pacientů různých etnik, kterou připojili k datům z databází (celkem 3 459 pacientů); na základě výsledků se domnívají, že predikovat vývoj onemocnění podle počtu kopií *SMN2* je možné, přihlédně-li se k důkladnému klinickému vyšetření a stanovení fenotypu. U všech jedinců se 4 a více kopiemi se předpokládá, že budou typu II–IV, tedy chodící. Většina případů s jednou a dvěma kopiemi rozvine fenotyp SMA I, tedy nejzávažnější formu postižení. Více než polovina pacientů se třemi kopiemi pak bude mít SMA typu II.

Část pacientů má deletovaný pouze exon 7, exon 8 je přítomen. Je to způsobeno výše zmíněnou konverzí mezi geny *SMN1* a *SMN2*, vznikem chimérického genu s exonem 7 *SMN2* genu a exonem 8 *SMN1* genu [11]. V obecné populaci je vyšší počet kopií *SMN1* spojen s nižším počtem kopií *SMN2*, dochází tedy také ke konverzi *SMN2* na *SMN1* [12]. Přítomnost dvou kopií *SMN1* na jednom chromozomu je možné v jiném scé-

náři vysvětlit jako důsledek nerovnoměrného crossing-overu v oblasti, kde se vyskytují repetice, a je tedy náchylná k rekombinacím.

Ke stanovení počtu kopií *SMN1* se používá zjištěný počet kopií exonu 7. V případě chimérického genu s chybějícím exonem 8 *SMN1* stále dochází k tvorbě funkčního proteinu. Na světě je popsáno několik málo případů, kdy se za důvod SMA považuje izolovaná homozygotní delece exonu 8 *SMN1* genu, původně spojovaná s mírnější formou onemocnění [13]. Později byl publikován i případ SMA typu I s bilaterální atrofií optiku, způsobený izolovanou homozygotní delecí exonu 8 [14].

Delece pseudogenu *SMN2* se vyskytuje i u zdravé populace, v literatuře je však popsán i jeden případ, kde je považována za příčinu SMA [15]. Jednalo se o SMA se slabostí spíše distálních svalů; obecně se o delecí *SMN2* mluví zejména v možné souvislosti se syndromem distálního motorického neuronu [16]. Delece *SMN2* genu je popisována u 5–9 % zdravé populace.

Počet kopií *SMN2* nehráje žádnou roli, resp. nepřináší žádnou informaci relevantní pro stanovení přenašečství [17].

Homozygotní delece *SMN1* i *SMN2* je považována za embryonálně letální [18].

Někteří autoři také došli k názoru, že počty kopií nejen *SMN2*, ale také sousedního genu *NAIP* souvisejí s věkem nástupu nemoci [19].

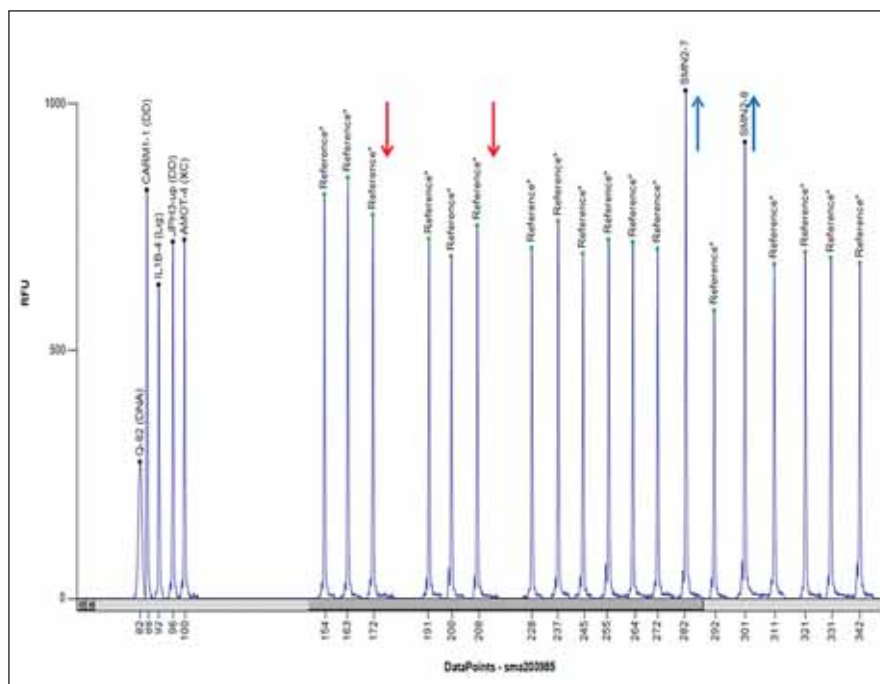
Asi v 5 % se u pacientů vyskytuje kombinace delece na jedné alele a bodové mutace na alele druhé, pacienti jsou složenými heterozygoty se stejným způsobem AR dědičnosti [20]. Za 2 % případů odpovídá vznik mutace *de novo*, kdy jeden z rodičů není přenašečem [21].

Některé mutace se vyskytují opakovaně, např. duplikace 11 nukleotidů c.770_780 [22].

Molekulárně genetická diagnostika – metody

Na základě rozdílů v sekvenci *SMN1* a *SMN2* je možné je rozlišit. Toho se využívá v diagnostice SMA.

V současnosti je zlatým standardem vyšetření delece exonů 7 a 8 genu *SMN1* metodou MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) (obr. 4). Senzitivita metody je 100 %, specifita > 99 % (nepokryvá bodové mutace). Vyšetření se provádí z DNA pacienta izolované z leukocytů periferní krve, případně u prenatalního vyšetření z buněk nativní plodové vody, nativních choriových klků, kultivovaných choriových klků nebo kultivovaných buněk plodové vody.



Obr. 4. Vyhodnocení MLPA softwarem Coffalyser.net, pacientka s homozygotní delecí exonů 7 a 8 genu *SMN1* a třemi kopiemi *SMN2*, MLPA kit P060.

Fig. 4. MLPA analysis using Coffalyser.net software; a patient with a homozygous deletion of exons 7 and 8 of the *SMN1* gene and three copies of the *SMN2* gen; MLPA kit P060.

Rodinám pacientů, u nichž se potvrdí homozygotní delece exonů 7 a 8 nebo jenom exonu 7, je vhodné doporučit genetickou konzultaci. Klinický genetik poskytne genetické poradenství, doporučí vyšetření relevantních příbuzných na přenašečství.

Přenašeči heterozygotní delece exonů 7 a 8 mají 50% riziko předání této delece potomkům. Dva partneri-přenašeči tedy mají 25% riziko, že se jim narodí dítě postižené SMA. Potvrzeným přenašečům proto genetik doporučí vyšetření partnera. Pokud je jeden z partnerů přenašeč delece a u druhého se zjistí přítomnost dvou kopií *SMN1*, mají riziko postižení dítěte 1 : 2 035, vč. započítání *de novo* mutační frekvence [23].

Zjistí-li se (po vyloučení možnosti nonpaternity) u některého z rodičů pacienta s homozygotní delecí *SMN1*, že má 2 kopie *SMN1*, jedná se s nejvyšší pravděpodobností o případ maskovaného přenašečství, kdy obě kopie *SMN1* jsou na jednom chromozomu, zatímco na druhém je delece. Je pak velmi vhodné vyšetřit celou rodinu. Většinou se dohledá příbuzný se 3 kopiemi (některý z prarodičů nebo sourozenců postiženého dítěte). Poradenství v takových rodinách pak musí upozornit na možnost, že děti jedinců se třemi kopiemi budou vystaveny riziku,

že se u nich kvantitativními metodami případně přenašečství nerozezná [24].

V testování přenašečství je třeba mít na paměti, že celá 2 % případů SMA vznikají v důsledku *de novo* mutací; je to kvůli již zmíněné přítomnosti repetice, a tedy častých nerovnoměrných crossing-overů a rekombinačních událostí v oblasti. K *de novo* mutacím dochází zejména během paternální meiózy. V populaci není výskyt 3 kopií *SMN1* u jedince vzácný – jde asi o 5 % normální populace. Vyšetření přenašečství SMA se stále častěji stává součástí prekoncepční péče. V rodinách, kde se SMA vyskytlo, je klinickým genetikem nabízeno rutinně. SMA zcela splňuje kritéria pro populační skríníng přenašečství, neboť je onemocněním klinicky závažným, s vysokou frekvencí přenašečů, s dostupným testem o vysoké citlivosti i specifitě, s možností prenatalní diagnostiky a s možností genetického poradenství [25]. Pro přenašeče je dostupné další genetické sledování a mají k dispozici prenatalní a preimplantační diagnostiku. Ani negativní skríníng však z výše uvedených důvodů nevyloučí přenašečství na 100 %. Důležité je také vědomí, že testování je dobrovolné a zakládá se na informovaném souhlasu a důkladném poučení o tom, co jeho výsledky mohou zjistit.

Četnost výskytu přenašečů je různá u různých etnik. Pro kavkazskou populaci v severní Americe se uvádí 2,7 %, pro afroamerickou 1,1 % a pro hispánskou dokonce 0,8 %. Naopak vysoká frekvence alel s více kopiemi *SMN1* je v afroamerické populaci – 27 % ve srovnání s 3,3–8,1 % [26].

V poradenství se setkáváme nejčastěji s případem zdravého jedince bez rodinné anamnézy, jehož partner/ka naopak SMA v rodinné anamnéze má. Takový jedinec má nejčastěji 2 kopie *SMN1* genu. Podle výpočtu frekvence alel, který zahrnuje i jedince s heterozygotní bodovou mutací, je frekvence nosičů se dvěma kopiemi *SMN1* genu přibližně 5,5 % [27].

Souhrnné údaje z roku 2017 [28] uvádějí pro kavkazskou populaci frekvenci přenašečů s jednou kopií *SMN1* genu 2,2 %, přenašečů se dvěma kopiemi *SMN1* (na jednom chromozomu) je v kavkazské populaci 0,13 %, přičemž frekvence alel se dvěma kopiemi je 3,5 %. Incidence se odhaduje na 1 z 7 829.

Literatura

- Farrar MA, Kiernan MC. The genetics of spinal muscular atrophy: progress and challenges. *Neurotherapeutics* 2015; 12(2): 290–302. doi: 10.1007/s13311-014-0314-x.
- Lefebvre S, Bürglen L, Reboullet S et al. Identification and characterization of a spinal muscular atrophy-determining gene. *Cell* 1995; 80(1): 155–165. doi: 10.1016/0092-8674(95)90460-3.
- Bürglen L, Lefebvre S, Clermon O et al. Structure and organization of the human survival motor neuron (SMN) gene. *Genomics* 1996; 32(3): 479–482. doi: 10.1006/geno.1996.0147.
- Rochette CF, Gilbert N, Simard LR. SMN gene duplication and the emergence of the SMN2 gene occurred in distinct hominids: SMN2 is unique to *Homo sapiens*. *Hum Genet* 2001; 108(3): 255–266. doi: 10.1007/s004390100473.
- Wirth B, Garbes L, Riessland M. How genetic modifiers influence the phenotype of spinal muscular atrophy and suggest future therapeutic approaches. *Curr Opin Genet Dev* 2013; 23(3): 330–338. doi: 10.1016/j.gde.2013.03.003.
- Vondráček P, Zapletalová E, Ošlejšková H et al. Ovlivnění exprese mRNA genu *SMN2* inhibitory histonových deacetyláz a jejich vliv na fenotyp spinální svalové atrofie I. a II. typu. *Ceskl Slov Neurol N* 2007; 70/103(4): 413–418.
- Oprea GE, Kröber S, McWhorter ML et al. Plastin 3 is a protective modifier of autosomal recessive spinal muscular atrophy. *Science* 2008; 320(5875): 524–527. doi: 10.1126/science.1155085.
- Hauke J, Riessland M, Lunka S et al. Survival motor neuron gene 2 silencing by DNA methylation correlates with spinal muscular atrophy disease severity and can be bypassed by histone deacetylase inhibition. *Hum Mol Genet* 2009; 18(2): 304–317. doi: 10.1093/hmg/ddn357.
- Bernal S, Alías L, Barceló MJ et al. The c.859G>C variant in the SMN2 gene is associated with types I and III SMA and originates from a common ancestor. *J Med Genet* 2010; 47(9): 640–642. doi: 10.1136/jmg.2010.079004.
- Calucho M, Bernal S, Alías L et al. Correlation between SMA type and SMN2 copy number revisited: an analysis of 625 unrelated Spanish patients and a compilation of 2834 reported cases. *Neuromuscul Disord* 2018; 28(3): 208–215. doi: 10.1016/j.nmd.2018.01.003.
- Van Der Steege G, Grootsholten PM, Cobben JM et al. Apparent gene conversions involving the SMN gene in the region of the spinal muscular atrophy locus on chromosome 5. *Am J Hum Genet* 1996; 59(4): 834–838.
- Ogino S, Gao S, Leonard DG et al. Inverse correlation between SMN1 and SMN2 copy numbers: evidence for gene conversion from SMN2 to SMN1. *Eur J Hum Genet* 2003; 11(3): 275–277. doi: 10.1038/sj.ejhg.5200957.
- Gambardella A, Mazzei R, Toscano A et al. Spinal muscular atrophy due to an isolated deletion of exon 8 of the telomeric survival motor neuron gene. *Ann Neurol* 1998; 44(5): 836–839. doi: 10.1002/ana.410440522.
- Maiti D, Bhattacharya M, Yadav S. Isolated exon 8 deletion in type 1 spinal muscular atrophy with bilateral optic atrophy: unusual genetic mutation leading to unusual manifestation? *J Postgrad Med* 2012; 58(4): 294–295. doi: 10.4103/0022-3859.105451.
- Srivastava S, Mukherjee M, Panigrahi I et al. SMN2-deletion in childhood-onset spinal muscular atrophy. *Am J Med Genet* 2001; 101(3): 198–202. doi: 10.1002/ajmg.1386.
- Moulard B, Salachas F, Chassande B et al. Association between centromeric deletions of the SMN gene and sporadic adult-onset lower motor neuron disease. *Ann Neurol* 1998; 43(5): 640–644. doi: 10.1002/ana.410430513.
- Prior TW. Strategy for the molecular testing of spinal muscular atrophy. In: Prior TW. *Spinal Muscular Atrophy*. Cambridge, MA, USA: Academic Press 2017: 63–71.
- Rudnik-Schöneborn S, Eggermann T, Kress W et al. Clinical utility gene card for: proximal spinal muscular atrophy (SMA) – update 2015. *Eur J Hum Genet* 2015; 23(11). doi: 10.1038/ejhg.2015.90.
- Fang P, Li L, Zeng J et al. Molecular characterization and copy number of SMN1, SMN2 and NAIP in Chinese patients with spinal muscular atrophy and unrelated healthy controls. *BMC Musculoskelet Disord* 2015; 16(1): 11. doi: 10.1186/s12891-015-0457-x.
- Cooper DS, Darki L, Beydoun SR. Spinal muscular atrophy – two case reports of compound heterozygosity. *US Neurol* 2019; 15(2): 97. doi: 10.17925/usn.2019.15.2.97.
- Wirth B, Schmidt T, Hahnen E et al. De novo rearrangements found in 2% of index patients with spinal muscular atrophy: mutational mechanisms, parental origin, mutation rate, and implications for genetic counseling. *Am J Hum Genet* 1997; 61(5): 1102–1111. doi: 10.1086/301608.
- Gonçalves-Rocha M, Oliveira J, Rodrigues L et al. New approaches in molecular diagnosis and population carrier screening for spinal muscular atrophy. *Genet Test Mol Biomarkers* 2011; 15(5): 319–326. doi: 10.1089/gtmb.2010.0164.
- Smith M, Calabro V, Chong B et al. Population screening and cascade testing for carriers of SMA. *Eur J Hum Genet* 2007; 15(7): 759–766. doi: 10.1038/sj.ejhg.5201821.
- Scheffer H, Cobben JM, Matthijs G et al. Best practice guidelines for molecular analysis in spinal muscular atrophy. *Eur J Hum Genet* 2001; 9(7): 484–491. doi: 10.1038/sj.ejhg.5200667.
- Prior TW. Carrier screening for spinal muscular atrophy. *Genet Med* 2008; 11(11): 840–842. doi: 10.1097/GIM.0b013e318188d069.
- Hendrickson BC, Donohoe C, Akmaev VR et al. Differences in SMN1 allele frequencies among ethnic groups within North America. *J Med Genet* 2009; 46(9): 641–644. doi: 10.1136/jmg.2009.066969.
- Ogino S, Leonard DG, Rennert H et al. Genetic risk assessment in carrier testing for spinal muscular atrophy. *Am J Med Genet* 2002; 110(4): 301–307. doi: 10.1002/ajmg.10425.
- Verhaart IE, Robertson A, Wilson IJ et al. Prevalence, incidence and carrier frequency of 5q-linked spinal muscular atrophy – a literature review. *Orphanet J Rare Dis* 2017; 12(1): 124. doi: 10.1186/s13023-017-0671-8.
- Hereditary Motor Syndromes, Spinal Muscular Atrophy. [online]. Available from URL: <https://neuromuscular.wustl.edu/synmot.html#sma5q>.