

Gitelmanův syndrom provázený manifestní tetanií – kazuistika

Gitelman's Syndrome Associated with Tetany – a Case Report

Souhrn

Tetanie je stav zvýšené nervosvalové dráždivosti s variabilní klinickou manifestací a nejčastěji je asociována s hypokalcemií. K méně častým nozologickým jednotkám provázených tetanií patří Gitelmanův syndrom. Jedná se vrozené onemocnění, jehož podkladem je dysfunkce iontového transportního systému v distálním tubulu ledvin. Gitelmanův syndrom je charakterizován hypokalemií, hypomagnezemií, metabolickou alkalózou, hypokalciurií a hyperreninovým hyperaldosteronismem. Je prezentován případ 16leté dívky, u které dvě epizody normokalcemické tetanie nebyly diagnosticky přesně určeny. Teprve při třetí manifestaci tetanie bylo provedeno širší spektrum laboratorních analýz, jejichž výsledky umožnily vyslovit podezření na Gitelmanův syndrom. Diagnóza onemocnění byla potvrzena molekulárněgenetickým vyšetřením.

Abstract

Tetany is a condition of increased neuromuscular excitability with variable clinical manifestations. Tetany is the most frequently associated with hypocalcaemia. Tetany is less frequently associated with Gitelman's syndrome. It is a salt-losing renal tubulopathy that is characterized by hypokalaemia, hypomagnesaemia, metabolic alkalosis, hypocalciuria and hyperreninemic-hyperaldosteronism. This case study describes a 16-year-old girl with two undiagnosed episodes of normocalcaemic tetany. Following the third manifestation of tetany, a large battery of laboratory tests was performed and, based on these data, clinical diagnosis of Gitelman's syndrome was made. Diagnosis of Gitelman's syndrome was confirmed by gene-sequencing analysis.

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.

Z. Doležel¹, H. Ošlejšková²,
J. Papež¹, P. Hanáková²

LF MU a FN Brno:

¹ Pediatriká klinika

² Klinika dětské neurologie



prof. MUDr. Zdeněk Doležel, CSc.

Pediatriká klinika

LF MU a FN Brno

Černopolní 9

625 00 Brno

e-mail: zdoleze@fnbrno.cz

Přijato k recenzi: 30. 1. 2013

Přijato do tisku: 20. 5. 2013

Klíčová slova

hypokalemie – hypomagnezemie – tetanie – Gitelmanův syndrom

Key words

hypokalaemia – hypomagnesaemia – tetany – Gitelman's syndrome

Úvod

Buněčné membrány jsou pro většinu iontů/molekul neprostupné, a mají tak rozhodující význam při udržování celulární integrity. Přitom se však mezi intracelulárním a extracelulárním kompartmentem odehrá-

vají neustálé a fascinující procesy vzájemných výměn, které jsou nezbytné pro udržení homeostázy organismu. Část z těchto výměn je realizována prostřednictvím iontových kanálů (IK), z nichž většina umožňuje pouze selektivní průnik iontů. Funkce

IK je determinována geneticky. V případě mutací regulačních genů dochází k dysfunkci příslušného IK, což je provázeno mnohdy velmi rozmanitými fenotypickými projevy, které mohou přispívat i k opožděné diagnostice některých onemocnění.

Tab. 1. Průběh změn vybraných laboratorních hodnot.

Parametr	Regionální nemocnice		Pediatriká klinika			Normální hodnoty
	1. ataka	2. ataka	1. den	2. den	7. den	
Krev						
Na (mmol/l)	134	133	133	134	137	132–145
K (mmol/l)	3,2	3,1	2,1	2,57	3,45	3,5–5,1
Cl (mmol/l)	n	99	97	97	99	98–107
Ca – celk. (mmol/l)	2,38	2,36	2,39	2,45	2,49	2,15–2,55
Mg (mmol/l)	–	–	0,29	0,48	0,66	0,65–0,9
P (mmol/l)	–	–	1,2	1,23	1,31	0,87–1,45
pH	–	–	7,53	7,5	7,46	7,35–7,45
st. bikarbonáty (mmol/l)	–	–	34	28	27	22–26
base excess (mmol/l)	–	–	11	8	6	± 3
Re (ng/l) – vleže	–	–		19,4		3,0–16
– vstoje	–	–		51,8		3,0–33
Aldo (nmol/l) – vleže	–	–		0,68		0,028–0,444
– vstoje	–	–		2,354		0,033–0,943
Moč						
U _K (mmol/l) ^a	–	–	32			20
U _{Ca} (mmol/mmol) ^b	–	–	< 0,1			0,1–1,0
FE _{Mg} (%) ^c	–	–	9,3			< 4
U _K (mmol/24 hod)	–	–		227		25–125
U _{Ca} (mmol/24 hod)	–	–		1,1		2,4–6,2
U _{Mg} (mmol/24 hod)				8,4		3,1–5,1

Na – sodík, K – draslík, Cl – chloridy, Ca – celk. – celkový vápník, Mg – hořčík, P – fosfor, Re – renin, Aldo – aldosteron

U_K^a – koncentrace draslíku v jednorázovém vzorku moči

U_{Ca}^b – koncentrace vápníku v jednorázovém vzorku moči (kalkulováno jako poměr močových koncentrací vápníku a kreatininu)

FE_{Mg}^c – frakční exkrece hořčíku; ke kalkulaci byl použit jednorázový vzorek moči, FE = (UMg / PMg) × (PKr / UKr) × 100

U_{Mg} / P_{Mg} je poměr močové a plazmatické koncentrace hořčíku, PKr / UKr je poměr plazmatické a močové koncentrace kreatininu
UK, Ca, Mg – odpady iontů v moči za 24 hod

Tetanie je klinicky charakterizována spazmy určitých svalových skupin (např. faciální, karpopedální, laryngální) s doprovázejícími paresteziemi. Nejčastější příčinou tetanie je snížení sérové koncentrace ionizované frakce vápníku, což vede k senzitivizaci napěťově řízených sodíkových kanálů s následným ovlivněním frekvence akčních potenciálů. Vedle hypokalémie je však nezbytné pamatovat také na některé jiné dyselektrolytemie, které mohou být provázeny tetanií.

Kazuistika

Pro akutní tonzilitidu provázenou horečkou byla u 16leté dívky zahájena praktickým dětským lékařem léčba perorálně podávaným antibiotikem penicilinového typu. Za 48 hod od iniciální dávky začalo děvče udávat měnlivou bolest v oblasti čela a pozitivní senzitivní symptomy

parestzie (trnutí obličeje, jazyka a prstů obou rukou). Při klinickém vyšetření na dětském oddělení regionální nemocnice byly u dívky zaznamenány jen zarudlé a prosáklé patrové mandle a zadní stěna faryngu, dále submandibulární lymfadenopatie (uzliny velikosti 2 × 3 cm), ostatní nálezy byly normální. Z pomocných vyšetření byl u pacientky vyšetřen vzorek z kapilárního odběru krve (z iontů stanoveno: Na, K, Ca), kde byla jen mírně snížená hodnota draslíku. Dívka byla následně odeslána domů s doporučením další kontroly u svého dětského lékaře. Po třech týdnech se u děvčete z plného zdraví manifestovaly zcela identické subjektivní potíže. Při přijetí na dětské oddělení, kde proběhla také předchozí návštěva dívky, byla při fyzikálním vyšetření popisována pouze nepřesvědčivá pozitivita Chvostkova příznaku (Trousseauův příznak nebyl

hodnocen), zbývající nálezy byly opět bez odchylek. Bez znalosti výsledků laboratorních vyšetření byla u dívky zahájena i.v. infuze s obsahem kalcia. Tato parentální aplikace však byla ihned ukončena po obdržení biochemických hodnot sérové koncentrace celkového vápníku. Z ostatních iontů byly stanoveny ještě Na, Cl a K, opět byla přítomna mírná hypokalemie. Pacientka byla po krátké hospitalizaci propuštěna domů, doporučena jí byla přechodná perorální substituce draslíku. Třetí ataka obdobných subjektivních potíží dívky se projevila za čtyři týdny od epizody druhé a rodina vyhledala pomoc pracoviště autorů sdělení.

Rodinná anamnéza pacientky byla bez pozoruhodností. Dívka se narodila z první nekomplikované gravidity v termínu (porodní hmotnost 3 500 g, délka 49 cm), bez jakýchkoli perinatálních komplikací.

Její duševní a pohybový vývoj byl bez odchylek. Děvče nebyvalo častěji nemocné, nebylo pravidelně sledováno pro některé jiné onemocnění a nemělo žádnou trvalou farmakoterapii, vč. perorální antikoncepce (menzes od 13. roku života). Při přijetí na kliniku byly jedinými odchylkami fyzikálního vyšetření neúplně vyždřený obraz „porodnické ruky“ na obou horních končetinách a intermitentní fascikulace jazyka. Při odborném neurologickém vyšetření byl prokázán obdobný nálezn, vč. pozitivního Trousseauova příznaku; nebyla shledána jiná ložisková symptomatika (vč. pyramidových jevů, bez poruchy chůze nebo změny svalové síly). Z pomocných vyšetření v den přijetí na kliniku byly u pacientky abnormální tyto nálezy: hypokalemie, hypomagnezemie, metabolická alkalóza; dále pak v jednorázovém vzorku moči změny koncentrace K, Ca a Mg. Následně bylo proto provedeno širší spektrum laboratorních analýz, jejichž výsledky umožnily vyslovit podezření, že dívka má renální tubulopatii označovanou Gitelmanův syndrom (GS). V tab. 1 je uvedena dynamika změn vybraných laboratorních ukazatelů pacientky.

K preciznímu určení GS byl se souhlasem rodičů děvčete vzorek její DNA zaslán do zahraniční laboratoře (Dept. of Pediatrics, Philips University Marburg, Germany). Zde byla prokázána kombinovaná heterozygotní mutace (c.5 GT > AT a c.439 GT > AT) genu *SLC12A3*, a diagnóza GS tak byla přesvědčivě určena. Léčba GS byla u pacientky zahájena perorálním podáváním spironolaktonu a dále přípravků s vyšším obsahem hořčíku a chloridů. Při této terapii nedošlo u dívky v průběhu následujících 12 měsíců k žádné epizodě tetanie. Bylo však nezbytné postupně zvyšovat substituci hořčíkem a draslíkem, neboť jejich sérové koncentrace neustále oscilovaly při dolní hranici normálního rozmezí hodnot, a také zvýšit perorální příjem NaCl pro dosažení stabilizace sérových hodnot sodíku a chloridů.

Diskuze

GS (OMIM 263800), označovaný také jako familiální hypokalemická hypomagnezemie, je autozomálně recesivně dědičná renální tubulopatie. Bez ohledu na věk se přibližná prevalence GS uvádí 25 na 1 000 000 jedinců [1]. Podkladem GS je mutace genu *SLC12A3*, který kó-

duje thiazid-senzitivní Na-Cl kotransportní systém v distálním tubulu ledvin. Tento systém promiscue označovaný NCCT/NCC se nachází v apikální membráně buněk distálního tubulu a výrazným způsobem se podílí na homeostáze Na, Cl a vody. V případě dysfunkce NCCT dochází k rozvoji GS, jehož charakteristickými klinickými příznaky jsou svalová slabost, snadná únava a projevy tetanie. U části pacientů však mohou být přítomny i další symptomy, jako jsou anorexie, cefalea, vertigo, neostré vidění nebo různé parézy [2]. Ojedinelá literární sdělení uvádějí případy dětí, u nichž dominující klinické projevy GS byly růstové opoždění nebo psychomotorická retardace [3,4].

Typickými laboratorními abnormitami GS jsou hypokalemie, hypomagnezemie, metabolická alkalóza, zvýšená sérová koncentrace reninu (Re) a aldosteronu (Ald) a hypokalciurie. Zvýšení Re a Aldo nebývá u nemocných s GS obvykle výrazné, každopádně toto zvýšení nedoprovází hypertenze. Je to důležitý symptom, který GS odlišuje od jiných geneticky podmíněných ledvinných tubulopatií, zejména pak Bartterova syndromu (BS) a Liddleova syndromu (LS). Podobně jako GS, také BS a LS z klinického hlediska charakterizuje svalová slabost a snadná únava, tetanie je však u BS a LS neobvyklá, u LS je navíc vždy přítomna hypertenze. Laboratorně je pro BS a LS typická výrazná hypokalemie a metabolická alkalóza, kalcemie je většinou normální. GS je entita, která je ve větším povědomí dětských nefrologů, jiným odbornostem věnujícím se dětskému věku nemusí být tato choroba všeobecně známa. Diagnóza GS proto může být nezřídka opožděná, zejména pak tehdy, pokud se nálezn i mírné a především opakované hypokalemie podcení a nejsou přesvědčivě vysvětleny její příčiny. Obdobně platí pro hypomagnezemi, zvláště pokud při manifestaci tetanie není vedle kalcemie stanovena také aktuální hodnota sérové koncentrace hořčíku [5,6]. Tak tomu bylo v případě i naší pacientky, která měla opakovaně prokazovanou hypokalemii, jejíž původ nebyl diagnosticky objasňován. Sérová koncentrace hořčíku a hodnoty acidobazické rovnováhy byly u dívky stanoveny teprve až při třetí epizodě jejích potíží. Pro precizní určení GS, ale i BS a LS je nezbytné molekulárněgenetické vyšetření, které je v současnosti dostupné také v ČR.

V léčbě GS se používají kalium šetřící diuretika, která blokují přítomný hyperaldosteronismus. Dále je nezbytná vysoká dávka NaCl a léků/doplňků stravy s vysokým obsahem hořčíku a draslíku. Substituce elektrolytů je u některých pacientů s GS špatně tolerována, protože vysoký perorální přívod hořečnatodraselných solí vyvolává značný dyskomfort GIT v podobě bolestí břicha, nadýmání a průjmů. Opakované parenterální aplikaci minerálů se tak někteří nemocní nevyhnu. Dyselektrolytemie u pacientů s GS je však nezbytné korigovat, neboť déletrávající hypokalemie může vést k poškození funkce ledvin nebo k závažným srdečním dysrytmii; s chronickou hypomagnezemií je asociován rozvoj chondrokalcinózy [7–9]. Mimořádnou léčebnou pozornost zasluhují těhotné s GS [10]. I přes uvedenou léčebnou obtížnost je prognóza většiny jedinců s GS příznivá, nemocní mají mít zajištěno soustavné nefrologické sledování.

Literatura

1. Vargas-Poussou R, Dahan K, Venisse A, Riviera-Munoz E, Debaix H, Grisart B et al. Spectrum of mutations in Gitelman syndrome. *J Am Soc Nephrol* 2011; 22(4): 693–703.
2. Ueda K, Makita N, Kawarazaki H, Fujiwara T, Unuma S, Monkawa T et al. A novel compound heterozygous mutation of Gitelman's syndrome in Japan, as diagnosed by an extraordinary response of the fractional excretion rate of chloride in the trichloromethiazide loading test. *Intern Med* 2012; 51(12): 1549–1553.
3. Skalova S, Neuman D, Lnenicka P, Stekrova J. Gitelman syndrome as a cause of psychomotor retardation in a toddler. *Arab J Nephrol Transplant* 2013; 6(1): 37–39.
4. Raza F, Sultan M, Qamar K, Jawad A, Jawa A. Gitelman syndrome manifesting in early childhood and leading to delayed puberty: a case report. *J Med Case rep* 2012; 6(1): 331.
5. Tammara F, Bettinelli A, Cattarelli D, Cavazza A, Colombo C, Syrn ML et al. Early appearance of hypokalemia in Gitelman syndrome. *Pediatr Nephrol* 2010; 25(10): 2179–2182.
6. Fremont OT, Chan JC. Understanding Bartter syndrome and Gitelman syndrome. *World J Pediatr* 2012; 8(1): 25–30.
7. Cortesi C, Lava SA, Bettinelli A, Tammara F, Giannini O, Caiata-Zufferey M et al. Cardiac arrhythmias and rhabdomyolysis in Bartter-Gitelman patients. *Pediatr Nephrol* 2010; 25(10): 2005–2008.
8. Rim PC, Keith MP. Chondrocalcinosis and hypomagnesemia in a 26-year-old woman. *J Clin Rheumatol* 2011; 17(6): 334–335.
9. Slovacek L. Gitelman's syndrome: A hereditary disorder characterized by hypokalemia and hypomagnesaemia. *Eur J Gen Med* 2009; 6(2): 127–130.
10. Rušavý Z, Hudec A, Karbanová J, Korečková V, Janů R, Kališ V. Gitelman syndrome in pregnancy – a severe hypokalemia with favorable perinatal prognosis. *Česka Gynekol* 2012; 77(5): 421–423.