

# Molekulárna diagnostika NF1 na Slovensku s využitím analýzy cDNA a MLPA

## Molecular Diagnostics of NF1 in Slovakia Using cDNA and MLPA Analysis

### Súhrn

**Cieľ:** Cieľom našej práce bolo identifikovať kauzatívne germinálne mutácie u suspektných NF1 pacientov za účelom diferenciálnej diagnostiky a zozbieranie čo najväčšieho súboru pacientov pre prípadné genotypovo-fenotypové korelácie. **Súbor a metodika:** Naš súbor pozostával zo 107 nezávislých pacientov zo Slovenska, ktorý boli v období rokov 2008–2013 klinickými genetikmi posúdení ako suspektní pre NF1. Na identifikáciu mutácií bolo použité sekvenovanie cDNA *NF1* génu, ktoré nám umožnilo úspešnú identifikáciu zozstrihových mutácií, ako aj MLPA analýza umožňujúca identifikáciu rozsiahlejších delécií v géne. **Výsledky:** V súbore 94 nepríbuzných slovenských pacientov, ktorí splňali základné diagnostické kritériá pre neurofibromatózu, sme za použitia našich metód identifikovali germinálne mutácie v *NF1* géne u 83 z nich (88,3 %). Zaznamenali sme vysoký podiel mutácií, ktoré boli zatiaľ identifikované len v slovenskej populácii (41/83, 49,4 %), a u 27/42 testovaných rodinách sme potvrdili mutáciu *de novo* (64,3 %). Genotypovo-fenotypové korelácie odhalili zvýšený výskyt očných gliómov u pacientov s mutáciou na 5' konci *NF1* génu. **Záver:** Kombinácia cDNA analýzy a MLPA je efektívna pre identifikáciu mutácií v *NF1* géne. Na základe tejto diagnostickej metódy sme odhalili aj často nesprávne klasifikované netypické zozstrihové mutácie. Naše výsledky využili klinickí genetici pri diferenciálnej diagnostike ochorenia, hlavne v sporných prípadoch.

### Abstract

**Aim:** The aim of our study was to identify causative germline mutation in suspected NF1 patients, in order to help differential diagnostics, as well as to collect as large as possible group of patients for a possible genotype-phenotype correlations. **Material and methods:** Our set of patients consisted of 107 Slovak patients, recruited between 2008 and 2013, who were considered for a diagnosis NF1 by clinical genetics. In order to identify mutations, we employed NF1 cDNA sequencing that enabled us to also detect splicing mutations, as well as MLPA analysis that enables identification of larger deletions. **Results:** By employing the selected methods in our set of 94 unrelated Slovak patients who fulfilled the basic NF1 diagnostic criteria, we uncovered germline mutations in the NF1 gene in 83 of them (88.3%). We observed a high proportion of mutations identified in Slovak population only so far (41/83, 49.4%), and we confirmed *de novo* mutation in 27/42 tested families (64.3%). Genotype-phenotype correlations revealed an increased incidence of optic pathway glioma in patients with a mutation in the 5' end of the NF1 gene. **Conclusion:** Combination of cDNA analysis and MLPA provides an effective method for identification of mutations in the NF1 gene. By employing these methods, we were able to also identify frequently incorrectly classified atypical splicing mutations. Clinical geneticists used our results in the differential diagnosis of the disease, especially in contested cases.

Naše poďakovanie patrí pacientom, všetkým spolupracujúcim lekárom, klinickým genetikom a pracovníkom Oddelenia lekárskej genetiky na Národnom onkologickom ústave, na ktorom boli uskutočnené prvé kultivácie buniek pacientov. Analýza mutácií bola realizovaná v rámci projektov „Diagnostics of socially important disorders in Slovakia, based on modern biotechnologies“ (ITMS 26240220058) a „Creating a Competitive Centre for research and development in the field of molecular medicine“ (ITMS 26240220071), podporovaných programom „Research & Developmental Operational Programme, ERDF“, ako aj projektom národnej agentúry VEGA s číslom: 2/0104/10.

Autori deklarujú, že v súvislosti s predmetom studie nemajú žiadne komerčné zájmy. The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

Redakčná rada potvrdzuje, 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.

M. Némethová<sup>1,2</sup>,  
A. Bolčeková<sup>3</sup>, S. Požgayová<sup>2</sup>,  
D. Ilenčíková<sup>3</sup>, A. Hlavatá<sup>3</sup>,  
Ľ. Kádaši<sup>1,4</sup>, L. Kováčz<sup>3</sup>,  
A. Zaťková<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Laboratórium genetiky, ÚMFG SAV, Bratislava

<sup>2</sup>Laboratórium klinickej a molekulárnej genetiky, II. detská klinika LF UK a DFNSP Bratislava

<sup>3</sup>II. detská klinika LF UK a DFNSP Bratislava

<sup>4</sup>Katedra molekulárnej biológie, PríF UK, Bratislava



Mgr. Andrea Zaťková, PhD.  
Laboratórium genetiky  
ÚMFG SAV  
Vlárska 5  
833 34 Bratislava  
e-mail: andrea.zatkova@savba.sk

Prijato k recenzii: 12. 5. 2014

Prijato do tlače: 28. 8. 2014

### Kľúčová slová

*NF1* gén – kauzatívna germinálna mutácia – RNA zozstrih – genotypovo-fenotypové korelácie – *de novo* mutácie – diferenciálna diagnostika

### Key words

*NF1* gene – causative germline mutation – RNA splicing – genotype-phenotype correlation – *de novo* mutations – differential diagnostics

## Úvod

Neurofibromatóza typu 1 (NF1), nazývaná aj Recklinghausenova choroba, je autozomálne dominantné multisystémové ochorenie s incidenciou 1 : 3 500 [1]. Je to heterogénne ochorenie, ale jeho penetrancia je úplná už do ôsmeho roku života [2]. National Institute of Health (NIH) stanovil sedem základných klinických diagnostických kritérií sumarizovaných v tab. 1, z ktorých musí pacient splniť minimálne dve pre stanovenie diagnózy NF1 [3].

Hlavným rizikom ochorenia je, že u 8–12 % pacientov sa vo veku 20–30 rokov z benígneho plexiformného neurofibrómu vyvinie malígny nádor periférnych nervových puzdier (MPNST) [4]. Ďalšími zriedkavejšími prejavmi spojenými s NF1 môžu byť aj feochromocytóm, astrocytóm, juvenilná myelomonocytická leukémia (JMML) a celková predispozícia k malígnym ochoreniam [5]. Ochorenie vedie aj k postihnutiam ostatných sys-

témov, ako sú kardiovaskulárne a krvné komplikácie, či abnormality v tkanivách pochádzajúcich z neurálnej lišty [6].

## NF1 gén a proteín

NF1 gén [7] je lokalizovaný na chromozóme 17q11.2, kde pokrýva približne 280 kb genomickej DNA. Gén pozostáva zo 60 exónov [8–10]. Alternatívne mu zstrihu v rámci NF1 transkriptu podliehajú exóny 9a/9br, 23a, 48a [11]. Génový produkt NF1 génu – neurofibromín – je tumor supresorový proteín produkovaný hlavne v melanocytoch CALM (café au lait škvrny), neurónoch, gliových bunkách a Schwanových bunkách [12].

Neurofibromín je negatívnym regulátorom Ras proteínu, a tým aj celej Ras-MAP kinázovej dráhy [13]. Na tejto jeho funkcii sa podieľa Ras-GRD funkčná doména, ktorá je kódovaná exónmi 21–27a NF1 génu [14,15].

Exóny 11–17 kódujú doménu bohatú na cysteín a serín (CSR), ktorá má tri

potenciálne rozpoznávajúce miesta pre cAMP-zavislú proteín kinázu. Táto oblasť NF1 proteínu podlieha fosforylácii proteín kinázami [16]. Bolo zistené, že Ras-GAP aktivita neurofibromínu je regulovaná fosforyláciou CSR proteín kinázou C [17].

Výsledkom nedostatku neurofibromínu, alebo jeho nesprávnej funkcie v dôsledku mutácie, je spravidla nekontrolovaná bunková proliferácia a tvorba tumorov [18–20].

## NF1 mutácie

NF1 pacienti sú väčšinou nositeľmi germinálnej mutácie v NF1 géne v heterozygotnom stave, pričom v 50 % prípadov je to *de novo* mutácia. V neurofibrómoch a CALM asociovaných s NF1 dochádza k somatickej inaktivácii aj druhej alely NF1 génu [21]. Ochorenie sa teda prejaví po vyradení z funkcie druhej alely somatickou mutáciou [22].

90–95 % germinálnych mutácií predstavujú malé zmeny DNA, tzv. malé mutácie NF1 génu. Ide o substitúcie, malé delécie, či inzercie malého počtu nukleotidov, ktoré vedú k zámene aminokyseliny, priamo k vzniku predčasného stop kodónu, alebo k posunu čítacieho rámca a neskôr tiež k predčasnemu stop kodónu [23,24]. Výrazný podiel na NF1 mutáciách predstavujú zstrihové mutácie 29 % [24]. Delécie celého NF1 génu a príľahlých génov (typ I, typ II typ III), nazývané aj mikrodelécie, sa objavujú asi u 5–10 % pacientov [23,25]. Na identifikáciu mutácií sa v súčasnosti využíva viacero metodických postupov založených na sekvenovaní genomickej DNA (gDNA), alebo komplementárnej DNA (cdDNA).

Vzhľadom k vysokému podielu zstrihových mutácií v NF1 géne sa odporúčajú hlavne metodiky založené na analýze RNA. Tieto totiž umožňujú rýchlo a efektívne odhaliť i netypické zstrihové mutácie, t.j. mutácie, ktoré sa nachádzajú hlbšie v intronickej oblasti, alebo mutácie v exónoch, ktorých efekt na zstrih mRNA by za použitia DNA analýzy nebol pozorovateľný.

## Súbor a metódy

Náš súbor pozostával zo 107 nezávislých pacientov, ktorí boli počas šiestich rokov (2008–2013) zaslaní do nášho laboratória na identifikáciu mutácií v NF1 géne ako súčasť diferenciálnej diagnostiky.

Tab. 1. Základné klinické diagnostické kritéria pre NF1 podľa NIH [3].

6 café au lait škvŕn:  $\geq 0,5$  cm do puberty,  $\geq 1,5$  cm po puberte

freckling v oblasti podpazušia, slabín

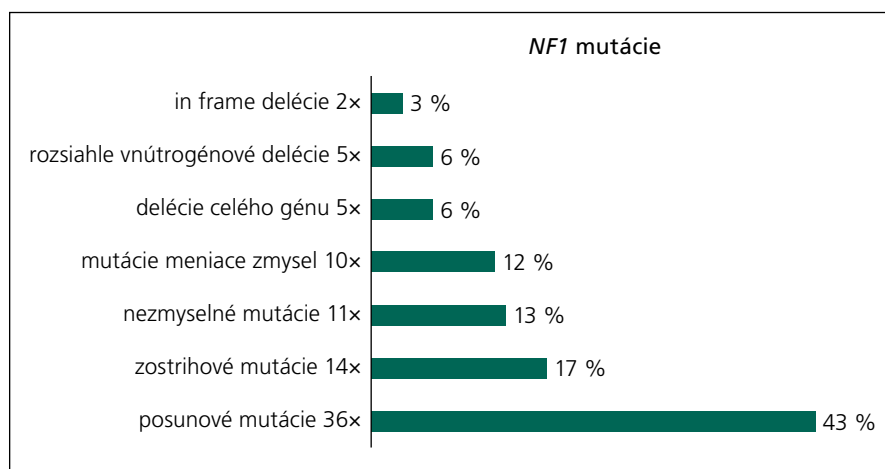
$\geq 2$  Lischových nodulov

očný glióm

$\geq 2$  neurofibrómov alebo 1 plexiformný neurofibróm

charakteristická dysplázia tibie alebo rednutie dlhých kostí s následnou pseudoartrózou alebo bez nej

prvostupňový príbuzný s diagnostikovanou NF1



Graf 1. Percentuálne zastúpenie jednotlivých typov mutácií identifikovaných v populácii slovenských NF1 pacientov, ktorí splňali základné diagnostické kritéria.

Tab. 2. Hlavné fenotypové znaky a mutácie u slovenských NF1 pacientov. Prítomnosť klinického znaku je znázornená ako + v príslušnom poličku. C – café au lait makuly, FR – freckling, LN – Lischove noduly, OPG – glióm optického nervu, NF – neurofibróm, KZ – kostné zmeny, FS del – posunová mutácia spôsobená deléciou, FS ins – posunová mutácia spôsobená inzerciou, FS del-stop – posunová mutácia spôsobená deléciou, pričom vzniká hneď stop kodón, stop – mutácia vedúca k vzniku stop kodónu, del in frame – delícia bez posunu čítacieho rámca. Číslovanie exónov je podľa odporúčenia HGVS, pričom v zátvorke je pre prehľadnosť uvedené aj staré štandardné číslovanie. Pozícia mutácie sa vzťahuje na *NF1* cDNA sekvenciu s referenčným číslom NM\_000267.3.

Tab. 2a) Pacienti s familiárnym výskytom NF1 a identifikovanou *NF1* mutáciou. Je možné sledovať variabilitu základných klinických znakov v rámci rodiny.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	<i>NF1</i> mutácia	Typ mutácie	Referencia
P56**	20	+	+	+		+		1 (1)	p.Arg16Pro, c.47G>C	meniaca zmysel	[34]
P119	68	+	+	+		+		3 (3)	p.Cys93Trp, c.279T>G	meniaca zmysel	[34]
P119a* (s)	43							3 (3)	p.Cys93Trp, c.279T>G	meniaca zmysel	[34]
P46	16	+	+		+	+		in4a (in4)	c.479+5G>A spôsobí r.289_479del p.Gln-97Valfs*13, (preskočenie exónu 4a)	zostrihová	[34]
P46 (m)	39	+		+		+		in4a (in4)	c.479+5G>A spôsobí r.289_479del p.Gln-97Valfs*13, (preskočenie exónu 4a)	zostrihová	[34]
P58	16	+	+	+	+	+		7 (5)	p.Met242Argfs*39, c.725delT	Fs del	[35]
P58a (o)	40	+	+	+				7 (5)	p.Met242Argfs*39, c.725delT	Fs del	[35]
P146	5	+	+					8 (6)	p.Glu258*, c.771dup	FS ins - stop	nová
P146a (m)	31	+						8 (6)	p.Glu258*, c.771dup	FS ins - stop	nová
P69**	24	+	+					9 (7)	p.Leu307Profs*5, c.919_926delCTTGCTGG	FS del	[34]
P18	8	+	+	+	+	+		9 (7)	p.Tyr333*, c.998_999insA	FS ins	[36]
P18b (st)	6	+	+	+	+			9 (7)	p.Tyr333*, c.998_999insA	FS ins	[36]
P18a (o)	37	+	+	+		+		9 (7)	p.Tyr333*, c.998_999insA	FS ins	[36]
P135	29	+	+	+		+		13 (10b)	p.Tyr489Cys, c.1466A>G spôsobí však r.1466_1527del a p.Tyr489*	netypická zostrihová (meniaca zmysel)	[34]
P135a (d)	2	+	+					13 (10b)	p.Tyr489Cys, c.1466A>G spôsobí však r.1466_1527del a p.Tyr489*	netypická zostrihová (meniaca zmysel)	[34]
P135b (d)	2	+	+					13 (10b)	p.Tyr489Cys, c.1466A>G spôsobí však r.1466_1527del a p.Tyr489*	netypická zostrihová (meniaca zmysel)	[34]
P37	54	+	+	+		+		13 (10b)	p.Ile500Asnfs*11, c.1497_98insA	FS ins	[34]
P37a (s)	23	+	+		+	+	+	13 (10b)	p.Ile500Asnfs*11, c.1497_98insA (aj intronický variant c.1393-32C>T)	FS ins	[34]
P37b (d)	20	+	+	+	+	+		13 (10b)	p.Ile500Asnfs*11, c.1497_98insA	FS ins	[34]
P109**	15	+	+	+		+	+	13 (10c)	p.Gln514Argfs*43, c.1541_42delAG	FS del	[37]

Tab. 2a – pokračovanie) Pacienti s familiárnym výskytom NF1 a identifikovanou *NF1* mutáciou. Je možné sledovať variabilitu základných klinických znakov v rámci rodiny.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	<i>NF1</i> mutácia	Typ mutácie	Referencia
P60	10	+	+					16 (12a)	p.Leu604Aspfs*5, c.1808_09delTA	Fs del	[34]
P60a (m)	42	+	+	+		+		16 (12a)	p.Leu604Aspfs*5, c.1808_09delTA	Fs del	[34]
P87	39	+	+					16 (12a)	p.Thr586Valfs*18, c.1756_59delACTA	FS del	[38]
P87a* (d)	9							16 (12a)	p.Thr586Valfs*18, c.1756_59delACTA	FS del	[38]
P87b* (d)	2							16 (12a)	p.Thr586Valfs*18, c.1756_59delACTA	FS del	[38]
P112	18	+	+		+	+		18 (13)	p.Leu695Pro, c.2084T>C	meniaca zmysel	[39]
P112a (b)	16	+	+			+		18 (13)	p.Leu695Pro, c.2084T>C	meniaca zmysel	[39]
P112b (m)	37	+				+		18 (13)	p.Leu695Pro, c.2084T>C	meniaca zmysel	[39]
P48	8	+	+	+	+			21 (16)	p.Arg816*, c.2446C>T	stop	[40]
P48a (st)	18	+	+	+		+		21 (16)	p.Arg816*, c.2446C>T	stop	[40]
P48b (o)	46	+	+	+		+		21 (16)	p.Arg816*, c.2446C>T	stop	[40]
P2	26	+	+		+	+		21 (16)	p.Leu847Pro, c.2540T>C	meniaca zmysel	[41]
P2a (m)	54	+	+			+		21 (16)	p.Leu847Pro, c.2540T>C	meniaca zmysel	[41]
P144	29	+	+					21 (16)	p.Gly868Hisfs*6, c.2598_2601dupCATG	FS ins	nová
P144a (d)	2	+	+					21 (16)	p.Gly868Hisfs*6, c.2598_2601dupCATG	FS ins	nová
P101**	3	+	+					21 (16)	p.Thr915Asp*4, c.2741dupG	FS ins	[34]
P47	38	+	+				+	26 (20)	p.Leu1153Metfs*4, c.3457_60delCTCA	FS del	[42]
P47a (s)	8	+		+	+	+	+	26 (20)	p.Leu1153Metfs*4, c.3457_60delCTCA	FS del	[42]
P61	6	+	+				+	28 (22)	p.Arg1276*, c.3826C>T	stop	[43]
P61a (b)	3	+	+					28 (22)	p.Arg1276*, c.3826C>T	stop	[43]
P88	35	+	+	+		+		28 (22)	p.Arg1276Gln, c. 3827G>A	meniaca zmysel	[41]
P88a (s)	10	+	+					28 (22)	p.Arg1276Gln, c. 3827G>A	meniaca zmysel	[41]
P16	12	+	+			+	+	29 (23.1)	p.Leu1305Glufs*5, c.3913delTinsGAA	FS del ins	[34]
P16a (m)	43	+	+	+		+		29 (23.1)	p.Leu1305Glufs*5, c.3913delTinsGAA	FS del ins	[34]
P51**	24	+	+	+		+		33 (25)	p.Pro1442Glnfs*2, c.4325_29delCTTTC	Fs del	[34]
P45	11	+	1			+		37 (28)	p.Leu1610*, c.4827_29delT	FS del-stop	[34]
P45a (m)	37	+	+					37 (28)	p.Leu1610*, c.4827_29delT	FS del-stop	[34]
P148	7	+	+	+	+	+		37 (28)	p.Ile1658_Tyr1659del, c.4973_4978delTCTATA	del in frame	[44]
P148a (st)	3	+	+			+		37 (28)	p.Ile1658_Tyr1659del, c.4973_4978delTCTATA	del in frame	[44]
P148b (m)	33	+	+			+		37 (28)	p.Ile1658_Tyr1659del, c.4973_4978delTCTATA	del in frame	[44]

Tab. 2a – pokračovanie) Pacienti s familiárnym výskytom NF1 a identifikovanou *NF1* mutáciou. Je možné sledovať variabilitu základných klinických znakov v rámci rodiny.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	<i>NF1</i> mutácia	Typ mutácie	Referencia
P98**	4	+	+					37 (28)	p.Glu1667*, c.4999G>T	stop	[45]
P128	24	+			+	+		37 (28)	p.Lys1704Thrfs*32, c.5110_5111insC	FS ins	[34]
P128a* (m)	49							37 (28)	p.Lys1704Thrfs*32, c.5110_5111insC	FS ins	[34]
P91	9	+	+			+	+	38 (29)	p.Ser1755*, c.5264 C>A	stop	[34]
P91a (m)	39	+				+		38 (29)	p.Ser1755*, c.5264 C>A	stop	[34]
P89	9	+	+		+			43 (34)	p.Phe2176Cysfs*44, c.6525_6528delTT	FS del	[34]
P89a (st)	6	+	+	+				43 (34)	p.Phe2176Cysfs*44, c.6525_6528delTT	FS del	[34]
P89b (o)	46	+	+	+				43 (34)	p.Phe2176Cysfs*44, c.6525_6528delTT	FS del	[34]
P6	49	+						43 (34)	p.Arg2162Thrfs*18, c.6483_6484insAC	FS ins	[34]
P6a (b)	45	+	+			+		43 (34)	p.Arg2162Thrfs*18, c.6483_6484insAC	FS ins	[34]
P57**	10	+	+		+	+		48 (39)	p.Asn2366_Phe2367del, c.7096_7101delAACTTT	del in frame	[46]
P138	27	+	+			+		54 (45)	p.Lys2631Tyrfs*9, c.7809_7890dup	FS ins	[34]
P138a (s)	8	+	+			+		54 (45)	p.Lys2631Tyrfs*9, c.7809_7890dup	FS ins	[34]
P1	9	+	+					57 (48)	p.Ala2716*, c.8146_8153delGCCTTGAT	FS del-stop	[34]
P1a (m)	37	+				+		57 (48)	p.Ala2716*, c.8146_8153delGCCTTGAT	FS del-stop	[34]
P105	32	+			+			del I	delécia typu I	del I	
P105a (d)	5	+	+		+			del I	delécia typu I	del I	

Prvý identifikovaný pacient z každej rodiny má svoje číslo, napr. P46. Každý ďalší člen je potom P46a, b atď. a vzťah k prvému pacientovi je indikovaný písmenom v zátvorke. (s) – syn, (o) – otec, (m) – matka, (st) – sestra, (b) – brat, \*pacient má prvostupňového príbuzného s NF1, ku ktorému nám však neboli poskytnuté klinické údaje, \*\*pacienti z rodín, ktoré zatiaľ neposkytli DNA na overenie prítomnosti identifikovanej mutácie u uvádzaných prvostupňových príbuzných s NF1.

U 41 z nich bol v anamnéze uvedený familiárny výskyt ochorenia. Vzorky zaslané do nášho laboratória pochádzali z celého Slovenska a prevažnú väčšinu tvorili detskí pacienti, pričom priemerný vek bol 17,32 rokov. Najmladší pacient mal jeden rok a najstarší 57 rokov.

Nie všetci pacienti jednoznačne spĺňali základné diagnostické kritériá, avšak kompletnú analýzu *NF1* génu sme na vyžiadanie a s cieľom overiť novozavádzanú metodiku uskutočnili u všetkých z nich.

Na mutačný skrining *NF1* génu sme použili upravený protokol od Messiaeno-

vej a Wimmerovej [24]. Z časti vzorky periférnej krvi pacienta v EDTA sme izolovali DNA pomocou kitu PureGene (Qiagen) a druhú časť sme použili na izoláciu lymfocytov centrifugáciou na ficole, a tieto sme krátkodobu kultivovali. Pred ukončením kultivácie (4–6 hod) sme do kultúry pridali 200 µg/ml puromycínu, ktorý inaktívuje nonsense mediated mRNA decay (NMD), t.j. mechanizmus degradácie mRNA transkriptov majúcih predčasny terminačný kodón [26]. Použitie puromycínu tak zvyšuje senzitivitu metodiky na mutácie, ktoré vedú k vzniku takýchto

transkriptov (mutácie vedúce k vzniku stop kodónu alebo k posunu čítacieho rámca s následným predčasným stop kodónom). Priamo po ukončení kultivácie, alebo najneskôr mesiac po ukončení kultivácie a uskladnení vzoriek pri –80 °C, sme pomocou Trizolu (Invitrogen) izolovali celkovú RNA a pomocou Superscript RT (Invitrogen) pripravili cDNA, podľa protokolu výrobcu. cDNA sme použili na PCR amplifikáciu celej kódujúcej časti *NF1* génu v piatich prekryvujúcich sa fragmentoch. Fragменты sme sekvenovali pomocou 19 špecifických primerov a sekvenáč-

ného kitu Big Die® Terminator v3.1 Cycle (Applied Biosystems) a analyzovali na genetickom analyzátoře ABI PRISM® 3130xl (Applied Biosystems).

Všetky identifikované mutácie sme overovali na úrovni genomickej DNA (gDNA). Využili sme špecifické primery navrhnuté na základe sekvencií publikovaných v databázach (NCBI, ENSEMBL) (sekvencie primerov sú k dispozícii na vyžiadanie).

Ak sa u pacienta sekvenovaním neodhalila žiadna kauzatívna mutácia, jeho DNA vzorku sme analyzovali pomocou metódy MLPA (Multiple Ligation Dependent Probe Amplification) s NF1 mikrodelečnými MLPA kitmi P122, P081, P082 od firmy MRC Holland, s cieľom identifikovať prípadné rozsiahlejšie delécie. Túto metódu sme použili aj za účelom overovania vnútrogénových delécií odhalených pri sekvenovaní.

Pri analýze mutácií u rodinných príslušníkov pacientov sme amplifikovali a sekvenovali len príslušný exón na úrovni gDNA.

Identifikované mutácie sú popísané podľa konsenzus kritérií a odporučení HGVS (Human Genome Variation Society) [27]. V texte uvádzame staršie konsensus číslovanie exónov NF1 génu, kým v tabuľkách pre komplexnosť uvádzame obe verzie.

Na potvrdenie patogenity novo identifikovaných mutácií sme použili rôzne predikčné programy:

a) Efekt mutácií meniacich zmysel na štruktúru funkčného NF1 proteínu sme testovali pomocou predikčných programov PolyPhen-2 (Polymorphism Phenotyping v2) [28], SNAP (Screening for NonAcceptable Polymorphisms) [29] a Provean (Protein Variation Effect Analyzer) [30–31].

b) Na overenie efektu zostrihových mutácií na mRNA zostrih, ktorý sme pozorovali pomocou sekvenovania cDNA, sme použili programy HSF (Human Splicing Finder) [32] a Splice Site Prediction by the Neural Network [33].

### Výsledky

Z celkového počtu 107 vzoriek slovenských pacientov zaslaných do nášho laboratória s podozrením na diagnózu NF1 94 spĺňalo základné diagnostické kritériá pre toto ochorenie. Kauzatívna mutácia bola identifikovaná u 83/94 (88,3 %) pacientov, 43 žien a 40 mužov. U 73/83 (88 %) pacientov bola mutácia potvrdená priamym sekvenovaním. Išlo o tzv. malé mutácie, z ktorých najčastejšie boli posunové mutácie 43 % (36/83), nasledovali zostrihové mutácie 17 % (14/83), nezmyselné mutácie 13 % (11/83), mutácie meniace zmysel 12 % (10/83) a *in frame* delécie 3 % (2/83). U zvyšných 10 pacientov (10/83, 12 %) boli pomocou analýzy MLPA identifikované rozsiahle vnútrogé-

nové mutácie u piatich (5/83, 6 %) a delécie celého génu tiež u piatich pacientov (5/83, 6 %). Zastúpenie jednotlivých typov mutácií je znázornené v grafu 1.

U 11/94 pacientov spĺňajúcich diagnostické kritériá sme ani sekvenovaním ani MLPA neidentifikovali žiadnu kauzatívnu NF1 mutáciu (tab. 2c).

U 41 rodín bol v anamnéze uvádzaný familiárny výskyt NF1, avšak šesť z nich pochádzalo práve zo skupiny pacientov bez identifikovanej NF1 mutácie. Zo zvyšných 35 rodín v dvoch rodinách sme na základe genetickej analýzy u príbuzných familiárny výskyt nepotvrdili (P21 a P41, tab. 2b) a v šiestich rodinách sme nemali k dispozícii DNA rodinných príslušníkov. Na základe identifikácie identickej NF1 mutácie sme teda familiárny výskyt NF1 potvrdili celkovo v 27 slovenských rodinách. V súlade s publikovanými výsledkami sme aj v týchto rodinách pozorovali vysokú fenotypovú variabilitu NF1 znakov (tab. 2a).

V 42 rodinách sme testovali prítomnosť identifikovanej NF1 mutácie u oboch rodičov pacienta. V 27 (64,3 %) z nich bol potvrdený vznik mutácie *de novo*, vo zvyšných 15 rodinách sme potvrdili familiárny výskyt ochorenia (tab. 2b).

Z 83 mutácií identifikovaných v našom súbore bolo 41 (49,4 %) mutácií nových, identifikovaných zatiaľ len v slovenskej po-

Tab. 2b) Pacienti s nefamiliárnym výskytom NF1 a identifikovanou mutáciou.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	NF1 mutácia	Typ mutácie	Referencia
P64	15	+	+					in2 (in2)	c.204+2T>G spôsobí r.61_204del, p.Leu21_Met68del (preskočenie exónu 2)	zostrihová	[39]
P63*	4	+	+		+			3 (3)	p.Gln83Valfs*23, c.240_241delTC	FS del	[34]
P103	15	+	+					5 (4b)	p.Leu161Phe*4, c.483delA	FS del	[34]
P12	10	+	+	+	+	+		5 (4b)	p.Cys167Glnfs*10, c.499_502delTGTT	FS del	[47]
P97	22	+				+		6–8 (4c–6)	p.Thr197Valfs*17, c.587_888del	delícia 3 exónov	[48]
P122	20	+	+		+	+		9 (7)	p.Arg304*, c.910C>T	stop	[49]
P68*	8	+	+		+	+		9 (7)	p.Ala330Val, c.989C>T spôsobí však r.988_1062del75bp, p.Ala330_Lys354del	netypická zostrihová (meniaci zmysel)	[34]
P129	21	+	+	+		+		14 (10c)	p.Gln514Argfs*43, c.1541_42 del AG	FS del	[37]

Tab. 2b – pokračovanie) Pacienti s nefamiliárnym výskytom NF1 a identifikovanou mutáciou.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	NF1 mutácia	Typ mutácie	Referencia
P83*	3	+	+					in11 (in9)	c.1261-19G>A spôsobí však r.1260in-sTCTTTGTTTTCTCTAG, p.Ala422Leufs*57	netypická zostrihová (intronická substitúcia)	[34]
P133*	12	+	+			+		12 (10a)	p.Arg461*, c.1381C>T	stop	[39]
P118*	14	+	+	+		+		16 (12a)	p.Thr586Valfs*18, c.1756_59delACTA	FS del	[38]
P131	30	+	+	+		+		16 (12a)	p.Trp599*, c.1797G>A	stop	[50]
P116*	2	+	+					18 (13)	p.Ile679Asnfs*21, c.2033dupC	FS ins	[51]
P74	11	+	+		+			18 (13)	p.Arg711Profs*5, c.2129dupT	FS ins	[34]
P49	19	+		+	+	+		in19 (in14)	c.2325+1G>A spôsobí r.2252_2325del, p.Arg752Leufs*17 (preskočenie exónu 14)	zostrihová	[34]
P121	8	+	+		+			21 (16)	p.Trp837*, c.2510G>A	stop	[52]
P10*	8	+	+		+	+		21 (16)	p.Gly849Glnfs*29, c.2546delG	FS del	[34]
P44*	17	+	+		+	+		21 (16)	p.Lys874*, c.2619insT	FS ins-stop	[34]
P124	9	+	+					23 (18)	c.3113+5G>A spôsobí r.2991_3113del, p.Tyr998_Arg1038del (preskočenie exónu 18)	zostrihová	[53]
P29	21	+	+	+		+		24 (19a)	p.Trp1048Arg, c.3142T>C	meniaca zmysel	[34]
P140	37	+	+			+		25 (19b)	p.Pro1087Arg*16, c.3258_65del	FS del	nová
P147*	18	+	+			+		26 (20)	p.Val1146Phe, c.3436 G>T	meniaca zmysel	[54]
P85*	4	+	+					27 (21)	p.Gln1189Arg, c.3566A>G	meniaca zmysel	[34]
P54	21	+				+		28 (22)	p.Arg1276*, c.3826C>T	stop	[51]
P3*	13	+	+		+	+	+	29 (23.1)	p.Gln1298*, c.3892C>T	stop	[55]
P23*	8	+	+	+	+	+		30–35 (23.2–27a)	p.Leu1326_Arg1554del, c.3975_4661del675bp	del 5 exónov	[34]
P4	34	+				+		30 (23.2)	p.Gln1360Serfs*20, c.4076_4077insC	FS ins	[34]
P139	7	+	+					32 (24)	p.Lys1423Arg, c.4268A>G spôsobí však r.4111_4269del, p.Val1371_Lys1423del (preskočenie exónu 24)	netypická zostrihová (meniaca zmysel)	[56]
P67*	13	+	+		+			32–36 (24–27b)	p.Val1372Glnfs*8, c.4111_4772del650bp	delícia 5 exónov	[57]
P76	24	+	+	+		+		32 (24)	p.Lys1409Ilefs*10, c.4226_4227delAGinsT	FS del ins	[34]

Tab. 2b – pokračovanie) Pacienti s nefamiliárnym výskytom NF1 a identifikovanou mutáciou.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	Exón/intrón (staré ozn.)	NF1 mutácia	Typ mutácie	Referencia
P55*	7	+	+		+			33 (25)	p.Ile1424Valfs*4, c.4270_4367del86bp	delécia 1 exónu	[34]
P19	57	+				+	+	35 (27a)	p.Glu1529Alafs*13, c.4586_4587delAG	FS del	[34]
P38	16	+	+		+	+		in35 (in27a)	c.4662-2A>G spôsobí r.4662_68delGCATCAG, p.His1555Tyrfs*10	zostrihová	[39]
P15*	14	+	+	+		+		in34 (in26)	c.4515-1G>A spôsobí r.4515_4516ins 4515-14_4515-1in-sTTTGCTGTATCTAA, p.Arg1505Serfs*53	zostrihová	[58]
P100*	3	+	+					37 (28)	p.Trp1641Valfs*20, c.4921dupG	FS ins	[34]
P41*	23	+	+	+		+		37 (28)	p.Cys1661Arg, c.4981T>C (aj intronický variant c.5205+23T>C)	meniaca zmysel	[34]
P90*	6	+	+	+	+			in37 (in28)	c.5206-5_5220delT-CCAGGTTGGTTCTACT-GCT spôsobí však r.5206_5546del329bp, p.Gly1737Serfs*4, alebo r.5206_5749del532bp, p.Gly1737Leufs*3	netypická zostrihová (malá delécia)	[34]
P107*	34	+	+	+	+	+		39 (30)	p.Thr1874Tyrfs*18, c.5619_20insT	FS ins	[34]
P115*	3	+	+					40 (31)	p.Ile1918Thr, c.5753T>C	meniaca zmysel	[34]
P126*	2	+	+					in44 (in35)	c.6641+1G>C spôsobí, r.6580_6641del, p.Ala2194Ile*6 (preskočenie exónu 35)	zostrihová	[34]
P17*	6	+	+	+				in44 (in35)	c.6641+1G>T spôsobí r.6580_6641del, p.Ala2174Ilefs*6 (preskočenie exónu 35)	zostrihová	[38]
P110	29	+		+				45 (36)	p.Arg2237*, c.6709C>T	stop	[39]
P21*	24	+						48 (39)	p.Asn2362ThrfsX13, c.7084_85delA	FS del	[34]
P31*	8	+	+					50 (41)	p.Thr2423Asnfs*4, c.7267dupA	FS ins	[47]
P34	11	+	+	+	+	+		50 (41)	p.His2436Glnfs*8, c.7308_09delTA	FS del	[34]
P86	11	+	+			+		in54 (in45)	c.7907+3delA spôsobí r.7807_7907del, p.Thr2604*, (preskočenie exónu 45)	zostrihová	[34]
P32	22	+	+	+		+		del I	delécia celého génu	del I	
P39*	4	+	+		+			del I	delécia celého génu	del I	
P52*	9	+	+			+		del I	delécia celého génu	del I	
P11*	15	+	+		+	+		del I	delécia celého génu	del I	

\*pacienti s potvrdenou mutáciou *de novo*.

pulácii. Tridsať osem z nich sme prezentovali v práci Nemethova et al [34] a tri sú prvý krát popísané v tejto práci. Dve z nových mutácií sú duplikácie: v exónoch 6 (c.771dupT, p.Glu258\*, pacient P146) a 16 (c.2598\_2601dup, p.Gly868Hisfs\*6, pacient P144), a tretia je delícia v exóne 19b (c.3258\_65del, p.Pro1087Argfs\*16, pacient P140) (tab. 2a, b).

V našom súbore sme pozorovali tiež prítomnosť troch rekurentných mutácií, z ktorých každá bola pozorovaná v rovnakej pozícii nezávisle u dvoch nepríbuzných pacientov: v exónoch 12a (c.1756\_59delACTA, p.Thr586Valfs\*18, P87, P118), 22 (c.3826C>T, p.Arg1276\*, P54, P61) [33] a 10c (c.1541\_42delAG, p.Gln514Argfs\*43, P109, P129) (tab. 2a, b).

### Netypické zostrihové mutácie

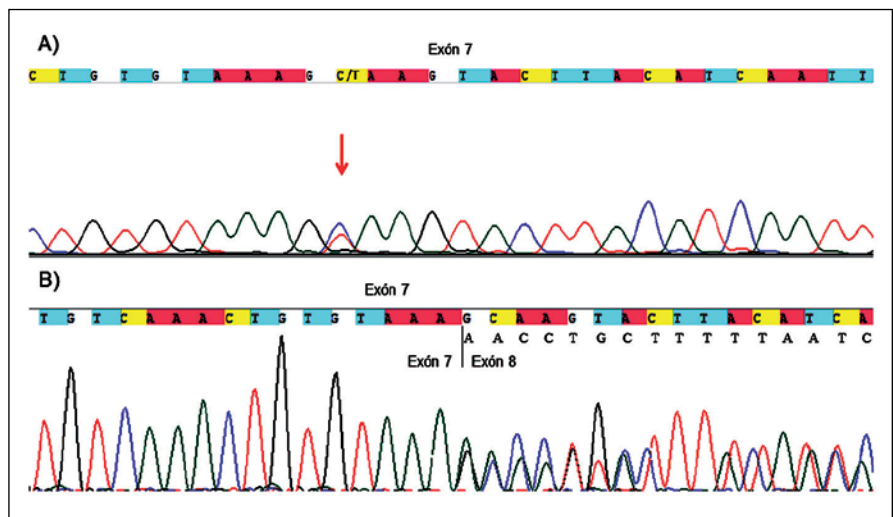
Zo 14 zostrihových mutácií bolo deväť (64,3 %) typických, postihujúcich klasické konsenzus oblasti, a päť (35,7%) bolo netypických. Dve netypické zostrihové mutácie sa nachádzali hlbšie v intronickom oblasti. U pacienta P83 to je malá substitúcia v pozícii -19 intrónu 9, ktorá spôsobí aktiváciu kryptického akceptorového miesta v tomto intróne a inserciu 17 nukleotidov do mRNA transkriptu a následný posun čítacieho rámca. V prípade pacienta P90, v dôsledku delécie 20 nukleotidov zahrňajúcich aj akceptorové zostrihové miesto intrónu 28, dochádza k delícii exónu 29 alebo k delícii exónov 29 a 30 naraz, čo vedie ku vzniku predčasného terminačného kodónu a ku skráteniu NF1 proteínu (tab. 2b).

Ďalšie netypické zostrihové mutácie by boli bez analýzy cDNA popísané len ako meniace zmysel. Ide konkrétne o mutácie v exóne 7 (c.989C>T, p.Ala330Val, P68) (obr. 1a) a v exóne 10b (c.1466A>G, p.Tyr489Cys, P135), pri ktorých však došlo k aktivácii kryptického donoro-vého zostrihového miesta, čo v prvom prípade viedlo k delícii časti exónu 7 (p.Ala330\_Lys354del, r.988\_1062 del 75bp) (obr. 1b) a v druhom k delícii časti exónu 10b a následnému vzniku predčasného stop kodónu hneď po tyrozíne v pozícii 489 (p.Tyr489\*, r.1466\_1527 del 62bp).

Mutácia c.4268A>G (p.Lys1423Arg) v exóne 24 bola v literatúre tiež popísaná ako mutácia meniacia zmysel [34]. U pacienta P139 (tab. 2b) sme však pozorovali preskočenie exónu 24 (r.4111\_4269del147, p.Val1371\_Lys1423del), pravdepodobne v dôsledku oslabenia do-

Tab. 2c) Pacienti, ktorí splňajú základné diagnostické kritéria, ale nebola u nich identifikovaná NF1 mutácia.

Pacient	Vek (roky)	C	FR	LN	OPG	NF	KZ	PP
P13	32	+				+		+
P14	11	+	+			+		+
P22	5	+	+			+		
P25	5	+				+		+
P26	7	+		+				+
P36	20	+	+					
P40	21	+	+			+		
P43	6	+				+		
P59	25	+				+		
P71	44	+	+			+		+
P96	34	+				+	+	+



Obr. 1. Netypická zostrihová mutácia v exóne 7 u pacienta P68.

Obr. 1a) gDNA sekvencia pacienta so substitúciou c.989C>T (označená červenou šipkou), ktorá by na základe tejto sekvencie bola klasifikovaná len ako mutácia vedúca k zámene aminokyseliny p.Ala330Val v exóne 7.

Obr. 1b) cDNA sekvencia pacienta, ktorá ukazuje, že výsledným efektom vyššie uvedenej substitúcie je delícia časti exónu 7 (r.988\_1062 del 75bp), ktorá na proteínovej úrovni vedie k delícii p.Ala330\_Lys354del, a tým ku skráteniu NF1 proteínu.

norového miesta a zrušenia exonického enhancerového miesta v dôsledku uvedenej substitúcie (predikcie pomocou Human Splicing Finder).

### Nepatogénne varianty

Okrem kauzatívnych mutácií sme u šiestich pacientov pozorovali aj prítomnosť tzv. tichých variantov v exónoch, ktoré sumarizujeme v tab. 3. U žiadneho z nich nebol zatiaľ popísaný vplyv na patogenezu NF1.

V dvoch rodinách sme identifikovali aj prítomnosť intronických variantov. V prvej z nich (P37) bola prítomná posunová mutácia c.1497\_98insA (p.Ile500Asnfs\*11) u otca, dcéry a syna, pričom syn bol nositeľom aj intronického variantu c.1393-32C>T (rs2905876) (tab. 2a) [34].

V druhej rodine (P41) popri mutácii meniacej zmysel v exóne 28, c.4981T>C (p.Cys1661Arg), bol u pacientky identifikovaný aj variant c.5205+23T>C

Tab. 3. Tiché varianty identifikované u NF1 pacientov.

Exón	Polymorfizmus	Počet pacientov
2	c.168C>T , p.Ser56=, rs17881168	4
6	c.846 G>A, p.Gln282=, rs138840528	1
31	c.5895A>C, p.Lys1965= [34]	1

(rs9894648) v intróne 28, ktorý bol však pozorovaný aj u jej matky, ktorá nebola nositeľkou patogénnej mutácie (tab. 2b).

### Zastúpenie základných klinických znakov

V našom súbore sme zo základných klinických znakov u 83 nepríbuzných pacientov zachytili až 100% (83/83) výskyt café au lait škvrn a u 89 % (74/83) freckling. Ďalšie diagnostické znaky sa vyskytovali menej často: Lischove noduly 32,5 % (27/83), očný glióm 36 % (30/83), neurofibrómy 60 % (50/83), kostné zmeny 5 % (4/83).

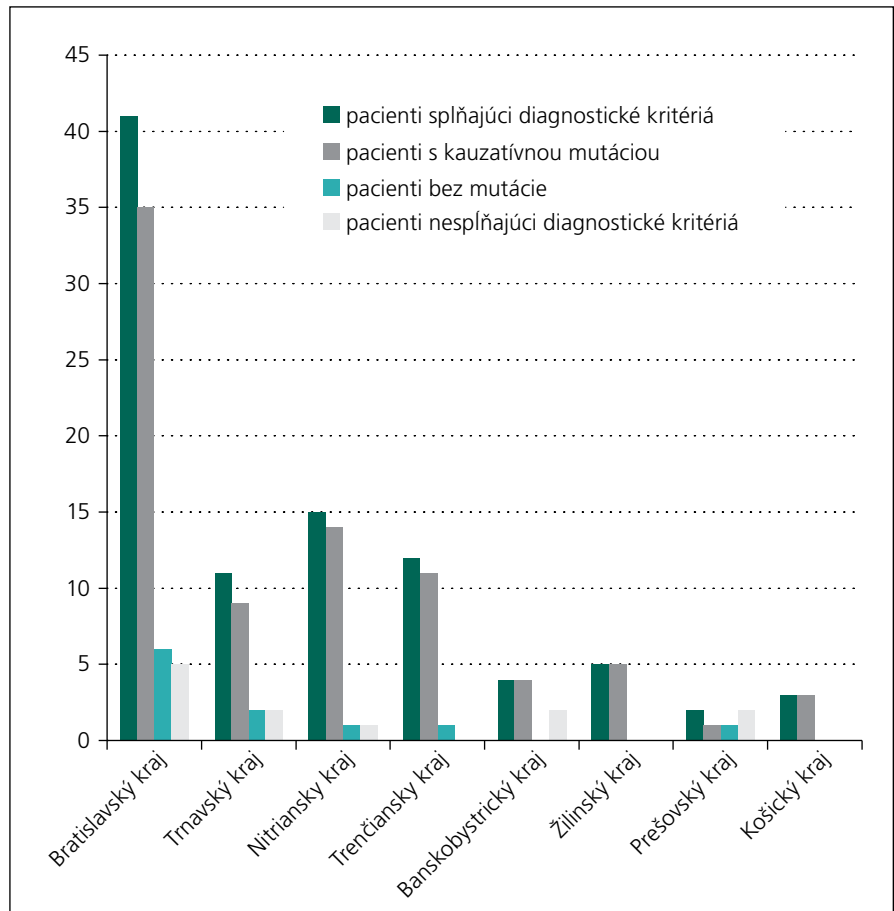
### Fenotypovo-genotypové korelácie

Pri fenotypovo genotypových porovnaníach sme zistili, že pacienti s mutáciou meniacou zmysel mali vyšší výskyt Lischovych nodulov (50 %, 5/10) a neurofibrómov (80%, 8/10) v porovnaní s pacientami s mutáciou spôsobujúcou zmenu dĺžky proteínu (posunové mutácie, nezmyselné mutácie, delécie celého génu alebo jeho časti), kde sa Lischove noduly vyskytovali u 28,8 % (21/73) pacientov a neurofibrómy u 54,8 % (40/73).

Očný glióm bol najmenej často prítomný u pacientov s mutáciou meniacou zmysel (2/10; 20%). Jeho výskyt je však vyšší u pacientov s mutáciami na 5' konci *NF1* génu, t.j. v prvých 16 exónoch. V našom súbore pacientov ide zatiaľ o 12/21 (57,1 %) takýchto prípadov [59].

### NF1 pacienti bez mutácie

U 11/94 pacientov spĺňajúcich diagnostické kritériá sme ani sekvenovaním ani MLPA neidentifikovali žiadnu kausatívnu *NF1* mutáciu. Dvaja z nich mali znaky segmentálnej NF1, u ktorých pravdepodobne došlo k mutácii v somatických bunkách.



Graf 2. Oblasti Slovenska, z ktorých boli zaslané vzorky NF1 pacientov a počet pozitívnych a negatívnych výsledkov v rámci jednotlivých krajov.

### Zastúpenie analyzovaných NF1 pacientov z jednotlivých krajov Slovenska

Pacienti, prípadne vzorky pacientov s podozrením na neurofibromatózu typu 1, k nám prichádzajú zo všetkých krajov Slovenska, pričom prevažovali pacienti zo západného Slovenska (graf 2). Na grafu je znázornená aj početnosť pozitívnych a negatívnych výsledkov pacientov v rámci jednotlivých krajov.

### Diskusia

V našej práci sme ukázali, že nami zvolená analýza cDNA je efektívna metóda identifikácie mutácií v tak veľkom géne, ako je *NF1*. V súbore 94 pacientov, ktorí spĺňali NIH diagnostické kritériá, sme mutáciu úspešne identifikovali u 83 z nich (88,3 %). Takmer polovica (41/83) identifikovaných *NF1* mutácií bola zatiaľ popísaná len v slovenskej populácii.

Vďaka našej metóde sme správne odhalili a klasifikovali až päť netypických zo-

strihových mutácií. Podiel netypických zostrihových mutácií z celkového počtu zostrihových zmien v našom súbore je 35,7 % (5/14), a je teda vyšší než 30 % uvádzaných v práci Messiaenovej a Wimmerovej [60], kde charakterizujú doposiaľ najväčší súbor NF1 pacientov.

V našej populácii u 83 nepríbuzných pacientov sú najčastejšími posunové (43 %), zostrihové (17 %) mutácie a nezmyselné mutácie (13 %), ktoré však v práci Messiaenovej a Wimmerovej [24] predstavovali 26, 29 a 23 %. Rozdiel sme pozorovali aj vo frekvencii výskytu rozsiahlych vnútrogénových delécií. V našom súbore predstavovali až 6 % v porovnaní s 2,5 % vo vyššie uvedenej štúdií.

V porovnaní so štúdiou z Českej republiky z roku 2007 [61], v ktorej analyzovali 22 nepríbuzných pacientov, sme pozorovali približne rovnaké zastúpenie jednotlivých druhov mutácií. Len jedna mutácia bola pozorovaná v oboch populáciách, konkrétne posunová mutácia v exóne 4b

(c.499\_502delTGTT, p.Cys167Glnfs\*10) identifikovaná u pacienta P12.

Podiely jednotlivých typov mutácií v našom súbore sme porovnali aj s inými menšími súbormi, u ktorých však tiež boli pozorované rozdielne frekvencie v porovnaní so súborom 2 900 NF1 pacientov Messiaenovej a Wimmerovej [24]. Potvrdilo sa nám však pozorovanie, že u slovenských pacientov je tendencia k vyššiemu podielu malých inzercíí a delécií (43 %) a nižšiemu podielu nezmyselných mutácií (13 %) v porovnaní so zodpovedajúcimi podielmi 18–27,5 % a 23–37 % uvádzanými v citovaných prácach [23,48,52,62–66]. Pozorované odlišnosti môžu teda predstavovať odchýlku spôsobenú malým počtom pacientov v našom súbore, alebo odrážajú skutočne rozdielne mutačné spektrum *NF1* génu v slovenskej populácii. Tieto pozorovanie je potrebné overiť na väčšom súbore.

V *NF1* géne neboli popísané žiadne hot spot oblasti, mutácie sú distribuované po celej dĺžke génu. Za hlavnú funkciu *NF1* proteínu ako negatívneho regulátora Ras onkogénu sú zodpovedné hlavne domény CSRD a Ras-GRD, preto sme predpokladali akumuláciu mutácií práve v nich. V našom súbore boli mutácie v CSRD a Ras-GRD prítomné u 36,1 % (30/83) pacientov. Tieto domény pokrývajú približne 1/3 (33,3 %) celej sekvencie *NF1* génu (17/58 exónov exprimovaných v leukocytoch), nejde teda o štatisticky významný výsledok.

V literatúre sa uvádza, že až 50 % *NF1* mutácií vzniká *de novo* [21]. V našom súbore 42 analyzovaných rodín je to až 64,3 %.

V prípade NF1 dôležitú skupinu mutácií predstavujú zotrňové mutácie. V našom súbore zo 14 takýchto mutácií bolo deväť (64,3 %) typických, postihujúcich klasické konsenzus oblasti, a päť (35,7 %) netypických. Dve netypické zotrňové mutácie sa nachádzali hlbšie v intoronickej oblasti a zvyšné tri postihovali exóny, pričom bez analýzy cDNA by boli popísané len ako meniace zmysel. Naša metodika však správne odhalila ich efekt na zotrň. Napríklad mutácia v exóne 24, c.4268A>G, je v databázach uvádzaná ako klasická mutácia meniaci zmysel (p.Lys1423Arg) (P139) [56]. Analýza našou metodikou však jednoznačne ukazuje, že táto jednonukleotidová zámena ovplyvňuje zotrň a vedie k vynechaniu exónu 24 z mRNA (p.Val1371\_Lys1423del) [34].

Vo všeobecnosti pri NF1 nie sú známe jednoznačné fenotypovo-genotypové korelácie. Zvýšený výskyt očného gliómu u pacientov nesúcich germinálnu mutáciu na 5' konci *NF1* génu (exóny 1–16), ktorý sme pozorovali v našom súbore [59], koreluje s výsledkami nedávno publikovanej práce Sharifa et al [35].

Ďalšou možnou koreláciou zistenou na menšom súbore pacientov je zvýšená prítomnosť mozgových gliómov a MPNST u pacientov so zotrňovou mutáciou [36], ktoré v prípade NF1 predstavujú takmer 1/3 všetkých mutácií [60].

Výskumy tiež ukázali, že NF1 pacienti s mikrodélciou v *NF1* géne majú vyššie riziko vzniku MPNST ako pacienti s inou mutáciou [41], čo sa však v našom súbore zatiaľ nepotvrdilo. Rizikovým vekom pre vznik MPNST je 20–30 rokov. Štyri pätiny pacientov s mikrodélciou z nášho súboru sú mladší, čiže je ešte možné, že v rizikovom období sa u nich MPNST vyvinie.

Za predpokladu, že incidencia ochorenia je 1 : 3 500 [1] a je rovnomerne rozšírená na Slovensku, naša zachytnosť pacientov s NF1 je ešte príliš nízka. V našej práci budeme pokračovať s cieľom vytvoriť čo najväčšiu spoločnú databázu NF1 pacientov, aby bolo možné hodnotiť fenotypovo-genotypové korelácie v čo najväčšom súbore pacientov.

Použitím našich metód sme u 11 pacientov, ktorí jednoznačne splňali NF1 diagnostické kritériá, nenašli patogénne *NF1* mutácie. Celkovo je naša metodika efektívna a zachytnosť mutácií 88,3 % je vysoká. Je však stále možné, že uvedení pacienti sú nositeľmi mutácie, ktorá sa nachádza v promótorovej oblasti, či v časti *NF1* génu, ktorý nebol dostatočne pokrytý našimi PCR primermi, alebo mutácia nebola našimi metódami zachytená. U dvoch z týchto pacientov (P36, P59) klinické znaky naznačujú, že môže ísť o segmentálnu neurofibromatózu, u ktorej mutácie nie sú prítomné v bunkách lymfocytov, ale len v bunkách postihnutého segmentu. Tieto sme však nemali k dispozícii pre analýzu prípadných somatických *NF1* mutácií.

Analýza *NF1* génu bola robená u všetkých pacientov, ktorých vzorka bola doručená na naše pracovisko. U 13 pacientov, ktorí v skutočnosti nespĺňali základné klinické kritériá, sme sa tiež rozhodli analýzu uskutočniť. Jednak kvôli požiadavke klinických genetikov za účelom diferen-

ciálnej diagnostiky, jednak kvôli testovaniu metodiky v čase jej zavádzania. Nakoľko *NF1* mutácia u týchto pacientov s nejasným fenotypom nebola identifikovaná, diagnóza klasickej NF1 bola vylúčená a pokračujú analýzy s cieľom prehodnotiť alternatívne diagnózy, ako sú NF2, schwanomatóza, Noonan syndróm, Leopard syndróm, McCune-Albright syndróm, Legius syndróm [40], kranio-facio-kutánný syndróm (CFC) a Costello syndróm [42,43].

V tejto skupine pacientov boli zatiaľ geneticky potvrdené dva prípady schwanomatózy (mutácia v géne *INI1*) a jeden pacient s Legius syndrómom (mutácia v géne *SPRED1*). Na základe klinických znakov bola u troch pacientov stanovená diagnóza McCune Albright syndróm.

NF1 si vyžaduje v prvom rade dôkladné úvodné klinické vyšetrenie a zhodnotenie diagnostických kritérií. Ak je pacient vyšetrovaný v ranom detskom veku, nie vždy sú u neho vyvinuté už všetky NF1 znaky, nakoľko 100% penetrancia ochorenia je do ôsmeho roku života [2]. Práve v týchto prípadoch, ako aj v prípade netypických NF1, u ktorých klinické znaky nie sú jednoznačné, testovanie prítomnosti *NF1* mutácie napomôže potvrdeniu diagnózy, a tým aj výberu vhodného terapeutického postupu.

Metodika je pomerne nákladná a časovo náročná, nemala by teda nahrádzať klinické vyšetrenie, ani zhodnotenie alternatívnych diagnóz u nejasných prípadov. Je potrebné v každom prípade individuálne zvážiť tieto zdanlivo protikladné argumenty, či pacienta na mutácie analyzovať, alebo nie. Ide o pomerne novú diagnostiku u nás, ktorú sme zaviedli do praxe i v novo vzniknutom a jedinom Centre komplexnej starostlivosti o deti s neurofibromatózou, ktoré vzniklo pod záštitou II. detskej kliniky LF UK a DFNSP v Bratislave. Naša skúsenosť ukazuje, že mutačná analýza môže efektívne usmerniť proces diferenciálnej diagnostiky NF1 na Slovensku.

## Literatúra

- Boyd KP, Korf BR, Theos A. Neurofibromatosis type 1. *J Am Acad Dermatol* 2009; 61(1): 1–14. doi: 10.1016/j.jaad.2008.12.051.
- DeBella K, Szudek J, Friedman JM. Use of the national institutes of health criteria for diagnosis of neurofibromatosis 1 in children. *Pediatrics* 2000; 105(3 Pt 1): 608–614.
- Neurofibromatosis. Conference statement. National Institutes of Health Consensus Development Conference. *Arch Neurol* 1988; 45(5): 575–578.

4. Evans DG, Baser ME, McGaughran J, Sharif S, Howard E, Moran A. Malignant peripheral nerve sheath tumours in neurofibromatosis 1. *J Med Genet* 2002; 39(5): 311–314.
5. Cichowski K, Jacks T. NF1 tumor suppressor gene function: narrowing the GAP. *Cell* 2001; 104(4): 593–604.
6. Brannan CI, Perkins AS, Vogel KS, Ratner N, Nordlund ML, Reid SW et al. Targeted disruption of the neurofibromatosis type 1 gene leads to developmental abnormalities in heart and various neural crest-derived tissues. *Genes Dev* 1994; 8(9): 1019–1029.
7. Viskochil D, Buchberg AM, Xu G, Cawthon RM, Stevens J, Wolff RK et al. Deletions and a translocation interrupt a cloned gene at the neurofibromatosis type 1 locus. *Cell* 1990; 62(1): 187–192.
8. Cawthon RM, O'Connell P, Buchberg AM, Viskochil D, Weiss RB, Culver M et al. Identification and characterization of transcripts from the neurofibromatosis 1 region: the sequence and genomic structure of EVI2 and mapping of other transcripts. *Genomics* 1990; 7(4): 555–565.
9. Wallace MR, Marchuk DA, Andersen LB, Letcher R, Odeh HM, Saulino AM et al. Type 1 neurofibromatosis gene: identification of a large transcript disrupted in three NF1 patients. *Science* 1990; 249(4965): 181–186.
10. Li Y, O'Connell P, Breidenbach HH, Cawthon R, Stevens J, Xu G et al. Genomic organization of the neurofibromatosis 1 gene (NF1). *Genomics* 1995; 25(1): 9–18.
11. Skuse GR, Cappione AJ. RNA processing and clinical variability in neurofibromatosis type 1 (NF1). *Hum Mol Genet* 1997; 6(10): 1707–1712.
12. Stocker KM, Baizer L, Coston T, Sherman L, Ciment G. Regulated expression of neurofibromin in migrating neural crest cells of avian embryos. *J Neurobiol* 1995; 27(4): 535–552.
13. Williams VC, Lucas J, Babcock MA, Gutmann DH, Korf B, Maria BL. Neurofibromatosis type 1 revisited. *Pediatrics* 2009; 123(1): 124–133. doi: 10.1542/peds.2007-3204.
14. Martin GA, Viskochil D, Bollag G, McCabe PC, Crosier WJ, Haubruck H et al. The GAP-related domain of the neurofibromatosis type 1 gene product interacts with ras p21. *Cell* 1990; 63(4): 843–849.
15. Xu GF, O'Connell P, Viskochil D, Cawthon R, Robertson M, Culver M et al. The neurofibromatosis type 1 gene encodes a protein related to GAP. *Cell* 1990; 62(3): 599–608.
16. Izawa I, Tamaki N, Saya H. Phosphorylation of neurofibromatosis type 1 gene product (neurofibromin) by cAMP-dependent protein kinase. *FEBS Lett* 1996; 382(1–2): 53–59.
17. Mangoura D, Sun Y, Li C, Singh D, Gutmann DH, Flores A et al. Phosphorylation of neurofibromin by PKC is a possible molecular switch in EGF receptor signaling in neural cells. *Oncogene* 2006; 25(5): 735–745.
18. Korf BR, Rubenstein AE. Neurofibromatosis: a handbook for patients, families, and health care professionals. 2nd ed. New York: NY Thieme Medical Publishers 2005.
19. Viskochil D. Genetics of neurofibromatosis 1 and the NF1 gene. *J Child Neurol* 2002; 17(8): 562–570.
20. Yunoue S, Tokuo H, Fukunaga K, Feng L, Ozawa T, Nishi T et al. Neurofibromatosis type 1 tumor suppressor neurofibromin regulates neuronal differentiation via its GTPase-activating protein function toward Ras. *J Biol Chem* 2003; 278(29): 26958–26969.
21. Radtke HB, Sebold CD, Allison C, Haidle JL, Schneider G. Neurofibromatosis type 1 in genetic counseling practice: recommendations of the National Society of Genetic Counselors. *J Genet Couns* 2007; 16(4): 387–407.
22. Kern SE, Winter JM. Elegance, silence and non-sense in the mutations literature for solid tumors. *Cancer Biol Ther* 2006; 5(4): 349–359.
23. Kluwe L, Siebert R, Gesk S, Friedrich RE, Tinschert S, Kehrer-Sawatzki H et al. Screening 500 unselected neurofibromatosis 1 patients for deletions of the NF1 gene. *Hum Mutat* 2004; 23(2): 111–116.
24. Messiaen L, Wimmer K. Mutation analysis of the NF1 gene by cDNA-based sequencing of the coding region. In: Cunha KSG, Geller M (eds). *Advances in neurofibromatosis research*. New York: Nova Science 2012: 89–108.
25. Pasmant E, Sabbagh A, Spurlock G, Laurendeau I, Grillo E, Hamel MJ et al. NF1 microdeletions in neurofibromatosis type 1: from genotype to phenotype. *Hum Mutat* 2010; 31(6): E1506–E1518. doi: 10.1002/humu.21271.
26. Chang YF, Imam JS, Wilkinson MF. The non-sense-mediated decay RNA surveillance pathway. *Annu Rev Biochem* 2007; 76: 51–74.
27. Den Dunnen JT, Antonarakis SE. Mutation nomenclature extensions and suggestions to describe complex mutations: a discussion. *Hum Mutat* 2000; 15(1): 7–12.
28. Adzhubei IA, Schmidt S, Peshkin L, Ramensky VE, Gerasimova A, Bork P et al. A method and server for predicting damaging missense mutations. *Nat Methods* 2010; 7(4): 248–249. doi: 10.1038/nmeth0410-248.
29. Bromberg Y, Rost B. SNAP: predict effect of non-synonymous polymorphisms on function. *Nucleic Acids Res* 2007; 35(11): 3823–3835.
30. Choi Y, Sims GE, Murphy S, Miller JR, Chan AP. Predicting the functional effect of amino acid substitutions and indels. *PLoS One* 2012; 7(10): e46688. doi: 10.1371/journal.pone.0046688.
31. Choi Y. A fast computation of pairwise sequence alignment scores between a protein and a set of single-locus variants of another protein. In: *Proceedings of the ACM Conference on bioinformatics, computational biology and biomedicine (BCB,12)*. ACM, New York, NY, USA 2012: 414–417.
32. Desmet FO, Hamroun D, Lalande M, Collod-Beroud G, Claustres M et al. Human Splicing Finder: an online bioinformatics tool to predict splicing signals. *Nucleic Acids Res* 2009; 37(9): e67. doi: 10.1093/nar/gkp215.
33. Reese MG, Eeckman FH, Kulp D, Haussler D. Improved splice site detection in Genie. *J Comput Biol* 1997; 4(3): 311–323.
34. Nemethova M, Bolcekova A, Ilencikova D, Durovicikova D, Hlinkova K, Hlavata A et al. Thirty-nine novel neurofibromatosis 1 (NF1) gene mutations identified in Slovak patients. *Ann Hum Genet* 2013; 77(5): 364–379. doi: 10.1111/ahg.12026.
35. Sharif S, Upadhyaya M, Ferner R, Majounie E, Shenton A, Baser M et al. A molecular analysis of individuals with neurofibromatosis type 1 (NF1) and optic pathway gliomas (OPGs), and an assessment of genotype-phenotype correlations. *J Med Genet* 2011; 48(4): 256–260. doi: 10.1136/jmg.2010.081760.
36. Alkindy A, Chuzhanova N, Kini U, Cooper DN, Upadhyaya M. Genotype-phenotype associations in neurofibromatosis type 1 (NF1): an increased risk of tumor complications in patients with NF1 splice-site mutations? *Hum Genomics* 2012; 6: 12. doi: 10.1186/1479-7364-6-12.
37. Robinson PN, Buske A, Neumann R, Tinschert S, Nurnberg P. Recurrent 2-bp deletion in exon 10c of the NF1 gene in two cases of von Recklinghausen neurofibromatosis. *Hum Mutat* 1996; 7(1): 85–88.
38. Park VM, Pivnick EK. Neurofibromatosis type 1 (NF1): a protein truncation assay yielding identification of mutations in 73% of patients. *J Med Genet* 1998; 35(10): 813–820.
39. Fahsold R, Hoffmeyer S, Mischung C, Gille C, Ehlers C, Kucukcayan N et al. Minor lesion mutational spectrum of the entire NF1 gene does not explain its high mutability but points to a functional domain upstream of the GAP-related domain. *Am J Hum Genet* 2000; 66(3): 790–818.
40. Viskochil D, Carey JC. Alternate and related forms of the neurofibromatoses. In: Huson SM, Hughes RA (eds). *The neurofibromatoses a clinical and pathogenetic overview*. London: Chapman Hall 1994: 445–474.
41. De Readt T, Brems H, Wolkenstein P, Vidaud D, Pilotti S, Perrone F et al. Elevated risk for MPNST in NF1 microdeletion patients. *Am J Hum Genet* 2003; 72(5): 1288–1292.
42. Rodriguez-Viciana P, Tetsu O, Tidyman WE, Estep AL, Conger BA, Cruz MS et al. Germline mutations in genes within the MAPK pathway cause cardio-facio-cutaneous syndrome. *Science* 2006; 311(5765): 1287–1290.
43. Stevenson DA, Swensen JJ, Viskochil DH. Neurofibromatosis type 1 and other syndromes of the Ras Pathway. In: Kaufman D et al (eds). *Neurofibromatoses*. Basel: Karger 2008: 32–45.
44. Tinschert S, Naumann I, Stegmann E, Buske A, Kaufmann D, Thiel G et al. Segmental neurofibromatosis is caused by somatic mutation of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene. *Eur J Hum Genet* 2000; 8(6): 455–459.
45. Lee MJ, Su YN, You HL, Chiou SC, Lin LC, Yang CC et al. Identification of forty-five novel and twenty-three known NF1 mutations in Chinese patients with neurofibromatosis type 1. *Hum Mutat* 2006; 27(8): 832.
46. Abernathy CR, Colman SD, Kousseff BG, Wallace MR. Two NF1 mutations: frameshift in the GAP-related domain, and loss of two codons toward the 3' end of the gene. *Hum Mutat* 1994; 3(4): 347–352.
47. Osborn MJ, Upadhyaya M. Evaluation of the protein truncation test and mutation detection in the NF1 gene: mutational analysis of 15 known and 40 unknown mutations. *Hum Genet* 1999; 105(4): 327–332.
48. Wimmer K, Yao S, Claes K, Kehrer-Sawatzki H, Tinschert S, De Raedt T et al. Spectrum of single- and multiexon NF1 copy number changes in a cohort of 1,100 unselected NF1 patients. *Genes Chromosomes. Cancer* 2006; 45(3): 265–276.
49. Upadhyaya M, Spurlock G, Monem B, Thomas N, Friedrich RE, Kluwe L et al. Germline and somatic NF1 gene mutations in plexiform neurofibromas. *Hum Mutat* 2008; 29(8): E103–E111. doi: 10.1002/humu.20793.
50. Ars E, Krueyer H, Morell M, Pros E, Serra E, Ravella A et al. Recurrent mutations in the NF1 gene are common among neurofibromatosis type 1 patients. *J Med Genet* 2003; 40(6): e82.
51. Heim RA, Kam-Morgan LN, Binnie CG, Corns DD, Cayouette MC, Farber RA et al. Distribution of 13 truncating mutations in the neurofibromatosis 1 gene. *Hum Mol Genet* 1995; 4(6): 975–981.
52. Griffiths S, Thompson P, Frayling I, Upadhyaya M. Molecular diagnosis of neurofibromatosis type 1: 2 years experience. *Fam Cancer* 2007; 6(1): 21–34.
53. Wimmer K, Roca X, Beiglbock H, Callens T, Etzler J, Rao AR et al. Extensive in silico analysis of NF1 splicing defects uncovers determinants for splicing outcome upon 5' splice-site disruption. *Hum Mutat* 2007; 28(6): 599–612.

54. General information. LOVD Gene homepage [on-line]. Available from URL: [https://grenada.lumc.nl/LOVD2/mendelian\\_genes/home.php?select\\_db=NF1](https://grenada.lumc.nl/LOVD2/mendelian_genes/home.php?select_db=NF1).
55. Origone P, Bellini C, Sambarino D, Banelli B, Mordaldi G, La RC et al. Neurofibromatosis type 1 (NF1): Identification of eight unreported mutations in NF1 gene in Italian patients. *Hum Mutat* 2003; 22(2): 179–180.
56. Han SS, Cooper DN, Upadhyaya MN. Evaluation of denaturing high performance liquid chromatography (DHPLC) for the mutational analysis of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene. *Hum Genet* 2001; 109(5): 487–497.
57. Bottillo I, Ahlquist T, Brekke H, Danielsen SA, van den Berg E, Mertens F et al. Germline and somatic NF1 mutations in sporadic and NF1-associated malignant peripheral nerve sheath tumours. *J Pathol* 2009; 217(5): 693–701. doi: 10.1002/path.2494.
58. Mattocks C, Baralle D, Tarpey P, French-Constant C, Bobrow M, Whittaker J. Automated comparative sequence analysis identifies mutations in 89% of NF1 patients and confirms a mutation cluster in exons 11–17 distinct from the GAP related domain. *J Med Genet* 2004; 41(4): e48.
59. Bolcekova A, Nemethova M, Zatkova A, Hlinkova K, Pozgayova S, Hlavata A et al. Clustering of mutations in the 5' tertile of the NF1 gene in Slovakia patients with optic pathway glioma. *Neoplasma* 2013; 60(6): 655–665. doi: 10.4149/neo\_2013\_084.
60. Messiaen LM, Wimmer K. NF1 mutational spectrum. In: Kaufman D et al (eds). *Neurofibromatosis*. Basel: Karger 2008: 63–77.
61. Bendova S, Krepelova A, Petrak B, Kinstova L, Musova Z, Rausova E et al. Novel mutations in the NF1 gene in Czech patients with neurofibromatosis type 1. *J Mol Neurosci* 2007; 31(3): 273–279.
62. Cnossen MH, van der Est MN, Breuning MH, van Asperen CJ, Breslau-Siderius EJ, van der Ploeg AT et al. Deletions spanning the neurofibromatosis type 1 gene: implications for genotype-phenotype correlations in neurofibromatosis type 1? *Hum Mutat* 1997; 9(5): 458–464.
63. Lázaro C, Gaona A, Ainsworth P, Tenconi R, Vidaud D, Kruyer H et al. Sex differences in mutational rate and mutational mechanism in the NF1 gene in neurofibromatosis type 1 patients. *Hum Genet* 1996; 98(6): 696–699.
64. Messiaen LM, Callens T, Mortier G, Beysen D, Vandenbroucke I, Van RN et al. Exhaustive mutation analysis of the NF1 gene allows identification of 95% of mutations and reveals a high frequency of unusual splicing defects. *Hum Mutat* 2000; 15(6): 541–555.
65. Rasmussen SA, Colman SD, Ho VT, Abernathy CR, Arn PH, Weiss L et al. Constitutional and mosaic large NF1 gene deletions in neurofibromatosis type 1. *J Med Genet* 1998; 35(6): 468–471.
66. Valero MC, Martin Y, Hernandez-Imaz E, Marina Hernandez A, Melean G, Valero AM et al. A highly sensitive genetic protocol to detect NF1 mutations. *J Mol Diagn* 2011; 13(2): 113–122. doi: 10.1016/j.jmoldx.2010.09.002.