

Genetické a epigenetické faktory podmiňující vznik a prognózu mozkových gliomů – souhrn současných poznatků

Genetic and Epigenetic Factors Affecting Development and Prognosis of Brain Gliomas – a Review of Current Knowledge

Souhrn

Gliomy představují heterogenní skupinu primárních mozkových nádorů, jejichž prognóza a léčba se mohou výrazně lišit. WHO klasifikace je založena na morfologických kritériích, což se ukazuje jako nedostatečné. Nicméně v poslední době se do popředí stále více dostávají molekulárně genetické markery, které ovlivňují prognózu, terapeutickou účinnost a celkové přežití daleko více než samotná histologická kritéria. Především mutace *IDH1/2* a kódelece 1p/19q představují v současné době nejvýznamnější molekulární znaky pro stanovení prognózy u gliomů nižších stupňů. U anaplastických astrocytomů hraje významnou roli v prognóze exprese *ATRX*, u oligodendrogliomů je to vedle kódelece 1p/19q mutace promotoru *TERT*. Glioblastomy i nadále představují terapeuticky obtížně ovlivnitelné onemocnění, hlavním markerem prognózy zůstává metylace promotoru *MGMT* a případně mutace *EGFRvIII*. V nedávné době byla odhalena i role jednobodových polymorfizmů – SNP. Jedná se o záměny bazí, které se vyskytují i ve zdravé populaci. V současné době známe více takovýchto polymorfních úseků, u kterých byl vysledován vztah k predispozici nebo prognóze pacientů s gliomy.

Abstract

Gliomas represent a heterogeneous group of primary brain tumors that can significantly vary in prognosis and treatment. The WHO Brain Tumors classification is based on morphological criteria that seem inadequate as they do not reflect new molecular markers. These new markers affect prognosis, overall survival and treatment more than histological diagnosis. *IDH1/2* mutation and 1p/19q codeletion are the most important molecular markers predicting patient prognosis in lower grade gliomas and secondary glioblastomas. *IDH1/2* mutation is a marker of better prognosis than wild type IDH. Similarly, *ATRX* plays an important role in anaplastic astrocytomas and loss of *ATRX* expression positively affects treatment response in these tumors. Clinical studies suggest that 1p/19q codeletion is the most relevant prognostic marker in oligodendroglial tumors, probably because of tumor chemosensitivity. Besides 1p/19q codeletion, *TERT* promoter mutation is another important factor in overall survival. Patients with gliomas carrying combined *IDH1/2* mutation and 1p/19q codeletion have the best prognosis compared to those with wild type *IDH*. Glioblastomas are highly malignant glial tumors. Despite the progress in understanding of tumor formation and development, they are still difficult to treat. Nevertheless, *MGMT* promoter methylation in GBM is the most important predictor of good treatment response. A specific *EGFRvIII* mutation is another potential treatment target. Recently, single nucleotide polymorphisms (SNP) were found as another, in this case inherited, factor that can have an impact on a patient's prognosis and treatment response. In particular, rs55705857 in anaplastic oligodendroglioma G allele carriers have much better prognosis in comparison to those who carry A allele. These new findings confirm that the prognosis is affected by multiple factors, including inherited predisposition.

Podpořeno z programového projektu Ministerstva zdravotnictví ČR s reg. č. NT 14253-3, projektu PRVOUK P27 a projektu MO 2012.

Veškerá práva podle předpisů na ochranu duševního vlastnictví jsou vyhrazena.

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.

**F. Kramář¹, M. Minárik^{2,3},
B. Belšanová², T. Hálková²,
O. Bradáč¹, D. Netuka¹, V. Beneš¹**

¹ Neurochirurgická a neuroonkologická klinika 1. LF UK a ÚVN – VFN Praha

² Centrum aplikované genomiky solidních nádorů (CEGES), Genomac výzkumný ústav, s.r.o., Praha

³ Katedra analytické chemie, PŘF UK v Praze



MUDr. Filip Kramář, Ph.D.
Neurochirurgická
a neuroonkologická klinika
1. LF UK a ÚVN – VFN Praha
U Vojenské nemocnice 1200
169 02 Praha 6
e-mail: filip.kramar@gmail.com

Přijato k recenzi: 8. 1. 2016

Přijato do tisku: 8. 2. 2016

<http://dx.doi.org/10.14735/amcsnn2016400>

Klíčová slova

gliom – difúzní astrocytom – anaplastický astrocytom – oligodendrogliom – anaplastický oligodendrogliom – glioblastom – molekulární markery – jednonukleotidový polymorfizmus

Key words

glioma – diffuse astrocytoma – anaplastic astrocytoma – oligodendroglioma – anaplastic oligodendroglioma – glioblastoma – molecular markers – single nucleotide polymorphism

Úvod

Gliomy představují heterogenní skupinu primárních mozkových nádorů, jejichž prognóza a léčba se mohou významně lišit. Incidence gliálních nádorů dosahuje cca 4,5–5 případů na 100 000 obyvatel/rok. WHO klasifikace je založena na morfologických kritériích, což se ukazuje jako nedostatečné pro prognózu i léčbu. Nicméně v poslední době se do popředí stále více dostávají molekulárně genetické markery, které naopak ovlivňují prognózu, terapeutickou účinnost a celkové přežití daleko více než samotná histologická kritéria. V některých případech lze říci, že histologická analýza má již pouze informativní charakter a naopak molekulární markery zásadně ovlivňují prognózu pacientů. Navíc je souladu histologické analýzy s molekulárními znaky dosaženo pouze v asi 60 % případů [1]. Prozatím tato znalost pouze v malé míře ovlivňuje nasazení účinné léčby, ale s tím, jak se naše poznatky o patogenezi těchto onemocnění rozšiřují, zvyšují se i možnosti cílené molekulárně genetické diagnostiky a z toho vyplývající léčby [2,3].

IDH1/2

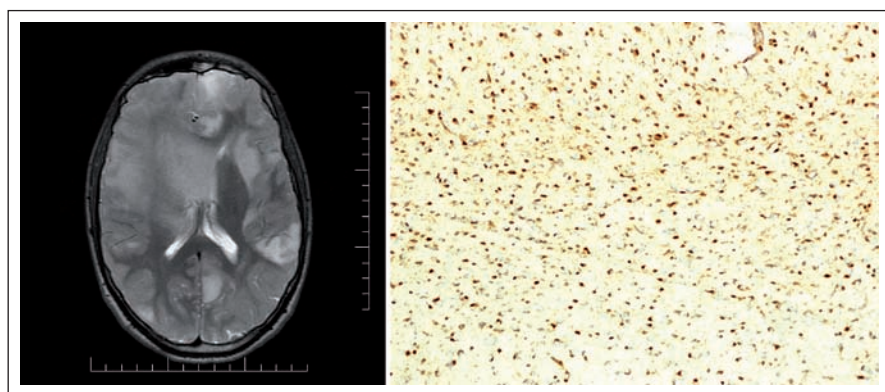
Dlouhou dobu se předpokládalo, že jediným možným mechanismem vzniku mozkových nádorů jsou genetické alterace (mutace/delece) onkogenů nebo naopak tumor-supresorových genů, které nakonec vedou ke vzniku nádoru. Tuto hypotézu podporuje celá řada důkazů a známe nádory, kde tento mechanismus vzniku je velice častý (např. primární glioblastom). Až do roku 2009 jsme ani jiný mechanismus

vzniku neznali. Teprve práce The Cancer Genome Atlas Research Network, která se zabývala glioblastomy (GBM), odhalila, že u části GBM se vyskytuje mutace isocitrátdehydrogenázy 1 (*IDH1*) [4], metabolického enzymu, který do té doby s karcinogenezi nebyl spojován. To vedlo k dalšímu zkoumání, zda má tato mutace nějaký význam pro tumorigenezi gliomů. A skutečně bylo prokázáno, že mutace *IDH1* se vyskytuje ve vysokém procentu gliomů nižších stupňů (až 85 %), a to jak astrocytárních, tak oligodendroglálních nádorů. V lidském těle se nachází celkem tři izoformy isocitrátdehydrogenázy – *IDH1–3*. Dalším výzkumem bylo prokázáno, že podobná mutace může ovlivňovat a měnit také enzymatickou aktivitu *IDH2*, ale nikdy *IDH3*. Vyplyvá to ze struktury jednotlivých enzymů, *IDH1* a *2* jsou homodimery, zatímco *IDH3* je heterotetramer. Ve všech případech mutace *IDH1/2* se jedná o missense mutaci postihující kodon pro arginin, R132H u *IDH1* nebo ekvivalentně R172H u *IDH2* (mutace se nachází v aktivním místě enzymu, arginin je v proteinovém řetězci nahrazen histidinem). Mutace vede ke změně struktury a enzymatické aktivity tohoto enzymu, který v rámci citrátového cyklu katalyzuje konverzi isocitrátu na α -ketoglutarát. Tato změněná aktivita enzymu způsobí, že z isocitrátu vzniká jen omezené množství α -ketoglutarátu a enzym navíc získává novou schopnost katalyzovat redukci α -ketoglutarátu na 2-hydroxyglutarát (schéma 1). Tato látka má toxický účinek na DNA. V současné době se předpokládá, že 2-hydroxyglutarát kompetitivně inhibuje aktivitu α -ketoglutarát dependentních dioxygenáz, mezi které

patří i histon demethylázy [5]. Vlivem 2-hydroxyglutarátu tedy dochází k hypermetylacii histonů a tato hypermetylace pak neumožňuje transkripci důležitých tumor-supresorových genů, až dochází ke vzniku gliálního nádoru [6–8].

Mutace *IDH1/2* byla následně objevena i u jiných malignit (akutní myeloidní leukemie, nádory prostaty, kartilaginózní nádory, akutní lymfoblastická leukemie, angioimmunoblastický T lymfom). Roli *IDH1/2* v tumorigenezi podporují dva důkazy. V prvním případě somatický mosaicismus mutovaného *IDH1* nebo *IDH2* způsobuje kartilaginózní syndromy, Ollierovu chorobu a Maffucciho syndrom. Tyto syndromy jsou charakterizovány vznikem hemangiomů a chrupavkových nádorů, ale pacienti s tímto onemocněním mají i vyšší riziko vzniku gliálních nádorů (obr. 1). Druhým důkazem je zvýšená proliferace, tvorba kolonií a neschopnost diferenciacie, pokud pomocí retroviru vložíme do normální buňky gen *IDH1* nesoucí mutaci R132H [9,10]. V současné době bylo prokázáno, že tzv. G-CIMP fenotyp (glioma CpG island methylator phenotype) vzniká na podkladě mutace *IDH*, je vlastně výsledným produktem této mutace [11,12].

Velmi jednoduše můžeme gliální nádory rozdělit na tzv. *IDH* wild type (bez mutace) a na gliomy s mutací *IDH*. Mutace *IDH* je prognosticky příznivý faktor přežití především u dospělých pacientů s gliomy st. II–III. V dnešní době je diagnostika *IDH* mu-



Obr. 1. T2 vážený MR obraz pacienta s Ollierovou chorobou, nalezeny vícečetné difúzní astrocytomy mozku (A) a imunohistochemický průkaz mutace *IDH1* R132H, 100% pozitivita (B).

Fig. 1. T2-weighted MR image of a patient with the Ollier disease, multiple diffuse astrocytomas of the brain found (A) and immunohistochemical evidence of the *IDH1* R132H mutation, 100% positivity (B).

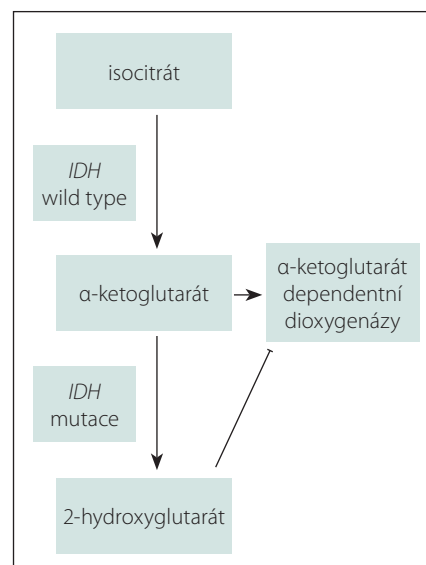


Schéma 1. Vznik 2-hydroxyglutarátu a jeho vliv na DNA dioxygenázy (5-methylcytosin dioxygenázy, histon demethylázy). Převzato z [7].

tací značně usnadněna možností imunohistochemické detekce *IDH1* R132H (cca 95 % mutovaných *IDH*) [13]. V současnosti se hledá možnost, jak terapeuticky ovlivnit tyto gliomy: buď je cílem přímo mutaci nesoucí isocitrátdehydrogenáza (*IDH1* R132H – AGI 5198, a *IDH2* R140Q – AGI 6780), nebo snížení produkce 2-hydroxyglutarátu pomocí siRNA [9,14–16].

1p/19q

Jedná se o chromozomální přestavbu, kterou typicky nacházíme u oligodendrogliomů. Jde o nebalancovanou translokaci krátkého ramene 1. chromozomu a dlouhého ramene 19. chromozomu. Tato přestavba byla nalezena již na konci 80. let minulého století a bylo potvrzeno několika studii, že její nositelé mají lepší prognózu onemocnění oproti těm, u kterých se nevyskytuje. Význam přítomnosti delece 1p a 19q tkví především ve faktu, že nádor, který ji nese, je chemosenzitivní. Pacienti, u nichž se mutace vyskytuje, tedy reagují daleko lépe na chemoterapii oproti těm, kteří tuto mutaci nemají. Tento rozdíl je vysoce statisticky významný a byl prokázán v několika randomizovaných studiích [17,18]. Při výskytu mutace *IDH* v kombinaci s kodelecí 1p/19q je prognóza nejpříznivější. Naopak pacienti, kteří mají wild type *IDH*, prakticky na chemoterapii nereagují a není rozdíl v přežití oproti skupině, která podstoupila pouze radioterapii [19]. Velmi často se současně s kodelecí 1p/19q vyskytuje i mutace genu *CIC* (19q13.2) a *FUBP1* (1p31.1), u jiných typů gliomů se prakticky nevyskytují [1]. Jejich klinický význam nicméně zatím zůstává nejasný, jejich výskyt celkové přežití neovlivňuje [20].

TERT

Telomerázová reverzní transkriptáza (*TERT*) je funkční jednotkou enzymu telomerázy, která je odpovědná za zachování délky telomery při buněčném dělení (zamezuje zkracování telomer). Za fyziologických podmínek je telomeráza aktivní v dělicích se zárodečných buňkách a u dospělého jedince v kmenových buňkách. U normálních buněk je její aktivita velmi nízká, ale u rychle se dělicích tkání může být naopak velmi vysoká. Za patologických podmínek nacházíme zvýšenou telomerázovou aktivitu v nádorových buňkách [21]. V současné době je předpoklad, že existují dva způsoby, jak zachovat délku telomery v dělicích se nádorových tkáních. Buď se jedná o kmenové nádorové buňky, kde je zachována telomerázová

aktivita z podstaty toho, že se jedná o kmenovou buňku. Druhý mechanismus, který je nezávislý na telomerázové aktivitě, je znám pod pojmem ALT (Alternative Lengthening of Telomeres). ALT využívá kolem 10 % nádorů, v některých typech nádorů, např. gliálních nádorech, je však častější. Jeho příčinou jsou somatické mutace v promotoru *TERT* nebo mutace v genech *DAXX* nebo *ATRX* kódujících telomerázové vazebné proteiny [21].

Role mutace promotoru *TERT* byla popsána např. u melanomu. Nedávno ale byla objevena mutace *TERT* i u gliálních nádorů. Vyskytuje se především u oligodendrogliomů, ale i u GBM. Významně tuto hypotézu podporuje fakt, že mutace promotoru *TERT* se prakticky exkluzivně vylučuje s mutací *ATRX*. Buď je v nádorové tkáni přítomna jedna nebo druhá. Zde je možné vypozařovat, že u nádorů, které nesou kodecici 1p/19q, se často vyskytuje mutace *TERT* promotoru [22]. Naopak u anaplastických gliomů, které nenesou kodecici 1p/19q, je ve vysokém procentu nalezena mutace *ATRX* [23], viz dále.

ATRX

Role genu *ATRX* (alpha-thalassemia/mental retardation syndrome X-linked) v tumorigenezi gliomů byla prokázána teprve nedávno. V německé studii NOA-04 byla exprese tohoto genu zjišťována pomocí imunohistochemie u gliomů st. III. Ztráta exprese tohoto genu byla nalezena u 45 % anaplastických astrocytomů (AA), 27 % anaplastických oligoastrocytomů (AOA) a jen 10 % anaplastických oligodendrogliomů (AO). Byla nalezena prakticky pouze u nádorů s mutací *IDH* a zároveň se prakticky nikdy nevyskytovala s kodelecí 1p/19q [24]. Bylo prokázáno, že ztráta exprese *ATRX* u pacientů s anaplastickými nádory (v důsledku tzv. nonsense mutace tohoto genu) je prognosticky příznivý faktor přežití oproti těm pacientům, u nichž se tato ztráta exprese nevyskytuje [25]. Podstatnou roli v prognóze ale hraje u anaplastických oligoastrocytomů. V případě AOA a ztráty exprese *ATRX* odpovídá biologické chování nádoru anaplastickému astrocytomu. Pokud je naopak u AOA přítomna kodecece 1p/19q, pak se klinický průběh onemocnění podobá anaplastickému oligodendrogliomu; zde právě bývá často nalezena mutace promotoru *TERT*.

MGMT

Při metylaci DNA dochází k navázání metylové skupiny CH₃ na 5' pozici cytosinu.

5-metyl cytosin se většinou vyskytuje v rámci dinukleotidu CpG (název je odvozen od cytosin(C)-fosfát(p)-guanin(G)). CpG dinukleotidy se v rámci savčího genomu vyskytují nerovnoměrně a odhaduje se, že 70–80 % jich je metylováno. V lidském genomu můžeme najít oblasti, které jsou na CpG dinukleotidy velmi bohaté. Právě tyto oblasti pak vytvářejí tzv. CpG ostrůvky (CpG islands), které se vyskytují v oblastech promotorů až poloviny lidských genů. DNA je pak metylována pomocí DNA metyltransferáz predilekčně v těchto promotorových oblastech, což vede k zastavení transkripce DNA. Tyto metylované CpG ostrůvky pak vytvářejí tzv. G-CIMP fenotyp.

U gliálních nádorů je často studovaným markerem metylace promotoru *MGMT* (O⁶-metylguanin-DNA metyltransferáza), která předurčuje, jak bude pacient reagovat na chemoterapii alkylačními činidly, např. temozolomidem. Temozolomid je schopný indukovat alkylaci DNA na pozici O⁶guaninu, tedy vytváří tzv. kovalentní adukty s DNA. Za fyziologických podmínek je toto poškození DNA opraveno enzymem *MGMT* a pacient na léčbu temozolomidem nereaguje. Metylace promotoru *MGMT* ale vede k zastavení transkripce *MGMT*, takže po chemoterapii alkylačními činidly nemůže být poškozená DNA opravena a pacient lépe odpovídá na léčbu.

Role metylace promotoru *MGMT* u GBM byla popsána již v roce 2005, kdy byla publikována práce, která prokázala vysokou účinnost chemoterapie temozolomidem u pacientů s GBM [26]. Pacienti, v jejichž nádorové tkáni byla tato metylace promotoru *MGMT* prokázána, reagovali lépe na podání temozolomidu oproti pacientům, u nichž tato metylace promotoru *MGMT* nebyla prokázána [27]. Metylace *MGMT* se vyskytuje cca ve 35 % GBM a 80 % LGG a je dalším prognosticky významným a nezávislým faktorem přežití pacientů s GBM.

EGFR

EGFRvIII je mutace *EGFR*, která se vyskytuje cca ve 30 % GBM. Nachází se často dohromady s overexpresí *EGFR*, kterou zjišťujeme u cca 50 % GBM [4]. *EGFRvIII* se typicky vyskytuje u primárních GBM, ale je vzácná u sekundárních GBM [28]. Mutovaný *EGFRvIII* je trvale aktivován díky ztrátě 267 aminokyselin z extracelulární domény a není schopen vázat žádný známý ligand. Díky jeho častému výskytu u primárních GBM a tomu, že se ve zdravé tkáni nenachází, je na něj

soustředěna cílená imunoterapie. V současné době probíhá několik studií zaměřených právě na *EGFR*VIII (např. užití rindopimutu) [29], které by mohly zlepšit přežití pacientů s GBM nesoucím tento typ mutace *EGFR*.

Jednonukleotidový polymorfismus

V posledních letech bylo nalezeno několik vrozených znaků, jejichž nositelé mají vyšší riziko vzniku gliomů různých stupňů či se liší jejich prognóza. Jedná se o záměny bazí, tzv. jednonukleotidové polymorfizmy (Single Nucleotide Polymorphism; SNP), které se, na rozdíl od bodových mutací relativně často vyskytují i ve zdravé populaci. Ve většině těchto případů způsobí záměnu aminokyseliny v proteinovém řetězci, která má za následek drobnou modifikaci jeho funkce např. v důsledku jeho pozměněné sekundární struktury. V současné době známe více takovýchto polymorfismů úseků, u kterých byl vysledován vztah k predispozici nebo prognóze pacientů s gliomy. Nejvýznamnější se v tuto chvíli jeví lokus 8q24.21 v blízkosti *CCDC26*, který byl analyzován u pacientů ve studii RTOG 9402. Jedná se o SNP rs55705857. Pacienti s AO, kteří nesou v tomto místě G alelu (GA, GG), mají podstatně lepší prognózu vůči pacientům bez G alely (homozygoti AA). Ve skupině pacientů s chemoterapií a radioterapií tento rozdíl činí 8,9 let oproti 3,3 let u pacientů – homozygotů AA. Zároveň pacienti s G alelou významně profitují z chemoterapie PCV (prokarbazin, CCNU, vinkristin), progression free survival (PFS) dosahuje 6,8 let ve srovnání s pacienty s G alelou, kteří podstoupili pouze radioterapii, zde PFS činí pouze 1,7 roku. Tato rozsáhlá molekulární analýza ukázala, že vrozená dispozice, histologický podtyp vč. statusu 1p/19q a celkové přežití jsou úzce provázány a že určité geneticky přenosné znaky mohou hrát v prognóze onemocnění podstatně významnější roli [19]. Bylo prokázáno, že právě SNP rs55705857 se významně častěji vyskytuje u oligodendrogliomů a astrocytomů nesoucích mutaci *IDH1/2* [30]. Jiným takovým polymorfismem je SNP rs34180180 v oblasti promotoru *MGMT*. Podobně jako u SNP rs55705857 i zde se ukazuje, že A alela je v tomto případě spojena s kratším celkovým přežitím, riziko smrti je u homozygotů GG o 82 % nižší než u homozygotů AA [31]. Promotor *MGMT* skrývá ještě jeden polymorfismus významný pro metylaci *MGMT* a následnou terapeutickou

odpověď na temozolomid. Jedná se o SNP rs16906252. Nositelé T alely v tomto místě exprimují podstatně méně *MGMT*, a tím lépe odpovídají na podání temozolomidu. Alela TC/TT se vyskytuje u 14–20 % pacientů. Medián přežití u jejich nositelů dosahuje 20 měsíců oproti 12,2 měsíců u pacientů s wild type alelou CC [32].

Byly provedeny ale i další genomové studie, které odhalily jiné polymorfismy lokusy, které mohou ovlivňovat riziko vzniku a prognózu gliálních nádorů: 5p15.33 *TERT*, 7p11.2 *EGFR*, 8q24.21 *CCDC26*, 9p21.3 *CDKN2A-CDKN2B*, 11q23.3 *PHLDB1* a 20q13.33 *RTEL1* [33,34]. Ve studii porovnáující výskyt mutace *IDH*, kodeleci 1p/19q, mutaci promotoru *TERT* a 8 SNP (*TERC* (3q26), *TERT* (5p15), *EGFR* (7p12, 2 nezávislé oblasti), *CCDC26* (8q24), *CDKN2A* nebo *CDKN2B* (*CDKN2A/B* – 9p21), *PHLDB1* (11q23), *TP53* (17p13) a *RTEL1* (20q13)) je ze všech těchto oblastí je i v této studii nejvýznamnější SNP rs55705857, který je spojen se zvýšeným rizikem vzniku gliomů s mutací *IDH*. *PHLDB1* SNP rs498872 je spojen s gliomy, které nesou pouze *IDH* mutaci. Polymorfizmy *TERC* (rs1920116), *TERT* (rs2736100) a *RTEL1* (rs6010620) naopak snižovaly riziko vzniku gliomu nesoucího pouze mutaci promotoru *TERT*. SNP *CDKN2A/B* (rs4977756) se naopak vyskytuje častěji u tzv. triple-negativních gliomů (bez mutace *IDH*, *TERT* i kodelece 1p/19q) nebo u gliomů pouze s mutací *TERT*. SNP *TP53* (rs78378222) je spojen se zvýšeným rizikem vzniku gliomů s *IDH* a *TERT* mutací. A nakonec SNP *CCDC26* a *TERT* je spojen se zvýšeným rizikem vzniku proneurálních gliomů [22].

Koexistence a interakce různých molekulárně genetických znaků

V současné době se ukazuje, že prognóza pacientů s gliálními nádory do značné míry závisí na tom, jakou mutaci nebo chromozomální aberaci nese jejich nádorová tkáň nebo jakou vrozenou dispozici si nesou (SNP). Bylo opakovaně prokázáno, že nejlepší prognózu mají pacienti s mutací *IDH1/2* a kodeleci 1p/19q, např. pacienti nesoucí tyto znaky ve studii RTOG 9402, kteří prodělali chemoterapii PCV, dosáhli mediánu celkového přežití 14,7 let. Pokud podstoupili pouze radioterapii, pak se v průměru dožili 6,8 let [19]. I pacienti, kteří mají mutaci *IDH* a zároveň mutaci promotoru *TERT*, mají velmi příznivou prognózu. Přitom samostatně se vyskytující mutace *TERT* je vyloženě nepříznivý prognostický faktor [22]. Pacienti s anaplastickým as-

trocytomem, kteří mají mutaci *IDH1/2* a zároveň mutaci *ATRX* (k selhání léčby dochází až po 4,6 letech), mají lepší prognózu oproti těm, u kterých ke ztrátě exprese *ATRX* nedošlo (zde k selhání léčby dojde už po 2,7 letech) [25]. Podobně nepříznivou prognózu jako gliomy se samostatnou mutací *TERT* mají i tzv. wild type *IDH* gliomy st. II–III. Například pacienti s wild type *IDH* a bez kodelece 1p/19q dosahují průměrného přežití okolo 12 měsíců bez ohledu na podanou léčbu. V těchto případech se často vyskytují mutace a delece podobné jako u GBM a prognóza je podobná i dle našich zkušeností [35]. U GBM je nutné odlišit primární a sekundární GBM. Především sekundární GBM s mutací *IDH* má lepší prognózu než již výše zmíněný wild type *IDH* glioblastom. Nicméně důležitým faktorem i u GBM je právě zmíněná přítomnost mutace promotoru *MGMT*, která zvyšuje citlivost na alkylační cytostatikum temozolomid. Jak se ukazuje, i vrozená dispozice ve formě SNP může ovlivňovat odpověď na chemoterapii či tendenci ke vzniku jednoho nebo jiného nádoru.

GBM v naprosté většině vznikají klasickou cestou tumorigeneze, tedy aktivací onkogenů či inaktivací tumorsupresorů. Nejčastěji jsou v tkáni GBM porušeny tři nejnámější regulační cesty – cesty p53, cesty RB1 a cesty PI3K/MAPK (schéma 2) [28]. Na základě rozsáhlé analýzy genomu několika set vzorků GBM bylo potvrzeno, že k porušení regulace p53 cesty dochází nejčastěji mutací genu *TP53*, v menší míře díky amplifikaci genu *MDM2* a *MDM4* genu. RB1 cesta bývá nejčastěji porušena delecí tumor-supresorového genu *CDKN2A* (méně i *CDKN2B* a *CDKN2C*), v menší míře se pak na dysregulaci této cesty podílí i amplifikace *CDK4* a *CDK6* či mutace *RB1* genu. Cesta *RTK/PI3K/MAPK* je postižena především amplifikací *EGFR*, dále *PDGFRA*, méně i *FGFR*. K deregulaci může dojít také díky mutaci či delecí *PTEN* nebo *PI3K* (nejčastěji amplifikace *PIK3C2B* a mutace *PIK3CA*), event. mutací či delecí *NF1*. Poruchu regulace těchto tří cest nacházíme často dokonce současně v jednom nádoru (*RTK/PI3K/MAPK* v 88 %, p53 v 87 %, RB1 v 78 % nádorů). Určité genetické alterace se ale nevyskytují náhodně, nýbrž naopak v jakýchsi clusterech, takže je pak možné rozdělit GBM do čtyř typů. Nejčastější je klasický typ, ve kterém se často vyskytuje amplifikace *EGFR*, event. nejčastější subvarianta *EGFR*VIII společně se ztrátou chromozomu 10. Naopak zde často chybí mutace *TP53*. Rovněž bývá často přítomna delece 9p21 postihující

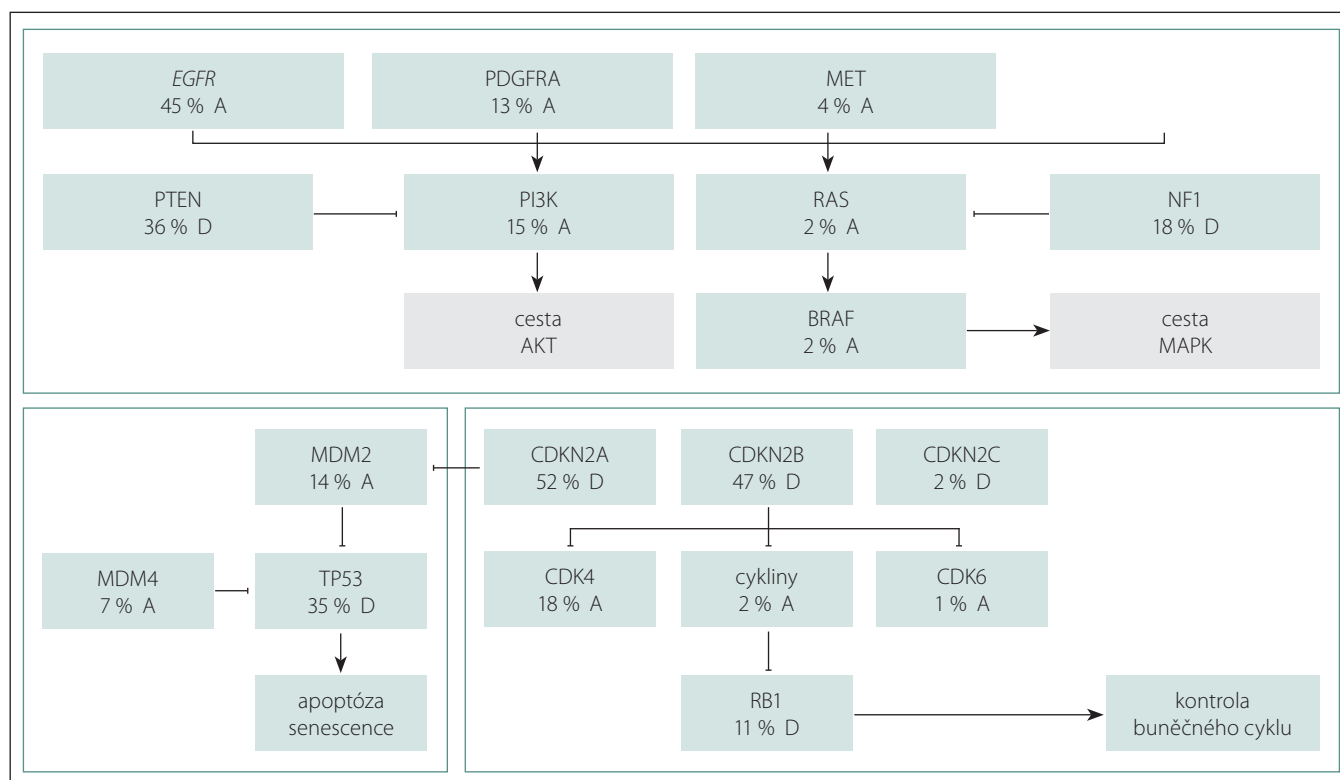


Schéma 2. Postižení signálních cest p53, RB1 a PI3K/MAPK u glioblastoma multiforme. Převzato z [28].

CDKN2A a vedoucí k přerušení *RB1* cesty. Dalším častým typem je proneurální typ GBM, který je typickým představitelem sekundárních GBM. Je přítomna mutace *IDH1/2* a amplifikace *PDGFRA*, *G-CIMP* genotyp [12]. Rovněž se často vyskytuje mutace *TP53*. Třetím typem je mezenchymální typ GBM, kde bývá často přítomna delece *NF1* a zvýšená exprese *MET*. Posledním typem je neurální typ GBM, kde je naopak genetických změn přítomno málo, je zvýšená exprese *NEFL*, *GABRA1*, *SYT1* a *SLC12A5* [4,36,37].

Závěrem lze říci, že při současných poznatcích o molekulárně genetických změnách gliálních nádorů je na místě u gliomů nižších stupňů provádět vyšetření statusu *IDH1/2* a kodelce 1p/19q. U anaplastických astrocytomů je vhodné doplnit expresi *ATRX*, u oligodendrogliomů expresi *TERT*. V případě high grade gliomů (především astrocytární řady) je vhodné doplnit metylaci promotoru *MGMT*. Všechny tyto znaky sice zatím zásadně neovlivňují rozhodnutí o léčbě, ale slouží ke stanovení prognózy pacientů a z toho důvodu by měly být standardně vyšetřovány [38]. Do budoucna pak před námi stojí i výzvy ve smyslu vyšetřování bodových polymorfizmů v rámci preventivních vyšetření či před plánováním vlastní onkologické léčby.

Literatura

1. Dubbink HJ, Atmodimedjo PN, Kros JM, et al. Molecular classification of anaplastic oligodendroglioma using next-generation sequencing: a report of the prospective randomized EORTC Brain Tumor Group 26951 phase III trial. *Neuro Oncol* 2015;18(3):388–400. doi: 10.1093/neuonc/nov182.
2. Siegal T. Clinical impact of molecular biomarkers in gliomas. *J Clin Neurosci Off J Neurosurg Soc Australas* 2015;22(3):437–44. doi: 10.1016/j.jocn.2014.10.004.
3. Ostrom QT, Gittleman H, Fulop J, et al. CBTRUS Statistical Report: Primary Brain and Central Nervous System Tumors Diagnosed in the United States in 2008–2012. *Neuro Oncol* 2015;17(Suppl 4):iv1–62. doi: 10.1093/neuonc/nov189.
4. Verhaak RG, Hoadley KA, Purdom E, et al. An integrated genomic analysis identifies clinically relevant subtypes of glioblastoma characterized by abnormalities in *PDGFRA*, *IDH1*, *EGFR* and *NF1*. *Cancer Cell* 2010;17(1):98. doi: 10.1016/j.ccr.2009.12.020.
5. Dang L, White DW, Gross S, et al. Cancer-associated *IDH1* mutations produce 2-hydroxyglutarate. *Nature* 2009;462(7274):739. doi: 10.1038/nature08617.
6. Cohen AL, Holmen SL, Colman H. *IDH1* and *IDH2* mutations in gliomas. *Curr Neurol Neurosci Rep* 2013;13(5):345. doi: 10.1007/s11910-013-0345-4.
7. Schiff D, Purwot B. Neuro-oncology: five new things. *Neurol Clin Pract* 2013;3(4):326–33. doi: 10.1212/CPJ.0b013e3182a1ba35.
8. Megova M, Drabek J, Koudelakova V, et al. Isocitrate dehydrogenase 1 and 2 mutations in gliomas. *J Neurosci Res* 2014;92(12):1611–20. doi: 10.1002/jnr.23456.
9. Seltzer MJ, Bennett BD, Joshi AD, et al. Inhibition of glutaminase preferentially slows growth of glioma cells with mutant *IDH1*. *Cancer Res* 2010;70(22):8981–7. doi: 10.1158/0008-5472.CAN-10-1666.

10. Lu C, Ward PS, Kapoor GS, et al. *IDH* mutation impairs histone demethylation and results in a block to cell differentiation. *Nature* 2012;483(7390):474–8. doi: 10.1038/nature10860.
11. Turcan S, Rohle D, Goenka A, et al. *IDH1* mutation is sufficient to establish the glioma hypermethylator phenotype. *Nature* 2012;483(7390):479–83. doi: 10.1038/nature10866.
12. Noushmehr H, Weisenberger DJ, Diefes K, et al. Identification of a CpG island methylator phenotype that defines a distinct subgroup of glioma. *Cancer Cell* 2010;17(5):510–22. doi: 10.1016/j.ccr.2010.03.017.
13. Camelo-Piragua S, Jansen M, Ganguly A, et al. Mutant *IDH1*-specific immunohistochemistry distinguishes diffuse astrocytoma from astrocytosis. *Acta Neuropathol (Berl)* 2010;119(4):509–11. doi: 10.1007/s00401-009-0632-y.
14. Li L, Paz AC, Wilky BA, et al. Treatment with a Small Molecule Mutant *IDH1* Inhibitor Suppresses Tumorigenic Activity and Decreases Production of the Oncometabolite 2-Hydroxyglutarate in Human Chondrosarcoma Cells. *PloS One* 2015;10(9):e0133813. doi: 10.1371/journal.pone.0133813.
15. Suijker J, Oosting J, Koorneef A, et al. Inhibition of mutant *IDH1* decreases D-2-HG levels without affecting tumorigenic properties of chondrosarcoma cell lines. *Oncotarget* 2015;6(14):12505–19.
16. Kernytzky A, Wang F, Hansen E, et al. *IDH2* mutation-induced histone and DNA hypermethylation is progressively reversed by small-molecule inhibition. *Blood* 2015;125(2):296–303. doi: 10.1182/blood-2013-10-533604.
17. Cairncross JG, Ueki K, Zlatescu MC, et al. Specific Genetic Predictors of Chemotherapeutic Response and Survival in Patients With Anaplastic Oligodendrogliomas. *J Natl Cancer Inst* 1998;90(19):1473–9.
18. Cairncross G, Wang M, Shaw E, et al. Phase III Trial of Chemoradiotherapy for Anaplastic Oligodendroglioma: Long-Term Results of RTOG 9402. *J Clin Oncol* 2013;31(3):337–43. doi: 10.1200/JCO.2012.43.2674.

19. Cairncross JG, Wang M, Jenkins RB, et al. Benefit From Procarbazine, Lomustine, and Vincristine in Oligodendroglial Tumors Is Associated With Mutation of IDH. *J Clin Oncol* 2014;32(8):783–90. doi: 10.1200/JCO.2013.49.3726.
20. Cancer Genome Atlas Research Network, Brat DJ, Verhaak RG, et al. Comprehensive, Integrative Genomic Analysis of Diffuse Lower-Grade Gliomas. *N Engl J Med* 2015;372(26):2481–98. doi: 10.1056/NEJMoa1402121.
21. Killela PJ, Reitman ZJ, Jiao Y, et al. TERT promoter mutations occur frequently in gliomas and a subset of tumors derived from cells with low rates of self-renewal. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2013;110(15):6021–6. doi: 10.1073/pnas.1303607110.
22. Eckel-Passow JE, Lachance DH, Molinaro AM, et al. Glioma Groups Based on 1p/19q, IDH, and TERT Promoter Mutations in Tumors. *N Engl J Med* 2015;372(26):2499–508. doi: 10.1056/NEJMoa1407279.
23. Reuss DE, Sahm F, Schrimpf D, et al. ATRX and IDH1-R132H immunohistochemistry with subsequent copy number analysis and IDH sequencing as a basis for an “integrated” diagnostic approach for adult astrocytoma, oligodendroglioma and glioblastoma. *Acta Neuropathol (Berl)* 2015;129(1):133–46. doi: 10.1007/s00401-014-1370-3.
24. Kannan K, Inagaki A, Silber J, et al. Whole-exome sequencing identifies ATRX mutation as a key molecular determinant in lower-grade glioma. *Oncotarget* 2012;3(10):1194–203.
25. Wiestler B, Capper D, Holland-Letz T, et al. ATRX loss refines the classification of anaplastic gliomas and identifies a subgroup of IDH mutant astrocytic tumors with better prognosis. *Acta Neuropathol (Berl)* 2013;126(3):443–51. doi: 10.1007/s00401-013-1156-z.
26. Stupp R, Mason WP, van den Bent MJ, et al. Radiotherapy plus Concomitant and Adjuvant Temozolomide for Glioblastoma. *N Engl J Med* 2005;352(10):987–96. doi: 10.1056/NEJMoa043330.
27. Hegi ME, Diserens AC, Gorlia T, et al. MGMT Gene Silencing and Benefit from Temozolomide in Glioblastoma. *N Engl J Med* 2005;352(10):997–1003. doi: 10.1056/NEJMoa043331.
28. Cancer Genome Atlas Research Network. Comprehensive genomic characterization defines human glioblastoma genes and core pathways. *Nature* 2008;455(7216):1061–8. doi: 10.1038/nature07385.
29. Zussman BM, Engh JA. Outcomes of the ACT III Study: Rindopepimut (CDX-110) Therapy for Glioblastoma. *Neurosurgery* 2015;76(6):N17. doi: 10.1227/01.neu.0000465855.63458.0c.
30. Jenkins RB, Xiao Y, Sicotte H, et al. A low-frequency variant at 8q24.21 is strongly associated with risk of oligodendroglial tumors and astrocytomas with IDH1 or IDH2 mutation. *Nat Genet* 2012;44(10):1122–5. doi: 10.1038/ng.2388.
31. Fogli A, Chautard E, Vours-Barrière C, et al. The tumoral A genotype of the MGMT rs34180180 single-nucleotide polymorphism in aggressive gliomas is associated with shorter patients’ survival. *Carcinogenesis* 2015;37(2):169–76. doi: 10.1093/carcin/bgv251.
32. Rapkins RW, Wang F, Nguyen HN, et al. The MGMT promoter SNP rs16906252 is a risk factor for MGMT methylation in glioblastoma and is predictive of response to temozolomide. *Neuro Oncol* 2015;17(12):1589–98. doi: 10.1093/neuonc/nov064.
33. Shete S, Hosking FJ, Robertson LB, et al. Genome-wide association study identifies five susceptibility loci for glioma. *Nat Genet* 2009;41(8):899–904. doi: 10.1038/ng.407.
34. Sanson M, Hosking FJ, Shete S, et al. Chromosome 7p11.2 (EGFR) variation influences glioma risk. *Hum Mol Genet* 2011;20(14):2897–904. doi: 10.1093/hmg/ddr192.
35. Kramar F, Zemanova Z, Michalova K, et al. Cytogenetic analyses in 81 patients with brain gliomas: correlation with clinical outcome and morphological data. *J Neurooncol* 2007;84(2):201–11. doi: 10.1007/s11060-007-9358-7.
36. Brennan CW, Verhaak RGW, McKenna A, et al. The somatic genomic landscape of glioblastoma. *Cell* 2013;155(2):462–77. doi: 10.1016/j.cell.2013.09.034.
37. Mao H, LeBrun DG, Yang J, et al. Deregulated Signaling Pathways in Glioblastoma Multiforme: Molecular Mechanisms and Therapeutic Targets. *Cancer Invest* 2012;30(1):48–56. doi: 10.3109/07357907.2011.630050.
38. Kalita O, Kramář F, Neumann E, et al. Současný stav léčby anaplastických gliomů v České republice. *Cesk Slov Neurol N* 2015;78/111(3):306–16.

85 let prof. MUDr. Hany Krejčové, DrSc.

Prof. MUDr. Hana Krejčová, DrSc. oslavila v červnu 2016 v plné svěžesti a v čilém pracovním tempu své 85. narozeniny.

Prof. Krejčová v roce 1956 absolvovala Fakultu všeobecného lékařství UK v Praze. Svou neurologickou kariéru zahájila na Neurologickém oddělení pražské nemocnice Na Františku. Roku 1962 získala místo na Hennerově neurologické klinice v Praze, kde se pod vedením doc. Armína Širokého začala věnovat vestibulologii. V letech 1966 a 1969–1970 absolvovala klinické a výzkumné zahraniční stáže ve Freiburgu a v Mount Sinai Medical School v New Yorku. V roce 1976 habilitovala a v roce 1980 byla jmenována profesorkou neurologie. To však již působila na Neurologické klinice 2. LF UK a FN v Motole, jejíž přednostkou byla v letech 1979–1993. Za jejího vedení zde byla vybudována moderně vybavená vestibulární laboratoř. Výzkumná a publikační činnost prof. Krejčové byla zaměřena především na rovnovážný systém a jeho poruchy vč. postižení některými sporty, zejména boxem.

Prof. MUDr. Hana Krejčová, DrSc. vykonávala v letech 1981–1990 funkci vědeckého sekretáře Československé neurologické společnosti a od roku 1991 je čestnou členkou České neurologické společnosti. V letech 1990–1992 byla viceprezidentkou mezinárodní Bährány Society.

Prof. Krejčová v současné době pracuje jako ambulantní neuroložka v Praze a patří tak mezi „nejdéle sloužící“ české neurology.



Ad multos annos!
K. Šonka a E. Růžička