

Neurovývojová porucha s mentální retardací spojená s genem *PPP2R5D* – první případ v České republice

PPP2R5D-related intellectual disability and neurodevelopmental delay – the first case in the Czech Republic

Vážená redakce, diferenciální diagnostika opožděného psychického a motorického vývoje u dětí je velmi široká a náročná. Příčinami psychomotorické retardace mohou být perinatální asfyxie vyúsťující do hypoxické encefalopatie, endokrinní poruchy, poruchy výživy, dědičné poruchy metabolismu či degenerativní poruchy CNS a v neposlední řadě také řada genetických syndromů. Diferenciální diagnostika u genetických syndromů je často velmi obtížná vzhledem ke skutečnosti, že řada onemocnění s postižením intelektu nemá vždy specifický fenotyp a pro přesnou diagnózu je nezbytné genetické laboratorní testování. Naše pacientka byla vzhledem k neobjasněné pří-

čině psychomotorické retardace a již vyčerpáním diagnostickým možnostem zařazena do studie k provedení celoxomového sekvencování. Teprve díky této komplexní genetické analýze se podařilo nalézt kauzální mutaci v genu *PPP2R5D* (*PPP2R5D*-related intellectual disability and neurodevelopmental delay, MIM 601646) a stanovit diagnózu. V současnosti je celosvětově popsáno přibližně 100 pacientů s tímto onemocněním [1]. V naší kazuistice představujeme první pacientku s touto diagnózou v ČR.

Dnes již 27letá žena se narodila v termínu jako eutrofický novorozenec. V 7. měsíci těhotenství byla matce provedena cerkláž děložního hrdla. Po porodu byla pro zkalenou plodovou vodu novorozenci nasazena



Obr. 1. Fotografie pacientky ve 4 měsících a v 8 letech věku poskytnuté jejími rodiči. Patrná kraniofaciální dysmorfie: makrocefalie, prominující čelo, hypertelorismus, nízké posazené uši, strabismus.

Fig. 1. Photographs of the patient taken when she was 4 months and 8 years old provided by her parents. Craniofacial dysmorphic features include macrocephaly, bossing forehead, hypertelorism, low set ears and strabismus.

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.

K. Slabá¹, H. Pálová², P. Veselá², Š. Aulická^{2,3}, P. Konečná¹, M. Štěřba¹, P. Jabandžiev^{1,2}, O. Slabý^{2,4}, D. Procházková^{1,5}

¹ Pediatrická klinika, LF MU a FN Brno

² CEITEC, MU, Brno

³ Klinika dětské neurologie, LF MU a FN Brno

⁴ Biologický ústav, LF MU, Brno

⁵ Ústav lékařské genetiky a genomiky, LF MU a FN Brno



doc. MUDr. Dagmar Procházková, Ph.D.

Pediatrická klinika

LF MU a FN Brno

Černopolní 9

625 00 Brno

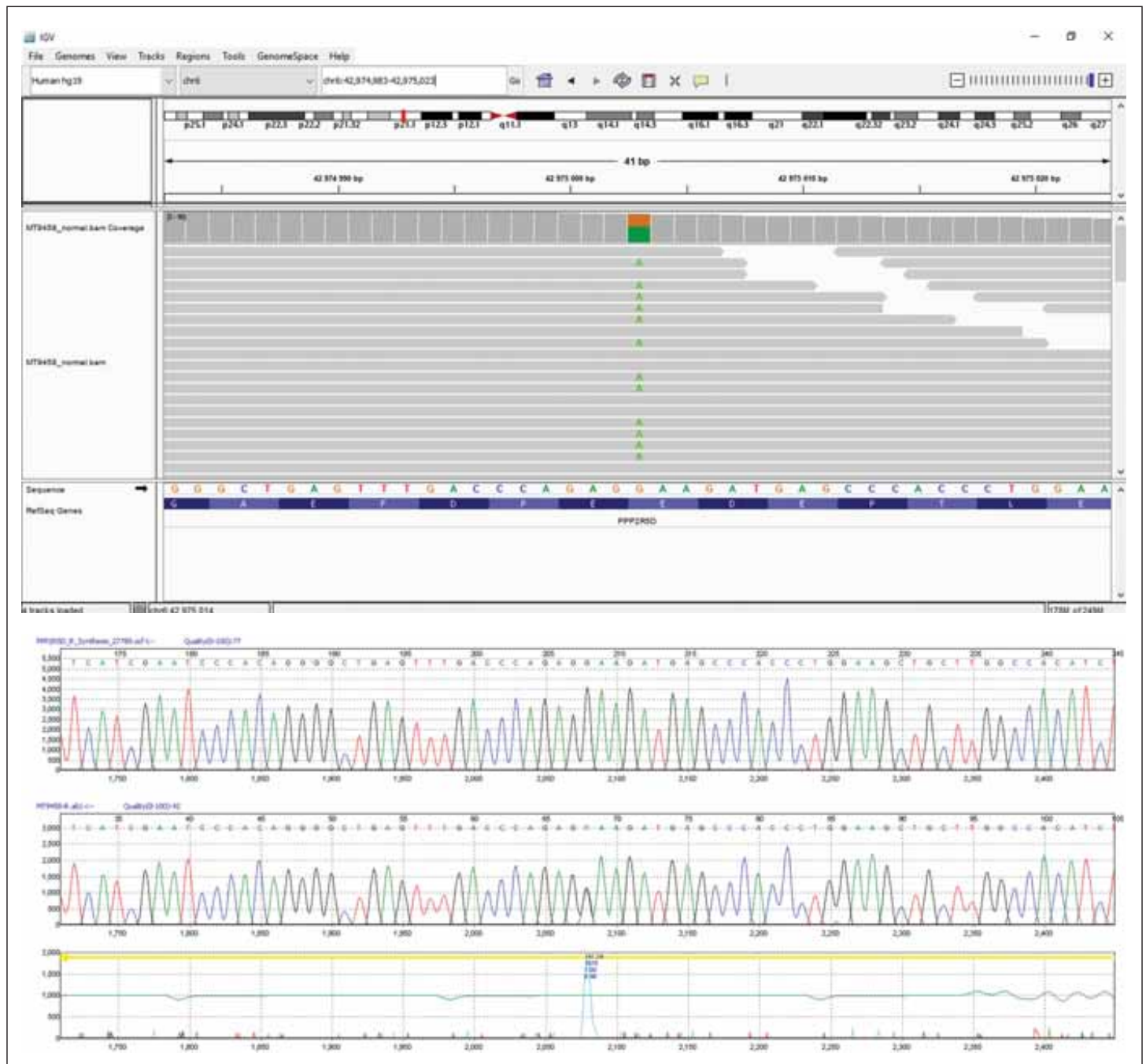
e-mail:

prochazkova.dagmar@fnbrno.cz

Přijato k recenzi: 9. 1. 2021

Přijato do tisku: 25. 2. 2021

antibiotická léčba. Rodinná anamnéza nevykazovala žádné pozoruhodnosti. Má jednoho staršího, nevlastního, zdravého sourozence. Od prvního týdne po narození byla sledována pro centrální hypotonický syndrom a novorozenecké křeče s dosažením plné kompenzace v 6 týdnech věku. Vzhledem k opakovanému výskytu hypoglykémie v kojeneckém věku bylo pomýšeno na dědičnou poruchu metabolismu, avšak opakovaná biochemická, hematologická i specifická laboratorní vyšetření byla bez významných patologických nálezů. Na CT mozku byla v kojeneckém věku popsána lehká atrofie mozku, pozdější vyšetření MR tento nález nepotvrdilo. U pacientky byla



Obr. 2. Výsledky sekvenačních analýz. (A) Celoexomové sekvenování DNA pacientky ukazující patogenní variantu c.592G>A/p.E198K v genu *PPP2R5D* v programu Integrative Genomics Viewer (Broad Institute and the Regents of the University of California, USA).

(B) Část sekvence genu *PPP2R5D* s heterozygotní variantou c.592G>A/p.E198K potvrzená u pacientky Sangerovým sekvenováním.

Fig. 2. Results of the sequencing analysis. (A) Exome sequencing of the patient's DNA presenting pathogenic variant c.592G>A/p.E198K in the *PPP2R5D* gene visualized using the Integrative Genomics Viewer software (Broad Institute and the Regents of the University of California, USA). (B) Part of the *PPP2R5D* gene sequence showing heterozygous variant c.592G>A/p.E198K confirmed in the patient by Sanger sequencing.

od novorozeneckého věku pozorována kraniofaciální dysmorfie – široké vysoké čelo, prominence frontálních hrbolů, makrocefalie, hypertelorismus, strabismus, nížce posazené uši a gotické patro (obr. 1). Byla sledována na ortopedii pro hyperkyfózu hrudní páteře a pedes planovalgi. Psychomotorický vývoj byl od počátku velmi zpomalený. I přes

intenzivní rehabilitační péči byla schopna samostatné chůze až ve 3 letech věku. Stagnovaly mentální vývoj i vývoj řeči. Dle psychologického vyšetření v dospělém věku se výše intelektu pacientky pohybuje v pásmu těžké až hluboké mentální retardace (IQ < 35), pacientka není schopna verbální ani neverbální komunikace. Je zcela nesoběstačná a závislá

na péči své matky. Od časně dospělosti rodiče pozorují prvky agresivního chování, poruchu spánku, bruxismus a známky sociální fobie, např. obavu z dotyku cizích lidí. Antropometrické parametry naší probandky byly v dětství v normě, finální výška postavy činí 163 cm, index tělesné hmotnosti 25,21, tj. je na hranici nadváhy. Vzhledem k neob-

jasněné příčině psychomotorické retardace byla pacientka zařazena do studie k provedení celoexomového sekvenování.

DNA pacientky byla izolována z periferní krve. Celoexomové sekvenování (Tru-seq Exome kit) bylo provedeno na platformě NextSeq 500 s využitím NextSeq 500/550 Mid Output Kit v2.5 (150 cycles) (vše Illumina, CA, USA). Minimálně 90 % cílových oblastí vykazovalo alespoň dvacetinásobné pokrytí. Identifikovali jsme heterozygotní variantu c.592G>A/p.E198K v genu *PPP2R5D* (obr. 2A). Tato varianta byla již dříve popsána jako patogenní (třída 5) a způsobující neurovývojovou poruchu asociovanou s genem *PPP2R5D*, některými autory označovanou jako Jordanin syndrom (MIM 616355) [1,2]. U DNA pacientky a DNA jejich rodičů byla následně provedena přímá DNA analýza kodonu 198 exonu 5 genu *PPP2R5D* – polymerázová řetězová reakce následovaná Sangerovým sekvenováním (obr. 2B). V DNA ani jednoho z rodičů se patogenní varianta nevyskytovala. U pacientky byl potvrzen výskyt *de novo* varianty c.592G>A/p.E198K v genu *PPP2R5D* v heterozygotním stavu. Tento náález umožnil stanovení diagnózy.

Neurovývojová porucha s mentální retardací spojená s genem *PPP2R5D* je onemocnění s autozomálně dominantním typem dědičnosti vznikající na základě zárodečných *de novo* mutací v genu *PPP2R5D* a ovlivňující prenatální i postnatální vývoj CNS [3]. Některými autory je onemocnění nazýváno podle první diagnostikované pacientky Jordan Margaret Langové jako Jordanin syndrom (Jordan's syndrome) [2]. Klinické příznaky zahrnují mentální retardaci různého stupně, centrální hypotonii, opoždění vývoje řeči a motorických dovedností. Vyskytovat se také mohou poruchy autistického spektra charakterizované zhoršenou komunikační zdatností a sociální interakcí [4]. Téměř 50 % pacientů trpí epileptickými záchvaty. Dále jsou u pacientů popisovány skeletální malformace, vývojové vady srdce a onemocnění očního aparátu. Typický je také nadměrný růst (overgrowth syndrome) a dysmorfické

rysy – makrocefalie, hypertelorismus, promíňující čelo [5].

Gen *PPP2R5D* leží na chromozomu 6 a kóduje protein *PPP2R5D* složený z 602 aminokyselin, známý jako delta podjednotka B56 (B56δ), která je izoformou podjednotky B56 serintreoninové proteinfosfatázy 2A (PPA2). PPA2 je jedna ze čtyř hlavních serintreoninových fosfatáz a je zapojena do negativní kontroly buněčného růstu a dělení. Protein je tvořen společným heteromerním jaderným enzymem, který je složen z katalytické podjednotky a konstantní regulační podjednotky interagující s řadou regulačních podjednotek. Protein B56δ se nachází především v centrální nervové soustavě, kde hraje klíčovou roli při vývoji neuronů a regulaci neuronální signalizace [6]. Předpokládá se, že patogenní varianty genu *PPP2R5D* vedou ke tvorbě pozměněného proteinu B56δ, a tím snižují aktivitu PPA2. Abnormální aktivita PPA2 narušuje signální dráhy v neuronech a ovlivňuje jejich normální vývoj a funkci.

Varianta c.592G>A/p.E198K v genu *PPP2R5D* (NM_006245.3, exon 5) je opakovaně popsána v databázích HGMD (CM153575) a ClinVar (RCV000202079.2) jako patogenní ve vztahu k vývojovým poruchám. Primárně byla popsána Fitzgeraldem et al v roce 2015 [7] a patogenita varianty byla potvrzena řadou dalších autorů, kteří ji popsali ve spojitosti s charakteristickými fenotypovými projevy (autismus, overgrowth syndrome, opoždění řeči, hypotonie aj.) [1,3,8]. Prevalence tohoto onemocnění není zatím známá. Lze ji odhadnout ze studie Shanga et al, kteří identifikovali patogenní varianty v genu *PPP2R5D* pomocí celoexomového sekvenování u celkem 7 z 2 790 jedinců s neurovývojovou retardací, což v tomto případě činí 0,25 % [8].

Až u 50–75 % případů psychomotorické retardace se ani přes pokročilé diagnostické možnosti etiologie na individuální úrovni nepodaří objasnit [9]. U naší pacientky jsme stanovili diagnózu díky lepší dostupnosti nacílených genomických metod, jako je celoexomové sekvenování. V současné době

není u popsaného syndromu k dispozici žádná kauzální terapie. Stejně jako u jiných monogenně podmíněných chorob jsou však studovány možnosti genové terapie, která je do budoucna jedinou možnou kauzální léčbou [10].

Grantová podpora

Podpořeno MZ ČR – RVO (FNBr, 65269705).

Konflikt zájmů

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádný konflikt zájmů.

Literatura

1. Biswas D, Cary W, Nolte JA. *PPP2R5D*-related intellectual disability and neurodevelopmental delay: a review of the current understanding of the genetics and biochemical basis of the disorder. *Int J Mol Sci* 2020; 21(4): 1286. doi: 10.3390/ijms21041286.
2. Jordan's Guardian Angels. [online]. Available from URL: <https://jordansguardianangels.org/the-history-of-jordans-syndrome/>.
3. Reynhout S, Jansen S, Haesen D et al. De novo mutations affecting the catalytic Ca subunit of PPA2, PPA2, cause syndromic intellectual disability resembling other PPA2-related neurodevelopmental disorders. *Am J Hum Genet* 2019; 104(1): 139–156. doi: 10.1016/j.ajhg.2018.12.002.
4. Houge G, Haesen D, Vissers LE et al. B56d-related protein phosphatase 2A dysfunction identified in patients with intellectual disability. *J Clin Invest* 2015; 125(8): 3051–3062. doi: 10.1172/JCI79860.
5. Loveday C, Tatton-Brown K, Clarke M et al. Mutations in the PPA2 regulatory subunit B family genes *PPP2R5B*, *PPP2R5C* and *PPP2R5D* cause human overgrowth. *Hum Mol Genet* 2015; 24(17): 4775–4779. doi: 10.1093/hmg/ddv182.
6. Janssens V, Goris J. Protein phosphatase 2A: a highly regulated family of serine/threonine phosphatases implicated in cell growth and signalling. *Biochem J* 2001; 353(Pt 3): 417–439. doi: 10.1042/0264-6021:3530417.
7. Shang L, Henderson LB, Cho MT et al. De novo missense variants in *PPP2R5D* are associated with intellectual disability, macrocephaly, hypotonia, and autism. *Neurogenetics* 2016; 17(1): 43–49. doi: 10.1007/s10048-015-0466-9.
8. Fitzgerald TW, Gerety SS, Jones WD et al. Deciphering Developmental Disorders Study. Large-scale discovery of novel genetic causes of developmental disorders. *Nature* 2015; 519(7542): 223–228. doi: 10.1038/nature14135.
9. Hladíková A, Grečmalová D, Černá D et al. Nové možnosti diagnostiky příčin mentální retardace u dětí. *Pediatr praxi* 2011; 12(6): 380–384.
10. Ilyas M, Mir A, Efthymiou S et al. The genetics of intellectual disability: advancing technology and gene editing. *F1000Res* 2020; 9: 22. doi: 10.12688/f1000research.16315.1.