

První český pacient s deficitem aminoacylázy 1

The first Czech patient with aminoacylase I deficiency

Vážená redakce,

deficit aminoacylázy 1 (ACY1D) (MIM 609924) patří mezi vzácné dědičné poruchy metabolismu a je charakterizován zvýšeným vylučováním N-acetylovaných aminokyselin do moči (serin, kyselina glutamová, alanin, methionin, glycin, leucin a valin). Porucha se dědí autosomálně recesivně, gen *ACY1* (104620.0001) je lokalizován v oblasti 3p21.2. Nemoc byla poprvé popsána v roce 2005 Van Costerem et al [1,2]. Dosud bylo na světě detekováno asi 20 pacientů. Enzym aminoacyláza 1 (EC 3.5.1.14) se exprimuje v lidském těle nejvíce v ledvinách a v mozku. Jedná se o homodimerický zinek vázající metaloenzym, který je lokalizován v cytosolu.

Katalyzuje hydrolyzu (deacetylaci) N-acetylovaných aminokyselin na L-aminokyseliny a acetylovanou skupinu. Poslední

studie ukazují, že gen *ACY1* hraje patrně významnou roli ve vzniku, vývoji a růstu různých typů zhoubného nádorového bujení u člověka [3].

Fenotyp probandů je variabilní. Onemocnění se nejčastěji manifestuje neurologickým a psychiatrickým postižením, psychomotorickou retardací, poruchou svalového tonu, častěji svalovou hypotonií a slabostí, křečemi, retardací expresivní složky řeči, růstovou retardací, sensorineurální hluchotou, tiky, hyperaktivitou a poruchami autistického spektra. Byly popsány opožděná myelinizace a demyelinizační změny v bílé hmotě, atrofie mozku a mozečku. Probandi mohou být stigmatizováni v obličeji, nejčastěji se jedná o hypertelorismus a široký kořen nosu [4–8].

V naší práci popisujeme prvního českého dětského pacienta s deficitem aminoacylázy 1. Rodiče jsou nepříbuzní Romové. V rodu probanda se nevyskytují závažná onemocnění. Jedná se o chlapce z 1. gravidity, porod v termínu, sekci, porodní hmotnost 2 800 g, porodní délka 47 cm. Poporodní adaptace v normě. Od kojeneckého věku sledován neurologem pro hypotonii, retardaci vertikalizace a retardaci expresivní složky řeči. Pro tiky a dětský autismus v péči psychiatra, na medikaci risperidonem. Pacient trpí bizarními neúčelnými pohyby, nenavazuje sociální a verbální kontakt, je hluboce autistický, jen ojediněle vydává zvuk. Jeho stav je hodnocen jako těžká mentální retardace (IQ 30).

V 9 letech věku byl přijat do FN Brno pro akutní gastroenteritidu s výraznou iontovou dysbalancí. Jeho antropometrické parametry byly v normě (výška 132 cm, hmotnost 27 kg, body mass index [BMI] 15,5, tj. 25.–50. percentil, výška k věku 25.–50. percentil), stejně jako kardiologický nále. Dítě bylo stigmatizované (hypertelorismus, široký kořen nosu – obr. 1), hypotonické, nemluvílo, nedodržovalo tělesnou čistotu, mělo pleny a nenavazovalo oční kontakt. Bylo vysloveno podezření na poruchu sluchu. Vyšetření sluchu (brainstem evoked response au-

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicinských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

D. Procházková^{1,2}, R. Borská³, P. Chrastina⁴, L. Fajkusová^{1,2}, P. Konečná¹, K. Slabá¹, J. Šenkyřík⁵, K. Pešková⁴, P. Jabandžiev¹, T. Honzík⁴

¹Pediatrická klinika LF MU a FN Brno

²Ústav lékařské genetiky a genomiky, LF MU a FN Brno

³Interní hemato-onkologická klinika, Centrum molekulární biologie a genetiky, LF MU a FN Brno

⁴Klinika pediatrie a dědičných poruch metabolismu 1. LF UK a VFN v Praze

⁵Klinika dětské radiologie LF MU a FN Brno



doc. MUDr. Dagmar Procházková, Ph.D.
Pediatrická klinika
LF MU a FN Brno
Černopolská 9
613 00 Brno
e-mail:
prochazkova.dagmar@fnbrno.cz

Přijato k recenzi: 24. 6. 2022

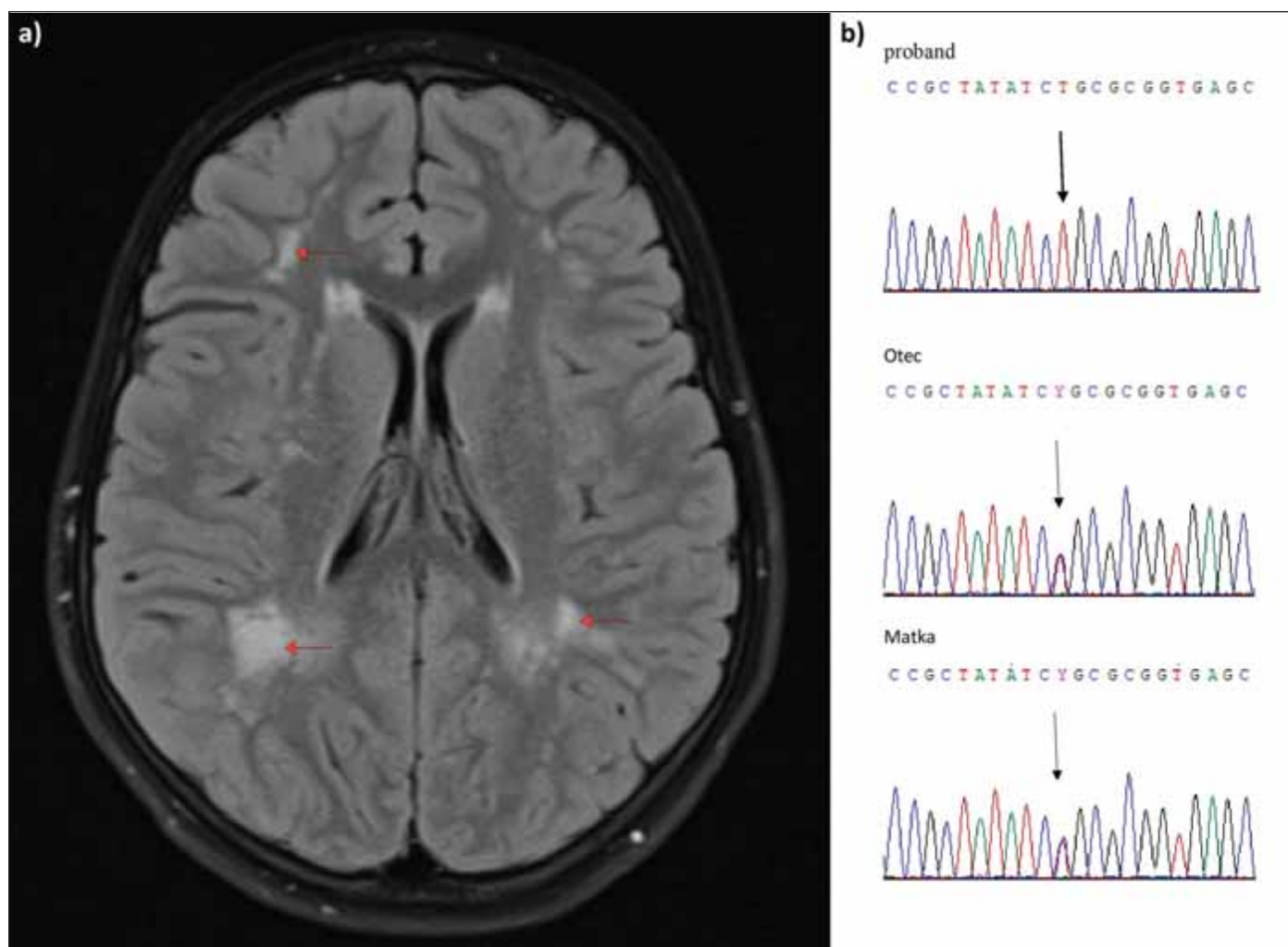
Přijato do tisku: 1. 12. 2022



Obr. 1. Hypertelorismus, široký kořen nosu.

Fig. 1. Hypertelorism, wide root of the nose.

diometry; BERA) potvrdilo sensorineurální (percepční) hluchotu středně těžkého charakteru. Byla provedena MR mozku, nativní vyšetření, která odhalila v bílé hmotě mozku nahodilá mnohočetná ložiska demyelinizačního charakteru, která byla lokalizována převážně v paraventriculární a juxtakortikální zóně, zejména vpravo parietookcipitálně splyvala ve větší okrsky. V těle levé straně komory byla detekována cista cca 3 mm (obr. 2a). Vyšetření očního pozadí bylo v normě. V rámci diferenciální diagnostiky



Obr. 2. (a) Sken MR, sekvence FLAIR v axiální rovině, vícečetná demyelinizační ložiska bílé hmoty mozkové s převahou v paraventriculární distribuci (šipky). (b) Sangerovo sekvenování potvrdilo patogenní sekvenční variantu typu missense c.1057C>T p. (Arg353Cys) v genu *ACY1* (NM_000666.2) v homozygotním stavu u probanda a v heterozygotním stavu u rodičů.

FLAIR – fluid attenuated inversion recovery

Fig. 2. (a) MRI scan, FLAIR sequence in the axial plane, multiple demyelinating foci of white matter of the brain with predominance in paraventricular distribution (arrows). (b) Sanger sequencing confirmed the pathogenic sequential variant of missense type c.1057C>T p. (Arg353Cys) in the *ACY1* gene (NM_000666.2) in the homozygous state in the proband and in the heterozygous state in the parents.

FLAIR – fluid attenuated inversion recovery

byla zvažována možnost dědičné poruchy metabolismu a proveden metabolický screening. Z výsledků krevních vyšetření: alaninaminotransferáza (ALT) 0,28 μ kat/l (norma 0,25–0,26), aspartátaminotransferáza (AST) 0,41 μ kat/l (0,2–0,63), kreatinkináza (CK) 1,42 μ kat/l (0,2–2,27), laktátdehydrogenáza (LD) 2,6 g/l (2–5), laktát z nezatažené končetiny 2,9 mmol/l (0,6–2,1), mírná hyperlaktacidémie, laktát v moči v normě.

Ultrazvuk svalových skupin lýtek v normě, EMG a EEG nebyly provedeny pro nespoupráci pacienta.

Byl stanoven profil organických kyselin v moči extrakcí do ethylacetátu s ethoxim-trimethylsilyl derivatizací a následnou

plynovou chromatografií s hmotnostně spektrometrickou detekcí [9]. V profilu organických kyselin v moči bylo zjištěno zvýšené vylučování N-acetyl-alaninu (27 mg/gKr), N-acetyl-glycinu (23 mg/gKr), N-acetyl-methioninu (78 mg/gKr), N-acetyl-glutamátu (45 mg/gKr) a N-acetyl-valinu (12 mg/gKr), které se za fyziologických podmínek v moči nedetekují. Tento překvapující nález vedl k vyslovení podezření na možný deficit enzymu *ACY1D*.

V Centru molekulární biologie a genetiky Interní hemato-onkologické kliniky FN Brno byla provedena analýza DNA genu *ACY1* pomocí panelového sekvenování nové generace (target sequencing) s využitím SeqCap

EZ Choice Library (Roche Nimble-Gene, Madison, WI, USA) na platformě Illumina. Nalezená sekvenční varianta NM_000666.2, c.1057C>T p. (Arg353Cys) byla potvrzena pomocí Sangerova sekvenování u probanda v homozygotním stavu a u rodičů v heterozygotním stavu (obr. 2b). Uvedená mutace typu missense je uvedena v databázi HGMD jako kauzální, spojená s *ACY1D*. Poprvé byla popsána Van Costerem et al [1] v roce 2005 a je dosud nejčastěji popsanou patogenní sekvenční variantou pro *ACY1D*.

ACY1D patří mezi velmi vzácné dědičné poruchy metabolismu. První dítě bylo popsáno v roce 2005 Van Costerem et al [1]. Jednalo se o novorozence s encefalopatií,

kerá nastoupila 3. den po porodu. Dítě bylo hypotonické, zvracelo, dechové potíže, apnoe a percepční hluchotu.

Námi popisované romské dítě s ACY1D trpí stigmatizací v obličeji, hypotonií, mentálním postižením, poruchou autistického spektra, tiky, percepční hluchotou středně těžkého stupně a demyelinizačními změnami bílé hmoty mozku. Romské dítě s ACY1D bylo popsáno v roce 2007 Sassem et al [2]. Trpělo multifokální farmakorezistentní epilepsií od 1 roku věku, bylo hyperaktivní a mělo lehkou mentální retardaci. Bylo stigmatizováno v obličeji stejně jako náš proband (hypertelorismus a široký kořen nosu).

Fenotyp dalších probandů byl značně heterogenní. Jsou popisovány atrofie mozečku, syringomyelie, febrilní křeče, tranzitorní hemiplegie, hypotonie, hypertonie, opistotonus, dystonie [7] a retardace expresivní složky řeči [1,2,6]. V roce 2010 popsali Tylki-Szymanska et al probanda s poruchou autistického spektra [4], stejně jako Alessandri et al v roce 2018 [8].

Byla popsána probandka s mírným neurologickým postižením ve smyslu horší pohybové koordinace (nemotornost) a impulzivním chováním a hyperaktivitou [5].

Objasnění diagnózy našeho probanda ukazuje, že v nejasných případech je třeba takové pacienty vést v evidenci, pomýšlet na možnost výskytu velmi vzácné dědičné po-

ruchy metabolismu a využívat všechny diagnostické možnosti k objasnění kauzální příčiny postižení. Dosud nejvíce probandů s ACY1D bylo popsáno v souvislosti s dětmi, které podstoupily selektivní metabolický screening pro opoždění psychomotorického vývoje a výskyt křečí v anamnéze. Diagnóza byla stanovena pomocí gas chromatography-mass spectrometry (GC-MS) s vyšetřením organických kyselin v moči a potvrzena molekulárně genetickým vyšetřením genu *ACY1* a detekcí snížené enzymové aktivity enzymu *ACY1* v Epstein-Barr virus-transformovaných lymfoblastech nebo fibroblastech.

Kauzální léčba nemoci není známa. Možnost provést molekulárně genetické potvrzení diagnózy ACY1D má zásadní význam pro rodinu postiženého probanda. Vyšetření genu *ACY1* postižení potvrdí, umožní vyšetřit další členy rodiny a provést možnou prenatalní, resp. preimplantační diagnostiku.

Vzhledem k nízkému počtu diagnostikovaných případů dosud nelze předvídat klinický průběh nemoci a prognóza pacientů zůstává nejasná.

Etické aspekty

Fotografie probanda uveřejněna se souhlasem rodičů.

Grantová podpora

Práce vznikla za podpory projektu MZ ČR RVO FNB 65269705 a MZ ČR RVO VFN 64165.

Konflikt zájmů

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

Literatura

1. Van Coster RN, Gerlo EA, Giardina TG et al. Aminoacylase I deficiency: a novel inborn error of metabolism. *Biochem Biophys Res Commun* 2005; 338(3): 1322–1326. doi: 10.1016/j.bbrc.2005.10.126.
2. Sass JO, Mohr V, Olbrich H et al. Mutations in *ACY1*, the gene encoding aminoacylase 1, cause a novel inborn error of metabolism. *Am J Hum Genet* 2006; 78(3): 401–409. doi: 10.1086/500563.
3. Chen H, Wang W, Xiao C et al. *ACY1* regulating PTEN/PI3K/AKT signaling in the promotion of non-small cell lung cancer progression. *Ann Transl Med* 2021; 9(17): 1378. doi: 10.21037/atm-21-3127.
4. Tylki-Szymanska A, Gradowska W, Sommer A et al. Aminoacylase 1 deficiency associated with autistic behavior. *J Inher Metab Dis* 2010; 33(Suppl 3): S211–214. doi: 10.1007/s10545-010-9089-3.
5. Alessandri MG, Casarano M, Pezzini I et al. Isolated mild intellectual disability expands the aminoacylase 1 phenotype spectrum. *JIMD Rep* 2014; 16: 81–87. doi: 10.1007/8904_2014_323.
6. Ferri L, Funghini S, Fioravanti A et al. Aminoacylase I deficiency due to *ACY1* mRNA exon skipping. *Clin Genet* 2014; 86(4): 367–372. doi: 10.1111/cge.12297.
7. Sass JO, Vaithilingam J, Gemperle-Britschgi C et al. Expanding the phenotype in aminoacylase 1 (*ACY1*) deficiency: characterization of the molecular defect in a 63-year-old woman with generalized dystonia. *Metab Brain Dis* 2016; 31(3): 587–592. doi: 10.1007/s11011-015-9778-6.
8. Alessandri MG, Milone R, Casalini C et al. Four years follow up study of *ACY1* deficient patient and pedigree study. *Brain Dev* 2018; 40(7): 570–575. doi: 10.1016/j.braindev.2018.03.009.
9. Chalmers RA, Lawson AM. Organic acid in man, analytical chemistry, biochemistry and diagnosis of the organic acidurias. Chapman and Hall Ltd.: London 1982.

Soutěž o nejlepší práci publikovanou v časopise Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie

V roce 2023, stejně jako v předchozích letech, probíhá soutěž o nejlepší článek v časopise *Cesk Slov Neurol N*. Zařazeny budou práce otištěné v číslech 2023/1–6.

Předem děkujeme všem autorům za zasláné příspěvky.