

ИЗУЧЕНИЕ ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИХ ВАРИАНТОВ БОЛЕЗНИ ДАУНА

Б. М. Карыпбаева

Рассматриваются разновидности наследования болезни Дауна.

Ключевые слова: болезнь Дауна; хромосомы; синдромом Клайфельтера; аберрация.

Введение. Впервые цитогенетические исследования супружеских пар с нарушением репродуктивной функции – рождением детей с пороками развития и повторными самопроизвольными абортами – начаты в 1960 г. Penrose L. et al. [1]. Он обнаружил у женщины, имевшей ребенка с болезнью Дауна (БД), сбалансированную транслокацию между 15-й и 21-й хромосомами. В том же году Fraccaro M. et al. [2] также обнаружили робертсоновскую сбалансированную транслокацию, но уже между 21-й и 22-й хромосомами у мужчины, жена которого родила ребенка с БД.

Исследователи, длительно наблюдавшие женщин, родивших детей с трисомией 21-й хромосомы и исходы последующих беременностей, отмечают повышенную частоту самопроизвольных абортов [3–6]. При цитогенетических исследованиях спонтанных абортов частота трисомий 21-й хромосомы составила 2,6 % [4]. Цитогенетическое исследование супружеских пар с рождением детей с БД, изучение репродуктивных последствий и спектр цитогенетических вариантов БД являются мало изученной и актуальной проблемой клинической медицины.

Материалы и методы. В Кыргызском научно-исследовательском институте акушерства и педиатрии и Кыргызском научном центре репродукции

человека за период с 1974 по 2010 г. цитогенетически обследованы 682 человека, из них 620 детей и двое взрослых с БД и 30 супружеских пар – 60 родителей, где обнаружены 30 случаев транслокационных вариантов БД с участием 21-й хромосомы в робертсоновских транслокациях.

Сделан анализ хромосомного дисбаланса образующихся гамет, где применена величина минимального эквивалентного хромосомного дисбаланса (ЭХД). Относительные размеры хромосом, плеч и длины их сегментов определены по A. Daniel [7].

Из 622 больных с БД простая трисомия 21-й хромосомы обнаружена у 87,13 % (542), мозаичный вариант – у 7,55 % (47), РБТ-21 у 4,82 % (30) и по одному варианту совместного с синдромом Клайфельтера 48,ХУ +21- (3- 090484- К С.), 47,ХУ,(+21), inv1(q12;p11) (8.-19 11 04- Н Ш.) и 46,ХУ,dup21q21.2 – (3-241299-К.Э). Наибольшее количество случаев составили транслокации t(14;21)+21, они обнаружены у 46,66 % (14) носителей, транслокация t(14;21)+21 обнаружена у 20,00 % (6) носителей, t(21;21)+21 у 33,33 % (10) носителей (табл. 1).

Один больной мужчина с болезнью Дауна в возрасте 30 лет был женат (281187 – В.В., 30 лет) и жил в бесплодном браке 6 лет.

Таблица 1

Цитогенетические варианты болезни Дауна

Вариант	абс.	%
+21, простая трисомия	542	87,13
Мозаичные	47	7,55
t(14;21)	14	2,25
t(21;21)	6	0,96
t(21;22)	10	1,61
Транслокационные варианты	30	4,90
Другие	3	0,48
Всего:	622	100

При цитогенетическом обследовании супружеских пар обнаружены аномалии хромосом одного из супругов в 5 случаях из 30 супружеских пар, робертсоновские транслокации с участием 21-й хромосомы (РБТ-21) – 16,66 %. Из них 13,33% (4) выявлены у женщин-носителей и 3,33 % (1) – у мужчин. Унаследованные случаи транслоцированных вариантов БД составили 16,67 % (5 носителей) и спорадических (возникшие *de novo*) – 83,33 % (25). В 10,00 % (3) случаях обнаружены перицентрические инверсии *inv 9(p11:q13) хромосомы*. В 13,33 % (4) обнаружены экстремальные варианты 14-й, 15-й, 21-й и 22-й хромосом (табл. 2).

Отмечаются различия в зависимости от пола носителя. Женщины носители составили 30,00 % (9), мужчины 10,00 % (3). Носителей-женщин больше в три раза, чем носителей-отцов (9/3). Из них экстремальные варианты акроцентрических хромосом составили у женщин 10,00 % (3),

у мужчин – 3,33 % (1). Носителей-женщин экстремальных вариантов хромосом больше в также в три раза, чем носителей-отцов. Перицентрические инверсии 9-й (p11:q13) хромосомы составили у женщин 6,66 % (2), у мужчин – 3,33 % (1), данные приведены (табл.3).

Носителей-женщин с РБТ-21 больше в четыре раза, чем носителей-отцов 4 /1). РБТ-21 у женщин составили 13,33 % (4), у мужчин 3,33 %.

Отмечено больше и носителей-женщин различных отклонений хромосом в три раза (30,00 %), чем носителей-отцов 10,00 % (9/3), видимо имеет значение геномный импринтинг.

Для анализа расчета минимального, эквивалентного хромосомного дисбаланса (ЭХД) применен расчет, показывающий, что эффект моносомий в два раза тяжелее эффекта трисомий. При носительстве робертсоновской транслокации с участием 21-й хромосомы (РБТ-21) имеется определенный риск рождения детей с БД, рождения детей с пороками развития или самопроизвольных абортов, так как формируются определенные различные гаметы. В зависимости от их хромосомного дисбаланса зависит прогноз исхода беременности.

Анализ репродуктивных последствий носителей с РБТ-21 45,XX t (21;22) и их ЭХД каждого из хромосомных вариантов гамет:

1. 24,XX, (XY), +(21), ЭХД – 1,22
2. 22,XX, (XY), -(21) , ЭХД – 2,44
3. 24,XX, (XY),+ (22), ЭХД- 1,47
4. 22,XX, (XY),- (22), ЭХД – 2,94
5. 22,XX, (XY), t (21;22), ЭХД -0,00
6. 23, XX, (XY), ЭХД – 0,00

Таблица 2

Частота хромосомных аномалий у 30 супружеских пар с рождением детей с транслоцированными вариантами БД

Количество супружеских пар	Аномалии хромосом	РБ-21	Перицентрические инверсии 9-й хромосомы	Экстремальные варианты акроцентрических хромосом
30 (100 %)	12 (40,00 %)	5 (16,64 %)	3 (10,00 %)	4 (13,33 %)

Таблица 3

Частота хромосомных аномалий у носителей по полу, имеющих детей с транслоцированными вариантами БД

Аномалия хромосом		РБТ-21		Инверсии 9-й хромосомы		Экстремальная акроцентрическая хромосома	
9 жен.	3 муж.	4 жен.	1 муж.	2 жен.	1 муж.	3 жен.	1 муж.
30,00%	10,00 %	13,33 %	3,33 %	6,67 %	3,33 %	10,00 %	3,33 %

- 7.23,XX, (XY), – (21), + (22), ЭХД – 3,91
 8. 23,XX, (XY),+ (21), – (22), ЭХД – 4,16
 9. 21,XX, (XY),- (21), – (22), ЭХД – 5,38
 10.25,XX, (XY),+ (21),+ (22), ЭХД – 2, 69
 11. 22, XX, (XY), t (21;22), – (21), ЭХД –
 2,44
12. 22, XX, (XY),t (21;22), + (21), ЭХД –
1,22
 13.22, XX, (XY),t (21;22), – (22), ЭХД – 2,94
 14. 24, XX, (XY),t (21;22), + (22), ЭХД- 1,47
 15. 23, XX, (XY), t (21;22), – (21), +(22), ЭХД
 -3,91
 16.23, XX, (XY),t(21;22), + (21), -(22), ЭХД
 – 4,16
 17. 20, XX, (XY),t(21;22),- (22), -(21),- (21),
 ЭХД –7,82
 18. 20, XX, (XY), t(21;22),- (22), -(22),- (21),
 ЭХД –8,32
 19. 22, XX, (XY), t(21;22),+(22), -(21),- (21),
 ЭХД –6,45
 20. 24, XX, (XY), t(21;22),- (22), +(21),+ (21),
 ЭХД –5,38

Вариант 1 – регулярная (простая форма БД) трисомия 21-й хромосомы без транслокации, с общим числом хромосом 47. Вариант 2 – описан как антимонголоидный синдром, где минимальный ЭХД 2,44 – больше в два раза, чем вариант 1. Поэтому чаще репродуктивный исход такой беременности – самопроизвольный аборт, описывается как синдром моносомии 21-й хромосомы (6), хотя они рождаются в сотни раз реже трисомии 21. Варианты 3 и 4, где исход беременности чаще всего заканчивается самопроизвольным абортом, реже рождением ребенка с пороками развития. Вариант 5 – нормальный ребенок, но со сбалансированной транслокацией, в потомстве которого есть риск исхода беременности данных шести вариантов. Вариант 6 – это генетически хромосомно и фенотипически нормальные дети, без РБТ. Варианты 7–10, 13–18 – транслокационные с различными формами дисбаланса 21-й и 22-й хромосом, с большим ЭХД, которые характеризуются пороками развития, чаще несовместимыми с жизнью. Некоторые формы хромосомных нарушений найдены также [8] при цитогенетическом исследовании гамет. Вариант 12 – это рождение новорожденного с транслокационной формой БД, где общее число хромосом равно 46, и 21-я и 22-я хромосомы соединены в одну и имеются еще две 21-е хромосомы. Минимальный ЭХД равен длине 21-й хромосомы – 1,22, т.е. варианты 1 и 12 являются простой и транслокационными формами БД с равными минимальным ЭХД, из всех вари-

антов, образующихся гамет у носителей РБТ-21, t(21;22). Варианты 19–22 являются редкими цитогенетическими находками у самопроизвольных абортов, новорожденных, которые, как правило, летальны в первые недели жизни.

Наличие у носителей сбалансированных РБТ-21, перицентрических инверсий 9-й хромосомы и экстремальных вариантов акроцентрических хромосом является причиной рождения детей с БД, самопроизвольных абортов, рождений детей с различными пороками развития и где также возможно рождение здоровых детей.

Обсуждение и результаты. Анализ репродуктивных последствий носителей с РБТ-21 и их ЭХД из хромосомных вариантов гамет обнаружил различные варианты гамет с последующими различиями репродуктивных последствий. С увеличением ЭХД увеличивается риск самопроизвольного аборта. Варианты гаметы 1, 5, 6, 12 с трисомией 21-й хромосомы являются причиной рождения ребенка с БД, но они и могут быть причиной самопроизвольного аборта с трисомией 21-й хромосомы. Остальные варианты гамет с хромосомным дисбалансом являются причиной внутриутробной гибели зародышей, т.е. самопроизвольным абортом. Цитогенетические исследования спонтанных абортусов [3] обнаружили трисомию 21-й хромосомы в 2,6 % случаях. Исследования [4] репродуктивного анамнеза у супружеских пар, имевших детей с БД, обнаружили, что в 27,14 % случаев беременности закончились самопроизвольным абортом. У носителей сбалансированных транслокаций, обследованных методами fluorescence *in situ hybridization* Patsalis P.C. с соавт. [5] обнаружил хромосомные перестановки с неожиданным уровнем сложности. Исследования с применением Fish-окраски хромосомы также показали сложные хромосомные перестановки в каждом случае сбалансированных транслокаций. По данным Antonarakis S.E. с соавт. [9] методами ДНК-диагностики установлено, что у детей с БД в 86–95 % случаев имеет место материнское происхождение 21-й хромосомы, в 5–10 – отцовское. По мнению Н.В. Ковалевой [10], наличие анеуплоидии у ребенка и транслокации у родителей, представляет собой наиболее веское доказательство существования распределительного механизма у человека. Мы считаем, это и есть варианты гамет, образующиеся у носителей транслокаций. Исследуя взаиморасположение акроцентрических хромосом, находящихся в ассоциациях, мы пришли к выводу, что это может быть причиной рождения ребенка с БД.

Опубликованные данные регистров БД неоднородны. В некоторых публикациях не удается выделить цитогенетические варианты БД отдельно. Например, в регистре хромосомных патологий в работе Давиденкова Е.Ф. и соавт. [11] представлены все аутосомные трисадии, а отдельно по 21-й хромосоме не выделены. В данных Кулешова Н.П. и соавт. [11] представлены 184 ребенка с МВПР и БД, отдельно группа детей с БД не выделена. В исследованиях Шандлоренко С.Х. и соавт. [12, 13] дано общее количество трисадий, без выделения трисадии 21-й хромосомы. Подробная информация представлена авторами из Кувейта, где при цитогенетическом исследовании выявлено 603 больных с БД [8], данная работа отвечает критериям для расчета обобщенных данных цитогенетических вариантов БД. Обширно и достаточно полно представлены данные исследований Г.И. Лазюка и соавт. [14, 15] за период с 1975 по 1983 г. и Н.В. Румянцевой и соавт. за период 1983–2001 г. (11), где простая трисадия 21-й хромосомы составила у 88,72%, транслокационные варианты – у 5,59 %, мозаичные – 5,15 % и различные другие цитогенетические варианты – 0,54 %. Некоторые цитогенетические варианты БД протекают с лейкемиями [16].

Нашиими исследованиями установлено различие в наследовании БД в зависимости от пола носителя. Носителей-женщин больше в три раза, чем носителей-отцов (9/3). Продолжение изучения носителей РБТ-21, инверсий, вариантов несбалансированных транслокаций с дубликациями или делециями и проведение популяционных цитогенетических наблюдений в популяциях даст возможность установить следующие этапы продолжающейся эволюции кариотипа человека.

Выходы:

- Цитогенетические варианты БД: простая трисадия 21-й хромосомы обнаружена у 87,13 %, мозаичный вариант – у 7,55 %, РБТ-21 – 4,90 % и по одному варианту совместного с синдромом Клайфельтера 48,ХХY +21, с 47,ХХY,(+21), inv 1(q12; p11) и с 46,ХХY,dup21q21.2, что составило всего 0,48 %.
- Унаследованные случаи транслоцированных вариантов БД составили 16,67 % спорадических (возникших *de novo*) вариантов – 83,33 %.
- Из транслоциационных вариантов наибольшее количество случаев составили транслокции *t(14;21)+21*, они обнаружены у 2,25 % носителей, транслолокация *t(21;21)+21* обнаружена у 0,96, а *t(21;22)+21* – у 1,61 % носителей.
- Унаследованные случаи БД с участием РБТ-21 составили 16,64, спорадические – 83, 36 %.
- Установлено различие в наследовании БД в зависимости от пола носителя. Женщин-носителей различных аберраций хромосом в три раза больше, чем носителей-мужчин.
- Носителей-женщин с РБТ-21 больше в четыре раза, чем носителей-отцов.
- Наличие у носителей сбалансированных РБТ-21, перицентрических инверсий 9-й хромосомы и экстремальных вариантов акроцентрических хромосом является причиной рождением детей с БД, самопроизвольных абортов, рождений детей с различными пороками развития. Возможно также рождение здоровых детей.
- Наличие носителей РБТ-21 в популяции является продолжающейся эволюцией кариотипа человека.

Литература

1. Penrouse L.S., Smith G.F. Downs Anomaly L., 1966, C. 236.
2. Fraccaro M., Kaiser K., Lindsten J. Chromosome abnormalities in father and mongol child. // Lancet. 1960. № 1. C. 724–727.
3. Hook E.B., Cross P.K. Spontaneous abortion and subsequent Down syndrome live birth // Human Genet. 1983. V. 64. 4, 303–308.
4. Hassold T., Chen N., Funkhouser J. et al. A cytogenetic study of 1000 spontaneous abortions // Ann. Hum. Genet. 1980. V. 44. P. 151–178.
5. Patsalis P.C., Evangelidou P., Charalambous S. et al. Fluorescence *in situ* hybridization characterization of apparently balanced translocation reveals cryptic complex chromosomal rearrangements with unexpected level of complexity // European J. of Human Genetics (2004) 12, 647–653.
6. Островерхова Н.В., Назаренко С.А., Лебедева И.Н. и др. Детекция анеуплоидии у спонтанных абортусов методом сравнительной геномной гибридизации // Генетика. 2002. Т. 38, №12. С. 1690–1698.
7. Daniel A. The size of prometaphase chromosome segments // Clin. Genet. 1985. 28. 216–224.
8. Al-Awadi S.A., Farag T.I., Naguib K.K. et al. Cytogenetic profile of Down's syndrome in the arabs: a study of 603 cases in Kuwait during 1979–1986 // Amer. J. Human. Genet., 1986. 3, 39.
9. Antonarakis S.E., Lyle R., Dermatzakis E.T., Reymond A. & Deutsch S. About the authors. Chromosome 21 and Down: from genomics to

- pathophysiology // Nature Reviews Genet. 2004, 5, 725–738.
10. Ковалева Н.В. Распределительное спаривание хромосом и анеуплоидия у человека // Генетика. 1992. Т. 28. № 10. С. 5–15.
11. Регистр хромосомных болезней человека / Под ред. Н.П. Кулешова, И.В. Лурье. М.: АМН СССР, 1984. С. 218.
12. Современные проблемы в клинической цитогенетике: Сб. науч. труд. / Под ред. Н.П. Кулешова. М.: АМН СССР, 1991. С. 164.
13. Румянцева Н.В., Наумчик И.В., Политыко А.Д. и др. Структура цитогенетических форм болезни Дауна по данным цитогенетического регистра хромосомной патологии человека. Отчет НИР: 76.33.43. Науч.-исследов. ин-т наследств. и врожд. заболеваний Республики Беларусь. Минск, 2003. С. 67.
14. Тератология человека / Под ред. Г.И. Лазюка. М.: Медицина, 1991. С. 480.
15. Gorlin R.J., Toriello H.V., Cohen M.M. Hereditary Hearing Loss and Its Syndromes, New York & Oxford. Oxford University Press. 1995. 457.
16. Chen J., Doedens M., Wang M., Shago P., Dick E., Hitzler J. Functional differences between myeloid leukemia-initiating and transient leukemia cells in Down's syndrome / Leukemia. 2010, 24, 1542–1542.