SEMINAIRE 1 - Fiches Conseil Génétique

I - TRISOMIE 21

- Trisomie la + fréquente : 1/2000 nouveau-nés
 - Diminution de la fréquence à la naissance due aux nouveaux moyens de dépistage
- · Signes cliniques à la naissance :
 - Hypotonie
 - Dvsmorphie
 - Anomalies des extrémités







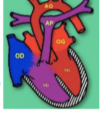






Malformations viscérales

- Cardiaques: 50%
 - échographie cardiaque indispensable
 - canal atrioventriculaire (CAV) (50%), CIV, CIA
 - amélioration du pronostic avec progrès de la chirurgie



www.heartandcoeur.com

- Digestives: 12%
 - sténose duodénale (30-50% associées à la T21)
 - imperforation anale
 - maladie de Hirschsprung
- Urinaires : dilatation pyélocalicielle
- Hypothyroïdie: malformative ou transitoire
- Dysplasie de hanche

· Retard mental:

- très variable, s'aggrave avec l'âge
- QI moyen 40-50

Croissance :

- retardée
- retard de maturation osseuse
- tendance à l'obésité

• Vieillissement :

- prématuré
- Alzheimer précoce
- Leucémie

A) Diagnostic post natal : caryotype de l'enfant

• Trisomie libre (47 chromosomes): 95%

homogène : 92%en mosaïque : 3%

Forme libre:

- Intervention de l'âge maternel
- Forme homogène : caryotype parental normal
- Forme en mosaïque : accident post zygotique

• Trisomie par translocation (46 ch.): 5%

■ 55% de novo

(+ Trisomie partielle, rare+++)

Forme transloquée :

- Clinique identique
- IMPERATIF: CARYOTYPE PARENTAL (le parent est porteur de 45 chromosomes dans ce cas)

B) Conseil génétique

- → N'importe quel couple : dépend de l'âge maternel
- → Couple avec ATCD de grossesse T21, dépend de l'âge maternel et du type de trisomie :
 - Tri 21 libre (risque **récidive** : 1/100), translocation de novo (comme population G), T21 en mosaique (faible)
 - Translocation familiale: 5% si père porteur, 15% si mère porteuse.

C) Dépistage prénatal = risque de T21?

Proposé systématiquement à toutes les FE lors de la consultation obligatoire dans un centre de DPN, conseillé au 1^{ER} TRIMESTRE (11-13 SA) :

- Mesure de la clarté nucale à l'échographie
- Dosage des marqueurs sériques maternels
- → <u>= DEPISTAGE COMBINE DU 1^{er} trimestre</u>, que l'on associe à l'âge maternel pour calculer le « risque integré »
 - Dépistage combiné du 1^{er} trimestre
 - · Age maternel
 - Clarté nucale rapportée à la LCC à l'écho du 1er trimestre
 - Marqueurs sériques du 1^{er} trimestre
 - PAPP-A
 - hCGbeta
 - Dépistage du 2^{ème} trimestre
 - Age maternel
 - Marqueurs sériques du 2^{ème} trimestre
 - AFP
 - hCGbeta
 - Dépistage séquentiel intégré du 2^{ème} trimestre
 - Age maternel
 - Marqueurs sériques du 2^{ème} trimestre
 - Clarté nucale rapportée à la LCC à l'écho du 1er trimestre

D) Diagnostic prénatal = fœtus atteint de T21?

- T21:
 - affection d'une particulière gravité
 - survenant précocement dans la vie
 - non curable
 - → Amniocentèse (15-17SA) ou choriocentèse (10-13 SA)
 - → CARYOTYPE FŒTAL
 - → Que pour les femmes avec grossesse à risque :
 - Un des parents est porteur de la translocation équilibrée
 - ATCD de grossesse à caryotype anormal
 - Risque integré > 1/250 (dépend de l'âge maternel et du dépistage combiné)
 - Signes d'appel échographiques

Autres trisomies complètes viables



II- SYNDROME DE TURNER (monosomie X)

- Filles, 1/2500
- Malformations à la naissance / petite taille / impubérisme à l'adolescence, amenorrhée primaire / infertilité, amenorrhée secondaire
- Malformations viscérales : coarctation de l'aorte (30%), rein en fer à cheval/unique (20%)
- Complications: HTA, surdité, DT2, hypothyroidie, obésité, gonadoblastome
- PAS de retard mental
- Ttmt: symptomatique (hormone de croissance, oestrogènes, don d'ovocytes)

A) Diagnostic à la naissance

- Syndrome de Bonnevie-Ullrich
 - petite taille
 - lymphoedème des mains et des pieds
 - pterygium colli













B) Diagnostic post natal

- → Caryotype après consentement de la patiente (parents si mineure)
 - < ½: monosomie X complète et homogène (80% : chromosome restant est maternel)
 - Mosaïque (45X, 46 XX : 20%), tableau pouvant être incomplet
 - Anomalie de structure X : isochromosome Xq (15%), anneau de l'X, délétion bras court de l'X portant PAR1
- + recherche au caryotype d'un chromosome Y partiel ou complet en mosaïque (risque ++ de gonadoblastome)
- + chez les femmes à 2X, l'un des chromosomes est inactivé, la symptomatologie est due à l'haploinsuffisance des gènes de la région PAR1

• Monosomie X complète : ~60-70%

- homogène <50%
- en mosaïque
 - 45,X/46,XX : la plus fréquente (20% des Turner)
 - 45,X/47,XXX/46,XX 45.X/47.XXX
 - 45,X/46,XY

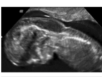


Dépistage : échographie

hygroma kystique

Prénatal

- **RCIU**
- œdèmes
- oligoamnios
- malformations







• Anomalie de structure : ~30-40%

le plus souvent en mosaïque



sochromosome Xq





Chromosome X en anneau Délétion Xp



Diagnostic: caryotype prénatal

III – SYNDROME DE KLINEFELTER (XXY)

- 1/600 garcons
- **Hypogonadisme hypergonadotrophique** chez un garçon longiligne, macroskèle, avec parfois une gynécomastie
- Atrophie testiculaire et CSS peu developpés
- Azoospermie et stérilité +++ (pas de cellules de la lignée germinale)
- Ttmt: sympto (testostérone, ICSI)

-> Diagnostic chromosomique sur caryotype : 80% 47 XXY Conseil génétique : **ACCIDENT** (pas d'enquête familiale)

IV-TRANSLOCATIONS RECIPROQUES

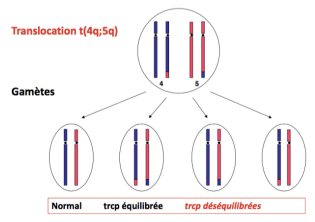
- ⇒ Echange mutuel de segments chromosomiques entre deux chromosomes différents -> on obtient
 2 chromosomes remaniés appelés DERIVES (équilibré)
 - De novo
 - Ou hérité (70%): familiale (transmission par un parent porteur)
 - Le + svt : remaniement équilibré sans expression phénotypique chez le porteur, mais risque d'avoir un enfant avec un déséquilibre par mal ségrégation méiotique.

Découverte :

- Fausses couches répétées
- Enfant anormal porteur d'un déséquilibre
- Stérilité masculine
- Pb de reproduction
- Sujet à phénotype anormal

Ségrégation:

- Alterne: transmission de chromosomes normaux, ou de chromosomes porteurs de la translocation EQ (les 2 DERIVES) -> ENFANTS NORMAUX PORTEURS OU NON
- Adjacente 1, Adjacente 2, Adjacente 3-1: transmission d'UN SEUL des deux dérivés -> TOUS LES GAMETES SONT DESEQUILIBRES



V-TRANSLOCATIONS ROBERTSONIENNES

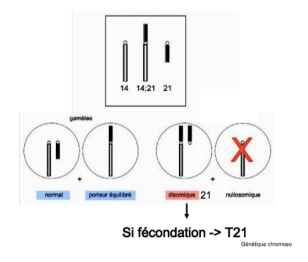
- ⇒ Fusion entre deux bras longs de 2 chromosomes acrocentriques : 13,14,15,21,22 (équilibré)
- + FR: t13,14 (risque disomie uniparentale) et t14,21 (risque T21)
- Risques pour la DESCENDANCE

Ségrégation:

- > ½ des gamètes sont déséquilibrés en théorie, les produits de conceptions ont alors :
- soit un CARYOTYPE NORMAL
- soit une TRANSLOCATION EQUILIBREE
- soit un ETAT DESEQUILIBRE (FCS, mort fœtale, ou enfant anormal)
 - o Alterne : gamètes NORMAUX et gamètes PORTEURS de la translocation EQUILIBREE
 - o Adjacente : DEUX gametes DISOMIQUES et DEUX gametes NULLOSOMIQUES

Risque de descendants déséquilibrés :

- 3% si translocation détectée chez un sujet équilibré
- 20% si translocation détectée chez un sujet déséquilibré
- Plus de transmission si femme porteuse ++



VI- INVERSIONS

- Hérité ou de novo
- Equilibré, mais recombinaison anormale à la méïose possible
- Péricentrique avec 1 cassure sur chaque bras : production de gamètes déséquilibrés possible (aneusomie de recombinaison)
- Paracentrique avec 2 cassures sur le meme bras (habituellement non viable)

VII- DELETIONS

- DESEQUILIBRE (monosomie partielle : perte d'un segment interstitiel ou terminal) : haploinsuff
- De novo 90%, malségrégation d'un remaniement parental équilibré dans les autres cas
- → Enfant anormal avec caryotype suspect : proposer un caryotype au 2 parents
- → DPN: sur biopsie du trophoblaste avant 14 SA

A) Délétion 4p = Sd. WOLF HIRSCHHORN

- Retard de croissance et mental
- Dysmorphie en casque de guerrier grec
- Anomalies de la fermeture médiane (fentes, malformations cardiaques, hypospadias)

B) Délétion 5p = maladie du CRI DU CHAT

- Retard mental, hypotrophie
- Dysmorphie : microcéphalie, hypertélorisme, épicanthus...
- Cri caractéristique disparaissant dans l'enfance

VIII- CHR EN ANNEAU

- DESEQUILIBRE
- Intrachromosomique
- De novo +++
- → Double monosomie terminale, structure instable, phénotype anormal

IX- MICRODELETIONS (<5Mb : cryptiques)

- Diagnostic par **FISH** +++ de syndromes cliniques connus
- Maladie due à l'HAPLOINSUFFISANCE des gènes
- Le + svt sur des régions **d'instabilité génomique**, des séquences répétées, REPs, LCRs...favorisant les mésappariements et les crossing-over inégaux
- Régions subtélomériques : retard mental, syndrome malformatif

A) Microdélétion 22q11

- De novo 90%
- Malformations dues à des anomalies des ARCS BRANCHIAUX
 - O Dysmorphie faciale, insuffisance vélaire ou fente, TR apprentissage et psy
 - Malformations viscérales : cardiopathie cono-troncale, anomalies thymiques ou des parathyroides
- 2 syndromes : DiGeorge (DGS) et Vélo-Cardio-Facial (VCFS)

DiGeorge:

- Cardiopathie conotroncale: IAA, TAC, TF
- Hypocalcémie, convulsions NN
- Déficit immunitaire
- Dysmorphie faciale discrète, doigts et orteils longs

VCFS:

- Fente palatine, voix nasonnée
- Cardiopathie cono troncale
- Dysmorphie faciale caractéristique, doigts et orteils longs
- TR apprentissage, psy

Conseil génétique :

- DPN: in utero à l'écho, IMG possible
- Systématique si ATCD de grossesse à anomalies
- B) Syndrome de Prader-Willi et Angelman (15q11q13)