

ГЕНЕТИКА НА АУТИЗМОТ

Крајка содржина

Аутизмот е комплексно, бихејвиорално дефинирано, стапично нарушување на се уште незрелиот мозок. Аутизмот не е заболување, туку тоа е синдром со мултитипни негенетски и генетски причини. Аутизмот офаќа широк спектар на развојни нарушувања карактеризирани со нарушувања во 3 бихејвиорални домени: 1) социјална интеракција; 2) говор, комуникација и имагинативна игра и 3) ранг на интереси и активностии. Постојат убедливи докази дека идиотацкиот аутизам е наследно нарушување. Стапката на повторно појавување кај браќата и сестриите на зафатените деца изнесува од 3% до 6%, што е многу повеќе од стапката на преваленција во останатата популација, но многу пониско отколку кај моногенетичките заболувања. Постојат 3 главни пристапи за идентификација на генскиите локуси, хромозомски региони кои веројатно ги содржат релевантните гени: 1) истиштување на целиот геном, трагање на поврзаността на аутизмот со поделените генетски маркери во популацијата на мултитипни семејства; 2) цитогенетички студии што можат да водат до молекуларни студии со посочување на релевантните наследни или нови хромозомски аберации кај афектираниите индивидуи и нивните семејства; и 3) евалуација на кандидатите за кои се знае дека тоа афектираат мозочниот развој. Податоците од целосното истиштување на геномот кај мултитипните семејства укажуваат на интеракција на најмалку 10 гени во прчинувањето на аутизмот. Наводната говорна и јазична регија 7ъ31-ъ33 изгледа најсилно поврзана со аутизмот. Цитогенетичките аномалии во 15ъ11-ъ13 локусот се прилично чести кај луѓето со аутизам. Родителите треба да разбераат дека тие и нивните зафатени деца се единствениот достапен извор за идентификација и проучување на гените одговорни за аутизмот. Идниите клинички корисни проникнувања и потенцијални лекови зависат од идентификација на овие гени и од откривањето на влијанијата на нивните производи врз мозочниот развој и физиологијата.

Клучни зборови: АУТИЗАМ, ГЕНЕТИКА, СУСПЕТИБИЛНИ ГЕНИ, ХРОМОЗОМ

ВОВЕД

Кога Kanner во 1943 година за првпат го описал синдромот на аутизам, тој сугерирал дека аутизмот е резултат на вроден дефект од претпоставено конститтивно потекло. Сепак, во следните 3 децении постоела тенденција да биде отфрлувана можната улога на генетските фактори. Според M. Rutter тоа било времето на претпоставените „ладни“ родители на децата со аутизам и на т.н. „шизофреногени“ мајки. Во тоа време постоела тенденција да се истакнуваат: недостатокот на вертикална трансмисија (односно ретката појава на децата со аутизам да имаат родители со аутизам); малата стапка на аутизам кај браќата и сестрите на афектирани деца (оценета во тоа време на 2%), и отсуството на идентификувани хромозомски аномалии кои се поврзани со аутизмот (Rutter, 1967).

Целта на трудот е ревијално да ги прикаже новините во генетските студии за истражување на аутизмот, како и генското мапирање проследено со идентификацијата на сусцептибилните локуси за овој синдром.

Важноста на наследните фактори во етиологијата на аутизмот

Аутизмот е етиолошки хетероген синдром. Познати и дефинирани медицински состојби се среќаваат кај 10-25% од случаите, а најчести се: фенилкетонурија, конгенитален хипотироидизам, неврокутаните синдроми (туберозната склероза и неврофиброматозата) и некои синдроми (Фрагилен X синдром и Cornelia de Lange). Фамилијарните студии и студиите на близнаци покажуваат постоење на генетска предиспозиција во повеќето идиопатски случаи. Преваленцијата на класичниот аутизам оценета од E. Fonbon изнесува 5-10 на 10.000 живородени деца (Fonbonne, 2003), додека стапката на аутизмот кај браќата и сестрите на афектирани пробанди изнесува 3-6%, или 50-100 пати поголем од општата популација (Rutter, 1999). Епидемиолошките студии на еднојајцеви близнаци сугерираат дека покачениот фамилијарен повторувачки ризик има генетска основа. Конкордантноста за аутизам кај еднојајцеви близнаци изнесува од 36-90%. Во најголемата студија на A. Bejli и сор. 92% од монозиготните близнаци се конкордантни за широк спектар на социјални и когнитивни абнормалности. Ова е во спротивност со 10% конкордантноста кај дизиготните парови (Bailey et al., 1995).

Генетските механизми кои предиспонираат аутизам се непознати, но ниту нивото на фамилијарен ризик, ниту многу различната конкордантна стапка кај монозиготните и дизиготните близнаци е компатибилна со едноставен моноген модел на трансмисија. Можно е дека Менделовото моногено наследување учествува кај мал

број од индивидуите, но кај повеќето од случаите изгледа дека се должи на база на мултипни сусцептибилни гени, познато како полигенско наследување. Во вакви комплексни генетски нарушувања, функционални варијанти на сусцептибилните гени имаат само слаб или умерен ефект: тие даваат зголемен ризик за развој на нарушување, но секој локус е неспособен сам да предизвика цел клинички фенотип. Може да постои хетерогеност со сусцептибилност во прилог на неколку, можно препокриени сетови на меѓусебно поврзани гени. А. Пикелс и сор. создале модели кои користат податоци за фамилии и близнаци за аутизам и поврзани фенотипови, сугерирјќи дека помеѓу 2 и 10 локуси може да се вмешани (Pickels et al., 1995), а моделот со три меѓусебно поврзани локуси најмногу одговара. Други генетски механизми како што се повторување на триплет на бази или импринтинг според Е. Маестрини и сор. може да доведе до комплексност во наследувањето и фенотипската варијабилност (Maestrini et al., 2000).

Генетиката дава некои правци за понатамошни истражувања и размислувања за аутизмот. Генетската основа на аутизмот се утврдува преку извршените студии на близнаци, фамилијарните студии, квантитативно генетски и молекуларно генетски истражувања.

Истражувања на близнаци

Првото истражување на аутизмот кај близнаци од помал обем ($N = 21$) е направено од С. Фолстейн и М. Раттер (Folstein and Rutter, 1977). Резонот за генетското влијание бил погрешен, бидејќи истражувањата кои следувале покажале дека лицата со аутизам многу ретко остварувале љубовни врски и исто така, многу ретко имале деца, а според тоа не би можело да се очекува вертикална трансмисија.

Два основни наоди од ова прво истражување на близнаци биле очевидно јасни. Прво, и покрај малиот број, постои значајна монозиготна - дизиготна (МЗ-ДЗ) разлика во конкордантноста. Фактот дека стапката на аутизам кај популацијата е ниска, имплицира дека има силна генетска зависност. Второ, конкордантноста кај МЗ паровите вклучува цел низ на когнитивни и социјални дефицити, а не само сериозната хендикепирачка ситуација од самиот аутизам.

С. Стеffenburg и сор. во едно скандинавско истражување на близнаци (Steffenburg et al., 1989) и А. Бајли со сор. во едно британско истражување (Bailey et al., 1995) го потврдиле големото генетско влијание на предиспозицијата кон аутизам. Постојат четири клучни карактеристики на дизајнот: прво, направено е тотално

претражување на случаите, со контактирање на сите клиники и специјални училишта во земјата и истражување на сите регистри на близнаци. Второ, применети се систематски стандардизирани методи на дијагноза кои користат како интервјуирање на родителите така и набљудување на децата. Трето, употребено е систематско пребарување на медицинските состојби и хромозомски аномалии со цел да се фокусира кон истражување на генетските фактори во идиопатскиот аутизам. Четврто, користени се крвните групи за да се испита зиготноста.

Утврдени се четири основни наоди кои се клучови за генетиката на аутизмот. Прво, големата разлика во стапката на конкордантност за аутизам меѓу МЗ ($n = 25$) и ДЗ ($n = 20$) паровите (60% спрема 5%) ги потврдиле поранешните наоди за силината на генетското влијание. Квантитативната анализа индицирала наследност поголема од 90%. Второ, исклучително малата стапка на конкордантност кај ДЗ парови споредено со онаа кај МЗ паровите, покажува кон веројатноста на епистатски ефекти во кои се вклучени синергистички интеракции меѓу повеќе гени. Оваа шема, не е компатибилна со моногенското Менделово заболување. Трето, потврден е наодот дека генетската предодреденост може да е поширока и да вклучува поширок фенотип. Околу 90% од монозиготните парови се конкордантни за мешавина од социјални и когнитивни недостатоци квалитативно слични на оние пронајдени кај класичниот аутизам, но на поблаго ниво. Четврто, истражувањето на 16 МЗ парови кои се конкордантни за аутизам или атипичен аутизам, покажало дека има огромна клиничка хетерогеност дури и кај парови кои имаат сосема еднакви гени.

Фамилијарни студии

Втората линија на генетски истражувања е обезбедена преку фамилијарни истражувања. Овие се важни за да се одреди честотата на аутизам кај браќата, сестрите, потомство и родителите, да се проверат семејните шеми на трансмисија во случај каде што има Менделови варијанти.

Истражувањето на фамилиите направено во болницата Maudsley, користи методи на мерење кои се директно споредливи со оние во Британското истражување на близнациите, а ги исклучува фамилиите во кои аутизмот бил поврзан со некоја позната медицинска состојба која имало веројатност да биде причина. Семејствата на 99 индивиди со аутизам систематски биле споредувани со 36-те семејства на лица со Down-овиот синдром, при тоа користејќи сосема идентичен метод на мерење. Направена е директна оценка на сите роднини од прво колено и систематски, стандардизирани извештаи за подалечните роднини. Честотата на аутизмот кај

браќата и сестрите на лицата со аутизам изнесува 3%, а 6% кај оние кои покажуваат некој степен на первазивно развојно нарушување (ПРН). Не биле пронаједни случаи на аутизам и на ПРН кај браќата и сестрите со Down-ов синдром.

Зголемувањето на ризикот (можноста за појава на синдромот) кај МЗ близнаци била 10 пати поголема. Намалувањето на степенот на роднините од прв ред до роднините од втор ред, е искористен за да се процени бројот на гените кои веројатно учествуваат. Наодите сосема јасно ја исклучуваат можноста на само еден ген, и сугерираат дека најверојатно се 3 или 4 гени, но има можност за било кој број меѓу 2 и 10 гени (зависно од релативната јачина на влијанието на било кој од овие).

Клучните заклучоци од истражувањата на близнациите и на семејството се дека наследноста на подложноста кон аутизам е 90%, дека подложноста е поголема од традиционалните дијагнози и дека неколку интерактивни гени се веројатно вклучени во етиологијата. Но, сепак остануваат многу битни нерајзаснети прашања. Во нив спаѓаат прашањето за улогата на медицинските состојби и хромозомските аномалии, клиничките симптоми на генетската хетерогеност, дефинирачките карактеристики на поширокиот фенотип, односот меѓу поширокиот фенотип и традиционалниот аутизам и карактеристиките на фенокопиите.

Молекуларна генетика

Силната генетска предиспозиција и раната возраст на појавување го прават аутизмот кандидат за молекуларно генетски пристапи за идентификација на биолошките механизми.

Во 90-тите години станало евидентно дека е неопходно користењето на молекуларната генетика и дека технологијата достигнала до овој степен кога било можно да се направи овој потфат. Е. Маестрини и сор. сметаат дека развојот на роботските техники и достапноста на многу голем број на полиморфни микросателитски генетски маркери направиле да стане реална практична можност да се изведе целосен скен (пребарување) на геномот (Maestrini et al., 1998). Во планирањето на едно истражување од областа на молекуларната генетика постојат три карактеристики кои го прават аутизмот многу добар синдром за овој начин на пристап, а постојат и три карактеристики кои претставуваат проблеми. Позитивните страни се во тоа дека има многу постојани докази за силна генетска подложност, со наследност за подложност кон аутизам над 90%, докази за релативно малиот број (веројатно околу 10) на гени за сусцептибилност и достапноста на добро стандардизирани дијагностички мерки со докажана сигурност. Негативностите се во

недостатокот на добри кандидат гени, недостаток на докази за модусот на генетска трансмисија и значајната несигурност околу границите на фенотипот. Ова значело дека истражувањата за поврзаност кај големите семејства се несоодветни, недостатокот на кандидат гени значел дека постоеле слаби докази за било какво истражување за поврзаност, и оттаму очигледниот избор за начинот на истражување бил дизајнот со афектирани парови на браќа и сестри.

Било можно да се користат добро стандардизирани дијагностички мерки за да се фокусира на добро одреден тесен дијагностички концепт. Било погодно и можно да се исклучат единките со значајни ретардации, да се исклучат случаите кои може да бидат заради медицински причини. Исто така, систематското пребарување кај мултипните семејства (семејства со најмалку два афектирани члена) е суштинско.

Веројатноста за генетска хетерогеност, заедно со фактот дека потрагата мора да биде по гени со повеќекратна сусцептибилност значи дека е суштински да се има голем примерок на сестринско-братски парови. Кандидат гените кои што се вклучени во причината на аутизмот се гени чии што произведи играат улога во развојот на мозокот или се поврзани со мозочните структури, невротрансмитерите или невромодулаторите посочени како причина за аутизам. Во согласност со тоа се воспоставил меѓународен конзорциум, каде што биле поставени стандардни методи за да се проверува сигурноста и да се превзема тотално пребарување на геномот од страна на П. Монако и колегите во Wellcome Trust Centre за хумана генетика. Наодите покажале позитивен логаритам со можност на основа 10 ЛОД оценка за локација на хромозомот 7, заедно со нешто послабо позитивни наоди за локација на пет други хромозоми (IMGSAC, 1998). Оценката ЛОД е статистички израз кој ја квантифицира веројатноста дека два локуса се поврзани или неповрзани, во овој случај поврзаноста меѓу локацијата на хромозомот 7 и еден од постулираните локуси за гените на сусцептибилност кон аутизам. Овој наод го прави првиот круцијален чекор кон откривањето на гените за сусцептибилност кон аутизам што значи дека тоа се гени кои се причинско имплицирани за подложност кон аутизам, но кои самите по себе не го причинуваат директно.

Историјата на психијатriskата генетика на самиот почеток е полна со тврдења за позитивни наоди кои понатаму не можеле да се повторат, и морале да се повлечат, или барем во голема мера да бидат променети. Потребно е да се превземат неколку следни чекори. За почеток, Меѓународниот конзорциум го зголемил бројот на примероците на афектирани роднини при одредувањето дали е одржлива оценката ЛОД. Дури уште посуштински, какво што е правилото во сите науки обврзно е

повторувањето во независни примероци. Ниту едно откритие не е валидно додека не биде потврдено од други истражувачи. Според А. Филип и сор. наодот на други истражувачки групи низ светот, кои имаат споредлив број на примероци на браќа-сестри парови, довел до неформални извештаи дека имаат слични, но сепак послаби позитивни наоди во речиси истата позиција на хромозомот 7 (Phillippe et al., 1999). Она што е сега потребно да се направи е некој облик на мета-анализа ширум различни истражувања.

Генското мапирање се потпира на барањето на косегрегацијата на полиморфните ДНК маркери (природно појавени варијации во ДНК секвенцата) со нарушувањето. Статистички сигнификантна поврзаност меѓу нарушувањето и маркерите на идентификуваните генски локуси подразбира близок сусцептибилен локус, дозволувајќи идентификација на генот без претходно знаење на неговата биолошка функција. Има два различни пристапи на генско мапирање: **linkage** и **асоцијација**. **Linkage**-от е базиран на идентификување на маркерите кои се во косегрегација со болеста во фамилиите и употребуваат повеќе генерациски родослови кои што содржат повеќе афектирани индивидуи, кај кој е можно да се заклучи за начинот на наследување на локусот на болеста и да се специфицираат релевантните параметри. Кај генетските комплексни заболувања начинот на наследување општо е непознат и големите афектирани родослови се недостапни. Затоа се користат алтернативни “model free” linkage методи за поврзување кои не бараат спецификација на моделот за наследување, но во замена се потпираат на проценување на поделбата на алелите меѓу две или повеќе афектирани индивидуи. Целта е да се идентификуваат маркерите на кои афектирани парови делат алели повеќе од очекуваното, како и тие маркери може да се поврзани за сусцептибилните гени. Иако методите на “model free” linkage се одржливи, тие имаат релативно мала моќ на откривање на гени со мал ефект, ситуација во која асоцијативните студии се помоќни. Стратегиите за **асоцијација** се базирани на идентификување на алели кои покажуваат сигнификантно различни бројки во примероци на афектирани и контролни индивидуи. Студиите случај-контрола користат неповрзана контрола и внимателно совпаѓање за да се избегне лажно позитивен резултат, бидејќи случаите и контролата се извлечени од различни пулови на гени. Фамилијарно асоцираните модели како што е **трансмисивниот дизеквибриум тест (ТДТ)** ја надминуваат оваа тешкотија со употреба на внатрешна контрола на фреквенцијата на родителските алели кои не се пренесени на афектираниот потомок. Поврзаноста на посебниот алел со болеста е присутна ако алелот е замешан во етиологијата на болеста, или ако е во **linkage disequilibrium** со

сусцептибилниот локус. Асоцијацијата може да се открие само ако алелот е многу близку до или е во сусцептибилниот локус, така што пристапот е да се тестира полиморфизмот во познатите кандидат гени или како алатка за мапирање на региите од интерес, идентификуван со linkage студиите.

Едно од ограничувањата на **linkage** студиите (истражувајќи ко-наследност, односно наследство во семејствата во кои постои поврзаност меѓу локусот на генот кој се истражува и состојбата која се истражува) е тоа што позитивниот наод покрива голема област на хромозомот. **Асоцијативните** студии базирани на релативно различната стратегија со користење на linkage дизеквилибриум за да се бараат разликите меѓу случаите и контролите кај алелните примероци може да помогнат за да се намали овој недостаток. С. Спиељман и Ј. Евенс го употребуваат трансмисивниот дисеквилибриум тест што претставува најдобриот метод бидејќи ги контролира стратификационите пристрасности (**biases**) и поради тоа што со него се тестира како асоцијацијата, така и linkage-от (Spielman and Ewens, 1996). Стратификационата пристрасност се појавува затоа што случаите и контролите може да се разликуваат во нивните алелни примероци заради тоа што се разликуваат во нивното етничко потекло повеќе отколку за било која причина која е поврзана со болеста која се истражува. Во врска со тоа важно е дека суштинските етнички варијации може да бидат доста суптилни, како што е разликата ако имате Финско отколку Шведско потекло. ТДТ има предност што побарува ДНК проби од само едно афектирано дете и од обата родители. Во согласност со тоа може и треба да се изведува кај случаи со примероци од поединци, исто како и со примероци од мултипни семејства. Ова се случува во лабораториите на неколку истражувачки групи на Меѓународниот конзорциум.

Стратегиите за асоцијација ја имаат предноста над стратегиите за linkage заради тоа што се подобри за детекција на многу мали генетски влијанија (ефекти). Досега, тие се зависни од достапноста на кандидат гените, кои што недостасуваат кај аутизмот. Потребно е да се продолжи со испитувањата кои се применливи на специфични генетски болести кои се асоциирани со аутизмот. Туберозна склероза е една можна насока заради доказите дека сигнификантно мала група од околу 5% од аутистични индивидуи ја имаат оваа болест.

Цитогенетски студии

Според Р. Муле и сор. цитогенетските анализи долго време се користени за да се откријат хромозомските дефекти кај пациентите со аутизам. Нешто помалку од 10% од причините за аутизам се должат на хромозомски аберации. Кај аутизмот се среќаваат делеции, транслокации и дупликации (Muhle et al., 2004).

А. Ешли-Кох со сор. наоѓаат транслокации на хромозомот 7 и тоа во регијата q22-q33. Протеинот реелин (RELN) е голем гликопротеин потенцијално вклучен во невронската миграција за време на развојот. Промените во RELN протеинот го засегаат кортикалниот и церебеларниот развој, а церебеларните абнормалности се чест наод кај аутизмот (Ashley-Koch et al., 1999). Многу други гени се испитуваат во локусот 7q22-q33, а тоа се: FOXP2, невронскиот пентраксин 2 (NPTX2) и некодирачкиот RNA транскрипт означен како ТЦАГ_4133353, IMMP2L и PAS1/CT7. Во моментот истражувачите прават асоцијативни студии за да ја откријат валидноста на овие гени како причина за аутизмот.

Аберациите на хромозомот 15 се најчесто известувани кај аутизмот (1 - 4%). Повеќето популациони студии опишуваат дупликации, делеции и инверзии. С. Сатклиф и сор. наведуваат дека дупликациите можат да се случат како интерстициелни тандемски повторувања или како прекуброен изодицентричен хромозом 15 (со присуство на екстрахромозом 15 со 1 или 2 копии на 15q11-q13 регијата). Забележливо е дека асоцијацијата меѓу аутизмот и дупликација на 15q11-q13 во таа регија изгледа дека зависи од мајчинска трансмисија. Треба да се земе предвид можноста за геномски импринтинг. Прецизниот механизам инволвиран во импринтингот останува нејасен, но тоа значи дека на експресијата на генот влијае дали тој е наследен од мајчинска или таткова страна. Се чини дека на некој начин, генот е маркиран во процесот на трансмисија од родителот до потомството. Во таа регија се наоѓа кластерот на гени за GABA_A рецепторот, што е составен од гени за 3 рецепторни субединици: GABRB3, GABRA5 и GABRG3. Овие гени се вовлечени во инхибицијата на ексцитаторните нервни импулси (Sutcliffe et al., 2003). Кога М. Ратер и сор. го испитувале потеклото на родителите сите 15q дупликации асоциирани со аутизам произлегле од мајката зголемувајќи ја можноста било кој сусцептибилен локус за аутизам да биде импринтиран (Rutter et al., 1999).

Абнормалностите на половите хромозоми ретко биле објавени во врска со аутизмот. Интерсно открытие е дека 3/4 од индивидите со аутизам се мажи. Скузе и

соп. опишале зголемена инциденција на аутизам кај жени со Turner-ов синдром. Тие исто така нашле дека мајчинското потекло на единствениот X-хромозом е асоцирано со сигнификантен дефицит во социјалната когнитивност и вербалниот IQ во однос на потеклото од таткото. Нејасно е дали оваа посебна појава на импринтинг ефект е релевантна кај идиопатските случаи, но изгледа дека татковците покажуваат повисока стапка на поумерени фенотипови, отколку мајките (Skuse et al., 1997).

Првите извештаи за фрагилниот X синдром од Ц. Гилберг и Ј. Валштром довеле до тврдења дека тој бил честа причината за аутизам (Gillberg and Wahlstrom, 1985). Последователните истражувања во кои се користеле оригинални методи на култура на ткиво покажале дека фрагилниот X синдром е присутен кај помалку од 5% од индивидуите со аутизам (Bailey et al., 1995).

М. Клаук и соп. во една голема студија направиле Southern blot анализа на крвта кај 141 пациент и не успеале да најдат сигнификантна мутација на триплетот CGG на FMR-1 генскиот локус, што го исклучува овој локус како кандидат ген за аутизмот. Сите досегашни наоди за аутизмот во поглед на одговорниот генски локус за аутизам посочуваат кон фрагилизација на псевдоавтосомниот **q 27.3** регион на X-хромозомот (Klauck et al., 1997).

Позитивни асоцијации користејќи дизајни за контрола на случаите биле објавени за полиморфизам на неколку локуси, вклучувајќи го с-Harvey-ras-1 (HRAS1) генот, EN2 хомеогенот и специфични ХЛА хаплотипови. Овие асоцијации може да се лажни што се должи на популационата стратификација или релативно малиот број на примероци и потребната потврда. Гени кои најмногу ветуваат се оние кои ја регулираат невротрансмитивната активност, делумно серотонинергичниот систем. Неколку асоцијативни студии ги испитувале специфичните варијанти на генот за транспорт на серотонин (5-HTT) за поврзаност со аутизмот. Х. Кук и соп. објавиле асоцираност со алел на 5-HTT генот во примерок од САД (Cook et al., 1997), а една Германска ТДТ студија објавила почеста трансмисија на долгата варијанта и не се повторила асоцираност во други независни примероци од фамилии. Покрај овие контрадикторни наоди, серотонинергичниот систем останува во фокус на студиите.

Со сигурност може да се предвиди, дека во следните неколку години овие различни истражувачки пристапи ќе бидат успешни во идентификацијата на неколку гени за подложност кон аутизам. Оттаму, неопходно е да се клонираат гените за супертибилност, да се одредат ефектите на гените врз протеините и да се одреди патеката од овие генетски ефекти до фенотипот за аутизам. Сепак, ќе биде неопходно да се продолжи со оценување на поширокиот фенотип и да се примени севкупниот

опсег на стратегии од молекуларната биологија кон тој фенотип. Ќе биде важно да се бара развиток на мерки за дименционален фенотип, и откако тоа ќе се направи, да се користат QTL пристапи со јасно дискордантни парови на браќа и сестри. Во моментов, не се знае дали постои дименционален еквивалент на аутизмот, но останува реална можност која треба да се истражува.

Квантитативни генетски истражувања

Понекогаш се мисли дека времето на квантитативната генетика е минато, но тоа не е така. Во врска со аутизмот постои потреба за истражувања на близнаци и на семејства со поширок фенотип. Во моментов се знае нешто за појавувањето на такви фенотипови кај роднините на индивидуите со аутизам, но нема адекватни истражувања во кои почетната точка е **пробанд** со поширок фенотип. Исто така, постои повеќе простор за истражувања на МЗ парови варијации, заради истражување на можните клинички показатели на генетската хетерогеност. Причината за јасната машка надмоќ во случаите со аутизам е доста нејасна и насоките може да се добијат со компарација на машки и женски индивидуи кои припаѓаат на мултипните семејства. Може да се добијат информации од истражувањата на семејствата за обемот на главата, нивоата на серотонин, и др.

Еден очигледен приоритет се дава на истражувањата за да се разбере феноменот на поширокиот фенотип. До денес, тоа главно се концептуализира и мери како послаба варијанта на аутизам. Неговата оценка треба да се потпира на комбинацијата на социјалните недостатоци, комуникативните недостатоци и повторливите стереотипни интереси на начин како што се обсервирали и за нив е известено од самите индивидуи и од други. Како и секогаш, неопходни се повеќекратни методи на оценување со употреба на различни извори на податоци. Извесно упатство може да се добие од возраста при првата манифестија. Постои значаен потенцијал во користењето на шемата на социјалните когнитивни абнормалности како критериум за потврдување. Постојат цел вариетет на показатели во литературата, но за да се применат овие насоки на систематски начин, ваквите абнормалности би требало да се димензионираат и квантфицираат и потоа да се поврзат со други мерки за социјално функционирање. Веројатно најголемиот потенцијал лежи во комбинацијата на теоријата на мисловни способности тестирано на натуралистички начини и прагматските квалитети во конверзацијски говор, но централните одлики на кохерентност и аспектите на егзекутивно планирање исто така

треба да се земат предвид. Сепак, веројатно е дека дефицитите во егзекутивното планирање можат да докажат дека немаат дијагностичка специфичност.

Потребно е да се одредат разликите во честотата на помалата варијанта меѓу роднини на пробанди со аутизам и на роднини на пробанди со шизофренија или некоја друга состојба која е генетски различна од аутизам, но која има врска со социјалните проблеми. Ова треба да се следи со анализа за да се одредат разликите во одредената шема на фенотипот меѓу овие аномалности во двете групи. Поентата е во тоа дека постојат премногу различни причини на социјалните комуникациски и проблеми со однесувањето кај луѓето и дека е суштинска способноста да се одреди што е јасната разлика кај оние со аутизам.

Како да се стигне до таа точка? Во почетокот е потребно фокусирање на аномалностите најдени кај индивидуите со аутизам кои имаат нормално ниво на неговорна интелигенција. Дијагнозата на поширокиот фенотип мора да се поврзе со истражувања на функционирањето на мозокот со употреба на функционални рендгенографии и со употребата на молекуларни техники во генетиката. Како што веќе беше кажано, постојат битни разлики меѓу поширокиот фенотип и традиционалниот аутизам и неопходно е да се превземат истражувања за да се одреди дали е ова последица на различни генетски „дози“, различни модели на гените, или дејствување на некои негенетски фактори, кои во близка иднина треба да се утврдат.

Важно е да се смета на можноста дека во гените за сусцептибилност кон аутизам може да се вклучат и некои кои учествуваат во можноста за други недостатоци на развојот на говорот. Е. Фишер со сор., во врска со тоа напоменува дека локусот пронајден за неовообичаена форма на семејно говорно нарушување е сместен доста близу до оној на хромозомот 7, кој се чини е поврзан со аутизмот (Fisher et al., 1998). Исто така, ќе биде значајно да се земе предвид можноста дека процесите на ризик вклучуваат недостаток на протективни гени, исто како и присуство на гени за сусцептибилност кон аутизмот.

Функционален геном

Мора да се земе предвид што ќе биде потребно за генетските откритија на аутизмот да бидат преведени во клинички корисни начини за превенција или третирање. А. Чакраварти констатира дека треба да се помине долг пат од идентификацијата на гените до развојот на делоторни нови терапии (Chakravarti, 1999). Како што е добро познато, идентификацијата на гените за сусцептибилност

стана возможна преку напредоците во молекуларната генетика и преку информациите достапни со секвенционирањето на човековиот геном. Развојот на полиморфизми на еден нуклеотид и на микросателитски маркери ќе го помогнат понатаму овој развој. Стапките потребни за да се разбере функционирањето на овие гени се многубројни и различни и мора да се сфати дека не постои добро воспоставен начин за овој процес на истражување. Постои истражување фокусирано директно на самите гени, со различни животински модели кои се суштински дел на процесот, но и со биоинформатика во поврзувањето на информациите преку видовите и преку различните начини на истражување. Р. Капечи споменува дека трансгенетиката (вметнувањето на гени) и техниката на „нокаут“ на гени ќе одиграат суштинска улога во одредувањето на дејствувањето на гените бидејќи обезбедуваат експериментален пристап кон генетското дејство (Cappechi, 1994). Овие методи веројатно ќе бидат тешки за применување кај аутизмот заради проблемите со мерењето на релевантните фенотипски карактеристики кај глувците. Исто така, ќе биде суштински да се користат новите технологии на протеомика (наука за својствата на протеините) и транскриптомика (разновидни технологии за преbaraување на содржината на информативна РНК).

Отако ќе се открие природата на функциите на гените, следниот чекор вклучува идентификација на процесот на ризик според кој аномалиите на функционирањето на гените доведуваат до фенотипот на аутизам. Ова ќе бара истражување за да се разбере работата на биолошкиот систем (молекуларна клеточна биологија), но исто така ќе вклучува одредување на тоа како генетскиот ризик има меѓудејство со развојните процеси или со еколошки опасности (надворешни фактори) од некој вид, барајќи истражување од областа на молекуларната епидемиологија. Доколку сето ова биде успешно, тогаш ќе биде можно да се дојде до следниот чекор во грубото одредување на моделот на болеста. Тоа ќе бара истражувања од интегративната биологија, кои што се комбинирани со експериментални тестови, со цел да се одреди дали моделот е правilen во неговите детали исто како и во севкупната форма. М. Ратер заклучува дека, дури и изградбата на валиден модел на болест самата по себе не обезбедува клинички ефикасни методи за превенција или третирање (Rutter, 2000).

ЗАКЛУЧОК

Во последните 30 години е постигнат извонреден напредок во разбирањето на улогата на генетските влијанија кај аутизмот. Поминат е долг пат од размислувањата

во раните 70-ти години кога дури и бихејвиоралните генетичари се сомневаа дека постојат било какви генетски влијанија во врска со аутизмот. Покрај тој скептицизам, се знае дека генетските влијанија се многу важни во предиспозицијата кон аутизам, дека вклучуваат дејствување на неколку меѓувисни (интерактивни) гени и дека подложноста се протега далеку повеќе од традиционалните концепти за хендикепирачка болест која е често проследена со некој степен на ментална ретардација и често со развој на епилепсија воadolесценција. Постојат сите причини да се биде оптимистичен за можноста дека генетските истражувања ќе доведат до биолошки истражувања кои на крајот ќе ги одредат основните причински нервни процеси и дека нивното разбирање ќе доведе до значајни клинички користи. За овој истражувачки програм да биде успешен ќе мора да комбинира клинички, епидемиолошки, генетски исследувања и ќе зависи од суштинските напредоци во неколку од овие полиња.

Скорешните молекуларно-генетски студии покажуваат дека целта на идентификацијата на сусцептибилните гени за аутизам може скоро да биде постигната. Наодите за linkage сугерираат дека има голема можност регијата на 7q хромозомот да содржи сусцептибilen локус за аутизам. Сепак, изолацијата на генот во оваа регија сеуште претставува значаен предизвик. Објавените linkage пикови покриваат многу голема геномска регија (45 cM) и иако повеќе од еден локус може да е вклучен, вариациите во проценка на локацијата може да бидат случајно зголемени или да се должат на други фактори кои можат да го попречат генското мапирање, како што е зголемена стапка на рекомбинација. Мета анализата нуди еден пристап за добивање максимум информации од разни студии. Сега 15q регијата дава посебен доказ за linkage, но релативно висока инциденција на хромозомски аномалии ја поддржуваат улогата на оваа регија во етиологијата на аутизамот, иако ефектот на овој локус може да е намален до помала субгрупа на случаи со аутизам. Интересно е дека 15q и 7q региите содржат импринтирани гени кои сугерираат дека аномалниот импринтинг може да е вмешан во етиологијата на аутизамот.

Во следните неколку години може да очекуваме нови геномски скрининзи и зголемување на постоечките групи на фамилии. Поголеми примероци би помогнале сите групи да направат поголема разлика меѓу вистинските и ложните linkage-и, и може да се појават следните покриени регии на linkage. Може исто така да се предвиди употреба на пософистицирани аналитички пристапи за издвојување на целосната генетска информација од податоците за фамилијата со мерење на полесните аутистични фенотипови и димензионирање на различните фенотипски компоненти за

употреба во квантитативната анализа на особини на локусите (QTL). Идентификацијата на првиот сусцептибilen ген за аутизам може да го забрза откривањето на другите гени и ќе овозможи насочување кон механизмите кои лежат во основа на абнормалниот развој и функција на мозокот. Скокот во нашето знаење ќе биде главен во развојот на нови стратегии за превенција и лекување.

Vladimir TRAJKOVSKI

GENETICS OF AUTISM

Abstract

Autism is a complex, behaviorally defined, static disorder of the immature brain. Autism is not a disease but a syndrome with multiple nongenetic and genetic causes. Autism is a wide spectrum of developmental disorders characterized by impairments in 3 behavioral domains: 1) social interaction; 2) language, communication, and imaginative play; and 3) range of interests and activities. There is convincing evidence that idiopathic autism is a heritable disorder. The recurrence rate in siblings of affected children is 3% to 6%, much higher than the prevalence rate in general population but much lower than in single-gene diseases. There are 3 main approaches to identifying genetic loci, chromosomal regions likely to contain relevant genes: 1) whole genome screens, searching for linkage of autism to shared genetic markers in populations of multiplex families; 2) cytogenetic studies that may guide molecular studies by pointing to relevant inherited or de novo chromosomal abnormalities in affected individuals and their families; and 3) evaluation of candidate genes known to affect brain development. Data from whole-genome screens in multiplex families suggest interactions of at least 10 genes in the causation of autism. A putative speech and language region at 7q31-q33 seems most strongly linked to autism. Cytogenetic abnormalities at the 15q11-q13 locus are fairly frequent in people with autism. Parents need to understand that they and their affected children are the only available sources for identifying and studying the genes responsible for autism. Future clinically useful insights and potential medications depend on identifying these genes and elucidating the influences of their products on brain development and physiology.

Key words: *AUTISM, GENETICS, SUSCEPTIBILITY GENES, CHROMOSOME*

КОРИСТЕНА ЛИТЕРАТУРА

- Ashley-Koch, A., Wolpert, C.M., Menold, M.M., et al.**, 1999, Genetic studies of autistic disorder and chromosome 7, *Genomics*, 61, 227-236.
- Bailey, A., Le Couteur, A., Gottesman, I., Bolton, P., Simonoff, E., Yuzda, E., and Rutter, M.**, 1995, Autism as a strongly genetic disorder: evidence from a British twin study, *Psychol Med*, 25, 63-77.
- Capecci, M.R.**, 1994, Targeted gene replacement, *Scientific American*, 270, 34-41.
- Chakravarti, A.**, 1999, Population genetics-making sense out of sequence. *Nature genetics*, 21, 56-60.
- Cook, E.H., Courchesne, R., Lord, C., Cox, N.J., Yan, S., Linkoln, A., Haas, R., Courchesne, E., & Leventhal, B.L.**, 1997, Evidence of linkage between the serotonin transporter and autistic disorder, *Mol Psychiatry*, 2, 247-250.
- Fisher, S.E., Vargha-Khadem, F., Watkins, K.E., Monaco, A.P., & Pembrey, M.E.**, 1998, Localisation of a gene implicated in a severe speech and language disorder, *Nat Genet*, 18, 168-170.
- Folstein, S., and Rutter, M.**, 1977, Infantile autism: a genetic study of 21 pars, *Journal of Child Psychology and Psychiatry*, 18, 297-321.
- Fombonne, E.**, 2003, The prevalence of autism, *JAMA*, 29, 769-786.
- Gillberg, C., Wahlstrom, J.**, 1985, Chromosome abnormalities in infantile autism and other childhood psychoses: a population study of 66 cases, *Developmental Medicine and Child neurology*, 27, 293-304.
- International Molecular Genetic Study of Autism Consortium**, 1998, A full genome screen for autism with evidence for a linkage to a region on chromosome 7q, *Human Molecular Genetics*, 7, 571-578.
- Klauck, S.M., Munstermann, E., Bieber-Martig, B., Ruchl, D.L., Shmotler, G., Poustka, A., Poustka, F.**, 1997, Molecular genetic analysis of the FMR-1 gene in a large collection of autistic patients, *Hum Genet*, 100 (2), 224-229.
- Maestrini, E., Marlow, A.J., Weeks, D.E., Monaco, A.P..**, 1998, Molecular genetic investigations of autism, *Journal of Autism and Developmental Disorders*, 28, 439-449.
- Maestrini, E., Paul, A., Monaco, A., Bailey, A..**, 2000, Identyng autism susceptibility genes, *Neuron*, 28, 19-24.
- Muhle, R., Trentacoste, V.S., Rapin, I..**, 2004, The genetics of autism, *Pediatrics*, 113 (5), 472-486.
- Phillippe, A., Martinez, M., Guilloud-Bataille, M., Gilberg, C., Rastam, M., Sponterm, E., Coleman, M., Zapella, M., Aschauser, H., Van Maldergerme, L., Penet, C., Feingoll, J., Brice, A., Leboyer, M., & Paris Autism Research International Sibpair Study**, 1999 Genome-wide scan for autism susceptibility genes, *Human Molecular Genetics*, 8, 805-812.
- Pickles, A., Bolton, P., Macdonald, H., Bailey, A., Le Couteur, A., Sim, C.H., and Rutter, M..**, 1995, Latent-class analysis of recurrence risk for complex phenotypes with selection and measurment error: a twin and family history study of autism, *Am J Hum Genet*, 57, 717-726.
- Rutter, M..**, 1967, Psychotic disorders in early childhood. In Coppen A.J. and Walk A. (eds.), Recent Developments in Schizophrenia. Ashford, Kent: Headley Bros/RMPA, pp. 133-158.
- Rutter, M..**, 1999, The Emanuel Miller Memorial Lecture 1998 – Autism: Two-way interply between research and clinical work, *J Child Psychol Allied Disciplines*, 40, 169-188.
- Rutter, M., Silberg, J., O'Conor, T., Simonoff, E..**, 1999, Genetics and child psychiatry: Advances in quantitative and molecular genetics, *Journal of Child Psychology and Psychiatry*, 40, 3-18.
- Rutter, M..**, 2000, Genetic studies of autism: from the 1970s into the Millenium, *Journal of Abnormal Child Psychology*, 28, 3-14.
- Skuse, D.H., James, R.S., Bishop, D.V., Coppin, B., Dalton, P., Aamodt-Leeper, G., Bacarese-Hamilton, M., Creswell, C., Mc Gurk R., and Jacobs, P.A..**, 1997, Evidence from Turner's syndrome of an imprinted X-linked locus affecting cognitive function, *Nature*, 387, 705-708.

- Spielman, R.S., & Ewens, W.J.**, 1996, Invited editorial: The TDT and other family-based tests for linkage disequilibrium and association, *American Journal of Human Genetics*, 59, 983-989.
- Steffenburg, S., Gillberg, C., Hellgren, L., Anderson, L., Gilberg, I., Jacobson, G., and Bohman, M.**, 1989, A twin study of autism in Denmark, Finland, Iceland, Norway and Sweden, *Journal of Child Psychology and Psychiatry*, 30, 405-416.
- Sutcliffe, J.S., Nurmi, E.L., Lombroso, P.J.**, 2003, Genetics of childhood disorders: XLVII. Autism, part 6: duplication and inherited susceptibility of chromosome 15q11-q13 genes in autism, *J Am Acad Child Adolesc Psychiatry*, 42, 253-256.