

ポスター | 1-02 染色体異常・遺伝子異常

ポスター

染色体異常・遺伝子異常①

座長:森崎 裕子 (国立循環器病研究センター研究所)

Fri. Jul 17, 2015 2:26 PM - 2:50 PM ポスター会場 (1F オリオン A+B)

II-P-028~II-P-031

所属正式名称: 森崎裕子(国立循環器病研究センター研究所 分子生物学部・病院臨床遺伝科)

[II-P-029]RAF1遺伝子の変異 (Thr260Pro) が明らかとなった, 閉塞性肥大型心筋症に多源性心房頻拍を合併した Noonan syndromeの1乳児例

○馬場 俊輔, 河内 貞貴, 藤本 義隆, 伊藤 怜司, 浦島 崇, 藤原 優子 (東京慈恵会医科大学 小児科学講座)

Keywords: Noonan syndrome, RAF1遺伝子, 多源性心房頻拍

【背景】 Noonan症候群は特徴的な顔貌, 体型, 心合併症などを特徴とする先天性奇形症候群である. 本症候群は多彩な非典型的の症状を伴うため新生児期に臨床的診断をすることは難しいが, 近年遺伝子解析に伴い様々な原因遺伝子が明らかになっている. 今回, Noonan症候群の責任遺伝子の一つである RAF1遺伝子の exon7に新たな遺伝子変異を認めた症例を経験したので報告する. 【症例】 症例は日齢0の男児. 胎児期より羊水過多, 単一臍帯動脈を指摘されていた. 心疾患を含め家族歴はなかった. 在胎38週2日, 2880g, Apgar score8/9点 (1/5分値) で出生となった. 出生後より上室性期外収縮と陥没呼吸を認め, 入院後の検査より, 多源性心房頻拍, 肥大型心筋症と診断した. 眼瞼裂斜下, 眼間解離, 耳介低位, 高口蓋などの特徴的な顔貌, 心合併症より Noonan症候群を疑い遺伝学的検査を施行した. その後, 多源性心房頻拍に対し procaineamide持続静注, propranolol内服開始後も治療に難渋し, amiodaroneを追加し管理可能となった. 4か月時に左室流出路狭窄の増悪 (2.5m/s) を認めたため Cibenzolineを開始し経過観察中である. 遺伝子学的検査では RAF1遺伝子の exon7の1塩基置換によるミスセンス変異 (c.778A>C. p.T260P) のヘテロ接合体を同定した. 【考察】 本症例は遺伝子学的検査で1塩基置換によるミスセンス変異のヘテロ接合体を同定し, 特徴的な顔貌, 心合併症より Noonan症候群と診断した. RAF1遺伝子変異は Noonan症候群の約5%に認め, その80-95%に HCMを合併するとされている. 一般に, Noonan症候群と不整脈との関係は言われていないが, RAF1遺伝子変異を伴う Noonan症候群では難治性の不整脈を合併することがあり, 本症例に矛盾しない所見であった. 【結論】 Noonan症候群の責任遺伝子の一つである RAF1遺伝子変異を伴う1症例を経験した. 今回同定した変異は未報告であり, 経過を含め報告する.