

ФИО

Пол: **Жен**
Возраст: **43 года**
ИНЗ: **999999999**
Дата взятия образца: **28.03.2024**
Дата поступления образца: **03.04.2024**
Врач: **03.04.2024**
Дата печати результата: **04.04.2024**

Исследование	Результат	Комментарий
Экзом+	см.комм.	Результат прилагается на отдельном бланке.

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. www.invitro.ru

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.



М.П. / Подпись врача

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

по результатам биоинформационического анализа
данных секвенирования ДНК

(полное секвенирование экзона с целью скрининга на носительство вариантов,
ассоциированных с рецессивными заболеваниями)

СВЕДЕНИЯ ОБ ОБСЛЕДУЕМОМ		СВЕДЕНИЯ ОБ ОБРАЗЦЕ	
Обследуемый	XXX	Дата поступления образца	ДД.ММ.ГГГГ
Дата рождения	ДД.ММ.ГГГГ	Материал для анализа	Периферическая кровь
Пол	Женский	Внутренний номер	XXX

КЛИНИЧЕСКАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Направляющий врач	XXX
Направительный диагноз	Преконцепционный генетический скрининг
Клинические характеристики	-

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

НОСИТЕЛЬСТВО ВАРИАНТОВ, АССОЦИИРОВАННЫХ С РЕЦЕССИВНЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ							
Ген	Ассоциированное заболевание (Номер OMIM; Тип наследования*)	Изменение ДНК (hg19) Изменение транскрипта Изменение белка	Зиготность	Частота	Компьютерное предсказание	Эволюционная консервативность	Классификация патогенности
ALMS1	Синдром Альстрема (203800; AR)	chr2:g.73800208C>A ENST00000264448.6: c.11201C>A ENSP00000264448.6: p.Ser3734Ter	Гетерозигота	0,0004%	-	-	Патогенный

Обнаружен ранее описанный в литературе вариант (rs367877017) в гетерозиготном состоянии в 16 экзоне (из 23) гена ALMS1, приводящий к появлению стоп-кодона и преждевременной терминации трансляции белка (p.Ser3734Ter, мутация типа нонсенс).

Патогенные бialлельные варианты в данном гене могут приводить к развитию синдрома Альстрема. Обнаруженный вариант был описан в компаунд-гетерозиготном состоянии у пациентов с этим заболеванием:

- Astuti D, et al. Monogenic diabetes syndromes: Locus-specific databases for Alström, Wolfram, and Thiamine-responsive megaloblastic anemia. Hum Mutat. 2017 Jul;38(7):764-777. PMID: 28432734
- Marshall JD, et al. Spectrum of ALMS1 variants and evaluation of genotype-phenotype correlations in Alström syndrome. Hum Mutat. 2007 Nov;28(11):1114-23. PMID: 17594715.

Вариант присутствует в базе данных популяционных частот gnomAD с частотой 0,0004% (1 гетерозиготный носитель, гомозигот не зарегистрировано).

В базе данных ClinVar вариант описан как патогенный (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/variation/280474>).

Вариант расценивается как патогенный.

Данный вариант обнаружен в гетерозиготном состоянии и не может вызывать описанный фенотип при отсутствии патогенных вариантов во второй копии гена.

Ген	Ассоциированное заболевание (Номер OMIM; Тип наследования*)	Изменение ДНК (hg19) Изменение транскрипта Изменение белка	Зиготность	Частота	Компьютерное предсказание	Эволюционная консервативность	Классификация патогенности
F12	Дефицит фактора XII (234000; AR)	chr5:g.176829461C>T ENST00000253496.3: c.1681-1G>A	Гетерозигота	0,04%	-	-	Патогенный

Обнаружен ранее описанный в литературе вариант (rs199988476) в гетерозиготном состоянии в 13 инtronе (из 13) гена F12, приводящий к нарушению канонического сайта сплайсинга: c.1681-1G>A.

Патогенные бialлельные варианты в данном гене могут приводить к развитию дефицита фактора XII свертывания крови. Обнаруженный вариант был описан в гомозиготном и компаунд-гетерозиготном состоянии у пациентов с этим заболеванием:

- Schloesser M, et al. The novel acceptor splice site mutation 11396(G->A) in the factor XII gene causes a truncated transcript in cross-reacting material negative patients. Hum Mol Genet. 1995 Jul;4(7):1235-7. PMID: 8528215
- Schloesser M, et al. Mutations in the human factor XII gene. Blood. 1997 Nov 15;90(10):3967-77. PMID: 9354665
- Xu-Cai YO, et al. Factor XII gene mutation in the Hageman family. J Thromb Haemost. 2011 Nov;9(11):2329-31. PMID: 21920016

Вариант присутствует в базе данных популяционных частот gnomAD с частотой 0,04% (102 гетерозиготных носителя, гомозигот не зарегистрировано).

В базе данных ClinVar вариант описан как патогенный, вероятно патогенный, вариант неопределенной клинической значимости, вероятно безвредный (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/variation/1166>).

Вариант описан в базе данных OMIM в ассоциации с дефицитом фактора XII свертывания крови (<https://omim.org/entry/610619#0003>).

Вариант расценивается как патогенный.

Данный вариант обнаружен в гетерозиготном состоянии и не может вызывать описанный фенотип при отсутствии патогенных вариантов во

второй копии гена.

Ген	Ассоциированное заболевание (Номер OMIM; Тип наследования*)	Изменение ДНК (hg19) Изменение транскрипта Изменение белка	Зиготность	Частота	Компьютерное предсказание	Эволюционная консервативность	Классификация патогенности
DNA2	Синдром Секкеля, тип 8 (615807; AR)	chr10:g.70182529dup ENST000003999180.2: c.2593dup ENSP00000382133.2: p.Ser865PhefsTer21	Гетерозигота	0,09%	-	-	Вероятно патогенный

Обнаружен ранее не описанный в литературе вариант в гетерозиготном состоянии в 15 экзоне (из 21) гена DNA2, приводящий к сдвигу рамки считывания и преждевременной терминации трансляции белка (p.Ser865PhefsTer21, мутация типа фреймшифт).

Патогенные биалльные варианты в данном гене могут приводить к развитию синдрома Секкеля, тип 8:

- Shaheen R, et al. Genomic analysis of primordial dwarfism reveals novel disease genes. Genome Res. 2014 Feb;24(2):291-9. PMID: 24389050
- Tarnauskaitė Ž, et al. Biallelic variants in DNA2 cause microcephalic primordial dwarfism. Hum Mutat. 2019 Aug;40(8):1063-1070. PMID: 31045292

Вариант присутствует в базе данных популяционных частот gnomAD с частотой 0,09% (166 гетерозиготных носителей, гомозигот не зарегистрировано).

В базе данных ClinVar вариант описан как вариант неопределенной клинической значимости (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/variation/2192427>).

Вариант расценивается как вероятно патогенный.

Данный вариант обнаружен в гетерозиготном состоянии и не может вызывать описанный фенотип при отсутствии патогенных вариантов во второй копии гена.

Ген	Ассоциированное заболевание (Номер OMIM; Тип наследования*)	Изменение ДНК (hg19) Изменение транскрипта Изменение белка	Зиготность	Частота	Компьютерное предсказание	Эволюционная консервативность	Классификация патогенности
LRPPRC	Дефицит митохондриального комплекса IV, ядерный тип 5 (220111; AR)	chr2:g.441267467>C ENST00000260665.7: c.3570-2A>G	Гетерозигота	0	-	-	Вероятно патогенный

Обнаружен ранее не описанный в литературе вариант в гетерозиготном состоянии в 32 инtronе (из 37) гена LRPPRC, приводящий к нарушению канонического сайта сплайсинга: c.3570-2A>G.

Патогенные биалльные варианты в данном гене могут приводить к развитию дефицита митохондриального комплекса IV, ядерный тип 5:

- Oláhová M, et al. LRPPRC mutations cause early-onset multisystem mitochondrial disease outside of the French-Canadian population. Brain. 2015 Dec;138(Pt 12):3503-19. PMID: 26510951
- Piro E, et al. Novel LRPPRC compound heterozygous mutation in a child with early-onset Leigh syndrome French-Canadian type: case report of an Italian patient. Ital J Pediatr. 2020 Sep 24;46(1):140. PMID: 32972427

Вариант отсутствует в базе данных популяционных частот gnomAD.

Вариант расценивается как вероятно патогенный.

Данный вариант обнаружен в гетерозиготном состоянии и не может вызывать описанный фенотип при отсутствии патогенных вариантов во второй копии гена.

Ген	Ассоциированное заболевание (Номер OMIM; Тип наследования*)	Изменение ДНК (hg19) Изменение транскрипта Изменение белка	Зиготность	Частота	Компьютерное предсказание	Эволюционная консервативность	Классификация патогенности
ZNF259	Ограничение роста, гипопластические почки, алопеция и характерные черты лица (619321; AR)	chr11:g.116654289del ENST00000227322.3: c.938del ENSP00000227322.3: p.Leu313ProfsTer9	Гетерозигота	0	-	-	Вероятно патогенный

Обнаружен ранее не описанный в литературе вариант в гетерозиготном состоянии в 10 экзоне (из 14) гена ZNF259, приводящий к сдвигу рамки считывания и преждевременной терминации трансляции белка (p.Leu313ProfsTer9, мутация типа фреймшифт).

Патогенные биалльные варианты в данном гене могут приводить к развитию синдрома ограничения роста, гипопластических почек, алопеции и характерных черт лица:

- Ito YA, et al. A ZPR1 mutation is associated with a novel syndrome of growth restriction, distinct craniofacial features, alopecia, and hypoplastic kidneys. Clin Genet. 2018 Oct;94(3-4):303-312. PMID: 29851065

Вариант отсутствует в базе данных популяционных частот gnomAD.

Вариант расценивается как вероятно патогенный.

Данный вариант обнаружен в гетерозиготном состоянии и не может вызывать описанный фенотип при отсутствии патогенных вариантов во второй копии гена.

ПОБОЧНО ВЫЯВЛЕННЫЕ ВАРИАНТЫ В ГЕНАХ, РЕКОМЕНДОВАННЫХ К ПРОВЕРКЕ

НЕ ОБНАРУЖЕНО

* AR, Autosomal recessive, аутосомно-рецессивный тип наследования

Для интерпретации результатов исследования необходима консультация врача-генетика.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Прибор	Illumina NovaSeq 6000	Среднее покрытие	154x
Набор для пробоподготовки	SureSelect all Exon V7	Процент целевых нуклеотидов с покрытием >10X	98,8%

Дата выдачи заключения: ДД.ММ.ГГГГ

Биоинформатик

Врач-лабораторный генетик

Врач-генетик

ТЕХНИЧЕСКИЕ СВЕДЕНИЯ

Секвенирование белок-кодирующих генов человека методом парно-концевых прочтений было проведено с использованием целевого обогащения геномной ДНК.

Исходные данные секвенирования в формате *fastq* могут быть предоставлены по запросу.

Данные секвенирования были проанализированы с помощью автоматизированного алгоритма, заключающего в себя оценку параметров качества секвенирования (модуль FASTQC); удаление адаптеров и последовательностей с низким качеством (модуль SEQPURGE); выравнивание прочтений на версию hg19 генома человека (модуль BWA MEM); фильтрацию оптических и ПЦР дубликатов (модуль SAMBLASTER); локальную оптимизацию выравниваний (модуль ABRA2); обнаружение вариантов и их фильтрация согласно качеству (пакет FREEBAYES) и аннотацию вариантов относительно баз данных с клинической информацией (модуль ENSEMBL-VEP).

Алгоритм был протестирован на экзомных данных, для которых существует расшифровка генома «золотого стандарта» (данные Genome in a Bottle). Чувствительность алгоритма составила 98,6% и средняя специфичность 99,1%.

При поиске клинически значимых генетических вариантов были отфильтрованы варианты, не влияющие на структуру белка и при этом не отмеченные как патогенные в базе данных ClinVar, а также все варианты, не отмеченные как патогенные в базе данных ClinVar, с максимальной частотой встречаемости в популяциях более 2%. Во всех известных генах, ассоциированных с развитием моногенных рецессивных заболеваний, каждый из вариантов был проанализирован на предмет влияния на структуру и функцию белка, эволюционную консервативность позиции, клинический статус, частоту встречаемости и тип наследования соответствующего гена и классифицирован в одну из пяти категорий (патогенные варианты, вероятно патогенные варианты, варианты неопределенной клинической значимости, вероятно безвредные варианты, безвредные) в соответствии с рекомендациями ACMG (7). Варианты из категорий «Патогенные варианты» и «Вероятно патогенные варианты» и «Варианты неопределенной клинической значимости» включены в заключение в формате, соответствующем рекомендациям HGVS. В особых случаях лаборатория оставляет за собой право включить в заключение генетические варианты из категории «Варианты неопределенного значения».

Скрининг носительства рецессивных заболеваний может позволить уточнить генетические риски, но не позволяет полностью исключить их.

Повторный биоинформационический анализ исходных данных по запросу может быть проведен через год либо в случае уточнения фенотипа.

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПРИЛОЖЕНИЕ

МЕТОДИКА ПОЛНОЭКЗОМНОГО СЕКВЕНИРОВАНИЯ

Полноэкзомное секвенирование – это секвенирование всех белок-кодирующих генов человека (приблизительно 20 000), а секвенирование экзона с клинической целью – это секвенирование порядка 5000 генов, про которые на настоящий момент известна ассоциация с генетическими болезнями или признаками. Экзом составляет всего ~1% от полного генома человека, но приблизительно 85% всех болезнетворных вариантов находятся именно в белок-кодирующих областях. С помощью технологии секвенирования экзона можно определить последовательность 90-95% целевых участков человека, и некоторые участки поддаются секвенированию с помощью этой методики несколько хуже. Способность метода выявить болезнетворный вариант зависит от того, в каком участке он находится.

Метод предназначен для поиска однонуклеотидных замен в кодирующих участках генов человека. Некоторые другие типы генетических вариантов могут быть выявлены, но поддаются обнаружению с меньшей вероятностью, чем однонуклеотидные замены: это относится, в частности, к коротким делециям или вставкам (инделам) и изменениям числа коротких tandemных повторов.

Результативность обследования сильно зависит от наличия информации о варианте во внешних базах данных клинической информации, а также от изученности генетического заболевания пациента. В настоящий момент изучение генетических заболеваний является приоритетным направлением исследований во всем мире, и базы данных с клинической информацией постоянно пополняются. В практике клинического секвенирования экзона процент диагностированных случаев растет с каждым годом, поэтому в некоторых случаях переанализ данных секвенирования через некоторое время может привести к установлению диагноза, даже если изначально он не был поставлен.

ОГРАНИЧЕНИЯ МЕТОДА ПОЛНОЭКЗОМНОГО СЕКВЕНИРОВАНИЯ

Ввиду некоторых технических ограничений, секвенирование экзона не может покрыть 100% целевых участков. Мы обеспечиваем необходимое для достоверного обнаружения гетерозиготных вариантов покрытие: не менее 10x для 90% целевых участков. Частота ошибочно обнаруженных вариантов при секвенировании экзона в среднем составляет не больше 1%, но в отдельных участках может достигать 5%, поэтому релевантные варианты рекомендуется подтверждать независимым секвенированием по Сэнгеру или другими референсными методами, если такая возможность существует.

Некоторые типы вариантов поддаются выявлению методом экзомного секвенирования плохо, в том числе структурные изменения хромосом (инверсии, транслокации, делеции), полиплоидия, анэуплоидия, протяженные участки триплетных и других повторов, варианты в генах с наличием в геноме близкого по последовательности псевдогена или паралога, варианты в GC-богатых участках, варианты в интронах за пределами стандартных сайтов сплайсинга, а также эпигенетические варианты. Метод имеет ограниченную чувствительность в отношении вариантов в состоянии мозаичизма. Чувствительность и специфичность обнаружения вариантов, находящихся в областях сегментарных дупликаций, могут быть низкими.

Результаты клинического секвенирования всегда интерпретируются в контексте клинической картины, семейной истории и других лабораторных данных. Изучаются только варианты, которые потенциально могут иметь отношение к заболеванию пациента. Результаты секвенирования экзона могут быть интерпретированы неверно, если предоставленная информация ошибочна или неполна. Некоторые медицинские процедуры, такие как пересадка костного мозга или переливание крови могут привести к неверным результатам. Редкие безвредные варианты могут быть классифицированы неверно. Выявленные варианты не всегда объясняют все клинические проявления у пациента. Предоставление большего количества клинически значимой информации может помочь более точной оценке значимости выявленных вариантов.

ПОБОЧНО ВЫЯВЛЕННЫЕ ВARIАНТЫ

ACMG разработал рекомендации (8) по предоставлению информации пациенту о патогенных и вероятно патогенных вариантах, присутствующих в некоторых генах (ACTA2, ACTC1, ACVRL1, APC, APOB, ATP7B, BAG3, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BTD, CACNA1S, CASQ2, COL3A1, DES, DSC2, DSG2, DSP, ENG, FBN1, FLNC, GAA, GLA, HFE, HNF1A, KCNH2, KCNQ1, LDLR, LMNA, MAX, MEN1, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, MYBPC3, MYH11, MYH7, MYL2, MYL3, NF2, OTC, PALB2, PCSK9, PRK2, PMS2, PRKAG2, PTEN, RB1, RBM20, RET, RPE65, RYR1, RYR2, SCN5A, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMAD3, SMAD4, STK11, TGFBR1, TGFBR2, TMEM127, TMEM43, TNNT1, TNNT3, TNNT2, TP53, TPM1, TRDN, TSC1, TSC2, TTN, TTR, VHL, WT1). Эти гены связаны с определенными генетическими заболеваниями, нуждающимися в медицинском контроле. В случае обнаружения вариантов в этих генах необходима консультация врача-генетика.

ИСПОЛЬЗОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА И РЕСУРСЫ

1. Online Mendelian Inheritance in Man, OMIM. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/>
2. Database of Single Nucleotide Polymorphisms (dbSNP). <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/ SNP/>
3. Genome Aggregation Database (gnomAD). <http://gnomad.broadinstitute.org/>
4. ClinVar. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/>
5. Clinical Genome Resource, ClinGene. <https://www.clinicalgenome.org/>
6. Ensembl. <http://www.ensembl.org/index.html>
7. Standards and guidelines for the interpretation of sequence variants: a joint consensus recommendation of the American College of Medical Genetics and Genomics and the Association for Molecular Pathology. Genet Med. 2015

8. Miller DT, et al. ACMG SF v3.1 list for reporting of secondary findings in clinical exome and genome sequencing: A policy statement of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). *Genet Med.* 2022 Jul;24(7):1407-1414
9. Sequence Variant Nomenclature <https://varnomen.hgvs.org/>

Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV: поиск делеций в гене SMN1

ФИО пациента:

Дата рождения пациента:

Пол пациента:

Номер заявки:

Биоматериал:

Дата поступления биоматериала:

Внутренний номер:

**Назначенный тест/профиль**

Спинальная мышечная атрофия, исследование количества копий экзонов 7–8 генов SMN1 и SMN2.

Заключение

Проведено исследование количества копий экзонов 7–8 генов SMN1 и SMN2 методом MLPA. В результате у обследуемой зарегистрировано:

Ген	Количество копий экзона 7	Количество копий экзона 8
SMN1	2	2
SMN2	2	2

Внимание!!! Наличие 2-х копий экзона 7 гена SMN1 является нормой. Однако, в редких случаях, при наличии 2-х копий экзона 7 гена SMN1 существует вероятность, что обе копии гена SMN1 находятся на одной хромосоме. Для корректной интерпретации данных необходима консультация врача-генетика.

Ген SMN2 является псевдогеном гена SMN1. Количество копий экзонов 7-8 гена SMN2 влияет на тяжесть заболевания СМА в случае его наличия. Точная количественная оценка количества копий экзонов 7-8 гена SMN2 важна для определения возможности лечения пациентов, пораженных СМА, препаратом Spinraza (*nusinersen*).

{Регалии врача 1}

{ВРАЧ1}

{Регалии врача 2}

{ВРАЧ2}

{Дата выдачи}

Муковисцидоз: исследование патогенного варианта del2,3(del21kb) в гене CFTR**ФИО пациента:** {ФИО}**Дата рождения пациента:** {Дата рождения}**Пол пациента:** {Пол}**Номер заявки:** {Номер договора}**Биоматериал:** {Биоматериал}**Дата поступления биоматериала:** {Дата поступления биоматериала}**Внутренний номер:** {Внутр. номер}**Назначенный тест/профиль****Муковисцидоз: исследование патогенного варианта del2,3(del21kb) в гене CFTR.****Заключение**

Методом фрагментного анализа проведено исследование патогенного варианта dele2,3 (del21kb) в гене CFTR. Патогенный вариант {рез}.

{Регалии врача 1}

{ВРАЧ1}

{Регалии врача 2}

{ВРАЧ2}

{Дата выдачи}

Синдром ломкой X-хромосомы. Исследование количества CGG-повторов в гене FMR1

ФИО пациента: {ФИО}

Дата рождения пациента: {Дата рождения}

Пол пациента: {Пол}

Номер заявки: {Номер договора}

Биоматериал: {Биоматериал}

Дата поступления биоматериала: {Дата поступления биоматериала}

Внутренний номер: {Внутрнй номер}

**Назначенный тест/профиль**Синдром Мартина–Белл, исследование числа CGG повторов в гене *FMR1*.**Заключение**Проведено исследование числа CGG повторов в гене *FMR1*.

Выявленное количество повторов {результат}.

{Регалии врача 1}

{ВРАЧ1}

{Регалии врача 2}

{ВРАЧ2}

{Дата выдачи}