



Colombia Médica

ISSN: 0120-8322

colombiamedica@correounivalle.edu.co

Universidad del Valle

Colombia

Suárez-Obando, Fernando; Prieto, Juan Carlos
Complejo agnatia holoprosencefalia: informe de caso
Colombia Médica, vol. 38, núm. 3, julio-septiembre, 2007, pp. 305-307
Universidad del Valle
Cali, Colombia

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=28338316>

- Cómo citar el artículo
- Número completo
- Más información del artículo
- Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal

Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

Complejo agnathia holoprosencefalia: informe de caso

FERNANDO SUÁREZ-OBANDO M.D.*, JUAN CARLOS PRIETO, M.D., M.Sc.*

RESUMEN

Se presenta un caso de complejo agnathia holoprosencefalia y se realiza una revisión de la literatura, en relación con la compleja etiología genética y embriológica de este conjunto de malformaciones mayores de la cara y el sistema nervioso central. Se trata del primer caso que se informa en la literatura colombiana.

Palabras clave: Genética; Holoprosencefalia; Anomalías craneofaciales.

Agnathia holoprosencephaly complex: case report

SUMMARY

A case report of the agnathia holoprosencephaly complex and a review of the literature related to the complex genetic and embryologic aetiology of this group of major birth defects of face and central nervous system are informed. The present clinical case is the first reported in Colombia.

Keywords: Genetics; Holoprosencephaly; Craniofacial anomalies.

El complejo agnathia holoprosencefalia, es una malformación congénita mayor, casi siempre letal, caracterizada por ausencia o hipoplasia severa del maxilar inferior, posición anormal de los pabellones auriculares y holoprosencefalia¹. Se presenta un caso de agnathia holoprosencefalia, asociado con ciclopía, sinoftalmia, probóscide y sinotia. La baja prevalencia de esta entidad y la extrema complejidad de la malformación dan relevancia a este informe clínico, el primero en Colombia.

El estudio de esta anomalía sobresale en el contexto clínico y embriológico, debido a que su estudio explica las consecuencias de la falta de segmentación y desarrollo embriológico del sistema nervioso central, además de ser un cuadro clínico rico en semiología médica.

INFORME DE CASO

Recién nacido muerto de 36 semanas de edad gestacional, de madre de 28 años de edad (padres no consanguíneos), producto de segundo embarazo sin exposición a teratógenos. Control prenatal normal, hasta la semana 30, cuando a través de ecografía obstétrica se

identifica, ventriculomegalia, agenesia del cuerpo calloso, posición anormal de los pabellones auriculares y retrognathia. La madre consulta por ausencia de movimientos fetales en la semana 36 de gestación, se realiza una nueva ecografía que ratifica los hallazgos anteriores y se diagnostica óbito fetal; parto por cesárea iterativa.

Al examen físico se encuentra: Peso, 2300 g; talla, 48 cm. Perímetro cefálico, 39 cm. Presencia de probóscide central, ciclopía, y ausencia de apertura bucal (astomía), agnathia (ausencia de maxilar inferior) y fusión de pabellones auriculares en la línea media o sinotia (signo clínico también denominado otocefalia) (Foto 1). El resto del examen físico fue normal. Cariotipo de 550 bandas, bandedo G, 46, XY, sin alteraciones estructurales ni numéricas. Previa firma del consentimiento informado, según se registra en la historia clínica, se llevó a cabo el estudio fotográfico y post-mortem; en éste el sistema nervioso central reveló agenesia de cuerpo calloso, sin fusión talámica, ventrículo único e hipoplasia de cerebelo confirmado una holoprosencefalia alobar, en el macizo facial se evidenció esbozo de lengua, globo ocular único, y fusión total de nervio óptico.

1. Instituto de Genética Humana, Pontificia Universidad Javeriana, Bogotá, D.C., Colombia.
e-mail: fernando.suarez@javeriana.edu.co jcprieto@javeriana.edu.co
Recibido para publicación febrero 14, 2007 Aceptado para publicación julio 4, 2007



Foto 1. Ausencia de maxilar inferior, fusión de pabellones auriculares (sinotia)

DISCUSIÓN

El complejo agnathia holoprosencefalia, o complejo disgnathia (OMIM: 202650)², se caracteriza por hipoplasia severa o agenesia del maxilar inferior (agnathia) y presencia de pabellones auriculares ubicados anterior e inferiormente. La gama de anomalías asociadas incluye sinotia (fusión de los pabellones auriculares en la línea media) y la holoprosencefalia. El conjunto de la agnathia y sinotia se denomina otocefalia³. Una apertura bucal muy pequeña o ausente es una característica constante, incluso puede haber persistencia de la membrana bucofaringea. Debido a la obstrucción respiratoria y a las malformaciones del sistema nervioso central, casi todos los afectados fallecen en el período perinatal.

ETIOLOGÍA Y DESARROLLO EMBRIONARIO

Pauli *et al.*⁴, informan este complejo en dos hermanas, que fallecieron en el período perinatal, y sugieren una herencia autosómica recesiva; sin embargo, el análisis cromosómico prometafásico posterior de las dos niñas y de sus padres, estableció que el padre era portador de una translocación equilibrada y que una de las fallecidas tenía

una translocación desequilibrada, siendo uno de los puntos de ruptura, el locus para la holoprosencefalia ubicado en 18p. Krassikoff y Sekhon⁵, comunicaron otro caso familiar donde tres afectados, eran portadores de una duplicación de 6p y monosomía de 18p. El padre de los afectados así como su madre y hermano portaban una translocación equilibrada t(6:18). Los hallazgos de anomalías cromosómicas, sugerían que la herencia no era recesiva y que el o los genes comprometidos tenían sus loci cerca de los relacionados con el locus de la holoprosencefalia, según lo insinuaba la presentación clínica.

Erlich *et al.*⁶ observaron la transmisión de madre a hija del complejo disgnathia, pues la madre hizo una presentación clínica leve, que apuntaba a una transmisión dominante con expresividad variable. También proponían que las bases moleculares de este trastorno eran las alteraciones en el gen OTX2 (sigla en inglés para orthodenticle drosophila homolog of 2), gen homeótico ubicado en 14q21-q22, que se expresa en las regiones dorsales y ventrales del telencéfalo, diencéfalo y mesencéfalo⁷.

Guion-Almeida *et al.*⁸ propusieron que los pacientes descritos por Erlich *et al.*⁶, en realidad sufrían el síndrome aurículo-condilar (OMIM: 602483)⁹, que consiste en severa micrognathia y anomalías auriculares, sin anomalías en el sistema nervioso central. Esta sugerencia no se ha podido confirmar, debido a que ambos síndromes pueden hacer parte de un mismo cuadro de la enfermedad, como lo mencionan otras descripciones clínicas en las que se ha clasificado al complejo en dos tipos: una forma severa que incluye la holoprosencefalia y otra leve en la que no hay anomalías del sistema nervioso central^{10,11}.

El modelo murino del complejo agnathia holoprosencefalia, demuestra que el fenotipo surge de mutaciones en el gen OTX2, en estado heterocigoto y que la severidad depende de otros genes modificadores en distintos loci², sugiriendo nuevamente un mecanismo de herencia dominante de expresividad variable.

Se ha postulado que los efectos de las mutaciones del gen OTX2 y de sus genes modificadores, son la disminución de la capacidad inductiva del mesodermo precordial, que lleva a la agnathia por una migración neuronal anómala hacia las porciones ventrales del primer arco branquial y la segunda bolsa faríngea, fenómenos que suceden entre los 22 y 26 días de edad gestacional³. La expresión del gen OTX2, quizá tenga relación con la vía de señalización Sonic Hedgehog, que es una familia de proteínas de señalización intercelular que juegan un papel primordial en

el desarrollo embrionario; las mutaciones en esta vía generan diversos fenotipos que incluyen la holoprosencefalia lobar, alobar y semilobar, malformaciones que pueden cursar con cebocefalia, etmocefalia o probóscide¹⁴.

En el caso que aquí se informa, es obvio que la inducción mesodérmica se vio severamente afectada en los arcos branquiales, y que por esta razón la implantación auricular fue en la línea media (sinotia), debido a la ausencia del maxilar inferior. Otro aspecto llamativo del caso, es la ciclopía, que tiene la particularidad de ser un solo ojo en una sola orbita bien definida, lo que la diferencia de la ciclopía secundaria a la sinoftalmía o fusión ocular, donde las estructuras oculares y la bóveda orbital no están tan bien definidas. La ciclopía o sinoftalmía, son secundarias a la pérdida de estructuras mediales de la holoprosencefalia.

De tal modo que el defecto inicial pudo generarse en anomalías del desarrollo de las células que se derivan de las crestas neurales cefálicas por mutaciones en el gen OTX2, seguido de una inducción mesodérmica anormal en los arcos branquiales, ausencia del desarrollo en las estructuras de la línea media del cerebro secundario a falla en la estimulación del tubo neural y la consecuente ciclopía y probóscide, componentes del conjunto de anomalías faciales de la holoprosencefalia.

FRECUENCIA Y ASESORÍA GENÉTICA

Tanto la complejidad como la severidad de las malformaciones pueden explicar su baja frecuencia, debido a que la mayoría de defectos de este tipo generan la interrupción temprana del embarazo. Hubo dos casos entre 200,000 nacimientos en el estudio colaborativo español de malformaciones congénitas (ECEMC); es decir, se indica una prevalencia de 1 en 100,000 casos¹⁴, y alrededor de 80 casos se han comunicado en la literatura¹⁵. Este es el primer ejemplo del complejo agnathia holoprosencefalia que se informa en Colombia.

Aunque no hay consenso absoluto sobre su patrón de herencia, el riesgo de recurrencia en una pareja completamente sana sin anomalías cromosómicas es menor de 1%; en este caso los padres no eran portadores de anomalías cromosómicas ni afectados por holoprosencefalia lobar o semilobar.

CONCLUSIONES

El complejo agnathia holoprosencefalia constituye un

grupo de malformaciones severas que compromete el desarrollo del sistema nervioso central y de los arcos branquiales; casi siempre es incompatible con la vida y su extrema complejidad puede explicar su baja frecuencia.

REFERENCIAS

- Carey J. External ear. *En: Stevenson R, Hall J, Goodman R (eds.). Human malformations and related anomalies.* New York: Oxford University Press; 1993. p. 193-219.
- Online Mendelian Inheritance in Man, OMIM(TM). Baltimore: Johns Hopkins University. MIM Number: 202650. (fecha de acceso: septiembre 20, 2006). URL disponible: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/entrez?db=OMIM>
- O'Neill BM, Alessi AS, Petti NA. Otocephaly or agnathia-synotia-microstomia syndrome: report of a case. *J Oral Maxillofac Surg* 2003; 61: 834-837.
- Pauli RM, Pettersen JC, Arya S, Gilbert EF. Familial agnathia-holoprosencephaly. *Am J Med Genet* 1983; 14: 677-698.
- Krassikoff N, Sekhon GS. Familial agnathia-holoprosencephaly caused by an inherited unbalanced translocation and not autosomal recessive inheritance. *Am J Med Genet* 1989; 34: 255-257.
- Erlich MS, Cunningham ML, Hudgins L. Transmission of the dysgnathia complex from mother to daughter. *Am J Med Genet* 2000; 95: 269-274.
- Akagi T, Mandai M, Ooto S, Hiram Y, Osakada F, Kageyama R, et al. Otx2 homeobox gene induces photoreceptor-specific phenotypes in cells derived from adult iris and ciliary tissue. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 2004; 45: 4570-4575.
- Guion-Almeida ML, Zechi-Ceide RM, Vendramini S, Kokitsu-Nakata NM. Auriculo-condylar syndrome: additional patients. *Am J Med Genet* 2002; 112: 209-214.
- Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM) (TM). Baltimore: Johns Hopkins University. MIM Number: 602483. (fecha de acceso abril 12, 2006). URL disponible en: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/>
- Bixler D, Ward R, Gale DD. Agnathia-holoprosencephaly: a developmental field complex involving face and brain. Report of 3 cases. *J Craniofac Genet Dev Biol* 1985; 1 (Suppl): 241-249.
- Kamiji T, Takagi T, Akizuki T, Kurukata M, Ohmori K. A long surviving case of holoprosencephaly agnathia series. *Br J Plast Surg* 1991; 44: 386-389.
- Hide T, Hatakeyama J, Kimura-Yoshida C, Tian E, Takeda N, Ushio Y, et al. Genetic modifiers of otocephalic phenotypes in Otx2 heterozygous mutant mice. *Development* 2002; 129: 4347-4357.
- Schiffer C, Tariverdian G, Schiesser M, Thomas MC, Sergi C. Agnathia-otocephaly complex: report of three cases with involvement of two different Carnegie stages. *Am J Med Genet* 2002; 112: 203-208.
- Martínez-Frías ML, Bermejo E. Frequency and trends of congenital defects in Spain: usefulness and significance of different frequencies. *Med Clin (Barcelona)* 1999; 113: 459-462.
- Cohen M. The Sonic Hedgehog Signaling Pathway. *En: Inborn errors of development.* New York: Oxford University Press; 2004. p. 210-228.