

Baixa Estatura e haploinsuficiência do gene SHOX

Mariana Costa¹; Joana Magalhães¹; Sofia Ferreira¹; Miguel Rocha^{II}; Luís Ribeiro¹;
Maria João Oliveira¹; Helena Cardoso¹; Teresa Borges¹

SHORT STATURE AND SHOX GENE HAPLOINSUFFICIENCY

ABSTRACT

Introduction: *SHOX* gene (short stature homeobox gene) deficiency is one of the most frequent genetic causes of isolated or familial short stature, with highly variable clinical severity.

Case-report: The authors describe a 14 year-old-girl, with short limbs and short stature. The wrist X-ray showed Madelung deformity. The molecular study showed deletion of the *SHOX* gene (FISH del (X) (Xp22.3Xp22.3) (*SHOX*)). A very careful physical examination, including measurement of body proportions, is of extreme importance in the clinical evaluation of short stature. The Madelung deformity can only appear in the adolescence. Treatment with growth hormone can improve the final height.

Discussion/Conclusions: The prevalence of short stature due to *SHOX* gene mutations among children with short stature appears to be similar to that of Growth Hormone deficiency or Turner syndrome. The authors' intention is to draw attention to this clinical entity, since a timely diagnosis can have therapeutic implications.

Key-words: Short Stature; *SHOX* gene; Madelung deformity; Mesomelia.

RESUMO

Introdução: A haploinsuficiência do gene *SHOX* (short stature homeobox gene) é uma das causas genéticas mais frequentes de baixa estatura isolada ou familiar, cuja gravidade clínica pode ser muito variável.

Caso Clínico: Os autores descrevem uma adolescente de 14 anos, com membros curtos e baixa estatura. A radiografia do punho demonstrou deformidade de Madelung. O estudo molecular revelou a deleção do gene *SHOX* (FISH del (X) (Xp22.3Xp22.3) (*SHOX*)). Um exame físico cuidadoso assume extrema importância na avaliação clínica de baixa estatura. A deformidade de Madelung pode surgir apenas na adolescência. O tratamento com Hormona de Crescimento pode aumentar a estatura final.

Discussão/conclusões: A prevalência de baixa estatura por mutações do gene *SHOX* parece ser semelhante ao défice de hormona de crescimento e Síndrome de Turner. O objectivo dos autores foi chamar a atenção sobre esta entidade clínica não muito conhecida, que pode ter implicações terapêuticas com um diagnóstico atempado.

Palavras-chave: Baixa Estatura; gene *SHOX*; Deformidade de Madelung; Mesomelia.

Nascer e Crescer 2014; 23(4): 207-210

^I U. Endocrinologia Pediátrica, S. Pediatria, CH Porto, 4099-001 Porto, Portugal.

^{II} Centro de Genética Médica Doutor Jacinto Magalhães, CH Porto, 4099-028 Porto, Portugal.

INTRODUÇÃO

O crescimento estatural é regulado por um sistema complexo que resulta da interacção de factores endócrinos, nutricionais, ambientais e genéticos¹.

A deficiência do gene SHOX (**short stature homeobox gene**) é uma causa frequente de baixa estatura, estimando-se uma incidência entre 1:200-1:5000 entre a população geral². Devido à variabilidade fenotípica e falta de conhecimento sobre esta patologia, a prevalência de baixa estatura relacionada com haploinsuficiência do gene SHOX é desconhecida.

O gene SHOX localiza-se na região telomérica PAR1 no braço curto de ambos os cromossomas sexuais (Xp22.33 and Yp11.32) e escapa a inactivação do cromossoma X, pelo que é expresso em ambos os cromossomas sexuais^{1,2,3}. Tem um papel importante como mediador do crescimento linear⁴. Existe uma associação entre o número de cópias activas do gene SHOX e a estatura final, de tal forma que a haploinsuficiência está associada a baixa estatura e o seu excesso com alta estatura, como se encontra na poliploidia dos cromossomas sexuais^{3,5}.

As mutações mais frequentes do gene SHOX são deleções de diferentes tamanhos que englobam o próprio gene SHOX ou uma região regulatória localizada 50-250 kb abaixo da região de codificação. Podem também ser encontradas mutações *missense* e *nonsense* ao longo do gene, mais frequentemente entre os exões 3 e 4¹. As mutações do gene estão presentes em quase 100% das meninas com síndrome de Turner e em cerca de 56-100% dos indivíduos com síndrome de Leri-Weill^{1,2,3,6}.

A deficiência do gene SHOX causa baixa estatura com um fenótipo bastante variável. O fenótipo mais grave, a Displasia Mesomélica de Langer, resulta de mutações em ambos os alelos do gene e caracteriza-se por baixa estatura grave, deformidade dos membros e mesomelia (porção média de um membro encurtada em relação à porção proximal). O síndrome de Leri-Weill e o síndrome de Turner resultam de mutações em apenas um dos alelos do gene SHOX e causam habitualmente baixa estatura desproporcionada e mesomelia⁵. A haploinsuficiência do SHOX pode também apresentar-se com fenótipos mais ligeiros semelhantes à baixa estatura idiopática, nomeadamente em crianças pré-pubescentes^{1,2,3}.

A deformidade do punho (deformidade de Madelung), típica da deficiência do SHOX, foi inicialmente descrita pelo Dr. Otto Madelung em 1878: "punho com aparência de um garfo". Devido à herança pseudo-autossómica, a observação dos punhos dos pais pode fornecer dados valiosos em casos familiares¹. Outros sinais podem estar presentes, contudo não tão específicos como a deformidade de Madelung, como quarto e quinto metacarpo curtos, palato ogival, escoliose, *cubitus valgus* e micrognatia^{1,2,7,8,9}. As principais alterações radiológicas descritas são a alteração da forma da epífise distal do rádio, que permanece triangular, em vez de formar um trapézio; a piramidalização da linha cárpica e a alteração do rádio distal, que é radiolucido, parecendo menos denso que o restante osso. Esta última alteração radiográfica pode ser muito precoce, tendo em conta que a calcificação desta parte do osso está presente ao nascimento.

O diagnóstico diferencial desta entidade inclui o Síndrome de Turner, o défice de hormona de crescimento e a baixa estatura idiopática. A prevalência de haploinsuficiência do gene SHOX em crianças com o diagnóstico prévio de baixa estatura idiopática é de 1 a 12,5%^{3,10}.

Habitualmente as deleções do gene SHOX que causam a haploinsuficiência são submicroscópicas e não detectáveis por citogenética convencional. Contudo, existem casos descritos de síndrome de genes contíguos causados por deleção no Xp distal no Xp22.3, por translocação desequilibrada X;Y ou por outras anomalias complexas dos cromossomas sexuais¹⁰. A detecção de deleções pode ser efectuada através da técnica FISH (*Fluorescent in situ Hybridization*), que detecta a maioria; pela análise de SNPs (Single Nucleotide Polymorphism), que detecta deleções como alelos nulos, não detectadas por FISH; ou por análise MPLA (*multiplex ligation probe-dependent amplification*), que permite a quantificação de pequenas deleções. Na ausência de deleção, a sequenciação directa do gene pode detectar as mutações pontuais, que são responsáveis por cerca de um terço dos casos de haploinsuficiência do gene SHOX^{1,10}.

O tratamento com hormona de crescimento foi aprovado para crianças com deficiência do gene SHOX pela FDA (US Food and Drug Administration) e EMEA (European Medicines Agency), sabe-se que melhora o crescimento e pode aumentar a estatura final do adulto, não estando associada a agravamento da deformidade de Madelung^{1,3,7}.

Uma vez que a identificação de uma mutação no gene SHOX pode permitir o tratamento atempado com hormona de crescimento e tratamento ortopédico (excisão do ligamento de Vickers para prevenção ou atraso na progressão da deformidade de Madelung), deve ser oferecido estudo molecular aos familiares em risco no contexto de uma consulta de aconselhamento genético. A maioria dos doentes tem um progenitor afectado, contudo a história familiar pode parecer negativa devido ao não reconhecimento da patologia nos membros da família. A proporção de casos *de novo* é desconhecida¹⁰.

As patologias relacionadas com haploinsuficiência do gene SHOX são herdadas de forma pseudo-autossómica. Uma mutação do gene SHOX pode estar localizada quer no cromossoma X quer no Y de um indivíduo afectado do sexo masculino, ou em qualquer um dos cromossomas X de um indivíduo afectado do sexo feminino. Os descendentes de um indivíduo afetado têm 50% de risco de herdar a mutação. Se ambos os progenitores forem afectados, os filhos têm 50% de risco de apresentar sintomas relacionados com a haploinsuficiência, 25% de ter displasia mesomélica de Langer e 25% de serem saudáveis. É possível o diagnóstico pré-natal específico nos casos em que foi detectada uma mutação¹⁰.

CASO CLÍNICO

Adolescente do sexo feminino, referenciada à consulta de Endocrinologia Pediátrica aos 14 anos por baixa estatura. Filha de pais saudáveis e não consanguíneos. Ambos de estatura adequada (estatura alvo de 158,5cm desvio-padrão (DP) -0,59, Percentil (P) 28) e sem encurtamento dos membros. Gestação

vigiada, de termo e sem intercorrências. Parto eutócico com somatometria ao nascimento adequada à idade gestacional. Normal desenvolvimento pubertário com menarca aos 11 anos. Dos antecedentes patológicos salienta-se hipotiroidismo diagnosticado aos 10 anos, (medicado com levotiroxina); défice cognitivo (QI global de 63 -WISC III); Perturbação de Hiperatividade e Défice de Atenção (PHDA) do tipo inatento e depressão reactiva, seguida em consulta de Pedopsiquiatria e Psicologia, medicada com Ritalina, Somazina e Sertralina.

Ao exame físico apresentava micrognatia, membros curtos, com encurtamento do antebraço, (mesomélia) mais evidente do lado esquerdo, com deformidade “em garfo” do punho esquerdo (Figura 1). Não referia dores ósseas nem limitação funcional dos membros. Os parâmetros antropométricos eram os seguintes: estatura 142 cm (DP – 3,3, P<1), envergadura de 130.3 cm (DP -5,7, P<1). Segmento superior 80,3cm (DP -2,3, P<1), segmento inferior de 61,7cm, (DP-3, P<1 e relação segmento superior / inferior de 1,3 (o valor normal será inferior a 1 para os 14 anos). Estadio de Tanner V.



Figura 1 – Mesomelia e *cubitus valgus*

Do estudo efectuado salienta-se cariótipo 46, XX. IGF1 368 ng/ml (normal: 134-631 ng/ml). Radiografia do punho para determinação da idade óssea, efectuada aos 12 anos (idade cronológica), mostrou uma idade óssea superior à idade cronológica e epífises encerradas. A radiografia do antebraço esquerdo

evidenciou epífise distal do rádio triangular, a linha cárpica em forma de pirâmide e encurvamento do rádio (Figuras 2 e 3).



Figura 2 – Imagem radiográfica do antebraço esquerdo

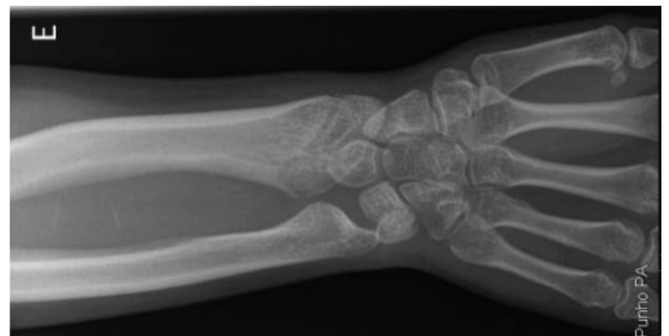


Figura 3 – Imagem radiográfica do antebraço esquerdo

O estudo genético, por hibridação *in situ* de fluorescência (FISH) revelou a existência de deleção do gene SHOX (del (X) (Xp22.3Xp22.3)(SHOX)[20]), confirmando o diagnóstico clínico.

DISCUSSÃO

As mutações do gene SHOX são uma causa frequente de baixa estatura^{8,9}. A presença ao exame físico de encurtamento mesomélico dos membros, *cubitus valgus* e/ou deformidade de Madelung é altamente sugestivo de haploinsuficiência do gene SHOX⁹. Reforça-se assim a importância de um exame objectivo cuidadoso na abordagem de criança com baixa estatura, nomeadamente com medição dos segmentos corporais.

A deficiência do gene SHOX é frequentemente encontrada em indivíduos com o diagnóstico prévio de baixa estatura idiopática (2 a 15%)¹. A penetrância das mutações do gene SHOX é elevada, mas a sua expressão clínica é muito variável. A deformidade de Madelung pode surgir apenas na adolescência. O atraso do crescimento habitualmente surge nos primeiros anos de vida e a altura média atingida é cerca de 2 DP abaixo da média. A análise auxológica das proporções corporais, a presença de sinais clínicos subtis e a procura de alterações radiográficas são pistas importante para o diagnóstico. O estudo molecular do gene SHOX é importante devido à variabilidade clínica e as suas implicações clínicas e terapêuticas, nomeadamente o tratamento

com a hormona de crescimento, o que torna imperativo o diagnóstico atempado. Contudo, o diagnóstico é fundamentalmente clínico e radiológico, obtendo-se a sua confirmação por estudo genético. As mutações do gene SHOX são a causa principal, mas o facto de não serem encontradas não exclui o diagnóstico^{8,11,12}. Com este caso clínico os autores pretendem chamar atenção para uma entidade clínica pouco conhecida, cujo diagnóstico precoce pode ter implicações terapêuticas, o que não foi possível neste caso.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Binder G. Short stature due to SHOX deficiency: genotype, phenotype and therapy. *Horm Res Paediatr* 2011; 75:81-9.
2. Leka S, Kitsiou-Tzeli S, Kalpini-Mavrou A, Kanavakis E. Short Stature and dysmorphology associated with defects in the SHOX gene. *Hormones* 2006; 5:107-18.
3. Rappold G, Blum W, Shavrikova E, Crowe B, Roeth R, Quigley C, et al. Genotypes and phenotypes in children with short stature: clinical indicators of SHOX haploinsufficiency. *J Med Genet* 2007; 44:306-13.
4. Munns C, Haase H, Crowther L, Hayes M, Blaschke R, Rappold G, et al. Expression of SHOX in Human Fetal and Childhood Growth Plate. *J Clin Endocrinol Metab* 2004; 89:4130-5.
5. Benito-Sanz S, Barroso E, Heine-Suñer D, Hisado-Oliva A, Romanelli V, Rosell J, et al. Clinical and Molecular Evaluation of SHOX/PAR1 Duplications in Léri-Weill Dyscondrosteosis (LWD) and Idiopathic Short Stature (ISS). *J Clin Endocrinol Metab* 2011; 96:E404-12.
6. Rosilio M, Huber-Lequesne C, Sapin H, Carel JC, Blum WF, Cormier-Daire V. Genotypes and phenotypes of children with SHOX deficiency in France. *J Clin Endocrinol Metab* 2012; 97:E1257-65.
7. Munns CF, Berry M, Vickers D, Rappold GA, Hyland VJ, Glass IA, et al. Effect of 24 months of recombinant growth hormone on height and body proportions in SHOX haploinsufficiency. *J Pediatr Endocrinol Metab* 2003; 16:997-1004.
8. Jorge A, Funari M, Nish M, Mendonça B. Short stature caused by isolated SHOX gene haploinsufficiency: update on the diagnosis and treatment. *Pediatr Endocrinol Rev* 2010; 8:79-85.
9. Rappold G, Fukami M, Niesler B, Schiller S, Zumkeller W, Bettendorf M, et al. Deletions of the homeobox gene SHOX (short stature homeobox) are an important cause of growth failure in children with short stature. *J Clin Endocrinol Metab* 2002; 87:1402-6.
10. Munns C, Glass I. SHOX-Related Haploinsufficiency disorders. 2005 Dec 12 [Updated 2008 Feb 1]. In: Pagon RA, Adam MP, Bird TD, et al, editors. *GeneReviews™* [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993-2014. Disponível em: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1215/>.
11. Llano-Rivas I, Fernández-Toral J, Navarro-Vera I. Discondrosteosis de Léri-Weill. Mutación en gen SHOX y expresividad variable. *An Pediatr (Barc)* 2011; 74:405-8.
12. Wit J, Dunkel L. Overview: Developments in Idiopathic short stature. *Horm Res Paediatr* 2011; 76:1-2.

ENDEREÇO PARA CORRESPONDÊNCIA

Mariana Costa
Estrada de Santa Luzia
4901-858 Viana do Castelo, Portugal
e-mail: marianammcosta@hotmail.com

Recebido a 15.01.2014 | Aceite a 06.03.2014