复旦大学附属儿科医院•明码生物科技



患者姓名: 冯杏苑婴 年 龄: 8天 民 族:

出生日期: 2018/7/23 样本编号: 18W0345 样本类型: 血样性 別: 男 家庭样本: 18W0345F/M 接收日期: 2018/8/1 送检单位: 江门市妇幼保健院 家庭编号: FDCF018428 报告日期: 2018/10/16

门诊号/住院号: P18024352 送检医生: /

检测项目和检测结果

症状描述与临床诊断:

患儿男,8天,出生第2天突然抽搐1次,表现为四肢肌张力升高,持续约1分钟后缓解,测微量血糖0.9mmol/L,此后再次出现抽搐1次,经治疗后现监测血糖尚稳定。卵圆孔未闭,肺埃及高压,三尖瓣反流。临床诊断:新生儿低血糖性脑病,高胰岛素血症,新生儿低血糖。

检测项目:

(先证者)新生儿 panel 测序: 对患儿基因组 DNA 进行疾病相关基因目标区域捕获和测序,并采用 Sanger 测序验证检测结果及父母相应序列

检测结论: 未检测到可以明确解释患者表型的致病变异

结果解读:

对患儿的测序数据分析没有发现可以解释表型的致病或疑似致病变异。需注意的是高通量测序数据的解读依赖于临床提供的病史信息、现有的数据库信息和已发表的文献资料,具有一定的适用范围(详见"检测方法的局限性声明"部分)。因此,本次检测结果并不能完全排除遗传因素。

医学建议:

- 1. 建议携带本报告,于周二上午/周五下午遗传咨询门诊就诊进行遗传咨询,建议至各专科门诊随访进行临床评估。
- 2. 建议临床医生参考相关发现表格所列基因,进一步判断变异致病性。
- 3. 建议临床医生参考本检测报告,结合患者临床表现,制定诊疗方案,并进行相应的随访。

签字:

检验者: 参州 / 彭小教 报告者: 张泽 / 习慧无 医师签名: 不不 / 美不

复旦大学附属儿科医院•明码生物科技



患者姓名: 冯杏苑婴 年 龄: 8天 民 族:

出生日期: 2018/7/23 样本编号: 18W0345 样本类型: 血样性 別: 男 家庭样本: 18W0345F/M 接收日期: 2018/8/1 送检单位: 江门市妇幼保健院 家庭编号: FDCF018428 报告日期: 2018/10/16

门诊号/住院号: P18024352 送检医生: /

相关发现:

为患儿携带的与临床表型相关的发现,供临床医生参考,包含以下情况:

- 1) 符合显性遗传模式的临床意义不明确的遗传变异
- 2) 隐性遗传模式疾病, 仅发现一个致病/疑似致病的杂合致病变异
- 3) 符合隐性遗传模式,发现一个致病/疑似致病的杂合致病变异和一个临床意义不明确的致病变异
- 4) 符合隐性遗传模式,发现纯合的或复合杂合的临床意义不明确的变异。
- 5) 位点所在基因的相关疾病与目前患儿表型部分相关,发现致病/疑似致病变异。

下列位点尚未进行 Sanger 测序验证,不排除高通量测序技术本身局限性导致的假阳性,结果仅供临床参考,必要时请进一步完善 Sanger 测序验证。

基因	染色体位 置	基因突变信息	合子 类型	疾病名称	遗传 模式	ExAC Het/ Hom	HGM D分类	变异 评级	变异 来源
CPA6	chr8: 68430201	NM_020361:exon3: c.274C>T(p.R92X)	Het	Epilepsy, familial temporal lobe, 5, [MIM:614417]; Febrile seizures, familial, 11, [MIM:614418]	AD/ AR	1 0		疑似 致病	Mate rnal

在本例患儿的测序数据中,检测到 CPA6 基因的上述杂合终止变异。CPA6 基因是家族性颞叶癫痫 5 型 (Epilepsy, familial temporal lobe, 5, [MIM:614417]) 和家族性高热惊厥 11 型(Febrile seizures, familial, 11, [MIM:614418]) 的致病基因。前者呈常染色体显性或隐性遗传,后者呈常染色体隐性遗传模式。通过对患儿父母相应序列进行 Sanger 测序验证,检测到母亲携带相同变异。请结合患儿母亲临床表现综合考虑。



实验室声明:

高通量测序数据量大,结果的分析依赖于临床提供的病史信息、现有的数据库信息和已发表的文献资料,本检测结果只对本次受检样本负责,仅报告与检测项目疾病表型相关的突变结果,供临床医生参考。如对本次检测结果有疑问,请与分子诊断实验室联系(电话:021-64931015)。由于标本保存有一定期限,请在自报告日期起的20天内提出复检申请,逾期不再受理复检。

鉴于疾病致病基因研究进展迅速,本实验室将会关注已检测病例的后续数据分析和结果解读。如进行此分析时某些特定变异的临床意义可能不明确,可在此报告签发 3 个月后通过送检医生申请,进行测序数据重新分析以及定期的更新问询。

基因检测列表可由临床医生从实验室获取。

检测方法的局限性声明:

- 1) 采用目标区域捕获高通量测序技术,仅对目标基因编码区域进行测序,数据平均覆盖180-200X。本方法不能完全覆盖重复区域、富含GC区域、假基因区域等。
- 2) 本方法适用于点突变及小片段插入缺失突变,不适用于基因大片段拷贝数变异、动态突变及复杂重组等特殊类型突变的检测,也不适用于检测基因组结构变异、大片段插入变异及位于基因调节区及内含子区±2 bp以外的变异。
- 3) 本结果不排除患者表型可由多基因变异所致。
- 4) 对于非明确致病性变异,请结合临床,不宜直接作为临床决策的依据。
- 5) 本检测中不会报告所有识别的变异,仅报告已知致病基因中有证据表明能够或可能引起疾病的变异。 对于良性或疑似良性的变异不会报告。
- 6) 本检测适用于遗传性变异的检测和解读,本方法应用的DNA源自受检者血液,而非源自体细胞或生殖细胞,因此不能排除体细胞嵌合现象所致的解读偏差。若血液细胞无法获得,检测的DNA源自受检者的组织细胞时,不能排除体细胞嵌合现象所致的检测或解读偏差。本检测不适用于存在污染可能的样本,假设所获的样本均来自患者。
- 7) 本检测基于假设患儿父母亲均为生物学意义上的父母亲, 且本报告不涉及血亲关系。
- 8) 本检测结果仅报告与申请时的临床症状相关的变异。对于肿瘤、成年期起病、复杂疾病等的基因突变不在本报告范围内。
- 9) 本检测发现的与患儿目前表型不符的,但有潜在随访意义的位点将放在附表中,供临床医生参考。
- 10) 鉴于目前人类对疾病认识水平的局限性,DNA序列分析的目的是了解疾病发病原因或评估遗传风险,如未检出能够解释患者表型的特定基因及致病突变位点,即检测结果为阴性,但阴性的检测结果并不能排除某种疾病的可能性,仍然存在其它未知基因或难以检测到、或无法确定的基因变异类型或非遗传因素参与其中。
- 11) 由于目前对某些基因与疾病认识的不足,对检出的特定基因变异,在某些情况下,可能并非引起该病的致病基因突变,需要进一步进行验证和研究。
- 12) 本检测技术及相关仪器并非常规临床检测项目,目前主要用于辅助临床诊断或科研等相关目的。此外,同其他检验方法一样,基因检测亦存在由于技术、样本以及操作所致低概率的假阴性或假阳性的风险。本检测结果需经临床医师结合各方面情况进行综合判断。



报告附件

检测方法

高通量测序采用 Illumina HiSeq 平台,与人类参考基因组序列比对, 98%的目标捕获区域测序深度大于 20X。 分析采用 WuXi NextCODE 的临床序列分析软件(Clinic Sequence Analyzer, CSA),用于发现与病人表型相关的致病基因及具有临床意义的遗传变异。

测序实验:使用安捷伦 (Agilent) Agilent ClearSeq Inherited Disease 试剂盒、Illumina Cluster 和 SBS 试剂盒。目标区域平均测序深度 180-200X,其中目标序列的 98%深度达 20X 以上。对所有测序片段进行碱基识别。本检测由明码(上海)生物科技有限公司(上海浦东新区外高桥保税区富特中路 288 号,CLIA 实验室 ID:99D2064856)建立并进行了验证。

二级分析流程: 主要采用 Sentieon 软件套装进行测序数据分析。测序片段通过 Sentieon BWA 与 UCSC hg19 参考基因组进行比对。

变异注释和筛选流程:变异采用明码(WuXi NextCODE)开发的流程进行注释。此外每个碱基的测序深度及变异预测均从所有基因组测序数据中获得。变异采用 VEP 软件(Variant Effect Predictor, Ensembl 73)进行注释。三个主要的收录已知或疑似致病变异的数据库,包括 ClinVar, OMIM 和 HGMD 将用于筛选已知的致病变异,同时采用多种工具预测错义变异的功能以及非编码调控序列的注释等等。基于人群的大规模测序数据库用于排除在正常人群中具有较高频率的变异。

检测结果解读:每个变异将使用明码(WuXi NextCODE)开发和验证过的临床序列分析软件(Clinic Sequence Analyzer, CSA)进行评估,并依据美国医学遗传学与基因组学学会(ACMG)发布的《序列变异解读标准和指南》对每个变异进行分类。序列变异使用 HGVS 命名法。

本报告依据以下表型

基于送检的临床表型,选用以下人类表型标准术语(Human Phenotype Ontology, HPO)和 / 或在线孟德尔遗传(Online Mendelian Inheritance in Man, OMIM)术语以筛选合适候选致病基因:

- HP:0000842: Hyperinsulinemia
- HP:0001250: Seizures
- HP:0001943: Hypoglycemia
- HP:0006929: Hypoglycemic encephalopathy
- HP:0001276: Hypertonia
- HP:0001298: Encephalopathy



报告附表

该表格列出的位点为本病例相关位点,但尚未进行 Sanger 测序验证,不排除高通量测序技术本身局限性导致的假阳性,结果仅供临床参考,必要时请进一步完善 Sanger 测序验证。

基因	染色体 位置	基因突变信息	合子 类型	疾病名称	遗传 模式	ExAC Het/ Hom	HGM D 分类	变异 来源
AIRE	chr21: 45708342	NM_000383:exon5: c.652+1G>T	Het	Autoimmune polyendocrinopathy syndrome, type I, with or without reversible metaphyseal dysplasia, [MIM:240300]	AD/ AR	7 0	·	NA
ALG1	chr16: 5123002	NM_019109:exon2: c.259G>C(p.G87R)	Het	Congenital disorder of glycosylation, type Ik, [MIM:608540]	AR	6 0		NA
ALG2	chr9: 10198396 5	NM_033087:exon1: c.212C>G(p.A71G)	Het	Myasthenic syndrome, congenital, 14, with tubular aggregates, [MIM:616228]	AR	3 0		NA
ALG3	chr3: 18396166 6	NM_005787:exon6: c.845C>T(p.A282V)	Het	Congenital disorder of glycosylation, type Id, [MIM:601110]	AR	57 0		NA
ATP2A2	chr12: 11077747 5	NM_001681:exon13: c.1710G>A(p.L570L)	Het	Acrokeratosis verruciformis, [MIM:101900]; et al.	AD	0 0	DM- related	NA
BBS1	chr11: 66297335	NM_024649:exon14: c.1385G>A(p.R462H)	Het	Bardet-Biedl syndrome 1, [MIM:209900]	AR/ DR	2 0	DM	NA
CHST6	chr16: 75512924	NM_021615:exon3: c.803A>G(p.Y268C)	Het	Macular corneal dystrophy, [MIM:217800]	AR	1 0	DM	NA
CNTNAP2	chr7: 14682592 3	NM_014141:exon7: c.1078A>G(p.N360D)	Het	Cortical dysplasia-focal epilepsy syndrome, [MIM:610042]; et al.	AR	20 0		NA
CTC1	chr17: 8135781	NM_025099:exon12: c.1958G>A(p.R653Q)	Het	Cerebroretinal microangiopathy with calcifications and cysts, [MIM:612199]	AR	21 0		NA
DOCK6	chr19: 11311075	NM_020812:exon47: c.6010G>C(p.E2004Q)	Het	Adams-Oliver syndrome 2, [MIM:614219]	AR	0 0		NA
EDARADD	chr1: 23657758 7	NM_145861:exon3: c.148delG (p.E50NfsTer13)	Het	Ectodermal dysplasia 11A, hypohidrotic/hair/tooth type, autosomal dominant, [MIM:614940]; et al.	AD/ AR	0 0		NA
FRMPD4	chrX: 12734214	NM_014728:exon15: c.1636C>T(p.L546F)	Hemi	Mental retardation, X-linked 104, [MIM:300983]	XLR	5 1		NA
GRIK2	chr6: 10230720 4	NM_021956:exon10: c.1360T>C(p.Y454H)	Het	Mental retardation, autosomal recessive, 6, [MIM:611092]	AR	13 0		NA
НАСЕ1	chr6: 10529706 3	NM_020771:exon4: c.280C>A(p.Q94K)	Het	Spastic paraplegia and psychomotor retardation with or without seizures, [MIM:616756]	AR	0 0		NA
HAX1	chr1: 15424591 5	NM_006118:exon2: c.157A>G(p.S53G)	Het	Neutropenia, severe congenital 3, autosomal recessive, [MIM:610738]	AR	1 0		NA



HAX1	chr1: 15424788 1	NM_006118:exon6: c.676C>T(p.R226C)	Het	Neutropenia, severe congenital 3, autosomal recessive, [MIM:610738]	AR	8 0		NA
HGSNAT	chr8: 43014169	NM_152419:exon4: c.475C>T(p.P159S)	Het	Mucopolysaccharidosis type IIIC (Sanfilippo C), [MIM:252930]; et al.	AR	5 0		NA
LAMB1	chr7: 10760013 6	NM_002291:exon19: c.2458C>T(p.P820S)	Het	Lissencephaly 5, [MIM:615191]	AR	26 0		NA
LAMC3	chr9: 13396285 8	NM_006059:exon26: c.4231-5C>G	Het	Cortical malformations, occipital, [MIM:614115]	AR	11 0		NA
MAP3K1	chr5: 56155675	NM_005921:exon3: c.767C>G(p.S256C)	Het	46XY sex reversal 6, [MIM:613762]	AD	0 0		NA
NEB	chr2: 15237014 6	NM_001271208:exon16 1: c.23294A>G(p.N7765S)	Het	Nemaline myopathy 2, autosomal recessive, [MIM:256030]	AR	12 0		NA
NEB	chr2: 15249973 2	NM_001271208:exon58: c.8092A>G(p.K2698E)	Het	Nemaline myopathy 2, autosomal recessive, [MIM:256030]	AR	0 0	·	NA
PANK2	chr20: 3870371	NM_153638:exon1: c.624G>A(p.R208R)	Het	Neurodegeneration with brain iron accumulation 1, [MIM:234200]; et al	AR	0 0		NA
PRKDC	chr8: 48794068	NM_006904:exon38: c.4975T>C	Het	Immunodeficiency 26, with or without neurologic abnormalities, [MIM:615966]	AR	0 0		NA
SMPD1	chr11: 6412824	NM_000543:exon2: c.529A>T(p.N177Y)	Het	Niemann-Pick disease, type A, [MIM:257200]; Niemann-Pick disease, type B, [MIM:607616]	AR	2 0		NA