

Klinický význam génových mutácií u akútnych myeloidných leukémií s normálnym karyotypom

Katrincšáková B., Szotkowski T., Divoká M., Indrák K., Jarošová M.
Hemato-onkologická klinika Fakultní nemocnice Olomouc

Súhrn

Akútne myeloidné leukémie (AML) sa vyznačujú výraznou klinickou i genetickou heterogenitou. Asi 55 % AML charakterizujú v dobe diagnózy chromozomálne aberácie, ale obsiahnu skupinu (asi 45 %) predstavujú pacienti s normálnym karyotypom (NK). Na základe génových mutácií a zmien expresného profilu je dnes možné vyčleniť v rámci AML s NK podskupiny pacientov s odlišnou prognózou. Špecifické mutačné profily sú u AML s NK spojené s horšou prognózou (mutácie *FLT3*-ITD, *MLL*-PTD) alebo sú naopak známkou lepšej prognózy (izolované mutácie *NPM1* a *CEBPA*, *NPM1* mutované AML bez *FLT3*-ITD). Liečba na základe molekulárnej stratifikácie však ostáva zatiaľ kontroverzná. Tento prehľad hodnotí súčasný pohľad na prognostický a terapeutický význam génových mutácií u AML s NK.

Kľúčové slová: AML, normálny karyotyp, mutácie, molekulárne markery, *FLT3*, *NPM1*, *CEBPA*, *WT1*, *IDH1/2*

Summary

Katrincšáková B., Szotkowski T., Divoká M., Indrák K., Jarošová M.: Clinical relevance of gene mutations in acute myeloid leukemia with normal karyotype

Acute myeloid leukemia (AML) is characterized by distinct clinical and genetic heterogeneity. Chromosomal aberrations are present in about 55% of patients at the time of diagnosis however a large group of AML (about 45%) comprise patients with normal karyotype (NK-AML). In the latter group, gene mutations and changes in expression profiles enable us to allocate subsets with different prognosis. In NK-AML specific mutation profiles are associated with worse prognosis (*FLT3*-ITD, *MLL*-PTD mutations) or mark for better prognosis (isolated *NPM1* and *CEBPA* mutations, *NPM1* mutated AML without *FLT3*-ITD). Treatment decisions based on molecular stratification however, remain controversial. This review assesses the current insight on the prognostic and therapeutic significance of gene mutations in NK-AML.

Key words: AML, normal karyotype, mutation, molecular markers, *FLT3*, *NPM1*, *CEBPA*, *WT1*, *IDH1/2*

Transfuzie Hematol. dnes, 17, 2011, No. 2, p. 72–80.

Úvod

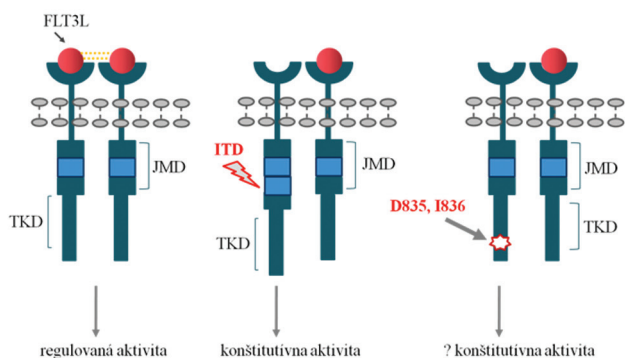
Akútne myeloidné leukémie (AML) predstavujú klinicky, morfológicky, imunologicky a geneticky heterogénnu skupinu hematologických malignít, ktoré charakterizuje klonálna proliferácia nezrelých krvotvorných buniek. Napriek významným pokrokom v diagnostike a liečbe patria AML, s výnimkou akútneho promyelocytárneho leukémie (APL), stále k prognosticky najmenej priaznivým hematologickým diagnózam. Dlhodobo prežíva asi 40 % mladších (< 60 rokov) a iba 10 % starších (≥ 60 rokov) pacientov (1). Vyšší vek (> 60–65 rokov) je u AML obecnou známkou horšej prognózy, poznanie ďalších prognosticky významných faktorov je však v prípade tejto závažnej skupiny onkologických ochorení nevyhnutné. Diagnostika a následná klasifikácia si v prípade AML vyžaduje komplexné zhodnotenie morfológie, imunofenotypu, cytogenetiky a molekulárnej genetiky leukemických buniek (2).

Nenáhodné, klonálne chromozomálne zmeny sa vyskytujú asi u 55 % AML dospelého veku. Pacienti sa v závislosti na prítomnosti či neprítomnosti cytogenetických abnormalít radia do priaznivej, nepriaznivej a intermediárnej rizikovej skupiny. Priaznivou prognózou sa vyznačujú AML

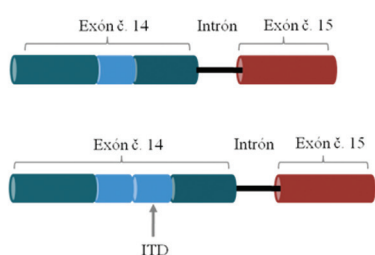
s cytogenetickým nálezom t(15;17)(q22;q12)/*PML-RARA*, t(8;21)(q22;q22)/*RUNX1-RUNX1T1* a inv(16)(p13.1;q22) alebo t(16;16)(p13.1;q22)/*CBFB-MYH11* (2). Pacienti s t(15;17), ktoré sú špecificky prítomné u APL, bývajú vďaka odlišným liečebným výsledkom dokonca vyčleňovaní zo skupiny s dobrou prognózou do samostatnej skupiny s veľmi priaznivou prognózou. Nález iných numerických a štrukturálnych cytogenetických abnormalít, vrátane monozómií chromozómov 5q, 7q, delécie celého chromozómu 7, prestavieb *MLL*/11q23 (s výnimkou t(9;11)(p22;q23)/*MLL-AF9*) a komplexný karyotyp (nález ≥ 3 klonálnych cytogenetických abnormalít) býva u AML známkou nepriaznivej prognózy. Mimoriadne početnú cytogenetickú skupinu AML (asi 45 %) predstavujú pacienti, u ktorých metódy klasickej cytogenetiky neumožňujú identifikovať žiadne zmeny karyotypu. Cytogenetický nález je v prípade AML s normálnym karyotypom (NK) prognosticky nevýznamný a radí týchto pacientov uniformne do kategórie so strednou prognózou.

Pohľad na prognózu strednej cytogenetickej skupiny AML sa pritom v poslednej dobe významne prehodnotil. Podstatne tomu napomohli pomerne nedávno identifikované molekulárne genetické zmeny u AML s NK, ktoré dnes predstavujú molekulárne najlepšie charakterizovanú

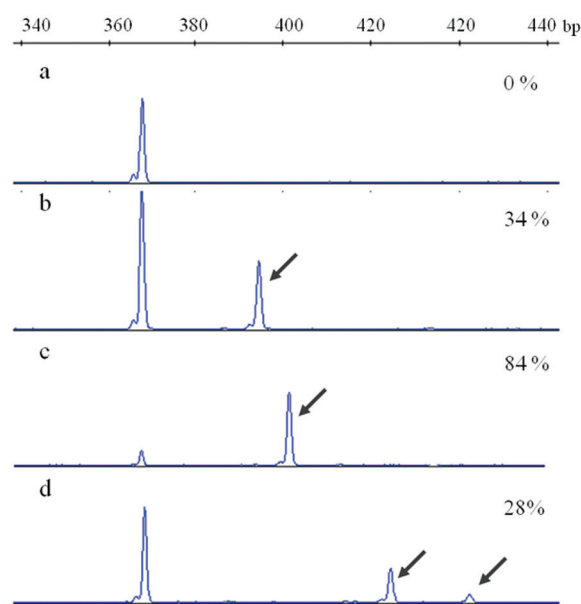
A. Štruktúra tyrozínkinázy FLT3



B. Princíp vzniku FLT3-ITD



C. Molekulárna heterogenita FLT3-ITD



Obr. 1. Najčastejšie molekulárne mechanizmy leukemogenézy tyrozínkinázy FLT3 u AML. (A) Schéma štruktúry membránovo viazanej tyrozínkinázy FLT3. Väzba ligandu iniciuje dimerizáciu a aktiváciu tyrozínkinázy, ktorá spúšťa kaskádu bunkovej signalizácie, ktorá reguluje proliferáciu krvotvorných buniek. Interná tandemová duplikácia v juxtamembránovej doméne a bodové mutácie meniace aminokyselinové zloženie v kodónoch 835 prípadne 836 (D835 a I836) v tyrozínkinázovej doméne navodzujú konštitutívnu, nekontrolovanú aktivitu tyrozínkinázy FLT3. (B) Schématické znázornenie internej tandemovej duplikácie (ITD) v géne *FLT3*. Duplikujú sa variabilne dlhé nukleotidové sekvencie predovšetkým v oblasti exónu 14, ale i exónu 15, ktoré kódujú JMD tyrozínkinázy FLT3. (C) Molekulárna heterogenita *FLT3*-ITD. Výsledky fragmentačnej analýzy ukazujú na variabilitu v dĺžke duplikovanej oblasti a kvantitatívnom zastúpení *FLT3*-ITD medzi pacientmi, u ktorých sa pozorujú aj viacpočetné mutované alely (a - negatívna vzorka s nálezom štandardnej alely *FLT3*, b až d - vzorky s nálezom *FLT3*-ITD). Šípka naznačuje mutovaný alelu *FLT3*-ITD, ktorá je v každom z uvedených príkladov prítomná spoločne so štandardnou alelou *FLT3*. Percentuálne zastúpenie *FLT3*-ITD vzhľadom k celkovej distribúcii *FLT3* alel je uvedené. Uvedené príklady analýzy *FLT3*-ITD predstavujú mutačné profily pacientov, ktorí boli vyšetrení v Laboratóriu molekulárnej biológie Hemato-onkologickej kliniky FNOL v rámci diagnostiky AML. JMD - juxtamembránová doména, TKD - tyrozínkinázová doména, FLT3L - ligand tyrozínkinázy FLT3, bp - bázové páry.

skupinu AML. Poznáme somatické mutácie viacerých génov, ktoré pomáhajú odhaľovať dosiaľ nepoznané molekulárne profily predovšetkým v rámci AML s NK (3). Tieto poznatky, ktoré rozširujú naše chápanie leukemogenézy, postupne prenikajú do klasifikácie AML a mali by nám pomáhať pri identifikácii skupín AML s priaznivým a menej priaznivým rizikom. S pribúdaním molekulárnych dát sa však pomerne zložito hodnotí otázka konkurencie viacerých mutácií u jedného pacienta, ktoré v rámci AML s NK pozorujeme čoraz častejšie. Génové mutácie neustále pribúdajú, ale význam komplexných mutačných profilov ostáva v klinickej praxi zatiaľ často kontroverzný. I napriek mnohým otázkam sme však nedávno zaznamenali významný pokrok v klasifikácii AML. Najnovšie kritériá definované WHO klasifikáciou nádorov krvotvorby a lymfoidných tkanív z roku 2008 začali u AML významne zohľadňovať nielen diagnostické cytogenetické zmeny, ale dokonca i vybrané génové mutácie. Nová WHO klasifikácia rozlišuje v rámci primárnej AML dve predbežné molekulárne podjednotky – AML s mutovaným *NPM1* a AML s mutovaným

CEBPA (4). Ďalší prínos poznania detailného molekulárneho profilu AML spočíva v možnosti sledovania diagnostických génových mutácií v post-terapeutickom období pri monitorovaní minimálnej reziduálnej choroby (MRD), čo má obrovský význam práve u AML s NK.

Cieľom tohto prehľadu je zhrnúť aktuálne poznatky o význame génových mutácií u AML s NK a zhodnotiť ich i) prognostický význam, ii) možnosti uplatnenia na úrovni monitorovania minimálnej reziduálnej choroby a iii) význam pri voľbe liečebného postupu, vrátane cielej terapie.

Patogenéza génových mutácií u AML s normálnym karyotypom

Somatické mutácie nachádzame u AML s NK najčastejšie v génoch *FLT3* (Fms-related tyrosine kinase 3), *NPM1* (nucleophosmin), *CEBPA* (CCAAT/enhancer binding protein alpha), *MLL* (mixed-lineage leukemia), *RUNX1* (runt-related transcription factor 1), *NRAS* (neuroblastoma RAS viral oncogene) a *WT1* (Wilm's tumor 1) (5). Akumulácia získaných somatických mutácií v kr-

vtvorných bunkách je u AML dlhodobo známa. Mnohostupňový proces leukemogenézy sprevádzajú spravidla 2 typy génových mutácií. Z nich prvý typ (typ I) zahŕňa mutácie, ktoré aktivujú signálne dráhy, čím sa leukemické bunky selektne zvýhodňujú a následne sú schopné efektívnejšej proliferácie, či prežívania. Mutácie typu I sa na procese leukemogenézy podieľajú spoločne s mutáciami v transkripčných faktoroch a zložkách transkripčného ko-aktivačného komplexu (mutácie typu II). Mutácie typu II zodpovedajú za nevyhnutnú poruchu v diferenciácii krvotvorných buniek, čo je primárny znak AML. Hoci sa všetky hore uvedené mutácie vyskytujú prednostne u AML s NK, objavujú sa i u AML s cytogenetickými abnormalitami.

Mutácie v géne *FLT3* (Fms-related tyrosine kinase 3, 13q12.2)

Úloha receptorovej tyrozínkinázy *FLT3* v patogeneze AML sa diskutovala v tomto časopise pomerne nedávno (6). Ide o najčastejšie mutovaný gén u AML s výskytom mutácií asi u 40–45 % AML s NK. Mutácie *FLT3* sa prednostne sústreďujú v 2 funkčných doménach enzýmu, juxtamembránovej (JMD) a tyrozínkinázovej (TKD), zodpovedajú za konstitutívne aktívnu signálnu dráhu a prejavujú sa nekontrolovanou proliferáciou krvotvorných buniek (obr. 1A). Z nich interná tandemová duplikácia génu *FLT3* (*FLT3-ITD*) v oblasti JMD je prítomná u významnej skupiny (~ 30–40 %) AML s NK. Duplikácie postihujú prevažne oblasť 14. exónu *FLT3*, miesto inzercie a dĺžka duplikovanej génovej oblasti sa však významne líšia medzi pacientmi, u ktorých sa nezriedka pozoruje i prítomnosť viacpočetných mutovaných alel vo variabilnom kvantitatívnom zastúpení (obr. 1 B, C). Biologická podstata vysokých diagnostických hladín *FLT3-ITD* u časti pacientov sa objasňuje mechanizmom uniparentálnej dizómie chromozómu 13, ktorá môže už v počiatočnom štádiu leukemogenézy viesť k vzniku leukemického klonu s prevahou mutovaného *FLT3*. V priebehu progresie AML dokáže identický efekt navodiť mechanizmus mitotickej rekombinácie a vysvetliť homozygotný mutačný status u pacienta, ktorý sa pôvodne vyznačoval heterozygotným zastúpením *FLT3-ITD*.

Klinický význam *FLT3-ITD*, vrátane štúdií detailne zohľadňujúcich jeho mimoriadnu genetickú variabilitu bol dosiaľ predmetom početných štúdií na rôzne obsiahlych súboroch zahŕňajúcich i AML s NK. Nález *FLT3-ITD* je u AML obecné uznávaným nezávislým nepriaznivým ukazovateľom prežitia bez príznakov ochorenia a celkového prežitia, spája sa s chemorezistenciou a zvýšeným rizikom relapsu (7, 8).

Zatiaľ sa jednotne neuzavrel klinický význam inter-individuálnej variability v mieste inzercie, dĺžke alebo celkovom počte duplikovaných mutovaných alel. Z biologického hľadiska je zaujímavé, že veľkosť tandemovo duplikovanej oblasti by mohla významne ovplyvňovať interakciu medzi juxtamembránovou doménou a aktivačnou slučkou tyrozínkinázy *FLT3* tým, že od seba rôzne vzdďaľuje tieto 2 kľúčové domény enzýmu a znemožňuje

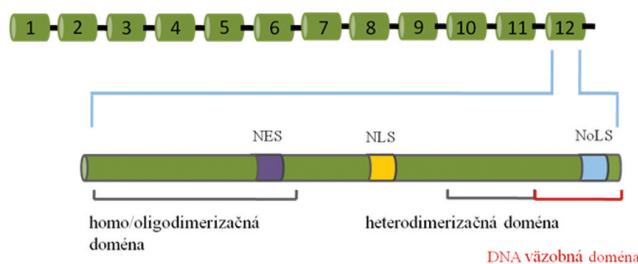
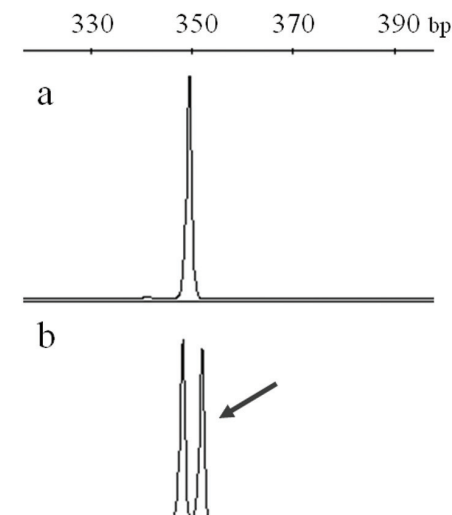
mu tým nadobudnúť inaktívnu konformáciu. Za predpokladu, že úmerne veľkosti *ITD* by dochádzalo (iba) k čiastočnej až absolútnej konstitutívnej aktivácii tyrozínkinázy, pacienti s dlhším *ITD* by mohli predstavovať klinicky vysoko rizikóvu skupinu (9, obr. 1 A, C).

Pacienti s homozygotným mutačným statusom sa u AML s *FLT3-ITD* vyznačujú najhoršími klinickými výsledkami (9, 10). Horším prežitím bez príznakov ochorenia a celkovo horším prežitím sa v rámci tejto skupiny AML obecné vyznačujú pacienti s vysokým zastúpením *FLT3-ITD* alely (prevažne > 50 % z celkovej distribúcie *FLT3* alel) (8, 9).

Klinický význam nízkych diagnostických hladín *FLT3-ITD* však už nie je jednotne stanovený. Vzhľadom na lepšiu prognózu navrhli Thiede a kolektív odlišovať týchto pacientov od skupiny s vysokým zastúpením *FLT3-ITD* (7). V silnom protipóle tomuto názoru stoja dôkazy o potenciálnej chemorezistencii *FLT3-ITD* pozitívnych leukemických buniek (7, 8). Táto selekčná výhoda môže pri konvenčnej (chemo)terapii zvyšovať riziko relapsu, ktorý by sa prejavil nárastom počtu mutovaných buniek, nezávisle na minoritnom zastúpení buniek s *ITD* pri diagnóze. Tento trend potvrdili nezávislé štúdie, ktoré sledovali *FLT3-ITD* v post-terapeutickom období a paralelne analyzovali vzorky pacientov z doby diagnózy a relapsu (11, 12). Minoritné/nízke diagnostické zastúpenie *ITD* (1–24 %) by sa na podklade týchto pozorovaní nemalo vylučovať z prognostickej stratifikácie AML (9). Na druhej strane, zmieňovaná evolúcia *FLT3-ITD* v priebehu progresie AML radí *FLT3-ITD* medzi nestabilné faktory klinického stavu, čo je nutné dôkladne zvažovať v prípade sledovania tejto mutácie ako markeru MRD v post-terapeutickom období. U významnej skupiny pacientov (4 až 27 %) nie je možné potvrdiť diagnostický nález *FLT3-ITD* pri relapse AML, prípadne sa *FLT3-ITD* vyskytuje v podobe, ktorá sa líši od diagnostického nálezu (11, 12, 13).

Ďalší typ známych mutácií *FLT3* predstavujú u AML bodové mutácie v aktivačnej slučke druhej tyrozínkinázovej domény (tzv. mutácie *FLT3-TKD*), ktoré sa vyskytujú asi u 5–14 % AML s NK (3, obr. 1A). Hoci tieto mutácie taktiež aberantne ovplyvňujú aktivitu enzýmu, ich klinický význam je v porovnaní s *FLT3-ITD* kontroverzný a významne závislý na ďalších kooperujúcich mutáciách (14, 15).

Naproti tomu vysoké riziko relapsu (> 80 %) pri štandardnej terapii je u AML s *FLT3-ITD* obecné známe a predurčuje pacientov s *FLT3-ITD* za kandidátov na intenzívnu liečbu, ktorá zahŕňa v prípade dostupnosti vhodného darcu alogénnu transplantáciu krvotvorných kmeňových buniek (alloHSCT), prípadne klinické štúdie smerované k experimentálnejšej terapii, vrátane inhibície enzymatickej aktivity *FLT3* (16). Vieme, že alloHSCT významne zlepšuje prežívanie u AML, nevynímajúc AML s *FLT3-ITD*. Dosiaľ sa však nepodarilo potvrdiť, že alloHSCT v 1. kompletnej remisii dokáže prekonať nepriaznivú prognózu, ktorá je spájaná s diagnostickým nálezom *FLT3-ITD* (17, 18). Dôkazy v tomto smere nepriinesla ani nedávna štúdia, ktorá hodnotila skupinu 94 mladších (≤ 60 rokov)

A. Štruktúra génu *NPM1*B. Mutačný status *NPM1*C. Molekulárna heterogenita mutácií v géne *NPM1*

typ	nukleotidová sekvencia
WT	CTCTG.....GCAGT.....GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
A	CTCTG TCTG GCAGT.....GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
B	CTCTG CATGG GCAGT.....GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
C	CTCTG CGTGG GCAGT.....GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
D	CTCTG CCTGG GCAGT.....GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
E	CTCTG.....GCAGT CTCTGCCC GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG
F	CTCTG.....GCAGT CCCTGGAGAG GGAGGAAGTCTCCTTAACAAAATAG

Obr. 2. (A) Schéma štruktúry génu *NPM1* s detailom na 12. exón, v ktorom sa sústreďujú prevažne 4-nukleotidové inzerčné mutácie zodpovedné za abnormálnu cytoplazmatickú lokalizáciu proteínu NPM1. (B) Analýza mutačného statusu *NPM1* pomocou fragmentačnej analýzy. Posunové mutácie *NPM1* sa prejavujú nálezom ďalšieho píku, ktorý je oproti štandardnej alele najčastejšie predĺžený o 4 nukleotidy (a – vzorka bez mutácie s nálezom štandardnej alely *NPM1*, b – vzorka s mutáciou *NPM1*). Šípka naznačuje mutovanú alelu *NPM1*, ktorá je prítomná spoločne so štandardnou alelou. (C) Molekulárna heterogenita mutácií v géne *NPM1*. Sú znázornené najčastejšie typy inzerčných mutácií v géne *NPM1* (typ A až F). Vložené nukleotidy sú zvýraznené červenou. V súčasnosti je popísaných aspoň 55 rôznych posunových mutácií *NPM1* (22). Uvedené príklady analýzy mutačného statusu *NPM1* predstavujú mutačné profily pacientov, ktorí boli vyšetrení v Laboratóriu molekulárnej biológie Hemato-onkologickej kliniky FNOL v rámci diagnostiky AML. NES – nuclear export signal (jadrový exportný signál), NLS – nuclear localization signal (jadrový lokalizačný signál), NoLS – nucleolar localization signal (jadierkový lokalizačný signál), bp – bázoové páry, WT – wild-type (štandardná) alela.

pacientov s NK, ktorí prekonal relaps AML po indukčnej terapii. Diagnostický nález *FLT3*-ITD a vyšší vek si v tejto štúdii zachovali nepriaznivý vplyv na prežitie i po intenzívnej salvážovej terapii, ktorá po relapse AML zahŕňala re-indukčnú liečbu alebo alloHSCT (19).

V posledných rokoch sa sústredila značná pozornosť na vývoj *FLT3*-tyrozínkinázových inhibítorov (*FLT3*I), ktoré by dokázali regulovať aberantný enzým a zabrániť permanentnej aktivite signálnej dráhy. Na základe dostupných výsledkov klinických štúdií však krátkodobé remisie navodené *FLT3*I rozhodne nespĺnili úvodné očakávania. Napriek obmedzenému klinickému efektu, ktorý boli schopné navodiť na úrovni monoterapie sa však ďalej uvažuje o aplikácii *FLT3*I v kombinácii s bežnými chemoterapeutikami, čím by sa mohla dosiahnuť lepšia efektívnosť *FLT3*I pri liečbe AML (20).

Mutácie v géne *NPM1* (Nucleophosmin, 5q35.1)

Mutácie génu *NPM1* (*NPM1*m) predstavujú jednu z najčastejších molekulárnych zmien u AML dospelého veku. Vyskytujú sa u 55 % AML s NK (21). Dosiaľ boli popísané rôzne, prevažne 4-nukleotidové posunové mutácie, ktoré sa sústreďujú výlučne v 12. exóne *NPM1* (22, obr. 2 A,

B, C). Mutácie vedú k abnormálnej lokalizácii proteínu *NPM1* do cytoplazmy buniek, čo je dôsledok straty jadrového lokalizačného signálu, prípadne vzniku nového jadrového exportného signálu (21). Vďaka unikátnemu klinickému a molekulárnemu profilu zohľadňuje nová WHO klasifikácia *NPM1*m AML v samostatnej, provizórnej kategórii (4). Na priaznivý prognostický význam *NPM1*m pôvodne upozornili Schnittger a kol. na súbore 401 AML s NK, ktorý zahŕňal pacientov s primárnou i sekundárnou AML bez vekovej hranice (23). Ich závery potvrdili nezávislé štúdie na súboroch AML s NK vo vybranej skupine mladších (≤ 60 rokov) pacientov a celkom nedávno sa poukázalo na menej výrazný, ale stále priaznivý prognostický význam izolovaných *NPM1*m u AML staršieho (> 60 rokov) veku (21, 22, 24).

Asi u 40 % *NPM1*m AML sa pozorujú paralelné mutácie v géne *FLT3*, predovšetkým *FLT3*-ITD. Prítomnosť *FLT3*-ITD významne zhoršuje priaznivú prognózu *NPM1*m AML (16). Naproti tomu Döhner a kolektív poukázali u pacientov s *NPM1*m AML bez *FLT3*-ITD na 60% pravdepodobnosť prežitia 5 rokov od diagnózy, čo je porovnateľné s odhadovaným prežitím *CEBPA* mutovaných AML s NK a dokonca s prežitím „core binding

factor“ (CBF) leukémií, u ktorých je priaznivá prognóza dlhodobo známa (25). Začalo sa preto dokonca zvažovať preradenie AML s izolovanými *NPM1m* do priaznivej rizikovej skupiny AML (2, 16). Pilotné štúdie zamerané na *NPM1m* AML bez *FLT3-ITD* (25) ukázali, že alloHSCT v 1. línii liečby neprináša u týchto pacientov zlepšenie liečebných výsledkov v porovnaní s pacientmi, ktorí podstúpili konvenčnú chemoterapiu bez alloHSCT. Ďalšie štúdie na súbore mladších (≤ 60 rokov) AML taktiež nepotvrdili prínos alloHSCT v skupine AML s izolovaným *NPM1m* genotypom (tj. bez *FLT3-ITD* a bez *MLL-PTD*) (16).

Vzhľadom na častý výskyt a predovšetkým stabilitu sa *NPM1m* radia medzi perspektívne markery MRD, čo predstavuje prínos u významnej skupiny AML s NK (21). Zastúpenie *NPM1m* reziduálnych buniek sa úspešne monitoruje na báze kvantitatívnych techník založených na metóde polymerázovej reťazovej reakcie (26).

V súvislosti s terapiou *NPM1m* AML sa uvažuje o cieľnom zásahu priamo voči narušenému mechanizmu transportu mutovaného proteínu (21). Úvodné sľubné účinky kombinácie indukčnej terapie s kyselinou all-trans retinovou (ATRA) u *NPM1m* AML (27) sa nepodarilo potvrdiť v nezávislých štúdiách, ktoré prebehli na obsiahlejších súboroch (28), hoci sa nedá vylúčiť, že tieto odporujúce výsledky sú dôsledkom analýzy súboru mladších (do 60 rokov) pacientov, ktorí sa vyznačujú vyššími hodnotami dosiahnutých kompletných remisii nezávisle na efekte ATRA.

Mutácie v géne *CEBPA* (CCAAT/enhancer binding protein alpha, 19q13.11)

Transkripčný faktor *CEBPA* predstavuje ďalší významný proteín, ktorý je v rámci regulácie krvotvorby zodpovedný za líniovú špecifikáciu a diferenciaciu multipotentných myeloidných progenitorov v zrelé granulocyty (29). Deficit *CEBPA* vedie u myši k diferenciacnému bloku na úrovni nezrelých granulocytov, čo je špecifický znak AML (30, 31). Proteín (izoforma p42) pozostáva z C-terminálnej DNA-väzobnej a dimerizačnej (bZIP) domény a 2 ďalších N-terminálnych trans-aktivačných domén (TAD1 a TAD2). Kódujúcu oblasť génu predstavuje jediný exón s prevahou GC bohatých ($> 70\%$) oblastí (32). Mutácie *CEBPA* sa pozorujú asi u 10 % AML s NK (33). Vyskytujú sa po celej kódujúcej oblasti génu a rozlišujú sa na N-terminálne, posunové mutácie, ktoré vedú k tvorbe skrátenej proteínovej izoformy (p30) a na C-terminálne mutácie, ktoré v dôsledku delécií či inzercií porušujú homo- a heterodimerizáciu, blokujú väzbu na DNA a v konečnom dôsledku zabraňujú aktivácii granulocytovo-špecifických cieľových génov (32). Je známe, že významná časť pacientov nesie dokonca 2 rôzne mutácie *CEBPA* (bi-*CEBPAm*). Pomerne často sa v týchto prípadoch popisujú kombinácie N-terminálnych mutácií na jednej alele s C-terminálnymi mutáciami na ďalšej alele génu.

Vo WHO klasifikácii predstavuje mutačný profil *CEBPA* jednu z dvoch nových samostatných molekulárnych podskupín AML (4). V rozpore s úvodnými výsled-

kami, ktoré poukazovali na celkovo priaznivý prognostický význam mutovaného profilu *CEBPA* u AML s NK, recentné štúdie na obsiahlych súboroch zhodne potvrdzujú priaznivý efekt *CEBPA* mutácií, ale výlučne v prípade bi-*CEBPAm* AML (34, 35). Na základe štúdií expresného profilu formujú tieto AML unikátnu molekulárnu podskupinu so špecifickým profilom génovej expresie (36). V porovnaní so skupinou AML s jednou mutáciou *CEBPA* (*CEBPAm*) sú bi-*CEBPAm* AML charakteristické menej častým výskytom ďalších, konkurentných mutácií. Podľa dostupných výsledkov multi-variabilných analýz nevykazuje nález *CEBPAm*/bi-*CEBPAm* v skupine *NPM1m* AML ďalší benefit pre prognózu tejto (priaznivej rizikovej) skupiny AML. Podobne ako v skupine *NPM1m* AML sa však i u *CEBPAm*/bi-*CEBPAm* AML poukazuje na význam *FLT3-ITD*. Nepriaznivý účinok *FLT3-ITD* na prognózu *CEBPAm*/bi-*CEBPAm* AML však zatiaľ nie je jednotne určený (16, 35, 36, 37). Aktuálne poznatky o klinickom význame konkurentných mutácií u *CEBPAm*/bi-*CEBPAm* AML pritom dovoľujú opatrne zvažovať limitáciu mutačného skríningu *CEBPA* na skupinu AML bez nálezu *NPM1m* a bez *FLT3-ITD*. V tejto molekulárnej skupine AML by mala predstavovať prítomnosť bi-*CEBPAm* priaznivý prognostický faktor.

Pacienti s izolovanými *CEBPAm* sa pokladajú popri AML s izolovanými *NPM1m* za ďalšiu priaznivú molekulárnu skupinu AML, v ktorej sa intenzívne zvažujú liečebné možnosti, predovšetkým prínos alloHSCT v 1. línii liečby. Záverečné zhodnotenie významu alloHSCT v tejto skupine AML vyžaduje objasnenie dosiaľ neúplne pochopených funkčných súvislostí medzi jednotlivými mutačnými profilmi *CEBPA* (predovšetkým *CEBPAm* v porovnaní s bi-*CEBPAm*, prípadne N-terminálnych *CEBPAm* v porovnaní s C-terminálnymi *CEBPAm*).

Parciálne tandemové duplikácie v géne *MLL* (Mixed-Lineage Leukemia, 11q23.3)

Gén *MLL* kóduje histón metyltransferázu významnú v regulácii krvotvorby a expresie *Hox* génov. Na rozdiel od obecných známých onkogénnych prestavieb *MLL* (38) sa asi u 8 % AML s NK vyskytujú špecifické mutácie, ktoré vedú k čiastočnej (parciálnej) tandemovej duplikácii *MLL* (*MLL-PTD*) (3). Od prvej zmienky o klinickom význame *MLL-PTD* u AML pred takmer 20 rokmi sa zhodnotil prognostický význam tejto mutácie na niekoľkých obsiahlych súboroch zahŕňajúcich i AML s NK, u ktorých je nález *MLL-PTD* rizikovým faktorom skorého relapsu (39). Nedávna analýza vybranej skupiny mladších (< 60 rokov) pacientov s AML a NK však prekvapivo nepotvrdila v tejto skupine klinicky významné rozdiely v závislosti na prítomnosti *MLL-PTD* (40). Nález *MLL-PTD* sa u AML s NK natrvalo považuje za rizikový faktor skorého relapsu, zohľadňuje sa však podiel ďalších, kooperujúcich (nezávislých negatívnych) markerov, predovšetkým prítomnosť konkurentných *FLT3-ITD*, ktoré sa vyskytujú asi u 30 % AML s nálezom *MLL-PTD* (41).

Napriek kontroverznému pohľadu na leukemogénny potenciál *MLL-PTD* je z hľadiska možností cieľnej tera-

je významné, že inhibícia aktivity DNA metyltransferázy a histón deacetylázy dokáže reverzibilne navrátiť expresiu štandardnej alely *MLL*, ktorá je v *MLL*-PTD pozitívnych leukemických blastoch potlačená (42).

Ďalšie génové mutácie u AML s NK

Kombinované mutačné analýzy zamerané na skrining *NPM1m*, *CEBPAm* a *FLT3m*, prípadne *MLL*-PTD umožňujú identifikovať aspoň jednu molekulárnu zmenu asi u 70-80 % AML s NK (2). V zmysle molekulárnej stratifikácie AML sa radia pacienti s nálezom *NPM1m* bez *FLT3*-ITD do priaznivej molekulárnej skupiny. Naproti tomu AML bez *NPM1m*, ale s nálezom *FLT3*-ITD, rovnako ako AML bez *NPM1m* a súčasne bez *FLT3*-ITD predstavujú vysoko rizikovú molekulárnu skupinu AML. Prítomnosť mutácií *CEBPA* radí pacientov za predpokladu, že u nich nie je prítomná *FLT3*-ITD, taktiež do priaznivej molekulárnej skupiny.

Uvedenú molekulárnu stratifikáciu však stále nemôžeme uvažovať u významnej skupiny (asi 20–30 %) AML s NK, u ktorých sa tieto mutácie jednoducho nevyskytujú. Na patogenéze AML sa u týchto pacientov určite podieľajú ďalšie molekulárne mechanizmy, ktoré zahŕňajú i ďalšie génové mutácie. Aktivácia signálnej dráhy RAS, či abnormálna funkcia transkripčného faktoru CBF ako dôsledok mutácií v géne *NRAS*, resp. mutácií v géne *RUNX1* sa predpokladá asi u 10 % AML s NK (3). Jednotný prognostický význam však zatiaľ nie je v prípade ani jedného z týchto 2 typov génových mutácií u AML s NK stanovený. Naproti tomu, medzi intenzívne diskutované (nové) mutácie, ktorých prognostický význam sa zatiaľ hodnotí sa zaraďujú mutácie v géne *WT1* a najnovšie i mutácie v génoch *IDH1*, resp. *IDH2*.

Mutácie v géne *WT1* (Wilm's tumor 1, 11p13)

Narušená expresia *WT1* je u leukémií, nevynímajúc AML dlhodobo známa a i niektoré tuzemské pracoviská využívajú hladiny expresie tohto génu na sledovanie MRD (43). Napriek dôkazom o význame *WT1* v regulácii prežívania, proliferácie, či diferenciácie krvotvorných buniek ostáva presná úloha tohto funkčne duálneho transkripčného faktoru v normálnej i leukemickej krvotvorbe neobjasnená. Celkom nedávno sa opakovane upozornilo na výskyt mutácií *WT1* (*WT1m*) približne u 10 % AML s NK (44). Mutácie sa prevažne koncentrujú v 2 mutačných hot-spot oblastiach *WT1* (exóny 7 a 9), hoci niektoré detailné štúdie poukazujú na sporadické mutácie i v exónoch 1, 2, 3 a 8 (45). Posunové mutácie v exóne 7 vedú k skráteniu proteínu WT1, ktorý v tejto podobe nie je schopný regulácie transkripcie. Predpokladá sa tiež strata jadrových lokalizačných signálov ako aj strata schopnosti viazať domény ďalších interagujúcich proteínov, vrátane tumor supresorového génu p53 a jeho homologu p73. Naproti tomu posunové mutácie v exóne 9 génu *WT1* sú jednak u AML menej časté a navyše výsledné proteíny by sa mali vyznačovať odlišnými funkčnými dôsledkami v porovnaní s proteínmi s mutáciami v exóne 7. V exóne 9 *WT1* sa častejšie popisujú mutácie me-

niace zmysel. Tieto mutácie primárne zasahujú do aminokyselinového zloženia výsledného proteínu a podľa dostupných informácií vedú k destabilizácii štruktúry zinokového prstu a k narušeniu DNA väzobnej kapacity (44).

Mutácie *WT1* hodnotí niekoľko pracovných skupín ako nepriaznivý ukazovateľ prognózy AML dospelého veku. V dostupných štúdiách majú *WT1m* nepriaznivý vplyv na výsledky indukčnej liečby a dosiahnutie kompletných remisí, sú spájané s častejšou kumulatívnou incidenciou relapsov a horším celkovým prežitím. Tieto štúdie aktuálne zhrnul Owen a kolektív (44). Významná nemecko/rakúska skupina poukázala na negatívny vplyv *WT1m* jedine u pacientov s koexistujúcimi *WT1m* a *FLT3*-ITD. V kontraste s ďalšími prácami tak nepotvrdila nezávislý prognostický význam *WT1m* u AML s NK (45). Diskusia o príčinách nejednotných výsledkov upozorňuje i na odlišné liečebné protokoly porovnávaných nezávislých štúdií, ktoré sa líšia v celkovej kumulatívnej dávke cytarabínu (44). Pokiaľ by sa podarilo potvrdiť, že intenzívnejšia liečba dokáže zabrániť negatívnej účinku, ktorými sa *WT1m* u AML vyznačujú, potom by predstavoval mutačný status *WT1* ďalší významný prognostický ukazovateľ u AML s NK, rovnako ako dôležitý marker MRD.

Mutácie v génoch *IDH1* (Isocitrate Dehydrogenase 1, 2q34) a *IDH2* (Isocitrate Dehydrogenase 2, 15q26.1)

Na gén izocitrátdehydrogenázy 1 (*IDH1*) upozornili celkom nedávno výsledky sekvenovania kompletného genómu u pacienta s AML a NK (46). V krátkom čase bol výskyt mutácií *IDH1* (*IDH1m*) potvrdený u 5,5 % primárnych AML a asi u 11 % AML s NK (47). Frekvencia výskytu *IDH1m* u AML s NK však nie je zatiaľ jednotne stanovená. Vieme, že *IDH1m* sa u AML sústreďujú prevažne v kodóne 132, ktorý kóduje evolučne konzervovanú aminokyselinu arginín (R132). Je ďalej známe, že popri mutáciám v *IDH1* sa u AML vyskytujú nukleotidové substitúcie i v géne *IDH2* (*IDH2m*), ktorý kóduje mitochondriálnu izoformu cytoplazmatickej izocitrátdehydrogenázy *IDH1* (48). V géne *IDH2* postihujú mutácie prednostne kodóny 140 a 172 a zodpovedajú v týchto pozíciách taktiež za zámenu aminokyseliny arginín (mutácie R140, resp R172) (49).

Na základe dostupných funkčných štúdií sa dá predpokladať onkogénny efekt *IDH1/2m* v patogenéze AML (47). Je známe, že izocitrátdehydrogenáza dokáže v prítomnosti *IDH1/2m* premieňať α -ketoglutarát na 2-hydroxyglutarát (47,48). Ten sa ako metabolit hromadí v mutovaných leukemických bunkách a pravdepodobne blokuje aktivitu enzýmov, ktoré využívajú α -ketoglutarát ako svoj substrát. Medzi takéto enzýmy sa zaraďujú i vybrané metyltransferázy a demetyltransferázy, ktorých aktivita ovplyvňuje hladiny metylácie DNA v bunkách. Je významné, že na molekulárnej úrovni reguluje metylačný profil DNA a histónov nielen mieru génovej expresie, ale i bunkovú diferenciáciu. Výsledky mutačných a epigenetických štúdií poukázali u AML s *IDH1/2m* na unikátny epigenetický profil, ktorý charakterizuje globálna hypermetylácia DNA (50). V súlade s uvedenými sa pred-

pokladá, že zmena metylačného profilu môže u *IDH1/2m* AML viesť k narušenej expresii onkogénov a tumor supresorových génov a tým aberantne ovplyvňovať funkciu kľúčových signálnych a metabolických dráh (50). Figueroa a kolektív preto navrhujú zaradiť *IDH1/2m* medzi tzv. epigenetické regulátory, ktoré by mohli predstavovať v patogeneze AML novú kategóriu génových mutácií. Súčasne podávajú predbežné dôkazy pre zváženie klasifikácie *IDH1/2m* AML v rámci samostatného podtypu AML (50).

Pilotné štúdie poukázali prevažne na nepriaznivý prognostický efekt *IDH1/2m* u AML (47). Niektoré štúdie hodnotia *IDH1m* ako nepriaznivý ukazovateľ v skupine *NPM1m* AML (51), prípadne diskutujú súvislosť *IDH1m* s chemorezistenciou leukemických buniek (52). Záverečné zhodnotenie prognostického významu *IDH1/2m* u AML však vyžaduje ďalšie analýzy. V tejto súvislosti, testovanie klinického významu *IDH1m* bude pri multivariabilnom hodnotení mutačných profilov *NPM1*, *FLT3* a *CEBPA* vyžadovať precízne navrhnuté štúdie na dostatočne rozsiahlych, uniformne liečených súboroch. Mimoriadne prínosné bude záverečné zhodnotenie významu *IDH1m* u *NPM1m* AML. Zatiaľ sa predpokladá, že *IDH1m* by mohli predstavovať popri *FLT3*-ITD ďalší kandidátny marker, ktorý prednostne asocjuje s *NPM1m* a mohol by ovplyvňovať priebeh ochorenia v tejto prognosticky priaznivej molekulárnej skupine AML (51).

Na základe analýz párovaných vzoriek z doby diagnózy a relapsu je možné predbežne usudzovať, že *IDH1m* sa objavujú v skorých štádiách leukemogenézy, sú stabilné v priebehu progresie ochorenia a tým predurčené za vhodného kandidáta na marker MRD u AML (53).

Z terapeutického hľadiska sú zatiaľ v teoretickej línii zaujímavé úvahy o možnosti blokovania funkčných dôsledkov akumulácie 2-hydroxyglutarátu v leukemických bunkách cestou cielenej inhibície enzymatickej aktivity mutovaných izocitrátdehydrogénáz u pacientov s *IDH1/2m* (47).

Záver

Intenzívna pozornosť venovaná AML s NK predovšetkým v posledných asi 5 až 6 rokoch a uplatnenie nových techník molekulárnej genetiky pri analýze genómu leukemických buniek priniesli výrazný pokrok v pochopení biologickej podstaty AML. Poznáme nové, klinicky významné (molekulárne) markery, ktoré ovplyvňujú klasifikáciu, odpoveď na liečbu, prežitie a uplatňujú sa ako markery MRD, obzvlášť v skupine AML s NK. Na podklade mutačného profilu génov *CEBPA* a *NPM1* sme schopní identifikovať nové, zatiaľ provizórne podskupiny AML a uvažujeme možnosti uplatnenia našich vedomostí o biológii AML pri optimalizácii liečebnej stratégie, od indikácie alloHSCT po cieleňú molekulárnu terapiu. Prognóza AML s NK sa vo svetle pribúdajúcich informácií o vzájomnom vzťahu kooperujúcich mutácií a funkčných následkov podrobne charakterizovaných mutačných profilov neustále upravuje. Napriek mnohým otázkam, ktoré stále čakajú na objasnenie, sa v dnešnej

klinickej praxi jednotne odporúča hodnotiť mutačný profil génov *NPM1*, *FLT3* a *CEBPA* aspoň u AML s NK. V nasledujúcich rokoch by mali práve tieto mutácie predstavovať rozhodujúce markery pri voľbe liečebného postupu, v ktorom sa perspektívne otvoria možnosti pre významnejšie zohľadňovanie molekulárneho profilu AML. Po dôkladnom preskúmaní úlohy ďalších kandidátnych génov (*WT1*, *IDH1/2* a iné) v procese leukemogenézy AML si budú i tieto pravdepodobne nachádzať svoje miesto v klasifikácii AML a my budeme schopní pochopiť súvislosť medzi biologickou podstatou AML a klinickou heterogenitou, ktorou sa AML, obzvlášť AML s NK vyznačujú.

Zoznam použitých skratiek

DNA – deoxyribonukleotidová kyselina (z angl. deoxyribonucleic acid)

MRD – minimálna reziduálna choroba (z angl. minimal residual disease)

WHO – svetová zdravotnícka organizácia (z angl. world health organisation)

Literatúra

1. Estey E, Döhner H. Acute myeloid leukaemia. *Lancet* 2006 Nov 25; 368 (9550): 1894-907.
2. Döhner H, Estey EH, Amadori S, et al. Diagnosis and management of acute myeloid leukemia in adults: recommendations from an international expert panel, on behalf of the European Leukemia Net. *Blood* 2010 Jan 21; 115(3): 453-74.
3. Mrózek K, Marcucci G, Paschka P, Whitman SP, Bloomfield CD. Clinical relevance of mutations and gene-expression changes in adult acute myeloid leukemia with normal cytogenetics: are we ready for a prognostically prioritized molecular classification? *Blood* 2007 Jan 15; 109(2): 431-48.
4. Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, et al. WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues. Lyon, France: IARC Press; 2008.
5. Döhner K, Döhner H. Molecular characterization of acute myeloid leukemia. *Haematologica* 2008 Jul; 93(7): 976-82.
6. Gazdová J, Dvořáková D, Ježíšková I, Rázga F, Jurček T, Mayer J. Úloha FLT3 mutací v patogenezi akutní myeloidní leukemie. *Transfuzie Hematol dnes* 2009 Prosince; 15: 229-236.
7. Thiede C, Stuedel C, Mohr B, et al. Analysis of FLT3-activating mutations in 979 patients with acute myelogenous leukemia: association with FAB subtypes and identification of subgroups with poor prognosis. *Blood* 2002 Jun 15; 99(12): 4326-35.
8. Yanada M, Matsuo K, Suzuki T, Kiyoi H, Naoe T. Prognostic significance of FLT3 internal tandem duplication and tyrosine kinase domain mutations for acute myeloid leukemia: a meta-analysis. *Leukemia* 2005 Aug; 19(8): 1345-9.
9. Gale RE, Green C, Allen C, et al. The impact of FLT3 internal tandem duplication mutant level, number, size, and interaction with NPM1 mutations in a large cohort of young adult patients with acute myeloid leukemia. *Blood* 2008; 111(5): 2776-84.
10. Whitman SP, Archer KJ, Feng L, et al. Absence of the wild-type allele predicts poor prognosis in adult de novo acute myeloid leukemia with normal cytogenetics and the internal tandem duplication of FLT3: a Cancer and Leukemia Group B study. *Cancer Res* 2001; 61(19): 7233-9.
11. Kottaridis PD, Gale RE, Langabeer SE, et al. Studies of FLT3 mutations in paired presentation and relapse samples from patients with acute myeloid leukemia: implications for the role of FLT3 mutations in leukemogenesis, minimal residual disease detection,

- and possible therapy with FLT3 inhibitors. *Blood* 2002 Oct 1; 100(7): 2393-8.
12. Schnittger S, Schoch C, Kern W, et al. FLT3 length mutations as marker for follow-up studies in acute myeloid leukaemia. *Acta Haematol* 2004; 112(1-2): 68-78.
 13. Beretta C, Gaipa G, Rossi V, et al. Development of a quantitative-PCR method for specific FLT3/ITD monitoring in acute myeloid leukemia. *Leukemia* 2004 Aug; 18(8): 1441-4.
 14. Whitman SP, Ruppert AS, Radmacher MD, et al. FLT3 D835/I836 mutations are associated with poor disease-free survival and a distinct gene-expression signature among younger adults with de novo cytogenetically normal acute myeloid leukemia lacking FLT3 internal tandem duplications. *Blood* 2008 Feb 1; 111(3): 1552-9.
 15. Bacher U, Haferlach C, Kern W, et al. Prognostic relevance of FLT3-TKD mutations in AML: the combination matters-an analysis of 3082 patients. *Blood* 2008 Mar 1; 111(5): 2527-37.
 16. Schlenk RF, Döhner K, Krauter J, et al. Mutations and treatment outcome in cytogenetically normal acute myeloid leukemia. *N Engl J Med* 2008 May 1; 358(18): 1909-18.
 17. Gale RE, Hills R, Kottaridis PD, et al. No evidence that FLT3 status should be considered as an indicator for transplantation in acute myeloid leukemia (AML): an analysis of 1135 patients, excluding acute promyelocytic leukemia, from the UK MRC AML10 and 12 trials. *Blood* 2005 Nov 15; 106(10): 3658-65.
 18. Doubek M, Muzík J, Sztokowski T, et al. Is FLT3 internal tandem duplication significant indicator for allogeneic transplantation in acute myeloid leukemia? An analysis of patients from the Czech Acute Leukemia Clinical Register (ALERT). *Neoplasma* 2007; 54(1): 89-94.
 19. Wagner K, Damm F, Thol F, et al. FLT3-internal tandem duplication and age are the major prognostic factors in relapsed acute myeloid leukemia with normal karyotype. *Haematologica* 2011 Jan 17 (Epub ahead of print).
 20. Weisberg E, Barrett R, Liu Q, Stone R, Gray N, Griffin JD. FLT3 inhibition and mechanisms of drug resistance in mutant FLT3-positive AML. *Drug Resist Updat* 2009 Jun; 12(3): 81-9.
 21. Falini B, Sportoletti P, Martelli MP. Acute myeloid leukemia with mutated NPM1: diagnosis, prognosis and therapeutic perspectives. *Curr Opin Oncol* 2009; 21: 573-581.
 22. Rau R, Brown P. Nucleophosmin (NPM1) mutations in adult and childhood acute myeloid leukaemia: towards definition of a new leukaemia entity. *Hematol Oncol* 2009 Dec; 27(4): 171-81.
 23. Schnittger S, Schoch C, Kern W, et al. Nucleophosmin gene mutations are predictors of favorable prognosis in acute myelogenous leukemia with a normal karyotype. *Blood* 2005 Dec 1; 106(12): 3733-9.
 24. Becker H, Marcucci G, Maharry K, et al. Favorable prognostic impact of NPM1 mutations in older patients with cytogenetically normal de novo acute myeloid leukemia and associated gene- and microRNA-expression signatures: a Cancer and Leukemia Group B study. *J Clin Oncol* 2010 Feb 1; 28(4): 596-604.
 25. Döhner K, Schlenk RF, Habdank M, et al. Mutant nucleophosmin (NPM1) predicts favorable prognosis in younger adults with acute myeloid leukemia and normal cytogenetics: interaction with other gene mutations. *Blood* 2005 Dec 1; 106(12): 3740-6.
 26. Schnittger S, Kern W, Tschulik C, et al. Minimal residual disease levels assessed by NPM1 mutation-specific RQ-PCR provide important prognostic information in AML. *Blood* 2009 Sep 10; 114(11): 2220-31.
 27. Schlenk RF, Döhner K, Kneba M, et al. Gene mutations and response to treatment with all-*trans* retinoic acid in elderly patients with acute myeloid leukemia: results from the AMLSG Trial AML HD98B. *Haematologica* 2009; 94: 54-60.
 28. Burnett AK, Hills RK, Green C, et al. The impact on outcome of the addition of all-*trans* retinoic acid to intensive chemotherapy in younger patients with nonacute promyelocytic acute myeloid leukemia: overall results and results in genotypic subgroups defined by mutations in NPM1, FLT3, and CEBPA. *Blood* 2010 Feb 4; 115(5): 948-56.
 29. Pabst T, Mueller BU, Zhang P, et al. Dominant-negative mutations of CEBPA, encoding CCAAT/enhancer binding protein-alpha (C/EBPalpha), in acute myeloid leukemia. *Nat Genet* 2001; 27: 263-270.
 30. Zhang DE, Zhang P, Wang ND, Hetherington CJ, Darlington GJ, Tenen DG. Absence of granulocyte colony-stimulating factor signaling and neutrophil development in CCAAT enhancer binding protein alpha-deficient mice. *Proc Natl Acad Sci USA* 1997; 94(2): 569-574.
 31. Rosenbauer F, Tenen DG. Transcription factors in myeloid development: balancing differentiation with transformation. *Nat Rev Immunol* 2007; 7(2): 105-117.
 32. Reckzeh K, Cammenga J. Molecular mechanisms underlying deregulation of C/EBPalpha in acute myeloid leukemia. *Int J Hematol* 2010 May; 91(4): 557-68.
 33. Fröhling S, Schlenk RF, Stolze I, et al. CEBPA mutations in younger adults with acute myeloid leukemia and normal cytogenetics: prognostic relevance and analysis of cooperating mutations. *J Clin Oncol* 2004 Feb 15; 22(4): 624-33.
 34. Taskesen E, Bullinger L, Corbacioglu A, et al. Prognostic impact, concurrent genetic mutations and gene expression features of AML with CEBPA mutations in a cohort of 1182 cytogenetically normal AML: further evidence for CEBPA double mutant AML as a distinctive disease entity. *Blood*. 2010 Dec 21 (Epub ahead of print).
 35. Green CL, Koo KK, Hills RK, Burnett AK, Linch DC, Gale RE. Prognostic significance of CEBPA mutations in a large cohort of younger adult patients with acute myeloid leukemia: impact of double CEBPA mutations and the interaction with FLT3 and NPM1 mutations. *J Clin Oncol* 2010 Jun 1; 28(16): 2739-47.
 36. Wouters BJ, Lowenberg B, Erpelinck-Verschueren CA, van Putten WL, Valk PJ, Delwel R. Double CEBPA mutations, but not single CEBPA mutations, define a subgroup of acute myeloid leukemia with a distinctive gene expression profile that is uniquely associated with a favorable outcome. *Blood* 2009; 113(13): 3088-3091.
 37. Renneville A, Boissel N, Gachard N, et al. The favorable impact of CEBPA mutations in patients with acute myeloid leukemia is only observed in the absence of associated cytogenetic abnormalities and FLT3 internal duplication. *Blood* 2009 May 21; 113(21): 5090-3.
 38. Slany RK. The molecular biology of mixed lineage leukemia. *Haematologica* 2009 Jul; 94(7): 984-93.
 39. Basecke J, Whelan JT, Griesinger F, Bertrand FE. The MLL partial tandem duplication in acute myeloid leukaemia. *Br J Haematol* 2006 Nov; 135(4): 438-49.
 40. Whitman SP, Ruppert AS, Marcucci G, et al. Long-term disease-free survivors with cytogenetically normal acute myeloid leukemia and MLL partial tandem duplication: a Cancer and Leukemia Group B study. *Blood* 2007 Jun 15; 109(12): 5164-7.
 41. Olesen LH, Nyvold CG, Aggerholm A, Nørgaard JM, Guldborg P, Hokland P. Delineation and molecular characterization of acute myeloid leukemia patients with coduplication of FLT3 and MLL. *Eur J Haematol* 2005 Sep; 75(3): 185-92.
 42. Whitman SP, Liu S, Vukosavljevic T, et al. The MLL partial tandem duplication: evidence for recessive gain-of-function in acute myeloid leukemia identifies a novel patient subgroup for molecular-targeted therapy. *Blood* 2005 Jul 1; 106(1): 345-52.
 43. Polák J, Marková J, Schwarz J, et al. The use of quantitative assessment of Wilms tumour gene 1 for monitoring of residual disease in acute myeloid leukemia patients. *Cas Lek Cesk* 2006; 145(1): 36-42.
 44. Owen C, Fitzgibbon J, Paschka P. The clinical relevance of Wilms Tumour 1 (WT1) gene mutations in acute leukaemia. *Hematol Oncol* 2010 Mar; 28(1): 13-9.
 45. Gaidzik VI, Schlenk RF, Moschny S, et al. German-Austrian AML Study Group. Prognostic impact of WT1 mutations in cytogenetically normal acute myeloid leukemia: a study of the German-Austrian AML Study Group. *Blood* 2009 May 7; 113(19): 4505-11.
 46. Mardis ER, Ding L, Dooling DJ, et al. Recurring mutations found by sequencing an acute myeloid leukemia genome. *N Engl J Med* 2009 Sep 10; 361(11): 1058-66.

47. Dang L, Jin S, Su SM. IDH mutations in glioma and acute myeloid leukemia. *Trends Mol Med* 2010 Sep; 16(9): 387-97.
48. Gross S, Cairns RA, Minden MD, et al. Cancer-associated metabolite 2-hydroxyglutarate accumulates in acute myelogenous leukemia with isocitrate dehydrogenase 1 and 2 mutations. *J Exp Med*. 2010 Feb 15; 207(2): 339-44.
49. Marcucci G, Maharry K, Wu YZ, et al. IDH1 and IDH2 gene mutations identify novel molecular subsets within de novo cytogenetically normal acute myeloid leukemia: a Cancer and Leukemia Group B Study. *J Clin Oncol* 2010; 28(14): 2348-55.
50. Figueroa ME, Abdel-Wahab O, Lu C, et al. Leukemic IDH1 and IDH2 mutations result in a hypermethylation phenotype, disrupt TET2 function, and impair hematopoietic differentiation. *Cancer Cell* 2010 Dec 14; 18(6): 553-67.
51. Boissel N, Nibourel O, Renneville A, et al. Prognostic impact of isocitrate dehydrogenase enzyme isoforms 1 and 2 mutations in acute myeloid leukemia: a study by the Acute Leukemia French Association group. *J Clin Oncol* 2010 Aug 10; 28(23): 3717-23.
52. Green CL, Evans CM, Hills RK, Burnett AK, Linch DC, Gale RE. The prognostic significance of IDH1 mutations in younger adult patients with acute myeloid leukemia is dependent on FLT3/ITD status. *Blood* 2010 Oct 14; 116(15): 2779-82.
53. Chou WC, Hou HA, Chen CY, et al. Distinct clinical and biological characteristics in adult acute myeloid leukemia bearing isocitrate dehydrogenase 1 (IDH1) mutation. *Blood* 2010; 115: 2749-2754.

Podakovanie

Laboratorne výsledky zmienené v tejto práci boli podporené grantom MSM 6198959205 a LF-2010-004.

*Mgr. Beáta Katrincsová
Laborať molekularnej biologie
Hemato-onkologická klinika
Fakultní nemocnice Olomouc
I. P. Pavlova 6
775 20 Olomouc*

Doručeno do redakce: 14. 2. 2011

Přijato po recenzii: 9. 3. 2011