

Artículos originales

Deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 en pacientes con sordera prelingual no sindrómica

GJB6-D13S1830 and GJB6-D13S1854 Deletions in Patients with non-Syndromic Prelingual Deafness

Mercedes Arceo Álvarez¹ Estela Morales Peralta¹ Yuledmi Perdomo Chacón² Teresa Collazo Mesa¹¹ Centro Nacional de Genética Médica, La Habana, La Habana, Cuba² Hospital Pediátrico Pedro Borrás Marfán, La Habana, La Habana, Cuba

Cómo citar este artículo:

Arceo-Alvarez M, Morales-Peralta E, Perdomo-Chacón Y, Collazo-Mesa T. Deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 en pacientes con sordera prelingual no sindrómica. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2024 [citado 2026 May 15]; 14(3):[aprox. 5 p.]. Disponible en: <https://www.revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/1426>

Resumen

Fundamento: las deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 son variantes patogénicas del gen GJB6, que han demostrado ser la segunda causa de sorderas no sindrómicas autosómicas recesivas en España, de donde proceden parte de nuestros ancestros. Estas deleciones se han hallado asociadas a variantes patogénicas del gen GJB2 en individuos con pérdida auditiva.

Objetivo: describir la presencia de las deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 en pacientes con sorderas no sindrómicas autosómicas recesivas.

Método: se realizó un estudio descriptivo de corte transversal, a partir 433 pacientes registrados con sorderas no sindrómicas autosómicas recesivas en el Centro Nacional de Genética Médica, en los que se había descartado previamente la presencia de la variante patogénica c.35delG del gen GJB2 en homocigosis. Fue aplicada la técnica de reacción en cadena de la polimerasa multiplex, por el que se describió el genotipo y se determinó su frecuencia.

Resultados: en 13 individuos fueron identificadas deleciones del gen GJB6, 12 en heterocigosis -en siete de ellos la GJB6-D13S1830 y en cinco la GJB6-D13S1854- y uno con la deleción GJB6-D13S1830 en homocigosis. La variante patogénica c.35delG del gen GJB2 había sido previamente identificada en heterocigosis en tres de los pacientes en quienes se identificó la GJB6-D13S1830 y dos en los que se observó la GJB6-D13S1854.

Conclusión: las deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 aparecieron en una baja proporción de los pacientes, con sorderas no sindrómicas autosómicas recesivas, estudiados y fundamentalmente se identificaron en heterocigosis.

Palabras clave: conexina 30, conexina 26, pérdida auditiva, sordera

Abstract

Foundation: GJB6-D13S1830 and GJB6-D13S1854 deletions are pathogenic variants of the GJB6 gene, which has been shown to be the second cause of autosomal recessive non-syndromic deafness in Spain, where some of our ancestors come from. These deletions have been found associated with pathogenic variants of the GJB2 gene in individuals with hearing loss.

Objective: to describe the presence of GJB6-D13S1830 and GJB6-D13S1854 deletions in patients with autosomal recessive non-syndromic deafness.

Method: a descriptive cross-sectional study was carried out on 433 patients registered with autosomal recessive non-syndromic deafness at the National Center for Medical Genetics, in whom the presence of the pathogenic variant c.35delG of the GJB2 gene had previously been ruled out. homozygosity. The multiplex polymerase chain reaction technique was applied, by which the genotype was described and its frequency was determined.

Results: deletions of the GJB6 gene were identified in 13 individuals, 12 in heterozygosity - in seven of them GJB6-D13S1830 and in five GJB6-D13S1854 - and one with the deletion GJB6-D13S1830 in homozygosity. The pathogenic variant c.35delG of the GJB2 gene had previously been identified in heterozygosity in three of the patients in whom GJB6-D13S1830 was identified and two in whom GJB6-D13S1854 was observed.

Conclusion: GJB6-D13S1830 and GJB6-D13S1854 deletions appeared in a low proportion of the patients with autosomal recessive non-syndromic deafness studied and were mainly identified in heterozygosity.

Key words: connexin 30, connexin 26, hearing loss, deafness

Recibido: 2024-05-18 20:34:59

Aprobado: 2024-08-03 16:37:33

Correspondencia: Mercedes Arceo Álvarez. Centro Nacional de Genética Médica. La Habana. fornaris@infomed.sld.cu

Introducción

La sordera es la discapacidad sensorial más frecuente en el humano, en su forma congénita aparece en cerca de 1 por cada 000 recién nacidos. Se estima que en cerca del 80 % sea de causa genética, la mayoría son sorderas no sindrómicas con herencia autosómica recesiva (SNSAR).⁽¹⁾

Hasta la fecha se han descrito cerca de 70 genes relacionados con las SNSAR, en los que se han descrito variantes alélicas.⁽²⁾ A pesar de esta gran heterogeneidad, la mayoría de las SNSAR se deben a mutaciones que yacen en el locus DFNB1, mapeado en 13q11-12. En este lugar se encuentran los genes GJB2 y GJB6 (por sus siglas en inglés); ellos codifican para las conexinas 26 y 30, que forman los canales entre células adyacentes del oído interno, a través de los que ocurren el intercambio de moléculas pequeñas.⁽³⁾

La variante patogénica c.35delG, del gen GJB2, es la aparece que en mayor proporción en todas poblaciones como causal de las SNSAR⁽⁴⁾ y las deleciones del gen GJB6 -del (GJB6-D13S1830 y del (GJB6-D13S1854)- son las que le siguen en frecuencia en la población española, de donde proviene en parte nuestros ancestros.^(5,6,7,8) Se han hallado pacientes con SNSAR en que estas deleciones del gen GJB6, asociadas a variantes patogénicas del gen GJB2, son causa de la pérdida auditiva.⁽³⁾

A través de una investigación previa realizada en pacientes cubanos -que clínicamente presentaban una SNSAR- no se concluyó el diagnóstico definitivo en un grupo de ellos, incluidos los heterocigóticos para la mutación c.35delG.⁽⁹⁾

En la medicina actual cada día se acrecienta el interés hacia la prevención, que en las enfermedades hereditarias se logra a través del asesoramiento genético, fundamentado en el diagnóstico preciso. Para las SNSAR las herramientas tradicionales que se han utilizado para el diagnóstico no resultan suficientes, es por ello que la aplicación de pruebas moleculares es imprescindible.

El objetivo de este trabajo fue describir la presencia de las deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 en pacientes con sorderas no sindrómicas autosómicas recesivas (SNSAR).

Métodos

Se realizó una investigación descriptiva de corte transversal, a partir de muestras registradas entre los años 2017 y 2023 en el banco ADN del Centro Nacional de Genética Médica. Fueron seleccionadas las muestras correspondientes a los pacientes que presentaban una pérdida auditiva congénita bilateral sensorineural de severa a profunda y tuvieron criterios clínicos para presumir una herencia autosómica recesiva (AR) no sindrómica y que previamente dieron su aprobación en participar en estos estudios.

Fueron excluidos los individuos familiarmente relacionados y los que a través de estudio molecular previo se había concluido su diagnóstico.

De ese modo se estudiaron 433 propósitos (de estos 46 heterocigóticos conocidos previamente para la mutación c.35delG). El ADN se obtuvo, según el protocolo estandarizado en el laboratorio del Centro Nacional de Genética Médica, basado en el método de precipitación salina.⁽¹⁰⁾

Se utilizó la técnica de reacción en cadena de la polimerasa (PCR) (por sus siglas en inglés) multiplex descrita por del Castillo y cols.⁽⁵⁾ Por cada muestra se preparó un volumen total de reacción de 25µl, compuesto por: ADN genómico 100ng, 0,75 U Taq ADN polimerasa, 0,75µl de cada cebador (10pM/µl), 2,5µl dNTP (1mM), 1,5 µl MgCl₂ (15mM), Buffer 1X de la enzima: 2,5 µl y H₂O: volumen suficiente para completar 25µl por muestra.

Los cebadores utilizados fueron:

Para la amplificación del punto de ruptura del (GJB6-D13S1830):

- GJB6-1R, 5'-TTTAGGGCATGATTGGGGTGATTT-3'
- BKR-1, 5'-CACCATGCGTAGCCTTAACCATTTT-3'

Para la amplificación del punto de ruptura del (GJB6-D13S1854):

- DelBK1, 5'-TCATAGTGAAGAACTCGATGCTGTTT-3'
- DelBK2, 5'-CAGCGGCTACCCTAGTTGTGGT-3'

Para la amplificación del exón 1 del gen GJB6:

- Cx30Ex1A, 5'-CGTCTTTGGGGGTGTTGCTT-3',

- Cx30Ex1B,
CATGAAGAGGGCGTACAAGTTAGAA-3'

La reacción de amplificación consistió en:

- Desnaturalización primaria: 5 minutos a 96°C.

Seguido de 30 ciclos de:

- Desnaturalización: 35 segundos a 94°C.
- Hibridación: 35 segundos a 56°C.
- Elongación: 35 segundos a 72°C.

Se concluyó con 7 minutos a 72°C, de extensión final.

Esta reacción fue realizada en una máquina de RCP *Intelligent heating block* IHB 2024, modelo 101.

La separación de los fragmentos de ADN, productos del PCR fueron visualizados a través de la corrida electroforética un gel de agarosa MS al 1,5 %, a 250v por 55 minutos, donde se observó un fragmento de 333pb, correspondiente a la amplificación del exón 1 del gen GJB6. La presencia de la delección del (GJB6-D13S1830) se identificó cuando se generó un fragmento de 460pb y mientras la delección del

(GJB6-D13S1854) un fragmento de 564pb.

En los que se identificaron las delecciones (GJB6-D13S1830) y del (GJB6-D13S1854), con las que se describió su genotipo, se tomaron en cuenta los resultados previos conocidos respecto a la presencia de la variante c.35delG del gen GJB2 en heterocigosis y su combinación con las delecciones halladas.

Esta investigación se suscribió al proyecto: Detección de dos delecciones en GJB6, del (GJB6-D13S1830) y del (GJB6-D13S1854) en pacientes con sordera no sindrómica, aprobado por el Comité de Ética y el Consejo Científico del Centro Nacional de Genética Médica, a través del dictamen correspondiente. Como parte de una investigación en humanos, se acogió a la a los acápites de la Declaración de Helsinki, atendiendo a su actualización y revisión del 2013.⁽¹¹⁾

Resultados

Del total de los 433 individuos no relacionados estudiados, que tenían sordera prelingual no sindrómica, con elementos compatibles a una herencia autosómica recesiva, 420 fueron negativos a las dos delecciones. Se muestra el resultado de la corrida electroforética al explorar dichas delecciones. (Fig. 1).

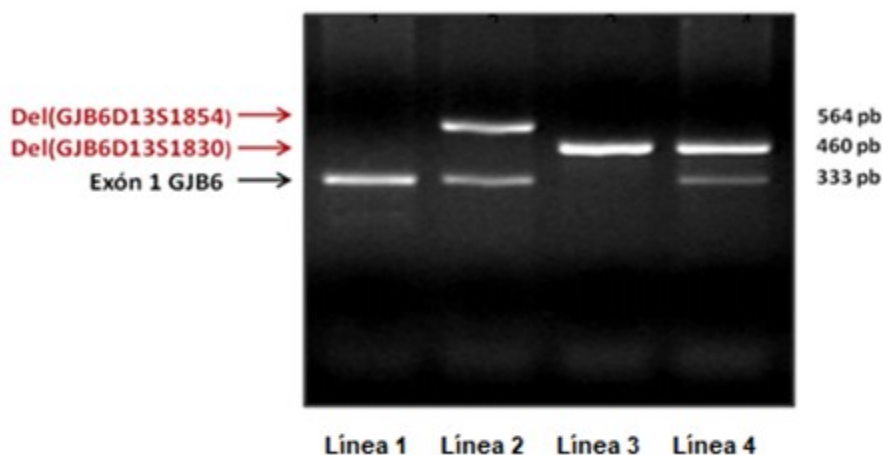


Fig. 1. Separación de los productos de PCR por electroforesis en gel de agarosa al 1,5 %. La posición de los productos de PCR correspondientes a las delecciones y el exón 1 del gen GJB6 se indican con flechas a la izquierda, y sus tamaños en pares de bases (pb) se muestran a la derecha. Línea 1: normal. Línea 2: del (GJB6-D13S1854) heterocigoto. Línea 3: del (GJB6-D13S1830) homocigoto. Línea 4: del (GJB6-D13S1830) heterocigótico

En 13 pacientes se observaron las deleciones estudiadas; uno resultó homocigótico para la mutación del (*GJB6-D13S1830*), el resto (12) fueron heterocigóticos; entre estos últimos siete presentaron la deleción del (*GJB6-D13S1830*) y cinco la del (*GJB6-D13S1854*). De los previamente conocidos como heterocigóticos para la variante patológica c.35delG del gen

GJB2, tres de tuvieron la deleción del (*GJB6-D13S1830*) y dos la del (*GJB6-D13S1854*). Los genotipos finales, en los que se tomaron en cuenta los resultados finales de esta investigación, con los previamente conocidos correspondientes a la mutación c.35delG. (Tabla 1).

Tabla 1. Variantes patológicas del gen *GJB6* identificadas en esta investigación y previamente conocida del gen *GJB2*, en los individuos con sordera no sindrómica autosómica recesiva estudiados

Variantes patológicas de acuerdo a los genes		
GEN <i>GJB6</i>	GEN <i>GJB2</i>	Número
Del (<i>GJB6-D13S1830</i>) heterocigosis	c.35delG heterocigosis	3
Del (<i>GJB6-D13S1830</i>) heterocigosis	-	4
Del (<i>GJB6-D13S1830</i>) / del (<i>GJB6-D13S1830</i>)	-	1
Del (<i>GJB6-D13S1854</i>) heterocigosis	c.35delG heterocigosis	2
Del (<i>GJB6-D13S1854</i>) heterocigosis	-	3

Discusión

En el mantenimiento de la estructura y función del oído interno participan diversas proteínas, codificadas por sus correspondientes genes, cada uno de los cuales, pueden presentar diferentes variantes patológicas causales de pérdidas de la audición neurosensoriales.⁽¹²⁾

Los avances tecnológicos ocurridos en los últimos años han permitido identificar las bases moleculares de las sorderas, comprender su fisiopatología y ampliar las posibilidades en su diagnóstico y manejo. Ello ha sido decisivo fundamentalmente para las SNSAR, en la que su única manifestación es la pérdida de la audición.⁽²⁾

El procedimiento aplicado para identificar las variantes patológicas del gen *GJB6* exploradas en esta investigación, es el que ha demostrado mayor utilidad en la práctica.^(13,14) Se basa en amplificar los segmentos de ADN que contienen el punto de ruptura de las deleciones del (*GJB6-D13s1830*) y del (*GJB6-D13s1854*). Adicionalmente esta técnica permite la identificación de la banda 333 bp, correspondiente su exón 1, que aparece cuando estas variantes patológicas están ausentes. Ello

además de servir para identificar la presencia o no de estas mutaciones, es una forma de validación de los procedimientos moleculares realizados.⁽⁵⁾

El mecanismo por el cual las deleciones del gen *GJB6* son causa de pérdida auditiva, cuando están presente en trans con una variante patológica del gen *GJB2*, es aún desconocido. El gen *GJB6* se localiza adyacente al *GJB2* en el locus *DFNB1*. Se postula que podría ser el resultado de una alteración de la expresión del gen *GJB2* localizado en cis a la deleción, a la haploinsuficiencia del producto del gen *GJB26* o a ambos⁽¹³⁾ esto podría explicar los resultados de los pacientes que en esta investigación presentaron variantes patológicas en heterocigosis compuesta para los genes *GJB2* y *GJB6*.

En la mayoría los individuos en los que se identificaron las deleciones del (*GJB6-D13s1830*) y del (*GJB6-D13s1854*) estas se presentaron en heterocigosis. La ocurrencia de las deleciones del gen *GJB6* de forma homocigótica han sido encontradas en muy baja frecuencia, también por otros investigadores.⁽¹³⁾ Si bien los individuos en que se halló heterocigosis pudieron

corresponder a otras variables patogénicas del gen GJB6, lo más frecuente es que se asocie a mutaciones del gen GJB2 no exploradas.⁽²⁾

La limitación fundamental de esta investigación consistió en que los estudios para identificar las variantes patogénicas del gen GJB2 solo permitieron el diagnóstico de la mutación c.35delG. Dada la gran heterogeneidad alélica descrita para este gen, donde yacen con más frecuencia las variantes patogénicas causales de pérdidas auditivas, requiere de la aplicación de técnicas de secuenciación que permitan otras posibilidades diagnósticas.^(1,2)

Las deleciones GJB6-D13S1830 y GJB6-D13S1854 aparecieron en una baja proporción de los pacientes con SNSAR estudiados y fundamentalmente se identificaron en heterocigosis.

Se agradece a los pacientes por su valiosa contribución con esta investigación.

Conflictos de intereses:

Los autores declaran la no existencia de conflictos de intereses relacionados con el estudio.

Roles de autoría:

1. Conceptualización: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta, Teresa Collazo Mesa.
2. Curación de datos: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta.
3. Análisis formal: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta.
4. Adquisición de fondos: Esta investigación no recibió ningún financiamiento externo.
5. Investigación: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta, Yuledmi Perdomo Chacón, Teresa Collazo Mesa.
6. Metodología: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta.
7. Administración del proyecto: Mercedes Arceo Álvarez.
8. Recursos: Mercedes Arceo Álvarez, Teresa Collazo Mesa.

9. Software: Estela Morales Peralta.

10. Supervisión: Teresa Collazo Mesa.

11. Validación: Mercedes Arceo Álvarez, Estela Morales Peralta.

12. Visualización: Estela Morales Peralta, Yuledmi Perdomo Chacón.

13. Redacción del borrador original: Estela Morales Peralta.

14. Redacción revisión y edición: Estela Morales Peralta, Yuledmi Perdomo Chacón, Teresa Collazo Mesa.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Adam MP, Fieldman J, Mirzaa MG, Pagon RA, Wallace SE, Bean L, et al. Genetic Hearing Loss Overview. Gene Review [Internet]. Seattle: University of Washington; 2023 [citado 28 Ene 2024]. Disponible en: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1434/>
2. Walls D, Azaiez H, Smith R. Hereditary Hearing Loss Homepage [Internet]. Iowa: University of Iowa; 2024 [citado 7 Mar 2024]. Disponible en: <https://hereditaryhearingloss.org>
3. De Rosa MA, Bernardi MT, Kleppe S, Walz K. Hearing Loss: Genetic Testing, Current Advances and the Situation in Latin America. Genes (Basel). 2024;15(2):178
4. Hajilari M, Sharifinya A, Khosravi T, Kianmehr A, Taziki MH, Khosravi A, et al. Frequency of c.35delG Mutation in GJB2 gene in Patients with Autosomal Recessive Non-Syndromic Hearing Loss of Five Ethnic Groups in Golestan, Iran. Int J Pediatr. 2023;11(1):17286-98
5. Del Castillo FJ, Rodríguez M, Álvarez A, Hutchin T, Leonardi E, de Oliveira CA, et al. A novel deletion involving the connexin-30 gene, del (GJB6-d13s1854), found in trans with mutations in the GJB2 gene (connexin-26) in subjects with DFNB1 non-syndromic hearing impairment. J Med Genet. 2005;42(7):588-94
6. Online Mendelian Inheritance in Man. Gap junction protein, beta-6, GJB6 *604418 [Internet]. Baltimore: Johns Hopkins University; 2022 [citado 6 Mar 2024]. Disponible en: <https://omim.org/entry/604418>

7. Online Mendelian Inheritance in Man. Gap junction protein, beta-2, GJB2 *121011 [Internet]. Baltimore : Johns Hopkins University; 2023 [citado 6 Mar 2024]. Disponible en: <https://omim.org/entry/121011>
8. Del Castillo I, Moreno MA, Del Castillo FJ, Brownstein Z, Marlin S, Adina Q, et al. Prevalence and evolutionary origins of the del (GJB6-D13S1830) mutation in the DFNB1 locus in hearing-impaired subjects: a multicenter study. *Am J Hum Genet.* 2003;73(6):1452-8
9. Morales E, Arceo M, Perdomo Y, Gómez M, Collazo T. Pathogenic variant c.35delG of the GJB2 gene associated with nonsyndromic prelingual deafness. *Salud, Cien Tecnol* [Internet]. 2024 [citado 11 Jun 2024];4(2):[aprox. 10 p]. Disponible en: <https://revista.saludcyt.ar/ojs/index.php/sct/articloe/view/766>
10. Miller SA, Dykes DD, Polesky HF. A simple salting out procedure for extracting DNA from human nucleated cells. *Nucleic Acids Res.* 1988;16(3):1215
11. Asociación Médica Mundial. Declaración de Helsinki de la AMM. Principios éticos para las investigaciones médicas en seres humanos. Adoptada por la 64a Asamblea General, Fortaleza, Brasil [Internet]. Brasil: AMM; 2013 [citado 12 May 2024]. Disponible en: <https://www.wma.net/es/policias-post/declaracion-de-helsinki-de-la-amm-principios-eticos-para-las-investigaciones-medicas-en-seres-humanos/>
12. Kremer H, Del Castillo I. Genetics of Hearing Impairment. *Genes (Basel).* 2022;13(5):852
13. Pandya A, O'Brien A, Kavasala M, Bademci G, Tekin M, Arnos KS. Analyses of del (GJB6-D13S1830) and del (GJB6-D13S1834) deletions in a large cohort with hearing loss: Caveats to interpretation of molecular test results in multiplex families. *Mol Genet Genomic Med.* 2020;8(4):e1171
14. Naddafnia H, Noormohammadi Z, Irani S, Salahshoorifar I. Frequency of GJB2 mutations, GJB6-D13S1830 and GJB6-D13S1854 deletions among patients with non-syndromic hearing loss from the central region of Iran. *Mol Genet Genomic Med.* 2019;7(7):e00780