



ARTIGO DE REVISÃO

Genetic and genomics in congenital heart disease: a clinical review



Aline Saliba ^{a,b,c,*}, Ana Carolina Vaqueiro Figueiredo ^{a,b},
José Eduardo Baroneza ^d, Jorge Yuseff Afiune ^c, Aline Pic-Taylor ^e,
Silviene Fabiana de Oliveira ^e e Juliana Forte Mazzeu ^d

^a Universidade de Brasília, Programa de Pós-Graduação em Ciências da Saúde, Brasília, DF, Brasil

^b Secretaria de Saúde do Distrito Federal, Brasília, DF, Brasil

^c Instituto de Cardiologia do Distrito Federal, Brasília, DF, Brasil

^d Universidade de Brasília, Faculdade de Medicina, Brasília, DF, Brasil

^e Universidade de Brasília, Instituto de Biologia, Departamento de Genética e Morfologia, Brasília, DF, Brasil

Recebido em 3 de fevereiro de 2019; aceito em 22 de julho de 2019

KEYWORDS

Heart defects;
Congenital/
epidemiology;
Embryology;
Genetic
predisposition to
disease;
Aneuploidy;
CNVs

Abstract

Objective: Discuss evidence referring to the genetic role in congenital heart diseases, whether chromosomal alterations or monogenic diseases.

Data source: LILACS, PubMed, MEDLINE, SciELO, Google Scholar, and references of the articles found. Review articles, case reports, book chapters, master's theses, and doctoral dissertations were included.

Summary of findings: Congenital heart diseases are among the most common type of birth defects, afflicting up to 1% of the liveborn. Traditionally, the etiology was defined as a multifactorial model, with both genetic and external contribution, and the genetic role was less recognized. Recently, however, as the natural evolution and epidemiology of congenital heart diseases change, the identification of genetic factors has an expanding significance in the clinical and surgical management of syndromic or non-syndromic heart defects, providing tools for the understanding of heart development.

Conclusions: Concrete knowledge of congenital heart disease etiology and recognition of the genetic alterations may be helpful in the bedside management, defining prognosis and anticipating complications.

© 2020 Sociedade Brasileira de Pediatria. Published by Elsevier Editora Ltda. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

DOI se refere ao artigo:

<https://doi.org/10.1016/j.jped.2019.07.004>

* Como citar este artigo: Saliba A, Figueiredo AC, Baroneza JE, Afiune JY, Pic-Taylor A, Oliveira SF, et al. Genetic and genomics in congenital heart disease: a clinical review. J Pediatr (Rio J). 2020;96:279–88.

* Autor para correspondência.

E-mail: dra.saliba@gmail.com (A. Saliba).

PALAVRAS-CHAVE

Defeitos cardíacos;
Congênita/
epidemiologia;
Embriologia;
Predisposição
genética à doença;
Aneuploidia;
CNV

Genética e genômica na cardiopatia congênita: uma revisão clínica

Resumo

Objetivo: Discutir as evidências referentes ao papel genético em cardiopatias congênitas, sejam alterações cromossômicas ou doenças monogênicas.

Fonte de dados: Lilacs, PubMed, Medline, SciELO, Google Scholar e referências dos artigos encontrados. Artigos de revisão, relatos de casos, capítulos de livros, dissertações de mestrado e teses de doutorado foram incluídos.

Síntese dos dados: As cardiopatias congênitas estão entre os tipos mais comuns de defeitos congênitos, afetando até 1% dos nascidos vivos. Tradicionalmente, a etiologia era definida como um modelo multifatorial, com contribuição tanto genética quanto externa, sendo o papel genético menos reconhecido.

Recentemente, no entanto, à medida que a evolução natural e a epidemiologia das cardiopatias congênitas mudaram, a identificação de fatores genéticos tem adquirido importância crescente no tratamento clínico e cirúrgico de defeitos cardíacos sindrômicos e não-sindrômicos, fornecendo ferramentas para a compreensão do desenvolvimento do coração.

Conclusões: O conhecimento concreto da etiologia das cardiopatias congênitas e o reconhecimento das alterações genéticas podem ser úteis no tratamento à beira do leito, definindo o prognóstico e antecipando as complicações.

© 2020 Sociedade Brasileira de Pediatria. Publicado por Elsevier Editora Ltda. Este é um artigo Open Access sob uma licença CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introdução

As doenças cardíacas congênitas (DCCs) são anomalias estruturais do coração e dos grandes vasos intratorácicos presentes ao nascimento; afetam 0,8-1 criança por 100 nascidos vivos e é o tipo mais comum de defeito congênito,¹ responsável por aproximadamente um terço de todas as principais anomalias congênitas.²

De acordo com as lesões anatômicas e hemodinâmicas, as DCCs são clinicamente classificadas em diferentes subtipos dentro de um espectro de gravidade, como defeitos conotruncais, defeitos na via de saída (OFT, do inglês *out flow tract*), relações esquerda-direita anormais (heterotaxia), defeitos que afetam o influxo cardíaco e cardiomiopatias.¹

Aproximadamente um terço dos pacientes com DCCs tem anomalias categorizadas como graves e potencialmente letais e necessita de intervenção clínica ou cirúrgica no primeiro ano de vida, exige muitas vezes procedimentos cirúrgicos múltiplos.¹ Portanto, as DCCs têm um efeito significativo sobre a morbidade, mortalidade e cuidados de saúde e apesar dos avanços nos tratamentos e nos cuidados intensivos, continuam a ser a principal causa de mortalidade infantil nos países desenvolvidos.¹

À medida que os cuidados de saúde melhoram nos países mais pobres do mundo, as mortes secundárias a doenças infeciosas diminuem e as DCCs aumentam como importante causa de morbidade e mortalidade. Em 2007, as DCC foram responsáveis por 6% das mortes em crianças com menos de um ano no Brasil.³ As melhorias nas técnicas cirúrgicas e no cuidado perioperatório mudaram drasticamente a história natural das DCCs, permitiram a sobrevida de até 95%⁴ dos pacientes, resultou em uma população cada vez maior de adultos que atingem a idade fértil e vivem com DCCs e as consequências das anomalias e tratamentos,⁵ alterações que no passado levavam à morte em idade muito jovem.

O manejo dos pacientes sobreviventes representa um novo desafio: 13,6% dos pacientes com DCCs submetidos a reparo

ou tratamento paliativo apresentam malformações estruturais extracardíacas associadas,¹ além do aumento do risco de arritmias, disfunção miocárdica e deficiências do neurodesenvolvimento, que são potencialmente as comorbidades com maior impacto na qualidade de vida em pacientes com DCCs: eles afetam 10% a 50% dos pacientes, de acordo com a gravidade da doença coronariana.¹

A complexidade e a heterogeneidade das DCCs têm sido tradicionalmente atribuídas a etiologias multifatoriais, decorrentes de interações entre múltiplos genes e fatores ambientais.^{2,4} De fato, não é fácil definir com precisão a contribuição genética subjacente aos defeitos cardíacos, devido à complexidade da rede genética que controla a organogênese do coração. Entretanto, muitos estudos apontam para uma importante contribuição genética para DCCs, como maior concordância em gêmeos monozigóticos, risco de recorrência de formas relacionadas de DCCs em irmãos e a presença de formas mendelianas raras de defeitos cardíacos.¹

Base do desenvolvimento do coração

O coração é o primeiro órgão funcional a se desenvolver em embriões de vertebrados e esse processo é estritamente controlado por uma rede de regulação gênica,^{2,6} que inclui fatores de transcrição, vias de sinalização, microRNAs e fatores epigenéticos.

Em mamíferos, três linhagens celulares colaboram no curso da morfogênese cardíaca: células do mesoderma cardioléptico (CMC), o proepicárdio (PE) e células cardiolépticas da crista neural (CCCN).⁷ O primeiro campo cardíaco (PCC) e o segundo campo cardíaco (SCC) que formam a maior proporção de miocárdio ventricular, atrial e da via de saída, além de endocárdio, sistema de condução e coxins pulmonares e aórticos, abrigam-se no mesoderma cardioléptico.⁷⁻⁹ Inicialmente, o PCC forma o crescente cardíaco, que evolui para o coração tubular ou

tubo cardíaco, que é o principal contribuinte para o ventrículo esquerdo inicial.

À medida que o tubo cardíaco se forma, o SCC migra para a linha média e se posiciona dorsalmente ao tubo cardíaco, compreende o aspecto dorsal-medial da placa cardíaca, enquanto o PCC compreende o aspecto ventral. O PCC diferencia-se como o crescente cardíaco, enquanto a diferenciação do SCC é atrasada pela sinalização inibitória de Wnt que emana da linha média.^{2,8} Então, ele cresce e povoa grande parte do OFT, do ventrículo direito primário e dos átrios. Fatores secretados da porção anterior do tubo cardíaco funcionam como quimioatrativos para as células do SCC, embora esses mecanismos permaneçam desconhecidos.^{2,8}

Ambas as linhagens parecem ser controladas por sinais positivos e negativos intrincados de vias como proteínas morfogenéticas ósseas (BMPs, do inglês *bone morphogenetic proteins*), fatores de crescimento de fibroblastos (FGF, do inglês *fibroblast growth factors*), vias de sinalização *Sonic Hedgehog* (SHH), WNT e NOTCH.^{2,7} O comprometimento cardiológico inicial depende da expressão do fator de transcrição Nkx2.5 em células mesenquimais, como consequência da expressão de BMP2/4 associada a inibidores da via Wnt.^{9,10}

As células progenitoras que surgem do PE compreendem o epicárdio e se diferenciam em fibroblastos, músculo liso dos vasos e células endoteliais das coronárias e alguns miócitos formam o septo atrioventricular (AV). A interação entre o epicárdio e o miocárdio é crucial para a maturação da câmara e o crescimento do músculo ventricular.⁷ Essa interação é proporcionada por uma matriz extracelular denominada geleia cardíaca, que favorece a sinalização recíproca entre o miocárdio externo e o endocárdio interno.²

Finalmente, as CCCNs originam-se do tubo neural dorsal e migram para os arcos faríngeos 3, 4 e 6, compreendem células distais do OFT e de músculo liso da crista aorticopulmonar, bem como a inervação autonômica do coração.⁷⁻⁹ As CCCNs são essenciais para a maturação e septação do polo arterial do coração e contribuem para a formação do septo e da válvula.⁶

O coração é o primeiro órgão a romper a simetria embrionária, à medida que o tubo inicia o *looping* para a direita, reflete o estabelecimento global da assimetria esquerda-direita (ED), envolve a conversa cruzada complexa entre vias como Notch, Nodal, SHH, FGF, BMP e, finalmente, restringe a sinalização Nodal ao lado esquerdo do embrião,^{2,6} através da atividade de células ciliares que geram um fluxo de sentido direcional de fluido extraembrionário.^{1,4}

O estabelecimento da assimetria ED é seguido pela formação dos coxins endocárdicos dentro do OFT e do canal AV que contribui para dividir o coração nas quatro câmaras cardíacas, inicia a divisão do OFT na aorta e na via pulmonar e precede a formação das válvulas em cada extremidade do tubo cardíaco.^{2,4}

Alterações genéticas subjacentes à DCC

A maioria das DCCs ocorre como malformações isoladas, enquanto 25 a 30% delas estão associadas a anomalias extracardíacas, e alguns defeitos específicos são frequentemente encontrados em associação com síndromes genéticas conhecidas.¹¹ Vários dados apontam que a genética contribui para a maioria dos DCCs,¹ embora padrões clássicos de herança mendeliana não sejam geralmente observados.^{12,13}

As principais anomalias cromossômicas têm sido associadas a DCCs por mais de meio século. As aneuploidias são as

causas genéticas mais precocemente identificadas nas DCCs e a contribuição das anormalidades citogenéticas varia de 9% a 18%.¹ O grande número de genes afetados resulta em fenótipos pleiotrópicos e graves e 98% dos fetos afetados têm pelo menos uma anormalidade extracardíaca.¹

Ferramentas de investigação genética mais recentes, como o array-CGH, foram cruciais para revelar a presença de anomalias estruturais submicroscópicas associadas a síndromes genéticas identificáveis, inclusive fenótipos de DCCs.^{12,14} As mutações somáticas não são uma causa comum de DCC, mas existe a possibilidade de que tenham um papel no desenvolvimento da doença em um ambiente poligênico ou multifatorial.¹⁴

Anormalidades cromossômicas e DCCs

Anomalias cromossômicas clássicas detectáveis pelo cariótipo padrão normal incluem trissomia do 21 (síndrome de Down, OMIM 190685), trissomia do 13 (síndrome de Patau) trissomia do 18 (síndrome de Edwards), monossomia do X (síndrome de Turner).¹¹ As DCCs são observadas em até 50% dos nascidos vivos com trissomia do 21, 60% a 80% dos nascidos vivos com trissomia do 13 e 33% com monossomia do X.¹ Cada anormalidade cromossômica está preferencialmente associada a tipos específicos de DCC, como a que ocorre com defeitos AV e síndrome de Down ou lesões obstrutivas do ventrículo esquerdo e síndrome de Turner.^{1,11}

Anomalias cromossômicas submicroscópicas são detectáveis por hibridização fluorescente *in situ* (FISH), amplificação de múltiplas sondas dependente de ligação (MLPA) e microarranjos cromossômicos (CMA). Essas técnicas aumentaram o conhecimento sobre as variações do número de cópias (CNVs): variações genômicas comuns na população que incluem deleções e duplicações com diferentes consequências genômicas. As CNVs geralmente surgem a partir de rearranjos genômicos em pontos de quebra cromossômicos comuns devido à arquitetura genômica e que não são necessariamente patológicos. Entretanto, raras CNVs podem levar a um aumento, ruptura ou redução da expressão de um ou mais elementos genômicos, levar a patologias e problemas de desenvolvimento, e são constantemente ligadas a DCCs sindrômicas e não sindrômicas.^{15,16}

A fim de compreender a contribuição das anormalidades cromossômicas estruturais para a etiologia da doença coronariana, detalhamos a seguir os principais distúrbios genômicos (síndromes associadas à CNVs) relacionados à DCC, resumidos na [tabela 1](#).

Deleção de 22q11.2

A microdeleção humana mais comum varia de 0,7 a 3 Mpb, que afeta cerca de uma em 4.000 pessoas, resulta em um amplo espectro de fenótipos característicos da síndrome de DiGeorge (OMIM 188400), síndrome velocardiofacial (OMIM 192430) e síndrome de Shprintzen (OMIM 182212), abrange DCC, especialmente defeitos conotruncais, anormalidades do palato, hipocalcemia, imunodeficiência, características faciais distintas e anormalidades do desenvolvimento neurológico.¹

A síndrome da deleção de 22q11.2 (22q11del) inclui alterações no fator de transcrição de T-Box TBX1, o que evidencia a importância da regulação da transcrição de SHF, uma vez que o gene *TBX1* é peça central no desenvolvimento adequado do OFT do miocárdio^{4,17} e é expressa apenas na SHF, não na FHF

Tabela 1 CNV associadas com cardiopatias congênitas.×

Condição	Gene(s)	Localização no cromossomo
Deleção/Duplicação de 22q11.2	TBX1	22Q11.2
22q11.2del distal	CRKL, ERK2/MAPK1	22q11.22
Deleção/Duplicação de 1q21.1	GJA5	1q21.1
1p36del	PRDM16	1P36.32
8P23.1DEL	GATA4	8p23.1
Síndrome de Wolf-Hirschhorn	WHSC1, FGFRL1	4p16.3
Síndrome de Williams Beuren	ELN, WSTF	7q11.23
Síndrome de Kleefstra	EHMT1, NOTCH1	9q34.3
Síndrome de Noonan	PTPN11 (50%) RIT1 (alta incidência de DCC)	12q24.12 1q22
Síndrome de Adams Oliver	RBPJ NOTCH1	4p12.2 9q34.3
Síndrome de Holt-Oram	TBX5	12q24.21
Síndrome de Alagille	JAG1 NOTCH2	20p12.2 1p12

nem nas CCCN. O *TBX1* também regula a expressão de fatores de crescimento, como o fator de crescimento de fibroblastos 8 (FGF8), que ativa a diferenciação das CCCN. Portanto, os defeitos da OFT, tipicamente *truncus arteriosus*, tetralogia de Fallot e anormalidades do arco aórtico estão altamente associados à 22q11del, bem como defeitos craniofaciais, inclusive fenda palatina,¹⁸ hipoplasia do timo e da paratireoide.

A maioria dos pacientes com 22q11.2del tem deleções *de novo*, resulta de recombinação não homóloga entre repetições de cópia baixas que flanqueiam a região crítica do cromossomo. Deleções mais proximais mantêm um fenótipo próximo à síndrome de DiGeorge, inclusive imunossupressão, enquanto deleções mais distais apresentam características clínicas incompletas: genes que interagem funcionalmente com *TBX1*, mas localizados distalmente a ele, como *CRKL*, *ERK2/MAPK1*, têm sido propostos como a etiologia de DCC em deleções mais distantes, particularmente a haploinsuficiência do gene *MAPK1*.¹¹

Síndrome da duplicação de 22q11.2 (OMIM 608363)

Fenotipicamente semelhante à microdeleção correspondente, é difícil estabelecer qualquer correlação clara genótipo-fenótipo para a microduplicação de 22q11.2; entretanto, os defeitos parecem pertencer a diferentes vias patogênicas: defeitos septais e lesão obstrutiva do ventrículo esquerdo, geralmente associada a distúrbios neurológicos e retardo de crescimento. A prevalência de DCC na duplicação de 22q11.2 é menor em comparação com a deleção da mesma região, mas a base molecular também considera o gene *TBX1* como candidato, pois é superexpresso e pode interagir com outros genes dentro e fora da região cromossômica afetada.¹¹ A patogenicidade da microduplicação ainda é difícil de definir, pois a maioria dos portadores parentais tem um fenótipo normal.

Mas o notório enriquecimento dessa microduplicação em pacientes com deficiências do desenvolvimento neurológico e a maior ocorrência de uma segunda CNV em portadores afetados sugerem que as microduplicações de 22q11distais podem atuar como um *locus de susceptibilidade* para a deficiência do desenvolvimento neurológico.¹⁹

Deleção e duplicação de 1q21.1

A DCC é uma característica importante da síndrome de deleção do 1q21.1 (OMIM 612474), com um fenótipo heterogêneo, inclusive incapacidade intelectual leve a moderada, microcefalia e DCC, como obstruções no lado esquerdo (40%), defeitos septais (27%) e defeitos conotruncrais (20%).¹¹ Não houve diferenças fenotípicas significantes entre portadores de deleções com diferentes pontos de ruptura.²⁰ A síndrome dw duplicação de 1q21.1 (OMIM 612475) é muito menos comum e inclui o *GJA5*, descrito como um gene de suscetibilidade para DCC, notadamente a tetralogia de Fallot, e foi descrito como tendo sofrido mutação em pacientes com DCC não sindrômica.^{4,18,21} O gene *GJA5*, que codifica a conexina Cx40 (Cx40),²² é uma proteína da junção do gap cardíaco – proteína do canal da membrana celular que interconecta o citoplasma das células vizinhas e é responsável pela condução célula a célula do potencial de ação. A conexina Cx40 é ricamente expressa no miocárdio atrial e no sistema de condução atrioventricular.⁴ O desequilíbrio na expressão dessa conexina está associado com maior propensão a arritmias. Além disso, pacientes com formas mutadas também apresentam atraso no desenvolvimento e características dismórficas.^{21,22}

Síndrome da deleção de 1p36

A síndrome de 1p36Del (OMIM 607872) é o segundo distúrbio de microdeleção mais comum e é caracterizada por deficiência intelectual, epilepsia, características dismórficas, distúrbios metabólicos e neuromusculares. Deleções terminais e intersticiais são observadas com pontos de quebra altamente variáveis. A DCC está presente em 50% dos casos, principalmente cardiomiopatia e alta prevalência de não compactação do ventrículo esquerdo.²³ O gene que codifica o fator de transcrição PRDM16 localiza-se dentro da região crítica da síndrome 1p36 e está ligado à não compactação do ventrículo esquerdo não sindrômica.^{23,24}

Deleção de 8p23.1

Deleções que envolvem o cromossomo 8p23.1 variam de grandes deleções que incluem o telômero 8p e detectáveis por cariotipagem de rotina a pequenas deleções intersticiais que resultam em diferentes fenótipos, particularmente hérnia diafragmática e DCC.^{4,24} Defeitos cardíacos são observados em 94% dos casos, variam de defeitos septais isolados a DCC mais complexas, como a tetralogia de Fallot e a síndrome do coração esquerdo hipoplásico.⁴

A alta incidência de DCC é devida principalmente à ausência ou à expressão desequilibrada do fator de transcrição GATA4, que é conhecido por ter um papel importante no desenvolvimento do coração em humanos. A haploinsuficiência do gene *GATA4* tem sido descrita como a etiologia da DCC não sindrômica em modelos animais e em famílias, especialmente defeitos septais.^{4,11,15} Pacientes com deleções

de 8p23.1 podem ter doença coronariana mais grave e complexa quando comparados com pacientes com mutações no gene *GATA4* isoladas, sugere que outros genes localizados na região podem ter um papel no fenótipo da DCC.²⁵ Entre esses genes, a haploinsuficiência do gene do fator de transcrição *SOX7* é um dos mais prováveis de exacerbar os efeitos da deleção do *GATA4*.²⁵

Síndrome de Wolf-Hirschhorn (Deleção 4pter)

A síndrome de Wolf-Hirschhorn (WHS, OMIM 194190) é causada pela perda da porção distal da região 4p, com o ponto de ruptura geralmente entre 4p15 e 4p16.²⁶ A frequência estimada é em torno de 1:50.000 nascidos vivos.²⁶ O fenótipo inclui características faciais distintas (conhecidas como fáscies de "capacete grego", com nariz distinto, hipertelorismo ocular, filtro labial curto, testa alta, sobrancelhas arqueadas), atraso neurológico e de crescimento e convulsões. A DCC é descrita em 50% dos casos, particularmente defeitos septais leves e persistência do *ductus arteriosus*, embora tenham sido relatados defeitos cardíacos mais graves.^{26,27} O gene mais provável implicado no fenótipo de DCC é o *WHSC1*, uma histona metiltransferase de lisina, que interage com o fator de transcrição cardíaca Nkx2.5 especialmente durante a formação de septo cardíaco.⁴ Outro candidato é o gene *FGFRL1*, que codifica um membro da família de receptores de crescimento de fibroblastos expresso no cérebro, placódios crânicos, arcos faríngeos e coração.

Síndrome de Williams-Beuren

A síndrome de Williams-Beuren (WBS, OMIM 194050) é causada por uma deleção típica de 1,5-1,8 Mbp na região 7q11.23, envolve cerca de 28 genes, afeta 1:7500 a 1:10.000 indivíduos. A maioria dos pacientes é heterozigótica para uma deleção de 1,5-1,8 Mbp.⁴ Anomalias cardiovasculares estão presentes em 75% dos indivíduos, geralmente estenose aórtica supravalvar e estenose pulmonar, o que pode ser explicado pela haploinsuficiência do gene da elastina (*ELN*), causa deficiência ou deposição anormal de elastina na parede arterial, leva à proliferação de células de músculo liso arterial e subsequente hiperplasia intimal.²⁸ Mutações de ponto no gene *ELN* foram relatadas em pacientes com estenose aórtica supravalvar não sindrômica.⁴

Outras DCCs, como defeitos septais e tetralogia de Fallot, são descritas em 6-10% dos pacientes e não podem ser explicadas pela deleção do gene *ELN*. Modelos animais indicam que a deleção de outro gene na região 7q11.23 - *BAZ1B*, também conhecido como fator de transcrição da síndrome de Williams (WSTF), pode ser responsável por esses defeitos.^{4,29} O gene *WSTF* codifica uma subunidade em três complexos de remodelação da cromatina dependentes de ATP que é crucial para as cascatas de transcrição gênicas normais no coração em desenvolvimento.²⁹

Síndrome de Kleefstra

A síndrome de Kleefstra (KLEFS1, OMIM 610253) é causada pela microdeleção da região 9q34.3 ou, menos comum, por mutações de ponto no gene histona-lisina N-metiltransferase 1 euromática (EHMT1). A síndrome de Kleefstra é uma doença clínica reconhecível com características típicas da face (face plana com hipertelorismo ocular, sinofris, lábio inferior

evertido, macroglossia e narinas antevertidas) e DCC em aproximadamente 40% dos pacientes,^{4,30} inclusive defeitos septais, coarcação de aorta, estenose pulmonar ou tetralogia de Fallot.¹⁶ Um importante atraso do desenvolvimento, alterações genitourinárias, constipação crônica e epilepsia também são descritos.³⁰

Mutação de gene único e DCC

O sequenciamento de próxima geração (NGS, do inglês *next generation sequencing*) abriu as portas para o entendimento da genética de doenças complexas, como as DCCs, além de grandes variações estruturais, permitiu a identificação de mutações que, de outra forma, seriam indetectáveis.¹

A rede de controle do desenvolvimento cardíaco é vasta e intricada e mutações genéticas, inclusive aquelas com ganho de função e perda de função, que afetam esse complexo processo desempenham um papel significativo na genética das DCCs.²

Genes mutados em DCC são geralmente agrupados de acordo com a função e o envolvimento em vias específicas, uma vez que isso esclarece a compreensão desses genes na formação cardíaca.

Abaixo mencionamos algumas das vias/mecanismos importantes e síndromes associadas relacionadas à DCC.

Síndrome de Noonan e RASopatias

As RASopatias são um grupo de síndromes causadas por mutações em genes da via Ras-MAPK, que é essencial para o ciclo celular, com papéis reguladores na proliferação, diferenciação, crescimento e metabolismo celular. Portanto, sua desregulação nessa cascata é responsável por profundas consequências no desenvolvimento.¹¹ Elas incluem a síndrome de Noonan (NS) e outras doenças relacionadas à síndrome de Noonan (DRSN), inclusive a síndrome cardio-facio-cutânea (CFC; OMIM 115150), síndrome de Costello (SC; OMIM 218040) e SN com lentigos múltiplos (SNLM; também conhecida como síndrome LEOPARD; OMIM 151100). Esses são distúrbios do desenvolvimento que se sobrepõem clinicamente e que compartilham muitos traços característicos, como dismorfismo facial, baixa estatura e anormalidades cardíacas, com fenótipos que são amplos e heterogêneos, e o diagnóstico diferencial entre eles pode ser difícil.³¹

A síndrome de Noonan é uma das síndromes genéticas mais comuns associadas à DCC, com uma prevalência estimada de 1:1000 a 1:2500 nascidos vivos. É um distúrbio clinicamente heterogêneo, transmitido como um traço autosômico dominante.¹³ As características clínicas incluem baixa estatura, características dismórficas (como face triangular, hipertelorismo, baixa implantação das orelhas e ptose) defeitos linfáticos, hematológicos, esqueléticos e ectodérmicos. Além disso, os pacientes podem apresentar comprometimento neurológico variável, variam de incapacidade intelectual moderada a capacidade superior; no entanto, crianças com doença cardíaca grave tendem a apresentar capacidade cognitiva mais baixa.³⁰ Perda auditiva, falta de coordenação, distúrbios do humor, hiperatividade e déficit de atenção também foram descritos.^{11,13,32}

DCC ocorre em 60-90% dos pacientes com RASopatias, com menor ocorrência em SNLM. As anormalidades cardíacas mais frequentes são estenose da válvula pulmonar, defeito do septo atrioventricular (DSAV), defeitos septais e cardiomiopatia hipertrófica.^{8,11,31}

Diferentes genes foram identificados como responsáveis pelo fenótipo da síndrome de Noonan ou condições correlacionadas. Mutações *missense* no gene *PTPN11* – localizado na região 12q24.1 – são responsáveis por aproximadamente 50% dos casos. Outros 12 genes estão envolvidos e junto com o *PTPN11* respondem por aproximadamente 90% dos casos afetados: *KRAS*, *SOS1*, *RAF1*, *NRAS*, *BRAF*, *SHOC2*, *PPP1CB*, *CBL*, *RRAS*, *RIT1*, *LZTR1eSOS2*. A maioria desses genes codifica proteínas que estão envolvidas na via de sinalização da proteína quinase ativada por mitógeno RAS (MAPK). A via RAS/MAPK é uma importante cascata de sinalização que permite às células responder adequadamente a múltiplos estímulos extracelulares, inclusive fatores de crescimento, hormônios e citocinas, controla praticamente todos os processos celulares. A maioria dessas mutações leva a um aumento da transdução de sinal ao longo dessa via, causa ativação contínua da MAPK durante o desenvolvimento.^{13,33} *SOS1*, *RIT1*, e*RAF1*são os genes que mais frequentemente sofrem mutações e a prevalência de DCC em pacientes com mutações no gene *RIT1* é particularmente alta (90%).^{11,13}

Defeitos do septo atrioventricular (DSAV) são encontrados especialmente em pacientes com mutações nos genes *PTPN11* e *RAF1* e DSAV parcial associada a obstruções do lado esquerdo, estenose valvar pulmonar ou cardiomiopatia hipertrófica devem ser consideradas como marcadores para Noonan ou síndromes correlacionadas.¹¹

Síndrome de Adams-Oliver

A síndrome de Adams-Oliver (AOS1, OMIM 100300) é um distúrbio de desenvolvimento raro, caracterizado por aplasia cutânea congênita do vértice do couro cabeludo, defeito transverso terminal dos membros, com alta variabilidade intra- e interfamiliar.^{11,34} As malformações cardiovasculares ocorrem em 13% a 20% dos pacientes e diferentes aspectos anatômicos tipos têm sido relatados: lesões obstrutivas do lado esquerdo, defeitos septais e conotruncrais e atresia tricúspide. As lesões do lado esquerdo são predominantes e ocorrem em múltiplos níveis.³⁴

Os genes clássicos envolvidos na síndrome de Adams-Oliver incluem *ARHGAP31*, *DOCK6*, *RBPJ* e *EOGT* e apenas 9% dos pacientes com essas mutações têm DCC, particularmente, defeitos do septo.³⁴

O gene *RBPJ* foi proposto como candidato à síndrome de Adams-Oliver com DCC mais complexa, pois codifica uma proteína altamente preservada que coordena a ativação transcricional dos genes-alvo da via NOTCH, é uma chave importante para a formação de células mesenquimais, esqueléticas, vasculares e formação da epiderme e folículos pilosos.³⁵ Demonstrou-se que as variantes do gene *NOTCH1*, pertencentes à via de sinalização NOTCH, estão relacionadas à síndrome de Adams-Oliver com DCC e foi proposto que os defeitos nos membros e no couro cabeludo são secundários à vasculopatia causada pela haploinsuficiência do *NOTCH1*.¹¹ O gene *NOTCH1* não foi apenas implicado na DCC não sindrômica, mas também é conhecido por ser essencial para a transformação da epiderme em células mesenquimais migratórias, definição do território valvar, além de ser amplamente expresso na OFT.³⁵

Síndrome de Holt-Oram

A síndrome de Holt-Oram (SHO, OMIM 142900) afeta 1:100.000 indivíduos e pode ser esporádica ou hereditária,

transmitida como doença autossômica dominante causada por mutações *non sense* ou *frameshift* no gene *TBX5*,^{13,16} ou até mesmo duplicações que envolvem esse gene na região 12q.³⁵ *TBX5* é um fator de transcrição que é um conhecido regulador-chave da organogênese do coração, especialmente quando em combinação com outros fatores de transcrição, como *NKX2.5* e *GATA4*.^{2,13,17}

Esta síndrome é caracterizada por malformações dos membros superiores e DCC, especialmente defeitos do septo e distúrbios de condução. As anormalidades dos membros superiores estão sempre presentes, envolvem estruturas derivadas do raio radial e são mais comumente bilaterais e assimétricas, variam de achados radiológicos subclínicos a focomelia. Os defeitos cardíacos são tipicamente defeitos septais, mas doenças cardíacas mais complexas já foram descritas. Anormalidades da condução cardíaca também são usualmente encontradas. Nenhuma correlação pode ser feita entre a gravidade das malformações cardíacas e nos membros.³⁶

Síndrome de Alagille

A síndrome de Alagille (ALGS1, OMIM 118450) é um distúrbio multissistêmico com prevalência estimada de 1:70.000 recém-nascidos, que afeta o coração, fígado, olhos, face e esqueleto, e a DCC está presente em 90% dos casos. O envolvimento da via de saída pulmonar é o tipo mais comum de DCC descrita, entre os quais a estenose pulmonar valvar e/ou arterial e a tetralogia de Fallot são usualmente mencionadas. A escassez de ductos biliares interlobulares e a consequente colesterolose também são uma característica clínica importante.¹³

A grande maioria dos pacientes com síndrome de Alagille (> 90%) tem mutações no gene *JAG1*, que codifica uma ligante sinalizadora de NOTCH. Casos selecionados (< 1%) têm mutações no gene *NOTCH2*.³⁷ O gene *JAG1* está fortemente correlacionado com malformações cardiovasculares e é subjacente à DCC não sindrômica, mas frequentemente a tetralogia de Fallot.¹

Como as DCCs podem ser uma manifestação isolada da síndrome de Alagille, pacientes com histórico familiar de tetralogia de Fallot ou aqueles com estenose ou hipoplasia de ramo de artéria pulmonar devem ter direito a testes genéticos, mesmo que outras características fenotípicas estejam ausentes.^{1,13}

Genes envolvidos no controle epigenético

Novas abordagens têm sido usadas na busca pela compreensão da etiologia e variabilidade fenotípica de doenças genéticas complexas. O estudo da epigenética – alterações genômicas que não envolvem modificações na sequência de DNA – sugere que a estrutura da cromatina e/ou os distúrbios epigenéticos podem levar a alterações na transcrição de múltiplos genes e vias metabólicas que podem desempenhar um papel fundamental nas DCC. Diversos estudos têm demonstrado a importância de vários mecanismos de regulação epigenética durante a cardiogênese.³⁸

Diversos estudos demonstram a importância de vários mecanismos de regulação epigenética durante a cardiogênese. Alterações da metilação do DNA, especialmente nas ilhas CpG próximas a fatores de transcrição, foram identificadas em pacientes com malformações cardíacas.³⁸ Estudos com sequenciamento de próxima geração identificaram enriquecimento significativo para mutações em genes que envolvem

modificação de histonas em pacientes com DCC, especialmente H3K4, H2K7, H3K9 e H3K27, sugere que a modificação de histonas pode ser significativa na patologia da doença isolada.^{1,4}

A investigação do remodelamento da cromatina em organismos modelo mostrou que a modificação dinâmica da estrutura da cromatina desempenha um papel importante na regulação da expressão gênica durante o desenvolvimento do coração.¹³ Mutações *de novo* que afetam os genes de regulação da cromatina contribuem para cerca de 3% das DCCs. Além disso, os genes reguladores da cromatina incluem cerca de 600 genes que regulam a expressão gênica dinâmica e alteram fatores epigenéticos ou catalisam alterações na estrutura da cromatina.¹ Portanto, genes que codificam proteínas que modificam ou se ligam a histonas têm sido implicados como a etiologia de síndromes que causam DCCs, como:

Síndrome de Kabuki

A síndrome de Kabuki (KABUKI, OMIM 147920) é um distúrbio genético que afeta 1:30.000 recém-nascidos e causa atraso no desenvolvimento, dismorfismo facial e lesões obstrutivas do lado esquerdo, que inicialmente levantaram uma suspeita de envolvimento do cromossomo X, embora defeitos do septo e conotruncais também possam ser detectados.¹¹ De fato, apesar da identificação do gene *MLL2* – uma histona metiltransferase – como causa primária da síndrome de Kabuki através do sequenciamento do genoma completo, deleção *de novo* parcial ou completa de genes do cromossomo X, que codifica as modificadoras de histonas KMT2D e KDM6A que interagem com o gene *MLL2* também podem resultar em um fenótipo da síndrome de Kabuki.^{11,13}

Síndrome Charge

A síndrome Charge (OMIM 214800) é um acrônimo que significa coloboma, cardiopatia, atresia coanal, atraso do crescimento e desenvolvimento, hipoplasia dos genitais, anomalias dos pavilhões auriculares/surdez (do inglês *iris Coloboma, Heart malformation, choanal Atresia, Retarded growth and development, Genital hypoplasia and Ear anomalies and deafness*), embora outras malformações e alterações comportamentais possam estar presentes e os critérios diagnósticos tenham sido refinados várias vezes.³⁹ Ela afeta 1:8.000 a 1:10.000 recém-nascidos, cerca de 70% dos pacientes têm DCC e cerca de metade deles apresenta defeitos conotruncais maiores, como a tetralogia de Fallot e dupla via de saída do ventrículo direito, embora outros defeitos da OFT, como a síndrome do coração esquerdo hipoplásico, também sejam descritos.^{13,39} Mais de dois terços dos casos são causados por mutações *non sense* ou *frame shift* no gene *CHD7*, que codifica uma proteína modificadora da cromatina, embora alterações no gene da semafolina (*SMA3E*) possam resultar em fenótipo semelhante.⁴⁰ A proteína *CHD7* é essencial para a migração da crista neural, o que pode explicar a alta frequência de defeitos da OFT.^{13,39}

Síndrome de Koolen-De Vries

A Síndrome de Koolen-De Vries (KDVS, OMIM 610443) é causada pela deleção do locus 17q21.31 ou mutação do gene *KANSL1*, localizado no loco supracitado, caracteriza-se por grave déficit intelectual, hipotonía, convulsões e dismorfismo facial. A DCC está presente em 27% dos casos, com defeitos

marcadamente septais, embora a estenose pulmonar também possa ser descrita.^{1,41} Estudos recentes identificaram que o gene *KANSL1* desempenha um papel como gene modificador em pacientes com 22q11.2DS.⁴²

DCC não sindrômica

A grande maioria das DCCs – cerca de 70% – ocorre como malformações isoladas,^{11,12,43} inclusive as mais complexas: atresia da tricúspide, transposição das grandes artérias, síndrome do coração esquerdo hipoplásico e atresia pulmonar. Vários novos genes com herança mendeliana foram identificados e estudos de famílias afetadas não só lançaram luz sobre os padrões de herança, mas também têm sido essenciais para a compreensão da complexa organogênese do coração, uma vez que os genes etiologicamente ligados às DCCs afetam diretamente o desenvolvimento embriológico e também podem desempenhar um papel na regulação do coração durante toda a vida.¹² A tecnologia de sequenciamento de próxima geração (NGS) abriu as portas para se descobrir a importância das variantes *de novo* sem herança mendeliana clara, variantes com penetrância reduzida e alterações somáticas, entre outras.^{12,13}

A maioria das mutações identificadas é família-específica e não pode ser considerada uma causa comum de DCC, mas é possível que múltiplas variantes possam ter um papel no desenvolvimento da doença como ambiente poligênico, embora a interpretação dessas variantes possa ser muito desafiadora e não é sempre possível estabelecer sua patogenicidade. Essas associações podem ser altamente significativas do ponto de vista estatístico e de pesquisa, mas têm relevância clínica baixa.¹⁴

Em muitas famílias e indivíduos com DCC, as variações nos genes expressos durante a formação do coração estão presentes com diferentes perfis de herança, sugere um *continuum* entre formas mendelianas e complexas das doenças, além de distúrbios de gene único, como exemplificado abaixo e listados na *tabela 2*.¹⁴

Mutações na família NK2

A família NK2 é constituída por genes homeobox que desempenham papéis cruciais no desenvolvimento do coração, regulam processos essenciais, como a expressão gênica espacial e temporal.^{8,9,44} O gene *NKX2-5* é expresso em ambos, o primeiro e o segundo campos cardíacos, como um dos primeiros marcos da diferenciação cardiomigênica e é fundamental para a hierarquia reguladora cardíaca.² Várias mutações foram descritas, levaram principalmente a defeitos septais e anormalidades da condução atrioventricular,² mas também foram descritas DCC mais complexas, como a tetralogia de Fallot e a hipoplasia do coração esquerdo.⁴⁵ Estudos recentes têm se concentrado na região reguladora do gene *NKX2-5*, propõem que essas variantes não codificantes podem melhorar a transcrição e alterar a rede que controla a morfogênese cardíaca. Também foi postulado que essas versões mutantes podem se ligar a promotores de genes não específicos e permitir que os cofatores induzam um efeito mais forte do que o usual, o que pode explicar as grandes variações de fenótipos em indivíduos afetados.⁴⁵

O gene *NKX2-6* se sobrepõe parcialmente ao *NKX2-5* nos perfis de expressão temporal e espacial e nas características funcionais durante a embriogênese. As mutações que causam perda de função do *NKX2-6* já foram identificadas em pacientes

Tabela 2 Genes associados a cardiopatias congênitas não sindrômicas

Condição	Gene	Localização no cromossomo
Defeitos septais; condução anormal; tetralogia de Fallot; hipoplasia do coração esquerdo	NKX2-5	5q35.1
Tetralogia de Fallot; dupla via de saída do ventrículo direito; defeitos do septo ventricular	NKX2-6	8p21.2
Defeitos septais; dupla via de saída do ventrículo direito	TBX20	7p14.2
Defeitos septais; dupla via de saída do ventrículo direito; tetralogia de Fallot	GATA4	8p23.1
Tetralogia de Fallot; fibrilação atrial familiar	GATA5	20q13.33
Defeitos da via de saída	GATA6	18q11.2
Heterotaxia	ZIC3	Xq26.3
Isomerismo atrial, transposição-D de grandes artérias	PITX2	4q25
Comunicação interatrial familiar	MYH6	14q11.2
Tetralogia de Fallot	JAG1	20p12.2
Hipoplasia do coração esquerdo	NOTCH2	1p12

com tetralogia de Fallot, dupla via de saída do ventrículo direito e defeitos do septo ventricular.²

Mutações na família TBX

A família do fator de transcrição *toolbox* (TBX) é um grupo de seis proteínas que compartilham um domínio de ligação de DNA altamente conservado e com papel significativo no desenvolvimento de células progenitoras cardíacas – especialmente no segundo campo cardíaco – bem como na padronização das câmaras e OFT.^{2,17}

O gene *TBX1* é expresso no mesênquima e no epitélio da faringe e é um dos principais determinantes genéticos de distúrbios cardíacos e craniofaciais, é incluído no conjunto de genes deletados na síndrome de 22q11del. Mutações no gene *TBX5* foram associadas à síndrome de Holt-Oram, como descrito. Existem muito poucos casos de doença coronariana isolada relacionados a mutações nesses dois genes.⁴⁴

Mutações no gene *TBX20*, por outro lado, têm sido associadas com defeitos do septo atrial e ventricular e valvulogênese aberrante: o *TBX20* é necessário nas linhagens endoteliais para septação, regulagem do versican, um proteoglicano da matriz extracelular e a proliferação e diferenciação dos cardiomiócitos nos septos.^{4,46} Mutações no *TBX20* aumentam a suscetibilidade da dupla via de saída do ventrículo direito em humanos e também têm sido associadas de maneira causal à cardiomiotipatia dilatada.²

Mutações na família GATA

A família dos fatores de transcrição de “dedos de zinco” GATA compreende seis membros: GATA 1 a GATA 6, que se ligam à sequência de bases (A/T) GATA (A/G) na região reguladora de vários genes. A maioria dos tecidos de origem mesodérmica ou endodérmica expressa pelo menos um dos seguintes: *GATA4*, *GATA5* ou *GATA6* e todos os três estão presentes no mesoderme pré-cardíaco.^{2,7} Experimentos em modelos animais mostraram que o silenciamento dos genes *GATA* pode resultar em DCC, varia de defeitos valvulares-septais a acardia.⁴⁴

GATA4 é o membro mais investigado e também um dos primeiros fatores de transcrição expressos no desenvolvimento de células cardíacas.^{17,47} Uma diminuição na expressão do gene *GATA4* leva a várias formas de DCC, como defeitos do septo atrioventricular, dupla via de saída do ventrículo direito e formas familiares da tetralogia de Fallot.^{2,17,47}

O gene *GATA5* pode promover o destino dos cardiomiócitos a partir de células-tronco embrionárias murinas.⁶ Pouco se sabe sobre as mutações do *GATA5* em humanos, mas três mutações em heterozigose foram identificadas em famílias com malformações anatômicas cardíacas ou fibrilação atrial familiar^{2,47} e na tetralogia de Fallot esporádica.²

O gene *GATA6* é altamente expresso não apenas no coração em desenvolvimento – mesoderme pré-cardíaca, tubo cardíaco – mas também em cardiomiócitos adultos em ventrículos e átrios humanos e células de músculo lisovascular.^{2,47} A deleção do *GATA6* em células de músculo liso derivadas da crista neural pode resultar em defeitos na OFT, como arco aórtico interrompido e persistência do *truncus arteriosus*, fenótipos associados à expressão gravemente diminuída do *SEMA3C*.^{17,47} A formação do coxim endocárdico também é afetada pelo *GATA6*, portanto mutações nesse gene têm sido implicadas na tetralogia de Fallot não sindrômica e no defeito do septo atrioventricular.²

Mutações no gene ZIC3

O gene *ZIC3* codifica um fator de transcrição do “dedo de zinco” que está envolvido no desenvolvimento do eixo esquerdo-direito (ED), conhecido como gene da heterotaxia. Localizado no cromossomo X, as mutações que causam a perda de função em *Zinc3* levam à heterotaxia ligada ao X e DCC isolada,^{2,14} como a transposição-D das grandes artérias e a dupla via de saída do ventrículo direito.⁴⁸

Mutações no gene PITX2

O gene *PITX2* pertence à família *homeobox* de fatores de transcrição da pituitária que desempenha um papel tanto na ligação do DNA quanto do RNA e consiste em três isoformas: *PITX2a*, *PITX2b* e *PITX2c*. A assimetria esquerda-direita do coração depende da expressão de *PITX2* na via nodal do lado esquerdo, com ativação de vias de ciclo celular wnt-dependente *downstream* e sua repressão à direita.^{2,49} A perda de função do *PITX2* de qualquer isoforma causa isomerismo atrial grave, ventrículo esquerdo com dupla via de entrada, transposição-D de grandes artérias e persistência do *truncus arteriosus*.⁴⁹

Genes que codificam componentes do sarcômero cardíaco

Genes sarcoméricos são amplamente reconhecidos como candidatos a diversas cardiomiopatias familiares, mas alguns genes também têm sido associados a doenças cardíacas estruturais.^{4,50} Mutações no gene *MYH6* (cadeia pesada da miosina 6) foram identificadas em formas familiares de comunicação interatrial (CIA) e a regulação molecular envolve fatores de transcrição como GATA4 e TBX5. A incidência de CIA também pode estar super-representada na não compactação do ventrículo esquerdo, causada pela mutação do gene *MYH7*,⁴ que também está relacionada à anomalia de Ebstein.^{50,51}

Genes da via de Notch

A sinalização de Notch é uma via altamente conservada que faz a mediação da comunicação intercelular local e regula o padrão celular e é crucial em órgãos com arquitetura complexa.³⁴ A via Notch é particularmente importante durante a formação e morfogênese do canal atrioventricular e da OFT e mutações dos genes envolvidos em seres humanos resultam em deficiências e síndromes de desenvolvimento cardiovascular muito específicas, como a de Alagille ou Adams-Oliver.^{1,34} Mutações no gene *JAG1* podem estar implicadas em casos isolados de DCC, especialmente na tetralogia de Fallot.¹ As mutações do *NOTCH1* foram associadas, dentro de uma única família, com uma variação de DCC de válvula aórtica bivalvular à síndrome do coração esquerdo hipoplásico. O gene *GALNT11* foi associado à heterotaxia em seres humanos.¹

Genes ciliares

Os genes ciliares têm múltiplas funções, inclusive sinalização, propulsão de fluido extracelular e controle do ciclo celular, e mutações nesses genes podem causar diversos distúrbios humanos com fenótipos pleiotrópicos. No desenvolvimento do coração, o papel mais bem compreendido para os cílios é o estabelecimento da assimetria esquerda-direita, portanto mutações que afetam a motilidade ciliar podem resultar em heterotaxia e DCC.¹ Em modelos animais, mutações em genes que codificam componentes do complexo motor de dineína (*Dnah11/LRD* e *Dnah5*) resultam em anormalidades DE cardíacas e viscerais.¹ Não surpreendentemente, 12,1% dos pacientes com discinesia ciliar primária apresentam algum tipo de defeito de lateralidade, com ou sem defeitos cardíacos.⁵²

Conclusão

O desenvolvimento do coração é extremamente complexo e exige interações entre inúmeros fatores moleculares e epigenéticos. À medida que o cuidado do paciente com DCC evolui e permite que ele cresça e se reproduza, a compreensão do papel genético, particularmente na DCC esporádica, aumenta. No tratamento à beira do leito, o reconhecimento das alterações genéticas subjacentes à cardiopatia pode ser útil na definição do prognóstico e na antecipação de complicações, como resposta inflamatória sistêmica, arritmias e insuficiência cardíaca precoce.

Com a tecnologia de sequenciamento de próxima geração, nossa compreensão da biologia da DCC se expandiu rapidamente, mas ainda há muitas questões a serem respondidas,

pois os fundamentos genéticos de mais de 50% dos casos permanecem desconhecidos. A extrema heterogeneidade genética e clínica e a fraca correlação genótipo-fenótipo tornam esse caminho ainda mais desafiador.

Financiamento

Ministério da Ciência e Tecnologia/Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (MCT/CNPq), Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes), Fundação de Amparo à Pesquisa do Distrito Federal (FAP-DF).

Conflitos de interesse

Os autores declaram não haver conflitos de interesse.

Referências

- Zaidi S, Brueckner M. Genetics and genomics of congenital heart disease. *Circ Res*. 2017;120:923–40.
- Li Y, Yang Y. An update on the molecular diagnosis of congenital heart disease: focus on loss-of-function mutations. *Expert Rev Mol Diagn*. 2017;17:393–401.
- Pinto VC Jr, Branco KM, Cavalcante RC, Carvalho WC Jr, Lima JR, Freitas SM, et al. Epidemiology of congenital heart disease in Brazil: approximation of the official Brazilian data with the literature. *Rev Bras Cir Cardiovasc*. 2015;30:219–24.
- Aandersen TA, Troelsen KL, Larsen LA. Of mice and men: molecular genetics of congenital heart disease. *Cell Mol Life Sci*. 2013;71:1327–52.
- Marelli AJ, Ionescu-Ittu R, Mackie AS, Guo K, Dendukuri N, Kaouachi M. Lifetime prevalence of congenital heart disease in the general population from 2000 to 2010. *Circulation*. 2014;130:749–56.
- Srivastava D. Making or breaking the heart: from lineage determination to morphogenesis. *Cell*. 2006;126:1037–48.
- Brade T, Pane LS, Moretti A, Chien KR, Laugwitz KL. Embryonic heart progenitors and cardiogenesis. *Cold Spring Harb Perspect Med*. 2013;3:a013847.
- Vincent SD, Buckingham ME. How to make a heart: the origin and development of cardiac progenitor cells. *Curr Top Dev Biol*. 2010;90:1–41.
- Zhang L, Kitabayashi-Nomura A, Sultana N, Cai W, Cai X, Moon AM, et al. Mesodermal *nkx2.5* is necessary and sufficient for early second heart field development. *Dev Biol*. 2014;390:68–79.
- Harvey RP, Lai D, Elliot D, Biben C, Solloway M, Prall O, et al. Homeodomain factor *nkx2.5* in heart development and disease. *Cold Spring Harb Perspect Med*. 2002;67:107–14.
- Digilio MC, Marino B. What is new in genetics of congenital heart defects? *Front Pediatr*. 2016;4:120.
- Chaix MA, Andelfinger G, Khairy P. Genetic testing in congenital heart disease: a clinical approach. *World J Cardiol*. 2016;8:181–90.
- Calgani G, Unolt M, Digilio MC, Baban A, Versacci P, Tartaglia M, et al. Congenital heart disease and genetics syndromes: new insights into molecular mechanisms. *Expert Rev Mol Diagn*. 2017;17:861–70.
- Blue GM, Kirk EP, Giannolatou E, Sholler GF, Dunwoodie SL, Harvey RP, et al. Advances in the genetics of congenital heart disease: a clinician's guide. *J Am Coll Cardiol*. 2017;69:859–70.
- Costain G, Silversides CK, Basset AS. The importance of copy number variation in congenital heart disease. *NPJ Genom Med*. 2016;1:16031.

16. Geng J, Picker J, Zheng Z, Zhang X, Wang J, Hisama F, et al. Chromosome microarray testing for patients with congenital heart defects reveals novel disease causing loci and high diagnostic yield. *BMC Genomics*. 2014;15:1127.
17. Kodo K, Yamagishi H, Amagishi H. Current insights into genetics of congenital heart diseases: GATA and T-box cardiac transcription factors as the hotspot pathogenesis. *J Pediatr Cardiol Card Surg*. 2017;1:18–27.
18. McKusick VA, Hamosh A. Online Mendelian Inheritance in Man Entry #188400 – DiGeorge Syndrome; 2018. Available from: <https://www.omim.org/entry/188400> [cited 3.11.18].
19. Pinchfsky E, Laneuville L, Srour M. Distal 22q11.2 microduplication: case report and review of the literature. *Child Neurol Open*. 2017;4, 2329048X17737651.
20. McKusick VA, Kniffin CL. Online Mendelian Inheritance in Man Entry #612474 – Chromosome 1q21.1 deletion Syndrome; 2018. Available from: <https://www.omim.org/entry/612474> [cited 2.02.19].
21. Soemedi R, Topf A, Wilson IJ, Darlay R, Rahman T, Glen E, et al. Phenotype-specific effect of chromosome 1q21.1 rearrangements and GJA5 duplications in 2436 congenital heart disease patients and 6760 controls. *Hum Mol Genet*. 2012;21:1513–20.
22. Guida V, Ferese R, Rocchetti M, Bonetti M, Sarkozy A, Cecchetti S, et al. A variant in the carboxyl-terminus of connexin 40 alters gap junctions and increases risk for tetralogy of Fallot. *Eur J Hum Genet*. 2013;21:69–75.
23. Arndt AK, Schafer S, Drenckhahn JD, Sabeh MK, Plovie ER, Caliebe A, et al. Fine mapping of the 1p36 deletion syndrome identifies mutation of PRDM16 as a cause of cardiomyopathy. *Am J Hum Genet*. 2013;93:67–77.
24. Ting TW, Jamuar SS, Brett MS, Tan ES, Cham BW, Lim JY, et al. Left ventricular non-compaction: is it genetic? *Pediatr Cardiol*. 2015;36:1565–72.
25. Wat MJ, Shchelochkov OA, Holder AM, Breman AM, Dagli A, Bacino C, et al. Chromosome 8p23.1 deletions as a cause of complex congenital heart defects and diaphragmatic hernia. *Am J Med Genet A*. 2009;149A:1661–77.
26. Elten K, Sawyer T, Lentz-Kapua S, Kanis A, Studer M. A case of Wolf-Hirschhorn syndrome and hypoplastic left heart syndrome. *Pediatric Cardiol*. 2013;34:1244–6.
27. Battaglia A, Fillippi T, Carey JC. Update on the clinical features and natural history of Wolf-Hirschhorn (4p-) syndrome: experience with 87 patients and recommendations for routine health supervision. *Am J Med Gen C Semin Med Genet*. 2008;148C:246–51.
28. Del Psqua A, Rinelli G, Toscano A, Iacobelli R, Digilio C, Marino B, et al. New findings concerning cardiovascular manifestations emerging from long-term follow-up of 150 patients with the Williams-Beuren-Beuren syndrome. *Cardiol Young*. 2009;19:563–7.
29. Yoshimura K, Kitagawa H, Fujiki R, Tanabe M, Takewaza S, Takada I, et al. Distinct function of 2 chromatin remodeling complexes that share a common subunit Williams syndrome transcription factor (WSTF). *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2009;106:9280–5.
30. Kleefstra T, Brunner HG, Amiel J, Oudakker AR, Nillesen WM, Magee A, et al. Loss-of-function mutations in euchromatin histone methyl transferase 1 (EHMT1) cause the 9q34 subtelomeric deletion syndrome. *Am J Hum Genet*. 2006;79:370–7.
31. Jhang WK, Choi JH, Lee BH, Kim GH, Yoo HW. Cardiac manifestations and associations with gene mutations in patients diagnosed with RASopathies. *Pediatr Cardiol*. 2016;37:1539–47.
32. Pierpont EL, Pierpont ME, Mendelsohn NJ, Roberts AE, Tworog-Dube E, Seidenberg MS. Genotype differences in cognitive functioning in Noonan syndrome. *Genes Brain Behav*. 2011;8:275–82.
33. Tidyman WE, Rauen KA. The RASopathies: developmental syndromes of RAS/MAPK pathway. *Curr Opin Genet Dev*. 2009;19:230–6.
34. Digilio MC, Marino B, Baban A, Dallapiccola B. Cardiovascular malformations in Adams-Oliver syndrome. *Am J Med Genet A*. 2015;167A:1175–7.
35. De la Pompa JL, Epstein JA. Coordinating tissue interactions: NOTCH signaling in cardiac development and disease. *Dev Cell*. 2014;22:244–54.
36. Patel C, Silcock L, McMullan D, Brueton L, Cox H. TBX5 intragenic duplication: a family with an atypical Holt-Oram syndrome phenotype. *Eur J Hum Genet*. 2012;20:863–9.
37. Turpenny PD, Ellard S. Alagille syndrome: pathogenesis, diagnosis and management. *Eur J Hum Genet*. 2012;20:251–7.
38. Moore-Morris T, Van Vilet PP, Andelfinger G, Puceat M. Role of epigenetics in cardiac development and congenital diseases. *Physiol Rev*. 2018;98:2453–75.
39. Jongmans MC, Admiraal RJ, Van der Donk KP, Visser LE, Bass AF, Kapusta L, et al. CHARGE syndrome: the phenotypic spectrum of mutations in the CHD7 gene. *J Med Genet*. 2006;43: 306–14.
40. Lalani S, Saifiullah AM, Molinari LM, Fernbach SD, Martin DM, Belmont JW. SEMA3E mutation in a patient with CHARGE syndrome. *J Med Genet*. 2004;41:e94.
41. McKusick VA, Kniffin CL. Online Mendelian Inheritance in Man Entry #610443 – Koolen-De Vries Syndrome; 2018. Available from: <https://www.omim.org/entry/610443> [cited 31.01.19].
42. Leon LE, Benavides F, Espinoza K, Vial C, Alvarez P, Palomares M, et al. Partial microduplication in the histone acetyltransferase complex member KANSL1 is associated with congenital heart defects in 22q11.2 microdeletion syndrome patients. *Sci Rep*. 2017;7:1795.
43. Calgani G, Digilio MC, Sarkozy A, Dallapiccola B, Marino B. Familial recurrence of congenital heart disease: an overview and review of the literature. *Eur J Pediatr*. 2007;166:111–6.
44. Fahed AC, Nemer GM. Genetic causes of syndromic and non-syndromic congenital heart disease. In: Cooper D, editor. *Mutations in human genetic disease*. InterchOpen; 2012. p. 119–48.
45. Chung I, Rajakumar G. Genetics of congenital heart defects: the NKX2-5 gene, a key player. *Genes (Basel)*. 2016;7, pii: E6.
46. Boogerd CJ, Zhu X, Aneas I, Sakabe N, Zhang L, Sobreira DR, et al. Tbx20 is required in mid-gestation cardiomyocytes and plays a central role in atrial development. *Circ Res*. 2018;123:428–42.
47. Lentjes MH, Niessen HE, Yoshimitsu A, Brüne AP, Melotte V, Van Engeland M. The emerging role of GATA transcription factors in development and disease. *Expert Rev Mol Med*. 2016;18:e3.
48. Li S, Liu S, Chen W, Yuan Y, Gu R, Song Y, et al. A novel ZIC3 gene mutation identified in patients with heterotaxy and congenital heart disease. *Sci Rep*. 2018;8:12386.
49. Franco D, Campione M. The role of PITX2 during cardiac development: linking left-right signaling and congenital heart diseases. *Trends Cardiovasc Med*. 2003;13:157–63.
50. Posh MG, Waldmuller S, Müller M, Scheffold T, Fournier D, Andrade-Navarro MA, et al. Cardiac alpha-myosin (MYH6) is the predominant sarcomeric disease gene for familial atrial septal defects. *PLoS ONE*. 2011;6:e28872.
51. Postma AV, Van Engelen K, Van de Meerakker J, Rahman T, Probst S, Baars MK, et al. Mutations in the sarcomere gene MYH7 in Ebstein anomaly. *Circ Cardiovasc Genet*. 2011;4:43–50.
52. Shapiro AJ, Davis ST, Ferkol T, Dell SD, Rosenfeld M, Olivier KN, et al. Laterality defects other than situs inversus totalis in primary ciliary dyskinesia: insights into situs ambiguus and heterotaxy. *Chest*. 2014;146:1136–8.