



Neurocirugía



<https://www.revistaneurocirugia.com>

C0474 - BÚSQUEDA DE GENES MUTADOS EN MENINGIOMAS CON Y SIN RECIDIVA MEDIANTE SECUENCIACIÓN DEL EXOMA COMPLETO

C. Prieto¹, D.A. Arandia Guzmán², M. González-Tablas Pimenta³, M. Jara Acevedo³, A. Otero Rodríguez², P. Sousa Casanovas², D. Pascual Argente², L. Torres Carretero², J.A. Orfao de Matos Correia e Vale⁴ y M.D. Taberero Redondo³

¹Servicio de Bioinformática, Universidad de Salamanca, Nucleus, Salamanca, España. ²Complejo Asistencial Universitario de Salamanca, Salamanca, España. ³Hospital Clínico de Salamanca, Salamanca, España.

⁴Universidad de Salamanca, Salamanca, España.

Resumen

Objetivos: Nos propusimos identificar en pacientes con meningioma intervenidos al diagnóstico o en la recidiva, mutaciones en los genes más frecuentemente asociados a meningioma (*AKT1*, *ARID1B*, *BAP1*, *BRAF*, *CDKN2A*, *CDKN2C*, *GNA11*, *GNAQ*, *KLF4*, *NF2*, *NRAS*, *PIK3CA*, *PTEN*, *SF3B1*, *SMARCA4*, *SMARCB1*, *SMO*, *TERT*, *TP53*, *TRAF7*) para establecer su incidencia y tipo de mutaciones.

Métodos: Se analizaron 35 muestras de meningiomas (23 en el momento del diagnóstico y 12 en la recidiva, dos recidivas pertenecen al mismo paciente) mediante secuenciación de exoma completo (WES). El ADN se obtuvo mediante métodos convencionales y se realizó la captura del exoma para su posterior secuenciación. Del total de 25.939 genes secuenciados, tras análisis bioinformático, se seleccionaron los genes de interés y se anotaron las variantes encontradas en los mismos.

Resultados: Se encontraron 47 mutaciones localizadas en 12 de los 20 genes candidatos. Las mutaciones detectadas por paciente oscilaron entre 0-3 variantes. Los genes con mayor número de mutaciones fueron: *NF2* (16 tumores: 46%), *SMO* (11 tumores: 31%) y *PIK3CA* (6 tumores: 17%). Las mutaciones existen tanto en meningiomas al diagnóstico como en la recidiva (*NF2*: 52% frente a 33%; *SMO*: 31% frente a 8% y *PIK3CA*: 22% frente a 8%), siendo significativa la diferencia para *SMO* ($p = 0,05$). Se identificó la posición genética, los nucleótidos afectados y los SNP correspondientes (rs79014342, rs2230461, rs145785954, rs139125255, rs41304185, rs111694017, rs121918347, rs200106152, rs150375845, rs121434592, rs1042522, rs186823009 y rs121434259). En los meningiomas con recidiva no se encontraron mutaciones en los genes *AKT*, *PTEN* y *SF3B1* y estaban mutados *BAP*, *GNAQ* y *KLF4*.

Conclusiones: Nuestros resultados revelan que los genes que presentan mayor número de mutaciones son: *NF2*, *SMO* y *PIK3CA*, siendo las mutaciones en *SMO* significativas en meningiomas no recurrentes. Además, identificamos 3 genes que podrían ser específicos y tener valor pronóstico en meningiomas recurrentes: *BAP1*, *GNAQ* y *KLF4*.

Proyecto IBY 16/00002.

1130-1473/© 2019 Sociedad Española de Neurocirugía. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Todos los derechos reservados.