

Relevancia clínica e histopatológica de las deleciones del cromosoma Y en la población canaria

Vanessa Figueroa Sosa^a, Sergio Fumero Arteaga^a, Juan Manuel Taracena Lafuente^a, Delia Báez Quintana^b, Eduardo Salido Ruíz^c, Pedro Rodríguez Hernández^a y Pedro Ramón Gutiérrez Hernández^a.

^aServicio de Urología. Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. Tenerife. España.

^bServicio de Ginecología. Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. Tenerife. España.

^cUnidad de Biología Molecular. Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. Tenerife. España.

RESUMEN

Objetivos: Revisión de la presencia de microdeleciones del cromosoma Y y su relación clínica e histopatológica.

Métodos: Se estudió un total de 237 hombres infértiles con azoospermia (117) y oligoastenoazoospermia grave (120). Se realizó una completa historia clínica y examen físico, estudio endocrinológico y genético y se comprobó la existencia de microdeleciones del cromosoma Y. A los pacientes azoospermicos se les realizó una biopsia testicular.

Resultados: Sólo se consiguió demostrar diferencias significativas en la relación entre azoospermia y deleción en la zona de factor azoospermico (AZF, por sus siglas en inglés), pero no en la relación entre deleción AZF y tipo histológico que presenta.

Palabras clave: Deleciones cromosómicas. Factor de azoospermia. Azoospermia. Oligoastenoazoospermia.

ABSTRACT

Clinical and pathological importance of the chromosome Y deletions in the Canary Islands (Spain) population

Purpose: To review the presence of Y chromosome microdeletions and their relationship with the clinical and pathological findings.

Methods: A total of 237 infertile men with azoospermia (117) and severe oligoasthenozoospermia (120) were screened. Complete physical and endocrinological examination, chromosomal study and evaluation of Y chromosome microdeletions were performed. A testicular biopsy was performed in azoospermic patients.

Results: A correlation between azoospermia and Y microdeletions was found. No statistically significant correlation was found between Y microdeletions and the histological pattern.

Keywords: Chromosome deletion. Azoospermia factor. Azoospermia. Oligoasthenozoospermia.

INTRODUCCIÓN

Desde el momento en que una pareja decide tener descendencia, la mayoría logra concebir durante el primer año, mientras que el 15% no lo consigue. Este porcentaje, aunque bajo, es significativo por su importancia asistencial y las maniobras en técnicas en reproducción asistida (TRA) que conlleva. De este 15%, interpretado globalmente, el factor masculino exclusivamente representa un 20%, mientras que estarían implicados ambos factores (masculino y femenino) en un 20-30% de ocasiones. Esto supone que hasta en un 50% de las parejas la causa de sus problemas reproductivos se encuentra

en el varón. Cuando se analiza el factor masculino, se observa que hasta un 55% presenta alteraciones seminales, que cuando son graves se relacionan con microdeleciones del brazo largo del cromosoma Y, en un porcentaje entre un 10 y un 15%¹⁻⁶.

Los genes relacionados con la fertilidad masculina se localizan en el brazo largo del cromosoma Y (Yq 11), en la denominada *azoospermic zone factor* (AZF). En ésta se localizan 3 intervalos bien diferenciados: AZFa, AZFb y AZFc, así como una cuarta región denominada AZFd, localizada entre AZFb y AZFc. Cada una de estas zonas presenta diferentes genes candidatos que intervienen en la esterilidad masculina^{7,8}:

- AZFa: DFFRY (*Drosophila Fat Facets Related Y*)
DBY (*Dead Box Polypeptid Y*)
- AZFb: RBMY (*RNA Binding Motif*)
- AZFc: DAZ (*Deleted in azoospermia*)

Correspondencia: Vanessa Figueroa Sosa.
Hospital Universitario de Canarias. Carretera Cuesta –Taco, s/n.
38203 La Laguna. Santa Cruz de Tenerife. España.
Correo electrónico: vanessafigueroa@hotmail.com

No hay correlación estricta entre la deleción y el fenotipo histológico en la biopsia testicular. Sin embargo, en la mayoría de los estudios se ha observado que la presencia de deleciones AZFa y AZFb proximales se relaciona con graves defectos en la espermatogénesis (síndrome de sólo células de Sertoli), mientras que deleciones de AZFb distal y AZFc tienen diferentes grados de fallo en la espermatogénesis^{9,10}.

Por último, si bien la incidencia total en la población de varones estériles o infértiles de estas deleciones es baja, su importancia radica en que, en el caso de que exista algún grado de espermatogénesis y, por tanto, se consigan espermatozoides para ICSI (*intracitoplasmatic sperm injection*), esta alteración genética y seminal se transmitirá a los descendientes varones, de ahí que sea mandatario realizar estudios de zona AZF en todos los varones oligoastenozoospermicos graves o azoospermicos candidatos a ICSI.

MATERIAL Y MÉTODOS

Selección de pacientes

Se trata de un estudio prospectivo en el que se ha incluido a 237 pacientes con edades comprendidas entre 20 y 52 años desde marzo de 1996 hasta febrero de 2005, valorados en nuestra unidad de andrología, y que consultaron para evaluación del factor masculino por esterilidad y/o infertilidad. Los criterios de inclusión fueron: azoospermia u oligastenozoospermia grave, entendiendo como tal la presencia de menos de 10 millones de espermatozoides por centímetro cúbico y con una movilidad menor del 50% (+++/++). A todos los sujetos se les realizó un mínimo de dos seminogramas con un intervalo entre 15 y 30 días para confirmar sus alteraciones, incluida la recuperación de espermatozoides móviles (REM) mediante técnica Swin-Up.

En todos los casos se realizó una completa historia clínica que incluía antecedentes familiares y personales, historia sexual y existencia de factores tóxicos. Asimismo, se les expuso a examen físico general y genital, donde se valoró especialmente el tamaño y la morfología testicular. Dentro de las pruebas complementarias se solicitó un perfil hormonal completo (FSH, LH, prolactina, testosterona y estradiol). De igual forma se descartaron posibles infecciones asociadas mediante cultivo seminal, detección de *Chlamydia trachomatis* en uretra, serología de hepatitis, sífilis y VIH. Se hizo especial énfasis en la presencia de un eventual factor genético, por lo que se efectuó un estudio de cariotipo (según la técnica habitual en el

servicio de citogenética de nuestro centro) y zona AZF (según la técnica que se describiremos a continuación).

A todos los pacientes que presentaban azoospermia en sus parámetros seminales, incluidos aquellos con deleciones en la zona AZF, se les realizó biopsia testicular.

Estudio de la zona AZF

A partir de una muestra de sangre periférica se obtuvo el material genético. Se utilizó la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) para amplificar las distintas regiones del cromosoma Y. Los fragmentos amplificados se exponen a electroforesis y se identifican mediante tinción de bromuro de etidio. A cada paciente se le realizó el estudio para 4 loci de la zona AZF. Para ello, se usaron como sitios de secuencias marcadas (*sequence tagged sites* o STS) para la zona AZFa: sY85; para AZFb: sY134; para AZFc: sY254, y para AZFd: sY149. Se utilizó como control interno la región determinante del cromosoma Y (SRY)¹¹⁻¹³.

Biopsia testicular

La biopsia testicular se realizó bajo anestesia local según técnica habitual: se abrió la túnica albugínea, se expuso el parénquima testicular y se extrajeron dos muestras: una para el estudio anatomopatológico y otro para la recuperación de espermatozoides. Esta técnica de recuperación se realizó de la siguiente manera: el tejido testicular se introdujo en medio de cultivo FM y se realizó una observación directa con microscopio óptico para la búsqueda de espermatozoides móviles. Posteriormente se incubaron las placas durante 45 min y se expusieron a centrifugación a 300 g durante 5 min. Tras ello se resuspendió el pellet y se recogió el sobrenadante, que fue nuevamente centrifugado a 800 g durante 5 min. Este segundo pellet se incubó durante al menos 20 min. Es en este segundo pellet donde se encontrarán espermatozoides de mejor calidad y estará más limpio para usarlo para la microinyección¹⁴.

Anatomía patológica

Las muestras obtenidas por biopsia testicular fueron fijadas en Bouin acuoso durante 8 h, tras las cuales se siguió con la técnica histológica corriente hasta obtener cortes de 3 µm. Se utilizó la tinción de Hematoxilina-Eosina, con la que se detallan muy bien las agrupaciones celulares y las características citológicas y además permite diferenciar peculiaridades como fibrosis e hialinización. Según los resultados obtenidos,

TABLA 1. Presencia de microdeleciones y su relación con los parámetros seminales

	N	Microdelección
Azoospermia	117	7 (2,95%)
Oligoastenozoospermia	120	1 (0,42%)
Total	237	8 (3,37%)

TABLA 2. Distribución según el tipo de microdelección encontrada ($p < 0,01$)

	AZFa	AZFb	AZFc
Oligoastenozoospermia	0	0	6 (75%)
Azoospermia	1 (12,5%)	0	1 (12,5%)
Total	1 (12,5%)	0	7 (87,5%)

se clasificaron las muestras en 4 patrones histopatológicos:

- Atrofia testicular.
- Síndrome de sólo células de Sertoli.
- Fallo maduración (ausencia de espermátidas).
- Hipoespermatogénesis (presencia de espermátides).

RESULTADOS

De los 237 pacientes, 117 presentaban azoospermia (49,36%) y 120 oligoastenozoospermia (50,64%). Cuando analizamos la presencia de deleciones del cromosoma Y, encontramos que 8 individuos portaban deleciones (3,38%), 7 de los cuales eran azoospermicos (87,5%) y sólo uno oligoastenozoospermico (12,5%) (tabla 1). De estos pacientes, 7 presentaban deleción en la zona AZFc (87,5%), mientras que sólo uno presentó deleción en la región AZFa (12,5%). No se encontró ninguna deleción de la zona AZFb. Estas diferencias fueron estadísticamente significativas (tabla 2). Con respecto a los resultados anatomopatológicos, se obtuvieron los siguientes parámetros: atrofia testicular en 2 de ellos (21,81%), síndrome de sólo células de Sertoli en 23 muestras (20,9%), bloqueo en

TABLA 4. Correlación entre tipo de deleción y los hallazgos anatomopatológicos encontrados ($p > 0,05$)

	Atrofia	Sólo células de Sertoli	Bloqueo en la espermatogénesis	Hipoespermatogénesis
AZFa	0	1 (12,5%)	0	0
AZFc	2 (25%)	2 (25%)	0	3 (37,5%)
Total	2 (25%)	3 (37,5%)	0	3 (37,5%)

la espermatogénesis en otros 15 (13,63%) e hipoespermatogénesis en el resto (41,81%). Analizando el fenotipo del grupo con deleción en la zona AZF (tabla 3) encontramos los siguientes parámetros anatomopatológicos: atrofia en 2 de los 7 pacientes (28,57%), síndrome de sólo células de Sertoli en 2 de ellos (28,57%) e hipoespermatogénesis en los 3 restantes (42,85%); sin embargo, estas diferencias obtenidas no resultaron estadísticamente significativas (tabla 4).

DISCUSIÓN

En nuestro medio, la prevalencia de microdeleciones es del 3,4%, muy por debajo del 10-15% global publicado en la literatura médica¹¹. A pesar de su baja frecuencia, el estudio de microdeleciones debe realizarse a todos los pacientes con alteraciones seminales graves cuando van a ser expuestos a ICSI, dado que el trastorno se transmite al 100% de la descendencia masculina, con las implicaciones que ello conlleva.

Por otra parte, el estudio de la presencia de microdeleciones puede aportar un mayor conocimiento de la espermatogénesis. Aunque no hay estudios amplios, la relación que existe entre el tipo de deleción y el resultado anatomopatológico puede ser de gran importancia a la hora de prever la progresión en los parámetros seminales. Así, podríamos anticiparnos a la progresión hacia azoospermia en varones oligozoospermicos con deleciones en la zona AZF, lo que permitiría plantear la criopreservación antes de que ello ocurra. O, incluso, hacer una previsión de la probabi-

TABLA 3. Hallazgos clínicos en pacientes con deleciones en el cromosoma Y

N.º paciente	Edad	Análisis seminal	Tests	Anatomía patológica	STS delecionado	Deleción
1	33	Azoospermia	Normales	Sólo células de Sertoli	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
2	34	Azoospermia	Disminuidos	Hipoespermatogénesis	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
3	33	Azoospermia	Disminuidos	Atrofia	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
4	36	Azoospermia	Normales	Sólo células de Sertoli	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
5	41	OAZ	Normales	Hipoespermatogénesis	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
6	44	Azoospermia	Disminuidos	Atrofia	sY85	AZFa
7	40	Azoospermia	Disminuidos	Hipoespermatogénesis	sY 149, sY254	AZFc, AZFd
8	42	Azoospermia	Normales	Sólo células de Sertoli	sY 149, sY254	AZFc, AZFd

lidad de obtener espermatozoides con la técnica TESE según la zona AZF afectada, de tal forma que en pacientes que presenten deleciones en la zona AZFa y que se acompañen de alteraciones en otros parámetros, como el perfil hormonal, la expectativa de obtener espermatozoides en la biopsia testicular se reduce sustancialmente.

La relación existente entre las formas histopatológicas y el tipo de deleción hallado, demostrada hasta el momento de manera empírica, pero sin una base estadística significativa, se podrá establecer de forma más evidente con la realización de futuros estudios de tamaño muestral más amplio y protocolos más específicos.

Bibliografía

1. Elliott DJ, Cooke HJ. Y chromosome microdeletions and male infertility. *Hum Fertil (Camb)*. 1998;1:64-8.
2. Hopps CV, Mielnik A, Goldstein M, Palermo GD, Rosenwaks Z, Schlegel PN. Detection of sperm in men with Y chromosome microdeletions of the AZFa, AZFb and AZFc regions. *Hum Reprod*. 2003;18:1660-5.
3. Pryor JL, Kent-First M, Mualien A. Microdeletions in the Y chromosome of infertile men. *N Engl J Med*. 1997;336:534-9.
4. Ferras C, Fernandes S, Marques CJ, Carvalho F, Alves C, Silva J, et al. AZF and DAZ gene copy-specific deletion analysis in maturation arrest and Sertoli cell-only syndrome. *Mol Hum Reprod*. 2004;10:755-61.
5. Aknin-Seifer IE, Touraine RL, Faure AK, Fellmann F, Chouteau J, Levy R. Two fast methods for detection of Y-microdeletions. *Fertil Steril*. 2005;84:740-2.
6. Marquez N, Vaca R, Rodríguez S, López T, Rodríguez R, Alberto JC. Pregnancy with frozen-thawed and fresh testicular biopsy after motile and immotile sperm microinjection, using the mechanical touch technique to assess viability. *Hum Reprod*. 2004;19:262-5.
7. Ferlin A, More E, Garolla A, Foresta C. Human male infertility and Y chromosome deletions: role of AZF-candidate genes DAZ, RBM and DFFRY. *Hum Reprod*. 1999;14:1710-6.
8. Foresta C, Ferlin A, Garolla A. High frequency of well-defined Y-chromosome deletions in idiopathic Sertoli cell-only syndrome. *Hum Reprod*. 1998;13:302-7.
9. Kleiman SE, Bar-Shira Maymon B, Yogev L, Paz G, Yavetz H. The prognostic role of the extent of Y microdeletion on spermatogenesis and maturity of Sertoli cells. *Hum Reprod*. 2001;16:399-402.
10. Buch B, Galan JJ, Lara M, Ruiz R, Segura C, Real LM, et al. Scanning of Y-chromosome azoospermia factors loci using real-time polymerase chain reaction and melting curve analysis. *Fertil Steril*. 2003;80:907-13.
11. Chandley AC, Cooke HJ. Human male fertility-Y linked genes and spermatogenesis. *Hum Mol Genet*. 1994;13:87-9.
12. Dohle GR, Halley DJJ, Van Hemel JO, Van den Ouweland AMW. Genetic risk factors in infertile men with severe oligozoospermia and azoospermia. *Human Reproduction*. 2002;17:13-6.
13. Ferlin A, Moro E, Rossi A, Dallapiccola B, Foresta C. The human Y chromosome's azoospermia factor b (AZFb) region: sequence, structure, and deletion analysis in infertile men. *J Med Genet*. 2003;40:18-24.
14. Dada R, Gupta NP, Kucheria K. Molecular screening for Yq microdeletion in men with idiopathic oligozoospermia and azoospermia. *J Biosci*. 2003;18:163-8.