

# Tkáňové kultury pro studium prionových chorob

## Cell Cultures for the Study of Prion Diseases

### Souhrn

Transmisivní spongiformní encefalopatie neboli prionová onemocnění jsou smrtelné neurodegenerativní choroby, pro něž je charakteristická akumulace patologické izoformy prionového proteinu v mozku postižených jedinců. Běžným modelovým systémem pro studium jejich patogenese jsou laboratorní zvířata. Experimenty na pokusných zvířatech jsou však zdoluhavé, drahé a eticky sporné. Navíc možnost detailního studia biochemických procesů spojených s těmito chorobami je velmi omezena. Řadu nevýhod odstraňuje použití tkáňových kultur. Buněčné linie schopné propagace patologické formy prionového proteinu umožňují rychle detekovat prionovou infektivitu a na molekulární úrovni studovat procesy spojené s přenosem a propagací prionů. Použití tkáňových kultur s sebou nese i omezení spojená s malým počtem linií schopných dlouhodobě propagovat priony a také se schopností modelovat pouze některé aspekty prionové infekce. Přesto tkáňové kultury významně posouvají možnosti studia prionových chorob, a to od výzkumu základních mechanismů propagace prionů až po testování antiprionových látek, které by mohly najít uplatnění při jejich léčbě.

### Abstract

Transmissible spongiform encephalopathies, or prion diseases, comprise a group of fatal neurodegenerative disorders. Common to all these diseases is the accumulation of pathogenic prion protein isoforms in the brain. Much of the pathogenesis of prion diseases is studied in animal models. These experiments are time-consuming, expensive and ethically disturbing. In addition, animal models provide only limited scope for the study of biochemical aspects of these disorders in detail. Considerable efforts have been made to establish cell culture models supporting prion agent replication, but only a few permissive cell cultures have been found in which the stable propagation of prions can take place. Another restriction is associated with their ability to model only certain aspects of these diseases. The main advantage of cell culture is that it allows the rapid detection of prion infectivity and detailed study of processes linked to the propagation and spread of prions. Despite their limitations, cell cultures remain a powerful tool for the study of the mechanisms of prion propagation and the testing of anti-prion compounds that have much relevance to treatment of these diseases.

**K. Hobzová, O. Janoušková**

Ústav imunologie a mikrobiologie  
1. LF UK v Praze



**Mgr. Olga Janoušková, Ph.D.**  
Ústav imunologie a mikrobiologie  
1. LF UK v Praze  
Studničkova 7  
128 00 Praha 2  
e-mail:  
Olga.Janouskova@lf1.cuni.cz

Přijato k recenzi: 15. 12. 2009

Přijato do tisku: 14. 4. 2010

### Klíčová slova

transmisivní spongiformní encefalopatie – priony – buněčný prionový protein – tkáňové kultury – experimentální model

### Key words

transmission of spongiform encephalopathy – prions – cellular prion protein – cell cultures – experimental model

### Zdroje podpory:

Grantová agentura České republiky – projekty číslo GP310/09/P260 a GA310/08/0878,  
Ministerstvo školství České republiky – projekt číslo MSM0021620806

Autoři děkují Ing. Karlu Holadovi, Ph.D., a MUDr. Robertu Rusinovi, Ph.D., za vstřícnost, ochotu a odborné rady.

**Úvod**

Transmisivní spongiformní encefalopatie (TSE) postihují jak člověka, tak zvířata. Lidské TSE mohou mít formu sporadickou (Creutzfeldtova-Jakobova choroba, sCJN), genetickou (GSS, FFI, fCJN) a infekční (iCJN, vCJN, kuru), viz tab. 1, více viz [1].

Zájem o TSE prudce stoupl během 90. let 20. století v důsledku rozsáhlé epidemie bovinní spongiformní encefalopatie (BSE) ve Velké Británii a následného přenosu BSE na člověka ve formě nové varianty CJN (vCJN). Pro tento přenos existuje řada nepřímých důkazů [2–4]. Zavedením bezpečnostních opatření, jako je zákaz zkrmování masokostní moučky a rozsáhlé testování dobytka s nucenou porážkou postižených stád, se podařilo epidemii BSE potlačit. Naštěstí se také nenaplnily katastrofické scénáře možného rozsahu epidemie vCJN. Od roku 2000 dochází k pozvolnému poklesu ročně zaznamenaných případů. Nic-

méně nadále zůstává nejasné, jaké množství lidí inkubuje vCJN priony bez klinických příznaků a zda mohou takto postižení jedinci být sekundárním zdrojem vCJN šířeného nosokomiální cestou. V současnosti se navíc v Severní Americe lavinovitě šíří chronické chřadnutí jelenovitě zvěře (chronic wasting diseases, CWD), existují tedy obavy z možného přenosu CWD na hospodářská zvířata či přímo na člověka. Tato situace společně s dokumentovanou možností přenosu TSE transplantací rohovky [5,6] nebo krevní transfuzí [7,8] podtrhuje potřebu vývoje preklinického testu pro TSE a nalezení účinné léčby.

Hlavním diferenciálním znakem TSE je přítomnost konformačně odlišné patologické formy (PrP<sup>TSE</sup>) běžně se vyskytujícího buněčného prionového proteinu (PrP<sup>C</sup>), který je nejvíce exprimován v neuronální tkáni. PrP<sup>C</sup> je povrchový glykoprotein s dosud nepřesně specifikovanou funkcí,

ktej se vyskytuje u všech savců, ale také u ptáků, plazů nebo ryb. Předpokládáný infekční mechanismus stojící za prionovými onemocněními je schopnost abnormálního prionového proteinu PrP<sup>TSE</sup> změnit konformaci PrP<sup>C</sup> na PrP<sup>TSE</sup> bez účasti kódujících nukleových kyselin [9]. Přestože souvislost PrP<sup>TSE</sup> s prionovými onemocněními byla popsána před více než 25 lety, stále nejsou zodpovězeny základní otázky spojené s konverzí PrP<sup>C</sup> na PrP<sup>TSE</sup>, mechanismem propagace PrP<sup>TSE</sup> v buňkách, podmínkami přenosu PrP<sup>TSE</sup> a fyziologickou funkcí PrP<sup>C</sup>. Hledání odpovědí na ně komplikuje řada faktorů, k nimž patří zejména velká podobnost molekul PrP<sup>TSE</sup> a PrP<sup>C</sup>, které se odlišují prakticky pouze rozdílnou konformací. PrP<sup>TSE</sup> obsahuje více než 40 % struktury β skládaného listu [10], zatímco PrP<sup>C</sup> obsahuje přibližně 3 % této struktury [11]. Dalším faktorem, který komplikuje studium PrP i prionových chorob obecně,

**Tab.1. Přehled lidských TSE.**

Lidské TSE			
TSE	Příznaky onemocnění	Neuropatologie	Poznámky
sporadická Creutzfeldtova-Jakobova choroba (sCJN)	demence, kterou doprovází myoklonus, extrapyramidové a pyramidové příznaky, mozečková ataxie a mutizmus	spongiformní degenerace mozku, ztráta či vakuolizace neuronů, glióza, ukládání amyloidových plak	nejčastější z forem CJD, cca 85 % případů, tato forma nemá dědičnou ani infekční etiologii
iatrogenní/náhodně přenesená CJN			přenos prionové infekce kontaminovanými chirurgickými nástroji, transplantací rohovky, tvrdé pleny atd.
dědičná CJN			autozomálně dominantní dědičnost, objevení příznaků kolem 60. roku života, spojena s mutacemi v PRNP genu
variantní CJN (vCJN)	mladší věk pacientů, delší průběh nemoci, mozečková ataxie, dysestezie, poruchy chování, postupně se rozvíjející demence	velké množství amyloidových plak v mozku a mozečku, glióza, ztráta neuronů především v oblasti bazálních ganglií a thalamu	vysoce pravděpodobná souvislost s BSE, dokumentována možnost přenosu krevní transfuzí
fatální familiální insomnie (FFI)	zpočátku poruchy spánku a dysautonomie, později úplná insomnie, demence, rigidita a mutizmus	rozsáhlá atrofie thalamu se ztrátou 80–90 % neuronů, která je doprovázena nárůstem počtu astrocytů, spongiformní změny většinou nejsou patrné	nejčastěji jako dědičné autozomálně dominantní onemocnění s mutací D178N genu PRNP při kodonu 129 M/M, objevení příznaků mezi 36. a 62. rokem života
Gerstmannův-Sträusslerův-Scheinkerův syndrom (GSS)	pomalou postupující mozečková ataxie s hyporeflexií, a pyramidovými příznaky, demence se objevuje v pozdějších stádiích choroby	degenerace a ztráta neuronů, spongiformní změny, glióza, více lokalizovaných amyloidových plak	nejčastěji jako autozomálně dominantní choroba, PRNP gen může být mutován v několika odlišných místech, objevení příznaků mezi 30. a 50. rokem života
kuru	nejvýznamnějším příznakem je postupující ataxie a demence	rozsáhlá neurodegenerace, intenzivní glióza, velké množství amyloidových plak	výskyt v populaci domorodého kmene na Papui Nové Guiney, přenos způsoben rituálním kanibalizmem

jsou specifické fyzikálněchemické vlastnosti PrP<sup>TSE</sup>, především jeho sklon k tvorbě agregátů [12,13], a dále pak dlouhá inkubační doba, která je u člověka 5–30 let, u krávy 3–6 let a u myši asi 150 dní. Právě inkubační doba je jednou z největších nevýhod využití zvířecích modelů při studiu TSE. Dalšími nevýhodami jsou odlišnosti v expresi PrP<sup>C</sup> u různých živočišných druhů [10,14], finanční náročnost experimentů a obtížnost studia detailních biochemických procesů v živém organismu.

Tkáňové kultury (TK) neboli buněčné linie schopné propagovat priony nabízejí možnosti, jak tyto limity překonat. TK jsou buňky, které jsou odvozeny od mnohobuněčných eukaryot, lze kultivovat *in vitro* v přesně kontrolovaných podmínkách

(vhodná teplota, kultivační média, nasycení CO<sub>2</sub> apod.). Primárně izolované buněčné linie, např. pokusných zvířat mají omezenou životnost, podléhají stárnutí a po určité době se buňky přestanou dělit. Široce využívané jsou proto tkáňové kultury, které jsou „nesmrtelné“. Zpravidla jde o buňky získané z nádorů nebo uměle immortalizované vnesením vhodných genů. V tomto případě se hovoří o kontinuálních buněčných liniích. I v nich si buňky obvykle zachovávají částečnou schopnost regulace buněčného dělení. Pokud ji ztratí a dělí se nekontrolovaně, mluvíme o transformované buněčné linii.

Většina buněčných linií vyžaduje k růstu vhodný povrch – adherentní kultury. Některé typy buněk dokáží přežít a dělit se

v suspenzi; například buněčné linie odvozené od krevních buněk.

Při dlouhodobé práci s buněčnou linií se zpravidla krátce před dosažením konfluency buňky od povrchu kultivační nádoby uvolní nejčastěji působením trypsinu nebo chelátorů dvojmocných iontů – EDTA. Vzniklá suspenze se naředí a nasadí do nových kultivačních nádob. Celý postup se označuje jako pasáž.

Pro studium prionových chorob je v současné době využíváno více než 15 adherentních buněčných linií, které jsou schopné dlouhodobé propagace PrP<sup>TSE</sup>.

### Tkáňové kultury

Mezi nejpoužívanější buněčné linie patří především myši [15–17], několik králi-

Tab. 2. Přehled nejpoužívanějších tkáňových kultur.

Buněčná linie	Druh	Tkáň původu nebo buněčný typ	Prionové kmeny, které infikují uvedené buněčné linie	Poznámky	Citace
N2a	myš	neuroblastom	RML, 22L, Chandler	neprodukuje velké množství PrP <sup>C</sup> , častěji se používají její subklony	[15,30]
N2a58	myš	neuroblastom, sub-klon N2a	Chandler, 22L	6krát vyšší exprese PrP <sup>C</sup> oproti N2a, transfekovaná plazmidem nesoucím myši prnp cDNA	[15]
GT1	myš	hypothalamus	SY, FU, Chandler, RML, 22L, 139A	jediná linie vykazující znaky neurodegenerace	[14,15,31,32]
GT1–7	myš	hypothalamus, subklon GT1	Chandler, 139A, 22L, FU, SY	8krát vyšší exprese PrP <sup>C</sup> oproti N2a, buňky immortalizované velkým T antigenem viru SV40	[14,15,28,31]
PC12	krysa	feochromocytom	139A	v přítomnosti NGF diferencuje na neuronům podobné buňky	[19]
SHSY–5Y	člověk	neuroblastom	CJD	nestabilní produkce PrP <sup>TSE</sup>	[20]
Hpl3–4	myš	hipokampus	22L	neprodukuje PrP <sup>C</sup> , po transfekci ektopicky produkuje myši PrP <sup>C</sup>	[23]
SMB-PS	myš	mezodermální buňky izolované z mozků myši infikovaných scrapie	Chandler, 22F	SMB linie vyléčena od prionové infekce pentosan sulfátem	[26]
CAD	myš	katecholaminergní neurony z CNS	RML, Me7, 301C, 22L	schopnost reverzibilní diferenciaci	[33,34]
NIH/3T3	myš	fibroblasty	22L	nízká produkce PrP <sup>C</sup>	[16]
moRK13	králík	ledvinové epiteliální buňky	Fukuoka-1, Chandler, 22L, M100	RK13 po transfekci ektopicky produkuje myši PrP <sup>C</sup>	[29,35]
Rov	králík	ledvinové epiteliální buňky	ovčí scrapie	vyvinuta z RK13, ektopická produkce ovčího PrP <sup>C</sup>	[17]
Rov9	králík	ledvinové epiteliální buňky, subklon Rov	ovčí scrapie	oproti Rov zvýšená produkce ovčího PrP <sup>C</sup>	[36]
L929	myš	fibroblasty	RML, 22L, Me7	nízká produkce PrP <sup>C</sup>	[16]
CHO	křeček	buňky ovaria	adaptovaný křeččí scrapie kmen	nedetekovatelná produkce PrP <sup>C</sup>	[18]

čích [18], křeččí [19] a krysí buněčné linie [20]; více viz tab. 2. Podařilo se sice vytvořit i několik lidských linií [21,22], bohužel žádná z nich zatím není spolehlivým modelem pro studium PrP<sup>TSE</sup>. Používané buněčné linie jsou jak neuronální, tak i jiného původu (fibroblasty, ledvinné buňky, buňky ovaria).

TK nabízí řadu výhod oproti experimentům využívajícím zvířecí modely. Je to snadná tvorba buněčných linií s ovlivnitelnou expresí PrP<sup>C</sup> a tvorba různých PrP<sup>C</sup> mutant, které pomáhají především při studiu vlastností prionových kmenů (různé PrP<sup>TSE</sup> se shodnou aminokyselinovou sekvencí, ale odlišnými biologickými a chemicko-fyzikálními vlastnostmi [23]), podstaty mezidruhové bariéry (minimalizace nebo neúčinnost přenosu infekce mezi jednotlivými živočišnými druhy) a mechanismu konformační změny PrP<sup>C</sup> na PrP<sup>TSE</sup> nebo šíření PrP<sup>TSE</sup> z buňky na buňku. Dalším významným přínosem je využití TK pro rychlou detekci prionové infekčnosti v krátké době po infekci a snadné testování látek s anti-prionovým účinkem.

Použití tkáňových kultur má své limity, které je nutné brát při jejich aplikaci v úvahu. Především je obtížné získat buněčné linie senzitivní k prionové infekci, přičemž tyto buňky jsou schopné propagovat jen omezený počet prionových kmenů. Klíčovým kritériem pro dlouhodobou nebo trvalou senzitivitu buněk k prionové infekci je exprese PrP<sup>C</sup>. To bylo potvrzeno pokusy *in vitro* na Hpl3–4 buněčné linii odvozené z buněk hipokampu myši s deletovaným PRNP genem [24], které byly zcela rezistentní k prionové infekci a shodovaly se s předchozími výsledky *in vivo* experimentů [25]. Expese PrP<sup>C</sup> je klíčovým, ale pravděpodobně nikoli jediným nezbytným faktorem, který hraje roli v propagaci PrP<sup>TSE</sup> (více viz podkapitola Přenos prionové infekce v tkáňových kulturách).

### Nejpoužívanější buněčné linie využíváné pro studium prionového proteinu a aspektů prionových onemocnění

#### SMB

Linie odvozená z buněk myšího mozku infikovaného prionovým kmenem Chandler [26]. Neinfekční analog byl získán vyléčením buněk pomocí pentosan sulfátu, tj. polyaniontový sulfátový glykan [27].

#### PC12

Linie odvozená z buněk kryšího feochromocytomu [20]. V přítomnosti nervového růstového faktoru (NGF) v nízké koncentraci dochází k diferenciaci, která vede k rozšíření neuritů, vývoji vzrušivé membrány a syntéze neurotransmiterů. Tato diferenciaci umožnila studování funkce PrP<sup>C</sup> v buňkách s vlastnostmi neuronů.

#### N2a

Linie odvozená z myších neuroblastomových buněk je jednou z nejpoužívanějších buněčných linií. Sama o sobě neprodukuje velké množství PrP<sup>C</sup>, proto byly selektovány její subklony, které produkují jeho větší množství. V současné době patří mezi nejpoužívanější subklony PK1 linie [28].

#### GT1

Linie odvozená z myších hypothalamických buněk; oproti N2a stabilně produkuje až 8krát větší množství PrP<sup>C</sup> [16]. Patří k malému počtu buněčných linií, u kterých byla během prionové infekce pozorována neurodegenerace [15,29]. Slouží tedy jako jedinečný model pro studium neurodegenerace a apoptózy způsobené prionovou infekcí.

#### CAD

Linie je subklonem buněk odvozených z myších katecholaminergních neuronů CNS, vykazuje vlastnosti neuronů, ale postrádá jejich morfologii. Při kultivaci bez přídavku séra prochází reverzibilní morfologickou diferenciací do podoby neuronálních progenitorů. Slouží tedy jako jedinečný model pro studium neuronální diferenciaci.

#### RK13

Linie odvozená z králíčích epiteliálních buněk, produkuje minimální nebo žádné množství endogenního králíčeho PrP<sup>C</sup>. Buňky jsou však schopny ektopicky exprimovat ovčí scrapie [18] nebo adaptovanými myšími prionovými kmeny [30].

#### Hpl3–4

Tato linie má obdobné vlastnosti jako RK13; je odvozena z buněk hipokampu myši s deletovaným PRNP genem. Při ektopické expresi myšího PrP<sup>C</sup> byly buňky senzitivní k infekci adaptovanými myšími prionovými kmeny [24]. Spolu s RK13 bu-

něčnou linií přináší možnost vytvoření nových modelů propagujících a přenášejších PrP<sup>TSE</sup> z druhů, ke kterým zatím neexistují buněčné linie.

#### SH-SY5Y

Tato lidská neuroblastomová linie po infekci mozkovým homogenátem pacientů trpících sporadickou formou CJN produkuje PrP<sup>TSE</sup>. Jeho přítomnost byla detekována i po 30 pasážích. Tato buněčná linie však není pro studium CJN spolehlivým modelem, protože produkce PrP<sup>TSE</sup> není stabilně detekovatelná [21].

Výše uvedený výčet buněčných linií není vyčerpávající, avšak postihuje nejdůležitější zástupce TK, které jsou pro studium PrP a aspektů prionových chorob používány nejčastěji. Z uvedených kultur jsou v naší laboratoři využívány myší linie neuronálního původu CAD5, PK1, N2a, SMB-PS a fibroblastoidní linie L929 a NIH3T3. Linie CAD5 a PK1 patří v současné době k liniím, které jsou k infekci adaptovanými myšími kmeny scrapie nejcitlivější. Buněčné linie nám slouží ke sledování působení antiprionových látek, vlivu růstových podmínek na infikovatelnost buněk a studiu mechanismu prionové infekce. Velkým přínosem bylo zavedení a v současné době již rutinní využívání *in vitro* metod detekce prionové infekčnosti.

#### Detekce PrP<sup>TSE</sup>

Spolehlivá detekce prionové infekce má význam především pro zabránění přenosu TSE, např. krevní transfuzí [7], kontaminovanými neurochirurgickými nástroji [38], kontaminovaným krmivem, nebo pro testování antiprionových látek.

Potvrzení diagnózy TSE je obvykle založeno na stanovení přítomnosti PrP<sup>TSE</sup> ve vzorku mozkové tkáně, kde je koncentrace PrP<sup>TSE</sup> největší. Při jeho detekci se využívá rozdílná citlivost PrP<sup>C</sup> a PrP<sup>TSE</sup> k proteolytickému štěpení proteinázou K. PrP<sup>C</sup> je beze zbytku štěpen jako většina proteinů. Z PrP<sup>TSE</sup> je odštěpeno přibližně prvních 90 AK a zůstává neštěpitelný zbytek o velikosti asi 142 AK označovaný jako PrP<sup>Res</sup>, který lze detekovat řadou metod, jakými jsou např. imunohistochemie, PET blot, ELISA nebo western blot (obr. 1a pořízený v naší laboratoři). Průkaz PrP<sup>Res</sup> je považován za znak TSE infekce. V některých případech hladina PrP<sup>Res</sup> neodpovídá stadiu onemocnění [39]. A ve vzácných pří-

padech nemusí být prionové onemocnění spojeno s přítomností detekovatelného množství PrP<sup>Res</sup> [40]. Proto nepřítomnost PrP<sup>Res</sup> není vždy spolehlivým ukazatelem vylučujícím prionovou infekci.

Přímoou detekci prionové infekčnosti umožňuje myší bioassay, která je jednou z nejcitlivějších metod. Principem je intracerebrální očkování indikátorových zvířat homogenátem studované tkáně. Pokud byl vzorek infekční, po několika měsících začne myš projevovat příznaky TSE a následně umírá [41]. Myší bioassay má kromě etického hlediska dvě zásadní nevýhody, které brání jejímu širokému použití, a to dlouhou dobu trvání (cca 20–40 týdnů) a velkou finanční náročnost.

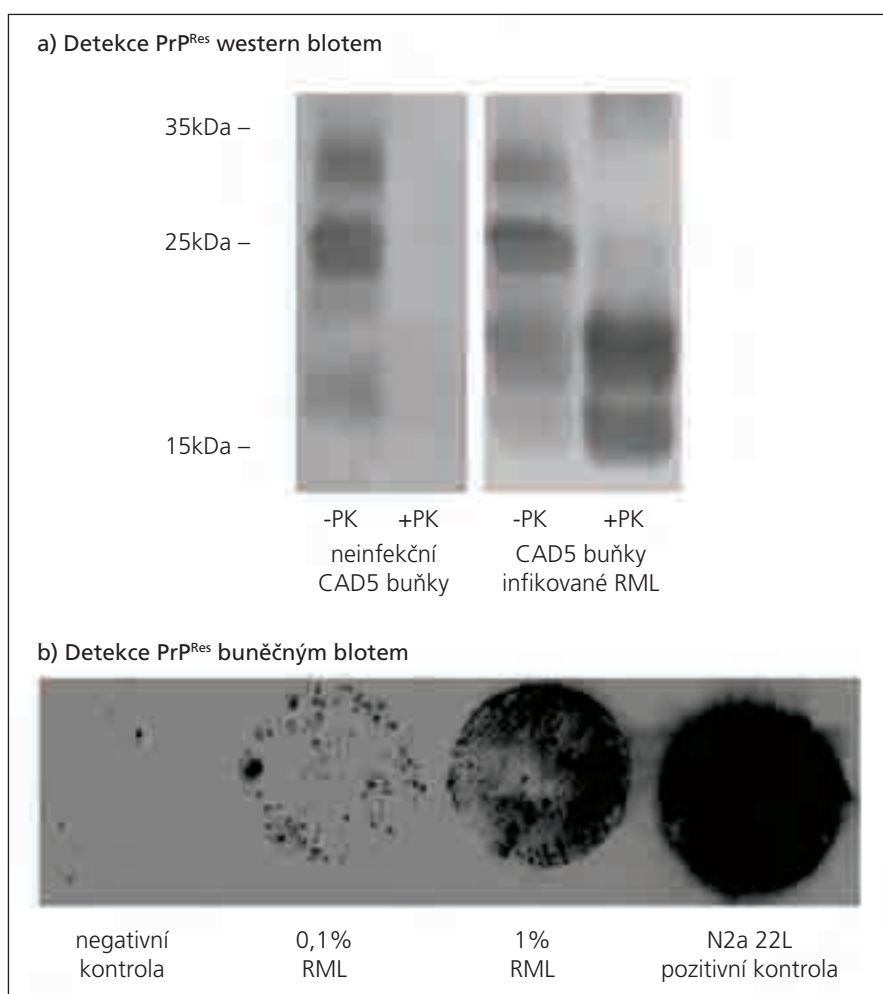
Na bázi TK byly v posledních letech vyvinuty *in vitro* testy pro rychlou detekci prionové infekčnosti – metoda buněčného blotu [14] (obr. 1b z naší laboratoře) a scrapie buněčného testu [15], který se svou citlivostí vyrovná myší bioassay. Prionová infekce je detekovatelná po inkubaci indikátorových buněk s vyšetřovaným mozkovým homogenátem při jeho ředění 10<sup>-7</sup> až 10<sup>-8</sup>. Metoda je však 10krát rychlejší a zhruba 100krát levnější než myší bioassay [42].

Právě výše zmíněné *in vitro* testy by mohly být do budoucna slibnou metodou, jak detekovat infekční vzorky zvířecích či lidských tkání v krátkém časovém úseku s dostatečnou citlivostí. Již dnes lze pomocí různých míry infekce indikátorových buněčných linií, nejčastěji CAD5 nebo PK1, charakterizovat odlišné prionové kmeny [35], podobně jako jsou např. charakterizovány odlišnými histopatologickými změnami v mozku postižených jedinců.

### Využití tkáňových kultur při studiu prionového proteinu

TK se využívají jak k objasnění fyziologické funkce PrP<sup>C</sup>, jeho lokalizace v buňce, tak ke studiu lokalizace a průběhu konformační změny PrP<sup>C</sup> v PrP<sup>TSE</sup>. Dále slouží pro studium podmínek propagace a přenosu prionové infekce, charakterizaci prionových kmenů, mezidruhové bariéry, identifikaci buněčných vazebných partnerů PrP<sup>TSE</sup> a v neposlední řadě i pro testování látek s možným anti-PrP<sup>TSE</sup> účinkem.

TK na jedné straně umožňují detailně studovat nezodpovězené otázky, na straně druhé před nás kladou úkol dobře porozumět procesům probíhajícím *in vitro* tak, aby bylo možné poznatky aplikovat *in vivo* a do humánní medicíny.



Obr. 1. Detekce PrP<sup>Res</sup> western blotem a buněčným blotem.

a) Detekce PrP<sup>C</sup> a PrP<sup>Res</sup> western blotem v myších neuronálních CAD5 buňkách. Neinfekované CAD5 buňky neobsahují abnormální prionový protein. PrP<sup>TSE</sup> je přítomen v CAD5 buňkách infikovaných RML kmenem myší laboratorní scrapie. Buněčné lyzáty byly inkubovány s proteinázou K (+PK) nebo bez proteinázy K (-PK). Prionový protein byl detekován pomocí monoklonální protilátky AH6. Prionový protein se vyskytuje ve třech izoformách – neglykosylované, monoglykosylované a diglykosylované. Po štěpení proteinázou K došlo u neinfekčních buněk ke kompletní degradaci PrP<sup>C</sup>. U infikovaných buněk detekujeme PrP<sup>Res</sup> u kterého došlo ke snížení molekulové hmotnosti jednotlivých isoform po odštěpení části molekuly PrP<sup>TSE</sup>.

b) Detekce PrP<sup>Res</sup> buněčným blotem v myších neuronálních N2a buňkách infikovaných myším prionovým kmenem RML. Princip buněčného blotu spočívá v přenosu rostoucích buněk (po třetí pasáži od inkubace s infekčním agens) na nitrocelulózovou membránu, kde je PrP<sup>Res</sup> detekován obdobným způsobem jako při western blotu (štěpení PrP proteinázou K a detekce PrP<sup>Res</sup> pomocí protilátky). Negativní kontrola – neinfikované N2a buňky, 0,1% RML – N2a buňky infikované 0,1% infekčním RML mozkovým homogenátem, 1% RML – N2a buňky infikované 1% infekčním RML mozkovým homogenátem, N2a 22L – pozitivní kontrola (N2a buňky stabilně infikované 22L kmenem myší laboratorní scrapie).

### Přenos prionové infekce v tkáňových kulturách

Většina TK neprojevuje po infekci priony žádné změny. Šíření prionů *in vitro* je ovlivněno typem buněk. V některých případech je přenos PrP<sup>TSE</sup> závislý na při-

mém buněčném kontaktu, v jiných případech však nikoli [24,36,43]. Jednotlivé kmeny prionů jsou selektivně propagovány pouze některými buněčnými liniemi. Kritériem pro odlišení prionových kmenů *in vitro* je především rozdílná elektrofo-

retická pohyblivost PrP<sup>Res</sup> po štěpení proteínázou K a odlišné zastoupení jednotlivých glykoform PrP<sup>TSE</sup>, které závisí kromě kmenu prionů i na typu buněk [16]. Studium podstaty těchto charakteristik by mohlo výrazně pomoci při hledání důvodu selektivní akumulace PrP<sup>TSE</sup> v odlišných oblastech mozku [44], objasnění rozdílné délky inkubační doby nebo vysvětlení otázky, proč dochází k rozdílným histopatologickým změnám v mozku infikovaných jedinců při infekci různými kmeny prionů.

Problematika druhové bariéry se objevuje i při experimentech *in vitro*. Podobně jako u experimentálních zvířat je velmi obtížné infikovat buněčné kultury priony pocházejícími z jiného živočišného druhu. Tento problém lze někdy obejít modifikací buněk tak, aby exprimovaly buněčný prionový protein odpovídající živočišnému druhu, jehož priony použijeme pro infekci. S využitím TK bylo také ukázáno, že mezidruhový přenos není pravděpodobně ovlivněn jen rozdílnou aminokyselinovou sekvencí PrP, ale také konformací PrP<sup>TSE</sup>.

Typ buněk a rychlost jejich dělení rovněž ovlivňuje akumulaci prionů v buněčné kultuře [45,46]. Studie využívající myši neuroblastomové N2a buňky ukázaly, že požadavky pro dlouhodobou infekci buněčné kultury mají specifika doposud nepozorovaná v podmínkách *in vivo*. Weismann [46] popisuje, že při rychlosti buněčné proliferace, jež překračuje rychlost šíření prionů, nemůže docházet k perzistentní infekci, a naopak dochází k jejich ředění a možnému vymizení infekce. Oproti tomu Ghaemmaghami et al [45] došli při studiu N2a buněk k výsledkům naznačujícím, že buněčné dělení sice ovlivňuje hladinu exprese PrP<sup>TSE</sup>, avšak nedochází ani ke kompletnímu vyředění infekce, ani k exponenciálnímu nárůstu hladiny PrP<sup>TSE</sup>. Vorberg et al [47] navíc při pokusech s N2a a fibroblastoidní linií ukázali, že během prvních 24 hod po infekci docházelo ke vzniku nového PrP<sup>TSE</sup>. Tvorba nového PrP<sup>TSE</sup> ale automaticky neznamenala dlouhodobou nebo trvalou propagaci PrP<sup>TSE</sup> u obou linií. K dlouhodobé infekci došlo pouze u fibroblastoidní buněčné linie.

Výsledky řady studií ukazují významné rozdíly v přenosu a šíření infekce při použití rozdílného typu buněčných linií, prionových kmenů a také v uspořádání expe-

rimentů. Vedle esenciální úlohy PrP<sup>C</sup> tyto výsledky naznačují důležitost dalších faktorů, které mohou modulovat procesy spojené s průběhem a projevy onemocnění. Specifické faktory buňky, jako proteiny, glykosaminoglykany [48], endogenní retroviry [49] nebo mikro RNA [50], se mohou spolupodílet na těchto procesech jako předpovězený, ale dosud nenašlezený „protein/faktor X“ [51,52].

### Příznaky prionových onemocnění v tkáňových kulturách

Projevy neurodegenerace *in vitro* nejsou u většiny buněčných linií patrné a buňky nenesou žádné známky onemocnění. Jedním z důvodů může být immortalizace a transformace TK, u nichž se, na rozdíl od diferencované mozkové tkáně, neurodegenerace neprojevuje. Znaky neurodegenerace a apoptózy byly pozorovány u GT1 linie dlouhodobě propagující prionovou infekci [15,29]. Sedmiměsíční exprese PrP<sup>TSE</sup> se u GT1 buněk projevila změnami v životaschopnosti, době zdvojení, morfologii, cytopatologii a apoptóze. U prionem infikovaných GT1 buněk poklesla životaschopnost o 11 %, prodloužila se doba zdvojení z 1,5 na 2–2,5 dny. Buňky přestaly růst v jedné vrstvě a začaly vytvářet shluky, zvýšil se počet autofagických vakuol a v buňkách byly detekovány fragmenty DNA. Všechny tyto příznaky byly reverzibilně zmírnitelné přidáním nervových růstových faktorů [15]. Sledování cytopatologických změn *in vitro* může zprostředkovat bližší porozumění mechanismům spongiformní dystrofie a tvorby amyloidových plak a následně napomoci hledání cest k eliminaci těchto patologických projevů.

### Hledání látek pro léčbu prionových onemocnění

Možnost detekce malého či minimálního množství PrP<sup>TSE</sup> i během časných fází infekce nabízí využití TK jako vhodného nástroje pro hledání látek s anti-PrP<sup>TSE</sup> účinkem. Při studiích *in vitro* se během posledních let podařilo objevit několik látek s anti-PrP<sup>TSE</sup> účinkem, které je možné využít také při léčbě *in vivo*. Mezi nejvýznamnější patří cyklické tetrapyroly [37], větvené polyaminy [53], protilátky proti PrP [28,45–59] a sulfátové glykany [27].

Mezi cyklické tetrapyroly náleží porfyriny a ftalocyaniny. Tyto látky *in vitro* inhibují akumulaci PrP<sup>TSE</sup> v buněčné kul-

tuře a *in vivo* prodloužují až 4krát inkubační dobu u infikovaných laboratorních zvířat. Mechanismus účinku je pravděpodobně založen na inhibici vazby PrP<sup>TSE</sup> a PrP<sup>C</sup> [37].

Větvené polyamidy, mezi něž patří P-dendrimery, *in vitro* interagují s PrP. Inhibiční účinek byl pozorován u buněk již exprimujících PrP<sup>TSE</sup>. *In vivo* byla pozorována inhibice akumulace PrP<sup>TSE</sup> ve slezině myši intraperitoneálně infikovaných priony [53].

Monoklonální protilátky proti PrP inhibují *in vitro* konverzi PrP<sup>C</sup> na PrP<sup>TSE</sup>, dochází tak k potlačení vzniku PrP<sup>TSE</sup>. V některých případech vedla tato terapie k úplnému vyléčení buněk [55]. *In vivo* byla testována jak aktivní, tak i pasivní imunizace, které v řadě případů vedly k prodloužení inkubační doby a zmírnění projevů onemocnění [57,59]. Úspěch terapie je však závislý na použití určitých monoklonálních protilátek proti PrP [54,56,58].

Příkladem sulfátového glykanu je polyaniontový pentosan polysulfát (PPS), který byl použit k odléčení prionové infekce ve stabilně infikované buněčné kultuře [27]. PPS byl injektován pokusným myším přímo do mozku [60]. Tato terapie výrazně prodloužila inkubační dobu onemocnění. PPS byl také použit pro terapii v humánní medicíně. Na univerzitě Fukuoka v Japonsku se podrobilo intraventrikulárnímu podávání PPS 11 pacientů (3 s dědičným typem CJN, 2 s iatrogenní CJN, 6 se sporadickou CJN a 1 s GSS). Pacientům byl PPS podáván kontinuálně ventrikulárním katétre zavedeným přímo do mozku a připojeným na subkutánní infuzní pumpu. Dávky PPS postupně stoupaly od 1 do 120 µg/kg/den. Terapie byla dobře snášena; pouze u některých pacientů se po intraventrikulárním podání PPS objevil subdurální hydrom. Průměrná doba života při podání PPS byla 24,2 měsíců; sedm osob zemřelo na sepsi a pneumonii. Terapie neovlivnila klinické příznaky, pouze prodloužila život pacientů [61]. Od roku 2003 absolvovalo terapii intraventrikulárním podáváním PPS více než 25 pacientů; výrazného benefitu však nebylo dosaženo.

Další látkou, jejíž antiprionové účinky byly testovány *in vitro* a také *in vivo* při experimentech na zvířatech, jakož i pro terapii v humánní medicíně, je quinacrine. Quinacrine je původně antimalarikum. Při použití *in vitro* byla tato látka schopna vy-

léčit infikované buněčné kultury [62,63]. V klinických experimentech však nepřinesla očekávaný výsledek. U některých pacientů přechodně zmírnila příznaky onemocnění, u většiny však neměla žádný efekt [64]. Quinacrine špatně prochází hematoencefalickou bariérou. U experimentálních zvířat byla penetrace zvýšena modifikací transportérů odpovědných za přenos látek do mozku.

Látky účinné při odléčení buněk od prionové infekce *in vitro* nemusí být vhodné pro použití *in vivo*. Důvodem může být především jejich toxicita, neschopnost prostupovat hematoencefalickou bariérou, ale také odlišné podmínky propagace prionů *in vivo* a *in vitro*. V kontinuálně se dělící buněčné kultuře může být účinnost antiprionových látek potencována ředěním prionů v průběhu dělení buněk, které *in vivo* v diferencované mozkové tkáni nepřispívá k procesu akumulace, sekrece a degradace PrP<sup>TSE</sup>.

## Závěr

Tkáňové kultury již dnes představují rychlý a efektivní nástroj pro studium mechanismu buněčné propagace a šíření prionů. Jejich využití by mělo přinést odpovědi na otázky týkající se fyziologické úlohy PrP<sup>C</sup> a mechanismu stojícího za odumíráním priony infikovaných neuronů. Navíc jsou využitelné i pro rychlou detekci prionové infekčnosti a prvotní testování širokého spektra látek s antiprionovým účinkem, nezbytného pro nalezení účinného prostředku pro léčbu TSE. Důležitým krokem pro další využití tkáňových kultur bude příprava kultur schopných stabilně propagovat lidské priony a vytvoření buněčných modelů prionové infekce na neproliferujících buňkách lépe napodobujících situaci v mozkové tkáni. Přes svoje limity mají buněčné modely prionové infekce potenciál významně přispět k objasnění četných neznámých ve výzkumu prionových chorob, a pomoci tak jejich zařazení mezi léčitelné nemoci.

## Literatura

- Matěj R, Rusina R, Koukolík F. 5 let činnosti Národní referenční laboratoře lidských prionových onemocnění při Oddělení patologie a molekulární medicíny FTNSP: naše zkušenosti a přehled literatury. *Cesk Slov Neurol N* 2007; 70/103(6): 637–642.
- Hill AF, Desbruslais M, Joiner S, Sidle KC, Gowland I, Collinge J et al. The same prion strain causes vCJD and BSE. *Nature* 1997; 389(6650): 448–450.
- Bruce ME, Will RG, Ironside JW, McConnell I, Drummond D, Suttie A et al. Transmissions to mice indicate

that 'new variant' CJD is caused by the BSE agent. *Nature* 1997; 389(6650): 498–501.

- Collinge J, Sidle KC, Meads J, Ironside J, Hill AF. Molecular analysis of prion strain variation and the aetiology of 'new variant' CJD. *Nature* 1996; 383(6602): 685–690.
- Allan B, Tuft S. Transmission of Creutzfeldt-Jakob disease in corneal grafts. *BMJ* 1997; 315(7122): 1553–1554.
- Hammersmith KM, Cohen EJ, Rapuano CJ, Laibson PR. Creutzfeldt-Jakob disease following corneal transplantation. *Cornea* 2004; 23(4): 406–408.
- Llewellyn CA, Hewitt PE, Knight RS, Amar K, Cousens S, Mackenzie J et al. Possible transmission of variant Creutzfeldt-Jakob disease by blood transfusion. *Lancet* 2004; 363(9407): 417–421.
- Peden AH, Head MW, Ritchie DL, Bell JE, Ironside JW. Preclinical vCJD after blood transfusion in a PRNP codon 129 heterozygous patient. *Lancet* 2004; 364(9433): 527–529.
- Prusiner SB. Novel proteinaceous infectious particles cause scrapie. *Science* 1982; 216(4542): 136–144.
- Holada K, Simák J, Vostal JG. Transmission of BSE by blood transfusion. *Lancet* 2000; 356(9243): 1772.
- Safar J, Roller PP, Gajdusek DC, Gibbs CJ jr. Conformational transitions, dissociation, and unfolding of scrapie amyloid (prion) protein. *J Biol Chem* 1993; 268(27): 20276–20284.
- Bocharova OV, Breydo L, Parfenov AS, Salnikov VV, Baskakov IV. *In vitro* conversion of full-length mammalian prion protein produces amyloid form with physical properties of PrP(Sc). *J Mol Biol* 2005; 346(2): 645–659.
- Ironside JW, McCardle L, Horsburgh A, Lim Z, Head MW. Pathological diagnosis of variant Creutzfeldt-Jakob disease. *APMIS* 2002; 110(1): 79–87.
- Holada K, Simák J, Brown P, Vostal JG. Divergent expression of cellular prion protein on blood cells of human and nonhuman primates. *Transfusion* 2007; 47(12): 2223–2232.
- Schätzl HM, Laszlo L, Holtzman DM, Tatzelt J, DeArmond SJ, Weiner RI et al. A hypothalamic neuronal cell line persistently infected with scrapie prions exhibits apoptosis. *J Virol* 1997; 71(11): 8821–8831.
- Nishida N, Harris DA, Vilette D, Laude H, Frobey Y, Grassi J et al. Successful transmission of three mouse-adapted scrapie strains to murine neuroblastoma cell lines overexpressing wild-type mouse prion protein. *J Virol* 2000; 74(1): 320–325.
- Vorberg I, Raines A, Story B, Priola SA. Susceptibility of common fibroblast cell lines to transmissible spongiform encephalopathy agents. *J Infect Dis* 2004; 189(3): 431–439.
- Vilette D, Andreoletti O, Archer F, Madelaine MF, Vilotte JL, Lehmann S et al. Ex vivo propagation of infectious sheep scrapie agent in heterologous epithelial cells expressing ovine prion protein. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2001; 98(7): 4055–4059.
- Hijazi N, Kariv-Inbal Z, Gasset M, Gabizon R. PrP<sup>Sc</sup> incorporation to cells requires endogenous glycosaminoglycan expression. *J Biol Chem* 2005; 280(17): 17057–17061.
- Rubenstein R, Carp RI, Callahan SM. *In vitro* replication of scrapie agent in a neuronal model: infection of PC12 cells. *J Gen Virol* 1984; 65 (12): 2191–2198.
- Ladogana A, Liu Q, Xi YG, Pocchiari M. Proteinase-resistant protein in human neuroblastoma cells infected with brain material from Creutzfeldt-Jakob patient. *Lancet* 1995; 345(8949): 594–595.
- Kikuchi Y, Kakeya T, Sakai A, Takatori K, Nakamura N, Matsuda H et al. Propagation of a protease-resistant form of prion protein in long-term cultured

human glioblastoma cell line T98G. *J Gen Virol* 2004; 85 (Pt 11): 3449–3457.

- Collinge J, Clarke AR. A general model of prion strains and their pathogenicity. *Science* 2007; 318(5852): 930–936.
- Maas E, Geissen M, Groschup MH, Rost R, Onodera T, Schätzl H et al. Scrapie infection of prion protein-deficient cell line upon ectopic expression of mutant prion proteins. *J Biol Chem* 2007; 282(26): 18702–18710.
- Büeler H, Aguzzi A, Sailer A, Greiner RA, Autenried P, Aguet M et al. Mice devoid of PrP are resistant to scrapie. *Cell* 1993; 73(7): 1339–1347.
- Clarke MC, Haig DA. Evidence for the multiplication of scrapie agent in cell culture. *Nature* 1970; 225(5227): 100–101.
- Birkett CR, Hennion RM, Bembridge DA, Clarke MC, Chree A, Bruce ME et al. Scrapie strains maintain biological phenotypes on propagation in a cell line in culture. *EMBO J* 2001; 20(13): 3351–3358.
- Enari M, Flechsig E, Weissmann C. Scrapie prion protein accumulation by scrapie-infected neuroblastoma cells abrogated by exposure to a prion protein antibody. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2001; 98(16): 9295–9299.
- Milhavet O, McMahon HE, Rachidi W, Nishida N, Katamine S, Mangé A et al. Prion infection impairs the cellular response to oxidative stress. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2000; 97(25): 13937–13942.
- Courageot MP, Daude N, Nonno R, Paquet S, Di Bari MA, Le Dur A et al. A cell line infectible by prion strains from different species. *J Gen Virol* 2008; 89 (Pt 1): 341–347.
- Bosque PJ, Prusiner SB. Cultured cell sublines highly susceptible to prion infection. *J Virol* 2000; 74(9): 4377–4386.
- Arjona A, Simarro L, Islinger F, Nishida N, Manuelidis L. Two Creutzfeldt-Jakob disease agents reproduce prion protein-independent identities in cell cultures. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2004; 101(23): 8768–8773.
- Arima K, Nishida N, Sakaguchi S, Shigematsu K, Atarashi R, Yamaguchi N et al. Biological and biochemical characteristics of prion strains conserved in persistently infected cell cultures. *J Virol* 2005; 79: 7104–7112.
- Qi Y, Wang JK, McMillian M, Chikaraishi DM. Characterization of a CNS cell line, CAD, in which morphological differentiation is initiated by serum deprivation. *J Neurosci* 1997; 17(4): 1217–1225.
- Mahal SP, Baker CA, Demczyk CA, Smith EW, Julius C, Weissmann C. Prion strain discrimination in cell culture: the cell panel assay. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2007; 104(52): 20908–20913.
- Vella LJ, Sharples RA, Lawson VA, Masters CL, Cappai R, Hill AF. Packaging of prions into exosomes is associated with a novel pathway of PrP processing. *J Pathol* 2007; 211(5): 582–590.
- Caughey WS, Priola SA, Kocisko DA, Raymond LD, Ward A, Caughey B. Cyclic tetrapyrrole sulfonation, metals, and oligomerization in antiprion activity. *Antimicrob Agents Chemother* 2007; 51(11): 3887–3894.
- Flechsig E, Hegyi I, Enari M, Schwarz P, Collinge J, Weissmann C. Transmission of scrapie by steel-surface-bound prions. *Mol Med* 2001; 7(10): 679–684.
- Büeler H, Raebler A, Sailer A, Fischer M, Aguzzi A, Weissmann C. High prion and PrP<sup>Sc</sup> levels but delayed onset of disease in scrapie-inoculated mice heterozygous for a disrupted PrP gene. *Mol Med* 1994; 1(1): 19–30.
- Lasmézas CI, Deslys JP, Robain O, Jaegly A, Berinque V, Peyrin JM et al. Transmission of the BSE agent

to mice in the absence of detectable abnormal prion protein. *Science* 1997; 275(5298): 402–405.

41. Weissmann C, Flechsig E. PrP knock-out and PrP transgenic mice in prion research. *Br Med Bull* 2003; 66: 43–60.
42. Klöhn PC, Stoltze L, Flechsig E, Enari M, Weissmann C. A quantitative, highly sensitive cell-based infectivity assay for mouse scrapie prions. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2003; 100(20): 11666–11671.
43. Kanu N, Imokawa Y, Drechsel DN, Williamson RA, Birkett CR, Bostock CJ et al. Transfer of scrapie prion infectivity by cell contact in culture. *Curr Biol* 2002; 12(7): 523–530.
44. Beringue V, Mallinson G, Kaisar M, Tayebi M, Sattar Z, Jackson G et al. Regional heterogeneity of cellular prion protein isoforms in the mouse brain. *Brain* 2003; 126 (Pt 9): 2065–2073.
45. Ghaemmaghami S, Phuan PW, Perkins B, Ullman J, May BC, Cohen FE et al. Cell division modulates prion accumulation in cultured cells. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2007; 104(46): 17971–17976.
46. Weissmann C. The state of the prion. *Nat Rev Microbiol* 2004; 2(11): 861–871.
47. Vorberg I, Raines A, Priola SA. Acute formation of protease-resistant prion protein does not always lead to persistent scrapie infection *in vitro*. *J Biol Chem* 2004; 279(28): 29218–29225.
48. McBride PA, Eikelenboom P, Kraal G, Fraser H, Bruce ME. PrP protein is associated with follicular dendritic cells of spleens and lymph nodes in uninfected and scrapie-infected mice. *J Pathol* 1992; 168(4): 413–418.
49. Stengel A, Bach C, Vorberg I, Frank O, Gilch S, Lutzný G et al. Prion infection influences murine endogenous retrovirus expression in neuronal cells. *Biochem Biophys Res Commun* 2006; 343(3): 825–831.
50. Weissmann C. A 'unified theory' of prion propagation. *Nature* 1991; 352(6337): 679–683.
51. Kaneko K, Zulianello L, Scott M, Cooper CM, Wallace AC, James TL et al. Evidence for protein X binding to a discontinuous epitope on the cellular prion protein during scrapie prion propagation. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1997; 94(19): 10069–10074.
52. Telling GC, Scott M, Mastrianni J, Gabizon R, Torchia M, Cohen FE et al. Prion propagation in mice expressing human and chimeric PrP transgenes implicates the interaction of cellular PrP with another protein. *Cell* 1995; 83(1): 79–90.
53. Solassol J, Crozet C, Perrier V, Leclaire J, Béranger F, Caminade AM et al. Cationic phosphorus-containing dendrimers reduce prion replication both in cell culture and in mice infected with scrapie. *J Gen Virol* 2004; 85 (Pt 6): 1791–1799.
54. Féraudet C, Morel N, Simon S, Volland H, Frobert Y, Créminon C et al. Screening of 145 anti-PrP monoclonal antibodies for their capacity to inhibit PrPSc replication in infected cells. *J Biol Chem* 2005; 280(12): 11247–11258.
55. Peretz D, Williamson RA, Kaneko K, Vergara J, Leclerc E, Schmitt-Ulms G et al. Antibodies inhibit prion propagation and clear cell cultures of prion infectivity. *Nature* 2001; 412(6848): 739–743.
56. Perrier V, Solassol J, Crozet C, Frobert Y, Mourtou-Gilles C, Grassi J et al. Anti-PrP antibodies block PrPSc replication in prion-infected cell cultures by accelerating PrP<sup>c</sup> degradation. *J Neurochem* 2004; 89(2): 454–463.
57. Sigurdsson EM, Brown DR, Daniels M, Kasczak RJ, Kasczak R, Carp R et al. Immunization delays the onset of prion disease in mice. *Am J Pathol* 2002; 161(1): 13–17.
58. Sigurdsson EM, Sy MS, Li R, Scholtzova H, Kasczak RJ, Kasczak R et al. Anti-prion antibodies for prophylaxis following prion exposure in mice. *Neurosci Lett* 2003; 336(3): 185–187.
59. White AR, Enever P, Tayebi M, Mushens R, Linehan J, Brandner S et al. Monoclonal antibodies inhibit prion replication and delay the development of prion disease. *Nature* 2003; 422(6927): 80–83.
60. Doh-ura K, Ishikawa K, Murakami-Kubo I, Sasaki K, Mohri S, Race R et al. Treatment of transmissible spongiform encephalopathy by intraventricular drug infusion in animal models. *J Virol* 2004; 78(10): 4999–5006.
61. Tsuboi Y, Doh-Ura K, Yamada T. Continuous intraventricular infusion of pentosan polysulfate: clinical trial against prion diseases. *Neuropathology* 2009; 29(5): 632–636.
62. Doh-Ura K, Iwaki T, Caughey B. Lysosomotropic agents and cysteine protease inhibitors inhibit scrapie-associated prion protein accumulation. *J Virol* 2000; 74(10): 4894–4897.
63. Korth C, May BC, Cohen FE, Prusiner SB. Acridine and phenothiazine derivatives as pharmacotherapeutics for prion disease. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2001; 98(17): 9836–9841.
64. Collinge J, Gorham M, Hudson F, Kennedy A, Keogh G, Pal S et al. Safety and efficacy of quinacrine in human prion disease (PRION-1 study): a patient-preference trial. *Lancet Neurol* 2009; 8(4): 334–344.

## První oznámení

Společnost pro klinické neurofyzologie ČLS J. E. Purkyně ve spolupráci se Společností biomedicínského inženýrství a lékařské informatiky pořádají

# 57. společný sjezd České a Slovenské společnosti klinické neurofyzologie

Termín konání: 12.–13. 11. 2010, místo konání: Praha

Termín odevzdání závazné přihlášky a anotací příspěvků byl předběžně stanoven na začátek září. Akce bude akreditována.

Podrobné informace ohledně registračních poplatků, dopravy, ubytování a hlavního tématu budou oznámeny v průběhu června 2010 a zároveň zveřejněny na webových stránkách společnosti [www.neurofyzologie.cz](http://www.neurofyzologie.cz).

doc. Ing. Jan Kremláček, Ph.D.  
předseda SNN ČLS JEP

prim. MUDr. Ing. S. Petránek, CSc., MBA  
organizační výbor konference