

HLAVNÍ TÉMA

LIDSKÉ PRIONOVÉ NEMOCI V ČR: 22 LET ZKUŠENOSTÍ NÁRODNÍ REFERENČNÍ LABORATOŘE PRO DIAGNOSTIKU LIDSKÝCH PRIONOVÝCH CHOROB

13. Kovacs GG, Rahimi J, Ströbel T, et al. Tau pathology in Creutzfeldt-Jakob disease revisited. *Brain Pathol.* 2017;27:332-344. doi: 10.1111/bpa.12411.
14. Kurča E, Sivák Š, Skáčík P. Humánne priónové ochorenia – „state of the art“ 2023. *Neurol. praxi.* 2024;25(1): v tisku.
15. Matěj R, Kovacs GG, Johanidesová S, et al. Genetic Creutzfeldt-Jakob disease with R208H mutation presenting as progressive supranuclear palsy. *Mov. Disord.* 2012;27:476-479. doi: 10.1002/mds.24002.
16. Mitrová E, Belay G. Creutzfeldt-Jakob disease with E200K mutation in Slovakia: Characterization and development. *Acta Virol.* 2002;46:31-39.
17. Mitrová E, Cernák A, Slivarichová D, et al. Experience with preventive genetic testing of corneal donors in Slovakia. *Cornea.* 2011;30:987-990. doi: 10.1097/ICO.0b013e-3182035a1.
18. Orrú CD, Groveman BR, Hughson AG, et al. Rapid and sensitive RT-QuIC detection of human Creutzfeldt-Jakob disease using cerebrospinal fluid. *mBio.* 2015;6:e02451-14. doi: 10.1128/mBio.02451-14.
19. Parobkova E, van der Zee J, Dillen L, et al. Sporadic Creutzfeldt-Jakob Disease and Other Proteinopathies in Comorbidity. *Front. Neurol.* 2020;11:596108. doi: 10.3389/fneur.2020.596108.
20. Rohan Z, Smetakova M, Kukul J, et al. Proteinase-activated receptor 2 and disease biomarkers in cerebrospinal fluid in cases with autopsy-confirmed prion diseases and other neurodegenerative diseases. *BMC Neurol.* 2015;31:50. doi: 10.1186/s12883-015-0300-x.
21. Rusina R, Fiala J, Holada K, et al. Gerstmann-Sträussler-Scheinker syndrome with the P102L pathogenic mutation presenting as familial Creutzfeldt-Jakob disease: A case report and review of the literature. *Neurocase.* 2013;19:41-53. doi: 10.1080/13554794.2011.654215.
22. Satoh K, Tobiume M, Matsui Y, et al. Establishment of a standard 14-3-3 protein assay of cerebrospinal fluid as a diagnostic tool for Creutzfeldt-Jakob disease. *Lab. Invest.* 2010;90:1637-1644. doi: 10.1038/labinvest.2009.68.
23. Sbirka Zákonů: Předpis 97/2019 Sb. [Cit. 8. 8. 2023] Available from: <https://www.psp.cz/sqw/sbirka.sqw?cz=97&r=2019>.
24. Skillbäck T, Rosén C, Asztely F, et al. Diagnostic performance of cerebrospinal fluid total tau and phosphorylated tau in Creutzfeldt-Jakob disease: Results from the Swedish Mortality Registry. *JAMA Neurol.* 2014;71:476-483. doi: 10.1001/jamaneurol.2013.6455.
25. Wilham JM, Orrú CD, Bessen RA, et al. Rapid end-point quantitation of prion seeding activity with sensitivity comparable to bioassays. *PLoS Pathog.* 2021;6:e1001217. doi: 10.1371/journal.ppat.1001217.
26. World Health Organization WHO Manual for Surveillance of Human Transmissible Spongiform Encephalopathies, Including Variant Creutzfeldt-Jakob Disease. World Health Organization. 2003. [Cit. 8. 8. 2023] Available from: <https://apps.who.int/iris/handle/10665/42656>.

ON-LINE KURZ

On-line kurz pro praktické neurology 2023

PŘEDNÁŠKY

- **Bezpečnost vysoce účinných DMD v léčbě RS** – doc. MUDr. Zbyšek Pavelek, Ph.D.
- **Postavení selektivní imunorekonstituce v léčbě relabující RS**
prof. MUDr. Jan Mareš, Ph.D.
- **Glymfatický systém CNS aneb lekce z neurobiologie na AAN 2022**
MUDr. Jana Lízrová Preiningerová, Ph.D.
- **Poruchy chůze ve stáří** – MUDr. Hana Brožová, Ph.D.
- **Změny kognice ve stáří: jak poznat, že stárneme normálně, a jak stárnout úspěšně** – doc. MUDr. Martin Vyhnálek, Ph.D.
- **Závratě a posturální instabilita ve stáří** – MUDr. Jiří Polívka, CSc., MUDr. Pavel Potužník, Ph.D., Ing. Jiří Polívka, Ph.D.

ODBORNÝ GARANT:

prof. MUDr. Jan Mareš, Ph.D.
Neurologická klinika, FN Olomouc

POŘADATEL: SOLEN, s. r. o.

POČET
KREDITŮ **2**

Registrace
ZDARMA

TERMÍN

červen 2023
až květen 2024
dostupný na
online.solen.cz

ZLATÝ
PARTNER

MERCK

