

Možnosti stanovení likvorového tripletu tau proteinů a β -amyloidu 42 metodami ELISA a orientační normativní vodítka

Determination of tau proteins and β -amyloid 42 in cerebrospinal fluid by ELISA methods and preliminary normative values

Souhrn

Cíl: Cílem práce bylo porovnat metody ELISA pro stanovení hladin tripletu proteinů – celkového (t-tau) a fosforylovaného tau (p-tau) proteinů a β -amyloidu (1–42) (A β 42) v mozkomíšním moku (MMM) od dvou výrobců Fujirebio a EUROIMMUN a zároveň vytvořit orientační vodítka pro normální koncentrace u české populace od kognitivně zdravých starších osob. **Soubor a metodika:** Koncentrace likvorového tripletu proteinů od 38 kognitivně zdravých osob starších 55 let (19 mužů, průměrný věk 67 \pm 8 let) byly změřeny jak soupravami ELISA INNOTEST, tak soupravami EUROIMMUN AG. **Výsledky:** Výsledky srovnání metod pro t-tau a p-tau proteiny a A β 42 pomocí rozdílového grafu dle Blanda a Altmana ukazují, že hodnoty rozdílů mezi metodami ležely v rozsahu limitů shody (průměr \pm 1,96 SD) až na ojedinělé výjimky odlehlých hodnot. Hodnoty korelačních koeficientů svědčí pro významnou shodu pro soupravy na stanovení t-tau proteinu. Na základě našich výsledků a zkušeností navrhuje rozdělit koncentrace likvorového tripletu na tři skupiny: 1. snížené; 2. nerozhodné a hraniční; 3. zvýšené koncentrace v ng/l na základě našeho konsenzu takto: t-tau protein < 280–400 >, p181-tau protein < 50–60 > a A β 42 < 430–480 >. **Závěr:** Soupravy ELISA obou výrobců jsou vhodné ke stanovení tripletu proteinů v MMM. Pro jejich referenční rozmezí lze orientačně využít naše výsledky, založené na reálném měření vzorků pečlivě vybraných a vyšetřených zdravých starších osob z ČR, nebo normy na základě našeho společného názoru.

Abstract

Aim: The aim of the study was to compare ELISA methods for determination of triplet protein levels – total (t-tau) and phosphorylated tau (p-tau) proteins and β -amyloid (1–42) (A β 42) in cerebrospinal fluid (CSF) from manufacturers Fujirebio and EUROIMMUN; and to provide guidance for normal concentrations from cognitively healthy elderly people. **Patients and methods:** The group consisted of 38 cognitively healthy persons over 55 years of age (19 men) whose average age was 67 \pm 8 years. In each CSF sample, we examined the protein triplet by both ELISA INNOTEST and EUROIMMUN AG kits. **Results:** A comparison of ELISA methods for determination of t-tau and p-tau proteins and A β 42 using the Bland and Altman difference graph shows that the differences between methods, with the exception of isolated outliers, were within the range of compliance (mean \pm 1.96 SD). Correlation coefficient values suggest significant agreement for t-tau protein assay kits. Based on our results and experience, we propose to classify CSF concentrations into three groups: 1. decreased; 2. questionable and borderline; 3. increased concentrations in ng/L based on our consensus as follows: t-tau protein < 280–400 >, p181-tau protein < 50–60 > and A β 42 < 430–480 >. **Conclusion:** ELISA kits from two producers are suitable for determination of the triplet proteins in CSF. Our results based on real measurements of samples of carefully selected and examined healthy elderly people from the Czech Republic or the norms based on our consensus recommendation can be used as reference range of the triplet.

Auři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádné komerční zájmy.

The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

**A. Bartoš^{1,2}, M. Smětáková³,
J. Řičný², L. Nosková⁴, L. Fialová⁴**

¹ Neurologická klinika 3. LF UK
a FN Královské Vinohrady, Praha

² Národní ústav duševního zdraví,
Klečany

³ Národní referenční laboratoř lidských
prionových chorob – imunologie,
Ústav patologie a molekulární
medicíny 3. LF UK a Thomayerovy
nemocnice v Praze

⁴ Ústav lékařské biochemie a labo-
ratorní diagnostiky, 1. LF UK a VFN,
Praha



as. MUDr. Lenka Fialová, CSc.
Ústav lékařské biochemie
a laboratorní diagnostiky
1. LF UK a VFN
U Nemocnice 2
128 08 Praha
e-mail: lfial@lf1.cuni.cz

Přijato k recenzi: 10. 6. 2019

Přijato do tisku: 27. 8. 2019

Klíčová slova

Alzheimerova nemoc – β -amyloid peptid
1-42 – mozkomíšní mok – ELISA – tau
proteiny

Key words

Alzheimer's disease – β -amyloid peptide
1-42 – cerebrospinal fluid – ELISA – tau
proteins

Úvod

Alzheimerova nemoc (AN) patří k k závažným neurodegenerativním onemocněním, která se projevují narušením kognitivních funkcí a poklesem soběstačnosti. Pacientů s tímto onemocněním přibývá a odhaduje se, že v ČR by v roce 2020 mohlo žít až kolem 183 tisíc lidí s AN nebo jinou formou demence [1]. Vzhledem k tomu, že dosud neexistuje účinná léčba, představuje péče o pacienty s AN závažný zdravotnický a sociální problém. Na vývoj nových léků, které by zabráňovaly vzniku neuropatologických změn v mozku, se soustřeďuje úsilí mnoha vědeckých a farmakologických týmů. Intenzivní výzkum v oblasti farmakoterapie AN je úzce navázán i na zdokonalování časné a přesné diagnostiky AN a její klasifikace [2,3].

V našich podmínkách se diagnóza AN opírá o kombinaci nálezů z několika zdrojů. Jedná se o klinické vyšetření, krátké kognitivní testy a neuropsychologické metody a zhodnocení soběstačnosti [4]. Dále k diagnostickému procesu přispívají zobrazovací metody – MR, popř. CT mozku, které diagnózu AN podpoří nálezem mediotemporální nebo parietální atrofie a v rámci diferenciální diagnostiky odhalí jiné příčiny demence. V omezené míře je využíváno i SPECT (Single-Photon Emission Computed Tomography) mozku pro průkaz parietální nebo mediotemporální hypoperfúze [5–10]. Nově se v ČR může vyšetřovat mozek pomocí amyloidní PET [11].

Významným doplňkem k těmto metodám jsou i biochemická vyšetření zahrnující stanovení hladin celkového (t-tau) a fosforylovaného tau (p-tau) proteinu a β -amyloidu (1–42) (A β 42) tvořící dohromady tzv. likvorový triplet [12]. Jako perspektivní se jeví výpočty poměrů t-tau/A β 42 a p-tau/A β 42, které vykazují výpovědní hodnotu srovnatelnou s mnohem dražším vyšetřením beta-amyloidové nálože pomocí PET mozku [13]. Kromě toho se hledají další ukazatele (např. oligomerní formy tau nebo neurofilamenta) nebo známky imunologické reakce v podobě protilátek proti tau proteinu či neurofilamentům. Sílí pokusy je stanovit nejen v mozkomíšním moku (MMM), ale také v séru u různých neurologických onemocnění [12,14–29].

Likvorový triplet proteinů odráží neuropatologické změny prokazované v mozku nemocných s AN – tvorbu senilních plaků a neurofibrilárních smotků společně s neurodegenerativními změnami [5,14]. Nedávná metaanalýza potvrdila, že uvedené tři pro-

teiny stanovené v MMM patří mezi biomarkery, které nejlépe diferencují pacienty s rozvinutou AN nebo mírnou kognitivní poruchou od kontrolních osob [30].

Peptid A β 42 tvořený 42 aminokyselinovými zbytky je jedním ze zástupců rodiny peptidů, které vznikají štěpením většího transmembránového amyloidového prekurzorového proteinu [31]. A β 42 je peptid, který vzhledem ke své struktuře má tendenci vytvářet fibrily a následně agregovat. Je základní složkou nerozpustných extracelulárně uložených senilních plaků popisovaných u AN, ale i u non-AN demencí. Pokles hladin A β 42 v MMM u AN je vysvětlován zapojením A β 42 do polymerních struktur, popř. i jinými mechanismy, zatím na úrovni hypotéz [14,32,33].

Tau protein je neurocytoskeletální protein, hojně zastoupený zejména v axonální části neuronů. Váže se na mikrotubuly a přispívá k jejich stabilizaci. Afnitu k mikrotubulům snižuje abnormální hyperfosforylace tau proteinu. Nenavázané molekuly hyperfosforylovaného tau proteinu vzájemně agregují za vzniku párových helikálních filament, které mohou vytvářet intraneuronálně uložené neurofibrilární smotky [5,32]. Tau protein může být fosforylován na mnoha místech molekuly, ale ve většině klinicky zaměřených studiích je pozornost věnována tau proteinu fosforylovaném na treoninu 181 (p181-tau) [30,33]. Na rozdíl od A β 42 jsou koncentrace celkového i fosforylovaného tau proteinu v MMM u nemocných s AN zvýšeny [30]. Nárůst koncentrace celkového tau proteinu je nespecifický projev neuronálního, resp. axonálního poškození, a to nikoliv pouze u neurodegenerativních onemocnění. Naproti tomu zvýšené hladiny p-tau proteinu mají užší vztah ke specifitějším neuropatologickým změnám u AN, kterými je tvorba neurofibrilárních smotků [33].

Pro stanovení uvedeného tripletu proteinů v MMM jsou k dispozici různé analytické metody [33]. V současnosti jsou v naší republice pro rutinní stanovení jednotlivých proteinů tripletu v MMM využívány metody ELISA.

Naše sdělení navazuje na předchozí práci [12], která uváděla první zkušenosti se stanovením tau proteinů (t-tau a p181-tau) a peptidu A β 42 v MMM soupravami ELISA INNOTEST (Innogenetics, nyní Fujirebio, Gent, Belgie) a formulovala hraniční koncentrace pro uvedené analyty. Rozhodli jsme se získat zkušenosti i s jinými soupravami ELISA,

stejně jako jsme učinili v minulosti pro tau protein [34], a provést jejich srovnání. Jako vhodná alternativa se nám jeví použití souprav ELISA firmy EUROIMMUN AG (Lübeck, Německo), která má rovněž v nabídce soupravy pro stanovení všech tří proteinů likvorového tripletu jako společnost Fujirebio. Podobně jako soupravy INNOTEST jsou validovány pro *in vitro* diagnostiku. Pro soupravy EUROIMMUN nejsou dostupné referenční meze, které by byly pro všechny tři analyty vyjádřeny jednotným způsobem. Proto jsme se pokusili vytvořit orientační vodítka pro normální koncentrace od přísně vybraných zdravých starších osob. Hodnoty pro jednotlivé biomarkery jsme doplnili i o poměry t-tau/A β 42 a p-tau/A β 42.

Soubor a metodika

Pacienti

Pro účely srovnání souprav tvořilo náš soubor 38 pacientů starších 55 let (19 mužů), jejichž průměrný věk byl 67 ± 8 let. Tyto osoby byly vzácní pacienti, u nichž se ve vyšším věku indikovala lumbální punkce z diagnostických důvodů. Podle několika klinických a likvorových kritérií bylo z většího souboru vybráno 30 pacientů (15 mužů; průměrný věk byl 67 ± 8 let), kteří byli zařazeni do skupiny kognitivně zdravých. Hlavní podmínkou byly normální kognitivní funkce, likvorové nálezy a diagnózy, u nichž jsme nepředpokládali větší mozkové poškození. Mezi takové diagnózy patřily např. periferní parézy faciálního nervu, polyneuropatie, pseudoradikulární iritace při artralgií a koxartróze nebo olistézy. Přitom jsme se přidržovali evropských doporučení k sestavení kontrolní skupiny, na nichž se podílel jeden z autorů [35]. U všech jedinců byly hodnoceny kognitivní funkce pomocí testů MMSE (Mini Mental State Examination). Další podrobnější kognitivní vyšetření bylo provedeno českou verzí Addenbrookského kognitivního testu (ACE-CZ). Skóry obou testů u našich pacientů byly v pásmu nedávno publikovaných českých norem (průměr \pm SD; MMSE: 29 ± 1 bodů, rozmezí 27–30 bodů; ACE-CZ: $94 \pm 4,6$ bodů, rozmezí 87–100 bodů) [36–39]. Tito pacienti měli zároveň v MMM počet erytrocytů nižší než 500 (skoro všichni 0) v μ l podle mezinárodních doporučení [41], nižší počet leukocytů než 20/ μ l a proteinorhachii nižší než 0,6 g/l.

Pro stanovení orientačních norem jsme provedli další pečlivý výběr 15 osob ve vyšším věku (9 žen) pro skupinu kognitivně zdravých s normálním likvorem. Lum-

bální punkce u nich byla indikována z klinických důvodů (např. pro periferní parézu n. VII a jiné parézy, polyneuropatie nejasné etiologie). Vybrané osoby splňovaly tato přísná vstupní a vylučující kritéria: vyšší věk > 55 let (průměrný věk 63 ± 6 let), normální nálezy v MMM [41], normální likvorový triplet podle koncentrací publikovaných Bartošem et al [12], normální výsledky MMSE (27–30 bodů) a ACE-CZ (87–100 bodů) podle českých norem [36–39] a u většiny bylo provedeno vyšetření mozku pomocí MR.

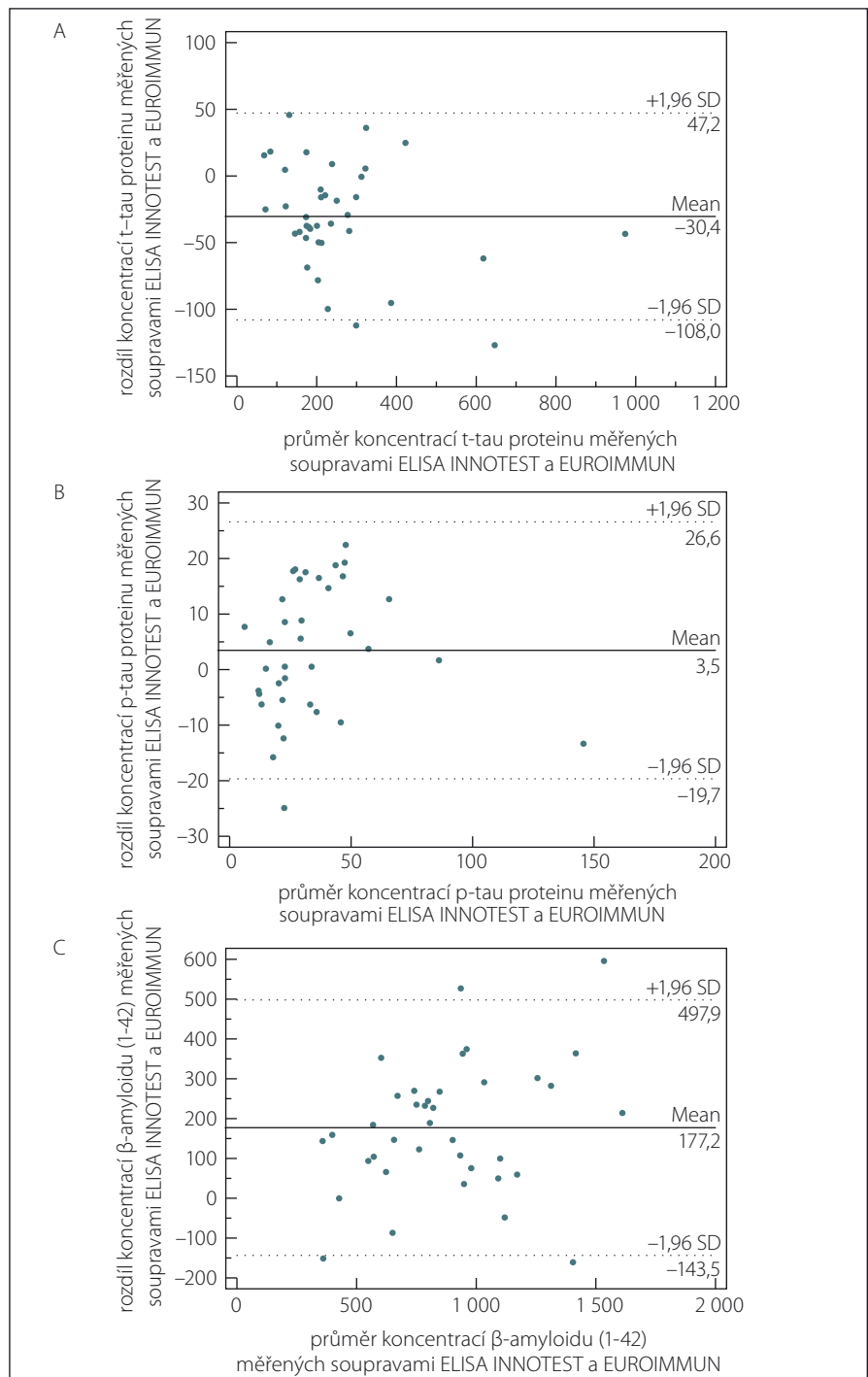
U vybraných osob byla standardním způsobem provedena lumbální punkce jako součást diagnostického procesu v rámci diferenciální diagnostiky neurologických onemocnění bez kognitivní poruchy. Při odběru a manipulaci s MMM byl dodržován doporučený preanalytický postup [40]. Alikvoty MMM určené pro vyšetření tripletu proteinů byly uchovávány při $-80\text{ }^{\circ}\text{C}$ do provedení analýzy.

Studie byla schválena etickou komisí FN Královské Vinohrady. Všichni pacienti podepsali informovaný souhlas.

Metody

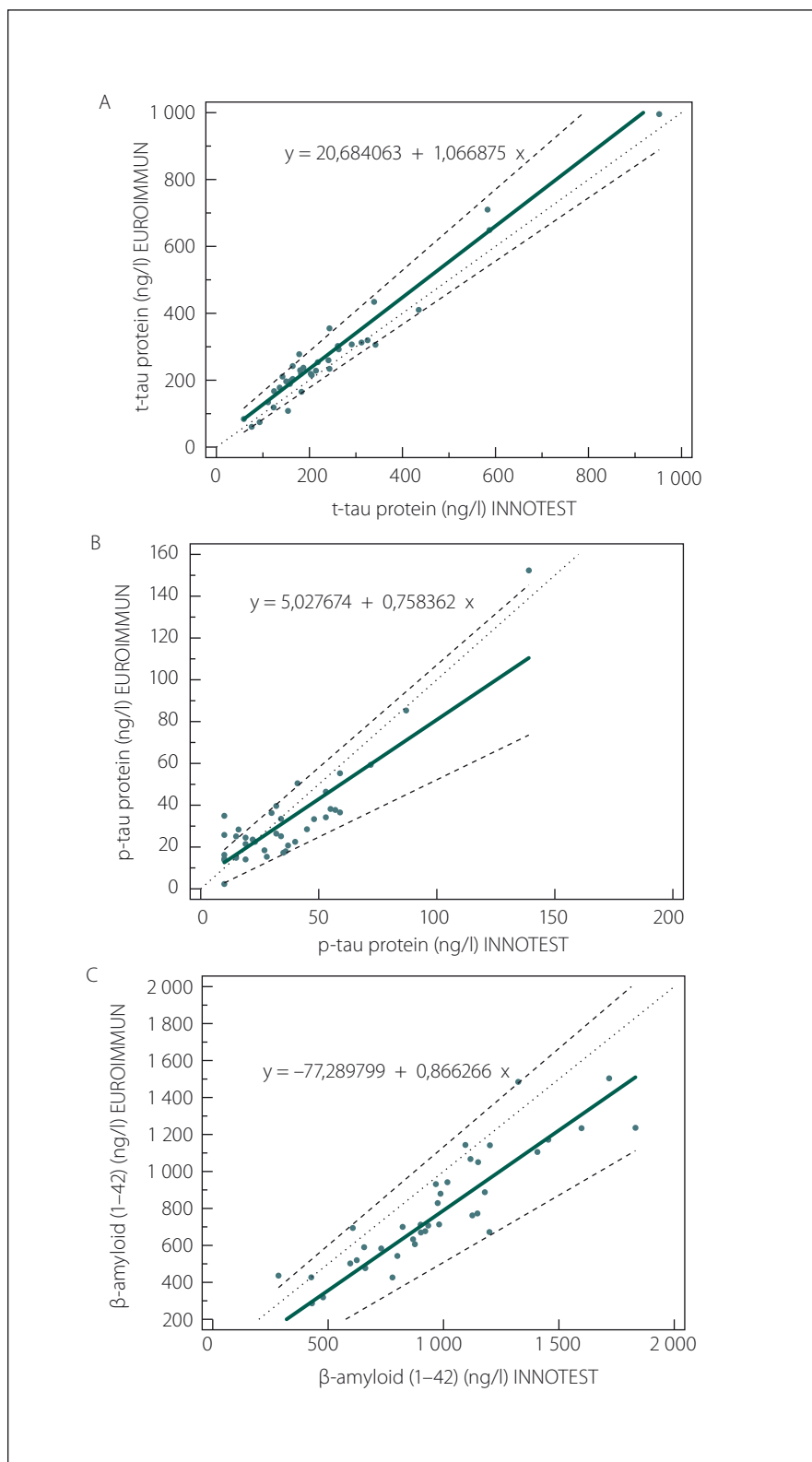
V každém vzorku MMM pacientů našeho souboru jsme vyšetřili triplet proteinů (t-tau protein, p181-tau protein a β 42) jak soupravami ELISA INNOTEST, tak soupravami EUROIMMUN AG. Stanovení tripletu soupravami od uvedených výrobců bylo provedeno ve dvou různých laboratořích v jiném čase různými laboratorními pracovníky. Výjimku tvořila souprava pro stanovení p181-tau proteinu od firmy Fujirebio, která byla z níže uvedených důvodů použita v obou laboratořích. Při zpracování všech souprav jsme se řídili pokyny uvedenými v příložených návodech.

Pracovní postup byl podobný u všech použitých souprav ELISA, které jsou určeny pro analýzy v MMM. Do jamek mikrotitračních proužků, na jejichž dně je navázána příslušná vycitávací („capture“) monoklonální protilátka, jsou přidávány vzorky, popř. kalibrátory a kontrolní vzorky společně s biotinovanými signálními monoklonálními protilátkami. Po inkubaci a po následném odstranění nenavázaných složek v jamce je biotin detekován pomocí dalšího konjugátu, kterým je streptavidin značený peroxidázou. Po uplynutí další inkubace, kdy probíhá reakce mezi biotinem a streptavidinem, a po promytí jamek je peroxidáza prokázána pomocí substrátu, kterým je tetrametylbendazin a peroxid vodíku. Zpracování



Obr. 1. Bland-Altmanův graf rozdílů metod ELISA INNOTEST a EUROIMMUN pro stanovení (A) celkového tau proteinu (t-tau protein); (B) fosforylovaného tau proteinu (p181-tau protein) a (C) β -amyloidu (1–42) v mozkomíšním moku. Koncentrace jsou vyjádřeny v ng/l. Plná čára představuje průměr rozdílů, tečkované čáry znázorňují interval – průměr $\pm 1,96$ SD. Aritmetické průměry rozdílů u t-tau proteinu a β -amyloidu (1–42) se významně lišily od 0 ($p < 0,0001$). SD – statistická odchylka

Fig. 1. Bland-Altman plot of ELISA INNOTEST and EUROIMMUN methods for determination of (A) total tau protein (t-tau protein); (B) phosphorylated tau protein (p181-tau protein) and (C) β -amyloid (1-42) in cerebrospinal fluid. Concentrations are expressed in ng/l. The solid line represents the average of the differences, the dotted lines represent the interval – average ± 1.96 SD. The arithmetic means of differences in t-tau protein and β -amyloid (1–42) differed significantly from 0 ($P < 0.0001$). SD – standard deviation



Obr. 2. Porovnání metod ELISA INNOTEST a EUROIMMUN pomocí Passing-Bablokovy regresní analýzy pro stanovení (A) celkového tau proteinu (t-tau protein), (B) fosforylovaného tau proteinu (p181-tau protein) a (C) β -amyloidu (1-42) v mozkomíšním moku. Plnou čarou je vyznačena regresní linie, silnou přerušovanou čarou 95% CI regresní linie a tečkovaně diagonální linie (identita).

(A) Parametry Passing-Bablokovy regresní analýzy pro t-tau protein:

rovnice regresní přímky:
 y (EUROIMMUN) = 20,68 + 1,07 × (INNOTEST)
 95% CI směrnice: 0,95–1,20
 95% CI interceptu: –11,63–44,66

(B) Parametry Passing-Bablokovy regresní analýzy pro p181-tau protein:

Rovnice regresní přímky:
 y (EUROIMMUN) = 5,03 + 0,76 × (INNOTEST)
 95% CI směrnice: 0,55–0,98
 95% CI interceptu: –2,67–8,89

(C) Parametry Passing-Bablokovy regresní analýzy pro β -amyloid (1-42):

Rovnice regresní přímky:
 y (EUROIMMUN) = –77,29 + 0,87 × (INNOTEST)
 95% CI směrnice: 0,73–1,07
 95% CI interceptu: –218,44–67,89
 CI – interval spolehlivosti

Fig. 2. Comparison of ELISA INNOTEST and EUROIMMUN methods by Passing-Bablok regression analysis for determination of (A) total tau protein (t-tau protein), (B) phosphorylated tau protein (p181-tau protein) and (C) β -amyloid (1-42) in the cerebrospinal fluid. The solid line indicates the regression line, the solid dashed line is the 95% CI of the regression line, and the dotted diagonal line (identity).

(A) Parameters of Passing-Bablok's regression analysis for t-tau protein:

regression line equation:
 y (EUROIMMUN) = 20.68 + 1.07 × (INNOTEST)
 95% CI for the slope: from 0.95 to 1.20
 95% CI for the intercept: from –11.63 to 44.66

(B) Parameters of Passing-Bablok's regression analysis for p181-tau protein:

regression line equation:
 y (EUROIMMUN) = 5.03 + 0.76 × (INNOTEST)
 95% CI for the slope: from 0.55 to 0.98
 95% CI for the intercept: from –2.67 to 8.89

(C) Parameters of Passing-Bablok's regression analysis for β -amyloid (1-42):

regression line equation:
 y (EUROIMMUN) = –77.29 + 0.87 × (INNOTEST)
 95% CI for the slope: from 0.73 to 1.07
 95% CI for the intercept: from –218.44 to 67.89

souprav EUROIMMUN a soupravy INNOTEST pro A β 42 je rozvrženo na jeden den, u souprav INNOTEST pro t-tau protein a p181-tau protein je zařazena jedna inkubace přes noc.

Hodnoty variačních koeficientů pro přesnost ve stanovení (intra-assay) a mezi stanoveními (inter-assay) uváděné výrobcí nepřesahují 10 %.

Jednotlivé vzorky MMM a kalibrátory byly v našich experimentech analyzovány v duplikátech. Pro validaci a vnitřní kontrolu jsou součástí souprav dva kontrolní vzorky pohy-

Tab. 1. Orientační referenční rozmezí a sumární charakteristiky likvorového tripletu proteinů v ng/l a poměrů t-tau/Aβ42 a p-tau/Aβ42 stanovené soupravami EUROIMMUN a INNOTEST v základním souboru pacientů bez kognitivního deficitu (n = 30) a ve skupině kognitivně zdravých osob s normálním mozkomíšním mokem (n = 15) v laboratoři Thomayerovy nemocnice v Praze.

Analyt likvorového tripletu a použitá souprava	Skupina osob	Rozmezí koncentrací (10.– 90. percentil)	Rozmezí koncentrací podle dokumentu CLSI C28-A3	Medián koncentrací	Průměr a směrodatná odchylka koncentrací
t-tau protein EUROIMMUN	kognitivně zdraví	126–383	93–593	224	267 ± 176
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	118–278	94–313	211	197 ± 58
p181-tau protein INNOTEST	kognitivně zdraví	27–63	21–88	40	44 ± 22
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	26–46	19–51	36	35 ± 9
β-amyloid (1-42) EUROIMMUN	kognitivně zdraví	452–1235	263–1385	767	841 ± 315
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	477–1172	312–1214	762	797 ± 244
poměr t-tau/Aβ42	kognitivně zdraví	0,21–0,44	0,19–0,60	0,28	0,35 ± 0,38
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	0,177–0,34	0,12–0,36	0,24	0,25 ± 0,062
poměr p-tau/Aβ42	kognitivně zdraví	0,039–0,070	0,035–0,091	0,046	0,057 ± 0,044
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	0,037–0,058	0,024–0,061	0,042	0,046 ± 0,01

Aβ42 – β-amyloidu (1–42); CLSI – Clinical and Laboratory Standards Institute; n – počet; p181-tau protein – tau protein fosforylovaný na 181. aminokyselinovém zbytku; t-tau protein – celkový tau protein

bující se v nižších a vyšších koncentracích pro příslušné proteiny. Ty byly rovněž zpracovávány v duplikátech. Při všech analýzách se zjištěné hodnoty kontrolních vzorků pohybovaly v deklarovaných rozmezích. Měření absorbancí pro soupravy INNOTEST bylo provedeno na přístroji Infinite M200 Pro (Tecan Group Ltd., Männedorf, Švýcarsko), pro soupravy EUROIMMUN a INNOTEST pro p181-tau protein na přístrojích EL800 (Bio-Tek® Instruments, Inc., Winooski, VT, USA) a DYNAREAD (DYNEX TECHNOLOGIES, spol. s r.o., Buštěhrad, ČR).

Statistická analýza

Normální rozložení výsledků jednotlivých parametrů jsme hodnotili D'Agostinovo-Pearsonovým testem. U některých analytů základního souboru bylo normální rozložení zamítnuto, a proto pro další analýzy byly využity především neparametrické metody. Koncentrace jednotlivých proteinů likvorového tripletu vyšetřené dvěma různými soupravami ELISA, byly srovnávány pomocí Spearmanova korelačního koeficientu. Další porovnání souprav bylo prováděno za použití Passing-Bablokovy regrese a rozdílového grafu dle Blanda a Altmana podobně jako v našem podobném předchozím sdě-

lení [34,42,43]. U Blandova-Altmanova rozdílového grafu se na osu Y nanáší rozdíl hodnot získaných měření testovanými metodami ($x - y$) a na osu X jejich průměr $(x + y) / 2$. Do grafu se vyznačují linie, které představují průměr rozdílů a další přímkami znázorňující limity shody (interval průměr ± 1,96 SD). Pokud diference opakovaných měření nepřekračují dané hranice, lze měření označit za reprodukovatelné [42,44]. Passing-Bablokova regrese je neparametrická metoda, která je odolnější vůči odlehlým hodnotám [44]. Ke statistické analýze jsme využili i výpočet konkordančního korelačního koeficientu, který je možný aplikovat pro srovnání používané metody s metodou nově zaváděnou. Je doporučován místo Spearmanova nebo Pearsonova korelačního koeficientu [45]. Výsledky byly hodnoceny jako statisticky významné při $p < 0,05$. Pro vyjádření orientačních vodítek normálního rozmezí jsme použili vyjádření prostřednictvím mediánu a 10. a 90. percentilů a dále robustní metodu podle dokumentu CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute) C28–A3 doporučenou pro hodnocení menších souborů [46]. Pro statistické zpracování a vytvoření grafů byl použit software MedCalc (MedCalc, Ostende, Belgie).

Výsledky

Výsledky srovnání metod pomocí rozdílového grafu dle Blanda a Altmana ukazují, že hodnoty rozdílů pro t-tau protein s výjimkou dvou odlehlých hodnot ležely v rozsahu limitů shody (průměr ± 1,96 SD), pro p181-tau protein mimo hranice limitů shody byla nalezena pouze jedna hodnota a pro Aβ42 čtyři hodnoty (obr. 1A–C). Z grafů jsou zřejmé i odchylky průměrných diferencí od nuly u všech analytů, které jsou nejméně vyjádřeny pro p181-tau protein. Koncentrace t-tau proteinu analyzované soupravou EUROIMMUN byly vyšší než u soupravy INNOTEST, zatímco koncentrace Aβ42 měřené soupravou EUROIMMUN byly nižší než ty, které byly získány soupravami INNOTEST.

Passing-Bablokova regresní analýza neprokázala ani u jednoho analytu významnou odchylku od linearitu. 95% intervaly spolehlivosti pro úsek (intercept) regresní přímky pro všechny parametry zahrnovaly 0. Podobně 95% intervaly spolehlivosti pro směrnici s výjimkou směrnice regresní přímky pro p181-tau protein obsahovaly 1. Z toho vyplývá, že srovnání metod ELISA pro stanovení t-tau proteinu a Aβ42 neodhalilo systematickou a proporcionální chybu, pro stanovení p-tau proteinu byla zjištěna hraniční proporcio-

Tab. 2. Rozhodovací rozmezí likvorového tripletu doporučené výrobcem pro soupravy používané ke stanovení v laboratoři Thomayerovy nemocnice v Praze.

Analyt likvorového tripletu a použitá souprava	Hraniční koncentrace (ng/l)	Patologické koncentrace (ng/l)
celkový tau protein EUROIMMUN	290–452	> 452
p181-tau protein INNOTEST	neuveдено	> 46* > 66†
β-amyloid (1–42) EUROIMMUN	551–650	< 551

*pro věk 18–44 let; †pro věk 45–77 let

p181-tau protein – tau protein fosforylovaný na 181. aminokyselinovém zbytku

Tab. 3. Konsenzuální doporučení referenčních rozmezí likvorového tripletu v ng/l k interpretaci výsledků z laboratoře Thomayerovy nemocnice v Praze.

Analyt likvorového tripletu	Interpretace nižších koncentrací	Nerozhodné a hraniční koncentrace	Interpretace vyšších koncentrací
celkový tau protein	normální koncentrace	< 280–400 >	patologicky zvýšené koncentrace
p181-tau protein	normální koncentrace	< 50–60 >	patologicky zvýšené koncentrace
β-amyloid (1–42)	patologicky snížené koncentrace	< 430–480 >	normální koncentrace

p181-tau protein – tau protein fosforylovaný na 181. aminokyselinovém zbytku

nální chyba (obr. 2A–C). Hodnoty Spearmanových (t-tau protein: $r = 0,93$; p-tau protein: $r = 0,72$; Aβ42: $r = 0,91$; $p < 0,0001$ pro

všechny koeficienty) a konkordančních korelačních koeficientů (t-tau protein: $r = 0,96$; p-tau protein: $r = 0,89$; Aβ42: $r = 0,76$) svědčí

pro významnou shodu pro soupravy na stanovení t-tau proteinu na rozdíl od zbylých dvou parametrů, kde hodnoty ukazují nižší úroveň shody mezi oběma soupravami. Tab. 1 uvádí orientační referenční rozmezí a sumární charakteristiky likvorového tripletu proteinů v základním souboru pacientů bez kognitivního deficitu ($n = 30$), vč. poměrů t-tau/Aβ42 a p-tau/Aβ42. K porovnání jsou zde současně orientační normy pro triplet proteinů v MMM u podskupiny kognitivně zdravých osob navíc s normálním MMM vč. likvorové tripletu podle předchozích norem [12]. Výsledky pocházejí ze souprav EUROIMMUN (pro Aβ42 a t-tau protein) a INNOTEST (pro p-tau protein), kterými je v současnosti triplet proteinů pro klinické diagnostické účely v ČR stanovován v laboratoři Thomayerovy nemocnice v Praze.

Pro srovnání našich výsledků jsme zařadili tab. 2, v níž uvádíme hraniční koncentrace doporučené pro soupravy používané v laboratoři v Thomayerově nemocnici. Na základě našich výsledků na reálných normativních osobách, hranic doporučených výrobcem a zkušeností z klinické praxe a literatury jsme stanovili dvojí hraniční meze tak, aby bylo možné výsledky interpretovat trojím způsobem: 1. jako normální; 2. jako nerozhodné nebo hraniční; 3. jako patologicky zvýšené (pro tau proteiny) či snížené (pro β-amyloid). Společný názor vyjadřuje tab. 3. V ní najdete hranice pro snížené, nerozhodné a vyšší koncentrace likvorového tripletu a jejich interpretaci. Pro zhodnocení

Tab. 4. Porovnání orientačního referenčního rozmezí a sumárních charakteristik likvorového tripletu proteinů v ng/l stanovené soupravami INNOTEST v základním souboru pacientů bez kognitivního deficitu a ve skupině kognitivně zdravých osob s normálním mozkovým tlakem v laboratoři Psychiatrického centra Praha (nyní Národního ústavu duševního zdraví) pro výzkumné účely.

Analyt likvorového tripletu a použitá souprava	Skupina osob	Rozmezí koncentrací (10.–90. percentil)	Rozmezí koncentrací podle dokumentu CLSI C28-A3	Medián koncentrací	Průměr a směrodatná odchylka koncentrací
celkový-tau protein INNOTEST	kognitivně zdraví	115–397	93–584	183	241 ± 174
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	111–243	80–254	164	169 ± 47
p181-tau protein INNOTEST	kognitivně zdraví	10–59	10–116	34	38 ± 28
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	10–53	4–58	34	31 ± 14
β-amyloid (1–42) INNOTEST	kognitivně zdraví	638–1540	403–1612	987	1043 ± 344
	kognitivně zdraví s normálním likvorem	730–1454	549–1523	987	1052 ± 259

CLSI – Clinical and Laboratory Standards Institute; p181-tau protein – tau protein fosforylovaný na 181. aminokyselinovém zbytku

výsledků lékaři doporučujeme používat tuto tabulku.

V tab. 4 jsou shrnuty podobné údaje získané pro soupravy INNOTEST a využívané jako orientační nomy pro výzkumné účely v laboratoři Psychiatrického centra Praha (nyní Národního ústavu duševního zdraví).

Diskuze

Použité soupravy ELISA INNOTEST a EUROIMMUN jsou postaveny na stejných principech nekompetitivní enzymové analýzy na pevné fázi. Oba výrobci využívají k detekci imunokomplexů specifických monoklonálních protilátek konjugovaných s biotinem. Ten je následně prokazován streptavidinem značeným peroxidázou a detekce pokračuje reakcí peroxidázy se substrátem tetrametylylazidinem a peroxidem vodíku.

Přes tyto společné rysy odhalilo statistické srovnání výsledků získaných sledovanými metodami v některých ohledech určité rozdíly. U všech metod byly prostřednictvím Blandova-Altmanova rozdílového grafu nalezeny odchylky průměrných diferencí od 0. Kromě toho Passing-Bablokova regresní analýza odhalila u p181-tau proteinu proporcionální chybu. Na druhou stranu hodnoty korelačních koeficientů pro t-tau protein ukazují vysokou míru shody výsledků, dokonce lepší než v práci Chiasseriniho et al [47].

S přihlédnutím k některým odlišnostem mezi soupravami jsme neočekávali úplnou shodu výsledků. Soupravy EUROIMMUN jsou zpracovány během 1 dne, provedení souprav INNOTEST pro t-tau protein a p181-protein je rozděleno na 2 dny. Možné odlišnosti mohou být zapříčiněny i použitými protilátkami, jejichž výběr je důležitý pro specifčnost stanovení. Výrobce souprav INNOTEST charakterizuje použité monoklonální protilátky. U souprav EUROIMMUN nejsou protilátky detailněji specifikovány. Nedořešeným problémem, se kterým se stanovení likvorových biomarkerů AN zatím potýká, je vývoj mezinárodně uznávaných referenčních materiálů a vypracování referenční metody pro stanovení jednotlivých biomarkerů. Vyřešení tohoto omezení je předmětem intenzivního úsilí, na kterém spolupracují Mezinárodní federace klinické biochemie a laboratorní medicíny (IFCC) a Globální konsorcium pro standardizaci biomarkerů v mozkomíšním moku společně s akademickými institucemi a výrobními podniky [33].

Domníváme se, že soupravy ELISA obou výrobců jsou vhodné ke stanovení tri-

pletu proteinů v MMM. V případě obou výrobců existuje i možnost rozšířit vyšetření tripletu proteinů v MMM o další parametr, kterým je β -amyloid 40. Předpokládá se, že poměr A β 42/A β 40 přispívá ke zvýšení citlivosti a specifcity diagnózy AN [33]. Další pozitivní skutečností je, že výrobce EUROIMMUN počítá i s možností zpracovávat soupravy na automatických analyzátořech.

Pro soupravy INNOTEST jsme již v předchozí studii stanovili rozmezí hodnot pro normální kontroly i hraniční koncentrace pro odlišení AN [12]. V rámci aktuální studie jsme ve skupině pečlivě vybraných osob bez neurologického onemocnění a bez kognitivního deficitu a za respektování etických norem stanovili poprvé v ČR pomocí ELISA souprav od fy EUROIMMUN hodnoty neurodegenerativních markerů v likvoru. Rozmezí uvedená v tab. 1 a zejména 3 mohou sloužit jako orientační vodítka pro posuzování výsledků likvorového tripletu proteinů u pacientů starších 55 let.

Ustanovit referenční meze nebo hraniční koncentrace je sice důležité téma, ale zároveň velmi složité. Promítá se do něj totiž mnoho faktorů. Některé z nich dobře demonstruje tab. 1, ve které se liší více nebo méně referenční rozmezí pro jednotlivé analyty likvorového tripletu. Uplatňuje se zde vliv hloubky vyšetření zdravých osob a jeho omezení (kognitivně zdraví vs. kognitivně zdraví s normálním likvorem), použitá metodika 10./90. percentilu nebo výpočet rozmezí podle programu. Jiné koncentrace uvádí výrobce a další bychom našli v literatuře. Tento problém jsme se rozhodli nakonec vyřešit konsenzem klinicko-biochemickým, než spoléhat na přesná čísla ze statistik nebo programů. Využili jsme přitom výsledků jak našich, tak výrobců zároveň s našimi klinickými i literárními zkušenostmi. Zároveň se opíráme o nové názory týkající se ukazatelů AN, že dichotomické dělení není ideální pro interpretaci kontinuální proměnné. Proto jsme zařadili doporučovanou skupinu s nerozhodnými koncentracemi mezi normálními a patologickými koncentracemi. Jim odpovídají naše předchozí hraniční koncentrace pro t-tau protein (334 ng/l), p-tau protein (57 ng/l) a β -amyloid 42 (450 ng/l) [12]. Naše společné expertní stanovisko k interpretaci koncentrací u jednotlivého pacienta jsme shrnuli do tab. 3. Doporučujeme ho používat pro klinickou praxi pro neurology, kteří budou využívat služeb laboratoře v Thomayerově nemocnici v Praze.

Sami máme v plánu je používat v naší klinické praxi nebo při výzkumu, např. k validaci našich nových kognitivních testů POBAV a ALBA [48–50].

Praktické informace k vyšetřování likvorového tripletu v ČR

Stanovení likvorového tripletu lze vykazovat pojišťovně pod kódem 91571, který se při vyšetření všech proteinů tripletu uvádí 3x. Vyšetření likvorového tripletu proteinů pro rutinní klinickou praxi může zajistit Národní referenční laboratoři lidských prionových chorob – imunologie Ústavu patologie a molekulární medicíny 3. LF UK a Thomayerovy nemocnice. V současnosti jsou výsledky vyšetření likvorového tripletu dostupné většinou do 4 až 6 týdnů. Nyní je jako jediná laboratoř v ČR zapojena do mezinárodní externí kontroly kvality vyšetřování biomarkerů AN „The Alzheimer’s Association QC program for CSF biomarkers“ organizované a prováděné Univerzitou v Göteborgu, Švédsko. Pravidelná účast v cyklech externí kontroly kvality je jedním z předpokladů správnosti vydávaných výsledků. Na webových stránkách [51] najdete žádanku na vyšetření neurodegenerativních markerů v MMM spolu s požadavky na odběr, skladování a transport biologického materiálu. Nejdůležitějším krokem je odběr a přeprava MMM výhradně ve zkumavkách vyrobených jen z polypropylenu. Pokud se použije jiný materiál, hrozí ovlivnění výsledků vyšetření, zvláště falešný pokles hladiny A β 42. Vliv erytrocytů na koncentraci proteinů likvorového tripletu je zanedbatelný pro většinu ukazatelů v moku, pokud jejich počet je menší než 500 v 1 μ l. Arteficiální kontaminaci vzorku MMM krví při lumbální punkci řeší několik mezinárodních protokolů. Společnou zásadou je jednoduché opatření, aby se co nejmenší množství kontaminovaného moku nechalo odkapat mimo zkumavku, než se mok vyčeří od krve. Teprve, když je čirý, lze odebrat do propylenové zkumavky. Pokud se nelze vyhnout krevní kontaminaci, doporučuje se okamžitá centrifugace MMM k odstranění erytrocytů ze vzorku. Odebraný MMM je možné skladovat v lednici při teplotě 4–8 °C. Při transportu do externí laboratoře není nezbytné, ani není doporučováno chlazení či zamražení vzorku, pokud je dopraven do 6 dnů. Pro delší časové období je nutné MMM zmrazit a skladovat při teplotě –15 až –25 °C, pro několikaleté skladování je vhodnější hluboké zamražení na –80 °C.

Spolu s vyšetřením likvorového tripletu je možné vyšetřit z MMM i protein 14-3-3. Jeho indikace je smysluplná pouze při podezření na rychle progredující demenci, a to Creutzfeld-Jakobovu nemoc. Není užitečný pro AN. V tomto případě je klíčové, aby byl mok buď čirý, nebo zbaven erytrocytů centrifugací.

Práce byla podpořena projekty PROGRES Q25 a Q35, „Udržitelnost pro Národní ústav duševního zdraví“, č. LO1611, MŠMT v rámci Národního programu udržitelnosti I (NPU I), MZ ČR – RVO VFN 64165, VFN v Praze a MZ ČR – RVO „Národní ústav duševního zdraví – NUDZ, IČ: 00023752“.

Poděkování patří také firmě EUROIMMUN, resp. jejímu zástupci v ČR – firmě DYNEX TECHNOLOGIES, spol. s r.o., a firmě Fujirebio, resp. jejímu zástupci v ČR – firmě ASCO-MED, spol. s r.o. za poskytnutí kitů pro měření. Firmě DYNEX TECHNOLOGIES, spol. s r.o. taktéž děkujeme za zapůjčení ELISA readeru – DYNAREAD.

Literatura

- Mátlo M, Mátlová M, Holmerová I. Zpráva o stavu demence 2016. Praha: Česká alzheimerovská společnost, o.p.s. 2016.
- Jack CR Jr, Bennett DA, Blennow K et al. A/T/N: an unbiased descriptive classification scheme for Alzheimer disease biomarkers. *Neurology* 2016; 87(5): 539–547. doi: 10.1212/WNL.0000000000002923.
- Golde TE, DeKosky ST, Galasko D. Alzheimer's disease: the right drug, the right time. *Science* 2018; 362(6420): 1250–1251. doi: 10.1126/science.aau0437.
- Bartoš A, Raisová M. Testy a dotazníky pro vyšetřování kognitivních funkcí, nálady a soběstačnosti. 1. vyd. Praha: Mladá fronta 2015.
- Bartoš A, Řípová D. Pokroky v diagnostice Alzheimerovy nemoci. *Psychiatr prax*; 2007; 1: 17–19.
- Bartoš A, Zach P, Diblíková F et al. Vizuální kategorizace mediotemporální atrofie na MR mozku u Alzheimerovy nemoci. *Psychiatrie* 2007; 11 (Suppl 3): 49–52.
- Šilhán D, Ibrahim I, Tintěra J et al. Parietální atrofie na magnetické rezonanci mozku u Alzheimerovy nemoci s pozdním začátkem. *Cesk Slov Neurol N* 2019; 82/115(1): 91–95. doi: 10.14735/amcsnn201991.
- Šilhán D, Ibrahim I, Tintěra J et al. Parietální atrofický skór na magnetické rezonanci mozku u normálně stárnoucích osob. *Cesk Slov Neurol N* 2018; 81/114(4): 414–419. doi: 10.14735/amcsnn2018414.
- Bartoš A, Píčová R, Trojanová H et al. SPECT mozku v diagnostice Alzheimerovy nemoci. *Psychiatrie* 2008; 12 (Suppl 3): 8–11.
- Ressner P, Hort J, Rektorová I et al. Doporučené postupy pro diagnostiku Alzheimerovy nemoci a dalších onemocnění spojených s demencí. *Ces Slov Neurol N* 2008; 71/104(4): 494–501.
- Kim Y, Rosenberg P, Oh E. A Review of diagnostic impact of amyloid positron emission tomography imaging in clinical practice. *Dement Geriatr Cogn Disord* 2018; 46(3–4): 154–167. doi: 10.1159/000492151.
- Bartoš A, Čechová L, Švarcová J et al. Likvorový triplet (tau proteiny a beta-amyloid) v diagnostice Alzheimerovy-Fischerovy nemoci. *Cesk Slov Neurol N* 2012; 75/108(5): 587–594.
- Hansson O, Seibyl J, Stomrud E et al. CSF biomarkers of Alzheimer's disease concord with amyloid-beta PET and predict clinical progression: a study of fully automated immunoassays in BioFINDER and ADNI cohorts. *Alzheimers Dement* 2018; 14(11): 1470–1481. doi: 10.1016/j.jalz.2018.01.010.
- Lashley T, Schott JM, Weston P et al. Molecular biomarkers of Alzheimer's disease: progress and prospects. *Dis Model Mech* 2018; 11(5). doi: 10.1242/dmm.031781.
- Dubois B, Feldman HH, Jacova C et al. Advancing research diagnostic criteria for Alzheimer's disease: the IWG-2 criteria. *Lancet Neurol* 2014; 13(6): 614–629. doi: 10.1016/S1474-4422(14)70090-0.
- Fialova L, Bartos A, Svarcova J. Neurofilaments and tau proteins in cerebrospinal fluid and serum in dementias and neuroinflammation. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub* 2017; 161(3): 286–295. doi: 10.5507/bp.2017.038.
- Preischo O, Schultz SA, Apel A et al. Serum neurofilament dynamics predicts neurodegeneration and clinical progression in presymptomatic Alzheimer's disease. *Nat Med* 2019; 25(2): 277–283. doi: 10.1038/s41591-018-0304-3.
- Fialová L, Bartoš A, Švarcová J. Lehké řetězce neurofilament v séru a mozkomíšním moku a stav hematolickorové bariéry u vybraných neurologických onemocnění. *Cesk Slov Neurol N* 2018; 81/114(2): 185–192. doi: 10.14735/amcsnn2018185.
- Bartos A, Fialova L, Svarcova J. Lower serum antibodies against tau protein and heavy neurofilament in Alzheimer's disease. *J Alzheimers Dis* 2018; 64(3): 751–760. doi: 10.3233/JAD-180039.
- Noskova L, Fialova L, Bartos A et al. Avidity of antineurocytoskeletal antibodies in Alzheimer's disease patients. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub* 2017; 161(2): 179–186. doi: 10.5507/bp.2017.017.
- Fialova L, Bartos A, Svarcova J et al. Serum and cerebrospinal fluid heavy neurofilaments and antibodies against them in early multiple sclerosis. *J Neuroimmunol* 2013; 259(1–2): 81–87. doi: 10.1016/j.jneuroim.2013.03.009.
- Fialova L, Bartos A, Svarcova J et al. Serum and cerebrospinal fluid light neurofilaments and antibodies against them in clinically isolated syndrome and multiple sclerosis. *J Neuroimmunol* 2013; 262(1–2): 113–120. doi: 10.1016/j.jneuroim.2013.06.010.
- Krestova M, Ricny J, Bartos A. Changes in concentrations of tau-reactive antibodies are dependent on sex in Alzheimer's disease patients. *J Neuroimmunol* 2018; 322: 1–8. doi: 10.1016/j.jneuroim.2018.05.004.
- Krestova M, Hromadkova L, Bilkova Z et al. Characterization of isolated tau-reactive antibodies from the IVIG product, plasma of patients with Alzheimer's disease and cognitively normal individuals. *J Neuroimmunol* 2017; 313: 16–24. doi: 10.1016/j.jneuroim.2017.09.011.
- Zetterberg H, Wilson D, Andreasson U et al. Plasma tau levels in Alzheimer's disease. *Alzheimers Res Ther* 2013; 5(2): 9. doi: 10.1186/alzrt163.
- Kolarova M, Sengupta U, Bartos A et al. Tau Oligomers in Sera of Patients with Alzheimer's Disease and Aged Controls. *J Alzheimers Dis* 2017; 58(2): 471–478. doi: 10.3233/JAD-170048.
- Piřha J. Biomarkery roztroušené sklerózy – současné možnosti a perspektivy. *Cesk Slov Neurol N* 2015; 78/111(3): 269–273.
- Chiu MJ, Lue LF, Sabbagh MN et al. Long-term storage effect on stability of Abeta1-40, Abeta1-42, and total tau proteins in human plasma samples measured with immunomagnetic reduction assays. *Dement Geriatr Cogn Dis Extra* 2019; 9(1): 77–86. doi: 10.1159/000496099.
- Bridel C, van Wieringen WN, Zetterberg H et al. Diagnostic value of cerebrospinal fluid neurofilament light protein in neurology: a systematic review and meta-analysis. *JAMA Neurol* 2019; 76(9): 1035–1048. doi: 10.1001/jamaneurol.2019.1534.
- Olsson B, Lautner R, Andreasson U et al. CSF and blood biomarkers for the diagnosis of Alzheimer's disease: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Neurol* 2016; 15(7): 673–684. doi: 10.1016/S1474-4422(16)00070-3.
- Bernadič M, Cisar J, Bernadič M. Amyloidová teória v etiopatogenéze Alzheimerovej choroby. *Psychiatria-psychoterapia-psychosomatika* 2015; 22(2): 20–27.
- Molinuevo JL, Ayton S, Batrla R et al. Current state of Alzheimer's fluid biomarkers. *Acta Neuropathol* 2018; 136(6): 821–853. doi: 10.1007/s00401-018-1932-x.
- Lewczuk P, Riederer P, O'Bryant SE et al. Cerebrospinal fluid and blood biomarkers for neurodegenerative dementias: an update of the Consensus of the Task Force on Biological Markers in Psychiatry of the World Federation of Societies of Biological Psychiatry. *World J Biol Psychiatry* 2018; 19(4): 244–328. doi: 10.1080/15622975.2017.1375556.
- Fialová L, Bartoš A, Švarcová J et al. Stanovení tau proteinu v mozkomíšním moku pacientů s roztroušenou sklerózou dvěma soupravami ELISA. *Klin Biochem Metab* 2011; 19/40(2): 113–118.
- Teunissen C, Menge T, Altintas A et al. Consensus definitions and application guidelines for control groups in cerebrospinal fluid biomarker studies in multiple sclerosis. *Mult Scler* 2013; 19(13): 1802–1809. doi: 10.1177/1352458513488232.
- Bartoš A, Raisová M. The Mini-Mental State Examination (MMSE) – Czech norms and cut-offs for mild dementia and mild cognitive impairment due to Alzheimer disease. *Dementia and Geriatric Cognitive Disorders* 2016; 42: 50–57.
- Bartoš A, Raisová M, Kopeček M. Důvody a průběh novelizace české verze Addenbrookského kognitivního testu (ACE-CZ). *Cesk Slov Neurol N* 2011; 74/107(6): 1–5.
- Bartoš A, Raisová M, Kopeček M. Novelizace české verze Addenbrookského kognitivního testu (ACE-CZ). *Cesk Slov Neurol N* 2011; 74/107(6): 681–684.
- Beránková D, Krulová P, Mračková M et al. Addenbrookský kognitivní test – orientační normy pro českou populaci. *Cesk Slov Neurol N* 2015; 78/111(3): 300–305.
- Teunissen CE, Petzold A, Bennett JL et al. A consensus protocol for the standardization of cerebrospinal fluid collection and biobanking. *Neurology* 2009; 73(22): 1914–1922. doi: 73/22/1914.
- Deisenhammer F, Bartos A, Egg R et al. Guidelines on routine cerebrospinal fluid analysis. Report from an EFNS task force. *Eur J Neurol* 2006; 13(9): 913–922. doi: 10.1111/j.1468-1331.2006.01493.x.
- Dušek L, Pavlík T, Koptíková J. Analýza dat v neurologii. VII. Reprodukovatelnost a opakovatelnost u spojených dat. *Cesk Slov Neurol N* 2008; 71/104(4): 106–109.
- Dohnal L. Porovnání. Desatero pro porovnání výsledku. *Fons* 2000(3): 27–32.
- Hendl J. Statistické přístupy k porovnání biomedicínských metod měření. *Česká kinantropologie* 1997; (2): 87–96.
- Gaško R. Porovnávání metod merania – „Method comparison studies“ – příručka správných statistických postupů. 1. vyd. Košice: EduStat, s.r.o. 2017.
- Ozarda Y. Reference intervals: current status, recent developments and future considerations. *Biochemia medica* 2016; 26(1): 5–16. doi: 10.11613/BM.2016.001.
- Chiasserini D, Biscetti L, Farotti L et al. Performance evaluation of an automated ELISA system for Alzheimer's disease detection in clinical routine. *J Alzheimers Dis* 2016; 54(1): 55–67. doi: 10.3233/JAD-160298.
- Bartoš A. Pamatujte na POBAV – krátký test pojmenování obrázků a jejich vybavení sloužící ke včasnému zachytu kognitivních poruch. *Neurolog praxi* 2018; 19 (Suppl 1) 5–10.
- Bartos A. Dvě původní české zkoušky k vyšetření paměti za tři minuty – Amnesia Light and Brief Assessment (ALBA). *Cesk Slov Neurol N* 2019; 82(4): 420–429. doi: 10.14735/amcsnn2019420.
- Bartoš A. Netestuj, ale POBAV – písemné záměrné pojmenování obrázků A jejich vybavení jako krátká kognitivní zkouška. *Cesk Slov Neurol N* 2016; 79/112(6): 671–679.
- Thomayerova nemocnice. Žadanky o vyšetření a laboratorní příručka. [online]. Dostupné z URL: <http://www.ftn.cz/zadanky-o-vysetreni-a-laboratorni-prirucka-728/>.