

Sporadický „guamský parkinsonský komplex“ nebo koincidence více neurodegenerativních onemocnění?

Sporadic Guam Parkinsonian Complex or the Co-incidence of Several Neurodegenerative Conditions?

Souhrn

Úvod: Guamský parkinsonský komplex, nazývaný také „lytico-bodig“, je neurodegenerativní onemocnění, považované dosud za endemické pro ostrov Guam v Pacifiku. Manifestuje se obvykle v mladším středním věku postupnou progresí příznaků typických pro parkinsonismus, amyotrofickou laterální sklerózu a demenci. **Pacienti a metodika:** U 4 pacientů z České republiky, léčených pro Parkinsonovu nemoc po dobu více než 5 let, byla zjištěna porucha kognitivních funkcí a současně (nebo s mírným časovým odstupem) se u nich objevily příznaky typické pro amyotrofickou laterální sklerózu. **Výsledky:** U všech pacientů byl zjištěn hyperintenzní pás v putamen oboustranně při MRI vyšetření mozku. U všech pacientů byl pozitivní L-DOPA nebo apomorfínový test. Výsledky běžného likvorologického vyšetření byly u všech pacientů normální. Při podrobném likvorologickém vyšetření bylo zjištěno, že hladiny neurodegenerativních markerů byly u všech pacientů zřetelně vyšší, hladiny markerů zánětu byly v normě. Zároveň byl u všech pacientů diagnostikován kognitivní deficit (různého stupně). Při EMG vyšetření byl u všech přítomen typický nález pro diagnózu amyotrofické laterální sklerózy splňující kritéria El Escorial. **Závěr:** Koincidence neurodegenerativních onemocnění není sice častá, ale je ve světovém písemnictví dostatečně dokumentována. Nicméně, výše popsaná opakovaná koincidence neurodegenerativních onemocnění, která fenotypicky odpovídá guamskému komplexu, dosud referována nebyla. Vzhledem k dosud nejasnému původu buď endemického nebo familiárního onemocnění se nabízí otázka, zda toto specifické postižení nervové soustavy nemůže existovat i ve sporadické formě.

Abstract

Background: The parkinsonian complex of Guam, known as Lytico-Bodig disease, is a neurodegenerative condition endemic to the island of Guam. It usually affects patients in early middle age and the progression of symptoms resembles that found in Parkinson's disease, Amyotrophic lateral sclerosis, and dementia. **Patients and Methods:** Cognitive impairment and at the same time (or a little later) symptoms typical for Amyotrophic lateral sclerosis were observed in 4 patients in the Czech Republic undergoing treatment for Parkinson's disease for a period of over 5 years. **Results:** In all patients, a hyper-intense band on both sides of the putamen was detected by MRI scans of the brain. The L-DOPA or apomorphine test was positive for all patients. The results of routine CSF tests were normal for all patients. Detailed CSF analysis revealed noticeably higher levels of neurodegenerative markers for all patients, while levels of markers for inflammation were normal. Cognitive impairment (of different levels) was diagnosed in all patients. EMG findings were typical for Amyotrophic lateral sclerosis, meeting the El Escorial criteria. **Conclusion:** The coincidence of neurodegenerative diseases is not frequent but has been adequately documented in global literature. Nevertheless, the coincidence of neurodegenerative illnesses whose effect correspond to the Guam complex have never yet been recorded. Even though it is as yet unclear whether the origin of this illness is familial or endemic, it seems that this specific disorder of the nervous system cannot exist in an isolated form.

K. Farníková, P. Kaňovský,
I. Nestražil, P. Otruba

Neurologická klinika LF UP
a FN Olomouc



prof. MUDr. Petr Kaňovský, CSc.
Neurologická klinika LF UP a FN
I. P. Pavlova 6
775 20 Olomouc
e-mail: petr.kanovsky@fnol.cz

Přijato k recenzi: 11. 1. 2008
Přijato do tisku: 28. 2. 2008

Klíčová slova

parkinsonismus – demence – onemocnění motoneuronu

Key words

parkinsonism – dementia – motor neuron disease

Úvod

Guamský parkinsonský komplex (GPK), nazývaný také „lytico-bodig“, tj. v charakteristice „blbý a líný“, je neurodegenerativní onemocnění považované dosud za endemické pro ostrov Guam a přilehlé atoly v Marianách v Pacifiku. Manifestuje se obvykle v mladším středním věku postupnou progresí příznaků typických pro parkinsonismus (Parkinson's Disease, PD), amyotrofickou laterální sklerózu (ALS) a demenci (Parkinsonism – Dementia Complex, PDC). Podle starých španělských záznamů se soudí, že se GPK na ostrově vyskytuje již asi 150 let. Prevalence nemoci je asi 420 nemocných na 100 tis. obyvatel.

Existuje několik hypotéz týkajících se etiologie GPK. Vzhledem k měnícím se trendům v prevalenci tohoto onemocnění, od jejího maxima po 2. světové válce s postupným snižováním během dalších let, byla v etiologii zvažována především spoluúčast enviromentálních faktorů. Z těchto byl hlavní důraz kladen na hypotetickou chronickou intoxikaci selektivním neurotoxinem obsažený v plodech místního cykasu, které domorodci s oblibou konzumují. Předpokládalo se, že neurotoxin navozuje změny DNA, vyúsťující v abnormální genový produkt či abnormální genovou regulaci [2]. Další z hypotéz tvrdila, že liposolubilní toxin fytoosterol, taktéž obsažený v cykasech, při perzistenci v mozkové tkáni navozuje řetězec událostí, které vedou k expresi hyperfosforylovaného tau-proteinu v neuronech, jehož výsledkem je široký výskyt neurofibrilárních klubek [2]. Některými autory byl rovněž zvažován možný vliv patologie genu TRPM7 související s deficitem magnézia a kalcia, jenž byl zaznamenán u velké části chamorské populace [2]. Vzhledem k familiárnímu výskytu onemocnění řada jiných pramenů naopak uváděla, že onemocnění má genetický původ. Byly proto zahájeny četné studie k nalezení lokusu, z nichž mnohé ještě probíhají, lokus však dosud odhalen nebyl [5].

Nemoc postihuje zhruba stejně často obě pohlaví. Průměrný věk vzniku onemocnění je 50 let u žen a 60 let u mužů. V dosud popsáných případech se v klinickém obraze pacientů vyskytovala zejména hypomimie, zpomalení psychomoto-

rického tempa, hypokineza, bradykineza, někdy až akineza. Později docházelo k rozvoji dysartrie a axiální rigidity. Tremor se většinou nevyskytoval. Pokud byl přítomen, tak nebyl dominantním znakem, byl střední intenzity s frekvencí 4–7 Hz, většinou klidový, někdy i posturální nebo akční. Dále byla přítomna hyperreflexie, obraz charakteristický pro postižení charakteru motor neuron disease (MND) s pozitivním Babinského příznakem a různý stupeň demence. Byla přítomna dezorientace, poruchy recentní i dlouhodobé paměti, neschopnost jednoduchého počítání. Běžně byla přítomna deprese. Autoři popisů uváděli, že mentální obraz byl nejspíše psychoorganický, ve smyslu organického psychosyndromu, nikoliv funkčního, emočního či psychotického typu. V pozdějších stádiích se pacienti stávali apatickými, abulickými až mutistickými, byli imobilní, nakonec docházelo k vyústění v progresivní vegetativní stav a terminální, život ukončující infekci [1]. Průběh nemoci byl (a je) popisován jako velmi variabilní, její rozvoj až do terminálního stadia trvá 5–7 let. V současné době není známa žádná efektivní léčba. Podávání levodopy a dopaminergních agonistů mívá jen nevýrazný a krátkodobý efekt.

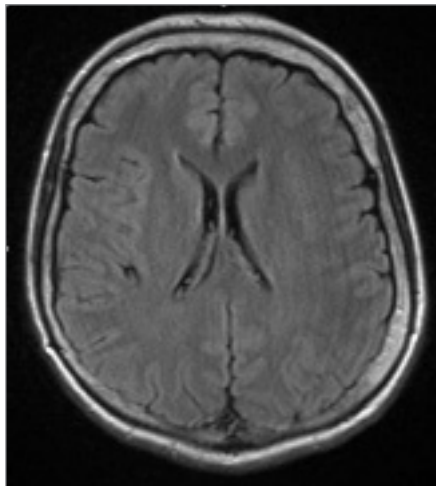
Z neuropatologického hlediska je GPK tauopatií s neurofibrilárními klubky, vyskytujícími se bez neuritických plak, jinak typických pro Alzheimerovu demenci [2]. Dále bývají přítomna tzv. Hiranova a Lewyho tělíska. U 215 pacientů byla v minulosti provedena autopsie. U všech byly nalezeny znaky jasně vyjádřené neurofibrilární degenerace [1]. V různém stupni šlo především o postižení globus pallidus, substantia nigra, locus coeruleus, periakveduktální šedé hmoty a různých oblastí retikulární formace. Dále byla zjištěna přítomnost alfa synukleinopatie v amygdale a mozečku pacientů [7,8].

Neuroradiologická vyšetření pacientů trpících GPK ukazovala většinou různý stupeň atrofie frontálních a temporálních laloků na CT a MRI mozku. Při vyšetření SPECT (Single Photon Emission Computed Tomography) bylo u všech případů detekováno snížení perfuze v uvedených lo-

kalitách. Progresivní atrofie frontálních a temporálních laloků byla přítomna u všech pacientů s GPK, společně se snížením perfuze v těchto lokalitách na SPECT. U pacientů s dominantním syndromem ALS byla na CT a MRI mozku atrofie méně vyjádřena, někdy dokonce chyběla, ale SPECT vždy ukazoval významné snížení perfuze ve frontálních i temporálních lalocích. Toto snížení perfuze bylo přítomno od časných stadií u obou, PDC i ALS, dokonce i když pacienti ještě nejevili klinické známky demence nebo zatím neměli přítomnou atrofii na zobrazení CT či MRI mozku [4]. Bylo taktéž provedeno několik dalších korelačních neuroradiologicko-neuropatologických studií [9]. Při MRI spektroskopii s volumetrií hipokampu byl zjištěn jeho významně redukováný objem, který koreloval s tíží paměťového deficitu a neuropatologicky s výskytem velkého množství depozit neurofibrilárních klubek. Při vyšetření PET (pozitronová emisní tomografie) bylo přítomno signifikantně nižší vychytávání ¹⁸F-6-fluorodopy ve striatu, a to jak u pacientů s PDC, tak u pacientů s ALS. U pacientů s ALS byla intenzita vychytávání o něco menší, ale pohybovala se přibližně ve středu mezi skupinou pacientů s PDC a skupinou kontrolní [4].

Vlastní soubor

U 4 pacientů z České republiky, u kterých byla diagnostikována buď Parkinsonova nemoc, nebo progredující kognitivní deficit, byla v průběhu nemoci a její léčby nově zjištěna buď progredující porucha kognitivních funkcí, nebo postupně se rozvíjející parkinsonský syndrom. U všech se dále v určitém stadiu onemocnění objevily taktéž postupně progredující příznaky typické pro ALS. Jednalo se o smíšenou parézu na končetinách a bulbární symptomatologii doprovázenou přítomností svalových fascikulací, s pozitivním EMG nálezem svědčícím pro přítomnost syndromu onemocnění motorického neuronu. U všech bylo provedeno podrobné klinické, likvorologické, neuroradiologické, neurofyziologické a psychologické vyšetření a byla taktéž provedena foto- a videodokumentace jednotlivých případů.



Obr. 1. Transverzální MRI scan FLAIR sekvence 52leté ženy trpící parkinsonským syndromem s kognitivním deficitem a syndromem ALS, s nálezem počínající atrofie frontálních a temporálních laloků (pacientka č. 1).

Pacientka č. 1

V prvním případě šlo o ženu ve věku 52 let. V osobní anamnéze měla vaginální hysterektomii s adnexotomií bilaterálně pro karcinom a resekci žaludku pro vředovou chorobu. Rodinná anamnéza byla bez pozoruhodností.

Od roku 2001, tj. od věku 46 let, pozorovala progredující třes levostranných končetin, zvláště levé horní končetiny (LHK). Jednalo se o klidový třes, horšící se při psychickém rozrušení. Udávala potíže při psaní, byla přítomna porucha jemné motoriky. Při chůzi zakopávala o levou dolní končetinu (LDK). Současně se rozvinula porucha řeči, řeč byla pomalá, tichá a monotónní. Pro tyto potíže byla poprvé hospitalizována v roce 2005. V objektivním neurologickém nálezů byla přítomna rigidita a bradykineza převažující na levostranných končetinách, jemný klidový a statický tremor levostranných končetin a vyšší elementární reflexy posturální (ERP) vlevo. Chůze byla se semiflexí trupu, drobnými krůčky, chyběla synkineza LHK. Na MRI mozku byla přítomna lehká atrofie frontálně a temporálně oboustranně a stejně tak oboustranně hyperintenzní proužek v putamen (obr. 1). Likvorologické vyšetření nemohlo být provedeno, protože pacientka s ním opakovaně nesouhlasila. Psychologické

vyšetření detekovalo izolovaný kognitivní deficit s počínající poruchou krátkodobé paměti, hodnota Mini Mental State Examination (MMSE) byla 25 bodů. Byl pozitivní L-DOPA test.

Od května 2006 začala pozorovat progresivní hubnutí s váhovým úbytkem 6 kg za 3 měsíce. Zhoršila se řeč, došlo k rozvoji těžké dysartrie. Porucha polykání nebyla. Zhoršila se chůze.

V srpnu 2006 byla znovu hospitalizována. V objektivním neurologickém nálezů byla výrazná axiální rigidita, řeč byla těžce dysartrická, byl zvýšený maseterový reflex, obleněná elevace patra při fonaci, snížený patrový reflex, na jazyku byly pozorovány ojediněle fascikulace. Na horních končetinách (HKK) byl přítomen sta-

tický a klidový třes bilaterálně, byly zachyceny fascikulace v pletencovém svalstvu oboustranně, pozitivní abnormní kožní reflexy oboustranně s kvadruhyperreflexií. Současně byla přítomna bradykineza s oboustranným zvýšením ERP. Na dolních končetinách (DKK) byla hyperreflexie s pozitivitou abnormních kožních reflexů a zvýšením ERP oboustranně. Chůze byla drobnými kroky, s anteflexí trupu, chyběly synkinezy horních končetin oboustranně.

Za hospitalizace byla provedena následující vyšetření. MRI krční (C) páteře s nálezem degenerativních změn skeletu s protruzí plotének C4–7. Nález při vyšetření motorických evokovaných potenciálů (MEP) svědčil pro možné difuzní

Tab. 1. Likvorologické nálezy referovaných pacientů s výsledky biochemického a cytologického vyšetření a s (tučně tištěnými) výsledky vyšetření markerů neurodegenerace (pacientka č. 1 provedení lumbální punkce opakovaně odmítla).

	Pacient č. 2	Pacient č. 3	Pacient č. 4
celková bílkovina	0,46	0,36	0,51
pandy	0	0	1
elementy	2	3	2
laktát	1,7	2,1	1,5
glukóza	3,2	3,08	4
natrium	150	147	145
kalium	2,9	2,7	3,1
chloridy	126	127	134
osmolalita	281	279	282
C-reakt. protein	4,15	6,75	9,28
albumin	291	211	248,2
prealbumin	16,2	15,4	18,7
lymfocyty	1	2	1
monocyty	1	1	0
neurofily	0	0	0
eozinofily	0	0	0
bazofily	0	0	0
tau-protein	140	244	181
beta-amyloid	714,8	967,13	576,65
index tau/beta	0,2	0,25	0,31
cystatin C	4,32	4,41	3,34
Q albumin	6,6	5,024	8,4
imunoglobulin G	33,0	22,3	4,4
imunoglobulin A	3,9	1,3	2,6
imunoglobulin M	0,7	0	0,6
intra. synt. IgG	0	2	2
intra. synt. IgA	0	2	2
intra. synt. IgM	0	2	2

Legenda: intra.: intratekální, synt.: syntéza

Tab. 2a. Výsledky vyšetření jehlovou EMG.

Pacient č. 1

Sval Inervace	Spontánní aktivita		Volní aktivita				Interpretace
	Fib, PSW, Fasc.		Amp	Trv	Poly	IV	
Levý masseter							
Pravý genioglossus	++		+	+	20–50%	–	střední subakutní neuronální změny
Pravý sternocleidom. Levý sternocleidom.							
Pravý deltoid. Post.	++	++	++	++	nad 50%	–	střední subakutní neuronální změny.
Levý BR	+	+	++	++	20–50%	–	střední subakutní neuronální změny
Levý BB							
Levý triceps cap. lat.							
Levý FCR							
Levý ECR							
Pravý ID	+		++	++	20–50%	–	střední subakutní neuronální změny
Levý ID							
Pravý vastus med.	+		++	++	20–50%	–	lehké subakutní neuronální změny
Levý vastus lat.							
Pravý AT	+++	+	++	++	nad 50%	–	střední subakutní neuronální změny
Levý AT	+	+	++	++	nad 50%	–	střední subakutní neuronální změny
Pravý medial. gastroc.							
Levý medial. gastroc.	++	+	++	++	nad 50%	–	střední subakutní neuronální změny

Tab. 2b. Výsledky vyšetření jehlovou EMG.

Pacient č. 2

Sval Inervace	Spontánní aktivita		Volní aktivita				Interpretace
	Fib, PSW, Fasc.		Amp	Trv	Poly	IV	
Levý masseter	0		normal	normal	normal	–	normal
Pravý genioglossus	0		–	+	20–50 %	–	střední subakutní neuronální změny
Pravý sternocleidom. Levý sternocleidom.	0		normal	normal	do 20 %	–	redukce množství MU
Pravý deltoid. Post							
Levý BR							
Levý BB							
Levý triceps cap. lat.	++		normal	normal	do 20 %	–	akutní denervace
Levý FCR	++		normal	normal	normal	–	akutní denervace
Levý ECR							
Pravý ID							
Levý ID	++		normal	normal	do 20 %	–	akutní denervace
Pravý vastus med.							
Levý vastus lat.	0		+	normal	20–50 %	–	lehké chronické neuronální změny
Pravý AT							
Levý AT	++		normal	+	20–50 %	–	lehké subakutní neuronální změny
Pravý medial. gastroc.							
Levý medial. gastroc.							

Legenda k tab. 2a–2d: Výsledky vyšetření jehlovou EMG: U pacientky č. 1 byly přítomny známky denervačních i reinervačních změn ve svalech horních i dolních končetin, zároveň i v m. genioglossus. Nález svědčí pro subakutní axonopatii na horních i dolních končetinách včetně postižení jazyka, což odpovídá onemocnění z okruhu onemocnění motoneuronu, kdy se může jednat i o ALS. U pacienta č. 2 byly přítomny známky akutního axonálního postižení na končetinách, ve svalech obličeje a krku projevy lehčího chronického postižení. Nález svědčil pro axonální postižení motorických vláken či II. motoneuronů horních i dolních končetin (známky reinervace). Ve svalech obličeje a krku byly přítomny projevy chronického postižení. Nález tedy opět svědčil pro motor neuron disease. U pacientky č. 3 byly pří-

Tab. 2c. Výsledky vyšetření jehlovou EMG.

Pacient č. 3

Sval Inervace	Spontánní aktivita		Volní aktivita				Interpretace
	Fib, PSW, Fasc.		Amp	Trv	Poly	IV	
Levý masseter	ojed.		+	normal	normal	–	lehké chronické neuronální změny
Pravý genioglossus	++						
Pravý sternocleidom. Levý sternocleidom.	0		normal	normal	20–50 %	–	lehké chronické neuronální změny
Pravý deltoid. Post Levý BR Levý BB							
Levý triceps cap. lat. Levý FCR	+		normal	normal	20–50 %	–	lehké subakutní neuronální změny
Levý ECR	0		normal	normal	do 20 %	–	
Pravý ID Levý ID	++		+	normal	20–50 %	–	lehké subakutní neuronální změny
Pravý vastus med. Levý vastus lat.							
Pravý AT Levý AT	++						
Pravý medial. gastroc. Levý medial. gastroc.							

Tab. 2d. Výsledky vyšetření jehlovou EMG.

Pacient č. 4

Sval Inervace	Spontánní aktivita		Volní aktivita				Interpretace
	Fib, PSW, Fasc.		Amp	Trv	Poly	IV	
Levý masseter	+++		normal	–	20–50 %	–	střední subakutní neuronální změny.
Pravý genioglossus Pravý sternocleidom. Levý sternocleidom. Pravý deltoid. Post Levý BR Levý BB							
Levý BB	+++		+	+	20–50 %	–	střední subakutní neuronální změny
Levý triceps cap. lat. Levý FCR Levý ECR							
Pravý ID Levý ID							
Pravý vastus med. Levý vastus lat.	+ +		normal	normal	do 20 %	–	střední subakutní neuronální změny
Pravý AT Levý AT	++++		++	normal	do 20 %	–	
Pravý medial. gastroc. Levý medial. gastroc.	+ +		+normal	normal	normal		střední subakutní neuronální změny
	ojed. +		+normal	normal	normal		

tomny známky převážně chronického axonálního poškození ve svalech krku, obličeje a levé horní končetiny, náleží opět odpovídá diagnóze motor neuron disease. U pacienta č. 4 byla zachycena spontánní patologická aktivita a známky reinnervace ve svalech dolních končetin. Amplituda MUP byla kolem 1–1,5 mV, bez redukce kontrakční křivky. Nález opět odpovídá diagnóze motor neuron disease. Zkratky: BR: musculus brachioradialis, FCR: musculus flexor carpi radialis, ECR: musculus extensor carpi radialis, ID: musculus interosseus dorsalis, AT: musculus tibialis anterior, Amp: amplituda, Trv: trvání, Poly: polyfázie, IV: interferenční vzorec, Fib: fibrilace, PSW: pozitivní ostré vlny, Fasc: fascikulace, subakut: subakutní, neur.: neuronální, zm.: změny, denerv.:denervace, normal: normální

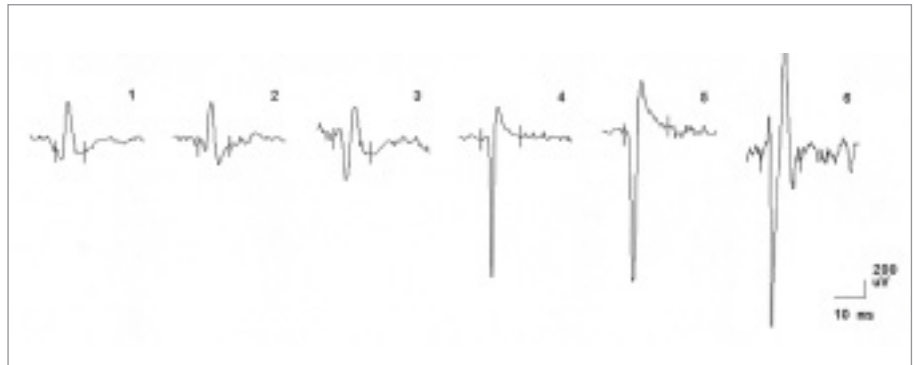
postižení pyramidové dráhy. Nálezy somatosenzorických (Somatosensory Evoked Potentials, SEP), zrakových (Visual Evoked Potentials, VEP), a sluchových (Brainstem Auditory Evoked Potentials, BAEP) evokovaných potenciálů a při vyšetření vlny P300 byly v normě. EEG bylo s normálním nálezem. Při neurosonologickém vyšetření byla popsána hyperechogenní substantia nigra a normální nález na intrakraniálních i extrakraniálních tepnách. Při psychologickém vyšetření byl detekován progresující kognitivní deficit charakteru demence středního stupně, spíše kortikálního typu. Paměť byla v pásmu středního podprůměru, intelekt v pásmu podprůměru s převahou názorové složky. Nález při EMG vyšetření svědčil pro onemocnění z okruhu motor neuron disease (tab. 2, obr. 2). Diagnóza idiopatické Parkinsonovy nemoci byla přehodnocena a v léčbě byl nově podán riluzol.

Pacient č. 2

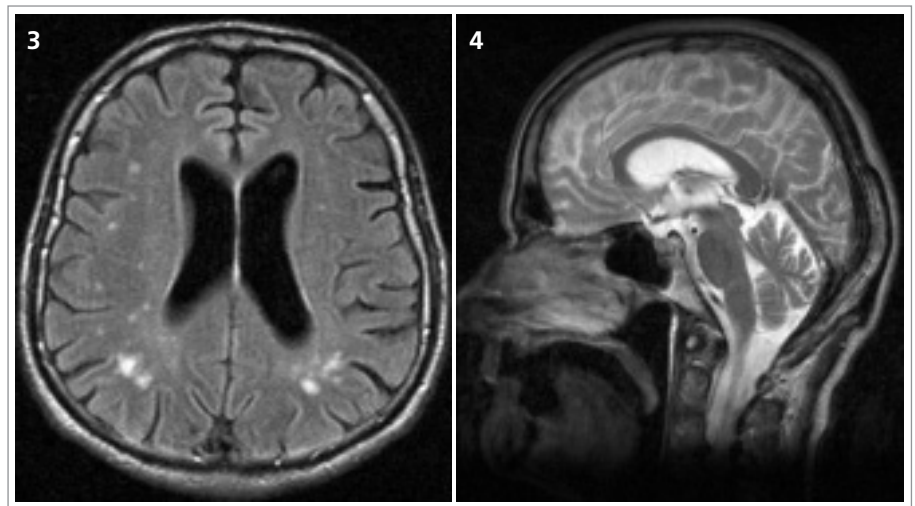
V druhém případě se jednalo o 62letého muže. Jeho rodinná i osobní anamnéza byly bez pozoruhodností.

Od června 2004, tj. od věku 59 let, se u něj začala rozvíjet porucha řeči charakteru dysartrie, kterou logoped označil za hypokinetickou dysarthrii. V lednu 2005 byl poprvé hospitalizován. V objektivním neurologickém nálezu byly přítomny pozitivní iritační pyramidové jevy na pravé dolní končetině (PDK) a již přítomné omezení synkinézy LHK při chůzi. Bylo provedeno MRI vyšetření mozku s nálezem difúzní atrofie mozku a mozečku oboustranně, dále byly popsány drobné hyperintenzity periventrikulárně oboustranně (obr. 3, 4). Elektrofyziologická vyšetření, tj. EMG a vyšetření evokovaných potenciálů, byla s normálními nálezy. Byla vyloučena Wilsonova choroba (penicilaminový test a biopsie jater). Při psychologickém vyšetření byl detekován lehký kognitivní deficit, MMSE 24 bodů. Kompletní likvorologický nález byl v normě, byla provedena vyšetření cytologická, biochemická, vyšetření zánětlivých markerů a markerů neurodegenerace (tab. 1).

Od prosince 2005 se začala rozvíjet porucha polykání, progredovala porucha řeči ve smyslu zhoršení dysartrie a nově



Obr. 2. EMG nález při vyšetření musculus vastus medialis vpravo u pacientky č. 1, dokumentující změny v obraze motorických jednotek neurogenního typu (vysoká amplituda MUP, polyfázie).



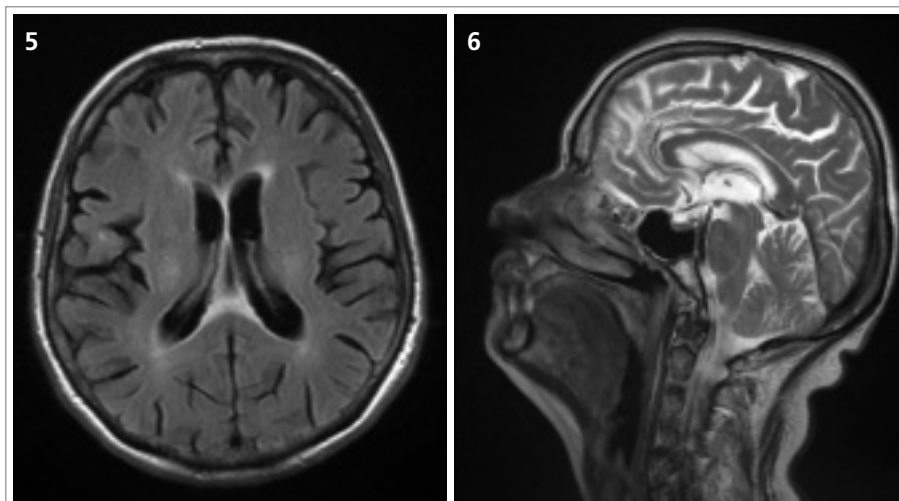
Obr. 3 a 4. Transverzální MRI scan FLAIR sekvence a sagitální MRI scan T2 vážený obraz 62letého muže trpícího parkinsonským syndromem s kognitivním deficitem a syndromem ALS, s nálezem difúzní mozkové atrofie a atrofie mozečku s mnohočetnými drobnými hyperintenzitami v bílé hmotě (pacient č. 2).

se objevila dysfonie. Přidala se také celková bradykineza a progresující váhový úbytek. V květnu 2006 byl pacient znovu hospitalizován. Objektivně byl při přijetí zjištěn váhový úbytek 14 kg, byla přítomna dysfagie. Pacient byl již prakticky neschopen řeči, byla přítomna pouze dysfonická vokalizace, avšak dávkový reflex zůstával výbavný. Dále byla přítomna hypomimie a apraxie jazyka. Na horních a dolních končetinách byly přítomny difúzní hypotrofie svalstva s akrálním maximum, svalová síla byla snížena na 4. stupeň oboustranně. Byly detekovány ojedinělé fascikulace v pletencových svalech a kvadruhyperreflexie s pozitivitou abnormních kožních reflexů na dolních končetinách oboustranně. Stoj a chůze byly v normě. EMG nález svědčil pro one-

mocnění z okruhu motor neuron disease (tab. 2). Nález při vyšetření MEP taktéž odpovídal kombinovanému postižení I. a II. motoneuronu. Vyšetření SEP bylo s normálním nálezem. Kondukční studie byly v normě. Při logopedickém vyšetření byla shledána labioglosolaryngeální insuficience. Neuropsychologické vyšetření bylo proveditelné jen omezeně pro prakticky anarthrii, z provedených testů byl zřejmý významný kognitivní deficit, charakter demence bylo tedy obtížné stanovit.

Pacientka č. 3

Třetím případem byla žena ve věku 74 let. V osobní anamnéze měla arteriální hypertenzi, Sjögrenův syndrom a polytopní vertebrogenní algický syndrom. Rodinná anamnéza byla bez pozoro-



Obr. 5 a 6. Transverzální MRI scan FLAIR sekvence a T2 vážený MRI scan 74leté ženy trpící parkinsonským syndromem s kognitivním deficitem a syndromem ALS, s nálezem drobných hyperintenzivních lézí v oblasti sulcus centralis oboustranně, v bílé hmotě frontálních a parietálních laloků, s atrofií šedé hmoty frontálních a temporálních laloků a mozečku (pacientka č. 3).

ruhodností. K rozvoji potíží u ní docházelo od roku 2001, tj. od věku 68 let. V tomto roce začala být pacientka depresivní. V roce 2003 se objevila zhoršená výslovnost s pocitem neobratnosti jazyka. Řeč byla setřelá, nesrozumitelná. Porucha řeči se stupňovala při psychické zátěži. Od roku 2004 se objevila porucha polykání, zejména pro tekutiny, současně udávala nestabilitu při chůzi s tahem do stran a opakovanými pády.

Pro tyto potíže byla v roce 2005 hospitalizována. V objektivním neurologickém nálezů byla přítomna hypomimie, dysartrie, řeč byla tichá a monotónní. Při vyšetření mozkových nervů byl zvýšený patrový reflex, jinak byl nález v normě. Na horních a dolních končetinách byly zvýšeny šlachookosticové reflexy, dále byly přítomny počínající atrofie pletencového svalstva na horních končetinách a pozitivní iritační pyramidové jevy na dolních končetinách. Chůze byla s lehce rozšířenou bazí a omezením synkinez horních končetin oboustranně. Byla provedena MRI mozku s nálezem drobných hypersignálních změn v oblasti sulcus centralis oboustranně, drobných hyperintenzivních změn v bílé hmotě fronto-parietálně oboustranně, hyperintenzivních proužků v putamen oboustranně, atrofie šedé hmoty frontálních a temporálních laloků a mozečku (obr. 5, 6). EMG nález

svědčil pro onemocnění ze skupiny motor neuron diseases. Kondukční studie byly v normě. Likvorologický nález byl normální kromě hladiny tau-proteinu, která byla zřetelně zvýšená (tab. 1). Při neurosonologickém vyšetření byla popsána zvýšená echogenita substantia nigra oboustranně, jinak byl nález v normě. Psychologickým vyšetřením byly detekovány izolované kognitivní deficity, MMSE 25 b. Genetickým vyšetřením byla vyloučena spinocerebelární ataxie (SCA) typu 1–3, 6, 7.

V dalším průběhu docházelo k postupnému zhoršování stavu, progredovala svalová slabost, horšila se řeč a nestabilita při chůzi. Z toho důvodu byla pacientka v roce 2006 opět hospitalizována. V objektivním neurologickém nálezů bylo již přítomno povšechné zvýšení ERP, lehký klidový třes pravé horní končetiny (PHK) a hypokineza s hypomimií. Na kontrolní MRI mozku byl stacionární nález. V roce 2007 došlo k dalšímu zhoršení slabosti končetin a šíjového svalstva, zhoršila se bulbární symptomatologie a objevily se fascikulace v pletencovém svalstvu horních i dolních končetin a na jazyku. V objektivním neurologickém nálezů přetrvával parkinsonský syndrom a bulbární syndrom s fascikulacemi na jazyku, maseterový reflex byl přiměřený. Na horních končetinách byly zvýšeny šlachookosticové reflexy s pozitivitou iritačních pyra-

midových jevů, hypotrofie interoseálních svalů, oslabení svalové síly akrálně a vyšší ERP bilaterálně, lehký klidový třes PHK. Na dolních končetinách byly taktéž vysoké šlachookosticové reflexy s pozitivitou pyramidových iritačních jevů, oslabení svalové síly na 3/5 ve všech segmentech a rigidita oboustranně. EMG nález svědčil pro motor neuron disease (tab. 2).

Pacient č. 4

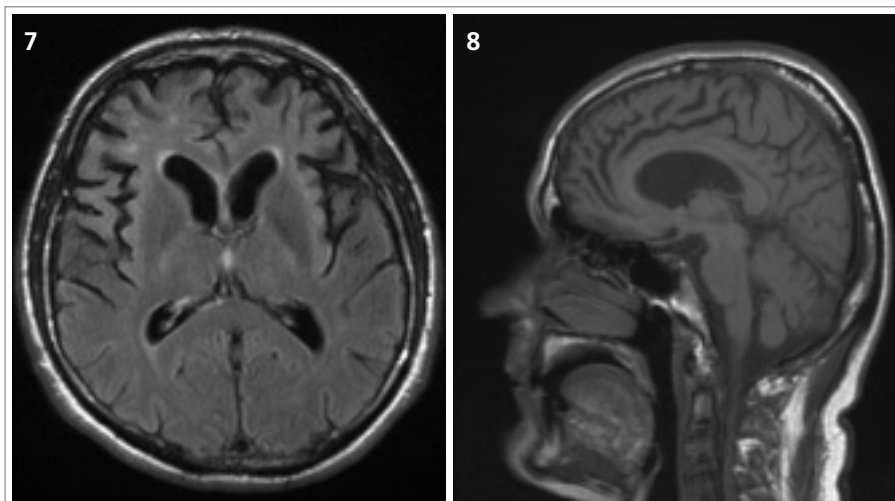
Ve čtvrtém případě šlo o muže ve věku 42 let, jehož osobní i rodinná anamnéza byly bez pozoruhodností. Od 40 let věku se u něj začala rozvíjet porucha paměti. Rok poté se objevila porucha řeči, která byla drmolivá a nesrozumitelná. Špatně se mu polykalo. Zároveň začal pozorovat slabost aker horních končetin. Také se začal pomočovat. V roce 2007 byl poprvé hospitalizován. V objektivním neurologickém nálezů bylo přítomno výrazně zpomalené psychomotorické tempo, chudé nepřiléhavé odpovědi, již z orientačního klinického vyšetření byla patrná těžká porucha kognitivních funkcí včetně dezorientace v místě a času. Řeč byla dysfonická se zřetelnou nazolalíí. Maseterový reflex byl přiměřený. Byla přítomna dysfagie s nevybavným patrovým reflexem. Na jazyku byly zachyceny jemné fascikulace. Horní a dolní končetiny byly bez paréz, oboustranně byly zvýšeny ERP, byla přítomna rigidita končetinového svalstva, byla přítomna hypokineza při pohybech končetin a dále byla přítomna kvadruhyperreflexie s pozitivitou iritačních pyramidových jevů bilaterálně. Pacient se pohyboval pomalou, šouravou chůzí s krátkými krůčky, s omezenými synkinezami horních končetin, otáčení bylo obtížné a byly přítomny festinace. Pull test byl pozitivní. Byly přítomny fascikulace v pletencovém svalstvu horních končetin a atrofie pletencového svalstva, interoseálních svalů a obou tenarů. Psychologickým vyšetřením byla detekována středně těžká až těžká demence smíšeného typu s významným narušením exekutivních funkcí, oslabením mnestických funkcí, osobnostními a behaviorálními změnami a narušením sociálních vztahů. Při vyšetření MMSE bylo skóre 17 bodů. Na MRI mozku byla popsána drobná,

vícečetná hyperintenzivní ložiska frontálně bilaterálně, pokročilá atrofie frontálně a temporálně oboustranně a hyperintenzní proužky v putamen oboustranně (obr. 7, 8). Likvorologické vyšetření bylo s normálními nálezy včetně markerů neurodegenerace (tab. 1). Výsledek EMG vyšetření odpovídal diagnóze motor neuron disease (tab. 2, obr. 9, 10).

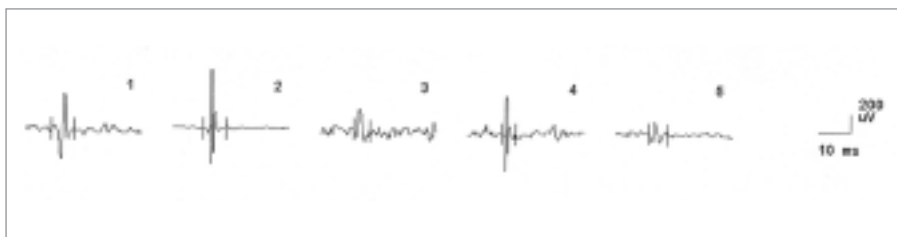
Diskuse

Neurolog, který se věnuje pacientům postiženým neurodegenerativními onemocněními, si je nepochybně vědom sice vzácných, ale pravidelně se objevujících průníků a více či méně plynulých přechodů z jednoho fenotypu do druhého. Tento fenomén je vídán u progresivní supranukleární paralýzy (PSP), která se i několik let může jevit jako dopa-responzivní parkinsonismus typu Parkinsonovy nemoci, a symptomy typické pro PSP se objevují postupně [10]. Stejně tak se může fenotyp typický pro některou z forem SCA „překlopit“ do typického fenotypu multisystémové atrofie (MSA). Vzácně lze pozorovat toto „překlopení“ u fenotypu parkinsonského, kdy výsledným klinickým obrazem je MSA-P [11]. Ostatně, původní Quinnova idea o existenci MSA se zrodila na základě pochopení vzájemného průniku fenotypů neurodegenerativních onemocnění [12,13]. Z tohoto hlediska tedy postupný přechod parkinsonského fenotypu k fenotypu demence s Lewyho tělísky (DLBD) a dále k fenotypu kombinace parkinsonské s DLBD a ALS není nepochopitelný. Co je zarážející, je podobnost tohoto „kombinovaného“ fenotypu s fenotypem onemocnění považovaným dosud za endemické s výskytem omezeným na pacifickou oblast. Ani tato situace však není žádné novum, jako příklad lze uvést jen sporadický výskyt von Economovy encefalitidy, která byla po dlouhá léta považována pouze za záležitost evropské epidemie na začátku 20. století [14]. Lze tedy konstatovat, že i tato skutečnost existuje a je dostatečně dokumentována v medicínské literatuře.

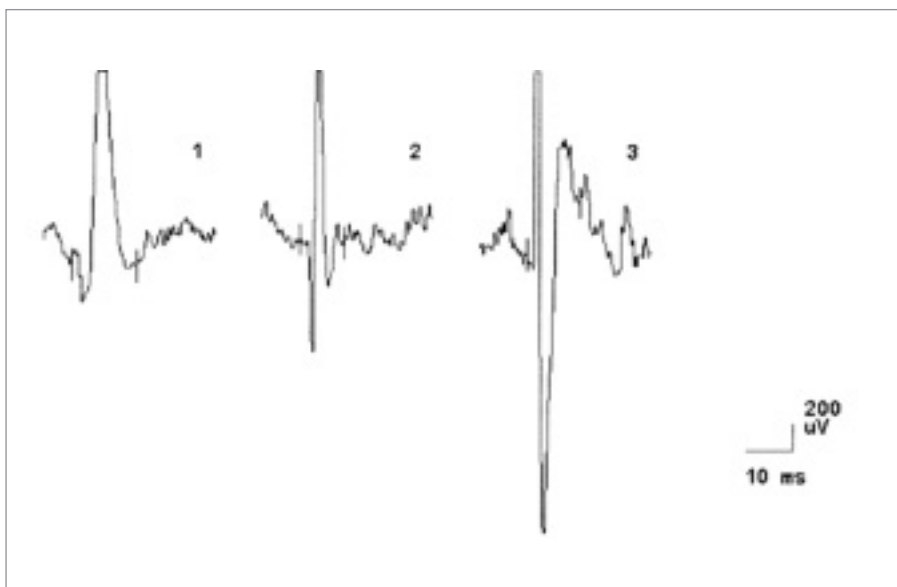
Stačí však opravdu výše uvedená evidence k úvaze o možné existenci sporadické formy GPK? Jak již uvádíme v úvodu,



Obr. 7 a 8. Transverzální MRI scan FLAIR sekvence a sagitální MRI scan T1 vážený obraz 42letého muže trpícího parkinsonským syndromem s těžkou demencí a syndromem ALS, s nálezem pokročilé atrofie frontálních a temporálních laloků s vícečetnými drobnými hyperintenzitami frontálně bilaterálně a hyperintenzními proužky v putamen (pacient č. 4).



Obr. 9. EMG nález při vyšetření musculus masseter vlevo u pacienta č. 4, dokumentující změny v obraze motorických jednotek neurogenního typu (vysoká amplituda MUP, polyfázie).



Obr. 10. EMG nález při vyšetření musculus biceps brachii vlevo u pacienta č. 4, dokumentující změny v obraze motorických jednotek neurogenního typu (vysoká amplituda MUP, polyfázie).

John Steele charakterizuje GPK jako neurodegenerativní onemocnění manifestující se obvykle ve středním věku postupnou progresí příznaků typických pro parkinsonismus, amyotrofickou laterální sklerózu a demenci. Dosud bylo a nadále je považováno za endemické pro ostrov Guam, přilehlé atoly v Pacifiku a japonský poloostrov Kii. Největší prevalence nemoci byla popisována po 2. světové válce, ale to může být nepochybně artefakt způsobený zvýšeným zájmem o strategické souostroví (z Guamu mj. startovaly bombardéry B-29, které svrhly atomové pumy na Hirošimu a Nagasaki). V průběhu dalších 50 let došlo podle literárních údajů k podstatnému snížení prevalence nemoci. Nicméně, nemoc je popisována již ve španělských záznamech starých skoro 200 let, které byly pořizovány laicky. Muselo jít tedy o jev nápadný. Jinými slovy, je možné, že před 200 lety byla prevalence ještě vyšší než po 2. světové válce. Její pokles mohl být potom důsledkem jak eliminace genu z populace (snížení partnerské atraktivity jedinců z postižených rodin), tak i změnou stravovacích návyků, tj. snížením množství (již zmiňovaných) cykasových plodů v potravě.

Od konce 60. let 20. století, kdy začal být GPK blíže zkoumán (NINCDS dokonce v průběhu 60. let zde založila polní výzkumnou stanici, která je dnes plnohodnotným výzkumným centrem, které vede John Steele) bylo jasné, že vzhledem k jeho klinickému a neuropatologickému obrazu jde o různé klinické manifestace jednoho a téhož onemocnění. Proběhlo několik studií zaměřených na průkaz jeho etiologie [2,3,6,8]. Familiární výskyt onemocnění nabízel otázku přítomnosti genetických faktorů, jež by mohly hrát roli v etiologii tohoto onemocnění. V dosud popsáných studiích zaměřených na detekci genu pro GPK nebyl žádný jednoznačně identifikován [1,3]. Největší pozornost přitom byla věnována genu pro abnormálně hyperfosforylovaný tau-protein, který byl označen jako zodpovědný za neurofibrilární degeneraci. Jeho mutace lokalizované na chromozomu 17 (FTDP-17) byly identifikovány v případech dědičných autozomálně dominantních tauopatií s frontotemporální demencí a par-

kinsonizmem, dále je tau polymorfismus asociován s progresivní supranukleární paralýzou. Byl vyšetřen rovněž jako kandidátní gen pro GPK, ale nebyla nalezena žádná abnormalita [1]. Dále byl zvažován vliv environmentálních faktorů, z nichž byl hlavní důraz kladen na stravovací návyky Chamořanů. Velmi intenzivně byla zkoumána role již zmiňovaných cykasových plodů obsahujících selektivní neurotoxin, ale ani jejich vliv na vznik choroby nebyl dosud jednoznačně prokázán a je řadou autorů zpochybňován [2,6]. Hypotézy týkající se prionové infekce, vlivu socioekonomických faktorů či deficitu kalcia a magnézia byly vyvráceny. V současné době tedy nezbyvá než se domnívat, že se jedná o familiární onemocnění, jehož podstatou může být dědičná zvýšená susceptibilita k působení selektivního neurotoxinu obsaženého v potravě, možná právě v cykasových plodech (ale stejně možná také ne). Nicméně, stejný může být patofyziologický podklad dalších neurodegenerativních onemocnění, u kterých se dosud nepodařilo identifikovat lokus působící právě specifický fenotyp neurodegenerace. Potom v případě GPK může jít o tento typ neurodegenerativního onemocnění, který se díky vzájemným příbuzenským spojením (inbreedingu, jež je v uzavřených komunitách pacifických společenství běžný, to připouštějí všichni autoři) rozšířilo až k prevalenci popisované ve španělských a amerických pramenech. Zrušení dogmatu endemického výskytu v důsledku působení místně specifického neurotoxinu k takovéto úvaze nutně musí vést.

Poslední otázkou je fenotyp onemocnění. Zatím si každý badatel, zabývající se GPK, kladl otázku, zda se jedná opravdu o unikátní, specifický typ neurodegenerace, nebo o koincidenci 2–3 různých (a dosud různě popisovaných a nozologicky řazených) fenotypů neurodegenerace. Koincidence neurodegenerativních onemocnění není sice častá, ale je ve světovém písemnictví dostatečně dokumentována. Již před více než 10 lety byly publikovány úvahy o jednotném patologickém a patofyziologickém podkladu (do té doby) zcela odlišně klasifikovaných nemocí [15]. Nicméně, u našich pacientů

výše popisovaná, opakovaná koincidence neurodegenerativních onemocnění, která fenotypicky odpovídá guamskému komplexu, dosud kromě GPK samotného zatím popisována nebyla. Vzhledem k dosud nejasnému endemickému nebo familiárnímu původu GPK je proto zcela namístě uvažovat o tom, že pokud se GPK může vyskytovat endemicky a možná bez vazby na specifický neurotoxin, může existovat i jeho forma sporadická. Klinická manifestace této sporadické formy by potom vypadala stejně jako onemocnění u našich pacientů. Další úvahy jsou však čirou hypotézou, nejméně do doby, kdy bude možno srovnat výsledky ultrastrukturálního zkoumání mozkové tkáně. Jediné, co lze zatím morfologicky srovnat, je hladina tau-proteinu, typického markeru tauopatické neurodegenerace, v likvoru. Ta byla u 2 našich pacientů v mezích běžné normy a u pacientky č. 2 byla zvýšená. Údaje o tomto vyšetření u pacientů trpících GPK chybí a je velmi pravděpodobné, že nebyly prováděny [16].

Domníváme se, že sporadický výskyt neurodegenerativních onemocnění, považovaných dosud za endemická, je možný [17], a považujeme proto za smysluplné po existenci „koincidence“ různých fenotypů neurodegenerace u našich pacientů cíleně pátrat.

Literatura

1. Steele JC, Caparros-Lefebvre D, Lees AJ, Sacks OW. Progressive supranuclear palsy and its relation to pacific foci of the parkinsonism-dementia complex and Gaude-loupean parkinsonism. *Parkinsonism Relat Disord* 2002; 9(1): 39–54.
2. Friedlant RP, Armon C. Tales of Pacific tangles. *Neurology* 2007; 68(21): 1759–1761.
3. Morris HR, Steele JC, Crook R, Wavrant-De Vrieze F, Wood NV, Onstead-Cardinale L et al. Genome-Wide. Analysis of the Parkinsonism-Dementia Complex of Guam. *Arch Neurol* 2004; 61(12): 1889–1897.
4. Kokubo Y, Kuzuhara S. Neuroradiological Study of Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis and Parkinsonism – Dementia Complex on the Kii Peninsula

- of Japan. *Arch Neurol* 2003; 60(9): 1257–1261.
5. Plato CC, Garruto RM, Galasko D, Craig U, Plato M, Gamst A et al. Amyotrophic lateral sclerosis and parkinsonism-dementia complex of Guam: changing incidence rates during the past 60 years. *Am J Epidemiol* 2003; 157(2): 149–157.
6. Borenstein AR, Mortimer JA, Schofield E, Wu Y, Salmon DP, Gamst A et al. Cycad exposure and risk of dementia, MCI and PDC in the Chamorro population of Guam. *Neurology* 2007; 68(21): 1764–1771.
7. Forman MS, Schmidt ML, Kasturi S, Perl DP, Lee VM, Trojanowski JQ. Tau and alpha-synuclein pathology in amygdala of Parkinsonism-dementia complex patients of Guam. *Am J Pathol* 2002; 160(5): 1725–1731.
8. Ince PG, Codd GA. Return of the cycad hypotesis – does the amyotrophic lateral sclerosis/parkinsonism dementia complex (ALS/PDC) of Guam have new implications for global health? *Neuropathol Appl Neurobiol* 2005; 31(4): 345–353.
9. Cox PA, Banack S, Murch S, Sacks O. Commentary on: Return of the cycad hypotesis – does the amyotrophic lateral sclerosis/Parkinsonism dementia complex (ALS/PDC) of Guam have new implications for global health? *Neuropathol Appl Neurobiol* 2006; 32(6): 679–682.
10. Kaňovský P. Parkinsonské syndromy. In: Růžička E, Roth J, Kaňovský P (eds). *Extrapyramidová onemocnění I. Parkinsonova nemoc a parkinsonské syndromy*. Praha: Galén 2001.
11. Hughes AJ, Daniel SE, Lees AJ. Idiopathic Parkinson's disease combined with multiple system atrophy. A clinicopathological report. *Mov Disord* 1991; 6(4): 342–346.
12. Quinn N. Multiple system atrophy – the nature of the beast. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1989; Suppl: 788–789.
13. Kaňovský P, Streitová H, Bareš M, Kuba R, Pospíšilová D. Multisystémová atrofie: nový nosologický koncept. *Cesk Slov Neurol N* 1996; 59/92(1): 3–9.
14. Dale RC, Churchyard AJ, Surtees RA, Lees AJ, Adcock JE, Gardiny B et al. Encephalitis lethargica syndrome: 20 new cases and evidence of basal ganglia immunity. *Brain* 2004; 127(Pt 1): 21–33.
15. Uitti R, Calne DB. Pathogenesis of idiopathic parkinsonism. *Eur Neurol* 1993; 33 Suppl 1: 6–23.
16. Shintaku M, Oyanagi K, Kaneda D. Amyotrophic lateral sclerosis with dementia showing clinical parkinsonism and severe degeneration of the substantia nigra: report of an autopsy case. *Neuropathology* 2007; 27(3): 295–299.
17. Lees AJ. osobní sdělení 2007.