
Český objev

Český objev

PRAHA - Čeští vědci objevili gen způsobující vzácnou poruchu metabolismu. Mukopolysacharidosa třetího typu patří mezi postižení, při nichž organismus nemůže správně odbourávat nepotřebné látky. Lékaři znají několik druhů těchto chorob, včetně genů, které je způsobují. Ten, který objevil tým z Ústavu dědičných metabolických poruch na 1. lékařské fakultě UK v Praze, byl ale poslední, který v této mozaice chyběl. Mukopolysacharidosa třetího typu je poměrně vzácné onemocnění, v současnosti je ale v zásadě neléčitelné a nemocní pozvolna umírají. Právě objev českých vědců by mohl pomoci k budoucí léčbě.