

Zastoupení různých genotypů glykoproteinu gB u pacientů s vysokým rizikem symptomatické infekce lidským cytomegalovirem (CMV)

Roubalová K.¹, Žufanová S.¹, Vítek A.², Staňková M.³

¹Centrum laboratorních činností, Státní zdravotní ústav, Praha

²Ústav hematologie a krevní transfuze, Praha

³Klinika infekčních nemocí, II. LF UK, Nemocnice Bulovka, Praha.

Souhrn

Cíl práce: Na základě genetické variability hlavního obalového glykoproteinu (gB) lze kmeny cytomegaloviru (CMV) rozdělit do 4 hlavních genotypů. Cílem práce bylo zjistit výskyt jednotlivých genotypů CMV v naší populaci a porovnat jejich zastoupení u tří skupin pacientů s vysokým rizikem symptomatické infekce: u příjemců transplantátu kmenových buněk krvetvorby (HSCT), u HIV- pozitivních pacientů a dětí do 3 let.

Materiál a metody: Do studie bylo zahrnuto 134 archivovaných CMV-pozitivních izolátů DNA od pacientů, kteří byli vyšetřeni v Národní referenční laboratoři pro herpetické viry v letech 2004-2007. Genotypizace byla prováděna pomocí amplifikace a analýzy produktů štěpení restrikcí endonukleázami (RFLP) variabilního úseku genu pro gB.

Výsledky: V celém souboru byl nejčastěji nalezen genotyp gB1 (33 %), dále gB2 (29 %), gB3 (18 %) a nejméně častý byl gB4 (7 %). U jednotlivých rizikových skupin se však zastoupení jednotlivých genotypů lišilo: U HIV- pozitivních pacientů byl prokázán vysoký podíl gB2 v porovnání se zbytkem populace (55 %, $p=0,004$). U dětských pacientů byl relativně častěji přítomen gB4 (20 %, $p=0,03$). Ve skupině příjemců HSCT byl zvýšen výskyt gB3 (26 %, $p=0,03$), a záchyt koinfekce více genotypy (17 %, $p=0,016$).

Závěry: Distribuce jednotlivých genotypů CMV v naší populaci je podobná, jako v jiných regionech střední a západní Evropy a ve Spojených státech. Odlišné zastoupení jednotlivých genotypů u různých skupin rizikových pacientů svědčí o rozdílech v biologických vlastnostech, které mohou ovlivnit virulenci, imunogenitu i epidemiologické charakteristiky cirkulujících kmenů.

Klíčová slova: lidský cytomegalovirus – glykoprotein B – genotypy – molekulární epidemiologie.

Summary

Roubalová K., Žufanová S., Vítek A., Staňková M.: Prevalence of Glycoprotein B (gB) Genotypes in the Patients with High Risk of Symptomatic Cytomegalovirus Infection

Objectives: Based on genetic variability of the dominant envelope glycoprotein (gB), human cytomegalovirus is classified into four major genotypes. The aims were to determine the prevalence of particular gB genotypes in Czech CMV-infected patients and to compare three groups of the patients with high risk of symptomatic CMV infection, i.e. haematopoietic stem cell transplant (HSCT) recipients, HIV-positive persons and infants.

Material and methods: The study was performed on 134 archived CMV-positive DNA isolates from the patients tested in the National Reference Laboratory for Herpesviruses in 2004-2007. For genotyping, the variable part of gB was amplified and analysed using the restriction fragment length polymorphism (RFLP) method.

Results: The most frequently detected genotype was gB1 (33%), followed by gB2 (29%), gB3 (18%) and gB4 (7%). However, the distribution of gB genotypes varied between groups of high-risk patients: gB2 dominated in HIV-positives (55%, $p=0.004$), while gB3 was most common in HSCT recipients (26%, $p=0.03$) and gB4 was relatively more frequent in infants (20%, $p=0.03$). In HSCT recipients, we found increased frequency of gB3 (26%, $p=0.03$) and co-infection with two or more gB genotypes (17%, $p=0.016$).

Conclusions: The distribution of CMV gB genotypes from Czech CMV-infected patients is similar to that reported in other European countries or in the United States. Differences in the prevalence of CMV gB genotypes between groups of high-risk patients indicate variation in biological properties of particular gB genotypes, possibly resulting in distinct virulence, immunogenicity or epidemiological characteristics of circulating strains.

Key words: Human cytomegalovirus – glycoprotein B – genotype – molecular epidemiology.

Tab. 1. Charakteristika vyšetřované skupiny pacientů**Table 1.** Characteristics of study patients

Pacienti	Dg	Materiál			Celkem
		krev	moč	stěr	
Děti do 3 let (n=20)	nízká porodní hmotnost, vrozené vady	0	7	0	7
	žloutenka, poruchy metabolismu	0	5	0	5
	CMV infekce	0	3	0	3
	virová pneumonie	0	1	0	1
	hemangiom	0	1	0	1
	nechutenství, nausea, potíže při příjmu potravy	0	2	0	2
	nespecifikována	0	2	0	2
dospělí (n=82)	maligní onemocnění krevních buněk	8	0	0	8
	HIV-infekce	0	20	0	20
	anémie	1	0	0	1
	konjunktivitida	0	0	1	1
	selhání ledvin (dialýza)	1	0	0	1
	transplantace kmenových buněk krvetvorby	54	0	0	54

Tab. 2. Použité primery a amplifikační podmínky**Table 2.** Primers and amplification conditions used in the study

Primer	Označení	Sekvence (5'-3')	Amplifikační podmínky
Vnější 1	gb1319	TGGAACCTGGAACGTTTGGC	94°C 10 min.(95°C 1,5min., 55°C 2 min,72°C 1 min)x30, 72°C 7 min
Vnější 2	gb1676	TGACGCTGGTTTGGTTGATG	
Vnitřní 1	gb1319	TGGAACRGAACGTTTGGC	94°C 10 min.(94°C 30 sec., 65°C 1 min, 72°C 1 min)x30, 72°C 7 min
Vnitřní 2	gb1604	GAAACGCGCGCAATCGG	

Specifické biologické vlastnosti herpetických virů a jejich dlouhodobý vývoj souběžně s hostitelskými organismy jsou příčinou jejich vysoké genetické stability v porovnání s jinými skupinami virů. Přesto genetické analýzy lidských zástupců této skupiny ukázaly, že jednotlivé druhy jsou ve skutečnosti směsí různých genetických variant (genotypů), které mohou souběžně nebo následně infikovat stejného jedince [1,22], liší se často svojí geografickou distribucí a v některých případech i biologickými vlastnostmi (přehled – viz 21). Genetická variabilita je, spolu se schopností unikát hostitelskému imunitnímu systému, příčinou toho, že u infikovaného jedince během života běžně dochází nejen k reaktivaci latentní infekce, ale i k reinfekci dalšími divokými kmeny. U cytomegaloviru je, v porovnání s ostatními lidskými herpetickými viry, genetická variabilita poměrně vysoká. Bodové mutace, nebo vzácněji i rozsáhlejší přestavby nukleotidových sekvencí postihují jak strukturální, tak nestrukturální geny. V prvním případě se jedná hlavně o geny pro virové obalové glykoproteiny, příkladem druhé skupiny genů je např. gen pro bezprostředně

časný transaktivační protein (IE), nebo gen UL144, kódující membránový receptor typu rTNF α . V některých genech jsou mutace soustředěny do určitých klastrů a umožňují rozlišení několika genotypů (např. v genu pro glykoprotein B, glykoprotein H či IE), v jiných genech (např. glykoprotein O, N) jsou mutace lokalizovány náhodně a liší se u jednotlivých kmenů CMV [21]. Glykoprotein B (gB) je hlavní komponentou virového obalu, odpovídá za vazbu virionů na jeden z buněčných receptorů (heparan sulfát) a představuje imunodominantní antigen, který vyvolává jak buněčnou imunitní odpověď, tak tvorbu neutralizačních protilátek. V infikované buňce je gB syntetizován ve formě prekursoru 150 kDal který je v průběhu maturace štěpen na subjednotky 116 a 55 kDal. Maturovaný gB (označovaný též jako virový glykoproteinový komplex I) je homodimerem, složeným ze dvou kovalentně spojených komplexů transmembránové subjednotky (55 kDal) a povrchové subjednotky (116 kDal) [7]. Genetická variabilita gB je soustředěna v centrální oblasti genu v okolí štěpného místa, a umožňuje rozlišení čtyř základních genotypů

CMV (gB1,gB2, gB3,gB4 [9]) a tři vzácných neprototypových variant (5,6,7, [22,25,28]). Protože variabilní oblast gB zahrnuje i doménu, která se účastní vazby na receptor [7], nelze vyloučit, že jednotlivé genotypy se budou lišit ve schopnosti infikovat některé typy buněk. Součástí variabilní oblasti je i hlavní antigenní [19,23]. Tyto rozdíly mohou mít dopad na hodnocení laboratorních testů, na účinnost imunoterapie nebo na protektivní účinek budoucí vakcíny proti CMV. Cílem této studie proto bylo zmapovat zastoupení jednotlivých genotypů CMV v naší populaci a zjistit jejich výskyt u některých skupin rizikových pacientů.

Materiál a metody

Pacienti: Pro studii byly použity archivované izoláty DNA od pacientů, kteří byli vyšetřováni v Národní referenční laboratoři pro herpetické viry. Jednalo se o 54 dospělých příjemců transplantátu kmenových buněk krvetvorby, léčených v letech 2004-5 v Ústavu hematologie a krevní transfuze v Praze, u nichž byla cytomegalovirová infekce prokázána při pravidelném monitorování hladin virové DNA v periferní krvi, dále o 20 HIV-pozitivních pacientů, u nichž byla v rámci pravidelného monitoringu zachycena DNA CMV v moči, 20 dětí ve věku do 3 let se symptomatickou infekcí CMV (diagnózy – viz tabulka 1) a pozitivitou CMV DNA v moči, nebo v krvi. Dále bylo do studie zahrnuto 11 dospělých netransplantovaných jedinců s aktivní cytomegalovirovou infekcí, rovněž prokázanou na základě přítomnosti CMV DNA v periferní krvi nebo u jednoho pacienta s konjunktivitidou ve stěru ze spojivkového vaku.

Izolace DNA: DNA byla izolována pro účely rutinního vyšetření z 200 μ l moče nebo nesrážlivé periferní krve, odebrané do odběrových zkumavek s EDTA. Izolace byla provedena buď manuálně na kolonkách (QiaAmp Blood Mini Kit, Qiagen, Parsley, UK) nebo pomocí LC DNA Isolation Kitu na automatu MagnaPure (Roche). Stěr ze spojivkového vaku byl vytřepán do 0,5 ml sterilního PBS a 200 μ l takto připraveného vzorku pak bylo použito pro izolaci DNA na kolonkách (viz výše). Vyčištěná DNA byla eluována do 50 μ l elučního pufru (Qiagen nebo Roche) a skladována při -70 °C. Před vyšetřením

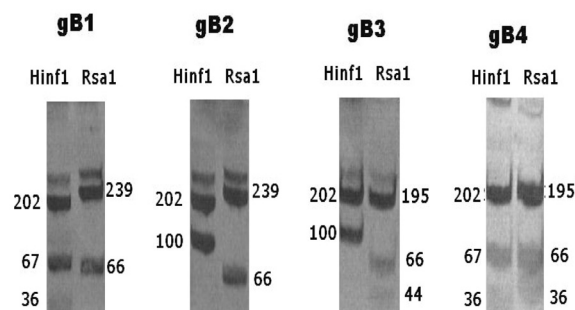
byly vzorky zahřáty 3 min. na 95°C a krátce zcentrifugovány (1 min., 8000 rpm).

Genotypizace gB: Pro účely genotypizace byl amplifikován 293-6 pb dlouhý úsek, zahrnující centrální variabilní oblast genu pro glykoprotein B (UL55, kodon 439-535) pomocí nested PCR [9,27]. Reakce byla prováděna v 50 μ l reakční směsi, obsahující 0,25 U Fast-Start Taq DNA polymerázy (Roche), reakční pufr pro amplifikaci GC- rich DNA fragmentů (Roche) a 25 pmol primerů. Primery a amplifikační podmínky jsou popsány v tabulce 2. Produkt reakce byl následně štěpen restriktčními endonukleázami Hinf I a Rsa I (Promega). Reakční směs obsahovala 15 μ l produktu PCR, 2 μ l pufru (Promega), 2 μ l Acyl-BSA (1 μ g/ml, Promega) a 10U enzymu. Produkty štěpení byly analyzovány pomocí elektroforezy v 12% akrylamidovém gelu po obarvení ethidium bromidem.

Statistické vyhodnocení: Pro vyhodnocení statistické významnosti rozdílů v záchytu jednotlivých genotypů byl použit Mantel- Haenszelův χ^2 test (EpiInfo 6.04).

Výsledky

Čtyři prototypové genotypy gB CMV byly rozlišovány na základě charakteristického vzorce produktů štěpení restriktčními endonukleázami Hinf I a Rsa I (obr. 1). Četnost záchytu jednotlivých



Obr. 1. Vzorec produktů RFLP u jednotlivých genotypů gB

Fig. 1. RFLP patterns of different gB genotypes

Tab. 3. Výskyt jednotlivých genotypů gB

Table 3. Distribution of gB genotypes

Genotyp	Příjemci HSCT		HIV-pozitivní		Děti		Ostatní dospělí		Celkem	
	počet	%	počet	%	počet	%	počet	%	počet	%
gB1	17	31,5	6	30	6	30	6	54,5	35	33,3
gB2	9	16,6	11	55	7	35	3	27,3	30	28,6
gB3	14	25,9	2	10	3	15	0	0	19	18,1
gB4	2	3,7	0	0	4	20	2	18,2	8	7,4
Koinfekce více genotypy	9	16,6	1	5	0	0	0	0	10	9,5
atypický genotyp	3	5,6	0	0	0	0	0	0	3	2,9
celkem	54	100	20	100	20	100	11	100	105	100

vých genotypů u vyšetřovaného souboru pacientů a jednotlivých podskupin znázorňuje tabulka 3. Celkově nejčastěji identifikovaným genotypem byl gB1 (33,3 %), následoval gB2 (28,6 %), gB3 byl přítomen u 18,1 % a nejméně častý gB4 u 7,4 % všech pacientů. Směs více genotypů byla zachycena u 9,5 % pacientů a jednalo se výhradně o imundeficientní jedince. Mezi vyšetřovanými skupinami byly nalezeny rozdíly v zastoupení některých genotypů CMV: Pro skupinu HIV- pozitivních pacientů byl charakteristický vysoký podíl gB2 v porovnání se zbytkem populace (55 %, $p=0,004$). U dětských pacientů byl relativně častěji přítomen gB4 ($p=0,03$). Ve skupině příjemců HSCT byl zvýšen výskyt gB3 (26 % $p=0,03$). Významně vyšší zde byl záchyt smíšené infekce více genotypy (16,6 %, $p=0,016$). U tří transplantovaných pacientů neodpovídal vzorec fragmentů restričního štěpení žádnému ze čtyř základních genotypů.

Diskuse

Zastoupení jednotlivých genotypů CMV v našem regionu dosud nebylo dostatečně zkoumáno. Studie omezeného rozsahu byly prováděny v Maďarsku a Polsku, Rakousku a Německu [3,6,14,16], byly však zaměřeny pouze na určitou skupinu pacientů. Stanovení prevalence jednotlivých genotypů CMV v běžné populaci je problematické, neboť získání dostatečného množství materiálu od bezpříznakově infikovaných zdravých jedinců je velmi obtížné. Proto jsme v naší studii použili materiál ze screeningových nebo diagnostických vyšetření od pacientů s vysokým rizikem nebo klinickými příznaky infekce CMV. Do studie jsme zahrnuli hlavní skupiny pacientů, u nichž je cytomegalovirová infekce nejčastěji diagnostikována: transplantované pacienty, HIV- pozitivní a malé děti ve věku do 3 let, zahrnující i případy kongenitální infekce. Celkové zastoupení jednotlivých genotypů gB v našem souboru bylo velmi podobné údajům, publikovaným ve výše zmíněných studiích. Nejvíce byly zastoupeny genotypy gB1 a gB2, naopak nejméně četný byl genotyp gB4. Nicméně, mezi jednotlivými skupinami pacientů byly nalezeny pozoruhodné rozdíly. Statisticky nejvýznamnější byla převaha gB2 u HIV- pozitivních pacientů, která nebyla spojena s typem vyšetřovaného vzorku, neboť v močích dětských pacientů gB2 nepřevládá. Výsledky genotypizace gB u publikovaných studií, zaměřených na HIV- pozitivní pacienty, jsou značně nekonzistentní: některé studie souhlasně s našimi výsledky dokumentují převahu gB2, a to jak v moči pacientů [22], tak v krvi [11,13,24], oční

tekutině [8] mozkomíšním moku [26], nebo slinách [12], jiné ji nepotvrdily [6,20,29]. Některé z těchto studií našly rozdílné zastoupení jednotlivých genotypů v různých vzorcích od téhož pacienta [22,26], jiné nikoliv [6,20]. Zipeto et al.[33], porovnával zastoupení jednotlivých genotypů gB u tří souborů HIV- pozitivních pacientů s odlišnými epidemiologickými charakteristikami a naznačil možnou souvislost převahy gB2 s homosexuálním přenosem infekce: gB2 dominoval u italských mužů, kteří měli sex s muži, kdežto u intravenózních narkomanů a afrických heterosexuálních pacientů nikoliv. Homosexuální přenos infekce převažoval i v našem souboru pacientů.

Studie, které se zabývaly genotypizací CMV u kojenců včetně kongenitálně infikovaných souhlasně s našimi výsledky prokázaly nejvyšší četnost gB1 a následně pak gB3 [4,5,15,28]. Zvýšený výskyt gB4 u této skupiny pacientů však pozorovali pouze italští autoři [2] a v některých geografických lokalitách nebyl tento genotyp zastoupen vůbec (Brazílie –[30]; Čína - [31]). Lze jen spekulovat, proč je výskyt gB4 v této skupině pacientů našeho souboru vyšší, než v ostatních skupinách. Jedním z možných vysvětlení by mohl být vyšší podíl primárních infekcí.

U příjemců HSCT je zdrojem aktivní cytomegalovirové infekce nejčastěji virus, přenesený štěpem [18]. V naší skupině převažovali pacienti, kteří získali kmenové buňky od nepříbuzného dárce, pocházející často ze zahraničního registru. Bylo proto důležité zjistit, zda se zastoupení jednotlivých genotypů CMV v této skupině bude lišit od rozložení v běžné populaci. Nejčastěji zastoupeným genotypem byl u transplantovaných pacientů, stejně jako u dětí a onkologických pacientů, gB1, gB 3 však byl u této skupiny 3krát častější než u ostatních pacientů. Tento genotyp je obecně častěji nacházen u pacientů s virémií a zdá se, že má v porovnání s ostatními genotypy lepší schopnost šířit se krví [17,22,26]. Spolu s gB2 je častěji nacházen u pacientů s těžším průběhem infekce [5,27,32]. Významně zvýšen byl záchyt koinfekce více genotypy. Tento fenomén je pro silně imunosuprimované pacienty typický a je spojen se špatnou prognózou infekce [10]. V našem případě se nejednalo o kontrolovanou studii, a proto nebylo možné zhodnotit vliv jednotlivých genotypů na klinický průběh infekce, či prognózu onemocnění.

Použité zkratky:

BSA	– boviní sérumalbumin
CMV	– lidský cytomegalovirus
gB	– glykoprotein B
HLA	– hlavní histokompatibilitní komplex

- HSCT – transplantace kmenových buněk
krvetvorby
- IE – bezprostředně časný protein CMV
(UL123)
- PBS – izotonický fosfátový pufr pH 7,2
- PCR – polymerázová řetězová reakce
- RFLP – polymorfismus restrikčních fragmentů
- rTNF α – receptor pro tumor-nekrosis faktor α

Poděkování: Tato práce byla sponzorována grantem IGA MZ ČR NR 9418-3

Literatura

1. **Aquino, V., Figueiredo, L.T.** High prevalence of renal transplant recipients infected with more than one cytomegalovirus glycoprotein B genotype. *J Med Virol* 2000, 61, 138-142.
2. **Arista, S., De Grazia, S., Giammanco, G., Di Carlo, P., Iannitto, E.** Human cytomegalovirus glycoprotein B genotypes in immunocompetent, immunocompromised, and congenitally infected Italian populations. *Arch Virol* 2003, 148, 547-554.
3. **Augutynowicz, E., Gzyl, A., Dzierzanowska, D.** Epidemiological studies of HCMV infection in children by restriction analysis of long-PCR products. *Acta Microbiol Pol* 1999, 48, 341-348.
4. **Bale, J.J., Murph, H. J., Demmler, G., Dawson, J., Miller, J., Petheram, S.J.** Intrauterine cytomegalovirus infection and glycoprotein B genotypes. *J Infect Dis* 2000, 182, 933-936.
5. **Barbi, M., Corbetta, C., Primache, V., Binda, S., Caroppo, S. et al.** CMV gB genotypes and outcome of vertical transmission: study on dried blood spots of congenitally infected babies. *J Clin Virol* 2001, 21, 75-79.
6. **Bongarts, A., Von Laer, D., Vogelberg, C., Ebert, K., Van Lunzen, J. et al.** Glycoprotein B genotype of human cytomegalovirus: distribution in HIV-infected patients. *Scand J Infect Dis* 1996, 28, 447-449.
7. **Britt, W., Mach, M.** Human cytomegalovirus glycoproteins. *Intervirology* 1996, 39, 401-412.
8. **Chern, K., Chandler, D., Martin, D., Kuppermann B., Wolitz R., Margolis, T.P.** Glycoprotein B subtyping of cytomegalovirus (CMV) in the vitreous of patients with AIDS and CMV retinitis. *J Infect Dis* 1998, 178, 1149-1153.
9. **Chou, S., Dennison, K.M.** Analysis of interstrain variation in cytomegalovirus glycoprotein B sequences encoding neutralization-related epitopes. *J Infect Dis* 1991, 163, 1229-1234.
10. **Coaquette, A., Bourgeois, A., Dirand, C., Varin, A., Chen, W., Herbein, G.** Mixed cytomegalovirus glycoprotein B genotypes in immunocompromised patients. *Clin Infect Dis* 2004, 39, 155-161.
11. **Drew, W.L., Chou, S., Miner, R.C., Mohr, B.A., Busch, M.P. et al.** Cytomegalovirus glycoprotein B groups in human immunodeficiency virus-infected patients with incident retinitis. *J Infect Dis* 2002, 186, 114-117.
12. **Fidouh-Houhou, N., Duval, X., Bissuel, F., Bourbonneux, V., Flandre, P. et al.** Salivary cytomegalovirus (CMV) shedding, glycoprotein B genotype distribution, and CMV disease in human immunodeficiency virus-seropositive patients. *Clin Infect Dis* 2001, 33, 1406-1411.
13. **Gilbert, C., Handfield, J., Toma, E., Lalonde, R., Bergeron, M., Boivin, G.** Human cytomegalovirus glycoprotein B genotypes in blood of AIDS patients: lack of association with either the viral DNA load in leukocytes or presence of retinitis. *J Med Virol* 1999, 59, 98-103.
14. **Görzer, I., Kerschner, H., Jaksch, P., Seebacher, G. et al.** Virus load dynamics of individual CMV-genotypes in lung transplant recipients with mixed-genotype infections. *J Med Virol* 2008, 80, 1405-1414.
15. **Jin, H., Wang, X., Li S.** Human cytomegalovirus glycoprotein B genotype correlates with different symptoms of infected infants. *Intervirology* 2007, 50, 219-223.
16. **Lukácsi, A., Taródi, B., Endreffy, E., Bábinsziki, A., Pál, A., Pusztai, R.** Human cytomegalovirus gB genotype 1 is dominant in congenital infections in South Hungary. *J Med Virol* 2001, 65, 537-542.
17. **Meyer-König, U., Vogelberg, C., Bongarts, A., Kampa, D., Delbrück, R. et al.** Glycoprotein B genotype correlates with cell tropism in vivo of human cytomegalovirus infection. *J Med Virol* 1998, 55, 75-81.
18. **Meyers, J.D., Fluornoy, N., Thomas, E.D.** Risk factors for cytomegalovirus infection after human marrow transplantation. *J Infect Dis*, 1986, 153, 478-488.
19. **Navarro, D., Lennette, E., Tugizov, S., Pereira, L.** Humoral immune response to functional regions of human cytomegalovirus glycoprotein B. *J Med Virol* 1997, 52, 451-459.
20. **Peek, R., Verbraak, F., Bruinenberg, M., Van Der Lelij, A., Van Den Horn, G., Kijlstra, A.** Cytomegalovirus glycoprotein B genotyping in ocular fluids and blood of AIDS patients with cytomegalovirus retinitis. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 1998, 39, 1183-7.
21. **Pignatelli, S., Dal Monte, P., Rossini, G., Landini, M.** Genetic polymorphisms among human cytomegalovirus (HCMV) wild-type strains. *Rev Med Virol* 2004, 14, 383-410.
22. **Rasmussen, L., Hong, C., Zipeto D., Morris, S., Sherman, D. et al.** Cytomegalovirus gB genotype distribution differs in human immunodeficiencyvirus-infected patients and immunocompromised allograft recipients. *J Infect Dis* 1997, 175, 179-184.
23. **Retière, C., Lesimple, B., Lepelletier, D., Bignon, J.D., Hallet et al.** Association of glycoprotein B and immediate early-1 genotypes with human leukocyte antigen alleles in renal transplant recipients with cytomegalovirus infection. *Transplantation* 2003, 75, 161-165.
24. **Shepp, D., Match, M., Ashraf, A., Lipson, S., Millan, C., Pergollizi, R.** Cytomegalovirus glycoprotein B groups associated with retinitis in AIDS. *J Infect Dis* 1996, 174, 184-187.
25. **Shepp, D., Match, M., Lipson, S., Pergollizi, R.G.** A fifth human cytomegalovirus glycoprotein B genotype. *Res Virol* 1998, 149, 109-114.
26. **Tarragó, D., Quereda, C., Tenorio, A.** Different cytomegalovirus glycoprotein B genotype distribution in serum and cerebrospinal fluid specimens determined by a novel multiplex nested PCR. *J Clin Microbiol* 2003, 41, 2872-2877.
27. **Torok-Storb, B., Boeckh, M., Hoy, C., Leisenring, W., Myerson, D., Gooley, T.** Association of specific cytomegalovirus genotypes with death from myelosuppression after marrow transplantation. *Blood* 1997, 90, 2097-2102.

28. **Trincado, D., Scott, G., White, P., Hunt, C., Rasmussen, L., Rawlinson, W.D.** Human cytomegalovirus strains associated with congenital and perinatal infections. *J Med Virol* 2000, 61, 481-487.
29. **Vilas Boas, L.S., De Souza, V.A., Penalva De Oliveira, A.C., Rodriguez Viso, A.T., Nascimento Filho, A.M. et al.** Cytomegalovirus glycoprotein B genotypes and central nervous system disease in AIDS patients. *J Med Virol* 2003, 71, 404-407.
30. **Yamamoto, A.Y., Mussi-Pinhata, M.M., De Deus Wagatsuma, V.M., Marin, L.J., Duarte, G., Figueredo, L.T.** Human cytomegalovirus glycoprotein B genotypes in Brazilian mothers and their congenitally infected infants. *J Med Virol* 2007, 79, 1164-1168.
31. **Yu, Z.S., Zheng, J.Y., Wu, J.B.** Association between clinical manifestations of infants with human cytomegalovirus infection and glycoprotein B genotype. *Zhonghua Yi Xue Za Zhi* 2007, 87, 259-261.
32. **Zhou, U L., Fan, J., Zheng, S.S., Ma, W.H.** Genetic variation within the glycoprotein B and H genes of human cytomegalovirus in solid organ transplant recipients. *Transpl Infect Dis* 2007, 8, 73-77.
33. **Zipeto, D., Hong, C., Gerna, G., Zavattoni M., Katzenstein, D. et al.** Geographic and demographic differences in the frequency of human cytomegalovirus gB genotypes 1-4 in immunocompromised patients. *AIDS Res Hum Retroviruses* 1998, 14, 533-536.

Do redakce došlo 15.4.2009

MUDr. K. Roubalová
Vidia s.r.o.

Nad Safinou II/365
251 42 Jilemnice u Prahy
e-mail: kroubalova@vidia.cz

www.laboserv.cz



SEPTI^{top}® – bezdotyková desinfekce rukou

OCHRANA V JEDNOM KROKU

- vyhovuje Evropským nařízením
- baktericidní, fungicidní, virocidní
- bez parabenu



3 SEKUNDY
APLIKACE
=
20 MINUT
OCHRANY



SEPTIMUM®
1000

SROVNÁNÍ ÚČINNOSTI RŮZNÝCH TECHNIK

	Mytí	Desinfekce	
	Běžné mýdlo	Desinfekční mýdlo	SEPTI ^{top} ®
Odstranění přechodné mikroflory	90 %	99,90 %	99,999 %
Odstranění běžné mikroflory	bez účinku	50 %	99 %
Odstranění zabarvení	+	++	bez účinku
Časová náročnost	60–90 s	60–90 s	20 s
Dráždění pokožky	+	++	bez účinku



IDENTIFIKACE
UŽIVATELE



EKONOMICKÝ
PROVOZ



PRAKTICKÁ
ÚDRŽBA