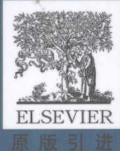
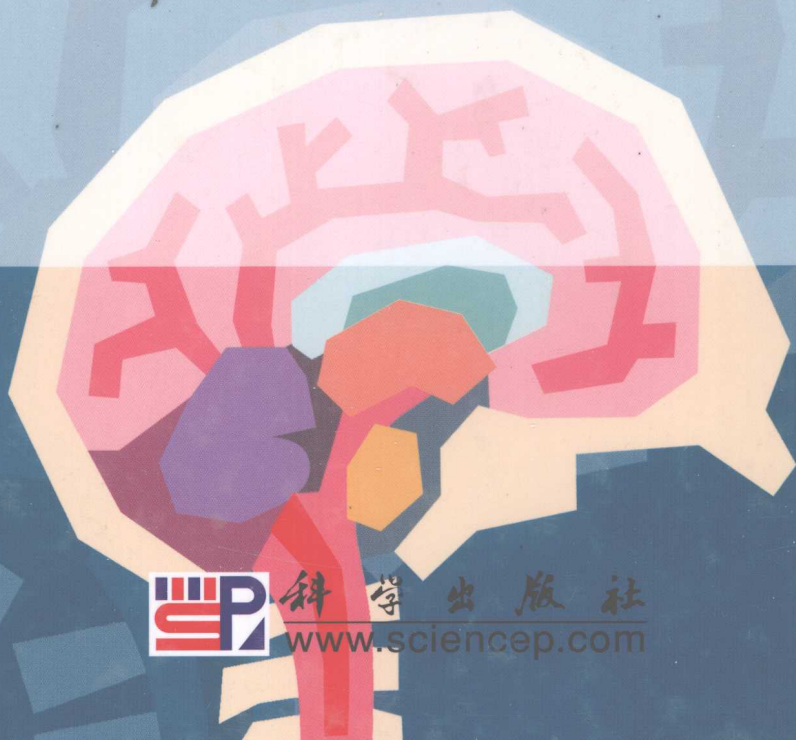




·导读版·

Molecular Neurology 分子神经病学

Stephen G. Waxman



原版引进



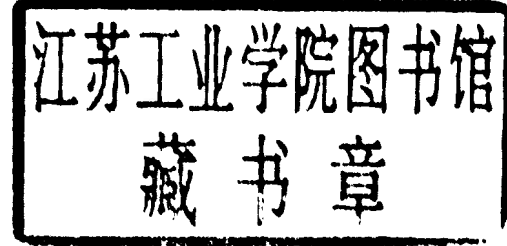
科学出版社
www.sciencep.com

Molecular Neurology

分子神经病学

Edited by

Stephen G. Waxman



科学出版社

图字:01-2008-0367号

This is an annotated version of

Molecular Neurology

Stephen G. Waxman

Copyright © 2007, Elsevier Inc.

ISBN:978-0-12-369509-3

All rights reserved.

No part of this publication may be reproduced or transmitted in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopy, recording, or any information storage and retrieval system, without permission in writing from the publisher.

AUTHORIZED EDITION FOR SALE IN P. R. CHINA ONLY

本版本只限于在中华人民共和国境内销售

图书在版编目(CIP)数据

分子神经病学 = Molecular Neurology: 英文/(美)韦克思曼(Waxman, S.)主编. —影印本. —北京:科学出版社, 2008

ISBN 978-7-03-021071-5

I. 分… II. 韦… III. 分子生物学: 神经病学—英文 IV. Q7 R741

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2008)第 018509 号

责任编辑:田慎鹏 贾明月/责任印制:钱玉芬/封面设计:耕者设计工作室

科学出版社出版

北京东黄城根北街 16 号

邮政编码: 100717

<http://www.sciencep.com>

北京佳信达艺术印刷有限公司 印刷

科学出版社发行 各地新华书店经销

*

2008 年 2 月第 一 版 开本: 787×1092 1/16

2008 年 2 月第一次印刷 印张: 37 3/4 插页: 6

印数: 1—1 000 字数: 895 000

定价: 149.00 元

如有印装质量问题, 我社负责调换

导　　读

《分子神经病学》(Molecular Neurology) 是从分子水平系统描述神经病学的一本专著，向读者充分展示了分子神经病学相关的基本原理和多种病征，系统介绍了该领域的有关概念、研究策略和最新进展，由国际知名的神经病学专家 Stephen G. Waxman 教授主编而成。Waxman 教授 (Stephen. Waxman@yale.edu) 于 1986 年加入哈佛大学，目前担任耶鲁大学医学院神经科学与再生研究中心主任 (<http://info.med.yale.edu/neurol/pva-epvacenter/info/center.html>)，长期从事脑与脊髓损伤后的功能恢复研究，研究领域涉及普通神经病学和多发性硬化等，在痛觉相关钠离子通道研究等方面取得一系列突出成绩，在 *Nature*、*Trends Neurosci*、*PNAS*、*J Neurosci*、*Brain*、*Neurology*、*Ann Neurol*、*Pain* 等国际权威期刊发表了 110 余篇高水平学术论文，是神经损伤与修复保护研究领域的国际知名科学家。Waxman 教授早已为广大读者所熟悉，此前由人民卫生出版社出版的英文原版教材《神经解剖学纲要》(*Correlative Neuroanatomy*, 2001) 和《临床神经解剖学》(*Clinical Neuroanatomy*, 2002, 25th edn) 均为 Waxman 教授的代表作品，被列为神经解剖学和神经病学相关专业研究人员和研究生的推荐参考书目。他同时还出版了 *Multiple Sclerosis as a Neurological Disease*、*Form and Function in the Brain and Spinal Cord: Perspectives of a Neurologist* 等系列专著，系统总结了自己从事脑和脊髓形成及功能研究长达 30 余年的科研成果。

在“神经病学”研究领域，国内已有较多专著，据其内容大体可分为三类。①针对神经系统疾病进行详细而全面的介绍，如王维治主编的《神经病学》、刘焯霖编著的《神经遗传病学》、陈清棠主编的《临床神经病学》等；以及面向医学院校学生的系列教材，如姜亚军等主编的《神经病学》(高等医学院校教材)、贾建平主编的《神经病学》(5 年制全国高等医学院校教材) 等。均较多偏向临床方面的研究内容，通常涵盖神经系统常见疾病的临床表现、辅助检查、诊断及治疗等，部分专著涉及某些神经系统疾病的分子基础、诊断与治疗进展、新药与新技术等，总体上体现出“以病为主”的写作指导思想。②深入介绍神经系统疾病研究的某一方面，如肖军主编的《神经病诊断学》和李茂绪等主编的《神经系统疾病实验室诊断学》重在介绍神经系统疾病的诊断原理和诊断技术，韩春美主编的《神经精神病学》突出神经精神疾病的概念、原理、诊断和治疗，韩仲岩等主编的《神经病治疗学》则突出神经系统疾病的治疗研究，总体上体现出“突出侧面”的写作特点。③第三类是神经病学研究所需的实验技术等方面，着重介绍神经病学研究领域的关键技术，如刘新峰等主编的《实验神经病学》突出介绍多种神经系统疾病的实验动物模型，郭云良等主编的《神经病学实验技术》突出描写神经病学研究的多种实验技术，体现出“以技术为主”的指导思想。以上三类基本上覆盖了神经病学研究领域的各个方面，但均无类似于本书突出“以分子水平为主”的写作风格，因此对于国内神经病学研究领域而言，Waxman 教授编著的《分子神经病学》一书的引进出

版对于国内神经病学研究领域是一个重要补充，为国内从事临床神经病学的科研工作者提供了了解这些疾病分子基础的崭新窗口，也为从事神经生物学研究的科研工作者提供了分子水平变化在神经系统疾病的“异常表型”。相信本书的出版一定会加速推进国内神经病学的研究从临床深入到基础水平，惟其如此方能更好地为临幊上进行多种神经系统疾病的防诊治服务。

本书共包括十一部分内容，分为 34 章。第 1 章中，作者首先从遗传学、基因表达调控、遗传多样性和遗传性疾病等角度入手，重点介绍了神经系统遗传性疾病以及非孟德尔遗传模式的遗传性疾病；还介绍了疾病相关基因的研究策略，包括分子诊断中的 PCR 技术、基因突变和分类鉴定等；最后讨论了遗传性疾病的有关治疗问题，包括酶替代疗法、基因疗法、RNA 干涉及基于小 RNA 的治疗策略等，这些已陆续为神经病学这一经典领域注入新的活力。

第 2 章的主题是神经病学与基因组医学（注意此处不是“遗传医学”——这一概念更加突出了分子神经病学的特点）。作者先后介绍了基因组的一些相关内容，包括人类基因组计划（HGP）及单倍体型计划（HapMap）等。本章内容十分简明扼要，主要包括单基因疾病及复杂性疾病（多样性）、疾病易感基因的鉴定、神经病患者的家族史、药物遗传学、基因之间及基因与环境之间的相互作用、基因表达水平的调节机制、剪接变体、小 RNA 等。作者还进一步介绍了比较基因组学，其中描述了生物信息学、蛋白质组学等一些重要内容。本章最后涉及了线粒体和线粒体 DNA 的一些知识——后者在大量神经系统退行性病变中尤为重要。

与第 2 章相对的是，第 3 章重点描述了线粒体功能及线粒体在神经系统中的功能紊乱。在介绍线粒体的正常结构与功能的基础上，进一步对线粒体遗传学、生物能量生成和钙信号进行了叙述，对线粒体蛋白输入和线粒体分裂与融合以及线粒体功能在神经系统中的特化等进行重点介绍。与此相对应的是，线粒体功能异常对于神经细胞死亡和神经系统疾病的影响显而易见，诸如 ATP 生成水平下降、线粒体分布异常、自由基生成失控、钙超载与兴奋性毒性、蛋白进入线粒体异常、凋亡过程中线粒体功能的变化等均有介绍。因此，神经退行性病变中线粒体的功能紊乱这一作用方式并不奇怪。这一章内容凸显了线粒体的重要性——当然，正因为线粒体功能如此重要，显然其一旦失控则可导致神经系统出现严重疾病。

第 4 章描述了神经通道和受体这两类重要的功能分子，包括电压门控的离子通道和配体门控的离子通道的结构和功能及其重要生理作用。本章还进一步叙述了离子通道异常导致的神经病，例如癫痫、共济失调、偏头痛、疼痛、过度惊吓症、肌强直与周期性麻痹等。

作为重要的共性问题，作者显然意识到蛋白质折叠的重要性，因此第 5 章重点介绍了神经系统中的蛋白质折叠异常、分子伴侣网络及热激应答等重要而又基本的分子调节过程。其中主要叙述了热激蛋白（HSP）家族中 HSP70、HSP40、HSP90、HSP60 及 HSP100 蛋白家族成员以及小 HSP 家族成员的相关知识。它们对于分子伴侣机器的正常工作举足轻重，后者显然与神经系统的生理和病理状态相关。在此基础上，作者还进一步叙述了热激应答相关的分子伴侣表达等内容，包括作为转录因子的热激因子（HSF）家族及其调节。作者还进一步叙述了神经退行性病变中分子伴侣的作用，包括

多聚谷氨酰胺 (polyQ) 疾病、帕金森氏症 (PD) 模型等，这些从总体上体现了分子伴侣的重要性。当然，从治疗角度而言，针对分子伴侣异常进行治疗的研究目前正在快速推进中。

由于脑代谢性功能检查是神经病学中的一个重要方面，因此第 6 章较为系统地叙述了磁共振波谱技术 (MRS)、磷酸肌酸回路假说、ATP 和磷酸肌酸合成的磁化传递测量、氢质子光谱、碳光谱、脑皮质乳酸的磁共振光谱测量、星形胶质细胞-神经元乳酸穿梭假说、脑皮质的氨代谢假说等内容，其中涉及这些用于检测神经系统功能性障碍的技术原理以及与脑电异常相关的分子依据。

第 7 章所介绍的神经病学研究中的基因治疗策略也是十分重要的内容。本章较为详细地介绍了基因治疗的基本知识及应用，内容涉及病毒载体和非病毒载体两大类，对逆转录病毒、腺病毒及腺相关病毒和疱疹病毒予以着重介绍，为读者提供了丰富的信息。作者重点讨论了其中的共性问题——载体的靶向性和靶基因表达的调节问题，以及中枢神经系统和外周神经系统疾病治疗中病毒载体的应用现状，和多种人类中枢神经系统疾病的基因治疗。还进一步介绍了靶向肌肉的基因治疗问题，因为其中也涉及到一些神经功能异常，如杜氏肌营养不良等。这显然是接近于临床应用的一个新方向。

第 8 章叙述了程序性细胞死亡 (PCD) 及其在神经病学中的作用。先后介绍了程序性细胞死亡的基础知识、当前研究进展、发生原因及其分类等内容。显然，PCD 在神经退行性病变中起了重要作用，在一定程度上可以纳入神经系统疾病考虑之中，虽然这已经是疾病发展晚期的情况了。不过有意思的是，神经干细胞对于神经退行性病变的应答（死亡和复兴）也已引起重视，对于抑制 PCD 的发生具有一些积极作用。接下来的第 9 章从分子水平对发育神经病学进行了系统描述，虽然仅有短短三页纸篇幅，但为读者了解神经病学的纵向进展提供了重要参考。随后的第 10 章对神经系统的代谢性疾病进行了叙述，其中包括糖转运体 I 型缺陷、门克斯病（又称“钢发综合征”）、多巴反应性肌张力障碍疾病、丙酮酸代谢紊乱、糖基化紊乱、有机酸尿症、尿素循环代谢障碍、半乳糖血症、苯丙酮尿症、莱施-奈恩综合征、泛酸激酶缺陷、Smith-Lemli-Opitz 综合征等，为读者提供了丰富的信息。神经肌肉发育的遗传学紊乱也是作者叙述的一个重点，其中介绍了发育过程中运动控制及调节系统的形成与功能化过程、神经-肌肉系统的结构与功能及其异常，尤其是发育过程中神经肌肉接头的功能紊乱，如胆碱乙酰化酶 (ChAT) 缺陷、乙酰胆碱受体 (AChR) 缺陷、受体相关蛋白 (rapsyn) 缺陷、慢/快通道综合征、乙酰胆碱酯酶 (AChE) 缺陷等。本章同时还提供了其他诸如肌肉钠通道和兴奋性的遗传紊乱、Andersen 综合征中钾通道突变、RNA 剪接异常和肌强直营养不良等资料，为了解发育紊乱提供了丰富信息。

鉴于脑血管疾病具有发病率高、病死率高和致残率高的特点，本书第三部分系统地讨论了脑卒中和脑创伤的相关内容，其中包括三章内容，分别叙述了缺血性脑疾病的分子机制、出血性脑病和创伤性脊髓损伤的分子和细胞治疗前景。在缺血性脑损伤方面，作者叙述了缺氧/缺血、兴奋性氨基酸、自由基和炎症等在脑卒中中的作用，叙述了生长因子以及皮质缺血时的基因表达特点，同时还包括了细胞凋亡等内容，为读者了解脑卒中的分子事件提供了充分的资料。与此相对应的是，在出血性脑病方面，书中先后介绍了血管生成的相关知识及孟德尔类型遗传类型的出血性脑病、原发性出血性脑疾病

(血管损伤所致)等，后者包括颅内动脉瘤、多囊肾动脉瘤、烟雾病、脑海绵状血管瘤、遗传性出血性毛细血管扩张等。在继发性出血性疾病方面，介绍了遗传性脑淀粉样血管病和凝血功能紊乱。本部分最后，作者对创伤性脊髓损伤中的分子紊乱治疗中的崭新前景进行了描述，包括流行病学、预后和病理学等方面的内容。在影响轴突再生方面，作者叙述了其中不利于再生的因素，如髓鞘相关抑制剂、胶质瘢痕与硫酸软骨蛋白多糖、cAMP、RhoA等。基于细胞的治疗对脊髓损伤提供了新的内容，如嗅鞘细胞(OEC)的应用为患者带来了新的曙光。脊髓损伤后的分子适应性调节是随后发生的事件，对于疾病的治疗转归具有积极的促进作用。本部分末叙述了未来研究的趋势，并指出这些研究对于提高患者的生存质量具有重要意义。

退行性疾病历来是神经病学研究领域的重头戏。第四部分(共八章内容)对此进行了叙述，其中包括帕金森氏症(PD)、阿尔茨海默氏症(AD)、包括亨廷顿舞蹈症(HD)在内的多聚谷氨酰胺紊乱、Friedreich氏共济失调及其DNA功能缺失相关紊乱、肌张力异常疾病、运动神经元疾病——肌萎缩性脊髓侧索硬化症、自主神经系统遗传紊乱、作为神经退行性病变的多发性硬化等内容。与此领域其他专著不同的是，本书侧重从分子角度对此类疾病进行描述，包括其分子机制、疾病模型中的分子水平异常(如磷酸化异常、泛素化异常等)、治疗的分子水平依据等，对其中存在的共性分子问题进行了较为全面的阐述。

神经系统功能活动的重要特点在于兴奋性。神经冲动的发起与传递过程出现异常必然导致疾病的发生，因此，第五部分叙述了后天性癫痫的细胞和分子机制。在癫痫方面，首先介绍了用于实验研究的模型，然后对颞叶癫痫进行了阐述，包括其中的基因表达谱、细胞形态学、突触发生、神经发生、神经递质系统——谷氨酸、 γ -氨基丁酸(GABA)、电压门控系统、热性惊厥等。创伤和脑卒中后癫痫、Rasmussen综合征、感染后癫痫等也有叙述。此部分还涉及退行性疾病癫痫的内容，作者指出多个基因导致惊厥，但其中仅有少量是惊厥基因，同时还指出对惊厥进行正确分型的重要性，因此在具体研究时需要综合、全面地进行考虑。作者还重点介绍了关于Tourette综合征(抽动障碍)的一些内容，包括临床症状描述、发展历史、共发生条件、流行特点、神经心理学发现、病因学和病理学及神经振荡等，为读者了解此方面内容提供了系统知识。

睡眠和生理节律的紊乱显然是神经病学中的经典话题。作者用了一章篇幅对其进行叙述，主要包括睡眠和生理节律对于个体的重要性、其异常表型和生物学机制，以及其中的一些基因(如时钟控制基因，CCG)和家族性提前睡眠期症候群的现象和分子机制等，为了解此方面的分子机制提供了一些参考信息。作者最后指出，睡眠是一个很重要的表型，也是将基因和行为学之间进行关联分析从而阐述其中分子机制的典型例子。

从分子角度而言，慢性疼痛也是一种分子(功能)障碍性疾病。第七部分介绍了不同表型的疾病，包括伤害感受过程中神经元的情况、伤害感知、痛觉的化学介导机制、机械感觉、热痛感受等，其中重点介绍了瞬时受体电位蛋白(TRP)家族、钾通道、钙通道和神经递质释放等内容。还包括小胶质细胞相互作用和慢性疼痛的关系，以及其中涉及的细胞因子受体CCR2、P2X4受体等内容。作者进一步将这些内容与脑功能成像等密切结合起来，为了解痛觉的分子机制提供了重要参考。偏头痛是另外一种典型例子，本部分对神经肽(如VIP、CGRP)在其中的作用进行了描述，同时还介绍了一大

一批家族性偏瘫型偏头痛（FHM）相关基因，对于了解偏头痛的分子事件提供了重要参考。

第八部分首先用一章篇幅介绍了腓骨肌萎缩症（Charcot-Marie-Tooth 病）的相关内容，其中重点介绍了外周髓磷脂 P0 蛋白（MPZ）与 CMT1B 等主要与髓鞘生成异常相关的蛋白，这些知识对于了解外周神经系统疾病的分子依据具有重要参考价值。

神经-免疫疾病无疑是另外一大类重要的神经病，作者用了三章内容对此进行介绍，分别包括多发性硬化中大量髓鞘病变、神经肌肉接头（NMJ）与运动神经末梢（MNT）的自身免疫疾病、遗传缺陷以及神经系统副肿瘤综合征等。作者对于其中引起自身免疫的分子进行了描述，但更多的内容是对疾病本身的描述及治疗方面。当然，NMJ 和 MNT 的情况更复杂一些，涉及到 ACh、AChR 及相关功能分子的复杂变化。在神经系统副肿瘤综合征方面，对分别由抗体介导的和由 T 细胞介导的疾病发展过程进行了叙述，其中涉及到诊断、症状、治疗等内容。

线粒体功能异常与多种神经病有关，因此，作者单列一章内容对其叙述，主要包括线粒体 DNA（mtDNA）突变致病和细胞核 DNA（nDNA）突变致病及其他 nDNA 突变，评价了其在影响呼吸链功能、基因组能量传递缺陷等方面的作用，对于了解和认识线粒体分子病所致神经病具有重要意义。

最后，本书介绍了 HIV-I 感染和艾滋病的分子神经病学，其中重点介绍了 HIV 相关痴呆的流行病和分子机制（如 IL-16、CxCR 等），重点介绍了细胞因子、HIV/gp120 等影响神经干细胞的情况以及巨噬细胞、小胶质细胞在其中的作用。分子机制方面，本部分的内容还涉及 Glu 受体、NMDA 受体等。基于这些内容所提出的治疗方案包括 Glu、细胞因子、红细胞生成素（EPO）等，对于 HIV 所致神经病的治疗具有一定促进意义。

总体而言，本书由该领域众多国际学者执笔撰写，内容既有宏观全面的综合性评述，又有细致入微的详细介绍，各章内容既有交叉、联系，又有重点区别，整体内容十分丰富，可读性强，非常适合于目前正从事和有志于从事神经系统疾病研究的科技工作者和临床工作者深入阅读。相信本书将激起志在学习和研究神经病学的分子基础、研发神经病的新治疗策略的广大读者的兴趣。由于本书非一人之力完成，因此各章节风格可能略有差异，但作为读者而言，如能通读全书，领略各章风格，博采众家之长，必然获益匪浅。

张成岗
军事医学科学院 放射与辐射医学研究所
神经生物学研究室

前　　言

从丹麦的奥胡斯到瑞士的苏黎世，全世界医学院校的学生都在认真学习神经病学的精华内容。其中的高年级学生在实践中面临挑战，每天需要面对众多陷入神经病困境的患者。实验室中的科学家们对于神经系统也很感兴趣，尤其是对于十分罕见的被认为具有神经病特点的疾病，由此也就界定了神经病学的研究范畴。那么，到底什么是分子神经病学呢？为什么我们需要这一学科？

经典意义而言，神经病学是首先基于神经系统的内在定位、其次基于病理学鉴定的一门学科，目前已经发展为针对神经系统疾病的系统而又缜密的诊断和分类系统。因此，数十年来，大多数神经病学家已经具有如下经验，即要求每个患者回答以下问题：哪儿不舒服？怎样不舒服？这一方式是经典神经病学进行后续分析的基础，被视为金科玉律而广为使用。高水平的神经病学家确实被其他专业的临床医生视为德高望重的疾病诊断专家。

然而，神经病学的治疗方面则相对历史较短。例如，30年前，一些研究所的医学专业学生在上课时并未被告知去对多发性硬化的早期过程进行诊断，因为当时对此方面还所知甚少。脑卒中患者被告诫最好是卧床休息而非进行其他治疗。类似地，在当时医生几乎无能为力的情况下，脊髓损伤患者则被告知没有康复的希望。

所幸的是，所有这些情况都已在大幅度改观。神经病学正处于创新发展的开始阶段，已经从虚无缥缈的感性诊断时代进入十分活跃的理性诊断时代。以往束手无策的部分神经病已有十分有效的治疗方法。一些新治疗方案的研究也已提上议事日程。

那么，为什么还要有分子神经病学呢？众所周知，药物的疗效是通过作用于靶分子实现的。靶分子的特异性越好，药物作用的特异性也就越高，副作用也就相应越少（事实上，新药研发过程中最大的困境就是新的候选药物存在难以接受的副作用）。分子神经病学正处于一个令人目不暇接的快速发展时期，无论在揭示神经病的病理机制还是病理生理机制方面均具有十分重要的作用，同时也可用于揭示可能的治疗靶标研究。

本书旨在为在读研究生或已获学位的硕士和博士生、研究人员、关注基础研究的临床科技工作者、从事神经科学和生物医学科学的研究人员提供与神经病学相关的基本分子医药知识。本书的目的并非在于为读者提供深奥难懂的信息或者企图成为百科全书，而是更倾向于展示与分子神经病学相关的基本原理和典型案例，揭示其概念、精华以及该领域的激动人心之处。在此框架下，本书的章节结构已能够体现出神经病学的总体轮廓，显示了神经病学从一个描述性的、基于解剖学的专业研究领域发展为基于机理的、分子水平概念的全新的研究过程。随着神经病学被融入更多的分子概念，毋庸置疑，众多神经系统疾病的治疗技术必将获得突飞猛进。

与今日相比，此后十年，神经病学将无可非议地大幅度实现诊断的特异性。这无疑预示着神经病学的发展历史将大踏步迈入分子层次。因此我们鼓励读者在阅读本书时，尽可能多从分子神经病学的角度思考神经病的治疗内涵，鼓励读者多思考神经病学的分

子层面，不仅仅基于我们目前的知识去理解，而且应该思考明天我们如何才能对公众所面临的神经系统疾病有所贡献。

Stephen G. Waxman, MD, PhD

(张成岗 译)

Contributor's List

Samuel F. Berkovic

Epilepsy Research Centre and Department of Medicine (Neurology), University of Melbourne, Austin Health, Heidelberg, Victoria, Australia.

Kaya Bilguvar

Program of Neurogenetics, Department of Neurosurgery, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA; Health Sciences Institute, Department of Medical Biology and Genetics, Marmara University, Turkey.

Craig Blackstone

Cellular Neurology Unit, NINDS, National Institutes of Health, Bethesda, MD, USA.

Michael H. Bloch

Child Study Center and the Departments of Pediatrics and Psychology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Hal Blumenfeld

Departments of Neurology, Neurobiology, and Neurosurgery, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

D. E. Bredesen

Buck Institute for Age Research, Novato, CA, USA; Department of Neurology, University of California at San Francisco, CA, USA.

Susan B. Bressman

Department of Neurology, Beth Israel Medical Center, New York, NY, USA.

Michelle Bruckal

Wayne State University School of Medicine, Center for Molecular Medicine and Genetics, Detroit, MI, USA.

Edward A. Burton

Departments of Neurology, and Molecular Genetics and Biochemistry, University of Pittsburgh School of Medicine, Pittsburgh, PA, USA.

Josep Dalmau

Department of Neurology, Division of Neurooncology, University of Pennsylvania, Philadelphia, PA, USA.

Ted M. Dawson

Institute for Cell Engineering, Departments of Neurology and Neuroscience, Johns Hopkins University School of Medicine, Baltimore, MD, USA.

Valina L. Dawson

Institute for Cell Engineering, Departments of Neurology and Neuroscience, Johns Hopkins University School of Medicine, Baltimore, MD, USA.

Chantal Depont

Erasmus Hospital, Brussels, Belgium.

Michael L. DiLuna

Resident, Department of Neurosurgery, Yale University Center of Medicine, New Haven, CT, USA.

Salvatore DiMauro

Department of Neurology, Columbia University Medical Center, New York, NY, USA.

Michel D. Ferrari

Department of Neurology, Leiden University Medical Center, Leiden, The Netherlands.

David J. Fink

Department of Neurology, University of Michigan; VA Ann Arbor Healthcare System, Ann Arbor, MI, USA.

Alexander Flügel

Max-Planck Institute for Neurobiology, Department of Neuroimmunology, Martinsried, Germany.

Rune R. Frants

Department of Human Genetics, Leiden University Medical Center, Leiden, The Netherlands.

Joseph C. Gioroso

Department of Molecular Genetics and Biochemistry, University of Pittsburgh School of Medicine, Pittsburgh, PA, USA.

Peter J. Goadsby

Queen Square, Institute of Neurology, London, United Kingdom; Department of Neurology, University of California, San Francisco, CA, USA.

Alan L. Goldin

Departments of Microbiology and Molecular Genetics, and Anatomy and Neurobiology, University of California, Irvine, CA, USA.

Murat Gunel

Program of Neurogenetics, Section of Neurovascular Surgery; Neuroscience Intensive Care Unit, Department of Neurosurgery, Yale School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Noam Y. Harel

Department of Neurology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Ingo Helbig

Epilepsy Research Centre and Department of Medicine (Neurology), University of Melbourne, Austin Health, Heidelberg, Victoria, Australia.

Thomas M. Hemmen

Department of Neuroscience, University of California, La Jolla, CA, USA

Fuki M. Hisama

Division of Genetics, Childrens Hospital Boston, Harvard Medical School, Boston, MA, USA.

Bradley T. Hyman

Harvard Medical School, Massachusetts General Hospital, Boston, MA, USA.

Martin Ingelsson

Uppsala University, Department of Public Health, Molecular Geriatrics, Uppsala, Sweden.

Dennis R. Johnson

Department of Pharmacology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

John Kamholz

Wayne State University School of Medicine, Center for Molecular Medicine and Genetics; Department of Neurology, Detroit, MI, USA.

Marcus Kaul

Center for Neuroscience and Aging Research, Burnham Institute for Medical Research; Department of Psychiatry, University of California at San Diego, La Jolla, CA, USA.

Jeffery D. Kocsis

Department of Neurology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Gert Jan Lammers

Department of Neurology, Leiden University Medical Center, Leiden, The Netherlands.

James F. Leckman

Child Study Center and the Departments of Pediatrics and Psychology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Jun Li

Wayne State University School of Medicine, Department of Neurology, Detroit, MI, USA.

Stuart A. Lipton

Center for Neuroscience, Stem Cells, and Aging Research, Burnham Institute for Medical Research; Department of Neurosciences, and Department of Psychiatry, University of California at San Diego; Molecular Neurobiology Laboratory, The Salk Institute for Biological Studies, Department of Molecular and Integrative Neurosciences and Department of Molecular and Experimental Medicine, The Scripps Research Institute, La Jolla, CA, USA.

Nicholas J. Maragakis

Department of Neurology, Johns Hopkins University, Baltimore, MD, USA.

P. Mehlen

Apoptosis, Cancer, and Development Laboratory, Université de Lyon, Centre Léon Bérard, Lyon, France; Buck Institute for Age Research, University of California, Novato, CA, USA.

Richard I. Morimoto

Department of Biochemistry, Molecular Biology, and Cell Biology, Rice Institute for Biomedical Research, Northwestern University, Evanston, IL, USA.

Kai Orton

Department of Biochemistry, Molecular Biology, and Cell Biology, Northwestern University, Evanston, IL, USA.

Sebastiaan Overeem

Department of Neurology, Radboud University Nijmegen Medical Center, Nijmegen, the Netherlands; Department of Neurology, Leiden University Medical Center, Leiden, the Netherlands.

Laurie Ozelius

Department of Genetics and Genomic Sciences, Mount Sinai School of Medicine, New York, NY, USA.

Massimo Pandolfo

Department of Neurology, Brussels Free University; Erasme Hospital, Brussels, Belgium.

Juan M. Pascual

Departments of Neurology, Physiology, and Pediatrics, University of Texas Southwestern Medical Center; Children's Medical Center; UT Southwestern Hospitals and Clinics, Dallas, TX, USA.

Henry L. Paulson

Department of Neurology, University of Iowa College of Medicine, Iowa City, IA, USA.

Stephen J. Peroutka

Franchise Development Leader, Pain, Johnson & Johnson, Titusville, NJ, USA.

Ognen A. C. Petroff

Department of Neurology, Yale University, School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Christopher B. Ransom

Department of Neurology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

R. V. Rao

Buck Institute for Age Research, Novato, CA, USA.

Neggy Rismanchi

Cellular Neurology Unit, NINDS, National Institutes of Health, Bethesda, MD, USA.

Jeffrey D. Rothstein

Department of Neurology, Johns Hopkins School of Medicine, Baltimore, MD, USA.

Joseph M. Savitt

Institute for Cell Engineering and the Department of Neurology, Johns Hopkins University School of Medicine, Baltimore, MD, USA.

Ingrid E. Scheffer

Department of Medicine and Paediatrics and Royal Children's Hospital, University of Melbourne, Austin Health Hospital, Melbourne, Australia.

Eric A. Schon

Departments of Neurology and Genetics and Development, Columbia University Medical Center, New York, NY, USA.

Michael Shy

Wayne State University School of Medicine, Center for Molecular Medicine and Genetics; Department of Neurology, Detroit, MI, USA.

Stephen M. Strittmatter

Department of Neurology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Mehdi Tafti

Center for Integrative Genomics, University of Lausanne, Lausanne, Switzerland.

Gamze Tanriover

Program of Neurogenetics, Department of Neurosurgery, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.; Department of Histology, School of Medicine, Akdeniz University, Turkey.

Sokol V. Todi

Department of Neurology, University of Iowa College of Medicine, Iowa City, IA, USA.

Arn M.J.M. van den Maagdenberg

Departments of Neurology and Human Genetics, Leiden University Medical Center, Leiden, The Netherlands.

Jeffery M. Vance

Duke University Medical Center, Center for Human Genetics, Durham, NC, USA.

Angela Vincent

Neurosciences Group, Department of Clinical Neurology, Weatherall Institute of Molecular Medicine, John Radcliffe Hospital, Oxford, United Kingdom.

Cindy Voisine

Department of Biochemistry, Molecular Biology, and Cell Biology, Rice Institute for Biomedical Research, Northwestern University, Evanston, IL, USA.

Stephen G. Waxman

Department of Neurology and Center for Neuroscience and Regeneration Research, Yale University School of Medicine; Rehabilitation Research Center, Veterans Affairs Medical Center, New Haven, CT, USA.

Hartmut Wekerle

Max-Planck Institute for Neurobiology, Department of Neuroimmunology, Martinsried, Germany.

Aislinn J. Williams

Department of Neurology, University of Iowa, Iowa City, IA, USA.

John N. Wood

Molecular Nociception Group, Biology Department, University College, London, United Kingdom.

Yvonne S. Yang

Department of Neurology, Yale University School of Medicine, New Haven, CT, USA.

Justin A. Zivin

Department of Neuroscience, University of California San Diego School of Medicine, La Jolla, CA, USA.

Preface

Around the world from Aarhus to Zurich, medical students learn the essentials of neurology; their senior colleagues in practice are challenged on a daily basis by patients who fall within the realm of neurology. Laboratory scientists interested in the nervous system are, likewise, very aware of diseases that are characterized as neurological, and are thus well acquainted with the boundaries of neurology. What, then, is *molecular neurology*? And why do we need it?

Neurology traditionally has rested upon a systematic and meticulous system of diagnosis and classification of disorders of the nervous system, based first on localization within the nervous system, and second on pathological identity. Thus, for many decades neurologists have approached each patient with an emphasis on answering the questions: Where and what is (are) the lesion(s)? This localizationist approach is one of the bastions of classical neurology and it has served the discipline well. Good neurologists, indeed, are regarded by clinicians in other specialties as superb diagnosticians.

The therapeutic arm of neurology, however, has had a somewhat shorter history. For example, thirty years ago, medical students at some institutions were taught *not* to make the diagnosis of multiple sclerosis early in its course, since there was little that could be done. Strokes were treated with bed rest, and not much else. Patients who sustained spinal cord injuries were told, in no uncertain terms, that there was no hope.

All this is changing. Neurology is truly at the beginning of a revolution, from therapeutically nihilistic to therapeutically active. Effective therapies are now available for some neurological diseases that were previously untreatable. And other new therapies are on the way.

Why, then, a molecular neurology? Medicines work by targeting molecules. The more specific the targeting, the

more specific the actions, and the fewer the side effects (indeed, it is the presence of unacceptable side effects that commonly derails the development of new therapeutic candidates). Molecular neurobiology is advancing at a stunningly spectacular rate. And as it does so, it is revealing important clues to the pathogenesis and pathophysiology of neurological diseases, and of the therapeutic targets that they present.

This book highlights—for graduate and MD–PhD students, research fellows and research-oriented clinical fellows, and researchers in the neurosciences and other biomedical sciences—the principles underlying molecular medicine as related to neurology. This book is not meant to be a comprehensive or encyclopedic compendium. Rather, it presents *principles and disease examples* relevant to molecular neurology, and reflects the concepts, excitement, and sense of forward motion of this field. In providing these sketches of progress, the chapters in this book also illustrate the trajectory of neurology, from a descriptive, anatomically-based specialty into a mechanistic, molecularly-based discipline. As neurology becomes more molecular, it will undoubtedly become more therapeutic.

Ten years from now, neurology will almost certainly be a more therapeutic specialty than it is today. This will reflect in large part the evolution of neurology into a molecular discipline. As they use this book, readers therefore are urged to consider the therapeutic implications of a molecular neurology, and are encouraged to think about the molecular underpinnings of neurology not only in terms of what we understand today, but also with respect to what we may accomplish for people with diseases of the nervous system tomorrow.

Stephen G. Waxman, MD, PhD

目 录

著者列表

前言

第一部分 分子神经病学原理

1. 神经病学研究中的遗传学工具	1
2. 神经病学与基因组医学	19
3. 线粒体功能及其在神经系统中的功能障碍	29
4. 神经通道与受体	43
5. 神经系统中的蛋白质错误折叠、分子伴侣网络与热激应答	59
6. 大脑代谢性功能检查	77
7. 神经病学的基因治疗策略	101
8. 程序性细胞死亡及其在神经疾病中的作用	125

第二部分 神经发育异常

9. 发育神经生物学：分子展望	145
10. 神经系统的代谢性疾病	149
11. 遗传性神经肌肉发育紊乱	163

第三部分 脑卒中与脑创伤

12. 缺血性脑病的分子机制	177
13. 出血性脑病	187
14. 创伤性脊髓损伤的分子与细胞治疗曙光	207

第四部分 神经退行性病变

15. 帕金森氏症：分子景观	221
16. 阿尔茨海默氏症的分子基础	241
17. 包括亨廷顿舞蹈症在内的多聚谷氨酰胺疾病	257
18. Friedreich 氏共济失调及相关的 DNA 功能缺失紊乱	277
19. DYT1：肌张力异常疾病	295
20. 运动神经元疾病：肌萎缩性脊髓侧索硬化	307
21. 遗传性自主神经系统紊乱	321
22. 作为神经退行性病变的多发性硬化	333

第五部分 神经兴奋与神经传递紊乱	
23. 后天性癫痫：分子与细胞机制	347
24. 遗传性癫痫	371
25. Tourette 氏综合征（过度惊吓症）	385
第六部分 睡眠与生理节律异常	
26. 睡眠与生理节律异常	409
第七部分 疼痛	
27. 分子紊乱导致的慢性疼痛	427
28. 脑原发性中枢感觉处理受损导致的偏头痛	439
第八部分 外周神经疾病	
29. 外周髓磷脂 P0 蛋白 (MPZ) 与 CMT1B：两种表型的认识	463
第九部分 神经-免疫学	
30. 脱髓鞘疾病：多发性硬化病因学中的免疫学机制	475
31. 神经肌肉接头和运动神经末梢的自身免疫与遗传学紊乱	499
32. 副肿瘤性神经综合征	517
第十部分 线粒体功能紊乱	
33. 线粒体功能紊乱	535
第十一部分 感染性疾病	
34. HIV-1 感染与艾滋病的分子神经病学	553
索引	573

(张成岗 译)

Contents

Contributor's List	vii
Preface	xi

Section I. Principles of Molecular Neurology

1. Genetics as a Tool in Neurology 1
Dennis R. Johnson and Fuki M. Hisama
2. Neurology and Genomic Medicine 19
Jeffery M. Vance
3. Mitochondrial Function and Dysfunction in the Nervous System 29
Neggy Rismanchi and Craig Blackstone
4. Neuronal Channels and Receptors 43
Alan L. Goldin
5. Protein Misfolding, Chaperone Networks, and the Heat Shock Response in the Nervous System 59
Cindy Voisine, Kai Orton, and Richard I. Morimoto
6. Metabolic Biopsy of the Brain 77
Ogden A. C. Petroff
7. Gene Therapy Approaches in Neurology 101
Edward A. Burton, Joseph C. Glorioso, and David J. Fink
8. Programmed Cell Death and Its Role in Neurological Disease 125
D. E. Bredesen, R. V. Rao, and P. Mehlen

Section II. Disorders of Development

9. Developmental Neurology: A Molecular Perspective 145
Juan M. Pascual

10. Metabolic Diseases of the Nervous System 149
Juan M. Pascual
11. Genetic Disorders of Neuromuscular Development 163
Juan M. Pascual

Section III. Stroke and Trauma

12. Molecular Mechanisms of Ischemic Brain Disease 177
Thomas M. Hemmen and Justin A. Zivin
13. Hemorrhagic Brain Disease 187
Michael L. DiLuna, Kaya Bilguvar, Gamze Tanriover, and Murat Gunel
14. The Dawn of Molecular and Cellular Therapies for Traumatic Spinal Cord Injury 207
Noam Y. Harel, Yvonne S. Yang, Stephen M. Strittmatter, Jeffery D. Kocsis, and Stephen G. Waxman

Section IV. Degenerative Diseases

15. Parkinson Disease: Molecular Insights 221
Joseph M. Savitt, Valina L. Dawson, and Ted M. Dawson
16. The Molecular Basis of Alzheimer's Disease 241
Martin Ingelsson and Bradley T. Hyman
17. Polyglutamine Disorders Including Huntington's Disease 257
Sokol V. Todi, Aislinn J. Williams, and Henry L. Paulson