

# Potenciál indukovaných pluripotentných kmeňových buniek v štúdiu a liečbe monogénového diabetu

## The potential of induced pluripotent stem cells in the study and treatment of monogenic diabetes

Terézia Valkovičová<sup>1</sup>, Martina Škopková<sup>1</sup>, Ying Cai<sup>3</sup>, Juraj Staník<sup>1,2</sup>, Miriam Cnop<sup>3</sup>, Daniela Gašperíková<sup>1</sup>

<sup>1</sup>DIABGENE & Ústav experimentálnej endokrinológie, Biomedicínske centrum SAV, Bratislava

<sup>2</sup>Detská klinika LF UK a NÚDCH, Bratislava

<sup>3</sup>ULB Center for Diabetes Research, Université Libre de Bruxelles, Belgicko

### Súhrn

MEHMO a Wolframov syndróm sú z kategórie monogénových ochorení, u ktorých jedným z príznakov je aj neautoimunitný diabetes mellitus. Oba syndrómy sa zaraďujú medzi vzácne ochorenia. Získanie patientskych B-buniek, na ktorých by bolo možné lepšie preštudovať mechanizmus vzniku ochorenia, je zložité až nemožné. Nové možnosti štúdia diabetu prináša metóda reprogramovania somatických buniek na bunky kmeňové a ich následná diferenciácia na B-bunky pankreasu. Takto pripravené B-bunky pankreasu by mohli byť využité nie len na vedecké štúdie, ale aj na bunkovú terapiu pacientov s monogénovým, prípadne polygénovým typom diabetu.

**Kľúčové slová:** ľudské indukované pluripotentné kmeňové bunky (hiPSC) – MEHMO – monogénový diabetes – Wolframov syndróm

### Summary

MEHMO and Wolfram syndrome are monogenic diseases, whose one of the clinical manifestations is nonauto-immune diabetes mellitus. Both are classified as a rare disease. Acquisition of the patients' B-cells, that would be suitable for the study of the mechanisms leading to diabetes, is complicated or even impossible. However, new opportunities for diabetes studies are brought by the reprogramming of somatic patient cells into the stem cells and their subsequent differentiation into pancreatic B-cells. Such cells could be used also for cell therapy of the patients with both monogenic and polygenic types of diabetes.

**Key words:** human-induced pluripotent stem cell (hiPSC) – MEHMO – monogenic diabetes – Wolfram syndrome

✉ RNDr. Daniela Gašperíková, DrSc. | daniela.gasperikova@savba.sk | www.endo.sav.sk

Doručené do redakcie | Received 1. 3. 2021

Prijaté po recenzii | Accepted 29. 3. 2021

### Úvod

**Monogénová forma diabetes mellitus.** Monogénová forma diabetu je samostatná skupina v kategórii „špecifické typy diabetu“ podľa klasifikácie Americkej diabetologickej asociácie (ADA) [1]. Monogénový diabetes vzniká v dôsledku patologického variantu v jednom géne. Samotný klinický prejav závisí od patologického účinku danej mutácie. Pre monogénové formy diabetu je charakteristický rodinný výskyt ochorenia, prejavenie

ochorenia v mladom veku a neprítomnosť autoimunitných protilátok (okrem prípadov monogénového autoimunitného diabetu), čím sa zároveň odlišujú od polygénových foriem diabetu [2].

Najaktuálnejšia klasifikácia podľa International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes **ISPAD** [3], rozdeľuje typy monogénového diabetu u mladistvých na 4 kategórie:

- **neonatálny diabetes mellitus** (nástup diabetu do 6 mesiacov od narodenia)
- **hyperglykémia alebo diabetes s rodinným výskytom a autozómovo-dominantným typom dedičnosti** (Maturity Onset Diabetes of the Young – MODY)
- **genetické syndrómy asociované s diabetom** (mitochondriálny diabetes, diabetes s renálnymi cystami, Wolframov syndróm)
- **monogénové syndrómy inzulínovej rezistencie** (mutácie inzulínového receptora, lipopatrofický diabetes)

Epidemiológia monogénového diabetu nie je presne známa [4]. Najčastejším typom monogénového diabetu je **hyperglykémia alebo diabetes, a to s rodinným výskytom a autozómovo dominantným typom dedičnosti**, v literatúre nazývaný aj Maturity Onset Diabetes of the Young (MODY). Približne 1 % pacientov do 45 rokov, pôvodne klasifikovaných ako diabetes 1. typu (DM1T), a približne 4 % pacientov do 45 rokov, pôvodne klasifikovaných ako diabetes 2. typu (DM2T), sú v skutočnosti MODY-pacienti [5]. Druhý najčastejší typ monogénového diabetu je mitochondriálny diabetes (cca 0,5 % spomedzi všetkých diabetikov) [6]. Výskyt ostatných typov monogénového diabetu vrátane syndrómových foriem je pravdepodobne nižší.

## Syndróm MEHMO

Medzi genetické syndrómy asociované s diabetom patrí aj **syndróm MEHMO** (Mental retardation, Epileptic seizures, Hypogonadism and Hypogenitalism, Microcephaly and Obesity). MEHMO je na X-chromozóm viazané recesívne ochorenie definované ako ťažká porucha intelektu v spojení s mikrocefáliou, epilepsiou, hypogonadizmom a hypogenitalizmom, diabetom a obezitou [7]. Syndróm vzniká v dôsledku mutácie v géne *EIF2S3*, ktorý kóduje podjednotku eukaryotického iniciačného faktora proteosyntézy (eIF2y) potrebného pre iniciáciu translácie [8].

## Wolframov syndróm

Ďalším zo syndrémov asociovaných s diabetom je **Wolframov syndróm, známy tiež ako DIDMOAD** (Diabetes Insipidus, early-onset Diabetes Mellitus, progressive Optic Atrophy, and Deafness). Klinické prejavy ochorenia sa zhoršujú vekom. Prvým klinickým prejavom býva spravidla diabetes mellitus s potrebnou inzulínoterapiou, ktorý nastupuje v prvej dekáde života (približne 6. rok života). Nasleduje atrofia zrakového nervu (približne 11. rok života), senzorineurálna porucha sluchu (približne 12,5 roka), centrálny diabetes insipidus (približne 14. rok života), dilatácia močových ciest až nakon neurologické abnormality [9,10]. Ochorenie je asociované s mutáciou v géne *WFS1* kódujúcom wolframín, transmembránový proteín endoplazmatického retikula

[11]. Vo väčšine prípadov ide o recesívne mutácie [12], no boli popísané aj heterozygotné a autosomálne dominantné mutácie, ktoré spôsobujú spektrum subfenotypov od izolovanej poruchy sluchu [13], izolovanej formy diabetu [14], kombináciu optickej atrofie a poruchy sluchu [15], až po klinicky závažný Wolframov syndróm s nástupom v neonatálnom veku [16].

## Štúdium funkcie B-buniek

Zdokonalenie techník sekvenovania DNA prispelo k objavu mnohých monogénových ochorení, no napriek identifikovaným mutáciám v konkrétnych génoch, etiológia týchto ochorení nemusí byť známa. Wolframov syndróm je jedným z príkladov monogénových syndrémov, u ktorých prepojenie genotypu s fenotypom nie je úplne jasné [10,16]. Objasnenie etiológie monogénových syndrémov je do určitej miery jednoduchšie kvôli skutočnosti, že patogénna mutácia sa nachádza v jednom géne. Monogénový diabetes tak môže predstavovať vhodný model pre štúdium mechanizmov poškodenia funkcie B-buniek pankreasu. Výsledky štúdia môžu byť prípadne aplikovateľné aj na polygénové typy diabetes mellitus.

Možnosti štúdia funkcie B-buniek v podmienkach in vivo sú limitované. Pre pochopenie patogénnych mechanizmov asociovaných s diabetom sú potrebné experimentálne modely buniek pankreasu. V súčasnosti existujú 3 možné spôsoby štúdia B-buniek: **1.** primárne ostrovčeky izolované z pankreasu darcov orgánov, **2.** humánne línie B-buniek a **3.** bunky podobné ostrovčekom diferencované z ľudských pluripotentných kmeňových buniek (human Pluripotent Stem Cell – hPSC), ktoré zahŕňajú buď ľudské embryonálne (human Embryonic Stem Cell) alebo ľudské indukované pluripotentné kmeňové bunky (human-induced Pluripotent Stem Cell – hiPSCs).

## Primárne ostrovčeky

Primárne ostrovčeky pankreasu sa získavajú od donorov pankreasu alebo počas operácie pankreasu, pričom ich veľkou výhodou je izolácia bez porušenia krvného toku, čím bunky v ostrovčekoch ne strácajú svoju funkčnosť [17]. Stanovenie transkripcného profilu týchto ostrovčekov spolu s GWAS (Genome Wide Association Studies) významne uľahčilo poznanie expresie génov, ako aj poznanie efektu génových variácií na expresiu génov. Toto umožnilo objav mnohých génov s potenciálnou úlohou v metabolizme glukózy a sekrécii inzulínu [18–22].

## Stabilné bunkové línie

Ďalšou možnosťou ako študovať funkcie B-buniek je využitie **stabilných bunkových línií**, ktoré môžu byť

živočíšneho alebo ľudského pôvodu. Vo veľkej miere sa používajú bunkové línie produkujúce inzulín, ktoré pochádzajú z myši, potkanov, či škrečkov, ako napr. **RINm5F**, **HIT-T15**, **MIN-6**, **INS-1**, **B-TC** (tab) [23–27]. Myšacie a potkanie bunkové modely prispeli k mnohým objavom v biológii B-buniek, sú pomerne stabilné, ich počet pasáží (t.j. počet prenesení buniek do novej kultivačnej nádoby) je menej limitovaný a celkové náklady na ich kultiváciu sú nižšie [17]. Endokrinné bunky pankreasu hlodavcov sa každopádne odlišujú od tých ľudských a existujú aj medzidruhové rozdiely v usporiadaní ich A- a B-buniek pankreasu. Medzičasom sa stali dostupnejšie práve ľudské bunkové línie, napr. **EndoC-BH1** [27], ktoré jednoznačne prispievajú k ešte väčšiemu pochopeniu funkcie a fyziológie ľudských B-buniek, ako aj ich reakcie na rôzne liečivá [28–30]. Spomínané línie sú endokrinné a sú schopné produkovať a sekretovať inzulín po stimulácii glukózou. Každá z týchto bunkových línií má taktiež svoje limitácie (tab.).

V prípade štúdia patofyziológie B-buniek spôsobenej mutáciou v konkrétnom géne u pacientov s monogénovým diabetom majú spomínané bunkové modely značné limity. Nakoľko sa nejedná o bunky izolované od konkrétnych pacientov, nie sú schopné kopírovať fenotyp ich B-buniek. **Naším cieľom bolo reprogramovať somatické bunky pacientov s MEHMO a Wolframovým syndrómom na indukované pluripotentné kmeňové bunky.**

## Indukované pluripotentné kmeňové bunky

Kvôli limitáciám B-bunkových stabilných línií sa stáva čoraz populárnejšou metóda vytvorenia **indukovaných pluripotentných kmeňových buniek (iPSC)**. Ide o prípravu kmeňových buniek zo somatických buniek pacienta, ktoré nesú pacientovu kompletnú genetickú informáciu. Najčastejšie využívaným typom somatic-

kých buniek pre reprogramovanie sú fibroblasty, resp. PBMC-bunky (Peripheral Blood Mononuclear Cells), ktoré sú pomerne jednoducho získateľné.

## Technika reprogramovania

Fusaki et al [31] vytvorili unikátnu metódu, pri ktorej sú somatické ľudské bunky reprogramované prostredníctvom špeciálne navrhnutého Sendai vírusového vektora (SeV) na pluripotentné kmeňové bunky. Vírusový vektor v sebe nesie zakódovanú informáciu pre markery ľudských kmeňových buniek (hESC, human Embryonic Stem-Cells): *OCT3/4*, *SOX2*, *KLF4* a *c-Myc*. Tieto 4 transkripčné faktory sú nevyhnutné na spustenie reprogramovania buniek zo somatických na kmeňové. Jedná sa o kaskádovú reakciu, kedy expresia transkripčných faktorov „zapne“ ostatné signálne dráhy a expresiu génov zodpovedných za reprogramovanie diferencovanej bunky na kmeňovú bunku. Z vírusového vektora sú už na 3. deň od infikovania v bunkách exprimované endogénne markery pluripotencie Oct3/4, Sox2, Nanog, GDF3, TDGF1, Zfp42, Sal4F, Dnmt3b, CABRB3, CYP26A1, a FOXD3; telomerázová reverzná transkriptáza (hTERT) a povrchové markery pluripotencie SSEA4 a TRA-1–60 a -81. SeV vektor sa replikuje konštitutívne v cytoplazme infikovaných buniek, neintegruje sa do genómu a rastom a množením buniek sa z nich časom vymyje [31].

V súčasnosti sú publikované viaceré štúdie s iPSC bunkami od pacientov s monogénovým diabetom vrátane MEHMO [32] a Wolframového syndrómu [33–36]. V spolupráci s **Université Libre de Bruxelles (ULB) Center for Diabetes Research** sme reprogramovali PBMC bunky od pacienta so syndrómom MEHMO. V predchádzajúcich analýzach sme u pacienta identifikovali pomocou celoexómového sekvenovania (Whole Exome Sequencing – WES) variant *c.1394\_1397delTCAA* v géne *EIF2S3* spôsobujúci frameshift v eukaryotickom iniciačnom faktore eIF2γ s predčasným stop

**Tab | Najpoužívanejšie B-bunkové línie. Upravené podľa [79]**

bunková línia	organizmus	pozitíva	negatíva
RINm5F	potkan	produkuje inzulín	zlá fyziologická odpoveď
HIT-T15	škrečok	produkuje inzulín	väčšina klonov má nedostatočnú sekrečnú odpoveď na glukózu
MIN-6	myš	vysoký obsah inzulínu, funkčnosť B-buniek len pri skorých pasážach	znižovaná funkčnosť pri vyšších počtoch pasáží
INS-1	potkan	vysoký obsah inzulínu, funkčnosť B-buniek	rast buniek závislý na 2-merkaptóetanol
B-TC	myš	produkcia inzulínu, niektoré klony vykazujú takmer normálnu glukózovú senzitivitu	väčšina klonov má nedostatočnú sekrečnú odpoveď na glukózu
EndoC-BH1	človek	primeraná inzulínová sekrecia a odpoveď na glukózu	nízky obsah inzulínového proteínu v porovnaní s primárnymi ostrovčekmi

kodónom p.I465Sfs\*4 [8]. Reprogramovali sme taktiež PBMC-bunky od pacienta s Wolframovým syndrómom, u ktorého sme pomocou Sangerovho sekvenovania identifikovali mutáciu c.2608\_2619del v géne *WFS1* spôsobujúcu deléciu 4 aminokyselín p.(870\_873del) vo wolframíne.

Približne po 2 týždňoch kultivácie izolovaných PBMC-buniek s vírusovým vektorom začali bunky vytvárať prvé kolónie, ktoré niesli morfológické znaky ľudských kmeňových buniek. Kultiváciou a pasážovaním (prekultivovaním do novej kultivačnej nádoby) kolónií sme vypestovali iPSC-kolónie od pacienta s MEHMO syndrómom (obr. 1) a Wolframovým syndrómom. iPSC kolónie od pacienta s Wolframovým syndrómom však často podliehali spontánnej diferenciacii (obr. 2). Práve kvôli nestabilite iPSC-buniek je potrebné vykonať ich komplexnú kontrolu kvality.

### Kontrola kvality reprogramovania

Tak ako práca s ľudskými embryonálnymi kmeňovými bunkami a modelovými pankreatickými bunkovými líniami, aj práca s ľudskými indukovanými pluripotentnými kmeňovými bunkami a z nich diferencovanými B-bunkami má svoje **limitácie**. V súčasnosti sú stále diskutované jednotlivé kroky reprogramovania aj diferencie buniek [37,38]. iPSC-bunky môžu mať nestabilný genóm, nestabilitu pluripotencie, a to nie len medzi iPSC-líniami rôznych pacientov, ale aj medzi iPSC-klonmi

v rámci jednej bunkovej línie. V tomto kontexte bolo publikovaných viacero štúdií, ktoré sa venovali nestabilite genómu vedúcich k diferenciacii ľudských kmeňových buniek na nádorové bunky [39–43]. Pri iPSC-bunkách je problémom taktiež spontánna diferenciacia. Riadená diferenciacia iPSC-buniek je častokrát neúspešná, nedostatočná, a opäť veľmi variabilná medzi jednotlivými bunkovými kolóniami či líniami [39,44–48].

Práve kvôli variabilite získaných iPSC sú potrebné rozsiahle **kontrolné testy**, v ktorých sa analyzuje ich pluripotencia, a to **a)** sledovaním expresie markerov pluripotencie pomocou imunocytoologického farbenia a kvantitatívnej PCR; **b)** zistenie potenciálu diferencovať sa na 3 zárodočné vrstvy; **c)** kontrolou vymytia vírusového vektora použitého na reprogramovanie; **d)** analýzy karyotypu a genotypu pre prípadné odhalenie chromozomálnych aberácií alebo nechcene vnesených DNA-mutácií; **e)** v neposlednom rade je dôležitá kontrola čistoty, resp. prípadnej kontaminácie. Samotná príprava, reprogramovanie a kontrola iPSC trvá 3–6 mesiacov.

Vybrané iPSC-kolónie od pacientov s MEHMO a Wolframovým syndrómom sme podrobili kontrole kvality. qPCR potvrdila expresiu faktorov pluripotencie Nanog, Oct3/4, TNGF a Sox2. Imunocytochemické farbenie potvrdilo expresiu endogénnych faktorov pluripotencie Nanog a OCT3/4, ako aj povrchových markerov SSEA4,

**Obr. 1 | Kolónia iPSC buniek reprogramovaných zo somatických buniek pacienta so syndrómom MEHMO.** Bunky kultivované na miskách pokrytých matrigelom v médiu E8. Kolónia má morfológiu typickú pre iPSC. Kolónia je ohraničená, bez diferencovaných buniek. Pasáž 24. 10-krát zväčšenie. Uverejnené so súhlasom autorky Y. Cai a ULB Center for Diabetes Research, Université Libre de Bruxelles, Belgicko



**Obr. 2 | Kolónia iPSC buniek reprogramovaných zo somatických buniek pacienta s Wolframovým syndrómom.** Bunky kultivované na miskách pokrytých matrigelom v médiu E8. Kolónia má morfológiu typickú pre iPSC. Kolónia nie je ohraničená, okraje kolónie prerastajú do spontánne diferencovaných buniek (vyznačené zelenými kruhmi). Pasáž 21. 10-krát zväčšenie. Uverejnené so súhlasom autorky T. Valkovičovej a ULB Center for Diabetes Research, Université Libre de Bruxelles, Belgicko



TRA-1-60. iPSC navyše preukázali potenciál diferencovať sa na 3 zárodočné vrstvy – endoderma, mezoderma, exoderma. Nezmenený karyotyp bol potvrdený G-průzkovaním chromozómov, zachovanie genotypu bolo potvrdené prítomnosťou mutácie v géne *EIF2S3* Sangerovým sekvenovaním. Vybraná iPSC-kolónia od MEHMO pacienta prešla kontrolou neprítomnosti bakteriálnej kontaminácie i vymytia vírusového vektora (pasáž 9).

Zvolený iPSC-klon od pacienta s Wolframovým syndrómom bol negatívny pre prítomnosť vírusového vektora (už v pasáži 7), imunocytochemické farbenie však ukázalo, že bunky boli síce pozitívne pre endogénne aj povrchové faktory pluripotencie, no v prítomnosti spontánne diferencovaných buniek, ktoré začali vytvárať svoje vlastné kolónie (obr. 3). Preto budú dodatočne zvolené iné iPSC-klony, ktoré podstúpia kontrolu kvality. Reprogramované bunky môžu byť zmrazené v médiu s DMEM (Dulbecco's Modified Eagle's – Medium), inaktivovaným Fetal Bovine Serum (FBS) a Dimethyl Sulfoxide (DMSO) v kryoskúmavkách pri  $-80^{\circ}\text{C}$  a následne uskladnené v tekutom dusíku pri  $-196^{\circ}\text{C}$ .

### Diferenciácia iPSC na pankreatické B-bunky

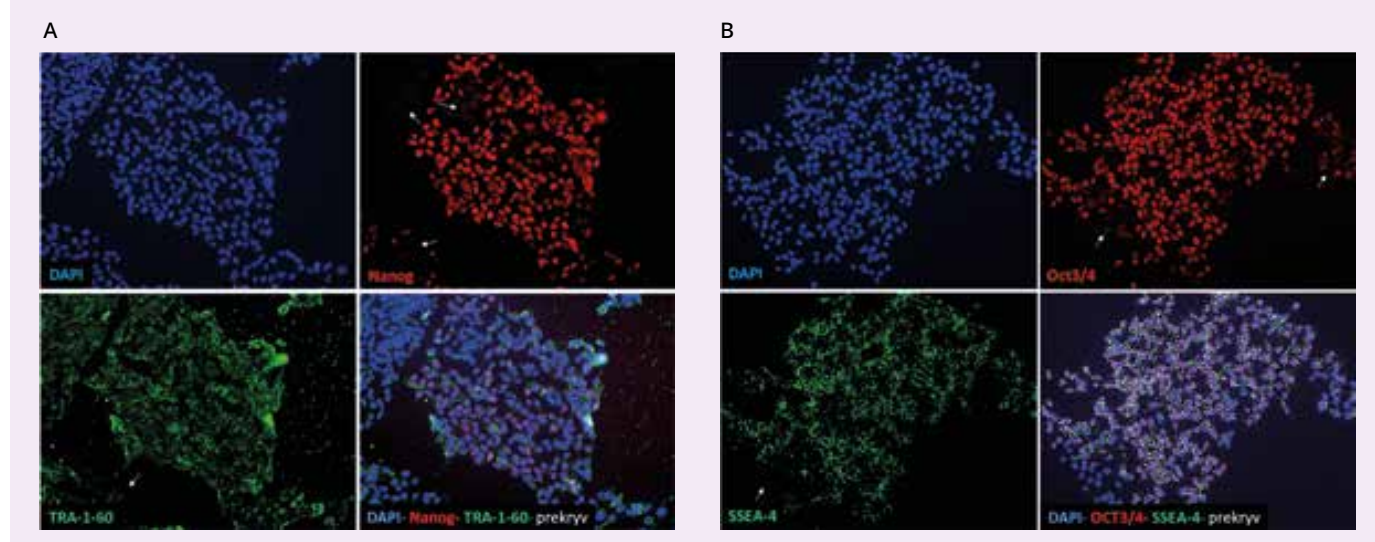
iPSC-bunky vďaka svojej pluripotencii môžu byť diferencované in vitro na viaceré typy buniek, ako napr. bunky krvi a endotelu [49], B-bunky [50], neuróny [51,52], či bunky očnej sietnice [53]. Z iPSC-buniek nie je možné vypestovať embryo či placentu. Diferenciáciou iPSC-bu-

niek od pacienta na pankreatické B-bunky získavame unikátny model, na ktorom je možné študovať mechanizmus sekrécie inzulínu, reakciu bunky na príjem glukózy, bunkový stres, apoptózu atď. Prvý protokol pre diferenciáciu ľudských B-buniek z ľudských kmeňových buniek, ktoré boli použité na následnú transplantáciu, bol etablovaný v rokoch 2006 až 2008 [54,55].

Na to, aby sa z iPSC-buniek diferencovalo dostatočné množstvo B-buniek, ktoré sú schopné sekretovať inzulín, je nevyhnutné, aby exprimovali 2 transkripčné faktory – PDX1 a NKX6.1. Tie sú prirodzene exprimované vo veľkej miere v progenitorových i maturovaných bunkách pankreasu [56]. In vitro diferencované B-bunky nie sú úplne maturované B-bunky pankreasu, ale B-like bunky, ktoré sú schopné úplne dozrieť až po transplantácii napr. do myšacej obličkovej kapsule [57,58], alebo do ľudskej pečene cez portálnu žilu [59,60]. Progenitorové bunky pankreasu ako aj B-bunky získané z ľudských embryonálnych kmeňových buniek sú po transplantácii schopné zvrátiť hyperglykémiu v imunodeficientných myšiach s DM1T a DM2T [57,61–63]. Aby sa v transplantovaných B-bunkách prejavila sekrécia inzulínu regulovaná glukózou, je potrebné, aby bunky dozrievali v tele dlhší čas [57,58,64–66].

Vďaka tomu majú aj z iPSC derivované B-bunky po ich transplantácii potenciál aspoň čiastočne a aspoň na určitú dobu nahradiť funkciu poškodených B-buniek pacienta. V súčasnosti sa zdokonaľujú najmä

**Obr. 3 | Kontrola expresie markerov pluripotencie iPSC-buniek od pacienta s Wolframovým syndrómom – imunocytofarbenie. A – detekcia Nanog a TRA-1-60 B – detekcia Oct3/4 a SSEA-4. DAPI (modré) farbí selektívne dvojvláknovú DNA v jadre všetkých buniek. Nanog a Oct3/4 (červené) sú transkripčné faktory lokalizované v jadre pluripotentných buniek. TRA-1-60 a SSEA-4 (zelené) sú povrchové markery exprimované na povrchu pluripotentných buniek. Biele šípky indikujú miesta v iPSC-kolóniach, ktoré neexprimujú markery pluripotencie. Kolónie buniek od pacienta s Wolframovým syndrómom teda nepredstavujú stabilné kolónie iPSC-kmeňových pluripotentných buniek. Uverejnené so súhlasom autorky T. Valkovičovej a ULB Center for Diabetes Research, Université Libre de Bruxelles, Belgicko**



techniky transplantácie B-buniek odvodených od iPSC pacientom s diabetom [37,67–70].

## Diskusia

Reprogramovanie somatických buniek pacientov s diabetom na indukované pluripotentné kmeňové bunky a ich následná diferenciácia predstavujú jedinečný model pre molekulárno-genetické štúdie mechanizmov ochorenia a štúdium účinku liečiv. Okrem štúdia narušených bunkových mechanizmov vedúcich k diabetu majú diferencované B-bunky veľký potenciál v bunkovej terapii. B-bunky diferencované in vitro síce nemajú sekrečnú kapacitu ako B-bunky izolované zo živého organizmu, no sú schopné reagovať na zvýšenú hladinu glukózy zvýšenou sekréciou inzulínu [62,71,72].

Indukované pluripotentné kmeňové bunky sa odlišujú od embryonálnych ľudských kmeňových buniek. Ak by boli bunky transplantované pacientovi, imunitný systém ich dokáže rozpoznať ako vlastné, a tým sa eliminuje riziko odmietnutia či nutnosť imunosupresívnej liečby. Na rozdiel od výskumu s ľudskými embryonálnymi bunkami, pri iPSC je do značnej miery vyriešený etický problém práce s kmeňovými bunkami. iPSC-bunky prinášajú aj možnosť štúdia organogenézy, čo u diferencovaných buniek už možné nie je [73]. Je však dôležité poznamenať, že izolované bunky nemôžu poskytnúť presný obraz fungovania endokrinného pankreasu, pretože nie sú inervované a vaskularizované [28].

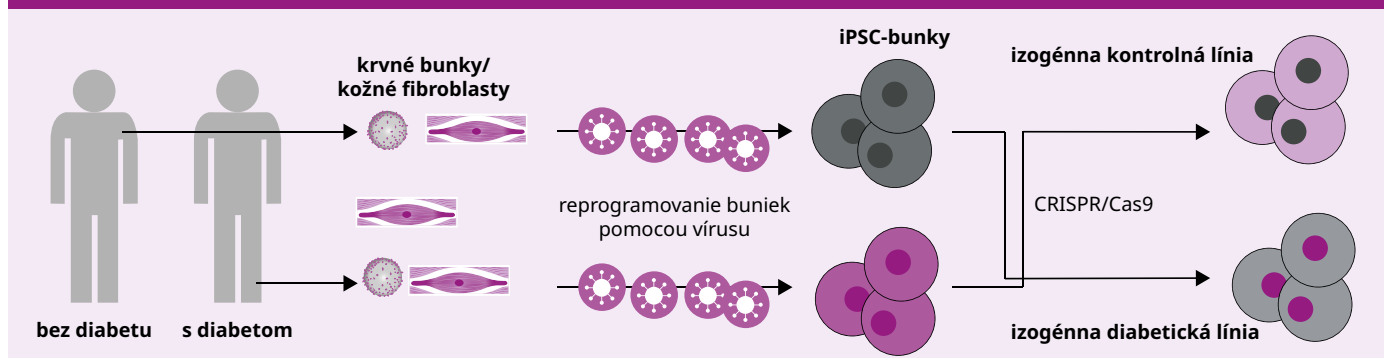
iPSC-kmeňové bunky sú v pomerne veľkej miere využívané pre účely úpravy genetickej informácie. Revolučná metóda DNA-editingu, Crispr-Cas9, umožňuje v živej bunke zaviesť špecifickú mutáciu na špecifické miesto v DNA, a tým vytvoriť model B-bunky pacienta s monogénovým diabetom [74–78], t. j. model „disease

on a dish“. **Takýmto spôsobom je možné získať vzácne patientske B-bunky bez nutnosti biopsie pankreasu.** Pomocou Cas9-endonukleázy, ktorá štiepi dvojitú vláknovú DNA, je mutácia možné nielen vnieť, ale aj odstrániť. Odstránením patologickej mutácie v pacientových iPSC sa získava jedinečná izogénna kontrolná línia buniek, ktorá je adekvátnejšia ako kontrolné iPSC-bunky izolované z iného donora bez diabetu. „Opravené“ iPSC-bunky môžu byť následne diferencované na B-bunky pankreasu (schéma). **V prípade syndrómových ochorení, akými sú aj MEHMO a Wolframov syndróm, by sa pacientom dalo pomôcť nie len s transplantáciou funkčných inzulín sekrečujúcich B-buniek, ale aj neurónov, či buniek iných poškodených orgánov.**

Reprogramovaniu a diferenciácii buniek in vitro sa venuje čoraz viac laboratórií. Indukované pluripotentné kmeňové bunky boli úspešne pripravené zo somatických buniek nie len od pacientov s MEHMO [32] a Wolframovým syndrómom [33,34], ale aj DM1T, DM2T, MODY1/2/3/5/8, či nediabetických nosičov mutácie v géne *PDX1*, ale aj zdravých kontrolných jedincov [68]. **V rámci vedecko-výskumných aktivít laboratória Diabgene Ústavu experimentálnej endokrinológie Biomedicínskeho centra SAV v spolupráci s Universitě Libre de Bruxelles plánujeme diferenciáciu iPSC-buniek na pankreatické B-bunky, izolovaných z PBMC od pacienta s MEHMO syndrómom.**

Napriek svojim obrovským výhodám sú iPSC a z nich derivované B-bunky stále systémom, ktorý nie je dokonalý. Reprogramovanie je proces, ktorý si vyžaduje týždne až mesiace, kým sa získajú stabilné pluripotentné kmeňové bunky. Je nevyhnutné, aby sa procesy reprogramovania a diferenciácie zjednotili a vylepšili

**Schéma | Schéma vytvorenia izogénnej kontrolnej línie iPSC a izogénnej diabetickej línie iPSC.** Od zdravého jedinca bez diabetu, resp. od pacienta s monogénovým diabetom sú izolované mononukleárne bunky z periférnej krvi alebo kožné fibroblasty, ktoré sú následne pomocou RNA-vírusového vektora reprogramované na iPSC-bunky. Pomocou metódy CRISPR/Cas9 môže byť do DNA v iPSC od zdravého jedinca vnesená patogénna mutácia, ktorú chceme študovať a sledovať jej účinky napr. na vývoj, funkciu a sekrečnú schopnosť diferencovaných B-buniek. Naopak, pomocou CRISPR/Cas9 môžeme odstrániť patogénnu mutáciu z genómu iPSC-buniek od pacienta s monogénovým diabetom, čím získame jedinečnú izogénnu kontrolnú líniu. Upravené podľa [80]



na takú úroveň, aby prinášali stabilné bunkové línie, ktoré majú menšiu diverzitu v rámci kolónií. Zároveň je potrebné eliminovať technické nedostatky, ktoré môžu brzdiť napredovanie tejto metodiky. Pri diferenciacii na B-bunky bude obzvlášť dôležité vylepšiť „proteínový kokteil“, ktorý je bunkám pridávaný, aby sa dokázali cez jednotlivé štádiá postupne diferencovať z kmeňových buniek až na bunky produkujúce inzulín v závislosti od podanej koncentrácie glukózy in vitro.

*Grantová podpora: Výskumný pobyt v Center for Diabetes Research, Université Libre de Bruxelles (Brusel, Belgicko) bol podporený Slovenskou diabetologickou spoločnosťou; Národným štipendijným programom Slovenskej republiky a grantom APVV 170296.*

### Vyhlásenie o konflikte záujmov autora

Autor nevyhlasuje žiaden konflikt záujmov.

### Literatúra

- [American Diabetes Association]. 2. Classification and Diagnosis of Diabetes: Standards of Medical Care in Diabetes-2019. *Diabetes Care* 2019; 42(Suppl 1): S13-S28. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc19-S002>>.
- Murphy R, Ellard S, Hattersley AT. Clinical implications of a molecular genetic classification of monogenic beta-cell diabetes. *Nat Clin Pract Endocrinol Metab* 2008; 4(4): 200–213. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/ncpendmet0778>>.
- Mayer-Davis EJ, Kahkoska AR, Jefferies C et al. ISPAD Clinical Practice Consensus Guidelines 2018: Definition, epidemiology, and classification of diabetes in children and adolescents. *Pediatr Diabetes* 2018; 19(Suppl 27): S7-S19. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/pedi.12773>>.
- Hattersley A, Bruining J, Shield J et al. The diagnosis and management of monogenic diabetes in children and adolescents. *Pediatr Diabetes* 2009; 10(Suppl 12): S33-S42. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/j.1399-5448.2009.00571.x>>.
- Thanabalasingham G, Pal A, Selwood MP et al. Systematic assessment of etiology in adults with a clinical diagnosis of young-onset type 2 diabetes is a successful strategy for identifying maturity-onset diabetes of the young. *Diabetes Care* 2012; 35(6): 1206–1212. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc11-1243>>.
- Murphy R, Turnbull DM, Walker M et al. Clinical features, diagnosis and management of maternally inherited diabetes and deafness (MIDD) associated with the 3243A>G mitochondrial point mutation. *Diabet Med* 2008; 25(4):383–399. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/j.1464-5491.2008.02359.x>>.
- Steinmuller R, Steinberger D, Muller U. MEHMO (mental retardation, epileptic seizures, hypogonadism and -genitalism, microcephaly, obesity), a novel syndrome: assignment of disease locus to xp21.1-p22.13. *Eur J Hum Genet* 1998; 6(3): 201–206. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/sj.ejhg.5200180>>.
- Skopkova M, Hennig F, Shin BS et al. EIF2S3 Mutations Associated with Severe X-Linked Intellectual Disability Syndrome MEHMO. *Hum Mutat* 2017; 38(4): 409–425. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1002/humu.23170>>.
- Matsunaga K, Tanabe K, Inoue H et al. Wolfram syndrome in the Japanese population; molecular analysis of WFS1 gene and characterization of clinical features. *PLoS One* 2014; 9(9): e106906. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0106906>>.
- de Heredia ML, Cleries R, Nunes V. Genotypic classification of patients with Wolfram syndrome: insights into the natural history of the disease and correlation with phenotype. *Genet Med* 2013; 15(7): 497–506. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/gim.2012.180>>.
- Hatanaka M, Tanabe K, Yanai A et al. Wolfram syndrome 1 gene (WFS1) product localizes to secretory granules and determines granule acidification in pancreatic beta-cells. *Hum Mol Genet* 2011; 20(7):1274–1284. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1093/hmg/ddq568>>.
- Barrett TG, Poulton K, Bunday S. DIDMOAD syndrome; further studies and muscle biochemistry. *J Inheret Metab Dis* 1995; 18(2): 218–220. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/BF00711771>>.
- Bespalova IN, Van Camp G, Bom SJ, et al. Mutations in the Wolfram syndrome 1 gene (WFS1) are a common cause of low frequency sensorineural hearing loss. *Hum Mol Genet* 2001; 10(22): 2501–2508. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1093/hmg/10.22.2501>>.
- Bonnycastle LL, Chines PS, Hara T et al. Autosomal dominant diabetes arising from a Wolfram syndrome 1 mutation. *Diabetes* 2013; 62(11): 3943–3950. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db13-0571>>.
- Hogewind BF, Pennings RJ, Hol FA et al. Autosomal dominant optic neuropathy and sensorineural hearing loss associated with a novel mutation of WFS1. *Mol Vis* 2010; 16: 26–35.
- De Franco E, Flanagan SE, Yagi T et al. Dominant ER Stress-Inducing WFS1 Mutations Underlie a Genetic Syndrome of Neonatal/Infancy-Onset Diabetes, Congenital Sensorineural Deafness, and Congenital Cataracts. *Diabetes* 2017; 66(7): 2044–2053. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db16-1296>>.
- Geraghty RJ, Capes-Davis A, Davis JM et al. Guidelines for the use of cell lines in biomedical research. *Br J Cancer* 2014; 111(6): 1021–1046. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/bjc.2014.166>>.
- Taneera J, Fadista J, Ahlqvist E et al. Identification of novel genes for glucose metabolism based upon expression pattern in human islets and effect on insulin secretion and glycemia. *Hum Mol Genet* 2015; 24(7): 1945–1955. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1093/hmg/ddu610>>.
- Fadista J, Vikman P, Laakso EO et al. Global genomic and transcriptomic analysis of human pancreatic islets reveals novel genes influencing glucose metabolism. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2014; 111(38): 13924–13929. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1073/pnas.1402665111>>.
- Pasquali L, Gaulton KJ, Rodriguez-Segui SA et al. Pancreatic islet enhancer clusters enriched in type 2 diabetes risk-associated variants. *Nat Genet* 2014; 46(2): 136–143. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/ng.2870>>.
- van de Bunt M, Manning Fox JE, Dai X et al. Transcript Expression Data from Human Islets Links Regulatory Signals from Genome-Wide Association Studies for Type 2 Diabetes and Glycemic Traits to Their Downstream Effectors. *PLoS Genet* 2015; 11(12): e1005694. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pgen.1005694>>.
- Moran I, Akerman I, van de Bunt M et al. Human beta cell transcriptome analysis uncovers lncRNAs that are tissue-specific, dynamically regulated, and abnormally expressed in type 2 diabetes. *Cell Metab* 2012; 16(4): 435–448. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cmet.2012.08.010>>.
- Gazdar AF, Carney DN, Russell EK et al. Establishment of continuous, clonable cultures of small-cell carcinoma of lung which have amine precursor uptake and decarboxylation cell properties. *Cancer Res* 1980; 40(10): 3502–3507.
- Santerre RF, Cook RA, Crisel RM et al. Insulin synthesis in a clonal cell line of simian virus 40-transformed hamster pancreatic beta cells. *Proc Natl Acad Sci U S A* 1981; 78(7): 4339–4343. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1073/pnas.78.7.4339>>.
- Efrat S, Leiser M, Surana M et al. Murine insulinoma cell line with normal glucose-regulated insulin secretion. *Diabetes* 1993; 42(6): 901–907. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/diab.42.6.901>>.
- Miyazaki J, Araki K, Yamato E et al. Establishment of a pancreatic beta cell line that retains glucose-inducible insulin secretion: spe-

- cial reference to expression of glucose transporter isoforms. *Endocrinology* 1990; 127(1): 126–132. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1210/endo-127-1-126>>.
27. Ravassard P, Hazhouz Y, Pechberty S et al. A genetically engineered human pancreatic beta cell line exhibiting glucose-inducible insulin secretion. *J Clin Invest* 2011; 121(9): 3589–3597. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1172/JCI58447>>.
28. Carlessi R, Chen Y, Rowlands J et al. GLP-1 receptor signaling promotes beta-cell glucose metabolism via mTOR-dependent HIF-1alpha activation. *Sci Rep* 2017; 7(1): 2661. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/s41598-017-02838-2>>.
29. Ulrich AB, Schmied BM, Standop J et al. Pancreatic cell lines: a review. *Pancreas* 2002; 24(2): 111–120. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1097/00006676-200203000-00001>>.
30. Skelin M, Rupnik M, Cencic A. Pancreatic beta cell lines and their applications in diabetes mellitus research. *ALTEX* 2010; 27(2): 105–113. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.14573/altex.2010.2.105>>.
31. Fusaki N, Ban H, Nishiyama A et al. Efficient induction of transgene-free human pluripotent stem cells using a vector based on Sendai virus, an RNA virus that does not integrate into the host genome. *Proc Jpn Acad Ser B Phys Biol Sci* 2009; 85(8): 348–362. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2183/pjab.85.348>>.
32. Young-Baird SK, Shin BS, Dever TE. MEHMO syndrome mutation EIF2S3-I259M impairs initiator Met-tRNAiMet binding to eukaryotic translation initiation factor eIF2. *Nucleic Acids Res* 2019; 47(2): 855–867. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1093/nar/gky1213>>.
33. Urano F. Wolfram syndrome iPSCs: the first human cell model of endoplasmic reticulum disease. *Diabetes* 2014; 63(3): 844–846. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db13-1809>>.
34. Lu S, Kanekura K, Hara T et al. A calcium-dependent protease as a potential therapeutic target for Wolfram syndrome. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2014; 111(49): E5292–E5301. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1073/pnas.1421055111>>.
35. Shang L, Hua H, Foo K et al. beta-cell dysfunction due to increased ER stress in a stem cell model of Wolfram syndrome. *Diabetes* 2014; 63(3): 923–933. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db13-0717>>.
36. Grzela DP, Marciniak B, Pulaski L. Characterization of an induced pluripotent stem cell line (IMBPASI001-A) derived from fibroblasts of a patient affected by Wolfram Syndrome. *Stem Cell Res* 2020; 46: 101858. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.scr.2020.101858>>.
37. Cierpka-Kmiec K, Wronska A, Kmiec Z. In vitro generation of pancreatic beta-cells for diabetes treatment. I. beta-like cells derived from human pluripotent stem cells. *Folia Histochem Cytobiol* 2019; 57(1): 1–14. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.5603/FHC.a2019.0001>>.
38. Zhou Q, Melton DA. Pancreas regeneration. *Nature* 2018; 557(7705): 351–358. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/s41586-018-0088-0>>.
39. Laurent LC, Ulitsky I, Slavina I et al. Dynamic changes in the copy number of pluripotency and cell proliferation genes in human ESCs and iPSCs during reprogramming and time in culture. *Cell Stem Cell* 2011; 8(1): 106–118. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2010.12.003>>.
40. Imreh MP, Gertow K, Cedervall J et al. In vitro culture conditions favoring selection of chromosomal abnormalities in human ES cells. *J Cell Biochem* 2006; 99(2): 508–516. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1002/jcb.20897>>.
41. Baker DE, Harrison NJ, Maltby E et al. Adaptation to culture of human embryonic stem cells and oncogenesis in vivo. *Nat Biotechnol* 2007; 25(2): 207–215. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt1285>>.
42. Maitra A, Arking DE, Shivapurkar N et al. Genomic alterations in cultured human embryonic stem cells. *Nat Genet* 2005; 37(10): 1099–1103. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/ng1631>>.
43. Mitalipova MM, Rao RR, Hoyer DM et al. Preserving the genetic integrity of human embryonic stem cells. *Nat Biotechnol* 2005; 23(1): 19–20. <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt0105-19>>.
44. Okita K, Ichisaka T, Yamanaka S. Generation of germline-competent induced pluripotent stem cells. *Nature* 2007; 448(7151): 313–317. <<http://dx.doi.org/10.1038/nature05934>>.
45. Ramos-Mejia V, Munoz-Lopez M, Garcia-Perez JL et al. iPSC lines that do not silence the expression of the ectopic reprogramming factors may display enhanced propensity to genomic instability. *Cell Res* 2010; 20(10): 1092–1095. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/cr.2010.125>>.
46. Miura K, Okada Y, Aoi T et al. Variation in the safety of induced pluripotent stem cell lines. *Nat Biotechnol* 2009; 27(8): 743–745. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt.1554>>.
47. Mayshar Y, Ben-David U, Lavon N et al. Identification and classification of chromosomal aberrations in human induced pluripotent stem cells. *Cell Stem Cell* 2010; 7(4): 521–531. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2010.07.017>>.
48. Yamanaka S. Induced pluripotent stem cells: past, present, and future. *Cell Stem Cell* 2012; 10(6): 678–684. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2012.05.005>>.
49. Choi KD, Yu J, Smuga-Otto K et al. Hematopoietic and endothelial differentiation of human induced pluripotent stem cells. *Stem Cells* 2009; 27(3): 559–567. <<http://dx.doi.org/10.1634/stemcells.2008-0922>>.
50. Demine S, Schiavo AA, Marin-Canas S et al. Pro-inflammatory cytokines induce cell death, inflammatory responses, and endoplasmic reticulum stress in human iPSC-derived beta cells. *Stem Cell Res Ther* 2020; 11(1): 7. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1186/s13287-019-1523-3>>.
51. Hu BY, Weick JP, Yu J et al. Neural differentiation of human induced pluripotent stem cells follows developmental principles but with variable potency. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2010; 107(9): 4335–4340. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1073/pnas.0910012107>>.
52. KarbalaeeiMahdi A, Shahrousvand M, Javadi HR et al. Neural differentiation of human induced pluripotent stem cells on polycaprolactone/gelatin bi-electrospun nanofibers. *Mater Sci Eng C Mater Biol Appl* 2017; 78: 1195–1202. <<http://dx.doi.org/10.1016/j.msec.2017.04.083>>.
53. Chichagova V, Hilgen G, Ghareeb A et al. Human iPSC differentiation to retinal organoids in response to IGF1 and BMP4 activation is line- and method-dependent. *Stem Cells* 2020; 38(2): 195–201. <<http://dx.doi.org/10.1002/stem.3116>>.
54. Kroon E, Martinson LA, Kadoya K et al. Pancreatic endoderm derived from human embryonic stem cells generates glucose-responsive insulin-secreting cells in vivo. *Nat Biotechnol* 2008; 26(4): 443–452. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt1393>>.
55. D'Amour KA, Bang AG, Eliazar S et al. Production of pancreatic hormone-expressing endocrine cells from human embryonic stem cells. *Nat Biotechnol* 2006; 24(11): 1392–1401. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt1259>>.
56. Lyttle BM, Li J, Krishnamurthy M et al. Transcription factor expression in the developing human fetal endocrine pancreas. *Diabetologia* 2008; 51(7): 1169–1180. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00125-008-1006-z>>.
57. Rezaia A, Bruin JE, Xu J et al. Enrichment of human embryonic stem cell-derived NKX6.1-expressing pancreatic progenitor cells accelerates the maturation of insulin-secreting cells in vivo. *Stem Cells* 2013; 31(11): 2432–2442. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1002/stem.1489>>.
58. Rezaia A, Bruin JE, Riedel MJ et al. Maturation of human embryonic stem cell-derived pancreatic progenitors into functional islets capable of treating pre-existing diabetes in mice. *Diabetes* 2012; 61(8): 2016–2029. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db11-1711>>.
59. Onaca N, Naziruddin B, Matsumoto S et al. Pancreatic islet cell transplantation: update and new developments. *Nutr Clin Pract* 2007; 22(5): 485–493. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1177/0115426507022005485>>.



60. Robertson RP. Islet transplantation for type 1 diabetes, 2015: what have we learned from alloislet and autoislet successes? *Diabetes Care* 2015; 38(6): 1030–1035. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc15-0079>>.
61. Bruin JE, Saber N, Braun N et al. Treating diet-induced diabetes and obesity with human embryonic stem cell-derived pancreatic progenitor cells and antidiabetic drugs. *Stem Cell Reports* 2015; 4(4): 605–620. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stemcr.2015.02.011>>.
62. Rezaia A, Bruin JE, Arora P et al. Reversal of diabetes with insulin-producing cells derived in vitro from human pluripotent stem cells. *Nat Biotechnol* 2014; 32(11): 1121–1133. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt.3033>>.
63. Jeon K, Lim H, Kim JH et al. Differentiation and transplantation of functional pancreatic beta cells generated from induced pluripotent stem cells derived from a type 1 diabetes mouse model. *Stem Cells Dev* 2012; 21(14): 2642–2655. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1089/scd.2011.0665>>.
64. Xie R, Everett LJ, Lim HW et al. Dynamic chromatin remodeling mediated by polycomb proteins orchestrates pancreatic differentiation of human embryonic stem cells. *Cell Stem Cell* 2013; 12(2): 224–237. <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2012.11.023>>.
65. Kelly OG, Chan MY, Martinson LA et al. Cell-surface markers for the isolation of pancreatic cell types derived from human embryonic stem cells. *Nat Biotechnol* 2011; 29(8): 750–756. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nbt.1931>>.
66. van der Torren CR, Zaldumbide A, Duinkerken G et al. Immunogenicity of human embryonic stem cell-derived beta cells. *Diabetologia* 2017; 60(1): 126–133. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00125-016-4125-y>>.
67. Dinnyes A, Schnur A, Muenthaisong S et al. Integration of nano- and biotechnology for beta-cell and islet transplantation in type-1 diabetes treatment. *Cell Prolif* 2020; 53(5): e12785. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/cpr.12785>>.
68. Kondo Y, Toyoda T, Inagaki N et al. iPSC technology-based regenerative therapy for diabetes. *J Diabetes Investig* 2018; 9(2): 234–243. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/jdi.12702>>.
69. Lysy PA. [Cellular therapy of diabetes: focus on the latest developments]. *Med Sci (Paris)* 2016; 32(4): 401–407. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1051/medsci/20163204019>>.
70. Barkai U, Rotem A, de Vos P. Survival of encapsulated islets: More than a membrane story. *World J Transplant* 2016; 6(1): 69–90. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.5500/wjt.v6.i1.69>>.
71. Kunisada Y, Tsubooka-Yamazoe N, Shoji M et al. Small molecules induce efficient differentiation into insulin-producing cells from human induced pluripotent stem cells. *Stem Cell Res* 2012; 8(2): 274–284. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.scr.2011.10.002>>.
72. Pagliuca FW, Millman JR, Gurtler M et al. Generation of functional human pancreatic beta cells in vitro. *Cell* 2014; 159(2): 428–439. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cell.2014.09.040>>.
73. Suchy F, Yamaguchi T, Nakauchi H. iPSC-Derived Organs In Vivo: Challenges and Promise. *Cell Stem Cell* 2018; 22(1): 21–24. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2017.12.003>>.
74. Zhu Z, Li QV, Lee K et al. Genome Editing of Lineage Determinants in Human Pluripotent Stem Cells Reveals Mechanisms of Pancreatic Development and Diabetes. *Cell Stem Cell* 2016; 18(6): 755–768. <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stem.2016.03.015>>.
75. McGrath PS, Watson CL, Ingram C et al. The Basic Helix-Loop-Helix Transcription Factor NEUROG3 Is Required for Development of the Human Endocrine Pancreas. *Diabetes* 2015; 64(7): 2497–2505. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db14-1412>>.
76. Tiyaboonthai A, Cardenas-Diaz FL, Ying L et al. GATA6 Plays an Important Role in the Induction of Human Definitive Endoderm, Development of the Pancreas, and Functionality of Pancreatic beta Cells. *Stem Cell Reports* 2017; 8(3): 589–604. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.stemcr.2016.12.026>>.
77. Saarimaki-Vire J, Balboa D, Russell MA et al. An Activating STAT3 Mutation Causes Neonatal Diabetes through Premature Induction of Pancreatic Differentiation. *Cell Rep* 2017; 19(2): 281–294. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.celrep.2017.03.055>>.
78. Balboa D, Saarimaki-Vire J, Borshagovski D et al. Insulin mutations impair beta-cell development in a patient-derived iPSC model of neonatal diabetes. *Elife* 2018; 7: e38519. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.7554/eLife.38519>>.
79. Green AD, Vasu S, Flatt PR. Cellular models for beta-cell function and diabetes gene therapy. *Acta Physiol (Oxf)* 2018; 222(3). <<http://dx.doi.org/10.1111/apha.13012>>.
80. Informácie dostupné z WWW: <<https://smart.servier.com>>.