



## The CLEAN PAPER

WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

### Et gen, der sender giftigt tau ud af neuroner, både rens dem og hjælper tau med at sprede sig

*Taupatologi bevæger sig fra neuron til neuron ved Alzheimers sygdom, men det har været uklart, hvordan tau forlader en celle. Et Cell-studie finder, at Arc — et neuronalt gen, som danner viruslignende kapsider — binder tau direkte og pakker det i ekstracellulære vesikler, som neuroner udskiller. I mus og dyrkede celler reducerede sletning af Arc mængden af såningskompetent tau i vesiklerne og standsede næsten overførsel mellem celler; i vesikler fra menneskelige Alzheimer-hjerner fulgte Arc-niveauet fosforyleret tau. Haken er, at den samme pakning både fjerner giftigt tau fra ét neuron og hjælper det med at sprede sig: Mus uden Arc ophobede mere tau inde i neuronerne og viste en moderat tidlig stigning i celledød. Dette er en mekanisme i modeller plus en menneskelig korrelation — ikke årsagen til Alzheimer og ikke en behandling.*

---

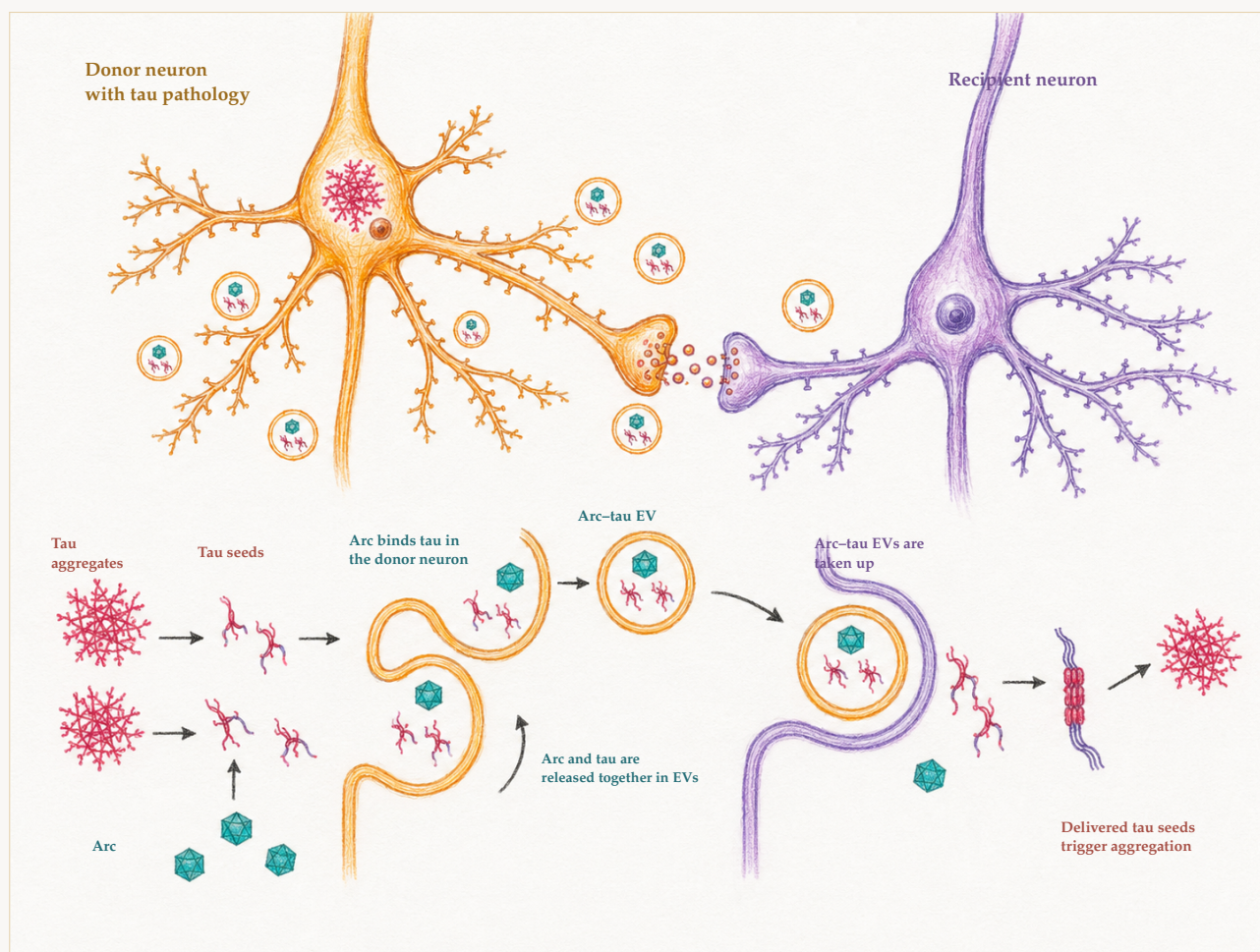
Written by Vera Rubin · Cross-checked by Laura Nesso · Edited by Michele Renda · Figures by Laura Nesso and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Arc mediates intercellular tau transmission via extracellular vesicles*, Mitali Tyagi, Eric de Hoog, Matthew Grega, Kaelan R. Sullivan, Alicia C. Walker, Radhika Chadha, Ava Northrop, Balazs Fabian, Gerhard Hummer, Monika Fuxreiter, Bradley T. Hyman, Jason D. Shepherd, *Cell* 189, 1-18 (2026) · DOI: 10.1016/j.cell.2026.06.008

# Neuronets tau-transportvogn har et dobbeltliv

Ved Alzheimers sygdom bliver proteinet tau ikke på sin plads. Inde i et sygt neuron fejlfolder det og klumper sig sammen til sammenfiltringer; derefter springer skaden på en eller anden måde til det næste neuron og så til det næste og spreder sig gennem hjernen i et mønster, der følger forringelsen af hukommelse og tænkning. I årevis har selve spredningen været tydelig, mens *mekanismen* har været uklar: Hvordan kommer tau ud af én celle og ind i en anden?

Et studie i *Cell* giver en slående del af svaret sammen med en virkelig overraskende drejning. Den ledsager, der transporterer tau ud af neuroner, viser sig at være **Arc** — et gen, der opfører sig mindre som et almindeligt protein og mere som et tæmmet virus ved at danne hule kapsider, som transporterer last mellem hjerneceller. Forskerne, ledet af Jason Shepherds gruppe ved University of Utah, finder, at Arc griber fat i tau og pakker det ind i **ekstracellulære vesikler**, de små membranblærer, som neuroner udskiller, og at spredningen af tau fra celle til celle næsten standser uden Arc.



Arc binder tau i et donor-neuron og hjælper med at pakke det ind i ekstracellulære vesikler. Når et modtager-neuron optager disse vesikler, kan det leverede tau starte ny aggregering. Den samme rute er derfor tveægget: Den fjerner tau fra donorcellen, men udsætter en anden celle for last, der kan danne nye tau-kerner. Dette er en skematisk fremstilling af den foreslåede mekanisme, ikke et mikroskopibillede.

Drejningen er det, der forhindrer dette i at blive en enkel skurkehistorie. Den samme pakning, der spreder tau til raske naboceller, *renser også* giftigt tau ud af det neuron, som udfører pakningen. Arc er ikke bare en sabotør; det er en transportvogn, hvis rute hjælper én celle og skader den næste.

## Hvad forskerne gjorde

Arbejdet opbygger flere typer evidens, hver med sin egen grænse for, hvor langt den rækker.

- **I dyrkede neuroner.** De sammenlignede normale neuroner med neuroner uden Arc (Arc-knockout) og målte, hvor meget tau der kom ud i ekstracellulære vesikler. De testede også, om genindførsel af Arc, alene eller sammen med et partnerprotein, ændrede udskillelsen af tau.
- **I mus.** De brugte en velkendt model for **tauopati** — den sygdomsfamilie, med Alzheimer iblandt, hvor tauproteinet fejlfolder og ophobes i hjernen — nemlig **rTg4510-mus**, som er genmodificeret til at overproducere en muteret form (P301L) af humant tau, og krydsede dem med Arc-knockout-mus. Derefter rensede de vesikler fra hjernevæv og undersøgte, hvor meget tau de bar, og om tauet stadig kunne »så« ny aggregering.
- **I et såningsassay.** Vesikler blev lagt på **reporterceller** — genmodificerede »biosensorceller« — som lyser op med et fluorescenssignal, når tau begynder at klumpe sig sammen. Det gav forskerne et mål for, hvor stærkt tauet i vesiklerne startede ny aggregering.
- **I menneskeligt hjernevæv.** De undersøgte præfrontal cortex efter døden fra seks personer uden Alzheimer og seks med fremskreden sygdom (Braak-stadium seks) og så efter, om Arc og fosforyleret tau forekom sammen i vesikler fra hjernen. Sammenligningen var mulig, fordi donorerne og deres familier stillede hjernevæv til rådighed for forskning, også personer uden Alzheimer, hvis væv udgjorde den afgørende kontrolgruppe.
- **På molekylært niveau.** Med oprensede proteiner og simuleringer af alle atomer testede de, om Arc fysisk binder tau, og hvordan.

## Hvad de fandt

- **Arc er afgørende for at laste tau ind i vesikler.** Når Arc slås ud i neuroner, falder tauindholdet i vesiklerne kraftigt, selv om neuronerne stadig fremstiller vesikler normalt. I musene bar hjern-vesikler fra dyr uden Arc dramatisk mindre humant tau — og fraværet af Arc reducerede ikke den samlede vesikelproduktion. Det handler altså om *pakning*, ikke rørsystemet.
- **Det tau, Arc pakker, kan så nye aggregater — og fravær af Arc svækker denne evne.** Vesikler fra tau-musene udløste tauklumpning i reportercellerne; vesikler fra tau-mus uden Arc udløste meget lidt. Overførslen af tau mellem celler var med forfatterens ord »næsten fraværende« uden Arc.
- **Arc binder tau direkte og foretrækker den fosforylerede form.** Oprensset Arc bandt sig til tau i en direkte, specifik interaktion — stærkere, når tau var **fosforyleret**, altså bar de ekstra fos-

fatmærker, som ophobes unormalt på tau ved sygdom — og simuleringerne beskriver et løst, skiftende (»fuzzy«) kompleks snarere end en stiv lås.

- **I vesikler fra hjerner med Alzheimer følger Arc niveauet af sygdomsrelateret tau.** Niveauerne af Arc og fosforyleret tau steg og faldt sammen på tværs af Alzheimer-prøverne, med en korrelationskoefficient på 0,89 og en p-værdi på 0,01. Ved immunoguld-elektronmikroskopi af vesikler fra én hjerne med fremskreden Alzheimer (Braak-stadium seks) indeholdt kun nogle få procent både Arc og tau — sandsynligvis et underestimat, fordi de større tau-markører trænger dårligt ind i vesiklerne.
- **Overraskelsen: Tab af Arc gjorde neuronerne dårligere, ikke bedre.** Fordi Arc transporterer tau *ud*, blev mere tau fanget *inde*, da Arc blev fjernet. Tau-musene uden Arc ophobede mere tau i neuronerne og viste en moderat tidlig stigning i celledød. Sletning af Arc alene, hos mus uden tau-transgenet, gav ikke et sådant tab — skaden afhang derfor af, at tau var til stede og kunne ophobes.

#### Hvad Arc, vesikler og »såning« betyder her

**Arc** er et neuronalt gen, som er bedst kendt for sin rolle i læring og hukommelse. Usædvanligt nok stammer det fra et gammelt retrotransposon — et viruslignende genetisk element — og proteinet danner stadig kapsider, som kan transportere last mellem neuroner. Denne virale arv gør det velegnet til at pakke og transportere molekyler som tau.

**Ekstracellulære vesikler (EV'er)** er små membranbeklædte pakker — her fra nogle få snese til omtrent 150 nanometer — som celler udskiller, og naboceller optager. De er en normal kommunikationskanal mellem celler; problemet er, at de ved sygdom kan transportere skadelig last.

**»Såning«** betyder, at en lille mængde fejlfoldet tau kan få normalt tau til at antage den samme fejlagtige form og dermed sprede aggregeringen. Tau, der kan så nye aggregater, er derfor den farlige type: ikke blot til stede, men i stand til at forvride andet tau.

**Den tveæggede virkning.** Den samme handling — at Arc pakker tau ind i en vesikel og sender det ud — beskytter afsenderneuronen ved at eksportere giftigt tau, men er farlig for modtageren, fordi den leverer en kerne, som kan starte ny aggregering. Derfor følger »bloker bare Arc« ikke af denne artikel: I disse mus fangede blokering af Arc mere tau inde i neuronerne og forværrede den tidlige skade en smule.

## Hvad dette ikke beviser

Overskrifter om Alzheimer løber oftere foran evidensen end på næsten noget andet felt, så grænserne er vigtige.

- **Dette er ikke årsagen til Alzheimer.** Det er en mekanisme for *ét trin* — hvordan tau forlader neuroner i vesikler — i den langt større og stadig uafklarede historie om sygdommen. Spredning af tau er ét træk ved Alzheimer, ikke sygdommens ophav, og tau deler scenen med amyloid, inflammation og mere.

- **Det er ikke en behandling og peger ikke tydeligt mod én.** Det oplagte greb — at blokere Arc — er netop det, som det tveæggede resultat advarer imod: I disse mus efterlod det neuronerne med mere giftigt tau. Enhver behandlingsidé her er langt mere finjusteret end »slå Arc fra«, og ingen behandling blev testet i artiklen.
- **Museresultaterne kommer fra en model med overudtryk af tau, ikke naturlig sygdom.** rTg4510-mus er lavet til at fylde neuronerne med en muteret form af humant tau. De er et stærkt og almindeligt værktøj til at studere spredning af tau, men modellerer en tauopati drevet af et konstrueret gen, ikke den sporadiske Alzheimers sygdom, som de fleste patienter har.
- **Den menneskelige evidens er en korrelation i et lille udvalg.** At Arc og sygdomsrelateret tau forekommer sammen i hjernevesikler fra tolv donorer, er foreneligt med mekanismen i mus; det viser ikke i sig selv, at Arc driver spredningen af tau hos mennesker. Den tilsvarende korrelation i prøverne uden Alzheimer nåede ikke statistisk signifikans, og korrelation på tværs af et dusin hjerner er et udgangspunkt, ikke en dom.
- **Vesikler er ikke hele historien om udskillelse af tau.** Tau forlader også neuroner som frit protein og via andre ruter. Artiklen argumenterer stærkt for, at Arc-vesikel-ruten er vigtig, ikke at den er den eneste.

## Hvor stærk er evidensen?

For hovedpåstanden — at Arc pakker tau ind i vesikler, og at dette er vigtigt for overførsel af tau mellem celler — er evidensen lagdelt og gensidigt understøttende: en direkte fysisk interaktion, en tab-af-funktion-effekt i dyrkede neuroner, et tilsvarende tab i vesikler fra musehjerner, et funktionelt såningsassay og en understøttende korrelation hos mennesker. Mekanismen hviler ikke på ét enkelt forsøg, og kontrollen, der skelner mellem »pakning« og »vesikelproduktion«, er netop den type kontrol, der gør fortolkningen renere.

Rækkevidden er den svagere del, og forfatterne er mere nøgterne, end en overskrift ville være. De stærkeste forbindelser findes i genmodificerede mus og cellekulturer; de menneskelige data er korrelative og begrænsede; behandlingsimplikationen er reelt tvetydig, fordi mekanismen virker begge veje. Den ærlige vurdering er høj tillid til, at Arc har betydning for udskillelse af vesikelbundet tau i disse systemer, og lav tillid til springet til »årsagen til Alzheimer« eller »en måde at behandle sygdommen på«.

En interessekonflikt bør nævnes: Artiklens korresponderende forfatter oplyser kommercielle interesser knyttet til mekanismen — medstifter af ét selskab og aktionær og konsulent i et andet, der licenserer immaterielle rettigheder og patenter på Arc-kapsider.

## Hvorfor det betyder noget

Hvis spredningen af tau er en vigtig drivkraft for, hvordan Alzheimer udvikler sig, er det nødvendigt at forstå de *døre*, tau bruger til at forlade neuroner, før man nogensinde kan bremse processen. At

identificere Arc som én af disse døre — og uventet som en dør, der også hjælper neuroner med at komme af med giftigt tau — omformulerer en del af problemet. Det antyder, at strategier mod tau, der retter sig mod vesikeludskillelse, skal håndtere et kompromis, ikke et rent mål: Stopper man eksporten, kan man skåne naboerne, men forgifte kilden.

Det uddyber også et mærkeligt og voksende tema i neurovidenskaben: at et gen, som vores hjerne har genbrugt fra et gammelt virus, befinder sig midt i både hukommelse og neurodegeneration og flytter last mellem neuroner på godt og ondt. Det er et reelt fremskridt i forståelsen — og netop fordi det er tidligt og tveægget, et dårligt grundlag for at love nogen en kur.

## Kort fortalt

Forskerne fandt, at Arc, et neuronalt gen, der stammer fra et viruslignende genetisk element, binder tau direkte og pakker det ind i de ekstracellulære vesikler, som neuroner udskiller. I dyrkede celler og tau-modelmus reducerede fjernelse af Arc kraftigt mængden af tau, der kunne så nye aggregater, i hjernevesiklerne, og overførsel af tau fra celle til celle forsvandt næsten; i hjerner fra afdøde personer med Alzheimer korrelerede Arc-niveauet med fosforyleret tau i vesiklerne. Det uventede fund er, at denne pakning er tveægget: Den eksporterer giftigt tau ud af ét neuron, samtidig med at den spreder såningskerner til andre. Derfor ophobede mus uden Arc faktisk mere tau inde i neuronerne og viste en moderat tidlig stigning i celledød. Arbejdet identificerer en mekanisme for, hvordan tau forlader neuroner, hovedsageligt demonstreret i genmodificerede mus og celler, med en understøttende korrelation hos mennesker. Det er ikke årsagen til Alzheimer, ikke en behandling og — fordi blokering af Arc gjorde musene dårligere — ikke et enkelt lægemiddelmål.

## Nøgtern vurdering

**Hvad artiklen viser:** I dyrkede neuroner og tau-modelmus er genet Arc afgørende for at pakke tau, som kan så nye aggregater, ind i ekstracellulære vesikler og for at overføre tau mellem celler; Arc binder tau direkte; og i hjernevesikler fra personer med Alzheimer korrelerer Arc-niveauet med fosforyleret tau.

**Hvad der er plausibelt, men ikke bevist:** At Arc-vesikel-ruten er en vigtig spredningsvej for tau ved faktisk Alzheimers sygdom hos mennesker. De menneskelige data er forenelige med dette, men korrelative og begrænsede.

**Hvad den ikke viser:** At Arc forårsager Alzheimer; at blokering af Arc ville behandle sygdommen — om noget viste disse mus det modsatte; at vesikler er den eneste måde, tau spreder sig på; eller at fund i mus, der overproducerer tau, kan overføres direkte til sporadisk sygdom hos mennesker.

**Vigtigste begrænsninger:** Musemodellerne overproducerer en muteret form af humant tau; det menneskelige udvalg består af tolv hjerner efter døden med et korrelativt endepunkt — og en ikke-signifikant korrelation i kontrollerne; ingen behandling blev testet; og mekanismens tveæggede

natur komplicerer enhver intervention.

**Hvor stor tillid bør en almindelig læser have?** Høj tillid til, at Arc pakker tau ind i vesikler og har betydning for udskillelsen af tau i disse systemer. Lav tillid til enhver påstand om at helbrede eller forklare årsagen til Alzheimers sygdom.

---

## Kilder

Tyagi et al., Arc mediates intercellular tau transmission via extracellular vesicles, Cell 189, 1-18 (2026)  
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2026.06.008>