



The CLEAN PAPER

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

Ген, який виводить токсичний тау з нейронів, водночас очищує їх і допомагає тау поширюватися

Патологія тау переходить від нейрона до нейрона за хвороби Альцгеймера, але було неясно, як тау залишає клітину. Дослідження в Cell показало, що Arc — нейронний ген, білок якого утворює вірусоподібні капсиди, — безпосередньо зв'язує тау й упаковує його в позаклітинні везикули, які виділяють нейрони. У мишей і культивованих клітинах видалення Arc зменшило кількість здатного до затравлювання тау в цих везикулах і майже усунуло передавання між клітинами; у везикулах людського мозку за хвороби Альцгеймера рівень Arc змінювався разом із фосфорильованим тау. Але те саме упаковування і виводить токсичний тау з нейрона, і допомагає йому поширюватися: у мишей без Arc усередині нейронів накопичилося більше тау й помірно зросла рання загибель клітин. Це механізм у моделях плюс кореляція в людей — не причина хвороби Альцгеймера й не терапія.

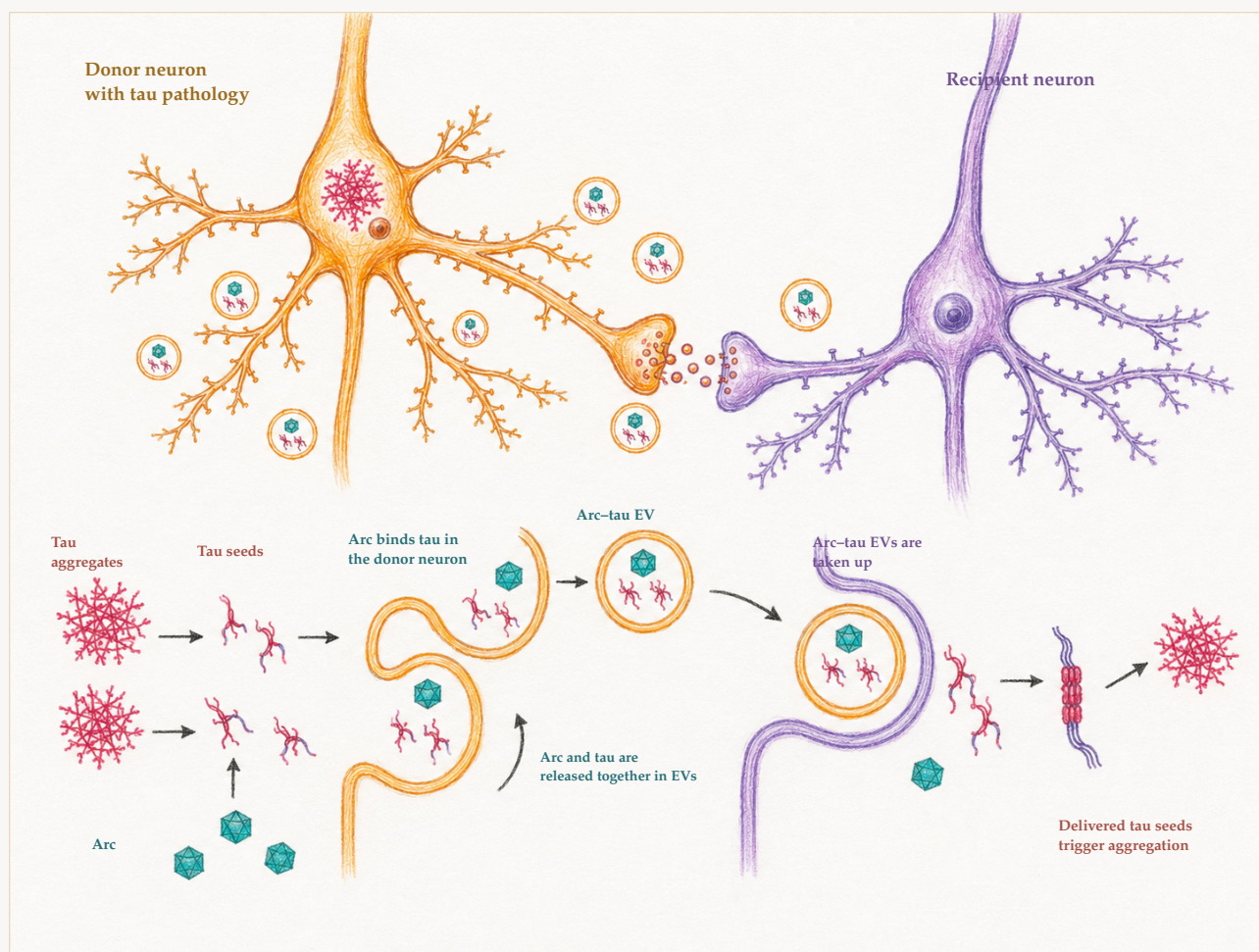
Written by Vera Rubin · Cross-checked by Laura Nesso · Edited by Michele Renda · Figures by Laura Nesso and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

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

Подвійне життя нейронного «фургона» для доставки тау

За хвороби Альцгеймера білок тау не залишається на місці. Усередині ураженого нейрона він неправильно згортається й збивається у клубки; потім якимось чином ушкодження переходить до наступного нейрона, а далі — до наступного, поширюючись мозком за схемою, що відповідає погіршенню пам'яті й мислення. Сам факт поширення був зрозумілий роками, але *механізм* залишався неясним: як тау виходить з однієї клітини й потрапляє до іншої?

Дослідження в *Cell* пропонує важливу частину відповіді — і справді несподіваний поворот. Провідником, що виводить тау з нейронів, виявився **Arc**: ген, продукт якого поводить себе не стільки як звичайний білок, скільки як одомашнений вірус, утворюючи порожнисті капсиди, що переносять вантаж між клітинами мозку. Дослідники під керівництвом групи Джейсона Шеперда з Університету Юти з'ясували, що Arc захоплює тау й упаковує його в **позаклітинні везикули** — крихітні мембранні пухирці, які виділяють нейрони, — а без Arc передавання тау від клітини до клітини майже припиняється.



Arc зв'язує тау в нейроні-донорі й допомагає упаковувати його в позаклітинні везикули. Коли нейрон-реципієнт поглинає ці везикули, доставлений тау може стати затравкою для нового агрегування. Тому цей шлях має подвійний ефект: він виводить тау з клітини-донора, але водночас піддає іншу клітину

дії вантажу, здатного до затравлювання. Це схема запропонованого механізму, а не мікроскопічне зображення.

The Clean Paper CC BY 4.0

Саме цей поворот не дає перетворити історію на просту розповідь про лиходія. Те саме упакування, яке поширює тау до здорових сусідніх клітин, водночас *очищує* від токсичного тау нейрон, що його упаковує. Arc — не просто диверсант; це фургон доставки, маршрут якого допомагає одній клітині й шкодить наступній.

Що зробили дослідники

Робота поєднує кілька типів доказів, кожен із власними межами застосовності.

- **У культивованих нейронах.** Дослідники порівняли звичайні нейрони з нейронами без Arc — з нокаутом Arc — і виміряли, скільки тау виходить у позаклітинних везикулах. Вони також перевірили, чи змінюється виділення тау після повернення Arc окремо або разом із білком-партнером.
- **У мишей.** Вони використали відому модель **таупатії** — групи захворювань, до якої належить і хвороба Альцгеймера, за яких тау неправильно згортається й накопичується в мозку. Це були **миші rTg4510**, генетично змінені так, щоб надмірно виробляти мутантну форму людського тау P301L; їх схрестили з мишами з нокаутом Arc. Потім із тканини мозку очищали везикули й визначали, скільки тау вони несуть і чи здатний цей тау й надалі «засівати» нове агрегування.
- **У тесті на затравлювання.** Везикули додавали до **репортерних клітин** — сконструйованих клітин-біосенсорів, які дають флуоресцентний сигнал, коли тау починає злипатися. Це показувало, наскільки сильно тау у везикулах запускає нове агрегування.
- **У тканині людського мозку.** Дослідили посмертні зразки префронтальної кори шести людей без хвороби Альцгеймера та шести людей із пізньою стадією захворювання — шостою стадією за Брааком — і перевірили, чи Arc та фосфорильований тау переміщуються разом у мозкових везикулах. Таке порівняння стало можливим завдяки донорам та їхнім родинам, які надали тканину мозку для досліджень, зокрема людям без хвороби Альцгеймера, чиї зразки утворили необхідну групу порівняння.
- **На молекулярному рівні.** За допомогою очищених білків і повноатомних симуляцій перевірили, чи зв'язується Arc з тау фізично і як саме.

Що вони виявили

- **Arc критично важливий для завантаження тау у везикули.** Після нокауту Arc у нейронах вміст тау у везикулах різко падав, хоча самі нейрони й далі нормально

виробляли везикули. У мишей мозкові везикули тварин без Arc містили набагато менше людського тау. Відсутність Arc не зменшувала загальне утворення везикул, отже йдеться про упаковування, а не про саму транспортну систему.

- **Тау, який упаковує Arc, здатний до затравлювання, а відсутність Arc різко послаблює цю здатність.** Везикули мишей із тау спричиняли злипання тау в репортерних клітинах; везикули мишей із тау та нокаутом Arc робили це дуже слабо. За словами авторів, без Arc міжклітинне передавання тау було «майже відсутнім».
- **Arc безпосередньо зв'язує тау й надає перевагу фосфорильованій формі.** Очищений Arc вступає із тау у пряме специфічне зв'язування, сильніше — коли тау був фосфорильованим, тобто ніс додаткові фосфатні хімічні мітки, що патологічно накопичуються за хвороби. Симуляції описують не жорстку взаємодію на кшталт замка, а пухкий, мінливий, або «нечіткий», комплекс.
- **У везикулах мозку людей із хворобою Альцгеймера рівень Arc змінювався разом із патологічним тау.** У зразках із хворобою Альцгеймера рівні Arc і фосфорильованого тау зростали й падали разом: коефіцієнт кореляції становив 0,89 за $p = 0,01$. Під час імунозолотої електронної мікроскопії везикул з одного мозку з пізньою хворобою Альцгеймера — шоста стадія за Брааком — лише кілька відсотків містили одночасно Arc і тау. Це, ймовірно, занижена оцінка, оскільки більші мітки тау погано проникають у везикули.
- **Несподіванка: втрата Arc погіршила стан нейронів, а не поліпшила його.** Оскільки Arc виводить тау назовні, його видалення залишало більше тау замкненим усередині. У мишей із тау та нокаутом Arc у нейронах накопичувалося більше тау, а на ранньому етапі спостерігалось помірне збільшення загибелі клітин. Сам по собі нокаут Arc у мишей без трансгену тау не спричиняв такої втрати клітин, отже шкода залежала від наявності тау, який міг накопичуватися.

Що тут означають Arc, везикули й «затравлювання»

Arc — нейронний ген, найвідоміший своєю роллю в навчанні й пам'яті. Незвичайно те, що він походить від давнього ретротранспозона — вірусоподібного генетичного елемента, — а його білок і досі збирається в капсиди, здатні переносити вантаж між нейронами. Саме це вірусне походження добре пристосувало Arc до упаковування й транспортування молекул на кшталт тау.

Позаклітинні везикули (EV) — це невеликі оточені мембраною пакети, тут розміром від десятків приблизно до 150 нанометрів, які клітини виділяють, а сусідні клітини поглинають. Це нормальний канал міжклітинної комунікації; проблема в тому, що за хвороби він може переносити шкідливий вантаж.

«Затравлювання» означає, що невелика кількість неправильно згорнутого тау може змусити нормальний тау прийняти таку саму деформовану форму й тим самим поширювати агрегування. Тому тау, здатний бути затравкою, є особливо небезпечним: він не просто присутній, а може «псувати» інші молекули.

Подвійний ефект. Одна й та сама дія — Arc упаковує тау у везикули й відправляє

назовні — захищає нейрон-відправник, бо виводить токсичний тау, і водночас є небезпечною для клітини-одержувача, бо доставляє затравку. Тому з цієї статті не випливає «просто заблокувати Arc»: у цих мишей блокування Arc утримувало більше тау всередині нейронів і помірно посилювало ранне ушкодження.

Чого це не доводить

У дослідженнях хвороби Альцгеймера заголовки випереджають докази частіше, ніж майже в будь-якій іншій галузі, тому межі результату тут важливі.

- **Це не причина хвороби Альцгеймера.** Робота описує механізм *одного етапу* — як тау виходить із нейронів у везикулах — у значно ширшій і досі невирішеній історії захворювання. Поширення тау є однією з рис хвороби Альцгеймера, а не її походженням; поряд із тау важливі амілоїд, запалення та інші процеси.
- **Це не лікування й не прямий шлях до нього.** Очевидна спроба «вдарити ліками по механізму» — заблокувати Arc — саме те, проти чого застерігає подвійний результат: у цих мишей нейрони утримували більше токсичного тау. Будь-яка терапевтична ідея тут значно складніша за «вимкнути Arc», і жодної терапії в роботі не випробовували.
- **Результати на мишах отримані в моделі надекспресії тау, а не природного захворювання.** Миші rTg4510 сконструйовані так, щоб переповнювати нейрони мутантним людським тау. Це потужний стандартний інструмент для вивчення поширення тау, але він моделює таупатію, спричинену штучно введеним геном, а не спорадичну хворобу Альцгеймера, яку має більшість пацієнтів.
- **Людські дані — це кореляція в невеликій вибірці.** Спільна присутність Arc і патологічного тау у везикулах мозку дванадцяти донорів узгоджується з механізмом у мишей, але сама собою не показує, що Arc керує поширенням тау в людей. Подібна кореляція в зразках без хвороби Альцгеймера не досягла статистичної значущості, а кореляція в дванадцяти мозках — це початкова точка, не остаточний висновок.
- **Везикули — не вся історія виділення тау.** Тау також виходить із нейронів як вільний білок та іншими шляхами. Стаття переконливо показує важливість шляху Arc—везикули, але не стверджує, що він єдиний.

Наскільки сильні докази

Для центрального твердження — що Arc упаковує тау у везикули й що це важливо для міжклітинного передавання тау — докази багаторівневі та взаємно підсилюють одне одного: пряме фізичне зв'язування, ефект втрати функції в культивованих нейронах, відповідне зменшення тау у везикулах мозку мишей, функціональний

тест на затравлювання та узгоджена кореляція в людей. Механізм не спирається на один експеримент, а контроль «упаковування, а не утворення везикул» робить інтерпретацію чистішою.

Слабшою є широта застосовності, і самі автори стриманіші, ніж міг би бути заголовок. Найсильніші зв'язки показано в генетично змінених мишей і клітинних культурах; людські дані кореляційні та обмежені; терапевтичне значення справді неоднозначне, бо механізм працює в обидва боки. Чесна оцінка така: висока впевненість, що Arc важливий для виділення тау у везикулах у цих системах, і низька — для будь-якого стрибка до «причини хвороби Альцгеймера» або «способу її лікувати».

Варто зафіксувати одне розкриття конфлікту інтересів: автор для кореспонденції повідомив про комерційні інтереси, пов'язані з цим механізмом, — він є співзасновником однієї компанії, а також акціонером і консультантом іншої, що ліцензує інтелектуальну власність і патенти на капсиди Arc.

Чому це важливо

Якщо поширення тау є одним із ключових чинників прогресування хвороби Альцгеймера, то розуміння *дверей*, через які тау залишає нейрони, є передумовою для будь-якої спроби сповільнити цей процес. Визначення Arc як одних із таких дверей — і, несподівано, дверей, що також допомагають нейронам позбутися токсичного тау, — змінює постановку частини проблеми. Це означає, що стратегії проти тау, спрямовані на виділення везикул, мають враховувати компроміс, а не просту мішень: зупинивши експорт, можна захистити сусідні клітини, але отруїти джерело.

Робота також поглиблює дивну й дедалі помітнішу тему в нейронауці: ген, який наш мозок перепристосував із давнього вірусу, опинився в центрі і пам'яті, і нейродегенерації, переносячи вантаж між нейронами як на користь, так і на шкоду. Це справжній крок уперед у розумінні — і саме тому, що результат ранній та двосічний, він є поганою основою для обіцянок лікування.

Короткий підсумок

Дослідники виявили, що Arc — нейронний ген, який походить від вірусоподібного генетичного елемента, — безпосередньо зв'язує тау й упаковує його в позаклітинні везикули, які виділяють нейрони. У культивованих клітинах і мишей із моделлю таупатії видалення Arc різко зменшувало кількість здатного до затравлювання тау в мозкових везикулах і майже усувало передавання тау від клітини до клітини; у посмертних зразках мозку людей із хворобою Альцгеймера рівень Arc у везикулах корелював із фосфорильованим тау. Несподівано це упаковування має подвійний ефект: воно виводить токсичний тау з нейрона й водночас поширює затравки до

інших клітин, тому в мишей без Arc усередині нейронів накопичувалося більше тау й спостерігалось помірно раннє збільшення загибелі клітин. Робота виявляє механізм виходу тау з нейронів, показаний переважно в генетично змінених мишей і клітинах та підтриманий кореляцією в людей. Це не причина хвороби Альцгеймера, не терапія і — оскільки блокування Arc погіршувало стан мишачих нейронів — не проста лікарська мішень.

Твереза оцінка

Що показує стаття: у культивованих нейронах і мишей із моделлю таупатії ген Arc критично важливий для упакування здатного до затравлювання тау в позаклітинні везикули та передавання тау між клітинами; Arc безпосередньо зв'язує тау; у везикулах мозку людей із хворобою Альцгеймера рівень Arc корелює з фосфорильованим тау.

Що правдоподібно, але не доведено: що шлях Arc—везикули є одним із головних шляхів поширення тау за реальної хвороби Альцгеймера в людей. Людські дані узгоджуються з цим, але є кореляційними й обмеженими.

Чого робота не показує: що Arc спричиняє хворобу Альцгеймера; що блокування Arc лікувало б її — у цих мишей радше навпаки; що везикули є єдиним шляхом поширення тау; або що результати в мишей із надекспресією тау прямо переносяться на спорадичне захворювання людини.

Головні обмеження: мишачі моделі надмірно виробляють мутантний людський тау; людська вибірка складається з дванадцяти посмертних мозків із кореляційним показником, а кореляція в контрольній групі не була статистично значущою; жодної терапії не випробовували; подвійна природа механізму ускладнює будь-яке втручання.

Якою має бути впевненість звичайного читача? Високою в тому, що Arc упаковує тау у везикули й впливає на його виділення в цих системах. Низькою щодо будь-яких тверджень про лікування або пояснення причини хвороби Альцгеймера.

Джерела

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>