****

Elżbieta Michalak-Witkowska  
Biuro Rzecznika Prasowego Uniwersytetu Gdańskiego

ul. Bażyńskiego 8

80-309 Gdańsk

tel.: (58) 523 25 84

e-mail: [elzbieta.witkowska@ug.edu.pl](mailto:elzbieta.witkowska@ug.edu.pl)

<http://www.ug.edu.pl/pl>

Gdańsk, 9 listopada 2020 r.

**Informacja prasowa**

**Skuteczniejsze leczenie choroby Huntingtona.**

**Patent dla naukowców z Wydziału Biologii Uniwersytetu Gdańskiego**

**Urząd Patentowy Rzeczypospolitej Polskiej przyznał Uniwersytetowi Gdańskiemu kolejny patent: na wynalazek pt. „2-izotiocyjanianoetylobenzen do zastosowania w leczeniu choroby Huntingtona”. Dzięki niemu w przyszłości możliwe będzie opracowanie pierwszego leku na tę chorobę, który będzie minimalizował jej przyczynę, a nie jedynie łagodził jej objawy.**

Patent jest rezultatem pracy naukowców z Wydziału Biologii Uniwersytetu Gdańskiego. Twórcami wynalazku są: **prof. dr hab. Anna Herman-Antosiewicz, dr Aleksandra Hać** z Katedry Biologii i Genetyki Medycznej oraz **mgr Joanna Brokowska** z Katedry Biologii Molekularnej.

*- Istotą wynalazku jest nowe zastosowanie 2-izotiocyjanianoetylobenzenu, związku naturalnie występującego w roślinach kapustowatych, do wytwarzania leku aktywnie hamującego kumulację złogów nieprawidłowego białka, co jest przyczyną choroby Huntingtona* - tłumaczy **prof. dr hab. Anna Herman-Antosiewicz**. - *Złogi te zaburzają prawidłowe funkcjonowanie komórek nerwowych i prowadzą do ich śmierci, a 2-izotiocyjanianoetylobenzen nie tylko zapobiega ich gromadzeniu, ale też przyspiesza ich usuwanie. Co istotne, związek ten jest stosunkowo bezpieczny dla innych, prawidłowych komórek. To wszystko czyni go obiecującym lekiem w tej chorobie neurodegeneracyjnej (a pewnie i innych, u podłoża których leży gromadzenie nieprawidłowych białek w komórkach nerwowych), lekiem o minimalnej toksyczności dla zdrowych komórek.*

Opatentowany związek **może być wykorzystany jako potencjalny lek w chorobie Huntingtona**. Wykorzystanie tego związku może umożliwić komórkom przeżycie pomimo posiadania przez nie wadliwej kopii genu kodującej toksyczną formę białka huntingtyny, poprzez zahamowanie powstawania tego toksycznego białka i umożliwienie jego efektywnego usuwania przez komórkę. W efekcie związek ten mógłby chronić komórki nerwowe od śmierci, będącej główną przyczynę neurodegeneracji w chorobie Huntingtona, a zatem zapobiegałby lub spowalniałby rozwój tej choroby.

To już drugi patent przyznany w tym roku naukowcom z Wydziału Biologii.