

Spis treści

P.P. Liberski, J. Bratosiewicz-Wąsik: Unikalny paradygmat biologiczny chorób zarazem infekcyjnych jak i dziedziczych: pasażowalne encefalopatyc gąbczaste – albo choroby wywołane przez priony	5
J. Bratosiewicz-Wąsik, T.J. Wąsik, P.P. Liberski: Biologia molekularna chorób wywołanych przez priony	25
P.P. Liberski: Kuru	35
J.W. Ironside: Review: Neuropathology of Variant Creutzfeldt-Jakob Disease	45
R.G. Will, M. Rosinska: Variant Creutzfeldt-Jakob Disease	51
H. Budka: Immunohistochemistry of prion diseases	59
P. Rieske, B. Sikorska, E. Golańska, P.P. Liberski: Białko 14.3.3 jako marker diagnostyczny choroby Creutzfeldta-Jakoba	63
D. Riesner, G. Steger: Viroids and Viroid-like Agents	67
P.P. Liberski: Zapalenia mózgu o niewyjaśnionej etiologii	79

Publikacja została dofinansowana przez
grant Nr #4FY02-231 *March of Dimes Birth Defects Foundation* (USA), SEEC
oraz ze środków programu wdrożeniowego Ministerstwa Zdrowia RP

Publikacja ta jest częścią programu badawczego Neuro-Prion

This publication was supported in part by Research Grant No. #4FY02-2311 from the *March of Dimes Birth Defects Foundation* (USA), SEEC
and Ministry of Health, Poland
This is a part of Neuro-Prion activity