

# Chulalongkorn Medical Journal

Volume 33  
Issue 8 August 1989

Article 10

8-1-1989

## ทราณส์ชัยเรติน : การทบทวนการสาร

สำรวຍ ช่างปิยะ

Follow this and additional works at: <https://digital.car.chula.ac.th/clmjournal>



Part of the Medicine and Health Sciences Commons

---

### Recommended Citation

ช่างปิยะ, สำรวຍ (1989) "ทราณส์ชัยเรติน : การทบทวนการสาร," *Chulalongkorn Medical Journal*: Vol. 33: Iss. 8, Article 10.

Available at: <https://digital.car.chula.ac.th/clmjournal/vol33/iss8/10>

This Review Article is brought to you for free and open access by the Chulalongkorn Journal Online (CUJO) at Chula Digital Collections. It has been accepted for inclusion in Chulalongkorn Medical Journal by an authorized editor of Chula Digital Collections. For more information, please contact [ChulaDC@car.chula.ac.th](mailto:ChulaDC@car.chula.ac.th).

## transthyretin : การทบทวนวรรณสาร\*

สำรวຍ ช่วงใจดี\*\*

Shuangshoti S. Transthyretin : review of the literature. Chula Med J 1988 Aug; 33(9): 637-642

*Transthyretin is formerly called prealbumin. It is a protein found in both plasma and cerebrospinal fluid (CSF). The plasma transthyretin is synthesized first by the yolk sac but when this production is decreased, it is increased in the fetal liver. The CSF transthyretin is produced by the epithelial cells of the choroid plexus which begins as early as the first development of the choroidal primordium. The main function of the transthyretin is to transport the thyroid hormone and retinol (vitamin A) to various tissues of the body including the central nervous system (CNS). Since the choroidal epithelium is the main site of production of transthyretin in the CNS, this protein is used as the specific marker for the immunohistochemical localization of the both normal and pathologic choroidal epithelia.*

Reprint request : Shuangshoti S, Department of Pathology, Faculty of Medicine, Chulalongkorn University, Bangkok 10330, Thailand.

Received for publication. May 24, 1989.

\* สนับสนุนโดยทุนส่งเสริมอาจารย์อุทิศตนเป็นนักวิชาการ ของคณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย พ.ศ. 2531-2534

\*\* ภาควิชาพยาธิวิทยา คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

ในการไปศึกษาเพิ่มเติม ณ ศูนย์อเมริกา ระหว่างวันที่ 2 ตุลาคม ถึง 31 ธันวาคม 2531 เป็นเวลา 3 เดือน ด้วยทุนระดับสั้นของคณะแพทยศาสตร์ อุป醪องกรณ์มหาวิทยาลัย ข้าพเจ้าได้เสนอโครงการว่าจะไปศึกษาเพิ่มเติม ทางอิมมูโนhistochemistry เพื่อนำมาใช้ในการวินิจฉัยโรคทางพยาธิวิทยาให้ได้ผลแม่นยำยิ่งขึ้น โดยจะพยายามศึกษา marker ชนิดต่าง ๆ นอกเหนือไปจากที่มีใช้อยู่บ้างแล้วในภาควิชาพยาธิวิทยา โดยเฉพาะอย่างยิ่ง ข้าพเจ้าได้เสนอว่าจะศึกษาทรานส์ร์ยเรติน (transthyretin) เป็นพิเศษ ซึ่งข้าพเจ้าก็ได้มีโอกาสศึกษาตามความประஸ์ต จึงขอนำเรื่องทรานส์ร์ยเรตินมาเล่าสู่กันฟังตามสมควรดังต่อไปนี้

### แหล่งผลิตทรานส์ร์ยเรติน

ทรานส์ร์ยเรตินเป็นโปรตีนที่มีทึ้งในพลาสما (plasma) และในน้ำหล่อสมองและไขสันหลัง (cerebrospinal fluid or CSF)<sup>(1,2)</sup> ในการทำอีเล็กโทรโฟเรซิส (electrophoresis) ของพลาสma ที่ pH 8.6 ทรานส์ร์ยเรตินจะเคลื่อนตัวได้เร็วกว่าแอลบูมิน (albumin)<sup>(3)</sup> ดังนั้นเดิมจึงเรียกทรานส์ร์ยเรตินว่า พรีแอลบูมิน (prealbumin)<sup>(1,2,4)</sup> (proalbumin) และพรีไพรีแอลบูมิน (preprotoalbumin)<sup>(5)</sup>

ทรานส์ร์ยเรตินมีน้ำหนักโมเลกุล 55,000 ทรานส์ร์ยเรตินที่พบในพลาสma นั้นสร้างโดยเซลล์ของตับ (hepatocytes)<sup>(6-8)</sup> ในระหว่างเป็นการก่ออยู่ในครรภ์ยังสร้างได้ที่ York sac ด้วย<sup>(8)</sup> ตับของหมู (rat) สังเคราะห์ทรานส์ร์ยเรติน ได้ประมาณ 3.6 มก./100 g. ของน้ำหนักตัว/วัน ซึ่งเท่ากับ 0.51% ของโปรตีนทั้งหมดที่มีในพลาสma<sup>(3)</sup> การตัดตับออกบางส่วน เช่น ประมาณสองในสามของตับพบว่าปริมาณของทรานส์ร์ยเรตินในพลาสma จะลดลงในระยะที่ตัดใหม่ ๆ 2-3 ชั่วโมง อาจลดลงเหลือเพียง 20% ของระดับก่อนตัดตับ เมื่อตับฟื้นตัวมีขนาดใหญ่ขึ้นระดับของทรานส์ร์ยเรตินในพลาสma ก็จะกลับสูงขึ้นอีก และอาจสูงถึง 70% ของระดับก่อนตัดในเวลา 96 ชั่วโมงหลังตัดตับ<sup>(8)</sup> การทดลองนี้เป็นเครื่องสนับสนุนเป็นอย่างดีว่าตับนั้นเป็นแหล่งหนึ่งที่สร้างทรานส์ร์ยเรตินของพลาสma อนึ่งมีผู้พบว่าระดับของทรานส์ร์ยเรติน ในพลาสma อาจลดลงได้ในผู้ที่ป่วยด้วยโรคเนื้องอก (neoplastic diseases) การอักเสบ<sup>(9-11)</sup> ภัยันตราย (trauma)<sup>(12)</sup> และโรคขาดโปรตีน (protein malnutrition)<sup>(13)</sup> อาจเป็นไปได้ว่าสภาวะดังกล่าวนี้ทำให้อัตราการสร้างทรานส์ร์ยเรตินของตับลดลง

อย่างไรก็ตามผู้พบว่าเซลล์ของตับนั้นร่วมสังเคราะห์ทรานส์ร์ยเรตินในวันที่ 11 ก่อนที่ลูกหนูจะคลอด อันเป็นวันที่ตับแยกตัวออกจาก foregut อย่างชัดเจน แต่ก่อนหน้านั้นก็มีผู้พบว่ามีทรานส์ร์ยเรตินในพลาสma ของลูกหนูมาแล้ว ซึ่งเชื่อว่าส่วนใหญ่สร้างโดย Yolk sac<sup>(8)</sup> นอกจากตับและ Yolk sac แล้ว ไม่ปรากฏว่าอยู่哪อีกที่ในระบบประสาท ส่วนกลาง เช่น ต่อมหมากใต้ ไต ม้าม อัณฑะ หัวใจ ปอด ลำไส้ และรังไข่ จะสร้างทรานส์ร์ยเรตินได้<sup>(3)</sup>

นอกจากในพลาสma แล้ว ทรานส์ร์ยเรตินก็มีในน้ำหล่อสมองและไขสันหลังด้วย ในน้ำที่อยู่ภายในช่องสมอง (ventricular CSF) นั้นพบว่าประมาณ 25% ของโปรตีนจะเป็นทรานส์ร์ยเรติน ซึ่งนับเป็นส่วนประกอบจำนวนที่สูงอย่างไม่น่าเชื่อ<sup>(14)</sup> เคยเชื่อว่าโปรตีนในน้ำหล่อสมองและไขสันหลังนั้นส่วนใหญ่เกิดจากการซึม (permeability) ของโปรตีนในพลาสma ผ่านคอร์ดเพลอกซัส (choroid plexus) ลงสู่น้ำหล่อสมองและไขสันหลัง ตรงบริเวณที่เรียกว่าทำนบระหว่างเลือดและน้ำหล่อสมองและไขสันหลัง (blood-CSF barrier)<sup>(15)</sup> อันประกอบด้วยอีพิทีลีเมนและเบสเมนท์เมเบรน (epithelial cell-basement membrane complex) ของคอร์ดเพลอกซัสเป็นสำคัญ<sup>(16)</sup>

คอร์ดเพลอกซัสนั้นมีอยู่ในทุกช่องสมองรวม 4 แห่ง คือในช่องข้าง (lateral ventricles) ทั้งสองข้างและขวาง ช่องที่ 3 และช่องที่ 4 ลักษณะที่เห็นด้วยตาเปล่าจะเป็นอวัยวะที่ยาว คด ผิวขรุขระ และสีแดงเรื้อรှ ฯ เพราะมีหลอดเลือดทั้งแดงและดำมาก<sup>(17)</sup> ทางจุลกายวิภาคศาสตร์จะประกอบด้วยสตอร์มา (stroma) ที่ได้มาจากการยืดหุ้มสมอง ชั้นกลางและชั้นใน (leptomeninges) เมื่อตีบโตเต็มที่แล้วจะห่อหุ้มด้วยคิวนอยด์อีพิทีลีเมน (cuboidal epithelium) ปนกับสเคลวสอีพิทีลีเมน (squamous epithelium)<sup>(18,19)</sup> เมื่อคุณดูว่ายกล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนจะพบซีลีีย (Cilia) และเบสเมนท์เมเบรน ส่วน外เอนโดทีลีเมนของหลอดเลือดจะมีรอยปรุทัว ๆ ไป (fenestrated endothelium)<sup>(20,22)</sup> ตัวอีพิทีลีเมนรวมกับเบสเมนท์เมเบรนทำหน้าที่เป็นทำนบระหว่างเลือด กับน้ำหล่อสมองและไขสันหลังไม่ปล่อยให้สารที่เป็นพิษจากเลือดซึมผ่านลงสู่น้ำหล่อสมองและไขสันหลังได<sup>(16)</sup> แต่ถ้าสารใดเป็นประโยชน์ก็ผ่านได้

อย่างไรก็ได้การที่มีทรานส์ร์ยเรตินสูงมากในน้ำหล่อสมองและไขสันหลัง เมื่อเปรียบเทียบกับปริมาณที่มีในพลาสma ทำให้ไม่น่าเชื่อว่าจะเกิดจากการที่โปรตีนนี้ซึมผ่านจากพลาสma ของเลือดลงสู่น้ำหล่อสมองและไขสันหลัง

แต่อย่างเดียว น่าจะเป็นไปได้ว่าอีพิธีเลียมของคอรอยด์เพลกซ์สันแห่งสร้างสรรค์ทรายเรตินได้<sup>(25,27)</sup> และการสร้างนี้ริบขึ้นตั้งแต่คอรอยด์เพลกซ์สัมภิคิด (choroidal primordium)<sup>(29)</sup> คอรอยด์เพลกซ์สที่หนัก 1 กรัม จะมีปริมาณทรายเรตินมากเป็น 25 เท่าของทรายเรตินที่มีในตับหนัก 1 กรัม<sup>(3)</sup>

## หน้าที่ของทรายเรติน

ทรายเรตินมีหน้าที่ในการนำพาออร์โนนของต่อมร้ายรอยด์ (thyroxin) และเรตินอล (retinol) หรือวิตามิน A (vitamin A) กล่าวคือ การที่เนื้อเยื่อในร่างกายจะใช้รั้ยรอกซินและวิตามิน A ได้นั้นจะต้องมีทรายเรตินเป็นผู้พาไปส่งให้ถึงเนื้อเยื่อนั้น ๆ โดยพาไปกับกระแสโลหิต (blood stream)<sup>(30,31)</sup> สมองเป็นอวัยวะหนึ่งที่เป็นเป้า (target organ) สำคัญของรั้ยรอกซิน ซึ่งมีทรายเรตินมาช่วยรักษาความติดตัวไปก็จะผ่านเข้าสู่เนื้อเยื่อสมองได้ตรงตามระบบหลอดเลือด-สมอง (blood-brain barrier) และทำหนาระหว่างเลือด-สมอง (blood-CSF barrier) การมีทรายเรตินมากในคอรอยด์เพลกซ์และในน้ำเหลืองและในสันหลังก็จะเป็นสิ่งบ่งบอกว่าคอรอยด์เพลกซ์และน้ำเหลืองและในสันหลังเป็นตัวการสำคัญในการกระจายรั้ยรอกซินเข้าสู่เนื้อเยื่อสมอง<sup>(32)</sup> เช่นเดียวกันเนื้อเยื่อของร่างกาย เช่น เรตินา (retina) จะใช้วิตามิน A ได้ก็จะต้องอาศัยทรายเรตินเป็นผู้พาไปให้ โดยอาศัยหน้าที่หลักในการนำพาออร์โนนของต่อมร้ายรอยด์และวิตามิน A (retinol) นั่ง จึงเรียกโปรตีนนี้ว่า transthyretin (trans = transport, thy = throid, retin = retinol or vitamin A) นอกจากคอรอยด์เพลกซ์แล้วยังไม่มีผู้ใดพบว่ามีแหล่งอื่นในระบบประสาทส่วนกลางสร้างสรรค์ทรายเรตินได้

## ความสำคัญของทรายเรตินทางพยาธิวิทยา

ถึงแม้โครงสร้างทางชีวเคมีของทรายเรตินจะยังไม่ทราบกันมากนัก แต่เชื่อกันว่าประกอบด้วยกรดอะมิโน (amino acid) ที่มีลักษณะเหมือนกันทุกประการ 4 โมเลกุล ถ้าหากกรดอะมิโนตัวใดตัวหนึ่งเกิดเปลี่ยนแปลงไป จะทำให้การละลาย (solubility) ของทรายเรตินลดลง เกิดจับหรือตกตะกอนลงในเนื้อเยื่อต่าง ๆ ของร่างกายในรูปของอเมลloydic ได้ โดยเฉพาะอย่างยิ่งจับกับเส้นประสาทส่วนปลายซึ่งมักเป็นกรรมพันธุ์หรือเป็นกันทั้งครอบครัว (heredo-familial amyloidotic polyneuropathy)<sup>(33-37)</sup>

นอกจากนี้ยังมีผู้พบว่าทรายเรตินยังเป็นองค์ประกอบส่วนใหญ่ของ senile plaque และ neurofibrillary tangle ในโรคจิตเสื่อมก่อนวัยชราแบบ Alzheimer (Alzheimer's presenile dementia)<sup>(38)</sup>

เนื่องจากคอรอยด์เพลกซ์เป็นแหล่งผลิตทรายเรตินที่สำคัญในระบบประสาทส่วนกลาง จึงมีผู้นำเอกสารทรายเรตินมาใช้เป็น marker สำหรับออกอีพิธีเลียมของคอรอยด์เพลกซ์ เช่น ในเนื้องอกหรือถุงน้ำที่สงสัยว่าจะเกิดมาจากอีพิธีเลียมของคอรอยด์เพลกซ์<sup>(39-41)</sup> ก็อาจลองใช้ทรายเรตินเป็น marker ถูกต้องอย่างถ้าพบเนื้องอกที่เป็นต่อมหรือแพพิลาร์ (glandular or papillary tumor) และก็ความสงสัยในเนื้อเยื่อตันกำเนิดว่าจะมาจากคอรอยด์เพลกซ์ หรือเป็นอเดโนคาร์ซิโนมาตุ้ยภูมิ (secondary adenocarcinoma) จากที่อื่นมาสู่สมอง เรายังลองใช้ทรายเรตินเป็น marker ย้อมดูถ้าให้ผลบวกก็นอกได้ว่าเนื้องอกนั้นเป็นของคอรอยด์เพลกซ์ ซึ่งอาจเป็นอเดโนมา (adenoma or papilloma) หรือเป็นอเดโนคาร์ซิโนมาปฐมภูมิ (primary adenocarcinoma) ของคอรอยด์เพลกซ์ เป็นต้น

ถุงที่บุด้วยอีพิธีเลียม (epithelial cysts) พบได้เป็นครั้งคราวในระบบประสาทส่วนกลางเป็นการยากที่จะนักตันกำเนิดของอีพิธีเลียมที่บุถุงว่าจะเป็นอีพิธีเลียมของคอรอยด์เพลกซ์ หรือเป็นอีเพนดิยม (ependyma) หรือเป็นอีพิธีเลียมที่บุหลอดคลุมหรือทางเดินอาหาร จึงทำให้ต้องใช้เรยากซีอุลูม ๆ ว่า “epithelial cyst” หลังจากที่มีวิชาอิมูโนอิสโตเคมีเกิดขึ้นทำให้สามารถแยกชนิดของอีพิธีเลียมที่บุถุงออกจากกันได้ โดยเฉพาะอย่างยิ่งถ้าหากนำ heraus marker มากกว่า 1 ตัวมาใช้ย้อม เช่น ใช้ย้อมด้วยทรายเรตินร่วมไปกับเกลลิลไฟบริลลาร์อชิดิกโปรตีน (glial fibrillary acidic protein or GFAP) เป็นต้น สำหรับโปรตีนตัวเหล่านี้ เป็น marker สำหรับย้อมพาพากนิวโรเกลลี (neuroglia) อันได้แก่ แอกซิโตรซัยท์ (astrocyte) อีเพนดิยม และ โอลิโกริดโรเกลลี (oligodendroglia)

มีถุงชนิดหนึ่งพบได้เป็นครั้งคราวภายในระบบประสาทส่วนกลาง โดยเฉพาะอย่างยิ่งในช่องที่ 3 ของสมองภายในถุงมักมีเมือก (mucus or mucin) บรรจุอยู่เต็ม จึงนิยมเรียกถุงนี้ว่าถุงคอลลอดิค (colloid cyst) เคยถูกเดินทางมานานกว่าเนื้อเยื่อตันกำเนิดของอีพิธีเลียมที่บุถุงนั้นมีกำเนิดมาจากไหน บังเกิดว่าเป็นอีพิธีเลียมของคอรอยด์เพลกซ์หรือ

อีเพนดิยม่า ซึ่งเป็นอนุพันธ์ของนิวโรอีพิธีเลียมที่บุนิวัลทิวบ์ (primitive neuroepithelium of neural tube) อันเป็นนิวโร-เอกโตเดอร์ม (neuroectoderm)<sup>(18,42-48)</sup> และบังก์วามีเนื้อเยื่อตันกำเนิดมาจากเนื้อเยื่อที่บุหลอดลมหรือลำไส้ อันเป็นเอนโดเดอร์ม (endoderm)<sup>(49,50)</sup> ผู้เขียนเคยย้อมถุงชนิดนี้จากผู้ป่วย 5 ราย ด้วยทรายเรตินและเกลี่ยลไฟบริลลารี-อชิติกโปรดีน ผลปรากฏว่าอีพิธีเลียมที่บุถุงซึ่งเป็นชนิดคิวบอยด์แลมนีซีเลียดถ่ายเป็นส่วนใหญ่ (ciliated cuboidal epithelium) นั้น มีชั้นไซโคลาสม์ (cytoplasm) ที่ให้ผลบวกต่อทรายเรตินเพียงอย่างเดียว 1 ราย และให้ผลบวกต่อห้องทรายเรตินและเกลี่ยลไฟบริลลารี-อชิติกโปรดีน 4 ราย ได้อาหารลดลงของปอดมาย้อมด้วยอีพิธีเลียมกัน ปรากฏว่า อีพิธีเลียมของหลอดลมให้ผลลบต่อห้องทรายเรตินและเกลี่ยลไฟบริลลารี-อชิติกโปรดีน จึงสรุปผลว่าเยื่อบุถุงคอลลอยด์จากช่องที่ 3 ของสมองห้อง 5 รายนั้นเป็นอีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัส 1 ราย และเป็นห้องอีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัสและอีเพนดิยมานัก 4 ราย หรือกล่าวอีกนัยหนึ่ง ว่าอีพิธีเลียมที่บุถุงคอลลอยด์ของช่องที่ 3 ของสมองนั้นเป็นอนุพันธ์ของนิวโรอีพิธีเลียมที่บุนิวัลทิวบ์ ดังนั้นเชื่อว่าหมายถึงคอลลอยด์ซึ่งควรเป็นถุงของนิวโรอีพิธีเลียม (neuroepithelial cyst)<sup>(51)</sup>

## สรุป

ทรายเรตินเป็นโปรดีนที่มีน้ำหนักโมเลกุล 55,000 มีอยู่ทั่วไปในพลาสมาและน้ำเหลือง ตามที่เรียกว่าพาร์แอลบูมิน ทรายเรตินที่มีในพลาสมานั้นสร้างโดยเซลล์ของตับ แต่ในระยะคัพภาคก่อนที่ตับจะเกิดทรายเรติน จะสร้างโดย Yolk sac ส่วนที่มีในน้ำเหลืองและไขสันหลังนั้นสร้างโดยอีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัส ซึ่งจะเริ่มสร้างตั้งแต่ระยะที่คอลรอยด์เพลอกซัสเริ่มเกิด หน้าที่สำคัญของทรายเรตินคือเป็นตัวพาออร์โนนของต่อมร้ายรอยด์ และวิตามิน A ไปสู่เนื้อเยื่อที่ต้องการสารทั้งสองนี้รวมทั้งระบบประสาทส่วนกลาง ทรายเรตินใช้สำหรับเป็น marker เพื่อบอกอีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัสทั้งในสภาพปกติและที่เป็นโรค เช่น เนื้องอกต่างๆ ของอีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัส หรืออีพิธีเลียมของคอลรอยด์เพลอกซัสที่บุถุงบางชนิดที่เกิดในระบบประสาทส่วนกลาง หรือใช้แยกระหว่างอเดโนคาร์ซีโนมาของคอลรอยด์เพลอกซัสออกจากเดโนคาร์ซีโนมาที่แพร่กระจายมาสู่ระบบประสาทส่วนกลาง โดยอเดโนคาร์ซีโนมาชนิดนี้จะให้ปฏิกิริยาลบเมื่อใช้ทรายเรตินเป็น marker

## อ้างอิง

- Kabat EA, Landow H, Moore DH. Electrophoretic patterns of concentrated cerebrospinal fluid. Proc Soc Exp Biol Med 1942 Feb; 49(2):260-3
- Kabat EA, Moore DH, Landow H. Electrophoretic study of protein components in cerebrospinal fluid and their relationship to serum proteins. J Clin Invest 1942 Sep; 21:571-7
- Dickson PW, Howlett GJ, Schreiber G. Rat transthyretin (prealbumin) : molecular cloning, nucleotide sequence, and gene expression in liver and brain. J Biol Chem 1985 Jul; 260(13): 8214-9
- Seibert FB, Nelson JW. Electrophoretic study of blood protein response in tuberculosis. J Biol Chem 1942 Mar; 143:29-38
- Goodman DS, Peters T, Robbins J, Schwick HG. Prealbumin becomes transthyretin. Nomenclature committee-IUB and JCBN newsletter. J Biol Chem 1981; 256(1):12-4
- Felding P, Fex G. Cellular origins of prealbumin in the rat. Biochem Biophys Acta 1982 Jun; 716(3): 446-9
- Borek C, Smith JE, Soprano DR, Goodman DS. Regulation of retinol-binding protein metabolism by glucocorticoid hormones in culture H<sub>4</sub>IIEC<sub>3</sub> liver cells. Endocrinology 1981 Aug; 109(2):386-91
- Fung W-P, Thomas T, Dickson PW, Aldred AR, Milland J, Dziadek M. Structure and expression of the rat transthyretin (prealbumin) gene. J Biol Chem 1988 Jan; 263(1):480-8
- Rotenberg I, Rico R, Penaloza R. Gc globulin and prealbumin serum levels in patients with cancer and benign inflammatory diseases and in asymptomatic smokers. J Natl Cancer Inst; 1979 Feb; 62(2):299-300
- Francois PL, Lamblin G, Carles C, Maire B. Variations de quelques paramètres plasmatiques (albu-

- mine, prealbumine, retinol binding protein) et urinaires au cours de la rougeole chez des enfants senegalais. Ann Nutr Aliment 1979; 33(3): 417-27
11. Dickson PW, Howlett GJ, Schreiber G. Metabolism of prealbumin in rats and changes induced by acute inflammation. Eur J Biochem 1982 Dec; 129(12):289-93
12. Solomon MJ, Smith MF, Dowd JB, Bistrian BR, Blackburn GL. Optimal nutritional support in surgery for bladder cancer: preservation of visceral protein by amino acid infusion. J Urol 1978 Mar; 119(3):350-4
13. Smith FR, Goodman DS, Zakkalama MS, Gabz MK, Maraghy EI, Patwardhan VN. Serum vitamin A, retinol-binding protein, and prealbumin concentrations in protein-calorie malnutrition. I. A functional defect in hepatic retinol release. Am J Clin Nutr 1973 Sep; 26(9): 973-81
14. Weisner B, Roethling HJ. The concentration of prealbumin in cerebrospinal fluid (CSF), indicator of CSF circulation disorders. Eur Neurol 1983; 22(2):96-105
15. Davson H. Physiology of the cerebrospinal fluid. London: Churchill, 1970. 273-9
16. สำรวຍ ช่างโชค, ปราสาณ ต่างใจ. ปราสาทพยาธิวิทยา พิมพ์ครั้งที่ 2. กรุงเทพมหานคร : บริษัทสำนักพิมพ์ไทย วัฒนาพาณิช, 2526. 11
17. Netsky MG, Shuangshoti S. The Choroid Plexus in Health and Disease. Charlottesville: University Press of Virginia, 1975. 151-61
18. Shuangshoti S, Netsky MG. Histogenesis of choroid plexus in man. Am J Anat 1966 Jan; 118(1): 283-316
19. Shuangshoti S, Netsky MG. Human choroid plexus: morphologic and histochemical alterations with age. Am J Anat 1970 May; 128(1):73-96
20. Tennyson V. Ultrastructural Characteristics of the Telencephalic and Myelencephalic Choroid Plexuses in Fetus of Man and Rabbit, and a Comparison with the Adult Choroid Plexus in Rabbit. In: Netsky MG, Shuangshoti S, eds. The Choroid Plexus in Health and Disease. Charlottesville: University Press of Virginia, 1975. 36-71
21. Peters A, Alay SL, Webster H deF. The Fine Structure of the Nervous System. The Neurons and Supporting Cells. Philadelphia: WB Saunders, 1976. 264-74 & 280-94
22. Hurley JV, Anderson RMCD, Sexton PT. The fate of plasma protein which escapes from blood vessels of the choroid plexus of the rat-an electron microscopic study. J Pathol 1981 May; 134(1):57-70
23. Weisner B, Kauerz U. The influence of the choroid plexus on the concentration of prealbumin in cerebrospinal fluid. J Neurol Sci 1983 Sep; 61(1):27-35
24. Aleshire SL, Bradley CA, Richardson LD, Parl FF. Localization of human prealbumin in choroid plexus epithelium. J Histochem Cytochem 1983 May; 31(5):608-12
25. Herbert J, Wilcox JN, Pham K-TC, Fremeau RT Jr, Zeviani M, Dwork A. Transthyretin: a choroid plexus-specific transport protein in human brain. The 1986 S. Weir Mitchell Award. Neurology 1986 Jul; 36(7):900-11
26. Dickson PW, Schreiber G. High levels of messenger RNA for transthyretin (prealbumin) in human choroid plexus. Neurosci Lett 1986 May 23; 66(3):311-5
27. Stauder AJ, Dickson PW, Aldred AR, Schreiber G, Mendelsohn FA, Hudson P. Synthesis of transthyretin (prealbumin) mRNA in choroid plexus epithelial cells, localized by *in situ* hybridization in rat brain. J Histochem Cytochem 1986 Jul; 34(7):949-52
28. Kato M, Soprano DR, Akover A, Kato K, Herbert J. Localization of immunoreactive transthyretin (prealbumin) and of transthyretin mRNA in fetal and adult rat brain. Differentiation 1986 Jul; 31(3):228-35
29. Dickson PW, Aldred AR, Marley PD, Bannister D, Schreiber G. Rat choroid plexus specializes in the synthesis and the secretion of transthyretin (prealbumin). Regulation of transthyretin synthesis in choroid plexus is independent from that in liver. J Biol Chem 1986 Mar; 261(8):3475-8
30. Davis PJ, Spalding SW, Gregerman RI. The three thyroxine-binding protein in rat serum: binding capacities and effects of binding inhibitors. Endocrinology 1970 Nov; 87(5): 978-86
31. Sutherland RL, Brandon MR. The thyroxine-binding properties of rat and rabbit serum proteins. Endocrinology 1976 Jan; 98(1):91-8
32. Dickson PW, Aldred AR, Menting JGT, Marley PD, Sawyer WH, Schreiber G. Thyroxine transport in choroid plexus. J Biol Chem 1987 Oct; 262(29):13907-15
33. Blake CCF, Geisow MJ, Oatley SJ, Rerat B, Rerat C. Structure of prealbumin: secondary, tertiary and quaternary interactions, determined by Fourier refinement at 1.8 Å. J Med Biol 1978 May 25; 121(3):339-56

34. Kanda Y, Goodman DS, Canfield RE, Morgan FJ. The amino acid sequence of human plasma prealbumin. *J Biol Chem* 1974 Nov 10; 249(21): 6796-805
35. Dwulet FE, Benson MD. Primary structure of an amyloid prealbumin and its plasma precursor in a heredo-familial polyneuropathy of Swedish origin. *Proc Natl Acad Sci USA* 1984 Feb; 81(3):694-8
36. Pras M, Prelli F, Franklin EC, Frangione B. Primary structure of an amyloid prealbumin variant in familial polyneuropathy of Jewish origin. *Proc Natl Acad Sci USA* 1983 Jan; 80(2):539-42
37. Saraiva MJ, Costa PP, Goodman DS. Studies on plasma transthyretin (prealbumin) in familial amyloidotic polyneuropathy, Portuguese type. *J Lab Clin Med* 1983 Oct; 102(4):590-603
38. Shirahama T, Skinner M, Westermark P, Rubinow A, Cohen AS, Brun A, Kemper TL. Senile cerebral amyloid: prealbumin as a common constituent in the neuritic plaque, in the neurofibrillary tangle, and in the microangiopathic lesion. *Am J Pathol* 1982 Apr; 107(1):41-50
39. Inoue T, Matsushima T, Fukui M, Matsubara T, Kitamoto T. Choroidal epithelial cyst of the cerebral hemisphere: an immunohistochemical study. *Surg Neurol* 1987 Aug; 28(2):119-22
40. Inoue T, Matsushima T, Fukui M, Iwaki T, Takeshita I, Kuromatsu C. Immunohistochemical study of intracranial cysts. *Neurosurgery* 1988 Nov; 23(5):576-81
41. Matsushima T, Inoue T, Takeshita I, Fukui M, Iwaki T, Kitamoto T. Choroid plexus papillomas: an immunohistochemical study with particular reference to the coexpression of prealbumin. *Neurosurgery* 1988 Sep; 23(3):384-9
42. Shuangshoti S, Roberts MP, Netsky MG. Neuroepithelial (colloid) cysts: pathogenesis and relation to choroid plexus and ependyma. *Arch Pathol* 1965 Sep; 80(9):214-24
43. Shuangshoti S, Netsky MG. Neuroepithelial (colloid) cysts of the nervous system: further observation on pathogenesis, location, incidence, and histochemistry. *Neurology* 1966 Sep; 16(9): 887-903
44. Landolt-Weber UM. Ultrastruktur einer kolloidcepte des dritten ventrikels. *Acta Neuropathol* 1973; 26(1):59-70
45. Shuangshoti S, Phonprasert C, Suwanwela N, Netsky MG. Combined neuroepithelial (colloid) cyst and xanthogranuloma in the third ventricle. *Neurology* 1975 Jun; 25(6):547-52
46. Shuangshoti S. Neuroepithelial cysts: first study of four cases in Thailand and review of the related literature. *J Med Assoc Thai* 1975 Aug; 58(8): 413-36
47. Shuangshoti S, Phisitbutr M, Kasantikul V, Netsky MG. Multiple neuroepithelial (colloid) cysts: association with other congenital anomalies. *Neurology* 1977 Jun; 27(6):561-6
48. Shuangshoti S, Netsky MG, Switter DJ. Combined congenital vascular anomalies and neuroepithelial (colloid) cysts. *Neurology* 1978 Jun; 28(6):552-5
49. Hirano A, Ghatak NR. The fine structure of colloid cysts of the third ventricle. *J Neuropathol Exp Neurol* 1974 Apr; 33:333-41
50. Ghatak NR, Kasoff I, Alexander E, Jr. Further observation of the fine structure of a colloid cyst of the third ventricle. *Acta Neuropathol* 1977 Aug; 32(2):101-7
51. Shuangshoti S, Rubinstein LJ. Colloid cysts of the third cerebral ventricle: immunohistochemical and electron microscopic observations favoring a neuroepithelial origin. First National Congress of Pathology: *Vistas in Tropical and Infectious Pathology. Program & Abstracts*. Chiang Mai, March 22-24, 1989. 117