

Využitie salivárnych markerov v nefrológii

Ľudmila Podracká¹, Peter Celec², Katarína Šebeková²

¹I. detská klinika LF UK a DFNsP Bratislava, Slovenská republika

²Ústav molekulárnej biomedicíny LF UK Bratislava, Slovenská republika

Súhrn

Sliny majú široký diagnostický potenciál, ktorý možno využiť na detekciu rôznych patologických stavov vrátane renálneho zlyhania. V slinách možno merať koncentráciu močoviny a kreatinínu aj ďalších markerov renálnych funkcií. Salivárna urea i kreatinín dobre korelujú s koncentráciami v plazme a sú použiteľné pre skríning pacientov s CKD. Odber slín je neinvazívny a jednoduchý, vhodný aj pre malé deti a starých ľudí. Dnes sú už dostupné testovacie prúžky na semikvantitatívne vyšetrenie močoviny v slinách. Klinická aplikácia diagnostického potenciálu slín môže mať prínos v nefrologickej praxi.

Kľúčové slová: chronická obličková choroba – renálne zlyhanie – salivárne markery – testovacie prúžky na vyšetrenie slín

Utilisation of salivary markers in nephrology

Summary

Saliva has a broad diagnostic potential which can be used for detection many pathological conditions including renal dysfunction. In saliva can be measured concentration of urea and creatinine as well as the other uremic markers. Saliva urea nitrogen and creatinine and blood urea and creatinine highly correlated therefore might be used for screening in patients with CKD. Saliva collection is truly non-invasive and is especially suitable for small children and elderly patients. Recently, semiquantitative saliva urea test strip is available. Saliva might become promising diagnostic biofluid in nephrological practice.

Key words: chronic kidney disease – renal failure – salivary dipstick – salivary markers

Úvod

Epidemiologické prieskumy v širokej populácii potvrdili celosvetový nárast incidencie a prevalencie závažných nefropatií, ktoré progredujú do chronického zlyhania obličiek (chronic kidney disease – CKD) už v mladom veku [1,2]. Postupný zánik funkčných nefrónov sprevádzajú nezávisle od primárneho obličkového ochorenia závažné metabolické komplikácie a rozvoj včasnej aterosklerózy, čo významne prispieva k vysokej kardiovaskulárnej morbidite a mortalite chorých s CKD. Varujúce demografické dáta majú veľký klinicky význam a pre vysoké ekonomicke bremeno prestavujú aj značný cieľospoločenský problém. Včasná diagnostika a liečba je preto otvorenou a na liehavou výzvou klinických nefrologov. K dôležitým iniciatívnym prístupom patrí hľadanie nových možností skríningu na diagnostiku a monitorovanie renálnych funkcií. Z tohto hľadiska sa perspektívou metódou javí vyšetrenie salivárnych biomarkerov. Vďaka moderným senzitívnym technológiám možno v slinách stanoviť nielen koncentrácie viacerých základných biochemických parametrov, ale aj cytokínov či biomarkerov na detekciu a predikciu niektorých chorôb, ako

sú napr. periodontopatie, kardiovaskulárne choroby či niektoré formy rakoviny [3]. Biochemická analýza slín je atraktívnu oblasťou výskumu aj z pohľadu nefrológie.

Sekrécia a zloženie slín

Slina je telesná tekutina so širokým diagnostickým potenciáлом. V klinickej praxi sa využívajú vzorky sliny na genotypizáciu ľudskej DNA, analýzu ústneho mikrobióm a kvantifikáciu celého spektra látok vrátane hormónov, cytokínov či iných biomarkerov [4]. Zo systémovej cirkulácie prenikajú do slín najmä látky s nízkou molekulovou hmotnosťou, pričom salivárne a plazmatické koncentrácie týchto solútov čiastočne korelujú [5,6]. To otvára široké možnosti pre jednoduchú a neinvazívnu diagnostiku či vhodnú alternatívu skríningových programov vo vybraných skupinách populácie.

Záujem klinických a vedeckých nefrologov o diagnostický potenciál slín sa datuje už od roku 1951 a od tohto obdobia boli publikované série klinických štúdií na väčšom či menšom počte pacientov, ktoré skúmali, aká je výpovedná hodnota salivárnych „uremickej“ markerov pri obličkových chorobach [7–9].

Slinné žľazy sú rovnako ako obličky exkrekčný orgán a ich niektoré funkcie majú podobnú činnosť ako reňálne tubulárne bunky [10]. Tvorba a sekrécia slín začína v acinóch slinných žliaz tvorbou izotonickej tekutiny. Následne sa v interlobulárnych pre vodu nepriepustných salivárnych vývodoch vstrebáva chlorid sodný a aktívne sa do ich lúmenu vylučuje draslík, bikarbonát, magnézium a fosfor [11]. Dospelý človek vyprodukuje za deň približne 1 l slín. Salivárne pH kolíše v rozmedzí 6,0–7,0, čo je optimálne rozpäťie pre tráviaci účinok enzymov, ako je napr. ptyalín. Substancie z krvi alebo plazmy prenikajú do slín buď pasívou difúziou, aktívnym transportom alebo hydrostaticky indukovanou ultrafiltráciou extracelulárnych tekutín cez tesné spojenia medzi acinárnymi bunkami [12].

V „definitívnej“ sline sú bohatou zastúpenou rôznorodé biologicky aktívne látky. Okrem už uvedených solútov obsahuje aj vápník, zinok, močovinu, kreatinín, cystatín a amoniak [13]. Slinami sa tiež vylučujú antimikrobiálne látky ako lyzozýmy, aglutiníny, sekrečný IgA, lakoferín, peroxidáza a ďalšie. V súčasnosti je identifikovaných až 2 400 rôznych proteínov, pričom mnohé z nich môžu v klinike slúžiť ako biomarkery na detekciu rôznych patologickej stavov vrátane zlyhania obličiek [14].

Faktory ovplyvňujúce sekréciu slín

Degradačné produkty metabolizmu, ako je močovina, kreatinín a nitrity, sa kumulujú v plazme a prechádzajú do slín buď priamo alebo vylučovaním slinnými žlazami. Výsledné zloženie slín ovplyvňuje tiež lokálne millieu, čo môže byť zdrojom určitých nepresností a stáhuje interpretáciu získaných výsledkov. Názorným príkladom môže byť urea, ktorej hladinu znižujú baktérie s ureázovou aktivitou nachádzajúce sa v ústnej dutine, malondialdehyd a produkty pokročilej glykácie, ktoré priamo či nepriamo ovplyvňuje ústny mikrobióm a diétne faktory [15]. Navyše, ak dosiahne močovina v salivárnej tekutine vysokú koncentráciu, môže sa reabsorbovať sliznicou v ústnej dutine [16]. Z patofiziologického pohľadu sú veľmi zaujímavé animálne štúdie. V experimente u psov sa prekvapivo zistilo, že intenzita exkrécie močoviny v jednotlivých slinných žliazach kolíše. Napr. sliny pochádzajúce zo submandibulárnej a sublinguálnej žľazy obsahujú významne menej močoviny ako z parotídy [17]. Ako je to u ľudí, nie je známe, lebo štúdie so selektívnym odberom slín z jednotlivých slinných žliaz u ľudských jedincov s takýmto zameraním neboli realizované.

Biomarkery renálnych funkcií v slinách

Už v roku 1951 sa prvýkrát zistilo, že močovinu je možné stanoviť v slinách, ale senzitivita vyšetrenia bola nízka a na meranie koncentrácie vtedajšími laboratórnymi metodami bolo potrebné veľké množstvo slín [18]. Až citlivejšie analytické techniky jednoznačne potvrdili, že močovina v sére a slinách signifikantne koreluje u zdravých aj u chorých s obličkovými chorobami [19]. Dokumentujú to série analýz 150 vzoriek slín u zdravých dobrovoľníkov a pacientov s chronickými nefropatiemi [20].

Výpovedná hodnota laboratórnych parametrov vo vyšetrovanom súbore bola vysoká, koeficient variácie pre intra-assay a inter-assay bol < 5 %. Opierajúc sa o tieto výsledky sa za detekčný limit pre močovinu považuje rozpäťie od 0,6 mmol/l až po hornú hranicu 7,5 mmol/l. Použitím tohto detekčného limitu sa zistilo, že **salivárna močovina (salivary urea nitrogen – SUN)** u pacientov s CKD je 3krát vyššia ako v kontrolnej skupine a pozitívne koreluje s kreatinínom v slinie [21]. Je zaujímavé, že v slinách je urea senzitívnejším markerom CKD ako kreatinín, a to najmä vo včasných štadiách renálnej insuficiencie [8]. Podobne aj deti s CKD majú až 5-násobne vyššiu salivárnu močovinu v porovnaní s ich zdravými rovesníkmi [22]. Aj dynamické zmeny SUN po hemodialyze dobre korešpondujú so sérovými koncentráciami močoviny [23]. Urea v slinách po dialyze strmo klesá, ale ostáva vyššia ako u zdravých [24]. O korelácií s renálnymi funkciemi svedčia tiež signifikantne nižšie koncentrácie SUN u transplantovaných ako u dialyzovaných pacientov. SUN je vhodná aj na pravidelné monitorovanie funkcie štěpu. V skupine transplantovaných pacientov pretrvávala vyššia močovina v slinie v porovnaní so zdravými kontrolami počas prvého roku po transplantácii obličky [25].

Salivárny kreatinín

V slinách je kreatinín niekoľkonásobne nižší ako v sére a vykazuje veľkú interindividuálnu variabilitu [26]. Salivárny kreatinín na rozdiel od SUN nekoreluje so sérovým kreatinínom u zdravých, ale iba u chorých so zníženou glomerulovou filtráciou. Analýzy slín 25 pacientov s renálou insuficienciou zistili, že salivárna koncentrácia kreatinínu reprezentuje 10–15 % sérovej kreatinémie. Pomer medzi sérovým a salivárnym kreatinínom kolíše od 4 až 30 a svedčí pre vysokú interindividuálnu variabilitu [26]. Kým u zdravých sa hodnota kreatinínu v slinách pohybovala v rozmedzí 6–18 µmol/l, u pacientov bola signifikantne vyššia v rozmedzí 18–591 µmol/l [27]. Aj ostatní autori dospeli k podobným náležom a potvrdili, že korelačný vzťah medzi kreatinínom v sére a sline platí len v skupine chorých. Jedným z vysvetlení sú biologické charakteristiky kreatinínu. Ide o relatívne veľkú molekulu s nízkou rozpustnosťou v tukoch, ktorá sa tým pádom na rozdiel od močoviny nedostane cez cytoplasmatickú membránu voľnou difúziou. Do slín prestupuje len ťažko, a to cez tesné medzibunkové spojenia. U chorých s CKD sa však uľahčuje prestup kreatinínu do slín cez zvýšený koncentračný gradient a porušenú permeabilitu buniek slinných žliaz. Z pohľadu klinickej perspektívy sa môže salivárny kreatinín využívať najmä v skríningovom programe ako kvalitatívny parameter na rozlíšenie medzi zdravými resp. chorymi jedincami.

V slinách sú merateľné aj ďalšie uremickej parametre, ktoré sú užitočné v diagnostike alebo sprievodných metabolických komplikácií renálneho zlyhania. Patrí k nim napr. **β_2 -mikroglobulín** v porovnaní s kontrolami [28]. V klinickej praxi sa vyšetrenie β_2 -mikroglobulínu v slinách dá využiť na selektovanie dialyzovaných pacientov s vysokou koncentráciou β_2 -mikroglobulínu v sére.

kým rizikom amyloidózy [29]. Na druhej strane, salivárny β_2 -mikroglobulín len slabo koreluje so sérovou močovinou a kreatinínom, a preto nie je vhodným indikátorom CKD [29]. V slinách sa dá stanoviť aj cystatín C a NGAL, ale je zaujímavé, že doteraz sa študovali len pri periodontítide a nie vo vzťahu k renálnej dysfunkcii [30,31]. Z praktického hľadiska je meranie cystatínu C a NGAL v slinách sľubnou oblasťou aplikovaného výskumu v nefrológii.

Pre zaujímavosť treba uviesť, že unikátné zoženie „salivárneho milie“ u chorých s urémiou, ktoré typicky charakterizuje zvýšená koncentrácia divalentných iónov (magnézium a fosfor) sa úspešne farmakologicky využíva v žuvacích tabletách na liečbu hyperfosfatémie [32].

Výhody využitia slín ako diagnostickej tekutiny

Metóda odberu slín je neinvazívna a jednoduchá, nevyžaduje žiadnu špeciálnu prípravu. Pacient môže odber realizať sám a doma, nie je potrebný zdravotný personál, ani špeciálne vybavenie. Vhodná je aj pre malé deti a starých ľudí. Navýše, odber vzorky slín je lacnejší ako venepunkcia, možno ho opakovať bez rizika infekcie, či poškodenia ciev. Slina sa dá ľahšie uskladniť a transportovať, nie je potrebná rýchla centrifugácia. Z analytickejho hľadiska sú sliny vhodnejším médiom na meranie biomarkerov ako moč a kvôli nižšej variabilite koncentrácií.

Limitácie sliny ako diagnostickej tekutiny

Salivárna diagnostika má isté obmedzenia. V slinách sa nedajú analyzovať látky s veľkou molekulovou hmotnosťou, lebo neprechádzajú z plazmy do slín. Salivárna koncentrácia menších molekúl je v slinách oveľa nižšia ako v plazme, a preto si vyžaduje oveľa citlivejšie analytickej techniky a väčší objem vzorky. Presnosť merania ovplyvňuje predchádzajúce jedenie, pitie a žuvanie žuvačky alebo umývanie zubov. Presnosť merania môžu ovplyvniť aj zvyšky jedla, fajčenie a lokálny zápal v ústnej dutine [33].

Testovacie prúžky na semikvantitatívnu diagnostiku salivárnych markerov

Klinický dôkaz validity SUN pri renálnej dysfunkcii otvoril dvere pre vývoj testovacích prúžkov (papierikové stripy) na semikvantitatívne meranie SUN na analogickom princípe ako močové testovacie prúžky. Krátko na to sa salivárne testovacie prúžky zaviedli aj do praxe a spustili sa klinické štúdie zamerané na overenie ich výpovednej hodnoty. V pilotnej rakúsko-americkej štúdií Raimann et al. vyšetrovali testovacími prúžkami SUN u 68 pacientov s CKD v 1.–5. štádiu. Z nich 34 chorých bolo na pravidelnej dialýze a 8 pacientov po transplantácii obličky s GFR zodpovedajúcou 2. štádiu CKD. U všetkých pacientov paralelne vyšetrili slinné vzorky biochemickou analýzou a tiež testovacími prúžkami. Autori potvrdili citlosť semikvantitatívnych testovacích prúžkov detegovať močovinu v sére už nad 4,15 mmol/l. Vypočítaná senzitivita a špecifickita diagnostických prúžkov bola prekvalivo vysoká 0,85, resp. 0,88 [7]. Z celého počtu 83 vzo-

rieck slín iba 3 vzorky vykazovali falosnú pozitivitu (3,6 %). Vzhľadom na dobrú výpovednú hodnotu autori odporúčajú testovacie salivárne prúžky na skríning rizikovej populácie s podozrením na obličkové zlyhanie.

V USA sú už bežne dostupné testovacie prúžky na výšetrenie močoviny, kyseliny močovej a nitritov v slinách a podobne ako močové testovacie prúžky sa semikvantitatívne vyhodnocujú podľa farebnej škály. Testovacie prúžky majú široké využitie v ambulantnej praxi, v skríniovom programe a na rýchle orientačné „bedside“ výšetrenie. Užitočné je napr. pri akútnom renálnom zlyhaní s potrebou okamžitej tekutinovej resuscitácie alebo pri limitovanej dostupnosti laboratória. Vhodné sú tiež na selfmonitoring pacientov s renálnou insuficienciou, či po transplantácii obličky. SUN prúžky sa dajú využiť aj pri skríniových programoch (spolu s močovými prúzkami) u pacientov so suspektnou poruchou obličkových funkcií.

Záver

Stúpajúci výskyt chronických progresívnych chorôb obličiek predstavuje veľký celospoločenský a ekonomický problém. Medicínskou výzvou pre klinických nefrológov je hľadanie jednoduchých neinvazívnych metód, ktoré dokážu vyselikovať rizikovú skupinu populácie. Sliny majú široký diagnostický potenciál, ktorý možno využiť na detekciu rôznych patologických stavov vrátane zlyhávania obličiek. Vďaka moderným metódam možno v slinách merať koncentrácie viacerých biomarkerov renálnych funkcií. Výšetrenie týchto salivárnych biomarkerov je modernou a perspektívou metódou na skríning a monitorovanie poruchy renálnych funkcií. Salivárna urea i kreatínín dobre korelujú s koncentráciami v plazme a sú použiteľné pre skríning pacientov s CKD. Koncentráciu biomarkerov v slinách možno analyzovať v biochemickom laboratóriu alebo orientačne semikvantitatívne pomocou testovacích prúžkov. Klinická aplikácia diagnostického potenciálu slín môže mať mimoriadny prínos v nefrologickej praxi.

Článok vznikol za podporu grantu VEGA 1/0172/14.

Literatúra

- VanStralen KJ, Tizard EJ, Verrina E et al. European Society for Paediatric Nephrology/European Renal Association-European Dialysis and Transplant Association (ESPN/ERA-EDTA) registry study group. Demographics of paediatric renal replacement therapy in Europe: 2007 annual report of the ESPN/ERA-EDTA registry. Pediatr Nephrol 2010; 25(7): 1379–1382. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00467-010-1472-7>>.
- Kolvek G, Reijneveld SA, Podracka L et al. End-stage renal disease in Slovak children: epidemiology from a European perspective. Eur J Pediatr 2011; 170(11): 1445–1451. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00431-011-1462-1>>.
- Pfaffe T, Cooper-White J, Beyerlein P et al. Diagnostic potential of saliva: current state and future applications. Clin Chem 2011; 57(5): 675–687. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1373/clinchem.2010.153767>>.
- Fábryová H, Celeg P. On the origin and diagnostic use of salivary RNA. Oral Disease 2014; 20(2): 146–152. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/odi.12098>>.

5. Maier H, Triebel C, Heidland A. The flow-rate-dependent excretion of ionized calcium in pilocarpine-stimulated human submandibular saliva. *Arch Oral Biol* 1983; 28(10): 907–909.
6. Celec P, Tóthová L, Šebeková K et al. Salivary markers of kidney function- potentials and limitations. *Clin Chim Acta* 2016; 453: 28–37. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cca.2015.11.028>>.
7. Raimann JG, Kirisits W, Gebetsroither E et al. Saliva urea dipstick test: application in chronic kidney disease. *Clin Nephrol* 2011; 76(1): 23–28.
8. Tomás I, Marinho JS, Limeres J et al. Changes in salivary composition in patients with renal failure. *Arch Oral Biol* 2008; 53(6): 528–532.
9. Mydlík M, Derziová K, Jenča A et al. Kyselina oxálová a askorbová v slinách pri chronickej renálnej insuficiencii. Aktuality v nefrológii 2006; 12(2): 41–44.
10. Grantham JJ, Wallace DP. Return of the secretory kidney. *Am J Physiol Renal Physiol* 2002; 282(1): F1–F9.
11. Cook DL, Van Lennep EW, Roberts ML et al. Secretion by the major salivary glands. In: Alpers DH, Johnson LR (Eds). *Physiology of the Gastrointestinal Tract*. Lippincott Williams & Wilkins; 3 Sub ed1994: 1061–1117. ISBN-13: 978-0781701327.
12. Proctor GB. The physiology of salivary secretion. *Periodontol 2000* 2000; 70(1): 11–25. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/prd.12116>>.
13. Benn AM, Thomson WM. Saliva: an overview. *N Z Dent J* 2014; 110(3): 92–96.
14. Castagnola M, Picciotti PM, Messana I et al. Potential applications of human saliva as diagnostic fluid. *Acta Otorhinolaryngol Ital* 2011; 31(6): 347–357.
15. De Filippis F, Vannini L, La Storia A et al. The same microbiota and a potentially discriminant metabolome in the saliva of omnivore, ovo-lacto-vegetarian and vegan individuals. *PLoS One* 2014; 9(11): e112373. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0112373>>.
16. Dawes C. Absorption of urea through the oral mucosa and estimation of the percentage of secreted whole saliva inadvertently swallowed during saliva collection. *Arch Oral Biol* 2006; 51(2): 111–116.
17. Watanabe J, Mizuno S, Masuda N et al. Salivary excretion of urea in dogs. *J Pharmacol Biodyn* 1984; 7(5): 294–303.
18. Wu DY, Wu H. Determination of urea in saliva. *Proc Soc Exp Biol Med* 1951; 76(1): 130–132.
19. Sein KT, Arumainayagam G. Correlation between serum urea and salivary urea. *Clin Chem* 1987; 33(12): 2303–2304.
20. Cardoso EM, Arregger AL, Tumilasci OR et al. Assessment of salivary urea as a less invasive alternative to serum determinations. *Scand J Clin Lab Invest* 2009; 69(3): 330–334. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1080/00365510802588076>>.
21. Zuniga ME, Estremaduro LO, Leon CP et al. Validation of the salivary urea test as a method to diagnose chronic kidney disease. *J Nephrol* 2012; 25(3): 431–436. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.5301/jn.5000022>>.
22. Obry AB, Belcourt RM, Frank J et al. Biochemical study of whole saliva from children with chronic renal failure. *ASDC J Dent Child* 1987; 54(6): 429–432. Erratum in *ASDC J Dent Child* 1988; 55(2): 149.
23. Forland M, Shannon IL, Katz FH. Parotid-fluid urea nitrogen for the monitoring of hemodialysis. *N Engl J Med* 1964; 271: 37–38.
24. Bots CP, Brand HS, Veerman H et al. Acute effects of hemodialysis on salivary flow rate and composition. *Clin Nephrol* 2007; 67(1): 25–31.
25. Suresh G, Ravi Kiran A, Samata Y et al. Analysis of Blood and Salivary Urea Levels in Patients Undergoing Haemodialysis and Kidney Transplant. *J Clin Diagn Res* 2014; 8(7): ZC18-ZC20. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.7860/JCDR/2014/8081.4553>>.
26. Chiou WL, Pu FS. Creatinine VIII: saliva levels of endogenous "true" creatinine in normal subjects. *Clin Pharmacol Ther* 1979; 25(6): 777–782.
27. Lloyd E, Broughton EA, Selby C. Salivary creatinine assays as a potential screen for renal disease. *Ann Clin Biochem* 1996; 33(Pt 5): 428–431.
28. Michelis R, Sela S, Ben-Zvi I et al. Salivary beta2-microglobulin analysis in chronic kidney disease and hemodialyzed patients. *Blood Purif* 2007; 25(5–6): 505–509. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1159/000113010>>.
29. Assareh AA, Haybar H, Malekzadeh H et al. No relationship between serum and salivary beta2-microglobulin levels in a sample of adult diabetic men with chronic kidney disease without renal replacement therapy. *Cell J* 2014; 16(2): 179–186.
30. Westerlund U, Ingman T, Lukinmaa PL et al. Human neutrophil gelatinase and associated lipocalin in adult and localized juvenile periodontitis. *J Dent* 1996; 75(8): 1553–1563.
31. Ulker AE, Tulunoglu O, Ozmeric N et al. The evaluation of cystatin C, IL-1beta, and TNF-alpha levels in total saliva and gingival crevicular fluid from 11- to 16-year-old children. *J Periodontol* 2008; 79(5): 854–860. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1902/jop.2008.070422>>.
32. Eknoyan G. Salivary Phosphorus Binding: A novel approach to control hyperphosphatemia. *J Am Soc Nephrol* 2009; 20(3): 460–462. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1681/ASN.2009010067>>.
33. Malamud D. Saliva as a diagnostic fluid. *Dent Clin North Am* 2011; 55(1): 159–178. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cden.2010.08.004>>.

prof. MUDr. Ľudmila Podracká, CSc.

✉ ludmila.podracka@dfnsp.sk

I. detská klinika LF UK a DFNSP Bratislava, Slovenská republika
www.dfnsp.sk

Doručeno do redakce 29. 8. 2016

Přijato po recenzi 10. 10. 2016