## PROTEIN MISFOLDING

## **AMYLOID FIBRILS**

## Folding e Misfolding delle proteine

X

- Folding : è il processo di ripiegamento molecolare attraverso il quale le proteine ottengono la loro struttura tridimensionale.
- Misfolding: indica l'errato ripiegamento delle proteine, che è alla base di molte patologie umane, definite malattie da *misfolding*.

## DENATURAZIONE DELLE PROTEINE

Le proteine possono essere denaturate cambiando le proprietà chimiche o fisiche dell'ambiente circostante.

La denaturazione reversibile delle proteine consente l'analisi termodinamica.



# **Techniques for Measuring Stability**

Any methods that can distinguish between U and F

- Absorbance (e.g. Trp, Tyr)
- Fluorescence (Trp).
- CD (far or near UV)
- NMR
- DSC (differential scanning calorimetry)
- Urea gradient gels difference in the migrating rates between F and U.

Le chaperonine

## Le proteine, per svolgere la propria funzione, devono avere una CONFORMAZIONE CORRETTA

MA...

Nell'ambiente cellulare esistono condizioni che possono ostacolare il ripiegamento o che causano la perdita della struttura proteica

Sintesi NON contemporanea di tutti i domini della proteina

Presenza di grandi quantità di macromolecole

Fattori che possono "disturbare"

il processo di ripiegamento di una

proteina nascente

Esposizione di regioni idrofobiche o che si ripiegano lentamente

### Instabilità delle proteine nell'ambiente cellulare

Denaturazioni e modificazioni (ossidazioni, glicosilazioni...) spontanee

Esposizione ad agenti tossici ambientali: radicali dell' $O_2$ , metalli pesanti, alcuni antibiotici...

Presenza di mutazioni che causano l'assunzione di conformazioni anomale

Le cellule possiedono meccanismi per prevenire l'aggregazione proteica e per ripristinare le giuste conformazioni  $\Rightarrow$ le proteine "chaperone"

#### Le chaperonine possono assistere il ripiegamento delle proteine



I prodotti mal ripiegati vengono demoliti da un sistema complesso, ATP-dipendente, detto:

#### PROTEASOMA-UBIQUITINA

 La mancata eliminazione delle proteine genera l'accumulo di fibrille amiloidi (strutture che sono la causa di patologie che prendono il nome di amiloidosi)

## Malattie neurodegenerative caratterizzate da "protein misfolding"

х

Protein misfolding = alterato ripiegamento

Modificazione della struttura secondaria della proteina, che ne facilita l'aggregazione. Il genoma umano contiene l'informazione per codificare circa 35 000 proteine diverse, che sono espresse e funzionanti nelle diverse cellule dell'organismo in modo differenziato.

Tutte le funzioni vitali dipendono dalle proteine e, come noto, l'alterazione della struttura di una proteina porta ad una alterazione o perdita della funzione specifica,come avviene nelle malattie genetiche

Le proteine acquistano spontaneamente la loro struttura tridimensionale, cui è legata in modo indissolubile la funzione biologica. Questo processo di "strutturazione" delle proteine (detto folding) è codificato nella particolare sequenza aminoacidica di ogni proteina

Protein **folding** is the process by which a protein structure assumes its functional shape or conformation

L'alterazione del folding di una proteina, infatti, può provocare delle malattie di tipo degenerativo



Negli ultimi decenni sono state descritte nuove categorie di malattie derivanti dal ripiegamento o folding anomalo (misfolding) di proteine.

In particolare, è stata riconosciuta una comune origine legata al processo di folding per un gruppo di patologie dette amiloidosi.

In queste ultime, il folding degenere o misfolding è alla base della formazione di aggregati di natura fibrosa che mostrano la cosiddetta struttura cross- $\beta$ , un modo di ripiegamento generico della catena polipeptidica particolarmente stabile, accessibile in precise condizioni sia *in vitro* che *in vivo*, nonostante le diversità di sequenza e di corrispondente folding nativo.

### **MISFOLDING:**

### Malattie conformazionali

proteine parzialmente denaturate ⇒ rinaturate da chaperoni

 $\Rightarrow$  degradate

⇒ aggregate in fibre insolubili ("amiloidi")

almeno 20 malattie umane associate a depositi extracellulari in specifici tessuti di proteine (normalmente solubili) che formano fibrille amiloidi

- Proteina  $\beta$  amiloide (Alzheimer)
- Lisozima (amiloidosi viscerale familiare)
- β2-microglobulina (artropatia da emodialisi)
- Fibrinogeno (amiloidosi renale ereditaria)
- Proteina prionica (malattie da prioni, encefalopatie)

amiloidosi spesso associata a proteine mutanti

fibre amiloidi simili anche se formate da proteine molto diverse nello stato nativo

# Malattie da misfolding proteico

PROTEINA	ΜΑΙΑΠΙΑ	PATOGENESI	MECCANISMO
Emoglobina	Anemia falciforme	Aggregazione	L'emoglobina non correttamente ripiegata perde la sua funzionalità e la sua elasticità, causando seri danni alla circolazione sanguigna.
CFTR	Fibrosi cistica	Trasporto	Forme mutanti di CFIR non si dissociano dagli chaperoni e non raggiungono la membrana.
Huntingtina	M. di Huntington	Aggregazione	La ripetizione di p-glu più lunga porta alla formazione di aggregati cellulari insolubili.
Proteina b-amiloide	M. di Alzheimer	Aggregazione	Il peptide beta-amiloide non correttamente ripiegato si accumula nel tessuto nervoso umano, formando dei depositi noti come placche neuritiche.
Proteina prionica (PrP)	M. di Creutzfeld- Jakob	Aggregazione	Effetto a cascata in cui sempre più proteina viene convertita nella forma che determina la malattia.
a-Synucleina	M. di Parkinson	Aggregazione	La proteina con avvolgimenti sbagliati si aggrega in masse sferiche (corpi di Lewy)
P53	Tumori	Trasporto	P53 impedisce la divisione cellulare. Mutazioni di p53 portano ad un non corretto ripiegamento; le proteine p53 instabili sono

in particolare, due esempi di malattie neurodegenerative rilevanti, d impatto sociale ed economico, sono dovuti :

> alla famiglia delle proteine prioniche (PrP)

> e all'amiloide (Aβ) presente nelle placche dell'Alzheimer

A livello molecolare, la eziologia delle due malattie,l'Alzheimer e la malattia da prioni, presentano notevoli analogie. In entrambi i casi sembra evidente una relazione tra la formazione di aggregati (fibrille amiloidi) e la patogenesi della malattia e inoltre la formazione degli aggregati è preceduta dal "*misfolding*" *della proteina* 

### **Misfolding prionico**

### «Prion diseases are transmissible, progressive and invariably fatal neurodegenerative conditions associated with misfolding and aggregation of a host-encoded cellular prion protein, PrP<sup>c</sup>»

An overview of human prion diseases, Imran and Mahmood, Virology Journal 2011, 8:559





### «Proteine infettive»: il contagio conformazionale







Alzheimer's plaques and tangles



Parkinson's Lewy bodies



Huntington's intranuclear inclusions



Prion amyloid plaques



Amyotrophic lateral sclerosis aggregates

Nature Reviews | Neuroscience

I depositi di fibrille dovuti a varie proteine sono presenti in più di 20 disordini degenerativi tra cui la malattia di Alzheimer, l'encefalite spongiforme (malattia da prione), il Parkinson e numerose forme fatali di amiloidosi, colletivamente indicate come "protein misfolding deseases".



### PREVALENZA DELLE VARIE FORME DI DEMENZA

## Amiloidosi trasmissibili



- Morbo di Parkinson
- Morbo di Alzheimer
- Encefalopatie Spongiformi Trasmissibili (TSE)

  - ✓ nvCJD



Agente infettivo: **PROTEINA** 

### **BIOCHIMICA** del prione

Il prione è l'agente trasmissibile che causa le TSEs

ed è una forma modificata di una normale proteina chiamata PrPc.

### La PrPc è una glicoproteina

#### Dove si trova ?

L'isoforma fisiologica della proteina Prionica (PrPC, Prion related Protein) è presente sulla superficie di tutte le cellule nucleate, ma è maggiormente espressa nei neuroni e viene codificata da un gene situato sul braccio corto del cromosoma 20 dell'uomo.



Essa è formata da una singola catena polipeptidica che contiene due siti di glicosilazione ed è attaccata alla superficie cellulare dalla parte C terminale mediante un glicosil fosfatidilinositolo.

Il peso molecolare è di circa 33-35 kDa (231 Aa) con un ponte disolfuro intracatena

E' sensibile alla proteinase K che la degrada in piccoli frammenti non identificabili nel SDS Page





Printer and the second

Nella forma benigna, il suo scheletro si ripiega formando diverse eliche (mostrate come spirali nel plausibile modello a nastro a sinistra, e come cilindri nello schema in alto a destra). La PrPc si converte nella forma infettiva (PrPSc) quando gran parte dello scheletro si distende. formando i cosidetti filamenti beta (rappresentati come frecce nella struttura ipotetica in basso a destra). I siti in rosso nel modello a nastro della PrP normale evidenziano posizioni nelle quali la sostituzione di un amminoacido promuove probabilmente l'avvolgimento nella forma infettiva

### × DIFFERENZE TRA PrP° e PrP°°

PrP℃

Localizzata su membrana cell.

> Strutt. II: + a-eliche - b-foglietti

**PrP<sup>sc</sup>** 

Localizzata in citoplasma

> Strutt. II: + b-foglietti - a-eliche







La PrPsc si forma stabilmente solo quando viene raggiunta una soglia oltre la quale si formano gli aggregati di PrPsc

All'inizio il processo è lento poi sempre più veloce.

Questo tempo è anche il tempo di latenza o di incubazione della malattia variabile da specie a specie





Il Prione esiste in due forme. Quella normale, innocua (PrPc), può cambiare la sua forma e diventare patogena (PrPSc). La conversione da PrPc a PrPSc procede poi con una reazione a catena. Quando viene raggiunta una concentrazione sufficiente di proteine PrPSc, queste si aggregano a formare un lungo filamento che gradualmente danneggia il tessuto neuronale

## Alzheimer

Malattia neurologica progressiva debilitante che porta a perdita irreversibile di memoria ad un deterioramento cognitivo fino alla demenza ed altre capacità, fino alla completa dipendenza da assistenza. Caratterizzato morfologicamente, dalla presenza di placche senili contenenti βamiloide e da ammassi neurofibrillari costituiti da filamenti di proteina tau Tempo di sviluppo: circa 8 anni dopo la diagnosi.





<

Diagnosi per mezzo di test neuropsicologici Prove istologiche (*post mortem*) nel cervello: depositi di placche amiloidi (*in vivo* con PET) In soggetti anziani o in condizioni patologiche, la capacità di degradare i peptidi  $A\beta$  amiloidi diminuisce, genarando un loro accumulo. Questo porta alla formazione delle fibrille amiloidi (molto stabili) e delle placche a livello cerebrale ritenute causa delle neurodegenerazioni.



Le proteine tau regolano l'organizzazione dei microtubuli, ma quando sono iperfosforilate si accumulano formando fibrille (neurofibrillary tangles, NTFs) molto stabili. Le lesioni tau sono strettamente correlata ai sintomi clinici e cognitivi nelle neurodegenerazioni.





× BETA AMILOIDE



La proteina precursore dell'amiloide (APP):

1. si attacca alla membrana Neuronale



2. viene scissa in frammenti da enzimi, fra cui la beta amiloide



3. I frammenti di beta amiloide si uniscono a formare placche che si depositano al di fuori ed intorno ai neuroni.



Gli aggregati di maggiori dimensioni sono le placche senili, che distorcono le ramificazioni nervose. Oligomeri di dimensioni minori, come quelli formati da 12 unità, potrebbero avere un effetto ancora più forte sulla perdita di memoria, alterando la funzione sinaptica





Cervello normale

Cervello Alzheimer atrofico Nella malattia di Alzheimer, il peptide  $\beta$ -amiloide è considerato il responsabile della formazione delle placche extracellulari e le sue proprietà fibrillogeniche sembrano essere associate alla conversione strutturale da  $\alpha$ -elica a foglietto  $\beta$ .

E stato però recentemente dimostrato che anche le forme **protofibrillar**i possono rallentare la trasmissione sinaptica causando i *deficit di memoria e apprendimento* caratteristici della malattia.

Ciò implica che gli eventi iniziali del processo amiloidogenico, che precedono l'aggregazione fibrillare dell'amiloide, potrebbero essere sufficienti a compromettere l'efficienza sinaptica

L'interazione della beta amiloide con la PRPc favorirebbe la sua transizione a beta foglietto e quindi alla formazione delle placche con conseguente inibizione della trasmissione del segnale neuronale



## **AMYLOID STRUCTURE**

Molte proteine possono adottare una struttura metastabile, ossia conformazioni parzialemente strutturate stabilizzate attraverso una oligomerizzazione che precede la formazione delle fibrille amiloidi.





Fig. 1. Schematic representation of the process of amyloid formation. Natively folded or unfolded protein molecules, typically in monomeric form, undergo a process of misfolding and self-assembly generating initially oligomeric species and eventually amyloid fibrils. Once formed, these fibrils tend to accumulate into protein-rich inclusions that are the hallmark of a wide range of disease conditions. Although the general mechanism of amyloid formation has been established, the details of the formation, and conversion between the various species that are involved, along with their structures and properties, are still an important topic of investigation for specific proteins, under different conditions.

Una fibrilla amiloide contiene un motivo "cross- $\beta$ ", ossia un foglio  $\beta$  a forma di nastro, composto da  $\beta$ -segmenti quasi perpendicolari alla direzione di crescita della fibrilla, collegati da legami idrogeno intercatena che corrono quasi parallelamente alla direzione di crescita.



## Structure of Amyloid Fibrils

Nelson R et al., Nature 435, 773-778 (2005)

- Common characteristics
  - Elongated, unbranched
  - Cross-beta diffraction pattern
  - Binding Congo red and thioflavin
    T
  - Unusual stability
- 3 levels of organization within fibril
  - Formation of beta-sheet (H-bonds within each sheet)
  - Pair-of-sheets (van der Waals forces; dry interface; "steric zipper")
  - Non-covalent forces form fibrils





### **Misure sperimentali**

Diffrazione di raggi X Micrografia elettronica NMR allo stato solido Dicroismo circolare Differential scanning calorimetry (DSC) Isotermal Titration Calorimetry (ITC) Atomic Force Microscopy (AFM)





**X-ray fibre diffraction** gives information about the repetitive structure within the amyloid protofilament(**A**) The cross- $\beta$  diffraction pattern obtained from amyloid fibrils which arises from the (**B**) cross- $\beta$  structural core of the protofilament shown in (**C**). The protofilaments shown in (**D**) self-associate to form the mature amyloid fibril (**E**).



The structure of the Aβ(1–40) amyloid fibril elucidated using **solid-state NMR** 

(A) The view down the axis of the fibre showing the side chains. A single  $A\beta(1-40)$  molecule is highlighted and the molecules are coloured according to chain identifier.

(**B**) A surface representation showing the fibre coloured according to atom type and revealing the nature of the stacking along the fibre axis.

(**C**) The full fibre is generated from the PDB code 2M4J by using PyMOL (<u>http://www.pymol.org</u>), coloured by chain and represented as ribbons.



Fig. 2 Free energy diagram of amyloid fibril formation. The nucleus is the state with the highest free energy. Fibrils and monomers may have similar free energy, and the total concentration of monomer governs which state dominates at equilibrium.

### **Dicroismo circolare (CD)**

La cinetica di formazione delle fibrille amiloidi può essere seguita con il dicroismo circolare. Si monitora la variazione nella concentrazione di monomeri (random coil) e la formazione di aggregati (ricchi in  $\beta$ -sheet)



Fig. 4 CD spectra acquired during an ongoing reaction (left). The first spectrum (red) shows the unfolded monomer and the last spectrum (blue) the  $\beta$ -sheet fibril. The monomer and fibril concentration as a function of time (right) can be extracted by fitting superpositions of the start and end spectra to the experimental data acquired at different time points.

I nuclei ("seeds") forniscono una sorta di stampo dove altre proteine "misfolded" o parzialmente ripiegate sono reclutate, aumentando in tal modo la dimensione degli aggregati che alla fine producono le fibrille.





Structural methods can be combined to elucidate models for the amyloid structure. The diagram shows the contribution of X-ray fibre diffraction, electron microscopy and circular dichroism that can be combined to produce a structural model for the amyloid fibril.

### **STABILITA' DELLE FIBRILLE**



Figure 3 | A conjectural plot of the free energy, G, for conversion of monomeric GNNQQNY, M, to the aggregated state,  $M_n$ . The standard free energy change  $\Delta G^0$  for the conversion is small, so that the change in  $\Delta G$  is controlled mainly by the concentration of monomer. At low concentrations, the monomeric state is favoured over the aggregated state, and the aggregated state is favoured at high concentrations. There is a significant kinetic barrier to formation of the aggregated state,  $\Delta G_{\text{formation}}^{\ddagger}$ . At high concentrations of protein, the barrier to re-dissolve fibres,  $\Delta G_{\text{dissolution}}^{\ddagger}$ , is very large.

Nelson et al., Structure of the cross-b spine of amyloid-like fibrils, Nature, Vol 435|9 June 2005



Sasahara et al., Application and use of differential scanning calorimetry in studies of thermal fluctuation associated with amyloid fibril formation, Biophys Rev (2013) 5:259–269

### Differential Scanning Calorimetry (DSC)

As the temperature increases, thermally induced processes occurring in the sample cell that absorb or release heat will result in a thermal imbalance between the sample and reference cells which is compensated for by electrically powered feedback heaters. This electrical power signal provides a direct measure of the heat capacity ( $C_p$ ) difference between the sample solution and the solvent:  $C_p^{\text{sol}-}C_p^{\text{solv}}$  (in units of J K<sup>-1</sup>). As the heat capacity corresponding to  $\beta_2$ -microglobulin ( $\beta_2$ -m) amyloid fibril (protein) solution is detected as negative values (Fig. 2a), it is termed the apparent heat capacity ( $C_{p,app}$ ). The  $C_{p,app}$ -temperature traces of the fibrils in Fig. 2b are well approximated by:

$$C_{p,app} = C_{p,app} (T_1) + a (T - T_1) + b(T - T_2)$$

where **a** and **b** are constants, and  $T_1$  is a reference temperature. As the heat capacity ( $C_{p,app}$ ) at constant pressure is a temperature derivative of the heat quantity from the sample solution, the heat quantity ( $Q_{1-2}$ ) needed to induce the exothermic process is represented in the temperature range from  $T_1$  to  $T_2$  by:

$$Q_{1-2} = (C_{p,app}(T_1) - C_{p,0}) (T_2 - T_1) + a/2 (T_2 - T_1)^2 + b/3 (T_2 - T_1)^3$$

In the calculation of  $Q_{1-2}$ ,  $T_1$  and  $T_2$  are set at 20°C (293.15 K) and 67°C (340. 15 K), respectively. The  $C_{p,app}$  values extrapolated to the zero heating rate at 67°C were used as  $C_{p,0}$ , which corresponds to that of the monomeric state within the heat scale used. With a non-linear least-square fitting program, the calculated DSC curves were fitted to the observed curves so that **a** and **b** were determined (*Sasahara et al.* 2005)

Thermal response of  $\beta_2$ -m amyloid fibrils measured by differential scanning calorimetry (DSC) at pH 2.5.

**a** Representative DSC thermograms of  $\beta_2$ -m amyloid fibrils. The fibril concentration varies from 0.015 to 0.28 mg/mL. *Lines*: 1 0.015, 2 0.025, 3 0.04, 4 0.075, 5 0.125, 6 0.17, 7 0.2, 8 0.28 mg/mL. The heating rate is 60 °C/h. For comparison, a DSC thermogram of native  $\beta_2$ -m (0.125 mg/mL) at pH 7.0 is recorded (*line 9*).

**b** DSC thermograms of the fibrils (0.1 mg/mL) recorded at various heating rates from 10 to 68 °C. The heating rate is varied in repeated consecutive scans from 90 to 15 °C/h: 90 (*line 9*)  $\rightarrow$  80 (8)  $\rightarrow$  70 (7)  $\rightarrow$  60 (6)  $\rightarrow$  50 (5)  $\rightarrow$  40 (4)  $\rightarrow$  30 (3)  $\rightarrow$  20 (2)  $\rightarrow$  15 °C/h (1). Furthermore, heating is carried out twice at each heating rate.

**c** Dependence of the  $Q_{20-67}$  value on the heating rate. The heat quantity ( $Q_{20-67}$ ) needed to induce the exothermic process in the temperature 20–67 °C was calculated from DSC thermograms of the fibrils (0.1 mg/mL) in the absence and presence of polyethylene glycol (PEG) 6000 at different concentrations: *circles* 0 g/L, *squares* 20 g/L, *triangles* 40 g/L, *diamonds* 60 g/L, *crosses* 80 g/L. Adapted from Sasahara et al. (2005, 2009)





A model representing the transient inter-fibrillar association during heating. The association, which is reversibly heating rate-dependent, results in a decrease in the surface area of the fibrils accessible to the solvent water and, concomitantly, the decrease in  $C_{p,app}$ . Amyloid fibrils thermally depolymerize upon heating up to 120 °C

![](_page_49_Figure_0.jpeg)

Protein folding and amyloid formation. Amyloid fibril formation commences from partially (un)folded conformers, which can form by partial unfolding of globular proteins, partial folding of natively unfolded proteins, or by conformational change in folding intermediates. These partially (un)folded amyloidogenic conformations self-assemble into amyloid fibrils. During the amyloid fibril formation reactions of many proteins, the conversion of partially (un)folded conformations into fibrils occurs through pre-fibrillar aggregates (spherical oligomers and/or protofibrils). The scale bars in the atomic force microscopy images of spherical oligomers, protofibrils and mature fibrils represent, respectively 200, 400 and 550 nm.

![](_page_50_Figure_0.jpeg)

(D) Amyloid

beta peptide (10-35) forms a collapsed coil structure (PDB code: 1HZ3). It collapsed into a compact series of loops, strands, and turns with no alphahelical or beta-sheet structure. The van der Waals and electrostatic forces maintain its conformational stabilization. Approximately 25% of the surface is uninterrupted hydrophobic, and the compact coil structure is meta-stabled, which may lead to a global conformational rearrangement and formation of intermolecular beta-sheet secondary structure caused by fibrillization. (E) Proposed pathway for the conversion of amyloid beta monomers to higher order oligomers, protofibrils and fibrils. A $\beta$  monomers can form higher order assemblies ranging from low molecular weight oligomers, including dimers, trimers, tetramers, and pentamers, to mid-range molecular weight oligomers including hexamers, nonamers and dodecamers to protofibrils and fibrils. ...in «Introduzione» al corso avevamo parlato di :

Strategie di base nello studio dei biopolimeri

- Utilizzare sistemi più piccoli come modelli
- Utilizzo di marcatori
- Paragonare due sistemi simili
- Isolare stati discreti del sistema

#### Table 1. Summary of Aβ structural studies.

Proteins and peptides	Structure	Characteristic	PDB code
Αβ1-28		Monomer; NMR; In membrane-like media the peptide folds to form a predominately alpha-helical structure with a bend	1AMC
	and the	centered at residue 12.	1AMB
Aβ1-40 with Met(0)	Anne	Monomer; NMR; forms C-terminal alpha-helix; two acidic amino acids promote a helix-coil conformational transition.	1BA4
			1BA6
Αβ10-35		Monomer; NMR spectroscopy; Aβ collapsed into a compact series of loops, strands, and turns and the absence of alpha- helical or beta-sheet structure in water.	1HZ3
Αβ1-42	A Contraction	Monomer; NMR; two helical regions encompassing residues 8-25 and 28-38, connected by a regular type I beta-turn.	1IYT

Proteins and peptides	Structure	Characteristic	PDB code
Αβ25-35	-	Monomer; CD and NMR; A $\beta$ (25-35) is highly toxic and forms fibrillar aggregates.	1QWP
	1 Alexandree		1QXC
	The second secon		1QYT
AB1-42		Monomer; CD and Solution NMR;	1Z0Q
	Horas	Alpha helix embedded in membrane, beta-sheet structures of amyloid fibrils	
Αβ16-21	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	X-Ray; fiber-forming segments of Aβ. Self-complementing pairs of β-sheets termed steric zippers.	2Y29
Αβ35-42		Polymorphic oligomers, protofibers, and fibers; Homo tetramer-A4; β-sheets termed steric zippers.	2Y3L

Structure	Characteristic	PDB code
N.	Homo 16-mer-A16; X-Ray; Crystallizes to form trimers that further assemble into oligomers; Trimers consist of three β-hairpins; Two trimers form hexamer; four trimers form dodecamer, and 5 dodecamers form an annular pore.	5HOW
The second secon	Homo trimer-A3; Solution NMR; Z(Aβ3), nanomolar affinity, Bound Aβ(1-40) features beta-hairpin comprising residues 17-36	20ТК
	Hetero trimer-ABC; X-Ray	4M1C
	X-Ray	4MVI 4MVK 4MVL
	Homo pentamer-A5; Solution NMR; residues 18-42 form intermolecular parallel beta-strand-turn-beta-strand motif	2BEG
	Homo tetramer-A4; X-Ray; a pair of beta-sheets, with the facing side chains of the two sheets interdigitated in a dry 'steric zipper'	20NV
	Fibrils; solid-state NMR; the fibril backbone arrangement, stacking registry, and "steric zipper" core interactions	2MPZ
	Structure	Structure      Characteristic        Homo 16-mer-A15; X-Ray; Crystallizes to form trimers that further assemble into oligomers; Trimers consist of three phairpins; Two trimers form hexamer; four trimers form dodecamer, and 5 dodecamers form an annular pore.        Homo trimer-A3; Solution NMR; Z(Ap3), nanomolar affinity, Bound Ap(1-40) features beta-hairpin comprising residues 17-36        Hetero trimer-ABC; X-Ray        K-Ray        K-Ray        Hetero trimer-A5; Solution NMR; residues 18-42 form intermolecular parallel beta-strand-turn-betastrand motif        Homo tetramer-A5; Solution NMR; residues 18-42 form intermolecular parallel beta-strand-turn-betastrand motif        Homo tetramer-A4; X-Ray; a pair of beta-sheets, with the fries gide chains of the two sheets interdigitated in a dry 'steric zipper'