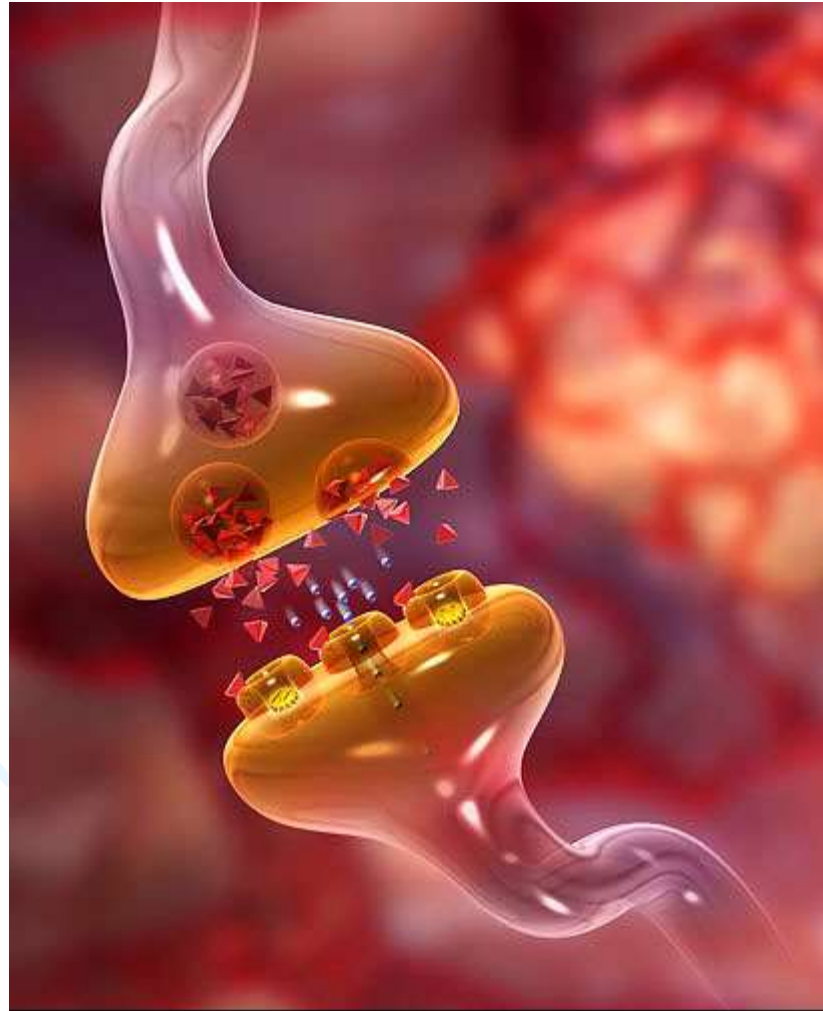


Šíření signálů a synapse



Šíření signálů a synapse

Synapse, místa přerušení elektrického vedení.

AP a místní potenciály.

Zpomalení, převod na chemickou řeč.

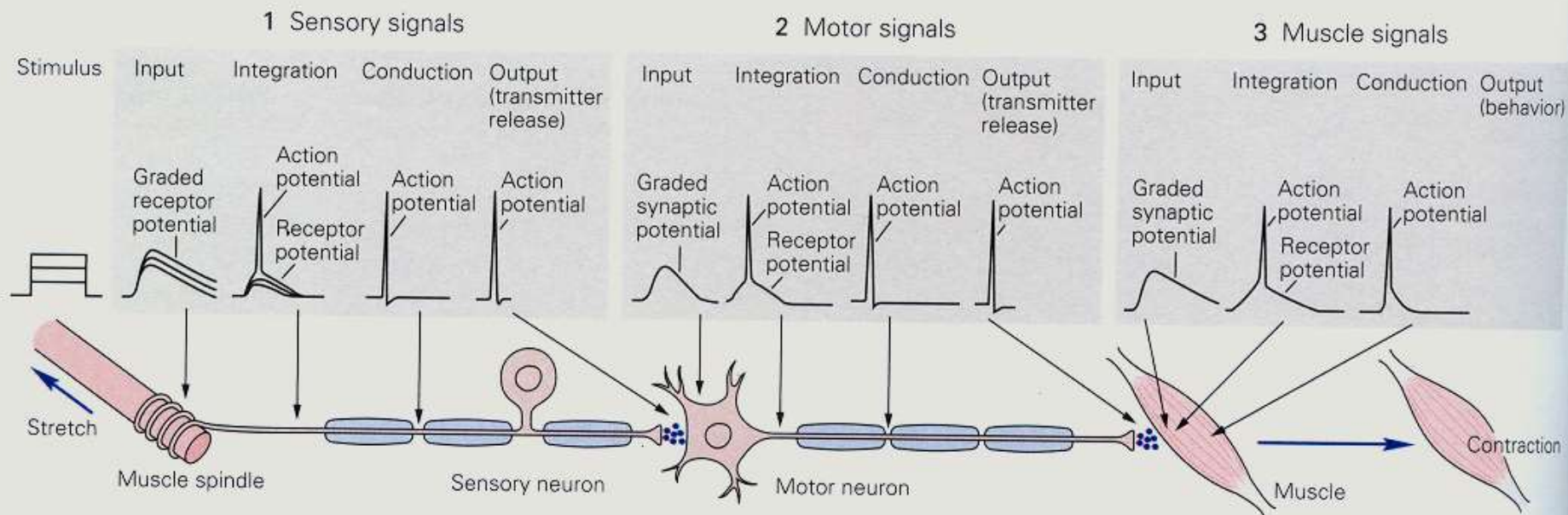
Neurony tedy nekomunikují pouze AP, ale i chemicky.

Obecná citlivost neuronů i na chemickou modulaci.

Existuje i mimosynaptický přenos - informační polévka.

Prostor pro zpracování informací.

Plasticita a paměť



Průlinčitý mozek

Komunikují neurony pouze synapsími?

OLDŘICH VINAŘ

Psychické činnosti zohrává na spolupráci miliard ne-
konvulzivních neuronů (neurónů). Dlouho se sou-
lá, že se neurony mezi sebou domlouvají elektrickými
impulzy – vysílají je i přijímají, podobně jako
telefonní síť. Elektrofyziologické metody byly a dos-
jeva významnou částou k poznání biologické pod-
staty psychických jevů. Pravidelně se opakovaly před-
povědi o elektrických dějích zvláštních psychi-
ckých funkcí vytvořené před půl stoletím fyziologem
Wilhelmem Ludwigem. Především se očekávalo, že síťové
tržlivých potenciálů nervovými dráhami přenosují
o mciel změny. Bylo známo, že na důležitých sítní
látkách, například kofeinu, nikotinu, nikotinu, pa-
paverinu, a při vzrůstu těchto látek se zintenzív-
ně, psychická úroveň reguluje počet neurotrans-
miterů – chemických látek přenosujících nervové zprá-
vy (podrobněji viz Vesmír 75, 150, 1996/3).

Nepřevládá zkusmalý mechanismus účinku psychi-
ckých látek, jejich působení bylo už prokázáno. Jen
že například účinek antidepresiv závisí se zvý-
šením koncentrace jedné z neurotransmiterů (sero-
toninu), je deprese nejprve způsobena jeho nedost-
kem. Blokační léky účinkující v léčbě bláznů, halu-
cínů a psychotického neklidu receptory pro Ji
neurotransmitter (dopamin), jsou tyto příznaky při-
působení způsobeny zvýšenou aktivitou mozkové
struktury regulovaných dopaminem. Radu látko-

1 Vilém Ludwige: Vynálezce teorie (1847)
2 Zdravá a nemocná mozek (2007-2015, 1998)
3 Eva Spáčilová: The Neuroscientist 3, 33-41, 1997
4 Elektrofyzikální vlivy alkoholu nebo přímá zpráva serotoninu,
serotonergní antidepresivní regulace nervových potenciálů
účinnosti aze ve velkém množství nervových „sítní“ jako sítní
5 Společně s tím započítáno pouze protisynaptické D2; pokud se
něm řada neklidů, vzrůstá i serotoninem.
6 Co se děje při této sítní? Při cyklické 3. úrovní (viz výše) se
někdy může „přepnout“ do druhé za 3 dny, kolíska účinko-
vých jeví se i na 200-leté věku pomocí účinku antidepresiv
a i na 200-leté věku pomocí účinku antidepresiv a i na 200-leté
věku pomocí účinku antidepresiv (Psychologie 2, 19-25, 1997)

Účinné neurotransmiterové prostřednictvím synaptické přenosu

neurotransmitter	testované (aktivita neurotransmiteru)	účinek
serotonin	deprese	antidepresivní
acetylcholin	Alzheimerova nemoc	inhibitory acetylcholinu, které odstraňují acetylcholin
gamma-aminomáselná kyselina (GABA)	úzkost	anxiolytika (zavazňují zážitek
dopamin	(viz neurotransmiter)	kyšlely (gamma-aminomáselná)
	psychotické příznaky	antipsychotika (bloka- ční účinek dopaminu)

poruch může léčit látkami usnadňujícími působení γ -aminomáselné kyseliny. Léky zvyšující koncentraci acetylcholinu v mozku zase mohou do-
lehně zastavit rozvoj demence při Alzheimerově nemoci, γ -aminomáselná kyselina tedy reguluje úzkost a acetylcholin kognitivní funkce.

Vazebný „klíč v zámku“

Neurotransmiter působí na své receptory v nervových synapsích (zápojích), kde se vlákna jednoho neuronu setkávají s vlákny jiného neuronu – po uzavření z konce vlákna vysílacího neuronu obsazují vazebná místa receptorů zakončení příjímajícího neuronu. Do vazebného místa spadají jako klíč do zámku. Půl století byla existence receptorů-působou, kterou termín v následujících letech tohoto století označila elek-

Kde se v mozku tvoří paměť?

Synaptická plasticita v hipokampu a její úloha při tvorbě paměti

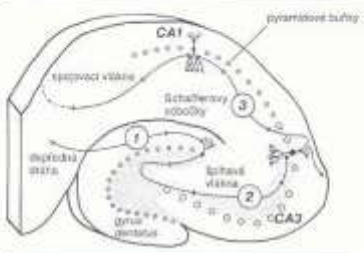
SABINA HRABĚTOVÁ
RICHARD ROKYTA

Hipokampová kůra je mozková struktura, která hraje důležitou úlohu v paměťových procesech. Důležitou jsou data získaná při sledování neurologických pacientů s úrazem v této oblasti. Poškození hipokampu nebo jeho některé části vede u lidí k anterogradní amnézii – po skončení si pak nemohou vzpomenout na události, které se staly po poškození mozku. Dříve vytvořené paměťové stopy však zůstávají neporušené, protože jsou pravidelně obnovovány v jiné mozkové struktuře, v kůře. Navíc si používají události různé typy paměti a hipokampem neovládají.

SLOVNÍČEK

akson – (f. akson – 1842) výběžek nervové buňky obsažený axoplásmem, zde axony granulek buněk ve spoji synaptického okruhu, které kladou vlákna
agónista – (f. agonista – zápasník) zde se významem stejné působící látky
antagonista – (f. antagonist – soupeřící) epaňně působící látky
depolarizace nervového vlákna – změna membránového potenciálu vlákna po podráždění
indexace nervového vlákna – (lat. innotare – uvádět) zde část procesu vedení a diferenciace
inhibitor – (lat. inhibere – zadržovat, zastavovat) látky, která zpomaluje reakci

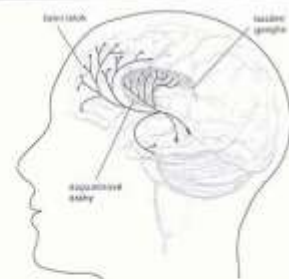
1. Schematický výhled přímého řezu hipokampem zobrazující doplnění drůtu (1), která končí synapsí na granulek buněk první kůry. Křivka vlákna (2) tvoří spoji na pyramidové buňky (3) v oblasti CA1 a Schafferovy buňky (4), které spojují oblast CA2 a oblast CA3. Schafferovy buňky (4) vlákna představují další vlnu do oblasti CA1. (M. Shepherd: The synaptic organization of the brain, Oxford University Press 1980)



Pomalý synaptický přenos

Naděje na prevenci poruch paměti

FRANTIŠEK VYSOKÝL



1. Depresivní nervové dráty v mozku. A. Carlson ukázal, že při léčbě úzkosti a úzkosti měl výslovně kladný vliv (viz Vesmír 75, 150, 1996/3). B. Carlson ukázal, že při léčbě úzkosti a úzkosti měl výslovně kladný vliv (viz Vesmír 75, 150, 1996/3). C. Carlson ukázal, že při léčbě úzkosti a úzkosti měl výslovně kladný vliv (viz Vesmír 75, 150, 1996/3).

inturopsychický (intuivní) rozdíl využívala lidstvo lidově (Kleinová). Přitom ale dělá léčbu reserpinem (nervosou depresi). Carlson přemýšlel, zda reserpin vyvolává rozdíly mezi serotonem (jednou z řady potenciálních neurotransmiterů), nebo zda hraničí vlivu některých jiných přenosů, například dopaminu.

Jak zabránit zpětnému vychytávání serotoninu

Půl století předtím Carlson podal reserpin laboratorním potkanům. Zdravá potkaní strážila činnost a schůzku zpětně pohybové aktivity. Vypadala to podobně jako u Parkinsonovy choroby, při které jsou poruchy motoriky jedním z průvodních jevů. Když byl potkanům podán překusar serotoninu, což se nazývá, když se dostal překusar dopaminu, poruchy motoriky zmizely. Dnes už víme, že Parkinsonova choroba (viz Vesmír 78, 335, 1999/6) je způsobena nedostatkem dopaminu v určitých oblastech mozku (viz 1). Serotonin dopamin, který má silný polární molekulu, je léčeně neúčinný, protože neprojde hematoencefalickou bariérou mezi kůří a mozkem. Tímto projev je však přesně částečně oprávněno či posílení používání serotoninu dopaminu, který se nazývá L-DOPA (viz str. 2).

A. Carlson ukázal, že synaptický přenos také tím, že blokoval dopaminové receptory. Praktický význam to má pro léčbu schizofrenie a deprese (viz Vesmír 78, 607, 1999/11). Různoběžná úloha při regulaci aktivity má také serotonin. Tak může být po svém působení na receptory odstraněn, jinak se přitom na synaptické záložní a zabírá. Serotonem se regulují také své buňky (viz Vesmír 78, 607, 1999/11). Různoběžná úloha při regulaci aktivity má také serotonin. Tak může být po svém působení na receptory odstraněn, jinak se přitom na synaptické záložní a zabírá. Serotonem se regulují také své buňky (viz Vesmír 78, 607, 1999/11). Různoběžná úloha při regulaci aktivity má také serotonin. Tak může být po svém působení na receptory odstraněn, jinak se přitom na synaptické záložní a zabírá. Serotonem se regulují také své buňky (viz Vesmír 78, 607, 1999/11).

Prof. RNDr. František Vysokýl, DrSc., (*1941) vystudoval Přírodovědeckou fakultu UK v Praze. Ve Fysiologickém ústavu AV ČR se zabývá neurofyziologií a biofyziologií buněčných membrán. Objevl některé nové vazebné nervové přenosy v sávek. Je autorem „klíčkové citlivé práce“, viz Current Contents 19 (1999). Je členem Ústavu špeřednosti ČR.

ANATOMIE HIPOKAMPU

Hipokampové formace se skládá z gyrus dentatus, oblasti CA2, oblasti CA1 a subiculi (obr. 1). Klasický třísynaptický okruh tvoří doplnění drůtu, která začíná v čichové oblasti mozkové kůry a propojuje hlavní část hipokampové formace. První spoji třísynaptického okruhu začíná v mozkové kůře a končí synapsí na granulek buněk gyrus dentatus. Druhý spoji je tvořen axony granulek buněk (tzv. dřevitá vlákna), které mají zakončení na pyramidových neuronech v oblasti CA3. Axony CA3 pyramidových neuronů (Schafferovy odbočky) pak představují třetí spoji v okruhu a končí synapsí na pyramidových neuronech oblasti CA1. Tento klasický mozkový okruh byl doplněn sítětem vláken vedoucích z oblasti CA1 do subiculi (od subiculi – podkládky) a kůry, která do svého uzavření poskytuje okruh. Synaptická plasticita je vlivem v různých formách přítomna na všech synapsích základního třísynaptického okruhu.

jako procedurální paměť, která je potřebná pro získání dovednosti. Klasickým příkladem je dovednost žijící pacient, kterému v roce 1953 byla při léčebném epileptickém úrazu v vnitřním cípu spánkových látek operace odstránila i velká část hipokampu. Po operaci psychologické vyšetření ukázala, že zatímco rysy osobnosti a inteligence zůstaly nenarušeny, pacient si nebyl schopen vybavit předtím události po činné dně operace. Či poznat lidí, se kterými se po operaci seznámil a byl s nimi v kontaktu.

U hlodavců je hipokampus zpojeň do mechanismu prostorového učení. Zatímco laboratorní potkan a chomstárni odřaditý hipokampus nemohou najít ve vodní nádrži podlažku pro hladinou vody, kontrolní zvíře se rychle naučí plavat přímo k ní. Další důkazem byl objev hipokampových „hranek určitého místa“. U laboratorních potkanů je každé nové prostředí zmpovědno skupinou neuronů v hipokampus. V rámci této skupiny se pak aktivují jednotlivé neuronů vždy k přesné definovanému místu (poli) v prostoru. Tak zvíře získává poznatky o prostředí.

Hipokampus souvisí s učením

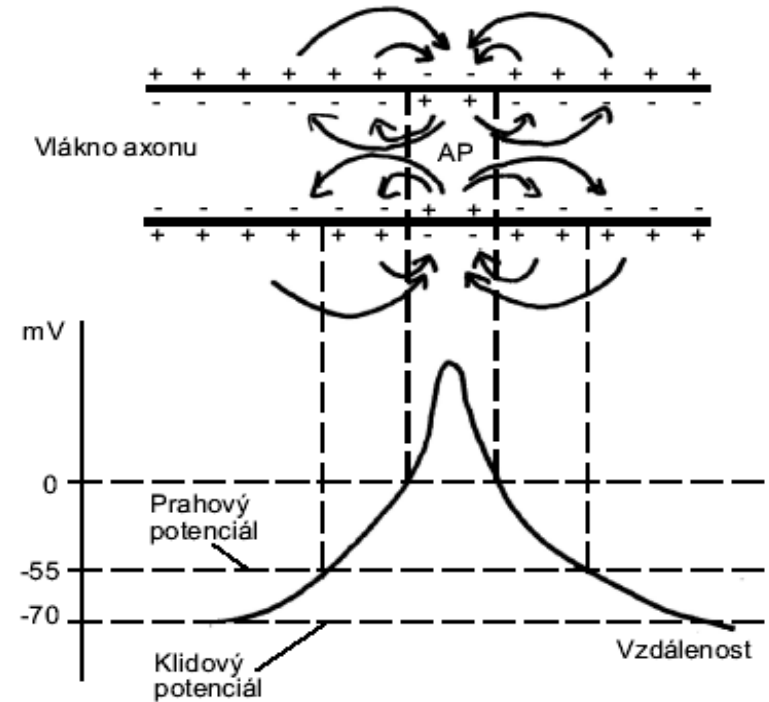
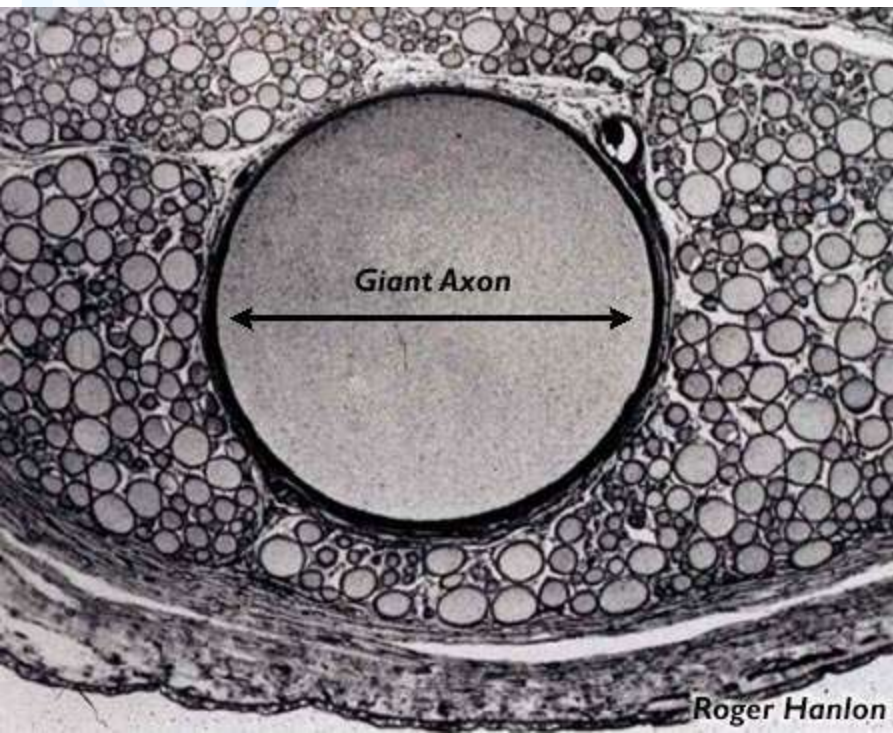
Otázkou zůstává, jaký je buněčný mechanismus tvorby a uchování paměťové stopy – jakým způsobem se informace o podlažce ve vodní nádrži ukládá či jak se vytvoří kognitivní mapa vodního prostředí. V posledních desetiletích vzbudila pozornost neurovědců synaptická plasticita. To je schopnost dlouho udržet změnu účinnosti synaptického přenosu mezi dvěma neurony a je vyvolána specifickým podrážděním neuronu léčením před synapsí (dopojení). Často uváděným příkladem role synaptické plasticity při tvorbě paměti je ilustrovající dědičnou poruchu u mořského

MUDr. Sabina Hrabětová, PhD. (*1964) vystudovala 3. Lékařskou fakultu UK v Praze. Do roku 1992 půsila v Ústavu fyziologie a klinické fyziologie 3. LF UK a od té doby pracuje v Department of Pharmacology SUNY v Brooklynu (N. Y.), kde dokončila PhD. Je neurofyziolog, studuje zejména úlohu proteinkinázy v synaptické plasticitě.
Prof. MUDr. Richard Rokytá, DrSc., (*1938) vystudoval Lékařskou fakultu UK v Praze, v současné době je přednostou Ústavu normální, patologické a klinické fyziologie 3. Lékařské fakulty UK v Praze, 1990–1997 předkán 3. LF UK. Člen a funkcionář mnoha mezinárodních společností (Societe de Physiologie, The Physiological Society (IUPS, FEPS, IBBRO). Zabývá se neurofyziologií, v současnosti zejména studiem bolesti v centrálním nervovém systému a jejími elektrofyziologickými a biochemickými projevy. (e-mail: Richard.Rokytá@3.lf.cuni.cz)

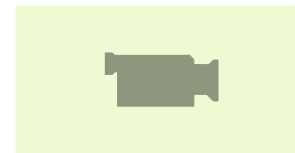
Vesmír atd.

Od místa vzniku k dalšímu neuronu.

Šíření podél membrány.
Kromě příčného i podélný tok iontů.
Záleží na průměru.



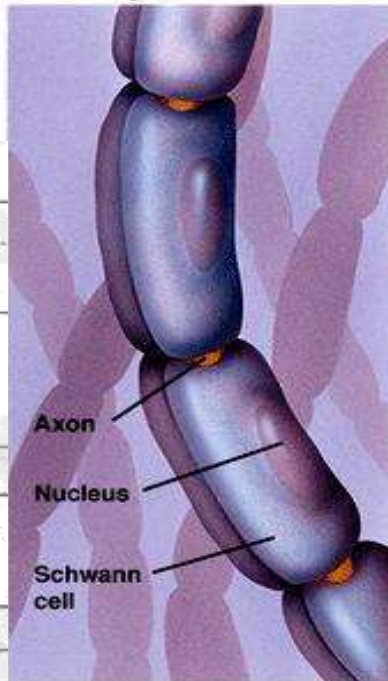
Obr. 4.6. Šíření akčního potenciálu (AP). Jestliže je jedno místo excitabilní membrány depolarizováno, podélné iontové toky (šipky) vyvolají rozšíření depolarizace i do bezprostředního okolí. Nové AP mohou vznikat všude, kde byl překročen prahový potenciál. Děj se opakuje a vlna vznikajících depolarizací se šíří podél membrány.



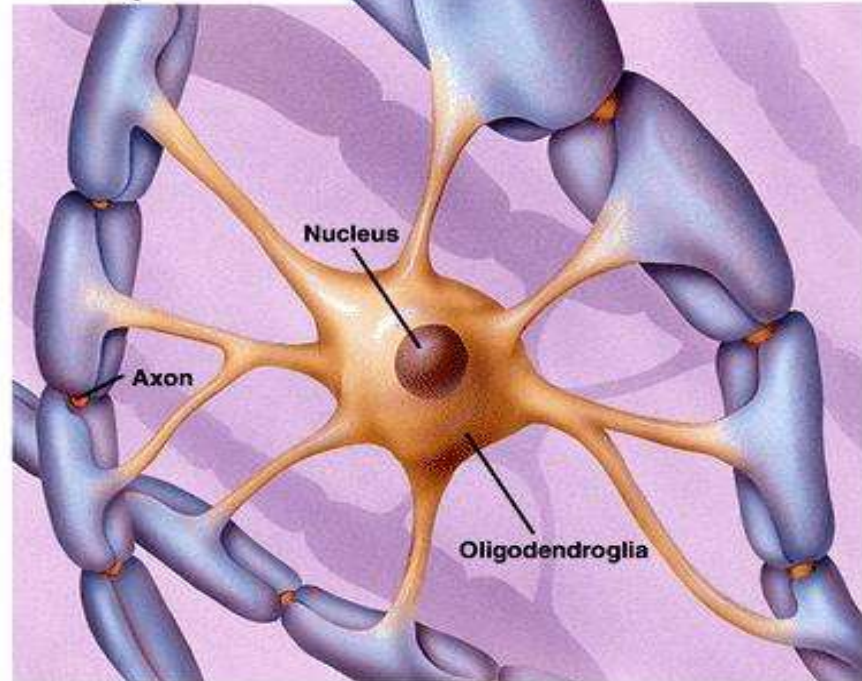
Propagace, voltage clamp

► Myelination of PNS and CNS Axons

Myelination in the Peripheral Nervous System



Myelination in the Central Nervous System

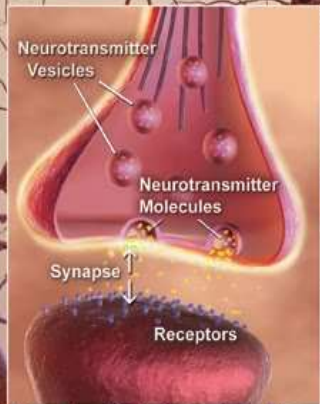


Šíření podél membrány.

Záleží i na myelinizaci.

Žabí myelinizovaný neuron má při 20°C a 12um rychlost vedení 25m/s. Nemyelinizovaný neuron sépie musí mít pro stejnou rychlost průměr 500um! Je to 40x menší průměr a 1600x plocha.

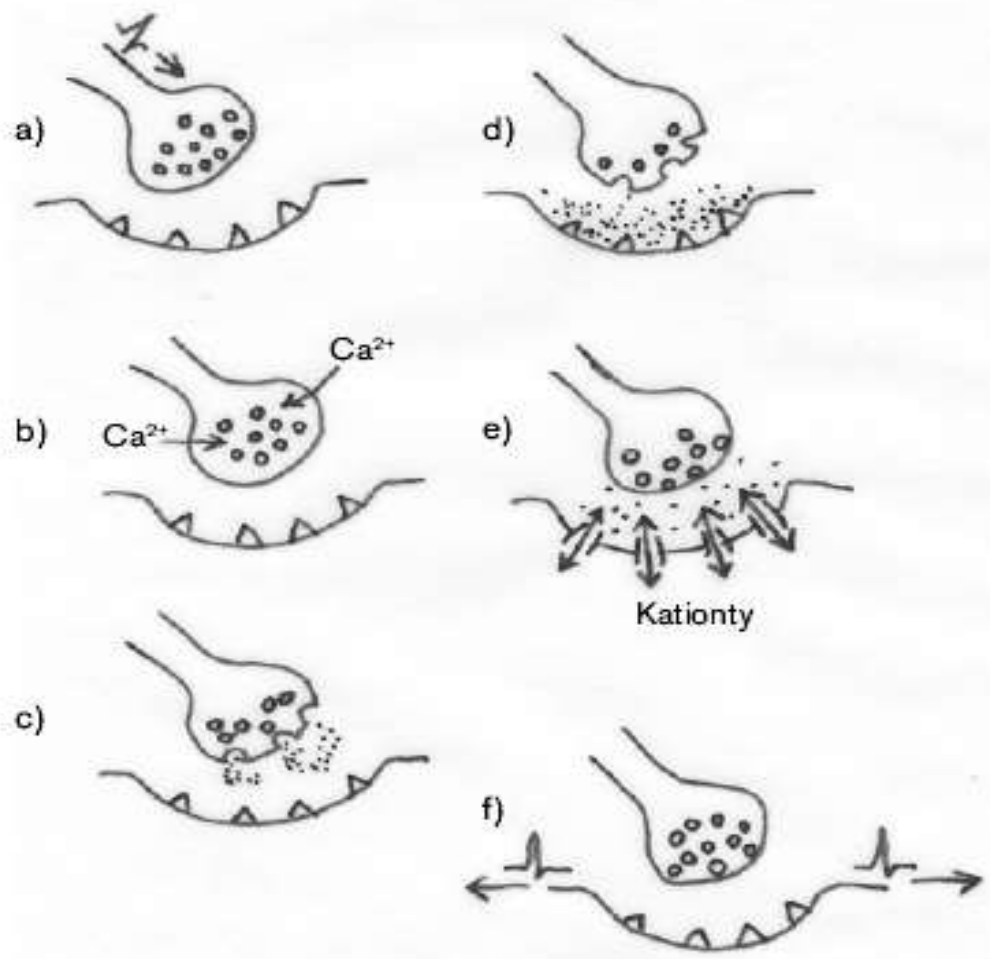
Synapse



Axons

Dendrites

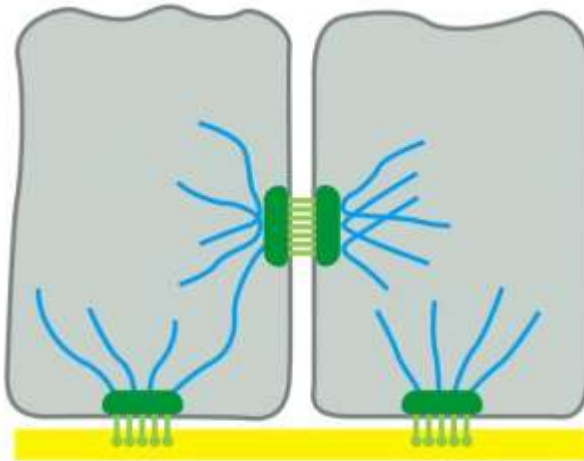
Neuron



Obř. 4.7. Sekvence dějů při předání akčního potenciálu (AP) prostřednictvím mediátoru na chemické synapsi. a) přicházející AP depolarizuje synaptický knoflík, b) otevírají se vápníkové kanály a Ca^{2+} proudí do nitra knoflíku, c) to vyvolá exocytózu granul s mediátorem, d) mediátor se váže na receptory postsynaptické membrány, e) následuje otevření kanálů pro kationty a jejich vtok způsobí místní depolarizaci, f) na napěťově citlivém okolí synapse mohou vzniknout nové AP.

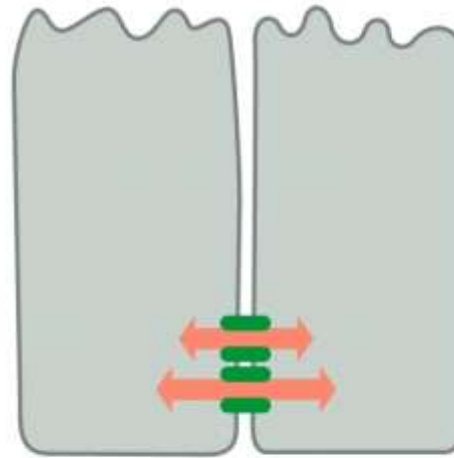
Synapse

Synapse v kontextu buněčných spojů



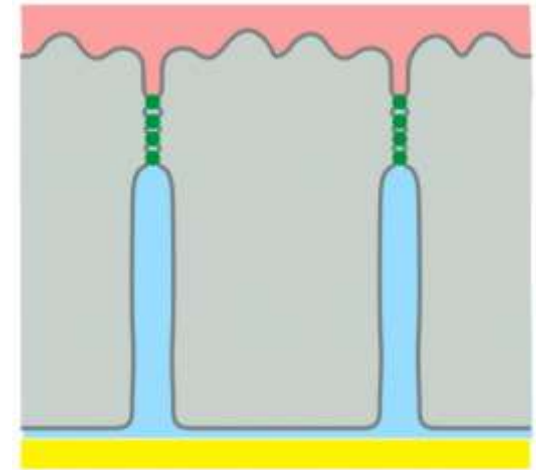
**ANCHORING
JUNCTIONS**

Figure 19-2a Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)



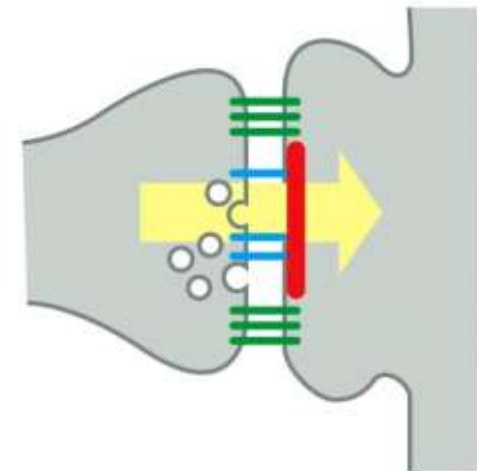
**CHANNEL-FORMING
JUNCTIONS**

Figure 19-2c Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)



**OCCUDING
JUNCTIONS**

Figure 19-2b Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)



**SIGNAL-RELAYING
JUNCTIONS**

Figure 19-2d Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

The Nobel Prize in Physiology or Medicine 1970



"for their discoveries concerning the humoral transmitters in the nerve terminals and the mechanism for their storage, release and inactivation"



Sir Bernard Katz



1/3 of the prize

United Kingdom

University College
London, United Kingdom

b. 1911
d. 2003



Ulf von Euler



1/3 of the prize

Sweden

Karolinska Institutet
Stockholm, Sweden

b. 1905
d. 1983



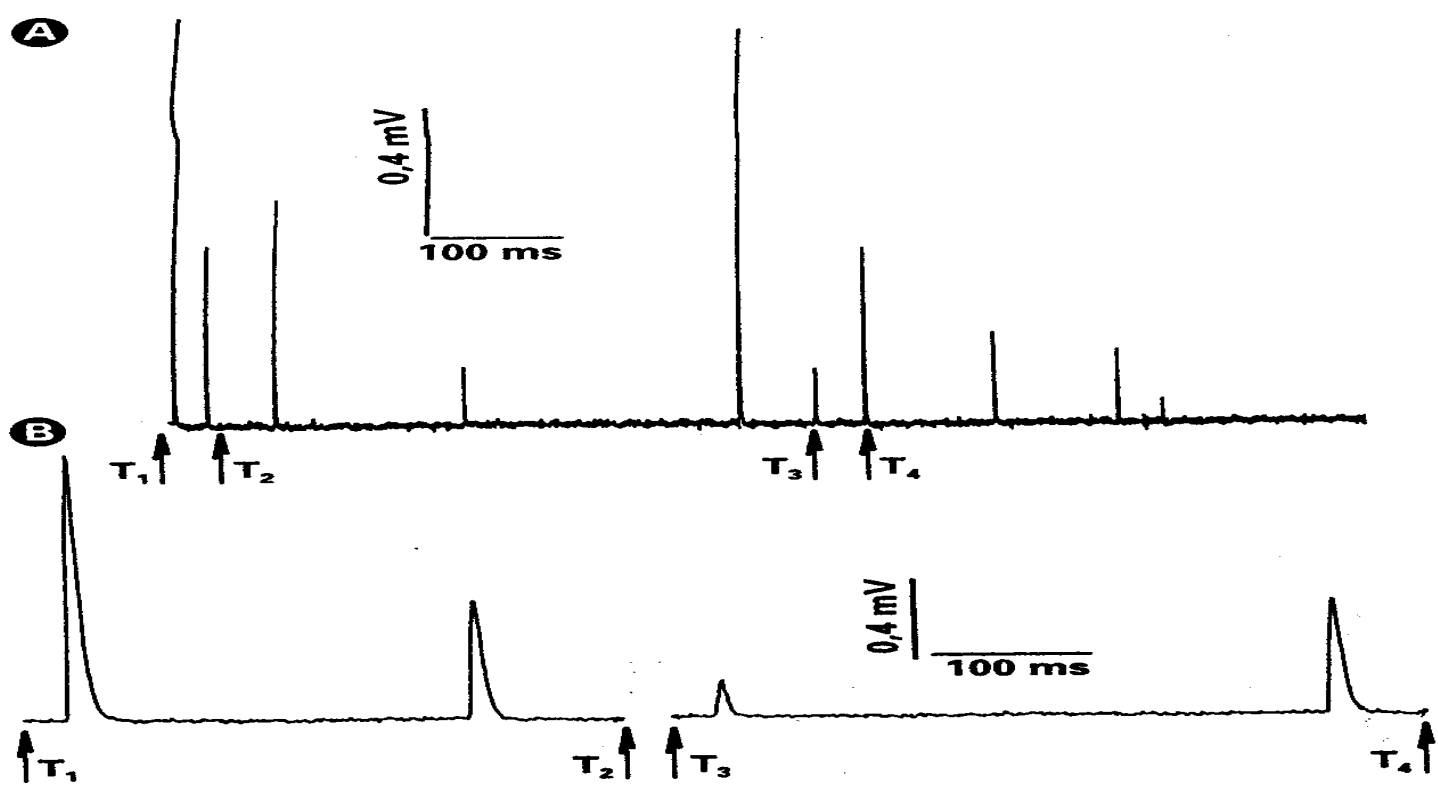
Julius Axelrod

1/3 of the prize

USA

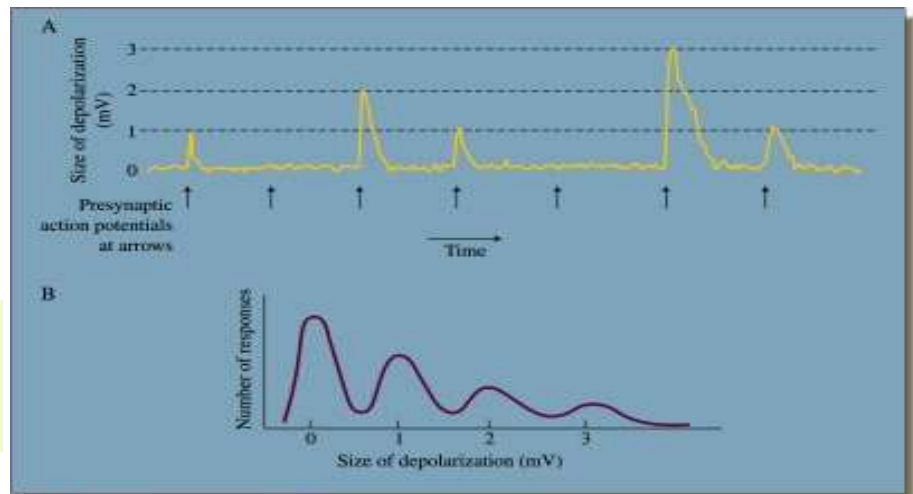
National Institutes of Health
Bethesda, MD, USA

b. 1912
d. 2004

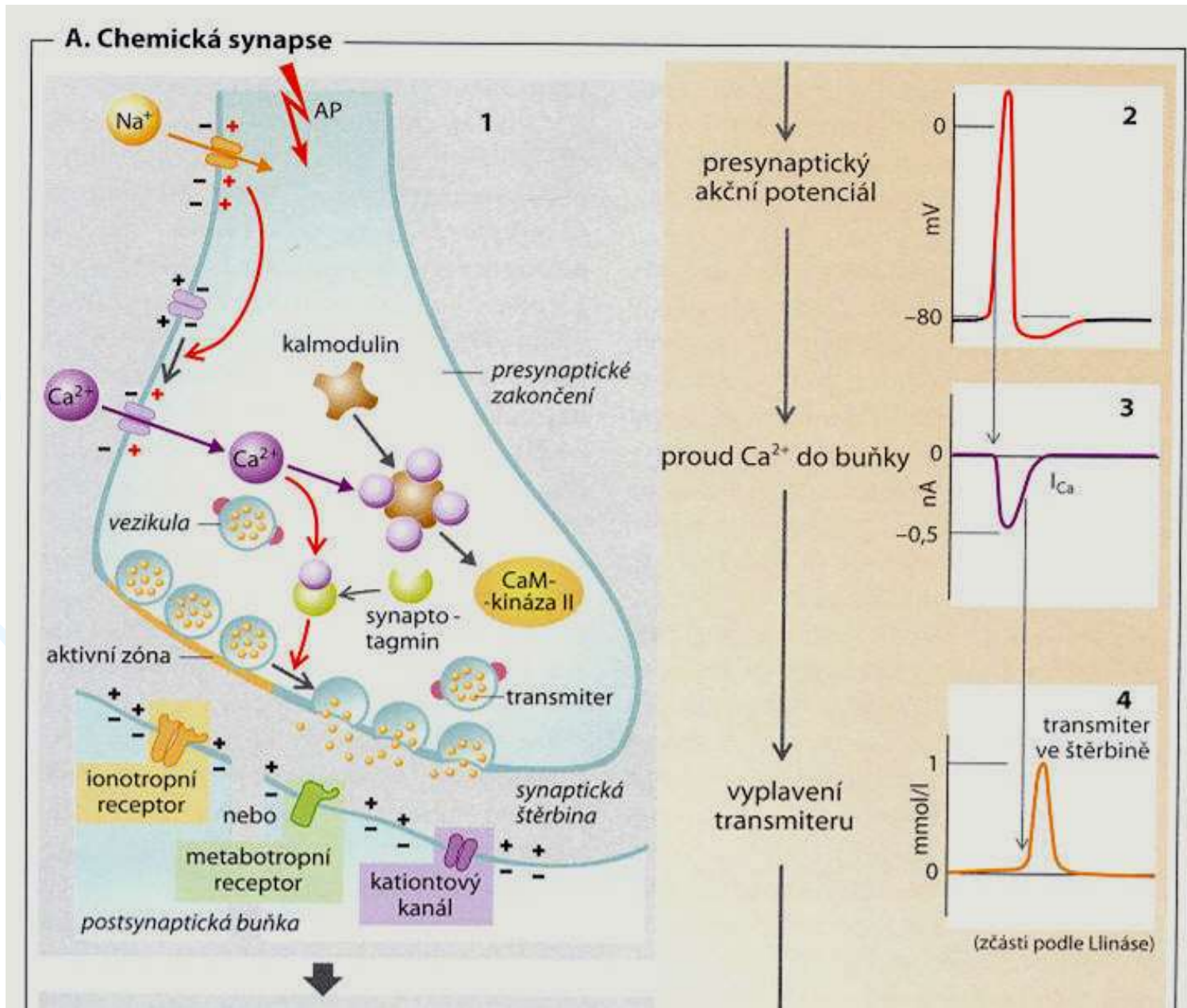


Sir Bernard Katz, 1970
Kvantovaný přenos

Second messengers,
synapses



Receptor je součástí kanálu – ionotropní signalizace
 nebo spojen s kanálem kaskádou signálů – metabotropní signalizace



Tab. 2.5 Synaptický přenos I

Ach receptor je ionotropní. Je to pentamer, podobný receptoru pro serotonin, GABA, glycin.

Avšak Glut. receptor je tetramer, podobný K kanálu.

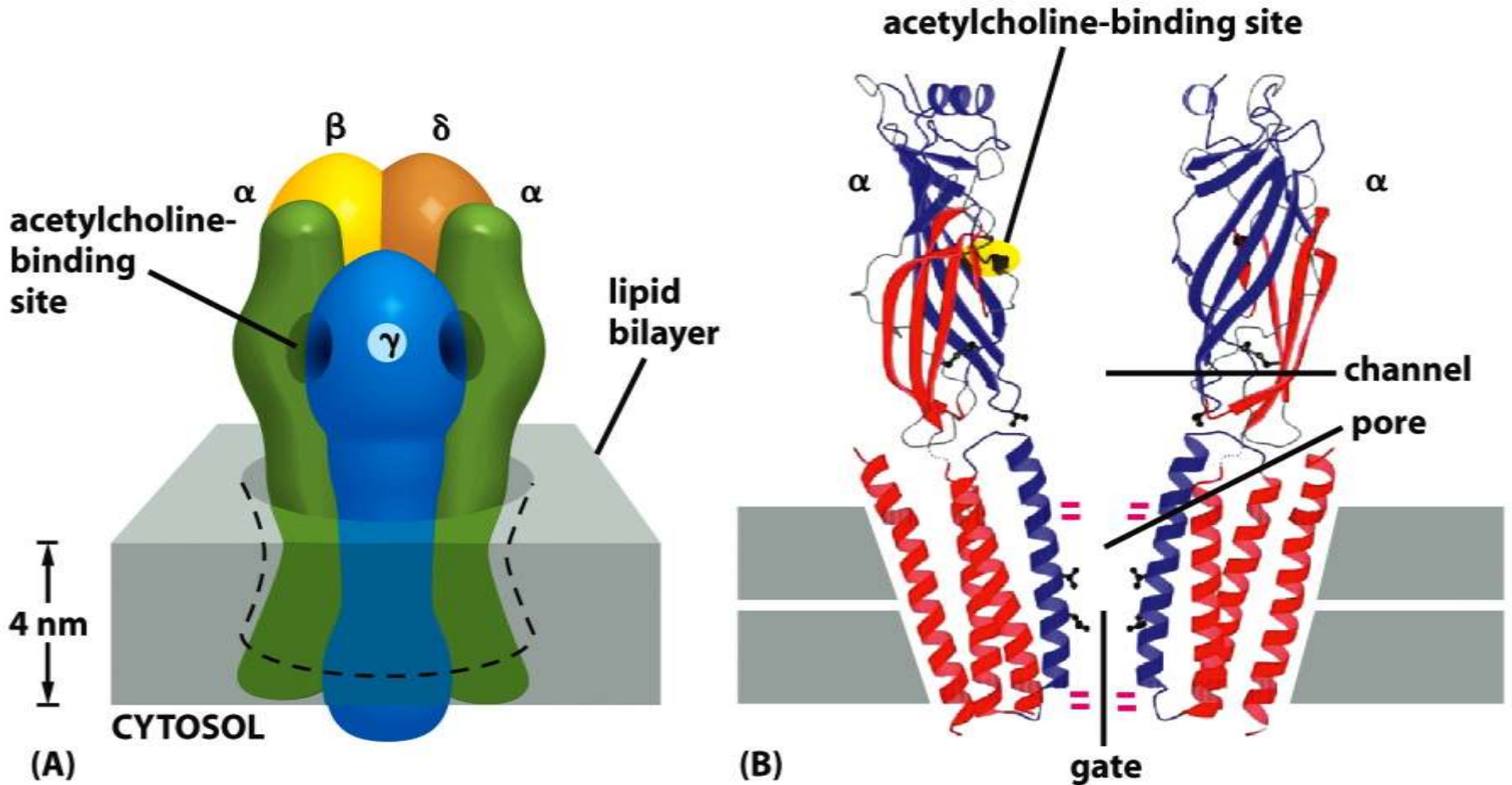
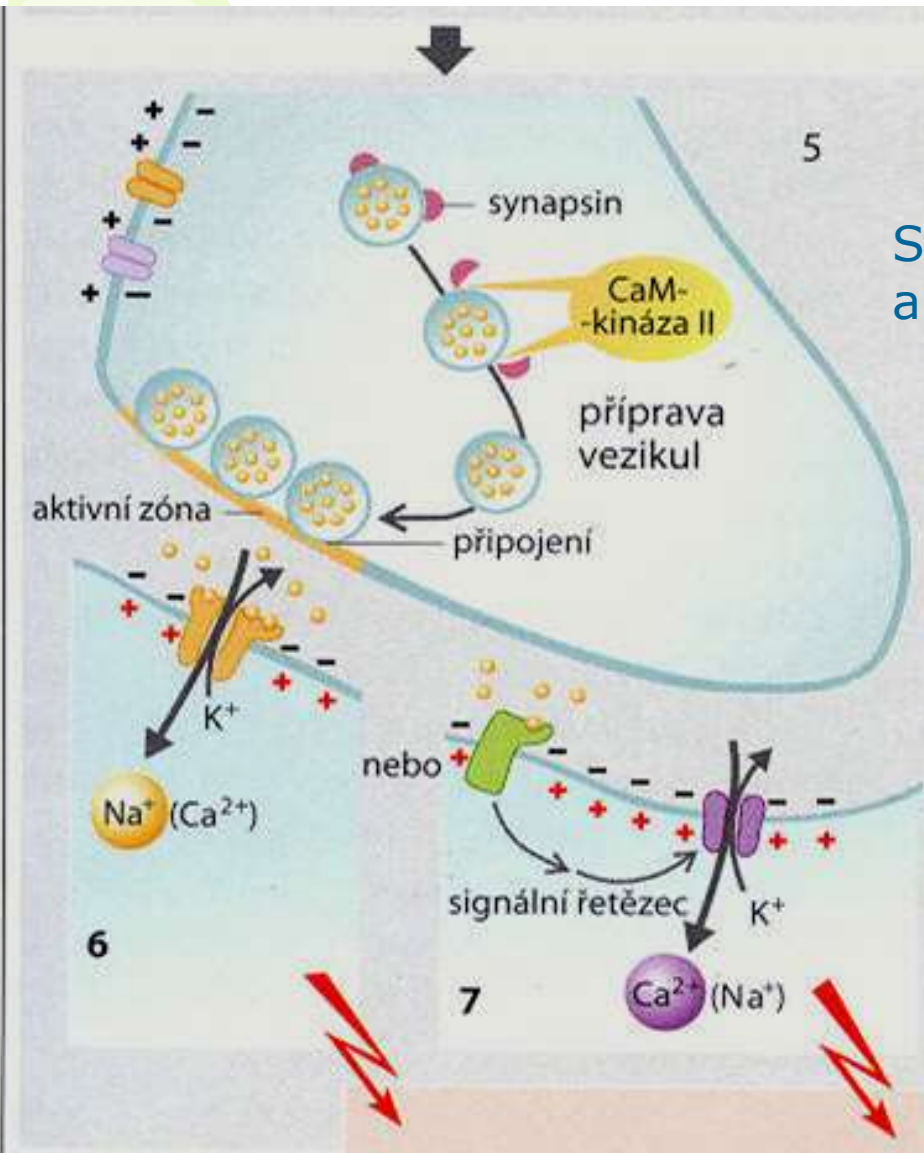
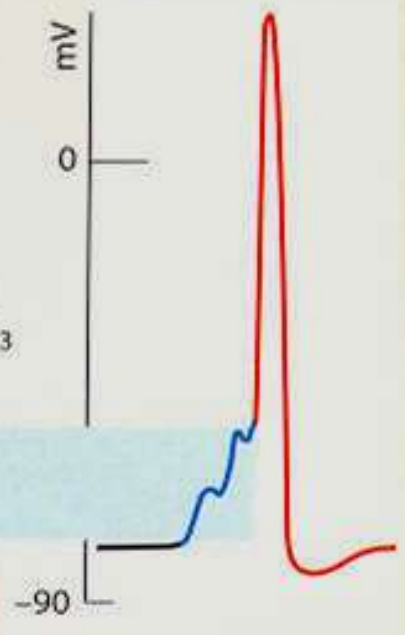
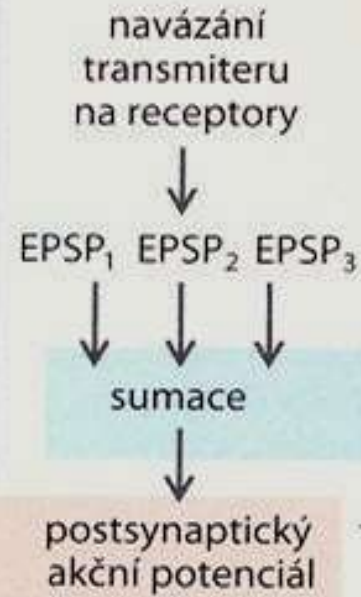


Figure 11-38 Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

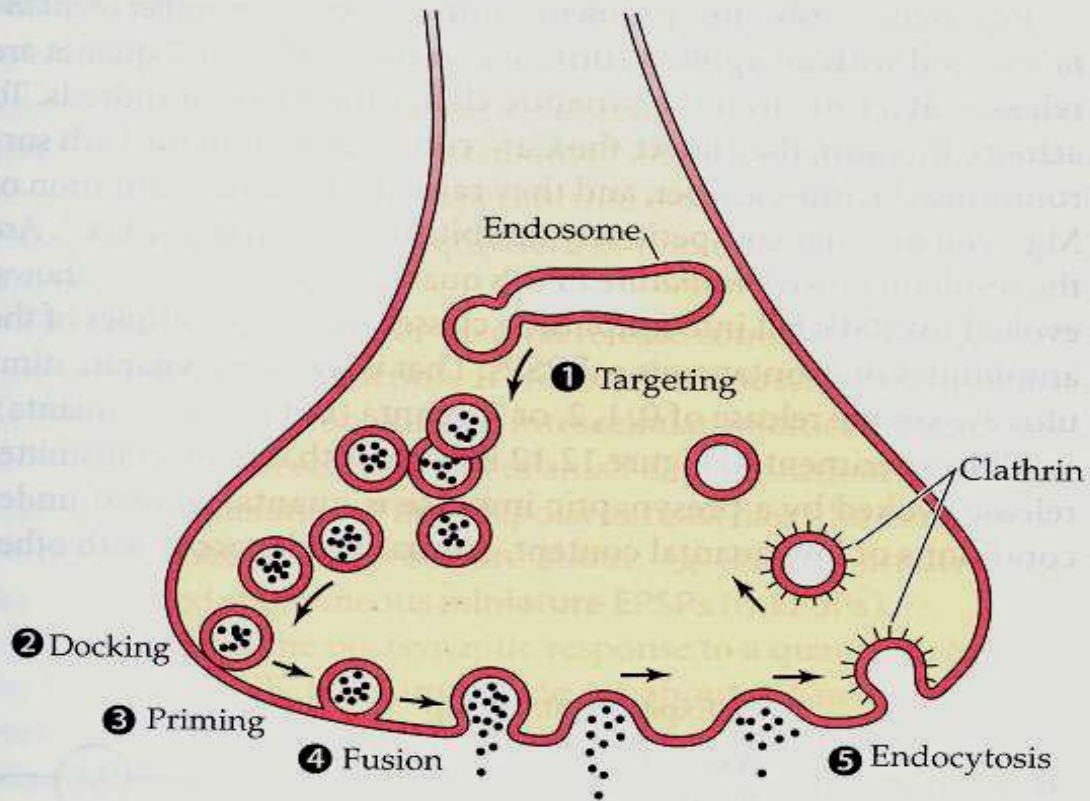


Synapsin = znovuhromadění v aktivní zóně

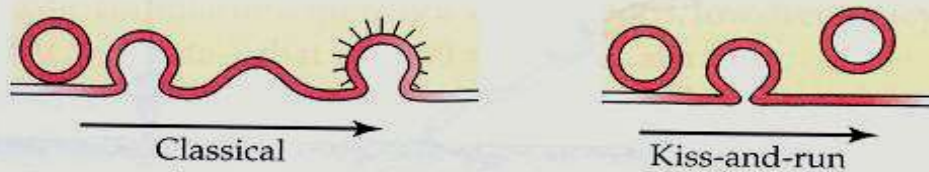


(viz tab. B)

(a) Overview of vesicle recycling



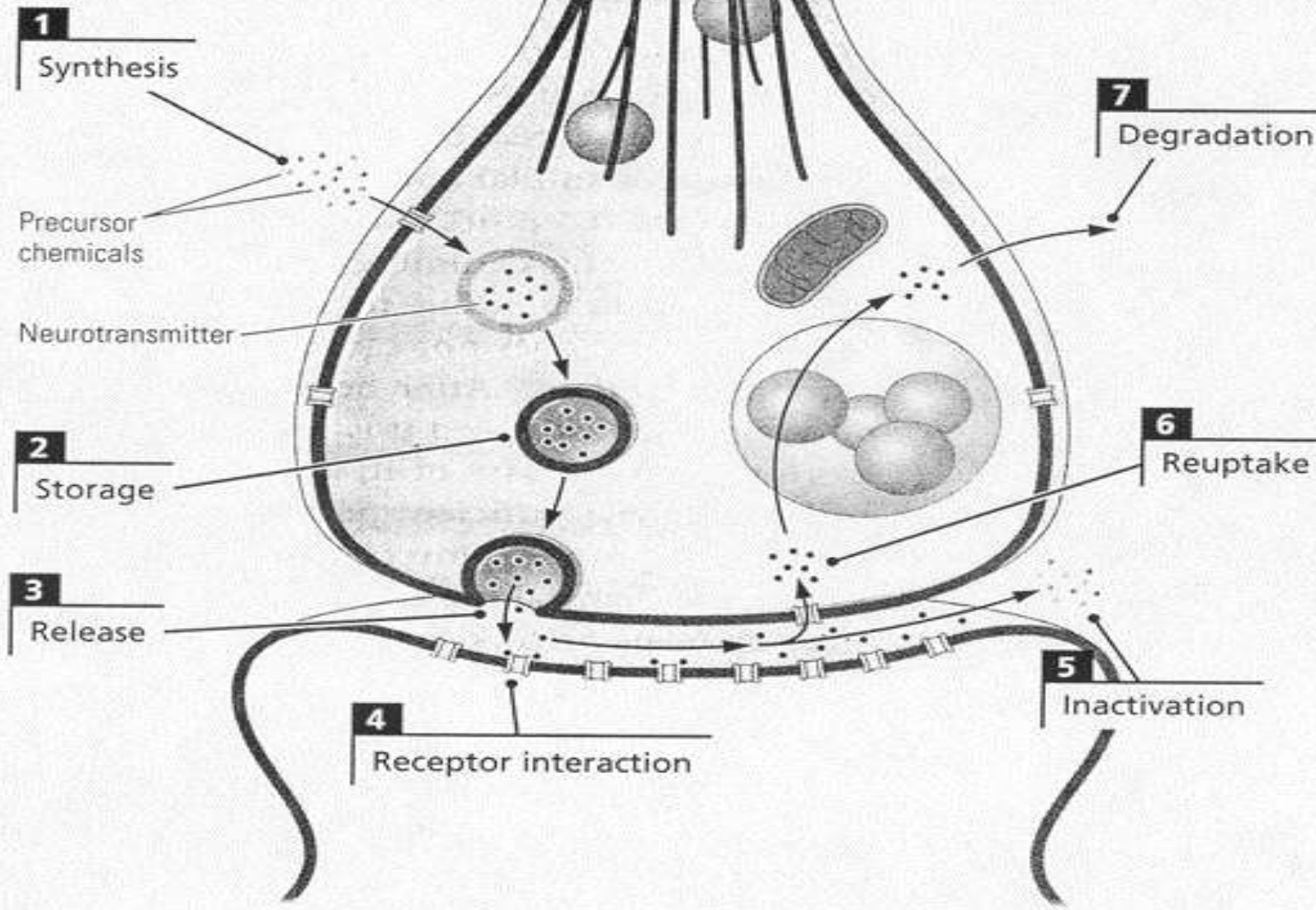
(b) Retrieval of the vesicular membrane



In the classical pathway, the vesicular membrane completely fuses with the presynaptic membrane, then is retrieved by endocytosis.

In the kiss-and-run pathway, synaptic vesicles fuse to the membrane only at a narrow fusion pore.

Syntéza v knoflíku nebo v těle neuronu



Místní recyklace vesikul je rychlejší než transport z Golgiho a. Import transmitteru na přenašeči ve vesikulu hnaném H^+ gradientem.

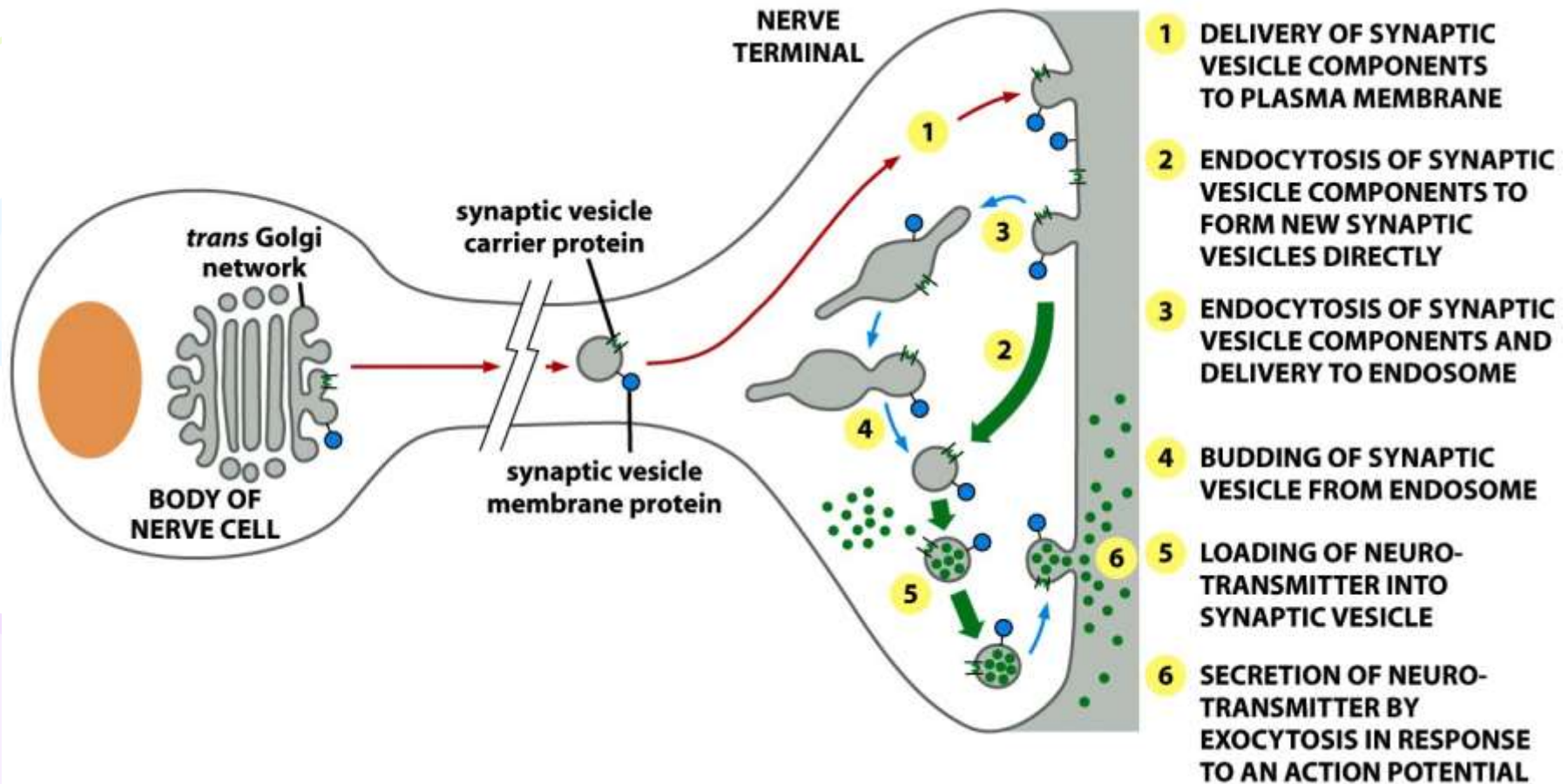


Figure 13-73 Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

Synaptický vesikul:
Import transmitteru
na přenašeči hnaném
 H^+ gradientem.

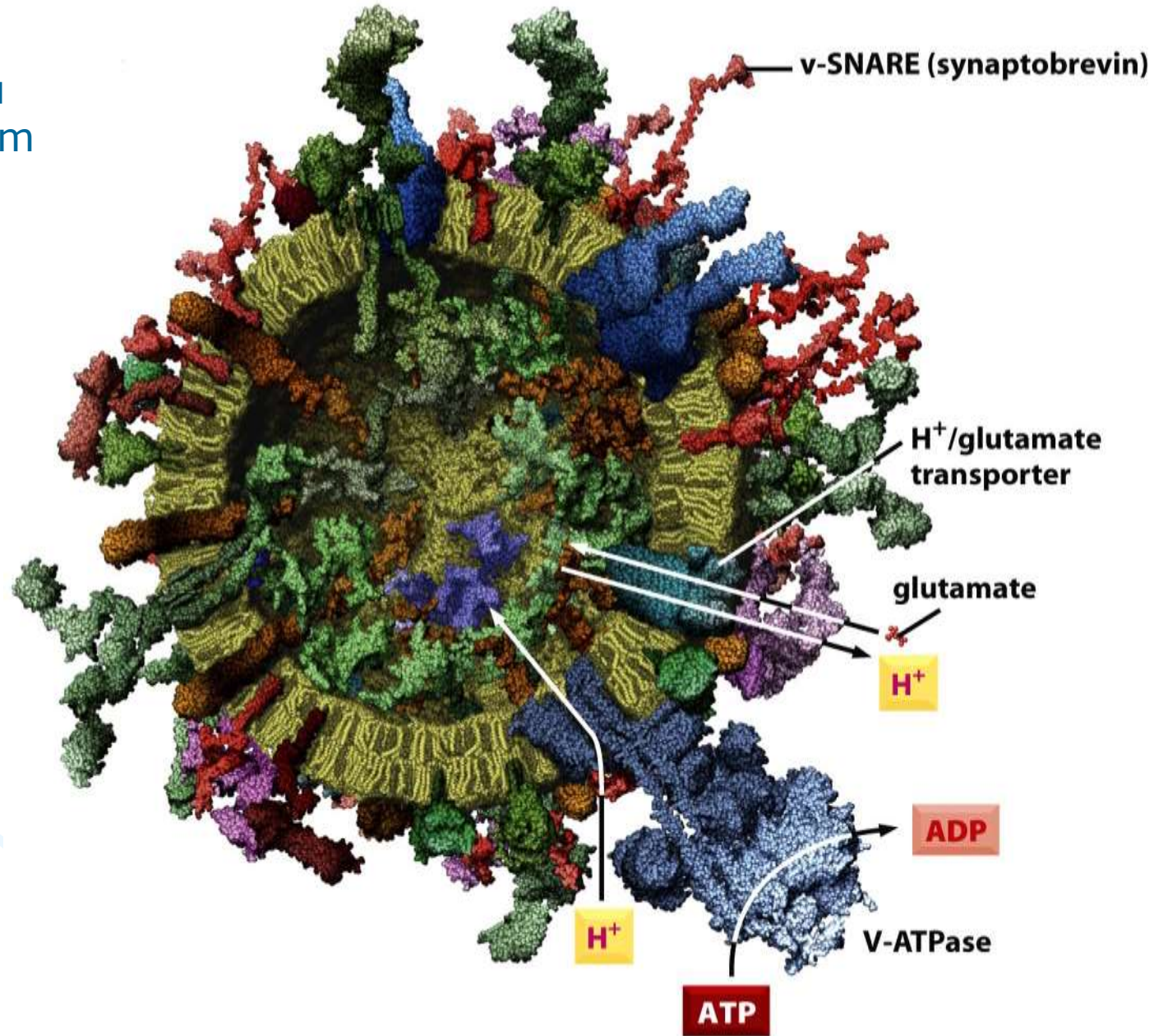
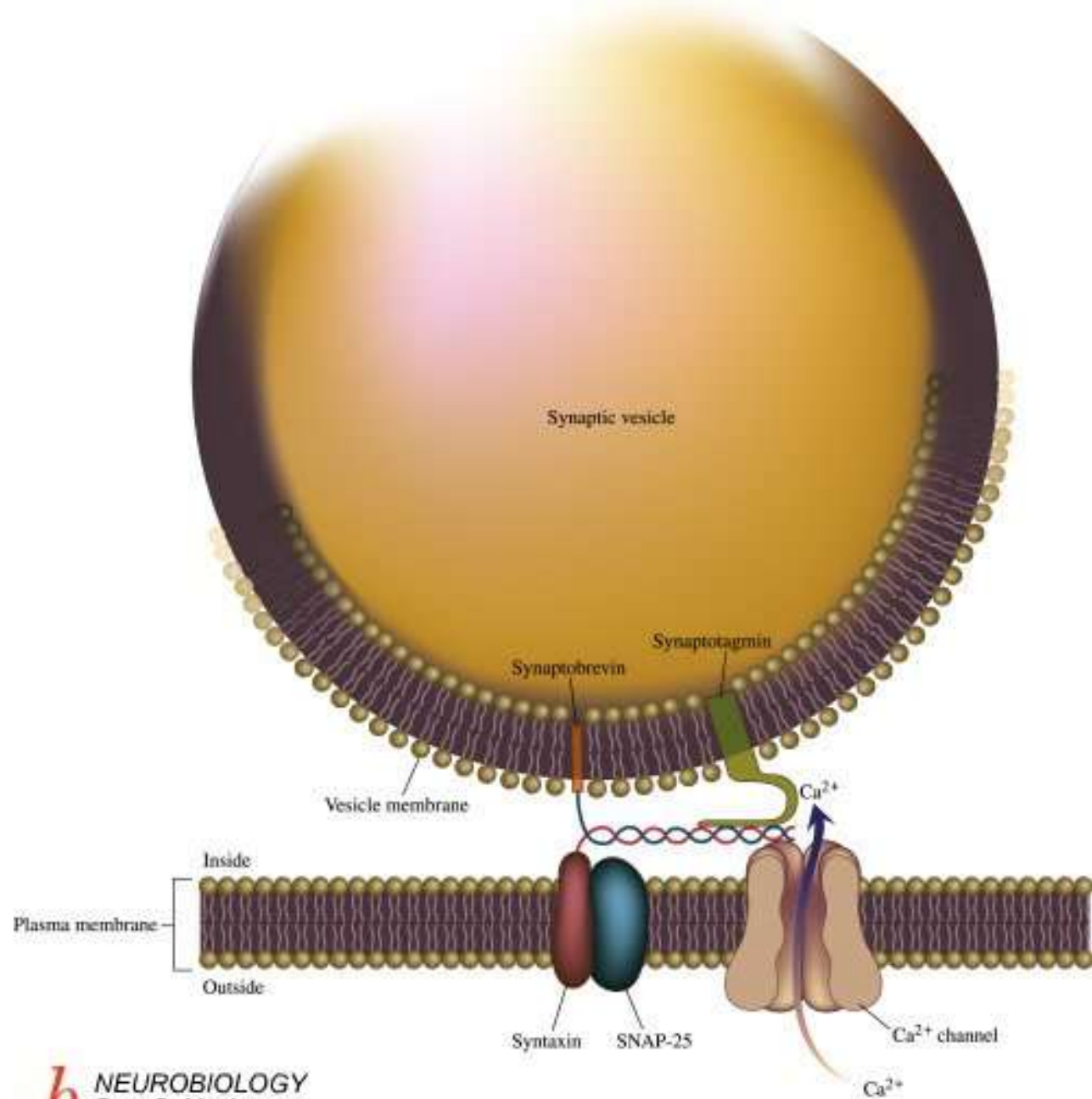


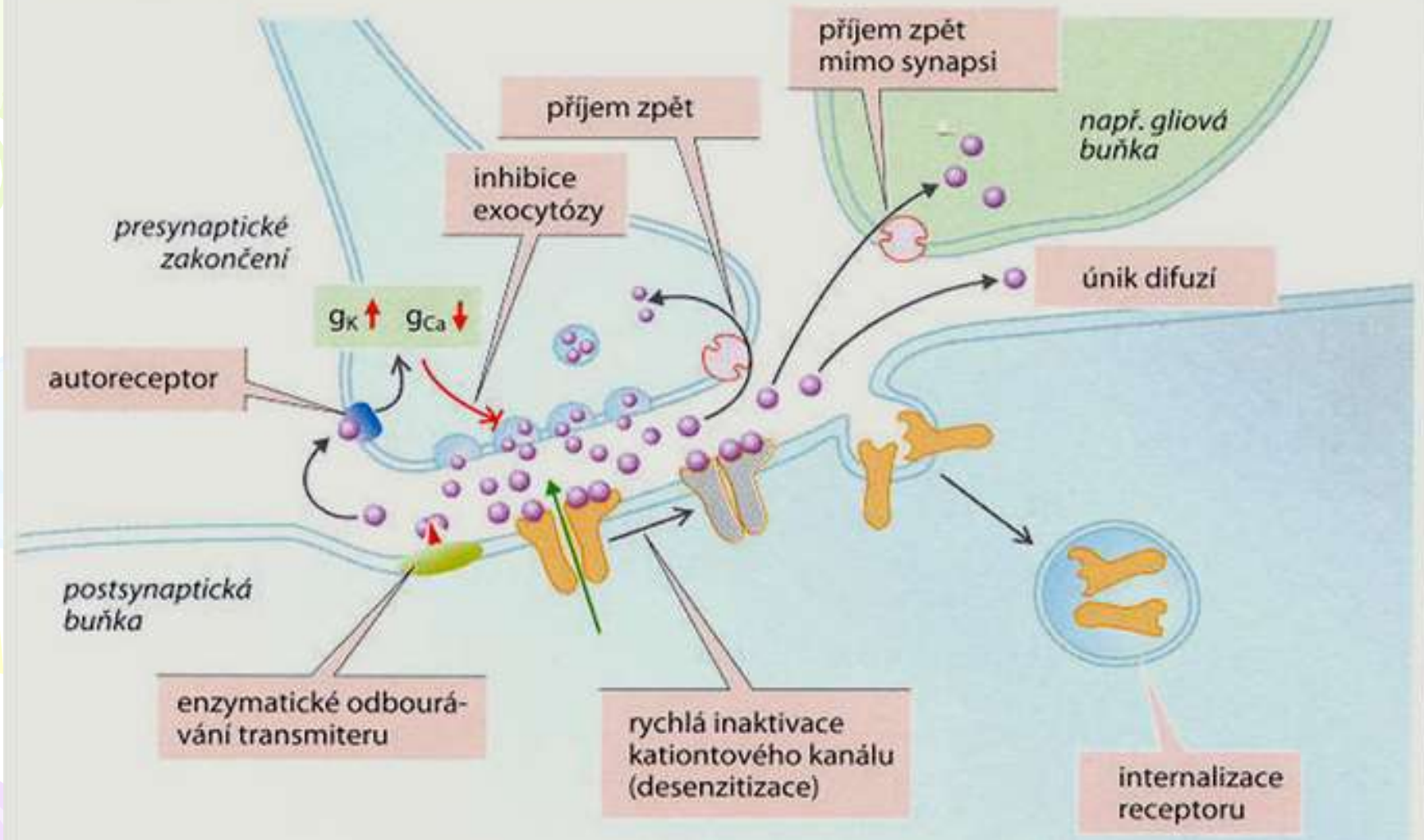
Figure 13-74 Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

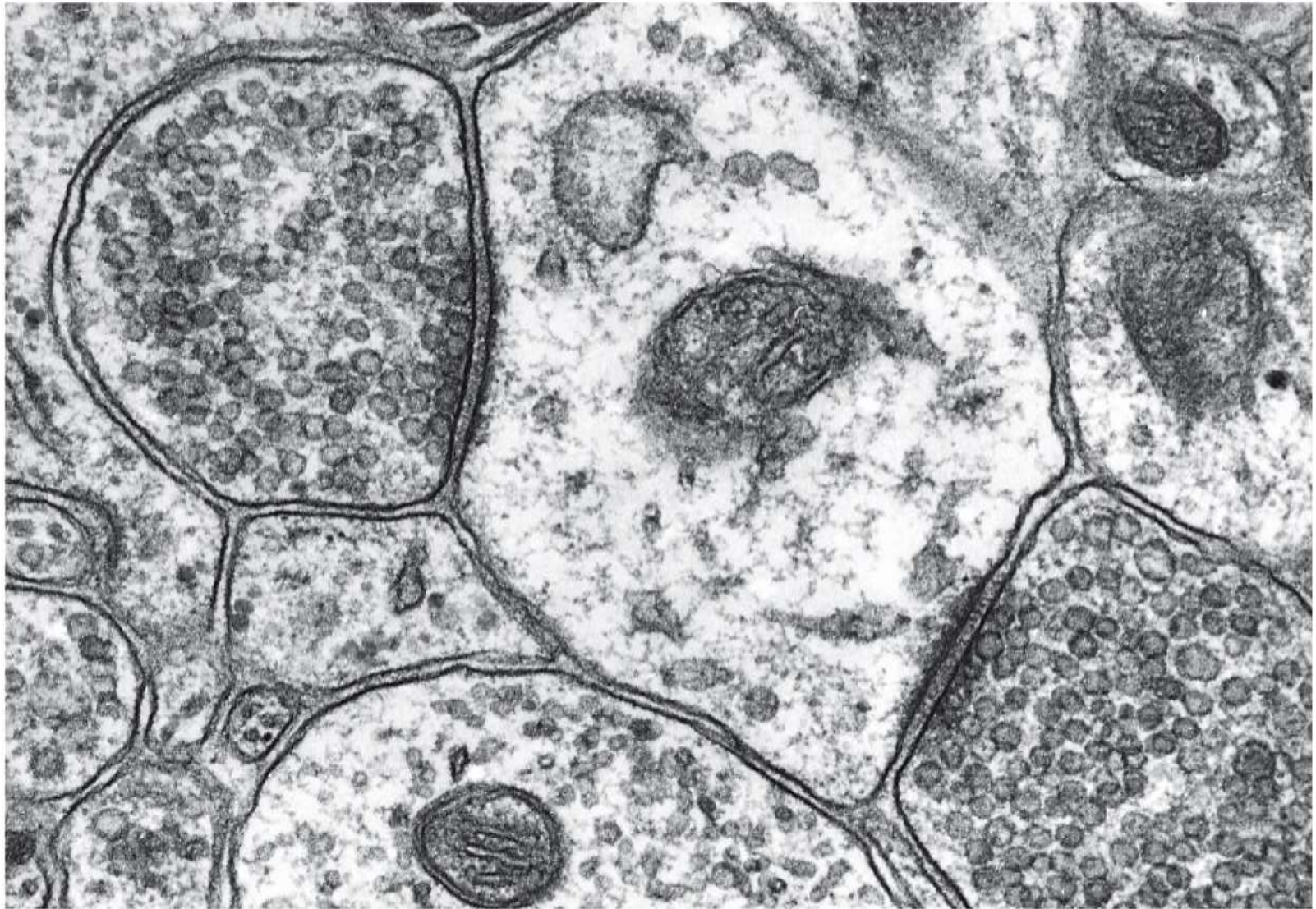
Ca se váže na synaptotagmin, Ten vyvolá interakci syntaxinu + SNAP 25 se synaptobrevinem = exocytóza.

Ca²⁺ dále aktivuje proteinkinázu II závislou na kalcium-kalmodulinu, která aktivuje v presynaptickém zakončení enzym synapsin, díky kterému se vezikuly znovu hromadí v aktivní zóně.



E. Ukončení působení transmiteru





2 μm

Figure 19-22a Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

**presynaptic
nerve terminal**

**dendrite of
postsynaptic
nerve cell**

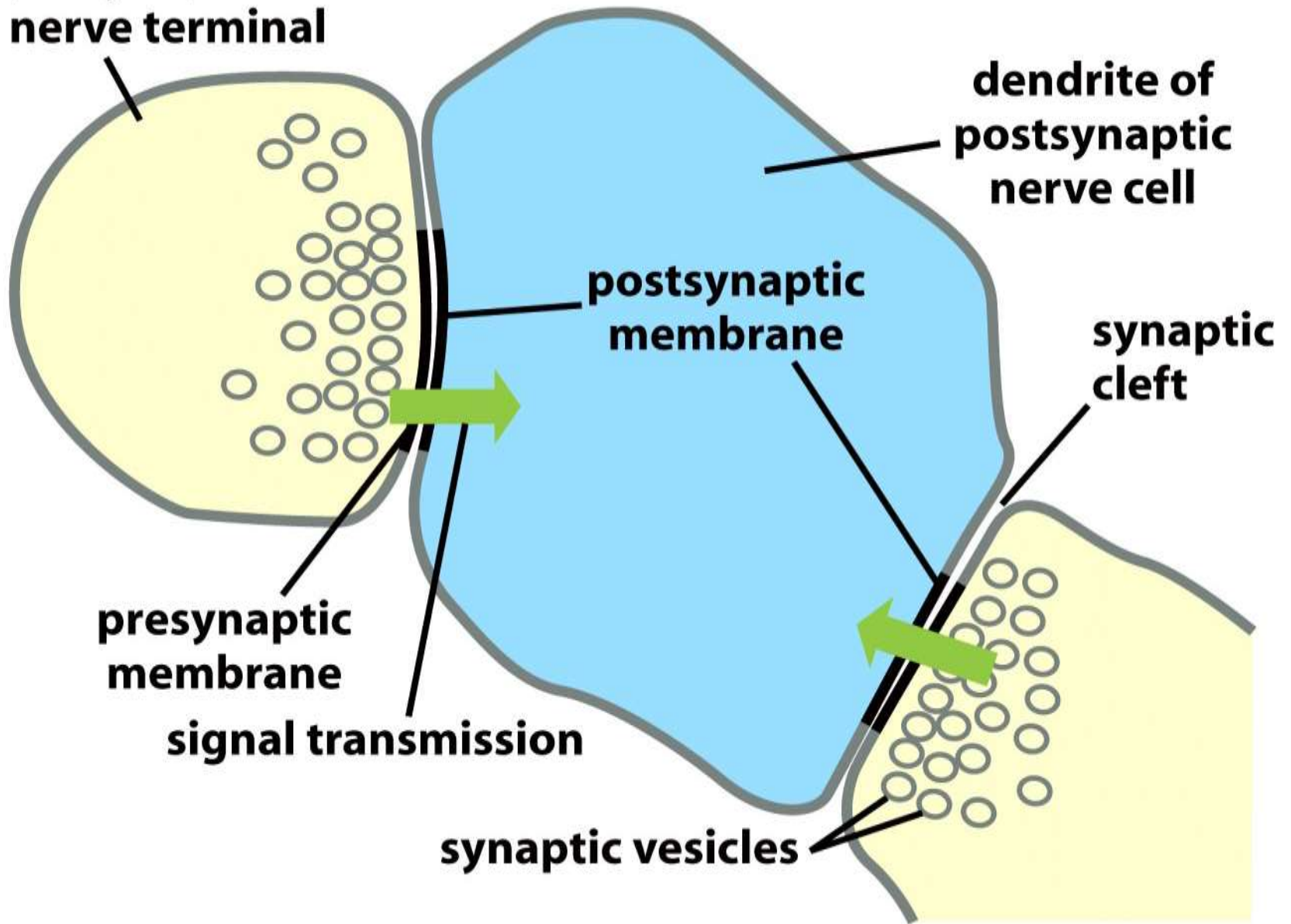
**postsynaptic
membrane**

**synaptic
cleft**

**presynaptic
membrane**

signal transmission

synaptic vesicles



Buněčný spoj s mnoha kotvami napojenými na „lešení“

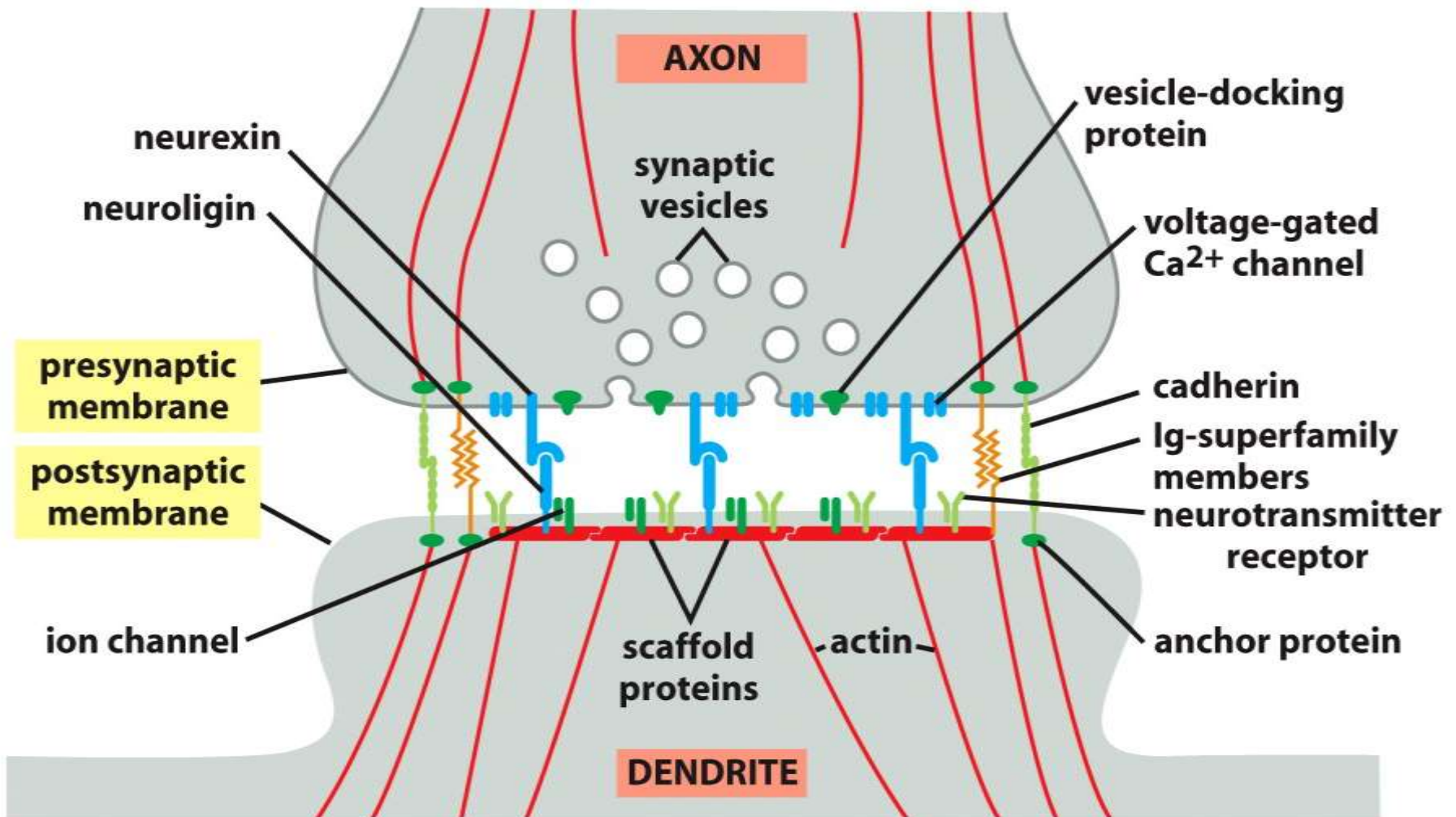


Figure 19-22c Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

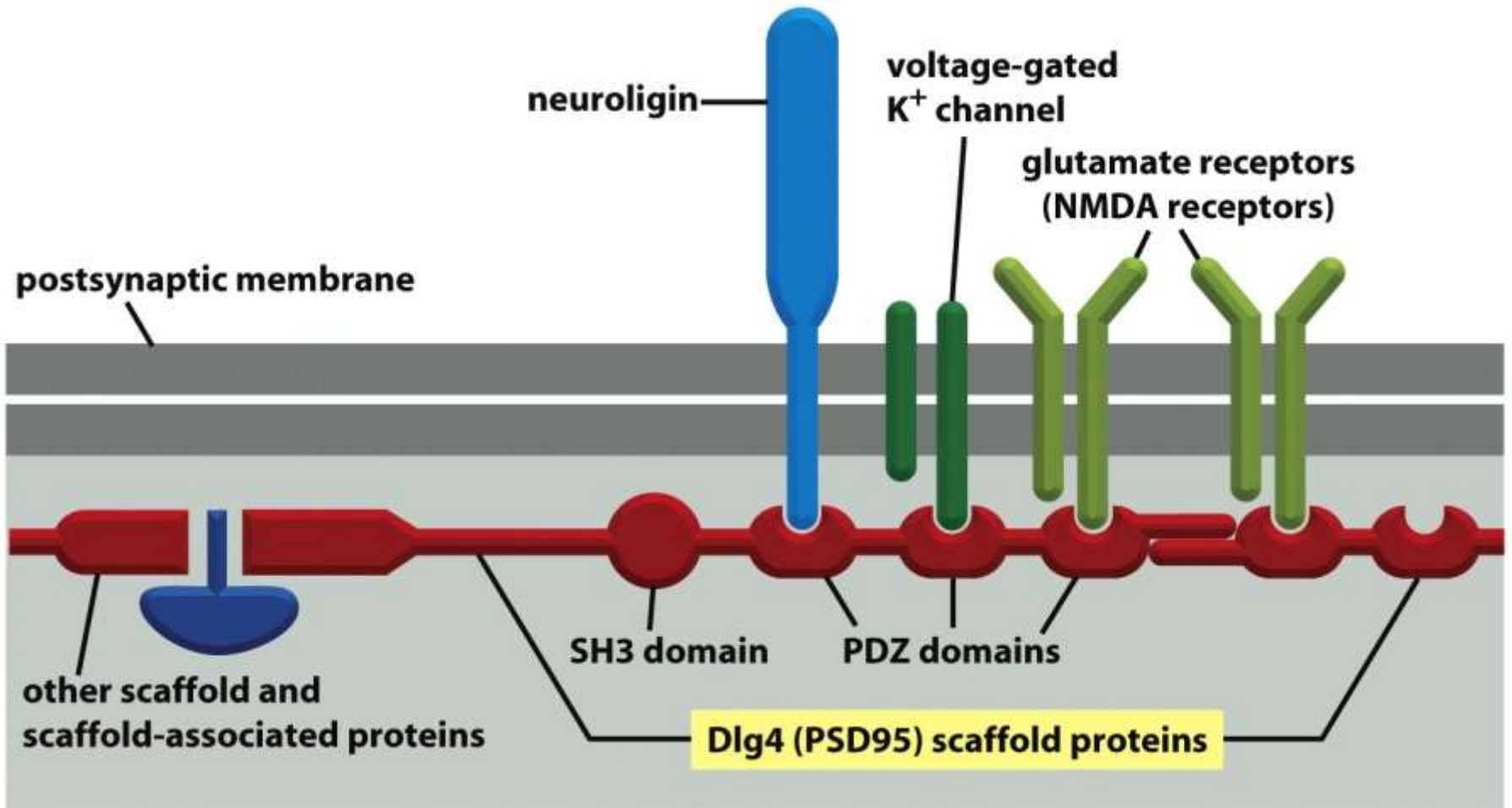


Figure 19-21 Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

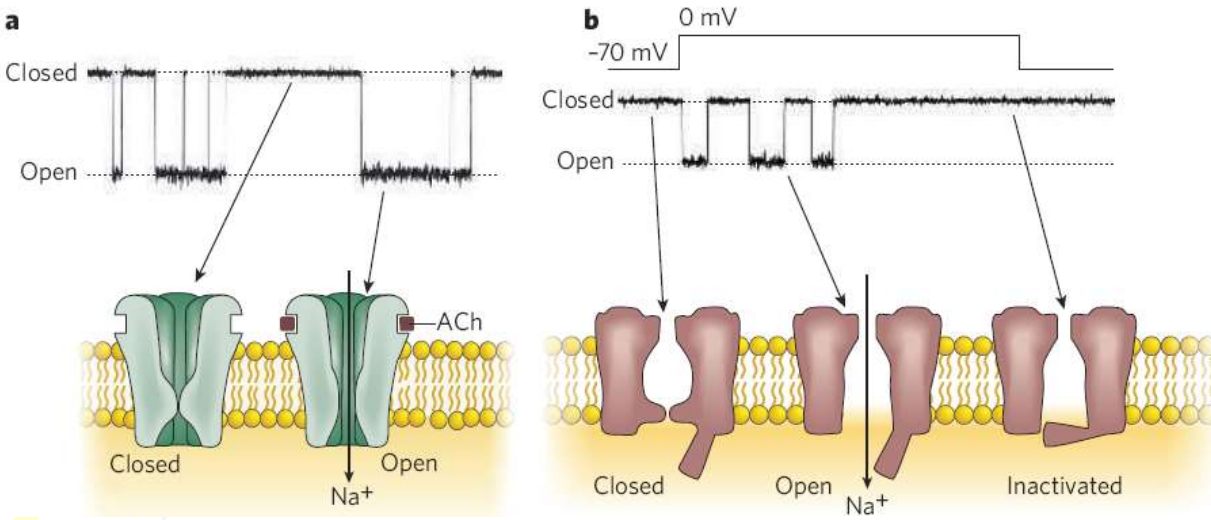


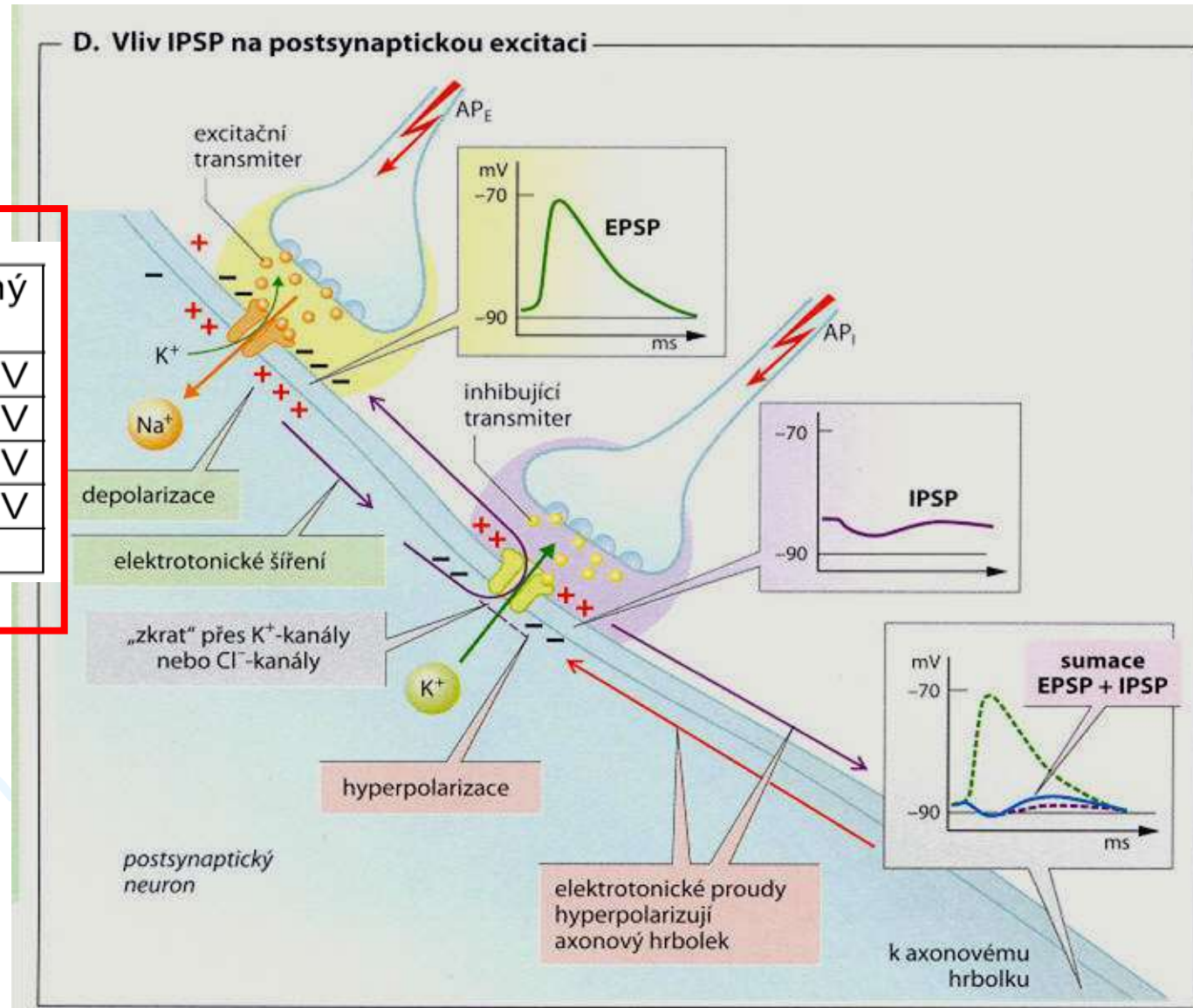
Figure 1 | Molecular nanoswitches. Schematics illustrating how ion channels open and close, with associated single-channel recordings. Opening and closing of the channel are random events, but the frequency with which they occur is influenced by, for example, ligand-binding (a) or transmembrane voltage (b). The transition rate between open and closed states is $<10 \mu\text{s}$. The flux rate through the pore when it is open is of the order of 10^7 ions per second; that mediated by the coupled exchangers is substantially smaller (see p. 484). Following opening, some voltage-gated channels enter an inactivated (non-conducting) state in which they are refractory to subsequent depolarization (b).

Patch-clamp záznam ionotropního receptoru.

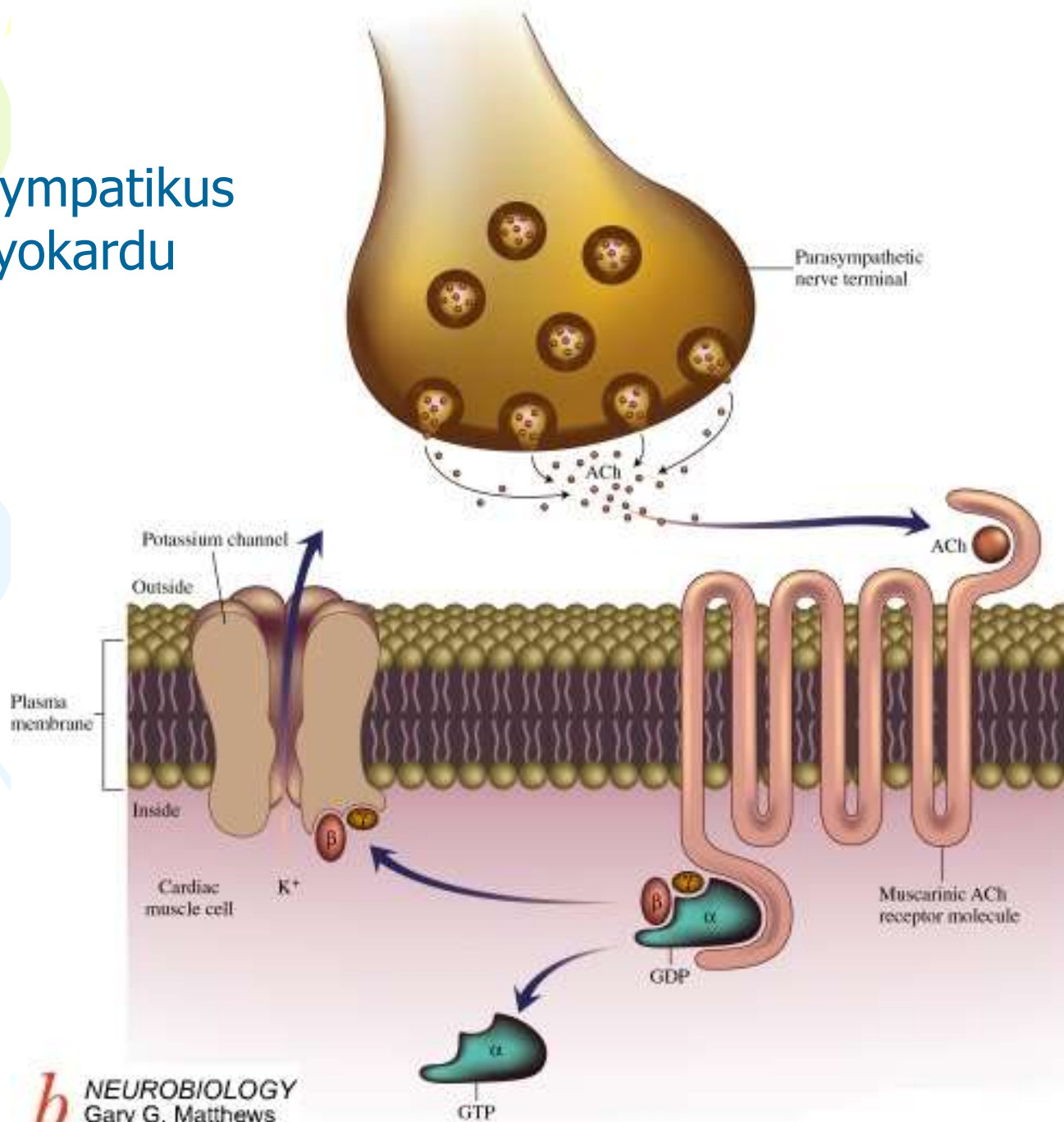


Nemusí být jen excitační, jsou i inhibiční transmitery.

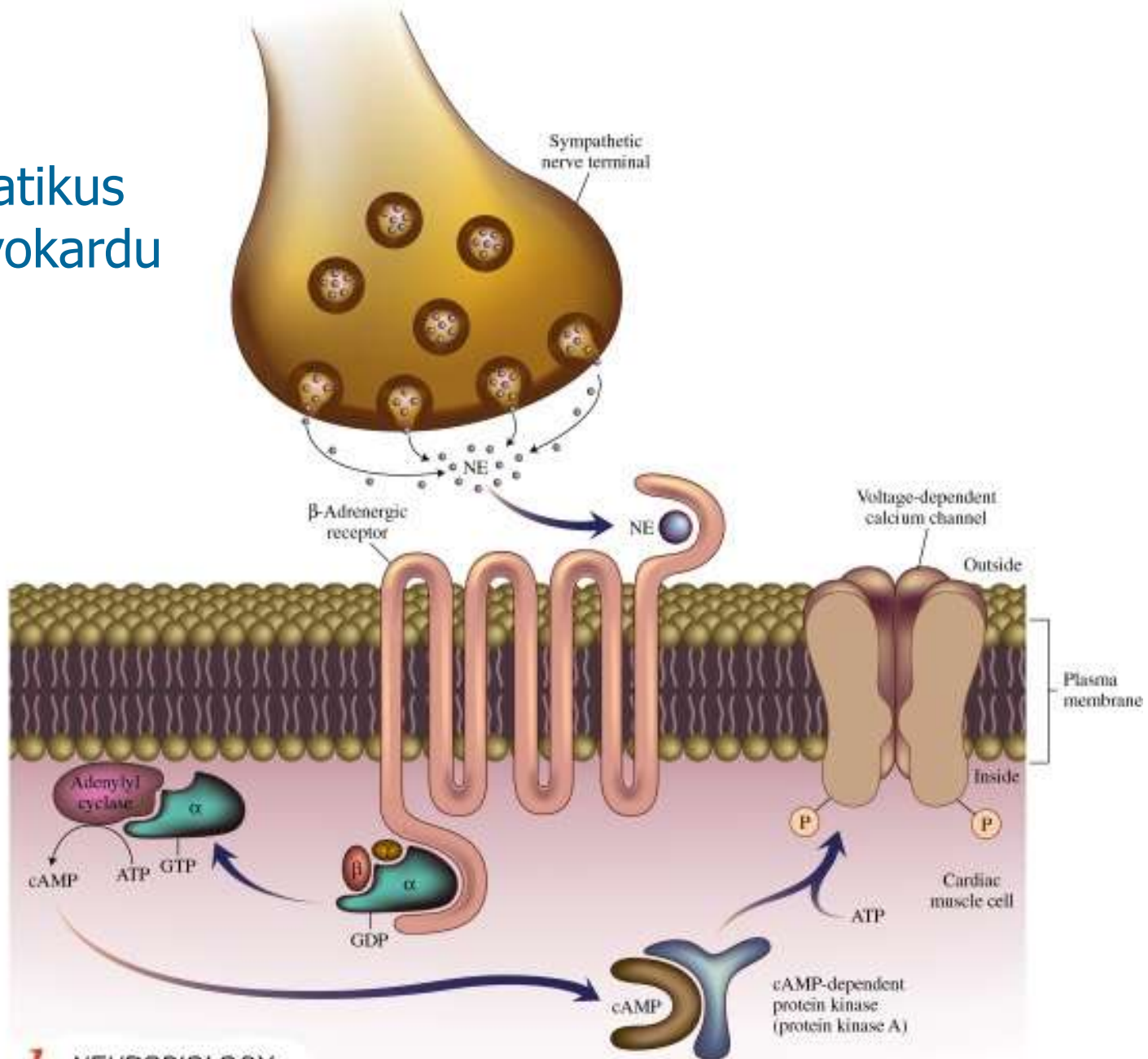
Iont	Rovnovážný potenciál
Na^+	+67 mV
K^+	-98 mV
Cl^-	-90 mV
volný Ca^{2+}	+129 mV
fixní aniont	



Parasympatikus na myokardu

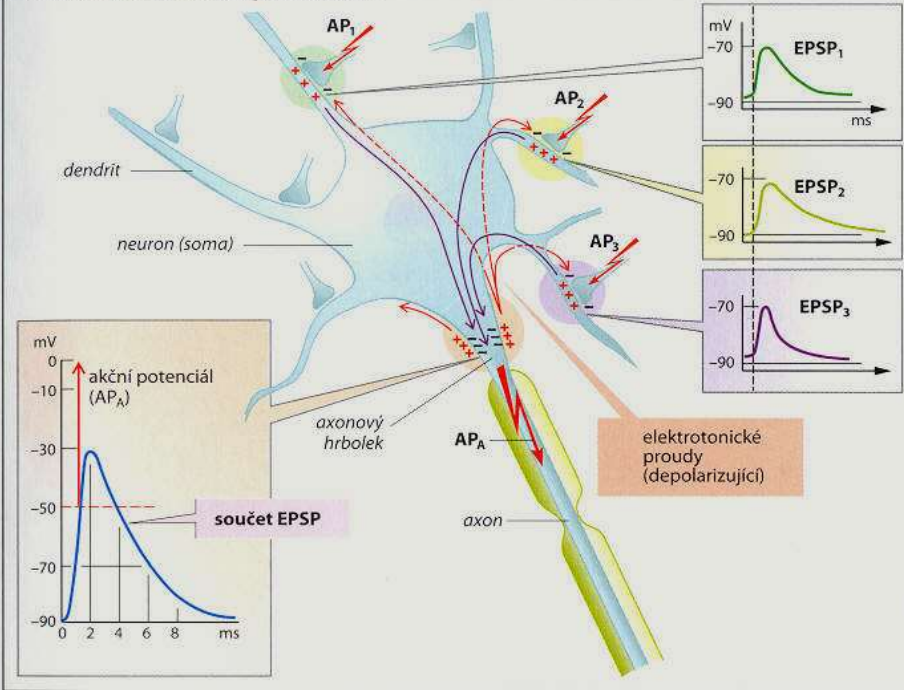


Sympatikus na myokardu

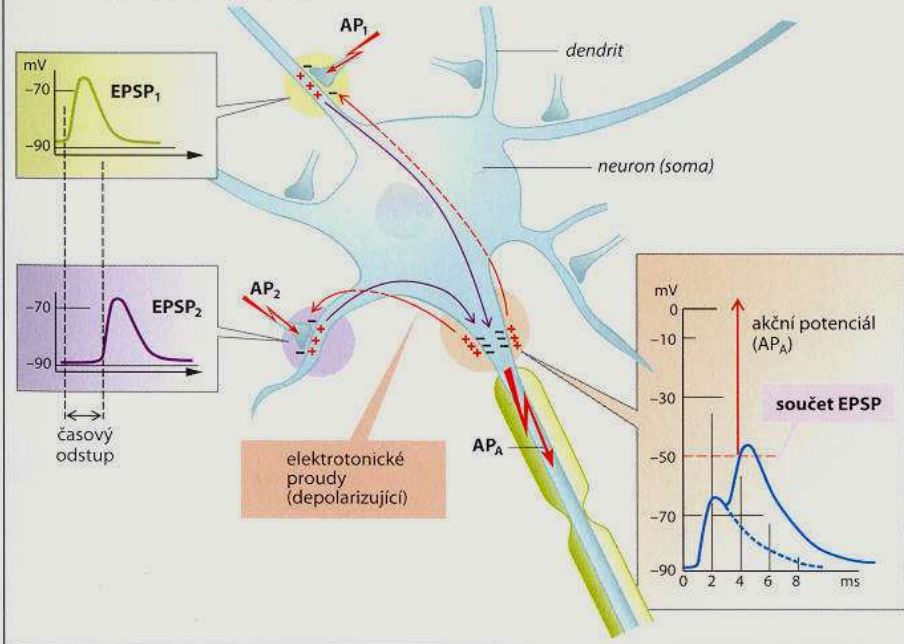


Prostorová a časová sumace

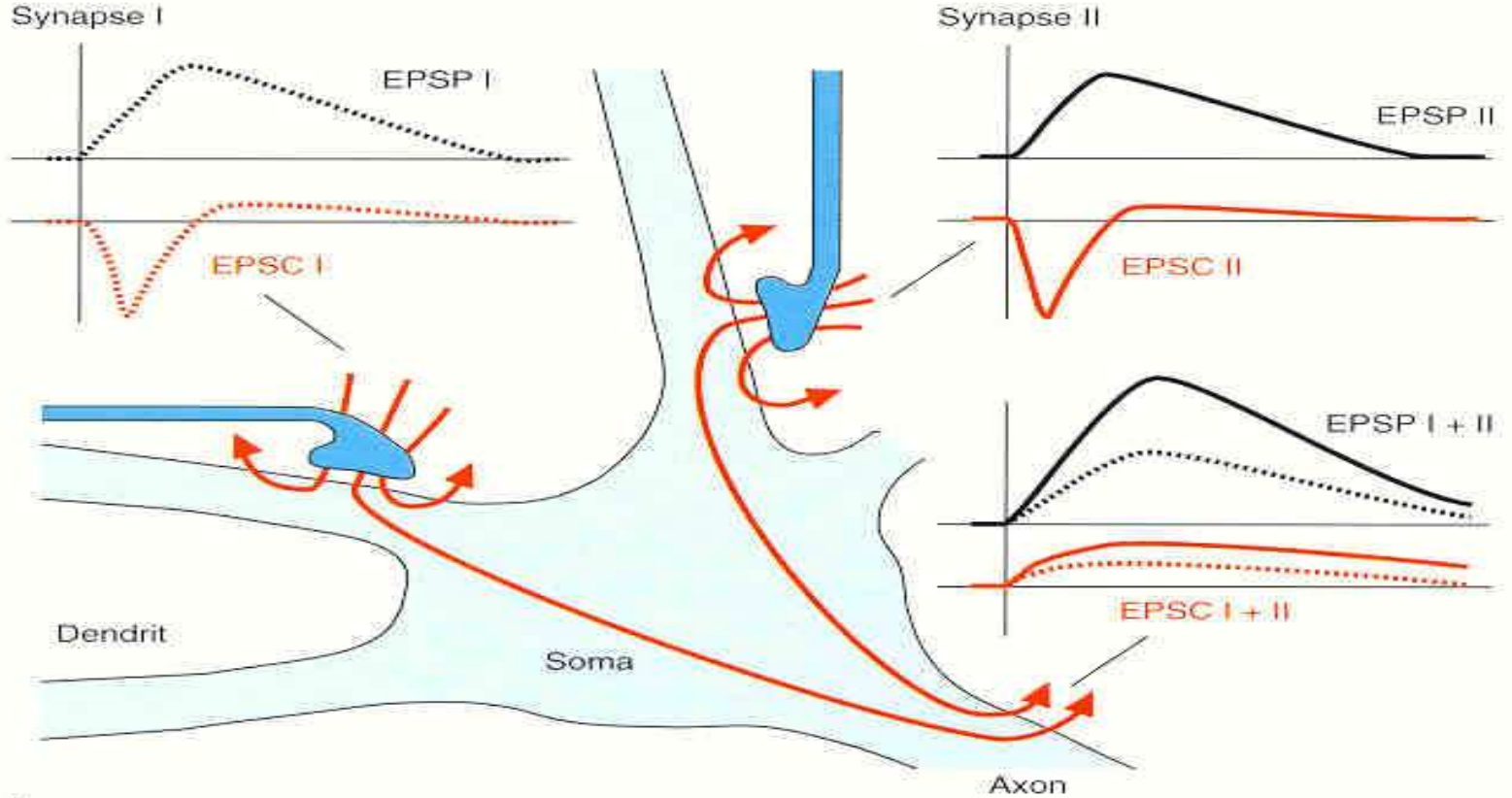
B. Prostorová sumace podráždění



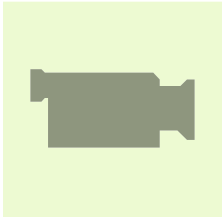
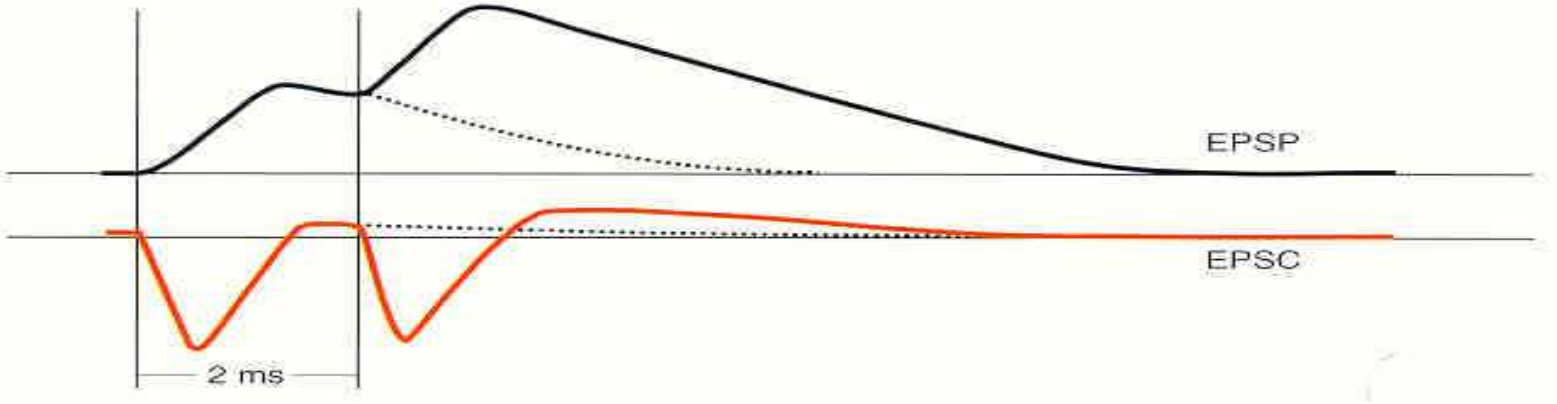
C. Časová sumace podráždění



a Räumliche Summation



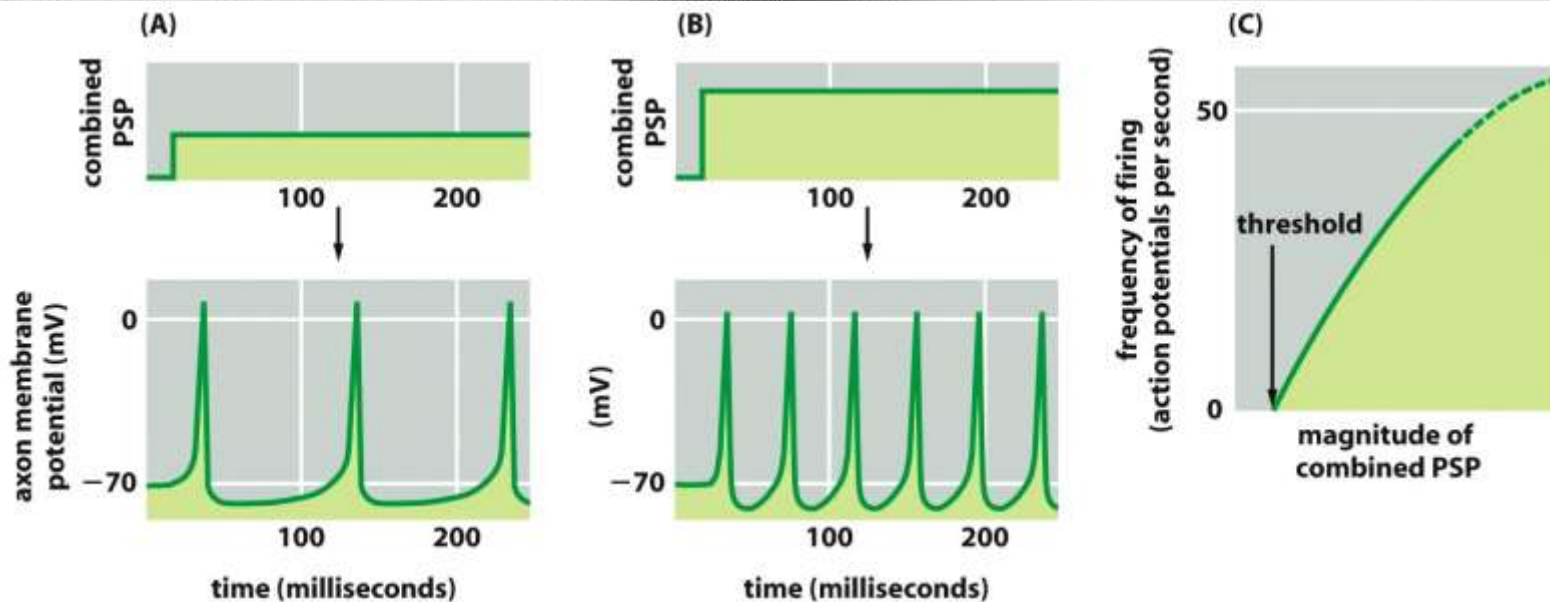
b Zeitliche Summation



Srovnání dvou typů elektrické řeči.

Table 4-2 ■ Comparison of Graded Potentials and Action Potentials

Graded Potentials	Action Potentials
Graded potential change; magnitude varies with magnitude of triggering event	All-or-none membrane response; magnitude of triggering event coded in frequency rather than amplitude of action potentials
Decremental conduction; magnitude diminishes with distance from initial site	Propagated throughout membrane in undiminishing fashion
Passive spread to neighboring inactive areas of membrane	Self-regenerating in neighboring inactive areas of membrane
No refractory period	Refractory period
Can be summed	Summation impossible
Can be a depolarization or hyperpolarization	Always depolarization and reversal of charges
Triggered by a stimulus, by combination of neurotransmitter with receptor, or by spontaneous shifts in leak-pump cycle	Triggered by depolarization to threshold, usually through the spread of a graded potential
Occurs in specialized regions of membrane designed to respond to the triggering event	Occurs in regions of membrane with an abundance of voltage-gated Na^+ channels



Na iniciálním segmentu se velikost depolarizace překódovává na frekvenci AP. Aby tuto speciální funkci axonový hrbol plnil, musí tu být kromě Na kanálu citlivého na napětí ještě další 4 typy iontových kanálů: 3 selektivní pro K⁺ (zpožděné, rychle inaktivující a Ca-aktivované; a 1 typ selektivní pro Ca.

Zpožděné K⁺ vrací membránu ke K⁺ klidovému napětí – repolarizují po depolarizaci. Trvalý podnět tedy vyvolá trvalé „pálení“.

Aby se ale vyšší depolarizace převedla na vyšší f AP, musí tu být rychle inaktivující K⁺ kanály. Ty se také otevírají při depolarizaci a inaktivují se, ale úměrně k ní, takže zůstávají dlouho otevřené a snižují frekvenci AP u depolarizace těsně nad prahem, ale u větší depolarizace se dříve inaktivují, počet otevřených K kanálů je tedy nižší (tím méně se uplatňují) a frekvenci AP netlumí.

Ca a Ca dependetní K kanály se uplatňují při adaptaci – při reakci axonu na trvalou depolarizaci. Jak je membrána dlouhodobě depolarizována, roste počet Ca iontů vteklych přes napětově sensitivní Ca kanály. To vede k otevření K kanálů a tak se membrána hyperpolarizuje. Frekvence AP při trvalé nepřerušované stimulaci klesá. Reaguje tedy lépe na změnu než na trvalý podnět.

Analýza tisíců vstupů.
Větvení na tisíce výstupů.

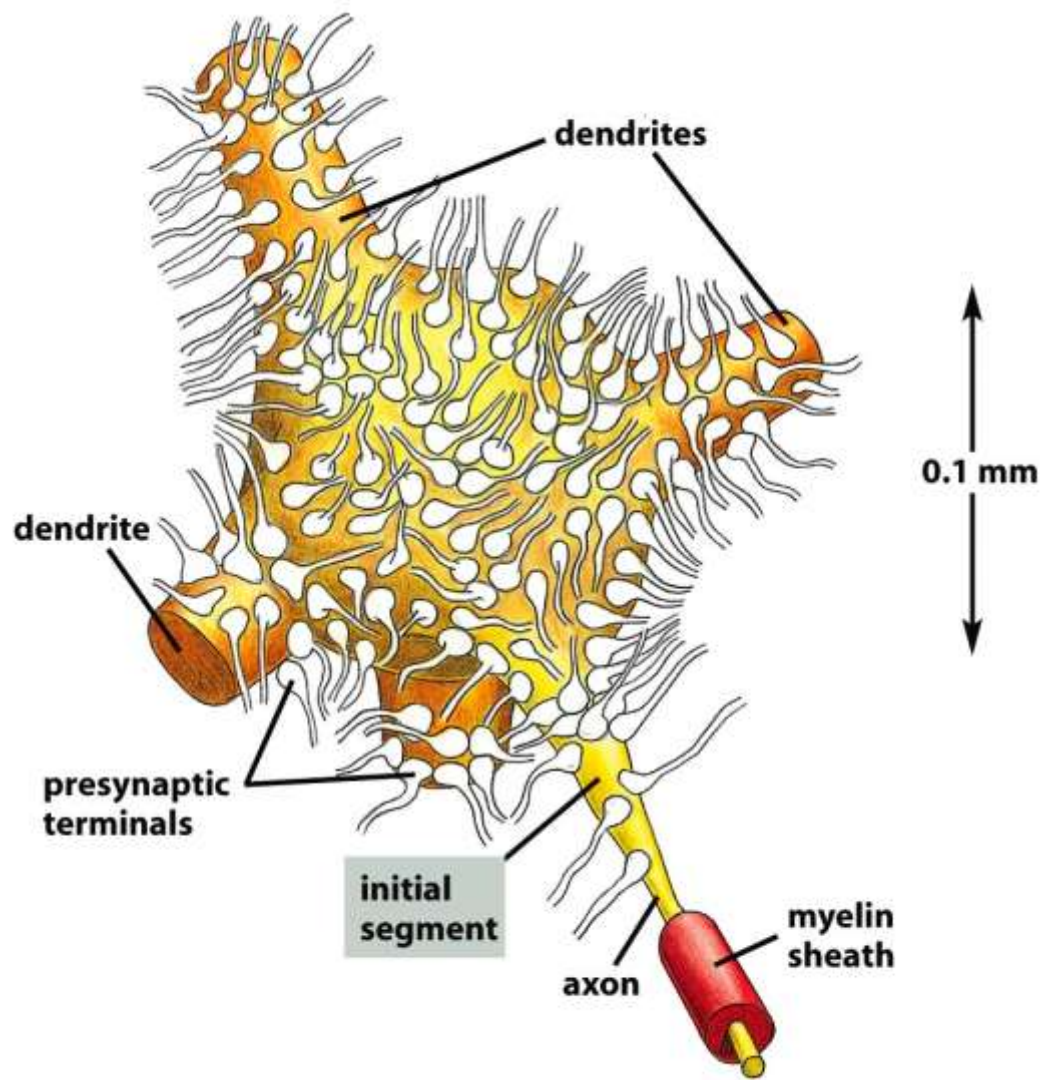


Figure 11-40a Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

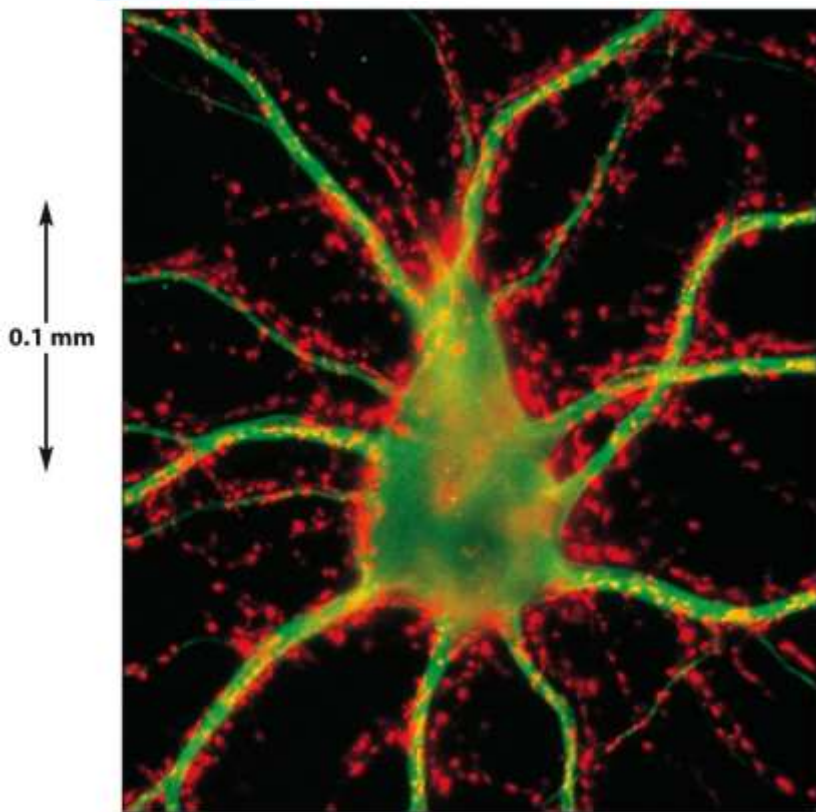
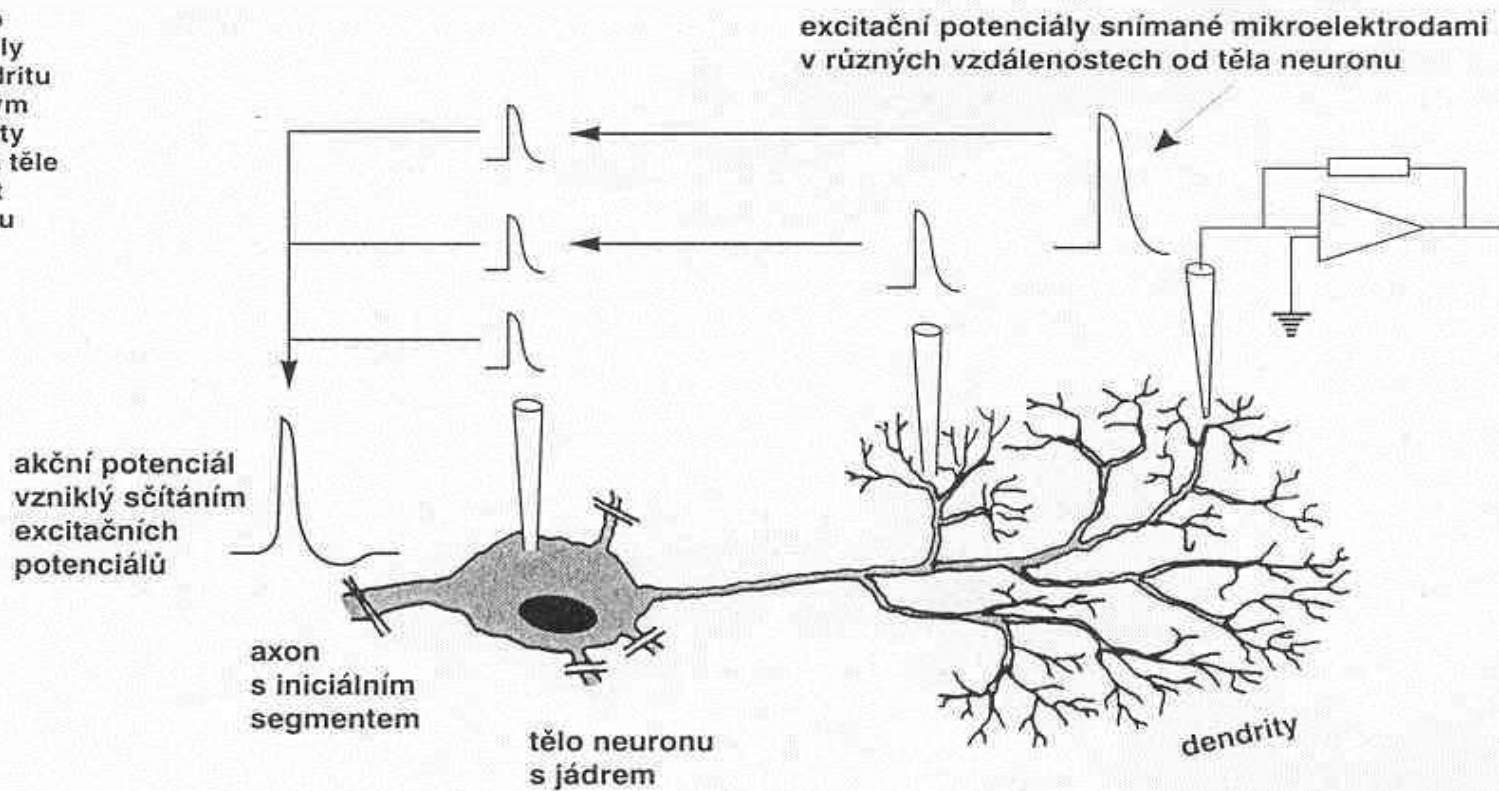
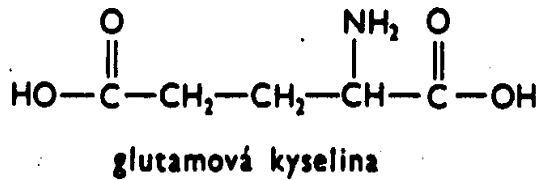
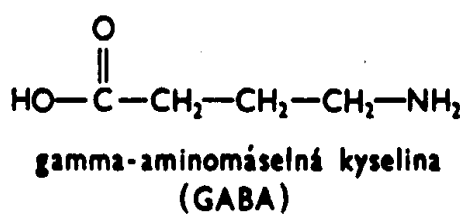


Figure 11-40b Molecular Biology of the Cell 5/e (© Garland Science 2008)

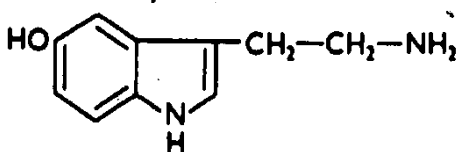
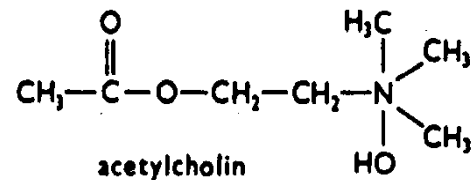
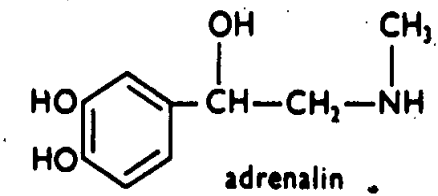
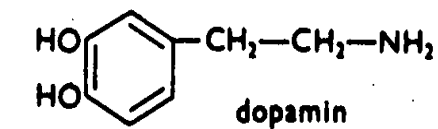
Vzdálenější vstupy ale nejsou diskriminovány! Synaptické stupňování a „volání nazpět“

1. Schéma pokusu Mageeho a Cooka. Excitační potenciály vyvolané ostříkováním dendritu vysokoosmotickým cukerným roztokem se během své cesty k tělu neuronu už je jejich velikost zmenšují. Na těle neuronu už je jejich velikost stejná, ač se při svém vzniku amplitudou lišily. Sčítáním potenciálů může vzniknout akční potenciál.



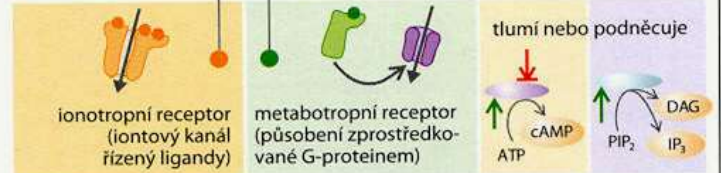


Excitační x inhibiční



transmitter	typy receptorů	druh receptoru	účinek				druhý posel	
			Na ⁺	K ⁺	Ca ²⁺	Cl ⁻	cAMP	IP ₃ /DAG
acetylcholin	nikotinový muskarinový: M1, M2, M3	●	↑	↑	↑			↑
ADH (= vazopresin)	V1 V2	●					↑	↑
CCK (= cholecystokinin)	CCK _{A-B}	●						↑
dopamin	D1, D5 D2	●		↑	↓		↓	↑
GABA (= γ-aminomáselná kys.)	GABA _A , GABA _C GABA _B	●		↑	↓	↑	↓	
glutamát (aspartát)	AMPA kainat NMDA m-GLU	●	↑	↑	↑		↓	↑
glycin	-	●				↑		
histamin	H ₁ H ₂	●					↑	↑
neurotenzin	-	●					↓	↑
noradrenalin, adrenalin	α ₁ (A-D) α ₂ (A-C) β ₁₋₃	●		↑	↓		↓	↑
NPY (= neuropeptid Y)	Y1-2	●		↑	↓		↓	
opioidní peptidy	μ, δ, κ	●		↑	↓		↓	
oxytocin	-	●						↑
puriny	P ₁ : A ₁ A _{2a} P _{2X} P _{2Y}	●		↑	↓	↑	↓	↑
serotonin (= 5-hydroxytryptamin)	5-HT ₁ 5-HT ₂ 5-HT ₃ 5-HT ₄₋₇	●	↑	↑	↓		↓	↑
somatostatin (= SIH)	SRIF	●		↑	↓		↓	
tachykinin	NK1-3	●						↑



- aminokyseliny
- katecholaminy
- peptidy
- ostatní



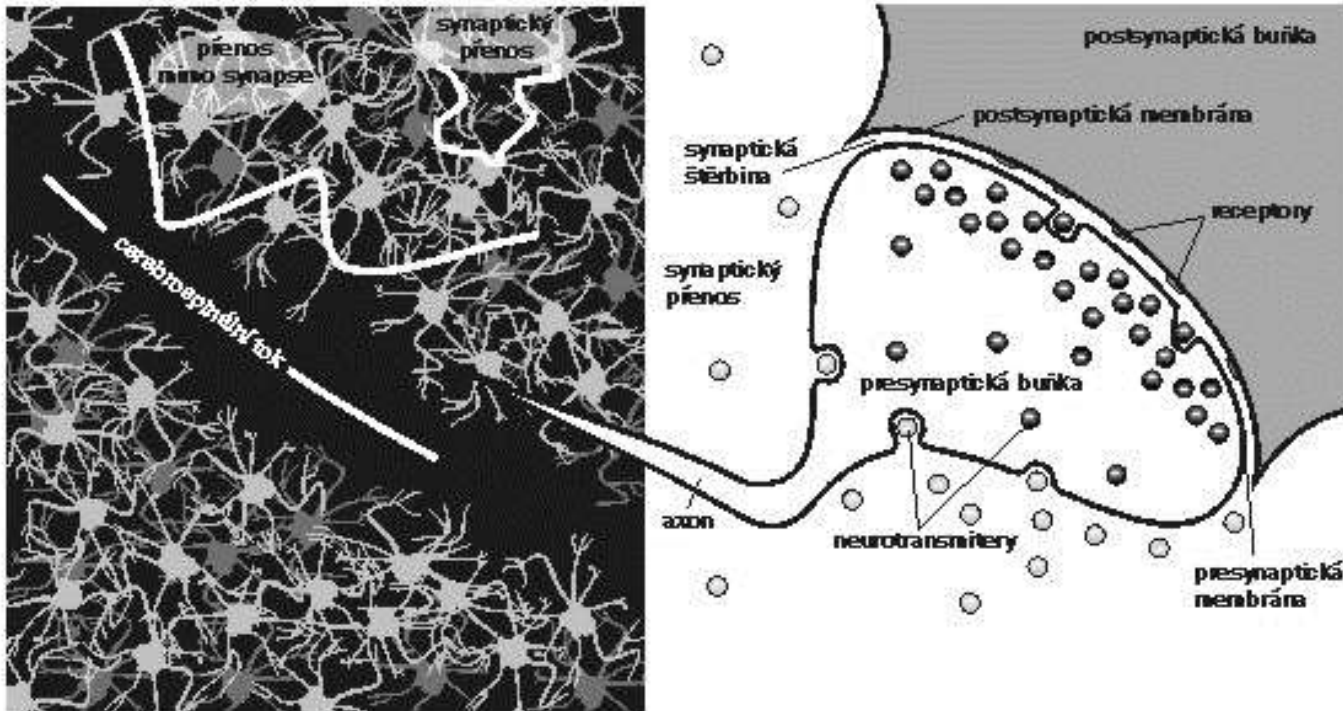
Tab. 2.7 a 2.8 Synaptický přenos III a IV



Eric Kandel sumarizoval výsledky své práce na receptorech:

- Způsob účinku synapse není determinován transmitterem, ale vlastnostmi receptoru na postsynaptické buňce.
 - Receptory na postsynaptických (přijímacích) buňkách jediného presynaptického neuronu mohou být farmakologicky odlišné a mohou řídit různé iontové kanály
 - Jediná přijímací buňka může mít více než jediný druh receptoru pro daný transmitter, přičemž každý receptor může řídit jiný mechanismus iontové propustnosti.
- 
- 

Mimosynaptický přenos (presynaptická inhibice/potenciace)



Mozek lze pokládat za žlázu s vnitřní sekrecí, která si své hormony produkuje sama. Pro rychlé procesy zajišťující jednotlivé funkce užívá synaptický přenos, kdežto pro celkové nastavení úrovně aktivity mimosynaptický. A mimosynaptický přenos je dost podobný způsobu, jímž se k svým cílům dostávají hormony. Rozdíl je jen v tom, že hormony se dopravují cévami v krevním proudu, kdežto neurotransmitery plují mozkem v mozkomíšním moku.

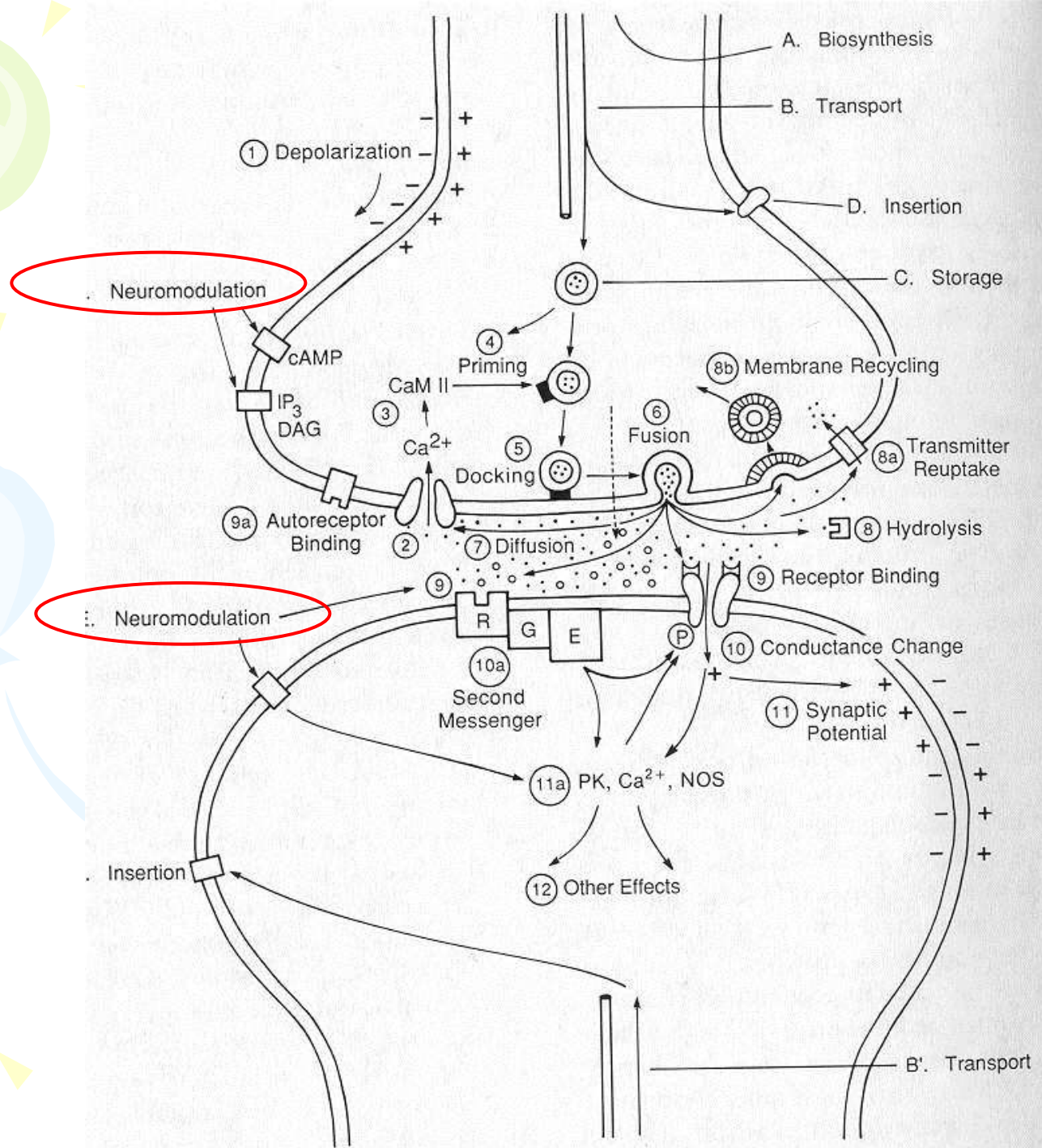
Klasické transmittery

a

Neuroaktivní peptidy – neuromodulátory, kotransmittery

Table 4–4 ■ Comparison of Classical Neurotransmitters and Neuropeptides

Characteristic	Classical Neurotransmitters	Neuropeptides
Size	Small; one amino acid or similar chemical	Large: 2 to 40 amino acids in length
Site of synthesis	Cytosol of synaptic knob	Endoplasmic reticulum and Golgi complex in cell body; travel to synaptic knob by axonal transport
Site of storage	In small synaptic vesicles in axon terminal	In large dense-core vesicles in axon terminal
Site of release	Axon terminal	Axon terminal; may be cosecreted with neurotransmitter
Speed and duration of action	Rapid, brief response	Slow, prolonged response
Site of action	Subsynaptic membrane of postsynaptic cell	Nonsynaptic sites on either presynaptic or postsynaptic cells at much lower concentrations than classical neurotransmitters
Effect	Usually alter potential of postsynaptic cell by opening specific ion channels	Usually enhance or suppress synaptic effectiveness by long-term changes in neurotransmitter synthesis or postsynaptic receptor sites

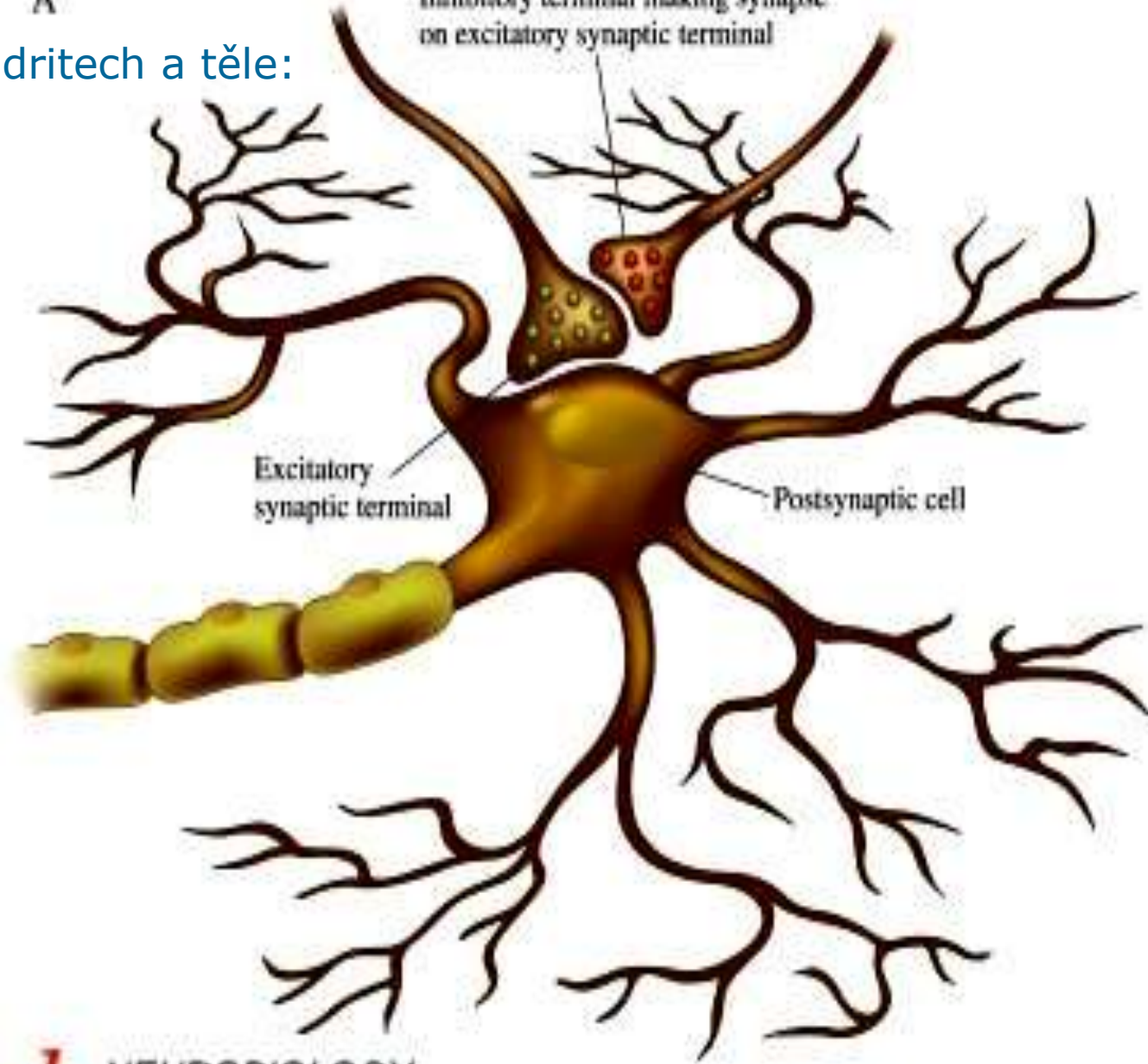


A

Inhibitory terminal making synapse
on excitatory synaptic terminal

Excitatory
synaptic terminal

Postsynaptic cell



Receptory nejen na dendritech a těle:
Presynaptická synapse

Důsledek obecné chemické sensitivity neuronů: Účinky psychoaktivních látek např. na psychiku

Účinky neurotransmitterů prostřednictvím synaptického přenosu

neurotransmitter	dostupnost (aktivita neurotransmiteru)	lék
serotonin	deprese	antidepresivum
acetylcholin	Alzheimerova nemoc	inhibitory acetylcholinesterázy, která odbourává acetylcholin
g-aminomáselná kyselina (GABA)	úzkost (tzv. generalizovaná)	anxiolytika (usnadňují účinek kyseliny g-aminomáselné)
dopamin	pozitivní příznaky schizofrenie	antipsychotika (blokují účinek dopaminu)

snížena ↓
↑ zvýšena

Paměť



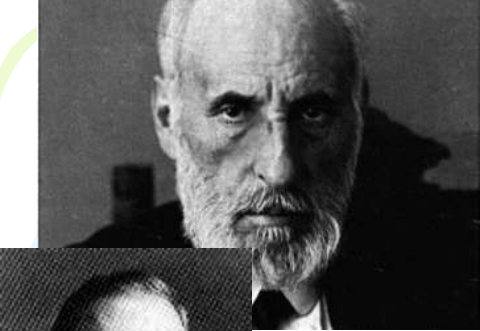
some learning history

Descartes (1596-1650): "When the mind wills to recall something, this volition causes the little gland (the pineal), by inclining successively to different sides, to impel the animal spirits towards different parts of the brain, until they come upon that part where the traces are left of the thing it wishes to remember."

Ramón y Cajal (1894) "... mental exercise facilitates a greater development of the protoplasmic apparatus and of the nervous collaterals in the part of the brain in use. In this way, pre-existing connections between groups of cells could be reinforced by multiplication of the terminal branches of protoplasmic appendices and nervous collaterals."

D.O. Hebb (1949) "coincident activity" initiates the growth of new synaptic connections as part of long-term memory storage. "reverberatory circuit" for short-term memory.

Lashley (1963) Lesioning rat brains, trained to negotiate a maze. No evidence of localization of memory, memory deficits were related to the extent of the lesions. Lead to his theory of mass action





Paměť

idea: molecules contain memory (transfer of molecule transfers memory)

Holger Hyden: new specific RNA is created for each memory. Hyden's hypothesis implied that the patterns of stimulation activated by learning could introduce changes in RNA.

(current interpretation: long term learning requires protein synthesis)

G Unger: memory specific peptide scotophobin. Could inject/transfer fear of the dark from rat to mouse. (Turned out to inhibit melatonin synthesis in pineal gland, and somehow that creates scotophobic behavior)

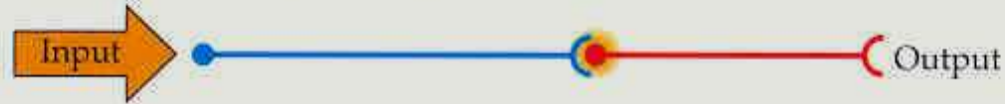
McConnell (1966). Classical conditioning of flatworms. Feed trained worms to untrained ones. Untrained ones show conditioned response (or learned faster). Same for T-maze experiments. But: random shocks had same effect than conditioning.

Opakování matkou moudrosti a Synaptická plasticita

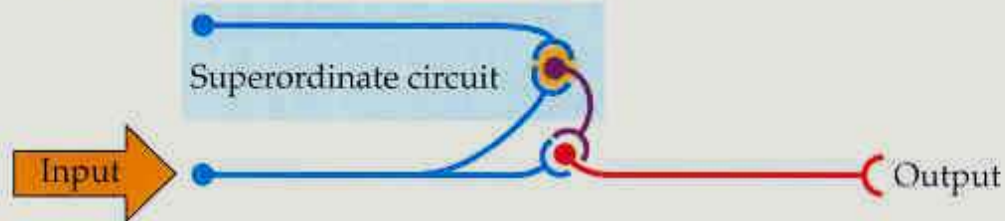
- Kromě rychlého synaptického přenosu existuje i pomalý. Bombardování synapsí vzruchy po druhých poslech a rychlém, kanály řízeném přenosu, vzbudí posléze i třetí posly, časné geny a expresi dalších genů, které syntetizují látky potřebné ke splnění poselství doručeného přes synapsi. Rychlý přenos trvá několik milisekund, zatímco pomalý od sekund po hodiny. Pomalým přenosem pozměněný metabolismus a stavba synapsí mají dopad na množství základních funkcí NS např. poplachové reakce na stres, účinky drog a farmak, změny při ukládání paměťové stopy.
- Zda je podkladem učení a paměti, zůstává předmětem debat

Úrovně synaptické plasticity neuronové sítě

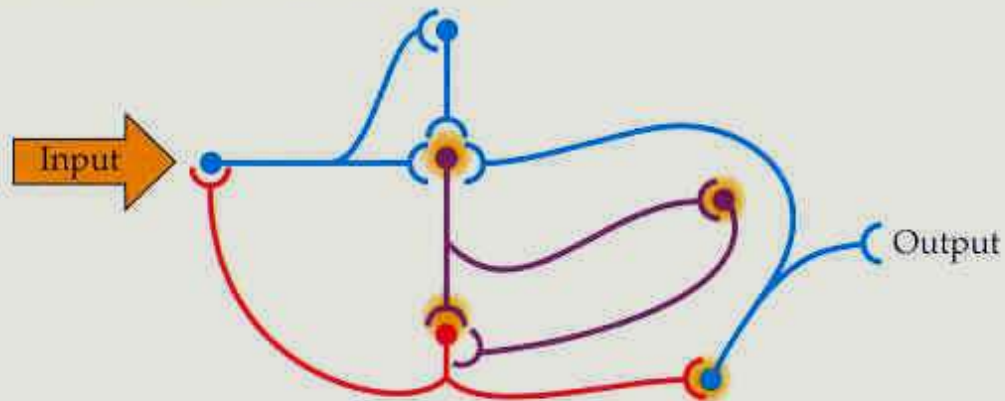
(a) Plasticity in a neural chain



(b) Plasticity in a superordinate circuit



(c) Plasticity in a cell assembly



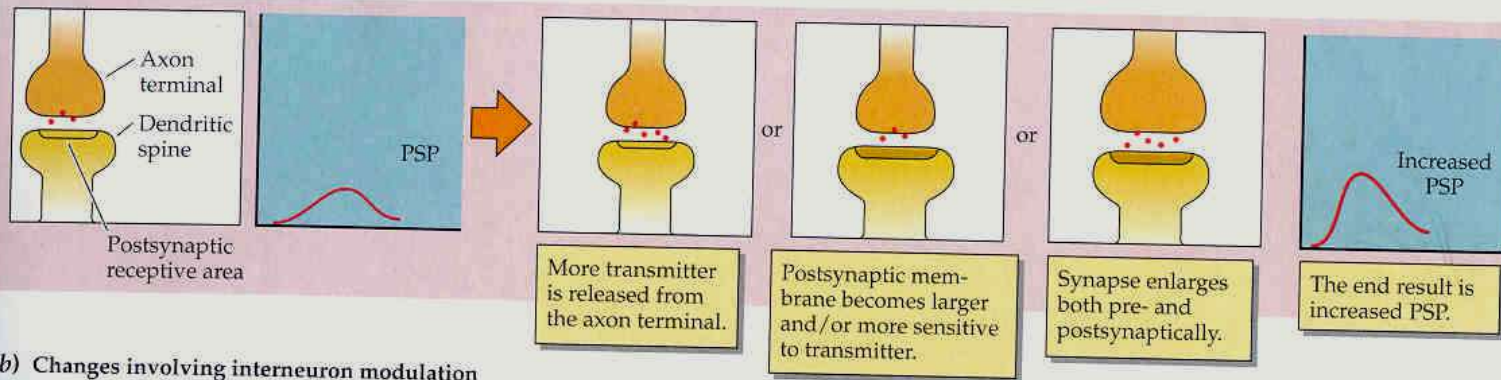
18.1 Sites of Synaptic Plasticity in Neural Networks

Changes at sites of synaptic plasticity—such as the sites shown here (highlighted in orange) in a neural chain (a), a superordinate circuit (b), and a cell assembly (c)—may underlie memory storage.

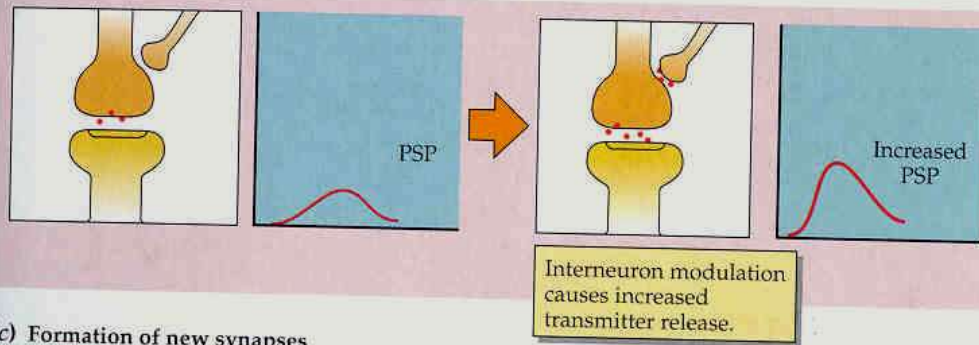
Before training

After training

(a) Changes involving synaptic transmitters



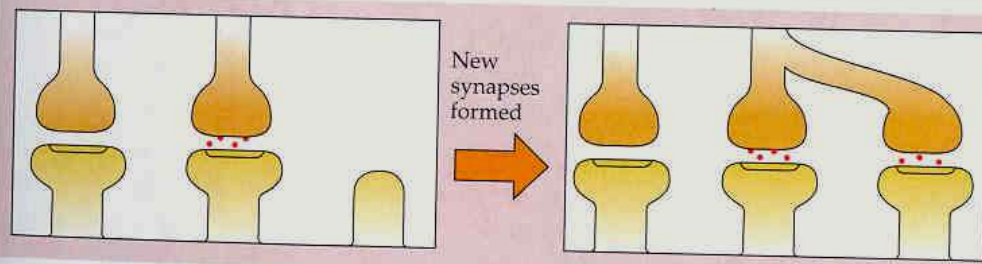
(b) Changes involving interneuron modulation



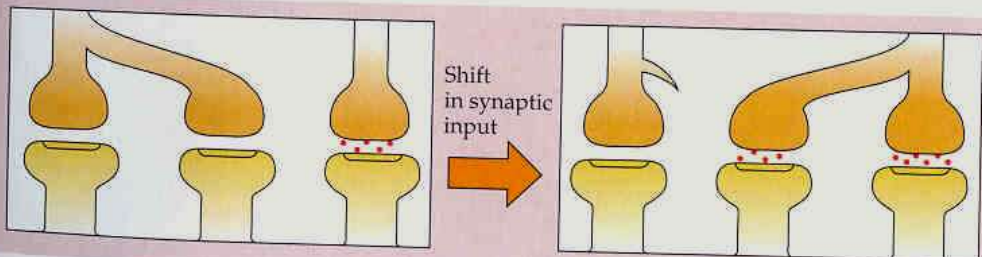
18.2 Synaptic Changes That May Store Memories

After training, each action potential in the relevant neural circuit causes increased release of transmitter molecules (red dots). The postsynaptic potential (PSP) therefore increases in size (as indicated by the graphs). (a) An increase in size of the postsynaptic receptor membrane causes a larger response to the same amount of transmitter release. (b) An interneuron modulates the polarization of the axon terminal and causes the release of more transmitter molecules per nerve impulse. (c) A neural circuit that is used more often increases the number of synaptic contacts. (d) A more frequently used neural pathway takes over synaptic sites formerly occupied by a less active competitor.

(c) Formation of new synapses



(d) Rearrangement of synaptic input



Různé typy modifikací

Možná místa modifikací na presynaptické straně

from Atwood and Karunanithi (2002)

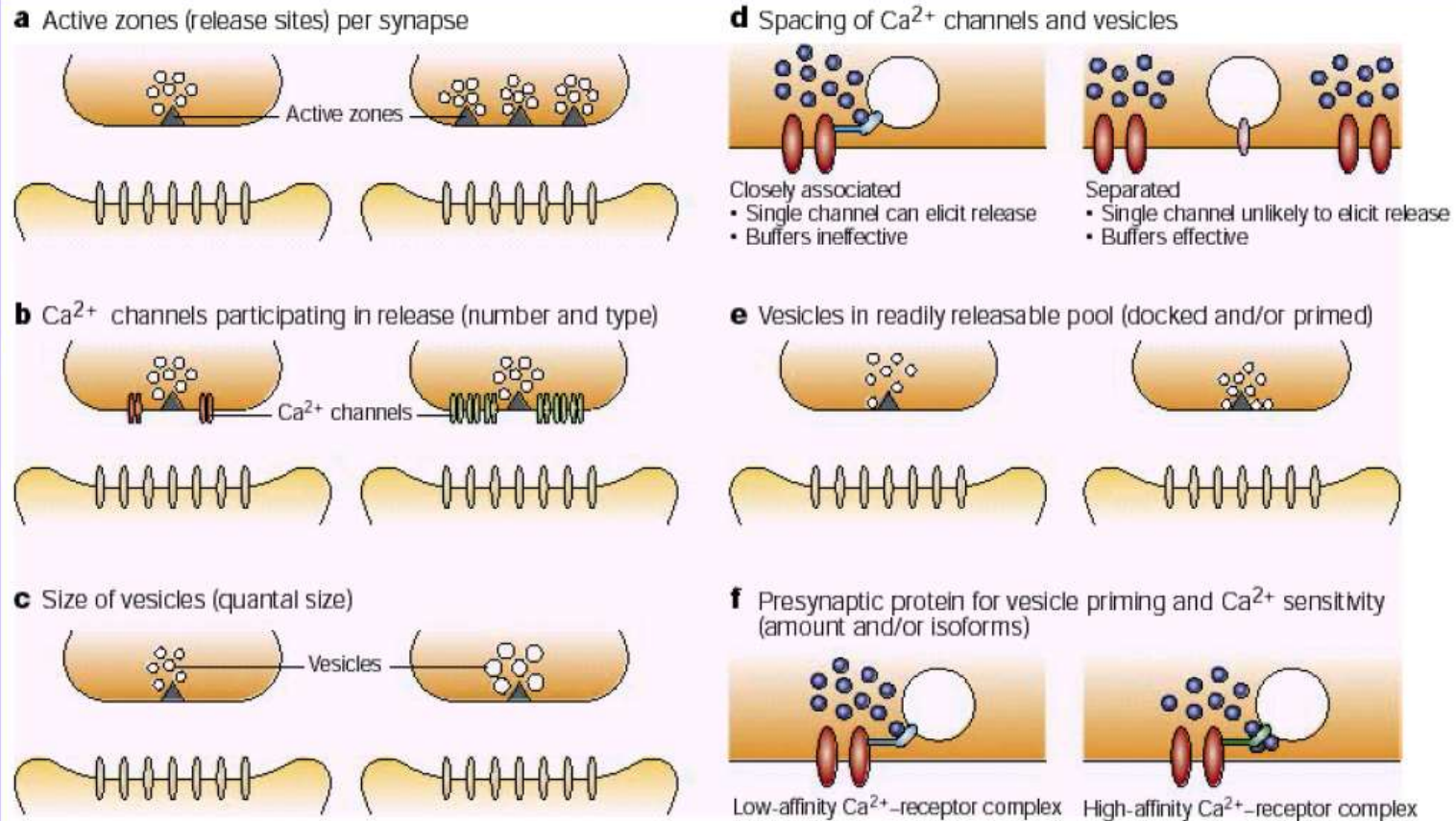


Figure 3 | **Presynaptic determinants of synaptic strength.** Several hypothetical mechanisms are illustrated. **a** | Individual synapses have different numbers of release sites (active zones). An extreme example is the calyx of Held in the mammalian auditory pathway. **b** | Voltage-dependent Ca^{2+} channels at individual active zones differ in number and/or type, allowing more Ca^{2+} to enter at some active zones after a nerve impulse, eliciting the fusion of more synaptic vesicles. **c** | Synaptic vesicles differ in size, generating correspondingly different quantal units that depend on their transmitter content. **d** | The effectiveness of individual Ca^{2+} channels to cause vesicle fusion depends on channel-vesicle spacing. Intracellular buffers have a more significant influence on transmission when channels and vesicles are more separated. **e** | Synaptic vesicles that are available for release (close to or docked at the synaptic membrane, and appropriately primed) are more numerous at some synapses. **f** | Qualitative and quantitative differences in presynaptic proteins impart different properties to the Ca^{2+} receptors, affecting the probability of vesicular fusion after Ca^{2+} entry.

Synaptická plasticita

Donald Hebb, 1949

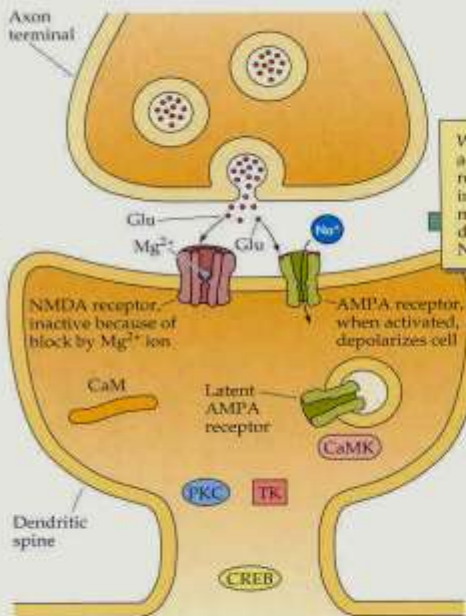
LTP – dlouhodobá potenciace, 1983, 100Hz

LTD – dlouhodobá deprese, 3 Hz

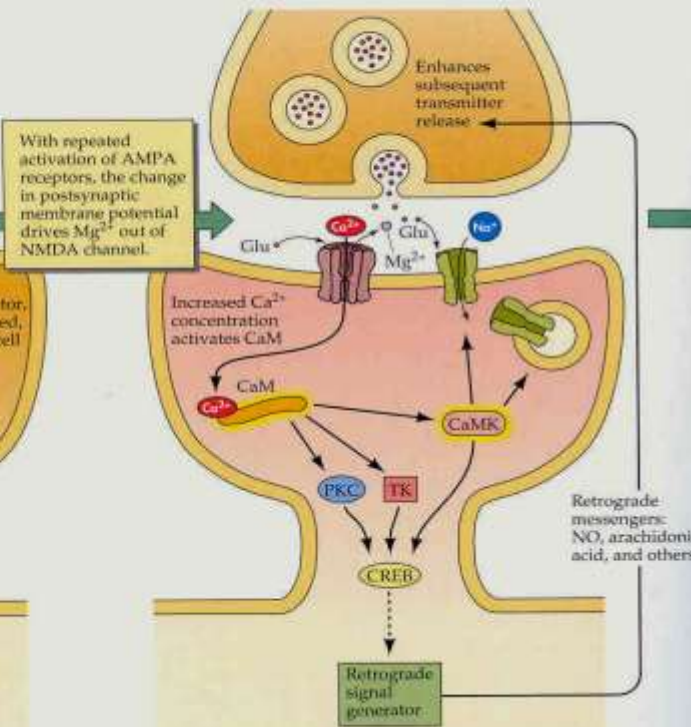


554 CHAPTER 18

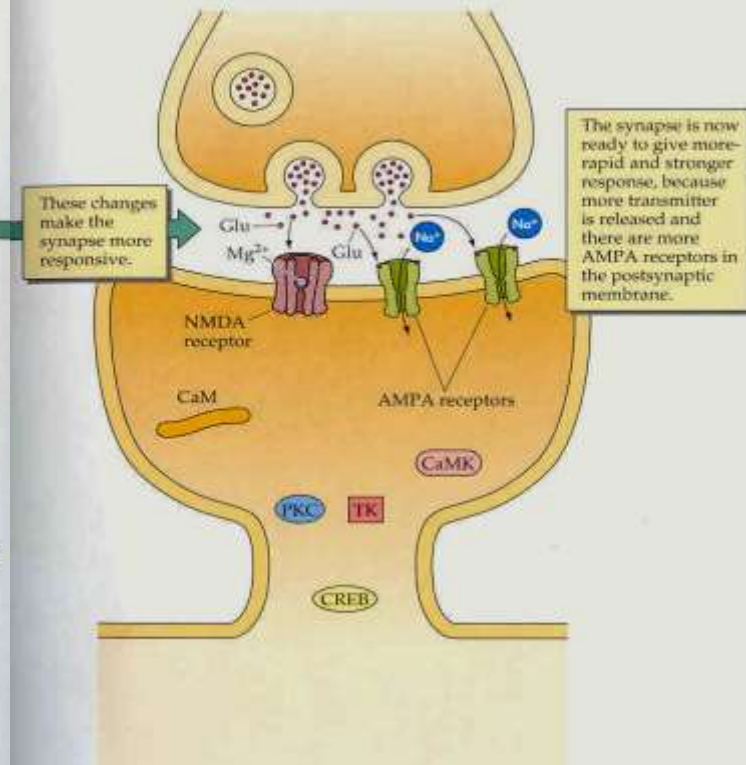
(a) Normal synaptic transmission



(b) Induction of LTP



(c) Enhanced synapse, after induction of LTP



NMDA ionotropní receptor potřebuje k aktivaci jak a) liganda, tak i b) silnou depolarizaci. S narušenými NMDA receptory se ztratila schopnost prostorového učení.

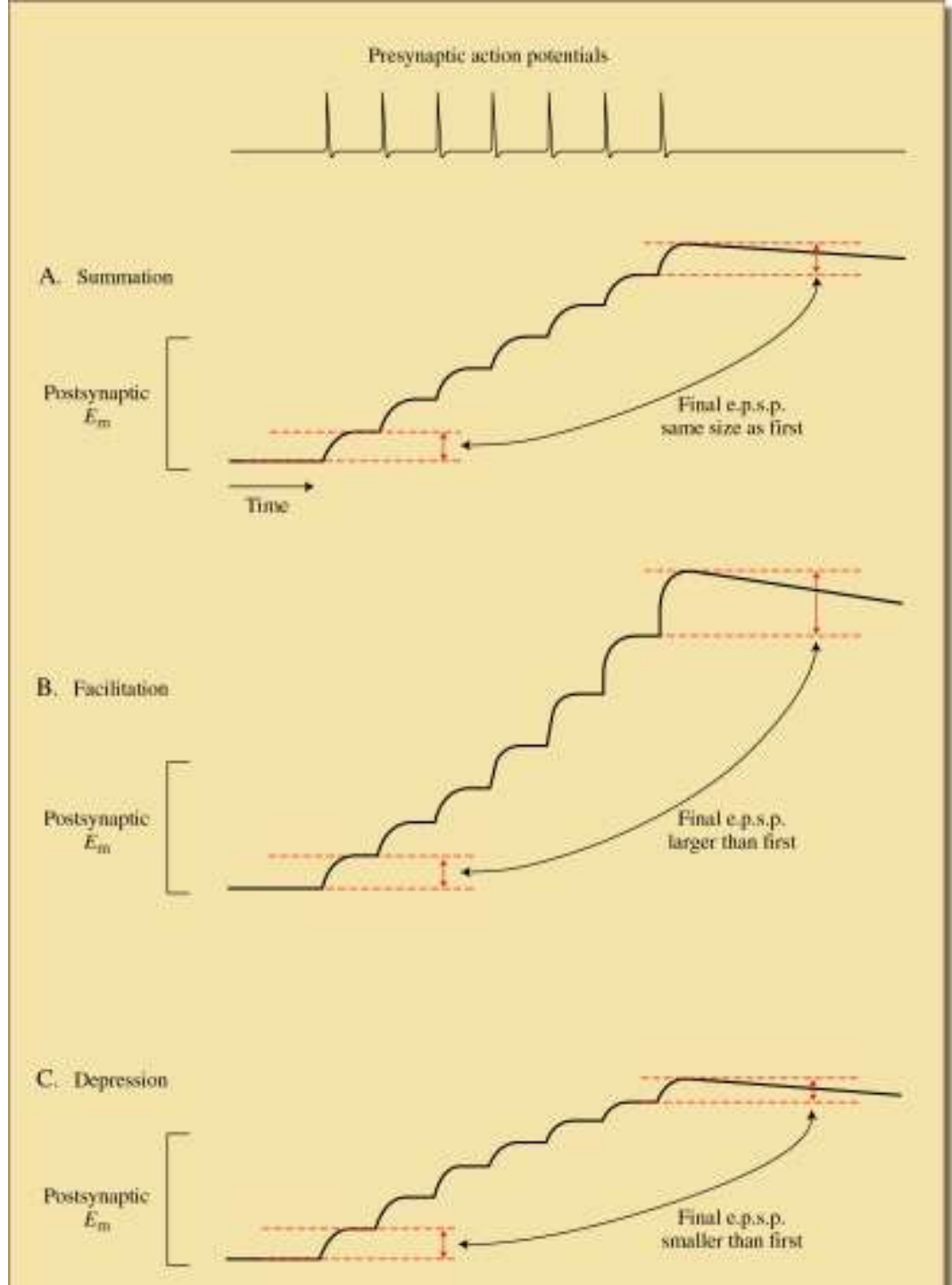


Synaptická plasticita

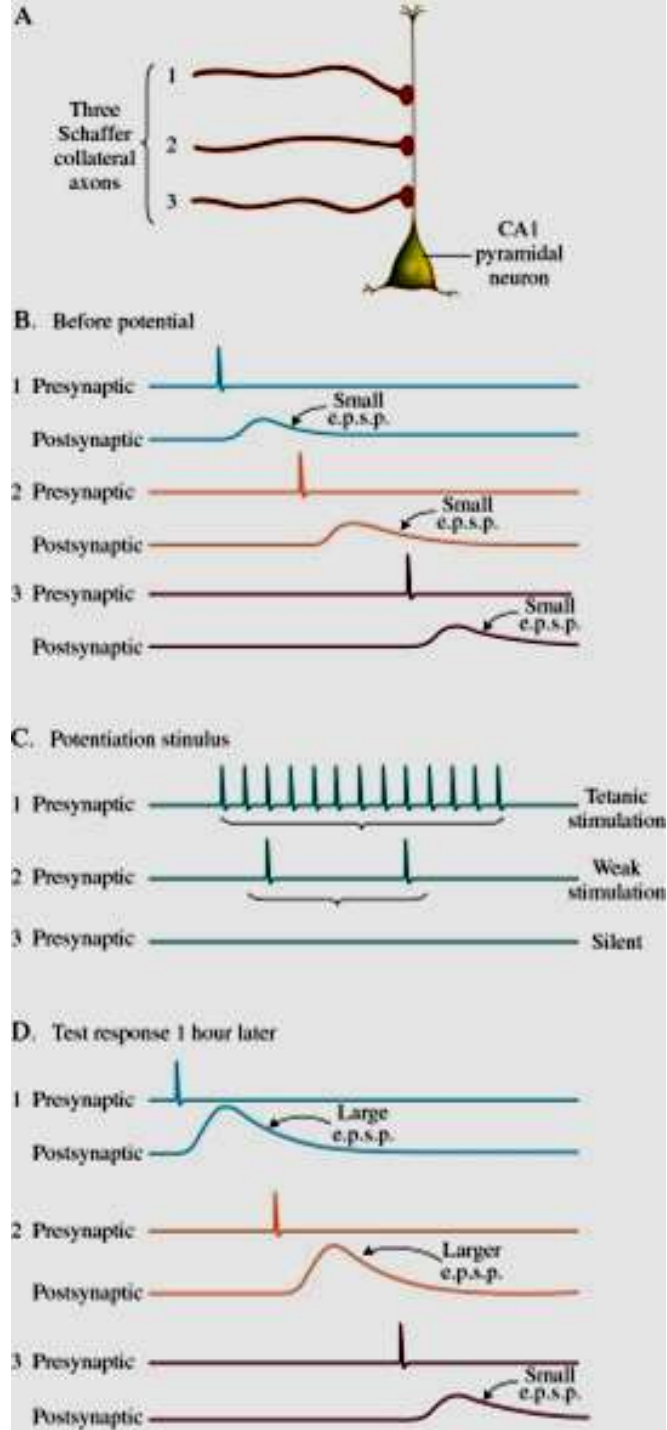
Potenciace:

- A. Sumace-podobná svalové
- B. Facilitace-změna účinnosti

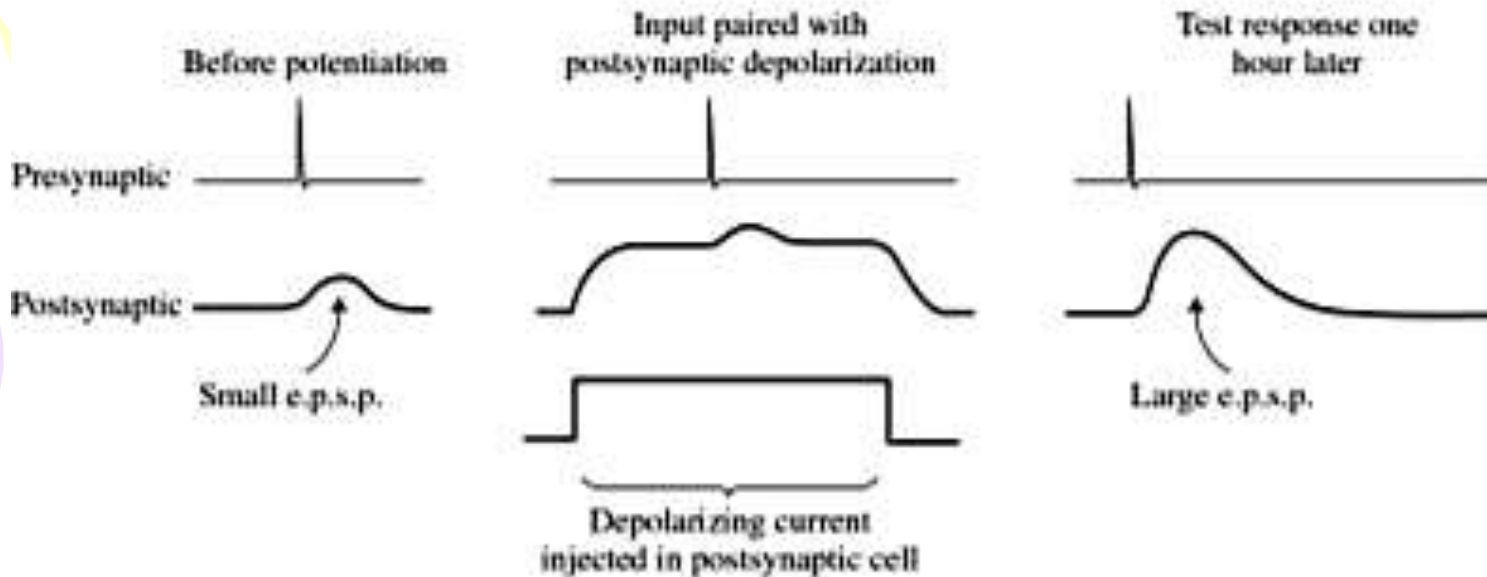
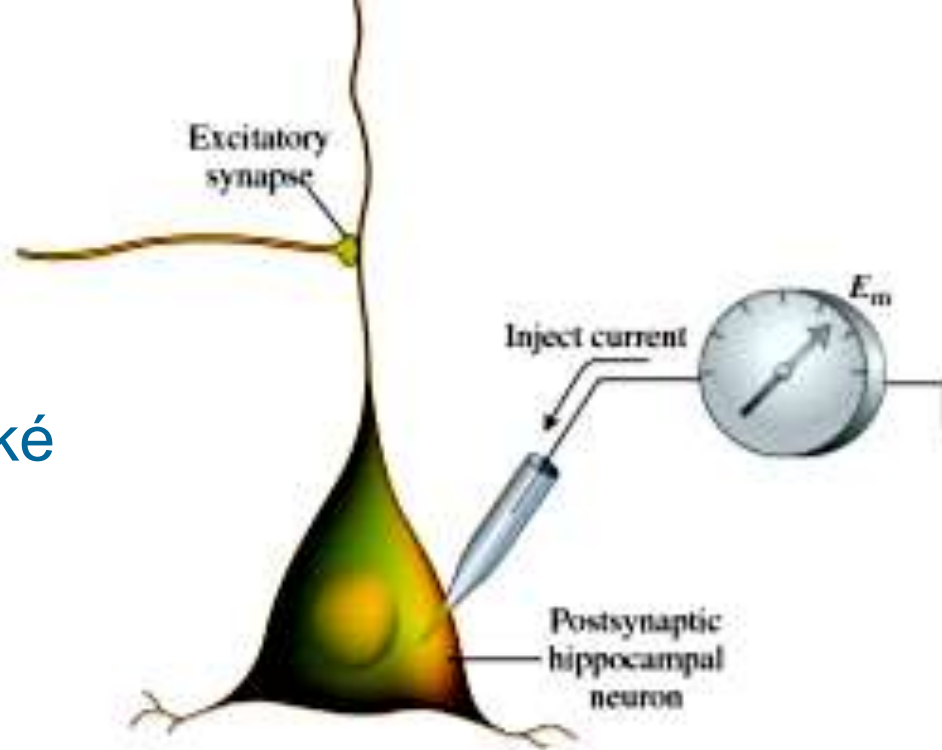
C. Deprese



Potenciace

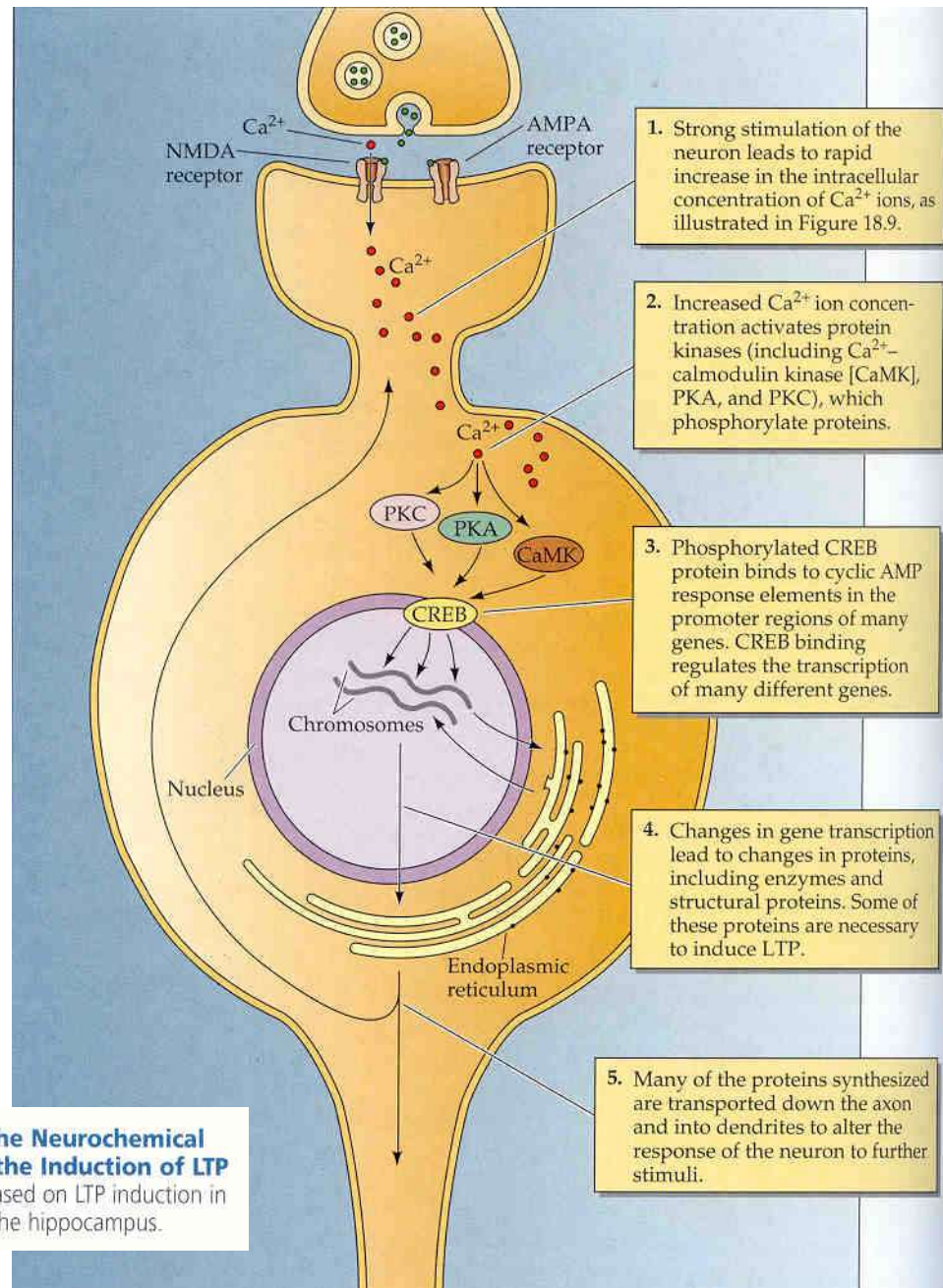


Potenciace i na postsynaptické straně



Dlouhodobá aktivace nenechá proteosyntézu v klidu.

Transkripční faktory (např. Zenk a c-Fos) proto signalizují aktivitu neuronů.



18.10 Steps in the Neurochemical Cascade during the Induction of LTP

This illustration is based on LTP induction in the CA1 region of the hippocampus.



The Nobel Prize in Physiology or Medicine 2000

"for their discoveries concerning signal transduction in the nervous system"



Arvid Carlsson

1/3 of the prize

Sweden

Göteborg University
Gothenburg, Sweden

b. 1923

Paul Greengard

1/3 of the prize

USA

Rockefeller University
New York, NY, USA

b. 1925


Eric R. Kandel

1/3 of the prize

USA

Columbia University
New York, NY, USA

b. 1929
(in Vienna, Austria)



Molecular Biology of Memory Storage:

The Persistence of Memory

2006



The Study of Memory Has Two Parts:

(1) The *Systems* Problem of Memory:

Where in the brain is memory stored?

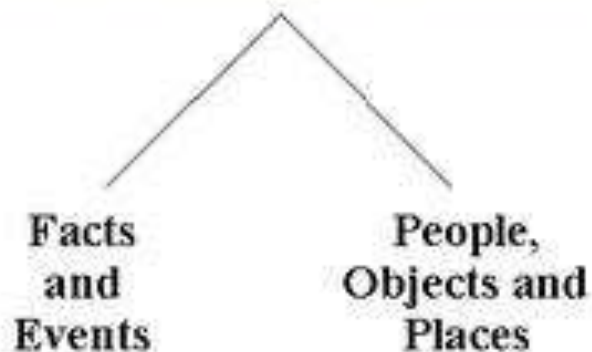
(2) The *Molecular* Problem of Memory:

How is memory stored at each site?



There are Two Major Forms of Long-Term Memory

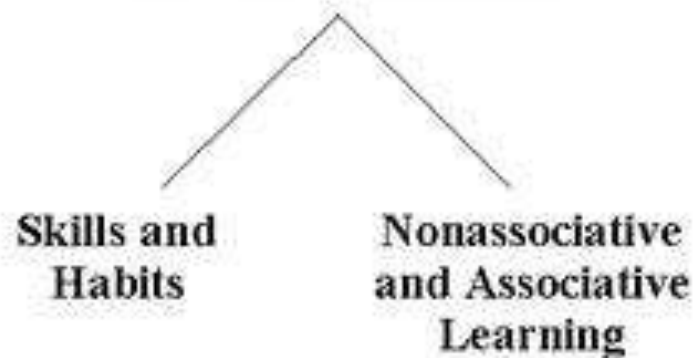
Explicit (Declarative)



Medial Temporal Lobe
Hippocampus

Requires Conscious Attention

Implicit (Procedural)



Amygdala, Cerebellum,
Reflex Pathways

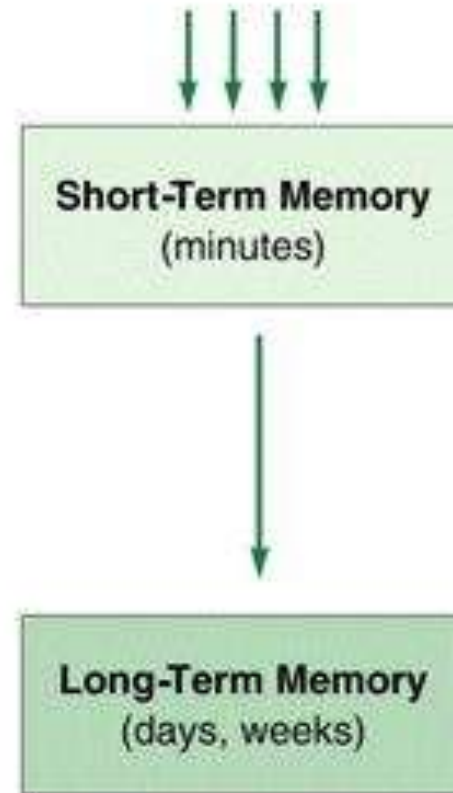
Does Not Require Conscious Attention

Implicit and Explicit Memory Share 3 Features in Common

1 There are Stages to Memory Storage

2 Repetition Converts Short- to Long-Term Memory

3 Long-Term Memory Requires New Protein Synthesis



There are Two Major Forms of Long-Term Memory

Explicit (Declarative)



Place:
Spatial Memory

Medial Temporal Lobe
Hippocampus

Requires Conscious Attention

Implicit (Procedural)

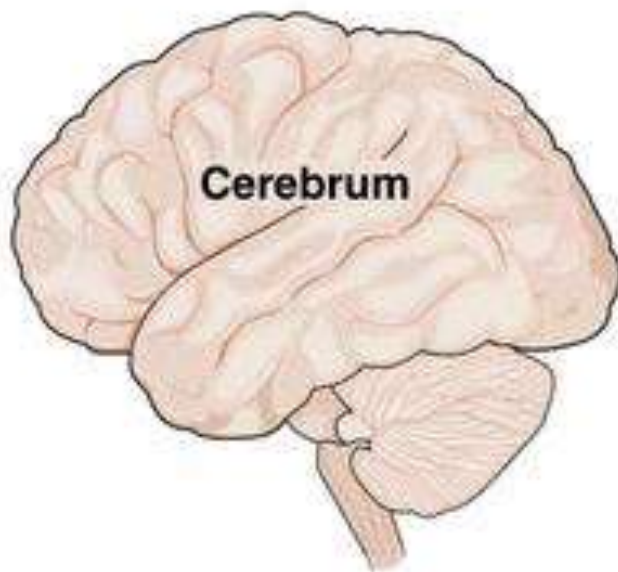


Nonassociative Learning:
Learned Fear (Sensitization)

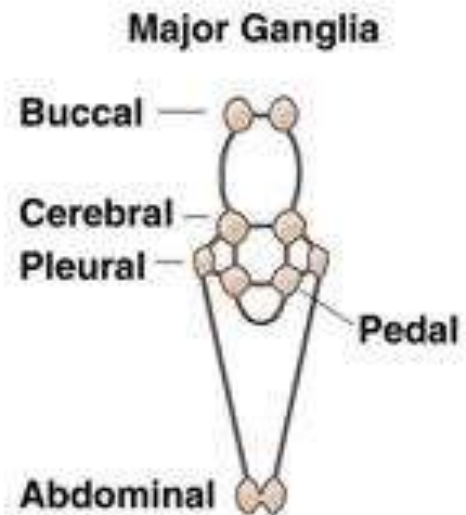
Reflex Pathways

Does Not Require Conscious Attention

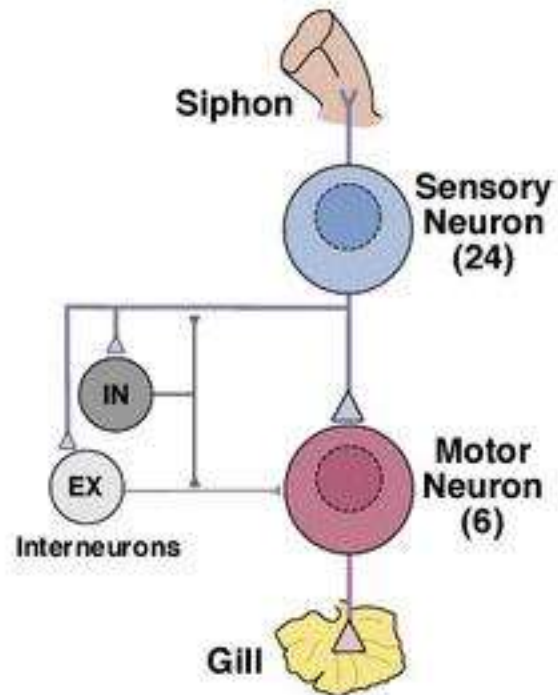
**The Human Brain
is complex:
 10^{12} Neurons**



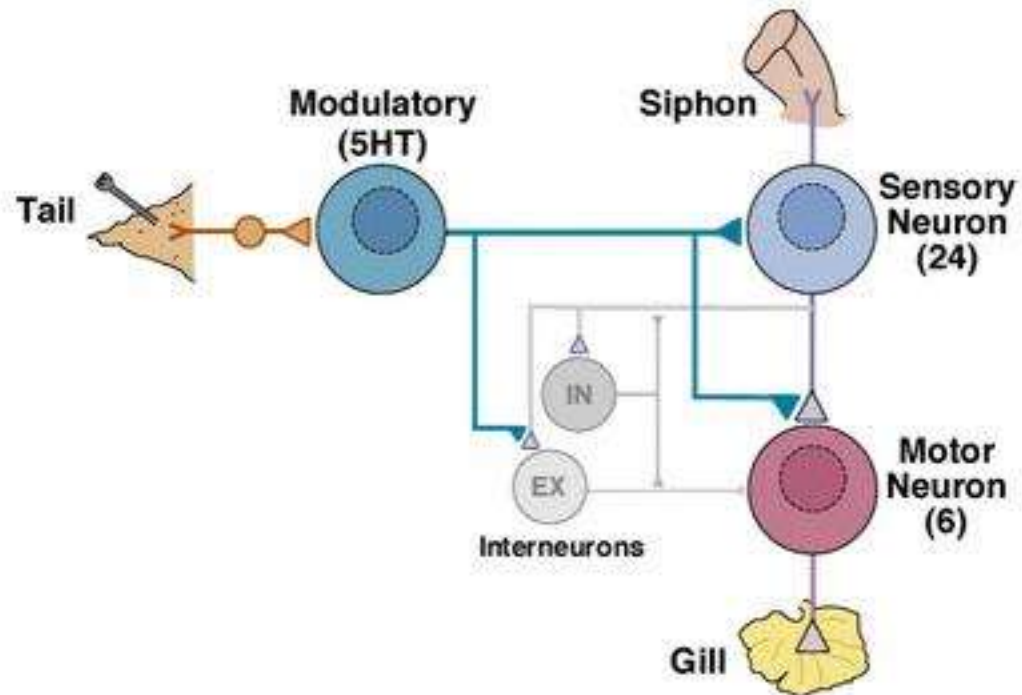
**The *Aplysia* Brain
is simple:
 2×10^4 Neurons**



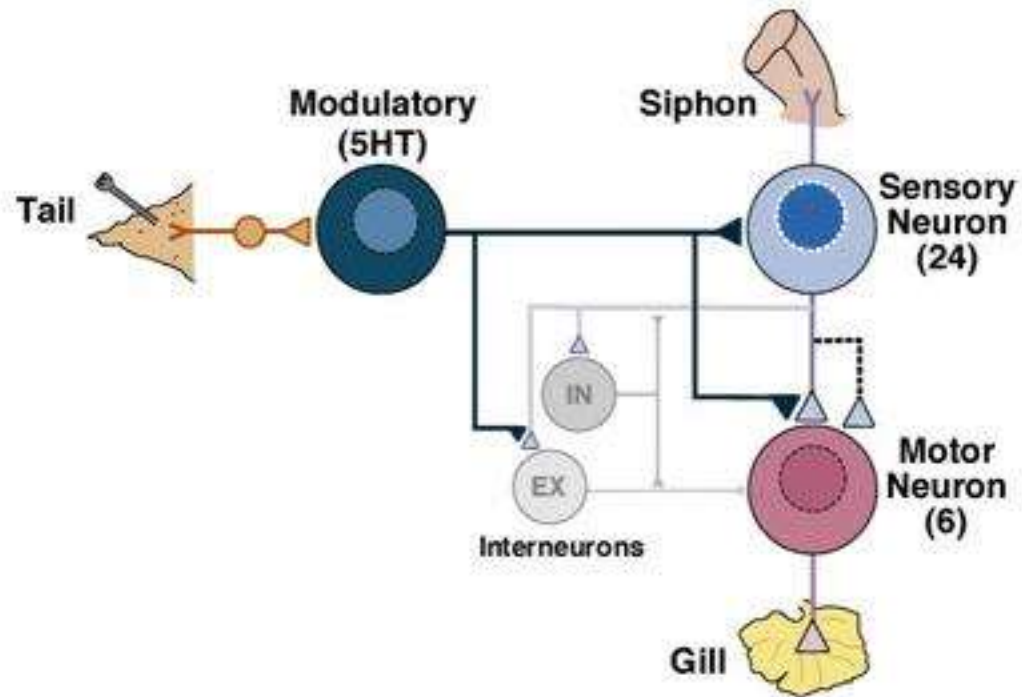
**The Gill Withdrawal Reflex has a Simple Stereotypical Neural Circuit.
Repetition of Sensitization Training Leads to Altered Gene Expression
and the Growth of New Synaptic Connections.**



The Gill Withdrawal Reflex has a Simple Stereotypical Neural Circuit. Repetition of Sensitization Training Leads to Altered Gene Expression and the Growth of New Synaptic Connections.



The Gill Withdrawal Reflex has a Simple Stereotypical Neural Circuit. Repetition of Sensitization Training Leads to Altered Gene Expression and the Growth of New Synaptic Connections.

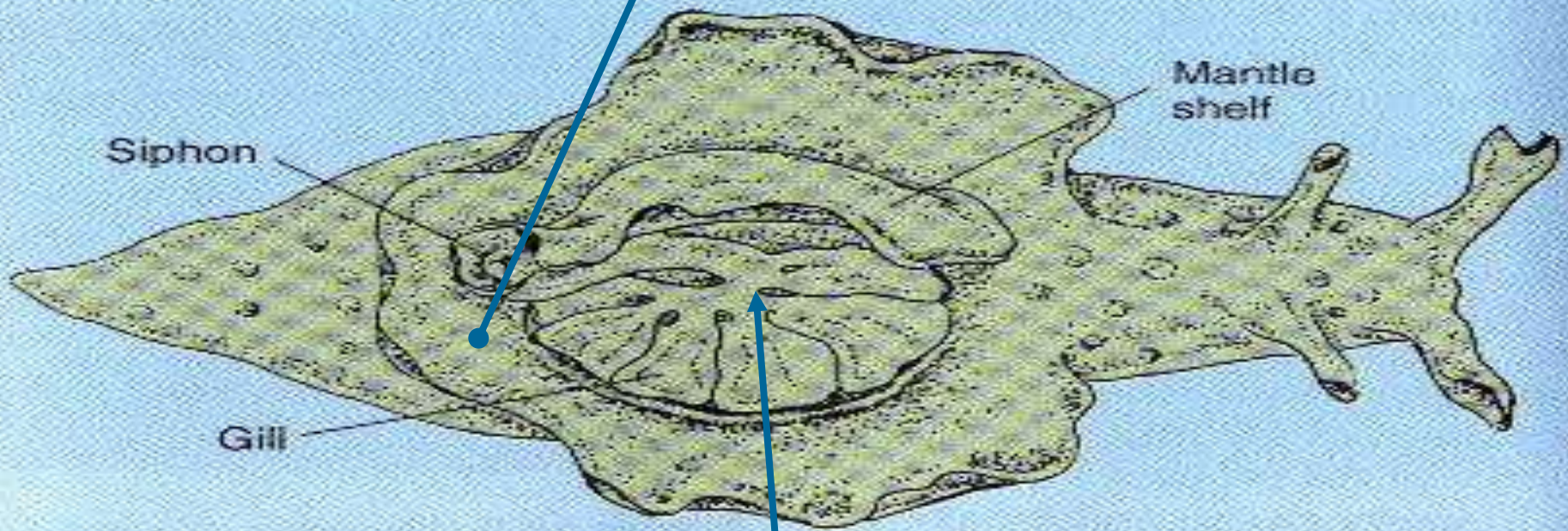


Habituace a sensitizace u zeje
Aplysia californica



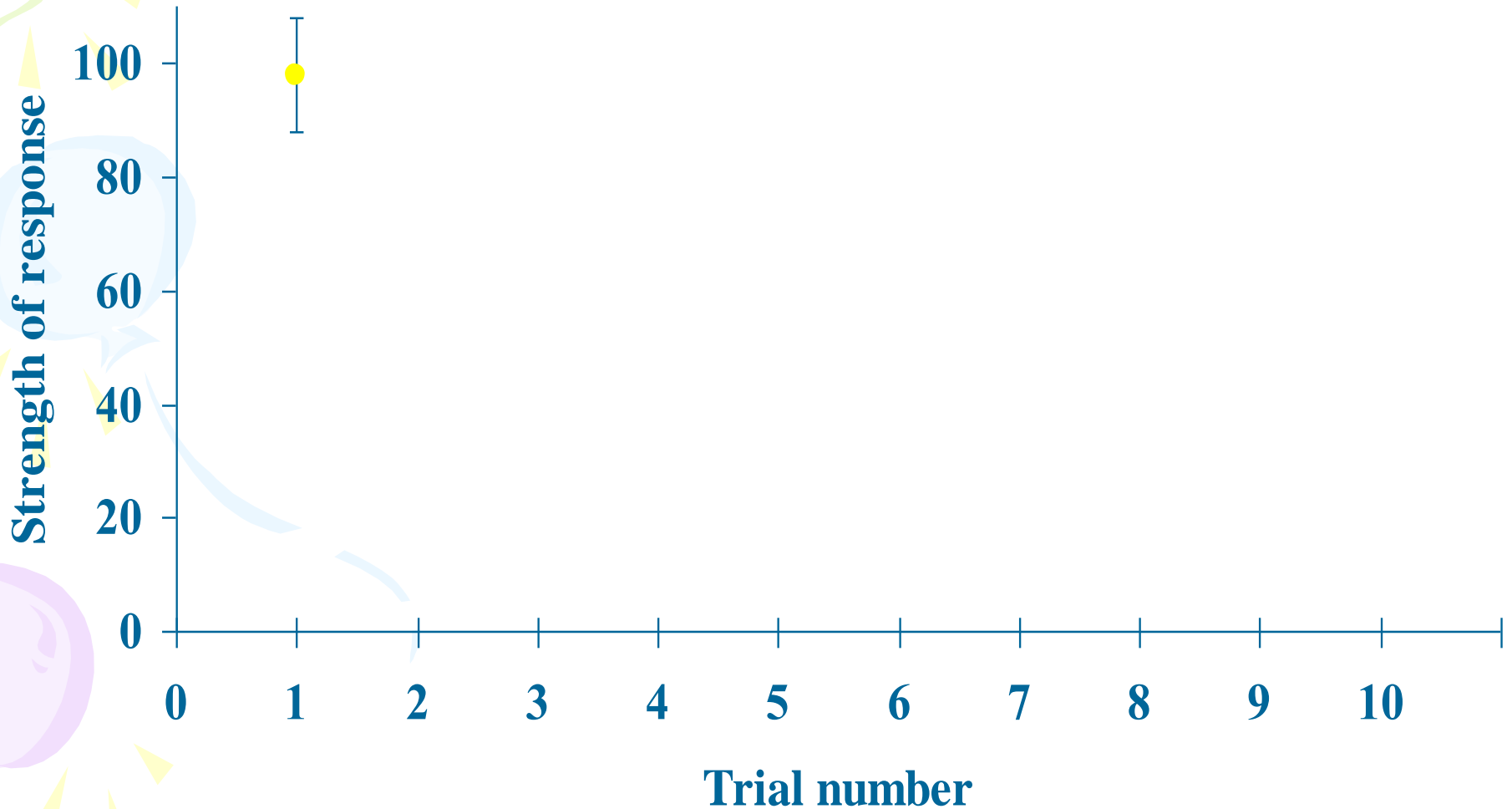
Habituace u *Aplysia*

Dotek na sifon...



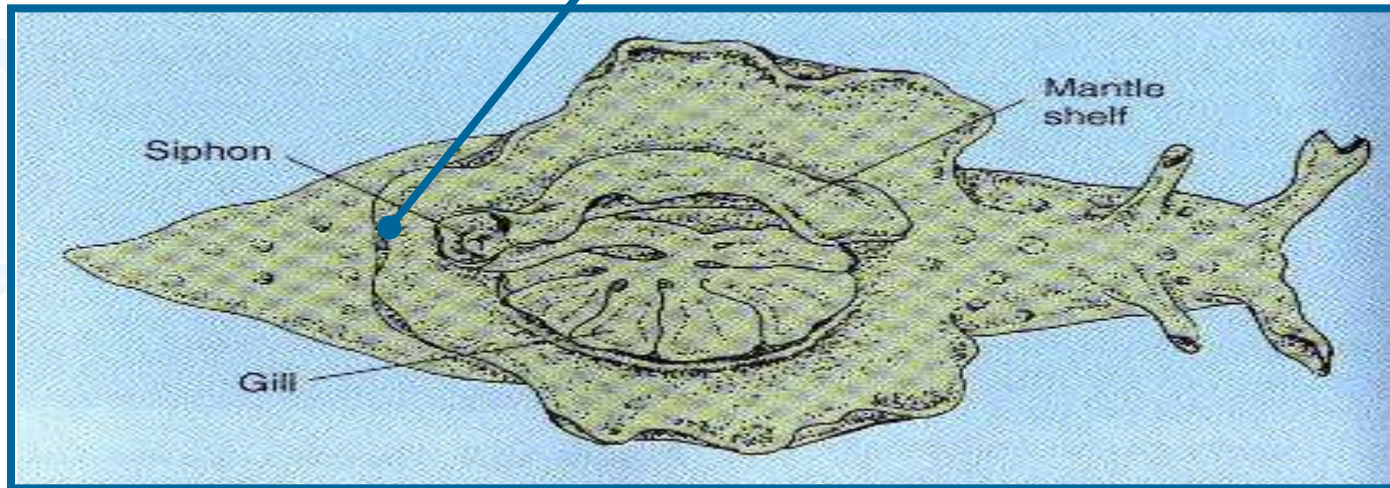
...a žábra se stáhnou

Obranná reakce stažení žaber *Aplysia*



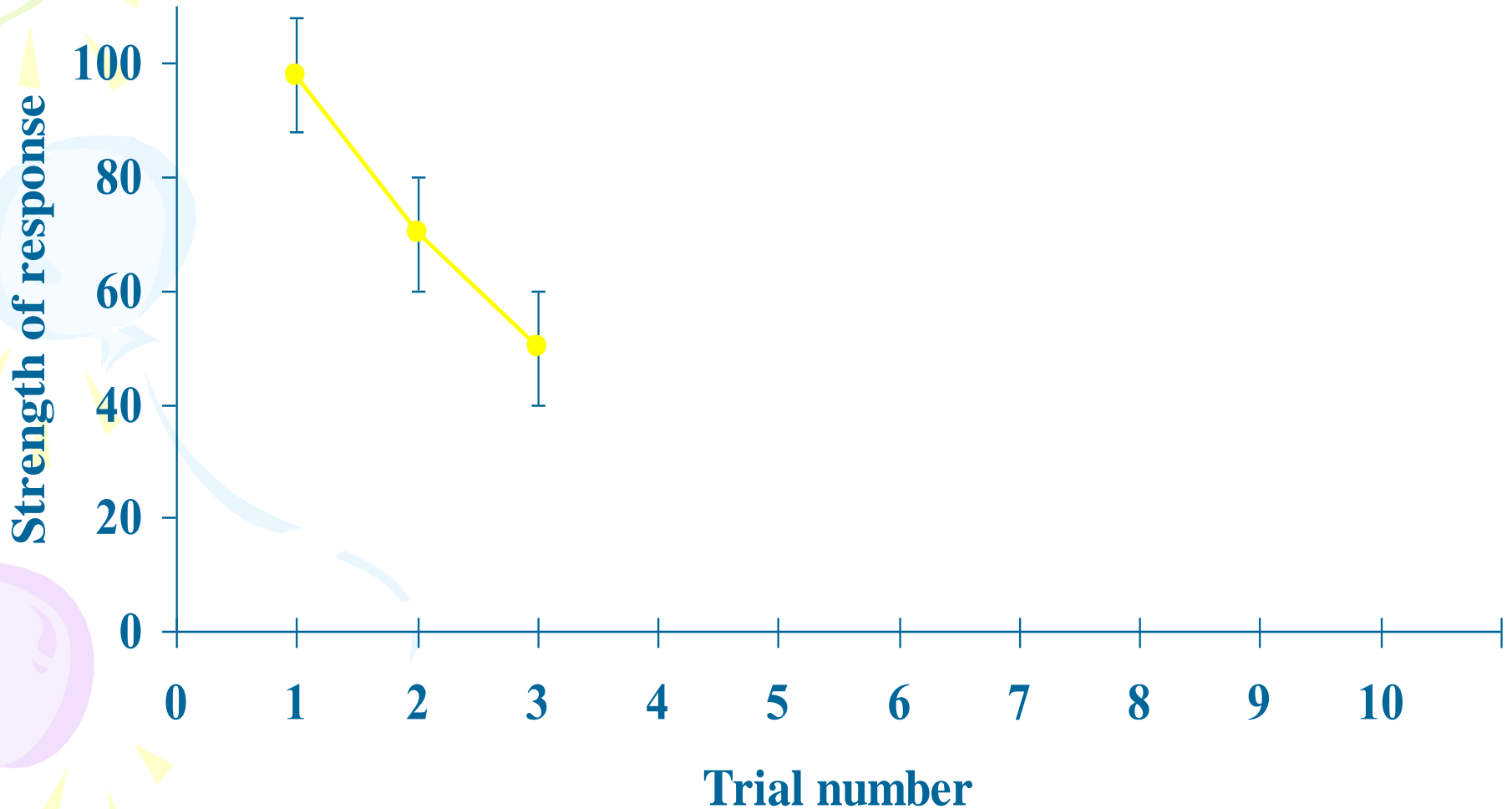
Habituace u *Aplysia*

Dotek na sifon...

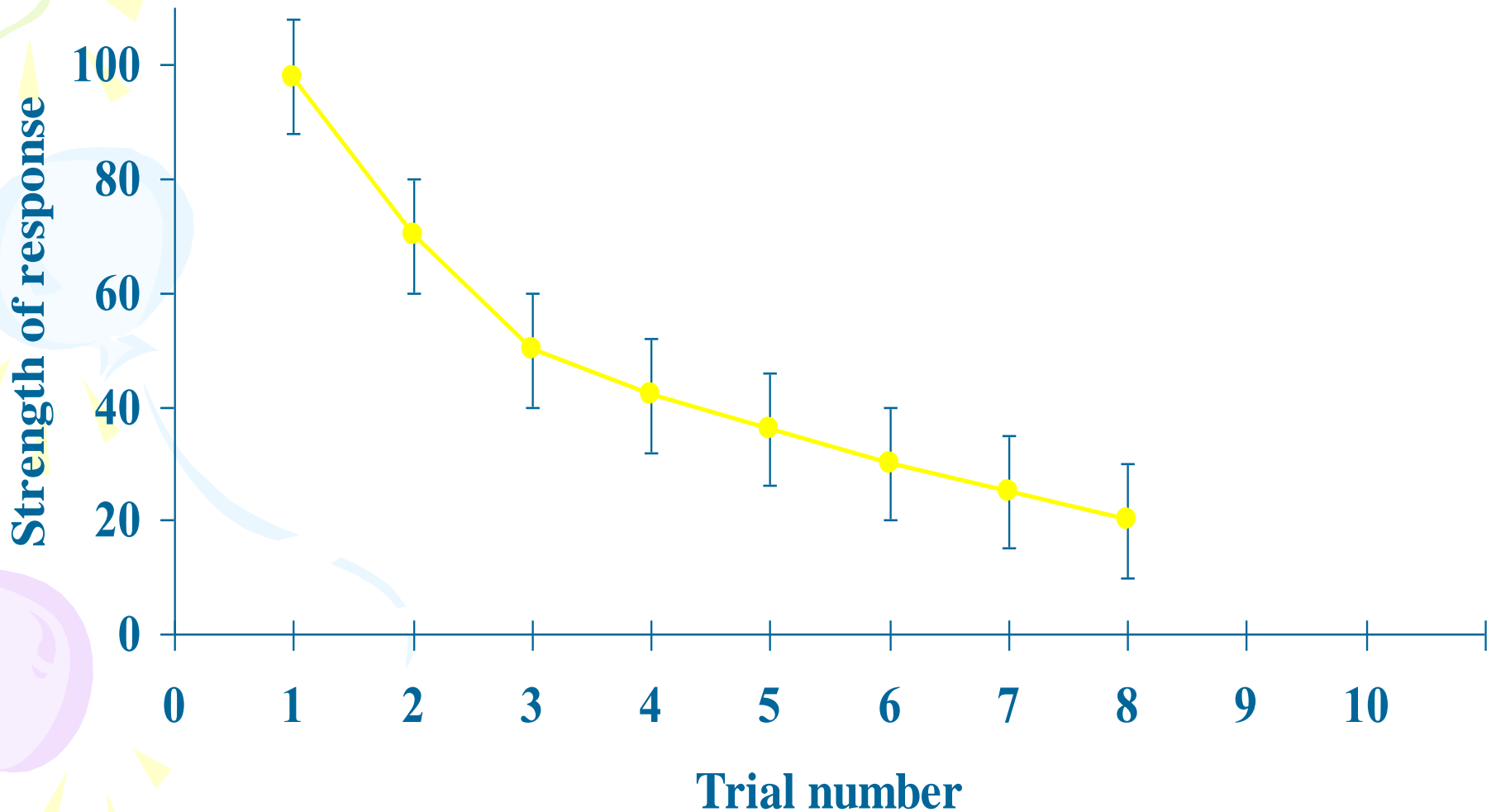


...a žábra se stáhnou

Obranná reakce stažení žaber *Aplysia*

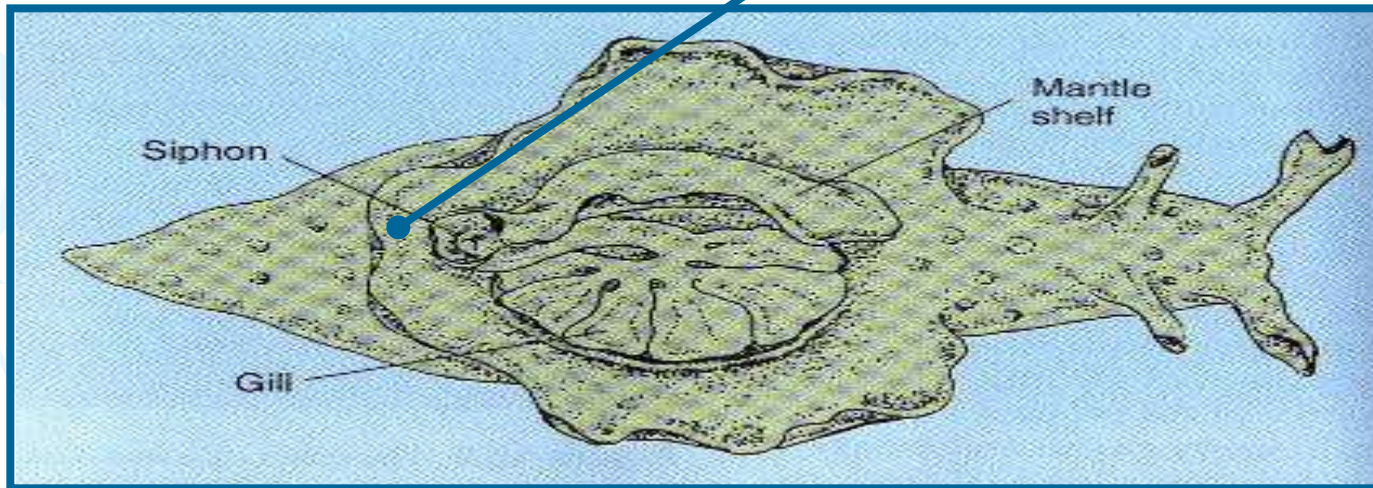


Obranná reakce stažení žaber *Aplysia*



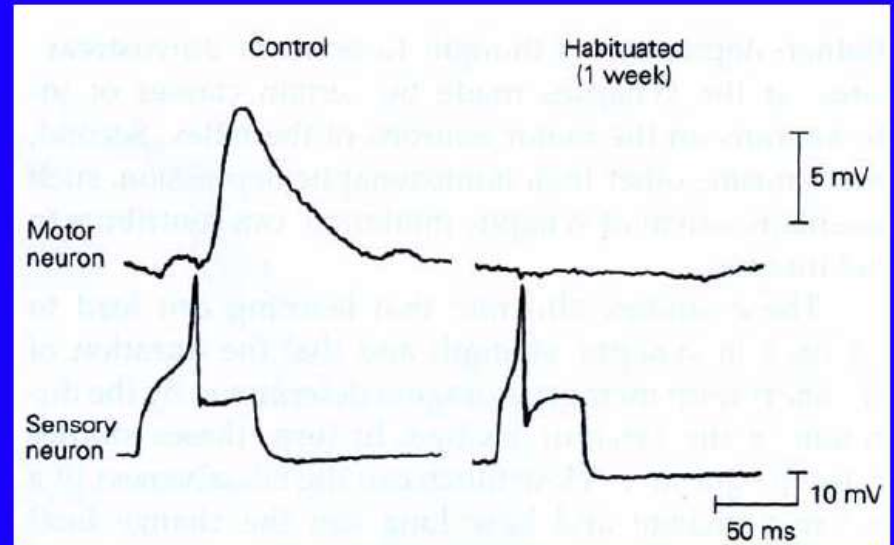
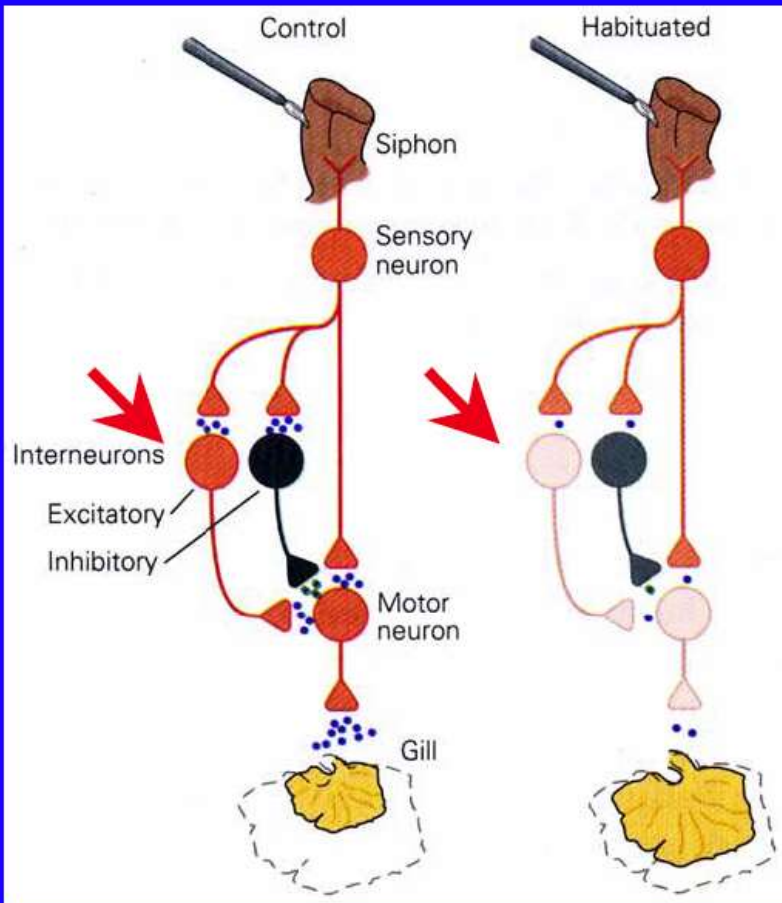
Habituace u *Aplysia*

Dotek na sifon...



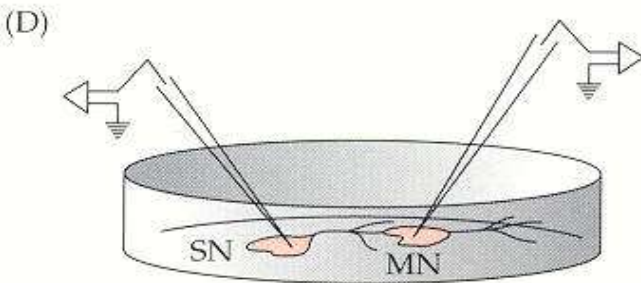
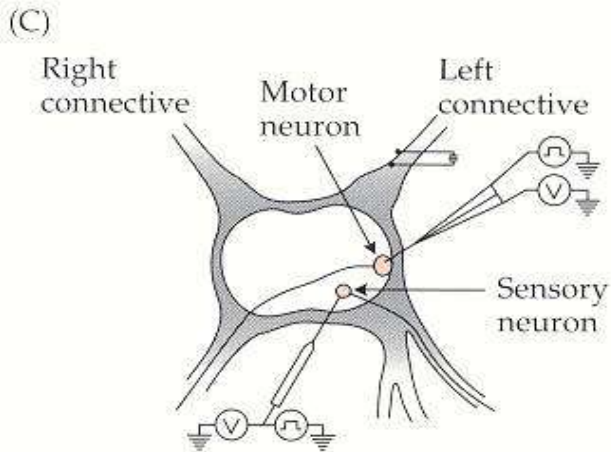
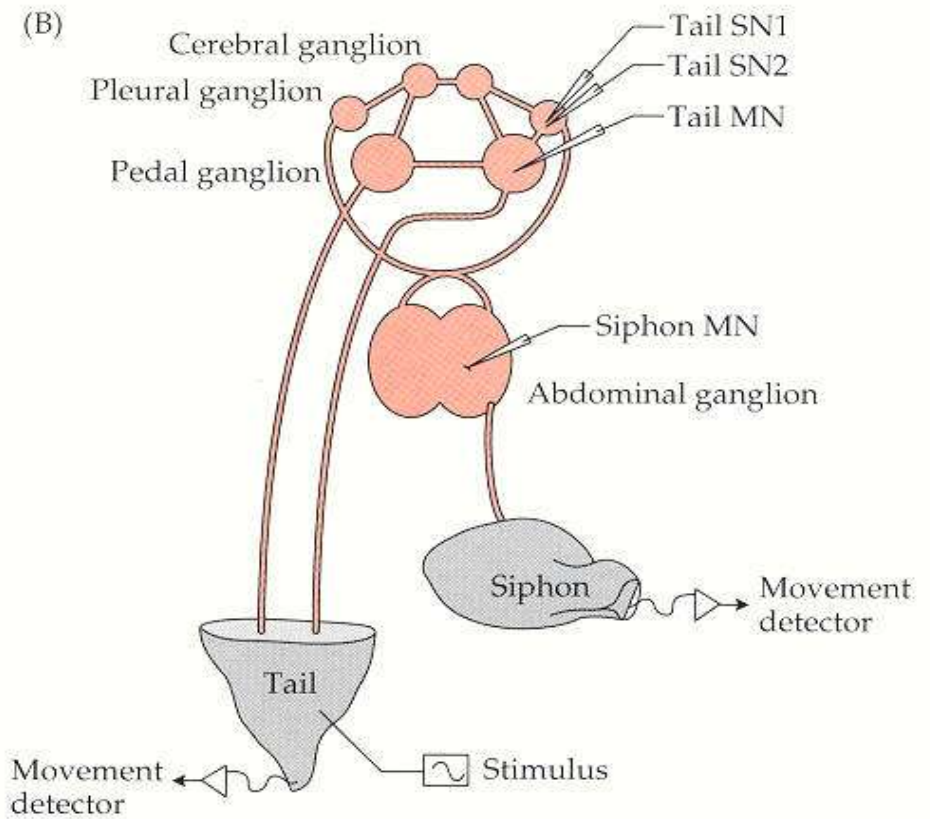
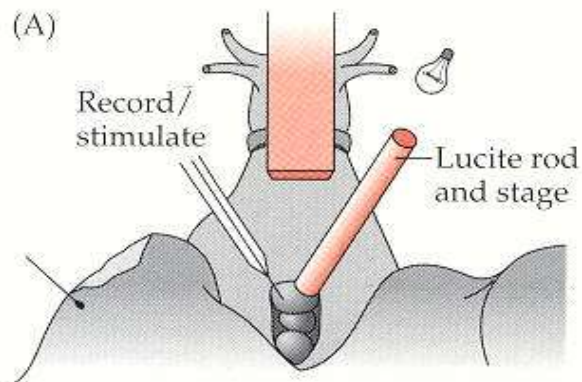
...a žábra ukážou téměř žádnou reakci

habituation - measuring the effectiveness of synaptic transmission
decrease of number of transmitter vesicles from the presynaptic
sensory neuron



short-term habituation (1×10
stimuli): synaptic depression
long-term habituation (4×10
stimuli over hours or days):
reduction of synaptic contacts

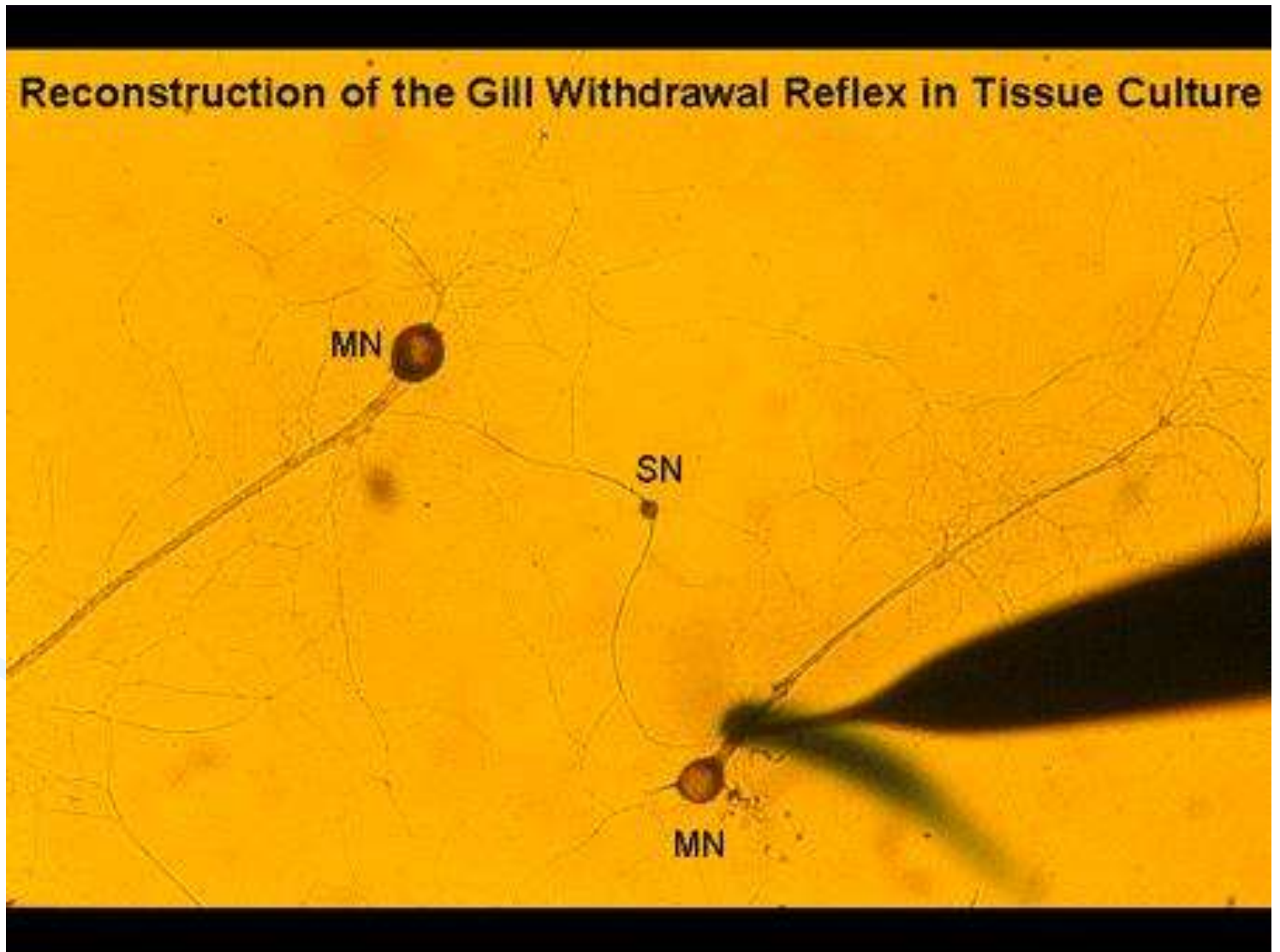
from: Kandel, Schwartz, Jessell: Principles of Neural Science



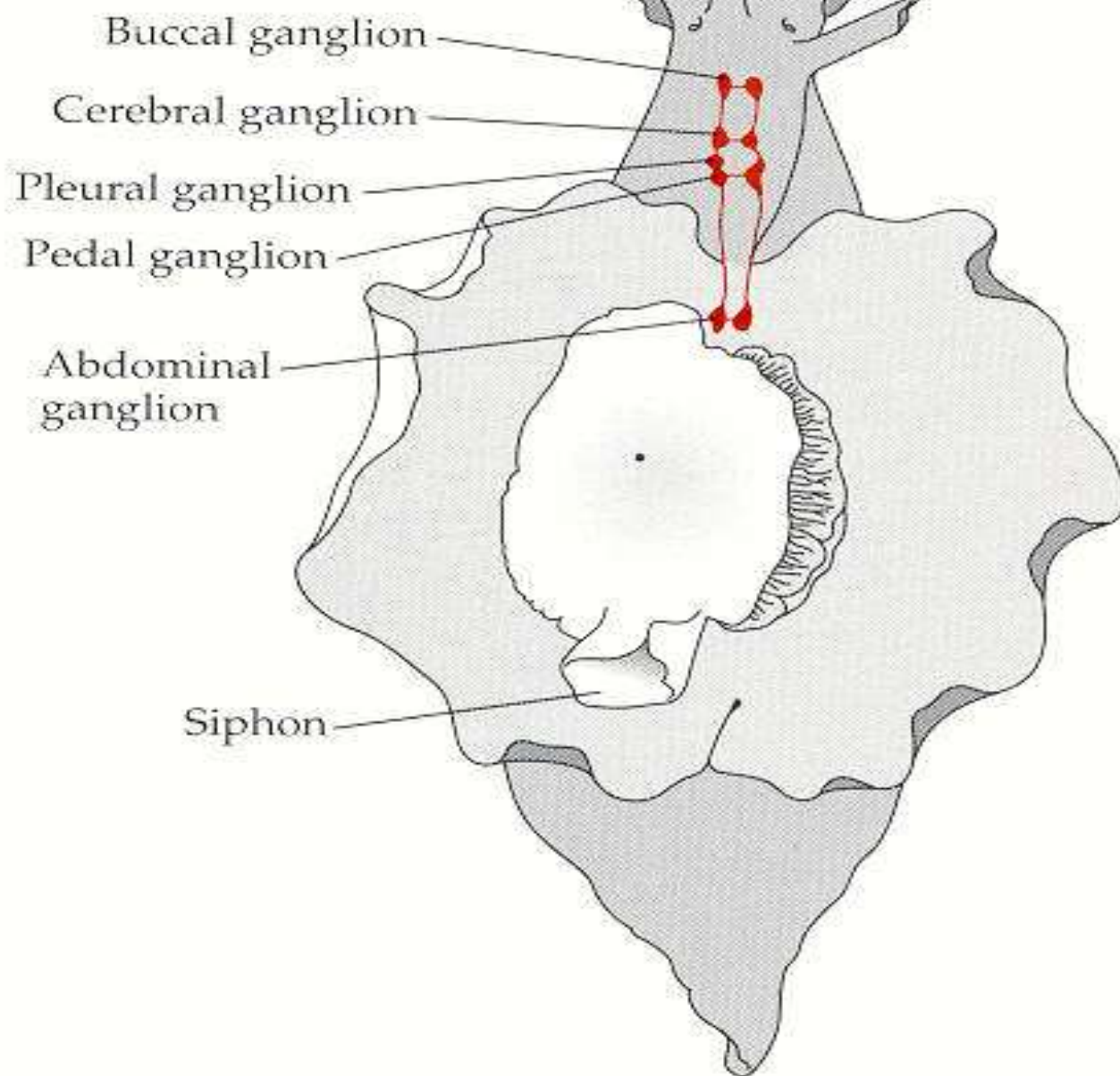
10.8 Experimental preparations for cellular analysis

The cellular basis of gill and siphon withdrawal can be studied at several levels of analysis. (A) In the most intact preparation the abdominal ganglion is externalized, and recordings from neural elements are made during reflex actions. (B) In what is known as the semi-intact preparation, the entire central nervous system (CNS) is removed. In some cases peripheral organs (such as the gill, siphon, and tail) are left attached to the CNS by their peripheral nerves. (C) In a third preparation, single ganglia (or pairs of ganglia) are removed. Recordings are made from identified neurons in the neural circuit for siphon and gill withdrawal. (D) The most intact preparation is the whole-mount preparation.

Reconstruction of the Gill Withdrawal Reflex in Tissue Culture



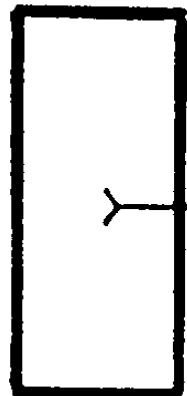
(A)



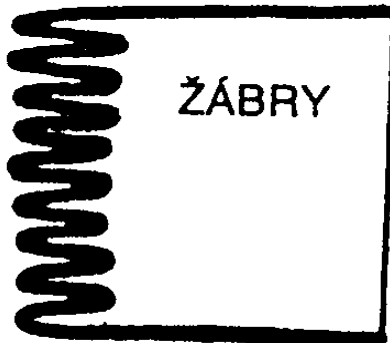
Habituace

- Každý dotek na sifon stále vyvolá akční potenciál, vylití mediátoru na synapsi a vznik postsynaptického potenciálu
- Každý AP vyvolává uvolnění méně mediátoru (glutamát) na motorický neuron
- Méně glutamátu způsobí pokles odpovědi motorického neuronu

SIFON



SN_s



ŽÁBRY

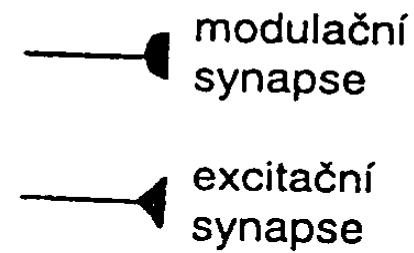
MN

SN_t

OCAS

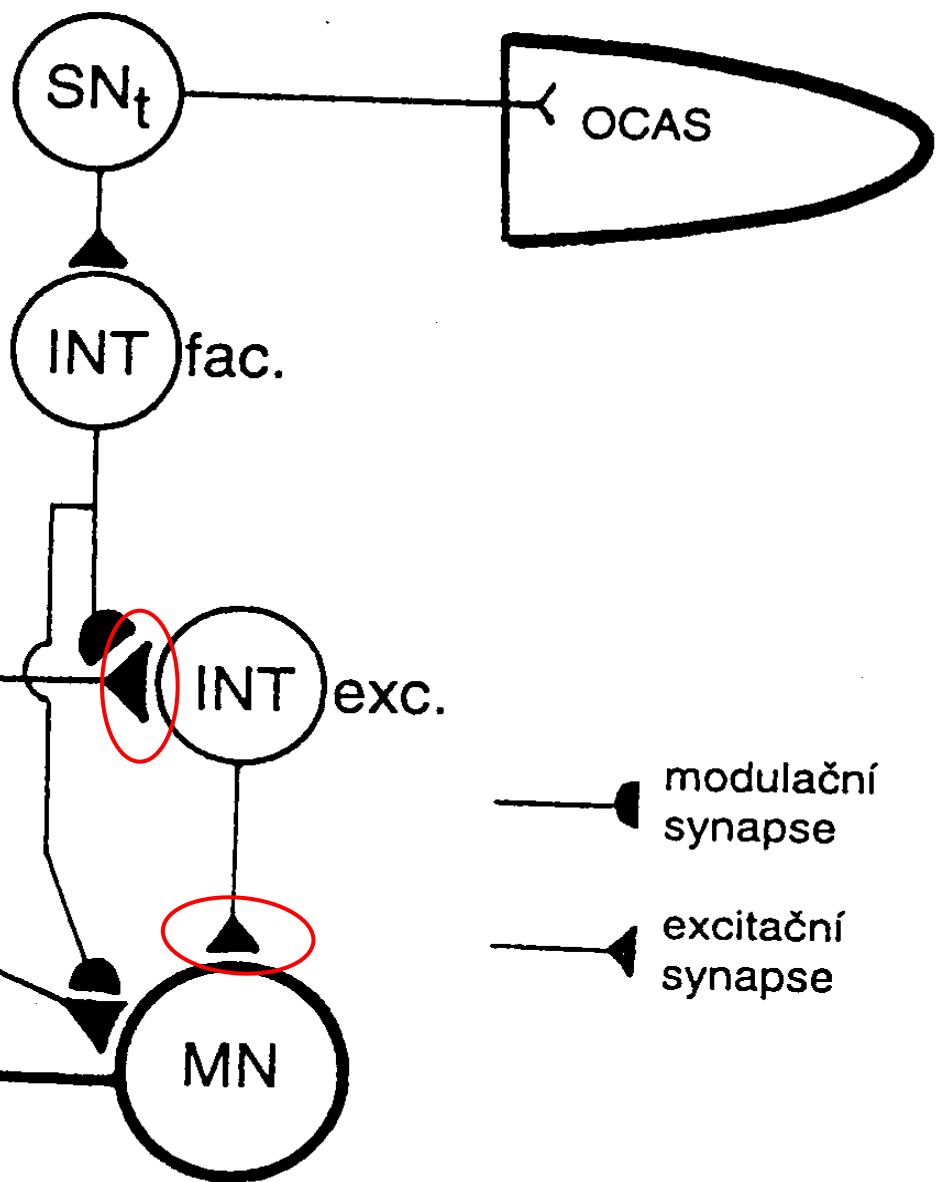
INT fac.

INT exc.

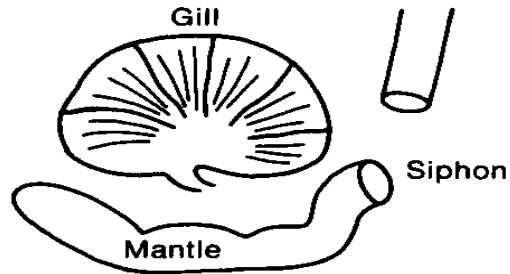


modulační synapse

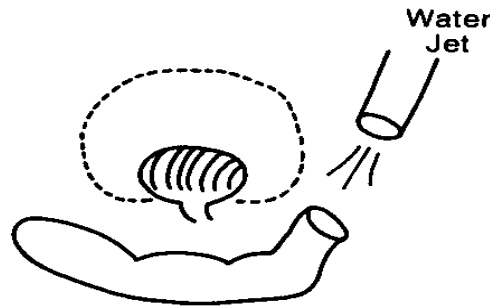
excitační synapse



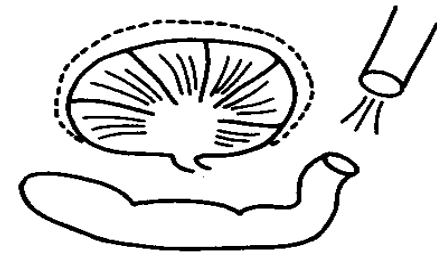
A. THE REFLEX BEHAVIOR



1. Normal, Unstimulated

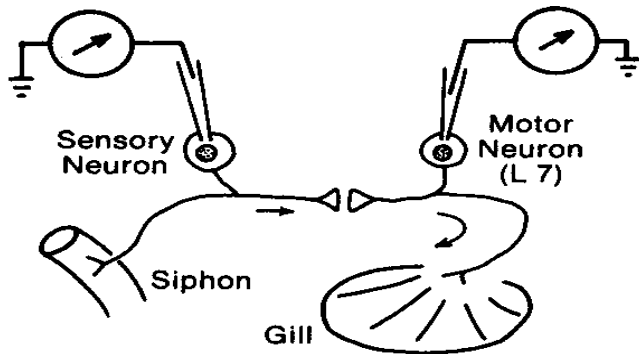


2. Initial Withdrawal

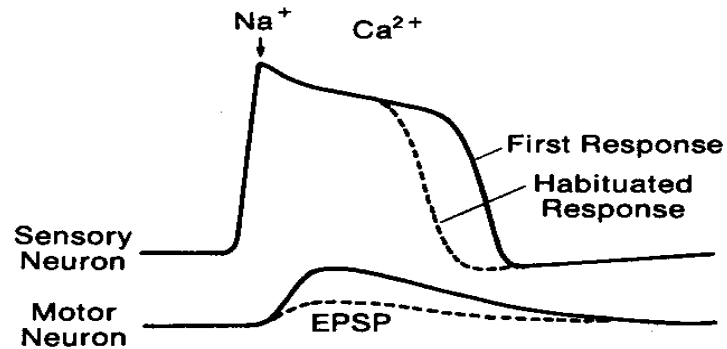


3. Withdrawal after Habituation

B. ELECTROPHYSIOLOGICAL ANALYSIS



Experimental Set-up

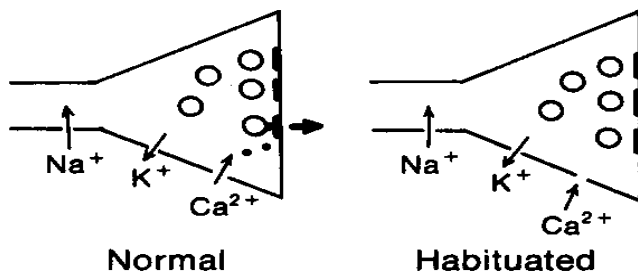


Recordings Before and After Habituation

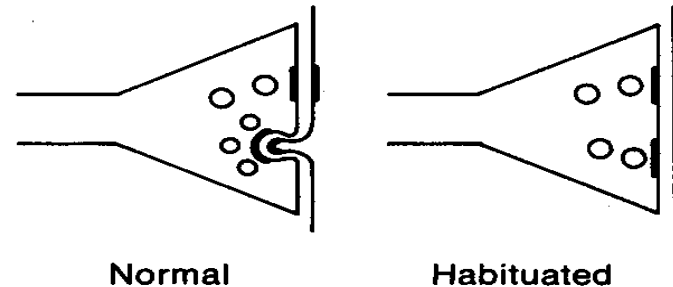
Krátkodobá habituace díky inaktivaci Ca kanálů.

C. CONCEPTUAL MODELS

SHORT-TERM HABITUATION



LONG-TERM HABITUATION



Sensitizace

Sensitizace je **zvýšení** citlivosti organismu k opakovanému dráždění původně neutrálním podnětem následující po dráždivém podnětu

Když je podnět *nepravidelný*

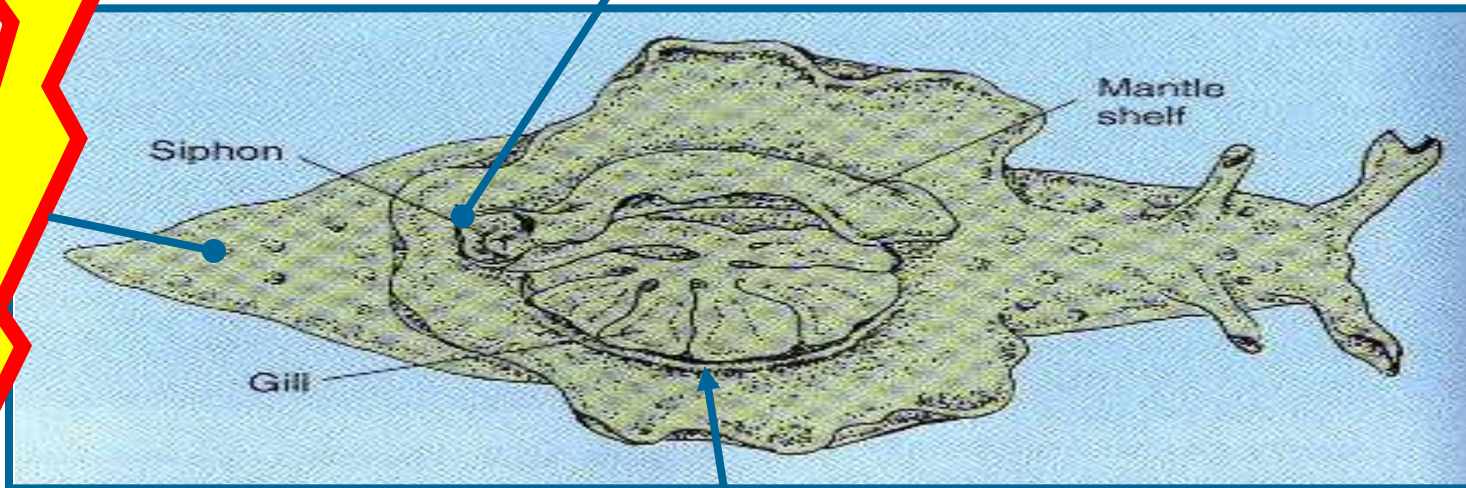
Podnět *velké intenzity*

Představuje *celkové vybuzení, excitaci* organismu

Obyčejně je *krátkodobá*

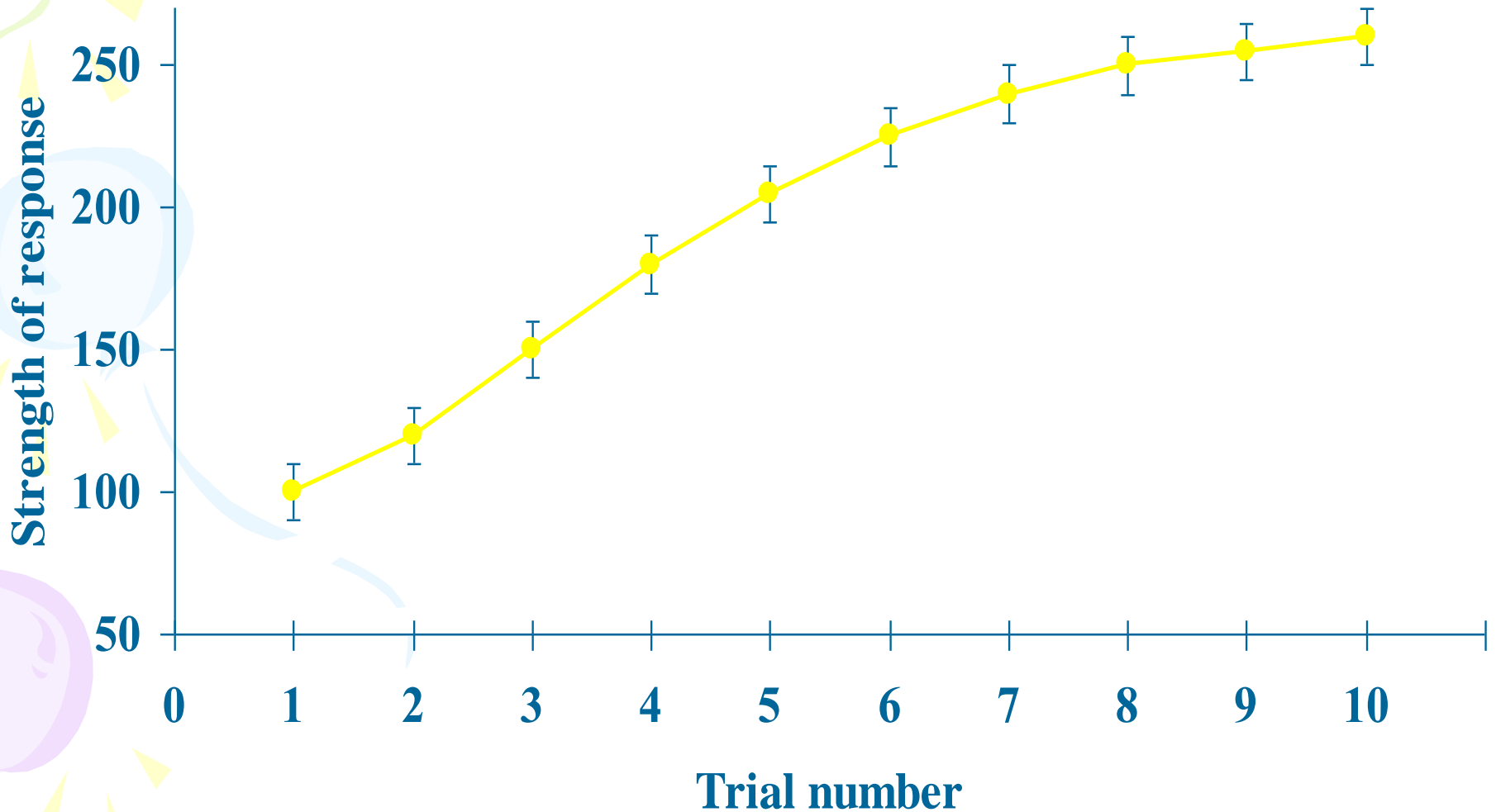
Sensitizace u *Aplysia*

Dotek na sifon...

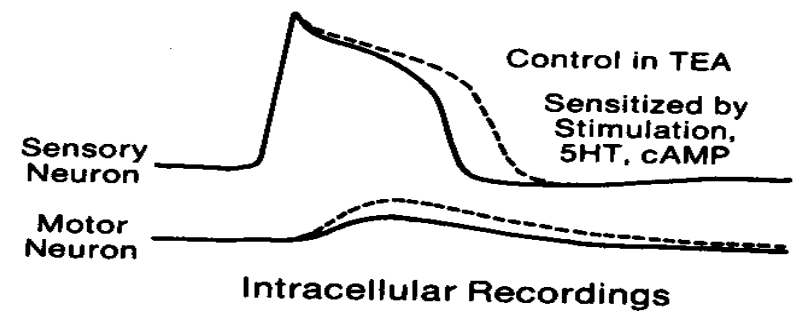
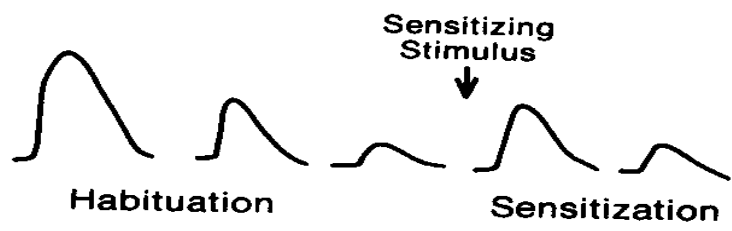
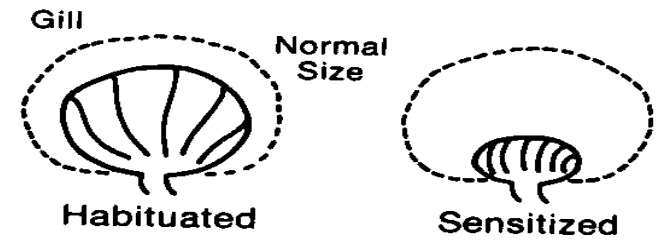
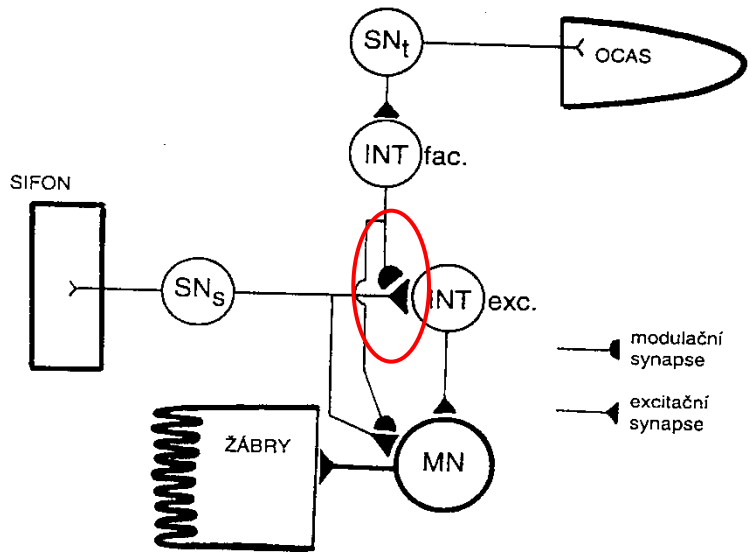


...a žábra se stáhnou

Obranná reakce stažení žaber *Aplysia*

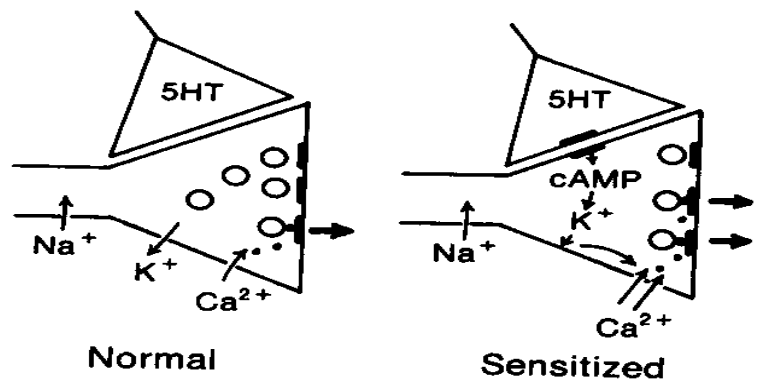


A. EXPERIMENTAL SET-UP DEMONSTRATING SENSITIZATION

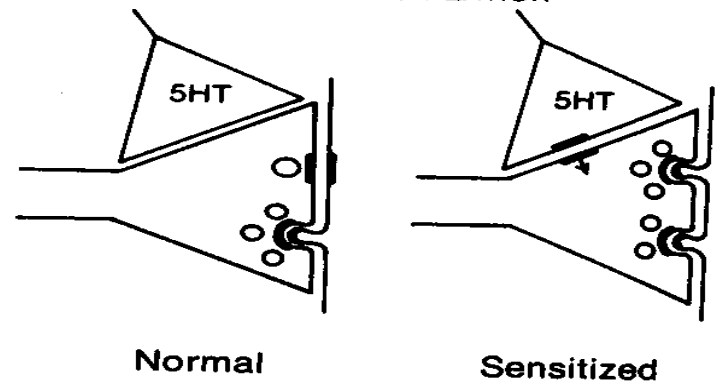


C. CONCEPTUAL MODELS

SHORT-TERM SENSITIZATION

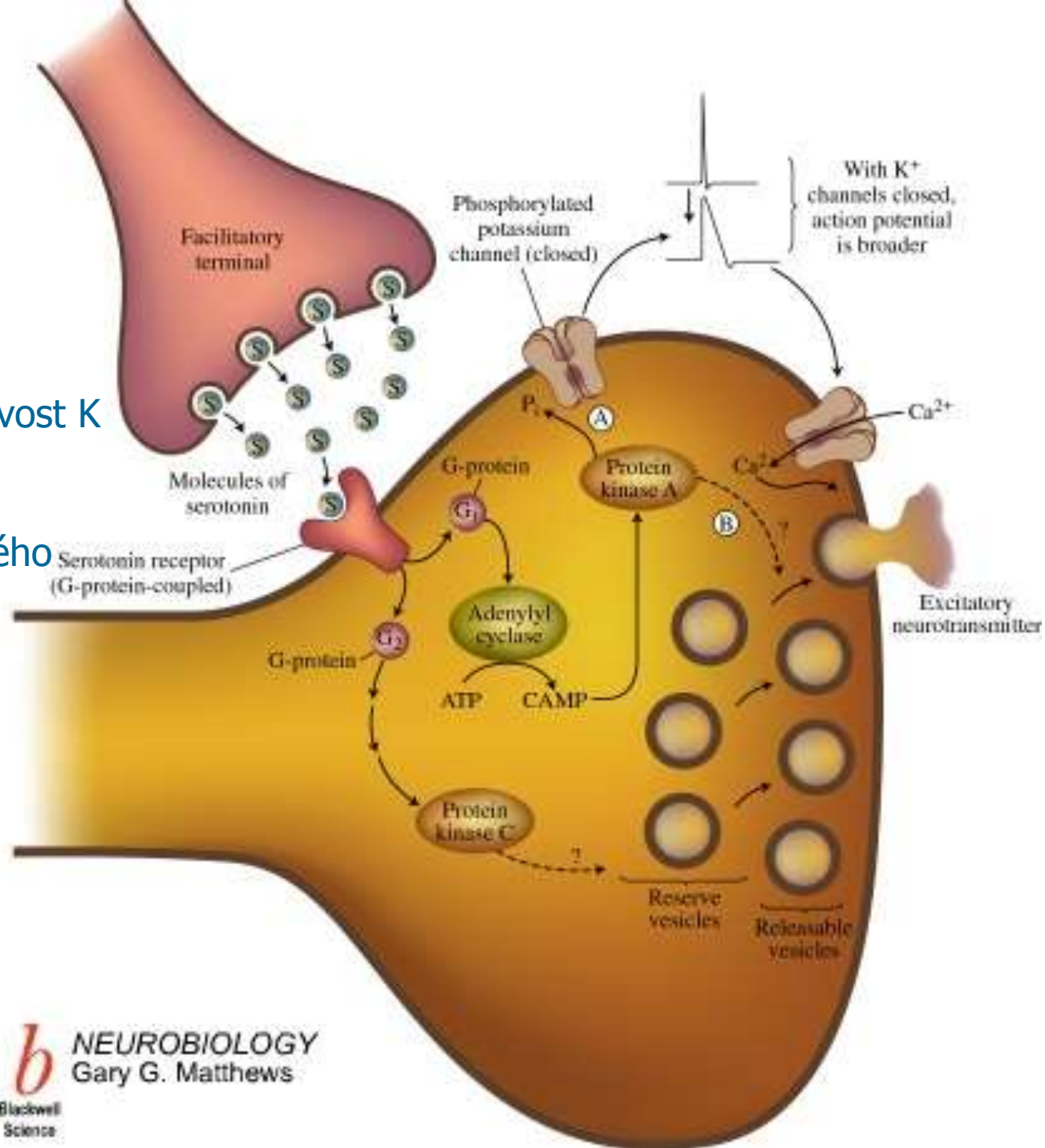


LONG-TERM SENSITIZATION

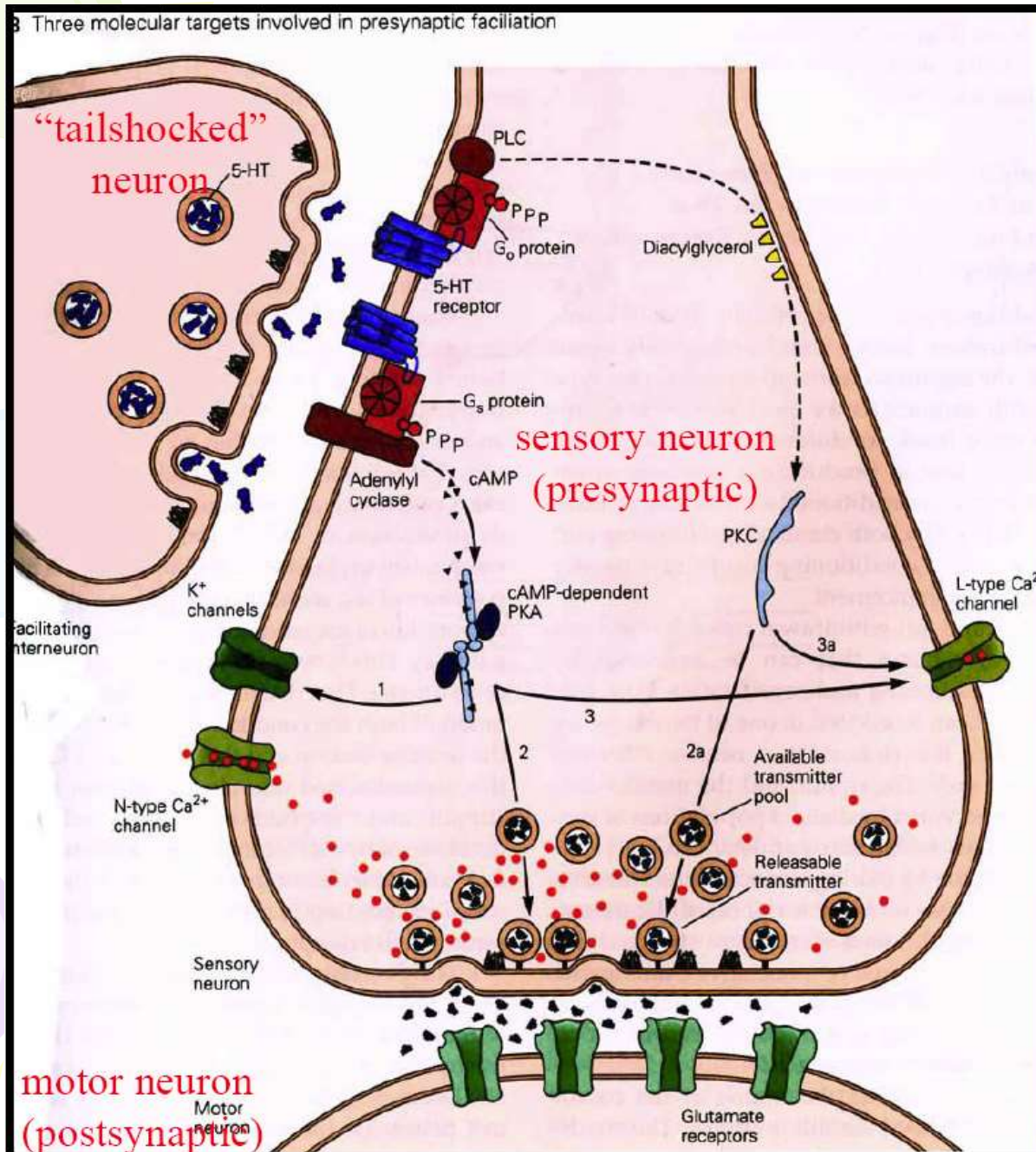


- - 5-HT difunduje synaptickou štěrbinou a váže se na serotoninové receptory na povrchu cytoplasmatické membrány presynaptických elementů sensorických neuronů SNs. Stimulovaný receptor prostřednictvím G-proteinu aktivuje membránový enzym adenylatcyklasu. Aktivovaný enzym začne z ATP vyrábět cAMP.
- - cAMP aktivuje cytoplasmatický enzym proteinkinasu. Stimulovaný enzym poté způsobí fosforylaci proteinu K⁺ kanálů v povrchové membráně presynaptických elementů sensorických neuronů SNs.
- - Fosforylace způsobí změnu konfigurace kanálového proteinu. Důsledkem toho je snížená vodivost K⁺ kanálů, pokles velikosti repolarizujícího K⁺ proudu a prodloužení trvání akčního potenciálu generovaného na membráně presynaptického elementu sensorických buněk SNs.
- - Delší trvání depolarizační fáze akčního potenciálu, které výše zmíněným mechanismem nastane, způsobí prolongované otevření napětově závislých Ca²⁺ kanálů v povrchové membráně presynaptických elementů sensorických neuronů SNs. Díky tomu během akčního potenciálu vstupuje do jejich nitra větší množství Ca²⁺ iontů.
- - Vyšší koncentrace volných Ca²⁺ iontů v nervové terminále způsobí větší mobilizaci synaptických vesikul. To se projeví uvolňováním větších kvant mediátoru sensorickými buňkami SNs.
- - Aktivace většího množství postsynaptických receptorů vyšší koncentrací mediátoru v synaptické štěrbině způsobuje vzrůst amplitudy EPSP, a tím i frekvence akčních potenciálů na excitačních interneuronech a motorických buňkách.

Ad A) Krátkodobé zesílení
 Fosforylace a snížená vodivost K
 kanálů.
 Zadržetí K⁺ a delší
 depolarizace presynaptického
 elementu.
 Delší otevření Ca kanálů a
 větší výlev mediátoru.



Ad A) Krátkodobé zesílení – 3 cesty:



Serotonin acts on two receptors

G_s: cAMP → PKA

G₀: DAG → PKC

PKA (PKC)

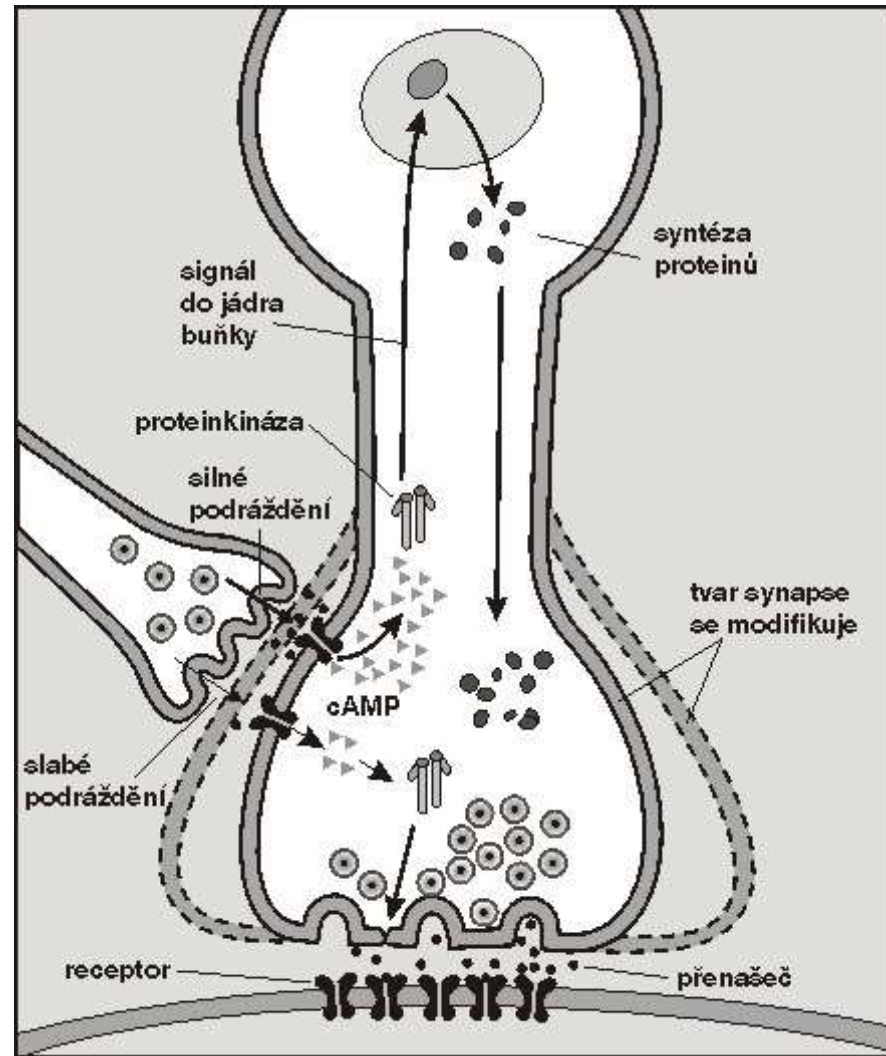
1 decreases K⁺ current (longer AP, more Ca⁺⁺) phosphorylates channel

2/2a mobilizing vesicles, facilitating release

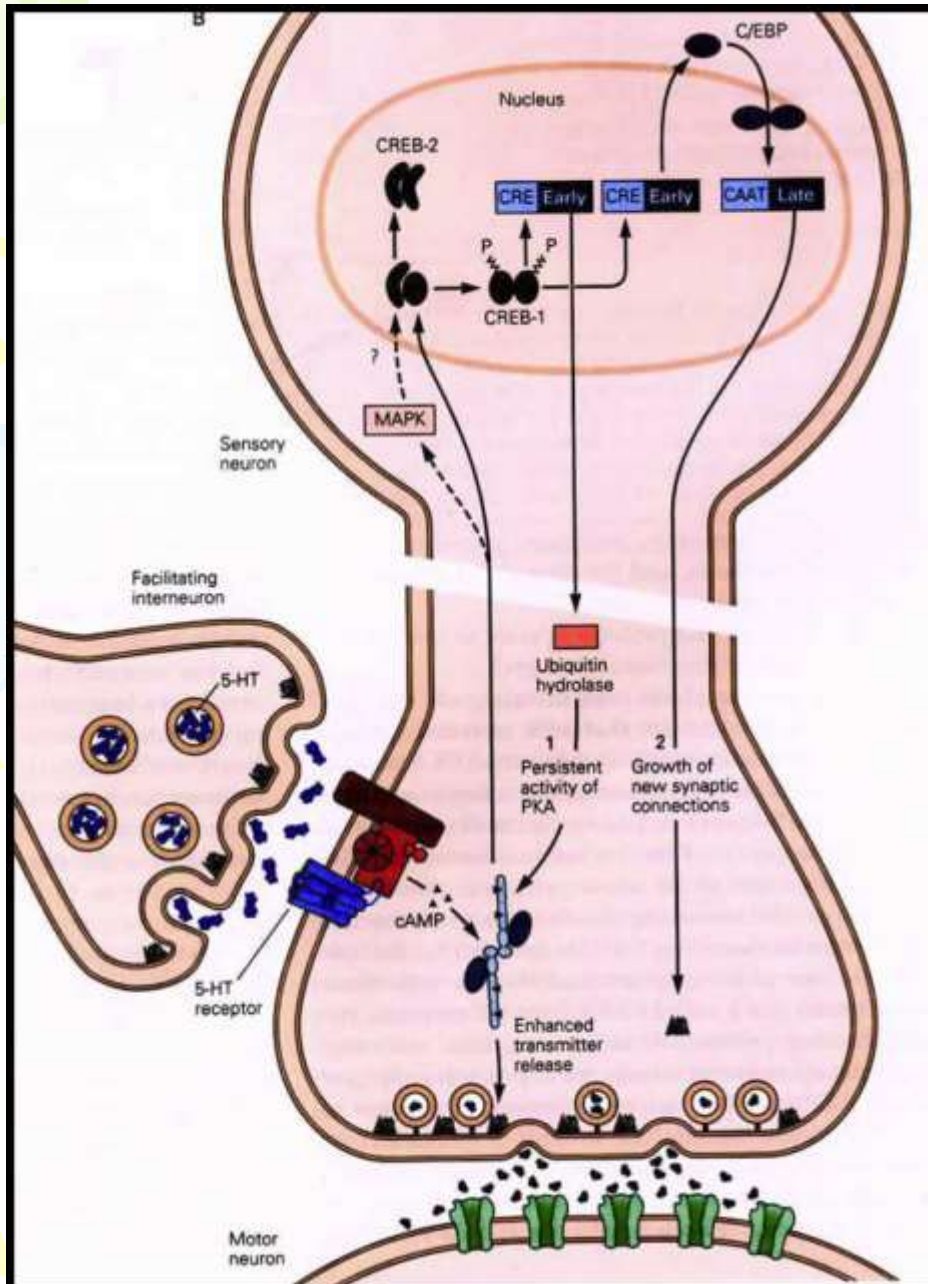
3/3a opening of Ca⁺⁺ channels

A) Krátkodobé zesílení zatahovacího reflexu (způsobené slabým podrážděním regulační synapse - vlevo), vyvolá krátkodobou fosforylaci iontových kanálů a větší výlev přenašeče.

B) Silnější a dlouhodobější dráždění způsobuje dlouhodobou fosforylaci a syntéza strukturních proteinů vyvolá morfologické zvětšení synapse a efekt většího výlevu zůstává trvalý.



Ad B) Dlouhodobé dráždění aktivuje syntézu látek k přestavbě synapse.



long-term sensitization/memory

persistent activity of sensory cell

a PKA+MAPK translocate to nucleus

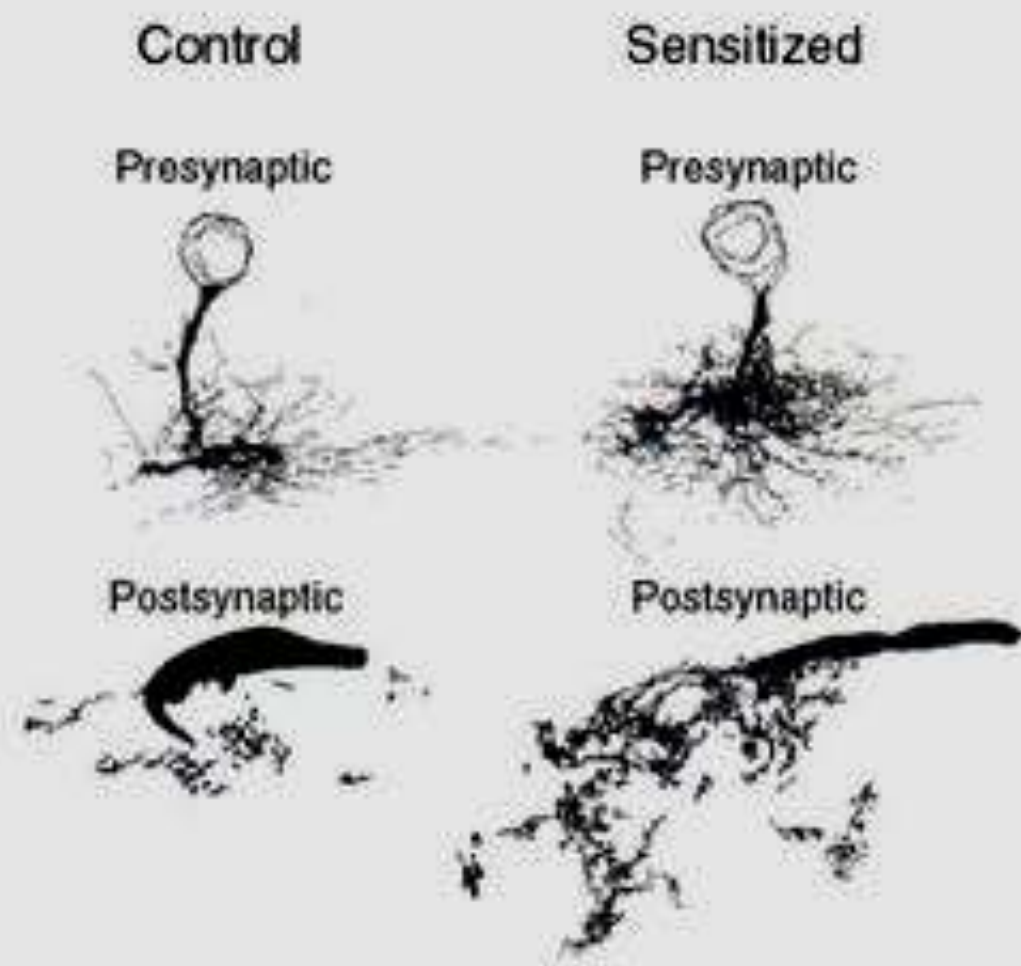
a PKA phosphorylates CREB-1 (activator of transcription)

a MAPK inhibits CREB-2 (inhibitor of transcription)

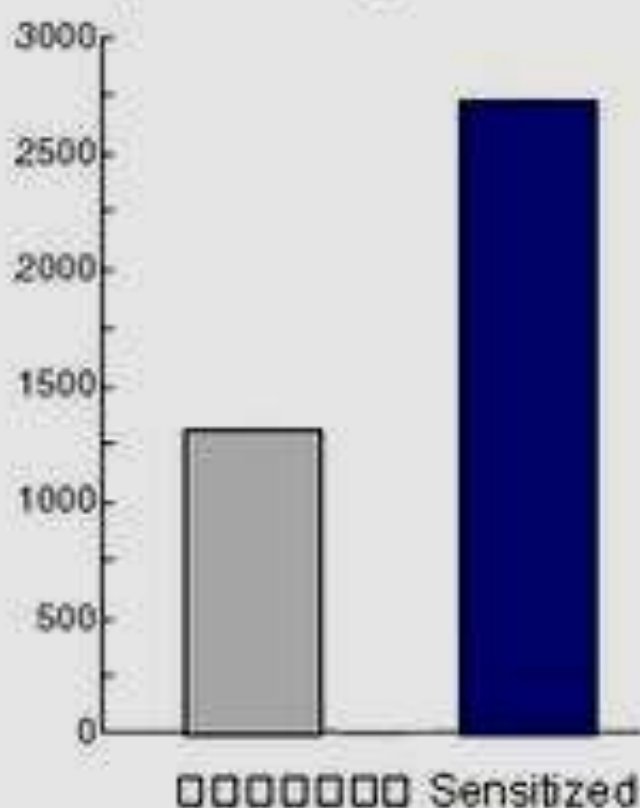
a Ubiquitin hydrolases proteolyzes regulatory PKA subunit

a PKA persistently active

Sensitization Produces Both Pre- and Postsynaptic Structural Changes in the Intact Animal (HRP)



Number of synaptic boutons per sensory neuron





Asociativní učení

- Vzniká spoj (asociace) dvou různých podnětů

1. Klasické podmiňování

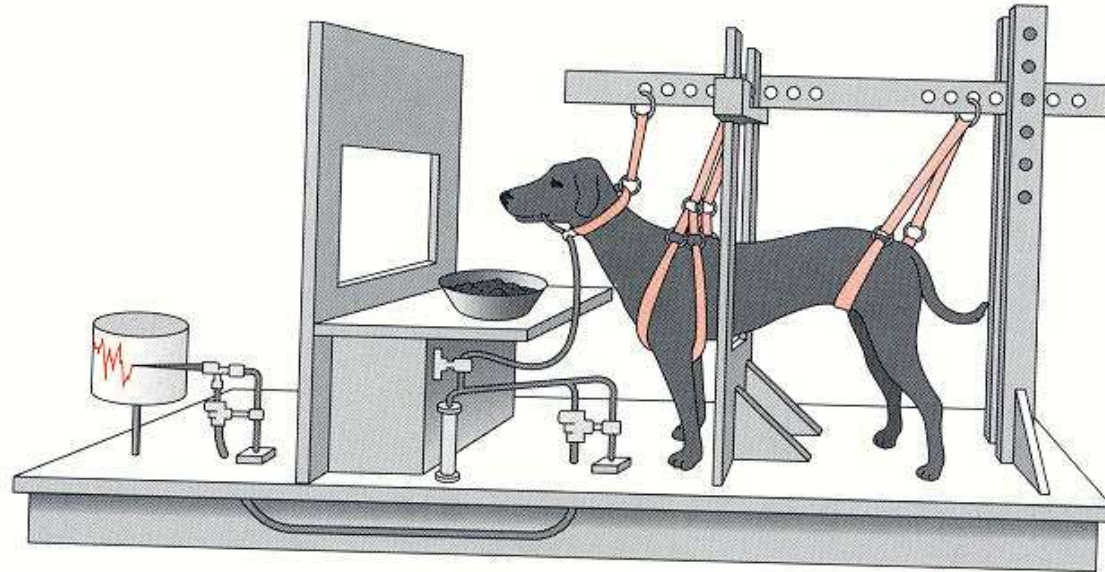
- **Nepodmíněný podnět a indiferentní podnět**

2. Instrumentální (operantní) podmiňování

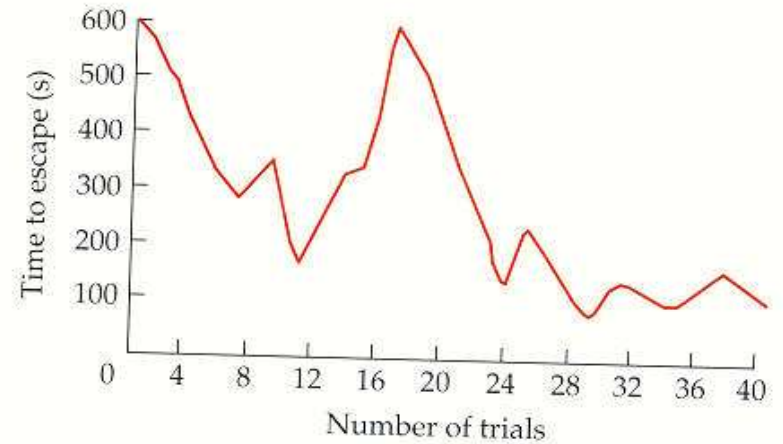
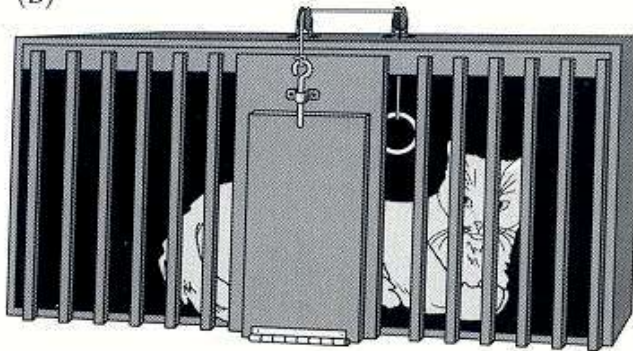
- **Nepodmíněný podnět a vlastní aktivita živočicha**

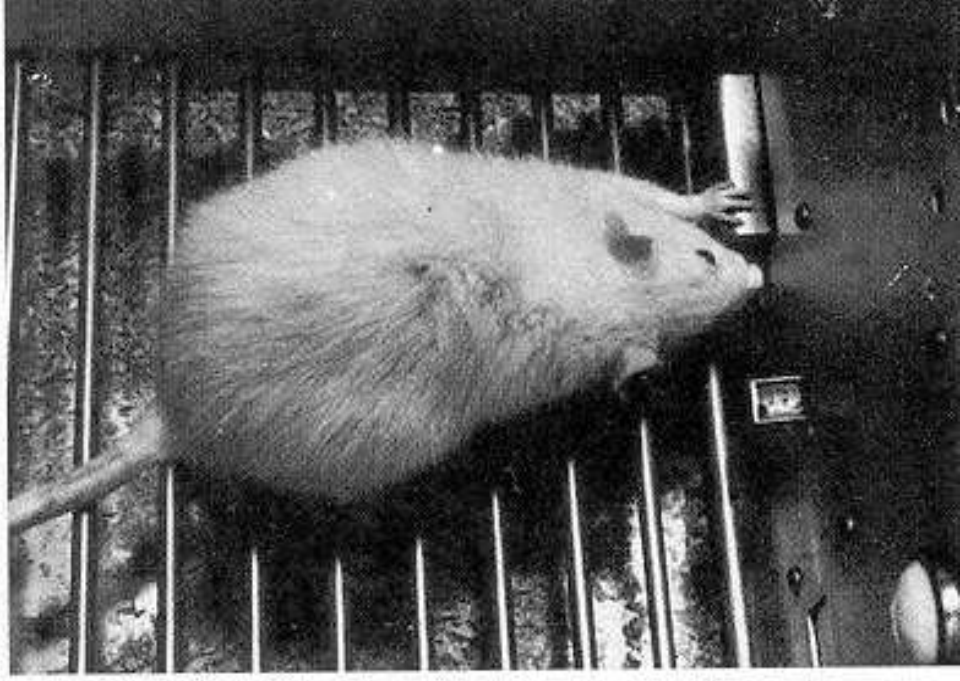
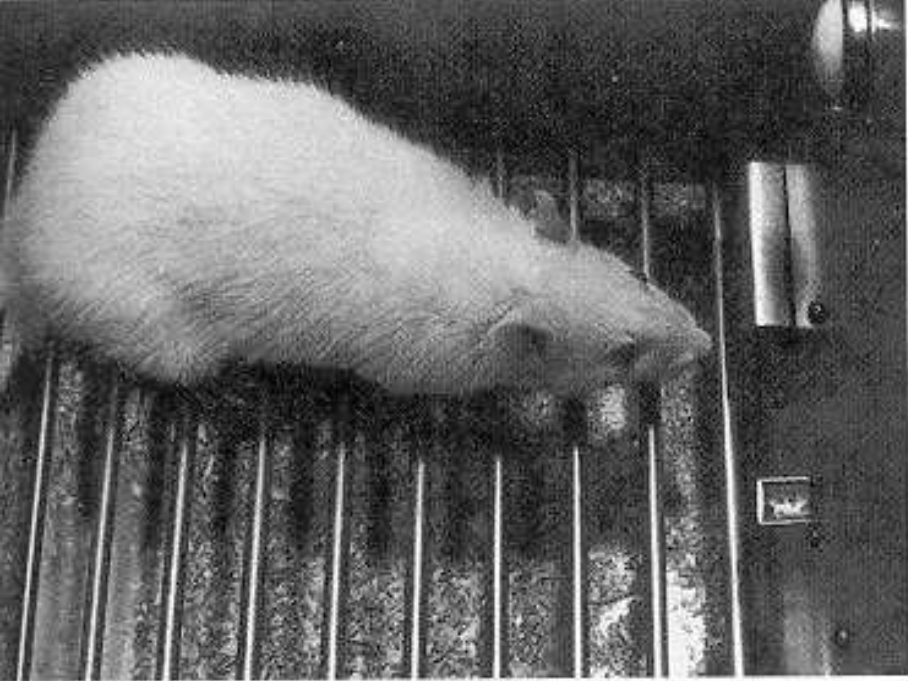
Podmiňování

(A)



(B)

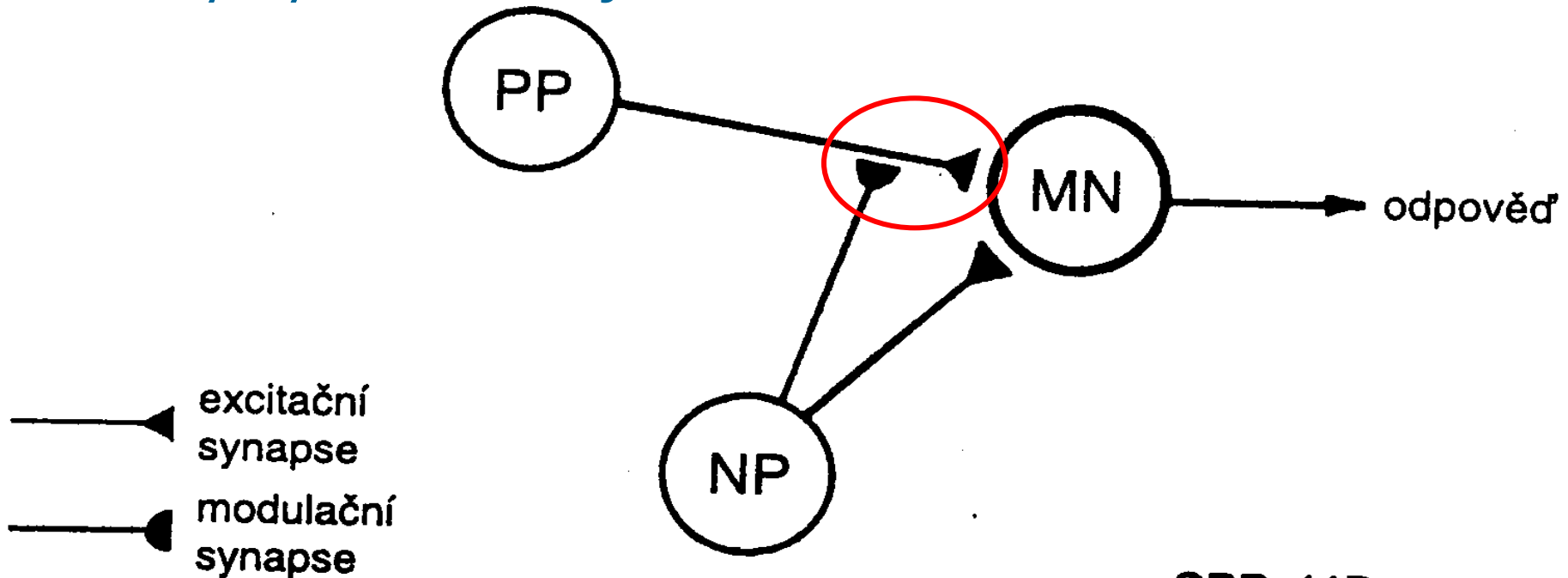




Podmiňování

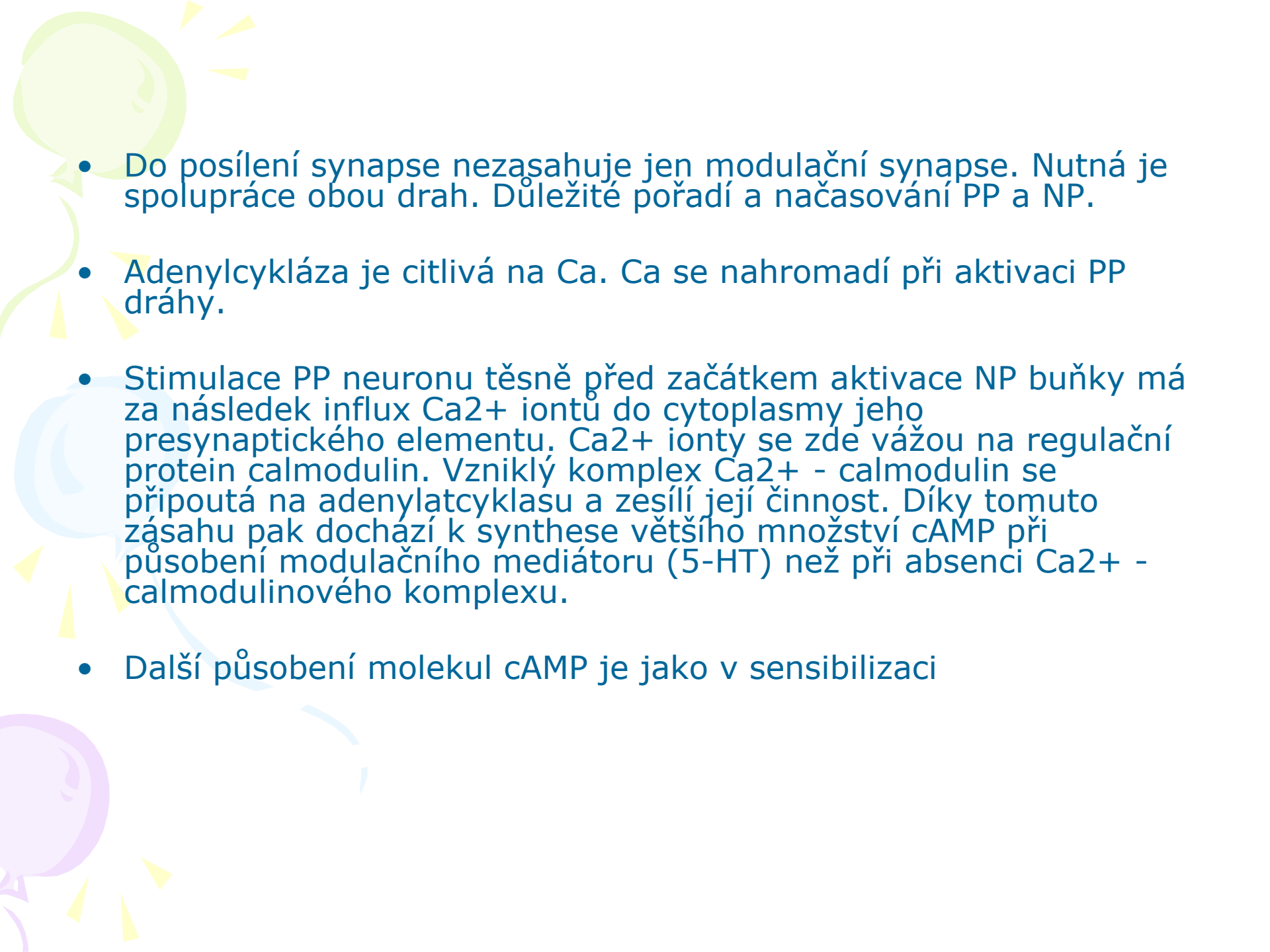
Podmiňování zřejmě také využívá mechanismus presynaptického zesílení při synchronní a opakované aktivaci PP a NP. Ideálně PP těsně před NP.

Adenyl cykláza slouží jako koincidenční detektor.

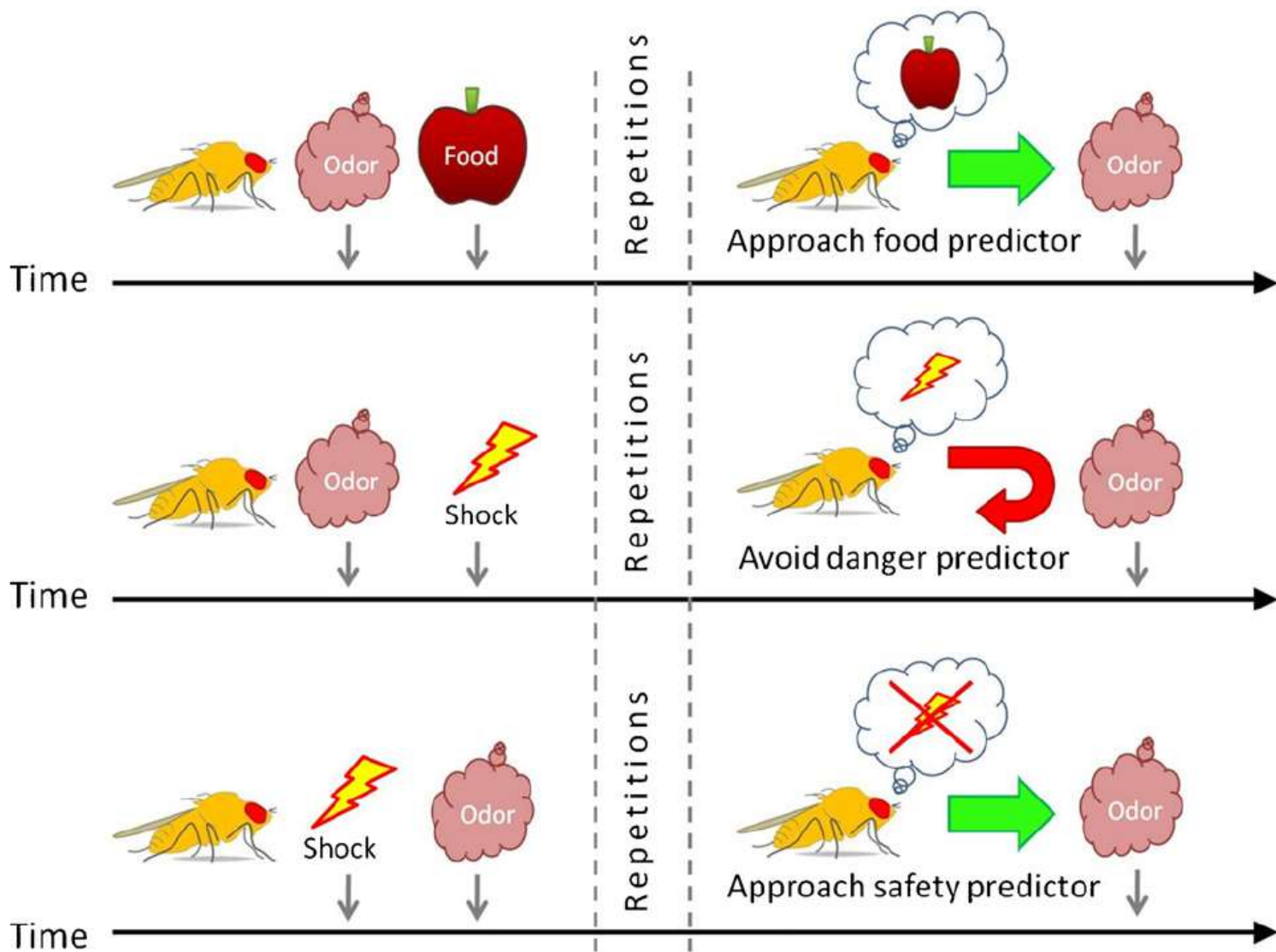


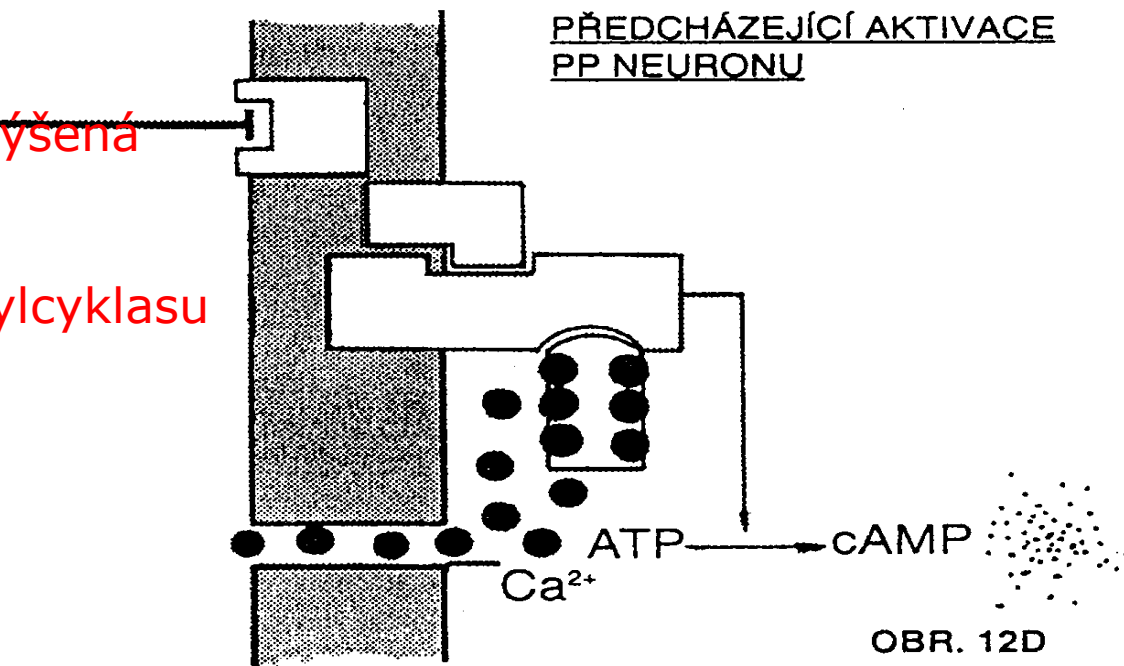
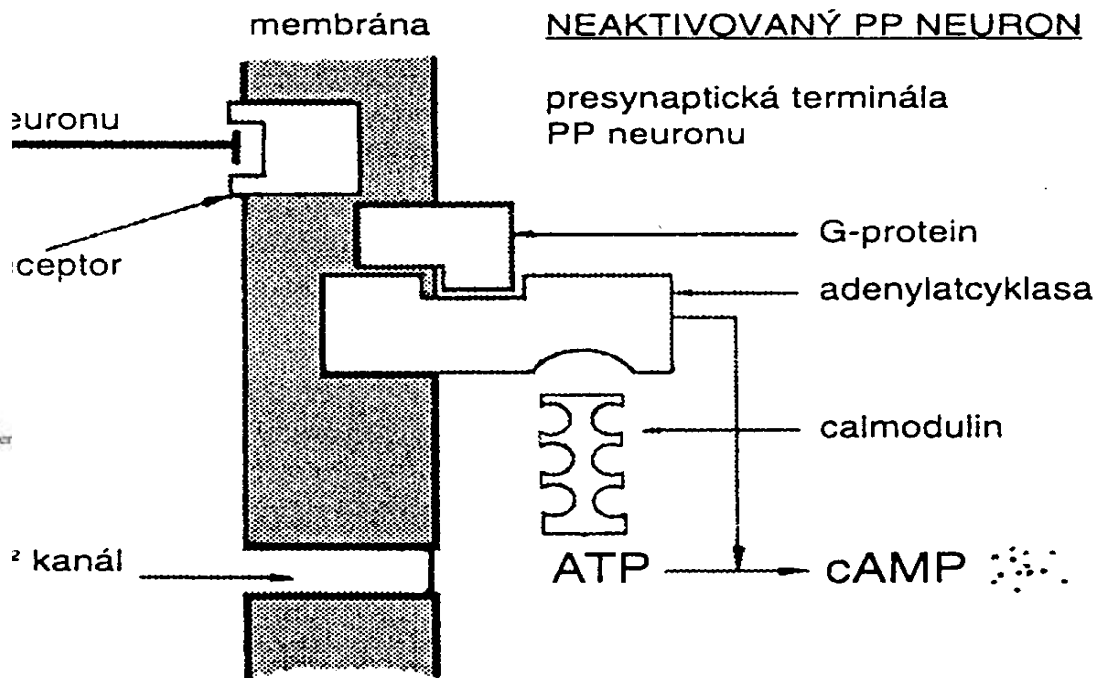
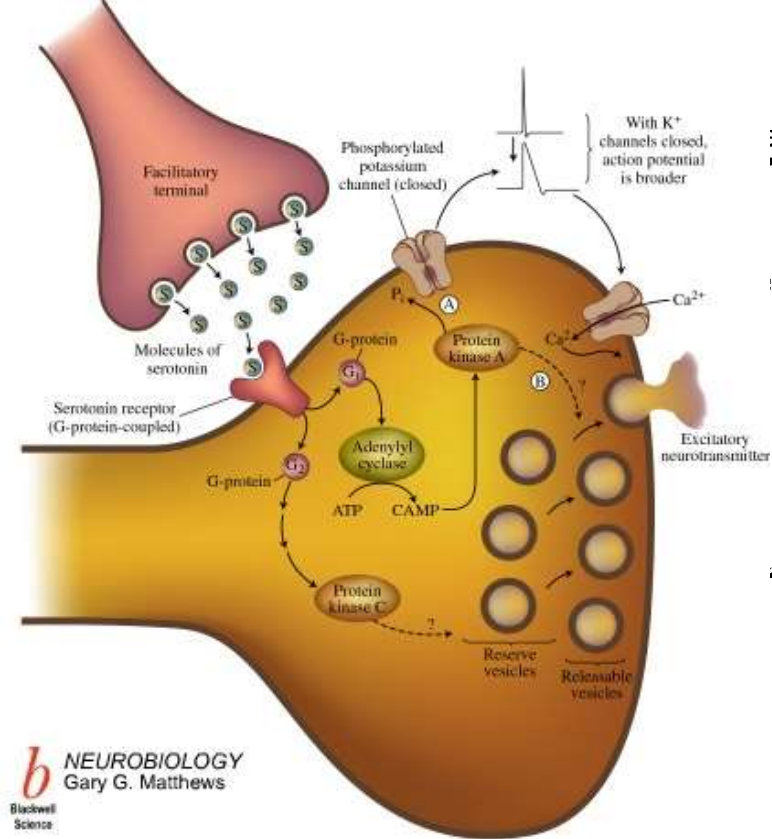
Aktivačně závislá neuromodulace
PP - Podmíněný podnět
NP – Nepodmíněný podnět

OBR. 11D

- 
- Do posílení synapse nezasahuje jen modulační synapse. Nutná je spolupráce obou drah. Důležité pořadí a načasování PP a NP.
 - Adenylcykláza je citlivá na Ca. Ca se nahromadí při aktivaci PP dráhy.
 - Stimulace PP neuronu těsně před začátkem aktivace NP buňky má za následek influx Ca^{2+} iontů do cytoplasmy jeho presynaptického elementu. Ca^{2+} ionty se zde vážou na regulační protein calmodulin. Vzniklý komplex Ca^{2+} - calmodulin se připoutá na adenylatcyklasu a zesílí její činnost. Díky tomuto zásahu pak dochází k synthese většího množství cAMP při působení modulačního mediátoru (5-HT) než při absenci Ca^{2+} - calmodulinového komplexu.
 - Další působení molekul cAMP je jako v sensibilizaci

V klasickém uspořádání PP lehce předchází NP (odměna nebo trest)

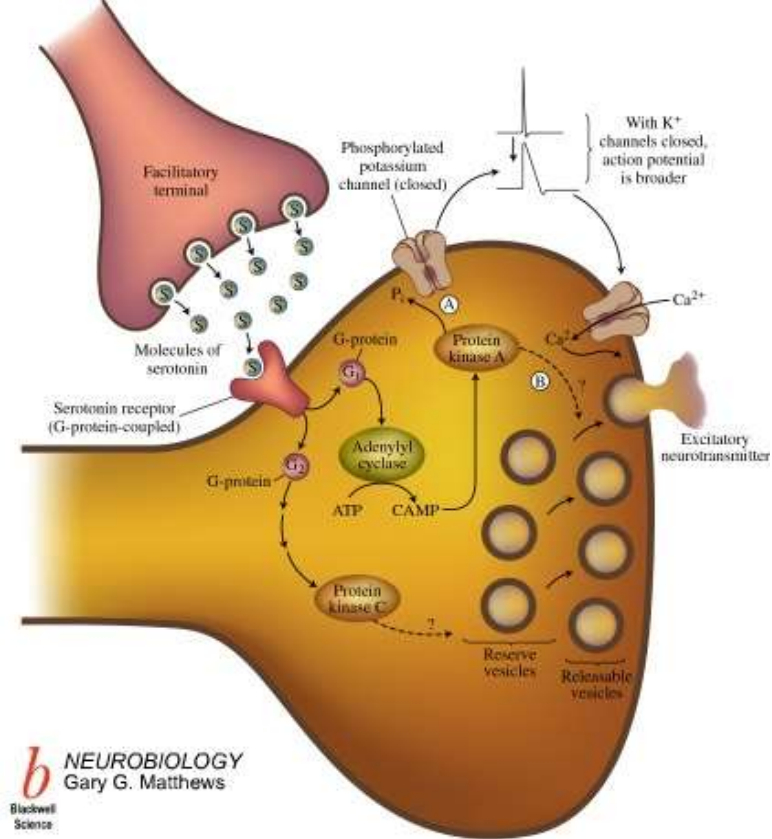
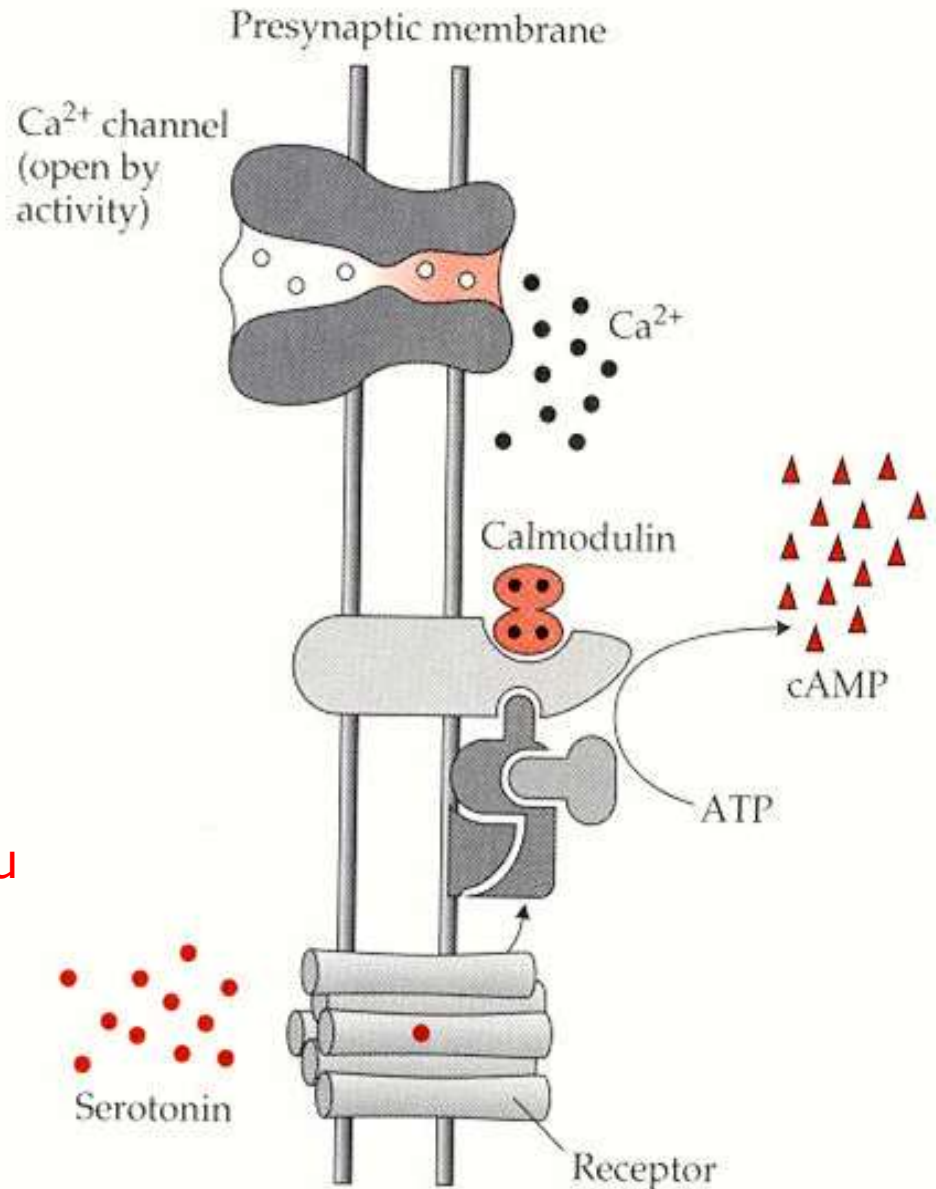




1. Po předchozí aktivaci PP zvýšená hladina Ca⁺
2. Aktivace kalmodulinu
3. Kalmodulin stimuluje adenylylcyklasu
4. Vyšší hladina cAMP
5. cAMP aktivuje PK
6. Blokace K⁺ kanálů
7. Delší depolarizace
8. Delší influx Ca⁺
9. Větší výlev mediátoru

(B) Classical conditioning

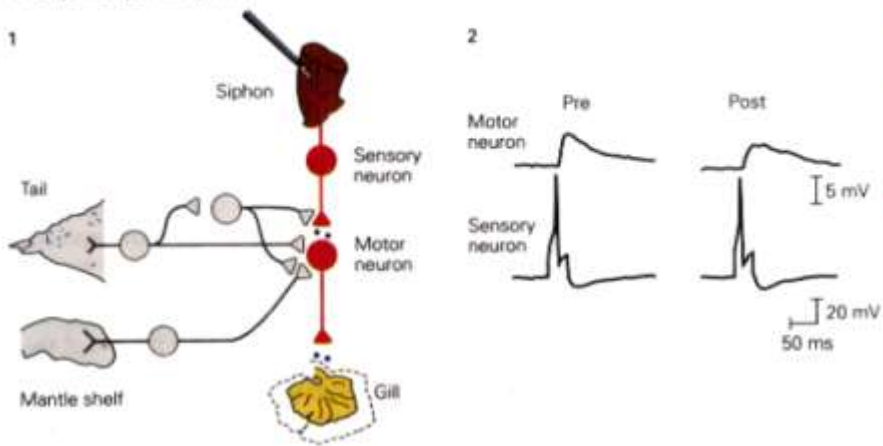
CS+ PATHWAY (preceding activity)



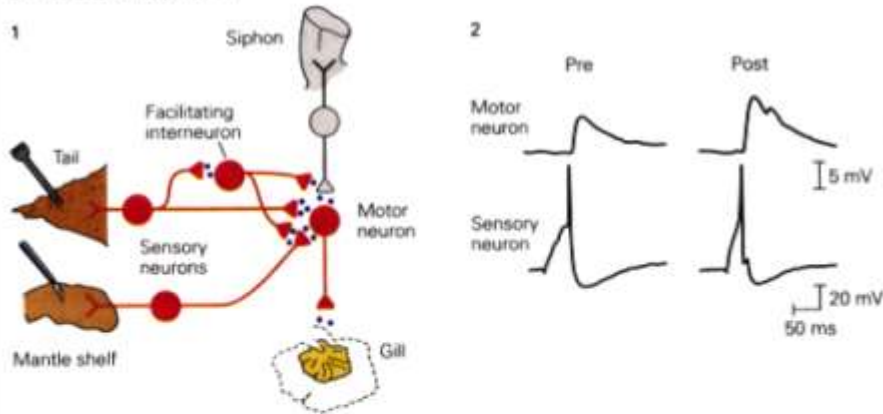
1. Po předchozí aktivaci PP zvýšená hladina Ca⁺
2. Aktivace kalmodulinu
3. Kalmodulin stimuluje adenylylcyklasu
4. Vyšší hladina cAMP
5. cAMP aktivuje PK
6. Blokace K⁺ kanálů
7. Delší depolarizace
8. Delší influx Ca⁺
9. Větší výlev mediátoru

Classical conditioning

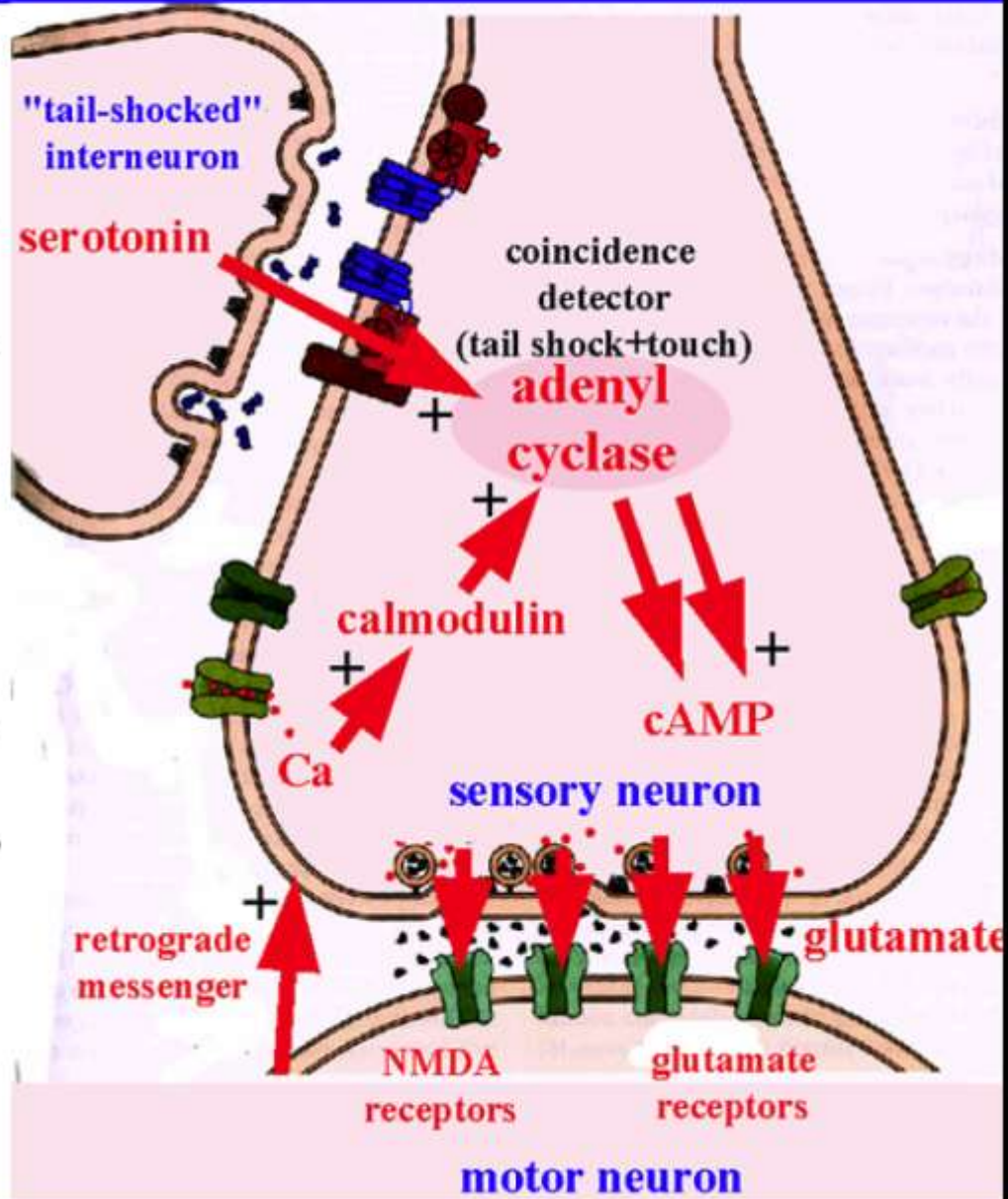
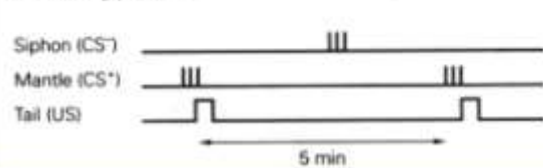
A Unpaired pathway (ICS⁻)



B Paired pathway (ICS⁺)

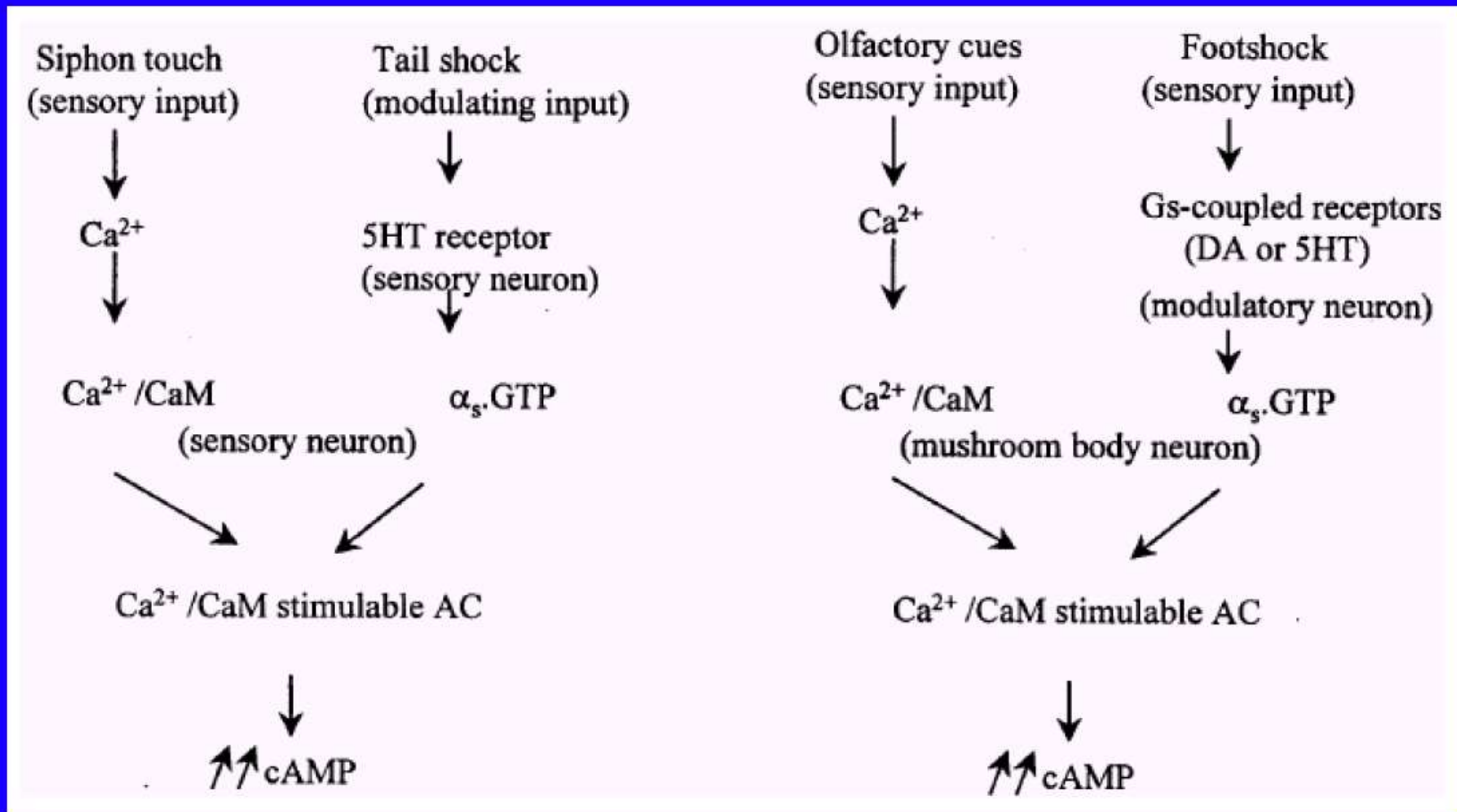


C Training protocol



Koincidenční detekce u plže stejně jako u Drosophily

coincidence detection



Depolarization of the sensory neurons prior to exposure to 5HT increases levels of cAMP over those seen when CS and US are unpaired. It has been suggested that Ca^{2+} influx resulting from CS could converge upon Ca^{2+} -calmodulin sensitive-AC and increase the cAMP level produced by 5HT. In this case, the *Aplysia* adenylyl cyclase is activated by both Ca^{2+} -calmodulin and GTPGs (a GTP analog that acts by binding to α_s), and therefore acts as a coincidence detector that is sensitive to the timing and order of stimuli.

Propojené dráhy krátkodobé a dlouhodobé paměti.

Krátkodobá: inaktivace K kanálů

Dlouhodobá: přestavba presynaptické části

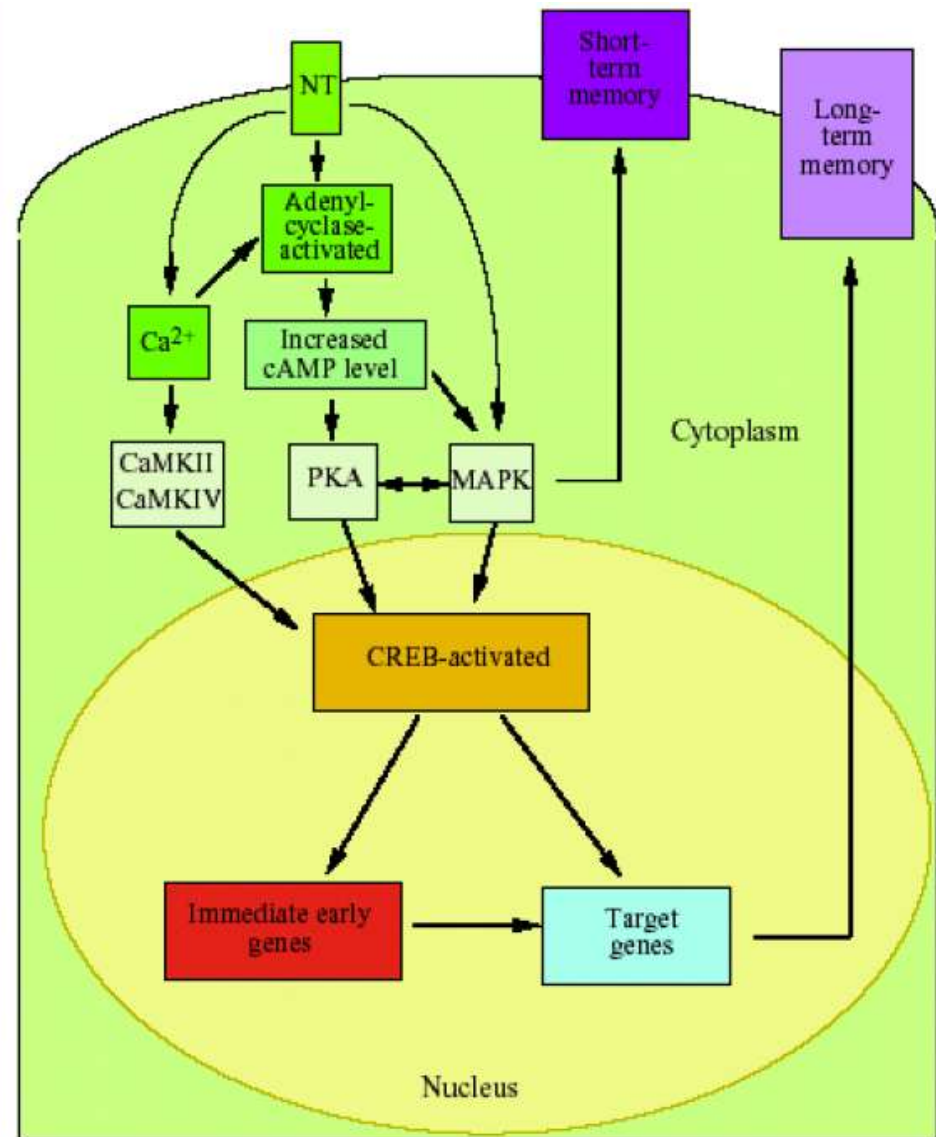
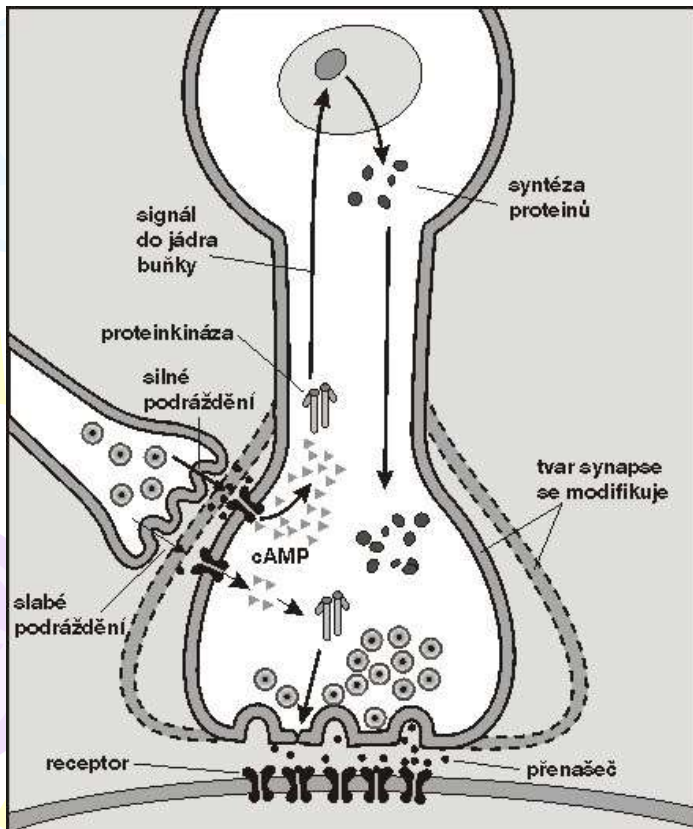
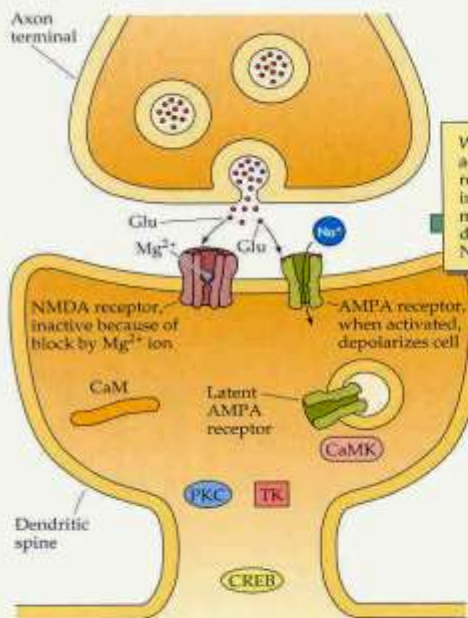


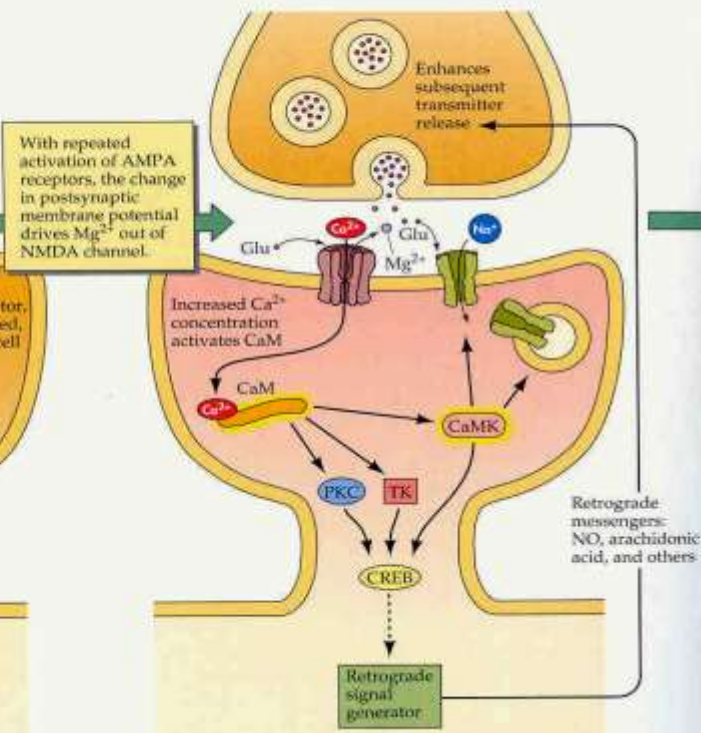
Fig. 1. Schematic representation summarizing the molecular events leading to short and long-term memory. CaMKII, CaMKIV, calcium-calmodulin-dependent kinases II and IV; CREB, cAMP response element binding protein; MAPK, mitogen activated protein kinase; PKA, cAMP-dependent protein kinase; NT, neurotransmitter.

Přestavba při podmiňování i na postsynaptické části

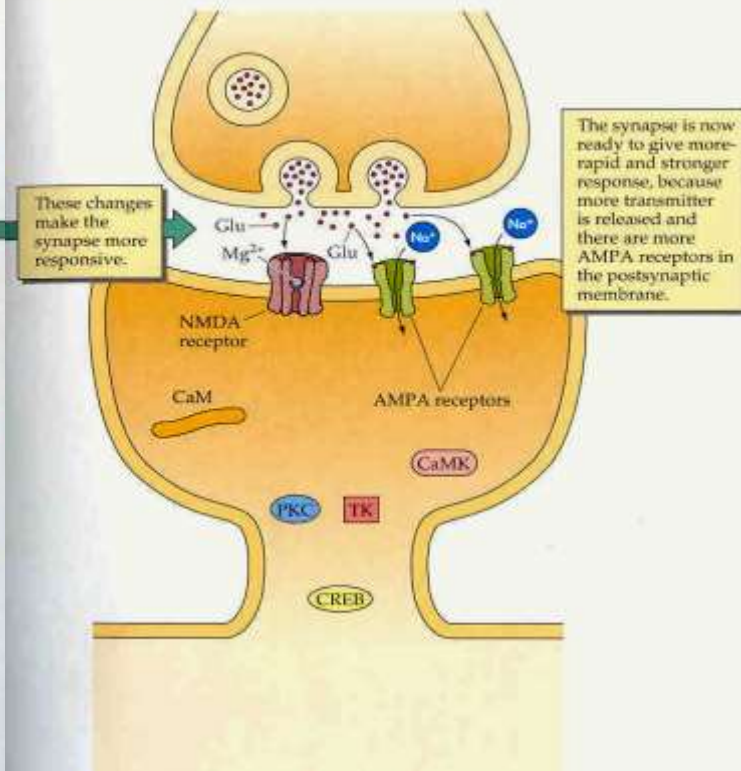
(a) Normal synaptic transmission



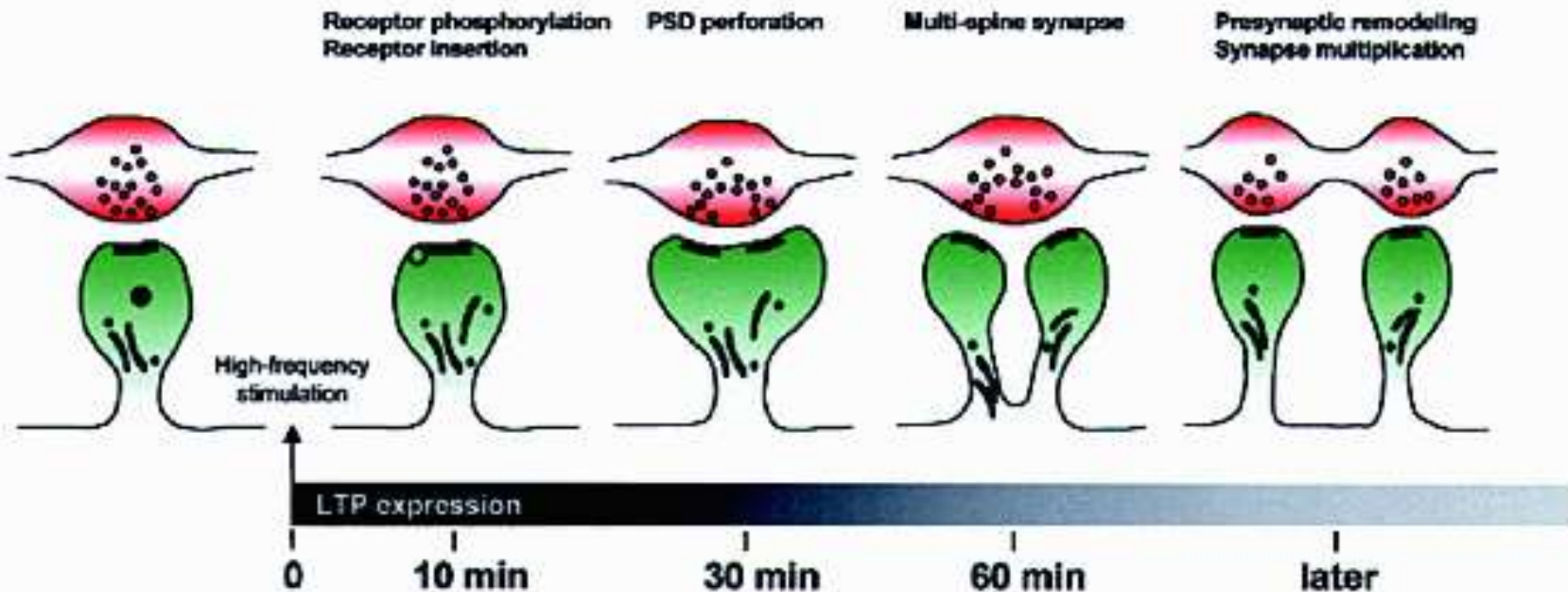
(b) Induction of LTP

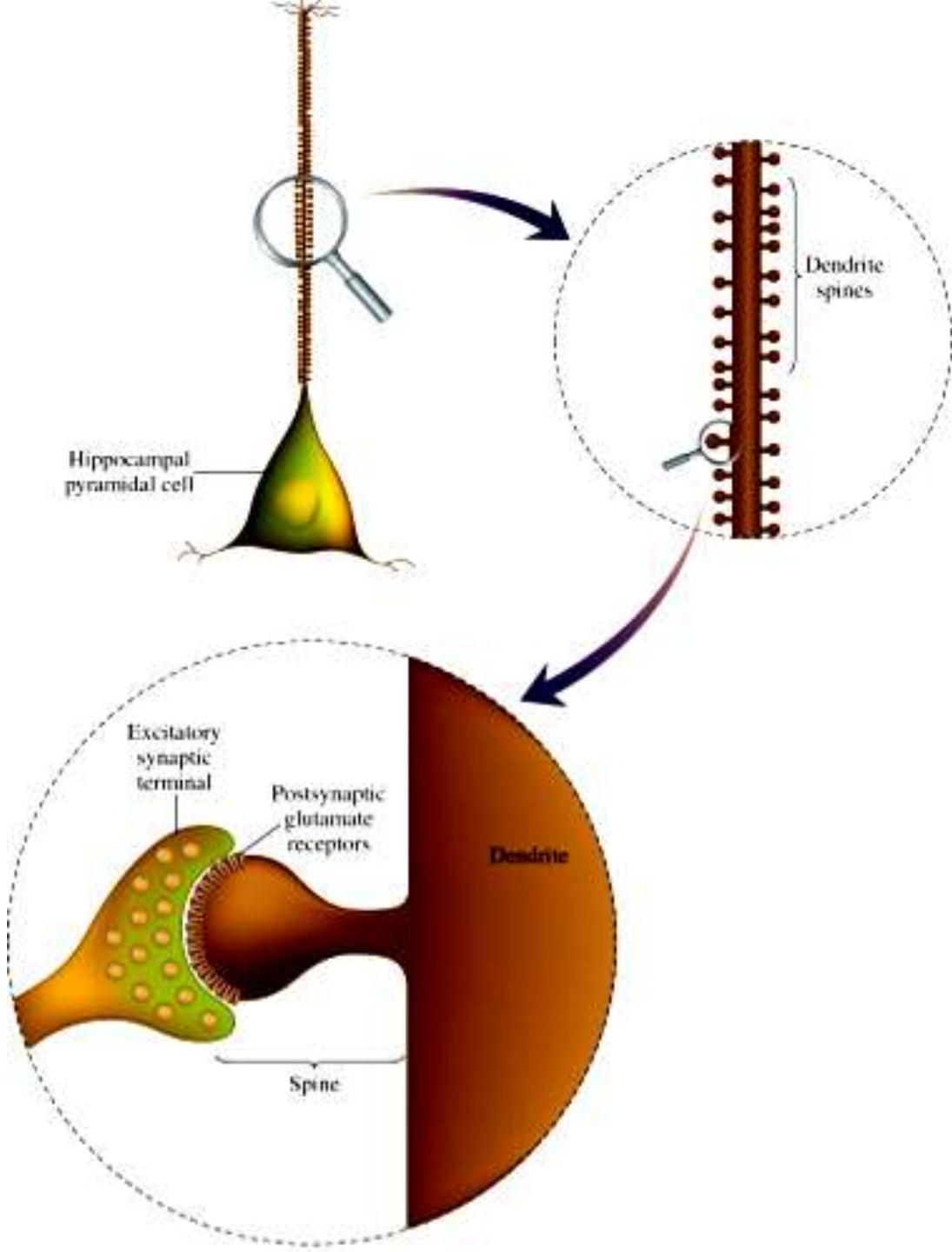
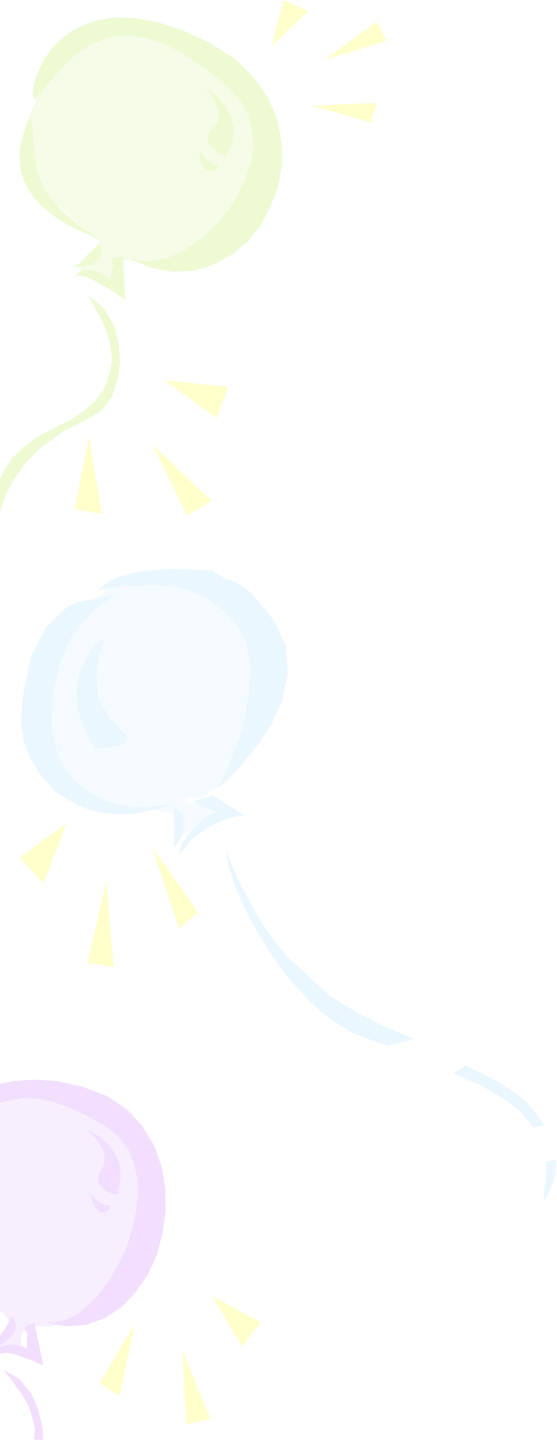


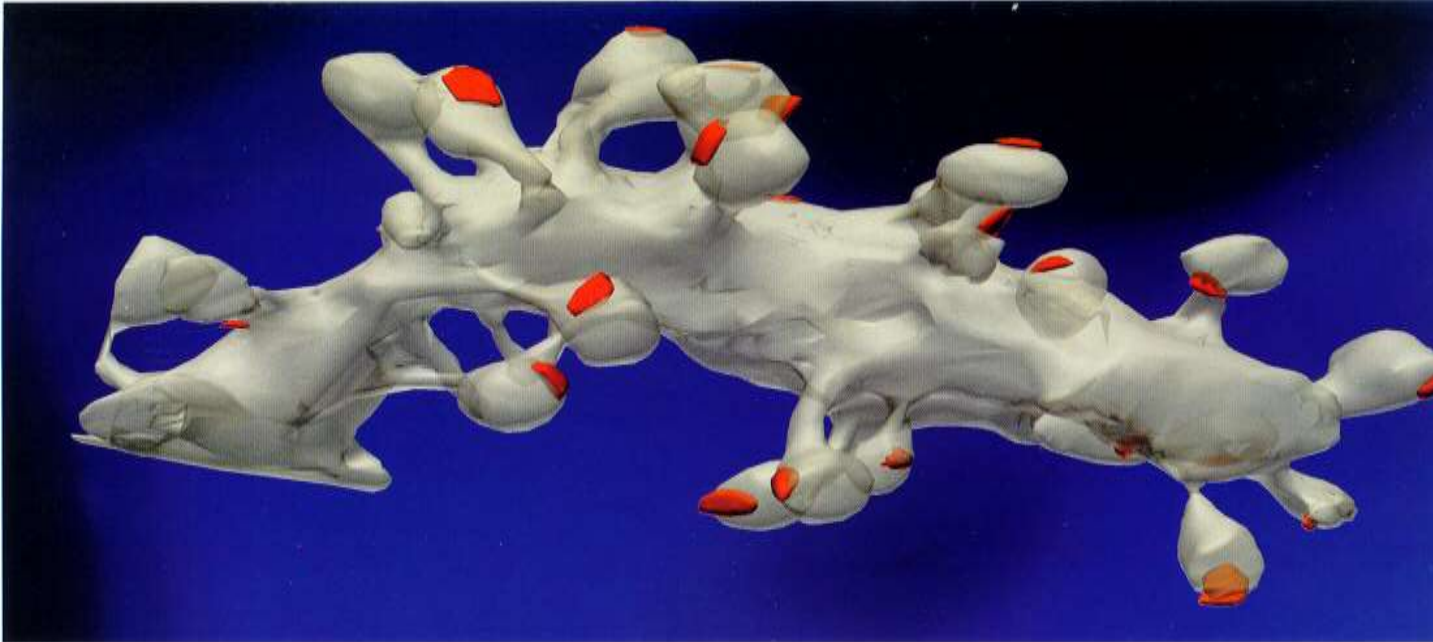
(c) Enhanced synapse, after induction of LTP



Přestavba pre i postsynaptické části synapsí



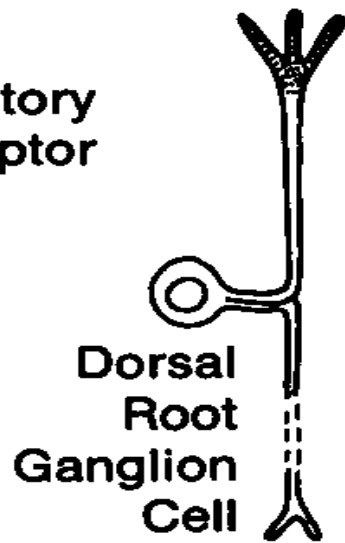




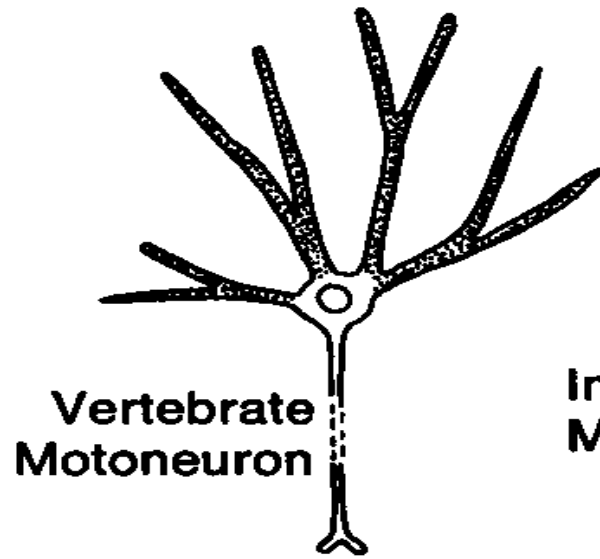
A. PROJECTION NEURONS



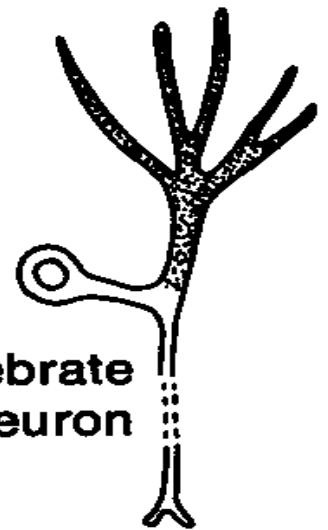
Olfactory
Receptor
Cell



Dorsal
Root
Ganglion
Cell



Vertebrate
Motoneuron

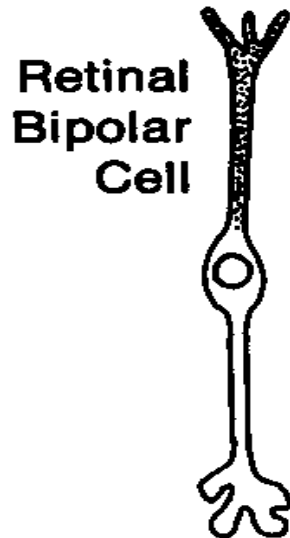


Invertebrate
Motoneuron

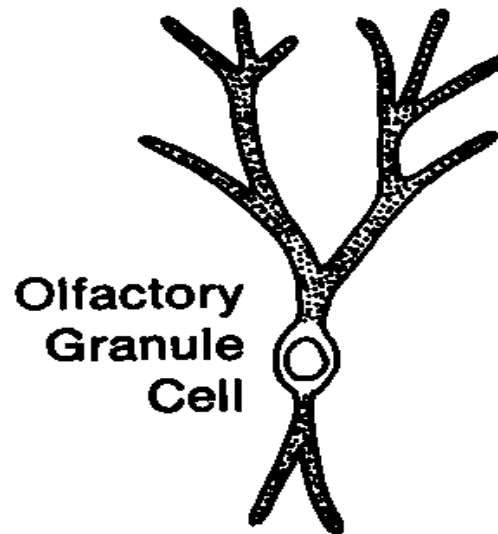
B. INTRINSIC NEURONS



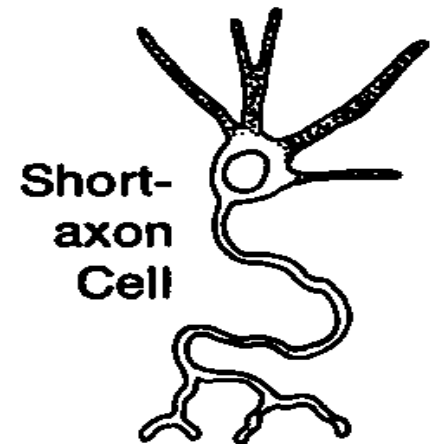
Auditory
Hair Cell



Retinal
Bipolar
Cell



Olfactory
Granule
Cell



Short-
axon
Cell

