

# Neuropřenašeče, chování a paměť



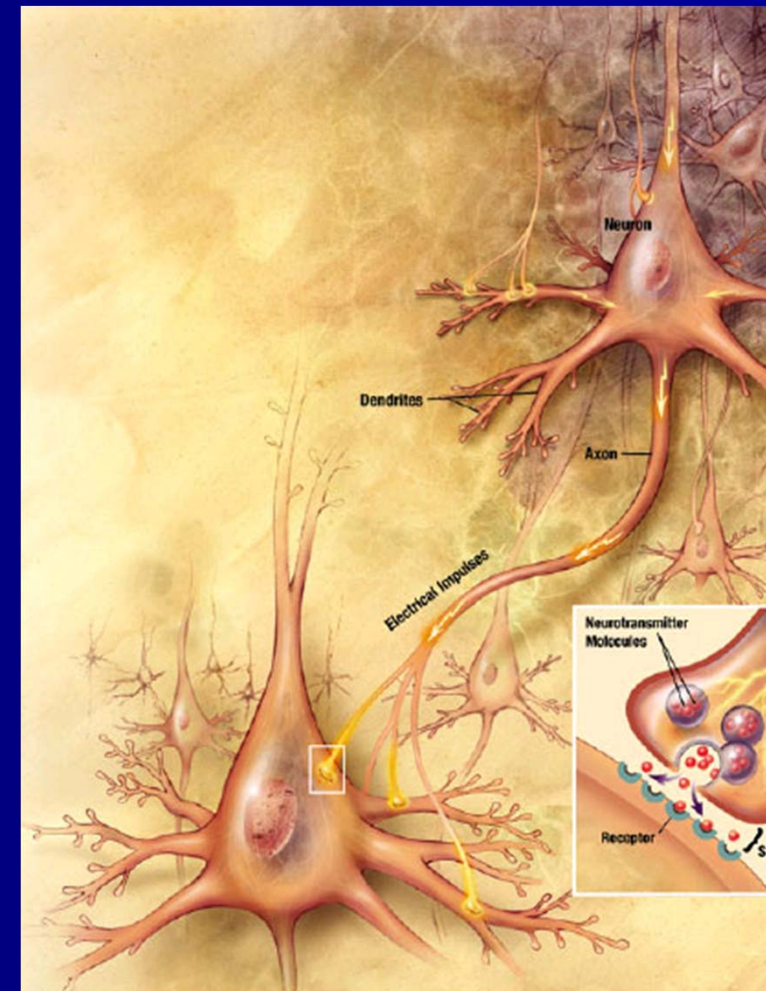
*Co se dozvímě?*

Definice neuropřenašeče

Receptory

Mechanismy působení a účinku vybraných neuropřenašečů

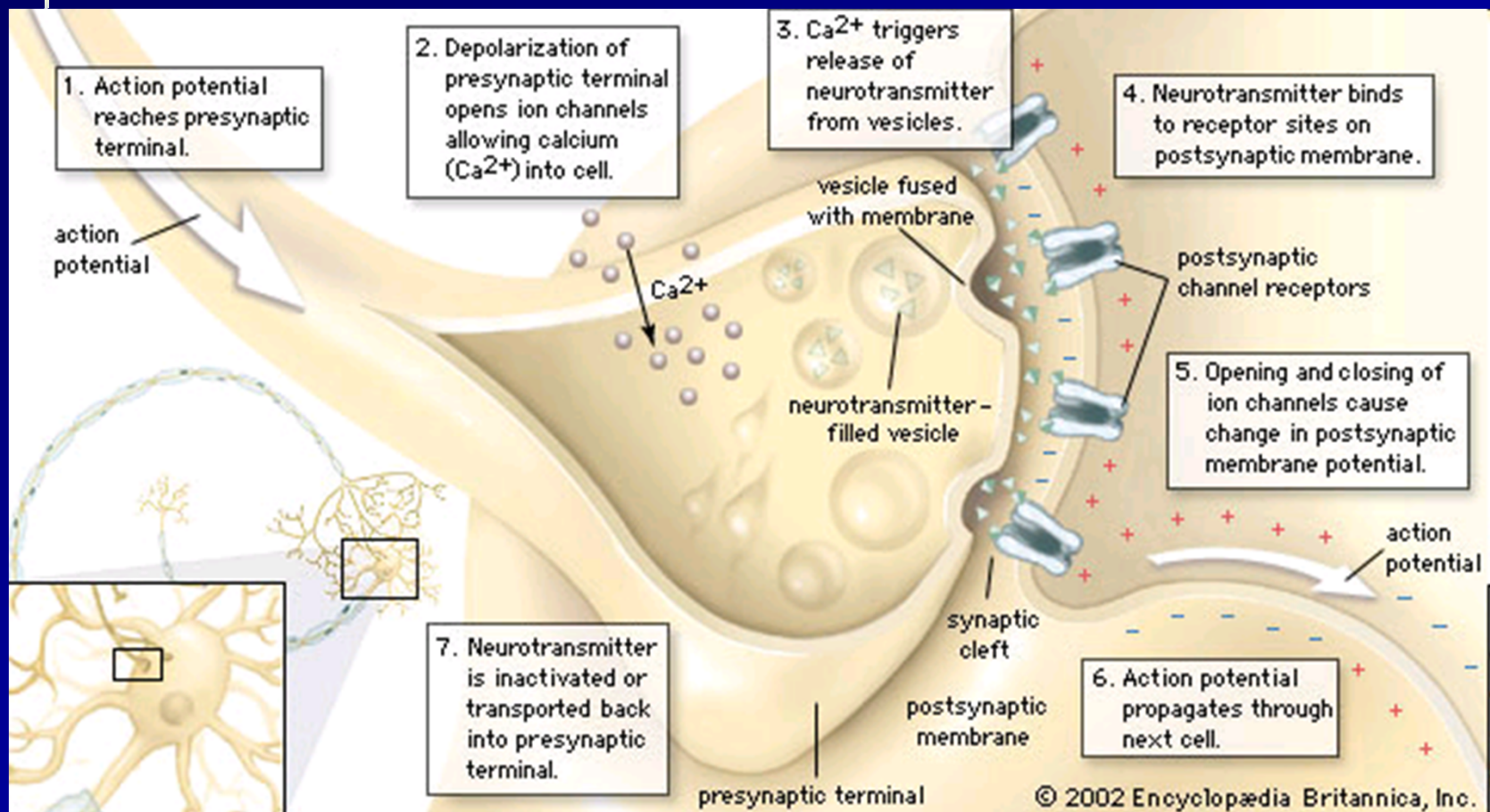
Behaviorální efekty a role neuropřenašečů



# Neuropřenašeče

- Neurotransmittery, (neuro)mediátory
- Zprostředkovávají chemickou komunikaci mezi neuronem a další buňkou
- Zpravidla mezi jednotlivými neurony, ale jsou i další možnosti (např nervosvalové spojení)
- Podílejí se na přenosu signálu a zpracování informace v CNS, ale i na periferii, ve vegetativním NS.
- Představují jednu z možností, jak ovlivnit fungování CNS, např. terapeuticky nebo drogou
- Váží se na specifické receptory (presynaptické, postsynaptické)
- Chemicky poměrně heterogenní, řadí se do několika skupin (biogenní aminy, aminokyseliny, peptidy)

# Neuropřenašeče



# Neuropřenašeče - kritéria

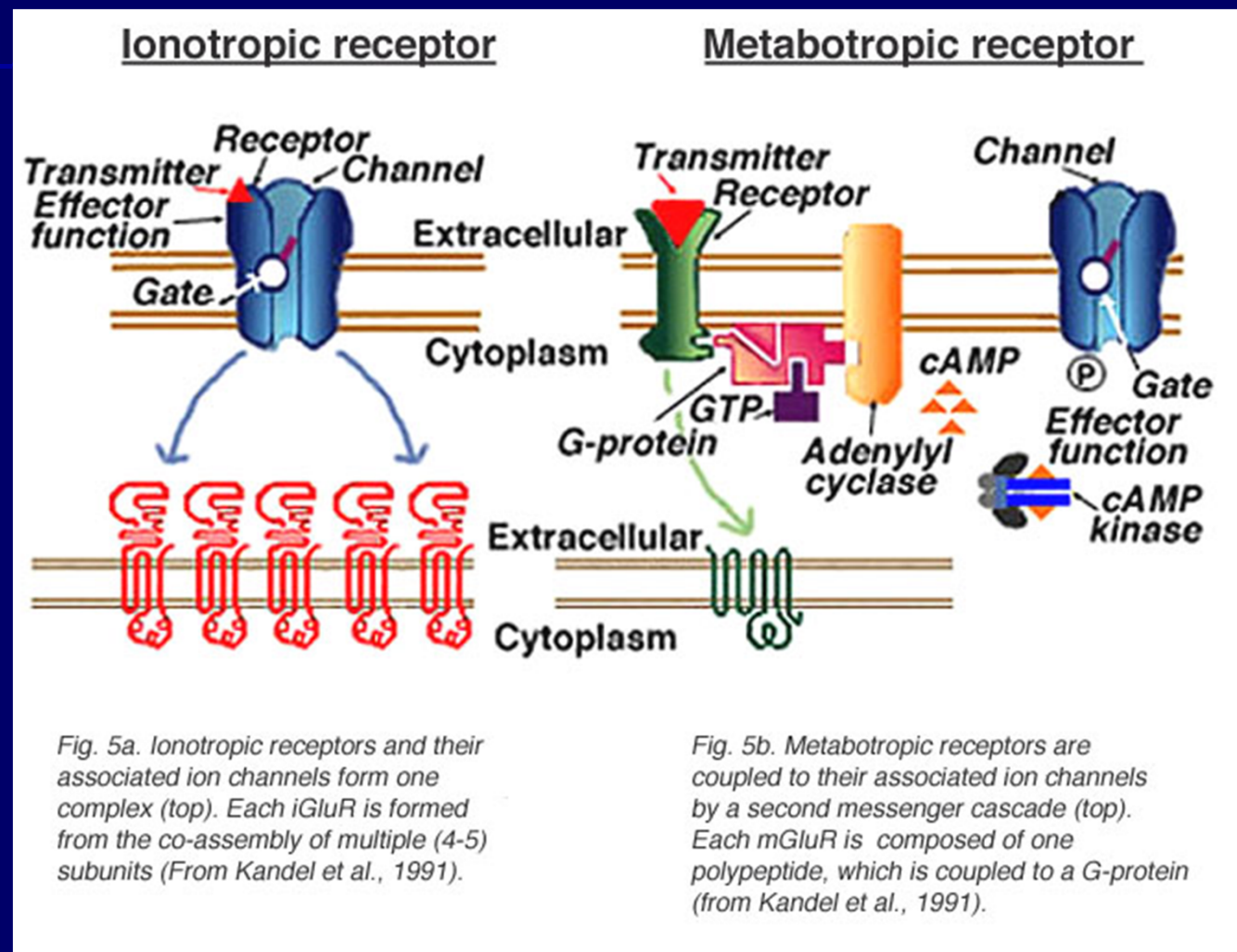
Výzkumníci stanovili kritéria, která musí substance splňovat aby byla považována za neuropřenašeč

- V presynaptické části jsou uloženy prekurzory a/nebo syntetizující enzymy neuropřenašeče
- Samotný neuropřenašeč je uskladněn v presynaptickém elementu
- Je dostupný v dostatečném množství na to, aby aktivoval postsynaptický neuron
- Exogenní aplikace neuropřenašeče musí vyvolat stejný efekt jako dráždění presynaptické terminály
- Musí být přítomny specifické postsynaptické receptory, které průkazně váží neurotransmiter
- Přítomnost biochemického mechanismu inaktivace, degradace, vychytávání - ukončení akce neuropřenašeče.

# Neuropřenašeče

- Glutamát (Glu), aspartát
- GABA
- Acetylcholin (Ach)
- Dopamin (DA)
- Noradrenalin (NE)
- Serotonin (5-HT)
- Glycin (Glyc)
- Adenosin, ATP, GTP
- Endogenní opioidy – váží se na opioidní receptory
- Anandamid - endogenní agonista kanabinoidních receptorů
- ...další (peptidy, apod. CRH, Substance P, somatostatin, vasopresin, cholecystokinin)
- ... některé spíše modulační funkci, ale splňují kritéria neuropřenašeče
- NO, CO (plynné neuropřenašeče, málo prozkoumány)
- -Neuromodulátory ovlivňují funkce CNS nepřímo, někdy mohou difundovat i na delší vzdálenosti.
- Hranice mezi neuropřenašečem a neuromodulátorem mohou být neostré

# Receptory- ionotropní, metabotropní



# Ionotropní receptory

Označovány také jako ligandem řízené iontové kanály

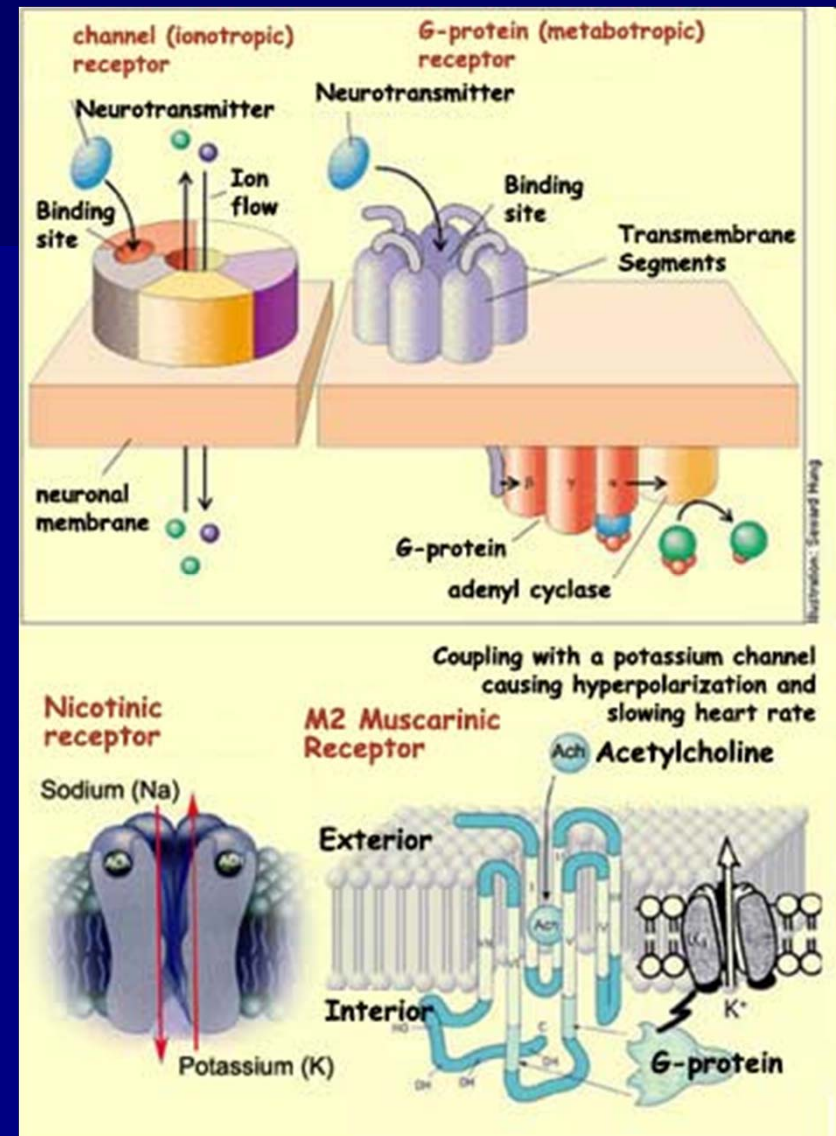
Součástí proteinové struktury receptoru je iontový kanál

Zpravidla jsou do jisté míry selektivní pro ionty (např nAChR kationtový kanál; GABA-A receptor - chloridový kanál)

Trimery (ATP), tetramery (Glu), pentamery (Ach)

Vazba ligandu vyvolá konformační změnu, která vede k otevření iontového kanály

Různá vazebná místa - pro endogenní i exogenní substance



# Metabotropní receptory

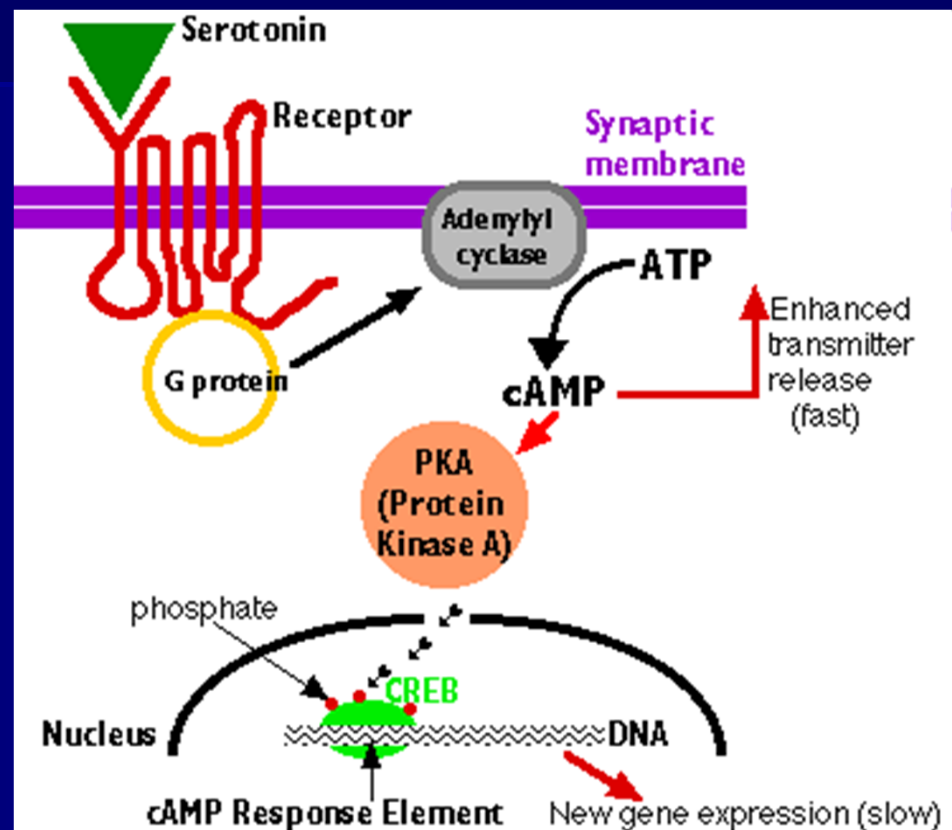
Označovány též jako receptory spřažené s G-proteiny (angl. G-protein coupled receptors; GPCR)

Vazba ligandu vyvolá aktivaci signálních kaskád zprostředkovanou G-proteinem

Aktivace adenylylcyclázy - tvorba cAMP (duhý posel)

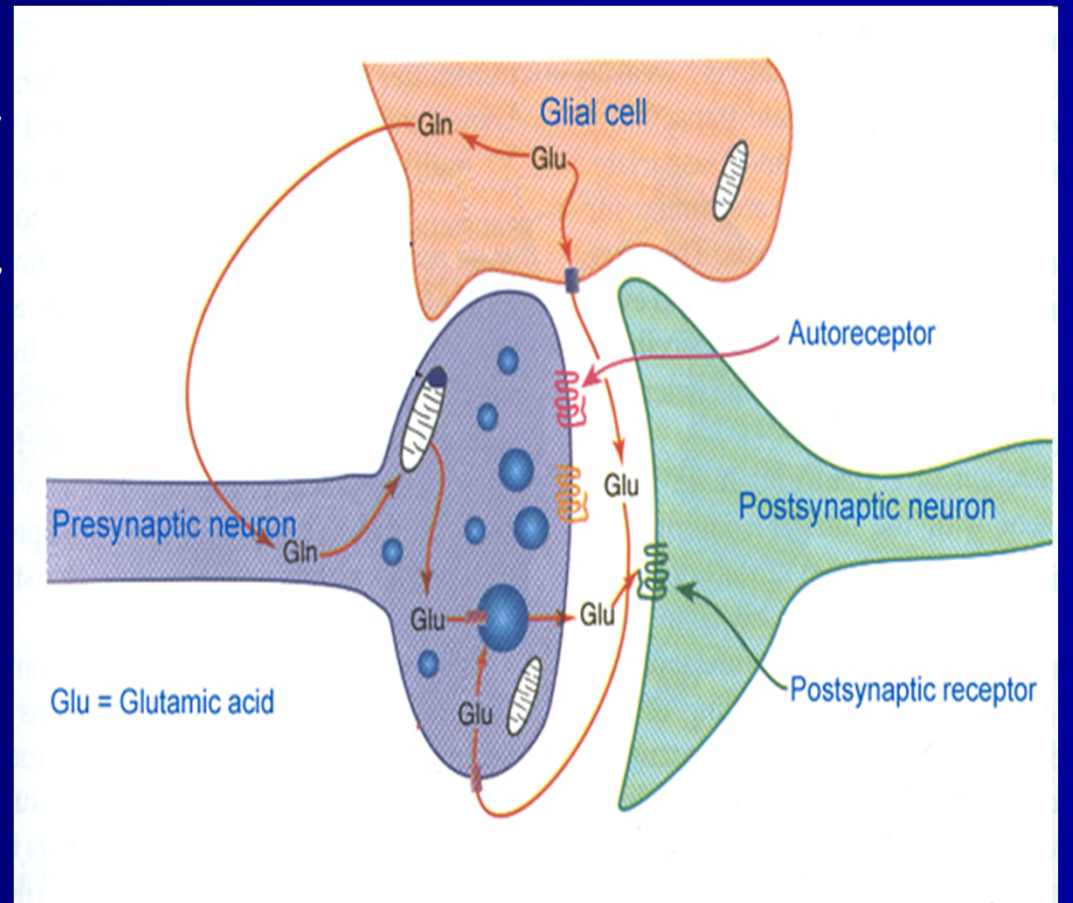
Aktivace fosfolipázy C - štěpí fosfolipidy na DAG a IP<sub>3</sub> - druzí poslové

Může dojít k nepřímému ovlivnění oddělených iontových kanálů, ale spektrum účinků je velmi široké, až změna genové exprese



# Receptory - lokalizace na synapsi

- **Postsynaptické receptory** - na postsynaptické membráně, zprostředkují odpověď cílové buňky (nervové, či jiné efektorové) na signál z buňky presynaptické
- **Presynaptické receptory** (autoreceptory) - zpětné působení na presynaptické zakončení, regulace výlevu neuropřenašeče (např muskarinové Ach receptory na nervosvalové synapsi)



# Obecná klasifikace látek vážících se na receptory

- Agonista - vyvolá odpověď stejnou jako endogenní ligand, změní aktivitu receptoru a buňky
  - Plný, parciální, inverzní agonista (druhý má sníženou účinnost, třetí vyvolává opačnou fyziologickou odpověď než plný agonista)
- Antagonista - váže se, ale nevyvolá odpověď receptoru
  - Kompetitivní - váže se na stejné místo jako agonista, soutěží s ním, pokud jsou přítomni oba
  - Nonkompetitivní (non-competitive) - na jiné vazebné místo (allosterický antagonist) (např. MK-801 - NMDA receptory)
    - Kompetitivní a nonkompetitivní antagonisté mohou vyvolávat odlišnou fyziologickou odpověď, pokud jsou např. podány bdělému zvířeti

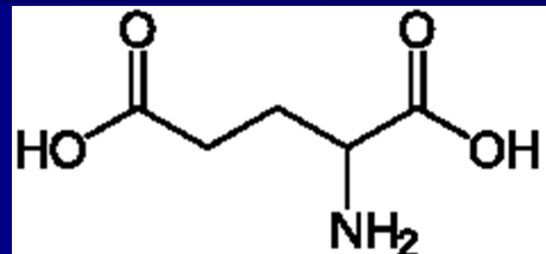
Alosterické modulátory - pozitivní modulace např. BZD na GABA-A receptoru, nepřímo zvyšuje odpověď na agonistu

# Jednotlivé neupřeňače

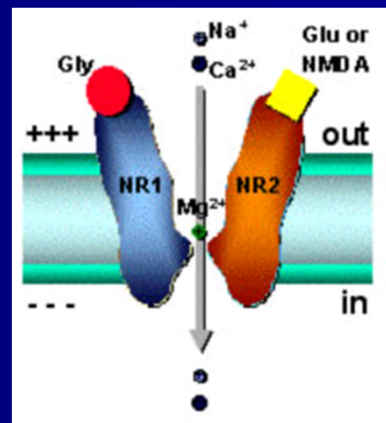
- Chemická klasifikace nízkomolekulárních NP
  - Acetylcholin (Ach)
  - Biogenní aminy (catecholaminy, monoaminy: noradrenalin, adrenalin, dopamin, serotonin, histamin)
  - Aminokyseliny (GABA, glutamát, aspartát, glycín)
  - Puriny (Adenosin, ATP, GTP)
    - a další .....peptidy (již několik desítek)
- Základní funkční klasifikace
  - Excitační (Glu, Ach)
  - Inhibiční (GABA, glycín)

# Glutamát

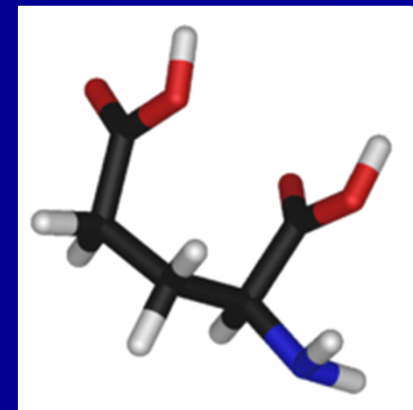
- Hlavní excitační neuropřenašeč v mozku savců
  - Aspartát v menší míře
- Glutamát údajně tvoří polovinu všech synapsí.
- Udává se, že téměř každý neuron je inervován zakončením obsahujícím glutamát
- Působí na AMPA, kainátové a NMDA receptory -ionotropní a metabotropní Glu receptory



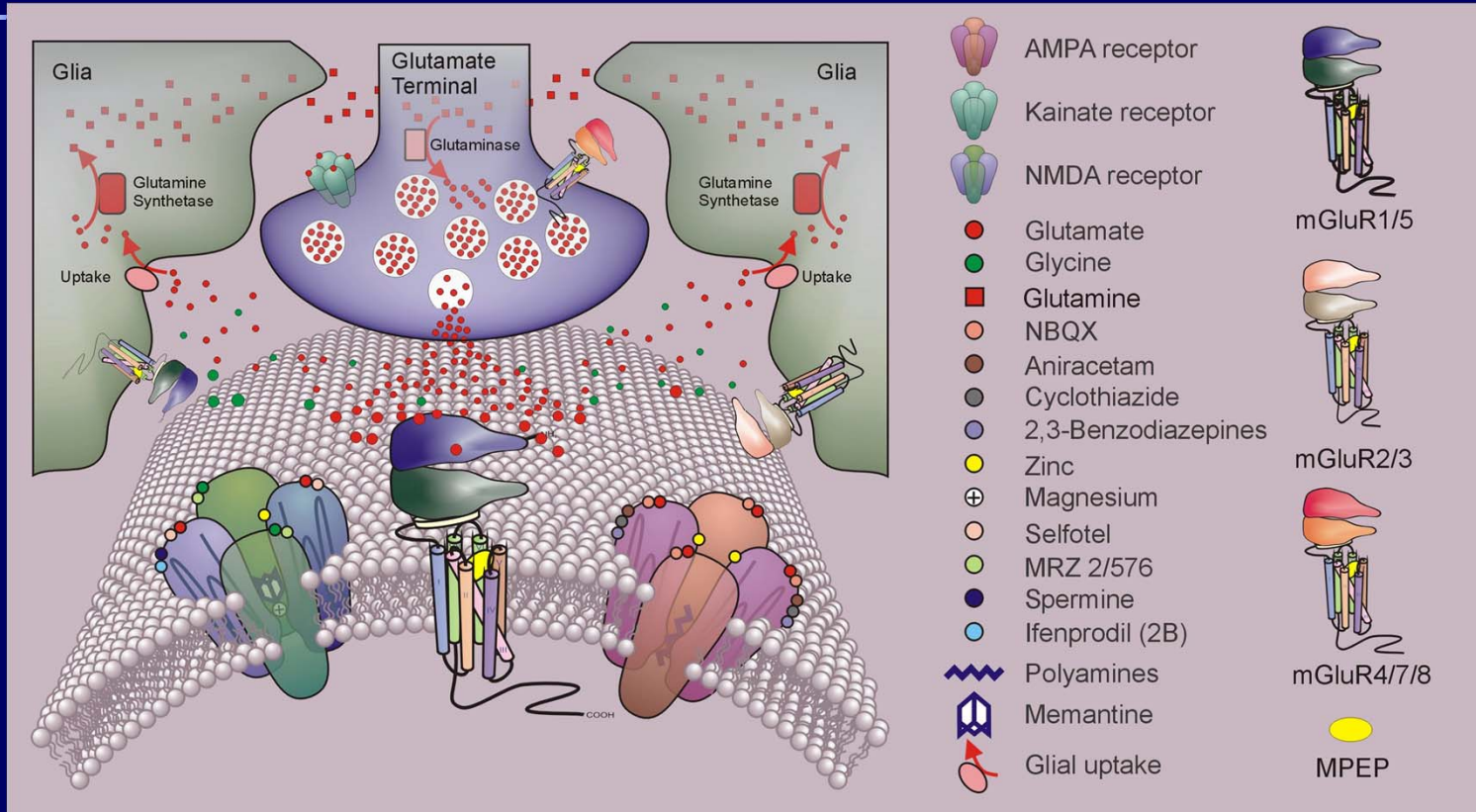
Glutamát



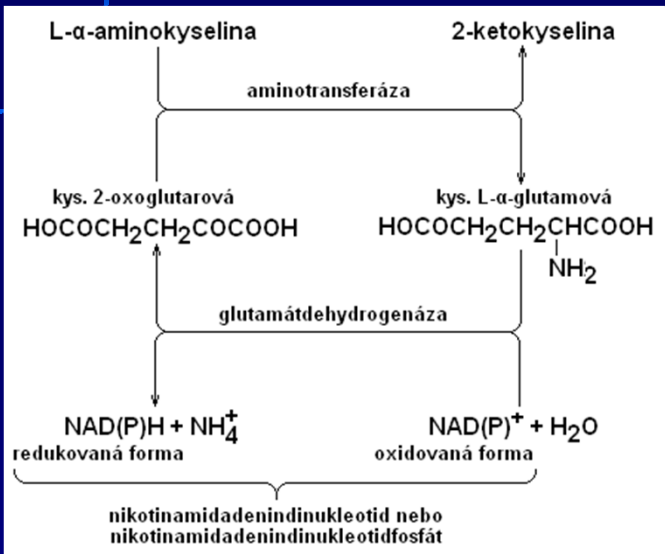
NMDA receptor



# Fyziologie glutamátu



# Glutamát



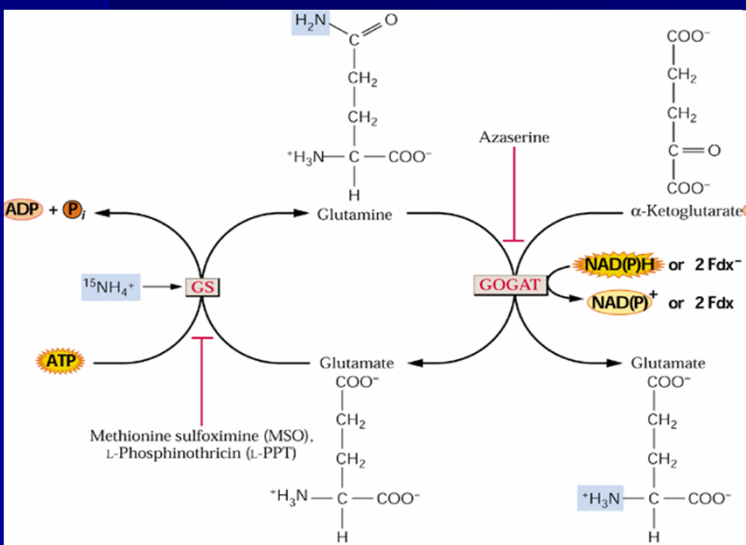
Poměrně běžný meziprodukt metabolismu aminokyselin

Obsahuje chirální jádro- D, L - stereoizomery

Kyselá aminokyselina - 2 COOH skupiny

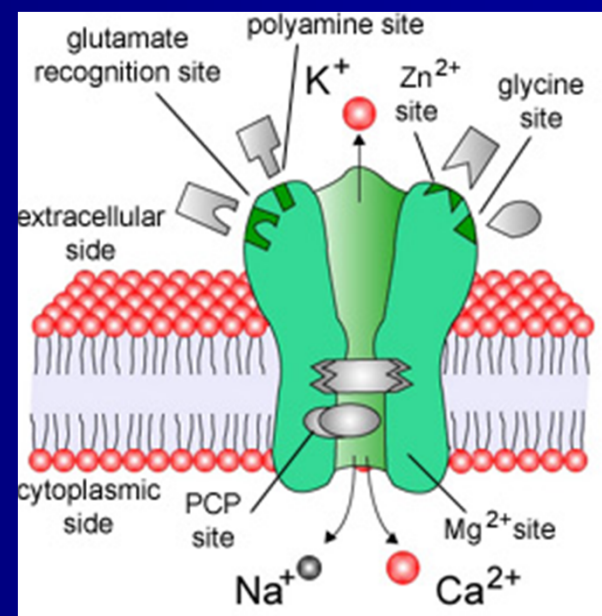
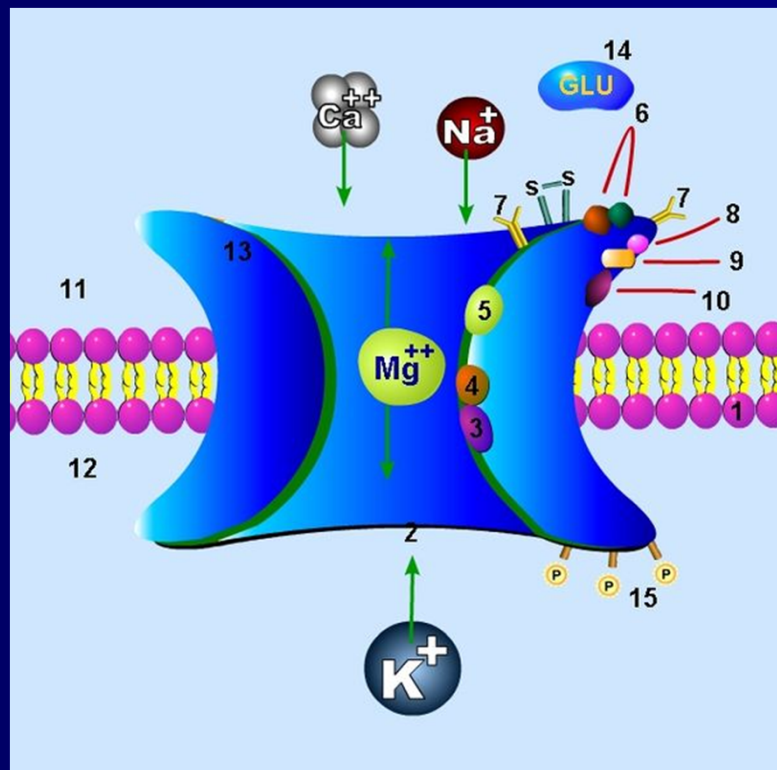
Vzniká transaminací α-ketoglutarátu, s nímž je v rovnováze; prostřednictvím zpětné dehydrogenace (glutamátdehydrogenázou) na α-ketoglutarát - tato reakce produkuje protony a amoniak a uplatňuje se v metabolismu výdeje přebytečného dusíku

Uskladněn v synaptických váčcích, po výlevu interaguje s glutamátovými receptory



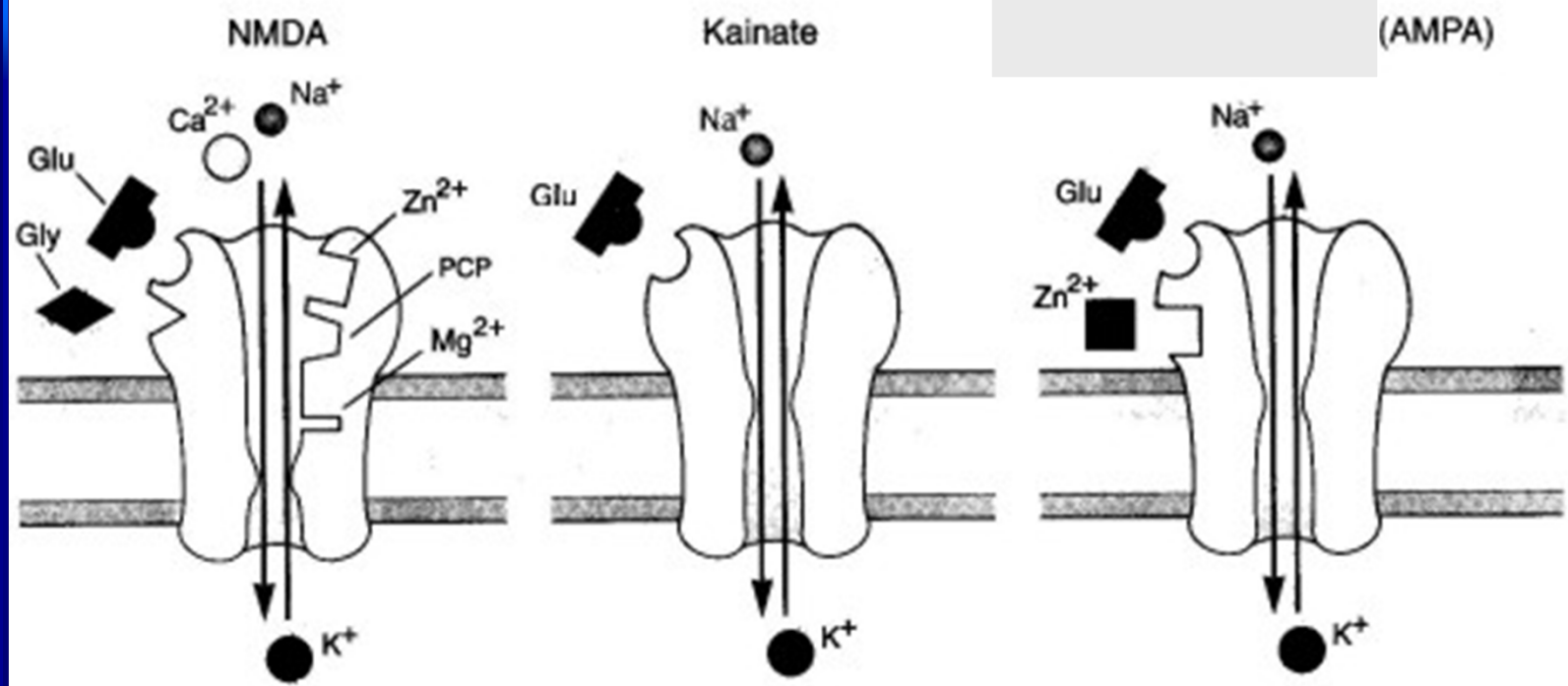
Synaptická akce ukončena pumpami, jež jsou zodpovědné za reuptake glu; tzv. transportéry excitačních aminokyselin (EAAT) - udržují nízkou extracelulární hladinu glu.

# NMDA receptory - ionotropní



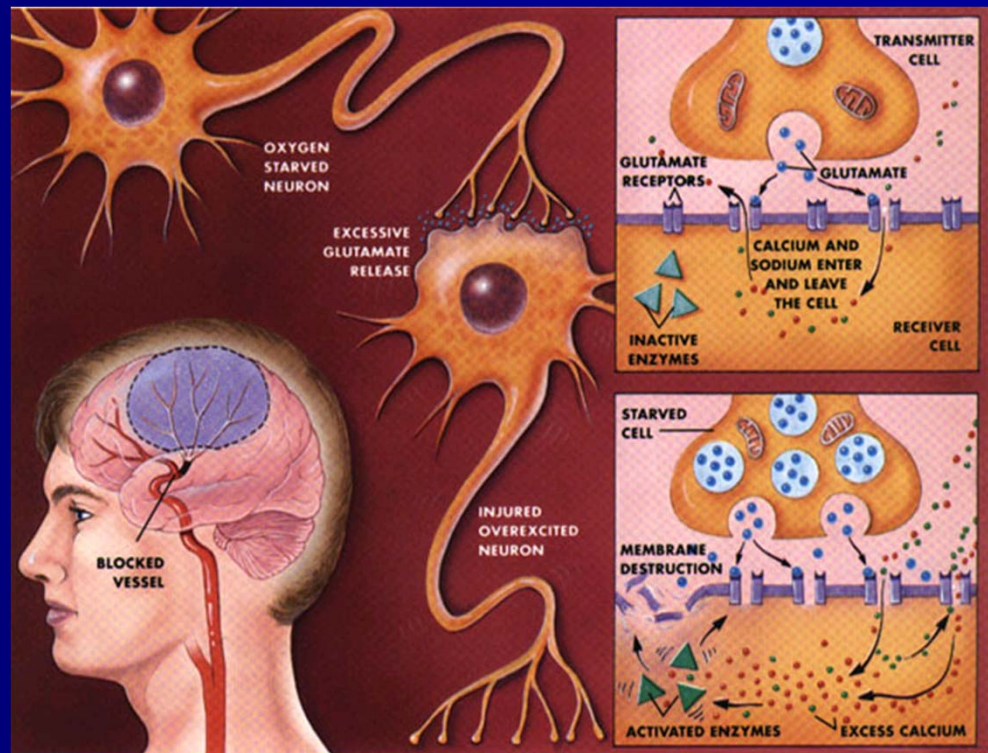
# Další ionotropní receptory pro glutamát

A Directly gated receptors



# Glutamát

- Glutamát se výrazně podílí na zpracování informací v CNS
- Má excitační účinky, zřejmě se uplatňuje při patogenezi epilepsie
- Exogenní aplikace glutamátu vyvolá depolarizaci až záchvaty (podobně jako agonistů, např. NMDA)
- Excitotoxicita



# Excitotoxicita

Popsána poprvé v roce 1954 badatelem *Hayashim* po přímé aplikaci glutamátu do CNS vedoucí k epileptickým záchvatům u zvířat.

Patologický proces, při němž dochází k poškození nervových buněk glutamátem a podobnými látkami. K tomuto stavu dochází při nadměrné aktivaci NMDA a non-NMDA glutamátových receptorů.

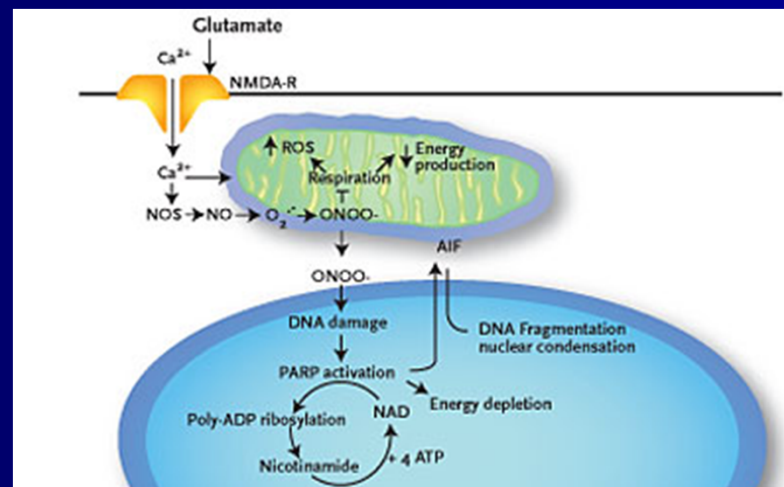
Excitotoxiny jako NMDA and kainát, které se vážou na tyto receptory, stejně jako vysoké extracelulární hladiny glutamátu, mohou způsobit excitotoxicitu prostřednictvím zvýšení intracelulární koncentrace vápníku.

Vtok  $\text{Ca}^{2+}$  aktivuje řadu enzymů včetně fosfolipáz, endonukláz a proteáz (jako např kalpainu). Tyto enzymy následně spustí degradaci buněčných struktur (membrán, DNA, cytoskeletu), která může vyústít až v buněčnou smrt.

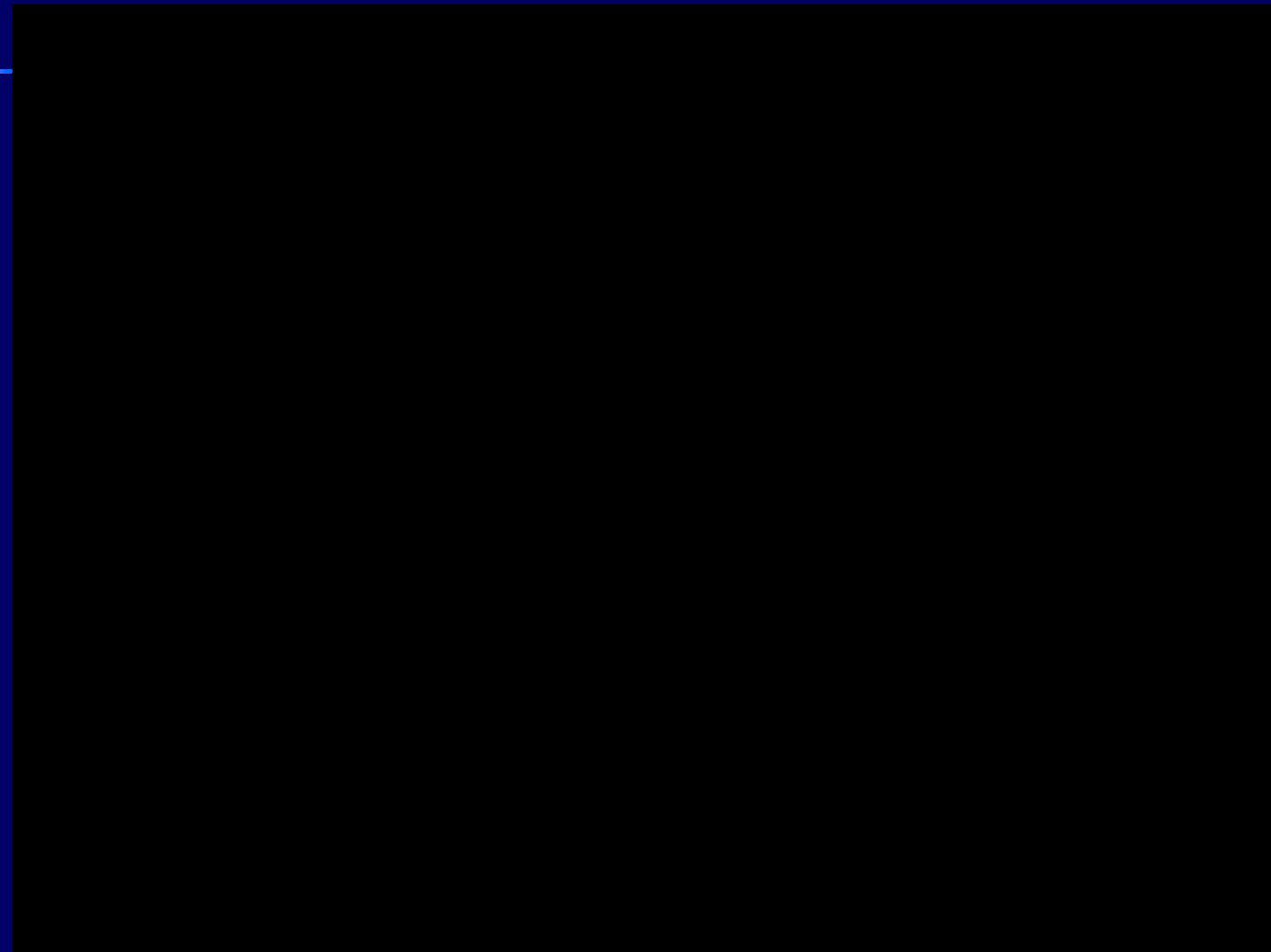
Poškození mitochondrií vysokými hladinami  $\text{Ca}^{2+}$

Zvýšení exprese transkripčních faktorů pro-apoptotických genů a down-regulace anti-apoptotických transkripčních faktorů.

Excitotoxicita se patrně účastní patofyziologických mechanismů řady chorob a patol. stavů, např. mozkové mrtvice, traumatického poškození mozku a míchy, *status epilepticus*, *neurodegenerative diseases*



# Excitotoxicita

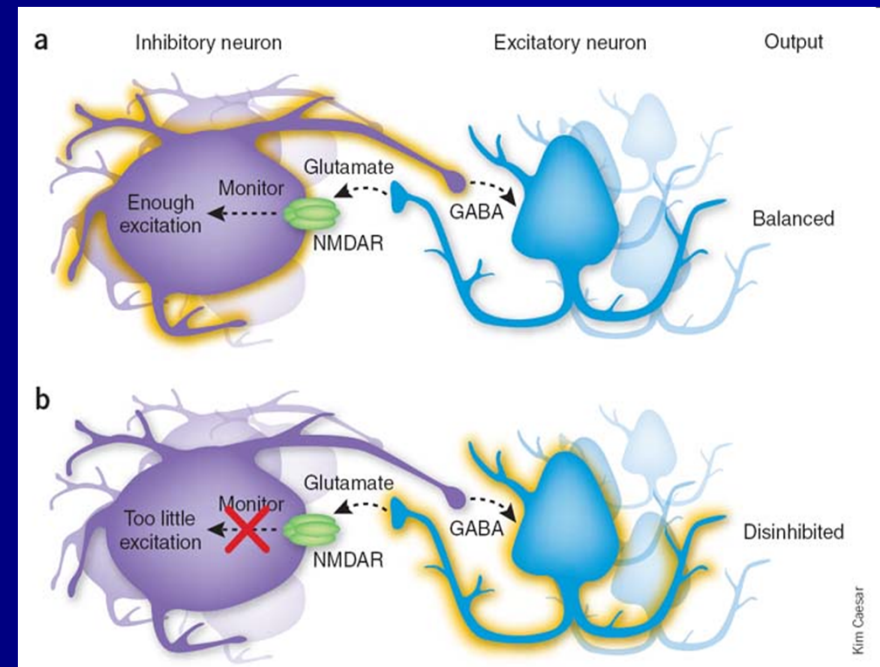


# Glutamát a schizofrenie

## ■ Naopak, snížená funkce

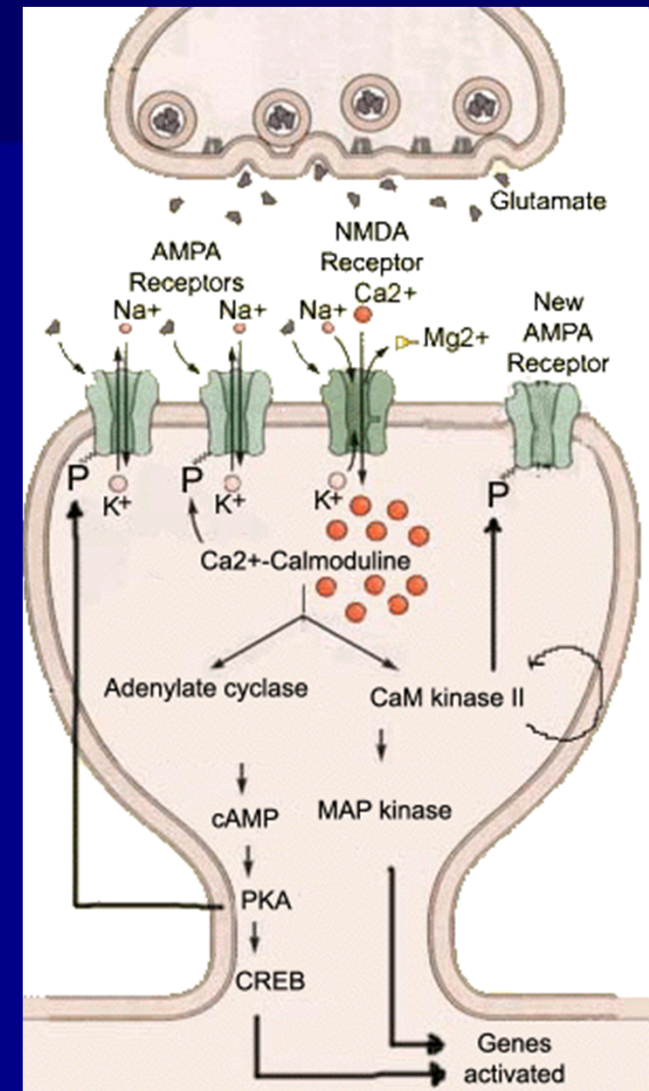
glutamátergního neuropřenašečového systému je dnes pokládána za jeden z možných faktorů patogeneze schizofrenie (tzv. glutamátergní hypotéza schizofrenie)

- Dopaminergní hypotéza
- Pro tuto teorii svědčí
- Nálezy post-mortem u pacientů, které naznačují sníženou funkci Glu
- Aplikace nonkompetitivních antagonistů NMDA receptorů (PCP, Ket, MK-801) vyvolává u zvířat i lidí stavy do jisté míry podobné psychóze (animální modely). U psychotických pacientů tyto látky způsobí výrazné zhoršení onemocnění.
- Produkce a testování mutatních myší se zásahy do glutamátergního systému



# Glutamát a LTP

- Glutamátergní LTP je patrně podkladem změn v chování navozených zkušeností, tedy paměti.
- AMPA receptory jsou zodpovědné za bazální hladinu excitace a rychlý synaptický přenos
- NMDA receptory se uplatňují především při plasticitě (jako např. LTP) a patologických stavech, neboť při klidovém membránovém potenciálu jsou blokovány hořčíkovým iontem
- Zvýšení koncentrace vápníku v důsledku aktivace NMDA receptorů může vést ke spuštění signálních kaskád, které se účastní neuroplastických změn

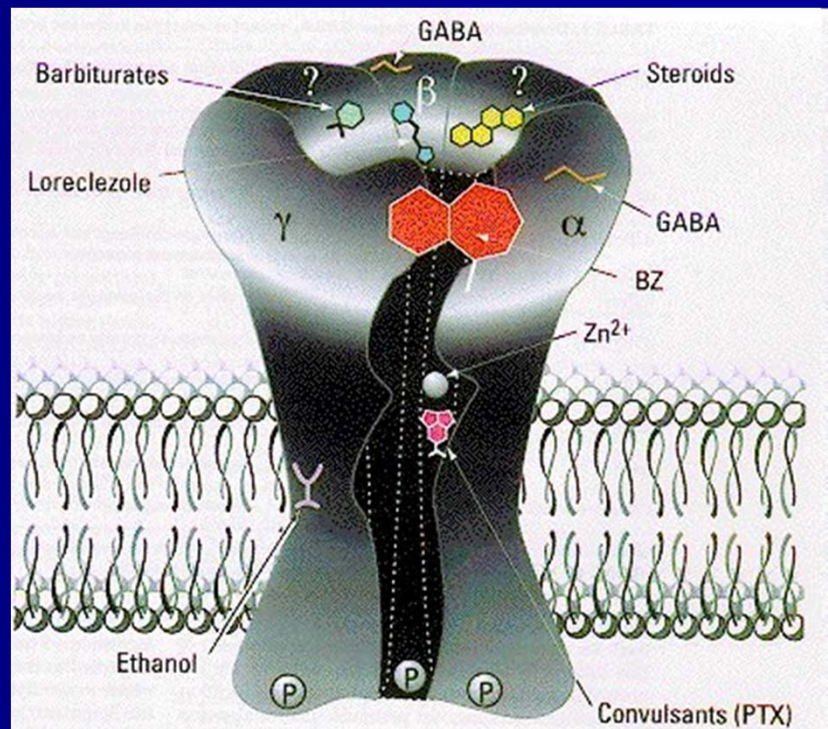


# Kyselina gama-aminomáselná - GABA

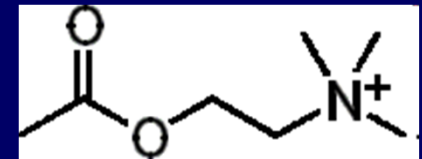
- Hlavní inhibiční neuropřenašeč v CNS, v mozkovém kmeni, míše a retině jeho úlohu hraje **glycin**, Udržuje rovnováhu inhibice s excitací, podílí se rovněž na regulaci svalového tonu.
- Syntetizována z glutamátu prostřednictvím glutamátdekarboxylázy (vyžaduje pyridoxalfosfát jako kofaktor).
- Zajímavostí je, že u hmyzu působí GABA jako excitacní neuropřenašeč a stimuluje činnost určitých žlaz
- Podobně může depolarizačně působit u obratlovců v ontogenezi
  - V případě GABA-A receptoru, jenž je ligandem řízeným chloridovým kanálem, je jeho účinek určen transmembránovým gradientem chloridových iontů
- Váže se na specifické GABA receptory
  - **GABA<sub>A</sub>** - ionotropní, difúzně v CNS, především na inhibičních interneuronech
    - Antagonista - bikukulin, pikrotoxin - křečové jedy (využití v modelování epileptických fenoménů) - Agonista - muscimol.
    - Vazebná místa pro BZD, EtOH, neurosteroidy
  - **GABA<sub>B</sub>** - metabotropní, spřažené s G-proteiny
    - agonista - baclofen (klinicky užíván pro léčbu spazmů, byla testována i jeho potenciální antikonvulzivní a antiepileptická aktivita), antagonisté - zpravidla nemají křečový účinek, potenciální kognitivní *enhancery*
  - **GABA<sub>C</sub>** - ionotropní, ale necitlivé k baklofenu, bikukulinu a pikrotoxinu, především retina, méně CNS
    - Dosti podobné GABA<sub>A</sub> receptorům

# GABA a chování

- Behaviorální účinky agonistů GABA receptorů - celkové snížení aktivity, poškození paměťové výkonnosti, ale často obtížně odlišitelné od celkové deprese organismu
- Antagonismus GABAA receptorů vede k epileptických záхватům, snížené funkce GABAergní neurotransmise se patrně účastní patogeneze epilepsie
- Positivní allosterické modulátory - barbituráty, benzodiazepiny - anxiolytika, sedativa, hypnotika, myorelaxancia - terapeutické využití x tolerance, návyk
- Lokální injekce GABAA agonisty muscimolu (působí halucinogenně) např. do hipokampu se experimentálně používá jako inaktivace (alternativně k TTX), dojde k tak velké inhibici, že struktura je prakticky „vypnuta“
- GABAB antagonisté - potenciální využití k vylepšení kognitivních funkcí (SGS742 v klinických testech)



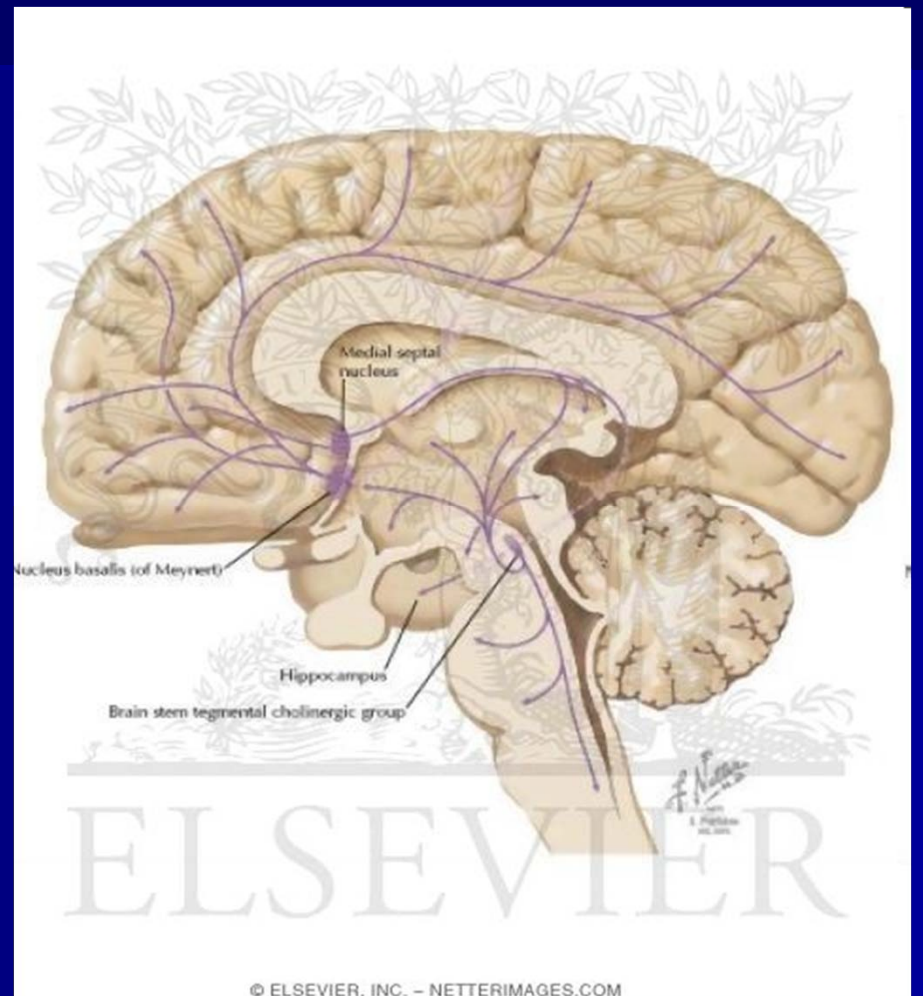
# Acetylcholin



- První popsaný neuropřenašeč (Henry Dale - 1914, potvrzen Otto Loewim)
- Vyskytuje se jak v CNS tak na periferii, např. nervosvalové spojení... a parasympatická zakončení.
- V CNS se Ach účastní synaptické plasticity a rovnež procesů pozornosti, učení a paměti.
- Acetylcholin zvyšuje amplitudu synaptických potenciálů po indukci LTP v mnoha oblastech mozku (gyrus dentatus, CA1, piriformní kůra a neokortex)
  - Pravděpodobně prostřednictvím zvýšení NMDA aktivace nebo potlačením neurálních adaptačních mechanismů
- Syntetizován z cholinu a acetylkoenzymu A, cholin-*o*-acetyltransferázou
- Působí na nikotinové (nAChR) a muskarinové (mAChR) receptory
- Nikotinové receptory - ionotropní, excitační
  - Agonista - nikotin, karbachol, antagonist - tubokurarin
- Muskarinové receptory - metabotropní
  - Agonista - muscarin, antagonist - atropin a skopolamin
- Acetylcholin degradován acetylcholinesterázou - inhibitory AchE - např: organofosfáty: insekticidy, nervové jedy

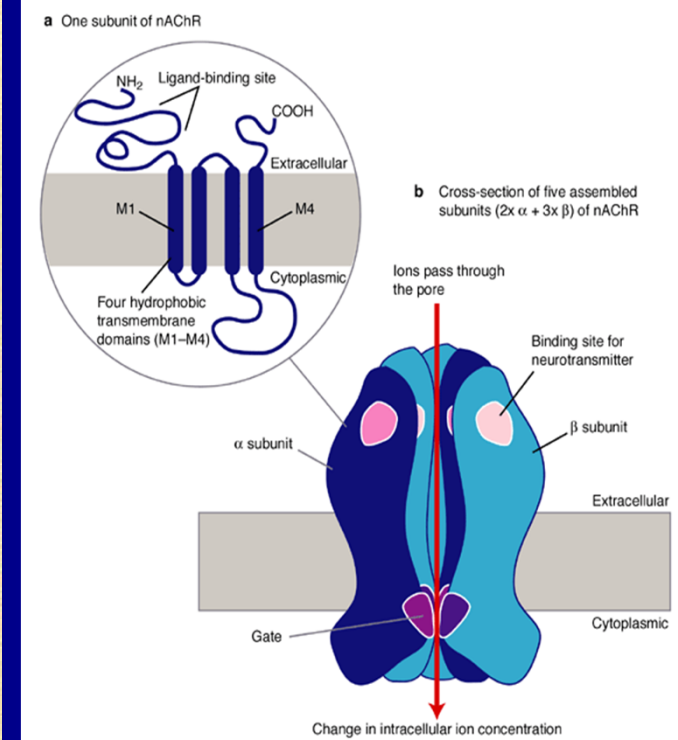
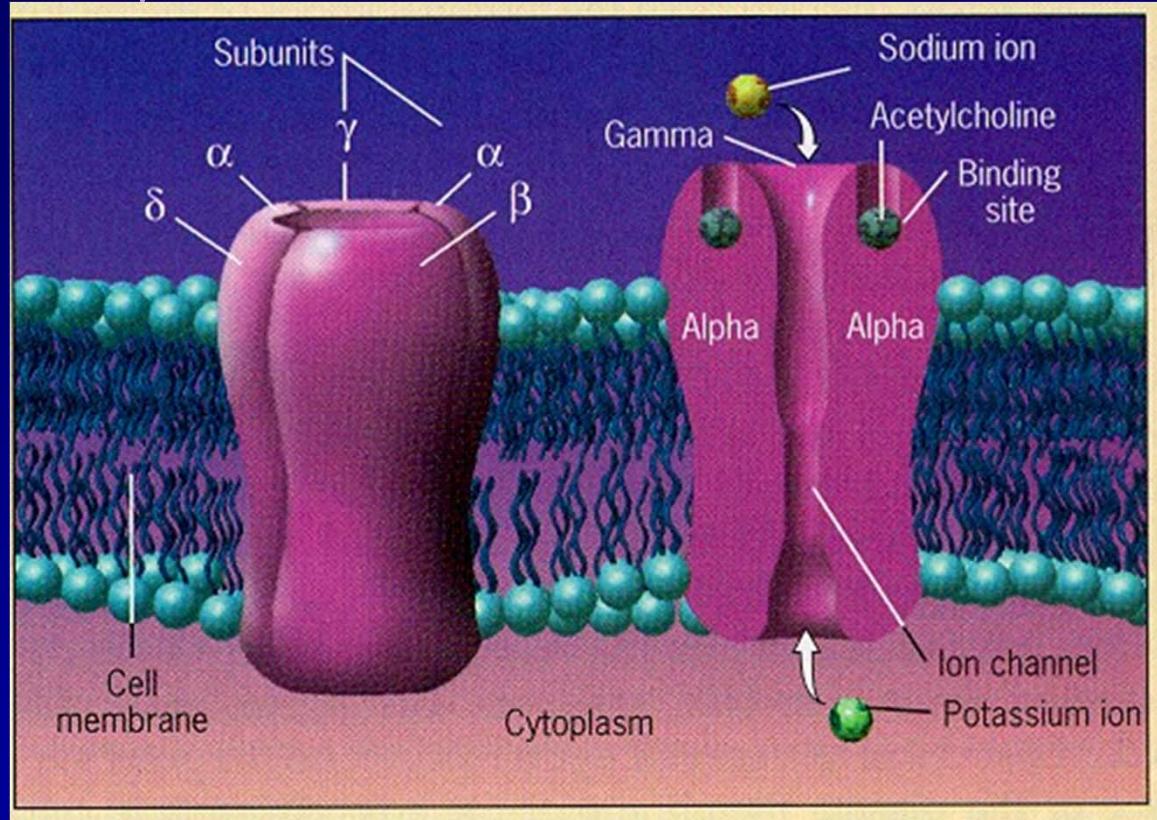
# Hlavní cholinergní dráhy

- *Pontomesencephalotegmentální komplex* působí především prostřednictvím M1 receptorů v mozkovém kmeni, hlubokých jádřech mozečku, jádřech mostu, locus coeruleus, nc. raphe atd.
- Projikuje také do thalamu, tekta, bazálnch ganglií a bazí předního mozku
- Bazální Meynertovo jádro (*nucleus basalis Meynerti*) působí především na M1 receptory v neokortexu.
- Jádra mediálního septa účinkují především přes M1 receptory v hipokampusu a neokortexu.



© ELSEVIER, INC. – NETTERIMAGES.COM

# Nikotinový acetylcholinový receptor



Structure of a neuronal nicotinic acetylcholine receptor (nAChR)  
Expert Reviews in Molecular Medicine © 1999 Cambridge University Press

Poprvé iolován a klonován z elektrického orgánu rejnoka (modifikovaná nervovalová synapse)

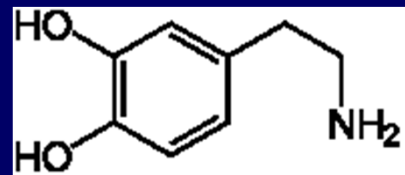
# Acetylcholin II

- Antagonisté mAChR - atropin, skopolamin - deliriogeny
- Atropin lokálně užíván k rozšíření zornic
- Botulotoxin (BTX) inhibuje výlev Ach, enzymatický jed, stačí velmi malé dávky, někdy využíván terapeuticky při spasmech a křečích
- Blokátory AchE - např. sarin, či insekticidní organofosfáty - dochází často ke smrti udušením - neschopnost relaxovat bránici
- Nervosvalové spojení (nAChR) - modelová chemická synapse - dobře prozkoumaná (viz. přednášky prof. Vyskočila)
- Agonistů AchR se užívá terapeuticky při léčbě myasthenie gravis a AD
  - Myasthenia - Autoimunitní choroba, tělo si vytváří protilátky proti acetylcholinovým receptorům - svolová slabost, únava, snížená schopnost pohybu

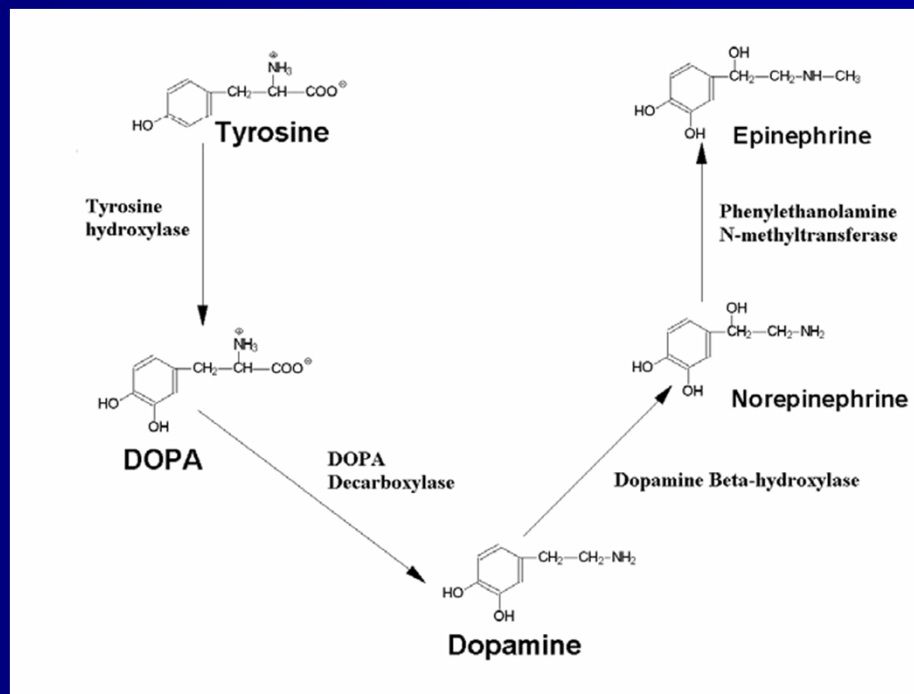
# Acetylcholin - mozkové struktury

- Komplex pontomesencefalotegmentálních jader - M1 receptory v mozkovém kmeni.
- Nucleus basalis Meynerti - inervuje především neokortex, pomocí muskarinových receptorů - *cholinergic basal forebrain*
- Jádra mediálního septa - inervují především hipokampus a neukortex
- Pro prostorovou paměť u zvířat je klíčová především inervace hipokampu ze septálních jader
- Při Alzheimerově nemoci dochází k degeneraci neuronů bazálního cholinergního systému (společně ze serotonergními drahami), poškození kognitivních funkcí.
- Aplikace antagonistů acetylcholinových receptorů, poškozuje pozornost, paměť, často dochází i ke změně motoriky, proto se často používá stereotaktická aplikace antagonistů
- Nikotin (agonista nAChR), zvyšuje vigilitu, pozornost, i kognitivní funkce (v některých experimentálních uspořádáních)

# Dopamin



- Jako neuropřenašeč objeven Arvidem Carlssonem v padesátých letech (Nobelova cena 2000)
- Chemicky patří ke katecholaminům
- Syntetizován z tyrozinu
- Působí na postsynaptické receptory 2 typů
- D1-like receptory
  - D1, D5 rec.
- D2-like receptory
  - D2, D3, D4
- Je zároveň prekurzorem noradrenalinu a adrenalinu

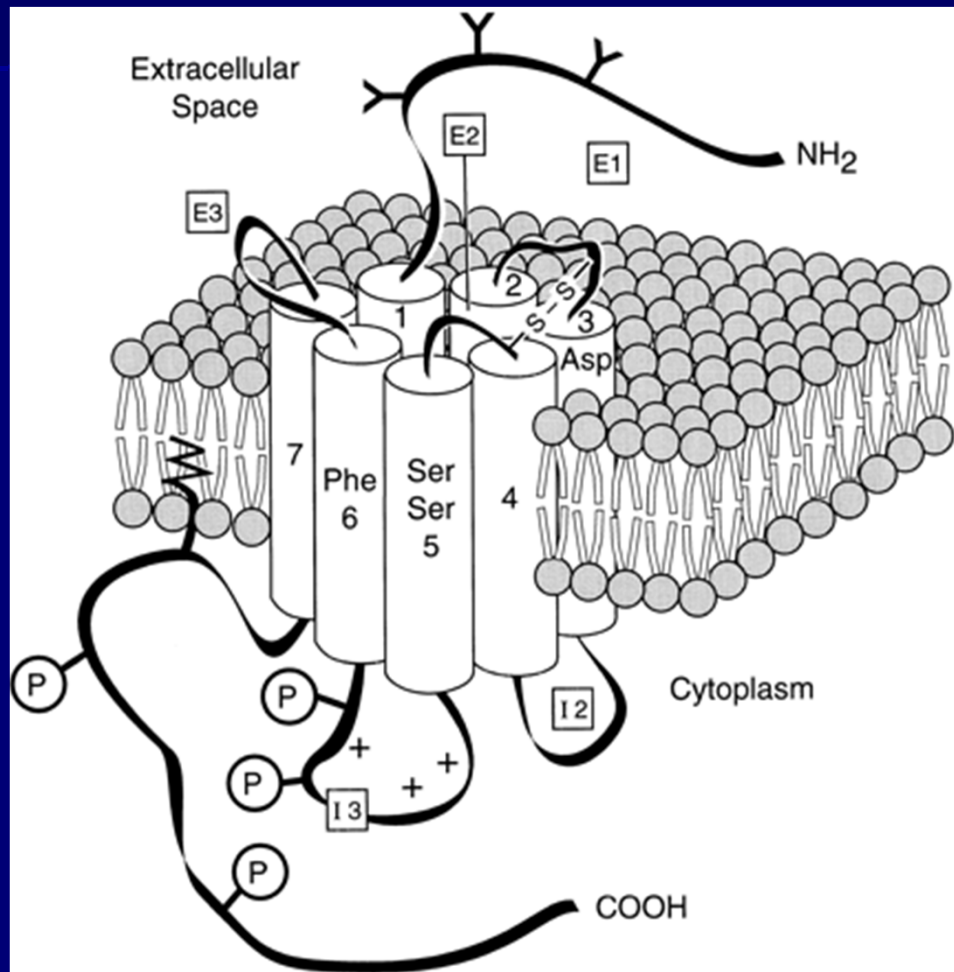


# Dopaminový D1 receptor

Metabotropní receptor

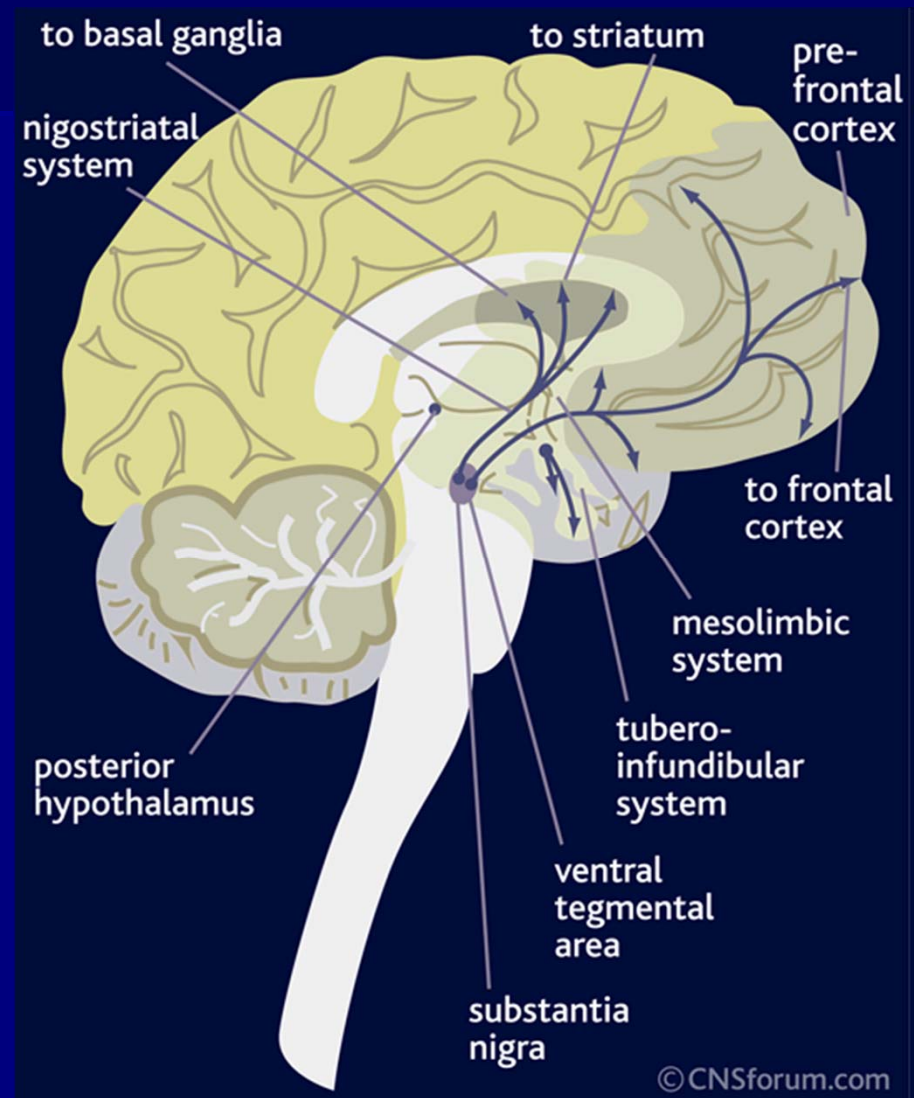
Transmembránové helikální segmenty

Intracelulárně vazebná místa pro fosorylaci



# Dopamin -struktury a dráhy

- Nigrostriatální systém - ze SN do striata (nc. caudatus, putamen)
- Mesolimbický systém (z VTA do nc. accumbens, ale i amygdaly, hipokampu)
- Mesokortikální systém - z VTA do prefrontální kůry, ale i dalších korových oblastí.
- Tuberoinfundibulární systém - menší okruh v hypotalamu



# Dopamin - behaviorální efekty

- Dopamin se účastní mnoha funkcí v CNS, **reguluje motoriku, systém motivace a odměny, kognitivní funkce, inhibuje sekreci prolaktinu, v menší míře i afektivní systém (emocionalitu a náladu)**

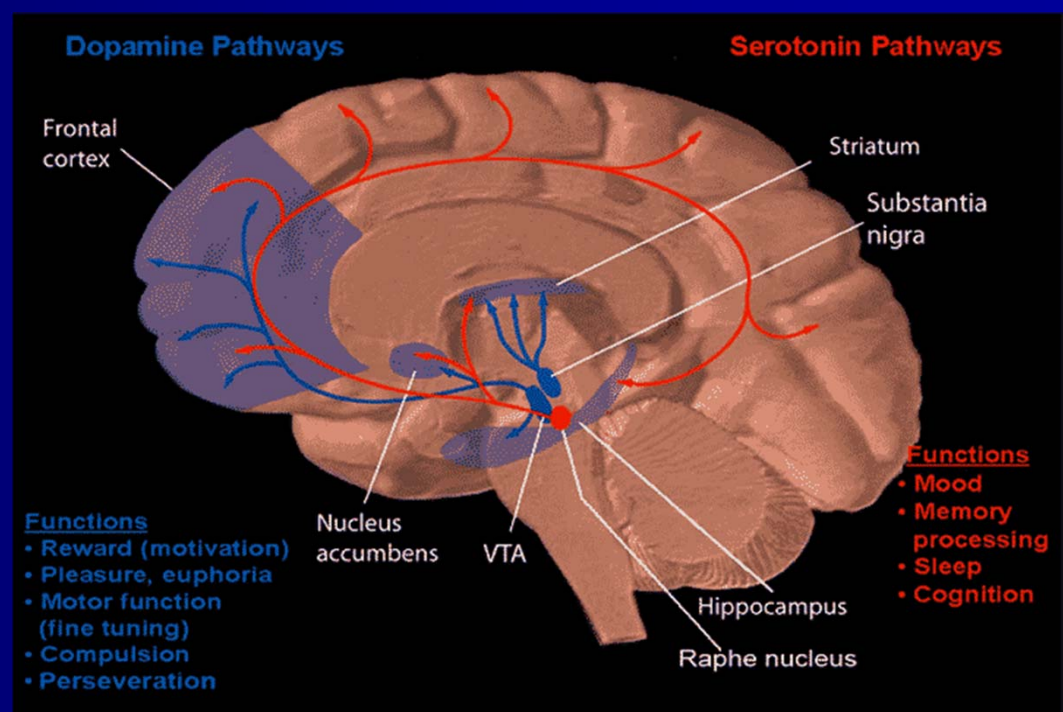
Zjednodušeně:

**Nigrostriatální systém** –  
regulace motoriky (dysfunkce u PD)

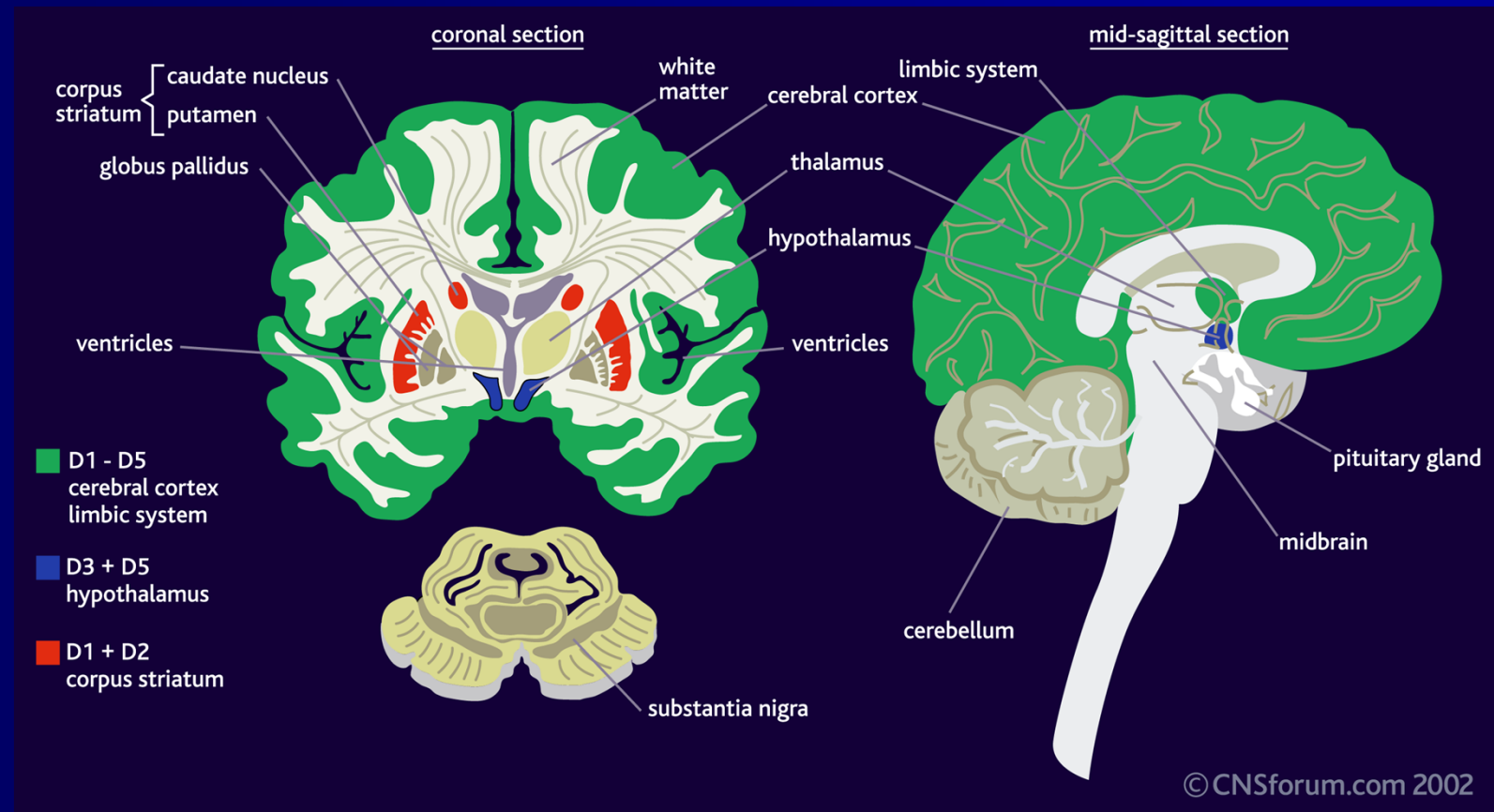
**Mesolimbický systém** –  
motivace a odměna  
(dysfunkce např. u závislostí)

**Mesokortikální systém** –  
kognitivní funkce

**Tuberoinfundibulární systém** –  
regulace sekrece prolaktinu



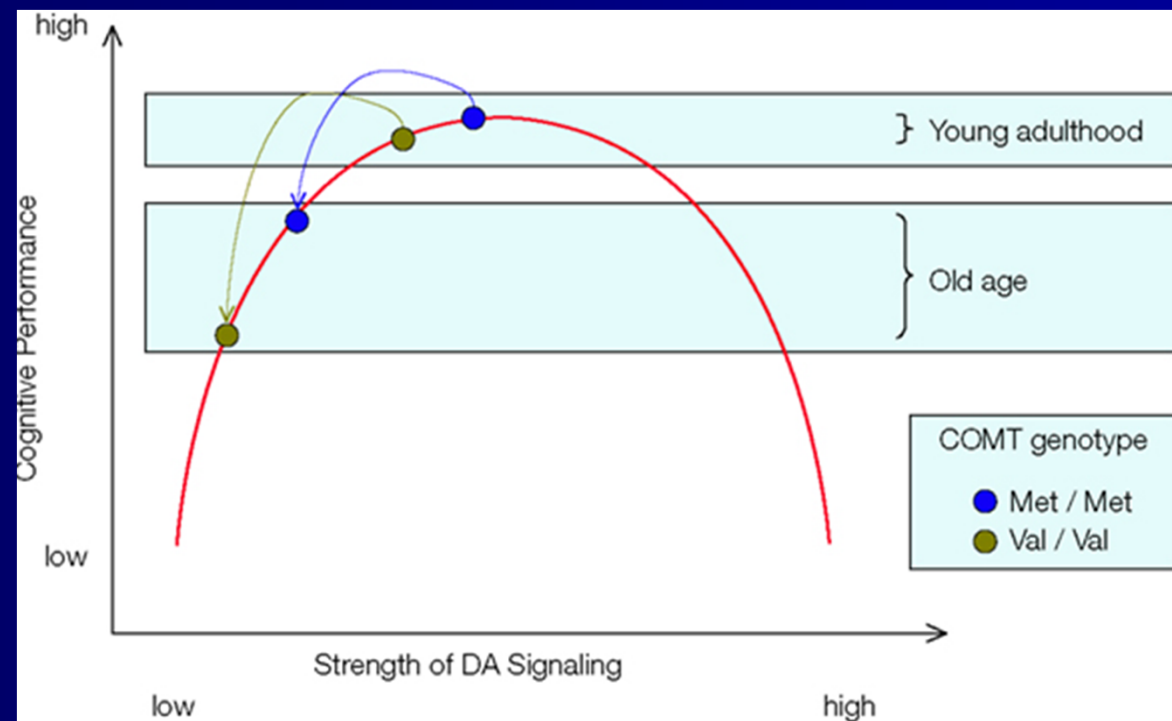
# Distribuce dopaminových receptorů v mozku



# Dopamin a chování

- Dopaminergní neurony v mesolimbickém systému fázicky reagují na prezentaci odměny, náhlý výlev dopaminu patrně funguje jako signál pro systémy řídící behaviorální akce, že dané chování vede k odměně.
- Problematika návykových látek - také způsobují výlev dopaminu, avšak v mnohem větší míře než přirozená odměna (až několikanásobně), signál navíc nedesenzitizuje
- Dopaminergní systém v prefrontální kůře se výrazně účastní vyšších kognitivních funkcí, zejména D1 receptory - existuje určité úzké rozmezí dopaminového signálu, které vyladuje kognitivní funkce v PFC - pokud aplikujeme do PFC antagonisty anebo vyšší koncentrace agonistů, dojde k poškození kognice
- Rovněž dopaminergní D2-like receptory ve ventrálním hipokampu se účastní modulace prostorového chování
- D1 receptory v dorzálním hipokampu regulují perzistenci paměťové stopy

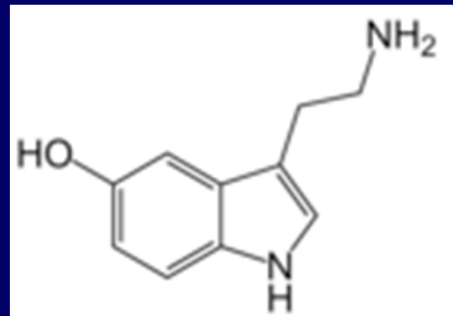
# Optimální vyladění D1 neurotransmise a kognitivních funkcí v PFC



# Dopamin - patofyziologie

- Degenerace dopaminergních neuronů v substantia nigra - Parkinsonova nemoc - neschopnost provádět hladké koordinované pohyby, rigidita, tremor
- Role dopaminu v patogenezi závislostí
  - více např. MUDr. T. Páleníček (Neurobiologie závislostí, 3. LF)
- Dysfunkce dopaminového systému u schizofrenie - v mesolimbickém systému hyperaktivita D2, souvisí s pozitivními příznaky (halucinace, bludy), mnoho antipsychotik blokuje D2 receptory.
- Nadměrná blokáda D2 receptorů však vede k extrapyramidovým příznakům - ztuhlost apod.
- Dopaminová hypotéza schizofrenie - dnes konfrontována s glutamátergní hypotézou.
- Nadměrná funkce dopaminergního systému přítomna i u jiných onemocnění, např. obsedantně - kompulzivní porucha

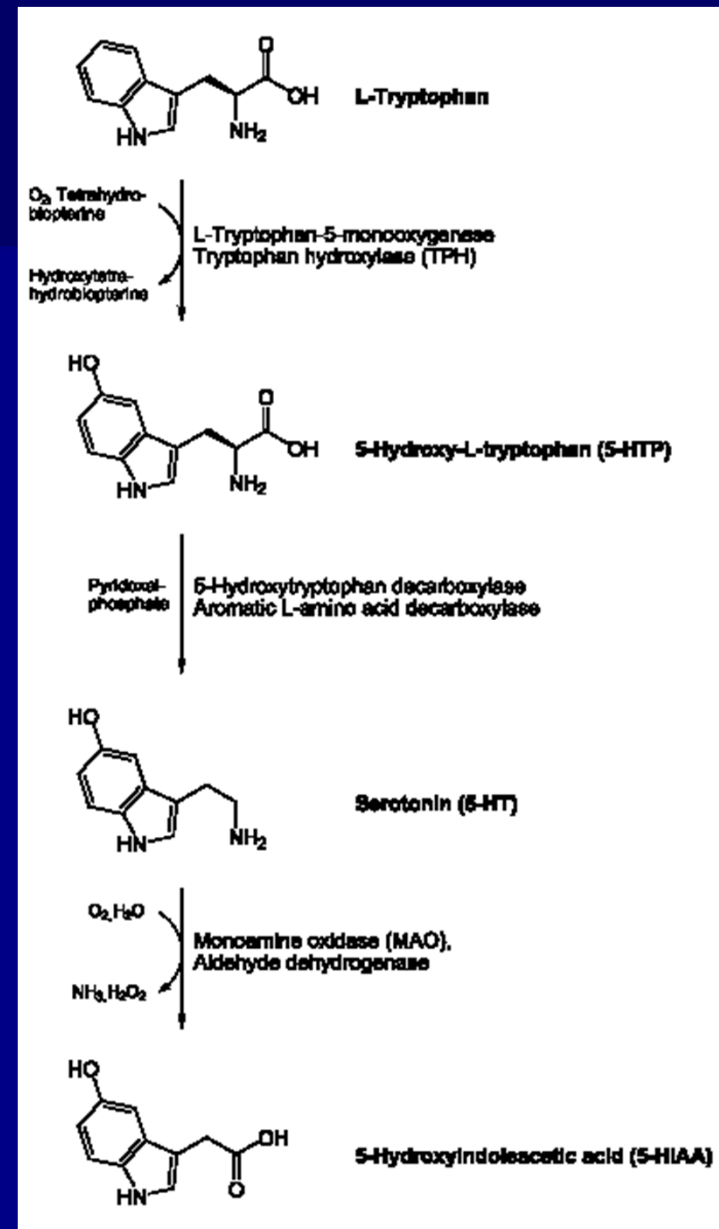
# Serotonin - 5-HT



- Chemicky patří mezi indolaminy, odlišná struktura od katecholaminů.
- Neurony uvolňující serotonin jsou lokalizovány především v rafeálních jádřech v mozkovém kmeni (nc. raphe) a difúzně inervují mnoho oblastí mozku (včetně neokortexu, hipokampu, apod.)
- Kaudální rapheální jádro inervuje především cerebellum, a spinální míchu
- Rostrální dorzální rapheální jádra inervují
  - Thalamus
  - Striatum
  - Hypothalamus
  - Amygdala
  - Nucleus accumbens
  - Neocortex
  - Cingulate gyrus
  - Cingulum
  - Hipokampus

# Serotonin

- Syntetizován z aromatické aminokyseliny tryptofanu (tryptofanová deplece - výzkumný nástroj)
- Působí na receptory mnoha tříd
- Účastní se modulace afektivních funkcí (emocionality, nálady), agrese, krmení a hladu, tělesné teploty, spánku, sexuality ale patrně moduluje i kognitivní funkce



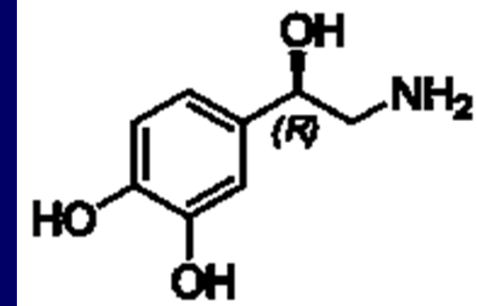
# Serotonin - receptory

- 5-HT1                    Gi/Go coupled            decreasing cellular levels of cAMP
- 5-HT2                    Gq/G11 coupled         increasing cellular levels of IP3 and DAG
- 5-HT3                    ligand-gated Na<sup>+</sup> and K<sup>+</sup> cation channel
- 5-HT4                    Gs coupled                increasing cellular levels of cAMP
- 5-HT5A                  G protein coupled
- 5-HT7                    Gs coupled                increasing cellular levels of cAMP
  
- Mnoho léků působí na 5-HT systém, např. antidepresiva, anxiolytika, antiemetika, antipsychotika, antimigrenika
- Halucinogeny - psilocin, DMT, meskalin, LSD - agonisté serotoninových (především 5-HT2) receptorů
  - MDMA způsobuje release 5-HT ze synaptických váčků.
  - Antagonisté 5-HT 2A/2C receptorů (např. ritanserin) mohou mít příznivý účinek ke zmírnění kognitivních příznaků u psychotických onemocnění

# Serotonin - antidepresiva

- **IMAO** - blokují odbourávání serotoninu a tím zvyšují jeho koncentraci v presynaptických zakončeních a ve štěrbině- mají mnoho nežádoucích účinků
- **SSRI** -blokují zpětné vychytávání serotoninu ze synaptické štěrbiny, tím prodlužují jeho synaptickou aktivitu (dochází rovněž k desenzitizaci presynaptických 5-HT receptorů, která trvá delší dobu a je patrně příčinou latence nástupu antidepresivního účinku (2-4 týdny)
- **Tricyklická antidepresiva** blokují vychytávání serotoninu a noradrenalinu, rovněž mohou mít nežádoucí účinky
- Nedávno bylo prokázáno i **významné neurotrofické působení SSRI antidepresiv** - pozitivní vliv na tvorbu nových neuronů (neurogenezi) v některých oblastech mozku, především hipokampu

# Noradrenalin



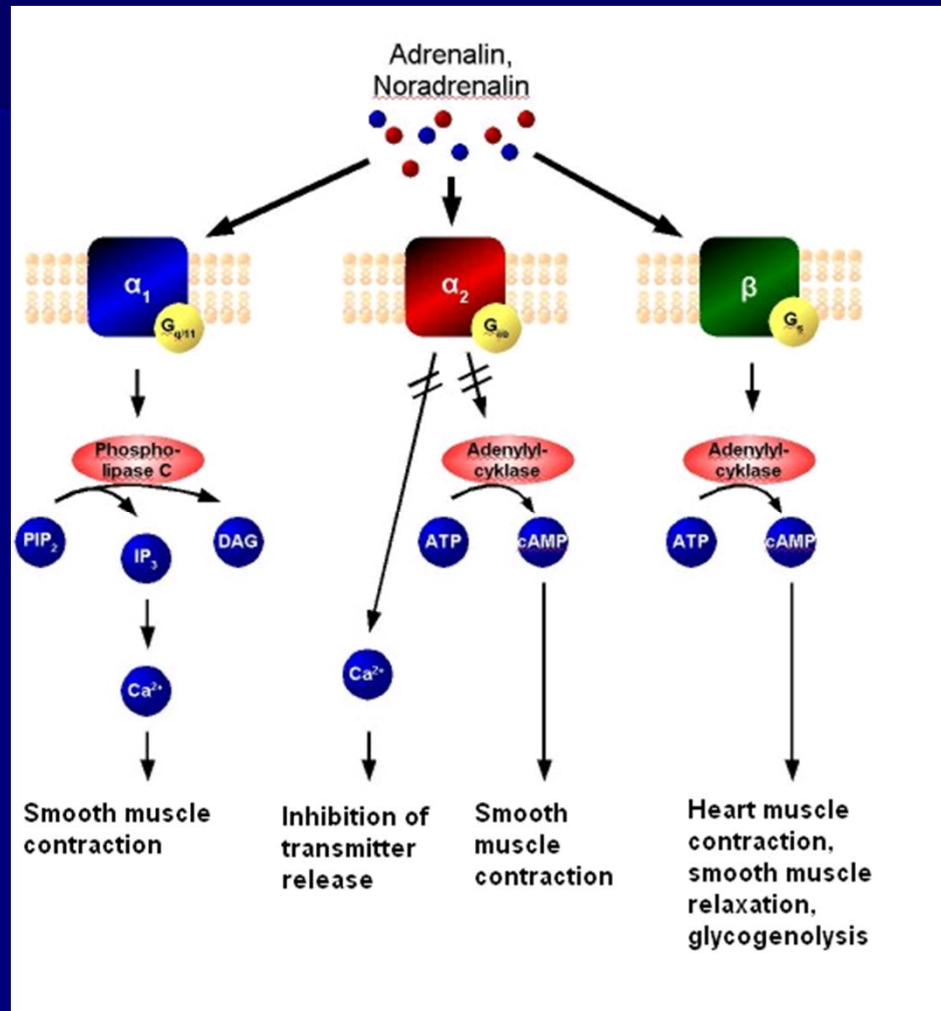
- Noradrenalin (*norepinephrine*) a v menší míře adrenalin se kromě mechanismů na periferii (sympatické nervstvo) a hormonální akce (v krevním oběhu) učastní i pochodů v CNS.
- Noradrenalin je syntetizován z dopaminu enzymem dopamin-betahydroxylázou)
- Hormonální akce noradrenalinu a adrenalinu – hormon rychlé stresové odpovědi (x kortikosteron) a zodpovědný za přípravu organizmu na odpověď typu „útěk nebo boj“
- Noradrenergní neurony jsou koncentrovány především v jádru mozkového kmene zvaném *locus coeruleus*, odkud je inervován neokortex, limbický systém, ale i hřbetní mícha

# Noradrenalin

- Noradrenalin - jeho uvolňování zvyšuje vigilitu a arousal (bdělost), rovněž hraje roli v pozornosti a také v systému motivace a odměny
- Noradrenalin - reguluje odpověď organismu na akutní stresory, a to působením jak v CNS, tak na periferii (srdeční akce, stahy svalstva, glykogenolýza, inhibice výdeje insulinu)
- Účastní se rovněž kognitivních funkcí - z části ovšem spíše modulačně.
- Má však klíčovou roli v konsolidaci paměťových stop (viz obecné aspekty paměti). V konsolidaci do dlouhodobé paměti hrají roli především beta-adrenoceptory (u strachově zabarvených paměťových stop), v menší míře i alfa receptory

# Noradrenalin - receptory

- α - adrenoceptory
  - α<sub>1</sub> - především poststynapticky
  - α<sub>2</sub> - více presynapticky, inhibiční autoreceptory
- β - adrenoceptory
  - β<sub>1</sub>, β<sub>2</sub>, β<sub>3</sub>
- Všechnu třídy mají ještě podtypy označované písmeny, které se liší afinitou k ligandům aj.

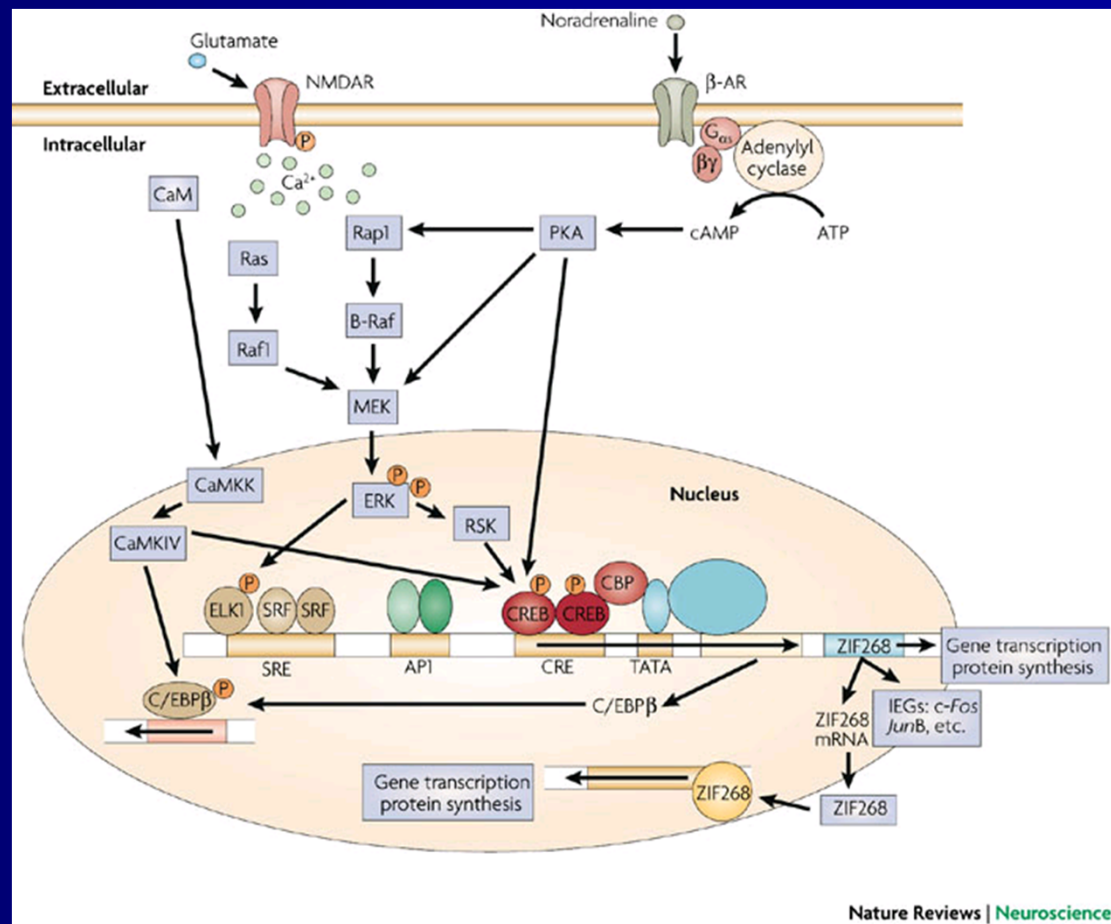


# Noradrenalin - behaviorální účinky a klinika

- Noradrenalin hraje důležitou úlohu v procesech bdělosti a pozornosti, ale částečně i v systému odměny.
- Nedostatečná funkce adrenergního systému společně s dopaminergním je podkladem ADHD (attention-deficit/hyperactivity disorder; dříve lehká mozková dysfunkce - „zlobivé“ děti...)
  - Methylphenidát (ritalin), v U.S. také dextroamphetamine zvyšuje hladiny NA a DA
  - Atomoxetin - selektivně blokuje reuptake NA - menší návykový potenciál
- Svoji roli hraje také při depresi - některá antidepresiva (SNRI, tricyklicka) inhibují zpětné vychytávání NA ze synaptické štěrbiny.... SNRI mají také vliv na dopamin

# Noradrenalin a konsolidace paměťových stop

- $\beta$ -, ale i  $\alpha$ -adrenoceptory hrají roli při zpracování informace získané učením
- Pokud jsou tyto receptory zablokovány v průběhu učení, nebo těsně po něm, nedochází k přesunu informace do dlouhodobé paměti (u některých typů úloh)



# Závěrečné poznámky

Jednotlivé neuropřenašečové systémy se podílejí na řízení či regulaci procesů chování a učení

Některé neuropřenašečové systémy se účastní přímo řízení kognitivních funkcí (Glu), některé ovlivňují více spíše související procesy (např. afektivní komponenty paměťových funkcí jsou výrazně modulovány serotoninem)

Nežiní tak izolovaně, jsou propojeny složitým systémem vzájemných interakcí, a to jak prostřednictvím spojení mezi jednotlivými mozkovými strukturami, tak mezi neurony, tak i na intracelulární úrovni.

Důsledek experimentálních manipulací na jednotlivých neuropřenašečích je u různých typů chování kvantitativně i kvalitativně odlišný.

