

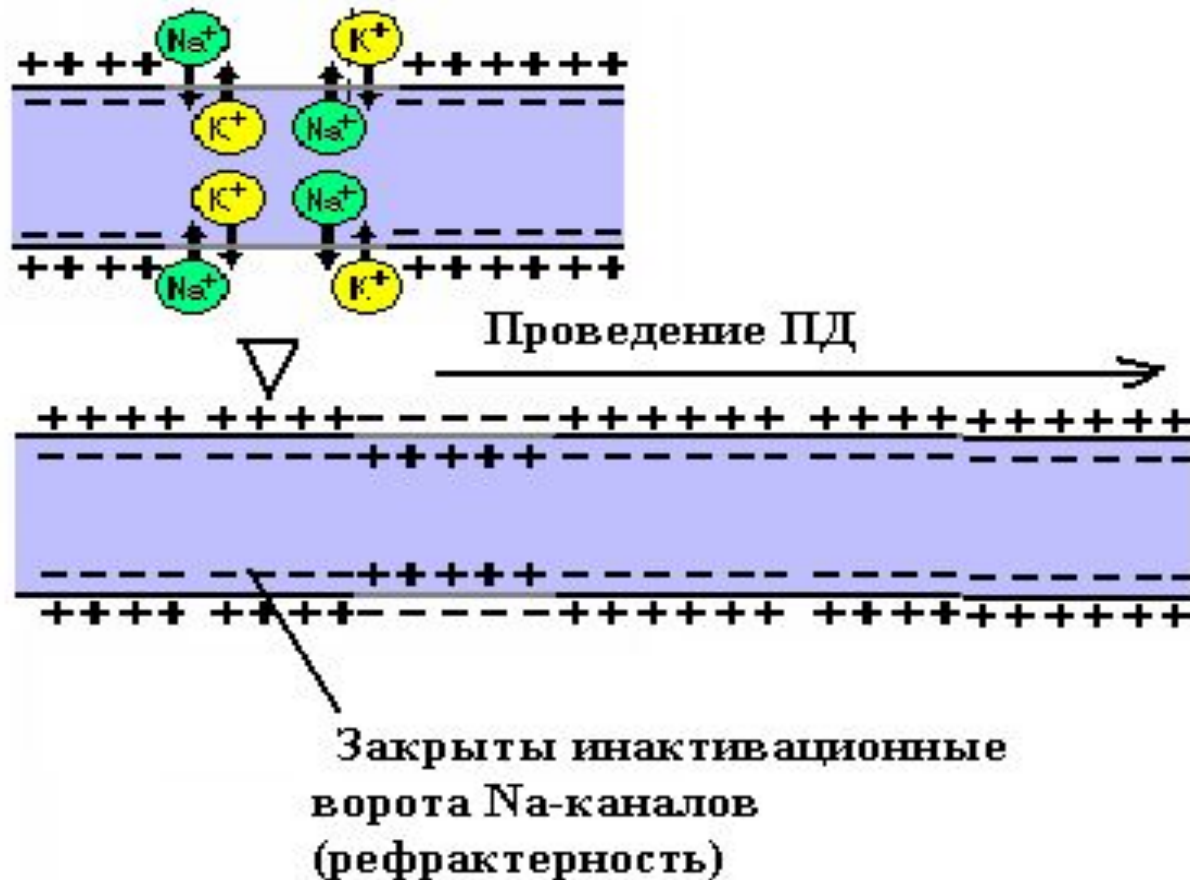
# Физиология мышц

1. Проведение ПД по нерву
2. Передача ПД через синапс
3. Скелетные (поперечно-полосатые) мышцы.
4. Шаговый механизм мышечных сокращений.
5. Гладкие мышцы.



# Проведение ПД по мембране

ПД проводится от точки к каждой соседней  
ранее не возбужденной точке



# Проведение ПД по миелинизированному нервному волокну



# Синапс



# *Синаптическая щель*

- Ширина - 20-30 нм
- Синаптическая щель заполнена синаптической жидкостью, своим составом напоминающей плазму крови.

# Медиатор

## (химический посредник)

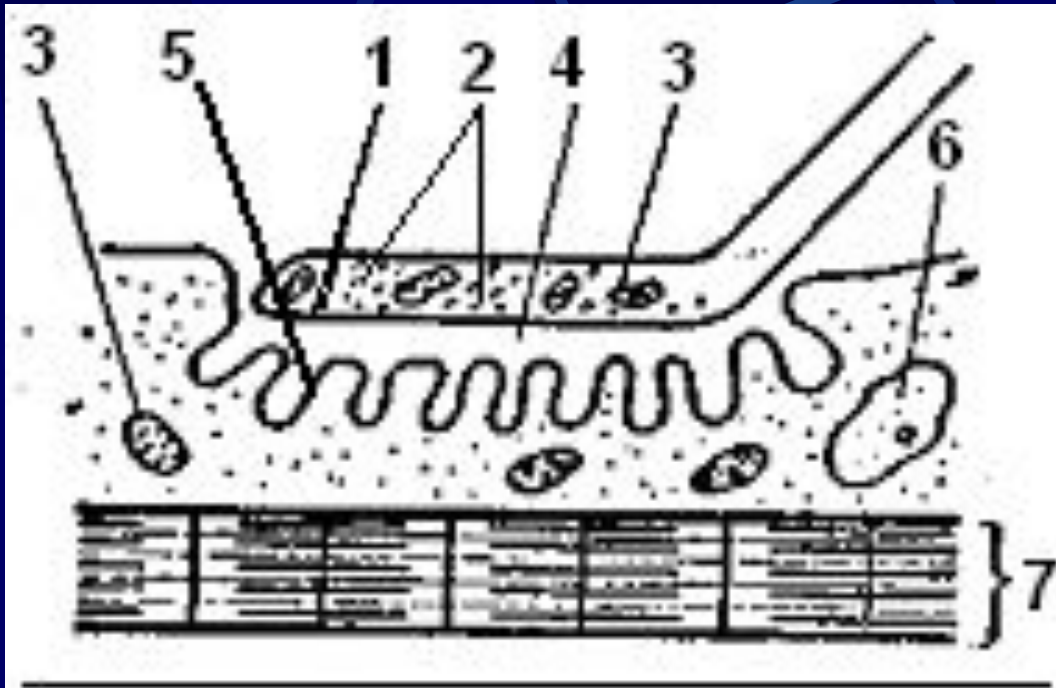
- Внутри нервного окончания имеется большое количество (до 300.000) **синаптических пузырьков** (диаметром около 50 нм), содержащих химическое соединение **ацетилхолин (АХ)**.
- Это химический передатчик возбуждения, носящий название - **медиатор**.
- Каждый пузырек содержит «квант» медиатора - около  $10^4$  молекул АХ.
- В синаптической бляшке содержится большое количество митохондрий, что свидетельствует о метаболической активности данного отдела нервного волокна.

## Взаимодействие медиатора с постсинаптической мембраной

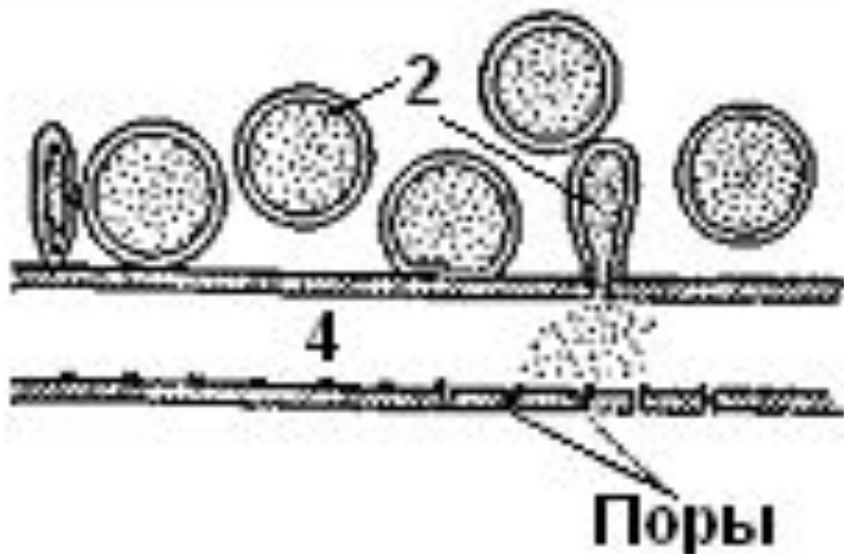
- Медиатор диффундирует по синаптической жидкости и большая часть молекул его достигает постсинаптической мембраны, где взаимодействует с холинорецептором.
- Результатом взаимодействия АХ с ХР является открытие **хемовозбудимых ионных каналов**. Селективный участок его имеет диаметр 0,65 нм. Через него могут проходить лишь положительные ионы (стенка канала электроотрицательна) натрия или кальция. Но в норме превалирует поток **ионов натрия**. Они по концентрационному градиенту из синаптической щели поступают внутрь мышечного волокна и деполяризуют постсинаптическую мембрану.



# Нервно-мышечный синапс



- 1 - пресинаптическая мембрана,
- 2 - пузырьки с ацетилхолином,
- 3 - митохондрии,
- 4 - синаптическая щель,
- 5 - постсинаптическая мембрана,
- 7 - миофибриллы.





Выброс медиатора обеспечивает взаимодействие его с лигандзависимыми структурами канала



# Явление суммации.



- Обычно для передачи одного ПД высвобождается до миллиона молекул АХ (200-300 везикул).
- *Обозначения:*  
а, б - деполяризация не достигает критического уровня,  
в - результат суммации - ВПСП

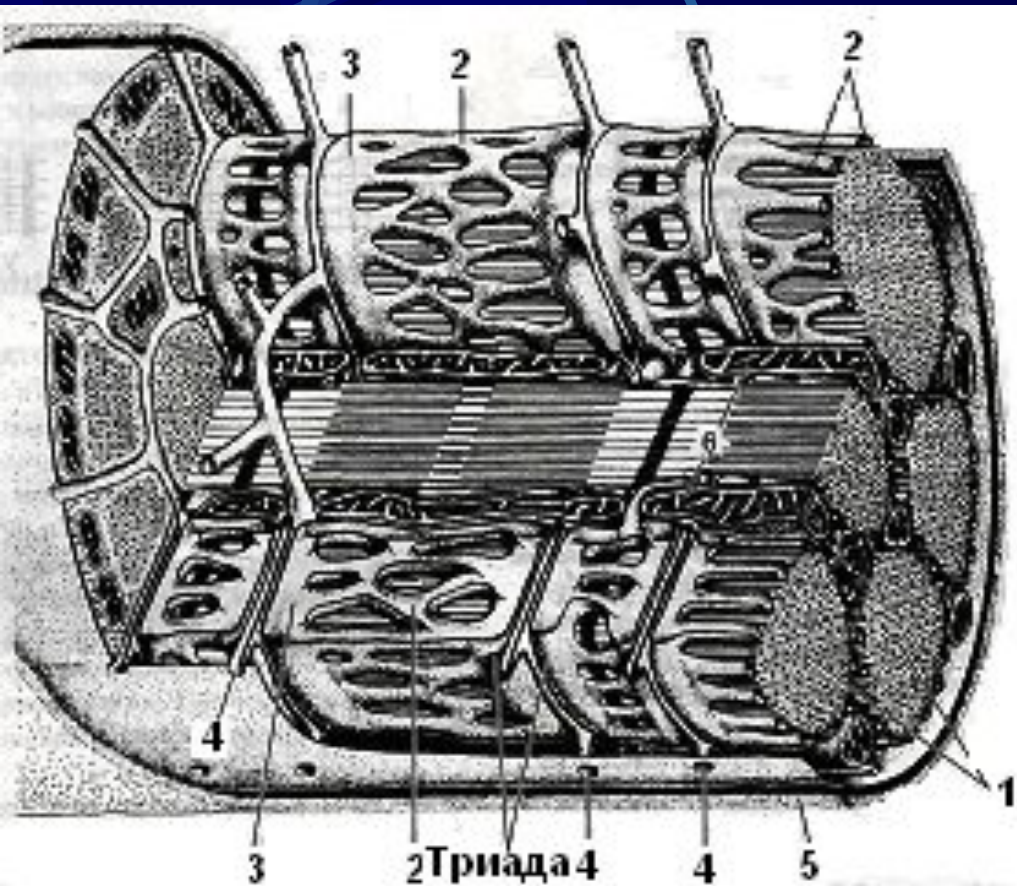
## Переход ПКП в ВПСП

- ПД по нерву могут поступать с максимальной частотой до 1000 в с.
- В связи с тем, что рецепторы от предыдущего ацетилхолина освобождаются очень быстро (уже через 1-1,5 мс), то новое выделение медиатора приводит к повторному открытию ионных каналов.
- Возникший новый ПКП наслаивается на еще не исчезнувшую предыдущую деполяризацию, суммируясь, увеличивает

## Восстановление медиатора в синаптической бляшке

- В нервном волокне происходит постоянное пополнение медиатора. Здесь имеется несколько механизмов восстановления везикул с медиатором.
- медиатор разрушается под действием фермента - *холинэстеразы* на холин и уксусную кислоту. Большая часть продуктов гидролиза ацетилхолина возвращается в синаптическую бляшку, где участвует в ресинтезе новых молекул медиатора, который поступает во вновь формирующиеся везикулы.
- Еще одним путем восстановления потраченного медиатора являются активные процессы местного синтеза АХ из других сырьевых источников с помощью соответствующих ферментов, имеющихся в пресинаптическом окончании.
- Третий путь: «подвоз» медиатора от тела нейрона - *аксонный транспорт*.

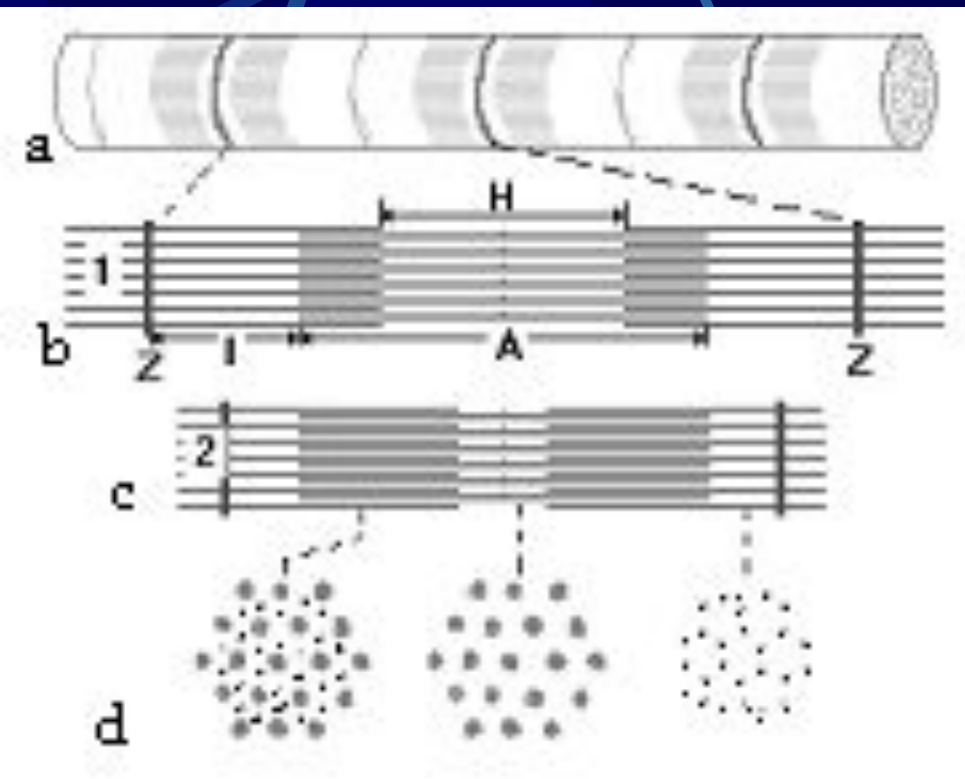
# Депо кальция – саркоплазматический ретикулум



- 1- миофибриллы,
- 2 – саркоплазматический ретикулум,
- 3 – цистерны,
- 4 – Т-трубочки,
- 5 – базальная мембрана,
- 6 – митохондрии.



# Схема строения мышечного волокна



Саркомер - с двух сторон ограничен **Z** – линиями.

Толстые – миозиновые,  
Тонкие – актиновые нити.

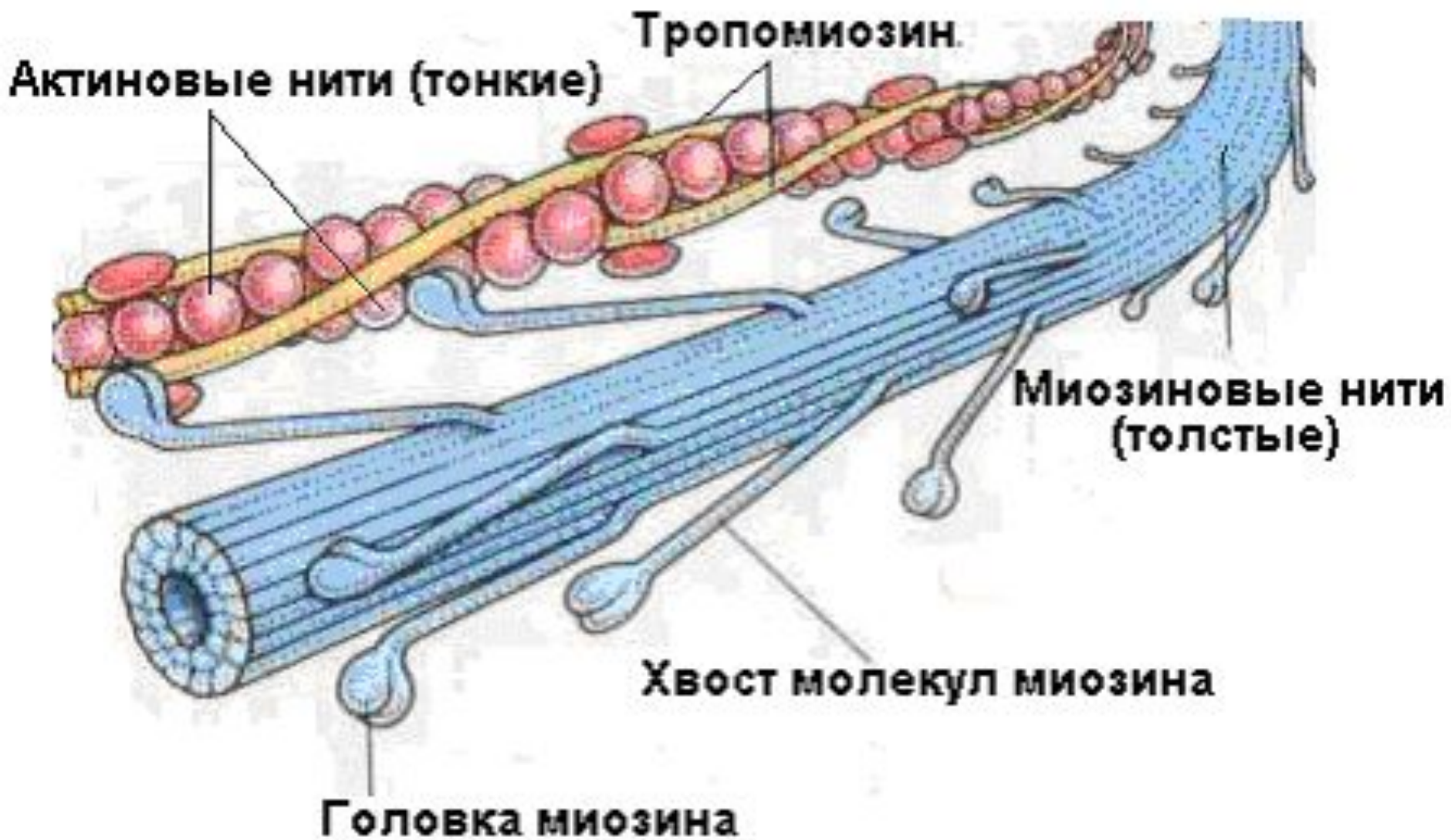
Состояния:

1 - расслабленное,

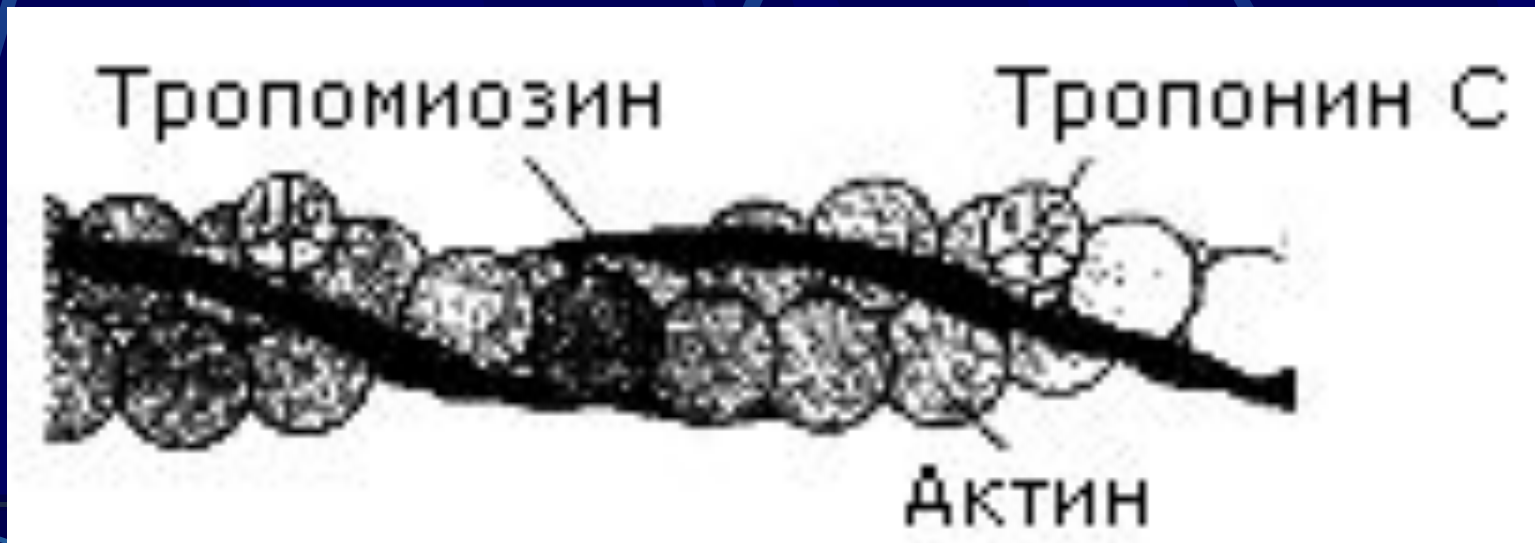
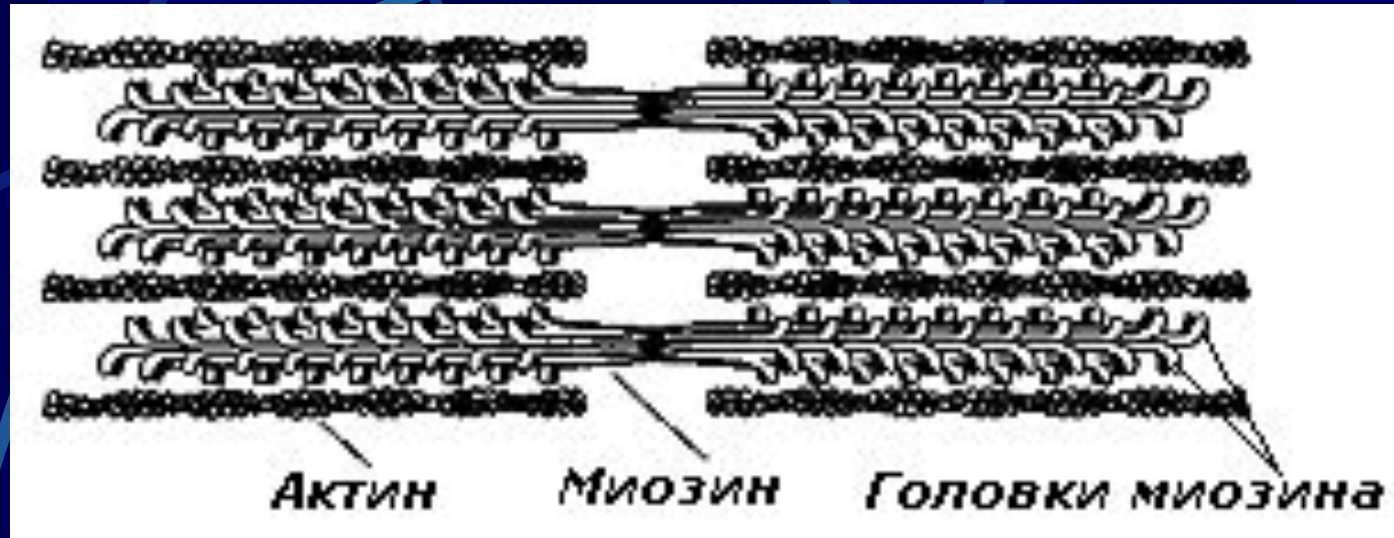
2 – сокращенное.



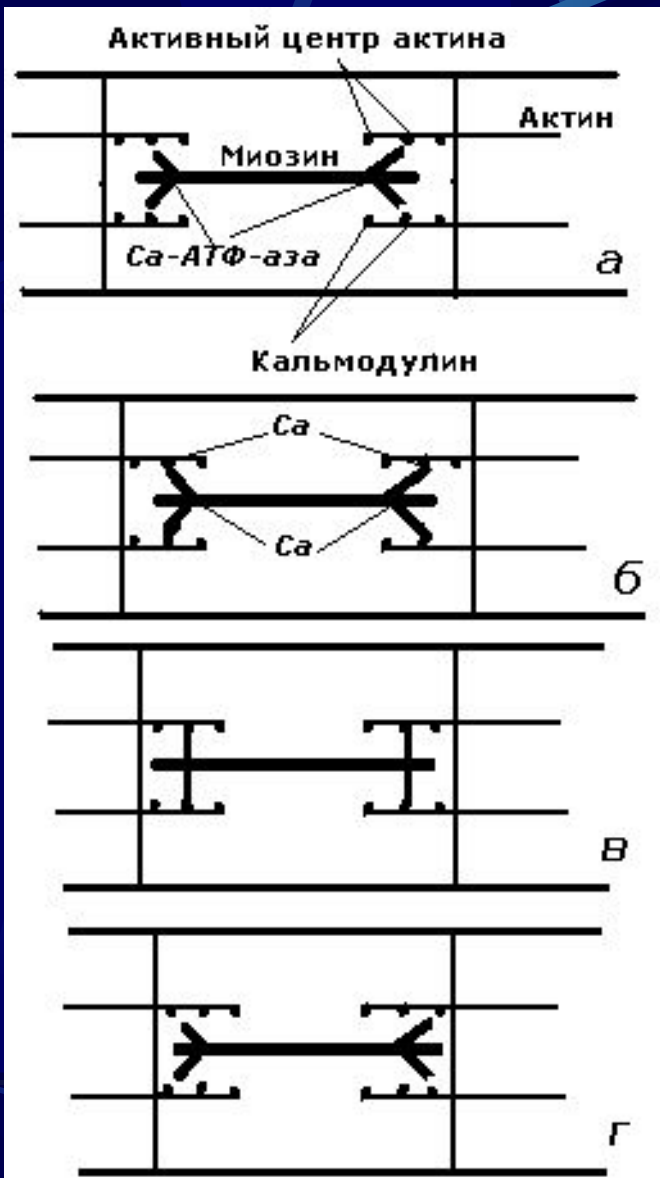
# Взаимодействие актиновых и миозиновых филаментов



# Схема строения актиновых и миозиновых филаментов



# Этапы «шагового» механизма



- Последовательные этапы:
  - а – расслабление,
  - б – соединение миозиновых головок с активным центром актина,
  - в – поворот головки миозина и сближение - мембран,
  - г – разрыв связи миозина с актином.

## *Кальмодулин*

- идентичен тропонину С, имеющемуся в тонких  
НИТЯХ

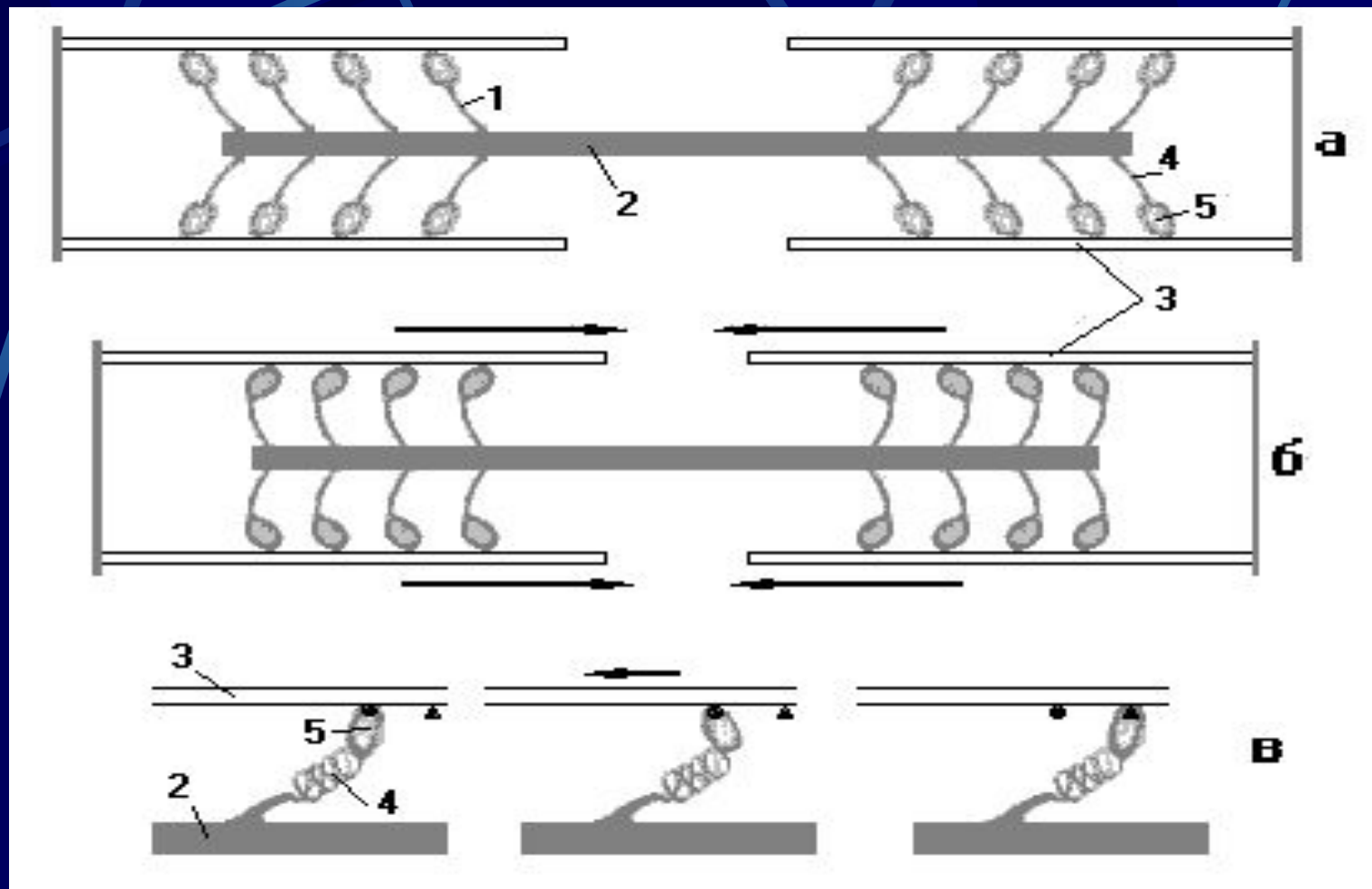
- Присоединяя  $\text{Ca}^{2+}$ , кальмодулин способствует активации АТФазы и использованию энергии АТФ для связи активного центра актиновой нити и головки миозина и укорочению МЫШЦЫ.

# Кальций

- Деполяризация мембраны цистерн открывает электровозбудимые кальциевые каналы.
- В связи с тем, что в саркоплазме концентрация кальция менее  $10^{-7}$  М/л, а в саркоплазматическом ретикулуме - более  $10^{-4}$  М/л, начинается интенсивный выход ионов  $\text{Ca}^{2+}$  в саркоплазму.
- Выделившийся кальций и является *инициатором мышечного сокращения*.
- Достаточный для начала мышечного сокращения уровень кальция достигается через 12-15 мс после прихода нервного импульса. Это *скрытое, латентное время* мышечного сокращения.
- В связи с тем, что скорость распространения ПД по сарколемме выше времени, необходимого для выделения  $\text{Ca}^{2+}$  из саркоплазматического ретикулума, то все фибриллы участка мышцы, иннервируемого одним нервом, сокращаются

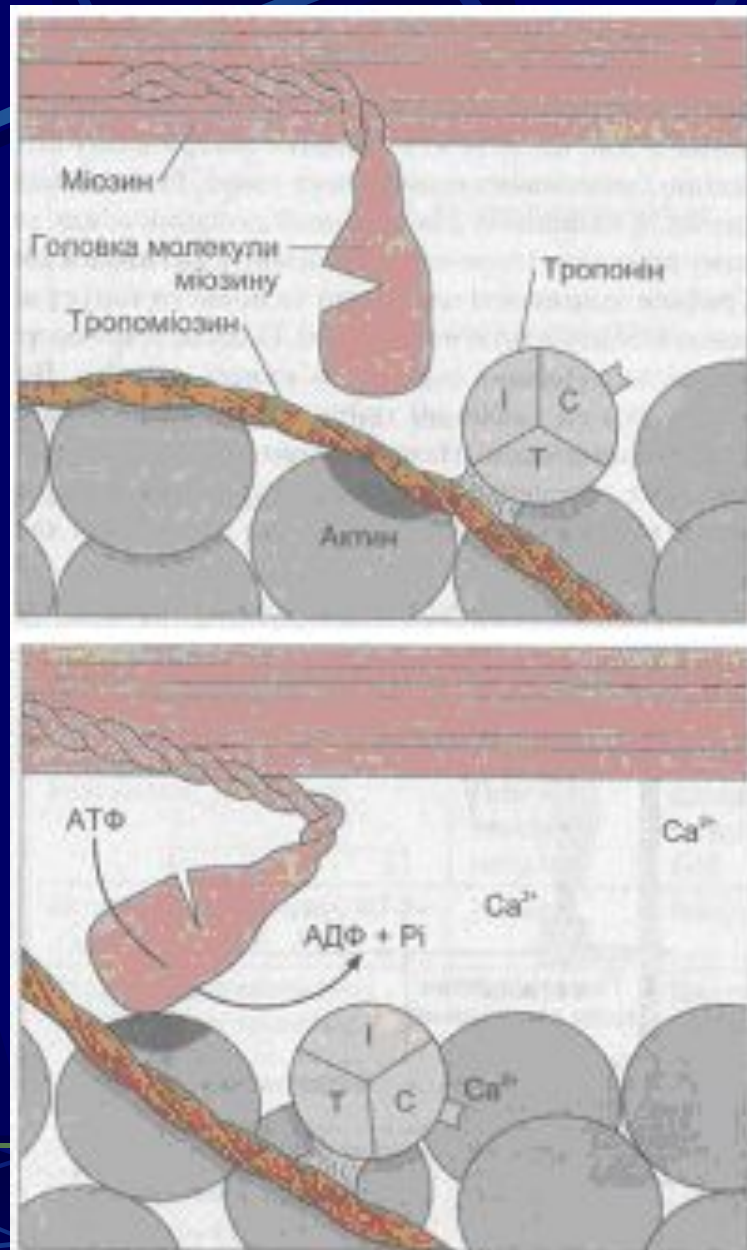


# «Шаговый» механизм





# Головка миозина и «шаг»



# Роль кальция в мышечном сокращении

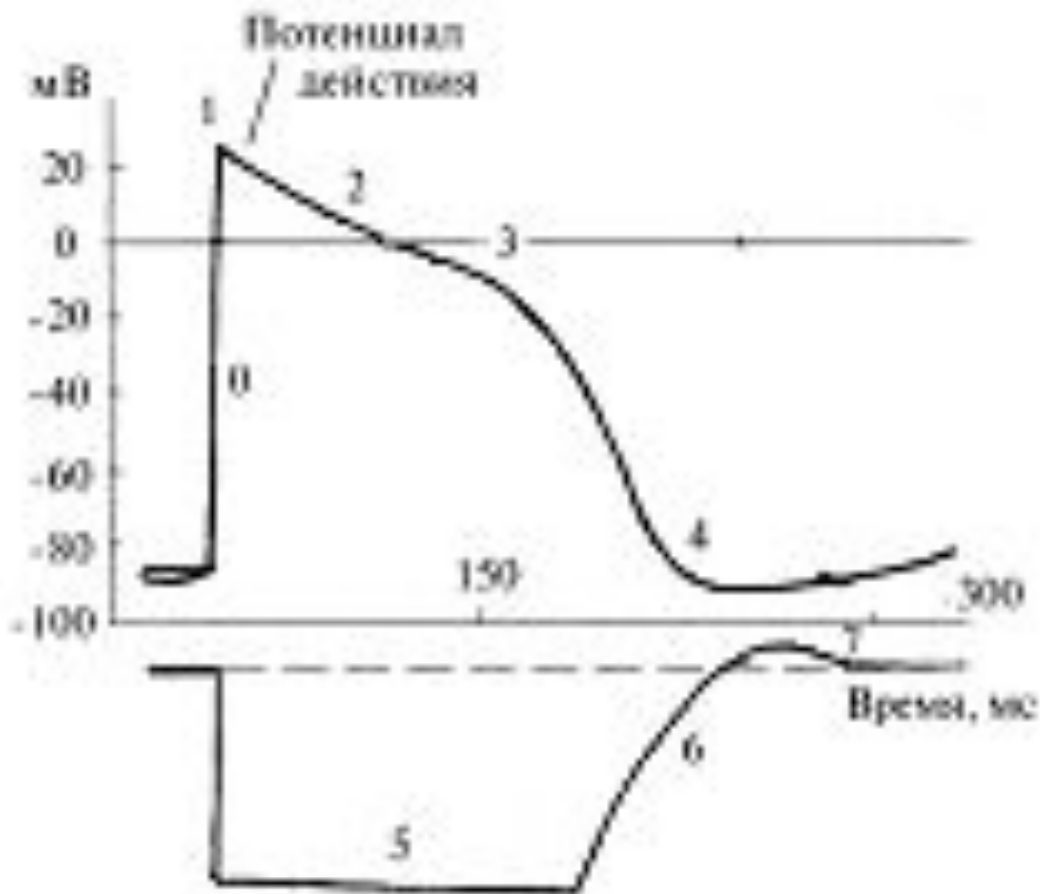
- 1 – Выброс медиатора в синаптическую щель.
- 2 – Освобождение активного центра актина.
- 3 – Расслабление мышцы (разрыв связи миозина с актином – АТФ-аза кальциевая).

# Различные режимы сокращения мышц



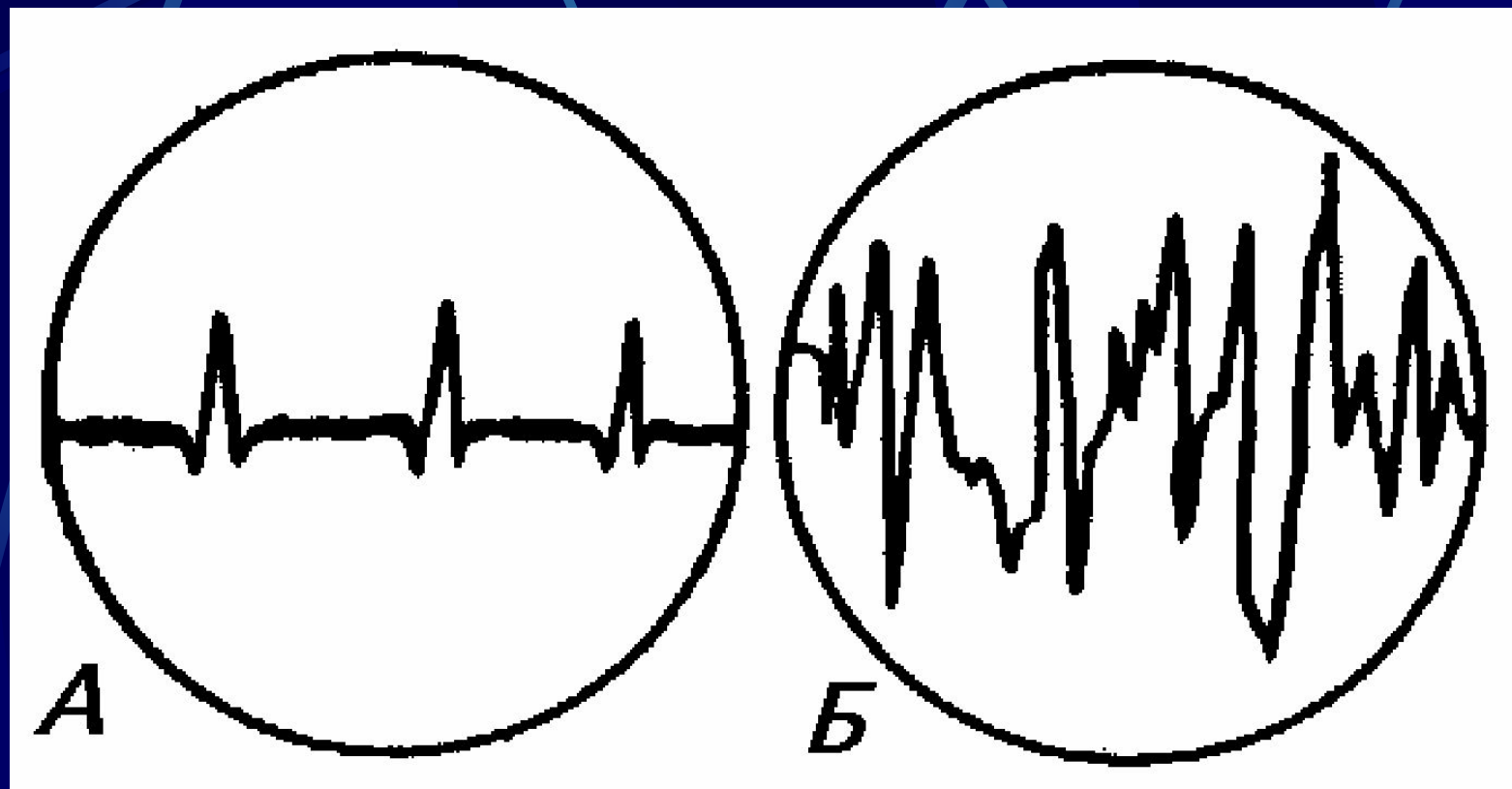
- А - одиночное сокращение,
- Б – неполный тетанус,
- В – полный тетанус.

# Соотношение ПД и рефрактерности



- 5 – фаза абсолютной рефрактерности,
- 6 – ф. относительной рефрактерности,
- 7 - экзальтации.

# Электромиограмма (А – одиночные ДЕ; Б – мышца в целом)



## Роль АТФ в мышечном сокращении

- а) сокращения (образования мостиков);
  - б) расслабления (разрыва мостиков);
  - в) работы Са-насоса (2 АТФ и 1 ион Са);
  - г) работы Na,K-насоса.
- 
- ***Однако в саркоплазме мышцы АТФ относительно немного. Ее хватит лишь на несколько мышечных сокращений (примерно 8 одиночных сокращений).***



# Пути ресинтеза АТФ

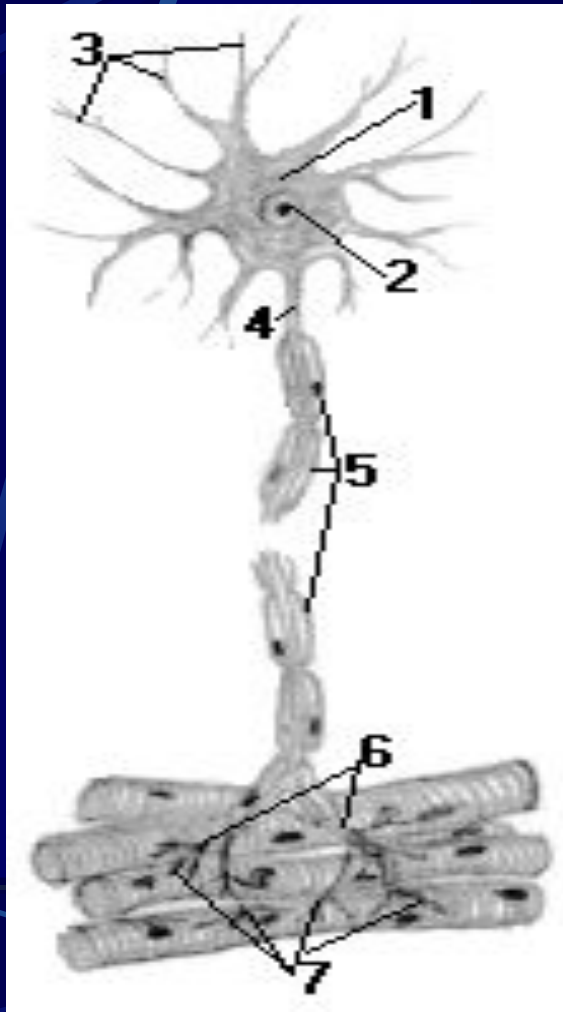
- 1) креатинфосфокиназный (КФ):  
**АДФ + КФ  $\rightleftharpoons$  АТФ + К**
- 2) гликолитический,
- 3) аэробное окисление.

# *Максимальная мощность путей ресинтеза АТФ*

- а) фосфагенный (КФ) - 3,6 моль АТФ/мин,
- б) гликолитический - 1,2 моль АТФ/мин,
- в) окислительный - при окислении  
глюкозы - 0,8 моль/мин, жиров - 0,4  
моль/мин.

# Двигательные единицы -

Единичное нервное волокно мотонейрона и, иннервируемые им мышечные волокна, составляют одну ДЕ



- 1 - тело мотонейрона;
- 2 - ядро;
- 3 - дендриты;
- 4 - аксон;
- 5 - миелиновая оболочка аксона;
- 6 - концевые веточки аксона;
- 7 - нервно-мышечные синапсы.

# *Быстрые и медленные ДЕ*

## *• Быстрые*

- Большой мотонейрон.
- Много АТФ.
- Много КФ.
- Активный гликолиз.
- Сильные, но быстро устает.

## *• Медленные*

- Малый мотонейрон.
- Меньше АТФ и КФ.
- Менее активный гликолиз.
- Много митохондрий (активное окисление).
- Способны выполнять длительную работу.

# Гладкие мышцы

