
Allgemeine Histologie

Nervengewebe

David P. Wolfer

Institut für Bewegungswissenschaften und Sport, D-HEST, ETH Zürich

Anatomisches Institut, Medizinische Fakultät, Universität Zürich

376-0151-00 Anatomie und Physiologie I

Do 28.09.2023 10:15-12:00

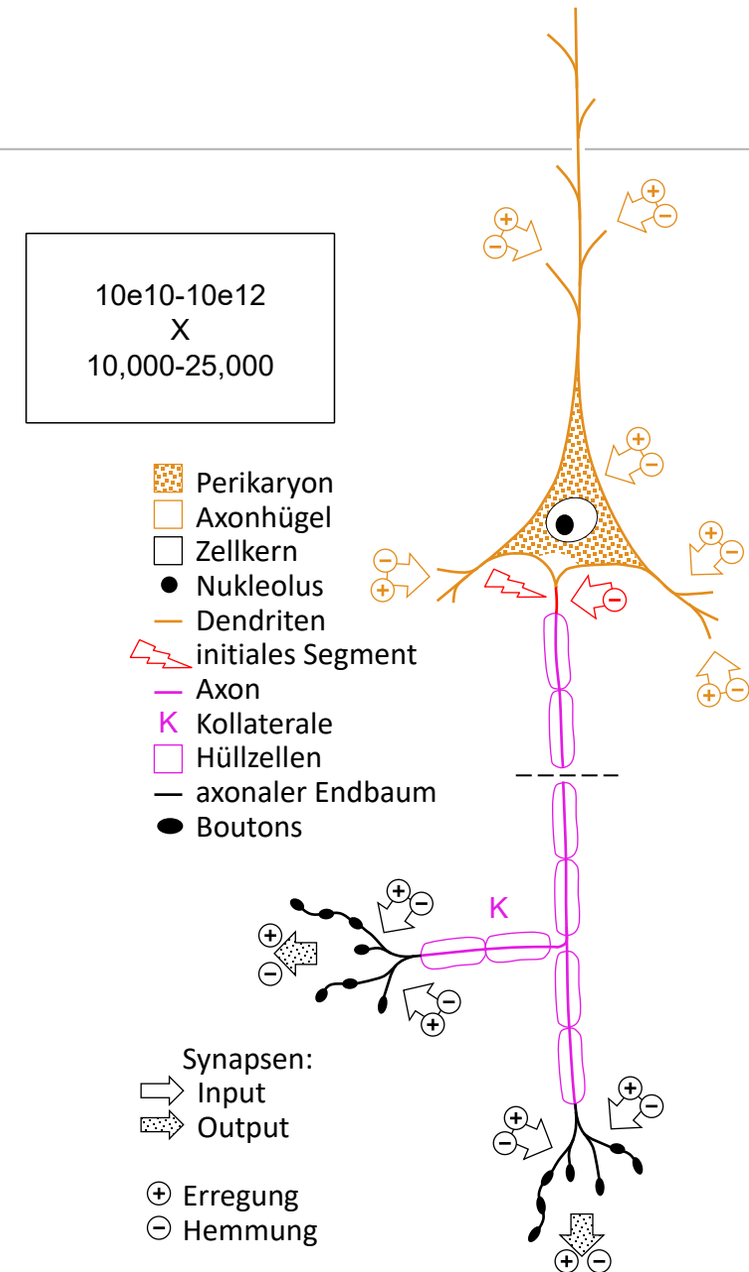
Gewebefamilien / Grundgewebe

- Grosse Gewebevielfalt durch Zelldifferenzierung und Spezialisierung
 - Zusammenfassung zu 4 Grundgewebe mit gemeinsamen Eigenschaften
 - unterscheidbar durch Funktion, Zellform, Anteil Extrazellulärraum
 - alle Grundgewebe weiter in Subtypen unterteilbar
 - Organe enthalten mindestens 2, meistens alle 4 Grundgewebe

	Anteil EZR	Funktionen
Binde- und Stützgewebe	+ bis +++	Struktur, Versorgung, Speicherung, Abwehr, Stroma - Parenchym von Fett, Knochen, Knorpel
Epithelgewebe	(+)	Oberflächen, Drüsen, Rezeptoren, Parenchym innerer Organe
Muskelgewebe	(+) bis +	Kontraktion, Parenchym des Muskels
Nervengewebe	(+)	Übermittlung, Verarbeitung und Speicherung von Informationen, Parenchym des Nervensystems

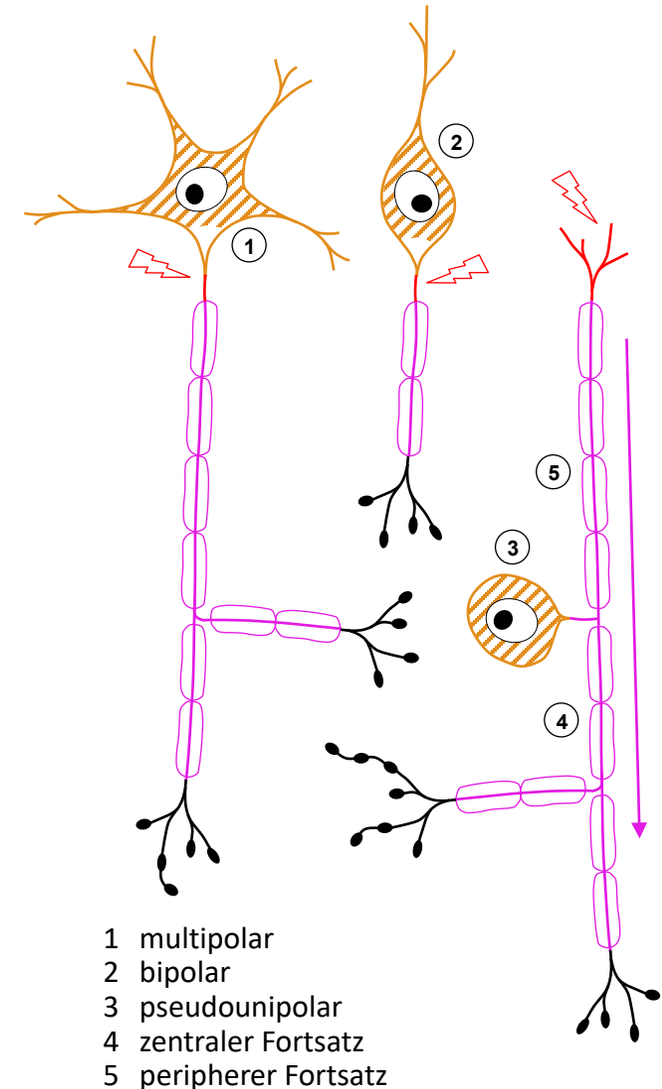
Neuron, Grundbauplan

- **Somatodendritisches Kompartiment**
 - Soma = Zellkörper: Zellkern hell (Euchromatin, viele Gene exprimiert), Perikaryon = Zytoplasma des Soma mit Nissl-Substanz (rER)
 - Dendriten: meist mehrere, ia. <1 mm, fließender Übergang aus Soma mit Nissl-Substanz im Anfangsteil, verzweigt, ev dekoriert mit Dornen = Spines
- **Axonales Kompartiment**
 - Axon: singular, Kollateralen, Hüllzellen (im PNS immer vorhanden, im ZNS fakultativ), Länge bis über 1m
 - keine Nissl-Substanz in Axonhügel und Axon
 - initiales Segment: erster Abschnitt des Axons, Kompartimentgrenze, keine Hüllzellen
 - axonaler Endbaum, Boutons (= Verdickungen) terminal und en passant
- **Synapsen: Input & Output**
 - Dendriten & Soma: Integration erregender & hemmender Inputs
 - initiales Segment: Resultat der Integration → neues Impulsmuster, Modulation / Unterdrückung durch hemmende Inputs
 - Axon & Kollateralen: Verbreitung der Impulse als Aktionspotential
 - Endbaum & Boutons: Output, Übertragung auf andere Zellen moduliert durch erregende & hemmende Inputs



Neuron, Formen

- **Multipolares Neuron**
 - 1 Axon + mehrere Dendriten
 - Pyramidenzellen (pyramidenförmiger Zellkörper, Grosshirnrinde), Sternzellen (rundlicher Zellkörper, Dendriten in alle Richtungen, ZNS+PNS)
- **Bipolares Neuron**
 - 1 Axon + 1 Dendrit (Netzhaut)
- **Pseudounipolares Neuron**
 - primärafferente Neurone = 1. Glied der Leitung peripherer Rezeptor → ZNS
 - Soma in Spinalganglion oder sensiblem Hirnnervenganglion (PNS), kugelförmig ohne Dendriten, kein synaptischer Input am Soma
 - peripherer Fortsatz («dendritisches» Axon, PNS): Verbindung zu Rezeptor / Sinnesorgan in Peripherie, dort Impulserzeugung
 - zentraler Fortsatz (PNS → ZNS): Weiterleitung der Signale ins ZNS, Übergabe an Neurone in sensiblen Kernen (2. Glied der Leitung) innerhalb Rückenmark oder Hirnstamm
- **Reichweite**
 - kurzes Axon: Interneurone, hemmend oder erregend
 - langes Axon: Projektionsneurone, mehrheitlich aber nicht immer erregend
 - Übergangsformen, uneinheitlich eingeteilt



Nervenfaser

- Nervenfaser (ZNS+PNS)

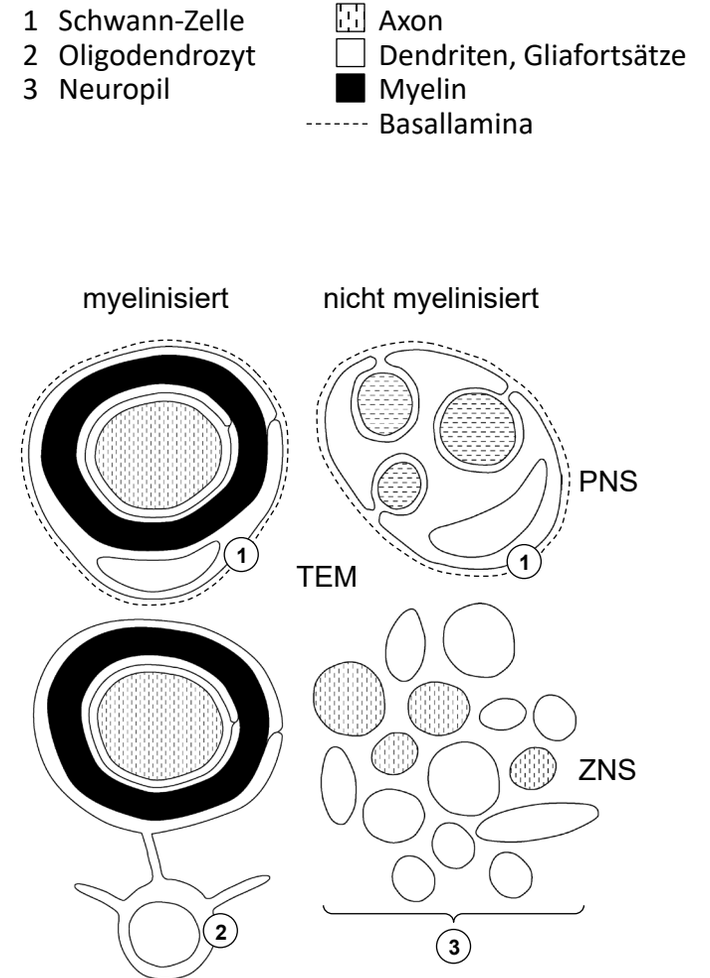
- Definition: Axon (Neuron) + Hüllzellen (Glia)
- PNS: Basallamina zwischen Hüllzelle und umgebendem Bindegewebe
- Funktion: Erregungsleitung, Informationsübermittlung über kurze (Interneurone) oder lange Strecken (Projektionsneurone)
- PNS und ZNS: myelinisiert (va. Projektionsneurone) oder nicht myelinisiert

- myelinisierte Fasern

- Myelinscheide = Markscheide: Umwicklung durch Zellmembran der Hüllzelle, Stabilisation durch Proteine, für Fine-Tuning dynamisch auf- und abgebaut
- pro Hüllzelle elektrische Isolation auf Strecke von 1-1.5mm (Internodium)
- zwischen Hüllzellen Ranvier-Knoten: Axonmembran lokal frei und erregbar
- rasche saltatorische Erregungsleitung: passive sprunghafte Impulsausbreitung im Internodium, punktuelle Zwischenverstärkung an den Ranvier-Knoten
- PNS: myelinisierende Schwann-Zelle umhüllt nur ein Axon
- ZNS: Oligodendrozyt, myelinisiert via Fortsätze mehrere Axone

- Nicht myelinisierte Fasern

- PNS: mehrere Axone in Falten einer nicht-myelinisierende Schwann-Zelle
- ZNS: keine Hüllzelle, Axone + Dendriten + Gliafortsätze = Neuropil
- keine elektrische Isolation, langsame kontinuierliche Erregungsleitung



Nervenfasertypen im PNS

- Leitgeschwindigkeit
 - steigt mit Faserdurchmesser, beschleunigt durch Myelinisierung: saltatorische Erregungsleitung
 - Ökonomie: Fasern nur so schnell wie nötig → Spektrum von Nervenfasertypen (auch im ZNS)
 - Klassifikation im PNS: Erlanger-Gasser A α - δ ,B,C; Lloyd-Hunt (nur afferent): I-IV

nicht auswendig lernen!

Erlanger Gasser	Lloyd Hunt	Myelin	Funktion		Ø μ m	m/s
A α		ja	efferent	Skelettmuskelfasern		
A α	Ia	ja	afferent	Muskelspindeln	12-20	70-120
A α	Ib	ja	afferent	Sehnenspindeln		
A β	II	ja	afferent	Muskelspindeln	6-12	40-70
A β	II	ja	afferent	Haut-Mechanorezeptoren		
A γ		ja	efferent	Muskelspindeln		
A δ	III	dünn	afferent	Temperatur, Schmerz	3-6	12-40
A δ	III	dünn	afferent	tiefe Druckrezeptoren		
B		dünn	efferent	vegetativ präganglionär	1-3	2-12
C		nein	efferent	vegetativ postganglionär	0.5-1	0.5-2
C	IV	nein	afferent	Temperatur, Schmerz		

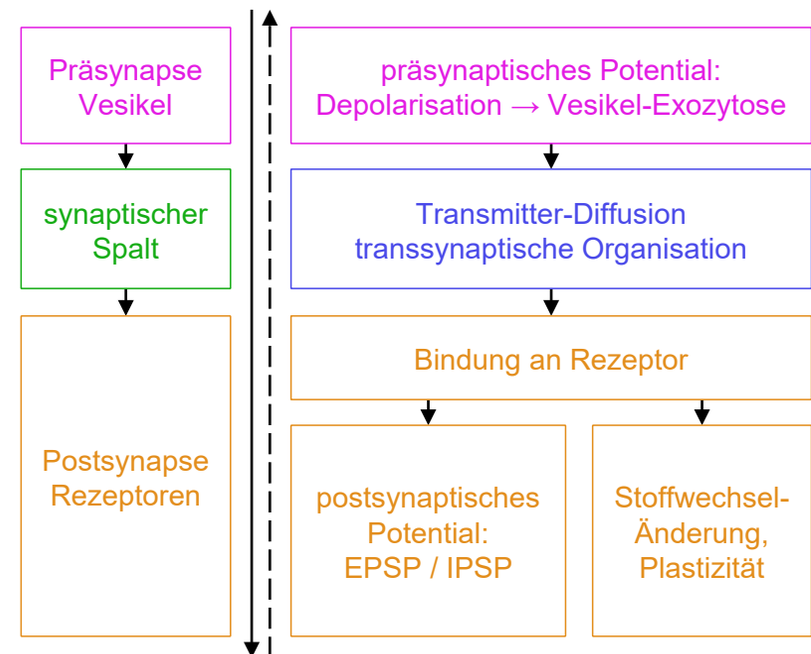
Chemische und elektrische Synapse

- Synapse
 - Kommunikationskontakt zur Impulsübertragung zwischen erregbaren Zellen: Neurone, Muskelzellen, Sinneszellen
- elektrische Synapse
 - Gap Junction, symmetrisch, elektrische Koppelung und Synchronisation durch Austausch von Ionen zwischen beteiligten Zellen
- chemische Synapse
 - asymmetrische Struktur, gerichtete Informationsübertragung Präsynapse → Postsynapse über synaptischen Spalt
 - synaptischer Spalt: Extrazellulärraum, keine zytoplasmatische Kontinuität aber genaue Ausrichtung der Strukturen zwischen Prä- und Postsynapse
 - Präsynapse: Transmitter in synaptischen Vesikeln bereit für Ausschüttung
 - Postsynapse: in Membran Rezeptoren für Transmitter, Art der ausgelösten Prozesse bestimmt durch Kombination Rezeptor-Transmitter
 - postsynaptische Potentiale: Depolarisation = exzitatorisch (EPSP) = erregend, Hyperpolarisation = inhibitorisch (IPSP) = hemmend
 - Stoffwechsel-Änderung → Plastizität = bleibende Veränderung der Eigenschaften der Synapse abhängig von übertragenen Informationen → Mechanismus für Gedächtnis. Feedbacksignale Postsynapse → Präsynapse tragen zur Plastizität bei.

• Transmitter

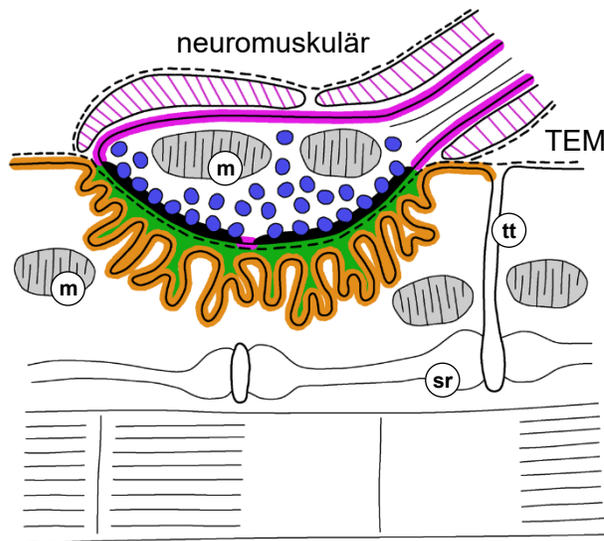
- erregend: Glu
- hemmend: GABA, Gly
- je nach Rezeptor: DA, NA, ACh, 5HT
- Peptide: Transmitter oder Modulator

chemische Synapse: Strukturelemente und Prozesse:



Chemische Synapse PNS versus ZNS

- **Gemeinsame Strukturelemente**
 - Präsynapse = Bouton mit synaptischen Vesikeln, aktive Zone = Andockstelle für Vesikel an präsynaptischer Membran, Mitochondrien
 - Postsynapse durch synaptischen Spalt vollständig von Präsynapse getrennt, Mitochondrien
- **Speziell für neuromuskuläre Synapse**
 - Schwann-Zellen, Basallamina (auch im synaptischen Spalt), Postsynapse = Skelettmuskelfaser mit starker Membranauffaltung

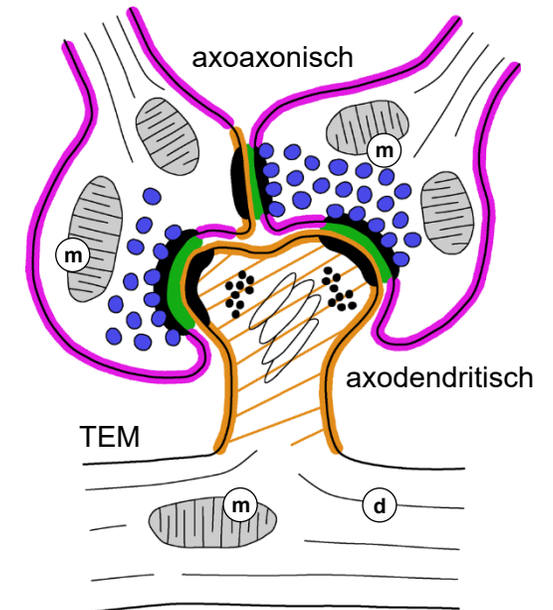


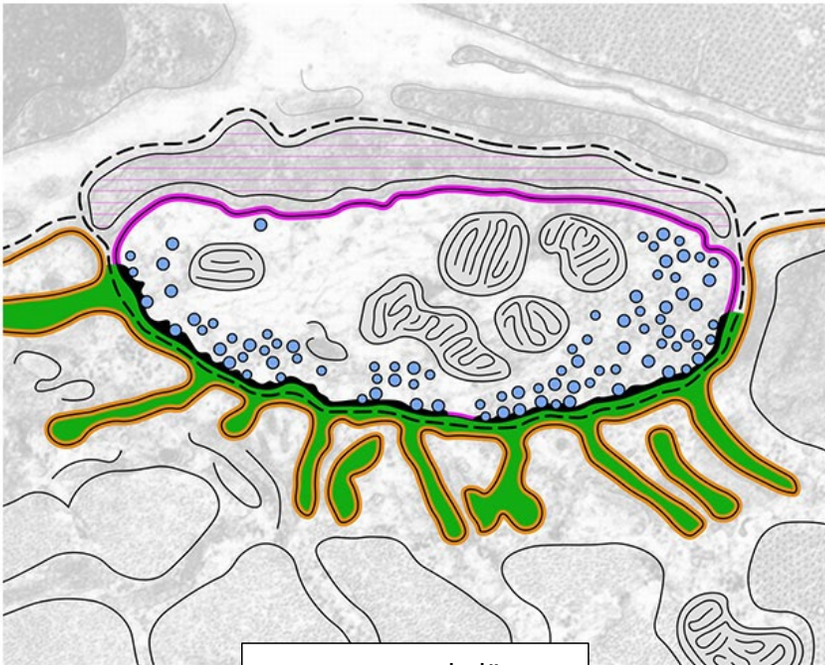
- Motoneuron
- ◌ Schwann-Zellen
- - - Basallamina
- Muskelfaser
- tt T-Tubulus
- sr sarkopl. Retikulum

- Axon + Bouton
- synaptische Vesikel
- ▲▲ aktive Zone, präsynaptische Membran
- synaptischer Spalt
- Postsynapse / postsynaptische Membran
- m Mitochondrien (prä- & postsynaptisch)

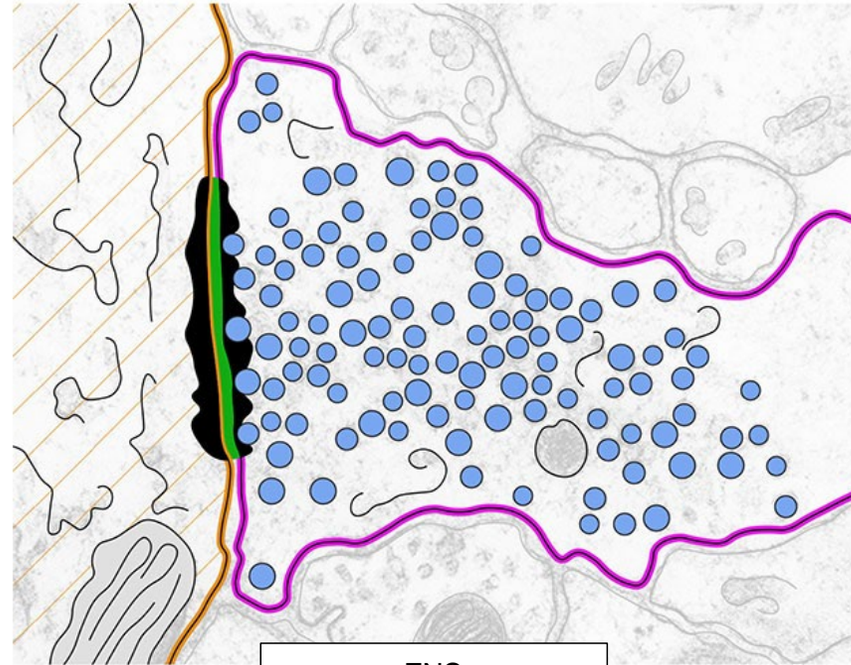
- **Speziell für neuro-neuronale Synapse**
 - Beispiel im ZNS: Postsynapse = 2x Spine (axodendritisch), 1x Bouton (axoaxonisch). Ebenfalls möglich: axodendritisch mit Schaft, axosomatisch, axoziliär mit primärem Zilium
 - hier mit postsynaptischer Verdichtung: Typ Gray I = erregend = asymmetrisch; (ohne Verdichtung: Typ Gray II = hemmend = symmetrisch)

- d Dendrit
- Spine
- postsynaptische Verdichtung





neuromuskulär



ZNS

