

**ВОЕННО-МЕДИЦИНСКАЯ АКАДЕМИЯ  
имени С.М. Кирова  
Кафедра биологической и медицинской  
физики  
ЛЕКЦИЯ № 14**

по дисциплине «Физика, математика»  
на тему: «**Распространение  
возбуждения по возбудимым  
мембранам. Биофизические основы  
электрокардиографии**»

для курсантов и студентов I курса ФПВ,  
ФПиУГВ, спецфакультета

# 1. Распространение потенциала действия по возбудимым мембранам

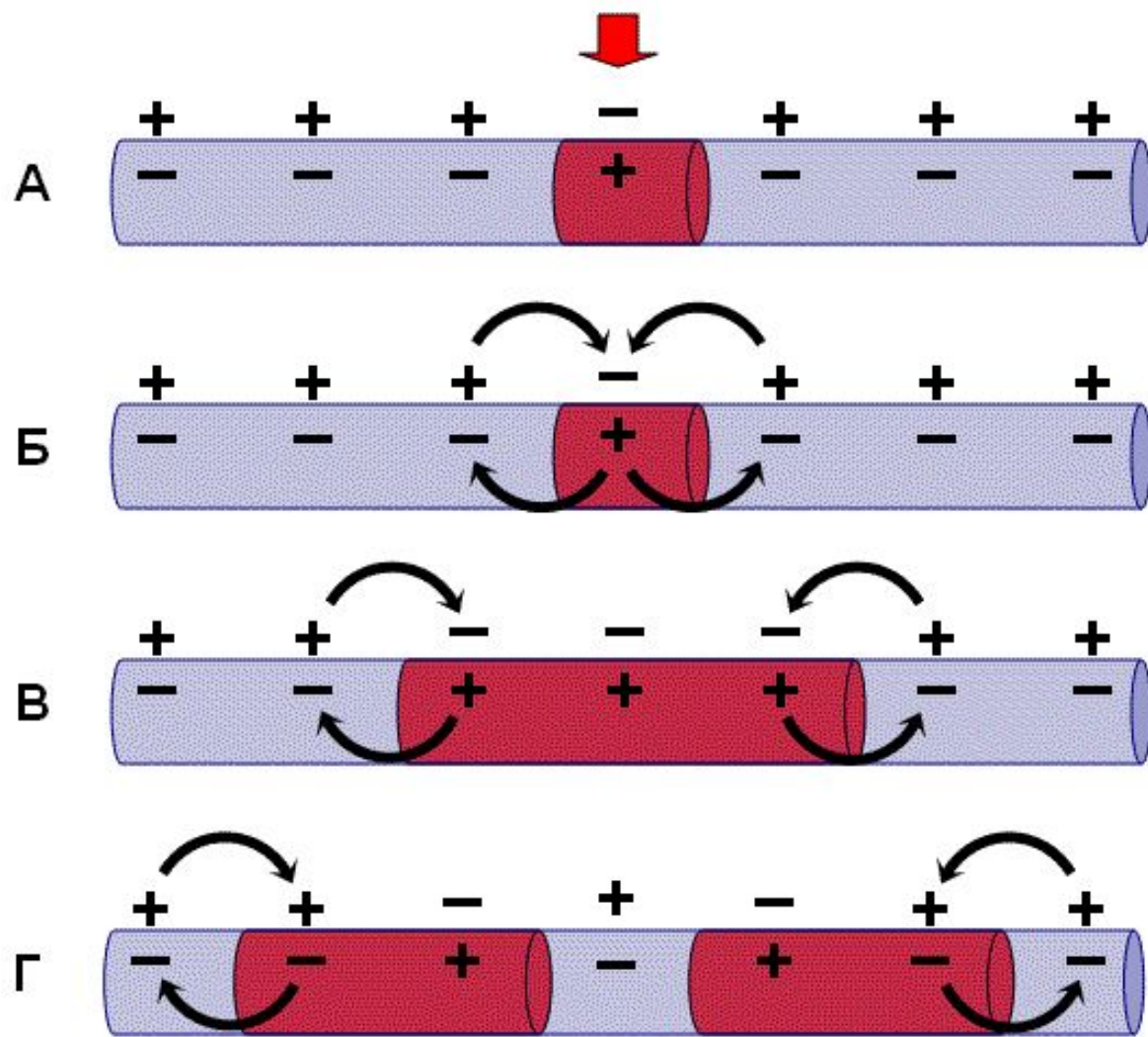
- При возбуждении нервного волокна (например, прямоугольным импульсом напряжения) можно зарегистрировать потенциалы действия не только в месте раздражения, но и на значительных расстояниях от него.

- На всем протяжении нервного волокна ПД имеют **одинаковую амплитуду**, но появляются **с задержкой**, которая пропорциональна расстоянию от места нанесения стимула.
- Например, в двигательном нерве ПД регистрируется на участке, расположенным от места раздражения на расстоянии **1 м**, через **10 мс**; отсюда следует, что **скорость распространения возбуждения по нерву равна 100 м/с.**

- Распространение возбуждения по нерву складывается из двух последовательных процессов:
- 1) **распространения ЭМП с затуханием (декрементом);**
- 2) **ретрансляции ПД.**

- Пусть в некоторой точке нервного волокна (аксона) развился и достиг пика ПД, т.е. произошла **деполяризация мембранны**.
- В месте возникновения ПД потенциал внутренней стороны мембранны **положителен**, а потенциал наружной стороны мембранны **отрицателен**.

- И в цитоплазме, и в окружающей мемрану межклеточной жидкости возникают ионные токи (**локальные токи**): между участками поверхности мембраны с большим потенциалом (положительно заряженными) и участками поверхности мембраны с меньшим потенциалом (отрицательно заряженными).



- За счет этих токов потенциал внутренней поверхности соседних невозбужденных участков мембранны повышается (становится более положительным), потенциал наружной поверхности невозбужденных участков понижается (становится более отрицательным).

- Трансмембранный разность потенциалов уменьшается по абсолютной величине,  
**невозбужденные участки мембраны деполяризуются.**

- По мере удаления от точки возникновения ПД изменения трансмембранный разности потенциалов убывают **по экспоненциальному закону** (распространение с затуханием или **декрементом**).

- В тех точках мембраны, где сдвиг трансмембранный разности потенциалов оказывается **выше КМП**, открываются натриевые каналы и происходит развитие новых ПД (**ретрансляция потенциала действия**).

- Таким образом, возникающий на возбудимой мембране ПД является надпороговым стимулом для определенного участка мембранны.

- Поскольку распространение ЭМП происходит со скоростью света в среде, пассивные сдвиги трансмембранный разности потенциалов происходят быстро, и **скорость распространения возбуждения по мемbrane зависит от величины участка, одновременно охваченного возбуждением.**

- Величина деполяризующего потенциала зависит от расстояния от возбужденного участка мембранны следующим образом:

$$U_x = U_0 \cdot e^{-x/\lambda}$$

- где  $U_x$  – величина деполяризующего потенциала в точке "x";
- $U_0$  – изменение мембранныго потенциала в точке возбуждения;
- $x$  – расстояние от места возникновения возбуждения;
- $\lambda$  – постоянная длины мембранны (равная расстоянию, на котором деполяризующий потенциал уменьшается в "e" раз).

- Постоянная длины определяется следующими **параметрами нервного волокна**:

$$\lambda = \sqrt{\frac{r_m a \delta}{2 r_i}}$$

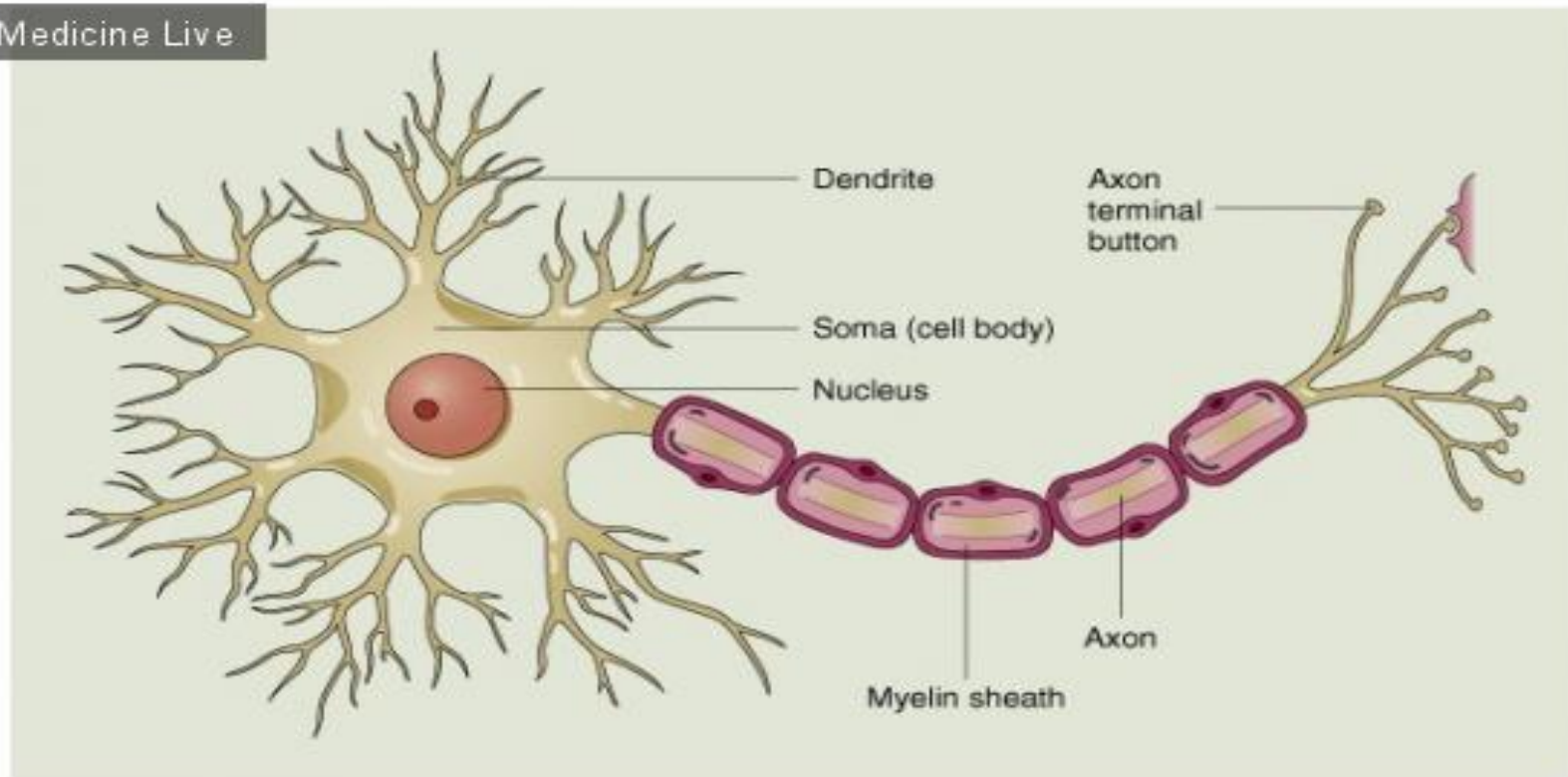
- где  $r_m$  – удельное электрическое сопротивление оболочки волокна;
- $\delta$  – толщина оболочки;
- $a$  – радиус волокна;
- $r_i$  – удельное сопротивление цитоплазмы.

- Чем больше константа длины мембранны, тем меньше затухание и выше скорость распространения нервного импульса.
- Величина  $\lambda$  тем **больше**, чем **больше радиус** аксона и **удельное сопротивление мембранны** и чем **меньше удельное сопротивление цитоплазмы**.

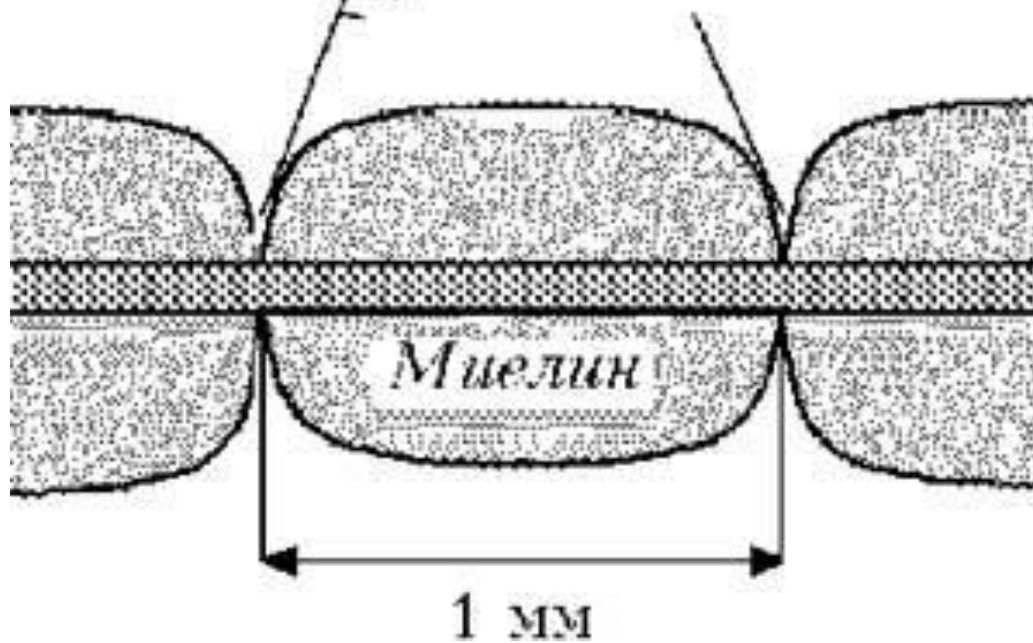
- Большую скорость распространения нервного импульса по аксону кальмара обеспечивает их гигантский по сравнению с аксонами позвоночных диаметр, равный **1-2 мм ( $\lambda \sim 2,5$  мм)**.

- Такой способ повышения скорости распространения возбуждения посредством утолщения нервных волокон пригоден для животных, у которых **мало быстропроводящих коммуникаций**.

- У позвоночных животных, которые имеют нервы с большим количеством проводящих волокон, **возможности их утолщения ограничены** размерами животного.
- Большая скорость передачи возбуждения в нервных волокнах достигается другими способами.
- Аксоны позвоночных снабжены **миelinовой оболочкой**.



*Перехваты Ранье*

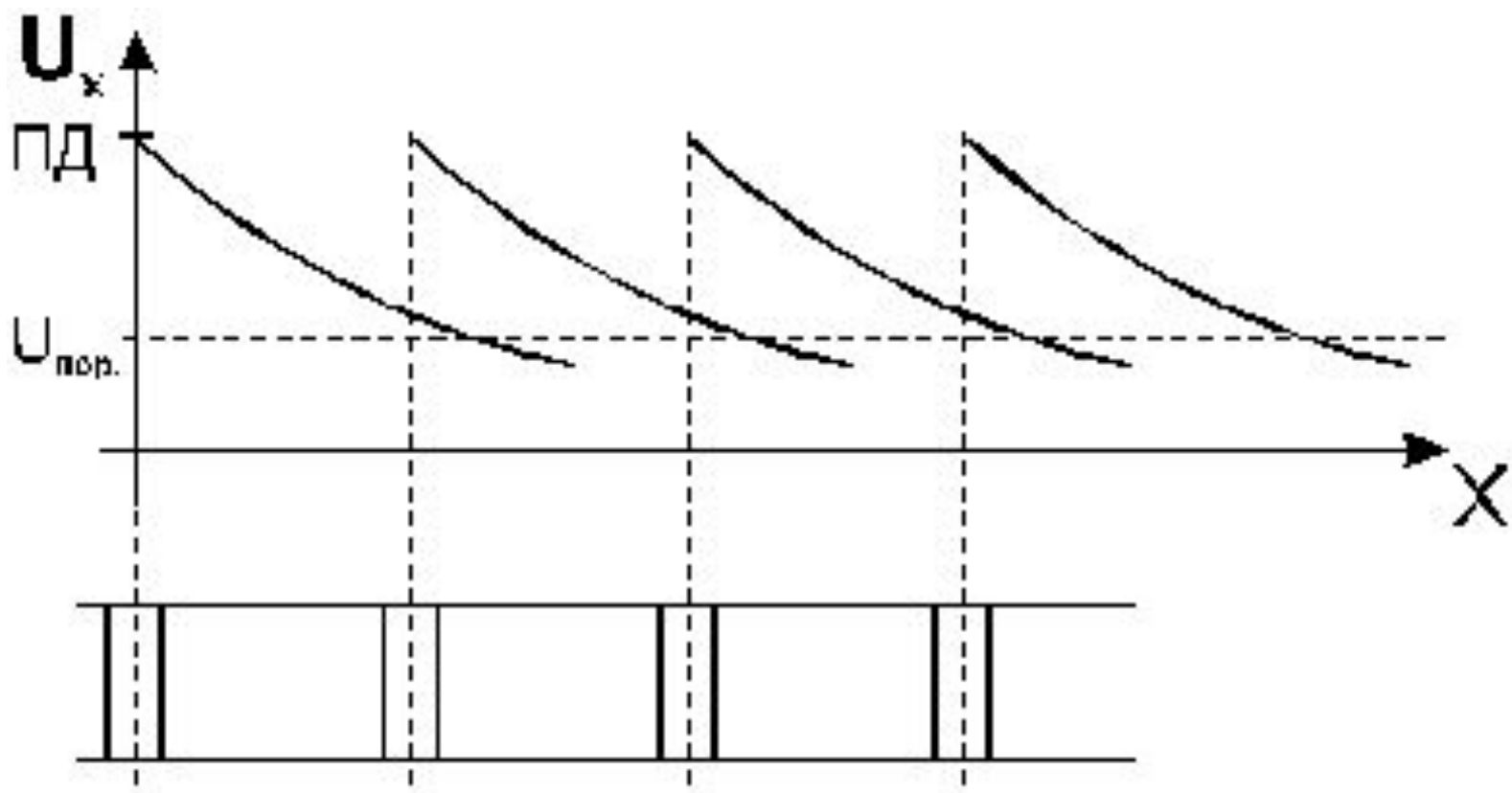


- Миelinовая оболочка образуется в процессе наматывания на аксон окружающих его **шванновских клеток**.
- Оболочка представляет собой **многомембронную систему**, включающую несколько десятков элементарных клеточных мембран, прилегающих друг к другу.

- **Диффузия ионов** через миелиновую оболочку **невозможна**.
- Поэтому в мякотном волокне генерация ПД возможна только там, где миелиновая оболочка отсутствует (**в перехватах Ранвье или активных узлах**).
- В среднем расстояние между перехватами Ранвье составляет около **1 мм**.

- Мембрана перехвата Ранвье **специализирована** для генерации возбуждения: плотность натриевых потенциалзависимых каналов здесь примерно **в 100 раз выше**, чем в немиелинизированных нервных волокнах.

- От перехвата к перехвату возбуждение распространяется за счет декрементного распространения ЭМП.



- При этом постоянная длины ( $\lambda$ ) для этих волокон больше (так как **увеличиваются сопротивление мембранны и ее толщина**).
- Высокое значение постоянной длины обеспечивает **высокую скорость распространения возбуждения по мякотным волокнам (до 140 м/с)**.

- Ретрансляция ПД обычно происходит **на 2-3 соседних перехватах Ранвье**.
- Более частое, чем необходимо для обеспечения нормального распространения возбуждения, расположение активных узлов служит **повышению надежности нервных коммуникаций** в организме.

- Поскольку ретрансляция ПД происходит только в перехватах Ранвье, то возбуждение как бы "перепрыгивает" через миелинизированные участки мембранны; такой тип проведения возбуждения получил название **сальтаторного** (*saltus* (лат.) = **скакок**).

- Миелизация обеспечивает повышение скорости проведения при существенной **экономии энергетических ресурсов.**
- Потребление кислорода такими волокнами **в 200 раз меньше**, чем при непрерывном распространении нервных импульсов по безмякотным аксонам

## 2. Синаптическая передача.

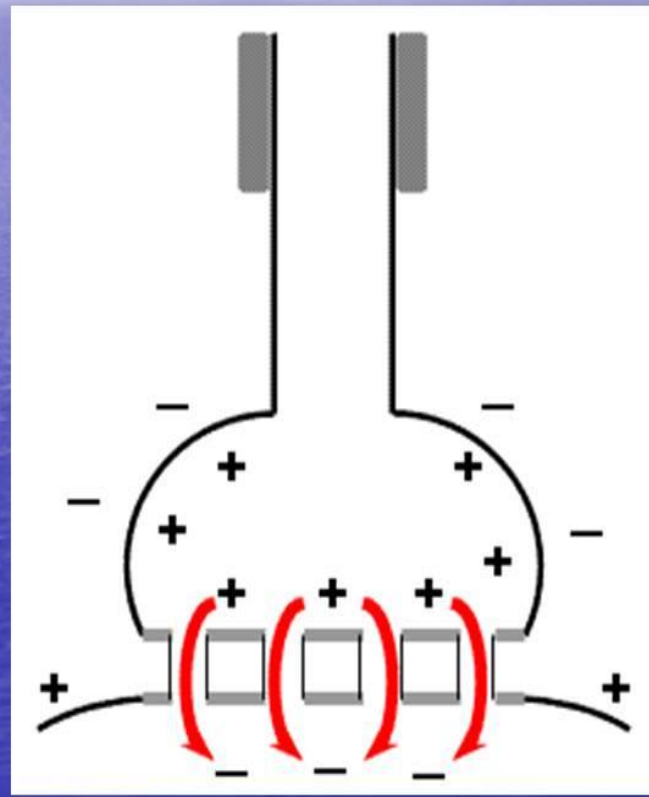
- Функциональный межклеточный контакт, обеспечивающий переход возбуждения с одной клетки на другую, получил название **сИнапса** (от греч. глагола "синапто" – смыкать).

- Существует два принципиально различных типа синапсов – **электрические и химические.**

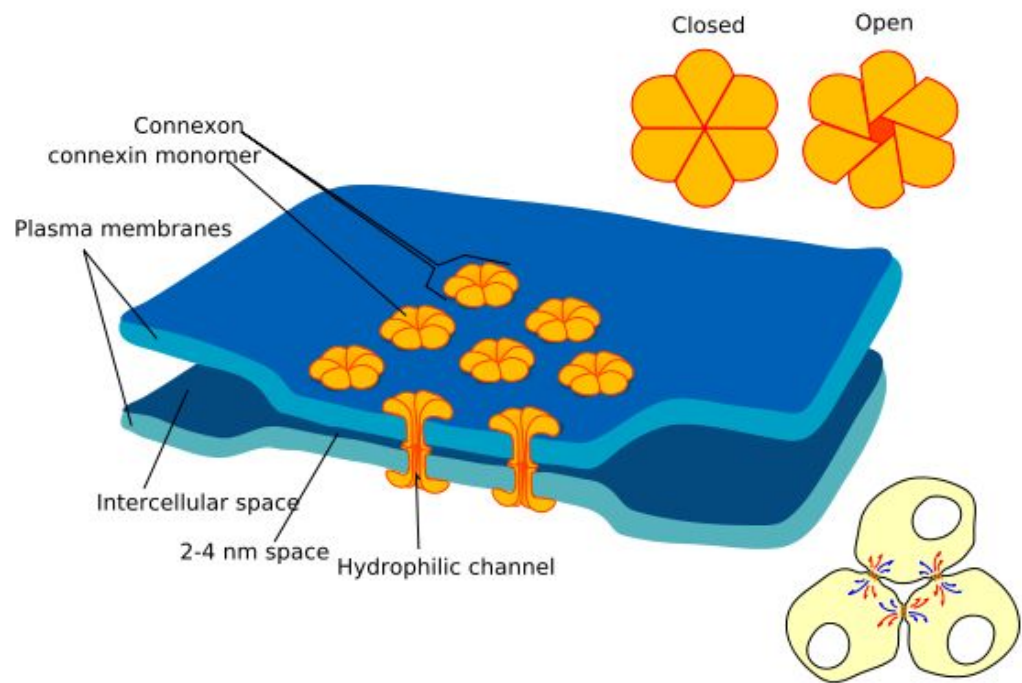
- Электрическая синаптическая передача возможна только при очень тесном соприкосновении взаимодействующих клеток – при расстоянии между ними не более 10-20 нанометров (часто 2-4 нм).

- В этом случае развитие ПД на мембране одной клетки приводит за счет возникновения локальных токов к деполяризации мембраны другой клетки, которая может оказаться выше порога генерирования ПД.

# Передача возбуждения в электрическом синапсе.



- Большое значение для осуществления электрической передачи нервного импульса имеет существование в области синапса особых межклеточных контактов – **щелевых контактов** (нексусов).
- При этом в каждой из двух соседних мембран находятся регулярно расположенные **коннексоны** (канальные белки с большим диаметром канала и, соответственно, высокой проводимостью для ионов, и даже более крупных молекул с молекулярной массой до 1000).

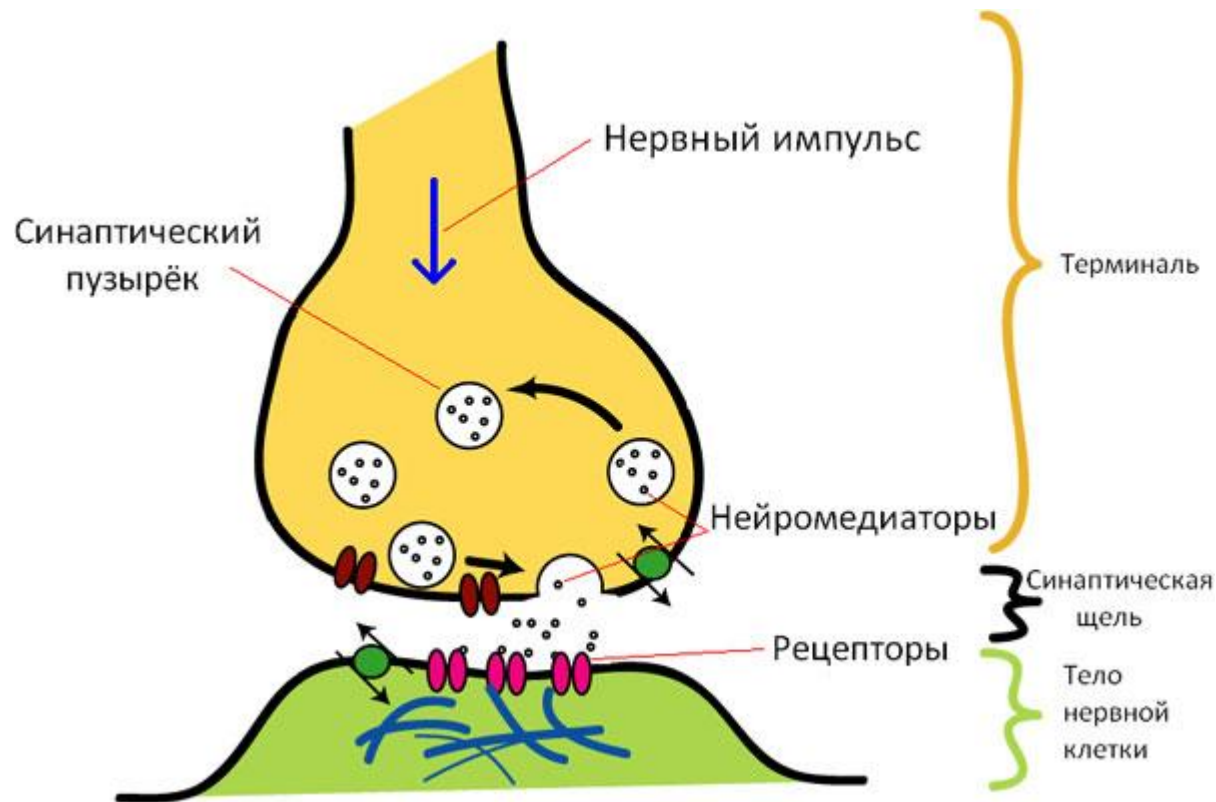


- Такие контакты обычны для ЦНС, миокарда и гладкой мускулатуры, где связанные щелевыми контактами клетки образуют **функциональный синцитий** (возбуждение переходит от одной клетки к другой очень быстро и без заметного снижения амплитуды потенциала действия на границе).

- Щелевые контакты **регулируемы**, они могут закрываться при снижении рН или повышении концентрации  $\text{Ca}^{2+}$  (повреждение клеток или глубокие нарушения обмена).
- За счет такого механизма пораженные места изолируются от остальной части синцития, и распространение патологии ограничивается (инфаркт миокарда).

- **Химическая синаптическая передача** осуществляется с помощью химических веществ-посредников (**медиаторов**).
- В этом случае расстояние между взаимодействующими клетками в области контакта (**ширина синаптической щели**) больше.

- Электрическое поле затухает в пределах синаптической щели и не может деполяризовать постсинаптическую мембрану.
- Отсюда возникает необходимость химического посредника.



- Деполяризация пресинапса приводит к изменению проницаемости **пресинаптической мембранны** для медиатора, медиатор выбрасывается в синаптическую щель, диффундирует через нее и взаимодействует с **белками-рецепторами постсинаптической мембранны**.

- Изменение конформации белков-рецепторов при образовании комплекса "рецептор-медиатор" приводит к открытию на мембране специфических **химиочувствительных ионных каналов**, протекающие через которые ионные токи изменяют мембранный потенциал на мембране.

- В зависимости от направления изменения трансмембранного потенциала химические синапсы могут быть **возбуждающими** (деполяризация постсинаптической мембранны) или **тормозными** (гиперполяризация постсинаптической мембранны).

- В случае возникновения **ВПСП** (**возбуждающего постсинаптического потенциала**) он с затуханием (декрементом) распространяется по постсинаптической мемbrane и может вызвать возникновение ПД на возбудимых участках мембранны принимающей сигнал клетки, если он превышает пороговый уровень.

### 3. Особенности биоэлектрогенеза мышечных волокон миокарда сердца.

- Сердце выполняет в кровеносной системе роль **четырехкамерного насоса**, обеспечивающего движение крови по сосудам.
- Оно представляет собой **полый мышечный орган**, состоящий из **четырех отделов** – двух предсердий и двух желудочков.

- Ритмические сокращения сердца возникают под действием импульсов (ПД), **зарождающихся в нем самом**.
- Если изолированное сердце поместить в соответствующие условия, то оно будет продолжать биться с постоянной частотой. Это свойство называется **автоматизмом**.

- Функциональным элементом сердца служит **мышечное волокно** – цепочка из клеток миокарда, соединенных "конец в конец" и заключенных в общую саркоплазматическую оболочку (основную мембрану).

- В зависимости от морфологических и функциональных особенностей различают **два типа волокон миокарда:**

- 1) волокна рабочего миокарда предсердий и желудочков, составляющие его основную массу и обеспечивающие нагнетательную функцию (**типичные миокардиальные волокна = ТМВ**);

- 2) волокна водителя ритма (пейсмекера) и проводящей системы (**атипичные мышечные волокна**), отвечающие за **генерацию возбуждения и проведение его** к клеткам рабочего миокарда.

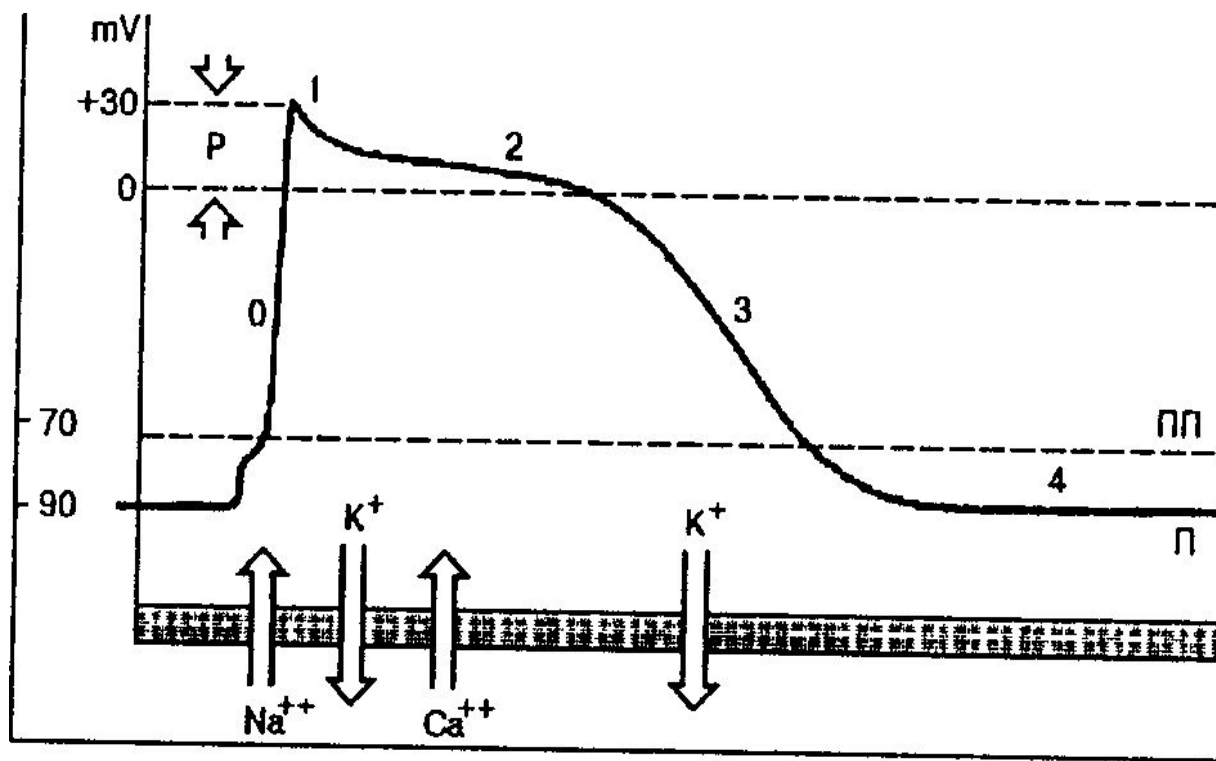
- Миокард (сердечная мышца), подобно нервным тканям и скелетным мышцам, принадлежит к **возбудимым тканям**.
- Это значит, что клетки миокарда обладают потенциалом покоя (**ПП**), отвечают на надпороговые стимулы генерацией потенциала действия (**ПД**) и способны проводить ПД без затухания (**бездекрементно**).

- Межклеточные соединения (**щелевые контакты**) способствуют проведению возбуждения и обеспечивают функционирование миокарда как **функционального синцития** (т.е. возбуждение, возникшее в каком-либо из отделов сердца, охватывает все без исключения невозбужденные волокна).

- Как и в нервных клетках и волокнах скелетных мышц, ПД в типичных миокардиальных волокнах возникает **в ответ на стимул** (переданный с АТМВ ПД) и начинается с быстрой реверсии мембранныго потенциала от ПП (**примерно - 90 мВ**) до потенциала инверсии (**примерно + 30 мВ**).

- За этой фазой **быстрой деполяризации** (продолжительность – 1-2 мс) следует более длительная фаза **плато** – специфическая особенность клеток миокарда, затем наступает фаза **реполяризации**, по окончании которой восстанавливается ПП.

- Длительность ПД кардиомиоцитов составляет **200-400 мс**, т.е. более чем в **100 раз** превышает соответствующую величину для скелетных мышц и нервных волокон.



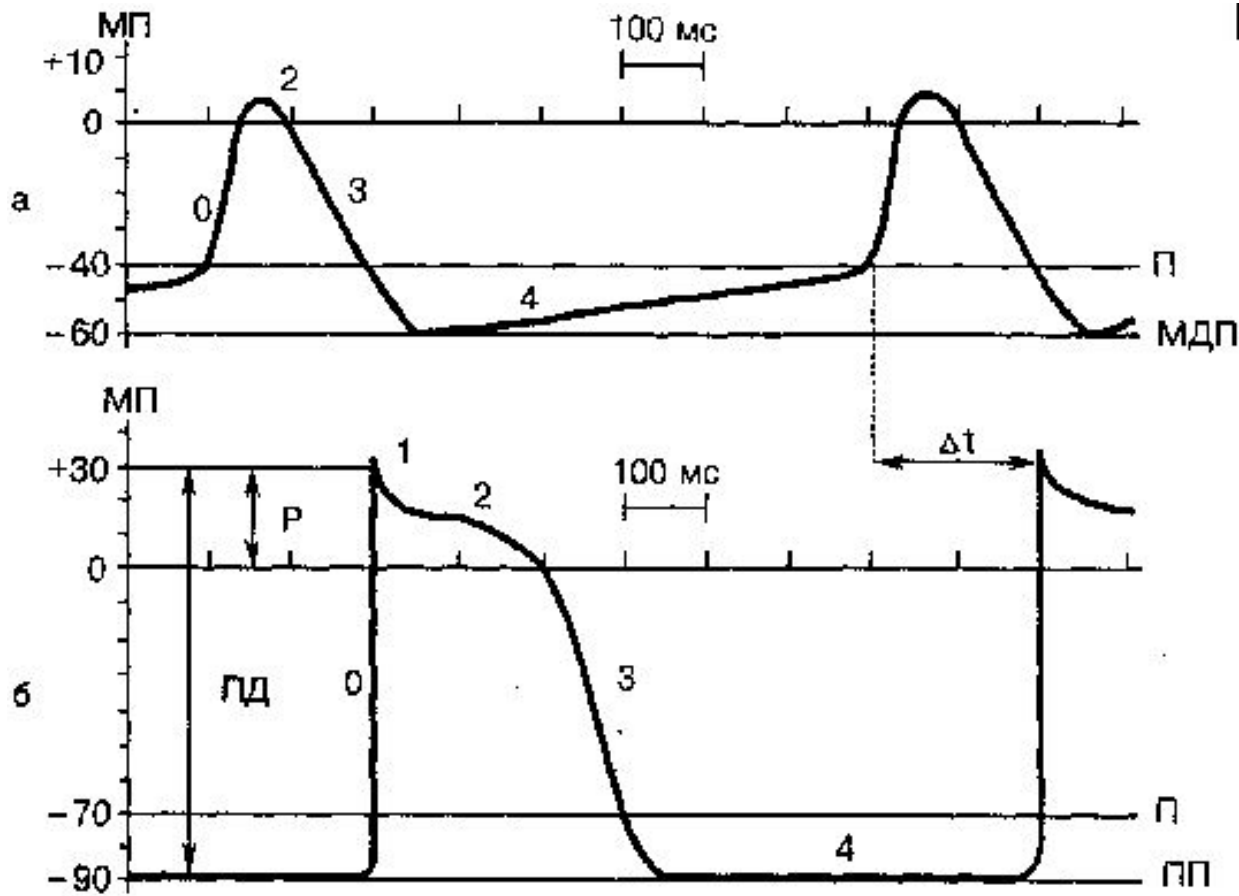
- ПП близок к  $K^+$ -равновесному потенциалу; деполяризация обусловлена лавинообразно нарастающим  $Na^+$ -током (однако, этот Na-ток быстро инактивируется); фаза плато обусловлена входящим  $Ca^{2+}$ -током (медленный входящий ток) + снижение проводимости для  $K^+$ , возникающее при деполяризации и уменьшающее реполяризацию; реполяризация обусловлена выходящим  $K^+$ -током и снижением проводимости для иона  $Ca^{2+}$ .

- Специфическая форма ПД ТМВ имеет большое функциональное значение, так как определенным фазам ПД соответствует определенные изменения возбудимости мембранны (фазы рефрактерности),

- Во время длительной деполяризации мембранны (плато)  $\text{Na}^+$ -каналы инактивируются, и ТМВ находится в состоянии **абсолютной рефрактерности**.
- Восстановление активности натриевых каналов происходит только после снижения МП до уровня, примерно равного – 40 мВ.

- Длительный рефрактерный период предохраняет сердце от слишком быстрого **повторного возбуждения и повторного сокращения**.
- Такое возбуждение, возникшее до расслабления мышечного волокна, могло бы привести к **нарушению нагнетательной функции** сердца (тетанус миокарда).

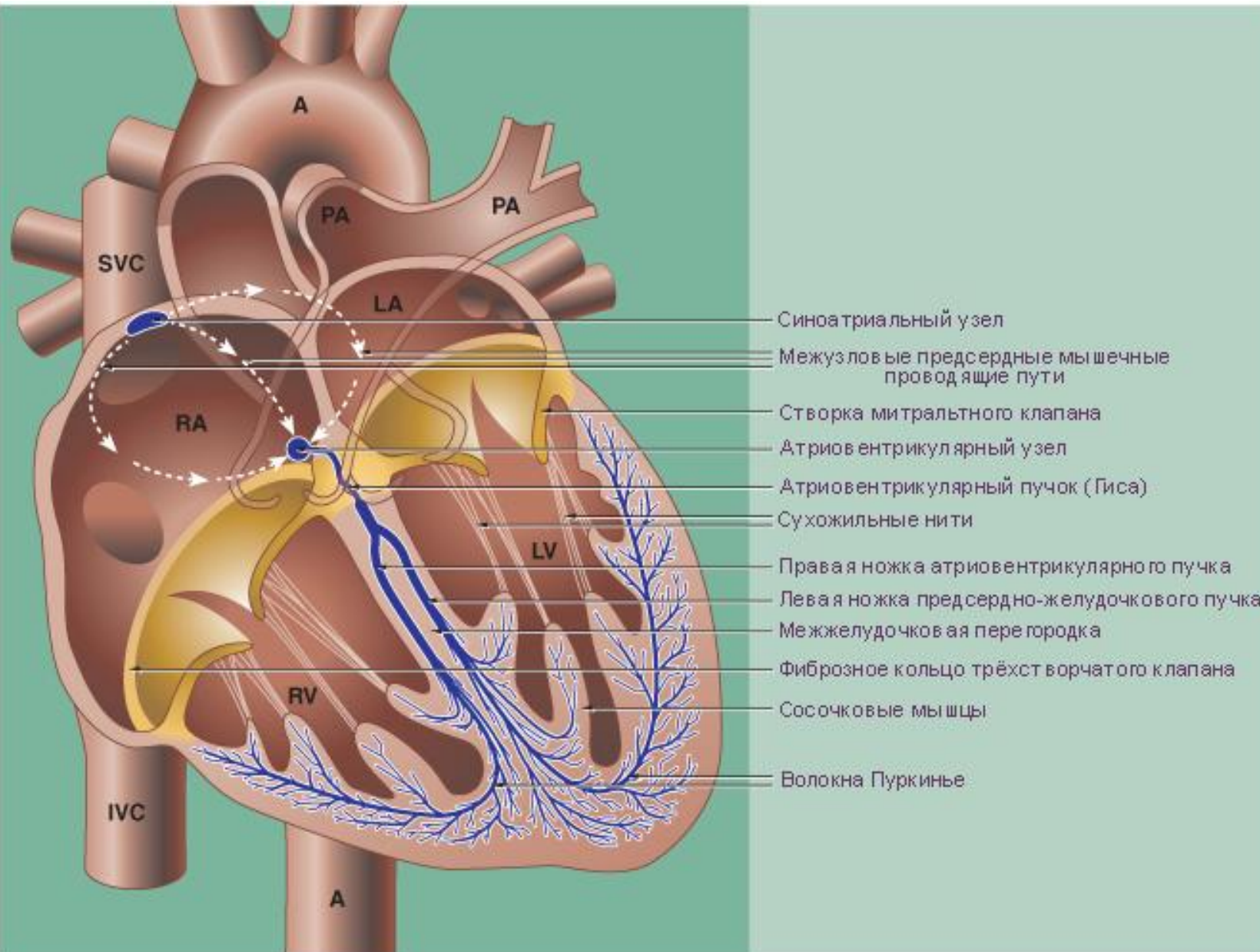
- ПД атипичных мышечных волокон – отличается отсутствием устойчивого уровня ПП.
- Эти клетки **спонтанно деполяризуются** до критического уровня.
- Фазы ПД – медленная диастолическая деполяризация до КМП; быстрая ДП; более или менее выраженная фаза плато; быстрая реполяризация.



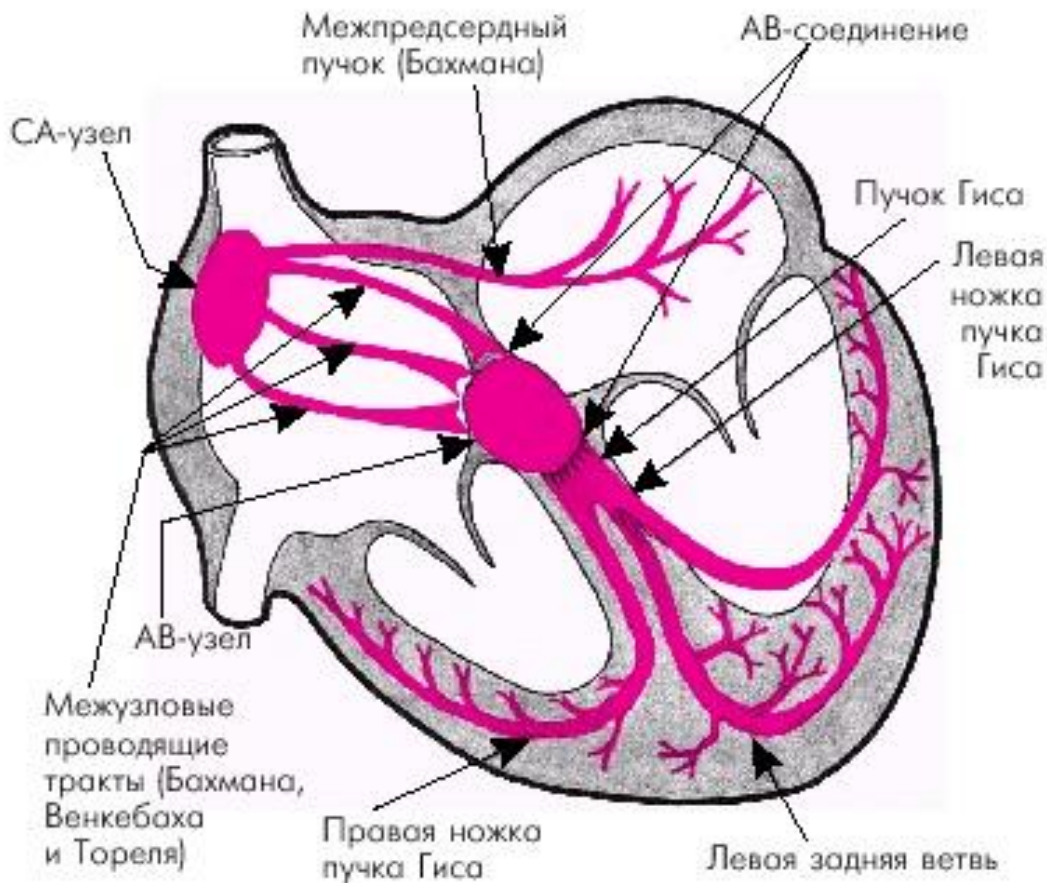
## 4. Проводящая система сердца. Распространение возбуждения по миокарду.

- АТМВ миокарда образуют так называемую **проводящую систему**.
- Она представляет собой **совокупность узлов и пучков атипичной мышечной ткани**, функцией которой является **генерация ПД**, служащих стимулами для ТМВ, то есть задание определенного ритма сердечных сокращений.

- Строение проводящей системы обеспечивает строго согласованное и последовательное возбуждение и сокращение различных отделов сердца.



- В норме водителем ритма является **синоатриальный узел**, расположенный в стенке правого предсердия в месте впадения в него верхней полой вены.
- Частота разрядов СА в покое составляет **около 70 1/мин.**
- От этого узла возбуждение вначале распространяется по рабочему миокарду предсердий (**со скоростью порядка 1 м/с**).



- Единственный путь, по которому возбуждение может пройти к желудочкам, образует **атриовентрикулярный узел (АВ)**, лежащий в предсердно-желудочковой перегородке (остальная часть атриовентрикулярного соединения образована невозбудимой соединительной тканью).
- В АВ узле скорость проведения значительно падает (**в 20-50 раз; 0,02-0,05 м/с**) за счет снижения диаметра волокон АВ-узла и поперечного их расположения

- Это приводит к тому, что возбуждение "задерживается" в АВ-узле (**АВ-задержка** необходима для полного перехода крови из предсердий в желудочки во время сокращения предсердий).

- Далее возбуждение распространяется по **пучку Гиса, ножкам пучка Гиса и волокнам Пуркинье** к верхушке сердца со все возрастающей (**до 4-5 м/с**) скоростью (увеличение диаметра АТМВ), а затем переходит на **рабочие волокна миокарда**, по которым распространяется в обратном направлении – от верхушки сердца к основанию.
- **За волной возбуждения следует сокращение ТМВ миокарда.**

## 5. Электрокардиография. Электрокардиограмма. Интегральный электрический вектор сердца.

- Сложный характер распространения возбуждения по сердцу отображается в **электрокардиограмме (ЭКГ)**, по форме которой можно судить **о возбудимости и проводимости** различных отделов сердца (**но не о сократимости волокон миокарда!**)

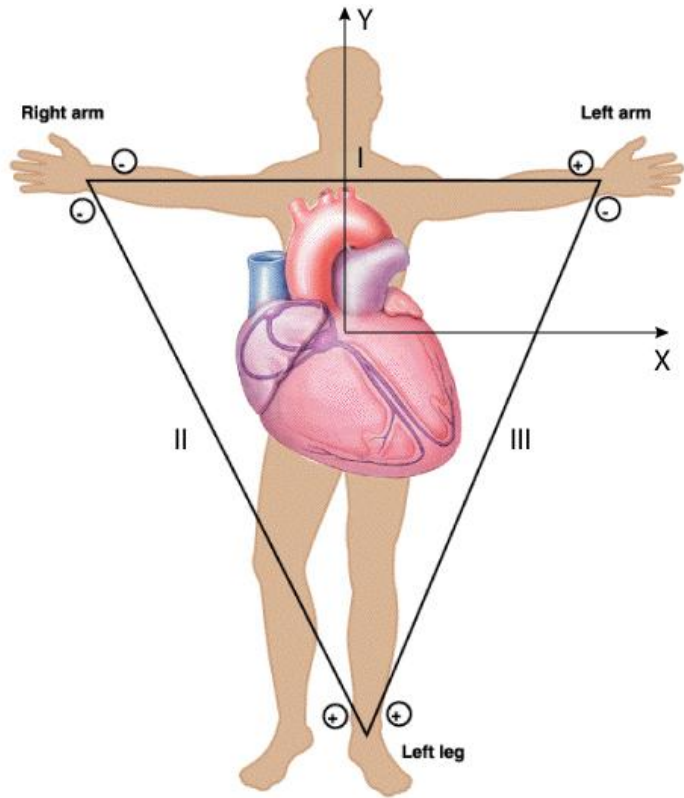
- Если рассмотреть отдельное миокардиальное волокно, то в покое его наружная поверхность имеет положительный, а внутренняя – отрицательный потенциал.
- При возбуждении (ПД) возбужденный участок мембранны **меняет свою полярность** (т.е. снаружи – «-», а внутри «+»).

- Возбужденное волокно можно рассматривать как **диполь**, обладающий определенным **дипольным моментом**.
- **Векторная сумма дипольных моментов всех волокон миокарда называется интегральным электрическим вектором сердца (ИЭВС).**

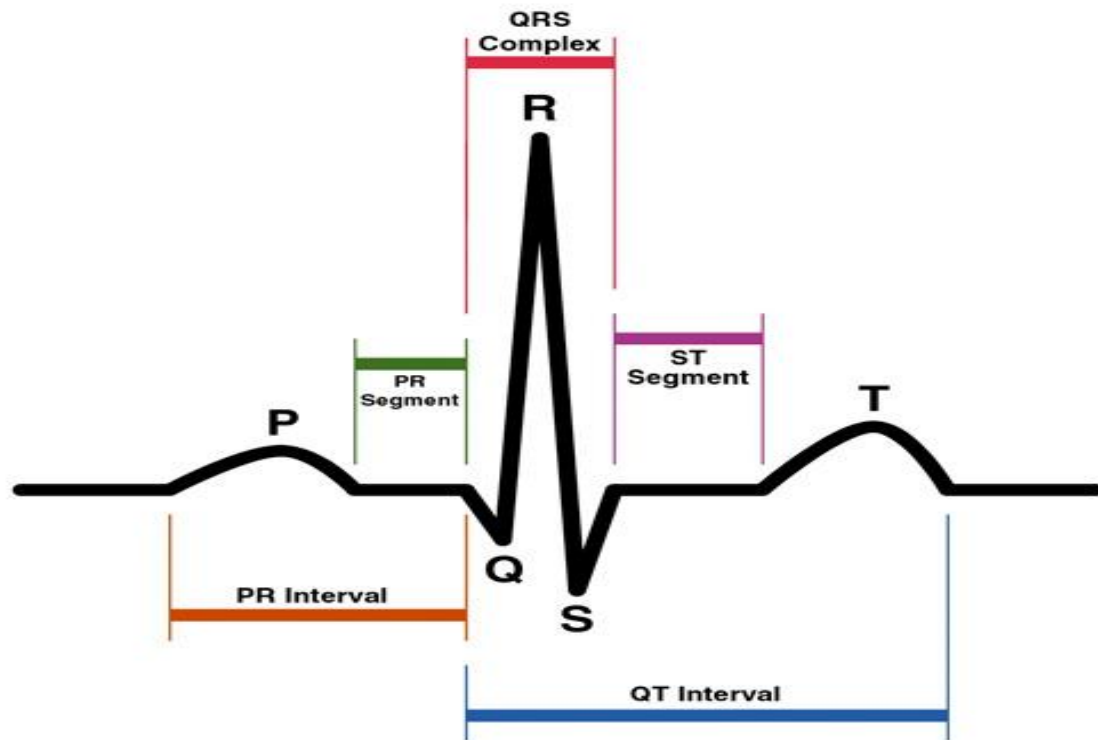
- Этот вектор в каждый момент времени направлен от наиболее возбужденного (электроотрицательного) к наименее возбужденному (электроположительному) участку сердца, и величина и направление его в ходе сердечного цикла многократно меняются.

- Как известно, **движущиеся заряды** создают вокруг себя переменное электрическое поле, которое распространяется в пространстве.
- Поэтому работающее сердце также является **источником электрического поля**, которое можно зарегистрировать на поверхности тела.

- Для этого на различные точки поверхности тела накладывают **отводящие электроды** и регистрируют разность потенциалов между ними.
- Регистрирующий прибор (**электрокардиограф**) по сути представляет собой **усилитель переменного тока и регистрирующее устройство** (самописец).



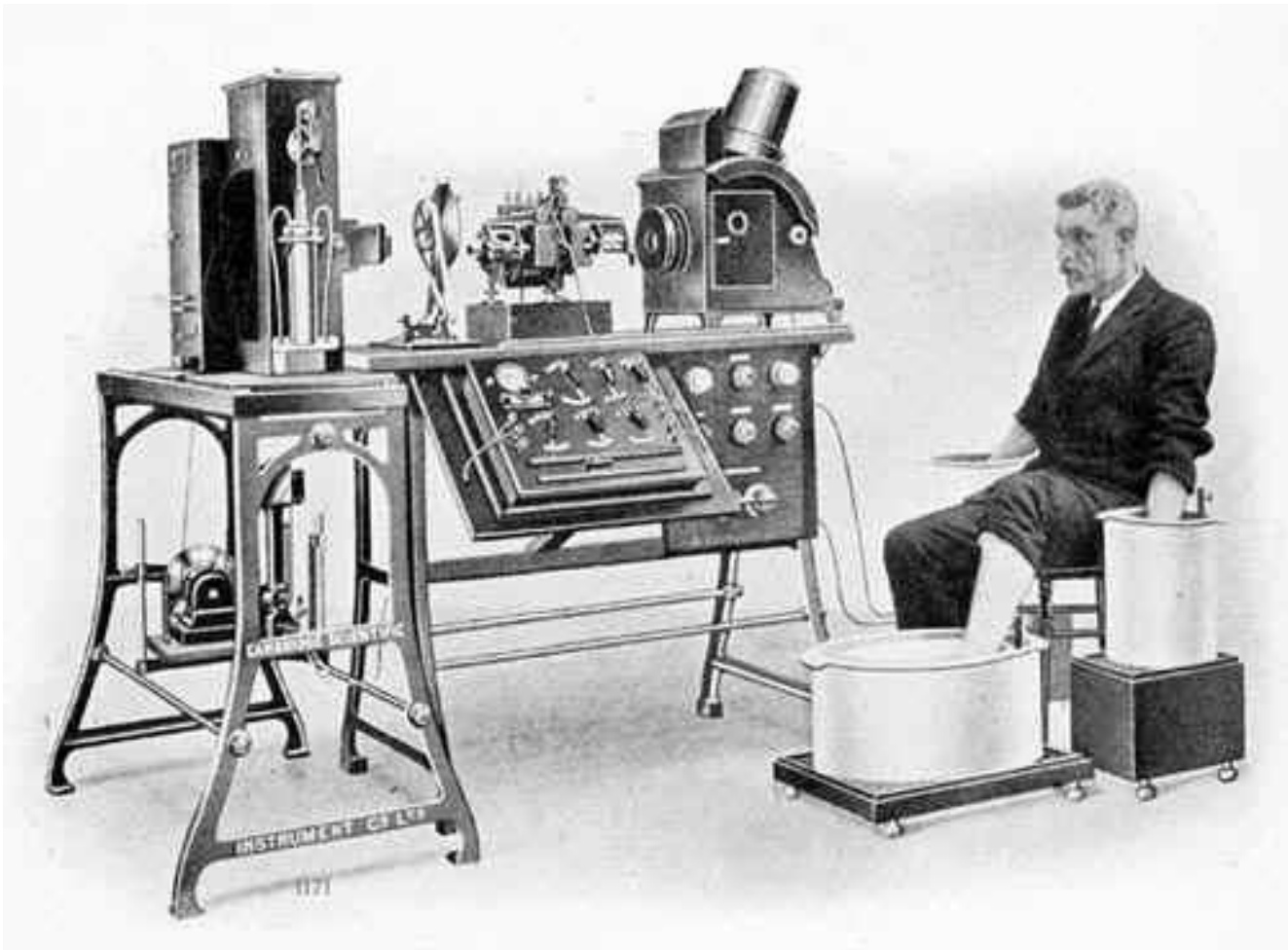
- Кривая, отображающая зависимость этой разности потенциалов от времени, называется **электрокардиограммой**.
- Она представляет собой периодическое ( $T = 1/\text{ЧСС}$ ) колебание сложной формы.

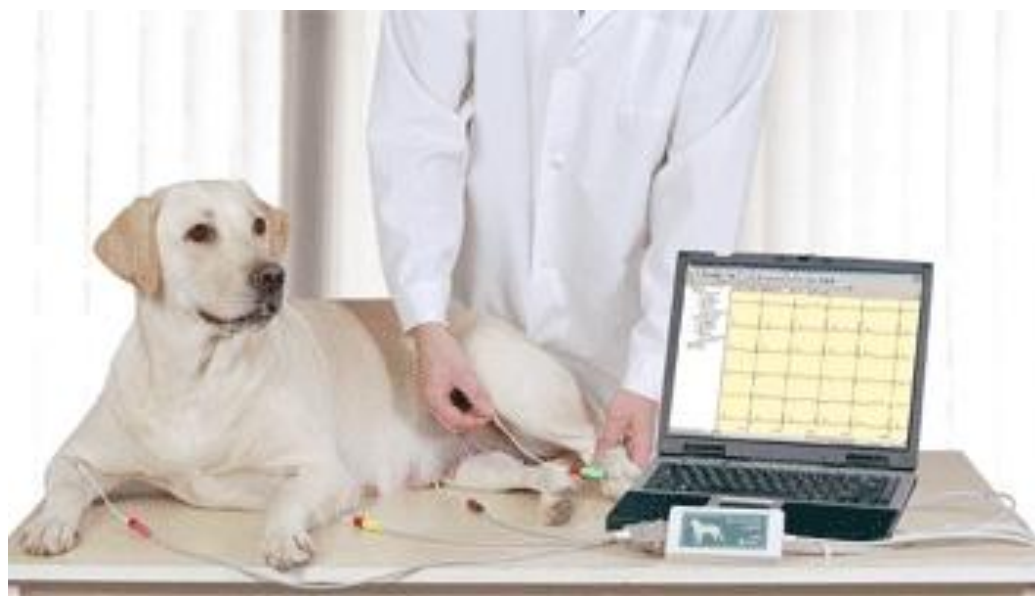


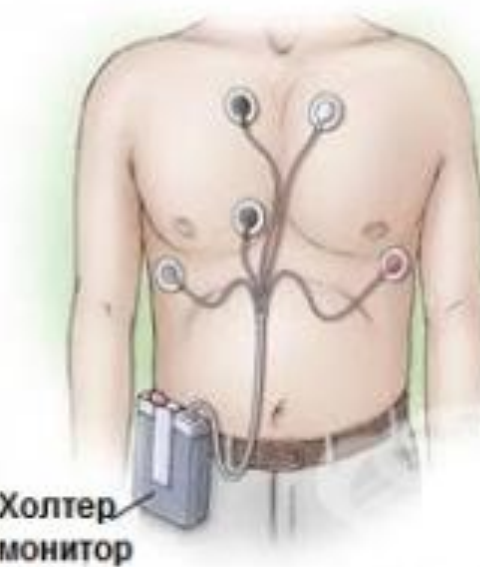
- Величина разности потенциалов, регистрируемой между двумя электродами, находящимися на поверхности тела человека будет зависеть от величины интегрального электрического вектора и угла между направлением этого вектора и осью отведения (проведенной между этими электродами).
- Таким образом, ЭКГ представляет собой **динамику во времени проекции ИЭВС на ось отведения**.

# Виллем Эйнховен (1860-1927), Нобелевский лауреат 1924 г.









Холтер  
монитор