

全国高等医学院校规划教材

医学课程学习纲要与强化训练

供临床、预防、基础、口腔、药学、检验、护理等专业本科
及高职高专、成人教育等层次用

生理学精要与习题精选

许继德 李建华 胡景鑫 主编



科学出版社
www.sciencep.com



北京高等教育出版社

大学教材·教辅·参考书
·

生物学精要与习题精练

· · · · ·



全国高等医学院校规划教材
医学课程学习纲要与强化训练

供临床、预防、基础、口腔、药学、检验、护理等专业本科及高职高专、
成人教育等层次用

生理学精要与习题精选

主编 许继德 李建华 胡景鑫

副主编 董 顾 李 何 刘筱蔼 涂永生 朱晓琴

编 委 (以姓氏笔画为序)

卢佳怡 白洪波 朱晓琴 刘国辉
刘筱蔼 许继德 李 何 李建华
胡景鑫 涂永生 彭妙茹 董 顾

科学出版社

北京

• 版权所有 侵权必究 •

举报电话:010-64030229;010-64034315;13501151303(打假办)

内 容 简 介

本书是与最新版规划教材紧密配套的高等医学院校专业基础课——生理学的辅导教材。全书共 12 章,每章有生理学精要和生理学习题两部分内容。精要是授课教师于课堂上讲授的内容,对学生课后学习和学生解答生理学习题具有指导意义。生理学习题有 A 型题、B 型题、X 型题、名词解释、简答题和论述题,每题均有参考答案。

本书可作为本(专)科生(包括成人教育学生)期末考试、硕士研究生入学、各种国家级和省级组织的生理学考试的学习和迎考用书。

图书在版编目(CIP)数据

生理学精要与习题精选 / 许继德,李建华,胡景鑫主编 .—北京:科学出版社,2009
(全国高等医学院校规划教材·医学课程学习纲要与强化训练)
ISBN 978-7-03-025485-6

I. 生… II. ①许… ②李… ③胡… III. 人体生理学-医学院校-教学参考
资料 IV. R33

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2009)第 157368 号

策划编辑:李国红 胡治国 / 责任编辑:胡治国 / 责任校对:张琪
责任印制:刘士平 / 封面设计:黄超

版权所有,违者必究。未经本社许可,数字图书馆不得使用

科学出版社出版

北京东黄城根北街 16 号

邮政编码: 100717

<http://www.sciencep.com>

骏丰印刷厂印刷

科学出版社发行 各地新华书店经销

*

2009 年 9 月第 一 版 开本: 787×1092 1/16

2009 年 9 月第一次印刷 印张: 13 3/4

印数: 1—5 000 字数: 397 000

定价: 24.80 元

(如有印装质量问题,我社负责调换)

前　　言

本书是高等医学院校专业基础课——生理学的辅导教材。本书以最新版规划教材为蓝本编写。

全书共 12 章，每章内容分为两部分。第一部分为生理学精要。精要内容是授课教师依据教学大纲于课堂上讲授的内容。在医学院校，因生理学教材内容繁多，课时有限，教师不可能将教材内容全部讲授，只能在基本知识的基础上，突出重点，讲清难点。精要内容是生理学精华所在。精要对学生课后学习和学生解答生理学习题均具有指导意义。第二部分为生理学习题，与生理学精要对应。包括目前为各医学院校和各政府部门生理学考试所采用的常用类型的试题，其中有 A 型题、B 型题、X 型题、名词解释、简答题和论述题，每题均有参考答案。

本书可作为本(专)科生(包括成人教育学生)期末考试、硕士研究生入学、各种国家级和省级组织的生理学考试的学习和迎考用书。

诚恳地希望读者对本书不妥之处给予批评指正。

编　者

2009 年 6 月 28 日于广州

目 录

第一章 绪论	(1)
第二章 细胞的基本功能	(6)
第三章 血液.....	(25)
第四章 血液循环.....	(37)
第五章 呼吸.....	(69)
第六章 消化与吸收.....	(86)
第七章 能量代谢与体温	(102)
第八章 尿的生成和排出	(111)
第九章 感觉器官的功能	(131)
第十章 神经系统的功能	(146)
第十一章 内分泌	(185)
第十二章 生殖	(206)

第一章 絮 论

学习要求

1. 掌握 机体的内环境和稳态;神经调节、体液调节和自身调节的概念;负反馈。
2. 熟悉 生理学的定义和任务;生理学与医学的关系;生理学的研究方法;正反馈。前馈控制系统。
3. 了解 生理学研究的不同水平;非自动控制系统。

第一节 生理学的任务和研究方法

一、生理学及其任务

生理学(physiology)

概念:研究生物体及其各组成部分正常功能活动(生命活动)规律的一门科学。

任务:研究功能和功能活动发生的机制、产生条件和内、外环境对其影响。

二、生理学和医学的关系

生理学是医学的一门重要的基础课程。

三、生理学的研究方法

生理学是一门实验性科学,它所有的知识均来自实验研究和临床实践。

生理学实验主要在动物身上进行;仅在不损害健康并得到受试者本人同意的情况下,人体实验才允许有限进行。

(一) 动物实验

1. 急性动物实验 可分为离体和在体实验两种方法。

离体实验是从活着或刚处死的动物身上取出所需要的器官、组织、细胞或细胞中的某些成分,置于一个能保持其正常功能活动的人工环境中,观察某些人为的干预因素对其功能活动的影响。如离体蛙心和动物血管条灌流等。

在体实验是在动物麻醉条件下,手术暴露某些所需研究的部位,观察和记录某些生理功能在人为干预条件下的变化。如以动脉插管记录动物血压和将玻璃微电极插入脑内某些部位进行细胞外或细胞内记录等。

2. 慢性动物实验 以完整和清醒的动物为研究对象,且尽可能保持外界环境接近于自然,以便能在较长时间内观察和记录某些生理功能的改变。如研究唾液分泌调节。



(二) 人体实验

目前主要是进行人群资料调查。如血压、心率和肺通气量等资料的获得。

四、生理学研究的不同水平

(一) 细胞和分子水平

以细胞和构成细胞的分子为研究对象,如研究细胞的跨膜信号转导、细胞生物电活动以及肌细胞收缩机制等。

(二) 器官和系统水平

研究各器官和系统功能活动的过程、机制以及各种因素对它们的影响。

(三) 整体水平

以完整的机体为研究对象,研究不同生理条件下,机体各系统之间的协调活动以及机体与外环境相适应的规律和机制。

第二节 机体的内环境和稳态

一、机体的内环境

体内的液体称体液,在成人约占体重的 60%;其中约占体重 40% 的液体分布在细胞内,称为细胞内液;约占体重 20% 的液体分布在细胞外(其中血浆占 5%,组织液占 15%),称为细胞外液。人体的绝大多数细胞不与外界环境相接触,而是浸浴在细胞外液中,细胞外液是细胞直接接触和赖以生存的环境。生理学将围绕在多细胞动物体内细胞周围的体液,即细胞外液,称为机体的内环境(internal environment)。

二、内环境的稳态

稳态(homeostasis):内环境理化性质保持相对稳定的状态。

内环境的稳态是指内环境的理化性质,如温度、渗透压、pH 和各种液体成分等的相对稳定状态。内环境的理化性质不是静止不变的,由于细胞新陈代谢不断地与内环境进行物质交换,如不断地从内环境中摄取 O₂ 和营养物质,排出代谢尾产物,因此也就不断地扰乱内环境稳态。外环境因素的改变,如高温、严寒和低氧等也会干扰稳态。但机体可通过多个系统和器官的活动,使遭受破坏的内环境及时得到恢复,从而维持其相对稳定。如通过加强散热或产热调节体温;通过呼吸系统的活动摄入 O₂ 和排出 CO₂;通过消化系统补充营养物质;通过泌尿系统的活动,排出代谢尾产物。在这些系统的功能活动中,血液和循环系统参与多种物质的运输,神经和内分泌系统则通过调节各系统的活动,使稳态的调节更协调和完善。

内环境的稳态是细胞维持正常生理功能的必要条件,也是机体维持正常生命活动的必要条件。

第三节 机体生理功能的调节

一、生理功能调节的方式

(一) 神经调节

神经调节(neuroregulation)是通过反射而影响生理功能的一种调节方式。是人体生理功能调节中最主要的方式。反射是指在中枢神经系统参与下，机体对内、外环境刺激所产生的规律性应答。如角膜反射、膝跳反射和屈肌反射等。完成反射的结构基础是反射弧。

(二) 体液调节

体液调节(humoral regulation)是指体内某些特殊的化学物质通过体液途径影响生理功能的一种调节方式。如胰岛素维持血糖浓度稳定的作用。体液调节作用的方式有远距分泌、旁分泌和神经分泌等。

(三) 自身调节

自身调节(autoregulation)是指组织细胞不依赖神经或体液因素，自身对刺激发生的一种适应性反应。如肾血流量的自身调节。

二、体内的控制系统

(一) 非自动控制系统

在人体生理功能的调节中，非自动控制系统的控制极少见。

(二) 反馈控制系统

负反馈(negative feedback)

概念：受控部分发出的反馈信息调整控制部分的活动，使受控部分的活动朝着与它原先活动相反的方向改变。人体内的负反馈极为多见，是维持机体内环境稳态的重要控制机制。如颈动脉窦和主动脉弓压力感受性反射(减压反射)。

正反馈(positive feedback)

概念：受控部分发出的反馈信息促进和加强控制部分活动，使受控部分的活动朝着与它原先活动相同的方向改变。人体内的正反馈较少见，其意义是使某些生理活动过程很快达到高潮并发挥最大效应。如排尿反射、血液凝固和分娩。

(三) 前馈控制系统

概念：控制部分在反馈信息尚未到达前已受到纠正信息(前馈信息)的影响，及时纠正其指令可能出现的偏差。其意义是使机体反应具有预见性和超前性，能够提前做出适应性反应。如运动前呼吸和心率加快。

(许继德)

习题

一、选择题

A型题

1. 生理学是
 - A. 动物学的分支
 - B. 植物学的分支
 - C. 生物学的分支
 - D. 病理学的分支
 - E. 解剖学的分支
2. 人体生理学是研究
 - A. 人体物理变化的规律
 - B. 人体化学变化的规律
 - C. 正常人体功能活动的规律
 - D. 异常人体功能活动的规律
 - E. 人体与环境之间的关系
3. 内环境的稳态是指
 - A. 维持细胞外液理化性质保持不变
 - B. 维持细胞内液理化性质保持不变
 - C. 维持细胞内液化学成分相对恒定
 - D. 维持细胞内液理化性质相对恒定
 - E. 维持细胞外液理化性质相对恒定
4. 机体中细胞生活的内环境是指
 - A. 细胞外液
 - B. 细胞内液
 - C. 脑脊液
 - D. 组织液
 - E. 血浆
5. 维持内环境稳态的重要调节方式是
 - A. 体液调节
 - B. 自身调节
 - C. 正反馈调节
 - D. 负反馈调节
 - E. 前馈控制
6. 神经调节的基本方式是
 - A. 反射
 - B. 非条件反射
 - C. 条件反射
 - D. 反馈
 - E. 前馈
7. 反射弧的效应器的主要功能是
 - A. 接受刺激
 - B. 整合分析信息
 - C. 产生反应
 - D. 传导信息
 - E. 接受刺激与产生反应
8. 在寒冷环境中,甲状腺激素分泌增多是由于
 - A. 神经调节
 - B. 体液调节
 - C. 自身调节
 - D. 旁分泌调节
 - E. 神经-体液调节
9. 胰岛B细胞分泌的胰岛素具有降低血糖作用,主要是通过
 - A. 神经调节
 - B. 体液调节
 - C. 正反馈
 - D. 前馈

E. 自身调节

10. 在下列各种情况中,属于自身调节的是
 - A. 血糖水平维持相对恒定
 - B. 血液 pH 维持相对恒定
 - C. 体温维持相对恒定
 - D. 全身血压维持相对恒定
 - E. 当平均动脉压在一定范围内变化时,肾血流量维持相对恒定
11. 心肌的初长度对收缩力量的调节作用属于
 - A. 局部神经调节
 - B. 体液中 ATP 的作用
 - C. 等长自身调节
 - D. 异长自身调节
 - E. 正反馈调节
12. 下列生理过程中,属于负反馈调节的是
 - A. 排尿反射
 - B. 分娩过程
 - C. 血液凝固
 - D. 减压反射
 - E. 动作电位去极化期的 Na^+ 内流
13. 下列关于负反馈调节的叙述,错误的是
 - A. 是一个闭环系统
 - B. 与神经调节和体液调节无关
 - C. 反馈信息与控制信息的作用性质相反
 - D. 反馈信号能减弱控制部分的活动
 - E. 是维持内环境稳态的重要调节形式
14. 下列反射中存在正反馈调节的是
 - A. 腱反射
 - B. 肺牵张反射
 - C. 减压反射
 - D. 排尿反射
 - E. 屈肌反射
15. 下列生理过程中,属于正反馈调节的是
 - A. 体温调节
 - B. 分娩
 - C. 肺牵张反射
 - D. 血糖浓度的调节
 - E. 减压反射
16. 正反馈调节的作用是使
 - A. 人体血压稳定
 - B. 人体体液理化特性相对稳定
 - C. 人体活动按某一固定程序进行,达到某一特定目标
 - D. 体内激素水平不致过高
 - E. 体温保持相对稳定
17. 通过条件反射方式发动体温调节的是
 - A. 稳态
 - B. 正反馈
 - C. 负反馈
 - D. 前馈
 - E. 体液调节

B型题

- | | |
|---------|---------|
| A. 传出神经 | B. 效应器 |
| C. 感受器 | D. 反射中枢 |
| E. 传入神经 | |

1. 心迷走神经和心交感神经属于
2. 平滑肌和心肌属于
3. 皮肤黏膜的游离神经末梢属于
4. 肌梭属于
5. 躯体运动神经属于
6. 窦神经和主动脉神经在减压反射中属于：

- A. 正反馈 B. 负反馈
 C. 前馈 D. 非自动控制
 E. 自身调节

7. 分娩过程是
8. 血液凝固过程是
9. 食物进入口腔前的唾液分泌是

X型题

1. 下列关于稳态的描述，正确的是
 - A. 维持内环境理化性质相对恒定的状态，称为稳态
 - B. 负反馈调节是维持内环境稳态的重要途径
 - C. 稳态是指内环境理化性质静止不变
 - D. 稳态是维持细胞正常功能的必要条件
2. 反射弧的组成部分是
 - A. 感受器 B. 效应器
 - C. 传入神经 D. 反射中枢
3. 下列情况中，不属于自身调节的是
 - A. 一定范围内心肌纤维初长度越长，收缩强度越大
 - B. 人过度通气后，呼吸暂停
 - C. 动脉血压升高时，肾血流量相对稳定
 - D. 人在寒冷环境中出现寒战
4. 正反馈调节的特点是
 - A. 破坏原先的平衡状态
 - B. 体内的控制系统绝大多数都是正反馈控制系统
 - C. 在病理情况下出现较多
 - D. 是一个开环系统
5. 下列生理过程属于正反馈的有
 - A. 排尿 B. 血压相对恒定的维持
 - C. 分娩过程 D. 凝血过程

二、名词解释

1. 内环境(internal environment)
2. 稳态(homeostasis)
3. 负反馈(negative feedback)
4. 正反馈(positive feedback)

三、简答题

1. 内环境稳态有何生理意义？

2. 负反馈调节有何生理意义？
3. 前馈有何生理意义？

参考答案**一、选择题****A型题**

- 1.C 2.C 3.E 4.A 5.D 6.A 7.C 8.E
 9.B 10.E 11.D 12.D 13.B 14.D 15.B
 16.C 17.D

B型题

- 1.A 2.B 3.C 4.C 5.A 6.E 7.A 8.A
 9.C

X型题

- 1.ABD 2.ABCD 3.BD 4.AC 5.ACD

二、名词解释

1. 内环境：指细胞直接生活的环境，即细胞外液。
2. 稳态：内环境理化性质保持相对恒定的状态称为稳态。
3. 负反馈：受控部分发出的反馈信息调整控制部分的活动，使受控部分的活动朝着与它原先活动相反的方向改变。
4. 正反馈：受控部分发出的反馈信息促进和加强控制部分活动，使受控部分的活动朝着与它原先活动相同的方向改变。

三、简答题

1. 内环境稳态对保证生命活动正常进行具有重要意义：提供机体细胞生命活动必要的各种理化条件，使细胞各种酶促反应和生理功能正常进行；为细胞新陈代谢提供各种营养物质，并通过循环系统运走细胞的代谢产物，保证了细胞新陈代谢的正常进行。
2. 负反馈调节在机体内普遍存在，是维持内环境稳态的重要调节方式。机体多数生理功能的调节是通过负反馈调节实现的，例如体内多种激素正常水平的维持，人体正常血压相对稳定的调节等。负反馈调节的生理意义在于使某种生理功能保持相对稳定。
3. 前馈能及时调节受控部分的活动，使受控部分的活动更加准确、稳定、适时和适度。前馈无波动性，能避免负反馈调节的被动性和反应的滞后及波动性，更好地参与稳态的维持。前馈控制系统可使机体的反应具有一定的超前性和预见性。

(许继德)

第二章 细胞的基本功能

学习要求

1. 掌握 物质的跨膜转运;G蛋白耦联受体介导的信号转导;静息电位及其产生机制;动作电位及其产生机制;可兴奋细胞及其兴奋性;骨骼肌神经-肌接头处的兴奋传递;横纹肌的收缩机制;横纹肌的兴奋-收缩耦联;影响横纹肌收缩效能的因素。
2. 熟悉 离子通道型受体介导的信号转导;酶联型受体介导的信号转导;局部电位。
3. 了解 细胞膜的结构;电紧张电位;平滑肌。

第一节 细胞膜的结构和物质转运功能

一、细胞膜的结构概述

细胞膜主要由脂质、蛋白质和糖类组成。

液态镶嵌模型(fluid mosaic model): 细胞膜以液态脂质双分子层为基架,其中镶嵌着许多不同结构和功能的蛋白质。

二、物质的跨膜转运

(一) 单纯扩散

脂溶性和少数分子很小的水溶性物质由高浓度侧向低浓度侧的净移动,如体内的O₂和CO₂的转运。

(二) 膜蛋白介导的跨膜转运

不溶于脂或脂溶性甚小的物质在膜蛋白“帮助”下,由高浓度侧向低浓度侧的跨膜转运。

1. 通道介导的跨膜转运 通道蛋白受化学因素、电和机械等刺激而导致通道开放,带电离子经通道顺电-化学梯度移动。离子通道有明显的离子选择性,每种通道只对一种或几种离子有较高的通透能力,对其他离子则不易或不能通过。根据离子选择性不同,通道可分为钠通道、钾通道和钙通道等。通道有开放和关闭状态,并由“闸门”控制。

2. 载体介导的跨膜转运 被转运物与载体蛋白的位点结合,引起后者变构,使被转运物从膜的一侧转移到另一侧。载体介导的跨膜转运有结构特异性、饱和现象与竞争性抑制的特征。

(1) 经载体易化扩散(facilitated diffusion via carrier): 指水溶性小分子物质经载体介导顺浓度和(或)电位梯度进行的被动转运。如葡萄糖和氨基酸的转运等。

(2) 原发性主动转运: 指离子泵利用分解ATP产生的能量将离子逆浓度和(或)电位梯度进行跨膜转运的过程。

钠-钾泵(sodium-potassium pump)简称钠泵,也称Na⁺-K⁺ATP酶。当膜内Na⁺浓度或膜

外 K^+ 浓度升高时均可激活钠泵，钠泵每分解 1 分子 ATP 可将 3 个 Na^+ 移出胞外，同时将 2 个 K^+ 移入胞内。

细胞代谢能量的 20%~30% 以上用于维持钠泵活动。

钠泵的主要功能：

1) 使细胞内高 K^+ ，利于细胞代谢活动。

2) 维持胞内渗透压和细胞容积。

3) 建立 Na^+ 的跨膜浓度梯度，为继发性主动转运的物质提供势能储备。如 Na^+-H^+ 和 Na^+-Ca^{2+} 交换中，是 H^+ 和 Ca^{2+} 转运的驱动力。

4) 建立 Na^+ 、 K^+ 浓度势能储备，是产生生物电的基础。

5) 钠泵活动是生电性的，使膜内电位负值增大。

(3) 继发性主动转运：指驱动力并不直接来自 ATP 的分解，而是来自原发性主动转运所形成的离子浓度梯度而进行的物质逆浓度和(或)电位梯度的跨膜转运方式。如葡萄糖在小肠黏膜的吸收。葡萄糖在小肠黏膜的吸收是通过位于肠黏膜上皮细胞的顶膜上的 Na^+ -葡萄糖同向转运体，利用 Na^+ 的浓度势能，将肠腔中的 Na^+ 和葡萄糖分子一起转运至上皮细胞内。

(三) 出胞和入胞

出胞是指胞质内的大分子物质以分泌囊泡的形式排出细胞的过程。

入胞是指大分子物质或物质团块(细菌、细胞碎片等)借助于细胞膜形成吞噬泡或吞饮泡的方式进入细胞的过程，并分别称为吞噬和吞饮。

第二节 细胞的信号转导

信号转导概念：细胞外的信号物质(激素、递质和细胞因子等)作用于细胞膜表面或细胞内受体，将胞外信号分子所携带的信号传到细胞内的过程。

一、离子通道型受体介导的信号转导

1. 化学门控通道 离子跨膜转运，并实现化学信号跨膜转导。如， $ACh \rightarrow$ 与终板膜上 ACh 受体结合 \rightarrow 受体构象变化和通道开放 $\rightarrow Na^+、K^+$ 经通道跨膜流动 \rightarrow 产生终板电位 \rightarrow 骨骼肌细胞动作电位(action potential, AP) \rightarrow 骨骼肌收缩。

2. 电压门控通道 如，动作电位 \rightarrow 心肌细胞 T 管去极化激活 L 型 Ca^{2+} 通道 $\rightarrow Ca^{2+}$ 内流(作为第二信使) \rightarrow 激活质网的钙释放通道 \rightarrow 胞内 Ca^{2+} 浓度升高 \rightarrow 心肌收缩。

3. 机械门控通道 如，对血管壁的牵张(血压升高) \rightarrow 激活平滑肌细胞的机械门控离子通道 $\rightarrow Ca^{2+}$ 内流 \rightarrow 血管收缩。

二、G 蛋白耦联受体介导的信号转导

(一) 主要的信号蛋白

1. G 蛋白耦联受体 G 蛋白耦联受体也称促代谢型受体。包括肾上腺素能 α 和 β 受体、 ACh 受体等。每种受体都是由一条 7 次跨膜的肽链构成，因此又称为 7 次跨膜受体。

2. G 蛋白 鸟苷酸结合蛋白，由 α 、 β 和 γ 三个亚单位组成。根据其 α 亚单位基因序列的同源性可将 G 蛋白分为 4 类，即 G_s 、 G_i 、 G_q 和 G_{12} 家族，每类分为若干亚型。G 蛋白具有结合 GTP



或 GDP 的能力和 GTP 酶活性。

3. G 蛋白效应器 G 蛋白效应器主要指催化生成(或分解)第二信使的酶和离子通道。主要有腺苷酸环化酶(adenylyl cyclase, AC)、磷脂酶 C(phospholipase C, PLC)、磷脂酶 A₂ (phospholipase A₂, PLA₂)和磷酸二脂酶(phosphodiesterase, PDE)。此外,某些离子通道也接受 G 蛋白调控。

4. 第二信使 指激素、递质和细胞因子等信号分子(第一信使)作用于细胞膜后产生的细胞内信号分子。重要的第二信使有:环一磷酸腺苷(cyclic adenosine monophosphate, cAMP)、三磷酸肌醇(inositol triphosphate, IP₃)、二酰甘油(diacylglycerol, DG)、环一磷酸鸟苷(cyclic guanosine monophosphate, cGMP)和 Ca²⁺。

(二) 主要的 G 蛋白耦联受体信号转导途径

1. 受体-G 蛋白-腺苷酸环化酶途径 胞外信号分子(第一信使)→G 蛋白耦联受体→G_s→腺苷酸环化酶→环一磷酸腺苷(第二信使)↑→蛋白激酶 A→功能效应。

若活化受体激活的 G 蛋白为 G_i家族中某一亚型,这类 G 蛋白活化后抑制腺苷酸环化酶活性,降低环一磷酸腺苷(第二信使)水平。

2. 受体-G 蛋白-磷脂酶 C 途径 胞外信号分子(第一信使)→G_i 或 G_q→磷脂酶 C→二磷酸磷脂酰肌醇→三磷酸肌醇和二酰甘油。

三磷酸肌醇致内质网或肌质网 Ca²⁺ 释放和胞质中 Ca²⁺ 浓度升高。二酰甘油与 Ca²⁺ 和膜磷脂中的磷脂酰丝氨酸共同将胞质中的蛋白激酶 C 结合于膜内表面并使之激活。

三、酶联型受体介导的信号转导

(一) 酪氨酸激酶受体和酪氨酸激酶结合型受体

1. 酪氨酸激酶受体 胰岛素、生长因子(表皮生长因子、血小板源生长因子和肝细胞生长因子等)→与酪氨酸激酶受体结合→胞质侧酶活性部位活化。

2. 酪氨酸激酶结合型受体 干扰素、白细胞介素和生长激素等→与酪氨酸激酶结合型受体结合→与胞质酪氨酸激酶结合并使之激活。

这两类受体的信号转导需多种细胞内信号蛋白逐级反应,有些过程最终通过基因表达的改变而产生生物学效应。

(二) 鸟苷酸环化酶受体

心房钠尿肽和脑钠尿肽→与鸟苷酸环化酶受体结合→激活鸟苷酸环化酶→胞质内三磷酸鸟苷环化生成环一磷酸鸟苷→结合并激活依赖环一磷酸鸟苷的蛋白激酶 G→对底物蛋白磷酸化实现信号转导。

第三节 细胞的电活动

一、静息电位及其产生机制

(一) 静息电位的记录和数值

静息电位(resting potential, RP):指细胞在静息时存在于细胞膜两侧外正内负的电位差,又称跨膜静息电位。

1. RP 数值—10~—100mV

- (1) 骨骼肌细胞: —90mV。
- (2) 神经细胞: —70mV。
- (3) 平滑肌细胞: —55mV。
- (4) 红细胞: —10mV。

2. 概念

- (1) 极化: 静息电位存在时, 膜电位外正内负的状态。
- (2) 超极化: 静息电位增大的过程或状态。
- (3) 去极化(除极化): 静息电位减小的过程或状态。
- (4) 反极化: 膜两侧电位发生倒转, 膜外带负电, 膜内带正电。
- (5) 超射: 膜电位高于零电位的部分。
- (6) 复极化: 膜去极化后再向静息电位方向恢复的过程。

(二) 静息电位产生的机制**1. 静息电位产生的条件** 细胞内外 K^+ 的分布不均衡, 膜内 > 膜外。

静息状态下细胞膜主要对 K^+ 有通透性。

2. 静息电位产生的机制 静息状态下, K^+ 向细胞膜外扩散, 膜内带负电荷的蛋白质因膜对其不通透不能透出细胞膜, K^+ 向细胞膜外扩散使膜内电位变负而膜外变正。这个外正内负的电场力将阻止 K^+ 继续向膜外扩散, 当促使 K^+ 外流的驱动力与阻止 K^+ 外流的阻力达到平衡时, 膜对 K^+ 的净通量为零, 此时膜两侧的电位差稳定于某一数值不变, 此电位差称为 K^+ 平衡电位即静息电位。

影响静息电位水平的主要因素有: ①膜内、外 K^+ 浓度; ②膜对 K^+ 、 Na^+ 的相对通透性; ③ Na^+-K^+ 泵活动水平。

二、动作电位及其产生机制**(一) 细胞的动作电位**

1. 动作电位(action potential, AP) 细胞在受到一个阈或阈上刺激时, 膜电位在静息电位基础上发生的过性波动。

2. 动作电位产生机制

去极相(上升支):

刺激 $\rightarrow Na^+$ 通道开放(膜对 Na^+ 通透性 \uparrow) $\rightarrow Na^+$ 在电-化学驱动力作用下内流 $\rightarrow Na^+$ 电流与膜去极化间正反馈(再生性循环) \rightarrow 膜去极化 \rightarrow 内流的 Na^+ 在膜内形成的正电位足以阻止 Na^+ 的净移入时为止 $\rightarrow Na^+$ 平衡电位(超射)。

复极相(下降支):

Na^+ 通道很快失活 $\rightarrow Na^+$ 通透性迅速 $\downarrow \rightarrow K^+$ 通道激活和 K^+ 外流 \rightarrow 膜内电位向负值恢复达到原静息水平。

小结: 神经动作电位的去极是 Na^+ 内流引起, 复极是 K^+ 外流引起, 锋电位是动作电位的主要成分。

3. 单一细胞动作电位的特点

(1) “全或无”性质: 动作电位一旦产生, 其幅度就达到一定的数值, 不会因刺激的增强而随之增大。



(2) 不衰减性传导:动作电位一旦在细胞膜某一部位产生,会立即向整个细胞膜传布,其幅度不会因传布距离的增加而减小。

4. 膜片钳技术

基本原理:微吸管接触胞膜和抽吸→高阻封接(膜片与胞膜其他部位电学隔离)→记录经一个或少数几个通道的离子电流并进行通道功能的分析。

(二) 动作电位的传播

通过局部电流传导,即兴奋部与未兴奋部形成的局部电流“刺激”未兴奋部产生动作电位(兴奋)。

有髓神经纤维;跳跃式传导。

(三) 缝隙连接

动作电位通常只在同一细胞上传播,但在某些组织,如神经、心肌和肝组织,细胞间存在缝隙连接,使兴奋能在细胞间直接传播。

三、局部电位

阈电位(threshold potential, TP)能使 Na^+ 通道突然大量开放产生动作电位的临界膜电位数值。阈电位一般较静息电位小10~20 mV(绝对值)。

局部电位:指阈下刺激引起少量 Na^+ 通道开放所产生的、较小的局部去极化电位。

特征:非“全或无”式电位,随刺激强度加大而增大;电位幅度小呈衰减性传导(电紧张性扩布);可产生总和(时间和空间总和)而使膜去极达阈电位而兴奋。

四、可兴奋细胞及其兴奋性

兴奋:刺激引起组织细胞产生反应(AP)的过程。

兴奋性:组织细胞具有对刺激产生兴奋(AP)的能力。

可兴奋细胞:受刺激后能产生动作电位的细胞,包括神经、肌肉和腺细胞。

刺激:细胞所处环境因素的变化。

阈强度:引起组织兴奋所需的最小刺激强度。

阈刺激:相当于阈强度的刺激。

细胞在发生一次兴奋后,其兴奋性要经历一个周期性变化,然后才恢复正常。用阈强度作为衡量兴奋性的指标,神经纤维兴奋过程中的兴奋性改变,可依次分为绝对不应期、相对不应期、超常期和低常期。

第四节 肌细胞的收缩

一、横纹肌

(一) 骨骼肌神经-肌接头处兴奋的传递

1. 传递过程 运动神经兴奋→末梢去极化和膜上电压门控 Ca^{2+} 通道开放→ Ca^{2+} 内流→启

动突触囊泡出泡→末梢释放递质 ACh→ACh 与终板膜上 ACh 受体阳离子通道结合并使之激活,引起通道开放→ Na^+ 内流与 K^+ 外流(Na^+ 内流大于 K^+ 外流)→终板膜去极化(终板电位)→肌膜动作电位和肌细胞收缩。

2. 特点 易受环境影响(美洲箭毒、 α -银环蛇毒与 ACh 竞争受体而阻断传递;有机磷农药选择性抑制胆碱酯酶,使 ACh 在接头间隙内蓄积而中毒)。

3. ACh 的清除 由胆碱酯酶降解。

(二) 横纹肌细胞的微细结构

横纹肌细胞在结构上的主要特点是胞内含有大量的肌原纤维和高度发达的肌管系统。

(三) 横纹肌的收缩机制

横纹肌的肌原纤维由粗、细两组与其走向平行的蛋白丝构成,肌肉的缩短和伸长均通过粗、细肌丝在肌节内的相互滑动而发生,肌丝本身长度不变。

1. 粗肌丝 肌球蛋白(肌凝蛋白)组成,其上有横桥。

(1) 横桥特性:有 ATP 酶特性,能与肌动蛋白可逆结合产生扭动,继而解离、复位和再结合。

(2) 横桥周期:横桥与肌动蛋白结合、扭动、复位的过程。

2. 细肌丝

(1) 肌动蛋白(肌纤蛋白):其上有与横桥结合的位点。

(2) 原肌球蛋白(原肌凝蛋白):有阻碍横桥与肌动蛋白结合的作用。

(3) 肌钙蛋白:间断出现于原肌球蛋白分子上。

3. 肌肉收缩的过程

(1) 收缩过程:肌质 Ca^{2+} 浓度 $\uparrow \rightarrow \text{Ca}^{2+}$ 与肌钙蛋白结合 \rightarrow 原肌球蛋白变构暴露位点 \rightarrow 横桥周期 \rightarrow 细肌丝向肌节中央滑行 \rightarrow 肌节缩短 \rightarrow 肌肉收缩。

(2) 舒张过程:肌质 Ca^{2+} 浓度 $\downarrow \rightarrow$ 肌钙蛋白与 Ca^{2+} 解离 \rightarrow 原肌球蛋白复位 \rightarrow 阻碍横桥与肌动蛋白结合 \rightarrow 细肌丝复位 \rightarrow 肌节复位 \rightarrow 肌肉舒张。

(四) 横纹肌的兴奋-收缩耦联

兴奋-收缩耦联:指将肌细胞电兴奋和机械收缩联系起来的中介过程。

耦联的步骤:电兴奋经横管膜传向细胞深处 \rightarrow 激活的 L型钙通道通过变构作用(骨骼肌)或内流的 Ca^{2+} (心肌)激活连接肌质网膜上的 Ca^{2+} 释放通道 $\rightarrow \text{Ca}^{2+}$ 释放入胞质致胞质内 Ca^{2+} 浓度升高 $\rightarrow \text{Ca}^{2+}$ 与肌钙蛋白结合 \rightarrow 肌肉收缩。

胞质内 Ca^{2+} 浓度升高的同时,激活纵行肌质网膜上的钙泵,钙泵将胞质中的 Ca^{2+} 回收入肌质网,胞质中的 Ca^{2+} 浓度下降,肌肉舒张。

(五) 影响横纹肌收缩效能的因素

等长收缩(isometric contraction):肌肉收缩时长度保持不变而只有张力的增加。

等张收缩(isotonic contraction):肌肉收缩时长度缩短,但张力保持不变。

1. 前负荷

(1) 前负荷:指肌肉收缩前所承受的负荷。前负荷决定了肌肉在收缩前的长度,即肌肉的初长度。

(2) 长度-张力曲线:是反映初长度与收缩张力的关系曲线,这种关系表明在一定范围内,肌肉产生的张力随初长度的加大而增大。当产生的张力达最大时的初长度为最适初长度,此时