

PŘEHLEDY A ODBORNÁ SDĚLENÍ

Cholinergický systém srdca

Cholinergic system of the heart

Matej Kučera • Anna Hrabovská

Došlo 18. novembra 2015 / Prijato 3. decembra 2015

Súhrn

Cholinergický systém v srdci môže byť buď neuronálneho, alebo neneuronálneho pôvodu. Neuronálny cholinergický systém v srdci je reprezentovaný preganglionovými parasympatikovými dráhami, parasympatikovými intrakardiálnymi gangliami a postganglionovými parasympatikovými neurónmi, ktoré projektujú predovšetkým do oblastí predsienní, SA uzla a AV uzla. Neneuronálny cholinergický systém je tvorený samotnými kardiomyocytmi, ktoré majú komplettnú výbavu pre syntézu a vylučovanie acetylcholínu. Podľa súčasných poznatkov neneuronálny cholinergický systém v srdci má vplyv na reguláciu srdcovnej činnosti v priebehu aktivácie sympatiku a zohráva úlohu aj pri energetickom metabolizme kardiomyocytov. Acetylcholín či už neuronálneho alebo neneuronálneho pôvodu pôsobí v srdci prostredníctvom muskarínových a nikotínových receptorov. Účinok acetylcholínu v srdci je ukončovaný prostredníctvom cholínesteráz, acetylcholinesterázy a butyrylcholinesterázy. V poslednej dobe čoraz viac odborných publikácií naznačuje, že zvýšenie cholinergického tonusu v srdci prostredníctvom inhibítov cholinesteráz má pozitívny vplyv pri niektorých ochoreniach kardiovaskulárneho systému, ako je napríklad zlyhávajúce srdce. Z toho dôvodu by sa inhibítory cholinesteráz mohli v budúcnosti úspešne používať pri terapii niektorých ochorení kardiovaskulárneho systému.

Kľúčové slová: cholinergický systém • inervácia srdca • neneuronálny cholinergický systém srdca • receptory • cholínesterázy v srdci

Summary

The cholinergic system of the heart can be either of neuronal or non-neuronal origin. The neuronal cholinergic system in the heart is represented by preganglionic parasympathetic pathways, intracardiac parasympathetic ganglia and postganglionic parasympathetic neurons projecting to the atria, SA node and AV node. The non-neuronal cholinergic system consists of cardiomyocytes that have complete equipment for synthesis and secretion of acetylcholine. Current knowledge suggests that the non-neuronal cholinergic system in the heart affects the regulation of the heart during sympathetic activation. The non-neuronal cholinergic system of the heart plays also a role in the energy metabolism of cardiomyocytes. Acetylcholine of both neuronal and non-neuronal origin acts in the heart through muscarinic and nicotinic receptors. The effect of acetylcholine in the heart is terminated by cholinesterases acetylcholinesterase and butyrylcholinesterase. Recently, papers suggest that the increased cholinergic tone in the heart by cholinesterase inhibitors has a positive effect on some cardiovascular disorders such as heart failure. For this reason, the cholinesterase inhibitors might be used in the treatment of certain cardiovascular disorders in the future.

Key words: cholinergic system • heart innervation • non-neuronal cholinergic system of the heart • receptors • cholinesterases in the heart

Úvod

Kardiovaskulárny systém svojou nepretržitou činnosťou zabezpečuje cirkuláciu krvi, a tak umožňuje výmenu látok medzi tkanivami, respektíve orgánmi. Jeho činnosť je neustále modulovaná širokou škálou regulačných mechanizmov, ktoré majú za úlohu zabezpečiť rozdielne nároky tkanív na kyslík a živiny a popri tom zachovávať celkovú funkciu obejovej sústavy. Spomedzi všetkých regulačných mechanizmov kardiovaskulárneho systému je najvýznamnejšia neuronálna regulácia, reprezentovaná vegetatívnym nervovým systémom. Srdce je inervo-

vané oboma zložkami vegetatívneho nervového systému, sympatikom aj parasympatikom. Podľa neurotrasmitera vyučovaného postganglionovým neurónom sa sympatikový vegetatívny nervový systém nazýva aj adrenergický a parasympatikový vegetatívny nervový systém aj cholinergický¹⁾. Výskum neuronálnej regulácie srdcovnej činnosti sa do dnešných dní zameriaval prevažne na adrenergický systém, zatiaľ čo cholinergický systém bol v úzadí záujmu odbornej verejnosti. Tento stav môžeme prisúdiť viacerým skutočnostiam popísaným vo vedeckej literatúre. Napríklad adrenergická inervácia je prítomná v celom srdeci, zatiaľ čo cholinergická je lokalizovaná prevažne v oblasti predsieni²⁾. Kým aktivácia adrenergického systému vedie ku dramatickému nárastu srdcové frekvencie, tlaku krvi a iných srdcových parametrov, aktivácia cholinergického systému je miernejšia a spôsobuje prevažne „iba“ pokles srdcovej frekvencie^{3, 4)}. Tieto, ale aj mnohé iné poznatky prispeli k tomu, že s výnimkou srdcovej frekvencie sa cholinergickému systému pripisoval len minimálny vplyv na srdece. Avšak v posledných rokoch sa začali objavovať publikácie, ktoré vyzdvihujú regulačnú úlohu cholinergického systému v srdeci, a to predovšetkým pri patogeneze rôznych závažných ochorení kardiovaskulárneho systému. Z toho dôvodu začal naberať výskum cholinergického systému v srdeci na význame. V budúcnosti by mohlo viest farmakologické ovplyvnenie tohto systému k prevencii respektívne terapii mnohých kardiovaskulárnych ochorení, ktoré sú v rozvinutých krajinách na popredných priečkach v príčinách úmrtnosti.

Neuronálny cholinergický systém srdca

Pregangliové parasympatikové dráhy inervujúce srdce

V centrálnej nervovej sústave sú parasympatikové centrá, ktoré ovplyvňujú srdce, lokalizované v strednej oblasti predĺženej miechy. Medzi ne zaradujeme jadrá *nucleus ambiguus*, *nucleus tractus solitarius* a dorzálné motorické jadrá. Činnosť týchto parasympatikových centier je ovplyvňovaná hypothalamom⁵⁾. Z parasympatikových jadier v predĺženej mieche vychádzajú eferentné parasympatikové nervové dráhy štyrmi hlavovými nervami (*n. oculomotorius*, *n. facialis*, *n. glossopharyngeus* a *n. vagus*). Srdce inervuje *n. vagus*, teda desiaty hlavový nerv. Parasympatikové nervové dráhy sú prerušené v gangliach, ktoré sa nachádzajú buď v tesnej blízkosti inervovaného orgánu, alebo v samotnom orgáne⁶⁾. Okrem priameho ovplyvňovania srdcovnej činnosti pôsobia eferentné parasympatikové dráhy, aj na sympatikové nervové zakončenia, a tak môžu regulovať aj vyučovanie noradrenalinu. Aferentné vágové dráhy⁵⁾ modulujú baroreflexy⁷⁾, sympatikové, ale aj ostatné parasympatikové dráhy. Podľa všeobecne zaužívanej definície vedie stimulácia, respektívne aktivácia pravostranného vágu predovšetkým k ovplyvňovaniu sinoatriálneho (SA) uzla, na druhej strane aktivácia ľavostranného vágu ovplyvňuje najmä atrioventrikulárny (AV) prevod akčného potenciálu⁵⁾.

Existuje viacero experimentálnych prác, ktoré sa venujú fyziológií a anatómii parasympatikových dráh. U ľudí vstupujú parasympatikové nervy do srdca v oblasti srdcového hilu. Komory sú inervované para-

sympatikovými nervami, ktoré vstupujú arteriálnou časťou hilu a naopak nervy, ktoré inervujú prevažne predsiene vstupujú do srdca venóznou časťou srdcového hilu⁸⁾. Experimenty na potkanoch preukázali podobnú vágovú inerváciu srdca ako u ľudí. Nervy vstupujúce do srdca potkana cez arteriálnu časť srdcového hilu smerujú do epikardu komôr. Naopak nervy vchádzajúce venóznu časťou srdcového hilu ostávajú lokalizované na báze srdca, a vytvárajú tak nervový plexus srdcového hilu⁹⁾. Podobne ako u ľadovca a potkana aj u myší vstupujú vágové nervové dráhy do srdca v oblasti hilu. Kým pravostranný vágus vstupuje do srdcového hilu v oblasti bázy srdca, ľavostranný vágus dosahuje srdce v oblasti lokalizovanej medzi vstupom plúcnych žil do srdca a ťavou predsieňou¹⁰⁾.

Hlavná časť parasympatikových nervov (približne 75 %) vychádza u potkanov z ventrolaterálnych jadier *nucleus ambiguus*^{11, 12)}. U mačiek boli preukázané tri hlavné, približne rovnaké populácie vágových preganglionových neurónov, ktoré vychádzajú z *nucleus ambiguus* a participujú na regulácii srdcové frekvencie. Jedná sa o skupiny neurónov, ktoré inervujú SA ganglium, spomedzi predsieňové gangliu alebo obe tieto ganglia súčasne¹³⁾. Podrobnejšia analýza preukázala, že v *nucleus ambiguus* sa nachádzajú telá navzájom oddelených skupín neurónov, ktoré sprostredkúvajú buď dominantný vyššie spomínany negatívne chronotropný efekt, alebo menej výrazný negatívne inotropný efekt vágu. Telá týchto dvoch skupín neurónov sa v *nucleus ambiguus* navzájom prekrývajú, ich dráhy sú oddelené, ale k srdcu smerujú paralelne vedľa seba. Väčšina neurónov, ktoré spôsobujú negatívne chronotropný efekt, projektujú do SA ganglia. Na druhej strane tie, ktoré spôsobujú negatívne inotropný efekt, projektujú do kranioventrikulárneho ganglia¹⁴⁾. Neuróny vychádzajúce z *nucleus ambiguus* projektujúce do spodného predsieňového ganglia majú podobnú štruktúru ako neuróny projektujúce do SA ganglia¹³⁾. Nervové vlákna u potkanov, ktoré vychádzajú z dorzálnych motorických jadier, inervujú rovnaké srdcové ganglia ako neuróny vychádzajúce z *nucleus ambiguus*. Napriek tomu, že obe skupiny nervových vláken projektujú do rovnakých ganglií, inervujú odlišné subpopulácie ganglionových neurónov. To môže byť podľa autorov štúdie jasným dôkazom, že tieto dve parasympatikové centrá majú rozdielnú úlohu pri kontrole srdcovej činnosti¹⁵⁾.

Parasympatikové ganglia v srdeci

Ako bolo spomenuté vyššie, parasympatikové dráhy inervujúce srdce sú prerušené v gangliach. Všetky ganglia, respektívne ganglionové plexy v srdeci sú inervované eferentnými vágovými nervovými vláknami. Preganglionové vágové neuróny, respektívne ich axóny vytvárajú okolo hlavných postganglionových neurónov zakončenia, ktoré sa podobajú na košík. Presnejšie povedané, zakončenia axónov, na ktorých sa nachádzajú varikozity, sú tesne obtočené okolo tiel hlavných ganglionových neurónov¹⁶⁾. Jednotlivé ganglia sú medzi sebou pospájané do väčších ganglionových plexov prostredníctvom interganglionových neurónov. Počet a lokalizácia ganglií sa u jednotlivých živočíšnych druhov výrazne líšia. U myší bola väčšina srdcových ganglií lokalizovaná na báze srdca, pri vy-

ústení plúcnych žíl do ľavej predsiene¹⁰⁾. Priemerný počet ganglií v myšacom srdci je okolo 18¹⁶⁾. Tie sú pospájané interneurónmi do 9 väčších plexov. Detailná analýza preukázala, že myšacie ganglia majú oválny tvar a obsahujú väčšinou 2 až 3 vrstvy buniek, avšak niekoľko ganglií obsahuje dokonca 4 až 5 vrstiev buniek¹⁰⁾. Najväčší výskyt ganglií v myšacom srdci je v oblasti SA uzla, AV uzla a nižšej ľavej pulmonálnej vény, pričom ganglionové plexy SA uzla a AV uzla obsahujú zhodne 5 až 8 ganglií. Plexus ganglií, ktorý sa nachádza v tesnej blízkosti nižšej ľavej pulmonálnej vény, obsahuje 3 až 5 ganglií, pričom tieto ganglia sú menšie ako ganglia predošlých dvoch ganglionových plexov. U potkanov bolo preukázané obdobné rozmiestnenie a počet ganglií ako u myší s tým rozdielom, že ganglia potkanov sú výrazne väčšie¹⁶⁾. Na rozdiel od myšacieho alebo potkanieho srdca sa v mačacom srdci nachádza iba 8 ganglií. Väčšina z ganglií mačacieho srdca je lokalizovaná v tukovom a spojivovom tkanive na povrchu srdca, poprípade obklopujú veľké cievy. Polovica ganglií sa nachádza v oblasti predsieni a druhá polovica v oblasti komôr. Z fyziologického hľadiska sú najdôležitejšie SA ganglion, ktoré sa spolu so spodným predsieňovým gangliom zúčastňuje na riadení srdcové frekvencie, AV ganglion, ktoré moduluje AV prevod a kranioventrikulárne ganglion, ktoré ovplyvňuje kontraktilitu ľavej komory. Celkový počet neurónov v mačacom srdci je približne 6274 s variabilitou \pm 1061, pričom až 51 % sa nachádza v komorách^{13, 17)}. Čo sa týka parasympatikových ganglií v ľudskom srdci, literatúra uvádzá rozdielne údaje. Armour a kol.¹⁸⁾ identifikovali v predsieňach ľudského srdca 485 ± 43 ganglií a v komorách 88 ± 7 ganglií, ktoré sú obsiahnuté v desiatich ganglionových plexoch¹⁸⁾. Na druhej strane Pauza vo svojej publikácii uvádzá, že v ľudské srdce obsahuje až 836 ± 76 ganglií v deviatich ganglionových plexoch⁸⁾. Najväčšia hustota ganglií sa nachádza v oblasti srdcového hilu, konkrétnie na dorzálnej a dorzolaterálnej strane ľavej predsiene, kde sa nachádza až 50 % všetkých ganglií ľudského srdca. Ľavá predsieň je inervovaná tromi, pravá predsieň dvomi, pravá komora jedným a ľavá komora tromi ganglionovými plexmi⁸⁾. Komorové ganglionové plexy sa nachádzajú v tukovom tkanive na bázach oboch komôr¹⁸⁾. Nedávne experimenty na psoch preukázali, že ganglion nachádzajúce sa pri vstupe pulmonálnych véni do ľavej predsiene obsahuje nielen cholinergické neuróny, ale aj adrenergické neuróny. Toto zistenie je v rozpore s doterajšími poznatkami, ktoré hovoria, že v srdci sa nachádzajú iba cholinergické neuróny. Obe populácie neurónov projektujú svoje axóny do SA uzla a ovplyvňujú srdcovú frekvenciu, čo autori štúdie potvrdili nielen neuroanatomickými, ale aj fyziologickými experimentami¹⁹⁾.

Postganglionové parasympatikové neuróny v srdci

Z ganglií, ktoré sa nachádzajú predovšetkým v epikarde, vychádzajú postganglionové neuróny, ktoré sa nazývajú aj vnútorné srdcové nervy. Tieto nervy zabezpečujú inerváciu jednotlivých štruktúr srdca. Prechádzajú z epikardu smerom do myokardu²⁰⁾. Jedná sa napríklad o vyššie spomínanú inerváciu buniek SA uzla neurónmi vychádzajúcimi z SA ganglia alebo spodného

predsieňového ganglia, poprípade inerváciu komôr sprostredkovanú kranioventrikulárnym gangliom^{8, 13, 14, 17)}. Vnútorné nervy sú zhlukované do zreteľných dráh a projektujú do rôznych oblastí predsieň a komôr⁹⁾. Inervácia srdca postganglionovými nervovými dráhami nie je homogénná, ale existujú oblasti s hustejšou či redšou sieťou nervových vláken⁸⁾. Popri myokarde je bohatou inervovaný aj epikard a endokard. Na povrchu endokardu sa nachádza hustá sieť parasympatikových nervových vláken^{8, 21)}. Hustota vnútorných nervov v predsieňach a komorách prasiat a ľudí je vyššia v endokarde ako v epikarde^{20, 21)}. Porovnanie inervácie vrstiev srdca preukázalo, že pravá predsieň obsahuje hustejšiu inerváciu endokardu ako ľavá predsieň a naopak ľavá predsieň má hustejšiu inerváciu epikardu ako pravá predsieň²¹⁾.

V myšacom srdci sa na inervácii SA uzla podieľa okolo 1000 vnútorných kardiálnych neurónov. V prípade AV uzla je to približne 860 neurónov²²⁾. Stimulácia neurónov projektujúcich do SA uzla u človeka vede k spomalaniu trvania predsieňového cyklu. Čím je frekvencia impulzov stimulácie vyššia, tým je predsieňový cyklus pomalší. Stimulácia neurónov projektujúcich do SA uzla nemá vplyv na AV prevod vzruchu²³⁾. Prítomnosť parasympatikových neurónov bola dokázaná aj na povrchu mitrálnych chlopní, o ktorých sa dlho predpokladalo, že neobsahujú žiadnu cholinergickú inerváciu. Nervové vlákna vstupujú do chlopní potkana z fibromuskulárnej oblasti a preferenčne sa šíria do bazálnej a inermediálnej oblasti chlopne²⁴⁾. Inervácia v ľudskom srdci je väčšia v predsieňach ako v komorách, pričom hustota neurónov je nižšia v ľavej ako v pravej predsieňi^{20, 25)}. Prevodový systém je inervovaný hustou sieťou vnútorných srdcových neurónov. Zaujímavé je, že počet ich nervových zakončení je v prevodovom systéme vyšší ako počet nervových zakončení adrenergických sympatikových neurónov^{22, 25)}. V komorách prechádzajú neuróny paralelne s koronárnymi artériami²⁰⁾, ako je napríklad ľavá predná descendantná koronárna arteria. Pravá komora je u prasiat aj u človeka hustejšie inervovaná ako ľavá komora^{20, 21)}. Inervácia oboch komôr klesá z bázy smerom k apexu a zadná strana komôr je bohatšie inervovaná ako predná strana²⁰⁾.

Neneuronálny cholinergický systém srdca

V posledných rokoch sa začali objavovať publikácie, ktoré poukázali na prítomnosť takzvaného neneuronálneho cholinergického systému srdca. Experimenty na izolovaných kardiomyocytoch preukázali, že nielen neuróny v srdci, ale aj kardiomyocyty z predsieni a komôr sú schopné syntetizovať a vyučovať acetylcholín (ACh), napoko obsahujú kompletnú výbavu pre syntézu a vyučovanie ACh^{26, 27)}.

Vysokoafinitný cholínový transportér (ChT1) zabezpečuje transport cholínu z extracelulárneho priestoru do vnútra bunky²⁸⁾. V kardiomyocytoch pochádzajúcich z dospelých (6–8 týždňov) a starých (20–24 mesiacov) jedincov bola jeho prítomnosť preukázaná nielen na úrovni mRNA, ale aj na proteínovej úrovni. Neonatálne kardiomyocyty tento transportný proteín vôbec neobsahujú. U starých jedincov dochádza k nárastu hladín

ChT1 v predsieňach, kým naopak v komorách dochádza k poklesu jeho hladín²⁷⁾. Sekrécia ACh kardiomyocytmi je závislá na aktivite ChT1 a na vychytávaní cholínu z extracelulárneho prostredia²⁹⁾. Pritom transport cholínu do bunky je limitujúcim krokom v syntéze ACh²⁸⁾. Absencia ChT1 nie je zlúčiteľná zo životom. V prípade 50 % delécie tohto transportéra dochádza u mutantných zvierat k výraznému, až 50 %, poklesu hladín ACh v srdeci. To má za následok vyšiu pokojovú srdcovú frekvenciu a vyšší pokojový systolický tlak krvi, ako majú myši divokého kmeňa³⁰⁾.

Ďalším proteínom, ktorý zohráva dôležitú úlohu pri syntéze ACh v kardiomyocytoch, je cholínacetyltransferáza (ChAT). Tento enzym je v srdeci nerovnomerne rozmiestnený. Jeho najvyššie hladiny sa nachádzajú v oblasti SA a AV uzla. Nižšie hladiny je možné pozorovať v predsieňach a najnižšie v komorách³¹⁾. Nielen neuróny, ale aj komorové a predsieňové kardiomyocytu pochádzajúce z dospelých a starých jedincov obsahujú ChAT. Podľa niektorých štúdií sa však v neonatálnych kardiomyocytoch potkanov ChAT nenachádza ani na proteínevej úrovni a takisto ani na úrovni mRNA²⁷⁾. Tie-to tvrdenia však boli vyvrátené v prípade myšiacich a potkaních neonatálnych kardiomyocytov^{26, 29)}. U starších jedincov nastáva s vekom zníženie hladín ChAT v kardiomyocytoch²⁷⁾. V prípade absencie ChAT dochádza k nárastu srdcovej frekvencie, čo je spôsobné poklesom hladín ACh v srdeci³²⁾. Naopak u mutantných myši s vysokými hladinami ChAT, a tým pádom aj ACh v srdeci prekvapujúco nedochádza ku žiadnym zmenám srdcovej frekvencie³³⁾. V srdeciach potkanov bolo preukázané, že inhibícia ChAT nepotláča syntézu ACh úplne. Autori štúdie túto skutočnosť pripisujú prítomnosti karnitinacetyltransferázy, nakolko syntéza ACh by mohla byť produktom jej aktivity³¹⁾. Avšak neskôr Rana spolu s kolegami demonštrovali, že ChAT je hlavný enzym, ktorý sa podieľa na syntéze ACh v kardiomyocytoch²⁷⁾. Na rozdiel od mozgu, kde je prítomný zostrihový variant ChAT s veľkosťou 80 kDa, v kardiomyocytoch sa nachádza zostrihový variant veľký 52 kDa²⁹⁾. Aplikácia ACh alebo agonistu muskarínových receptorov (MR) vyvoláva zvýšenie hladín ChAT v kardiomyocytoch. To následne vedie ku zvýšeniu syntézy a následnému zvýšenému uvoľňovaniu ACh. Tento efekt je sprostredkován MR, pretože aplikácia antagonistu MR atropínu zabraňuje zvýšeniu expresie ChAT a potláča vylučovanie ACh až o 45 %²⁶⁾.

Posledným významným proteínom pri syntéze a vylučovaní ACh, ktorý sa nachádza v kardiomyocytoch, je vezikulárny acetylcholínový transportér (VACHT)^{26, 27)}. V kardiomyocytoch sa VACHT nachádza v perinukleárnom priestore, kde je kolokalizovaný s vezikulami²⁹⁾. VACHT je zodpovedný za transport ACh z cytoplazmy do týchto transportných vezikúl²⁸⁾. Pritom aj samotné vylučovanie ACh kardiomyocytmi do extracelulárneho priestoru je závislé na aktivite VACHT²⁹⁾ a prebieha rovnakým spôsobom ako v neurónoch³²⁾. Podobne ako v prípade ChAT, aj VACHT bol preukázaný v kardiomyocytoch pochádzajúcich z neonatálnych, dospelých a starých jedincov^{27, 29)}. Niektoré publikácie však kontroverzne uvádzajú, že v neotanálnych kardiomyocytoch sa VACHT nenachádza ani na proteí-

novej úrovni a ani na úrovni mRNA²⁷⁾. Kardiomyocyty starých jedincov sa vyznačujú downreguláciou VACHT v predsieňach a upreguláciou v komorách v porovnaní s kardiomyocitmi dospelých jedincov²⁷⁾. Delécia VACHT viedie u myší k potlačeniu sekrécie ACh z kardiomyocytov. Následne sa znížené hladiny ACh prejavujú nárastom srdcovej frekvencie podobne, ako tomu je u myší s absenciou ChAT³²⁾.

Existuje viaceré štúdiá, ktoré sa zaobrajú úlohou neneuronálneho ACh v srdeci. Ten je produkovaný nielen komorovými, ale aj predsieňovými kardiomyocytmi. Experimenty preukázali, že predsieňové kardiomyocity produkujú viac ACh ako komorové kardiomyocity²⁷⁾. Zvýšené vylučovanie neneuronálneho ACh v srdeci nemá žiadny vplyv ani na srdcovú frekvenciu a ani na hemodynamické parametre, ako je systolický alebo diastolickej tlak krvi³³⁾. Potlačenie vylučovania respektíve absencie ACh v kardiomyocytoch má však za následok zmeny v regulácii srdcovej činnosti za stresových podmienok. Jedná sa najmä o spomalený návrat srdcovej frekvencie na bazálne hodnoty po fyzickej aktivite, výraznejší nárast srdcovej frekvencie v priebehu fyzickej aktivity alebo poruchu funkcie ľavej komory pri stimulácii agonistom β-adrenergických receptorov (β-AR). Na bunkovej úrovni dochádza k nadmernej aktivácii Ca²⁺ kanálov, hypertrofii kardiomyocytov a následnej remodelácií³²⁾. To je v súlade s výsledkami, ktoré preukázali, že ACh produkovaný kardiomyocytmi potláča účinok izoprenalínu na úrovni vápnikovej signalizácie, zabraňuje remodeláciu kardiomyocytov navodenej fenylefrínom a inhibuje hypertrofickú signálnu kaskádu indukovanú izoprenalínom²⁹⁾. Všetky tieto pozorovania sú jasným dôkazom o regulačnej úlohe neneuronálneho ACh v priebehu aktivácie sympatiku³²⁾. Podľa niektorých experimentálnych prác potláča neneuronálny ACh v srdeci energetický metabolizmus kardiomyocytov^{26, 34)}. Presnejšie povedané, znižuje spotrebu kyslíka a zachováva hladiny ATP v kardiomyocytoch³⁴⁾. Experimenty na mutantných myšiach s vysokými hladinami neneuronálneho ACh v srdeci poukazujú na jeho protektívnu úlohu pri infarkte myokardu. Nielenže sa takéto myši vyznačujú výrazne nižšou mortalitou po infarkte myokardu ako myši divokého kmeňa, ale majú aj oveľa menšie infarktové ložisko, výraznejšiu angiogenézu a sú odolnejšie voči ischemicko-reperfúznomu poškodeniu³³⁾.

Cholinergické receptory srdca

Muskarínové receptory v srdeci

V ľudskom organizme bolo doteraz identifikovaných 5 podtypov MR. Patria do veľkej rodiny receptorov spriahnutých s G-proteínom. Podľa typu G proteínu ich rozdeľujeme na dve skupiny. Prvou skupinou sú MR spriahnuté s Gq proteínom, kam patria podtypy M₁R, M₃R a M₅R, pričom väzba agonistu na tieto podtypy MR spôsobuje aktiváciu signálnej kaskády fosfolipáza C – diacylglycerol/inozitoltrifosfát – Ca²⁺. Do druhej skupiny patria MR spriahnuté s Gi proteínom, kam zaradujeme podtypy M₂R a M₄R. Ich aktivácia vedie k inhibícii adenylátcyklázy, poklesu hladín cAMP a zníženiu aktivity cAMP dependentných proteínkináz^{4, 35)}. M₂R, ktoré sú predomínantným kardiálnym podtypom MR, môžu byť v srdeci

spojené aj s niektorými K⁺ kanálmi. Zároveň sú schopné ovplyvňovať Ca²⁺ kanály, I_f prúd, fosfolipázu A2, fosfolipázu D, poprípade tyrozínskiny³⁵⁾. V literatúre sa okrem M₂R spomína prítomnosť aj M₃R^{36–38)} a okrajovo aj M₁R³⁹⁾ a M₄R⁴⁰⁾ podtypov MR. Lokalizácia MR sa prekrýva s cholinergickou inerváciou v oblasti vstupu plúcnych žil do ľavej predsiene, vstupu dutej žily do pravej predsiene, ďalej v parasympatikových gangliach, v tkanive SA a AV uzla, Hisovom zväzku a Purkyneho vláknach. V pravej aj ľavej komore sa nachádza iba nízka hustota MR⁴¹⁾. Pri štúdiu lokalizácie a dynamiky MR na povrchu kardiomyocytov sa zistilo, že len 10 % buniek srdca exprimuje M₂R. Ich pohyb je rýchly a chaotický pričom nedochádza ku vytváraniu receptorových zhľukov. To znamená, že existujú iba vo forme monomérov poprípade dimérov⁴²⁾. Absencia M₂R sa nijako neprevádzka na fyziologických parametroch srdca. Až dlhodobá stimulácia β-AR vedie k poruche funkcie ľavej komory srdca⁴³⁾.

Pokles srdcovej frekvencie vyvolaný aktiváciou parasympatiku je sprostredkovany M₂R v SA uzle, poprípade AV uzle⁴⁾. V SA uzle je hustota MR až dvojnásobne vyšia ako v pracovnom myokarde³⁶⁾. Na molekulovej úrovni dochádza pri poklese srdcovej frekvencie k aktivácii draslikových kanálov (K_{ACh}), ktorých otvorenie spôsobuje následnú hyperpolarizáciu v bunkách SA uzla. Okrem toho nízke dávky agonistu môžu spôsobovať spomalenie srdcovej frekvencie aj potlačením I_f prúdu⁴⁴⁾. Aktivácia M₃R v SA uzle vedie k výraznému spomaleniu sínusového rytmu, čo je sprevádzané spomalením diastolickej depolarizácie. V pracovnom myokarde predsiene a komôr dochádza ku skráteniu akčného potenciálu³⁶⁾.

V prípade aplikácie ACh na srdce dochádza k mierнемu, ale zato signifikantnému poklesu inotropie⁴⁵⁾. Negatívne inotropný efekt, ktorý nastáva po aktivácii MR, je na izolovanom srdci, poprípade na izolovaných ľavých komorách, možné pozorovať iba po predchádzajúcom zvýšení aktivity adenylátcyklázy, a tým pádom aj hladín cAMP. Naopak v predsieňach je možné negatívne inotropný efekt pozorovať aj bez predchádzajúceho zvýšenia aktivity adenylátcyklázy⁴⁾. Negatívne inotropný efekt ACh je sprostredkovany M₂R³⁵⁾. Na druhej strane experimenty na myšiach s absenciou jednotlivých podtypov MR preukázali, že okrem negatívne inotropného efektu je možné v predsieňach sledovať aj pozitívne inotropné efekt, ktorý je spôsobený aktiváciou M₃R⁴⁶⁾.

Zmeny hladín MR je možné pozorovať pri rôznych ochoreniach kardiovaskulárneho systému, ako je napríklad zlyhávajúce srdce^{47, 48)}, hypertrofia myokardu³⁸⁾, ischémia alebo arytmie⁴⁹⁾. V prípade zlyhávajúceho srdca dochádza k upregulácii M₂R v ľavej komore. Napriek zvýšenej inhibícii adenylátcyklázy nedochádza ku zmenu kontraktility spôsobenej stimuláciou β-AR⁴⁷⁾. Okrem upregulácie M₂R dochádza pri zlyhávajúcom k srdci aj k upregulácii M₃R. Zmeny ich hladín sú spájané hlavne s hypertrofiou myokardu v priebehu chronického srdcového zlyhávania³⁸⁾. V prípade ischémie myokardu zohrávajú M₃R kardioprotektívnu úlohu⁵⁰⁾.

Popri spomínaných patologických stavoch je v srdci možné sledovať zmeny hladín týchto receptorov aj pri dlhodobej aplikácii ich agonistov alebo antagonistov.

Aplikácia agonistov MR, akým je napríklad karbachol, vyvoláva už po 4 dňoch downreguláciu MR³⁵⁾. Na kardiomyocytoch dochádza k poklesu hladín M₂R na úrovni mRNA a rovnako aj na proteínovej úrovni⁵¹⁾. K podobnému efektu dochádza aj po aplikácii inhibítora cholínesteráz. Tá vedie k zvýšeniu koncentrácie ACh v srdcovom tkanive a následnému poklesu hladín MR⁵²⁾. Pokles hladín MR prebieha v dvoch krokoch. Prvým je desenzitizácia receptorov spôsobená fosforyláciou za pomoci GRK (z angl. „G-protein-coupled receptor kinases“), ktorá nastáva v priebehu sekúnd až minút po naviazaní agonistu na receptory. Druhým krokom je internalizácia, čiže proces transportu receptorov do vnútra bunky, ktorá nastáva približne po 20 minútach od naviazania sa agonistu na receptory³⁵⁾. Na rozdiel od agonistov dlhodobá aplikácia antagonistov MR spôsobuje viac ako 100% nárast hladín MR v srdci. Takýto nárast je pravdepodobne spôsobený tým, že veľká časť receptorov sa nachádza v inaktivovanom stave a regulačné mechanizmy na úrovni bunky sa snažia zvýšiť množstvo voľných „aktívnych“ receptorov^{35, 51)}.

Nikotínové receptory v srdci

Na rozdiel od MR, nikotínové receptory (NR) patria medzi ligandom (ACh) otvárané iónové kanály. Skladajú sa z piatich podjednotiek obkolesujúcich centrálny iónový kanál. Podľa toho, či sú NR zložené z jedného alebo viacerých typov podjednotiek, ich označujeme ako homopentaméry alebo heteropentaméry. Do dnešných dní bolo identifikovaných až 17 rôznych podjednotiek NR: α1-α10, β1-β4, γ, δ a ε^{28,53)}.

V srdci sa nachádza viacero podtypov NR, avšak stále nie je známe presné zastúpenie ich podjednotiek a ich úloha vo fyziológii a patológiu srdca. Pomocou metódy RT-PCR bola na úrovni mRNA v srdcových neurónoch preukázaná prítomnosť α2, α3, α4, α5, α7, β2, β3 a β4 podjednotiek NR. Pritom jednotlivé srdcové neuróny exprimujú rôzne populácie podjednotiek NR⁵⁴⁾. V srdcových gangliach sa najčastejšie vyskytujú α3, α4, α7, β2 a β4 podjednotky^{55–58)}. α3 podjednotky sú u potkanov a myší najčastejšie spojené s β4 podjednotkami a vytvárajú heteropentaméry α3β4, ktoré sú hlavným typom NR v srdcových gangliach týchto živočíšnych druhov⁵⁵⁾. NR obsahujúce β4 podjednotky sa okrem srdcových ganglií s najväčšou pravdepodobnosťou vyskytujú aj na srdcových zakončeniach sympatikových neurónov⁵⁹⁾. V prípade absencie NR obsahujúcich β4 podjednotky dochádza k oslabeniu odpovede vo forme bradykardie na vysokofrekvenčnú vägovú stimuláciu⁴⁹⁾. Pokial β4 podjednotky NR chýbajú, dochádza k ich nahradzovaniu práve minoritnými β2 podjednotkami⁶⁰⁾. Na rozdiel od β4 podjednotiek zohrávajú β2 podjednotky pri kontrole srdcovej činnosti u myší a potkanov len minimálnu úlohu⁵⁵⁾. U myší je napríklad β2 podjednotka súčasťou heteropentaméru αβ42. Jeho aktivácia vedie k bradykardii, ktorú je možné blokovať atropínom⁵⁸⁾. Navyše u psov je β2 podjednotka súčasťou α3β2 heteropentaméru, ktorý sprostredkúva prenos vzruchu v srdcových gangliach⁵⁶⁾.

Okrem spomínaných podtypov NR sa v srdcových neurónoch⁶¹⁾ nachádzajú aj α7 podjednotky NR, ktoré vytvárajú homopentaméry⁵⁵⁾. α7 NR sa popri neurónoch

vyskytujú aj na fibroblastoch a kardiomyocytoch⁶¹. Z fyziologického hľadiska sa tieto receptory zúčastňujú na prenose nervového vzruchu v srdcových gangliach⁵⁶. Ďalej sa podieľajú aj na počiatočnom poklese srdcovej frekvencie navodenej nikotínom^{55, 59}. Naopak podľa štúdie uskutočnejenej na myšiach s absenciou $\alpha 7$ podjednotiek sa spomínané receptory nezúčastňujú na kontrole srdcovej činnosti. V priebehu širokej škály fyziologických experimentov uskutočnených za bazálnych podmienok a počas aplikácie rôznych farmák sa nevyskytli žiadne rozdiely v parametroch srdca medzi týmito mutantnými myšami a myšami divokého kmeňa⁶². Podľa najnovších zistení sú $\alpha 7$ NR spájané s niektorými ochoreniami kardiovaskulárneho systému. Konkrétnie sa podieľajú na angiogenéze po infarkte myokardu pretože absence $\alpha 7$ podjednotiek NR spôsobuje výrazné potlačenie angiogenézy v infarktovom ložisku⁶³. Okrem toho znižená vágová aktivita a hypertrofia myokardu majú za následok kompenzačné zvýšenie hladín $\alpha 7$ NR⁶⁴.

Cholínesterázy v srdci

Výskum cholínesteráz bol doposiaľ orientovaný prevažne na typické cholinergické tkanivá, ako je kostrový sval alebo nervová sústava. Existuje pomerne málo publikácií, ktoré sa zaobrajú výskumom cholínesteráz v srdci. V cicavčom srdci bola preukázaná prítomnosť obidvoch cholínesteráz: acetylcholínesterázy (AChE) aj butyrylcholínesterázy (BChE)^{65–71}, spolu s ich kotviacimi proteínnimi – kolagénom Q (ColQ)⁷² a membránovou kotvou bohatou na prolín (PRiMA)⁷³

Acetylcholínesteráza v srdci

Aktivita AChE v srdci je nižšia ako v typických cholinergických tkanivách – mozgu a kostrovom svale^{68, 71}. Najvyššia aktivita AChE v srdci sa nachádza v oblastiach s najhustejsou cholinergickou inerváciou, ako je napríklad SA uzol, AV uzol, predsiene alebo oblasti prevodového systému srdca^{8–10, 14, 66, 69}. Z týchto oblastí je najvyššia aktivita AChE v okolí SA uzla a AV uzla, kde je väčšina aktivity tvorená tetramérmi AChE⁶⁹. Z najväčšou pravdepodobnosťou sa jedná o tetraméry AChE kotvené prostredníctvom proteínu PRiMA, ktoré sú súčasťou neuronálneho cholinergického systému srdca. Túto myšlienku podporuje zistenie, že hlavnou molekulovou formou v *n. vagus*, ktorý zabezpečuje cholinergickú inerváciu srdca, sú práve tetraméry⁷⁴.

Ďalšou molekulovou formou AChE, ktorá sa nachádza v srdci, sú tetraméry kotvené prostredníctvom ColQ. Ako bolo spomenuté vyššie, ColQ môže kotvíť jeden, dva alebo tri tetraméry katalytických podjednotiek⁷². ColQ kotví v srdci buď dva, alebo tri tetraméry katalytických podjednotiek AChE^{70, 71}. AChE kotvená ColQ sa podieľa, v závislosti od živočíshného druhu, na 8–25 % celkovej aktivite AChE srdca^{70, 71, 75}. Niektorí autori uvádzajú, že ColQ kotvená AChE je v celom srdci rovnomerne distribuovaná^{69, 70}. Podľa iných autorov sú najvyššie hladiny AChE kotvenej ColQ v pravej predsiene⁷⁴. Mikroskopická analýza preukázala, že ColQ môže kotvíť AChE aj na povrchu kardiomyocytov. Väčšina AChE kotvenej ColQ sa nachádza v blízkosti bazálnej laminy na rozhraní medzi kardiomyocytmi⁷⁶.

Popri spomínaných kotvených molekulových formách AChE sa v srdci nachádzajú aj solubilné monoméry, diméry a tetraméry. U ľudí, potkanov aj myší majú najväčší podiel na celkovej aktivite AChE v srdci^{70, 71, 75}. Okrem vyššie spomínaných solubilných dimérov bola v ľudskom srdci preukázaná aj prítomnosť dimérov kotvených glykofosfatyldilozitolovou kotvou⁷⁵, ktoré sa bežne vyskytujú na erytrocytoch, krvných doštičkách alebo v čreve⁷⁷. Nie je však jasné či tieto molekulové formy AChE sú súčasťou neuronálneho alebo neneuronálneho systému srdca. Rovnako je pravdepodobné, že sa jedná o reziduálnu aktivitu pochádzajúcu z krvi.

Butyrylcholínesteráza v srdci

Podľa viacerých experimentálnych prác je aktivita BChE v srdci relatívne vysoká, dokonca vyššia ako v kostrovom svale^{68, 71}. Súčasne platí že, v srdci je aktivita BChE vyššia ako aktivita AChE. Pomer medzi aktivitou AChE a BChE v srdci sa u jednotlivých živočíšnych druhov značne líši^{65, 71, 78, 79}. Najvýraznejší podiel aktivity BChE je možné pozorovať v srdci potkana, kde až 90 % celkovej aktivity cholínesteráz pripadá BChE⁷⁸. Naopak najmenší podiel aktivity BChE je možné nájsť v ľudskom srdci, kde je aktivita BChE dvojnásobne vyššia ako aktivita AChE⁷⁹. V myšacom srdci pripadá 85–90 % celkovej aktivity BChE solubilným monomérom a dimérom, ostatných 10–15 % pripadá tetramérom. Prekvapujúce je, že na rozdiel od AChE, BChE v myšacom srdci nie je kotvená prostredníctvom ColQ⁷¹.

Zaujímavé je, že najnižšia aktivita BChE v psom srdci sa nachádza v SA uzle. Zároveň v tejto časti srdca sa nachádza aj najvyššia aktivita AChE a vysoká hustota cholinergickej inervácie^{8–10, 14, 66}. Napriek tomu do dnešných dní neexistujú žiadne experimentálne práce, ktoré by skúmali úlohu BChE vo fiziológii alebo patológií srdca. Tým pádom nie je možné posúdiť, či BChE zohráva úlohu v neuronálnom alebo neneuronálnom cholinergickom systéme srdca.

Farmakologické ovplyvnenie cholínesteráz v srdci

Aktivitu cholínesteráz je možné ovplyvniť pomocou inhibítormi. Z farmakologického hľadiska zaraďujeme inhibitory cholínesteráz medzi nepriame parasympatomimetiká. Mechanizmus účinku inhibítormov cholínesteráz spočíva v zabránení štiepenia neuromediátora ACh a následnom zvýšení jeho koncentrácie v blízkosti NR a MR. To vedie ku zvýšenej aktivácii týchto receptorov a zosilneniu cholinergickej odpovede tkanív a orgánov. Inhibitory cholínesteráz sa v terapeutickej praxi využívajú napríklad pri terapii Alzheimerovej choroby, pri diagnostike a symptomatickej liečbe myasthenia gravis, pri liečbe atónie črev a močového mechúra, pri liečbe glaukomu, pri intoxikácii antagonistami MR alebo na ukončenie nervovo-svalovej blokády po nedepolarizujúcich myorelaxanciách^{6, 80, 81}.

Aplikácia inhibítormov cholínesteráz na srdce vyvoláva podobný efekt ako stimulácia *n. vagus*. To znamená, že po ich podaní dochádza k negatívne chronotropnému, inotropnému, dromotropnému a batmotropnému efektu^{1, 6, 80, 81}. V súčasnosti sa inhibitory cholínesteráz nevyužívajú pri terapii ochorení kardiovaskulárneho systému. Existuje však viacero experimentálnych prác, ktoré

ré poukazujú na pozitívny prínos podávania inhibítormov cholínesteráz v prípade viacerých chorôb srdca^{82–87}.

Jedno z potenciálnych možných využití inhibítormov cholínesteráz je pri terapii zlyhávajúceho srdca. Zlyhávajúce srdce sa vyznačuje zvýšenou sympatikovou aktivitou, ktorá spolu s renín-angiotenzín-aldosterónovým systémom patrí medzi najvýznamnejšie kompenzačné mechanizmy tohto ochorenia. Úloha parasympatiku pri srdcovej zlyhaní nie je do dnešných dní uspokojivo vysvetlená. Avšak existuje množstvo dôkazov, ktoré poukazujú na zníženú parasympatikovú aktivitu^{5, 88, 89}. Viacero experimentálnych prác sa snažilo nájsť odpoveď na otázku, či zvýšenie parasympatikového tonusu pomocou inhibítormov cholínesteráz má pozitívny prínos pri terapii srdcovej zlyhania. Pyridostigmín spôsobuje okrem zvýšenia parasympatikového tonusu v srdciach pacientov so zlyhávajúcim srdcom⁸² aj nárast variability srdcovej frekvencie a zníženie komorovej ektopickej aktivity⁸³. Navyše aplikácia neostigmínu zlepšuje aj hemodynamický profil u pacientov so zlyhávajúcim srdcom v priebehu zvýšenej fyzickej aktivity⁸⁴. Výsledky experimentov, pri ktorých bolo srdcové zlyhanie navodené laboratórnym zvieratám, sú v súlade s vyššie uvedenými klinickými štúdiami. Dlhodobé podávanie inhibítormov cholínesteráz vedie nielen k spomínanému zvýšeniu parasympatikového tonusu, ale aj k poklesu syntatikovej kontroly srdcovej frekvencie⁹⁰. To následne zlepšuje funkciu ľavej komory⁹¹, čo je reprezentované aj zvýšeným vývrhovým objemom, vyššou ejekčnou frakciou, vyšším srdcovým výdajom a zvýšenou kontraktilitou ľavej komory^{90, 92}. Na molekulovej úrovni dochádza k zníženiu expresie proteínov zúčastňujúcich sa na remodelácii srdca⁹², čo sa prejaví zmenšením priesmeru kardiomyocytov a znížením hustoty kolagénu v ľavej komore. Popri tom dochádza k zvýšeniu hladín endotelového rastového faktora, ktorý je markerom angiogenézy⁹⁰, poklesu hladín TNF-α, ktorý sa podieľa na remodelácii srdca a jeho dysfunkcii a k zvýšeniu hladín IL-10, ktorý je dôležitým protizápalovým cytokínom⁹¹. Všetky tieto zistenia prispeli k myšlienke použitia inhibítormov cholínesteráz v terapii srdcovej zlyhania. V súčasnosti prebieha druhá fáza klinického skúšania, pri ktorej je pacientom so zlyhávajúcim srdcom samostatne podávaný inhibítormov cholínesteráz pyridostigmín⁸⁹.

Okrem zlyhávajúceho srdca je ďalšou možnou terapeutickou indikáciou inhibítormov cholínesteráz posturálna ortostatická tachykardia. U pacientov trpiacich týmto ochorením dochádzalo po aplikácii inhibítormov k výraznému potlačeniu tachykardie počas státia, zlepšeniu záťažových symptómov a v prípade aplikácie pyridostigmínu aj k zlepšeniu diastolického tlaku^{85, 86}.

Navyše bolo preukázané, že aplikácia donepezilu, galantamínu a rivastigmínu u pacientov trpiacich Alzheimerovou chorobou znížuje riziko infarktu myokardu až o 34%, pričom tento efekt je ešte výraznejší pri vyšších dávkach týchto inhibítormov⁸⁷. Okrem zníženia rizika infarktu myokardu je možné u pacientov liečených inhibítormov cholínesteráz pozorovať aj výrazný pokles mortality pri kardiovaskulárnych ochoreniach^{87, 93}. Niekoľko retrospektívnych klinických štúdií, uskutočnených na pacientoch trpiacich Alzheimerovou chorobou alebo

vaskulárnu demenciou, sa zaoberala vplyvom medikácie inhibítormov cholínesteráz na kardiovaskulárne riziko. Pri žiadnom z klinicky používaných inhibítormov nebolo preukázané zvýšenie kardiovaskulárneho rizika a ani nežiaduce účinky vo forme negatívne chronotropného efektu, zvýšeného počtu arytmíí alebo poklesu krvného tlaku^{94, 95}. Pokial sa v priebehu klinického skúšania preukáže bezpečnosť a účinnosť inhibítormov cholínesteráz, v budúcnosti by mohli byť tieto látky úspešne používané pri terapii niektorých ochorení kardiovaskulárneho systému, predovšetkým zlyhávajúceho srdca.

Literatúra

1. Trojan S. Lékařská fyziologie. 4. vydání. Praha: Grada Publishing 2003.
2. Jacobowitz D., Cooper T., Barner H. B. Histochemical and chemical studies of the localization of adrenergic and cholinergic nerves in normal and denervated cat hearts. *Circ. Res.* 1967; 20(3), 289–298.
3. Brodde E. O., Bruck H., Leineweber K., Seyfarth T. Presence, distribution and physiological function of adrenergic and muscarinic receptor subtypes in the human heart. *Basic Res. Cardiol.* 2001; 69(6), 528–538.
4. Brodde O. E., Michel M. C. Adrenergic and muscarinic receptors in the human heart. *Pharmacol. Rev.* 1999; 51(4), 651–690.
5. Olshansky B., Sabbah H. N., Hauptman P. J., Colucci W. S. Parasympathetic nervous system and heart failure: pathophysiology and potential implications for therapy. *Circulation* 2008; 118(8), 863–871.
6. Katzung B. G. Základní a klinická farmakologie. 2. vyd. Jinočany: Nakladatelství H & H 2006.
7. Levy M. N., Ng M., Lipman R. I., Zieske H. Vagus nerves and baroreceptor control of ventricular performance. *Circ. Res.* 1966; 18(1), 101–106.
8. Pauza D. H., Skripka V., Pauziene N., Stropus R. Morphology, distribution, and variability of the epicardiac neural ganglionated subplexuses in the human heart. *Anat. Rec.* 2000; 259(4), 353–382.
9. Batulevicius D., Pauziene N., Pauza D. H. Key anatomic data for the use of rat heart in electrophysiological studies of the intracardiac nervous system. *Medicina (Kaunas)* 2004; 40(3), 253–259.
10. Rysevaite K., Saburkina I., Pauziene N., Noujaim S. F., Jalife J., Pauza D. H. Morphologic pattern of the intrinsic ganglionated nerve plexus in mouse heart. *Hearth Rhythm.* 2011; 8(3), 448–454.
11. Hopkins D. A., Armour J. A. Localization of sympathetic postganglionic and parasympathetic preganglionic neurons which innervate different regions of the dog heart. *J. Comp. Neurol.* 1984; 229(2), 186–198.
12. Izzo P. N., Deuchars J., Spyer K. M. Localization of cardiac vagal preganglionic motoneurones in the rat: immunocytochemical evidence of synaptic inputs containing 5-hydroxytryptamine. *J. Comp. Neurol.* 1993; 327(4), 572–583.
13. Gray A. L., Johnson T. A., Ardell J. L., Massari V. J. Parasympathetic control of the heart. II. A novel interganglionic intrinsic cardiac circuit mediates neural control of heart rate. *J. Appl. Physiol.* (1985) 2004; 96(6), 2273–2278.
14. Blinder K. J., Johnson T. A., John Massari V. Negative inotropic vagal preganglionic neurons in the nucleus ambiguus of the cat: neuroanatomical comparison with negative chronotropic neurons utilizing dual retrograde tracers. *Brain Res.* 1998; 804(2), 325–330.
15. Cheng Z., Zhang H., Guo S. Z., Wurster R., Gozal D. Differential control over postganglionic neurons in rat cardiac ganglia by NA and DmnX neurons: anatomical evidence. *Am. J. Physiol. Regul Integr Comp Physiol.* 2004; 286(4), 625–633.
16. Ai J., Epstein P. N., Gozal G., Yang B., Wurster R., Cheng Z. J. Morphology and topography of nucleus ambiguus projections to cardiac ganglia in rats and mice. *Neuroscience.* 2007; 149(4), 845–860.

17. Johnson T. A., Gray A. L., Lauenstein J. M., Newton S. S., Massari V. J. Parasympathetic control of the heart. I. An interventriculo-septal ganglion is the major source of the vagal intra-cardiac innervation of the ventricles. *J. Appl Physiol.* (1985) 2004; 96(6), 2265–2272.
18. Armour J. A., Murphy D. A., Yuan B. X., Macdonald S., Hopkins D. A. Gross and microscopic anatomy of the human intrinsic cardiac nervous system. *Anat. Rec.* 1997; 247(2), 289–298.
19. Zarzoso M., Rysevaite K., Milstein M. L., Calvo C. J., Kean A. C., Atienza F., Pauza D. H., Jalife J., Noujaim S. F. Nerves projecting from the intrinsic cardiac ganglia of the pulmonary veins modulate sinoatrial node pacemaker function. *Cardiovasc. Res.* 2013; 99(3), 566–575.
20. Kawano H., Okada R., Yano K. Histological study on the distribution of autonomic nerves in the human heart. *Heart Vessels* 2003; 18(1), 32–39.
21. Ulphani J. S., Cain J. H., Inderyas F., Gordon D., Gikas P. V., Shade G., Mayor D., Arora R., Kadish A. H., Goldberger J. J. Quantitative analysis of parasympathetic innervation of porcine heart. *Heart Rhythm.* 2010; 7(8), 1113–1119.
22. Pauza D. H., Saburkina I., Rysevaite K., Inokaitis H., Jokubauskas M., Jalife J., Pauziene N. Neuroanatomy of the murine cardiac conduction system: a combined stereomicroscopic and fluorescence immunohistochemical study. *Auton. Neurosci.* 2013; 176(1–2), 32–47.
23. Carlson M. D., Geha A. S., Hsu J., Martin P. J., Levy M. N., Jacobs G., Waldo A. L. Selective stimulation of parasympathetic nerve fibers to the human sinoatrial node. *Circulation* 1992; 85(4), 1311–1317.
24. Lovasova K., Kluchova D., Bolekova A., Dorko F., Spakovska T. Distribution of NADPH-diaphorase and AChE activity in the anterior leaflet of rat mitral valve. *Eur. J. Histochem.* 2010; 54(1), e5.
25. Hoover D. B., Ganote C. E., Ferguson S. M., Blakely R. D., Parsons R. L. Localization of cholinergic innervation in guinea pig heart by immunohistochemistry for high-affinity choline transporters. *Cardiovasc. Res.* 2004; 62(1), 112–121.
26. Kakinuma Y., Akiyama T., Sato T. Cholinceptive and cholinergic properties of cardiomyocytes involving an amplification mechanism for vagal efferent effects in sparsely innervated ventricular myocardium. *FEBS J.* 2009; 276(18), 5111–5125.
27. Rana O. R., Schauerte P., Kluttrig R., Schröder J. W., Koenen R. R., Weber C., Nolte K. W., Weis J., Hoffmann R., Marx N., Saygili E. Acetylcholine as an age-dependent non-neuronal source in the heart. *Auton. Neurosci.* 2010; 156(1–2), 82–89.
28. Hrabovska A. Localization, processing and function of cholinesterases in striatum. In: *Striatum: anatomy, functions and role in disease.* 1. vyd. New York: Nova Sciene Publishers, 2012; 1–36.
29. Rocha-Resende C., Roy A., Resende R., Ladeira M. S., Lara A., de Moraes Gomes E. R., Prado V. F., Gros R., Guatimosim C., Prado M. A., Guatimosim S. Non-neuronal cholinergic machinery present in cardiomyocytes offsets hypertrophic signals. *J. Mol. Cell. Cardiol.* 2012; 53(2), 206–216.
30. English B. A., Appalsamy M., Diedrich A., Ruggiero A. M., Lund D., Wright J., Keller N. R., Louderback K. M., Robertson D., Blakely R. D. Tachycardia, reduced vagal capacity, and age-dependent ventricular dysfunction arising from diminished expression of the presynaptic choline transporter. *Am. J. Physiol. Heart Circ. Physiol.* 2010; 299(3), 799–810.
31. Slavíková J., Tuček S. Choline acetyltransferase in the heart of adult rats. *Pflugers Arch.* 1982; 392(3), 225–229.
32. Roy A., Fields W. C., Rocha-Resende C., Resende R. R., Guatimosim S., Prado V. F., Gros R., Prado M. A. Cardiomyocyte-secreted acetylcholine is required for maintenance of homeostasis in the heart. *FASEB J.* 2013; 27(12), 5072–5082.
33. Kakinuma Y., Tsuda M., Okazaki K., Akiyama T., Arikawa M., Noguchi T., Sato T. Heart-specific overexpression of choline acetyltransferase gene protects murine heart against ischemia through hypoxia-inducible factor- α 1-related defense mechanisms. *J. Am. Heart Assoc.* 2013; 2(2), e004887.
34. Kakinuma Y., Akiyama T., Okazaki K., Arikawa M., Noguchi T., Sato T. A non-neuronal cardiac cholinergic system plays a protective role in myocardium salvage during ischemic insults. *PLoS One* 2012; 7(11), e50761.
35. Dhein S., van Koppen C. J., Brodbeck O. E. Muscarinic receptors in the mammalian heart. *Pharmacol. Res.* 2001; 44(3), 161–182.
36. Abramochkin D. V., Tapilina S. V., Sukhova G. S., Nikolsky E. E., Nurullin L. F. Functional M3 cholinoreceptors are present in pacemaker and working myocardium of murine heart. *Pflugers Arch.* 2012; 463(4), 523–529.
37. Wang Z., Shi H., Wang H. Functional M3 muscarinic acetylcholine receptors in mammalian hearts. *Br. J. Pharmacol.* 2004; 142(3), 359–408.
38. Liu Y., Wang S., Wang C., Song H., Han H., Hang P., Jiang Y., Wei L., Huo R., Sun L., Gao X., Lu Y., Du Z. Upregulation of M3 muscarinic receptor inhibits cardiac hypertrophy induced by angiotensin II. *J. Transl. Med.* 2013; 11: 209.
39. Woo S. H., Lee B. H., Kwon K. I., Lee C. O. Excitatory effect of M1 muscarinic acetylcholine receptor on automaticity of mouse heart. *Arch. Pharm. Res.* 2005; 28(8), 930–935.
40. Cuevas J., Adams D. J. M4 muscarinic receptor activation modulates calcium channel currents in rat intracardiac neurons. *J. Neurophysiol.* 1997; 78(4), 1903–1912.
41. Hancock J. C., Hoover D. B., Houglund M. W. Distribution of muscarinic receptors and acetylcholinesterase in the rat heart. *J. Auton. Nerv. Syst.* 1987; 19(1), 59–66.
42. Nenasheva T. A., Neary M., Mashanov G. I., Birdsall N. J., Breckenridge R. A., Molloy J. E. Abundance, distribution, mobility and oligomeric state of M2 muscarinic acetylcholine receptors in live cardiac muscle. *J. Mol. Cell. Cardiol.* 2013; 57, 129–136.
43. LaCroix C., Freeling J., Giles A., Wess J., Li Y. F. Deficiency of M2 muscarinic acetylcholine receptors increases susceptibility of ventricular function to chronic adrenergic stress. *Am. J. Physiol Heart Circ Physiol.* 2008; 294(2), 810–820.
44. Yamada M. The role of muscarinic K(+) channels in the negative chronotropic effect of a muscarinic agonist. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 2002; 300(2), 681–687.
45. Takahashi H., Maehara K., Onuki N., Saito T., Maruyama Y. Decreased contractility of the left ventricle is induced by neurotransmitter acetylcholine, but not by vagal stimulation in rats. *Jpn. Heart J.* 2003; 44(2), 257–270.
46. Kitazawa T., Asakawa K., Nakamura T., Teraoka H., Unno T., Komori S., Yamada M., Wess J. M3 muscarinic receptors mediate positive inotropic responses in mouse atria: a study with muscarinic receptor knockout mice. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 2009; 330(2), 487–493.
47. Hussain R. I., Afzal F., Mork H. K., Aronsen J. M., Sjaastad I., Osnes J. B., Skomedal T., Levy F. O., Krobert K. A. Cyclic AMP-dependent inotropic effects are differentially regulated by muscarinic G(i)-dependent constitutive inhibition of adenylyl cyclase in failing rat ventricle. *Br. J. Pharmacol.* 2011; 162(4), 908–916.
48. Yoshizawa A., Nagai S., Baba Y., Yamada T., Matsui M., Tanaka H., Miyoshi S., Amagai M., Yoshikawa T., Fukuda K., Ogawa S., Koyasu S. Autoimmunity against M2muscarinic acetylcholine receptor induces myocarditis and leads to a dilated cardiomyopathy-like phenotype. *Eur. J. Immunol.* 2012; 42(5), 1152–1163.
49. Wang N., Orr-Utreger A., Chapman J., Rabinowitz R., Korczyn A. D. Deficiency of nicotinic acetylcholine receptor beta 4 subunit causes autonomic cardiac and intestinal dysfunction. *Mol. Pharmacol.* 2003; 63(3), 574–580.
50. Pan Z., Guo Y., Qi H., Fan K., Wang S., Zhao H., Fan Y., Xie J., Guo F., Hou Y., Wang N., Huo Y., Zhang Y., Liu Y., Du Z. M3 subtype of muscarinic acetylcholine receptor promotes cardioprotection via the suppression of miR-376b-5p. *PLoS One* 2012; 7(3), e32571.
51. van Koppen C. J., Kaiser B. Regulation of muscarinic acetylcholine receptor signaling. *Pharmacol. Ther.* 2003; 98(2), 197–220.
52. Mysliveček J., Trojan S., Tuček S. Biphasic changes in the density of muscarinic and beta-adrenergic receptors in cardiac atria of rats treated with diisopropylfluorophosphate. *Life Sci.* 1996; 58(26), 2423–2430.

53. Lindstrom J. M. Nicotinic acetylcholine receptors of muscles and nerves: comparison of their structures, functional roles, and vulnerability to pathology. *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 2003; 998, 41–52.
54. Poth K., Nutter T. J., Cuevas J., Parker M. J., Adams D. J., Luetje C. W. Heterogeneity of nicotinic receptor class and subunit mRNA expression among individual parasympathetic neurons from rat intracardiac ganglia. *J. Neurosci.* 1997; 17(2), 586–596.
55. de Biasi M. Nicotinic mechanisms in the autonomic control of organ systems. *J. Neurobiol.* 2002; 53(4), 568–579.
56. Bibeck S., Zhou Y., McIntosh J. M., Zigmund R. E., Dunlap M. E. Functional nicotinic acetylcholine receptors that mediate ganglionic transmission in cardiac parasympathetic neurons. *J. Neurosci.* 2000; 20(13), 5076–5082.
57. Li Y. F., LaCroix C., Freeling J. Specific subtypes of nicotinic cholinergic receptors involved in sympathetic and parasympathetic cardiovascular responses. *Neurosci Lett.* 2009; 462(1), 20–23.
58. Li Y. F., LaCroix C., Freeling J. Cytisine induces autonomic cardiovascular responses via activations of different nicotinic receptors. *Auton. Neurosci.* 2010; 154(1–2), 14–19.
59. Ji S., Tosaka T., Whitfield B. H., Katchman A. N., Kandil A., Knollmann B. C., Ebert S. N. Differential rate responses to nicotine in rat heart: evidence for two classes of nicotinic receptors. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 2002; 301(3), p. 893–899.
60. Xu W., Orr-Urtreger A., Nigro F., Gelber S., Sutcliffe C. B., Armstrong D., Patrick J. W., Beaudet A. L., De Biasi M. Multorgan autonomic dysfunction in mice lacking the beta₂ and the beta₄ subunits of neuronal nicotinic acetylcholine receptors. *J. Neurosci.* 1999; 19(21), 9298–9305.
61. Dvořáková M., Lipšic K. S., Brüggemann D., Slavíková J., Kunčová J., Kummer W. Developmental changes in the expression of nicotinic acetylcholine receptor alpha-subunits in the rat heart. *Cell Tissue Res.* 2005; 319(2), 201–209.
62. Deck J., Bibeck S., Gnechi-Ruscone T., Bellina V., Montano N., Dunlap M. E. Alpha₇-nicotinic acetylcholine receptor subunit is not required for parasympathetic control of the heart in the mouse. *Physiol. Genomics.* 2005; 22(1), 86–92.
63. Yu J. G., Song S. W., Shu H., Fan S. J., Liu A. J., Liu C., Guo J. M., Miao C. Y., Su D. F. Baroreflex deficiency hampers angiogenesis after myocardial infarction via acetylcholine-7-nicotinic ACh receptor in rats. *Eur. Heart J.* 2013; 34(30), 2412–2420.
64. Ni M., Yang Z. W., Li D. J., Li Q., Zhang S. H., Su D. F., Xie H. H., Shen F. M. A potential role of alpha-7 nicotinic acetylcholine receptor in cardiac angiogenesis in a pressure-overload rat model. *J. Pharmacol. Sci.* 2010; 114(3), 311–319.
65. Li B., Stribley J. A., Tieu A., Xie W., Schopfer L. M., Hammond P., Brimijoin S., Hinrichs S. H., Lockridge O. Abundant tissue butyrylcholinesterase and its possible function in the acetylcholinesterase knockout mouse. *J. Neurochem.* 2000; 75(3), 1320–1321.
66. Sinha S. N., Keresztes-Nagy S., Frankfater A. Studies on the distribution of cholinesterases: activity in the human and dog heart. *Pediatr. Res.* 1976; 10(8), 754–758.
67. Slavíková J., Vlk J., Hlaváčková V. Acetylcholinesterase and butyrylcholinesterase activity in the atria of the heart of adult albino rats. *Physiol. Bohemoslov.* 1982; 31(5), 407–414.
68. Jbilo O., L'Hermite Y., Talesa V., Toutant J. P., Chatonnet A. Acetylcholinesterase and butyrylcholinesterase expression in adult rabbit tissues and during development. *Eur. J. Biochem.* 1994; 225(1), 115–124.
69. Nyquist-Battie C., Dowell R. T., Fernandez H. Regional distribution of the molecular forms of acetylcholinesterase in adult rat heart. *Circ. Res.* 1989; 65, 55–62.
70. Nyquist-Battie C., Chodges-Savola C., Fernandez H. Acetylcholinesterase molecular forms in rat heart. *J. Mol. Cell. Cardiol.* 1987; 19(9), 935–943.
71. Gómez J. L., Moral-Naranjo M. T., Campoy F. J., Vidal C. J. Characterization of acetylcholinesterase and butyrylcholinesterase forms in normal and dystrophic *Lama2dy m* mouse heart. *J. Neurosci. Res.* 1999; 56(3), 295–306.
72. Krejci E., Thomine S., Boschetti N., Legay C., Sketelj J., Massoulié J. The mammalian gene of acetylcholinesterase-associated collagen. *J. Biol. Chem.* 1997; 272(36), 22840–22847.
73. Perrier A. L., Massoulié J., Krejci E. PRiMA: The Membrane Anchor of Acetylcholinesterases in the Brain. *Neuron* 2002; 33, 275–285.
74. Skau K. A., Brimijoin S. Multiple molecular forms of acetylcholinesterase in rat vagus nerve, smooth muscle, and heart. *J. Neurochem.* 1980; 35(5), 1151–1154.
75. González R., Campos E. O., Morán S., Inestrosa N. C. Characterization of acetylcholinesterase from human heart auricles: evidence for the presence of a G-form sensitive to phosphatidylinositol-specific phospholipase C. *Gen. Pharmacol.* 1991; 22(1), 107–110.
76. Eghbali M., Silman I., Robinson T. F., Seifert S. Visualization of collagenase-sensitive acetylcholinesterase in isolated cardiomyocytes and in heart tissue. *Cell Tissue Res.* 1988; 253(2), 281–286.
77. Kučera M., Hrabovská A. Molekulové formy cholinesteráz a ich koviacie proteíny. *Chem. Listy* 2013; 107, 695–700.
78. Howard M. D., Mirajkar N., Karanth S., Pope C. N Comparative effects of oral chlorpyrifos exposure on cholinesterase activity and muscarinic receptor binding in neonatal and adult rat heart. *Toxicology* 2007; 238(2–3), 157–165.
79. Manoharan I., Boopathy R., Darvesh S., Lockridge O. A medical health report on individuals with silent butyrylcholinesterase in the Vysya community of India. *Clin. Chim. Acta* 2007; 378(1–2), 128–135.
80. Mirossay L., Mojžiš J. Základná farmakológia a farmakoterapia. 1. vydanie. Košice: EQUILIBRIA 2006.
81. Lullmann H., Mohr K., Wehling M. Farmakologie a Tokikologie. 15. vydání. Praha: Grada Publishing 2004.
82. Androne A. S., Hryniwicz K., Goldsmith R., Arwady A., Katz S. D. Acetylcholinesterase inhibition with pyridostigmine improves heart rate recovery after maximal exercise in patients with chronic heart failure. *Heart* 2003; 89(9), 854–858.
83. Behling A., Moraes R. S., Rohde L. E., Ferlin E. L., Nóbrega A. C., Ribeiro J. P. Cholinergic stimulation with pyridostigmine reduces ventricular arrhythmia and enhances heart rate variability in heart failure. *Am. Heart J.* 2003; 146(3), 494–500.
84. Serra S. M., Costa R. V., Teixeira de Castro R. R., Xavier S. S., Nóbrega A. C. Cholinergic stimulation improves autonomic and hemodynamic profile during dynamic exercise in patients with heart failure. *J. Card. Fail.* 2009; 15(2), 124–129.
85. Kanjwal K., Karabin B., Sheikh M., Elmer L., Kanjwal Y., Saeed B., Grubb B. P. Pyridostigmine is the treatment of postural orthostatic tachycardia: a single-center experience. *Pacing Clin. Electrophysiol.* 2011; 34(6), 750–755.
86. Raj S. R., Black B. K., Biaggioni I., Harris P. A., Robertson D. Acetylcholinesterase inhibition improves tachycardia in postural tachycardia syndrome. *Circulation* 2005; 111(21), 2734–2740.
87. Nordström P., Religa D., Wimo A., Eriksdotter M. The use of cholinesterase inhibitors and the risk of myocardial infarction and death: a nationwide cohort study in subjects with Alzheimer's disease. *Eur. Heart J.* 2013; 34(33), 2585–2591.
88. Lara A., Damasceno D. D., Pires R., Gros R., Gomes E. R., Gavioli M., Lima R. F., Guinaraes D., Lima P., Bueno C. R. Jr., Vasconcelos A., Roman-Campos D., Menezes C. A., Sirvente R. A., Salemi V. M., Mady C., Caron M. G., Ferreira A. J., Brum P. C., Resende R. R., Cruz J. S., Gomez M. V., Prado V. F., de Almeida A. P., Prado M. A., Guatimosim S. Dysautonomia due to reduced cholinergic neurotransmission causes cardiac remodeling and heart failure. *Mol. Cell. Biol.* 2010; 30(7), 1746–1756.
89. Roy A., Guatimosim S., Prado V. F., Gros R., Prado M. A. Cholinergic activity as a new target in diseases of the heart. *Mol. Med.* 2015; 20, 527–537.
90. Lataro R. M., Silva C. A., Fazan R. Jr., Rossi M. A., Prado C. M., Godinho R. O., Salgado H. C. Increase in parasympathetic tone by pyridostigmine prevents ventricular dysfunction during the onset of heart failure. *Am. J. Physiol. Regul. Integr. Comp. Physiol.* 2013; 305(8), 908–916.

91. Freeling J., Wattier K., LaCroix C., Li Y. F. Neostigmine and pilocarpine attenuated tumor necrosis factor alpha expression and cardiac hypertrophy in the heart with pressure overload. *Exp. Physiol.* 2008; 93(1), 75–82.
92. Handa T., Katare R. G., Kakinuma Y., Arikawa M., Ando M., Sasaguri S., Yamasaki F., Sato T. Anti-Alzheimer's drug, donepezil, markedly improves long-term survival after chronic heart failure in mice. *J. Card. Fail.* 2009; 15(9), 805–811.
93. Sato K., Urbano R., Yu C., Yamasaki F., Sato T., Jordan J., Robertson D., Diedrich A. The effect of donepezil treatment on cardiovascular mortality. *Clin. Pharmacol. Ther.* 2010; 88(3), 335–338.
94. Isik A. T., Bozoglu E., Yay A., Soysal P., Ateskan U. Which cholinesterase inhibitor is the safest for the heart in elderly patients with Alzheimer's disease? *Am. J. Alzheimers Dis Other Demen.* 2012; 27(3), 171–174.
95. Isik A. T., Yildiz G. B., Bozoglu E., Yay A., Aydemir E. Cardiac safety of donepezil in elderly patients with Alzheimer disease. *Intern. Med.* 2012; 51(6), 575–578.

ZPRÁVA

● Proběhl 42. mezinárodní kongres k dějinám farmacie

Ve dnech 8. až 11. září 2015 se v tureckém Istanbulu konal 42. mezinárodní kongres k dějinám farmacie. Mezinárodní kongresy k dějinám farmacie se konají jednou za 2 roky a představují vrcholné setkání odborníků zabývajících se tímto oborem z celého světa. Letošní kongres uspořádala Turecká společnost dějin farmacie a Mezinárodní společnost dějin farmacie (ISHP). Kongres, který probíhal v Kongresovém centru Istanbulské univerzity a prostorách Farmaceutické fakulty IU, navštívilo přes 200 účastníků. K tématu Výměna farmaceutických vědomostí mezi Východem a Západem zaznělo pět plenárních přednášek (Lafont O. *The Greek Science at the Center of Dialogue between East and West*; Anagnosou S. *From East to West: Creation, Transmission and Development of Phytopharmaceutical Knowledge over the Centuries*; Higby G. *American Pharmacy and the Orient: The Example of Ginseng*; Beccarelli A. *Constantin the African: the Master of East and West*; Mat A. *Al-Biruni, Un Savant qui a Marqué son Siècle*), 79 krátkých sdělení a bylo prezentováno 47 posterů. Kongresu se se svými příspěvky zúčastnili také zástupci Sekce dějin farmacie ČFS ČLS JEP (krátké sdělení Babica J., Svatoš L., Valášková L. *Coffee – an Oriental Crop as a Drug in Early Modern Europe*; postery Valáško-

vá L., Babica J., Svatoš L. *Oriental Drugs in the Collections of the Czech Pharmaceutical Museum*; Ambrus T., Papp N., Czigle Sz. *Oriental Medicinal Plants in Taxa pharmaceutica posoniensis, 1745*; Vranová V., Lisá M. *Black Death – Causes and Consequences*). Plná znění příspěvků z tohoto kongresu budou publikována v tištěném sborníku.

Vedle odborného a společenského programu a odborných exkurzí proběhla v rámci kongresu také zasedání výboru a rozšířeného výboru Mezinárodní společnosti dějin farmacie, jíž je Sekce dějin farmacie ČFS ČLS JEP členem. Kromě jiné agendy projednávali delegáti např. modernizaci webových stránek ISHP nebo dokončení projektu zaměřeného na soustředění poznatků o vývoji lékopisné literatury v jednotlivých zemích (dosavadní výsledky jsou dostupné z: www.histpharm.org/ISHPWG.htm). ISHP mimo jiné aktivity finančně podporuje výzkumné projekty v dějinách farmacie či farmhistorickou sekci na kongresu Mezinárodní farmaceutické federace. 42. mezinárodní kongres k dějinám farmacie byl ukončen pozváním polských kolegů na 43. kongres, který se uskuteční v září 2017 ve Varšavě. Více informací o Mezinárodní společnosti dějin farmacie a mezinárodních kongresech k dějinám farmacie naleznete na www.histpharm.org.

Účast českých zástupců na 42. mezinárodním kongresu k dějinám farmacie finančně podpořila Česká farmaceutická společnost ČLS JEP, z.s.

J. Babica