Endokrine Organe/Endokrinologie – Physiologie I

Powerpoint-Präsentation zur Vorlesung Humanbiologie 3

Prof. Dr. rer. nat. Thomas Wieder

(thomas.wieder@med.uni-tuebingen.de)

Universitäts-Hautklinik Tübingen Liebermeisterstr. 25 D-72076 Tübingen Laborgebäude: Röntgenweg 13/1

Tel.: 07071-2986871

Literaturauswahl

Biochemie

D. Voet, J.G. Voet Biochemistry, John Wiley & Sons

Römpp Online www.roempp.com, Thieme Chemistry

Physiologie/ Pathophysiologie

D. U. Silverthorn Physiologie, Pearson Studium

R. F. Schmidt, F. Lang, M. Heckmann Physiologie des Menschen: mit Pathophysiologie, Springer

R. Klinke, S. Silbernagl Lehrbuch der Physiologie, Thieme

S. Silbernagl, A. Despopoulos Taschenatlas der Physiologie, Thieme

S. Silbernagl, F. Lang, Taschenatlas der Pathophysiologie, Thieme

Begriffsbestimmungen

Hormone

- Botenstoffe des Organismus;
 Verteilung über das Blutsystem
- Gewebshormone
- Botenstoffe, die in der Umgebung der produzierenden Zelle wirken
- Neurotransmitter
- Botenstoffe des Nervensystems (Synapse)

Zytokine

 Botenstoffe des Immunsystems (Interleukine, Interferone, Chemokine)

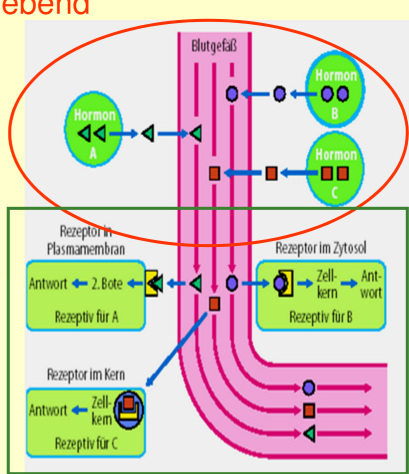
Wachstumsfaktoren

- Proteine, die die Zellproliferation und Differenzierung durch Bindung an spezifische Rezeptoren regulieren
- Second messenger
- Intrazelluläre "zweite" Botenstoffe

Zelluläre Kommunikation am Beispiel des Hormonsystems

Signalgebend

- Hormone sind Signalstoffe
- Produktion in spezialisierten Drüsenzellen
- Sezernierung ins Blut
- Wirkung auf Zielzellen/Organe



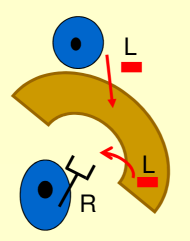
Signalempfangend

Aus Schmidt/Thews: Physiologie des Menschen 1997 Springer Verlag

Formen der zellulären Kommunikation am Beispiel des Hormonsystems

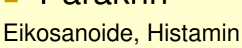
Endokrin

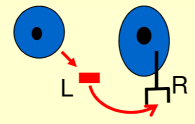
Insulin, Glucagon, Testosteron, Cortison



Verteilung über das Blut

Parakrin

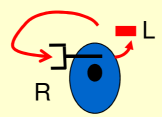




Diffusion zu Nachbarzellen

Autokrin

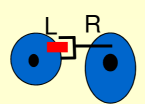
Adrenalin



Signalstoff wirkt auf Zelle der eigenen Produktion zurück

Juxtakrin

Platelet activating factor



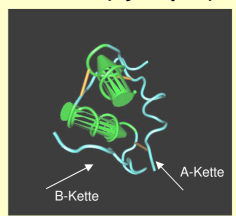
Membranständiges Signal

Primäre Signale

A) Chemische Signale: Hormone

Peptid-(Proteo-)hormone
 3-191 Aminosäuren
 Insulin, Somatotropin

Insulin (hydrophil)



Aminhormone:

Tyrosin-oder Tryptophanabkömmlinge

Catecholamine: Adrenalin, Noradrenalin

Schilddrüsenhormone: T3 oder T4 (Tri-

bzw. Tetraiod-Thyronin)

Tryptophanabkömmling: Melatonin

L-Adrenalin (hydrophil)

L-Thyroxin (hydrophob)

Steroidhormone

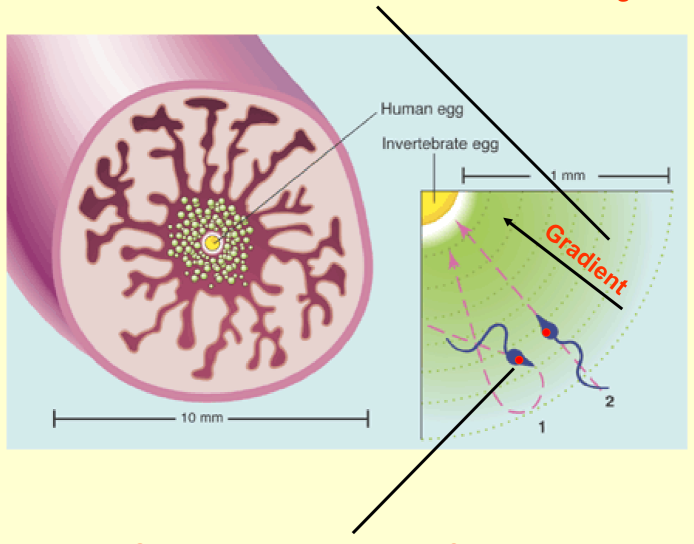
Sterane mit 18-27 C-Atomen Cortisol, Aldosteron, Testosteron, Östrogen

Hydrocortison (hydrophob)

Primäre Signale

B) Chemische Signale: Chemotaxis gerichtete Bewegung (z. B. Chemokine)

Chemoattractant: Blumenduft: Bourgeonal



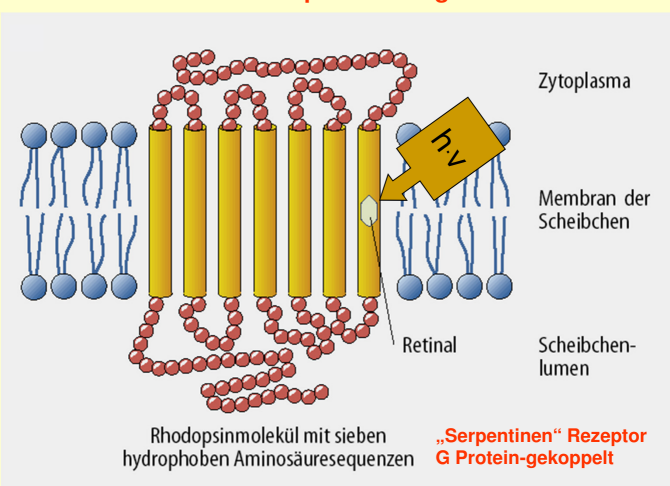
Sperm olfactory receptor, hOR17-4

M. Spehr, et al. Science, 2003

Primäre Signale

C) Physikalische Signale: Licht, Wärmestrahlung

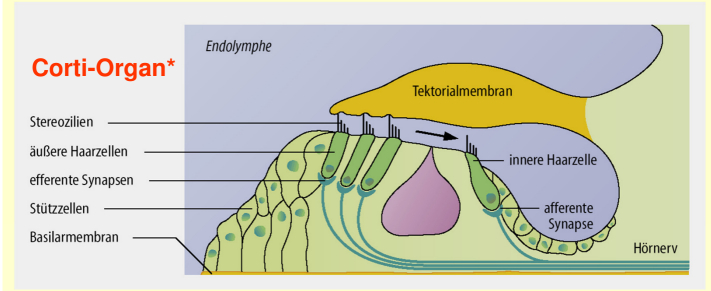
Photorezeption im Auge

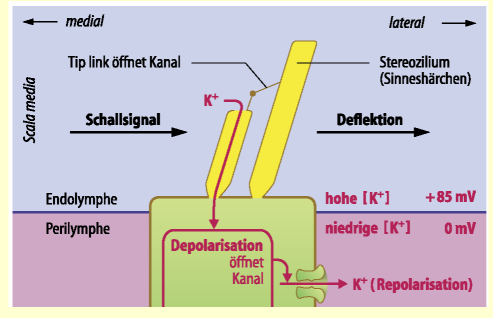


Primäre Signale

D) Physikalische Signale: Schwingungen

Schallrezeption im Innenohr





Besonderheit:

K+ Einstrom führt zur Depolarisation der Sinneszelle (Haarzelle)

^{*}Alfonso Corti, italienischer Anatom

Prinzipien der Signaltransduktion Sekundäre Signale

A) Second messenger		
Hormon bzw. Stimulus	Wirkung	
de		
Adrenalin Glukagon	Herzfrequenz Glykogenabbau	
Licht Atriopeptin	Aktivität der Sehrezeptoren	
Depolarisation Histamin	Insulin-Ausschüttung Gefäßerweiterung	
Ca ²⁺ Anstieg im Endothel iNOS in stimulierten MФ	Vasodilatation Apoptose hemmend	
Bradikinin	Proliferation	
Vitamin D ₃ IL-1	Differenzierung Apoptose	
	Hormon bzw. Stimulus e Adrenalin Glukagon Licht Atriopeptin Depolarisation Histamin Ca ²⁺ Anstieg im Endothel iNOS in stimulierten M Bradikinin Vitamin D ₃	

Sekundäre Signale

B) Andere Signale

b) Andere Signale		
,	Hormon bzw. Stimulus	Wirkung
Phosphorylierung		
Rezeptortyrosinkinasen	EGF Insulin	Proliferation Glucoseaufnahme
Kinasenkaskaden	Phorbolester	Aktivierung der PKC Differenzierung
Oligomerisierung		
Todesrezeptoren	TNFα, FAS-L	Caspasenaktivierung Apoptose
Depolarisation	Schallwelle	Prestinverkürzung Transmitteraus- schüttung
	Acetylcholin	Aktionspotential

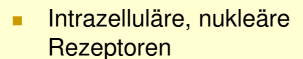
Rezeptoren

Membranrezeptoren

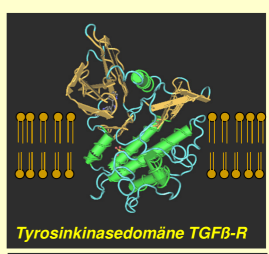
Weiterleitung des Signals über Second Messenger oder Tyrosinphosphorylierung Peptidhormone, Catecholamine

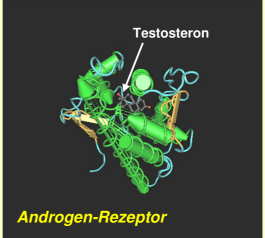
Intrazelluläre, zytoplasmatische Rezeptoren

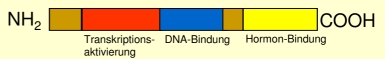
Transkriptionsfaktoren *Steroide*



Transkriptionsfaktoren Schilddrüsenhormone, Steroide







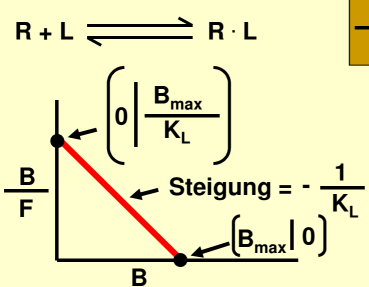
Funktionelle Proteindomänen

Ligand-Rezeptorbindung

Gleichgewichtsreaktion

Graphische Darstellung

Rezeptorgleichung

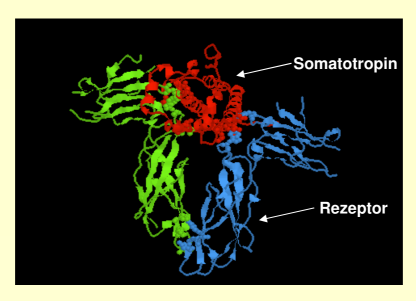


$$\frac{B}{F} = \frac{1}{K_L} \cdot B + \frac{B_{max}}{K_L}$$

B=Bound oder [R·L]

F=Free oder [L]

K_L=Dissoziationskonstante **B**_{max}= Gesamtrezeptorzahl



Wichtig:

Rezeptor-Liganden-Komplexe können nach der Bindung internalisiert werden.

Desensitivierung der Empfängerzelle

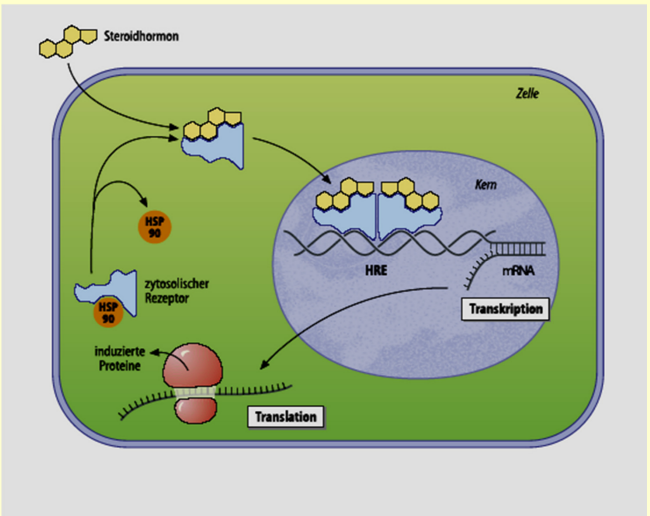
D. Voet, J. Voet Biochemistry, Wiley, 2004

Intrazelluläre Signalkaskaden

Intrazelluläre Rezeptoren

Aktivierung von Transkriptionsfaktoren Induktion von Genen durch Bindung an Promotorbereiche Langfristige Wirkung

Zytosolische Rezeptoren



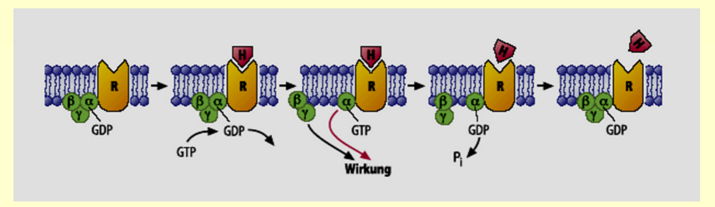
HRE=Hormon Response Element

Intrazelluläre Signalkaskaden

Membranrezeptoren

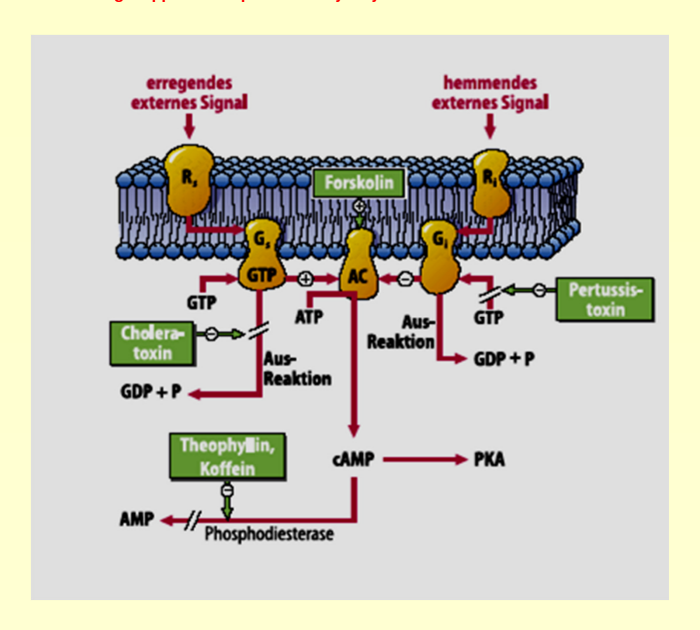
Bildung von Second Messengern Schnelle molekulare Weiterleitung Kurzfristige Effekte (z. b. Glucose aus Glykogen)

G-Protein gekoppelte Rezeptoren (Serpentinenrezeptor) Zyklus der heterotrimeren G-Proteine



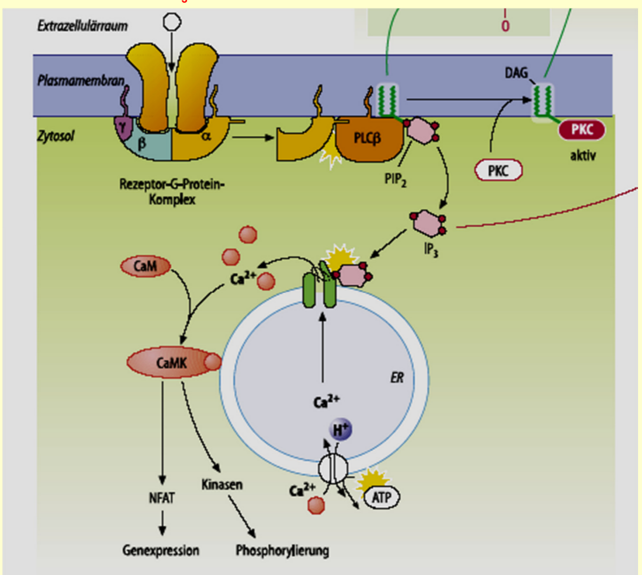
Intrazelluläre Signalkaskaden

G-Protein-gekoppelte Rezeptoren/Adenylatcyclase/cAMP/Proteinkinase A



Intrazelluläre Signalkaskaden

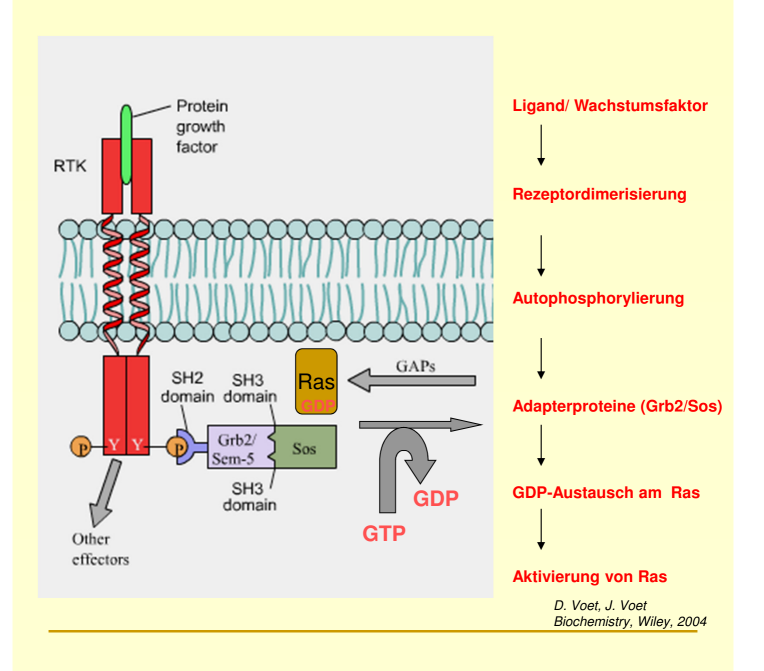
G-Protein-gekoppelte/ Phospholipase C_B / DAG/ Proteinkinase C/ IP_3



Intrazelluläre Signalkaskaden

Membranrezeptoren

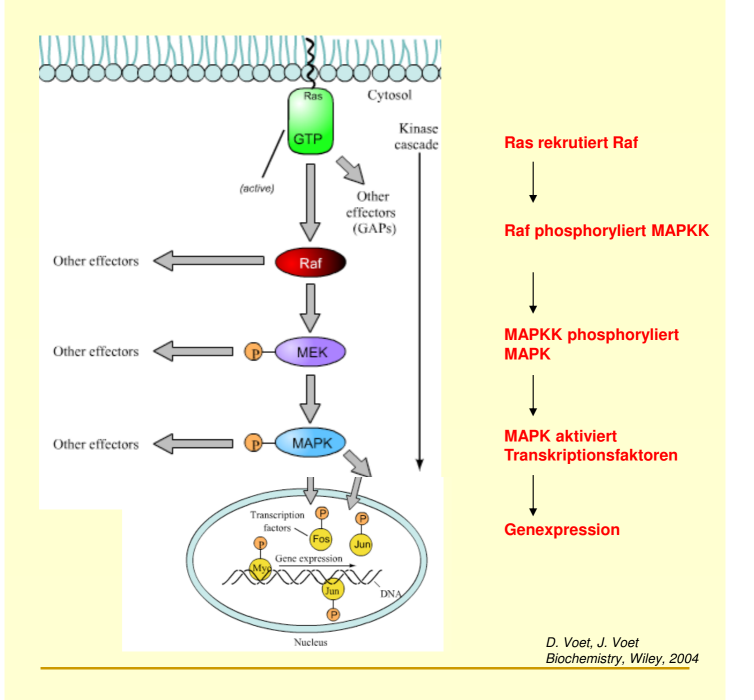
Rezeptortyrosinkinasen



Intrazelluläre Signalkaskaden

Membranrezeptoren

Rezeptortyrosinkinasen Kinasekaskade

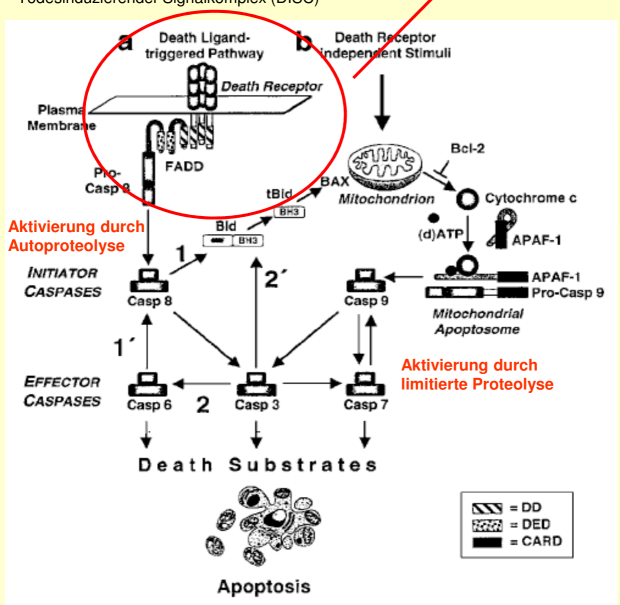


Intrazelluläre Signalkaskaden

Membranrezeptoren

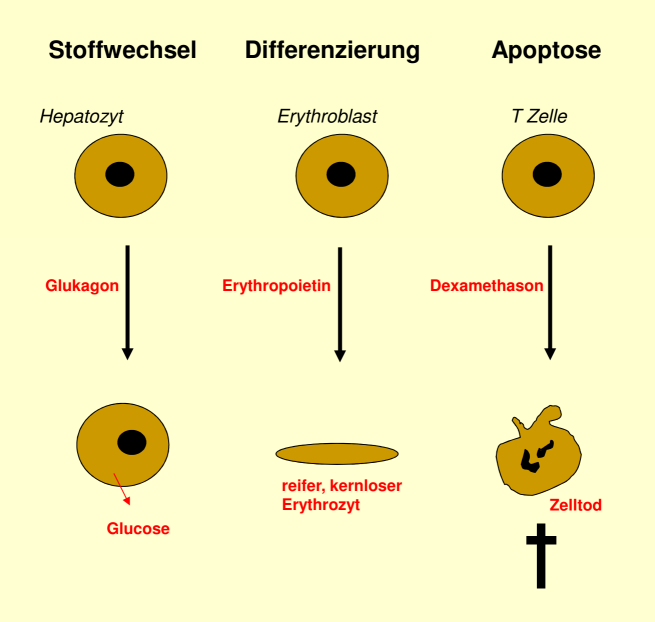
Todesrezeptoren: Oligomerisierung und limitierte Proteolyse Todesinduzierender Signalkomplex (DISC)

DISC: Rezeptor-Trimer Adapter-Protein (FADD) Procaspase 8

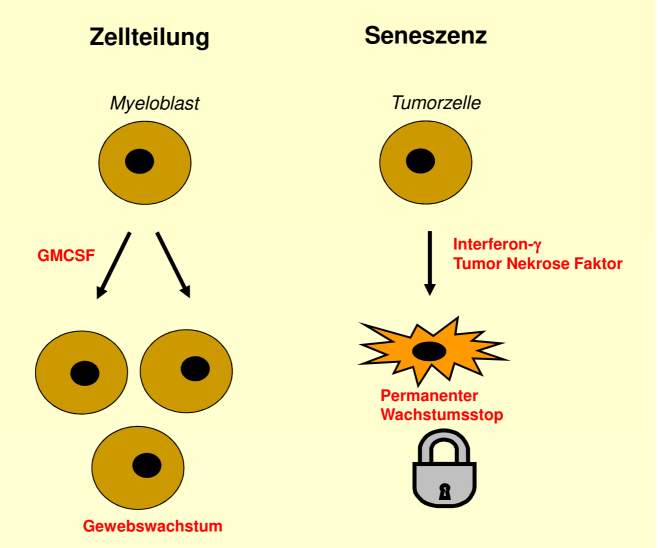


P. Daniel et al. Leukemia, 2001

Zelluläre Wirkungen von Signalmolekülen bzw. Hormonen



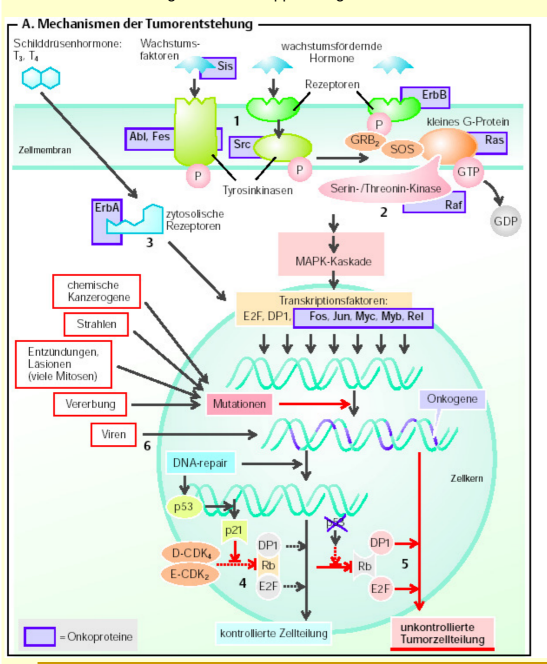
Zelluläre Wirkungen von Signalmolekülen (Wachstumsfaktoren, Zytokine)



Störungen von Signalkaskaden

Onkogenese

Aktivierung von Onkogenen und Deaktivierung von Tumorsuppressorgenen



Störungen in

Wachstumsfaktoren/ Hormonen

Rezeptoren G-Proteinen

Kinasen

Transkriptionsfaktoren

DNA-Reparatur

Zellzyklusregulatoren

S. Silbernagl, F. Lang, Taschenatlas der Pathophysiologie, Thieme 1998

"Signalling"-Therapie; "Gezielte" Therapie

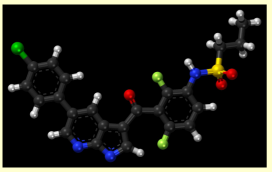
Tumorerkrankung (Melanom) Wirkstoff Name/ Hersteller

BRAF-V600E

(Mutation der Braf Kinase)

Vemurafenib (Kinaseinhibitor)

Zelboraf/ Roche*





CTLA-4 (cytotoxic T-lymphocyteassociated Protein 4) Ipilimumab (monoclonaler Ab)

Yervoy/ Bristol-Myers Sqibb*

* Rote Liste® 2015

"Signalling"-Therapie; "Gezielte" Therapie

Tumorerkrankung (CML, Philadelphia-Chromosom-positiv) Wirkstoff Name/ Hersteller

Bcr-Abl Onkogen (Tyrosinkinase)

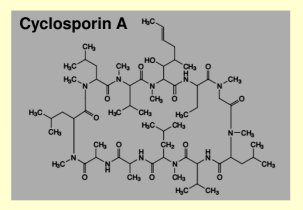
Imatinib (Tyrosinkinaseinhibitor) Glivec/ Novartis*

Autoimmunerkrankungen

Calcineurin (Phosphatase)

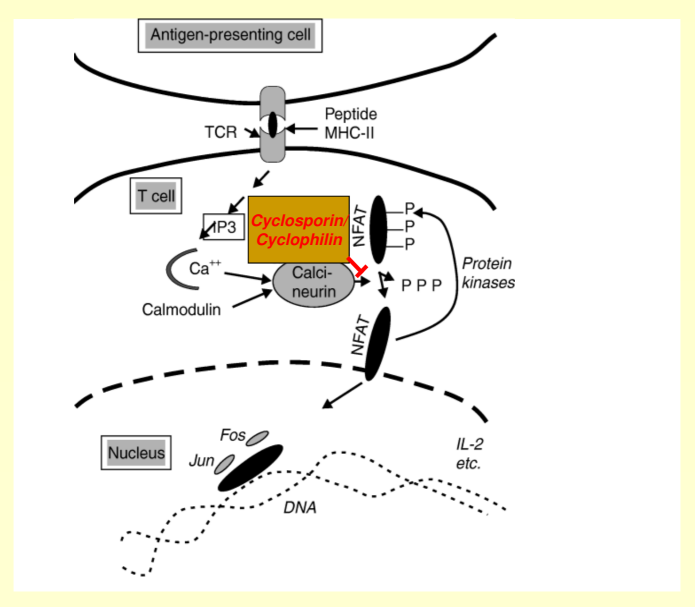
Ciclosporin

Ciclosporin pro/ TEVA*



^{*} Rote Liste® 2015

"Signalling"-Therapie; Molekularer Mechanismus von Cyclosporin



Jorgensen et al. Scand. J. Immunol., 2003 TCR = T Zellrezeptor
IP3 = Inositoltrisphosphat
Calcineurin = spez. Phosphatase
NFAT = Nuclear factor of activated T cells
Jun und Fos = Transkriptionsfaktor AP-1

Endokrine Drüsen

