

تأثیر القای طولانی مدت روی پتانسیلهای میدانی ایجاد شده در فرکانس ۲۵ هرتز در هیپوکامپ موشهای یا حرکت آزاد

بابک تحولیداری^{۱*}، رونالد ریسین^{۲*}، یعقوب فتح‌الهی^۳، دکتر سعید سمنانیان^۴ Ph.D.

^۱ دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده پزشکی، گروه فیزیولوژی

^۲ دانشگاه مک‌مستر، دانشکده علوم پایه، گروه روانشناسی

^۳ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی ۱۱۱-۱۴۱۱۵، دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده پزشکی، گروه فیزیولوژی

چکیده

* هدف: بررسی اثر القای تقویت طولانی مدت (Long-term potentiation) بر روی شکل پذیری کوتاه مدت (STP: Short-term plasticity).

* مواد و روشها: تغییرات حاصله در اثر القای تقویت طولانی مدت بر روی پتانسیلهای میدانی (Field potentials) ایجاد شده توسط تحریکات الکتریکی با فرکانس ۲۵ هرتز در میسر پروفورات با ثبت دو قطبی (Bipolar) در ناحیه شکنجه دندانهای در هیپوکامپ موشهای با حرکت آزاد بررسی گردید.

* یافته‌ها: تقویت طولانی مدت و شکل پذیری کوتاه مدت در این ناحیه مغزی با یکدیگر تداخل داشته و شکل پذیری کوتاه مدت فقط قادر به تقویت پاسخ اول پس از القای تقویت طولانی مدت گردید.

* نتیجه‌گیری: القای تقویت طولانی مدت در این ناحیه مغزی به صورت انتخابی عمل می‌نماید، که این پدیده در پردازش اطلاعات در این ناحیه مغزی حائز اهمیت است.

گل واژگان: تقویت طولانی مدت، شکل پذیری کوتاه مدت، هیپوکامپ، قطاری از پالسها

مقدمه

این اصل که پردازش اطلاعات در مغز به صورت تغییر در کارایی سیناپسی اتفاق می‌افتد از حدود یک صد سال پیش در ذهن دانشمندان به وجود آمد. واژه شکل پذیری عصبی عبارت است از تسهیل نسبی که به واسطه آن نورونها و مخصوصاً ارتباطاتشان تغییر و تعدیل می‌یابند (۱، ۲). بارزترین مثالی که به عنوان شکل پذیری سیناپسی در پستانداران مطالعه گردید است، تقویت طولانی مدت با LTP^۱ می‌باشد (۳، ۴). این پدیده اولین بار در شکنج دندانهای هیپوکامپ در خرگوش بیهوده (۵) و پس از آن در خرگوش با حرکت آزاد (۶) بررسی گردید. امروزه با توجه به خصایص تقویت طولانی مدت سیناپسی، این پدیده به عنوان بهترین مدل فرایندهای یادگیری و حافظه شناخته شده است (۱).

در مقایسه با تقویت طولانی مدت، نوع دیگری از شکل پذیری سیناپسی وجود دارد که شکل پذیری کوتاه مدت^۲ نامیده می‌شود. این پدیده می‌تواند فقط برای مدت بسیار کوتاهی در حدود چند صد میلی‌ثانیه تا چند ثانیه پایدار باشد (۷). اثرات مختلفی از شکل پذیری کوتاه مدت همچون تسهیل، تضعیف، افزایش و تقویت وجود دارند که به نظر می‌رسد بر اثر مکانیسم پیش سیناپسی به وجود می‌آیند و قادرند با القاء و بروز LTP نیز واکنشایی نشان دهند (۸).

فهم دقیق و کامل چگونگی تداخل این دو پدیده می‌تواند ما ا در حل بسیاری از مسائل پیچیده و بخوبی کمک کند. چراکه امروزه نقش شکل پذیری کوتاه مدت در پردازش زمانی اطلاعات و تبدیل آنها به یک الگوی زمانی - فضایی شناخته شده است (۹، ۱۰).

به جز تعدادی از تحقیقات که در آنها پرونکل زوج پالس^۳ استفاده گردیده است، تحقیقات محدودی در بررسی تأثیرات حاصله از القای LTP روی بیان و بروز STP^۴ صورت پذیرفته است (۸).

اگر LTP باعث تغییر در بیان STP^۵ گردد، این پدیده باید خصوصیات زمانی پاسخهای پس سیناپسی را نیز تغییر دهد، بنابراین در نورونهای تحت تأثیر قرار گرفته افزایش در پاسخهای اولیه مشهود می‌گردد و دیگر پاسخها، متعاقب قطاری از تحریکات الکتریکی با فرکانس متوسط، بدون افزایش خواهند بود، به عبارت دیگر افزایش در پاسخهای بعدی مشهود نخواهد بود. این پدیده می‌تواند به صورت عدمه بیان تقویت فرکانسی و همچنین پردازش الگوهای زمانی را تغییر دهد. از طرف دیگر، در صورت عدم هر گونه واکنش بین این دو پدیده، انتخابگری زمانی به صورت دست نخورده باقی خواهد ماند. مطالعات گذشته نشان می‌دهد که در برخشهای عرضی هیپوکامپ ناحیه CA1، نامی پاسخهای ایجاد شده بر اثر تحریکات الکتریکی کوتاه مدت با فرکانس ۴ Hz بر اثر القای LTP پدید تقویت را نشان می‌دهند (۱۲).

در این تحقیق ما با استفاده از ثبت پتانسیلهای میدانی در هیپوکامپ در فرکانس ۲۵ هرتز تداخل، بین تقویت طولانی مدت و شکل پذیری کوتاه مدت را بررسی نماییم.

مواد و روشها

* حیوانات و جراحی

۱۱ سر موش بالغ نر از گونه Long-Even hooded برای این آزمایش انتخاب گردید، آنها به صورت مجزا و تحت شرایط خذابی به صورت آزاد (آب و پلت) و ۱۲ ساعت در تاریکی و ۱۲ ساعت در روشنایی نگهداری می‌شدند. حیوانات در زمان جراحی وزنی بین ۳۵۰ تا ۴۵۰ گرم داشتند. جهت کاهش اختشاشات الکتریکی از بیت توسط الکترودهای دو قطبی استفاده گردید. همچنین به منظور افزایش احتمال تحریک و همچنین جهت ثبت به صورت دو قطبی^۶ نوکهای دو الکترود از همیگر جدا گردید. در شرطه سیم از جنس فولاد زنگ نزن که با تلفون پوشش داده و به صورت مارپیچ به دور هم تابیده شدند و به عنوان الکترودهای ثابت و تحریکی به کار رفتند. قطر این سیمهای حدود ۱۲ mm^۷ بود. انتهای هر یک از رشته الکترودها به Gold-Plated Pin متصل گردید. حیوانات با تزریق داخل صفاتی (ip)^۸ سدیم پنتوباربیتال به میزان ۶۵mg/kg بیهوده می‌گردیدند. الکترود تحریکی و ثبات به ترتیب در راه پروفورانت و سلولهای گرانولار ناحیه شکنج دندانهای قرار گرفت. مختصات با توجه به نقطه برگما به دست آمدند. مختصات الکترود تحریکی عبارت بود از: A/P=-۰.۷/۶mm, M/L=+۰.۴/۱mm, D/V=۳/۴mm در صورتی که مختصات برای الکترود ثبات عبارت بود از: A/P=-۰.۳/۵mm, M/L=+۰.۱/۸mm, D/V=۳/۸mm, M/L=+۰.۵/۵mm, A/P=۰.۳/۵mm در صورتی که مختصات برای الکترود ثبات عبارت بود از: A/P=-۰.۱/۱mm, M/L=+۰.۱/۱mm, D/V=۰.۱/۱mm. نوکهای الکترودهای تحریکی و ثبات به ترتیب ۰.۵mm و ۰.۷mm فاصله داشتند (۱۳). از دو پیچ فولادی زنگ نزن جهت ایجاد پایه و یک پیچ به عنوان الکترود زمین استفاده گردید. تسامی الکترودها در درون سوکت^۹ سوراخه قرار گرفتند و کل این مجموعه توسط سیمان دندانپزشکی بر روی سر حیوانات ثابت گردید. دو و یا سه عدد بخیه در جلو و عقب سیمان زده شد و جمع آوری داده‌ها حداقل بعد از ده روز آغاز گردید.

* پروتکل تحریک و ثبت

حیوانات در درون محفظه‌ای به ابعاد ۶۰×۵۰×۵۰ سانتی‌متر که درب جلویی آن از جنس Plexiglas بود، قرار می‌گرفتند و عمل تحریک و ثبت از آنها انجام می‌پذیرفت. تحریکات الکتریکی دو فازی راست گوش (طول مدت زمان ۱ms) و با اختلاف زمانی ۰.۱ms از همیگر^{۱۰} توسط Stimulator (Grass S88) و دو عدد ایزوولاتور فوتوالکتریک که به صورت موازی با قطبیت مخالف متصل شده‌اند، تولید می‌شد. تمام ثیتها در باند ۰/۳Hz تا ۳kHz فیلتر و سپس توسط Grass Model Amplifier (Grass Model) توسط بردار A/D (با سرعت ۱۲bit، 10kHz) توسط برنامه نرم‌افزاری Labview به صورت فایل text ثبت می‌گردیدند. این اطلاعات در حافظه یک

1. Long Term Potatiaition
2. Short-Term plasticity
3. Paired Pulse
4. Dipole
5. Intrapitoneal



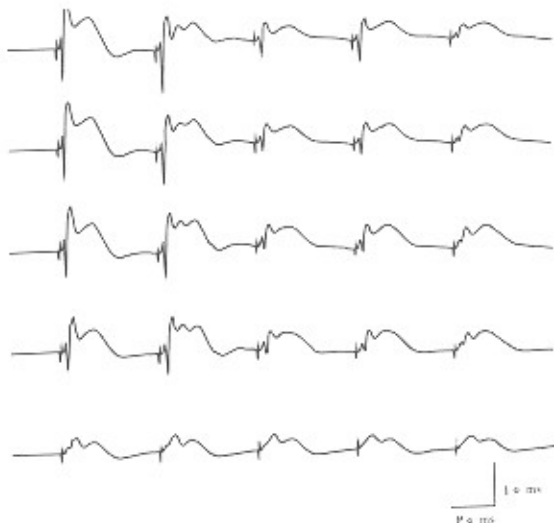
یافته‌ها

* نتایج بافت شناسی

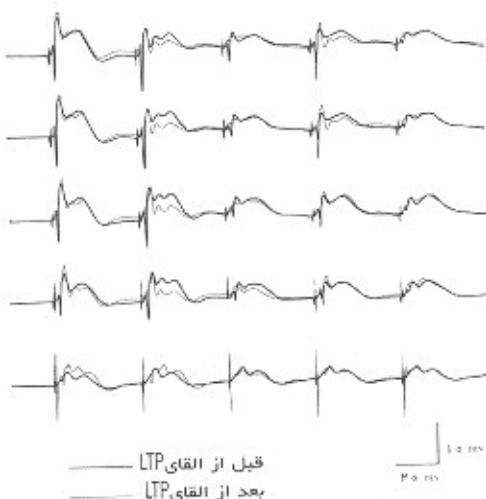
برای تمامی حیوانات مراحل تاییدیه بافت شناسی انجام گرفت. الکترودهای تحریکی و ثبات به ترتیب در میز پر فوران و شکنجه دندانهای واقع بودند. نوکهای الکترودهای ثبات در دو طرف سلولهای گرانولار شکنجه دندانهای قرار داشتند. هیچ کدام از حیوانات در هنگام القای LTP فعالیت‌های صرعی از خود نشان ندادند.

* مورفولوژی پاسخها

شکل ۱ نشان دهنده نمونه‌ای از آزمایش است. همان طور قبل اذکر شده است با توجه به مدت زمان انتخابی، در هر یک از EPSP‌ها، پنج تحریک وجود دارد.



شکل ۱: نمونه‌ای از پاسخهای ثبت شده. شدت جریان الکتریکی به ترتیب از پایین به بالا ۲۵، ۴۰، ۵۰، ۷۰، ۱۰۰۰، ۱۰۰۰ میکروآمپر می‌باشد.



شکل ۲: مقایسه‌ای بین پاسخهای پایه و هفتین تست پس از القای کامل LTP. افزایش داده PS در پاسخ اول از پاسخهای پیشگاه در تمامی حیوانات به جز یک مورد مشاهده گردید. شدت جریان الکتریکی به ترتیب از پایین به بالا ۴۰، ۷۰، ۱۰۰۰، ۱۰۰۰ میکروآمپر می‌باشد.

کامپیوتر ذخیره می‌گردید تا بعداً تجزیه و تحلیل گردد. سه بار آزمون جهت پایداری پاسخهای قبل از القای LTP به صورت یک روز در میان انجام شد. فرکانس تستها در فرکانس ۲۵ هرتز به دست آمد. پنج شدت متفاوت (۱۰۰۰، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰، ۷۵۰ μA) به هر شدت ۳۰۰ هرتز استفاده قرار گرفت. جهت هر شدت هشت پیش و معدل آنها تعیین شد. هر یک از Sweepها واحد پنج عدد پالس در هر شدت جریان مشخص بودند. فرکانس Sweep ۰.۱Hz بود.

پروتکل القای LTP یک روز پس از آزمون سوم به کار رفت. جهت القای LTP از train از امواج تحریکی با فرکانس بالا استفاده گردید. پن دوازده روز متواتی، دوازده سری train به هر یک از حیوانات گروه آزمایش اعمال گردید. ۶۰ مورد train هر یک شامل هشت عدد پالس با فرکانس ۳۰۰ هرتز و شدت ۱۰۰ μA در هر سری در طی یک روز به حیوانات تحت آزمایش اعمال گردید. مدت زمان train هر ۲۶ میلی ثانیه بود و هر ۱۰ ثانیه یک train به حیوان داده می‌شد از تمامی حیوانات طی انجام نست و دوران القای LTP ثبت الکترود انسالوگرافی صورت می‌گرفت تا در صورت بروز هر گونه تشنج و باصرع آن حیوان از گروه خارج گردد. همچنین آزمونهای در روزهای سوم، ششم، نهم و دوازدهم القای LTP قبل از اجرای پروتکل LTP در حیوانات گروه آزمایش و حیوانات گروه کنترل صورت پذیرفت.

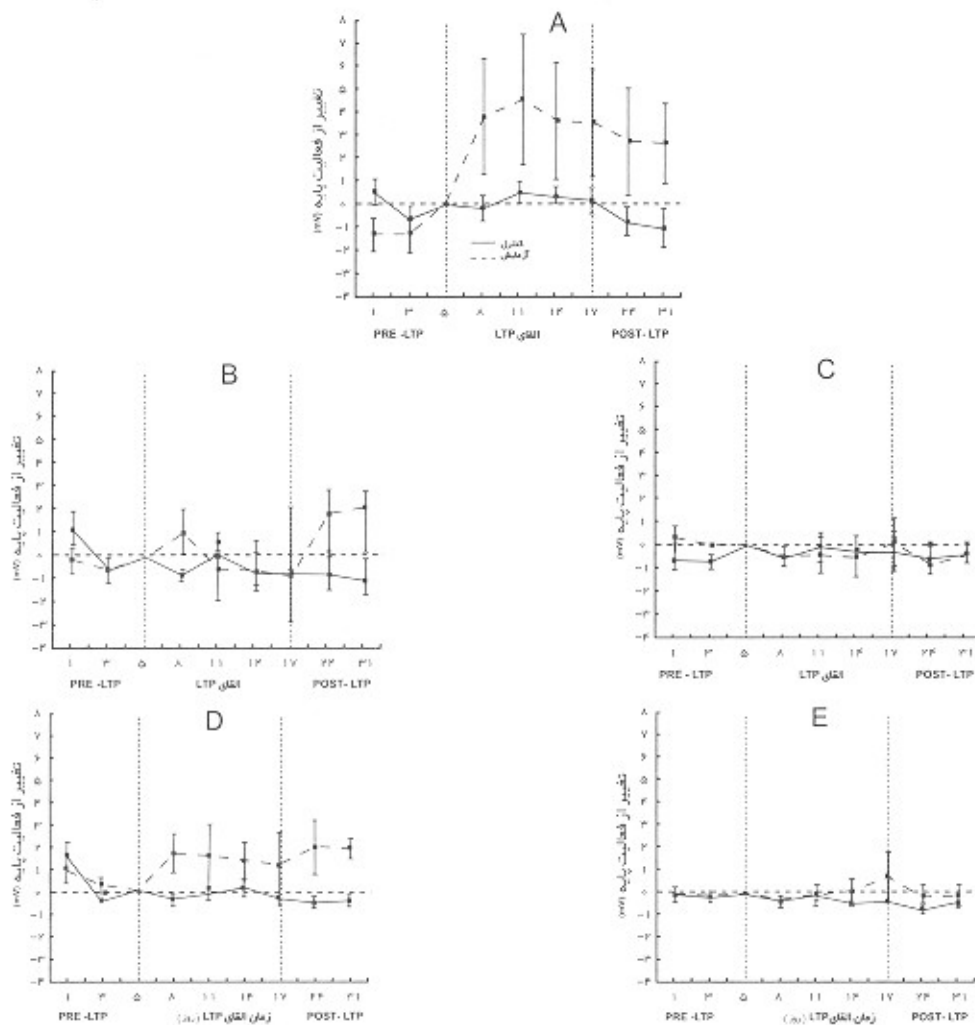
این آزمایشها جهت ثبت تغییرات تدریجی به وجود آمده در پاسخ پتانسیل میدانی صورت پذیرفت. همچنین دو سری آزمون در روزهای هفتم و چهاردهم پس از اتمام القای LTP نیز جهت بررسی پایداری و ثبات تقویت حاصله انجام شد.

جهت تایید بافت شناسی، پس از جمع آوری اطلاعات، موشها با تزریق داخل صفاتی اورتان بیهودش شدند و عمل پروفیوژن با تزریق محلول سالین ۹/۰ درصد و متعاقب آن تزریق آن محلول فرمول صورت پذیرفت. مغز موشها پس از خروج از درون جمجمه، به مدت یک شب در محلول فرمول مشابه با افزایش ۳۰ درصد سوکروز، نگهداری می‌شد. سرانجام برشهایی به ضخامت ۴ μm از مغزهای پروفیوژ و بخ زده تهیه که توسط رنگ کربیل وایولت رنگ آمیزی شد.

تمامی تغییرات حاصله در دامنه پتانسیل میدانی بر اساس میلی ولت اندازه گیری و در شدت جریان ۲۵ μm اندازه گیری گردید. سومین تست به عنوان پاسخ پایه در هر دو گروه حیوانات فرض گردید و تغییرات حاصله در طی القای LTP بر اساس آن اندازه گیری گردید. خطوط مماس در نقاط turn over هر یک از Population Spike رسم و ارتفاع خطوط مماس تا قله هر یک از پتانسیلهای عمل میدانی در هر یک از پاسخهای پنجگانه محاسبه گردید.

آزمون آماری ANOVA برای آنالیز آناری داده‌ها استفاده شد. برای مشخص نمودن ارتباط القای LTP و STP در پاسخهای پنجگانه در بین گروههای کنترل و آزمایش ابتدا یک آزمون ANOVA سه طرفه طراحی و پیش آزمون ANOVA دو طرفه به منظور مشخص نمودن اختلاف بین گروه کنترل و آزمایش برای هر یک از پاسخها طراحی شد.





شکل ۳: تأثیر القای LTP بر روی دامنه پتانسیلهای میدانی پاسخهای پیشگاهی (الکترال) شکل A-E. شکل A: تأثیر القای LTP بر روی پاسخ اول (F(8, 72)=1.30; P<0.05). شکل B: تأثیر القای LTP بر روی پاسخ دوم (F(8, 72)=0.79; P>0.05). شکل C: تأثیر القای LTP بر روی پاسخ سوم (F(8, 72)=1.30; P<0.05). شکل D: تأثیر القای LTP بر روی پاسخ چهارم (F(8, 72)=0.91; P>0.05). شکل E: تأثیر القای LTP بر روی پاسخ پنجم (F(8, 72)=1.97; P<0.05).

نتایج آزمون ANOVA سه طرفه اختلاف معنی داری را بین پاسخهای پیشگاهی در گروه کنترل با گروه آزمایش نشان داد ($F(32,288)=2.01; P<0.01$). با توجه به نتایج به دست آمده در پاسخ اول از پاسخهای پیشگاهی در هر دو فرکانس، پرتوکل استفاده از تحریکات الکتریکی متناسب و روزانه اتفاق افتاده تقریباً مدت دوازده ساعت در این منطقه مغزی است ($F(8,72)=2.86; P<0.01$) (شکل ۳).

بیشترین تغییر در دامنه پتانسیل میدانی در بین ۰/۱ سوم و ۰/۴ چهارم مشاهده گردید که در این زمان حیوانات فقط دو روز متوالی تحریکات با فرکانس بالا را دریافت کرده بودند. پس از آن به تظر می‌رسد که میزان تقویت به یک سطح پایدار و مانگزیسم می‌رسد که برای مدت طولانی حتی پس از دو هفته از آخرین تحریکات نیز پایدار خواهد بود. هیچ گونه تغییر معنی داری بر اثر القای LTP در دیگر پاسخهای پیشگاهی (پاسخهای دوم، سوم، چهارم و پنجم) مشاهده نشد (شکل ۳).

در شدت جریانهای پایین‌تر پاسخهای میدانی ایجاد شده به صورت بک پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی تجمعی (pEPSON) (بروز می‌کند و به تدریج با افزایش شدت جریان و پس از گذشتن از آستانه تحریک در پاسخهای ایجاد شده پتانسیل عمل میدانی (PS) بر آنها ظاهر می‌شود. با توجه به کاهش تدریجی در اندازه پتانسیل عمل میدانی بروز تعییف (Depression) واضح است.

* **تغییرات حاصله در پاسخها، متعاقب القای LTP**
شکل ۲ نشان دهنده نمونه‌هایی از گروه آزمایش و مقایسه بین ۰/۱ پایه و آزمایش پس از ۱۲ روز القای LTP را نشان می‌دهد. تمامی حیوانات تحت آزمایش به چرخه پیشگاهی تقویت را در پاسخ اول خود نشان دادند. پاسخهای یک مورد استثناء آنالیز نشد. برای هر یک از پاسخهای یک Sweep به شرط عدم پتانسیل عمل، عدد متظور شد.

بحث

با استفاده از پروتکل زوج پالس (Paired-Pluse) امکان پذیر است (۱۸، ۲۰، ۲۱، ۲۲، ۱۹). با استفاده از این پروتکل اثبات شده است که LTP و STP در شکنج دندانه‌ای از طریق دو مکانیسم متفاوت بیان می‌شوند (۲۰، ۲۱، ۲۲). تحقیقات این مسئله را عنوان نمودند که به علت کاهش در تسهیل حاصل از تحریک بافت مورد نظر بر الس در تحریک الکتریکی متواتی بروز یک پدیده پیش سیناپسی است. در این تحقیق ما بر آن بودیم، تا تداخل بین دو پدیده فوق الذکر را توسط استفاده از یک train کوتاه در فرکانس متوسط نشان دهیم.

نتایج نشان داد در هیپرکامپ بیان STP در اثر القای LTP تغییر بافت. LTP در این منطقه نتوانست تغییری در کارآئی سیناپسی در تمام پاسخهای ایجاد شده توسط یک train با فرکانس ۲۵ هرتز ایجاد کند. این نتایج با نتایج حاصل از مطالعه روی ناحیه CA1 مقاطع زنده هیپرکامپ که در مطالعات گذشته انجام شده است، کاملاً متفاوت است (۲۳، ۲۴). در آن مطالعات القای LTP باعث افزایش معنی دار در تمامی پاسخهای ایجاد شده در اثر train بوده است. اگر چه بعضی از حیوانات مانند نشان دهنده پدیده تقویت در پاسخ چهارم بودند، ولی تأثیر کلی LTP در مقایسه با مطالعات گذشته متفاوت است.

نتایج STP دارای نقش مهمی در پردازش زمانی است (۱۰، ۱۱).

استفاده از یک train می‌تواند زمینه را برای مطالعه این پردازش مهیا کند و توسط آن مقایسه‌ای بین قبیل و بعد از القای LTP داشته باشیم. امروزه مشخص شده است که الگوری پاسخ دهنده یک نورون در دستگاه اعصاب در طول زمان تغییر می‌باید و می‌تواند دامنه وسیعی از فعالیتها را از یک پستانیل عمل نا دسته‌ای از پستانیل‌های عمل را شامل شود (۲۵، ۲۶، ۲۷). همچنین شخص شده است که احتمال رهایش و انتقال سیناپسی به شدت از الگوری فعالیت پیش سیناپسی تعیین می‌کند. همچنین با توجه به نتایج می‌توان عنوان نمود که بروز تقویت طولانی مدت در پاسخهای یک بافت می‌تواند به صورت شرطی از فرکانس تحریکات پیش سیناپسی باشد.

آزمایشات ما که روی حیوان با حرکت آزاد صورت پذیرفت، نشان داد که یافته‌ها در مقایسه با آزمایشات قبلی نتایج بسیار متفاوتی را نشان می‌دهند. این اختلاف می‌تواند در کد کردن اطلاعات جدید موثر باشد. ارتباطات رفواری حاصل از این یافته باید در مطالعات بعدی در نظر گرفته شود. ما اثبات کردیم که این پرونکل در حیوانات با حرکت آزاد نیز امکان است.

پاسخهای پایه به دست آمده در این طرح تحقیقاتی نشان دهنده این مطلب است که بر اثر افزایش شدت تحریک، دامنه پاسخها افزایش می‌باید (شکل ۲). به صورتی که در شدتها پاییتر به علت بسیج کمتر آورانهای تحریکی، دامنه پاسخها کوچکتر و در شدتها بالاتر به علت افزایش تعداد آورانها تحریکی دامنه پاسخهای ایجاد شده، افزایش می‌باید. به علت مدار نورونی خاص، پاسخها پس از رسیدن به حد آستانه واحد یک پتانسیل عمل میدانی هستند که بر اثر فعال شدن تسامی نورونها به صورت همزمان ایجاد می‌گردد (۱).

همچنین کاهش دامنه پتانسیل عمل میدانی در هیپرکامپ در پاسخهای انتهایی (پاسخهای چهارم و پنجم) در مقایسه با پاسخهای ابتدائی تر (پاسخهای اول و دوم) مشهود است. علت این پدیده را می‌توان به خاصیت ذاتی بافت مذکور در میزان رهایش نروترانسیمتر نسبت داد (۹). در هیپرکامپ به علت خاصیت ذاتی نورونها و میزان بالای رهایش نروترانسیمتر بر اثر تحریک بافت توسط فشاری از پالسه، تسامی ذخاطر وزیکولی بر اثر اولین رهایش آزاد می‌گردد. بنابراین بروز پدیده قطاری از پالسه، تسامی ذخاطر وزیکولی بر اثر اولین رهایش آزاد گشته و بروز پدیده تضعیف در پاسخهای انتهایی تر مشهود است.

نتایج تایید کننده این مطلب است که اعمال تحریکات الکتریکی با فرکانس بالا به صورت متناسب و فاصله دار به راه پروفورانس باعث القای تقویت طولانی مدت در هیپرکامپ (شکنج دندانه‌ای) می‌گردد. اولین پاسخ ایجاد شده در تست، به صورت معنی داری پدیده تقویت طولانی مدت را در این منطقه مغزی نشان می‌دهند. همچنین تقویت القاء شده برای مدت دو هفته پس از تمام کامل پرونکل نیز پایدار خواهد ماند. همچنین در تایید مطالعات گذشته، القای LTP در هیپرکامپ به سطح قابل اشاع و پابداری طی روز اول و دوم اجرای پروتکل مورد نظر می‌رسد (۱۴، ۱۵).

این مساله می‌تواند توجیه کننده نوع حافظه و یادگیری که هر یک از مناطق مغزی در آن نقش دارند، نیز باشد (۱۶، ۱۷). هیپرکامپ در ذخیره اطلاعات و داده‌های سریع و گذرا نقش دارد، لذا القای LTP نیز در منطقه مذکور دارای تایرات متفاوتی روی پاسخهای میدانی برانگیخته ناشی از تحریکات الکتریکی در فرکانس ۲۵ هرتز است.

مطالعات گذشته، نشان داده است ارتباط بین دو پدیده STP و LTP.

References

- Bliss TVP, Collingridge GL: A synaptic model of memory: Long-term potentiation in hippocampus. *Nature* 1993; 361: 31-39
- Kandel ER, Schwartz JH, Jessell TM: Principles of neural science. (4ed). 2000, pp 1275-1277
- Nicoll JA, Malenka RC: Contrasting properties of two forms of long-term potentiation in the hippocampus. *Nature* 1995; 377: 115-118
- Kikwood A, Dudek SM, Gold JT, Allenman CD, Bear M: Common forms of synaptic plasticity in hippocampus and neocortex in vitro. *Science* 1993; 260: 1518-1521
- Bliss TPV, Lomo T: Long-lasting potentiation of synaptic transmission in the dentate area of anaesthetized rabbit following stimulation of the perforant path. *J. Physiol.* 1973; 232: 331-356



Archive of SID

6. Bliss TPV, Gardner-Medwin AR: Long-lasting potentiation of synaptic transmission in the dentate area of unanaesthetized rabbit following stimulation of the perforant path. *J Physiol* 1973; 357:474
7. Zucher RS: Short-term synaptic plasticity. *Ann Rev Neurosci* 1989; 12: 13-31
8. MacNaughton BL: Long-term synaptic enhancement and short-term potentiation in rat fascia dentata act through different mechanisms. *J Physiol* 1982; 324: 249-269
9. Castro-Alamancos MA, Connors BW: Distinct forms of short-term plasticity at excitatory synapses of hippocampus and neocortex. *Proc Natl Acad Sci USA* 1997; 94: 4161-4166
10. Buonomano DV, Merzenich MM: Temporal information transformed into a spatial code by a neural network with realistic properties. *Science* 1995; 267: 1028-1030
11. Buonomano DV, Hickmott PW, Merzenich MM: Context-sensitive synaptic plasticity and temporal-to-spatial transformation in hippocampus slices. *Proc Natl Acad Sci USA* 1997; 94: 10403-10408
12. Buonomano DV: Distinct functional types of associative long-term potentiation in neocortical and hippocampal pyramidal neurons. *J Neurosci* 1999; 19(6): 6748-6754
13. Paxinos G: The rat nervous system. (2ed). Academic Press, 1994
14. Rocine RJ, Moore KA, Swicks S: Activation of the NMDA receptors: a correlate in the dentate gyrus field potential and its relationship to long-term potentiation and kindling. *Brain Res* 1991; 556: 226-239
15. Maarten de J, Renald JR: The effects of repeated induction of long-term potentiation in the dentate gyrus. *Brain Res* 1985; 328: 181-185
16. Mc Clelland JL, Mc Naughton BL, O'Reilly RC: Why there are complimentary learning systems in the hippocampus and neocortex: Insights from the successes and failures of connectionist models of learning and memory. *Psychol Rev* 1995; 102: 419-457
17. Zola-Morgan SS, Squire LR: Neuroanatomy of memory. *Annu Rev Neurosci* 1993; 16: 547-563
18. Schultz PE, Cook EP, Johnston D: Changes in paired-pulse facilitation suggest presynaptic involvement in long-term potentiation. *J Neurosci* 1994; 14(9): 5325-5337
19. Kuhnt U, Voronin LL: Interaction between paired-pulse facilitation and long-term potentiation in area CA1 of guinea-pig hippocampal slices: Application of quantal analysis. *Neuroscience* 1994; 62: 391-397
20. Wang JH, Kelly PT: Attenuation of paired-pulse facilitation associated with synaptic potentiation mediated by postsynaptic mechanisms. *J Neurophysiol* 1997; 78: 2707-2716
21. Kleschnevnikou LM, Sokolov MV, Kuhnt U, Dawa GS, Stephenson SD, Voronin LL: Changes in paired-pulse facilitation correlate with induction of long-term potentiation in area CA1 rat hippocampal slices. *J Neurosci* 1996; 16(3): 829-843
22. Li S, Anwyl R, Rowah MJ: A persistent reduction in short-term facilitation accompanies long-term potentiation in the CA1 area in the intact hippocampus. *J Neurosci* 2000; 20(2): 213-220
23. Pananceau M, Chen HX, Gustafsson B: Short-term facilitation evoked during brief afferent tetani is not altered by long-term potentiation in the guinea-pig hippocampal CA1 region. *J Physiol* 1998; 508(2): 503-508
24. Selig DK, Nicoll JA, Malenka RC: Hippocampal long-term potentiation preserves the fidelity of postsynaptic responses to presynaptic bursts. *J Neurosci* 1999; 19(4): 1236-1246
25. Ranck Jr JB: Studies on single neurons in dorsal hippocampal formation and septum in unrestrained rats. I. Behavioral correlates and firing repertoires. *Exp Neurol* 1973; 41: 461-531
26. Lisman JE: Bursts as a unit of neural information: Making unreliable synapses reliable. *TINS* 1997; 20: 38-43
27. Magleby KB: Short-term changes in synaptic efficacy. In: *Synaptic function*. Edelman GM, Einar GW, Cowan WM (eds). 1987, pp 21-56

