Mecanismos de Ocorrência de Dor

Mechanisms of Pain

Manoel Jacobsen Teixeira*

Teixeira, M. J. Mecanismos de ocorrência de dor. Rev. Med. (São Paulo), 80(ed. esp. pt.1):22-62, 2001.

RESUMO: Vários mecanismos estão envolvidos na ativação e supressão das unidades nociceptivas. Traumatismos físicos e químicos ambientais ativam e sensibilizam os nociceptores nos tecidos. Disto resulta liberação tecidual de neurotransmissores excitatórios que sensibilizam e ativam as vias nociceptivas no sistema nervoso periférico e central. No ístmo nervoso central, unidades envolvidas nos mecanismos sensitivo-discriminativos, afetivo-motivacionais e quantitativo-avaliativos da sensibilidade. Nas unidades nervosas periféricas, nos gânglios sensitivos e nas unidades neuronais da medula espinal e encefálica há mecanismos supressores de dor; são ativados pela liberação de neurotransmissores inibitórios quando da apresentação de estímulos discriminativos. Do balanço da atividade das vias excitatórias e da vias supressoras ocorre a dor.

DESCRITORES: Dor/fisiopatologia.

INTRODUÇÃO

or é uma experiência vivenciada pela qua se totalidade dos seres humanos. É por meio dela que a maioria das afecções manifesta-se. Como sintoma ou doença, é freqüentemente objeto da procura pelo sistema de saúde. Da análise crítica de sua expressão é que, independentemente dos métodos complementares, o diagnóstico é estabelecido e as estratégias terapêuticas visando ao seu controle ou à eliminação das condições causais são implementadas⁶⁶.

O comitê de taxonomia da Associação Internacional para o Estudo da Dor (IASP) conceitua dor como "experiência sensorial e emocional desagradável decorrente ou descrita em termos de lesões teciduais"⁴⁹. A dor é subjetiva; cada indivíduo aprender a descrevê-la personalizadamente basendo-se em suas experiências prévias.

Enquanto a dor aguda por nocicepção é fundamental para a preservação da integridade do indivíduo porque é um sintoma que alerta para a ocorrência de lesões no organismo, a dor crônica não tem este valor biológico e é importante razão de incapacidade e de sofrimento⁶⁶.

FISIOPATOLOGIA DA NOCICEPÇÃO

O primeiro passo na seqüência dos eventos que originam o fenômeno sensitivo doloroso é a transformação dos estímulos ambientais em potenciais de ação que, das fibras nervosas do sistema nervoso periférico (SNP), são

Endereço para correspondência: Rua Oscar Freire, 1380 - Apto 74, Pinheiros - São Paulo, SP.

^{*} Neurocirurgião. Prof. Dr. do Departamento de Neurologia da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo, diretor da Liga de Dor do Centro Acadêmico Oswaldo Cruz da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo e do Centro Acadêmico XXXI de Outubro da Escola de Enfermagem da Universidade de São Paulo.

transferidos para o sistema nervoso central (SNC). Algumas fibras são sensíveis a informações oriundas do tegumento; contém receptores mecânicos de baixo limiar que codificam a textura e a conformação dos elementos que entram em contato com o tegumento. Os estímulos causam corrente de geração devido ao fluxo iônico em canais ativados pelo estiramento, presentes praticamente em todos os neurônios, principalmente, nos aferentes nociceptivos. O Na+ é um íon importante envolvido nesse fenômeno. As fibras que veiculam o calor são predominantemente não mielínicas e sensíveis ao calor discreto; seus campos receptivos são puntiformes. Existe também sub-população de fibras A-delta que reage seletivamente ao calor discreto e codifica a sensação de calor⁶². O mecanismo da transdução térmica ainda não é bem conhecido; provavelmente, envolve proteínas das membranas ou moléculas efetoras intracelulares com elevado coeficiente de temperatura. Outros receptores cutâneos são sensíveis a estímulos térmicos e mecânicos com elevada intensidade, sendo denominados de nociceptores. Os nociceptores são representados por terminações nervosas livres presentes nas fibras mielínicas finas A-delta e amielínicas C18. O nociceptor é especializado na transformação que eventos físicos e ou químicos que ocorrem nos tecidos em potenciais da ação interpretados como dolorosos no SNC. O processo de transdução de informações é limitado a poucas centenas de micrômetros da terminação axonal. O restante da membrana axonal não apresenta propriedades para a geração de potenciais repetitivos frente aos estímulos naturais. Os estímulos alteram a atividade das membranas dos receptores e, desse modo, deflagram potenciais de geração; estes, somados, geram os potenciais de ação. Fibras, especialmente amielínicas do tipo C (velocidade de condução inferior a 2 m/s) e fibras A-delta têm a propriedade de veicular informação capturada pelos nociceptores para o SNC. Besson e Perl (1969)¹⁸ observaram que 46% das fibras amielínicas do SNP reage à estimulação mecânica e térmica não nociva e que 54% reage à estimulação mecânica, térmica e ou polimodal. A estimulação dos aferentes A-beta pode gerar sensação dolorosa quando há sensibilização central¹³⁵. Quando há lesões axonais, potenciais ectópicos podem surgir ao longo das fibras dos troncos nervosos nociceptivos A-delta e C nas raízes nervosas e nos gânglios sensitivos ou nos correspondentes dos aferentes A-beta quando há sensibilização central^{102,106}. Quase todos os nociceptores são ativados pela estimulação mecânica³². Os nociceptores relacionados às fibras C respondem à estimulação mecânica, térmica e química¹⁶. Há mecanorreceptores relacionadas às fibras C ativados pelo frio intenso e não pelo calor. Há, provavelmente, receptores químicos específicos das fibras¹⁴⁸. Aproximadamente 80% a 90%

das fibras nervosas periféricas do grupo C é ativada por receptores polimodais inespecíficos²¹⁶. Os nociceptores relacionados às fibras A-delta reagem à estimulação mecânica e térmica. Os nociceptores presentes nas fibras C que reagem a estímulos térmicos, mecânicos e químicos são denominados nociceptores polimodais. Os receptores químicos (polimodais) estão presentes em moléculas de receptores específicos, análogos aos receptores de neurotransmissores; alguns são exterorreceptores de pH e reagem frente a toxinas vegetais ou animais.

Recentemente foram identificados canais de iônicos relacionados à transdução de neurônios sensitivos e à sua excitação. Incluem os canais dependentes de ATP, os canais iônicos ativados pelo calor nocivo, os canais regulados por protons (ASIC) e que detectam acidez ou pH abaixo de 6,5 e o canal de Na+ resistente ao TTX. Alguns receptores são sensíveis à estimulação mecânica enquanto que outros são mecanicamente insensíveis. Foi observado que 50% das fibras nociceptivas A-delta e 30% das fibras nocicepetivas do grupo C são mecanicamente insensíveis. Receptores mecanicamente insensíveis foram observados na articulação do joelho, nas vísceras, na córnea e no tegumento. Essas fibras mecanicamente insensíveis geram potenciais com elevada intensidade quando seus receptores são sensibilizados. A maioria dos receptores não algiogênicos dos aferentes C são interorreceptores apropriados para detectar mediadores intrínsecos da inflamação. As fibras C termomecânicas são comuns aferências cutâneas, evocam sensação de queimor e apresentam campos receptivos com cerca de 100 mm² em seres humanos²37. A maioria das fibras C responde também à estimulação química; as fibras C são, portanto predominantemente polimodais. A reação desses nociceptores cresce gradualmente em paralelo ao aumento da intensidade da temperatura. Os nociceptores mecanicamente insensíveis do grupo C são heterogêneos em relação à estimulação química e térmica; alguns respondem somente a estímulos mecânicos de elevada intensidade. Os receptores mecânicos do grupo C reagem à estimulação táctil mas de modo saturado a nível substancialmente inferior ao limiar de dor. A sensibilidade à estimulação mecânica não se correlaciona com o limiar térmico. Há mecanorreceptores de baixo limiar nas fibras C que não respondem ao calor em animais concentrados especialmente nas regiões proximais do tronco e não nas extremidades²⁰⁰. Os nociceptores acoplados às fibras A evocam informações mais discriminativas ao SNC ou seja, sensação de dor em picada melhor delineada. Essas fibras reagem com maior frequência de descarga e são de dois tipos. Algumas são mecanossensitivas e reagem ao calor e à estimulação mecânica e química ou seja são fibras Amecano-térmico-nociceptivas ou relacionadas a nociceptores polimodais; têm o limiar para o calor elevado

(> 53°C). Outras fibras são chamadas de mecanorreceptoras de elevado limiar; quando o estímulo térmico é de longa duração os limiares térmicos reduzemse para 40-50°C. Seu campo receptivo é similar àquele dos receptores mecano-térmicos do tipo C; ocorrem na pele com ou sem cabelos e suas fibras apresentam velocidade de condução de 25 a 50 m/s ou seja, são fibras do tipo A-delta e A-beta. Os nociceptores podem, portanto ser classificados como terminações nervosas livres das fibras A-delta C, terminações nervosas das fibras A-delta e C sensibilizadas por processos inflamatórios e terminações de aferentes A-beta de baixo limiar quando ocorre sensibilização central.

Os receptores sofrem fadiga e sensibilização. A aplicação de estímulos repetitivos resulta em redução da sensação. Ocorre aumento da sensação dolorosa quando há sensibilização devido à lesão tecidual. Os estímulos mecânicos também resultam em resposta lentamente adaptativa.

Os receptores nociceptivos são sensibilizados por substâncias químicas, denominadas algiogências, liberadas no ambiente tecidual em condições anormais²⁹¹. Dentre elas, destacam-se a acetilcolina (Acho), a bradicinina, a histamina, a serotonina, os leucotrienos, a substância P (sP), o fator de ativação plaquetário, as purinas, os radicais ácidos, os íons K+, as prostaglandinas (PGs), especialmente a PGE₂, a tromboxana (TBX), as interleucinas (IL1b, IL6, IL8), o fator de necrose tumoral alfa, o fator de crescimento nervoso e a adenosina monofosfatocíclica (AMPc)^{14,40,213}. O fato de os nociceptores serem sensíveis também a grande variedade de outras substâncias, não implica que estas apresentem atividade funcional¹³⁷. As substâncias algiogênicas são liberadas no ambiente tecidual do interior dos mastócitos e de outros leucócitos, vasos sangüíneos e ou células traumatizadas e são responsáveis pela hiperalgesia termomecânica e pela vasodilatação observada em lesões traumáticas, inflamatórias ou isquêmicas^{12,40,198}.

Os aferentes primários não são apenas vias de condução de estímulos do ambiente tecidual para o SNC, pois colaterais das fibras nervosas periféricas parecem participar da regulação da atividade dos gânglios da cadeia nervosa neurovegetativa e da vasoatividade⁴⁰, assim como, retrogradamente, geram inflamação neurogênica em áreas vizinhas às ativadas originalmente.

Vários mediadores pró-inflamatórios, especialmente os prostanóides como as PGs G2, H2, I2, E2 e a TBX A que são metabólitos do ácido araquidônico atuam como sensibilizadores das terminações nervosas. O ácido araquidônico é liberado dos proteolipídeos das membranas devido à ação da fosfolipase A2. A fosfolipase A2 produz hiperalgesia mecânica mas não hiperalgesia térmica. As PGs sensibilizam os neurônios aferentes aos estímulos

nocivos químicos, ao calor e à estimulação mecânica. A PGE₂ e outros prostanóides apresentam propriedades mecanos-sensibilizadoras em ratos aos estímulos cutâneos. A PGE potencializa o efeito da bradicinina. O óxido nítrico (NO₂), produzido a partir da L-arginina devido à ação de sintetase de óxido nítrico (NOS) Ca⁺⁺ e outros co-fatores é elemento de comunicação intercelular nos tecidos e no SNC; altera a atividade da guanilatociclase e a produção de 3,5 monofosfato cíclico de guanosina (cGMP). O ATP é liberado nos tecidos pelas células mortas, durante a isquemia tecidual, durante a estimulação neuronal de elevada frequência ou durante a despolarização celular. A liberação de ATP no tecido lesado atua nos neurônios sensitivos e nas células inflamatórias; especialmente os macrófagos que apresentam receptores para este neurotransmissor¹³¹. Elevadas concentrações de AMPc reduzem o limiar dos receptores polimodais. O aumento fisiológico in vitro do AMPc nas terminações nervosas pode resultar da ação da PGE2. Os purinociceptores P2X são canais ionotrópicos que mediam a transmissão sináptica rápida induzida pelo ATP extracelular. Os purinociceptores P2X são receptores metabotrópicos acoplados à proteína G que mediam presinapticamente as respostas pós-sinápticas, especialmente a transmissão excitatória rápida na medula espinal. O glutamato despolariza neurônios sensitivos abrindo canais iônicos, gerando inflamação e hiperalgesia. A serotonina (5-HT) é liberada pelas plaquetas e pelos mastócitos durante a lesão tecidual e atua de modo variado nos neurônios sensitivos reduzindo o limiar dos aferentes primários aos estímulos nociceptivos. É removida do espaço extracelular por um transportador. Seu RNA mensageiro está presente em neurônios dos gânglios sensitivos embrionários e nas células neuroepiteliais. A 5-HT e seu transportador estão também implicados na sinaptogênese periférica e na analgesia espinal; seus variados receptores apresentam mecanismos de ação pouco esclarecidos. A histamina é liberada pelos mastócitos e atua nos neurônios sensitivos; evoca dor na dependência de sua concentração. A bradicinina atua nos receptores B-1 e B2, ativa as vias periféricas do sistema nervoso neurovegetativo simpático (SNNV) e aumenta a atividade dos receptores aos movimentos e à deformação mecânica. A sensibilização à bradicinina é muito mais intensa nos nociceptores das fibras C. Cerca de 85% das fibras C apresenta sensibilização induzida pela bradicinina e pelo calor. A 5HT, a histamina e a PGE₂, em concentrações fisiológicas, não sensibilizam significativamente os nociceptores ao calor mas facilitam a ação sensibilizadora da bradicinina. Há vários mediadores químicos nos tecidos, incluindo a histamina^{11,186,187}. A hiperalgesia mecânica induzida por estes mediadores pode ser tardia o que significa que a inflamação é induzida, mais que mimetizada, pelos

mediadores químicos. A bradicinina pode excitar nociceptores diretamente induzir sensibilização intensa ao calor (hiperalgesia ao calor) em concentrações muito menores que aquelas necessárias para a excitação nos nociceptores. A interação entre o calor e a sensibilidade à bradicinina é recíproca: o calor aumenta a reação dos nociceptores à bradicinina e vice-versa; desta interação resulta a sensibilização que reduz o limiar à dor. O pH intersticial reflete condições anormais como anóxia e hipóxia assim como inflamação. O pH reduzido prolonga a ativação dos neurônios sensitivos. A acidose extracelular resulta em excitação dos nociceptores e em dor que perdura durante o período em que a dor é mantida.

A sP, a neurocinina A e B e o peptídio relacionado geneticamente à calcitonina (PGRC), entre outros, são liberados nos tecidos pelas terminações nervosas dos aferentes nociceptivos e interagem com elementos celulares envolvidos no processo inflamatório (neutrófilos, linfócitos, plasmócitos, macrófagos) ou regenerativo (fibroblastos, células de Schwann) atraindo-os ou ativando-os, gerando vasodilatação e instalação de processo inflamatório de origem neurogênica (inflamação neurogênica)²³². A ativação dos macrófagos resulta na liberação de várias citocinas e prostanóides que sensibilizam os neurônios sensitivos. A ação das substâncias algiogênicas recruta muitos receptores "silenciosos" em condições normais, especialmente os relacionados às fibras C.

Segundo Weinstein 55,273 , a liberação de neuropeptídeos induzida por fatores ambientais e estruturais media a degeneração progressiva das unidades funcionais porque estimula a síntese de agentes inflamatórios (citocinas, PGE_2) e enzimas degradativas (proteases, colagenases). As alterações inflamatórias e imunológicas relacionadas à ativação de enzimas proteolíticas e colagenolíticas causam degradação da matriz tecidual. Como resultado direto e indireto das interações químicas teciduais podem ocorrer alterações secundárias nas propriedades mecânicas que perpetuam o processo degenerativo 39,178 .

É provável que muitos eventos envolvidos no fenômeno doloroso de causa inflamatória sejam devidos a reações secundárias que utilizam outros mediadores e unidades celulares. Os mediadores causam hiperalgesia mais que dor, o que está de acordo com o achado de que elevadas doses de bradicinina e de PGE₂ resultem em hiperalgesia somente quando administradas nas camadas vascularizadas sub-epidérmicas do tegumento, mas não no tecido subcutâneo frouxo²². Muitos mediadores inflamatórios atraem leucócitos, ativam plaquetas, desgranulam mastócitos e induzem vasodilatação e extravasamento plasmático. O edema resultante da permeação vascular causa grande impacto na transmissão

bioquímica nos tecidos e reduz o limiar dos receptores mecânicos. As plaquetas ativadas podem sensibilizar os nociceptores ao calor e induzir dor e hiperalgesia mecânica. A razão pela qual os nociceptores mantém a atividade prolongada após a estimulação mecânica e ao calor não foi esclarecida. Muitos mediadores inflamatórios incluindo a bradicinina, as PGs, a 5HT e a histamina reduzem o limiar dos nociceptores e recrutam receptores silenciosos; não apresentam efeito excitatório mas facilitam a despolarização evocada pela acidose. Esses mediadores, isoladamente, não justificam a atividade basal dos nociceptores inflamados. O efeito excitatório da bradicinina e a sensibilização induzida pela PGE2 sofre taquifilaxia e é bloqueado por antagonistas da bradicinina do subtipo B₂. A sensibilização gerada pela serotonina, é potencializada por outros mediadores (histamina, PGE₂). A sensibilização ao calor e à acidose justifica o fato de o tecido inflamado ser indolor quando em repouso e tornarse doloroso quando solicitado, condição em que há sensibilização pelos mediadores inflamatórios²². Os aferentes nociceptivos polimodais não apresentam atividade espontânea a não ser que se tornem sensibilizados pelos mediadores da inflamação quando, então, passam a fazê-lo e despolarizam prolongamente os neurônios no CPME. As citocinas exercem papel importante na fisiologia do sistema nervoso; informam o SNC sobre a ocorrência de lesões teciduais, incluindo inflamações, modulam as reações que ocorrem após as lesões dos nervos periféricos e atuam como neuromuduladores (eventualmente como neurotransmissores) do SNC, como reação às doenças e às lesões e como substâncias que mediam a neurodegeneração e reparação no sistema nervoso. É possível que as citocinas iniciem ou propaguem a hipersensibilidade que ocorre quando há irritação nervosa em casos de traumatismos de raízes⁶⁶. Quando há lesão tecidual, os neutrófilos atraem os monócitos que se diferenciam em macrófagos. As citocinas são polipeptídeos que afetam as funções de outras células; são mediadores que atuam como sinal de comunicação intracelular^{229,243} pois ligam-se a receptores específicos na superfície das membranas celulares e agem por mecanismos que envolvem geralmente segundos mensageiros (AMP-cíclico, fosfocinase-A, fosfolipases)¹⁸⁹. São moléculas solúveis de baixo peso molecular, geralmente glicosiladas, produzidas e liberadas por grande variedade de células e não exercem função homeostática. Sua síntese é estimulada em casos de traumatismos, infecções, inflamações e câncer. São produzidas por monócitos, macrófagos, mastócitos, fibroblastos, linfócitos B e T, células endoteliais, ceratinócitos, fibras musculares lisas, células do estroma endometrial ou células tumorais 189,252. São proteínas tróficas e regulatórias que podem influenciar grande variedade de funções celulares incluindo a

proliferação, diferenciação, expressão genética, regulação de componentes relacionados ao processo imunitário e inflamatório e ao controle da matriz protéica envolvidos no crescimento celular, no reparo tecidual e no processo de degeneração e regeneração do tecido nervoso⁶⁶ e ação de outras citocinas²⁴³. São responsáveis por reações locais ou sistêmicas^{189,243} e geram alterações imunológicas, metabólicas, hemodinâmicas, endócrinas e neurais. Podem ativar a atividade antimicrobiana, cicatrização de feridas, mieloestimulação e mobilização de substratos. Quando em excesso, causam hipotensão arterial, falência de órgãos e óbito¹⁸⁹.

Há numerosas citocinas como o fator de necrose tumoral (TNF), interleucinas (ILs), IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, IL-7, IL-8, IL-9, IL-10, IL-11, IL-12, IL-13, IL-14, IL-15, IL-16, IL-17, fator de ativação plaquetária e interferons (IFN). São classificadas em quatro grupos: fatores de crescimento, IL, interferons e fator de necrose tumoral. Os TNFs e as ILs são mediadores da inflamação e das infecções. Os INFs e fatores de estimulação de colônias exercem ação no sistema hematopoiético (regulação da ativação, crescimento e diferenciação de leucócitos) e na modulação de respostas imunes (ativação de células inflamatórias em resposta ao reconhecimento de antígenos)²⁵². Há receptores de citocinas para imunoglobulinas, interferons e fator de crescimento neurona. As citocinas não atravessam a barreira hêmato-encefálica; ligam-se, entretanto, a receptores do endotélio vascular encefálico e alcançam tecido periventricular e liberam neuromediadores²⁸⁷. As ILs secretadas pelos linfócitos e macrófagos induzem o crescimento e a diferenciação celular. As IL-1, IL-6 e IL-10 estão envolvidas na gênese da dor. A IL-1 é secretada no plasma, no fluido intersticial e no encéfalo (microglia, astrócitos). A IL-1a e IL-1b são sintetizadas por monócitos, macrófagos, ceratinócitos, células endoteliais, neutrófilos e linfócitos B⁷⁸; sua produção é estimulada por endotoxinas, TNF e IL-119,78 em casos de infecção, traumatismos e artrite reumatóide 101,173,176. A IL-1 b induz a produção de sP¹³⁴, inibe a potencialização, a longo prazo, da atividade nervosa em baixas concentrações e causa liberação de NO e ácido araquidônico, em concentrações elevadas, aumentando a potencialização prolongada e causando hiperalgesia; exercem potente efeito antinociceptivo nos tecidos inflamados mas não nos não inflamados, talvez porque estimulem a liberação de peptídeos opióides das células imunitárias e aumentem a concentração de receptores opióides transportados pelos axônios²⁵⁵. A IL-6 é produzida por monócitos, macrófagos, células endoteliais e fibroblastos durante o processo inflamatório (meningoencefalite, artrites)3,125,150,173,274,275 ou por células tumorais (mieloma, leucemias, mixoma, osteossarcoma, carcinomas, astrocitoma, glioblastomas)145,150 como reação à IL-1 e TNF. Toxinas bacterianas também estimulam produção de IL-6 por monócitos e macrófagos^{240,242,269,311,312}. A IL-1b e a IL-6 promovem a liberação de PGs dos monócitos e fibroblastos¹⁴¹. Em condições álgicas crônicas, a IL-6 eleva-se na medula espinal. A IL-10 suprime a atividade macrofágica, a adesão celular e a síntese de algumas citocinas (IL-1-b, IL-6, IL-8,TNF/alfa), ou seja, limita a hiperalgesia inflamatória²⁴.

A IL-10 é produzida por macrófagos 38,79,229 e suprime a produção de PGE2 e de citocinas próinflamatórias. O TNF-alfa e o TNF-beta são produzidos por macrófagos, monócitos, mastócitos, células de Kupffer, linfócitos, etc19,20,115 ativados por endotoxinas20 durante infecções²⁷⁴ e quando há câncer⁹⁷. O TNF-alfa desencadeia a cascata de liberação de citocinas⁵⁸ e é responsável pela hiperalgesia mediada pelas PGs. As citocinas TNF, IL-1 e a IL-6 são também mediadoras das reações ao estresse⁸⁶. O TNF-alfa, IL-1b, IL-6 e a IL-8 causam hiperalgesia. O IFN-delta parece estar envolvido na hiperalgesia pós-traumática^{124,264}. Após traumatismos, os macrófagos e os monócitos liberam ILs que induzem crescimento e diferenciação celular e provocam liberação de mais citocinas, especialmente da IL-1, IL-6 e TNF, que induzem a síntese de proteínas da fase aguda pelo fígado que mediam as reações de defesa. As citocinas podem ser transportadas retrogradamente pelo fluxo axonal ou por mecanismos não axonais até o SNC; podem acumular-se nos gânglios das raízes sensitivas, nos neurônios do corno posterior da substância cinzenta do corno posterior da medula espinal (CPME) ou em estruturas perivasculares onde interferem com a atividade neural quando há lesão nervosa periférica²⁵⁷. A IL-1, produzida pelas células de Kupffer, liga-se às células glômicas abdominais que formam sinapses com as terminações dos aferentes vagais^{286,288}. As terminações nervosas periféricas vagais ativadas por citocinas geram aumento das citocinas encefálicas e ativam o núcleo do trato solitário. Os fatores de crescimento controlam a proliferação celular e regulam os processos celulares como a diferenciação, expressão protéica e a sobrevida celular. O fator de crescimento nervoso é responsável pela sobrevida e manutenção dos neurônios centrais e periféricos durante o desenvolvimento e a maturação, processo que envolve diferenciação das células inflamatórias, modulação fenotípica axonal, expressão e secreção de neuropeptídeos, neurotransmissores, proteínas de canais iônicos e outras citocinas, tanto central como perifericamente. Os fatores de crescimento nervoso são elementos importantes na relação inflamação-hiperalgesia¹⁵⁷. O fator de crescimento nervoso é produzido nos tecidos capturado pelas terminações nervosas e pelos processos axonais e modela o brotamento e a inervação periférica dos elementos nervosos sensoriais e neurovegetativos em crescimento. Esse fator não é muito expressado nos tecidos maduros. Quando há lesão do tecido nervoso, há aumento do RNAmensageiro envolvido na síntese do fator de crescimento nervoso ao longo do segmento neural distal e nos tecidos periféricos e liberação de IL-1 pelos macrófagos que invadem o nervo comprometido¹¹⁶. Graças à ação do fator de crescimento nervoso, colaterais de neurônios do SNNV brotam a partir das estruturas perivasculares e fazem o contato com neurônios de médios e grandes diâmetros nos gânglios sensitivos, fenômeno que pode estar envolvido no mecanismo da "dor mantida pelo simpático" 177. O aumento da expressão do fator de crescimento nervoso em condições de desaferentação parcial ou inflamação é causa da hiperalgesia por sensibilização das fibras C aos estímulos térmicos ou da liberação de autocóides, prolongamento dos potenciais de ação nos neurônios aferentes e hiperalgesia térmica mediada pela sensibilização que envolve os receptores NMDA. O fator de crescimento nervoso aumenta a síntese, o transporte axonal e o conteúdo neuronal de neuropeptídeos algésicos (sP, PGRC) e reduz a atividade do ácido-gamaaminobutírico (GABA)21, tanto nas terminações nervosas periféricas como centrais. O fator básico de crescimento de fibroblastos estimula a mitogênese e atua como fator neurotrófico na regeneração do neurônios. O TGF-beta está presente nas meninges, gânglios sensitivos e troncos nervosos. É induzido pela axonotomia e inibe a ativação macrofágica e a proliferação das células T, contrastando com os efeitos pró-inflamatórios das citocinas (IL-6) e do NO produzido pelos macrófagos¹⁴⁴. Além do fator de crescimento, o fator neurotóxico derivado do cérebro e as neurotrofinas estão envolvidas neste processo. As neurotrofinas iniciam a dimerização e a fosforilação de resíduos de tirosina, que por sua vez, ativam as cascadas citosólicas, o transporte retrógrado dos fatores ativados do corpo celular e a regulação da expressão genética específica⁶⁰.

Apesar de controverso, o conceito de haver no SNP duas vias aferentes, a epicrítica e a protopática, conforme proposto por Head no início deste século, é ainda bastante utilizado para explicar as diferentes qualidades de dor que ocorrem após lesões teciduais²¹⁶. A dor epicrítica, primária ou rápida é localizada, não permanece após cessar o estímulo e está envolvida no mecanismo da codificação e discriminação do estímulo nociceptivo. A dor protopática acompanha-se de sensação desagradável, é menos localizada, tem início lento e perdura além do tempo de aplicação do estímulo. Há evidências de que os aferentes A-delta estejam relacionados com a dor primária ou epicrítica e, os aferentes C, com a dor secundária ou protopática^{216,234}. As vias nervosas aferentes primárias têm o corpo celular localizado nos gânglios sensitivos de onde,

as fibras emergentes seguem curso glomerular e dividemse em ramos proximais e distais²⁹³. Os neurônios sediados nos gânglios sensitivos são sensibilizados quando há estimulação nociceptiva⁴⁶. Cerca de 40% a 75% dos neurônios ganglionares são imunorreativos ao glutamato com alguma colocalização com a sP e o PGRC. Os receptores de colecistocinina são poucos expressados nos neurônios da raiz posterior. A colecistocinina, habitualmente ausente nos gânglios sensitivos, torna-se presente em cerca de 30% destas estruturas em condições inflamatórias. O PGRC está presente em cerca de 50% dos neurônios dos gânglios sensitivos. Os receptores de neurotensina ocorrem em várias populações neuronais e em neurônios positivos para o PGRC e são expressados em cerca de 30% dos neurônios de fino calibre das raízes sensitivas; sua expressão é reduzida em condições inflamatórias. Os receptores de galanina estão presentes em 20% destes neurônios. Os receptores de opióides mu, delta e kapa estão presentes em alguns neurônios da raiz sensitiva. Quando há inflamação, ocorre aumento da densidade de receptores µ e redução da proporção de receptores delta e kapa. Os neurônios dos gânglios sensitivos contém pequena quantidade de NADHdiaforase/NOS. O fator de crescimento nervoso é importante para a expressão da sP e do PGRC mas não da galanina. Virtualmente, todos os neurônios que sintetizam sP sintetizam também PGRC e contém o RNA mensageiro para a somatostatina; muitos deles expressam neuropeptídeo Y (NPY) e receptor Y1. O NPY é identificado em mais da metade dos neurônios de calibre fino da raiz sensitiva. Receptores do NPY1 estão presentes em neurônios positivos para PGRC, mas os dois neurotransmissores não coexistem na mesma raiz. A proteína receptora Y1 da raiz sensitiva não é transportada centrifugamente²².

Na zona de entrada das raízes nervosas, os ramos proximais agrupam-se em radículas e penetram na medula espinal pelas raízes posteriores. Em um ponto situado aproximadamente um milímetro antes da penetração das radículas na medula espinal, a bainha de mielina produzida pela oligodendrologia junta-se à bainha de mielina produzida pelas células de Schwann (zona de entrada das raízes nervosas)²⁴⁶. Em animais, há evidências de haver maior concentração de aferentes primários nociceptivos nos contingentes cefálicos que nos caudais das raízes sensitivas²⁴⁷. No ser humano, tal segregação anatômica parece não ocorrer²⁴⁶. As fibras A-delta e A-beta estão localizadas no centro das radículas e concentram-se na região dorsomedial da junção entre a raiz e a medula espinal²³⁹. Nas raízes ventrais, foram observados também aferentes primários nociceptivos recorrentes das fibras das raízes posteriores²⁹³; aproximadamente 30% das fibras das raízes ventrais é amielínica e, provavelmente,

nociceptiva²⁴⁶.

Na zona de penetração das raízes nervosas na medula espinal há segregação funcional dos aferentes primários. As fibras mielínicas finas e as fibras C destacam-se das fibras aferentes mais calibrosas e concentram-se no feixe ventrolateral das radículas, embora algumas permaneçam no feixe dorsomedial^{246,247}. Na medula espinal, os aferentes primários bifurcam-se em ramos rostrais e caudais e entram na constituição do trato de Lissauer^{161,247}. As vias aferentes C alcançam a porção lateral da substância branca lateral da medula espinal e, os aferentes primários do grupo A, situam-se medialmente¹⁶⁹. A penetração dos aferentes primários na substância cinzenta da medula espinal faz-se por toda a superfície de contato com a substância branca; há evidências de que a extensão da superfície de projeção dos aferentes C seja menor que a dos aferentes A-delta. Projeções para a substância cinzenta da medula espinal contralateral também foram identificadas⁴⁰.

O trato de Lissauer é comporto de fibras amielínicas e de menor número de fibras mielinizadas. Suas fibras originam-se das vias aferentes primárias e das projeções axonais dos neurônios localizados no CPME. Apesar das controvérsias 192,256,293, admite-se que no trato de Lissauer predominem, numericamente, os aferentes primários⁹⁴. Nesta estrutura, as fibras aferentes nociceptivas com projeção rostral deslocam-se lateralmente e, as caudais, medialmente⁹⁴. Na sua porção interna há predomínio de fibras mielínicas finas e amielínicas que se projetam no CPME e, na porção externa, predominam as fibras intersegmentares oriundas principalmente da substância gelatinosa da medula espinal²⁴⁶. Denny-Brown et al. (1973)⁶⁸ observaram que a secção da porção medial do trato de Lissauer resulta em aumento do campo receptivo das unidades nociceptivas do CPME, enquanto que a secção da sua porção lateral resulta em redução do campo. Os aferentes primários A-delta formam plexos transversais na superfície do CPME e, nas porções profundas, são orientados longitudinalmente. As fibras aferentes C parecem terminar exclusivamente nas lâminas superficiais do CPME94,169 como um plexo com orientação longitudinal²⁶⁰ ou como feixes orientados sagitalmente⁹⁴. Os aferentes primários A-beta e A-delta que veiculam a informação captada por receptores de baixo limiar das estruturas superficiais e profundas, também entram na constituição do trato de Lissauer, dividem-se em ramos rostrais e caudais, originam colaterais que penetram na porção medial do CPME e alcançam as lâminas intermediárias e profundas dessa estrutura²⁹³.

O CPME não é apenas uma estação de coleta de informações transmitidas pelos aferentes primários. Contém interneurônios que interferem no processamento das informações sensitivas, inibindo ou facilitando a

transmissão dos potenciais veiculados pelos aferentes primários para os sistemas de projeção suprassegmentares. Além das aferências oriundas dos nervos periféricos destinados aos neurônios nele situados, o CPME recebe também projeções originadas no córtex cerebral, nas estruturas subcorticais e no tronco encefálico que participam do mecanismo de modulação segmentar da atividade sensitiva.

O CPME localiza-se atrás do canal central da medula espinal²⁴⁶ e pode ser dividido em lâminas, de acordo com a morfologia celular, bioquímica das unidades celulares, atividade celular frente a estímulos de diferentes naturezas ou em função das fibras de projeção suprassegmentares que originam. O princípio mais aceito atualmente para a organização das unidades que compõem o CPME foi proposto por Rexed (1952)²²² que dividiu a substância cinzenta da medula espinal de gatos em 10 lâminas, de acordo com o padrão arquitetônico de suas células. O CPME corresponde às 6 primeiras lâminas da organização proposta por Rexed²⁷⁶.

A lâmina I ou lâmina marginal de Waldeyer é constituída de uma camada delgada de células localizadas no ápice do CPME. Feixes de axônios mielinizados penetram-na, gerando aspecto esponjoso ou reticular²⁹³. É composta por neurônios grandes e por maior número de células de pequenas dimensões²²³. As células dispõemse transversalmente e os dendritos, orientam-se longitudinalmente no plano mediolateral²³⁵. Os neurônios grandes apresentam dentritos longos e poucas arborizações que permanecem na mesma lâmina ou projetam-se profundamente na lâmina II^{235,259}. Os neurônios da lâmina I recebem aferências do plexo marginal e do trato de Lissauer que se projetam na porção proximal dos dentritos e no corpo celular das células grandes. Os aferentes primários constituídos por fibras finas fazem sinapse nos dentritos distais²³⁵. A secção da raiz sensitiva resulta em degeneração tardia das fibras da lâmina I. Há evidências de que os aferentes nociceptivos A-delta projetem-se nesta lâmina²⁹³. Nela há sinapses de axônios amielínicos de grosso calibre fazendo contato com dentritos de pequenas e grandes dimensões sobre os quais projetam-se terminais axonais delgados. Essas estruturas são similares aos glomérulos presentes nas lâminas II e III. Os neurônios da lâmina I entram na constituição do trato espinotalâmico contralateral^{33,270}, trato proprioespinal homo e contralateral²⁶⁰ e trato de Lissauer^{235,260}.

A lâmina II do CPME constitui a substância gelatinosa propriamente dita^{46,293}. Alguns autores não fazem distinção entre lâmina II e lâmina III^{260,276}. O padrão histológico, as características espaciais da árvore dendrítica e os resultados da rizotomia sensitiva demonstram haver alguns aspectos morfológicos distintos nestas duas lâminas, o que justifica a conveniência da distinção dentre

ambas^{256,293}. A lâmina II situa-se ventralmente à lâmina I. Seus neurônios são de dimensões menores e mais compactos que os localizados na lâmina III. Têm disposição radial e conformação variada³³. A lâmina II pode ser subdividida em lâmina II interna e lâmina II externa⁴⁶. Na lâmina II há duas classes importantes de neurônios: as células limítrofes ou em haste, que se localizam na transição entre a lâmina I e a lâmina II, e as células em ilha ou células centrais, que se situam na porção central da lâmina II. As células centrais são numerosas, pequenas e apresentam muitos dentritos finos que se ramificam entre os lóbulos da substância gelatinosa²⁶⁰. Esses lóbulos são devidos à arborização em chama dos colaterais dos aferentes primários mielinizados grossos que emergem das porções mediais do funículo posterior e penetram na face ventral da substância gelatinosa²⁶⁰. Os dentritos destes neurônios têm disposição longitudinal e projetam-se apenas nas unidades da lâmina II^{235,260}. Apesar de haver controvérsias, aceita-se que aferentes primários projetem-se diretamente nos neurônios da lâmina II46,221,235,260. Sabe-se que grande número de fibras mielínicas e amielínicas destaca-se, em ângulo reto da porção medial do trato de Lissauer e do trato proprioespinal, atravessa a lâmina I e penetra na face dorsal da substância gelatinosa. Parte destas fibras é constituída pelos aferentes primários C e A-delta^{221,235}. Há evidências de que fibras C térmicas e nociceptivas projetem-se na divisão externa da lâmina II e que, as fibras C e A-delta, não se projetem na divisão interna da lâmina II. Apesar de discutível148, admite-se que colaterais das fibras aferentes primárias de grosso calibre que entram na constituição dos funículos posteriores penetram na porção dorsomedial do CPME e curvam-se lateralmente atingindo a substância gelatinosa, onde arborizam-se em chama no plexo transversal e na direção craniocaudal^{190,221}. A lesão das raízes nervosas resulta em degeneração mais precoce terminações na lâmina II do que na lâmina III. Na lâmina II, há sinapses axodendríticas, axoaxonais e em glomérulos. Os glomérulos, à microscopia eletrônica, consistem complexas organizações sinápticas axodendríticas e axoaxonais^{221,260}. Há evidências de que a porção central do glomérulo seja constituída por colaterais em chama das fibras aferentes de grosso calibre ou das projeções dorsais das células piramidais presentes nas lâminas profundas do CPME²²¹. Contatos sinápticos axoaxonais com aferentes primários do grupo A parecem ocorrer nesta estrutura²⁵⁶. Contatos dendríticos também podem ser observados regularmente, mas em número pequeno, no interior dos glomérulos²²¹. Os glomérulos correspondem a menos de 5% das sinapses da substância gelatinosa, mas parecem exercer papel integrativo muito importante²²¹. Os neurônios da lâmina II projetam-se no trato de Lissauer, fascículo próprio lateral e dorsal, lâmina

II e lâmina III contralateral, via comissura posterior, e lâminas I, III, IV e V homolaterais46,246,260. Szentagothai (1964)²⁶⁰ considera ser a substância gelatinosa um sistema fechado. Segundo ele, ela é constituída de elementos que realizam conexões intrínsecas intrassegmentares ou transcomissurais e extrínsecas inter-segmentares. É provável que, mediante as projeções que se fazem dos dentritos apiciais dos neurônios das lâminas IV e V, a lâmina II projete-se nas vias espinorreticulares, espinotalâmicas e nos neurônios do corno anterior da substância cinzenta da medula espinal²⁴⁷. Outros neurônios da lâmina II contêm axônios curtos, características morfológicas das células do tipo II de Golgi²⁹³, não emergem da substância gelatinosa e constituem um sistema axonal intrínseco²⁶⁰. As células limítrofes são grandes e semelhantes aos neurônios da lâmina I. Dão origem a dendritos que se projetam anteriormente, lateralmente e tangencialmente na porção superficial do CPME, originando projeções semelhantes aos neurônios da lâmina I.

A lâmina III, juntamente com as lâminas IV e V, constitui o núcleo próprio da substância cinzenta da medula espinal²⁹³. Os neurônios que delas fazem parte são menos densos que os da lâmina II, contêm pouco citoplasma e orientam-se verticalmente em relação à superfície do CPME. Os dendritos são mais longos e numerosos e projetam-se nos neurônios da lâmina I à lâmina V do CPME^{260,293}. Fazem contatos com os aferentes primários, representados principalmente pelos colaterais das fibras de grosso calibre, que se projetam em chama^{235,260,293}. Parece haver representação somatotópica nos neurônios da lâmina III: as regiões dorsais do corpo são representadas na porção lateral do CPME e, as ventrais, nas porções mediais²⁵⁶. Existem controvérsias a respeito da existência de projeções de aferentes primários de fino calibre na lâmina III²³⁵. Há, entretanto, evidências de que aferentes primários de fino calibre do plexo apical e fibras proprioespinais projetem-se nas porções basais da lâmina III²⁹³. Nessa lâmina foram descritas sinapses axodendríticas, axossomáticas, axoaxonais e em glomérulo. Os neurônios da lâmina III parecem ser ativados por estímulos mecânicos de baixo limiar aplicados a receptores de adaptação rápida e lenta. Os neurônios da lâmina III projetam-se no trato de Lissauer, tratos proprioespinais e estruturas intrassegmentares da substância gelatinosa^{235,260}.

A lâmina IV é a maior das lâminas do CPME. Apresenta limites precisos e aspecto heterogêneo²⁴⁶. Alguns neurônios que a constituem são grandes, apresentam dendritos dorsais com disposição espacial cônica e dendritos ventrais, freqüentemente únicos e longos^{226,235}. Contém também células estelares pequenas⁴⁶. A lâmina IV recebe aferências de fibras de grosso calibre

que se projetam nos corpos celulares e, em chama, nos dendritos²⁶⁰ e, de fibras finas²⁹³ ativadas por receptores mecânicos de velocidade de adaptação rápida e lenta. Foi demonstrado que os neurônios da lâmina IV recebem aferências oriundas do trato corticoespinal e do fascículo cornocomissural²³⁵ e dão origem a fibras que trafegam na substância branca lateral L dirigem-se para o núcleo cervical lateral, constituindo o trato espinocervical homolateral²²¹, e fibras que entram na constituição do trato espinotalâmico²⁹³. Dendritos dos neurônios da lâmina IV projetam-se na substância gelatinosa. Esta via é importante para a transferência das informações da substância gelatinosa para outras unidades da medula espinal. As projeções dorsais dos neurônios da lâmina IV que alcançam a substância gelatinosa parecem ser constituídas por dendritos dos glomérulos ao redor do botão central. Os aferentes primários exteroceptivos originam-se da porção dorsal dos funículos posteriores e constituem o plexo longitudinal aferente. Os campos receptivos dos neurônios com que fazem sinapse são pequenos, alguns polimodais e, outros, específicos²⁴⁶. O plexo longitudinal localiza-se nas lâminas III e IV, talvez na porção posterior da lâmina V, e ramifica-se na lâmina VI²⁹³. Os aferentes da lâmina IV projetam-se principalmente nos dentritos dorsais que alcançam a substância gelatinosa. As vias corticoespinais projetam-se nos dendritos mediais. Há aferências oriundas dos feixes comissurais da substância branca adjacente e do CPME contralateral, assim como de colaterais dos aferentes primários. Os plexos longitudinais são constituídos de aferentes primários ou de colaterais de interneurônios²⁹³. A organização sináptica da lâmina IV é semelhante à das lâminas V e VI. As sinapses são axossomáticas, axodendríticas e axo-axonais. Não existem glomérulos nesta lâmina²⁹³.

A lâmina V corresponde ao colo do CPME²⁴⁶. O terço lateral da lâmina V tem aspecto reticular e os dois terços mediais são mais claros²⁹³. Nesta lâmina há menor densidade de axônios mielinizados. A porção lateral é reticulada devido à presença de fibras mielinizadas. Os dendritos e seus neurônios têm disposição dorsoventral e mediolateral; poucos apresentam disposição longitudinal. A lâmina V recebe fibras mielínicas A-delta originadas do tegumento, das vísceras, das estruturas musculares²⁴⁶ e do plexo longitudinal²⁹³. A porção medial da lâmina V recebe aferências de fibras grossas que aí projetam sem distribuição somatotópica^{235,247}. Recebe também aferências da lâmina IV, das vias corticoespinais motoras e sensitivas, rubroespinais, tetoespinais e retículo-espinais. As projeções caudais fazem-se via sinapses axodendríticas e axossomáticas. Em virtude da intensa convergência de informações periféricas e do grande número de neurônios multimodais nesta lâmina, admite-se que o fenômeno da dor referida seja aí processado (fenômeno de

convergência-facilitação e convergência-somação). 94,246 Os neurônios da lâmina V dão origem a fibras que entram na constituição do trato espinotalâmico contralateral, trato espinocervical homolateral e trato do funículo posterior homo e contralateral e trato d

A lâmina VI parece estar presente apenas nos segmentos cervicais e lombosssacrais da medula espinal. Pode ser dividida em porção medial e lateral^{293.} Contém menor número de neurônios que a lâmina V. Os dendritos dispõem-se mediolateral e dorsoventralmente, são longos, pouco ramificados e bastante dispersos²³⁵. Os neurônios recebem projeções de aferentes primários de grosso calibre do tipo Ia e Ib¹⁶¹ que veiculam informações proprioceptivas e aferências de sistemas rostro-caudais²⁹³. Os neurônios da lâmina VI originam projeções para o trato espinotalâmico contralateral, trato espinocervical e trato próprio-espinal²⁹³. As unidades neuronais da porção medial da lâmina VI originam projeções para as lâminas IV, V e VII e colaterais recorrentes próximos aos corpos celulares que lhes dão origem.

Além das unidades que compõem o CPME, os aferentes primários nociceptivos alcançam também os neurônios motores presentes no corno anterior da medula espinal e neurônios da coluna intermediolateral¹⁴⁶. Portanto, os aferentes primários do grupo A-delta formam um plexo transversal na superfície do CPME, projetamse nas porções profundas da lâmina I e originam colaterais para porções externas da lâmina II⁹⁴. Os aferentes primários do grupo C terminam no plexo longitudinal que cobre a lâmina I ou como feixes orientados sagitalmente²⁶⁰. Os aferentes primários A-beta e A-delta dividem-se em ramos rostrais e caudais no trato de Lissauer e originam colaterais que penetram na porção medial do CPME, alcançam as lâminas IV, V, VI e IX e recorrem para terminar nas lâminas III e II; na lâmina III terminam em arborizações em chama^{161,169}. Os aferentes primários A-beta fazem sinapses simples com dendritos ou com arranjo gromelular. Os aferentes oriundos dos folículos pilosos fazem contato direto com terminais contendo ácido glutâmico, o que sugere serem responsáveis pela inibição pré-sináptica, via GABA⁹⁴. Os aferentes primários A-delta projetam-se nas lâminas I, II e V e, os aferentes C, nas lâminas I e II. Os neurônios da lâmina IV reagem à estimulação mecânica de baixo limiar e, os da lâmina V, à estimulação de receptores mecânicos de baixo e elevado limiar. Os neurônios da lâmina III reagem à estimulação de mecanoceptores de baixo limiar²⁹³.

No CPME existe organização somatotópica dos aferentes primários. As regiões proximais do corpo estão

representadas lateralmente e, as distais, medialmente nas lâminas do CPME²⁷⁶. Estímulos nociceptivos aplicados nos aferentes primários amielínicos produzem atividade prolongada e ampliam o campo receptivo dos neurônios do CPME⁵⁴. Os estudos de potencial de campo confirmam haver grande densidade de projeção dos aferentes nociceptivos nas lâminas I, II e V do CPME²⁹³. Parecem existir neurônios nociceptivos específicos na lâmina I e na substância gelatinosa169. As lâminas III e IV não recebem aferências viscerais e musculares, o que sugere haver estratificação das projeções espinais dos aferentes cutâneos e das estruturas profundas. Os padrões de projeção dos aferentes viscerais e musculares são similares^{94,133}. Wall (1989)²⁷⁹, entretanto, afirma que a divisão citoarquitetônica de Rexed (1952)²²² não apresenta significado funcional, pois os neurônios apresentam árvores dendríticas muito extensas, não existe relação entre a forma das células e sua função e vários neurotransmissores estão envolvidos na fisiologia do CPME, atuando, muito deles, em pontos distantes do local em que são liberados. Além disso, vários sistemas neuronais projetam-se em diferentes sítios do CPME.

Mais de uma dezena de neuropéptides foi identificada nos gânglios das raízes sensitivas e nos aferentes primários, incluindo-se entre eles, a sP, a substância K, o octapeptídio-colecistocinina, a somatostatina, o PGRC, o peptídio vasoativo intestinal (PVI), a dinorfina, as encefalinas, o fator de liberação de corticotrofina, a arginina, a vasopressina, a oxitocina, o peptídio liberador de gastrina, a bombesina, a angiotensina II, a galanina e o fator de crescimento do fibroblasto^{22,152,224,301}, além de aminoácidos, como o ácido glutâmico e aspártico e aminas como a serotonina e a dopamina, além da tirosina e da adenosina⁹⁰. Alguns dos neurotransmissores dos aferentes primários apresentam precursores similares e, muitos deles, estão presentes nas mesmas vesículas das terminações nervosas90. A maioria dos neurotransmissores é produzida nos corpos celulares dos gânglios sensitivos. Aproximadamente 10% dos neurotransmissores é transportado ao longo da raiz proximal para a suas terminações nas lâminas do CPME e, aproximadamente 80%, distalmente^{30,178}.

Os principais neurotransmissores excitatórios dos aferentes primários são o glutamato, a sP e o ATP. Há evidências de que aminoácidos e outras substâncias excitatórias com ação rápida sejam liberados juntamente com neuropéptides de ação lenta pelas mesmas terminações nervosas dos aferentes primários no CPME²³². O fato de esses neurotransmissores difundirem-se facilmente no tecido nervoso e no líquido cefalorraquidiano implica que possam atuar em pontos distantes daqueles em que foram liberados. A existência de muitos neurotransmissores pode estar relacionada à

codificação do estímulo nociceptivo. Assim sendo, a atuação simultânea de vários péptides e aminoácidos pode ser necessária para que haja transmissão adequada de uma determinada modalidade sensorial²³³. Destarte, é provável que os mesmos neurotransmissores relacionados à nocicepção possam estar envolvidos também na transmissão de informações não nocivas. Além de sua atividade como neurotransmissores, os péptides podem ter ação neuromodulatória, modificando a sensibilidade dos receptores da medula espinal aos neurotransmissores rápidos ou alterando sua liberação pré-sináptica⁹⁰.

Foi notada liberação de sP frente a estímulos aplicados nos nociceptores mecânicos polimodais²³³ e de somatostatina, frente à estimulação térmica nociceptiva^{22,90}. A sP e a neurocinina parecem ter os mesmos precursores e, talvez, sejam liberadas frente a estímulos similares e atuem em receptores distintos nos neurônios de medula espinal⁹⁰. A sP e o PGRC facilitam a transmissão da informação dos aferentes primários para os neurônios do CPME. A sP pertence à família das taquicininas ou neurocininas. A sP é o neurotransmissor mais específico para o receptor NK1. A sP e a neurocinina A são aumentadas em condições inflamatórias. O PGRC é metabolizado pela mesma enzima envolvida no metabolismo da sP. Isto significa que a SP pode difundirse a longa distância no CPME uma vez que o PGRC ocupa o enzima permitindo que a sP não sofra ação enzimática. Grande número de aferentes primários contém glutamato e aspartato; 70% dos que contém sP contém também glutamato. O glutamato e o aspartato atuam em vários receptores incluindo o NMDA, o AMPA, os metabotrópicos e o kainato. Existem três fontes de sP na medula espinal: terminações dos aferentes primários, neurônios intrínsecos da medula espinal e neurônios do tronco encefálico. A sP exerce atividade excitatória em grande variedade de neurônios multimodais do CPME²⁹³. A estimulação mecânica dos gânglios e das raízes sensitivas aumenta a concentração de sP nos corpos celulares das raízes sensitivas e na substância gelatinosa CPME⁸⁰. O PGRC é encontrado nas lâminas I e II do CPME e, além de atuar nos neurônios do CPME, ativa a endopeptidase que sintetiza a sP. Parece que tanto atividade excitatória quanto inibitória ocorrem por ação da somatostatina ⁹⁰. A somatostatina é liberada por estímulos térmicos e participa da transmissão nociceptiva e inflamatória, exerce atividade inibitória nos neurônios da lâmina I, II, e V do CPME e potencializa a ação da sP²². O PVI está presente no trato de Lissauer, nas lâminas I, V, VII e X do CPME e nos aferentes primários nociceptivos, principalmente oriundos da região sacral²²; parece estar envolvido no mecanismo de aferência nociceptiva visceral via AMPc e apresenta atividade trófica, uma vez que melhora a perfusão sangüínea, causa glicogenólise e

aumenta a sobrevida neuronal. Está aumentado nos gânglios das raízes sensitivas e em segmentos da medula espinal em que outros neuropeptídeos são depletados após neuropatias periféricas; participa da reorganização do sistema nervoso lesado e parece ter efeito nas desmielinização óssea^{34,178}. O NPY exerce atividade inibitória. A galanina exerce efeito trófico na hipófise, inibe a transmissão sináptica no CPME, contrapõem-se ao efeito da sP, do PVI e da PGRC e potencializa o efeito da morfina, evento revertido pela naloxona e potencializado pelos antagonistas das taquicininas. A colecistocinina exerce atividade antagonista nos neurotransmissores opióides. O glutamato presente na lâmina I e na substância gelatinosa é aminoácido neurotransmissor excitatório dos aferentes primários de grande diâmetro²² como também os amielínicos⁹⁰. Virtualmente, os neuropeptídeos ocorrem nos neurônios que também contém outros neurotransmissores como a Acho, a 5-HT e o GABA. É possível que o neuropeptídeos não atuem apenas como moléculas mensageiras; especulase se essas substâncias atuam como agentes tróficos de longa duração.

Nos neurônios do CPME há um receptor para cada neuropeptídeo; cada peptídio pode acionar vários subtipos de receptores. O NPY apresenta 6 receptores e, a somatostatina cinco. Foi evidenciada maior concentração de receptores de sP e de neurocinina A e B na lâmina I, II e X e na lâmina III e IV da medula espinal, respectivamente¹⁷⁰ e, de receptores de bombesina com atividade despolarizante na substância gelatinosa e do NPY1 na profundidade da lâmina II. Os neuropeptídeos são mensageiros que atuam em receptores acoplados à proteína G; esta apresenta 7 segmentos nas membranas neuronais. Há receptores de bombesina com atividade despolarizante na substância gelatinosa⁹⁰. Os receptores ionotrópicos AMPA, NMDA e cainato ativados por aminoácidos excitatórios. Durante o desenvolvimento, há mudanças na cinética de correntes do receptor NMDA e formação de sinapses "silenciosas" que inicialmente expressam-se nas correntes do receptor NMDA e, ulteriormente tornam-se funcionais devido à adição de correntes do receptor AMPA. Isto demonstra que a rede funcional é modificada adaptativamente. A importância dos receptores de sP e de NK-1 foi bem estabelecida no processamento da dor. As taquicininas atuam em três tipos de receptores, NK1, NK2 e NK3, a que se ligam à sP, NKA e NKB, respectivamente.

Estímulos leves e moderados liberam pequena quantidade de ácido glutâmico e de sP que despolarizam a membrana neuronal e geram sensação dolorosa momentânea. Quando a estimulação é intensa e prolongada, há sensibilização dos neurônios do CPME, via vários mecanismos. Dois tipos de neurônios no CPME

são sensibilizados por estímulos nociceptivos; os neurônios multimodais (wide dynamic range neurons) tornam-se mais sensibilizados que os neurônios nociceptivos específicos. Os neurônios nociceptivos e neurônios não nociceptivos geram projeções convergentes para neurônios multimodais. Quando sensibilizados, reagem à estimulação nociceptiva e não nociceptiva intensamente. Como resultado, os estímulos não nociceptivos, como toque leve, são interpretados como dolorosos (alodínea) e estímulos nociceptivos são interpretados como mais intensos (hiperalgesia).

A atividade dos aferentes nociceptivos C, mas não de outras fibras, promove somação temporal de estímulos devido à liberação de neurotransmissores que ativam receptores metabotrópicos e ionotrópicos dos neurônios do CPME. A sensibilização depende da atuação de aminoácidos (ácido glutâmico, ácido aspártico) e de taquicininas (sP). Receptores AMPA (ativados pelo ácido 2-amino-3-hidroxi-5-metil-4-isoxasole-propiônico) e cainato são acionados imediatamente após a liberação de aminoácidos excitatórios e estão envolvidos no mecanismo de localização têmporo-espacial e na quantificação da dor. O glutamato ativa receptores AMPA do que resulta influxo de Na+, K+ e Ca++ para o interior do neurônio e despolarização rápida da membrana neuronal durante curto período de tempo. Alguns segundos após, ocorre ativação dos receptores NMDA (ativados pelo N-metil-D-aspartato) que propicia influxo citoplasmático de Ca⁺⁺ acoplado ao influxo de Na⁺ e efluxo de K⁺. Os receptores NMDA são canais iônicos operacionalizados por mecanismos dependentes de voltagem, ativados por aminoácidos e modulados por neuropéptides (sP); atuam centenas de milissegundos após a chegada dos estímulos. Para o receptor NMDA ser operacionalizado é necessária a presença de glicina e de glutamato²². O receptor NMDA normalmente mantém-se inativo mesmo na presença de glutamato, porque seu canal é parcialmente bloqueado pelo Mg⁺⁺. A ativação dos receptores de NMDA e a liberação do glutamato despolarizam parcialmente a membrana neuronal e reduzem o bloqueio do receptor causado pelo Mg⁺⁺ possibilitando o influxo de Ca⁺⁺ no interior do citoplasma. Em consequência, há despolarização prolongada. O glutamato ativa receptores metabotrópicos incluindo o ACPD (aminociclopentano-1,3de carboxilato) do que resulta a ativação da fosforilase-C que promove a formação dos segundos-mensageiros (trifosfato de inositol ou TPI, diacil-glicerol ou DAG) e causa fosforilação das membranas neuronais que se tornam hiperexcitáveis. A DAG estimula a translocação da proteina C-cinase (PCC) para as membranas celulares. O TPI libera Ca⁺⁺ das reservas intracelulares (microssomais) e acarreta formação de ácido araquidônico. O ácido araquidônico é substrato da COX na produção das PGs

sendo gerado no encéfalo como reação à ativação de receptores de glutamato. A COX-1 é distribuída em neurônios em todo o encéfalo sendo mais abundante na região occipital; há níveis baixos de COX-2 e de RNAmensageiro para a COX-2 no encéfalo. A COX-2 pode ser induzida nos neurônios como reação a estímulos excitatórios. A COX-2 também é identificada como produto da ação de gens acionados imediatamente, cuja expressão pode ser rapidamente induzida com atividade encefálica. Os níveis de COX-2 parecem ser dependentes da ativação de receptores NMDA ativados pelo glutamato e estão relacionados com a plasticidade neuronal imediata como resposta à ativação neuronal. A COX-2 está envolvida no desenvolvimento de alterações neuronais de longa duração resultantes da ação de impulsos aferentes prévios. É provável que a COX-2 esteja intimamente relacionada à automodulação do encéfalo a diferentes estímulos e que os antiinflamatórios possam influenciar estas reações. Receptores de PG, PGD2 e PGE2 e sintetase de PGD e PGE ocorrem em várias regiões do encéfalo. A ausência de antagonistas específicos para a série PGE, D, F e I limita a elucidação exata das suas funções no SNC. A PG aumenta a excitabilidade dos neurônios que recebem impulsos aferentes, facilitando a liberação de neurotransmissores excitatórios, reduzindo a inibição bulbo-espinal pré-sináptica e comprometendo a estabilidade da membrana neuronal. A sP estimula a síntese de TPI e ativa os canais de Ca⁺⁺ dependentes de voltagem. A ativação destes canais resulta na penetração de Ca++ no interior do neurônio. O aumento da concentração de Ca⁺⁺ intraneural ocorre alguns minutos a estimulação nociceptiva. Os íons Ca++ extracelulares somados aos íons Ca++ liberados no citoplasma pelas reservas intracelulares atuam como segundos-mensageiros desencadeando a síntese do AMP. A ativação de fosfolipase A₂ e de PCC ligada à membrana nos neurônios nas lâminas superficiais do CMPE gera o fenômeno da despolarização lenta que mantém o wind up ou seja, aumento da atividade neuronal decorrente da estimulação das fibras C77. O estímulo elétrico repetitivo das fibras C ocasiona aumento cumulativo da atividade dos neurônios segunda ordem na medula espinal. O tratamento com AP-5 ou com antagonistas de receptores NMDA abole o efeito do wind-up. Esses achados sugerem que fenômeno de wind-up seja mediado pelos receptores. Graças ao windup, há prolongamento da dor após aplicação de estímulos nociceptivos em casos de neuropatias e estímulos de baixo limiar (ativados por fibras A-beta) encontram acesso aos mecanismos centrais de processamento sensitivo normalmente ativados por aferentes C. Ocorre ampla adaptação das isoformas da PCC e, da PCC-gama em particular, em casos de dor neuropática. A PCC-gama é um mediador para a dor ou mensageiro e atua como

conexão entre a ativação PCC-gama e a expressão de c-fos. A PCC-gama fosforolisa proteínas envolvidas na neuroplasticidade que acompanha o aprendizado e a memória. A PCC-gama tem concentração maior nos neonatos do que nos adultos na medula espinal; é elemento crítico determinante do aprendizao e da memória associada às novas aquisições. Camundongos mutantes sem PCCgama apresentam reações normais à dor aguda mas não desenvolvem dor neuropática após lesões nervosas periféricas. Esses animais apresentam também déficit de memória e de aprendizado. Embora sua transmissão sináptica pareça ser normal, a potencialização, a longo prazo, é comprometida. A PCC modifica a excitabilidade das membranas neuronais e aumenta a sensibilidade do receptor NMDA por remover o Mg++ dos canais do receptor NMDA. A PCC interfere com a capacidade de a G-β-γ inibir a corrente de canais de Ca⁺⁺. A atividade da PCC nas terminações pré-sinápticas aumenta quando ocorre lesão periférica. A fosfatase regulada pela proteína cálcio/calmodolina facilita a inibição do receptor acoplado à proteína G e o subtipo N dos canais de Ca++. A inibição da calcineurina reduz o influxo de Ca⁺⁺. A PCC parece fosforilar o sítio regulado pela calcineurina. A ativação da PCC e a inibição da calcineurina compromete a capacidade de o receptor acoplado à proteína G inibir o fluxo de Ca⁺⁺ pelo subtipo N dos canais de Ca⁺⁺. A inibição dos canais de Ca++ dependentes de voltagem pela G-betagama, pode ser superada *in vitro* pela despolarização. A ativação mantida e o aumento da sensibilidade do receptor NMDA resulta em sensibilização e, consequentemente, em aumento do campo receptivo dos neurônios multimodais do CPME aos estímulos mecânicos. Os estímulos dolorosos apresentam grande poder induzir a expressão de c-fos. Após a aplicação de estímulos dolorosos, c-fos é expressado em várias estruturas do SNC envolvidas no processo nociceptivo, incluindo a medula espinal, a substância periquedutal mesencefálica, núcleos parabraquiais e tálamo¹³⁰. Outros proto-oncogens são também produzidos após estímulos dolorosos incluindo o Krox-24, c-jun, jun-B, fos-B e MGS-1/A, MGF-1 e SRF. A expressão desses gens está relacionado à atividade neuronal e com a intensidade da dor. Imediatamente após a lesão de nervos periféricos ocorre a expressão do gens imediatos¹³⁰, do mesmo modo como ocorre condições de nocicepção. A estimulação supraespinal ou a administração de morfina reduz a expressão das proteínas do c-fos da medula espinal. A expressão dos gens imediatos é relacionada ao estado neuronal antes da lesão. A expressão do gens imediatos é sensível aos mesmos sistemas de receptores excitatórios que estão envolvidos no fenômeno de wind-up e, indica hiperexcitabilidade central. Esses protooncogens transcrevem o RNAmensageiro que é liberado no citoplasma dos neurônios.

A seguir, a informação é transferida para moléculas precussoras que contém a sequência dos neuropeptídeos. Devido à ação enzimática, as proteínas são lisadas e a següência de neuropeptídeos formadas. A PCC ativa marcadores de protooncogens e aumenta a formação de gens imediatos (C-fos, C-jun, Krox-24, jun D, Fos B). Os produtos protéicos dos gens imediatos atuam como terceiros mensageiros (papel trascricional) e modificam a expressão de outros gens resultando na síntese de RNA mensageiro envolvido na geração de novos canais de membrana, fatores de crescimento, neuropeptídeos e enzimas que alteram prolongadamente a atividade da membrana neuronal. A penetração de Ca⁺⁺ nos neurônios, via receptores NMDA, pode ativar gens sensibilizadores 15 minutos após a estimulação nociceptiva. A ativação da PCC é, portanto, uma condição crítica para a sensibilização neuronal e para a instalação de hiperalgesia. Estes gens ativados podem ser facilmente acionados e transformar a dor temporária em dor permanente. Ocorre também ativação da sintetase de NO, este aumenta o fluxo sangüíneo, relaciona-se com a regeneração nervosa, com a transmissão da informação nociceptiva nos neurônios do CPME e com a manutenção da atividade neuronal após a axonotomia. O NO e as PGs, do interior dos neurônios, escoam-se para o interstício e acarretam liberação de maior quantidade de neurotransmissores excitatórios dos aferentes primários, fenômeno que resulta em estados hiperalgésicos de curta duração. Como consequência, há liberação de glutamato que gera excessiva despolarização pós-sináptica ou seja, instala-se feedback positivo. A somação temporal induzida lentamente gera despolarização contínua e atividade neuronal espontânea e prolongada (wind-up) e exagera as reações aos estímulos mecânicos e térmicos, pois os potenciais de membrana são próximos aos limiares dos potenciais de ação. O windup constitui a fase inicial dos processos sinápticos e celulares que geram a sensibilização central. Como consequência, os campos receptivos dos neurônios expandem-se devido à maior efetividade das sinapses do que resulta ampliação da área de dor, hiperalgesia secundária (redução do limiar são estímulos mecânicos nociceptivos em áreas distantes das lesões), alodínea mecânica secundária (percepção da sensação dolorosa deflagrada por estímulos que não apresentam magnitude para fazê-lo)¹³⁵e dor referida secundária (sensação de dor em áreas distantes daquela que sofreu a agressão). O campo receptivo para os estímulos dolorosos torna-se maior que para estímulos de outras naturezas^{22,135}.

Portanto, mediadores neurogênicos e não neurogênicos exercem papel fundamental na percepção e modulação da dor. A interrelação entre os mediadores neurogênicos e não neurogênicos em casos de traumatismos é importante em várias condições clinicas.

A lesão tecidual ativa as terminações nervosas e estas geram mensagens que resultam na liberação de mediadores algiogênicos como sP, CGRP etc. Esses mediadores químicos atuam centralmente na medula espinal e perifericamente nas células inflamatórias ou seja, ambos os sistemas trabalham sinergicamente no processo de sensibilização e de reparação tecidual. A lesão neuronal resulta em morte celular programada ou em reações de sobrevivência e de resgate funcional e, quiçá anatômico. Os canais de Ca⁺⁺ sensíveis a voltagem são fundamentais na biologia das membranas plasmáticas e das terminações nervosas. Quando ocorre despolarização, esses canais permitem que os íons Ca++ penetrem na terminação nervosa proporcionando a liberação de neurotransmissores como o glutamato pré-sinaptico. Dentre os canais de Ca⁺⁺, os do subtipo N e P são mais importantes para a liberação rápida de neurotransmissores. O bloqueio do canal tipo N no neurônio pré-sináptico reduz a liberação dos neurotransmissores e reduz a sinalização da dor.

A dor referida é, em parte, justificada pela sensibilização de neurônios da lâmina V do CPME⁴⁶. A sensibilização neuronal ocorre também nos núcleos talâmicos e nas estruturas do sistema límbico.

Alguns neurônios da medula espinal participam de reflexos motores e neurovegetativos segmentares. O acionamento das unidades da coluna intermediolateral da medula espinal resulta na ativação das vias neurovegetativas simpáticas regionais e acarreta aumento da resistência vascular periférica e de vários órgãos, retenção urinária e alentecimento do trânsito intestinal. A ativação das unidades neuronais da ponta anterior da substância cinzenta da medula espinal é causa de hipertonia muscular que modifica o reflexo de flexão, gera aumento do tônus e induz espasmos musculares com a conseqüente redução da expansibilidade da caixa torácica que resulta em isquemia muscular, anormalidades posturais e síndrome dolorosa miofascial.

A transferência das informações nociceptivas da medula espinal para estruturas encefálicas é realizada mediante vários sistemas neuronais constituídos de fibras longas, representados pelo trato espinotalâmico, espinorreticular, espinomesencefálico, espinocervical, pós-sináptico do funículo posterior e trato intracornual⁶⁷. O maior contingente de tratos caudorostrais envolvidos na nocicepção está presente no quadrante anterior da medula espinal²⁹². As fibras nervosas aí presentes são geralmente mielínicas e 50% são de pequeno calibre¹⁴². A existência de fibras amielínicas é questionada¹¹¹.

Existe controvérsia a respeito da origem das fibras do trato espinotalâmico. Estudos com métodos de degeneração demonstraram que se originam nas lâminas I e V^{161,250}, lâminas I e IV²⁹⁰, lâminas I, IV, V, VI e VII²⁷⁰ ou laminas VI, VII e VIII do CPME^{106,246}. Cerca de dois

terços dos neurônios que originam os tratos espinotalâmicos responde à estimulação nociva. Alguns são ativados rapidamente por estímulos nocivos intensos e outros, reagem lentamente²⁹⁵. O maior contingente das fibras do trato espinotalâmico, após sua emergência, cruza a linha mediana na comissura branca anterior e deslocase rostralmente, via quadrante anterolateral oposto da medula espinal¹⁷⁸. A maioria das fibras do trato espinotalâmico veicula estímulos dolorosos e não dolorosos, havendo pequeno número de fibras nociceptivas específicas¹⁶¹. Devido ao mecanismo da convergência que ocorre no CPME, há menor número de fibras no trato espinotalâmico do que nos aferentes primários²⁴⁷. No ser humano, as fibras do trato espinotalâmico projetam-se nos núcleos do complexo ventrobasal, núcleo centrolateral e núcleos intralaminares do tálamo³⁰. A projeção direta no núcleo centromediano é razão de controvérsia²⁹². Nos primatas, somente 20% a 30% das fibras do trato espinotalâmico alcança os núcleos do complexo ventrobasal do tálamo³⁰. Há evidências de que colaterais do trato espinotalâmico projetem-se na formação reticular do bulbo, ponte e mesencéfalo, incluindo o núcleo gigantocelular, paragigantocelular e substância cinzenta periaquedutal mesencencefálica¹³¹.

A origem das fibras do trato espinorreticular ainda não foi estabelecida com precisão. Há evidências de que se originem das lâminas VII e VIII da substância cinzenta da medula espinal^{290,295}. Há fibras espinorreticulares homo e contralaterais na medula espinal¹⁴². Aquelas que se projetam no núcleo gigantocelular e no tegmento pontino lateral estão relacionadas com o mecanismo da nocicepção³². Colaterais do trato espinorreticular projetamse também no núcleo subcerúleo ventral e dorsal²⁹³. Da formação reticular ativada pelos tratos espinorreticulares, a informação é transferida para os núcleos intralaminares do tálamo, tálamo ventral e hipotálamo³². Os neurônios que originam o trato espinorreticular são ativados por estímulos nocivos e não nocivos, superficiais e profundos. Há evidências de que o sistema espinorreticular não seja fundamental no processamento sensitivo discriminativo; parece estar envolvido com o fenômeno do despertar e contribui para a ocorrência de manifestações emocionais, afetivas e neurovegetativas associadas à dor³². Participa também do mecanismo de regulação das vias nociceptivas segmentares, graças aos sistemas rostrocaudais originados na formação reticular do tronco encefálico¹³.

Há evidências de que as fibras do trato espinomesencefálico originem-se nos neurônios nas lâminas I e V e, menos densamente, nas lâminas vizinhas²⁹⁵ e que se projetem na formação reticular mesencefálica, incluindo o subnúcelo lateral da substância cinzenta periaqüedutal e o teto mesencefálico¹⁹⁷. A maior parte das fibras do trato espinomesencefálico é contralateral à sua

origem na medula espinal 278 . A sua lesão reduz as reações nociceptivas 180 .

Tratos de fibras presentes nos quadrantes posteriores da medula espinal participam também da condução da informação nociceptiva no homem e nos animais^{231,292}. No trato espinocervical e no trato póssináptico dos funículos posteriores há fibras que reagem à estimulação nociceptiva e outras, a estímulos nociceptivos e não nociceptivos²⁷⁸. As fibras do trato espinocervical originam-se nas lâminas I, III e IV do CPME^{8,278} e projetam-se, via quadrante lateral homolateral da medula espinal, no núcleo cervical lateral onde fazem sinapses com neurônios que originam fibras que cruzam a linha média e projetam-se no complexo ventrobasal do tálamo²⁶, formação reticular do tronco encefálico e diencéfalo²⁷⁸. O trato pós-sináptico do funículo posterior parece originar-se nas lâminas IV, V e VI²⁹⁰ ou III, IV e V³⁶ do CPME e parece ser somatotopicamente organizado.

Nos núcleos talâmicos há unidades celulares respondendo à estimulação nociceptiva e não nociceptiva¹⁰⁶. As vias nociceptivas discriminativas do trato espinotalâmico projetam-se no complexo ventrobasal, no grupamento nuclear posterior, núcleos intralaminares e núcleo submédio do tálamo e, as vias espinorreticulatâmicas, nos núcleos centromediano, centrolateral e parafascicular do tálamo e componente magnocelular do corpo geniculado medial^{131,211}. Os campos receptivos das unidades celulares talâmicas envolvidas na nocicepção, em geral, são bastante amplos, freqüentemente bilaterais²¹⁴ e, comumente, multimodais⁵. No complexo ventrobasal do tálamo há organização somatotópica bem definida; seus neurônios projetam-se, com organização somatotópica, no córtex sensitivo SI e SII²⁶³. Neurônios do núcleo ventral posterolateral projetam-se também no córtex orbitário¹³¹. Há controvérsias a respeito das projeções diretas dos aferentes nociceptivos no núcleo centromediano³⁰. Neurônios do núcleo centromediano, parafascicular e dos núcleos intralaminares reagem a estímulos nocivos e não nocivos, apresentam grandes campos receptivos e recebem aferências bilaterais³⁰. A projeção para o estriado e córtex pré-motor sugere que esses núcleos estejam relacionados à reação motora envolvida no mecanismo de defesa aos estímulos nociceptivos 106,235.

Aferentes espinais que alcançam o sub-núcleo caudal do complexo espinal trigeminal projetam-se no núcleo submédio do tálamo medial⁵⁷. Foram descritas projeções desse núcleo para o córtex fronto-orbitário, porção basomedial da amígdala e áreas de associação do córtex frontal, occipital e temporal⁵⁷.

Há evidências de que 50% a 80% dos neurônios do núcleo gigantocelular reage à estimulação nociva, principalmente recrutada por fibras A-delta¹⁰⁶; alguns de

seus neurônios reagem apenas à estimulação nociva e outros, a estímulos nocivos e não nocivos¹⁰⁷. Suas células apresentam atividade excitatória e inibitória e grandes campos receptivos¹⁰⁶ e originam fibras que compõem o trato reticuloespinal e projeções rostrais para o núcleo centromediano e parafascicular do tálamo³⁰.

Na formação reticular mensencefálica há neurônios que reagem à estimulação das vias nociceptivas e do tálamo que parecem estar envolvidos com mecanismos nociceptivos ¹⁰⁶. Projeções reticulotalâmicas exercem atividade inibitória nos núcleos do complexo ventrobasal talâmico. É possível que a via espinomesencefalotalâmica aumenta a inibição tônica no complexo ventrobasal do tálamo ¹⁰⁶. A área pontina parabraquial parece participar também de alguns aspectos do processamento nociceptivo uma vez que recebe aferências da lâmina I da medula espinal e origina fibras que se projetam na amígdala e, provavelmente, no tálamo ¹⁰⁶. Esta via parece participar dos aspectos emocionais relacionados à dor.

As estruturas que compõem o sistema límbico recebem aferências do núcleo ventral anterior, formação reticular do tronco encefálico e núcleos posteriores do tálamo. O hipotálamo recebe aferências da formação reticular mesencefálica, núcleo ventral anterior do tálamo e córtex frontal. Poucos neurônios da área sensitiva principal reagem à estimulação nociva³⁰. Na porção posterior da área SII há neurônios multimodais que reagem à estimulação nociceptiva, apresentam grandes campos receptivos e são ativados por estímulos bilaterais. Na área Ms I há neurônios que reagem a estímulos somáticos menos específicos. Nas áreas de associação frontoorbitárias há neurônios multimodais que respondem a estímulos nocivos e não nocivos30. O núcleo centromediano origina projeções para o córtex cerebral via núcleo ventrolateral, ventromedial, ventral anterior e núcleos da linha média. Os núcleos da linha média projetam-se no córtex cerebral via núcleo dorsal anterior do tálamo. O grupamento nuclear talâmico posterior projeta-se na área SII³⁰; a projeção dos núcleos da linha média no complexo ventrobasal do tálamo é inibitória 106. A dor aguda aumenta a atividade talâmica no núcleo caudado. Em casos de dor crônica, a hiperatividade desaparece. Alguns estudos funcionais que utilizaram tomografia por emissão de positrons (PET) revelaram aumento do fluxo sangüíneo na porção anterior do córtex do cíngulo, no córtex somato-sensitivo primário e secundário, no tálamo contralateral, insula, córtex préfrontal, núcleo lentiforme e no cerebelo após a aplicação de estímulos dolorosos⁴⁵.

Existem conexões recíprocas entre as áreas sensitivas primárias e secundárias homo e contralaterais e, entre estas, e o córtex motor primário, córtex parietal e estruturas do sistema límbico. Foram descritas conexões

entre o núcleo centromediano, grupamento nuclear posterior do tálamo e estriado e projeções oriundas do córtex sensitivo primário para o complexo ventrobasal, grupamento nuclear posterior, núcleo parafascicular e, talvez, centromediano do tálamo, com atividade excitatória e inibitória. O córtex sensitivo secundário projeta-se nos núcleos do complexo ventrobasal do tálamo, grupamento nuclear posterior e centromediano. A área motora primária projeta-se nos núcleos talâmicos específicos e inespecíficos. Foram descritas projeções oriundas do córtex cerebral sensitivo e motor, córtex orbitário e giro temporal superior com atividade excitatória ou inibitória na formação reticular do tronco encefálico e do córtex sensitivo primário e motor principal no corno anterior e posterior da medula espinal e projeções do córtex orbitário nas lâminas profundas do CPME. Há também projeções oriundas no córtex sensitivo parietal, occipital e temporal nos núcleos do funículo posterior³⁰.

Melzack (1977)¹⁷⁹ atribui ao complexo espinotalâmico a função discriminativa da dor. A projeção via grupamento nuclear posterior e núcleos intralaminares do tálamo não exerce atividade discriminativa. As vias que se projetam na formação reticular do tronco encefálico e nas estruturas do sistema límbico, mediante o trato espinorreticular, estão relacionadas aos aspectos afetivos e motivacionais associados à nocicepção. A conexão recíproca existente entre as estruturas da medula espinal, formação reticular do tronco encefálico, tálamo e córtex cerebral possibilita a avaliação dos aspectos qualitativos e quantitativos dos estímulos nociceptivos, bem como controle sobre o comportamento desencadeado pelos estímulos nociceptivos.

O complexo nuclear envolvido no processamento da informação exteroceptiva da face e da cavidade oral é subdividido citoarquitetonicamente em núcleo mesencefálico e principal, situados rostralmente, e núcleo do trato espinal do nervo trigêmeo, situado caudalmente. Esta última estrutura foi subdividida, com base na sua composição celular, em subnúcleo caudal, subnúcleo interpolar e subnúcleo oral²⁰³. Até recentemente, com base em dados anatômicos e clínicos, considerava-se que o subnúcleo caudal fosse a única estrutura responsável pela nocicepção da face. Foram, entretanto, identificadas unidades nociceptivas nas porções superficiais e profundas do subnúcleo interpolar¹⁰⁵ e no núcleo oral e principal¹⁴³. Presentemente, admite-se que todo o complexo nuclear trigeminal espinal e o núcleo trigeminal principal estejam envolvidos na nocicepção facial^{69,117}. A sensibilidade nociceptiva da face é, principalmente, mas não exclusivamente, processada no subnúcleo caudal. Este pode participar da nocicepção mediante outras vias que não a projeção trigeminotalâmica direta. O núcleo trigeminal rostral recebe fibras caudorostrais do subnúcleo

caudal. Aquele, por sua vez, pode modular a atividade do subnúcleo caudal^{35,103,118}. A nocicepção da face é codificada pela somação central de impulsos de muitos aferentes do complexo nuclear trigeminal¹¹⁸. O conceito clássico sobre a representação rostrocaudal da projeção central nos aferentes trigeminais, de acordo com a sua origem na primeira, segunda ou terceira divisões do nervo trigêmeo²⁴⁹, não é mais aceita¹⁴⁷. Foi demonstrado que as 3 divisões do nervo trigêmeo estão representadas em todo o complexo trigeminal e que podem alcançar o CPME de até o quarto segmento cervical. A divisão mandibular, maxilar e oftálmica dispõem-se com arranjo dorsoventral, respectivamente¹⁴⁷. A representação sensitiva da face é feita como lâminas concêntricas centradas sobre a representação da região oral e nasal, que se situam nas porções mais centrais e rostrais do subnúcleo caudal do trato espinal do nervo trigêmeo^{16,147}. Existe grande superposição das terminações centrais das divisões no complexo nuclear trigeminal. As fibras de grosso calibre do nervo trigêmeo ao penetrarem na ponte dividem-se em ramos com projeção rostral que se destinam ao núcleo principal e mesencefálico e em ramos com projeção caudal destinados aos vários componentes do complexo trigeminal do trato descendente. Em animais, 80% das fibras de grosso calibre projetam-se na porção rostral do núcleo caudal e somente 10% alcança o segundo segmento cervical⁶¹. As fibras A fazem sinapses dentríticas e algumas, em glomérulos, nas estruturas nucleares do complexo trigeminal, que correspondem às lâminas III, IV e V do CPME⁹⁴. Os potenciais aferentes dos receptores mecânicos de adaptação rápida são conduzidos por fibras mielínicas finas e alcançam a porção rostral da subdivisão caudal do núcleo do trato espinal do nervo trigêmeo. Vários colaterais, ao longo dessa via, projetam-se nas unidades correspondentes às lâminas III, IV e V do CPME⁹⁴. Cerca de 50% dos aferentes primários das raízes trigeminais são representados pelas fibras C que penetram no trato descendente trigeminal e alcançam a porção caudal do núcleo do trato espinal e do CPME cervical rostral^{68,290}. As aferências musculares, veiculadas pelas fibras A-delta e C, projetam-se na porção distal do subnúcleo interpolar e nas lâminas I e V da subdivisão caudal do núcleo do trato espinal do nervo trigêmeo e da medula cervical rostral. As aferências A-delta nociceptivas, projetam-se na lâmina I, II, III e V da medula cervical⁹⁴. A aferência visceral, veiculada pelo nervo intermediário, vago e glossofaríngeo, cursa pelo trato espinal do nervo trigêmeo e projeta-se na subdivisão caudal do complexo nuclear e no núcleo do trato solitário94,147. Do núcleo caudal do complexo trigeminal, as fibras projetam-se no complexo ventrobasal contralateral do tálamo e nos núcleos intralaminares²¹⁷. As fibras do núcleo sensitivo principal projetam-se no complexo ventrobasal homo e contralateral

do tálamo²⁵¹.

Os neurônios do subnúcleo caudal exercem importância capital no processamento da dor facial⁶⁹. Há evidências de que o subnúcleo caudal não origine fibras trigeminotalâmicas diretas, tal como era aceito até recentemente²¹⁶, mas que influencie a dor secundariamente, mediante projeções para os núcleos sensitivos principais⁶⁹. Há também evidências de que os núcleos rostrais processem a dor da região oral e da porção central da face e de que o subnúcleo caudal esteja envolvido no processamento da dor das regiões laterais da face⁶.

MECANISMOS DE MODULAÇÃO DA DOR

A transferência das informações nociceptivas do CPME para estruturas rostrais do SNC sofre profundas modificações devido à participação de grande número de influências excitatórias e inibitórias atuando em circuitos locais ou à distância. Segundo Fields e Basbaum (1989)93, desde o início deste século, graças ao trabalho de Head e Holmes, publicado em 1911, os conceitos sobre influências modulatórias no processamento da dor passaram a ser aceitos. Estes autores propuseram ser o tálamo o centro da percepção da dor e, o neocórtex, o centro da percepção discriminativa, que modula a resposta do tálamo aos estímulos nociceptivos. As primeiras evidências concretas sobre a existência de sistemas supraespinais controladores das vias nociceptivas foram apresentadas na década de 50¹⁰⁵. Um marco importante na conceituação da existência de sistemas moduladores específicos no CPME foi a apresentação da teoria de comporta por Melzack e Wall em 1965¹⁸². Segundo esses autores, a inibição pré-sináptica na medula espinal decorreria da colisão entre potenciais dos aferentes primários e potenciais antidrômicos negativos presentes na raiz sensitiva e originados na substância gelatinosa do CPME. A ativação prolongada de interneurônios da substância gelatinosa pelos aferentes primários de grosso calibre geraria potenciais negativos na raízes sensitivas, do que resultaria redução da amplitude dos potenciais nociceptivos que alcançam o CPME. Segundo esta teoria, a ativação das fibras de grosso calibre bloquearia a transferência das informações dos aferentes primários para os neurônios do CPME, assim como as influências hiperpolarizantes dos aferentes de calibre fino. Entretanto, foi demonstrado que as aferências A-delta e C também geram potencias negativos na raiz sensitiva. A ausência de correspondência anatômica, eletrofisiológica, neuroquímica e de achados clínicos que sustentassem a teoria de comporta, como originalmente idealizada, foram razões para que ela não mais fosse aceita como apresentada. Entretanto, teve o mérito de propor conceito mais apropriado para justificar os mecanismos da sensibilidade que é o da interação sensorial, segundo o

qual, as diferentes modalidades e qualidades sensoriais interagem entre si, modificando-se quanto à sua expressão⁴⁶.

A importância das influências suprassegmentares no processamento da dor na medula espinal foi demonstrada quando se verificou que os neurônios da lâmina V do CPME tornavam-se hipersensiveis à estimulação nociceptiva em animais descerebrados²⁸⁰, indicando que estruturas encefálicas, provavelmente da formação reticular do tronco encefálico, exercem atividades inibitórias segmentares. Outros trabalhos^{7,47}, ressaltaram a importância que os estímulos discriminativos veiculados pelo SNP exercem nos circuitos inibitórios nociceptivos da medula espinal.

A hipótese de que os sistemas rostrocaudais contribuem para a modulação da dor foi confirmada pela demonstração, feita por Reynolds em 1969224, de que a estimulação elétrica de regiões limitadas da substância cinzenta periaquedutal mesencefálica em animais resultava em analgesia sem comprometer outras formas de sensibilidade e em depressão da atividade dos neurônios da lâmina I e V do CPME¹⁹⁷. A reprodução desses resultados com a estimulação elétrica da mesma região e da substância cinzenta periventricular¹²² contribuiu significativamente para despertar nos investigadores o interesse pela pesquisa sobre mecanismos de supressão da dor. Em 1973, Pert e Snyder²¹⁰ demonstraram existir receptores de morfina na amígdala, hipotálamo, núcleo caudado, substância cinzenta periaqüedutal mesencefálica, tálamo e substância gelatinosa do CPME. Verificou-se que a injeção de morfina na substância cinzenta periaquedutal mesencefálica resultava em aumento da atividade neuronal no núcleo magno da rafe²⁰² e que o efeito analgésico da estimulação elétrica e da administração de morfina na substância cinzenta periaqüedutal mesencefálica devia-se à ativação de tratos rostrocaudais inibitórios⁷⁵. Demonstrou-se, ulteriormente, que a estimulação elétrica e a administração de morfina nesta estrutura produzem analgesia, via sistemas neuronais e neuroquímicos comuns, já que o emprego de antagonistas de morfina bloqueia a analgesia observada em ambas as situações e há tolerância com ambas as manipulações^{89,174,175}. Em 1975, Hughes et al.83 identificaram peptídios com ação opióide no encéfalo a que deram o nome de encefalinas. Dentre elas destacaram-se a leucina e a metionina-encefalina. Essas substâncias apresentam efeito analgésico quando administradas em muitos locais onde há receptores opióides no SNC. Verificou-se estarem as encefalinas naturalmente presentes nesses locais, muitos dos quais, quando estimulados eletricamente, induzem analgesia¹²⁹. Desde então, vários outros peptídios com ação opióide foram identificados em várias regiões do SNC, principalmente no estriado, mesencéfalo, ponte, bulbo e medula espinal^{128,197,306,309}. No CPME há péptides opióides endógenos derivados da pró-opiomelanocortina, próencefalina e pró-dinorfina e pelo menos três subtipos de receptores opióides nos neurônios sensitivos primários e nos neurônios do CPME. Dentre eles, destacam-se a betaendorfina, que apresenta fração terminal semelhante à metionina-encefalina, a dinorfina e a alfa-neoendorfina, com fração terminal semelhante à leucina-encefalina. A leucina e a metionina-encefalina estão presentes nos neurônios e em fibras nervosas da amígdala, tálamo, substância cinzenta periaquedutal mesencefálica e núcleo magno e dorsal da rafe. Ambas são derivadas da próencefalina-A114. A beta-endorfina derivada da propiometanocorina está presente nos neurônios da região anterior e intermediária da hipófise²⁸⁹ e em fibras que, do núcleo arqueado, projetam-se no septo, tálamo mesencéfalo e substância periaqüedutal mesencefálica¹¹⁴. A dimorfina é derivada da pró-encefalina-B¹¹⁴ e está presente na substância negra, estruturas do sistema límbico, no CPME e substância periaquedutal mesencefálica. No sistema nervoso existem vários subtipos de receptores de morfina, alguns envolvidos no mecanismo de supressão da dor²⁹². Os receptores mn são importantes para a atividade analgésica da morfina no compartimento supraespinal, estando concentrados nas vizinhanças da substância cinzenta periaquedutal mesencefálica, estriado, habênula, tálamo e córtex cerebral e nas lâminas superficiais do CPME¹¹⁴. Os receptores kapa estão presentes no hipotálamo, claustro e substância periaqüedutal mesencefálica. Os receptores delta são escassos no encéfalo e estão presentes em elevada concentração nas lâminas superficiais do CPME¹¹⁴. Essas diferenças quanto aos tipos e locais dos receptores de morfina parecem ter importância funcional: há evidências de que os receptores kapa estão envolvidos na analgesia frente à estimulação nociceptiva mecânica, somática e visceral²⁷¹. Os receptores d estão relacionados à analgesia quando a dor é induzida por estímulos térmicos²³. Os receptores mn estão envolvidos na analgesia em situações em que a dor é induzida por estímulos variados. Não há, entretanto, dados precisos a respeito de neurotransmissores naturais que se liguem aos receptores mn¹¹⁴. A leucina e a metionina-encefalina têm afinidade predominante pelos receptores delta¹¹⁴. É possível que a metionina-encefalina tenha afinidade por receptores mn¹¹⁴. A dinorfina apresenta afinidade por receptores kapa e, a beta-endorfina, pelos receptores epsilon¹¹⁴. É provável que os receptores mu e epsilon atuem em vias supressoras da dor no encéfalo e os receptores mu, delta e kapa, em vias supressoras na medula espinal^{300,302,303}. Foi demonstrada ocorrência de encefalina no CPME, nos locais em que há grande concentração de receptores mu, delta e kapa, ou seja, na lâmina I, II, III e V, e de dinorfina na lâmina I e V²³. Os

agonistas mu e kapa suprimem a atividade basal dos nociceptores térmicos e mecânicos. Os receptores opióides são sintetizados nos gânglios das raízes sensitivas; os receptores mu, delta e kapa são transportados tanto centralmente como perifericamente. Os receptores opióides ocorrem principalmente nas terminações dos aferentes primários e pós-sinapticamente nos neurônios do CPME e inibem a excitação dos neurônios da medula espinal pois interferem na liberação neurotransmissores excitatórios pelos aferentes primários. Aproximadamente 75% dos receptores opióides são encontrados nas regiões pré-sinápticas. Os opióides agem pré-sinapticamente nos receptores mu e delta das terminações nervosas sensitivas, inibem as correntes de Ca⁺⁺ dependentes de voltagem e suprimem a liberação de neurotransmissores, incluindo o glutamato e a sP. Agem também em sítios pós-sinápticos e hiperpolarizam neurônios do CPME. Quando os receptores opióides especialmente os mu e delta, são acionados, ocorre hiperpolarização das terminações das fibras C, devido à abertura dos canais de K+e à redução da sua excitabilidade; ocorre redução na liberação de neurotransmissores excitatórios e a transferência dos estímulos sensoriais é reduzida. Aproximadamente 75% dos receptores morfínicos são encontrados nos sítios pré-sinápticos, o restante atua inibindo as reações dos neurônios espinais aos efeitos residuais dos neurotransmissores aferentes⁷⁷. Quando agentes como a morfina ligam-se a um receptor de morfina a conformação do receptor modifica-se. A alteração conformacional ativa um sinal de transdução conhecido como proteína G que contém três sub-unidades de proteínas (alfa, beta e delta). A ativação da proteína G libera a sub-unidade dimérica beta-delta (G-beta-delta). Devido à interação direta com o subtipo N dos canais cálcio, a G-beta-delta compromete o fluxo de Ca++ e, subsequentemente, reduz a liberação dos neurotransmissores. Quando ocorre lesão nervosa, a morfina e outros agentes que diretamente bloqueiam o canais de Ca⁺⁺ podem ativar os mecanismos que se opõem tais bloqueios. Isto significa que nervos lesados não apresentam modulação pré-sináptica normal. Os neurotransmissores opióides atuam também na substância periquedutal mensencefálica, núcleo magno da rafe, formação reticular e núcleo do loco cerúleo, interagindo, desse modo, com as vias noradrenérgicas e serotoninérgicas que inibem a transmissão nociceptiva da medula espinal. Há evidências de que alodínea possa ser resultante da ação anormal do GABA que normalmente exerce atividade inibitória. Os receptores periféricos opióides não apresentam função em condições normais. Entretanto, passam a ser ativos em condições inflamatórias. Ocorre considerável redução de receptores opióides na medula espinal em condições inflamatórias; cerca de 70% dos receptores opióides

centrais podem perder-se durante o processo inflamatório. Em casos de neuropatias de pouca expressão pode haver redução dos receptores funcionalmente ativos. A ação periférica pode ser útil nos locais de inflamação e a redução central reduz alguns efeitos indesejáveis dos opiáceos. Em condições anormais pode ocorrer redução de receptores opióides nos locais onde há lesões teciduais em decorrência da atividade das células imunitárias.

A rizotomia não altera a concentração de encefalinas no CPME, o que sugere estarem elas localizadas em neurônios internunciais ou proprioespinais, mas reduz a concentração de receptores de morfina na lâmina II e III, sugerindo que a ação desses neuromoduladores realize-se mediante contatos axoaxonais pré-sinápticos²². Foi, contudo, demonstrado que as sinapses axo-somáticas e axo-dendríticas são mais frequentes que as axo-axonais9 o que sugere que as encefalinas apresentem atuação pós-sináptica nos neurônios de origem dos trato que, da medula espinal, projetam-se nas estruturas rostrais do SNC²², ou que atuem à distância dos locais em que são liberadas. Há evidências de que a beta-endorfina seja liberada no líquido cefalorraquidiano após a estimulação elétrica da substância periaquedutal mesencefálica e que o efeito dessa estimulação seja inibido pelos bloqueadores de morfina^{2,174}. A supressão da atividade das unidades nociceptivas da medula espinal resultante da estimulação elétrica das estruturas encefálico^{17,106} depende da integridade das vias rostro-caudais localizadas no funículo dorsolateral da medula espinal¹³. A analgesia resulta também de estimulação das estruturas localizadas na formação reticular ventromedial e rostral do bulbo.

A substância cinzenta periaquedutal mesencefálica recebe aferências de diferentes origens, tais como, hipotálamo, mediante fibras que trafegam pela substância cinzenta periventricular, córtex frontal e insular, amígdala, núcleo parafascicular do tálamo, núcleo cuneiforme, núcleo do loco cerúleo, formação reticular pontobulbar e CPME. Na substância cinzenta periaquedutal mesencefálica há grande concentração de receptores mu. Há também, em seus neurônios, leucina-encefalina, metionina-encefalina e dinorfina, bem como betaendorfina nas terminações oriundas do hipotálamo. Ainda não foi esclarecido o papel desses neurotransmissores nos efeitos produzidos pela estimulação elétrica dessa estrutura^{123,124,308}. Dentre os núcleos do bulbo ventromedial implicados no mecanismo de supressão da dor destacam-se o magno da rafe e os neurônios da formação reticular ventral ao núcleo reticular gigantocelular que recebem projeções oriundas da substância periaqüedutal mesencefálica, hipotálamo posterior e de neurônios serotoninérgicos do encéfalo, noradrenérgicos do bulbo, ponte e núcleo reticular gigantocelular dorsolateral^{202,304}.

Nestes núcleos foram identificados neurônios contendo encefalina e terminações nervosas contendo neurotensina. A projeção da substância cinzenta periaquedutal mesencefálica na formação reticular bulbar ventromedial é excitatória e utiliza neurotensina como neurotransmissor. Parece que a morfina atua na substância cinzenta periaquedutal mesencefáflica por meio de mecanismos de desinibição, talvez via sistemas GABAérgicos^{85,296}. O glutamato e o aspartato atuam também como neurotransmissores excitatórios na conexão entre a substância periaqüedutal mesencefálica e os núcleos reticulares ventromedias no bulbo. Foi sugerida a ocorrência de neurônios contendo encefalina que, da substância periaquedutal mesencefálica, projetam-se nos núcleos bulbares rostrais mediais. Demonstrou-se também que a estimulação da substância cinzenta periaqüedutal mesencefálica inibe o núcleo gigantocelular¹⁸⁸. Foram comprovadas projeções inibitórias oriundas dos núcleos bulbares ventromediais, trafegando pelo quadrante dorsolateral da medula espinal e projetando-se nas lâminas superficiais do CPME²⁹⁴.

As vias rostrocaudais que trafegam pelo funículo dorsolateral da medula espinal e que se projetam nas lâminas superficiais do CPME utilizam 5-HT, noradrenalina (Nadr) e sP como neurotransmissores^{17,76}. A via serotoninérgica está envolvida no efeito analgésico da morfina administrada no tronco encefálico e no mecanismo da analgesia induzida pela estimulação elétrica do tronco encefálico²⁹⁹. Há, entretanto, evidências da existência de vias rostrocaudais serotoninérgicas, com ação excitatória nos neurônios que dão origem aos tratos espinotalâmicos²⁹⁹. A Nadr, presente nos tratos oriundos do tronco encefálico, exerce atividade inibitória nas vias nociceptivas da medula espinal^{112,126} e no núcleo magno da rafe¹⁰⁸. Há vias originadas no núcleo reticular paragigantocelular que contém neurônios encefalinérgicos e serotoninérgicos, alguns dos quais se projetam na medula espinal¹²⁰ via funículo dorsolateral no CPME, que recebem projeções da substância cinzenta periaqüedutal mesencefálica e que utilizam Nadr com atividade inibitória. As projeções noradrenérgicas para o núcleo da rafe originam-se nos núcleos A5 e A7 do bulbo, e as projeções rostro-caudais, têm origem desconhecida. Foi demonstrado que, fibras rostrocaudais catecolinérgicas inibitórias oriundas do bulbo projetam-se nas unidades nociceptivas do CPME, principalmente na lâmina I, II e X e atuam, via receptores alfa-2178 e talvez mediante a liberação de GABA e glicina ou, indiretamente, via tratos serotoninérgicos²³.

Os receptores alfa-2 noradrenérgicos são similares aos receptores mu de morfina. Foi evidenciada, em neurônios e em terminações nervosas, a presença de GABA, provavelmente com atividade supressora, na

substância cinzenta periaquedutal mesencefálica, núcleo magno da rafe e núcleo reticular gigantocelular^{119,206}. Na medula espinal do adulto, o GABA produz hiperpolarização da membrana devida à ativação de receptores pós-sinapticos GABAA e GABAB e inibe a liberação dos transmissores graças à ativação de receptores GABA_B pré-sinapticos. O GABA desempenha papel fundamental na prevenção da difusão de atividade excitatória glutamatérgica. Além de estarem envolvidas na antinocicepção produzida pela morfina, parece que as vias noradrenérgicas, colinérgicas e dopaminérgicas também participam da analgesia induzida pelo GABA²⁹⁹. Receptores canabinóides (CB1) estão presentes no CPME e inibem a liberação de neurotransmissores das terminações nervosas dos aferentes primários. Muitos neurônios que expressam CB1 parecem ser GABAérgicos.

A neurotensina, presente na substância cinzenta periaquedutal mesencefálica, atua nas vias rostrocaudais supressoras de dor oriundas do núcleo magno da rafe²⁹⁹. A via neurotensinérgica que atua na formação reticular mesencefálica origina-se no hipotálamo^{299,307}. As vias dopaminérgicas antagonizam a analgesia induzida pela neurotensina¹¹³. O glutamato está amplamente distribuído no SNC e, provavelmente, participa dos mecanismos moduladores da sensibilidade nociceptiva. Os grupamentos nucleares bulbares medianos e paramedianos recebem projeções que contêm glutamato e exercem atividade excitatória nos neurônios do CPME²⁹⁹. Há evidências de que a ação supressora na nocicepção da calcitonina seja mediada pelas vias catecolaminérgicas²⁹⁹, que a histamina exerça atividade supressora sobre por interagir com a morfina⁵⁰, que a dopamina e seus agonistas e antagonistas noradrenérgicos exercam atividade supressora quando administrados no núcleo da rafe¹⁰⁸ e que a atividade supressora da Acho esteja relacionada à ação no sistema opióide³⁴.

A Nadr e a 5-HT são neurotransmis-sores importantes no controle do humor, transtornos afetivos e no estresse.

Os neurônios do núcleo rostroventral do bulbo contêm 5-HT, sP, encefalina e TRH. A sP está presente nos núcleos da rafe que contêm 5-HT¹²⁰.

A coexistência de numerosos neurotransmissores nos tratos rostrocaudais oriundos do tronco encefálico que se projetam no CPME dificulta a interpretação do efeito excitatório ou inibitório dessas vias. A estimulação das vias nervosas supressoras rostrocaudais libera peptídios antes de monoaminas, o que sugere que, na dor aguda e na dor crônica, haja atuação diferenciada dos sistemas supressores⁷⁶. A sP coexiste em neurônios e em terminações nervosas contendo encefalinas na substância periaqüedutal mesencefálica, núcleo da rafe, núcleo do trato espinal do nervo trigêmeo e CPME. Parece que, em

alta concentração, exerce atividade excitatória nos neurônios nociceptivos e, em baixa concentração, libera endorfina e inibe a nocicepção¹⁸⁶. As vias rostrocaudais contendo sP são ativadas pela estimulação elétrica do mesencéfalo e acionam neurônios do CPME que contêm encefalinas.

Parecem exercer atividade supressora no CPME: adenosina e análogos²⁹⁴, GABA³¹⁰, neurotensina²⁹⁸, somatostatina²³, vasopressina¹⁶, glicina²³ e, possivelmente, dopamina¹⁰⁸. Parece exercer atividade excitatória nos neurônios do CPME: calcitonina⁴². Parece exercer atividade excitatória e inibitória: sP⁸⁰, colecistocinina²³ e Nadr²⁹⁹. Quando ocorre elevado nível de excitabilidade no circuito nociceptivo, os receptores NMDA tornam os neurônios hipersensíveis. A ativação dos receptores présinápticos opióides nas fibras C inicialmente reduz ou bloqueia as aferências das fibras C nos neurônios nociceptivos, mas o mecanismo de *wind-up* supera a inibição. Os antagonistas NMDA como a cetamina, nemantadina e o dextrometorfano tem a potencialidade de prevenir ou bloquear os estados hipersensitivos centrais.

As projeções rostrais das estruturas do tronco encefálico parecem também ser relevantes para o processamento da dor. E provável que os núcleos serotoninérgicos dorsais da rafe, sob a influência de vias encefalinérgicas, apresentem função moduladora no núcleo acumbente, amígdala e habênula. A projeção do núcleo pedunculopontino e do núcleo reticular talâmico exerce atividade inibitória no complexo ventrobasal do tálamo⁵⁹.

Pouco se conhece a respeito dos mecanismos da modulação da dor no telencéfalo. A analgesia induzida pela administração de morfina na amígdala parece ser independente da atividade dos neurônios do CPME. Há evidências de que colaterais do trato corticoespinal oriundos do córtex motor e da área sensitiva primária e secundária, exerçam atividade inibitória nos neurônios da lâmina IV e V do CPME^{37,91,197,260}. Há evidências de que o fascículo rubroespinal exerce atividade inibitória nos neurônios da lâmina V, VI e VII do CPME²⁴⁶ e que as vias vestibuloespinais exerçam atividade inibitória em neurônios da lâmina V e VI do CPME, via tratos presentes no funículo anterior da medula espinal^{37,87,260}.

O efeito inibidor tônico rostrocaudal na nocicepção parece ser influenciado por vários mecanismos^{53,276}. A modificação dos paradigmas comportamentais parece influenciar a resposta dos neurônios do CPME⁵³. A atividade das unidades supressoras segmentares também é influenciada pela atividade do SNP²⁷⁸. Muito freqüentemente, os indivíduos não percebem imediatamente a dor gerada por traumatismos¹⁸³, enquanto que, em outras situações, o estímulo nociceptivo é percebido com intensidade exagerada¹⁵⁵. Estes

mecanismos de controle da nocicepção parecem atuar rapidamente, mesmo antes que haja percepção do estímulo nociceptivo¹⁷⁹. Quando a dor torna-se crônica, o comportamento do indivíduo modifica-se e há alterações na fisiologia de vários órgãos²⁷⁹. O sistema analgésico intrínseco, atuando como mecanismo regulador complexo, é ativado pela estimulação nociceptiva e atenua a dor¹⁵¹. No rato e, provavelmente em outras espécies animais, inibe neurônios polimodais presentes nas lâminas superficiais do CPME e no subnúcleo do trato espinal do nervo trigêmeo¹⁵¹. Este sistema é ativado por estímulos álgicos aplicados em qualquer região do corpo, mesmo distante do campo de distribuição do neurônio nociceptivo estudado. Parece que estímulos não nociceptivos não são atuantes. A inibição resultante da sua ativação perdura durante vários minutos. O sistema difuso parece ser bloqueado pela morfina¹³², dependente da atuação de estruturas supraespinais, incluindo-se entre elas, o núcleo magno da rafe e porção ventral do núcleo reticular paragigantocelular³⁰⁵ e depende da integridade das vias rostrocaudais presentes no funículo dorsolateral homolateral da medula espinal¹⁵¹. Parece permitir que neurônios multimodais reconheçam sinais nociceptivos e atenuem a atividade de neurônios convergentes vizinhos aos ativados, melhorando, desse modo, o caráter discriminativo dos estímulos processados por essas unidades sensitivas. É esse o mecanismo da atenuação da dor pelo método da contrairritação¹⁵¹. A estimulação nociceptiva intensa resulta em elevação dos níveis basais 5-HT, Nadr e encefalinas no líquido cefalorraquidiano³⁰⁵ e de encefalinas no CPME⁴⁹. Isto significa que, estímulos nociceptivos liberam neurotransmissores envolvidos na modulação segmentar da aferência nociceptiva. Os neurônios da substância cinzenta periaquedutal mesencefálica e da formação reticular bulbar ventromedial são ativados por estímulos nocivos e pelo despertar, sugerindo que a atenção e o alerta estejam envolvidos na sua atividade^{149,151}. O estímulo nocivo é um dos mais eficazes na indução da analgesia, talvez por acionar de modo marcante o sistema supressor. Em seres humanos e em animais, parece atuar na supressão da dor de longa duração mas não na dor aguda¹⁵¹. Isto sugere que a duração da dor e o estresse sejam elementos importantes na ativação dos sistemas moduladores. No mecanismo de ativação do sistema supressor interagem fatores ambientais complexos, de atenção e de condicionamento.

Podemos concluir, portanto, que as unidades neuronais, os canais sensoriais e os neurotransmissores envolvidos no mecanismo de supressão e ativação das vias nociceptivas parecem atuar conjugadamente⁹². Assim, a ativação dos receptores de morfina ou de glutamato no tronco encefálico, a estimulação elétrica do tálamo,

hipotálamo lateral, substância cinzenta periaquedutal mesencefálica e estruturas da formação reticular ventromedial do bulbo podem bloquear as unidades nociceptivas espinais, via excitação das vias bulboespinais inibitórias^{9,218,225}. As vias rostrocaudais podem inibir os circuitos nocicepivos diretamente ou excitar vias segmentares que liberam neurotransmissores inibitórios. A sP e o glutamato parecem liberar encefalinas nas terminações nervosas do CPME⁴⁹. A supressão do mecanismo de modulação resulta em aumento aparente da intensidade do estímulo, tal como ocorre em situações em que há bloqueio da ação do GABA, da glicina ou após administração da estricnina ou bicuculina¹¹⁴. Isso sugere que exista atividade tônica inibitória intensa que é ativada por estímulos aferentes de vários limiares. A atuação deste sistema resulta na interpretação de ser ou não nociceptivo, o estímulo²⁹⁹.

Esses dados, aparentemente conflitantes, refletem a complexidade dos sistemas neuronais sensitivos. Entretanto, a maioria dos trabalhos faz referência ao que ocorre em situações de dor aguda. Poucos dados existem a respeito dos mecanismos de supressão de dor crônica e das modificações do padrão da atividade dos neurotansmissores nessa eventualidade. É bem provável que os mecanismos envolvidos na manifestação da dor crônica sejam diferentes daqueles observados em casos de dor aguda. Em animais submetidos a regime de dor crônica há aumento da concentração de metioninaencefalina e de dinorfina no CPME e de dinorfina no tálamo¹¹⁴ e redução do limiar aos estímulos mecânicos. Esse último fenômeno acentua-se quando há bloqueio dos receptores kapa. Ocorre também redução do número de receptores kapa e aumento dos receptores mu, o que indica haver elevação da atividade dinorfinérgica¹¹⁴. Esses, entre outros mecanismos, podem ser responsáveis pela modificação do padrão funcional nos neurônios convergentes na medula espinal³⁹ e no complexo ventrobasal e núcleo intralaminar do tálamo¹⁵¹, nessas eventualidades.

O desequilíbrio funcional que resulta na ocorrência de dor ainda é motivo de muitas controvérsias. Não há conceito ou definições que se apliquem a todos os casos de dor. A intensidade da dor e a expressão do sofrimento variam grandemente de indivíduo para indivíduo e nas diferentes espécies de animais. Numerosos fatores individuais e ambientais, incluindo-se entre eles, aspectos raciais, sociais, culturais, religiosos, filosóficos, experiências pregressas e o estado mental dos indivíduos podem exercer efeito amplificador ou atenuador da expressão nociceptiva²¹². O estresse, o medo, a ansiedade e a duração da dor interferem no mecanismo de ativação do sistema opióide envolvido na modulação da analgesia^{35,280}. As endorfinas e outros neuromodulares da

nocicepção são liberados quando a dor é muito intensa e quando há estresse associado^{158,266}. A depressão e a ansiedade também interagem na percepção da dor via mecanismos inibitórios e facilitatórios ainda não adequadamente elucidados^{156,186}. Talvez vias noradrenérgicas e serotoninérgicas estejam envolvidas no mecanismo da ansiedade e da depressão, condições habitualmente associadas à dor crônica^{10,147}.

A dor, portanto, pode ser gerada por excesso de estímulos nociceptivos ou por hipoatividade do sistema supressor, tal como ocorre em casos de dor por desaferentação 178. Em muitas situações há participação de mecanismos nociceptivos e de desaferentação na sua gênese, como ocorre em casos de distrofia simpático-reflexa e de causalgia 64.

DOR POR NOCICEPÇÃO

Ocorrendo traumatismo, os receptores nociceptivos modificam-se lentamente, gerando dor prolongada em decorrência da alteração da estrutura subcelular e da funcionalidade do SNP e da liberação de substâncias algiogênicas nos tecidos e de neurotransmissores excitatórios no SNC. A sensibilização dos neurônios periféricos gera hiperalgesia e alodínea termomecânica primária e, a dos neurônios centrais, hiperalgesia e alodínea mecânica secundária. As anormalidades neuroplásticas segmentares e suprassegmentares, as anormalidades comportamentais psíquicas primárias ou secundárias e a adoção de comportamentos anormais pelo reforço da condição de mal estar contribuem para sua cronificação.

DOR POR DESAFERENTAÇÃO

Em condições normais, a informação sensorial é captada pelas estruturas do SNP e transmitida para unidades do SNC onde é descodificada e interpretada. Da interação entre as unidades excitatórias e inibitórias em várias regiões do sistema nervoso, do estado funcional das estruturas nervosas e da relação destes aspectos com traços constitucionais, experiências da vida pregressa e presente e ocorrência de anormalidades orgânicas ou funcionais, do estado de alerta do indivíduo e das condições ambientais, a informação nociceptiva é ou não transferida para centros nervosos que participam da percepção ou das reações reflexas frente à ocorrência da dor. A função dos neurônios sensitivos é o de modificar a biologia dos tecidos e conduzir e transferir informações para vários centros do SNC envolvendo elevado grau de especialização regional. As terminações nervosas são especializadas em codificar a informação sensitiva e originar potenciais de geração e de ação nos nervos periféricos. Via tais estruturas, as informações alcançam o CPME, normalmente sem modificações qualitativas e quantitativas marcantes. As projeções centrais e suas sinapses são especializadas na transferência das informações do SNP para os sistemas de processamento central. As propriedades funcionais dos axônios e das unidades centrais devem ser mantidas íntegras para que a informação sensitiva seja processada de modo adequado. Havendo modificações na função ou na anatomia das terminações nervosas e troncos nervosos periféricos ou das vias de condução e de processamento central da informação sensitiva, dor espontânea ou gerada por estímulos não nocivos, pode manifestar-se. A dor neuropática é associada a sucessão de fenômenos que incluem alterações biológicas no SNP e no SNC. Muitas anormalidades teciduais contribuem para a ocorrência de dor neuropática incluindo a sensibilização dos nociceptores por substâncias algiogênicas e pela atividade do SNNVS, aumento da atividade dos neurônios lesados e de seus neuromas, hiperatividade dos gânglios das raízes nervosas sensitivas e brotamento dos troncos nervosos relacionados a estruturas nervosas vizinhas àquelas danificadas. Colaterais de fibras vizinhas podem invadir o território desaferentado e contribuir para a geração das sensações anormais. A sensibilização dos receptores, a ocorrência de focos ectópicos de potenciais de ação nas fibras nervosas periféricas e nas unidades neurais centrais, bem como a atividade anormal das unidades de processamento central da aferência sensitiva são os mecanismos mais importantes envolvidos na gênese da dor por desaferentação. Em doentes com neuropatias periféricas e centrais, há modificações anatômicas, eletrofisiológicas e neuroquímicas significativas nas vias nervosas periféricas e nos núcleos e tratos implicados no processamento sensitivo. Há evidências de que essas modificações morfofuncionais estejam correlacionas aos achados clínicos e experimentais compatíveis com a dor rebelde persistente²⁶⁵.

MECANISMOS DA DOR EM DOENTES COM NEUROPATIAS

A fisiopatologia da dor por desaferentação ainda não foi esclarecida. Vários argumentos de experimentação animal e de achados clínicos suportam o papel de fenômenos periféricos e centrais na sua gênese²⁶⁵, incluindo a sensibilização dos nociceptores por substâncias algiogênicas produzidas nos tecidos ou neles liberadas pela atividade do sistema nervoso neurovegetativo simpático (SNNVS) ou pela ativação das vias sensitivas (inflamação neurogênica), a atividade neuronal ectópica nos neurônios lesados e nos gânglios das raízes sensitivas, as correntes efáticas, a sensibilização das unidades neuronais centrais, o desenvolvimento de sinapses aberrantes e as reações

físicas, psíquicas, neuroendócrinas e neurovegetativas associadas à dor e à incapacidade²⁶⁵.

Neuropatias periféricas. Os aferentes primários exercem outras funções, além de codificar as informações nociceptivas. Incluem-se, entre elas, a liberação de substâncias neurotransmissoras no ambiente tecidual, a ativação ou supressão dos circuitos nociceptivos na medula espinal e o transporte de substâncias químicas, visando a detectar o estado metabólico do ambiente em que estão presentes²⁹³. Vários enzimas e peptídeos coexistem nas mesmas fibras nervosas. A composição dos neurotransmissores parece modificar-se de acordo com o tecido. Ocorrendo traumatismo no SNP, os nociceptores modificam-se lentamente, gerando dor prolongada em decorrência da alteração da sua estrutura anatômica e funcional e da liberação de substâncias algiogênicas nos tecidos. Quando há lesão de estruturas do SNP, os neutrófilos atraem monócitos que se diferenciam em macrófagos. As células de Schwann reagem fagocitando os resíduos da lesão celular e regenerando a bainha de mielina ao redor dos axônios lesados. Os macrófagos ativados e as células de Schwann sintetizam citocinas incluindo fatores de crescimento nervoso envolvidos na regeneração nervosa199.

Quando há lesão das fibras nervosas, os cotos proximais dos axônios seccionados são selados e a bainha de mielina adjacente, bem como os axônios, degeneram na extensão de alguns milímetros. Após algum tempo, grupos de axônios emergem dos bulbos terminais e, sob condições adequadas, alcançam as terminações nervosas nos tecidos³². Quando o crescimento do nervo é bloqueado, ocorre a formação dos neuromas. Quando a lesão é parcial e a regeneração interrompida a diferentes intervalos, surgem microneuromas disseminados. Nas neuropatias periféricas há degeneração disseminada ao longo das fibras do SNP, do que resulta a ocorrência frequente de dor espontânea¹⁸⁰. Há evidências de que o crescimento do neuroma cesse por ação enzimática, havendo equilíbrio entre sua formação e degeneração²⁶⁵. As células de Schwann e as células gliais reagem quando há lesão nervosa, fagocitando os resíduos da lesão celular e regenerando as bainhas de mielina ao redor dos axônios lesados. Os macrófagos ativados e as células de Schwann sintetizam citocinas incluindo os fatores de crescimento nervoso envolvidos na regeneração nervosa¹³⁵.

A IL-1 tem produção aumentada quando há traumatismo dos nervos periféricos e do SNC. A IL-6 atua tanto centralmente (astrócitos, micróglia), como perifericamente (células de Schwann), quando há lesão nervosa e é importante para a ativação astrocitária em casos de neuropatias periféricas; parece estar envolvida na alodínea que se segue à lesão de nervos periféricos. Está aumentada na porção na medial e lateral da substância

gelatinosa e no corno anterior da substância cinzenta da medula espinal após lesões de nervos periféricos quando ocorre alodínea. Em casos de traumatismos agudos de raízes nervosas foi constatada abundância de macrófagos expressando IL-1 delta, FGF e TGF-beta¹²². Após lesões nervosas, há liberação de citocinas pró-inflamatórias por macrófagos, células de Schwam e gliais que produzem TNF, IL-1 e IL-6. A sensibilidade e a atividade neural aberrante espontânea, que se observam nesses casos, devem-se à sua ação²⁸⁶. As citocinas teciduais são transportadas retrogradamente pelo fluxo axonal ou por vias não axonais até o SNC, acumulam-se nos gânglios das raízes sensitivas, nos neurônios do CPME ou estruturas perivasculares e interferem com a atividade neural²⁵⁷. Há aumento do RNA-mensageiro envolvido na síntese do fator de crescimento nervoso ao longo do segmento nervoso distal e nos tecidos periféricos e liberação de IL-1 pelos macrófagos que invadem o nervo comprometido¹²⁷. O fator de crescimento nervoso aumenta a síntese, o transporte axonal e o conteúdo neuronal de neuropeptídeos algésicos ou seja de sP nas terminações nervosas periféricas e centrais²¹. O aumento da síntese do fator de crescimento nervoso em condições de desaferentação parcial, sensibiliza as fibras C aos estímulos térmicos, causa hiperalgesia térmica, libera autocóides e prolonga os potenciais de ação nos neurônios aferentes. O fator básico de crescimento de fibroblastos estimula a mitogênese e atua como fator neurotrófico na regeneração do neurônios. O TGF-beta é induzido pela axonotomia e inibe a ativação macrofágica e a proliferação das células T, contrastando com os efeitos pró-inflamatórios da IL-6 e do NO produzido pelos macrófagos¹⁴⁴. A IL-1, IL-6 e IL-10 estão envolvidas na gênese da dor. A IL-1 é secretada no plasma, no fluído intersticial e no encéfalo. Sua produção é aumentada em casos de traumatismo de nervos periféricos e do SNC (microglia, astrócitos). A IL-6 é sintetizada pelos monócitos, células endoteliais, fibroblastos, microglia, astrócitos e células de Schwann como reação à IL-1 e ao TNF e parece estar envolvida na alodínea que segue a lesão de nervos periféricos. A IL-1 beta induz a produção de sP¹³⁴, causa hiperalgesia e exerce potente efeito antinociceptivo nos tecidos inflamados mas não nos não inflamados, talvez porque estimule a liberação de peptídeos opióides das células imunitárias e aumente os receptores opióides transportados pelos axônios²⁵⁵ A IL-10 suprime a atividade macrofágica, a adesão celular e a síntese de algumas citocinas (IL-1-b, IL-6, IL-8, TNF/ alfa), ou seja, limita a hiperalgesia inflamatória¹¹. A IL-1 beta inibe, em baixas concentrações, a potencialização a longo prazo da atividade nervosa e causa, em concentrações elevadas, liberação de NO e de ácido araquidônico, aumentando a potencialização neuronal prolongada. O IFN-delta parece estar envolvido na

hiperalgesia pós-traumática⁶⁶. Indiretamente, o NO, altera a sensibilidade dos neurônios sensitivos, mediando a hiperalgesia crônica produzida pelas lesões compressivas dos nervos periféricos. O NO é fator de vasodilatação; a atividade da sintetase do óxido nítrico ocorre em vários tecidos, incluindo o endotélio, o encéfalo, nervos periféricos, musculatura lisa vascular, miocárdio, macrófagos, neutrófilos e micróglia. A liberação do NO é dependente da ativação de receptores de membranas por glutamato, bradicinina, 5-HT, Acho, histamina, endotelina-1, SP e, provavelmente, PGRC. A ação do NO é medida pela ativação da guanilatociclase que gera aumento do monofosfato cíclico de guanosina e resulta na redução do Ca++ intracelular. O NO liberado por estruturas nervosas não adrenérgicas e não colinérgicas causa vasodilatação, media a neurotransmissão nervosa no SNC (causa hiperalgesia), contribui para transmissão sensitiva nos nervos periféricos, controla a atividade plaquetária e as reações de defesa do indivíduo quanto ao mecanismo de imunidade inespecífica e neurotoxicidade e pode liberar PGRC das terminações nervosas perivasculares.

Imediatamente após o traumatismo, surgem potenciais de grande amplitude nos aferentes primários, durante alguns segundos. As fibras nervosas em crescimento geram potenciais de ação espontaneamente e são sensíveis a estímulos mecânicos e à ação da adrenalina^{69,74}; foram registrados potenciais espontâneos oriundos nos neuromas das fibras A-delta e C que alcançam o CPME⁶⁹. A atividade ectópica surge alguns dias após a lesão, aumenta durante a primeira semana e decai, progressivamente, a seguir^{71,73,244,281}. A atividade ectópica pode originar-se de várias fontes. Há evidências de que as membranas celulares contenham canais latentes que passam a ser atuantes quando ocorre regeneração das estruturas nervosas periféricas⁷⁴. Evidenciou-se surgimento de marca-passos nos nervos periféricos degenerados, modificação da permeabilidade da membrana axonal e do número, distribuição e cinética dos canais de Ca++ e K+74,219,299 e, principalmente, acúmulo de canais de Na⁺⁷², especialmente daqueles resistentes à tetrodotoxina (TTX) ou nos troncos nervosos em regeneração⁷². Há evidência de que os canais de Ca⁺⁺ sensíveis à voltagem, em particular do subtipo N, desempenhe papel importante na gênese das descargas anormais e das dores que ocorrem após lesões nervosas. As descargas prolongadas espontâneas parecem reduzir a capacidade de os agentes opióides bloquear os receptores do subtipo N sensíveis à voltagem. A atividade espontânea causa dor e contribui para a manutenção do estado de hiperexcitabilidade central que sustenta condições anômalas como hiperalgesia e alodínea. Atividade ectópica pode também surgir quando os potenciais de ação dos

aferentes primários prolongam-se além do período refratário absoluto, gerando reexcitação da membrana neuronal⁷². Os nervos em brotamento apresentam sensibilidade aumentada à Nadr, bloqueadores de canais de K+, prostanóides e citocinas. O SNNVS participa do mecanismo de geração de dor em neuropatias, provavelmente por liberar Nadr que age nos receptores alfa-1-adrenérgicos dos aferentes primários e excita ou inibe as descargas ectópicas^{281,284}. Os potenciais ectópicos são mais abundantes quando há isquemia tecidual, elevação da concentração de K+ e outros íons extracelulares e acúmulo de peptídios⁷⁴. A atividade ectópica dos neuromas das fibras mielimizadas eleva-se com o calor e reduz-se com o frio e, nas fibras amielínicas, reduz-se com o calor e eleva-se com o frio⁷⁴. Após certo tempo, há restauração da função normal dos receptores nociceptivos. Correntes efáticas ocorrem nos neuromas de amputação e nas fibras nervosas em degeneração²⁴¹; a atividade dos neuromas pode, portanto, gerar despolarização nas fibras nervosas vizinhas72. A lesão dos nervos periféricos gera modificações anatômicas nos núcleos dos neurônios dos gânglios sensitivos²⁸¹. A síntese de proteínas responsáveis pela constituição dos canais iônicos e receptores ocorre nos corpos celulares das raízes sensitivas. Estes têm a atividade aumentada em situações em que há lesão dos nervos periféricos e constitui fonte adicional de potenciais anormais que se somam àqueles produzidos pelos neuromas²⁴⁸. A sensibilização dos mecanorreceptores nos nervos lesados é a causa do sinal de Tinel observado quando são percutidas regiões dos encarcerados ou troncos nervosos comprometidos.

Os gânglios sensitivos são particularmente sensíveis às lesões. A atividade espontânea nos gânglios é detectada precocemente¹³⁹ e, somada à que ocorre nos troncos periféricos, concorre para a instalação da dor neuropática. Foi constatada abundância de macrófagos expressando IL-1-delta, FGF e TGF-beta¹²² nas raízes nervosas em casos de traumatismos radiculares agudos. É possível que as citocinas iniciem ou propaguem a hipersensibilidade que ocorre em nervos irritados quando há traumatismos de raízes nervosas⁶⁶. A estimulação mecânica dos gânglios sensitivos e das raízes nervosas aumenta a concentração da sP nos corpos celulares dos gânglios e na substância gelatinosa do CPME^{52,273}. A compressão crônica das raízes nervosas gera aumento da sP e CGRP nos gânglios sensitivos, reduz a concentração de sP e de somatostatina nas terminações nervosas da medula espinal e resulta em aumento das fibras aminérgicas e serotoninérgicas^{53,273} e da expressão c-fos na medula espinal ou seja de pró-oncogens envolvidos nas reações prolongadas dos neurônios da medula espinal aos estímulos nociceptivos em animais de experimentação. O PVI eleva-se nos gânglios das raízes sensitivas em áreas

da medula espinal em que outros neuropeptídeos são depletados após neuropatias periféricas e participa da reorganização do sistema nervoso após lesões neurológicas; parece ter efeito na desmimeralização óssea^{48,273}. As alterações na expressão genética e não apenas a atividade de neuropeptídeos é importante para a instalação da hiperalgesia prolongada à estimulação térmica.

Há evidências de que, para a ocorrência de dor em casos de neuropatias periféricas, exista a participação de mecanismos centrais, além dos periféricos 122, uma vez que, frequentemente, a dor atinge territórios distantes dos da distribuição das estruturas nervosas lesadas e o bloqueio anestésico dos troncos periféricos não controla o desconforto de muitos doentes^{6,152}. A sP atua como neuromodulador da dor na sinapse da substância gelatinosa^{44,273}. A somatostatina é liberada após estímulos térmicos e participa da transmissão nociceptiva e inflamatória. As lesões do SNP acarretam alterações funcionais nos neurônios de segunda ordem do $CPME^{150,152,173,256}$. Verificou-se aumento do número de receptores e das dimensões das sinapses das fibras nervosas remanescentes após traumatismos de fibras nervosas periféricas⁵⁰.

Quando há lesão de um tronco nervoso periférico, ocorre modificação na anatomia e fisiologia das projeções centrais dos aferentes primários^{208,250} resultando em desorganização sináptica central. Em animais, ocorre proliferação das terminações axonais nas regiões desaferentadas²³⁵. A lesão das raízes sensitivas espinais e trigeminais resulta em degeneração dos axônios e das suas projeções no SNC¹¹⁶ e, após alguns meses, no aumento na distribuição espacial das terminações dos aferentes intactos nos locais desaferentados, fenômeno esse atribuído ao mecanismo de brotamento¹³⁵. Entretanto, estudos recentes demostraram que, no ser humano, se o brotamento ocorre, ele é de pequeno significado e, provavelmente, limitado a pequena população de aferentes primários ou de axônios no SNC²⁴⁹. Hipersensibilidade neuronal, caracterizada por hiperatividade celular que perdura durante longos períodos de tempo^{146,147} é observada na lâmina V do CPME após a secção de raízes espinais^{26,142} ou após a rizotomia trigeminal^{5,231}. Observou-se que as unidades neuronais predominantemente excitadas por estímulos nociceptivos passam a reagir também a estímulos de baixa intensidade, quando há desaferentação²⁶⁰. Esta inicia-se horas ou dias após a rizotomia e é progressivamente mais intensa com o passar do tempo⁵. Em animais, depois de um período latente de dois a 10 dias após a rizotomia, ocorre hiperatividade neuronal de elevada frequência, espontânea ou evocada, associada a surtos intermitentes de atividade neuronal aberrante no CPME, tálamo e córtex cerebral²⁶ que se mantém durante meses ou, indefinidamente¹⁴¹. Não

foi determinado se a hiperatividade é devida à participação das unidades neuronais que originam as vias de projeção rostral ou dos neurônios internunciais. Foi postulado que o produto de degradação neuronal durante o processo de degeneração e proliferação as células gliais altere a constituição do meio ambiente no CPME¹⁸⁴ e contribua para a hiperatividade neuronal segmentar em casos de neuropatias periféricas.

Após a axonotomia ou constricção nervosa, existe redução de sP e de CGRC no CPME e surgem ou apresentam atividade aumentada alguns peptídeos como o NPY, a galanina e o PIV. É provável que aminoácidos excitatórios participem de ocorrência das alterações plásticas que se seguem às lesões nervosas, uma vez que estão envolvidos no mecanismo da plasticidade sináptica e de morte celular após a estimulação excessiva. Os potenciais ectópicos repetitivos de elevada freqüência oriundos nos aferentes primários produzem alterações prolongadas pós-sinápticas (potenciação prolongada) que parecem exercer papel importante na hiperalgesia e na dor crônica em condições neuropáticas, achado que significa que os receptores NMDA devem participar desse fenômeno.

Após a rizotomia, há redução na concentração de sP na lâmina I, II e V do CPME, seguida de retorno aos níveis pregressos em cerca de quatro semanas. Isto é devido, provavelmente, à presença de sP em interneurônios ou ao brotamento das fibras nervosas residuais²². Ocorre também redução, seguida de elevação, do PIV no CPME. A colecistocinina, o GABA, a neurotensina e a bombesina não se alteram nessa eventualidade^{23,195}. Em casos de gangliectomia, a atividade da colecistocinina e da sP recupera-se, não sendo o mesmo observado em relação à somatostatina²⁶⁷. Estes achados sugerem que a atividade excitatória da sP e a ausência da atividade inibitória das encefalinas que atuam pré-sinapticamente nas lâminas I e II e, pós-sinapticamente, na lâmina V do CPME, aliados à redução na atividade da somatostatina, com ação inibitória na lâmina II e V, resultem em hiperatividade por desnervação, observada na lâmina I, II e V, de onde emergem as fibras que dão origem aos tratos de projeção suprassegmentar²². A rizotomia não altera a concentração de leucina e metionina-encefalina no CPME⁷⁴ o que sugere estarem elas localizadas em neurônios internunciais ou proprioespinais, mas reduz a concentração de receptores de morfina na lâmina II e III, sugerindo que a ação desses neuromoduladores realize-se mediante contatos axoaxonais pré-sinápticos22; ocorre, portanto, redução do número de receptores opióides nos aferentes primários²⁹⁸. As alterações nas concentrações dos neurotransmissores do CPME são, em parte, revertidas pela aplicação do fator de regeneração nervosa na extremidade proximal da estrutura nervosa seccionada⁹⁵. A normalização dos níveis de alguns neurotransmissores é atribuída à reorganização dos sistemas neuronais intrínsecos ao CPME. As citocinas são também produzidas no SNC pela micróglia ativada e pelos astrócitos^{110,114}. É provável que algumas citocinas estejam envolvidas na plasticidade sináptica e na hiperexcitabilidade neural que resulta em dor de longa duração⁸¹. O fator de crescimento nervoso causa hiperalgesia térmica mediada pela sensibilização dos receptores NMDA. Está aumentado na porção medial e lateral da substância gelatinosa e no corno anterior da substância cinzenta da medula espinal após lesões de nervos periféricos quando há alodínea. A micróglia atua semelhantemente aos macrófagos quando há lesão do SNC; produz IL-1, IL-6, TNFalfa, IFN-delta e TGF-beta, envolvidos na ativação astrocitária e na indução de reações celulares e no recrutamento das células T para o local das lesões. Além de sintetizar mediadores inflamatórios, a microglia atua como elemento efetor tóxico para as células graças à liberação de substâncias lesivas como proteases, intermediários reativos de oxigênio e NO99. É provável que algumas citocinas estejam envolvidas na plasticidade sináptica e na hiperexcitabilidade neural que produz a potencialização da dor de longa duração⁶⁶. Além de sintetizar mediadores inflamatórios, a microglia libera substâncias lesivas como proteases, intermediários reativos de oxigênio e NO⁷⁷. Ocorre hipoatividade das unidades inibitórias segmentares e das fibras rostrocaudais contendo monoaminas em casos de dor neuropática periférica^{162,208} fenômeno que contribui para hiperatividade neuronal. A desinibição das vias nociceptivas e a excitação e a supressão do mecanismo de modulação resulta no aumento aparente da intensidade do estímulo, tal como ocorre em situações em que há bloqueio da ação do GABA ou da glicina ou após administração de estricnina⁸⁴. Isso sugere que exista atividade tônica inibitória intensa que é ativada por estímulos aferentes de vários limiares. A atuação deste sistema resulta na interpretação de o estímulo ser ou não nociceptivo^{162,230}. A alodínea cede com a interrupção das aferências dolorosas, enquanto que a hiperalgesia pode ser evocada quando as aferências sensitivas calibrosas são interrompidas, o que demonstra o papel inibitório mediado, possivelmente, pelo GABA e pela glicina liberados quando da ativação das fibras de grosso calibre⁷².

Imediatamente após a lesão de nervos periféricos, ocorre expressão dos gens imediatos c-fos, Krox-24, c-jun, jun-B, fos-B e MGS-1/A, MGF-1 e SRF em várias estruturas do SNC envolvidas no processamento nociceptivo incluindo a medula espinal, a substância periqüedutal mesencefálica, núcleos parabraquiais e tálamo¹³⁰, envolvidos no fenômeno do *wind-up* e de outros mecanismos que acarretam hiperexcitabilidade central⁷⁷. Estes gens transcrevem o RNA-mensageiro que é liberado no citoplasma dos neurônios e codifica a ação enzimática

que gera lise de proteínas e estabelece a sequência dos neuropeptídeos dos elementos constitucionais neuronais e dos neurotransmissores. O aumento do campo receptivo resultante da rizotomia deve-se à melhor eficácia das conexões sinápticas entre os aferentes oriundos de regiões vizinhas às desaferentadas devido ao mecanismo de sensibilização central e à hipoatividade das unidades inibitórias segmentares. Permite que estímulos nociceptivos de áreas distantes excitem neurônios desaferentados no CPME e no núcleo cervical lateral^{282,283,293}. Os aferentes A-delta e C mantêm a capacidade de excitação dos neurônios do CPME, mas há redução do mecanismo inibitório segmentar²⁹⁷ e modificação da quantidade de neurotransmissores liberados pelas terminações nervosas²⁹³. Os aferentes de grosso calibre do tipo A excitam neurônios de segunda ordem que estão sob controle de interneurônios GABAérgicos e colinérgicos. A eliminação desse controle pode resultar no desenvolvimento de alodínea mediada pela ativação de fibras A-beta⁷². Com o transcorrer do tempo, estas anormalidades morfofuncionais estruturamse. O RNA-mensageiro para as imunofilinas aumenta agudamente após a lesão do tecido nervoso. As imunofilinas aumentam a liberação de transmissores induzidos pela despolarização particularmente quando há lesões neurais. Inicialmente, as imunofilinas ligam-se à calcineurina e inibem a atividade da fosfatase. A sinaptocina-1, vesícula de fosfoproteína, é mais efetiva na presença de agentes estimulantes de imunofilina. Os agentes morfínicos interferem na despolarização induzida pela fosfolização da sinaptocina 1, sugerindo um novo modo pelos quais opióides inibem a liberação de neurotransmissores.

A degeneração das projeções centrais dos aferentes primários e, provavelmente, dos neurônios que originam os tratos caudorrostrais, o comprometimento das conexões sinápticas normais, o aumento do número de receptores da membrana neuronal, o aumento das dimensões dos botões remanescentes, a modificação do padrão celular, caracterizada pelo aumento do volume das células do CPME, a alteração do padrão de organização da chegada dos potenciais de ação ao CPME, o aumento do número de potenciais ectópicos contribuem, portanto, para a ocorrência da hipersensibilidade segmentar por desnervação segmentar em casos de neuropatias periféricas²⁰⁴. Há diferenças na expressão dos neurotransmissores e de receptores nos gânglios sensitivos e no CPME em condições de dor por nocicepção e por

Quadro 1 - Modificação na atividade ou concentração de neurotransmissores, receptores e enzimas nos gânglios das raízes sensitivas em condições de axonotomia ou de inflamação 121

Peptídeo/ Receptor/ Enzima	Axonotomia	Inflamação
sP	\ 	↑
PGRC	$\downarrow \downarrow$	1
Somatostatina	\ 	?
PVI	$\uparrow \uparrow \uparrow$	
Galanina	$\uparrow \uparrow \uparrow$	\
Neuropeptídeo Y	$\uparrow \uparrow \uparrow$	
Peptídeo AMPc do lobo anterior de hipófise	$\uparrow \uparrow \uparrow$?
Colecistocinina	↓ ↑	
Receptor Y1	↑	↑
Receptor δ	$\downarrow \downarrow$	\
Receptor µ	\	↓
Receptor k	?	↑ ↑
Receptor de neurotensina	#	?
Receptor de colecistocinina	$\uparrow \uparrow \uparrow$	
Sintetase de NO	↑ ↑	

desaferentação por neuropatias periféricas (Quadros 1 e 2).

Quadro $\,2\,$ - Modificação na atividade ou concentração de neurotransmissores, receptores e enzimas no CPME em condições de axonotomia ou de inflamação 121

Peptídeo/ Receptor/ Enzima	Axonotomia	Inflamação
Encefalinas	\leftrightarrow	↑
Dinorfina	\leftrightarrow	$\uparrow \uparrow \uparrow$
Neuropeptídeo	\leftrightarrow	$\uparrow \uparrow \uparrow$
Galanina	\leftrightarrow	$\uparrow \uparrow$
Neurotensina	↓	1
sP	\leftrightarrow	1
Somatostatina	?	\leftrightarrow
Receptor Y1	\leftrightarrow	1
Receptor δ	\	?
Receptor μ	?	?
Sintetase de NO	\	1

Ocorrem também modificações anatômicas e funcionais nas vias rostrocaudais e caudorrostrais da medula espinal e nos neurônios das unidades neurais no tronco encefálico e tálamo em casos de neuropatias periféricas 140. Hiperatividade neuronal talâmica contralateral à lesão das raízes nervosas 168,193 e aumento do campo receptivo dos neurônios dos núcleos dos tratos dos funículos posteriores¹⁵⁶ e do tálamo²⁸² ocorrem tardiamente em animais de experimentação. Nestas condições, a estimulação do núcleo magno da rafe excita as unidades desaferentadas e inibe os neurônios não desaferentados do CPME. Durante atos cirúrgicos, a estimulação do complexo ventrobasal do tálamo, mesencéfalo, radiação talâmica e córtex sensitivo evoca sensações dolorosas e queimor nos territórios desaferentados quando há dor neuropática precedendo o procedimento^{197,262}. Em animais que apresentam dor após a rizotomia cervical, ocorre aumento das ligações proteínacálcio nessas unidades celulares²³⁰. Em casos de neuropatia, foi observada redução do fluxo sangüíneo no tálamo contralateral e ativação do giro do cíngulo direito entre outros achados. Isto sugere que o cíngulo direito exerça função de processar a informação da dor neuropática¹²⁷.

Não há, entretanto, elementos clínicos ou morfológicos que permitam a distinção entre neuropatias

dolorosas e não dolorosas. Parece haver diferença genética entre os indivíduos, determinado maior ou menor excitabilidade dos receptores e ocorrência de maior ou menor freqüência de dor em casos de neuropatias periféricas⁷⁴.

Dor secundária à amputação. O fenômeno fantasma é habitualmente observado em casos de amputação de membros, mama, reto, nariz, genitais externos e ânus, avulsões ou neuropatias plexulares e mielopatias, quando há secção transversa da medula espinal. O esquema corporal é condicionamento geneticamente e desenvolve-se no córtex cerebral como resultado de estímulos periféricos de diferentes modalidades¹⁵⁴. Como este esquema não se altera com a amputação, surge o fenômeno fantasma. A dor fantasma por sua vez caracteriza-se pela incorporação da sensação dolorosa à imagem do membro fantasma¹⁶⁰. A ocorrência de manifestações neurovegetativas, tais como vasoconstricção e diaforese na região do coto, o agravamento da dor em situações em que há hiperatividade visceral, como durante a micção e defecação²²⁰, ou quando há formação de neuromas, abscessos ou tecido cicatricial89, ou quando é induzida irritação mecânica, química ou elétrica no coto e a melhora observada em alguns casos

após bloqueios anestésicos²²⁰, indicam haver participação de mecanismos periféricos em sua gênese. São contrários à teoria periférica, o fato de a rizotomia ou o bloqueio da cadeia simpática não aliviar a dor²⁴⁴, de a dor não guardar relação com a distribuição dermatomérica dos nervos seccionados e de manifestar-se, com menor frequência, antes dos seis anos de idade^{219,293}. A possibilidade de a dor ocorrer indefinidamente, de as zonas de gatilho dispersarem-se para regiões sadias do corpo, bem como o fato de ser abolida após a apresentação de estímulos discriminativos sugere haver participação do SNC na sua gênese. Devem estar envolvidas na sua ocorrência, anormalidades dos mecanismos supressores⁴³ e sensibilizadores do SNC. Segundo Melzack (1977)¹⁷⁹, Livingston em 1943 propôs que o traumatismo da amputação gera hiperatividade anormal dos circuitos neurais auto-excitatórios do CPME que é conduzida ao encéfalo. A atividade reverberante, difundindo-se para a sustância cinzenta anterior e lateral da medula espinal, acarretaria eventos motores (espasmos no coto de amputação) e neurovegetativos referidos no órgão amputado. Quando a atividade neuronal torna-se independente, a retirada dos focos periféricos de geração de potenciais não bloqueia a dor. Gerard (1951)¹⁰⁰ postulou que a lesão dos nervos periféricos causa comprometimento do controle da atividade dos neurônios internunciais do CPME. A atividade sincrônica dessas unidades recrutaria circuitos neuronais adicionais que se deslocaria ao longo da substância cinzenta e seria incrementada por estímulos diferentes daqueles que a originaram. A estimulação elétrica do núcleo ventral posterior do tálamo evoca dor em doentes com síndrome síndrome pós-amputação¹⁵³. A hipoatividade do sistema supressor da dor parece também contribuir para a ocorrência da dor fantasma. A formação reticular exerce atividade inibitória tônica nos circuitos neuronais nociceptivos segmentares. A ausência dos estímulos sensitivos oriundos do órgão amputado reduziria a inibição tônica e possibilitaria a ocorrência de atividade nociceptiva auto-alimentadora. A dor prolongada seria consequência da persistência da atividade neuronal aberrante segmentar, do recrutamento de unidades neuronais adjacentes e da ocorrência de numerosos focos de anormalidade neuronal no SNC. Esses fenômenos segmentares sofrem influência de estruturas encefálicas, justificando a modificação da expressão da síndrome álgica frente a mudanças do estado emocional dos doentes. Há, obviamente, contribuição de fatores psicológicos para a ocorrência da dor fantasma já que a crise pode ser desencadeada por transtornos emocionais e aliviada pela hipnose, psicoterapia e técnicas de relaxamento mas não, frequentemente, pelos procedimentos cirúrgicos²²⁰. As teorias psicogênicas baseiam-se no fato de os conflitos gerados pela mutilação e pela incapacidade serem mais

evidentes em doentes que apresentam ansiedade e dificuldade no ajustamento social. Os doentes com dor fantasma não aceitariam a mutilação e apresentariam alucinações que se manifestariam como sensação da presença do membro; a dor seria um sonho e o desejo da preservação da integridade anatômica do corpo, expresso de modo distorcido²²⁰. A participação de fatores psicológicos na manifestação da dor envolve a atuação do córtex cerebral na formação reticular do tronco encefálico. Esta correlação anatômica justifica a melhora da síndrome álgica mediante métodos psicoterápicos. Entretanto, a teoria de que a dor fantasma seja essencialmente psicogênica não é sustentável, uma vez que ela pode ser aliviada em alguns casos por bloqueios nervosos e não é mais frequente em doentes neuróticos¹. Os transtornos emocionais ocorrem nos doentes com dor no membro fantasma mas não são a causa principal da dor²²⁰. Apesar de as alterações funcionais e anatômicas no SNP e no SNC poderem contribuir para a gênese da dor fantasma¹³⁶, nem as teorias periféricas nem as centrais explicam o início imediato da dor referido por alguns doentes e, a melhora que ocorre, às vezes, após a cordotomia²⁹⁹.

Síndrome complexa de dor regional. Em muitas condições neuropáticas, especialmente após o comprometimento do SNP ocorrem manifestações neurovegetativas. A fisiopatologia da síndrome complexa de dor regional (SCDR), dor mantida pela atividade do sistema nervoso simpático, distrofia simpático-reflexa e causalgia não foi totalmente esclarecida^{100,230}. Segundo Roberts²²⁸, Mitchell et al., em 1864, ao realizarem a descrição clássica da síndrome causálgica, admitiram que as alterações circulatórias e nutricionais na região acometida pela causalgia eram decorrentes de anormalidades reflexas e funcionais na medula espinal que resultavam na excitação de unidades nervosas responsáveis pela inervação de locais remotos do território de distribuição dos nervos lesados. As anormalidades neurovegetativas não estariam, entretanto, relacionadas à ocorrência da dor. Desde então, várias teorias atribuindo a anormalidades teciduais nos locais das lesões dos troncos nervosos, no CPME e nas estruturas rostrais do SNC, foram propostas para justificar a ocorrência da SCDR²⁰⁴. Alguns autores, desde o início deste século, enfatizaram o papel sensibilizador dos nociceptores pelas vias e unidades do SNNVS e atribuíram à hiperatividade simpática a ocorrência da SCDR^{26,109,196,284}. Graças à ação do fator de crescimento nervoso, colaterais de neurônios do SNNVS brotam a partir das estruturas perivasculares e fazem contato com neurônios com médio e grande diâmetros nos gânglios sensitivos, fenômeno que pode estar envolvido na dor relacionada à "dor mantida pelo simpático" 177. Nos

locais da lesão nervosa, haveria ativação das vias eferentes simpáticas resultando em vasoespasmo, isquemia^{124,205} e ativação dos mecanoceptores resultando em alodínea e hiperpatia^{4,155,245}, fenômenos que não se manifestam em indivíduos normais82. Imagina-se que concorram para a expressão da dor, o aumento da densidade dos receptores alfa-adrenérgicos nos nociceptores periféricos⁶³, o comprometimento da modulação dos receptores opióides nos gânglios do SNNVS¹¹⁰, a ocorrência de processo inflamatório tecidual84 secundário à peroxidação de radicais livres²⁷³ e o aumento da perfusão e da permeabilidade vascular com o resultante acúmulo de macromoléculas no ambiente tecidual²⁰⁷ como produto da inflamação neurogênica¹⁵⁹, a instalação de correntes efáticas entre as fibras simpáticas eferentes e sensitivas aferentes^{83,84,277} e a atividade neuronal ectópica que é agravada por estímulos mecânicos, isquemia, adrenalina e Nadr nos locais onde há formação de neuromas^{26,109,196,284}. A intensificação da atividade dos neurônios internunciais da medula espinal e a hiperatividade das unidades simpáticas⁸⁴ e dos neurônios do CPME e as modificações anatômicas centrais trans-sinápticas parecem também contribuir para a instalação da dor em casos de SCDR^{51,166,228,236}. A atividade aferente decorrente do traumatismo sensibiliza²²⁸ e torna mais efetivas as sinapses entre os mecanoceptores de baixo limiar e os neurônios multimodais da lâmina V do CPME resultando na ocorrência de dor e de alodínea¹². A liberação de sP e de outros neuropeptídeos na medula espinal seria responsável pelas anormalidades motoras, como tremor, dificuldade para iniciação dos movimentos e espasmos musculares nestes casos. Segundo Evans⁸⁸, Lorente De Nó (1938) propôs que a prolongada atividade dos aferentes primários desencadearia ciclo vicioso autossustentável nos neurônios internunciais espinais que se propagaria via conexões nervosas para estruturas rostrais e caudais ipso ou contralaterais da medula espinal e do tálamo. A atividade dos neurônios do corno anterior e da coluna intermediolateral da medula espinal seria responsável pelos espasmos musculares e pela disfunção neurovegetativa simpática¹⁶³. A disfunção ou necrose das células ganglionares induziriam reações anormais no CPME e desorganização funcional dos neurônios internunciais em áreas progressivamente mais amplas na medula espinal e nas regiões rostrais do SNC, propiciando a criação de focos de hiperatividade neuronal autossustentáveis²⁵⁸. O processamento distorcido das informações na medula espinal gera desregulação da função neurovegetativa do membro afetado e comprometimento do mecanismo de alternância da atividade vasomotora cutaneomuscular nos locais acometidos pela SCDR. A lesão seletiva das fibras mielinizadas calibrosas do SNP resultaria em desbalanço entre as atividades das unidades neuronais do SNP de

diferentes calibres e comprometimento da atividade inibitória destas nas fibras finas que teriam sua atividade facilitada no SNC. A hipofunção dos neurônios inibitórios do CPME e da formação reticular do tronco encefálico propiciaria a geração de circuitos neuronais autoalimentadores¹⁸². A alteração da fisiologia do sistema límbico é causa de hiperatividade alfa-adrenérgica que, por sua vez, resulta na intensificação da dor em momentos de tensão emocional^{44,272}. A modificação da atividade dos centros vasoconstrictores do encéfalo em doentes com anormalidades psíquicas estariam correlacionadas com as manifestações e com a progressão da SCDR²¹⁵.

Dor secundária à avulsão de raízes nervosas.

Admite-se que a dor resultante da avulsão de plexos nervosos seja produto da hiperatividade neuronal segmentar em conseqüência da desaferentação 192,205. O queimor constante seria resultado de descargas neuronais de baixa amplitude e, os paroxismos, de surtos de atividade de elevada freqüência. É possível que a lesão associada do trato espinotalâmico, do trato espinorreticular e do trato de Lissauer contribuam para a geração de dor nessa eventualidade^{194,268,298}. O campo receptivo dos neurônios do CPME em casos de avulsão radicular amplia-se em grau menor que após a rizotomia^{55,204}, talvez em decorrência da lesão dos componentes do trato de Lissauer que exercem atividade facilitatória em unidades sensitivas da medula espinal^{68,69}. Nestas eventualidades, ocorre redução da beta-encefalina e da sP nas terminações da lâmina I e II e da somatostatina na lâmina II, fenômeno que se acentua na semana subsequente à lesão, em associação ao desaparecimento quase completo da sP na lâmina V. Após 16 semanas, ocorre discreta elevação na concentração de somatostatina na lâmina II e da sP nas lâminas I e V, mas não das encefalinas nas lâminas I, II e V^{22} .

Dor mielopática. A dor, em doentes com lesões raquimedulares, pode resultar de anormalidades musculares, viscerais, psicogênicas e radiculares ou do comprometimento da medula espinal. A dor por lesão da medula espinal pode decorrer da interrupção do trato de Lissauer (dor segmentar) ou ser projetada distalmente (dor fantasma). A dor nos segmentos desaferentados é atribuída à hiperatividade neuronal segmentar^{141,142} e à modificação do padrão de chegada dos estímulos sensitivos ao tálamo⁷. Quando há secção transversal da medula espinal, ocorre expansão dos campos receptivos¹⁸⁸ e hiperatividade^{141,142} dos neurônios do CPME justapostos aos dos segmentos lesados. A hiperatividade dos neurônios do CPME é causa de dor segmentar em faixa localizada na transição entre o tegumento que está com a sensibilidade preservada e o que está com a sensibilidade comprometida. A lesão dos funículos posteriores provoca surtos de atividade espontânea no núcleo grácil9 e a lesão deste núcleo resulta em aumento do campo receptivo nas unidades neuronais desaferentadas no complexo ventrobasal do tálamo²⁵⁵. As zonas de gatilho nas áreas de faixa de transição que se observam em doentes com paraplegia é devida à instalação e prolongamento da atividade excitatória originada em áreas distantes e com inervação normal164. É necessária a lesão das vias espinotalâmicas para o desenvolvimento de dor central^{18,28}. Nessa eventualidade, existe maior influência de aferências inibitórias contralaterais. sugerindo que estas conexões sofram interferência de vias rostrocaudais ¹⁸⁷. A lesão das vias rostrocaudais supressoras é uma das causas da expansão do campo receptivo nas unidades neuronais da lâmina V do CPME e da redução da proporção dos neurônios que reagem aos estímulos não nocivos¹⁸⁴. Há evidências de que a hiperatividade neuronal no CPME seja reduzida pela estimulação da cápsula interna, núcleos do complexo ventrobasal do tálamo e do córtex cerebral nestas condições 165,185,246. Observou-se que há queda na concentração de catecolaminas e aumento na concentração da sP no CPME em casos de secção da medula espinal em animais de experimentação 10. A dor central é quase que exclusivamente observada nos doentes com hiperalgesia ou alodínea referidas nas áreas dolorosas, indicando que a sensibilização do SNC seja elemento importante para a sua ocorrência e que este fenômeno esteja relacionado com o comprometimento do processamento sensitivo¹²⁶. Neurônios são sensibilizados em várias regiões do SNC incluindo aquelas localizadas além da medula espinal, tronco encefálico, córtex e subcórtex cerebral. No tálamo ocorre hiperatividade neuronal. Anormalidades eletroencefalográficas foram observadas em doentes com lesões medulares e mesencefálicas^{180,225}. Esse fato pode indicar que exista reorganização e aumento da área de projeção dos aferentes nociceptivos nessas unidades neuronais¹⁷⁸ e que há inibição alfa-2-adrenérgica nos aferentes primários no CPME. O fator de crescimento nervoso aumenta a síntese, o transporte axonal e o conteúdo de neuropeptídeos (sP, PGRC) e reduz a atividade do GABA8. Há evidências de que a estimulação das vias discriminativas da medula espinal reduza a hiperatividade neuronal espontânea nos núcleos mediais¹⁶⁹ e no complexo ventrobasal do tálamo²³⁵ e que, em doentes com dor mielopática, ocorra incremento da atividade neuronal no núcleo talâmico ventral posterior que representa as áreas desaferentadas, como produto da ação excitatória mediada pelo aspartato e glutamato nos receptores NMDA¹⁰⁸. Quando há lesão da medula espinal, há alteração da somatotopia e evocação de dor após estimulação do núcleo ventral póstero-medial e lateral do tálamo. Nos núcleos talâmicos ocorre hiperatividade neuronal e surgem espículas; há aumento da atividade

neuronal nos momentos em que há dor. Foi demonstrado que a estimulação elétrica do núcleo ventral posterior do tálamo suprime a atividade neuronal excessiva devida à lesão da medula espinal¹²⁶. A modificação da atividade talâmica é devida a anormalidades na atuação de neurônios aminérgicos no tronco encefálico, na atividade excitatória do trato espinotalâmico mediada pelos receptores NMDA e na atividade GABAérgica. Colaterais de neurônios corticotalâmicos destinados aos núcleos da formação reticular podem influenciar a atividade neuronal nessa região do tálamo.

Dor nas lesões encefálicas. As lesões encefálicas que provocam dor central variam quanto à localização e dimensões²⁸. É possível que haja mecanismos comuns e formas de dor central, resultantes de mecanismos particulares, na dependência do sítio lesional. É pouco provável que as alterações neurofisiológicas sejam absolutamente idênticas em lesões situadas em áreas distintas do SNC²⁸⁵.

Em casos de dor central, os neurônios em várias regiões do SNC são sensibilizados, incluindo aqueles localizados na medula espinal, tronco encefálico, córtex e subcórtex cerebral e, particularmente, no tálamo. Foi observado que há lesões no tálamo, especialmente na região ventral posterior^{25,65,111}, na maioria casos de dor decorrente lesões isquêmicas do encéfalo. O núcleo ventral posterior, incluindo seus segmentos inferiores e posteriores, o complexo centro mediano-intralaminar e o núcleo reticular do tálamo que recebem projeções espinotalâmicas, direta ou indiretamente^{27,138,153,232} parecem estar intimamente envolvidos na geração da dor central⁷⁰. Ocorre aumento da atividade metabólica no tálamo medial em doentes com hiperpatia. Esta é parcialmente abolida durante o tratamento com amitriptilina^{48,111}. A lesão do núcleo submediano do tálamo, que apresenta projeções nociceptivas para o córtex orbitário ventral e lateral e conexões recíprocas com a área 3, região caudal do córtex SM II, área 5 e porção anterior do giro do cíngulo (que origina projeções para a substância branca periaqüedutal ventrolateral) parece também exercer papel importante na fisiopatologia da dor central⁵⁶. É necessária lesão da via néo-espinotalâmica para a ocorrência de dor central. O sistema espinotalâmico e leminiscal diferem neuroquimicamente entre si¹⁸. A lesão das terminações do trato espinotalâmico lateral na região ventrocaudal do núcleo ventral posterior, resultaria em hipalgesia e em liberação da atividade da área cortical somatomotora, justificando o aparecimento da dor28 ou em instalação de um foco irritativo talâmico onde potenciais anormais poderiam ser gerados⁶⁵. Há neurônios, com estrutura arquitetônica que os predispõem a apresentar atividade espontânea intensa sediados no pulvinar posterior e anterior, no núcleo

intralaminar caudal, núcleo ventral posterior e inferior, ventral posterolateral e medial e parte do núcleo ventrolateral e ventromedial do tálamo¹³⁸, que recebem aferências espinotalâmicas e quintotalâmicas e que originam projeções para todo o córtex encefálico. A magnitude da dor é proporcional à extensão da área onde a dor é referida. O aumento da representação sensitiva na área S e da referência de dor são devidos à sensibilização e à expansão dos campos receptivos nos neurônios que processam as informações dolorosas ou multimodais 136,232. Os receptores NMDA estão relacionados à sensibilização das vias nociceptivas no tálamo²⁸. Segundo Melzack (1991)¹⁸⁰, as experiências sensitivas e a percepção corporal são produto da atividade intrínseca do SNC; ou seja, da "matriz neural". As lesões no SNC não apenas privam partes do encéfalo de suas aferências como também rompem o padrão de atividade neuronal que, em grande parte, é determinado em etapas precoces do desenvolvimento embrionário e é responsável pela percepção sensitiva e do esquema corporal. O fato de a estimulação talâmica gerar dor em regiões desaferentadas, indica que, provavelmente, a memória do esquema corporal e da sensibilidade não se esgota a longo prazo, mas não que o mecanismo de geração da dor esteja necessariamente sediado no tálamo. É possível que cada unidade de memória possa ser ativada mesmo muito tempo depois da lesão. O cérebro é ativo continuadamente e gera e modifica as experiências, mesmo na ausência de estímulos aferentes. Isto significa que, apesar da importância das aferências sensitivas para a experiência sensorial e percepção corporal, esta continua ocorrendo mesmo na ausência de informações externas ao cérebro. Os neurônios especializados no processamento da experiência nociceptiva podem modificar sua responsividade de forma duradoura após a privação, transitória ou permanente, das suas aferências. As lesões no SNC podem, desta forma, alterar a atividade dos mecanismos excitatórios ou inibitórios à distância da lesão original. Estas alterações seriam produto das alterações quantitativas e qualitativas nos receptores sediados das membranas neuronais. Os receptores NMDA e as vias de condução dependentes dos canais de Ca++ foram implicados na sensibilização sensitiva que mantém a memória da dor a longo prazo⁵². Este fenômeno explica o aparecimento tardio da dor central em alguns doentes. A sobrecarga de canais sensoriais poderia também ser causa da dor central^{160,209,253}. Hipofunção de sistema cortical inibidor ou regulador das vias corticotalâmicas ou da formação reticular do tronco encefálico projetando-se na medula espinal²⁶¹, a anormalidade anatômica e funcional das vias neurais em consequência do comprometimento intenso e extenso das fibras mielinizadas, resultando em disfunção na atividade de vários tratos de fibras no SNC e

nos aferentes primários¹⁹⁹, comprometimento do controle da sensibilidade epicrítica, ou seja das vias leminiscais, comprometendo a função das estruturas inibitórias neoestriatais; comprometimento da unidade espinotalâmica resultando em liberação da atividade neuronal nos núcleos centromediano e intralaminar do tálamo^{48,172,238}; comprometimento das fibras colaterais provenientes das projeções talamocorticais no núcleo reticular do tálamo gerando hiperatividade nos núcleos talâmicos inespecíficos²⁸ foram invocados para justificar a ocorrência de dor central. Entretanto, observaram que a ressecção cortical cerebral ou a lobotomia pré-frontal não alivia a dor²⁵⁴; a via lemniscal, em muitos doentes, pode estar afetada, mas este evento aparentemente, não é necessário para a ocorrência da dor^{19,53,127}.

Alguns autores admitem que a dor central seja o resultado da desorganização no mecanismo de integração funcional das unidades neuronais sensitivas⁹⁸. O desarranjo fundamental na percepção, a desintegração e o alentecimento da condução da informação nociceptiva nas estruturas infrassegmentares do SNC resultaria na ocorrência de sensações desagradáveis e de disestesias e de atividade anormal no tálamo ventral posterior que poderiam constituir o evento primário ou a reflexão de eventos ocorrendo em outras regiões do SNC incluíndo a medula espinal, tronco encefálico, núcleos talâmicos ou córtex cerebral¹⁵³. Foi observado, em estudos realizados com tomografia computadorizada por emissão de fótons, redução da atividade neuronal na região do lobo parietal e aumento da atividade talâmica contralateral em doentes com dor central^{41,48}. Entretanto, as populações neuronais talâmicas que se sensibilizam em casos de dor central encefálica não são conhecidas. Os neurônios de projeção cortical e os interneurônios gabaérgicos causam inibição local. Os neurônios talâmicos atuam segundo dois padrões distintos: padrão de disparo quando a membrana celular é hiperpolarizada e padrão de espículas isoladas quando a membrana é despolarizada. O núcleo reticular exerce inibição gabaérgica nos neurônios de projeção. Neurônios talâmicos são ativados quando hiperpolarizados; a atividade dos núcleos reticulares hiperpolarizaria os neurônios de projeção que, então, passariam a atuar no modo de disparo. Grupos de neurônios desaferentados do núcleo reticular são aparentemente capazes de gerar potenciais espontâneos intrínsecos que são transmitidos aos neurônios de projeção e os hiperpolarizam, sendo a informação transmitida ao córtex parietal. Neurônios corticais projetam-se nos núcleos reticulares talâmicos, configurando parte da circuito tálamo-cortical. Entretanto, a atividade neuronal aberrante na região ventral posterior do tálamo não justifica a ocorrência de dor central em muitas eventualidades. Em alguns doentes, esta região torna-se inativa, principalmente quando a dor central é

devida a infarto ou hemorragia talâmica²⁰¹. Há fortes indícios de que as vias ou as unidades que compõem o sistema espinotalâmico devam estar comprometidas nos doentes com dor central^{29,209,261}, o que é comprovado com o achado de ela manifestar-se quando há anormalidades da sensibilidade dolorosa e térmica, mas não da tátil, vibratória e cinestésica^{15,29}. É o que ocorre em situações em que há preservação da via lemniscal mas não da espinotalâmica, representadas pelo infarto nas porções caudais do tronco encefálico e pela dor pós-cordotomia ântero-lateral. A necessidade do comprometimento da via neoespinotalâmica, ou seja, das projeções para os núcleos ventrais posteriores do tálamo é matéria controversa31,98,209. É possível que a lesão da via espinotalâmica resultaria na liberação da atividade das vias e centros extraleminiscais responsáveis pela veiculação da sensibilidade dolorosa não discriminativa^{29,28,81,209,261}. Pode-se, portanto concluir que a dor central seja devida ao comprometimento das vias espinotalâmicas, incluindo o trato espinorreticulotalâmico e das projeções espinomesencefálicas e não, necessariamente, das vias lemniscais e que possa decorrer de lesões sediadas em qualquer região do neuroeixo; não há região exclusivamente relacionada à ocorrência de dor central. O glutamato parece participar da transmissão da informação nociceptiva no SNC e, possivelmente na ocorrência da dor central encefálica, o que justifica a melhora observada com o uso da cetamina e de lamotrigina, que são agentes antiglutamatérgicos. A ocorrência de hipoatividade gabaérgica é sugerida pelo fato de o propofol, agonista dos receptores GABA-A, proporcionar analgesia em doses sub-hipnóticas. O desequilíbrio entre a atividade glutamatérgica no núcleo ventral posterior, zona de convergência das aferências somatossensitivas, e as unidades gabaérgicas intratalâmicas e corticotalâmicas parece exercer papel marcante na gênese da dor central. Os núcleos reticulares, cujos neurônios são quase exclusivamente gabaérgicos e a principal aferência inibitória dos núcleos ventrais posteriores em casos de dor central tornam-se hipoativos em modelos experimentais e clínicos; a dor central seria produto do desbalanço da neurotransmissão gabaérgica/ glutamatérgica nas vias espinotalamocorticais. A micróglia atua semelhantemente aos macrófagos quando há lesão do SNC; produz IL-1 e IL-6, TNF-alfa, IFN-delta e TGFbeta, que ativam astrócitos e induzem reações celulares e recrutamento de células T no local das lesões.

Sinais de disfunção neurovegetativa simpática são comuns em doentes com neuropatias centrais e periféricas 96,227. Baseados nestes achados, postulou-se que as alterações funcionais do SNNVS, desempenhariam papel fundamental na gênese da dor central 28. Demonstrouse, entretanto, que estas anormalidades podem ser secundárias a alterações motoras e à imobilização pela

dor; o imobilismo altera a fisiologia microcirculatória e neurovegetativa simpática. Este ponto de vista é corroborado pelo achado de que bloqueios das vias simpáticas em doentes com dor central proporcionam resultados inconclusivos¹⁶⁷.

MECANISMOS DE DOR EM DOENTES COM CEFALÉIAS

Cefaléia em salvas. Em casos de cefaléia em salvas, a dor e a vasodilatação são devidos à ativação dos nociceptores de sistema trigeminovascular. A vasodilatação segue a instalação da dor e não a precede. Há evidências de que substâncias algiogênicas estejam envolvidas na ocorrência da dor; existe aumento do PGRC e do PVI na veia jugular ipsolateral durante o ataque de cefaléia, enquanto que a canartresão sP e o NPY é normal. A alterações neurovegetativas observadas nessas circunstâncias parecem ser consequências de anormalidades do seio cavernoso, possivelmente vasculopatias venosas, que envolveriam as fibras nociceptivas do nervo trigêmeo e fibras simpáticas e parassimpáticas. A periodicidade dos ataques de cefaléia seria decorrente da atividade do marcapasso cicardiano, possivelmente localizado no núcleo supra-óptico que apresenta conexões recíprocas com o centro serotoninérgico do tronco encefálico e dos núcleos trigeminais. A disfunção nesse mecanismo poderia justificar a ativação do sistema trigeminovascular¹⁷¹.

Cefaléias funcionais. A cefaléia tensional e as enxaquecas são decorrentes da ativação de nociceptores sediados nos grandes vasos cerebrais, vasos gliais, grandes seios venosos e dura-máter, estruturas estas inervadas pelos plexos nervosos oriundos do gânglio de Gasser e das raízes sensitivas cervicais que contém sP e PGRC e que podem ser liberados quando o gânglio trigeminal é estimulado90,102. A estimulação dos vasos cerebrais de grande calibre gera dor na região da divisão oftálmica do nervo trigêmeo¹⁸¹ e processo de inflamação neurogênica que envolve a liberação de vários neuropeptídeos incluindo a sP e o PGRC. Disto resulta desgranulação dos mastócitos, anormalidades vênulares e agregação plaquetária. Essas alterações são responsáveis pelas modificações na atividade da 5-HT e pelo aumento de seus metabolitos na circulação¹⁴⁸. As fibras trigeminais perivasculares contém receptores 5HT1D e os vasos sangüíneos cerebrais e durais receptores 5HT1B. A concentração de PGRC na veia jugular externa é elevada durante a crise de enxaqueca⁶⁷ e a concentração da sP, do NPY e do PVI é normal, mas há aumento da excreção de ácido hidroxiindolacético que é o principal metabólico da 5-HT. A 5-HT nas plaquetas reduz-se rapidamente após a instalação da enxaqueca. A

injeção IV de 5-HT pode abortar a cefaléia espontânea ou induzida pela reserpina. A serotonina injetada intravenosamente não causa dor, mas agrava a dor induzida pela bradicinina. Durante as crises, há aumento do PGRC na veia jugular externa mas não na jugular interna. Há evidências de que a liberação de NO nos vasos cerebrais, nos nervos perivasculares e no tecido cerebral possa ser a razão do desencadeamento das crises de enxaqueca. O

aumento do fluxo vascular e o aumento da tensão nas células endoteliais também podem estimular a produção de sintetase de óxido nítrico. A depressão alastrante de Leão é produto da liberação de glutamato e NO no córtex cerebral. O NO causa vasodilatação temporária, embora outros neurotransmissores como o PGRC estejam envolvidos na reação vascular. O PGRC é, provavelmente, liberado das fibras que circundam os vasos piais.

Teixeira, M. J. Mechanisms of pain. Rev. Med. (São Paulo), 80(ed. esp. pt.1):22-62, 2001.

ABSTRACTS: Physiopatology of nociception and supression of pain is very complex. Pain is the result of activation or sensitization of the peripheral receptors by physical or chemical stimuli in the tissues. The excitation and sensitization of central nervous system units in the spinal cord and brain sensitive-discriminative, affective-motivacional and quantitative-evaluative dimensions is involved in the of pain. The discriminative afferences induces the synthesis and activation of suppressive neurotransmitters. Pain is the product of the disbalance between the excitatory and inhibitory systems.

KEYWORDS: Pain/physiopatology.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Abramson, A.S., Feibel, A. The phantom phenomenon: its use and disuse. *Bull. N. Y. Acad. Med.*, 57:99-112, 1977.
- 2. Adams, J.E. Naloxone reversal of analgesia produced by brain stimulation in the human. *Pain*, 2:161-6, 1976.
- 3. Akira, S., Taga, T., Kishimoto, T. Interleukin-6 in biology and medicine. *Adv. Immunol.*, 54:1-78,1993.
- Akoev, G.N. Catecholamines acetylcholine and excitability of mechanoceptors. *Progr. Neurobiol.*, 15:269-94, 1981.
- Albe-Fessard, D., Nashold Jr., B.S., Lombard, M.C., Yamaguchi, Y., Boureau, T. Rat after dorsal rhizotomy, a possible animal model for chronic pain. In: Bonica, J.J., Liebeskind, J.D., Albe-Fessard, D.G., ed. *Advances in pain* research and therapy. New York, Raven Press, 1979. v.3, p.761-6.
- Amano, N., Hu, J.W., Sessle, B.J. Responses of neurons in feline trigeminal subnucleus caudalis (medullary dorsal horn) to cutaneous, intraoral and muscle afferent stimuli. *J. Neurophysiol.*, 55:227-43, 1986.
- 7. Andersen, P., Eccles, J.C. Inhibitory phasing of neuronal discharge. *Nature*, 196:645-7, 1962.
- 8. Apkarian, A.V., Stevens, R.T., Hodge, C.J. Funicular location of ascending axons of lamina I cells in the cat spinal cord. *Brain Res.*, 334:160-4, 1985.
- 9. Aronin, N., Difiglia, M., Liotta, A.S., Martin, J.B. Ultrastructural localization and biochemical features of immunoreactive leu-enkephalin in monkey dorsal horn. *J. Neurosci.*, 1:561-77, 1981.
- Asberg, M., Thoren, P., Traskman, L., Bertilsson, L., Ringberger, V. Serotonin depression - a biochemical subgroup within the affective disorders? *Science*, 191:478-80, 1976.
- 11. Barolat, G., Scwartzmann, R., Woo, R. Epidural cord stimulation in the management of reflex sympathetic dystrophy. *Appl. Neurophysiol.*, 50:442-3, 1987.

- 12. Basbaum, A.I. Effects of central lesions on disorders produced by multiple dorsal rhizotomy in rats. *Exp. Neurol.*, 42:490-501, 1974.
- Basbaum, A.I, Fields, H.L. Endogenous pain control mechanisms: review and hypothesis. *Ann. Neurol.*, 4:451-62, 1978.
- 14. Bedbrook, G.M. Injuries of the thoracolumbar spine with neurological symptoms. In: Vinken, P.J., Bruyn G.W., ed. *Handbook of clinical neurology*. Amsterdam, North-Holland Publishing, 1976. v.25, p.437-66.
- Beric, A., Drimitrijevic, M.R., Lindblom, U. Central dysesthesia syndrome in spinal cord injury patients. *Pain*, 34:109-16, 1988.
- Berson, B.S., Berntson, G.G., Zip, F.W., Torello, M.W., Kirk, W.T. Vasopressin-induced antinociception: an investigation into its physiological and hormonal basis. *Endocrinology*, 11:337-43, 1983.
- 17. Besson, J.M., Oliveras, J.L. Analgesia induced by electrical stimulation of the brain stem in animals: involvement of serotoninergic mechanisms. *Acta Neurochir*. (Wien), 30(Suppl.):201-17, 1980.
- 18. Besson, P., Perl, E.R. Responses of cutaneous sensory units with unmyelinated fibers to noxious stimuli. *J. Neurophysiol.*, 39:1025-43, 1969.
- Beutler, B., Cerami, A. The common mediator of shock, cachexia, and tumor necrosis. *Adv. Immunol.*, 42:213-31, 1988.
- Beutler, B., Krochin, N., Milsark, I.V., Luedke, C., Cerami,
 A. Control iof cachectin (tumor necrosis factor) synthesis: mechanisms of endot. Otoxin resistance. *Science*, 232:977-9,1997.
- Bevan, S., Winteran, J: Nerve growth factor (NGF) differentially regulates the chemosensitivy of adult rat cultured sensory neurons. J. Neurosci., 15:4918-26, 1995.

- Blumenkopf, B. Neuropharmacology of the dorsal root entry zone. *Neurosurgery*, 15:900-3, 1984.
- Blumenkopf, B. Neurochemistry of the dorsal horn. *Appl. Neurophysiol.*, 51:89-103, 1988.
- Bogdan, C., Vodovotz, Y., Nathan, C. Macrophage deactivation by interleukin-10. *J. Exp. Med.*, 174:1549-55, 1991.
- Bogousslavsky, J., Regli, F., Uske, A. Thalamic infarcts: clinical syndromes, etiology and prognosis. *Neurology*, 38:837-48, 1988.
- Boivie, J. The termination of the cervicothalamic tract in the cat. An experimental study with silver impregnation methods. *Brain Res.*, 19:333-60, 1970.
- Boivie, J. Hyperalgesia and allodynia in patients with CNS lesions. In: Willis, W.D.J., ed. *Hyperalgesia and allodynia*. New York, Raven Press, 1992. p.363-73.
- Boivie, J. Central pain. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. Textbook of pain. New York, Raven Press, 1994. p.871-902.
- 29. Boivie, J., Leijon, G., Johansson, I. Central post-stroke pain a study of the mechanisms trough analyses of the sensory abnormalities. *Pain*, 13:173-85, 1989.
- Bowsher, D. Termination of the central pain pathway in man: The conscious appreciation of pain. *Brain*, 80:606-22, 1957.
- 31. Bowsher, D. The anatomy of thalamic pain. *J. Neurol. Neurosurg. Psychyatry*, 22:81-2, 1959.
- 32. Bowsher, D. Role of the reticular formation in response to noxious stimulation. *Pain*, 2:361-78, 1976.
- Bowsher, D., Abdel-Maguid, T.E. Superficial dorsal horn of the adult human spinal cord. *Neurosurgery*, 15:893-9, 1984
- 34. Brodie, M.S., Proudfit, H.K. Hypoalgesia induced by the local injection of carbachol into the nucleus raphe magnus. *Brain Res.*, 291:337-42, 1984.
- 35. Broton, J.G., Rosenfeld, J.P. Rostral trigeminal projections signal perioral facial pain. *Brain Res.*, ., 243:395-400, 1982.
- Brown, A.G. Cutaneous axons and sensory neurons in the spinal cord. *Br. Med. Bull.*, 33:109-12, 1977.
- Brown, A.G., Gordon, G. Subcortical mechanisms concerned in somatic sensation. *Br. Med. Bull.*, 33:121-8, 1977.
- Buelens, C., Willens, F., Del Vaux, A., Pierárd, G., Delville, J.P., Velu, T., Goldman, M. Interleukin-10 differentially regulates B7-1(CD80) and B7-2(CD86) expression on human peripheral blood dentritic cells. *Eur. J. Immunol.*, 25:2268-72, 1995.
- Calvino, B., Villanueva, L., Bars, D. Dorsal horn (convergent) neurons in the intact anaesthetized arthritic rat. I. Segmental excitatory influences. *Pain*, 28:81-98, 1987.
- Campbell, J.N., Raja, S.N., Cohen, R.H., Manning, D.C., Khan, A.A., Meyer, R.A. Peripheral neural mechanisms of nociception. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edimburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.22-45.
- 41. Canavero, S., Pagni, Castellano, C.A. The role of córtex in central pain syndromes: preliminary results of a long-term technetium-99 hexamethyl-propyleneamineoxine single photon emission computed tomography study. *Neurosurgery*, 32:185-91, 1993.

- 42. Candelehi, S., Romualdi, P., Spadaro, C., Spampinato, S., Ferri, S. Studies on the antinociceptive effect of intrathecal salmon calcitonin. *Peptides*, 6:273-6, 1985.
- Carlen, P.L., Wall, P.D., Nadvorna, H., Steinback, T. Phantom limbs and related phenomena in recent traumatic amputations. *Neurology* (NY), 28:211-7, 1978.
- 44. Carson, O. H., Simon, H., Wegner, W. Bone scanning and diagnosis of reflex sympathetic dystrophy secondary to herniated lumbar disks. *Neurology*, 27:791-3, 1977.
- Casey, K.L., Minoshima, S., Berger et al. Positron emission tomographic analysis of cerebral structures activated by repetitive noxious heat stimuli. *J. Neurophysiol.*, 71:802-7,1994.
- 46. Cervero, F., Iggo, A. The substantia gelationosa of the spinal cord: a critical review. *Brain*, 103:717-72, 1980.
- 47. Cervero, F., Iggo, A., Ogawa, H. Nociceptor driven dorsal horn neurones in the lumbar spinal cord of the cat. *Pain*, 2:5-24, 1976.
- 48. Cesaro, P., Mann, M.W., Moretti, J.L. Central pain and thalamic hyperactivity: a single photon emission computerized tomographic study. *Pain*, 47:329-36, 1991.
- 49. Cesselin, F., Bourgoin, S., Artaud, F., Hamon, M. Basic and regulatory mechanisms of in vitro release of metenkephalin from the dorsal zone of the rat spinal cord. *J. Neurochem.*, 43:763-73, 1984.
- 50. Chung, Y.H., Miyake, H., Kamei, C., Tasaka, K. Analgesic effect of histamine induced by intracerebral injection into mice. *Agents Actions*, 15:137-42, 19
- 51. Clough, G.C. Post traumatic pain syndromes. *Br. Med. J.*, 288:169-70, 1984.
- Collingridge, G.L., SINGER, W. Excitatory amino acid receptors and synaptic plasticity. *Trends Pharmacol. Sci.*, 11:290-6, 1990.
- Collins, J.G. Discussion of the paper by A.W. Duggan and C.R. Morton, entitled "Tonic descending inhibition and spinal nociceptive transmission". *Prog. Brain Res.*, 77:38-42, 1988.
- Comier, J.M., FENY, J. Paralysie plexique dans les cancers du sein traités. *Nouv. Presse Med.*, 3:1000-4, 1974.
- Cook, A.J., Woolf, C.J., Wall, P.D., Mcmahon, S.B. Dynamic receptive field plasticity in rat spinal cord dorsal horn following C-primary afferent input. *Nature*, 325:151-3, 1987.
- Craig, A.D. Supraspinal pathways and mechanisms relevant to central pain. In: Casey, K.L., ed. *Pain and central nervous* disease: the central pain syndromes. New York, Raven Press, 1991. p.157-70.
- Craig, A.D., Wiegand, S.J., Price, J.L. The thalamocortical projections of the nucleus submedius in the cat. *J. Comp. Neurol.*, 206:28-48, 1982.
- Cunha, F.Q., Poole, S., Lorenzetti, B.B., Ferreira, S.H. The pivotal role of tumour necrosis factor a in the development of inflammatory hyperalgesia. *Br. J. Pharmacol.*, 107:660-4.1992.
- 59. Curtis, D.R., Tebecis, A.K. Bicuculline and thalamic inhibition. *Exp. Brain Res.*, 16:210-8, 1972.
- Curtis, R., Adryan, K.M., Stark, J.L. et al. Differential role of the low affinity neurotrophin receptor (p75) in retrograde axonal transport of the neurotrophins. *Neuron*, 14:1201-11,1995.

- 61. Darian-Smith, I. Neural mechanisms of facial sensation. *Int. Rev. Neurobiol.*, 9:302-92, 1965.
- 62. Darian-Smith, I., Johnson, K.O., Dyjes, R. Cold' fiber population innervating palmar and digital skin of the monkey: responses to cooling pulses. *J. Neurophysiol.*, 36:325-46, 1973
- 63. Davis, K.D., Treed, R.D., Raja, S.N., Meyer, R.A., Campbell, J.N. Topical application of clonidine relieves hyperalgesia in patients with sympathetically mantained pain. *Pain*, 47:309-17, 1991.
- Davis, L., Martin, J. Studies upon spinal cord injuries. Nature and treatment of pain. *J. Neurosurg.*, 4:483-91, 1947.
- 65. Déjerine, J., Roussy, G. Le syndrome thalamique. *Rev. Neurol.* (Paris), 14:521-32, 1906.
- 66. DeLeo, J.Á., Colburn, R.W. The role of Cytokines in Nociception and Chronic Pain. In: Weinstein, J.N., Gordon, S.L., ed. *Low back pain*. A sciencific and clinical overview. San Diego, American Academy of Orthopaedic Surgeons, 1995. p.163-85.
- Deniis, S.G., Melzack, R. Pain-signalling systems in the dorsal and ventral spinal cord. *Pain*, 4:97-132, 1977.
- Denny-Brown, D., Kirk, E.J., Yahagisawa, N. The tract of Lissauer in relation to sensory transmission in the dorsal horn of spinal cord in the macaque monkey. *J. Comp. Neurol.*, 151:175-200, 1973.
- Denny-Brown, D., Yanagisawa, N. The function of thees.
 In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*.
 Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.63-81.
- Devic, M., Michel, F., Lenglet, J.P. Nystagmus rétractorius, paralysie de la verticalité, aréflexie pupillaire et anomalie de la posture du regard par ramollissement dans le territorie de la choroîdienne postérieure. Rev. Neurol. (Paris), 110:399-404, 1964.
- Devor, M. The pathophysiology of damaged peripheral nerves. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.63-81.
- 72. Devor, M. The pain mechanisms and pain syndromes. In: Campbell, J.N., ed. *IASP Committee on refresher courses*. Seattle, IASP Press, 1996. p.103-12.
- Devor, M., Wall, P.D. The effect of peripheral nerve injury on receptive fields of cells in the cat spinal cord. *J. Comp. Neurol.*, 199:277-91, 1981.
- Devor, M., Wall, P.D. Plasticity in the spinal cord sensory map following peripheral nerve injury in rats. *J. Neurosci.*, 1:679-84, 1981.
- Dewey, W.L., Snyder, J.W., Harris, L.S., Howes, J.F. The effect of narcotics and narcotic antagonists on the tail-flick response in spinal mice. *J. Pharm. Pharmacol.*, 21:548-50, 1964.
- 76. Dickenson, A.H. A new approach to pain relief? *Nature*, 320:681-2, 1986.
- Dickenson, A.H. A cure for wind-up: NMDA receptor antagonists as potential analgesic. *Trends Pharmacol. Sci.*,. 11:307-9,1990.
- Dinarello, C.A. Biology of inteleukin-1. FASEB J., 2:108-15,1988.
- Dinarello, C.A., Cannon, J.G., Wolff, S.M., Berhheim, H.Á., Beutler, B., Cerami, A., Figari, I.S., Palladino, M.A.,

- O'Connor, J.V. Tumor necrosis factor (cachectin) is na endogenous pyrogen and induces production of interleukin-1. *J. Exp. Med.*, 163:1433-49,1986.
- 80. Doi, T., Jurna, J. Intrathecal substance P depresses the tail-flick response antagonism by naloxone. *Arch. Pharmacol.*, 317:135-9, 1981.
- 81. Dostrovsky, J.O., Millar, J. Receptive fields of gracile neurons after transection of the dorsal columns. *Exp. Neurol.*, 56:610-21, 1977.
- 82. Dotson, R.M. Causalgia Reflex sympathetic dystrophy-sympathetically mantained pain: myth and reality. *Muscle Nerve*, 16:1049-55, 1993.
- 83. Doupe, J., Cullens, C.H., Chance, G.O. Post-traumatic pain and the causalgia syndrome. *J. Neurol. Psychiat.*, 7:33-48, 1944.
- Drucker, W.R., Hubbay, C.A., Holden, W.D., Burovnic, J.Á. Pathogenesis of post-traumatic sympathetic dystrophy. *Am. J. Surg.*, 97:454-63, 1959
- Engel, G.Z. Pyschogenic pain and the pain-prone patient.
 Am. J. Med., 26:899-918, 1959.
- 86. Epstein, J., Breslow, M.J. The stress response of critical illness. *Crit. Care Clin.*, 15:17-33,1999.
- 87. Erulkar, S.D., Sprague, J.M., Whitsel, B.I., Dogan, S., Janetta, P.J. Organization of the vestibular projection to the spinal cord of cat. *J. Neurophysiol.*, 29:626-64, 1966.
- 88. Evans, J.Á. Reflex sympathetic dystrophy; report on 57 cases. *Ann. Int. Med.*, 26:417-26, 1947.
- 89. Falconer, M.A. Surgical treatment of intractable phantomlimb pain. *Br. Med. J.*, 1:299-304, 1953.
- 90. Fessell, T.M., Dodd, F. Function chemistry of primary afferent neurons. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.82-99.
- 91. Fetz, E. Pyramidal tract effects on interneurons in cat spinal cord. *Am. J. Med.*, 10:54-68, 1984.
- 92. Fields, H.L. Neurophysiology of pain and pain modulation. *Am. J. Med.*, 10:54-68, 1984.
- Fields, H.L., Basbaum, A.I. Endogenous pain control mechanisms. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchil Livingstone, 1989. p.206-17.
- 94. Fitzgerald, M. The course and termination of primary afferent fibers. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchil Livingstone, 1989. p.46-62.
- Fitzgerald, M., Wall, P.D., Goedert, M., Emson, P.C. Nerve growth factor counteracts the neurophysiological and neurochemical effects of chronic sciatic nerve injury. *Brain Res.*, 332:131-41, 1985.
- Foix, C., Chavany, J.A., Bascourret, R. Syndrome thalamique avec troubles végétatifs. *Rev. Neurol.* (Paris), 32:124-8, 1925.
- Fong, Y., Moldawer, L.L., Shires, T., Lowry, S.F. The biological characteristics of cytokines and their implication in surgical injury. *Surg. Gynecol. Obstet.*, 170:363-78, 1990
- Garcin, R. Thalamic syndrome and pain of central origin.
 In: Soulairac, A., Cahn, J., Charpentier, J., ed. *Pain*.
 London, Academic Press, 1968. p.521-41.
- 99. Gehrmann, J., Matsumoto, Y., Kreutzberg, G.W. Microglia: Intrinsic immuneffector cell of the brain. *Brain Res.*, . *Brain Res.Rev.*, 20:269-87,1995.

- Gerard, R.W. The physiology of pain: abnormal neuron states in causalgia and related phenomena. *Anesthesiology*, 12:1-13, 1951.
- 101. Gilliland, H.E., Armstrong, M.A., Carabine, U., McMurray, T.J. The choice of anesthetic maintenance technique influences the antiinflamatory cytokine response to abdominal surgery. *Anesth. Analg.*, 85:1394-8, 1997.
- 102. Goadsby, P.J., Edvinsson, L., Ekman, R. Release of vasoactive peptides in the extracerebral circulation of man and the cat during activation of the trigemino vascular system. *Ann. Neurol.*, 23:193-6, 1988.
- 103. Gobel, S. Golgi studies of the substantia gelatinosa neurons in the spinal trigeminal nucleus. *J. Comp. Neurol.*, 162:397-416, 1975.
- 104. Gobel, S., Binck, J.M. Degenerative changes in primary trigeminal axons and in neurons in nucleus caudalis following tooth pulp extirpation in the cat. *Brain Res.*, 132:347-54, 1977.
- 105. Gordon, G., Landgren, S., Seed, W.A. The functional characteristics of single cells in the caudal part of the spinal nucleus of the trigeminal nerve of the cat. *J. Physiol.*, 158:544-59, 1961.
- 106. Guilbaud, G., Besson, J.M., Oliveras, J.L., Wyon-Maillard, M.C. Modification of the firing rate of bulbar reticular units (nucleus gigantocellularis) after intra-arterial injection of bradykinin into the limb. *Brain Res.*, 63:131-40, 1973.
- 107. Guilbaud, G., Peschanski, M., Beson, J.M. Experimental data related to nociception and pain at the supraspinal level.
 In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchil Livingstone, 1989. p.141-53.
- 108. Hammond, D.Z., Levy, R.A., Proudfit, H.K. Hypoalgesia following microinjection of noradrenergic antagonists in the nucleus raphe magnus. *Pain*, 9:85-101, 1980.
- 109. Hannington-Kiff, J.G. Intravenous regional sympathetic lock with guanetidine. *Lancet*, 2:1019-20, 1974.
- Hannington-Kiff, J.G. Does failed natural opioid modulation in regional sympathetic ganglia cause reflex sympathetic dystrophy? *Lancet*, 1:338, 1125-7, 1991.
- 111. Hassler, R.H. Integration in pain therapy against disintegration in pathological pain. *Neurosurgery* 15: 890-892, 1984.
- 112. Headley, P.M., Duggan, A.W., Griersmith, B.T. Selective reduction by noradrenaline and 5-hydroxytryptamine of nociceptive responses of cat dorsal horn neurones. *Brain Res.*, 145:185-9, 1978.
- 113. Hernandez, D.E., Drago, F., Mason, G.A., Stanley, D.A., Prange, A.J. Jr. Effect of dopamine agonists and antagonists on neurotensin-induced antinoception. *Pharmacol. Biochem. Behav.*, 24: 425-428, 1986.
- 114. Hertz, A.Opiates, opioids and their reception in the modulation of pain. *Acta Neurochir.*, 38(Suppl.):36-40, 1987.
- 115. Hesse, D., Davatelis, G., Felsen, D., Seniuk, S., Fong, Y., Tracey, K., Moldawer, L., Cerami, A., Lowry, S. Cachectin/tumor necrosis factor gene expression in Kupffer cells. *J. Leuk. Biol.*, 42:422, 1987.
- 116. Heumann, R., Lindholm, D., Bandtlow, C. et al. Differential regulation of MRNA encoding nerve growth factor and is receptor in rat sciatic nerve during

- development, degeneration, and regeneration: Role of macrophages. *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA, 84:8735-9, 1987.
- 117. Hill, R.G., Salt, T.E. An iontophoretic study of the responses of the rat caudal trigeminal nucleus neurons to non-noxious mechanical sensory stimuli. *J. Physiol.*, 327:65-78, 1982.
- Hitchcok, E.R., Teixeira, M.J. Pontine stereotactic surgery and facial nociception. *Neurobiol. Res.*, 9:113-7, 1987.
- 119. Hodge, C.J. Jr., Apakrian, A.V., Owen, M.P., Hanson, B.S. Changes in the effects of stimulation of locus coeruleus and nucleus raphe magnus following dorsal rhizotomy. *Brain Res.*, 288:325-9, 1983.
- 120. Hokfelt, T., Ljungdahe, A., Steibusch, H., Elde, R. Immunohistochemical evidence of substance P-like immunoreactivity in some 5-hydroxytryptamine-containing neurons in the rat central nervous system. *Neuroscience*, 3:517-38, 1978.
- 121. Hökfeld, T., Zhang, X.Y., Xu, Z.Q., Rong, J.R., Shi, T., Corness, J., Kerekes, N., Landry, M., Rinder, M.R., Broberger, C., Hallin, Z.W., Bartfai, T., Elde, R., Ju, G. Cellular and synaptic mechanisms in transition of pain from acute to chronic. In: Jensen, T.S., Turner, J. A., Hallin, Z.W., ed. *Proceeding of 8th Work Congress on Pain*. Seattle, IASP Press., 1996. v. 8, p.133-53.
- 122. Hosobuchi, Y. Dorsal periaqueductal gray-matter stimulation in humans. *PACE*, 10:213-6, 1987.
- 123. Hosobuchi, Y., Adams, J., Linchitz, R. Pain relief by electrical stimulation of the central gray matter in humans and its reversal by naloxone. *Science*, 197:183-6, 1977.
- 124. Hosobuchi, Y., Rossier, J., Bloom, F.E., Guillemin, R. Stimulation of human periaqueductal gray for pain relief increases immunoreactive beta-endorphin in ventricular fluid. *Science*, 203:279-81, 1979.
- 125. Houssiau, F.A., Devogelaer, J.P., Van Damme, J., Deuxchaisnes, C.N., Van Snick, J. Interleukin-6 in synovial fluid and serum of patients with rheumatoid arthritis and other inflamatory arthritides. *Arthritis Rheum.*, 31:784-8, 1988.
- Howe, J.R., Zieglgansberger, W. Spinal peptidergic and catecholaminergic systems and nociception. *Neurosurgery*, 15:904-12, 1984.
- 127. Hsieh, J.C., Belfrage, M., Stone-Elander, S. Central representation of chronic ongoing neurophatic pain studied by positron emission tomography. *Pain*, 17:22-30, 1995.
- 128. Hughes, J., Kosterlitz, H.W. Opioid peptides. *Br. Med. Bull.*, 33:157-61, 1977.
- 129. Hughes, J., Smith, T.W., Kosterkitz, H.W., Fothergill, L.A., Morgan, B.A., Morris, H.R. Identification of two related pentapeptides from the brain with potent agonist activity. *Nature*, 258:577-9, 1975.
- 130. Hunt, S.P., Pini, A., Evan, G. Induction of c-fos-like proteins in spinal cord neurons following sensory stimulation *Nature*, 328:632-4, 1987.
- 131. Ignelzi, R.J., Atikinson, J.H. Pain and its modulation. *Neurosurgery*, 6:577-83, 1980.
- 132. Jacquet, Y.F., Lajtha, A. Morphine action at central nervous system sites in rat: analgesia or hyperalgesia depending on site and dose. *Science*, 182:490-2, 1973.

- 133. Janig, W. Neuronal mechanisms of pain with special emphasis on viscera and deep somatic pain. *Acta Neurochirur.*, 38(Suppl):16-32, 1987.
- 134. Jeanjean, A.P., Moussaoui, S.M., Maloteaux, J.M. et al. Interleukin-1 beta induces long-term increase of axonally transported opiate receptors and substance P. *Neuroscience*, 68:151-7, 1995.
- 135. Jensen, T.S. Mechanisms of neuropathic pain. In: Campbell, J.N., ed. *IASP Committee on refresher courses*. Seattle, IASP Press, 1996. p.77-86.
- 136. Jensen, T.S., Krebs, B., Nielsen, J., Rammussen, P. Immediate and long term phantom limb pain in amputees. Incidence, clinical characteristics and relationship to preamputation limb pain. *Pain*, 21:267-78, 1985.
- 137. Jessell, T.M. Neurotransmitters and CNS disease. *Pain*, 13:1084-8, 1982.
- 138. Jones, E.G. Thalamus and pain. *Int. Ass. Study Pain J.*, 1:58-61, 1992
- 139. Kajander, K.C., Wakisaka, S., Bennett, G.J. Spontaneous discharge originates in the dorsal root ganglion at the onset of a peripheral neuropathy in the rat. *Neurosci. Lett.*, 138:225-8, 1992.
- 140. Kalaska, J., Pomeranz, B. Chronic peripheral nerve injuries alter the somatotopic organization of the cuneate nucleus in kittens. *Brain Res.*, 236:35-47, 1982.
- 141. Kawakami, M., Weinstein, N.J. Associated neurogenic and nonneurogenic pain mediators that probably are activated and responsible for nociceptive input. In: Weinstein, J.N., Gordon, S.L., ed. Low back pain: a scientific and clinical overview. American Academy of Orthopaedic Surgeons, 1995. p.265-73.
- 142. Kerr, F.W.L. The divisional organization of afferent fibers of the trigeminal nerve. *Brain*, 86:721-32, 1973.
- Khayyat, G.F., Yu, Y.J., King, R.B. Response patterns to noxious and non-noxious stimuli in rostral trigeminal relay nuclei. *Brain Res.*, 97:47-60, 1975.
- 144. Kiefer, R., Lindholm, D., Kreutzberg, G.W. Interleukin-6 and transforming growth factor-beta 1 mRNAs are induced in rat facial nucleus following motoneuron axotomy. *Eur. J. Neurosci.*, 5:775-81, 1993.
- 145. Kishimoto, T. The biology of interleukin-6. *Blood*, 74:1-10, 1989.
- 146. Kori, S.H., Foley, K.M., Posner, J.B. Brachial plexus lesions in patients with cancer; 100 cases. *Neurology* (NY), 31:45-50, 1981.
- 147. Kunc, Z. Significance of fresh anatomic data on spinal trigeminal tract for possibility of selective tractotomies. In: Knighton, R.S., Dumke, P.R., ed. *Pain, Henry Ford Hospital International Symposium*, Boston, Little Brown, 1966. p.351-63.
- 148. La Motte, R.M., Campbell, J.N. Comparison of responses of warm and nociceptive C-fiber afferents in monkey with human judgements of thermal pain. *J. Neurophysiol.*, 41:509-28, 1978.
- Le Bars, D., Villanueva, L. Electrophysiological evidence for the activation of descending inhibitory controls by nociceptive afferent pathways. *Prog. Brain Res.*, 77:275-99, 1988.
- 150. Le, J., Vilcek, J. Interleukin-6: a multifunctional cytokine

- regulating immune reactions and the acute plase protein response. *Lab. Invest.*, 61:588-602, 1989.
- Leavens, M.E., Hill, C.S. Jr., Cech, D.A., Weyland, J.B., Weston, J.S. Intrathecal and intraventricular morphine for pain in cancer patients: initial study. *J. Neurosurg.*, 56:241-5, 1982.
- 152. Leeman, S.E., Mroz, E.A. Substance P. *Life Sci.*, 15:2033-44, 1974.
- 153. Lenz, A.F., Tasker, R.R., Dostrovsky, J.P. Abnormal single-unit activity and response to stimulation in the presumed ventrocaudal nucleus of patients with central pain. In: Dubner, R., Gebhart, G.F., Bond, M.R., ed. *Pain* research and clinical management. Amsterdam, Elsevier, 1988. p.157-64.
- 154. Leriche, R. De la causalgie, envisagée comme une névrite du sympathique et son traitement par la dénudation et excision des plexus nerveux péri-arteriels. *Presse Med.*, 24:178-80, 1916.
- Levine, J.D., Gordon, N.C., Fields, H.W. The mechanisms of placebo analgesia. *Lancet*, 2:654-7, 1978.
- 156. Levine, J.D., Gordon, N.C., Jones, R.T., Light, A. The narcotic antagonist naloxone enhances clinical pain. *Nature*, 272:826-7, 1978.
- 157. Lewin, G.R., Ritter, A.M., Mendell, L.M. Nerve growth factor-induced hyperalgesia in the neonatal and adult rat. *J. Neurosci.*, 13:2136-48, 1993.
- 158. Lewis, T. Experience relating to cutaneous hyperalgesia and its spread through somatic fibers. *Clin. Sci.*, 2:373-423, 1935.
- 159. Lewis, T. Vascular disorders of the limbs. London, Macmillan, 1936.
- 160. Lhermittre, J. Les syndromes thalamiques dissociés; les formes analgiques et hémialgiques. *Ann. Med.* (Paris), 17:488, 1925.
- Light, A.R. Normal anatomy and physiology of the spinal cord dorsal horn. *Apply. Neurophysiol.*, 51:78-88, 1988.
- Light, A.R., Perl, E.R. Spinal termination of functionally identified primary afferent neurons with slowly conducting myelinated fibers. *J. Comp. Neurol.*, 186:133-50, 1979.
- 163. Livingston, W.K. Post-traumatic pain syndromes. An interpretation of the underlying pathological physiology. Division I. *West J. Surg. Obst. Gynecol.*, 46:341-3, 1938
- 164. Loewenstein, W.R. Mechano-electric transduction in the pacinian corpuscle: initiation of sensory impulses in mechanoreceptors. In: Autrum, H., ed. *Handbook of senroy physiology*. Berlin, Springer-Verlag, 1971. v.1, p.267-90.
- Logan, A. CNS growth factors. Br. J. Hosp. Med., 43:428-37, 1990.
- 166. Loh, L., Nathan, P.W., Schott, G.D., Wilson, P.G. Effects of regional guanethidine infusion in certain pain states. *J. Neurol. Neurosurg. Psychiatry*, 43: 446-51, 1980.
- 167. Loh, L., Nathan, P.W., Schott, G.D. Pain due to lesions of central nervous systen removed by synpathetic block. *Br. Med. J.*, 282:1026-8, 1981.
- 168. Lombard, M.C., Nashold Jr., B.S., Pelessier, T. Thalamic recordings in rats hyperalgesia. In: Bonica, J.J., Liebeskind, D., Albe-Fessard, D., ed. Advances in pain research and therapy. New York, Raven Press, 1979. v.3, p.767-72.

- Lught, A.R., Perl, E.R. Spinal termination of functionally identified primary afferent neurons with slowly conducting myelinated fibers. J. Comp. Neurol., 186:133-50, 1979.
- 170. Mantyh, P.W., Hunt, S.P. The autoradiographic localization of substance P receptors in the rat and bovine spinal cord and the rat and cat spinal trigeminal nucleus pars caudalis and the effects of neonatal. *Brain Res.*, 332:315-24, 1985.
- 171. Mathew, N.T. Cluster Headache. In: Campbell, J.N., ed. *IASP Committee on refresher courses*. Seattle, IASP Press, 1996. p.135-42.
- 172. Mauguière, F., Desmedt, J.E. Thalamic pain syndrome of Dejérine-Roussy. Differentation of four subtypes assisted by somatosensory evoked potentials data. *Arch. Neurol.*, 38:1312-20, 1988.
- 173. May, L.T., Ghrayeb, J., Santhanam, U., Tatter, S.B., Sthoeger, Z., Helfgott, D.C., Chiorazzi, N., Grieninger, G., Sehgal, P.B. Synthesis and secretion of multiple forms of b -interferon/B-cell differentation factor 2/hepatocyte-stimulating factor by human fibroblasts and monocyts. *J. Biol. Chem.*, 263:7760-6, 1989.
- 174. Mayer, D.J., Hayes, R.L. Stimulation-produced analgesia: development of tolerance and cross-tolerance to morphine. *Science*, 188:941-3, 1975.
- 175. Mayer, D.J., Wolfe, T.J., Akil, H., Carder, B., Liebeskind, J.C. Analgesia form electrical stimulation in the brainstem of the rat. *Science*, 174:1351-4, 1971.
- 176. McBride, W.T., Armstrong, M.A., Crockard, A.D., McMurray, T.J., Rea, J.M. Cytokine balance and immunosuppressive changes at cardiac surgery: contrasting response between patients and isolated CPB circuits. *Br. J. Anaesth.*, 75:724-33, 1995.
- 177. McLachlan, E.M., Jani, G.W., Devor, M. et al. Peripheral nerve injury triggers noradrenergic sprouting within dorsal root ganglia. *Nature*, 363:543-6, 1993.
- 178. Meher, W.R., Feferman, M.E., Nauta, W.J.H. Ascending axon degeneration following anterolateral cordotomy. An experimental study in monkey. *Brain*, 83:718-51, 1960.
- Melzack, R. The puzzle of pain. Auckland, Penguin Books, 1977
- 180. Melzack, R. Central pain syndromes and theories of pain. In: Casey, K.L., ed. *Pain and central nervous system disease: the central pain syndromes*. New York, Raven Press, 1991. p.59-64.
- 181. Melzack, M., Wall, P.D. On the nature of cutaneous sensory mechanisms. *Brain*, 85:331-56, 1962.
- 182. Melzack, R., Wall, P.D. Pain mechanisms: a new theory. *Science*, 150:971-9, 1965.
- 183. Melzack, R., Wall, P.D., Ty, T.C. Acute pain in an emergency clinic: latent of onset and descriptor patterns related to different injuries. *Pain*, 14:33-43, 1982.
- 184. Merskey, H. Some features of the history of the idea of pain. *Pain*, 9:3-8, 1980.
- 185. Merskey, H., Albe-Fessard, D.G., Bonica, J.J., Carmon, A., Dubner, R., Kerr, F.W.L., Lindblom, U., Mumford, J.M., Nathan, P.W., Noordenbos, W., Pagni, C.A., Renaer, M.J., Sternbach, R.A., Sunderland, S. Pain terms: a list with definitions and notes on usage. Recommended by the IASP subcommittee on Taxonomy. *Pain*, 6:249-52, 1979.
- 186. Meyer, R.A., Raja, S.N., Campbell, J.N. Coupling of action

- potential activity between unmyelinated fibers in the peripheral nerve of monkey. *Science*, 227:184-7, 1985.
- 187. Meyer, R.A., Raja, S.N., Campbell, J.N., Mackinnan, S.E., Dellon, A.L. Neural activity originating from a neuroma in the baboon. *Brain Res.*, 325:255-60, 1985.
- 188. Mohrland, S., Gebhart, G. Effects of local electrical stimulation and morphine microinjection in the periaqueductal gray of the rat mesencephalon on neuronal activity in the medullary reticular formation. *Brain Res.*, 201:23-37, 1980.
- Molloy, R.G., Mannick, J.A., Rodrick, M.L. Cytokines, sepsis and immunimodulation. Br. J. Surg., 80:289-97, 1993.
- Moosy, J.J., Nashold, B.S. Jr. Dorsal root entry zone lesion for conus medullaris root avulsions. *Appl. Neurophysiol.*, 51:198-205, 1988.
- Mosso, J.A., Krugr, L. Spinal trigeminal neurons excited by noxious and thermal stimuli. *Brain Res.*, 38:206-10, 1972.
- Nashold Jr., B.S., Ostdahl, R.H. Pain relief after dorsal root entry zone lesions. *Acta Neurochir*. (Wien), 30(Suppl.):383-9, 1980.
- 193. Nashold Jr., B.S. Introduction to Second International Symposium on Dorsal Root Entry Zone (DREZ) Lesions. Appl. Neurophysiol., 51:76-7, 1988.
- Nashold Jr., B.S. Neurosurgical technique of the dorsal root entry zone operation. Appl. Neurophysiol., 51:136-45, 1988.
- 195. Nashold Jr., B.S. Deafferentiation pain in man and animals as it relates to the DREZ operation. *Can. J. Neurol. Sci.*, 15:5-9, 1988.
- 196. Nathan, P.W. On the pathogenesis of causalgia in peripheral nerve injuries. *Brain*, 70:145-70, 1947.
- 197. Nathan, P.W. Pain. Br. Med. Bull., 33:149-56, 1977.
- 198. Nennesmo, I., Reinholt, F. Mast cells in nerve end neuromas of mice. *Neurosci. Lett.*, 69:296-301, 1986.
- Noordenbos, W. Einige theorestische berkungen ueber den zentralen schmerz. Acta Neurochir. (Wien), 8:113, 1960.
- Nordin, M. Low-threshold mechanoreceptive and nociceptive units with unmyelinated (C) fibres in the human supraorbital nerve. *J. Physiol.* (London), 426:229-40, 1990.
- Obrador, S., Dierssen, G., Cebalos, R. Consideraciones clinicas, neurologicas anatomicas sobre el llamado dolor talamico. *Acta Neurol. Lat. Am.*, 3:58, 1957.
- Oleson, T.D., Liebeskind, J.C. Relationship of neural activity in the raphe nuclei of the rat to brain stimulation-produced analgesia. *Physiologist*, 18:338, 1975.
- Olszewski, J. On the anatomical and functional organization of the spinal trigeminal nucleus. *J. Comp. Neurol.*, 92:401-9, 1950.
- Olvelmen-Levitt, J. Abnormal physiology of the dorsal horn as related to the deaferentiation syndrome. *Appl. Neurophysiol.*, 51:104-16, 1988.
- Olvemen-Levitt, J., Johnson, B., Bedenbaugh, P., Nashold,
 B.S. Jr. Dorsal root rhizotomy and avulsion in the cat: A comparison of long term effects on dorsal horn neuronal activity. *Neurosurgery*, 15:921-7 1984.
- 206. Ottersen, J.P., Storm-Mathisen, J. Glutamate and GABA containing neurons in the mouse and rat brain, as demonstrated with a new immunocytochemical technique. *J. Comp. Neurol.*, 229:374-92, 1984.
- 207. Oyen, W.J.G., Arntz, I.E., Claessens, R.A.M.J., Van Der

- Meer, J.W.M., Costens, F.H.M., Goris, R.J.A. Reflex sympathetic dystrophy of the hand: an excessive inflammatory response? *Pain*, 55:151-7, 1993.
- 208. Pagni, C.A. Central pain and painful anesthesia. *Prog. Neurol. Surg.*, 8:132-257, 1976.
- Pagni, C.A.S. Central Pain due to spinal cord and brain stem damage. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.634-55.
- 210. Pert, C.B., Snyder, S.H. Opiate receptor: demonstration in nervous tissue. *Science*, 179:1011-4, 1973.
- 211. Peslhanski, M., Lee, C.L., Ralston, H.J. III the structural organization of the ventrobasal complex of the rat as revealed by the analysis of physiologically characterized neurons injected intracellularly with horseradish peroxidase. *Brain Res.*, 297:63-74, 1984.
- 212. Pia, H.W. Introduction. *Acta Neurochir*. (Wien), 38(Suppl.):99-100, 1987.
- 213. Piotrowski, W., Foreman, J.C. Some effects of calcitonin generelated peptide in human skin and on histamine release. *Br. J. Dermatol.*, 114:37-46,1986.
- 214. Poggio, G.F., Mountcastle, V.E. A study of the functional contributions of the lemniscal and spinothalamic system to somatic sensibility: central nervous mechanisms in pain. *Bull. Hopkins Hosp.*, 106:266-316, 1960.
- Poplawski, Z.J., Wiley, A.M. Post-traumatic dystrophy of the extremities. A clinical review and trial of treatment. *J. Bone Joint Surg.*, 65A:642-55, 1983.
- 216. Price, D.D., Dubner, R. Mechanisms of first and second pain in the peripheral and central nervous systems. *J. Invest. Dermatol.*, 69:167-71, 1977.
- 217. Price, D.D., Dubner, R. Mechanisms of first and second pain in the peripheral and central nervous systems. *J. Invest. Dermatol.*, 69:167-71, 1977.
- 218. Proudfit, H.K., Anderson, E.G. Morphine analgesia: blockade by magnus lesions. *Brain Res.*, 98:612-8, 1975.
- 219. Rasminsky, M. Ectopic generation of impulses and crosstalk in spinal nerve roots of "dystrophic" mice. *Ann. Neurol.*, 3:351-7, 178.
- Rasmussen, T.B.; Freedman, H. Treatment of causalgia: an analysis of 100 cases. *J. Neurosurg.*, 3:165-73, 1946.
- Rethelyi, M., Szentagothai. The large synaptic complexes of the substantia gelatinosa. *Exp. Brain Res.*, 7:258-74, 1969.
- 222. Rexed, B. The cytoarchitectonic organization of the spinal cord in the cat. *J. Comp. Neurol.*, 96:495-514, 1952.
- 223. Rexed, B. A cytoarchitectonic atlas of the spinal cord in the cat. *J. Comp. Neurol.*, 100:297-380, 1954.
- 224. Reynolds, D.V. Surgery in the rat during electrical analgesia induced by focal brain stimulation. *Science*, 164:444-5, 1969.
- Rhodes, D.L., Liebeskind, J.C. Analgesia from rostral brain stem stimulation in the rat. *Brain Res.*, 143:521-32, 1978.
- 226. Richardson, R.R., Siqueira, E. Spinal epidural neurostimulation in acute and chronic intractable pain: initial and long-term results. *Neurosurgery*, 5:344-8, 1979.
- Riddoch, G. The clinical features of central pain. *Lancet*, 234:1093-8, 1150-6, 1205-9, 1938.
- 228. Roberts, W. J. A hypothesis on the physiological basis for causalgia and related pains. *Pain*, 24:297-311, 1986.

- Roitt, I., Brostoff, J., Male, D. *Imunology*. 4.ed. London, Mosby, 1996.
- Rosenthal, A.K., Wostmann, R.L. Diagnosis pathogenesis, and management of reflex simpathetic distrophy syndrome. *Compar. Ther.*, 17:46-50, 1991.
- 231. Rustioni, A., Hayes, N.L., O'Neills, S. Dorsal column nuclei and ascending spinal afferents in macaques. *Brain*, 102:95-125, 1979.
- 232. Salt, T.E. The possible involvement of excitatory amino acids and NMDA receptors in thalamic pain mechanisms and central pain syndromes. Am. Pain Soc. J., 1:52-4, 1992.
- 233. Saria, A. The role of substance P and other neuropeptides in transmission of pain. *Acta Neurochir*. (Wien), 38(Suppl.):33-5, 1987.
- 234. Scading, F.W. Peripheral neuropathies. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.522-34.
- 235. Schady, W.J.L., Torebjork, H.E. Projected and receptive fields: a comparison of projected areas of sensations evoked by intraneural stimulation of mechanoreceptive units, and their innervation territories. *Acta Physiol. Scand.*, 119:267-75, 1983.
- Scheibel, M.E., Scheibel, A.B. Structural organisation of nonspecific thalamic nuclei and their projection toward cortex. *Brain Res.*, 6:60-94, 1967.
- Schmidt, R., Schmelz, M., Ringkamp, M., Handwerker, H.O., Torebjork, H.E. Innervation territories of mechanically activated C nociceptor units in human skin. *J. Neurophysiol.*, 78:2641-8, 1997.
- 238. Schott, B., Laurent, B., Mauguièrre, F. Les douleurs thalamiques. *Psychiatr. Nervenkrankheiten*, 105:550-662, 1936
- 239. Schvarcz, J.R. Stereotatic extraleminiscal myelotomy. *J. Neurol. Psychiatry*, 39:53-7, 1976.
- 240. Sehgal, P.B., Walther, Z., Tamm, I. Rapid enchancement of b interferon/B-cell differentation factor BSF-2 gene expression in human fibroblasts by diacylglicerols and the calcium ionophore A23187. *Proc. Natl. Acad. Sci.*, 84:3363-7, 1987.
- Seltzer, Z., Devor, M. Ephaptic transmission in chronically damaged peripheral nerves. *Neurology* (NY), 29:1061-4, 1979.
- 242. Shalaby, M.R., Waage, A., Aarden, L., Espevik, T. Endotoxin, tumor necrosis factor-a and interleukin-1 induce interleukin-6 production in vivo. *Clin. Immunol. Immunopathol.*, 53:488-98, 1989.
- 243. Sheeran, P., Hall, G.M. Citokines in anaesthesia. *Br. J. Anaesth.*, 78:201-19, 1997.
- 244. Sherman, R.A., Sherman, C.J., Parker, L. Chronic phantom and stump pain among american veterans: results of a survey. *Pain*, 18:83-95, 1984.
- 245. Simons, D.G. Myofascial trigger points, a possible explanation. *Pain*, 10:106-9, 1981.
- 246. Sindou, M. É'tude de la jonction radiculo-medullaire posterienre. La radicuolotomie posterieure sélective dans la chirurgie de la douleur. França, 1972. (Tese) Travail de l'Hospital Neurologique et de l'Unité de Recherchers de Physiopathologie du Systéme Nerveux.
- 247. Sindou, M., Keravel, Y. La thermocoagulation percutanée

- du trijumeau. Nouveau traitement neurochirurgical de la nevralgie faciale essentialle. *Nouy. Presse Med.*, 5:1583-4, 1976.
- 248. Sindou, M., Quoex, C., Baleydier, C. Fiber organization at posterior espinal cordrootlet junction in man. *J. Comp. Neurol.*, 153:15-26, 1974.
- 249. Sjoqvist, O. Studies on pain conduction in the trigeminal nerve. A contribution to the surgical treatment of facial pain. *Acta Psychiatr. Scand.*, 17(Suppl.):1-139, 1938.
- 250. Smith, M.C. Retrograde cell changes in human spinal cord after anterolateral cordotomies. Location and identification after different periods of survical. *Adv. Pain Res. Ther.*, 1:91-8, 1976.
- 251. Smith, R.L. Axonal projections and connections of the principal sensory trigeminal nucleus in the monkey. *J. Comp. Neurol.*, 163:347-76, 1975.
- Souba, W.W. Cytokine control of nutrition and metabolism during critical illness. *Curr. Probl. Surg.*, 31:577, 652, 1994.
- Spiegel EA, Kletzkin M, Szekely EG, Wycis TT Role of hipothalamic mechanisms in thalamic pain. *Neurology*, 4:739, 1954.
- 254. Spiegel, E.A., Wycis, H.T. Mesencephalotomy in treatment of "intractable" facial pain. *Arch. Neurol. Psychiatry* (Chicago), 69:1, 1953.
- 255. Stein, C. The control of pain i pheripheral tissue by opioids. *N. Engl. J. Med.*, 332:1685-90, 1995.
- 256. Sterling, P., Kuypers, C.F.M. Anatomical organization of the brachial spinal cord of the cat. I, the distribution of dorsal root fibers. *Brain Res.*, 4:1-15, 1967.
- 257. Streit, W.J. Microglial-neuronal interactions. *J. Chem. Neuroanat.*, 6:261-6, 1993.
- 258. Sunderland, S. *Nerves and nerve injuries*. 2.ed. New York, Churchill Livingston, 1978. p.377-420.
- Swanson, D.W., Floreen, A.C., Swenson, W.M. Program for managing chronic pain. II. Short-term results. *Mayo Clin. Proc.*, 51:409-11, 1976.
- Szentagothai, J. Neuronal and synaptic arrangement in the substantia gelationsa. Rolandi. *J. Comp. Neurol.*, 122:219-40, 1964.
- 261. Tasker, R. Pain resulting from nervous system pathology (central pain). In: Bonica, J.J., ed. *The management of pain*. Philadelphia, Lea & Febiger, 1990. p.264-80.
- 262. Tasker, R.R., Dostrovsky, F.O. Deafferentation and central pain. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.154-80.
- 263. Tasker, R.R., Emmers, R. Patterns of somesthetic projection in SI and SII of the human thalamus. *Confin. Neurol.*, 29:160, 1967.
- 264. Teixeira, M.J. A rizotomia percutânea por radiofreqüência e a descompressão vascular do nervo trigêmeo no tratamento das algias faciais. São Paulo, 1984. 425p. Dissertação (Mestrado) São Paulo Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo.
- 265. Teixeira, M.J. A lesão do trato de Lissauer e do corno posterior da substância cinzenta da medula espinal e a estimulação elétrica do sistema nervoso central para o tratamento da dor por desaferentação. São Paulo, 1990. 256p. Tese (Doutorado) São Paulo Faculdade de Medi-

- cina, Universidade de São Paulo.
- 266. Terman, G.W., Shavit, Y., Lewis, J.W., Cannon, J.T., Liebeskind, J.C. Intrinsic mechanisms of pain inhibition: activation by stress. *Science*, 236:231-5, 1984.
- 267. Tessler, A., Himes, B.T., Soper, K., Murray, M., Goldberger, M.E., Reichlin, S. Recovery of substance P but not somatostatin in the cat spinal cord after unilateral lumbosacral dorsal rhizotomy: a quantitative study. *Brain Res.*, 305:95-102, 1984.
- 268. Thomas, D.G., Jones, S.J. Dorsal root entry zone lesions (Nashold's procedure) in brachial plexus avulsion. *Neurosurgery*, 15:966-8, 1984.
- Tosato, G., Jones, K.D. Interleukin-1 induces interleukin-6 production in peripheral blood monocytes. *Blood*, 15:1305-10, 1990.
- Trevino, D., Coulter, J.D., Willis, W.D. Location of cells of origin of the spinothalamic tract in the lumbar enlargement of the monkey. *J. Neurophysiol.*, 36:750-61, 1973.
- Tyers, M.B. A classification of opiate that mediate antinociception in animals. *Br. J. Pharmacol.*, 69:503-12, 1980.
- 272. Van Houdenhouve, B.L., Vasquez, G., Onghena, P., Stans, L., Vandeput, C., Vermaut, G., Veervaeke, G., Igodt, P., Vertommen, H. Etiopathogenesis of sympathetic dystrophy: a review and biopsychosocial hypotesis. *Clin. J. Pain*, 8:300-6, 1992.
- 273. Veldman, P.H.J.M., Reynen, H.M., Arntz, I.E., Goris, R.J. Signs and symptoms of reflex sympathetic dystrophy: prospective study of 829 patients. *Lancet*, 342:1012-6, 1993.
- 274. Waage, A., Brandtzaeg, P., Halstensen, A., Kierulf, P., Espevik, T. The complex pattern of cytokines in serum from patients with meningococcal septic shock. *J. Exp. Med.*, 169:333-8, 1989a.
- 275. Waage, A., Kaufmann, C., Espevik, T., Husby, G. Interleukin-6 in synovial fluid from patients sith arthritis. *Clin. Immunol. Immunopathol.*, 50:394-8, 1989b.
- 276. Waisbrod, H., Hansen, D., Gerbershagen, H.V. Chronic pain in paraplegics. *Neurosurgery*, 15:993-4, 1984.
- Walker, A.E., Nulson, F. Electrical stimulation of the upper thoracic portion of the sympathetic chain in man. *Arch. Neurol. Psychiat.*, 59:559-60, 1948.
- 278. Wall, D.M. Effect of peripheral nerve injury on receptive fields of cells in the cat spinal cord. *J. Comp. Neurol.*, 199:277-91, 1981.
- 279. Wall, P.D. Introduction. In: Wal, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p 1-18.
- 280. Wall, P.D. The dorsal horn. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.102-11.
- 281. Wall, P.D., Devor, M. Sensory afferent impulses originate from dorsal root ganglia as well as from the periphery in normal and nerve-injured rats. *Pain*, 17:321-39, 1983.
- Wall, P.D., Egger, M.D. Formation of new connections in adult brains after partial deafferentation. *Nature*, 232:542-5, 1971.
- 283. Wall, P.D., Fitzgerald, M., Nussbaumer, J.C., Van Der

- Loos, H., Devor, M. Somatotopic maps are disorganized in adult rodents treated with capsaicin as neonates. *Nature*, 295:691-3, 1982.
- Wall, P.D., Gutnick, M. Properties of afferent nerve impulses originating from a neuroma. *Nature*, 248:740-3, 1974.
- 285. Waltz, T.A., Elini, G. The thalamic syndrome and its mechanism. *J. Neurosurg.*, 24:735-42, 1966.
- 286. Watkins, L.R., Maier, S.F., Goehler, L.E. Immune activation: the role of pro-inflammatory cytokines in inflammation, illness responses and pathological pain states. *Pain*, 63:289-302, 1995a.
- Watkins, L.R., Maier, S.F., Goehler, L.E. Cytokine-tobrain communication: a review and nalysis of alternative mechanisms. *Life Sci.*, 57:1011-26, 1995b.
- Watkins, L.R., Wiertelak, E.O., Goehler, L.E., Smith, K.P., Martin, D., Maier, S.F. Characterization of cytokineinduced hyperalgesia. *Brain Res.*, 654:15-26, 1994.
- 289. Watson, C.P.N., Morshead, C., Vander Kooy, D., Deck, J., Evans, R.J. Post-herpetic neuralgia; post-mortem analysis of a case. *Pain*, 34:129-38, 1980.
- Watson, S.J., Akil, H. Alpha-MSH in rat brain; occurrence within and outside of beta-endorphin neurons. *Brain Res.*, 182:217-23, 1980.
- Webster, K.E. Somaesthetic pathways. *Br. Med. Bull.*, 33:113-20, 1971.
- 292. Weddell, G., Milles, S. Cutaneous sensibility. *Annu. Rev. Physiol.*, 24:199-222, 1962.
- 293. Willis, W.D. The origin and destination of pathways involved in pain transmition. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.112-27.
- 294. Willis, W.D., Coggesshall, R.E. Sensory mechanisms of the espinal cord. New York, Plenum Press, 1978. p.485.
- Willis, W.D., Haber, L.H., Martin, R.G. Inhibition of spinothalamic tract cells and interneurons by brain stem stimulation in the monkey. *J. Neurophysiol.*, 40:968-81, 1977
- 296. Willis, W.D., Kenshalo, D.R. Jr., Leonard, R.B. The cells of origin of the primate spinothalamic tract. *J. Comp. Neurol.*, 188:543-74, 1979.
- Woolf, C.J., Wall, P.D. Chronic paripheral nerve section diminishes the primary afferent A-fibre mediated inhibition of rat dorsal horn neurones. *Brain Res.*, 242:77-85, 1982.
- 298. Wynn Parry, C.B. Brachial plexus injuries. In: Vinken, P.J., Bruyn, G.W., ed. *Handbook of clinical neurology*. Amsterdam, Nort-Holland Publishing, 1970. v. 7, p.143-55.
- Yaari, Y., Devor, M. Phenytoin suppresses spontaneous ectopic discharge in rat sciatic nerve neuromas. *Neurosci*.

- Lett., 58:117-22, 1985.
- Yaksh, T.L., Aimone, I.D. The central pharmacology of pain transmission. In: Wall, P.D., Melzack, R., ed. *Textbook of pain*. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1989. p.181-205.
- 301. Yaksh, T.L., Dirksen, R., Harty, G.L. Antinociceptive effects of intrathecally injected cholinomimetic drugs in the cat and rat. *Eur. J. Pharmacol.*, 117:81-8, 1985.
- 302. Yaksh, T.L., Farb, D.H., Leeman, S.E., Jessel, J.M. Intrathecal capsaicin depletes substance P in the rat spinal cord and produces prolonged thermal analgesia. *Science*, 206:481-3, 1979.
- Yaksh, T.L., Gaumann, D.M., Stevens, C. Jr. Receptors in the dorsal horn and intrathecal drug administration. *Ann. N. Y. Acad. Sci.*, 132:90-107, 1986.
- 304. Yaksh, T.L., Hammond, D.L. Peripheral and central substrates involved in the rostral transmission of nociceptive information. *Pain*, 13:1-85, 1982.
- Yaksh, T.L., Hammond, D.L., Tyce, G.M. Functional aspects of bulbospinal monoaminergic projetions in modilating processing of somatosensory information. *Fed. Proc.*, 40:2786-94, 1981.
- 306. Yaksh, T.L., Harty, G.G., Onofrio, B.M. High doses of spinal morphine produce a monopiate receptor mediated hyperesthesia: clinical and theoretic implications. *Anesthesiology*, 64:590-7, 1986.
- 307. Yaksh, T.L., Rudy, T.A. Analgesia mediated by a direct spinal action of narcotics. *Science*, 192:1357-8, 1976.
- 308. Yaksh Tlschmauss, C., Micevych, P.E., Abay, E.O., Go, V.L.W. Pharmacological studies on the application, disposition and release of neurotensin in the spinal cord. *Ann. N. Y. Acad. Sci.*, 400:228-42, 1982.
- 309. Yaksh, T.L., Tyce, G.M. Microinjection of morphie into the periaqueductal gray evokees the release serotonin from spinal cord. *Brain Res.*, 171:176-81, 1979.
- 310. Yaksh, T.L., Yeung, J.C., Rudy, T.A. Systemic examination in the rat of brain sites sensitive to the direct application of morphine: observation of differential effect within the periaqueductal gray. *Brain Res.*, 114:83-103, 1976
- 311. Zhang, Y., Lin, J.X., Vilcek, J. Synthesis of interleukin-6 (interferon-B /B cell stimulatory factor 2) in human fibroblasts is triggered by na increase in intracellular cyclic AMP. *J. Biol. Chem.*, 263:6177-82, 1988a.
- 312. Zhang, Y., Lin, J.X., Yip, Y.K., Vilcek, J. Enchancement of cAMP levels and protein kinase activity by tumor necrosis factor and interleukin-1 in human fibroblasts: role in the induction of interleukin-6. *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA, 85:6802-5, 1988b.