Córtex associativo - Córtex entorrinal - Hipocampo - Subículo - Fórnice - Diencéfalo - Córtex associativo (retorno)

----- O córtex visual

primário ordena as informações visuais e as distribui para outras áreas corticais Uma importante estratégia utilizada pelo cérebro no processamento de informações é dividi-las em subcomponentes e trabalhar nos mesmos separadamente. Em processamento visual, isso significa dissecar os padrões de iluminação provenientes de diferentes partes do campo visual em seus elementos principais. cor, movimento, contornos etc. Esse processo começa bem antes na retina, onde pequenas (e numerosas) células ganglionares são particularmente sensíveis a cores e contornos, enquanto outras células ganglionares maiores são mais sensíveis a movimentos. O Córtex Visual Possui uma Organização Colunar Uma das principais funções do córtex visual é continuar esse processo de ordenação dos diferentes elementos de um estímulo visual. O córtex visual é constituído de uma série de módulos, cada um composto por uma série de colunas de neurônios que se estendem através do córtex. O grupamento de colunas de um módulo recebe toda a informação visual de alguma área do campo visual contralateral · uma área grande para módulos na região periférica do mapa retinotópico e uma pequena área para módulos na região da fóvea central. Os neurônios em uma determinada coluna têm propriedades semelhantes: todos respondem melhor a estímulos em uma determinada parte do campo visual, em geral são mais sensíveis a inputs de um olho do que do outro, e normalmente também têm algumas outras preferências em comum (cor, movimento em alguma direção, orientação de um contorno etc.). A Informação Visual É Distribuída nas Vias Dorsal e Ventral Uma segunda função importante do córtex visual, uma vez que os diversos elementos dos estímulos visuais tenham sido ordenados, é exportar informações sobre esses elementos para áreas específicas do córtex de associação visual que são especializadas em seu processamento. Dessa forma, existem áreas de associação visual com interesse específico na cor de um objeto, sua distância dos olhos, detalhes de seu formato, na direção e velocidade do movimento, e outras propriedades. Embora a segregação de funções esteja longe de ser completa, em geral, mais áreas dorsais processam informações sobre localização e movimento e mais áreas ventrais processam informações sobre cores e formas (Fig. 17.6). Em decorrência disso, lesões raras e seletivas nas áreas de associação visual podem causar perda seletiva de algumas aptidões visuais · mesmo algo tão específico quanto a capacidade de reconhecer faces. FIG 17.6 Vias dorsal e ventral no córtex de associação visual. As primeiras experiências causam efeitos permanentes no sistema visual O padrão básico de conexão do sistema visual é determinado geneticamente e está presente no momento do nascimento. No entanto, há um período de plasticidade no início da vida, durante o qual a experiência visual é fundamental para o refinamento e até mesmo para a manutenção dessas conexões (Cap. 24). Qualquer coisa que interfira na visão binocular normal durante esse período (p. ex., catarata, desalinhamento ocular) pode causar alterações permanentes nas conexões e déficits visuais permanentes. A duração do período crítico de plasticidade varia de uma área cortical para outra e entre as espécies, mas pode durar vários anos em humanos. ----- A aprendizagem é definida como uma mudança no comportamento que resulta da prática repetida. Os princípios da aprendizagem estão sempre operando e influenciando a atividade humana. Com frequência, eles estão profundamente envolvidos na etiologia e na manutenção de transtornos psiquiátricos, porque grande parte do comportamento humano (incluindo comportamento manifesto, padrões de pensamento e emoções) é adquirida por meio de aprendizagem. Os processos de aprendizagem também têm forte influência na psicoterapia, porque o comportamento humano muda. Na verdade, não se

pode dizer que algum método de terapia seja imune aos efeitos da aprendizagem. Mesmo a simples prescrição de um medicamento pode pôr em jogo processos de aprendizagem, porque o paciente terá oportunidades de aprender sobre os benefícios e os efeitos colaterais da substância e precisará aprender a seguir as instruções e orientações para usá-la e a superar qualquer resistência a sua adesão. CONCEITOS BÁSICOS E CONSIDERAÇÕES Uma boa quantidade das pesquisas atuais sobre aprendizagem ainda se concentra na aprendizagem operante pavloviana (clássica). O condicionamento pavloviano, desenvolvido por Ivan Petrovich Pavlov (1849-1936), ocorre quando estímulos neutros são associados com um evento psicologicamente significativo. O principal resultado é que os estímulos passam a evocar um conjunto de respostas ou emoções que podem contribuir para muitos transtornos clínicos, incluindo de ansiedade e dependência de drogas, mas não limitados a estes. Os eventos no experimento de Pavlov com frequência são descritos com termos visando tornar o experimento aplicável a qualquer situação. O alimento é o estímulo não condicionado (ENC) porque, de modo incondicional, induz a salivação antes que o experimento se inicie. A campainha é conhecida como o estímulo condicionado (EC) porque apenas induz a resposta de salivação condicionada ao emparelhamento de seu som com o alimento. A nova resposta à campainha é correspondentemente chamada de resposta condicionada (RC), e a resposta natural ao próprio alimento é a resposta não condicionada (RNC). Estudos laboratoriais modernos do condicionamento usam uma variedade muito ampla de ECs e ENs e medem uma ampla gama de respostas condicionadas. O condicionamento operante, desenvolvido por B.F. Skinner (1904-1990), ocorre quando um comportamento (em vez de um estímulo) é associado com um evento psicologicamente significativo. No laboratório, o arranjo experimental mais famoso é aquele no qual um rato pressiona uma alavanca para obter porções de comida. Nesse caso, em oposição ao de Pavlov, diz-se que o comportamento é operante porque opera sobre o ambiente. A porção de comida é um reforçador · um evento que aumenta a força do comportamento do qual ele é uma consequência. Uma ideia importante por trás desse método é que o comportamento do rato é voluntário no sentido de que o animal não é forçado a dar a resposta (pode fazer isso sempre que desejar.). Nesse sentido, ele é semelhante aos milhares de comportamentos operantes que os humanos escolhem praticar · com liberdade · em qualquer dia. Sem dúvida, a ideia ainda maior é que, embora pareça ser voluntário, o comportamento do rato é legitimamente controlado por suas consequências: se o experimentador parasse de fornecer a porção de comida, o rato pararia de pressionar a alavanca, e, se o experimentador permitisse que a pressão da alavanca produzisse porções maiores, ou talvez porções com maior probabilidade ou ritmo, então o ritmo do comportamento poderia aumentar. Então, a questão dos experimentos de condicionamento operante é, em grande parte, compreender a relação entre o comportamento e sua recompensa. O condicionamento pavloviano e o operante diferem em vários aspectos. Uma das diferenças mais fundamentais é que as respostas observadas no experimento de Pavlov são evocadas e, portanto, controladas pela apresentação de um estímulo antecedente. Em contrapartida, a ·resposta· observada no de Skinner não é evocada ou forçada por um estímulo antecedente de qualquer maneira óbvia · ela é, em vez disso, controlada por suas consequências. Essa diferença entre operantes e respondentes é importante em contextos clínicos. Se um paciente jovem é encaminhado ao médico por mau comportamento (acting out) na sala de aula, uma meta inicial do médico será determinar se o comportamento é respondente ou operante e, então, tratar de mudar ou seus antecedentes, ou suas consequências, respectivamente, para reduzir a probabilidade de sua ocorrência. Apesar da separação acadêmica de condicionamento operante e respondente, eles têm uma função comum importante: ambos os processos

de aprendizagem visam, por evolução, permitir que os organismos se adaptem ao ambiente. A ideia é ilustrada pela consideração da lei do efeito (Fig. 2.3-1), que diz que a força de um comportamento operante aumentar ou diminuir depende do efeito que ele tem sobre o ambiente. Quando leva a um desfecho positivo, a ação é fortalecida; inversamente, quando leva a um desfecho negativo, temos a punição, e a ação é enfraquecida. De maneira semelhante, quando uma ação diminui a probabilidade de um evento positivo, o comportamento também declina. (Tal procedimento é agora amplamente conhecido como intervalo do reforço.) Quando uma ação termina ou previne a ocorrência de um evento negativo, o comportamento se fortalecerá. Ao possibilitar, portanto, que o organismo maximize sua interação com eventos positivos e minimize sua interação com eventos negativos, o condicionamento operante permite que o organismo otimize sua interação com o ambiente. Sem dúvida, eventos que uma vez foram positivos na história evolutiva do ser humano são tão predominantes na sociedade moderna que nem sempre parecem adaptativos hoje. Por consequinte, a aprendizagem por recompensa também fornece uma estrutura para entender o desenvolvimento de comportamentos bastante mal-adaptativos, como comer em excesso (no qual o comportamento é reforcado por comida) e usar drogas (no qual os comportamentos são reforçados pelos efeitos farmacológicos das drogas) · casos nos quais os princípios da recompensa levam a psicopatologia. Existe um paralelo com a Figura 2.3-1 no condicionamento pavloviano, no qual se pode pensar igualmente se o EC está as-sociado com eventos positivos ou negativos (Fig. 2.3-2). Embora tal aprendizagem possa levar a uma ampla constelação ou sistema de comportamentos, de uma forma muito geral, também leva a tendências comportamentais de aproximação ou afastamento. Logo, quando um EC sinaliza um ENC positivo, o EC tenderá a evocar comportamentos de aproximação. chamados rastreamento de sinal. Por exemplo, um organismo se aproximará de um sinal para comida. De forma análoga, quando um EC sinaliza um ENC negativo, evocará comportamentos que tendem a afastar o organismo do EC. Inversamente, ECs associados com diminuição na probabilidade de uma coisa boa evocarão comportamentos de afastamento, enquanto ECs associados com a redução na probabilidade de uma coisa ruim podem induzir aproximação. Um exemplo do último caso poderia ser um estímulo que sinaliza segurança ou a redução na probabilidade de um evento aversivo, que induz aproximação em um organismo assustado. No fim, esses efeitos comportamentais muito básicos da aprendizagem tanto operante (ver Fig. 2.3-1) como pavloviana (ver Fig. 2.3-2) servem para maximizar o contato do organismo com coisas boas e minimizar o contato com coisas ruins. Talvez porque tenham funções parecidas, tanto a aprendizagem pavloviana como a operante são influenciadas por variáveis semelhantes. Por exemplo, em ambos os casos, o comportamento é especialmente forte se a magnitude do ENC ou do reforcador for grande ou se o ENC ou o reforçador ocorrem bem próximos no tempo do EC ou da resposta operante. Em ambos os casos, o comportamento aprendido diminui se o ENC ou o reforçador que uma vez foi emparelhado com o EC ou a resposta, for eliminado da situação. Esse fenômeno, denominado extinção, fornece um meio de eliminar comportamentos indesejados que foram aprendidos por qualquer forma de condicionamento e levaram a uma série de terapias cognitivo-comportamentais muito eficazes. capítulo 28 Áreas Encefálicas Relacionadas com a Memória Memória é a capacidade de se adquirir, armazenar e evo- car informações. A etapa de aquisição é a aprendizagem, do mesmo modo que a evocação é a etapa de lembrança. São tão numerosas e diversificadas as memórias que cada um tem armazenadas no cérebro, que isso torna praticamente impos- sivel a existência de duas pessoas iguais. Assim, a base da in- dividualidade está na memória. O conjunto das memórias de um indivíduo é parte importante de sua personalidade. As memórias são classificadas com base em

alguns cri- térios: de acordo com a sua função, de acordo com a dura- ção e de acordo com o seu conteúdo. 2.1 Tipos de memória de acordo com sua função - memória operacional ou de trabalho É um tipo de memória online, que não tem a função de gerar arquivos, e sim de gerenciar o nosso contato com a rea- lidade. Permite que informações sejam retidas por segundos ou minutos, durante o tempo suficiente para dar sequência a um raciocínio, compreender e responder a uma pergun- ta, memorizar o que acabou de ser lido para compreender a frase seguinte, memorizar um número de telefone duran- te o tempo suficiente para discá-lo. É processada pelo cór- tex pré-frontal dorsolateral e ventromedial. Essa memória se distingue das demais porque não deixa registro apenas per- mite dar continuidade aos nossos atos. Depende apenas da atividade dos neurônios pré-frontais. É fortemente modulada pelo estado de alerta, humor, motivação e nível de consciên- cia por meio dos sistemas de projeção difusa do encéfalo. O córtex pré-frontal determina o conteúdo da memória operacional que será selecionado para armazenamento, conforme a relevancia da informação naquele momento. Para isso, ele tem acesso as diversas outras areas mnemo- nicas do cortex cerebral, cortex entorrinal, amigdala, cortex parietal superior, cingulado e hipocampo, responsaveis pe- las memórias de curta e longa duração, verifica se a infor- mação que esta chegando e sendo processada ja existe ou néo, e se vale a pena armazend-la. Assim, a área pré-frontal funciona como gerenciadora da memaria, definindo o que permanece e o que é esquecido. Esse didlogo constante da realidade com as proprias lembrancas é fundamental para a sobrevivéncia, pois permite ajustes no comportamento e na percepgao da realidade. Na esquizofrenia, ha falha da memoria de trabalho, e o individuo passa a ter dificuldade de entender o mundo em sua volta. Além do cértex pré-~frontal, o hipocampo esta envolvido e há também compro- metimento das memorias de longa duragao. Esta pode ser a base do contetido alucinatério e delirante da doença. 2.2 Tipos de memdria de acordo com o seu conteiido - memórias dedlarativas e procedurais As memorias declarativas são aquelas que registram fa- tos, eventos ou conhecimento, pois podemos declarar que existem e sabemos como as adquirimos. As referente aos eventos a que assistimos ou dos quais participamos, cha- mamos de episddicas ou autobiogrdficas, uma vez que que sabemos pessoalmente sua origem, como a nossa forma- tura, o rosto de uma pessoa, filmes, algo que lemos ou nos contaram. As memórias de conhecimentos gerais, como a de idiomas, Medicina, são denominadas semdnticas. Embo- ra possamos nos lembrar de episodios em que o conhecimento foi adquirido, como determinada aula de inglés, nao existe um limite preciso entre o inicio e o fim dessa aprendizagem. Quando as memorias declarativas falham, fala-se em amnésia. Na memoéria não declarativa ou procedural, os conhecimentos memorizados sao implicitos e, assim, não podem ser descritos de maneira consciente. São memórias de habi- lidades, capacidades motoras ou hábitos por meio dos quais as pessoas aprendem as sequências motoras que lhes per- mitem executar tarefas, como nadar e andar de bicicleta, as quais, após aprendidas, são realizadas de maneira automáti- ca e inconsciente. Esse tipo de memória dura geralmente a vida toda. É difícil declarar que as temos, é preciso demons- trar ou executá-las. Uma partitura aprendida de cor é uma memória episódica, mas a execução no piano é procedural. Utilizam-se também os termos memória explicita para as declarativas e memória implícitas para as procedurais. No entanto, algumas memórias declarativas semânticas, como a língua materna, são adquiridas de forma implícita, ou in- consciente. Há divisões entre as memórias não declarativas conforme mostrado na Tabela 28.1. Os circuitos responsá- veis pela memória procedural envolvem os núcleos da base e o cerebelo. O comprometimento desse tipo de memória ocorre nas fases avançadas da doença de Parkinson com a perda de neurônios da substância negra. 2.3 Tipos de memória de acordo com a duração -

memórias de curta e longa duração Este critério leva em conta o tempo em que a informa- ção permanece armazenada no cérebro, distinguindo-se a memória de curta e a de longa duração. A memória de trabalho, por não deixar registro, não entra nessa categoria e foi estudada separadamente. A formação das memórias de curta e longa duração depende de uma boa memória de trabalho, ou seja, um bom funcionamento do córtex pré-frontal. A memória de curta duragao permite a retengao de in-formações durante algumas horas até que sejam armazena- das de maneira mais duradoura nas areas responsaveis pela memória de longa duração. Segundo Izquierdo, a meméria de curta duração dura de minutos a 6 horas, que é o tempo que leva para se con- solidar a memoria de longa duragao. Durante esse tempo, ela é bastante lábil e susceptivel à interferéncia de outras memdrias, traumas e substancias, como o alcool. A me- moéria de longa duração depende de mecanismos mais complexos, que levam horas para serem realizados. Por isso, a memoria de curta duragdo, que exige mecanismos de processamento mais simples, mantém a memória viva enquanto a de longa duração está sendo definitivamente armazenada. A sua função é manter o individuo em con- dições de responder com uma copia efémera da memoria principal, permitindo o término de uma leitura, de uma conversa, ou de um estudo. Esses dois tipos de memérias dependem do hipocampo e de outras estruturas encefali- cas. A memória de curta duração nao é um simples estagio da memoria de longa duração. Elas ocorrem de modo pa- ralelo e independente. Ambas requerem as mesmas estruturas nervosas, mas com mecanismos proprios e distintos. As bases da memoria de curta duragao sao essencialmente bioquimicas enquanto a de longa duragdo envolve modi- ficações sindpticas. 258 Neuroanatomia Funcional 2.4 Priming, reflexos condicionados e memorias associativas e nao associativas O priming, memaria evocada por meio de dicas, como fragmentos de imagem, primeiras palavras de uma musica, gestos odores e sons. Muitas vezes, um musico só se lembra do restante de uma partitura quando executa ou ouve as primeiras notas. O priming é um fendmeno neocortical, que envolve a drea pré-frontal e as áreas associativas. Pavlov observou que a primeira reação de um animal a um estimulo novo é um estado de alerta e orientagdo e exploracao: a reação do o que é isto?". A repetição do esti- mulo leva a redução gradual dessa resposta, fenômeno este chamado de habituagdo. É a forma mais simples de aprendi-zado ndo associativo e deixa memória. Pavlov também observou que nos aprendizados associa- tivos, quando um estimulo novo é pareado com outro bio- logicamente relevante, prazeroso ou doloroso, a resposta ao primeiro estimulo muda, ficando condicionada ao pareamento. Essa resposta é conhecida como reflexo condicionado. Por exemplo, normalmente um animal saliva ao ver a comida. Se uma campainha é acionada repetidamente antes de o ani- mal receber a comida, após certo tempo, apenas o som da campainha ja será suficiente para a ocorréncia de salivagao. Esse tipo de aprendizagem está presente no nosso cotidiano quando, por exemplo, evitamos colocar o dedo em tomadas para evitar um choque, o choro dos bebés quando querem comida. Se o estimulo deixa de levar a resposta esperada, o reflexo é extinto. Por exemplo, se o choro ndo trouxer uma recompensa, a crianga deixa de chorar. Tabela 28.1 Memória de longa duragao Tipo Subdivisdes Explicita Semantica (declarativa) i Episédica Implicita ou Priming rocedural axàc declarativa) Memória de procedimento (habilidades e hábitos) Associativa (condicionamento operante e clássico) Não associativa (habituação e sensibilização) Áreas cerebrais relacionadas com a memória declarativa Essas áreas abrangem áreas telencefálicas e diencefáli- cas unidas pelo fórnice, que liga o hipocampo ao corpo ma- milar do hipotálamo. As áreas telencefálicas incluem a parte medial do lobo temporal, a área pré-frontal dorsomedial e as áreas de associação sensoriais. As áreas diencefálicas são componentes do circuito de Papez (Figura 27.1). Temos, assim, a Tabela 28.2 a

seguir. porção medial do lobo temporal córtex mesial posterior área pré-frontal dorsolateral áreas de associação do neocórtex telencefálicas Áreas relacionadas à memória corpo mamilar trato mamilotalâmico diencefálicas hipocampo giro denteado córtex entorrinal córtex para-hipocampal amigdala núcleos anteriores do tálamo 3.1 Hipocampo Antigamente chamado corno de Ammon (CA), o hipo- campo é uma eminéncia alongada e curva, situada no as-soalho do corno inferior do ventriculo lateral (Figura 7.3) acima do giro para-hipocampal (Figura 28.1). E constitui- do de um tipo de cortex filogeneticamente antigo (arqui- cortex) e seus circuitos intrinsecos são complexos. Esses circuitos envolvem trés áreas adjacentes: CA1; CA2: e CA3 O hipocampo, por meio do cértex entorrinal, recebe afe- réncias de grande número de áreas neocorticais e, através do férnice, projeta-se aos corpos mamilares do hipotala- mo. O hipocampo sofre forte modulação da amigdala basolateral que reforca a memaria de eventos associados a situações emocionais, da drea tegmental ventral e com o nucleo accumbens, o que explica o reforço das memórias associadas a eventos de prazer. O seu papel na meméria comegou a ser elucidado pelo estudo do famoso caso do paciente H.M., em que parte dos lobos temporais, incluindo o hipocampo, foi retirada cirurgicamente na tentativa de tratamento de epilepsia refrataria do lobo temporal (item 5.3). O paciente manteve a memoria operacional normal, pois não houve comprometimento da area pré-frontal, mas perdeu definitivamente a capacidade de memorizar eventos ocorridos depois da cirurgia (amnésia anterogra- da). Perdeu também a memória de eventos ocorridos pou- co tempo antes da cirurgia (pequena amnésia retrégrada), mas curiosamente, depois de certo ponto no passado, to-dos os fatos puderam ser lembrados sem problemas, ou seja, a memoria de longa duração permaneceu normal Esse caso gerou a teoria do armazenamento sequencial da memória, ou seja, as memórias novas seriam processadas e armazenadas primeiramente no hipocampo e, ao longo de semanas ou meses, seriam transferidas para as outras áreas corticais para armazenamento definitivo. Essa teoria ja foi contestada e sofreu modificações, conforme será vis- to no item 4 deste capitulo. O hipocampo é também responsavel pela memória espacial ou topogréfica, relacionada com localizagoes no espago, configuragdes ou rotas e que nos permite nave-gar, ou seja, encontrar o caminho que leva a um deter- minado lugar. As pesquisas sobre esse tema foram feitas inicialmente no rato. Em ratos, a memória espacial permite memorizar as caracteristicas do espago em seu entorno e depende de um tipo especial de neurénio do hipocampo, = Capitulo 28 denominado célula de lugar. Essas células sao ativadas e disparam potenciais de ação diante de uma determinada área do espaco, denominada campo de lugar da célula. Esses campos vao sendo memorizados pelas células de lugar e, depois de pouco tempo, haverá no hipocampo do rato um mapa da gaiola onde ele vive. Isso lhe permi- tirá orientar-se no espaco e dirigir-se aos pontos de maior interesse, como o de alimentagdo. Se o animal é transfe- rido para uma gaiola diferente, novo mapa se forma em minutos e fica estavel por semanas ou meses. Ha evidén- cias de que os mesmos mecanismos existem também no hipocampo do homem. Isso explica por que, na doença de Alzheimer (item 5.2 deste capitulo), em que há grave comprometimento do hipocampo, o paciente, na fase fi- nal, perde completamente a orientagao e nao consegue ir de uma cadeira para a cama. 3.2 Girodenteado É um giro estreito e denteado, situado entre a área en-torrinal e o hipocampo (Figura 7.3), pelo qual se estende lateralmente (Figura 28.1). Sua estrutura, constituida por uma só camada de neurénios, é muito semelhante a do hi- pocampo. Tem amplas ligagdes com a area entorrinal e o hipocampo e, com este, constitui a formação do hipocam- po. O giro denteado é responsével pela dimensão tempo- ral da memória. Por exemplo, ao nos lembrarmos de nossa festa de casamento, ele informa a data e se ela foi antes ou depois de nossa festa de formatura. 3.3 Córtexentorrinal Ocupa a parte anterior

do giro para-hipocampal me- dialmente ao sulco rinal (Figura 7.7). Em uma secção fron- tal do cérebro, aparece como na Figura 28.1. É um tipo de cortex primitivo (arquicértex) e corresponde à area 28 de Brodmann. Recebe fibras do fornice e envia fibras ao giro denteado, que, por sua vez, se liga ao hipocampo. O cór- tex entorrinal funciona como um portão de entrada para o hipocampo, recebendo as diversas conexdes que a ele chegam por meio do giro denteado, incluindo as conexdes que recebe da amigdala e da area septal. Lesdo do cortex entorrinal, mesmo estando intacto o hipocampo, resulta em grande déficit de memória. O cortex entorrinal é geral- mente a primeira drea cerebral comprometida na doenca de Alzheimer, Areas Encefalicas Relacionadas com a Meméria 259 Hipocampo Giro denteado Corno inferior do - ventrículo lateral Giro para-hipocampal Figura 28.1 Esquema de um corte frontal do giro para-hipocam- pal e hipocampo. 3.4 Amigdala A amigdala ja foi estudada no capitulo anterior como o principal órgão do sistema limbico, relacionada, portanto, com as emoções. Atualmente, no entanto, sabemos que ela não apenas atua como moduladora das memórias proces- sadas no hipocampo e em áreas vizinhas, como também ela propria armazena memórias de conteúdo emocional ativamente. 3.5 Cortex cingular posterior O cortex cingular posterior, em especial a parte situa- da atrás do esplénio do corpo caloso (retrosplenial), recebe muitas aferéncias dos núcleos anteriores do talamo, que, por sua vez, recebem aferéncias do corpo mamilar pelo tra- to mamilotalamico, integrando o circuito de Papez (Figura 27.1). Lesdes no cinqulo posterior ou dos núcleos anteriores do talamo resultam em amnésias. O córtex cinqular poste- rior esta também relacionado com a memória topografica, ou seja, a capacidade de se orientar no espago e memorizar caminhos e cendrios novos, bem como evocar os já conhe- cidos. Sua lesão resulta em desorientagao e incapacidade de encontrar caminhos anteriormente memorizados. 3.6 Area pré-frontal dorsolateral A área pré-frontal dorsolateral tem um grande número de funções (veja Capitulo 26). Entre elas, está o processamen- to da memória operacional. As disfungoes dessa área estao 260 Neuroanatomia Funcional envolvidas na fisiopatologia da esquizofrenia, da doenca de Alzheimer e das psicopatias. As duas regides pré-frontais es- tao envolvidas na memoria operacional: a dorsolateral; e a ventromedial embora a dorsolateral seja a mais importante. 3.7 (ortex para-hipocampal O córtex para-hipocampal ocupa a parte posterior do giro para-hipocampal, estendendo-se com o cértex cingu- lar posterior no nivel do istmo do giro do cingulo (Figura 7.7). Estudos de neuroimagem funcional mostraram que o cortex para-hipocampal é ativado pela visdo de cenarios, especialmente os mais complexos, como uma rua ou uma paisagem. Entretanto, a ativagdo só ocorre com cenarios novos e não com os ja conhecidos. Também nao é ativado com a visão de objetos, o que é feito pelo hipocampo. Pa- cientes com lesao do giro para-hipocampal sao incapazes de memorizar cendrios novos, embora consigam evocar cenarios ja conhecidos. Isso mostra que, como ocorre no hipocampo, a meméria desses cendrios não é armazenada no cortex para-hipocampal, mas em outras áreas, muito provavelmente no isocórtex, pois ela permanece depois de ele ser lesado. 3.8 Areas de associação do neocortex Nessas areas, sao armazenadas as memorias de longa duracdo. Incluem-se ai as áreas secunddrias sensitivas e motoras, assim como areas supramodais. Diferentes cate- gorias de conhecimento são armazenadas em areas dife- rentes do neocortex e podem ser lesadas separadamente, resultando em perdas distintas. Estudos de ressonancia magnética funcional mostram que, quando uma pessoa é solicitada a reconhecer figuras de animais, ha ativagao de areas neocorticais da parte ventral do lobo temporal. Quando o reconhecimento é de objetos, como ferramen- tas, a drea pré-motora esquerda é ativada, pois a pista para reconhecimento é a atividade motora envolvida no uso da ferramenta. As interagdes entre o hipocampo e as áreas neocorticais de armazenamento da memoria

são hoje ob- jeto de muita pesquisa. 3.9 Areas diencefalicas relacionadas com a meméria As estruturas diencefalicas envolvidas com a memoria 530 0s corpos mamilares do hipotalamo, que recebem afe-réncias dos crtices entorrinal e do hipocampo pelo férnice e que, através do trato mamilotalamico, projetam-se aos núcleos anteriores do talamo. Estes, por sua vez, projetam-se para o cortex cingular posterior. Essas estruturas fazem parte do circuito de Papez (ra 27.1) até há pouco tempo considerado o circuito basico no processamento das emoções e hoje reconhecido como circuito relacionado com a meméria 3.10 Regioes moduladoras da formagao de memérias As principais estruturas envolvidas na modulagao das memórias declarativas são a parte basolateral da amigdala e os sistemas modulatórios de projeção difusa responsá- veis pelo alerta, motivação e emoções: locus ceruleus; nu- cleos da rafe; núcleos dopaminérgicos; e núcleo basal de Meynert. Além de modular, a amigdala também armazena memórias quando elas apresentam componentes de alerta emocional. O seu efeito modulatório é feito por meio de sinapses colinérgicas e noradrenérgicas sobre a região CA1 do hipocampo e córtex entorrinal. Regula também a me-mória de trabalho. A amigdala basolateral sofre impacto de hormônios periféricos, como o cortisol liberado durante o estresse ou emogoes fortes, e facilitando o registro de me- morias com alto conteúdo emocional. O sistema gabaérgi- co exerce efeito modulatério inibitério sobre todos os tipos de memoéria e todas as suas fases de consolidagao. Isso ex- plica o efeito amnésico de anestésicos, álcool, barbituricos e benzodiazepinicos. 4. Mecanismos de formacao das memdrias declarativas O caso H.M, descrito no item 3.1, provocou a crenga de que a memória de longa duração gravava-se inicial- mente no hipocampo e lá persistia durante meses até ser transferida para outras areas corticais, onde permaneceria por toda a vida. Essa falsa crenca originou-se da obser- vação de que o paciente H.M. era totalmente incapaz de formar novas memorias declarativas após a ressecção. A exata drea removida no ato cirtrgico só foi conhecida na autopsia, 40 anos após. Verificou-se que o hipocampo nao fora completamente removido de ambos os lados e que havia lesão em outras estruturas, especialmente do cértex entorrinal. Estudos recentes comprovaram que o processo de consolidagao de memórias ocorre de modo paralelo, e não sequencial, e envolve, além do hipocampo, a amigda- la basolateral, o cortex entorrinal, o cortex parietal poste- rior, o cortex cingulado anterior, o cortex retroesplenial e o cortex pré-frontal. Logo após a aquisicao, participam o hipocampo, a amigdala basolateral, o giro denteado e vé- rias regiões corticais, sendo o hipocampo, sim, fundamer- tal nessa fase. No momento da evocação dessas mesmas memodrias, as regides corticais são mais necessarias, mas o hipocampo participa novamente. O mecanismo de consolidação envolve o chamado potencial de longa duragao (LTP), que consiste no aumento persistente da resposta de neuronios a breve estimulagao repetitiva de um axônio que faz sinapse com ele. O LTP dura horas, semanas ou meses. Nos dendritos em que ocorre um LTP, são produzidas certas proteinas que podem pas- sar para outras sinapses vizinhas, o que as incita a também produzirem um LTP ou aumenté-lo. O fenômeno se cha- ma etiquetamento sindptico e permite que outras sinapses sejam potencializadas. O LTP inicia-se com excitagao repe- tida das células hipocampais, mediada pelo neurotransmis- = Capitulo 28 sor glutamato. Em seguida, uma sequéncia de processos metabolicos provocara a sintese de proteinas que causa- rão modificações estruturais em sinapses e formacao de sinapses novas. A região CA1 do hipocampo é a principal protagonista da formagao de memorias declarativas. Faz conexao com o subiculo, cortex entorrinal, giro denteado, regiao CA3 e de volta para a CA1. Este é um circuito basico do hipocampo capaz de reverberar, e todas as suas areas são capazes de evidenciar plasticidade e LTP. Esse mecanis- mo ocorre também em outras áreas cerebrais. Mas, afinal,

quantas novas sinapses necessitam ser formadas para uma memoria nova? No caso de uma memória simples, como não colocar o dedo na tomada, uns poucos milhdes em seis a sete regides cerebrais serão suficientes. No entanto, se for uma meméria semantica completa, serdo varios bi-lhões em diversas éreas cerebrais. Para o estudo detalhado dos mecanismos moleculares da formagao das memorias, sugerimos a leitura da biblio- grafia apresentada no final do capitulo. 4.1 Esquecimento Esquecemos a grande maioria das coisas que memo- rizamos ao longo da vida. Desde as informações que um dia passaram pela nossa memoria de trabalho a aquelas que geraram memorias de longa duragdo. Seria impos- sivel lembrarmos todos os detalhes de nossa vida social Seria impossivel dialogar com uma pessoa se todos os detalhes dos contatos anteriores viessem & memória, como os mal-entendidos, brigas etc. A lembranga de detalhes irrelevantes tornaria a conversa prolixa e deixaria a vida menos eficiente. Temos mais memorias extintas ou frag- mentadas no nosso cérebro do que memorias inteiras e exatas. Com relação a memoria, quanto mais se usa, me- nos se perde. Essa perda é decorrente da atrofia das sinap- ses por falta de uso. 4.2 Memória na primeira infancia É de conhecimento geral que não conseguimos nos lembrar de fatos ocorridos antes dos 3 a 4 anos de ida- de. A explicação é que essa é a fase em que a linguagem estd se desenvolvendo e a vida. nessa idade, era vivida em um mundo pré-linguistico. As primeiras memorias foram adquiridas em uma linguagem direta e não metaférica ou simbolica, a mesma utilizada pelos animais. As posteriores aos 3-4 anos foram adquiridas e instantaneamente tradu- zidas para a linguagem, já bem desenvolvida nessa idade. A linguagem é o divisor de dguas entre as memorias in-fantis, intraduziveis, e as posteriores. No entanto, embora codificadas em uma linguagem inacessivel para adultos, as memoérias da primeira infancia ficam gravadas e interferem no desenvolvimento, na aprendizagem e na vida afetiva posterior da crianga. Areas Encefalicas Relacionadas com a Memória 261 Conexões sinápticas são ajustadas ao longo da vida Períodos críticos não podem ser o ·m da história, porque mudanças na força sináptica continuam ao longo da vida. Algumas mudanças duram não mais que alguns minutos, mas outras duram horas ou anos, tempo su-ciente para desempenhar funções essenciais em processos, como aprendizado e memória. Alterações na concentração pré-sináptica ou pós- -sináptica de Ca2+ desempenham um papel importante em muitas dessas mudanças, mas não todas. Existem Ajustes de Curto Prazo e de Longo Prazo da Força Sináptica Conceito-chave Mapas corticais são ajustados ao longo da vida. Algumas mudanças de curto prazo na força sináptica decorrem naturalmente da função sináptica normal (Fig. 24.3). Algum Ca2+ extra em torno de um terminal pré-sináptico após a liberação do neurotransmissor, por exemplo, pode resultar na potenciação da liberação do neurotransmissor em resposta ao próximo potencial de ação. A estimulação de alta frequência de uma terminação pré-sináptica pode causar depleção de vesículas sinápticas, que resulta na depressão da liberação subsequente por um momento. Mensageiros retrógrados de ação rápida, como o óxido nítrico, também podem causar alterações de curto prazo. FIG 24.3 Alguns mecanismos de mudanças de curto prazo na força sináptica. Mudanças de longo prazo podem envolver quase qualquer parte imaginável de elementos pré-sinápticos ou pós-sinápticos. Um exemplo notório é a inserção ou remoção de receptores pós-sinápticos de neurotransmissores, que resultam em potenciação de longo prazo (PLP) ou depressão de longo prazo (DLP). Isso pode ser desencadeado por in uxo pós-sináptico de Ca2+ através dos receptores NMDA (Fig. 24.4). Os receptores NMDA (assim denominados em virtude do N-metil-d-aspartato que se liga a eles) são receptores de glutamato com algumas propriedades especiais. Primeiro, eles só abrem quando se ligam ao glutamato e a membrana precisa ser despolarizada (a despolarização libera o bloqueio do poro de cátions pelo Mg2+), tornando-os

grandes detectores de atividade simultânea em múltiplas sinapses algo que poderia ser um elemento fundamental para a formação da memória. Segundo, eles são menos seletivos que outros canais iônicos e deixam passar Ca2+ (além de Na+ e K+). Quantidades maiores de entrada de Ca2+ causam PLP, enquanto pequenas quantidades ou a falta de entrada de Ca2+ causam DLP. A comunicação subsequente com o núcleo iniciada pelo Ca2+ pode tornar essas alterações muito duradouras. FIG 24.4 Indução de potenciação de longo prazo (PLP) e depressão de longo prazo (DLP) por entrada de Ca2+ através de canais de N-metil-D-aspartato (NMDA). (A) Se apenas a sinapse da direita estiver ativa, a despolarização não é adequada para remover o Mg2+ do seu local de ligação no receptor NMDA (1) e o canal não abre. (B) A atividade simultânea na sinapse à esquerda desaloja o Mg2+ (2) e possibilita que ele se abra quando o glutamato está ligado. O Ca2+ que entra pelo canal NMDA possui efeitos locais (3) e de longo alcance (4). Mudanças locais incluem inserção ou remoção de receptores de neurotransmissores (causando PLP ou DLP, respectivamente). Os efeitos de longo alcance incluem interações com o núcleo, que resultam em mudanças na síntese de receptores de neurotransmissores e outras moléculas sinápticas. Modi-cacões da forca sináptica desempenham importante função nos ajustes dos mapas corticais ao longo da vida. Esses mapas eram tradicionalmente considerados estáticos, mas, na verdade, o uso dedicado de alguma parte do corpo ou input (p. ex., prática intensa com um instrumento musical) faz que a parte correspondente do mapa expanda-se. Por outro lado, o uso restrito (p. ex., ter um braco engessado) faz que a representação diminua. As mudanças nos mapas começam a acontecer em poucas horas e envolvem muito rapidamente a formação de novas conexões. A perda de um membro pode resultar na diminuição da área cortical, enquanto os membros restantes tendem a ganhar mais representação cortical ao longo do tempo. Vários Sistemas de Memória Dependem de Ajustes da Força Sináptica A maioria de nós associa a memória a fatores como aprender listas de itens antes de fazer um teste ou escrever um livro, mas na verdade existem vários tipos de memória, cada uma relacionada com partes especí-cas do SNC (Fig. 24.5). Memórias de fatos (p. ex., quem está representado em uma nota de um dólar) e eventos (p. ex., os detalhes do último jogo de handebol) são memórias declarativas, o que signi-ca que você pode declará-las verdadeiras. Memórias de fatos, também denominadas memórias semânticas, abrangem uma série de categorias, incluindo fatos históricos, relações matemáticas e os signi-cados das palavras; memórias episódicas incluem as especi-cidades dos eventos, incluindo seu momento de ocorrência. Memórias não declarativas, como habilidades, padrões de comportamento e reações emocionais, são aprendidas com o passar do tempo, mas apresentam-se, sobretudo, de maneira subconsciente. FIG 24.5 Principais categorias de memória de longo prazo e partes relevantes do SNC envolvidas em cada uma. Uma visão simples de como formamos memórias, em particular as declarativas, é que dois processos qualitativamente diferentes estão envolvidos. A primeira é a memória de curto prazo, um processo que depende da atenção direcionada e da atividade neuronal contínua. A interrupção desse processo, por exemplo, por perda temporária de consciência, causa a perda de todos os itens na memória de curto prazo. As memórias de curto prazo são gradualmente copiadas ou consolidadas na memória de longo prazo, o que provavelmente envolve mudanças estruturais e siológicas permanentes nas sinapses cerebrais. Após algo ser copiado para a memória de longo prazo, ele pode sobreviver à falta de atenção e até à perda de consciência, e pode persistir por toda a vida. O Hipocampo e as Regiões Corticais Adjacentes São Essenciais para a Memória Declarativa Conceitos-chave O hipocampo é uma estrutura cortical que margeia o corno temporal do ventrículo lateral. O fórnice é uma importante via de saída (output) do hipocampo. O córtex entorrinal é a principal fonte de inputs

para o hipocampo. Os outputs do hipocampo chegam ao córtex entorrinal, corpo mamilar e núcleos septais. Lesões bilaterais nos hipocampos ou nas regiões mediais do diencéfalo prejudicam a memória declarativa. O hipocampo é uma área distinta do córtex cerebral, dobrada em direção ao giro para-hipocampal do lobo temporal, e considerada parte do sistema límbico. Ele é formado pelo giro denteado e pelo hipocampo propriamente dito, duas faixas interligadas de córtex de três camadas (diferentemente do neocórtex de seis camadas descrito no Cap. 22), juntamente com o subículo, uma zona de transição entre o hipocampo propriamente dito e o neocórtex do lobo temporal (Fig. 24.6). A parte anterior do giro para-hipocampal (córtex entorrinal) é a principal interface entre o hipocampo e vastas áreas de córtex de associação (Figs. 24.7 e 24.8), o que possibilita ao hipocampo servir de alguma forma como um elo fundamental inerente à memória declarativa. Lesões bilaterais nos hipocampos e em áreas vizinhas do córtex, ou nas áreas diencefálicas com as quais estão interconectados (corpos mamilares e núcleos anteriores dos tálamos), causam amnésia anterógrada, na qual novas memórias de fatos e eventos não podem ser formadas. A amnésia retrógrada após essas lesões não é tão grave, indicando que as memórias de longo prazo geralmente residem fora do hipocampo. FIG 24.6 Disposição das células em corte transversal do hipocampo. A informação flui principalmente em uma direção, chega do córtex entorrinal e passa por várias sinapses sequenciais no hipocampo antes de atingir o subículo. A fímbria (·franja·) do hipocampo é a coleção de fibras que sai (ou chega) através do fórnice. GD, giro denteado; HP, hipocampo propriamente dito. FIG 24.7 Inputs para o hipocampo. FIG 24.8 Outputs do hipocampo. Inputs para o córtex entorrinal e deste para o hipocampo provêm de diversas áreas unimodais, multimodais e límbicas (Fig. 24.7). Além disso, os inputs colinérgicos modulatórios dos núcleos septais chegam diretamente ao hipocampo, ao seguirem em sentido retrógrado pelo fórnice, uma grande via de output do hipocampo (Fig. 24.8). Por ⋅m, há projeções diretas do corpo amigdaloide para o hipocampo. Conforme discutido mais adiante neste capítulo, o corpo amigdaloide é importante para marcar o signi-cado emocional de situações e eventos; essa conexão afeta a probabilidade de algo ser registrado como memória declarativa, dependendo de nossa reação emocional a ela. Em seguida, o hipocampo projeta de maneira recíproca e difusa, por meio do córtex entorrinal, para áreas unimodais, multimodais e límbicas (Fig. 24.8). Outputs do hipocampo também chegam indiretamente ao córtex límbico através do fórnice, por meio de projeções para o corpo mamilar. O fórnice curva-se ao redor do ventrículo lateral; separa-se do hipocampo próximo ao esplênio do corpo caloso, estende-se no sentido anterior ao longo da margem inferior do septo pelúcido, curva-se inferiormente na frente do forame interventricular e entra no hipotálamo. O corpo mamilar envia projeções para o núcleo anterior do tálamo pelo fascículo mamilotalâmico, e esta conexão faz parte de uma alça hipocampal conhecida como circuito de Papez (hipocampo · corpo mamilar · núcleo anterior · cíngulo e giro para-hipocampal · hipocampo). As funções associadas a esses outputs diretos e indiretos para o córtex límbico na formação de memórias declarativas ainda não são compreendidas. O Corpo Amigdaloide Tem um Papel Central nas Respostas Emocionais Uma forma de aprendizado fundamental para a sobrevivência é imaginar quais situações são mais prazerosas e quais podem ser desagradáveis ou perigosas. As conexões do corpo amigdaloide (Figs. 23.7 e 23.8) são bem apropriadas para contribuir nessa aprendizagem emocional. O corpo amigdaloide recebe inputs sobre aspectos intrinsecamente agradáveis ou desagradáveis (estômago cheio, soco doloroso) e é programado para que tais eventos causem reações autônomas (através do hipotálamo) e sentimentos conscientes (através de projeções para o giro do cíngulo). Informações do tálamo e áreas sensitivas unimodais chegam aos mesmos neurônios do corpo amigdaloide; associar um estímulo neutro (p. ex., ao ver um chocolate ou um escorpião) a efeitos agradáveis ou desagradáveis causa ativação de receptores NMDA, PLP, e resposta emocional à experiência subsequente com os estímulos previamente neutros. Os Núcleos da Base São Importantes para Alguns Tipos de Memória Não Declarativa Os núcleos da base e o cerebelo colaboram com áreas motoras do córtex cerebral à medida que aprendemos a nos mover com mais rapidez e precisão, como ao aprender a tocar um instrumento musical; essa colaboração é baseada nos circuitos longos do córtex · núcleos da base ou cerebelo · tálamo · córtex (Figs. 19.2 e 20.7). Os núcleos da base, no entanto, têm um papel mais abrangente no aprendizado de padrões de comportamento. Rotineiramente, tomamos decisões sobre como agir com base em experiências acumuladas de maneira subconsciente que possibilitam sugestões fundamentadas sobre efeitos prováveis (p. ex., decidir se devemos levar um guarda-chuva com base na aparência do céu pela manhã). O aprendizado desse tipo de tomada de decisão é baseado sobretudo nas interconexões entre o núcleo caudado e o córtex de associação (Fig. 19.4). O Cerebelo É Importante para Alguns Tipos de Memória Não Declarativa O cerebelo desempenha um papel especial na aprendizagem de como aiustar os movimentos para se adaptar a novas circunstâncias. Isso varia desde ajustar o ganho de re-exos (p. ex., o .óculo altera o ganho do re.exo vestíbulo-ocular para compensar o uso de óculos) até modi-car os movimentos dos membros. As interconexões difusas da parte lateral dos hemisférios do cerebelo com áreas não motoras do córtex cerebral indicam que elas provavelmente têm um papel mais abrangente na aprendizagem de várias habilidades mentais também. As poderosas sinapses excitatórias estabelecidas pelas ·bras trepadeiras com as células de Purkinje conferem ao complexo olivar inferior um papel particularmente importante nas funções de aprendizagem do cerebelo. O reparo do snp é mais eficaz do que o reparo do snc Uma vez terminados os períodos de morte neuronal e poda de conexões durante o desenvolvimento, os neurônios sobreviventes modi-cam seus padrões de expressão gênica e concentram-se na função e na manutenção, e não no crescimento. Isso limita o grau de reparo após lesões, especialmente no SNC. Se um neurônio no SNP ou no SNC morre por doença ou lesão, em geral ele não é substituído (embora as células-tronco, conforme descrito um pouco mais adiante, ofereçam alguma esperança para isso no futuro). Se um axônio é seccionado transversalmente, a parte separada do corpo celular degenera (degeneração walleriana) (Fig. 24.9). As interações tró-cas do neurônio são interrompidas, e pode haver mudanças anterógradas nas células com as quais ele faz sinapse e mudanças retrógradas nos neurônios que fazem sinapse com ele. Dependendo do sucesso do neurônio em regenerar seu axônio, todas essas mudanças podem ser revertidas ou o neurônio (ou até mesmo seus parceiros sinápticos) pode morrer. FIG 24.9 (A) Conexão normal do neurônio motor inferior (NMI) com o músculo esquelético e (B) cromatólise e degeneração walleriana em resposta à transecção do axônio do NMI. Fibras de Nervos Podem se Regenerar Após Lesão Após a transecção de um axônio no SNP, as células de Schwann proliferam e secretam fatores tró-cos. Em resposta, o neurônio afetado intensi-ca seu processo de síntese proteica e começa a desenvolver um novo axônio. Nesse processo, embora aumente a síntese de RNA, os corpos de Nissl espalham-se e a célula parece perder muito de sua baso·lia (cromatólise · ·perda de cor·). Se o axônio em crescimento atinge com sucesso o seu antigo alvo, alterações anterógradas (p. ex., atro-a muscular) e retrógradas são revertidas, e a função é restaurada. Células Gliais do SNC Impedem Reparo Após Lesão Após a transecção de um axônio no SNC, a história é diferente por duas razões principais. Primeiro, astrócitos e oligodendrócitos não respondem com secreção de fatores tró-cos, de modo que o neurônio afetado é incapaz de ativar genes relacionados ao crescimento.

Em segundo lugar, astrócitos e oligodendrócitos realmente interferem na regeneração. Ambos aumentam a produção de fatores inibidores do crescimento que normalmente ajudam a estabilizar as conexões no sistema nervoso de adultos. Astrócitos hipertro am e isolam a área lesionada, formando uma cicatriz glial que bloqueia o progresso de qualquer regeneração axonal. Como resultado de tudo isso, em geral há uma resposta cromatolítica limitada e o axônio não regenera. Novos Neurônios São Adicionados ao Sistema Nervoso Central em Quantidade Limitada ao Longo da Vida Durante muito tempo, a convicção geral era de que os humanos nasciam com todos os neurônios que sempre teriam. Evidências recentes, no entanto, indicam que existem células-tronco latentes - células com potencial para gerar novos neurônios · junto às paredes de todos os ventrículos, e que existem dois locais onde novos neurônios são gerados ao longo da vida. Células-tronco no giro denteado originam novos neurônios denteados que podem participar da formação de memórias declarativas. Células-tronco na parede do corno frontal do ventrículo lateral originam novos interneurônios inibitórios que migram para o bulbo olfatório. Induzir células-tronco ativas ou latentes a se diferenciarem de maneira controlada pode tornar possível, algum dia, a substituição dos neurônios perdidos. Questões de estudo 1. Existem mais neurônios motores inferiores (NMI) no segmento L5 da medula espinal do que em T5 porque, durante o desenvolvimento: a. nascem mais NMI em L5 do que em T5. b. morrem mais NMI em T5 do que em L5. c. alguns NMI nascidos em T5 migram para L5. 2. As pessoas tendem a ter lembranças particularmente vivas dos detalhes que envolvem os principais eventos de suas vidas, como casamentos e nascimento de crianças. Uma importante conexão neural responsável pela excelência dessas memórias estende-se do(s) ao .a. corpo amigdaloide, hipocampo b. núcleos da base, hipocampo c. núcleos da base, tálamo d. cerebelo, corpo amigdaloide e. hipotálamo, hipocampo 3. O termo período crítico refere-se a uma fase durante a qual os neurônios: a. adquirem uma identidade permanente (p. ex., como um neurônio do córtex cerebral) por breve exposição a fatores críticos de crescimento. b. competem uns com os outros por locais sinápticos, resultando em padrões relativamente permanentes de conexões. c. migram das paredes do tubo neural para seus destinos ·nais em locais como camadas especí-cas do córtex cerebral. d. proliferam e têm uma necessidade vital de fatores de crescimento. 4. A maioria das ·bras no sistema do fórnice conecta \_\_\_\_\_ a \_\_\_\_. a. corpo amigdaloide, hipotálamo b. corpo amigdaloide, núcleos septais c. giro do cíngulo, giro para-hipocampal d. hipocampo, hipotálamo 5. Depois da transecção de um axônio no SNC adulto: a. a parte do axônio distal à transecção regenera uma conexão com o corpo da célula parental. b. células de Schwann nas proximidades da transecção proliferam e formam uma cicatriz que bloqueia a regeneração. c. oligodendrócitos adjacentes à transecção secretam substâncias que inibem ativamente a regeneração. d. a parte do axônio distal à transecção degenera, deixando para trás um caminho através do qual a parte proximal do axônio cresce novamente. 6. É mais provável que lesões no \_\_\_\_ causem prejuízo da memória não declarativa. a. núcleo anterior do tálamo b. cerebelo c. córtex entorrinal d. fórnice e. hipocampo f. corpo mamilar 7. Abrir o canal de um receptor NMDA requer simultânea \_. a. ligação de acetilcolina, ligação de Mg2+ b. ligação de acetilcolina, despolarização da membrana celular c. ligação de acetilcolina, hiperpolarização da membrana celular d. ligação de glutamato, ligação de Mg2+ e. ligação do glutamato, despolarização da membrana celular f. ligação de acetilcolina, hiperpolarização da membrana celular Para as questões 8 a 10, indique qual dos seguintes componentes do SNC provavelmente tem maior participação em cada tipo de aprendizagem. a. Corpo amigdaloide. b. Núcleos da base. c. Cerebelo. d. Hipocampo. 8. Aprender a escolher o caminho mais e-caz ao dirigir até a escola, dependendo do tempo e da hora do

dia. 9. Ter noção do signi-cado de novas palavras e frases à medida que elas tornam-se comuns. 10. Ajustar a força de contração do músculo reto lateral durante sacadas, em resposta a pequenas aderências de tecido conjuntivo na órbita. Lesões da área somestésica podem ocorrer, por exem-plo, como consequência de acidentes vasculares cerebrais que comprometem as artérias cerebral média ou cerebral anterior. Há, então, perda da sensibilidade discriminativa do lado oposto à lesão. O doente perde a capacidade de discriminar dois pontos, perceber movimentos de partes do corpo ou reconhecer diferentes intensidades de estí- mulo. Apesar de distinguir as diferentes modalidades de estímulo, ele é incapaz de localizar a parte do corpo toca- da ou de distinguir graus de temperatura, peso e textura dos objetos tocados. Em decorrência disso, o doente per- de a estereognosia, ou seja, a capacidade de reconhecer os objetos colocados em sua mão. É interessante lembrar que as modalidades mais grosseiras de sensibilidade (sen- sibilidade protopática), como o tato não discriminativo e a sensibilidade térmica e dolorosa, permanecem prati- camente inalteradas, pois elas se tornam conscientes em nível talamico. Figura 263 Representação das partes do corpo na área somestési- ca primária. Homúnculo sensitivo (segundo Penfield e Rasmussen) 2.1.2 Area somestésica secundária (S2) Esta área situa-se no lobo parietal superior, logo atrás da área somestésica primária, e corresponde à área 5 e par- te da área 7 de Brodmann (Figura 26.1). À sua lesão causa agnosia tátil, ou seja, incapacidade de reconhecer objetos pelo tato. 2.2 Areas corticais relacionadas com a visão 2.2.1 Área visual primária (V1) A área visual primária, V1, localiza-se nos lábios do sul- co calcarino e corresponde à área 17 de Brodmann (Figura = Capitulo 26 26.2), também chamada de cdrtex estriado. Ai chegam as fibras do trato geniculocalcarino (radiagao óptica), origina- das no corpo geniculado lateral. Estimulagdes elétricas da área 17 causam alucinagdes visuais, nas quais o individuo vê circulos brilhantes, nunca objetos bem definidos. Estimu- lando-se pontos especificos da retina com um jato de luz filiforme, pode-se tomar potenciais elétricos evocados em partes especificas da area 17. Verificou-se, assim, que a me- tade superior da retina projeta-se no labio superior do sulco calcarino, e a metade inferior, no labio inferior desse sulco. A parte posterior da retina (onde se localiza a mácula) projeta- se na parte posterior do sulco calcarino, enquanto a parte anterior projeta-se na porcao anterior desse sulco. Existe, pois, correspondéncia perfeita entre retina e cortex visual (retinotopia). A ablação bilateral da área 17 causa cequeira completa na espécie humana. 2.2.2 Areas visuais secunddrias São éreas de associagao unimodais, neste caso relacio- nadas somente com a visdo. Até ha pouco tempo, acredita- va-se que seria uma área Unica, limitada ao lobo occipital, situando-se adiante da área visual primaria, corresponden- do as areas 18 e 19 de Brodmann Estudos com ressonancia magnética funcional e a aná-lise de caso de lesões corticais isoladas demonstraram que, na verdade, são varias as dreas visuais secundarias, distribui- das nos lobos parietais e temporais, das quais as mais co- nhecidas são V2, V3, V4 e V5. Elas são unidas por duas vias corticais originadas em V1: a dorsal, dirigida a parte poste- rior do lobo parietal, e a ventral, que une as areas visuais do lobo temporal (Figura 26.4). Aspectos diferentes da percepção visual são processados nessas areas. Assim, na via ventral estão areas especificas para percepgao de cores, reconhecimento de objetos e reconhecimento de faces. Na via dorsal, estão áreas para percepção de movimento, de velocidade, representagdo espacial dos objetos, atengao visual e ações quiadas pela visdo. Em sintese, a via ventral permite determinar o que o objeto é, e a dorsal, onde ele estd, se está parado ou em movimento, e quiar a ação moto- ra em relagao ao objeto. O processamento visual é paralelo desde a retina, circuitos analisam os diversos aspectos da informação visual, como cor,

luminosidade, forma, faces e movimento, e distribui a informação a partir de V1 para mais de 30 dreas dentro das vias dorsal e ventral. A integragao das informações permite o reconhecimento de objetos (cortex temporal inferior) e quia as ações motoras necessarias ao objetivo. Lesoes nessas áreas resultam em agnosia visual, ou seja, na incapacidade de identificar objetos ou aspectos dos objetos, mesmo estando integras as areas corticais pri- marias. São muitas as agnosias visuais em casos de lesões restritas do lobo temporal envolvendo a via cortical ventral. O paciente pode perder a capacidade de identificar objetos, desenhos, sua cor, seu significado e até mesmo o reconhe- cimento da face de pessoas conhecidas (prosopagnosia). O giro temporal inferior tem amplas conexdes com as areas de memoria. Em casos de lesões da via dorsal (V5), o paciente Anatomia Funcional do Cortex Cerebral 237 perde a capacidade de perceber, visualmente, o movimento das coisas (acinetopsia). Assim, o paciente tem dificuldade para atravessar uma rua movimentada e, para ele, as águas de uma cachoeira estão sempre paradas. A área cortical in- traparietal orienta a atenção em relação ao objeto de inte- resse do campo visual e quia as ações motoras dos olhos e do corpo ao objetivo. Figura26.4 Desenho esquemático representando a área visual pri- méria V1 e as principais áreas corticais secundarias nas vias ventral e dorsal. 2.3 Areas corticais relacionadas com a audição 2.3.1 Area auditiva primdria (A1) A área auditiva primaria, A1, esta situada no giro tempo- ral transverso anterior (giro de Heschl) e corresponde as areas 1 e 42 de Brodmann (Figura 26.1). A ela, chegam fibras da radiação auditiva, que se originam no corpo geniculado me- dial. Estimulagdes elétricas da area auditiva de um individuo acordado causam alucinagdes auditivas que, entretanto, nun ca são muito precisas, manifestando-se principalmente como zumbidos. Lesões bilaterais do giro temporal transverso ante- rior causam surdez completa. Lesdes unilaterais causam défi- cits auditivos pequenos, pois, ao contrério das demais vias da sensibilidade, a via auditiva nao é totalmente cruzada. Assim, cada cóclea está representada no cortex dos dois hemisférios. Na érea auditiva, existe uma representação tonotépica, ou seja, sons de determinada frequéncia projetam-se em partes especificas dessa area, o que implica correspondéncia dessas partes com as partes da cóclea. 2.3.2 Area auditiva secundaria (A2) Localiza-se no lobo temporal (área 22 de Brodmann), adjacente à area auditiva priméria, e a sua fungao é pouco conhecida, mas, possivelmente, está associada a alguns ti- pos especiais de informagao auditiva. 2.4 Areavestibular As informações vestibulares se projetam para varias re: gides corticais, sendo a maioria delas multimodais. Nao ha 238 Neuroanatomia Funcional uma area puramente vestibular como ocorre em outras mo- dalidades sensoriais. As principais encontram-se no cortex insular posterior e no lobo parietal, em uma pequena regiao préxima ao territdrio da area somestésica correspondente a face. Ha projeções também para o cortex oculomotor fron tal, cortex visual secundario intraparietal e temporal. Assim, a área vestibular esta relacionada com a area de projecao da sensibilidade proprioceptiva. Os receptores do vestibulo ja foram classificados como proprioceptores especiais, pois informam sobre a posição e o movimento da cabega. Foi sugerido que a drea vestibular do cortex seria importante para apreciagao consciente da orientagao no espaco. 2.5 Areaolfatoria A érea olfatoria, muito grande em alguns mamiferos, ocupa no homem apenas uma pequena area situada na parte anterior do unco e do giro para-hipocampal, conheci- da também como córtex piriforme. Certos casos de epilepsia focal do unco causam alucinagdes olfatorias, nas quais os pacientes subitamente se queixam de cheiros, em geral desagradáveis, que na realidade não existem. São as chamadas crises uncinadas, que podem ter apenas essa sintomatologia subjetiva ou completar-se com uma crise epiléptica motora focal ou generalizada. 2.6 Area gustativa 2.6.1 Area qustativa

primdria Localiza-se ao longo da parte anterior da insula e da parte inferior do giro pos-central. Coerente com esse fato, essa area é um isocortex heterotipico granular. Fato inte- ressante é que o simples ato de ver ou mesmo de pensar em um alimento saboroso ativa a área gustativa da insula Demonstrou-se também que na drea gustativa existem neurônios sensiveis não só ao paladar, mas também ao olfato e a sensibilidade somestésica da boca. A gustagao depende, portanto, da integragao de informagoes gusta- tivas e olfativas. 2.6.2 Area gustativa secundaria Encontra-se na regiao orbitofrontal da érea pré-frontal, recebendo aferéncias da insula reas corticais relacionadas com a motricidade A motricidade voluntaria só é possivel porque as áreas corticais que controlam o movimento recebem constantemente informagoes sensoriais. A decisão de executar um determinado movimento depende da integracdo entre os sistemas sensoriais e motor. Um simples ato de alcangar um objeto exige informagao visual para localizar o objeto no espago e informação proprioceptiva para criar a represen- tagdo do corpo no espaço, possibilitando que comandos adequados sejam enviados ao membro superior. O processamento sensorial tem como resultado uma representagao interna do mundo e do corpo no espago, e o planeiamento do ato motor inicia-se a partir de uma dessas representa- 110 Compêndio de Psiquiatria condições, mesmo uma resposta habitual poderia voltar ao controle da associação ação-reforçador. A conversão de ações para hábitos e a relação entre hábito e cognição são áreas ativas de pesquisa. REFERÊNCIAS Abramowitz JS, Arch JJ. Strategies for improving long-term outcomes in cognitive behavioral therapy for obsessive-compulsive disorder: insights from learning theory. Cogn Behav Pract. 2014;21:20-31. Bouton ME. Learning and Behavior: A Contemporary Synthesis. Sunderland, MA: Sinauer: 2007. Bouton ME. Learning theory. In: Sadock BJ, Sadock VA, Ruiz P, eds. Kaplan & Sadock-s Comprehensive Textbook of Psychiatry. 9th ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2009:647. Hockenbury D. Learning. In: Discovering Psychology. 5th ed. New York: Worth Publishers; 2011:183. Illeris K, ed. Contemporary Theories of Learning: Learning Theorists . . . In Their Own Words. New York: Routledge; 2009. Kosaki Y, Dickinson A. Choice and contingency in the development of behavioral autonomy during instrumental conditioning. J Exp Psychol Anim Behav Process. 2010;36(3):334. Maia TV. Two-factor theory, the actor-critic model, and conditioned avoidance. Learning Behav. 2010;38:50. Sigelman CK, Rider EA. Learning theories. In: Life-Span Human Development. Belmont: Wadsworth; 2012:42. Urcelay GP, Miller RR. Two roles of the context in Pavlovian fear conditioning. J Exp Psychol Anim Behav Process. 2010;36(2):268. 2.4 A biologia da memória O tema da memória é fundamental para a disciplina da psiquiatria. A memória é a cola que une nossa vida mental, o andaime para nos- sa história pessoal. A personalidade é, em parte, uma acumulação de hábitos que foram adquiridos, muitos no início da vida, que criam disposições e influenciam o modo como nos comportamos. No mes- mo sentido, as neuroses são com frequência produtos de aprendi- zagem · ansiedades, fobias e comportamentos mal-adaptativos que resultam de determinadas experiências. A própria psicoterapia é um processo pelo qual novos hábitos e habilidades são adquiridos por meio da acumulação de novas experiências. Nesse sentido, a memória está teoricamente no centro da preocupação da psiquiatria com a personalidade, as consequências das primeiras experiências e a pos- sibilidade de crescimento e mudança. A memória também é de interesse clínico porque transtornos de memória e queixas sobre a memória são comuns em doenças neu-rológicas e psiquiátricas. O comprometimento da memória também é um efeito colateral de certos tratamentos. como a eletroconvul- soterapia. Por isso, o médico eficaz precisa entender a biologia da memória, as variedades de disfunção de memória e como a memória pode ser avaliada. DAS SINAPSES PARA A MEMÓRIA A memória é um caso especial do fenômeno biológico geral de plasticidade neural. Os neurônios podem apresentar uma atividade dependente da história, respondendo diferencialmente como uma função do estímulo prévio, e essa plasticidade das células nervosas e das sinapses forma a base da memória. Na última década do século XIX, pesquisadores propuseram que a persistência da memória po- deria ser explicada por crescimento de células nervosas. Essa ideia foi reapresentada muitas vezes, e o entendimento atual da sinapse como o local fundamental de mudança é baseado em estudos ex- perimentais extensivos em animais com sistemas nervosos simples. A experiência pode levar a mudança estrutural na sinapse, incluindo alterações na força das sinapses existentes e no número de contatos sinápticos ao longo de vias específicas. Plasticidade Evidências neurobiológicas apoiam duas conclusões básicas: primeiro, a plasticidade de curta duração, que pode persistir por se- gundos ou minutos, dependendo de eventos sinápticos específicos, incluindo aumento na liberação de neurotransmissores; segundo, a memória de longa duração depende de nova síntese de proteína, do crescimento físico de processos neurais e de aumento no número de conexões sinápticas. Uma fonte de informação importante sobre memória veio de um estudo extenso sobre o molusco marinho Aplysia californica. Neurônios individuais e conexões entre neurônios foram identifica- dos, e o diagrama do circuito de alguns comportamentos simples foi descrito. A Aplysia é capaz de aprendizagem associativa (incluindo condicionamento clássico e condicionamento operante) e aprendi- zagem não associativa (habituação e sensibilização). A sensibiliza- ção foi estudada usando o reflexo de retração da guelra, uma reação defensiva na qual a estimulação tátil causa a retração da guelra e do sifão. Quando a estimulação tátil é precedida por estimulação sen- sorial à cabeca ou à cauda, a retração da quelra é facilitada. As alte- rações celulares subjacentes a essa sensibilização iniciam-se quando um neurônio sensorial ativa um interneurônio modular, que aumen- ta a força das sinapses no circuito responsável pelo reflexo. Essa modulação depende do sistema de segundo mensageiro no qual as moléculas intracelulares (incluindo adenosina monofosfato cíclica [cAMP] e proteína quinase dependente de cAMP) levam ao aumen- to da liberação do transmissor, que dura alguns minutos na via refle- xa. Tanto a plasticidade de curta duração como a de longa duração nesse circuito são baseadas no aumento da liberação do transmissor. A alteração de longa duração requer unicamente a expressão de ge- nes e a síntese de novas proteínas. Os mecanismos de etiquetagem sináptica permitem aos produtos gênicos que são distribuídos ao longo de um neurônio aumentarem a força sináptica de maneira se- letiva em sinapses recém-ativadas. Além disso, a alteração de longo prazo, mas não a de curto prazo, é acompanhada pelo crescimento de processos neurais de neurônios no circuito reflexo. Em vertebrados, a memória não pode ser estudada tão diretamen- te quanto no sistema nervoso simples da Aplysia. Contudo, sabe-se que as manipulações comportamentais também podem resultar em alterações mensuráveis na arquitetura do cérebro. Por exemplo, ratos criados em ambientes ricos, em oposição a comuns, apresentam aumento no número de sinapses terminando em neurônios individuais no neocórtex. Essas alterações são acompanhadas por pequenos aumentos na espessura cor- tical, no diâmetro dos corpos celulares neuronais e no número e compri- mento dos ramos dendríticos. A experiência comportamental, portanto, exerce efeitos poderosos sobre os circuitos do cérebro. Muitas dessas mesmas alterações estruturais foram encontradas em ratos adultos expostos a um ambiente enriquecido, bem como em ratos adultos que receberam treinamento intensivo do labirinto. No caso do treinamento do labirinto, a visão foi restrita a um olho, e o corpo caloso foi seccionado para impedir que informações recebidas por um hemisfério chegassem ao outro hemisfério. O resultado foi que altera- ções estruturais na forma e na conectividade neuronais foram

observadas apenas no hemisfério treinado. Isso exclui uma série de influências não específicas, entre as quais atividade motora, efeitos indiretos de hormô- nios e nível global de excitação. Acredita-se que a memória de longo prazo em vertebrados seja baseada em crescimento e alteração morfoló- gica, incluindo aumentos na força sináptica ao longo de vias específicas. Contribuições das ciências psicossociais 111 Potenciação de longo prazo O fenômeno de potenciação de longo prazo (PLP) é um mecanis- mo candidato para a memória de longo prazo dos mamíferos. A PLP é observada quando um neurônio pós-sináptico é despolarizado de forma persistente após um surto de alta frequência de disparo neural pré-sináptico. A PLP tem inúmeras propriedades que a tornam ade- quada como um substrato fisiológico da memória. Ela é estabelecida rapidamente e, então, dura um longo tempo. É associativa, porque depende da coocorrência de atividade pré-sináptica e despolarização pós-sináptica. Acontece apenas em sinapses potenciadas, nem todas as sinapses terminando na célula pós-sináptica. Por fim. a PLP ocorre sobretudo no hipocampo, uma estrutura importante para a memória. Sabe-se que a indução de PLP sofre mediação pós-sináptica e en- volve ativação do receptor N-metil-D-aspartato (NMDA), que permite o influxo de cálcio na célula pós-sináptica. A PLP é mantida por aumento no número de receptores -amino-3-hidróxi-5-metil-4-isoxazol-propiônico (AMPA; não NMDA) na célula pós-sináptica e também possivel- mente por aumento na liberação de neurotransmissores. Um método promissor para elucidar os mecanismos moleculares da memória apoia-se na introdução de mutações específicas no genoma. Ao deletar um único gene, podem-se produzir camundongos com receptores ou moléculas de sinalização celular específicos inativados ou alterados. Por exemplo, em camundongos com uma deleção seletiva de receptores NMDA no campo CA1 do hipocampo, muitos aspectos da fisiologia de CA1 permanecem intactos, mas os neurônios de CA1 não exibem PLP, e é observado comprometimento da memória em tarefas comportamentais. Manipulações genéticas introduzidas de forma reversível em adultos são particularmente vantajosas, uma vez que alterações moleculares específi- cas podem ser induzidas em animais de desenvolvimento normal. Aprendizagem associativa O estudo do condicionamento clássico forneceu muitos insights so- bre a biologia da memória. Ele tem sido sobretudo bem estudado em coelhos, usando um tom como o estímulo condicionado e um sopro de ar no olho (que automaticamente evoca uma resposta de pestanejo) como o estímulo não condicionado. Emparelhamentos repetidos do tom com o sopro de ar levam a uma resposta condicionada, uma vez que o tom sozinho evoca um pestanejo. Lesões reversíveis dos nú- cleos profundos do cerebelo eliminam a resposta condicionada sem afetar a não condicionada. Essas lesões também impedem a ocorrên- cia de aprendizagem inicial, e, quando a lesão é revertida, os coelhos aprendem normalmente. Portanto, o cerebelo contém circuitos essen- ciais para a associação aprendida. A plasticidade relevante parece ser distribuída entre o córtex cerebelar e os núcleos profundos. Acredita-se que um padrão análogo de plasticidade cerebelar seja subjacente à aprendizagem motora no reflexo vestíbulo-ocular e, talvez, à aprendizagem associativa de respostas motoras em geral. Com base na ideia de que as respostas motoras aprendidas dependem do controle coordenado de alterações no tempo e na força da resposta, foi sugerido que as alterações sinápticas no córtex cerebelar sejam fundamentais para o tempo aprendido, enquanto as alterações sinápticas nos núcleos pro- fundos são fundamentais para formar uma associação entre um estímulo condicionado e um não condicionado. O condicionamento do medo e os sobressaltos potenciados pelo medo são tipos de aprendizagem que servem como modelos úteis para transtornos de ansiedade e condições psiquiátricas relacionadas. Por exemplo, camundongos exibem comportamento de congelamento quan- do devolvidos para o mesmo contexto no qual um choque aversivo foi apresentado em uma ocasião anterior. Esse

tipo de aprendizagem de- pende da codificação dos aspectos contextuais do ambiente de aprendi- zagem. Adquirir e expressar esse tipo de aprendizagem requer circuitos neurais que incluem a amígdala e o hipocampo. A amígdala pode ser importante para a associação do afeto negativo com novos estímulos e o hipocampo, para a representação do contexto. Com o treinamento de extinção, quando o contexto já não é relacionado com um estímulo aversivo, a resposta de medo condicionada desaparece. Acredita-se que o córtex frontal tenha um papel-chave na extinção. ORGANIZAÇÃO CORTICAL DA MEMÓRIA Uma questão fundamental diz respeito ao local de armazenamento da memória no cérebro. Na década de 1920, Karl Lashley o procurou estudando o comportamento de ratos após a remoção de diferentes quantidades de seu córtex cerebral. Ele registrou o número de ten- tativas necessárias para reaprender um problema de labirinto que os ratos tinham aprendido antes da cirurgia e verificou que o déficit era proporcional à quantidade de córtex removida. O déficit não parecia depender da localização específica do dano cortical. Lashley concluiu que a memória resultante da aprendizagem do labirinto não estava localizada em parte alguma do cérebro; em vez disso, era distribuída de forma equivalente ao longo de todo o córtex. Pesquisas subsequentes levaram a reinterpretações desses resultados. A aprendizagem do labirinto em ratos depende de dife- rentes tipos de informação, incluindo visual, tátil, espacial e olfativa. Os neurônios que processam esses vários tipos de informação são segregados em diferentes áreas do córtex cerebral do rato, e o armazenamento da memória é segregado de maneira paralela. Por- tanto, a correlação entre a capacidade de aprender um labirinto e o tamanho da lesão que Lashley observou é um resultado da invasão progressiva de lesões maiores em áreas corticais especializadas que atendem aos muitos componentes de processamento de informação relevantes para a aprendizagem do labirinto. A organização funcional do córtex cerebral dos mamíferos foi revelada por análises neuropsicológicas de déficits após dano cerebral e por meio de estudos fisiológicos de cérebros intactos. As áreas corticais responsáveis por processar e armazenar informações visuais foram estudadas mais extensivamente em primatas. Quase metade do neocórtex dos primatas é especializada para funções visuais. As vias corticais para processamento de informações visuais se iniciam no córtex visual primário (V1) e prosseguem a partir daí ao longo de vias ou correntes paralelas. Uma corrente projeta-se ventralmente para o córtex inferotemporal e é especializada em pro- cessar informações relativas à identificação visual de objetos. Outra corrente projeta-se dorsalmente para o córtex parietal e é especiali- zada em processar informações sobre localização espacial. As áreas específicas de processamento visual nas correntes dorsal e ventral, junto com áreas no córtex pré-frontal, registram a experiência imediata de processamento perceptual. Os resultados desse processa- mento ficam disponíveis primeiro como memória imediata. Memória imediata refere-se à quantidade de informação que pode ser mantida na mente (como um número de telefone) de modo que fique disponível para uso imediato. Ela pode ser estendida no tempo por repetição ou por outro tipo de manipulação da informação, e, nesse caso, diz-se que o material armazenado está na memória de trabalho. As regiões do córtex visual nas porções dianteiras das correntes dor- sal e ventral servem como repositórios finais de memórias visuais. O cór- tex inferotemporal, por exemplo, localiza-se na extremidade da corrente ventral, e lesões inferotemporais levam a comprometimentos seletivos na percepção visual do objeto e na memória visual. Contudo, essas lesões não interrompem funções visuais elementares, como a acuidade. Estudos eletrofisiológicos em macacos mostram que os neurônios na área TE, que é uma parte do córtex inferotemporal, registram aspectos específicos e complexos de estímulos visuais, como a forma, e respondem seletivamente a padrões e objetos. O córtex

inferotemporal pode, portanto, ser pensado tanto como 112 Compêndio de Psiquiatria um sistema de processamento visual de ordem superior quanto como um depósito das memórias visuais que resultam desse processamento. Em resumo, a memória é distribuída e localizada no córtex cerebral. Ela é distribuída no sentido de que, como Lashley concluiu, não existe um centro cortical dedicado somente ao armazenamento de memórias. Todavia, a memória é localizada no sentido de que diferentes aspectos ou dimensões de eventos são armazenados em locais corticais específicos · ou seja, nas mesmas regiões que são especializadas em analisar e processar o que deve ser armazenado. MEMÓRIA E AMNÉSIA O princípio de que a especialização funcional de regiões corticais de- termina tanto o locus de processamento de informação como o locus de armazenamento de informações não fornece uma descrição com- pleta da organização da memória no cérebro. Se assim fosse, as lesões cerebrais sempre incluiriam dificuldade na memória para um tipo res- trito de informação junto com perda da capacidade de processar infor- mações dessa mesma espécie. Esse tipo de comprometimento ocorre, por exemplo, nas afasias e nas agnosias. Entretanto, há outro tipo de comprometimento que também pode ocorrer. chamado amnésia. A marca registrada da amnésia é uma perda da capacidade para novos aprendizados que se estende para todas as modalidades sensoriais e os domínios de estímulo. Essa amnésia anterógrada pode ser explicada pelo entendimento do papel das estruturas ce- rebrais fundamentais para a aquisição de informações sobre fatos e eventos. Normalmente, a amnésia anterógrada ocorre junto com a amnésia retrógrada, uma perda do conhecimento que foi adquirido antes do início da amnésia. Os déficits retrógrados com frequência têm um gradiente temporal, seguindo um princípio conhecido como lei de Ribot; os déficits são mais graves para informações que foram aprendidas em época mais recente. Um paciente com uma apresentação de amnésia exibe défi- cits de memória graves no contexto de preservação de outras fun-ções cognitivas, incluindo compreensão e produção de linguagem, raciocínio, atenção, memória imediata, personalidade e habilidades sociais. A seletividade do déficit de memória nesses casos indica que as funções intelectual e perceptual do cérebro são separadas da capacidade de armazenar na memória os registros que comumente resultam do envolvimento em trabalho intelectual e perceptual. Função especializada da memória A amnésia pode resultar de dano à porção medial do lobo temporal ou a regiões da linha média do diencéfalo. Estudos de um paciente gravemente amnésico conhecido como HM estimularam a investiga- ção intensiva do papel do lobo temporomedial na memória. HM tornou-se amnésico em 1953, aos 27 anos, quando sofreu uma ressecção bilateral do lobo temporal medial para aliviar uma epilepsia grave. A remoção incluiu aproximadamente metade do hipocampo, a amígdala e a maior parte dos córtices entorrinal e perirrinal contíguos (Fig. 2.4-1). Após a cirurgia, a condição epiléptica de HM melhorou muito, mas ele experimentou um esquecimento profundo. Suas fun-ções intelectuais, de modo geral, foram preservadas. Por exemplo, ele exibia memória imediata normal e podia manter a atenção durante conversas. Após uma interrupção, entretanto, não conseguia lembrar o que tinha ocorrido recentemente. A amnésia densa de HM foi per-manente e debilitante. Em suas próprias palavras, ele se sentia como se tivesse acabado de acordar de um sonho, porque não tinha nenhu- ma lembrança do que tinha acabado de acontecer. Em macacos, foram demonstrados muitos paralelos com am- nésia humana após dano cirúrgico a componentes anatômicos do lobo temporomedial. Estudos cumulativos do comprometimento de memória resultante identificaram as estruturas e as conexões tempo- romediais cruciais para a memória. Estas reúnem o hipocampo · que inclui o giro denteado; os campos hipocampais CA1, CA2 e CA3; e o subículo · e as regiões corticais adjacentes, incluindo os córtices entorrinal, perirrinal e

para-hipocampal. Outra estrutura importante do lobo temporomedial é a amíg- dala. Ela está relaconada com a regulação de grande parte do com- portamento emocional. Em particular, o armazenamento de eventos emocionais envolve a amígdala. Os efeitos moduladores das pro- jeções da amígdala para o neocórtex são responsáveis por produ- zir aumento da memória para eventos emocionais ou estimulantes, comparados a eventos neutros. Estudos detalhados de pacientes amnésicos oferecem insights únicos sobre a natureza da memória e sua organização no cérebro. Uma extensa série de estudos informativos, por exemplo, descreveu o comprometimento da memória do paciente EP. EP foi diagnosticado com encefalite por herpes simples aos 72 anos. O dano à região medial do lobo temporal (ver Fig. 2.4-1) pro- duziu uma amnésia persistente e profunda. Durante as sessões de teste, EP era cordial e falava livremente sobre suas experiências de vida, mas baseava-se com exclusividade em histórias de sua infân- cia e idade adulta jovem. Ele repetia a mesma história muitas vezes. De forma surpreendente, seu desempenho em testes de memória de reconhecimento não era melhor do que se resultasse de adivinhação (Fig. 2.4-2A). Testes envolvendo fatos sobre sua vida e experiên- cias autobiográficas revelaram memória pobre para o tempo até sua doenca, mas memória normal para sua infância (Fig. 2.4-2B). EP também tinha bom conhecimento espacial sobre a cidade na qual viveu quando criança, mas foi incapaz de aprender o traçado do bairro onde viveu depois de se tornar amnésico (Fig. 2.4-2C). FIGURA 2.4-1 Imagens de ressonância magnética funcional dos cérebros dos pa- cientes HM e EP no nível do lobo temporal. O tecido comprometido é indicado por sinal brilhante nessas imagens axiais ponderadas em T2. Ambos os pacientes sofreram dano extensivo às estruturas temporo- mediais, como resultado de cirurgia para epilepsia, em HM, e de encefalite viral, em EP. Barra de escala: 2 cm. E, lado esquerdo do cére-bro. (Reimpressa, com permissão, de Corkin S, Amaral EG, González RG, Johnson KA, Hyman BT. H.M.·s medial temporal lobe lesion: Fin- dings from magnetic resonance imaging. J Neurosci. 1997;17:3964; and Stefanacci L, Buffalo EA, Schmolck H, Squire LR. Profound amne- sia after damage to the medial temporal lobe: A neuroanatomical and neuropsychological profile of patient E.P. J Neurosci. 2000;20:7024.) Contribuições das ciências psicossociais 113 Dada a gravidade dos problemas de memória vivenciados por EP e por outros pacientes amnésicos, deve ser salientado que, apesar disso, eles apresentam desempenho normal em certos tipos de testes de memória. O comprometimento diz respeito seletiva- mente a memória para conhecimento factual e eventos autobiográ- ficos, chamados, em conjunto, de memória declarativa. A amné- sia apresenta-se como um déficit global, uma vez que envolve a memória para informações apresentadas em qualquer modalidade sensorial, mas o déficit é limitado, porque abrange apenas memória para fatos e eventos. A patologia hipocampal em pacientes com amnésia também pode ser revelada usando imagem de ressonância magnética (RM) de alta resolução. Esses estudos indicam que o dano limitado ao hi- pocampo resulta em comprometimento da memória significativo de uma perspectiva clínica. Além do hipocampo, outras regiões do lobo temporomedial também contribuem de forma fundamental para a memória. Portanto, um comprometimento de memória moderada- mente grave resulta de dano a CA1, enquanto uma amnésia mais profunda e incapacitante é causada por dano ao lobo temporomedial, que inclui o hipocampo e o córtex adjacente. Comprometimento da A C B 90 100 90 80 70 60 50 Percentual de correção Erro médio de indicação (graus) Percentual de correção 40 30 20 Percurso familiar Percurso novo Rotas alternativas 10 0 90 100 90 80 70 60 50 40 30 20 10 0 Indicação de pontos de referência Nova aprendizagem topográfica 80 70 60 50 40 30 20 10 0 80 70 60 Grupo-controle EP Percentual de correção Pontuação Período de tempo 50 40 21 18 15 12 9 6 EP Recente Adulto jovem Infância EP EP 3 0 FIGURA 2.4-2 Resultados de testes formais para o

paciente EP, mostrando déficits anterógrados e retrógrados graves, com memória remota intacta. A. As pontuações foram combinadas a partir de 42 testes diferentes de memória de reconhecimento para palavras dadas ao paciente EP e a um grupo de cinco indivíduos-controle saudáveis. O formato do teste era ou escolha forçada de duas alternativas, ou reconhecimento de sim--não. Os colchetes para EP indicam o erro-padrão da média. Os pontos de dados para o grupo-controle indicam a pontuação média de cada participante em todos os 42 testes de memória de reconhecimento. O desempenho médio de EP (49,3% correto) não foi diferente do acaso e foi de aproximadamente cinco desvios-padrão (DPs) abaixo do desempenho médio dos indivíduos-controle (81.1% correto, DP, 6.3), B, A lembranca autobiográfica foi quantificada usando uma entrevista estruturada conhecida como Entrevista de Memória Autobiográfica. Os itens avaliaram conhecimento semântico pessoal (pontuação máxima 21 para cada período de tempo). O desempenho para o período de tempo recente reflete memória pobre para informações que poderiam ter sido adquiridas só depois do início de sua amnésia. Para EP, o desempenho para o período adulto jovem reflete déficits de memória retrógrada. O desempenho para o período da infância reflete memória remota boa. Resultados semelhantes para lembranca semântica e episódica foram obtidos desses períodos de tempo. (Dados de Kopelman MD, Wilson BA, Baddeley AD. The autobiographical memory interview: A new assessment of autobiographical and personal semantic me- mory in amnesic patients. J Clin Exp Neuropsychol. 1989;5:724; e Reed JM, Squire LR. Retrograde amnesia for facts and events: Findings from four new cases. J Neurosci. 1998;18:3943.) C. As avaliações da memória espacial demonstraram memória boa de EP para conhecimen- to espacial de sua infância, junto com nova aprendizagem de informações espaciais extremamente pobre. O desempenho foi comparado com os de cinco indivíduos (círculos abertos) que freguentaram o ensino médio ao mesmo tempo que EP, viveram na região em torno do mesmo período de tempo e, como EP (círculos cheios), se mudaram quando adultos jovens. Desempenho normal foi encontrado para o percurso de casa para locais diferentes na área (percurso familiar), entre diferentes locais na área (percurso novo) e entre esses mesmos locais quando uma rua principal estava bloqueada (rotas alternativas). Os indivíduos também foram instruídos a apontar locais específicos enquan- to se imaginavam em um determinado local (indicação de pontos de referência) ou foram indagados sobre locais no bairro em que viviam atualmente (nova aprendizagem topográfica). EP demonstrou dificuldade apenas nesse último teste, porque tinha se mudado para sua resi- dência atual apenas após se tornar amnésico. (Dados de Teng E, Squire LR. Memory for places learned long ago is intact after hippocampal damage. Nature. 1999;400:675.) (Adaptada de Stefanacci L, Buffalo EA, Schmolck H, Squire LR. Profound amnesia after damage to the me- dial temporal lobe: A neuroanatomical and neuropsychological profile of patient E.P. J Neurosci. 2000;20:7024. Impressa com permissão.) 114 Compêndio de Psiquiatria memória devido a dano a esse lobo também é comum em pacien- tes com doença de Alzheimer ou com comprometimento cognitivo leve por amnésia. À medida que a doença de Alzheimer progride, a patologia afeta muitas regiões corticais e produz déficits cognitivos substanciais, além de disfunção de memória. A amnésia também pode resultar de dano a estruturas do diencéfalo medial. As regiões críticas comprometidas na amnésia diencefálica incluem os núcleos mamilares no hipotálamo, o núcleo dorsomedial do tálamo, o núcleo anterior, a lâmina medular interna e o trato mamilotalâmico. Entretanto, permanece a incerteza quan- to a que lesões específicas são requeridas para produzir amnésia diencefálica. A síndrome alcoólica de Korsakoff é o exemplo mais prevalente e mais bem estudado de amnésia diencefálica, e, nesses casos, o dano é encontrado em regiões cerebrais que podem ser es- pecialmente sensíveis a crises

prolongadas de deficiência de tiamina e abuso de álcool. Os pacientes com essa síndrome em geral exibem comprometimento de memória devido a uma combinação de dano diencefálico e patologia do lobo frontal. O dano frontal isolado pro- duz déficits cognitivos característicos junto com certos problemas de memória (p. ex., recuperação e avaliação forçadas); então, na síndrome de Korsakoff, o padrão de déficits se estende além do que costuma ser encontrado em outros casos de amnésia (ver Tab. 2.4-1). A capacidade de lembrar eventos factuais e autobiográficos depende da integridade tanto das regiões corticais responsáveis por representar a informação em questão como de várias regiões cere- brais encarregadas da formação de memória. Portanto, as áreas me- dial temporal e diencefálica do cérebro trabalham em conjunto com áreas difundidas do neocórtex para formar e armazenar memórias declarativas (Fig. 2.4-3). Amnésia retrógrada A perda de memória na amnésia costuma afetar as memórias re- centes mais do que as remotas (Fig. 2.4-4). A amnésia classificada temporalmente foi demonstrada de forma retrospectiva em estudos de pacientes amnésicos e de forma prospectiva em estudos de maca-cos. ratos, camundongos e coelhos. Esses achados são implicações importantes para a compreensão da natureza do processo de arma- zenamento da memória. As memórias são dinâmicas, não estáticas. À medida que o tempo passa após a aprendizagem, algumas memó- rias são esquecidas, enquanto outras se tornam mais fortes devido a um processo de consolidação que depende de estruturas corticais, temporais mediais e diencefálicas. O estudo da amnésia retrógrada tem sido importante para en-tender como a memória muda ao longo do tempo. A natureza di- nâmica do armazenamento da memória pode ser conceituada como seque. Um evento é vivenciado e codificado em virtude de uma série de regiões corticais que estão envolvidas na representação de uma combinação de diferentes aspectos do evento. Ao mesmo tempo, o hipocampo e o córtex adjacente recebem informação pertinente de TABELA 2.4-1 Déficits cognitivos e de memória associados com dano frontal Teste Amnésia Síndrome de Korsakoff Dano ao lobo frontal Lembrança atrasada + + · Escala de Avaliação de Demência: Ín- dice de memória + + · Escala de Avaliação de Demência: Ín- dice de iniciação e perseveração · + + Teste Wisconsin de Classificação de Cartas · + + Memória de ordem temporal + ++ ++ Metamemória · + + Liberação de inter- ferência proativa · + · +, déficit; ·, sem déficit; ++, comprometimento desproporcional em relação a lembrança do item. De Squire LR, Zola-Morgan S, Cave CB, Haist F, Musen G, Suzuki WA. Me- mory, organization of brain systems and cognition. Cold Spring Harb Symp Quant Biol. 1990;55:1007. DIENCÉFALO MEDIAL Núcleos talâmicos da linha média LOBO TEMPORAL MEDIAL CÓRTEX CEREBRAL Região hipocampal Região hipocampal Córtex perirrinal Córtex para-hipocampal Tálamo dorsomedial Tálamo anterior Núcleos mamilares Áreas de associação frontais Áreas de associação sensoriais FIGURA 2.4-3 Regiões cerebrais consideradas essenciais para a for- mação e o armazenamento da memória declarativa. As regiões do diencéfalo medial e temporomediais são fundamentais para o armazenamento da memó- ria declarativa. O córtex entorrinal é a principal fonte de projeções do neocórtex ao hipocampo, e quase dois terços da informação cortical para o córtex en-torrinal se originam nos córtices perirrinal e para- -hipocampal. O córtex entorrinal também recebe co- nexões diretas do cingulado, da ínsula e dos córtices orbitofrontal e temporal superior. (Adaptada de Paller KA: Neurocognitive foundations of human memory. In: Medin DL, ed.: The Psychology of Learning and Motivation. Vol. 40. San Diego, CA: Academic Press; 2008:121; e Gluck MA, Mercado E, Myers CE: Lear- ning and Memory: From Brain to Behavior. New York: Worth: 2008:109, Fig. 3.16.) Contribuições das ciências psicossociais 115 alto nível de todas as modalidades sensoriais. Posteriormente, quan- do o evento original é lembrado, o mesmo conjunto de regiões cor- ticais é ativado. Se um subconjunto das regiões corticais é ativado, o hipocampo e as

estruturas relacionadas podem auxiliar na lembrança facilitando a ativação das regiões corticais restantes (i.e., conclusão do padrão). Quando o evento original é recuperado e associado nova- mente com outra informação, as redes hipocampais-corticais podem ser modificadas. Dessa forma, ocorre um processo de consolidação gradual que altera a natureza do armazenamento da memória (ver Fig. 2.4-3). Os componentes neocorticais representando alguns even- tos podem se ligar uns aos outros de maneira tão eficaz que, por fim, uma memória pode ser recuperada sem qualquer contribuição do lobo temporal medial. Como resultado, pacientes amnésicos podem exibir recuperação normal de fatos e eventos remotos, bem como de memórias autobiográficas. As regiões neocorticais distribuídas são os repositórios permanentes dessas memórias duradouras. Em contrapartida ao que é observado após dano restrito ao hipo- campo, comprometimentos retrógrados extensivos para fatos e eventos do passado distante também podem ocorrer. Dano aos lobos frontais, por exemplo, pode levar a dificuldade em organizar a recuperação da memó- ria. A recuperação precisa frequentemente começa com uma ativação de períodos da vida e prossegue para uma identificação de classes de even- tos gerais e, então, de eventos mais específicos, mas esse processo se tor- na difícil após dano frontal. Dano a outras regiões corticais também pode comprometer o armazenamento de memórias. As redes no córtex tem- poral anterolateral, por exemplo, são fundamentais para a recuperação de informações armazenadas porque essas áreas são importantes para a própria armazenagem de longo prazo. Pacientes com amnésia retrógra- da focal exibem comprometimentos substanciais da memória retrógrada junto com comprometimento apenas moderado da capacidade de nova aprendizagem. Alguma capacidade para nova aprendizagem permanece, provavelmente porque as estruturas do lobo temporal medial são capazes de se comunicar com outras áreas do córtex que permanecem intactas. MÚLTIPLOS TIPOS DE MEMÓRIA A memória não é uma faculdade isolada da mente, mas consiste em vários subtipos. A amnésia afeta apenas um tipo de memória, a declarativa. Memória declarativa é ao que costumamos nos referir quando usamos o termo memória na linguagem cotidiana. A me- mória declarativa apoia a lembrança consciente de fatos e eventos. O comprometimento clássico na amnésia, portanto, diz respeito a memória para rotas, listas, faces, melodias, objetos e outro material verbal e não verbal, independentemente da modalidade sensorial na qual o material seja apresentado. Pacientes amnésicos podem exibir amplo comprometimento nesses componentes da memória declarativa, enquanto uma série de outras capacidades de memória é preservada. O conjunto heterogê- neo de capacidades preservadas é denominado memória não declara- tiva. Esta inclui aprendizagem de habilidade, aprendizagem por hábi- to, formas de condicionamento simples e um fenômeno chamado de pré-ativação (priming). Para esses tipos de aprendizagem e memória, os pacientes amnésicos podem ter um desempenho normal. Em ambientes laboratoriais controlados, a aquisição de uma variedade de habilidades perceptuais, perceptomotoras e cognitivas pode ser testada de maneira isolada, e foi verificado que pacientes amnésicos adquirem essas habilidades em taxas equivalentes às taxas nas quais indi- víduos saudáveis as adquirem. Por exemplo, pacientes amnésicos podem aprender a ler textos invertidos no espelho normalmente, exibem a faci- litação normal na velocidade de leitura com leituras sucessivas de prosa normal e melhoram de forma tão rápida quanto indivíduos saudáveis na leitura acelerada de palavras não repetidas. Além disso, pacientes amné- sicos, após verem sequências de letras geradas por um sistema de regras de estados finitos, podem classificar novas sequências de letras como baseadas ou não nas regras. O desempenho na classificação é normal apesar do fato de os pacientes amnésicos apresentarem prejuízo na lembrança dos eventos de treinamento ou de itens específicos que estudaram. B A 50 40 30 20 Percentual de

correção Percentual de ingestão de alimento familiar 10 0 100 90 80 70 60 50 40 30 1 dia 10 dias 30 dias AA 5 10 Grupo-controle Grupo hipocampal Grupo-controle Grupo hipocampal 15 Anos antes da amnésia Intervalo treinamento-cirurgia A B 20 25 30 FIGURA 2.4-4 A. Amnésia retrógrada temporalmente limitada para lembrança livre de 251 eventos novos. As pontuações são alinhadas em relação ao início da amnésia nos pacientes (N = 6) e a um ponto no tempo correspondente em indivíduos saudáveis comparáveis por idade e educação (N = 12). O período de tempo após o início da amnésia é classificado como AA (amnésia anterógrada) para designar que esse ponto no tempo avaliou a memória para eventos que ocorreram após o início da amnésia. Os erros-padrão variaram de 2 a 10%. O dano cerebral no grupo de pacientes era limitado sobretudo à região hi- pocampal. B. Amnésia retrógrada temporalmente limitada em ratos com lesões do hipocampo e subículo. Os ratos aprenderam a preferir um alimento com determinado odor como resultado de um encon- tro com outro rato com aquele odor em seu hálito. O percentual de preferência pelo alimento familiar foi observado para três intervalos de treinamento-cirurgia. Um dia após a aprendizagem, o grupo-con- trole apresentou desempenho melhor do que os ratos com lesões (P < 0.05). Em 30 dias, os dois grupos apresentaram desempenho se- melhante, e ambos apresentaram desempenho bem acima do acaso. As barras de erro mostram desvios-padrão da média. (Adaptada, com permissão, de Manns JR, Hopkins RO, Squire LR. Semantic memory and the human hippocampus. Neuron. 2003;38:127; e Clark RE, Broadbent NJ, Zola SM, Squire LR. Anterograde amnesia and tem- porally graded retrograde amnesia for a nonspatial memory task after lesions of hippocampus and subiculum. J Neurosci. 2002;22:4663.) 116 Compêndio de Psiguiatria Priming (preparação, pré-ativação) Priming refere-se a uma facilitação da capacidade de detectar ou identificar um determinado estímulo com base em uma experiência recente específica. Muitos testes foram usados para medir o priming na amnésia, mostrando que ele fica intacto. Por exemplo, palavras poderiam ser apresentadas em uma fase do estudo e, então, nova- mente, após um intervalo, em uma fase do teste quando uma medida de priming, como a velocidade de leitura, é obtida. Nesse teste, os pacientes são instruídos a ler as palavras do modo mais rápido pos- sível sem serem informados de que a memória está sendo avaliada. Em um teste de priming, os pacientes nomearam figuras de objetos apresentados previamente sem dúvida com mais rapidez do que nomearam figuras de objetos novos, mesmo após um intervalo de uma semana. Essa facilitação ocorreu em níveis normais, apesar de os pacientes terem apresentado um comprometimento substan- cial na capacidade de reconhecer quais figuras tinham sido apre- sentadas anteriormente. Exemplos particularmente surpreendentes de priming preservado vêm de estudos do paciente EP (Fig. 2.4-5), que exibia priming intacto para palavras, mas tinha desempenho de níveis de acaso quando precisou reconhecer quais palavras tinham sido apresentadas para estudo. Essa forma de memória, denominada priming perceptual, é, portanto, uma classe de memória distinta que é independente das regiões do lobo temporal medial via de regra comprometidas na amnésia. Outra forma de priming reflete uma melhora no acesso ao significado mais do que aos perceptos. Por exemplo, os indivíduos estudam uma lista de palavras, incluindo tenda e cinto, e, então, solicita-se que associem livremente com outras palavras. Assim, são dadas palavras como lona e fita, e pede-se que pronunciem a pri- meira palavra que lhes vem à mente. O resultado é que eles são mais propensos a mencionar tenda em resposta a lona e cinto em resposta a fita do que se as palavras tenda e cinto não tivessem sido apre- sentadas recentemente. Esse efeito, chamado de priming conceitual, também é preservado em pacientes amnésicos, ainda que eles não consigam reconhecer as mesmas palavras em um teste de memória convencional (Fig. 2.4-6). Nem todos os tipos de priming são preservados na amnésia. Alguns testes de

priming foram criados para examinar a formação de novas associações. Quando os testes são embasados não no co- nhecimento preexistente, mas na aquisição de novo conhecimento associativo, o priming tende a ficar comprometido. Em outras palavras, o priming, em certas situações complexas, pode requerer o mesmo tipo de ligação entre múltiplas regiões corticais, fundamen- tal para a memória declarativa. Sistemas de memória A Tabela 2.4-2 descreve um esquema para conceituar múltiplos tipos de memória. A memória declarativa depende das estruturas temporo- medial e diencefálica da linha média junto com grandes porções do neocórtex. Esse sistema possibilita a aprendizagem rápida de fatos (memória semântica) e eventos (memória episódica). A memória não declarativa depende de vários sistemas cerebrais diferentes. Os hábitos dependem do neocórtex e do neoestriado, e o cerebelo é im- portante para o condicionamento da musculatura esquelética, a amíg- dala, para a aprendizagem emocional, e o neocórtex, para o priming. A memória declarativa e a não declarativa diferem em aspec- tos importantes. A declarativa é filogeneticamente mais recente do que a não declarativa. Além disso, as memórias declarativas estão disponíveis à lembrança consciente. A flexibilidade da memória de-clarativa permite que a informação recuperada esteja disponível para múltiplos sistemas de resposta. A memória não declarativa é inaces- sível à consciência e expressa apenas pelo envolvimento de sistemas de processamento específicos. As memórias não declarativas são armazenadas como alterações nesses sistemas de processamento · al- terações que são encapsuladas de modo que a informação armazena- da tenha acessibilidade limitada a outros sistemas de processamento. A B 40 35 30 25 20 Pontuação de priming Pontuação de priming 15 10 5 A B Priming de conclusão do radical Priming de identificação perceptual Grupo-controle Grupo-controle EP EP 0 40 35 30 25 20 15 10 5 0 FIGURA 2.4-5 Priming preservado no paciente EP em relação a sete indivíduos- -controle. A. Priming de conclusão do radical em seis testes separados. O priming refletiu uma tendência dos indivíduos a completar radicais de três letras com palavras previamente encontradas quan- do foram instruídos a pronunciar a primeira palavra que viesse à mente (p. ex., MOT \_\_ completado para formar MOTEL). As pontua- ções de priming foram calculadas como o percentual de correção para palavras estudadas menos o percentual de correção para pala- vras de base (adivinhação). B. Priming de identificação perceptual em 12 testes separados. Os indivíduos tentaram ler 48 palavras que foram visualmente degradadas. As pontuações de priming foram calculadas como o percentual de identificação correta de palavras já estudadas menos o percentual de identificação correta de pala- vras não estudadas. Os colchetes indicam o desvio-padrão da mé- dia. (Dados de Hamann SB, Squire LR. Intact perceptual memory in the absence of conscious memory. Behav Neurosci. 1997;111:850.) (Reproduzida de Stefanacci L, Buffalo EA, Schmolck H, Squire LR. Profound amnesia after damage to the medial temporal lobe: A neuroanatomical and neuropsychological profile of patient E.P. J Neurosci. 2000;20:7024, com permissão.) Contribuições das ciências psicossociais 117 A memória semântica, que diz respeito ao conhecimento geral do mundo, tem sido categorizada com frequência como uma forma de memória separada. Fatos que são confiados à memória normalmente se tornam independentes dos episódios originais nos quais foram aprendidos. Pacientes amnésicos às vezes podem obter informações que em geral seriam aprendidas como fatos, mas eles aprendem se baseando em um sistema cerebral diferente do sistema que apoia a memória declarativa. Considere um teste que requeira a aprendizagem simultânea de oito pares de objetos. Indivíduos saudáveis podem aprender com rapidez qual é o objeto correto em cada par, enquanto pacientes gravemente amnésicos, como EP, aprendem apenas de modo gradual ao longo de muitas semanas e, no início de cada sessão, não conseguem

descrever a tarefa, as instruções ou os objetos. Em pacientes que não têm amnésia grave, a informação factual é em geral adquirida como conhecimento declarativo acessível à consciência. Nesses casos, as estruturas cerebrais que permanecem no lobo temporome- dial provavelmente apoiem a aprendizagem. No entanto, quando a informa- ção factual é adquirida como conhecimento não declarativo, como no caso da aprendizagem de EP de pares de objetos, é provável que a aprendizagem ocorra diretamente como um hábito, talvez apoiada pelo neoestriado. Os humanos, portanto, parecem ter uma grande capacidade para a aprendiza- gem por hábito que opera fora da consciência e é independente das estrutu- ras do lobo temporomedial, que estão comprometidas na amnésia. Contribuições frontais à memória Embora não ocorra amnésia após dano frontal limitado, os lobos frontais são fundamentalmente importantes para a memória decla- rativa. Indivíduos com lesões frontais têm memória pobre para o contexto em que a informação foi adquirida, dificuldade para lem- brar sem ajuda e podem até ter alguma dificuldade leve em testes de reconhecimento de itens. De forma mais geral, esses pacientes têm dificuldade para implementar estratégias de recuperação de memó- rias e para avaliar e monitorar o desempenho de sua memória. NEUROIMAGEM E MEMÓRIA O entendimento da memória derivado de estudos de amnésia foi am-pliado por meio de estudos utilizando vários métodos para monitorar a atividade cerebral em indivíduos saudáveis. Por exemplo, a ativação de regiões pré-frontais posteriores com tomografia por emissão de pósitrons (PET) e RM demonstrou que essas regiões estão envolvidas no processamento estratégico durante a recuperação, bem como na memória de trabalho. Regiões frontais anteriores próximas dos polos frontais foram associadas com funções como a avaliação dos produ- tos da recuperação. As conexões frontais com as regiões neocorticais posteriores apoiam a organização da recuperação e a manipulação de informações na memória de trabalho. De acordo com as evidências de pacientes com lesões frontais, as redes frontais posteriores podem ser consideradas instrumentais na recuperação de memórias declarativas e no processamento imediato (on-line) de informações novas. A neuroimagem também identificou contribuições do córtex parietal para a memória. Várias regiões parietais (incluindo os lóbulos PRIMING RECONHECIMENTO 20 100 90 80 70 60 50 40 15 20 Percentual Percentual de correção 5 CON CON LTM LTM H H 0 FIGURA 2.4-6 Priming conceitual preservado na amnésia. No teste de associação livre, os indivíduos estudaram um conjunto de palavras (p.ex., limão) e, 5 minutos mais tarde, viram palavras de sugestão que incluíam associados das palavras estudadas (p. ex., laranja). Eles foram instruídos a pronunciar a primeira palavra que lhes viesse à mente em resposta a cada palavra de sugestão. Os resultados são mostrados separadamente para o grupo-controle (CON; n = 12), pacientes amnésicos com lesões grandes do lobo temporomedial (LTM, n = 2) e pacientes amnésicos com lesões que se acreditava serem limitadas à região hipocampal (H; n = 3). O painel esquerdo mostra as pontuações de priming concei- tual calculadas como o percentual de palavras estudadas produzidas no teste de associação livre menos uma medida basal da probabili- dade de produzi-las por acaso. Todos os grupos tiveram desempenho semelhante no teste de priming conceitual. O painel direito mostra os resultados de um teste de memória de reconhecimento de sim-não usando palavras comparáveis. Ambos os grupos de pacientes tinham comprometimentos em relação ao grupo-controle. A linha tracejada indica desempenho pelo acaso. Os pontos de dados para os grupos LTM e H mostram as pontuações médias de pacientes individuais em quatro testes separados. Os colchetes mostram os desvios-padrão da média para o grupo-controle. (Reimpressa, com permissão, de Levy DA, Stark CEL, Squire LR. Intact conceptual priming in the absence of declarative memory. Psychol Sci. 2004;15:680.) TABELA 2.4-2 Tipos de memória A. Memória declarativa 1. Fatos 2. Eventos B. Memória não

declarativa 1. Habilidades e hábitos 2. Priming 3. Condicionamento clássico simples 4. Aprendizagem não associativa 118 Compêndio de Psiquiatria parietais inferior e superior, o pré-cúneo, o cinqulado posterior e o cór- tex retroespinal) são ativadas junto com a lembrança de experiências recentes. Embora muitas funções tenham sido propostas para explicar essa atividade parietal, uma posição de consenso única ainda não foi alcançada, e é possível que várias funções diferentes sejam relevantes. Estudos de neuroimagem também esclareceram os fenômenos de priming e como eles diferem da memória declarativa. O priming perceptual parece refletir alterações nos primeiros estágios das vias corticais que são envolvidas durante o processamento perceptual. Por exemplo, no caso do priming de conclusão do radical, no qual os indivíduos estudam uma lista de palavras (p. ex., MOTEL) e então são testados com uma lista de radicais (p. ex., MOT \_\_\_) e com ins- truções para completar cada radical com a primeira palavra que lhes vier à mente, estudos de neuroimagem e de campos visuais divididos implicaram os sistemas de processamento visual no córtex extraes- triado, especialmente no hemisfério direito. No entanto, a lembran- ça consciente das palavras lembradas envolve áreas do cérebro em estágios de processamento posteriores. Os mecanismos neurais que apoiam o priming e a recuperação de memória declarativa também foram diferenciados na atividade elétrica cerebral registrada no cou- ro cabeludo (Fig. 2.4-7). Em resumo, o priming difere da memória declarativa porque ele é sinalizado por atividade cerebral que ocorre anteriormente e que se origina em diferentes regiões cerebrais. A atividade hipocampal associada com formação e recupera-ção de memórias declarativas também foi investigada com neuroima- gem. De acordo com as evidências neuropsicológicas, o hipocampo parece estar envolvido na lembranca de eventos recentes (Fig. 2.4-8). Atividade hipocampal relacionada a recuperação foi observada em testes de memória com muitos tipos diferentes de estímulos. O hipocampo também é ativo durante o armazenamento inicial de informa-ções. Enquanto o córtex pré-frontal inferior esquerdo está envolvido como resultado de tentativas de codificar uma palavra, a atividade hipocampal na codificação mostra associação mais estreita como se a codificação levasse à memória estável que pode ser recuperada pos- teriormente (Fig. 2.4-9). Esses achados confirmam e ampliam a ideia de que as regiões temporal e frontal são importantes para o armaze- namento de memória e de que contribuem de maneiras diferentes. SONO E MEMÓRIA A especulação de que as memórias são processadas durante o sono tem uma longa história. Freud observou que os sonhos podem revelar frag- mentos de experiências recentes na forma de resíduos do dia. Embora muitas questões sobre como e por que as memórias podem ser proces- sadas durante o sono permaneçam sem resposta, experimentos recentes forneceram um novo apoio empírico à ideia de que o processamento da memória durante o sono exerça uma função adaptativa. É nítido agora que o desempenho da memória pode ser facilitado quando o sono ocor- re após a aprendizagem inicial e que a facilitação relacionada ao sono pode ser observada para muitos tipos diferentes de memória. O armazenamento da memória parece ser especificamente au- xiliado pelo processamento durante o sono profundo no período de poucas horas após a aprendizagem, sobretudo nos estágios 3 e 4 (sono de ondas lentas). Alguns resultados indicam que o sono de ondas len- tas facilita o armazenamento de memórias declarativas, mas não de não declarativas. A evidência direta para essa proposição foi obtida usando estimulação com incentivos olfativos (Fig. 2.4-10), com cor- rente elétrica na frequência aproximada das ondas lentas eletrencefalo- gráficas e outros métodos. Além disso, registros neuronais em animais revelaram um fenômeno de repetição hipocampal, no qual padrões de atividade expressos durante o dia são depois observados durante o sono. Em resumo, as memórias declarativas adquiridas durante a vigí- lia podem ser processadas

novamente durante o sono, e esse processa- mento pode influenciar a probabilidade de subsequente recuperação de memória quando o indivíduo estiver acordado. A facilitação da memó- ria declarativa é em geral manifestada como redução na quantidade de esquecimento que ocorre, não como melhora na memória. AVALIAÇÃO DAS FUNÇÕES DE MEMÓRIA Existe uma variedade de métodos quantitativos disponíveis para ava- liar as funções de memória em pacientes neurológicos e psiquiátricos. Esses métodos são úteis para avaliar e acompanhar pacientes lon- gitudinalmente e também realizar um exame único para determinar as condições da função de memória. É desejável obter informações sobre a gravidade da disfunção de memória e também determinar se a memória é afetada de forma seletiva ou se problemas de memória estão ocorrendo, como costuma acontecer, no contexto de outros défi-cits intelectuais. Embora alguns testes amplamente disponíveis, como a Escala de Memória Wechsler, forneçam medidas de memória úteis, a maioria dos testes individuais avalia a memória de forma bastante limitada. Mesmo as baterias neuropsicológicas de finalidade geral fornecem uma testagem apenas limitada das funções de memória. +2 µV 0 200 400 600 800 ms Faces lembradas Faces vistas, mas não lembradas Faces novas FIGURA 2.4-7 Potenciais cerebrais associados com priming perceptual versus re- cuperação de memória declarativa. Paller e colaboradores (2003) estudaram 16 voluntários, os quais fizeram um teste de memória en-volvendo três tipos de faces: faces novas, faces que tinham visto re- centemente e de que lembravam bem e faces que tinham visto, mas não lembravam porque tinham sido apresentadas de modo muito breve para serem processadas de maneira eficaz. Em um experi- mento associado com um teste de priming, respostas de velocidade foram encontradas, indicativas de priming. Os registros frontais de ondas cerebrais evocadas pelas faces vistas incluíram potenciais ne- gativos de 200 a 400 ms após apresentação da face que diferiam das ondas cerebrais evocadas por faces novas. Essas diferenças foram particularmente grandes para tentativas com as respostas mais rápi- das (os dados mostrados foram das tentativas com respostas mais rápidas do que o tempo de reação médio). As faces lembradas evoca- ram de forma inequívoca ondas cerebrais positivas que começaram cerca de 400 ms após a apresentação da face. Correlatos potenciais cerebrais de lembrança da face ocorreram mais tarde do que os para priming perceptual e eram maiores ao longo das regiões posteriores do cérebro. (Adaptada, com permissão, de Paller KA, Hutson CA, Miller BB, Boehm SG. Neural manifestations of memory with and without awareness. Neuron. 2003;38:507.) Contribuições das ciências psicossociais 119 A C B D Objetos Palavras A C D B 0,20 0,17 0,13 0,10 0,07 0,03 ·0,03 % de mudança de sinal ·0,07 ·0,10 ·0,13 ·0,17 ·0,20 0 Esquerdo Direito 29 E 29 E 27 E 27 E 29 R 29 R 27 R 27 R FIGURA 2.4-8 Atividade nas regiões hipocampais esquerda e direita medida com imagem de ressonância magnética funcional (RMf) durante recuperação de memória declarativa. Os dados foram coletados de 11 participantes que viram as palavras no estudo e no teste e de 11 participantes dife- rentes que viram figuras de objetos identificáveis no estudo e no teste. A precisão da memória de reconhecimento foi de 80,2% de correção para palavras e de 89,9% de correção para objetos. As áreas de mudança de sinal de RMf significativa (alvos vs despistes) são mostradas em cortes sagitais como sobreposições de cores em imagens estruturais médias. A caixa sobre a imagem indica a área na qual dados confiáveis estavam disponíveis para todos os indivíduos. Com palavras, atividade relacionada a recuperação foi observada no hipocampo do lado es- querdo, (A) mas não do lado direito (B). Com objetos identificáveis, atividade relacionada a recuperação foi observada no hipocampo tanto do lado esquerdo (C) como do lado direito (D). (Reimpressa, com permissão, de Stark CE, Squire LR. Functional magnetic resonance imaging (fMRI) activity in the hippocampal region during recognition memory. J Neurosci.

2000;20:7776.) A C B D A B 0,1 0,05 0 .0,05 0,06 0,04 0,02 .0,02 .0,04 .0,06 0 2 4 6 8 10 Tempo (s) 0 Sugestão L, lembrado Sugestão E, lembrado Sugestão L, esquecido Sugestão E, esquecido Percentual de mudança de sinal Percentual de mudança de sinal Percentual de mudança de sinal 0,08 0,15 0,24 0,32 0,40 +6 ·12 C D FIGURA 2.4-9 Ativações funcionais das regiões pré-frontal e temporomedial que foram preditivas de posterior desempenho da memória. Palavras isoladas foram apresentadas visualmente, cada uma seguida por uma instrução para lembrar (sugestão L) ou esquecer (sugestão E). As tentativas foram classificadas com base na instrução de lembrar ou esquecer e no desempenho de reconhecimento subsequente. A atividade no córtex pré-fron- tal inferior esquerdo e no hipocampo esquerdo foi preditiva de reconhecimento subsequente, mas por razões diferentes. A ativação pré-frontal inferior esquerda (A) foi associada com tentativa de codificação, uma vez que as respostas foram maiores para tentativas com uma sugestão para lembrar, fosse a palavra depois realmente reconhecida ou não. O curso de tempo da atividade nesta região (B) foi calculado com base nas respostas com tempo bloqueado para o início da palavra (tempo 0). A atividade pré-frontal inferior esquerda aumentou para palavras que foram lembradas depois, mas houve uma associação mais forte com tentativa de codificação, porque as respostas foram maiores para palavras após uma sugestão L que foram posteriormente esquecidas do que para palavras após uma sugestão E que foram lembradas mais tarde. Em contraste, a ativação para-hipocampal esquerda e hipocampal posterior (C) estava associada com sucesso da codificação. Como é demonstrado pelo cur- so de tempo de atividade nesta região (D), as respostas foram maiores para palavras que foram lembradas a seguir, fosse a sugestão para lembrar ou para esquecer. (Reimpressa, com permissão, de Reber PJ, Siwiec RM, Gitelman DR, Parrish TB, Mesulam MM, Paller KA. Neural correlates of successful encoding identified using functional magnetic resonance imaging. J Neurosci. 2002;22:9541.) 120 Compêndio de Psiquiatria Uma avaliação completa costuma envolver uma série de testes espe-cializados que fornecem amostras de funções intelectuais, capacidade para nova aprendizagem, memória remota e autorrelato de memórias. A avaliação das funções intelectuais gerais é fundamental para qualquer exame neuropsicológico. No caso da testagem da memória, os achados sobre as funções intelectuais fornecem informações so- bre a capacidade geral do paciente para realizar o teste e uma forma de avaliar a seletividade do comprometimento da memória. Os testes úteis incluem a Escala de Inteligência Wechsler para Adultos; um tes- te de nomeação de objetos, como o Teste de Nomeação de Boston; uma escala para avaliar a possibilidade de demência global; um teste de fluência verbal; e testes especializados da função do lobo frontal. Capacidade para nova aprendizagem Os testes de memória são sensíveis a comprometimento da capa- cidade de aprendizagem nova quando aceitam dois princípios im- portantes. Primeiro, os testes são sensíveis a comprometimento da memória quando são apresentadas mais informações do que a me- mória imediata pode conter. Por exemplo, os pacientes poderiam ser instruídos a memorizar uma lista de 10 faces, palavras, sentenças ou números, visto que 10 itens é mais do que pode ser mantido na mente. A tarefa de aprendizagem de associação de pares é um teste especialmente sensível desse tipo. Nessa tarefa, o examinador pede ao paciente que aprenda uma lista de pares de palavras não rela- cionadas (p. ex., rainha-jardim, escritório-rio) e, então, responda à primeira palavra em cada par lembrando a segunda palavra. Segundo, os testes são sensíveis a comprometimento da me- mória quando um intervalo, preenchido com distração, é interposto entre a fase de aprendizagem e a de teste. Nesse caso, os examina- dores normalmente pedem aos pacientes que aprendam uma peque- na quantidade de informações e, então, os distraem com conversas por vários minutos para impedir a repetição (ensaio). A

lembrança é, a seguir, avaliada para o material que havia sido apresentado. A memória pode ser testada pela lembrança sem ajuda do material já estudado (lembrança livre), apresentando-se uma ·sugestão· (cue) para ajudar a lembrança (lembrança sugerida) (cued recall) ou tes- tando a memória de reconhecimento. Em testes de memória de re- Aprendizagem Aroma durante a aprendizagem Aroma/ Veículo Sem aroma h 08,00 04,00 24,00 20,00 Vigília · · · · · · REM S1 S2 S3 S4 Sono Recuperação FIGURA 2.4-10 Evidência de processamento de memória durante o sono. Os indivíduos primeiro aprenderam associações de objeto-localização quando um aroma de rosas estava presente. Após a aprendizagem, eles dormiram usando um dispositivo para liberar aromas para o nariz, e o aro- ma de rosas foi administrado durante os dois primeiros períodos de ondas lentas da noite (em períodos de 30 segundos, para prevenir a habituação). Foi observada facilitação da memória quando as associações objeto-localização foram testadas na manhã seguinte na ausência de estimulação por odor. Não foi encontrada memória facilitada quando a estimulação ocorreu durante o sono de ondas lentas, mas não durante a aprendizagem, quando a estimulação ocorreu durante a aprendizagem e, então, durante sono de movimentos oculares rápidos (REM) ou quando os indivíduos foram mantidos acordados. Além disso, foi verificado que a estimulação por odor durante o sono de ondas lentas produziu ativação hipocampal anterior e posterior (painéis inferiores). (Reimpressa, com permissão, de Rasch B, Bü chel C, Gais S, Born J. Odor cues during slow-wave sleep prompt declarative memory consolidation. Science. 2007;315:1426.) Contribuições das ciências psicossociais 121 conhecimento de múltipla escolha, o paciente tenta escolher itens previamente estudados de um grupo de itens estudados e não estu- dados. Em testes de reconhecimento de sim-não, os pacientes veem itens estudados e não estudados, um de cada vez, e devem responder ·sim· se o item já havia sido apresentado e não se não fora. Esses métodos para avaliar material aprendido recentemente variam em termos de sua sensibilidade para detectar comprometimento da me- mória, sendo a associação livre mais sensível, a lembrança sugerida (cued recall) intermediária, e o reconhecimento, menos sensível. A especialização da função dos dois hemisférios cerebrais em humanos significa que dano unilateral esquerdo e direito está associado com diferentes tipos de problemas de memória. Por con-sequência, diferentes tipos de testes de memória devem ser usados quando dano unilateral é uma possibilidade. Em geral, dano às es- truturas temporomedial ou diencefálica no hemisfério cerebral es- querdo causa dificuldades para lembrar material verbal, tal como lis- tas de palavras e histórias. Dano às mesmas estruturas no hemisfério cerebral direito prejudica a memória para faces, traçados espaciais e outro material não verbal que é normalmente codificado sem rótulos verbais. Dano temporomedial esquerdo pode levar a comprometi- mento da memória para texto falado e escrito. Dano temporome- dial direito pode levar a aprendizagem comprometida para séries espaciais, sejam os traçados examinados por visão ou por tato. Uma forma útil de testar a memória não verbal é pedir ao paciente que copie uma figura geométrica complexa e, então, após um intervalo de vários minutos, sem aviso, pedir-lhe que a reproduza. Memória remota As avaliações de perda de memória retrógrada devem tentar deter- minar a gravidade de qualquer perda de memória e o período de tempo que ela abrange. A maioria dos testes quantitativos de memó- ria remota é composta de material de domínio público que pode ser comprovado. Por exemplo, foram utilizados testes que dizem respei- to a eventos novos, a fotografías de pessoas famosas ou à temporada anterior de um seriado de televisão. Uma vantagem desses métodos é que se pode amostrar números de eventos e, com frequência, visar a períodos de tempo específicos. Uma desvantagem é que esses tes- tes não são tão úteis para detectar perda de memória para informa- ções aprendidas durante as semanas ou meses logo antes do início da

amnésia. Os testes de memória mais remota amostram períodos de tempo grosseiramente e não podem detectar um comprometimento da memória retrógrada que abranja apenas poucos meses. Por sua vez, os testes de memória autobiográfica têm a pos- sibilidade de fornecer informações refinadas sobre a memória re- trógrada de um paciente. Na tarefa de sondagem de palavras, usada pela primeira vez por Francis Galton, em 1879, os pacientes são instruídos a lembrar episódios específicos de seu passado em res- posta a uma palavra sugerida (p. ex., pássaro e bilhete) e a datar os episódios. O número de episódios lembrados tende a estar siste- maticamente relacionado ao período de tempo do qual o episódio é extraído. A maioria das memórias costuma ir de períodos de tempo recentes (os últimos 1 a 2 meses), enquanto pacientes com amné- sia, via de regra, exibem amnésia retrógrada classificada temporal- mente, extraindo poucas memórias episódicas do passado recente, mas produzindo tantas memórias autobiográficas remotas quanto os indivíduos sadios (ver Fig. 2.4-4). Autorrelatos de memórias Os pacientes com frequência podem fornecer descrições de seus problemas de memória que são extremamente úteis para compreen- der a natureza de seu comprometimento. Os testes da capacidade de julgar as próprias habilidades de memória são denominados testes de metamemória. Existem escalas de autoavaliação que produzem informação quantitativa e qualitativa sobre o comprometimento da memória. Como resultado, é possível diferenciar queixas de memó- ria associadas com depressão de queixas de memória relacionadas com amnésia. Pacientes deprimidos tendem a avaliar sua memória como deficiente de uma forma bastante indiferenciada, confirmando igualmente todos os itens em um formulário de autoavaliação. Em contraste, pacientes amnésicos tendem a confirmar alguns itens mais do que outros; ou seja, há um padrão para suas queixas de memória. Eles não relatam dificuldade para lembrar eventos muito remotos ou para acompanhar o que lhes está sendo dito, mas relatam ter dificul- dades para lembrar um evento poucos minutos após ele ter aconte- cido. De fato, os autorrelatos podem coincidir muito estreitamente com a descrição de disfunção de memória que surge de testes obje- tivos. De maneira específica, a capacidade para nova aprendizagem é afetada, a memória imediata é intacta, e a memória muito remota é intacta. Alguns pacientes amnésicos, entretanto, tendem a subes- timar muito o comprometimento de sua memória. Em indivíduos com síndrome de Korsakoff, por exemplo, sua metamemória pobre origina-se de disfunção do lobo frontal. De qualquer modo, interro- gar o paciente com detalhes sobre seu sentido de comprometimento e administrar escalas de autoavaliação são adjuvantes valiosos e in-formativos à testagem de memória mais formal. Amnésia psicogênica Os pacientes às vezes exibem um comprometimento da memória que difere acentuadamente dos padrões normais de perda de me- mória que se seguem a dano cerebral. Por exemplo, alguns casos de amnésia se apresentam com um início súbito de amnésia retrógrada, uma perda da identidade pessoal e amnésia anterógrada mínima. Esses pacientes podem mesmo ser incapazes de lembrar o próprio nome. Dadas as forças psicológicas que levam ao início da amnésia nesses casos, elas são comumente denominadas amnésia psicogêni- ca, ou, às vezes, amnésia histérica, amnésia funcional ou amnésia dissociativa. A diferenciação entre amnésia psicogênica e um distúrbio da me- mória resultante de lesão ou doença neurológica muitas vezes é direta. As amnésias psicogênicas normalmente não afetam a capacidade para nova aprendizagem. Os pacientes entram no hospital capazes de registrar uma sucessão contínua de eventos diários. No entanto, problemas com nova aprendizagem tendem a ser centrais à amnésia neurológica. O prin- cipal sintoma positivo na amnésia psicogênica é amnésia retrógrada ex- tensiva e grave. Os pacientes podem ser incapazes de lembrar informa- ções pertinentes da infância ou de alguma parte de seu passado. Testes neuropsicológicos formais têm demonstrado

que o padrão de déficits de memória varia bastante de um paciente para outro. Essa variabilidade pode refletir os conceitos de memória comuns de um indivíduo, mesmo quando os sintomas não resultam de tentativas conscientes de simular amnésia. Alguns pacientes podem ter um desempenho pobre apenas quando solicitados a lembrar eventos autobiográficos passados. Outros também podem não conseguir lembrar novos eventos passados. Alguns têm bom desempenho quando os testes de memória parecem avaliar co- nhecimentos gerais, tal como lembrar os nomes de celebridades ou de cidades. A aprendizagem de material novo é, em geral, intacta, talvez porque esses testes parecem dizer respeito ao momento presente, não entrando no passado. Ocasionalmente, indivíduos com amnésia psicogê- nica exibem déficits de memória amplos, de modo que não consequem realizar habilidades que antes eram familiares ou identificar objetos ou palavras comuns. 122 Compêndio de Psiguiatria Por sua vez, indivíduos com amnésia neurológica nunca esque-cem o próprio nome, e a memória remota para os eventos da infância e da adolescência, via regra, é normal, a menos que haja dano aos lobos temporais laterais ou frontais. Pacientes com amnésia psicogênica às vezes mostram evidência de traumatismo craniano ou lesão cerebral, mas, apesar disso, o padrão de déficits não pode ser considerado resultado direto de insulto neurológico. O desafio do médico não é dife- renciar amnésia psicogênica de amnésia neurológica, e sim diferenciar de simulação. Na verdade, pode ser difícil fundamentar o diagnóstico desse tipo de amnésia, e ele pode ser recebido com ceticismo pela equi- pe do hospital. Algumas características que justificam um diagnóstico de transtorno psicogênico genuíno incluem: (1) as pontuações de testes de memória não são tão baixas quanto possível e nunca piores do que os níveis de acaso; (2) o acesso à memória é melhorado por hipnose ou entrevista com amobarbital; e (3) existe história psiquiátrica pré-mórbida significativa. Em alguns casos, foi observado que a amnésia psicogênica se dissipou após um período de dias, mas, em muitos, ela persistiu como um aspecto potencialmente permanente da personalidade. IMPLICAÇÕES Distorção da memória O entendimento atual da biologia da memória tem implicações sig- nificativas para várias questões fundamentais na psiquiatria. Dada a natureza seletiva e construtiva da lembrança autobiográfica e a na- tureza imperfeita da recuperação de memória de modo mais geral, é surpreendente que a memória seja precisa com tanta frequência. O quanto podemos confiar em nossas memórias? Os sentimentos de confiança subjetivos aparentemente não são indicadores perfeitos da precisão da memória recuperada. Além disso, a distorção da memória pode com clareza levar a consequências infelizes, como quando tes- temunhas oculares equivocadas prejudicam um indivíduo inocente. De fato, é possível lembrar com confiança eventos que nunca aconteceram. Por exemplo, podemos confundir um acontecimento que foi apenas imaginado ou sonhado com um que realmente acon- teceu. Um fator que contribui para a distorção da memória é que regiões cerebrais semelhantes são importantes tanto para as imagens visuais quanto para o armazenamento a longo prazo de memórias visuais (Fig. 2.4-11). Outro fator que contribui para a distorção da memória é que ela funciona melhor para lembrar a essência de um evento, não as particularidades das quais a essência é derivada. Em uma célebre de- monstração, as pessoas escutam uma lista de palavras: bala, amargo, açúcar, dente, coração, gosto, sobremesa, sal, lanche, mel, comer e sabor. Subsequentemente, quando solicitadas a escrever as palavras que ouviram, 40% delas escrevem a palavra doce, ainda que essa palavra não apareça na lista. Portanto, muitas pessoas nessa demonstração não discriminaram entre as palavras que tinham sido apresentadas e uma palavra que estava fortemente associada com todas elas, mas não tinha sido apresentada. A palavra doce pode ser pensada como uma palavra-essência, uma palavra que representa as outras e que captura o significado de toda a lista. É provável que

as palavras na lista de estudo evocassem um pensamento da palavra doce no momento da aprendi- zagem ou durante o teste de memória, e as pessoas, então, tenderam a confundir apenas pensar na palavra com realmente ouvi-la. A natureza reconstrutiva da lembrança significa que a inter- pretação da testemunha ocular não é direta. Episódios inteiros não ficam disponíveis no neocórtex; em vez disso, devem ser reunidos B A D C 2.000 ms 2 3 4 5 6 7 8 ativações prevendo lembrança correta t(10) 7,0 6,0 5,0 4,0 4,0 5,0 6,0 7,0 ativações prevendo lembrança falsa 1 chapéu pera gato martelo gato pera colher 3.000 ms FIGURA 2.4-11 Substratos neurais de memórias falsas. A. Dados de imagem de ressonância magnética funcional foram obtidos em uma fase de aprendiza- gem, quando os indivíduos liam nomes de objetos e visualizavam os referentes. Metade dos nomes era seguida, 2 segundos mais tarde, por uma figura do objeto. B. Em um teste de memória de surpresa feito fora do scanner, os indivíduos escutavam os nomes dos objetos e deci- diam se tinham visto uma figura do objeto correspondente. Em algumas tentativas, eles alegaram ter visto uma figura de um objeto que ti- nham apenas imaginado. C. Os resultados mostraram que o córtex pré-frontal inferior esquerdo e o hipocampo anterior esquerdo eram mais ativos durante a aprendizagem em resposta a figuras posteriormente lembradas, em comparação com figuras posteriormente esquecidas. D. Várias áreas diferentes do cérebro mostraram uma resposta maior a palavras na fase de aprendizagem que depois foram falsamente lembra- das como figuras, comparadas com palavras não lembradas de forma incorreta. Ativações que previram lembrança falsa foram encontradas em uma rede do cérebro importante para a geração de imagens visuais em resposta a nomes de objetos (pré-cúneo, córtex parietal inferior e cingulado anterior, mostrados nas imagens esquerda, do meio e direita, respectivamente). (Reimpressa, com permissão, de Gonsalves B, Reber PJ, Gitelman DR, Parrish TB, Mesulam MM, Paller KA. Neural evidence that vivid imagining can lead to false remembering. Psychol Sci. 2004;15:655.) Contribuições das ciências psicossociais 123 com base em componentes fragmentares e no contexto de influências potencialmente enganadoras presentes no momento da recupe- ração. Estudos com adultos e crianças documentaram que memórias ilusórias podem ser criadas. As crianças são sobremaneira susce- tíveis a esses efeitos, em especial quando submetidas a perguntas capciosas e sugestões falsas. Em vista dessas características da memória, quando uma me- mória de abuso na infância é lembrada após muitos anos, é prudente perguntar se ela é correta. Exemplos genuínos de recuperação de me- mória foram documentados, por meio da qual um indivíduo produz uma memória verídica para um evento traumático passado após não lembrar o evento por períodos de tempo prolongados. Inúmeros exem- plos de aparente recuperação de memória também se revelaram, mais tarde, casos de memória falsa. Infelizmente, não existe um método perfeito, na ausência de comprovação independente, para determinar se uma experiência rememorativa é baseada em um evento real. Amnésia infantil A biologia da memória também forneceu insights relevantes para o fenômeno da amnésia infantil · a ausência aparente de memória consciente de experiências para aproximadamente os primeiros 3 anos de vida. As visões tradicionais da amnésia infantil têm enfatiza- do a repressão (teoria psicanalítica) e a falha de recuperação (psico- logia do desenvolvimento). Uma suposição comum tem sido a de que os adultos retêm memórias de eventos precoces, mas não conseguem trazê-las para a consciência. Entretanto, parece agora que a capaci- dade para memória declarativa não se torna totalmente disponível até cerca do terceiro ano de vida, enquanto a memória não declarativa surge cedo na infância (p. ex., condicionamento clássico e aprendi- zagem de habilidades). Portanto, a amnésia infantil resulta não do fracasso do adulto em recuperar memórias precoces, mas do fracasso da criança em armazená-las de maneira adequada em primeiro lugar. Contudo, estudos em

bebês mostram que uma capacidade rudimentar para memória declarativa está presente mesmo com pou- cos meses de idade. À medida que a criança se desenvolve, as memórias podem ser retidas por intervalos de tempo cada vez maiores, e o que é representado se torna correspondentemente mais rico e mais pleno de detalhes. As regiões temporomedial e diencefálica pa- recem ser desenvolvidas o suficiente durante esses primeiros meses e anos. O que limita a capacidade para a memória declarativa parece ser o desenvolvimento e a diferenciação graduais do neocórtex. À proporção que o neocórtex se desenvolve, as memórias lá re- presentadas se tornam mais complexas, as capacidades de linguagem permitem descrições verbais dos eventos mais elaboradas, e um sentido de identidade crescente apoia o conhecimento autobiográfico. A medida que novas estratégias surgem para organizar as informações recebidas, as memórias declarativas se tornam mais persistentes, mais ricamente codi- ficadas e interligadas com outras informações. Não é correto afirmar que memórias da infância formadas em sua totalidade seiam armazenadas, mas não possam ser recuperadas. A perspectiva em consonância com o entendimento atual da biologia da memória é a de que as memórias decla- rativas formadas muito cedo na vida são fragmentares, simples e ligadas ao contexto específico da compreensão do mundo de um bebê. Elas são diferentes das memórias declarativas típicas em adultos, que são imbuí- das de significado e de um entendimento complexo dos acontecimentos. Memórias e o inconsciente A existência de múltiplos sistemas de memória também tem im-plicações para questões centrais à teoria psicanalítica, incluindo o construto do inconsciente. O modo como se acredita que a experiên- cia passada influencie o comportamento atual depende da visão que se tem da natureza da memória. Pela visão tradicional, a memória é uma faculdade unitária, e as representações na memória variam principalmente em força e acessibilidade. O material inconsciente está abaixo de algum limiar de acessibilidade, mas teria a possibili- dade de ser disponibilizado para a consciência. A visão biológica, moderna, começa com a distinção en- tre um tipo de memória que pode ser trazido à mente · memória declarativa · e outros tipos que são, por natureza, inconscientes. As memórias não declarativas armazenadas são expressas por meio do desempenho sem dispor de qualquer conteúdo de me-mória consciente. Nossas personalidades são moldadas por me- mórias não declarativas na forma de inúmeros hábitos e respostas condicionadas. Nessa visão, o comportamento é de fato afetado por eventos do início da vida, mas os efeitos das primeiras ex- periências persistem de uma forma não declarativa sem necessa- riamente incluir um registro explícito e consciente dos eventos. O comportamento aprendido pode ser expresso por meio de dispo- sições alteradas, preferências, respostas condicionadas, hábitos e habilidades, mas a exibição de tal comportamento não precisa ser acompanhada pela consciência de que esse comportamento está sendo influenciado por experiências passadas, nem há uma neces- sidade de que qualquer experiência passada em particular tenha sido registrada como um episódio completo. Ou seja, uma influên- cia de experiências passadas não requer uma memória de qualquer episódio específico. Pode-se ter medo de cães sem lembrar de ter sido derrubado por um quando criança. Nesse caso, o medo de cães não é vivenciado como uma memória, mas como uma par- te da personalidade. Além disso, um forte medo de cães não traz consigo implicação alguma de que o cérebro retenha um registro específico de qualquer experiência passada que subsequentemente tenha resultado em medo de cães. Mudança comportamental pode ocorrer quando uma pes- soa adquire novos hábitos que suplantam antigos ou se torna tão consciente de um hábito que pode, em alguma medida, isolá-lo, revogá-lo ou limitar os estímulos que ele evoca. Entretanto, não é necessário ter a consciência de qualquer evento formativo precoce no mesmo sentido em que se conhece o conteúdo de uma memória declarativa. O inconsciente

não se torna consciente. Várias formas de memória não declarativa simplesmente influenciam o compor- tamento sem ter a capacidade adicional de tornar essas influências acessíveis à percepção consciente. REFERÊNCIAS Akre KL, Ryan MJ. Complexity increases working memory for mating signals. Curr Biol. 2010;20(6):502. Byrne JH, ed. Learning and Memory-A Comprehensive Reference. New York: Elsevier; 2008. Crystal JD. Comparative cognition: Comparing human and monkey memory. Curr Biol. 2011;21(11):R432. Gerstner JR, Lyons LC, Wright KP Jr, Loh DH, Rawashdeh O, Eckel-Mahan KL, Roman GW. Cycling behavior and memory formation. J Neurosci. 2009;29(41):12824. Kandel ER. The biology of memory: A forty-year perspective. J Neurosci. 2009;29(41):12748. Kandel ER, Dudai Y, Mayford MR. The molecular and systems biology of memory. Cell. 2014;157:163-186. Lee SH, Dan Y: Neuromodulation of brain states. Neuron. 2012;76(1):209. Lubin FD. Epigenetic gene regulation in the adult mammalian brain: Multiple roles in memory formation. Neurobiol Learn Mem. 2011;96:68. Paller KA, Squire LR. Biology of memory. In: Sadock BJ, Sadock VA, Ruiz P, eds. Kaplan & Sadock-s Comprehensive Textbook of Psychiatry. 9th ed. Vol. 1. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2009:658.