



*Segundo Encuentro de Investigadores de la RADU  
Mendoza – 29 de mayo de 2014*

**Hemina estimula la maduración eritroide, induciendo la vía autofágica**

**A N Vergara<sup>1</sup>, B N Salassa<sup>1</sup>, F Moor<sup>1</sup>, M I. Colombo<sup>1,2</sup>, C M. Fader<sup>1,2</sup>**

<sup>1</sup>*Facultad de Farmacia y Bioquímica. Universidad Juan Agustín Maza,*

<sup>2</sup>*Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Cuyo.*

[cfader@fcm.uncu.edu.ar](mailto:cfader@fcm.uncu.edu.ar)

La autofagia es un mecanismo por el cual macromoléculas citosólicas e incluso organelas, son secuestradas en estructuras membranosas y degradadas en los lisosomas. La autofagia ha sido asociada a procesos tan importantes como la diferenciación de algunos tipos celulares, como los reticulocitos, ya que es necesario el remodelamiento y la eliminación de ciertas estructuras internas. Durante la eritropoyesis la autofagia es requerida para eliminar ciertas organelas, siendo un proceso degradativo normal, el cual involucra el secuestro de componentes citosólicos dentro de una vacuola llamada autofagosoma.

En nuestro trabajo evaluamos el grado de maduración de las células K562 (eritroblastos leucémicos), midiendo los niveles de hemoglobina mediante una reacción colorimétrica. Nuestros resultados muestran que frente a distintos inductores de maduración, la estimulación de la maduración con hemina fue la más marcada. Así mismo, analizamos por Western blot los niveles de la proteína autofágica LC3 en un lisado celular, observando un aumento de la expresión de LC3 total, así como también un incremento del procesamiento de LC3 I a LC3 II, sugiriendo una estimulación de la vía autofágica. Además, se midieron los niveles de autofagia inducidos por los diferentes inductores, analizando por microscopia de epifluorescencia el grado de colocalización entre dos marcadores de vesículas autofágicas (GFP-LC3, monodansilcadaverina) y lisotracker (marcador lisosomal). Las vesículas que presentaban los tres marcadores fueron cuantificadas, observándose que hemina estimuló un aumento de la formación de vesículas autofágicas degradativas (autolisosomas). La pérdida de las mitocondrias es un marcador de maduración de células eritropoyéticas. Así mismo, la despolarización (pérdida de funcionalidad) de las mitocondrias es una señal para que estas organelas sean degradadas, evitando que se induzca la apoptosis. Para determinar el grado de funcionalidad de las mitocondrias, utilizamos la sonda TMRE, la cual marca fluorescentemente las mitocondrias polarizadas. Como resultado, observamos que las células incubadas con hemina presentaban una menor marca de mitocondrias polarizadas comparadas con el control, lo que nos sugiere que hemina induce la despolarización de las mitocondrias, favoreciendo su degradación. Por otro lado, células K562 que expresaban GFP-Lamp1 (un marcador lisosomal) y tratadas con hemina, fueron incubadas en presencia de mitotracker (un marcador de mitocondrias). De forma interesante, se observó un aumento del número de mitocondrias dentro de estructuras lisosomales, sugiriendo que son degradadas en este tipo de vesículas.

Como conclusión, nuestros resultados sugieren que la estimulación de los mecanismos de maduración podría inducir una respuesta autofágica en células K562 que llevaría a una maduración más rápida y eficiente.