2012 Noviembre, 3(2): 1-1

Producción de Anión Superóxido Miocárdico por Angiotensina II: Fracciones MR dependiente e independiente

Autores: Caldiz, CI, Chiappe de Cingolani GE, Cingolani HE.

Lugar de Trabajo: Cátedra de Fisiología con Física Biológica Centro de Investigaciones. Cardiovasculares Facultad de Cs Médicas. UNLP. CONICET

E-mail de contacto: clacaldiz@med.unlp.edu.ar

Introducción

El sistema renina-angiotensina-aldosterona del miocardio participa en la producción de superóxido (O-2) por un mecanismo dependiente de la NADPH oxidasa (NOX). Hemos demostrado previamente que, en miocardio de gato, la Ang II a la dosis 1 nM induce la producción de O-2 a través de un mecanismo debido enteramente a la liberación/formación de ET1. Dada la relevancia de las especies reactivas del oxígeno participando en cascadas de señalización intracelulares y sus implicancias terapeúticas abordamos el estudio comparativo de dosis de AngII 1 y 100nM, sobre la producción de O-2 y los mecanismos de señalización intracelulares involucrados.

Objetivos

dilucidar si las dosis 1 y 100 nM de Ang II comparten la misma vía de señalización intracelular y si ambas necesitan de un receptor de mineralocorticoides (MR) activo para aumentar la produccion de O⁻2.

Materiales y Métodos

Los estudios se realizaron en cortes de tejido cardíaco de rata. Los cortes se incubaron durante 30 min a 37 $^{\circ}$ C en buffer Krebs Hepes, en presencia de las distintas drogas a ensayar. Finalizada la incubación se determinó la producción de O_2° por quimioluminiscencia utilizando 5µM de lucigenina. Se midió la producción basal de O_2° por el tejido y los resultados, tras las intervenciones farmacológicas, se expresaron como % de este control. P<0.05 (ANOVA)

Resultados

La AnglI produce O_2^- de manera dosis dependiente. AnglI 1nM aumentó el O_2^- (50.6±2.5%), efecto anulado con Bosentan (BT-3±3.9%) y BQ123 (11±4.1%). Dicho aumento se suprimió inhibiendo a la NOX con Apocinina (Apo 9.09±10.9%), al MR con Spironolactona(Sp 8.5±8%), al EGFR con AG1478(AG-1.7±8.8%) y a las metaloproteinasas con MMP1(-3.1±8.9%). También se abolió por el bloqueo mitocondrial con 5HD(1.4±10.9%), glibenclamida (-7.7±6.5%), rotenona (Rot, 10.4±9.3%), Ciclosporina (CsA 5.1±3.3) % y ácido bongkrekico (BK 2.5±5.3%). El O_2^- generado por AnglI 100 nM se abolió con Apo(9.8±9.4%) y con los inhibidores mitocondriales 5HD (15.8 ±8.6%), Gli(-6±6.6%), Rot(4.1±3.71%), CsA(11.4±8.4%), BK (3.6±4.5%), pero sólo disminuyó en parte con BT (32.1 ± 8.8%) y BQ(37.1 ±7.9%), con Sp(31.4±10.8%), con AG1478 (52.0±8.8%) y con MMP1 (43.4±11.5%)

Conclusión

Ambas dosis de AngII aumentan la producción de O_2 de origen mitocondrial, y dependiente de NOX. Con AngII 1 nM necesita de ET1, un MR activo, de la activación de metalo-proteinasas y de la transactivacion del "epidermal growth factor receptor" (EGFR). Con AngII 100 nM existe además una fracción que si bien es de origen mitocondrial utilizaría otra vía de señalización que no involucra a los receptores antes mencionados.