# ANALISIS DE CAMBIOS DE EXPRESION GENICA DURANTE MUERTE NEURONAL POR ESTRES OXIDATIVO



Memoria presentada por ANA LOPEZ GUAJARDO

para optar al grado de
Doctor en Ciencias
por la
UNIVERSIDAD COMPLUTENSE DE MADRID
MADRID,1995

# UNIVERSIDAD COMPLUTENSE DE MADRID FACULTAD DE CIENCIAS BIOLOGICAS

# ANALISIS DE CAMBIOS DE EXPRESION GENICA DURANTE MUERTE NEURONAL POR ESTRSES OXIDATIVO

Tesis presentada por Dña. Ana López Guajardo para optar al grado de Dr. en Ciencias

VºBº del Director

Fdo. Jose Ramón Naranjo Orovio

Madrid, 14 de Diciembre de 1995

El hombre se hiso siempre de todo material..........

S.Rodriguez

A mis padres y a mi abuela

#### **AGRADECIMIENTOS**

Quiero agadecer a Jose Ramon Naranjo la dirección de esta tesis y por todo lo que con el he aprendido sobre el mundo de la ciencia.

A Britt Mellström le agradezco su constante supervisión y asesoramiento en las técnicas desarrolladas en el laboratorio. A Mariano Casado por los registros de las PC12 y por su inegable contribución ami formación; tambien quiero agadecerele a mi tocaya Dopazo por todo lo que me ha ayudado con la hibridación substractiva y mucho más y a todos mis compañeros que han pasado del laboratorio B-01 (ex B-18), con especial mención para Isidro Donpablo Matador por su gran labor de apoyo.

Estoy muy agradecida a los becarios y personal que he conocido del Cajal y que me animaron para que esta tesis se entregara a tiempo por su generosa amistad (si, Urbano a ti tambien). Por último quiero agradecer a mi familia, Carolina y Zuli incluidas por aguantarme y como no a Freddy, Gocho y al Cubalibre como animales de compañia.

#### INDICE

## INTRODUCCION

- -NEUROTOXICIDAD-
  - -Excitotoxicidad:
    - \*Aminoácidos Neurotransmisores
    - \*Excitotoxicidad del glutamato
    - \*Implicación de los receptores de NMDA en la excitotoxicidad
- -ESTRES OXIDATIVO-

# **OBJETIVOS**

# MATERIALES Y METODODS

## RESULTADOS

- -RECEPTORES ENDOGENOS FUNCIONALES DE NMDA EN CELULAS PC12-
- -Expresión de subunidades del receptor de NMDA en lineas celulares
- -Expresión de receptores de NMDA en célulñas PC12 tra diferenciación con NGF
- -Análisis por Western Blot de la proteína NMDAR1 presente en células PC12
- -La toxicidad del glutamato en células PC12 no es mediada por

# los receptores de NMDA

- -CULTIVOS NEURONALES INMADUROS-
- -Inducción de genes tempranos por glutamato extracelular en cultivos neuronales inmaduros
- -Bloqueo de la traducción de c-fos por oligonucleótidos antisentido
- -Inducción de cox-2 por glutamato
- -Supresisón de cox-2 con oligonucleótidos antisentido

DISCUSION

CONCLUSIONES

**BIBLIOGRAFIA** 

#### INTRODUCCION

#### NEUROTOXICIDAD

En el sistema nervioso la muerte o disfunción neuronal puede tener lugar en un amplio espectro de situaciones patológicas como, traumatismo cerebral, isquemia focal, enfermedades neurodegenerativas como la Corea de Huntington o la enfermedad de Alzheimer y procesos autoinmunes o infecciosos. Al margen de la diversidad de factores que pueden desencadenar daño neuronal actualmente es un consenso creciente el que los procesos de lesión en distintas patologías neuronales pueden converger en algunos mecanismos comunes como: excitotoxicidad mediada por receptores de glutamato, daño producido por ataque de radicales libres, y deprivación de factores tróficos. A pesar de haberse identificado estos mecanismos como factores comunes en el proceso de muerte neuronal, se desconoce la interelacion o secuencia temporal entre cada uno de estos mecanismos ni el peso especifico de cada uno de ellos en la resultante muerte neuronal. Algunos ejemplos de esta discordancia entre un estímulo patológico y el proceso de murete neuronal al que conduce se han descrito en episodios isquémicos o enfermedades neurodegenerativas. Durante el infarto cerebral focal, las neuronas en el centro de la región isquémica mueren rápidamente. Por el contrario neuronas más alejadas en la región de penumbra, continuan viables varias

horas despues(Siesjö, 1992). Un tipo similar de muerte neuronal retardada, aunque a más largo plazo, se observa en subpoblaciones neuronales específicas, en enfermedades neurodegenerativas, posiblemente tras una exposición anómala a aminoácidos excitatorios.

Las características morfológicas de la lesión neurotóxica in vivo (hinchamiento del soma y dendritas) son consistentes con una forma de muerte necrótica. Aun asi en estudios recientes se han encontrado evidencias de que algunas subpoblaciones neuronales podrian morir por una via apoptótica tras la activación de un programa de muerte celular endógeno (MacManus et al., 1993,1994). Necrosis y apoptosis son dos formas distintas de muerte celular con implicaciones muy diferentes para los tejidos próximos. La necrosis es un proceso pasivo de muerte celular, tipificado por hinchamiento de la célula y de los orgánulos con salida del contenido intracelular al medio extracelular. Este rápido proceso vendria desencadenado por una perdida generalizada de la homeostasis celular que provoca un fallo energético y a menudo una sobrecarga descontrolada de Ca2+ . Como resultado normalmente se produce una reacción inflamatoria que conlleva la infiltración celular local, daño vascular, edema, lesión del tejido adyacente y eventualmente fibrosis. Por el contrario, la apoptosis se caracteriza por una contracción celular, relocalización y compactación de orgánulos, condensación de cromatina y formación de partículas rodeadas de membrana que contienen material intracelular que se conocen como "cuerpos apoptóticos". Para prevenir la salida de aminoácidos excitatorios, enzimas proteolíticas, ADN, y lípidos oxidados con pueden promover una respuesta

proinflamatoria, las células apoptóticas condensan su cromatina, se contraen y en algunos casos atrapan el medio intracelular mediante uniones covalentes en las proteinas de membrana. En las células apoptóticas las membranas internas y externa son preservadas de forma que el contenido celular queda sellado de forma segura dentro de la células moribundas hasta la intervención de la fagocitosis. In vivo normalmente las células apoptóticas que muestran modificaciones antigénicas son secuestradas por células fagocíticas. En procesos de muerte celular pueden coexistir células con características tanto necróticas como apoptóticas en los mecanismos de muerte. Se ha observado tanto in vivo como in vitro en módelos de sistemas apoptóticos que una necrosis secundaria puede tener lugar cuando se producen en un mismo momento un número inusualmente elevado de células apoptóticas. Mecanismos secundarios pueden estar mediando, en este caso, una desintegración celular similar a la necrosis, simplemente como reflejo de una insuficiente retirada por los fagocitos de células apoptóticas. Finalmente tambien existen datos sobre la inducción tanto de apoptosis como necrosis por un mismo tipo de agresión en varios tipos celulares, incluyendo neuronas (Bonfoco et al., 1995). Por ejemplo en cultivos corticales formación de peroxinitrito a traves de la reacción del NO con 0, produce apoptosis a bajos niveles pero aumentando la intensidad de la exposición se produce necrosis (Bonfoco et al., 1995).

La neurotoxicidad por tanto es un término muy amplio que se manifiesta de formas distintas según las características locales y fenotípicas de cada célula, donde perece haber una

interelación estrecha entre acciones mediadas por aminoácidos excitatorios y fénomenos de estres oxidativo.

La excitotoxicidad se ha definido dentro de la neurotoxicidad como la muerte neuronal consecuencia de una alta concentración extrcelular de aminoácidos excitatorios.

#### EXCITOTOXICIDAD

## Aminoácidos Excitatorios

El glutamato y aminoácido acídicos relacionados han sido propuestos como los principales neurotransmisores en el sistema nervioso central de vertebrados. El proceso de transmisión sináptica requiere la interacción del glutamato con diversas proteínas, incluyendo receptores, sistemas de transporte, y enzimas. En el sistema nervisos central (SNC), la gran mayoria de las sinapsis excitatorias usan aminoácidos como sustancias neurotransmisoras. Los aminoácidos excitatorios, principalmente el glutamato (Glu), a traves de los receptores que reconoce en la célula postsinaptica no solo media la transmisión sináptica normal, sino que tambien participa en la maduración de las conexiones sinápticas y en el crecimiento y estructuración celular actuando en este punto como un auténtico factor trófico. Al margen de su función fisiológica se sabe que en determinadas circunstancias el glutamato podria actuar como una potente neurotoxina.

Los receptores glutamatérgicos en las vias excitatorias posibilitan la transducción de la información. Estos receptores tienen distintas propiedades farmacológicas y funcionales y podrian clasificar en dos grandes familias. Una de ellas comprende los receptores que forman un canal iónico (receptores ionotrópicos), definidos por la acción depolarizante de agonistas selectivos: N-metil-D-aspartato (NMDA) y α-amino-3-hydroxi-5-metilsoxazol-4-propionaton (AMPA), el receptor el receptor de AMPA tambien puede ser activado por kainato. Se ha podido determinar que ambos receptores pueden coexistir en la misma sinápsis (Jones et al., 1991). Un nuevo tipo de receptor ionotrópico para el ácido glutámico es un receptor ionotrópico insensible a AMPA, que presenta desensibilización cuando se activa por kainato, quiscualato y glutamato. Este receptor ha sido descrito muy recientemente habiendose denominado receptor "kainatoselctivo" (Lerma et al., 1993). La otra gran familia comprende receptores acoplados a proteína G, cuya activación provoca en unos casos la hidrólisis de fosfoinositidios a IP3 y dicilglicerol (Sladeczek et al., 1985) y en otros la modulación de los valores de cAMP (Tanabe et al., 1992). Son los receptores de quiscualato tipo B o de ACPD (receptores metabotrópicos). Esta familia incluye lo que parece ser un autoreceptor de efecto inhinbidor presináptico, el receptor de AP4, del que se dispone de limitada información (Forsythe et al.). Es un tema en continua evolución y esta clasificación puede verse alterada a medida que el conocimiento sobre los receptores nativos progrese, teniendo en cuenta las nociones

aportadas en los últimos años por el estudio de los diferentes tipos de receptores recombinantes.

El glutamato es un metabolito común de la célula. En el SNC estudios de ligación se han descrito lugares de unión para glutamato, con cinéticas de ligación anómalas que no son representativas de receptores excitatorios. Los sistemas de transporte representan una contribución a este sistema. Entre las proteinas que interactuan con el glutamato se han identificado varios sistemas de transporte. La retirada de glutamato extracelular por neuronas o células gliales ayudaria a la terminación de la acción del neurotransmisor. Se desconce si la retirada del glutamato liberado en al sinapsis ocurre en mayor medida a traves de la neurona presinaptica o por la difusión hacia el exterior de la hendidura sináptica siguiendo el gradiente de concentración mantenido a partir de la entrada en células gliales. Administrando glutamato radioactivo en el cerbreo, se observa que la mayor parte es acumulado en células de glia (McLennan, 1976). Aun asi aunque las neuronas acumulen menor cantidad de glutamato que la glia, un transportador en la membrana presináptica tendria una localización ideal para la retirada de glutamato despues de que este haya ejercido su acción potsináptica. Por otro lado el ciclo de la glutamina se ha propuesto como un mecanismo para mantener los niveles neuronales de glutamato frente a la perdida continua que supone la liberación del neurotransmisor. Según este ciclo, el glutamato liberado por las neuronas como transmisor es acumulado por la glia y convertido en glutamina. La glutamina es entonces devuelta a las neuronas donde puede ser empleada como sustrato para una nueva síntesis de neurotransmisor. En

la membrana plasmática de las células del sistema nervioso se han descrito dos sistemas mediadores de la entrada de glutamato del espacio extra celular: un sistema Na+dependiente y otro Na+-independiente. Los tranportadores dependientes de Natpresentes en la membrana presináptica y en la glia tienen una alta afinidad por L-glutamato (2-50  $\mu$ M), pero transportan tambien D- o L-aspartato. La acumulación de glutamato en el interior celular en contra del gradiente de concentracion (~10µM fuera hasta el rango 10mM en el interior celular) esta acoplado al movimiento de iones de Na a favor de su gradiente electroquímico transmembrana. Se ha postulado, que por cada anión de glutamato transportado al interior celular se cotransportan tres iones Na+ (o dos Na+ y un H+), y un ion K+ se tranporta al exterior. El aumento de la concentración de K+ extracelular y la depolarización de la membrana inhiben este tipo de transporte.

La entrada de glutamato Na<sup>+</sup>-independiente parece estar mediada por un sistema semejante al sistema x<sub>c</sub>. Este sistema de transporte de aminoácidos aniónicos Na<sup>+</sup>-independiente fue descrito por primera vez en fibroblastos humanos (Bannai et al.,1980). Es un intercambiador de aminoácidos aniónicos con especificidad para cistina y glutamato, de entre los aminoácidos naturales presentes en los fluidos intra y extracelular. La cistina es transportada en su forma aniónica en este sistema. El sistema presenta una competitividad mutua en la entrada de los dos substratos. Se ha demosrado que la entrada de L-cistina es potentemente inhibida por por L-glutamato y vice versa. La inhibición es inmediata y reversible, los estudios cinéticos ademas indican que se trata

de una inhibición competitiva. Los valores de Km para la entrada de L-cistina y L-gultamato eran similares a sus valores de Kcuando actuan como inhibidores (Bannai et al., 1980). La inhibición de la entrada de glutamato por cistina ocurre de una forma pH-dependiente; la inhibición aumenta con el aumento de pH. De acuerdo con los valores de pK de estos aminoácidos estos datos sugieren que la cistina es transportada específicamente por este sistema cuando presenta un grupo cargado positivamente y dos grupos negativamente cargados, que es la misma forma iónica en la que se encontraria el glutamato en el rango de pH estudiado (Bannai y Kitamura, 1980). La forma reducida de cistina, la cisteina es inestable en el medio extracelular y se oxida rápidamente a cistina por lo que las células tienen que internalizar cistina y reducirla a cisteina para su uso intracelular, particularmente para la síntesis de glutatión. La cisteina es el precursor limitante en la síntesis de glutatión (GSH), y el aporte de cistina en las células del sistema nervioso depende de la captación de este aminoácido del espacio extracelular por lo que este cotransportador de alta afinidad para cistina puede ser de gran importancia para la viavilidad celular. El transporte de glutamato por este sistema puede ser bloqueado por quiscualato pero es insensible a aspartato. Existe tambien un transportador vesicular de Glu resposable del empaquetamiento de glutamato en vesículas para su subsiquiente exocitosis. Este transportador es asi mismo Na -independiente y acumula aniones de glutamato conducidos por el

potencial de membrana positivo interno generado por una ATPasa

vesicular que bombea protones al interior de la vesícula. Este

transporte presenta baja afinidad por glutamato (mM) y no transporta aspartato.

La acción integrada de estos sistemas permite mantener a concentraciones iónicas fisiológicas de los mamiferos, un gradiente de concentración de glutamato que va desde 10µM en el exterior celular a concentraciones del orden mM en el citoplasma y un orden de magnitud superiores (~100 mM) en el interior de las vesículas.

# Excitotoxicidad del glutamato

Los primeros experimentos en los que se demostro la potencial toxicidad del glutámico fueron realizados en 1957 por Lucas y Newhouse que descubrieron la inducción de la degeneración de las neuronas de la retina tras la administración sistémica de altas dosis de glutamato en ratones. Durante la década de los años 70 fueron de gran importancia los detallados estudios histolóicos de Olney y sus colaboradores en los que la administración sistémica de glutamato en animales inmaduros induce la degeneración de neuronas de areas no protegidas por la barrera hematoencefálica, especialmente el núcleo arcuato y el hipotálamo. Este compuesto producia una citopatologia característica en la que se observó la destrucción de estructuras postsinápticas (dendritas y soma) mientras los axones, terminales presinápticas y células no neuronales sobrevivieron. Este mismo patrón en el daño celular se evidenciaba con la administración de análogos de glutámico por inyeciones locales en diferentes regiones cerebrales de

animales adultos. Estudios de estrucrura-actividad revelaron la existencia de una fuerte correlación entre la potencia neurotóxica y la potencia excitadora de distintos análogos de aminoácidos que sugeria una convergencia entre los mecanismos subyacentes a estas dos acciones. En este punto se introdujo el término "excitotoxicidad" para hacer referencia a la habilidad del glutamato y otros aminoácidos estructuralmente relacionados para desturir neuronas. La hipótesis de que la toxicidad de aminoácidos excitatorios en algunos casos podria ser consecuencia de una excesiva activación de los receptores de aminoácidos excitatorios y la noción de que esta toxicidad contribuye a la degeneración de de células cerebrales que tiene lugar en algunas situaciones patológicas agudas, pudo ser examinada a partir del desarrollo de antagonistas selectivos que tuvo lugar a partir de 1980 y que facilitó la identificación de los aminoácidos excitatorios del SNC.

# Implicacion de los receptores de NMDA en excitotoxicidad

El fenómeno de la excitoxicida comprende la muerte neuronal inducida por superactivación de receptores para aminoácidos excitatorios (AAEs).

El grado de implicación de los distintos receptores para aminoácidos excitatóris (AAEs) en el fenómeno neurodegenerativo in vivo no esta delimitado, ahora bien, se ha propuesto el receptor para NMDA como el que pareceria mediar en mayor medida los efectos neurodegenerativos de los AAEs.

El receptor para NMDA esta asociado a un canal iónico de alta conductancia que es permeable a los cationes sodio, potasio y calcio y que presenta dependencia del voltage. Asociado al canal hay una unidad de reconocimiento de fenciclidina (PCP) cuya activación, uso-dependiente, impide el flujo iónico por el canal. Además, existen un sitio de regulación alostérica positiva para glicina y otro de regulación alostérica negativa para el catión zinc. Por otra parte, los iones magnesio pueden ejercer un bloqueo dependiente de voltage sobre el canal iónico asociado al receptor, de tal forma que para potenciales de membrana hipepolarizados o próximos al nivel de reposo la acción del magnesio es máxima, en tanto que para valores depolarizados del potencial de membrana aparece un gradual desbloqueo del canal. Por último, otro sitio de regulación del canal iónico asociado al receptor de NMDA es el lugar de

fijación de poliaminas cuyo ligando endogeno serian móleculas del tipo espermina y espermidina.

Desde el punto de vista molecular, los receptores de NMDA son estructuras heteroméricas constituidas por ensamblaje de subunidades tipo 1 y tipo 2. Las subunidades tipo 1 derivan de un único gen, NMDA-R1, el cual por procesamiento alternativo de tres intrones/exones presentes en el transcrito heteronuclear puede dar lugar a ocho variantes potenciales. De las ocho posibles, siete han sido descritas en cerebro de rata y sus características funcionales, una vez analizadas individualmente muestran ser dispares. En cuanto a las subunidades tipo 2, se conocen cuatro que estan codificadas por cuatro genes independientes: NMDA-2A, 2B, 2C y 2D. Las subunidades tipo 2 son incapaces de formar canales funcionales per se, debiendose asociar con subunidades tipo 1. Estudios en cultivos primarios de neuronas han permitido establecer que la apertura del canal de NMDA supone una subida de calcio libre que desencadena cambios a nivel de la expresión génica, a corto y medio plazo, que podrian ser determinantes en el fenómeno de excitotoxicidad y que preceden a la muerte de la neurona. Dadas las propiedades de permeación para los iones calcio del canal asociado al receptor de NMDA, se ha propuesto a este como el que pareceria mediar en mayor medida lo efectos neurodegenerativos de los aminoácidos excitatorios.

Durante la ultima decada, se han acumulado considerables evidencias circunstanciales que implican la sobre estimulacion de los canales iónicos activados por glutamato como el detonante de degeneración neuronal en modelos experimentales de patologias como epilepsia, isquemia, e hipoglicemia (Choi,1988; Meldrum,1993). Hasta la fecha no esta claro hasta que punto podria ser la excitotoxicidad la unica responsable de la degeneración neuronal tardia y progresiva que aparece en algunas patologias en las que se ha implicado el glutamato.

#### ESTRES OXIDATIVO

La vulnerabilidad selectiva de determinados sistemas neuronales es una característica destacable de las enfermedades degenerativas en el cerebro como la Enfermedad de Parkingson, la enfermedad de Huntington, y esclerosis amiotrófica lateral. Existe dificultad en establecer la relacion que puede existir entre la acción neurotóxica del glutamato y las enfermedades neorodegenerativas debido al desacoplamiento entre la dinámica en el orden de los milisegundos de los canales ionicos operados por glutamato y los años que implica el proceso de perdida neuronal gradual en estas enfermedades.

Otra linea de investigacion ha conducido a el papel que podria desenpenar el estres oxidativo como causa de algunas de estas enfermedades degenerativas.

Las reacciones de oxadación y reducción implican una transferencia de electrones y pueden, en ocasiones, generar

productos secundarios conocidos como radicales libres. Los radicales libres son átomos o moléculas que contienen un orbital con un electrón desapareado. Algunos radicales libres son altamente reactivos y son capaces de extraer electrones de moléculas vecinas para completar su orbital. La reducción molecular de oxígeno a agua en el transcurso de la fosforilación oxidativa implica la formación de radical superoxido  $(O_2^-)$ , peróxido de hidrógeno  $(H_2O_2)$  y radical hidroxilo $(OH^-)$  conocidos colectivamente como radicales de oxigeno. Estas espécies son generadas como subproductos de procesos metabólicos normales y aberrantes que utilizan oxígeno molecular  $(O_2)$ .

El cerebro consume una cantidad desproporcionada del O<sub>2</sub> del cuerpo, y obtiene su energia exclusivamente a traves del metabolismo oxidativo de la cadena respiratoria mitocondrial. Se encuentran mitocondrias en los cuerpos celulares pero tambien se encuentran distribuidas por los procesos neuriticos—dendritas, axones, y botones sinapticos—se mantienen los gradientes ionicos atraves de la membrana mediante adenosintrifosfatasas (ATPasas). La oxidación fosforilativa mitocondrial, que genera adenosina trifosfato con la reducción de O<sub>2</sub> hasta H<sub>2</sub>O a traves de la adicción secuencial de cuatro electrones y cuatro H<sup>+</sup>, varia en proporción con la actividad sináptica. La "fuga" de electrones de alta energia a lo largo de la cadena de transporte de electrones mitocondrial causa la formación de O<sub>2</sub><sup>+</sup> y H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

La actividad de algunas enzimas neuronales produce oxidantes. La activación  $\text{Ca}^{2+}$ -dependiente de la fosfolipasa  $\text{A}_2$  (PLA<sub>2</sub>) libera acido araquidonico (AA), el cual genera  $\text{O}_2^{-1}$  a traves de su subsiquiente metabolismo catalizado por lipoxigenasas y ciclooxigenasas para la formación de eicosanoidos. La formacion de oxido nitrico (NO), el segundo mensajero difundible, factor rejajante derivado de endotelio, esta catalizada por la oxidonitrico sintetasa (NOS), una de cuyas formas se encuentra concentrada en determinadas neuronas. se activa por Ca2+, y regulada por receptores de neurotransmisores. El óxido nítrico reacciona facilmente con O, para dar el anión peroxinitrito, que se descompone a OH. En condiciones de deficit energético y elevado Ca2= intracelular, la xantina deshidrogenasa es convertida a xantina oxidasa por proteasas dependientes de Ca2+. La conversión de hipoxantina y xantina, por la xantina oxidasa a ácido úrico genera O2. El radical hidroxilo (OH), la especie mas reactiva, no es generada directamente por ninguna reacción enzimática. Sin embargo H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> se descompone lentamente a OH, un proceso acelerado considerablemente en presencia de Fe2+ por la reacción de Fenton.

En paralelo con estas fuentes de oxidantes celulares existen en el cerebro mecanismos de defensa dedicados a reducir los niveles de oxidantes. El ácido ascórbico (vitamina C) es un antioxidante hidrofilico, mientras que  $\alpha$ -tocoferol (vitamina E) es un antioxidante hidrofóbico que se concentra en membranas. Aunque el  $\alpha$ -tocoferol puede reaccionar con oxígeno atómico y OH, la mayor acción antioxidante del  $\alpha$ -tocoferol es debida a su habilidad para donar hidrógenos lábiles a radicales peroxi y alcoxi, impidiendo la peroxidación lipídica. Por esto el  $\alpha$ -tocoferol ha sido clasificado como un antioxidante "rompedor de cadena" haciendo referencia a la

capacidad de interumpir la cascadada de reacciones oxidativas que pueden desencadenarse en la bicapa lipídica. El glutatión, un tripéptido sintetizado intracelularmente, en su estado reducido puede reacionar de forma no enzimática tanto con oxígeno átomico como con OH.

La glutation peroxidasa remueve  $H_2O_2$  del espacio intracelular reduciendolo a  $H_2O$  y  $O_2$ . Es una enzima que se encuentra a altas concentraciones en el cerebro. Ademas de eliminar  $H_2O_2$ , la glutation peroxidasa participa en las vias responsables de la desintoxicación de radicales peroxi lipídicos. Finalmente, la quinona reductasa, un enzima citosólico, identificada por su papel protector contra carcinógenos, cataliza una reducción de dos electrones de las quinonas hacia hidrquinonas más estables y menos reactivas.

Los radicales de oxígeno pueden atacar proteínas, ácidos deoxinucléicos, y lípidos de membrana disrrumpiendo las funciones y la integridad celular.

El cerebro contiene grandes cantidades de ácidos grasos poliinsaturados, que son partícularmente vulnerables al ataque de radicales libres, ya que los dobles enlaces en el entorno de la bicapa exponen átomos de hidrógeno que son facilmente atacables por especies reactivas de oxígeno como OH. El radical de carbono formado en los ácidos grasos poliinsaturados sufre una reorganización molecular para formar dienos conjugados más estables, que pueden formar enlaces covalentes con ácidos grasos contenidos en la membrana celular. En condiciones aerobias, la peroxidación lipídica continua al conbinarse los dienos conjugados con el O2 para formar radicales peroxi orgánicos adicionales. Los radicales

peroxi capturan hidrógenos de cadenas de ácidos grasos adyacentes, propogando de esta manera el proceso de peroxidación lipídica. Aun más los radicales peróxido pueden combinarse con un átomo de hidrógeno substraido para formar hidroperóxidos lipídicos, que en presencia de Fe<sup>2+</sup>, se descomponen a radicales alcoxi y aldehidos. De esta manera un solo ·OH puede iniciar una reacción en cadena que genera numerosos reactivos tóxicos, confiere rigidez a la membrana por a traves de la formación de enlaces covalentes entre las moléculas oxidadas, interrumpen la integridad de la membrana, y afectan a las proteínas de membrana.

En enfermedades neurodegenerativas el estres oxidativo podria dar cuenta de el daño acumulativo asociado a la aparición tardia y la naturaleza progresiva de estas enfermedades. La neurotoxicida inducida por glutamato podria ser una fuente importante de estres oxidativo y estos dos mecanismos pueden actuar de una manera secuencial asi como sinergística, conduciendo a una degeneración neuronal selectiva.

Los efectos mediados por Ca<sup>2+</sup> de la activación de receptores de glutamato que conducen a degeneración neuronal pueden impicar un distintas vias que causan estres oxidativo. La estimulación de PLA<sub>2</sub> mediada por receptores de NMDA y la subsiguiente liberación de ácido araquidónico (AA) conduce a la generación de radicales de oxígeno. EL AA y los radicales de oxígeno aumentan la liberación de glutamato e inhiben su inactivación por retirada a traves de los procesos de transporte neuronal y glial. La elevación de Ca<sup>2+</sup> intracelular activa peptidasas, como la calpaina I, la cual puede catalizar la conversión enzimática de la xantina deshidrogenasa en xantina oxidasa; el

catabolismo de las bases púricas por la xantina oxidasa produce  $\cdot O_2$ . El aumento de ácido láctico en estas condiciones crea un entorno acídico que favorece la liberación del Fe<sup>2+</sup> celular, lo que promoveria la reacción de Fenton para producir  $\cdot$  OH a partir de  $H_2O_2$ .

Dawson y colaboradores propusieron que el óxido nítrico (NO) producido por la activación de la óxido nítrico sintetasa (NOS) por Ca2+ en determinadas neuronas causa la degeneración de neuronas vecinas. Demostraron la protección frente a este tipo de neurotoxicidad en cultivos celulares mediante el tratamiento con inhibidores de NOS o hemoglobina en estado reducido, la cual une NO; por eliminación de arginina, el sustrato para NOS, del medio de cultivo; o mediante la destrución selectiva de neuronas que expresaban NOS por tratamiento previo con ácido quiscuálico al que son diferencialmente sensitivas. El óxido nítrico interfiere en procesos celulares vitales, como la oxidación fosforilativa mitocondrial y la ribonucleótido reductasa, el NO reacciona con ·0, para formar el anión peroxinitrito que se descompone a ·OH. Curiosamente las neuronas que expresan NOS son resistentes a la degeneración inducida por el óxido nítrico, lo cual es indicativo de que en estas células como ocurre en macrófagos que expresan NOS poseen algún tipo de factor protector.

Una forma bien caracterizada de neurotoxicidad inducida por glutamato que resulta de un estres oxidativo no esta mediada por canales iónicos operados por glutamato sino por el transportador  $x_c$  de cistina al que se une glutamato. Utilizando la linea celular N18-RE-105, un hibridoma de

retina-glioma neuronal Murphy y colaboradores demostraron que Glu a una concentración elevada en el medio de cultivo producia la degeneración de estas células similares a neuronas despues de aproximadamente 8 horas de exposición continua. Aunque la citotoxicidad era dependiente de Ca2+ en el medio, por registros intracelulares desvelaron que Glu producia unicamente una modesta depolarización (+5 mV), que era inconsistente con la activación de canales operados por Glu. La potencia citotóxica del Glu se correlacionaba inversamente con la concentración de cistina en el medio de cultivo. La deprivación de cistina resultante causa un disminución progresiva del glutation celular; que con el transcurso del tiempo desemboca en la acumulación intracelular de oxidantes y la muerte de la célula por estres oxidativo. Neuronas de corteza inmaduras en cultivo degeneran como consecuencia de la inhibicion por Glu del transporte de cisteina, antes de expresar niveles sustanciales de canales iónicos operados por Glu (Murphy et al., 1990). La fuerte dependencia de las neuronas de tomar cistina del medio para su viabilidad podria ser un mecanismo adicional de degeneración neuronal mediado por glutamato. Las neuronas fetales podrian ser especialmente sensibles a esta forma de excitotoxicidad por su elevada actividad metabólica asociada al desarrolllo neuronal. El desarrollo incompleto de la barrera hematoencefálica podria exponer a las neuronas fetales a las altas concentraciones de glutamato que se encuentran normalmente en el plasma. El tejido fetal carece ademas de la enzima cistationasa que sintetiza cistina a partir de metionina.

El estres oxidativo a sido implicado en como una via común en un amplio espectro de fenómenos citotóxicos. La inducción de estres oxidativo por glutamato puede ser el responsable de distintas formas de neuro degeneración. Notablemente, la concentración extracelular de cistina medida en estudios de fluido cerbroespinal de mamiferos adultos, en aproximadamente 1 μM (Perry et al., 1975), mientras la concentracción intracelular de glutamato sobrepasa 3 mM. Agresiones estructurales o metabólicas que conlleven secuestro de glutamato, especialmente en el desarrolllo temprano antes de la expresión de receptores de glutamato unidos a canales iónicos, podrian resultar en deficiencias de transporte de cistina, estres oxidativo, y degeneración neuronal. Este mecanismo podria ser el principal responsable tambien de la degeneración neuronal en ciertas enfermedades metabólicas congenitas que afectan la disposición de cistina, como ocurre en homocistinuria en la que existe una deficiencia en cistationin sintetasa. Oka y colaboradores han demostrado una en oligodendroglia inmadura una vulnerabilidad semejante. Sus experimentos llevados a cabo en medio libre de cistina indicaron que concentraciones extracelulares elevadas de Glu estimulaba la salida de cistina de los células en un proceso mediado por tranportador, que resulta en la depleción de glutatión. Postularon que este mecanismo podria ser el responsable de la leukomalacia periventricular en prematuros, donde tras isquemia se produce una degeneración extensiva y selectiva de oligodendroglia, que altera la formación de sustancia blanca subsiquiente.

#### **OBJETIVOS**

Nuestro grupo está interesado en los mecanimos moleculares que tinen lugar en loa procesos de muerte neuronal y la posible elucidación de una via genética común subyacente en estos procesos. En este sentido estan siendo objeto de estudio en nuestro grupo distintos modelos tanto in vivo como in vitro en los que se ha descrito la ocurrencia de neurotoxicidad en respuesta a distintas agresiones. Previamente se habian utilzado en nuestro laboratorio cultivos de corteza e hipocampo maduros, cuatro horas despues de un pulso de NMDA para el aislamiento de genes cuya respuesta resultara aumentada o inducida en respuesta a este agoinista específico de los receptores de glutamato que se habian descrito como mediadores de excitotoxicidad.

No obstante la complejidad de este sistema hacia dificil el seguimiento de una ruta principal de mecanismos moleculares condujente a la muerte de las células nerviosas, la caracterización de la implicación funcional de cada uno de los genes de inducción caracterizados debido al solapamiento de distintas rutas activadas por un mismo precursor. Hasta el momento no se ha podido determinar en que medida esta contribuyendo únicamente la excitación a traves de receptores en la degeneracción neuronal progresiva y retardada que se observa en algunas patologias en las que esta implicado el

glutamato. Para abordar la caracterización aislada de alguna de las vias implicadas en la neurotoxicidad, intentamos encontrar un modélo homogéneo o fenotípicamente definido en el que ocurriera la muerte neuronal de forma reproducible. Dentro de este contexto intentamos abarcar dos vias independientes en la potencial neurotoxicidad del glutamato con la siguiente aproximación

- -Busqueda de lineas celulares que expresaran el receptor ionotrópica para glutamato denominado NMDA que se habia descrito como mediador de procesos excitotóxico.
- -Caracterización molecular y funcional de los receptores expresados en la linea celular PC12.
- -Estudio de la potencial mediación excitotóxica de estos receptores.
- -Caracterización de un efecto neurotóxico alternativo del glutamato, en cultivos inmaduros ,por estrés oxidativo.
- -Estudio de los mecanismos moleculares implicados en este proceso de estrés oxidativo a apartir del análisis de la expresión génica, tras la estimulación con glutamato.

## MATERIALES Y METODOS

#### CULTIVO PRIMARIO DE NEURONAS

Para el cultivo de neuronas de corteza cerebral e hipocampo se utilizaron embriones de rata en el dia 17 embrionario. Las ratas gestantes, de la cepa Wistar, fueron suministradas por el animalario del Instituto Cajal. Una vez extraidos los fetos, se diseccionaron las estructuras correspondientes y fueron liberadas de meninges. Los fragmentos de tejido se incubaron a continuación con tripsina (10 ug/ml) a 37°C durante 15 minutos. La disociación mecánica del tejido se realizó en una solución isosmótica que contenia albumina de suero bovino 3 mg/ml, 0,36 mg/ml de inhibidor de tripsina y 56 ug/ml de DNAsa. Tras sedimentar las células se resuspendieron en BME (Whittaker) suplementado con 10 % de suero fetal de ternera, glutamina 2 mM y gentamicina 100 ug/ml. Las células se sembraron en placas de cultivo de plástico (Nunc) tratadas con poli-L-Lisina (Sigma Pm 62.000, 10 ug/ml). Los cultivos se incubaron a 37ºC al 5 % de Co².

#### TINCION VITAL

La muerte celular fue evaluada utilizando acetato de fluoresceina (FA) y el agente intercalante ioduro de propidio (PI) como describieron Abele y colaboradores (1990). El medio de cultivo fue sustituido por una solución en tampón fosfato salino de 20 ug/ml FA y 0.5 ug/ml de PI. Inmediatamente se cuantificó mediante contaje la proporción de células vivas capaces de metabolizar el FA frente a las células muertas que permiten el paso de PI a traves de su membrana. Se contaron 10 campos en cada placa y la tinción se realizó por duplicado para cada punto en los distintos experimentos.

# CULTIVO DE LA LINEA CELULAR PC12

Las células PC12 fueron crecidas de forma continua en la modificación Dubelco del medio Eagle (DMEM) suplementado con 6 % de suero de caballo y 6 % de suero fetal de ternera, inactivados por calor y mantenidas en un incubador humidificado a 37° C y 10 % CO<sub>2</sub>. Para la diferenciación las células PC12 se plaquearon en placas Petri de 35 mm tratadas con poli-D-lisina y se trataron con 100 ng/ml NGF durante 5 dias.

#### EXTRACCION DE ARN

Las células fueron lisadas en una solución de tiocianato de guanidina 5 M, Tris-ClH 100 mM (pH 7,4), EDTA 10 mM y B-mercaptoetanol al 5 %. El lisado se transfirió a un tubo con un lecho de CsCl 5,7 M y citrato sódico 25 mM (pH 7) y se centrifiguó durante 16-20 hrs. a 34.000 rpm en un rotor SW60, en una ultracentrifuga Beckman L-8.

En los casos que fue necesario se separó el ARN poliadenilado de los otros ARNs nopoliadenilados. El método empleado fue la cromatografia en oligo(dT)-celulosa preparado segun describe Gilham (1964). La oligo(dT)-celulosa utilizada fue comprada a Biolabs (New England).

# ANALISIS DE ARN POR NORTHEN BLOT.

El ARN total fue separado electroforéticamente en un gel de agarosa al 1.1 %, formaldehido 2,2 M y transferido a una membrana de nitrocelulosa (Schlicher & Schuell). Se marcaron sondas espécificas de cDNA de c-fos(Sassone-Corsi et al.,1988), c-jun, mif y β-actina con P<sup>32</sup>-dCTP con un método de marcage por "random primer" (Pharmacia) con una actividad espécifica mayor o igual a 7 x 10<sup>8</sup> cpm/μg. Para las subunidades NMDAR1 y NMDAR2C, del receptor de NMDA, se cortarom los fragmentos 1-347 y 1-229 de regiones de baja homologia de los pásmidos pN60 (Moriyoshi et al., 1991) y pNR2C (Ishii et

al.,1993) respectivamente. La sonda de cox-2 se marcó a partir de el fragmento amplificado por PCR, correspondiente a la posición 380-1224 en el cDNA de rata (Kanato Yamagata et al.,1993). La hibridación se realizó en una solución de formamida al 40 %, SSC x 4, SDS al 0.08 %, 80 ug/ml de DNA desnaturalizado de salmon, solución Denhart x 2 y sulfato de dextrano al 10 % durante toda la noche a 42°C. Los lavados se hicieron en SSC x 2, SDS al 0.1 % a 42 C primero y en SSC x 0.1, SDS al 0.1 % a 65 despues. La exposición autorradiográfica se realizó con película Kodak X-Omat y pantallas intensificadoras a -80°C. La estimación de los niveles de ARNm se hizo midiendo la densidad óptica de los autorradiogramas con un densitómetro asociado a un programa de análisis (Molecular Dynamics).

## EXTARACCION DE PROTEINAS

Los extractos de proteína se obtuvieron a partir de las células en cultivo mediante la homogenización y la solubilización en un tampón de lisis (20 mM Tris-HCl; pH 7.5, sacarosa 0.32 M, 0.2 mM EDTA, 0.5mM EGTA, 2 mM PMSF y leupeptina 10 ug/ml). El lisado se centrifugó a 50.000 rpm durante 30 minutos para eliminar los restos celulares. El precipitado obtenido que contenia las membranas celulares se resuspendió en 100 ul de tampón GTED (glicerol al 20 %, 10 mM

Tris-HCl; pH 7.5, EDTA 1 mM, 1 mM DTT). La cantidad de proteina se midio por el método de Bradford. Se solubilizaron 50 ug de proteína de membrana en tampón de muestra SDS que contenia un 5 % de 2-mercaptoetenol. Las proteínas se separaron mediante electroforesis en condiciones desnaturalizantes en un gel de SDS-poliacrilamida al 6 %. Se utilizaron marcadores de peso molecular preteñidos (Sigma) para determinar el peso molecular de las bandas. Las proteínas fueron transferidas a filtros de nitrocelulosa mediante electrotransferencia semiseca. Los filtros se bloquearon en una solucion al 3 % de leche en polvo desnatada e incubados posteriormente durante 14-16 horas a 4°C con el anticuerpo comercial purificado por afinidad anti-NMDAR1 mAb 54.1 (Pharmigen; dilucion 1:1000). Los lavados se hicieron con TBS-Tween 0.3%. Las bandas inmunoreactivas fueron visualizadas utilizando un anticuerpo conjugado con peroxidasa de nabo usando un sustrato quimioluminiscente (ECL, Amersham).

### ANALISIS POR RT PCR

Se retrotranscribio 1 ug de ARN total utilizando la transcriptasa inversa del virus de myeloblastosis murina (BRL) con hexámeros random (2.5 uM) como primers en una reacción de 20 ul que contenia 10 mM Tris-HCl; pH 8.5, 50 mM KCl, 5 mM MgCl2, 10 mM ditiotreitol, 1 mM de cada dNTP y 20 U de Inhibidor de RNAsas (Promega). Despues de una incubación a 42°C durante 45 min. se inactivó la enzima calentando a 99°C, 5 min.

```
Para la reacción de amplificación por PCR, se incubó el cADN
obtenido con parejas de oligonucleótidos primer específicos a
una concentración de 0.5 uM cada uno y 2.5 U de polimerasa Taq
(Promega) en un volumen final de reacción de 100 ul, despues
de ajustar a 2 mM la concentración de Mg<sup>2+</sup>. Los parámetros de
los ciclos fueron 1 min. a 94°C, 1 min. a 60 °C y 2 min. a 72°C
durante 35 ciclos seguidos por 10 min. finales a 72°C.
En las RT-PCR para las células PC12, de cada reacción se
resolvieron 10 \mul en un gel de agarosa al 2 % que fue
transferido a un filtro de nitrocelulosa. El filtro se hibrido
utilizando como sonda radioactiva cADN del plásmido pN60
marcado con P32. Los primers utilizados (las posiciones en la
secuencia de cADN publicada por Moriyoshi et al. 1991, se
muestran en paréntesis) fueron los siguientes:
para la inserción en el N-terminal (primers 1/2):
primer 5' 5'-CCACTTCACTCCCACCCCTGTCTCC-3'(565-589)
primer 3' 5'-GCAGAGCCGTCACATTCTTGGTTCC-3'(863-887)
para las deleciones del C-terminal (primers 3/4):
5' primer 5'-TCTTCCGCTCAGGCTTTGGCATCG-3' (2523-2546)
3' primer 5'-CCGAGCAGCAGGACTCATCAGTGT-3' (3434-3457)
primers 5/6:
primer 5' 5'-GAGCCCGACCCTAAAAAGAAAGCC-3' (2876-2899)
primer 3' 5'-CGGCAGCACTGTGTCTTTTGGTT-3' (2996-3019)
primers cox-2
primer 5' 5'-AACATTGTGAACAACATTCCCTTC-3'(380-408)
primer 3' 5'-CGGATGCCAGTGATAGAGTGTCTTGA-3' (1224-1250)
```

```
Primers NMDAR2A-C:
```

primer 5' 5'-TGCCACAACGAGAAGGGTGAGTGAGTAGCCAGCTGGCAT-3'
primer 3'NMDAR2A 5'-AGGGGCATCTATAGTTGCATCCATGGGGTACACATTGAAG3'

" NMADA2B 5'-

AAAACCTGTTCAGTGACTACATTAGCGAGTAGAGAGAACATTT-3'

primer 3'NMDAR2C 5'ATCGAGAACTGGGGCAACAACCGCCGCGTGCCTGCTCCCACCGCCTCTGG-3'

# RT-PCR Semicuantitativo

Para cuantificar la cantidad de ARNm de las distintas muestras iniciales se utilizó como control de estandard interno el gen de la  $\beta$ -Actina de expresión constitutiva. Utilizando oligonucleótidos primer específicos para los distintos ARNm de interes y la  $\beta$ -Actina en reacciones paralelas se extrajeron muestras de 10  $\mu$ l de la mezcla de reacción a distintos tiempos del proceso de amplificación antes de alcanzarse la saturación. Para los ARNs poco abundantes se comenzó el muestreo apartir de 20 ciclos y para  $\beta$ -Actina a partir de 10 ciclos, tomando muestras cada 5 ciclos.

El uso de oligonucleótidos primer de  $\beta$ -Actina como tránscrito control permite asi mismo comprobar que cada muestra ha sido retrotranscrita a cDNA de forma equivalente y la amplificación en el PCR ha sido tambien equivalente.

Los productos de cada reacción se separaron electroforéticamente en un gel de agarosa teñido con Bromuro de Etidio.

BLOQUEO DE LA TRADUCCION DE C-FOS Y COX-2 CON OLIGONUCLEOTIDOS ANTISENTIDO

Los oligonucleótodos 5´-ACCCGAGAACATCAT-3´y 5´-GCTCGGAAGACATC-3´, de secuencia complementaria a los codones 1 a 5 de las proteínas c-Fos y Cox-2 de rata respectivamente, (asi como su complementerio) fueron añadidos al medio de cultivo a una concentración final de 40 µM.

Para los experimentos de bloqueo de la expresión de cox-2 se sintetizó como control adicional un oligonucleotido antisentido mutado que presentabo la misma composición de bases en una secuencia al azar. Los oligonucleótidos furon sintetizados por el Servicio de Macromóleculas del Instituto Cajal.

### HIBRIDACION SUBSTRACTIVA

### Construcción de genotecas direcionales de CDNA

Las genotecas de cDNA direccionales a partir de mARN de cultivos control y tratados con glutamato se contruyeron de la siguiente manera: los cDNAs de céllas control y tratadas se

construyeron a partir del ARN enriquecido en poli-A empleando el kit comercial TimeSaver cDNA Synthesis Kit (Pharmacia) de acuerdo con las instrucciones del fabricante. De forma esquemática el cDNA de doble cadena se sintetizó por el método Gubler-Hoffman utilizando un primer NotI-oligo(dT), unido a un linker EcoRI, digerido con NotI y clonado en un vector de fago. La genoteca direccional de cDNA de los cultivos tratados fue construida en pT7T3D18UNot/EcoRI/BAP(Pharmacia) y fue la emplesada como "target". En la construcción de la genoteca de cDNA direccional de las células control se utlizó un segundo vector, pGEMIIZf(-)(Promega) y con ella se preparó el "driver". En ambos casos se sometieron los vectores a una doble digestión con las endonucleasas de restricción NotI y EcoRI y se defosforilaron los extremos de las dianas de restricción con fosfatasa alcalina de intestina de ternera (Boehringer Mannheim).

Cada preparación de cDNA-vector fue transfectada en la cepa MC1061 de bacterias competentes, por electroporación y sembradas en placaBs de agar con ampicilina. Basado en el número de colónias resistentes a ampicilina, se estimo en aproximadamente 106 el número de recombinantes para cada libreria. DNA de fago se preparó de cada genoteca direccional mediante lisis alcalina estandar seguida de purificación por centrifugación de equilibrio en gradiente de CsCl-bromuro de etidio(Sambrook et al.,1989)

#### Hibridación Substractiva

El cDNA "target"se preparó por el siguiente procedimiento.

La genoteca direccional de cDNA de las células tratadas, en el vector pT7T3D se linearizó por digestión con NotI. Se obtuvo cARN de la hebra sentido por síntesis in vitrcon T7 ARN polimerasa empleando un kit para transcripción de ARN (Stratagen). A continuación se sintetizó cDNA antisens con la transcriptasa inversa M-MLV (Gibco) a partir de 1  $\mu$ g de del cRNA ultilizando el primer NotI-oligo(dT) (Pharmacia). Se incluyo una pequena cantidad de P32-dCTP en la reacción para la posterior cuantificación del cDNA "target" despues de la substracción. El producto fue tratado con alcali para hidrolizar el ARN molde, y el cDNA antisens resultante se utilizó como el "target" en la hibridación substractiva. El "driver para la substracción se preparó de la siguiente manera. La qB12 0 noteca direccional de cDNA control se linearizó con la enzima HindIII y cRNA sentido del control se transcribio con ARN polimerasa T7 y se eliminó el ADN molde con DNAsa libre de RNAsas.

El cDNA "target" antisentido marcado radioactivamente se mezcló con 20 μg de cRNA sentido del control en 10 μl de buffer de hibridación ( NaCl 0.5M, HEPES (pH7.6) 50mM, EDTA 2mM, y 0.2% SDS). La hibridación sellevo a cabo en un capilar de vidrio sellado a la llama que se hirbió d4rante 90 segundos y se incubo a 68 °C durante 24 horas. Despues de la incubación la muestra fue extraida con fenol-cloroformo , precipitada con etanol y resuspendida en 500 μl de un buffer fosfato 50 mM(PB), pH6.6, con 0.2% SDS. La muestra fue entonces cargada en en una columna "de camisa"???, que contenia 1 ml de hidroxiapatito(DNAgrade Bio-Gel,Bio-Rad) mantenida a 60 °C , que habia sido equilibrada con 50 mM PB/0.2% SDS. Despues de

lavar la columna con 6 ml de 50 mM PB/0.2% SDS, se eluyó el cDNA monocatenario con 6 ml de PB 120 mMcon 0.2% SDS, y el cDNA hibridado con ARN driver se eluyo con 6 ml de PB 400 mM/0.2% SDS. El cDNA "target" monocatenário se concentró y desaló con un filro Cntricon-30, se precipitó con etanol y se incubóde nuevo con 20 µg del ARN "driver" en una segunda ronda de substracción. El cDNA "target" monocatenário eluido en la fracción PB 120 mM de la segunda columna de hidroxiapatito se utilizócomo molde para PCR.

Para la amplificación por PCR se utilizaron los primers complementarios a las scuencias en los extremos de insercción del vector disenados a tal efecto.

Para la construcción de la genoteca células tratadas menos control el producto amplificado del cDNA se digirio co NotI y EcRI que tiene dianas en los extremos y se ligó en PT7T3DEcoRI/NotI/BAP.

### "Screening" diferencial de la genoteca substraida

Una alicuota de la genoteca substraida de cDNAfue transfectada en células competentes y se pincharon los transfectantes individualmente en membranas de nylon, de las que se hicieron replicas. Cada membrana se hibrido con una sonda de cDNA control, de cDNA de cultivos tratados substraido y no substraido. Cada filtro se hibridó con un mismo número de cuentas radioactivaspara cada sonda.

#### RESULTADOS

RECEPTORES ENDOGENOS FUNCIONALES DE NMDA EN CELULAS PC12

# Expresión de subunidades del receptor de NMDA en lineas celulares

Dada la complejidad molecular de los mecanismos que determinan la muerte o viavilidad celular despues de un pulso de NMDA, el analisis funcional de los posibles genes de induccion solo tendria sentido en un contexto de cambio global de la expresion genica. Para ello, tratamos de localizar en lineas celulares existentes con receptores de NMDA funcionales en su membrana y que puedan servir de modelo.

En este sentido se ha descrito que diferenciacion neuronal de teratocarcinomas de raton (linea celular P19) o humanos (linea celular NT2) mediante administracion de acido retinoico y cocultivo con células gliales, supone la expresion de novo de receptores funcionales para NMDA, cuya estimulación determina entrada de calcio y eventualmente muerte de la neurona. Ambos sistemas podrian ser interesantes para nuestros fines, sin embargo el requerimiento de co-cultivo con glia (P19) o el largo tiempo necesario para conseguir la difernciacion (NT2) justifican la busqueda de otros sistemas alternativos. Se identificaron varias lineas celulares establecidas que expresaban ARNm por el analisis de Northen blott (fig.1,A) asi como la coexpreison en estas lineas de subunidades de tipo 2

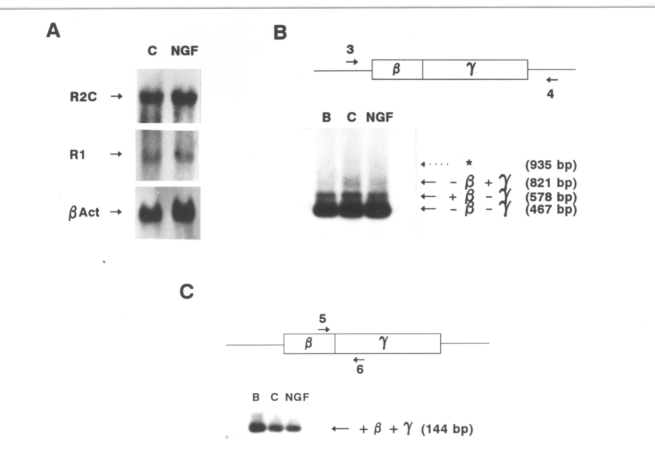


Figura 2. Expresión de subunidades del receptor de NMDA en células PC12 A, Análisis por Northen Blot del ARN total de células PC12 control (C) y tratadas con NGF (N). La carga de cadad calle se normalizó mediante la hibridación de con  $\beta$ -Actina ( $\beta$ -Act). B y C, RT-PCR de las variantes de splicing de NMDAR1 en células PC12 control (C) y difernciadas (N). ARN total de cerebro de rata (B) se incluyó como control positivo. \*Migración de la isoforma  $+\beta+\gamma$  que no se amplificaba con los primers 3 y 4. La identidad de las bandas amplificadas se confirmó por hibridación en Southern Blot con una sonda radioactiva de NMDAR1.

que darian lugar al potencial ensamblaje de receptores funcionales en la membrana celular. El analisis de la presencia de transcritos para subunidades tipo dos se llevo a cabo por RT-PCR con primers especificos para los distintos subtipos (fig.1,B). Estos experimentos revelaron la coexpresión de transcritos para NMDAR1 y NMDAR2C en la linea celular PC12.

Las células clonales de feocromocitoma de rata PC12, derivan de células cromafines medulares. En presencia de factor de crecimiento nervioso (NGF) las células PC12 intrrumpen su ciclo mitótico y se diferencian tanto morfológica como bioquímicamente a células nerviosas (Green y Tischler,1982). Se han documentado un conjunto diverso de cambios electrofisiológicos y bioquímicos acompanando la diferenciación inducida por NGF. Entre los primeros, las células PC12 se convierten eléctricamente excitables y responden a acetilcolina a traves de receptores nicotínicos tipo neuronal. Los cambio bioquímicos implican tanto acciones inducidas por NGF dependientes de transcripción como independientes de transcripción.

# Expresión de receptores de NMDA en células PC12 trasdiferención con NGF

Se paso a estudiar entonces la evolución y la funcionalidad de los receptores cuya expresion había sido detectadas en esta linea celular de PC12 en particular, tras la diferenciación inducida por el factor de crecimiento nervioso (NGF).

Para caracterizar estos receptores se llevaron a cabo experimentos utilizando las técnicas de amplificacion por PCR, Western blotts y análisis de parche-escindido en células PC12 indiferenciadas y diferenciadas con NGF.

Utilizando el análisis por Northen blot de ARN total extraido de células PC12 control y tratadas con NGF, se observaron altos niveles de expresión del gen NMDAR1 en las células PC12 no tratadas (fig. 2), ver tambien Schubert et al. 1992, and Sucher et al., 1993). La diferenciación neuronal por adicción de NGF a las células PC12 no producia un cambio en los niveles de ARNm de NMDAR1. Estos mismos blotts una vez lavados se hibridaron una sonda específica para la subunidad tipo 2C del receptor de NMDA. Las células PC12 mostraron la expresion del qen NMDAR2C sin cambios en los níveles de transcritos despues de la adiccion de NGF (fig.2,A). Estos datos se confirmaron utilizando la técnica de RT-PCR semicuantitativo (que se describe en el apartado de materiales y métodos) utilizando ß-Actina como control de carga de RNA en las muestras iniciales. Las reaciones de amplificación antes de alcanzar la saturación Los fragmentos amplificados de NMDAR1 y 2C una vez resueltos en un gel de agarosa mostraban bandas cuantitativamente equivalentes entre las muestras control y tratadas, para una misma cantidad de RNA inicial como indicaban los niveles de B-Actina de ambos. (fig.3)

La presencia de transcriptos específicos para el gen de la subunidad 2D, en células control o tratadas no pudo ser detectada por RT-PCR con primers específicos en un análisis posterior (datos no mostrados).

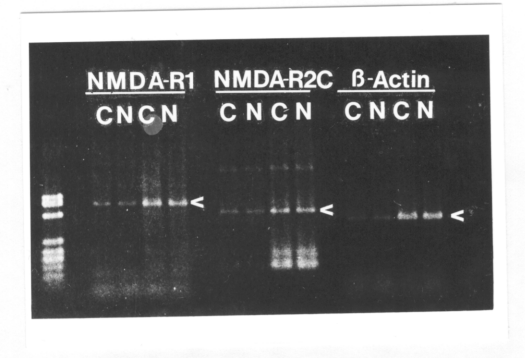
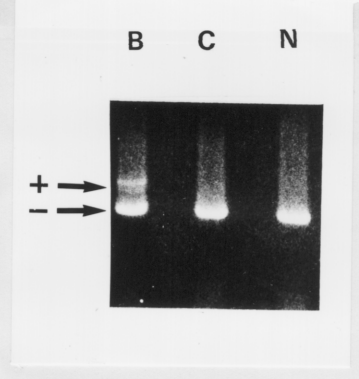


Figura 3. PCR semicuantitativo de las subunidades NMDA-R1 y 2C en células PC12 Resolución en gel de agarosa de 10  $\mu$ l de muestra extraidas de las reaciones de PCR para NMDA-R1 y 2C, a los 20 y 25 ciclos de amplificación a partir de las muestras de células PC12 control (C) y tratadas con NGF (N). La reacción de amplificación para  $\beta$ -Actina ( $\beta$ -Actin) a partir de las mismas muestras fue analizada a los 15 y 20 ciclos de amplificación en el mismo gel.

Las ocho variantes de NMDAR1 que pueden generarse por procesamiento alternativo de tres exones, pueden conferir diferencias electrofisiológicas en receptores funcionales de NMDA, segun la isoforma de NMDAR1 que participe en el complejo del receptor. Por ello se intentó caracterizar las isoformas expresadas por las células PC12 con objeto de validar, en receptores nativos, la correlación entre la identidad molecular y función que se habia establecido anteriormente en sistemas de transfección celular. Para la identificación de las isoformas de NMDAR1 presentes en las células PC12 se utilizó la técnica de RT-PCR, apartir de ARN total, extraido de células tratadas y control, con diversas parejas de amplimeros, que flanqueaban las zonas de procesamiento alternativo dando como resultado produtos de amplificación de distinto tamaño dependiendo de la presencia o ausencia de los exones, como verificaba las muestras de ARNm de cerebro. Mediante la utilizacion de los amplímeros a ambos lados del exón alfa (primers 1 y 2) se reveló la ausencia de isoformas que contuvieran el exón alfa tanto en células PC12 control como despues de la diferenciacion neuronal. La banda amplificada correspondia correspondia a la de menor tamaño obtenida en el cerebro y excluia un lugar de restricción único para la enzima Taq, presente en el exón a (fig.4). El analisis de los exones beta y gama con los primesrs 3 y 4 dio como resultado la amplificacion de tres fragmentos que correspondian a las isoformas  $-\beta$   $-\gamma$ ,  $+\beta-\gamma$ ,  $-\beta+\gamma$  (fig.2,B). No pudo detectarse la isoforma +β+γ con este par de amplimeros, ni siquiera en un control positivo con ARN total de cerebro de rata. Esto podia ser debido a la presencia de una region rica



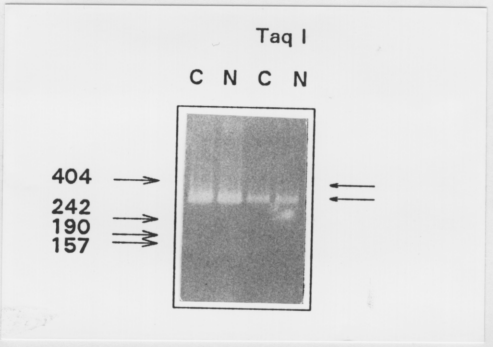


Figura 4. Análisis por PCR del exón  $\alpha$  de NMDA-R1 en células PC12

A, La amplificación de la región del exón  $\alpha$  con primers flanqueantes resultaba en dos fragmentos de distinto tamaño según su presencia (+) a ausencia (-) como se obserbaba en la muestra de ceerebro (B), las muestras de células PC12 control (C) y diferenciadas con NGF presentaban unicamente el fragmento de menor tamaño que excluye el exón  $\alpha$ .B, La exclusión del la diana de restricción para la enzima TaqI que se encuentra en el interior del exón  $\alpha$ , demostraba la identidad de la banda amplificada tanto para la muestra control (C) como para la perteneciente a las células PC12 tratadas, tras una reacción de digestión.

en guaninas y citosinas dentro del exon beta (Moriyoshi et al., 1991). Este tipo de secuencias pueden conferir resticciones conformacionales a las moléculas de acidos nucléicos que podria dificultar la polimerización por la enzima Taq en esa región. Para intentar sobrepasar este problema se diseno una pareja adicional de primers (5 y 6) situados dentro de los exones beta y gamma (fig.2,C). Con estas condiciones se obtuvo un fragmento amplificado de 144 pares de bases que correspondia a la presencia de la isoforma que contenia tanto el exon beta como el exon alfa (fig.2,C).

# Analisis por Western Blot de la proteina NMRDAR1 presente en las celulas PC12

Utilizando un anticuerpo monoclonal contra la proteína NMDAR1, se identificó una banda inmunoreactiva de 116 kDa en extractos protéicos de cerebro de rata y de células PC12. La diferneciación neuronal por NGF, en este caso llevaba a un aumento sustancial (8 veces) en la cantidad de proteína NMDAR1 (fig.5). El aumento en proteína NMDAR1 era máximo despues de cinco dias de tratamiento con NGF.

Registros electrofisiológicos llevados a cabo en paralelo con estos experimentos demostraron la activación de corrientes entrantes cuando se perfundió glutamato o NMDA en presencia de glicina en células PC12 a un potencial de membrana de -70 mV con fijación de voltage en modalidad de célula entera. En contraste no se activaron corrientes con la aplicación de

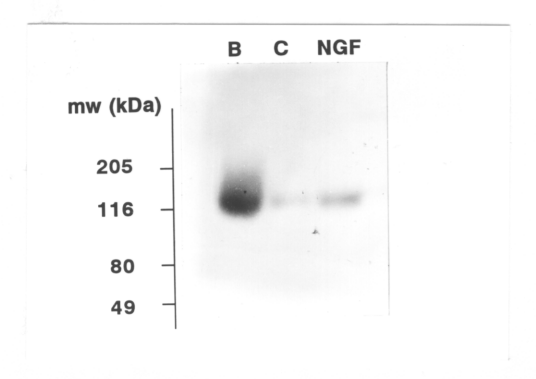


Figura5. Análisis de Western Blot de la proteína NMDAR1 en células PC12 control (C) y diferenciadas con NGF

Extracto de proteína preparado a partir de cerebro de rata adulta (B) fue procesado en paralelo como control positivo. Se idica la migración de los marcadores (kDa)

kainato (300 uM). Las corrientes de NMDA o glutamato mostraban las características típicas de las corrientes mediadas por receptores de NMDA, y el tratamiento con NGF resultaba en un aumento de la amplitud de estas respuestas. Las respuestas se bloqueaban completamente por el antagonista competitivo acido D(-)2 amino -5-fosfopentanoico (APV), y por el antagonista del sitio de glicina acido 7-clorokinurenico (7-Cl-Kyn), y eran potenciadas por glicina y presentaban un bloqueo por magenesio dependiente de voltage. Mostraban ademas características especiales relacionadas con heterómeros recombinantes NMDAR1-2C (Monyer et al. 1992), como la no desensibilización en presencia de glicina saturante y el bloqueo de Mg<sup>2+</sup> incompleto incluso a altos potenciales de hiperpolarización. El análisis de canal-único de los receptores NMDA de PC12 mostro una fuerte similitud con los propiedades reportadas para la combinación de NMDAR1A-NMDAR2C expresada en oocitos (Stern et al., 1992). A altas concentraciones de calcio extracelular se producia un redución en la conductancia unitaria de canal que resultaba en una disminución de la respuesta en modalidad de célula entera. Este efecto es indicativo de que los canales de NMDA son bloqueadaos por el calcio al permear por el canal. Estos datos funcionales estaban en cooncordancia con los resultados moleculares.

# La toxicidad de glutamato en células PC12 no esmediada por receptores de NMDA

Se comprobó que la presencia de estos receptores funcionales en la membrana de las células PC12 diferenciadas no era suficiente para desencadenar la muerte celular tras la exposicion durante cinco minutos en medio libre de magnesio a NMDA (500 uM) que en otros sistemas se habia descrito como tóxicas.

El aumento en las respuestas electrofisiológicas determinado por la diferenciacion neuronal inducida en las células PC12 por administración del factor dr crecimiento nervioso NGF, no es suficiente para determinar muerte de la célula probablemente por una entrada limitada de calcio. Shubert y colaboradores (1992) habian descritó un efecto tóxico de glutamato en las células PC12. En estos experimentos el glutamato (1-10 mM) aplicado al medio de cultivo de forma crónica inducia lisis celular como se dterminaba por la medida de LDH liberado al medio, al cabo de las 24 horas. Se demostraba que la exposoición de estas células a NGF producia un aumento progresivo en su sensibilidad a glutamato. El efecto de glutamato no parecia estar mediado por los receptores de NMDA ni ningun otro receptor de glutamato como demostraban los estudios con agonistas y antagonistas (solo pudo reproducirse con la administración de quiscuálico) y era parcialmente revertido por vitamina E a 10  $\mu$ g/ul . La cinética y la farmacologia de la acción citotóxica del glutamato sobre las PC12 no correspondian al efecto excitotóxico mediado por receptores ionotrópicos, pero la necesidad de presencia

continuada de la droga al menos durante 6 horas y el retraso en la aparición de citotoxicidad indicaban que se trata de un efecto del glutamato de baja afinidad metabólico y no un mecanismo necrótico inespecífico. El efecto protector de la vitamina E frente a la muerte celular inducida por el glutamato sugiere que las células mueren por generación de radicales libres y estres oxidativo.

En cultivos inmaduros de neuronas de corteza el glutamato ejerce un efecto neurotóxico que conduce a un estres oxidativo por bloqueo del transportador de cistina que podria estar relacionado con la lisis inducida por glutamato en las células PC12. Se paso, en este punto a estudiar en detalle este sistema, en el que la muerte neuronal parecia estar desencadenada por un mecanismo de estres oxidativo puro sin interacción de otras vias.

#### CULTIVOS INMADUROS

Con el fin de identificar los posibles genes o cascada de genes, cuya expresión temporal resulta en la muerte neuronal al margen de el mecanismo desencadenante; se pensó que el empleo de neuronas inmaduras en cultivo podria ser un sistema adecuado. En dicho sistema el glutamato no parece ejerce sus efectos tóxicos a traves de activación mediada por receptores de flujos iónicos transmembrana o fosfatidilinositoles (Murphy y Baraban, 1990) sino que más bien parece ser resultado de la habilidad del glutamato para inhibir competitivamente la entrada del aminoácido cistina en su transportador de membrana (Murphy et al., 1989, 1990). Esta inhibición conduciria a la deplección del antioxidante intracelular glutatión y a la muerte por estrés oxidativo.

En este trabajo utilizamos células de corteza e hipocampo a partir de fetos de rata en edad embrionaria 17 dias. En estos cultivos se añadia al medio glutamato en el dia uno *in vitro* y a las 24 horas de aplicación se detarminaba su efecto sobre la viavilidad celular mediante una tinción vital (fig.6). El porcentaje de supervivencia celular se detreminó entre los núcleos celulares positivos para la tinción con yoduro de propidio, lo cual es indicativo de un cierto grado de disrrupción en la membrana, y las células que permanecian vivas y eran capaces de metabolizar el acetato de

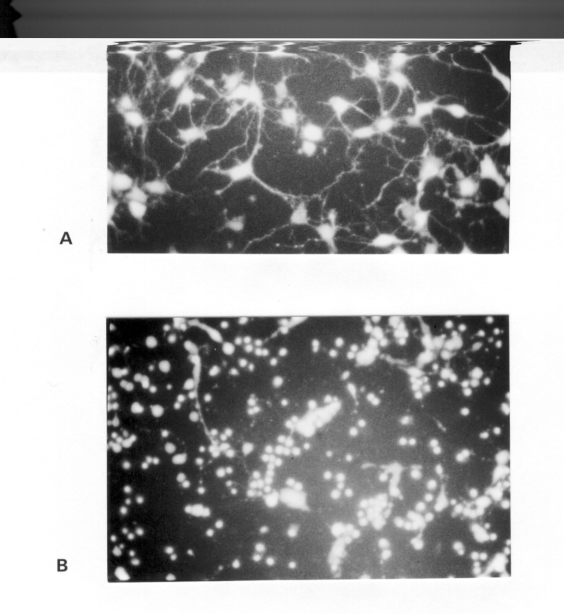


Figura 6.Tinción Vital encultivos inmaduros
La tinción se realizó en cultivos control (C) de 1DIV y cultivos tratados con glutamato durante 24 horas (B) donde se aprecia la tinción de ioduro de propidio en los núcleos.

fluoresceina. Tras un estudio de dosis respuesta se determinó que el efecto neurotóxico del glutamato era saturable a partir de una concentración de 500  $\mu$ M en el medio exterior. La exposición a esta concentración de neurotransmisor durante 24 permitia observar una degeneración progresiva que afectaba a 80% de las células en cultivo (fig.7).

Tratamientos paralelos con distintos agonistas y antagonistas de los receptores ionotrópicos y metabotrópicos demostraron que estos receptores no eran mediadores del componente mayoritario del efecto tóxico ejercido por el glutamato. La activación de receptores de NMDA en este sistema se descartó observando que el tratamiento con el antagonista competitivo de estos receptores, D-Aminofosfonovalerato (APV, 500 μM) no ejercia un efecto significativo sobre la supervivencia de los cultivos expuestos a glutamato. El KA ejercia una cierta toxicidada a 300  $\mu$ M que era bloqueada por CNQX (100 $\mu$ M), el antagonista de los receptores no-NMDA de glutamato (fig.8). Actualmente ha sido demostrada en diversos tipos neuronales una cierta permeabilidad a Ca2+ de los receptores de AMPA/KA que podria desencadenar el proceso de muerte. Coadministrando AMPA y Kainato en los cultivos inmaduros se producia un aumento en el porcentage de supervivencia obtenido con el tratamiento de Kainato aislado; este hecho podria estar indicando una contribución de los receptores de AMPA en la toxicidad atribuida a kainato ya que estos receptores son capaces de activarse por kainato de forma no desensibilizante mientras que en presencia de su agonista específico se desensibilizan rápidamente. En un análisis farmacológico más

A B

### Secuencia temporal de la muerte neuronal tras aplicación de glutamato (500uM)

# 100 80 -80 -20 -0 10 20 30 40 Tiempo (hrs.)

### Curva de dosis respuesta de la supervivencia neuronal tras glutamato

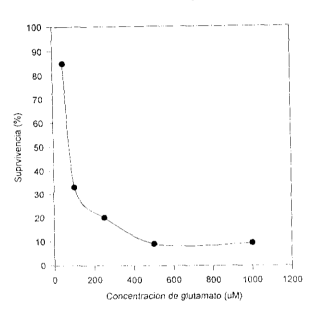


Figura 7. Efecto del glutamato extracelular sobre los cultivos inmaduros

A, Se aplicaron distintas concentraciones de glutamato al medioo de cultivo de células en el dia 1 in vito y se midio la supervivencia en las placas de cultivo al cabo de las 24 horas en presencia cónica del neurotransmisor. B,La supervivencia de los cultivos se determinó a distintos tiempos tras la aplicación de glutamato (500  $\mu$ M) al medio extrcelular. El porcentaje de supervivencia celular se determino mediante tinción vital, entre las células que permanecian vivas y las que presentaban signos de degeneración o muerte.

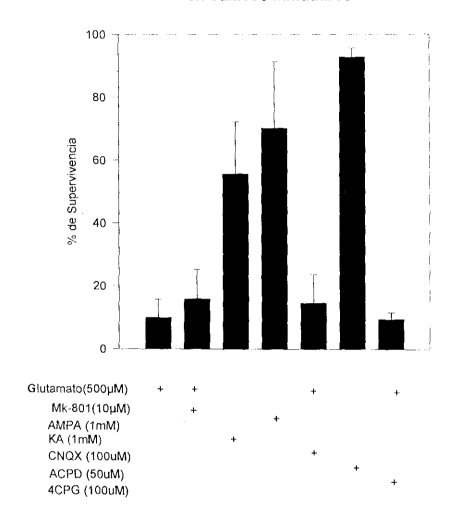
detellado posterior se evaluó la toxicidad de AMPA, que aplicado de forma aislada resultaba inefectivo; en presencia de ciclotiazida que inhibe la desensibilización de estos receptores, se comprobó que este tratamiento disminuia el pocentage de supervivencia celular hasta un nivel equiparable al obtenido con el tratamiento con kainato anterior y este efecto era inhibido con el antagonista de los receptores de AMPA, NS394 (10  $\mu$ M). Se desenmascaraba de esta manera un pequeño efecto neurotóxico mediado por AMPA en los cultivos (fig.8).

En estudios electrofisiológicos con la técnica de clampeo de voltage en configuración de célula entera, el desarrollo de respuestas depolarizantes a glutamato o sus agonistas aplicados exogenamente muestra un patron temporal respecto a la maduración neuronal con el tiempo en cultivo concordante con estos resultados. Asi, los receptores para NMDA parcen estar ausentes o a muy baja concentración en los primeros dia en cultivo hasta aproximadamente el dia 3 in vitro y por el contrario pueden identificarse receptores funcionales de Kainato y de AMPA en la membrana de las neuronas desde el primer dia de cultivo, que iran aumentando su respuesta en sucesivos dias.

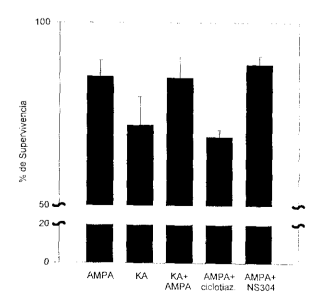
La participación de los receptores de glutamato en cualquier caso resultaba una parte minoritaria en la mediación del efecto tóxico global la aplicación de glutamato en el medio de cultivo, que no era reproducido tampoco por el agonista de los receptores metabótropicos ACPD(50  $\mu$ M) ni bloqueado por su antagonista 4CPG (100  $\mu$ M) (fig.8.)

# Los receptores ionotrópicos y/o metabotropicos de glutamato no median el estres oxidativo en cultivos inmaduros

Figura 8.



### Estudio farmacológico de los receptores de AMPA en cultivos inmaduros



Otros agentes que se conocen como citotóxicos como la estaurosporina; inhibidor de la Pkc no parecieron ejercer un efecto significativo sobre la supervivencia de las células en cultivo incluso a altas concentraciones.

Por el contrario el efecto neurotóxico del glutamato era totalmente revertido si se coadministraba con vitamina E. Este conocido antioxidante era capaz de bloquear completamente la extensión de la muerte celular inducida por glutamato en el cultivo 10 horas despues de su aplicación. (fig.9). La supervivencia de los cultivos tratados con vitamina E era incluso superior a la que se observaba en los controles probablemente debido a la protección frente a especies oxidantes presentes en el medio de cultivo ocurrentes de forma constitutiva en el cultivo. Un efecto similar de protección se observó aplicando un inhibidor de la síntesis macromolecular como la cicloheximida (5  $\mu$ g/ $\mu$ l), que era capaz de "rescatar" a las células supervivientes en el cultivo hasta 6 horas depues de la exposición a glutamato (fig.9). La morfologia de las células en las placas tratadas con cicloheximida ofrecia un aspecto poco difernciado, consecuencia de la inhibición temprana de la síntesis protéica.

Estos datos sugerian la activación de un proceso activo que requeria la síntesis de posibles proteínas efectoras de un mecanismo que conducia a la muerte en las células expuesta a glutamato. Se procedió entonces a la determinación del lapso temporal que transcurria hasta que el proceso resultaba irreversible desde la aplicacion del neurotransmisor. En estos experimentos el medio de las placas de cultivo expuestas a glutamato se remplazaba a distintos tiempos de incubación por

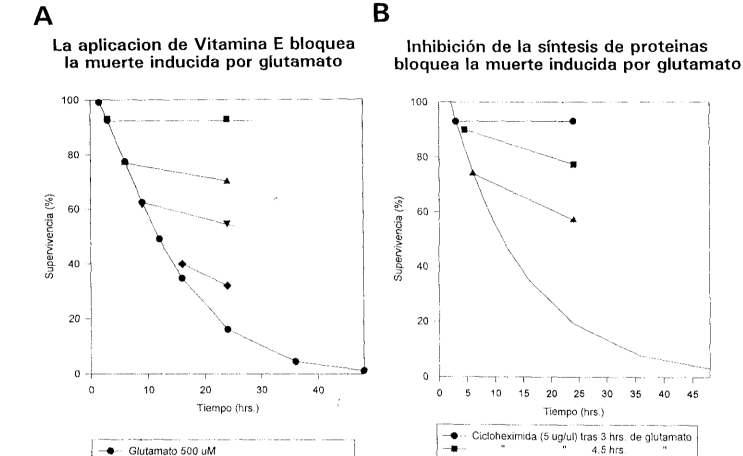


Figura 9. Efecto protector de vitamina E y cicloheximida sobre la toxicidad del glutamato en cultivos inmaduros

Vitamina E (100 ug/ml), tras 3 hrs de glutamato

6 hrs. 9 hrs. 12 hrs. 6 hrs

Glutamato (500 uM)

Añadiendo vitamina E (A) o cicloheximida a distintos tiempos en cultivos inmaduros en presencia crónica de glutamato se determino el porcentaje de suprevivencia transcurridas 24 horas de tratamiento con glutamato. Sobreinmpuesto al efecto de los tratamientos con vitamina E y cicloheximida aparece en las gráficas la secuencia temporal de la muerte celular en cultivos tratados crónicamente con glutamato.

medio de cultivo fresco. En estos cultivos, las células que continuaban vivas eran capaces de sobrevivir si se retiraba el glutamato del medio hasta las 16 horas de exposocion, momento a partir del cual solo se alcanzaba un 20% de supervivencia a las 24 de la aplicación de glutamato.

Este punto temporal en el que parecia haberse desencadenado un proceso de muerte irreversireble fue el elegido para la determinacion de una posible inducción génica. El posible efecto sobre la expresión génica podria ser analizado en distintas placas de un mismo cultivo, despues de ser tratadas o no con el neurotransmisor, por técnicas de análisis de ARN.

## Induccion de genes tempranos por glutamato extracelular en cultivos inmaduros

A partir de este momento el trabajo se centro por un lado en el estudio de la expresión en nuestro sistema de los llamados genes tempranos descritos previamente en otros modelos, p.e. c-fos, c-jun, que actuan como factores de transcripción y por otro lado en linea con la dependencia del fenómeno neurotóxico de un proceso activo de síntesis de nuevas proteinas, en la caracterización de genes de inducción secundaria posibles dianas de transactivación de los anteriores y directamente involucrados en el desenlace del proceso citotóxico.

Para el estudio de la inducción de genes tempranos se recurrio a la técnica de Northen Blot. Se extrajo el ARN celular a distintos intervalos de exposición al neurotransmisor de 30 minutos, 1, 3 y 16 horas. A estos distintos tiempos se

determinaron mediante hibridación con sondas radioactivas para c-fos y c-jun los niveles de expresión de ARNm de estos genes. Estos experimentos permitieron cuantficar los cambios en los niveles de expresión tras el tratamiento con glutamato que alcanzaban un nivel máximo entre 30 minutos y una hora (fig.10). Los niveles basales de expresión exhibidos en los cultivos control (que no habian sido expuestos a glutamato), se recuperaba a las 16 horas de la aplicación del estímulo. La inducción de este tipo de genes en células postmitóticas neuronales esta asociada con una via de acoplamiento estímulotranscripción. Los productos de c-foc y c-jun forman parte de una superfamilia de factores de transcripción que pueden formar complejos protéicos heterodiméricos en interacción con el ADN. El complejo Fos-Jun se une a reconoce la secuencia consenso AP-1 en el ADN que correseponde a la proteína 1 activador de factores de transcripción.

# Bloqueo de la expresion de c-fos por oligonucleotidos antisentido

Los oligonucleótidos antisentido constituyen una herramienta que fue empleada por primera vez para bloquear de forma específica la expresión de protoncogenes nucleares en células en cultivo (Heikkila et al.,1987). Dependiendo del tipo celular y del gen diana, puede variar la concentración de oligonuceótido y el tiempo de incubación necesarios para producir el efecto. Por este motivo en nuestro laboratorio se habia analizado el efecto, en un modelo similar in vitro, de

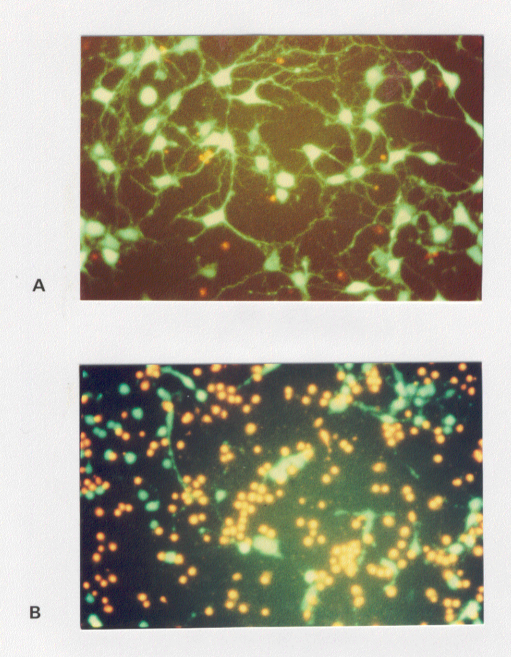


Figura 6.Tinción Vital encultivos inmaduros

La tinción se realizó en cultivos control (C) de 1DIV y cultivos tratados con glutamato durante 24 horas (B) donde se aprecia la tinción de ioduro de propidio en los núcleos.

un oligonucleótido complementario a los primeros cinco codones codificantes de c-fos a distintas concentraciones y distintos tiempos de incubación. El estudio fue llevado a cabo mediante inmunocitoquímica con un anticuerpo contra la proteína c-Fos y con diversos estímulos. La incubación a una concentración de 40  $\mu$ M, suprimió por completo la aparición de núcleos inmunoreactivos para c-Fos tras el estímulo (datos no mostrados).

Utilizando estas mismas condiciones para el tratamiento de los cultivos inmaduros con el oligonucleótido antisentido de c-f6s no se observó ninguna variación sobre la neurotoxicidad observada anteriormente tras la estimulación con glutamato como consecuencia de la supresión de la expresión del gen (fig.11).

## Tratamiento de cultivos inmaduros con el oligonucleótido antisentido c-fos

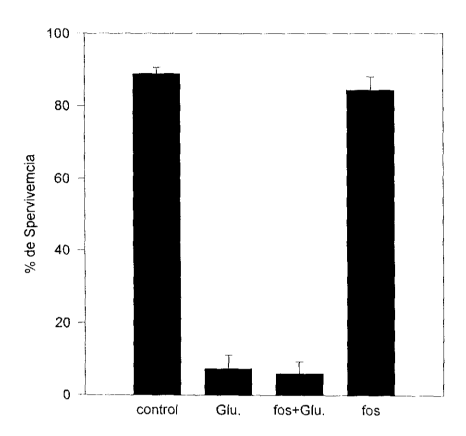


Figura 11. Supresión de c-Fos en cultivos inmaduros

El oligonucleótido antisentido par c-fos se incubo en el medio de los células encultivo a una concentración de final de 40  $\mu$ M. La viavilidad celular se evaluó transcurridas 24 horas tras la aplicación de glutamato por el método de la tinción vital en cultivos tratados (fos+Glu.) y no tratados (Glu.) con el oligonucleótido antisentido . En paralelo se tiñeron placas de cultivo control y tratadas únicamente con el oligonucleótido antisentido (fos).

### Inducción de cox-2 por glutamato

El gen cox-2 es un gen temprano que codifica para una cicloxigenasa inducible, que se expresa en poblaciones discretas neuronales relacionado con actividad sináptica y situaciones patológicas (Yamagata el al.,1993). Para el estudio de la expresión del gen cox-2 se recurrió a la técnica de RT-PCR semicuantitativo anteriormente descrita, debido a su baja abundancia reltiva en los cultivos inmaduros. Mediante esta técnica se detectó un aumento en los niveles de ARNm de cox-2 al cabo de 30 minutos tras la aplicación de glutamato y esta inducción se mantenia durante las 3 horas posteriores (fig.12).

El fragmento amplificado por PCR de 964 pares de bases fue purificado de posibles contaminntes a partir de la banda dicreta que se obtenía en un gel preparativo de agarosa al 1%, utilizando la matriz (resina) GLASSMILK que proporciona el kit GENECLEAN (Bio 101) e insertado en el vector pGEM-T diseñado para el clonage de productos de PCR siguiendo el protocolo del comerciante (pGEM-T Vector systems, Promega). La región de cox-2 amplificada inicialmente, presentaba baja homologia con otros genes pertenecientes a la misma familia y la expresión del inserto en esta construcción permitia disponer de material para generar una sonda radioactiva marcada con d-CTP<sup>32</sup> que se utilizó para el análisis por Northen Blot. La hibridación de lo Northen Blot con esta sonda daba una señal de baja intensidad a la altura del tamaño esperado para el ARNm de

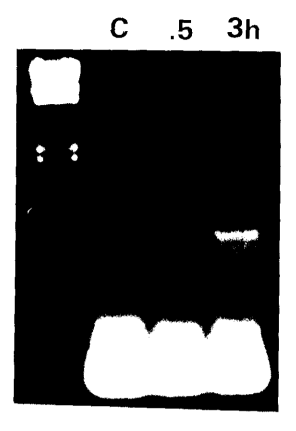


Figura 12. Análisis por PCR semicuantitativo de la inducción de cox-2 en cultivos inmaduros Se resolvio una banda de 964 pbs. de cox-2, a partir de las reaciones de amlificación a un número de ciclos de infrasaturación (20) las muestras control y epuestas a glutamato 30 minutos y 3 horas, en un gel de agarosa al 1% teñido con bromuro de etidio.

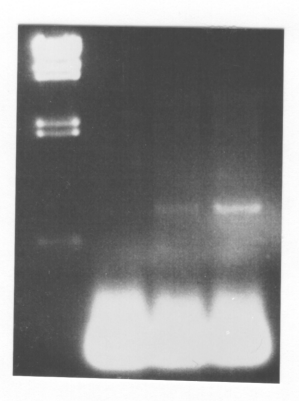
cox-2 (ℳ kb)y confirmaba la inducción del gen tras el tratamiento con glutamato (fig.13)

### Supresión de Cox-2 con oligonucleótidos antisentido

Se llevaron a cabo estudios sobre la supresión de la traducción del ARNm de COX-2, mediante un oligonucleótido antisentido en experimentos equivalentes a los llevados a cabo con el factor de transcripción c-fos . La incubación de los cultivos con el oligonucleótido antisentido (40 \( \mu M \)) previa a la exposición al neurotransmisor, reducia la mortalidad celular determinada a las 24 horas de aplicación de glutamato de forma significativa (40%). Para comprobar la especificidad del efecto que el oligonucleótido ejercia sobre el transcrito de cox-2, se llevaron a cabo incubacionees con olignuceótidos sentido y antisentido mutados (random) que presentan secuencias equivalentes al antisentido pero no complementarias con el ARNm. La presencia de estos oligonucleótidos sentido y antisentido mutado no produjo ningun efecto sobre la viavilidad celular tras el tratamiento con glutamato. Asi mismo se determinó el efecto de la incubación aislada del antisentido sin posterior administracción de glutamato y se observó un porcentage de supervivencia equiparable a el obtenido en las placas control, descartando un posible efecto tóxico inespecífico por la presencia del nucleótido en el medio de cultivo (fig.14).

La ciclooxigenasa cataliza la síntesis de prostaglaninas y tromboxanos a partir de ácido araquidónico en una reaccción

Figura 12. Análisis por PCR semicuantitativo de la inducción de cox-2 en cultivos inmaduros Se resolvio una banda de 964 pbs. de cox-2, a partir de las reaciones de amlificación a un número de ciclos de infrasaturación (20) las muestras control y epuestas a glutamato 30 minutos y 3 horas, en un gel de agarosa al 1% teñido con bromuro de etidio.



## Tratamiento de cultivos neuronales inmaduros con el oligonucleótido antisentido cox-2

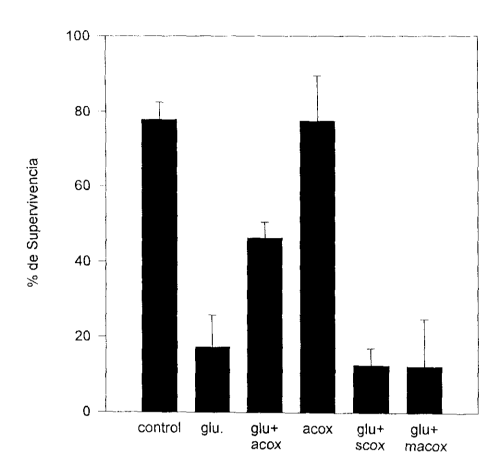


Figura 14. Supresión de la traducción de Cox-2 en cultivos inmaduros expuestos a glutamato Los cultivos fueron incubados con oligonucleótidos antisentido, sentido y antisentido mutado (ver texto) y su viavilidad evaluada a las 24 horas tras la aplicación de glutamato en el medio de cultivo. Los cultivos control y expuestos únicamente a glutamato se procesaron paralelamente. La viavilidad celular se estimó mediante el método de la tinción vital.

que implica la generación de radicales de oxígeno. La inducción específica de este gen en los cultivos inmaduros tratados con glutamato podria indicar un papel en el proceso de muerte por estres oxidativo como gen efector. Se construyeron sendas genotecas de cADNa partir de ARN polyA+ extraido de cultivos control y tratados con glutamato durante 16 horas en vectores de expresión utilizando el kit comercial TimeSaver cDNA Synthesis Kit (Pharmacia). Se generó una sonda radioactiva a partir del producto de PCR de la genoteca tratada, marcada con P32 por el método de "random primer "(oligolabelling kit , Pharmacia) en la que estaban representados de forma proporcional los distintos genes expresados por las células en el momento de la extración del ARN. Con esta sonda se hibridó un dot blot con cADNs de distintos genes conocidos de expresión constitutiva y otros cuya expresión esta relacionada con procesos de muerte, apoptósis o ciclo celular, entre los que se incluia cox-2. El filtro se lavó tras la hibridación en condiciones de alta estringencia y despues de su exposición y revelado autorradiográfico se podia observar el marcage de cADN de cox-2c como una demostración de que su expresión se mantenia inducida despues de 16 horas de exposición de las células a glutamato y podria tener una funcionalidad relacionada con la muerte célula.

Las genotecas de cADN fueron sometidas a la técnica de hibridación substractiva que se detalla en el apartado de materiales y métodos y que permite identificar genes expresados diferencialmente entre dos pobalaciones de cDNAs. La hibridación se realizó utilizando la genoteca perteneciente

a las celulas tratadas con glutamato como "target" y la genoteca control como "driver" y las móleculas monocatenarias no hibridadas obtenidas se utilizaron como molde para la generación una nueva colección de cADNs segun se indica en el protocolo. La transformación competentes con esta genoteca sustraida ha dado lugar a la identificación de clones positivos en la hibridación con la sonda sustraida en un primer "screening". La confirmación de estos positivos y su posterior caracterización debera realizarse mediante un segundo screening. Estos clones representan especies génicas que aparecerian diferencialmente o de forma enriquecida en los cultivos inmaduros sometidos a tratamiento crónica con glutamato durante 16 horas y que podrian jugar un papel funcional en el proceso de muerte por estrés oxidativo al que parece conducir este tratamiento.

## DISCUSION

En mamíferos muchos de los procesos de muerte neuronal producidos por traumatismos o situaciones patológicas implican la generación de radicales libres y aumentos de la concentración extracelular aminoácidos excitatorios. Para establecer el proceso común que conduce a la muerte de las neuronas y la implicación de estos mecanismos, es importante buscar sistemas celulares definidos en los que se pueda aislar la evolución de las distintas vias.

El glutamato puede acumularse en el espacio extracelular en distintas situaciones patofisiológicas. Las neuronas difieren individualmente en su vulnerabilidad a glutamato según el repertorio de receptores y canales iónicos que presenten. La predominancia de receptores de NMDA parece conferir especial susceptibilidad a las neuronas al dno excitotóxico, que parece mediado por la entrada de Ca<sup>2+</sup> a traves del canal iónico asociado al receptor de NMDA. Para intentar estudiar el proceso excitotóxico de forma aislada en una población homogénea se sondearon lineas celulares para la expresión de receptores de NMDA.

Se comprobó la expresión de receptores funcionales de glutamato tipo NMDA en la linea celular PC12. La diferenciación de estas células a fenotipo neuronal con NGF no produjo cambios cuntitativos ni culitativos en la expresión de las subunidades del receptor de NMDA presentes, NMDAR1 y

NMDA2C, aunque se observa un aumento de la proteína NMDAR1 de 8 veces tras el tratamiento. Esta discordacia entre los niveles de mensajero y traducción de proteína para la subunidad NMDAR1 podria sugerir una regulación posttranscripcional cuyo estudio quedaba fuera de la linea del trabajo, aunque podria quardar relación con los mecanismos de diferenciación del NGF. Por otro lado la existencia de mayores niveles de porteína de la subunidad NMDAR1 en la membrana de las células PC12 diferenciadas no parecia determinar un aumento de la densidad de canales funcionales como se extrapolaba a partir de la correlación entre el aumento de corriente y el aumento paralelo de superficie de membrana (tamano celular) que se estimaba apartir de la capacitancia (Casado et al., 1995). Los niveles de proteína de la subunidad tipo 2C presentes en estas células podrian ser el factor limitante en la formación del heterómero funcionales. Las células PC12 difernciadas con NGF exhibian una mayor amplitud de corriente al activar los receptores de NMDA que la registrada para las células indifernciadas, a pesar de lo cual la exposición a concentraciones tóxicas del fármaco era inefectiva para producir lisis celular. La caracterización molecular de los receptores de NMDA presentes en las células PC12 demostro que se trataba de heterómeros compuestos por las subunidades NMDAR1A y NMDAR2C, que presentan un bloqueo característico de los iones de Ca2+ al permear por el canal . La baja densidad de receptores funcionales de NMDA y sus características funcionales no permitian alcanzar elevaciones de la concentración de Ca<sup>2+</sup>

La toxicidad ejercida por glutamato descrita previamente en la linea celular PC12 no es mediada por los receptores ionotrópicos del neurotransmisor y los antagonistas específicos de estos receptores no ejercen efectos significativos sobre el grado de lisis celular inducida por el glutamato. La vitamina E si es parcialmente efectiva en la reversión de la extensión de la muerte celular que producia el neurotransmisor, lo que apunta a un proceso de generación de radicales libres y estres oxidativo como causa final de la muerte. En cultivos primarios inmaduros se ha descrito un un efecto neurotóxico similar del glutamato no mediado por receptores, Estas células mueren a consecuencia de un estrés oxidativo desencadenado por el bloqueo competitivo que ejerce del glutamto del medio sobre el transporte de cistina a traves de la membrana. La cistina es el precursor limitante en la síntesis de glutatión, al inhibirse la entrada de cistina los niveles de glutatión disminuyen y con ello las defensas naturales de la célula frente a especies oxidantes. Este sistema resulta util para el estudio de forma aislada de un mecanismo de estres oxidativo como ruta final conducente a la muerte en células nerviosas.

En este trabajo se ultilizaron células de corteza e hipocampo que que eran tratadas en su primer dia in vitro con glutamato anadido al medio de cultivo y producia la degeneración de un 80% de las células al cabo de 24 horas de presencia crónica. Los receptores de glutamato estan presentes en muy bajo nivel en los estadios tempranos de diferenciación y en estos cultivos se demostro farmacológicamente que no era ninguno de estos receptores el mediador del efecto tóxico mayoritario

ejercido por el glutamato. No obstante la coadministración de vitamina E con el gutamato bloqueaba totalmente la toxicidad de este último. La vitamina E actua como antioxidante "rompedor de cadena ", pero no guarda relación con los niveles de glutatión, por lo que su acción protectora en los cultivos era ejercida contrarestando la acción de radicales libres en un proceso de estres oxidativo.

La muerte celular por estrés oxidativo inducida en los cultivos inmaduros por glutamato podia evitarse inhibiendo la síntesis de proteínas con cicloheximida. Este resultado puede interpretarse como una prueba del requrimiento de proteínas específicas para llevar a cabo el proceso de muerte celular. El objetivo primordial del trabajo era la identificación de moleculas de este tipo cuya presencia sea un requisito común en distintos tipos de muerte neuronal y para ello (una vez establecida la necesidad de síntesis de novo de proteinas en la citotoxicidad de los cultivos; se analizó la expresión de genes inmediato tempranos como posibles factores de transcripción. Los niveles de dos de este tipo de genes c-fos y c-jun aparecian aumentados como efecto de la aplicación de glutamato al medio de cultivo. Del mismo modo se observó un aumento en los niveles de expresión del gen cox-2 y la presencia de estos niveles inducidos de su expresión al cabo de 16 horas de presencia crónica de glutamato en el medio. Los experimentos de supresión de traducción llevados a cabo mediante oligonúcleotidos antisentido para c-Fos y Cox-2, mostraron que la supresión de c-Fos no tenia ningun efecto directo sobre la supervivencia de las células expuestas a glutamato, mientras que en el caso de Cox-2 su supresión

conferia una proteción parcial frente a la muerte en los cultivos tratados.

La inefectividad del oligonucleótido antisentido de c-fos en conferir protección frente a la toxicidad del glutamato podria interpretarse de distinto modo respecto a su implicación el el proceso de estres oxidativo. Resulta interesante el hecho de que algunos factores de transcripción miembros de la superfamilia de factroes de transcripción "cremallera de leucinas" a la que pertenece c-Fos estan sometidos a una regulación redox. De forma que la unión del heterodímero Fos-Jun a la secuencia consenso que reconoce en el DNA depende de la reduccción de residuo de cisteina estratégico en su dominio de unión a DNA. De hecho esta denominada "cistina activa" debe ser constantemente reducida por una enzima celular llamada Ref-1 que curiosamente se trata de una enzima de donble función y posee ademas una actividad reparadora de DNA. Ref-1 es responsable de la reparación del tipo de dano que producen los radicales libres en el DNA, como consecuencia de un estres metabólico. Esta conexión junto con la existencia de sitios de unión AP-1 en promotores de de genes implicados en regulación redox intracelular, sugiere que Fos podria controlar genes implicados en el estres metabólico y sus consecuencias. Por tanto la inducción de c-fos y c-jun en cultivos inmaduros tras la exposición a glutamato podria intervenir en la transactivación de un mecanismos de defensa frente a una situación de estres más que en la transactivación de genes efectores en el proceso de estrés oxidativo y la supresión de la traducción de c-Fos lejos de ejercer un efecto protector para las células podria incluso acelerar la muerte de las

células por estres oxidativo al bloquearse la activación de algun mecanismo de defensa para contrestarlo.

En contraste Cox-2 es un miembro de la familia de genes tempranos que no codifica para factores de transcripción. Este gen se expresa en el cerebro en poblaciones discretas particularmente en la corteza e hipocampo y esta sometido a una rápida regulación. Cox-2 es la única forma de cicloxigenasa inducible que se conoce, esta enzima es limitante en la sintesis de tromboxanos y prostaglandinas a partir de ácido araquidónico y posee dos actividades: como bisoxigenasa que media la formación de PGG2 a partir de dos moléculas de oxígeno y una de araquidonato y como hidroperoxidasa que cataliza una reduccción neta de dos elctrones del grupo 15-hidroperoxyl de PGG2, para dar PGH2 el precursor inmediato de PGE2, PGF2, PGD2, prostaciclina y tromboxano A2. Los niveles de muchos de estos metabolitos del ácido arquidónico, se han visto aumentados drásticamente en numerosas patologias cerbrales aunque no se conocen los mecanismos de acción de la neurotoxicidad asociada a estas moléculas esta podria estar asociada a la expresión de Cox-2. La idea de que Cox-2 puede ser un mediador importante de dano (la muerte) neuronal esta en concordancia con los resultados obtenidos con el oligonucleótido antisentido. La actividad enzimática de Cox genera radicales libres en forma de peróxidos lipídicos, que pueden contribuir una mayor perturbación de la disminuida capacidad reductora de las células deplecionadas de glutation. Esta enzima posee una corta vida media y es rapidamente inactivada rápidamente inactivada tras la conversión de PGG2 a PGH2 por lo que el

mantenimiento de la actividad enzimática requiere una constante expresión y síntesis de la proteína enzimática lo cual en los cultivos es posible que este ocurriendo hasta las 16 horas de exposdiciíon a glutamato.

Los datos obtenidos indican que la presencia crónica de glutamato en el medio de cultivo de células inmaduras de corteza e hipocampo durante 24 horas desencadena un proceso de estres oxidativo que conduce a la muerte celular. Los cultivos inmaduros son practicamente insensibles a NMDA, KA y AMPA y el efecto del glutamato externo es probablemente debido a su capacidad de bloqueo del transportador de cistina de alta afinidad en la membrana de estas células y la consiguiente depleción de glutatión intrcelular, que conduce a la muerte celular. La carga oxidante en estas células se acumularia partir de radicales libres generados constitutivamente en la oxiodación fofsforilativa mitocondrial y es potenciada por la activación de otras de enzimas a lo largo del proceso. En la situación de estres la peridida de homeostasis general en la y las alteraciones en lípidos de membrana por el ataque de las especies oxidativas puede producir la entrada de Ca al interior celular permeando a traves de a traves de los VSSC (por depolarizacion), esta entrada de Ca 2+ pdria ocurrir tambien en pequeña medida a traves de alguno de los receptores de glutamico activados (receptores de AMPA/KA). La activación Ca2+ de la fofsfolipasa A2 (PLA2) libera ácido araquidónico, que como sustrato de Cox cuya indución ha sido asociada tambien con actividad sináptica. El Ca2+ puede activar otras potenciales enzimas oxidativas como la óxidonitricosintetasa (NOS) que cataliza la formación de óxido nitrico (NO), un

mensajero difusible cuya implicación en la generación de radicales libres ha sido extensamente documentada.

Curiosamante se encuentra un enriquecimiento coincidente de NOS y COX-2 en algunas regiones anatómicas como el hipocampo, amigdala y capas superficiales de la corteza(Yamagata et al., 1993). Protesasas dependientes de Ca<sup>2+</sup> pueden ademas convertir la enzima xantina dehidrogenasa en xantina oxidasa que cataliza la conversión de hipoxantina y xantina acumuladas, hasta ácido úrico por una nueva via generadora de radicales de oxígeno.

La caracterización de los posibles genes inducidos por la presencia de glutamato en el medio de los cultivos inmaduros a partir de los clones aislados por hibridación substractiva en el laboratorio aportar información adicional respecto a los mecanismos moleculares que actuan en este proceso irreversible de muerte por estres oxidativo.

## CONCLUSIONES

La linea celular PC12 expresa receptores funcionales para NMDA. Estos receptores son heterómeros compuestos por las subunidades NMDAR1 y NMDAR2C.

La diferenciación de las células PC12 con NGF, aumenta los niveles de la proteína NMDAR1 aunque no hay cambios a nivel de la expresión de ARNm.

La exposición a concentraciones neurotóxicas de NMDA de las células PC12 no conduce a su muerte.

En cultivos inmaduros de neuronas de corteza e hipocampo el glutamato ejerce un efecto citotóxico no mediado por receptores ionotrópicos o metabotópicos.

La muerte inducida en cultivos inmaduros por el glutamato es debida a estrés oxidativo y la vitamina E puede revertir este efecto hasta las 10 horas despues dela aplicación de glutamato.

El tratamiento con glutamato produce un aumento en la expresión de c-fos , c-jun y cox-2 en estos cultivos.

El oligonucleótido antisentido de cox-2 confiere protección parcial frente a la toxicidad del glutamato.

## **BIBLIOGRAFIA**

-Bannai, S.(1986). Exchange of glutamate and cystine across plasma membranes of human fibroblasts. J. Biol. Chem. 259, 2435-2440.

-Casado, M., Lopez-Guajardo, A., Mellstrom, B., Naranjo, J.R., y Lerma, J. (1994). Endogenous NMDA receptors in PC12 cells show particular functional properties. Society of Neuroscience Abstracts.

-Chen, J., Marsh, T., Zhang, J.S., y Graham,
S.(1995) Expression of cyclooxygenase 2 in rat brain following kainate treatment. Neuroreport 6, 245-248.

-Cho, Y., y Bannai, S.(1990). Uptake of glutamate and Cystine in C-6 Glioma Cells and in Cultured Astrocytes. J. Neurochem. 55, 2091-2097.

-Ishii, T., Moriyoshi, K., Shugihara, H., Sakurada, K., Kadotani, H., Yokoi, M., Akazawa, C., Shigemoto, R., Mizuno, N., Masu, M., y Nakanisi, S.(1993). Molecular characterization of the family of the N-methyl-D-Aspartate receptor subunits.

J.Biol.Chem. 268, 2836-2843.

-Monyer, H., Sprengel, R., Schoepfer, R., Herb, A., Higuchi, M., Lomeli, H., Bursnashev, N., y Seeburg, P.(1992). Heteromeric NMDA receptors: molecular and functional distction of subtypes. Science 256,1217-1221.

-Moriyoshi, K., Masu, M., Ishii, T., Shigemoto, R., Mizuno, N, y Nakanishi, S.(1991). Molecular cloning and characterization of the rat NMDA receptor. *Nature* 354,31-37.

-Murphy, T.H., y Baraban, J.M.(1990). Glutamate toxicity in inmature cortical neurons precedes development of glutamate receptor currents. Dev. Br. Res. 57, 146-150.

-Murphy, T.H., Schaar, R., Coyle, J.T., (1990) FASEB J.4, 1624

-Oka, A., Belliveau, M.J., Rosenberg, P.A., y Volpe, J.J. (1993). Vulnerability of oligodendroglia to glutamate: pharmacology, mechanisms and prevention. J. Neursc. 13(4), 1441-1453.

-Perry, T. L., Hansen, S., y Kennedy, J. (1975) CSF amino acids and plasma-CSF amino acid ratios in adults.

J.Neurochem.24, 587-589

-Schubert, D., Kimura, H. y Maher, P. (1992). Growth factors and vitamin E modify neuronal glutamate toxicity. PNAS 89, 8264-8267.

- -Sucher, n.j., Brose, N., Dieitcher, D.L., Awobuluyi, M., Gasic, G.P., Bading, H., Cepko, C.L., Greenberg, M.E., Jahn, R., Heinemann, S.F. y Lipton, S.A. (1993). Expression of endogenous NMDAR1 transcripts without receptor protein suggests post-transcriptional control in PC12 cells. J. Biol. Chem. 268, 22299-22304.
- -Traystman, R.J., Kirsch, J.R., y Koehler, R.C.(1991). Oxygen free radical mechanisms of brain injury following ischemia and reperfusion. Amm.J.Physiol.71,1185-1195.
- -Traystman, R.J., Kirsch, J.R., y Koehler, R.C. (1991). Oxygen free radical mechanisms of brain injury following ischemia and reperfusion. *Amm.J.Physiol.*71,1185-1195.
- -Yamagata, K., Andreasson, K.I., Kaufmann, W., Barnes, C., y Worley, P.(1993). Expression of a Mitogen-Inducible Cyclooxigenase in Brain Neurons: Regulation by synaptic activty and glucocorticoids. Neuron 11,371-386.
- -Youkin, D.P., Tang, C.M., Hardy, M., Reddy,
  U.R., Shi, Q.Y., Pleasure, S.J., Lee, V.M.Y., y Pleasure, D. (1993).
  INduccible expresion of neuronal glutamate receptor channels
  in the NT2human cell line. PNAS 90, 2174-2178.
- -Zoukin, R.S., y Bennet, M.V.L.(1995). Alternative spliced isoforms of the NMDAR1 receptor subunit. TINS 18,306-313.