

MECANISMOS MOLECULARES QUE DETERMINAN EL ROL PRO AMILOIDOGÉNICO DE LA APOLIPOPROTEÍNA A-I

Rosú, S.A.a,b; Gaddi, G.Aa,b, Ramella, N.A.a,b; Finarelli, G.S.a, Gisonno, R.a, Schinella, G.Rb, Prieto, E.Dc, Tricerri, M.Aa,c.



a Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata (INIBIOLP), CONICET. b Facultad de Ciencias Médicas, UNLP-CONICET, Calles 60 y 120, La Plata 1900, Buenos Aires. cInstituto de Investigaciones Fisicoquímicas Teóricas y Aplicadas (INIFTA), UNLP-CONICET aletricerri@yahoo.com

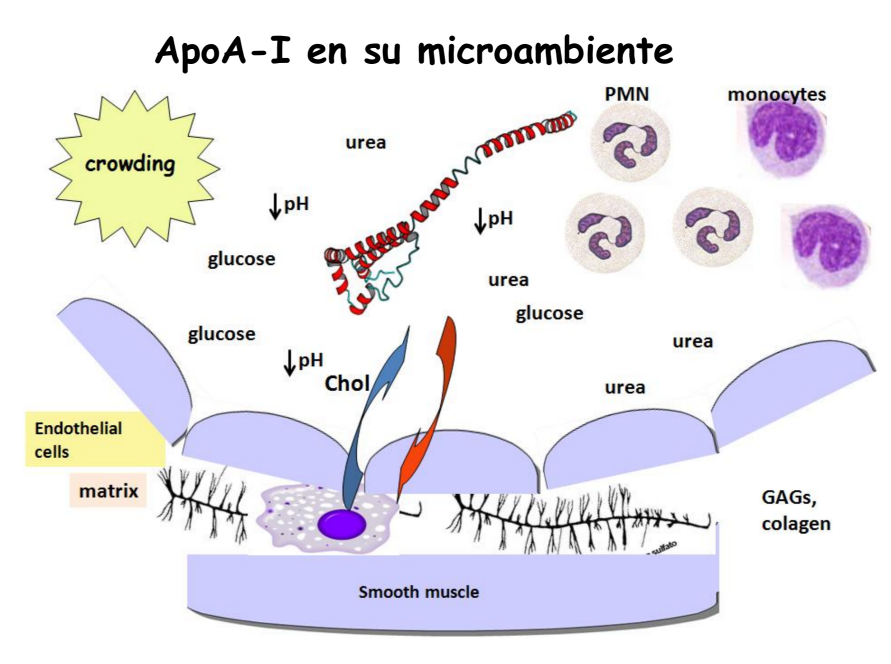
Introducción

Las amiloidosis son patologías crónicas, en las que proteínas mal plegadas inducen citotoxicidad de distinta severidad y en distintos órganos. La amiloidosis inducida por mutantes naturales de la apolipoproteína A-I humana (apoA-I) se presenta con diversas manifestaciones clínicas dependiendo de la variante proteica que se encuentra involucrada¹. En estudios previos determinamos que la conformación proteica puede sufrir alteraciones estructurales inducidas por parámetros pro-inflamatorios del micro ambiente que favorecen un procesamiento patogénico

En este trabajo examinamos el efecto de mutaciones puntuales sobre la estructura, estabilidad y tendencia a la agregación de estas proteínas, así como su habilidad para unirse a ligandos del microambiente y de desencadenar respuestas celulares.

Variantes naturales de apoA-I						
<u>ApoA-I Variants</u>	<u>Organ</u>					
associated with amyloid	OSIS Erickson et al, J. of Mol Diagnostics, (11) 3, 2009					
Wt	Senile					
Gly26Arg	Renal failure, peripheral neuropathy					
Trp50Arg	Renal failure					
Leu60Arg	Renal failure					
Leu64Pro	Renal failure					
Leu75Pro	Renal failure, hepatic, gastrointestinal					
Leu90Pro	Cardiomyopathy, cutaneous amyloid					
Lys107del	Aortic intimal amyloid					
Ala154fs	Renal amyloid					
Leu170Pro	Amyloid in larynx					
Arg173Pro	Cardiomyopathy, cutaneous and laryngeal					
Leu174Ser	Cardiomyopathy					
Ala175Pro	Laryngeal					
Leu178His	Cardiomyopathy, cutaneous and laryngeal					
non associated with						
<u>amyloidosis</u>						
-	T. .					

Glu110Lys



Estabilidad proteica y plegamiento anómalo

Structural Fluorescence characterization of wt and variants

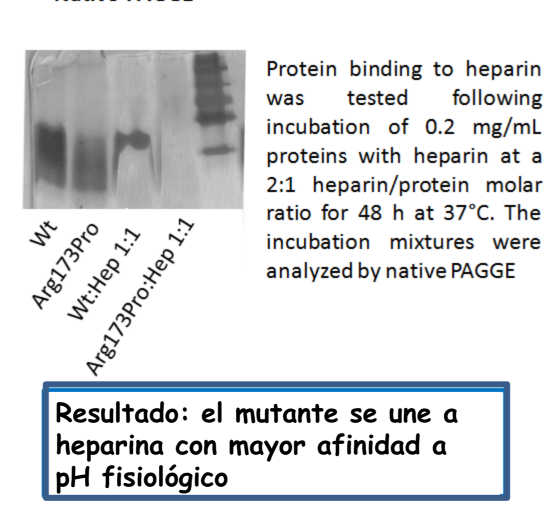
Protein variants	[GndHCl]a _{1/2}	WMF ^b	ΔG° denat ^c (kcal/mol)	K (M-1)d
Wt	1.0 ± 0.2	338 ± 0.2	2.5 ± 0.2	5.3 ± 0.3
Gly26Arg	0.7	340	1.5	7.9
Lys107-0	0.9	340	1.9	6.5
Arg173Pro	0.6	339	NA NA	6.7
Leu60Arg	0.7	341	NA	8.2
Trp50Arg	0.8	339	2.1	8.5
Glu110Lys (NonA)	1.0		2.7?	

Resultados: todas las variantes analizadas son menos estables que la proteína Wt, lo que puede justificar parcialmente su agregación patológica

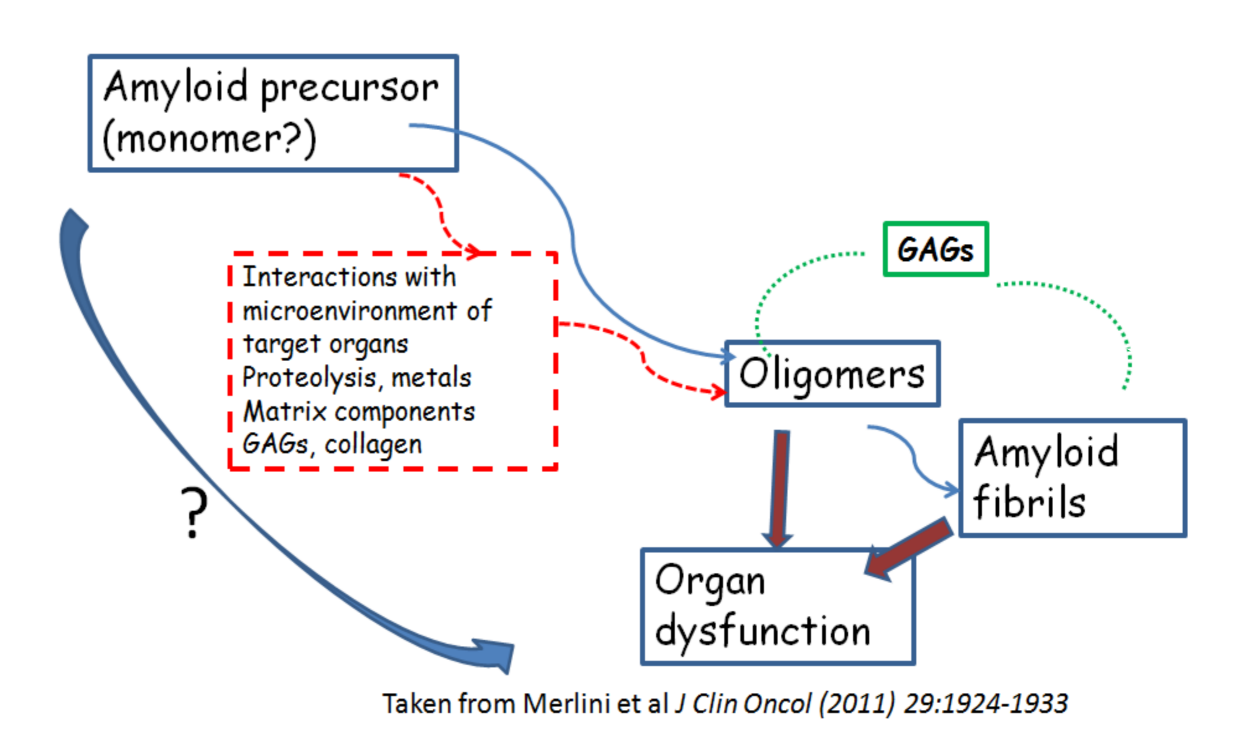
Unión a ligandos (heparina como modelo de glicosamino glicano)

Takada et al Biochimica et Biophysics Acta,

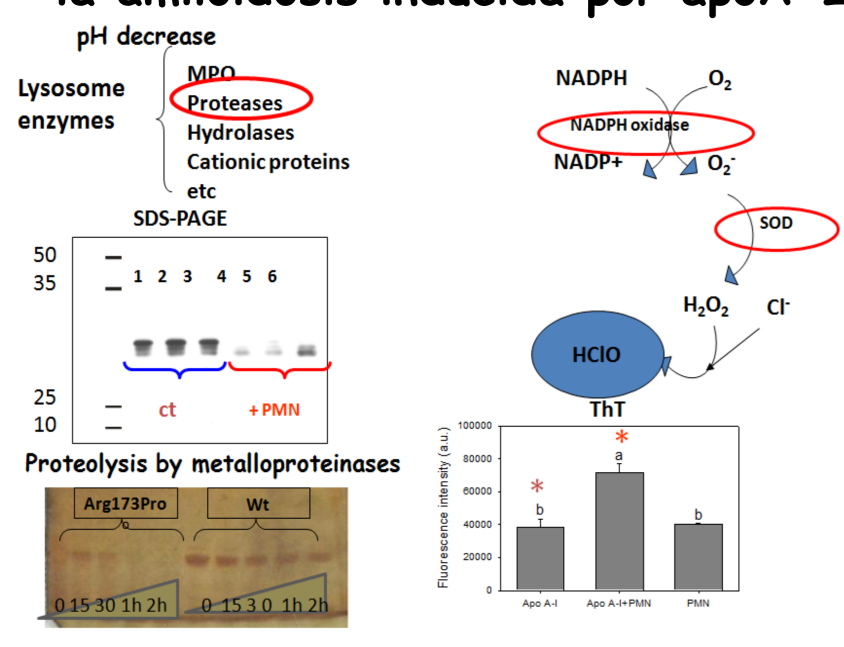




Probables vías de señalización involucradas en la amiloidosis inducida por apoA-I



Mecanismos oxidativos involucrados en la amiloidosis inducida por apoA-I

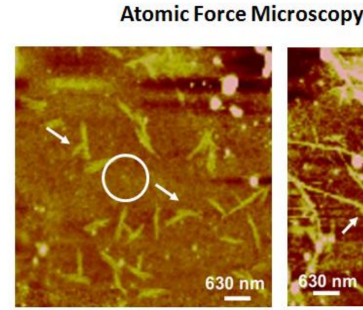


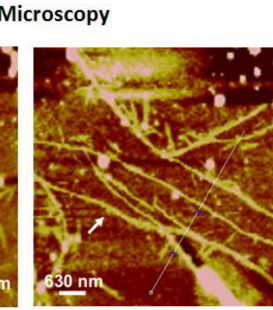
Conclusiones:

-Los precursores amiloidogénicos pueden desencadenar formación de complejos citotóxicos mediante distintos mecanismos, ya sea comunes o específicos de cada mutante

-El microambiente es clave para incrementar la agregación proteica

Morfología y caracterizacion de apoA-I luego de la incubación con HClO

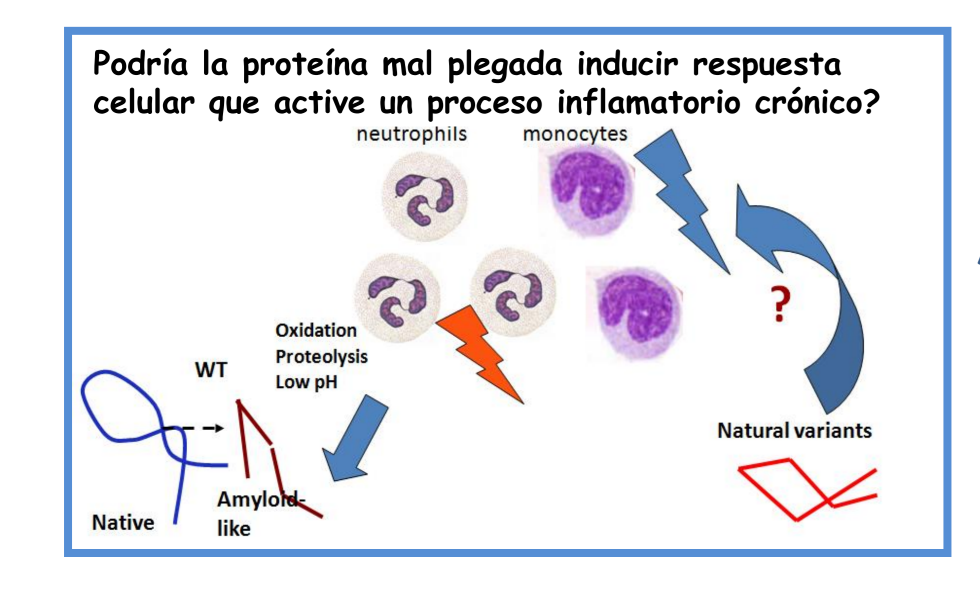




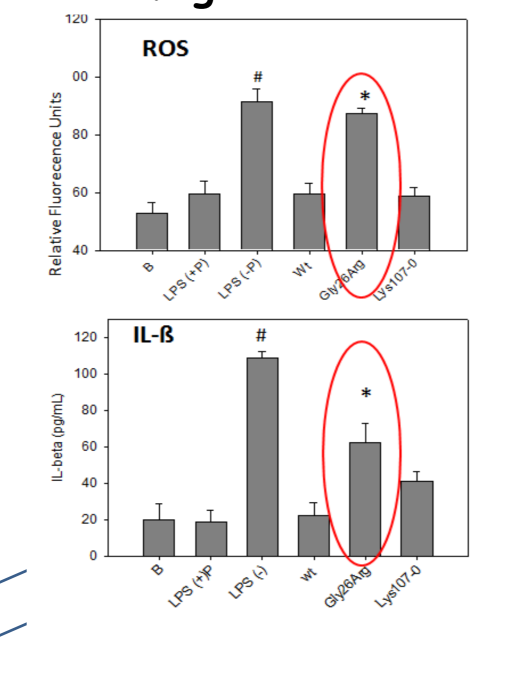
Protein was incubated at at 100 mM HClO. ApoA-I (0.6 mg/mL) was incubated for 24 h and 37°C at 100 mM HClO, and loaded stepwise onto the mica.

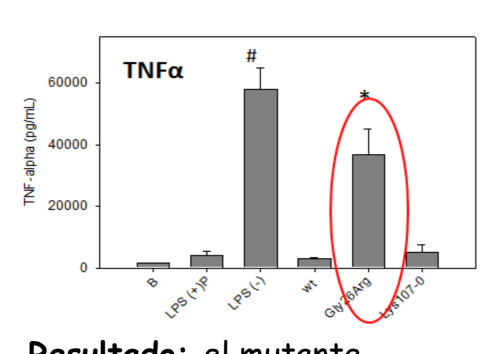
Resultado: oligómeros pequeños cubren la superficie de la mica

y estructuras elongadas fibrilares representan la muestra



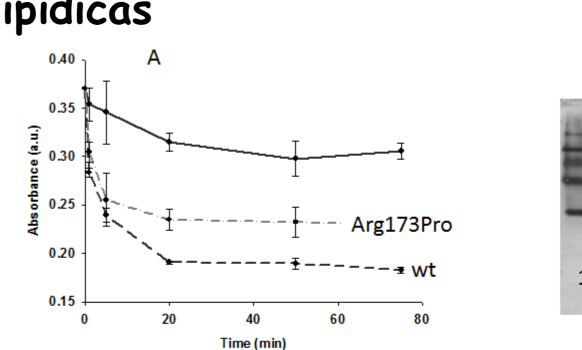
Efecto de las variantes en la activación de macrófagos

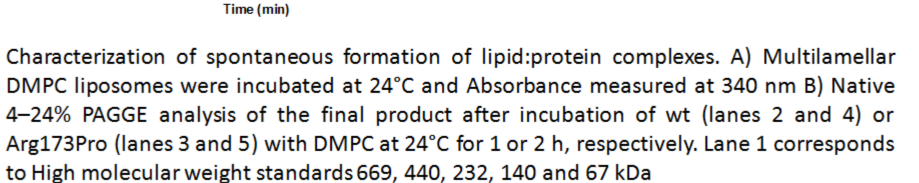




Resultado: el mutante Gly26Arg pero no Lys107-0 induce activación de respuesta pro-inflamatoria, indicando que podría despertar señales celulares locales

Unión de variante Arg173Pro a vesículas lipídicas





Resultado: la unión a lípidos está disminuida