

SOCIEDAD DE BIOLOGIA DE CHILE

XXXV REUNION ANUAL

SOCIEDAD DE BIOLOGIA DE CHILE
y SOCIEDADES AFILIADAS

Sociedad Chilena de Biología de la Reproducción y Desarrollo
Sociedad de Biología Celular de Chile
Sociedad de Bioquímica de Chile
Sociedad de Botánica de Chile
Sociedad de Ciencias Fisiológicas
Sociedad de Farmacología de Chile
Sociedad de Genética de Chile

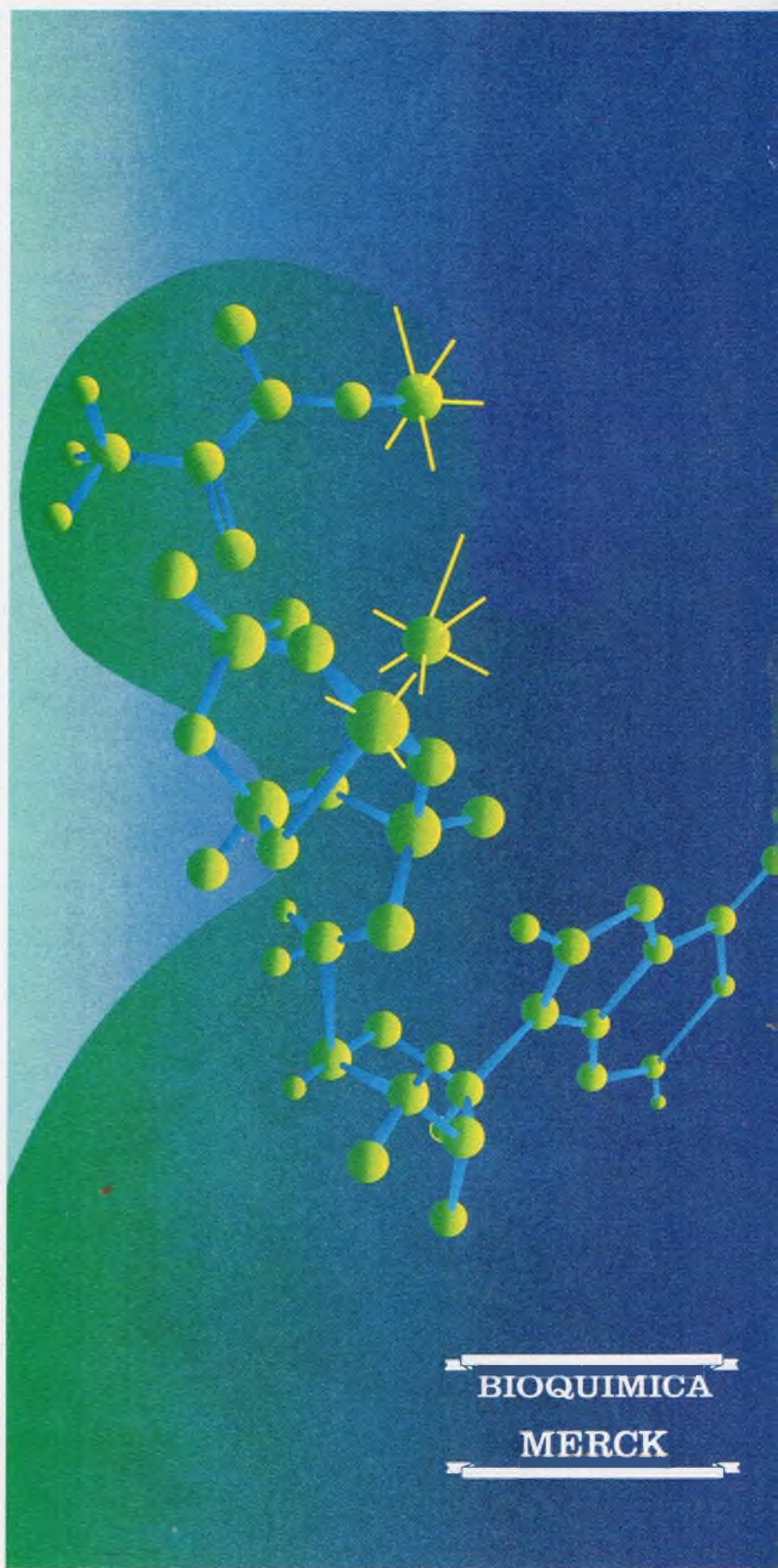
RESUMENES DE
CONFERENCIAS, SIMPOSIOS Y COMUNICACIONES

UNIVERSIDAD DE CHILE
FACULTAD CIENCIAS QUIMICAS
Y FARMACÉUTICAS
BIBLIOTECA

25 - 28 de noviembre de 1991
Puyehue, Chile

Bioquímica,
Enzimología,
Electroforesis,
Acidos nucleicos,
Proteínas...

...todos los
reactivos para
su laboratorio



BIOQUIMICA

MERCK

MERCK Química Chilena Soc. Ltda.

Francisco de Paula Tatoró 1981

Santiago de Chile

Tel. 2381160, Telex 440197, Fax 00562-2383527

SOCIEDAD DE BIOLOGIA DE CHILE

UNIVERSIDAD DE CHILE
FACULTAD CIENCIAS QUIMICAS
Y FARMACEUTICAS
BIBLIOTECA

XXXV
REUNION
ANUAL

Programa

FACULTAD CIENCIAS QUIMICAS
Y FARMACEUTICAS
BIBLIOTECA

Recibido 16 ABO 1993

25 - 28 de noviembre de 1992
Puyehue, Chile

ESTE CONGRESO HA SIDO POSIBLE GRACIAS A LA GENEROSA
CONTRIBUCION DE LAS SIGUIENTES INSTITUCIONES:

CONICYT

FUNDACION CHILENA PARA LA BIOLOGIA CELULAR

IVENS & CIA. LTDA.

MERCK QUIMICA CHILENA

OFICINA NACIONAL DE RETORNO

ORGANIZACION INTERNACIONAL PARA LAS MIGRACIONES

PARRAGUEZ - BENEZET LTDA.

PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATOLICA DE CHILE

UNIVERSIDAD AUSTRAL DE CHILE

UNIVERSIDAD DE CHILE

DIRECTORIO DE LA SOCIEDAD DE BIOLOGIA DE CHILE
1992

Presidente:	Dr. ESTEBAN M. RODRIGUEZ
Vicepresidente:	Dr. CLAUDIO BARROS
Presidente Anterior:	Dr. JORGE BABUL
Secretario:	Dr. LUIS VALLADARES
Tesorera:	Dra. M. SOLEDAD SEPULVEDA
Director	Dr. JUAN BACIGALUPO
Director	Dr. GONZALO BUSTOS

PRESIDENTES SECCIONES:

Sección Biofísica:	Dr. ENRIQUE JAIMOVICH
Sección Ecología:	Dr. CARLOS MORENO
Sección Zoología:	Dr. JUAN CARLOS ORTIZ

PRESIDENTES SOCIEDADES AFILIADAS:

Sociedad de Biología Celular de Chile:	Dr. ENRIQUE BRANDAN
Sociedad de Bioquímica de Chile:	Dr. OCTAVIO MONASTERIO
Sociedad de Botánica de Chile:	Dra. LILIANA CARDEMIL
Sociedad de Farmacología de Chile:	Dr. SERGIO LECANELIER
Sociedad de Genética de Chile:	Dr. DANIEL FRIAS
Sociedad Chilena de Ciencias Fisiológicas:	Dr. JORGE BELMAR
Sociedad Chilena de Reproducción y Desarrollo:	Dr. LUIS VALLADARES

PROGRAMA
35a. REUNION ANUAL

MIERCOLES 25 DE NOVIEMBRE

09.00 - 12.30 Inscripciones

13.00 Almuerzo

14.30 - 17.00 **INCORPORACIONES**

SALA 1

Mesa: **Dr. Gonzalo Bustos**
Dr. Luis Corcuera

Acevedo, C.G. (Departamento de Fisiología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción). Receptores A1 y A2 de adenosina (ADO) en la vejiga: papel modulador de ADO en la neurotransmisión no adrenérgica no colinérgica (NANC). (Patrocinio: J.P. Huidobro).

Ginocchio, R.; Montenegro, G. (Departamento de Ecología, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). Organización estructural de las yemas de renuevo y su implicancia en la sobrevivencia de vastagos embrionarios. (Patrocinio: G. Montenegro).

Grez, A.A. (Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Concentración de recursos: efecto del tamaño del parche sobre la densidad y diversidad de insectos herbívoros. (Patrocinio: J. Armesto).

Contreras, M.; Vila, I. (Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Desplazamientos diarios de Odontesthes bonariensis (Valenciennes) en el embalse Rapel (Pisces: Atherinidae). (Patrocinio: I. Vila).

Bitrán, M. (Unidad de Regulación Neurohumoral, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). El efecto inhibitorio del neuropeptido Y (NPY) sobre la neurotransmisión del conducto deferente (CD) es modulado por la edad y el estado hormonal de la rata. (Patrocinio: J.P. Huidobro).

17.00 Café

17.00 Inauguración Exposición Firmas Comerciales

ACTIVIDADES CIENTIFICAS DE LAS SECCIONES DE LA SOCIEDAD DE BIOLOGIA Y DE LAS SOCIEDADES AFILIADAS

17.30 -20.00 Sección Ecología

SALA 1

SIMPOSIO: Cambio Global y sus consecuencias

Coordinador: Dra. Doris Soto

Fuenzalida, H. (Departamento de Geofísica, Universidad de Chile). Programa internacional de estudio del cambio global.

Arroyo, Mary T. Kalin; Armesto, J. (Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Cambio Global: ¿Cuál será el destino de los bosques templados de Sudamerica?.

Moreno, C. (Instituto de Ecología y Evolución, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile).

Soto, D. (Instituto de Pesquerías y Oceanografía, Universidad Austral de Chile). Potenciales respuestas a cambios locales y globales de lagos oligotróficos del sur de Chile y de algunos mecanismos que mediarían las mismas.

Galloway, D. (The Natural History Museum, USA). Lichens as indicators of global change: a Chilean perspective.

17.30 - 20.00 Sección Biofísica-Sociedad Chilena de Ciencias Fisiológicas: SALA 2

SIMPOSIO: Señales intracelulares de calcio y su regulación.

Coordinador: Dr. Enrique Jaimovich

O'Neill, S.C.; Donoso, P.; Eisner, D. (Department of Veterinary Preclinical Sciences, U. of Liverpool; Departamento de Fisiología y Biofísica, Universidad de Chile). The role of the sarcoplasmic reticulum as a source and sink of calcium in mammalian cardiac muscle.

Rojas, E.; Carroll, P.; Atwater, I. (Departamento de Fisiología, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y Laboratory of Cell Biology and Genetics, National Institutes of Health, Bethesda, U.S.A.) Control por glucosa, agonistas colinérgicos y adrenérgicos del Ca²⁺, en células beta del páncreas humano.

Molgo, J.; Simahara, T.F.; Comella, J.X.; Legrand, A.M. (Laboratoire de Neurobiologie Cellulaire et Moléculaire, Centre National de la Recherche Scientifique, France and Institut Territorial de Recherches Médicales Louis Malardé, Papeete, Tahiti.) Ciguatoxin-induced sodium-dependent calcium mobilization in motor nerve terminals and in neuronal cells.

Jaimovich, E.; Hidalgo, J.; Rojas, E. (Departamento de Fisiología, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y C.E.C.S., Santiago-Chile y Laboratory of Cell Biology and Genetics, National Institutes of Health, Bethesda, USA.) Señales transitorias de calcio en músculo esquelético en cultivo.

17.30 - 20.00 Sociedad de Bioquímica de Chile

SALA 3

SIMPOSIO: Técnicas de Biotecnología para la detección de contaminantes ambientales.

Coordinador: Dr. Lionel Gil

Cotoras, D. (Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile). Remoción de iones metálicos mediante bacterias.

Gibson, G.G. (Molecular Toxicology Research Group, School of Biological Sciences, University of Surrey, Guilford, Surrey, England.) Biochemistry and molecular biology of peroxisome proliferation .

Gil, L. (Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.) Utilización de técnicas biotecnológicas en la detección de agentes potencialmente mutagénicos y carcinogénicos en el aire de Santiago.

Holmes, D.;Dubey, S.;Gangolli, S. (Department of Biology , Clarkson University, Potsdam, N.Y. USA.) Biosensores construidos mediante ingeniería genética para el monitoreo del ambiente, análisis de alimentos y aplicaciones en salud.

17.30 - 18.30 Sección Zoología:

SALA 4

CONFERENCIA: Dr. Tim Berra (E.E.U.U.)

Life History of the Salamanderfish (*Lepedogalaxias Salamandroides*) From western Australian: Fishing with a shovel and a firetruck

18.45 - 19.45 Sociedad de Farmacología y Sociedad Chilena de Ciencias Fisiológicas.

SALA 4

CONFERENCIA: Dr. Daniel Le Bars (INSERM-francia)

Mecanismos neurofisiológicos de control de la información nociceptiva: avances y perspectivas.

20.00 - 22.30 **TALLER A.** Neurociencias (cena de trabajo)

Coordinador: Dr. E.M. Rodríguez

TALLER B. Biología Molecular (cena de trabajo)

Coordinador: Dr. A. Venegas

21.30 Cena

JUEVES 26 DE NOVIEMBRE

SIMPOSIO FUNDACION CHILENA PARA LA BIOLOGIA CELULAR

09.00 - 11:30 **SIMPOSIO:**

SALA 1

TRANSDUCTORES DE SEÑALES

Coordinadores: **Dra. Cecilia Hidalgo**
Dra. Paulina Bull

Bravo, R. (Department of Molecular Biology, Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Research Institute, Princeton, N.J. USA.) Oncoproteínas como factores reguladores de la transcripción.

Irvine, R.F. (AFRC Institute of Animal Physiology and Genetic Research, Babraham, Cambridge, U.K.). Control of Ca²⁺ entry by inositol phosphates .

Bronfman, M. (Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). Proteína quinasa C y transducción de señales; modulación por tioésteres del coenzima A.

Olate, J. (Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile). Transducciones de señales a través de proteínas G: análisis molecular.

09.00 - 11.30 **SIMPOSIO:**

SALA 2

DEL TROPICO A LA ANTARTICA. ECOLOGIA Y FUNCION DE PLANTAS EN ECOSISTEMAS EXTREMOS

Coordinadores: **Dra. Gloria Montenegro**
Dra. Miren Alberdi

Montenegro, G.;Alberdi, M. (Departamento de Ecología , Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile e Instituto de Botánica,Universidad Austral de Chile). Del tropico a la Antartica. Ecología y función de plantas en ecosistemas extremos.

Medina, E. (Centro de Ecología, I.V.I.C, Caracas). Fotosíntesis, osmolalidad y eficiencia de uso de aguas de especies de manglar en ambientes de salinidad contrastante.

Kappen, L. (Institut für Polarökologie und Botanisches Institut, Universität Kiel, Deutschland.). Ecofisiología de líquenes antárticos.

Rundel, P.W.(Laboratory of Biomedical and Environmental Sciences, Department of Biology, University of California, Los Angeles).

Fitogeografía y respuestas al stress de plantas en el desierto de Atacama del norte de Chile.

Armesto, J.J.;Smith-Ramirez, C.;Sabag, C. (Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Relaciones mutualistas, gremios y estructura comunitaria en el bosque de Chiloé.

12.00 - 13.00 **CONFERENCIA:**

SALA 1

Dr. Víctor Ramirez (E.E.U.U.)

Propiedades biológicas y químicas de una nueva proteína liberadora de dopamina (DARP) de origen adrenal y cerebral.

12.00 - 13.00 **CONFERENCIA:**

SALA 2

Dr. Francisco Bertini (Argentina)

Aspectos biológicos y moleculares del trypanosoma cruzi. Un desafío en la lucha contra el mal de Chagas

13.00 Almuerzo.

14.30 - 17.00 **SIMPOSIO:**

SALA 1

Factores de crecimiento: biorreguladores de la función celular.

Coordinadores: **Dr. Mario Sapag-Hagar**
Dr. Sergio Lavandero.

Lara, H.E. (Lab. de Neurobioquímica, Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile). Factores de crecimiento neuronal (NGF) y regulación de la función ovárica. Aspectos bioquímicos y moleculares.

González, A.; Faúndez, V.; Salazar, G.; Manzano, M.; Garrido, J.; Calderón, F. (Departamento de Inmunología y Reumatología, Facultad de Medicina y Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). Receptor del factor de crecimiento epidérmico en cerebro y sistema gástrico.

Lavandero, S.; Sapag-Hagar, M.; Foncea, R.; Tapia, V.; Piddo, A.M.; Cartagena, G.; Ebensperger, R. (Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile). Factores de crecimiento en el desarrollo y función del tejido mamario.

Sapag-Hagar, M. (Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile). Los factores de crecimiento: una visión integrativa fisiológico-molecular.

Bravo, R.; Dobrzanski, P.; Carrasco, D.; Kovary, K.; Ryseck, R.P. (Department of Molecular Biology, Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Research Institute, Princeton, USA). Expresión de factores de transcripción durante la inducción de la proliferación celular.

Oka, T. (Laboratory of Molecular and Cellular Biology, NIDDK, National Institutes of Health). The role of EGF receptor in regulation of liver regeneration.

14.30 - 17.00 **SIMPOSIO:** **SALA 2**

COOPERACION CIENTIFICA CHILENO-ARGENTINA.

Coordinador Chileno: **Dr. Claudio Barros**
Dr. Eduardo Bustos

Coordinador Argentino: **Dr. Ramón Piezzi**

Participantes:

Krauskopf, M. (Instituto de Bioquímica, Universidad Austral de Chile). Publicaciones en ciencia en Chile y cooperación internacional.

Etcheverry, J. (Facultad de Medicina, Universidad Nacional de Buenos Aires, Argentina). Acerca de la conveniencia de objetivar las capacidades científicas.

Barros, C. (Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). Cooperación científica Chile-Argentina. Estado actual e intenciones de cooperación.

Piezzi, R. (Instituto de Histología y Embriología, Facultad de Medicina, Universidad Nacional de Cuyo, Mendoza, Argentina). Cooperación científica Argentina-chile. Estado actual e intenciones de cooperación.

d'Etigny, E. (Presidente de CONICYT, Chile). Perspectivas de cooperación científica entre Chile y Argentina

Dellacha, J. (Subsecretario de Ciencias y Tecnología, República Argentina). Perspectivas de cooperación científica entre Argentina y Chile

17.00 Café.

17.30 - 18.30 **CONFERENCIA:** **SALA 1**

Dr. R.A. Harris (E.E.U.U.)

Neurofarmacología de los receptores para Gaba A: Insinuaciones de la biología molecular.

17.30 - 18.30 **CONFERENCIA** **SALA 2**

Dr. Luis Burzio (Chile)

Presencia de RNA en el espermatozoide.

19.00 - 20.00 **CONFERENCIA PLENARIA:** **SALA 1**

Alfred Welljams-Dorof (Institute for Scientific Information, Philadelphia, USA).

Life sciences research in Chile: A current citationist perspective

21.00 Cena

23.00 Fiesta

VIERNES 27 DE NOVIEMBRE

09.00 - 10.30

PANELES I

Nota: Los Paneles tienen la misma numeración que los resúmenes publicados en este cuaderno.

FISIOLOGIA I: PANELES 1 AL 12

Coordinador: Dr. Renato Albertini

NEUROBIOLOGIA I: PANELES 13 AL 31

Coordinador: Dr. Roberto Yulis

BIOLOGIA CELULAR I: PANELES 32 AL 44

Coordinador: Dr. Nibaldo Inestrosa

REPRODUCCION I: PANELES 45 AL 70

Coordinador: Dr. Horacio Croxatto

BIOQUIMICA I: PANELES 71 AL 82

Coordinador: Dr. Octavio Monasterio

MICROBIOLOGIA: PANELES 83 AL 89

Coordinador: Dr. Carlos Jerez

BIOFISICA I: PANELES 90 AL 102

Coordinador: Dr. Enrique Jaimovich

FARMACOLOGIA I: PANELES 103 AL 111

Coordinador : Dr. Jorge Belmar

INMUNOLOGIA I: PANELES 112 AL 118

Coordinador: Dra. Maria Inés Becker

BIOLOGIA-MOLECULAR I: PANELES 119 AL 130

Coordinador: Dr. Catherine Connelly

GENETICA I: PANELES 131 AL 135

Coordinador: Dr. Sergio Cabrera

BOTANICA I: PANELES 136 AL 147

Coordinador: Dra. Liliana Cardemil

ZOOLOGIA-ECOLOGIA I: PANELES 148 AL 165

Coordinador: Fabián Jaksic

10.30 - 13.00 SIMPOSIO:

SALA 1

Regulación de la actividad neuronal

Coordinadores: Dr. **Fernando Torrealba**
Dr. **Juan Bacigalupo**

Andrade, R. (Departamento de Farmacología y Fisiología, St. Louis University School of Medicine, USA). Efectos electrofisiológicos de la serotonina sobre las neuronas del hipocampo: un modelo para la regulación de canales por receptores acoplados a proteínas G en el cerebro.

Bacigalupo, J. (Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Fisiología de fotorreceptores de invertebrados: una visión molecular.

Labarca, P.; Bacigalupo, J.; Delgado, R.; Morales, B.; Jorquera, O. (Centro de Estudios Científicos de Santiago y Facultad de Ciencias, Universidad de Chile). Fisiología de la neurona olfatoria de vertebrados.

Malenka, R.C. (Department of Psychiatry & Physiology, University of California, San Francisco, USA). Mechanisms underlying synaptic plasticity in the hippocampus.

10:30 - 13:00 SIMPOSIO:

SALA 2

Biotecnología Marina

Coordinador: Dra. **Edith Hevia**

Martial, J.A.; Swennen, D.; Rentier-Delrue, F.; Poncelet, A.C.; Sekkali, B.; Brim, H., Belajew, A. (Laboratoire de Biologie Moléculaire et de Génie Génétique, Université de Liège, Sarttilman, Belgique). Análisis molecular de prolactinas y hormona de crecimiento de Tilapia.

Boeuf, G. (IFREMER Centre de Brest, Plouzane, France). Control endocrino de la esmoltificación en los salmonídeos: aspectos fundamentales y aplicados.

Becker, M.I.; De Ioannes, A.E. (Bios Chile, I.G.S.A., Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile). Desarrollo de inmunoensayos para diagnosticar el síndrome del salmon coho.

Burzio, L. (Instituto de Bioquímica, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile, Valdivia.) La estrategia adhesiva de moluscos bivalvos.

13.00

Almuerzo.

14.30 - 16.00 DISCUSION PANELES I

Paneles : 1-31 , 45-70, 103-111 **SALA 1**
Coordinador: Dr. Claudio Barros

Paneles: 32-44, 71-82, 90-102, 119-130 **SALA 2**
Coordinador: Dra. Maria A. Valenzuela

Paneles: 136-165 **SALA 3**
Coordinador: Dra. Miren Alberdi

Paneles: 83-89, 112-118, 131-135 **SALA 4**
Coordinador: Dr. Sergio Cabrera

16.00 Café.

16.30 - 19.00 SIMPOSIO: SALA 1

Diversidad en los mecanismos de regulación de la expresión génica.

Coordinador: Dr. A. Venegas

Araya, A.;Hernould, M.; Suharsonno, S.; Begu, D.;Mouras, A.;Litvak, S.
(Department of Replication and Expression of Eucaryotic and Retroviral Genomes, France.)
Editing de mRNA mitocondrial de plantas y esterilidad macho citoplásmica.

Escobedo, J.A.;Fantl, W.J.;Williams, L.T. (Cardiovascular Research Institute, University of California, San Francisco, USA) **Mecanismo molecular mediante el cual el receptor de PDGF transmite su señal mitogénica.**

Selby, M.J.;Ghosh, S.;Peterlin, B.M. (Chiron Corporation and the Howard Hughes Medical Institute, University of California, San Francisco, USA). **Transactivation of the HIV-1 LTR.**

Peña-Cortes, H.; Willmitzer, I. (Institut für Genbiologische Forchung, Berlín, Alemania). **Regulación de la expresión génica inducida por herida en plantas.**

16.30 - 19.00 SIMPOSIO: SALA 2

Bases Biológicas en la Comunicación Celular

Coordinador: Dr. J.P. Huidobro Toro

Iturriaga, R. (Laboratorio de Neurobiología, Departamento de Ciencias Fisiológicas, P. Universidad Católica de Chile). **Quimiorrepción carotidea del O2 y CO2.**

Huidobro-Toro, J.P. (Unidad de Regulación Neurohumoral, Departamento de Fisiología, Facultad de Ciencias, P. Universidad Católica de Chile). **Comunicación celular, adaptación al medio externo y la regulación del medio interno.**

Harris, R.A. (Department of Pharmacology, University of Colorado School of Medicine, Denver, USA). **Estructura y función de los canales ionicos activados por ligandos.**

- 19.15 - 20.15 **CONFERENCIA:** **SALA 1**
 Dr. **R.F. Irvine** (Inglaterra)
 The control and function of the nuclear inositol cycle
- 19.15 - 20.15 **CONFERENCIA:** **SALA 2**
 Dra. **Mery Willson** (E.E.U.U.)
 Sexual selection in plants.
- 20.30 Cena.
- 22.00 **CEREMONIA OFICIAL DE LA SOCIEDAD DE BIOLOGIA.**
 * Ver programa adjunto **SALA 1**

SABADO 28 DE NOVIEMBRE

- 09.00 - 10.30 **PANELES II**
Nota: Los Paneles tienen la misma numeración que los resúmenes publicados en este cuaderno.
- ZOOLOGIA-ECOLOGIA II: PANELES 166 AL 180**
 Coordinador: Dr. **Javier Simonetti**
- BOTANICA II: PANELES 181 AL 212**
 Coordinador: Dr. **Juan Armesto**
- NEUROBIOLOGIA II: PANELES 213 AL 232**
 Coordinador: Dr. **Juan Bacigalupo**
- FISIOLOGIA II: PANELES 233 AL 243**
 Coordinador: Dr. **Manuel Oyarzún**
- BIOFISICA II: PANELES 244 AL 253**
 Coordinador: Dr. **Mario Luxoro**
- REPRODUCCION II: PANELES 254 AL 271**
 Coordinador: Dra. **Rosita Smith**
- BIOLOGIA CELULAR II: PANELES 272 AL 285**
 Coordinador: Dra. **Miryam Santos**
- BIOQUIMICA II: PANELES 286 AL 296**
 Coordinador: Dra. **Luz María Pérez**

FARMACOLOGIA II: PANELES 297 AL 304

Coordinador: Dr. Gonzalo Bustos

BIOLOGIA MOLECULAR II: PANELES 305 AL 316

Coordinador: Dr. Manuel Krauskopf

GENETICA II: PANELES 317 AL 323

Coordinador: Dr. Manuel Santos

BIOTECNOLOGIA: PANELES 324 AL 326

INMUNOLOGIA II: PANELES 327 AL 333

Coordinador: Dra. María Ines Becker

10.30 - 11:30 CONFERENCIA PLENARIA: SALA 1

Dr. Carlos George-Nascimento (E.E.U.U.)
El ser o no ser de proteínas recombinantes.

11.30 - 13.00 Discusión Paneles II

Paneles: 213-243, 254-271, 297-304 SALA 1
Coordinador: Dr. Fernando Torrealba

Paneles: 166-212 SALA 2
Coordinador: Dra. Gloria Montenegro

Paneles: 244-253, 272-296, 305-316 SALA 3
Coordinador: Dr. Mario Sapag-Hagar

Paneles: 317 - 333 SALA 4
Coordinador: Dr. Manuel Santos

Conferencias

PROPIEDADES BIOLÓGICAS Y QUÍMICAS DE UNA NUEVA PROTEÍNA LIBERADORA DE DOPAMINA (DARP) DE ORIGEN ADRENAL Y CEREBRAL (Biological and Chemical Properties of a novel Dopamine releasing Protein (DARP) from Adrenal and Brain origin). V. D. Ramirez, University of Illinois, Department of Physiology, Urbana, Il. 61801, USA.

Transplantes de médula adrenal y sustancia nigra son parcialmente efectivos en el tratamiento de algunos pacientes con enfermedad de Parkinson. Sin embargo, el mecanismo de acción de estos transplantes es desconocido. Nuestro grupo publicó en 1988 la presencia en extractos de adrenal de rata o del cerebro de una proteína capaz de liberar dopamina de fragmentos del cuerpo estriado o de la médula adrenal (Chang and Ramirez, Brain Research 463:385, 1988). El DARP, parcialmente purificado, libera dopamina del cuerpo estriado in vitro como también in vivo. La liberación de dopamina in vitro es dependiente de Ca y la respuesta se asatura a concentraciones aparentemente nanomolares. La producción de anticuerpos monoclonales contra esta proteína (Ramirez et al., Cell.Mol.Neurosc. 2:410, 1991) permitió su purificación, por inmunofinidad y la estimación de una peso molecular de aproximadamente 200 kDa mediante PAGE y Western Blott. Además, estos anticuerpos han permitido estudiar su localización en la suprarrenal y cerebro de rata usando inmunocitoquímica. La importancia fisiológica del DARP ha sido demostrada por potentes efectos del anticuerpo en los niveles de las catecolaminas cerebrales en ratas durante diferentes fases del desarrollo fetal, infantil o adulto y por su acción en cultivos primarios de células mesencefálicas de origen embrionario de rata. Por último, datos de su secuencia de amino-ácidos indican que el DARP es una nueva proteína diferente de factores neurotróficos conocidos.

NEUROFARMACOLOGÍA DE LOS RECEPTORES PARA GABA_A: INSINUACIONES DE LA BIOLOGÍA MOLECULAR. (Neuropharmacology of GABA_A Receptors: Insights From Molecular Biology). Harris, R.A., Dept. Pharmacology, Univ. Colorado Sch. Medicine, Denver, CO, 80262, USA.

GABA es el neurotransmisor inhibitorio más importante en el cerebro de los animales; muchas de sus acciones dependen de los receptores GABA_A. Interacciones de GABA con estos receptores abren los canales de cloruro, que por lo regular hiperpolarizan las neuronas y reduce su capacidad de excitación. Las acciones de GABA son incrementadas por muchos sedativos y anestésicos como las benzodiazepinas, el alcohol, los barbitúricos y los anestésicos generales. Los receptores GABA_A pueden formarse con subunidades alfa, beta, gamma y delta. Existen seis distintos tipos de subunidades alfa, tres tipos de beta y cuatro de gamma permitiendo una gran diversidad de receptores en varias regiones del cerebro y en tipos de células. La importancia de la estructura de los receptores se puede estudiar por medio de la expresión de distintos cDNA codificados de subunidades específicas en oocitos *Xenopus* o en cultivos celulares. Estos estudios demuestran que la composición de las subunidades determinan la sensibilidad a drogas de los distintos GABA_A receptores. Por ejemplo, GABA liga las subunidades beta y los benzodiazepinas liga las subunidades alfa, pero la subunidad gamma es necesaria para las acciones de las benzodiazepinas. En contraste, los anestésicos generales son más efectivos en receptores que no tienen subunidades gamma, proporcionando una base molecular para el uso combinado de midazolam y halotam en anestesia. Dosis bajas de etanol requieren una subunidad específica (gamma2L) en combinación con subunidades alfa y beta para su acción. Esto, aparentemente, depende en la fosforilización de un amino ácido serina específico en el círculo intracelular de la subunidad gamma2L que es para la acción del etanol. En conclusión, la biología molecular ha revelado que la estructura y la función de los receptores GABA_A es más compleja que lo anteriormente se imaginaba, resultando en una regulación farmacológica de estos receptores que es fascinantemente complicado.

ASPECTOS BIOLÓGICOS Y MOLECULARES DEL TRYPANOSOMA CRUZI. UN DESAFÍO EN LA LUCHA CONTRA EL MAL DE CHAGAS. (Biological and molecular aspects of *T. cruzi*. A challenging problem in the control of Chagas' disease). E. Bertini. Instituto de Histología y Embriología, Facultad de C. Médicas, Univ. Nac. de Cuyo, Casilla 56, Mendoza, Argentina.

Distintas estrategias se han empleado para erradicar o prevenir el mal de Chagas amén del control de reservorios y vectores. Los enfoques a nivel molecular envuelven el conocimiento íntimo de la constitución antigénica del parásito. El interés parece centrarse en la constitución antigénica del plasmalemma. Obtener una vacuna preventiva efectiva es problemático debido a la cambiante constitución del parásito, a su capacidad de eludir mecanismos de defensa del huésped, y a fenómenos autoinmunitario en éste último.

En esta breve revisión comunicaremos nuestros resultados preliminares (en colaboración o colaborando con el personal de la Cat. de Microbiología de la UBA, B. Aires) sobre tres líneas de estudio: A) la interferencia de la metaciclógenosis in vitro por hexosas que nos indica la presencia, en un extracto de intestino de vinchuca, de una glicoproteína rica en manosa que estimularía la diferenciación del parásito. B) Un fenómeno de liberación de Ca⁺⁺ al citoplasma en el momento de la estimulación con el extracto. C) Una tentativa de obtener inmunoprotección contra infección aguda por *T. cruzi* utilizando como antígeno un extracto de intestino de vinchuca (*T. infestans*). Parte de estos enfoques fueron sugeridos por el proceso de maduración del espermatozoide en el epidídimo cuando la célula adquiere proteínas secretada por ese órgano.

PRESENCIA DE RNA EN EL ESPERMATOZOIDE. Luis O. Burzio, I.I. Concha, A.M. Zárraga, M. Brito, A. Yáñez, F. Zamora, R. Schroeder, F. Delgado, J. Villegas, F. Figueroa, A.M. Meneses y E. Werner. Instituto de Bioquímica, Universidad Austral de Chile.

Existen numerosas evidencias que muestran que la contribución del oocito y del espermatozoide son fundamentales para un desarrollo embrionario normal y a término. La contribución del espermatozoide ha sido atribuida tanto a "factores" como al "imprinting" diferencial del genoma del gameto durante espermatogénesis.

Nuestro laboratorio ha demostrado que el espermatozoide de varias especies contiene un complejo conjunto de RNAs. Mediante técnicas de biología molecular, hibridación *in situ* y uso de anticuerpos, hemos identificado los snRNAs U1, U2, U3, U4, U5, y U6, y las proteínas asociadas a ellos. Esto sugiere que el gameto aporta al huevo los componentes necesarios para el procesamiento de transcritos primarios. También hemos demostrado la presencia de RNA políA⁺ en el espermio de rata y ratón. Uno de ellos corresponde al mRNA "corto" de proopiomelanocortina (POMC). Además, hemos seleccionado, de una biblioteca de cDNA, clones aparentemente específicos del gameto. Estos resultados nos permiten postular como hipótesis de trabajo, que el espermatozoide transporta al oocito durante la fertilización, una gama de RNAs entre los cuales existiría RNA informacional. Este material constituiría en parte la contribución paterna al desarrollo embrionario. (DID-UACH; FONDECYT 063-90; Stiftung Volkswagenwerk, Alemania)

LIFE SCIENCES RESEARCH IN CHILE: A CURRENT CITATIONIST PERSPECTIVE. Alfred Welljams-Dorof, Institute for Scientific Information, Philadelphia, USA.

A scientometric analysis of life sciences research from Chile will be presented, including molecular and cell biology, genetics, biochemistry and biophysics, immunology, and the neurosciences. Based on ISI's Science Indicators File covering the period 1981-1992, longitudinal data will be presented on output (number of papers) and impact (average citations per paper) in these disciplines. These data will be compared with other South American nations. Specific research specialties in which Chilean authors showed the greatest improvement and decline will also be reviewed. In addition, current 1990 research specialties in which Chilean authors are active and even dominant in terms of proportionate share of total papers will be identified. Finally, the highest impact papers from Chile that were published and cited during 1981-1992 will be presented.

SEXUAL SELECTION IN PLANTS. Willson, M. F., Forestry Sciences Laboratory, 2770 Sherwood Lane, Juneau, AK 99801 (USA)

Darwin examined sexual dimorphism in animals, arguing that sexual selection was important in the evolution of such dimorphism. Sexual dimorphism in plants may have parallel causes and costs.

The processes that contribute to sexual dimorphism may also lead to speciation and morphological differences among related species, as argued originally by Darwin. Where sexes are separate and dimorphism is well-developed, males of related animal species (both vertebrate and invertebrate) are often strikingly different from each other, while females may be virtually indistinguishable. A similar pattern may exist in plants: it is frequently the males (of dioecious taxa) or the male portions of the flower (in co-sexual flowers) that apparently have diversified. I suggest that the similarity of pattern may be accounted for by a similarity of process.

In addition, sexual selection may have contributed to certain evolutionary trends within the angiosperms and, indeed, to angiosperm radiation.

THE CONTROL AND FUNCTION OF THE NUCLEAR INOSITIDE CYCLE. R.F. Irvine AFRC Institute of Animal Physiology and Genetics Research, Babraham, Cambridge CB2 4AT, U.K.

The polyphosphoinositide cycle in the plasma membrane is now a well-established part of receptor-coupled cell signalling. Recently, however, we have obtained evidence that there is another cycle, with similar biochemistry, but different mechanism of control, contained within the nucleus. This nuclear inositide cycle can be modulated by cell surface receptors, and its activation generates diacylglycerol with a concomitant translocation of protein kinase C to the nucleus. The way in which this cycle is controlled, and the consequences of its activation (i.e. the possible consequences of nuclear protein kinase C activation) are now the crucial questions to be explored and discussed.

EL SER O NO SER DE PROTEINAS RECOMBINANTES. (Recombinant proteins: to be or not to be). George Nascimento, C. Protein Chemistry, Chiron Corporation, Emeryville, California, EE.UU.

La producción y caracterización de una proteína recombinante de importancia biológica exige completar ciertas etapas fundamentales, sin contar con la comercialización final del producto. Por ejemplo: 1) Identificación y estudio preliminar de la proteína, seguida de clonamiento. Purificación en pequeña escala y ensayo biológico/farmacológico; 2) Manufacturación a gran escala y ensayo de identificación con el producto original; 3) Presentación de estudios a entidades reguladoras del sistema de salud. Control de calidad/validación de los procesos y ensayos a ser usados. Adecuada documentación y control del proceso de manufacturación. Analizaremos estas etapas con dos ejemplos: PDGF (Platelet Derived Growth Factor) y EGF (Epidermal Growth Factor). Si bien estas proteínas son de origen humano, su expresión en levadura hace mandatorio reconocer su completa identidad con el producto natural. El PDGF sintetizado en levadura es glicosilado con residuos de manosa, y presenta una ruptura proteolítica entre los residuos 32-33; el EGF está oxidado en su única metionina formando Met-sulfóxido, presenta un procesamiento C-terminal, y uno de sus residuos de aspartato sufre una isomerización no enzimática. ¿Existe una similitud entre las modificaciones observadas en proteínas recombinantes y naturales? Estudiaremos éstas y otras modificaciones producidas después de la traducción de estos polipéptidos, y su significado en la formación y estabilidad de estas proteínas.

CONFERENCIA
Sociedad de Farmacología de Chile - Sociedad Chilena
de Ciencias Fisiológicas

NEUROBIOLOGIA DE LOS RECEPTORES DE LA MELATONINA.

Dubocovich, M.L. Department of Pharmacology, Northwestern Univ. Med. Sch., Chicago, IL., 60611, USA.

En esta presentación describiré la distribución, características farmacológicas y funciones de los receptores de la melatonina en el sistema nervioso central. La melatonina es segregada por la glándula pineal y la retina siguiendo un ritmo circadiano, alcanzando los niveles más altos durante la noche. La melatonina ejerce sus efectos a través de la estimulación de receptores específicos, habiéndose descrito dos sitios de binding para el ligando 2-[¹²⁵I]-iodomelatonina en tejidos del sistema nervioso central: ML-1 y ML-2. Los receptores ML-1 muestran alta afinidad por la 2-[¹²⁵I]-iodomelatonina y han sido localizados en áreas discretas del cerebro (núcleo supraquiasmático, núcleo paraventricular talámico) y la zona neural de la retina. La activación de receptores del tipo ML-1 por concentraciones picomolares de melatonina inhiben la liberación de dopamina en preparaciones de retinas de conejo, efecto que es bloqueado por el luzindole, un antagonista de los receptores de melatonina. La activación del receptor del tipo ML-1 inhibe la adenilato ciclasa a través de una proteína G. La regulación de la liberación de dopamina por melatonina en la retina juega un papel importante en la transmisión de la información fotoperiódica al cerebro. Finalmente, discutiré el papel de la activación de los receptores de melatonina en núcleos hipotalámicos, en la sincronización de ritmos circadianos en aves, reptiles y mamíferos, y en la regulación de la reproducción de animales fotoperiódicos.

UNIVERSIDAD DE CHILE
FACULTAD CIENCIAS QUÍMICAS
Y FARMACÉUTICAS
BIBLIOTECA

Simposios

Sociedad de Biología de Chile. Sección Ecología
"CAMBIO GLOBAL Y SUS CONSECUENCIAS"

Coordinador: Dra. Doris Soto

PROGRAMA INTERNACIONAL DE ESTUDIO DEL CAMBIO GLOBAL. (International Geosphere-Biosphere Program: Global Change). Fuenzalida, H. Departamento de Geofísica, Universidad de Chile. (Patrocinio: D. Soto)

Se presenta una breve historia del Programa Internacional de la Geosfera-Biosfera: Cambio Global (IGBP) del Consejo Internacional de Uniones Científicas (ICSU), mencionándose sus orígenes, oportunidad y alcances. Se describe someramente la organización nacional del programa y las dificultades que presenta su implementación en el país.

En relación al futuro del IGBP en Chile se comentan las acciones que parece conveniente implementar y su estado actual. Luego se hace un recuento de iniciativas bilaterales y regionales que se están realizando junto a otras que buscan financiamiento.

Finalmente, se resume el estado actual de las técnicas disponibles para estimar escenarios climáticos en una Tierra con efecto invernadero intensificado y se caracteriza su estructura espacial temporal. Se presentan algunos resultados del comportamiento de series climáticas nacionales en relación a tales estructuras. Se plantea el problema de detección del cambio climático por efecto invernadero frente a las variaciones naturales y otros factores de origen antrópico.

CAMBIO GLOBAL: ¿CUAL SERA EL DESTINO DE LOS BOSQUES TEMPLADOS DE SUDAMÉRICA? (Global Change: How will the temperate forests of southern South America fare?). Arroyo, Mary T. Kalin y J. J. Arnesto, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile, Casilla 653, Santiago, Chile.

Cambio Global (CG) se refiere a la destrucción indiscriminada de habitats, cambios en la composición de la atmósfera determinados por emisiones industriales y destrucción de vegetación, y los cambios climáticos resultantes de estos procesos. El CG se distingue de cambios "naturales" en la geosfera principalmente por su rapidez e impredecibilidad. Aunque existen diferencias de opinión en cuanto a la magnitud del aumento de temperatura en el futuro inmediato, los GCMs (General Circulation Models) concuerdan en que el hemisferio del sur, con una mayor superficie oceánica, sería menos afectado que el hemisferio del norte.

Las principales opciones de las plantas terrestres para responder al cambio climático son adaptación "in situ", y migración hacia sitios que reúnen las condiciones adecuadas para su desarrollo. Especies arbóreas como longevas *Pitcairnia sp.* y *Arceuthobium araucanum* serían especialmente sensibles al CG por su baja capacidad para adaptación "in situ". En los bosques templados de Sudamérica, muchas especies dependen de agentes bióticos para la polinización y dispersión de propagulos. Desajustes en las tasas de respuesta de los polinizadores y plantas esperables por adaptación "in situ" o migración, constituirían otro obstáculo para las respuestas de especies vegetales al CG.

El destino de nuestros bosques, por otra parte, dependería de los actuales patrones de distribución latitudinal y altitudinal, y especialmente de la cantidad de variación genética presente en las poblaciones periféricas. Existen especies ampliamente distribuidas y especies con distribuciones muy restringidas. Algunos de los obstáculos evidentes para migración y/o adaptación "in situ" en las especies xenogamas, longevas, polinizadas bioticamente pueden ser compensados en parte por su estructura poblacional y amplia distribución geográfica.

POTENCIALES RESPUESTAS A CAMBIOS LOCALES Y GLOBALES DE LAGOS OLIGOTROFICOS DEL SUR DE CHILE Y ALGUNOS MECANISMOS QUE MEDIARIAN LAS MISMAS. (Southern Chile oligotrophic lakes responses to local and global changes and mechanisms which may regulate them). Soto, D. Instituto de Pesquerías y Oceanografía, Universidad Austral de Chile, Campus Puerto Montt.

Se analizan potenciales impactos del cambio global en una serie de lagos (38-52°S) y se los compara con ambientes acuáticos del hemisferio Norte, particularmente de la costa Pacífica. Se percibe como uno de los cambios globales mas importantes para estos ambientes un acelerado proceso de eutroficación, siendo este provocado principalmente por cambios en el uso de los suelos y modificación del paisaje así como por deposición atmosférica de nutrientes. Por otro lado un aumento de temperatura tiene efectos menos predecibles en nuestros lagos y potencialmente serán comparativamente mas retardados. En los lagos estudiados se ha observado cierta resiliencia en la respuesta de variables como clorofila al aumento de nutrientes. En cambio los lagos de British Columbia responderían mas rapido a la adición de nutrientes. Se postula que el tipo de bosque que rodea a los ambientes oligotrofos Chilenos (con baja proporción de coníferas) les otorga comparativamente un mejor buffer a ciertas perturbaciones. Pero, a la vez estos ambientes serían mucho mas sensibles a la pérdida de especies y a la modificación del paisaje que lagos del hemisferio norte.

SIMPOSIO

Sección de Biofísica

“SEÑALES INTRACELULARES DE CALCIO Y SU REGULACION”

Coordinador: Dr. Enrique Jaimovich

THE ROLE OF THE SARCOPLASMIC RETICULUM AS A SOURCE AND SINK OF CALCIUM IN MAMMALIAN CARDIAC MUSCLE.

S.C. O'Neill, *P. Donoso, D. Eisner. Department of Veterinary Preclinical Sciences. U. of Liverpool. * Departamento de Fisiología y Biofísica. U. de Chile.

The sarcoplasmic reticulum (s.r.) of mammalian cardiac muscle is involved in both the activation of contraction and relaxation. Contraction of cardiac muscle is initiated by the systolic increase of intracellular calcium concentration ($[Ca^{2+}]_i$). This results from (i) entry of calcium into the cell from the extracellular solution via the L type calcium current and (ii) release from the s.r. If one inhibits the s.r. with caffeine, ryanodine or thapsigargin the $(Ca^{2+})_i$ transients is due only to calcium entry on the calcium current and is, therefore, much reduced. In order to estimate the absolute contribution of the s.r. to the normal transient, we release its calcium content rapidly with caffeine and measure the resulting current as the Ca^{2+} is pumped out of the cell on the Na-Ca exchange. When compared with the calcium moved into the cell on the calcium current, the results suggest that the s.r. accounts for up to 90% of the systolic rise of $[Ca^{2+}]_i$. For relaxation to occur, $[Ca^{2+}]_i$ must be decreased from the systolic to diastolic levels. The role of the sarcoplasmic reticulum in this process can be estimated by comparing the rate constant of fall of $[Ca^{2+}]_i$ when the s.r. is inhibited with that when it is functional. Such experiments suggest that the s.r. contributes about 90% of the relaxation. The remainder is made up partly by Na-Ca exchange and, partly by another mechanism which may be a sarcolemmal Ca-ATPase. Several lines of evidence suggest that the mechanism of calcium release from the s.r. is calcium-induced calcium release (CICR). In support of this, we have shown that rapid liberation of Ca^{2+} by photolysis of the caged calcium compound nitr-5 can elicit calcium release from the s.r. There are, however, some unresolved questions concerning CICR. One of interest to us is whether propagated release of calcium can take place under normal conditions. Under pathological conditions, when $[Ca^{2+}]_i$ is elevated, spontaneous waves of increased $[Ca^{2+}]_i$ propagate along a cell. We find, however, that when $[Ca^{2+}]_i$ is normal, locally produced systolic increases of $[Ca^{2+}]_i$ do not propagate. This suggests that the Ca^{2+} released from the s.r., despite being greater than that entering via the sarcolemma is less effective at releasing s.r. Ca. One explanation of this observation is that the calcium entering the cell may go into a restricted space close to the s.r. and results in a very high local $[Ca^{2+}]_i$.

CONTROL POR GLUCOSA, AGONISTAS COLINERGICOS Y ADRENERGICOS DEL $[Ca^{2+}]_i$ EN CELULAS β DEL PANCREAS HUMANO. (Control of $[Ca^{2+}]_i$ by cholinergic and adrenergic agonists in human pancreatic β cells). Eduardo Rojas, Patricia Carroll, Illani Atwater. Depto. Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y Laboratory of Cell Biology and Genetics, National Institutes of Health, Bethesda, U.S.A.

Las células β del páncreas sintetizan y secretan insulina en respuesta a un aumento de la glucosa en el medio extracelular. Numerosos estudios con células β de roedores muestran que el control de la secreción de insulina está íntimamente ligado a los mecanismos celulares que modulan la concentración de calcio iónico en el citoplasma, $[Ca^{2+}]_i$. Sin embargo, esta información obtenida en roedores no se puede generalizar para formular un modelo que incluya la célula β humana. En este trabajo hemos podido medir los cambios de $[Ca^{2+}]_i$ dependientes de glucosa y su modulación por agonistas colinérgicos y adrenérgicos en la célula pancreática β humana en cultivo primario. En un medio fisiológico (2.6 mM $CaCl_2$) sin glucosa la $[Ca^{2+}]_i$ es 84.5 ± 4.7 nM (n=86) y no cambia en un medio sin calcio (< 200 nM). Glucosa (5.6 - 33 mM) en un medio fisiológico, induce un aumento lento en la $[Ca^{2+}]_i$, llegando a niveles de 300 ± 50.6 nM (n=19) tanto en células aisladas como en células que forman parte de grupos de células. El aumento en la concentración de Ca^{2+} en respuesta a un aumento rápido de la glucosa de 0 a 22 mM se inicia con un retardo que varía entre 10 y 120 seg en las distintas células. La relación de tipo sigmoideo entre el aumento de la concentración de glucosa y el cambio en la $[Ca^{2+}]_i$ es 50% máxima a una concentración de glucosa de 14.9 mM. En un medio sin calcio el aumento del $[Ca^{2+}]_i$ en respuesta a glucosa (33 mM), es aproximadamente 50% del aumento observado en calcio fisiológico. En presencia o ausencia de calcio en el medio, agonistas colinérgicos también inducen un aumento rápido en $[Ca^{2+}]_i$. Usando agonistas (o antagonistas) específicos de receptores nicotínicos y muscarínicos nuestros resultados demuestran que la respuesta colinérgica se debe a la activación de receptores muscarínicos del tipo M1 y, posiblemente, M3. Finalmente, agonistas adrenérgicos no antagonizan el aumento de $[Ca^{2+}]_i$ inducido por glucosa, antagonistas colinérgicos o despolarización de la célula β . Estos resultados indican que la $[Ca^{2+}]_i$ es regulada dentro de un margen muy pequeño (80-350 nM), además demuestran que el origen del Ca^{2+} es tanto extracelular como intracelular.

CIGUATOXIN-INDUCED SODIUM-DEPENDENT CALCIUM MOBILIZATION IN MOTOR NERVE TERMINALS AND IN NEURONAL CELLS. J. Molgó, T.E. Simahara, J.X. Comella,

A.M. Legrand. Laboratoire de Neurobiologie Cellulaire et Moléculaire, Centre National de la Recherche Scientifique, France and Institut Territorial de Recherches Médicales Louis Malardé, Papeete, Tahiti.

Ciguatoxin (CTX), a complex polyether extracted from poisonous moray eels, exerts its effects primarily by activating voltage-dependent sodium channels, at normal membrane resting potential, causing tetrodotoxin (TTX)-sensitive membrane depolarization and repetitive or spontaneous action potentials in excitable cells. At the neuromuscular junction, CTX markedly enhances spontaneous quantal acetylcholine release from motor nerve terminals, even in a nominally Ca^{2+} -free medium supplemented with EGTA. Ultrastructural analysis of such terminals revealed a marked depletion of clear synaptic vesicles, large dense-core vesicles and enlargement of the nerve terminal membrane. Such actions were completely prevented by TTX suggesting that depend upon Na^+ entry into the terminals. The possibility that CTX could trigger Na^+ -dependent Ca^{2+} mobilization was assessed by fura-2 based microfluorometrical recordings in single differentiated mouse neuroblastoma x rat glioma NG 108-15 cells. CTX (25nM) when applied extracellularly to the nominally Ca^{2+} -free medium (containing EGTA) bathing NG108-15 cells caused a rapid transient increase of the intracellular Ca^{2+} , which indicates the mobilization of intracellularly stored Ca^{2+} . TTX applied before CTX, completely prevented such an action indicating that CTX-induced intracellular Ca^{2+} mobilization occurs via a Na^+ -dependent mechanism. Interestingly, CTX-induced Ca^{2+} mobilization prevented subsequent action of bradykinin which may suggest that the Na^+ -releasable Ca^{2+} store stimulated by CTX is the same as the one activated by bradykinin i.e. the inositol 1,4,5-trisphosphate-releasable Ca^{2+} store. However, other possibilities can be considered.

SEÑALES TRANSITORIAS DE CALCIO EN MUSCULO ESQUELETICO EN CULTIVO (Calcium transients in cultured skeletal muscle.) E. Jaimovich, J. Hidalgo, E. Rojas. Depto. de Fisiología y Biofísica, F. de Medicina, U. de Chile y C.E.C.S., Santiago-Chile y Laboratory of Cell Biology and Genetics, National Institutes of Bethesda, U.S.A

La contracción muscular esquelética está asociada a un aumento transitorio del calcio intracelular [Ca^{2+}]_i que sigue a una despolarización de la membrana de los túbulos transversales por mecanismos en gran medida desconocidos. Como modelo hemos elegido la célula muscular esquelética de embrión de rata en cultivo primario. Esta célula, en diferentes etapas de diferenciación, es capaz de liberar calcio en forma espontánea o inducida la que, en etapas tardías se asocia a contracción. Las señales transitorias de calcio se estudiaron como fluorescencia asociada a indo-1, detectada con fotomultiplicadores e inducida por despolarizaciones con KCl y como fluorescencia asociada a fluo-3, detectada en imágenes con una cámara de video CCD e inducida por cambios de potencial controlado con una pipeta de patch clamp. En ambos casos se obtiene una señal de calcio transitoria, cuyo curso temporal es aproximadamente el mismo. Las señales inducidas por potasio se pueden ajustar suponiendo dos procesos (activación e inactivación de la señal independientes entre sí y gatillados por el potencial de membrana. La tetracaina, droga que entre otros efectos modifica el movimiento de carga asociado al acoplamiento excitación-contracción, libera calcio y su efecto depende tanto de la dosis como del potencial de membrana.

Financiado por MDA, DTI 9213 y FONDECYT 896.

SIMPOSIO

Sociedad de Bioquímica de Chile

“TECNICAS DE BIOTECNOLOGIA PARA LA DETECCION DE CONTAMINANTES AMBIENTALES”

Coordinador: Dr. Lionel Gil

REMOCIÓN DE IONES METÁLICOS MEDIANTE BACTERIAS. (Remotion of metal ions by bacteria). Cotoras, D. Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas Universidad de Chile.

La contaminación de aguas por iones metálicos es importante en nuestro país, debido a la intensa actividad minera extractiva y a la concentración de industrias en las grandes ciudades. Por ello, es fundamental poder contar con tecnologías adecuadas, que permitan reducir la concentración de estos contaminantes a nivel de los residuos líquidos industriales y mineros.

La biotecnología ambiental puede ofrecer soluciones a estos problemas de contaminación de aguas, mediante el uso de microorganismos que, por diferentes mecanismos, pueden remover iones metálicos. Así, las envolturas de numerosos microorganismos, tales como bacterias, hongos y microalgas, presentan grupos cargados negativamente, que son capaces de interactuar fuertemente con los iones metálicos presentes en la solución. A este fenómeno de unión pasiva de metales se ha llamado biosorción. Por tratarse de una unión de tipo físico-química, el proceso es reversible. Esto último permite la utilización de los microorganismos en repetidos ciclos de biosorción-desorción, lo que es de gran importancia para un proceso de descontaminación a nivel industrial.

En esta presentación se discutirán, además, los procesos activos de remoción de metales, tales como la bioacumulación y la precipitación mediante bacterias reductoras del sulfato, y su potencial impacto en la descontaminación de aguas.

BIOCHEMISTRY AND MOLECULAR BIOLOGY OF PEROXISOME PROLIFERATION. G. G. Gibson (Molecular Toxicology Research Group, School of Biological Sciences, University of Surrey, Guilford, Surrey GU2 5XH, England, U.K.).

Peroxisome proliferators are a structurally diverse group of chemicals and drugs that cause non-genotoxic liver cancer in experimental animals, particularly rodents. Characteristic liver changes on acute exposure include liver growth (hepatomegaly), ploidy changes, S-phase DNA synthesis and a switch on of the enzymes of the peroxisome proliferator domain, including the cytochrome P450A sub-family and the enzymes responsible for the peroxisomal β -oxidation of fatty acids.

This presentation will focus on a description of the above biochemical changes in the liver and will highlight the role of molecular biology in understanding the mechanisms of these adaptive responses. In particular the role of the newly discovered Peroxisome Proliferator Activated Receptor in the above processes will be discussed.

UTILIZACION DE TECNICAS BIOTECNOLOGICAS EN LA DETECCION DE AGENTES POTENCIALMENTE MUTAGENICOS Y CARCINOGENICOS EN EL AIRE DE SANTIAGO (Use of biotechnology techniques in the detection of potentially mutagenic and carcinogenic chemical pollutants in the air of Santiago). L. Gil. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

El ensayo de mutagenicidad en distintas cepas de *Salmonella typhimurium* es usado para identificar en forma rápida, contaminantes con potencial actividad mutagénica y carcinogénica. El test se basa en el uso de distintas cepas que revierten de dependencia a independencia de histidina y las cuales responden a la presencia de mutágenos con un aumento en la frecuencia de reversión. Este ensayo lo hemos utilizado para detectar la presencia de agentes mutágenos y posiblemente carcinogénicos, con las cepas TA 98, TA 98 NR y TA 98/1,8-DNP6. Los resultados con la cepa TA 98 en presencia y ausencia de sistema de activación metabólica (S9) permitieron demostrar que el material particulado del aire de Santiago es altamente mutagénico. De 88 muestras evaluadas en 1990 y 1991, el 92 % en ausencia de S9 y el 95 % en presencia de S9 dió respuesta positiva, indicando la presencia de agentes mutágenos directos e indirectos. Las razones de mutagenicidad (RM) obtenidas fueron considerablemente mayores que las que han sido publicadas en la literatura. Por HPLC hemos cuantificado 16 hidrocarburos policíclicos aromáticos (HPAs) entre los cuales se identificaron 6 descritos por la OMS como cancerígenos. En 1991 los niveles de HPAs variaron entre 138 y 997 ng/m³ observándose un efecto estacional con concentraciones mucho más elevadas en los meses de temperaturas más bajas. Los % de HPAs cancerígenos fueron muy elevados respecto al total de HPAs detectados y variaron entre 49 y 85%. No se encontró una correlación directa entre concentración de HAPs y RM sugiriendo una contribución importante de otros contaminantes a la mutagenicidad observada. Resultados con las cepas TA 98 NR y TA 98/1,8-DNP6 sugieren que en el aire de Santiago están presentes monóxido y dióxido de nitrógeno (mutágenos directos), contaminantes de alta toxicidad descritos entre los más potentes agentes mutágenos. Las elevadas concentraciones de HPAs, la presencia de nitroarenes, la gran potencia mutagénica de las muestras analizadas y los efectos que provocan otros contaminantes (gases, bioaerosoles) sugieren que el aire que se respira en Santiago es altamente tóxico. Los HPAs y los nitroarenes provocan a nivel del material genético efectos acumulativos generalmente irreversibles que demoran muchos años en expresarse. Esto indica que la población está permanentemente expuesta a contaminantes que representan un gran riesgo para su salud cuyos efectos solo podrán ser evaluados en el largo plazo. (FONDECYT 1314-91 y OEA).

BIOSENSORES CONSTRUÍDOS MEDIANTE INGENIERIA GENETICA PARA EL MONITOREO DEL AMBIENTE, ANALISIS DE ALIMENTOS Y APLICACIONES EN SALUD. (Genetically engineered biosensors for environmental monitoring, food testing and health applications.) Holmes, D., Dubey, S. y Gangolli, S. Department of Biology, Clarkson University, Potsdam, NY 13699, USA.

Hemos aplicado las técnicas de la ingeniería genética para fusionar genes *lux* junto a una variedad de distintos promotores genéticos inducibles. Los genes *lux* derivan de una bacteria marina, *Vibrio fischeri*, y codifican para enzimas que producen luz. Los promotores inducibles provienen de una variedad de microorganismos que son activados por IPTG (un análogo al azúcar), mercurio, cobre o PCBs/bifenil, respectivamente. Al colocar a estos promotores junto a los genes *lux*, se produce luz en respuesta al compuesto activante específico. La luz resultante se puede medir en cultivos líquidos de los microorganismos usando un luminómetro o en medios sólidos usando una cámara CCD intensificada respaldada por capacidades computarizadas de análisis de imágenes. Se presentarán datos referentes a la sensibilidad, la especificidad y el rango dinámico de estos biosensores. Por ejemplo, el biosensor mercurio puede detectar 1 nM de Hg⁺² (de sensibilidad aproximada a la de la absorción atómica) y los sensores de cobre detectan alrededor de 1 µM de Cu⁺² o Cu⁺¹. Los biosensores miden específicamente la biodisponibilidad de un compuesto.

Se discutirán las aplicaciones de los biosensores para el análisis de compuestos en muestras ambientales incluyendo el agua, y en desechos de la minería y tóxicos. También se describirán investigaciones preliminares en el uso de los biosensores para análisis de sangre, saliva y alimentos y para estudios fundamentales hacia la regulación de los genes.

(Trabajo apoyado por 'grants' de la National Science Foundation, Office of Naval Research, New York State Science and Technology Foundation, Buffalo Hazardous Waste Center, General Electric, Geobiotics, Inc., y la New York State Energy, Research and Development Authority.)

SIMPOSIO

Fundación Chilena para Biología Celular
"TRANSDUCTORES DE SEÑALES"

Coordinadores: Dras. Cecilia Hidalgo, Paulina Bull

ONCOPROTEINAS COMO FACTORES REGULADORES DE LA TRANSCRIPCIÓN. (Oncoproteins as transcriptional regulatory factors). Bravo, R. Department of Molecular Biology, Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Research Institute. P.O. Box 4000, Princeton, New Jersey 08543-4000 USA

Uno de los descubrimientos más importantes de los últimos cuatro años en el campo de los oncogenes ha sido la identificación de oncoproteínas nucleares como factores de la transcripción o subunidades de complejos reguladores de la transcripción. A pesar de que se había postulado desde hace tiempo que las oncoproteínas nucleares podrían afectar la expresión genética, no existía ninguna evidencia definitiva que apoyara esta hipótesis hasta el descubrimiento de que las proteínas Jun y Fos son componentes del factor de transcripción AP-1. Esta asociación de los oncoproteínas nucleares, originalmente identificadas como los productos oncogénicos de retrovirus, y un conocido complejo de transcripción puede ser considerado un paradigma de los oncogenes que codifican factores de transcripción. Hoy en día hay suficiente evidencia como para postular que la mayoría, si es que no todas las oncoproteínas nucleares codifican factores reguladores de la transcripción.

Algo muy importante es el hecho de que las oncoproteínas nucleares que corresponden a los factores reguladores de transcripción son miembros de familias multigénicas. Por lo tanto la identificación de un producto de un dado oncogén como factor de transcripción casi en forma natural lleva al descubrimiento de otros genes que codifican proteínas relacionadas, las cuales a menudo también tienen capacidad oncogénica. Algunos de estos casos serán presentados como ejemplos.

CONTROL OF Ca²⁺ ENTRY BY INOSITOL PHOSPHATES. R.F. Irvine AFRC Institute of Animal Physiology and Genetics Research, Babraham, Cambridge CB2 4 AT, U.K.

The mobilisation of intracellular Ca²⁺ by inositol trisphosphate is accompanied by an increase in Ca²⁺ influx into the cells. This Ca²⁺ entry is of crucial physiological importance, as it sustains the Ca²⁺ rise, drives the Ca²⁺ oscillations and waves that occur at low agonist doses, and is necessary for most physiological responses. The mechanism remains obscure, with the two principal opposing hypotheses being (a) the Ca²⁺ entry is controlled directly by the Ca²⁺ content of the intracellular stores, (b) Ca²⁺ entry is controlled by inositol trisphosphate and inositol tetrakisphosphate together. Our current ideas on how inositol phosphates control Ca²⁺ entry focus on a hypothesis which unites these two alternatives, in one mechanism, and these ideas will be discussed.

PROTEÍNA QUINASA C Y TRANSDUCCIÓN DE SEÑALES; MODULACIÓN POR TIOÉSTERES DEL COENZIMO A. (Protein kinase C and signal transduction; modulation by acyl-Coenzyme A thioesters). **Brownman, M.**, Fac. Cien. Biol., P. Universidad Católica de Chile.

La proteína quinasa C (pK) tiene un rol fundamental en la regulación de importantes fenómenos fisiológicos, como transducción, funciones a nivel de receptores, diferenciación celular y carcinogénesis. La enzima depende de fosfolípidos y calcio, expresando su máxima actividad en presencia de diacilglicerol, segundo mensajero generado en la membrana plásmica al activarse el ciclo del fosfatidilinositol. En condiciones normales, la mayor proporción de la enzima se encuentra en el citosol, y se supone que migra a la membrana en respuesta a la generación de diacilglicerol en ella. No se sabe que factores regulan la proporción de enzima unida a membrana, y existen evidencias de que la fosforilación de proteínas vía pK inducida por algunas hormonas sólo involucra la enzima unida a membranas y no requiere de migración de la enzima citosólica. De esta forma, es posible que la proporción de enzima en la membrana plásmica sea el factor que regule la magnitud con que una señal extracelular es amplificada. Nosotros hemos descrito que los acil-Coenzimos A de ácidos grasos son capaces de activar la pK *in vitro* y que el mecanismo molecular de esta activación esta basado en la disminución de los requerimientos de la enzima por fosfolípidos. Tenemos evidencia de que este menor requerimiento se manifestaría *in vivo* por una mayor proporción de enzima unida a membranas, por lo que los niveles intracelulares de acil-CoAs podrían estar regulando la actividad de pK, vía su mayor o menor presencia en la membrana plásmica. Por otra parte, hemos encontrado que una serie de compuestos con características de carcinógenos no-genotóxicos, que incluyen diversas drogas, plastificantes, herbicidas, agroquímicos y otros contaminantes ambientales, son biotransformados a tioésteres del CoA. Estos derivados, alcanzan una alta concentración intracelular y podrían estar alterando muchos de los procesos en que los acil-CoA naturales intervienen, incluyendo su posible rol en la modulación de la cantidad de pK unida a membranas. (Financiamiento Fondecyt)

TRANSDUCCIÓN DE SEÑALES A TRAVÉS DE PROTEÍNAS G: ANALISIS MOLECULAR. (Signal transduction through G proteins: A molecular view). **Olate, J.** Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Uno de los sistemas de transducción de señal más estudiado es aquel regulado por proteínas G, grupo al cual pertenecen la adenilil ciclasa, fosfolipasa C, fosfolipasa A₂, fosfodiesterasa de cGMP y canales iónicos. Este sistema de transducción está formado por 3 componentes proteicos de membrana: un detector de la señal, el receptor (R); un transductor de la señal, la proteína G (G) y un amplificador de la señal, el sistema efector (E). Estos tres componentes tienen la función de traspasar la señal originada en el exterior de la célula hacia el interior de ella.

El conocimiento a nivel molecular de estos componentes ha avanzado en forma espectacular en estos últimos años, razón por la cual el propósito de esta exposición es presentar una visión molecular actualizada de este sistema. Se hace énfasis sobre el problema de especificidad de acoplamiento entre R-G y E, basado esto principalmente en modelos estructurales propuestos para estas proteínas y en estudios de biología molecular conducentes a definir las regiones involucradas en este acoplamiento. Finalmente se discute la participación de los componentes R y G como posibles promotores de transformación celular (oncogenes).

Proyecto FONDECYT 91-1136.

SIMPOSIO: "DEL TROPICO A LA ANTARTICA. ECOLOGIA Y FUNCION DE LA PLANTA EN ECOSISTEMAS EXTREMOS"

Coordinadores: Dras. Gloria Montenegro, Miren Alberdi

SIMPOSIO DEL TROPICO A LA ANTARTICA. ECOLOGIA Y FUNCION DE PLANTAS EN ECOSISTEMAS EXTREMOS. (From the tropics to the Antarctic. Ecology and function of plants in extreme ecosystems).

G. Montenegro y M. Alberdi* (Coordinadoras). Departamento de Ecología. Facultad de Ciencias Biológicas. Pontificia Universidad Católica de Chile e *Instituto de Botánica. Universidad Austral de Chile.

Las plantas y los animales interactuando entre sí y con el ambiente físico constituyen el fundamento del desarrollo sustentable. El desarrollo debe estar centrado en las personas y basado en la conservación la cual solo es posible de llevar a cabo si conocemos la biología de las especies que conforman las comunidades o ecosistemas. Este conocimiento fundamental, que implica interpretar las adaptaciones de las especies, nos permite predecir la potencialidad de estos recursos y su posible utilización para el mejoramiento y selección de especies que puedan prosperar en ambientes desfavorables. Este objetivo no se logra si se desconocen las características estructurales y fisiológicas de las especies. De hecho, la continua pérdida de biodiversidad es un indicio revelador del desequilibrio entre las necesidades humanas y la capacidad que ofrece la naturaleza. Este simposio pretende entregar una visión globalizada de ecosistemas ecológicamente importantes del Hemisferio Sur, enfatizando la idea que su conservación y manejo productivo requiere de un claro entendimiento de los factores que controlan la regeneración natural de las especies, de su fisiología y la dinámica de las comunidades de las cuales forman parte.

Proyecto FONDECYT 747/91 a G. Montenegro, FONDECYT 8898/91 y DID-UACH 9014 a M. Alberdi.

FOTOSINTESIS, OSMOLALIDAD Y EFICIENCIA DE USO DE AGUA DE ESPECIES DE MANGLAR EN AMBIENTES DE SALINIDAD CONTRASTANTE. (Photosynthesis, Osmolality and Water Use Efficiency of Mangrove Species from Environments of Contrasting Salinity). **Medina, E.** Centro de Ecología, I.V.L.C. Aptdo. 21827. Caracas 1020-A.

Especies de los géneros *Rhizophora*, *Laguncularia* y *Avicennia* crecen en ambientes de salinidad y condiciones de inundación variable. *Rhizophora* spp. predominan en ambientes estuarinos o costeros de baja energía pero con flujo continuo de agua, mientras que *L. racemosa*, y especialmente *A. germinans*, crecen en áreas de aguas estancadas. La tasa de fotosíntesis de todas las especies está colimitada por difusión y carboxilación en un amplio margen de osmolalidad tisular. Osmolalidades mayores a 400 mmol/Kg disminuyen la capacidad fotosintética. La osmolalidad tisular varía linealmente con la osmolalidad del agua intersticial y está determinada por la acumulación de Na⁺ y Cl⁻. La mayor tolerancia salina de *Avicennia* spp. se debe a relaciones K⁺/Na⁺ elevadas a osmolalidades superiores al doble de la concentración de agua de mar (por la presencia de ATP-asas específicas de K muy activas). La osmolalidad de ejemplares estuarinos de todas las especies es menor que la de los costeros. La eficiencia de uso de agua es menor en los ejemplares estuarinos ($\delta^{13}C$ -27 a -29 ‰) que en los costeros ($\delta^{13}C$ -25 a -26 ‰). La capacidad productiva está inversamente relacionada con el $\delta^{13}C$.

ECOFISIOLOGIA DE LIQUENES ANTARTICOS.
(Ecophysiology of Antarctic lichens). **Kappen, L.**, Institut für Polarökologie und Botanisches Institut, Universität Kiel, Deutschland.

Lichens forming the dominant element of the flora and vegetation of Antarctica can be considered as examples for a successful adaptation to extreme life conditions. Some capabilities characterize lichens as a priori adaptation: they are extremely tolerant to low temperature stress, their metabolism is comparatively high at temperatures around 0°C. As poikilohydrous systems they reveal an opportunistic life strategy. Lichens can widely propagate by vegetative reproduction. Since over 10 years our research group investigates the living conditions in lichen habitats of the maritime and continental Antarctic region. Light and temperature are relevant to lichens only if moisture from air or from the substrate have activated the lichen thallus. A comparison of habitat conditions along a gradient from the maritime Antarctic to the Dry Valleys demonstrates that the microclimatic conditions (relevant to active lichens) are most identical at all places. This results from the strategy of the lichen that it grows in more sheltered position the harsher the macroclimate is. Laboratory and *in situ* investigation show, how lichens have a low productivity but are able to make use of situations that are totally unfavourable for other organisms. Lichens can become photosynthetically activated by snow under freezing conditions. A thin cover of snow is, therefore, favourable, however, it can be dangerous if ambient irradiance is very high, and the lichens become photoinhibited. Normally the lichen is productive when photon flux density is moderate or low. Consequently, the photosynthetic production of lichens is a discontinuous process. Life is subjected to conditions far below the physiological optimum. The adaptation results from the capability to exist permanently under pessimum conditions.

RELACIONES MUTUALISTAS, GREMIOS Y ESTRUCTURA COMUNITARIA EN EL BOSQUE DE CHILOE (Mutualistic relationships, guilds, and community structure in the forest of Chiloé) **Armesto, J. J., Smith-Ramirez, C. & Sabag, C.** Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Sólo recientemente han comenzado a estudiarse las interacciones entre aves frugívoras y nectarívoras y las plantas en bosques templados de Sudamérica. Las decisiones sobre manejo, protección y utilización de estos bosques a menudo ignoran este aspecto de la estructura comunitaria.

Estudios de las interacciones entre aves y plantas relacionadas con la polinización y la dispersión de las semillas en el bosque templado de Chiloé sugieren que existen "gremios" o conjuntos de especies definidos por su relación con un número reducido de especies de polinizadores o dispersantes. Las aves frugívoras y nectarívoras aparecen como generalistas alimentándose de varias especies de plantas. La dispersión de semillas en Chiloé está relacionada principalmente con tres especies de aves (*Elaenia albiceps*, *Scelorchilus rubecula* y *Turdus falklandii*). La polinización de especies con flores tubulares rojas es realizada sólo por un picaflores (*Sephanoides galeritus*). Dentro de los gremios de plantas y sus polinizadores y dispersantes algunas especies parecen jugar un rol "pivotal" para la mantención del conjunto. La desaparición, o reducción poblacional, de estas especies pivotaes podría tener consecuencias negativas para la biodiversidad.

Proyecto Fondecyt 92-1135.

FITOGEOGRAFIA Y RESPUESTAS AL STRESS DE PLANTAS EN EL DESIERTO DE ATACAMA DEL NORTE DE CHILE. (Phytogeography and Plant Stress Response in the Atacama Desert of Northern Chile). **P.W. Rundel.** Laboratory of Biomedical and Environmental Sciences. Department of Biology. University of California, Los Angeles.

The Atacama Desert and adjacent Peruvian Desert form a continuous belt for more than 3500 km along the western escarpment of the Andes. These arid environments result from a climatic regime dominated by the cool, north-flowing Humboldt Current and the topographic barrier of the Andes to the east.

Atmospheric conditions influenced by a stable, subtropical anticyclone result in a mild, uniform coastal climate nearly devoid of rain, but with the regular formation of thick stratus clouds below 1000 m during winter. Where coastal topography is low and flat, the clouds dissipate inward with little biological impact. However, where isolated mountains or steep coastal slopes intercept the clouds, a fog-zone develops. This moisture allows the development of plant communities termed lomas formations. These assemblages function as islands separated by hyperarid habitats devoid of plant life. Since growth is dependent upon moisture, an understanding of climatic patterns is essential to interpret present-day plant distributions. Topography and substrate combine to influence patterns of moisture availability. The requirements and tolerances of species ultimately determines community composition. Given these hyperarid conditions, and unusual significance of moisture input from fogs, endemic species have evolved a number of remarkable strategies of adaptation. Species endemism is high suggesting that the lomas formations have evolved in isolation from their nearest geographic neighbors in the Andes. While the arid environment is continuous, there appears to be a significant barrier to dispersal between 18° and 22° S.L. in extreme northern Chile. Less than 7% of the total flora of the combined Atacama and Peruvian Deserts occur on both sides of this barrier. The vascular plant flora of the Atacama Desert is relatively small, with less than 400 species. Unusually strong conditions of drought over the past half century has had profound effects on the biodiversity of loma communities and local extinctions of species may be widespread

SIMPOSIO: "FACTORES DE CRECIMIENTO: BIORREGULADORES DE LA FUNCION CELULAR"

Coordinadores: *Drs. Mario Sapag-Hagar, Sergio Lavandero*

FACTOR DE CRECIMIENTO NEURONAL (NGF) Y REGULACION DE LA FUNCION OVARICA. ASPECTOS BIOQUIMICOS Y MOLECULARES*. (Nerve growth factor (NGF) and regulation of the ovarian function. Biochemical and molecular studies). HE Lara. Lab. Neurobioquímica. Depto. Bioquímica y Biol.Molecular Fac. Cs. Químicas y Farmacéuticas. U. de Chile.

El Factor de Crecimiento Neuronal (NGF) participa en la diferenciación, supervivencia y función neuronal. La disponibilidad del NGF para la neuronas se logra por un sistema de transferencia a través de dos tipos de receptores. El primero de ellos (ubicado en el efector), es una proteína de 75 kDa con baja afinidad y alta capacidad por el NGF (p75NGFR) y el segundo (en la neurona), es una proteína de 140kDa (de alta afinidad) y con actividad de tirosina kinasa (p140NGFR-trk).

Hemos demostrado la presencia del gen para el NGF en ovario de rata, y su importancia para la función ovárica. La inmunoneutralización del NGF impide el desarrollo neuronal y desorganiza el desarrollo folicular, secreción de esteroides y ovulación. Cuando no existen neuronas que lo capturen (desnervación y trasplante), se produce acumulación del NGF. Este aumento es la señal trófica para la reinervación, la que es fundamental para la recuperación de la función.

Los niveles de NGFmRNA no cambian ni por hormonas ni por desnervación, pero sí lo hacen los mRNA y las proteínas de los respectivos receptores: Existe un aumento antes de la ovulación y una brusca caída después de ella. Estos resultados se correlacionan con cambios en la actividad nerviosa y sugieren que esta última es en gran parte regulada por el efector a través de la expresión de receptores para NGF. El conocimiento de los factores que desencadenan estos cambios permitirá comprender la jerarquía de estos mecanismos neuroendocrinos en la regulación de la función ovárica.

(* Financiado por TWAS BC90-069, DTI B3344-9213 y The Rockefeller Foundation.

RECEPTOR DEL FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO (R-EGF) EN CEREBRO Y SISTEMA GASTRICO. (Epidermal growth factor receptor in brain and gastric system). González, A., Faúndez, V., Salazar, G., Manzano, M., Garrido, J. y Calderón, F. Depto. Inmunología Clínica y Reumatología, Fac. Medicina; y Depto. Biología Celular, Fac. Ciencias Biológicas. P. Universidad Católica de Chile.

La función del R-EGF ha sido tradicionalmente estudiada en procesos de proliferación y diferenciación celular. Este receptor es una glicoproteína de membrana de 170 kDa. En la membrana plasmática presenta un dominio intracitosólico con actividad tirosina kinasa, que lo relaciona a oncogenes y es regulable por la unión del EGF al dominio extracelular. Su función en organismos adultos es prácticamente desconocida. Nuestro interés se ha centrado en estudiar su asociación al citoesqueleto celular, porque podría regular la actividad del aparato motriz, y su expresión funcional en sistemas celulares altamente diferenciados que normalmente no proliferan, como son las células del tejido nervioso y gástrico.

Hemos demostrado el R-EGF de cerebro de rata, y su funcionalidad como tirosina kinasa en la región sináptica, estudiándolo en preparaciones de sinaptosomas. Tenemos evidencias de su endocitosis y reciclaje en esta región, y de diferencias funcionales en cerebro de animales recién nacidos. El sistema experimental de estudio permitirá evaluar procesos que pudieran tener expresión fisiológica. Por otro lado, hemos observado en glándulas gástricas aisladas una asociación del R-EGF al citoesqueleto, que es liberada por ATP. Esta es la primera evidencia, en una proteína de membrana plasmática, que sugiere una interacción regulada (no-constitutiva) con la matriz celular, similar a las descritas en numerosos tipos de interacción proteína-proteína, especialmente entre elementos del citoesqueleto. Además, la propiedad de elución del R-EGF del citoesqueleto por ATP parece ser tejido dependiente, no observándose en líneas celulares establecidas. Los estados de asociación y no-asociación del R-EGF al citoesqueleto podrían regularse por diversos factores *in vivo*, e influenciar la funcionalidad del receptor.

(Financiado en parte por proyecto Fondecyt 721/91)

FACTORES DE CRECIMIENTO EN EL DESARROLLO Y FUNCION DEL TEJIDO MAMARIO* (Growth factors in the development and function of mammary tissue). Lavandero S., Sapag-Hagar M., Foncea R., Tapia V., Piddo AM., Cartagena G., Ebersperger R. Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile.

El desarrollo y función del tejido mamario normal depende, además del clásico control endocrino multihormonal, de complejas interacciones entre células o de éstas con la matriz extracelular. Prominentes actores en tales interacciones son un grupo heterogéneo de polipéptidos conocidos como factores de crecimiento que se sintetizan y actúan a nivel intratisular como hormonas paracrinas, autocrinas o intracrinas. En general, sus acciones son multifuncionales y es muy probable que *in vivo* algunas respuestas celulares dependan del tipo de interacciones entre ellos.

Trabajos realizados en distintos Laboratorios, incluyendo el nuestro, han demostrado la participación de los factores de crecimiento epidérmico (EGF), transformante tipo 8 (TGF-8), fibroblástico básico (bFGF) y el análogo a la insulina de tipo I (IGF-I) en el control de la proliferación y diferenciación de las células epiteliales mamarias de rumiantes y no rumiantes.

Nuestros estudios y los de T. Oka realizados tanto *in vivo*, mediante sialoadenectomía, como en cultivos primarios de células epiteliales mamarias, demostraron un efecto mitogénico del EGF durante el periodo de proliferación mamaria, concordante con la evolución de sus receptores. Igualmente, se apreció una inhibición de la diferenciación celular precoz. Efectos análogos se obtuvieron con el bFGF tanto en ratón como en caprino, los cuales son de naturaleza paracrina-autocrina, a diferencia de los del EGF de tipo preponderantemente endocrino. El IGF-I mostró una acción dual al favorecer tanto la proliferación como la diferenciación celular, con aumento de la lactogénesis, en periodos definidos del desarrollo mamario. Por otra parte, el TGF-8 mamario ha resultado ser, *in vivo*, un notable inhibidor del desarrollo de este proceso.

Se concluye que tanto el desarrollo de la glándula mamaria como su función lactogénica están bajo el control de múltiples factores de crecimiento y de sus interacciones en concordancia, con la ya clásica acción hormonal.

*Proyectos FONDECYT 91-0879, 91-0880 y DTI U. Chile 3113-9223.

LOS FACTORES DE CRECIMIENTO (FC): UNA VISION INTEGRATIVA FISIOLÓGICO-MOLECULAR. * (Growth factors: An integrative physiological and molecular approach). Sapag-Hagar, M. Depto. Bioquímica y Biol. Molecular. Fac. Ciencias Químicas y Farmacéuticas, U. de Chile.

Los FC promueven o inhiben una serie de funciones celulares al actuar en forma autocrina o paracrina en la comunicación local intercelular. Representan señales bifuncionales que llevan información externa al receptor y desde éste al interior de la célula a través de su actividad proteína tirosina kinasa intrínseca o por interacción con un oligómero G de membrana.

La acción estimuladora o inhibitoria de los FC depende del estado de desarrollo o diferenciación de sus células blanco es decir, del conjunto de otros receptores y efectores presentes. Estos factores pueden también mediar o modificar las acciones locales de las hormonas clásicas por modulación de un grupo de factores transcripcionales nucleares (FTN) para genes específicos.

Los FC constituyen un lenguaje molecular intercelular a nivel de membrana y los FTN uno de comunicación e integración intracelular a nivel nuclear. Ambos sistemas se basan en interacciones diméricas u oligoméricas de ligandos con receptores, ambos autorregulan su propia expresión génica y ambos son multifuncionales. El interés actual reside en dilucidar cómo se integran ambos lenguajes en el núcleo y cómo éste altera su programa de transcripción génica para responder adecuadamente al entorno.

El control génico por FC de moléculas de la matriz extracelular y de sus receptores (integrinas), así como de las de adhesión celular (caderinas), importantes en la proliferación celular y morfogénesis, constituyen también un área de creciente interés.

La naturaleza multifuncional de los FC constituye un vínculo mecánico común, a nivel molecular, para importantes procesos fisiológicos y patológicos, tales como inflamación, angiogénesis, reparación tisular, cáncer, etc.. Esto les abre, junto con su obtención por biotecnología, promisorias aplicaciones terapéuticas y conceptuales en biomedicina.

(* Proyectos FONDECYT 91-0879, 91-0880 y DTI B 3113-9223.

EXPRESION DE FACTORES DE TRANSCRIPCION DURANTE LA INDUCCION DE LA PROLIFERACION CELULAR. (Expression of transcription factors during the onset of cell proliferation). Bravo, R., Dobrzanski, P., Carrasco, D., Kovary, K. y Ryseck, R.-P.
Department of Molecular Biology, Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Research Institute, P. O. Box 4000, Princeton, New Jersey 08543-4000.

La inducción de la proliferación celular por factores de crecimiento está acompañada de una rápida expresión de numerosos genes, incluyendo los diferentes miembros de las familias *fos*, *jun* y *rel*. Por inmunoprecipitación se ha demostrado la existencia *in vivo* de diferentes heterodímeros Fos/Jun después de estimular la proliferación celular. La razón entre los diferentes heterodímeros está gobernada directamente por la abundancia de las diferentes proteínas Fos y Jun. La microinyección de anticuerpos inmunopurificados contra las diferentes proteínas Fos y Jun, ha demostrado que la actividad de éstas es esencial para la progresión a través de G1 y la entrada a la fase S del ciclo celular.

Hemos identificado un nuevo gen que es inducido por factores de crecimiento en fibroblastos que contiene una región de alta homología con *c-rel*, al cual hemos llamado *reB*. Los heterodímeros formados entre *reB* y *p50-NF-kB* reconocen con gran afinidad el sitio *kB*. Más aún, los heterodímeros *reB/p50-NF-kB*, a diferencia de los homodímeros *p50-NF-kB*, activan eficientemente la transcripción de un promotor regulado por un sitio *kB*.

Estudios a cerca de la expresión *reB* y *p50-NF-kB* durante la embriogénesis del ratón, demuestran que la expresión de *reB* está restringida a un número limitado de tipos celulares, a diferencia de *p50-NF-kB* que se expresa en numerosos tejidos.

THE ROLE OF EGF AND EGF RECEPTOR IN REGULATION OF LIVER REGENERATION. Oka, T. Laboratory of Molecular and Cellular Biology, NIDDK, National Institutes of Health.

EGF is a single-chain polypeptide (Mr. 6045), which is originally isolated from the submandibular glands of male mice. EGF serves as a potent mitogen for a variety of cell types in culture and exerts its effect on the proliferation and differentiation of various cells *in vivo*. The effect of EGF is mediated by a specific membrane receptor (EGFR) which consists of 1,186 amino-acid residues with three structural and function elements; an extracellular EGF binding domain, a transmembrane domain and an intracellular domain possessing tyrosine-specific protein kinase activity. As a series of our studies to assess the physiological role of EGF, we examined the role of EGF and its receptor gene expression in liver regeneration after partial hepatectomy (PH). Two weeks before PH, mice were sham-operated or sialadectomized (SX) to reduce plasma EGF levels. SX mice showed much reduced plasma EGF levels compared with controls. After PH, SX mice were treated with or without a daily injection of EGF and the rate of DNA synthesis in the regenerating liver was monitored. Control mice showed a sharp peak of DNA synthesis at 48 hr. after PH while SX mice showed a delayed peak at 84 hr. Treatment of SX mice with EGF completely restored the pattern of DNA synthesis. These results suggest that the submandibular gland EGF plays a role in promoting the early stage of liver regeneration. During liver regeneration, EGFR binding and its mRNA levels in the tissue showed a rapid peak 8 hr. after PH, whereas the sham operation had no effect on these levels. The increase in EGFR mRNA occurred primarily as a consequence of an increase in the rate of transcription, whereas PH slightly increased the stability of EGFR mRNA. Treatment of PH-mice with cycloheximide inhibited the increase in transcription, suggesting that transcription of EGFR gene induced by PH requires protein synthesis. These observations suggest that the induction of EGFR mRNA preceding DNA synthesis represents a part of pleiotropic response in liver regeneration in which EGF functions as a growth promoting agent.

SIMPOSIO

"REGULACION DE LA ACTIVIDAD NEURONAL"

Coordinadores: Drs. Fernando Torrealba y Juan Bacigalupo

EFFECTOS ELECTROFISIOLOGICOS DE LA SEROTONINA SOBRE LAS NEURONAS DEL HIPOCAMPO: UN MODELO PARA LA REGULACION DE CANALES POR RECEPTORES ACOPLADOS A PROTEINAS G EN EL CEREBRO. (Serotonin-induced electrophysiological responses in the hippocampus; a model for G protein mediated regulation of ion channels in the brain). Andrade, R., Depto. de Farmacología y Fisiología, St. Louis University School of Medicine, St. Louis, MO 63104, USA.

Usando registros intracelulares o de whole cell en células piramidales del hipocampo demostramos que la serotonina y el baclofen producen una hiperpolarización que resulta de un aumento de una corriente de potasio mediada por receptores del tipo 5-HT_{1A} y GABA_B respectivamente. Se sabe que estos receptores inhiben la adenilato ciclasa. Sin embargo, dicha hiperpolarización es independiente de cambios en AMP. En vez, los receptores 5-HT_{1A} y GABA_B activan una proteína G de la familia G_i que parece actuar directamente sobre el canal de potasio.

Recientemente, hemos examinado la posibilidad de que los receptores 5-HT_{1A} y GABA_B señalen efectos electrofisiológicos adicionales a través de su habilidad de inhibir la adenilato ciclasa. La estrategia usada fue examinar los efectos de los receptores 5-HT_{1A} y GABA_B sobre respuestas señaladas por receptores B-adrenérgicos a través de la cascada G_s/adenilato ciclasa/AMP cíclico. Para nuestra sorpresa estos experimentos demostraron que los receptores 5-HT_{1A} y GABA_B no inhiben sino al contrario potencian los efectos mediados a través de receptores B-adrenérgicos en estas células. Estos resultados son consistentes con la reciente demostración bioquímica que algunas ciclasas (tipo II y IV) pueden ser estimuladas por proteínas de la familia G_i, si éstas han sido previamente activadas a través de G_s. En forma más general, estos resultados sugieren que los receptores 5-HT_{1A} y GABA_B en el hipocampo señalan sus acciones a través de dos mecanismos moleculares independientes: Primero una regulación directa de canales de potasio y segundo una modulación del funcionamiento de receptores acoplados a proteínas G del tipo G_s.

FISIOLOGIA DE FOTORRECEPTORES DE INVERTEBRADOS: UNA VISION MOLECULAR. (Physiology of invertebrate photoreceptors: a molecular view). Bacigalupo, J. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Las células fotorreceptoras de invertebrados son notables sensores de luz. En comparación con los bastones de vertebrados, estas células responden en un rango de intensidad luminosa mucho más amplio (7 órdenes de magnitud en vez de 4), sus respuestas se desarrollan más rápidamente y el tiempo de recuperación de la célula después de terminado el estímulo es considerablemente menor. Estas notables propiedades residen en las características del mecanismo de transducción, que es mucho más complejo pero más eficaz que el de vertebrados. Aunque no se conocen todas sus etapas, recientes descubrimientos han permitido identificar algunos de los componentes moleculares involucrados en este proceso, su participación en la generación de la respuesta a la luz, su regulación y su distribución espacial en la célula.

Proyecto Fondecyt 90-1116.

FISIOLOGIA DE LA NEURONA OLFATORIA DE VERTEBRADOS. (Physiology of vertebrate's olfactory neurons). Labarca, E., Bacigalupo, J., Delgado, R., Morales, B. y Jorquera, O. Centro de Estudios Científicos de Santiago y Fac. de Ciencias, Universidad de Chile.

Un primer paso en la comprensión de la percepción olfativa consiste en definir los mecanismos involucrados en la transducción química en los receptores olfatorios. En los vertebrados, los receptores olfatorios son neuronas bipolares provistas de un axón que se proyecta al bulbo olfatorio y que en su extremo apical presentan un botón dendrítico del que nacen varios cilios que están expuestos al medio externo y donde se genera el potencial de receptor en respuesta a agentes químicos odorantes. Cada neurona olfatoria es capaz de responder a un número acotado de agentes odorantes con aumentos en la frecuencia de su actividad eléctrica. Dado que el estudio de neuronas olfatorias directamente en el epitelio olfatorio es muy complicado, se ha hecho necesario diseñar métodos para aislar neuronas olfatorias intactas.

Hemos desarrollado las condiciones experimentales para disociar mecánicamente neuronas olfatorias de epitelio olfatorio del *mujo caudiverbera caudiverbera*. Las neuronas aisladas conservan su morfología peculiar, incluyendo la presencia de cilios olfatorios y el movimiento ciliar. Usando la técnica para el registro de corrientes en parches de la membrana hemos investigado los patrones de actividad eléctrica inducidos por distintas clases de agentes odorantes, por nucleótidos cíclicos y por la despolarización de la membrana. Además, hemos examinado las corrientes involucradas en la modulación de la actividad eléctrica en neuronas olfatorias aisladas y hemos diseccionado sus características electrofisiológicas y farmacológicas. Usando la técnica de reconstitución de fragmentos vesiculares de la membrana plasmática en bicapas planas de lípido, hemos estudiado las propiedades de conductancia de la membrana de los cilios olfatorios y los mecanismos de modulación de estas conductancias. FONDECYT 613/91 y FONDECYT 1116/90.

MECHANISMS UNDERLYING SYNAPTIC PLASTICITY IN THE HIPPOCAMPUS. Malenka, R.C., Dept.'s of Psychiatry & Physiology, University of California, San Francisco, CA, U.S.A.

In the hippocampus, a medial temporal lobe structure that is critically important for many forms of learning and memory, brief repetitive activation of excitatory afferents causes a long-lasting, stable increase in synaptic strength. This long-term potentiation (LTP) of synaptic transmission has provided the most compelling model for a cellular mechanism related to learning and memory and thus has been the object of vigorous experimental attack to determine its underlying mechanisms.

The initial steps involved in the induction of LTP are well-understood. Glutamate, the excitatory neurotransmitter at these synapses, simultaneously binds to two distinct subtypes of postsynaptic receptor; AMPA (L-amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid) and NMDA (N-methyl-D-aspartate) receptors. The NMDA channel exhibits a strong voltage-dependence such that during basal synaptic transmission, the inward current that generates the excitatory postsynaptic potential (EPSP) flows almost exclusively through the AMPA receptor. However when the postsynaptic cell is depolarized, the voltage-dependent block of the NMDA channel by extracellular magnesium is relieved so that now both NMDA and AMPA receptors contribute to the generation of the EPSP.

Induction of LTP occurs only when glutamate binds to NMDA receptors during sufficient postsynaptic depolarization so that a critical level of current flows through the NMDA channel into the postsynaptic cell. Unlike AMPA channels, NMDA channels are quite permeable to calcium (Ca^{2+}) and the NMDA mediated rise in postsynaptic Ca^{2+} is a necessary and perhaps sufficient trigger for inducing LTP. While the biochemical processes activated by Ca^{2+} and responsible for LTP have not been completely defined, Ca^{2+} /calmodulin-dependent protein kinase II (CaMKII) is one enzyme likely to play an important role.

SIMPOSIO
BIOTECNOLOGIA MARINA

Auspiciado por: Bios Chile I.G.S.A. y la Fundación Chilena para Biología Celular

Coordinador: Edith Hevia

Chile es un país rico en recursos naturales acuáticos que, además, gracias a su clima y su geografía ha implementado la acuicultura en la última década, siendo actualmente uno de los principales países productores de salmonídeos. El desarrollo cada vez mayor del conocimiento básico y de técnicas biotecnológicas en el campo de la Biología Molecular, la Inmunología y la Fisiología entre otros, abre nuevas perspectivas ofreciendo soluciones a problemas propios de la utilización de estos recursos y creando, asimismo, nuevas fuentes de explotación.

La realización de este Simposio permitirá reunir a destacados investigadores, quienes desde ángulos diversos analizarán aspectos básicos y aplicados en esta área.

ANÁLISIS MOLECULAR DE PROLACTINAS Y HORMONA DE CRECIMIENTO DE TILAPIA. (Molecular Analysis of Tilapia prolactins and growth hormone). Martial J.A., Swennen D., Rentier-Delrue F., Poncelet A-C., Sekkali B., Brin H. and Belayev A. Laboratoire de Biologie Moléculaire et de Génie Génétique, Université de Liège, B-4000 SARTILMAN, Belgique.

En teleósteos, la prolactina (Prl) y la hormona de crecimiento (GH) están involucradas en varios procesos fisiológicos, entre ellos, osmorregulación, crecimiento, reproducción, metabolismo, producción de mucus, etc.

Hemos informado previamente el clonamiento y caracterización de dos cDNAs de Prl y uno de GH de Tilapia. Estos cDNAs fueron usados en dos tipos de experimentos: La construcción de vectores de expresión de tiPrl y tiGH, y el aislamiento de los respectivos genes.

1. tiPrl-I, tiPrl-II y tiGH fueron producidas eficientemente en *E. coli* y purificadas casi hasta homogeneidad. Las proteínas recombinantes fueron probadas *in vivo* e *in vitro* y mostraron ser biológicamente activas.

2. Se aisló a partir de una genoteca de Tilapia los genes de tiPrl-I y tiGH. El material clonado posee además, 3.500 pb de su región 5' y fue secuenciado en su totalidad. Todos los genes de Prl y GH de mamíferos conocidos tienen 4 exones y 5 intrones. Este es el caso del gen tiPrl-I, sin embargo, el gen tiGH tiene un exón/intrón adicional.

Para estudiar la regulación de la transcripción de estos genes de peces, su región 5' fue analizada computacional y experimentalmente en la búsqueda de elementos reguladores *cis*. Los resultados de estos análisis serán discutidos en el Simposio.

CONTROL ENDOCRINO DE LA ESMOLTIFICACION EN LOS SALMONÍDEOS: ASPECTOS FUNDAMENTALES Y APLICADOS. (Endocrine control of the Smoltification in Salmonids: Fundamental and applied aspects). Boeuf, G. IFREMER Centre de Brest, BP 70, 29280 PLOUZANE, Francia.

La esmoltificación de los peces salmonídeos puede ser considerada como un fenómeno dinámico que ocurre al final de la estadía en agua dulce, preadaptando al salmón juvenil o "parr" a la vida y al crecimiento en ambiente marino. El pez se vuelve "smolt" y sufre profundos cambios morfológicos, citológicos, bioquímicos, fisiológicos, endocrinológicos y conductuales. El término de esta transformación condiciona y desencadena la migración activa hasta el océano.

Modificaciones endocrinológicas muy importantes ocurren y transforman el "parr" en "smolt", en sincronización con factores ambientales, como fotoperíodo y temperatura. Los cambios más decisivos son a nivel de la hipófisis (hormona de crecimiento y prolactina), la tiroidea (hormonas tiroideas) y el tejido interrenal (cortisol). Estas hormonas intervienen en el crecimiento, la osmorregulación, la respiración, la respiración, la excreción y en la conducta del pez.

Nos proponemos desarrollar los resultados principales, insistiendo particularmente en el rol de la Hormona de Crecimiento (GH) y los aspectos recientes de tratamientos que permiten acelerar el traspaso al agua de mar de peces en cultivo.

DESARROLLO DE INMUNOENSAYOS PARA DIAGNOSTICAR EL SINDROME DEL SALMON COHO. (Immunoassays Development for the Diagnostic of the Salmon Coho Disease). **M.I. Becker., De Ioannes A.E.***. Bios Chile I.G.S.A., * Fac. Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica.

La acuicultura ha tenido un avance notable en Chile, porque existen condiciones geográficas, climatológicas y de medio ambiente que son óptimas para su desarrollo. Tanto es así, que en 1995, se espera un nivel de producción de especies salmonídeas de 30.000 toneladas, con un retorno de US\$180.000 millones. Si bien estas perspectivas son auspiciosas, una de las principales limitaciones para la consolidación de esta actividad, la constituyen los problemas sanitarios de los peces, agravada por la escasa información sobre la prevalencia e incidencia de los diferentes patógenos y la falta de un diagnóstico específico.

En la salud de los salmonídeos en Chile incide primero, que su producción depende de ovas traídas del hemisferio norte, donde las enfermedades más peligrosas son enzoóticas y segundo, la transmisión de algunas patologías por la fauna íctica silvestre, como sería el caso del Síndrome del salmón coho (*Oncorhynchus keta*). Esta enfermedad reportada por primera vez en 1989, se caracteriza externamente por alteraciones del comportamiento, como anorexia y letargia. Al examen anatómopatológico, se observa líquido seromucoso en la vía digestiva y hemorragias difusas en las vísceras. Estudios recientes, muestran que es producida por una bacteria Gram negativa, perteneciente al género *Rickettsiales*, que se caracteriza por ser parásitos intracelulares obligados.

En este trabajo, se presentan resultados sobre aspectos básicos de la etiología del Síndrome, relacionados con la identificación de componentes inmunodominantes del patógeno y de la respuesta inmune humoral contra ellos. Su caracterización, permitirá desarrollar y producir reactivos inmunológicos, basados en anticuerpos monoclonales, para su diagnóstico específico.

FINANCIADO POR PROYECTO CORFO Nº 91-006

LA ESTRATEGIA ADHESIVA DE MOLUSCOS BIVALVOS. (The Adhesive Strategie in bivalves molluskan). **Burzio, L.**, Instituto de Bioquímica, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile, Valdivia.

La sobrevivencia de moluscos bivalvos del género mytilidos en el turbulento ambiente del litoral, radica en la adhesión de ellos a superficies rocosas a través del biso. De esta forma aprovechan de su habitat la riqueza en nutrientes y el alto intercambio gaseoso. El mecanismo de adherencia está mediado fundamentalmente por una proteína básica o proteína polifenólica (PP), la cual contiene alrededor de un 10% de residuos de dihidroxifenilalanina (DOPA). Nuestro laboratorio está estudiando las PP de mytilidos chilenos, tales como la cholga (*Aulacomya ater*), choro zapato (*Choromytilus chorus*), así como de otras especies. Las secuencias aminoácídicas de algunas PP muestran marcadas diferencias, lo que pareciera indicar distintas estrategias de adhesión. A pH neutro estas proteínas se adhieren irreversiblemente a una gran variedad de superficies orgánicas e inorgánicas. Esta propiedad permitiría el uso de las PP como excelentes "pegamentos" con aplicaciones en los campos de la medicina, odontología e industria. Se ilustrará el poder de adhesión de estas proteínas a probetas metálicas y se compararán con pegamentos sintéticos. También se discutirá el desarrollo de tecnologías para inmovilizar enzimas y otras proteínas de interés en superficies sólidas, mediante el uso de la PP.

(Financiado por la Sociedad de Tecnología Cono Sur, Valdivia).

SIMPOSIO: "DIVERSIDAD EN LOS MECANISMOS DE REGULACION DE LA EXPRESION GENICA"

Coordinador: Dr. Alejandro Venegas

"EDITING" DE mRNA MITOCONDRIAL DE PLANTAS Y ESTERILIDAD MACHO CITOPLASMICA (Plant mitochondrial mRNA editing and cytoplasmic male sterility). **ARAYA A., HERNOULD M., SUHARSONNO S., BEGU, D., MOURAS A. & LITVAK, S.**

Department of Replication and Expression of Eucaryotic and Retroviral Genomes. IBC-CNRS. Bordeaux. FRANCE.

RNA editing, the modification of some cytosine to uracil residues in plant mitochondrial (mt) mRNA, was studied in wheat organelles. cDNA and protein sequence analysis of the Fo-ATPase subunit 9 (*atp9*), showed that RNA editing is reflected at the translational level^{1,2}. In vitro studies showed that wheat mitochondrial protein extracs catalyses C to U changes using a synthetic non-edited form of *atp9* mRNA³. Fractionation of the mitochondrial lysate on ion-exchange column indicates that several factors are involved in editing activity. Analysis of the edited product by TLC suggests that, in plant mitochondria, the editing reaction seem to operate via a deamination mechanism.

Non edited forms of the apocytocrome b (*cob*) transcripts were found in an alloplasmic cytoplasmic male sterility (CMS) line of wheat. Moreover, *atp9* mRNAs were edited with a lower efficiency in the CMS line than in the parental isoplasmic fertile lines, while in an alloplasmic line restored to fertility by nuclear genes, *atp9* and *cob* transcripts were edited with the same efficiency than in fertile lines. Thus, nuclear genes might be involved in mt RNA editing. These results point out to a possible dysfunction of the mRNA editing machinery related to the CMS phenotype. We have speculated that the presence of proteins synthesized from unedited mRNAs may affect mitochondrial function creating conditions for impaired pollen production. To test this hypothesis, transgenic tobacco plants, carrying the edited and unedited coding sequences of wheat *atp9*, were obtained. Wheat mt *atp9* sequences were fused to a yeast *coxIV* transit peptide, under the control of the CaMV 35 S promoter. After transformation, plants containing unedited *atp9* exhibited a high percentage (50%) of individuals severely modified in their fertility. Approximately 19% of the plants were semi-fertile and 31% were completely sterile; controls containing edited *atp9*, or just the selection marker, gave fertile plants. Molecular data showed that the integrated gene is transcribed and translated. The protein is found associated with the mitochondrial fraction.

(1) Graves et al (1990) J. Mol. Biol. 214, 1. (2) Bégu et al. (1990) The Plant Cell, 2, 1283. (3) Araya et al. (1992) Proc.Natl.Acad.Sci.USA, 89, 1040.

Work supported by the University of Bordeaux II, Le Conseil Régional d'Aquitaine, le CNRS and the Ministère de la Recherche et de la Technologie.

MECANISMO MOLECULAR MEDIANTE EL CUAL EL RECEPTOR DE PDGF TRANSMITE SU SENAL MITOGENICA. (Molecular mechanism of PDGF signal transduction).

Escobedo J.A., Fanti, W.J. and Williams, L.T. Cardiovascular Research Institute, University of California, San Francisco, CA 94143, USA.

El tratamiento de células de origen mesenquimal con PDGF induce una serie de cambios en su metabolismo lo que culmina en la división celular. Uno de los eventos más tempranos que suceden a la estimulación de células con PDGF es un cambio en la estructura del receptor (dimerización) lo que resulta en un incremento de la actividad tirosina quinasa del receptor.

Esta modificación tiene por objeto crear sitios en el receptor para su interacción con sustratos celulares involucrados en la transmisión de la señal mitogénica y regular, directa o indirectamente, la actividad de varias enzimas tales como: GTPase activating protein (GAP), fosfolipasa-C-gamma (PLC- γ), fosfatidil-inositol-3-quinasa (PI-3-quinasa). Estas proteínas utilizan regiones homólogas a secuencias presentes en el proto-oncogen *src* (SH2 domains) para unirse al receptor.

Recientemente, hemos identificado secuencias en el receptor de PDGF que determinan los sitios de interacción de la PI-3-quinasa que involucra las tirosinas (Y708/Y719).

Similarmente, hemos determinado el sitio donde el receptor de PDGF interactúa con PLC- γ (Y977 y Y989) y GAP (Y739). La eliminación de estas tirosinas a través de mutaciones dirigidas nos ha permitido evaluar el rol que estas proteínas desempeñan en la transmisión de la señal mitogénica.

Tat Transactivation of the HIV-1 LTR. Selby, M.J., Ghosh, S. and Peterlin, B.M. Chiron Corporation and the Howard Hughes Medical Institute, University of California, San Francisco.

HIV-1 is the etiologic agent of the acquired immunodeficiency syndrome (AIDS). HIV-1 is a retrovirus that contains several open reading frames in addition to the Gag, Pol and Env genes common to retrovirus. The generation of HIV-1 RNAs is complex as there are singly and doubly spliced RNAs, some of which are regulated by the HIV-1 Rev protein. Expression of the HIV-1 LTR is regulated by transcription factors that bind to the long terminal repeat (LTR) and also by a unique mechanism mediated by the Tat gene product. Tat, derived from a doubly spliced RNA, binds to a nascent stem-loop RNA structure that is at the 5' end of all HIV-1 messages. The interaction of Tat and this RNA structure is thought to allow for more efficient transcription elongation through the viral genome. We have been able to substitute the HIV-1 target sequence, TAR, with a heterologous bacteriophage MS2 RNA binding sequence followed by a reporter function, the chloramphenicol acetyl transferase gene (CAT). Additionally, we fused Tat with the protein which recognizes this heterologous sequence, the coat protein. Co-transfection of Tat-coat protein fusion with the substituted target recombinant resulted in the enhanced expression of CAT. Furthermore, mutations in the heterologous binding site that reduce the affinity of coat protein for the target RNA lead to decreased transactivations. These data demonstrate that the Tat target sequence is dispensable for transactivation and that the Tat-TAR interaction can be substituted with a heterologous RNA-protein interaction. Replacement of the TAR sequence with DNA-binding motifs 5' and 3' of the cap site and fusion of Tat to the cognate binding proteins leads to significant transactivation only when 6 binding sites are provided. We conclude that Tat functions most efficiently when presented via nascent RNA, where Tat is likely to bind as a monomer.

REGULACION DE LA EXPRESION GENICA INDUCIDA POR HERIDA EN PLANTAS. (Regulation of wound-induced gene expression in plants). Peña-Cortés, H. y Willmitzer, I. Institut für Genbiologische Forschung, Berlin, Alemania.

Las plantas reaccionan frente a ataques de insectos, microorganismos o herida activando un set de genes que juegan un importante rol en la prevención de una subsecuente invasión del patógeno, así como también en la reparación del tejido dañado. Algunos de estos genes son expresados en la vecindad del sitio de herida, mientras que otros son activados sistemáticamente en los tejidos no heridos de la misma planta.

La familia génica de inhibidores de proteasa II (Pin2) de plantas de tomate y papa (inhibidores de tripsina y quimotripsina) representa uno de los mejores ejemplos de genes activados sistemáticamente a través de herida. Los genes de Pin2 son expresados constitutivamente en los tubérculos de papa, así como en las flores de papa y tomate. Como resultado de una herida mecánica de las hojas, estos genes se inducen en el tejido directamente dañado (expresión local) y en el resto de la planta (expresión sistémica). Así, un factor o señal es liberado en el sitio de herida y transportado a través del sistema vascular de la planta hacia otros tejidos, induciendo la expresión génica. Plantas tratadas con las fitohormonas ácido abscísico (ABA) o ácido jasónico (JA) muestran altos niveles de mRNA de Pin2 en ausencia de herida, lo que sugiere que estas dos fitohormonas están involucradas en el mecanismo de respuesta a herida.

Utilizando plantas transgénicas de tomate y papa deficientes en ABA, transformadas con gen quimérico que consta del marcador génico GUS bajo el control de un promotor de Pin2, hemos podido comprobar que ABA participa en la inducción local y sistémica de los genes de Pin2. Por otro lado, inhibidores de lipooxigenasa, como también inhibidores de ciclooxigenasa inhiben la expresión de Pin2 inducida por herida. Determinación de la concentración endógena de ácido jasónico demuestra que estos inhibidores bloquean el aumento de esta hormona observado normalmente después de la herida.

Como conclusión de los resultados obtenidos hasta ahora se presenta un posible mecanismo general para la regulación de genes inducidos por herida en plantas de tomate y papa.

SIMPOSIO

"BASES BIOLÓGICAS EN LA COMUNICACION CELULAR"

Coordinador: Dr. Juan P. Huidobro Toro

QUIMIORRECEPCION CAROTIDEA DEL O₂ Y CO₂. (Carotid chemoreception of O₂ and CO₂). Iturriaga, R. Laboratorio de Neurobiología. Departamento de Ciencias Fisiológicas. P. Universidad Católica de Chile.

Torrance (1968; 1982) ha propuesto que la quimiorreducción del O₂ y del CO₂ en el cuerpo carotideo (CC) estaría mediada por un mecanismo común: la hipoxia reduciría el pH intracelular (pH_i) disminuyendo la actividad de una bomba de HCO₃⁻, mientras que el CO₂ formaría H₂CO₃ mediado por anhidrasa carbónica (AC). Varias observaciones ponen en duda este mecanismo común: 1) Los inhibidores de la fosforilación oxidativa bloquean las respuestas quimiosensoriales a la hipoxia, pero mantienen las respuestas al CO₂ (Lahiri et al, 1982). 2) Los registros del pH_i con métodos ópticos (BCECF) en CC perfundidos *in vitro* muestran que la hipoxia aumenta la descarga quimiosensorial sin modificar el pH_i, mientras que el CO₂-H⁺ efectivamente disminuye el pH_i (Iturriaga et al, 1992). 3) Los registros de células glómicas (CG) muestran que la hipoxia no cambia el pH_i significativamente (Eyzaguirre et al, 1991). 4) Un inhibidor permeable de la AC retarda y disminuye la respuesta al CO₂-H⁺, pero sólo retarda la respuesta al O₂ (Iturriaga et al, 1991). 5) La ausencia de CO₂-HCO₃⁻ en el medio de perfusión reduce y retarda la respuesta a la hipoxia, pero no la elimina (Iturriaga & Lahiri 1991). 6) Las CG presentan un canal de K⁺ cuya conductancia disminuye selectivamente con la hipoxia y puede ser modulada por el pH_i (López-Barneo et al, 1988; Peers 1991). Estos resultados indican que la transducción del O₂ podría estar modulada pero no iniciada o mediada por cambios en el pH_i.

PAPEL DE LA MELATONINA EN LA REGULACION DE RITMOS ANUALES Y CIRCADIANOS. Dubocovich, M.L., Department of Pharmacology, Northwestern Univ, Med. Sch., Chicago, IL. 60611, USA.

La hormona melatonina es segregada principalmente por la glándula pineal y la retina siguiendo un ritmo circadiano, con niveles altos durante la noche. Este ritmo es endógeno y es regulado por la luz, la que inhibe la producción de la hormona a través de un circuito retino-hipotalámico que termina en el núcleo supraquiasmático, considerado el reloj del cerebro. En las especies fotoperiódicas la duración del período de oscuridad en las diferentes estaciones del año es medida a través de la secreción de melatonina. En la oveja y el hamster, los ritmos anuales de reproducción, cambio de pelaje y conducta son determinados por la duración del período de oscuridad (corto en verano, largo en invierno) que se correlaciona con el período de alta secreción de melatonina. La melatonina es considerada el mensajero de la oscuridad dado que traduce la información fotoperiódica en una respuesta fisiológica, a través de la activación de receptores localizados en núcleos hipotalámicos. Debido a esta propiedad, la melatonina es usada para inducir la reproducción temprana en especies con valor comercial que se reproducen normalmente cuando los días son cortos. La melatonina juega también un papel importante en la regulación de los ritmos circadianos en las aves y reptiles. En mamíferos, la melatonina sincroniza los ritmos a un período de 24 horas. Esta propiedad de la melatonina es usada para aliviar la desincronización interna debida a cambios de zona horaria o de turnos de trabajo. En esta presentación discutiré el papel de los receptores a la melatonina localizada en el cerebro que participan en la regulación de los ritmos anuales y circadianos.

COMUNICACION CELULAR, ADAPTACION AL MEDIO EXTERNO Y LA REGULACION DEL MEDIO INTERNO (Cell communication: adaptation of the external environment and the regulation of the "internal milieu"). Huidobro-Toro, J. Pablo, Unidad de Regulación Neurohumoral, Depto. de Fisiología, F. Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile

Es probable que el paso evolutivo de organismos unicelulares a pluricelulares implican un alto grado de comunicación con el medio ambiente y entre las células de los primeros individuos multicelulares. Es posible que los canales iónicos, y los transportadores tuvieran un rol muy significativo en la comunicación celular primitiva. La comunicación entre células-basadas en mensajeros ya sea feromonas, hormonas, neurotransmisores alcanzó un grado de sofisticación adicional al implicar que una célula adquiere la propiedad de sintetizar, almacenar y liberar una señal biológica, la que será reconocida por una célula blanco. Esta señal mediante receptores especializados alojados en la membrana plasmática, en el intracelular o en núcleo, inicia una serie de eventos que llamamos la respuesta fisiológica. La célula responde con una compleja coordinación metabólica temporal-espacial particular de cada tejido. La sofisticación adquiere características de relieve en el sistema nervioso, donde reconocemos que la neurona puede liberar más de un mensajero simultáneamente. La cotransmisión condiciona una forma de neuroregulación, además de establecer complejas interacciones a nivel de la membrana postsináptica. Se discutirá la cotransmisión simpática con énfasis en nuestros estudios en las neuronas simpáticas del conducto deferente. Se descubrió la co-liberación de noradrenalina (NA), adenosina 5' trifosfato (ATP) y neuropéptido tirosina (NPY). NA y ATP ejercen una acción motora coordinada movilizando aparentemente compartimentos de Ca^{2+} diferenciales sensibles a dihidropiridinas (NA y ATP) y rianodina (sólo NA). NPY activa receptores presinápticos regulando la liberación de NA y ATP.

Proyectos FONDECYT 0748/91 y 658/92.

ESTRUCTURA Y FUNCION DE LOS CANALES IONICOS ACTIVADOS POR LIGANDOS (Structure and function of ligand-gated ion channels). R. Adron Harris, Dept. Pharmacology, Univ. Colorado Sch. Medicine, Denver, CO 80262 USA.

En el cerebro, la mayoría de la transmisión neural excitatoria e inhibitoria es llevada a cabo por medio de canales iónicos activados por ligandos. El neurotransmisor excitatorio más importante es glutamato y el neurotransmisor inhibitorio más importante es GABA. Otros neurotransmisores como la acetilcolina, serotonina y ATP también actúan a través de canales iónicos en el cerebro y en el sistema nervioso periférico. El desarrollo más espectacular en nuestro entendimiento de estos canales ha sido producido con técnicas de la biología molecular. La codificación de los genes por medio de la secuencia y clonización de las proteínas que forman los canales iónicos y la expresión de estos canales -en oocitos Xenopus o en células cultivadas- como resultado de la inyección de cDNA y cRNA han revolucionado el estudio de la acción de los neurotransmisores y las drogas. Los canales iónicos están compuestos de subunidades múltiples -comúnmente cinco- de proteínas insertadas en la membrana de la célula que forman la cavidad que actúa como canal. Sin embargo, hay diferentes proteínas codificadas por genes distintos, que pueden expresarse en una determinada célula y utilizarse para formar el canal pentámero. Esto permite un número tremendo de receptores, cada uno de ellos compuesto con subunidades distintas. Hay dos preguntas claves: ¿cómo se regulan estas subunidades? (los efectos de la edad, genética, ambiente, etc. en la expresión de subunidades) y la importancia de la composición de las subunidades en la regulación de la sensibilidad a los neurotransmisores y drogas. Por último, algunas de las subunidades de los canales iónicos pueden ser fosforilizadas por kinasas como la cAMP kinasa, la tirosina kinasa, y la proteína kinasa C y su función puede ser regulada por esta fosforilización. En conclusión, estudios moleculares han demostrado una diversidad inesperable en el número de subunidades distintas que dan estructura a los canales iónicos ligados, esto proporciona una oportunidad maravillosa para conducir estudios farmacológicos y estudiar sus usos médicos.

Trabajos de incorporación

I

RECEPTORES A1 Y A2 DE ADENOSINA (ADO) EN LA VEJIGA: PAPEL MODULADOR DE ADO EN LA NEUROTRANSMISIÓN NO ADRENERGICA NO COLINERGICA (NANC). (A1 and A2 adenosine (ADO) receptors in the bladder: modulatory role of ADO in the non-adrenergic non-cholinergic neurotransmission). Acevedo, C.G. Departamento Fisiología, Universidad de Concepción (Patrocinio: Huidobro-Toro, J.P.)

El trifosfato de adenosina (ATP) es uno de los neurotransmisores de la vejiga de algunos mamíferos, el que es metabolizado rápidamente a adenosina (ADO) por la acción de ectonucleotidasas de este tejido. En este trabajo se estudia el posible papel de la ADO como regulador endógeno de la neurotransmisión NANC y las características de los receptores comprometidos en este papel modulador. Se analiza también la existencia de una actividad tónica de la ADO sobre la neurotransmisión de la vejiga de ratón. Se utilizaron vejigas de ratón superfundidas con solución Ringer-Krebs a 37°C, en presencia de 1 μ M atropina y de 3.4 μ M guanetidina, estimuladas eléctricamente o mediante el agregado de ATP al medio.

La ADO y los nucleósidos relacionados, redujeron la actividad motora inducida por la estimulación eléctrica transmural de la vejiga con la siguiente potencia relativa: R-PIA > CHA > NECA > ADO > S-PIA. La contracción producida por ATP exógeno fue igualmente antagonizada, con el orden de potencia por ADO análogos estructurales: NECA > 2-Cloro ADO > R-PIA > ADO > CHA > S-PIA. NECA mostró también una acción inhibidora sobre las contracciones ejercidas por serotonina, acetilcolina y prostaglandinas. La 8-fenilteofilina (8-PT), antagonista de ADO, redujo el efecto inhibitorio de NECA. El dipiridamol, inhibidor del transporte de ADO, redujo la respuesta neurogénica, en tanto que la 8-PT efectuó la acción opuesta. Las evidencias farmacológicas señalan la existencia de receptores A1 y A2 en la vejiga y apoyan la hipótesis de la existencia de un papel modulador endógeno de ADO en este órgano.

FONDECYT 676/90 y 658/92 y Direc. de Inv. Univ. de Concep. 92.33.63-1

II

ORGANIZACIÓN ESTRUCTURAL DE LAS YEMAS DE RENEVOO Y SU IMPLICANCIA EN LA SOBREVIVENCIA DE VÁSTAGOS EMBRIONARIOS

R. Ginocchio y G. Montenegro
Depto. de Ecología, P. Universidad Católica de Chile.
Casilla 114-D Santiago.

Las yemas de renuevo de los arbustos del matorral de la Zona Central constituyen las estructuras a partir de las cuales se reinicia el crecimiento vegetativo después del período de receso impuesto por el estrés hídrico durante el verano y otoño. Los meristemas de estas yemas son responsables de generar las estructuras del dosel, siendo así relevantes para la continuidad del crecimiento en el tiempo. En la mayoría de las especies leñosas del matorral las yemas de renuevo se encuentran preformadas, por lo que se habrían generado estructuras morfológicas y citológicas, las cuales asegurarían su sobrevivencia al evitar la pérdida de agua y limitar el efecto de la alta temperatura y radiación solar incidentes durante el período de receso vegetativo.

En este trabajo se cuantificó la importancia relativa de estructuras morfológicas y citológicas descritas en las yemas de renuevo de especies dominantes del matorral. Se probó experimentalmente la importancia del follaje y/o de las escamas como estructuras que al disminuir el efecto de factores abióticos, tales como la alta radiación solar y la sequía edáfica y atmosférica, aseguran la sobrevivencia de los vástagos embrionarios contenidos en las yemas de renuevo.

El índice de similitud de X^2 con corrección de Yates, indicó que las estructuras morfológicas tendrían una mayor importancia relativa que las estructuras citológicas. Para las variables respuesta porcentaje de brotación y biomasa total generada por las yemas de renuevo, no se encontró diferencias significativas entre mantener o eliminar las escamas para distintas formas de vida. Se encontró diferencias significativas en las variables respuesta para el factor hoja, siendo menor el porcentaje de brotación y la biomasa generada cuando las hojas fueron eliminadas.

Se discuten los resultados en términos de la importancia que habrían tenido factores abióticos y bióticos (herbivoría) como parámetros importantes de presión evolutiva para la vegetación de Chile Central.

Trabajo financiado por el proyecto FONDECYT 747/91 a G. Montenegro. R. Ginocchio es becario de la Fundación Andes.

III

CONCENTRACION DE RECURSOS: EFECTO DEL TAMAÑO DEL PARCHES SOBRE LA DENSIDAD Y DIVERSIDAD DE INSECTOS HERBIVOROS. (Resource concentration hypothesis: effect of patch size on the density and diversity of herbivorous insects). Grez A. A. Depto. de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile. (Patrocinio: Dr. Juan Armesto).

La hipótesis de concentración de recursos (Root 1973) postula que los insectos herbívoros especialistas serían más abundantes en parches vegetacionales grandes, debido a que los encontrarían con mayor facilidad y permanecerían en ellos por mayor tiempo. Además, los insectos herbívoros serían menos diversos en este tipo de parches por la monopolización del recurso por parte de unas pocas especies. En este trabajo se pone a prueba esta hipótesis.

Entre agosto de 1989 y enero de 1990 se analizó la respuesta numérica de insectos herbívoros en parches de 4, 16, 64 y 225 plantas de *Brassica oleracea* var. *capitata*. Además se estudió la inmigración y emigración de juveniles y la colonización de adultos de *Plutella xylostella* (L.) (Lepidoptera: Plutellidae) en los distintos parches.

Ni las densidades totales de herbívoros, ni las específicas difieren entre parches. Las diversidades son menores en parches más pequeños, debido a la menor riqueza de especies. Las larvas de *P. xylostella* no migran entre parches y los adultos colonizan por igual parches de distinto tamaño.

La hipótesis de concentración de recursos sería organismo-dependiente, cumpliéndose sólo para insectos con capacidad de dispersión limitada en relación a la escala espacial del parchamiento.

FONDECYT 1173/92

IV

Desplazamientos diarios de *Odontesthes bonariensis* (Valenciennes) en el embalse Rapel (Pisces: Atherinidae). (Daily migrations of *Odontesthes bonariensis* in Rapel reservoir). Contreras, M. y I. Vila. Departamento Ciencias Ecológicas. Facultad de Ciencias. Universidad de Chile.

Movimientos diarios de *Odontesthes bonariensis* desde la zona litoral a la pelágica, fueron observados en el embalse Rapel. Durante la noche aumenta la abundancia de peces en la zona litoral, concentrados en los estratos más superficiales de la columna de agua. Por el contrario, durante el día los peces están agregados en los estratos de mayor profundidad de la zona pelágica. Los cambios en la distribución espacial diaria de *O. bonariensis*, son el resultado de desplazamientos horizontales nictimerales realizados entre ambas zonas, siendo más frecuentes durante el crepúsculo.

La distribución espacio-temporal del alimento y las condiciones hidrodinámicas del cuerpo de agua son los factores determinantes de este patrón en el Embalse Rapel. Su distribución heterogénea estimularía la realización de desplazamientos diarios de *O. bonariensis*, como una forma de optimizar el uso de la energía.

Financiamiento Fondecyt 1074/91 y DTI B 3049

V

EL EFECTO INHIBITORIO DEL NEUROPEPTIDO Y (NPY) SOBRE LA NEUROTRANSMISION DEL CONDUCTO DEFERENTE (CD) ES MODULADO POR LA EDAD Y EL ESTADO HORMONAL DE LA RATA (Age and castration modulate the inhibitory action of NPY on neurotransmission in the rat vas deferens). Marcela Bitrán. Unidad de Regulación neurohumoral, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: J.P.Huidobro-Toro).

Para determinar si la acción inhibitoria del NPY sobre la neurotransmisión del CD es regulada por el estado endocrino del animal, estudiamos la acción del NPY sobre la contracción neurogénica del CD de ratas de distintas edades postnatales y de ratas adultas castradas y castradas tratadas con Testosterona (T). El CD se seccionó en sus mitades epididimarias (E) y prostáticas (P), en las que se estudió: a) Contracción muscular inducida por estímulo eléctrico (0.15 Hz, 70V, lms) en ausencia o presencia de NPY. b) Contenido tisular de NPY. La potencia de NPY para inhibir la contracción neurogénica en E disminuye con la edad, siendo 20 veces menor en la rata adulta (IC₅₀ 1000 nM) que en la de 26 días (IC₅₀ 42 nM). La sensibilidad de P a NPY no cambia marcadamente con la edad. Los niveles circulantes de T en animales de 26 días son significativamente menores que los de animales adultos. La castración reduce el contenido de NPY en E y P; no modifica la sensibilidad a NPY en P, aumentándola en E (IC₅₀ 38 nM). La administración de T revierte los cambios de sensibilidad a NPY producidos por la castración. En consecuencia, la acción de NPY sobre las neuronas simpáticas del CD es regulada por el estado hormonal, el que afecta diferencialmente los extremos E y P.

Proyecto FONDECYT 0767/90 y 0748/91.

UNIVERSIDAD DE CHILE
FACULTAD CIENCIAS QUIMICAS
Y FARMACEUTICAS
BIBLIOTECA

HIDROLISIS DE FOSFOINOSITIDOS EN MEMBRANAS DE OOCITOS DE *Xenopus laevis*. CARACTERÍSTICAS DE LA ACTIVIDAD FOSFOLIPASA C. (The hydrolysis of phosphoinositides in membranes of *Xenopus laevis* oocytes. Characteristics of the phospholipase C activity.) Jacob, G. Depto. de Bioquímica, Fac. de Medicina, Universidad de Chile.

Nuestro interés está centrado en el estudio del metabolismo de fosfoinosítidos e inositol fosfatos en el oocito de *Xenopus laevis*, puesto que esta célula es ampliamente utilizada para estudiar la función de dichos compuestos en la transducción de señales externas como hormonas y neurotransmisores, y en la movilización de Ca^{++} . Trabajando con una preparación de membranas aisladas de oocito, hemos encontrado actividad fosfolipasa C que hidroliza fosfatidilinositol (PtdIns), fosfatidilinositol 4-monofosfato (PtdIns P) y fosfatidilinositol 4,5-bisfosfato (PtdIns P₂), con la consiguiente generación de los inositol fosfatos respectivos: inositol 1-fosfato, inositol 1,4-bisfosfato e inositol 1,4,5-trisfosfato. La actividad hidrolítica es mayor con PtdIns P₂. La hidrólisis de PtdIns P₂ es absolutamente dependiente de Ca^{++} , obteniéndose la máxima actividad con Ca^{++} 50 μ M. Con PtdIns, existe una actividad basal en ausencia de Ca^{++} y aumenta al doble en presencia de Ca^{++} 100 μ M. Mg^{++} no tiene efecto. Hemos observado que esta actividad fosfolipasa C aumenta al doble en la presencia de ácido fosfatídico 200 μ M y utilizando PtdIns como sustrato. La acción de este compuesto parece ser específica, puesto que otros fosfolípidos, tales como fosfatidilserina, fosfatidiletanolamina, fosfatidilcolina y fosfatidilglicerol no presentan tal efecto. La actividad enzimática, usando PtdIns, es afectada por poliaminas: espermidina aumenta la actividad en un 50% a 2 mM; espermina activa en un 35% a 500 μ M, mientras concentraciones mayores de 2 mM son inhibitorias. Polilisina estimula también la actividad, aumentándola en un 65% a 700 μ M.

(Apoyado por FONDECYT y The Council for Tobacco Research.)

EFFECTO PROTECTOR DE ALGUNOS CAROTENOS SOBRE LA OXIDACION DE LDL HUMANA IN VITRO. (Protection *in vitro* oxidation of human LDL by some carotenoids). Miguel A. Laboratorio de Citología Bioquímica y Lípidos, Facultad Ciencias Biológicas, Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: F. Leighton).

Numerosas evidencias indican que la aterogénesis está asociada a reacciones mediadas por radicales libres y a peroxidación lipídica, que se reflejan en modificaciones oxidativas de las LDL. Esto ha dado lugar a la teoría oxidativa de la aterogénesis que establece que las LDL modificadas oxidativamente se hacen aterogénicas. La suplementación de la dieta con aceite de pescado ha sido muy difundida para la prevención de enfermedades cardiovasculares. Estos aceites son ricos en los ácidos grasos EPA y DHA, a los que se atribuye el efecto protector a través de la modificación de varias vías metabólicas, sin embargo, estos ácidos grasos son incorporados a las lipoproteínas y por ser poliinsaturados son altamente susceptibles de ser oxidados o peroxidados. Surge así la necesidad de conocer qué antioxidantes pueden proteger las LDL ante un estrés oxidativo.

β -caroteno y otros carotenoides son antioxidantes que se cree pueden reducir el riesgo de arteroesclerosis y de algunos cánceres, sin embargo, las recomendaciones dietarias sólo enfatizan su rol precursor de vitamina A. En nuestro laboratorio hemos estudiado el efecto protector del β -caroteno (Roche) y del licopeno (extraído de tomate) sobre la oxidación *in vitro* de LDL mediada por cobre. Estos antioxidantes fueron incorporados a LDL *in vitro*, aumentándose 2.5 a 3 veces los niveles basales de β -caroteno y 2 a 2.5 veces los niveles basales de licopeno. Los niveles plasmáticos basales de β -caroteno y licopeno dependen en forma marcada del aporte dietario. Se evaluó la oxidación de LDL por la desaparición de sus antioxidantes y por la aparición de productos de oxidación de sus ácidos grasos (dienos conjugados, TBARS, Hidroperóxidos). Las LDL enriquecidas con β -caroteno y con licopeno se hicieron más resistentes a la oxidación. (Financ. FONDECYT 732/91 y FONDECYT 98/92)

PROTEASA CALCIO DEPENDIENTE EN MUSCULO PEDAL DE Concho - lepas concholepas QUE DEGRADA PROTEINAS MIOFIBRILARES. (Calcium dependent protease in foot muscle of Concho - lepas concholepas, that degrades myofibrillar proteins). Díaz, F., Enríquez, S., y Sánchez, L. Departamento de Biología Molecular, Facultad Ciencias Biológicas y Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

En retículo sarcoplásmico pesado (RSP) de músculo pedal de *C. concholepas* obtenido mediante gradiente discontinuo de sacarosa, hemos caracterizado una proteasa neutra dependiente de calcio (PDC), de grupos SH y de alto peso molecular (417 Kda).

En este estudio se muestra la actividad de PDC sobre proteínas miofibrilares del mismo tejido.

La obtención de las proteínas miofibrilares se realizó mediante suspensión de un homogenizado de músculo siguiendo la metodología de Mykles y Skinner (1982) Dev. Biol. 92 (286-397). El pellet obtenido por centrifugación constituye las proteínas miofibrilares que fueron analizadas por PAGE-SDS. PDC se incubó con dichas proteínas a distintos tiempos en presencia y ausencia de EGTA. La degradación fue demostrada por PAGE-SDS y los productos solubles en ácido tricloroacético fueron medidos con ninhidrina, fluorescamina y HPLC.

Por PAGE-SDS se observó degradación preferencial de miosina (cadena pesada), paramiosina y tropomiosina. Troponina I y actina fueron degradadas a tiempos más largos. Los productos solubles en ácido tricloroacético aumentaron progresivamente en el tiempo. EGTA inhibió la degradación.

Estos resultados indican que PDC del RSP degrada las principales proteínas contractiles, a diferencia de la PDC de músculo esquelético de vertebrados que no es activa sobre miosina ni actina. Los resultados apoyan su función en el recambio de proteínas miofibrilares y aporte de aminoácidos al metabolismo muscular.

Tesis de postgrado financiada por Departamento de Biología Molecular, Universidad de Concepción.

DETECCION DE LA ACTIVIDAD DE LA PROTEINA TRANSPORTADORA DE ESTERES DE COLESTEROL (CETP). UN FACTOR DE RIESGO DE ENFERMEDAD CORONARIA. (Detection of the CETP activity. A risk factor in the coronary heart disease). Catalán, L., Acosta, A.M., Arteaga, A. y cols. Laboratorio de Citología Bioquímica y Lípidos y Laboratorio de Nutrición. Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: L. Vargas F.).

Estudios en familias que tienen deficiencia de CETP sugieren que una actividad de CETP disminuida, produce un perfil lipídico de tipo antiaterogénico, vale decir niveles plasmáticos altos de HDL (lipoproteína de alta densidad), HDL₂ y bajos de LDL (lipoproteína de baja densidad). Nuestro objetivo fue montar un ensayo para evaluar la capacidad de transferencia de esteres de colesterol en humanos. Se optimizó un ensayo isotópico por ser más rápido y eficiente. El ensayo isotópico de transferencia consiste en la incubación de HDL y LDL, una de las cuales se encuentra radiomarcada con ³H-CE (colesterol ester) o ¹⁴C-CE, y CETP (purificada parcialmente) de distintos individuos. En la literatura se han descrito tres diferentes métodos de determinación de la actividad de CETP: mediante la marcación de LDL, marcación de HDL₂ purificada y marcación de HDL₂ vía HDL₃. Se evaluaron estos tres métodos de marcación de lipoproteínas encontrándose que la marcación de HDL₂ vía HDL₃ es el método más efectivo. Una vez que se optimizó la etapa de marcación se centró el estudio sobre la forma de separación de las diferentes lipoproteínas presentes en el medio de ensayo. Para este efecto existen varios métodos de precipitación selectiva que utilizan diferentes agentes precipitantes como son: dextran sulfato-Mg⁺ (DS-Mg⁺), ácido fosfotúngstico-Mg⁺ (FT-Mg⁺) y heparina-Mn⁺ (HEP-Mn⁺), encontrándose que este último es el más efectivo. Ensayando la actividad de CETP en individuos normales se comprobó que presentan un rango de transferencia promedio de 70-75% de radioactividad por hora y por ml de plasma. Actualmente se están evaluando plasmas de pacientes que han sufrido algún tipo de enfermedad coronaria. Financiado por proyectos Fondecyt 732/91 y 98/92.

75

CAMBIOS DE LA ACTIVIDAD APIRÁSICA DE GLÁNDULA MAMARIA DURANTE EL CICLO PREÑEZ-LACTANCIA (Apyrase activity during the pregnancy-lactation-cycle). Gallequillos, M. y Chayot, L. Depto Bioquímica y Biología Molecular. Fac Ciencias Quím. y Farmacéuticas. Univ. Chile.

Nuestro Laboratorio busca la función fisiológica de la ATP-difosfohidrolasa o apirasa. Con este objeto, se observaron posibles cambios en su actividad en el ciclo preñez-lactancia de glándula mamaria de rata.

Se determinó la actividad ATPasa-ADPasa, característica de esta enzima, expresada como unidades por g de tejido y por mg de DNA a lo largo del ciclo. Durante la preñez (período de proliferación celular) hubo un aumento de esta actividad, siendo éste no más del doble, dependiendo de la forma de expresarla. Como marcadoras de estos estados se utilizó la lactosa sintetasa y la Γ -glutamyltranspeptidasa, que aumentaron en forma considerable en la lactancia respecto a virginidad.

Se efectuaron estudios *in vitro* utilizando explantes de glándula mamaria extraídas en mediana preñez los que se diferenciaron a seudolactancia con insulina-prolactina-cortisol. En estos experimentos no se observó cambios de la actividad ATPasa-ADPasa a diferencia de las dos enzimas marcadoras de lactancia. Estos resultados requieren de mayores estudios para poder interpretarlos.

Se encontró en este tejido una proteína soluble activadora de la apirasa que también ha sido descrita en otros tejidos. La presencia de una proteína moduladora de la apirasa, sugiere que estaría sometida a regulación de tipo cinético.

Financiado por Proyecto Fondecyt 90-1006.

76

ESTUDIOS PRELIMINARES DE LA FUNCION Y DEL SITIO ACTIVO DE LA ATP-DIFOSFOHIDROLASA DE GLÁNDULA MAMARIA. (Preliminary studies of the function and on the active site of mammary gland ATP-diphosphohydrolase). Alvarez, A. y Collados, L. Depto Bioq. y Biol. Molec. Fac. Cs Gcs y Farm. U. Chile. (Patrocinio: M.A. Valenzuela).

Nuestra investigación está dirigida hacia el conocimiento de la función fisiológica de la ATP-difosfohidrolasa (apirasa) y, hacia la caracterización comparativa de esta enzima de animales y plantas.

Para la búsqueda de la función de esta enzima en glándula mamaria estudiamos su localización subcelular en tejido de rata. Los resultados obtenidos mediante una gradiente discontinua de sacarosa indican que la apirasa está asociada a la fracción de membrana enriquecida en 5'-nucleotidasa. Esta ubicación en membrana plasmática sugiere que su función se podría relacionar con el metabolismo extracelular de los nucleotidos. La acción conjunta de la 5'-AMPasa y apirasa daría cuenta de la reincorporación a la célula de los respectivos nucleosidos.

Se presentan además estudios preliminares de modificación química sobre los posibles aminoácidos del sitio activo. No tiene grupos -SH esenciales en forma análoga a otras apirases; tampoco grupos carboxílicos en sitio activo. Entre los aminoácidos de unión de la base púrica o pirimidínica parecen estar involucrados *Tyr* y *Trp*. La *Arg* por su parte neutralizaría la carga negativa de los grupos fosfatos. Y como residuos catalíticos podría participar *His*.

Grants Fondecyt 90-1006 y U. Chile PG 029-92.

77

ESTUDIO COMPARATIVO DE LOS EFECTOS PRODUCIDOS POR CANCERIGENOS PUROS Y EXTRACTOS ORGANICOS DEL AIRE DE SANTIAGO SOBRE DIVERSAS ISOENZIMAS CITOCROMO P-450. (Comparative study of the effects produced by pure carcinogens and organic extracts from Santiago's air on several cytochrome P-450 isozymes). Quiñones-Sepúlveda, L. García, C., Shackleton, G. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile and Molecular Toxicology Res. Group, University of Surrey, England. (Patrocinio: L. Gil).

El sistema de monooxigenasas ha sido objeto de numerosos estudios para comprender la especificidad de cada una de sus numerosas isoenzimas P-450 en la oxidación de compuestos, ya sea exógenos (xenobióticos) o endógenos (ácidos grasos, esteroides y prostaglandinas). El rol de las isoenzimas componentes de este sistema en la metabolización de hidrocarburos policíclicos aromáticos (HPAs) presentes en extractos orgánicos del material particulado del aire (EOMPA) ha sido intensamente investigado en nuestro laboratorio. Es así como se ha determinado la especificidad de la isoenzima P-450 IA1, para metabolizar principalmente compuestos orgánicos con potencial carcinogénico. En este trabajo, estudiamos el efecto producido por los HAPs, nitroarenos y diferentes EOMPA (fracción total y fracción respirable) sobre algunas isoenzimas del sistema P-450 de microsomas de hígado de rata. Ratas Wistar, 35 días de edad fueron inyectadas con: EOMPA de Santiago (previamente cuantificados por HPLC), extractos provenientes de la emisión de un motor diesel (EEMD) y los HAPs puros Benzo(a)pireno (BaP), 1-Nitropireno (1-NP) y 2-Nitrofluoreno (2-NF). A las 48 horas los animales fueron sacrificados y se ensayaron *in vitro* las siguientes actividades: Etoxirosorufina O-desetilasa (EROD), Pentoxirosorufina O-desetilasa (PROD) y p-nitrofenol oxidasa (PNPO), las cuales son catalizadas por las isoenzimas Citocromo P-450 IA1, P-450 IIB1 y P-450 IIE1, respectivamente. Experimentos de inmunodetección se realizaron para las formas P-450 IA1 y P-450 IIE1. Las muestras administradas produjeron los siguientes efectos: a) aumento en el contenido total de citocromo P-450 y desplazamiento a menores longitudes de onda del pico de máxima absorción del complejo P-450 reducido-CO, salvo en el caso del 2-NF, b) aumento en la actividad EROD y en la cantidad de la isoenzima P-450 IA1 según análisis de Western Blot, c) disminución de la actividad PROD por EEMD e incremento en esta actividad por BaP y 1-NP, d) disminución de la actividad PNPO salvo con los EEMD. La disminución de la actividad PNPO se correlacionó con una disminución en el contenido de la isoenzima P-450 IIE1 por Western blot solo para el 3-MC y el BaP. Estos resultados sugieren que los HAPs y nitroarenos presentes en el material particulado del aire de Santiago provocan alteraciones en algunas isoenzimas P-450 que metabolizan xenobióticos, estos cambios podrían ser importantes en la expresión de la actividad mutagénica y carcinogénica. (Fondecyt 1314-91, OEA 03-91-52B-290-CHI y British Council).

78

STRESS OXIDATIVO PRODUCIDO POR EXTRACTOS ORGANICOS DEL MATERIAL PARTICULADO DEL AIRE DE SANTIAGO. (Oxidative stress produced by organic extracts from Santiago's airborne particles). Fuentes, O., Lastra, A. y Gil, L. (Departamento Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile)

Trabajos previos de este laboratorio han demostrado actividad mutagénica en extractos orgánicos del material particulado del aire de Santiago, la que se debiera a la acción de hidrocarburos aromáticos policíclicos (HAPs) y sus derivados, especialmente nitroarenos. Los HAPs no sustituidos requieren de activación metabólica para ejercer actividad mutagénica, en tanto que los nitroarenos presentan mutagenicidad directa, la que podría estar mediada en parte por intermediarios tóxicos del metabolismo del oxígeno (H_2O_2 , OH^\cdot , $O_2^{\cdot-}$, O_2).

Con el objeto de evaluar el efecto de extractos orgánicos de la fracción particulada del aire de Santiago sobre el sistema de defensa antioxidante hepático, se inyectaron ratas machos (40 mg/Kg peso i.p.) con extractos orgánicos de comprobada mutagenicidad, según test de Ames, pero teniendo uno de ellos mayor mutagenicidad directa (E-239) que el otro (E-252).

Después de 48 horas los animales fueron sacrificados e inmediatamente se midió el nivel de lipoperoxidación como sustancias reactivas al ácido tiobarbitúrico (SR-ATB) y el nivel de GSH utilizando ácido ditionitrobenzoico. En sobrenadantes 5.000 g x 10 min. se determinó espectrofotométricamente la actividad de catalasa y glutatión peroxidasa utilizando como sustrato H_2O_2 y t-BOOH, respectivamente.

Los resultados de este estudio muestran que ambos extractos disminuyen significativamente el nivel de GSH, siendo mayor este efecto con el extracto E-239. El extracto E-239 aumenta el nivel de catalasa hepática ($P < 0.001$) y disminuye la actividad de glutatión peroxidasa ($P < 0.02$), la cual también tiende a disminuir con el extracto E-252. No se aprecian variaciones significativas en el nivel de SR-ATB.

Se concluye que la fracción orgánica del aire particulado de Santiago produce "stress oxidativo" hepático, siendo mayor este efecto con extractos con mayor mutagenicidad directa, probablemente a causa de un mayor contenido de nitroarenos.

(Financiado por Proyectos FONDECYT 1314/91, OEA 03-91-52B-290-CHI y Consejo Británico).

PARTICIPACION DE LOS RADICALES LIBRES DERIVADOS DEL OXIGENO EN EL DAÑO HEPATICO EN RATAS SOMETIDAS A SHOCK POR TORNIQUETE. (Oxygen-derived free radical involvement in hepatic tissue damage of rats subjected to tourniquet shock) Maldonado, H., Hard, P.H. Departamentos de Fisiopatología y de Fisiología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales. Universidad de Concepción.

Con anterioridad hemos demostrado en un modelo estandarizado de shock por torniquete estrés oxidativo hepático una vez liberado el torniquete, y que estas alteraciones podían ser revertidas con la administración previa de agentes antioxidantes. El presente trabajo tiene como objetivo investigar la posible asociación de estas alteraciones con cambios de la función hepática y si dichos cambios son mediados por radicales libres derivados del oxígeno.

Con este fin, ratas Sprague Dawley fueron sometidas a torniquetes bilaterales durante 5 hrs y dos horas después de liberado el torniquete se determinó el nivel sérico de las transaminasas, (aspartato aminotransferasa y alanina aminotransferasa). Se realizó una infusión continua de bromosulfaleína (BSP), por la arteria yugular (en dos períodos: 25 mg/ml por 60 min y 37,5 mg/ml por 30 min) y se determinó la concentración de BSP en muestras de bilis recolectadas cada 10 min mediante un catéter colocado en el colédoco. Un grupo de animales recibieron 2 hrs antes de la aplicación del torniquete, superóxido dismutasa, catalasa y DMSO (20 mg/Kg, 40 mg/Kg y 1,25ml/Kg).

El grupo de animales sometidos a torniquete y a 2 hrs de reperusión evidenciaron un aumento significativo de las transaminasas séricas asociado a una disminución del flujo biliar (24%) y del transporte máximo de BSP (T_mBSP, 32%) respecto del control. Tanto el aumento de las transaminasas, así como la disminución del flujo biliar y del T_m BSP fueron revertidos parcialmente con la administración previa de sustancias antioxidantes.

Estos resultados apoyan la hipótesis de que los radicales libres derivados del oxígeno juegan un rol importante en el daño hepático observado en ratas sometidas a shock por torniquete.

PROYECTO FONDECYT 92-0283

EFFECTO DE CITRATO SOBRE LA ARGINASA DE HIGADO HUMANO (Effect of citrate on human liver arginase). Claudio Torres y Nelson Carvajal. Depto. de Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas y de Rec. Nat., Universidad de Concepción.

La arginasa cataliza la hidrólisis de la arginina en ornitina y urea y es activada por Mn²⁺, Co²⁺, Ni²⁺ o Cd²⁺. En estudios previos, hemos sugerido un rol fundamentalmente estructural para los iones metálicos en la enzima.

En el presente trabajo, hemos sometido a la arginasa de hígado humano a una serie de condiciones que favorecerían la disociación de iones metálicos desde la enzima. Los resultados obtenidos demuestran que aún después de incubar 60 min. con citrato 0,1 M (pH 5) a 37°C y de dializar contra la misma solución, no se altera la actividad de la enzima. Sin embargo, mientras la enzima "nativa" no es retenida en una columna de DEAE-celulosa a pH 8,5, la especie tratada con citrato se une fuertemente a la resina. El cambio en la carga eléctrica de la proteína concuerda con el comportamiento electroforético de las especies nativa y tratada con citrato. Por otro lado, después del tratamiento con citrato, la enzima se convierte lentamente en especies que se caracterizan por su solubilidad en una solución de sulfato de amonio con una saturación de 70%. Estos cambios no se acompañan de alteraciones significativas en las propiedades cinéticas de la enzima.

Financiado por Proyecto FONDECYT 92-0294

PARTICIPACION DE LOS RADICALES LIBRES DERIVADOS DEL OXIGENO EN EL DAÑO HEPATICO DE RATAS SOMETIDAS A SHOCK POR ENDOTOXINA. (Oxygen-derived free radical involvement in hepatic damage of rats subjected to endotoxin shock). Marquez, U., de la Fuente G., y Vivaldi, E. Departamento de Fisiopatología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

Con el objeto de explicar la etiopatogenia del síndrome de shock, hace algunos años hemos iniciado el estudio de alteraciones bioquímicas en diferentes modelos de shock. El presente trabajo tiene como objetivo analizar alteraciones hepáticas en un modelo de shock inducido por endotoxina.

Con este fin, ratas Sprague Dawley fueron separadas en tres grupos: Grupo Control fue sometido a operación ficticia; de los dos grupos restantes, el grupo I recibió 2 hrs antes, superóxido dismutasa (SOD 20 mg/kg peso) y el otro, solución salina (Grupoll). Tanto el grupo I como el II recibieron endotoxina bacteriana de E. Coli (Etox, 10 mg/kg peso), dos horas después de la inoculación de Etox se determinó el nivel de glutatión (GSH) y de malondialdehído (MDA) en tejido hepático, así como de transaminasas séricas (alanina aminotransferasa Alt, y aspartato aminotransferasa Ast). A algunos animales de estos tres grupos se les realizó un registro continuo de la presión arterial sistémica.

Dos horas post inyección de Etox se observó un estrés oxidativo en el grupo II evidenciado por una disminución significativa del GSH y por un aumento del MDA en el tejido hepático. Estas alteraciones se acompañaron de un aumento significativo tanto de la Alt como de la Ast séricas. Estas alteraciones bioquímicas, no están asociadas a cambios en la presión arterial sistémica, por lo menos, durante las dos primeras horas post inyección de Etox. Por otra parte, en el grupo I la administración previa de SOD revierte parcialmente la disminución de GSH y de MDA.

Estos resultados permiten postular la participación de los radicales libres derivados del oxígeno en las alteraciones hepáticas observadas en este modelo de shock y que dichas alteraciones aparecen antes de que se observen cambios de la presión arterial sistémica.

FONDECYT 92-0283 Y DIUC 91.3360-1

CRISTALOGRAFIA DE PROTEINAS. ESTABILIZACION DE CRISTALES DE PROTEINAS. (Protein crystallography. Proteins crystal stabilization) Riquelme I.C.A. y Martínez O., J.A., Departamento de Biología Molecular, Fac. Cs. Biol. Rec. Nat. Universidad de Concepción.

La determinación de la estructura terciaria de proteínas, mediante difracción de rayos-X, tiene como uno de los pasos limitantes la calidad del cristal utilizado.

Los cristales de proteínas presentan una característica singular: una alta proporción de solvente, aproximadamente 50%. Esta característica los hace muy sensibles a la deshidratación, al daño mecánico y a la exposición a la radiación, lo que se traduce en inestabilidad de los cristales. Dado que la calidad y estabilidad del cristal es uno de los "cuellos de botella" de la técnica, es fundamental poder disponer de una metodología para la estabilización de los cristales.

Se ha diseñado una técnica para monitorear la estabilidad del cristal frente a la temperatura. Se han "fundido" cristales de Lisozima, obtenidos variando la concentración salina, el tipo de sal, el pH de cristalización, y cristales de Ribonucleasa T₁ obtenidos en presencia de diferentes aditivos y diferentes ligandos.

Se ha podido estabilizar los cristales hasta temperatura del orden de los 70 y 80°C para RNasa T₁ y Lisozima, respectivamente.

Estudios preliminares indican que la fusión de los cristales de proteínas sucede por pérdida de la malla cristalina más que por denaturación de la proteína.

Proyectos de investigación DIUdeC 91.31.40-1 y 91.31.43

MICROBIOLOGIA

83

EXPRESION DE LA MICROCINA E492 PRODUCIDA POR *KLEBSIELLA PNEUMONIAE* CRECIDA BAJO DIFERENTES CONDICIONES. (Expression of microcin E492 from *Klebsiella pneumoniae* grown under different conditions). Orellana, C., Kuncar, J.C. y Lagos, R. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

La microcina E492 es un agente antimicrobiano de naturaleza peptídica que es producido y excretado al medio de cultivo por *Klebsiella pneumoniae*, y que tiene actividad bactericida sobre especies Gram negativas. Estudios bioquímicos y estructurales de este péptido se han visto limitados por la baja cantidad de microcina que es obtenida desde el medio de cultivo.

El objetivo de este trabajo fue determinar las condiciones de crecimiento de *K. pneumoniae* en las cuales se produce una mayor cantidad de microcina. La actividad bactericida presente en sobrenadante de cultivos líquidos de la cepa productora se midió depositando una alícuota de éstos sobre un césped de una cepa de *E. coli* sensible a la microcina (cepa indicadora). La actividad se cuantificó midiendo el diámetro del halo de inhibición del crecimiento del césped.

Al utilizar glucosa, malato, succinato, fumarato o glicerol como fuentes de carbono de cultivos de la cepa productora se detectó menor actividad que al utilizar citrato. Sin embargo, al suplementar con sulfato ferroso el medio con glucosa se obtuvo una actividad comparable a la obtenida en sobrenadantes de cultivos con citrato. A su vez, la actividad de cultivos en medio tanto con citrato como con glucosa experimentó una notable disminución al agregar al medio DTPA, un agente quelante de hierro.

El sistema de transporte férrico-dicitrato que es inducido por citrato y hierro, podría tener un papel en la regulación de la expresión de la microcina E492.

Financiado por Proyecto Fondecyt 1203-90

85

BIOSORCIÓN DE IONES METÁLICOS POR PELICULAS BACTERIANAS. (Metal ions sorption by bacterial films). Rojas, O., Viedma, P., Alvarez, S., y Cotorás, D. Departamento de Bioquímica y Biología Molecular. Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas. Universidad de Chile.

Se ha observado que los microorganismos poseen la capacidad natural de interactuar pasivamente con iones metálicos, los cuales se acumulan sobre su superficie, fenómeno conocido como biosorción. Esta capacidad se ha utilizado para remover iones metálicos desde soluciones diluidas. La biosorción de los iones no requiere que la biomasa esté activa, pues se debe a interacciones físico químicas entre éstos y la superficie celular, pudiendo, incluso, utilizarse biomasa muerta.

Para la biosorción de iones metálicos podrían utilizarse bacterias adheridas, lo que permitiría retención de la biomasa junto con el soporte, disminuyendo así la cantidad de biomasa requerida en el proceso.

En este estudio aplicamos el fenómeno de la biosorción para captar iones uranilo (UO_2^{2+}), utilizando *Bacillus sp.* adherido espontáneamente sobre una superficie inerte. Realizamos captaciones desde soluciones de uranilo (0,1 mM), lográndose una sorción de 0,5 mmoles/g de biomasa.

Se estudiaron los efectos de las velocidades de flujo de solución sobre la captación uranilo observándose un óptimo alrededor de 4,7 ml/min.

El uranilo captado por la biomasa se eluyó con HCl 1 N. Bajo estas condiciones se logró una liberación cuantitativa del uranilo, sin aparentes alteraciones de la película bacteriana. La elución cuantitativa se completó en un volumen muy inferior al volumen de la solución tratada.

Este tipo de tecnología podría emplearse para remover y concentrar iones metálicos provenientes de los efluentes de la actividad minera e industrial.

Financiado por IFS E1155-2 y DTI I-2749-9255.

84

CARACTERIZACION DE UNA NUEVA BENZALDEHIDO DESHIDROGENASA DE *Pseudomonas fluorescens* BIOVAR I EXPRESADA EN *E. coli*. (Characterization of a new benzaldehyde dehydrogenase from *Pseudomonas fluorescens* biovar I expressed in *E. coli*). Hinrichsen, P., Céspedes, R. y Vicuña, R. Departamento de Biología Celular y Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile.

Las vías degradativas de metilbencenos y de mandelato confluyen en la producción de benzaldehído, mientras que divergen en las etapas siguientes que llevan a la producción de intermediarios del ciclo del ácido cítrico. Estas vías están codificadas por diferentes operones regulados concertadamente. Ello permite, por ejemplo, evitar la acumulación de intermediarios tóxicos. Una etapa clave en estas vías es la oxidación del benzaldehído a ácido benzóico, catalizada por benzaldehído deshidrogenasas (BDH) propias de cada vía. En este trabajo se presentará la caracterización de una nueva BDH, la cual parece formar parte de un operón cromosomal de *P. fluorescens* biovar I involucrado en la degradación de benzoína, un compuesto modelo de lignina.

La enzima, contenida en un fragmento de DNA de 3,5 kb, se expresa en *E. coli*, lo que se aprovechó para purificarla y caracterizarla. Tiene un tamaño (por subunidad) de ≈ 45 kDa, es dependiente de NAD^+ , y es activada por iones monovalentes como K^+ . Tiene una T_0 óptima de $31^\circ C$, y su pH óptimo es de 8,5. Sus K_{m} son de $1,79 \mu M$ para benzaldehído, y $0,69 mM$ para NAD^+ . Es capaz de oxidar benzaldehídos con diferentes sustituyentes en el anillo aromático, de preferencia en posición meta. Estas características la definen como una nueva BDH, inserta en lo que podría ser un nuevo integrante del grupo de operones relacionados con degradación de anillos aromáticos.

86

PRODUCCION Y PURIFICACION PARCIAL DE ENZIMAS QUE MINERALIZAN EL ACIDO OXALICO SECRETADAS POR EL HONGO DE PUDRICION PARDA *Glaeophyllum trabeum* EN CULTIVOS SEMI-SOLIDOS. (Production and partial characterization of oxalic acid mineralizing enzymes secreted by the brown-rot fungus *G. trabeum* under semi-solid culture conditions). Espejo, E. Depto. de Ing. Química, Fac. de Ingeniería, Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: E. Agosin.)

El ácido oxálico ha sido propuesto como un componente esencial del sistema que depolimeriza la celulosa en hongos de pudrición parda, sistema que se asemeja a la reacción de Fenton.

La mayoría de los hongos de pudrición parda estudiados producen ácido oxálico en medio líquido y en medio semisólido. *G. trabeum* presenta una gran capacidad de depolimerizar la celulosa y por otra parte acumula una baja cantidad de ácido oxálico, durante la degradación de holocelulosa de pino. Este hongo crecido en cultivos semi-sólidos degrada rápidamente el ^{14}C -oxálico a $^{14}CO_2$.

Un extracto crudo obtenido de estos cultivos, posee la capacidad de mineralizar el ácido oxálico. Como producto de la reacción se ha identificado por HPLC ácido fórmico. Estudios preliminares, han determinado un pH óptimo de 3.0 y una inhibición por deferrioxamina de un 80% a concentraciones superiores a 20mM. Esta enzima tendría un peso molecular aparente de 70kDa, determinado por filtración en gel. La producción de esta actividad enzimática fue optimizada y escalada a nivel de fermentador de 1 L. (Proyecto FONDECYT 91-0794)

UNION DE ESTERES DEL COENZIMO A CON XENOBÍOTICOS A PROTEÍNAS INTRACELULARES TRANSPORTADORAS DE ACIL-COENZIMOS A NATURALES (Binding of Coenzyme A esters of xenobiotics to intracellular acyl-coenzyme A transporting proteins). Morgan, C., Pizarro, E., y Vargas, L. Fac. Cien. Biol., P. Universidad Católica de Chile

Los acil-CoA naturales son especies intermediarias del metabolismo lipídico, mientras que el coenzimo A es un importante regulador tanto del metabolismo de lípidos como de azúcares. Recientemente se han descrito proteínas solubles que unen acil-CoAs naturales y que parecen tener un papel fisiológico en el transporte, actividad y distribución intracelular de los acil-CoAs. En los últimos años ha aparecido evidencia creciente que sugiere que los acil-CoA naturales regulan una serie de funciones celulares consistentes con la respuesta pleiotrópica evocada por ciertos xenobióticos caracterizados por ser ácidos carboxílicos no beta-oxidables, en su mayoría ácidos o ésteres de ácidos aril-carboxílicos. Sus efectos en varias especies de roedores y primates incluyen inducción de enzimas peroxisomales, mitocondriales y microsomales, hepatomegalia e hipertrofia de hepatocitos, proliferación peroxisomal y promoción de tumores. Previamente, hemos demostrado la rápida formación *in vivo* de los derivados CoA de varios de estos xenobióticos y propuesto que ellos son los metabolitos activos de tales drogas.

Usando técnicas de filtración en gel mostramos que los tioésteres del coenzimo A de varios de estos xenobióticos-CoA son capaces de competir con acil-CoAs naturales por ACBP parcialmente purificada. Estos resultados apoyan nuestra hipótesis de que el mecanismo de acción de tales xenobióticos, entre los que se incluyen agroquímicos, plastificantes y drogas hipolipemiantes, es mediado por la formación de sus tioésteres del coenzimo A. (financiamiento: Fondecyt 800-92)

LA POBLACION BACTERIANA DE LA PLANICIE MAREAL DE YALDAD Y SU SIGNIFICADO PARA LA ALMEJA *Venus antiqua* (The bacterial population of the tidal mud flat of Yaldad and its significance for the clam *Venus antiqua*) Herrera, C., Zimmermann, R., Claasing, E., Ancencio, G., Navarro, J., Stead, R. Instituto de Biología Marina, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile. (Patrocinio : E. Claasing)

La presencia de dos comunidades de almejas (*Venus antiqua* y *Mulinia* sp) en dos sectores adyacentes de la planicie mareal de Yaldad, podría reflejar diferencias entre las poblaciones bacterianas presentes en la interfase agua-sedimento de cada sector. Por otra parte, la presencia de bacterias podría traducirse en una importante oferta alimentaria complementaria durante el período de menor concentración fitoplanctónica para *Venus antiqua*.

Para responder estas interrogantes se realizaron muestreos con periodicidad estacional en los dos sectores referidos de la planicie mareal. Por otra parte se mantuvieron almejas en acuarios con sus respectivos controles, para constatar de esta manera la ingestión de bacterias marinas. El recuento y biomasa bacteriana se estimó según Zimmermann, (1974, 1977) y Bratbak, (1985).

Las concentraciones bacterianas fueron altas durante todo el período investigado. Se encontró en ambos sectores una fluctuación estacional del número y la biomasa muy similar. Si se compara el promedio de la biomasa bacteriana adherida a MOP obtenida de la columna de agua ($1,5 \times 10^{-5}$ mg C ml⁻¹) la almeja *Venus antiqua* presenta una alta tasa de ingestión de bacterias adheridas a MOP ($15,6 \times 10^{-5}$ mg C ml⁻¹ X hora). La flora bacteriana del tracto digestivo de *Venus antiqua* parece ser propia de ella.

ENZIMAS SECRETADAS POR EL HONGO DE PUDRICIÓN PARRA *Gloeophyllum trabeum* IMPLICADAS EN LA DEGRADACION DE LA MADERA. (Enzymes secreted by the brown-rot fungus *G. trabeum* involved in the degradation of wood). Cotares, M., Mihovilovic, D., Eyzaguirre, J. y Agosin, E. Depto. de Ing. Química, Fac. de Ingeniería y Depto. de Biología Celular y Molecular, Fac. de Cs. Biológicas, Universidad Católica de Chile.

La madera degradada por los hongos de pudrición parda, se caracteriza por una extensiva metabolización de celulosa y hemicelulosas. Entre las hemicelulosas que producen estos hongos, las mananases han sido muy poco estudiadas. Con respecto al sistema celulolítico, éste estaría formado solamente por endoglucanases y β -glucosidasas y la expresión de estas enzimas sería constitutiva. En este trabajo se estudió las mananases producidas por el hongo de pudrición parda *G. trabeum* y se analizaron algunos aspectos regulatorios de la expresión de las endoglucanases.

La producción de mananases en diferentes medios de cultivo fue analizada. La mayor expresión de éstas se obtuvo utilizando hemicelulosas como fuente de carbono. Las mananases fueron purificadas parcialmente, siendo independientes de las endoglucanases.

Por otra parte, *G. trabeum* produjo endoglucanases en medios de cultivo que contenían monosacáridos, disacáridos o celulosa. Aunque el nivel de expresión fue diferente. En un medio que contiene lactosa o glucosa la expresión fue inducida por celobiosa. Glucosa no reprime la producción de endoglucanases. (Proyectos FONDECYT 91-0794 y 92-0045)

BIOFISICA I

90

Un modelo de energía mínima para la β -lactamasa I de *Bacillus cereus*. (A minimum energy model for *Bacillus cereus* β -lactamase I)

Marta Bunster, Lab. Biofísica Molecular, Depto. Biología Molecular, Universidad de Concepción. Casilla 4077, Correo 3, Concepción, Chile.

Las β -lactamasas resultan importantes en la resistencia bacteriana a los antibióticos β -lactámicos. Se conoce la secuencia aminoácida para una gran grupo de β -lactamasas clase A. La estructura terciaria se ha determinado con precisión sólo para dos de estas enzimas. Ha sido postulado por nuestro laboratorio que la existencia de familias de enzimas que realizan una misma función, y que presentan una baja homología de secuencia pero una alta homología en estructura secundaria, debieran presentar una estructura tridimensional semejante. En este trabajo se construyó la secuencia de la β -lactamasa de *Bacillus cereus* sobre la estructura a 2.5 Å de resolución, de la β -lactamasa de *Staphylococcus aureus*. Se construyó *ab initio* los segmentos muy diferentes y se realizó varios ciclos de minimización de energía dejando libre toda la molécula.

Se discute la validez del modelo resultante, utilizando información sobre superficies accesibles, datos de dicroísmo circular para esta proteína y la estructura cristalina a baja resolución.

Proyecto 20.31.32 D.I.U. de Concepción.
Convenio DAAD-CONICYT.

92

ESTUDIOS SOBRE LA ACTIVIDAD DE ANEXINA I EN MEMBRANAS. (Studies on the activity of annexin I on membranes). De la Fuente, M., Lee, G., Pollard, H.B., Depto de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile, y LCBG, NIDDK, NIH. (Patrocinio: G. Riquelme).

Durante la exocitosis, los gránulos de secreción cercanos a la membrana se anclan y luego se funden con ella, vaciando su contenido al medio extracelular. Los mecanismos involucrados en estos procesos no se conocen. Se ha postulado que algunas anexinas, que son proteínas que se unen a membranas en presencia de Ca^{2+} , podrían jugar un rol en estas etapas. Buscando una proteína capaz de mediar contactos intermembranas y su posterior fusión en la exocitosis dependiente de Ba^{2+} (en células cromafines), recientemente purificamos a homogeneidad una proteína que agrega gránulos cromafines en presencia de Ba^{2+} . Posteriormente identificamos esta proteína como la anexina I. Con el fin de caracterizar más detalladamente los efectos de esta proteína en membranas, estudiamos sus efectos en liposomas unilamelares hechos con fosfolípidos ácidos. Encontramos que la anexina I promueve agregación y fusión de los liposomas en presencia de Ca^{2+} o Ba^{2+} , y que estas actividades son aparentemente controladas por el dominio N-terminal, que es muy susceptible a degradación proteolítica. En efecto, mientras la lipocortina intacta agrega y funde liposomas bajo condiciones de pH y fuerza iónica similares a las fisiológicas, [des 1-12] lipocortina sólo agrega a fuerza iónica baja y pH ácido, y carece completamente de actividad fusogénica. La actividad es restituida cuando la [des 1-12] lipocortina I se convierte en [des 1-24] lipocortina I por tripsinólisis controlada. Estos datos son consistentes con un rol de esta proteína en la exocitosis, y sugieren que su actividad podría ser controlada por proteasas de la membrana.

91

LA ESTRUCTURA HELICOIDAL ANFIPÁTICA EN PROTEÍNAS. POSIBILIDADES DE PREDICCIÓN. (The amphipathic Helical Structure in Proteins. Prediction Accuracy). Gazitúa, F. y Cid, H.

Depto. de Biología Molecular, Fac. Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

Se define una estructura helicoidal anfipática como aquella que presenta dos regiones claramente definidas, una polar y la otra apolar, orientadas paralelamente al eje longitudinal de la hélice.

Se analiza una muestra de 12 proteínas globulares, que incluye las clases estructurales $\alpha\alpha$, $\alpha\beta$ y $\alpha+\beta$ en la que el porcentaje de hélices anfipáticas varía entre 50 y 75%. Se propone un método para definir las hélices anfipáticas utilizando 3 escalas de hidrofobicidad y se analiza los resultados de 3 métodos de predicción (Chou y Fasman, Cid et al, Parker y Soon Song) para este tipo de hélices, cuando se introduce como dato anexo la clase estructural de la proteína.

Los resultados muestran que, de los 3 métodos usados, en 2 métodos la predicción por clase estructural mejora en un 12% la calidad de la predicción.

Se discute la influencia de factores ajenos a la secuencia de aminoácidos (Coenzimas y Iones metálicos) en los resultados negativos de los distintos métodos de predicción de estructura helicoidal.

PROYECTO DE INVESTIGACION 20.31.34 y 91.31.43-1 D.I.C.
Universidad de Concepción.

93

EFFECTO DEL CALCIO INTRACELULAR SOBRE EL INTERCAMBIO Na/Ca EN MUSCULO ESQUELETICO DE ANFIBIO. (Intracellular calcium dependence of Na/Ca exchange in amphibian skeletal muscle). Cifuentes, F. Depto. de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y Centro de Estudios Científicos de Santiago. (Patrocinio: C. Hidalgo).

Dada la importancia fisiológica del Ca^{2+} en músculo esquelético nos pareció importante estudiar uno de los mecanismos que participan en la homeostasis del calcio en este tejido, el intercambiador Na/Ca. En los estudios realizados *in vitro*, en una preparación de vesículas de túbulos transversales (T-T) de músculo esquelético de rana (que se encuentran selladas con el lado citoplasmático hacia fuera), demostramos que el intercambiador puede actuar en el modo reverso liberando calcio desde el interior de las vesículas, lo que equivale a entrar calcio al interior de la célula. La salida de ^{45}Ca desde estas vesículas se caracteriza porque: -se libera sólo alrededor del 40% de la carga máxima; -la velocidad de salida es significativamente mayor en un medio con bajo Ca^{2+} ($\text{pCa} > 9$).

Considerando estos antecedentes, quisimos estudiar con más detalle el efecto del calcio externo sobre la velocidad de salida de ^{45}Ca . Para ello se cargaron pasivamente las vesículas de T-T con 2 mM $^{45}\text{CaCl}_2$, y se procedió a inducir la liberación en medios con distintos pCa en 140 Na, pH=7,4 a 5°C. Encontramos que la velocidad de salida de ^{45}Ca disminuye a medida que aumenta el calcio extravesicular, observándose una relación sigmoidal entre las constantes de velocidad y el pCa del medio extravesicular. El rango de las constantes de velocidad fue de: $k=5.34 \text{ min}^{-1}$ a $\text{pCa} > 9$ y $k=1.74 \text{ min}^{-1}$ a $\text{pCa}=5$; el pK obtenido del ajuste sigmoidal es de 7.04. Por otra parte, el hecho que se libere sólo un porcentaje del ^{45}Ca acumulado sugiere que existe una población heterogénea de vesículas y que sólo algunas contienen el intercambiador, descartando por consideraciones termodinámicas que este efecto se deba a una inhibición de la salida de ^{45}Ca por Ca^{2+} externo o Na interno. Estos resultados sugieren que la entrada de calcio por el intercambiador en la célula se inhibe al aumentar el calcio interno.

Financiado por proyectos FONDECYT 0060-92 y 1108 91.

EFFECTO DEL pH EN LA MODIFICACION QUIMICA DEL TRANSPORTADOR DE Fe(II). (Effect of pH on the chemical modification of the iron transporter). González-Sepulveda, M.A. y Nuñez, M.T. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

El transporte celular de hierro consta de varias etapas entre las cuales el paso del metal a través de la membrana plasmática de los reticulocitos puede ser estudiada con independencia de los elementos celulares usando fantasmas sellados (FS) obtenidos de reticulocitos de conejo. Estudios de velocidad de incorporación y acumulación de Fe^{2+} en FS demuestran que tal modelo presenta ventajas sobre otros para estudiar el efecto de reactivos modificadores de aminoácidos sobre el transportador de hierro de tal membrana.

Se realizó un estudio sistemático de modificación de residuos aminoácidos y su incidencia en el transporte de hierro. Se observó inhibición del transporte de Fe(II) al modificar las membranas con ninhidrina (0.1 mM, pH 9.0), inhibición que fue prevenida al modificar en presencia de Fe^{2+} . Esta observación sugiere la participación de un residuo arginil en la vía de transporte de hierro, lo que fue reafirmado en estudios de efecto de pH sobre tal modificación la cual alcanza valores máximos a pHs sobre 9.0. Sumando a esto el alto pKa del grupo guanidino ($pK_a \geq 12$) de la arginina, las pruebas de su participación en el proceso de transporte son claras.

Experimentos de efecto de la concentración de cloruro en el transporte de Fe(II) indican que este anión podría ser cotransportado con el metal bivalente.

Los resultados se pueden explicar si al especie transportada es $FeCl_2$ y un residuo arginil esta en la vía de paso del catión.

Financiado por Proyecto Fondecyt 1080-91.

IMAGENES DE CALCIO INTRACELULAR EN CELULAS MUSCULARES EN CULTIVO (Intracellular calcium imaging in cultured muscle cells). Hidalgo, J. y Jaimovich, E. Dpto. de Fisiología y Biofísica, Fac. de Medicina, U. de Chile y C.E.C.S.

Hemos usado células musculares esqueléticas de ratas perinatales mantenidas en cultivo para hacer registros simultáneos de imágenes de video y electrofisiológicos. Las células se incuban 20 minutos con el colorante Fluo-3 AM (forma esterificada y por lo tanto permeable). Una vez desesterificado al interior de la célula, la fluorescencia del colorante es proporcional al Ca^{2+} libre. La iluminación es por epifluorescencia y la imagen se detecta con una cámara de televisión tipo CCD adosada al microscopio. Esta imagen se graba en cinta de video y se visualiza en tiempo real en un monitor. Posteriormente, las imágenes se recuperan una a una y se graban en el disco duro de un computador desde donde son analizadas por un programa de tratamiento de imágenes. Las células se sellan con electrodos para registro con patch-clamp en su modalidad de célula entera. Usamos nistatina al interior de la pipeta lo que permite sólo el paso de iones monovalentes a través del sello con la membrana, manteniendo así al mínimo la alteración de componentes dializables. Con pulsos despolarizantes en condiciones de potencial controlado, el aumento de la señal transitoria de fluorescencia tiene un potencial umbral (V_m aprox. -40 mV) y un curso temporal que es posible de seguir en las imágenes capturadas (aprox. 1.5 seg de duración total). Mediante un sistema de perfusión continua hemos podido seguir el curso temporal de la acción de diversos agentes modificadores de la liberación de calcio manteniendo el potencial de membrana controlado. La disponibilidad de información eléctrica tanto como del nivel de calcio intracelular con una buena resolución temporal y espacial nos permite poner a prueba variados aspectos del acoplamiento excitación-contracción en músculo esquelético en cultivo.

Financiado por MDA, FONDECYT 896, DTI 9213.

CARACTERIZACION DE CORRIENTES DE MEMBRANA EN CELULAS ENDOTELIALES DE RATA (Outward currents in endothelial cells of rat brain capillaries). Delplano, M.A. (Patrocinio: J. Baciagalupo). Max-Planck-Institut für Systemphysiologie, Dortmund, Alemania.

Células especializadas en detectar cambios de presión parcial de oxígeno (PO_2) tisular están presentes en diversos tejidos del organismo. Las células de tipo-I del glomo carotídeo, un quimiorreceptor arterial, responden a la hipoxia disminuyendo la conductancia de sus corrientes de potasio. Ese efecto parece ser responsable para la secreción hormonal que acompañan a ese estímulo. Células endoteliales son igualmente O_2 -dependientes y liberan hormonas ante bajas del PO_2 arterial. Por ese motivo, buscando el mecanismo de respuesta, células endoteliales de cerebro de rata fueron investigadas usando la técnica electrofisiológica del patch-clamp. Dos tipos de protocolos demuestran diferentes corrientes de membrana. 1) Cambios de voltajes desde -140 mV a 100 mV desde un potencial mantenido (holding potential) de -50 mV crea corrientes de salida y entrada que activan a -30 y -65 mV respectivamente y poseen clara rectificación. Esas corrientes son sensibles a TEA, Cs^+ y Co^{2+} . Ellas son también reducidas en su amplitud por Tolbutamida (1 mM) y Glibenclamida (0.2 mM) en 20 y 50 % respectivamente. Las corrientes de entrada son sensibles a TEA y Cs^+ pero no Co^{2+} . 2) Pulsos despolarizantes a -80 mV desde un potencial mantenido de -80 mV revela corrientes de entrada sensibles a TTX. Las corrientes de salida son moderadamente afectadas por hipoxia (20 Torr) y NaCN (1 mM) que incrementa su amplitud. De esos resultados se concluye que esas células endoteliales poseen corrientes de K^+ , Na^+ y probablemente de Ca^{2+} , según lo indica el efecto del Co^{2+} . Las corrientes de K^+ parecen ser metabolismo dependiente ya que su conductancia es afectada por hipoxia y el bloqueador de la respiración mitocondrial (NaCN), aunque en forma contraria a las células tipo-I del glomo carotídeo.

FUENTES DE CALCIO IONICO INTRACELULAR EN CELULAS EXCITABLES. (Sources of ionic intracellular calcium in excitable cells). Rojas, E., M. Luxoro, M.E. Pollard. Lab. Fisiología Celular, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile y Lab. of Cell Biology and Genetics, NIDDK, NIH, Bethesda, USA.

No hay claridad respecto al mecanismo de transducción entre la despolarización del plasmalema y la liberación de Ca^{2+} intracelular. En músculo esquelético hay evidencias que a raíz de cambios eléctricos en la membrana, se forma inositol 1,4,5-trifosfato (IP_3), el cual ocasiona liberación de Ca^{2+} y contractura. Por otro lado, aplicaciones de cafeína o ryanodina producen un efecto similar. En fibra muscular aislada de crustáceo hemos encontrado que tetracaina, droga que bloquea el acoplamiento excitación-contracción, también inhibe la activación mecánica inducida por cafeína pero no tiene efecto en el desarrollo de tensión inducido por IP_3 exógeno. Lo anterior, podría ser explicado si se postula que cafeína e IP_3 acceden a diferentes compartimientos intracelulares. El objetivo del presente trabajo es tratar de confirmar esta hipótesis.

Se utilizaron fibras musculares aisladas de los crustáceos Megabalanus patitacus y Homarus americanus. Para medir liberación de Ca^{2+} , las fibras fueron cortadas longitudinalmente (flecadas) con el fin de tener acceso al medio intracelular e incubadas con acuerina. La luz resultante de la reacción entre acuerina y Ca^{2+} fue detectada mediante dos fotomultiplicadores.

La liberación de Ca^{2+} producida por exposiciones consecutivas a cafeína y ryanodina, aun en dosis máximas, son siempre aditivas y semejantes. Esto sugiere que las dos drogas tienen acceso a diferentes compartimientos de Ca^{2+} , los cuales tienen una capacidad relativamente similar. Por otro lado, aplicación de cafeína (7 mM) a fibras flecadas expuestas previamente a altas dosis de IP_3 ($\pm 150 \mu M$) no se ve afectada, mientras que el tratamiento previo con IP_3 puede agotar el compartimiento sensible a ryanodina y viceversa.

Nuestros resultados demuestran que en las fibras musculares de crustáceo hay por lo menos dos compartimientos intracelulares de Ca^{2+} , ambos con posibilidad de liberar Ca^{2+} , aunque por mecanismos diferentes. Proyecto DTI 2810/9234 y Fondecyt 1055/92.

COMPONENTES IONICOS DEL POTENCIAL DE ACCION DE CELULAS CROMAFINES DE GLANDULA ADRENAL DE ANFIBIO (Ionic components of action potential in adrenal chromaffin cells of amphibians). Bonansco, C., Nassar, V. y Fac. Cs. Universidad de Playa Ancha y Lab. Fisiol. Cel., Fac. de Ciencias, Universidad de Chile.

La generación de actividad eléctrica en células cromafines de la glándula adrenal forma parte de la primera etapa del proceso de acoplamiento estímulo-secreción. Previamente presentamos algunas características electrofisiológicas de las células cromafines del sapo *Caudiverbera caudiverbera*, como parte de un estudio integrativo del proceso secretor y de la actividad eléctrica, en una misma especie. En este trabajo se presentan las componentes iónicas que participan en la génesis del potencial de acción.

Se usó la porción cefálica de la glándula, en la cual existe una mayor densidad de células cromafines. Se perfundió continuamente a T° ambiente con una solución Ringer (en mM: NaCl 95, NaHCO₃ 25, KCl 2, MgCl₂ 1, CaCl₂ 2.5 y glucosa 5), la cual fué constantemente equilibrada con una mezcla de 95/0₂-5% O₂ para obtener un pH de 7.2. El registro intracelular de potencial de membrana (V_m) y la inyección de pulsos de corriente se realizó con electrodos ultrafinos (R=200 a 300 MΩ). El V_m en reposo de estas células es de -53 ± 3.2 mV (n=28).

Aproximadamente el 20% de las células presentan actividad eléctrica espontánea. La amplitud del potencial de acción es -30 mV, por lo que no se alcanzan valores positivos de V_m. Es frecuente observar espigas más pequeñas, las cuales probablemente se generen en células vecinas eléctricamente acopladas. Todas las células presentan actividad eléctrica repetitiva en respuesta a la inyección de un pulso rectangular de corriente despolarizante (hasta +200 pA, 1 seg). En presencia de TTX las espigas desaparecen, lo que indica la participación de canales de Na⁺ sensibles al voltaje en la generación del potencial de acción. Sin embargo, en presencia de TTX y TEA reaparece una espiga de amplitud -79 mV y de larga duración (> 1 seg). Bajo estas mismas condiciones al aumentar la [Ca²⁺]_o de 2.5 mM (fisiológica) a 12.5 mM, la amplitud de los potenciales de acción aumenta a -95 mV, lo que indica que esta espiga se produciría por corriente de entrada de Ca²⁺. Los resultados también sugieren que la cinética de la corriente de entrada de Ca²⁺ y de salida de K⁺ serían similares. Proyectos DTI, Fondecyt 1058/92 y ONEI 239192 UPLACED.

CANALES DE LIBERACION DE Ca²⁺ EN RETICULO ENDOPLASMICO DE HIPOCAMPO DE RATA. (Ca²⁺ release channels in endoplasmic reticulum from rat hippocampus) Sierralta, J. y Suárez, B. Depto. de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

El estudio de la regulación del calcio por compartimentos intracelulares en neuronas es un tema sólo recientemente abordado en neurobiología. Estudios autorradiográficos demuestran la presencia de receptores a rianodina (RyR) e inositol (1,4,5) trifosfato (IP₃R) en áreas discretas del cerebro. En el hipocampo ambos receptores se encuentran presentes en áreas específicas: RyR en el área CA3-Giro dentado (GD) y e IP₃R en el área CA1. En este trabajo se obtuvieron preparaciones microsomales nativas de ambas regiones, se cuantificó la unión de Ry e IP₃ y se caracterizaron los canales en bicapas planas.

La preparación microsomal de hipocampo total tiene una unión a IP₃ de 2.4 pmol/mg de proteína y una unión a Ry de 210 fmol/mg de proteína. Esta preparación incorporada en bicapas planas (CsCl 250 mM *cis* / 0 mM *trans*, pH 7.4 y 5 mM Ca²⁺ *cis*), presentó un canal catiónico de 88 pS bloqueable parcialmente por heparina (10 µg/ml) y otro de 188 pS con sensibilidad a Ry (200 nM). Preparaciones de ambas áreas por separado del área CA3-GD mostraron enriquecimiento de la unión de Ry de dos veces, respecto del área CA1. En soluciones simétricas de metanosulfonato de cesio (CsCH₃SO₃, 400 mM, pH 7.4), los microsomas del área CA3 contienen al menos dos tipos de canales catiónicos. Uno de ellos (335 pS) es muy poco activo (P_o < 0,1) a bajas concentraciones de calcio en *cis* (pCa 6 a 5). Un segundo tipo de canal de 11 pS, se mostró activo en este mismo rango de concentraciones de calcio. Estos canales pueden estar asociados a los receptores de IP₃ y Ry presentes en estas preparaciones microsomales.

Financiado por proyectos Fondecyt 1294-91 y DTI B-3199

ACTIVACION DEL CANAL DE Ca²⁺ DE RETICULO SARCOPLASMATICO (RS) POR LIBERACION FOTOLITICA DE Ca²⁺ DESDE COMPUESTOS ENJAULADOS (Sarcoplasmic reticulum Ca²⁺ channel activation by photolytic release of Ca²⁺ from caged compounds). Fill, M., Vélez, P. y Gyorko, S. Depto de Fisiología y Biofísica. Fac. de Medicina. U. de Chile y Dept. of Physiology and Biophysics. U. of Texas Medical Branch. (Patrocinador: B. Suárez)

Los canales de Ca²⁺ del RS de músculo permiten la salida de Ca²⁺ hacia el citoplasma y la activación de la maquinaria contráctil. En el músculo cardíaco, el principal agonista fisiológico de la liberación de Ca²⁺ es el mismo catión. Los canales de RS cardíaco son activados por Ca²⁺ por la cara citosólica. Esta activación ha sido estudiada en condiciones de régimen estacionario frente a concentraciones constantes de agonistas. Sin embargo, en condiciones fisiológicas, el canal de Ca²⁺ del RS cardíaco está sometido a un régimen de cambios abruptos y transitorios de [Ca²⁺]_i citosólico y es posible que el mecanismo de activación de estos canales dependa no sólo de la magnitud del cambio de [Ca²⁺]_i citosólico sino también de la velocidad de este cambio. Se estudió la sensibilidad de los canales de calcio de RS cardíaco de perro en condiciones de liberación ultrarrápida de Ca²⁺ limitada en las cercanías inmediatas (< 100 µm) del canal, mediante fotólisis (UV, láser Nd:YAG pulsado) de DM-Nitrophen, después de incorporación a bicapas planas artificiales (metanosulfonato de cesio, 400 mM simétrico, pH 7.4). Se encontró que los aumentos ultrarrápidos de Ca²⁺ (de pCa 7 a pCa 6; 100 ns) por el lado citosólico, activan el canal de manera transitoria después de un retardo de alrededor de 1.0 ms. La activación decae con una constante de tiempo del orden de 700 ms (≈ 10 veces mayor que el tiempo de difusión calculado). Estas observaciones documentan por primera vez la factibilidad de activar de manera reproducible canales iónicos incorporados en bicapas mediante la liberación de agonistas (Ca²⁺) desde compuestos fotosensibles activada por flashes fotolíticos.

Financiado por Proyectos FONDECYT 1294-91 y DTI B-3199.

LA FOSFORILACION AUMENTA LA SENSIBILIDAD A CALCIO DE CANALES DE CALCIO DE RETICULO SARCOPLASMATICO. (Phosphorylation increases calcium sensitivity of calcium channels from sarcoplasmic reticulum). Marengo, J.I., Lorquera, J. Departamento de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y Centro de Estudios Científicos de Santiago. "Becario Fundación Andes (Patrocinio: R. Bull).

En el anfibio *Caudiverbera caudiverbera* el receptor de rianodina, putativo canal de liberación de calcio del retículo sarcoplasmático (RS) de músculo esquelético, es el principal sustrato de proteína quinasa endógena dependiente de calcio-calmodulina presente en preparaciones de vesículas de RS unido a túbulo transversal (tríadas).

Los canales provenientes de vesículas fosforiladas *in vitro* mostraron un aumento de la sensibilidad al calcio en la cara citoplasmática del canal con una K_{0.5} para la activación por calcio de 0.95 µM; sin inhibición por calcio citoplasmático en concentraciones altas (0.5 mM). En contraste, canales provenientes de vesículas no tratadas manifiestan activación por calcio a concentraciones mayores (K_{0.5-act} = 16 µM) e inhibición en presencia de calcio alto en la cara citoplasmática del canal (K_{0.5-inh} = 68 µM). En condiciones de reposo (pCa = 7), la fosforilación no modificó la fracción de tiempo que el canal permanece en el estado abierto (P_o) (0.03 ± 0.01 y 0.02 ± 0.01 para fosforilado y control, respectivamente). De un total de 35 experimentos con canales no tratados, el 20% presentó una relación entre P_o y calcio citosólico libre similar a la de los canales fosforilados, sugiriendo que algunas preparaciones contienen canales fosforilados. Más aun, tríadas preparadas en presencia de NaF (un inhibidor de fosfatasa), presentan canales con similar sensibilidad al calcio que las fosforiladas *in vitro*.

Nuestros resultados muestran que la dependencia de calcio de los canales de calcio del RS se modifica por fosforilación, y sugieren que en condiciones fisiológicas éste podría ser un mecanismo de regulación de la actividad del canal.

Financiado por proyectos FONDECYT 1298-90 y 1108-91.

102

HALOTANO INDUCE LIBERACION DE CALCIO DESDE EL RETICULO SARCOPLASMATICO. ESTUDIOS EN VESICULAS Y CANALES UNICOS. (Halothane induces calcium release from sarcoplasmic reticulum. Studies with vesicles and single channels). **Beltrán, M. y Bull, R.** Departamento de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Se ha involucrado a los canales de calcio del retículo sarcoplasmático (RS) en los episodios de hipertermia maligna (HM) que presentan individuos susceptibles frente a agentes farmacológicos utilizados en anestesia, como halotano. Anteriormente comunicamos que halotano activa los canales de calcio de RS del músculo esquelético de *Caudiverbera caudiverbera*, en condiciones de pH 7.4.

En este trabajo hemos caracterizado el efecto de halotano a pH 7.1 (cercano al pH fisiológico intracelular) en la liberación de calcio, medida con la técnica de filtración rápida desde vesículas purificadas de RS, y sobre la actividad de canales de calcio del RS fusionados con bicapas planas. Halotano 200 a 500 μM potencia la liberación de calcio inducida por 1 μM de calcio mioplasmático, mientras que no lo hace en presencia de calcio 10 μM . No observamos liberación de calcio inducida por halotano con concentración de calcio de reposo (0.1 μM). En canales fusionados con bicapas, halotano 17 a 136 μM produce activación caracterizada por un aumento en la fracción de tiempo abierto (P_o), sin cambio de la conductancia. Este aumento de P_o es dependiente de la concentración de calcio libre en el compartimiento mioplasmático. Así, la mayor activación se produce con 1 μM calcio, siendo menor, tanto para niveles de calcio mayores como menores. Para 0.1 μM calcio el efecto es mínimo. En condiciones de pH 7.1 los canales muestran mayor sensibilidad a halotano que a pH 7.4, dentro del rango de pCa estudiado.

Nuestros resultados muestran que halotano es capaz de abrir los canales de calcio, con mayor facilidad, con niveles de calcio mayores que los de reposo, provocando liberación de calcio. Ello puede contribuir a explicar el desencadenamiento de la crisis de HM, ya que en individuos susceptibles se han medido niveles de calcio en reposo de 0.4 μM .

Proyectos FONDECYT 1298-90 y 1108-91 y DTI B-3199-9223.

FARMACOLOGIA - FISIOLOGIA I

103

HIPOTENSORES DE LAURELIA SEMPERVIRENS (MONIMIACEAE). (Hypotensors from *LAURELIA SEMPERVIRENS*). **J. A. Rodríguez, J. I. Leyva y A. Urzúa.** Departamento de Ciencias Biológicas, Universidad de Talca, Casilla 747, Talca (Chile). Departamento de Química, USACH, Santiago (Chile). (Patrocinio: R. Bustamante).

Laurelia sempervirens (Monimiaceae) es un árbol endémico de Chile que crece en las cordilleras de los Andes y de la Costa, desde la VI a la X Región. Se lo conoce con el nombre vulgar de "Laurel". La infusión de hojas de *L. sempervirens* fue empleada por la etnia Mapuche para tratar dolores de cabeza y curar la migraña. El extracto EtOH:H₂O 7:3 de Laurel produce un efecto hipotensor marcado en ratas normotensas e inhibe la actividad de la enzima β -glucuronidasa "in vitro".

El objetivo de este trabajo fue aislar y caracterizar los principios hipotensores de las hojas de Laurel. A la dosis de 5 mg crudo/Kg (intravenoso), el extracto produjo una caída significativa (~25%) de la presión arterial media. Al particionarse el crudo con solventes de polaridad creciente (CH₂Cl₂, n-BuOH, acuoso) y extraerse selectivamente los alcaloides, se verificó un efecto máximo en las fracciones alcaloidicas. Al evaluarse los crudos de alcaloides a 1 mg/Kg i.v., la fracción extraída a pH básico produjo un efecto hipotensor de 23%, mientras la obtenida a pH ácido causó un 13% de hipotensión. El efecto hipotensor fue dependiente de la dosis. Al cromatografiarse la fracción básica del extracto alcaloídico total en sílica o alumina, se observó descomposición de los productos, por lo que las fracciones de columna se derivatizaron a clorhidratos para su ensayo.

Los alcaloides Liriodendrina, Michelalbina, Normantemina y Laurelina, aislados de hojas de *L. sempervirens*, se evaluaron en idénticas condiciones, a la dosis de 2.5 mg/Kg. Liriodendrina y Michelalbina fueron inactivos a esta concentración, mientras que Normantemina causó una hipotensión débil, y Laurelina un efecto moderado (~16%).

El aislamiento y caracterización de los hipotensores del Laurel está en progreso.

(Financiado por FONDECYT 039/90 e IFS 1720-1)

104

CO-LIBERACION DE NPY Y NA DE LOS TERMINALES SIMPATICOS DEL CONDUCTO DEFERENTE DE LA RATA. (Co-release of NPY and NA from the sympathetic nerve terminals of the rat vas deferens). **Torres, G.** Laboratorio de Farmacología, Fac. Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: J.Pablo G. Huidobro T.).

El neuropeptido Y (NPY) se encuentra ampliamente distribuido tanto en neuronas centrales como periféricas. En estas últimas se co-almacena frecuentemente con noradrenalina (NA). El conducto deferente (CD) recibe una inervación simpática particularmente rica en NPY y NA. Nuestra hipótesis plantea que NPY actuaría como co-transmisor en esta unión neuroefectora, liberándose junto con NA desde las terminales nerviosas, donde ejercería una acción moduladora de la liberación de NA. El objetivo de este estudio fue caracterizar la co-liberación de NPY y NA del CD de la rata. Segmentos epididimarios (E) y prostáticos (P) del CD fueron incubados con 3H-NA, montados en cámaras de superfusión y estimulados eléctricamente (1ms, 70V, 1-70Hz). Se registró contracción muscular y se determinó ir-NPY y tritio en el medio de superfusión. Estímulos de 30 a 70 Hz provocan una liberación gradual de NPY en E y P. En contraste, la 3H-NA se liberó con estímulos de frecuencias > 1Hz, alcanzando un máximo a los 15 Hz en ambas regiones del CD. La liberación tanto de NPY como NA depende de la presencia de calcio extracelular. La administración de 6-OHdopamina (200 mg/kg iv 48 h.) oblitera la respuesta contráctil del CD y previene la liberación de NPY y 3H-NA. En resumen, NPY y NA se co-liberan desde las varicosidades simpáticas del CD, presentando una dependencia diferencial de la frecuencia de estimulación eléctrica. Proyecto FONDECYT 748/91.

284

INTERACCION FAGOSOMA-ENDOSOMA. (Phagosome-endosome interaction). Mayorga, L. S., Pitt, A., Colombo, M. I., Bertini, F., y Stahl P. D. IHEM, U.N.Cuyo-CONICET, Mendoza, Argentina y Dep. Cell Biol. & Physiol., Washington University, Missouri, U.S.A.

Los fagosomas recientemente formados intercambian material soluble y asociado a membranas con otras organelas intracelulares en un proceso que es fundamental para la maduración de los mismos a fagolisosomas. Se ha desarrollado un model experimental para estudiar este proceso en células intactas y en homogenizados celulares. Se incubaron macrófagos murinos con S. aureus cubierto con un anticuerpo anti-dinitrofenol. El anticuerpo permaneció unido al S. aureus durante los primeros 10 min pero luego, merced a la acción de proteasas, fue liberado a la luz de los fagosomas. Estos fagosomas tempranos se comunicaron mediante conexiones tubulares con endosomas lo que posibilitó la difusión del anticuerpo a los endosomas y, viceversa, el ingreso de material endosomal a los fagosomas. Finalmente, una parte del anticuerpo fue recuperado en el medio extracelular. La fusión de fagosomas con endosomas fue reconstituida in vitro utilizando vesículas endocíticas cargadas con β -glucuronidas dinitrofenilada (ensayo bioquímico) o con oro coloidal (ensayo morfológico). Los ensayos in vitro mostraron que el mecanismo de reconocimiento y fusión es semejante, pero no idéntico, al que media la fusión entre endosomas. Los resultados indican que el fagosoma temprano se comunica con el compartimento endosomal lo que le confiere características propias de este compartimento, tales como alta fusogenicidad y capacidad de reciclar material a la superficie.

285

INHIBICIÓN ESTERICA DE LA MOVILIDAD DE DINEINA CITOPASMÁTICA Y KINESINA POR MAP2. (Steric inhibition of cytoplasmic dynein and kinesin motility by MAP2). Lopez, L. A. y Sheetz, M.P. Dept. Cell Biol. Duke University. U.S.A. e IHEM. Mza, Argentina.

Utilizando varios ensayos de movilidad in vitro, encontramos que la movilidad generada por los motores microtubulares, kinesina y dineina citoplasmática, puede ser inhibida por MAP2 pero no por la proteína tau o los fragmentos proteolíticos de MAP2. En ensayos de movilidad de microtubulos (gliding), la presencia de MAP2 en los microtubulos (en relación 1 MAP2:20 tubulina) causó la inhibición del 75% utilizando baja concentración de proteínas motoras. El porcentaje de inhibición disminuyó con el aumento de las proteínas motoras sugiriendo que la inhibición es el resultado de la competición por acceso a la superficie del microtubulo. Para determinar si la competición es por sitios específicos en el MT, usamos la proteína tau y fragmentos proteolíticos de MAP2 para decorar los MTs. No fue observada inhibición e incluso hubo un incremento de actividad en los microtubulos decorados con tau. Debido a que tau, fragmentos de MAP2 y MAP2 se unen al mismo sitio de tubulina, es improbable que la inhibición de movilidad se debiera a una competición por el sitio. Por el contrario sugerimos que el brazo de MAP2 interfiere con la interacción de los motores con el MT y causa un dramático incremento en el numero de MT que se desconectan. In vivo, MAP2 podría jugar un rol muy importante en la generación de polaridad celular por la inhibición del transporte microtubular en sitios específicos del citoplasma.

BIOQUIMICA II

286

XILANASAS Y ACETIL XILANO ESTERASAS DE *Penicillium purpurogenum*: PURIFICACION Y PROPIEDADES. (Xylanases and acetyl xylan esterases of *Penicillium purpurogenum*: purification and properties). Belancic, A., Egoña, L., Steiner, J. y Eyzaguirre, J. Lab. de Bioquímica, Universidad Católica de Chile y Lab. de Microbiol., Fac. de Ciencias Quím. y Farmacéuticas, Universidad de Chile.

La biodegradación del xilano es un proceso complejo, participando diversas enzimas secretadas por hongos o bacterias, y es importante en la sacarificación de madera y residuos agrícolas. Se encuentra en estudio el sistema xilanolítico de una cepa de *P. purpurogenum* aislado de suelo que crece muy bien en paja, material rico en xilano.

El hongo fue crecido en medio líquido a 28° con varias fuentes de carbono y nitrógeno. Las enzimas se estudiaron en sobrenadantes del cultivo. Actividad xilanásica se midió con xilano de abedul, estimando poder reductor con dinitrosalicilato. Acetil xilano esterasa se determinó midiendo acetato liberado de acetil xilano por HPLC o un método enzimático.

Por filtración molecular se observan 2 formas principales de xilanasas que han sido purificadas a homogeneidad y son glicoproteínas. La xilanasas A tiene peso molecular 33 000, pH óptimo 7 y temperatura óptima 60°. La forma B peso molecular 23 500, pI 5,9, pH óptimo 3,5 y temperatura óptima 50°. Suero anti B no reacciona en forma cruzada. La producción de acetil xilano esterasa es óptima con xilano acetilado como fuente de carbono. Un zimograma muestra al menos 2 isoenzimas.

Financiamiento: proyectos FONDECYT 90-0822 y UNIDO 91/065.

287

LOCALIZACION SUBCELULAR Y PROPIEDADES FISICOQUIMICAS DE LA APIRASA DE PLACENTA HUMANA NORMAL. (Subcellular localization and physicochemical properties of normal human placenta) Valenzuela, M.A., Banda, A., Briones, A. y Silva, M.A. Depto Bioquímica y Biología Molecular, Fac. de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, *Fac. Medicina. U. de Chile.

Estudios previos en placenta humana indican una acción antiagregante plaquetaria de la apirasa por su actividad ADPásica. Para confirmar esta hipótesis hay que conocer su localización subcelular. La baja actividad ADPásica en ciertas patologías placentarias con alteración de flujo sanguíneo, podría ser debido a disminución de actividad apirásica.

Las actividades ATPasa-ADPasa y 5'AMPasa microsomal de placenta normal se ubican en gradiente continua a una concentración de 39,5% de sacarosa. Esta fracción de membrana plasmática no está contaminada con G-6-Pasa, marcadora de retículo, la que se detectó a una concentración de sacarosa de 25%. Una localización tipo ectoenzima de la apirasa apoyaría la función propuesta para ella.

La caracterización físicoquímica de la enzima de tejidos normales es necesaria para compararla con la de casos patológicos. Los datos encontrados para la actividad ADPásica fueron: pI de 4.7 y una M.M. de 60 kDa por irradiación con ^{60}Co .

Finalmente se ha comenzado el estudio de estadístico de los niveles de esta enzima en placentas normales. Se han encontrado en 12 casos 0,165 + 0,039 (SD) U/mg para la ADPasa y 0,119 + 0,031 (SD) U/mg para la ATPasa.

MODIFICACION QUIMICA DE LAS ACTIVIDADES FOSFOMONOESTERASA Y DIFOSFOHIDROLASA DE *E. coli*. (Chemical modification of phosphomonoesterase and diphosphohydrolase activities of *E. coli*). García, L. y Kettlun, A.M. Depto Bioquímica y Biología Molecular. Fac. Ciencias Químicas y Farmacéuticas. U. de Chile. (Patrocinio: L. Chavet).

En el espacio periplásmico de *E. coli* hay una enzima con actividad fosfomonoesterásica y difosfohidrolásica. Esta enzima tiene una gran inespecificidad por los nucleosidos mono, di y trifosfatos. Se ha elegido ATP y ADP como índice de la actividad difosfohidrolásica y 5'AMP de la esterásica. Para saber si estas dos actividades corresponden a un mismo o a diferentes sitios activos, se ha iniciado el estudio con modificadores químicos selectivos de aminoácidos.

Las actividades ATPasa, ADPasa y 5'AMPasa son inactivadas con dietilpircarbonato. Sin embargo ningún sustrato (en presencia o ausencia de Ca^{2+}) protege de la inactivación; lo cual descarta la participación de la *his* en el sitio activo.

La carbodiimida soluble inactiva también a estas actividades; sin embargo hay protección por los respectivos complejos sustrato- Ca^{2+} . Esto sugiere la participación de residuos carboxílicos en el sitio activo de las actividades fosfomonoesterasa y difosfohidrolasa. El hecho que el nucleótido protege sólo en presencia de Ca^{2+} y que las tres actividades son absolutamente dependientes de catión bivalente, sugiere que el verdadero sustrato es el complejo nucleótido-metal.

Financiado por Proyecto Fondecyt 90-1006.

DEMOSTRACION DE LA PRESENCIA DE UN COMPONENTE PROATEROGENICO EN EL ACEITE DE PESCADO Y ACEITES POLIINSATURADOS. (Demonstration of the presence of a proatherogenic component in fish oil and polyunsaturated oils). Montero E., Skopin C., Guasch V., Solis de Ovando F., Luci C., Leighton F y cols. Laboratorio de Citología Bioquímica y Lípidos, Universidad Católica de Chile.

Las enfermedades cardiovasculares, principalmente arteriosclerosis, constituyen la primera causa de muerte en Chile y en los países más desarrollados. La teoría oxidativa de aterogénesis, señala que al oxidarse las LDL son captadas por macrófagos que se acumulan en el subendotelio arterial, dando lugar a las estrías lipóideas que revelan el comienzo de la arteriosclerosis. Evidencias epidemiológicas y experimentales sugieren que los aceites de pescado (ricos en ácidos grasos poliinsaturados de la serie ω -3) reducen el riesgo de arteriosclerosis en humanos. El ser susceptibles a la oxidación, sugiere que entre sus múltiples efectos biológicos, predominantemente antiaterogénicos, hay un componente proaterogénico. Nuestro objetivo fue evaluar si los aceites de pescado, y otros aceites poliinsaturados, ejercen un efecto prooxidante *in vivo* sobre las LDL en humanos, y si causan aumento de su susceptibilidad a la oxidación *in vitro*. Los parámetros evaluados fueron, la formación de dienos conjugados, la medición de productos de oxidación (TBARS), los grupos amino libres de la apo B-100 de LDL, migración electroforética, degradación por macrófagos, y antioxidantes. Hombres jóvenes, con una dieta libre recibieron suplemento de aceite de pescado en dosis 6g/día, o aceite de oliva o maravilla 20 ml/días, por 30 días. Se encontró evidencias de daño oxidativo en la LDL post-suplementación. Se observó un aumento en la susceptibilidad a la oxidación *in vitro*. Concluimos que efectivamente hay un componente proaterogénico en los aceites poliinsaturados, incluyendo el aceite de pescado, un efecto contrarrestado por los efectos antiaterogénicos que serían aparentemente predominantes. Estos resultados enfatizan la necesidad de una adecuada suplementación antioxidante cuando se aporta ácidos grasos poliinsaturados. (Financ. Fond. 732/91 y 98/92).

EFFECTOS PROOXIDANTES DEL CONSUMO DE ACIDOS GRASOS POLIINSATURADOS (AGPI) n-3 Y RESPUESTA ADAPTATIVA DEL ORGANISMO A SU INGESTA. (Prooxidant effects of polyunsaturated fatty acids (PUFA) n-3 intake and adaptive behaviour of the rat organism to its ingestion). Garrido, A. y Gárate, M. Unidad de Bioquímica Farmacológica y Lípidos, INTA, U. de Chile. (Patrocinio: A. Valenzuela)

Los efectos biológicos del consumo de AGPI n-3, presentes en los aceites de origen marino son de interés por su acción beneficiosa para la salud humana derivada de su ingesta. Paralelamente, se han propuesto posibles riesgos, inherentes al consumo de estos ácidos grasos. Nuestro grupo ha caracterizado algunos aspectos del riesgo de estrés oxidativo derivado de la ingesta de altas dosis de aceite de pescado en ratas jóvenes y envejecidas encontrándose un aumento de la susceptibilidad de membranas a lipoperoxidar *in vitro*, con una importante disminución de los niveles de vit. E, modificaciones de los niveles de glutatión reducido y disminución de algunas actividades enzimáticas como glucosa-6-fosfatasa y 5' nucleotidasa en microsomas hepáticos. En este trabajo se midió la susceptibilidad al hemolizar de suspensiones de eritrocitos expuestos a iniciador de radicales libres 2,2'-Azo-bis (2-amidino propano) (ABAP), a diferentes tiempos. Los eritrocitos provenientes de animales que consumen AGPI n-3 son más susceptibles a hemólisis. En este mismo sistema utilizando eritrocitos de ratas normales, se midió la capacidad antioxidante del plasma (CAP), de los plasmas provenientes de estos animales y se demuestra que los que consumen AGPI n-3, aumentan su CAP. La suplementación con vit. E mejora algunas de estas respuestas bioquímicas, dependiendo de la edad del animal estudiado. Proponemos que junto con los cambios que representan un riesgo para el organismo hay una respuesta adaptativa que hemos caracterizado como un aumento de la capacidad antioxidante del plasma. CAP. Proyecto FONDECYT 683-92.

PERDIDA DE LA COOPERATIVIDAD HACIA EL INHIBIDOR AMP EN UN DERIVADO FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA-FENILGLIOXAL SENSIBLE AL NUCLEÓTIDO. (Loss of cooperativity towards AMP in a fructose 1,6-bisphosphatase-phenylglyoxal derivative inhibited by the nucleotide). Mellado, R.G., Cárcamo, J.G., y Siebe, J.C., Instituto de Bioquímica, Universidad Austral de Chile.

La enzima tetramérica fructosa-1,6-bisfosfatasa de riñón de cerdo es inhibida en forma alostérica y cooperativa por AMP. En el estudio de estos fenómenos a través de la modificación química con fenilglíoxal (FGO), se ha descrito el posible compromiso de dos residuos de arginina por subunidad (Cárcamo, J.G., Arch. Biol. Med. Exp., 24, R-172, 1991). Se demostró que el bloqueo de uno de ellos altera la sensibilidad de la enzima a este nucleótido, y se sugirió, que el segundo residuo estaría relacionado con la interacción cooperativa entre los sitios de unión de AMP.

En el trabajo que presentamos ahora, mostramos condiciones selectivas de modificación con FGO, en donde sólo ocurre una rápida pérdida del efecto cooperativo en la inhibición por AMP. En estas condiciones, a los 20 min de modificación, el índice de cooperatividad (n_H) llega a un valor muy cercano a 1, mientras que otros parámetros de la enzima, tales como actividad catalítica, activación por cationes monovalentes, sensibilidad de la enzima al nucleótido, entre otros, permanecen prácticamente inalterados. La cinética de alteración del n_H es de pseudo-primer orden, con dos moléculas de FGO uniéndose por residuo de arginina. La velocidad de incorporación de [^{14}C]-fenilglíoxal a la enzima se relaciona directamente con la alteración de la cooperatividad.

Se están utilizando estas condiciones para identificar en la estructura primaria el residuo de arginina implicado en la interacción cooperativa entre los sitios de unión de AMP. (DID-UACH RS-92-40 y FONDECYT 92/150).

292

IDENTIFICACION Y CARACTERIZACION DE DnaK Y GroEL HOMOLOGAS EN *Thiobacillus ferrooxidans*. (Identification and characterization of DnaK and GroEL homologues in *Thiobacillus ferrooxidans*). Patricia Varela y Carlos A. Jerez. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La respuesta al estrés térmico induce la síntesis de al menos 17 proteínas en *Escherichia coli*, siendo las proteínas DnaK y GroEL las que se inducen mayoritariamente en esta bacteria. Estas proteínas son chaperoninas moleculares que protegen de la desnaturalización térmica de las proteínas. En *Thiobacillus ferrooxidans* hemos identificado, mediante técnicas inmunológicas (western blot) y análisis de la secuencia aminoácida del extremo N-terminal, dos proteínas mayoritarias inducibles por estrés térmico que son equivalentes a la DnaK y GroEL de *E. coli*. Ellas mostraron un 80 y 70% de homología con DnaK y GroEL respectivamente. Por otro lado, el empleo de electroforesis en condiciones no desnaturalizantes, con gradiente transversal y posterior western blot, mostró que la proteína de *T. ferrooxidans* equivalente a GroEL forma estructuras oligoméricas de catorce subunidades similar a la GroEL en *E. coli*. La DnaK de *E. coli* presentó estructura dimerica y monomérica, mientras que la proteína de *T. ferrooxidans* equivalente a DnaK presentó sólo estructura monomérica. Financiado por Proyecto Fondecyt 91-1010, UNIDO y SAREC.

294

EFFECTO DE PEPTIDOS DE ACIDO GLUTAMICO Y TIROSINA SOBRE LA ACTIVIDAD DE LA SUBUNIDAD α DE LA CASEINA QUINASA II DE *Xenopus laevis*. (Effect of glutamic acid and tyrosine peptides on the activity of the α subunit of casein kinase II from *Xenopus laevis*). Tellex, R. y Connelly, C. Depto. de Bioquímica, Facultad de Medicina y Depto. de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

La caseína quinasa II (CQII) es una serina/treonina proteína quinasa presente en las células eucarióticas tanto en el núcleo como en el citoplasma. Estudios anteriores de este laboratorio mostraron que un copolímero al azar de ácido glutámico y tirosina en proporción 4:1 es mucho mejor inhibidor de la CQII que el ácido poliglutámico, presentando un I_{50} dos órdenes de magnitud inferior al I_{50} de este último. También se encontró que el péptido sintético YEEEEEEEE (Y₂E₉) es mejor inhibidor que el péptido EEEEEEEFY (E₉Y₂). Estos resultados nos indicaron que la presencia y ubicación de la tirosina es importante para incrementar la afinidad de la enzima por secuencias de aminoácidos ácidos. Al clonarse y expresarse en el laboratorio las subunidades α (catalítica) y β (reguladora) (Jedlicki et al. FEBS Lett. 297, 280-284, 1992), las cuales constituyen el tetrámero $\alpha_2\beta_2$ de la CQII, fue posible probar el efecto de estos péptidos y polipéptidos sobre la actividad de la subunidad α de la enzima y la enzima reconstituida. Los resultados muestran que la subunidad α es menos sensible a la presencia de tirosina pues el copolímero glutámico:tirosina 4:1 tiene un I_{50} sólo un orden de magnitud inferior al I_{50} del ácido poliglutámico. También observamos que con la subunidad α , el I_{50} del péptido Y₂E₉ no es significativamente diferente del I_{50} del péptido E₉Y₂. Al probar el efecto de estos péptidos sobre la enzima recombinante $\alpha + \beta$ encontramos que ésta se comporta en forma semejante a la holoenzima. Estos resultados nos indican que la subunidad β es importante para incrementar la afinidad de la CQII por secuencias constituidas por tirosina y ácidos glutámicos y esta subunidad sería necesaria para el reconocimiento de la posición de la tirosina en tales secuencias.

(Apoyado por The Council for Tobacco Research y FONDECYT.)

293

LAS ENDOTELINAS INDUCE LA RUPTURA DE FOSFOINOSITIDOS EN LA BARRERA HEMATOENCEFALICA. (Endothelins induce breaking of the phosphoinositides in blood brain barrier) Díaz, G.A., Catalán, R.E., Martínez, A.M. y Aragonés, M.D. Departamento de Ciencias Biomédicas, Facultad de Ciencias de la Salud, U. de Antofagasta, Departamento de Biología Molecular, Facultad de Ciencias, U. Autónoma de Madrid, y Departamento de Bioquímica, Facultad de Ciencias Químicas, U. Complutense de Madrid (Patrocinio: S.Lavandero).

Las endotelinas son una familia de isopéptidos con diversas acciones biológicas sobre todo a nivel vascular. Por otro lado, la barrera hematoencefálica (BHE) está formada principalmente por los microvasos intracerebrales, los que llevan a cabo procesos esenciales para una correcta funcionalidad del SNC. Por esta razón, se estudió si las endotelinas ejercían alguna acción sobre la BHE, modulando por lo tanto, alguna de las funciones que ésta lleva a cabo. Los microvasos intracerebrales se purificaron de la corteza cerebral de la rata y posteriormente se incubaron con P. Los fosfoinosítidos se separaron por cromatografía en capa fina, identificados por autoradiografía y contados por centelleo líquido. Las endotelinas 1 y 2 indujeron una disminución en el marcaje de los fosfoinosítidos (PIP₂, PIP y PI) de una manera dependiente de la dosis y del tiempo. La máxima disminución se observó al minuto de exposición a los péptidos, y la mínima dosis para producir el máximo efecto fue 100 nM. Paralelamente a ello se produjo un aumento en la síntesis de ácido fosfatídico (PA), con un máximo a los 5 minutos y una dosis mínima de 100 nM para el máximo efecto. La dosis efectiva 50 (DE50) fue 8 nM para ambos péptidos. Por otro lado, los efectos de la Endotelina 3 fueron cuantitativamente menores que los observados con las Endotelinas 1 y 2, y su DE50 fue 400 nM. En resumen, la BHE es un tejido diana de las endotelinas 1 y 2, las cuales actúan probablemente a través de la activación de la fosfolipasa C.

295

ESTUDIO COMPARATIVO DEL EFECTO DE METALES SOBRE LA ACTIVIDAD DE LA HOLOENZIMA DE CASEINA QUINASA II, SU SUBUNIDAD α Y LA ENZIMA RECONSTITUIDA. (Comparative study about the activity of the casein kinase II holoenzyme, its α subunit and the reconstituted enzyme.) Gatica, M. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La caseína quinasa II (CQII) de oocitos de *Xenopus laevis* es una enzima cuyas subunidades α y β han sido clonadas en nuestro laboratorio (Jedlicki, A. et al. FEBS Lett. 297, 280-284, 1992) y posteriormente expresadas y parcialmente purificadas. En el trabajo se presenta una comparación del efecto de diferentes metales sobre la actividad de la enzima de oocitos y de la subunidad α (CQII α) y de la enzima reconstituida (CQII $\alpha + \beta$). La CQII α presenta una menor dependencia de metales monovalentes para su actividad máxima que no tiene una gran variación entre 30 y 100 mM. Esto muestra diferencias con la actividad máxima de la holoenzima que necesita 150 mM de KCl y 180 mM de NaCl. Los metales bivalentes (Zn⁺⁺, Mn⁺⁺, Co⁺⁺, Cu⁺⁺ y Ni⁺⁺) son en general inhibidores de la actividad tanto de la CQII de oocitos como de la CQII α sola y CQII $\alpha + \beta$ reconstituida, cuando se miden en presencia de 10 mM MgCl₂. Estudios con NiCl₂ muestran que la subunidad α es más sensible a la presencia de este metal, particularmente a concentraciones altas de MgCl₂, comparada con la de la holoenzima. El Mn⁺⁺ y el Co⁺⁺ pueden ser utilizados en lugar de Mg⁺⁺ tanto en fosforilaciones con ATP como con GTP. Tanto la subunidad α como la holoenzima muestran una V_{max} relativa mayor en presencia de GTP-Mn⁺⁺ que en presencia de ATP-Mn⁺⁺. Las K_m app de la holoenzima y de la CQII α usando ATP o GTP y Mg⁺⁺ o Mn⁺⁺ son esencialmente iguales.

(Este trabajo ha sido apoyado por The Council for Tobacco Research y por FONDECYT.)

296

AGENTES CANCERIGENOS Y MUTAGENOS PRESENTES EN EL AIRE DE SANTIAGO MODIFICAN EN RATAS EL METABOLISMO MICROSOMAL HEPATICO DE ACIDOS GRASOS. (Carcinogenic and mutagenic agents present in Santiago's air modify in rat the fatty acids liver microsomal metabolism). Vignolo P., Adonis M. and Gibson G. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile Molecular Toxicology Research Group, University of Surrey, England. (Patrocinio: O. Fuentes).

El sistema de monooxigenasas contiene una superfamilia de isoenzimas citocromo P-450 las cuales metabolizan sustratos lipofílicos endógenos (ácidos grasos, hormonas esteroidales) y exógenos (fármacos, contaminantes ambientales). La isoenzima citocromo P-450 IVA cataliza la hidroxilación en posiciones w y w-1 de ácidos grasos. Diversos estudios realizados en nuestro laboratorio han demostrado que la contaminación induce esta isoenzima y las actividades para hidroxilar en posiciones w y w-1 ácidos araquidónico y láurico. Trabajos de nuestro grupo han demostrado que extractos orgánicos del material particulado del aire de Santiago (EOMPA) contienen altas concentraciones de al menos 16 hidrocarburos policíclicos aromáticos (HPAs) entre los que se encuentran varios carcinogénicos. Ensayos de estos extractos utilizando el test de Ames han demostrado que éstos son altamente mutagénicos. En este estudio se muestra el efecto de HPAs, de nitroarenos y de diferentes EOMPA, sobre el metabolismo in vitro del ácido láurico. Ratas macho, Wistar, 35 días de edad fueron inyectadas con Benzo(a)pireno (BaP), 1-nitro-pireno (1-NP), EOMPA (fracción total y fracción respirable) y extractos del material particulado de motores diesel. La actividad ácido láurico hidroxilasa se determinó por HPLC en fase reversa, identificando y cuantificando los productos hidroxilados en posición w y w-1. La isoenzima P-450 IV A1 fue analizada en las distintas preparaciones por Western Blot. La administración de: BaP, 1-NP, EOMPA (fracción total y fracción respirable) y extractos del material particulado de motores diesel produjo los siguientes efectos: a) aumento en el contenido total de citocromo P-450, y desplazamiento a menores longitudes de onda del pico de máxima absorción del complejo P-450 reducido - CO, b) disminución considerable en la actividad para hidroxilar in vitro ácido láurico en posiciones w y w-1 y c) disminución en el contenido de la isoenzima P-450 IV A1. Estos resultados sugieren que los HPAs y los nitroarenos que se respiran en el aire de Santiago alteran la composición de isoenzimas citocromo P-450 afectando el metabolismo de ácidos grasos y posiblemente de otros sustratos endógenos. (FONDECYT 1314-91, OEA 03-91-52B-290 CHI y British Council).

FARMACOLOGIA - FISILOGIA II

297

ROL DE LA FUMARATO REDUCTASA EN LOS PROCESOS BIOENERGETICOS DEL *Trypanosoma cruzi*. (Role of Fumarate reductase in bioenergetic process of *T. cruzi*). Palomino A., Mantecorreda P. y Coloma-Torres L. (*) Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y (*) Departamento de Biología, Universidad Metropolitana de Ciencias de la Educación.

Los procesos de obtención de energía del protozoo *Trypanosoma cruzi*, presentan varias diferencias de los mamíferos que parasita. En el presente trabajo se estudió el funcionamiento de la fumarato reductasa, actividad enzimática que realiza la reacción reversa a la succinato deshidrogenasa, esto es, produce succinato a partir de fumarato, utilizando NADH como sustrato reductor.

La actividad fumarato reductasa es inhibida por 3-metoxifenil acetato (MPA, $I_{50} = 10$ mM). Esta inhibición sigue una cinética de tipo cooperativo (Índice de Hill = 1,66). Esta droga también produce inhibición del consumo de oxígeno en las células intactas y en el crecimiento de cultivos de formas epimastigotas del parásito en el mismo rango de concentraciones que las necesarias para afectar la actividad fumarato reductasa.

La acción del MPA sobre los procesos bioenergéticos del *T. cruzi* se comprobó al estudiar su efecto sobre el estado redox de algunos componentes mitocondriales. Se observó que el NADH es afectado por el MPA, reduciéndose, a diferencia de los estados redox de los citocromos b y c, los cuales no cambian.

Financiado por DTI, FONDECYT 91-1312, SAREC.

298

RESPUESTA DEL *Trypanosoma cruzi* FRENTE AL ESTRES. INDUCCION DE PROTEINAS DE SHOCK. (Stress response in *T. cruzi*. Shock-protein induction). Spencer P., Trajano L. y Aldunate J. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

El *Trypanosoma cruzi*, agente causal de la enfermedad de Chagas, no posee mecanismos defensivos eficientes contra los radicales libres. Actualmente se usan como drogas para tratar la enfermedad de Chagas, el Nifurtimox y Benznidazol. En el caso del Nifurtimox, se sabe que su acción tripanosomicida se debe a la generación de radicales libres productos de la droga misma, y de reducción parcial del oxígeno.

Interesados en estudiar las respuestas del *T. cruzi* frente al estrés oxidativo, se analizó la inducción de proteínas de estrés en el parásito tratados con Nifurtimox y se comparó con otra situación de estrés como es el calor. En ambas situaciones se expusieron formas epimastigotas del protozoo al agente estresante y posteriormente se incubaron con metionina-S-35 y se analizó en gels de poliacrilamida-SDS los cambios en las proteínas sintetizadas. El *T. cruzi* responde frente al calor con la síntesis de proteínas de shock (hsp65, hsp70 y hsp55). Al exponerlas al Nifurtimox se observa una disminución generalizada de la síntesis proteica con la inducción de proteínas de peso molecular 65 y 50 kd.

Estos resultados indican que el parásito puede producir modificaciones en la síntesis de proteínas como respuesta al estrés oxidativo.

Financiado por DTI, FONDECYT 91-1312, SAREC.

INDICE DE AUTORES

A

Abarca, J.: R 90
 Aboitiz, F.: R 37
 Acevedo, C.G.: R 32
 Acosta, A.M.: R 52
 Acuña, A.: R 102
 Acuña, H.O.: R 102
 Acuña, P.: R 61
 Adonis, M.: R 110
 Agosin, E.: R 56
 Aguayo, J.: R 120
 Aguayo, L.G.: R 89
 Aguilera, J.G.: R 36
 Aguillón, J.C.: R 119
 Ahumada, A.: R 51
 Ahumada, R.M.: R 102
 Alarcón, J.M.: R 89
 Alarcón, M.: R 116
 Alarcón, R.: R 93
 Alarcón, S.: R 38
 Alberdi, M.: R 23, R 88
 Albertini, R.: R 34
 Albornoz, J.: R 49
 Alcayaga, C.: R 97
 Alda, L.: R 82
 Aldunate, J.: R 110
 Aliaga, E.: R 97
 Allende, J.E.: R 114
 Allende, C.: R 105
 Almendras, F.E.: R 100.
 Alvarez, A.: R 53
 Alvarez, J.: R 40
 Alvarez, M.: R 65
 Alvarez, P.: R 43
 Alvarez, S.: R 55
 Amigo, L.: R 43
 Anabalón, M.: R 47
 Andersson, R.: R 119
 Andrade, R.: R 26
 Angel, M.: R 34
 Angelo, S.: R 94
 Antonelli, J.M.: R 113
 Appel, G.: R 63
 Aragonés, M.D.: R 129
 Aranda, M.: R 69
 Araya, A.: R 29
 Araya, B.: R 111
 Arce, P.: R 72
 Argandoña, V.H.: R 88

Arias, T.: R 102
 Armesto, J.J.: R 19, R24, R 82
 Arriagada, J.: R 93
 Arriagada, M.A.: R 48
 Arriaza, C.: R 37
 Arroyo, M.T.K.: R 19, R 84
 Arteaga, A.: R 52
 Aruti, D.: R 67
 Ascencio, G.: R 56
 Atwater, I.: R 20
 Avalos, S.: R 60
 Avila: R 82

B

Bacigalupo, J.: R 26, R 27, R 39
 Baeza, R.: R 38
 Banda, A.: R 107
 Bannach, R.: R 112
 Barahona, C.: R 95
 Barbieri, A.: R 51
 Bardisa, L.: R 62
 Barnett, O.W.: R 97
 Barra, V.: R 35
 Barría, A.: R 48
 Barrientos, M.: R 87
 Barros, C.: R 46
 Bastías, J.M.: R 69
 Basulto, C.: R 116
 Be, C.: R 104
 Becker, M.I.: R 29, R 64
 Begu, D.: R 29
 Behrens, M.I.: R 98
 Belancic, A.: R 107
 Belayew, A.: R 28
 Belmar, M.: R 106
 Beltrami, M.: R 94
 Beltrán, M.: R 60
 Benavente, F.: R 38
 Benitez, J.: R 92
 Berón, W.: R 106
 Bertini, F.: R 17, R 51, R 106, R 107
 Besa, J.P.: R 47
 Bhoola, K.D.: R 42
 Bifani, V.: R 85
 Bitrán, M.: R 33
 Bocaz, G.: R 114
 Boeuf, G.: R 28
 Bolumburu, M.J.: R 100

Bonansco, C.: R 59
 Boric, M.P.: R 34
 Bozinovic, F.: R 79
 Bozzo, S.: R 68
 Brandan, E.: R 104
 Brañes, M.C.: R 43
 Brante, H.: R 96
 Bravo, I.: R 95
 Bravo, L.: R 87
 Bravo, R.: R 22, R 26
 Bretos, M.: R 100
 Brim, H.: R 28
 Briones, A.: R 107
 Briones, C.: R 37
 Brito, M.: R 17, R 112, R 113
 Bronfman, M.: R 23
 Bruce, E.: R 67
 Bull, P.: R 114
 Bull, R.: R 60
 Bunster, M.: R 57
 Burgos, M.: R 46, R 102
 Burzio, L.O.: R 17, R 29, R 112, R 113
 Bustamante, R.O.: R 82
 Bustos, G.: R 90

C

Caamaño, V.: R 88
 Cabanillas, K.: R 43
 Cabrera, H.M.: R 88
 Cabrera, S.: R 68
 Cáceres, C.W.: R 77
 Cáceres, J.: R 114
 Cachicas, V.: R 119
 Cádiz, R.: R 66
 Calderón, F.: R 25
 Calderón, X.: R 69
 Cambra, J.: R 83
 Campos, E.O.: R 72
 Campos, G.: R 36
 Campos, M.: R 114
 Campos, R.: R 111
 Campusano, C.: R 117
 Cancino, C.: R 91
 Canitrot, M.: R 39
 Cantillana, V.: R 40
 Caorsi, C.E.: R 35
 Caorsi, I.: R 64
 Capetillo, M.: R 95

Cárcamo, J.G.: R 108
 Cardemil, L.: R 87
 Cárdenas, A.: R 36
 Cárdenas, E.: R 83
 Cárdenas, H.: R 61
 Cárdenas, L.: R 43
 Carrasco, A.: R 976
 Carrasco, D.: R 26
 Carrasco, G.: R 95
 Carrasco, I.: R 49
 Carrasco, M.A.: R 98
 Carrasco, P.: R 86
 Carrasco, X.: R 39
 Carrillo, R.: R 81
 Carroll, P.: R 20
 Cartagena, G.: R 25, R90
 Carú M.: R 79
 Carvajal, N.: R 54
 Casanueva, M.E.: R 75
 Castañeda, P.: R 70
 Castillo, R.: R 50
 Castillo, T.: R 49
 Castro, O.: R 49
 Catalán, L.: R 52
 Catalán, R.E.: R 109
 Cavicchia, J.C.: R 101, R103
 Caviedes, P.: R 91
 Caviedes, R.: R 106
 Cavieres, L.: R 84
 Cecchi, X.: R 97
 Celedón, G.: R 96
 Celis, R.: R 45
 Cepeda-Pizarro, J.G.: R 77
 Ceppi, H.: R 44
 Cerda, M.: R 73
 Cespedes, J.: R 100
 Céspedes, R.: R 55
 Cid, H.: R 57
 Cifuentes, F.: R 57
 Cifuentes, M.: R 41
 Cifuentes, V.: R 68
 Clasing, E.: R 56
 Cofré, S.D.: R 68
 Collados, L.: R 53
 Coloma S.,L.: R 100
 Coloma-Torres, L.: R 110
 Colombo, M.I.: R 107
 Comella, J.X.: R 21
 Compagnon, D.: R 44
 Concha, I.I.: R 17, R113
 Concha, M.: R 64
 Conejeros, C.: R 61
 Connelly, C.: R 109
 Contador, R.: R 106

Contreras, A.: R 86
 Contreras, B.: R 116
 Contreras, E.: R 62
 Contreras, H.: R 49
 Contreras, J.: R 100
 Contreras, L.C.: R 77
 Contreras, M.: R 32
 Contreras, R.: R 94
 Contreras, S.: R 99
 Corbalán, L.,M.P.: R 34
 Corcuera, L.J.: R69
 Córdoba, A.: R 95
 Córdoba, A.M.: R 88
 Correa, J.: R 79
 Correa, R.: R 40
 Cortés, A.: R 78
 Cortes, J.: R 46
 Cortés, M.: R 85
 Cortés, M.: R 106
 Cortes, P.: R 38
 Cortez, J.: R 61
 Corvalan, A.: R 43
 Cotorás, D.: R 21, R 55
 Cotorás, M.: R 56
 Cristi, R.: R 87
 Croxatto, H.B.: R 48
 Croxatto, H.R.: R 34
 Cruz, M.A.: R 49
 Cuevas, J.: R 39
 Cunill, E.: R 34

CH

Chayet, L.: R 53
 Chiong, M.: R 70

D

Dabiké, M.: R 106
 De Ioannes, A.E.: R 29, R 119
 De la Fuente, G.: R 54
 De la Fuente, M.: R 57
 De Marinis, A.: R 93
 De Rosas, J.C.: R 101, R103
 Delgado, C.: R 74
 Delgado, F.: R 17, R 112, R 113
 Delgado, R.: R 27, R 97
 Dell'Orto, P.: R 65
 Delpiano, M.A.: R 58
 Devés, R.: R 94
 Devoto, L.: R 49
 Díaz, E.: R 39
 Díaz, F.: R 52
 Díaz, G.A.: R 109

Díaz, M.A.: R 97
 Díaz, N.F.: R 100
 Díaz, Y.: R 89
 Díaz-Barraza, M.: R 75
 Díaz-Véliz, G.: R 38
 Diehl, H.: R 119
 Dobrzanski, P.: R 26
 Donoso, P.: R 20, R99
 Dorta, P.: R 86
 Dubey, S.: R 22
 Dubocovich, M.L.: R 19, R30
 Duk, S.R.: 116
 Duran, M.:R 35
 Dussaubat, N.: R 95
 Dutra-Behrens, N.: R 71

E

Ebensperger, R.: R 25, R42
 Egaña, E.:R 91, R 107
 Eisner, D.: R 20
 Elgueta, F.: R 116
 Elgueta, M.: R 84
 Elizalde, J.J.: R 64
 Ellahueñe, M.F.: R 68
 Ellies, Y.: R 91
 Engelke, M.: R 119
 Enríquez, S.: R 52
 Epstein, C.J.: R 92
 Erazo G., S.: R 72
 Errázuriz, C.: R 114
 Escanilla, D.: R 63
 Escobar, M.: R 96
 Escobedo, J.A.: R 29
 Espejo, E.: R 55
 Espejo, R.: R 63
 Espinoza, P.: R 71
 Espinoza, S.: R 37
 Estay, F.J.: R 100
 Etcheberrigaray, R 85 C.:
 Eyzaguirre, J.: R 56, R 107

F

Fantl, W.J.: R 29
 Fariás, G.: R 45
 Fariás, J.: R 66
 Faúndez, V.: R 25
 Fernández, E.: R 85
 Fernández, G.: R 81
 Fernández, J.: R 51
 Fernández, J.: R 67
 Fernández, J.: R 88
 Fernández, M.: R 112, R113

Fernández, V.: R 38
 Ferrada, D.: R 86
 Ferrari, F.: R 92
 Ferreira, J. R 119
 Fiedler, J.L.: R 92
 Figueroa, C.: R 106
 Figueroa, H.: R 84
 Figueroa, H.: R 117
 Figueroa, J.: R 42
 Figueroa, P.: R 17, R113
 Figueroa, P.: R 113
 Figueroa, S.: R 98
 Figueroa, C.D.: R 42
 Fill, M.: R 59
 Fleckenstein R 62, R.:
 Foncea, R.: R 25, R42
 Fonseca, D.: R 67
 Foradori, A.: R 120
 Forcelledo, M.L.: R 47
 Fornés, M.: R 46
 Foster, R.: R 36
 Fuentealba, B.: R 48
 Fuentes, J.E.: R 80
 Fuentes, O.: R 53, R 94
 Fuenzalida, H.: R 19
 Fuenzalida, M.: R 101

G

Gaggero, A.: R 63
 Gajardo, G.: R 48
 Gallardo, C.S.: R 101
 Gallardo, V.: R 49
 Galleguillos, M.: R 53
 Ganga, M.A.: R 115
 Gangolli, S.: R 22
 Gárate, M.: R 108
 Gárate, M.: R 111
 Garbarino, J.: R 119
 Garcés, G.: R 64
 García, C.: R 53
 García, L.: R 108
 García, M.A.: R 117
 Garrido, A.: R 108
 Garrido, J.: R 25, R105
 Garrido, N.: R 101
 Garrido, O.: R 99
 Gatica, A.: R 92
 Gatica, M.: R 109
 Gazitúa, F.: R 57
 George-Nascimento, C.: R 18
 Germany, A.: R 89
 Gerstberger, R.: R 35
 Ghosh, S.: R 30

Gibson, G.G.: R 21, R110
 Gil, L.: R 22, R53
 Ginocchio, R.: R 32
 Gnecco, S.: R 88
 Godoy, H.: R 116
 Godoy, J.A.: R 93
 Godoy, R.: R 85
 Gómez, C.: R 68
 Gómez, I.: R 67
 Gómez, P.: R 43
 Gómez, S.: R 118
 González, A.: R 25
 González, A.: R 114
 González, A.: R 120
 González, C.: R 49
 González, C.B.: R 35
 González, D.: R 99
 González, E.: R 66
 González, G.: R 96
 González, H.: R 114
 González, I.: R 96
 González, M.: R 115
 González, M.J.: R 43
 González, M.L.: R 80
 González, M.P.: R 79
 González, P.: R 89
 González-Sepúlveda, M.A.: R 58
 Goreux, A.: R 70
 Gosset, C.: R 49
 Greiner, M.: R 43
 Grez, A.A.: R 32
 Grimaldt, P.: R 51
 Guarda, M.I.: R 119
 Guasch, V.: R 108
 Guerra, F.: R 36
 Gutiérrez, A.: R 70
 Gutiérrez, G.: R 113
 Gutiérrez, J.R.: R 83
 Gutiérrez, L.: R 102
 Gyorke, S.: R 59

H

Harris, R.A.: R 17, R31
 Hellemann, C.: R 100
 Henríquez, C.A.: R 82
 Hermann, R.: R 106
 Hermosilla, G.: R 68
 Hermosilla, J.: R 71
 Hermosilla, T.: R 119
 Hernández, A.: R 38
 Hernández, J.F.: R 82
 Hernould, M.: R 29
 Herrera, C.: R 56

Herrera, E.: R 48
 Herrera, H.A.: R 41
 Herrera, S.: R 83
 Hevia, E.: R 118
 Heyn, R.: R 50
 Hidalgo, C.: R 98
 Hidalgo, J.: R 21, R 58
 Hidalgo, M.E.: R 85
 Hidalgo, P.: R 43
 Hildebrandt-Vogel, R.: R 81
 Hinrichs, M.V.: R 114
 Hinrichsen, P.: R 55
 Hoecker, G.: R 105
 Holmes, D.: R 22
 Holmgren, B.: R 92
 Holmgren, J.: R 116
 Holuigue, L.: R 65
 Hubert, E.: R 86
 Huidobro-Toro, J.P.: R 31, R89

I

Ibarra, P.: R 71
 Ibarra-Vidal: R 76
 Ihl, M.: R 85
 Inestroza, N.C.: R 105
 Infante, C.: R 37
 Inostroza, H.: R 50
 Irvine, R.F.: R 18, R 22
 Iturra, G.: R 88
 Iturri, S.J.: R 94
 Iturriaga, L.: R 82
 Iturriaga, R.: R 30
 Izquierdo, L.: R 51

J

Jacob, G.: R 52
 Jacobelli, S.: R 114
 Jaimovich, E.: R 21, R 58
 Jaksic, F.: R 77
 Jalil, P.: R 98
 Jamett, A.: R 64
 Jara, C.G.: R 73
 Jara, P.: R 41
 Jara, P.: R 100
 Jaramillo, R.: R 103
 Jarnagin, K.: R 42
 Jarvis, S.M.: R 95
 Jaureguiberry, B.: R 63
 Jedlicki, A.M.: R 114
 Jedlicki, E.: R 66
 Jerez, C.A.: R 109
 Jiménez, H.E.: R 84

Jones, B.M.: R 61
Jordan, M.: R 70
Jordana, X.: R 65
Jorquera, J.: R 59
Jorquera, O.: R 27, R 97
Juica, F.: R 64
Jungbluth, D.: R 35

K

Kalergis, A.: R 119
Kappen, L.: R 24
Kausel, G.: R 65
Kawada, M.E.: R 44
Keil, R.: R 35
Kettlun, A.M.: R 108
Knowles, R.: R 90
Koenig, C.: R 104
Kohli, E.: R 115
Kossmann, H.J.: R 73
Kovary, K.: R 26
Krauskopf, M.: R 65
Kuncar, J.C.: R 55
Kuznar, J.: R 45

L

Labarca, P.: R 27, R97
Labarca, R.: R 90
Labra, A.: R 74
Lafuente-Indo, N.: R 68
Lagos, M.: R 39, R49
Lagos, N R 44
Lagos, R.: R 55
Lagos, R.: R 78
Lagos, V.O.: R 77
Lara, G.: R 80
Lara, H.E.: R 25, R 48
Larrañaga, C.: R 63
Lastra, A.: R 53
Lathrop, M.E.: R 95
Latorre, R.: R 97
Lavandero, S.: R 25, R42
Lazo, B.: R117
Leal, J.: R 64
Lee, G.: R 57
Legrand, A.M.: R 221
Leible, S.: R 34
Leighton, F.: R 108
Leiva, J.: R 37
Leiva, L.: R 46
Lemus, D.: R 101
Lemus, M.L.: R 75
León Lobos, P.: R 83

Léon P.: R 91
León, C.G.: R 47
León, G.: R 67
León, R.: R 68
Leonelli, G.: R 71
Leyton, C.: R 86
Liberona, J.L.: R 44
Lipchenca, I.: R 111
Lips, V.: R 96
Lissi, E.A.: R 96
Litvak, S.: R 29
Lobos, C.: R 114
Lopetegui, R.: R 65
López, C.: R 119
López, D.: R 80
López, I.: R 71
López, L.: R 96
López, L.A.: R 106
López, L.A.: R 107
López, P.: R 81
López-Callejas, M.V.: R 75
López-Solis, R.O.: R 105
Lorca, M.: R 120
Lovengreen, Ch. R 76:
Loyola, H.: R 90
Loyola, J.I.: R 60
Loyola, L.: R 94
Luci, C.: R 108
Lusk, C.H.: R 85
Lutz, M.: R 61
Luxoro, M.: R 58

LL

Llanos, M.: R 47

M

Madariaga, M.: R 103
Maldonado, C.: R 88, R 119
Maldonado, M.: R54, R102
Malenka, R.C.: R 27
Mancilla, M.: R 71
Mancinelli, P.: R 88
Manríquez, V.: R 54
Mansilla, J.: R 112
Manzano, M.: R 25
Mardones, L.: R 116
Marengo, J.J.: R 59
Mariani, M.L.: R 40
Marín, A.: R 69
Martial, J.A.: R 28
Marticorena, C.: R 81
Martin, N.: R 62

Martínez O., J.A.: R 54
Martínez, A.M.: R 109
Martínez, C.: R 68
Martínez, E.: R 79
Martínez, J.: R 104
Martínez, L.: R 34
Martínez, M.A.: R 115
Martínez, M.T.: R 67
Martínez, R.I.: R 75
Marusic, E.T.: R 111
Marzolo, M.P.: R 114
Matthei, O.: R 81
Maulén, N.: R 115
Maureira, H.: R 37
Mayorga, L.S.: R 107
Mazo, A.C.: R 42
Medel, R.G.: R 78
Medina, E.: R 23
Meléndez, J.: R 46
Mellado, R.G.: R 108
Mendoza, R.: R 95
Meneses, A.M.: R 17, R113
Meserve, P.L.: R 77
Messen, L.: R 105
Metz, C.A.: R 44
Meza-Basso, L.: R 71
Michea, L.: R 44
Mihovilovic, D.: R 56
Miquel, A.: R 52
Miranda, D.: R 63
Miranda, J.C.: R 39
Molgó, J.: R 21
Molina, A.: R 65
Molina, B.: R 41
Molina, X.: R 87
Moncada, S.: R 90
Montalar, Y.: R 96
Montecino, V.: R 87
Montecinos, H.: R 92
Montenegro, G.: R 23, R 32, R 82
Montero, E.: R 108
Monteverde, P.: R 110
Montiel, P.: R 69
Mora, S.: R 38
Morales, A.: R 103
Morales, B.: R 27, R39
Morales, B.A.: R 50
Morales, C.: R 45
Morales, F.: R 36
Morales, M.: R 91
Morales, M.N.: R 43
Morales, P.: R 39, R71
Morales, P.: R 47
Morello, A.: R 111

Moreno, R.D.: R 93
Morgado, N.: R 111
Morgan, C.: R 56
Moshref, M.: R 61
Mouras, A.: 4 29
Mujica, A.M.: R 82
Muller, A.: R 44
Müller, I.: R 118
Müller-Esterl, W.: R 42
Munizaga, A.: R 104
Muñoz, A.: R 88
Muñoz, H.: R 34
Muñoz, L.: R 103
Muñoz, T.M.: R 102
Muñoz-Pedreiros, A.: R 78

N

Nalli, A.: R 35
Naranjo, E.: R 36
Nassar, V.: R 59
Navarro, J.: R 56
Norambuena, L.: R 65
Norris, B.: R 62
Novoa, F.F.: R 75
Núñez, M.T.: R 58
Nuñez, P.: R 105
Nuñez, R.: R 104

O

O'Neill, S.C.: R 20
O'Reilly M., S.: R 72
Obando, M.: R 70
Ocaranza, M.P.: R 118
Ogden, J.: R 85
Ojeda, F.: R 119
Ojeda, F.P.: R 77
Oka, T.: R 26
Olate, J.A.: R 23, R113
Olea, N.: R 51
Oliger, P.: R 70
Olivares, A.: R 99
Olivieri, E.: R 50
Olmedo, M.I.: R 79
Ordenes, G.F.: R 43
Ordoñez, P.: R 46
Orellana, C.: R 55
Orellana, M.: R 45, R 68
Orellana, O.: R 66
Örn, A.: R 119
Orrego, F.: R 87
Ortiz de Bet, L.: R 103
Ortiz, C.: R 87

Ortiz, J.C.: R 76
Ortiz, M.E.: R 48
Osses, M.: R 48
Osses, N.: R 95
Oyarzún, M.J.: R 95

P

Pacheco, P.: R 61
Padilla, C.: R 66
Paeile, C.: R 89
Palazuelos, O.: R 50
Palestini, M.: R 93
Palma, L.B.: R 72
Palma, R.: R 77
Palma, V.: R 105
Palma-Rojas, C.: R 68
Palmer, E.: R 63
Palomino, A.: R 110
Pancetti, F.: R 89, R 94
Pantoja, C.: R 62
Papic, C.: R 84
Parada, E.: R 80
Parada, N.: R 116
Paredes, M.A.: R 83
Paredes, V.: R 61
Parra, C.: R 71, R 111
Parra, L.E.: R 73
Parra, M.: R 34
Parraguéz, V.: H.: R 91
Passig, C.: R 39
Pavez, M.: R 102
Paz de la Vega, Y.: R 61
Pedraza, M.: R 116
Peña, P.: R 35
Peña-Cortés, H.: R 30
Peñaloza, A.P.G.: R 81
Penna, M.: R 75
Pereda, J.: R 104
Peredo, A.A.: R 75
Peredo, S.: R 101
Pereira, I.: R 83
Pérez, H.: R 89
Pérez, I.: R 43
Pérez, L.M.: R 70
Pérez, T.: R 116
Peruzzo, B.: R 41
Peterlin, B.M.: R 20
Pey, R.: R 51
Pidó, A.M.: R 25
Piezzi, R.S.: R 39
Pihán, R.: R 71
Pimstein, M.: R 39
Piñats, W.: R94

Pincheira, G.: R 68
Pincheira, R.: R 114
Pino, A.M.: R 50
Pino, C.: R 78
Pinto, R.: R 79
Pinto-Cisternas, J.: R 117
Pinto-Hamuy, T.: R 39
Pitt, A.: R107
Pizarro, E.: R 56
Pizarro, G.: R 87
Poblete, A.: R 67
Poblete, C.: R 78
Poblete, F.: R 86
Pogson, C.: R 90
Polanco, M.: R 34
Pollard, H.B.: R 57
Pollard, M.E.: R 58
Poncelet, A.C.: R 28
Pooley, A.: R 88
Pothier, P.: R 115
Potter, C.W.: R 61
Pozo, J.: R 104
Pozo, R.: R 92
Prado, S.: R 45
Prieto, H.: R 70
Puente, J.: R 63
Pulgar, M.: R 88
Pulgar, V.: R 66

Q

Quevedo, L.: R 100
Quezada, P.: R 62
Quijada, L.: R 62
Quilhot, W.: R 85
Quiñones, V.: R 65
Quiñones-Moroni, L.: R 37
Quiñones-Sepúlveda, L.: R 53

R

Ramírez, C.: R 84
Ramírez, O.: R 82
Ramirez, V.D.: R 17
Ramos, A.: R 105
Rapoport, S.I.: R 92
Razmilic, I.: R 71
Rebolledo, R.: R 82
Rees, Ch.: R 75
Reinicke, M.I.: R 43
Rentier-Delrue, F.: R 28
Repetto, Y.: R 111
Retamales, I.: R 49
Reyes, C.E.: R 35

Reyes, E.: R 102
 Reyes, J.: R 116
 Reyes, J.G.: R 94
 Reyes, M.A.: R 72
 Reyes, P.: R 61
 Reyes, R.: R 99
 Reyes, S.: R 71
 Reyes, T.: R 91
 Ríos, D.: R 71
 Ríos, J.: R 115
 Ríos, M.: R 67
 Riquelme I, C.A.: R 54
 Riquelme, G.: R 89
 Risopatron, J.: R 45
 Riveros, M.: R 83
 Riveros, N.: R 115
 Rizzardini, G.: R 82
 Robledo G.,M.: R 72
 Roblero, J.S.: R 34
 Rodríguez, C.: R 115
 Rodríguez, J.A.: R 60
 Rodríguez, S.: R 92
 Rojas, E.: R 20, R21, R 58
 Rojas, O.: R 55
 Romero, M.: R 88
 Roncagliolo, M.: R 92
 Ronco, A.M.: R 49
 Rosas, M.T.: R 83
 Rosenmann, M.: R 74
 Rotella, A.: R 69
 Rougier, D.: R 82
 Rubio, V.: R 45
 Rudolph, M.I.: R 43
 Ruiz, E.: R 78
 Ruiz, G.: R 74
 Ruiz, S.: R 38
 Rundel, P.W. R 24:
 Ryseck, R.P.: R 26

S

Saavedra, C.: R 66
 Saavedra, H.: R 93
 Saavedra, M.A.: R 39
 Sabag, C.: R 24, R81
 Sabat, P.: R 74
 Sade, M.: R 43
 Saéz, L.: R 93
 Saéz-Vásquez, J.: R 86
 Sagredo, B.: R 66
 Salas, A.: R 63
 Salas, K.: R 106
 Salazar, G.: R 25
 Salazar, J.C.: R 43

Salazar, O.: R 66, R76
 Salgado, A.M.: R 45
 Salvatierra, A.M.: R 48
 San Martín, C.: R 84
 San Martin, H.: R 96
 San Martin, J.: R 84
 Sánchez, C.: R 39
 Sánchez, L.: R 52
 Sánchez, R.: R 45
 Sánchez, X.: R 115
 Sandino, A.M.: R 115
 Sanhueza, Y.: R 90
 Sans, J.: R 86
 Santibañez, J R 104.F.:
 Santos, M.: R 43
 Santos, M.J.: R 44
 Sapag-Hagar, M.: R 25, R 42
 Sarra Pistone, A.: R 103
 Schackleton, G.: R 53
 Schmeda Hirschmann, G.: R 71
 Schoebitz, K.: R 91
 Schroeder, R.: R 17, R112, R113
 Schulz, C.: R 95
 Schütz, H.: R 35
 Schwencke, J.: R 106
 Sciaraffia, C.: R 104
 Seeger, M.: R 63
 Seelenfreund, A.: R 75
 Seguel, M.: R 90
 Sein, J.: R 119
 Sekkali, B.: R28
 Selby, M.J.: R 30
 Sepúlveda, C.: R 63, R 90
 Sepúlveda, M.S.: R 46
 Sepúlveda, N.: R 76
 Serani, A.: R 98
 Serón-Ferré, M.: R 91
 Sheetz, M.P.: R 107
 Siegmund, I.: R 42
 Sierralta, J.: R 59
 Silva, C.J.: R 73
 Silva, M.: R 86
 Silva, M.A.: R 107
 Silva, T.G.: R 102
 Silva, T.: R 112, R113
 Simahara, T.F.: R 21
 Simpfendörfer, R.: R 80
 Skorin, C.:
 Slebe, J.C.: R 108
 Smith, R.: R 103
 Smith-Ramirez, C.: R 24
 Sobrevía, L.: R 95
 Socías, M.: R 45
 Socías, T.: R 45

Soler, M.: R 45
 Solervicen, J.: R 84
 Solis de Ovando, F.: R 108
 Solis, R.: R 75
 Soto, D.: R 20, R 77
 Soto, G.: R 102
 Soto, M.: R 104
 Soto-Moyano, R.: R 28
 Souto, M.: R 40
 Speisky, H.: R 112
 Spencer, E.: R 110
 Spencer, P.: R 115
 Stahl, P.D.: R 107
 Stead, R.: R 56
 Steiner, J.: R 107
 Stuardo, M.: R 42
 Suárez, B.: R 59
 Subiabre, J.: R 37
 Suharsonno, S.: R 29
 Swennen, D.: R 28

T

Tabja, J.: R 34
 Tambutti, M.: R 84
 Tapia, E.: R 116
 Tapia, M.T.: R 40
 Tapia, V.: R 25, R 42, R 98
 Tascón, S.: R44
 Tellez, R.: R 109
 Téllez, V.: R 51
 Theoduloz, C.: R 86
 Thomas, H.: R 37
 Tijmes, M.: R 50
 Tilzer, M.: R 76
 Tobella, L.: R 64
 Topasio, A.: R 61
 Toro, I.: R 105
 Toro, M.E.: R 118
 Torrealba, F.: R 91
 Torrejón, M.: R 67
 Torrence, P.: R 67
 Torres, C.: R 54
 Torres, G.: R 60
 Torres-Mura, J.C.: R 75
 Traipe, L.: R 110
 Traverso-Cori, A R 71.:
 Troncoso, J.L.: R 49
 Troncoso, S.: R 35

U

Ulloa, C.: R 64
 Ulloa, N.: R 88

Uribe, E.: R 86
Uribe, P.: R 63
Urrea, S.: R 61
Urrea, R.: R 112
Urzúa, A.: R 60

V

Valderrama, L.: R 77
Valdez, E.: R 48
Valdivia, M.: R 46
Valencia, G.: R 96
Valenzuela, A.: R 11
Valenzuela, C.L.: R 96
Valenzuela, J.: R 62
Valenzuela, M.A.: R 107
Valladares, L.: R 50
Vallejos, P.: R 119
Valverde, V.M.: R 78
Vantman, D.: R 103
Varela, P.: R 109
Varela, P.: R 119
Vargas, L.: R 56
Vargas, M.: R 62
Vasconcellos, A.: R 100
Vásquez, C.: R 114
Vásquez, M.: R 71
Vásquez, O.: R 114
Vásquez, R.A.: R 78
Vega, I.: R 50
Vega, M.: R 49
Vega, R.: R 101
Velarde, V.: R 34
Velásquez, P.: R 91
Velásquez, J.L.: R 39
Vélez, P.: R 59

Veloso, C.: R 79, R 120
Veloza, J.: R 70
Venegas, A.: R 118
Venegas, R.: R 97
Venegas, W.: R 117
Vera, H.: R 50
Vera, M.I.: R 65
Verdala, M.: R 80
Verdugo, M.: R 89
Vergara, C.: R 97
Vergara, F.: R 98
Vergara, M.: R 48
Vergara, R.: R 93
Vergara, T.: R 34
Vergara, U.: R 120
Vial, C.: R 51
Vial, M.V.: R 80
Vicuña, R.: R 55
Vidal, M.A.: R 64
Videla, J.: R 111
Videla, L.: R 49
Viedma, P.: R 55
Vigil, P.: R 45
Vignolo, P.: R 110
Vila, I.: R 32
Villagrán, C.: R 84
Villagrán, J.: R 45
Villalón, M.: R 36
Villanueva, J.: R 65
Villanueva, S.: R 89
Villegas, J.: R 17
Vinet, R.: R 61
Vio, C.P.: R 34
Vivaldi, E.: R 54
Viveros, J.: R 80
Vogel, A.: R 81

W

Walker, L.: R 103
Walkowiak, A.M.: R 82
Ward, P.H.: R 54
Weigert, G.: R 116
Wellmams-Dorof, A.: R 18
Werner, E.: R 17, R 113
Williams, L.T.: R 29
Willmitzer, I.: R 30
Willson, M.F.: R 18
Wolff, D.: R 97
Wyneken, U.: R 89

Y

Yáñez, A.: R 17
Yáñez, A.J.: R 113
Yates, L.R.: R 80
Yudelevich, D.L.: R 95
Yulis, C.R.: R 91
Yunes, R.: R 46

Z

Zambrano, F.: R 74
Zamora, P.: R 17, R 113
Zamorano, B.: R 35
Zanlungo, S.: R 65, R 105
Zapata, J.A.: R 72
Zapata, P.: R 90
Zárraga, A.M.: R 17, R 113
Zeballos, G.S.: R 102
Zimmermann, R.: R 56
Zuleta, C.A.: R 72
Zúñiga, G.E.: R 69
Zúñiga, J.: R 71

UNIVERSIDAD DE CHILE

FACULTAD CIENCIAS QUÍMICAS
Y FARMACÉUTICAS

BIBLIOTECA

BIBLIOTECA NACIONAL
SECC. SELECCION ADQUISICION Y CONTROL
- 4 ENE. 1993
DEPOSITO LEGAL

ARANCIBIA HKOS. Y CIA. LTDA. FONO 374613 - 777200

UNIVERSIDAD DE CHILE



3 5601 15637 9145