IV CONGRESO CONO SUR ASOCIACION PANAMERICANA DE SOCIEDADES DE BIOQUIMICA (PAABS)

XXIX REUNION ANUAL DE LA SOCIEDAD DE BIOLOGIA DE CHILE

X REUNION ANUAL DE LA SOCIEDAD DE BIOQUIMICA DE CHILE

VIII REUNION ANUAL DE LA SOCIEDAD DE FARMACOLOGIA DE CHILE

COMUNICACIONES LIBRES

Pucón, Chile 26 al 29 de noviembre de 1986

EVIDENCIAS DE LA DEPENDENCIA DE CALCIO EXTRACELULAR EN EL ACOPLAMIENTO EXCITACION-LIBERACION DE TERMINALES AMINOACIDICOS EN ESTRIADO DE RATA. (Evidence for extra cellular calcium dependence on the excitation-liberation coupling in aminoacidic nerve terminals from rat striatum). Abarca, J. Lab. Fa cia, P. Universidad Católica de Chile. Lab. Farmacología-Bioquí-

En estudios realizados en nuestro laboratorio, hemos ncontrado que el análogo de ác. L-Glutámico, el ác. [3H]-D-aspártico (D-asp) se libera rápidamente por con-diciones despolarizantes y depende del calcio extracelular en menor proporción aparente que la liberación de aminas biogénicas, sugiriendo que parte del Ca+2 externo participa en el acoplamiento excitación-liberación de aminoácidos excitatorios. Estos resultados nos llevó a estudiar si condiciones que alteran la movilización de Ca+2, como cationes divalentes o antagonistas de calcio son capaces de modificar la liberación evocada de D-asp en estriado de rata.

Cortes estriatales, preincubados con D-asp, se superfundieron con KRF en presencia de diversos agentes y se estimularon con exceso de K^+ o Veratridina y se determinó la radioactividad en los perfusados. El Ba $^{+2}$ (2 mM), induce la liberación de D-asp, en mayor magnitud que la respuesta evocada por K⁺ (53 mM) o Veratridina (10 µM). El ionóforo A-23187 evocó una liberación de D-asp significativa. El Mn⁺² (0,5-2 mM) inhibe la liberación de D-asp y este efecto es más intenso que el descrito para La liberación de Dopamina estriatal. Los inhibidores de Ca⁺², Nifedipina, Verapamil y Diltiazen (100 µM) inhiben la liberación inducida de D-asp. Además Trifluoroperazina disminuyó la liberación evocada de D-asp. En conclusión, nuestros datos sugieren que condicio-

nes que promueven o decrecen la entrada de calcio, aumentan o inhiben el acoplamiento excitación-liberación de D-asp de terminales nerviosos, indicando un importante rol para el calcio extracelular en el proceso de liberación de neurotransmisores del tipo aminoácidos exciEFECTOS DE MORFINA AGUDA Y CRONICA EN LA NEUROTRANSMI-SION DE LA VEJIGA URINARIA DE RATON (Effects of acute and chronic morphine in the neurotransmission of the mouse urinary bladder). Acevedo, C.G.; Contreras, E. Departamento Ciencias Fisiológicas, Facultad Ciencias Biológicas y Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

La suspensión de un tratamiento crónico con morfina incrementa la sensibilidad de Órganos o tejidos inerva-dos por el sistema nervioso autónomo. En este trabajo se estudió la influencia de tratamientos agudos y crónicos con morfina en la sensibilidad de la vejiga virinaria a acetilcolina y ATP, dos neurotransmisores que participan en la respuesta contractil de este organo.

Se empleó la técnica de órgano aislado para trozos de vejiga de ratones con y sin tratamiento con morfina mantenidos en solución Tyrode. Cuando se realizó estimulación eléctrica el tejido se ubicó entre electrodos de platino y se estimuló con frecuencias de 0.1 a 50 Hz con pulsos de 0.5 mseg de duración y voltaje supramáximo. Acetilcolina se ensayo en forma acumulativa y el ATP en dosis simples. Las contracciones isométricas de la vejiga se registraron en un pligrafo Grass.

La respuesta de acetilcolina fue incrementada por la administración aguda de morfina. En cambio la acción de ATP no fue modificada por la administración aguda del anal gésico. El tratamiento crónico con morfina no alteró las respuestas de la vejiga a la acetilcolina o ATP. La administración de metadona o ketociclazocina disminuyó las respuestas a la estimulación eléctrica, efectos depresores que no fueron modificados por naloxona.

Los resultados sugieren la inexistencia de receptores opiáceos en la vejiga urinaria de ratón como también la ausencia de efectos directos de morfina en la unión neuroefectora.

Proyecto 20.33.13 Dirección Investigación, Universidad de Concepción.

MECANISMOS SENSORIALES DE LAS BACTERIAS QUIMIOLITOTROFICAS: QUIMIOTAXIS Y RESPUESTA AL STRESS. (Sensorial mechanisms in chemolithotrophic bacteria: chemotaxis and stress response). Acuña,J., Peirano,I. y Jerez,C.A. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Las bacterias quimiolitotróficas acidófilas tienen gran importancia en la biolixiviación de minerales. En su ambiente natural, estos microorganismos se ven enfrentados a diversos tipos de stress, tales como cambios bruscos de temperatura, cambios de pH, presencia de metales pesados,etc. En este trabajo hemos estudiado los mecanismos quimiotácticos y de respuesta al shock térmico en estas bacterias, ya que estos pueden desempeñar un importante

papel durante la lixiviación bacteriana.
Empleamos cepas puras de Thiobacillus ferrooxidans y
Leptospirillum ferrooxidans, las que se marcaron radiactivamente
ya sea en presencia de L-(metil³Hmetionina o Na2¹⁴CO₃ y se
analizaron los componentes mediante electroforesis mono y bidimensional seguidos de autorradiografía. La quimiotaxis in vivo se determinó utilizando células radiactivas mediante la técnica del

Encontramos que tanto T. ferrooxidans como L. ferrooxidans responden al shock térmico como lo hacen la mayoría de los organismos vivos estudiados, es decir, inhibiendo la síntesis de la mayor parte de los componentes celulares, y sintetizando en mayor cantidad un conjunto de proteínas denominadas proteínas del shock térmico. Estas proteínas tienen pesos moleculares en los rangos de 80 a 90 K, 68 a 74 K y 18 a 30 K, confirmando la universalidad del fenómeno del shock térmico.

Por otro lado, encontramos proteínas receptoras que aparentemente hacen que las bacterias naden hacia Ni++ y Fe++ (atrayentes) y se alejen de sustancias como aspartato (repelentes). Estos resultados demuestran que las bacterias que participan en la biominería poseen tanto mecanismos defensivos como de adaptación, los cuales es necesario conocer ya que podrían ser eventualmente manipulados para obtener cepas mas eficientes en el proceso de lixiviación.

Financiado por Proyecto PNUD/ONUDI CHI/85-002-01, FONDECYT 1108-85 y Universidad de Chile, B-1972-8634.

CARACTERISTICAS GENERALES DE LA ENDO-NUCLEASA DE RESTRICCION BstV I. (General properties of the restriction endonuclease BstV I).Alsjandro Adagme. Labor atorio de Bioquimica, Facultad de Ciencias Químicas y Farmaceuticas, Universidad de Chile. (Patrocinio: Alejandro Venegas).

Gramaceúticas, Universidad de Chile.

(Fatrocinio: Alejandro Venegas).

Algunas propiedades de de No I han isosquizómero termoestable de No I han isosquizómero de No I han is

Financiado por Fondecyt 5035/85 E/834-1.

INCIDENCIA DEL FITOMEJORAMIENTO EN LA CANTIDAD Y PROPOR-CION DE ALCALOIDES EN SEMILLA DE <u>Lupinus mutabilis</u> SWEET (Incidence of breeding in amount and proportion of alkaloids in seed of Lupinus mutabilis SWEET). <u>Aguillón,J.C.</u> y <u>von Baer</u>, <u>D.</u> Fac. de Farmacia, U. de Concepción. <u>von</u> <u>Baer</u>, <u>E.</u> e <u>Ibáñez</u>, <u>R</u>. CAMPEX, Temuco. (Patrocinio: R. Massone).

Lupinus mutabilis, especie originaria del Altiplano Andino, destaca por el alto contenido de proteínas (> 45%) y de aceite (hasta 20%) en su semilla. Los alcaloides qui nolizidínicos, amargos y tóxicos, en concentraciones mayores de 0.02% limitan la utilización directa de la semilla. En el presente trabajo se evalúa la incidencia de la selección de formas de muy bajo contenido de alcaloides la selección de alcaloides en el contenido de alcaloides totales y en la proporción de cada uno de ellos. La cuantificación de alcaloides se efectúa por cromatografía de gas con detector TSD (selectivo para N y P). De las líneas analizadas, sometidas a fitomejoramiento, la más ba ja en alcaloides tiene un contenido residual de sólo 0.0025%, en cambio en muestras del material original no sometido a selección los alcaloides totales llegan a 3.66%. Ello implica que mediante selección genética se ha logrado reducir sobre 1000 veces el nivel de alcaloides ne semilla de L. mutabilis. En las 29 muestras analizadas el alcaloide presente en mayor proporción es Lupanina, mientras los otros (Esparteína, Hidroxilupaninas Tetrahidrorombifolina) están presentes en proporciones menores y variables.

menores y variables.
Se discute además, en base a las respectivas vías metabólicas involucradas, los fundamentos de la correlación negativa observada entre contenido de proteínas y de alcaloides en semilla de líneas de selección de L. mutabilis bajas en alcaloides.

Proyecto 20.71.05 Dirección de Investigación Universidad de Concepción.

ANALISIS ELECTROFORETICO DE UNA FITOHEMOAGLUTININA AIS-LADA DE "MURTILLA" <u>Ugni molinae</u> [MIRTACEA CHILENA] [Electrophoretic analysis of a phytohaemagglutinin isolated from "murtilla" <u>Ugni molinae</u> a Chilean Mirtacea). Alay, F., Gavilán, J.F., González, R., Cabello, J. y Almonacid, M. Departamento de Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción. Proyecto DIC № 20.31.07.

La presencia de compuestos químicos capaces de aglutinar glóbulos rojos de vertebrados ha sido informada por numerosos autores. Entre las aplicaciones de estos compuestos es notoria su utilidad en la identificación de grupos sangulneos humanos ABO, MN y H, dado que se unen a determinantes antigénicos presentes en la superficie de los eritrocitos, razón por la cuál las fitohemoaglutininas de tipo específico pueden ser utilizadas como marcadores genéticos.

Comunicaciones previas de nuestro Laboratorio han es

comunicaciones previas de nuestro laboratorio han es tablecido el procedimiento de extracción para aislar una fitohemoaglutinina de U. molínae. También se ha descrito la capacidad de aglutinar eritrocitos humanos, de ratón (A.swis) y de otras especies, encontrándose que las 3 fracciones cromatográficas analizadas (1,11 y111) reaccionan positivamente frente a las muestras de glóbulos rojos. Esto parece indicar la existencia de una panaglutinina.

El presente trabajo comunica una nueva etapa en la purificación del compuesto mediante electroforesis de los extractos crudos colectados durante 8 meses (Marzo a Octubre de 1985) y de las fracciones I, II; III obtenidas de cada uno de los mismos. La electroforesis se hizo en geles de poliacrilamida al 5%, pH 8,3; aplicando 3m A/tubo, teñidos con Amido Black. Los geles muestran la presencia de 1 banda en las fracciones I, II y III, y de 2 bandas en los extractos crudos. Estos resultados se discuten y se relacionan con los establecidos para los meses de mayor actividad aglutinante de la fitohemoaglutinina.

INHIBIDOR ENDOCENO DE LA CMP-AcSIALICO: CER-LAC-SIALIL TRANSFERASA (HEMATOSIDO SINTETASA) DE CEREBRO DE RATA. (Éndogenous inhibitor of the CMP-Neu NAC: Lac Cer-Nacetylneuraminyl transferase of rat brain). Albarracín, I., Lassaga, F.E. y Caputto, R. Dto. Ouímica Biológica, CIQUIBIC, Fac. C. Químicas, Univ. Nacional de Córdoba, Argentina.

El sobrenadante de 100.000 x g de cerebro de rata inhi be la actividad de hematósido sintetasa de cerebro de rata. El inhibidor fue purificado por los procedimientos siguientes: calentamiento, cromatografía de filtra ción molecular y cromatografía de intercambio iónico. El material purificado, con una actividad específica de 170 veces mayor que el sobrenadante de 100.000 x g, presenta una sola banda proteica por electroforesis en gel de poliacrilamida sin SDS; cuando se corrió por electroforesis en gel de poliacrilamida con SDS se desdobló en dos bandas proteicas que migran con un peso molecular aparente de 15 y 22 Kd. Pierde parte de su actividad inhibitoría por acción de enzimas proteolíticas (tripsina y quimotripsina). Presenta predominio de aminoácidos ácidos sobre aminoácidos básicos cuantificados por cromatografía líquida de alta presión. El material purificado presenta una inhibición de tipo no competitiva respecto a los sustratos dador (CMP-ácido siálico) y aceptor (ceramida-lactosa).

TRYPANOSOMA CRUZI: EFECTO DE LA GLUCOSA, EL OXIGENO Y DROGAS SOBRE SU CRECIMIENTO EN CULTIVO. (Effects of glucose, oxygen and drugs on the culture growth). Jorge Aldunate, Luis Muñoz, Igor Lipchenca, Ximena Vásquez y Yolanda Repetto. Departamento de Bioquímica. Facultad de Medicina. Universidad de Chile. Casilla 70086 Santiago - 7 Chile.

El T. cruzi, protozoo causante de la enfermedad de Chagas es posible de cultivar en su forma epimastigote en medios líquidos libres de células. En nuestro labonatorio se cultiva en medio Diamond's, que es pobre en hidratos de carbono. Fue nuestro interés estudiar el efecto de glucosa sobre los cultivos tanto en condiciones aenóbicas y anaenóbicas. Además se adicionó drogas tripanosomicidas como nifurtimox y benznidazol y sustancias antioxidantes como el hidroxianisol butilado (BHA) y el hidroxitolueno butilado (BHT), que son usado en forma ha bitual como aditivos de alimentos.

El crecimiento de los cultivos aumentó en un 400% al adicionarle glucosa al 0.25%. Este incremento es dependiente de oxígeno, pues no se manifiesta en condiciones anaeróbicas.

Las drogas tripanosomicidas inhibieron el crecimiento de los cultivos a concentraciones superiores a 10 uM. El efecto de BHA y BHT también fue inhibitorio a concentraciones superiores a 100 uM, al mantener los cultivos en presencia de oxígeno. En cambio, al agregar estos antioxidantes en condiciones anaeróbicas no se manifiesta el efecto inhibitorio del crecimiento. Tal hecho, corrobora nuestros resultados previos que BHA y BHT actúan inhibiendo la cadena respiratoria del T. cruzi en el segmento NADH-citocromo b.

Financiado por UNDP/WB/WHO/TDR, por CONICYT-CHILE y por la Universidad de Chile grant B-1854.

EFECTO DE EXTRACTOS HIPOTALAMICOS EN RATONES TIMECTOMIZADOS. (Effect of hypothalamic extracts on thymectomized mice). Alfaro, L., Mena, M. y Esquivel, P. Inst. de Medicina E perimental, Universidad Austral de Chile.

El efecto de extractos hipotalámicos solu-El efecto de extractos hipotalámicos solubles sobre la respuesta inmune a tiroglobulina (Tg) ha sido recientemente comunicado. Debido a que hay evidencias que en este sistema existiría un eje de regulación en que el órga no target sería el timo, se propuso analizar el rol que estos extractos tienen en un modelo en que el timo ha sido tempranamente removido. Ratones RK fueron timectomizados a las 6 semanas de edad y a diferentes tiempos post 6 semanas de edad y a diferentes tiempos post timectomía recibieron un extracto de hipotála mo singeneico. Posteriormente fueron inmuniza dos con el método standard de inyección de Tg + LPS. La respuesta inmune contra Tg se determinó en las semanas siguientes. Los resulta-dos demuestran que a las 5 semanas post-timectomía el extracto hipotalámico induce una buena recuperación de la respuesta, reducida por la timectomía. Sin embargo, a las 24 semanas post timectomía el animal timectomizado recupera espontáneamente su nivel de respuesta nor mal anti Tg, la cual es drásticamente suprimida al inyectar el extracto hipotalámico. Situa ción similar aunque con diferencias de título mucho más significativas se observa a las 38 semanas post-timectomía. Los resultados presentados pueden interpretarse en el sentido de tener en el extracto hipotalámico factores estimuladores o supresores dependiendo su expresión de la presencia o ausencia de células tímicas.

(Parcialmente financiado por Proyectos FONDECYT 1070/85 y DID-UACH S-84-08).

EXPRESION DE LA SUBUNIDAD 200K DEL NEUROFILAMENTO DURANTE LA MADURACION NEURONAL (Expression of the 200K neurofilament subunit during neuronal matura tion). Allende, M., Cross, D. y Krauss, R. Grupo de Neurobiología Molecular, P. Universidad Católica de Chile, Santiago. (Patrocinio: G. Ruiz).

Los neurofilamentos (NF) son elementos fibrila res de la neurona los cuales son transportados por flujo axonal y están constituidos por 3 subunidades (68-160-200K). De éstas, la mayor, presenta un interés especial debido a que su localización es exclusivamente axonal. Por lo tanto, hemos decidido usar la como marcador de la diferenciación neuronal.

Para estudiar el NF hemos preparado un anticuer po anti-subunidad 200K el cual fue generado usando por anti-submitad volve el cual lue generato usando como inmunógeno, la subunidad respectiva purificada por electroforesis preparativa, a partir de médula de bovino. El suero obtenido que fue caracterizado por ELISA y Western blotting presenta un título de 210 para la subunidad de 200K y de 26 para la de 160K. Para cuantificar pequeñas cantidades de NF (20-40 ng) a partir de homogenizados de tejido neu -ral, se desarrolló un "dot-blot immunobinding assay". Con este método más el Western blotting, se ha establecido: (1) la abundancia relativa del NF en distintas regiones del cerebro de rata y (2) la biosintesis del NF axonal, en oocitos de <u>Xenopus</u> in-yectados con mRNA cerebral obtenido de ratas adul -

tas.
En trabajos futuros se analizará la aparición del NF y de su mRNA durante el desarrollo postnatal de rata en condiciones normales y en animales que presentan alteraciones de maduración neuronal.

Financiado por proyectos Stiftung Vokswagenwerk y DIUC (87/85) a los Drs. J. Alvarez y N.C. Inestrosa

DISOCIACION DE LAS RESPUESTAS DE PROLIFERACION Y CRE-CIMIENTO HIPERTROFICO EN GLANDULA PAROTIDA DE RATON. (Dissociation of proliferation and hypertrofic growth responses in mouse parotid gland). Alliende, C. y Díaz Bórquez, H. Depto. Biología Celular y Genética Div. Norte y Depto. Cs. Med. Biol. y Básicas Div. Sur Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La administración intraperitoneal de una dosis farmacológica de isoproterenol a ratones provoca simultáneamente proliferación celular y crecimiento hipertrófico en parótidas de ratón. El análisis de los eventos moleculares diferencialmente asociados a estas dos respuestas precisa de su disociación ex-perimental. Este trabajo tuvo como objeto abordar esta disociación mediante la evaluación de a) umbra-les de respuesta, b) desfase en el cese de ambas respuestas y c) reinducción diferencial en glándulas hipertrofiadas en regresión. La respuesta de crecimien to celular y glandular fue medida por métodos gravito celular y glandular lue medida por metodos gravi-métricos y por estereometría de células acinares. La respuesta proliferativa fue medida por incorporación de ³H-timidina y valoración de los findices de marca-ción y mitótico. La diferencia de umbrales observa-da, el cese diferido de ambas respuestas y el efecto diferencial provocado por la reestimulación de glándulas hipertróficas en regresión, indican que proliferación y crecimiento son fenómenos disociables en las glandulas parotidas estimuladas por isoproterenol.

(Proyectos B-2366/8613 Universidad de Chile y Proyecto FONDECYT).

PERDIDA DE POTASIO ASOCIADA A CAMBIO DE FORMA CELULAR EN ERITROCITOS HUMANOS. (Potassium loss CELULAR EN ERITROCITOS HUMANOS. (Potassium 10ss associated to cell shape change in human erythrocytes). Alvarado, V., Sanchez, V. y Behn, C. Depto, Fisiologia Normal y Patológica, Fac. Med., Universidad de Valparaiso y Depto. Fisiologia y Biofisica, Fac. Med., Universidad de Chile.

pritrocitos periperfundidos con solución salina (pH7,4 pCa8,6) responden al antibiótico cloro-tetraciclina (CTC) adoptando una forma estomatocitica (videomicroscopia) y perdiendo K (fotometría de llama). Se examina la relación entre ambos efectos influenciandolos separada-

tometria de liama). Se examina la relación entre ambos efectos influenciándolos separadamente.

La salida de K por efecto de CTC (0,1,0,5 y 1,0 mM) en pCa 3,2 y pCa 8,6 fue 0,02 y 0,02 µmol/min,0,03 y 0,12 µmol/min y 0,04 y 0,16 µmol/min respectivamente (n=6 en cada condición). En pCa 3,2 la falta de salida de K en respuesta a CTC coincide con un efecto equinocitogénico del antibiótico en estas condiciónes. El tratamiento previo de los eritrocitos con glutaraldehido (0,02% v/v,120 min) previene la estomatocitosis y la pérdida de K inducidas por CTC (0,5 mM) en pCa 8,6. Ambos efectos de CTC tambien ocurren en respuesta al análogo demetilclorotetraciclina(0,5 mM). Tetraciclina, en cambio, no tiene efecto alguno.

A23187 (0,01 mM) provoca una salida de K que es mayor en pCa 3,2 que en pCa 8,6. Quinina (0,01 mM) no impide la salida de K ni la estomatocitogis inducida por CTC (0,5 mM). A 17, 27 y 37°C la salida de K inducida por CTC (0,5 mM) en pCa 8,6 fue 0,03, 0,08 y 0,12 µmol/min respectivamente.

pectivamente.
La salida de K inducida por CTC no corresponde
a un efecto Gárdos. Su bloqueo mediante diferentes procedimientos que impiden la estomatocitosis implica un rol causal de ésta.DICT, DIB.

CALIBRES Y MICROTUBULOS DE AXONES PERIFERICOS EN LA RATA DESNUTRIDA DURANTE EL DESARROLLO. (Calibers and microtubules of peripheral axons of the developing rat). Alvarez, J. y Cordero M. E. Lab. Neurocitología, P. Universidad Católica y Dep. Ciencias Básicas, Facultad de Medicina, Universidad de Chile, Santiago, Chile.

El empacamiento de los microtúbulos (MTs) axonales se correlaciona inversamente con el calibre de la fibra nerviosa. Esta correlación no se afecta por el desarrollo, regeneración, diabetes, etc. Estudiamos el efecto de la desnutrición durante el desarrollo sobre el calibre y los MTs en la fibra periférica. Las ratas tuvieron una restricción alimentaria que se prolongó hasta el sacrificio, a los dos meses. El peso (106 g) era menos del 50% del control. Los axones mielínicos del nervio sural tenían un espectro de calibres semejante al de los controles. La densidad de MTs fue de 23.6 MT/ μ m² en axones de 3 μ m. La que no diford en axones de 3 µm, la que no difería estadísticamente del valor control (26.9). En axones amielínicos, el área (0.34 µm²) fue me nor (p <0.01) que en las ratas controles (0.47 μm²). Había un desplazamiento simple, hacia la izquierda, del espectro de calibres de la rata desnutrida. Sin embargo, la correlación calibre vs densidad de MTs era comparable a la del axón normal.

Concluímos que la desnutrición durante el desarrollo afecta los calibres de axones amielínicos pero no afecta aparentemente la organización interna del axoplasma. Los axones mielínicos no estarían afectados.

GRUPOS SULFHIDRILOS EN LA DESCARBOXILASA DIFOS FOMEVALONICA DE HIGADO DE POLLO. (Sulfhydry1 groups in mevalonate diphosphate decarboxylase of avian liver). Alvear, M., Jabalquinto, A.M. y Cardemil, E. Departamento de Química, Facultad de Ciencía, Universidad de Santiago de Chile.

Se sabe que la descarboxilasa difosfomeva lónica de hígado de pollo no requiere de reductores de grupos sulfhidrilos para su actividad o estabilidad. Sin embargo, experimentos realizados con reactivos específicos para grupos sulfhidrilos (reactivos de Ellman (DTNB) y metilmetanotiosulfonato (MMTS) indican que la enzima es inactivada por bajas concentraciones de estos reactivos, lo que hace interesante su estudio.

MMTS inactiva a la enzima siguiendo una cinética de pseudo-primer orden en el rango de concentraciones ensayadas, indicando una reacción irreversible entre la enzima y 2 moléculas de modificador. Tanto ATP como MVAPP protegen de la inactivación y en ambos casos se observa que la protección ejercida por la presencia combinada de sustrato y Mg++ es menor. La enzima parcialmente modificada no presenta variación en las Km aparentes para los dos sustratos. Se determinó la constante de disociación para el complejo enzima-ATP (1,81 x 10-4 M) y el pKa de los grupos reactivos (7,3).

Experimentos preliminares con reactivos es pecíficos para ditioles vecinales indican que la enzima es inactivada por éstos.

Estos resultados sugieren la presencia de al menos 2 grupos sulfhidrilos en o cerca del sitio de unión de los sustratos a la enzima, los que podrían corresponder a un ditiol vecinal.

Financiado por USACH y Fondo Nacional de Ciencia.

ACTIVACION DE DROGAS HIPOLIPIDEMICAS A ACIL-COENZIMO A TIGESTERES (Activation of hypolipidemic druds to acyl-coenzime A thioesters) AmidoyL., Bronfman.M. Bepartamento de Biolodía Celular, Facultad de Ciencias Riolódicas, P. Universidad Católica de Chile.

La mayoría de las drosas hipolipidémicas que inducen proliferación peroxisomal son ácidos carboxílicos o contienen srupos que, en la célula son trensformados a ácidos carboxílicos. Con el fin de estudiar la posibilidad que estas drosas sean activadas a derivados acil-CoA, microsomas de hidado de rata se incubaron con Ciprofibrato, Nafenopín ó ácido Clofíbrico en la presencia de ATP y CoASH, y los productos de la reacción se separaron por HPLC. Para las tres drosas empleadas, y solo con la mezcla de reacción completas e formaron compuestos con las características de un tioéster de CoASH. El orden de reactividad de las drosas usadas fue : Ciprofibrato:Nafenopín:ácido Clofíbrico=75:12:1. La actividad de la acil-CoA sintetasa microsomal con respecto a Ciprofibrato fue alta (0.1-0.2 unidades/sr hidado). El espectro UV del derivado formado y de sus productos de hidrólisis alcalina, indican que el compuesto es un derivado acil-CoA tioéster de la drosa.

En base a estos datos, se propone la siduiente hipótesis sobre el modo de acción de estas drodas: los derivados acil-CoA de compuestos hipolipidémicos son sus especies farmacolodicamente activas y, como análodos de los sustratos naturales pueden interferir con las diversas reacciones que, en la célula usan acil-CoAs, ya sea como sustrato o como modulador.

(Financiado por prosecto BIUC 82/86)

ALBUMINA SERICA DE CARPA:PURIFICACION POR CROMATOGRAFIA DE AFINIDAD Y CARACTERIZACION. (Carp serum albumin: Affinity chromatography purification and characterization). R.Amthauer_Instituto de Bioquímica, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile. Valdivia, Chile. (Patrocinio de M.Krauskopf.).

En el pez Cyprinus carpio se ha encontrado que la albúmina sérica decrece significativamente en invierno. Estudios en hepatocitos aislados de carpa demuestran que tanto la cantidad como el tipo de proteínas que se sintetizan varían estacionalmente. Estos antecedentes nos han llevado a seleccionar a albúmina como un posible marcador de expresión génica durante aclimatación. Para contar con herramientas que nos permitan estudiar su gen y expresión hemos aislado y caracterizado esta proteína.

Para purificar la albúmina a partir de plasma de carpa hemos optimizado una técnica cromatográfica de afinidad en Cibacron blue-sepharose, con una elución por afinidad utilizando ácido 8-anilino-i-naftaleno sulfónico. Mediante esta metódica, se logra purificar en una sola etapa la proteína con un alto rendimiento y grado de pureza. El peso molecular determinado por electroforesis en condiciones nativas resultó de 166.000. En geles de poliacrilamida-SDS muestra dos cadenas polipeptídicas de pesos moleculares 24.500 y 11.000 respectivamente. En ambas cadenas, purificadas por electroforesis en geles de poliacrilamida SDS y posterior electroelución, sus grupos N terminales se encuentran bloqueados. La composición aminoacidica determinada después de hidrólisis en HCl 6 N, revela que tanto la proteína nativa como sus cadenas son ricas en ácido glutámico, lisina y leucina. Cisteína no pudo ser detectada aún cuando la proteína fue oxidada con ácido perfórmico previo a la hidrólisis.

La proteina aisiada, se diferencia de todas las albúminas descritas en el número de cadenas polipeptidicas, elevado peso molecular y ausencia de cisteina. Proyectos RS-83-52 DIUACH, 1042/85 FONDECYT y DEA.)

ALSLAMIENTO Y CARACTERIZACION DE SITIOS DE UNION DE L-T, DE MEMBRANAS DE ERITROCITOS DE RATA. (Isolation and characterization of L-T, binding sites on membranes from rat erythrocytes). Angel, R., Botta, J., Morero, R.D., y Farias, R.N.

Departamento Bioquímica Nutricional. INSIBIO (CONICET-UNT). Instituto de Química Biológica. Facultad de Bioquímica, Química y Farmacia.U.N.T. Chacabuco 461 -4000 San Miguel de Tugumán.

Comunicaciones previas de nuestro laboratorio de-mostraron la presencia de sitios de unión para L-T, en membranas de eritrocitos de ratas, que se comportaban como proteínas integrales de membrana. En el presente trabajo tales sitios de unión fueron solubilizados por detergentes, purificados por cromatografía de afinidad y su peso molecular determinado por electroforesis en geles de poliacrilamida y columnas de filtración mole-

Sitios de unión para L-T, de membranas de eritro-citos de ratas obtenidas por el método de Dodge, lava-das con EDTA 2 mM pH 11, fueron solubilizados con laudas con EDTA 2 mM pH 11, fueron solubilizados con lauril sarcosina o CHAPS con una concentración final de 8 y 5 mM respectivamente. Las preparaciones fueron centrifugadas 80.000 xg durante 1 h a 4°C y los sobrenadantes se pasaron por una columna de afinidad de CH-Se pharosa 4B - T. Los sitios de unión se eluyeron con L-T. 10-6 M. Las fracciones activas se dializaron contra buffer fosfato 10 mM pH 7.6 a 4°C y luego se liofilizaron. Aproximadamente 1 mg de proteína fue obtenida de 1 g de proteína de membrana de glóbulos rojos.

El material activo purificado eluyó por una colum na de Sephadex G-200 como una proteína globular con pe

na de Sephadex G-200 como una proteína globular con pe so molecular aparente de 60.000. Análisis de electrofo resis en placas de geles de poliacrilamida en SDS re-velaron la presencia de dos bandas mayoritarias de pro teinas de peso moleculares 55.000 y 66.000.

VACIAMIENTO GASTRICO EN PERROS. RELACION CON LA PRESION INTRAGASTRICA. (Gastric emptying in dogs relationship to intragastric pressure). Angelo S., Solari J., Defili ppi C. Departamento de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

El vaciamiento gástrico (VG) es un fenómeno complejo que involucra distintos mecanismos tanto para líquidos como para sólidos. La velocidad de (VG) de los líquidos es modificada por la osmolaridad y la acidez de las ciones. Los mecanismos que intervienen en este fenómeno no están bien establecidos; se postula que serían de im portancia: la presión intragástrica (PIG) proximal y resistencia anivel antropilórico y duodenal

En 6 perros con cánula gástrica y duodenal se estudió el (VG) de 350 ml, de HCl 80 mM, glucosa 850 mM comparam do con NaCl 154 mM. El (VG) se estima midiendo el volu-men remanente en el estómago a los 10 minutos. Simultáneamente se registró la (PIG) proximal mediante un balón de polietileno y la presión intraduodenal mediante un sistema de catéteres perfundidos.

El volumen remanente de NaCl 154 mM fue significativa mente menor que el de las otras soluciones. Con NaCl 154 mM se observa una relación lineal inversa entre la PIG proximal y el volumen remanente, fenómeno que no se observa con las otras soluciones.

Se concluye que el (VG) de NaCl isotónico está regula do por la (PIG) proximal y que soluciones ácidas e hiper osmóticas reducen la velocidad de (VG) por un mecanismo independiente de la (PIG) proximal.

Financiado por Proyecto M 1353-865 F, D.I.B. Universidad de Chile.

DISTRIBUCION ESPACIAL Y ESTRUCTURA DE LOS SISTEMAS DE GALERIAS DE CTENOMYS MAULINUS BRUNNEUS (RODENTIA, CTE-NCMYDAE). (Spatial distribution and burrow system structure of Ctenomys maulinus brumneus (Rodentia, Ctenomyidae). Anrique, J.A y Gallardo, M.H. Instituto de Ecología y Evolución, Universidad Austral de Chile, Valdivia.

Los roedores subterráneos mantienen sistemas de ga lerías discretas que facilitan el estudio de sus ámbi-

tos de hogar y distribución El presente estudio se realizó en Lonquimay, Enero y Marzo de 1986, confeccionándose para ello un retículo de 50x70 m². La distribución de los animales se analizó por el método de distancia al vecino más próximo. La arquitectura y configuración de las cuevas

proximo. La arquitectura y configuración de las cuevas se examino por excavación a mano de los sistemas de galerías de cuatro machos y dos hembras.

Se encontró que en los 23 animales capturados (d=0.0062/m²) la relación de sexos es 1:1 y que la mayoría de la muestra está compuesta por animales adultos. El tamaño de la camada es de 2.85. Las galerías son de trayectoria longitudinal, con muchas ramifica ciones laterales. Se capturaron machos y hembras en una misma boca. Las excavaciones evidenciaron mayor nú

mero de animales que de nidos.

Los análisis de distribución muestran desviación del azar (P < 0.05), con tendencia al espaciamiento. Los animales son agresivos y solitarios, sin embargo. en la época reproductiva practicarían monogamia seria-da que se infiere por el hallazgo de nidos compartidos. Las colonias no son densas, probablemente debido a que la vegetación es el factor limitante.

(Financiado por Proyecto S-85-17, D.I.D., U.A.Ch.)

EFECTO DE FOSFOLIPIDOS Y POLILISINA SOBRE LA ACTIVIDAD DE LA ADENILATO CICLASA DE MEMBRANAS DE OOCITOS DE X. laevis. (Effect of phospholipids and polylysine on the activity of membrane-bound adenylate cyclase of amphibian oocytes.) Antonelli, M. y Allende, J.E. Deptode Bioquímica, Facultad de Medicina, Univ. de Chile.

inducción de la maduración meiótica anfibio por progesterona involucra la inhibición de la adenilato ciclasa (AC) de la membrana de estas celulas por la progesterona. Esta inhibición, además de ser novedosa por representar el primer ejemplo de una acción de una hormona esteroidal sobre el sistema del cAMP, es también de interés pues no está mediada por la subunidad regulatoria N_i que participa en todas las otras inhibiciones hormonales de adenilato ciclasa. otras inhibiciones hormonales de adenilato ciclasa. Hemos probado el efecto de asolectina, una combinación de fosfolípidos de frijol de soya, sobre la actividad de la adenilato ciclasa. La asolectina (0,5 mg/ml) produce una leve pero reproducible estimulación de la actividad de la AC medida en presencia de Gpp(NH)p. Sin embargo, el efecto más importante de este fosfolípido es una reducción muy significativa de la inhibición de la AC por progesterona. Esta reducción no se debe a un secuestro de la progesterona por el fosfolípido, pues una concentración similar de asolectina no impide que progesterona qatille la maduración de los pido, pues una concentración similar de asolectina no impide que progesterona gatille la maduración de los oocitos. Se postula que la asolectina facilita la activación de la subunidad catalítica por N_S. Polilisina afecta a varias enzimas presentes en la membrana de oocitos: proteínas quinasas, fosfatidilinositol quinasas y fosfodiesterasas de nucleótidos cíclicos. También afecta a la adenilato ciclasa. Concentraciones de 10 uM - 50 uM de polilisina activan a la adenilato ciclasa medida en presencia de 10 mM F⁻, pero concentraciones mayores son inhibitorias. Al usar Gpp(NH)p se obtiene un efecto similar. La polilisina no afecta la inhibición de AC causada por progesterona. [Este trabajo recibió apoyo del DIB de la Universidad de Chile y de la OEA.]

DETECCION DE CANCERIGENOS QUÍMICOS MEDIANTE CULTIVO DE CELULAS DE LIQUIDO AMNIOTICO. (Detection of chemical carcinogens in human amniotic fluid cells). Aranda, M., Aguirre, S. y Salas, C. Departamento de Ciencias Basicas, Escuela Tecnologica y Departamento de Química y Bioquimica, Facultad de Ciencia, Universidad de Santiago de Chile.

Diversas estrategias se han desarrollado para identificar sustancias potencialmente cancerige nas. Los metodos mas comunes van de la deteccion de revertantes en procariotes, induccion de bacteriofagos, transformacion de celulas eucariontes in vitro a inoculacion en animales. La mayoria de estos analisis se realizan en celulas no humanas, limitando la validez de los resultados. Hemos iniciado un estudio con celulas fetales humanas como alternativa para la deteccion de sustancias con poder transformante. Celulas de liquido amniotico humano de cariotipo normal, fueron morfologicamente transformadas con compuestos quimicos cancerigenos de referencia (acetamidofluoreno, benzo-a-pireno, 2-hidroxi benzo-a-pireno) la estimacion de la transforma cion se evaluo en agar semisolido. El efecto citotoxico, LC50 del cancerigeno, se determino mediante la eficiencia de formacion de colonias en medio Ham mas suero fetal al 20 %. En este estudio se comparo la tasa de crecimiento y formacion de colonias en un medio con 5 y 20 % de suero, la densidad de saturacion, el cariotipo y la actividad gamma-glutamiltranspep tidasa en celulas tratadas con cancerigenos quimicos y celulas controles.

Financiado por DICYT, proyecto 10-85-74AL

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS DE RECEPTORES PARA AMINO-ACIDOS EXCITATORIOS EN SUBSTANCIA NIGRA DE CEREBRO DE RATA. (Pharmacological characteristics of receptors for excitatory aminoacids in the rat brain substantia nigra). Araneda, R.A. y Bustos, G. Laboratorio de Farmacología Bicquímica, P. Universidad Católica de Chile.

Estudios realizados en nuestro laboratorio han indicado la existencia de terminales nerviosos que captan y liberan aminoácidos excitatorios a nivel de la substancia nigra (SN). En base a esto, hemos decidido estudiar la existencia de receptores para estos aminoácidos y su posible interacción con neuronas dopaminérgicas nigrales.

Cortes de SN se incubaron con ³H-Dopamina (DA) y se superfundieron con solución Krebs-Ringer-Fosfato. Sólo en condiciones de superfusión en las que se omitió el ión Mg⁺² del medio, agonistas como el L-Glutámico y N-metil-D-aspártico (NMDA) a una concentración de 100 µM, estimularon marcadamente la liberación de DA. El efecto producido por NMDA fue dependiente de Ca⁺² y antagonizado por 2-amino-5-fosfonovalérico (APV) y por tetrodotoxina. Esto último sugiere la participación de una interneurona, al respecto, glicina estimuló la liberación de DA, tanto en ausencia como en presencia de Mg⁺² y este efecto fue antagonizado por estricnina y APV.

Estos resultados sugieren la existencia de receptores del tipo NMDA a nivel de la SN. La activación de estos receptores resulta en un aumento en la liberación de DA deede las dendritas de las neuronas dopaminérgicas nigrales. Parte de este efecto sería mediado por una interneurona de tipo glicinérgico.

Financiado por Grant 1182/85 Fondecyt

CAMBIOS CONFORMACIONALES EN PREALBUMINA INDU-CIDOS POR TIROXINA. (Thyroxine-induced conformational changes in prealbumin). Araya, R., Paladini, A.* y González, G. Instituto de Química, Universidad Católica de Valparaíso, ChIle e INGEBI, Buenos Aires, Argentina.*

La hormona tiroxina es transportada en la sangre por la proteína plasmática prealbúmina de peso molecular 55.000 y compuesta por cuatro subunidades iguales. La proteína tiene dos sitios de unión de tiroxina con constantes de asociación de 1,05 x 108 M-1 y 9,55 x 10 5 M-1. Aunque los dos sitios son estructu ralmente idénticos la diferencia en las constantes de unión parece implicar una cooperatividad negativa entre ellos, que resultaría en un cambio conformacional en la proteína al unirse la tiroxina al sitio de mayor afinidad, transformando al otro sitio en menos accesible. Experimentos efectuados con prealbúmina marcada con el fluoróforo N-iodoacetil-N-(5-sulfo-1-naftil) etilendiamina (AEDANS) mostra ron que la unión del primer mol de tiroxina produce un cambio conformacional detectado por una disminución del rendimiento cuántico y por un corrimiento hacia el rojo en la emi sión del fluoróforo. Este cambio también se detectó por un apagamiento en la emisión del fluoróforo en presencia de acrilamida. Los experimentos de polarización de fluorescencia en función de la viscosidad del medio mostraron que la unión de la tiroxina produce una disminución en el volumen de la proteína. Los resultados de esta investigación sugíeren un cambio conformacional en la preal búmina al unirse a ella el ligando tiroxina.

ESTUDIO CONFORMACIONAL DE PROTEINAS NO CRISTALIZABLES. EL CASO DE CLUPEINA YII. (Conformational study of noncrystallizable proteins. The case of Clupein YII). Arellano A., Beratto V., Canales M., Llarena A. Lab. de Proteínas, Facultad de Ciencias, U. de Concepción. Brunet J.E., Jullian C., Instituto de Química, U. Católica de Valparaíso.

La estructura de las protaminas -proteínas básicas de bajo peso molecular que se encuentran asociadas con el DNA en el núcleo del espermatozoide- no está dilucidada debido a que no han podido ser cristalizada hasta ahora.

Basados en trabajos de predicción de estructura secundaria, hemos descrito que la molécula de Clupeína YII posee 4 β -turns intercaladas en zonas al azar. Estas estructuras deben conferir a la molécula una conformación globular. Estudios de depolarización de fluorescencia con Clupeína YII marcada con FITC, han demostrado que la molécula efectivamente posee estructura esférica, con diámetro de 23 Å.

Experimentos de condensación de Clupeína YII vía car bodiimida han demostrado, además, que el extremo N-terminal y el extremo C-terminal están muy próximos.

Basados en estas evidencias teóricas y experimentales, hemos construído un modelo de Kendrew, en el cual hemos medido coordenadas atómicas e iniciado con ellas un estudio computacional de minimización de energía basado en la contribución electrostática, de van der Waals y de enlaces hidrógeno; de modo de poder evaluar la con figuración de la cadena polipeptídica en torno a las β-turns predichas.

Proyecto (20.13.41) Dirección de Investigación, U. de Concepción y Proyecto FONDECYT 5041/85.

CLONADO MOLECULAR Y SECUENCIA DE NUCLEOTIDOS DEL GEN DE STREPTAVIDINA. (Molecular cloning and nucleotide sequence of the streptavidin gene) Argaraña, C.E., Kuntz, I.D., Birken, S., Axel, R. y Cantor, C.R.
Department of Genetics and Development, College of Physicians and Surgeons, Columbia University. New York, Estados Unidos.

Streptavidina (STV) es una proteína secretada por "Streptomyces avidinii" (SA) cuya principal propiedad es la de unir biotina con alta afinidad (Kd = 10-15 M). Se determinó la secuencia de 40 a.a. de la región Neterminal de STV utilizando un secuenciador automático. Con la finalidad de obtener un "probe" específico para clonar el gen de STV se sintetizó una mezcla de oligonucleótidos (STV14) que representó todas las combinaciones posibles de codones que codifican una pequeña porción de la secuencia de a.a. de la proteína.

Se construyó un banco de clones a martir de DNA de SA utilizando como "vector" bacteriófago Charon 30.

La mezcla de oligonucleótidos fue marcada con 32p y

utilizada para localizar, mediante hibridización, el gen de STV en el banco de clones. Se aisló DNA de clones supuestamente positivos y la presencia del gen de STV fue confirmada mediante "Sou-thern blot" utilizando como "probes" STV14 y una sethem blot utilizando como "probes" STV14 y una segunda mezcla de oligonucleótidos derivada de otra región de la secuencia de a.a. Ambos "probes" detectaron un fragmento de ≅ 2Kb. Dicho fragmento fue subclonado en el bacteriófago M13 y se determinó la secuencia de nucleótidos mediante el método de Sanger. El análisis de la secuencia indicó la presencia del gen que codi-fica para STV como así también una región que codifica para el "péptido señal" de la proteína.

Se presentară, además, un estudio sobre la homologia de las estructuras primarias y secundarias entre STV y una proteína de eucariotas denominada avidina con propiedades físico-químicas similares a STV.

CARACTERIZACION ULTRAESTRUCTURAL DEL TUMOR VENEREO TRANSMISIBLE (TVT) CANING.(Ultrastructural characterization of canine TVT).

<u>Arias,J.L., Vivanco, E., Grudsky, R., Rivas, V.</u>

<u>Lab, Biología Celular, Depto, Ciencias Bioló</u> gicas Animales,Fac.Ciencias Veterinarias y Pecuarias,Universidad de Chile.

Una característica peculiar de las células neoplásicas del tumor venéreo transmisible (TVT) canino es su relativa facilidad de cre-cer cuando son transplantadas desde un tumor espontáneo o experimental a un huesped geneespontaneo o experimental a un noespeu gene-ticamente homólogo. Como un paso pevio al transplante se realizó una caracterización ultraestructural de las células provenientes de un TVT espontáneo y de células de TVT cul-

de un IVI espontaneo y de celulas de IVI cultivadas in vitro.

La particular forma del núcleo, la distribución de la cromatina, la apariencia de los órganelos citoplasmáticos, la presencia de complejos laminares, la forma celular, y los modos de asociación intercelulares, entre otras características, son discutidas comparativamente a la luz de los antecedentes actuales acerca de la naturaleza,propiedades y conduc-ta biológica de este tipo de tumores.

Financiado por Proyecto A-2423, D.I.B., Universidad de Chile

SITIOS DE RECONOCIMIENTO EN FOSFOLIPASAS A DE VENENOS DE SERPIENTES CON ACTIVIDADES NEUROTOXICA Y MIOTOXICA. (Recognition sites in snake venom phospholipases A, with neurotoxic and myotoxic activities). Arriagada, E. Departamento de Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales. Universidad de Concepción.

La gran similitud en estructura primaria entre las fosfolipasas A₂ (PA₂) de mamíferos y aquellas obtenidas de venenos de Serpientes no permiten explicar las enor-mes diferencias funcionales. Además, se ha establecido que la presencia de residuos básicos en estas últimas es tá relacionada con su mayor o menor toxicidad.

A fin de establecer la ubicación del o los sitios de reconocimiento responsables de la acción tóxica y de aclarar la relación entre actividades tóxicas y fosfolipa sica, se realizó la predicción de las estructuras secundarias de PA₂ básicas, ácidas y neutras de venenos de serpientes y de la PA₂ básica de páncreas de bovino, la cual se usa como un estandar de comparación. La predic-La predicción se hizo por el método de los perfiles de hidrofobicidad.

De acuerdo a los resultados obtenidos, se propone que la zona de los residuos de aminoácidos 53-61 constituiría un "sitio neurotóxico" en las PA₂ básicas de vene nos de serpientes. Dicha región por su²proximidad a His-48 podría estar ligada a la actividad enzimática. De igual manera se propone que en la acción miotóxica de la toxinas mionecróticas de venenos de serpientes participaría un "sitio miotóxico" ubicado en la región de los residuos de aminoácidos 76-86.

Proyecto № 20.31.12 de la Dirección de Investigación Universidad de Concepción.

CONDUCTA LOCOMOTORA DE LARVAS YELLOW EN Drosophila. (Locomotor behavior of yellow larvae in Drosophila) Arriagada, J.R., Sunkel, C. y Godoy-Herrera, R. Grupo de Neurobiología Molecular, Univ.Católica de Chile y Dep. Biol.Cel. y Genética, Univ. de Chile.

En este trabajo se estudió la conducta locomoto ra en larvas de <u>Drosophila</u> Oregón R-C y en mutantes yellow ("y"). Estos resultados se correlacionan con estudios de la cutícula y del sistema nervioso de la

Para estudiar la conducta locomotora se utiliza ron cajas de acrílico de 16cm llenas con agar. Lar vas "y" y Oregón R-C de diferentes estados de desarrollo fueron estudiadas. La estructura de la cuticula se analizó por microscopía óptica y de Scanning y las proyecciones sensoriales se estudiaron usando HRP como trazador intraaxonal. La actividad de Acetilcolinesterasa (AChE) junto a la separación electroforética de isoenzimas sirvió para evaluar el sis tema colinérgico. Los resultados muestran claros cam bios en la conducta locomotora de las larvas "y". Al estudiar las estructuras cuticulares se observan cambios en las bandas de espículas ventrales de los segmentos abdominales de la larva. No se observan segmentos addominates de la larva. No se observan diferencias en las proyecciones sensoriales y final mente se estableció un aumento de la actividad de la AChE como también la aparición de una nueva iso-enzima en las larvas "y".

Se discutirán los posibles mecanismos que expli quen el cambio en la conducta locomotora de las lar vas "y" a la luz de los cambios observados en la cu tícula y en el sistema nervioso.

Se agradece la colaboración del Dr. Jorge GARRIDO.

Financiado por proyecto de la Fundación Gildemeis - ter al Dr. N.C. Inestrosa.

SINTESIS DE BETA-LACTAMASAS POR BACILLUS CEREUS INMOVILIZADO EN AGAR. (Synthesis of beta-lacta INMOVILIZADO EN AGAM. (Synthesis of beta-lacta mases by Bacillus cereus immobilized in agar). Arrieta A , Jilberto C (*) y Sepulveda M (+). (*) Laboratorio de Microbiologia. Departamento de Quimica y Biologia. Facultad de Ciencia. USACH (+) Lab. Control Int. Instituto de Salud Publica. (Patrocinio: G. Zuniga)

Se estudia la actividad catalitica de las betalactamasas sintetizadas por Bacillus cereus NRRL 569 inmovilizado en geles esfericos de agar usando como sustrato penicilina G sodica. Para esto, se determinaron los parametros optimos de cultivo usando medios con diferentes disponibilidades aminoacidicas, ademas de acido fenilacetico, posible inductor de la sintesis fenilacetico, posible inductor de la sintesis de penicilinasas. Luego, se hicieron ensayos de inmovilizacion de esta bacteria, usandose una suspension del bacilo en agar al 1,5 % gelificada por goteo en un liquido no miscible refrigerado. Los resultados obtenidos indican que la calidad y cantidad de aminoacidos presentes en el medio inciden en la sintesis de biomasa pero no en la produccion de las enzimas estudiadas. La concentracion de agar utilizada permitio la difusion de las penicilinasas al estudiadas. La concentracion de agar utilizada permitio la difusion de las penicilinasas al medio hasta una concentracion maxima y constante de 40.000 U.I./ml al cabo de 96 hrs. Al renovar repetidamente el medio, los microorganismos produjeron la misma concentracion de enzima en un lapso de 24 hrs demostrandose una inhibicion por los niveles de sintesis alcanzados. El sistema de inmovilizacion permite la reutilizacion de los microorganismos sin disminucion de su actividad. Se discute aplicabilidad. actividad. Se discute aplicabilidad.

Financiado por DICYT ,proyecto 16-08-83-32AE y por el Instituto de Salud Publica.

SOBRE EL EFECTO "IN VITRO" DE PROGESTERONA EN UTERO Oldre EL EFELIO 'IN VITRO DE PROBESTERONA EN OTERO (Upon the "in vitro" effect of Progesterona in mouse uterus). <u>H.Asencjo</u>, L.Padilla, M.A.Cruz, M.I.Rudolph. Depto.Ciencias Fisiológicas, Fac.Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales.Universidad de Concepción.

Si se estudia el efecto "in vitro" de concentraciones micromolares de Progesterona(P) sobre cuernos uterinos, se observa que esta hormona puede aumentar o inhibir las contracciones uterinas de acuerdo al período del ciclo estral y/o preñez del animal.Numerosos investigadores han analizado este fenómeno suponiendo una acción direc ta de P sobre la fibra muscular lisa del útero, sin en-contrar una explicación razonable para este fenómeno. En el presente trabajo se analizan estos resultados co-rrelacionando la influencia que ejerce P tanto sobre la actividad contráctil, como sobre la liberación de 3H-No radrenalina (3H-NA).

Actividad contráctil: El mayor efecto inhibitorio de P $(5~\mu\text{M})$ se ejerce en úteros de ratonas tratadas previamente con estradiol (0.5 mg/Kg, 48 hrs.)y fue de 48.95+ 5.78% ($\bar{\chi}$ + e.s.,n=7). Este efecto es parcialmente antagonizado por propranolol 1 µM (37.08+7.81%; $\bar{\chi}$ +e.s.;n=6) y es revertido en útero de ratonas tratadas previamente es revertido en utero de ratonas tratadas previamente con reserpina (5 mg/Kg i.p.24 hrs) observándose un au mento de 147,45+19.85%(X+e.s.,n=6). Liberación de 3H-NA: El mayor aumento de la liberación basal de 3H-NA por efecto de $P(10 \mu M)$ se observa en úteros de ratonas tratadas previamente con estradiol (0.5 mg/Kg, 48 hrs), fue de 20.36+3.71(X+e.s.,n=3), efector de X-10 min X-10 min to que tiene una duración superior a los 10 min..

Se postula que los efectos "in vitro"de P se deberían a una acción de esta hormona sobre las terminaciones nerviosas adrenérgicas, favoreciendo la liberación de NA que ejerce un fuerte control inhibitorio sobre la con tracción uterina y cuya actividad a su vez es regulada "in vivo" por las hormonas sexuales.

Proyecto 20.33.28 Dirección de Investigación.

INFLUENCIA DEL SEXO EN LA REGULACION DE IgE. (Influence of the sex in the IgE regulation). Astorquiza, M.I., Cisternas, C., Leal, X. y Maldonado, E. Instituto de Medicina Experimen Maldonado, E. Instituto de Medicina Experimental, Facultad de Medicina, Universidad Austral de Chile.

En trabajos previos hemos podído demostrar que es posible modular la respuesta IgE media<u>n</u> te la administración de fitohemaglutinina (PHA) uno o dos días antes del antígeno. El presente trabajo analiza la influencia del sexo del an<u>i</u> mal en dicha modulación.

Se utilizaron ratones RF adultos (2-3 meses) de ambos sexos, normales y castrados. Se in-yectaron 80 ul de PHA vía i.p., uno o dos días antes de inmunizar con 100 ug OA en 20 mg Al(OH)₃ gel vía s.c. Los animales se sangraron cada 7 días y se determinó el título de IgE por PCA en rata y por enzimoinmunoensayo, y el título de IgM y/o IgC por hemaglutinación pas<u>i</u>

Los resultados indican que existe una modulación opuesta de la respuesta IgE de acuerdo al sexo del animal. La administración de PHA el día -l induce supresión en la hembra y esti mulación en el macho, en cambio PHA el día -2 lleva a un efecto opuesto. Cuando los animales son castrados se pierde este efecto modu-lador isotipo específico.

Se discute la participación de factores so-lubles IgE específicos que intervendrían eneel proceso.

(Proyecto Inv. RS-83-7, Univ. Austral de Chile)

ESTIMULACION β-ADRENERGICA Y EVENTOS MOLECULARES INVOLU-CRADOS EN CAPACITACION Y/O REACCION ACROSOMICA DE ESPERMATOZOIDE DE MAMIFERO.(β -Adrenergic stimulation and molecular events involved in mammalian sperm capacitation and/or the acrosome reaction). <u>Avendaño C. y Llanos</u> <u>M. Dpto.</u> de Ciencias Básicas y Unidad de Biologia de la Reproducción. Fac. de Medicina-Sur e INTA. U. de Chile.

La probabilidad de fecundación por parte del espermatozoide, desde un punto de vista molecular, puede estar relacionado con la función de agonistas α y β adrenérgirelationado con la función de agónistas a y padrenergi-cos en el medio circundante al proceso. Este estudio pre tende dilucidar la posible función y asociación entre es timulación B adrenérgica, transmetilación de fosfolípi-dos y activación de la adenil ciclasa (AC) durante la ca pacitación (CAP) y/o reacción acrosómica (RA) de esperma tozoides de hamster incubados in vitro. Espermatozoides tozoides de hamster incubados in vitro. Espermatozoides epididimarios lavados y separados en columna de perlas de vidrio se incubaron a 37°C. bajo atmósfera húmeda de 5% CO2/95% aire, en presencia de agonistas β adrenérgicos, inhibidores de reacciones de transmetilación, análo gos de AMPc, como asi mismo de estimuladores del sistema adenil ciclasa. A diferentes períodos de incubación, se evaluó motilidad, hiperactivación y RA. Cuando los espermatozoides se incubaron con isoproterenol, las RA aumentaron significativamente en relación a los controles. A su vez, los inhibidores de transmetilación (3-Deazaade nosina y Homocisteina-tiolactona) inhibieron la ocurren-cia de RA en un 40-60% en presencia o ausencia del agocia de KA en un 40-60% en presencia o ausencia del ago-nista, siendo dicha inhibición superada al incluir 8-Br o Bt2 AMPc en el medio de incubación. Activadores selec-tivos de la AC, Forskolin y toxina del cólera, induje-ron RA en valores sobre los controles. Los resultados su-gieren que los procesos de CAP y/o RA estarían modulados por una cascada de sucesos dependientes de un aumento del AMPc intraespermático. Dicho aumento se debería a una se cuencia de eventos de membrana que incluirian: estimula-ción β-adrenérgica-transmetilación de fosfolípidos - activación de la AC. Financia: DIB. B-2396-8613 y Grant 83010 OMS.

MICROPROPAGACION DE Gomortega keule (MOL.) BAILLON. Micropropagation in Gomortega Reule (Mol.) Baillon).
Baeza, P.C., Barrales, P.H.L. y Mancinelli, S.P., Departamento de Botânica, Facultad de Ciencias Biológicas y de Pecursos Naturales, Universidad de Concepción.

G. keule es una especie endémica considerada, junto con otras 10, como en estado de conservación crítico y clasificándola por lo tanto en la categoría "EN PELIGRO" con prioridad 4 (CONAF, 1985). Su distribución geográfica está restringida a las VII y VIII Regiones.

No se dispone de antecedentes confiables sobre su capacidad de reproducción, ya sea bajo condiciones naturales o de laboratorio. Tampoco se tiene información sobre porcentaje de germinación, viabilidad de las semillas, latencia, etc. Por los antecedentes anteriores se ha es timado que la técnica de cultivo de tejidos podría ser como primera aproximación se intentó el cultivo in vitro de ápices caulinares y axilares.

Yemas apicales y axilares se desinfectaron superficial-.cmao apicales y axilares se desinfectaron superficialmente con HgCl₂ al 0.05%, se lavaron repetidamente con agua estéril y se incubaron en medio White con bencil amino purina (BAP), gliberelina (GA₃) y ácido naftalén acético (ANA), en concentraciones de 1.5, 1.0 y 0.1 mg 1⁻¹, respectivamente. , respectivamente.

Después de 30 días los explantes se repicaron a medio Anderson, con el mismo tratamiento hormonal anteriormente mencionado. Todas las experiencias se realizaron bajo régimen lumínico de 16:8 hrs., a una intensidad de 54 uEcm⁻² seg⁻¹ y a una temperatura de 23°C.

Se observó actividad de las yemas a los 15 días, estimada por la apertura de las brácteas. Después de 4 meses los explantes expandieron 2 a 4 pares de hojas alcanzando un tamaño de 10 a 30 mm de alto.

ADHERENCIA SELECTIVA DE SALMONELLA TYPHIMURIUM LT2 AL EPITELIO INTESTINAL DE RATON. (Selective adherence of Salmonella typhimurium LT2 to mouse intestinal epithelium). Bao, L.; Garrido, J. Laboratorio de Histología, Dpto. Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica

Estudios previos realizados en nuestro laboratorio, sugieren que S. typhimurium LT2, se adhiere se-lectivamente al epitelio intestinal de ratón, depenlectivamente al epitelio intestinal de raton, dependiendo de las condiciones de cultivo. Las bacterias provenientes de cultivo estático, se adhieren a las placas de Peyer, no así las bacterias provenientes de cultivo agitado; además, esta capacidad de adhesión puede ser correlacionada con el patrón de proteínas de la membrana externa de S. typhimurium LT2.

Hemos infectado, con <u>S. typhimurium</u> LT2-³²P, ratones Swiss. A distintos tiempos se extrajo el intestino delgado y se determinó, por centelleo líquido, la radiactividad asociada a regiones que incluyen placas de Peyer (PP) y a regiones entre placas de Peyer (NPP).

Hemos definido, el concepto operacional, "actividad patógena" en función del indice promedio PP/NPP (PP/NPP- 1,3 equivale al 100% de actividad patógena). Este da cuenta del daño que produce, S. typhimurium LT2, sobre su huésped. Las bacterias provenientes de un cultivo agitado exhiben un 70% de actividad patógena, independientemente, del estado nutricional de los ratones y del tiempo de infección; mientras que las bacterias que provienen de un cultivo estático alcanzan un 100% de actividad patógena 24 hrs. (ratones no ayunados) ó 16 hrs. (ratones ayunados), después de iniciada la infección.

Las bases moleculares del fenómeno observado se han investigado mediante estudios de inhibición de la adhesión por moléculas extraídas de la superficie bacteriana.

AISLAMIENTO Y CARACTERIZACION DEL RECEPTOR PARA LAMININA DE UNA BIBLIOTECA GENOMICA DE S.AUREUS. (Isolation and characterization of the Iaminin receptor from a <u>S. aureus</u> genomic library) <u>Barardi</u>, <u>C.R.M.*</u>, <u>Santos</u>, <u>C.L.S.</u> y <u>Brentani</u>, <u>R.R.</u>
Ludwig Institute for Cancer Research, Sao Paulo Branch - Brasil.

Laminin, a major glycoprotein of basement membranes, binds to a specific receptor on the surface of neoplastic and non-neoplastic cells. Laminin binding proteins were also found in Staphylococcus aureus, but not in Staphylococcus epidermidis (Lopes, J.D. et al. Science 229:275,1985). These specific molecules may apparently be involved in bacterial

High molecular weight DNA was isolated from <u>S</u>. aureus, partially digested with EcoRI and fractionated through a 10-40% sucrose density gradient. Fragments of 4-6 kb in length were pooled and ligated to an expression vector \(^{\lambda}\)gtil, digested with EcoRI. After infection of E.coli Y1090 with these molecules, the genomic library obtained was assayed through an immunological screening. The viral plaques were transferred to nitrocellulose filters and incubated with laminin P1 fragment followed by rabbit anti-laminin antibody (affinity purified in a Sepharose-laminin column) and then anti-rabbit IgG alkaline phosphatase conjugate. The positive signals were isolated and were used to infect E. coli Y1089, a lysogenic host. The proteins were analysed in PAGE-SDS gel and Western blotting and revealed a non-fusion protein in the same immunological assay The molecular weight of this protein was 50kd, similar to that report of the same receptor. The DNA of this clone was isolated and after digestion with EcoRI we observed a 5,0kb insert. Sequences of this clone are underway.

* C.R.M.Barardi is a fellow of FAPESP.

EXISTEN DOS TIPOS DE RECEPTORES AL L-GLUTAMATO EN FIBRAS MUSCULARES DE LARVAS DE Drosophila? (Do muscle fibers from Drosophila larvae posses two types of L-glutamate receptors?). Barla, R. Depto. Biol. Cel. Fac.Cs.Biológicas Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: P. Labarca).

(Patrocinio: P. Labarca).

Los músculos de la larva de Dhoaophila son un buen modelo para estudiar receptores de L-glutamato con técnicas electrofisiológicas. El conocimiento de este receptor reviste gran interés en Neurobiología porque ha sido identificado en sinapsis excitatorias en SNC de mamíferos. He estudiado las variaciones del potencial de membrana (EM) como función de la concentración de agonistas aplicados en el baño. Observé los siguientes resultados: L-gluta y quisqualato producen a concentraciones en el rango 1-10µM depolarización de la membrana (ΔVEM < 15 mV). A concentraciones > 100µM tal efecto se revierte para alcanzar una depolarición de solo 4 mV. En ausencia de iones cloro en la solución estos agonistas solo inducen de polarización proporcional a sus concentraciones. Por otra parte el ac. kainico solo induce una leve hiperpolarización que no se observa en ausencia de iones Cl.

Al tratar las fibras musculares durante 15 min. con 50µM de concanavalina-A, L-gluta y quisqualato solo provocan una depolarización. Esto sugiere que Con-A impide la desensibilización de los receptores excitatorios como se ha descrito en músculo de otros invertebrados.

Nuestros resultados indican la existencia de dos tipos de receptores: uno excitatorio y otro inhibitorio que son farmacológicamente di ferentes.

CARACTERIZACION DE ANTIGENOS ESPERMATICOS HUMANOS POR ANTICUERPOS MONOCLONALES MURINOS (Characterization of Human Sperm Antigens by Murine Monoclonal Antibodies) Raúl Barnier y Elcira Pérez Laboratorio de Inmunología, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: Lisette Leyton) Leyton)

Con el proposito de identificar y caracterizar antí-genos espermáticos que se encuentran involucrados en el proceso de fecundación, hemos utilizado la meto-dología de anticuerpos monoclonales murinos, la cual permite disectar la composición antigénica del esper-matozoide y estudiar la función de cada antígeno en particular.

En este trabajo se inmunizaron ratones de las cepas Balb/c y CB10F1, con espermatozoides humanos completos o extractos de estos. Los hibridomas obtenidos por fusión de los linfocitos esplénicos de los animales inmunizados con la linea mieloide NSO2, fueron seleccionados por ELISA, usando como antígeno el mismo inmunógeno. Posteriormente, se determinó la localización del antigeno por inmunofluorescencia indirecta y su peso molecular por mestern blotting.

Se seleccionaron dos anticuerpos para estudiar su efecto en la interacción de gametos in vitro. El anticuerpo EET-1A11 que reconoce un antigeno intrínseco y presenta, sólo en espermatozoides capacitados, un patrón ecuatorial; es capaz de inhibir la penetración de ovocitos de hamster sin zona pelúcida por espermatozoides humanos. Por otra parte el monoclonal HS-2H3, dirigido contra un antígeno presente en el líquido seminal, tiene un un patrón de fluorescencia postacrosomal y cola, inhibe la unión de los espermatozoides humanos a la membrana de ovocitos de hamster.

Estos estudios indican que tanto antígenos intrínsecos como extrínsecos del espermatozoide pueden estar im-plicados en el proceso de fecundación.

Financiado por Grant IDRC 3-P-83-1006-01

ESTADO DE TIROSINACION DE LA TUBULINA EN OVOCITOS, EM-BRIONES Y CEREBRO DE SAPO. (State of tyrosination of tubulin in occytes, embryos and brain of toad). <u>Barra</u>, H.S., <u>Arce</u>, C.A. y <u>Modesti</u>, N.M.

Centro de Investigaciones en Química Biológica de Córdoba (CIQUIBIC). Facultad de Ciencias Químicas. Universi-

dad Nacional de Córdoba. Córdoba. Argentina.

El terminal COOH de la tubulina & puede ser modifi-cado mediante la incorporación o liberación postraducción de tirosina por acción de tubulina:tirosina ligasa o tubulina carboxipeptidasa, respectivamente. La frac-ción de tubulina que es capaz de incorporar tirosina se denomina tubulina tirosinable y comprende a la tubulina tirosinada y no-tirosinada. Se ha determinado que en cerebro de aves y mamíferos, parte de la tubulina es no-tirosinable y que las distintas especies de tubulina cambian con el desarrollo.

En el presente trabajo se determinaron las proporciones de cada una de las especies de tubulina en ovocitos, embriones y cerebro de <u>Bufo arenarum</u>. En extractos de ovocitos la tubulina soluble está compuesta principalmente (95%) de tubulina no-tirosinable. La fracción restante (5%) está compuesta por tubulina tirosinada, no habiéndose encontrado tubulina no-tirosinada. Resultados similares fueron obtenidos con embriones de 2 y 22 hs posfertilización. En cerebro hay una alta proporción (16%) de tubulina tirosinable cuya composición es diferente de la encontrada en ovocitos o embriones; la mayor proporción (70%) está constituida por tubulina notirosinada.

La ligasa fue detectada en todos los tipos de extractos estudiados. En cambio, la carboxipeptidasa se encon-tró solamente en extractos de cerebro.

La variación en las proporciones entre tubulina tiro-sinada y no-tirosinada debe interpretarse como la resul-tante de las actividades relativas de las dos enzimas. En cambio, la variación entre tubulina tirosinable y notirosinable podría deberse tanto a una modificación pos-traducción como a la expresión de genes diferentes.

COMPROBACION DE UN MODELO ESTRUCTURAL DE LAS R-LACTA-MASAS. ROL DEL DOMINIO II EN LA ACTIVIDAD CATALITICA. (A test for a model structure for B-lactamases. The rol of domain II in the catalytic activity). L. Barros y J. Martinez, Departamento de Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

Estudios de predicción de estructura secundaria han permitido postular un modelo estructural para estas en zimas, consistente en dos dominios, con la actividad ca talítica localizada en el dominio N-terminal (Dominiol).

Estudios de hidrólisis de la enzima con BrCN en con diciones no denaturantes, y con quimotripsina, han de-mostrado la presencia de un péptido asimilable al Dominio I que conserva actividad enzimática.

Para determinar la posible participación del Dominio II en el proceso catalítico, se han determinado las constantes cinéticas K₁, K_m, número de recambio y energía de activación de la B - lactamasa de B. cereus nativa, y del dominio I, en presencia de sustratos e inhibidores, utilizando métodos espectrofotométricos.

Con el objeto de establecer si las diferencias enontradas son atribuíbles al proceso de separación del dominio I por hidrólisis con BrCN, se hacen también es-tudios con el dominio I obtenido por hidrólisis enzimática con quimotripsina.

Proyecto de Investigación 20.31.12, D. Inv. Universidad de Concepción.

Proyecto de Investigación 1085 de FONDECYT

BIOQUIMICA DEL VENENO DE LA ARAÑA L. laeta Y SU IMPORTAN CIA BIOTECNOLOGICA. (Biochemistry of L. laeta spider ve-nom and is Biotechnological importance). Bascur, L., Medina. J.N. y Yevenes . I. Departamento de Bioquímica Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Varios autores han descrito los dañinos efectos del varios autores nan descrito los daninos efectos del aracnidismo en Chile, y han enfocado el problemo de que no se dispone actualmente de una terapia adecuada. El objetivo de nuestro trabajo es estudiar el mecanismo bioquímico del veneno de la araña de los rincones Loxosceles laeta.

En este trabajo se presentan los resultados del efecto que produce en el riñón de conejo, el veneno de la L. laeta inyectado por via intradérmica. El daño renal fué evaluado midiendo las actividades enzimáticas de la fosfotasa ócida, fosfatasa alcalina, transaminasa glutómico oxaloacético (GOT) y transaminasa glutómico-pirúvico (GPT) en la orina de conejos recolectada en 24 hrs, y el experimento duró 6 días.

En los resultados obtenidos se observó que post-inyección del veneno, las 4 enzimas estudiadas comenzaron a aumentar sus actividades enzimáticas hasta alcanzar un máximo a las 72 hrs. y luego comenzaron a disminuir lentamente a las 96 hrs. y 120 hrs.

La conclusión nuestra, es que el riñón de conejo fue dañado por efecto del tóxico veneno de la L. laeta. Algunos autores han demostrado que la mordedura de araña o de abeja produce un sindrome nefrótico y destrucción de las células tubulores. Pensamos que la destrucción del tejido renal es lo que ha producido la liberación a la orina de las 2 transaminasas. Asimismo, el tóxico efecto del veneno causó el aumento de la actividad de las fosfatasas alcalina y ócida. La importancia que nuestras investigaciones puedon tener para la Biotecnología es que un conocimiento profundo de la estructura del veneno nos permitirá preparar el antisuero específico para el veneno y sintetizar alguna droga que pueda contrarrestar el efecto venenoso.

ALTERACIONES CROMOSOMICAS INDUCIDAS POR LINDANO EN ME-RISTEMAS RADICULARES DE Chlorophytum comosum.
(Chromosomical modifications induced by Lindane in radi cular merystems of <u>Chlorophytum comosum</u>). <u>Bastías</u>, J. <u>Guerrero</u>, <u>C</u>. Laboratorio de Citogenética, <u>Departamento</u> de Ciencias Básicas, Instituto Profesional de Chillán. (Patrocinio: R. Godoy Herrera).

El Lindano es un insecticida organoclorado cuyo potencial genotóxico se conoce parcialmente. A pesar de ello, este compuesto es utilizado ampliamente en medicina para el tratamiento de la sarna y pediculosis en general. Esto nos motivó a indagar sobre la mutage-nicidad del agente en cuestión utilizando a <u>C</u>. <u>comosum</u> una especie de centinela vegetal.

Para ello se indujo el crecimiento radicular de 20 plántulas colectadas de una misma planta madre en una cámara de cultivo bajo condiciones controladas (luz, temperatura y oxigenación). Una vez que las raf-ces tenían 2 cm. de longitud se separaron en 3 grupos: a) Controles, b) Tratadas con lx10⁻⁴ gr/ml de Lindano por 2 horas para luego pasarlas a medio limpio por 3, 6, 12 y 24 horas posterior al pulso y c) Tratadas con 1x10⁻⁴ gr/ml de Lindano en forma contínua por 3, 6, 12 y 24 horas.

Transcurrido el tiempo de tratamiento de los 3 grupos, se colocaron en colchicina al 0,1% por 3 hofras, siendo cortadas las raíces y fijadas en metanol-ácido 3:1. Las preparaciones se confeccionaron siguiendo la metodología del aplastado, siendo las placas metafásicas analizadas y fotografiadas en un microscopio Leitz, modelo Dialux-20.

Nuestro hallazgo revela que el Lindano induce: Quiebres de cromátidas;
 Quiebres de cromosomas;
 Gaps y 4) Descondensación cromosómica. Los resultados encontrados se contrastan estadísticamente y se discuten considerando el mecanismo de acción del agen

S-ADENOSIL-L-METIONINA E INTOXICACION POR PLOMO. ESTUDIO COMPARATIVO DE LA VIA DE ADMINISTRACION. (S-Adenosyl-L-Methionine and lead intoxication. Comparative study of the route of administration.) Batlle, A.M. del C.; Paredes, S.R.; Fukuda H.; Kozicki P.A. y Rossetti, M.V.

Centro de Investigaciones sobre Porfirinas y Porfirias (CIPYP)-FCENN-UBA-CONICET.

La 6-aminolevúlico dehidrasa (ALA-D) es uno de los más sensibles parámetros de la intoxicación por plomo. El efecto inhibitorio del metal sobre esta enzima puede revertirse con CSN que se encuentra también disminuido en el saturnismo. La S-Adenosil-L-Metionina (SAM) se un excelente precupror del CSN, restaurado el misul del foll en sun excelente precupror del CSN, restaurado el misul del foll en sun excelente precupror del CSN, restaurado el misul del foll en

metal sobre esta enzima puede revertirse con GSH que se encuentra también disminuido en el saturnismo. La S-Adenosii-L-Metionina (SAM) es un excelente precursor del GSH, restaurando el nivel del tiol en hígado. Una importante vía de eliminación de los metales es la bilar; el GSH participa en este proceso así como en la detoxificación general de xenibióticos a través de la formación de aductos. En base a estas consideraciones, se estudió comparativamente la acción del SAM administrado en forma oral, s.c. o i.v. en la intoxicación por plomo.

Se administró SAM diariamente s.c. (20 mg/kg) y oral (80 mg/kg) a ratones intoxicados por plomo en forma aguda durante 20 días. Pacientes intoxicados crónicamente por plomo recibieron SAM diariamente en forma i.v. (12 mg/kg) y oral (25-30 mg/kg).

En todos los casos después del SAM, aumentó la concentración de CSH, que se encontraba inicialmente reducido correspondientemente disminuyó en forma rápida el contenido de plomo y se recuperaron los niveles de ALA-D. Domo movilizado se eliminó por heces, mostrando um pico dentro de las 24-48 hrs. en los animales tratados con SAM La excreción urinaria fue muy baja.

Los niveles de ALA, PBG y porfirinas, aumentados en algunos casos de intoxicación por plomo, alcanzaron cifras normales luego de la terapia.

terapia.

Se observó una buena correalción entre la recuperación del CSH, la actividad del ALA-D y la disminución del contenido de plomo, apoyando nuestra hipótesis de que, como consecuencia de la administración de SAM se incrementa la disponibilidad de CSH, facilitándose el proceso de detoxificación y rápida eliminación del plomo de los diferentes compartimientos y, consecuentemente, revirtiéndose la inactivación de la enzima por el metal.

El hígado jugaría un papel importante en la captación y trasporte del plomo como un conjugado con el CSH, hacia la bilis, dando como resultado una mayor excreción biliar del metal.

S-ADENOSTI-I.-METTONINA Y PORFIRIA CUTANEA TARDIA-TRATAMIENTO EXITO S-ADENOSIL-L-METTORINA Y PORFIRIA CUTAMEA TARDIA-TRATAMIENTO EXITO SO EN DOS NINOS. (S-Adenosyl-L-methionine and Porphyria Cutames Tarda-Successful treatment in two children). Batlle, A.M.delC.*; Stella, A.M.*; Melitto, V.*; Curman Mariano, H.**; Kaminsky, A.R.** Kaminsky, C.***
*Centro de Investigaciones sobre Porfirinas y Porfirias -CIPYP-(FCM, UBA y CONICET), **Hospital Militar Central "Dr. C. Argerich" ***Hospital Zubizarreta.

La Porfiria Cutánea Tardía (PCT) se manifiesta generalmente des-s de los 40 años, aunque se han descripto casos aislados y raros de PCT infantil.

de PCT infantil.

Se presentan dos nuevos casos de PCT infantil en los cuales se ha aplicado con éxito una nueva terapia combinada de S-adenosil-1-metionina (SAM) y cloroquina.

En un niño de 12 años y una niña de 7, en base a los típicos signos clínicos de fotosensibilización e hipertricosis, se confirmó el diagnóstico de PCT hereditaria con los estudios bioquímicos, característico patrón de excreción urinaria, disminución de la actividad de la Uroporfirinógeno Decarboxilasa (URO-D) eritrocitaria y elevado índice de Porfirinas Plasmáticas (IPP) con máximo de emisión a 612-618 me

do Índice de Porfirinas Plasmáticas (IPP) con máximo de emisión a 617-618 ms.

El tratamiento que se propone como otra alternativa terapéutica consiste en la administración inicial y simultánea de SAH oral (comprimidos-12mg/kg diarios) durante 3 semanas y de bajas dosis de cloroquina oral (2x100 mg-semanal) durante aproximadamente 120-150 días o hasta completa normalización y estabilización del cuadro clínico y bioquímico.

En estos niños se logró una total recuperación clínica y bioquímica dentro de los 3 meses, sin recidivas luego de 8 meses. No se observaron reacciones oftalmológicas ni otros efectos colaterales indeseados.

seados.

En conclusión, el tratamiento propuesto es seguro, simple y confortable para los pacientes. Se consigue una remisión completa y estable en corto tiempo y aunque la PCT infantil es excepcional, esta terapia sería la más indicada para niños y aquellos pacientes que no pueden tolerar flebotomías repetidas.

Se postula un mecanismo de acción en el cual el efecto del SAM se atribuye a que este compuesto incrementa la disponibilidad del glutation hepático, facilitando así la movilización y rápida excreción biliar del hierro libre tóxico, además de contribuir al estado de óxido-reducción intracelular necesario para una óptima funcionalidad de la URO-D. de la URO-D.

INTERCAMBIO ORTOFOSFATO-PIROFOSFATO CATALIZADO POR LA PIROFOSFATASA SOLUBLE Y DE MEMBRANA.
ROL DEL GRADIENTE DE H⁺. (Orthophosphate-pyro-ROL DEL GRADIENTE DE H'. (Orthophosphate-pyrchosphate exchange catalized by soluble and membrane-bound pyrophosphatases. Role of H gradient). Behrens, M.I., de meis, L. Celis, P. Romero, I., Gómez-Puyou, M.T., Gómez-Puyou, A. Dept. Bloq. Univ. Federal Río Janeiro y Centro Invest. Fisiol. Cel. Univ. Autónoma de México.

La pirofosfatasa de membrana de crómatóforos

La pirofosfatasa de membrana de cromatóforos de Rhodospixillum xubrum cataliza un intercambio ortofosfato-pirofosfato (Pi=PPI), que requiere un gradiente electroquímico de H $^+$. Se comparó la reacción catalizada por esta enzima con la que se obtiene con la pirofosfatasa soluble de levadura, donde no hay gradiente de H $^+$. En ambos sistemas la velocidad de intercambio aumentó al incrementar el pH y la concentración de MgCl $_2$. El Ko $_5$ para PI de la pirofosfatasa soluble disminuyó al agregar solventes orgánicos al medio o al aumentar la concentración de MgCl $_2$. Los valores de Ko $_5$ obtenidos fueron menores que los observados con los cromatóforos de R.xubxum. La disminución del Ko $_5$ de la enzima soluble no se asoció a una dismin matóforos de R.πμόνωπ. La disminución del Ko,s de la enzima soluble no se asoció a una disminución del la razón entre las velocidades de hidrólisis y síntesis de PPI. En presencia de Mg Cl₂ 1mM la razón hidrólisis/síntesis de PPI me dida a pH 7.8 fue similar en ambos sistemas. En presencia de 10mM MgCl₂ esta razón disminuyó más de 10 veces en los cromatóforos y 2-3 veces en la enzima soluble.

Estos resultados indican que para la pirofos fatasa no habría relación entre el Ko,s para PT y la razón hidrólisis/síntesis de PPI. El ión Mg⁺² parece estar involucrado en la disminución de esta razón cuando se forma el gradien te de H⁺ en los cromatóforos.

Financiado por FINEP y CNPq, Brasil.

TIROSINACION DE MICROTUBULOS Y TUBULINA EN GLOBULOS ROJOS DE AVES. (Tyrosination of microtubules and non-assembled tubulin in avian red cells). Beltramo, D.M., Arce, C.A. y Barra, H.S.
Centro de Investigaciones en Química Biológica de Córdo-

Centro de Investigaciones en Química Biológica de Córdoba (CIQUIBIC). Facultad de Ciencias Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. 5016-Córdoba. Argentina.

Estudios previos han demostrado que el terminal COOH de tubulina α puede ser modificado por la incorporación de un residuo de tirosina mediante la acción de tubulina: tirosina ligasa. In vitro, la ligasa actúa sobre tubulina en su estado no-ensamblado pero no sobre microtubulos. Sin embargo, experimentos realizados en cortes de cerebro sugieren la posibilidad de que in vivo la incorporación se realice preferentemente sobre microtúbulos, aunque cabe señalar que esta conclusión se ve complicada por la alta velocidad de intercambio entre tubulina y microtúbulos. En este trabajo investigamos nuevamente esta cuestión pero utilizando glóbulos rojos de pollos donde los microtúbulos están confinados a una banda marginal que intercambiaría muy lentamente con la población de tubulina no-ensamblada.

Los glóbulos rojos fueron incubados en presencia de tirosina-14C en condiciones en que la síntesis de proteínas está inhibida. Después de disgregar la membrana en condiciones en que los microtúbulos son preservados, éstos fueron separados de la población de tubulina noensamblada. Los resultados mostraron, que la tubulina noensamblada fué marcada con tirosina-14C en una magnitud mucho mayor que los microtúbulos. La baja incorporación de tirosina-14C en microtúbulos no se debe a la falta de tubulina aceptora ya que la desintegración de los microtúbulos por frío y colchicina condujo a una mayor incorporación de tirosina radiactiva. Estos resultados claramente apoyan la idea de que la ligasa actúa preferentemente sobre tubulina no-ensamblada. Sin embargo no se
puede asegurar que en todos los tipos de células opere
el mismo mecanismo de tirosinación.

EFECTOS DE METABOLITOS DE VITAMINA D., SOBRE LA COMPOSI-CION DE FOSFOLIPIDOS DE MIOBLASTOS EN CULTIVO (Effects of vitamin D3 metabolites on phospholipid composition of cultured myoblasts). <u>Bellido, T., Drittanti, L., Boland, R. y. R. de Boland, A. Departamento de Biología, Universidad Nacional del Sur, 8000 Bahía Blanca, Argentina.</u>

El tratamiento in vivo con vitamina D3 modifica la composición de fosfolípidos de membrana de músculo esque lético de nollo. En el presente trabajo se caracterizaron los efectos de metabolitos de vitamina D3 en músculo embriónico in vitro. Se cultivaron mioblastos de embrión de pollo de 12 días en presencia de concentraciones fisiológicas de 25-hidroxi-vitamina D3 (250HD3) y 1,25-dihidroxi-vitamina D3 (1,25(DH)2D3) durante 4, 8, 12 y 24 horas. En fosfolípidos individuales aislados por cromatografía en capa fina de extractos lipídicos de las células se determinó el contenido de P y la composición de ácidos grasos (por cromatografía en fase gaseosa de los derivados metil ester). El 250HD3 no produjo modificaciones significativas en las concentraciones relativas de los distintos fosfolípidos mientras que el 1,25(DH)2-D3 incrementó el contenido de fosfatidilcolina (PC) a expensas del de fosfatidiletanolamina (PE). Los efectos fueron evidentes a las 4 horas de tratamiento y alcanzaron niveles máximos a las 24 horas (21% incremento PC, p<0.0005; 19% disminución PE, p<0,0125). Los cambios son similares a los observados in vivo. No se detectaron diferencias en composición de ácidos grasos mayoritarios (16:0, 18:0, 18:1 w9, 18:2 w6) para ningún fosfolípido. Sin embargo, en las células cultivadas en presencia de 1,25(OH)2D3 se observó un incremento notorio (de 1% a 9% del total de ácidos grasos a las 4 horas) en un ácido graso minoritario de PE, y en menor proporción en PC, de tiempo de retención prolongado. Se realizan estudios para la identificación de este compuesto.

ESTUDIOS SOBRE LOCALIZACION Y FORMAS MOLECULARES DE LA FENILALANIL-tRNA SINTETASA DE OOCITOS DE X. laevis. (Studies on the location and molecular shapes of the phenylalanyl-tRNA synthetase of X. laevis oocytes.) Benitez, R. y Arancibia, F. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile. (Patrocinio: M. Gatica.)

La fenilalanil-tRNA sintetasa (FRS) es una enzima que ha sido estudiada tanto en procariontes como en eucariontes en cuanto a su estructura y PM, encontrándose para esta valores que varían entre 130.000 y 230.000. En una presentación anterior nosotros encontramos que la FRS se encuentra en ovario de Xenopus laevis formando complejos con otras tRNA sintetasas (Tisil, isoleucil, leucil, etc.) y otras proteínas. En este trabajo realizamos estudios sobre la localización de la FRS en oocitos. La enzima se encuentra principalmente en la fracción citosólica y no se encuentra presente en membranas ni en núcleos de oocitos.

En este trabajo realizamos estudios sobre la localización de la FRS en oocitos. La enzima se encuentra principalmente en la fracción citosoflica y no se encuentra presente en membranas ni en núcleos de oocitos. Al mismo tiempo realizamos la purificación de la enzima en forma de complejo y determinamos que la Mr es de 2 x 106 daltons, medida por filtración en Sephacryl P-300. Para realizar un estudio sobre la estructura nativa de la enzima libre realizamos una preparación de la enzima de oocitos mediante cromatografía de afinidad a través de una columna de sepharosa-4B-tRNA en la cual la actividad de la enzima se presentó en 2 picos, uno que eluye en el frente y otro que eluyó con una concentración 180 mM de NaCl y que presentó una Mr de 110.000 daltons medido por electroforesis en geles de poliacrilamida-SDS. No sabemos si la enzima nativa tiene una o varias subunidades de 110.000.

tración los medido por electroforesis en geles de poliacrilamida-SDS. No sabemos si la enzima nativa tiene una o varias subunidades de 110.000. Al mismo tiempo realizamos la fosforilación de la enzima para medir cambios en su actividad y comparamos con lo observado con la FRS de levadura. Los resultados obtenidos no son concluyentes y se encuentran bajo estudio.

[Estudio efectuado con patrocinio del DIB y la OEA.]

CARACTERIZACION QUIMICA PARCIAL Y PROPIZDADES DE UN GLI-COLIPIDO QUE UNE TOXINA COLERICA. (Partial chemical characterization and properties of a glicolipid that bind cholera toxin). Bennun, F.R.; Roth, G.A. y Cumar, F.A. Departamento de Química Biológica. Facultad de Ciencias Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

En el mecanismo de acción de toxina colérica se acepta que el gangliósido GMl es el "receptor" de dicha toxina. Previamente demostramos, por ensayos de unión en TLC ó por cambios en los espectros de emisión de fluores cencia de triptofano, que de 6 gangliósidos de cerebro solo GDlb es capaz de interaccionar con toxina colérica con una capacidad similar a GMl. En extractos de glicol1 pidos de células de mucosa intestinal de cerdo, hemos de tectado alrededor de 8 compuestos que unen toxina. Cuatro de ellos se comportan similares a GM1, por criterios cromatográficos y ensayos con neuraminidasa. Las diferen cias entre ellos podrían deberse a la calidad del ácido siálico y/o porción hidrofóbica. Los restantes migran en TLC similares a GDlb. Sin embargo, uno de estos últimos, purificado a homogeneidad cromatográfica, revela ausencia de ácido siálico según reacción colorimétrica y comporta miento en DEAE-Sephadex. La identificación química parcial de dicho compuesto por GLC indica una composición porcentual de ácidos grasos: palmítico 20, palmitoléico 10, esteárico 14, oléico 26, no identificados 30; y una composición molar relativa de glúcidos: glucosa 1, galac tosa 2, fucosa 1. No se descarta la posible presencia de hexosaminas y esfingosinas. Por otro lado, parece existir una relación entre la estructura química del compuesto en estudio y aquella que determina los grupos sanguíneos ABO ya que puede ser immunodetectado en TLC con suero anti-A o anti-AB pero no con anti-B. Esta propiedad podría ser relevante en la correspondiente patología en hu manos. No conocemos que se haya descripto ningún compues to sin ácido siálico, que contenga fucosa y que tenga la propiedad de unir toxina colérica; ni que exista antece-dente de relación alguna entre compuestos que unen toxina y determinantes de grupos sanguineos.

INFLUENCIA DE LAS CONDICIONES DE OPERACION EN LA FORMA-CION DE PELLETS PARA PRODUCCION DE ACIDO CITRICO(Influence of operating conditions on pellets formation for use in citric acid production) Benuzzi, D.y Segovia, R. Catedra de Microbiología General e Industrial, Facultad de Química, Bioquímica y Farmacia. Universidad Nacional de San Luis.San Luis.Argentina.

Es de gran importancia para el buen rendimiento de un proceso de obtención de cítrico, por Aspergillus niger, (A.n.) contar con pellets pequeñas laxas y esponjosas. En la estructura influyen las condiciones de operación de la etapa de formación. Se planteó entonces la necesidad de manejar las distintas variables, cada vez que se inicia un proceso de producción.Paralelamenta se intentó dar explicación a los fenómenos observados.

Métodos:Con esporas de A.n., de cepas buenas y malas productoras de ácido cítrico, se inocularon medios líquidos de formación de pellets.Se extrajeron muestras a las 8-12-24-36 y 48 h.Durante el proceso se realizó:cambio de bafles, variación en agitación, cambios en la proporción C:N del medio, variación del tamaño del inóculo. Resultados y discusión:La calidad y estructura de las pellets fue adecuada en erlenmeyers con bafles de acero inoxidable que producen mayor turbulencia que los de vi-drio.La agitación se ajustó a 200 rpm o sea que no es tactor contraproducente en la formación de pellets.El tamaño del inóculo debe ser bajo pero esto es relativo, según nuestra experiencia,a la disponibilidad de C.Las mejores pellets fueron las extraídas a las 36 h de agi-tación,presentándose como tiempo favorable en la maduración de la pellet.Las cepas clasificadas como malas productoras de cítrico, aumentan su productividad y ren-dimiento al usarlas en forma de pellets de característi-cas óptimas, destacando así la importancia de manejar el conjunto de condiciones que permiten mayor éxito en la obtención de pellets pequeñas, laxas y esponjosas.

ESTUDIO DE LA CITOLOGIA VAGINAL DE LA LLAMA (LAMA GLAMA) EN CAUTIVERIO Y SU RELACION CON EL CICLO ESTRAL. (Study of the relationship between the vaginal cytology and the estrus cycle in the captive Llama-Lama Glama). Bernal, S. A.; Urquieta, M.B.; Bastres, O.C.; Ferrando, R.G. Dept. Fomento de la Producción Animal; Depto. Ciencias Biológicas Animales.Fac. Cs. Vet. Pec.

Depto. Ciencias Biológicas Animales.Fac. Cs. Vet. Pec. Patrocinio: G.R. Ferrando Se realizó um estudio cualitativo de la morfología citológica vaginal tendiente a caracterizar el funcionamiento ovárico. Se emplearon 12 ejemplares adultos; durante el período de noviembre - abril de 1986 obteniéndose las muestras semanalmente. Desde el punto de vista histológico se empleó la técnica de Papanicolau descrito por López y Col.(1982); para la interpretación de los frotis se utilizó la clasificación descrita por Schutte (1967). Se determinó que el celo citológico tuvo una duración de 24 a 31 días, en tanto que el anestro citológico presentó un rango de 7 a 14 días. Este celo citológico, tuvo una duración mayor en plena temporada reproductiva. No se observaron diferencias en la citología vaginal entre las hembras en los distintos estados reproductivos, sólo se evidenció una abundante presencia de leucocitos durante el inicio de la gestación.

HETEROGENEITY OF LYSOSOMES: THE EFFECT OF CHLOROQUINE ON THE EQUILIBRIUM DENSITY OF LYSOSOMAL POPULATIONS.

Bertini F. and Colombo I., IHEM-CONICET; Univ. Nac. de Cuyo, Mendoza, Argentina.

Lysosomes are heterogeneous populations of subcellu-

Lysosomes are heterogeneous populations of subcellular bodies, and we think that the lysosomotropism of some drugs may be useful to differentiate them.

A lysosomal fraction separated by differential centrifugation between 1,935 g x 3 min and 27,000 g x 15 min from mouse liver after injecting the drug or saline (controls), was analyzed in a Percoll gradient for acid hydrolytic activity and drug distribution. (L) In the controls, the activity of all emzymes studied presented a peack in the zone of high density (1.147 g/ml, dense lysosomes) and enother one in the zone of light density (1.070 g/ml, Light lysosomes). With the

exception of acid phosphatase most of the enzymatic activity equilibrated with the high density lysosomes. In the CQ treated animals there was a shift of the enzymatic activities from the dense to the light lysosome zone, and the amount of shifted activity increased with the time elapsed after the injection.

when the L particles were incubated in vitro with CQ, only moderate amounts of activity changed in density. The results suggest that both in the in vivo and in vitro experiments CQ penetrate into the secondary lysosomes. In the first conditions these latter increase in number due to the vacuolation caused by the drug, and consequently more enzyme activity change in

equilibrium density with time.

The lysosomes rich in acid phosphatase in the light zone may represent prolysosomes from GERL (Golgi-Endoplasmic -Reticulum-Lysosomes).

PARAMETROS TERMODINAMICOS DE COMPRESION DE CAPAS MONO. MOLECULARES DE GLICOESFINGOLIPIDOS SOBRE SUBFASES OUE MOLECULARES DE GLICUESFINGULIPIDUS SUBRE SUBFASES QUE CONTIENEN, GLICEROL, UREA Y SACAROSA. (Thermodynamic parameters of compression of glycosphingolipids mono-layers on subphases containing glycerol, urea and sucrose). Bianco, I.D. y Maggio, B. Departamento de Oca. Biológica - CTQUIBIC, Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

Se estudió la variación con la temperatura (10-35°C) de la energia libre de compresión (Δ FC) para capas monomoleculares de glicoesfingolipidos (GSLs)(GalCer, sulfátido, GMI, GDIa y GTIb) y fosfolínidos (PLs) (dpPC y dpPE) sobre subfases con nlicerol, urea y sacarosa; se calcularon los cambios en entalnía (Δ HC) y entronia (Δ SC) del proceso de empanuetamiento bidimensional. Con respecto a NaCl 145 mM, los tres solutos provocan un aumento del Δ FC de todos los GSLs y PLs estudiados; la dependencia del Δ FC con la temperatura es diferente, lo cual se traduce en diferentes valores de Δ HC y Δ Sc. En general Δ Sc y Δ HC de capas monomoleculares de dpPC y dpPE son muy noco modificados por la presencia de estos solutos en la subfase. El proceso de compresión de GSLs en presencia de nlicerol ocurre con un cambio en Δ Sc hacia valores más positivos, indicando un mayor desordenamiento. Sobre sacarosa ocurre lo opuesto, y se observa que el proceso de reducción del area molecular está entrópicamente desfavorecido y entálpicamente favorecido. En subfases con urea, se observa una marcada dependencia de la magnitud y signo de los parâmetros termodinámicos con el tipo de grupo de los parámetros termodinámicos con el tipo de gruno polar del GSL. Estos efectos probablemente se relacio-nan con fenómenos de hidratación-deshidratación de la interfase.

VINCULACION DE LOS RESIDUOS DE HISTIDINA CON LA FUNCION BIOLOGICA DE LA FAMILIA DE LAS HORMONAS DE CRECIMIENTO. (Histidine residues in the biological activity of the growth hormone family). Biscoglio de Jimenez Bonino, M. J., Cascone, O., Fukushima, J.G. y Santomé, J.A. Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA -

La etoxiformilación de las hormonas de crecimiento de origen bovino y equino permitió vincular a los residuos de histidina 19 y/o 21 con la función biológica de estas proteínas. Ante la importancia de este hallazgo se exten dió este estudio a la de origen humano.

Estas proteínas poseen tres residuos de histidina en su molécula.

La digestión tríptica de derivados convenientemente modificados y el aislamiento y purificación de los péptidos correspondientes mediante cromatografía líquida de alta performance y modulación de hidrofobicidad, per mitieron identificar a la histidina 169 como el residuo más lento y a las 19 y 21 como los más reactivos. En la hormona humana sólo dos se etoxiformilaron en ausencia de desnaturalizantes, la histidina 151 fue la más reac tiva, la 21 no reaccionó y la 18 manifestó reactividad intermedia.

La influencia de la modificación química sobre la acción biológica se evaluó midiendo la capacidad de las hormonas modificadas para unirse a los sitios de unión específica en hígado de rata. La etoxiformilación de las histidinas 19 y 21 de las hormonas bovina y equina anuló esta capacidad

El derivado obtenido con la hormona de crecimiento humana, en el que la histidina 21 es no reactiva retuvo el 40~% de la capacidad de reconocer los sitios de unión es pecífica.

RELACION ENTRE PRODUCCION DE PROSTAGLANDINA- E_2 Y EXCRECION RENAL DE SAL Y AGUA EN RATAS HEMBRAS HIPERTENSAS. (Relationship between prostaglandin- E_2 production and renal sait and water excretion in female hypertensive rats). R. Bitran y B. Zamorano. Depto. Cs. Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Prostaglandina-E₂ (PGE₂) además de su acción diurática y natriurática, modularía la reactividad vascular a agentes presores. Nosotros estudiamos si el aumento de la presión arterial (PA) producido por sobrecarga crónica de presión (SCP), se asociaba a cambios de la producción de PGE₂ renal y de la excreción de origa y electrolitos.

ducción de PGE2 renal y de la excreción de orina y electrolitos.

La SCP se indujo en ratas S. Dawley adultas, por constricción aórtica sub-diafragmática. Se midió la PA y se determinó la concentración de PGE2 y electrolitos (Na⁺ y K⁺), en plasma, orina y médula renal a los 7, 15 y 30 días des pués de la intervención quirúrgica.

Los resultados demuestran que en ratas con SCP: 1) el aumento de la PA desde un valor control de 115±2.7 a 166±2.6 mm de Hg, se asoció a un 270% de aumento de la concentración ció a un 270% de aumento de la concentración de PGE2 plasmática; 2) aunque no hubo diferencia significativa de la concentración de PGE2 en telido renal, la excreción urinaria de PGE2 aumentó a los 7 días: de 22.4 \pm 1.71 a 54.4 \pm 1.72; a los 15 días: de 22.7 \pm 1.31 a 54.9 \pm 3.4; y a los 30 días: de 25.1 \pm 1.16 a 66 \pm 3.5 ng/8 h; 3) este aumento se correlacionó con una mayor excreción de orina y electrolitos (P < 0.001). Estos resultados sugieren que un mecanismo relacionado con PGE2 participa en la respuesta compensatoria a este tipo de sobrecarga. (Financiado por Proyecto 1131. CONICYT).

(Financiado por Proyecto 1131, CONICYT).

EFECTO DE REIMPLANTE DE ADENOHIPOFISIS SOBRE RESPUESTAS ESTROGENICAS EN RATAS ADULTAS. (Effect of adenohypophyseal reimplants on estrogenic responses in t he adult rat). Blamey, C., González, G. y Arriagada, R. Universidad Metropolitana de Ciencias de la Educación.

Se ha postulado que los estrógenos presentan a lo me nos dos mecanismos de acción independientes entre sí; de tipo genómico con desrepresión del ADN y no genómica mediado por eosinófilos. Condiciones de hiperprolactinemia provocan infertilidad. El objetivo de este trabajo fue estudiar el reimplante de adenohipófisis (AH) sobre respuestas estrogénicas.

Ratas Sprague dawley adultas, mantenidas en condicio nes habituales de laboratorio con libre acceso al agua y comida fueron ovariectomizadas, 9 días después reimplan-tadas con una AH o un trozo equivalente de corteza cere-bral (CC); al cabo de 5 días los animales de distribuyeoral (UC); al cabo de 5 dias los animales de distribuye-ron al azar en 4 grupos: I CC-suero; II CC-stradiol (E2) III AH-suero; IV AH-E2. El E2 fue inyectado endovenoso en dósis de 300 ug/kg; a las 06:00 y 24:00 horas, los cuernos uterinos fueron pesados y procesados histológica mente para cuantificación de eosinófilos y morfometría. En animales AH no tratados se encontró un aumento de la desidad celular en endometría superficial y una dis-

la densidad celular en endometrio superficial y una disminución de la altura del epitelio luminal. Se demostró además que el ${\rm E}_2$ indujo mayor edema en el endometrio superficial de animales AH que en CC; en cambio el ${\rm E}_2$ indu jo menor hipertrofia miometrial y eosinofilia uterina, en animales AH que en animales CC. Se observó además que la hipertrofia luminal inducida por E2 fue deprimida en animales con AH.

Los resultados indican disociación en las respuestas estrogénicas y atenuación de ellas bajo condiciones de hiperplactinemia inducida por reimplante de AH.

Financiado por fondo: Proyecto BL 85-011 Universidad Me-Tropolitana de Ciencias de la Educación y Proyecto B 14 93-8655 Universidad de Chile.

ESCHERICHIA COLI - 2',4-DIHIDROXICHALCONA: SISTEMA MODELO PARA LA ENSEÑANZA DE CINETICA DE REACCION EN BIOQUIMICA. (Escherichia coli - 2',4-dihydroxychal-cone: Model System for the reaction kinetic teaching in Biochemistry). Blanco, S.E., Segovia, R.F., Debattista, N.B., Pappano, N.B. y Ferretti, F.E. Cătedras de Química-Fisica II y Microbiologia Industrial, Facultad de Química, Bioquímica y Farmacia. Universidad Nacional de San Luis. San Luis Argentima.

La mayoría de los procesos bioquímicos no son fenómenos especiales sino más bien el resultado de un conjunto de transformaciones que obedecen las mismas leyes que reacciones químicas comunes. Por ello numerosas materias de la Carrera de Bioquímica que hacen a la profesión en sí (Bacteriología, Análisis Clínicos, Farmacología, Quí-mica Biológica, etc.), requieren para su desarrollo el conocimiento previo de conceptos y leyes fundamentales de Cinética Química. Por otra parte se observa frecuen-temente que la enseñanza y aprendizaje experimental de los temas cinéticos no se realiza directamente sobre sis temas biológicos. Esto provoca en los estudiantes de Ciencias de la Vida un cierto desinterés por la Cinética, a la cual ven como un compendio de recetas y procedimientos matemáticos de difícil aplicación. En este tra bajo y para facilitar la integración de conocimientos ba sicos de Cinética de Reacción con asuntos y cuestiones que importan a la Bioquímica Aplicada, se presenta un sis tema criginal muy conveniente para la enseñanza, aprendizaje y aplicación de conceptos como velocidad especí-fica de crecimiento de microorganismos, tiempo de generación, mecanismos de inhibición bacteriostática, etc. Se determinan las curvas de crecimiento de F.colí (ATCC 25 922) en caldos nutritivos adicionados de 2',4-dihi droxichalcona obtenida por sintesis. Las mediciones cinéticas se reslizan empleando un método turbidimétrico a 720 nm. Las experiencias propuestas son muy sencillas de efectuar, utilizan herramientas matemáticas muy simples y sólo requieren instrumental común de laboratorio.

DETERMINACION DE LA VELOCIDAD ESPECIFICA DE INHIBICION DE MICROORGANISMOS Y DE CONSTANTES DE ESTABILIDAD DRO-GA - TRANSPORTADOR QUIMICO MEDIANTE REGRESION NO LINEAL Catedras de Química-Fisica II y Microbiología Indus trial, Facultad de Química, Bioquímica y Farmacia. Uni versidad Nacional de San Luis. San Luis. Argentina.

La velocidad de crecimiento de los microorganismos depende de una serie de variables y factores tales como pH, temperatura, aireación, agitación, etc. Reciente-mente se determinó que el desarrollo de bacterias gram positivas y gram negativas en caldo nutritivo a 33 °C, pH 7 ajustado con buffer PO,H,K:PO,HNa, disminuye notablemente con al agregado de cantidades de flavonoi des menores que 100 \(\mu_g/\text{ml}\). El efecto bacteriostático e jercido por estas sustancias se interpretó mediante un percanismo de inhibición de tres etapas que involucra la formación de un complejo droga - transportador químico La dependencia de la velocidad de crecimiento específica de los microorganismos estudiados con la concentración de droga adicionada al medio de cultivo se explica por medio de una ecuación cinética con cuatro paráca por medio de una ecuación cinética con custro para-metros. A partir de esta ecuación, usando un método de regresión no lineal, se calcula la velocidad específi-ca de inhibición de cepas de Staphylococcus aureus y Escherichia coli (ATCC 25 923 y 25 922), y también la constante de estabilidad de los respectivos complejos flavonoide - transportador químico. (El programa de ajuste utilizado se basa en el método de Newton para ha cer mínima la diferencia entre los valores medidos y los valores calculados mediante la función f(x) con pa rámetros a;).

CAMBIOS EN LA COMPOSICION DE (GLICO)PROTEINAS CUTI CULARES DURANTE LA METAMORFOSIS EN LA MOSCA MEDITE RRANEA <u>Ceratitis capitata</u>. (Changes in cuticular (glyco)protein composition during the metamorphosis of

(giyco)protein composition during the metamorphosis of the medfly <u>Ceratitis capitata</u>) <u>Boccaccio, G.L. y Quesada Allué, L.A.</u>
Instituto de Investigaciones Bioquímicas, "Fundación Campomar", (1405) Buenos Aires, Argentina La síntesis y deposición de sucesivos exoesqueletos cuticulares a lo largo del ciclo de vida de los insectos constituye un excelente modelo de diferencia ciación. Sus principales componenetes son quitina y proteínas. Se estudiaron las (glico)proteínas cutiproteinas. Se estudiaron las (glico)proteinas cuti-culares insolubles en soluciones salinas y solubles en SDS 1% (o 7M urea). Los fragmentos cuticulares, liberados de residuos celulares, se separaron de la cutícula larval tanificada (pupario) por flotación diferencial en soluciones salinas. Se analizaron las proteínas, parcialmente purificadas, por electroforesis en geles nativos y desnaturalizantes. criben 11 proteínas mayoritarias en larvas tardías (LPC) y 28 proteínas pupales (PCP). Estas últimas aparecen secuencialmente a lo largo del estadío (13 son tempranas, de las cuales sólo 5 son permanentes, y 11 tardías). Se detectó la presencia de una proteína específica del cambio de larva a pupa. Las LCP exithen un peso melecular aparente menor de 100 KD. LCP exhiben un peso molecular aparente menor de 40 KD, en tanto que las PCP parecen de tamaños de hasta 100 en tanto que las PCP parecen de tamaños de hasta 100 kD. Se identificaron 2 glicoproteínas larvales y 11 glicoproteínas pupales tempranas por varios métodos [Hidrólisis química y enzimática, P.A.S., "Affinoblotting" (Con.A/peroxidasa/ sustrato cromógeno) etc.] Se concluye que diferentes grupos de (glico) proteínas se manifiestan secuencialmente, reflejando probablemente un fenómeno de activación/desactivación de genes específicos a lo largo del ciclo de vida. Por análogía con lo conocido en Drosophila melanogaster, esta expresión estaría regulada por la hormona de la muda, 20-hidroxiecdisona.

PROCESAMIENTO IN VITRO DE SP $_1$ TRADUCIDA POR mRNA DE PLACENTA HUMANA (In vitro processing of ${\rm SP}_1$ translated by human placental mRNA).

Departamento de Bioquímica Clínica. Facultad de Ciencias Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

En un trabajo previo identificamos al precursor de SP traducido in vitro por $poli(A)^{\dagger}RNA$ total de placenta humana, cuyo peso molecular fue de 31 ± 2 Kd. En el presente trabajo, se hicieron ensayos de procesa-miento in vitro del mismo suplementando el sistema de traducción acelular con vesículas microsomales de páncreas de perro, ensayos de proteólisis limitada post-traduccional previa estabilización de las vesículas con dibucaina e inmunoprecipitación de SP,

las con dibucaina e inmunoprecipitación de SP, La imagen fluorográfica de un gel de poliacrilamida SDS donde se separaron los productos inmunoprecipita dos indicaron la existencia de un péptido de 28 Kd y otro de 46 Kd que son protegidos del ataque de las enzimas proteolíticas adicionadas exógenamente. El péptido de 46 Kd no se observó cuando el producto inmunoprecipitado se sometió a digestión con endoglicosidasa H. Un ensayo control, que contenía además de proteasas, tritón X-100 0,5 %, no permitió observar banda alguna.

banda alguna.

Se concluye que el péptido traducido de 31 Kd es traslocado al interior de las vesículas microsomales, sufriendo el clivaje de su péptido señal, cuyo peso molecular sería de 3 Kd, originando la banda de 28 Kd. La banda de 46 Kd representaría la molécula madura glicosilada y los pesos moleculares de 90-120 Kd asignados por otros autores a la proteína circulante en plasma podrían corresponder a formas diméricas y triméricas de esta molécula.

AISLAMIENTO Y CARACTERIZACION DE UNA /3-LACTA -MASA DE AZOSPIRILLUM LIPOFERUM. (Isolation and

MASA DE AZOSPIRILLUM LIPOFERUM. (Isolation and characterization of a 3-lactamasa from Azospirillum lipoferum). Boggio, S.B., Díaz Ricci, J.C., de Mendoza, D. y Roveri, O.A.
Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONICET, F.M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario) Suipacha 531, Rosario, Argentina.

Azospirillum lipoferum es un microorganismo habitante del suelo muy resistente a ampicilina. Se ha sugerido que esta resistencia se deba a la presencia de una actividad tipo β -lactamasa pero no se han demostrado, hasta ahora, evidencias conclusivas. evidencias conclusivas.

evidencias conclusivas.

Se ha aislado y parcialmente purificado una enzima con actividad de /3-lactamasa a partir de células de Azospirillum lipoferum RG20. Esta enzima posee un peso molecular de aproximadamente 28.500, es capaz de hidrolizar penicilina (KM=155 uM) y nitrocefina (KM=27 uM), es inhibida por ácido penicilánico sulfona (KI=50 uM) y no requiere cationes divalentes.

La enzima se produce a un nivel basal bajo que au-menta unas quince veces con la adición de benzilpenici-lina; este aumento es bloqueado por la presencia de cloranfenicol o rifampicina.

En suma, Azospirillum lipoferum RG20 produce una /3-lactamasa inducible, probablemente responsable de la resistencia del microorganismo a los antibióticos /3-lac-

Subsidiado por CONICET y Fundación Roemmers (Argen-

COMPOSICION Y FLUIDEZ DE LIPIDOS AISLADOS DE MEMBRANAS DE ERITROCITOS HUMANOS ESFEROCITICOS (Composition and fluidity of lipid isolated from membranes of human spherocytic erithrocytes).Bonilla S., Carreño C., Ullrich H., López L, Montalar Y., Celedón G., Departamentos de Fisiologia Normal y Patológica, Bioquímica y Química, Facultad de Medicina, Universidad de Valparaïso. (Patrocinio: C. Behn).

Facultad de Medicina, Universidad de Valparaïso. (Patrocinio: C. Behn).

En membranas de eritrocitos humanos esferocíticos con esqueleto proteíco defectuoso observamos un aumento de la fluidez de la matriz lipídica. En el presente trabajo se investiga la posibilidad que ello se deba a alteraciones en la composición lipídica de la membrana y en la organización de los lípídos alslados. Extractos lipídicos de membranas esferocíticas y normales se obtienen según el método de Folch modificado. La cromatografía bidimensional en capa fina y la cromatografía gaseosa no indican diferencias en cuanto a fosfolípidos y ácidos grasos respectivamente. La relación molar colesterol/fosfolípidos fue 0.99720.117 en membranas esferocíticas(n=4) y 0,98320.102 en normales. Liposomas unilamelares de extractos de lípidos de membranas esferocíticas y normales, preparados por el método de inyección de los lípidos disueltos en cloroformo a buffer salino pH7. 4, se incuban en presencia de 34 umoles/l de pireno y se separan de microagregados por filtración en 8 ioGel P-30. La relación de la intensidad de fluorescencia excímero/monomero, usada como indicador de fluidez fue 0.14320.3 en normales(n=3) y 0,160 y 0.132 en dos pacientes esferocíticos. Se concluye que el aumento observado en el eritrocito no puede atribuirse a alteraciones en los lípidos aislados. Las modificaciones in situ pueden deberse a defectos en el esqueleto proteíco de la membrana. DiCT (UV).

LIPIDOAZUCARES EN RHIZOBIUM TRIFOLII
(Lipid linked sugars in Rhizobium trifolii) Bosch,
M., Iñón, N., Dankert, M. Instituto de
Investigaciones Bioquímicas Fundación Campomar,
Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, UBA y
CONICET, Buenos Aires, ARGENTINA.

Bacterias gram-negativas del género Rhizobium infectan raíces leguminosas y forman nódulos donde se fija nitrógeno atmosférico. Los exopolisacáridos (EPS) que estas bacterias producen, parecen estar involucrados en las primeras etapas de infección, y por lo tanto de la nodulación. Se ha iniciado el estudio de la biosíntesis in vitro del EPS que produce Rhizobium trifolil U226. La unidad repetitiva propuesta para este EPS es la siguiente (Jansson et al., Carb. Res. 75 (1979) 207-220).

Utilizando un preparado enzimático, consistente en células permeabilizadas con EDTA, se ha observado incorporación de radicactividad a material extraible con cloroformo metanol agua en relación 1:2:03, luego de incubar en presencia de UDPGlc(14C), UDPGlc(32P), y UDPGlcA(14C). Estos compuestos son labiles en medio ácido, sensibles a hidrogenación catalítica en presencia de platino; por tratamiento alcalino suave dan ésteres fosfóricos cíclicos y se retienen en columnas de DEAE celulosa en metanol 9%. Estas son características de prenildifosfoszúcares. La estructura de la porción oligosacarídica de estos compuestos está en estudio. Se plensa que son intermediarios lipídicos en la síntesis del EPS.

DISTRIBUCION SUBCELULAR DE LA PRENILTRANSFERA-SA EN FLAVEDO DE <u>Citrus sinensis</u> (Subcellular distribution of prenyltransferase in <u>Citrus</u> <u>sinensis</u> flavedo). <u>Bravo</u>, <u>C</u>. Dep.Bioq. y Biol. Mol., Fac.Cs.Quim. y Farm. U. de Chile (Patrocinio: Dr. O. Cori).

El gran número de isoprenoides con diferentes funciones, que se forman en tejidos vegetales, sugieren la existencia de vías paralelas para su biosíntesis presentes en distintos compartimentos subcelulares.

Se estudió la distribución de la preniltransferasa, enzima que cataliza una de las etapas comunes para la biosíntesis de los terpenos. La actividad enzimática se encontró asociada a cromoplastos intactos y a una fracción soluble. Ambas formas de enzima se compararon en cuanto a masa molecular, requerimiento de metales bivalentes, comportamiento frente a reactivos modificadores de aminoácidos, estabilidad, etc.

los resultados indican que existen diferencias en el comportamiento de ambas formas de enzima, lo que confirma que la preniltransfera sa de la fracción soluble no corresponde a una enzima liberada por ruptura de los cromoplastos la presencia de dos formas de preniltransferasa ubicadas en diferentes compartimentos subcelulares, apoya la existencia de vías paralelas para la biosíntesis de los diferentes compuestos de estructura isoprénica.

Trabajo dirigido por L.M.Pérez.

Proyectos 5001/85 FONDECYT y B 2078-8622 DIB.

CINETICA DEL TRANSPORTE DE L-ALANINA Y L-LEUCINA EN LA INTERFASE SANGRE-EPITELIO GASTRICO. (Kinetic of L-alanine and L-leucine transport at the blood - tissue interfase of gastric epithelium). Bravo, I.*, Fuentes, O.** y Pozo, M.*. *Depto. de Fisiología, Fac. de Ciencias Biológicas y R. Naturales, ** Depto. de Ciencias Básicas, Instituto Profesional de Chillán.

Estudios previos realizados en nuestro Laboratorio sugieren que en la interfase sangre-epitelio gástrico operan sistemas de transporte de aminoácidos considerados universales. En este trabajo, diseñado con el fin de caracterizar las agencias que transportan L-alanina y L-leucina, se presentan los resultados obtenidos en estómago de perro.

En un segmento del cuerpo del estómago perfundido a flujo constante (0,23 ml/min.g). con Tyrode-albúmina, utilizando la técnica de dilución de trazadores en mezcla, se encontró que alanina-H³ y leucina-H³ son captados en un 30,6 $\stackrel{\star}{=}$ 12,2 y 35,1 $\stackrel{\star}{=}$ 13,2, respectivamente. La captación celular (U) de alanina-H³ fue inhibida por adición del isómero frío (2 a 12 mM) o reemplazando al Na⁴ por colina. Además fue inhibido por L-serina. El influjo de alanina (v = Ca.U.Q.) sigue una cinética de sa turación con un kM aparente de 2,56 mM y una Vmáx = 258,5 nM/ml.g. La captación de leucina-H³ fue inhibida en presencia del isómero frío (de 10 a 60 mM) y muy levemente en ausencia de Na⁴.

Aparentemente en la membrana basolateral del epite lio gástrico operan al menos dos sistemas de transporte de amino ácidos neutros. Uno dependiente de Na † , que exhibe afinidad relativamente alta para la L-alanina y probablemente también para la serina y cistefna (tipo ASC). Otro, que aunque de menor afinidad, posee mayor específicidad por L-leucina y probablemente también por otros amino ácidos neutros de cadena larga.

Proy. DI. N° 20.33.17 y 33.03.22

ES LA RNA POLIMERASA I DE LEVADURA UNA PROTEINA GLICOSI-LADA? (Is yeast RNA polymerase I a glycoprotein?).
Bravo,M., Riffo,R. y Bull,P. Laboratorio de Bioquímica,
Dpto. Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas,
Pontificia Universidad Católica de Chile.

La RNA polimerasa I de levadura es una enzima que cataliza la síntesis de RNA ribosomal y se ubica en el nucléolo. Se desconocen las señales que determinan su lo-calización subcelular. Por otro lado, se sabe que la glicosilación de ciertas proteínas es un proceso funda -mental para la transición Gl/S en levadura, y que levadu ra tiene vías de glicosilación semejantes a las de organismos superiores. En este trabajo se pretende averi-guar si la RNA polimerasa I presenta hidratos de carbono en su estructura.

en su estructura.

La enzima se purificó a homogeneidad. Se determinó su afinidad por la lectina Concanavalina A (Con A) en columnas y en geles desnaturantes. Se analizó la actividad de la enzima en presencia de la lectina. Además, se dad de la enzima en presencia de la lectina. Además, se adaptaron levaduras a crecer en un medio sin glucosa, y se realizaron experimentos de incorporación in vivo de manosa -2-3H a cultivos en fase logarítmica de levadura adaptada, luego de los cuales se immunoprecipitó la enzima a partir del extracto. Se detemminó la radiactividad asociada a las subunidades por fluorografía.

Los resultados muestran que la actividad de la RNA polimenta.

limerasa I no se modifica en presencia de Con A hasta al limerasa I no se modifica en presencia de Con A hasta al menos 4.5 µM. La enzima se retiene en columna de Con A-Sepharosa y es eluída con NaCl 0,1 M, pero no con a-me - tilmanosido. La subunidad de 137.000 une Con A-FITC, aunque en menor proporción que glicoproteínas conocidas como IgM o ovoalbúmina. Por marcación <u>in vivo</u> esta mis-ma subunidad incorpora manosa-2-3H en pequeña cantidad.

Los datos disponibles hasta este momento, sugieren que si hubiera un componente hidrato de carbono en la en zima, este no sería importante.

Financiado por Proyecto 1177/85 FONDECYT.

EFECTO DEL ACIDO ARAQUIDONICO EN LA CONSTITU-CION DE LOS LIPIDOS DEL TRIATOMA INFESTANS (Vinchuca). Effect of arachidonic acid in the lipid constitution of Triatoma infestans, Vinchuca). Brenner, R.R. y Bernasconi, A.
Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La (INIBIOLP), UNLP-CONICET, Facultad de C Médicas, Universidad Nac.de La Plata, Argentina. Ciencias

En líneas generales el ácido linoleico no es sintetizado En líneas generales el ácido linoleico no es sintetizado por los insectos. Tampoco es convertido en ácido araquidónico como sucede con otros animales. El T. infestans a diferencia de otros insectos y por ser hematófago inglere ambos ácidos con la sangre. En consecuencia, interesó estudiar si existe una utilización especial del ácido araquidónico por ese insecto. Por ello se analizó la composición lipídica y la composición de los ácidos grasos de cerebro gonadas y cuerpos ello se analizo la composición lipidica y la composición de los ácidos grasos de cerebro, gonadas y cuerpo graso de insectos machos y hembras. Se demostró que ambos ácidos son incorporados preferentemente en los fosfolípidos, pero mientras el linoleico lo hace en proporción uniforme, el araquidónico es secuestrado específicamente por el fosfatidilinositol. Cerebro y gonadas contienen cantidades importantes de araquidónico gonadas contienen cantidades importantes de araquidônico pero la mayor proporción aparece en gonadas masculinas. Las gonadas femeninas vírgenes tienen menos ácido araquidónico. En las gonadas masculinas el araquidónico no sólo es secuestrado por el fosfatidilinositol sino también por la fosfatidilcolina. Los espermatóforos contienen cantidades elevadas de araquidónico que son transferidas a la hembra. Existe una posible relación entre las cantidades importantes de araquidónico en los órganos masculinos con la producción de prostaglandinas y la ovoposición.

ESPERMATOGENESIS EN ANIMALES ADULTOS DE Tegula (Chlorostoma) tridentata (POTIEZ Y MICHAUD, 1838) (MOLLUSCA, GASTROPODA). (Sperma togenesis in adults animals of Tegula, (Chlorostoma) tridentata (Potiez y Michaud, 1838) (Mollusca, Gastropoda). Brown, D. Departamento de Biología Celular y Genética, Faculadad Moldinia. tad de Medicina Norte, Universidad de Chile.

T.(C.) tridentata Arqueogastropodo del intermareal es dioico de fecundación externa. Las peculiaridades de espermatozoides primitivos en organismos con tal modalidad reproductiva, comparativamente, bace interesante caracterizar el gameto y la espermato-

Gónadas de animales de Bahía La Herradura (Coquimbo, Chile), fueron disecadas, fijadas, deshidratadas e incluidas en plástico. El estudio se realizó en cortes semifinos para M.O. y finos para

La espermatogénesis ocurre en túbulos gona-dales con lúmen (vaso "sanguineo"). La línea germi-nal se desarrolla en forma centrífuga hacia el antro gonal. Se caracteriza un tipo celular posiblemente sustentacular y 3 tipos de espermatogonias. Citos I ya poseen gránulos proacrosómicos. La espermiohistogenésis desde espermátida esférica pequeña se caracteriza por: Polarización de mitocondrias adosadas a carioteca hasta formar nebenkerne de mitocondrias voluminosas en parte posterior del núcleo; coales-cencia de gránulos preacrosómicos en vesícula acrocentra de granulos prederosomicos en vesicula acro-sómica; polarización de ésta en parte anterior y transformación en complejo acrosómico cónico promi-nente, con espacio subacrosómico que aloja un rodete axial; condensación de la cromatina con formación de un núcleo reducido cilíndrico corto, con indentación anterior presentando rodete, e indentación posterior con centríolo proximal perpendicular al distal que origina flagelo típico. Características del acrosóma permiten inferir su interacción especial con envolturas del huevo.

EFECTO DE PROPRANOLOL Y SUSTANCIAS CON ACTIVIDAD FEROMONAL SOBRE EL COMPORTAMIENTO SEXUAL DE LA RATA MACHO. (Effect of propranolol and substances with pheromonal activity on the male rat sexual behavior). Bruzzone M. E., Zipper J., Balboa P., Chávez M. y Cabrera C.; Depto. Fisiol. y Biof., Fac. Medicina, Univ. de Chile.

Sustancias con actividad feromonal son producidas en la hipófisis posterior de la rata hembra bajo estimulación ß adrenérgica. Se excretan por la orina y estimulan la conducta sexual de los machos. Se estudió el efecto de propranolol oral (20 mg/d. x 4 ds.) sobre la actividad sexual de un grupo de machos. Otros grupos tratados con propranolol recibieron además sustancias con posible acción feromonal por vía orona sal. Al 4º día se colocó cada macho con 3 hembras en proestro. Al día siguiente se determinó el 1º de cruzamiento por la presencia de espermios en el frotis vaginal. Al 9º día postcoital se cuantificó el nº de implantaciones confirman do el 1º de coitos fértiles. El propranolol disminuyó significativamente el 1º de cruzamiento (21,21º) con respecto al grupo control tratado con salino (36,61º). El efecto fue revertido por inyección de epinefrina (E) en los machos (61,11º), presencia de hembras en proestro inyectadas con E (72,21º); orina de hembras ovariectomizadas (72,21º); orina de hembras ovariectomizadas (72,21º); orina de hembras ovariectomizadas inyectadas con E (77,81º); homogenizado de hipófisis posterior de hembras inyectadas con E (72,21º); orina de hembras ovariectomizadas inyectadas con E (77,81º); homogenizado de médula adrenal de hembras en proestro (501º). Los resultados sugieren oue la E de la médula adrenal de sempeñaría un rol en la producción de feromonas urinarias de origen neurohipofisiario sin aparente participación de las hormonas ováricas.

ESTRUCTURA DE 4 8 - LACTAMASAS DE BACILOS CEREUS (Structura of 4 8 - lactamasas from Bacillus cereus)
Bunster, M., Carrillo, O., Vargas, V. e Cid, H.

Depto. Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológi cas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

Las $\mathcal{B}\text{--lactamasas}$ son enzimas responsables de la inactivación de antibióticos $\mathcal{B}\text{--lactamicos}$ tales como penicilinas y cefalosporinas. Su estructura terciaria es aún desconocida, pero estudios de estructura secunda ria han permitido proponer un modelo estructural y un mecanismo catalítico comunes para 4 B-lactamasas obteni das de B. cereus, B. lincheniformis, S. aureus y E. co-

Una predicción de estructura secundaria de otras 3 B-lactamasas III, cepa 569H y B-lactamasas secuenciadas recientemente, provenientes de <u>B. cereus</u>: B-lactamasa III, cepa 5/B, B-lactamasa III, cepa 5/69H y B-lactamasa III, cepa 569H, por los métodos de Chou y Fasman y perfiles de gudrofobicidad, han permitido establecer la conservación del modelo de 2 dominios y la factibilidad del mecanismo catalítico propuesto, para la dos primeras. La R-lactamasa II. que requiere Zn como cofactor. presenta una estructura muy diferente: Se propone un mo delo tridimensional de estructura secundaria y la posi-ble ubicación del sitio activo para esta enzima. Este ble ubicación del sitio activo para esta enzima. modelo es compatible con la proximidad de His 86-His 88, His 210 v Cvs 169, ligandos del Zn.

Es interesante hacer notar que tanto B-lactamasa I 5/B y B-lactamasa III 569H obtenidas de B.cereus, presentan en algunas zonas una mayor homología estructural con la B-lactamasa de B. <u>licheniformis</u>, que con la Blactamasa I 569H de B. cereus.

Proyectos de Investigación: 20.31.12, D.I. Universidad de Concepción 1085 FONDECYT.

EFECTO DE LA TEMPERATURA SOBRE PROPIEDADES CATALITICAS GLUTAMATO DEHIDROGENASA DE TRYPANOSOMA CRUZI (Effect of temperature upon catalytic properties of glutamate dehydrogenase from Trypanosoma cruzi) Burgos, C., Gerez de Burgos, N.M., Rovai, L.y Olcina, M. Cátedra de Química Biológica, Facultad de C. Médicas, Universidad Nacional de Córdoba, Córdoba, Argentina.

En nuestro laboratorio se demostró que las dos isozimas de α-hidroxiácido dehidrogenasa de epimastigotes de T. cruzi son capaces de ajustar instantáneamente su actividad catalítica en respuesta a los cambios térmicos del ambiente. El efecto se evidencia por el hecho de que la eficiencia catalítica relativa (V/Km) se mantiene constante entre 10° y 30°C.

Se ha extendido e) estudio a glutamato dehidrogena-sa NADP dependiente (GlutDH), purificada de epimastigo-tes de cultivo. Con fines comparativos, hemos incluido la misma enzima obtenida de un poiquilotermo (víbora yarará) y de un homeotermo (pollo).

Para la enzima de ofidio, el aumento de la relación V/Km con la temperatura es significativamente menor que el que se observa con la enzima de homeotermo, lo que indica la existencia de mecanismos compensatorios en el poiquilotermo. Con la enzima obtenida de $\frac{T.\ cruzi}{20^{\circ}C.\ Es}$ te mayor eficiencia catalítica se observa a $\frac{T.\ cruzi}{20^{\circ}C.\ Es}$ te refecto es debido a que la velocidad máxima es la misma tanto a 20° como a 30°C, con un ligero descenso de la Km a la temperatura menor. Entre 20° y 10°C el compor-tamiento es similar al del homeotermo.

Estos resultados sugieren que, al menos in vitro, la GlutDH de T. cruzi aparece dotada para funcionar con mayor eficiencia a 20° que a 30°y 10°C.

CARACTERIZACION DE UN DERIVADO FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA-N-ETILMALEIMIDA ACTIVO INSENSIBLE A INHIBICION POR FRUC-TOSA-2,6-BISFOSFATO (Characterization of a fructose 1,6bisphosphatase-N-ethylmaleimide active derivative insensitive to fructose 2,6-bisphosphate inhibition). <u>Burgos</u>, <u>M.E.</u>, <u>Reyes</u>, <u>A.</u> y <u>Slebe</u>, <u>J.C.</u> Instituto de Bioquímica, <u>Universidad Austral de Chile</u>, <u>Valdivia</u>.

Se sabe que la fructosa-1,6-bisfosfatasa (FBPasa) de Se sabe que la fructosa-1,6-bisfosfatasa (FBPasa) de riñón de cerdo contiene residuos cisteína, esenciales para la activación de la enzima por K+, cuya reactividad es aumentada por AMP (Reyes et al. Biochem. Biophys. Res. Commun. 127, 373, 1985). El tratamiento de la enzima (50 µM subunidad) con N-etilmaleimida (NEM, 100 µM) a 30°C, pH 7,5, por 5 min y en presencia de AMP (200 µM) resulta en la modificación de un grupo SH/subunidad. En este trabajo presentamos un estudio de las características cipáticas de la FBPasa ací modificada.

cas cinéticas de la FBPasa así modificada.

El derivado activo que se forma es completamente insensible a inhibición por fructosa-2,6-bisfosfato (Fru-2,6-P₂), un regulador potente de la enzima nativa.

La pérdida de la inhibición se explica por la incapacidad del derivado modificado de unir Fru-2,6-P2. Asimismo, la presencia del azúcar durante la incubación con NEM propresencia del azúcar durante la incubación con NEM protege a la enzima de la pérdida de inhibición por Fru-2,6-P2. Por otra parte, la enzima modificada no presentó inhibición por exceso de sustrato y fue inhibida por K*. Una comparación de otras propiedades cinéticas entre las enzimas nativa y NEM-modificada revela algunas diferencias (pH óptimo, K para Mg²+, K, y V vax para Fru-1,6-P2, I 0,5 para AMP), pero ninguna es tan notable como la completa pérdida de sensibilidad hacia Fru-2,6-P2 de la FBPasa NEM-modificada.

Los datos demuestran que la interacción de Fru 2.6 P

Los datos demuestran que la interacción de Fru-2,6-P2 con FBPasa es de naturaleza exclusivamente alostérica, punto que era controvertido. Además, indican que la inhibición por exceso de sustrato de la enzima nativa se debe a la unión del Fru-1,6-P₂ al sitio alostérico para Fru-2,6-P2

(Financiado por: DID-UACH, S-85-26; FONDECYT, 1199).

CARACTERIZACION PARCIAL DE TIROSINA PROTEIN QUINASA DE LINFOCITOS ACTIVADOS CON LECTINAS (Partial characterization of Tyrosine Protein Kinase from lectin-activated lymphocytes)

Kinase from lectin-activated lymphocytes)

<u>Bustamante, M.,</u> & Klempau, A.

Depto. Biol. Molec. y Depto. Microbiol., Fac.
Ciencias Biol. y de R.N., Univ. de Concepción.
(Patrocinio: L. Sánchez).

La actividad de tirosina protein quinasa ha
sido asociada al control de la proliferación

celular.

Los linfocitos T, en presencia de hemaglutinina sufren transformación b blástica acompañada de un aumento de la fosforilación de proteinas en residuos de tirosima, sugiriendo que esta transformación conlleva un aumento de

que esta transformación conlleva un aumento de la actividad de tirosina protein quinasa.

La enzima fue investigada en linfocitos T activados con lectinas utilizando (gamma³²P) ATP y caseina como sustratos.

Se detectó actividad, se estudió el efecto de tiempo en la velocidad de reacción, el efecto de concentración de caseina y ATP, el efecto de concentración de Mg⁺² y Mn⁺² y su distribución intracelular. intracelular.

ción intracelular.

En la curva de progreso se observa linealidad hasta los 30 min. Mg⁺² y Mn⁺² aumentan la actividad enzimática siendo Mn⁺² el mejor activador. Los Km para caseina y ATP fueron 0.5 mg/ml y 10uM respectivamente. La mayor actividad se encuentra en la fracción correspondiente a membranas, presentando un 86.9% la fracción soluble en Tritón X-100 y un 13.1 la fracción detergente insoluble. detergente insoluble.

Financiado por la Dir.Inv. U. de C. del Proyecto de Tesis de Magister, 20.36.01 y Depto. de Biol. Molecular. de C. a través Proyecto

CULTIVO DE EXPLANTES TISULARES II. GRADO DE LISIS Y SU PROTECCION POR EL ACIDO 6-AMINOLEVULICO. (Tissue explants cultures II. Cellular lysis and the protection by the &-aminolevulic acid) Buzaleh, A.M.; Navone, N.N. Schoua, A.E.M.; Vāzquez, E.S.; Polo, C.F.; Afonso, S.C. y Batlle, A.M. del C. Centro de Investigaciones sobre Porfirinas y Porfirias (CIPYP)-CONICET - Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad de Buenos Aires

Se ha desarrollado un sistema de cultivo de tejidos que puede permanecer metabólicamente viable por un perío do de 48-72 horas (SAIB, 1985). Una de las importantes a plicaciones de este modelo es la posibilidad de determinar la toxicidad cutánea de un cierto compuesto y de investigar su mecanismo de acción. Además, se pueden em-plear explantes de piel provenientes de distintas espe-cies, lo cual hace posible la comparación de los resulta-dos y la extrapolación de datos obtenidos en animales al nombre; para ello es necesario normalizar los valores te hiendo en cuenta el grado de lisis de los tejidos.

miendo en cuenta al grado de lisis de los tejidos.

Con el objeto de cuantificar la lisis celular se es tudió la presencia de enzimas marcadoras citoplasmáticas y mitocondriales en los medios de mantenimiento de explantes de piel e hígado. Se detectó actividad de LDH pero no de GLDH. La aplicación de diversos tratamientos sobre los medios de mantenimiento (sonicación, concentración, etc.) o sobre los explantes (congelamiento y descon gelamiento) sólo condujo a un incremento de actividad de LDH.

Se encontró que el ALA (0,8 mg/placa) ejercería un

efecto protector disminuyendo la lisis.

Se definió el grado de lisis de los explantes como una función de la actividad de LDH en el medio de mante-

INTOXICACION POR CIANURO Y ACCION DE LA S-ADENOSYL ME-TIONINA - (Cyanide intoxicacion and the effect of S-Adenosyl Methionine). Buzaleh, A.M.; Vazquez, E.; Wider, E. y Batlle, A.M. . Centro de Investiga-E. y Batlle, A.M. . Centro de Investiga-ciones sobre Porfirinas y Porfirias-CIPYP (CONICET y FCEN. UBA).

Los efectos tóxicos provocados en los mamíferos por el cianuro son bien conocidos. Este compuesto ejerce su acción primaria inhibiendo la citocromo oxidasa ox.) y en menor grado otras enzimas como la aminolevúl<u>i</u> codehidrasa (ALA-D), y se detoxifica por conversión a sulfocianuro en una reacción catalizada por la rodenasa

Se ha estudiado el efecto de la intoxicación aguda por cianuro sobre los metabolismos del azufre y del hemo, utilizando ratones a los que se le administró KCN sc en dosis variables (1-10 mg/kg), otro grupo recibió simultáneamente con el KCN. una dosis de 15mg/kg de S-Adenosyl Metionina (SAM); otro lote sólo recibió SAM y el grupo control el vehículo. A distintos tiempos (0-60 min) se sacrificaron los animales y se investigaron los niveles de cit. ox. Rod. y ALA-D, contenido de S lábil, SCN y tiosulfato en hígado y sangre.

En los animales intoxicados se observó disminución

del 50% de Rod., del 30-60% de cit. ox. y del 20-25% del ALA-D y correspondiente aumento de CN en hígado.Los datos de S-lábil, SCN y tiosulfato no variaron con respecto a los controles. En sangre los cambios fueron memnos marcados pero evidentes. En los animales intoxicados que recibieron SAM, la inhibición de las enzimas fue mu cho menor a tiempos cortos y la recuperación más rápida, sugiriendo cierto efecto protector de este generador de tioles por la vía de su trans-sulfuración.

ALGUNAS CARACTERISTICAS DE LA FOTOSINTESIS DEL FITO PLANCTON ANTARTICO.(Some characteristics of photosynthe sis in antarctic phytoplancton).

Cabrera,S.* Montecino,V.# y Graf,M.E.*

*Departamento de Biología Celular y Genética,Facultad de Medicina,# Departamento de Ciencias Ecològicas,

Conultad o Ciencia Universidad de Civil

Facultad de Ciencias,Universidad de Chile.

Las fluctuaciones en la temperatura del aire en el territo rio antártico, desde -70° a 5°C hace difícil el desarrollo de vegetación en este medio. En cambio en el agua varía solo entre -2° y 5°C.Aún mas,en el mar la salinidad disminuye el punto de congelación del agua.Ambos aspectos son deci sivos para que organismos fotosintetizadores colonicen preferentemente los ambientes acuáticos en esta región. A 63°S.las microalgas reciben un 56% menos de radiación to tal anual que a 34°S,sin embargo la Radiación Fotosintéti ca Activa (R.F.A.) equivale solo a un 49% de este total en ambos casos.

Estudios orientados a conocer la fotosíntesis en estos eco sistemas acuáticos en verano demostraron que: 1) en cuer pos de agua límnicos la R.F.A. alcanza por lo general has ta el fondo, lo que favorece el desarrollo de fotosintetiza dores bentónicos(Briófitas) que se presentan con gran den sidad .Esto implica que la entrada de energía al ecosiste ma por las macrófitas ,puede ser de igual o mayor impor tancia que por el fitoplancton. 2)En el ambiente marino: a)La penetración de la R.F.A. tiene relación inversa con la biomasa (Clorofila a,Cl a) en los niveles superficiales del mar. b)Mientras menor es la cantidad de Cl a en la colum na eufótica,mayor es el carbono fijado por unidad de Cl a (Productividad primaria específica), c) Las areas con bajas biomasas fitoplanctónicas (Cl a)fijan una cantidad de car bono igual o mayor que otras donde la densidad fitoplanc tónica es elevada.De acuerdo con estos resultados parece necesario revisar para las areas oceánicas el concepto de pobreza y riqueza fitoplanctónicas.

Financiamiento I.N.A.CH, v DIB -N-2449-86/15 U.de Chile

ACCION DEL TAMOXITEM EN LA PROLIFERACION CELULAR DE TUMORES MAMARIOS HIMMNOS EN CULTIVO. (Tamoxifen action og cell proliferation of breest tumors in culture). G. Calaf, C.Moyano y E. Alvarez. 1.— Dpto. Biologia. Universidad Metropolitara de Cs. de la Educación. 2.— Facultad de Medicina. División Sur; Stgo.

Modelos de estudio como aquellos llevados a cabo en animales de experimentación y líneas celulares introducen una herramienta útil para el estudio de los antiestrógenos. Tales substancias inducen efectos directos en el tumor mismo, como en el sistema endocrino, el cual puede contribuir a la regresión tumoral. El propósito de este trabajo fue analizar la capacidad proliferativa de algunas hormonas y el tamoxifen en lesiones manarias humanas en cultivo de órgano. Con este objeto, se uso 17B estradiol (0.05 ug/ml) (E) y/o tamoxifen (0.05 ug/ml) (T) como también progesterona (1.0ug/ml) (Prog.) para determinar viabilidad celular y sintesis de DNA de lesiones mamarias en cultivo de óngano.

Expliantes derivados de tales tejidos fueron cultivados a 37ºC (95% aire: 5%00) en un medio químicamente deficiente adicionado con hidrocortisona (9 .Oug|ml) e insulina (9 .Oug|ml) durante 2 y 5 días. Estudios histológicos se basaron en la viabilidad de las células, au-torradiografía (indice de marcación) y actividad específica (incorpo-ración de timidina tritiada en el DNA). Los resultados indicaron que no hubo efecto significativo en grupos tratados en comparación con los controles, después de 2 días en cultivo, cuando se analizó células del estroma, conducto y alvéolos como también sintesis de DNA. Sin embargo, hubo un efecto inhibidor inducido por T o E más T (P<0.05) después de 5 días en cultivo, mientras que E tuvo efecto estimulador en lesiones malignas (P<0.05). Estudios con E señalaron que estimulaba la sintesis de DNA en tejidos derivados de lesiones con enfermedad fibroquistica (P<0.01) y carcionomas de mujeres premenopáusicas (P<0.05), pero no tuvo efecto en carcionomas. Por otra parte, Prog. no tuvo efecto en lesiones benignas, pero inhibió tal sintesis en carcionomas derivados de mujeres premenopáusicas (P40.05)

En conclusión, este sistema de cultivo nos permite predecir la respuesta de las lesiones mamarias ante diversos estimulos

APROXIMACION AL MECANISMO CINETICO DE LA ATP SINTETASA MITOCONDRIAL MEDIANTE EL EMPLEO DEL ANION INHIBIDOR BICARBONATO (Approach to the kinetic mechanism of the mitochondrial ATP synthase by means of the dead-end inhibitor bicarbonate). Calcaterra, N.B. y Roveri, O.A.
CEFOBI (CONICET, Fund. M. Lillo y Universidad Nacional de Rosario), Rosario, ARGENTINA.

La H⁺-ATPasa mitocondrial es la enzima responsable de catalizar la síntesis de ATP a partir de ADP y P a de catalizar la síntesis de ATP a partir de ADP y P a expensas de un gradiente electroquímico de protones generado a través de la membrana interna mitocondrial por el transporte de electrones desde el NADH o succinato al oxígeno.

al oxígeno. Fueron realizados estudios cinéticos en un amplio rango de concentraciones de ADP (3 a 1000 uM) y P, (50 a 5000 uM). En todos los casos se obtuvieron cinéticas bifásicas respecto de ambos sustratos. La presencia de bicarbonato, anifon activador de la hidrólisis de ATP (1), no modificó la característica bifásica de las cinéticas si bien resultó ser un inhibidor de la síntesis de ATP, no competitivo respecto de P, ($K_1 = 20 \text{ mM}$) en todo el rango de concentraciones ensayadas, competitivo respecto de ADP ($K_1 = 7 \text{ mM}$) a bajas concentraciones de ADP y mixto respecto de ADP ($K_1 = 20 \text{ mM}$) y $\kappa = 3.5$) a altas concentraciones de dicho sustrato.

Estos resultados sugieren que el mecanismo para la síntesis de ATP correspondería a un mecanismo de Random Bi Uni o a un mecanismo Ordenado Bi Uni de tipo "subsite" con el $P_{\hat{I}}$ como sustrato conductor.

1) Roveri, O.A. and Calcaterra, N.B. (1985) <u>FEBS Lett.</u> 192, 123-127.

Subsidiado por CONICET (Argentina).

UN MODELO EXPERIMENTAL DE DESMINERALIZACION DE DENTINA PULPAR HUMANA. (An experimental model of human pulp dentine demineralization). Calvo, V.F., Medina, M.E., Sánchez, U. Dpto. Ciencias Químicas y Físicas, Fac. Odontología, Universidad de Chile. (Patrocinante: Aida Traverso P.)

Se ha divulgado ampliamente la desmineralización de los conductos radiculares, mediante soluciones quelantes tales como EDTA a pH neutro. Sin embargo durante la reacción, la solución quelante se vuelve más áci

Previamente habíamos observado que la acidez del EDTA parece ser determinante de:

- La velocidad de desmineralización por EDTA,
- La velocidad de hidrólisis ácida del mineral del diente.

En este estudio intentamos comprender lo que ocu rre en el diente mientras las condiciones de acidez del medio cambian. Se empleó como modelo experimental, una suspensión de hidroxiapatita sintética y se comparó con lo que ocurre en las cavidades pulpares de dientes hu-

Se encontró que tanto la liberación de ácido como el consumo de EDTA son funciones exponenciales del tiempo, lo cual está de acuerdo con el concepto clínico odontológico de "capacidad autolimitante del EDTA". Este modelo permite explicar, porque la reacción tiende a deternerse antes de haberse agotado todo el quelante, cómo otros investigadores han determinado. También, permite diseñar modificaciones simples para aumentar la capacidad quelante y la rapidez con que actúa el EDTA en los conductos radiculares.

(Proyecto D.I.B. Q-2328-8613).

PROTEOGLICANES DE MATRICES EXTRACELULARES DE LARVAS DE Drosophila. (Proteoglycans from Estracellular Matrix of <u>Drosophila</u> Larvae). <u>Cambiazo, V. y</u>
<u>Brandan, E. Grupo de Neurobiología Molecular</u>, P.Universidad Católica de Chile, Santiago.

Estudios recientes han establecido que los proteoglicanes (PGs) de matriz extracelular (ECM) es ${\color{blue}\textbf{-}}$ tán involucrados en adhesión celular y morfogénesis. En este trabajo se presenta la caracterización de los PGs de ECM como una primera etapa en la evalua-ción del papel que estas macromoléculas cumplen en

el desarrollo de <u>Drosophila</u>.

Durante la diferenciación larval, la mayor in corporación de ³⁵SO₄ ocurre entre el 2º y 3er esta do. 70% de las macromoléculas sulfatadas es sensi ble al ácido nitroso, lo que indica una predominan-cia de heparán sulfato. Los PGs fueron solubiliza -dos con 4M guanidina-HCl, concentrados en Sephadex G50 y purificados en columnas de DEAE-Sephacel. La columna fue lavada con un gradiente lineal de NaCl la mayoría de los PGs presentes fue eluido y la mayoría de los PGs presentes que equido a 0.45M NaCl. Este material presenta una gran sensi bilidad al ácido nitroso. Para establecer cuántos tipos de PGs estaban presentes, el material obteni do de DEAE-Sephacel fue fraccionado en columnas de Sepharosa CL-6B, lo que mostró la presencia de 2 especies con distinto peso molecular. Los resulta e dos indican que las ECM de larvas de <u>Drosophila</u> poseen al menos 2 PGs de heparán sulfato.

En experimentos en marcha se está evaluando el

efecto que tienen los β -xilósidos (interfieren con el ensamblaje del PG) en el desarrollo de $\underline{\text{Drosophila}}$

Financiado por proyectos DIUC (77/86) y Fundación Gildemeister al Dr. N.C. Inestrosa.

ESTIMULACION AUDITIVA, DIFERENCIAS INDIVIDUALES Y REACTI VIDAD HEMISFERICA (Auditory stimulation, Individual differences and hemispheric reactivity). Camposano, S., Etcheberrigaray, R. y Lolas, F. Unidad de Psicofisiología, Depto. Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina Div. Cs. Médicas Norte, Universidad de Chile.

Para la pendiente de la función intensidad/amplitud del potencial evocado (PE) cortical, hemos estudiado dis tribución hemisférica, influencia de la modalidad senso-

del potencial evocado (PE) cortical, hemos estudiado dis tribución hemisférica, influencia de la modalidad sensorial sobre componentes tempranos y tardfos y relación con potenciales del tronco encefálico.

Se registró 16 Ss diestros, sexo masculino (edades 20 a 40) con electrodos subdérmicos en vertex, C3 y C4 referidos a mastoides bilateral. Se estimuló mediante clicks binaurales de 1 ms, frec. 1/seg, intensidades 50, 57 y 90 dB SL, amplificación y promediación mediante computador Nicolet CA 1000, tiempo de análisis 400 ms, filtro pasa banda 0-150 Hz, promedios de 100 estímulos. Se evaluó amplitud y latencia de componentes P1N1, N1P2 y P2N2, calculando pendientes intensidad/amplitud que fueron positivas en el vertex en la mayoría de los Ss para P1N1 y N1P2 y negativas para P2N2 en 5 casos. Se observó correlación positiva (Spearman p < 0.001) entre vertex y cada uno de los hemisferios en pendientes de los componentes N1P2 y P2N2, ausente para P1N1. La pendiente intensidad/amplitud P1N1 fue mayor en C3 que en C4 (Wilcoxon p < 0.025). Al agrupar los sujetos según las pendientes P2N2 en el vertex (positivas o negativas - aumentadores o reductores) la correlación entre vertex y derívaciones hemisféricas está ausente en el grupo de los reductores sólo en P2N2. No se observó correlación entre variables hemisféricas y potenciales del tronco.

Los resultados concuerdan con datos previos. En la modalidad auditiva hav raramente "reducción" en deriva-

Los resultados concuerdan con datos previos. En la modalidad auditiva hay raramente "reducción" en deriva-ciones centrales; el hemisferio izquierdo (C3) presenta pendientes mayores que el derecho. También sugieren la existencia de diferencias individuales, más acentuadas en el componente P2N2.

REGULACION DE LA PIRIVATO OUTNASA DE GLANDULA MAMARTA DE RATA. (Pyruvate kinase regulation from rat mammary gland) Campos, E.O.* Dpto. de Bioquímica y Biología Molecular, Fac. Cs. Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile. (Patrocinio: Dr. M. Sapag-Hagar).

La piruvato quinasa (PK) es una enzima regulable de la La pirtivato quinasa (PK) es una enzima regulable de la via glicolítica. La isoenzima alostérica posee un control intracelular (fructosa-1,6-difosfato ó FDP, ATP, alanina y 6-fosfogluconato ó 6-FG) y un control extracelular por fosforilación-desfosforilación dependiente de AMP cíclico vía / receptores, mecanismo de gran importancia en los tejidos glucomecogénicos.

Hemos establecido la existencia de dos isoenzimas de PK en la glándula mamaria de rata.Una de ellas, la de mayor actividad, se encuentra en las células epiteliales secre actividad, se encuentra en las celulas epitellales secretoras de la glándula, demostrada por cromatografías en sobrenadantes de homogenizados de las células aisladas. Estas células, aisladas por digestión enzimática controlada, son funcionales e incorporan ³H-leucina a caseína y ³H-uridina a RNA.Asimismo, demostramos que los ³A-receptores, ya caracterizados en glándula completa por nuestro Laboratorio. sem también energhles

tro Láboratorio, son también operables. La isoenzima presente en las células epiteliales secreto La isoenzima presente en las celulas epiteliales secreto ras tiene un $K_{0.5}$ de 0.35 mM para fosfoenolpiruvato y presenta cooperatividad + para FDP ($K_{0.5}$ de 0.08 mM), es inhibida por ATP y alanina (entre un 40 y 50%) y 6-FG no afecta su actividad. Estudios en células aisladas y en cultivo de tejido de glándula completa, en presencia de isoproterenol (0.01 mM), toxina del cólera (0.15 ug/ml) ó forskolin (0.05 mM) no muestran efecto sobre la actividad de la entime vidad de la enzima.

Se informa que la isoenzima presente en las células epi teliales secretoras de la glândula posee sólo regulación intracelular y no tendría, aparentemente, regulación por fosforilación, lo que confirmaría la escasa relevancia de la gluconeogénesis en la glándula mamaria.

(Proyecto B-2116-8623 de la Universidad de Chile, 1986). *Financiamiento parcial por Beca DIB, U. de Chile.

AISLAMIENTO Y CARACTERIZACION DE CEPAS DE Thiobacillus ferrooxidans DEL NORTE DE CHILE RESISTENTES A ARSENI-CALES . (Isolation and characterization of Thiobacillus ferrooxidans arsenic resitant strains from northern Chile).Campos, G., y Olivares, H. Unidad de Bioquímica, Depto. Cs. Biológicas. Pacultad Cs. de la Salud, Universidad de Antofagasta, (Patrocinio: I. Northland).

En la obtención de sales solubles de cobre, el proceso de lixiviación bacteriana tiene gran importancia para el país. Para poder aplicar este método a los minerales de baja ley de la zona norte contaminados con altos niveles de As es necesario contar con cepas de T. ferrooxidans resistentes al As para ello se aislaron a partir de plantas de lixiviación química cepas de T. ferrooxidans, las que se denominaron según su origen en MB v MI.

El crecimiento celular se siguió midiendo la D.O a 550 nm, por recuento celular y titulación Fe te en el medio de cultivo en presencia de o- fenantro-lina. De crecimiento en medio sólido 9 K. a pH 3.0 se aislaron cepas isogénicas las que se utilizaron para su caracterización y estudiar la resistencia a distin-tos arsenicales. La caracterización se realizó por reac tos arsenicales. La caracterización de inmunoprecipita-ción de inmunodifusión en agarosa e inmunoprecipita-ción líquida analizando los inmunoprecipitados por electroforesis en geles de poliacrilamida- SDS.

Ambas cepas oxidaron el medio líquido a 9 K a pH 1.5 a 30º C y crecieron en presencia de CuSO₄ hasta 6 g/l. La concentración del arsenical suplementado en el medio líquido osciló entre 50 y 1.000 ppm. Los resultados indicaron que ambas cepas crecen en presencia de As, siendo los más tóxicos As₂O₃ y NaABO₂, los que produ-cen un considerable aumento en el período de retardo y disminución en el crecimiento celular, en cambio los compuestos que contenían As como As₂O₅ y NaHAsO₄ fueron menos tóxicos.

FINANCIADO: DIEXAT U. de Antofagasta. Proyecto S03-85.

MODIFICACIONES QUÍMICAS ESPECÍFICAS EN β-LACTAMASA DE Shigella flexneri UCSF-129. (Specific chemical modifica Shegetta sternett UCSF-129. (Specific themital modifications in B-lactamase from Shigella slexneti UCSF-129).
Campos, M., Alarcón, M., González, H.,
M. & Flores, H. Departamento de Química, Facultad de Ciencias, Universidad de Concepción.

Las β-lactamasas son producidas por más de 80 cepas diferentes y varían considerablemente en sus propiedades fisicoquímicas. Se caracterizan por hidrolizar el ani-llo β -lactámico de las penicilinas y cefalosporinas, generando compuestos bacteriológicamente inactivos; causa fundamental de la resistencia bacteriana a antibióticos. fundamental de la resistencia bacteriana a antibióticos. De ahí que, nos encontramos abocados al estudio del Centro Activo de β-lactamasa de Shigella flexneri UCSF-129, cepa patógena que presenta resistencia a la ampicilina; siendo periplásmica, la enzima producida. Esta se caracteriza por ser globular, constituída por una sola cadena polipeptídica de peso molecular 23.600 en 219 residuos a minoacídicos. Cabe destacar, la presencia de 4 Tyr, 12 Ser, 1 Cys y 25 Pro; siendo Lys el amino ácido N-terminal y -Tyr-Gly-Lys-C00H, el fragmento obtenido con Carbo xipeptidasa B. Mediante reacción con tetranitrometano y estudios de protección con el sustrato, se determinó que una Tyr estaría en la vecindad del Centro Activo.

Un residuo de Ser se modificó con ácido 6-β-yodopeni

Un residuo de Ser se modificó con ácido 6-β-yodopeni cilánico (1:2), inhibidor competitivo y altamente específico. La reacción se llevó a cabo a pH 7.5, por 5 min. a 25°C, con pérdida total de la actividad enzimática.Ser formaría un complejo acil-enzima, al igual que en la qui motripsina y en enzimas que intervienen en la síntesis de la pared bacteriana (e.g. transpeptidasas). Se estableció que el residuo de Cys no era relevante en la actividad enzimática, al modificarlo con: Hg(II), DTNB, PMB, NTCB; en exceso considerable. Nuestro objetivo final es sintetizar y diseñar el in hibidor específico que permita recuperar la acción terapéutica original de los antibióticos β-lactámicos. Financiado pcr Proyecto Dirección de Investigación N°20.13.20, Universidad de Concepción.

RELACION ESTRUCTURA FUNCION DEL LIPOPOLISACARIDO Y ALGU-NAS PROTEINAS DE LA MEMBRANA EXTERNA DE THIOBACILLUS FERRONALDANS. (Structure and function relationship of the lipopoly saccharide and some proteins from the outer membrane of Thiobacillus ferrooxidans).

Campos, S., Gómez-Silva, B. y Rodríquez, M.
Lab. Microbiología, Fac. Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile.

El análisis de la estructura y composición de la super-ficie externa del quimiolitótrofo <u>Thiobacillus</u> <u>ferrooxi</u>-dans es fundamental para entender su rol en el proceso de adherencia a minerales durante la biolixiviación.

El lipopolisacárido (LPS) fue purificado libre de ácidos nucleicos y proteínas, y fue analizado por microscopía electrónica y espectroscopía infrarroja, indicando su semejanza a LPS de enterobacterias gram (-), aunque su mayor contenido de lípidos le confiere un aspecto menos compacto al microscopio electrónico y su toxicidad es menor que el LPS de \underline{E} . \underline{coli} .

La membrana externa posee 5-6 polipéptidos de masa mole-cular menor a 60 KDa.El polipéptido de 40 KDa está pre-sente en mayor proporción y sus características electro-foréticas sugieren un rol de porina a esta proteína.

Estudios de adherencia a calcopirita usando LPS purificado de <u>Thiobacillus</u> indican que esta macromolécula se adhiere al mineral, a diferencia del LPS de enterobacte-rias. Estructuras como pili o mucopolisacáridos ácidos no parecen estar involucrados en este fenómeno.

Financiado por Grant PNUD-UNIDO CHI-85/002.

BOT, DET. CAMP EN LA RECULACION DE LA BIOSINTESIS DEL HEMO. (Role of cAMP in heme biosynthesis regulation). Cánepa, E.

T., Llambias,E.B.C. y Grinstein,M.
Departamento de Química Biológica,Facultad de Ciencias
Exactas y Naturales,Universidad de Buenos Aires,Argentina

Las porfirias hepáticas son enfermedades causadas por al teraciones en el camino biosintético del hemo y pueden ser producidas por ciertas drogas, entre ellas el fenoba<u>r</u> bital. En base a resultados que presentamos anteriormente, fue necesario confirmar que existe una relación entre los niveles de cAMP endógeno y la inducción de activida des de enzimas reguladoras de la biosíntesis del hemo \overline{y} contenido de citocromo P-450. Se utilizan hepatocitos de ratas normales y tratadas con estreptozotocina, prepara dos según Fry et al. (Anal. Biochem. 71, 341, 1976) y las mediciones se hacen según los métodos descriptos por Cánepa et al. (Biochim. Biophys. Acta 841, 186, 1985). La inducción mediada por fenobarbital de las actividades de ALA-sintetasa y ferroquelatasa, y del contenido de citocromo P-450, es mayor en hepatocitos de ratas diabéticas.El a-gregado de dibutiril cAMP potencia esta inducción sólo en hepatocitos de ratas normales.3-metil-1-isobutilxantina y papaverina, inhibidores de la fosfodiesterasa, po-tencian la acción inductora del fenobarbital, sólo en he tencian la acción inductora del fenobarbital, sólo en he patocitos de ratas normales.La adenosina, que es inhibi-dor de la proteinquinasa, inhibe parcialmente esta induc dor de la proteinquinasa, inhibe parcialmente esta inducción en hepatocitos de ratas normales y diabéticas, indícando una posible fosforilación proteica responsable del efecto del cAMP.El 8BrAMPcíclico, análogo no metabolizable del dibutiril cAMP, potencia el efecto del fenobarbital sólo en hepatocitos normales, mientras que otras sustancias relacionadas, como el butirato de Na y el dibutiril cGMP no tienen efecto.El descenso de los niveles de cAMP endógeno por aloxano y/o imidazol disminuye la inducción mediada por fenobarbital.Estos resultados con firmarían el rol preponderante del cAMP en la requlación firmarian el rol preponderante del cAMP en la regulación de la biosintesis del hemo.

ALTERACIONES DE ESTEROIDES PLASMATICOS Y DEL TRANSPORTE OVULAR INDUCIDAS POR ESTRES EN LA RATA.plasma steroids and in ovum transport induced by stress in the rat). Cárdenas-Sankán, H.- Laboratorio de Endo-crinología, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

El estrés puede alterar el proceso reproductivo. Anteriormente demostramos que la inmovilización a 10° C por dos horas aplicada en los primeros 4 días de preñez no afecta el transporte ovular en la rata, y que la natación en agua fría (16° C) aplicada en el día 3 de preñez acelera discretamente el transporte ovular en dicha especie. Tratando de entender qué factores median esta diferencia medimos los niveles de corticosterona circulante (C) mediante HPLC con el propósito de verificar la efectividad de los estímulos estresantes usados, y también los niveles plasmáticos de estradiol (E2) y progesterona (P) mediante RIA en ratas estresadas y controles. Ambos estímulos produjeron importantes aumentos de la C, lo que confirma que fueron estímulos estresantes efectivos. La inmovilización en frío produ-jo un importante aumento de la P (300% sobre el nivel control), mientras que la natación en frío produjo aumento del E₂ (70% sobre el nivel control) sin cambios

Considerando que aumentos del E2 sobre lo normal aceleran el transporte ovular en la rata preñada, y que aumentos de la P contrarrestan este efecto del E2, los resultados sugieren que la diferencia de efecto de los resultados sugleten que la unierencia de electro de estos dos estímulos estresantes sobre el transporte ovu-lar podría estar mediada por las distintas alteraciones de esteroides que ellos inducen.

Financiamiento: DIUC 82/83 y RF 83016.

camp extracelular en algunos modelos de Hiper-TENSION. (Extracellular camp in some hyperten-sion models). Carmona, M.T. y Becerra, M. Depto. Fisiología y Biofísica, Facultad de Me-dicina, Universidad de Chile.

Cantidades variables de cAMP son vaciadas al fluído extracelular desde algunos tejidos sometidos a acción hormonal, las que mueven el "pool" libre y difundible de cAMP. Dentro de nuestra línea de investigación, y por el rol que cumple el cAMP, quisimos saber cuál es la situación de este nucleótido en algunos modelos experimentales de hipertensión crónica, a saber contricción aórtica y Goldblatt 1 y 2.

Utilizamos ratas Sprague-Dawley hembras. La presión sistólica se midió en la cola por pletismografía. Las muestras de sangre se obtuvie-

presión sistólica se midió en la cola por pletismografía. Las muestras de sangre se obtuvieron directamente de la aorta en animales aneste siados. La determinación de cAMP plasmático se hizo según Nastrup Madsen y col. (1975), técnica basada en la unión competitiva a proteína. Los resultados indican un alza de la presión arterial al cabo de 4 a 5 semanas de tratamiento. Es una hipertensión de 150-190 mm Hg. Los niveles de cAMP en ratas hipertensas son más elevados (25 pmol/ml) que en ratas controles (19 pmol/ml). El stress quirúrgico por si solo provoca un alza de cAMP plasmático (Gill y col., 1975), por lo que no se hace muy significativa la diferencia entre ratas controles e hipertensas.

sas.

El alza de cAMP plasmático observado en ratas con sobrecarga crónica de presión, sería un reflejo de la actividad hormonal que haría que se vacie probablemente desde el tejido cardíaco y/o desde el tejido vascular cAMP a la circulación, escapando a la acción de la fosfodieste Trabajo financiado por proyecto Nº 1131-CONICYT

FOSFORILACION DE FOSFATIDILINOSITOL POR VESICU LAS DE TUBULOS TRANSVERSALES Y SU POSIBLE PAPEL EN ACOPLAMIENTO EXCITACION-CONTRACCION. (Phosphorylation of phosphatidylinositol by transverse tubule vesicles and its possible role in excitation-contraction coupling). Carrasco, M.A., Hidalgo, C., Magendzo, K., Jaimovich, E. Departamento de Fisiología y Bio física, Facultad de Medicina, Universidad de Chile y Centro de Estudios Científicos de San-

Membranas aisladas de túbulos transversales

Membranas aisladas de túbulos transversales de músculo esquelético de rana fosforilan fosfatidilinositol a fosfatidilinositol-4-fosfato y este último a fosfatidilinositol-4,5-bisfosfato cuando se usa[* P] ATP como substrato.

Ambas reacciones de fosforilación se completan en 15 segundos a 25°C, son dependientes de Mg*en el rango milimolar y son reguladas por Ca*. La incorporación de P en fosfatidilinositol-4-fosfato es máxima a concentraciones de tal. La interporation de l'en l'istatutillitosi-tol-4-fosfato es máxima a concentraciones de Car de 10 M o menores, mientras que la incorpo-ración en fosfatidilinositol-4,5-bisfosfato aumenta significativamente a partir de 10 M. Tetracaína, un inhibidor del acoplamiento exciretraçaria, un imilitor del acopiamiento exci-tación-contracción, aparentemente inhíbe la for mación de fosfatidilinositol-4,5-bisfosfato. Membranas aisladas de retículo sarcoplásmico forman fosfatidilinositol-4,-fosfato con menor actividad que la membrana de túbulos transver-sales y no producen fosfatidilinositol-4,5-bis-fosfato. fosfato.

fosfato.
Estos resultados muestran que las membranas aisladas de túbulos transversales poseen la capacidad de formar los precursores de inositol trisfosfato, posible mediador fisiológico del acoplamiento excitación-contracción.
Grants: HL 23007 de NIH/Muscular Distrophy Tinker Foundation Inc. Assoc. DIB-2149 / DIB-2123

RELACION LLUVIA DE POLEN/VEGETACION EN CHILOE (Pollen rain in relation to vegetation in Chiloé). <u>Carrillo, R.</u> y <u>Villagrán, C.</u> Instituto de Botánica, Univ. Austral y Dpto. Biología, Facultad de Ciencias, Univ. de Chile.

Con el propósito de evaluar la producción y dispersión de polen de los distintos taxa del bosque de Chiloé, se establece la relación polen atmosférico/vegetación circundante en la Cordillera de Piuchué, Isla Grande. Cada 50 m de altitud se coleccionaron muestras de musgos (utilizadas como captadores de la lluvia de polen) y se muestrearon 100 árboles. Para cada especie, se calculó la relación entre las frecuencias de individuos y las del polen contenido en los musgos (índices t/p).

(utilizadas como captadores de la lluvia de polen) y se muestrearon 100 árboles. Para cada especie, se calculó la relación entre las frecuencias de individuos y las del polen contenido en los musgos (índices t/p).

Lor resultados muestran los siguientes cambios a tra vés del gradiente altitudinal: (i) Bajo 250 m de altura, el espectro de polen se caracteriza por la mayor importancia de los indicadores de bosque valdiviano, como Gevuina/Lomatia (hasta 41%), Eucryphia/Caldcluvia (h. 13%) y Aextoxicon (h. 12.5%); (ii) Entre 200 y 400 m el espectro se caracteriza por la dominancia de Myrtaceae (X 50%), en correspondencia con la composicióm del bosque nordpatagónico característico de este sector; (iii) Sobre 400 m, el espectro se caracteriza por la codominancia de Nothofagus (hasta 58%), Saxe-gothaea (h. 35%) y Podocarpus (h. 32%), taxa característicos de las cimas de la Cordillera. Los valores t/p muestran que en la lluvia de polen estarían sobrerepresentados Nothofagus, Podocarpus y Tepualia (t/p < 1); equilibradamente representados Drimys y Saxe-gothaea (t/p= 1-5); y subre presentados Myrtaceae y Laurelia (t/p > 5).

De la concordancia florística observada entre los es

De la concordancia florística observada entre los es pectros polínicos y las asociaciones forestales del gradidienta estudiado, se desprende que el polen dispersado a larga distancia no constituye una contribución importante en la lluvia polínica del área. Sin embargo, la ma yor producción de polen de las especies anemófilas, en comparación con las entomófilas, jugaría un rol importan te en la mayor representatividad de estos taxa en el polen atmosférico local. (Proyecto DIB N2010/8635, C.V.)

CLONAMIENTO DEL GEN ESTRUCTURAL DE INVERTASA DE NEUROS-PORA CRASSA POR EXPRESION EN LEVADURA (Cloning of the structural gene for invertase of Neurospora crassa by expression in yeast). Carú, M., Cifuentes, V. y Jiménez, A*. Laboratorio de Genética, Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile, *Centro de Biología Molecular, CSIC, UAM, Madrid, España. (Patrocinio: G. Pincheira).

La invertasa de \underline{N} . $\underline{\text{crassa}}$ (B-D fructofuranosidasa-fructohidrolasa EC $\overline{3}$,2.1.26) es una glicoproteína que cataliza la hidrolisis del enlace B-fructosido en una variedad de sustratos, entre ellos la sacarosa.

El gen estructural de invertasa (inv) de <u>Neurospora</u> se clonó por complementación génica de la mutación <u>suc</u>⁰ de <u>Saccharomyces cerevisiae</u> (cepa MR17A). Para el clonado se utilizó una libreria genómica construída en el plásmido de replicación autónoma de levadura (YRp7). El DNA genómico de la cepa silvestre de <u>Neurospora crassa</u> (74-A) se digirio parcialmente con la endonucleasa de restricción BamHI y los fragmentos resultantes se in sertaron en el único sitio BamHI del plásmido vector.

De los clones transformantes de levadura suc $^+$ se ais 16 un plásmido recombinante (pNC-2) que posee un inserto de 7.6 Kb que hibrida con el DNA genómico de Neurospora.

Los transformantes de levadura <u>suc</u>[†] tienen actividad enzimática detectable y los ensayos inmunológicos indican la presencia de un péptido inmunoreactivo con suero anti-invertasa de <u>Neurospora</u>.

El plásmido recombinante transforma un mutante de Neurospora que carece de invertasa funcional (inv.). El análisis del DNA de los transformantes indica que el modo de transformación es recombinación homóloga.

DETERMINACION DE VELOCIDADES FRACCIONALES DE SINTESIS DE PROTEINAS Y LECTINA EN DISCOS DE PAPA. (Determination of fractional rates of protein and lectin synthesis in potato slices). <u>Casalonoué. C.A. y</u> Pont Lezico, R.

Instituto de Investigaciones Biológicas, Fac. Ciencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata y Centro de Investigaciones Biológicas, FIBA.

La lectina de papa es una glicoproteina presente en la pared celular, rica en hidroxyprolina. Estructurelmente es samejants a otras glicoproteinas constitutivas de la pared como las extensinas. En la actualidad se desconocen las funciones de la lectina, así como muchos aspectos ligados a la síntesis, glicosilación y secreción de la misma. En trabajos anteriores encontramos que la lectina es abundante en tubérculo y que los discos aireados de parénquima amiláceo eran capacas de sintetizar lectina. El objetivo de este trabajo fué cuantificar la sintesis de lectina y otras proteinas en discos aireados, pera determinar si la síntesis de la misma tiene la misma magnitud durante todo el tiempo de aireación o presenta óptimos bien precisos.

Para realizar las mediciones se procedió a saturar el pool de prolina con dosis masivas de L-[3H]prolina (50 mM), midiendo las velocidadas iniciales de síntesis de proteínas totales y lectina a distintos tiempos de aireación por incorporación de rediactividad. Se determinó el contenido de Pro en las proteínas a los distintos tiempos y en lectina. El contenido de lectina se determinó inmunológicamente.

Los resultados indicen que el contenido total de proteínas aumenta sólo un 9% en las primeras 36 h de aireación. La síntesis de proteínas totalas tiene un máximo en las primeras 12 h de aireación, lo que representa 19% de incremento sobre la velocidad inicial de síntesis. Por otra parte, si bien el contenido total de lectina no varió notablemente durante la aireación, su síntesis se aumentó un 76% con respecto a la velocidad inicial a las 36 h de aireación. Se concluye que el sistema de discos aireados es apropiado para el estudio de síntesis, plicosilación y secreción de lectina, dado que por tener una síntesis tardía, no se ve interferida por la síntesis de otras proteínas de la papa que ocurre en tiempos distintos.

ACTIVIDADES PROTEOLITICAS NEUTRA Y ACIDA EN HIGADO Y RIÑON DE RATONES EN DIETAS CON DIFERENTE CONTENIDO PROTEICO. (Neutral and acid proteolitic activities in liver and kidney from mice under different protein diets). Cassia, R.O., Sanlforenti, P.M. y Conde, R.D. Instituto de Investigaciones Bioleogicas, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata.

El contenido proteico de hígado y riñón disminuye un 40% en animales elimentados sin proteines durante 5 días. Al realimentarlos con una dieta completa recuperan rápidamente su contenido proteico normal. Esto se debe a una inhibición general de la proteólisis intracelular. La regulación de la capacidad proteolítica intracelular podría ejencense al nivel de protessas neutras (pH óptimo: 7.5) o al nivel de protessas lisosomales (pH óptimo: 5.0). En este trabajo se analizaron les actividades proteolíticas neutra y ácida en homogenatos de higado y riñón de animales controles, privados de proteinas y realimentados con dieta completa. El ensayo consistió en medir la hidrólisis de azocaseína. Se obtuvieron los siguientes resultados: la actividad a pH 5.0 fue la más alta en todos los sigurentes resultatous: la actividad pin 3.0 de la lillas aine el tidos cesass. Asimismo este actividad, por gramo de rifión, fue dos veces mayor que en higado. Además, esta actividad proteolítica no se modificó en ambos órganos como consecuencia del tratamiento nutricional, especialmente en el riñón. En promedio, la actividad neutra por gramo de riñón fue cinco veces mayor que en higado. Al realimentar los órganos no mostraron una franca recuperación de la actividad proteolítica neutra.

Los resultados obtenidos no permiten concluir que hay una correlación absoluta entre las capacidades degradativas in vivo y las actividades proteolíticas neutra y hisosomal de ambos tejidos. Sin embargo, llama la atención que las actividades neutras deceigan y no acompañen al proceso recuperación del contenido proteico. Esto podría estar relacionado con la inhibición de la decredación que exhiben los órganos en recuperación.

Financiado por CONICET, CIC y FIBA.

EXCRECION DE AMONIACO Y UREA EN ORINA DE ANUROS DE DIFE-RENTES HABITATS. (Urinary ammonia and urea excretion in anurans of differents habitats). Castañé, PM, Rovedatti, MG y Salibián, A.Universidad Nacional de Luján y Comisión de Investigaciones Científicas de la Provincia de

La mayoría de los batracios excretan por orina NH₂(A) y urea (U) y, en menor escala, ácido úrico (AU). Se ta que el A predomina en larvas y adultos acuáticos, y la U en las especies terrestres. La presencia de AU está descripta en algunas especies sin haber una corresponden cia con el habitat como en los otros casos. Se sabe que varios factores (estado nutricional, temperatura, estación, etc) inciden sobre el metabolismo proteico alteran do el perfil de la excreción urinaria. Se ha evaluado el A y la U en la orina de cuatro anuros pre-adaptados a condiciones de humedad, temperatura y estado nutricional controlados: Bufo arenarum (peso 27.9 + 2.5 g; n: 24), B. granulosus (peso 17.5 + 1.4 g; n: 18), Leptodactylus ocellatus (peso 50.5 + 4.2 g; n: 19) y B. arunco (peso 63.0 + 5.1 g; n: 33); los primeros tres son terrestres, cavícola y semiacuático, y el último de los valles monta nosos chilenos de la Cordillera Central. Las determinaciones de U y A fueron realizadas por la técnica de Faw cett y Scott (con y sin ureasa). Los resultados están en ug-N/ml y expresados como % del total de los produc-Los medidos. Los % de N-U fueron: B. arenarum, 96.0 + 0.5; B. granulosus, 95.6 + 0.7; L. ocellatus, 91.1 + 0.6; B. arunco, 95.0 + 0.5. Los valores absolutos de U y A mostraron gran variabilidad estacional pero al con ulderarlos como % ellos resultaron homogéneos.

La diferente disponibilidad de agua en los habitats a los cuales pertenecen las especies estudiadas no se re-fleja en el perfil de su excreción nitrogenada.

MODIFICACION DE LA QUINASA PIRUVICA DE MUSCULO DE CONEJO POR 8-AZIDO-1, N^6 -ETENO ADP. (Modificațion of rabbit muscle piruvate kinase by 8-azido,1,N6-etheno ADP) Castillo,Y., Wilkens,M., Salas,L., Schäfer,H-J. y Bazaes
S. Laboratorio de Bioquímica, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile e Instituto de Bioquímica, Universidad de Mainz, Alemania.

Con el objeto de marcar el sitio activo de la quinasa pirúvica de músculo de conejo (PK) se empleo el reactivo fluorescente de fotoafinidad 8-Azido-1,N^b-eteno ADP (FN2ADP).

Al irradiar la enzima en presencia de eN3ADP se produ ce la inactivación progresiva de ella, alcanzándose un valor máximo de inactivación que depende de la concentra ción de en₃ADP empleada. Junto con la inactivación se produce la incorporación del reactivo fluorescente a la enzima. Se encontró una relación hiperbólica entre perdida de actividad y concentración de €N₃ADP. Por extra-polación a concentración infinita del reactivo se obtuvo un 100% de inactivación.

un 100% de inactivación.

Los nucleotidos ADP y ATP en ausencia y en presencia de Mg⁺² protegen eficazmente a la enzima de la inactivación, no así la adenosina. El Mg⁺² también produce buen efecto protector y el PEP casi no produce protección. La PK parcialmente inactivada presenta la misma Km para el ADP que la enzima nativa. La incorporación de ¹⁴C-8-azido ADP (N₃ADP) a la PK nativa es de alrededor de 1 mol por subunidad de enzima; este valor se reduce propor cionalmente al crado de inactivación en la PK parcialmen cionalmente al grado de inactivación en la PK parcialmen

te inactivada por ɛN₃ADP.

Se concluye que el ɛN₃ADP actúa como reactivo de foto afinidad, sobre la PK de músculo de conejo, de modo simi lar al N3ADP empleado previamente.

Provecto DIUC 90/85, P. Universidad Católica de Chile.

CONTRIBUCION A LA LIMNOLOGIA DE LAGUNA REDONDA, CONCEPCION. UN SISTEMA EN EUTROFICACION (Contribution to the Limnology of Laguna Redonda Concepción. A system in process of eutrophycation). Castro, H., Dellarossa, V. Lab. Limnología, Depto Botánica, Fac.Cs.Biol.y de Rec. Nat. U. de Concepción (Patrocinio: Irma Vila).

La Laguna Redonda, un pequeño lago dentro de la ciudad de Concepción (36° 50' S, 70° 02' M.) se encuentra en proceso de eutroficación por actividad cultural y recreacional. Se describe la morfología en Laguna Redonda y se discute su influencia en los ciclos biogeoquímicos para comprender su funcionamiento.

El estudio se realizó durante invierno-prima vera de 1985. Para batimetría se usó un ecosonda. Los parámetros morfométricos, abióticos y bióticos se midéeron según la metodología estandar. Los resultados indican:una profundidad de 17.75 m, un ancho máximo de 195 m, largo máximo de 210 m, un volumen de 0,3 km³ y una superficie de 2,88 km². La circulación es invernal, la t°, el 02, el pH y nutrientes se distribuyen homogeneamente. El fitoplancton está dominado por Microcystis aerucinosa. La estratificación distingue:un epilimnio con sobresaturación de 02, la termoclina se presenta entre 5-7 m (3.5°C/m) un hipolimnio anóxico a profundidades mayores de 7 m. El fitoplancton está dominado por Peridinium willei. Las curvas clinogradas de 02 y pH sumadas a altos valores de nutrientes. su-Peridinium willei. Las curvas clinogradas de O₂ y pH sumadas a altos valores de nutrientes, su-gieren un proceso en desarrollo de eutroficaPROPIEDADES DE LIPOSOMAS CONTENIENDO SULFOBROMOFTALEI NA ENCAPSULADA. (Properties of liposomes containing sulfobromophthalein entrapped) Catalá, A. y Zanetti,

Instituto Multidisciplinario de Biología Celular (IMBICE) C.C. 403, (1900) La Plata, Argentina

La sonicación de fosfolípidos en agua produce pobla ciones uniformes de liposomas de bicapa simple (200A) con un alto grado de curvatura, que afecta muchas de las propiedades fisicas de los fosfolípidos en la vesícula. En el presente trabajo se estudiaron la formación y propiedades de liposomas unilamelares (1000Å). Liposomas de lecitina, conteniendo sulfobromoftaleina (BSP) encapsulada, fueron preparados a partir de lecitina y deoxicolato (1:2). La eficiencia de encapsulamiento de estas vesículas fue función de la concentración de BSP, alcanzando un máximo para una relación lecitina/BSP = 25. Las características espectrales de BSP en diferentes solventes (\mathcal{E} max) relacionadas con la polaridad aparente del solvente (ET), indican que el entorno de BSP en liposomas corresponde a aquel del colorante en agua. Se observó liberación de BSP desde liposomas cuando estos fueron incubados con albúmina, El BSP liberado aparece asociado a albúmina cuando la mezcla es analizada por filtración a traves de Sepharosa 4B. El BSP es tambien liberado de las vesículas cuando estas son incubadas con ácido oleico. Sin embargo la cantidad de BSP liberado fue mucho menor que la observada en presencia de albúmina. Estas vesículas parecen ser adecuadas como aceptores en estudios de transferencia de ácidos grasos entre membranas.

ATPasa DE T. cruzi: MODIFICACION DE RESIDUOS DE CISTEI-NA POR ACCION DE RADICALES DEL O₂. (T. cruzi ATPase: modification of cysteine residues by oxygen radicals). <u>Cataldi de Flombaum, M.A. y Stoppani, A.O.M.</u> Centro de Investigaciones Bioenergéticas y Câtedra de Química Biológica, Facultad de Medicina, Universidad de Buenos Aires.

Es sabido que especies moleculares generadas por reducción parcial del oxígeno, especialmente el radical OH', producen la inactivación de numerosas enzimas, entre állas la ATPasa mitocondrial del Trypanosoma cruzi. En trabajos previos se demostró que esta enzima posee arginina en el centro catalítico, como asi también grupos SH de los cuales depende la actividad de la ATPasa. En el presente trabajo se realizaron cinéticas de inhibición a fin de localizar el sitio de acción de los productos de la reducción parcial del oxígeno generado por el sistema Cu-ascorbato. Se estudió el efecto de la inhibición, en forma conjunta, de radicales OH', a concentración constante y de fenilglioxal (reactivo de argininas) a concentración variable. El análisis de los resultados por gráficos de Dixon (de 1/v en función de la concentración de inhibidor) dan como resultado inhibición lineal no competitiva, indicando que ambos inhibidores pueden afectar la enzima simultánesmente, actuando a nivel de distintos residuos de aminoácidos. Resultados coincidentes se obtuvieron en condiciones de ATPMg variable ya que el análisis de los datos por gráficos de dobles recíprocas responde a inhibición del tipo competitivo. El estudio de cinética de inhibición por concentraciones variables de p-cloromercuribenzoato y constantes de OH', actuando simultáneamente, es del tipo competitivo, es decir que los dos inhibidores se excluyen mutuamente. Los resultados obtenidos sugieren que la inhibición producida por los productos de la reducción parcial del O2 sobre la ATPasa se localizó a nivel de restos SH.

CARACTERIZACION DE DOS BACTERIOPAGOS RELACIONADOS A CAMBIOS EN LA SUPERFICIE ŒLULAR Y COMPETITIVIDAD DE RHIZOBIUM MELILOTI. (Characterization of two bacteriophages related to cell surface changes and competiveness of Rhizobium meliloti). Cavaignac, S., Coira, J.A. y Ugalde, H. Instituto de Investigaciones Bioquímicas Fundación Campomar y CONICET, Bs. As., Argentina.

En la cepa 102F51 de R. meliloti se han identificado dos fenotipos, caracterizados por diferente aglutinabilidad por aglutininas de alfalfa, competitividad y sensibilidad a los fagos 16B y F20. Estos bacteriófagos pueden ser usados para identificar cambios en la superficie celular y habilidad de nodulación de R. meliloti. Los mismos fueron caracterizados por microscopia electrónica, aislamiento del ácido nucleico, análisis con endomucleasas de restricción y electroforesis en gel de poliacrilamida de sus proteínas. El fago 16B tiene cabeza icosaédrica de 58 nm de diámetro, Cola de 100 nm de longitud y 6.1 nm de diámetro, DNA 2c de 50 Kb, dos proteínas mayoritarias de 39 y 16 Kd y otras stete minoritarias entre 14 a 140 Kd. El fago F20 tiene cabeza icosaédrica de 55 nm de diámetro, CNA 2c de 40 Kb, una proteína mayoritaria de 42 Kd y otras once minoritarias entre 12 a 98 Kd. Los estudios realizados indican que los fagos 16B y F20 son muy diferentes. De distintos suelos de alfalfares de la Argentina se han aislado fagos semejantes al 16B con respecto a su rango de huésped.

CORRIENTES IONICAS EN UNA LINEA CELULAR CARDIA CA DE RATA ADULTA. (Ionic currents in an adult rat cardiac cell line). Caviedes, P. y Jaimovich, E. Departamento de Fisiología y Biofficica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Una linea celular cardiaca fue establecida por nuestro laboratorio y se mantiene en cultivo permanente por tres años. Las células mantienen parámetros morfológicos diferenciados y bioquímicos organoespecíficos descritos previamente, tras dos meses de cultivo en medio definido con 0.5% de suero de bovino.

mantienen parametros morfológicos diferenciados y bioquímicos organoespecíficos descritos
previamente, tras dos meses de cultivo en medio definido con 0.5% de suero de bovino.

Mediante la técnica del patch-clamp, en
configuración de registro en cálula entera,
se detectaron corrientes iónicas activas en
33% de los sellos establecidos. Con potencial controlado, se observaron corrientes de
entrada de hasta 2.5 nA/cm² que se inactivan;
seguidas de corrientes de salida de hasta
8 nA/cm² que no se inactivan.
Los potenciales de inversión de las

Los potenciales de inversión de las corrientes de entrada se encuentran a +119 mV y +90 mV, con tiempos de activación promedio de 2.7 y 2.1 mses respectivamente. Algunas de dichas corrientes se abolieron en presencia de TTX 20 nM.

Estos hallazgos permiten establecer la persistencia de algunas propiedades de excitabilidad en esta linea celular.

Financiado por DIB Univ. de Chile B.2124, B. 2123 y Muscular Dystrophy Association. GENOTOXICIDAD DEL ALCOHOL EN LA POBLACION CHILENA. UN ESTUDIO PRELIMINAR. (Alcohol Genotoxicity in the Chilean Population). Cea, G., Weigert, G., Alarcón, M., Smith, C., Mena, M. y Venegas, W. Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales Universidad de Concepción. Proyecto Nº 20.31.14 DIC.

En Chile el alcoholismo es un problema de salud pública (5% de alcohólicos, 15% de bebedores excesívos). En 1973, Jones y Smith definieron la patología conocida como Sindrome Fetal Alcohólico (FAS), que demuestra el efecto teratogénico del alcohol. Mena et al (1984) encuentran en la Octava Región un 10.2% y $\overline{19}.0\%$ de prevalencia de FAS en escuelas especiales y hogares del SENAME, respectivamente. Un 18.0% de los niños con padres bebedores excesívos y madres abstemías presentaban signos parciales de FAS y bajo IQ.

Estos datos y los de otros autores, sugieren que el alcohol y/o sus catabolitos inducen mutaciones transmisibles en las células germinales humanas. Debido a esto se ha decidido investigar el daño genético inducido por el alcohol en altrededor de 200 grupos familiares clinicamente caracterizados, que presentan niños con FAS. El estudio comprende la determinación de la frecuencia de aberraciones cromosómicas e intercambio de cromátidas hermanas (ICH) en linfocitos de los miembros de estas familias, tipificadas de acuerdo a sus patrones de ingesta alcohólica.

Los resultados de un estudio piloto preliminar, realizado en un grupo familiar tipo III (padre bebedor excesivo, madre abstemia e hijo con FAS), muestran una frecuencia de ICH por célula elevada en el niño con FAS (22.1) y en el padre (11.1) con respecto a la de los controles (7.6) (p= 0.01).

Este Proyecto forma parte de un proyecto multidisciplinario en relación al alcohol y sus efectos en la población chilena. INHIBICION DE HEXOQUINASAS POR UNA PROTEINA CITOSOLICA DEPENDIENTE DE FRUCTOSA-2,6-BISFOSFATO. (Inhibition of hexokinase by a fructose-2,6-bisphosphate-dependent cytosolic protein). Cerpa, C., Niemeyer, H., Rabajille, E. y Acoria M. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

El fructosa-2,6-bisfosfato (Fru-2,6-P₂) inhibe la actividad hexoquinásica en el citosol de hígado de rata. Las hexoquinásas se miden espectrofotométricamente en el citosol filtrado por Sephadex G-25, con un sistema acoplado de glucosa-6-fosfato-deshidrogenasa de L. mesenteroides y NAD. La inhibición es función del volumen de citosol y de la concentración de Fru-2,6-P₂. A concentración constante de citosol, el Fru-2,6-P₂ dismínuye la velocidad máxima y el K₀ de la función de saturación con glucosa de la actividad hexoquinásica endógena total del citosol. El Fru-2,6-P₂ fue muy específico en su efecto, pues otros metabolitos no produjeron inhibición ni interficieron en la inhibición por Fru-2,6-P₂. Las 4 hexoquinasas de mamífero (A, B, C, D) semípurificadas, así como la hexoquinasa de levadura, fueron inhibidas por Fru-2,6-P₂, pero solo en presencia de citosol. El inhibidor citosólico es inestable y el Fru-2,6-P₂ fue un protector efectivo de su inactivación térmica. El inhibidor no fue retenido en DEAE-celulosa en condiciones en que las hexoquinasas de hígado son retenidas y precipitó entre 30 y 40% de saturación de sulfato de amonio. Por filtración en gel se estimó un peso molecular de 200.000. Se postula que el inhibidor es una proteína reguladora dependiente de Fru-2,6-P₂.

Financiado por Proyectos del Departamento de Investigación y Bibliotecas, Universidad de Chile, del Fondo Nacional de Ciencias y Tecnología y de la Organización de los Estados Americanos. PATRONES DE RESISTENCIA Y ROL DE ACINETABACTER CALCOACETICUS COMO INTERMEDIARIO EN EL INTERCAM BIO DE INFORMACION GENETICA. (Resistence patterns and role of A. calcoacetícus as an intermediary in the genetic information exchange). Chabouty, H., Montoya, R. *Bello, H., *Mondaca, M.A. y *Zemelman, R. Departamento de Biología Molecular y *Departamento de Microbiología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursoso Naturales, Universidad de Concepción.

Cepas de A. calcoaceticus han sido aisladas de productos patológicos, de ambientes con y sin contaminación por coliformes de la zona de Concepción.

Las cepas presentan una elevada resistencia para antibióticos beta lactámicos (CMI>256 mcg/ml), variable para aminoglicócidos (CMI: 2 - 1024 mcg/ml), mediana para sulfametoxazol, estreptomicina y cloranfenicol (CMI€256 mcg/ml) y baja para tetraciclina y ácido nalidíxico (CMI € 2 mcg/ml).

La investigación de plasmidios demuestra su presencia en sólo dos de las cepas estudiadas.

Experimentos de traspaso de información genética:

- a) Conjugación con E. coli plasmidio RP 4, S. flexneri plasmidio UC 1.
- b) Transformaciones con el plasmidio pBR 322 y otros, de muestra la posibilidad de las cepas de A. calcoacéticus para actuar como intermediarios en el intercambio de información genética en ambientes contaminados principalmente por enterobacterias.

Se investiga la presencia de trasposones que expliquen la codificación de resistencia hacia antibióticos aminoclicósidos detectada en algunas de las cepas aisladas.

FECUNDACION Y REPRODUCCION EN EL ALCONOLISMO EXPERIMENTAL (Fecundation à Reproduction in Experimental Alcoholism) *Chala.E.*;*Campamá,I.*;*Crus.M.C.*,Rolle.A.* y Alliende.F.* Universidad de Chile-Facultad de Medicina; Instituto de Medicina Experimental. (Patrocinic: E. Egaña). El alcohol (StOH) y su derivado AlCHO produsen alteración meurofisiopatológica y biequímica en diverses 6r ganos, SEC entre etres.Se ha diseñado modelos de alcoholismo experimental que ne entrañan mecanismes genético y otro en que opera la geneticidad. En xuentro Institute se creé el alcoholisme permanente y generacional (AG rats):mecanisme genético. Esta Wistar normal y AG/25 (subcepa creada en xuestro Institute bebe exclusivamente EtoH 25% durante 16 gener. Se empleó 11 y 12xva gener. 48 9 normal y 48 \$ AM/25 crusadas con Chormal y AG/25. Se estudió diariamente frotis vaginal ciclo estral; cruce en día fértil, preñes con el hallasgo de un espermic al frotis. Se centroló mecantales y orfas al destete. 4 grupos:1: \$ Hormal y C*Hormal; 2: \$ AG/25 y C*AM/25; 3: \$ AG/25 y C*Hormal; 4: \$ Hormal y C*AG/25. Resultados. Los ciclos previos al cruce fueron irregulares y de mayor duración en AG/25 comparadas con control. Las \$ AG/25 turieron mayor dificultad para preharse en condiciones similares a sus controles, hecho que se potenció con C*AG/25, &ste no fué determinante por sí sólo. Embaraso no se prolongó en el alc. materno y/o paterno. El materno y paterno redujo los implantes, sin diferencias con alcoholismo mixto y materno exclusivo. El paterno exclusivo indujo menor reducción. El N° de orfas mortinatas y el N° de abortos no se afectó por el d'y/o \$. El materno exclusivo es preponderante en la reducción de crías al destete. El alcoholismo paterno ne influyó la viabilidad. Crías nacidas vivas fueron menos en ratas AG/25. Complusión el implantes, de meonatales y viabilidad. El paterno también determinó alteraciones aunque menores. * Alumnas-ayudantes-investigadoras.*

PARTICIPACION DEL COMPLEJO FERREDOXINA NADP REDUCTASA/PROTEINA DE UNION EN EL TRANSPORTE DE ELECTRONES FOTOSINTETICO. (Involvement of ferredoxin-NADP reductase-binding protein complex in the photosynthetic electron transport chain). Chan, R.L., Soncini. F.C. v Valleios. R.H.

Soncini, F.C. y Vallejos, R.H.
Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONICET, F.M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario) Suipacha 531, Rosario, Argentina.

Se ha demostrado que la ferredoxina-NADP reductasa está unida a la membrana tilacoide de cloroplastos de espinaca a través de un trímero de un polipéptido de 17.5 kDa que sentiría el gradiente protónico y se lo transmitiría a la reductasa (Vallejos y col. (1984) J. Biol. Chem. 254, 8048]. La reductasa es una enzima extrínseca regulada por luz, esto es, la luz aumenta la afinidad de la misma por sus sustratos naturales: ferredoxina y NADP [Carrillo y Vallejos (1983) TIBS 8(2) 52].

lada por luz, esto es, la luz aumenta la afinidad de la misma por sus sustratos naturales: ferredoxina y NADP [Carrillo y Vallejos (1983) TIBS 8(2) 52].

Se prepararon fragmentos Fab de IgG contra la proteína de unión (polipéptido de 17.5 kDa) de espinaca. Estos fragmentos inhiben el transporte de electrones lineal desde agua hasta NADP, probablemente impidiendo la formación del complejo ternario entre fotosistema I, ferredoxina y el complejo reductasa-proteína de unión.

rredoxina y el complejo reductasa-protefia de unión.

La velocidad de inactivación es mayor cuando la incubación de las tilacoides con los Fab se hace en luz y en presencia de ferredoxina indicando que la generación del gradiente protónico producido por el transporte de electrones cíclico alrededor del fotosistema l, produciría un cambio conformacional en el complejo reductasa-proteína de unión aumentando la exposición de esta última a los Fab, Los Fab anti-proteína de unión inhibieron la fotofosforilación acoplada al transporte cíclico y este efecto dependió de la concentración de ferredoxina.

APRENDIZAJE MONOCULAR CONFLICTIVO ENTRENANDO EN INVER-SION EL 0JO IPSI O CONTRALATERAL EN LA RATA ALBINA (Con-flict learning in albino rats when a monocularly learned Susana Aronsohn, Andrea Chellew, Humberto Guadagno y Te-resa Pinto-Hamuy. Depto. de Fisiología y Biofísica, Fa-cultad de Medicina Norte, Universidad de Chile.

Se ha considerado el sistema visual de la rata albi na como equivalente al de un cerebro dividido por ser esencialmente cruzado (90% de fibras contralaterales) lo que Induciría a una escasa interacción hemisférica. Se trató de demostrar conductualmente la relativa indepen dencia de huellas mnémicas entre ambos hemisferios mediante la adquisición del hábito de inversión. Se entrediante la adquisición del nablto de inversion. Se entre-naron 3 grupos de ratas en una tarea de discriminación de triángulos (erecto vs.invertido): Grupo control bino-cular (n=6), Grupo ipsilateral monocular (n=7) y Grupo contralateral monocular (n=8). Todos adquirieron el hábi to en un número semejante de ensayos y errores. En la tarea de inversión (se cambia el valor de refuerzo de los estímulos) se comparó el número de errores en la primera sesión. Las ratas entrenadas con el mismo ojo (ipsilate no se distinguen del grupo control en el sentido de que sistemáticamente responden al estímulo reforzado anteriormente. El grupo contralateral en cambio, no muestra claramente esta preferencia, siendo su rendimiento significativamente diferente al de los otros dos grupos (p<.05). Finalmente, en un test en que todos los sujetos (pC.0). Finalmente, en un test en que todos los sujetos se enfrentan binocularmente ante los mismos estímulos previos, sólo el grupo control elige sistemáticamente el último reforzado. Estos resultados sugieren una relativa independencia funcional de las huellas de memoria entre

Financiado por el proyecto DIB B-1903-8633

ESTUDIOS SOBRE LA RESISTENCIA A TELURITO BACTERIAS DEL GENERO Thermus. (Studies the resistance to telurite in Thermus Chiong, M., Barra, R., González, E. Vásquez, C. Laboratorio de Bioquimio facultad de Ciencias Quimicas Farmaceúticas, Universidad de Chile. on sp).

Paraltad de Ciencias Guimicas y Farmaceuticas, Universidad de Chile.

Durante estos ultimos años, nuestro interés se ha enfocado hacia el estudio de la expresión génica a altas temperaturas. Hemos escogido como modelo a I. thermophilus HBB y I. flavus AT62 y sus plasmidios respectivos pTT8 y PT62. No ha sido posible adscribir un marcador genético a tales elementos extracromosomales, por lo que es necesario, mediante manipulación in vitro, incorporar algún gen marcador a tales plasmidios.

Las especies mencionados poseen resistencia a sales de telurio. Hemos iniciado experimentos tendientes a aislar y caracterizar este gen a fin de insertarlo en los plasmidios y a mencionados como un marcador genético. Faralelamente, hemos comenzado un estudio de la actividad enzimática responsable de tal resistencia la que hemos denominado telurito reductasa por su capacidad para reducir KzTeOz a TeO, a expensas de la oxidación de NADH. El peso molecular determinado para esta enzima es de 50-55 Kdaltons. Su extraño comportamiento cromatográfico ha dificultado su obtención, aun cuando se ha logrado una purificación de 30 veces con respecto al extracto crudo. Hemos determinado algunas propiedades de talerito reductasa, su To optima fluctúa entre 65-750C, su pH optimo es 7,5, es inhibida completamente por NaCl 0,3 M y SDS 0,01%. Sin embargo, urea 1,5 M y Tritón-X100 3%, no afectan su actividad. Esta enzima pudiera estar relacionada con un mecanismo de resistencia general a metales pesados. Tal posibilidad crea una potencial aplicación biotecnológica al mecanismo de resistencia mencionado, especialmente en lo que se refiere a descontaminacion de ambientes en que tales metales se encuentran presentes.

Financiado por DIB B2318 8613, IFS E/834-1 y Fondecyt 5035/85.

MINITIRRESISTENCIA A ANTIBIOTICOS Y TRANSFERENCIA GENETI-TOLITRESISIENCIA A ANTIBIUILUS Y IRANSFERENLIA GENETICA EN CEPAS DE <u>Salmonella</u> typhimurium. (Antibiotic resistance and genetic transfer in <u>Salmonella</u> typhimurium Strains.) <u>Cofré,G.,Miranda, M.,Morales,R.</u> y <u>Henriquez.V.</u> Laboratorio de Microbiología, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

La resistencia múltiple a drogas se ha detectado en <u>S. typhimurium</u> en un elevado porcentaje (80-90%), en comparación a otras enteropatógenas. Se escogió un grupo de cinco cepas <u>S. typhimurium</u> aisladas de cuadros diarrej cos infantiles con el fin de estudiar la resistencia a antibióticos y su posible mecanismo genético.

La aplicación de antibiograma a estas cepas reveló un patrón de resistencia similar y múltiple a los antibi<u>ó</u> ticos: cloranfenicol, ampicilina, estreptomicina, tetraci-clina y kanamicina. La concentración mínima inhibitoria (CIM) para cada antibiótico fluctuó entre 125 a 250 ug/ml, a excepción de la resistencia a la ampicilina que alcan-zó a valores superiores a 250 ug/ml. La similitud de estas cepas se confirmó al comparar sus patrones plasmidia les en geles de agarosa al 0.8%. En cada cepa se observa ron, por lo menos, cuatro bandas de DNA plasmidial cuyos pesos fueron de: 116 Kb, 23,7 Kb, 8,6 Kb y 2,6 Kb.

La transferencia de estos plásmidos mediante conju-La transferencia de estos plásmidos mediante conjugación con <u>E. coli</u> K-12, fue de baja frecuencia y el único marcador observado en las bacterias transconjugantes fue el de resistencia a la ampicilina. Resultados similares se obtuvieron al purificar el DNA plasmidial e introducirlo por transformación a <u>E. coli</u> HB101 y <u>S. typhimurium LT</u>,. Las transformantes fueron todas ampicilina resistentes y sensibles al resto de los antibióticos ensavados yados.

El origen génetico de las otras resistencias obser vadas se atribuye a genes cromosómicos.

Financiado parcialmente por Proyecto FONDECYT 85/86

MODIFICACION POR FLUORESCAMINA DE CANALES DE SODIO EN MUSCULO ESQUELETICO DE RANA. (Modification of sodium channels in Fluores-camine treated frog skeletal muscle). Compagnon, D. y Liberona, J. L. Depto. Fisio logia y Biofísica, Facultad de Medicina, Uni ersidad de Chile

La modificación de grupos amino primarios disminuye la afinidad por tetrodotoxina (TTX) de los receptores de membrana aislada de superficie (con mayor sensibilidad) y de túbulo transversal. Esto se ratificó usando fluorescamina a pH 7., condiciones en que otros mar-cadores de la membrana permanecen intactos. Se estudiaron las corrientes de sodio

(INa) en fibra muscular cortada bajo potencial controlado, bloqueando las corrientes de salida con aspartato de TMA (120mM) intracelular. La corriente máxima (4 mA/cm²) es

inhibida a un 50% por 1nM TTX.

El tratamiento con concentraciones bajas de fluorescamina (50 y 100 uM) produce alteraciones menores en INa sin producir corrientes de fuga. Se discute la posibilida refractiones menores en INA sin producir co-rrientes de fuga. Se discute la posibilidad de que este tratamiento altere la sensibili-dad del canal de sodio a TTX y a otras toxi-nas sin que varien las propiedades de con-ductancia del canal.

Financiado por DIB, Univ. de Chile 2123, Muscular Dystrophy Association y NIH -GM 35981-01.

CARACTERISTICAS ULTRAESTRUCTURALES DE LAS ZONAS DE CONTACTO ENTRE CELULAS DE LANGERHANS Y LINFOCITOS EN PROCE SOS PATOLOGICOS EXPERIMENTALES Y HUMANOS. (Ultrastructural analysis of the attachment between lymphocytes and Langerhans cells in experimental and human diseases). Concha,M., Figueroa,C.D. y Caorsi,I. Instituto de Histología, Pacultad de Medicina, Universidad Austral de Chile.

La célula de Langerhans (CL) posee la capacidad de captar y presentar antígenos a linfocitos T, induciendo en éstos una respuesta immunitaria. La presencia de zonas de contacto entre ambas células sería la expresión morfológica de esta función.

En este trabajo se describen las características ultraestructurales de estas zonas de contacto en dermatitis por contacto experimental con y sin tratamiento con colchicina, en cáncer cérvico uterino y micosis fungoides. Las muestras se fijaron en aldehídas, OsO4-K4 [Fe (CN)6], con tinción de acetato de uranilo en bloque o en mezcla fijador-hidróxido de lantano. El análisis con microscopía electrónica de alta resolución reveló 3 tipos de contactos: a) puentes intercelulares, b) glicocalix-glicocalix y c) aposición de membranas con sellamiento del espacio intercelular. Aparecían asociados a estas uniones microfilamentos y el gránulo de la CL. En la dermatitis por contacto, colchicina en dosis de 10 ug/20 gr de peso produjo un aumento de los contactos CL-linfocitos, 24 y 48 hrs después de inyectada, sin mo dificar la estructura de las uniones.

Los resultados sugieren que estas estructuras de con tacto representan interrelaciones transitorias producidas por modificaciones de la membrana plasmática, depen dientes del citoesqueleto. Es posible que permitan el intercambio de señales o comunicaciones de una célula a otra.

Financiado por Proyecto S-85-16, Dirección de Investigaciones, U.A.CH. y Proyecto 1233/84 CONICYT.

EFECTO DE POLIAMINAS SOBRE LAS QUINASAS DE FOSFATIDILINOSITOL Y FOSFODIESTERASA DE NUCLEOTIDOS CICLICOS DE MEMBRANAS DE OOCITOS DE Xenopus laevis. (Effect of polyamines on the activity of phosphatidylinositide kinases and cyclic nucleotide phosphodiesterases of Xenopus laevis oocyte membranes.) Connelly, C., Plaza, M., Carrasco, D. y Marincovic, B. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, y Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Estudios de nuestro laboratorio han demostrado que politisina (0.1-1 mM) y otras poliaminas estimulan notoriamente la fosforilación de proteínas y la adenilato ciclasa presente en membranas de oocitos de X. laevis. Este hallazgo nos ha interesado en determinar si estos compuestos también pueden afectar a otras enzimas de señales en dichos organelos. Se analizó la fracción lipídica obtenida por extracción con cloroformo-metanol acídico de membranas incubadas por 3 min con [732]ATP. En estos estudios se pudo establecer que la presencia de polilisina (25 lisina) (50-200 uM) causó un estímulo de 2 veces en la formación de fosfatidilinositol 4-fosfato y un incremento apreciable en fosfatidilinositol-4,5 difosfato. Copolímeros de lisina con alanina y serina y poliornitina mostraron efectos similares, pero Histona Hl y poliarginina fueron menos eficientes. Un péptido sintético de 14 aminoácidos que contiene 8 lisinas y la secuencia carboxi terminal de la proteína oncogénica Ki-ras humana también estimula la fosforilación de fosfatidilinositol. Al ensayar la fosfodiesterasa de nucleótidos cíclicos presente en las mismas membranas se pudo observar que polilisina (P.M.20.000), a concentraciones de 5 a 50 uM, produce una inhibición de un 50% en la actividad de esta enzíma. Estos resultados indican que polipéptidos ricos en grupos aminos tienen un notable efecto sobre las membranas, modificando en forma diferente la actividad de enzímas presentes en estas membranas. [Trabajo apoyado por el DIB de la Universidad de Chile y 0EA.]

CARACTERIZACION PARCIAL DE ACTIVIDAD PROTEOLITICA EN FRACCION SOLUBLE DE CROMATINA DE HUEVO FECUNDADO DE ERIZO DE MAR T. niger. (Partial characterization of proteolytic activity in soluble chromatin fraction from fertilized sea urchin egg T. niger). Contreras, M. y Sánchez, L. Depto. Biología Molecular. Fac. Cs. Biol. y de Rec. Nat. Universidad de Concepción. Chile.

Se ha reportado actividades proteolíticas en fracción nuclear de huevo no fecundado y fecundado de erizo de mar \underline{T} , niger y se ha sugerido que podrían desempeñar una función en la regulación de la expresión génica.

En este trabajo se informa de la actividad proteolítica en la fracción soluble de cromatina en NaCl 0.7M obtenida de huevos fecundados (cigotos 80 min). Degrada caseina-urea con un pH óptimo de 7 a 9.A pH 7.0 degrada selectivamente proteínas de la misma fracción, como también histonas de espermatozoides de la misma especie. La histona H1 es más sensible a la degradación a 0°C y H2A y H4 a 37°C.

El efecto de inhibidores de proteasas, sobre la degradación de histonas, fue: PMSF inhibió en forma parcial la degradación de todas ellas. ITPS inhibió parcialmente la degradación

El efecto de inhibidores de proteasas, sobre la degradación de histonas, fue: PMSF inhibió en forma parcial la degradación de todas ellas. ITPS inhibió parcialmente la degradación de histona H₂A. TLCK inhibió parcialmente la degradación de histonas H₂A y H₁. TPCK inhibió la degradación de histona H₁ casí en su totalidad. Cuando la actividad que degrada H₁ es inhibida por TPCK ocurre una rápida degradación de histona H₃ y algo menos de histona H₂B y H₁.

Estos resultados indican la existencia de actividades proteolíticas tipo tripsina y quimotripsina y sugiere un rol regulador de esta última sobre la actividad que degrada histona H₂.

Financiado por Proyecto 2031.08. U. de C.

FORMAS ENZIMATICAS DE LA DEAMINASA DE Saccharomyces cerevisiae. (Enzymic species of Deaminase from Saccharomyces cerevisiae). Correa García, S. R., Rossetti, M. V. y Batlle, A. M. del C. Centro de Investigaciones sobre Porfirinas y Porfirias-CIPYP- (FCEN, UBA - CONICET).

La Deaminasa, proteína que cataliza la formación de la molácula de Uroporfirinógeno I a partir de 4 unidades de Porfobilinógeno (PBG), ha sido estudiada en numerosas fuentes, sin embargo existe muy poca información acerca de la misma en la levadura S. cerevisiae. En este trabajo se emplearon como fuente de enzima las cepas D27, nor mal en lo que a la síntesis de hemo se refiere y su mutante D27/C6, que se caracteriza por una elevada síntesis de citocromos como consecuencia probablemente de una anomalía enzimática a nivel de la Deaminasa (J. Mattoon, Iniv. Colorado). En la mayoría de las fuentes estudiadas se encontró para esta proteína un único pico de PM 40000 con la única excepción de la enzima de Euglena gracilis para la cual se obtuvo además un segundo pico activo de PM 20.000. En este caso, sucesivos pasajes por Sephadex G-100 de la enzima de la cepa D27 parecería indicar la presencia de 2 picos de actividad cuyos PMs serían de 20.000 y 10.000; sin embargo, cuando se estudió la Deaminasa de la cepa mutante sólo se obtuvo un único pico activo de PM 20.000

Además, teniendo en cuenta que para la enzima de otras fuentes se han detectado múltiples formas moleculares por cromatografía de intercambio iónico, cuyo origen no está aún totalmente esclarecido, se decidió estudiar el comportamiento de la enzima en un pasaje a través de DEAE-celulosa. Los perfiles de elución obtenidos para las dos cepas fueron diferentes según la enzima se eluyera en ausencia o presencia de su sustrato, obteniéndose en este último caso varios picos de actividad en la zona de alta fuerza iónica que no aparecían cuando la corrida se hizo en ausencia de PBG, sugiriendo por lo tanto la posible existencia de distintas formas enzimáticas que podrían corresponder a diferentes complejos E-PBG.

PURIFICACION DE LA UDP-N-ACETILGALACTOSAMINA: GM3 N-ACETILGALACTOSAMINIL TRANSFERASA DE CEREBRO DE EMBRION DE POLLO (Purification of UDP-N-acetylgalactosamine; GM3 N-acetylgalactosaminyl transferase from chick embryo brain).Cortassa S.,Rosa A.L. y Maccioni H.J.F.
Departamento de Química Biológica, Facultad de Ciencias Químicas, CIQUIBIC, CONICET, Universidad Nacional de Córdoba, Córdoba, Argentina

En estadíos tempranos del desarrollo embrionario del sistema nervioso central de aves y mamíferos los gan-gliósidos mayoritarios son de cadena oligosacárida simple (GD3), mientras que en estadíos avanzados lo son de cadena compleja (GDIa). Resultados de este laboratorio muestran que el cambio en el perfil de gangliósidos ocurre, al menos en parte, debido al aumento de la actividad CM3: N-acetilgalactosaminil transferasa. Esta actividad fue parcialmente solubilizada de microsomas de cerebro de embrión de pollo de 14 días por tratamiento con 0,5% Triton X 100, 0,64M sucrosa y so-nicación extensiva. El extracto se llevó a 3% dodecilsulfato de sodio (SDS), se calentó 2 min. a 90°C y se cromatografió en Sephadex C 200 equilibrado en 0,1% SDS, 0,1M Tris, pH 7,2. La actividad en las fracciones se determinó luego de eliminar el SDS y renaturalizar la enzima en presencia de lipidos. El 60% de la actividad eluyó cerca del Vt con menos del 5% de la proteína sembrada. La electroforesis del extracto en geles de sembrada. La electroresis del extracto en geles de poliacrilamida en presencia de SDS permitió ubicar la actividad en dos regiones del gel de PM 30 y 90 kD. El producto de reacción de la enzima renaturalizada fue identificada como GM2 por criterios cromatográficos. La posibilidad de tener una gangliósido glicosil transferasa purificada permitiría iniciar estudios de su expresión a nivel molecular durante el desarrollo del sistema nervioso.

CITOCROMO P-450 Y QUIMIOLUMINISCENCIA (QL) DE HIGADO DE RATA EN LA HIPOXIA HIPOBARICA CRONICA. (Chemiluminescence and Cytochrome P-450 of rat liver in chronic hypobaric hypoxia). <u>Costa, L. y Boveris, A.</u> Ininca, Iquifib (Conicet) Universidad de Buenos Aires.

Se ha postulado que el citocromo P-450 interviene en el transporte de 0_2 intracelular en los hepatocitos y en la producción de radicales libres, procesos que tendrían relevancia en la hipoxia. El objetivo de este estudio fue determinar el contenido de citocromo P-450 en el higado y la velocidad de peroxidación lipídica mediante QL de la superficie del órgano "in situ" en la adaptación a la hipoxia hipobárica crónica. Se utilizaron 60 ratas de ambos sexos, la mitad de las cuales fueron sometidas a una altura simulada de 4.400 m o 5.500 m durante 2 a li meses en una cámara de hipopresión y el resto permanecieron a presión atmosférica ambiental. La QL se midió en ratas hembras mediante un contador de fotones. La emisión se expresa como cps/cm². La emisión espontánea fue 25% menor en las ratas sometidas a hipoxía. C (control): 17.5 + 1.3, H (hipoxia): 13.2 + 1.2, p < 0.05. La QL inducida por administración i.p. de Cl4C fue 46% menor en las ratas hipóxicas. C: 55 + 6, H: 26 + 2, p < 0.01. El citocromo P-450 microsomal determinado espectrofotométricamente y expresado en nmol/mg de proteína, no mostró diferencias significativas por efecto de relevancia en la hipoxia. El objetivo de este estudio pectrofotometricamente y expresado en innol/mg de protei na, no mostró diferencias significativas por efecto de la hipoxia. Hembras, C: 0.98 ± 0.05 , a 4.400 m: 0.89 ± 0.08 , a 5.500 m: 0.98 ± 0.05 . Machos, C: 1.27 ± 0.05 , a 4.400 m: 1.32 ± 0.08 , a 5.500 m: 1.42 ± 0.01 . La estimación del contenido de retículo endoplásmico señaló una macron del contenido de l'efficito endoprasmico senato disminución del mismo en las hembras hipóxicas, por lo cual el contenido de citocromo P-450, expresado en nmol/g de tejido fue menor. C: 11.6 ± 1.3 , H: 8.6 ± 0.6 , p < 0.05. Los resultados no apoyan $\overline{1}$ a hipótesis de un aumento del citocromo P-450 como mecanismo de adaptación a la hipoxia y sugieren que una disminución de su contenido, por disminución del retículo endoplásmico hepático, daría cuenta de la menor QL observada en los animales hipóxicos.

BIOTRANSFORMACIONES ESTEREOSELECTIVAS DE D,L-5-HIDAN-TOINAS SUSTITUIDAS A D- o L-AMINOACIDOS. (Stereoselective Bioconversions of D,L-5-substituded Hydantoins to D- or L-Aminoacids).

D. Cotorás*, A. Möller, C. Syldatk y F. Wagner. Instituto de Bioquímica y Biotecnología, Universidad de Braun schweig, Alemania Federal. (Patrocinio: M.A. Valenzue la).

Acoplando reacciones enzimáticas a un proceso de síntesis química es posible introducir quiralidad en el producto deseado. Las 5-hidantoinas sustituidas racemicas son sustratos adecuados para una biotransformación, ya que pueden ser sintetizadas químicamente a bajo costo.

Se obtuvo los dos enantiomeros puros de diferentes aminoácidos, hidrolizando estereoselectivamente D, L-5-hidantoinas sustituidas, mediante dos microorganismos aislados de muestras de suelo.

La bacteria D-específica (cepa AM2) hidroliza D, L-5-metilhidantoina a N-carbamil-D-alanina y D-alanina. Las condiciones óptimas de la reacción completa, con células en reposo, fueron: pH 9,2 y temperatura 50-55 °C. La D-hidantoina y la D-carbamilasa son específicas D y tienen una amplia específicidad de sustrato.

La bacteria L-específica (cepa BH2O) hidroliza D, L-5-indolilmetilhidantoina a N-carbamil-L-triptofano L-triptofano. Las condiciones óptimas de la reacción completa, con células en reposo, fueron: pH 7,5 y temperatura 27°C. Con células enteras, sólo la segunda reacción fue estereoselectiva y un grupo limitado de D, L-5-hidantoinas sustituídas fueron hidrolizadas a L-ami

Se discute la aplicación industrial de ambas reacciones para la producción de aminoácidos ópticamente

Dirección actual: Departamento de Bioquímica y Biolo gía Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farma céuticas. Universidad de Chile.

ESTUDIOS DE EXPRESION DEL GEN OMPF MEDIANTE TRANSFORMACION DE MUTANTES DE PROTEINAS DE MEMBRANA EXTERNA DE £. coli. (Transformation and expression of ompf gene in £. coli outer membrane protein mutants). Cotoràs, M., Zaror, M. I., Imarai, N., Claude, A., Gomez, I., Yudelevich, A. y Venegas A. Laboratorio de Bioquimica, Facultad de Ciencias Biològicas, Universidad Católica, Casilla 114-D, Santiago, Chile.

Casilla 114-D, Santiago, Chile.

Estudios previos han sugerido que el antibiótico carbenicilina sería transportado a través de la porina OmpF ya que mutantes seleccionados por resistencia a este antibiótico carcecen de OmpF en la membrana externa. Para corroborar este planteamiento se estudió la expresión de ompF en distintos mutantes de proteínas de membrana externa. Para corroborar este planteamiento se estudió la expresión de ompF en distintos mutantes de proteínas de membrana externa. Fara ésto se construyó un vector sin el gen de beta-lactamasa, por deleción controlada en el sitio Pstí de pBR329. En el gen CAF de este vector se incorporó un fragmento EcoRí aislado de pLF4 con el gen ompF de £. colí (vector pMC538). Con este plásmido se transformaron los mutantes W7NR, MC4104 y MC4105. W7NR parece ser un mutante regulatorio en que no se expresa UmpF, y OmpC se expresa escasamente. En cambio, MC4104 y MC4105 son mutantes de los genes estructurales ompC y ompF respectivamente. En ininguno de ellos se detectó actividad beta-lactamásica. Los transformante. En candificación de las proteínas en geles poliacrilamida-SDS y por la presencia de pMC538. Se detecto la expresión del gen mediante analisis de las proteínas en geles poliacrilamida-SDS y por "Western blotting" con anticuerpos anti-porinas. Luego de transformación con pMC538, W7NR bajó su resistencia a carbenicilina de 80 a 40 ug/ml observándose moderada expresión de OmpF, sin cambios significativos en sensibilidad a carbenicilina. Se concluye que carbenicilina es transportada preferentemente por OmpF en W7NR.

*Financiado por proyecto DIUC 81/86.

*Financiado por proyecto DIUC 81/86.

RELACION MIOSINA/ACTINA EN ACTOMIOSINA DE MERLUZA (Merluccius hubbsi) EN PRE Y POST - DESOVE. (Myosin/actin ratio in pre and post-spawned Hake (Merluccius hubbsi) actomyosin). Crupkin, M.; Montecchia, C.L. and Trucco, R. Centro de Investigaciones de Tecnología Pesquera

Centro de Investigaciones de Tecnología Pesquera (CITEP - INTI), Marcelo T. de Alvear 1168, (7600) Mar del PLata. Argentina.

Se cuantificó la relación miosina/actina de la actomiosina de merluza, a lo largo de su ciclo reproductivo. La determinación fotodensitométrica, luego de la electroforesis de la proteína en geles de SDS-Poliacrilamida 10%, reveló que el valor de la relación es $1,50\pm0,27$ en la actomiosina de pescado capturado en pre-desove, y de $2,59\pm0,60$ en la de post-desove. El perfil de la relación miosina/actina fue similar al del Indice Hepato Somático (IHS) a lo largo del ciclo reproductivo de la merluza, encontrándose una buena relación entre ambos parámetros (r= 0.804 P < 0.01).

Estos resultados sugieren que la composición de la actomiosina de merluza es influenciada por su condición biológica. Tratamiento enzimático del agua de cola de la industria de harina pescado en proteasas de Cucurbita Ficifolia (Enzymatic Treatment Stickwater from Fichmeal Industry with the Protease from Cucurbita Ficifolia).Curotto E... Aguirre C.. Illanes A. y Shaffeld G. Instituto de Química y Escuela de Ingeniería Bioquímica. Universidad Católica de Valoaraíso (Patrocinio: G. Conzález).

Anualmente se procesan 2,5 millones de tt de agua de cola en la industria de harina de pescado. El proceso de evaporación del agua de cola es la etapa inicial en la obtención de la harina integral. Durante la evaporación, la viscosidad aumenta; entre los compuestos que favorecen este aumento estan las proteínas. La elevada viscosidad del fluido produce varios problemas en la obtención del producto y en la industria. La utilización de protea sas permite obtener fluidos de menor viscosidad. El uso de estas enzimas podría bajar el costo de operación en la industria de harina de pescado. En este trabajo se utilizó proteasas de C.Ficifolia para analizar el efecto en la viscosidad del agua de cola y comparar los datos obtenidos con los de alcalasa 0.6L, proteasa importada.

Se utilizaron las proteasas precipitadas al 30% de sa turación con (NH)₂SO₂ en una relación enzima—sustrato 1:20. El método de ninhidrina se usó para cuantificar la nidrólisis del agua de cola en función del tiempo y de la temperatura. Se determinó la viscosidad del agua de cola hidrolizada en distintas etapas de evaporación.

Las mejores condiciones determinadas para la hidrólisis fueron temperatura 60°C y tiempo de reacción 1 hora. En estas condiciones presentan mayor actividad las proteasas de la C.Ficifolia que la alcalasa. La viscosidad del agua de cola hidrolizada disminuye en un 65% en relación a la no tratada, pero es mayor en un 20% a la viscosidad obtenida con alcalasa.

ROL DE PROTEINAS CITOESQUELETICAS EN LOS CAMBIOS DE FORMA DE CELULAS OXINTICAS DE AVE. (Role of cytoske letal proteins in the changes in shape of avian oxyntic cells). Dabiké, M., Koenig, C. y Munizaga, A. Dpto. Biología Celular, Fac. Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

El cambio morfofuncional que experimentan las células oxínticas durante la secreción de ácido clorhídrico (HC1), parece estar mediado por proteínas citoesqueléticas. La célula oxíntica de ave es un excelente modelo para estudiar el rol del citoesqueleto en este proceso de movilidad cíclica por tener un polo secretor prominente expuesto hacia el lumen glandular.

Se realizó un estudio comparativo de la estructura y localización inmunocitoquímica de miosina, filamina y filamentos intermedios (FI) en células oxínticas de ave en reposo y actividad. Se estableció que la célula oxíntica en reposo presenta una superficie lisa y canalículos intercelulares cortos. La estimulación determina la aparición de profundos canalículos intercelulares, llenos de prolongaciones citoplás micas ricas en microfilamentos, generados por desplazamiento de los complejos de unión hacia el tercio basal de la célula. La inmunofluorescencia mostró que en glándulas en reposo, miosina, filamina y FI forman un anillo adyacente al lumen glandular, el cual se desplaza hacia el tercio basal como resultado de la estimulación. En ambos estados funcionales miosina y filamina se distribuyen difusamente en el resto del citoplasma mientras que FI forman una red que se proyecta desde el anillo hacia la base de la célula.

Se concluye que el desplazamiento de los complejos de unión y del anillo citoesquelético mediarian la formación de los canalículos intercelulares. La reorganización ultraestructural sería consecuencia de cambios en la distribución e interacciones entre FI, actina y proteínas asociadas.

REGULACION DE LA ACTIVIDAD NITRATO REDUCTASA EN R.SPHEROIDES SW. (Regulation of the nitrate reductase activity in R.Spheroides SW). De Castro. R. Kerber. N.L. Massuco. S.Y. y. Garcia. A.F. Instituto de Investigaciones Biológicas, Facultad de Ciencias Exectas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata. Arcentina.

En algunos procertontes fototróficos el nitrato es reducido a través de un cemino disimilatorio permitiendo el crecimiento en presencia de nitrato como única fuente de nitrógeno. También existe una aperente actividad de tipo disimilatorio. En este trabajo se investiga el posible rol de la reducción de nitrato en *R. Sphaeroldes SW* que a pesar de tener esta capacidad enzimática no puede asimilar nitrato durante su crecimiento.

Los resultados que se presentan indican que en este procarionte fototrófico la reducción de nitrato está parcial y simultaneamente regulada por:

- a) disponibilidad de espacio físico para su inserción en la membrana citoplasmética.
- b) variaciones en la disponibilidad de poder reductor, lo que regularía la cantidad de electrones que se canalizan a través de la nitrato reductasa.
- c) potencial electroquímico de las células, que nos ha permitido conjeturer que bejo condiciones de crecimiento limitado por una menor producción energética, el nitrato es reducido de una manera disimilatoria para contribuir a los requerimientos del metabolismo general.

A pesar de algunes diferencies entre la expresión " in vivo" e " in vitro" de la enzima, solamente ha sido posible detacar una única actividad mediante gales de electroforesis no disociantes.

Financiado por CIC y CONICET.

FOSFORILACION ENDOGENA DEL RECEPTOR COLINERGICO NICOTINI CO, PROTEINAS NO RECEPTORAS Y FOSFOLIPIDOS EN LA MEMBRANA POSTSIMAPTICA. A.M.R. de Fernández, I.C.B. de Romanelli y F.J. Barrantes; Instituto de Investigaciones Bioquímicas, UNS/CONICET, 8000 Bahía Blanca, Argentina.

Varios tipos de prote<mark>ína quinasas han sido caracterizada</mark>s en la membrana postsináptica de órgano eléctrico, rica en receptor colinérgico (AChR), que fosforilan las subunida-des del mismo y proteínas no receptoras. Se conoce poco acerca de quinasas semejantes que actuén sobre los lípidos de tales membranas, en analogía a lo que ocurre en otros sistemas guimioexcitables. Membranas enriquecidas en AChR (T. marmorata) fueron incubadas con ATP-γ- | 32P | en medios apropiados para determinar la incorporación del radioisótopo en lípidos y proteínas. En los primeros, al rededor del 95% de la marca se concentra en los polifos-foinosítidos, constituyentes minoritarios de estas mem-branas. En presencia de Ca²⁺ y calmodulina la fosforilación se ve marcadamente inhibida, especialmente a nivel de PIP. Tratamiento de las membranas con NaOH produce la depleción de proteínas periféricas e inesperadamente, la extracción de fosfoglicéridos, en particular PIP y PIP₂. Cuando se marcan electrocitos de <u>D. tschudii</u> con ³²P más del 70% de la radioactividad se incorpora a fosfolípidos acídicos, que es co-extraída por el tratamiento alcalino. Por otra parte, cuando se compara el perfil de membranas nativas ricas en AChR con aquellas deplecionadas de proteínas periféricas se evidencia fundamentalmente la disminución de la fosforilación de las proteínas de 43 KDa (v) conjuntamente con una apreciable disminución de la marcación de la subunidad y (M. 56000) del AChR. Esta subunidad es sustrato de dos proteína quinasas: la AMPCdependiente y una tirosina quinasa. Si bien la co-extrac ción de proteínas periféricas no receptoras y ciertos 1 pidos no permite afirmar la existencia de relaciones estructurales entre ambos en la membrana nativa, los resultados sugieren 1) la posibilidad de tal asociación in situ y 2) la unión laxa a la membrana de proteína quina-sas cuyos sustratos incluyen proteínas no receptoras y la subunidad y del AChR.

TRIPANOSOMATIDOS: MUTANTES NATURALES DE LA NGLICOSILACION DE PROTEINAS (Trypanosomatids are natural mutants in protein N-glycosylation) de la Canal, L. y Parodi, A. Instituto de Investigaciones Bioquímicas, Fundación Campomar, Buenos Aires, Argentina.

La N-glicosilación de proteínas involucra la transferencia de Glc₃MangGlcNAc₂ del derivado de Dolicol-P-P (Dol-PP) a la proteína. El Dol-P-P-GlcNAc₂MangGlc₃ se sintetiza por adición de residuos de monosacárido de manera única y ordenada. En todos los tripanosomátidos estudiados en nuestro laboratorio el oligosacárido transferido a proteínas "in vivo" a) no contiene Glc y, b) el número de manosas varía entre 6 y 9 según la especie. Aquí se estudia la síntesis de Dol-P-P-oligosacáridos en sistemas libres de células con el objeto de caracterizar las deficiencias observadas "in vivo".

Se muestra que la ausencia de Glc en el oligosacárido transferido se debe a la falta de la actividad que sintetiza Dol-P-Glc (dador de restos glucosilo) en todas las especies estudiadas. Estos tripanosomátidos sintetizan Dol-P-Man pero difieren en su capacidad de síntesis de Man₅₋₈GlcNAc₂-P-P-Dol; cuando se incuban membranas de parásitos con GDP-Man(¹⁴C), Dol-P y una mezcla de Man₅₋₈GlcNAc₂-P-P-Dol frío como sustrato se observa que T.cruzi (in vivo sintetiza Man₉GlcNAc₂) tiene todas las actividades de manosiltransferasa. C.fascicula ta y L.enriettii (in vivo Man₇GlcNAc₂) no tiene actividad de transferasa 8 y 9. B.culicis (in vivo Man₆GlcNAc₂) no tiene las transferasa 7, 8 y 9.

Se concluye que los tripanosomátidos son mutantes naturales de la N-glicosilación de proteínas.

SOBREVIVENCIA DE EMBRIONES DE CHOROMYTILUS CHORUS (MOLL. BIVALVIA) DESPUES DE HABER SIDO CONGELADOS Y DESCONGELADOS. (Survival of CH.chorus (Moll, Bivalvia) embryos after freezing and thawing). Del Campo,M.R., Gallardo, C.S., Leal,P. y Filún,L. Instituto de Reprod.Animal e Inst. de Zoología, UACH.

Las técnicas de congelación de embriones, aplicadas en mamíferos, han abierto un campo ilimitado de investigación en otro tipo de animales. Aparte de su importancia científica, la ventaja de estos estudios radica en su aplicación práctica.

El presente estudio se realizó para determinar si embriones de Ch. chorus sobreviven tras haber sido congelados/descongelados. Los embriones fueron colocados su cesivamente en 4 soluciones crecientes de glicerol y agua de mar. En seguida fueron envasados en pajuelas de plástico de 0,5 ml de capacidad en la solución de equilibrio (1,4 M de glicerol) y posteriormente enfriados a 1°C/min desde 6°C a -7°C, y a 0,3°C/min hasta -35°C. A esta temperatura fueron sumergidos en nitrógeno líquido y almacenados por más de 15 días. Después de la desconge lación los embriones recuperados fueron sometidos a soluciones decrecientes del crio-protector y agua de mar y posteriormente cultivados por 48 hrs. Se observó que un porcentaje significativo (sobre 80%) de los embriones recuperados y llevados a cultivo, continuaron su desarrollo alcanzando estados larvales. Estos resultados preliminares demuestran que la técnica de congelación usada puede ser aplicada con éxito en la preservación de embrio nes de esta especie.

Subvencionado por Dirección de Investigación UACH. Proyecto RS-83-4 y por la Agencia Internacional de Cooperación de Japón (JICA). EFECTOS DE L-GLUTAMATO SOBRE LA SECRECION DE ³H-NORADRE NALINA Y LA ACTIVIDAD CONTRACTIL DEL CONDUCTO DEFERENTE DE RATA. (Glutamate effects on ³H-noradrenaline release and contractile activity of the rat vas deferens). Del Villar, M., Peirano, A. y Lara, H. Departamento de Bioquímica y Biología Molecular. Fac. Ciencias Químicas y Farmacéuticas. Universidad de Chile.

L-glutamato (L-glu), neurotransmisor excitatorio en el sistema nervioso central, puede actuar como neuromodula dor de las neuronas catecolaminérgicas. Aún no se ha es tudiado la participación de L-glu como modulador en sistema nervioso periférico. En este trabajo se estudió el efecto de L-glu sobre la secreción de ³H-noradrenali na (³H-NA) y sobre la actividad contráctil del conducto deferente de rata.

La secreción inducida por K⁺ 65 mM de ³H-NA recién captada, aumenta en un 30% cuando se estimula en presencia de L-glu 10-⁶M. La secreción espontánea de ³H-NA es in hibida en un 30% por Glu 10-⁶M, este efecto es menor cuando se estudia a 10-⁵ M y desaparece a concentraciones de 10-⁴ M. Fracciones de membrana aisladas por centrifugación diferencial de homogeneizados de conducto deferente, presentan unión de alta afinidad para L-⁵H-Glu. La unión máxima es un 20% de la obtenida en membranas aisladas desde el ganglio periférico en donde se originan las neuronas adrenérgicas que inervan el conducto deferente. La adición de NA a una preparación de conducto deferente evoca una respuesta contráctil dependiente de la dosis. L-Glu en dosis equimolares induce contracciones cuya magnitud es un 10-20% de las obtenidas con NA. Este efecto no aparece al agregar L-Glu junto con NA al baño de incubación.

Estos resultados sugieren que L-glu puede actuar como neuromodulador de la actividad contráctil del conducto deferente actuando sobre los terminales noradrenérgicos. No se descarta la posibilidad de una posible inervación glutamatérgica en el órgano.

REGULACION POR GLUCOCORTICOIDES DEL SISTEMA &-RECEPTOR-ADENIIATO CICLASA DE GLANDULA MAMARIA DE RATA. (Glucocorticoids regulation on *receptor-adenylate cyclase system from rat mammary gland). Depix, M.S. y Sapag-Hagar, M. Dpto. Cs. Biológicas, Fac. Cs. de la Salud, U. de Antofagasta y Dpto. Bioquímica y Biología Molecular, Fac. Cs. Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile.

Resultados recientes, obtenidos en nuestro Laboratorio, indican que los glucocorticoides (GCs), tales como la hidrocortisona (Hc), no afectan el Nº de receptores &adrenérgicos mamarios en ratas adrenalectomizadas (ADX), pero sí se observan aumentos significativos en los niveles intracelulares de AMP cíclico (AMPc). Este efecto de los GCs podría estar relaciomado con la proteína Ns ó con la adenilato ciclasa (AC) del sistema &adrenérgico. Células de neuroblastoma, in vitro, han permitido establecer que los GCs potencian la formación de AMPc, actuando sobre la AC (subunidad catalítica) sin alterar el Nº de receptores.

Ahora estudiamos el efecto de la Hc en glándula mamaria de ratas ADX, sobre el sistema proteína Ns-adenilato ci-

Se evaluó in vivo e in vitro, en células epiteliales aisladas de la glándula y en cultivo de tejido (36 horas), el efecto de la Hc (in vivo 1 mg/Kg peso; in vitro 1 ug/ ml) en los niveles intracelulares de AMPc basales y estimulados por agonistas, toxina del cólera y fluoruro (proteína Ns), y forskolin (AC) y también al bloquear los receptores adremérgicos con propranolol. Nuestros resultados indican que, probablemente, la acción de los GCs podría estar relacionada con una mayor interacción receptor-proteína Ns y/o proteína Ns-AC, o bien una mayor actividad funcional de la proteína Ns o de la AC, debido a que se observan aumentos en los niveles de AMPc en presencia de Hc en ratas ADX, sin variar el N° de receptores a-adrenérgicos ni la actividad de la

(Proyecto B-2116-8623 de la Universidad de Chile, 1986).

AMPc-fosfodiesterasa en la glándula.

EFECTO DEL DIETILPIROCARBONATO, REACTIVO K DE WOODWARD Y PICRILSULFONATO SOBRE LA ACTIVACION DE LA FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA DE CLOROPLASTOS MEDIADA POR ANIONES CAOTROPICOS. (Effect of diethylpyrocarbonate, Woodward's K reagent, and picrylsulfonate on the chaotrope-mediated activation of chloroplast fructose-1,6-bisphosphatase). de Prat Gay, Gonzalo y Wolosiuk, Ricardo Fundación Campomar, Buenos Aires, Argentina.

Los aniones caotrópicos estimulan la actividad específica de la fructosa-1,6-bisfosfatasa (FBPasa) de los cloroplastos. En todos los casos los cambios en las propiedades cinéticas no implican una modificación del peso molecular de la enzima. En el presente estudio se analizaron los efectos que sobre el proceso de la activación tienen reactivos específicos de grupos histidilo (dietilpirocarbonato), carboxilo (reactivo K de Woodward), y amino (picrilsulfonato).

La preincubación de la FBPasa con dietilpirocarbonato o con el reactivo K de Woodward
previa a su activación con moduladores, provoca una disminución de la actividad específica;
la presencia de ditiotreitol o fructosa 1,6-bis
fosfato en dicha preincubación previene parcial
mente tal inhibición. El agregado de dietilpirocarbonato o reactivo K de Woodward a la enzima activada no influye en su actividad. El tratamiento de la FBPasa nativa con picrilsulfonato no afecta el proceso de activación; por el
contrario este reactivo disminuye la actividad
específica de la enzima activada.

tamiento de la FBPasa nativa con picriisultonato no afecta el proceso de activación; por el
contrario este reactivo disminuye la actividad
específica de la enzima activada.

Los resultados obtenidos indican que a)la
exposición de varios residuos de aminoácidos es
modificada por la activación de la FBPasa, y b)
algunos son esenciales para el proceso de activación, en tanto otros lo son para la catálisis

INTERACCION DE ALCOHOLES ALIFATICOS CON EL TRANSPORTADOR DE COLINA DE ERITROCITOS HUMANOS. (Interaction of aliphatic alcohols with the choline carrier of erythrocytes). Devés, R. y Cácceres, J. Depto. Fisiología y Biofísica, Fac. Medicina, U. de Chile y Depto. Biología, Fac. Medicina, U. de Valparaíso.

El transporte de colina a través de la membrana del glóbulo rojo ocurre por medio de un

El transporte de colina a través de la membrana del glóbulo rojo ocurre por medio de un transportador que oscila entre dos estados conformacionales e involucra, por lo tanto, al menos una etapa de reorganización de la proteína. Una forma de investigar la naturaleza del cambio conformacional es mediante el uso de inhibidores que interfieren a este nivel.

bio conformacional es mediante el uso de inhibidores que interfieren a este nivel.

En este trabajo demostramos que el transportador es inhibido reversiblemente por alcoholes alifáticos sin que estos afecten la etapa de reconocimiento del sustrato. Esto sugiere que su efecto se dehe al bloqueo del cambio conformacional responsable de la translocación. En una primera etapa, hemos caracterizado el mecanismo de inhibición utilizando una serie de alcoholes de cadena recta de 2 a 10 átomos de carbono. To dos inhiben el sistema en forma no competitiva y con una dependencia de la concentración compleja (coeficiente de Hill 1,6-1,9). La dosis requerida para inhibir en un 50% (Iso) decrece a medida que aumenta el número de carbonos, existiendo una relación lineal entre el ln Iso y el número de átomos de carbono. Esto sugiere la existencia de un mismo sitio de acción. La inhibición es simétrica afectándose por igual el movimiento en una y otra dirección. Los alcoholes difieren sin embargo, en su capacidad para exponer un grupo sulfhidrilo susceptible a modificación por N-etilmaleimida.

Proyecto B 1540-8355 DIB. (U. de Chile).

EFECTO DE MOLECULAS ANFIFILICAS SOBRE ESPERMATOZOIDES DE ANFIBIOS. (Effect of amphiphilic molecules onAmphibian Spermatozoa). Díaz Fontdevila M., Cabada M., Bloj B. INSIBIO (UNI-CONICET)Fac. Bioq.Qca.y Farm. Tucumán. Argentina. En estudios previos (XTV Reunión Anual de SAB.Rosario.

En estudios previos (XTV Reunión Anual de SAB.Rosario. Argentina.1985) se comunicó que cuando se compara el efecto de Fosfatidilcolinas (PCs) de distinta longitud de cade na (C₁₀ a C₁₈) sobre la capacidad fecundante de espermato zoides de alfo arenarum, la Didecanoil-PC (C₁₀PC) resultaba la más efectiva. En el presente estudio se establece que PCs de cadena más corta (C₁₀ C₁₀ PC) presultamenos efectivas que C₁₀PC. A una concentración de 0,01 umoles/ml C₁₀PC provoca una completa inhibición a los pocos segundos de agregada a la suspensión de espermatozoides, mien tras a esa concentración ninguna de las otras PCs presenta efecto aún despues de 2 hs. de incubación. Cuando se ensaya a esa misma concentración acido decanoico hasta 4 hs. de incubación no presenta efecto y Monodecanoil-Glicerol presenta algún efecto recién a las 2 hs.

Estudios efectuados sobre globulos rojos de esta especie muestran que C₁₀PC en una concentración de 0,01 umo les/ml es el agente hemolítico más eficáz produciendo hemólisis completa, mientras no se detecta hemólisis por efecto de acido decanoico o Monodecanoil-Glicerol en la misma concentración.

Estudios efectuados con espermatozoides de <u>Leptodacty</u> <u>lus chaquensis</u>, donde se evaluó el efecto de <u>las diferentes PCs</u> sobre el Indice Acrosómico(1) indican también que C₁₀PC es la más efectiva de todas. El hecho que C₁₀PC sen influbitoria a concentraciones por debajo de 0,003 umoles/ml sugiere que es la forma monomérica la que se une a la membrana plasmática de los espermatozoides causando des organización de la misma, desorganización de los centriolos y pérdida del acrosoma, efectos que pudieron visualizarse por Microscopía Electrónica.

1.Cabada M. y colaboradores(1984) Develop.Growth and Differ. $\underline{26}$,515-523.

MODELO MATEMATICO Y SIMULACION COMPUTACIONAL DE LA REGULACION EMBRIONICA. C.F.Doggenweiler. Fac. de Ciencias U. de Chile.

La requiación en el desarrollo de mamíferos La regulación en el desarrollo de mamíferos implica que los blastómeros de la mórula son equivalentes; por ende, la internalización de algunas células, para formar la masa celular interna del blastocisto, debe depender de mecanismos inespecíficos. Hemos propuesto un modelo que da cuenta de la compactación y de la internalización en termalización. internalización en términos de la minimización de un parámetro que denominamos energía de superficie (Goel, Doggenweiler y Thompson, J. Math.Biol 48: (Goel, Doggenweiler y Thompson, J. Math.Biol 48: 167~187). La validez de este modelo se demostró

mediante simulación computacional.

En la búsqueda de una situación más real, modificamos el programa computacional para incluir células de diferentes tamaños (que en el embrión se producen por la asincronía de las divisiones), diferentes posiciones relativas (que dependen de las secuencias de planos de segmentación) e incluso diferencias en adhesividad. El programa de praficación de resultados fué consecuentemente.

Se concluye que es más probable que las células más pequeñas (de división más precoz) o las más adhesivas resulten internalizadas. A pesar de lo cual, el orden de planos de segmentación puede producir "atrapamientos" de células internalizadas aun cuando no sean las menores o las más adhesivas.

Se agradece al DIB (Proyecto 2201) y al CIES (Comisión Fulbright).

PROPIEDADES DEL INTERCAMBIO Na-Ca EN MEMBRANAS DE TUBULO TRANSVERSAL AISLADAS DE MUSCULO ES QUELETICO DE ANFIBIO. (Properties of the Na/ Ca exchange system in transverse tubule membranes from skeletal muscle). Donoso, P. Hidalgo, C. Depto. de Fisiología y Biofísica Hidalgo, C. Depto. de Fisiología y Biofísica Depto. Ciencias Preclínicas, Facultad de Medi cina, Universidad de Chile.

Vesículas aisladas de túbulo transversal de músculo esquelético de rana (Caudíverbera caudiverbera) presentan actividad de intercambio Na-Ca que se estudió midiendo la incorporación de 45Ca a vesículas precargadas con Na. Al imponer un potencial intravesícular positivo, mediante gradiente de K† y valinomicina, la velocidad inicial de intercambio aumenta, lo que sugiere que el intercambio es electrogénico con una estequiometría para Na/Ca > 2.

La velocidad de incorporación de calcio es función hiperbólica de la concentración de calcio extravesicular, con una constante de afinidad aparente de 26 uM. La dependencia de la concentración de sodio intravesicular es sigmoidea, con una constante de afinidad Vesículas aisladas de túbulo transversal de

es sigmoidea, con una constante de afinidad aparente de 60 mM.

El intercambio es estimulado por pH alca-lino y por K[†] en el medio extravesicular, e inhibido por amilorida.

Los resultados sugieren que el sistema de intercambio Na-Ca de túbulo transversal de músculo esquelético es semejante al de sarcolema de músculo cardíaco y podría tener pa pel importante en la mantención de la concen tración intracelular de calcio en el músculo esquelético.

Financiado por DIB Univ. de Chile B.2149, NIH HL 23007 y GM 35981-01 y por Muscular Dystrophy Association.

ESTIMULACION DE LA METILACION DE FOSFOLIPIDOS EN MIO-BLASTOS POR 1,25-DIHIDROXI-VITAMINA D3 (Stimulation of phospholipid methylation in myoblasts by 1,25-dihydroxy-vitamin D3). Drittanti, L. y A.R. de Boland. Departamento de Biología, Universidad Nacional del Sur, 8000 Bahia Blanca, Argentina.

En mioblastos de músculo esquelético se ha detectado un receptor específico para 1,25-dihidroxi-vitamina D3 (1,25(OH)2D3). Trabajos previos (SAIB 1985) sugirieron que el esterol estimula la conversión de fosfatidiletanolamina (PE) a fosfatidilcolina (PC) por la vía de nolamina (PE) a fosfatidilcolina (PC) por la vía de transmetilación e incrementa la sintesis de triglicéridos (TG). Se realizaron experimentos adicionales para corroborar estos cambios y establecer si los mismos eran el resultado de la acción nuclear de la hormona. Cultivos primarios de mioblastos de músculo pectoral de embrión de pollo fueron tratados 12 h con 1,25(OH)2D3 (5 x 10-10 M) en ausencia y presencia de actinomicina-D y posteriormente incubados (2 h) con 3H-glicerol o con 3H-colina y 14C-etanolamina simultaneamente. El esterol aumentó significativamente la marcación con 3H-glicerol de PC y TG y disminuyó la de PE. En el experimento de doble marcación no afectó la incorporación de 3H-co-tina a lípidos totales y PC pero incrementó la de 14C-etanolamina a PC a expensas de una disminución proporcional en PE. Al separar los intermediarios de la vía de metilación se observó un incremento significativo en la marcación de derivados dimetilados (130 %) y trimetilados (66 %) de PE. Los cambios en marcación de lípina marcación de derivados dimetriados (130 %) y trime-tilados (66 %) de PE. Los cambios en marcación de lípi-dos fueron suprimidos por la actinomicina D. Los resul-tados indican que el 1,25(0H)₂D₃ estimula la metilación de fosfolípidos en mioblastos a través de un mecanismo

INFLUENCIA DE LOS ANTICHAGASICOS NIFURTIMOX Y BENZNIDA-ZOL SOBRE LA LIPOPEROXIDACION EN MICROSOMAS DE HIGADO DE RATA IN VITRO, (Influence of the antichagasic drugs nifurtimox and benzmidazoles on lipoperoxidation in rat Fernandez Villamil, S.H. y Stoppani, A.O.M.
Centro de Investigaciones Bioenergeticas, Facultad de Medicina, Universidad de Buenos Aires.

Las drogas nitroheterocíclicas, en particular el nifurtimox y el benznidazol, forman radicales libres por
reacciones redox cíclicas (Docampo y col. Arch.Biochem.
Biophys. 207,316(1981)). Como esos radicales pueden
afectar los procesos de lipoperoxidación y los lipoperoridera de la collega de alectar 108 procesos de lipoperoxidación y los lipoperóxidos causan daño celular, se estudió la acción de esas drogas y análogos sobre la lipoperoxidación en microsomas hepáticos incubados con los sistemas I) glucosa-6-P 5.5 mM, glucosa-6-P deshidrogenasa 3 UI, NADP+ 0.55 mM, ClyMg 5.5 mM, ADP 1.7 mM y Cl3Fe 0.1 mM; II) ascorbato 5.5 mM, glucosa-o-r desniorogenasa 3 Ut, MADF 0.55 mM, Cl2Mg 5.5 mM, ADP 1.7 mM y Cl3Fe 0.1 mM; II) ascorbato 0.5 mM, ADP 2.0 mM y Cl3Fe 67 µM, o III) ter-butil hidro peróxido 2.5 mM, EDTA 0.11 mM, y SO₄Fe 0.1 mM. La peroxidación se midió por formación de malondialdehido, con la reacción del ácido tiobarbitúrico. Con la concentración 53 µM, los nitroheterocíclicos produjeron inhibición de la lipoperoxidación (%) como sigue: nifurtimox 35; benznidazol 9.8; nitrofurantoína 9.1; nitroindol 94; nitroimidazol 0 y cloranfenicol 0. Con los sistemes II y III, no hubo inhibición, excepto con nitroindol y sistema III, 25%. Con el sistema I, sin ADP-Fe, los nitro-heterocíclicos no estimularon la formación de lipoperóxidos. Experimentos complementarios con las quinonas 8-lapachona, CBP-10248, CBP-9442 y CBP-8935, 5 µM, mostraron 80-90% de inhibición con el sistema I, pero no inhibiaron, con los sistemas II y III. Teniendo en cuenta la acción de las quinonas como inhibidores de la lipoperoxidación (Talcott y col. Arch.Biochem.Biophys.241, 88(1985)), se postula una acción similar de los nitro-heterocíclicos, a saber, captura de radicales libras involucrados en el proceso de lipoperoxidación.

CURSO ESTACIONAL DE RESISTENCIA A LAS BAJAS TEMPERATURAS EN PODOCARPACEAS CHILENAS. (Seasonal changes of frost resistance in Podocarpaceas from Chile). Ebensperger, G., *Ríos, D., Peruzzo, G., *Facultad de Ciencias Agrope cuarias, Universidad de la Frontera, Instituto de Botánica, Universidad Austral de Chile.

ca, Universidad Austral de Chile.

Se estudió el curso estacional de la resistencia foliar al frío, presión osmótica potencial (nº) y carbonidatos totales del jugo celular de P. salignus, P. nubigena y S. conspicua cultivadas en el jardín botánico de la Universidad Austral de Chile-Valdivia. Esta propiedad se relacionó con las condiciones climáticas a que estuvieron expuestas las especies durante el desarrollo del trabajo.

La resistencia se determinó en cámaras frias autore gulables, donde las ramas fueron enfriadas a una determínada temperatura durante 120 minutos y posteriormente descongeladas a 19C. Los daños se evaluaron en base a temperatura capaz de lesionar el 50% de la lámina foliar.

Las s investigaron crioscópicamente y los azúcares totales por método colorimétrico.

En las tres especies, la mayor resistencia se obtuvo en invierno y la menor en primavera verano, coinci diendo con un descenso y ascenso de las temperaturas mínimas del hábitat respectivamente. La mayor resistencia coincidió con un ascenso de los valores osmóticos y carbohidratos totales.

Los resultados se dicuten en base a los grados de resistencia encontrados en especies leñosas de otros con tinentes. Se reafirma la hipótesis de que las especies del Hemisferio Sur son menos tolerantes a las bajas temperaturas que las del Hemisferio Norte, debido a que las condiciones climáticas invernales son más benignas en el primer caso que en el segundo.

Provecto DIDUACH RS-83-19

EFECTO DE LA INGESTION DE ETANOL (EtOE) SORRE VELOCI-DAD DE FILIJO DE Ca²⁺ EN SISTEMA MERVIOSO CENTRAL. (Effect ef ethanol intake on Ca²⁺ influx velocity in Gentral Mervous System). Egeña, E. y Ramires, M.T. Universidad de Chile - Facultad de Nedicira - Institute de Medicina Experimental - Laberatorio de Neuro química - Santiago 7 - Chile.

Se ha demestrado en diferentes modelos de alcoholismo experimental que EtOE produce alteración de las
biomembranas, especialmente de membrana mitecondrial
de diferentes órganos, lo que se traduce en una disminución de la disponibilidad de energía indispensable para los procesos celulares. Bos interesó cencoer
el efecte que nuestro modelo de alcoholismo experimen
tal: permamente y generacional, pudiera tener sobre
el transporte mitocondrial en SEC con especial referencia a Ca2+, cation fundamental en procesos de neuretransmisión y neuroscoración.

remoia a car', outro humanessa en processa en retransmisión y neurosecreción.

Rata albino Wistar c² y 2 : Hermal (Control) y AG/25; ratas que beben exclusivamente selución EtOR 25% v/v; actualmente 16 generaciones. Proteína mitocendrial 15-20-mg/ml de 3 areas de SEC: cortesa cerebral, hipotálame y cerebelo, obtenida por centrifugación diferencial. Cámara reaccional 4.5 ml v.f.; termestatisada: 25° C. Medio reaccional 75mK KCl, 3mK Hepes, 0.5 mK KE2PO4, pH 7.4 0.5 mg alb/ml. Substrato: Clutamato 10mM/Malato 2mM, adición ADP 360 mmoles, Ca2+, cada pulso 1 µmol. Estudio polarográfico; consumo de oxígeno medido con electrodo Clark®, transporte de H+ con electrodo combinado pH Sigma®y flujo de calcie determinado con electrodo específico de Ca2+ WTM® concetado a pRmetro con inscriptor.

nectado a pametro con inscriptor. Los resultados demostraren una disminución de la velocidad de incorporación de Ca²⁺ (umoles de Ca²⁺ mg prot.-¹min⁻¹) en ratas AG/25 comparada con normal. Esta diferencia es más notable en Q. La mayor diferencia se presenté en certesa cerebral.

Grant DIB Proyecto B 1050-845-5 Universidad de Chile.

RELACION ESTRUCTURA-ACTIVIDAD EN RECEPTORES H2 DE HISTAMINA. (Structure-activity relationship in histamine H2-receptors). Enriz, R.D., Ciuffo, G.M., Estrada M.R. y Jauregui, E.A.
Câtedra de Química General II. Fac. de Química, Bioquí-

Cátedra de Química General II. Fac. de Química,Bioquímica y Farmacia. Universidad Nacional de San Luis. 5700 San Luis. Argentina.

Ranitidina y Etintidina son antagonistas en receptores H2 de histamina, de reciente desarrollo. Ambos com puestos presentan elevada actividad antisecretoria gástrica, siendo ranitidina la droga más usada clínicamente, junto con cimetidina.

camente, junto con cimetidina.

Etintidina presenta, debido a la presencia del anillo imidazol, dos tautómeros y un catión, en condiciones fisiológicas. Por otra parte, y debido a la presencia del grupo cianoguanidina equivalente, ambos compuestos presentan 4 posibles isómeros configuracionales

nes fisiològicas. Por otra parte, y debido a la presencia del grupo cianoguanidina equivalente, ambos compuestos presentan 4 posibles isómeros configuracionales. Para los distintos tautómeros y los diferentes isómeros configuracionales, se realizó un análisis conformacional teórico, utilizando un potencial átomo-átomo empírico, en el cual se supuso que la hidratación eliminaría las interacciones electrostáticas.

Para ranitidina, la configuración 7,E es la de mayor población sobre los otros isómeros configuracionales (más del 90 %), mientras para etintidina, se encontró que la configuración E, ? es la preferida (más
del 90% de la población). En ambos casos, conformaciones plegadas del tipo "gauche", con un marcado paralelismo entre los planos del anillo (imidazol o furano)
y el grupo cianoguanidina equivalente, resultaron muy
preferidas. Estas conformaciones, similares a las obtenidas previamente para cimetidina, presentan distancias entre grupos potencialmente activos en el orden
de 3.5-4 A, como se encontrara previamente para cimetidina e histamina. Estas distancias se han propuesto
como importantes para la interacción en este tipo de
receptor.

REACTIVOS BIFUNCIONALES EN LA DETERMINACION DE DISTAN-CIAS INTRAMOLECULARES EN LA HORMONA DE CRECIMIENTO BOVI NA. (Bifunctional regents in the intramolecular distances determination in bovine growth hormone.) Ermacora, M., Nowicki, C., Wolfenstein-Todel, C. y Santomé, J.A. Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA -CONICET).

En nuestro laboratorio se demostró la proximidad estérica de la lisina Ill y la tirosina 174 de la hormona de crecimiento bovina (bGH) mediante la formación de un puente covalente entre estos residuos. Con el fin de obtener nuevos puentes con reactivos bifuncionales, así co mo aumentar el rendimiento y la selectividad, la reacción se realizó ahora en dos etapas. Por nitración a pH 8.5 con tetranitrometano y posterior reducción con hidro sulfito de sodio se pudo introducir grupos amino en las tirosinas 35, 42 y 174, sin afectar el contenido de alfa hélice ni la actividad biológica de la hormona. El bajo PKA de estas aminotirosinas permitió unirles selectivamente a pH 3.6 uno de los extremos reactivos del 1.5-di fluor-2,4-dinitrobenceno. Después de eliminar el exceso de reactivo se llevó a pH 9.3 para permitir la reacción del otro extremo.

El derivado obtenido se trató con bromuro de cianóge no y se cromatografió en Sephadex G-50 SF. Las fracciones obtenidas se sometieron a digestión tríptica y fraccionamiento en SP-Sephadex. Los péptidos con absorbancia en 345 nm se purificaron por HPLC. La determinación de la composición en aminoácidos de cada uno de ellos permitió identificar los siguientes puentes covalentes: 29-35 29-174, 111-174 y 170-174. Esto sugiere la proximidad espacial de las cadenas laterales de los residuos involucrados.

El derivado entrecruzado conserva la capacidad promotora de crecimiento y el contenido de alfa hélice deter minado por dicroismo circular. EFECTO DE LIGANDOS EN LA INACTIVACION DE LAS FORMAS MUTADA Y NORMAL DE FOSFOFRUCTOQUINASA-2 DE E. coli POR MODIFICACION DE GRUPOS-SH. (Effect of ligands in the inactivation of the normal and mutant forms of phosphofructokinase-2 from E. coli by modification of SH-groups). Espinosa, X. y Babul, J. Universidad Metropolitana de Ciencias de la Educación y Departamento de Química, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Bajo condiciones gluconeogénicas, cepas con una forma mutada de fosfofructoquinasa-2, Pfk-2*, crecen más lentamente que las que contienen la enzima normal Pfk-2. Ambas enzimas son dímeros de igual peso molecular y MgATP promueve la tetramerización de Pfk-2 solamente. Pfk-2 presenta un sitio alostérico inhibitorio para MgATP el que estaría alterado en Pfk-2* como consecuencia de la mutación estructural. ATP libre es un inhibidor competitivo de ambas enzimas. Pfk-2* es más lábil que Pfk-2, hecho que se acentúa en ausencia de ditiotreitol y sugiere que uno o más grupos-SH están comprometidos en la actividad de las enzimas.

Pfk-2* presentó una mayor inactivación que Pfk-2 por el ácido 5,5'-ditiobis(2-nitrobenzoico) (DTNB) y N-etilmaleimida (NEM). Ambas enzimas presentaron una cinética de pseudo-primer orden no lineal que indica dos clases de grupos-SH con reactividades diferentes. A 0°C los grupos-SH que reaccionan más rápidamente en Pfk-2* tienen una constante de segundo orden aproximadamente 30 veces mayor que los correspondientes en Pfk-2. MgATP protegió a Pfk-2 de la inactivación por DTNB y NEM. Fructosa-6-P, fructosa-6-P más MgATP y ATP libre no actuaron como protectores. En el caso de Pfk-2* sólo fructosa-6-P actuó como protector, pero su efecto fue parcial. Estos resultados sugieren una mayor reactividad de los grupos-SH de Pfk-2* que de Pfk-2 como consecuencia de la mutación estructural y que la protección de NgATP a la inactivación de Pfk-2 resulta de la unión de este compuesto al sitio alostérico. Financiado por DIB-U de Chile, Fondecyt y OEA.

PIRLVATO KINASA DE THERMUS THERMOPHILUS: PURIFICACION Y EFFCTO DE IONES METALICOS. (Thermus thermophilus pyruvate kinase: purification and effect of metal ions). Evzaquirre, I., Sopic, A y Nowak, T. Department of Chemistry, University of Notre Dame, Notre Dame, IN, y Laboratorio de Bioquímica, Universidad Católica de Chile.

Pyruvate kinase from the thermophilic microorganism Thermus thermophilus was purified to homogeneity by protamine sulfate and ammonium sulfate fractionation, ion exchange chromatography and affinity chromatography on Affi gel-Blue. The sub-unit molecular weight, as determined by SDS-polyacrylamide gel electrophoresis, was found to be 50,000, and the enzyme has a pI of 5.0. The enzyme has a requirement for divalent metal cations, but in contrast to eukaryotic pyruvate kinases, no activation by monovalent cations was observed. Mn² substitutes for Mg², but at about one-third the velocity. Monovalent metal ions inhibit at hight concentration, in creasing the $\rm K_0$ for PEP, but this effect is probably due to ionic strength. Kinetic studies were performed at 22° and pH 7.0, in the absence of monovalent metal ions. PEP gives sigmoidal kinetics with $\rm K_0$ c=0.8 mM; addition of G-6-P induces hyperbolic kinetics with Km (PEP)=0.2 mM. The Km for ADP is 0.23 mM and the $\rm K_A$ for G-6-P is 0.02 mM. At pH 6.4 qualitatively similar kinetics are observed with greater Km values. In the presence of Mn², pH 7.0, the $\rm K_0$ for PEP is 10 $\rm \mu M$, and the addition of G-6-P induces hyperbolic kinetics with a Km (PEP)=4 $\rm \mu M$; Km for ADP is 21 $\rm \mu M$. The ligands oxalte and phosphoglycolate behave as competitive inhibitors versus PEP with Ki values of 0.37 mM and 4.9 mM, respectively. This research was supported by NIH grant AM17049.

CALIBRES Y MICROTUBULOS DE AXONES AMIELINICOS EN NERVIO PERIFERICO: EFECTO DE LA DESNUTRICION INTENSA. (Calibers and microtubules in non-medullated axons in peripheral nerve: effect of malnourishment). Faúndez, V. y Rosso, P. Lab. Neurocitología, Fac. Ciencias Biológicas, Universidad Católica de Chile, Santiago, Chile. (Patrocinio: F. Nervi.) El empacamiento de los microtúbulos (MTs)

es función inversa del calibre axonal. Una desnutrición intensa y mantenida podría asociarse a una disminución del calibre. En esta condición debería mantenerse esta correlación.

Ratas machos de 570 g. fueron alimentadas con el 25% de la dieta habitual hasta su sacrificio a los 27 y 48 días (53 y 46% de peso inicial, respectivamente).

Los nervios surales se procesaron para microscopía electrónica. Se contó los MTs y se midió las áreas de axones amielínicos.

La desnutrición no afectó el peso del encéfalo. Las áreas de las fibras amielínicas disminuyeron de 0.61 um² a 0.57 um² a los 27 días y a 0.41 um² a los 48 días de desnutrición. El número de MTs aumentaba con el calibre del axón, pero su empacamiento disminuía. Esta correlación se mantuvo cercana a la de los animales controles.

Concluímos que la desnutrición hace disminuir el calibre pero no afecta de manera importante el empacamiento de los microtúbulos de la fibra amielínica. Proponemos una labilidad del SNP frente a la desnutrición intensa.

LOS PARASITOS DE LA LISA, <u>MUGIL CEPHALUS</u> L., EN CHILE: SISTEMATICA Y ESTRUCTURA POBLACIONAL. (Parasites of grey mullet, <u>Mugil cephalus</u> L., in Chile: systematics and poblational estructure). Fernández, J. Dpto. Zoología, Universidad de Concepción. Concepción.

La lisa es una especie marina, costera, cosmopolita, que a pesar de ser un recurso pesquero de cierta importancia en Chile (738 ton. en 1985), está muy poco estudiada desde el punto de vista parasitológico. Durante 1985 se estudiaron los parásitos de <u>M. cepha</u>-

Durante 1985 se estudiaron los parásitos de M. cephalus en 3 localidades a lo largo de Chile (Arica, Coquimbo, Concepción) cuali y cuantitativamente. Se identificaron un total de 20 especies de parásitos: PROTOZOA: Kudoa sp.; Myxobolus sp.; Trichodina sp.; MONOGENEA: Ligophorus huitrempe n.sp.; Metamicrocotyla macracantha (A.); Microcotyle pseudomugilis H.; DIGENEA: Dicrogaster fastigatus T & S; D. fragilis n.sp.; Hymenocotta manteri O.; Lasiotocus sp.; Phagicola longa (R.) (metacercarias, adultos obtenidos a partir de infecciones experimentales de Mus musculus); Saccoccelicides overstreeti n.sp.; S. papernai n.sp.; CESTODA: Scolex pleuronectis M.; NEMATODA: Contracaceum multipapillatum (D.) (larva); Phocanema sp. (larva); COPEPODA: Bomolochus chalguanus n.sp.; Ergasilus lizae K.; E. versicolor W.; Naobranchia lizae (K.).

El 100% de los peces de Concepción estaba parasitado por al menos un parásito, distribuyéndose éstos a tramvés de todas las tallas muestreadas, desde 150 a 460 mm. Todos los parásitos, excepto <u>Lasiotocus</u> sp., están altamente sobredispersos, indicando una distribución agrupada y no al azar. La carga parasitaria de todas las especies (excepto <u>D. fragilis</u> n.sp.) está positivamente correlacionada con la longitud del pez (P<0,001 y P<0,01). Existe además una asociación positiva significativa entre <u>L. huitrempe y M. pseudomugilis</u> (P<0,001). Ningún otro par de parásitos presenta algún tipo de asociación.

Existen diferencias en la distribución geográfica de las especies encontradas, las cuales se atribuyen en parte a las condiciones abióticas a lo largo de la costa (gradientes de temperatura, axeas estuarinas, etc.).

EFECTO DEL CIANIDAMOL (CN) SOBRE EL METABOLISMO DE ETAMOL (E) IN VIVO Y LA ACTIVIDAD DE ENZIMAS INVOLUCRADAS EN SU OXIDACION HEPATICA. (Effect of cyanidanol on the in vivo ethanol metabolism and on the activity of enzymes involved in its hepatic oxidation). Fernández, V. y Kriz, A. Unidad de Bioquímica, Dept. Ciencias Biológicas, Fac. Medicina-Div. Occidente, U. de Chile.

Fac. Medicina-Div.Occidente, U. de Chile.

El CN es un potente atrapador de radicales
libres. Debido a que se ha evidenciado que la o
xidación microsomal hepática de E tiene un componente radicalario, se estudia el efecto del CN
sobre el metabolismo de E y sobre la actividad
de la deshidrogenasa alcohólica (ADM), sistema
microsomal (MEOS) y catalasa (C) hepáticas.

microsomal (MEOS) y catalasa (c) hepáticas.

Ratas Wistar macho (200 g) recibieron 0,4 g
CN/kg s.c. o salino isovolumétrico (controles).
Una hora después, todos los animales fueron tra
tados con 2,5 g E/kg i.p. Muestras de sangre
fueron obtenidas a las 2,3,4,5 y 6 hr de administrado E, para su determinación enzimática.
El efecto del CN sobre la actividad ADH, MEOS y
C hepáticas se estudió en un rango de concentra
ciones de 0,2 a 2,0 mM.

CN inhibe el metabolismo de E in vivo en un

CN inhibe el metabolismo de E in vivo en un 20% (P < 0.005). En el rango de concentraciones usado, CN no afecta la actividad hepática de ADH y C. Sin embargo, la actividad MEOS se inhibe progresivamente, observándose un 46% de inhibición con 2,0 mM CN.

Los resultados indican que el CN inhibe selectivamente el sistema MEOS, vía oxidativa de E asociada a un mecanismo radicalario, lo cual se traduce en una disminución del metabolismo de E in vivo. Este efecto está de acuerdo con la acción antilipoperoxidante del CN observada en la intoxicación aguda con E. (Financiado por D.I.E., Universidad de Chile, B-1860).

AISLAMIENTO Y CARACTERIZACION DE LOS COMPONENTES DEL CUERPO CROMA-TOIDE DE TESTICULO DE RATA. (Isolation and characterization of the components of rat testis chromatoid body). <u>Figueroa</u>, <u>J.</u> Instituo de Bioquímica, Universidad Austral de Chile, Valdivia.

Al cuerpo cromatoide (CC) de testículo de rata, se le ha descrito como una estructura citoplasmática única, de tamaño aproximado de una ym de diámetro, típica de las espermátidas y con una ultraestructura fibrogranular densa. Para caracterizar los componentes de esta estructura y como primera fase para definir su rol en espermiogénesis, se desarrollaron dos procedimientos de purificación que consistieron en centrifugación diferencial y gradientes discontinuas de sacarosa. Un segundo procedimiento consistió en el bandeo isopícnico de CC en gradientes de metrizamida. Estos métodos producen una preparación conformada por alrededor de un 80% de CC. los contaminantes consisten en pequeñas membranas.

Análisis del contenido de RNA mostró una población heterogénea, donde destacan una serie de bandas con tamaños entre 78 y 45, con total ausencia de tRNA. Mediante electróforesis en condiciones denaturantes (SDS), se determinó que esta estructura está compuesta de una gama de polipéptidos cuyos pesos moleculares fluctuaron entre 10.000 y 68.000. Mediante "Mestern blot", se demostró que algunos de ellos son reconocidos por los sueros anti-Sm y ANA-N. La presencia de polipéptidos reconocidos por el suero anti-Sm y la existencia de pequeños RNAs ya mencionados demuestran la presencia de U-RNP en el CC. Estos resultados se confirmaron por insunocitoquística al microscopio óptico y electrónico, donde además el CC reaccionó con un anticuerpo anti-DNA nativo (A-nDNA-A).

El presente trabajo constituye la primera caracterización de los componentes moleculares del CC de testículo de rata, que por su naturaleza sugieren que el rol de esta estructura podría ser el almacenamiento y transporte de RNA, en forma de ribonucleoproteínas.

Financiado por los Proyectos S-85-10 DID-UACH, 1/61~457 Stiftung Volkswagenwerk, Alemania.

Patrocinio: L. O. Burzio.

CAPTACION DE $[^3H]$ -L-GLUTAMATO Y $[^3H]$ -DOPAMINA EN ESTRIADO DE RATA: DEPENDENCIA DE IONES CLORURO E INHIBICION POR ELOQUEADORES DE TRANSPORTE DE ANIONES. (Chloride ions dependent uptake of $[^3H]$ -L-Glutamate and $[^3H]$ -Dopamine by the rat striatum: Inhibition by anions transport blockers). Fiedler, J.L., Arqueros, L. Lab. Farmacología-Bioquímica, P. Universidad Católica de Chile.

En estudios de unión de ác. L-[3 H]-Glutámico (L-Glu) a membranas, hemos encontrado que el L-Glu retenido, dependiente de CaCl $_2$ y temperatura, corresponderían a secuestramiento de L-Glu por las membranas. Este hallazgo nos llevó a estudiar el rol del Cl- en la captación de L-Glu y [3 H]-Dopamina (DA) por tejido y sinaptosomas estriatales y si este proceso era afectado por inhibidores de transporte de aniones.

Cortes de tejido y sinaptosomas se incubaron con L-Glu o DA en KRF durante 2 min a 31°. La reacción se detuvo por filtración. Los inhibidores fueron: 4-acetamido-4'-isotiociano-2-2'disulfonicostilbeno (SITS), 4-[(dipropilamino) sulfonil]benzoico (Probenecid) 2, 4, 6 trinitrofenol (Pícrico). La captación de L-Glu y DA se inhibe totalmente por remoción de Na† y baja temperatura. Al sustituir el Cl⁻ por acetato o citrato, se inhibe la captación de L-Glu y DA aumenta en forma lineal al incrementar el Cl⁻ entre 5 y 100 mM, a mayores concentraciones no es lineal. SITS, Probenecid y Pícrico (10-5 a 10-3M) inhiben progresivamente el transporte de L-Glu y DA aumenta en forma lineal el-Glu y DA por los cortes y sinaptosomas. La remoción del Ca+2 externo y/o exceso de Mg+2 no afectan la captación de L-Glu y DA.

En conclusión, la captación de L-Glu y DA en los terminales nerviosos es dependiente de la presencia de iones Cl- en el medio extracelular y en concordancia con esto, inhibidores de transporte de aniones disminuyen la captación de L-Glu y DA, sugiriendo un importante rol para el cloruro en el transporte de alta afinidad de L-Glu y DA.

Financiado por Grant 1182/85 Fondecyt.

TRANSFERENCIA DE PLASMIDO MEDIADA POR FUSION DE PROTOPLASTOS A Clostridium acetobutylicum. (Plasmid transfer mediated by protoplasts fusion to C. acetobutylicum strains). Floccari, M., Schijman, A. y Méndez, B.

Departamento Química Biológica, Facultad Ciencias Exactas y Naturales,Universidad Buenos Aires- Ciudad Universitaria, Pab. II,1428,Bs. As., Argentina.

Clostridium acetobutylicum posee importancia industrial por su uso en fermentaciones anaeróbicas para la producción de solventes:acetona, butanol. El mejoramiento de su actividad biológica por manipulaciones genéticas con duciría a una mayor eficiencia en el proceso industrial Nuestro objetivo es desarrollar sistemas de transferencia de material genético que permitan ulteriores ensayos con moléculas recombinantes.

En este trabajo se fusionaron protoplastos de una cepa nativa de <u>C. acetobutylicum</u> con los de distintas cepas de <u>Bacillus subtilis</u> portadoras de plásmidos con resistencia a antibióticos.

La fusión se realizó en presencia de polietilenglicol y la regeneración de los fusionantes tuvo lugar en anaerobiosis en medio sólido de crecimiento, hipertónico, suplementado con diversos nutientes. Las colonias portadoras de plásmidos se detectaron por réplica en medio de crecimiento suplementado con el antibiótico correspondiente. La presencia de plásmidos en los fusionantes fue confirmada por electroforesis en geles de agarrosa.

Este método de transferencia de material genético podrá ser aplicado a plásmidos recombinantes de interés.

REGULACION DE LA SECRECION DEL FACTOR TIMICO SERICO: EFECTO DE UN ESTIMULO SENSORIAL. (Regulation of the secretion of thymulin: Effect of sensorial stimulus). Folch, H., Bahre, R., Kunik, M. Instituto de Medicina Experimental, Universidad Austral de Chile.

El Factor Tímico Sérico (FTS) es una de las hormonas producidas por el estroma tímico cuya función es regular la diferenciación de las células inmunocompetentes. Recientemente hemos reportado que la secreción del FTS por parte de las células retículo epiteliales de-pende de un estímulo hipotalámico. En el presente trabajo se estudia el efecto del ruido en los niveles de FTS circulante en animales de experimentación.

En todos los experimentos se usaron rato-nes RK de 2 meses de edad, los que fueron so-metidos a un ruido puro de 100 Db a 1000 Hertz, por una hora, distribuido en 30 aplicaciones de un minuto cada una. Posteriormente los an<u>i</u> males fueron sangrados, el suero filtrado y el FTS evaluado mediante la técnica de inhibición

Los resultados demuestran que el estímulo acústico aplicado eleva en dos a cuatro veces los niveles de FTS circulante en todos los e<u>n</u> sayos realizados, el aumento de la hormona se observa unas horas después de aplicado el estímulo y el máximo se detecta entre las 6 y 24 horas después de la exposición al ruido para decaer posteriormente. Junto con lo anterior es posible evidenciar un aumento del número de timocitos cercano al 30%.

Financiado por Proyectos UACH S-85-12 y FONDECYT N° 1072.

PURIFICACION DE UNA PROTEASA Y SU INHIBIDOR DE MUSCULO ESQUELETICO DE PESCADO. (Purification of one protease and its inhibitor from skeletal muscle of fish).

Folco, E., Busconi, L., Martone, C., Trucco, R., Sánchez, J.J.

INTI. Centro de Investigaciones de Tecnología Pesquera. Mar del Plata. ARGENTINA.

Previamente habíamos informado de la presencia en el rreviamente nablamos informado de la presencia en el músculo de corvina de una proteasa tipo serina y demostrado su acción sobre distintas proteínas miofibrilares aisladas y miofibrillas intactas, como así también la acción del inhibidor endógeno al prevenir la degradación producida por la proteasa.

Con el fin de conocer la interacción entre la enzima y su inhibidor endógeno se realiza la purificación de ambos.

La enzima fue purificada por: cromatografía en DEAE-Se-phacel, octil-Sepharose, hidroxiapatita y arginil-Sepha-rose y al inhibidor por DEAE-Sephacel, hidroxiapatita y tripsina-agarosa.

Las fracciones activas de la columna de octil-Sepharose al ser cromatografiadas en hidroxiapatita eluyen como un solo pico de actividad, pero si esas fracciones son previamente incubadas y luego cromatografiadas en hidroxiapatita se convierten en otras dos formas enzimáticas

Esta conversión es afectada por la presencia de sustratos e inhibidores de la enzima.

EL TRANSPORTE OVIDUCTAL DE EMBRIONES SE RETARDA EN RATAS HIPOESTROGENICAS. (Delayed oviductal transport of embryos in hypoestrogenic rats). Forcelledo, M.L.- Laboratorio de Endocrinología, Facultad cas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

El paso de embriones al útero se produce en la tarde del 4° día de preñez en la rata, pero se adelanta si el estradiol (E_2) plasmático sobrepasa los niveles normales por administración de E_2 exógeno. Se investigó si la disminución de E2 circulante tiene un efecto opuesto, reduciendo la síntesis de E2 mediante la admi-nistración de un inhibidor de la estrógeno sintetasa, 1a 4-0H-Androstenedione (4-0H-A). Se inyectó 4 -0H-A, 10 mg/día, desde el día 2, 3 ó 4 hasta el día 5 de preñez, en el cual se autopsiaron las ratas para determinar la distribución de los embriones en el tracto genital. En otras ratas se determinó producción ovárica de E2 y progesterona (P) y niveles sistémicos de testosterona (T). Sólo en las ratas tratadas con 4-OH-A desde el día 2 ó 3, se encontró embriones retenidos en el oviducto en el día 5 (50 y 20% respectivamente). 4-OH-A disminuyó la secreción de E2 a un 20% de lo normal, no modificó la producción de P y elevó los niveles de T. Implantes sc de T produjeron cambios hormonales y en el transporte de embriones semejantes a los observados con 4-OH-A. E₂ exógeno normalizó el transporte de embrio-nes en las ratas tratadas con 4-OH-A o con T, por lo tanto, la retención de embriones observada con ambos tratamientos, se correlaciona con disminución de E2 y no con aumento de T.

Se concluye que la secreción de E2 durante los 3 asegurar el paso de embriones al útero en la tarde del 4º día. primeros días de preñez en la rata, es necesaria para

HORMONAS Y GABA COMO POTENCIALES MODULADORES DE SISTEMAS NEUROTRANSMISORES EN EL OVIDUCTO DE RATA. (Hormones and GABA as potentials modulators on neurotransmitters systens of rat oviduct). Forray, M.I., Galleguillos, X., Pizarro, J., Pombet, N. y Belmar, J. Laboratorio de Farmacología Bioquímica, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile.

En oviducto de rata se han descrito diferentes sistemas de neurotransmisores (NTs): acetilcolina (ACh), nora drenalina (NA) y recientemente el ácido γ-aminobutírico (GABA). Algunas propiedades dependerían del estado endo-(GARA). Algumas propiedades dependerían del estado endocrino del animal y/o de interacciones entre ellos. En muestro laboratorio hemos encontrado que la liberación de 3H-Noradrenalina (3H-NA) cambia a lo largo del ciclo estral, y que la progesterona (P) la inhibe tanto in victo como in vivo. En este trabajo se presentan los efectos de estradiol (E) y de GARA sobre la liberación de 3H-NA y de GARA sobre la actividad mecánica espontánea e inducida del oviducto.

En los estudios de liberación, los oviductos preincubados con 3H-NA fueron superfundidos en presencia de diferentes concentraciones de GARA, de E o de P, y luego estimulados con Kt (80 mM). La actividad mecánica del

ferentes concentraciones de GABA, de E o de P, y luego estimulados con K⁺ (80 mM). La actividad mecánica del órgano se estudió en cámara de superfusión y se registró con transductores de tensión, GRASS 03.

E aumentó la liberación de ³H-NA durante estro y dies tro y la inhibió en proestro, siendo su efecto dósis dependiente. Con P se observó nuevamente inhibición de la liberación de ³H-NA. Lo mismo ocurrió con GABA aurque solo durante el estro. GABA modificó además la actividad espontánea del oviducto y potenció el efecto de ACh. Curvas dósis-respuesta de ACh realizadas en presencia de CABA a distintas concentraciones sugieren que este NT mo GABA a distintas concentraciones sugieren que este NT mo dificaria la sensibilidad del oviducto a ACh.

Estos resultados indican a GABA como modulador de sis temas de NTs del oviducto de rata, pero su efecto dependería del ciclo estral.

Financiado por Proyecto DIUC 75/86.

ASOCIACION DE LA ACETILCOLINESTERASA NEURONAL A LA MEMBRANA PLASMATICA. (Association of the Neuronal Acetylcholinesterase to the Plasma Membrane). Fuentes M.E. e Inestrosa, N.C. Grupo de Neurobiología Mole - cular, P. Universidad Católica de Chile, Santiago.

Estudios recientes han demostrado que ciertas proteínas de superficie se asocian a la membrana a través de dominios lipídicos ricos en fosfatidilino sitol. Entre ellos se encuentran los dímeros de acetilcolinesterasa (ACLE) presentes en Torpedo.

En este trabajo se ha estudiado como se asocia

En este trabajo se ha estudiado como se asocia la AChE neuronal a la membrana plasmática en el núcleo caudado de bovino. Para ello hemos usado un reactivo de afinidad, que se asocia a regiones hidro fóbicas de proteínas de membrana, el 3-(Trifluoremetil)-3-m-(1251) Iodofenil Diazirina (1251-TID).

Con el 1251-TID se ha establecido que: (i) la AChE contiene ácidos grasos marcados, (ii) la electroforesis PAGE-SDS, sin reducción muestra marca sólo en dímeros y tetrámeros de la enzima, (iii) al reducir, el 40% de la marca se ubica en una región de 20Kd, la cual es dificilmente teñida con plata. (iv) Fosfolipasa c, que hidroliza fosfatidilinositol no afecta la movilidad de la banda de 20Kd, (v) Digestión con Proteinasa K genera a partir de la banda de 20Kd, un fragmento de 13Kd, sin alterar la actividad de la AChE, (vi) el fragmento de 13Kd no se une a Con-A y, puede ser purificado en columnas de LH-60 con solventes orgánicos.

Podemos concluir que un fragmento de 20Kd unido por enlaces disulfuro al tetrámero de subunidades catalíticas de la AChE está involucrado en la unión de la enzima a la membrana neuronal. En este frag mento está contenido uno menor de 13Kd de estructura lipídica que no contiene fosfatidilinositol.

Financiado por DIUC (77/86) y FONDECYT (1015/85).

ACTIVIDAD DE CATALASA HEPATICA Y CATABOLISMO DEL COLESTEROL. (Liver catalase activity and cholesterol catabolism). Fuentes O.R., Departamento de Ciencias Básicas, División Oriente, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

A partir de estudios <u>in</u> <u>vitro</u> se ha propuesto un rol del peroxisoma y su sistema de β -oxidación en la degradación del colesterol a ácidos biliares, pero su importancia funcional no esta bien establecida.

Con el objeto de evaluar el rol funcional que el peroxisoma pueda tener en el catabolismo de colesterol se investigó si la inhibición de la catalasa hepática por 3-amino-1,2,4-triazol (A.T.) bloquea el catabolismo del colesterol inducido por colesteramina (CUEMID) en ratas machos Sprague-Dawley. Diez días de ingesta de CUEMID en la dieta (2%,p/p) produce hipocolesterolemia y aumenta la actividad de la catalasa hepática. La inyección i.p. de A.T. (1g/K peso) cada 12 h. por 7 días, reduce a un 15% la actividad de la catalasa hapática y produce hipercolesterolemia e hipotrigliceridemia. La administración simultánea de A.T. y CUEMID por 7 días produce un 77% de inhibición de la actividad de catalasa hepática y una hipocoles terolemia mayor que con CUEMID, manteniendose el efecto hipotrigliceridémico observado con A.T. solo. Los resultados sugieren que el catabolismo de colesterol inducido por CUEMID no requiere actividad de catalasa y ocurriría por otra vía (mitocondrial) o bastaría la actividad de catalasa remanente a la vía peroxisomal.

EFECTO DE MALATO SOBRE LA ACTIVIDAD DE PIRUVATO DEHIDROGENASA DE MITOCONDRIAS DE HIGADO Y "TIPO ESPERMA" DE RATA Y RATON (Effect of malate on pyruvate dehydrogenase of liver and "sperm type" mitochondria from mouse and rat) <u>Gallina, F.G., Gerez de Burgos, N.M., Burgos, C. y Blanco, A.</u> Cátedra de Química Biológica, Facultad de C. Médicas, Univ. Nac. de Córdoba, Argentina.

Utilizando sistemas reconstituidos in vitro se ha demostrado en este laboratorio que la iso zima de lactato dehidrogenasa específica de espermatozoide (LDH X) de ratón participa en un sistema conmutador de hidrógeno que utiliza la cupla redox α -OH-ácido/ α -cetoácido de cadena ra mificada. La cupla lactato/piruvato parece no operar, ya que con ella se produce un incremento en los niveles de NADH extramitocondrial en el sistema. Este efecto es aun mayor en presencia de malato, el cual forma parte de la lanzadera malato/aspartato.

dera malato/aspartato.

A fin de aclarar el mecanismo de acción del malato, se estudió comparativamente el efecto del mismo sobre la actividad de piruvato dehidrogenasa en mitocondrias de hígado y "tipo esperma" de ratón y de rata. (Las mitocondrias "tipo esperma" se aíslan de testículo y son idánticas a las organelas que forman la vaina mitocondrial de la pieza media de espermatozoides). Los resultados obtenidos en las dos especies indican que, con mitocondrias de hígado, el malato no presenta efecto alguno sobre la actividad de la enzima, mientras que con mitocondrias "tipo esperma" malato 1mM incrementa la actividad enzimática en un 70% en las de rata y en un 200% en las de ratón; lo cual sugiere que la piruvato dehidrogenasa de espermatozoide posee diferentes propiedades regulatorias que la de hígado.

INFLUENCIA DEL ZINC SOBRE LA ESTABILIDAD DE LA CROMA-TINA DE ESPERMATOZOIDES HUMANOS (Zinc action on the chromatin stability of human spermatozoa). <u>Gamboa, M. y Leiva, S.</u> Departamento de Biología Celular y Genética, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La presencia de zinc en el espermatozoide y el plasma seminal estaría relacionada con la estabilidad nuclear y en consecuencia con una adecuada decondensación de la cromatina en el citoplasma ovular.

El zinc ejercería un rol estabilizador de macromo leculas y éste dependería del estado físico-químico de la cromatina presente en espermatozoides normales (oval) y teratospérmicos.

Con el objeto de conocer y evaluar la acción del zinc sobre los gametos presentes en el semen humano, se incubaron las células "in vitro" en medio con Zn SO₄ (3.2 mM) a diferentes tiempos, determinando la presencia intracelular del ión previa y post incubación y evaluando el efecto estabilizante por tratamiento de decondensación "in vitro" con un reductor de S-S.

Se observó que más células ovales captan zinc respecto a las anômalas (p<0.001), siendo a los 25 minutos más evidente (p<0.01). Se detectó que el efecto estabilizador favorece a la población oval (r=0.49) en relación a la de teratospérmicos (r=-0.52). En condición nativa los anômalos fueron más afectados por acción del reductor (mayor % de decondensados), pero también un porcentaje alto de ovales (40%). Se concluye que el zinc ejerce una acción protec-

Se concluye que el zinc ejerce una acción protectora de la decondensación nuclear, y ésta es selectiva, siendo ejercida sobre espermatozoides cuyos núcleos han alcanzado una adecuada diferenciación y maduración espermática. Se discute el significado que tendría la acción del zinc "in vivo", al asegurar un estado transitorio de mayor estabilidad como un mecanismo biológico que asegure el éxito en la transferencia del genoma paterno. (Proyecto 1978/8523 D.I.B., Universidad de Chile).

EFECTO ACTIVADOR DE PEPTIDOS RICOS EN LISINA SOBRE LAS PROTEINA QUINASAS DE LA MEMBRANA DE DOCITOS DE Xenopus laevis. (Activating effect of lysine-rich peptides on the protein kinases of Xenopus laevis oocyte membranes.) Marta Gatica. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La membrana plasmática contiene proteínas y lípidos que intervienen en la transducción de señales extracelula-res que regulan el metabolismo y la proliferación celu-lar. Un sinnúmero de datos experimentales indican que la fosforilación y desfosforilación de proteínas de membrana afectarían la actividad de los mecanismos transductores. Esto justifica nuestro interés en estudiar las proteínas quinasas presentes en membranas de oocitos de <u>Xenopus laevis</u>.
Nosotros hemos determinado que la polilisina, en con-

Nosotros hemos determinado que la polilisina, en concentraciones de 0,5 mg/ml, produce una notoria estimulación de la fosforilación de varias proteínas de la membrana de oocitos realizada por quinasas endógenas. El mayor incremento se presenta en proteínas de Mr menor a 30.000 daltons. Efectos similares se obtienen con copolímeros lisina:alanina y lisina:serina y con poliornitina, pero poliarginina produce más bien una inhibición de la fosforilación de estas proteínas. Dentro de las proteínas naturales que contienen secuencias ricas en lisina se encuentran la histona Hl y la proteína del oncogen Kirstein ras (Ki-ras). Al usar la histona Hl y un peptido sintético que reproduce la secuencia de los últimos 14 aminoácidos de Ki-ras, se obtiene estimulación de la fosforilación de proteínas de membranas de oocito y de celulas de tejido nervioso NG-108-15. Actualmente estamos estudiando la solubilización de la actividad fosforilante presente en las membranas de oocito. membranas de oocito.

MESTE trabajo es apoyado por un proyecto DIB de la Universidad de Chile y por la OEA.]

ACTIVIDAD MICROSOMAL HEPATICA DE OCTODON DEGUS TRATADOS CON FENOBARBITAL. (Hepatic microsomal activity of Octodon Degus with phenobarbital treatment).
Gaule, C., Vega, P. y Del Villar, E.
Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Univer sidad de Chile.

Experimentalmente se ha comprobado que el Octodon Degus (OD.), un caviomorfo chileno, posee una capacidad detoxi cante microsomal superior a la rata Wistar. De acuerdo a esto, parece interesante evaluar la capacidad de inducción del sistema microsomal hepático (oxidasas de fun ción mixta, UDPGA transferasas) de estos animales. Se estudia el efecto de la administración de fenobarbise estudid el escelo de la damensistración de fenobalol-tal, en relación al metabolismo oxidativo in <u>vitro</u> de la testosterona, naftaleno, aminopirina y morfina; además la actividad de conjugación con UDPGA de la morfina y paranitrofenol. En todos ellos se utiliza OD. inducidos y controles; para testosterona adicionalmente se emplean

ratas Wistar inducidos y controles.
En los animales controles, la cantidad de proteina micro somal y el contenido de cit. P-450 total es mayor en OD. y la inducción del contenido de cit. P-450 es mayor en la rata Wistar. En el metabolismo de la testosterona se observan diferencias en la producción de androstenediona y 2 a , 16 a y 7 a hidroxitestosterona entre OD. y Wistar

controles

Al comparar OD. controles con inducidos, se observa en estos últimos aumento del contenido de cit. P-450 y de estos áltimos aumento del contenido de cit. P-450 y de la proteina microsomal. Sin embargo, la capacidad oxida tiva no experimenta vaniación, con excepción de la testosterona cuyo metabolismo se observa disminuido mientras que el de la morfina aumenta moderadamente. La conjugación con UDPGA, en OD. inducido, no muestra variación pa a el paranitrofenol, como sustrato, mientras que la morfina se aprecia una inhibición significativa. Se relacionan los resultados obtenidos con el fenómeno de resistencia a drogas presentado por este caviomorfo. Proyecto N° B-1526-8634. DIB Universidad de Chile. Proyecto 8025 CONICYT.

LA CUBIERTA FOLICULAR DE OVOCITOS DE ANFIBIOS: SITIO DE SINTESIS DE RNA DURANTE LA OVOGENESIS.
The follicular envelope of amphibian oocytes:
a site of RNA synthesis during oogenesis. Genta
H.; Sánchez Riera, A.; Sánchez, S. y Cabada, M.
Departamento de Biología del Desarrollo (INSI=

BIO). CONICET-Universidad Nacional de Tucumán.
La relación funcional entre el ovocito de
anfibio y la monocapa de células foliculares
que lo rodean no está totalmente diluscidada.
Las células foliculares han sido implicadas

en numerosos procesos tales como esteroideogé=
nesis, síntesis de proteínas, participacion en
la formación de la envoltura vitelina, etc.
En trabajos previos hemos demostrado que en
los ovocitos ováricos totalmente crecidos de

Bufo arenarum, esta capa celular es activa en la sintesis de RNA manifestando un comporta= miento metabólico diferente según que se encuentre aislada o adherida al ovocito. En este úl= timo caso se observó que las macromoléculas recientemente sintetizadas son transferidas al ovocito. En la presente comunicación confirma= mos mediante técnicas autorradiográficas que la vesícula germinal de los ovocitos es muy activa vesicula germinal de los ovocitos es muy activa en la síntesis de RNA especialmente en los estadíos más jovenes. Por otra parte encontramos que las células foliculares son también muy activas en la síntesis de estas macromoléculas durante todo el proceso de ovogénesis. Mediante experimentos de pulso y chase se observa trans=ferencia de material radioactivo desde las cé= lulas foliculares al ovocito en crecimiento. Este pasaje presenta características distintas al observado en los ovocitos totalmente creci= dos, probablemente debido a la ausencia total o parcial de la cubierta vitelina.

ESTUDIOS SOBRE UNA MUTANTE DE RHIZOBIUM MELILOTI QUE INDUCE LA FORMACION DE PSEUDONODULES INACTIVOS QUE INDUCE LA FORMACION DE PSEDIONDULES INACTIVOS EN ALFALFA. (Studies on a Rhizobium mellicoti mutant that elicits pseudonodule formation in alfalfa). R. Geremia, A. Zorreguieta, S. Cavaignac and R. Ugalde. Instituto de Investigaciones Bioquimicas, Fundacion Campomar, F.C.E. y N., Universidad de Buenos Aires, CONICET, Buenos Aires, Argentina.

The presence of exopolysaccharide and \$\beta\$1-2 glucan in the GRT 21S mutant of \$\beta\$. meliloti was studied. This strain was obtained by growing \$\beta\$. meliloti GR4 at 37.5°C. It elicits pseudonodule formation in alfalfa roots and produces twice more exopolysaccharide than the perental strain. The sugar, pyruvic acid and acetyl content is the same in the exopolysaccharide obtained from both strains.

strains.

\$\begin{align*} b_{1-2} & \text{glucan} & \text{is not present in cells or in the blund of the mutant, but the blund of the b \$\begin{align*} P1-2 glucan is not present in cells or in the culture supernatant fluid of the mutant, but the parental strain accumulates it normally. Further studies demonstrate that the isolated internal membranes of GRT 21S could not synthesize \$\beta 1-2\$ glucan due to the lack of the 235 kD protein intermediate. In addition, the mutant was non-motile because it has no flagella. This phenotype is identical to that of the chv B mutants of A. tumefaciens, moreover GRT 21S strain harbouring a plasmid containing the A. tumefaciens chv B region synthecontaining the A. tumefaciens chy B region synthesized the glucan. Thus, the genetic defect of this strain seems to be the same that the A. tumefaciens chy B mutants. Characteristics of the \$\int_{1-2}^{\text{ glucan}}\$ glucan synthesized by the complemented mutant will be reported.

TRANSFERENCIA PASIVA DE NEUMONITIS POR HIPERSENSIBILIDAD (NPH) MEDIANTE SOBRENADANTES DE CELULAS INMUNES. (Rassive transfer of Hypersensitivity Pneumonitis with immune cell supernatants). Gimpel,S., Miranda,D.,Fernández,E., Vega,E., Zelaya,J. y Quezada,A.
Lab. de Inmunología. Deptos. de Cs. Básicas y Med. Experimental, Fac. de Med. Div. Sur. Universidad de Chile.

La participación de hipersensibilidad celular en un modelo de NHP en ratas, ha sido sugerida por la reproduc ción de lesiones mediante transferencia pasiva de célu las inmunes y por activación de células pulmonares, de-tectada en alteraciones citomorfológicas. Para estudiar el papel de mediadores de hipersensibilidad en la géne sis de estas lesiones, se transfirieron sobrenadantes del cultivo de linfocitos de sangre periférica (LSP) y de células broncoalveolares (CBA) inmunes a receptores normales por via intratraqueal, realizando morfometria de las lesiones y estudio ultraestructural del tejido pulmonar. Como controles se transfirieron sobrenadantes de LSP y de CBA de ratas no inmunizadas. Las lesiones pulmonares inducidas por sobrenadantes de LSP inmunes fueron significativamente mayores que los controles. Con sobrenadantes de CBA no hubo diferencias . Al igual que en el modelo, la ultraestructura de neumocitos II demostró cambios morfológicos consistentes con activa ción celular. La transferencia pasiva de sobrenadantes inmunes ha inducido lesiones pulmonares y fenómenos de activación en células no inflamatorias. Las lesiones observadas en los controles pueden atribuirse a la participación de otros mediadores.

Provecto M. 1904-8633 DIB Universidad de Chile.

EFECTO IN VIVO E IN VITRO DE LA ACTH SOBRE LA BIOSINTESIS DE LOS ACIDOS GRASOS POLINOSATURADOS ADRENALES Y HEPATICOS. (In vivo and in vitro effect of ACTH on adrenal and liver biosynthesis of polyunsaturated fatty acids). G6mez Dumm, I.N.T.de, Mandon, E.C., Marra, C.A. y Alaniz, M.J.T.de. Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata (INIBIOLP), CONICET-UNLP, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nac.de La Plata, La Plata, Argentina.

Los microsomas suprarrenales y hepáticos de rata poseen una activa \(\) \(\beta \) desaturasa para los \(\beta \) cidos linoleico \(y \times \) -linol\(\beta \) linol\(\beta \) cosa-8,11,14-trienoico. La administraci\(\beta \) de adrenalina al animal entero produce una significativa disminuci\(\beta \) de la bios\(\beta \) testos de los \(\beta \) cidos polinosaturados y promueve la liberaci\(\beta \) de estos datos, el prop\(\beta \) de esto datos, el prop\(\beta \) de este trabajo es estudiar in vivo e in vitro la acci\(\beta \) acci\(\beta \) de la ACTH sobre la bios\(\beta \) testos de los \(\beta \) cidos grasos polinosaturados en la gi\(\beta \) didula suprarrenal y en el higado. La administraci\(\beta \) de ACTH a ratas intactas produce una disminuci\(\beta \) en la desaturaci\(\beta \) de los \(\beta \) cidos 1-14C linoleico a \(\beta \)-linol\(\beta \) linol\(\beta \) cicosa-8,11,14-trienoico a araquid\(\beta \) cicosa-8,11,14-trienoico a araquid\(\beta \) cicosa-8,11,14-trienoico a laidos tratados con ACTH muestran una disminuci\(\beta \) de la incorporaci\(\beta \) ny de la desaturaci\(\beta \) de la desaturaci\(\beta \) ny de la desaturaci\(\beta

METABOLISMO DE RADICALES DEL OXIGENO EN TRYPANOSOMA CRUZI. (Metabolism of oxygen radicals in Trypanosoma cruzi). Giulivi, C., Turrens, J.F. y Boveris, A. Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas. (UBA-CONICET) Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad

La deficiencia para metabolizar 0_2^- y $\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2$, intermediarios de la reducción parcial del 0_2 , como resultado de la ausencia de catalasa y del bajo contenido de superóxido dismutasa, hacen del T. cruzi un excelente sistema para el estudio del metabolismo de estas especies. La adición de aminotriazol no tuvo efecto sobre la quimioluminiscencia (QL) espontánea de epimastigotes de T. cruzi (70 ± 10 cps/mg proteína) de acuerdo con la ausencia de catalasa; el dietilditiocarbamato produjo un aumento de 4 veces de la QL entre 2 a 3 mM y la concentración necesaria para el 50% de la estimulación de la OL (C50) fue del orden del K_i de la superóxido dismutasa (1,40 mM); el CNK produjo un aumento de 7 a 10 veces la QL requiriendo una C50 similar al K_i de la superóxido dismutasa (0,35 mM); la iodoacetamida aumentó la QL en 3 a 4 veces con una C50 de 10 µM como consecuencia de la QL y de las actividades enzimáticas demostraron que las alteraciones de las concentraciones del estacionario de 0_2 y $H_2\mathrm{O}_2$ en el espacio citosólico-peroxisomal son las responsables de los aumentos de la emisión de luz, ya que las drogas utilizadas no fueron capaces de alcanzar el espacio mitocondrial. La medida de la QL demostró ser altamente sensible comparada con las cadena lipoperoxidativa) y resultó coincidente con las modulaciones de las concentraciones de las especies derivadas del 0_2 .

FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO INHIBE ACTIVIDAD SECRETORA INDUCIDA POR FORSKOLIN EN GLANDULAS GASTRICAS DE RATA. (EGF inhibits forskolin-induced secretion in rat gastric glands). González, A., Reinicke, K. Fac. de Medicina y Fac. de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile.

El forskolin, un diterpeno activador no-hormonal de la enzima adenilato-ciclasa, fue capaz de aumentar varias veces los niveles intracitoplásmicos de AMPc en las glándulas gástricas de estómagos de rata, y de estimular la secreción gástrica de HCl y de pepsinógeno en ratas in vivo. Este efecto secretorio no fue inhibido por atropina, metiamida ni por ablación quirárgica del antro, en cambio, fue inhibido efectivamente por EGF. Sin embargo, esta hormona no alteró el incremento de la síntesis de AMPc inducida por forskolin en glándulas gástricas aisladas.

Como era de esperar por reportes previos, el EGF también provocó una inhibición de la secreción gástrica de HCl y de pepsinógeno evocada por estímulos tales como histamina, pentagastrina y colinérgicos. En todas las circunstancias estudiadas la respuesta secretoria a los diferentes estímulos fue detectada en ambas secreciones casi simultáneamente, lo cual refleja un funcionamiento de las células oxínticas y zimógenas altamente acoplado en la rata.

Los resultados que presentamos aquí apoyan la hipótesis del rol del AMPc como mensajero intracelular
en el proceso secretorio de estas células. Sugie ren, además, que el EGF interfiere con el mecanismo
de acoplamiento estímulo-secreción gástrica en etapas posteriores a las que involucran a los receptores de los secretagogos en la membrana plasmática y
a los sistemas generadores de AMPc.

METABOLIZACION BACTERIANA DE COMPUESTOS DIMERICOS MODELO DE LIGHINA. (Bacterial metabolismo of dimeric lignin-model compounds). <u>González, B., Merino, A.</u> y <u>Olave, I.</u>. Laboratorio de Bioquienca. Departamento de Biologia Celular. Facultad de Ciencias Biológicas. Pontificia Universidad Católica de Chile.

La lignina, junto a la celulosa y hemicelulosa, es un componente fundamental de las estructuras vegetales. Esta molècula es un pollmero complejo, amorfo e insoluble formado por mondameros femilpropanoicos unidos por distintos tipos de enlace. Estas características confieren a la lignina uma estructura auy estable y dificil de degradar. En la naturaleza la biodegradación de la lignina es un proceso oxidativo lento llevado a cabo principalmente por hongos. Se ha demostrado recientemente que un hongo, el Phamerochaete chrysosporium, posee una ligninasa que cataliza la ruptura de algunos enlaces intermonoméricos. En contraste, la acción que las bacterias tienen sobre la lignina es menos conocida. Por otra parte, para estudiar la biodegradación de lignina es necesaria la utilización de compuestos modelo como mondueros, dimeros, etc. Estos últimos poseen enlaces típicos de la lignina, como arilglizerol-P-arilèter (P-O-4) y 1,2-diarilpropano (P-1).

En este trabajo se presenta un estudio microbiológico y biogulmico de la metabolización bacteriana de compuestos modelo de lignina. Se aislaron de suelos cercanos a una industria de la madera, cepas bacterianas capaces de utilizar diversos modelos de lignina como única fuente de carbono y energla. Se las clasificò parcialmente y se determinò la capacidad de crecer en modelos distintos de los utilizados en su aislamiento, midiêndose la turbidez mâxima alcanzada por el cultivo en el estado estacionario. Se seleccionaron cepas de buen crecimiento en dos dimeros: gualacilglicerol-f-gualacilèter (f-0-4) y anisolna (F-1). Se confeccionaron con ellas curvas de crecimiento en dimero se determino, por espectroscopla UV y HPLC, la formación de intermediarios producidos por la ruptura del enlace intermonomérico. En esta presentación se preparado a partir de una Cepa bacteriana, existen enzimas que catalizan reacciones de modificación y ruptura de compuestos diméricos. Se ha identificado la presencia de una deshidrogenasa dependiente de NAD+ que modifica el grado de oxidación del carbono alfa de estos dimeros. Un análisis preliminar indica que en el extracto existe, además, una actividad que cataliza la ruptura del enlace intermonomérico. Financiado por: DIUC y CELULOSA ARAUCO Y CONSTITUCION

INDUCCION DE SINTESIS DE DNA VIA RECEPTOR BETA ADRE-NERGICO EN PAROTIDA DE RATON (Induction of DNA synthesis via B-adrenergic receptor in mouse parotid). González Burgos, M.J. y López Solís, R.O. Depto. de Biología Celular y Genética, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Isoproterenol, agonista beta adrenérgico, induce secreción, síntesis de DNA y crecimiento celular en glándula parótida de ratón. El mecanismo molecular involucrado en la inducción de secreción incluye al sistema receptor beta adrenérgico-cAMP. Sin embargo, la inducción de síntesis de DNA ha sido correlacionada con la desialilación de componentes de la membrana plasmática de células acinares y no con el incremento en los niveles de cAMP. Con el fin de establecer si la vía conducente a síntesis de DNA se inicia en el receptor beta adrenérgico, se estudió mediante el bloqueo con propranolol la eventual relación entre receptor beta adrenérgico, desialilación de la membrana plasmática y replicación del DNA nuclear. Los resultados muestran que propranolol bloquea competitivamente la inducción de síntesis de DNA y que aún cuando existe una fracción de ácido siálico de la membrana plasmática que es siempre removida cuando se induce síntesis de DNA, su remoción es independiente de la intensidad de la respuesta. Estos resultados sugieren que la síntesis de DNA requiere de la mediación del receptor beta adrenérgico y que la desialilación del a membrana plasmática es un proceso necesario pero no suficiente para la inducción de síntesis de DNA.

(Proyectos D.I.B. B-2366/8113 y Fondo Nacional de Ciencias).

ANTICUERPOS POLICLONALES CONTRA PROTEINAS DE MEMERANA DE GRANULOS NEUROSECRETORIOS (Polyclonal antibodies against membrane proteins of neurosecretory granules). González, C.B.; Caorsi, C.E.; Berrios, O.T. Instituto de Fisiología, Universidad Austral de Chile.

El transporte, liberación y degradación del material neurosecretorio implica interacciones altamente específicas de la membrana del gránulo neurosecretorio (GNS) con otras estructuras subcelulares. El estudio de la estructura de la membrana podría dar información sobre estas interacciones y su regulación. Una aproximación a este problema es la generación de anticuerpos contra proteínas de la membrana del GNS. En el presente trabajo se purificaron GNS los cuales fueron lisados y las membranas repurificadas por ultracentrifugación. Como marcador de membrana se usó citocromo b₅₆₁, el cual es una proteína integral de la membrana del GNS. Se obtuvo una fracción altamente enriquecida en citocromo b₅₆₁, que al microscopio electrónico mostró vesículas sin contenido electrodenso. Electroforesis en geles mostró en esta fracción 25 a 30 proteínas de pesos moleculares entre 150 K a 25K. Anticuerpos generados contra un par de 120K dalton tiñeron por inmunocitoquímica, selectivamente el sistema hipotálamo neurohipofisiario, tanto en mamíferos como vertebrados inferiores. Nitrocelulosa conteniendo las proteínas de membrana de gránulos, los cuales habían sido purificados en ausencia de inhibidores de la proteolisis, mostró bandas inmunoreactivas de menor peso molecular que aquella contra los cuales se generó el anticuerpo. Quando los GNS y membranas fueron purificados en presencia de inhibidores se observó la inmunoreacción en el par de 120 K desapareciendo la reacción en bandas de menor peso molecular. Estos resultados sugieren que los GNS tienen proteínas específicas a este sistema y que éstas están ampliamente distribuídas en la escala filoge nética. Por su sensibilidad a enzimas, algunas de estas proteínas estarían expuestas al lado citoplasmático de la membrana del gránulo. Financiado por proyecto S-83-44 DIUACH.

OLIGOMERIZACION DE LA PEP CARBOXILASA DE MAIZ INDUCIDA POR NaCl. (Oligomerization of maize PEP carboxilase induced by NaCl). González, D.H., Wagner, R., Podestá, F.E. y Andreo, C.S..
Centro de Estudios Fotosintéticos y Bloquímicos (CONICETTO de Estudios Fotosintéticos y Bloquímicos (CONICETTO DE CONICETTO DE CONICET

Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONI-CET, F.M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario) Suipacha 531, Rosario, Argentina. Se estudió el efecto de NaCl sobre la actividad y la

Se estudió el efecto de NaCl sobre la actividad y la estructura cuaternaria de la fosfoenolpiruvato carboxilasa de hoias de maíz.

de hojas de maíz.

La enzima disuelta en Tris-CIH 50 mM fue sometida a un tratamiento con 200 mM NaCl, y su estructura cuaternaria estudiada por filtración en gel mediante cromatografía líquida de alta presión. A pH 7 se observó una rápida transición de la forma tetramérica nativa hacia la dimérica; mientras que a pH 8 tanto el dímero como el monómero fueron obtenidos, aunque el proceso fue más lento. La disociación observada fue dependiente de la concentración de enzima, aumentando su grado con la dilución de la carboxilasa.

La actividad de la enzima también fue afectada por NaCl en forma dependiente del tiempo, disminuyendo tanto por preincubación con la sal como por el agregado de NaCl al medio de reacción. Se observó una respuesta parcial y rápida a pH 7, mientras que a pH 8 se llegó a valores muy bajos de actividad luego de un tratamiento prolongado. Cuando se ensayó el efecto de NaCl sobre la PEP carboxilasa en presencia de todos los sustratos, se observó una protección dependiente de la concentración de PEP.

El activador glucosa-6-fosfato protegió contra la cafda de actividad, pero no se observaron cambios en la sensibilidad a este efector. COLAGENOS FIBRILARES Y SU REACCION CON EL N METIL BENZO TIAZOLIDON HIDRAZONA (MBTH). (Fibrillar collagens and its reaction with N-methyl benzothiazolone hydrazone). González, E., Adarmes, H. y Guajardo, R. Departamento de Ciencias Biológicas Animales, Facultad de Ciencias Veterinarias Pecuarias, Universidad de Chile.

El reactivo N-Metil benzotiazolidon hidrazona (MBTH). específico para grupos aldehidos, se ha usado para desa rrollar una reacción de tinción del colágeno, molécula que posee estos grupos químicos libres o formando entre-lazos intra o intermoleculares. En tinciones de tejidos congelados se ha observado una asociación entre color y tipo genético de colágeno, dada probablemente por diferentes estructuras reaccionantes. Como una aproximación al esclarecimiento de estas estructuras se estudia la reacción con colágenos extraídos.

Se realizaron extracciones de los colágenos tipo I, II y III de piel fetal y cartílago nasal bovino, obteniéndose los liofilizados correspondientes; éstos se caracterizaron como colágenos por determinaciones de grupos aldehidos, prolina, hidroxiprolina y electroforesis en poliacrilamida-SDS, con y sin reductor DTT. Se realizó la reacción de tinción con MBTH y el color fue registrado fotográficamente.

Se observa una reacción con un producto de color característico en los liofilizados de colágenos de distinto tipo genético, caracterizados así por su comportamien to electroforético. El estudio espectrofotométrico pos terior de esta reacción, así como la separación de los distintos componentes coloreados, permitirá una caracte rización de las estructuras que constituyen los entrela zos de los colágenos de distinto tipo.

Financiamiento Provecto A-2027, DIB.

PIRUVATO DUINASA DE LEVADURA: ROL PER UN RESIDIO DE LISTNA ANALIZADO POR MUTABENESIS SITIO-ESPECIFICA. (Yeast piruvate kinase: role of a lysine analyzed by site-specific mutagenesis. Gonzalez, E., Gómez, I. Imarai, M., Guixe, V., y venegas, A. Laboratorio de Bioquisio, y venegas de Ciencias Biológicas, Universidad Católica de Chile.

Control Biologicas, Universidad Católica de Chile.

La piruvato quinasa cataliza una etapa clave de la via glicolitica: la conversión de PEP en piruvato y de ADP en ATP.

Numerosa evidencia señala la participación esencial de una lisina específica en el sitio de unión de nucleótido de las piruvato quinasa alsadas de músculo (tipo M.). La comparación de la estructura primaria de la enzima de levadura con las determinadas para varias enzimas; tipo M., sugieren un rol análogo para Lysas de la piruvato quinasa de levadura (YPK). La comparación de la metodología de mutagénesis sitio-específica por nucleótidos sintélicos, conjuntamente fico marapy (YPK) nos ha permitido obtendos mutantes para esta enzima en los que terma dad no esta enzima en los que terma de la control. Tal disminución en la actividad no esta enzimas mutadas al efector alostérico fructosa-1,6-bifosfato.

Las mutantes de YPK mencionadas presentan una alteración en su comportamiento cromatográfico, la que se puede correfuctosa-1,6-bifosfato.

Las mutantes de YPK mencionadas presentan modificación introducida en la estructura porimaria de YPK. Las enzimas han sido purificadas y se han determinado algunos permetos contenidos para las mutantes de YPK, no sidio purificados para la enzima tipo silvestre Los resultados obtenidos en este estudio establecen que Lysas no es un residuo determinado para las enzimas tipo M.

Financiado po DIUC 66/84, PNUD-UNESCO y Fondecyt.

CARACTERIZACION DE LA RESPUESTA INMUNE CONTRA ESPERMATOZOIDES EN INDIVIDUOS VASECTOMIZADOS (Characterization of immune response against spermatozoa in vasectoeized men) <u>Fernando Gonzalez y Luz P. Blanco</u> Laboratorio de Inmunología, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.
(Patrocinio: <u>María I. Becker</u>)

Universidad Católica de Chile.
(Patrocinio: María I. Becker)

Uno de los problemas fundamentales en el estudio de la infertilidad humana con causa inmunológica, es el desconocimiento de la estructura y función de la asyoría de los antígenos espermáticos. Los espermatozoides, normalmente, se encuentran secuestrados del sistema inmune por la barrera hematotesticular, la cual es rota en el procedimiento quirúrgico usado en la vasectomía, esto libera espermatozoides que estimulan la producción de anticuerpos contra ellos.

En este trabajo hemos utilizado como herramienta para identificar y caracterizar auto-antígenos espermáticos suero de pacientes vasectomizados.

El análisis por inmunofluorescencia indirecta (IFI) en espermatozoides, con auestras de suero provenientes de individuos vasectomizados con data quirúrgica de hasta 3 meses indicó, que el 28% del total de sueros probados son positivos por este criterio y además presentam mayoritariamente un patrón de fluorescencia en la región acrosomal y/o ecuatorial de los espermatozoides.

Con el propósito de identificar el blanco molecular de dichos anticuerpos, las muestras de suero consideradas positivas por IFI, se ensayaron por la técnica de Western Blotting contra polipéptidos presentes en un extracto de proteinas de membrana de espermatozoides. Se obsevaron bandas inmunoreactivas entre 30 y 90 K. y además, se observaron bandas inespecíficas.

En resumen aproximadamente un tercio de los individuos de hasta tres meses después de vasectomizados desarrollan anticuerpos contra sus propios espermatozoides; además, la metodología empleada permite observar diferencias individuales cualitativas y cuantitativas en la respuesta anti-espermática.

Financiado por Grant IDRC 3-P-83-1006-01.

INVESTIGACION DE LA ACTIVIDAD TRIPANOCIDA EN PRODUCTOS NATURALES DE LA FLORA AUTOCTONA DEL NORTE CHILENO (Inves tigation of tripanocidal activity in natural products of the autochthonous flora of the North of Chile). González,
J., Sagua, H., Estrada, M., Pereira, J., Araya, J., Mora
les, G. y Loyola, L. Grupo de Parasitología y Laboratorio de Productos Naturales. Universidad de Antofagasta (Patrocinio: M. Cikutovic)

Actualmente, se acepta que <u>Trypanosoma cruzi</u>, agente causal de la enfermedad de Chagas, puede ser transmitido mediante transfusión sanguínea, constituyendo este el principal mecanismo de infección en sectores urbanos de áreas endémicas. Por ello, es necesario valorar an-tiguas y nuevas drogas que aparte de su efecto tripanoci da, reúnan otras características que avalen su uso en la quimioprofilaxis de esta zoonosis, como ser de bajo cos-to, solubles, no presentar efectos adversos al ser trans fundidas y no provocar efectos deletéreos en la serie roja.

Con el propósito de evaluar "in vitro", la activi-Con el proposito de evaluar "in vitro", la activi-dad tripanocida de compuestos orgánicos aislados de es-pecies de la flora autóctona del norte chileno, se pre-senta un "screening" practicado sobre 25 compuestos, los cuales fueron valorados según el método descrito por Co-

ver y Gutteridge (1982). Una marcada actividad tripanocida, se observó en dos derivados de <u>Bacharis</u> <u>boliviensis</u>, PN-3 y PN-58 y en un derivado de <u>Parastrephia cuadrangularis</u>, Pq-B5A. Efecto tripanocida moderado pudo constatarse en dos derivados de Senecio graveolens, SG-IV y SG-V; dos derivados de Chersedoma jodopappa, Chj-A y Chj-B, y en derivados de Bacharis boliviensis BB7-12; Molinum crasifolium, MC-2; Senecio rosmarinus, SR-I y Chondrus canaliculatum, ChcI. Leve actividad tripanocida se observó en un deri-

vado de <u>Senecio phylloleptus</u>, SP-I. <u>La evantual posibilidad que derivados orgánicos vo</u> getales, se utilicen en la quimioprofilaxis de la enfermedad de Chagas post-transfusional, es aquí discutida.

FOSFORILACION DE PROTEINAS Y SECRECION DE HC1. (Protein phosphorylation and HCl secretion). González, P.R. Lab. de Bioquímica, Universidad de Santiago de Chile y Lab. de Histología, Pontificia Universidad Católica de Chile.

La fosforilación es uno de los mecanismos regulatorios de la función de proteínas incluyendo aque-llas que forman parte del citoesqueleto.

Durante la secreción del HCl, en las células oxínticas, los cambios topográficos que ocurren en el polo apical, dependen de modulares que, a cierto plazo modifican las interrelaciones de proteínas citoesqueléticas. Hemos implementado un sistema in vitro que nos permite estudiar si la fosforilación de proteínas es una instancia primaria en la regulación de este fenómeno.

Glándulas o células de estómago de rata son homogeneizadas con tampón de gelificación. 1 mL del sor brenadante de 100.000 g por 60 min. es incubado con 500 microCuries de ATP-gamma P(32) en presencia de 2uL de membranas suspendidas en el mismo tampón. Luego de incubar a 37 grados C se forma un gel que puede recogerse por centrifugación. Este gel, opera cionalmente, está definido como citoesqueleto.

Una proteína de 43 KDa, muy similar a la actina

es fosforilada por una quinasa endógena de las membranas de las células gástricas. Esta quinasa, al parecer, es típica de estas membranas ya que en experimentos de reconstitución heterólogos usando membranas de hepatocitos o de cerebro, no se fosforila la actina; sin embargo las membranas de glándula fosforilan actina exógena. Hemos caracterizado esta proteina por electroforesis, HPLC e inmunodetección. La proteína de 43 KDa fosforilada, residiría en la fracción de membrana.

Financiado por DICYT, DIUC y apoyo especial de Merck Química Chilena S.L.

ATRIBUTOS DEMOGRAFICOS DE MIGRANTES EN AKODON OLIVACEUS Y ORYZOMYS LONGICAUDATUS EN ZONA BOSCOSA DEL SUR DE CHI LE. (Dispersers demographic attributes of A. olivaceus and O. longicaudatus populations in southern chilean forest). González, L.A., Murúa, R. y Jofré, C. Instituto de Ecología y Evolución, Facultad de Ciencias, Universi dad Austral de Chile.

La migración es un fenómeno de importancia en la micro y macro distribución geográfica de las especies y de fuertes consecuencias demográficas en la población.

El presente estudio pretende establecer las relaciones entre la densidad y el número de migrantes y los atributos demográficos de residentes y migrantes en po-

blaciones de A. olivaceus y O. longicaudatus. El área de estudio se localiza en el Bosque Experimen El área de estudio se localiza en el Bosque Experimen tal San Martín, Valdivia, Chile entre Marzo de 1982 y Abril de 1984. El diseño comprendió un retículo central (1.2 has, 12x12 trampas Sherman) y 12 retículos de dispersión (0.09 has de 4x4 trampas) agrupados de a tres en línea en dirección de los 4 puntos cardinales.

O. longicaudatus muestra una asociación significativa entre la densidad y el número de migrantes en su ciclo anual, en cambio A. olivaceus sólo en algunas fases del ciclo.

ciclo

En A. olivaceus los migrantes presentaron un mayor pe so tanto en machos como hembras con predominio de ma chos en 1982; en cambio en 1983 no hubieron diferencias significativas de peso con los residentes, y la propor-ción de sexos fue cercana a 1:1. En <u>O</u>. <u>longicaudatus</u> se observó un mayor peso en las hembras inmigrantes y ma chos emigrantes sin diferencia en la proporción de sexos en el año 1982; en cambio en 1983 se observa una mayor proporción de machos, no mostrándose diferencias significativas en el peso.

(Financiado por Proyecto RS-82-17 de la D.I.D., U.A.CH.)

RAICES PROTEIFORMES EN LA FLORA CHILENA. (Pro-J., Valenzuela, E., Contreras, D. y Ramírez, C. Institutos de Microbiología y Botánica, Universidad Austral de Chile, Valdivia.

Las raices proteiformes son una proliferación anormal de raicillas en Proteáceas, que aumentan así su superficie de absorción. El presente trabajo da cuenta de estudios realizados en material chileno, tendientes a delimitar el fenómeno y dilucidar su origen.

Se prospectaron las especies chilenas de Proteáceas, cuantificando la frecuencia y el tamaño de los nódulos. Se realizaron estudios morfológicos e histológicos en raíces proteiformes de <u>Gevuina avellana</u>, fue previamente investigada. cuya germinación

fue previamente investigada.

Este fenómeno está presente en todas las especies de Proteáceas chilenas, aunque no siempre en todos los individuos. El tamaño y la forma de los nódulos es un caracter específico. Sin pericarpo y en condiciones estériles se logró más de un 90% de germinación de Gevuina avellana. En las plántulas la formación de nódulos se inicia una vez que han caído los cotiledónes y se hace abundante después de los 140 días. Se constató una enorme variación en el número de nódulos, que depende de la naturaleza del sustrato y de la edad de la planta. El tamaño de los nódulos y su disposición difieren considerablemente en individuos juveniles y adultos de la misma especie. Los nódulos presentan una vida activa corta y después de envejecer se disgregan perdiendo su capacidad de aglomerar suelo.

Proyectos: FONDECYT Nº 1038/85 y

Proyectos: FONDECYT Nº 1038/85 y
DID-UACH Nº S-85-27.

SINGLE CHANNEL FLUCTUATIONS FROM BONE CELLS: EVIDENCE FOR Na⁺, Ca²⁺ AND K⁺ PERMEABILITIES. <u>Guggino, Sandra, E</u>. and <u>Sacktor, B</u>. National Institute on Aging, NIH, Baltimore Maryland 21224, U.S.A. (Patrocinio: Elisa Marusic).

The influence of hormones on the electroconductive properties and ${\rm Ca}^{2^+}$ metabolism of bone has only recently received attention but the ion channels which are responsible for cell conductances remain to be investigated. The patch-clamp technique was used to characterize the channels present in an osteoblast-like cell culture, the clonal rat osteosarcoma cell line R)S 17/2. The most frequently occurring channel in excised patches from ROS cells is a Na conducting channel with a single channel cells is a Na⁺ conducting channel with a single channel conductance of 12 pS which decreases to 4 pS in the presence of Ca²⁺ and Mg²⁺, ions which also alter channel kinetics. D888-verapamil, 1 uM, decreases the fractional open time. A larger channel of 30 pS conducting Na⁺ and open time. A larger channel of 30 ps conducting had and K⁺ equally well is observed less frequently and probably accounts for the 35 pS inward currents observed in cell-attached patches with K⁺ Ringer in the pipette. Under these conditions, and inward current of 51 pS is also observed. However, channels which are solely K⁺ selective are not observed in excised patches suggesting inactivation. We could describe that PDS could disclay selective tion upon excision. We conclude that ROS cells display channels which can contribute to monovalent cation conduc tances. In addition, ROS cells possess a small channel resembling the Ca²⁺ channels found in excitable tissues. Future studies will determine if these channels are involved in hormonally regulated Ca²⁺ homeostasis. FOSFOLIPIDOS DEL SISTEMA RETINO-TECTAL DEL POLLO EN RE-LACION A LA ESTIMULACION LUMINOSA. (Changes in chicken retina and optic tectum phospholipids by light stimulation). Guido, M.E. y Caputto, B.L. Dto.Química Biológica, CIQUIBIC, Fac. de Ciencias Químicas, CONICET, Universidad Nac, Córdoba, Córdoba, Arg.

La luz incrementa la síntesis in vivo de los gangliósidos del sistema retino-tectal del pollo. Se estudió la sidos del sistema retino-tectal del pollo. Se estudio la marcación de fosfolípidos (FL) de dicho sistema en animales en luz (L) y oscuridad (O) luego de inyectar 32 P intraocularmente. Se encontraron los siguientes resultados 5 h posteriores a la inyección: FL de células ganglionares de retina (cpm/mg prot):L:6067(32); 0:4017 (34), Δ X51,p<0,001.Frac. acido soluble (32 P-precursores) (cpm/mg prot) L:594762(30); 0:612599(35) Δ X-1, n.s. FL de tectum contralateral (cpm/tectum): L:1555(35); 0:1005(32) Δ X55, π <0.001. No se encontraron diferencias 1005(32), \$\Delta \text{\% \S5, p < 0,001. No se encontraron diferencias significativas en la marcación en L y 0 de los FL del tectum ipsilateral al ojo invectado ni en la fracción acido soluble del tectum de los 2 grupos de animales. Para saber si las diferencias encontradas son debidas a un aumento en la radiactividad específica de los precursores en las células ganglionares, se estudió la captación de los mismos a 30 min en L y O. No se encontraron diferencias ni en los FL ni en los precursores (FL: L:858(32) rencias ni en los FL ni en los precursores (FL: L:030(32) 0:834(29); fracción ácido soluble:L:176199(38);0:171480 (38). Las diferencias L-O a 5 h no estarían determinadas por cambios tempranos en los precursores. Para saber si la marcación de FL en tectum llega por transporte axonal se determinó la relación: FL tectum contralateral - FL se determino la relacion: El tectum contralateral e El tectum ipsilateral/FL tectum ipsilateral en animales en L y O encontrândose: L:5,1(33); O:2,8(32), \(\Delta \) 880,p <0,001 indicando que la marcación de los FL proviene fundamentalmente de la retina. Se está estudiando si todos los FL son responsables de los cambios observados o solo alACERCA DE LAS RELACIONES ENTRE VELOCIDAD, ACERCA DE LAS RELACIONES ENTRE VELOCIDAD, LONGITUD Y TIEMPO EN BIOLOGIA (On the relationships between velocity, length and time in biology). Günther, B. Departamento de Ciencias Fisiológicas, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción.

El espacio y el tiempo "absolutos" (New-ton), así como el espacio-tiempo cuadridimensional (Einstein), se contraponen al concepto de espacio y de tiempo "relacionales" (Leibniz), que es aplicable a los seres vivos.

En el presente análisis se postula, que en Biología la velocidad (v=L/T) es el parámetro principal, y que longitud (L=vT) y tiempo (T=L/v) son variables "relacionales" en función de la velocidad (v). En la selección natural priman las velocidades relacionales -entre predador y presa- como factor de supervivencia. El carácter "relacional" de las tres variables (L,T,v) también es aplicable a la métrica espaciotemporal de cada ser vivo, la que a su vez es función de la masa (M) o del peso (W) corporal. El análisis empírico de estas relaciones se puede expresar por medio de la corporal. El análisis empírico de estas relaciones se puede expresar por medio de la
ecuación alométrica de Huxley (Y=aw),
siendo Y= variable espacio-temporal; a= parámetro empírico, b= exponente, que se
puede calcular a priori para cada función,
de acuerdo a tres teorías de similitud biológica (Arch. Biol. Med. Exper. 19: 67-75,
1986), siendo el exponente alométrico (b)
para un "período biológico" igual a 1/6
para la similitud gravitacional, b=1/4 para
la electrodinámica, y b=1/2 para la cuántica.

NUCLEOPARTICULAS OBTENIDAS POR LA ACCION DE NUCLEASAS SOBRE NUCLEOS DE GAMETOS Y EMBRIONES DE ERIZO DE MAR Tetrapy gus niger. (Nucleoparticles derived from nucleases digestion of nuclei from gametes and embryos of the sea urchin Tetrapy gus niger). Gutiérrez, S., Inostroza, D., Imschenetzky, M., Departamen to de Biología Molecular, Facultad de Ciencias Biológicae Universidad de Corporación Chilo gicas, Universidad de Concepción, Chile.

guno de ellos

Durante los primeros estados de embriogénesis de erizo de mar ocurren cambios en la población de nucleosomas, que han sido puestos en evidencia por diges tión con nucleasa micrococal, observándose diferentes tamaños de fragmentos de ADN comprometidos en nucleopartículas en los diferentes estados de desarrollo.

Con el objeto de obtener evidencias sobre las nucleopartículas presentes en los diferentes estados em brionarios, se digirió nucleos de espermatozoides,ovo citos y larvas pluteus con nucleasas micrococal y endócena respectivamente, los productos de digestión fueron analizados en geles de agarosa. Se aisló las digestión partículas nucleoproteicas de ovocitos y de espermato zoides investigándose las proteínas que las conforman por electroforesis en geles de poliacrilamida/SDS

Los resultados obtenidos indican que las nucleopar tículas presentes en ovocitos difieren de las existen tes en larvas pluteus y espermatozoides, tanto en su migración electroforética como en las proteínas que las conforman. En espermatozoides se observaron las cinco histonas fundamentales en cambio en ovocitos se detectó la presencia de siete fracciones proteicas que comigran en geles PAG/SDS con las siete variantes tipo CS obtenidas de cromatina por extracción direc -

Proyectos: 20.31.06 DI Universidad de Concepción 1082/85 FONDECYT

EFECTOS HEMODINAMICOS DE LA INFUSION RAPIDA DE SUERO FI-EFECTOS HEMODINAMICOS DE LA INFUSION RAPIDA DE SUERO FI-SIOLOGICO EN TAPONAMIENTO CARDIACO EXPERIMENTAL. (Hemo-dynamic effects of rapid intravenous saline infusion on experimental cardiac tamponade), Gyhra,A., Torres,P., Prieto,L., Bravo,M.C. Departamento de Cirugía, Facultad de Medicina y Laboratorio Cirugía Experimental, Departa-mento de Ciencias Fisiológicas, Facultad de Ciencias Bio lógicas y Recursos Naturales. Universidad de Concepción.

Con el objeto de estudiar los efectos hemodinámicos de la infusión rápida de suero fisiológico (SF) intravenoso (I/V), se inyectaron 1500 cc de SF en 3 grupos de perros (20-30 kgs.) en 40 minutos. Grupo A(n=4) perros normales, control; Grupo B(n=4) tapo nados con SF intrapericárdico a una presión de 9 mmHg; Grupo C(n=9) tapoamiento producido por herida estandari

Grupo C(n=9) taponamiento producido por herida estandari zada en ventrículo derecho. Se monitorizaron en forma zada en ventrículo derecho. Se monitorizaron en forma continua durante la infusión, los siguientes parámetros: Presión venosa central (PVC), Presión arterial media (PAM), Presión pericárdica (PP) y Débito Cardíaco (DC). En los Grupos A y B el comportamiento hemodinámico es relativamente similar, comprobándose un incremento significativo de la PVC, PAM y DC (p <0,01), la PP no varió significativamente de sus valores iniciales. En el Grupo C en cambio, DC y PAM no aumentan en forma significativa (p>0,05) y sólo lo hacen la PVC y PP de 11.6+2,9 a 25,6+2,2 cmH2O (p<0,001) y de 8,5+3,2 a 18+3,1 mmHg (p<0,01) respectivamente. Un perro muere durante la infusión con 750 cc de SF I/V a los 25 minutos. La infusión rápida de volumen en taponamiento cardíaco producido por herida ventricular no mejora significativamente la hemodinamia, pudiendo agravar el cuadro de taponamiento, lo que puede traducirse en paro cardíaco por incremento exagerado de la presión pericárdica. por incremento exagerado de la presión pericárdica.

Financiamiento Proyecto N° 21.01.03. Proyecto Dirección de Investigación. Universidad de C.

ACCION TERATOGENA DEL DDT EN EL DESARROLLO EMBRIONARIO DE Caudiverbera caudiverbera (LINNE, 1758) (ANURA, LEPTO-DACTYLIDAE). (Teratogenic action of DDT on the development of C. caudiverbera (Linné, 1758). (Anura, Leptodactylidae). Hermosilla, I. Departamento de Biología Molecular. Facultad de Ciencias Biologicas y de Recursos Naturales. Universidad de Concepción.

El DDT es un insecticida organoclorado de metabolismo muy lento, de elevada liposolubilidad y alta persistencia en el ambiente. Estas caracterfsticas lo con vierten en un compuesto altamente tóxico. La propiedad de evaporarse directamente desde la plantas o del suelo para ser transportado a grandes distancias, determina un radio de acción extraordinariamente amplio, que puede contaminar el aire, el agua y los alimentos, razón por la cual la perturbación de ecosistemas puede ser notablemente dañina y perdurable.

A la vista de estos antecedentes y motivados por la discusión mundial sobre la convivencia o no del uso del DDT y otros organoclorados, y dado que el DDT es el úni co organoclorado que está prohibido en Chiie a contar de Enero de 1985, en el presente trabajo se evalúa el efecto embriotóxico del DDT en estados embrionales de C. caudiverbera, anfibio endémico chileno. Los resulta dos indican que el DDT en proporción a las concentración nes ensayadas de 0,1; 1; 5 y 10 ppm, es altamente embriotóxico en estados de Placa Neural a Circulación Caudal

Se analiza la modalidad de malformaciones aparecidas en el tiempo a las concentraciones de DDT ensayadas y se establece el efecto del insecticida sobre el crecimiento promedio de los embriones respecto a los controles.

Proyecto 20.31.13 Dirección de Investigación, Universidad de Concepción.

ECOTOXICOLOGIA DE HERBICIDAS: TOXICIDAD AGUDA DE UN FOR MULADO DE PARAQUAT SOBRE JUVENILES DE BAGRE SAPO. (Ecotoxicologyof herbicides: Acute toxicity of formulated persquat on South American catfish). Hermández, D.A., Ferreri, L., Tortorelli, M.C. y Salibián, A. Departamento de Ciencias Básicas, Universidad Nacional de Luján, Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas y Comisión de Investigaciones Científicas de la Prov. de Bs.As.

El paraquat (PQ) es uno de los herbicidas de amplio espectro que más se utilizan, tanto en agroecosistemas como en ambientes acuáticos.

El objetivo de este estudio fue la evaluación de la toxicidad de un formulado líquido de PQ ("Osaquat") con 27.6% de principio activo sobre juveniles de 10 días de bagre sapo (BS), teleósteo dulceacuícola cuyo cultivo semi-intensivo se propicia actualmente en la Argentina. Se realizó un ensayo semi-estático de toxicidad aguda de 120 hs de duración, probando las siguientes concentraciones: 2.2, 4.4, 8.8 y 11.0 ppm. Simultáneamente se realizaron ensayos control. Todos los ensayos se efectuaron por duplicado a $17^{\frac{1}{2}}$ l °C, en agua dulce artificial. Los valores de CL50 fueron estimados con el método probit. El formulado de PQ mostró ser tóxico para los juveniles de Bs en concentraciones entre 4.4 v 7.3 ppm. Los resultados mostraron que la toxicidad del PO seguiría un modelo similar en el período 48-96 hs: a las 120 hs se registró un descenso importante en la CL50 (4.4 ppm). Considerando las dosis de aplicación recomendadas para ambientes acuáticos, el tiempo de disipación y las CL50 halladas, se considera que las anlicaciones intensivas del PQ podrían constituir un riesgo ecotoxicológico para poblaciones naturales no destinatarias, tales como el bagre sapo.

TOXICIDAD DEL ETIL-PARATION Y CARBARIL SCHEE ESTADIOS TEMERANOS DEL DESARROLLO DEL ERIZO DE MAR. (Toxicity of ethil-parathion and carbaryl on early stages of the development of sea urchin). Hernández,D.A, Lombardo,R.J., Ferreri,L. y Tortorelli,M.C. Departamento de Ca. Básicas, Universidad Nacional de Luján y Departamento de Cs. Biológicas, Universidad de Buenos Aires.

La restricción en el uso de compuestos clorados para el control de plagas ha conducido a la aplicación intensiva de fosforados y carbametos, siendo el etil-paration (ETP) y el carbaril (CARB) los más frecuentemente usados. Este trabajo forma parte de una serie de estudios de los efectos de insecticidas sobre los estadios más sensibles del desarrollo de organismos acuáticos de consumo humano, tales como el erizo de mar <u>Pseudechinus magellanicus</u> (Philippi).

Los animales de prueba fueron colectados en el canal Beagle (Argentina). Las gametas fueron obtenidas por el método del CIK. Se realizó un ensayo estático de toxicidad, hasta alcanzar el estadío pluteus (Pi). Se proburon 5 concentrucions de cude pluguicida puro (5.6, 10, 18, 32 y 56 ppb). Se efectuaron simultáneamente ensayos control con acetona (1-5 ppb). Todos los ensayos se realizaron en condiciones controladas de temperatura, salinidad y pH y por duplicado. La CESO se determinó por el método probit.

Se observó un marcado efecto tóxico de estos pluguicidas. Para el ETP las CESO de los estadíos blástula (B1) y gástrula (G3) fueron similares (38.8 y 34.6 ppb), mientres que para el estadío prisma (Pr) fix significativemente menor (2.8 ppb). En el caso del CAFB los estadío III y (in liberon més numilhies (6.3 y 10.6 ppb) que Pr y Pl , donde la CESO fita significativemente mayor (hasta 157 ppb). Esta diferencia en la respuesta a los plaguicidas ensayados probablemente esté esociada a la penetración y los procesos de biotransformación , relacionados con el sistema de citocromo-oxidasas.

CARACTERIZACION PARCIAL DEL SITIO DE UNION DE ADP DE LA PIRUVATO DUINASA DE LEVADURA. (Partial characterization of the ADP binding site of Yeast piruvate kinase) Hinrichsen P. Y. Eyzaguirre, Laboratorio de Bioquisica, Facultad de Chencias Biologicas, Universidad Catolica de Chile.

Minrichen. P. Expanding Change Change and Cataliza Biologicas, Universidad Catolica de Chile.

La piruvato quinasa cataliza la fransferencia de un grupo fosfato desde el fosfo-enol piruvato hasta el ADP, generando ATP y piruvato, etapa regulatoria clave en la via glicolfica.

Estudios previos en nuestro laboratorio han sugerido que el residuo de Lys37 de la enzima de levadura estaría relacionado con la unión del ADP. En este trabajo se amplía el analisis de este tipo de residuos mediante el uso de un reactivo bifuncional, sintetizado en el laboratorio a partir de fosfato de piridoxal (PLP), el bis-PLP de Estos compuestos presentan la venta la desercapaces de generar reaccuenes puede aportar impolital y sus aderivados produjeron una inactivación rapida y estable, revertible al agregar lisina-HCl al medio, reversión que no se observó al estabilizar la base de Schiff intermediaria con un agente reductor, como NaBHa. El ADP-Mg-2 protegió casi totalmente a la enzima de la inactivación no asi el FEP. La enzima, inactivación no asi el FEP. La enzima, inactivación una esteguiometria de marcación de 2 moles de bis-PLP se unió sólo por uno deto de sistema de la inactivación de sextremos Estos datorimase el mostro una estas condiciones no se observaron reacciones de entrecruzamiento de subunidades. Además, el sistema de la inactivación con se deservado de subunidades. Además, el sistema de la inactivación de sextremos Estos datorimase el moltivación de conjuntamente por impedimento esterico y repulsión electrostática. Producto del digerido triptico de la enzima modificada, permiteron concluir que el residuo Lys357 esta relacionado con el sitio de unión del ADP. Por cora parte, se determino que al residuo Lys357 esta relacionado con el sitio de unión del ADP. Por cora parte, se determino que al modificar un unico residuo de arginina, la enzima perdia toda capacidad catalifica la necesaria proximidad espacial que debiera existinado por froyecto DIUC 75-84.

NIVELES TOTALES DE SUBCLASES DE 1GG Y RESIS-TENCIA A LA INFECCION POR T. CRUZI EN EL RATON.(IGG subclass serum level and resistance to Trypanosoma cruzi infection in mice).
Hoecker, G., Juri, M. A., Alonso, P. Departamento de Biología Celular y Genética, Fac. de Medicina, Universidad de Chile.

Un factor mayor de resistencia contra la infección aguda por T. cruzi en el ratón está ligado a H-2 (Trischman, et al, 1982; Gajardo et al, 1983). Los animales resistentes, Bl0(H-2) y A.SW (H-2), sobreviven 60 días o indefinidamente a la inoculación i.p. de 10 trypomastigotes sanguineas. Su respuesta en anticuerpos anti T. cruzi aumenta continuamente y la parasitemia muestra en forma concomitante una disminución después del pik a los 8 días p.i. En iguales condiciodel pik a los 8 días p.i. En iguales condiciones las cepas congénicas susceptibles correspondientes, Bl0.Br $(H-2^{k})$ o A.CA $(H-2^{k})$ y los ratones susceptibles no congénicos C3H $(H-2^{k})$, muestran un nivel total de IgG menores (H-Z-), muestran un nivel total de IgG menores y aumentos contínuos de la parasitemia hasta su muerte entre 14 y 20 días p.i. Los ratones B10 y A.SW tienen cantidades significativamente mayores de IgG2b que sus pares congénicos susceptibles B10.Br y A.CA respectivamente. C3H también tiene un nivel bajo de IgG2b.

Trabajo apoyado por Grant UNDP/World Bank/WHO/TDR ID 820599.

Balance de energía de un bosque adulto de P. Balance de energia de un bosque adulto de Pi-nus radiata. (The heat balance of a adult Pi-nus radiata forest). Huber, A., Oyarrún, C., Instituto de Geociencias, Facultad de Cien-cias, Universidad Austral de Chile.

La mayor parte de la energía solar que lle-ga y queda en un bosque (balance de radiación) se utiliza en la evaporación (flujo calor ca-lor latente) y el calentamiento del aire (flu-jo del calor sensible). Cantidades menores son

jo del calor sensible). Cantidades menores son utilizadas para el calentamiento del suelo y de la cubierta vegetal.

Se determinó para 2 días de verano, 19, 20 enero 1986, el curso diario de los diferentes componentes del balance de energía para un bos que adulto de <u>Pinus radiata</u>. Para ello se utilizó el método de Sverdrup y Bowen y disponien do de la información del perfil vertical de la temperatura y tensión de vapor de agua del aire, perfil vertical de la temperatura del suelo, balance de radiación y ventilación por holo, balance de radiación y ventilación por ho-

La radiación retenida por el bosque para los 2 días estudiados fue de 486,3 y 489,7 cal cm⁻²día⁻¹, utilizándose 286,1 cal cm⁻² día⁻¹ (59%) y 308 cal cm⁻²día⁻¹ (63%) para el flujo de calor latente, 180,8 cal cm⁻²día⁻¹ (37%), 172,9 cal cm⁻²día⁻¹ (35%) en el flujo de calor sensible respectivamente. Por los cambios de sensible respectivamente. Por los cambios de temperatura del suelo y de la biomasa se utilizaron 8,2 y 6,8 cal cm⁻²dia⁻¹ y 11,2 y 2,2 cm⁻²dia⁻¹ respectivamente, montos que no sobre pasaron el 4% de la energía total discipada.

El bosque disipó la mayor cantidad de energía a través de los fenómenos evapotranspirativos con montos que alcanzaron los 4,8 y 5,3

mm/día para los dos días.

Proyecto RS-83-14 Dirección de Investigación y Desarrollo. U.A.CH.

EFECTO DE LA ESTREPTOMICINA EN LA N-GLICOSILA-CION DE PROTEINAS EN EL SNC. (Effect of streptomycin on protein glycosylation in the SNC). Idoyaga-Vargas V., Alperin M., Rossi S. y Carminatti H. Instituto de Investigaciones Bioquimicas "Fundación Campomar" Antonio Machado 151, /1405 Buenos Aires, Argentina.

La estreptomicina es un amino-glicósido que se ha usado en la terapéutica de infeccio-nes provocada por diferentes agentes bacterianos. En algunos casos se ha descripto lesiones localizadas en el SNC (por ejemplo lesión del nervio acústico y del nervio óptico). Aunque se conoce su mecanismo de acción en procariotes, a nivel molecular su efecto en eucariotes de procario descripto de la conoce su mecanismo de acción en procariotes de la conoce del la conoce de la conoce del la conoce del la conoce del la conoce de la conoce de la conoce del la conoce de la conoce de la conoce del la conoce del la co

tes, a nivel molecular su efecto en eucariotes es hasta el presente desconocido.

Para encarar este problema, se midió el efecto del antibiótico en la velocidad de glicosilación de proteínas en corteza cerebral de ratas de distintas edades dentro del primer mes del desarrollo. Se utilizó el micrométodo de incubación de partículas, anteriormente desarrolladas en este laboratorio (PAABS-1984), usando manosa (2- H) como precursor. Se observó una marcada inhibición, dosis dependiente, en las partículas de corteza cerebral proveniente una marcada inhibición, dosis dependiente, en las partículas de corteza cerebral proveniente de ratas de 0 y 5 días. Este efecto inhibitorio es menor en las ratas maduras (30 días). A continuación se midió la incorporación de leucina (3H) a proteína. Se observaron resultados similares a los obtenidos en el estudio de la glicosilación. Además se midió en animales de 5 y 30 días el efecto de este antibiótico en la síntesis de proteínas en partículas de corteza cerebral y de hígado. Aunque en el hígado de 5 días se observó una cierta inhibición, en el de 30 días la síntesis de proteína no se ve afectada. EFECTO DEL FOSFATO DE PIRIDOXAL SOBRE LA ACTIVIDAD DE LA ALA-D DE HIGADO PORCINO.L.E.Iñigo, A.M. Ferramola de

Sancovich y H.A.Sancovich. Laboratorio de Porfirinas, Dpto. de Qca. Biológica, Fac. de Cs. Exactas y Nat. U.B.A. Argentina.

La enzima 5-amino levúlico dehidrasa (ALA-D)(E.C.4.2. 1.24) cataliza la formación de porfobilinógeno (PBG) primer intermediario pirrólico en la biosíntesis del

hemo, clorofilas y otros tetrapirroles. El estudio de la ALA-D en diferentes tejidos ha demos trado la intervención de residuos de amino ácidos talescomo cisteina, histidina y lisina en su mecanismo

En esta investigación se muestran los efectos de la presencia del 5'Fosfato de Piridoxal (PPy) sobre la actividad de la ALA-D de hígado porcino. Se encontró que concentraciones de PPy superiores a 1,5 mM pro-ducen un 100% de inhibición de la actividad de la en zima tratándose esta de una inhibición competitiva con un Ki: 0,01 mM.

Se encontró además que la inhibición por PPy es rever tida por eliminación del mismo por diálisis ó pasaje a través de una columna de Sep.G-25. Pero esta inhia través de una columna de Sep.G-25. Pero esta inhibición resulta permanente si previa a la diálisis, en presencia de PPy la ALA-D es tratada con NaBH₄. La presencia de PPy disminuyó casi totalmente la unión estable de ALA. ¹C a la ALA-D cuando está mezcla fue tratada con NaBH₄. Todos estos datos proveen evidencias de la presencia esencial de un residuo lisina en la actividad de la ALA-D de hígado porcino y que estaría involucrado en la formación de una base Schiff con el sustrato, ALA. SIMTESIS IN VITRO DE XANTANO. AISLACION DE CLIGOMEROS. (Xanthan gum biosynthesis, Isolation of cligomers). Lñón de Lannino, N. y Dankert, M.A. Instituto de Investigaciones Bioquímicas Fundación Cam pomar, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, UBA y CONICET, Buenos Aires, ARGENTINA.

El xantano es un exopolisacárido (EPS) de gran interés industrial producido por <u>Xanthomonas campestris</u>. La estructura de su unidad repetitiva es la siguiente (Jansson et. al. (1975) Carbohydr, Res. 45, 275-282).

Pyr 4Glc 4Glc 2461c

4 6 Man - 4GlcA - 2Man - 6-0 Acet

Man 2-4GlcA - 2Man-6-0 Acet
En nuestro laboratorio, utilizando los respectivos
nucleótido azúcares, se ha logrado la síntesis in vitro
de este EPS, y se ha demostrado que ocurre en dos etapas (lelpi et al. (1981) FEBS Lett 130, 253-256): en la
la. el pentasacárido que constituye la unidad repetitiva se forma secuencialmente, unido a un lípido a
través de un puente difosfato. Los restos acetil piruvato y acetato provienen de PEP y Ac-CoA respectivamen
te y también se incorporan a este nivel (lelbi et al. vator y acetato provienen de rar y Ac-Coa respectivamen te y también se incorporan a este nivel (Ielpi et al. (1981) Biochim. Biophys. Res. Commun. 102, 1400-1408 y (1982) Biochem. Internat. 6, 323-333). Todos estos compuestos son solubles en cloroformo-metanol-agua 1:2:0,3 (extracto 1203). En una segunda etapa la unidad repetitiva se polimeriza para formar el EPS que libera al medio acuoso. Se está estudiando ahora este 2º pro-ceso. En los extractos 1203 se han detectado pequeñas cantidades de compuestos de mayor tamaño, presumible-mente decasacáridos difosfato-lípido. Analogamente, en mente decasacaridos difosfato-lipido. Analogamente, en la fracción soluble en agua, por filtración por geles se han encontrado dos grupos de compuestos. Una de alto PM que comprende al xantano formado; y otra de bajo PM. En esta última fracción por cromatografía, electroforesis, filtración por geles, eliminación de acetal piruvatos, etc. se han detectado oligosacáridos similares a los obtenidos del extracto 1203: la unidad repetitiva y decasacáridos con diferente grado de piruvilación.

CITODUIMICA DEL ORGANO SUBCOMISURAL DE PERRO. (Cito chemistry of the dog subcommisural organ). <u>Iri-</u>goin, C.; <u>Vallejos, J.; Rodríguez, E.</u> Instituto d Histología y Patología, Facultad de Medicina, Uni-versidad Austral de Chile. Instituto de

Debido a la presencia de células secretorias que establecen contecto con vasos sanguíneos. Se ha inferido que: en el órgeno subcomisural (OSC) de perro, además de la secreción al ventrículo hey secreción a la sangra. Se analizó comparativamente el material que se libe ra al ventrículo y el material en contacto con va-sos sanguíneos. Se spliceron técnicas de immunoci-toquímicas (utilizando anticuerpos anti-Fibra de Reisanar, AFRU) y diversas lectinas.

Reissner, AFRU) y diverses lectines.
Los gránulos secretorios ventriculares moetraron afinidad por AFRU concentrado y diluido y por las lectines WGA, y WGA, RCA y SBA después de hidrólisis ácide; en cambio, el meterial secretorio del polo vescular moetró afinidad por AFRU concentrado y por la lactina Con A.

Los resultados obtenidos sugieren que; la composición del material secretorio vescular es de naturaleza proteica, similar a la secreción ventricular, pero el grado de maduración es diferente, sien do fundementalmente material secretorio immaduro el que contenta con los vesos aspouípeos.

que contecta con los vasos sanguíneos. Llama extraordinarismente la atanción el hecho que células en la comisura posterior cercanas al OSC, contengen un material secretorio con caracteristi cas citoquímicas e histoquímicas similares al con-tenido en los gránulos ventriculares.

Financiado por : Proyecto S-85-39, Dir. Investiga-ción, U.A.CH. y Grant I/38 259 Stiftung Volkswagen-

ANTICUERPOS MONDOLONALES COMO REACTIVOS DE TIPIFICA-CIÓN SANGUINEA. (Monoclonal Antibodies as human red blood cells typing reagents) <u>Macarena Iriqoyen.</u> Andro Vojkovic y Alf<u>redo E. De Joannes.</u> Laboratorio de Inmunologia, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Cató-lica de Chile. Instituto de Biotecnología BIOS CHILE.

Facultad de Ĉiencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile. Instituto de Biotecnología BIOS CRILE.

Las crecientes necesidades clínicas en la tipificación de grupos sanguíneos, justifican la aplicación de los anticuerpos monocionales en el Banco de Sangre. Estos, por su fácil producción en escala industrial, alta especificidad y homogeneidad, presentan ventajas sobre los reactivos convencionales. Estas características, más la disminución en el costo de producción, permitirán su uso como reactivos de rutina en la tipificación sanguínea.

La aplicación de los anticuerpos monoclonales ha permitido esclarecer, en parte, la complejidad y variación de los determinantes ABH de grupo sanguíneo en los eritrocitos humanos, permitiendo distinguir las diferentes cadenas oligosacáridas según su longitud y grados de ramificación. Esta variabilidad dentro de los grupos sanguíneos, complica su tipificación mediante los anticuerpos monoclonales, ya que, una pequeña variación en la cadena glicosilada, puede afectar la reactividad con el anticuerpo monoclonal, lo cual puede inducir a errores en la tipificación.

Para solucionar este problema, nuestro enfoque ha sido estudiar la utilización de combinaciones de anticuerpos monoclonales dirigidos contra diferentes determinantes de los antígenos de grupos sanguíneos, los cuales se potencian dando mayor seguridad en la tipificación.

Con el fin de obtener una mayor diversidad de anticuerpos monoclonales, se inmunizaron ratones de la cepa Balb/c con eritrocitos pertenecientes a los grupos sanguíneos A y B. La fusión de los linfocitos esplénicos de estos animales con células mieloides de la linea NSO/2, permitió seleccionar anticuerpos monoclonales por su capacidad de aglutinar eritrocitos en forma específica y con alta afinidad.

Hemos logrado producir una cantidad adecuada de anticuerpos monoclonales para seleccionar aquellos que reaccionan contra distintas cadenas oligosacáridas, requisito indispensable para ser usados como reactivos de rutina en la tipificación sanguínea.

EFECTO INHIBIDOR DE COBRE Y ARSENICO SOBRE EL TRANSPORTE INTESTINAL EN RATA Y PALOMA (Inhibitory effect of copper and arsenic on intestinal transport in rat and pigeon). <a href="https://linkib.com/li

Evidencias experimentales demuestran que la capacidad de absorción del intestino se resien te en presencia de iones metálicos, dependiendo de la concentración de ellos. El presente trabajo se realizó con el objeto de estudiar el efecto de Cu (II) y As (III) sobre el transporte de azúcares (glucosa) y aminoácidos (tirosina) en el epitello intestinal de rata y paloma tanto έπ νέξτο como έπ νένο.

Sacos de intestino (yeyuno) evertido de rata y paloma, sacrificados por decapitación, se in cubaron a 37°y 41°C respectivamente en un baño con solución Krebs-Henseleit (K-H). En experimentos έπ νένο, trozos de intestino de animales anestesiados con nembutal (3,5mg/100g peso) se perfundieron (0.1ml/min) con sol. K-H. En ambos casos la sol.K-H contenía D-glucosa (5mH) y L-tirosina (2mH). El transporte de estos dos compuestos se evaluó determinando el aumento de ellos en el interior del saco al cabo de 60 minutos o la disminución de concentración en el líquido de perfusión durante 1.5 ho ción en el líquido de perfusión durante 1.5 hora por períodos de 30 minutos.

Los resultados demuestran que As y Cu (10⁻⁶ 10⁻⁴) Inhiben el transporte de glucosa y tirosina en experimentos in vitro en rata y paloma, aumentando el efecto inhibidor con el aumento de concentración de estos iones. En experimentos de perfusión se observa un efecto similar, siendo el efecto de As mayor que el producido por cobre.

Financiado por Proyecto DIB N-2447 U.de Chile

FORMACION Y REGENERACION DE ESFEROPLASTOS DE C.thermocellum (Spheroplasts formation and regeneration of C.thermocellum). <u>Ivanier S.</u> y Méndez B.

Méndez B. Genética Bacteriana, Facultad de Cs. Exactas y Naturales-UBA- Ciudad Universitaria Pab II, 1428 Buenos Aires, Argentina.

Clostridium thermocellum es un microorganismo anaerobio celulolitico, formador de esporas y termófilo que degrada celulosa a etanol, ácido acético, ácido láctico, CO2 y H2. Dado que la celulosa es la principal componente de la bio masa secundaria, y por ventajas que derivan de su caracter termófilo, estos microorganismos presentan interés biotecnológico. Su actividad biológica puede mejorarse mediante la aplicación de técnicas genéticas. En cepa C. thermocellum ATCC 27405 hemos desarrollado condiciones de formación y regeneración de esferoplastos, herramientas fundamentales para desarrollar sistemas de recombinación mediante manipulaciones genéticas. Cultivos exponenciales de C. thermocellum se trataron con lisozima y glicina en medio hipertónico. El control de las células no esferoplastizadas se verificó por resistencia al shock osmótico y por observación microscópica, siendo la eficiencia de un 99.

La regeneración se llevó a cabo en medio completo suplementado con distintos nutrientes y rafinosa como estabilizador. Diferentes experimentos indicaron una frecuencia de regeneración aproximada al 5.

Se han establecido así las bases necesarias para lograr el desarrollo de recombinantes genéticos de C. thermocellum mediante fusión y transformación por plásmidos.

ROL DE COMPONENTES DE MEMBRANA CELULAR EN EL DESARROLLO INICIAL DE MAMIFEROS (Role of cell membrane components in early mammalian development).

12 mierdo, L.: Becker, M.I.: Fernandez, M.S.:

Taquierdo, L.; Becker, M.I.; Fernandez, M.S.; Sepulveda, M.S.; Ahumada, A. & Fey, R. Fac. Ciencias, U. de Chile.

Hemos estudiado el rol de componentes de la membrana celular en el desarrollo del raton in situ e in vitro, desde el comienzo de la segmentación hasta la implantación, por medio del desordenamiento de los blastómeros, la demostración citoquímica de actividad enzimatica y la distribución de antígenos de superficie detectados con antiqueros monoclonales.

El desorden de los blastomeros se regula sin restablecimiento del orden original aunque con mantención del tiempo de compactación y blastulación. Este proceso de regulación depende de contactos celulares que inducen regionalización de la membrana con algunas propiedades de capping. Los 4 antigenos estudiados se observan desde el oocito preovulatorio hasta el blastocisto implantado in vitro y ninguno de los monocionales correspondientes interfiere con la compactación o blastulación. Tres antigenos se encuentran preferentemente en masa celular interna y uno se encuentra preferentemente en trofoblasto.

En conclusion: se reconocen componentes de membrana, cuvo origen y distribución dependería del contacto celular, que son agentes o indicadores de regulación embrionica y además, se reconocen componentes, originados en el oocito, que no se modifican por el contacto celular aunque se redistribuyen en la diferenciación celular. Financiado por U. de Chile (DIB) y Fondecyt.

ANALOGOS FOSFOROTIOATOS DEL ATP EN EL ESTUDIO DEL MECANISMO DE ACCION DE LA DESCARBOXILASA DIFOSFOMEVALONICA. (Phosphorothioate analogs of ATP in the mevalonate 5-diphosphate decarboxylase reaction). Jabalquinto, A.M., Cardemil.E. E. Iyengar, R. y Frey, P.A. Depto. Química, Facultad de Ciencia, Universidad de Santiago de Chile y Department of Biochemistry, University of Wisconsin, EE.UU.

Los fosforotioatos del ATP son análogos del ATP en los cuales uno de los oxígenos no puente de un grupo fosfato se ha reemplazado por un átomo de azufre. Si este reemplazo se efectúa en el fosfato α o β del ATP se produce quiralidad en el fósforo y se da origen a un par de diasteroisómeros.

Se determinó el curso estereoquímico de la reacción catalizada por la descarboxilasa difos fomevalónica llevando a cabo la reacción en presencia del isómero(Sp) adenosina-5'-0-(3-1702, 180)-tiotrifosfato en lugar de ATP. El análisis del tiofosfato producido en la reacción enzimática indicó que éste tenía configuración Rp, con lo que se demuestra que la reacción ocurre con inversión de la configuración en el P.

Con el objeto de determinar la estructura del complejo MgATP catalíticamente activo se efectuó una comparación de la preferencia estereoquímica por los diasterómeros de ATP αS y ATP βS al ser utilizados como sustratos en presencia de Mg(II) y de Cd(II). Los resultados in dican que el metal no se une al fostato α del ATP y sugieren que el sustrato es el complejo $\beta-\gamma$ bidentado del ATP.

Financiado por DICYT, USACH, Fondo Nacional de Ciencia y PNUD-CHI-84/006.

ESTUDIO ANATOMO-HISTOLOGICO DEL APARATO REPRO DUCTOR FEMENINO DE CHORUS GIGANTEUS. (Anatomo histological study of female genital tract of Chorus giganteus). Jaramillo, R., Jorquera, B Instituto de Embriología. Universidad Austral de Chile.

Se estudió la anatomía e histología del aparato reproductor femenino (ARF) de <u>Chorus giganteus</u>. Hembras maduras e inmaduras colectadas en Puerto Claro (Lat. 39°53'Sur; Long. 73°22'Oeste), Valdivia, fueron procesadas para microscopía óptica.

El ARF presenta un ovario desde el cual se origina el oviducto renal (OR), revestido por un epitelio columnar simple. Al alcanzar el techo del manto el OR se ensancha y recibe el nombre de oviducto paleal (OP), el cual se divide en una porción glandular (PG) y otra porción aglandular (PA). La PG presenta dos regiones: la glándula de la albúmina (epitelio de células columnares) y la glándula de la cápsula (epitelio de células cuneiformes y cluster de células glandulares). La PA está formada por el receptáculo seminal (epitelio simple glandular), bolsa copulatríz (epitelio cúbico simple) y poro genital (epitelio cilíndrico ciliado).

Estos resultados son similares a los observados en: Colus stimpsoni, Colus gracilis y Nucella lapillus, con diferencias en la estructura histológica de la glándula de la albúmina.

Se discute el lugar de fertilización en relación con la formación de las envolturas del huevo.

Financiado por D.I.D. UACH. Proyecto I-85-44.

ESTUDIO CINETICO DEL CONTENIDO HEPATICO Y BILIAR DE CLUTATIONA Y MALONILDIALDEIDO EN RATAS TRATADAS CON LINDANO. (Time course study of hepatic and biliary glutathione and malondialdehyde levels following acute lindane administration to rats). Junqueira, V.B.C., Barros, S.B.M. **, Simizu, K., Van Halsema, L. Y Videla, L.A. *** Universidade de S. Paulo, Instituto de Quimica Faculdade de Ciências Farmacêuticas **, S.Paul Brasil. Universidad de Chile, Facultad de Medicina , Santiago, Chile.

Lindane, a pesticide metabolized in the liver endoplasmic reticulum, given ip to rats, increases the level of hepatic lipid peroxidation (LP) which seems to be dependent on 02 formation-cytochrome-P450 linked. An increase of hepatic and biliary GSSGcontent was also observed. The aim of this work is to determine whether early changes in the liver and biliary GSH/GSSG content or other factors, as the induction of cytochrome-P450 and the related production of oxidative species, are responsible for the high levels of LP. Fed rats received a single ip dose of 60 mg of lindane/Kg b.w. and were used from 1 to 24 h after injection. LP indexes were measured as malondialdehyde (MDA) and glutathione estimated by conventional methods. The main results are: (i) liver cytochrome-P450 levels increase after 6 h, whether LP increases just after 1 h of injection, (ii) liver GSSG increases 2 h after injection, with consequent decrease in GSH/GSSG; (iii) biliary content and release of GSSG are markedly decreased after 4 h injection. The results obtained are indicative that in the early lindane intoxication of rats, liver glutathione changes contributes more to the oxidative stress determined by lindane, than the other factors mentioned.

GLICOPROTEINAS DEL LIQUIDO OVIDUCTAL Y DESARROLLO EMBRIO NARIO TEMPRANO. (Oviductal fluid glycoprotein and early stages of embryonic development).— <u>Kaltwasser, G.</u>, Ortiz, M.E. Laboratorio de Endocrinología, Depto. Ciencias Fisiológicas, Facultad Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

El oviducto es la estructura en la que tienen lugar las primeras etapas del desarrollo en mamíferos, sin embargo, no han sido descritas interacciones específicas entre oviducto y gametos o embriones. Hemos identifica-do mediante PAGE/SDS proteínas específicas del líquido oviductal de coneja después de inducir ovulación con GnRH. Al fraccionarlo con lectinas-concanavalina-A v GNRI. Al fraccionarlo con lectinas-concanavalina-A y aglutinina de germen de trigo- se han identificado distintas glicoproteínas. Este mismo líquido ha sido incubado con blastocistos de ratón y se ha medido la incorporación de 3-H uridina en RNA. La incorporación es entre un 50-60% mayor cuando se usa líquido oviductal comparado con suero del mismo animal del que se obtuvo comparado con suero del mismo animal del que se obtuvo el líquido oviductal. Cuando el líquido oviductal es denaturado (65° C/30 min) no hay estimulación en la incorporación a macromoléculas. La incorporación de uridina es lineal en concentraciones de 10⁻⁸M - 10⁻⁶M y también con respecto al número de huevos. En el tiempo hay una incorporación lineal durante la primera hora, luego se estabiliza entre 2-4 horas y luego un incremento en las 4-8 horas siguientes que se corresponde con un aumento en el número de células en los blastocistos. En ensayos preliminares hemos visto que el incremento en la incorporación de uridina es mayor cuando se utilizan fracciones glicoprotéicas que cuando se utiliza líquido oviductal sin fraccionar.

Estos resultados sugieren que existe una interacción de algunas proteínas del líquido oviductal con embriones en estados tempranos del desarrollo que no es especie específica.

Financiado por RF 86020

CARACTERIZACION Y LOCALIZACION SUBCELULAR DE LA ARGINASA DE HIGADO DE GENYPTERUS MACULATUS (CONGRIO NEGRO). (Characterization and subce llular location of arginase from Genypterus maculatus liver). Kessi, E., Ainol, L. y Carvajal, N. Depto. Biología Molecular. Fac. Cs. Biol, y de Rec. Nat. Universidad de Concepción (Patrocinio: R. González).

Se purificó parcialmente la arginasa de higado de Genypterus maculatus. Para ello, un homogenizado de hígado se sometió a fraccionamiento con sulfato de amonio (0-30% saturación) calentamiento a 60°C en presencia de ornitina y MnCl₂, filtración en Sephadex G-200 y cromatografía de intercambio iónico en columnas de DEAE-celulosa. La preparación enzimática obtenida presenta un pH óptimo de 9.5 y un Km de 15-20 nM para arginina; además es inhibida en forma no competitiva por el producto ornitina y por los aminoácidos prolina, leucina e isoleucina. La enzima presenta un peso molecular de 120.000, y el tratamiento con EDTA se acompaña de pérdida de actividad y disociación de la enzima.

El fraccionamiento subcelular reveló que la enzima se encuentra localizada exclusivamente en la mitocondria del hígado de Genypterus maculatus. En base a esta distribución y los bajos niveles de urea endógena medidos en tejidos de esta especie se sugiere que la función de la arginasa es aportar la ornitina necesaria para la síntesis de prolina.

EFECTO DEL URETANO EN LA MARCACION DE GANGLIOSIDOS Y GLICOPROTEINAS Y SU DISTRIBUCION SUBSINAPTOSOMAL EN EL TRACTO OPTICO DE POLLO. (Effect of urethane in the labeling of gangliosides and glycoproteins of chicken optic tract and their subsynaptosomal distribution in optic tectum). Kivatinitz, S. y Domowicz, M. CIQUIBIC-Dto. Química Biológica, Fac. C. Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

Se estudió la marcación de gangliósidos y glicoproteínas en pollos anestesiados una hora antes de una inyección de 3H-NAcMan. Se midió 3H-gangliósidos y 3H-glicoproteînas en capa ganglionar de retina y tectum ôptico. Cin-co horas después de la inyección se encontró una disminución en la marcación de ambos compuestos tanto en retina como en tectum óptico de los animales anestesiados. tina como en tectum optico de los animales amestesiados. Sometidos los tectum ópticos a un fraccionamiento subsinaptosomal se encontró que tres horas después de la inyección la fracción que tiene mayor actividad específica de ácidos síalico de gangliósidos (c.p.m. 3H-NANA gangliósidos/ mol de NANA gangliósidos) es la fracción enriquecida en vesículas sinápticas tanto en animales controles como en los anestesiados, siendo los valores de todas las fracciones obtenidas de animales amestesiados menores que las de los controles. Transcurridas cinco horas de la inyección las actividades específicas de las fracciones enriquecidas en mielina, microsomas, membrana plasmática, sinaptosomas y mitocondrias aumentan sobrepasando el valor de la fracción de vesículas sinápticas el cual permanece constante entre las tres y cinco horas En las fracciones provenientes de los animales anestesia dos los valores se mantienen siempre similares a los de la fracción de vesículas sinápticas y por debajo de los controles correspondientes. Se discute la posibilidad de que el anestésico interfiera tanto en la síntesis como en la translocación de estos glicocompuestos desde su sitio de síntesis hacia la membrana plasmática y en el reciclado de membranas.

ATSLAMIENTO Y CHILITUD DE ISLOTES DE LANGERHANS FUNCIONANTES. (Isolation and culture of functional Langerhans' islets) Koppmann, A., Huerta,G.,Salas K., Caviedes, R. Laboratorio Cultivo de Tejidos Depto. Fisiología y Biofísica, Fac. de Medicina U.de Chile.

Una de las limitaciones del transplante de páncreas endocrino radica en que las actuales técnicas de aisl<u>a</u> miento y cultivo no son eficientes. Se trabajó con dos especies animales.

El páncreas de rata es de fácil acceso y canulación, procediéndose luego a la disección, trituración, diges tión enzimática y cultivo de los islotes obtenidos.

En el perro este procedimiento es básicamente el mismo, pero se dificulta por sus condiciones anatómicas.

En ratas el rendimiento es de 200-400 islotes, obte-

niéndose adherencia a la placa de cultivo (criterio de vitalidad en cultivo), microscopía electrónica e inmunocitoquímica de célula secretoria típica (RER, gránulos de secreción, mitocondrias y complejo de Golgi), fluor-esencia (+) con paraformaldehido-glioxilato, RIA de in-sulina en secreción basal y respuesta sobre carga de glucosa (90-153uUI/ml respectivamente).

En perros se observa adherencia a la placa, RIA de secreción basal de insulina (137uUI/ml en tres días)y respuesta sobre carga de glucosa con mayor secreción de hormona (de 32uUI/ml basal a 53uUI/ml post estímulo).

Se comprobó preservación en condiciones de cultivo de propiedades morfofuncionales histicespecíficas de páncreas endocrino por períodos prolongados de tiempo

Financiamiento: DIB B 2124-8623

RIOSINTESIS DEL GLUCOGENO EN CEREBRO DE RATA (Rat. brain glycogen biosynthesis).

Clara R. Krisman, Marcia Mendonça, Diana S. Tolmasky.

Instituto de Investigaciones Bioquímicas "Fundación Campomar" y Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Antonio Machado 151, (1405) Buenos Aires, ARGENTINA

El glucógeno es un homopolisacárido de glucosas altamente ramificado con uniones glucosídicas \propto 1,4 y \propto 1,6. Todas las enzimas glucógeno sintetasas independientemente de su origen, presentan un requerimiento absoluto por un glucano del tipo \propto 1,4 como aceptor.

Los trabajos realizados en nuestro laboratorio con hígado y corazón de rata, así como también <u>Esch. coli</u> conducen a proponer que el glucógeno se sintetiza "de novo" sobre una proteína.

En este trabajo presentamos evidencias que también en cerebro, el glucógeno se inicia via formación de una glucoproteína. La enzima que cataliza la transferencia de glucosas del UDP-Gle a la proteína es diferente de la enzima que transfiere las glucosas al glucógeno.

Esta afirmación se basa en que a través de las distintas etapas de purfficación empleadas, se logró se-parar las enzimas: fosforilasa, ramificante y UDP-Glu-cosil transferasa a proteína y UDP-Glucosiltransferasa a glucógeno.

MECANISMO DE ACCION DE ANTIVIRALES LISOSOMOTROPICOS: ES TUDIOS CON VIRUS IPN. (Mechanism of antiviral lysosomotropic agents: Studies in IPN virus). <u>Kuznar, J., Farías, J., Kiss, J. y Navarrete, E.</u> Laboratorio de Bio química, Facultad de Medicina, Universidad de Valparaí-

La sensibilidad de algunos virus, a la acción de los agentes lisosomotrópicos, ha sido empleada como ar-gumento para definir su vía de penetración a la célula. Estos inhibidores afectarían la internalización de los virus a través de la neutralización del pH de endosomas y lisosomas. La relación entre penetración viral y sen sibilidad a agentes lisosomotrópicos está siendo cues-tionada debido a que algunos virus son afectados por es tas drogas incluso después de haber penetrado. Con objeto de aportar información respecto a lo que sucede con virus sin membrana, hemos ensayado el efecto de la Cloroquina y el NH₄Cl sobre el ciclo infectivo del virus de la Necrosis Pancreatica Infecciosa (IPN).

Ambos agentes inhiben la producción de virus IPN, sin embargo, el NH₄Cl es más efectivo. Contrariamenta a lo esperado, el NH₄Cl inhibe la multiplicación viral incluso si se agrega después que se ha iniciado la sín tesis de nuevas proteínas virales.Para visualizar un posible efecto sobre la replicación del genoma del virus, se estudió la incorporación de [3H]-uridina a células infectadas. El NH₆Cl reduce en un 43% la síntesis de RNA viral. En cambio, la producción de virus decae en un 95%. La disminución en la síntesis de RNA viral, de tectada en presencia de NH₄Cl, es, en principio, insuficiente para explicar la acción del inhibidor, sin embargo, estudios preliminares de inmunofluorescencia, sugieren que además el NH₄Cl inhibe la penetración del virus.

CANALES IONICOS DE RETICULO SARCOPLASMATICO DE MUSCULO ESQUELETICO DE RANA. (Ionic channels in sarcoplasmic reticulum from frog skeletal muscle). Ladrón de Guevara, R. y Bull, R. Depto. Fisiología Normal y Patol., Facultad de Medicina, Universidad de Valparaí so y Depto. de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina Universidad de Chile tad de Medicina, Universidad de Chile.

Con el objeto de estudiar los canales iónicos presentes en el retículo sarcoplasmático de Caudiverbera caudiverbera, hemos fusionado dos preparaciones diferentes de fragmentos aislados de éste, con membranas artificiales planas de fosfolípidos.

planas de fosfolipidos.

El canal más frecuentemente encontrado con una de las preparaciones es catiónico, tiene una conductancia de 574 pS en sulfato de potasio 100 mM y la probabilidad de estar abierto crece al aumentar el potencial eléctrico en el lado que se agregaron las vesículas. Con la otra preparación detectamos di las. Con la otra preparación detectamos di-versos tipos de canales, entre ellos uno aniónico y otro catiónico. El aniónico es poco dependiente de potencial, y presenta en cloruro de colina 250/50 mM una conductancia de 100 pS. El canal catiónico presenta en cloruro de potasio 200/100mM una conductan-cia de 74 pS, y se abre para potenciales positivos.

Estos canales podrían participar en la prevención de la polarización del retículo sarcoplasmático cuando éste libera calcio.

Financiado por la Universidad de Chile DIB B.2123, Muscular Dystrophy Association y NIH GM 35981-01.

GABA ENDOGENO SE ENCUENTRA PRESENTE EN VESICU-LAS SINAPTICAS DE CORTEZA CEREBRAL DE RATA. (Endogenous GABA is present in rat brain cortex synaptic vesicles). Lagos, N. y Orrego, F. Depto. de Fisiología y Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

En la literatura se encuentran descritos intentos negativos para asociar aminoácidos (AA) a fracciones de vesículas sinápticas (VS) aisladas. Esto podría indicar que los AA pos tulados como neurotransmisores, entre ellos el ácido gama-aminobutirico (GABA), no se encum-tran almacenados en vesículas sinápticas. Una tran almacenados en vesiculas sinapticas. Una explicación alternativa pudiera ser que los AA difundieran desde el compartimiento intravesicular hacia el citosol durante el proceso de aislamiento, así la concentración de AA dentro de la vesícula debería ser directamente proporcional a la duración y complejidad del procedimiento utilizado en el aislamiento de vesículas ejenticas vesículas sinápticas.

En este trabajo se presentan evidencias

En este trabajo se presentan evidencias de contenido de GABA endógeno en vesículas sinápticas de corteza cerebral de rata obtenidas por tres métodos diferentes. Se caracteriza la fracción vesicular utilizando marcadores bioquímicos y controles de microscopía eletrónica y se determina el contenido de GABA intravesicular.

Financiado por DIB Proyecto B.1590 Universidad de Chile y Proyecto PNUD UNESCO CHI-84/003, ayuda a Tesis de Doctorado.

propicto, puede ser manipulade por alteraciones en las condiciones de crecimiento, oxigenación y temperatura, permitiendo la inducción de estados con diferentes número de copias: bajo (n=1-3), intermedio (n=10-15) y alto (n=30-40). Este efecto es a nivel de la replicación del DNA. El estudio de la estabilidad de pP4 se realizó con derivados de P4 que llevan insertado un gen de resistencia a kanamicina (Km), determinándose que la estabilidad depende de la función int. Mediante la adición de P2, se puede encapsidar el

CARACTERIZACION DEL ESTADO DE PLASMIDIO DEL BACTERIO-

CARACTERIZACION DEL ESTADO DE PLASMIDIO DEL BACTERIO-FAGO PA, Y SU USO COMO VECTOR DE CLONAMIENTO Y EXPRESION. (Characterization of phage P4 plasmid state, and its use as a cloning and expression vector). R. Lagos y R. Goldstein. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile y Boston University School of Medicine, Boston.

P4 es un bacteriófago defectivo que depende del

colifago P2 para su desarrollo lítico. En ausencia de P2, P4 puede propagarse como un plasmidio. Se caracterizó la replicación, control de número de copia, estabilidad y expresión del plasmidio P4 (pP4). El número de copias (n), determinado por centrifu-

gación en gradiente de cloruro de cesio-yoduro de propidio, puede ser manipulado por alteraciones en

genoma de pP4 en una partícula viral, y si se emplea la mutante pP4sid1 es posible encapsidar el genoma de pP4 que contenga una inserción de DNA foráneo de hasta 25000 pares de bases.

Se ha construído un vector de expresión usando el derivado pP4sid1, al cual se le ha insertado el promotor híbrido tac y un gen de resistencia a ampicilina. Este vector cuenta con un sitio PstI

único que está distal al promotor y a la secuencia SD. Se discutirán las ventajas del uso de pP4 como vector de clonamiento y expresión.

CAMBIOS EN EL CONTENIDO DE FRNA EN HOJAS SENESCENTES DE TRICO. (Changes rRNA content in senescing wheat leaves). Lamattina, L., Pineda, M., Pont Lezica, R. y Conde, R.D. Instituto de Investigaciones Biológicas, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata, Argentina,

La primera hoja de trigo en su máxima expansión pierde velozmente RNA cuando es contada y colocada en la oscunidad. Esta investigación se llevó a cabo con el objeto de evaluar las características de la desaparición del RNA, cuya mayor proporción es rRNA. Se midieron, inicialmente, las velocidades de sintesis y degradación del rRNA total mediante procedimientos de mercación con [³H]-orotato. Los resultados indicaron que la síntesis se mantiene hasta 48 hs posteriores al corte. La degradación se incrementa y es responsable de la pérdida de rRNA total.

Luego, a distintos tiempos de iniciado el proceso, se aislaron las especies moleculares de rRNA que componen los ribosomas de citoplasma y cloroplastos mediante ultracentrifugación en gradientes exponenciales de densidad de sacarcosa. Se estimó así, el contenido neto de dichos componentes. Los resultados indicaron que la hoja contiene incialmente 69% y 21% de rRNA de citoplasma y cloroplastos respectivamente. La pérdide ocurre preferentemente en el rRNA de cloroplastos, y cae al 60% de su valor inicial en 48 hs. A continuación se midió la capacidad de transcripción de las especies moleculares mediante la incorporación de [³H]-ácido orótico. La degradación se evaluó marcando el rRNA el inicio del proceso con [³²P] y observando la desaparición de la marca. Los resultados obtenidos indicaron que la caída de marca está incrementada en el caso del rRNA de cloroplastos y es de la misma magnitud que el cambio de masa observado.

Financiado nor CONICET, CIC y FIBA

ASPECTOS BIOLOGICOS Y CITOGENETICOS DE DOS GRILLOS ESCA-MOSOS: Microgryllus pallipes (PHILIPPI) Y Hopiosphyrum griseus (PHILIPPI) (GRYLLIDAE: MOGOPLISTINAE).
[Biological and Cytogenetic aspects of two scaly crickets: Microgryllus pallipes (Phil.) and Hoplosphyrum griseus (Phil.) (Gryllidae: Mogoplistinae) Lamborot, M., Barrera, H. y Fan, C*. Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile, *U. Metropolitana de Cs. de la Educación.

Microgryllus pallipes y Hoplosphyrum griseus grillos escamosos, endémicos, de amplia distribución geográfica, son fácilmente distinguibles por su morfología de huevo a imago. Tienen importancia económica, ya que ambos acompañan los productos vegetales que Chile exporta, figurando M. pallipes como plaga cuarentenaria. Este t bajo caracteriza: la historia estacional de las espe-Este tracies; la constitución cromosómica obtenida por suspensión celular de tejido gonadal y tinción Giemsa para di-versas localidades; y la conducta sexual determinada por observación directa de machos y hembras vírgenes.

Los resultados indican que ambas especies presentan un ciclo univoltino, pero con características propias. Todas las poblaciones analizadas poseen un número cromosómico diploide 2n= 18 autosomas mas sistema sexual XO; el cromosoma X es metacéntrico y grande. Algunas pobla-ciones de <u>H. griseus</u> presentan individuos con cromosomas B. Las pautas de conducta sexual, son en general coincidentes con otras especies de Gryllidae, sin embargo, existen diferencias notables: H. griseus da emisiones sonoras (canto de llamada) en tanto que M. pallipes es sordo y mudo; el tipo de espermatóforo es bipartito y de gran tamaño en H. griseus, siendo de menor tamaño en M. pallipes. La conducta de postcópula también es dife

Se discute la importancia evolutiva de algunos de los parámetros presentados

Financia Proyecto DIB 2007-8634

LA PLACENTA EN MALNUTRICION MATERNA 1. ESTUDIO ULTRAES-TRUCTURAL DE LAS VELLOSIDADES CORIONICAS. (An ultras tructural study of the chorionic villi in Human Placentas in maternal malnutrition). Las Heras J., Ponce C., Gómez E., y Renere R. Departamento Ciencias Médico Bio lógicas y Básicas y Carrera de Obstetricia y Puericultura. Facultad de Medicina. Universidad de Chile. (Patrocinio: S. Gimpel F.)

Se analizaron ultraestructuralmente las características de las vellosidades coriónicas en la placenta de 30 pacientes con malnutrición materna y se compararon con un número similar de placentas de pacientes con embarazo normal.

El estudio ultraestructural de las vellosidades coria les terminales de las placentas de madres desnutridas de mostró las siguientes alteraciones: excesiva dilata - ción del retículo endoplasmico rugoso y vacuolas subnucleares con material electrodenso en el sincitiotrofo blasto; engrosamiento de la membrana basal, con interdi gitación excesiva del sincitiotrofoblasto; aumento del colágeno en el estroma vellositario entre la membrana basal y la pared capilar; vacuolización de pericitos; moderada proliferación de células vellositarias y ede - ma del estroma. "

Aunque las causas que pueden haber originado los cambios estructurales, arriba mencionados, en las placen tas de madres desnutridas aún no están establecidas se podria pensar en dos factores determinantes: insufi ciente circulación utero placentaria y/o maduración vellositaria inadecuada.

PROYECTO: M2135 - 8622 DIB UNIVERSIDAD DE CHILE

ESTUDIO GENETICO POBLACIONAL EN CHUQUICAMATA. (Genetic population study in Chuquicamata). Lazo, B., Velasco, C., Campusano, C. y Figueroa, H. Laboratorio de Genética, Facultad de Medicina, Universidad de Valparaíso.

Introducción: Estudios poblacionales realizados en Chile, señalan diversidad de frecuencias en características definidas como marcadores genéticos y variables antropológicas. Esto se ha explicado por la particular mixtura étnico racial de cada población, debido a flujos migras torios distintivos en cantidad y origen de los migrantes Como parte de un estudio más amplio, relacionado con la estructura genética de la población de Chuquicamata, la presente comunicación es un análisis preliminar que procura caracterizar dicha población desde un punto de vista genético antropológico.

Metodología: Se encuestaron 300 estudiantes de Enseñanza Media, en 1984, en proporción sexual 1:1, con prome dio de edad de 14,44 [±] 0,32 años. De ellos se obtuvo: su lugar de nacimiento, el de sus padres y abuelos, grupos sanguíneos de sistemas ABO y Rh, presencia de tubérculo de Carabelli y de diente en pala, gustación a la feniltiocarbamida, etc.

Resultados: Se observa alta frecuencia de migrantes nacionales, principalmente de las regiones I, II, III y IV. Pero el número de abuelos extranjeros es de un 6%. En los grupos sanguíneos ABO el valor de r = 0,7602 y el de p = 0,1893. En Rh hay un 92,94% positivos. Presencia de tubérculo de Carabelli es de 13,47% y de diente en pala 25,35%.

<u>Conclusiones</u>: Los datos indican que la población básica es inmigrante (padres y abuelos). Los valores de las frecuencias génicas señalan que se está en presencia de una población mixta menos caucásica que otras poblaciones chilenas, lo que se explicaría, en parte, por la baja inmigración extranjera.

ANALISIS ISOENZIMATICO DE ALCOHOL Y ALDEHIDO DESHIDRO-GENASAS Y ONTOGENESIS DE LAS ACTIVIDADES METABOLIZANTES DEL ETANOL EN HIGADO DE HAMSTER. (Isoenzymatic analysis of Alcohol and Aldehyde Dehydrogenases and ontogeny of ethanol metabolizing activities in hamster's liver) Lazo, 0. y Jorquera R. Departamento de Biología Molecular, Fac. de Ciencias Biológicas y de Recursos Natura les, Universidad de Concepción. (Patrocínio: G. Cea)

Las isoenzimas de Alcohol Deshidrogenasa (ADH) se clasifican, según sus formas moleculares, en tipos I, II ó η' y III ó χ' y las de Aldehido Deshidrogenasa (ALDH) según sus Km para acetaldehido, en I (μ M) y II (μ M), siendo ADH I y ALDH I las principales isoenzimas involucradas en el metabolismo de etanol.

En este trabajo analizamos las actividades ADH y ALDH, sus patrones isoenzimáticos y la ontogénesis pos $\underline{\mathbf{r}}$ natal de ADH I y ALDH I en hígado de hamster.

Las actividades se midieron espectrofotométricamente, separadas y detectadas en geles de poliacrilamida y analizadas por densitometría.

En hamster adulto se detectan tres ADH I, una ADH III y tres ALDH II (dos NAD y una NADP dependientes). En neonato sólo se detecta una isoenzima de ADH I y, predominantemente, una de ALDH II. Las actividades ADH I y ALDH I, al nacimiento, representan menos del 20% de la actividad máxima respectiva alcanzada al mes de edad, decreciendo luego ALDH I hasta un 35%.

Estos resultados demuestran que en hígado de hamster las actividades ADH y ALDH están representadas por, al menos, cuatro y tres isoenzimas, respectivamente. Las isoenzimas que metabolizan el etanol, ADH I, ALDH I presentan diferentes ontogénesis post-natal y el incremento de la actividad ADH I se correlaciona con una modificación de su patrón isoenzimático.

FACTOR HIPOTALAMICO QUE INHIBE LA SECRECION DE LH ESTI-MULADA POR GRRH: RELACION CON EL FRACMENTO GRRH (1-5). (Hypothalamic factor that inhibits GnRH-stimulated LH secretion: Relationship with GnRH (1-5). Leal, J., De la Lastra, M. - Laboratorio de Endocrinología, Depto. de Ciencias Fisiológicas, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

Se ha obtenido de eminencia media de vaca (EM) un material peptídico soluble en ácido acético 0.5M y en metanol, que inhibe la secreción de LH, pero no de FSH, estimulada por 200 ng GnRH en ratas machos inmaduros. El efecto inhibitorio fue observado con dosis equivalentes a 0.33-1 EM, pero no con dosis mayores. El material inhibitorio tiene reacción cruzada con un anticuerpo monoclonal anti-GnRH y tiene un peso molecular estimado aproximadamente en 750 daltons.

Estas características surieren que pudiese ser un

Estas características sugieren que pudiese ser un fragmento de la molécula de GnRH producido por acción de endopeptidasas hipotalámicas, cuyo principal producto de hidrólisis es GnRH (1-5), con un peso molecular de 739 daltons.

Basándonos en estos hechos ensayamos la secuencia GnRH (1-5) sobre la secreción de LH estimulada por 200 ng de GnRH en ratas machos inmaduros. La liberación de LH, pero no la de FSH, fue inhibida significativamente con 50 y 100 ng de GnRH (1-5), pero no con dosis mayores. No se observó efecto sobre los niveles plasmáticos de LH en situación basal, no estimulada.

Sobre la base de estos resultados proponemos que el

Sobre la base de estos resultados proponemos que el péptido inhibidor de la secreción de LH, aislado de EM de vaca, es el fragmento GnRH (1-5) y que este péptido podría desempeñar un rol regulador fisiológico en la secreción de LH.

Investigación financiada por Proyectos DIUC 69/86, CONICYT 1186/85 y Rockefeller 86020.

CONSTRUCCION DE UNA GENOTECA DE <u>Salmo</u> <u>gairdneri</u> EN EL BACTERIOFAGO LAMBDA CHARON 4A (Construction of a <u>Salmo</u> <u>gairdneri</u> genomic library in bacteriophage Lambda Charon 4A).

Leighton, V., Winkler, F.. Laboratorio de Genética, Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile; Departamento de Ciencias Exactas y Naturales, Instituto Profesional de Osorno.

La trucha arcoiris (Salmo gairdneri) se ha constituido como una de las especies de gran relevancia económica para el hombre, lo que explica el creciente interés por conocer diversos aspectos relacionados con su crecimiento y desarrollo. Como una etapa inicial de un estudio molecular que hemos iniciado acerca de la fisiología génica de este organismo, hemos construido una genoteca en el vector Lambda Charon 4A a la cual recurriremos para desarrollar futuras investigaciones tanto básicas como biotecnológicas.

El DNA cromosomal, obtenido de eritrocitos de trucha proveniente de la piscicultura de Rupanco, fue digerido parcialmente con la enzima de restricción Eco RI y fraccionado en gradientes de sacarosa. Los fragmentos de al rededor de 20 Kpb se ligaron a los "brazos" del bacteriófago Lambda Charon 4A mediante la enzima T4 DNA ligasa.

Los productos del ligamiento se sometieron a empacamiento $\frac{in}{in}$ vitro utilizando extractos preparados a partir de las cepas E. $\frac{coli}{in}$ BHB 2688 y E. $\frac{coli}{in}$ BHB 2690. Los fagos recombinantes se identificaron mediante la aparición de placas de lisis incoloras al ser propagados en la cepa E. $\frac{coli}{in}$ 1090 cultivada en medios sólidos que contenían isopropil -B-D tiogalactopiranósido (IPTC) y 5-bromo -4-cloro -3-indolil -B-D-galactopiranósido (X - gal).

Financiado: Proyecto "Ingeniería Genética en Peces". Centro de Biotecnología Marina, Instituto Profesional de Osorno, Laboratorio de Genética, Departamento de Ciencias Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile. EFECTO DEL COLESTEROL DE LA DIETA SOBRE LA ACTIVIDAD DE ENZIMAS DESATURANTES DE ACIDOS GRASOS Y LA COMPOSICION LIPIDICA DE RETICULO ENDOPLASMICO DE HIGADO DE RATA. (Effect of dietary cholesterol on fatty acid desaturase activities and lipid composition of rat liver endoplasmic reticulum). Leikin, A.L. y Brenner, R.R. Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata (INIBIOLP), CONICET-UNLP, Fac.de Cs.Médicas, Universidad Nac.de La Plata, La Plata, Argentina.

El colesterol posee una reconocida capacidad rigidizante. Es de gran interés conocer cómo afecta la actividad de enzimas de membrana y su entorno lipídico. Con este fin se midió su efecto sobre la actividad enzimática desaturante del retículo endoplásmico hepático por radiocromatografía gas-líquido. La composición lipídica y de ácidos grasos se estudió por cromatografía en capa fina y cromatografía gas-líquido. Las propiedades físico dinámicas se estudiaron por medición de anisotropía de fluorescencia. Las ratas fueron alimentadas con dietas suplementadas con 5% colesterol-2% ácido cólico y 1% colesterol-0,5% ácido cólico durante 6 y 21 días, respectivamente. El retículo endoplásmico se enriqueció en colesterol. El contenido de fosfatidil colina y fosfatidil etanolamina aumentó y disminuyó el de esfingomielina. Luego de 6 días de dieta Δ5 y Δ6 desaturasas no modificaron su actividad. Luego de 21 días, Δ5 y Δ6 desaturasas disminuyeron su actividad, la primera en forma más significativa que la segunda. Δ9 Desaturasa aumentó su actividad en forma muy significativa. Estos cambios se tradujeron en la composición de ácidos grasos totales con disminución de 16:0 y 18:0 y 20:4 y aumento de 16:1 y 18:1. La anisotropía de fluorescencia de 1,6-difenil-1,3,5-hexatrieno aumentó así como también la del ácido trans-parinárico. Los resultados revelan una rigidización de la membrana cuyo efecto sobre las actividades enzimáticas depende de la desaturasa en estudio.

OVOGENESIS Y FOLICULOGENESIS EN EL OCTODON degus (Ovogenesis and Foliculogenesis in the Octodon degus). Leiva, J; y Morales B. Depto de Fisiología U. Metropolitana; Depto. de Morfología Exp. Fac. Medicina, U. de Chile.

La ovogénesis es un proceso contínuo que comienza con las células Germinales Primordiales (CGP) en la vida embrionaria y culmina con el óvulo durante la fecundación. El ingreso de la ovogonia en la primera división meiótica, la fase de meiosis en que queda detenido el ovocito I y la organización de los folículos primordiales es variable de especie en especie.

Nuestro objetivo fue estudiar la ovogénesis y foliculogenésis en el <u>Octodon degus</u> pre y postnatal. Se utilizaron las gónadas de embriones de 0,7-1,2-1,5 cm y fetos 1,8-2,0-2,9-3,4 y 4,0 cm de LAC. Hembras de 25-35-40 y 90 días de edad y 10 hembras adultas en período activo y 10 en reposo sexual. Fueron procesadas para técnica histológica corriente. Se realizó un análisis evolutivo, mediciones de las células de la línea germinal y de los distintos tipos de folículos (F) normales y atrésicos y cuer pos luteos (CL) y además un recuento de ellos en ambos períodos de actividad sexual.

En embriones de 0,7 cm las CGP se encuentran en migración; a los 1,2 cm se reconoce la gónada indiferenciada. A los 1,5 el ovario por el inicio de la meiosis. Los primeros F. primordiales (con el ovocito en Paquiteno), se observan en fetos de 2,9 cm. Los ovocitos crecen lentamente hasta alcanzar su máximo tamaño en F. primarios de 12 capas de células foliculares. En el período de reposo hay un aumento relativo de los F. atrésicos y una disminución notable de los C.L.

La ovogénesis y Foliculogénesis se inician en el perío do prenatal. A diferencia de otros roedores el ovocito detiene la meiosis en la etapa de Paquiteno al organizar se el F. primordial. El crecimiento del ovocito y de los F. sigue un patrón muy similar a otros roedores. La disminución de la actividad ovárica en el período de reposo puede ser explicado por un descenso de las gonadotrofinas hipofisiarias.

MARCAJE DE AFINIDAD DE METIONIL-tRNA SINTETASA DE <u>E. coli</u>. (Affinity labeling of <u>E. coli</u> metionil-tRNA sintetasa). <u>Leon, O.</u> y <u>Schulman</u>, <u>L</u> Depto. Biología Molecular. Fac. Cs. Biol. y de Rec. Nat. Universidad de Concepción y Department of Developmental Biology and Cancer. Albert Einstein College of Medicine.

La interacción específica del tRNA con aminoacil-tRNA sintetasas es un modelo atractivo para el estudio de las bases moleculares de reconocimiento proteína-ácidos nucléicos. Las estructuras primaria y terciaria de t-RNA y de un fragmento de metionil-tRNA sintetasa (MetRS) de E. coli han sido resueltas.

Experimentos de entrecruzamiento utilizando el compuesto bifuncional dithiobis (succinimidil-propionato) (DTSP) unido a cuatro regiones de la estructura de tRNA, han sido llevados a cabo en este laboratorio y cuatro péptidos reaccionantes fueron identificados.

En este trabajo los péptidos identificados han sido asignados a sus respectivos sitios de reacción en el tRNA. Los resultados indican que Lys 640 reacciona con el extremo 5 del tRN, Lys 402 y Lys 439 estan unidos al D-loop y el más importante Lys 465, reacciona con la región que contiene el anticodon.

La estructura del fragmento de MetRS esta siendo refinada a 1.8 A de resolución. La combinación de resultados directos como son los obtenidos por entrecruzamiento y la estructura de la enzima permitirá construir el primer modelo detallado de un complejo proteína-RNA.

INTERACCION RHIZOBIM MELILOTI-ALFALFA Viviana C. Lepek, Luis R. Maréchal Instituto de Investigaciones Bioquímica "Fundación Campomar", Antonio Machado 151, (1405) Buenos Aires

Resultados previos de este laboratorio demostraron que la aglutinina de alfalfa a la que se adjudicó un que la aglutinina de altalia a la que se adjudico un papel importante en el reconocimiento de R. meliloti, era inespecífico en cuanto a su interacción con esta bacteria. Ello llevó a que experimentaramos otro ensayo para intentar dilucidar el problema relacionado con el reconocimiento de R. meliloti-alfalfa. Intentamos así desarrollar la técnica de obtención de anticuerpos monoclonales contra la superficie de R. meliloti para poder identificar y estudiar las estructuras responsables de tal interacción.

La fusión se realizó (según Milstein) entre células de mieloma de ratón NSO y linfocitos de bazo de ratones Balb/c inyectados 3 días antes intraesplenicamente (M. Spitz y E. Eugui) con una suspensión de bacterias enteras cosechadas en fase logarítimica a una dilución de 2 x 10 bact/ml.

La presencia de anticuerpos en los sobrenadantes de los hibridomas se detectó con la aplicación del ensayo de immunoabsorción ELISA con anticuerpo unido a peroxidasa. La selección de los anticuerpos de realizó en base a su capacidad de unión a las bacterias enteras fijadas mediante poli-L-lisina y glu-taraldehído a la superficie de las placas de "multi-well" de poliestireno. Se obtuvieron así un 10% de well" de poliestireno. Se obtuvieron así un 10% de hibridomas positivos. Actualmente nos encontramos en la etapa de clonado y caracterización de estos anticuerpos.

HIDROLISIS ENZIMATICA DE ESTERES FOSFORICOS EN TRYPANOSO MIDROLISIS ENZIMATICA DE ESTERES FUSTURILUS EN INSTANCISU MA CRUZI. (Enzimatic hydrolysis of phosphoric esteres in Trypanosoma cruzi) letelier, M.E., Morello, A. Departamento de Bioquímica. Facultad de Medicina. Univer sidad de Chile. Casilla 70086 Santiago-7 Chile.

Las fosfatasas (E.C.3.1.3) pueden remover fosfato de importantes compuestos celulares y xenobióticos. Varios de los compuestos-fosfato endógenos están involucrados en procesos de transferencia de energía bioquímica (ATP) y procesos regulatorios (proteínas fosforiladas). Se ha su gerido también para la fosfatasa ácida un rol en la nutrición del T. cruzi.

tricion del 1. Crizi. Los epimastigotes de T. cruzi contienen una actividad los fatásica lisosomal (pH~4.0) y dos citosólicas (pH~5.5 y 8.0). Se han descrito además tres ATPasas unidas a membrana: dos Mg^{2+} -ATPasa, una oligomicina-sensible y la tra ouabalna u oligomicina insensible; y una Ca^{2+} -ATPasa. Mayor conocimiento sobre la hidrólisis de leteres fosfato Mayor conocimiento sobre la hidrólisis de esteres fosfato en este parásito podría ser útil para el desarrollo de nue vas drogas tripanosomicidas. En este trabajo se presentan la hidrólisis de varios compuestos-fosfato fisiológicos y proteínas fosforiladas, catalizada por las fosfata sas ácidas y alcalinas presentes en fracciones subcelulares de T. cruzi. Las fracciones subcelulares de obtuvieron por centrifugación diferencial de homogeniados de T. cruzi. La actividad fosfatásica se determinó midiendo el fosfato inorgánico producido en la reacción. La fosfatasa lisosomal preferencialmente hidroliza esteres fosfato de bajo peso molecular; las fosfatasas citosólicas alcalinas actúan primaniamente sobre proteínas fosfariladas. El parásito también contiene una glucosa-6-fosfariladas. riladas. El parásito también contiene una glucosa-6 fatasa microsomal y ATPasas activadas por Mg^{2+} y Ca osa-6-60s-y Ca²⁺derivadas de membrana plasmática y mitocondrial. Se discute en el texto el posible rol que estas diferentes actividades fosfatásicas podrían tener en procesos

regulatorios u otros procesos fisiológicos.

Financiado por CONICYT-CHILE, UMDP/WB/WHO/TDR, Departamento de Desarrollo de la Investigación. Universidad de Chile. Grant B-1854.

ESTUDIO DE LA FUNCION Y LOCALIZACION HISTOLOGICA DE ACROSINA POR ANTICUERPOS MONDCLONALES. (Functional and histological studies on acrosin by monoclonal antibodies) *Leyton, L.,**Ele J.
*Laboratorio de Insunología. Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas Pontificia Universidad Católica de Chile y **Department of Biochemistry, Queen's University, Ontario-Canada.

Anticuerpos monoclonales dirigidos contra acrosina bovina fueron utilizados para estudiar la participación de acrosina humana en el proceso de fecundación y su localización histológica. Los anticuerpos fueron obtenidos inmunizando ratones híbridos CB6F1/J con acrosina bovina purificada y fusionando los linfocitos esplénicos con células de la línea mieloide Sp2/0. Se seleccionó el hibridoma Acr-C2E5, secretor de 196, porque presenta reacción cruzada, por inmunofluorescencia indirecta, con la región acrosomal de espermatozoides humanos, murinos y bovinos.

El análisis inmunohistoquímico en cortes de epididimo y testículo de ratón indica que el antígeno se expresa desde estados muy tempranos de la espermatogenesis. Para estudiar la participación de la enzima en la fecundación, se investigó el efecto inhibitorio de Acr-C2E5 en bioensayos. La penetración de ovocitos de hamster sin zona pelúcida por espermatozoides humanos no fue interferida por el anticuerpo monoclonal.

La administración pasiva de Acr-C2ES por via intraperitoneal en hembras de ratón de la cepa CF1, previo al cruzamiento con machos fértiles, no impidió da fecundación y desarrollo de los embriones. Sin embargo, este anticuerpo monoclonal es capaz de inhibir específicamente la disolución de la zona pelucida de hamster por acrosina humana purificada. Este efecto ha demostrado ser dependiente de la dosis de anticuerpo empleada en el ensayo.

La falta de inhibición de Acr-C2E5 en el ensayo de fertilización in vivo podría explicarse ya sea porque la enzima no es escencial para la fecundación o porque el epitope reconocido, no está expuesto en el espermatozoide fertilizante.

Financiado por grant IDRC: 3-P-83-1006-01.

LUMINISCENCIA VISIBLE ASOCIADA A LIPOPEROXIDA-CION (Visible chemiluminescence from Lipoper-oxidation). Lissi, E.A. y Videla, L.A. Departamento de Química, Universidad de Santiago de Chile y Unidad de Bioquímica, Fac. de Medicina Occidente, Universidad de Chile (Patrocinio: E. Cordenia) Cardemil).

Los procesos de lipoperoxidación son acompañados de luminiscencia. El origen de es-te proceso no ha sido aún clarificado, pero se te proceso no ha sido aún clarificado, pero se acepta generalmente que una de sus principales fuentes son reacciones entre radicales peroxidados que producirían carbonilos excitados. A fin de contribuir a la dilucidación de este problema, nosotros hemos realizado un estudio sistemático del efecto de antioxidantes sobre la lumíniscencia. El sistema seleccionado fue la autooxidación de homogenizado de cerebro. Los resultados obtenidos muestran que la lumí-Los resultados obtenidos muestran que la luminiscencia emitida correlaciona con otros indi-cadores de lipoperoxidación. Sin embargo cuando los antioxidantes son agregados a muestras pre-incubadas a concentraciones tales que el proceso de lipoperoxidación se detiene, se observa solo una disminución parcial de la lumimiento puede concluirse que aproximadamente el 50% de la luz proviene de un intermediario que decae con una cinética de primer orden y que posee una vida media de aproximadamente 40 seg a 32°C y que procesos bimoleculares en radica-les, tales como la recombinación de radicales peroxidados, no contribuyen significativamente a la luminiscencia observada.

PURIFICACION Y CARACTERIZACION DE FERRO- Y COBALTOQUELA-TASA.(Purification and characterization of ferro- and cobaltochelatase).Llambias,E.B.C. y Cánepa,E.T. Departamento de Química Biológica,Facultad de Ciencias Exactas y Naturales,Universidad de Buenos Aires,Argentina

Ferro- y cobaltoquelatasa catalizan la incorporación de Fe2+ y CO²+ en mesoporfirina, respectivamente. En Reuniones anteriores, presentamos estudios de purificación de ambas actividades enzimáticas a partir de hígado de cerdo. En el presente trabajo, se determinan las propiedades de las fracciones purificadas aproximadamente 400 veces, para determinar si una sóla enzima está involucrada en ambas catálisis. Se incuban los sustratos y la proteína purificada en atmósfera de N² por 90 min a 37°C y se determina la metalporfirina formada por el complejo piridínico. El peso molecular de ambas actividades es 240000. El pH y temperatura óptimos, y las energías de activación son similares para ferro- y cobaltoquelatasa. Los valores de Km son, para la inserción del Fe²+, 23, 3µM para el metal y 30, 3 µM para mesoporfirina; para la actividad de cobaltoquelatasa son 27 µM y 45,5 µM, respectivamente, Cada metal protege contra la inactivación por calor. Pb²+, 2n²+, Cu²+ y Hg²+ inhiben ambas actividades enzimáticas, mientras que el Mn²+activa; Mg²+ no tiene efecto en las concentraciones probadas. Los grupos sulfhidrilo están involucrados en la inserción del metal. Los lípidos activan en correlación creciente con su grado de insatura ción, mientras que distintos fosfolípidos tienen efectos similares. Se concluye que una sola proteína cataliza la inserción de Fe²+ y Co²+ en mesoporfirina.

RELACION ENTRE ENZIMAS ANTIOXIDANTES Y QUIMIOLUMINISCENCIA EN RATAS HIPERTIROIDEAS (Relation between antioxidant enzymes and chemiluminescence in hyperthyroid rats) Llesuy, S., Solari, L., González Flecha, B. y Boveris, A. Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas, Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires.

El hipertiroidismo produce un aumento del metabolis-basal, con un aumento del consumo de oxígeno por parte del organismo. Este efecto está relacionado con la ca lorigenesis característica de animales hipertiroideos. la cual se asocia a un aumento de la respiración celular en corazón, hígado, riñón y otros tejidos. Se estudió:
a) la quimioluminiscencia in vivo; b) la quimioluminis a) la quimioluminiscencia in vivo; b, la quimioluminiscencia iniciada por hidroperóxido de ter-butilo y c) los niveles de enzimas antioxidantes en hígado de ratas Long intraperitonealmente Na-L-triiodo tironina durante 1, 3, 5 y 7 días consecutivos. Los valores obtenidos muestran o y / clas consecutivos. Los valores obtenidos muestran un aumento de la quimioluminiscencia in vivo e in vitro, hasta el 3ºdía de tratamiento, mostrando una saturación para los demás días. El incremento fue de un 150% en la quimioluminiscencia in vivo para el día 3 de tratamiento y de un 60% para la quimioluminiscencia de homogeneizado iniciada por hidroperóxido de ter-butilo 3 mM., respecto de los valores controles. Se observó una disminución de los niveles de superóxido dismutasa, catalasa y glutatión peroxidasa para el mismo período. Aparentemente es-tos resultados indicarían que la triodo tironina produ-ciría un incremento en la velocidad de produccion de anión superóxido, con el consecuente aumento de la concen tración en estado estacionario de dicha especie en el ci tosol de la célula hepática de los animales hipertiroideos. Esto llevaría a un aumento de la lipoperoxidación, y el consumo celular extra de oxígeno, debido a dicho de sequilibrio, contribuiría a la elevación del consumo glo bal de oxígeno y del metabolismo basal, característico del hipertiroidismo.

ASOCIACION ENTRE MARCADORES GENETICOS Y CARDIO-PATIA CHAGASICA. (Correlation between gene markers and chagasic cardiopathy). E. Llop; M. Acuña; F. Rothhammer y W. Apt. Departamento de Biología Celular y Genética, Facultad de Medicina, Div. Norte y Depto. de Parasitología, Facultad de Medicinad de Medicina, Div. Sur de la Universidad de Chile.

Con el objeto de evaluar la relación existen te entre varios sistemas de marcadores genéticos y la susceptibilidad a desarrollar cardiopatía chagásica, se estudió una muestra de 104 individuos serológicamente positivos para enfer medad de Chagas, residentes en las ciudades de Combarbalá e Illapel, localizadas en el área chilena más endémica. Esta muestra se tipificó para una batería de marcadores genéticos que in cluyeron los sistemas ABO, Rh, Duffy y HLA.

Los resultados revelaron diferencias significativas para los alelos cDE, A3, B18, B40 y Cw2 También se encontraron diferencias significativas para los haplotipos B40Cw3, A28Cw4 y A385. Nuestros resultados son de naturaleza preliminar, sin embargo, dada la antiguedad de la enfermedad en el Norte de Chile, estos pueden indicar la existencia de una adaptación genética de las poblaciones aborígenes chilenas a T. cruzi.

(Financiado por Proyecto B-1891-8635, D.I.B. y Grant 82599/UNDP/World Bank/ Who special Programe for Research and Training in Tropical Diseases).

FITOPLANCTON DEL RIO RECONQUISTA (PCIA BS.AS., ARGENTINA): RESULTADOS PRELIMINARES. (Phytoplank ton of the Reconquista River (Bs.As., Argentina): preliminary results.) Loez, C.R., Tell, H.G. y Salibian, A. Univ. Nac. Luján, Univ. Buenos Aires, CIC v CONICET.

preliminary results.) Loez, C.K., Tell, H.G. Y Salibian, A. Univ.Nac.Luján, Univ. Buenos Aires, CIC y CONICET.

El Río Reconquista nace en una zona rural al 0 de la Pcia de Bs.As. y fluye al E atravesando centros urbanos muy industrializados, resultan do muy contaminado en sus tramos finales, y de semboca en el estuario del Río de la Plata. Su recorrido se extiende unos 85 km; su caudal va ría de 69000 a 1700000 m³/día el que se incrementa significativamente después de grandes

So muestrearon mensualmente, durante un año, cuatro puntos seleccionados según el gradiente de contaminación. Se evaluaron algunas de sus características abióticas, relacionándolas con la estructura y dinámica del fitoplancton su perficial y con las fluctuaciones de los pigmentos fotosintetizadores. Se contaron diatomeas pennadas, diatomeas céntricas, clorofitas, cianofitas y euglenofitas. Las primeras revelaron ser el grupo dominante (30-70%) en todos los casos y fueron seguidas por las clorofitas (21-33%); su densidad osciló entre

10⁴ y 10⁶ ind/litro. La clorofila "a" varió entre 0,22 y 38,73 ug/1. Las condiciones fisi co-químicas del río estudiado podrían conside rarse extraordinarias por los valores atípicos que alcanzan algunos parámetros(p.ej. pH, 10,13;Sólidos totales,1200 mg/1;Oxígeno disuel to,0,15 mg/1;Conductividad,2000 S/cm); no obstante se encontraron con regularidad y abundancia poblaciones de Micractinium pusillum, Actinastrum hantzchii, Closterium moniliferum, Eudorina elegans,Scenedesmus quadricauda y Melosira granulata.

 γ,δ -DIOXOVALERICO TRANSAMINASA EN Euglena gracilis: CINETICA Y MECANISMO DE ACCION. (Euglena gracilis γ,δ -dioxovaleric acid-transaminase: Kinetics and mechanism of action) Lombardo, M. E, Araujo, L. S., Rossetti, M. V. y Batlle, A. M. del C. Centro de Investigaciones sobre Porfirinas y Porfirias CIPYP- (FCEN,UBA y CONICET),

Todas las porfirinas se caracterizan por comenzar su síntesis a partir del ácido δ -aminolevúlico (ALA). En la actualidad se acepta que este precursor específico puede ser sintetizado por dos vías enzimáticas distintas. En una de ellas interviene como sustrato Succinil-CoA y Glicina (vía del ALA-Sintetasa); mientras que en la otra, precursores de cinco átomos de carbono llegan a ácido γ, δ -dioxovalérico (DOVA) el cual es convertido en ALA por una transaminasa (vía de la DOVA-Transaminasa).

Para la DOVA-T de Euglena gracilis caracterizamos la forma enzimática presente y establecimos el aminoáci do específico que participa en la reacción (L-glutamato) Con DOVA y L-glutamato como sustratos realizamos estudios de velocidades iniciales; definimos la afinidad de la proteína por los distintos sustratos (K DOVA-0.99mM, K Glutamato-12.60mM) y para concentraciones de DOVA mayores de 6mM encontramos que se produce una marcada inhibición (K DOVA-14.74mM). También analizamos la posible inhibición por productos y sustratos análogos, tratando de justificar la forma de interactuar de cada uno de allos.

Como conclusión, en base a los resultados obtenidos confirmamos el mecanismo de acción (tipo ping-pong) característico de las transaminasas y en el mismo identificamos los puntos en los cuales interactúan los distintos componentes de la reacción.

AUMENTO EN LA RESPUESTA DEL ENSAYO DE MICRO-NUCLEOS MEDIANTE FENOBARBITAL O CAFEINA. (Enhancement of micronucleus test response using phenobarbital or caffeine).Lopez,J.C., Inostroza,M.E.,Orellana,M.,Lafuente-Indo,N., Tab.Genética Toxicológica,Fac.de Odontología,Universidad de Chile.

El ensayo de micronúcleos es uno de los más usados para detectar sustancias químicas potencialmente mutagénicas y/o carcinogénicas Aunque este ensayo es bastante sensible, algunas sustancias tienen una baja acción mutagénica, que hace difícil su detección.

En el presente trabajo, se estudia el posible efecto de fenobarbital y cafeina en el aumento de la respuesta clastogénica inducida por ciclofosfamida(CFA), un conocido agente mutagénico que necesita ser activado enzimaticamente en el hígado para ejercer su acción.

Se someten ratones Mus musculus a una inyección i.p.de 100 mg/Kg de CFA, otros dos grupos reciben un pre-tratamiento con fenobar bital o cafeina. Los grupos controles reciben un único tratamiento con suero fisiológico, fe nobarbital o cafeina.

Los resultados indican un aumento en la respuesta positiva, tanto con fenobarbital como con cafeina, lo que indicaría dos maneras de aumentar la genotoxicidad: una aumentando la metabolización del compuesto mediante fenobarbital y otra inhibiendo la reparación del daño mediante cafeina.

Se discuten el método y los posibles mecanismos involucrados.

ESTABILIDAD DE MICROTUBULOS ASOCIADOS A ESTRUCTURAS MEMBRANOSAS(Stability of microtubule associate to membraneous structures)Lopez_L.A.;Berón_W.;Bertini,F. IHEM-CONICET,U.N.Cuyo,Mendoza,Argentina

Anteriormente separamos microtúbulos (MT) de un homogeneizado de cerebro de rata por centrifugación diferencial en cuatro sedimentos(1).Los sedimentos de menor velocidad están erriquecidos en microtúbulos libres(MTL) y los de mayor velocidad en microtúbulos asociados a estructuras membranosas(MTA).También vimos que en las fracciones ricas en MTA la tubulina es más resistente a la depolimerización en medios pobres en glicerol que la de las fracciones ricas en MTL.

Con el propósito de comprobar si esto se debe a que los MTA son más estables que los MTL, desarrollamos estos experimrntos:a) depolimerizar en forma parcial los MT del sedimento P3 por resuspención en medios deficientes en glicerol(G),25%,10% y 0%.b) determinar el % de tubulina depolimerizada.c) medir por morfometría la longitud media y el % de MTU y MTL.

la tubulina se depolimerizó en los medios en la forma siguiente:G25 (8,3%),G10 (40,5%) y GO (51,7%),mientras que la longitud media de los microtíbulos decreció en los siguientes porcentajes:G25:MTA 3% y MTL 7,5%;en G10:MTA 10,3% y MTL 23%;en G0: MTA 20% y MTL 30,7% Los resultados apoyan la interpretación de en medios deficientes en glicerol los MTA son más estables que los MTL.Por lo tanto ,la labilidad está directamente relacionada al porcentaje de MTA en los sedimentos.

 Separation of microtubule population in rat brain homogenates by differential centrifugation. Lopez,L.A.; Bertini,F.- BRAIN RES. (1986) in press. SÎTIOS LIGANTES TIPO II OCUPADOS Y DESOCUPADOS DE ESTRÓGENO EN CANCER DE MAMA HUMANO. (Occupied and unoccupied type II estrogen binding sites in human breast cancer). Lopes, M.T.P.*, Liberato, M.H.**, Widman, A.*** y Brentani, M.M.**

- Fundação Centro de Pesquisa de Orcologia
- ** Laboratório de Oncologia Experimental da FMUSP
- *** Departamento de Cirurgia do H.C. da FMUSP

Using a saturation analysis over a wide range of (3H) estradiol at two temperatures and 229C we have determined unoccupied (49C) total (229C) type II estrogen binding site levels in individual cytosols of 100 patients with breast cancer (50 post and 50 premenopausal). Exchange was found to be complete after 18h at 229C and receptor degradation was negligible this treatment. Steroid specificity and affinity determined by Scatchard and Rosenthal plot lysis were not altered at 229C. Carcinomas present ed a higher total type II EBS level as compared to unfilled type II binding sites or the classical ER, independently of menopausa status, phase of menstrual cycle or positivity of ER. On the other hand, unoccupied type II EBS level was correlated to the concentration of type I ER, being higher on the post-menopausal group and older

VARIACION ESTACIONAL DE LA ZONACION DE ESPECIES SESILES EN EL INTERMAREAL ROCOSO DE VILLA COCHOLGUE, BAHIA DE CON CEPCION, CHILE. (Seasonal zonation changes of sessile species in the rocky intertidal of Villa Cocholgüe. Concepcion Bay. Chile). López, M.T.; G.Lara v A.Quezada.Depto de Oceonología y Zoología. Universidad de Concepción y Depto.Biología.Pontificia Universidad Católica - Temuco.

Litudios comunitarios en el intermareal rocoso han confirmado la existencia de una estructura comunitaria tipo, que queda en evidencia por el esquema de zonación en franjas de organismos. Investigaciones realizadas en la zona litoral de la Bahía de Concepción han caracterizado este esquema fundamentalmente desde el punto de vista faunístico (Alvarez,1964) notándose una falta de estudios integradores de los componentes faunístico y florístico.

En el presente trabajo, se describen los cambios estacionales en la abundancia de las especies intermareales sésiles (algas e invertebrados) de Villa Cocholgüe.
Para ello durante 1978 y 1979, se realizaron muestreos
mensuales en las franjas e interfranjas de la zona lito
ral rocosa en un área de 6 x 8 m, extrayendo mensualmen
te al azar muestras de 100 cm² mediante denudación de
área.

El análisis de la abundancia mediante índices de similitud, de la riqueza y de la diversidad específica permiten concluir que existe un esquema de zonación característico conformado por 22 especies sésiles así como una variación estacional, a pesar de observarse una estructura aparentemente sin cambios.

Financiado por Proyecto 2.08.69; Universidad de Concepción

CONTRIBUCION AL CONOCIMIENTO DE LA FLORA TERCIARIA EN LA ZONA CARBONIFERA DE ARAUCO-CONCEPCION CHILE. (Contribution to the knowledge of the Tertiary Flora in the Carboniferous zone of Arauco-Concepción, Chile). López, P., Rondanelli, M. Departamento de Geociencias, Facultad de Ciencias, Universidad de Concepción. (patrocinio: O. Matthei).

El presente estudio, basado en el análisis palinológico y de improntas permite hacer consideraciones sobre la paleoflora del Terciario Carbonífero de Arauco-Concepción.

Para el análisis de las muestras se utilizaron métodos analíticos-experimentales, estadísticos, de correlación estratigráfica y estudios comparativos con las especies vegetales actuales; determinando con ello, la afinidad fitosistemática actual de palinomorfos e improntas.

En este estudio, se han encontrado desde esporas de hongos hasta granos de polen de Gymnospermas y Angiospermas. Las improntas determinadas corresponden a las Magnoliatae. La tafoflora observada indica para el Eoceno de Arauco-Concepción un ambiente subtropical a templado y muy húmedo y para el Mioceno un ambiente templado a frío, persistiendo las condiciones de alta humedad.

Este estudio paleobotánico forma parte de una serie de investigaciones que se llevan a cabo actualmente en el Departamento de Geociencias de la Universidad de Concepción y cuyo objetivo fundamental es contribuir al conocimiento paleobotánico de Chile y Sudamérica.

COMPRESION DE NERVIO PERIFERICO: ASPECTOS MOR-FOLOGICOS. (Compression of peripheral nerve: morphologic aspects). Lutz, A. y Fritsch, R. Lab. Neurocitología, Fac. Ciencias Biológicas, Univ. Católica de Chile, Santiago, Chile. (Patrocinio: V. Valdivieso.)

La densidad microtubular es una función inversa bastante rígida del calibre avonal. Co mo una compresión del nervio disminuye el calibre axonal, se estudiará, si la correlación entre microtúbulos y calibre se afecta.

Se usó nervio sural de gatos adultos. Se colocó alrededor de él un tubo de silastix con una ligadura. A los 45 días se extrajeron y se usó los nervios contralaterales como control. Se procesó para microscopía electrónica. Se midieron las áreas y se contaron los microtúbulos de axones amielínicos en zonas distal y proximal del nervio. En el control las áreas de los axones en ambas zonas no difirieron significativamente. En la zona distal a la compresión, todos los axones amielínicos degeneraron. En las zonas proximales a la compresión disminuyó el área de los axones. El espec tro de áreas es semejante al del lado control, pero con un desplazamiento hacia la izquierda. El número de microtúbulos también disminuyó por encima de la compresión, sin embargo la correlación entre densidad microtubular y calibre se mantuvo normal.

Concluímos que número de microtúbulos, densidad y área son variables estrechamente dependientes.

RESIDUOS DE ARGININA CATALITICAMENTE IMPORTANTES EN LA CARBOXIQUINASA FOSFOENOLPIRUVICA DE LEVADURAS. (Essential arginyl residues in yeast phosphoenolpyruvate carboxykinase). Malebrán, L.P. y Cardemil, E. Departamento de Química, Universidad de Santiago de Chile. (P:S.Bazáes).

La carboxiquinasa fosfoenolpirúvica (PEPCK), cataliza la reacción reyersible oxalacetato + ATP #M2+ PEP + ADP + HCO-Estudios realizados sobre la participación

Estudios realizados sobre la participación de residuos de arginina en diversas enzimas, han establecido que ellos tienen un papel esencial en enzimas cuyos sustratos son aniónicos. Dada la naturaleza de los sustratos y productos, se consideró interesante el estudiar la presencia de dichos residuos en el sitio activo de la enzima. Para ello se usaron dos reactivos, fenilglioxal y 2,3-butanodiona. Los resultados preliminares nos permitieron sugerir la presencia de residuos de arginina en el sitio activo de la enzima.

En el presente trabajo, se presentan resultados de la cuantificación química de ellos, donde se da evidencia de la presencia de un residuo esencial de arginina por subunidad activa de enzima.

El hecho que el efecto protector de los sustratos y Mn²⁺ sea función de su concentración, permitió determinar las constantes de disociación de algunos complejos enzima-ligando, encontrándose valores de 168±44µM para E-ADP, 244±54µM para E-PEP y 23±3µM para E-Mn²⁺. Se encontró que Mn²⁺ y ADP protegen totalmente a la enzima de la inactivación en tanto que PEP sólo lo hace en forma parcial.

Financiado por DICYT, USACH.

PURIFICACION DE UNA PROTEINA ACTIVADORA DE TUBERCULO DE S. tuberosum. (Purification of activating protein from S. tuberosum tuber). Mancilla, M., Valenzuela, M.A., Kettlun, A.M., Fanta, N., Traverso-Cori, A. Depto de Bioquímica y Biología Molecular, Fac. de Cs. Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile.

La apirasa es una difosfohidrolasa que al parecer cumple un rol relevante durante el desarrollo del tubérculo. Esto se deduce por dos razones: a) Se ha demostrado un aumento en masa en un período determinado del desarrollo, b) Se han identificado dos proteínas que regulan su actividad (activador e inhibidor).

razones: a) Se ha demostrado un aumento en masa en un período determinado del desarrollo, b) Se han identificado dos proteínas que regulan su actividad (activador e inhibidor).

Se ha intentado purificar la proteína activa dora a partir del tubérculo de S. tuberosum tan to de var. Ultimus como var. Desirée, con el fin de poder caracterizar algunos parámetros. El esquema de purificación propuesto consiste en una precipitación 0-50% con (NH4)2SO4 en un extracto de papas seguido de calentamiento y concentración por liofilización. A partir de esta fracción semipurificada se han intentado diferentes tipos de columnas consistentes en se paraciones por carga y por peso molecular, las cuales no han dado resultados concluyentes por la gran inestabilidad de las fracciones obtenidas.

Finalmente, se ha intentado una columna de afinidad de CM-Celulosa a la cual se le ha unido covalentemente apirasa.
Se propone que esta proteína podría ser indu

Se propone que esta proteína podría ser inducible ya que desaparece en tubérculos envejecidos o almacenados por un tiempo prolongado.

Proyecto B-2079-8624 D.I.B., Universidad de Chile.

EFECTO DE LA ADRENALINA SOBRE LA BIOSINTESIS DEL ACIDO ARAQUIDONICO EN CELULAS AISLADAS DE CORTEZA SUPRARRENAL DE RATA. (Effect of epinephrine on arachidonic acid biosynthesis in rat isolated adrenocortical cells). Mandon, E.C. y Gômez Dumm, I.N.T.de.

Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata (INIBIOLP), CONICET-UNLP, Facultad de Cs.Médicas, Universidad Nac.de La Plata, La Plata, Argentina.

La actividad de las desaturasas hepáticas de los

La actividad de las desaturasas hepáticas de los mamíferos está regulada por varias hormonas. Recientemente nosotros hemos descripto la presencia de Δ 6 y Δ 5 desaturasas activas en los microsomas de glándula suprarrenal de rata que se inhiben cuando se administra adrenalina in vivo. Teniendo en cuenta la diversidad de funciones de las distintas células que componen la totalidad de la glándula suprarrenal y las innumerables variables que intervienen en el animal entero, en este trabajo hemos restringido el estudio a las células aisladas de la corteza suprarrenal (zona fasciculata-reticularis) y hemos estudiado el efecto de la hormona in vivo e in vitro. Se trataron ratas con adrenalina (1 mg/1 kg peso corporal) y se sacrificaron a diferentes tiempos. Se aislaron las células de la corteza suprarrenal y se incubaron en presencia del ácido 1-14C eicosa-8,11,14-trienoico (20:3n6). Se observó que dichas células incorporan en presencia del ácido 20:3n6 y lo desaturan a ácido araquidônico. La incorporación de este ácido y su transformación en ácido araquidônico disminuye en las células de animales tratados con adrenalina. En cambio, el agregado de adrenalina al medio de incubación de células obtenidas de animales no tratados no modifica significativamente la incorporación y desaturación del ácido 20:3n6. Se concluye que la adrenalina administrada al animal entero deprime la actividad de la Δ 5 desaturasa en la corteza suprarrenal de rata. El hecho que este efecto no haya podido ser reproducido in vitro hace presumir que la acción hormonal se realizaría indirectamente.

PROTEINAS SERICAS EN LAS ENVOLTURAS VITELINAS DE OVOCITOS DE BUFO ARENARUM.(Serum proteins in the vitelline envelope of Bufo arenarum oocytes.) Mansilla, Z.C., Perdigón,G. Fernández, S.N. y Miceli, D.C. Inst. Sup. de Inv. Biol-(INSIBIO)- (CONICET_UNT)- S.M. de Tucumán-Argentina.

Las secreciones oviducales en los anfibios están directamente involucradas en el proceso de la facundación. Los ovocitos solo pueden ser fecundados después de atravesar la primera porción del oviducto denominada pars recta (PR)

Mediante técnicas inmunoquímicas y electroforéticas se demuestra que el fluido de secreción de PR está constituido por una fracción considerable de proteínas de origen plasmático.

Los anticuerpos contra las proteínas del fluido de secreción de PR permitieron detectar mediante inmunofluorescencia indirecta proteínas de dicha secreción en las envolturas vitelinas de ovocitos que no han atravesado el oviducto, lo que sugiere que las mismas son de origen plasmático. Observamos que los anticuerpos contra las secreciones de PR purificados mediante inmunoadsorbentes producen la disolución total de la envoltura vitelina de ovocitos de PR y que el suero de conejo normal inhibe el efecto biológico de las proteínas del fluido de secreción de PR. Dado que es conocido que: a) En Bufo arenarum no existe la vía clásica del complemento y en cambio se ha demostrado la vía alterna activable por enzimas proteolíticas similares a tripsina y plasmina. b) El fluído de secreción de PR posee actividad proteolítica similar a tripsina y plasmina y al contacto con las envolturas ovocitarias produce la desorganización de la trama glicoproteíca de la misma. c) En suero de mamíferos se encuentran múltiples inhibidores del complemento, d) La envoltura vitelina posee proteínas séricas englobadas en su trama glicoproteíca. Surge entonces como interrogante si los factores del complemento están involucrados en el proceso de las fecundación.

HISTOESPERMIOGENESIS TIPICA Y ATIPICA DE <u>Santochorus</u> <u>cassidiforme</u> (MURICIDAE: PROSOBRANCHIA). (Typical and atypical Spermiogenesis from <u>Santochorus</u> <u>cassidiforme</u> [Muricidae: Prosobranchia]). Marſn, O.E., Lépez, M.I., Amſn, M.F. y <u>Delpin, M.E</u>. Departamentos de <u>Biología</u> Molecular y Oceanología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Uni

versidad de Concepción.

En muchas especies de Gastrópodos Prosobranquios se ha encontrado que el test[culo produce dos tipos de espermatozoides durante la espermiogénesis: t[picos y at[picos. Esta particularidad ha sido descrita en Mesogastrópodos, Neogastrópodos y en algunos Arqueogastrópodos.

La función propia de los espermatozoides típicos es la fecundación del óvulo, pero la función de los espermatozoides atípicos no ha sido claramente establecida.

El presente trabajo informa sobre la ocurrencia de espermiogénesis típica y atípica en <u>S. cassidiforme</u>. Se utilizaron técnicas habituales para microscopia electr<u>ó</u> nica de transmisión y de barrido.

Para la histioespermiogénesis típica se caracterizan las espermátidas en diferentes estados de maduración mostrándose la gradual condensación de la cromatina y el desarrollo del acrosoma. En la histioespermiogénesis atípica se describe la presencia de espermátidas de diámetro uniforme en toda su longitud y en corte transversal se observan múltiples axonemas ubicados de preferencia en la periferia de la célula y gránulos electrodensos en la región central.

Los espermatozoides atípicos son de un tamaño muy superior a los típicos. Se sugiere que en esta especie los espermatozoides atípicos juegan un rol nutricio y no de transporte, como se ha sugerido para otras especies de gastrópodos, ya que esta especie tiene fecundación interna.

Proyecto 20.30.10 Dirección Investigación, U.Concepción

INDUCCION POR DEXAMETASONA DE UN MENSAJERO SOLUBLE QUE INHIBE DESATURASAS MICROSOMALES HEPATICAS. (Dexamethasone induction of a soluble messenger that inhibits microsomal desaturases). Marra,

messenger that innibits microsonial desaturases).

C.A. y Alaniz, M.J.T.de.
Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata (INIBIOLP), CONICET-UNLP, Facultad de Cs. Médicas, Universidad Nac.de La Plata, La Plata, Argentina.

La invección de dexametasona (Dx) a ratas Wistar (1 mg/rata, vía intraperitoneal) produce al cabo de 12 hs una disminución significativa de las actividades Δ6 y Δ5 desaturantes, en microsomas hepáticos. Estos efectos se correlacionan con determinaciones cuantitativas del contenido de ácidos grasos microsomales. La acción inhibitoria sobre ambas desaturasas pudo ser reproducida agregando a microsomas hepáticos de ratas sin tratamiento hormonal, el sobrenadante obtenido a 105.000 g por lavado de microsomas hepáticos de animales invectados con Dx. Esto probaría la existencia de un factor inhibitorio inducido por la hormona, Iábilde animales inyectados con Dx. Esto probarla la existencia de un factor inhibitorio inducido por la hormona, lábilmente unido a la membrana microsomal, pues se lo puede separar por lavado en frío con una solución de baja fuerza iónica. El tratamiento de la fracción soluble que contiene dicho factor, con tripsina, provoca la pérdida de su actividad biológica. La incubación de microsomas completos o lavados con diferentes contiendes de citorol de brace de recon diferentes la perdida de su actividad biológica. La incubacione de microsomas completos o lavados con diferentes cantidades de citosol de hígado de ratas inyectadas con Dx, demostró que este factor modulador de la actividad desaturante también está presente en la fracción citosólica. Este trabajo sugiere que la inyección del glucocorticoide a ratas, induce la biosíntesis de un factor de naturaleza proteica o peptidica capaz de inhibir a las actividades \(\Delta 6 \) y \(\Delta 5 \) desaturantes de microsomas hepáticos; actuando en forma directa o a través de la activación de un factor preexistente.

RETROVIRUS Y LA GENESIS DEL ADENOCARCINOMA GASTRICO HUMANO. (Retrovirus and the genesis of human gastric adenocarcinoma). Marshall, S., Muñoz, G., González, F., Horvat, A. Laboratorio de Genética Molecular. Tostituto de Biología. Universidad Católica de Val-

Un análisis ultraestructural de tejidos gástricos neoplásicos humanos en estado terminal, así como el de subfracciones enriquecidas de los mismos tejidos, demuestran la presencia de estructuras tipo vi-ral, idénticas a las descritas como retrovirus tipo D. Más aún, ultimamente hemos confirmado que en las fracciones enriquecidas con partículas, detectamos actividad endógena de RNA-dependiente-DNA polimerasa, mejor conocida como transcriptasa inversa. La evi dencia de que no se trata de una DNA polimerasa contaminante se comprueba por las características de la reacción: Resistente a Actinomicina D. Sensible a pretratamiento con Ribonucleasas y, principalmente, porque el producto de la reacción se detecta como un híbrido RNA-DNA en gradientes isopícnicas de Sulfato de

Gracias a las técnicas clínicas de detección tem prana de la enfermedad, podemos obtener muestras en diferentes grados de evolución de la misma. Por ello, realizamos un estudio comparativo entre las muestras, analizando cada una de ellas por aparición de partículas tipo viral, y la detección de actividad endóge na de transcriptasa inversa. Pretendemos correlacionar la aparición y asociación entre estos dos paráme tros moleculares en la evolución de este tipo de neo plasia. Nuestras evidencias nos han permitido elaborar un modelo de hipótesis de trabajo, que podría ex plicar la génesis del adenocarcinoma gástrico humano.

ENALAPRIL Y HEXADIMETRINA: EFECTOS SOBRE MEDIADORES, LA ALGESIA Y EL EDEMA EN LA REACCION INFLAMATORIA AGUDA (Enalapril and hexadimethrine: Effects on mediators, Algesic and oedema in the acute inflammatory reaction)
Martin,N.;Vargas,M.;Van Rysselberghe,J.;Echeverria,M.E.
Departamento de Ciencias Fisiológicas,Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales.Universidad Concepción.

Las cininas son péptidos que se generan durante la res puesta inflamatoria.La bradicinina liberada en las prime ras horas del edema inducido por carragenina en la rata, es potenciada por prostaglandinas(Ferreira y cols.). Sus efectos favorecen los signos nociceptivos y el incremento de permeabilidad, sin embargo su corta vida media hace difícil el estudio de estos parámetros.

En el presente trabajo estudiamos la acción de un inhi bidor de la cininasa II(enalapril 1 y 2 mg/Kg), de hexa-dimetrina(25 mg/Kg)que reduce la formación de cininas y de indometacina(3 mg/Kg), sobre el edema y la respuesta nociceptiva inducidas por carragenina subplantar al 2%. Paralelamente se determinaron las concentraciones de histamina y serotonina(5-HT)en el exudado de las extre-midades por espectrofluorimetría.Todos los controles fue ron realizados a los 80 y 180 min.en grupos de a lo menos 6 ratas hembras,del mismo peso y origen.
El enalapril produjo un incremento del edema inducido

por carragenina y una reducción de la respuesta nociceptiva a los 80 min,manteniéndose este último efecto a las tres horas y reduciéndose la histamina subplantar.La administración previa de hexadimetrina,si bien mantuvo el edema de la carragenina,éste fue significativamente me edema de la carragenina, este que significativamente me nor que el obtenido con enalapril, siendo la respuesta hi poalgésica más significativa. En esta experiencia la $5-H\overline{1}$ se incrementó. El enalapril y la bradicinina $5~\mu g$ in situ potenció el edema y redujo relativamente la hipoalgesia. En nuestros tiempos de control si bien la bradicinina induce edema, presenta un efecto hipoalgésico que se discuto intera a les resultados obtenidos con indomatria.

cute junto a los resultados obtenidos con indometacina. Proyecto 20.33.20. Direc.de Investigación.

EL 1,25-DIHIDROXI-VITAMINA D3 AFECTA LA DISTRIBUCION IN-TRACELULAR DE CALMODULINA EN MUSCULO ESQUELETICO. (1,25-(OH)₂D₃ affects intracellular calmodulin distribution in skeletal muscle). <u>Massheimer, V., Fernández, L.M. y A.R.</u> de <u>Boland</u>. Departamento de Biología. Universidad Nacional del Sur, 8000 Bahía Blanca. Argentina.

Estudios recientes han implicado al 1,25-dihidroxi-vita-Estudios recientes han implicado al 1,25-dihidroxi-vitamina D3 (1,25(OH)₂D3) en la regulación del metabolismo de calcio en músculo esquelético. Se investigó la participación de calmodulina (CAM) en el mecanismo de acción de acción de la hormona. Se utilizaron cultivos primarios de mioblastos de músculo esquelético de embrión de pollo y músculo diferenciado (soleus) de pollo deficiente en vitamina D tratados in mino de mistro con 1,25(OH) en vitamina D tratados *in vivo* o *in vitro* con 1,25(0H)₂D₃. El transporte de Ca en mioblastos y músculo soleus fue estimulado por el esterol e inhibido por flufenazina y estimulado por el esterol e inhibido por flufenazina y compuesto 48/80. En presencia de los antagonistas de CAM no se observaron diferencias entre preparaciones control y tratadas con 1,25(OH)₂D₃. Se evaluaron los efectos de la hormona sobre los niveles de CAM en homogenados y fracciones subcelulares. Se observó que el 1,25-(OH)₂D₃ no afecta el contenido celular total de CAM mientras que produce un aumento en mitocondria, fracción microsomal (retículo sarcoplasmático y sarcolema) y miofibrillas (probablemente asociado con troponina c), y una disminución proporcional en citosol. Las variaciones fueron dependientes del tiempo de tratamiento con el metabolito. Los resultados sugieren que el 1,25(OH)₂D₃ facilita la transferencia de CAM de citoplasma a membranas intracelulares y plasmática, lo cual podría resultar en cilità la transferencia de LAM de Citopiasma a membranas intracelulares y plasmática, lo cual podría resultar en cambios en la actividad de sistemas transportadores de Ca que son modulados por CAM. Se evaluó la posibilidad de que el esterol afecte el ligado de CAM a proteinas de membrana mediante autorradiografía de geles SDS-PAGE incubados con ¹²⁵I-CAM.

CITOESQUELETO DEL EMBRION DE DURANTE LA COMPACTACION. (The Cytoskeleton of mice embryos during compaction). R. e Izquierdo, L. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Hemos estudiado la organización del citoesqueleto del embrión preimplantacional de raton; especialmente durante el proceso de compactación en el estado de 8 células cuando estas se asocian en un conjunto supracelular.

Después de extraer embriones en distintos estados con Triton X-100 hemos observado su citoesqueleto por microscopía electrónica de barrido y de transmisión diversas condiciones.

blastómero citoesqueleto cortical, formado por malla densa de filamentos finos probablemente corresponde a actina y citoesquleto interior formado por una ma una que malla a de filamentos gruesos que corresponden material identificado como fibrilar el cual tiene una estructura periódica con hileras de ribosomas. A partir de la compactación se observan conexiones entre citoesqueletos de células vecinas que ablemente corresponden a largas probablemente microvellosidades aparentemente continuas

Se sugiere que estas conexiones entre citoesqueletos de células adyacentes son parte de la organización supracelular que se expresa en los fenómenos de regulación embriónica y actividad génica diferencial.

DISTRIBUCION SUBCELULAR Y ACTIVIDAD RELATIVA EN ORGANOS DE LA CIPROFIBROIL-COENZIMO A SINTETASA. (Subcellular distribution and relative organ activity of ciprofibrova M. Departamento de Biología Celular, P. Universidad Cató Tica de Chile.

Trabajos recientes de nuestro laboratorio demuestran la presencia en hígado de rata de una acil-Coenzimo A sinte tasa capaz de activar ciprofibrato y otras drogas hipoli pidemiantes a tioésteres del Coenzimo A. En base a esos resultados hemos propuesto que esta activación sería la base de la acción farmacológica de estas drogas, que ade más de su efecto hipolipidemiante producen diversos efectos metabólicos. Entre esos efectos, destaca una marca da proliferación de los peroxisomas hepáticos y de otros telidos.

Con el fin de caracterizar esta actividad enzimática, se estudió su localización subcelular en higado, encontrándose que un 65% de la actividad enzimática sedimenta en la fracción microsomal, siguiendo aproximadamente la dis tribución subcelular de la palmitoil-Coenzimo A sinteta-sa. Utilizando acil-Coenzimo A sintetasa purificada a partir de microsomas, se encontró que el Km de la enzima para ciprofibrato es dos órdenes de magnitud mayor que para palmitato como sustrato. El fraccionamiento sub celular permitió además demostrar la presencia de una ac tiva ciprofibroil-Coenzimo A hidrolasa, presente en varias de las fracciones. Los estudios en otros tejidos revelaron que la mayor actividad específica de la ciprofi broil-Coenzimo A sintetasa se encuentra en higado, segui do por miocardio y grasa epididimaria. (Financiado por proyecto DIUC 82/86).

El almidón es una macromolécula natural que se puede modificar para poder incorporar un fármaco, a través de formación de enlaces amí dicos o éster, para lograr un efecto de liberación sostenida en el organismo. Se ha preparado el hemisuccinato de almidón (HS-A) sobre el que se ha incorporado el fármaco dipiridamol (DIP), el cual, por su acción vasodilatador coronaria sería de utilidad mantener, en forma sostenida, a niveles terapéuticos. Se ha incorporado GABA, β-alanina y glicina como brazos de unión del fármaco al HS-A, a objeto de favorecer la selectividad de un ataque enzimático. El almidón es una macromolécula natural que

En la metódica de obtención de estos derivados En la metódica de obtención de estos derivados tráctil de los cuernos uterinos, efecto que se manifesse ha utilizado almidón purificado y anhídrido tó por un aumento tanto en el tono como en la altura, succínico en piridina para el HS-A, y DCC y DMF la amplitud y la frecuencia de la contracción registrapara unir el fármaco al HS-A, se trabajó a 60° da. Dicho efecto dependió de la concentración de la C. Idéntida metódica se usó para unir los ami amina en el baño de incubación y del estado del ciclo noácidos. Rendimientos: HS-A-DIP 81,4.º/o , HS-A-GABA 88°/o , HS-A-B-alanina 83 °/o , HS-A-glicina 93,5 °/o y HS-A-GABA-DIP 80 °/o . La incorporación de la droga y aminoácidos se controló mediante análisis de nitrógeno, y estudios de liberación del fármaco se siguieron mediante polarografía de pulso diferencia do . Se concluye que la actividad del útero es modificada por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto de por una acción sobre la fibra muscular lisa.

FARMACOS MACROMOLECULARES: HEMISUCCINATO DE RECULACION DE LA ACTIVIDAD CONTRACTIL DEL MUSCULO UTERI ALMIDON - DIPIRIDAMOL. (Molecular drugs: Dipyridamole-starch-hemisuccinate) Medina, J.J. No POR HISTAMINA Y SEROTONINA. (Regulations of smooth muscle contractile activity by histamine and serotonine) Sosa, R. y Muñoz de la Peña, A. Departamento de Química Orgánica, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas. Universidad de Chile. Universidad de Concepción. muscle contractile activity by histamine and serotonine).
Medina, J.L; Neumann,V; Depto. Cs. Fisiológicas, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales.

La bibliografía señala diferentes efectos de hista mina (HIST) y serotonina (5-HT) sobre el músculo liso uterino en distintas especies. Sin embargo, aún no están bien dilucidadas ni la función ni los posibles mecanismos involucrados en la acción de estos mediadores.

Con el objeto de investigar un posible mecanismo regulatorio de estas aminas endógenas sobre la actividad uterina se procedió a determinar:

a) El efecto de HIST y 5-HT sobre la fuerza de contrac-ción y sobre la liberación de catecolaminas en cuernos uterinos de ratón y b) la caracterización farmacológica de dicha respuesta.

Tanto HIST como 5-HT aumentaron la respuesta contráctil de los cuernos uterinos, efecto que se manifes-

Clorprimetón, pirilamina y nifedipina bloquearon el efecto estimulador de HIST. 5-HT no modifica la liberación de 3 H-NA previamente captada.

Se concluye que la actividad del útero es modificada por una acción sobre la fibra muscular lisa, efecto que podría jugar un rol importante en el aumento de las contracciones en el inicio del trabajo de parto.

Provecto 20.33.28 Dirección de Investigación.

DETECCION DE COMPLEJOS INMUNES EN PACIENTES CANCEROSOS, (Detection of inmune complexes in patients with cancer). Mercado, G., Silva, V. Depto. Bioquímica Aplicada. Facultad de Farmacia, Universidad de Concepción. Vega, R. Lab. Central. Hospital Higueras, Talcahuano.

En modelos tumorales animales se ha detectado la presencia de complejos inmunes circulantes (C.I.), demostrandose "in vitro" que ellos disminuyen la citoxicidad natural contra células tumorales. Dada la importancia de la inmuni dad celular en la respuesta anti-tumor, se ha estimado de interés detectar la presencia de C.I, en sujetos aparentemente sanos (controles) y pacientes cancerosos y determinar la composición parcial de los C.I. (clases de inmunoglobulinas-Igs- y fracción C2 del complemento).

I, en sujetos aparentemente sanos (controles) y pacientes cancerosos y determinar la composición parcial de los C.I. (clases de inmunoglobulinas-Igs- y fracción C3 del complemento). Se precipita C.I. de suero de pacientes con cáncer y controles, utilizando polietilenglicol al 3.5% según Chia y col. Se determina el porcentaje de Igs y C3 en los precipitados. Paralelamente, se realiza la separación de C.I. de cada uno de los pacientes, por cromatografía en Sephadex G-200 a pH ácido y se determina a cada fracción el contenido de proteína, clases de Igs y C2.

ralelamente, se realiza la separación de C.I, de cada uno de los pacientes, por cromatografía en Sephadex G-200 a pH ácido y se determina a cada fracción el contenido de proteína, clases de Igs y C₃.

En los controles se observa diferencia cuantitativa en el perfil de elución según la edad No se encuentra C.I. circulantes en pacientes cancerosos según criterio de Chia y col. Sin embargo, se observa diferencia cualitatitativa en los patrones de elución de los cancerosos con respecto a los controles.

Se discuten los resultados en relación a una

Se discuten los resultados en relación a una posible diferencia cualitativa en la naturaleza de los C.I. de los pacientes cancerosos y su posible relación con el efecto inmunosupresor en la respuesta inmune antitumoral.

CAMBIOS EN LA BIOSINTESIS PROTEICA EN RAPS MEDIADOS POR TEMPERATURAS BAJAS. (Changes in Protein Synthesis in rapeseed seedlings during a low temperature treatment) Meza-Basso, L., Berger, M.E., Raynal, M., Ferrero-Cadinanos, M.L., Delseny, M. Instituto de Bioquímica, Facultad de Ciencias, Universidad Austral de Chile. Laboratorio de Physiologie Végétale, Universidad de Perpignan, Francia.

Se ha observado que en algunos vegetales resistentes al frío, se induce como respuesta compensatoria, la síntesis de proteína específicas. Se entregan antecedentes que apoyan la hipótesis que estos vegetales contendrían genes responsables de la tolerancia al frío y que los ajustes metabólicos observados configuran una serie de estrategias adaptativas diversas.

ran una serie de estretegias adaptativas diversas.

Para el análisis de la síntesis proteica se germinaron semillas de raps de una variedad de invierno.

Las plántulas fueron crecidas por tiempos variables a 18º o a 0°C, incubándolas con 35S metionina durante las 2 últimas horas. El análisis de síntesis proteica in vitro se realizó extrayendo poli A+RNA total. Los poli A+RNA fueron traducidos en un sistema libre de células. Los productos sintetizados in vivo e in vitro fueron analizados por electroforesis bidimencional.

La síntesis proteica continua a 0°C y ciertos polipéptidos se acumulan preferencialmente a esa tempera-

La síntesis proteica continua a 0°C y ciertos polipéptidos se acumulan preferencialmente a esa temperatura. Por otra parte, la síntesis de otros polipéptidos se reprime, mientras que algunos son insensibles al tratamiento. Cambios similares se observan en la síntesis proteica in vitro a 0°C en comparación a los controles. Entre los genes que son reprimidos se encuentra la SP de la RuBisCo. La respuesta compensatoria se detecta luego de cortos períodos a 0°C.

Se trabaja en la identificación de algunos de estos productos inducibles y se discute la relevancia de los cambios en la expresión genética y su asociación al desarrollo de la tolerancia al frío.

Financiado por DID, UACH S-84-29 CNRS (UA 565, AIP 95 31 67).

SINTESIS Y SECRECION DE PROTEINAS EN EL OVIDUCTO DE BUFO ARENARUM. EFECTO DE 17-B ESTRADIOL. (Protein synthesis and secretion in B. arenarum oviduct. Estradiol 17-B effect). Miceli, D.C., Mansilla, C.y Fernandez, S.N. Depart. de Biología del Desarrollo, Instituto Superior de Invest. Biológicas, CONICET-Univ. Nacional de Tucumán. R.A.

Se demostró que la función de la porción anterior del oviducto de anfibios(pars recta,PR), cuya secreción está directamente involucrada en la fecundación, es regulada por esteroides sexuales, Asimismo, el estudio de la ultra-estructura del epitelio de la PR demostró que existe correlación entre el efecto hormonal, la actividad biológica y el grado de desarrollo de las células secretoras.A pesar de que el estrógeno induce la proliferación celular.el análisis de la fracción citosólica y nuclear indica ausen cia de receptor típico. Sin embargo en este trabajo se de-muestra que existe incremento de la síntesis proteica al cabo de 1h de tratamiento hormonal.Los experimentos de incorporación de aminoácidos radioactivos in vivo indican incorporación de aminoacidos radioactivos in vivo indican que la actividad específica de las proteínas del fluido de secreción es superior a la del tejido. El análisis me-diante electroforesis y posterior fluorografía indica que la síntesis y secreción por efecto estrogénico es especí fico para determinadas proteínas.El posterior estudio in vitro confirma dichos resultados.Se detecta principalmen te una proteína con alta incorporación específica(masa mol.relat.:66 Kd)y otras (220Kd,170Kd,150Kd)que están ausentes en muestras controles.Estas son sintetizadas por el tejido y secretadas en forma preferencial al medio de cultivo por efecto de 17-B estradiol.El efecto de DHT es mas evidente coincidiendo estos resultados con las observaciones al M.E. que demuestran la aparición de celulas repletas de granulos y mayor diferenciación del epitelio por efecto de esta hormona. El análisis del tejido indica que no todas las proteínas sintetizadas son secretadas al medio de cultivo .

Estos resultados nos llevan apostular nuevamente que la proteína ligante de esteroides puede cumplir en este caso,funciones de receptor citosólico. CARACTERIZACION PARCIAL DE PROTEOGLUCANO DE RETINA INSOLUBLE EN ACIDO TRICLOROACETICO.(Partial characterization of trichloroacetic acid-insoluble proteoglucan of retina).Miozzo, M.C., Aon, M.A. y Curtino, J.A. Departamento de Quimica Biológica-CIQUIBIC, Fac. Cs. Quimicas-CONICET y Fac. Cs. Agropecuarias, U.N.C., Suc. 16, cc 61, 5016 Córdoba. Argentina.

Hemos descripto la unión de proteina a glucógeno de retina (Aon y Curtino, Eur. J. Biochem., 140,557,1984) a través de resíduo tirosina en unión 0-glicosídica (Aon y Curtino, Biochem. J.,229,269,1985). El proteoglucógeno es soluble en ácido tricloroacético (TCA) mientras que otra fracción de α -1,4 glucano insoluble (GPI) es recuperada junto a las membranas de retina precipitadas

GPI, al igual que el total de la proteina de las membra nas precipitadas por TCA, se solubilizó en cloroformometanol-TCA en presencia de glucógeno carrier que es insoluble en ese medio. La neutralización con metilamina precipitó GPI y las proteinas de membrana. La solubilización en detergente de GPI precipitada junto con las membranas, fue dependiente del detergente y su concentración. Así, 35% y 53% de GPI y 15% y 24% del total de proteina de membrana (Prot) fue solubilizada con deoxicolato de sodio al 0,5% y 1%, respectivamente. El 70% y 100% de GPI y 67% y 77% de Prot fue solubilizada con dodecil sulfato de sodio (SDS) al 0,5% y 2%, respectivamente. La fracción GPI solubilizada en SDS y pasada por columna de Sepharosa 68 coeluyó, con un Kav=0,33 (P.M. aprox. 450.000), junto a una cantidad de carbohidrato equivalente a 1/3 del polisacárido presente en la fracción proteoglucógeno. Sometida a electroforesis en medio disociante en gel de poliacrilamida, GPI se concentró en la zona límite entre 3% y 10% acrilamida. Al incubar las membranas de retina con UDP-14C-glucosa, GPI incorporó 14C-glucosa con una actividad específica (cpm/nmol Glc) siete veces mayor que la fracción proteoglucógeno, que estaba presente a una concentración de 0,77 mg por mililitro de incubado. (Subsidios: CONICET y CONICOR)

Argentina.

ESTUDIOS METABOLICOS EN UNA CEPA DE S.CEREVISIAE AUXOTROFICA PARA POLIAMINAS (Metabolic studies in a S.cerevisiae polyamine auxotrophic strain). Miret,J.J. y Goldemberg, S.H.

Instituto de Investigaciones Bioquímicas "Fundación Campomar", Buenos Aires, Argentina.

En los últimos años se han aislado cepas de levaduras auxotróficas para poliaminas, con ca racterísticas de crecimiento similares a las de las mutantes bacterianas, que pueden servir como modelo para estudiar el metabolismo y función de las poliaminas en eucariotes inferiores.

Utilizando la mutante de S.cerevisiae 179-5, aislada por Hosaka y Yamashita, se efectuaron algunos estudios metabólicos. Establecidas las condiciones para deprimir el contenido endógeno de poliaminas, se analizó el efecto de estos policationes sobre la velocidad de crecimiento y síntesis de algunas macromoléculas, como RNA y proteínas. La disminución de todos estos procesos en células sometidas a ayuno se revierte por reagregado de poliaminas, siendo la síntesis de proteína la primera en recuperarse y llegar a los valores de la cepa parental.

Se estudió también la correlación entre contenido endógeno de poliaminas y velocidad de crecimiento, la captación de putrescina y espermidina y se midieron algunas enzimas relacionadas con el metabolismo de poliaminas, como ornitina decarboxilasa y arginasa.

ANALISIS DE LA RESPUESTA INMUNE HETEROCLITICA A HORMONAS DE CRECIMIENTO. (Analysis of the heteroclitic immune response to growth hormones). Mollerach-Gobbi, B., Retegui, L., y Peña, C. Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA-CONICET). Facultad de Farmacia y Bioquímica, Buenos Aires,

La heteroclicidad, propiedad característica de anticuerpos que reconocen con mayor afinidad a un antígeno relacionado al inmunógeno que al inmunógeno mismo, fue observada en anticuerpos desarróllados por pacientes hipopituitarios tratados con hormona de crecimiento humana (hGH) que están dirigidos hacia las hormonas heterólogas bovina (bGH) y equina (eGH) y en monoclonales anti-bGH que fijan preferentemente eGH.

Se analizó la especificidad de estos anticuerpos en en sayos de competición utilizando fragmentos de bGH y eGH altamente purificados por cromatografía líquida de alta eficiencia y se estimó su capacidad de detectar perturbaciones conformacionales del antígeno por reacción con las hormonas reducidas y carbamidometiladas. Los anticuerpos inducidos en los pacientes reconocieron esencialmente una conformación proteica destruída por la apertura de los puentes disulfuro y se unieron con baja afinidad a algunos de los péptidos ensayados. Los monoclonales que también detectaron el cambio conformacional proteico reaccionaron con mayor afinidad con péptidos de la región aminoterminal de ambas hormonas.

El mapeo antigénico de dos antisueros convencionales, provenientes de conejos inoculados con bGH o eGH indicó la inmunodominancia de un área común localizada hacia el extremo N-terminal de estas proteínas.

extremo N-terminal de estas proteínas.

Se concluye que la respuesta homo o heteroclítica hacia bGH y eGH está dirigida hacia la misma región predo minante y que la elevada especificidad conformacional de los anticuerpos heteroclíticos humanos refleja una probable alteración del inmunógeno durante su procesamiento por las células inmunocompetentes.

EFECTO DEL COMPLEJO METAL-ATP SOBRE EL MECANISMO CINETICO DE HEXOQUINASA D (GLUCOQUINASA). (Effect of ATP-metal complex on the kinetic mechanism of hexokinase D (glucokinase). O. Monasterio. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Hexoquinasa D (ATP: D-glucosa 6-fosfotransferasa, EC 2.7.1.1) (glucoquinasa) exhibe una cinética de saturación hiperbólica entre amplios margenes de concentraciones de 2-desoxiglucosa (0,1 a 9 veces Km) y de MgATP (0,5 a 40 veces Km). Estudios de velocidad inicial con estos sustratos y de inhibición de punto muerto con N-acetilglucosamina y AMP mostraron un mecaniamo de adición de los sustratos en secuencia. Los resultados de la inhibición por AMP fueron compatibles tanto con un mecanismo ordenado, con 2-desoxiglucosa como primer sustrato, como con uno al azar con unión preferente de este sustrato. Para dilucidar esta ambiguedad en la interpretación de los resultados se estudió la inhibición por el complejo inerte de coordinación, Cr(III)ATP. Al medir la velocidad inicial de hexoquinasa D a pH 6,9, Cr(III)ATP mostró inhibición competitiva con respecto a MgATP e inhibición mayormente incompetitiva con respecto a 2-desoxiglucosa, con una constante de disociación de 4,5 µM. Estos resultados confirman que el mecanismo cinético de adición de los sustratos es principalmente ordenado y 2-desoxiglucosa es el primer sustrato. La inhibición de la enzima por el complejo Mm(II)ATP fue competitiva con respecto a glucosa-6-fosfato a 100 mM glucosa y 5 mM ATP. Este resultado es similar al obtenido con magnesio, excepto que las lineas del gráfico de dobles recíprocos (1/v ve 1/[MgATP] a diferentes concentraciones de glucosa-6-fosfato) se curvan hacia arriba, lo que sugiere que existiría más de un sitio de interacción con el nucleótido, que se hace observable en presencia de glucosa-6-fosfato

Financiado por el proyecto DIB 2066-8633.

INHIBICION DE LA MUERTE CELULAR PROGRAMADA DEL PALADAR EMBRIONARIO POR DEXAMETASONA IN VITRO, EN DOS CEPAS DE RATON. (Inhibition of programmed cell death in embryonic patale by Dexamethasone in vitro, in two strains of mice). Montenegro, M.A., Jeria, M. y Palomino, H. Depto. Morfología Exp. y Depto. de Biología Celular y Genética. Fac. de Medicina, U. de Chile.

Trabajos previos han demostrado que los glucocorticoides (G. C.) producen fisura palatina en animales de laboratorio debido a que retrasan la horizontalización de los procesos palatinos e inhiben la muerte del epitelio palatino medio que ocurre normalmente. Además, se ha visto que al igual que en la especie humana, en el ratón se presenta distinta susceptibilidad a la producción de esta anomalfa. En este trabajo analizamos el efecto de la dexametasona en la fusión de los procesos palatinos in vitro en dos cepas de ratón de diferen te susceptibilidad.

Se utilizaron hembras grávidas de ratón de los cepas A/Sn y B/10. Se disecaron los procesos palatinos de embriones de 13 días de gestación y se cultivaron 72 h a 38°C en medio de cultivo normal o conteniendo la dro ga (100 ug). El material fue procesado para M.O. y M.E.

La dexametasona inhibe la fusión de los procesos palatinos <u>in vitro</u> en ambas cepas de ratón,pero en un porcentaje mayor en la cepa A/Sn.En ambas cepas se pro duce la inhibición de la muerte celular programada que ocurre normalmente ya que el epitelio palatino medio persiste intacto.

Si bien los estudios <u>in vivo</u> indican que la cepa A/Sn es medianamente susc<u>eptible</u> y la cepa B/10 es resistente, los estudios <u>in vitro</u> no demuestran grandes diferencias entre las <u>cepas</u>, lo que estaría indicando que la muerte celular programada no sería el único factor determinante de la diferente susceptibilidad, síno que existirían otros mecanismos involucrados.

Proyecto DIB-2368-8615. U. de Chile.

FENOMENOS POST-TETANICOS EN LA NEUROTRANSMISION DEL CONDUCTO DEFERENTE. (Post-tetanic events in the rat vas deferens neurotransmission). Montiel, J., Campos, H.M. y Huidobro-Toro, J.P., Laboratorio de Farmacología, P. Universidad Católica de Chile.

La potenciación post-tetánica (PPT) es un hecho relativamente conocido de la placa neuromuscular Para investigar si este fenómeno se produce en sistemas adrenérgicos, se utilizó la unión neuroefectora del conducto deferente de rata. Se aislaron mita-des epididimarias y prostáticas del conducto que se perfunden con Tyrode a 37°C; se registra contracción muscular isométrica. Se estimula eléctricamente fibras nerviosas (70 v, 1 ms) con pulsos de 0.15 6
15 Hz. Después de un tren de estimulos de 15 Hz x 30 s, los pulsos de 0.15 Hz en la mitad epididimaria muestran PPT, mientras que en el segmento prostático se evidenció inhibición post-tetánica (IPT). Tanto la PPT e IPT son frecuencia-tiempo dependiente y desaparecen con tetrodotoxina, guanetidina 6 6-hi-droxidopamina. La PPT se atenúa en conductos de ratas reserpinizadas o tejidos tratados con prazosina. En cambio, la IPT aumenta con reserpina o bloqueo alfa-adrenérgico. Sólo la IPT se reduce con bicucul<u>i</u> na o estricnina, pero ni la PPT o IPT se modifican con naloxona, propranolol, yohimbina, teofilina o indometacina. Esta colección de experimentos permite descartar efectos mediados por opioides endógenos, receptores presinápticos adrenérgicos o purinos, receptores presimantes authorigicos y prostaglandinas en las respuestas post-tetánicas descritas. Se concluye que la PPT se rela-ciona con catecolaminas mientras que la IPT se pode manifiesto la existencia de PPT e IPT en esta unión neuroefectora y la complexidad de la neuro-transmisión en este tejido. Experimentos en curs transmisión en este tejido. Experimentos en curso están dilucidando el mecanismo de la PPT e IPT.

Financiada en parte por proyecto DIUC 74/86.

TRANSPORTE DE MICROESFERAS POR EL OVIDUCTO DE LA RATA. (Transport of microspheres by the rat oviduct). Moore, G., Croxatto, H.B.- Laboratorio de Endocrinología, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

Microesferas de almidón, dextrano o poli (DL-láctido-co-glicolido) de 80-140 um de diámetro fueron transferidas al infundíbulo del oviducto de ratas por medio de una técnica microquirúrgica con el objeto de evaluar si la técnica altera el transporte y viabilidad de los huevos nativos, si las microesferas remedan el transporte normal y acelerado de huevos nativos, si su velocidad de transporte guarda relación con sus propiedades físico-químicas y con el estado reproductivo de la hembra receptora. La técnica de transferencia aplicada en los días 1-3 de preñez (P1-P3) no altera el transporte de huevos al útero ni la viabilidad de los embriones nativos evaluada en P11-P12.

Las tres clases de microesferas se transportan a igual velocidad entre sí y llegan al útero con un leve retraso con respecto a los huevos nativos. Las microesferas transferidas en P2 o P3 son retenidas en el oviducto por lo menos hasta P11 observándose bloqueo parcial de su transporte a nivel de unión istmo-ampular y/o istmo-uterina en P4, P5 y P7.

Las microesferas transferidas en Pl y los huevos se transportan prematuramente al útero si se administra estradiol (lug s.c.) en Pl, P2 o P3 mientras que las transferidas en P3 no se aceleran cuando se administra estradiol en P3. Esto indica que la unión istmo-ampular funciona de distinto modo y su respuesta al estradiol es diferente en Pl que en P3. Se concluye que microesferas de estos materiales pueden servir como sustitutos del huevo para evaluar la función de transporte del oviducto y esclarecer el programa operacional del órgano en diversas fases del ciclo reproductivo.

Financiado por RF 86020

<u>Salmonella typhi</u> (OmpF⁻) RESISTENTE AL CLORANFENICOL. (Resistance to Chloramphenicol in <u>Salmonella typhi</u>(OmpF⁻) Mora, G.C., Calderón,I. Lobos,S. y Alvarado,C.:Laboratorio de Microbiología. Departamento de Biología Celular Facultad de Ciencias Biológicas. Pontificia Universidad Católica de Chile.

Es un hecho comprobado, que moléculas hidrófilicas de bajo peso molecular, pueden atravezar la Membrana Externa de bacterias Gram(-) a través de poros o canales acuosos existentes en ésta.

Las porinas, un grupo especializado de proteínas for man estos poros y a través de ellas se establece la difusión rápida de moléculas tales como azúcares, aminoácidos, iones inorgánicos que posean un peso molecular menor de 600-700 daltons. Estudios realizados con mutantes de $E.\ coli$ deficientes en 1 o más porinas han demostrado que la permeabilidad de la membrana externa a los antibióticos depende de la presencia de estos canales. La resistencia comprobada en estos caso ha sido tanto hacia tetraciclina, cloramfenicol como hacia algunos betalactámicos. Así, se ha encontrado una gran variedad de Enterobacteriáceas cuya resistencia a antibióticos está relacionada con la ausencia de porinas.

En este trabajo presentamos el primer caso descrito de resistencia a cloramfenicol en un aislado clínico de \underline{S} . \underline{typhi} .

Se trata de una cepa carente de plasmidios, y de actividad cloramfenicol-acetil transferasa, que no posee ribosomas mutados responsables de la resistencia a este antibiótico, comprobado mediante esferoplastos producidos en esta cepa, los que son incapaces de recuperarse después del tratamiento con cloramfenicol. El análisis de proteínas de la Membrana Externa de éstas bacterias en PAGE-SDS revela claramente la ausencia de la porina OmpF, lo cual estaría sugiriendo que se trata de una mutación que afecta la permeabilidad de la Membrana Externa de ellas.(Financiado parcialmente por DIUC 74/85).

EFECTOS DE LA INYECCION INTRACAUDADO DE LHRH Y D-ALA-6-LHRH SOBRE LA ADQUISICION DE RESPUESTAS CONDICIONADAS. (Effects of the intracaudate injection of LHRH and D-ALA-6-LHRH on the acquisition of conditioned responses). Mora, S., Afani, A., Kusanovic, R. y Díaz-Véliz, G. Departamento de Preclínicas, División Ciencias Médicas Oriente, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La inyección de 1 ug de LHRH en el N. Caudado de ratas produce una inmediata inhibición de la capacidad de adquisición de respuestas condicionadas de evitación activa, lo cual no ocurre si se inyecta la hormona a través del ventrículo lateral, en hipocampo o N. accumbens. El presente trabajo tiene por objeto establecer una relación dosis-efecto para LHRH en el N. Caudado y, además, estudiar los efectos del análogo D-ALA-6-LHRH.

Se utilizaron ratas Sprague-Dawley machos de aproximadamente 200 g, las cuales fueron implantadas estereotáxicamente con canulas en uno de los N. Caudados. Una semana más tarde eran sometidas a la sesión de adquisición, inmediatamente después de la inyección de LHRH o D-ALA-6-LHRH o salina, la cual consistía en la presentación de tonos y choques eléctricos a intervalos de 30 seg entre los tonos.

Los resultados demuestran que existe una relación entre la dosis de LHRH inyectada en el N. Caudado y la inhibición del condicionamiento. Además, sugieren que esta estructura podría considerarse uno de los sitios en que se ejercería la acción conductual de LHRH en la rata. El análogo sintético de LHRH no modificó significativamente la conducta estudiada, llevando a pensar que los efectos conductuales de LHRH podrían ser independientes de sus propiedades neuroendocrinas.

Departamento de Investigación y Bibliotecas de la Universidad de Chile, (DIB). (Proyecto B-1633-8644).

MICROCIRUGIA EXPERIMENTAL: COLGAJOS CUTANEOS LIBRES VASCULARIZADOS EN RATAS. (Experimental microsurgery: Vascularized free flap islands in rats). Moreira, A., Kinast, C., Mercado, O. Instituto Cirugĭa. Universidad Austral de Chile. (Patrocinio: R. Yulis).

La literatura sobre esta nueva y prometedora proyección de la cirugía comienza con Jacobson (1960) que sutura vasos cuyo calibre oscila entre dos o tres **m** de diámetro externo. Las técnicas están ya descritas pero la aplicación de ellas y la adquisición de destreza ma-nual, así como el manejo de las complicaciones propias de la técnica exige un largo período de entrenamiento con el microscopio. En el presente trabajo se realizan quince colgajos cutáneos vascularizados epigástricos llevándolos al cuello de las ratas. Anastomosándose vasos arteriales términolateral de 0.8 mm de diámetro externo y vasos venosos de 0,9 mm de diámetro externo terminoterminal. Los materiales usados fueron quince ratas cepa Holzman 300 gramos, anestesia nembutal 40 miligramos por kilo intraperitoneal, microscopio quirúrgico, micropinzas, microporta agujas, microclamps Acland, microsutura 10.0 (22 u diámetro y aguja de 3 mm y 70 u de diámetro). Se diseña colgajo epigástrico de 5 x 5 centímetros zona inguinal, se abordan los vasos femorales los cuales se disecan con micropinzas procediendo luego a ligar y seccionar los vasos femorales distal y proximal, procediendo a la irrigación de los vasos con suero heparinizado y lidocaina al dos por ciento para prevenir el vasoespasmo. La zona del cuello está preparada,arteria carótida y vena yugular disecada. Se procede a anastomosis terminolateral de la arteria y terminoterminal de la vena con la técnica de Serra. Se comprueba per-meabilidad completa en el postoperatorio inmediato en venas y arterias; la sutura arterial se evalúa por su pulsatibilidad, temperatura y coloración, la sutura venosa por la coloración y por el flujo hacia la vena yugular. El estudio histológico de los sitios de anastomosis mostraron reacción inflamatoria neutra con la sutura. El estudio con microscopia electrónica de barrido muestra reconstitución ad integrum de la íntima. Los colgajos cutáneos libres abren un gran mundo a la cirugía reparadora, reimplantación de miembros y transplantes.

(Financiado por Proyecto RS-85-23 Dirección de Investigación de la Universidad Austral de Chile).

FOSFATASA ALCALINA EN CELULAS DUDDENALES AISLADAS:
CAMBIOS CUALITATIVOS POR LA ADMINISTRACION DE
COLECALCIFERGU. ("Alkaline phosphatase in isolated
duodenal epithelial cells:cualitatives changes
produced by cholecalcipherol administration")
Moreno, J. Fereira, R. Tolosa de Talamoni, M. Con
con el objeto de dilucidar si las modificaciones
electroforeticas observadas por nosotros en la fosfatasa alcalina (FA) duodenal de pollos, tratados con
vit. D. (Arch Biochem Biophys 240:201;1985) se deben al
aporte de distintas celulas con diferente grado de
maduracion, se aislaron celulas duodenales eluídas de
acuerdo al metodo de Weiser. Se obtuvieron secuencialmente 6 fracciones. Consideramos las dos primeras como del ápice, 32 y 42 intermedia y las dos últimas
provenientes de la cripta. La FA presenta su mayor actividad en la zona superior de la vellosidad y está
casi ausente en la cripta. Electroforesis sobre gel de
poliacrilamida realizada con la FA de las distintas
fracciones celulares extraída a pH 7,5 durante 1 h
con butanol al 33%, muestra en las celulas aisladas
de raquíticos tres zonas de tinción, identificândose
dos a tres bandas en cada una de ellas, sin diferencia en los tres tipos celulares. La administración de
colecalciferol 24 h antes de la obtención de las celulas produce la desaparición de los componentes más
rapidos de las tres zonas. En homogenatos dejados a
4°C durante 72 h pH 7,5 desaparece la heterogeneidad
molecular de la enzima de los tratados con colecalciferol, sin modificaciones aparentes en la de raquíticos La incubación a 30°C, 12 h,pH 5 de cel. recien
asisladas, no produce solubilización significativa de
la FA (2-4%) La extracción butanólica posterior a pH
5, muestra identico perfil electroforetico al obtenido
por la incubación con sialidasa exógena. Al incubar
las cel a pH 7,5,12 h 30°C se recupera del sobrenadante un alto porcentaje de la FA, siendo mayor en los
pollos tratados con colecalciferol. El trazado electroforetico muestra una solubilización significativa de
la

EFECTOS DE LA TEMPERATURA, LUZ Y SALINIDAD EN LA CAPACI DAD GERMINATIVA EN POBLACIONES DE Atriplex repanda (The effects of temperature, light and salinity on seed germination capacity in Atriplex repanda populations).

Moreno, R.J., Gutiérrez, J.R. y Aguilera, L.E. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de La Serena.

A. repanda es un arbusto forrajero, nativo del norte chileno cuya área de distribución se encuentra en tre las latitudes 28º 34' y 32º 07' Sur, formando poblaciones pequeñas y aisladas territorialmente lo que impediría el flujo genético entre ellas.

La germinación de las semillas bajo condiciones naturales no supera el 1%. Sin embargo, se ha encontrado que la escarificación y longevidad incrementan la germinación en.las semillas de esta especie, notándose una considerable variación según la procedencia de ellas.

considerable variación según la procedencia de ellas. El objetivo de este trabajo es determinar el fecto de la luz (fotoperíodo versus oscuridad)y temperatura) (To constante versus To variable) en la germinación de A. repanda y establecer si existen diferencias significativas en la germinación de once poblaciones so metidas a 7 níveles de salinidad (0 a 684.5 Mosmol NaCl) que permitan concebir una idea de diferenciación ecotípi

Se encontró procentajes de germinación más altos en semillas iluminadas y con temperatura variable que en aquéllas germinadas en la oscuridad y con temperatura - constante respectivamente. Las semillas de las distintas poblaciones, muestran diferencias en su capacidad germi nativa en los diversos niveles de NaCl utilizados. Se discute la diferenciación de las poblaciones

para el carácter capacidad germinativa de las semillas, en relación a las condiciones del habitat existente en las diferentes áreas de colecta.

PROTEINA QUINASA DEPENDIENTE DE AMP CICLICO DEL HONGO DIMORFICO M.rouxii COMO MODELO PARA EL ESTUDIO DEL MECANISMO DE ACTIVACION (Cyclic AMP-dependent protein kinase from the dimorphic fungus M.rouxii as a model for the study of the mechanism of activation). Moreno, S., Paveto, C., Passeron, S. Dto. Química Biológica, Programa de Regulación Hormonal

y Metabólica, Fac. Cs. Exactas y Naturales, Univ.de Bs. As.

La proteína quinasa dependiente de AMP cíclico (cAMP)de M.rouxii no se disocia por cAMP y si lo hace en presencia del nucleótido y NaCl 0.5 M.Con el objeto de estudiar el mecanismo de activación de la enzima se investigó en primer lugar el número y calidad de sitios para el cAMP. Mediante el estudio de la cinética de disociación por dilución isotópica del cAMP-³H unido a la enzima se pudo llegar a dos conclusiones:1)la velocidad de disociación del cAMP unido a la holoenzima es muy rápida, (50% en 2' a 4°C) y del cAMP unido a la subunidad regulatoria es muy lenta (25% en 10' a 4°C); 2)en la holoenzima se ocupa un solo tipo de sitio y en la subunidad regulatoria dos, midiendo ambas cinéticas de disociación

a 30°C y en presencia de NaCl. Por proteólisis controlada de la holoenzima R_2C_2 se obtuvo una especie RC, evidenciada en gradientes de sacarosa, que aún presenta dos calidades de sitios para el cAMP y muestra cooperatividad positiva en la reacción de fosforilación. Esto indica que el número de sitios para el cAMP en la holoenzima es 4. Se demostró que los análogos del cAMP sustituídos en C-8 tienen preferencia por un sitio de unión y los sustituídos en N₆ por el o-tro. Usando estos análogos en combinación, se demostró que tienen efecto sinérgico en la reacción de fosforilación de un heptapéptido (kemptido) usado como sustra-to. Se concluye que la proteína quinasa de <u>Mucor</u> no difiere de las de eucariontes superiores en cuanto al númerc y calidad de sitios para el cAMP y que puede ser-vir como modelo para estudiar si la activación implica obligatoriamente disociación de la holoenzima y necesita de la ocupancia de los dos sitios.

POLISOMAS Y TRADUCCION "IN VITRO" EN CULTIVO DE TEXTIDOS DE TUBERCULO DE PAPA. (Polysomes and "in vitro" translation in potato tuber tissue cultures). Moreno, S. y Tandecarz, J.S.

Instituto de Investigaciones Bioquímicas "Fundación y Facultad de Ciencias Exactas y Naturales -Campomar' Universidad de Buenos Aires.

En una comunicación previa (SAIB, 1985), mostramos que en cultivo de tejidos de tubérculo de papa se encuentra solamente una de las tres isoenzimas de fosforilasa presentes normalmente en preparaciones soluble del explanto original, con una actividad específica de 10 a 12 veces mayor que la correspondiente en el tubérculo. La represión y desrepresión de genes en las células se puede estudiar a través del análisis de la capacidad de tra ducción de polisomas. Se procedió entonces al aislamien-to de polisomas a distintos tiempos de desarrollo delcallo (cultivo y subcultivo). Se presentan los perfiles polisonales obtenidos y la capacidad de traducción de los mismos a distintos tiempos del desarrollo del callo. Se encontró que el contenido de polisomas se incrementa rápidamente con el cultivo del tejido quiescente (tubérculo), el cual contiene ribosomas principalmente en la forma de monosomas. La capacidad de traducción de los polisomas durante el cultivo y subcultivo se midió a través de la incorporación de ³⁵S metionina en un sistema de traducción de germen de trigo. Los polipétidos traducidos "in vitro" se identificaron por fluorografía después de electroforesis en geles de poliacrilamida desnaturalizantes. Los resultados obtenidos indican que el sistema de german de trigo traduce eficientemente po-lipétidos mayores de 70 Kd en las condiciones ensayadas. Además se observa en las fluorografías una banda cuyo peso molecular coincide con el de la subunidad de la fosforilasa de callo (67 Kd).

FIDELIDAD DE LA TRADUCCION EN BACTERIAS DEFI-CIENTES EN POLIAMINAS. (Translation fidelity in polyamine-deficient bacteria). Nastri, H.G. y Algranati, I.D. Instituto de Investigaciones Bioquímicas "Fundación Campomar" y Facultad de Ciencias Exac-tas y Naturales, Universidad de Buenos Aires.

Se ha investigado la precisión de la síntesis proteica en bacterias auxótrofas para po-liaminas cultivadas en ausencia o presencia de estas sustancias y sometidas al mismo tiempo al ayuno de un aminoácido. En estas condiciones, que normalmente inducen un aumento en la frecuencia de errores de la traducción, la velocidad de la sintesis proteica practicamente no se modificó en bacterias cultivadas sin poliaminas, pero se redujo notablemente en célu-las suplementadas con estas sustancias. El análisis por electroforesis en gel de polia-crilamida de los polipéptidos sintetizados du-rante períodos de ayuno de un aminoácido, in-dicaron que sólo en las bacterias con niveles endógenos normales de poliaminas se produjo una disminución relativa de la síntesis de polipéptidos de alto peso molecular con una acu-mulación simultánea de péptidos pequeños. Estos resultados parecen indicar que en ausencia de poliaminas se produce un aumento más o menos generalizado en la frecuencia de errores de traducción. Por otro lado en bacterias cultividad en la contra cultividad en la cultividad en la contra cultividad en la cultividad en la contra cultivid tivadas con poliaminas, el ayuno de un aminos-cido provocó un marcado aumento en la síntesis de algunos polipéptidos que podrían estar re-lacionados con proteínas que aparecen en condiciones de "stress".

INHIBICION DE LOS EFECTOS DE NORADRENALINA, HORMONA AN-TIDIURETICA, ANCIOTENSINA II Y ALDOSTERONA POR AURICULAR DE BOVINO EN PIEL AISLADA DE SAPO. tion of the effects of noradrenaline, antidiuretic horatrial mone, angiotensin II and aldosterone by bovine factor). Norris, B., Concha, J., Pantoja, C., Chiang, L. Depto. Cs. Fisiol., Fac. Cs. Biol. y R.N., Universidad de Concepción.

Este trabajo presenta evidencia que un factor auricular de bovino (FAB) bloquea el aumento de transporte de Na⁺ inducido por noradrenalina (NA), hormona antidiu rética (ADH), angiotensina II (Agt II) y aldosterona(A) en piel de sapo.

En piel abdominal de Pleurodema thaul, colocada en camara modificada de Ussing, se registro diferencia potencial (DP) y corriente de corto-circuito (CCC). preparado usado fue un extracto acuoso concentrado dializado según trabajos anteriores de este laboratorio en concentración aproximada de 0.08 µg por el lado se-rosal. La prueba de amiloride de Isaacson, antes y desresar. La prieda de aminor de isaacson, antes y después de la acción de FAB, permitió medir el potencial de Na $^{+}$ ($E_{\rm Na}$), conductancia activa de Na $^{+}$ ($G_{\rm Na}$) y conductancia pasiva ($G_{\rm Sh}$). Todas las drogas, excepto amiloride, se aplicaron en el lado serosal.

ide, se aplicaron en el lado serosal.

FAB disminuyó parámetros eléctricos de la piel: DP bajó en 57.7-2.7%, CCC 66.5-3.3%, E_{Na} 51.0-11.1%, G_{Na} 36.4-1.7% y G_{Sh} 20.8-1.9%. Las 4 hormonas presentaron efectos dosis-dependientes; las concentraciones máximas empleadas (1 µmol ADH, Agt II y NA, y 50 µmol A) aumentaron CCC 83.7-14.2%, 54.4-11.9%, 86.3-8.8% y 90.0-4.0% respectivamente. FAB inhibió estos efectos en 63.0-3.0%, 51.5-11.6%, 55.7-12.1% y 47.3-6.2% respectivamente.

Estos resultados surgieren que el efecto inhibidor

Estos resultados sugieren que el efecto inhibidor de FAB se debería a disminución de permeabilidad de la membrana apical al Na⁺ en piel de sapo, lo que se desprende de los valores arriba señalados. Se discute esta evidencia en relación a la función tubular renal.

RESPUESTA METABOLICA Y TEMPERATURA CORPORAL DEL CHINCOL (Zonotrichia capensis) EN ALTITUDES SIMULADAS. (Metabolic response and body temperature of the chincol (Zonotrichia capensis) in simulated altitudes). Novoa, F. Bozinović, F. y Rosenmann, M. Depto.Cs. Ecológicas, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

Una caída en el p02 inspirado que excede el límite de regulación, provoca en los mamíferos una disminución del metabolismo (M), proporcio nal al grado de hipoxia experimentado. La sin gular característica del pulmón de las aves y su amplia distribución altitudinal hacen esperar que ellas demuestren una mayor resistencia a la disminución del pO₂ ambiental que la descrita en mamíferos.

El objetivo de este trabajo es evaluar la respuesta del chincol a un gradiente altitud<u>i</u> nal simulado.

respuesta del chincol a un gradiente altitudinal simulado.

Las mediciones de M se realizaron en 5 individuos de 20,3±1,9 g (x̄±5D), sometidos a distintos grados de hipoxía (p0, 100 a 40 Torr) y a temperaturas de -5°C a 25°C.

La respuesta aguda de Z. capenáda a la hipoxía experimental demuestra que M se mantiene constante tanto en termoneutralidad como en el frío y en atmósferas de tan bajo p02 como las existentes sobre 10.000 m (2,95±0,52 y 6,72±0,66 ml 02/g.h a 25°C y -5°C respectivamente). A pesar de la mantención de M, se observó una marcada hipotermia que no es causada por una disminución en la producción de calor.

La indiferencia metabólica a la hipoxía en esta especie puede ser explicada por dos hipótesis: 1. Aumento de la ventilación y, 2. Aumento en la afinidad de la hemoglobina por 02

mento en la afinidad de la hemoglobina por θ_2 durante la hipotermia.

Financiado en parte por proyecto DIB N1753-8644, Universidad de Chile.

Provectos 20.33.18 v 20.33.10. U. de Concepción.

UNIDAD ORGANO SUBCOMISURAL - FIBRA DE REISSNER EN EL MURCIELAGO. (Subcommissural organ-Reissner's fiber unit in the bat). Nualart, F.J. Instituto de Histología y Patología, Facultad de Medicina, Universidad Austral de Chile. (Patrocinio: S.Hein)

Se investigó la unidad órgano subcomisural-fibra de Reissner (OSC-FR) de tres especies de murciélagos anlicando métodos convencionales para microscopía óptica e inmunocitoquímica usando un anticuerpo especifico contra el material secretorio del OSC. También se realizó un estudio ultraestructural.

El OSC fue gomori-negativo, carecía de material inmunoreactivo y a nivel ultraestructural no se encontró signos de actividad secretora. No se observó canal central de la médula espinal estaba obliterado o ausente.

Estos resultados muestran que el OSC de murciélago a diferencia de la mayoría de las especies de vertebrados, carece de una actividad secretora, lo que a su vez resultaría en la ausencia de la FR. Se sugiere que la FR jugaría un rol en mantener el ca-nal central de la médula espinal abierto y permeable a la circulación del líquido cefalorraquideo.

Financiado Proyecto S-85-39 Dir. Investigación, U.A.Ch. y Grant I/38 259 Stiftung Volkswagenwerk.

DIFFERENTES METODOS PARA LA DETERMINACION DEL AREA MINIMA EN NOTHOFAGO-PERSEETUM BOLDETOSUM (Different methods to Determination of Minimal Area in Nothofago-Perseetum Boldetosum). Núñez, L. Laboratorio de Geobotánica, Instituto de Botánica, Universidad Austral de Chile. (Patrocinio: M. Romero).

El objetivo del presente trabajo es la descripción de diferentes métodos empleados en la determinación del área mínima.

Se realizaron inventarios en terreno en la asociación Nothofago-Perseetum Boldetosum, en las cercanías del río Bueno, próximo a la Carretera Panamericana Sur, provincia de Valdivia, Décima Región.

Mediante la información recogida en terreno se procedió a la confección de las tablas respectivas, luego se dibujaron las curvas corres pondientes.

Se recolectó información bibliográfica re cionada con las diferentes metodologías utilizadas en la deservición zadas en la determinación del área mínima.

se seleccionaron algunas metodologías, aplicando algunas de ellas a la vegetación regional, de las cuales se dan a conocer los resultados obtenidos en el bosque de Peumus boldus.

Se comparan los resultados obtenidos en el

bosque analizado. Se concluye que la metodología tradicional de Braun-Blanquet, es la más simple y rápida, no descartándose el uso de otras que pueden ser empleadas en la vegetación nativa.

CARACTERIZACION DEL SITIO DE UNION DE Ca** DEL CANAL DE K* ACTIVADO POR Ca** DE MUSCULO ESQUELETICO DE RATA. (Characterization of the Ca** binding site of the Ca**-activated K* channel from rat skeletal muscle). Oberhauser, A. Departamento de Biología, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile. (Patrocinio: <u>D. Wolff</u>) El canal de K° activado por Caªº del túbulo transverso de la rata es un canal ióni-

co, cuya actividad depende de la [Ca**] intra-celular y del potencial eléctrico a través de la membrana. Con el objetivo de determinar las características físicoquímicas del sitio que liga Ca**, se estudió el canal incorporado en bicapas artificiales de fosfolípidos. Usando olcapas artificiales de Tosiolipidos. Usando esta técnica se determinó la secuencia de afinidad del canal para una serie de cationes divalentes, mediante la capacidad de estos iones de activar el canal. Se encontró que la secuencia relativa de afinidad del sitio que une Ca* es, Ca*(1) > Cd*(1x10-3) > Sr*(2x10-4) > Mn*(1x10-3) > Fe*(3x10-6) > Co*(2x10-6) > Sobre la base de estos resultados se contruyó un modelo para el sitio que une Ca*, basado solamente en interacciones electrostáticas entre los cationes divalentes y grupos de unión aniónicos. Se encontró que el modelo que mejor describe los resultados, contiene dos grupos de ligamen (probablemente carboxílicos) de radio 0,06 nm y espaciados en carboxilicos) de radio 0,06 nm y espaciados en 0,20 nm. Los resultados obtenidos para la activación del canal por Ngº y Niº en presencia de Caº, sugieren la existencia de un sitio alostérico accesible por el lado citoplasmático. La unión de estos iones a este sitio produciria el desenmascaramiento de nuevos sitios específicos para Caº. Financiado por el DIB, Proyecto Nº-1984-8523 y Fundación Tinker.

MORFOMETRIA TRIDIMENSIONAL DE CELULAS DE MAMIFEROS EN FUNCION DEL PESO CORPORAL. (Three-dimensional morphometry of mammalian cells as a function of body weight). Ocqueteau, C., Cury, M., Morgado, E., Becker, L., Mujica, L. y González, U. Departamento de Preclínicas, Facultad de Medicina (Oriente), Universidad de Chile, y Departamento de Matemática, Universidad de Concepción. (Patrocinio: M. Cury).

El propósito del presente trabajo es establecer en forma cuantitativa la relación entre las dimensiones celulares (en micrometros) y la masa corporal (en gramos). La morfometría celular comprende el estudio histológico de cinco órganos en nueve especies de mamíferos de diverso tamaño, desde el ratón de 40 g hasta la vaca de 450 kg. Los métodos de fijación y de tinción fueron estandarizados y los cortes seriados de 7 um de espesor se practicaron en dos dimensiones del espacio que son ortogonales entre sí; de modo que en cada tipo celular se pudieron medir los tres diámetros (ancho, alto y profundidad). Los promedios de 30 mediciones fueron analizados mediante dos programas de computación, a saber: 1) análisis de conglomerados; y 2) análisis estadístico descriptivo.

De los dendogramas de los diversos tipos celulares se desprende que la mayoría de las células de mamífero tienen dimensiones semejantes y únicamente los adipoci-tos se caracterizan por una gran variabilidad en cuanto a diámetro, superficies y volúmenes.

LIPIDOS DE PULMON Y CORAZON DE RATAS MACHOS CASTRADAS. (Lipids of lung and heart of castrated male rat).
Ojeda M.S. y Giménez M.S.
Câtedras de Química Biológica II y Anatomía y Fisiología de la Facultad de Química, Bioquímica y Farmacia de la Universidad Nacional de San Luis Chacabuco y Pedernera - 5.700 - San Luis Argentina.

Se está estudiando la regulación de la lipogénesis en animales castrados a fin de determinar el grado de participación de los andrógenos en la síntesis de lípidos. Se determinó el contenido de lípidos totales y de fosfolípidos en pulmón y corazón de ratas machos adultos a los 22 días de castración. Los lípidos fueron extraídos por el método clásico de Folch-Pi. Los fosfolípidos se cuantificaron determinando fósforo.El cálculo estadístico se realizó aplicando el test de Student para datos correlacio nados. Se encontró que el contenido de lípidos totales es significativamente mayor en pulmón y corazón de ratas castradas. P<0.01 y P<0.02 respectivamente. Los umol de fósforo/mg lípidos son 11% menores en animales castrados que en los controles en los dos órganos estudiados. P<0.05. Los resultados obtenidos sugieren que la supresión de los testículos en rata macho determina acumulación de lípidos en pulmón y corazón.

MOVIMIENTOS DE DEFORMACION MEIOTICA EN EL HUEVO DE SAN GUIJUELA: CARACTERÍSTICAS Y RESPUESTA A DROGAS. (Meiotic deformation movements in the leech egg: characterístics and response to drugs). Olea, N., Matte, C. y Fernández, J. Dept. Biología. Fac. Ciencias, Univ. de Chile.

El huevo de T. rude exhibe una sucesión estereotinada de episodios de deformación asociados con la terminación de la meiosis, el establecimiento de dominios conlásmi cos y la citoquinesis. Hay evidencia que la motricidad del huevo resulta de la contracción de una red ectoplás mica de filamentos de actina. Sin embargo, distintos e pisodios de deformación difieren marcadamente entre sí. Por tanto, parece razonable sospechar que el citoesquele to de actina del huevo indiviso sufre cambios rítmicos de organización. En esta presentación se comparan los movimientos de deformación asociados con la descarca de los polocitos (Pol.), se determina la sensibilidad de es procesos a la citochalasina B(CIT-E) y colchicina y se explora la estructura fina del ectoplasma ovular.La emisión del Pol. I es precedida por una onda de contrac ción que se desplaza entre el ecuador y el polo animal. Dosis altas de CIT-B (40-75 µg/ml) bloquean esta onda y la emisión del Pol., dosis intermedias (30-40 µg/ml) in ducen reabsorción del Pol. (polocito fantasma) y dosis bajas (10-30 µg/ml) producen Pol. intactos pero previe nen la citoquinesis I. La emisión del Pol. II es prece dida por la deformación del hemisferio animal, que adop ta la forma de cono. Este proceso es bloqueado por do sis altas e intermedias de CIT-B y un Pol. fantasma II no parece formarse. Dosis altas de colchicina (10^{-2} M) no parece formarse. Dosis attas de colenteira (10 - 6), destruven el núcleo meiótico, no afectanlos movimientos de deformación y forman Fol. fantasmas I y II. Se propone un modelo de organización del huevo meiótico que incluye: a) una región discreta, diferenciada y pre determinada de ectoplasma que constituye el polo ani mal y b) una red de actina probablemente sometida a os cilaciones de equilibrio monómero-polímero y capaz de efectuar contracciones de tipo isotónico e isodiamétri co (Proyecto B-1987/8635 DIB, Universidad de Chile).

PRESENCIA DE LECTINA EN EL EXUDADO RADICULAR DE SOJA (Presence of lectin in soybeen root exudate). <u>Olive. C. y Daleo, g.</u> Instituto de Investigaciones Biológicas y Dpto. de Biológia, Facultad de Clencias Exactas Universidad Nacional de Mar del Plata.

Se ha postulado que las lectinas tendrían un papel como determinantes de la especificidad en el establecimiento de la relación simbiótica entra leguminosas y *Rhizobium*. En soja han sido caracterizadas la lectina de semilla y radicula; se ha demostrado también una modulación en los niveles y actividad de la lectina de radicula en condicionas que regulan el desarrollo nodular. En este trabejo se demuestra la presencia de lectina en el exudado radicular de soja y se la caracteriza parcialmente.

Se ha detectado lectina en el exudado de nadiculas de soja de dos días de crecimiento. Esta lectina muestra actividad aglutinante sobre Rhizobium japonicum y enitrocitos, actividad que es inhibida si el haptene, galactosa es agragado al madio. Se cuantificó por madio de actividad aglutinante e inmunadifusión radial, la que permitió determiner un sumento importante en los niveles de lectina en el exudado de radiculas de 48 hs de crecimiento. Esta lectina fue purificada en columnas de afinidad Sepharosa-rafinosa. La lectina así purificada demostró taner el mismo patrón de bandes que la lectina de semilla en Ouchterlony e idéntica movilidad electroforética en geles de SDS-Poliacrilamida. Exparimentos preliminares indicarian que la presencia de nitrato o amonio en el madio modularian los niveles de lectina en el exudado, de manera similar a la lectina de superficie radicular. El estudio de los factores que regulan la acumulación de la lectina en el exudado permitirá aportar evidencias experimentales en favor del verdadero rol de la lectina en el exudado radicular. La presencia de lectina en el exudado radicular podría indicar que el proceso de reconocimiento se inicia en la rizosfera, antes de la unión de la bacteria a la planta huésped.

Subsidios de CIC, SUBCYT y CONICET.

FUNCION ENDOCRINA EN RATAS TRATADAS CON MELATONINA (Endocrine function in treated rats with melatonin). Olivares, A. y Núñez, S. Unidad de Biología de la Producción. INTA, Universidad de Chile.

Ratas inmaduras de 20 días de edad inyectadas duran te 20 días con melatonina presentan disminución en e $\overline{1}$ peso del testículo, epidídimo, vesículas seminales y próstata.

En este trabajo se analizan parámetros endocrinos a fin de conocer el grado de compromiso de la función hormonal testicular.

Con este propósito ratas Wistar de 20 días se inyectaron con 100 ug de melatonina hasta los 40 días de edad. Al día siguiente de la última inyección se sacrificaron; se determinó LH y testosterona circulante por RIA y número de receptores en células de Leydig.

Células intersticiales se incubaron sin o con 5 UI de HCG por 3 horas y se determinó testosterona producida por método de RIA.

Los resultados obtenidos indican que los animales tratados presentan bajos niveles de LH cuando se los compara con los animales controles, (5ng/ml y 33ng/ml respectivamente).

Al analizar la capacidad esteroidogénica de las células de Leydig "in vitro" se encontró que la testos terona sintetizada por inducción de HCG está disminuida en los animales tratados a pesar que las células de Leydig presentan un mayor número de receptores para IH/HCG

Se puede inferir que en ratas inmaduras melatonina exógena no sólo afectaría al hipotálamo y/o hipófisis sino que además la función endocrina del testículo. Futuros trabajos permitirán evaluar las alteraciones de la vía esteroidogénica de las células de Leydig. Financiado por DIB. U. de Chile.Proy. N°2020-8633.

ACCION INHIBITORIA COMPETITIVA DE PROGESTERONA $(P\Delta^4)$ SOBRE LA 3 \bullet -HIDROXIESTEROIDE DEHIDROGENASA Δ_5 - Δ_i ISOMERASA (3 \bullet SDH) EN MICROSOMAS Y TEJIDO PLACENTAL. (Competitive inhibitory action of Progesterone $(P\Delta^4)$ on 3 \bullet -Hydroxysteroid dehydrogenase Δ_5 - Δ_i isomerase (3 \bullet SDH) enzyme of microsomal and placental tissue) Olivier, N.S.; Genti-Raimondi, S.; Patrito L.C.; Flury, A.
Departamento de Bioquímica Clínica. Facultad de Ciencias Outmicas. Universidad Nacional de Cárdoba cias Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

Comunicaciones previas señalan que algunos esteroi des (androstenediona, testosterona y dehidroepiandrosterona) suprimen la conversión Pregnenolona (P Δ^5)-P Δ^6 tanto en sistema celular como acelular. En tanto otros como P Δ^6 , Estrona y Estradiol solo inhiben en este último caso (PABS 1984). La falta de efecto inhibitorio de P Δ^6 en la conversión P Δ^6 -P Δ^6 en tejido respecto a microsomas fue examinada midiendo las propie dades cinéticas de la enzima (3 Δ CDH) en sistemas optimizados de trozos de tejido y microsomas. La HP Δ^6 formada, así como la HP Δ^6 remanente, fueron aisladas del sistema de incubación por procedimientos cromatográficos y llevados a actividad específica constante. Los sistema de incubación por procedimientos cromatográficos y llevados a actividad específica constante. Los resultados indican un Km de 0,55 μM en microsomas y 2,1 μM en tejido. El análisis cinético del efecto inhibitorio de P Δ^4 sobre la actividad de la 3%-SDH revela que este esteroide, actúa como un inhibidor competitivo de la enzima, con un Ki de 0,6 y 1,8 μM para microsomas y tejido respectivamente. Se concluye que la P Δ^4 actuaría "in vivo" regulando sus propia formación y que las diferencias observadas en los sistemas de conversión son justificadas por las diferentes constantes de inhibición halladas. tes constantes de inhibición halladas.

ESTUDIO DE LOS ANTIGENOS PROTEICOS DE BRUCELLA. (Study of the Brucella protein antigens). Angel Oñate y Cisela Eller. Instituto de Medicina Experimental, Universidad Austral de Chile.

Los antígenos proteícos juegan un rol pre-ponderante en la inducción de la respuesta inmune celular contra Brucella, en contraste con los lipopolisacáridos que portan los antígenos inmunodominantes para la respuesta inmune hum<u>o</u>

En el presente trabajo se extrajeron las proteínas de <u>Brucella sp.</u> y se estudiaron me-diante electroforesis en geles de poliacrilamida SDS. Los geles fueron sometidos a tinción diferencial para protefnas, lípidos y polisac<u>a</u> ridos o usados para transferir las proteínas bandeadas a membranas de nitrocelulosa con el fin de realizar un estudio más completo de

Los resultados muestran que es posible dis Los resultados muestran que es posible uto tinguir mediante esta técnica aproximadamente 45 bandas diferentes, la mayoría de las cuales contiene además de proteínas, lípidos y carbo hidratos en cantidades importantes. Además re sultados preliminares permiten afirmar que las proteínas de bajo peso molecular (entre 14.500 y 10.000) son las más importantes desde un pun to de vista inmunogénico.

Financiado por United Nations University Contract 85-111 e International Foundation for Science Grant B/947-1.

(Patrocinio: Dr. Hugo Folch).

DISTRIBUCION NUCLEAR DEL ANTIGENO T EN CELULAS TRANSFORMADAS POR SV40. CORRELACION CON LA ACTIVIDAD PROLIFERATIVA. (Nuclear distribution of Tantigen in SV40-transformed cells.Correlation with cell growth rate). <u>Ordenes, E. y Santos, M.</u> Depto. Biologia Celular y Genética. Fac. Medicina, Div. Norte. Universidad de Chile.

Las células transformadas por SV40 sintetizan el antígeno tumoral mayor (ag-T), de origen viral, que se localiza en el núcleo y en la superficie celular. Entre otras funciones, el ag T es capaz de unirse al DNA celular e inducir su replicación, lo que sugiere que podría par-ticipar en el control de la proliferación de es tas células. Una forma de abordar este problema consiste en definir la dinámica de las interactas células. Una forma de abordar este problema consiste en definir la dinámica de las interacciones del ag-T con determinadas estructuras subcelulares, en relación con la actividad proliferativa. El objetivo de este trabajo fue de terminar el patrón de distribución nuclear del ag-T tanto en poblaciones con distinta actividad proliferativa, como en células en G, S o G. Con este objeto, se sincronizó células MKSA-Asó mediante tratamiento con Hidroxiurea, y se obtuvo poblaciones celulares con distinta fracción proliferativa, variando las condiciones de cultivo. El ag-T se detectó mediante la reacción de inmunoperoxidasa (PAP).

Los resultados mostraron que el patrón de distribución nuclear del ag-T varia de acuerdo al estado proliferativo de las células y se modifica a lo largo de G, S y G. El ag-T presenta una distribución similar a la del DNA durante la interfase, es excluido de los cromosomas en la mitosis y de nuevo es nuclear al inicio de otro ciclo. Estas variaciones cíclicas podrian estar relacionadas con la mantención de las células transformadas por SV4O en constante proliferación. Proyecto 1137 Fondecyt, B2366-8613DIB

FLUJOS METABOLICOS DE ACIDOS GRASOS EN HEPATOCITOS AISLABOS. EVALUACION BE LA CONTRIBUCION PEROXISOMAL. (Metabolic fluxes of fatty acids in isolated hepatocytes. Evaluation of peroxisomal contribution). <u>Orellana,A., y Bronfman,M.</u> Lab. de Cito Bioquímica, Deto. de Biología Celular, Citolosia Universidad Católica de Chile.

La beta oxidación de ácidos grasos en el higado se ruede realizar en mitocondrias y peroxisomas. No esta ruede realizar en mitocondrias a peroxisomas. No esta claro aún cuál es el aporte oue realiza cada una de estas vías a la oxidación total de ácidos arasos hepática. Se ha postulado que la acetil-carnitina sería un producto de oxidación peroxisomal. En este trabajo se realizó un análisis cuantitativo del compartimiento de acetil-carnitina celular en hepatocitos aislados, provenientes de ratas normales a tratadas con Ciprofibrato, una droma hipolipidemiante que avente en cardo de acetil-carnitina celular en hepatocitos aislados, provenientes de ratas normales a tratadas con Ciprofibrato, una droma hipolipidemiante que aumenta en un orden de madnitud la oxidación peroxisomal. Los resultados muestran que en heratocitos provenientes de ratas tratadas el tamaño del compartimiento de acetil-carnitina es mayor y la velocidad de recambio aumenta aproximadamente un orden de ma≤nitud⇒ con respecto a los hepatocitos de rata control. La clorpromazina, droda que inhibe selectivamente la beta oxidación peroxisomal hace caer el nivel de acetil-carnitina en un 35%, en hepatocitos aislados de rata tratada. Considerando la hirótesis que la beta oxidación peroxisonal produce acetil-carnitina, se diseño un modelo de flujo de ácidos grasos. El ajuste de los datos experimentales al modelo indican que este es una buena arroximación rara resolver el problema de fluid de ácidos srasos ror ambas vias de beta oxidación. Se concluse que al oxidarse ácido láurico los peroxisomas producen acetil-carnitina y que el flujo a traves de peroxisomas no es mayor a un 10%, incluso en hepatocitos de ratas tratadas con ciprofibrato. (Financiado por proyecto DIUC 82/86)

CARACTERIZACION DEL SISTEMA DE MONOXIGENASAS RENAL QUE CATALIZA LA OXIDACION ANDROGENOS, (Characterization of renal monooxygenases system that catalized androgens oxidation). Orellana M.; Weinberger J.;Vasquez,H.Departamentos de Bioquímica,División Norte y Departamento de Medicina Experimental, División Sur, Facultad de Medicina Universidad de Chile.

Citocromo P-450 es la oxidasa terminal en el sistema de monoxigenasas microsomales que metaboliza compuestos lipofilicos exógenos y endógenos. Esta hemoproteina se en cuentra principalmente en el higado, pero también está presente en órganos extrahepáticos, tales como riñón y pulmón. El sistema de monoxigenasas hepático ha sido bien caracterizado, pero no ocurre lo mismo con el sistema re nal.

En este trabajo se estudió el metabolismo renal de algunas hormonas esteroidales en ratas machos adultas de 210 grs.de peso de la cepa Wistar. La capacidad oxidativa del sistema de monoxigenasas en el riñón se midió util<u>i</u> zando como sustratos, Testosterona (T) y Androstenediona (A). Los productos de oxidación se analizaron por HPLC según la técnica de Mancilla y Gil (Analytical Letters 17,873 - 886, 1984). El riñón de rata contiene un quinto (0.12 n mol/mg.pr

un quinto (0.12 n mol/mg.proteina) del contenido de citocromo P-450 del hígado, sin embargo, catalizó en forma muy eficiente la oxidación de (A) y (T). Los principales metabolitos de (A) fueron : (T) y 6 β-0HA. Cuando se utilizó (T) como sustrato, se obtuvo principalmente (A). La formación de los productos, fue inhibida por la presencia de CO indicando que -450 participa en la oxidación de estos sustratos. Estudios comparativos de riñón e hígado, sugieren que las -isoenzimas de citocromo P-450 presentes en el riñón po drian ser diferentes (en proporción y/o naturaleza) a las del higado.

Financiado por proyecto B: 1970-8635 del DIB, Universidad de Chile y 8025 del FONDECYT.

MECANISMOS DIFERENTES EN EL PROCESAMIENTO DEL EXTREMO 5' DE LOS PRECURSORES DEL TRNA DE HISTIDINA EN E. coli Y D. melanogaster. (Different mechanisms for processing at the 5' end of tRNA His precursors in E. coli and D. melanogaster.)

Orellana, O., Cooley, L, y Söll, D. Department

Molecular Biophysics of and Biochemistry. Yale University, U.S.A. y Depto. de Bioquímica, Fac. Medicina, U. de Chile. Los tRNA de Histidina poseen un nucleótido de guanosina extra en el extremo 5' terminal, comparados con las otras especies de tRNA. En D. melanogaster y S. pombe los genes que codifican para este tRNA no poseen la base extra codificada en su secuencia, en cambio los de <u>E. coli</u> y <u>B. subtilis</u> presentan una guanina en <u>la posicion -1 (numeración estandar</u> de los tRNA). Estudios previos han demostrado que el nucleótido de guanina extra en el tRNA His de D. melanogaster es adicionado transcripcionalmente por una a actividad transcripcionalmente por una actividad enzimática presente en un extracto de células en cultivo de ese organismo (Cooley et.al. FNAS 79:6475(1982). La enzima ha sido purificada y presenta un peso molecular de 32000 en geles con SDS. Mediante la utilización de precursores con SDS. Mediante la utilización de precursores del tRNA sintetizados <u>in vitro</u>, se ha observado la formación de un posible intermediario que sugiere que la activación del precursor del tRNA es una etapa previa en la reacción de adición. El procesamiento <u>in vitro</u> de precursores del tRNA His de <u>E. coli</u>, por un extracto de las células y por el M1 RNA (componente catalítico de la RNAsa P), demostró que el purleótido extra es codificado por el que el nucleótido extra es codificado por DNA en esta bacteria. La presencia **6**1 DNA en esta bacteria. La presencia nucleótido extra en el tRNA His de <u>E. coli</u> del debe a un procesamiento anormal por la RNasa P. Financiado por NIH y U. de Chile.

EFECTO DESACOPLANTE DE IONOMICINA SOBRE MEMBRANAS TILACOIDES DE ESPINACA (Uncoupling effect of spinach thylakoids by lonomycin). Orellano, E.G., Wegner, R. y Andreo, C.S.
Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONI-CET, Fund. M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario). Suipacha 531, 2000 Rosario. ARGENTINA.

La ionomicina es un antibiótico producido por $\frac{\text{Streptomyces conglobatus}}{\text{Conglobatus}}$ ATCC 31005. La mayoría de los antibióticos de este tipo son altamente específicos para cationes monovalentes, mientras que ionomicina lo es para cationes divalentes, especialmento Ca²⁺. En este trabajo cationes divalentes, especialmente Ca . En este trabajo se informan los efectos que este antibiótico posee sobre reacciones dependientes de luz de las membranas tilacoides.

ionomicina en una concentración 3 uM desacopió el transporte fotosintético de electrones entre agua y metilviológeno, siendo más efectiva su acción en presencia de cationes divalentes tales como Mg o Ca El gradiente protônico que se establece al iluminar una suspen-sión de membranas tilacoides fue colapsado por la adición sion de memoranas triacordes rue colapsado por la adicion de ionomicina. El efecto del antibiótico fue drásticamente incrementado cuando se agregó Ca de al medio de reacción. La dependencia por cationes divalentes fue claramente manifiesta a bajas concentraciones del ionóforo, ocasionando Ca un estímulo preferencial comparado con Mg de La fotofosforilación fotosintética fue complemente in biblida con 8 un los medios. ocasionando Ca un estímulo preferencial comparado con Mg²⁺. La fotofosforilación fotosintética fue completamente inhibida por 8 uM ionomicina. El 1₅₀ (concentración de ionomicina que produce el 50 % de inhibición) fue de 2-3 uM tanto para la fotofosforilación cíclica como para la no cíclica. Con estos resultados podemos concluir que ionomicina actúa desacoplando la síntesis de ATP del transporte de electrones presumiblemente al colapsar el gradiente protónico, catalizando un inter-cambio de protones por cationes divalentes.

POLIMORFISMO GENETICO EN Pleurodema thaul (ANURA: LEPTO-DACTYLIDAE). (Genetic polimorphysm in Pleurodema thaul (Anura: Leptodactylidae)). Ortiz, J.C., Troncoso, L. y Galleguillos, R. Departamento de Zoología, Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales, Universidad de Concepción y Departamento de Biología y Tecnología del Mar, Pontificia Universidad Católica de Chile, Sede

Pleurodema thaul es considerada una especie de amplio rango de distribución que se extiende desde Copiapó (27°22'S-70°20'W) hasta Aisén (45°24'S-72°42'W) en terri torio chileno, y en la región de Nahuel Huapi en Argenti

Observaciones cariológicas y de comportamiento reproductivo como amplexus y canto han sugerido que bajo el nombre de P. thaul están consideradas varias entidades taxonómicas diferentes.

El presente trabajo se realiza sobre cinco poblacio nes (Copiapó, Pajonales, Valparaíso, Concepción y Osorno) en base a datos obtenidos por electroforesis horizon tal en gel de almidón, en las cuales se analizan 18 loci enzimáticos. De éstos, siete resultaron polimórficos. El mayor porcentaje de polimorfismo se encuentra en la población de Valparaíso y el menor en la población de Co piapó.

De los datos obtenidos, la población de Osorno se caracteriza especialmente por la presencia del locu Est 2, el cual no se observa en las otras poblaciones. Fi-nalmente se discute el estatus taxonómico de las poblaciones estudiadas y sus relaciones con taxas descritas.

Financiamiento: Provecto 20.38.04 Universidad de Concep-

SINTESIS DE VARIANTES DE HISTONAS DURANTE EL PRIMER CICLO DE SEGMENTACION DEL ERIZO DE MAR. (Synthesis of histone variants during the first cell cycle of sea urchin embryos). Oyarce, A.M., Merino, V., Massone, R. Departamento de Biología Molecular, Universidad de Concepción, Chile.

Los estados tempranos del desarrollo embrionario de erizo de mar se caracterizan por ciclos celula - res cortos y una rápida duplicación de DNA que prevalece hasta el estado de mórula, lo que implica la necesidad de una disponibilidad de proteínas cromo-sales tipo CS para ser ensambladas al DNA neosinte-

Con el objeto de estudiar la síntesis y ensambla je a cromatina de las variantes histónicas tipo CS durante el primer ciclo de segmentación de embrio nes de Tetrapy gus niger, se analizó la incorporación de ³H-L aminoácidos a proteínas ácido solubles, tanto nucleares como citoplasmáticas mediante método fluorográfico.

Nuestros resultados obtenidos en embriones de $T_{\underline{e}}$ Nuestros resultados obtenidos en embriones de la tranjaus niger demuestran que durante la fase pre-replicativa se sintetizan fundamentalmente dos proteínas básicas, las cuales no se ensamblan a la cromatina durante este período. En la fase replicativa se observa que existe una proteína tipo HMG y proteínas de las variantes CS que son sintetizadas y ensambladas a la cromatina de cigoto en esta fa-

Estos resultados sugieren una relación temporal entre la síntesis y ensamblaje de variantes histónicas tipo CS con la fase S del ciclo celular en Tetrapygus niger al igual que en otros sistemas bio-

Proyectos: 20.31.06 DI Universidad de Concepción 1082/85 FONDECYT

BIOSINTESIS Y EXPRESION DE GANGLIOSIDOS COMPLEJOS DU-RANTE LA DIFERENCIACION IN VITRO DE CELULAS DE RETINA DE EMBRION DE POLLO. (Biosynthesis and expression of complex gangliosides during differentiation of chick embryo retina cells in vitro).

Panzetta, P., Gravotta, D. y Maccioni, H.J.F. Centro de Investigaciones en Química Biológica de Cór-doba (CIQUIBIC-UNC-CONICET). Dpto. Química Biológica, Fac. de C. Químicas.C.C:61;5016-Córdoba, Argentina.

Se cultivaron células disociadas de retina de em-brión de pollo de 7 días de edad en cubreobjetos cubiertos con polilisina. Al momento de la siembra las células son redondas y requeñas, diferenciándose a medida que progresa el cultivo. La mayoría de las células incrementaron su diámetro y emitieron procesos. Se observaron escasas células aplanadas (probablemente Se observaron escasas células anlanadas (probablemente células gliales de Müller). El contenido de proteína y de DNA se mantuvo esencialmente constante hasta 7 días in vitro (7 DIV). La incorporación de radiactividad en gangliósidos a partir de H-glucosamina a 7 DIV fué un 65% respecto al valor inicial (1 DIV). La incorporación de 3H-timidina, en DNA, como medida de la actividad proliferativa, disminuyó a un 10% a partir de 3 DIV. Al mismo tiempo cronológico que "in ovo" la síntesis de GD3 disminuyó de un 70% a 1 DIV a un 7% a 7 DIV, mientras que la síntesis de GD1a incrementó de un 6% a 1 DIV a un 70% a 7 DIV. Estudios inmunocitoquímicos evidenciaron la presencia de gangliósidos complejos en el cuerpo celular y en los procesos de las células neuronales. Con esta metodología se observó que células neuronales. Con esta metodología se observó que los gangliósidos complejos estarían ausentes (o al 11

mite de su detección) en las células gliales. Se concluye que el cambio en la modalidad de síntesis de gangliósidos, de simples (GD3) a complejos (CDla) ocurre en neuronas y es contemporáneo con la di-ferenciación morfológica de las mismas.

CARACTERIZACIÓN DE CASEINAS QUINASAS EN Mucor rouxii (Characterization of casein kinases in Mucor rouxii). Pardo, F., Passeron, S., Moreno, S.
Departamento de Química Biológica, Programa de Regulación Hormonal y Metabólica, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad de Buenos Aires.

Las caseínas quinasas son proteínas ubicuas que se caracterizan por su insensibilidad a cualquiera de los efectores conocidos para otras proteínas quinasas, como cAMP, cGMP y Ca⁺⁺ y por preferir caseína y fosvitina como sustratos artificiales. El objeto de este trabajo es la caracterización de estas enzimas en el hongo <u>M. rouxii</u>. Hemos encontrado dos caseínas quinasas separa bles por DEAE-Sepharosa a las que llamamos CK I y CK II según su orden de elución. En fosfocelulosa la CK I eluye a 0,4 M NaCl mientras que la CK II sólo se retiene parcialmente a baja fuerza iónica mientras que a alta queda fuertemente retenida en la resina y eluye entre 0,6-0,7 M NaCl.Los coeficientes de sedimentación deter-0,6-0,7 M NaCl.Los coeficientes de sedimentación determinados en gradientes de sacarosa resultaron ser 3,5 S para la CK I y 7,4 S para la CK II, de los cuales se deducen pesos moleculares de 40 K y 127 K respectivamente. Ambas enzimas utilizan ATP como dador de fosfato con $\rm K_m$ ap. de 40 uM para la CK I y 10 uM para la CK II y son totalmente dependientes de $\rm Mg^{-1}$; alcanzan el máximo de velocidad con 2.5 mg/ml de caseína. Se encontró que amvelocidad con 2.5 mg/ml de caseina. Se encontro que ambas enzimas prefieren como sustratos proteínas ácidas como caseína y fosvitina. La CK I es fuertemente inhibida por KCl, mientras que la CK II es levemente estimulada por KCl, con un óptimo entre 200-250 mM. La CK II resulta inhibida por heparina con una 150 de 35 nM y presenta una importante estimulación por espermidina y espermina. La CK I, en cambio, es inhibida por poliaminas. De acue-do a su comportamiento en DEAE-Sepharosa y fosfocelulosa, a sus pesos moleculares y a su sensibilidad a la heparina y poliaminas podemos homologar la CK I con las caseínas quinasas de tipo l y la CK II con las caseínas quinasas de tipo 2 encontradas en otros organismos. EFFCTO DEL SODIO EXTRACELULAR EN LA PRODUCCION

EFFCTO DEL SODIO EXTRACELULAR EN LA PRODUCCION DE ALDOSTERONA. POSIBLE ROL DEL INTERCAMBIADOR Na/Ca. (Effect of Extracellular Sodium on aldosterone production. Na* - Ca2* exchange as a mediator). Parra, C. y Marusic, E.T. Depto. Fisiol. y Bioffs., Fac. Medicina, U. de Chile.

La secreción de Aldosterona por células de la zona glomerulosa de la glándula adrenal es regulada por diferentes estímulos como el ión potasio, angiotensina II y ACTH. Existen evidencias en la literatura que señalan que estos estímulos inducen un aumento del calcio citosólico. Este aumento del calcio citosólico se debe a la liberación de calcio desde compartimentos intracelulares como a influjos desde el exterior. En la remoción del calcio citosólico podrían participar Ca-ATPasa y/o intercambiador Na/Ca, entidades aun no identificadas en las células de glomerulosa. Con el fin de estudiar la existencia de un intercambiador Na/Ca en la membrana plasmática de estas células, se analizó el efecto de Na en la esteroidogénesis. Los experimentos se realizaron en un sistema de perifusión de células de glomerulosa de adrenal de bovino. Variando la concentración de Na externo y reemplazándolo isoosmóticamente por cioruro de colina. Se encontró un aumento significativo de la esteroidogénesis, de 3 a 5 veces los valores basales al bajar el Na 140 mM a 24 mM en el perifusado. Este estímulo fue dependiente de la presencia de Ca extracelular. Al medir el eflujo fraccional de células previamen te cargadas con Ca-45 se encontró una disminucción del 20% del eflujo concomitante con la baja en el Na externo que se correlaciona temporalmente con un aumento de la Aldosterogénesis. Sugiriendo la posible participación del intercambiador Na/Ca en el fenómeno descrito.

IDENTIFICACION DE UNA PROTEINA SINAPTOSOMAL QUE INMUNO-REACCIONA CON SUEROS ANTI-PROTEINA BASICA DE MIELINA. (Identification of a synaptosomal protein immunoreacting with anti-myelin basic protein antisera). Pedraza, L.T., Roth, G.A. y Cumar, F.A.
Departamento de Química Biológica. Facultad de Ciencias Químicas. Universidad Nacional de Córdoba. Argentina.

La encefalomielitis alérgica experimental (EAE) es una enfermedad autoimmune demielinizante con sintomas de parálisis que puede ser inducida por inyección de mielina de SNC en adyuvante de Freund completo. La proteîna básica de mielina (PBM) es el principal antígeno responsable de la aparición de los síntomas clínicos. Algunos roedores tienen 2 ó más PBM de PM entre 14 y 21.5 K. Además, en cerebro de ratón se han descripto va rios polipéptidos de PM entre 25 y 100 K que son capa e reaccionar immunológicamente con anticuerpos anti-PBM. A la fecha ninguna de éstas últimas proteínas ha sido identíficada. En este contexto, usando una técnica de inmunodetección de proteínas de fracciones subcelulares purificadas, transferidas a láminas de nitro-celulosa después de separación electroforética, observa mos que esas proteínas de alto PM se encontraban concen tradas en la fracción sinaptosomal con respecto a la fracción de mielina. Las principales proteínas relacionadas immunológicamente con PBM corren en geles como un doblete de PM aparente de 80-86 K y fueron tentativamen te identificadas como sinapsina Ia y Ib, proteínas de naturaleza básica específicas de vesículas sinápticas. Una preparación de sinapsina purificada también inmunoreaccionó con sueros anti-PBM. Además, un suero anti-sinapsina fue capáz de reconocer las PBM. Teniendo en cuenta que PBM es el principal antigeno encefalitogénico se concluye que agentes immunológicos producidos en el animal sensibilizado con PBM son capaces de reconocer protesnas extramielinicas, lo cuál podría tener implicancia en el proceso de EAE.

CAMBIOS EN LA CONCENTRACION DE n-butil-\$\beta\$-carbolina-3-car boxilato (\$CCB) EN LA CORTEZA CEREBRAL DE RATAS SOME-TIDAS A UN STRESS AGUDO. (Concentration changes of n-butyl-\$\beta\$-carboline-3-carboxylate (\$\beta\$CCB) in the ceren-butyl-/2-carboline-3-carboxylate (/2 CCB) in the cerebral cortex of rats submitted to an acute stress). Peña C.*, Medina, J.M.**, Novas, M.L.**, De Robertis, E.** and Paladini, A.C.*.
**Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA-CONICET), Facultad de Farmacia y Bioquímica.
** Instituto de Biología Celular, Facultad de Medicina

Universidad de Buenos Aires, Argentina.

 $oldsymbol{eta}$ CCB es un inhibidor competitivo de la unión de benzodiazepinas a receptores presentes en el sistema nervio so central. Fue aislado recientemente de corteza cerebral bovina y su purificación incluyó etapas de filtración por tamices moleculares de Sephadex G-25, distribución en contracorriente y varias cromatografías en colum En el estudio de la naturaleza química de este ligan-

do endógeno se identificó por espectrometría de masa al butil ester del ácido β -carbolina-3-carboxílico. Esta identificación fue confirmada por espectroscopía UV, y

HPLC en comparación con el compuesto sintético. Ratas sometidas a un stress agudo presentaron un gran aumento de los niveles cerebrales normales de $oldsymbol{eta}$ CCB y esta variación fue bloqueada por una inyección previa de diazepam. Por el contrario, en el cerebelo no se detectaron cambios en situaciones de stress agudo.

La correlación de estos resultados con otros previos en los que la unión de benzodiazepina marcada disminuyó en cerebro, pero no en cerebelo, en casos de stress agudo, permite postular una posible relación entre el ligan do endógeno aislado y los estados de ansiedad.

ULTRAESTRUCTURA DEL ESPERMATOZOIDE DE Diplodon chilensis chilensis (MOLLUSCA: BIVALVIA). (Ultrastructure of the spermatozoon in D. ch. chilensis). Peredo, S., Garrido, O. y Parada, E. Departamento de Biología, P. Universidad Católica de Chile-Temuco e Instituto de Embriología, Universidad Austral de Chile.

Con el objeto de establecer la existencia de alguna relación entre las características de la reproducción de D. ch. chilensis y la morfología del espermatozoide de esta especie, se fijaron pequeños trozos de gónada de ma chos y espermatozoides obtenidos por punción en TAM para MET y MEB respectivamente.

Se pudo establecer que el espermatozoide está formado por una cabeza ligeramente alargada de 8 um de lon gitud y 2 um de diámetro, pieza intermedia formada por un anillo de 5 mitocondrias y un flagelo simple de 28 um de longitud y 0.3 um de diámetro.

A nivel de la cabeza se encuentra un núcleo granu-lar en cuya base existe una fosa de implantación donde se articula la pieza conectante. No existe acrosoma. En región central de la pieza intermedia se observa una estructura fibrosa densa que conecta el núcleo con el flagelo. Además existen algunos gránulos de aspecto de glicógeno distribuidos tanto en la cabeza como en la intermedia.

<u>Diplodon chilensis chilensis</u> tiene un espermatozo<u>i</u> de del tipo primitivo según la clasificación de Franzén (1969), aún cuando la fertilización se realiza en el in terior de la hembra.

Financiado por Proyecto 2-86-2 CIPUCT.

INACTIVACION DE LA PAPAINA POR 1,4-BENZOXAZINONAS. (Inactivation of papain by 1,4-benzoxazinones). Pérez, F.J. y Niemeyer, H.M. Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

2.4-dihidroxi-7-metoxi-1.4-benzoxazin-3-ona (DIMBOA), el principal ácido hidroxámico de extractos de maíz y trigo, es tóxico hacia una amplia gama de organismos. Esta toxicidad ha sido atribuida a la inhibición de sistemas enzimáticos relacionados con el metabolismo energético, mediada por su reacción con grupos sulfhidrilo de las enzimas. En este trabajo se describe la reacción del DIMBOA con la papaína, una tiol-proteasa que posee un único grupo SH en la molécula, ubicado en el sitio activo.

El DIMBOA inactivó la papaína por reacción con el grupo SH de ésta. Estudios cinéticos indicaron formación de un complejo reversible entre el DIMBOA y la papaína que posteriormente genera la enzima inactiva. Estudios de pH indicaron la participación de dos grupos disociables en la enzima con pKa de 4,5 y 8,4.

En estudios con sustratos de la enzima, el éster etílico de la benzoiloxiglicina (BGEE) protegió a la enzima contra la inactivación por el DIMBOA, mientras que el éster etflico de la benzoiloxiarginina (BAEE) no tuvo efecto. El análisis de los productos de la reacción por cromatografía líquida de alta presión sugirió que el DIMBOA se une covalentemente a la enzima. Un análogo del DIMBOA, la 4-hidroxi-1,4-benzo xazin-3-ona, no reaccionó con la papaína. Se propone un mecanismo consistente con estos datos.

Este trabajo fué financiado por la AID, FONDECYT y la Universidad de Chile.

ESTUDIO INMUNOLOGICO DE MEMBRANAS DE SUPERFICIE Y TUBU-LOS TRANSVERSOS AISLADOS DE MUSCULO ESQUELETICO DE RANA (Immunological studies on surface membranes and transverse tubules isolated from frog skeletic muscle).

Pérez G. y Rosemblatt M. Unidad de Inmunología Celular.

INTA. Universidad de Chile.

Los componentes moleculares involucrados en el meca nismo de acoplamiento excitación-contracción de músculo estriado, se ubican preferencialmente en túbulos transversos (t-T), retículo sarcoplasmico (RS) y membrana de superficie (MS). Estos componentes parecen constituir sistemas de membranas funcional y estructuralmente dis-

Con el fin de comprobar lo anterior, en este trabajo se determina el origen y pureza de estas preparaciones de membrana, usando un enfoque inmunológico. Para esto se prepararon anticuerpos convencionales y monoclo nales contra membranas de músculo estriado de rana(CAUDIVERBERA CAUDIVERBERA), preparadas por métodos bioquímicos convencionales. El antisuero obtenido de conejos inmunizados con una preparación de t-T (0.8 mg t-T en igual volumen con adyuvante completo de Freund, inyección intradérmica) presenta una reactividad, comparando las preparaciones de membranas mediante ELISA, de cuatro veces mayor con la preparación de túbulo-T que con la de Rs, y solo dos veces mayor que la preparación de MS. Se han aislado también hibridos productores de tres clases de anticuerpos monoclonales específicos, que presentan reactividad immunológica para ca-Con el fin de comprobar lo anterior, en este trabaficos, que presentan reactividad inmunológica para cada tipo de membrana.

Estos resultados, indicarían que la preparación de t-T es claramente diferenciable inmunológicamente de la preparación de RS. En el caso de la MS, todo parece indicar que existe una alta contaminación con t-T.

Estos resultados apoyan los obtenidos por medición de parámetros bioquímicos tales como ligamen de nitrandipina y contenido de colesterol.

Financiamiento: DIB. Proy. № B 2397-8612.

CARACTERIZACION DE LOS COMPONENTES DE LA RESPUESTA EVOCADA EN LA CORTEZA PREFRONTAL DE LA RATA POR ESTIMULA CION DEL LOCUS COERULEUS. (Characterization of the components of prefrontal cortex responses evoked in the rat by stimulation of the locus coeruleus). Pérez, H., Ruiz,S., Hernández,A. y Soto-Moyano,R. Unidad de Neurofisiología y Biofísica, Instituto de Nutrición y Tecnología de los Alimentos (INTA). Universidad de Chile.

Se sabe que el sistema neuronal noradrenérgico que to Se sabe que el sistema neuronal noradrenergico que to ma su asiento en el locus coeruleus (LC) envia impulsos directamente ala corteza cerebral y que la estimulación eléctrica de este sistema de proyección cortical modula la actividad neuronal de la neocorteza.

Se intenta individualizar y caracterizar los diferentes componentes de la respuesta evocada en la corteza propriental (CDE) de la respuesta evocada en la corteza

prefrontal (CPF) de la rata por estimulación eléctrica del LC. Se empleó técnicas de estimulación simple repe-titiva y de trenes de pulsos. Se utilizó ratas de 45 días de edad. La estimulación simple repetitiva(pulsos de 0.3 mseg y de 1.15 mA) se llevó a cabo aumentando la frecuencia de estimulación de modo tal de reducir a la mitad la amplitud de los componentes de la respuesta. La mitad la amplitud de los componentes de la respuesta. La estimulación eléctrica por trenes consistió en 1 a 6 pul sos de 0.3 mseg de duración cada uno y de intensidad su ficiente para evocar respuestas umbrales. Para comprobar la naturaleza noradrenérgica de los distintos componentes de esta respuesta se microinyectó propanolol $(2\mu g/\mu l)$ en CPF. Los resultados muestran que: a) la respuesta evo cada en CPF por estimulación del LC consta de dos componentes, temprano y tardío, b) ambos componentes son inhibidos por propanolol microinyectado, c) frente a la estimulación simple repetitiva, el componente temprano es menos fatigable que el componente tardío, d) frente a la estimulación por trenes de pulsos el componente temprano mostró capacidad de sumación temporal. Los resultados su gieren que las respuestas evocadas en CPF por estimulación del LC poseen un componente temprano de características monosinápticas . ticas monosinánticas

Financia FONDECYT, Proyecto 1059/1985.

REGULACION DE LA ERITROPOYESIS: TRES METODOLOGIAS EXPERI-MENTALES PARA UN MISMO OBJETIVO. (Hormonal Regulation of Erythropoiesis: Three Experimental Methodologies for a same objective). M. Perretta, G. Carrasco y M.Tijmes. Ins tituto de Nutrición y Tecnología de los Alimentos (INTA), Universidad de Chile.

La eritropoyesis está regulada por su microambiente ce lular, por factores proteicos y por hormonas. Entre éstas la eritropoyetina (Epo) es la principal, junto con la tes tosterona (Ta). La hipótesis de trabajo es que la acción conjunta de ambas hormonas induce y aumenta la síntesis de RNAs que participan en la síntesis de globinas. Para demostrarla se utilizaron tres estrategias experimenta-les: síntesis de RNA IN VITRO, síntesis de RNA IN VIVO y síntesis de un pre RNAm (RNAhn) y estimula la síntesis de pre RNAr. La Ta participa tanto en el procesamiento del pre RNAm como del pre RNAr en las etapas de RNAr 22 s a 18 s y pre RNAm 13 s a 9 s. El RNAhn una vez inducido por la Epo se une a proteínas específicas formando una RNP, en la que cada proteína cumple un rol en el procesamiento de este RNAhn. Esto significa que el RNAhn inducido por la Epo es procesado hasta su forma funcional bajo la forma de RNP por otras RNP cuyos RNA son estimulados por la Ta. Se demuestra que al utilizar tres estrategias operacionales se obtienen resultados similares lo que permite proponer un mecanismo de acción de ambas hormonas, lo que a su vez apoya el concepto general que la eritropoyesis es un proceso hormona-dependiente. Se postula que la regulación del procesamiento de pre RNAm se realiza en forma de partículas macromoleculares (RNP) siguiendo una trayectoria vectorial dentro de la célula. Se presentan los modelos moleculares que explican esta idea.

(Financiado por DIB, U.de Chile. Proyecto B-2017-8633) .

EFECTO ESTIMULADOR DE LA GLUCOSA SOBRE LA IN-CORPORACION DE 1-14°C LEUCINA A PROTEINAS EN CORTEZA CEREBRAL DE RATAS. (Glucose stimulato-ry action on 1-14°C leucina incorporation in-to proteins by rat cerebral cortex). Perry, V. L.T., Perry, M.L.S., Pereira, I.R.G. y Bernard,

Departamento de Bioquímica, Instituto de Biocièncias, Universidade Federal do Rio Grande do Sul, Porto Alegre, RS, Brasil.

En un trabajo anterior demostramos que la glucosa 10mM estimula la incorporación de $\left[(U) - ^{14}C \right]$ leucina a proteinas del SNC, este efecto no fue observado cuan do se utilizó lactato o piruvato. En el presente traba jo investigamos más ampliamente este efecto, utilizanjo investigamos mās ampliamente este efecto, utilizando varias concentraciones de glucosa, de intermediarios glicolíticos y del ciclo de Krebs. También estudiamos el efecto del agregado de glutamina y de cuerpos cetónicos al medio de incubación. Como precursor de sintesis proteica se utilizó [1-1/4] Como precursor de sintesis proteica se utilizó [1-1/4] Leucina la que no es transformada a ningum otro aminoacido radioactivo.

Slices de corteza cerebral de ratas de 10 dias de edad se incubaron la hora a 35°C en KRB, conteniendo separadamente los diferentes nutrientes que fueron ensa-

paradamente los diferentes nutrientes que fueron ensa-yados. Para medir sintesis proteica se utilizó 0,25 µCi de [1-4] c] leucina, la reacción se detuvo por agregado de TCA y se midió la radioactividad presente em protei nas. La glucosa mostro un acentuado efecto estimulador nas. La glucosa mostro un acentuado efecto estimulador sobre la síntesis proteica a una concentración de 0,625mM y alcanzó el máximo de estimulación com 2,5mM. De todos los demas nutrientes ensayados solamente el lactato 15mM y cuerpos cetónicos mostraron algum efecto estimulador pero de una magnitud muy inferior a la demostrada por la glucosa. La glucosa también mostró un efecto estimulador sobre la entrada de leucina al tejido, pero este estimulación fué mucho menor que la producida sobre la sintesis proteira. producida sobre la sintesis proteica.

Auxilio Financeiro: CNPq, FINEP, PROPESP/UFRGS.

ESTEROIDOGENESIS Y SINTESIS PROTEICA EN OVARIO DE ANFI-BIOS (protein synthesis and steroidogenesis in amphibian ovarian follicles). Petrino,T.y Schuetz,A.W.,Dto.Biol. del Desarrollo.INSIBIO-CONICET-UNT.Tucumán.Argentina

Experimentos previos mostraron que la estimulación pituitaria de la producción de progesterona(F) y la ac-ción de la misma en los folículos ováricos de anfibios, son dependientes de la sintesis proteica tanto en las células foliculares como en el ovocito. En este estudio se investigó la conversión de pregnenolona a P en el ovario de Rana, y si esta etapa específica de la ruta sintética de progesterona requiere de la mencionada sín tesis proteica. Folículos en distintos estadíos de la ovogénesis fueron cultivados con pregnenolona exógena y el contenido de P del medio y de los extractos foli-culares fueron determinados por RIA.La concentración folicular de P acumulada después de 4 hrs.de cultivo, incrementó proporcionalmente con el tamaño del folículo. Los niveles intrafoliculares de P fueron consistente-mente más altos que los niveles detectados en el medio. Cuando folículos totalmente crecidos fueron cultivados en la presencia de pregnenolona o pituitaria y/o ciclo-heximida,el inhibidor de la síntesis proteica bloqueó completamente la acumulación de P inducida por pituita-tia, pero no la conversión de pregnenelona a P.Por el contrario, la cianocetona (CK), un inhibidor irreversible de la 38-esteroide deshidrogenasa(38-HSD),bloqueó la acumulación de P inducida por pituitaria o pregnenolona La adición de pituitaria a folículos preexatados con CK no restauró la capacidad de los folículos para convertir pregnenolona a P.Estos resultados sugieren que la conversión de pregnenolona a P ocurre eficientemente aún en ausencia de pituitaria durante el crecimiento del folículo(ovogénesis) y que la actividad de la 38-HSD es independiente de la síntesis de proteínas en folículos totalmente crecidos. El requerimiento proteico, durante la inducción pituitaria, para el incremento rápido de P, parece ser anterior a la conversión de pregnenolona a P y no involucra la síntesis de novo de 30 HSD CARACTERISTICAS ENZIMATICAS Y GENETICAS DE RIBULOSA BISFOSFATO CARBOXILASA DE <u>Thiobacillus ferrooxidans</u>.

Olga Phillips, Luisa Herrera <u>y Loreto Holuigue</u>.

Departamento de Bioquímica, <u>Facultad de Medicina</u>, Universidad de Chile.

La utilización de bacterias en el proceso de lixiviación de minerales, presenta ventajas económicas para la extracción de cobre y otros metales desde minerales de baja ley. Dentro de los microorganismos lixiviantes, el más importante es el Thiobacillus ferrooxidans. Esta bacteria es un autótrofo estricto que obtiene el carbono celular por fijación de CO2. Este proceso resulta interesante de estudiar, puesto que es limitante para el crecimiento celular. En este sentido, hemos abordado el estudio de las características enzimaticas y geneticas de la ribulosa bisfosfato carboxilasa (Rubisco), enzima que cataliza la primera reacción del ciclo de Calvin. Esta enzima ha sido purificada tanto de la fracción soluble como de carboxisomas de T. ferrooxidans. Su peso molecular nativo es de 500 kD y posee 2 tipos de subunidades de pesos moleculares 54 kD (A) y 14,5 kD (B). Estas evidencias, junto con el efecto inhibitorio de 6-fosfogluconato, indican que la enzima posee una estructura hexadecamérica (AgB8). Se han determinado algunas características catalíticas de esta enzima. A partir de una genoteca de DNA cromosomal de T. ferrooxidans, contruida en pBR322, hemos purificado 3 clones que probablemente contienen secuencias del gen de Rubisco, por hibridización con un oligodeoxinucleótido de 21 bases, que corresponde a una secuencia de la proteína altamente conservada. Los plasmidios recombinantes aislados de estos clones poseen insertos de 3,5; 1,4 y 0,7 kb, e hibridizan con el oligonucleótido en análisis tipo "dot blot". La presencia de los genes de Rubisco en estos clones está siendo corroborada mediante el uso de una segunda sonda que contiene el gen de Rubisco de Chromatium yinosum. a utilización de bacterias en el proceso de lixiviate el uso de una segunda sonda que contiene el gen de Rubisco de <u>Chromatium vinosum</u>. (Patrocinado por proyecto <u>PNUD/ONUDI</u> CHI/85/002, DIB, Universidad de Chile y FONDECYT.)

ESTUDIO DE CEPAS AUTOCTONAS DE <u>Thiobacillus ferrooxidans</u>. (Studies on native strains of <u>Thiobacillus ferrooxidans</u>). Pichuantes, S. Laboratorio de <u>Microbiología</u>, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.

Se sabe que ciertos microorganismos están involucra dos en la lixiviación de minerales sulfurados, tales como calcopirita y pirita, propiedad que promete ser de gran utilidad en procesos bioextractivos. Una de las especies más estudiadas en este sentido, la constituye el germen quimiolitotrófico Thiobacillus ferrooxidans, que se caracteriza por desarrollarse en medios ácidos y por ser capaz de fijar CO₂ utilizando como fuente de energía, la oxidación de ion ferroso o de compuestos de azufre reducido.

Con el objeto de seleccionar cepas con alta capacidad lixiviante sobre minerales chilenos y que sean poten cialmente susceptibles a manipulación génica, hemos efectuado una caracterización fisiológica, genética y ultraestructural de cinco cepas nativas de T. ferrooxidans, provenientes de minerales del norte chico y centro del

En este trabajo se ha investigado: a) la cinética crecimiento bacteriano en medios de cultivo sintéticos, b) la capacidad lixiviante de algunas de las cepas en experimentos de laboratorio bajo condiciones bien definidas, c) la susceptibilidad a diversos antibióticos y d) un estudio ultraestructural comparativo utilizando técnicas de tinción negativa y cortes ultrafinos.

Finalmente, se presentan los resultados de los experimentos de transferencia de material génico, mediante transformación y conjugación, efectuadas en estos micro-

Financiado parcialmente por DIUC 89/85.

TRANSFERENCIA DE ENERGIA EN RELACION CON LA ESTRUCTURA CUATERNARIA DE LA PEP CARBOXI-LASA DE MAIZ. (Energy transfer in relation to the quaternary structure of maize PEP carboxylase). Podestá, F.E. Wagner, R., González, D.H. y Andreo, C.S. Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONICET, F.M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario) Suipacha 531, Rosario, Argentina.

Se llevó a cabo un estudio de transferencia de energía de resonancia en la fosfoenolpiruvato (PEP) carboxilasa de hojas de maíz. Se utilizaron para ello dos reactivos fluorescentes: cloruro de dansilo (DNS-CI) e isotiociananuorescentes: cioruro de dansilo (DNS-CI) e l'sol l'ocialia-to de eosina (ENCS). Ambos compuestos produjeron la inactivación total de la enzima cuando la incorporación fue de 4 moles de modificador por mol de carboxilasa. PEP y MgCl₂ protegieron contra la inactivación por cual-quiera de los dos compuestos.

quiera de los dos compuestos.

Para los estudios de transferencia de energía se utilizaron muestras marcadas con I mol de DNS-Cl (dador) y 1-3 moles de ENCS (aceptor) por mol de enzima. En la PEP carboxilasa así marcada se observó una disminución en la intensidad de la emisión del dador y un aumento en la intensidad de la fluorescencia del aceptor. Esto se incrementó con el aumento del número de acep-

El cálculo de las distancias entre el dador y los aceptores reveló que dos de estos se encuentran a 50 Å del dador, mientras que un tercero dista 64 Å La disociación de la enzima en condiciones de elevada fuerza iónica redujo drásticamente la eficiencia de la transferencia de energía, indicando que los sitios modificados se en-cuentran en distintas subunidades.

EFECTO DE MERCURTO SORRE FECUNDACION. DESARRO-LLO EMBRIONARIO Y UN SISTEMA PROTEOLITICO EN E QUINODERMOS. (Effect of mercury on fertiliza-tion, embrionic development and a proteolytic system in equinoderms). Ponce, O., Enriquez, S. y. Magaña, A. Depto. Biología Molecular. Fac. Cs. Biol. y de Rec. Nat. Universidad de Concepción. Chile. (Patrocinio: V. Silva).

Estudios realizados en nuestras costas de la VIII Región revelan altos niveles de conta-minantes entre los que se destacan metales pe-

sados como mercurio, cadmio, plomo y otros.

El objetivo de esta comunicación es presen
tar los efectos del mercurio sobre el proceso
de fecundación y desarrollo embrionario utilivel molecular sobre enzimas proteolíticas acídicas tipo catepsinas D.

rizo negro pretratados con una solución 25 um de mercurio y lavados posteriormente, incorporan metal lográndose saturabilidas. Se demuestra que huevos no fecundados de ran metal lográndose saturabilidad con 4 uM a los 60 minutos y que la actividad proteolítica huevos se reduce en un 50% aproximadamente en relación al control. Al pretratar los huevos con mercurio 25 uM durante 60 minutos, lavarlos y fecundarlos posteriormente, no se observa desarrollo embrionario, sino solamente mem-brana de fecundación. Al colocar los espermato zoides en una solución con mercurio 1.5 um se observa detención de su movilidad a los 2 minu

De estos resultados se concluye que el mer curio, afecta el desarrollo embrionario, la mo vilidad de los espermatozoides y un sistema en zimático que se ha descrito como importante en el proceso de división celular.

Financiado por proyecto 203108. U. de C.

DESARROLLO DE UN METODO PARA ESTUDIAR LA HISTOPATOLOGIA Y LA ULTRAESTRUCTURA DEL OIDO HUMANO. (Development of method to study the histopathology and the ultrastructu re of the human ear). <u>Posada</u>, J. y <u>Otte, J.</u>
Depto. Ciencias Básicas y Depto. de Cirugia, Traumatolo gia y Anestesia, Fac. de Medicina, Div. Sur. U. de Chile (Patrocinio: <u>J. Pereda</u>)

El estudio histopatológico del oido humano requiere una técnica que demora varios meses y que, por razones diversas, no era realizada en el país. Por otra parte, por la dificultad de obtener material fresco y adecuado, la ultraestructura del oído humano normal no es bien co nocida y las alteraciones ultraestructurales en la pato logia cócleo-vestibular son aún menos conocidas.

De 11 pacientes que fallecieron y que tenían documen tación clínica concerniente a este estudio, se obtuvie-ron 22 huesos temporales. El oido más afectado se procesó para su estudio al microscopio óptico. Del oido sa no, o menos afectado, se obtuvieron muestragque se proce saron para microscopia electrónica. En 4 de estos hue sos se terminó su procesamiento, lo que permitió ini ciar el estudio en ambos niveles.

Los resultados de ambas técnicas fueron concordantes y demuestran que este método puede ser aplicado exitosa mente en el estudio del oído humano. Se obtuvo información de la ultraestructura del oído y de algunas altera ciones post-mortem. En los casos clínicos se encontró: una relación entre la audición y el órgano de Corti, no así con el número de células ganglionares (que fué me nor); una explicación anatómica (cúpulolitiasis del canal posterior) de las crisis vertiginosas posturales post TEC y una variación anatómica rara del conducto au

Los resultados obtenidos son más confiables mientras menor sea el lapso entre los exámenes clinicos y la ob-tención del hueso temporal. En algunas estructuras pue de perderse el patrón de comparación al destinarse los oidos a 2 técnicas diferentes. PROYECTO DIB M2156-8625.

BIOACTIVIDAD DE PROLACTINA HIPOFISIARIA DE RATA: EFECTO DEL TRATAMIENTO CON DREA 2,5M pH:10,0. (Rat pituitary prolactin bioactivity: effect of 2,5M urea pH:10,0). Prada, M.I., Torres, A.I. y Aoki, A. Centro de Microscopia Electrónica,Facultad de

Médicas,Universidad Nacional de Córdoba.

La heterogeneidad molecular y compartamentalización subcelular de prolactina hipofisiaria (PRLh) de rata han sido demostradas anteriormente en nuestro laboratorio. La forma monomérica, de bajo peso molecular, altamente soluble en solución salina de fosfato (PBS) biológicamente activa está asociada a las organelas proteinopoyéticas. La forma polimérica, de mayor peso molecular, insoluble en PBS y de menor actividad biológica se encuentra almacenada en los grámulos secretorios de las células lactotropas. El empleo de urea 2,5M pH:10,0 ha demostrado ser un método efectivo para convertir la hormona polimérica en monomérica, lo cual se traduce en un aumento de la actividad inmunológica detectada. Este trabajo fue realizado para determinar el efecto de urea 2,5M pH:10,0 sobre la bioactividad de PRLh. Hipófisis anteriores provenientes de ratas hembras previamente estrogenizadas fueron homogeneizadas en PBS pH:7,0. El homogenato obtenido fue dividido en dos fracciones: 1) homogenato total centrifugado a 10.000 x g. y 2) homogenato total + urea 2,5M pH:10,0. Estas muestras fueron incubadas a 4°C durante 3 h. La actividad biológica fue determinada mediante un ensayo en buche de Zenaida auriculada. Los animales recibieron dosis equivalentes de tejido fresco repartiéndose la dosis total en cuatro días. Al quinto día se los decapitó y se removieron los buches, los cuales fueron procesados para su posterior observación microscópica. El recuento del número de capas celulares proliferadas en el epitelio fue el parámetro de comparación de la bioactividad resultante en cada grupo de animales. La actividad biológica de un homogenato tratado con urea 2,5M pH:10,0 es mayor en comparación a la observada en un homogenato realizado en PBS pH:7,0. Se demuestra así que el efecto disociante de la urea sobre PRLh no deteriora la actividad biológica de los monómeros resultantes.

LA RETE TESTIS DEL <u>OCTODON</u> <u>degus</u>.(The Rete testis in the <u>Octodon degus</u>). <u>Prado</u>, <u>F</u>. Depto. de Morfología Exp. Facultad de Medicina. U. de Chile. (Patrocinio: B. Mora-

les). La rete testis está constituída por numerosas cav<u>i</u> dades irregulares anastomosadas, tipo laberinto,que co-necta al túbulo seminífero con los conductos eferentes. Su organización y ubicación presenta variaciones en las distintas especies de mamíferos.

Nuestro objetivo fue estudiar la Rete Testis del Octodon degus adulto, en períodos de reposo y actividad sexual. Se utilizaron los testículos de 20 machos,10 en actividad y 10 en reposo sexual, los cuales fueron disecados solos o con sus epididimos. Fueron fijados en Duboscq-Brasil, incluido en parafina y cortados en forma DOSCQ-Brasil, incluido en paratina y cortados en forma seriada por el eje longitudinal, transversal y sagital. Los cortes fueron teñidos con H-E,PAS y tricrómico.Se realizaron mediciones del área ocupada por la rete utilizando un Ocular milimetrado OLYMPUS.

La rete testis del Octodon degus presenta una porción Intratesticular, una Intratunical y otra Extratesticular. La Intratesticular es de mayor tamaño, tiene

forma de un tubo aplanado en el eje antero-posterior.La porción Intratunical está representada por túbulos irre gulares que atraviesan la túnica albugínea y la Extrates ticular corresponde a una cópula solevantada de donde emergen los conductos eferentes.Durante el período de reposo gonadal se produce una disminución en las dimen-siones de la rete en sus tres ejes. El túbulo seminife-ro se conecta con la rete a través de una Zona de Transición, que presenta un epitelio cilíndrico alto, cuyo citoplasma protuye hacia el lumen del túbulo recto.Este último tiene una longitud muy variable y está revestido por un epitelio plano o cúbico bajo.

La organización y características histológica de la rete testis son similares a las descritas para los roedo res,presentando una disminución de sus diámetros propor-cionales a la reducción de tamaño que experimenta el tes tículo al pasar del período activo al de reposo sexual. LOCALIZACION SUBCELULAR DE LAS ATPASAS Y OTRAS ENZIMAS RE LACIONADAS A LA MEMBRANA PLASMATICA DE LAS CELULAS HEPAT $\underline{\mathsf{T}}$ CAS DE LA RATA. (Subcellular localization of ATPases and other enzymes related to the plasma membrane of rat liver cells). PRADO FIGUEROA,M,*, F. PECKER y A.AMAR-COSTESEC° *INIBIBB-UNS-Argentina, INSERM U99-Creteil-Francia y "Int. Inst. of Cellular and Molecular Pathology-Belgica.

El análisis de los microsomas de hígado de rata distingue un grupo de enzimas, llamado a₂, de las otras enzimas mi-crosomales. La diferencia se basa en las particularidades de comportamiento en centrifugación diferencial e isopícnica. El componente subcelular portando este grupo fue i-dentificado a la membrana plasmática (MP) y estructuras asociadas. (Amar-Costesec y cols., 1974a, J.Cell Biol.61, 201-212).

En el presente trabajo se han diversificado las condiciones de fraccionamiento y estudiado en cada caso un gran número de enzimas con el fin de formar subcategorías e identificar la naturaleza de las membranas subyacentes. Nuestros resultados permiten de asociar indiscutiblemente al grupo ag: la adenilato ciclasa estimulada por el fluoruro, glucágón, adrenalina, leucil β-naftilamidasa, γ-glu tamiltransferasa, Na^TK ATPasa y Mg ATPasa. Luego de la centrifugación diferencial, todos los perfiles de distribución son bimodales y muestran su máximo de ASR en las fracciones nuclear y microsomal. La relación entre ambas fracciones varía para cada enzima. La adenila to ciclasa (adrenalina) es la más nuclear: 1.85 y la más microsomal la NAD glicohidrolasa: 0.2. Esta heterogenei-

dad refleja probablemente diferencias cualitativas a lo largo de la MP. Esto refleja tambien la heterogeneidad ce lular del hígado como lo demostrado para la NAD glicohidrolasa, enzima de la MP de las células de Kupffer (Amar-Costesec y cols.,1985). La centrifugación isopícnica nos permitió de asociar la Mg ATPasa, y-glutamiltransferasa y la leucil β-naftilamidasa a la zona canalicular.

Trabajo realizado en el ICP de Bruselas.

COMPARACION DE LAS CINETICAS DE PRODUCCION DE ATP POR TRANSPORTE FOTOSINTETICO Y OXIDATIVO Y DESCRIPCION DE ALGUNOS PARAMETROS EXOSENOS QUE LOS MODIFICAN (Comparison between the kinetics production of ATP by photosynthetic and exidative transport and description of some exogenous modifying parameters). Pucheu, N., Massuco, S.V. y García, A.F. Instituto de Investigaciones Biológicas. Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata

Hemos mostrado previamente que la fotofosforilación catalizada por membranes de Rinubrum presenta una cinética no lineal. Mostramos aqui que el transporte de electrones oxidativo catalizado por membranas producidas a partir de células fototróficas resulta en una síntesis de ATP con características similares

En ambos casos modificaciones en el transporte e inhibición de la H* ATPasa o presencia de desacoplantes, per miten identifican dos i resociones que sintetizan ATP. Una de ellas (RI) produce acumulación neta de este nucleátido, mientres que la otra (RII) solo alterna períodes de síntesis e hidrólisis

Las canacterísticas de la RH no se afectari por una madificación de la actividad específica del ATP producido por la RI (ATP "exógeno") Esto indica que el ATP involucrado en embas reacciones no se encuentra en rápido equilibrio

Financiado por CONICET y CIC.

IPP ISOMERASA Y PRENILTRANSFERASAS: PARTICIPA-CION EN LA RESPUESTA A INFECCION POR HONGOS. (IPP isomerase and prenyltransferases: partici pation in fungal infection response) Quaas, A. y Pérez, L.M. Dep.Bioq. y Biol.Mol., Fac. Cs. Quim. y Farm. Univ. de Chile.

En los mecanismos de defensa de los vegetales se forman compuestos que actúan como fitotoxinas o fitoalexinas, a través de vías metabólicas como la de los isoprenoides.

Se estudió el efecto de la infección por hongos de la fumagina en frutos y plántulas de dis tintos cítricos, midiendo las actividades de IPP isomerasa y de C10 y C15 preniltransferasas

Estas actividades se modificaron dependiendo de la especie de hongo y de la variedad de citrico: Tricoderma sp. produjo un aumento de la actividad de IPP isomerasa en naranjas; mientras que la misma especie no produjo modificaciones en pomelo. Penicillium digitatum produjo una disminución de las tres actividades en frutos. Estas se redujeron a cero en el curso de la infección. En plántulas de naranjo, solamente se redujo la actividad de IPP isomerasa.

Los resultados indican que no existe un patrón general de respuesta de las actividades enzimáticas medidas, frente a la infección por hongos de diferentes especies. Se discute la importancia de los cambios observados en los mecanismos de defensa de los cítricos.

Proyectos 5001/85 FONDECYT y B 2078-8622 DIB.

PURIFICACION Y PROPIEDADES DE UN INHIBIDOR DE LA UDP-GALNAC:GM, N-ACETILGALACTOSAMINIL TRANSFERASA PRESENTE EN SUERO SANGUINEO DE POLLO. (Purification and properti es of a chicken blood serum inhibitor of the UDP-GalNAc N-Acetilgalactosaminil transferasa). QUIROGA, S. y CAPUTTO, R.

Dpto. de Química Biológica-CIQUIBIC-Fac. de Ciencias
Químicas-Universidad Nacional de Córdoba-CONICET.

En extractos de glandula pineal y suero sanguineo de pollos, se ha descripto la presencia de un inhibidor de la actividad UDP-GalNAc:GM3 N-Acetilgalactosaminil transferasa de retina de pollo. La actividad inhibitoria aumenta en glandula pineal y disminuye en suero san guineo en animales expuestos a luz con respecto a otros mantenidos en oscuridad. La inhibición mostró ser de ti po competitiva con respecto al sustrato dador(UDP-Galpo competitiva con respecto al sustrato dador(UDP-Gal-Nac). (Quiroga, S. y Col.-J. Neurosci Res, 12, 269-276) El inhibidor fue purificado a partir de suero sanguineo de pollos de acuerdo a los siguientes procedimientos: calentamiento, centrifugación a 100000 x g, ultrafiltración, cromatografía de intercambio iónico, diálisis y cromatografía de filtración molecular. Se obtuvo un pre parado con una actividad específica aproximadamente 50 veces mayor a la de partida. Este material, corrido en electroforesis en poliacrilamida en presencia de SDS presenta enriquecimiento en una banda con un peso molecular aparente de 70 Kd. En estudios con enzimas proteo líticas se encontró que pronasa y tripsina eliminaron la actividad inhibitoria, a diferencia de quimiotripsina que no la afectó. En estudios de especificidad fren-te a otras enzimas de la misma vía biosíntetica se encontró que el extracto purificado inhibió también la ac tividad de la UDP-Gal:GM, Galactosil transferasa de re-tina de pollo pero no a la CMP-NeuNac:LacCer N-Acetilneuraminil transferasa del mismo origen. Las dos reacciones que fueron inhibidas tienen la similitud de que el sustrato dador es un derivado de uridina di fosfato.

INDUCCION DE GLICOGENO FOSFORILASA MUSCULAR POR ATROPINA. (Induction of muscle glycogen phosphory-lase by atropine). Ramírez, B.U. Laboratorio de Neurofisiología, Fac. Ciencias Biológicas, P. Uni-versidad Católica de Chile.

La fibra muscular rápida obtiene energía para la contracción de su glicógeno endógeno. La glicógeno fosforilasa (Ph) es la enzima que inicia el metabolismo del glicógeno. Se ha descrito que la atropi na (i.v.) activa en pocos minutos la Ph b de músculo esquelético, sin alterar la actividad total (a+b) de la enzima. Nosotros estudiamos el efecto de atro pina aplicada por un período más prolongado sobre la Ph muscular.

Se inyectó atropina (1 mg/kg; i.v.) en gatos adul tos. El músculo Tibialis anterior se extrajo 24 h después. El músculo contralateral, extraído antes de inyectar la droga, se usó como control. Se midió la actividad y la distribución subcelular de la Ph.

La actividad (a+b) se determinó midiendo la li-beración de Pi a partir de G-1-P, en presencia de AMP. La masa de enzima se determinó mediante electroforesis en geles de poliacrilamida con SDS.

En músculo normal observamos que la actividad específica de la enzima soluble era mayor que la de la enzima microsomal. La atropina indujo un aumento significativo en la actividad total de la Ph medida en el sobrenadante post-mitocondrial. Este aumento no se debió a una solubilización de la en zima microsomal, ya que se observó también un aumen to significativo en la masa de enzima, tanto en la fracción soluble como microsomal.

Concluimos que la atropina puede inducir un au mento neto de actividad en la Ph muscular mediante un incremento en la masa de enzima. Esto podría tener un efecto fisiológico sobre la producción de energia de la fibra muscular.

EFECTO DE GNRH-(1-5) SOBRE LA UNION DE 1251-GNRH A MEM-BRANAS DE ADENOHIPOFISIS. (Effect of GnRH-(1-5) on the BRANAS DE AUROPHTOTISIS. (ETPECT OF GRANT-(1-5) on the binding of 1251-GRRH by adenohypophyseal membranes). Ramfrez, S., Leiva, L.- Laboratorio de Endocrinología, Depto. Ciencias Fisiológicas, Facultad de Ciencias Bio-lógicas, Pontificia Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: M. De la Lastra).

En comunicaciones anteriores hemos presentado evidencias sobre la acción inhibitoria aguda del fragmento GNRH-(1-5) sobre la secreción de LH estimulada por GNRH en ratas. El efecto inhibitorio se observa con dosis de 50-100ng y carece de una relación lineal dosis efecto, ya que no se observa con dosis mayores a las señaladas. Con el fin de estudiar el mecanismo de la acción inhibitoria del fragmento GnRH-(1-5) se realizaron experimentos con membranas semipurificadas de ade-nohipófisis, destinados a investigar una posible com-petencia del fragmento con GNRH a nivel de receptores a esta hormona. Se estudió el desplazamiento de 1251-GnRH por GnRH frío y por fragmento 1-5, tratando de cu-brir el rango de concentraciones necesario para activar Se estudió el desplazamiento de 1251tanto los receptores de alta como de baja afinidad: ka= 10⁹M y ka= 10⁶M respectivamente. Las condiciones exoe- $10^9 \mathrm{M}$ y ka= $10^6 \mathrm{M}$ respectivamente. Las condiciones experimentales se establecieron según técnicas descritas por otros autores

Resultados preliminares mostraron curvas de desplaamiento muy similares para GnRH frío y para GnRN-(1-5) cuando se utilizaron concentraciones del orden de 10^{-9} a 10^{-7} M. A concentraciones de GnRH-(1-5) de 10^{-6} a 10⁻⁵M no se observó desplazamiento y, al contrario, parece favorecerse la unión del 1251-GnRH al receptor de

Estos resultados indican que el fragmento GnRH-(1-5) es capaz de unirse al receptor de GnRH, lo que podría explicar su acción inhibitoria sobre la secreción de LH, así como su peculiar relación dosis-efecto.

Investigación financiada por Proyecto DIUC 69/86, CONICYT 1186/85 y Rockefeller 86020.

REGULACION DE CORTISOL EN UTERO. PURIFICACION DE LA ENZIMA 11, B-HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA (11-HSD) DE PLACENTA HUMANA. (Cortisol regulation in utero. Purification of 11-hidroxysteroid dehydrogenase from human placenta). Ravanal, M., Vergara, M., Serőn-Ferré, M.- Laboratorio de Endocrinología, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile.

El paso de cortisol entre madre y limitado en la placenta por la inactivación de cortisol(F) a cortisona(E), catalizada por li~HSD. Nuestro objetivo fue aislar esta enzima. Para ello investigamos su distribución subcelular en placenta humana, y su solubilización. 25-50g de placenta normal (n=5) se homogenizaron en 0.05M Tris-0.25M Sacarosa, pH 7.5 y centrifugaron a 700g x 5min, 10000g x 20min y 110000g x 60min (microsomas). La actividad específica (A.E.=ngE/20min/mg prot.) se determinó incubando cada fracción, con 500ng F, 2 mm NADP⁺, en 0.1M fosfato pH 7.4, a 37°C x 20min y midiendo formación de E por HPI.C.

Distribución subcelular de la 11-HSD. ($X \pm S.E.$) 86.6±10.3 19.6±7.1 146.5±34.4 175.3±17.9

% Activided 11-HSD soluble en detergentes. A.E. 86.6±10.3 Fracción X-100 (0.5%) DF-18(0.5%) 10000g 34 55.5

microsomas 12

El extracto de la fracción 10000g, en DF-18, se centrifugó a 120000g, y el sobrenadante se cromatografió en Sephadex G-200 (1.6x75cm), eluyendo con 0.1M fosfato pH 7.4, 0.5% DF-18, 0.01% NaN3. La enzima eluyó en la fracción de PM 345 Kd y la A.E. aumentó tres veces. Estos datos muestran que la 11-HSD se localiza en la fracción subcelular de 10000g y en microsomas, que su solubilidad en detergentes difiere según la ubicación y que en la fracción 10000g su PM es de 345 Kd. Financiado por DIUC 56/84 y 73/86.

CONCENTRACION PLASMATICA DE LH EN RESPUESTA A PULSOS DE LHRH EN OVEJAS PREPUBERES PRETRATADAS CON NALOXONA SOLA O CON CLONIDINA O YOHIMBINA. CON NALOXONA SOLA O CON CLONIDINA O YOHIMBINA. (Plasma LH concentration in response to LHRH pulses in prepuberal sheeps pretreated with naloxone alone or with clonidine or yohimbine). Recabarren, S.E. Conejeros.E., Mellado V y Miranda G. Lab.de Fisiología Animal. Dpto Medicina Veterinaria, U. de Concepción, Chillán.

Con el fin de estudiar la relación entre la ac-tividad opiopeptidérgica y catecolaminérgica en los niveles plasmáticos de LH en ovejas prepúb<u>e</u> tividad opiopeptidergica y catecolaminergica en los niveles plasmáticos de LH en ovejas prepúberes, se administró a ovejas inmaduras mediante un cateter implantado en la arteria carótida 3 pulsos de naloxona (NAL.1mg/kg) a intervalos de 60 min. seguidos de 4 pulsos de LHRH (1 ug) con el mismo intervalo. Los animales controles recibieron suero salino en reemplazo de NAL. Un grupo de los animales tratados con NAL recibió clonidina (CLON) y otro grupo yohimbina (YOH) 60 minutos antes del primer pulso de NAL. La concentración plasmática de LH se midió por radioinmunoanálisis en muestras de sangre obtenidas cada 15 o 20 min. desde una hora antes de la administración de las drogas y hasta una hora después de los pulsos de LHRH. La concentración plasmática de LH en respuesta a los pulsos de LHRH medida como área bajo la curva fue mayor en las ovejas pretratadas con NAL o NAL más CLON, con respecto a las controles (P < 0.01). Se concluye que la LHRH liberada por disminución del tono opioide actúa condicionando la hipófisis a los pulsos exógenos de LHRH.

Financiado por Proyecto 20.24.05. Dirección de Investigación, Universidad de Concepción.

LA CISTEINA REACTIVA DE FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA SE ENCUENTRA EN UN SITIO ALOSTERICO PARA FRUCTOSA-2,6-BIS-FOSFATO (The reactive cysteine of fructose 1,6-bisphosphatase is located in a fructose 2,6-bisphosphate allosteric site). Reyes, A. y Slebe, J.C. Instituto de Bioquímica, Universidad Austral de Chile, Valdivia, Chile.

El mecanismo de la inhibición de fructosa-1.6-bisfosfatasa (FBPasa) por fructosa-2,6-bisfosfato (Fru-2,6-) es controvertido. Algunos autores han propuesto la P₂) es controvertido. Aigunos autores nan propuesto la existencia de un sitio alostérico para este inhibidor, pero otros han sugerido su interacción con el sitio ac-tivo de la enzima. Al analizar la activación por K^{*} de la enzima de riñón de cerdo encontramos que existían residuos cisteína esenciales para esta propiedad y postu-lamos que K[†] disminuía la afinidad de FBPasa por Fru-1,6-P₂ en un segundo sitio (inhibitorio) para el sustra-to. La posibilidad que este último sitio corresponda mas bien a un sitio de unión para Fru-2,6-P₂ nos impulsó a estudiar el efecto de diferentes ligandos de la FBPasa sobre la modificación de los grupos SH esenciales para a estudiar el electo de diferences alganeses de senciales para sobre la modificación de los grupos SH esenciales para su activación por K*.

FBPasa (12,5 µM) se trató con N-etilmaleimida (200

FBPasa (12,5 µM) se trató con N-etilmaleimida (200 µM) a 4°C, pH 7,5, en presencia de diferentes adiciones. Se estudiaron la estequiometría de la reacción y algunas propiedades cinéticas de la enzima modificada.

La pérdida de la activación por K se correlacionó con la modificación de un SH hiperreactivo por subunidad de enzima. Fru-2,6-P₂ (100 µM) o concentraciones altas de Fru-1,6-P₂ (25 mM) protegieron contra esta alteración; una protección parcial se observó con niveles no inhibitorios de sustrato. Estos resultados junto con cion; una protección parcial se observo con niveles no inhibitorios de sustrato. Estos resultados, junto con estudios cinéticos de la enzima modificada, sugieren que la cisteína altamente reactiva se ubica en un sitio alostérico para Fru-2,6-P₂ en la enzima, el cual también puede unir Fru-1,6-P₂ con menor afinidad. Este sitio alostérico sería responsable de la conocida inhibición de las FBPasas por exceso de sustrato.

(Financiado por: DID-UACH, S-85-26, FONDECYT, 1243).

TRANSPORTE DE H* EN CELULAS DE TUBULO SEMINIFE-RANSPORTE DE H' EN CELULAS DE TUBULO SEMINIFERO DE RATA (Proton transport in rat seminiferous tubule cells). Reves J., Bitrán J. y Benos D.J., Instituto de Química, P. Univ. Católi
ca de Valparaíso; Depto. Fisiología/Biofísica,
Fac. Medicina, U. de Chile y Dept. Physiology/
Biophysics, University of Alabama at Birmingham.

El pH interno es uno de los parámetros celulares sujetos a regulación homeostática y probablemente responsable de la modulación de eventos celulares como síntesis de DNA y proliferación celular. La actividad glicolítica de células transformadas de Sertoli y células espermatogénicas produce cambios internos que estimutogénicas produce cambios internos que estimulan la secreción de protones. Esto se eviden cia como una dependencia de glucosa de la aparición de equivalentes ácidos en el medio extrace lular (200 nmoles/h. mg protein en 5 mM de glucosa), en una relación H*/lactato producidos en tre 1 y 2. El metabolismo de glucosa es necesario ya que 2-deoxyglucosa no estimula la producción de equivalentes ácidos. Este efecto de glucosa podría en principio explicarse por la producción metabólica de protones en la vía glicolítica y/o la producción de NADH glicolítico y la estimulación de una dehidrogenasa de membrana que transportaría protones y electrones hacia el exterior de la célula. La producción de equivalentes reductores (e o 0½) por células espermatogénicas es <50 n moles/h. mg protein, descartando la posible importancia cuantitativa de este mecanismo de cotransporte. El titativa de este mecanismo de cotransporte. El transporte de protones metabólicos es también insensible a amiloride, un inhibidor del inter-cambio Na⁺/H⁺. Financiado Rockefeller Founda-tion RF 83002 y NIH AM-25886.

ESTUDIOS SOBRE LA REGULACION DE LA SINTESIS DE RUSTICIA-NINA EN Thiobacillus ferrooxidans. (Studies on the regulation of the synthesis of Rusticyanin in Thiobacillus ferrooxidans.) Reyes, R., Jordana, X. y Jedlicki, E. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Una de las reacciones más importantes en el proceso de Una de las reacciones mas importantes en el proceso de biolixiviación en el cual participa una bacteria quimiolitotrofica llamada Thiobacillus ferrooxidans, es la oxidación del ion ferroso a ion férrico, puesto que ella constituye una fuente de energía para esta bacteria. Se ha postulado que una proteína llamada Rusticianina, que contiene un atomo de cobre por molécula, estaría involucrada en esta vía de oxidación en I. ferrooxidans. En una primera etapa hemos purificado esta proteína casi a homogeneidad, utilizándola como antígeno en la inducción de anticuerpos contra Rusticianina proteína casi a homogeneidad, utilizandola como antígeno en la inducción de anticuerpos contra Rusticianina en conejos. La actividad y especificidad de estos anticuerpos ha sido verificada por su capacidad de inmunoreaccionar selectivamente con una proteína de un extracto de T. ferrooxidans que posee igual migración que un patrón de Rusticianina en una electroforesis desnaturante y posterior transferencia a una membrana de nitrocelulosa. Hemos crecido T. ferrooxidans en cultivos que contienen sulfato ferroso o azufre elemental (S°) como fuente de energía y bicarbonato I¹⁴CJ para marcar las proteínas bacterianas. La autoradiografía de una electroforesis de estos extractos muestra una disminución de la radiactividad asociada a la banda de Rusticianina en aquellas cefulas crecidas en presencia de S° con respecto a las crecidas en sulfato ferroso. Los resultados obtenidos aplicando técnicas de so. Los resultados obtenidos aplicando técnicas de inmunoprecipitación de extractos radiactivos provenien-Inmunoprecipitación de extractos radiactivos provenien-tes de cefulas crecidas en diferentes medios, con el anticuerpo específico para Rusticianina, sugieren que la presencia de S° en los cultivos podría estar inhi-biendo la síntesis de Rusticianina en la bacteria. (Patrocinado por proyecto PNUD/ONUDI CHI/85/002, DIB, Universidad de Chile y FONDECYT.)

Ca $^{++}$ y K $^+$. UNA FUNCION CRUCIAL EN LA REACCION ACROSOMICA DE ESPERMATOZOIDE DE HAMSTER "IN VITRO". [Ca $^{++}$ and K $^+$. A key role in the hamster sperm acrosome reaction "in vitro"]. Riffo, M. Depto. Ciencias Básicas. Div.Cs. Med. Sur. Fac. Medicina y Div. Cs. Básicas. INTA. U.de Chile.

Para la inducción de capacitación (CAP) y reacción acrosómica (RA) "in vitro" en espermatozoide de mamífero, se utilizan medios químicos definidos que tratan de imitar las condiciones "in vivo". En experimentos realizados "in vitro" la inducción de la RA es dependiente de las condiciones de incubación. Estudios realizados en las condiciones de incubación. Estudios realizados en nuestro laboratorio han contribuido a demostrar que la adición de lisofosfatidilcolina (LFC) al medio de incubación acelera la inducción de la RA, pudiendo ser utilizada como marcador del proceso de CAP y que las variaciones en el medio de incubación influyen sobre la capacidad estimuladora de la RA por parte de LFC. Al respecto, el objetivo de este trabajo es proporcionar evidencias acerca de la secuencia de eventos que involucran algunos iones participantes en el desarrollo de la RA "in vitro". Espermatozoides epididimarios de hamster fu<u>e</u> ron lavados y separados en una columna de perlas de vidrio e incubados por diferentes tiempos a 37°C en un medio conteniendo bajas concentraciones de Ca++ o K+ dio conteniendo bajas concentraciones de Ca++ o K⁺ y/o LFC. En espermatozoides incubados bajo estas condiciones LFC no estimula la RA. La adición tardía de tales iones indica que son necesarios para los eventos de la CAP y/o RA, especulándose que la entrada de K⁺ es posterior y dependiente del aumento de Ca++ intraacrosómico. La adición de bloqueadores de canales de K⁺ y Ca++ (toxina de escorpión y Co++ respectivamente) inhibe la RA y este efecto no es revertido por la adición de LFC. Se concluye que los iones Ca++ y K+ son necesarios para los eventos propios de la RA "in vitro", tal vez contribuyendo a los procesos moleculares que llevan a una estercha aposición entre las membranas acrosómica externa y la plasmática entre las membranas acrosómica externa y la plasmática

que la recubre. Financiado por proyecto B-2396-8613 D.I.B. U. de Chile y Grant 83010 O.M.S.

RESPUESTA DE LA H⁺-ATPasa DE TRIPANOSOMATIDEOS AL INHI-BIDOR PEPTIDICO DE LA ENZIMA DE HIGADO DE RATA. (Response of trypanosma H⁺-ATPase to the peptide inhibitor of the liver H⁺-ATPase). Rilo, M.C., Cataldi de Flombaum, M.A. y Stoppani, A.O.M.

M.A. y Stoppani, A.O.M. Centro de Investigaciones Bioenergéticas y Cátedra de Química Biológica, Facultad de Medicina, Universidad de Buenos Aires.

La H⁺-ATPasa de mitocondrias de hígado de rata y músculo cardíaco bovino, como así también la de levadura y cloroplastos, posee un péptido de bajo peso molacular que inhibe la actividad hidrolítica de la enzima, denominado "inhibidor peptídico natural de la ATPasa".

El objetivo de la presente comunicación fué demostrar la presencia del inhibidor en la H⁺-ATPasa de tripanosomatídeos.

Se utilizaron células de Trypanosoma cruzi y Crithidia fasciculata para la obtención de mitocondrias, a partir de las cuales, por sonicación se obtuvieron partículas submitocondriales; estas últimas se filtraron por columna de Sephadex C-50 lográndose un aumento de la actividad enzimática de 0.2 umol/mg a 0.7 umol/mg y de 0.164 umol/mg a 2.1umol/mg para T. cruzi y C.fasciculata, respectivamente, Estos datos demuestran la presencia del inhibidor asociado a la enzima y la retención del mismo en la columna.

Las partículas activadas fueron incubadas a distintos tiempos con concentraciones variables de inhibidor peptídico hepático obtenido por el mátodo de Racker (Proc. Natl. Acad. Sci, 1962, 48, 1659-1663).

La máxima inhibición cruzada se obtuvo entre 10-15 mi-

La máxima inhibición cruzada se obtuvo entre 10-15 minutos de incubación; para <u>T. cruzí</u> se logró inactivación total, con <u>C.fasciculata</u> la inhibición fue del 50-75%. Los resultados obtenidos de activación de la ATPasa

Los resultados obtenidos de activación de la ATPasa de T.cruzi y C.fasciculata por filtración en Sephadex y la inhibición por reacción cruzada con inhibidor hapático, sugieren la existencia de un inhibidor natural de la ATPasa en dichos tripanosomatídeos.

REGULACION HORMONAL HETEROLOGA DE LA ACCION DE PROLACTINA EN GLANDULA MAMARIA. (Heterologous hormonal regulation of prolactin action in mammary gland). Ríos, M. y Puente, J. Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas, Universidad de Chile.

Numerosos estudios, han permitido constatar que la enzima $\pmb{\delta}^*$ -glutamiltranspeptidasa de la glándula mama ria está sujeta a regulación por prolactina y que de al guna forma participaría en el mecanismo de transporte de aminoácidos a las células secretoras.

En este trabajo, se estudió la participación que tienen las hormonas esteroidales, glucocorticoides y estrógenos, en la regulación de la actividad transpentidásica de la clándula mamaria de rata.

peptidásica de la glándula mamaria de rata.

Los estudios se realizaron in vivo, utilizando ratas ovariectomizadas, adrenalectomizadas, ovariectomizadas-adrenalectomizadas y seudooperadas, las que se trataron con estradiol, hidrocortisona y domperidona (fármaco que estimula la secreción hipofisiaria de pro lactina); en la mayoría de los casos se utilizó como control de la acción de prolactina, la actividad de la enzima lactosa sintetasa.

enzima lactosa sintetasa.

Los resultados confirman que la actividad trars peptidásica es regulada por la prolactina, e indican que tanto los glucocorticoides como los estrógenos modulan positivamente la acción de la hormona hipofisiaria sobre el teido mamario.

ria sobre el tejido mamario.

El efecto de los glucocorticoides se manifiesta principalmente durante la lactancia. Los estrógenos parecen ser necesarios en la preparación de las células mamarias durante la virginidad, posibilitando así la capacidad de responder a la prolactina en la lactancia así como en la acción que ésta desarrolla en el proceso de diferenciación de la glándula mamaria.

Financiado por Proyecto DIB 2116-8623 U. de Chile.

REGULACION NEUROENDOCRINA DE LA DIFERENCIACION DE CELULAS DE MEDULA OSEA A LINFOCITOS Thy-1 POSITIVOS. (Neuroendocrine regulation of bone marrow cells differentiation to Thy-1 positive lymphocytes). Rivas. C.(Patrocinio: Esquivel, P.) Inst. de Medicina Experimental, Universidad Austral de Chile.

Recientemente hemos demostrado que factores hipotalámicos son eficeces en restaurar la respuesta inmune a tiroglobulina, profundamente deprimida en animales viejos. Experimentos preliminares indican que éstos factores actuarían a través del timo. Con el fin de dilucidar este punto y determinar si el nivel de estos factores hipotalámicos se afecta con la edad, se desarrolló un sistema de cultivo in vitro de corta duración. Timo e hipófisis provenientes de ratones RK viejos se incubaron en presencia de un extracto hipotalámico de dadores de edad variable (24 hrs a 14 meses). El sobrenadante de este cultivo fue agregado a cé lulas de médula ósea en las cuales se determinó el porcentaje de células Thy-l positivas, lo que se interpreta como diferenciación a linfocitos T.

Los resultados demuestran que: a) el extracto hipotalâmico proveniente de dadores hasta 9 meses de edad es un eficiente diferenciador; b) tal efecto cae bruscamente entre los 9-10 meses de edad en que la capacidad de diferenciación del extracto es nula; c) el extracto de ratones timectomizados obtenido a los 12 meses de edad demuestra capacidad de diferenciación, a diferencia de los controles viejos no timectomizados, indicando un mecanismo de feed-back.

(Parcialmente financiado por Proyecto DID-UACH S-84-08 y FONDECYT N° 1070/85).

DETERMINACION DEL ESPESOR DE BICAPAS DE LIPIDOS TOTALMENTE HIDRATADAS MEDIANTE DISPERSION DE NEUTRONES. (Thickness measurements of fully hydrated bilayers by neutron scattering). Rivas, E., Reiss-Husson, F. y Sadler, D.M. Instituto de Investigaciones Bloquímicas de La Plata,

Instituto de Investigaciones Bioquímicas de La Plata, (CONICET), La Plata, Argentina; Laboratoire de Photosynthese (CNRS), Gif-sur-Yvette, Francia y H.H.Wills Physics Laboratory, University of Bristol, Bristol, Inglaterra.

Se ha conseguido información sobre el espesor de la doble capa lipídica en dispersiones unilamelares de lípidos totalmente hidratados, utilizando la técnica de dispersión de neutrones a pequeño ângulo. Se prepararon vesiculas unilamelares grandes de dimiristoil lecitina con cadenas parafínicas totalmente hidrogenadas o perdeuteradas, mediante el método de evaporación en fase invertida y selección de tamaño por cromatografía sobre tamices moleculares. Se analizó directamente la variación de la densidad de dispersión a través de la membrana del liposoma utilizando el formalismo de la variación de contraste y el empleo de mezclas de isótopos (H₂O/D₂O), que permite calcular espesores para las distifitas regiones de la bicapa excluyendo el medio exterior. Los resultados se expresan en términos de: a) un parámetro de espesor a contraste infinito, Dw, el cual está directamente relacionado al espesor de la membrana. Para los liposomas de dimiristoil lecitina, Dw = 10.75 Å lo que corresponde a un espesor de 37.3 Å, si se asume que la superficie del liposoma es plana y anhidra. b) Un parámetro ocorreimental acuerda estrechamente con los valores calculados previamente para la estructura cristalina de la DMPC. Un resultado de sumo interés es el que muestra que la inclinación de las cadenas parafínicas en la fase a baja temperatura, es de una magnitud tal que no provoca cambios de espesor con respecto a la doble capa en la fase líquida.

ESTUDIO DE LA GLICOPROTEINA INICIADORA DE LA SINTESIS DE B-1,4-GLUCANO DEL ALGA Protothece zapfii (Study on the glycoprotein primer of a B-1,4-glucan in the algae Prototheca zapfii) Rives. LA. y Pont Lezica, R Instituto de Investigaciones Biológicas, FCEyN, Universidad Nacional de Mar del Plata y Centro de Investigaciones Biológicas, FIBA.

En trabajos anteriores sobre la síntesis de B-glucanos de parad en la clorofita Protothece zapfii encontramos que hay dos sitemas paralelos que sintetizan B-1,4-(B-1,3)-glucanos (tipo mixto) a partir de UDPG, y B-1,4-glucanos (tipo celulosa) a partir de GDPG. En estos dos sitemes parece haber reacciones similares en las que están involucradas glicoproteínas como iniciadores. Los estudios cinéticos indican que no hay interferencia entre ellos y tienen requerimientos de metales diferentes. En este trabajo se describe la purificacion y caracterización de la glicoproteina iniciadora de la síntesis de glucano tipo celulosa y su

compensación con la involucrada en el glucano tipo mixto.

Las células se marcan con [3H]leucina in vivo, se praparan membranas y se incuban con UDP-[14C]Glc. La fracción TCA insoluble se purifica y la glicoproteína doblemente marcada se utiliza para los estudios de caracterización. Se estudia el peso molecular aparente de la glicoproteína, tipo de enlace péptido-azúcar, tamaño y composición del oligosacárido, tipo de enlaces glicosídicos y configuración anomérica. Del estudio comparativo con la glicoproteina iniciadora de B-glucanos mixtos se concluye que estos caminos son paralelos a pesar de tener secuencias de reacciones similares.

Subsidios de CONICET, CIC y SUBCYT.

RASES IONICAS DE LA RESONANCIA ELECTRICA EN CELULAS CILIADAS AISLADAS DE RANA. (Ionic basis for electrical resonance in isolated hair cells from the Bullfrog). Robles. L.. Roberts, W.M. v Hudspeth. A.J. Depto. de Fisiciogia y Biofisica, Fac. de Medicina, Univ. de Chile y Dept. of Physiology, School of Medicine, Univ. of California, San Francisco, CA, U.S.A.

of Medicine, Univ. of California, San Francisco, CA, U.S.A.

En la coclea de mamíferos donde existe una membrana basilar la selectividad de frecuencia se obtiene por sintonización de esta estructura. En otras especies existen mecanismos de sintonización intrinsecos a las células ciliadas del oido interno. En la tortuga y en la rana se ha encontrado que las células ciliadas están sintonizadas por resonancia electrica. En ellas se han identificado canales voltaje dependientes de Ca++ y canales de K+ activados por Ca++, que podrían interactuar produciendo la resonancia del potencial de membrana. En este trabajo se estudia la relación entre la frecuencia de oscilación y parámetros cinéticos de los canales ionicos medidos en la misma célula. Las células ciliadas son disociadas mecánicamente del sáculo y de la papila amfibia de la rana y se registra usando la técnica de "patch- clamp" en célula completa. Cuando las células se estimulan con pulsos de corriente depolarizante muestran oscilaciones amortiguadas del potencial de membrana con frecuencias de resonancia de 125 Hz en el sáculo y entre 160 y 250 Hz en la papila. Cuando se depolarizan en condiciones de voltaje fijo producen una corriente iónica birásica. Bloqueo con TEA permite aislar una corriente de Ca++ de activación rapida y otra mas lenta de K+ activada por Ca++. Se observan diferencias del sáculo y de la papila, tanto para los canales de Ca++ como para los de K+. Estas diferencias en cinética están correlacionadas con las diferencias en frecuencia de resonancia de los dos grupos de células.

ANALISIS DE LAS PROTEINAS CROMOSOMALES NO HISTONICAS DEL ESPERMATOZOIDE EN EMBRIONES DEL ERIZO DE MAR Tetrapy gus niger (Analysis of the non histone chromosomal proteins of Tetrapygus niger embryos). Roco, M., González, M., Gamboa, S., Puchi, M., Departamento de Biología Molecular y Departamento de Bioquímica Clínica, Universidad de Concepción, Chile.

Post fecundación del ovocito se produce la fusión del pronúcleo femenino y masculino. Resultados previos han demostrado que antes de la fusión, se produce la decondensación del núcleo del espermatozoide, produciéndose además pérdida de proteínas cromosomales no histónicas e histónicas. Con el objeto de obtener información precisa sobre la cinética de liberación de las proteínas no histónicas, se analizaron estas proteínas cromosomales por ensavos inmunológiestas proteínas cromosomales por ensayos inmunológicos a diferentes tiempos postfecundación.

Las proteínas cromosomales no histónicas aisladas de cigotos obtenidos a los 3,5,7,20,30 y 60 minutos postfecundación fueron analizados por electroforesis pen geles de poliacrilamida-SDS y transferidas a pa-pel de nitrocelulosa. Este se incubó con el anti --cuerpo antinohistonas de espermatozoides de conejo, posteriormente con el anticuerpo antiimmunoglobulina G de conejo biotinilado y revelado con el sistema del complejo streptavidina-peroxidasa biotinilada.

Los resultados obtenidos indican que entre 2 y 5 min postfecundación hay pérdida de las proteínas no histónicas del espermatozoides conservándose tres proteinas que podrían proceder del genoma paterno, materno o ambos, ya que estas proteínas presentan re

(Financiado por proyecto 20.31.11 de la Universidad de Concepción y Proyecto 1082/85 del FONDECYT).

ESTIDIO CONFORMACIONAL DE NUEVOS ANALOGOS ACTIVOS EN RECEPTORES DE AMINOACIDOS EXCITATORIOS. (Conformational Analysis on new analogs in excitatory amino acid receptors). Rodriguez, A.M. Ciuffo, G.M., Estrada M.R. y Jauregui, E.A. Catedra de Química General II. Fac. de Química, Bioquímica y Farmacia. Universidad Nacional de San Luis.

5700 San Luis. Argentina.

Actualmente se acepta que los receptores de aminoá-cidos excitatorios estarían involucrados en desórdenes neurológicos, por lo cual ha cobrado gran importancia la búsqueda de los requerimientos conformacionales en dícho receptor. En el presente trabajo se realiza un estudio conformacional teórico, utilizando un potencial átomo-átomo empírico, donde se supuso que la hidratación eliminaría las interacciones electrostáticas

Los compuestos estudiados resultan de la modificación del ácido iboténico (IBO) por distintos mecanismos: elongación de la cadena lateral (2-homoIBO, 3-homoIBO), sustitución en el anillo (ATPA, 4-metilIBO) y ciclización de la cadena lateral en un segundo ani-llo (7-HPCA). Se analiza el efecto conformacional de estas modificaciones del compuesto base. Se obtiene que, cuando hay elongación de la cadena lateral (2-ho-moIBO y 3-homoIBO) aumenta la flexibilidad y el número de conformaciones. La sustitución en el anillo (4-Me IBO y ATPA) limita la posibilidad, por impedimento

estérico, de acceder a conformaciones permitidas a IBO. 7-HPCA, compuesto totalmente rígido, adopta las dos posiciones de semisilla que fueran encontradas experimentalmente (#).

Comparando con resultados obtenidos previamente para otros compuestos, se proponen los requerimientos estructurales en los distintos tipos de receptores de aminoácidos excitatorios.

P. Krogsgaard-Larsen et. al. In: Natural Products
and Drug Development.

ESTUDIO DE LA VELOCIDAD ESPERMATICA EN EYACULADOS FRES-ESTUDIO DE LA VELOCIDAD ESPERMATICA EN EYACULADOS FRES-COS Y CONGELADOS, POR EL METODO FOTOGRAFICO DE EXPOSI-CION MULTIPLE, EN POTRO. (Study of the velocity in fresh and frozen semen, by multiple exposure photogra-phic method, in stallion). Rodríguez, H., Von Frey, W. Depto. de Biología Celular y Gené-tica, Facultad de Medicina y Depto. de Reproducción Ania

mal. Facultad de Cs. Veterinarias. Universidad de Chile.

Para conocer la potencialidad fecundante de un eyac $\underline{\mathbf{u}}$ lado, se ha ideado una serie de métodos tendientes a una evaluación objetiva. Se plantea estudiar la velocidad de los espermatozoides eyaculados, a través del Método Fotográfico de Exposición Múltiple (Makier, 1980), to en semen fresco como luego de la congelación. Se tra bajó con un total de 30 eyaculados en los que se evalud

el espermiograma convencional y la velocidad espermática (um/seg). El período de congelación fue de un mes. Los valores de la velocidad espermática mostraron un rango promedio de 10 a 12 um/seg. Al estudiar su relación con las características evaluadas en el espermiograma convencional, se encontraron coeficientes de correlación positivos y significativos con la motilidad subjetiva y la vitalidad espermática, pero negativos con la morfología espermática. Estas correlaciones resultaron semejantes para ambos períodos estudiados y tanto para semen fresco como congelado, sin presentar diferencias estadísticas entre ellos.

Se concluye que la velocidad espermática es una característica que permite evaluar la potencialidad fecundante de los espermatozoides eyaculados y que no se afecta por el período de estudio o el proceso de congela ción.

(Financiado por Provecto DIB Nº B 1464-8655).

SINTESIS Y CARACTERIZACION DE GAGS EN CELULAS DE ESTROMA DE TESTICULO ENCULTIVO. (GAGs synthesis by testicular stromal cells). Rodriguez, J.P.y Minguell, J.J. Unidad de Biología Celular, INTA, Universidad de Chile.

Los componentes de la matriz extracelular(ME) regulan Los componentes de la matriz extracelular(ME) regulan la adhesión, los patrones biosíntéticos, la migración y la proliferación celular. Esto sugiere que la organización de la ME, también pudiera jugar un rol importante durante la activa proliferación y diferenciación celular en la espermatogénesis. En este sistema la génesis de una ME funcional radica en las células de estroma testicular. En este trabajo se presentan resultados sobre estudios de síntesis y caracterización de glicosilaminoglicanos (GAGS) producidos por células de estroma testicular de rata, cultivadas en un sistema en el cual coexisten to-(GAGs) productdos por celulas de estroma testicular de rata, cultivadas en un sistema en el cual coexisten todos los fenotipos de estroma (Sertoli, Leydig, peritubulares, fibroblastoides y otros). Las células se cultivan en medio 199 suplementado con suero fetal (12%) y de caballo (12%) e hidrocortisona (10⁻⁷M) a 33º en 5% CO2.En las células adherentes (estroma) se determina: proliferación celular y producción de testosterona, ABP, colá-

ración celular y produccion de testosterona, Apr. Culageno y GAGs.

La síntesis de GAGs totales se determina usando gluco samina tritiada y precipitación diferencial con cetiltrimetil-amonio(CTA) al 1%. Los distintos tipos de GAGs (dermatan sulfato,DS; Heparan sulfato,HS; ác.hialurónico,HA; condroitinsulfato,CS) se cuantifican por tratamiento con enzimas selectas yprecipitación posterior con

En este sistema ocurre proliferación, producción de ABP, testosterona como también de colágeno y GAGs. La síntesis de GAGs se correlaciona con proliferación celular, alcanzando un máximo al momento de confluencia. Se observa una marcada diferencia entre el porcentaje de GAGs en medio de incubación vs. células (DS: 19 vs. 0; HS: 17 vs 79; CS: 50 vs 15; HA: 14 vs 6). La producción de colágeno y GAGs por un sistema de cultivo donde estan presentes todas las células de testículo, permitirá conocer el rol de ME en la espermatogénesis. (Financiado por DIB. B-2173 y PNUD-CHI 84/003). En este sistema ocurre proliferación, producción de

ESTUDIO HISTOQUIMICO E INMUNDCITOQUIMICO DEL ORGANO SUBCOMISURAL, FIBRA DE REISSNER Y MASSA CAUDALIS EN LARVAS DE LAMPREAS (Geotria australis). (Histochemical and immunocytochemical atudy of the Subcommissural Organ, Reissner's fiber and Massa Caudalis in lamprea larvae (Geotria australis). Radriquez S., Rodriquez P., Bansa C., Instituto de Histologia y Patologia, Facultad de Medicina, Universidad Austral de Chils. (Patrocinio: K Schoebitz).
El organo aubcomisural (OS), estructura circunventricular ubicada bajo la comisura blanca posterior. ESTUDIO HISTOQUIMICO E INMUNDCITOQUIMICO DEL ORGANO

tricular unicada Dajo la comisura Dianca posterior, secreta material glicoproteico hacia el tercer ventrículo cerebral, formando la fibra de Reisaner (FR) estructura filamentosa que sigue el canal ependimario y en su porción terminal forma la Massa Caudalia

El DS, FR y MC de lerves de lampress fueron inves-tigade 1: histoquímicamente mediante Lectimas: aglu tinina de Recinus comunis (RCA), Concenevalina A (Con A), aglutinina de germen de trigo (WGA); 2:in-munocitoquímicamente utilizando anticuerpos Anti FR de bovino.
El OS y la MC fueron fuertemente inmunoreactivas.

en cambio la FR fue inmunonegativa. La FR no reactionó ni con Con A ni RCA. Solo la periferia de la FR fue WGA (+). La RCA mostró afinidad por la FR des pués de hidrólisis écide. El centro de la MC fue fuertemente WGA positiva.

Estos resultados sugieren que: a) a nivel da la FR hay una alteración conformacional que esconda los sitios inmunoreactivos, hecho que es revertido en la MC; b) la FR tiene una cubierta de glicoproteínas que contienen Acido Siálico como residuo terminal, mientres que la MC posee une cubierte de glicoprotei nes con Gelectosa como residuo terminal; c)en la FR y MC la disposición espacial de las glicoproteínas es diferente.

Financiado Proyecto S-85-39 Dir. Investigación UACH y Grant I/38259 Stiftung Volkswagenwerk.

REGULACION DE RECEPTORES ADRENERGICOS Y PURINERGICOS EN EL CONDUCTO DEFERENTE DE LA RATA (Adrenergic and purinergic receptor regulation in the rat was deferens). Rohde, G.C. Lab. de Farmacología, Fac. Cs. Biológicas, Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: Renato Albertini).

En los últimos años se han presentado evidencias que apoyan la idea de una co-transmisión adrenérgicopurinérgica en el conducto deferente de varios roedores. Entre las interrogantes que plantea dicho modelo nos in teresó estudiar las modificaciones que provoca la dener vación en las respuestas adrenérgica y purinérgica. Para ello se usaron ratas Sprague-Dawley controles y dera ello se usaron ratas Sprague-Dawley controles y de-nervadas quirúrgicamente o con 6-OHDA. Los segmentos prostáticos y epididimarios se incubaron en un baño de superfusión a 37°C con tensión basal de 1 gr. Se estu-dió la afinidad (EC₅₀) y efecto máximo de agonistas adrenérgicos y purinergicos en controles y denervados, antes y después de incubar con antagonistas específicos. antes y después de incubar con antagoniscas corrections resultados demostraron una disminución de la EC 50 de para noradrenalina en ambos segmentos y un aumento 50 de 4x el efecto máximo sólo en el prostático después de la denervación quirúrgica. Resultados similares se obtienen con la denervación química. La potencia de antago-nistas (pA_p) no se modificó por la denervación en el segmento epididimario pero aumentó en forma significat<u>i</u> va en el prostático. El estudio de agonistas purinérgicos no demostró cambios significativos en la respuesta máxima ni en la afinidad. La evidencia sugiere un aumen to en el número de receptores adrenérgicos en el segmen to prostático con cambios de afinidad a diferencia de lo que ocurre en el segmento epididimario. La ausencia de modificación en la respuesta purinérgica sugiere asi mismo una regulación distinta de estos receptores.

Financiado por Proyecto 03/86 Escuela Medicina, Pontifi cia Universidad Católica de Chile.

CARACTERIZACION DE LAS DNA POLIMERASAS DNA-DEPENDIENTES DE Trypanosoma cruzi. (Characterization of DNA - dependent DNA polymerases from Trypanosoma cruzi). Rojas, C.V., Solari, A.
Departamento de Bioguímica, Facultad de Medicina, Uni-

Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Uni versidad de Chile.

Las diferentes etapas del ciclo de vida del protozoo Tuypanosoma Cuuzi, agente causal de la enfermedad de - Chagas, se encuentran representadas por formas celula - res que son distinguibles mediante diversos parámetros, uno de los cuales es la proliferación celular.

Con el propósito de comprender los mecanismos involucrados en la regulación de la replicación del DNA en este parásito, se ha abordado el estudio de las enzimas que participan en este proceso, en una primera instancia, las DNA polimerasas.

cia, las DNA polimerasas.

Se ha establecido un esquema de purificación que ha permitido separar dos fracciones con actividad DNA polimerásica, a partir de los extractos de la forma epimastigote del parásito. Estas dos actividades parcialmente purificadas, han sido caracterizadas según: a) la capacidad para utilizar diferentes tipos de complejos matriz - partidor como sustrato, b) la sensibilidad a inhibidores específicos y selectivos y c) a sus propie dades físico - químicas.

Resulta de interés señalar que de acuerdo a las características determinadas, ambas actividades enzimáticas difieren de las DNA polimerasas de las células humanas, que son infectadas por este parásito intracelu lar.

Financiado por : Universidad de Chile. Proyecto B-2130-8622 y UNDP/World Bank/WHO/TDR.

PARTICIPACION DE UN INTERMEDIARIO MONOCICLICO EN LA BIOSINTESIS DE MONOTERPENOS. (Participation of a Monocyclic Intermediate in Monoterpene Biosynthesis). Rojas, M.C., Avalos, V. y Cori, O. Dep. Química, Fac. Ciencias, U. de Chile.

Se ha propuesto que en la ciclación enzimática de neril y geranil bifosfato (NPP y GPP) a monoterpenos cíclicos, participaría un intermediario monocíclico del tipo terpinilo. Datos termodinámicos y cinéticos en reacciones modelo, ponen en duda la participación de este intermediario en la biosíntesis de monoterpenos bicíclicos.

Se sintetizó terpinilbifosfato tritiado (TPP-3H) y se ensayó su utilización por un sistema enzimático que forma β-pineno y limoneno a partir de GPP y NPP. TPP-3H fue transformado eficientemente al hidrocarburo monocíclico limoneno. No se obtuvieron hidrocarburos biciclicos. La eficiencia catalítica de la limoneno sintetasa fue 35 veces mayor con TPP que con GPP y NPP como sustratos.

Los datos sugieren la participación de un intermediario terpinilo en la biosíntesis de limoneno, en tanto β -pineno se formaría en un proceso concertado a partir de los precursores acíclicos.

GPP TPP limoneno β-pineno

SUENO DESINCRONIZADO Y CICLO DE TEMPERATURA. <u>Koncagliolo M., wyneken U. y Yivaldı E. a.</u> upto. de Fisiologia, U. de Valparaiso; Instituto de Keurocirugia; y Dpto. de Fisiologia. Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Los elementos relevantes del ciclo sueno vigilia en ratas (ondas delta y husos del electrocorticograma, actividad theta hipocampal y electromiograma), son detectados ininterrumpidamente por un microcomputador conectado directamente a un poligrafo, y sue incidencias son cuantificadas en intervalos de 15 segundos. Esto permite diagnosticar vigilia (V), sueño de ondas lentas o sincronizado (SD) se estudiaron tres ratas, por cuatro a siete dias, bajo ciclo luz oscuridad 12:12. Además en dos ratas se tomaron muestras cada 15 segundos de la temperatura corporal.

La curva de temperatura presenta un aumento sostenido que comienza 2 horas después del comienzo de la fase de luz y hasta unas 3 horas antes del fin de la fase de oscuridad. Sobre esta linea se superponen aumentos transitorios correspondientes a los episodios de actividad.

Se definieron indices para evaluar propensión al SD. Para estimar el curso temporal durante las 24 horas, cada día se dividió en 6 intervalos de 4 horas, es calcularon los indices para cada intervalo y se promediaron luego los intervalos correspondientes. Los siquientes son los indices y las secuencias de 6 valores que resumen sus cursos temporales promedios en 24 horas, correspondiendo los 3 primeros a la fase de luz. Cantidad de SD: 21, 30, 29, 9, 11, 4 minutos. Porcentaje del sueño totol ocupado por SD: 13, 17, 18, 13, 14, 8. Latencia mayor al SD (duración del episodio de SS más prolongado interpuesto entre V y SD): 19, 17, 12, 8, 8, 7 minutos. Latencia mayor al SD como porcentaje del SS: 13, 10, 9, 14, 11, 16.

El que la mayor propensión al SD coincida con la parte inicial de la fase ascendente de la curva de temperatura es análogo a lo observado en el humano. y podría permitir modelar en la rata las alteraciones de la interacción entre SD y ciclo de temperatura caracteristicas de patologías neuropsiquiátricas que involucran a los ritmos biológicos.

Proyecto D.I.B., U. de Chile M-2406. Proyecto FONDECYT 1221. PEONC Y CLATHINA DE N.crassa: CARACTERIZACION MOLECULAR (PEONC and clathrin from N.crassa: molecular characterization). Rosa, A.L., Alvarez, M.E., Bocco, J.L. y Maccioni, H.J.F.. CIQUIBIC (UNC-CONICET) Facultad ce Ciencias Químicas, UNC, 5016-Cordoba, Argentina.

Clatrina de N. crassa ha sido caracterizada en muestro laboratorio (Rosa, A.L., Gravotta, D. y Maccioni, H.J.F., esta Reunión). P60Nc (PM 6000) copurifica con clatrina y posee propiedades físico-químicas semejantes. Según microscopía electrónica, la proteina forma filamentos que pueden desensamblarse y re-ensamblarse en estructuras semejantes a "canastos" vacíos de clatrina. Una preparación altamente enriquecida en P60No

Una preparación altamente enriquecida en PGONG (según SDS-PAGE y tinción con AgNO₂) nos permitió obtener anticuerpos que, luego de purificados por afinidad, fueron caracterizados en "Western blots".

tern blots".

Como aproximación a estudios moleculares de la expresión genética de clatrina y PGONC, mRNA-poli-A de N.crassa fue purificado por cromatografía en oligo(dT)-celulosa de RNA total obtenido de micelio vegetativo (cepa St.Lawrence 74 A). La integridad del RNA se estudió por electroforesis en geles de agarosa (RNA-glioxal-IMSO) y tinción con plata. El mRNA-poli-A obtenido (aprox. 0.8 % del RNA total) fue traducias in vitro en presencia de (H)-leucina o (S)-metionina en extractos de germen de trigo y los productos radioactivos identificados luego de SDS-PAGE y fluorografía. Se presentan resultados sobre experimentos de inmuno-precipitación de los productos de traducción in vitro.

CLATRINA Y VESICULAS CUBIERTAS EN N. crassa. (Clathrin coated vesicles in N. crassa). Rosa, A.L., Gravotta, D. y Maccioni, H.J. F. CIQUBIC (UNC-CONICET) Facultad de Ciencias Químicas, UNC, 5016-Córdoba, Argentina.

Hemos encontrado y caracterizado clatrina y vesículas cubiertas en el hongo filamentoso N. crassa.

Las vesículas cubiertas fueron obtenidas a partir de cultivos vegetativos de cepas salva-je y mutantes morfológicas.Las células cocechadas y lavadas, pulverizadas en aire líquido y homogeneizadas por ruptura mecánica y soni-cación se sometieron a centrifugaciones diferenciales para obtener una fracción microso-mal cruda.La misma fue cromatografiada en co-lumna de perlas de vidrio obteniendo fracciolumna de perlas de vidrio obteniendo fracciones con vesículas cubiertas distinguibles según tinción negativa y microscopía electrónica. Según SDS-PAGE estas fracciones estaban enriquecidas en un polipéptido de movilidad electroforética similar a clatrina bovina (172
Kd). Por estudios de microscopía electrónica y
SDS-PAGE se logró estudiar el ensamblado-desensamblado de "canastos" vacíos formados por
clatrina de N. crassa. sensamblado de "canas clatrina de N.crassa.

Anticuerpos obtenidos contra clatrinas de vaca y N. crassa no dieron reacción cruzada en "Western blots".

EFECTO DEL 48/80 SOBRE LA Ca2+-ATPasa LUEGO DE TRATA-MIENTOS QUE IMPIDEN SU COMBINACION CON LA CALMODULINA. (Effects of 48/80 on the Ca²⁺-ATPase after treatments that impede its combination with calmodulin). Rossi, J.P.F.C., Rega, A.F. y Garrahan, P.J.
Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA CONICET), Facultad de Farmacia y Bioquímica, Junín 956, 1113 Buenos Aires.

La Ca²⁺-ATPasa de membranas de eritrocitos humanos es modulada por la calmodulina (CaM). Hemos demostrado (B.B.Acta 816, 379) que el compuesto 48/80 (inhibidor altamente específico de los efectos de la CaM sobre la Ca²⁺-ATPasa) inhibe con alta afinidad (Ki = 3,3 M₈/ml) en forma parcial y no competitiva al componente de alta afinidad y en forma competitiva al componente de baja afinidad de la curva de sustrato de la Ca²⁺-ATPasa. El efecto del 48/80 sobre los componentes de alta y baja afinidad al ATP son atribuibles a su acción sobre la efecto del 48/80 sobre los componentes de alta y baja afinidad al ATP son atribuibles a su acción sobre la CaM. La proteólisis controlada de la Ca^{2+} -ATPasa impide la unión de la CaM con la enzima (Zurini et al., J. Biol. Chem. 259, 618). En estas condiciones el compues to 48/80 inhibe en forma no competitiva y total la actividad de Ca^{2+} -ATPasa, con alta afinidad (Ki = 8,1 μ g/ml). Este efecto del 48/80 debe atribuirse a la combinación del inhibidor con la Ca^{2+} -ATPasa y no con la CaM. Estos resultados permiten concluir que: a) El 48/80 es capaz de combinarse con la Ca^{2+} -ATPasa inhibiéndola en forma completa. b) Los efectos de compuestos inhibidores de la completa. b) Los efectos de compuestos inhibidores de la CaM no son necesariamente atribuibles a su acción sobre la CaM puesto que esos compuestos pueden también actuar en forma directa sobre la enzima.

Con subsidios del CONICET y de la Universidad de Bue

CAMBIOS DEL ESPERMATOZOIDE EN EL TRACTO EPIDIDIMARIO (Capra hircus). (Spermatozoal changes in the epidydimal tract of Capra hircus). Rubio, M., Bustos-Obregón, E.

Depto. Biología Celular y Genética, Facultad Medicina y Depto. Zootecnia, Facultad Cs. Veterinarias,

Universidad de Chile. Se ha realizado un estudio preliminar de la madura-

ción espermática del chivo. Una característica importan-

ción espermática del chivo. Una característica importante de dichos cambios es la motilidad progresiva. Además, se han detectado variaciones morfológicas y en la composición química de los núcleos de los espermatozoides que ocurren durante su pasaje por el epidídimo.

Se obtuvo por castración quirúrgica epidídimos de cinco chivos en periodo reproductivo, realizándose test de decondensación (DC) con tioglicolato en espermatozoides de cabeza, cuerpo y cola de los epidídimos. Además, se midió motilidad objetiva y velocidad espermática por Fotografía de Exposición Múltiple (MEP) en los tres segmen tos epididimarios, así como motilidad subietiva.

tografía de Exposición Múltiple (MEP) en los tres segmentos epididimarios, así como motilidad subjetiva. Por M.E.P. se ha encontrado que la motilidad espermática en los distintos segmentos del epididimo (cabeza: 11,73%; cuerpo: 29,49% y cola: 66,7%), difiere entre ellos significativamente (p 0,05), no concordando ésto con los valores de motilidad subjetiva. La velocidad espermática (u/seg) es homogénea en el tracto epididimario. Por otro lado se observó una progresiva disminución del % de DC nuclear a lo largo del epididimo (cabeza:18,30%; cuerpo: 16,73% y cola: 3,92%). Se detecta la inadecuada estabilización de la cromatina, dependientes de enlaces S-S, cuando el espermatozoide no ha alcanzado su madurez óptima en el epididimo.

Los cambios del espermatozoide que se relacionan con la capacidad para fertilizar y que se reflejan en el de-sarrollo creciente de la motilidad progresiva y modifica ciones del estado estructural de la cromatina espermática a través del tracto epididimario, son los indicadores de maduración espermática, la cual se completaría en el segmento terminal (cola del epidídimo). (Financiado por Proyecto DIB N°B 1464-8655)

DISTRIBUCION ESPACIAL EN ADULTOS DE DROSOPHILA MELANO-GASTER SELECCIONADOS PARA ALTA Y BAJA AGREGACION DE HUEVOS. (Spatial distribution in adults of <u>Drosophila</u> melanogaster selected for high and low egg agregation rate). Ruiz, G. Inst. Ecología y Evolución, Fac. Ciencias, U.Austral de Chile

Este trabajo pone a prueba la hipótesis que la elección del sitio de oviposición en <u>Drosophila melanogaster</u>, es una forma de expresión de la conducta gregaria que poseen los adultos.

Con este objeto, a grupos de individuos selecciona-dos para alta y baja agregación de postura de huevos, se les registro la distribución espacial. La estadísti

ca usada fue la distancia al vecino más cercano (Clark y Evans, 1954).

Los resultados indican que: -no existe diferencia sexual para la distribución espacial de los individuos la distribución espacial de los adultos seleccionados -la distribución espacial de los adultos seleccionados para alta concentración de huevos es significativamente diferente de los seleccionados para baja concentración de huevos (R=0.46 y R=0.96 respectivamente; F=78.04; P 0.01); -individuos sin experiencia sexual y seleccionados para alta o baja concentración de huevos poseen una distribución espacial similar; R= 0.74 y R= 0.87 respectivamente.

Estos resultados aprobarían la hipótesis propuesta. Sin embargo para la distribución espacial de los adultos debería considerarse su estado fisiológico.

(Financiado por Proyecto RS-83-15 D.I.D., U.A.Ch.)

ESTUDIO DE LAS PROYECCIONES INTERHEMISFERICAS VISUALES EN RATAS ANOFTALMICAS CONGENITAS (Study of the visual interhemispheric projections in anophtalmic rats) Ruiz, G.; Bravo, H. y Olavarría, J. Laboratorio de Neurofisiología, Facultad de Ciencias Biológicas y Departamento de Anatomía, Escuela de Medicina, Pontificia Universidad Catálica Chilo sidad Católica de Chile.

La corteza cerebral visual de la rata envía y recibe co nexiones interhemisféricas a través del esplenio del cuerpo calloso, estableciéndose éstas entre los límites de las diferentes áreas visuales. Existen antecedentes que indican que estas proyecciones se remodelan cuando el sistema visual es manipulado externamente, por ejem plo en enucleación postnatal.

En el presente trabajo estudiamos lo que sucede cuando la deprivación se realiza en períodos prenatales, utili zando para ello una cepa de ratas anoftálmicas congén<u>í</u> zando para ello una cepa de ratas anoftálmicas congéni tas. Múltiples microinyecciones de HRP disuelta en DMSO al 1% se practicaron en la corteza de un hemisferio; después de 24 a 48 horas de sobrevida se perfundieron y fijaron los cerebros para luego realizar secciones seria das. Utilizando la técnica de corteza aplanada e histo química correspondiente se visualizó todo el patrón de conexiones interhemisféricas. El análisis en campo cla ro y obscuro reveló que la distribución general de conexiones, descrito anteriormente, se mantiene.

Esto último indica que la ausencia de input visual desde Esto último indica que la ausencia de input visual desde períodos prenatales no altera el establecimiento de las conexiones interhemisféricas. Sin embargo algunos deta lles como el ancho de la banda existente entre el área estriada y periestriada lateral es mayor. Este hecho se podría interpretar como la persistencia en estas ratas anoftálmicas de grupos neuronales que en condiciones normales remodelan sus conexiones interhemisféricas por el input que viene de la retina.

EVIDENCIAS HISTOLOGICAS Y HEMATOLOGICAS DE CAM-BIOS CIRCADIANOS DEL BAZO ASOCIADOS AL SOPOR DE Marmosa elegans. (Histologic and hematologic evidences of daily changes in the spleen of Marmosa elegans associated with torpor). r, G. y <mark>Valenzuela, C.</mark> Depto. de Biología rersidad <u>Metropolitana</u> de Cs.de la Educación.

Diversos estudios indican que los estados de sopor en mamíferos están frecuentemente relacionados con cambios hematológicos cuya magn<u>i</u> cionados con cambios hematológicos cuya magnitud y dirección (hemodilución o hemoconcentración) aparentan ser característicos de los grupos o de las especies estudiadas. Se ha sugerido además que la habilidad para entrar y salir rápidamente del sopor está asociada con el almacenamiento de eritrocitos en el bazo.

El objetivo del presente trabajo es determinar la dirección de los posibles cambios hematológicos durante el sopor de un marsupial gri

nar la dirección de los posibles cambios hematológicos durante el sopor de un marsupial, grupo no estudiado en este contexto, y paralelamente buscar evidencias de almacenamiento y depleción esplénica de eritrocitos.

Con este propósito se obtuvo por punción car díaca sangre de marmosas tanto en estado de sopor como en actividad normal. En algunos ejemos estados en extinsó el hazo durante el sopor y

por como en actividad normal. En algunos ejemplares se extirpó el bazo durante el sopor y en otros durante la fase activa. Luego del registro de los pesos relativos de los bazos, se procesaron para microscopía óptica.

Los resultados indican que el estado de sopor de Μαλποδα ελεgαπό esta asociado con una hemodilución sistémica derivada del secuestro esplénico de eritrocitos, lo que se evidencia por: 1) disminución del hematocrito, 2) incremento en el peso relativo del bazo y 3) marcado incremento del número de eritrocitos almace nados en el bazo. nados en el bazo. Proyecto DIB N 1753-8644 Univ. de Chile.

ACTIVIDAD TRANSPORTADORA DE FOSFOLIPIDOS EN OVOCITOS Y EMBRIONES DE ANFIBIOS. Phospholipid transfer activity in amphibian oocytes and embryos. Rusiñol, A. y Bloj, B.
Dpto. Bioq. Nutricional INSIBIO (CONICET-UNT). Instituto de Qca.Biológica - Fac.Bioq.Qca.y Farmacia. UNT. Chacabuco 461 - 4.000 - Tucumán.

Se estudió el rol de las proteínas transportadoras de fosfolípidos durante la biogénesis de membrana plasmática que ocurre durante el desarrollo embrionario de Bufo arenarum. Se midió la actividad transportadora en sobrena arenarum. Se midio la actividad transportadora en sobrena dante de pH 5,1 de ovocitos y de embriones utilizando ve sículas sonicadas que contenían fosfolípidos marcados con 14C y trioleina 3H(como marcador no intercambiable) como partículas donoras y membranas de eritrocitos trata das con glutaraldehido como partículas aceptoras. Las mediciones se efectuaron a 37°C y los resultados se expresaron en % de trasnferencia por hora y por mg de proteína. La actividad transportadora de fosfatidilcolina (PC) en sobrenadarte de novoltos sin fecundar se de 12 ocho en sobrenadante de ovocitos sin fecundar es de 12, ocho veces mas alta que en sobrenadante de hígado de sápo hembra.Después de 20 hs de desarrollo, en el estadío de blástula tardía, esta actividad es solamente de 2,3. Un descenso de 4 veces en la actividad transportadora se obtiene también si la actividad se expresa por embrión.Las actividades transportadoras de fosfatidilinositol (PI) y actividades transportadoras de fosfatidilinositoi (FI) y fosfatidiletanolamina (PE) en el sobrenadante de ovoci-tos (expresadas como % de transferencia por hora y por 100 ovocitos) es de 11,1 y 5,6 respectivamente.En el es-tadío de blástula tardía la primera es solo de 0,6 y la segunda no se detecta bajo las condiciones experimenta-les usadas.Estos resultados sugieren que mas del 95 % de las actividades transportadoras de PE y PI y el 75 % de la de PC presentes en el sobrenadante de ovocitos no son esenciales para el posterior desarrollo del embrión. No se descarta sin embargo que una proteína transportadora específica para fosfatidilcolina sea requerida para este proceso.

TELA DE ALGODON DERIVATIZADA COMO MATRIZ PARA INMOVILIZACION DE β -GALACTOSIDASA. (Derivatized cotton cloth as matrix for the immobilization of β -Galactosidase). Saldaña R., Herlitz E. Departamento de Bromatología, Nutrición y Dietética, Facultad de Farmacia, Universidad de Concepción. (Patrocinio M. Bunster)

Existe gran interés por disponer de una β -Galactosidasa inmovilizada que posea estabilidad, actividad adecuada, buenas propiedades mecánicas y un costo razon<u>a</u> ble. La aplicación práctica de un preparado que cumpla tales condiciones permite la hidrólisis enzimática de lactosa en diferentes productos de interés en tecnolo gía de alimentos.

En el presente trabajo se ha optimizado la obten ción de un derivado hidrofóbico de tela de algodón ca paz de inmovilizar β -Galactosidasa a través de adsorción hidrofóbica. La obtención de un derivado hidrofóbico de tela se logra mediante el acoplamiento de fenilglicidifetre a los grupos OH de la tela, el cual proporciona a través de los grupos fenilo las características hidrofóbicas necesarias para la adsorción de la enzima. Varian do las condiciones de reacción entre la tela y el fenilglicidiléter se ha logrado aumentar la adsorción de la enzima a la tela. La enzima inmovilizada de esta manera ha sido caracterizada y se ha evaluado su capacidad para hidrolizar lactosa a escala de laboratorio.

Financiamiento: Provecto FONDECYT 0520/85.

RELACION SACAROSA-ALMIDON: UDP-Glc FOSFORILASA, SU DISTRIBUCION Y LOCALIZACION. (Relationship between sucrose and starch: UDP-Glc Phosphorylase, its distribution and localization). Salerno, G.L. Instituto de Investigaciones Biológicas, Facultad de

Ciencias Exactas, Universidad Nac. de Mar del Plata y Centro de Investigaciones Biológicas, FIBA, Casilla de Correo 1348, 7600 Mar del Plata, Argentina.

El mecanismo por el cual los productos de la reacción catalizada por sacarosa sintasa (SS) en el sentido de clivaje de sacarosa, participan en la síntesis de almidón, permaneció sin definirse hasta la demostración de la enzima UDP-Glc fosforilasa en endospermas de maíz de la enzuma UDP-GIC fosforilasa en endospermas de maiz en desarrollo (Salerno, 1985). Dicha enzima, que catali za la fosforólisis del UDP-GIC con la concomitante for-mación de UDP y GIC-IP, permite explicar la relación en tre SS y la síntesis de almidón, al facilitar GIC-IP, necesaria para su sintetasa. Se consideró importante conocer la presencia de la enzima en otras fuentes vege-tales, así como también en distintos tejidos. Se compro bó la actividad UDP-Glc fosforilasa en otros granos en formación (trigo y cebada) así como en semillas maduras de dichas plantas. Por otra parte, en tejidos fotosintéticos, hojas de cereales y en un alga unicelular, Chlorella vulgaris, la enzima se halla siempre presente. Dado el rol fundamental que esta enzima tiene en granos en desarrollo, se procedió a determinar la localización de la enzima en endospermas de maíz en desarrollo, con lo cual se tendría un esquema más claro de la vía que sigue el UDP-Glc hasta el almidón. Para ello se prepara ron protoplastos de endospermas de maíz y a partir de ellos se aislaron los amiloplastos. La actividad enzimá tica apareció vinculada a la fracción de amiloplastos y queda por determinar su vinculación con el pasaje a tra vés de la membrana de los plástidos.

Apovado per CONICET y CIC.

ACTIVIDAD DE LA ATPasa LISOSOMAL DE HIGADOS CON DIFERENTE CAPACIDAD PARA DEGRADAR PROTEINAS. (Lysosomal ATPase activity in livers with different protein breekdown ability). Sanllorenti. P.M. Cassia, R.O., Bur. J.A. y Conde, R.D. Instituto de Investigaciones Biológicas, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata, Argentina.

Cuando se administra a ratones adultos una dieta sin proteinas, el contenido de proteínes hepáticas se reduce a la mitad en 5 días. La masa perdida se recupera rápidamente al realimentar a los animales con una dieta completa. Esto se debe a que la degradación proteica se inhibe. Existen evidencias sobre la participación de los lisosomas en diche degradación. La regulación de la actividad lisosomal podría estar a nivel de la ATPasa presente en la membrana de dichas organellas. Su función sería mantener la acidez intralisosomal.

El presente trabajo se orientó a la medición de la actividad de ATPasa en membranas lisosomales aisladas de higados de animales en dieta sin proteínas (degradación aumentada) y realimentados (degradación inhibida). Las membranas se alsiaron a partir de lisosomas cargados con Tritón WR 1339 (Tritosomas). Además de la actividad de ATPasa, se midieron los contenidos de fosfolípidos y proteines.

Los resultados indicaron que la actividad de ATPasa por umol de fosfolipido es independiente de la capacidad degradativa del tejido. Sin embargo, el contenido de proteina por umol de fosfolípido es mayor en las membranas provenientes de tejido con baja actividad degradativa. La relación entre este hecho y la actividad proteolítica de los lisosomas es desconocida.

Financiado por CONICET, CIC y FIBA.

ANALISIS MOLECULAR DE PLASMIDOS EN CEPAS DE T. ferrooxidans AISLADAS DE MINERALES CHILENOS. (Molecular analysis of T. ferrooxidans plasmids isolated from strains of chilean minerals).

Sanchez, H., Cáceres, B., Sanchez, J. F., Droguett, G. y Hevia, E. Laboratorio de Bioquímica, Facultad de Ciencias Biológicas, Universidad Católica, Casilla 114-D, Santiago, Chile. (Patrocinio: F. Bull).

Universidad Católica, Casilla 114-D, Santiago, Chile. (Patrocinio: F. Buil).

La lixiviación bacteriana es un procedimiento alternativo interesante para la solubilización de ciertos metales a partir de minerales de baja ley. Este proceso involucra la participación de una bacteria acidófila, T. ferrooxidans.

Con el propósito de iniciar estudios dirigidos hacia la manipulación del DNA de este microorganismo, hemos caracterizado y clonado en £. colí, segun tecnicas usuales, elementos extracronosomales aislados de diversas cepas autóctonas de T. ferrooxidans.

De las cepas A-4, A-6 y R-2, se aislo un plásmido de características moleculares similares, en base a criterios de tamaño (10 kb) y mapas de restricción. Se caracterizó en más detalle el plasmido de A-4, por clonamiento parcial de varios subfragmentos de éste en pUC19/JH101. Hemos encontrado en este, una región refractaria al clonamiento en el sistema descrito. La cepa D-2 carece de plásmidos y la cepa MACS-100 tiene uno diferente, segun criterios y a mencionados. Intentos reiterados de transformación de E. colí con el plasmido nativo o incorporando el gen CAF han resultado infructuosos.

Este estudio tiene como fin, la construcción de plasmidos hibridos, que puedan ser usados como vehículos de clonamiento molecular en este acidófilo, lo que permitirá mejorar algunas propiedades bacterianas, para obtener una mayor eficiencia en el proceso de biolixiviación.

Financiado por ENUD-ONUDI (CHI 85/002).

COMPOSICION QUIMICA DE APONOGETON DISTACHYON. (Chemical content of Aponogeton distachyon).

San Martín, J., Barrera, J. y Hauenstein, E.

Sedes Maule y Temuco, Universidad Católica de
Chile e Instituto de Botánica, Universidad Austral de Chile.

Aponogeton distachyon L.f. (Aponogetona - ceae, Liliatae) es una planta acuática de origen sudafricano, asilvestrada en los bañados de Santo Domingo, al Sur de Valdivia, Chile. Esta especie es un recurso natural de multiples aplicaciones. Se estudió la composición química de los diferentes órganos de esta planta con miras a orientar su futuro aprovechamiento.

El material se colectó en primavera, sepa-El material se colecto en primavera, sepa-rando rizomas, raíces, pecíolos, hojas, flo-res, brácteas, frutos y semillas, los que luego de lavados y secados, se pulverizaron para realizar análisis químicos por los méto-dos tradicionales. El contenido energético se determinó en un calorímetro adiabático.

El mayor contenido de geniza se presentó en la raíz. El extracto no nitrogenado es alto en el rizoma y aumenta más aún en la semilla. La fibra cruda es baja en rizomas, hojas y semillas, aumentando en raíces, pecío-los, flores y frutos. La curva de proteína los, flores y frutos. La curva de proteína tiene un recorrido inverso, siendo alta en la hoja. Calcio y fósforo presentaron comportamientos opuestos en los órganos aéreos y similar en los subterráneos. Los valores calóricos son altos en rizomas, hojas y semillas y bajos en raíces y pecíolos. Los resultados confirman la utilidad de los rizomas como alimento y de las hojas como fuente proteica.

Proyectos: DID-UACH Nº RSM-80-30 y FONDECYT

ESTIMULACION DEL TRANSPORTE DE CALCIO EN MICROSOMAS DE RAIZ DE *PHASEOLUS VULGARIS* POR VITAMINA D₃ (Stimulation of calcium transport in microsomes of *Phaseolus vulgaris* roots by vitamin D₃). Santamaria, E. y Boland, R. Departamento de Biología, Universidad Nacional del Sur, 8000 Bahia Blanca.

La vitamina D3 a bajas concentraciones afecta el cre-La vitamina D3 a bajas concentraciones afecta el crecimiento y la captación de Ca en segmentos de raíz de Phaseolus vulgaris cultivados in vitro. Se realizaron experimentos para identificar el sistema(s) de transporte de Ca afectado por el esterol. Raíces obtenidas de se millas de P.vulgaris germinadas 4-5 días en la oscuridad fueron cultivadas 2 h en medio de Shenk-Hildebrandt en ausencia y presencia de vitamina D3 (10-9 M). Se aislaron fracciones subcelulares por ultracentrifugación diferencial de homogenados del tejido. Se efectuó la caracterización parcial de varios sistemas transportadores rencial de homogenados del tejido. Se efectuó la caracterización parcial de varios sistemas transportadores de Ca²+. En la fracción mitocondrial, uno en el que participa la cadena respiratoria y el otro asociado a una H+-ATPasa. En microsomas se identificaron una Ca²+-ATPasa dependiente de calmodulina y una H+-ATPasa que genera un gradiente de H+ para el intercambio Ca²+/H+. El tratamiento con vitamina D3 no produjo cambios apreciables en la actividad de los sistemas de transporte de Ca²+ localizados en mitocondria. Sin embargo el esterol aumentó significativamente el transporte del catión en membranas microsomales. Como la vitamina D3 incrementa los niveles endógenos de calmodulina en las raíces es posible que los efectos observados estén relacionados con una estimulación de la Ca²+-ATPasa dependiente de CAM. Los efectos de hormonas de crecimiento vegetales CAM. Los efectos de hormonas de crecimiento vegetales (auxina, citocinina) están mediados por cambios en los niveles citoplasmáticos de Ca²⁺. Es probable que la vitamina D₃ afecte el crecimiento de raíz mediante un mecanismo que involucre también al Ca²⁺ como mensajero secundante.

MODELOS CIRCADIANOS DE SUESO-VIGILIA EN UNA POBLACION DE ESTUDIANTES UNIVERSITARIOS (Circa dian Sleep-Wakefulness Patterns in Universitary Students)

<u>Santibàšez,1., Fernàndez-6oŝi.A., Moya,L.</u>, Sànchez,M. Depto. de Fisiología y Biofísica. Fac. de Medicina.Universidad de Chile.

La literatura de Sueão/Vigilia(5/V) de humanos, plantea la existencia de diversos modelos distribuldos en las 24 hrs. Por ej., el "Hábito Buho": modelo de S/V caracterizado por despertar matinal tardio (después de 8 hrs)comienzo tardio del Sueão nocturno (Sn) y mayor eficiencia de rendimiento (real y/o subjetiva) en el crepòsculo. Los sujetos con un horario más temprano de despertar matinal y comienzo de Sn, tendrian el "Hàbito Alondra". No hay comprobación de estos modelos en poblaciones.

La comprobación de ellos en una población normal, es de gran importancia para la organización y programación de la vida y rendimiento personal y profesional de cada sujeto. Por ej., para la elección y distribución de sus turnos laborales. Además, estos datos nos informarlan, sobre formas de organización de los marcapasos circadianos hipotalàmicos.

En la población de 500 estudiantes de Medicina de 1º a 6º año de Medicina de la Sede Norte de la Facultad de Medicina, adultos jóvenes, sanos, se hizo conteaporâneamente, una encuesta de 62 indices sobre bâticos de 5/V) en dias laborables, fines de semana y vacaciones. Se estudió la prevalencia de dlas laborables, fines de semana y vacaciones. Se escuero de la laborables de semana y vacaciones. Se escuero de la lacorable de la laboración de la laboración de la laboración de labo

Los resultados muestran la existencia clara de los modelos "Buho"/"Alondra", con fuerte dominancia del hàbito "Buho" (92 %). Ambos hàbitos fueron "contrariados" por los horarios habituales de trabajo en la Facultad y la necesidad de tiempo de estudio, lo que se tradujo la existencia de Hipersomnia y somnolencia diurnas en el 98 % de toda la población.

Los periodos escogidos como de mayor alerta y rendimiento intelectual para los "Buhos" estaban localizados: después del mediodía en dos ciclos ultradianos entre 15-17 hrs y entre 18 y 24 (78 %) y un ciclo matinal tardio entre 11 a 13 hrs (32% de los Buhos).

Excluida la somnolencia, es llamativo un 57,2% de patologia del S/V

i.e.ronquidos, bruxismo, priapismo, sonambulismo, etc.

Estos resultados, muestran la existencia de 2 modelos circadianos de S/V y muchas interrogantes: ¿son genèticos? ¿plantean la necesidad de considerar el hàbito circadiano de rendimiento de una población ante la necesidad de obtener sus màximos rendimientos laborales e intelectuales?¿Se repetirán en otras población contemporáneas?

OBTENCION DE 3-CETO 6^{1,4}ESTEROIDES, POR VIA MICROBIANA. (Microbiane obtention of 3-ceto 6,4 steroids)

Sanz de TOsetti, M.I.;Segovia, R.F.
Câtedra de Microbiología General e industrial Facultad de Química, Bioquímica y Farmacia Universidad Nacional de San Luis 5700 San Luis, Argentina.

INTRODUCCION: En la obtención de compuestos esteroidales con actividad farmacológica, una de las reacciones de importancia industrial, que puede llevarse a cabo//
por vía microbiana, es la l-deshidrogenación. Tradicionalmente se recurre al uso de un aceptor artificial// de electrones, que permita la remoción de los electrones desde el sustrato, encareciendose de ésta forma/// el proceso. En el presente trabajo, nosotros describi-/
mos la conversión de progesterona en su derivado deshidrogenado, por cúlulas de Nocardia rhodocrous, en dos fases líquidas inmiscibles, sin agregado de aceptor artificial de electrones.

METODOS:Células de Nocardia rhodocrous, que crecieron/ en medios conteniendo lactato, glicerol ó glucosa, se// colocaron en una solución de progesterona en gasoil/
(100 mg/50 ml), y luego de dos horas de agitación, se// separaron por centrifugación y el sobrenadante aome-/tió a pruebas de TLC-Las placas de sílica gel F 254// se observaron bajo lámpra UV.
RESULTADOS:Las células cultivadas en medios contenien-

do lactato, llevaron a cabo la biooconversión en más// del 507,en las dos horas de reacción,no así las cul-/ tivadas en medios con glicerol ó glucosa.

DISCUSION:La presencia de lactato, induciría la D-lac-tato deshidrogenasa de membrana, ligada al transporte de aminoácidos y azúcares.Las células contienen áci-/ do láctico en su película acuosa, que posibilitaría/// 18 regeneración del cofactor necesario (NAD, NADP),/// para la reacción de deshidrogenación.

ESTUDIO DE UNA ACTIVIDAD DE B-N-ACETIL GLUCOSAMINIDASA ASOCIADA A LECTINA DE PAPA. (Study on B-N-acety) glucosaminidese activity asociated to potato lectin) Scheopia, C., Daleo, G. v Pont Lezica,R. Instituto de Investigaciones Biológicas y Departamento de Biología, FCEyN, Universidad Nacional de Mar del Plata.

En trabajos previos sobre lectina de papa (Solanum tuberosum. aglutinina: STA) se había observado que las preparaciones presentaban actividad olicosidásica. Existen antecedentes con respecto a otras lectinas. especialmente de la familia de las Leguminosas, que se unen

específicamente a galactosa, y a su vez presentan actividad de oc-galactosidasa. No se ha encontrado hasta el presente que lectinas de otras familias tangan esta propiedad. El objetivo del presente trabajo fué estudiar algunes propiedades de la actividad glicosidésica presente en preparaciones de STA para determinar si está asociada a la misma molécula o se trata de una enzima que copurifica con la lectina.

Las preparaciones de STA se obtuvieron a partir de tubárculos de la variedad Huinkul, y se purificaron por cromatografía de afinidad en columnes de quitina. La actividad glicosidásica se midió utilizando para-nitro fenil-glicósidos. Inmunoglobulina anti-STA se preparó inmunizando conejos por via intramuscular con STA purificada y posterior purificación del suero. Se estudió la actividad glicosidásica frente a varios sustratos (pNF-glicósidos) resultando ser B-N-acetilglucosaminidasa. Esta tiene un pH óptimo de 6.6 y una Km aparente de 0.25 mM. Se estudia la especificidad de sustratos frante a oligómeros de N-acetil glucosamina y otros oligosacáridos. En geles de poliacrilamida en presencia de SDS se observan sólo los polipéptidos correspondientes a STA, que den el mismo patrón de inmunoprecipitación en Ouchterlony. No hemos logrado disociar hasta el presente la actividad enzimática de la lectina, por lo que se sugiere que corresponden a la misma molécula. Se discute el posible rol de esta actividad enzimática que es rara en plantas superiores, así como las similitudas da asta actividad enzimática asociada a STA, con la presente en algunas lectinas de Legum inosas.

Subsidios de CIC, SUBCYT y CONICET.

METODO RAPIDO DE DETECCION DE ADN PLASMIDICO EN CEPAS DE Clos<u>tridium acetobutylicum</u>. (Quick method to visualize plasmid DNA from strains of <u>C. acetobutylicum</u>) Schijman,A.G.,Floccari,M.,Mendez,B.
Lab. de Genética Bacteriana,Depto de Qca Biológica, Fa-

Lab. de Genética Bacteriana, Depto de Qca Biológica, Facultad de Cs Exactas y Naturales, Universidad de Bs. As. C.acetobutylicum es un microorganismo anaeróbico, Gram +, que produce acetona, butanol y etanol a partir de almidón como fte. de C.La fermentación acetobutílica presenta un interés biotecnológico doble:1.producir a escala industrial solventes orgánicos y 2.degradar la biomasa residual renovable utilizándola como sustrato fermentativo. De ahí la importancia de conocer y mejorar la genética de este microorganismo. Cualquier manipulación genética requiere de sistemas de transferencia génica eficientes, como por ej. la introducción de vectores de clonado. En este lab. se obtuvieron cepas portadoras de plásmidos, según evidencias fenotípicas. A partir de este material biológico es necesario detectar físicamente dichos plásmidos. El objetivo de este trabajo fue desarrollar un procedimiento rápido y en pequeña escala (cultivos de 5 ml) para visualizar ADN plásmidico por electroforesis en geles de agarosa. Este método se basa en: 1.fragilizar la pared bscteriana con lisozima, en presencia de Arnasa y de una alta concentración de EDTA(100mM) para inhibir la fuerte actividad de Adnasa presente en estas cepas; 2.lisar los protoplastos con una alta concentración de SDS (1%) en presencia de proteinasa k;3. desprotginizar con fenol-cloroformo y 4. sembrar una alícuota en geles de agarosa. Mediante este procedimiento se detectaron bandas correspondientes a moléculas CCC oligoméricas. El método es sencillo, rápido (1 hora), por lo que resulta adecuado a los efectos de ser empleado rutinariamente para rastrear un número considerable de muestras en una jornada de trabajo.

BARRERAS DEL ORGANO SUBCOMISURAL DE LA RATA CON EL LIQUIDO CEFALORRAQUIDED Y LA SANGRE. (Blood and cerebrospinal fluid-subcommissural organ barrier). Schoebitz,K. Instituto de Histología y Patología, Universidad Austral de Chile.

El órgano subcomisural (OS) es una estructura circumventricular ubicado en la pared del 3er ventrículo (V) bajo la comisura posterior. Las células ependimarias (CE) y subependimarias (SE) envían prolongaciones que contactan con los vasos sanguíneos (vs) de la región SE o al espacio leptomeníngeo. Se utilizaron 16 ratas, de las cuales 8 fueron inyec-

Se utilizaron 16 ratas, de las cuales 8 fueron inyectadas en la cisterna magna (CM) con 100 ul de peroxidasa (P) al 3% y las restantes fueron inyectadas en el 3er V. A los 2 y 15 minutos postinyección se fijaron por perfusión vascular con glutaraldehído al 2%. Se extrajo el cerebro, se disecó el CS y la eminencia media y se siguieron fijando por immersión 4 horas. Al día si guiente se procesaron para el revelado de la P según el método de Graham y Karnovsky (1966). Los cortes para mi croscopía electrónica se procesaron en forma habitual. Los resultados nos indican que: 1) El endotelio de

Los resultados nos indican que: 1) El endotelio de los vs del OS es contínuo; 2) Poseen un espacio perivas cular que contiene colágeno largo espaciado; 3) En el citoplasma de los vs del OS se observan escasas vacuolas de pinocitosis con P. Cuando se inyecta el marcador en la CM no hay P en el espacio intercelular de CE y hay P en el espacio subaracnoídeo y SE. Cuando se inyecta en el 3er V el espacio intercelular de la región basal de las CE y el de las células SE presentó el marcador, en cambio el espacio intercelular de la región anical de las CE no lo presentó.

apical de las CE no lo presentó.

Esto indicaría que existe una barrera efectiva OS-san gre y una probable barrera OSC-líquido cefalorraquídeo. Esto ubicaría al OS en una situación excepcional cuyo significado funcional es aún desconocido.

Financiado por Proyecto S-85-39, Dirección de Investigación, Universidad Austral de Chile, Valdivia.

METABOLIZACION DE COMPUESTOS RELACIONADOS CON LIGNINA POR STREPTOMYCES VIRIDOSPORUS T7A (Metabolism of lignin model compounds by Streptomyces viridosporus T7A. D.See lenfreund, C.Rüttimann, R.Vicuña. Lab. Bioquímica, Facultad de Ciencias Biológicas, U. Católica de Chile.

En la naturaleza la biodegradación de la lignina es llevada a cabo por la acción integrada de hongos, bacterias filamentosas (Actinomycetes) y eubacterias, atribuyéndose en general un rol preponderante a los hongos. Ultimamente se ha postulado que ciertos actinomicetes tendrían también una participación importante en este proceso catabólico.

La bacteria filamentosa ligninolítica más conocida es <u>Streptomyces viridosporus</u> T7A. Nosotros hemos estudiado su versatilidad metabólica utilizando diversos tipos de compuestos modelo de lignina y preparaciones purificadas de lignocelulosa.

Se estudió la metabolización de compuestos modelo de bajo PM tales como ácidos aromáticos monoméricos y diméricos por métodos espectrosoópicos. Se observó que algunos compuestos son metabolizados (ác. benzoico y ác. pro tocatecuico), otros no son modificados y ác. vaníllico es inhibitorio para el crecimiento del microorganismo.

Utilizando fracciones purificadas de lignina Kraft se observó crecimiento de Streptomyces en la fracción de PM mayor de 3000 e inhibición del crecimiento en la frac-ción de PM menor de 3000 rica en ác. vaníllico. Al sustraer selectivamente el ác. vaníllico de la fracción de menor PM mediante un pretratamiento con bacterias que me tabolizan este compuesto, se obtuvo un crecimiento comparable al encontrado en la fracción de mayor PM.

Por último, se estudió la producción por cuenta de es

Por último, se estudió la producción por cuenta de es ta bacteria del intermediario polimérico precipitable con ácido (APPL) utilizando lignocelulosa de distintas fuentes (paja de trigo, aserrín de pino), en diversas condiciones de cultivo. Estos APPL son un sustrato ligninoso natural y hemos descubierto que existen bacterias que son capaces de utilizarlos como única fuente de carbono. Financiado por DIUC, Celulosa Arauco, FONDECYT. ACTIVIDAD ENZIMATICA EN ESPERMATOZOIDE DE DIFERENTES ESPECIES DURANTE EL TRANSITO EPIDIDIMAL. (Spermatozoal enzymic activity in different species during epididymal transit). Sembaj, A., Ponce, R.H. y Vermouth, N.T.

Cátedra de Química Biológica, Facultad de C. Médicas, Universidad Nacional de Córdoba, Córdoba, Argentina.

Los espermatozoides de mamíferos adquieren su capacidad fertilizante durante su pasaje a través del epidídimo. Este proceso de maduración está asociado a cambios morfológicos y bioquímicos. Hemos realizado un estudio comparativo de las actividades de lactato dehidrogenasa (LDH), malato dehidrogenasa (MDH), aspartato aminotransferasa (AAT), glutamato dehidrogenasa (GGutDH), glucosa-6-fosfato dehidrogenasa (GGutDH) y proteínas totales (PT) en extractos acuosos de espermatozoides aislados de caput y cauda de epidídimo de rata, ratón, conejo, cobayo y cerdo. La actividad se expresa en unidades por célula. El tránsito epididimario se acompaña de una reducción en la mayoría de las actividades enzimáticas y en el contenido de proteínas, excepto para LDH en cobayo que presenta un incremento significativo. GlutDH en ratón y LDH, AAT y PT en cerdo, no mostraron variaciones.

Las modificaciones que experimentan las enzimas en espermatozoides durante la maduración difieren en las distintas especies, lo cual sugiere que dicho proceso no se expresa, entodas ellas, por un patrón metabólico uniforme.

MORFOLOGIA DE FIBRAS DEL VAGO REGENERADAS EN GLIA DEL HIPOGLOSO. (Morphology of regenerated fibers of the vagus on hipoglossal nerve).

M. Serra. Lab. Neurocitología, Depto. Biología Celular, P. Universidad Católica de Chile. Santiago, Chile. (Patrocinio: J. Alvarez.)

En neuronas amielínicas del vago, el calibre de la prolongación infranodosa (IN) es de 1.1 um², y el número de microtúbulos (MTs) por axón es de 56. En la prolongación supranodosa (SN), en su trayecto periférico e intracraneal tiene valores de 0.36 um² y 10 MTs por axón.

Esto se podría deber a dos programas gené ticos, uno para cada prolongación, o a que la glía central o periférica, que rodea a los axones, difiera y module un solo programa. Para discriminar entre estas posibilidades hicimos regenerar en gatos, fibras SN del vago en el nervio hipogloso que aporta la glia periférica, y cuyos axones tienen características similares a los IN. A los 6 meses reoperamos v estu diamos los nervios con el microscopio electro-Se analizaron fibras SN en su glía original (0.31 um² y 15.3 MTs por axón) y en glía del hipogloso (0.31 um² y 17.2 MTs por axón; estos valores se asemejan a los de las prolongaciones SN del vago normal. Se concluye que la glía por la que discurre el axón no participa en la especificación de su calibre o del contenido microtubular del axón. Sería la condición de ser SN o IN lo que determina las dife rencias morfológicas encontradas en las fibras amielínicas central o periférica del vago.

EFECTO DEL LITIO SOBRE LA LIBERACION DE COLECISTOQUINI-NA DESDE CORTES DE CUERPO ESTRIADO DE RATA. (Effect of lithium on the release of colecystokinin from rat stria tal slices). Sierralta, J., Beinfeld, M.C. y Gysling, K. Laboratorio de Farmacología-Bicquímica, Facultad de Ciencias Biológicas, P. Universidad Católica de Chile. y Dept. of Pharmacology, St. Louis University, St. Louis, MO, U.S.A. (Patrocinio: B. Ramírez).

El litio es uno de los fármacos más usados en el tra tamiento de la sicosis maníaco-depresiva, sin embargo, se desconoce su mecanismo de acción. El propósito de este trabajo es estudiar el efecto del litio sobre la liberación de colecistoquinina (CCK) un neurotransmisor nutativo.

Cortes de cuerpo estriado (200 µ) se incubaron en Krebs-Ringer-Fosfato pH 7.4 continuamente oxigenado. La liberación fue inducida por K^+ 40mM. El litio se intercambia equimolarmente con NaCl. La CCK liberada fue determinada por radioinnunoensayo usando un anticuerpo anti CCK (R5) (Beinfeld y cols. Brain Res. 213, 51, 1981). La adición de LiCl 10 mM al medio rico en K^+ no afectó la liberación de CCK. Sin embargo, la preincubación de cortes de cuerpo estriado por 50 min en la liberación de CCK por exposición subsecuente a K^+ 40mM. Es importante destacar que LiCl 10 mM estaba presente en el medio de estimulación de los cortes controles así como en los preincubados con Li^+. Este efecto también se observó cuando los cortes fueron sometidos a dos perfodos de estimulación S1 y S2 y previo a la segunda estimulación los cortes eran preincubados por 40 min. en presencia de Li^+; S2/S1 control = 0.78 $^{\pm}$ 0.05; S2/S1 experimental = 1.62 $^{\pm}$ 0.21.

Se discuten posibles mecanismos de este efecto de litio sobre la liberación de CCK.

Financiado parcialmente por proyecto DIUC 203/86.

MORFOLOGIA BUCOFARINGEA Y ALIMENTACION DE <u>ODONTESTHES</u>
BONARIENSIS Y <u>ODONTESTHES MAULEANUM</u> DEL EMBALSE RAPEL.
(Morphology of the Oropharynx and feeding of <u>Odontesthes bonariensis</u> y <u>Odontesthes mauleanum</u> at Rapel Res
ervoir. Silva, E., Comte, Sh., Contreras, M. y Vila,
I. Depto. Cs. Ecológicas, Univ. de Chile.

El Embalse Rapel exhibe marcada heterogeneidad ambiental. Sin embargo, su creación reciente y altas fluctua ciones de nivel influirían en una fauna bentónica pobre en diversidad y abundancia. La fauna íctica, en cambio, es abundante y variada. Este trabajo compara el nicho trófico de dos especies congenéricas de Atherinidae del Embalse y estima el grado de sobreposición alimentaria. Se capturaron peces con redes agalleras pares de 1.5, 3.5 y 5.0 cm, colocados por 24 h en estaciones litora les. Se analizó la morfología bucobranquial de los ejemplares y se determinó el contenido estomacal comparán dolo con la oferta ambiental.

Ambas especies presentan adaptaciones diferentes: Obonariensis es la especie dominante en este ecosistema, su conducta alimentaria como depredador carnívoro es o portunista y consume una amplia gama de items. O. mauleanum, de distribución preferentemente lótica, solo se encuentra en aguas de baja profundidad en el Embalse, es poco abundante en la zona de muestreo y el rango de tallas capturadas es limitada (14-20 cm). El contenido estomacal incluye organismos bentónicos como larvas de insectos y ostrácodos, con un porcentaje alto de estóma gos vacios o llenos de sedimento y ocasionalmente restos vegetales. Ambas especies tienen boca protráctil, pero O. bonariensis la extiende en línea recta y O. mauleanum lo hace oblicuamente. Hay diferencias en el número de branquispinas de los arcos branquiales y en el sistema dentario: esto permite postular modalidades de capturas diferentes, hecho corroborado en observaciones preliminares de alimentación experimental. Es posible predecir que O. mauleanum se desplazaría entre los afluentes y el embalse. Proyecto DIB N-2450/8613. MAB/5 UNESCO.

PRODUCCION DE LIGHINASAS POR HONGOS NATIVOS CHILEMOS. (Production of ligninases by natives white-rot fungi). <u>"Silva.H."</u> <u>""Merino.A. "Agosin.E.</u> y <u>"Pincheira.E."</u> Laboratorio de Biotecnología, INTA, Universidad de Chile. ""Laboratorio de Genètica, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile.

La celulosa junto a las hemicelulosas y lignina, suman más del 851 del peso seco de los tejidos leãosos.

La lignina es un hetero-pollmero aromàtico, tridimensional y amorfo, cuya recalcitrancia dificulta tanto su aprovechamiento, como el de los polisacáridos asociados a ella (celulosa y hemicelulosa).

En la naturaleza, la biodegradación de la lignina se lleva a cabo principaleente por hongos Basidioaycete llamados de pudrición blanca, en un proceso lento y altamente oxidativo. Un representante muy estudiado de esta clase es Phamerochaete chrysosporias del cual se pudo aislar en el año 1983, la primera enzima con actividad ligninolítica.

En Chile se han encontrado distintos tipos de hongos asociados a la descoaposición de la madera nativa. Estos fueron recolectados bajo la forma de carpóforos, cuyas características macroscópicas han pennitido en algunos caso una caracterización parcial. Otra prueba de caracterización lo constituyó el test de Bavendam, que indica la producción de fenoles oxidasas extracelulares que permite distinguir los llamados hongos de pudrición blanca de los de pudrición parda. De esta manera se identificaron algunos hongos entre los cuales están el *Trametes versicolor*, famoderna applanata, floessona vitellious y fhlebia chrysocrea; estos dos últimos son responsables de la producción del llamado "palo podrido".

Los crecimientos miceliares en medio malta permitieron determinar las temperaturas Optimas de crecimiento de los hongos. Teniendo esto en cuenta y usando como indicador del metabolismo secundario la decoloración del azul de Remazol-6 se tomaron los sobremadantes de los medios de cultivo y se probó su actividad ligninasa con la metódica descrita para la ligninasa del Phamerochaete chrysosporius. Se estudió el efecto del nitrògeno, oxígeno y agitación sobre la producción de ligninasas en cultivo liquido para las cepas que mostraron la actividad ligninasa más elevada.

Aquellos hongos más promisorios en cuanto a actividad específica, fueron sometidos a análisis enzimáticos preliminares, además de dar los primeros pasos en los estudios genéticos.

Financiado por: Fondo de Desarrollo Universidad de Chile. Proyecto: Biodegradación y aprovechamiento de recursos lignocelulósicos. ANTICUERPOS MONOCLONALES DIRIBIDOS CONTRA CALICREINA URINARIA HUMANA (Monoclonal antibodies directed to human urinary kallikrein) <u>Macarena Silva</u> Laboratorio de Inmunologia, Departamento de Biología Celular, Facultad de Ciencias Biológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile.
(Patrocinio: <u>Alfredo E. De Ioannes</u>)

Para el estudio de la calicreína tisular y especial-mente para su cuantificación en el plasma, los anti-cuerpos monoclonales presentan ventajas sobre los an-ticuerpos policlonales usados hasta ahora.

La inmunización de ratones hembras CBIOFI con cali-creina urinaria humana purificada, indujo una res-puesta humoral compatible con la producción de an-ticuerpos monoclonales.

Se hicieron dos fusiones somáticas con linfocitos esplénicos provenientes de ratones inmunizados in vivo, con calicreína urinaria humana. Los animales, previo a la fusión, recibieron la inyección de refuerzo por vía intravenosa. Estas fusiones somáticas dieron origen al hibridoma HUK VD6 que secreta un anticuerpo monoclonal específico de calicreína urinaria humana por el ensayo ELISA (enzima inmunoensayo en fase sólida) usado en la selección de hibridomas. Además, se realizó una fusión somática de linfocitos esplénicos provenientes de un ratón inmunizado in vivo que recibió la dosis de refuerzo in vitro. Esta fusión generó dos hibridomas —HUK IEII de la clase IgG, y HUK 2BS de la clase IgM-productores de anticuerpos monoclonales dirigidos contra calicreína urinaria humana.

La caracterización inmunoquímica de los anticuerpos monoclonales obtenidos, indicó que éstos no se unen a la enzima en solución bajo las condiciones en que fue-ron ensayados.

El anticuerpo monoclonal MUK 1811 puede ser empleado en el estudio, por western blotting, de calicreinas tisulares provenientes de distintos organos humanos y de rata, y en el estudio de los fragmentos de degra-dación proteolítica fisiológica de la enzima.

Proyecto DIUC 303/81.

ESTUDIO DE LA RECUPERACION DE LOS MARCADORES DE DIFEREN-CIACION TIMICA, POR ADMINISTRACION DE CASEINA EN ANIMA-LES SOMETIDOS A DEFICIENCIA PROTEICA SEVERA. (Thymus repopulation by casein feeding after a severe protein $def\underline{i}$ ciency). Slobodianik, N.H., López, M.C., Melton, E., & Roux, M.E. (*CONICET). Dpto. Bromatología y Nutrición Ex perimental, Fac. Farmacia y Bioquímica, Univ. Buenos Aires.

La cinética de recuperación del timo fue estudiada luego de la administración de caseína al 20%, durante 5, 9, 21, o 40 días, en ratas Wistar que al destete sufrieron déficit severo de proteinas. Se determinó el peso (X +ES) y el número de células del timo (Nº cél x 107+ES) en cada uno de los tiempos mencionados. La curva de invo lución tímica observada en los controles de 80 días de e dad (C), no se obtuvo en las ratas de nuestro modelo experimental que recibieron caseína durante 40 días (peso: 357.0+39.0 vs C: 287.9+23.2* Nº cél: 53.4+5.0 vs 35.8+ 7.9 ** *P/ 0.05). La población T madura y sus subpoblaciones fueron caracterizadas por inmunofluorescencia indirecta mediante el empleo de los anticuerpos monoclonales: W3/13, W3/25 y MRC OX8. Resultados: W3/13: (5: 37.9±3.7* 9: 93.1±2.4) vs C: 87.6±3.2; 21: 80.1±3.4 vs 90.9±0.6; 40: 81.1±2.5 vs 68.7±2.3. <u>W3/25</u>: (5: 32.4±6.5*, 9: 61.2± 4.1) vs 65.9±3.3; 21: 59.4±5.7 vs 82.4±1.7; 40: 50.8±5.7 vs 63.9+2.6. MRC 0X8: (5: 54.5+4.9, 9: 65.5+2.9) vs 69.2+ 3.6; 21: 69.7±2.9 vs 77.6±0.2; 40: 65.9±5.0 vs 65.0±1.6 (X+ES, *P/ 0.01). Estos datos indican que los porcentajes de células T de las distintas subpoblaciones han alcanza do el valor de los controles de igual edad; aún cuando la fase de regresión gradual del timo está retrasada.

ESTUDIO DEL EFECTO HIPOTENSOR EN PERROS AL ADMINISTRAR DIFERENTES FRACCIONES DE Solanum crispum R. (Study of hypotensor effect upon dogs through the aplication of different parts of Solanum crispum R.). Sobrevia, L., Alarcón, J. Departamento Ciencias Básicas, Instituto Profesional de Chillán. (Patrocinio: S. Recabarren)

Existe una gran cantidad de información sobre el contenido de sustancias químicas presentes en plantas, además sobre el efecto biológico que estas ejercen al ser aplicadas en animales, como también en órganos y tejidos aislados.

No se conoce claramente la relación que existe entre sustancias extraidas de plantas de nuestro medio el efecto que producen al ser aplicadas a un animal de experimentación.

Se realizó el presente trabajo con el objeto de determinar en qué medida la presión arterial de un perro se ve afectada al administrar fracciones de un extracto de <u>Solanum crispum R. (natre)</u> por vía endove-nosa.Paralelamente se registraron parámetros como frecuencia cardíaca, frecuencia respiratoria y diuresis del animal.Fracciones derivadas del extracto madre producen un efecto hipotensor y un aumento de la frecuencia cardíaca y respiratoria (p<0.01).No se observaron alteraciones en la diuresis del animal. Los ensayos analíticos aplicados a las fracciones finales indican presencia de aminas y compuestos flavónicos.Cuando se administraron fracciones que contie nen C-27 alcaloides no se observaron cambios de pre-

Consideramos que es interesante profundizar en el conocimiento de metabolitos secundarios existentes en vegetales de nuestro medio con el objeto de obtener mayor información de su efecto al ser aplicados en modelos experimentales. Res.Ex. Nº 434/85.

CUANTIFICACION E INTERACCION DE LA FERREDOXI-NA-NADP* REDUCTASA CON LAS MEMBRANAS TILA-COIDES EN LA CIANOBACTERIA Anabaena Sp. 7119. (Quantification and interaction of ferredoxin-NADP re-ductase to the thylakoid membranes in the cyanobacte-rium Anabaena Sp. strain 7119). Soncini, F.C., Serrano, A.

y Vallejos, R.H. Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos (CONI-CET, F.M. Lillo, Universidad Nacional de Rosario) Suipa-cha 531, Rosario, Argentina.

La ferredoxina-NADP+ reductasa (EC 1.18.1.2) es la enzima terminal del transporte de electrones fotosintéticos

enzima terminal del transporte de electrones lotosintericos en plantas superiores, algas verdes y cianobacterias. Se ha estudiado la interacción de esta flavoproteína con la membrana tilacoide en la cianobacteria Anabaena sp. 7119. Mediante ruptura mecánica (sonicación) en presencia de cationes divalentes se observo que sólo un 20% sencia de cationes divalentes se observó que sólo un 20% del total de la proteína, determinada por técnicas inmunoelectroforéticas o usando el ensayo de citocromo c reductasa, permanece unida a membrana. El empleo de polímeros no iónicos (polietilenglicol y polivinilpirrolidona) en el medio de ruptura, incrementó el porcentaje de la enzima unida a membrana hasta un 80% del total, obteniêndose valores de 8-10 nmoles de reductasa por umol de clorofila. El incremento de la cantidad de enzima unida a membrana en presencia de polímeros no iónicos pueda a membrana en presencia de polímeros no iónicos pue-de ser explicado por la reducción de la actividad del agua producida por estos polímeros. Estos resultados indicarían que la interacción de la

protefna con la membrana tilacoide en cianobacterias sería diferente de la ya informada para plantas superiores, en donde la interacción con la membrana es dependiente de la presencia de cationes divalentes.

MODIFICACION DE LOS OLIGOSACARIDOS DE (3-GALACTOSIDASA EPIDIDIMARIA. EFECTO EN SU AFINIDAD POR MEMBRANAS. (Modifications of the oligosaccharide of epididymal (3-galactosidase. Effects on its affinity for membranes). Sosa, M.A., Mayorga, L.S. y Bertini, F. IHEM-CONICET, U.N.Cuyo. Mendoza. Argentina.

Las enzimas lisosomales secretadas conservan los residuos manosa 6-fosfato (M6P) que son reconocidos por receptores específicos presentes en membranas subcelula res. Previamente hemos observado que (3-galactosidasa se cretada por el epitelio epididimario de rata se une con alta afinidad y en forma saturable a membranas subcelulares. Sin embargo, M6P no fue un buen inhibidor de la unión, la que en cambio fue desplazada por derivados de fructosa 6-fosfato.

Con el objeto de determinar que residuos son responsables de esta afinidad, la enzima del fluido fue parcialmente purificada por DEAE celulosa y tratada con fosfatasa alcalina (1 U/ml), con metaperiodato de sodio (5 mM) o con neuraminidasa (0.38 U/ml). Luego de los tratamientos la enzima fue enfrentada con membranas obtenidas de una fracción post-nuclear de un homogeneizado de higado de rata a 49 000 g x 15 min. y posteriormente lavada con KCl 0.2 M. Luego de 1 h de incubación la actividad enzimática unida a membranas fue medida en el sedimento lavado por dos veces. El tratamiento con fosfatasa alcalina produjo un descenso del 80% de la afinidad. La periodación inhibió la actividad enzimática por lo que se hizo un tratamiento suave que redujo la afinidad en un 75%. Por último el tratamiento con neuraminidasa produjo un aumento de la afinidad al doble. Los resultados indican que la unión es mediada por un residuo fosfoazúcar distinto de M6P.

USO DEL EFECTO DE CARBAMILACION SOBRE LA INHIBICION DE LA FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA POR AMP PARA APOYAR LA EXISTENCIA DE UN SITIO ALOSTERICO PARA FRUCTOSA-2,6-BISFOSFATO (Use of the carbamoylation effect on the fructose 1,6-bisphosphatase AMP inhibition to probe the existence of a fructose 2,6-bisphosphate allosteric site. Soto, M., Ludwig, H. y Hubert, E. Instituto de Bioquímica, Universidad Austral de Chile, Valdivia, Chile.

Al analizar la inhibición alostérica por AMP de la fructosa-1,6-bisfosfatasa (FFPasa) de riñón de cerdo, encontramos que su carbamilación, en presencia de concentraciones altas de fructosa-1,6-bisfosfato (25 mM), forma un derivado activo que ha perdido sólo la interacción cooperativa entre los sitios de unión de AMP (Slebe et al. J. Prot. Chem. 2, 437, 1983). En vista que hemos sugerido la existencia de un segundo sitio (inhibitorio) para el sustrato, que correspondería mas bien a un sitio de unión para el inhibidor fructosa-2,6-bisfosfato (Fru-2,6-P $_2$), en este trabajo estudiamos el efecto de Fru-2,6-P $_2$ sobre la carbamilación selectiva del sitio de unión de AMP.

FBPasa (14 µM) se trató con NaN 14 CO (100 mM) a 37°C, pH 7,5, en presencia de Fru-2,6-P2 (120 µM). Se estudiaron la estequiometría de la reacción y algunas propiedades cinéticas de la enzima modificada. La enzima carbamilada mostró poseer todas las características de la FBPasa nativa excepto la interacción cooperativa entre los sitios de unión de AMP. No se observó protección con niveles no inhibitorios de sustrato. La pérdida de la respuesta cooperativa hacia AMP se correlacionó con la modificación de un residuo lisina por subunidad.

Nuestros resultados apoyan la idea que la inhibición

Nuestros resultados apoyan la idea que la inhibición por exceso de sustrato se debe a la unión del Fru-1,6-P₂ a un sitio alostérico para Fru-2,6-P₂ y confirman que éste sitio se encuentra en íntima relación con el sitio de unión de AMP. Además confirman que la lisina implicada en la respuesta cooperativa hacia el nucleótido, no encuentra en el sitio de unión del AMP en la enzima. (Financiado por: DID-UACH, S-85-26; FONDECYT, 1199).

CARACTERIZACION PARCIAL NF FOSFORILACION DE FROTEINAS EN PEROXISOMAS. (Partial characterization of protein phosphorulation in peroxisomes). Soto, U., Necochea, C., Skorin, C., Nicovani, S., y Leishton, F. Departamento de Riolosia Celular, U. Católica de Chile, Casilla 114-D. Santiaso, Chile.

Hemos detectado fosforilación de proteinas peroxisomales lo que ocurre principalmente en una proteina de membrana de 63 kBa (Eur.J.Cell Riol. 41(S14):26, 1986). La proteina de membrana (Px63) se detecta por electroforesis en sel de poliacrilamida y autoradiosrafía de peroxisomas obtenidos de un fraccionamiento subcelular de hepatocitos de rata, incubados en presencia de 32P inordánico. Para evaluar este hallazdo se constató que la marca incorporada es resistente a TCA en caliente y a la extracción con solventes ordánicos, y es removida por proteólisis suave de ordanelos enteros o solubilizados, confirmando la naturaleza enlipertídica de Px 63. Por otra parte, tanto en peroxisomas normales como proliferados se detecta incorporación de marca a Px 63 en similar proporción. En presencia de 40 uM FCCP la marca en Px 63 es minima, presumiblemente por la caida detectada en la concentración de ATP celular; en estas condiciones la inhibición de la oxidación de ácidos grasos es moderada en mitocondrias y marcada en peroxisomas. Estas observaciones contribuyen a la caracterización molecular y funcional de este nuevo constituyente peroxisomal.

(Financiado por prosecto DIUC 79/86 s FONDECYT 1181/85)

GLUCOCORTICOIDES INHIBEN LA POTENCIACION DEL TWITCH INDUCIDA POR DENERVACION (Twitch potentiation after denervation is prevented by glucocorticoid treatment). Soza,M.¹, Karpati, G.², Carpenter, S.², Rouleau,C.² U. Católica de Chile, Santiago. Z Montreal Neurological Institute, Montreal. (Patrocinio: N.C. Inestrosa).

Se estudiaron las características del twitch y del tétano en cuatro grupos de músculos soleo de rata en un sistema in vitro. (a) Normal; (b) 13 días postdenervación; (c) 13 días de administración de dexametasona; (d) Combinación de (b) y (c).

El tratamiento con dexametasona aumentó la atrofia de los músculos denervados. La tensión del twitch por gramo de músculo en el grupo denervado, fue muy superior a la del grupo control. Esta potenciación del twitch fue inhibida por el tratamiento con dexametasona.

La amplitud del tétano a 20 Hz fue significativamente menor en músculos denervados comparados con los controles. La administración de dexametasona a este grupo indujo una aún mayor reducción de la tensión tetánica.

La potenciación del twitch post-denervación se debe probablemente a una prolongación del estado activo. Así lo sugiere la prolongación de la duración del twitch. En los músculos denervados y tratados con dexametasona, la disminución de la tensión del twitch se debe probablemente a la pérdida de miosina (filamentos gruesos) observados en electroforesis y en microscopía electrónica (Muscle and Nerve 9 $N9\ 5S,\ 36.6,\ 1986).$

Financiado por Proyecto DIUC.

MODIFICACION DE LA FRUCTOSA-1,6-BISFOSFATASA DE CLOROPLASTOS POR ANIONES CAOTROPICOS. (Chloro plast fructose-1,6-bisphosphatase modification by chaotropic anions). Stein, M. y Wolosiuk, Fundación Campomar.

La actividad específica de la fructosa-1,6 La actividad específica de la fructosa-1,6 bisfosfatasa (FBPasa) de los cloroplastos de espinaca es modulada por un azúcar bisfosfato y un metal bivalente. Experimentos in vitro han mostrado que la tiorredoxina o los solventes or gánicos estimulan dicho efecto modificando el A,0 para la fructosa 1,6-bisfosfato (FBP), en tanto no alteran el A,0 para el Ca . La correlación entre el incremento de la actividad específica y el carácter hidrofóbico del solvente orgánico condujo a la utilización de aniones caotrópicos para modificar la exposición al solvente de los grupos no polares.

Los aniones caotrópicos estimulan la acti-

Los aniones caotrópicos estimulan la actividad específica de la FBPasa, en presencia de ditiotreitol (DTT), FBP, y Ca⁻¹. El ordenamiento de estos aniones de acuerdo a la efectividad para la activación responde a la serie liotrópica de Hofmeister (SCN, Clo₄, I, Br, So₄). Dicha estimulación resulta de una disminución en el A. 5 para FBP, en tanto no cambia el A. 5 para el Ca . Por otra parte, en la fase catalítica son inhibidores que disminuyen la Vmax pero no cambian el S. 5 para FBP o Mg . Experimentos en filtración por gel muestran que no existen cambios en el peso molecular de la enzima. En cambio espectros diferenciales en UV y la exposi-

ción de grupos tioles indican un cambio conformacional de la FBPasa.

Los resultados presentes y los estudios previos sugieren que la activación de la FBPasa de los cloroplastos es el resultado de un cambio en las interacciones hidrofóbicas intramolecula-res de la enzima.

CANALES UNICOS DE CALCIO EN MEMBRANAS NATIVAS DE RETICULO SARCOPLASMATICO DE MUSCULO ESQUELE-TICO. (Single calcium channels in native

DE RETICULO SARCOPLASMATICO DE MUSCULO ESQUELETICO. (Single calcium channels in native
sarcoplasmic reticulum membranes from skeletal
muscle). Suárez, B. Centro de Estudios Científi
cos de Santiago y Departamento de Fisiología y
Biofísica, Facultad de Medicina, Universidad de
Chile (Patrocinio: E. Jaimoyich).

Las propiedades eléctricas de las membranas
nativas del retículo sarcoplasmático (RS) aisla
das de músculo esquelético de conejo se investí
garon utilizando la técnica patch-clamp. Las
membranas contienen un canal catiónico que se
activa en forma espontánea y posee una baja con
ductancia (5 pS en 200 mM CaCl; , soluciones sí
métricas) selectiva para Ca* y Ba*. El aumento
en la conductancia con [Ca*], entre 50 y 200mM
CaCl (simétrico), se pudo describir mediante
una curva hiperbólica regular (Ka; = 83 mM Y max=
7.9 pS). La conductancia del canal único obteni
da por extrapolación a niveles de Ca* fisiológí
co fue de 0.5 pS. El canal se activa en estallidos o "bursts" seguidos por largos periodos de
silencio de hasta l minuto. Durante un estallido el canal oscila muy rápidamente con constantes de tiempo en al rarga del miliscorundo. silencio de hasta 1 minuto. Durante un estallido el canal oscila muy rápidamente con constantes de tiempo en el rango del milisegundo, la
duración promedio del estallido depende del voltaje. La aplicación de cafeína (1.6 mM) aumenta
significativamente la duración promedio del estallido. Por el contrario, 50 µM de dantroleno
disminuye significativamente la frecuencia de
estallidos, mientras que la nitrendipina (10 µM)
no produce efecto alguno. Las propiedades funcionales y farmacológicas de este canal indican
que puede tener una participación importante en
la liberación de Caⁿ desde el RS durante el pro
ceso de acoplamiento excitación-contracción.

ESTUDIO ESTRUCTURAL DE LA INTERACCION DE CLORPROMAZINA CON BICAPAS FOSFOLIPIDICAS. (Structural Studies on the Interaction of Chlorpromazine with Phospholipid Bilayers). Suwalsky, M., Gimenez, L. y Saenger, V. Departamento de Química, Universidad de Concepción.

En nuestro laboratorio hemos estudiado intensivamen te las estructuras de bicapas fosfolipídicas por difracción de rayos X, en especial las de L- α -dimiristoil fosfatidil colina (DMFC) y L- α -dimiristoil fosfatidil etanolamina (DMFE), los que tenderían a ubicarse respectivamente en el lado externo e interno de las membranas de eritrocitos humanos. Aunque ambas estructuras poseen características comunes, DMFE presenta un empaquetamiento molecular mas compacto que DMFC, lo que hace que esta última sea mas sensible a la acción del agua.

La clorpromazina (CPZ) es un neuroléptico amplia-mente usado derivado de la Fenotiazina y que afectaría las funciones de membranas celulares.

Mezclas de CPZ.HCl con DMFC v DMFE en diferentes proporciones molares fueron preparadas y estudiadas por difracción de rayos X con distintos contenidos de agua. Los resultados obtenidos indican lo siguiente:

- en ausencia de agua la CPZ no logra alterar las estructuras ni los empaquetamientos moleculares de ninguno de los fosfolígidos estudiados.
- En presencia de agua la CPZ tampoco afecta a la DMFE. Sin embargo, la adición de un 20% de agua al sistema DMFC:CPZ 1:1 modifica la estructura molecular del fosfolipido con posible interdigitación de sus cadenas hidrocarbonadas. En exceso de agua no se observa ninguna reflección lo que puede deberse a profundos cambios estructurales del fosfolípido.

Esta investigación contó con el apoyo de la Direc--ción de Investigación (Proyecto 20.13.27).

RECONSTITUTION OF PURIFIED CALCIUM CHANNELS INTO PLANAR LIPID BILAYERS. Talvenheimo, Jane A., Worley, J.F. and Nelson, M.T. Dept. of Pharmacology, University of Miami and Dept. of Pharmacology, University of Vermont, U.S.A. (Patrocinio: E. Jaimovich).

Dihydropyridine (DHP) receptors were solubilized and

unified from rabbit skeletal muscle transverse tubule (TT) membranes according to Curtis & Catterall(Biochem. 23:2113,1984), to an estimated specific ³H-PN200-110 binding activity of 2500 pmol/mg protein. The purified DHP receptor contains three polypeptides of molecular weight of 33 kba, 51 kba and 140 kba, corresponding to the three polypeptides identified by Curtis and Catterall (32, 50 and 135 kba). The purified receptor was reconsti-(32, 50 and 135 kba). The purified receptor was reconstituted into phospholipid vesicles, then incorporated into planar lipid bilayers by adding the vesicles to one side (designated cis) of a preformed bilayer. Using asymmetric ionic conditions (80 mM BaCl₂ cis, 50 mM NaCl trans), two levels of current fluctuation were recorded. The smaller event had a conductance of 8 pS, the larger event had a conductance of 15-20 pS. Both channel types were had a conductance of 15-20 pS. Both channel types were selective for barium over sodium or chloride, and were observed in the presence or absence of the agonist Bay K 8644. In the presence of 6 µM Bay K 8644, nifedipine significantly reduced the probability of the 15 pS purified Ca²⁺ channel being open. The 15 pS Ca²⁺ channel appears to be very similar to the 20 pS DHP-sensitive Ca channel identified by Affolter & Coronado in rat TT membranes (Biophys. J. 48:341,1985). The two types of Ca²⁺ channels observed in the purified receptor preparation were also observed when intact TT membranes were incorporated into planar lipid bilayers, and may be related to were also observed when intact II membranes were incorporated into planar lipid bilayers, and may be related to the two components of skeletal muscle calcium current described by Beam et al (Nature, 320:168,1986) and Cognard et al (PNAS, 83: 517, 1986). (Supported by grants of the Muscular Dystrophys Association (J.A.T.), the American Heart Association (M.T.N.) and an American Heart Association fellowship (J.F.W.).

PRODUCCION DE COMPONENTES DE MATRIZ EXTRACELULAR POR FIBROBLASTOS DE MEDULA OSEA HUMMANA.(Production of extracellular matrix components by bone marrow stromal cells) Tetas,M.,Fernández,M.y Barahona,M.C. Dpto.Cs.Básicas,Div.Oriente,Fac.Medicina y Unid.Biol.Celular.INTA.U.de Chile

La proliferación y diferenciación de células troncales hematopoyéticas es regulada por un microambiente conformado por varios fenotipos de estroma, factores de crecimiento y por matriz extracelular(ME). En cultivo, el inicio de la hematopoyesis coincide con la génesis de la ME. A fin de caracterizar y conocer su rol, se estudió la síntesis de colágeno, fibronectina y glicosilaminoglicanos (GAGs) en cultivos de células de estroma de médula ósea humana.

En cultivos de fibroblastos (FMOH, 80% del estroma hematopoyético) se determinó: producción de colágeno por in corporación de prolina tritiada a material colagenasa-sensible y caracterización de tipo genético por cromatografía en DEAE-Celulosa y SDS-PAGE; producción de GAGs por incorporación de glucosamina marcada a material precipitable (CTA,1%) y caracterización de tipos por tratamiento con enzimas selectas; producción de fribronectina y proteínas glicosiladas por incorporación de glucosamina tritiada y cuantificación y caracterización por ELISA, Sepharosa-Gelatina y SDS-PAGE.

Los FMOH producen y liberan al medio de incubación:

Los FMOH producen y liberan al medio de incubación: a) glicoproteinas, encontrándose fibronectina y un componente similar a 'spreading factor (MW,60.000), cuya producción es dependiente de glucocorticoides. b) colágeno I y III, en relación 1:1, siendo la producción de colágeno total, mayor en estados de proliferación que de reposo, condición en la cual la producción es dependiente de glucocorticoides. c) GAGs del tipo condroitin sulfato, ác. hialurónico y

 c) GAGs del tipo condroitin sulfato, ác. hialurônico y heparan sulfato.

Los resultados señalan que en médula ósea humana hay producción de componentes de ME, cuya organización contribuiría al establecimiento de un microambiente hematopoyético.(Financia DIB. B-2173 y FONDECYT 1129-85).

INFLUENCIA DE LA ALMINISTRACION DE N-ACETIL CISTEINA (Nac) SOBRE LA NECROSIS PAPILAR (NP) RENAL PRODUCIDA POR BROMCETILAMINA (BEA). (Effect of N-Acetyl-cystein on the experimental Bromcethylamine induced renal papillary necrosis).

Thielemann, L., Cerda, M.C., Oberhauser, E., Contador, A., Escudero, J., Fac. de Medicina Depto. Cs. Med. Biol. y Básicas, Div.Cs. Med. Sur. (Patrocinio: M. Vega)

La inyección i.v. única de HEA en ratas produce, en forma reproduci ble, selectiva NP renal cuyo mecanismo patogénico no ha sido dilucida-do. El glutatión reducido (GSH) tisular participa en uno de los más importantes mecanismos protectores celulares frente a efectos tóxicos de algunos xenobióticos. Hemos demostrado que la HEA produce disminu ce algunos venociocicos. Nemos demostración de agentes que incrementen los ni-ción de CSH renal. La administración de agentes que incrementen los ni-veles de CSH renal (Nac), deberían disminuir la necrosis renal induci-da por HEA. Ratas hembras Dornjou de ± 200g recibieron Nac o su solven te previo a la administración de HEA o suero fisiológico. Se hicieron grupos experimentales: 1)Controles 2)HEA solo 250 mg/Kg (iv) 3)Nac 1.5 mmol/Kg (dosis A) suboutáneo (sc) 4)Nac 6 mmol/Kg (dosis B) ip y sc 5)Nac (dosis A) administrada 2 horas antes de BEA 6)Nac (dosis B) administrada 10 min antes de BEA. A las 72 hrs. post-BEA se hicieron cortes coronales de ambos riñones para estudio histológico con técnicas de Hematoxilina-ecsina y Masson. Con una pauta de evaluación graduada continuamente se tipificó el daño de papilas completas (I) y tam-bién de tercios papilares (distal, medio y proximal)(II). Las compara ciones entre los grupos se hicieron empleando el test no paramétrico de la mediana, calculando la probabilidad exacta de Fisher. Corroboran do experiencias anteriores la BEA a una dosis de 250 mg/Kg produjo necrossis en un 97% de nuestros animales. Los 3 segmentos de la papila re nal fueron afectados. El tercio papilar distal presentó mayor grado de necrosis comparado con el tercio medio, y éste a su vez, mayor necro sis respecto al tercio proximal de las papila. En el grupo 5 no hubo diferencia significativa con respecto al grupo 2. En el grupo 6 se apreció una notable disminución con respecto al grupo 2 en ambos estudios. (I y II). La administración de Nac a la dosis de 6 mmol/Kg junto con HEA logra aminorar en gran medida y en forma significativa, la NP provocada por el xenobiótico. En este modelo, la administración de agentes que incrementan los niveles de CSH renal, protegerían la papila de la NP inducida por BEA.

EFECTO DE LA REVERSION DE UN SHOCK DE FRIO EN LAS ACTIVIDADES DE LAS ENZIMAS AFECTADAS. (Reversal of a cold shock: its effect on enzymes involved). Tognetti, J., Calderón, P. y Pontis, H.6. Instituto de Investigaciones Biológicas, Facultad de Clencias Exactas y Naturales, Universidad Nacional de Mar del Plata y Centro de Investigaciones Biológicas (FIBA), Casilla de Correo 1348, 7600 Mar del Plata.

Existen numerosos trabajos que muestran evidencias directas e indirectas vinculando el metabolismo de fructanos con la respuesta de las plantas a un shock de frio. También se he demostrado que la actividad de la enzima SST que inicia la síntesis de fructanos, es consecuencia de la acumulación de sacarosa, y que en plantas de trigo la actividad de las enzimas sacarosa sintasa aumenta dentro de la media hora de producido el elegos.

Si la acumulación de fructanos, y la modificación de la actividad de las enzimas involucradas as consecuencia del shock frío, podría asumirse que cuando el stress desaparezca, las plantas van a responder volviendo a situación que existía antes de producirse el shock. Para determinar si esta es la situación, se sometió a plantas de trigo de 12-15 días de edad crecidas a 24º C, a un shock frío, pasándolas a una cámara a 4º C. Se dejaron a esa temperatura 15 días y luego se las volvió a la temperatura más alta. Se determinaron las actividades de sacarosa sintasa, sacarosa fosfato sintasa, UDPasa, fructan hidrolasa, inverstasa, sacarosa sacarosa fructosil transferasa, así como los nívelas de sacarosa, fructanos y proteinas. Las mismas fueron medidas tanto antes del shock de frío, durante el período a 4º C y duranto las primeras horas del cambio de temperatura. Se encontró que las enzimas que se habitan modificado volvian a nível de los controles mantenidos en frío o ambiente, no debiéndose la variación de actividad a una modificación de las propiedades de las proteinas por el cambio de temperatura, mientras que los níveles de sacarosa y fructanos descienden.

Apoyado por CONICET y CIC.

AISLAMIENTO DE UN TRANSPOSON QUE CODIFICA MULTIRRESISTENCIA A ANTIBIOTICOS EN UNA CEPA PATOGENA DE Klebsiella pneumoniae. (Multiresistance transposon isolated from a pathogenic strain of K.pneumoniae). Tolmasky, M. E^{1,2} y Crosa, J. H. ¹. Toregon Health Sci. Univ. Portland, Oregon, USA y 2 Inst. Inv. Bioq. "F. Campomar", Bs. As., Argentina.

De una cepa patógena de K.pneumoniae se ais16 el plásmido pJHCMWl (11 kbp) el cual poseía
determinantes genéticos para resistencia a ami
kaclna(Ak), kanamicina(Km), tobramicina(Tm) y
ampicilina(Ap). Dichos genes fueron clonados y
caracterizados. El gen que codificaba resisten
cia a Ap resultó ser similar al de F-lactamasa
de Tn3. La resistencia a Ak, Km y Tm estaba
codificada en un fragmento de no mas de 1.5
kbp y posiblemente un solo gen sea responsable
por la resistencia a los tres antibióticos.
Para comprobar si los genes de resistencia a
antibióticos formaban parte de una secuencia
de transposición, una cepa de E.coli recA que
contenía el plásmido pVK102 (Tetraciclinar
(Tcr), Km²) que sería usado como recipiente
del transposón y pJHCMWl fue conjugada con E.
coli conteniendo pRK2013 (como "helper" de la
conjugación) y una cepa recipiente de E.coli
nonjugación) y una cepa recipiente de E.coli
recipiente con pVK102, si adquirió genes de resistencia a Ap y Ak. Los plásmidos presentes
en las colonias aisladas eran PVK102 con una
inserción de 7,55 kbp en diversas posiciones.
Estos resultados indicaron que pJHCMWl posee
una secuencia de transposición de 7,55 kbp que
tiene los genes de resistencia a Ap, Ak, Km y
Tm.

ENZIMAS RAMIFICANTES (Branching enzymes). Tolmasky,

D.S. y Krisman, C.R.
Instituto de Investigaciones Bioquímicas "Fundación
Campomar" y Facultad de Ciencias Exactas y Naturales,
Antonio Machado 151, (1405) Buenos Aires, ARGENTINA

Haciendo uso de nuevo método para medir actividad ramificante, estudiamos varias de estas enzimas pro-venientes de distintos tejidos, ya sean éstos animales o vegetales. De cada tejido en estudio se extrajo la enzima ramificante y el polisacárido de reserva que le es propio. Tanto las enzimas ramificantes como los polisacáridos fueron purificados parcialmente.

A partir de las enzimas obtenidas se sintetizó, en condiciones adecuadas y controladas, un polisacárido cuyo espectro y grado de ramificación coincide con el del polisacárido extraído del mismo tejido. Estas condiciones de incubación, parecidas a las fisiológicas, son tales que la elongación, es decir la formación de uniones <1,4 es lo suficientemente lenta y que la enzima ramificante está en exceso. Así cuando el gluco-oligosacárido <1,4 alcanza el largo apropiado para cada ramificante, está puede cortar la unión <1,4 y resintetizar una unión glucosídica <1,6. A partir de las enzimas obtenidas se sintetizó.

De esta manera nuestros resultados demuestran que el grado de ramificación de un polisacárido es función de la actividad ramificante y no de la relación elongación: ramificación.

HISTONA H1 EN TRYPANOSOMA CRUZI (H1 histone in Trypanosoma cruzi). Toro, C. y Galanti, N. Departamento de Biología Celular y Genética, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

La presencia de histona H1 ha sido cuestionada en cruzi porque no se ha encontrado una banda que comigre con H1 de timo, en geles de poliacrilamida-SDS. Además, la mayor parte de la cromatina no se condensa durante la mitosis en este parásito.

A partir de cromatina, se extrajo proteínas en ácido perclórico (PCA) 0.75M, correspondiente en euca miortes superiores a historica E. ... a 1800 Perce - ---

cido perclórico (PCA) 0.75M, correspondiente en euca-riontes superiores a histomas H₁ y a HMG. Estas pro-teínas se fraccionaron por precipitación diferencial en acetoma. Las fracciones obtenidas se analizaron en geles de poliacrilamida-Tritón DF16-Acido-urea. Por otra parte, de la cromatina de <u>T. cruzi</u> se extrajo bistonas totales en H₂SO₄ O.4N. Las histonas se anal<u>i</u> zaron por inmunodifusión contra antisuero anti H₁ de espermios de erizo de mar. Alternativamente, las his-tonas se separaron por electroforesis en dos dimensio nes, se transfirieron a papel de nitrocelulosa y se incubaron con el mismo antisuero. Las zonas de inmuno reacción se detectaron por el sistema biotina-estreptowiding.

Por electroforesis en una dimensión, el extracto en PCA 0.75M mostro una banda de alta movilidad electroforética, probablemente similar a una H_1 descrita en otros protozoos. La inmunodifusión mostró reacción cruzada entre las histonas totales de $\overline{\textbf{1. cruzi}}$ y el antisuero anti- \textbf{H}_1 de espermios de erizo de mar. La técnica de Western mostró reacción positiva con tres těcnica de Western mostro reacción positiva con tres proteínas. Una correspondería a H3 y se debería a reacción cruzada con anti-H1. Las otras dos podrían corresponder a histonas H4. Estos resultados permiten establecer la presencia de por lo menos una histona H4, detectada por diversos métodos, y abren posibilidades para estudiar su participación durante la división de este parásito. (Proyectos B-2365/8613 D.I.B. FONDECYT y UNDP/WB/WHO TDR ID 820599).

DEMOSTRACION DE LA SEGREGACION DE FIBRAS A Y C DEL NERVIO SINUSAL EN EL NUCLEO DEL TRACTO SOLITARIO. (A demonstration of the segregation of A and Tractus Solitarius). Torrealba, F., Calderón, F. y Claps, A. Facultad de Ciencias Biológicas, Univer-

Católica de Chile. cuerpo carotideo (CC) de mamiferos es inervado El cuerpo carotideo (CC) de mamieros es inervado por fibras aferentes de conducción rápida (A, mielínicas) y fibras aferentes lentas (C, amielínicas). Las fibras mielínicas dan origen en el CC a arboriza ciones terminales en nido, que contactan 20-60 células glómicas. Los axones C producen arborizaciones con escasos terminales y se relacionan con 5-10 células glómicas. En el presente trabajo describiremos la proyección de ambos tipos de axones al núcleo del tracto solitario (NTS). En gatos adultos se extirpó un ganglio petroso (el cual contiene los somas de ambos tipos de fibras), y después de sobrevidas de 3 a 10 días, se estudió en el NTS la degeneración walleriana, con la técnica de Fink-Heimer. Las fibras finas tienen un curso temporal de degeneración más pre coz, y se distribuyen en el subnúcleo comisural. La degeneración gruesa estaba en los subnúcleos ventro-lateral y dorsolateral y apareció degeneración mixta en los subnúcleos dorsal e intersticial. Estas obser vaciones permiten concluir que las fibras C barorrevaciones permiten concluir que las fibras C barorreceptoras y quimiorreceptoras del nervio sinusal ocupan diferentes territorios en el NTS que las fibras A. Los hallazgos experimentales sobre la segregación de axones finos y gruesos en el NTS son apoyados por las observaciones de la distribución de mielina, la cual está ausente en el subnúcleo comisural. Asimismo, la presencia en este subnúcleo de fibras con reacción positiva para la fosfatasa ácida resistente a fluor apoya la hipótesis de que hay segregación en el NTS de axones A y C. Esta enzima está presente en fibras C de las raíces dorsales y en la substancia gelatinosa de la médula espinal.

Financiado por proyectos DIUC 95/85 y Fondecyt 1193.

TEMPERATURA, pH Y AGENTES DISOCIANTES MODIFICAN LA INMUNORREACTIVIDAD DE PRL HIPOFISIARIA DE RATA. (Temperature, pH and dissociating agents modify immunoreactivity of rat hypophyseal PRL). Torres, A.I., Prada, M.I. y Aoki, A.

Centro de Microscopia Electrónica, Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba.

Estudios recientes han demostrado que la prolactina (PRL) polimérica es almacenada selectivamente en gránulos secretorios. Este contenido hormonal no es detectado en dosajes de PRL hipofisiaria (PRLh) por radioinmunoanálisis (RIA). En este trabajo se estudió la influencia del pH, temperatura y distintos agentes disociantes sobre la inmunorreactividad de la PRLh de ratas hembras estrogenizadas. Las glandulas fueron homogeneizadas en Tris-C1H 0,05M pH 7,0 y luego incubadas durante 3 h en los medios y condiciones que se detallan en la tabla. Las muestras se centrifugaron a 10.000 x g; el dosaje de PRL por RIA se realizó en los sobrenadantes. Los pellets fueron procesados para microscopia electrónica. La tabla muestra los valores de PRLh (ug/ml):

Medios extractivos		рĦ	Temp.4°C		Temp.30°C	
TRIS-C	1M 0.05M	7.0	8.50		9,33	1,15
TRIS-C1H 0.05M		10.0	32.22		28,00	
Ditiotreitol 0.1mM		10.0	25,28	2,92	28,38	2,08
Glutation red.10mM		10.0	20,56		24,00	3,6
Urea	2.5 M	7.0	36,50	2,18	31.83	2,84
Urea	2.5 M	10.0	55.83	3.82	41.67	3.78

El dosaje de PRLh es mayor a pH alcalino. Las sustancias tiólicas no afectan la inmunorreactividad de PRLh. La extracción de PRL con urea 2,5 M aumenta significativamente en ambos pH y a menor temperatura. Los pellets muestran resultados comparables a los obtenidos en el RIA; a mayor extracción menor es la cantidad de gránulos secretorios observables. El medio de extracción más efectivo es urea 2,5 M a pH 10,0 incubado a 4°C. La urea tiene un efecto disociante del polímero de PRLh ya que permite exponer mayor cantidad de sitios antigénicos detectables por RIA.

TYMPANOCTOMYS BARRERAE (OCTODONTIDAE): UN ROEDOR
ESPECIALISTA. Tympanoctomys barrerae: a specialist rodent
Torres-Mura, J.C., Lemus, M.L. y Contreras, L.C.
Depto. Biología & Química, Universidad de Talca.

T. barrerae habita en formaciones desérticas halófilas y se conoce solo de tres localidades en Mendoza, Argentina. Esta especie presenta características de roedor de desierto como cola larga, andar bipedal, grandes bulas, etc. Esta convergencia morfológica lleva a preguntarse si esta especie es granívora, como aquellas especies con las que converge, o es herbívoro generalista como otros roedores presentes en el Desierto de Monte. Se estudian los hábitos alimentarios de T. barrerae

Se estudian los hábitos alimentarios de <u>T</u>. barrerae y tambien los de <u>Microcavia australis</u>, <u>Ctenomys mendocinus y Eligmodontia typus</u>. Las dietas se determinan por examinación microhistológica de fecas. Para cada especimen se realizó un análisis cualitativo y cuantitativo de las dietas.

Tympanoctomys es exclusivamente herbívoro y se alimenta básicamente de "apén", Heterostachys ritteriana: 95% en Septiembre y 92% en Abril. La especialización dietaria queda corroborada al encontrar que el 100% de los animales muestreados presentaba "apén" en su dieta. Por otra parte M. australis es un herbívoro generalista, Ctenomys se alimenta de gramíneas y E. typus es omnívoro, con un 26% de insectos en su dieta.

Entre Tympanoctomys y tanto Ctenomys como Eligmodontia, casi no existe sobreposición dietaria. En cambio con Microcavia ésta alcanza a casi un 50%. Además, se ha observado en terreno que T. barrerae es desplazado de ciertos lugares por el ubicuo Microcavia. Estas interacciones y la alta especialización dietaria permitirían explicar la restringida distribución de este octodóntido.

Parcialmente financiado por Dirección de Investigación, Universidad de Talca. PRESENCIA DE CUERPOS MULTILAMELARES EN LA GASTRULA DE DE AVE. (Prescence of multilamelar bodies in bird gastrula). Torres, P.F.; Barbieri, F.D. Depto. Biología del Desarrollo (INSIBIO). CONICET - Universidad Nacional de Tucumán. Rep. Argentina.

Distintos territorios celulares del embrión de pollo en el estadío V según la tabla de Hamburger y Hamilton (1951) fueron analizados mediante microscopía electrónica de transmisión.

Los resultados obtenidos en el presente estudio pusieron en evidencia la presencia de cuerpos multilamelares unicamente en células de la prolongación cefálica y del territorio neural presuntivo. Fueron observados en relación con diversos organoides citoplasmáticos tales como las mitocondrias, los gránulos vitelinos y el retículo endotelial. Fueron también detectados en el ámbito nuclear, principalmente en el área periférica, exhibiendo un gran polimorfismo y un contenido de naturaleza amorfa. Su evidenciación mediante distintos procedimientos de fijación, así como el hecho de que fueron yá detectados en una notable variedad de células de distintas especies, permite argumentar que no se trataría de artefactos de técnica.

Teniendo en cuenta que estas estructuras fueron reconocidas en las células implicadas en el proceso de inducción neural, se postula como hipótesis de trabajo su eventual intervención en el transporte de las señales químicas que determinan el proceso de neuralización.

EFECTOS DE UN FORMILADO DE PARATION SCHEE LA FECUNDACION DEL ERIZO DE MRI. (Effects of formulated parathion on sea urchin fertilization Tortorelli, M.C., Hernéndez, D.A., Lombardo, R.J., Ferrari, L. y Del Giorgio, P., Dpto. de Cs. Bésicas, Universidad Nacional de Lujén y Depto. De Cs. Biológicas, Universidad de Buenos Aires.

los organismos acuáticos resultan afectados por residuos de plaguicidas en distintas etapas de au ciclo de vida, influyendo, en última instancia, sobre el crecimiento poblacional. El propósito de este trebajos fue evaluar la incidencia de un formulado con 100g/L de paration (FP) sobre la fecundación y su posible implicancia en el crecimiento poblacional.

Adultos de <u>Pesudechinus magellanicus</u> (Philippi) fueron colectados en el comal Beagle (Argantina). La obtención de gametas y la fecundación "in vitro" se realizaron mediante técnicas que evitan la policapermía. Se ensayaron 4 condiciones experimentales: a. fecundación sin exposición previa al FP, b. fecundación de cocitos (coc) expuestos previamente a distintas concentraciones de FP durente 1 h, c.fecundación con espermatoscoides (spz) expuestos previamente a distintas concentraciones de FP y d.fecundación con coc y spz previamente expuestos a FP. El rengo de concentraciones utilizados fue de la 64 ppb. El desarrollo embricanario fue detenido con formol 2% dos ha des pués. Los experimentos control tembién se efectuaron por duplicado y en condiciones controladas de T°C, pH y salinidad. La CESO se estimó con el método probit.

Se registró un marcado efecto inhibitorio del FP sobre la fecundación las CESO fueron: a: 92.2, b: 26.9, c: 13.5 y d: 0.9 ppb. Teniendo en cuenta estos resultados y la proporción de coc fecundados que alcanza el estadio piluteus en condiciones control (75-89%) y de ellos los que sufren metamorfosis exitosa, es razonable sospechar que bajas concentraciones de FP (menores a 100 ppb) en el mar pueden provocar un marcado efecto secundario sobre el crecimiento poblacional del erizo de mar.

EFECTO DE LA DESNUTRICION PROTEICA PRE Y POS-NATAL SOBRE EL CONTENIDO DE GANGLIOSIDIOS Y SIALOPROTEINAS HI POTALAMICAS DE RATAS. (The effect of pre- and post natal proteic undernutrition on the gangliosides and sia loproteins content in rat hypothalamus). Treis Trindade, V.M., Perry, M.L.S., Gamallo, J.L. e Bernard, E.A. Departamento de Bioquímica, Instituto de Biociências, U.F.R.G.S., Porto Alegre, R.S., Brasil.

A desnutrição proteica provoca alterações estruturais e bioquímicas no cérebro, entre as quais, redução na proliferação dendrítica e mielinização. Há evidências de que gangliosídios e sialoglicoproteínas estejam envolvidas na adesão sináptica e atuem como receptores para os neurotransmissores. Em ratos, o período mais suceptível aos efeitos permanentes da restrição proteica se estende desde uma semana antes do nascimento até a terceira semana põs-natal. Este trabalho mostra o efeito da desnutrição proteica pré-natal (desde o primeiro dia de gestação) e pos-natal (a partir do nascimento) sobre o hipotálamo. O peso dos hipotálamos aumenta ligeiramente até os dez dias de idade e com as duas desnutrições apresenta diminuição a partir dos dez dias após o nascimento. O conteúdo de gangliosídios creace até os dez dias de idade atingindo um plato. Com a desnutrição pré-natal aos dez dias se verifica uma redução no conteúdo de gangliosídios enquanto que com a desnutrição pós-natal este efeito é retardado. Quando se expressa a concentração de gangliosídios por mg de tecido se observa uma diminuição aos 15 dias de idade nos ratos desnutridos pré-natalmente, tornando a igualar-se aos 20 dias. As sialoglicoproteínas apresen tam um lento aumento com a idade e se observa que a desnutrição pré-natal afeta o seu conteúdo aos 20 dias após o nascimento. Esta abordagem poderá contribuir na avaliação das alterações bioquímicas e na interpretação das autarajos comportamentais dos ratos desnutridos.

Auxílios Financeiros: CNPq, FINEP, PROPESP/UFRGS.

MAPA DE RESTRICCION DE ADENOVIRUS 35 AISLADO DE PACIENTES CON INMUNOCOMPROMISO, (Restriccion mapping of Adenovirus 35, isolated from inmunocompromised hosts). Yalderrama, C. y Horwitz, M.S. Department of Microbiology and Immunology. Albert Einstein College of Medicine. (Patrocinio O, León).

Adenovirus de serotipos comunes han sido aís lados de pacientes con inmunidad alterada, par ticularmente Adenovirus (Ad) 34 y 35. De estos Ad35 es interesante, debido a que es un Adenovirus nuevo y solo ha sido aíslado de pacientes con severa inmunosupresión. En este labora torio se ha reportado el aíslamiento de estos Adenovirus en pacientes con Sindrome de Inmuno deficiencia Adquirida. En este trabajo se presenta la construcción del mapa de restricción de Ad35 utilizando las enzimas: BAMHI, EcoRI, PstI, SmaI y HpaI.

Plasmidios conteniendo fragmentos de DNA del Ad7 fueron radiactivamente marcados y usados como pruebas de hibridización con fragmentos de DNA de Ad35 obtenidos por digestión con enzimas de restricción e inmovilizados en Gene Screen. De esta manera se determinó la posición de algunos de los fragmentos de DNA que presentan homología con Ad7. Los fragmentos de DNA terminales de cada extremo, fueron determinados utilizando el sistema de replicación de DNA in vitro.

Nuestros resultados indican que la región que codifica para el polipeptido de envoltura es diferente a la encontrada en otros tipos de Adenovirus del mismo grupo. Este nuevo método puede ser aplicado en la construcción de otros nuevos mapas de Adenovirus.

DESARROLLO DE UN NUEVO METODO POR HPLC PARA SEPARAR Y CUANTIFICAR ANDROSTENEDIONA Y SUS PRODUCTOS DE OXIDACION MICROSOMAL (A new HPLC method to separate and quantify Androstenedione and its microsomal oxidative products). Valdés, E. y Gil, L. Departamento de Bioquímica, Facultad de Medicina, Universidad de Chile.

Androstenediona (A), es un agente androgénico débil que circula en la sangre periférica, actuando como prohormona para la síntesis de potentes andrógenos en sitios extraglandulares. La (A)es hidroxilada regio y estereoespe cificamente por diferentes especies de Citocromo P-450 en varias posiciones del esqueleto esteroidal. No se sabe con exactitud cuantas isoenzimas de Citocromo P-450 participan en el metabolismo oxidativo de (A). En este trabajo, presentamos una nueva técnica desarro llada en nuestro laboratorio para separar y cuantificar (A) y sus productos de oxidación por HPLC. El método utiliza una columna de Lichrosorb diol que separa en fase normal, el sustrato y sus productos de oxidación cuando se utiliza como fase móvil una mezcla de n-hexano e iso propanol. (A) y sus metabolitos eluyen con los siguientes tiempos de retención: (A) 15.30 min.; Testosterona (T) 17.20 min.; 68-hidroxi Androstenediona (68-OHA)20.15 min.; 28-OHA 21.8 min.; 2 α -OHA 27.20 min.; 7 α -OHA 24.30 min., 16 α -OHA 26.30 min.; 11 α -OHA 27.20 min.; 6 α -OHA 27.40 min. y 15 α -OHA 29.20 min. Esta técnica es rápida, no requiere el uso de gradientes y utiliza sistemas simples de HPLC. La hemos aplicado pe

min.; 2 β -OHA 21.8 min.; 2 α -OHA 22.50 min.;7 α -OHA 24.30 min.; 16 α -OHA 26.30 min.; 11 α -OHA 27.20 min.; 6 α -OHA 27.40 min. y 15 α -OHA 29.20 min. Esta técnica es rápida, no requiere el uso de gradientes y utiliza sistemas simples de HPLC. La hemos aplicado para estudiar el metabolismo hepático de (A) en ratas macho de 35 días,cepa Wistar. Microsomas incubados con NADPH y oxígeno molecular producen : (T), 6 β -OHA, 2 β -OHA γ_{α} -OHA y 16 α -OHA. La gran sensibilidad y resolución del método facilita las determinaciones en tejidos extrahepáticos de bajo contenido de Citocromo P-450 tales como, riñón y pulmón.

Financiado por proyecto B: 1970-8635 del DIB, Universidad de Chile y 8025 del FONDECYT.

DIFERENCIAS EN EL NIVEL DE LIPOPEROXIDACION, CONTENIDO DE CITOCROMO P-450 Y CONSUMO DE OXIGENO MICROSOMAL ENTRE EL LOBULO DERECHO E IZQUIERDO DEL HIGADO FETAL DE LA OVEJA. (Differences in the lipid peroxidative status, cytochrome P-450 content and microsomal oxygen consumption between right and left lobes of the liver in fetal sheep). Valenzuela Al., Garrido Al., Cañas Pl., Espinoza M2., Germaín A²., Llanos A². I Laboratorio de Bioquímica Farmacológica, INTA. 2 Laboratorio de Fisiolugía y Fisiopa tología Perinatal.Fac. Medicina. U. de Chile.

La existencia del ductus venosus en el hígado fetal de mamíferos determina que el aporte de oxígeno sanguíneo sea menor en el lóbulo derecho. Esta situación podría implicar un diferente manejo bioquímico del metabolismo del oxígeno en ambos lóbulos hepáticos. Con este propósito se evaluó los niveles basales de lipoperoxida ción, citocromo P-450 y consumo mícrosomal de O2, asi como algunos parámetros relacionados con la protección celular contra el stress oxidativo, en ambos lóbulos del hígado fetal de la oveja. El lóbulo izquierdo presenta mayores niveles de lipoperoxidación (expresada como malondialdehido), consumo de oxígeno microsomal y una cantidad mayor de citocromo P-450. Respecto a los lóbulos homologos de la madre, solo el contenido de citocromo-P-450 es mayor en estas. Los niveles de actividad de las enzimas superóxido dismutasa, catalasa y glutatión peroxidasa no son diferentes entre ambos lóbulos del feto ni tampoco entre estos y aquellos de la madre. El contenido de glutatión reducido es significativamente menor en los lóbulos fetales. Se plantea que el lóbulo izquier do del hígado fetal estaría sometido a un mayor stress oxidativo que el derecho debido a la mayor oxigenación que recibe. El sistema microsomal de este lóbulo presen taría un cierto grado de desacoplamiento, derivando su actividad hacia la formación de especies activas del oxígeno involucrados en el inicio de la lipoperoxidación ce lular. Estas diferencias metabólicas podrían tener impor tancia en la etiogenia de algunas anomalias hepáticas del recién nacido. (Financia DIB.Proy. B-2399-8613 U.de Chile)

ALTERACION DE ACTIVIDAD METABOLICA EN CELULAS DE LEYDIG DESENSIBILIZADAS. (Modification of some metabolic parameters in desensibilized Leydig cells). Valladares, L.E., Ronco, A.M., y Pino A.M. Unidad de Biología de la Reprod. INTA, Universidad de Chile.

Una dosis única farmacológica de LH/hCG (100 UI) produce una alteración en la capacidad funcional de las células de Leydig, fenómeno conocido como desensibilización.

En este trabajo se estudió el efecto de una dosis desen sibilizante de LH/hCG sobre algunos parámetros molecula-res de la célula de Leydig, luego de 1, 2, 3, 6 y 12 días después de la inyección.

Ratas adultas fueron tratadas con 100 UI de LH/hCG y se sacrificaron a los tiempos señalados después de la inyección. Las células de Leydig se purificaron a partir de tejido intersticial por gradiente de metrizamida. En estas células se determinó: número de receptores para LH/hCG por unión de 125 I-HCG, síntesis de testosterona al cabo de 3 hr. de incubación y síntesis de RNA por incorporación de 3H-uridina a material ácido insoluble. Posteriormente estos RNA fueron analizados por cromatografía de afinidad para identificar fracciones ricos en poli-(A).

Los resultados obtenidos indican un desaparecimiento del número de receptores para gonadotrofinas, hecho que se hace evidente desde el 1er día después de la inyección. La síntesis de testosterona en las células desensibilizadas se ve disminuida frente a un segundo estímulo "in vitro" de hCG. Tanto el número de receptores como la síntesis de Testosterona se encuentran recuperadas en un 80%, 12 días después de la inyección.

La síntesis de RNA disminuye paulatinamente desde el

La síntesis de RNA disminuye paulatinamente desde el ler día después de la inyección siendo esta disminución máxima, al cabo de 2 días. El análisis de estos RNA indica que no hay una disminución preferencial de la síntesis de los RNA poli-(A).

Estos antecedentes indican que la desensibilización es taría asociada con fenómenos transcripcionales, existien do una correlación entre la disminución de RNA y el número de receptores.Fin.DIB,B-2020-8633,U. de Chile.

EFECTOS DE LA VITAMINA D $_3$ Y ESTIGMASTEROL SOBRE LA SINTESIS DE CALMODULINA EN RAIZ. LOCALIZACION Y DEPENDENCIA DEL CALCIO (Effects of vitamin D3 and stigmasterol on root calmodulin synthesis. Localization and calcium dependence). Vega, M.A. y Boland, R.L. Departamento de Biología, Universidad Nacional del Sur, 8000 Bahía Blan-

Estudios previos mostraron que la vitamina D3, a concentración 1 nM, induce la síntesis de novo de calmodulina (CAM) en raíces de Phaseolus vulgaris in vitro. Se realizaron experimentos para obtener información sobre la localización de los efectos y modo de acción del esterol. Los estudios se efectuaron con raíces primarias de P. vulgaris cultivadas en medio Shenk-Hildebrandt a 28 °C en la oscuridad. Los cultivos fueron tratados con vitamina D3 10-9 M durante 2 h. Se midió la síntesis de CAM en distintas porciones de la raíz por el método de doble marcación de proteinas con H-leucina (vitamina D3) y 14 C-leucina (control) y posterior separación por electroforesis SDS-PAGE o cromatografía de afinidad en columnas de fenotiazina-agarosa. Se observó que la estimulación de la síntesis de CAM por vitamina D3 está localizada en el extremo más apical de la raíz (0-5 mm desde el ápice). Mediante técnicas de ligado in vivo de fenotiazinas fluorescentes se determinó que en esta zo-Estudios previos mostraron que la vitamina D3, a condesde el ápice). Mediante técnicas de ligado *in vivo* de fenotiazinas fluorescentes se determinó que en esta zona la CAM se localiza principalmente en las células de la cofia y del meristema cortical. En porciones más distantes del ápice la CAM se ubica selectivamente en los elementos del xilema. El estigmasterol (10-9) M), un esterol mayoritario en vegetales, produjo efectos similares a los de vitamina D3 en la síntesis de CAM. La acción de los esteroles fué simulada por el ionóforo de Ca²⁺ A23187 y abolida cuando el tratamiento con los mismos se realizó en medio libre de Ca²⁺ y en presencia de 2 mM EGTA. Estos resultados sugieren que los efectos de 2 mM EGTA. Estos resultados sugieren que los efectos de vitamina D₃ y estigmasterol sobre la síntesis de CAM están mediados por la entrada de Ca²⁺ a la raíz.

RELACION ENTRE EL SISTEMA ADENILATO CICLASA Y SINTESIS DE ESTEROIDES DURANTE LA FASE LUTEA HUMANA (Relationship between adenylate cyclase system and steroids synthesis troughout human luteal phase). Yega, M., Navarro, V., Castro, O. y Devoto, L. Depto. Cs. Bás., Depto. Obst/Ginecol., Div. Cs. Méd. Sur, Inst. Inv. Ciîn., H. Paula Jaraquemada, Universidad de Chile.

Bås., Depto. Obst/Ginecol., Div. Cs. Mēd. Sur, Inst. Inv. Clîn., H. Paula Jaraquemada, Universidad de Chile.

Recientemente se ha descrito que el sistema adenilato ciclasa (AC) de las membranas lúteas está constituído por 3 subunidades: Receptor (R), Regulatoria (N), Catalítica (C), y que en respuesta a LH/HCG aumenta el CAMP intracelular y la progesterona (P4). Hemos demostrado que in vitro HCG estimula significativamente la síntesis de P4 y Estradiol (E2) en Cuerpo lúteo (CL) intermedio (I) y en menor grado, en CL tardío (Ta), pero no en CL temprano (Te); sin embargo, dbcAMP, toxina cólera (TC) y forskolin (FK) estimulan P4 y cAMP en CL Te. Este trabajo evalúa el comportamiento in vitro del sistema AC de CL humano a lo largo de la fase lútea en relación a la síntesis de P4 y E2. Los CL fueron obtenidos de pacientes sometidas a este rilización tubaria. La edad del CL se determinó por FUR, niveles en plasma de LH, P4 y E2; biopsia de CL y endometrio. Los cortes fueron incubados 3 hrs. en Krebs/HCO3, glucosa y BSA, pH 7.4 con 02/C02:95/5 a 37°C, con o sin HCG (10 UI/ml); dbcAMP (1 mM); TC (10 ug/ml) o FK (50 uM). Se midió P4 y E2 en medio y tejido por RIA. Los resultados demuestran que en CL I y Ta existe un mayor aumento de P4 por HCG que en CL Te (p<0.005). DbcAMP, TC y FK estimulan significativamente (vs Control) P4 en CL Te (p<0.05), I (p<0.01) y Ta (p<0.05). El incremento de P4 es de 2.2;4.0 y 2.8 veces y el de E2 de 1.2;1.8 y 2.7 veces en CL Te, I y Ta respectivamente. Este modelo experimental sugiere la existencia del sistema AC durante toda la fase lútea siendo su respuesta dependiente de la edad del CL y probablemente la responsable del diferente perfil de sintesis de P4 y E2, controlando de preferencia P4. y E2, controlando de preferencia P4.

Rockefeller GAPS 8523 y DIB M-1685.

EFECTO DE LA HERBIVORIA EN LA ABUNDANCIA DE LAS ALGAS DE POZAS INTERMAREALES (Herbivory effect on the tide-pools algae abundance). Vega, R. y Moreno, C. Laboratorio de algae abundance). <u>Vega, R. y Moreno, C.</u> Laboratorio de Ecología, Depto. CCNN, P. Universidad Católica Sede Temuco - Instituto de Ecología, Universidad Austral de Chile.

En la zona intermareal de la Reserva Marina de Mahuín (X Región) de la Universidad Austral, las pozas altas se encuentran dominadas por clorófitas ulvoides y las bajas por algas crustosas calcáreas. Se pregunta ¿Qué factores, bióticos o abióticos, regulan la persistencia y dominan cia de las algas en estas pozas?

Entre Agosto 1982 y Enero 1984 se realizó en Mehuín

una serie de experimentos para determinar en las pozas al tas y bajas, el efecto sobre la abundancia de las algas de: a) competencia entre algas, b) herbivoría, c) interacción de estos dos factores y d) interacción de factores bióticos y abióticos. Se estimó % de cobertura de las algas, densidad de la fauna y biomasa de ambas.

En las pozas intermareales de Mehuín pueden persistir clorófitas, rodófitas y feófitas, que estarían reguladas por factores higlógicos: competencia entre algas y berbio.

por factores biológicos: competencia entre algas y herbi-voría. Las clorófitas ulvoides son especies colonizadoras voría. Las clorófitas ulvoídes son especies colonizadoras iniciales dominantes competitivas en las pozas. Los herbívoros presentes en las pozas altas (Siphonaria, Collisella, Littorina) son poco eficiente en la regulación de la abundancia de las algas; al contrario de los de las pozas bajas, principalmente Fissurella.

La baja o alta intensidad de una perturbación como es la herbivoría genera dos estructuras extremas para un mis mo habitat, así en las pozas intermareales se reclutan ul voides pioneras que ante una baja intensidad de herbivoría deminar por exclusión commettiva percistiando el

ría, dominan por exclusión competitiva, persistiendo el estado ulvoide al detenerse la sucesión (pozas altas).Las macroalgas foliosas desaparecen ante una alta intensidad de herbivoría dominando las algas crustosas calcáreas (po zas bajas).

Financiado por Proyectos: 2.83.3. U. Católica Temuco, RS 82-7 UACH y 1067-83 Fondo Nacional de Ciencias.

VESICULAS DE MEMBRANA PLASMATICA DE MUSCULO DE Balanus PARA EL ESTUDIO DE CANALES IONICOS. (Plasma membrane vesicles from barnacle muscle for the study of ion channels). Vergara, C. y Bacigalupo, J. Depto.Biología, Fac. Ciencias, Universidad de Chile.

Datos macroscópicos y de patch clamp sugieren que en músculo de balanua la mayoría de los canales Ca⁺⁺, cuyas propiedades nos interesa estudiar, se encuentran en invaginaciones de la membrana plasmática. El método de patch clamp no es adecuado para registrar de estas regiones por lo tanto decidimos usar un método alternativo. Este consistió en producir vesículas de membrana plasmática en donde se pueden estudiar canales iónicos. Se incubaron 3-10 células de balanua en agua de mar artificial (AMA) diluida a la mitad conteniendo 10 mg/ml de colagenasa por 2 hrs. Se usó AMA diluida con el objetivo de hacer más accesible la membrana de las invaginaciones. Este trata miento produjo vesículas de membrana de 30-150µ que se utilizaron en experimentos de patch clamp o fueron agregadas a un sistema de 150µ que se utilizaron en experimentos de patch clamp o fueron agregadas a un sistema de registro de canales en membranas artificiales. En todos estos casos fue posible registrar corrientes unitarias. Entre los distintos canales observados destacamos un canal de 12 ps que transporta iones Ba, cuya actividad es blo queada por iones Cd lo que sugiere que es un canal de Ca.

Financiado por DIB-B 1986-8523

ACTIVIDAD Y LOCALIZACION SUBCELULAR DE AMINOTRANSFERASA DE AMINOACIDOS RAMIFICADOS EN ESPERMATOZOIDES DE RATA (Activity and subcellular localization of branched-chain aminoacid aminotransferase in rat spermatozoa) Vermouth, N.T., Montamat, E.E. y Blanco, A. Cátedra de Química Biológica, Facultad de C. Médicas, Universidad Nacional de Córdoba, Córdoba, Argentina.

Estudios previos en este laboratorio habían demostrado que la isozima X de lactato dehidrogenasa (LDH X o C.) de ratón utiliza como sustratos α-cetoácidos de cadena ramificada producidos por transaminación de leucina, v<u>a</u> lina e isoleucina. En preparaciones de testículo, se lina e isoleucina. En preparaciones de testículo, se comprobó que la aminotransferasa de aminoácidos ramificados (ATAR) posee la misma distribución subcelular que que LDH X (en citosol y en matriz mitocondrial de organelas similares a las existentes en la pieza media de espermatozoides). Estas evidencias llevaron a postular el funcionamiento de un sistema conmutador de H que utiliza la cupla redox α-OH-ácido/α-cetoácido de cadena ra mificada. La efectiva operación de esta "lanzadera" ha sido demostrada en sistemas reconstituidos in vitro. Di sido demostrada en sistemas reconstituidos in vitro. Di chos estudios se realizaron con mitocondrias "tipo esperma" aisladas de testículo total pues no es posible obtenerlas de espermatozoides. Para comprobar si la si-tuación es la misma en las gametas se ha analizado acti vidad de ATAR y distribución subcelular de LDH X y ATAR en espermatozoides aislados de epidídimo de rata por el método indirecto de tratamiento con digitonina (D). La actividad ATAR es de 15,65μmoles/10⁹ células; 0,27μmoles/mg de protectos actividad AIAR es de 15,65µmoles/10° células; 0,27µmoles/mg de proteína. Las gametas enteras tratadas con digitonina liberan hasta 70% de su actividad ATAR y LDH \overline{X} a concentraciones de 0,2mg D/mg proteína y recién a 0,7mg D/mg proteína comienza a liberarse el resto. Este resultado confirma la distribución dual, en citosol y mitocondrias, para LDH \overline{X} y ATAR de espermatozoides y la posibilidad de su participación en el sistema lanzadera propuesto. propuesto.

Mini-Mutac, UN NUEVO VECTOR PARA LA EXPRESION DE GENES EN PROCARIOTAS. (Mini-Mutac, a new vector for gene expression in prokaryotes). Viale, At, Gramajo, Ht y de Mendoza, D.#
Centro de Estudios Fotosintéticos y Bioquímicos* y Departamento de Microbiología#, Facultad de Ciencias Bioquímicos*

Farmacéuticas, Universidad Nacional de Rosario, cas y Fa Argentina.

La expresión regulada de genes clonados en Ecoli es realizada mediante la utilización de vectores de expresión, plásmidos multicopia que poseen promotores regulables seguidos de sitios de restricción en los cuales se inserta el gen que se desea expresar. Esto requiere un laborioso ma-nipuleo in vitro del material genético.

Nosotros hemos construído un nuevo vector para la ex-

presión regulada de genes en <u>E.coli</u> cionando el promotor tac en el extremo derecho del mini-bacteriófago transposable Mudii1681. Dicho bacteriófago fue integrado al cromosoma de una cepa de E.coli lisógena para un Mucts auxiliar. Esta bacteria fue transformada con plásmidos conteniendo genes carentes de promotores reconocibles por la RNA polimerasa de <u>Ecoli</u>. La expresión de estos genes fue observada en cepas receptoras que fueron transducidas a partir de los lisados mixtos obtenidos luego de la inducción a 42ºC de la bacteria transformada. De esta forma ción a 42°C de la bacteria transformada. De esta forma se logró la expresión de genes que codifican resistencia a tetraciclina y a cloranfenicol, del gen de la galactoquinasa de E.coli y la de genes heterólogos como el de la RuBisCO de R.rubrum.

La utilización de mini-Mutac como promotor portátil

in vivo ofrece una nueva alternativa para la expresión re-gulada de genes clonados en plásmidos.

LOCALIZACION ESTRUCTURAL DE ISOFORMAS DE ACTINA EN EL ELECTROCITO DE DISCOPYGE TSCHUDII. (Structural localiza-tion of actin isoforms in <u>Discopyge</u> tschudii electrocy-tes). <u>Vidal, A., Prado Figueroa, M.y Barrantes, F.J.</u>
Instituto de Investigaciones Bioquímicas, Universidad Nacional del Sur y CONICET, 8000-Bahía Blanca, Argentina.

La actina es un componente de las membranas enriquecidas en receptor colinérgico nicotínico (AChR), distinguidas en receptor colinergico nicotinico (AChR), distingui-ble de otras proteinas periféricas de membrana. Con el ob jeto de establecer eventuales relaciones estructurales entre el AChR y la actina se efectuaron estudios immuno-histoquímicos del órgano eléctrico de <u>Discopyge tachudii</u> pez de la fam. <u>Torpedinidae</u>, y se utilizaron técnicas de fluorescencia con falacidina, una toxina que tiene la pro piedad de unirse con alta afinidad a la forma filamentoniedad de unirse con alta afinidad a la forma filamentoas(F)de la actina, y dos líneas de anticuerpos monoclonales (mAbs)anti-actina (QAB, y QAB,)obtenidas del músculo
pectoral de codorniz. Se diferenció la membrana ventral
de la no inervada mediante G-cobrotoxina conjugada con
isotiocianato de tetrametil rodamina (ITC-TMR). El OAB, mos
tró una fluorescencia puntual a nivel de las terminaciones nerviosas; el QAB, en cambio, se distribuyó en todo el
citoplasma, en concordancia con las observaciones de Cáce
res y col. (1983) en neuronas. La falacidina reconoció a la
F-actina exclusivamente en la cara dorsal del electroci-F-actina exclusivamente en la cara dorsal del electrocito De los presentes resultados puede concluirse que co-existen varias isoformas de la actina en el electrocito: l)la isoforma detectable por falacidina en su cara dor-sal, de localización discreta; 2) la reconocible por el mAb QAB, que podría corresponder a la evidenciada por Changeux y col.(1986)(G-actina citoplasmática);3)la acti QAB, posiblemente de origen neural, que detecta el mAb QAB, posiblemente análoga a la descrita por Witzemann y col. (1985) en el electrocito La actina detectable por mé todos bioquímicos en las membranas ricas en AChR parece no corresponder a ninguna de las isoformas descritas aquí por métodos immunocitoquímicos, o se halla en cantidades no detectables por estos métodos.

ESTUDIOS SOBRE LA CAPACIDAD ANTIOXIDANTE DE DES FERRIOXAMINA (DF) EN SISTEMAS BIOLOGICOS. (S ${f t}{f t}$ dies on the antioxidant capacity of desferrioxa

dies on the antioxidant capacity of desferrioxa mine in biological systems). Videla,L.A.,Villena,M.I.,Salgado,C. y Canales,P. Unidad de Bioquímica,Dept. Ciencias Biológicas,Fac.Medicina-División Occidente, Universidad de Chile.

La DF es un agente quelante de hierro (Fe), usado en el tratamiento de sujetos con sobrecar ga de este metal. Mediante este mecanismo de acción,DF inhibiría la producción de superóxido (0, o del radical hidroxilo (HO) por Fe y sus consecuencias lipoperoxidativas (LP). Este trabajo estudia la capacidad antioxidante de DF trabajo estudia la capacidad antioxidante de DF en sistemas biológicos bajo condiciones de LP basal e inducida.

Se estudió el efecto de diferentes [DF] sobre: a) quimioluminiscencia (QL) basal e inducida por Fe y el consumo de O₂ (QO₂) asociados a la autoxidación de homogenizados de cerebro de rata,

xidación de homogenizados de cerebro de rata, b)QQ_ inducido por t-butil hidroperóxido (t-BHP) en suspensiones de eritrocitos de rata y c) el QQ_ en el sistema de perfusión hepática.

DF presenta un efecto inhibitorio de la QL y QQ_ basal de homogenizados de cerebro, con una K50 de 0,63 y 0,52 µM respectivamente. En este sistema, la actividad pro-oxidativa del Fe es eliminada a una relación molar DF/Fe= 0,65. El QQ_ inducido por t-BHP en eritrocitos es inhibido en un 88% con una K50=210 µM. DF agregada al sistema de hígado perfundido disminuye progresi vamente el QQ_, con una respiración sensible a

vamente el Qo,, con una respiración sensible a
DF máxima de 268 nmol/g/min y K₅₀=125 µM.

Los resultados indican que DF es un potente
antioxidante, tanto en sistemas de baja como de
alta velocidad peroxidativa, efecto que podría
tener un rol relevante en citoprotección frente a la acción LP tóxica de xenobióticos. (Financiado por D.I.B., Universidad de Chile, B-1860).

CARACTERIZACION DE CLONAS GENOMICAS CORRESPONDIENTES A COLAGENO DEL TIPO IV. (Characterization of genomic clones harbouring type IV collagen) Villa, L.L., Santos, C.L.S., Bonjardim, C.A., Brentani, R.R. Ludwig Institute for Cancer Research - Sao Paulo Branch - Brasil

Two human genomic libraries constructed in cosmids (a gift from Dr. E. Solomon from ICRF, London) were screened for type IV collagen sequences employing a mouse cDNA clone (Santos et al., Nucl. Acids Res 12(4):20, 35, 1984). We ended up with two clones which were further characterized by restriction mapping, Northern, Southern and hybrid selection procedures. Both hybridize to a 7kb mRNA species derived from total mRNA of two cell lines involved in type IV collagen synthesis, and we have observed that the signal with the homologous one - human HT10-80 - is stronger than the mouse one PYS-2. Furthermore the hybrid selected in vitro translated product showed a 180 Kd polypeptide equivalent to a 1(IV)chain, which is collagenase sensitive. For the sequencing of so large inserts (25 and 35 Kb approximately) we selected restriction fragments which hybridize with both cDNA and specific oligonucleotides derived from type IV collagen cDNA sequences recently published by others. Some fragments were selected, cloned in M13 and partially sequenced by Sanger's protocol. We've sequenced at least 5,0 Kb, however we still couldn't find the (Gly-X-Y)n repeats characteristic of collagen genes. A new sequencing strategy using Exo III nuclease which is more suitable to sequence large DNA stretches is underway right now.

ADSORCION DE FOSFOLIPASA A2 A VESICULAS DE FOSFATIDIL COLINA (Adsorption of phospholipase A2 to phosphatidylcholine vesicles). Viskatis,L., Canziani,G., Donnet,C. y Vidal,J..Instituto de Química y Fisicoquímica Biológicas (UBA-CONICET). Facultad de Farmacia y Bioquímica. Universidad de Buenos Aires.

Se estudió la adsorción de fosfolipasa A2 de veneno de <u>Bothrops neuwiedii</u> a vesículas de fosfatidicolina de yema de huevo por cromatografía en condiciones de equilibrio en Sepharosa 4B-CL. Se empleó el formalismo desarrollado por STANKOWSKI para la región de bajas densidades de ligadura. Los parámetros calculados a partir del gráfico de Scatchard fueron Kasoc = 1.08 (0.2) x 10 ml y n = 23 (-4). La enzima puede ser considerada como un ligando con forma de disco y aplicar, entonces, la aproximación de ANDREWS, que permite calcular la fracción de sitios libres a saturación arbitraria. Se puede obtener un gráfico normalizado para ligandos con forma de disco, independiente de los valores de Kasoc y n. El valor de los parámetros de ligadura a partir de dicho gráfico fue Kasoc= 1.025 x 10 m y n=25. El gráfico de Hill lineal y de pendiente unitaria se obtuvo al representar log(X/l-X en función de log (fracción molar de sitios libres), en vez de log (PC_libre). El alejamiento de la respuesta hiperbólica (p.ej. listerma de Langmuir) se debe a la acumulación de espacios entre las moléculas adsorbidas. Los cálculos termodinámicos demuestran que el reordenamiento de las moléculas adsorbidas para permitir mayor ligadura requiere una disminución de la entropía de mezcla y, por lo tanto, la saturación de la superficie resulta ser un proceso no espontáneo.

proceso no espontáneo. STANKOWSKI, S. (1983) <u>Biochim.Biophys.Acta</u> 735, 352-360 ANDREWS, F.C. (1975) <u>J.Chem.Phys.</u> 62, 272-275

PARTICIPACION DE LOS OXIDANTES DERIVADOS DEL OXIGENO EN LA PATOGENIA DE LA FASE CRONICA ACTIVA DE PROCESOS INFIA MATORIOS. (Participation of oxygen derived oxidants in the pathogenesis of the active chronic phase of inflammatory processess). Vivaldi, E. E., Ward, P. H. y Moreno, M. Departamento de Ciencias Fisiológicas. Facultad de Ciencias Biológicas y de Recursos Naturales. Universidad de Concepción.

Independientemente del agente etiológico, los procesos inflamatorios tienden a la cronicidad por lo menos mediante tres mecanismos: a) persistencia del agente cau sal, favorecida o no por agentes locales, b) reactivación de procesos inflamatorios aparentemente normalizados, y c) reacciones antígeno-anticuerpo de evolución subclínica y de potencial importancia patológica.

Con el fin de evidenciar la posible participación de oxidantes derivados del oxígeno, hemos utilizado diversos modelos experimentales, no inducidos por microorganismos, (quemadura en ratones, infección en ratas y reacción de Thomas en conejos) en los cuales hemos podido comprobar que la superóxido dismutasa (SOD) y/o el alopurinol, un inhibidor competitivo de la xantino oxidasa, son capaces de inhibir la respuesta inflamatoria y la necrosis local, lo que se manifiesta por atenuación evidente del edema, de las alteraciones tisulares, así como de la migración leucocitaria a la zona injuriada. Además, los animales que sobreviven debido a la acción de la SOD se diferencian de los controles porque no presentan lesiones crómicas, cicatriciales o infecciones sépticas secundarias.

Como se ha logrado evidenciar en algunas afecciones cutáneas, creemos posible que la terapia prolongada con SOD o con anticxidantes (vitamina A, E y C) puede interferir con procesos autoinmunes o degenerativos consecuentes a reacciones antigeno-anticuerpo.

Financiamiento: Proyecto 1083/85 FONDECYT.

ANTICUERPOS ESPECIFICOS ANTI-T.Cruzi EN UNA POBLACION HU MANA DE LA REGION METROPOLITANA (Anti-T.cruzi specific antibodies in a human population of the Region Metropolitana). Wallace, A.* Sanchez, G.**y Potocnjak, P.**. *Dpto. de Medicina Experimental.Fac.de Med.Div.Norte. **INTA. Universidad de Chile.

En la fase crónica de la enfermedad de Chagas T.cruzi puede permanecer durante toda la vida del hospedero. En el hombre esta situación es posible por un equilibrio en tre la virulencia del parásito, que varía de acuerdo a su origen geográfico, y a la capacidad del hospedero de desa rrollar una respuesta inmune eficiente. Esta última puede manifestarse en niveles variables de anticuerpos específicos. El propósito de este estudio fue establecer los títulos de anticuerpos anti-T.cruzi en una población humana del Cajón del Maipo, Región Metropolitana y su específicidad por reactividad con cepas del parásito aisladas en Chile y otras regiones de Subamérica.

Los sueros se obtuvieron de 43 personas con edades en-

Los sueros se obtuvieron de 43 personas con edades entre 6 y 84 años.Los títulos de anticuerpos IgG e IgM específicos anti-T.cruzi fueron determinados por dilución seriada doble en reacción de ELISA e Inmunofluorescencia Indirecta,IFI,sobre formas de cultivo. La actividad lítica se midió sobre tripomastigotes sanguíneos vivos aislados de ratones irradiados.

El 81.0% de los sueros resultaron positivos en IFI y ELISA.Los títulos de anticuerpos IgM variaron entre 1/40 y 1/1280.Los títulos de anticuerpos IgG variaron entre 1/20 y 1/5120.Los anticuerpos líticos se detectan sólo en un 25% de los sueros y se corresponden con los títulos más altos en IgG.No todos los sueros positivos líticos para la cepa Tulahuen reaccionaron con la cepa Y.

Las diferencias observadas en actividad lítica sugiere diversidad antigénica entre las cepas de T.cruzi que apo yan la existencia de subpoblaciones del parásito.El resultado del diagnóstico podría depender de la cepa utilizada lo cual tendría implicancias en las determinaciones epidemiológicas.

Financiado por Proyecto B1475-8544. DIB, U.de Chile.

INCORPORACION A BICAPAS LIPIDICAS DE GRANDES POROS SELECTIVOS A CATIONES DE PEROXISOMAS DE HIGADO DE RATA. (Lerge cation-selective pores from rat liver peroxisomal membranes incorporated to planar lipid bilayers). Wolff, D.', Labarca, P.*. 1. Depto. de Biología, Fac. de Ciencias, U. de Chile. 2. Centro de Estudios Científicos de Santiago.

Evidencias indirectas indican que los los peroxisomas son altamente permeables a solutos de bajo peso molecular, pero las bases moleculares del transporte no se conocen. La incorporaction de membranas peroxisomales a bicapas lipídicas posibilita el estudio electrofisiológico de sus propiedades de permeabilidad. La fusión de membranas de peroxisomas de una fracción altamente purificada incorpora poros de alta conductancia selectivos a cationes y sensibles al voltaje. La razón de permeabilidades, P_K/P_{C1} es aprox. 4. Los poros muestran varios estados de conductancia y permanecen abiertos la mayor parte del tiempo a O mV, cerrándose a potenciales más positivos y más negativos. A voltajes cercanos a O mV el estado abierto más frecuente presenta una conductancia de 2,4 nS en KCl 0,3 H. A voltajes más positivos y más negativos de -10 mV el estado abierto más frecuente tiene una conductancia de 1,2 nS. Con estos valores de conductancia se estimaron diámetros de 3 y 1,5 nm respectivamente. Estos resultados sugieren que la presencia de estos grandes poros podría dar cuenta de la alta permeabilidad de los peroxisomas a solutos de bajo peso molecular. Se incorpora también un canal altamente selectivo a aniones que presenta dos estados abiertos con conductancia de 50 y 100 pS en KCl 0,1 H. (Labarca et al: J. Membrane Biol., en prensa). Financiado por Proyectos DIUC 79/86, FNC, 1181/85, y Fundación Tinker.

PRESENCIA DE UNOTENSINA II EN NEURONAS QUE CONTACTAN EL LIQUIDO CEFALORRAQUIDEO DEL CANAL CENTRAL DE PECES. (Presence of urotensin II in central canal-cerebrospinal fluid-contacting neurons of fishes). Yulis,C.R., Lederis,K. Instituto de Histología y Patología, Fac.Medicina, Universidad Austral de Chile y Department of Pharmacology and Therapeutics, University of Calgary.

6 formas diferentes de urotensina II (UII), presentes

naturalmente en urófisis de 3 especies de teleosteos (Gi llichthys UII, Cyprimus UII, d, B yd'y Catostomus UII A, B) han sido demostradas. La disponibilidad de anticuerpos específicos contra Gillichthys UTI que reaccionan cruzadamente con todas las formas conocidas de la molécu la, permitió el estudio inmunocitoquímico de la distrib de este péptido en el sistema nervioso central (SNŌ) de Catostomus commersoni y otras especies de peces. Se de conservo la presencia de innuncreactividad (IR) para UII en la mayoría (90%) de las neuronas neurosecretorias cau dales, en colocalización con urotensina I. Estas neuro nas proyectan la mayoría de sus prolongaciones hacia la urbfisis donde terminan alrededor de vasos sanguíneos. Rostralmente a la 6ta. vértebra preterminal se demostró la presencia de un sistema sagital de neuronas UII-IR, localizadas ventralmente al canal central a lo largo de toda la médula espinal y del bulbo raquídec. Sus dendritas se dirigen hacia el canal central donde algunas de ellas contactan con el líquido cefalorraquídeo (LCR). Axones arrosariados originados en estas neuronas forman un plexo medial y un tracto longitudinal bilateral en la médula espinal. Probables dilataciones terminales de es tos axones fueron encontrados en la superficie ventrola teral de la médula y en diversas regiones cerebrales. El sistema descrito de neuronas que contactan el LCR fue visualizado incluso, en especies filogenéticamente antiquas de peces cartilagíneos (Hidrolagus Collei) en los cuales un sistema caudal neurosecretorio no es evidente.

Financiado por Proyecto S-85-39, Dirección Investigación U.A.CH. y Alberta Heritage Foundation for Medical Research.

REACCION TISULAR A COMPRIMIDOS DE PROGESTERONA. (Tissue reaction to progesterone pellets). Zepeda, A., Croxatto, H.D., Instituto Chileno de Medicina Reproductiva y Servicio de Anatomía Patológica, Hospital Clínico Universidad Católica de Chile. (Patrocinio: H.B. Croxatto)

Los comprimidos de progesterona implantados bajo

Los comprimidos de progesterona implantados bajo la piel en humanos son expulsados con mayor frecuencia que los de otros esteroides y ciertas técnicas de fabricación se asocian a una mayor tasa de expulsión. Se comparó entre sf la reacción tisular (RT) a comprimidos de progesterona de distinta textura superficial y con implantes de otros materiales. La comparación fue intra e inter especie. Se fabricaron tabletas con progesterona en polvo (Pp) o con progesterona precomprimida (PreC), constatándose por microscopía electrónica de barrido que la textura superficial de PreC es más lisa que la de Pp. Luego se implantaron bajo la piel de ratas y cobayos usando como controles animales no intervenidos, con implantación simulada, con tabletas de talco/colesterol (control positivo) y con implantes de silicona (control negativo). Los animales se sacrificaron a los 7, 21 6 90 días. También se colocaron subcutáneamente tabletas de Pp en perros y cerdos y se estudió la RT a éstas a los 30 días. La RT a Pp y PreC no mostró diferencias en rata, pero fue más severa a Pp que a PreC en cobayo. La RT fue granulomatosa a todos los implantes en cobayo, perro, cerdo y sólo a talco/colesterol en rata. Ningumo de un total de 113 implantes fue expulsado. Se concluye que hay diferencias en la RT a implantes subdérmicos entre especies y entre implantes, pero ninguno de los modelos animales remeda el fenómeno de expulsión observado en humano. No hay una RT específica a progesterona. La diferencia de textura superficial entre los implantes de progesterona se asocia a diferentes grados de RT en cobayo.

Financiado por IDRC, Canadá

PURIFICACION Y CARACTERIZACION DE D-XILOSA-(NADP)-DES-HIDROGENASA DE HIGADO DE CERDO. (Purification and characterization of D-xylose dehydrogenase from pig liver). Zepeda, S. y Ureta, T. Departamento de Biologia, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile. Departamento de Biologia, Universidad de La Serena.

Se ha demostrado la presencia de deshidrogenasas relativamente específicas para pentosas libres en algunos tejidos de mamíferos, una de las cuales cataliza la oxidación de D-xilosa a D-xilonolactona (Ureta y Radojković, FEBS Lett. 9, 57-60, 1970). Esta D-xilosa-NADP-deshidrogenasa se ha identificado en higado de cerdo y degu pero no había sido purificada ni caracterizada.

D-xilosa-deshidrogenasa se purificò a partir de citosol de higado de cerdo mediante un procedimiento que se resume como sigue: 1. Absorción negativa en CM-celulosa; 2. Precipitación con sulfato de amonio entre 40-70% de saturación; 3. Cromatografía en DEAE-celulosa; 4. Filtración en Sephacryl S-300; 5. Cromatografía en hidroxil-apatita; 6. Absorción en blue 2-agarosa y elución especifica con NADP+. La preparación final tiene actividad específica de 5,9 + 0,7 unidades/mg de proteína y presenta una banda por electroforesis en poliacrilamida-SDS. El pH óptimo es 7,8. El valor de Km para D-xilosa es 7,6 mM y para NADP+ 0,1 mM. Además de D-xilosa, la enzima puede oxidar L-arabinosa con velocidad máxima menor (50%) y Km ap 8 veces mayor. NAD+ no reemplaza a NADP+ pero es un inhibidor incompetitivo. Por cromatografía de exclusión se encontró un valor de Mr de 63.600. Por electroforesis en poliacrilamida-SDS se calculó un valor de Mr de 33.300, lo que sugiere que la enzima nativa es un dimero de unidades del mismo peso molecular. Gráficas de dobles reciprocos obtenidas de estudios en velocidad inicial resultaron en lineas paralelas lo que sugiere un mecanismo ping-pong. El aislamiento y caracterización de D-xilosa-NADP-

El aislamiento y caracterización de D-xilosa-NADPdeshidrogenasa permitirá la investigación de la o las vías metabólicas de utilización de D-xilosa en mamíferos. (Financiado por DIB (B-1989-8635) U. Chile). POSIBLE ROL EN A. TUMEFACIENS DEL \$\beta\$ 1-2 GLUCANO EN LA OSMOREGULACIÓN. (Posible role in A. tume faciens of \$\beta\$ 1-2 glucan in osmoregulation)

Angeles Zorreguieta, Sonia Cavaignac, Roberto Geremía y Rodolfo Ugalde.

Instituto de Investigaciones Bioquímicas, Fundación Campomar, Buenos Aires, Argentina.

Agrobacterium y Rhizobium sintetizan β 1-2 glucanos, los cuales se encuentran en el espacio periplásmico y en el medio de cultivo. Se ha descripto (Miller y col., Science (1986) 231, 48) que en medios de alta osmolaridad, A. tumefaciens C58 no sintetiza el glucano. Estos resultados fueron confirmados utilizando otra cepa de A. tumefaciens. Mutantes no virulentas de A. tumefaciens que no sintetizan el β 1-2 glucano fueron incapaces de crecer en medios de baja osmolaridad (19 mosm). El crecimiento se restauró cuando la osmolaridad fue de 29 mosm. Estos resultados indicarían una función del glucano en la osmoregulación. Se estudió el sistema enzimático de síntesis "in vitro" del β 1-2 glucano con membranas internas de células que fueron cultivadas a diferentes osmolaridades. Por otro lado, se estudió el efecto de distintos osmolitos, ClNa, ClK, sacarosa y manitol, sobre la síntesis "in vitro" del β 1-2 glucano.

CULTIVO UNIALGAL DE SCENEDESMUS ACUTUS (MEYER), EN CON-DICIONES DE LABORATORIO. (Unialgal culture of Scenedesmus acutus (Meyer) under laboratory conditions). A. Zűniga, Laboratorio de Limnología, Departamento de Botánica, Universidad de Concepción. (Patrocinio: P. Mancinelli).

La especie <u>Scenedesmus acutus</u> (Meyer) se aisló de muestras de agua de laguna Lo Méndez (36, 50' Lat. Sur, 73,2' Long. W.) hasta obtener un cultivo unialgal.

Las condiciones de cultivo fueron: temperatura de $22^{\circ}\pm3^{\circ}\text{C}$; fotoperíodo 12:12; estímulo lumínico de 150 $\mu\text{E m}^{-2}$ seg y medio de cultivo Hoagland al 50%. Se utilizó vasos de cultivo de 500 cc.

El crecimiento se registró dos veces al día median te el control de densidad óptica, concentración de clorofila "a" y recuento de número de células.

Los resultados permiten definir una fase de adaptación no mayor a 24 horas y una fase de crecimiento exponencial c.a. 7 días.