



Iatreia

ISSN: 0121-0793

revistaiatreia@udea.edu.co

Universidad de Antioquia

Colombia

García Morán, Grégory Alfonso; García Cardona, Ananías
Un viejo nuevo gas: el monóxido de carbono (CO): aspectos esenciales en Biología, Patobiología,
Bioclínica y Fármaco-Terapeútica Humana
Iatreia, vol. 21, núm. 3, septiembre, 2008, pp. 307-320
Universidad de Antioquia
Medellín, Colombia

Disponible en: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=180513864009>

- ▶ Cómo citar el artículo
- ▶ Número completo
- ▶ Más información del artículo
- ▶ Página de la revista en redalyc.org

redalyc.org

Sistema de Información Científica

Red de Revistas Científicas de América Latina, el Caribe, España y Portugal
Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

Un viejo nuevo gas: el monóxido de carbono (CO): aspectos esenciales en Biología, Patobiología, Bioclínica y Fármaco-Terapéutica Humana

Grégory Alfonso García Morán, MD, candidato a la maestría¹, Ananías García Cardona²

Resumen

Ha habido grandes avances en el conocimiento de la producción endógena y de las funciones fisiológicas del monóxido de carbono (CO). La mayor parte del CO endógeno se produce en una reacción que puede ser catalizada por tres enzimas denominadas HEMO-oxigenasas (HO). La distribución tisular específica de las isoformas de HO (HO-1, HO-2 y HO-3) está muy relacionada con las acciones biológicas del CO como molécula de señalamiento en diferentes sistemas, a saber: neural, vascular (propiedades vasorrelajantes y cardioprotectoras), inmunológico, respiratorio, reproductivo, gastrointestinal, renal y hepático. El entendimiento de los mecanismos moleculares, celulares, tisulares y sistémicos que regulan la producción y median las acciones fisiológicas del CO provee información sobre los mecanismos patogénicos de muchas enfermedades y estrategias innovadoras para prevenirlas y tratarlas.

Palabras clave

HEMO-oxigenasas (HO), Monóxido de carbono (CO)

Summary

An old new gas, carbon monoxide (CO): essentials in human Biology, Pathobiology, Bioclinic and human Pharmacotherapeutics

¹ Docente de la Unidad de Educación y del Instituto de Investigación, Facultad de Medicina, Fundación Universitaria Unisánitas (FUS). Docente del posgrado en Inmunología, Facultad de Ciencias, Pontificia Universidad Javeriana (PUJ), Bogotá, Colombia.

² Docente y Coordinador de la Unidad de Morfología, Facultades de Medicina y de Rehabilitación, Terapia y Desarrollo Humano y del Instituto de Ciencias Básicas, Universidad Colegio Mayor de Nuestra Señora del Rosario, Bogotá, Colombia.

Correspondencia

Unidad de Educación, Fundación Universitaria Unisánitas (FUS). Avenida (carrera) 68 n.º 22A-30, Ciudadela Sanitaria Sánitas, Bogotá, Colombia. Teléfono 2221500 ext 101.
Direcciones electrónicas: ikarosgreg@gmail.com, gagarcia@unisanitas.edu.co

Recibido: enero 13 de 2008

Aceptado: marzo 12 de 2008

Knowledge of the endogenous production and physiological functions of carbon monoxide (CO) has greatly advanced. Most of the endogenous CO is produced in reactions catalyzed by three enzymes named HEMO-oxygenases (HO). The tissue type-specific distribution of these HO isoforms (HO-1, HO-2 y HO-3) is largely linked to the specific biological actions of CO as a signaling molecule in different systems, namely: neural, vascular (vasorelaxant property and cardiac protection), immunological, respiratory, reproductive, gastrointestinal, kidney, and liver. Understanding the molecular, cellular, tisular and systemic mechanisms that regulate the production and mediate the physiological actions of CO may provide an insight into the pathogenic mechanisms of many diseases, and innovative preventive and therapeutic strategies.

Key words

Carbon monoxide (CO), HEMO-oxygenasas (HO)

INTRODUCCIÓN

La comunicación en los organismos multicelulares es un fenómeno que garantiza la homeostasis, que es el mecanismo base para asegurar la aclimatación como un cambio orquestado, colectivo y cooperativo frente a una variación de las condiciones interiores o exteriores. En 1980 se inició la era del conocimiento de los gases en la trama de la citocomunicación, con la entrada en escena del óxido nítrico (NO), merecedor de una mención “honorífica” como la molécula del año en 1992.¹⁻⁴ Se podría denominar técnicamente este tipo de comunicación como “gasocrina o eolocrina por gasotransmisores”. Posteriormente aparecieron informes sobre el papel del monóxido de carbono (CO) de producción endógena en la trama de la comunicación, a partir del catabolismo del grupo prostético HEMO (también denominado HEME o simplemente HEM), metabolismo especial descrito desde 1968.^{5,6} Desde 1991

se sugirió una actividad fisiológica para el CO, gracias al estímulo investigativo producido por el NO y los agentes denominados “relajadores o relajantes endoteliales”, pero solo en el año 2000 se comenzó a dilucidar su mecanismo de acción.^{7,8}

Ya se han determinado funciones fisiológicas de otras moléculas gaseosas como el ácido sulfídrico (H_2S) que se deriva del metabolismo del aminoácido L-cisteína,⁹ el probable rol del metano producido por el metabolismo de las bacterias comensales del intestino,¹⁰ el amoniaco (amonio cuando se protona la molécula) derivado del metabolismo aminoacídico¹¹ e incluso el dióxido de carbono (CO_2).¹²

En este manuscrito se revisan sucintamente diversos aspectos del CO y de sus enzimas sintetizadoras –las HEMO-oxygenasas (HO)–, desde la perspectiva de las ciencias básicas y su aplicación a las ciencias clínicas, la farmacología y la terapéutica, con énfasis en la fisiopatología.

METODOLOGÍA

Nuestra búsqueda se sustentó en dos tipos de bancos: los de Genética, Genómica, Proteómica y Enzimología; y los de bibliografía científica. En el primer caso se consultaron el Banco de Genética y Genómica Humana MIM (*Mendelian Inheritance McKusick*)¹³ y el HUGO (*Human Genome Organization*).¹⁴ Se utilizarán para los genes, proteínas y trastornos relacionados la nomenclatura y la codificación asignadas por dichos bancos. Para la búsqueda de bibliografía y literatura científica médica humana, se consultaron los dos principales bancos electrónicos: el estadounidense PUBMEDLINE (*National Library of Medicine Database*)¹⁵ y el europeo EMBASE (*The Bibliographic Database for Biomedical and Pharmacological Information*).¹⁶ La matriz de búsqueda que se aplicó para PubMed y EMBASE fue “*Human carbon monoxide (Physiology, Biochemistry, Molecular Cell Biology, Enzymology, Biology, Pathobiology, Immunology, Pathology, Neurobiology, Pharmacology) review*”, con conector “or/and”, con el límite de

fecha “2002”, aunque también se tuvieron en cuenta algunas referencias históricas clave.

HISTORIA Y TOXICOLOGÍA DEL CO

La historia del CO necesariamente tiene que ver con su reconocimiento como un tóxico presente en la polución ambiental, que era considerado relativamente insignificante hasta el auge de la industrialización y el urbanismo. Se piensa que el CO es uno de los cinco principales agentes de polución, junto con los sulfóxidos, los compuestos orgánicos volátiles, la materia particulada y los nitróxidos; estos cinco constituyen el 98% del total de los aeroagentes de polución, y el CO es el principal con el 52%, aproximadamente. Probablemente el CO es uno de los principales productos químicos de la polución, puesto que se produce fundamentalmente por reacciones oxidativas en procesos de combustión de materiales orgánicos (sustancias hidrocarbonadas), que son de gran importancia en el mundo industrializado. La concentración atmosférica promedio de CO es de 0,1 partes por millón (ppm), de la cual solo el 10% es producto humano; el 90% restante proviene de múltiples fuentes naturales como la fotooxidación atmosférica del metano, los incendios forestales, las plantas y los microorganismos oceánicos. La principal fuente humana de CO son los automóviles: se calcula que la concentración atmosférica de este gas es de 23 ppm en las áreas residenciales pero alcanza las 115 ppm en lugares con tráfico pesado. Otra fuente humana de CO es el humo del cigarrillo con sus efectos manifiestos sobre la economía y la salud.

Por su masa y por el peso de las partículas, el CO se mantiene principalmente en la baja atmósfera. Los eventos tóxicos son accidentales o suicidas, en sitios con baja ventilación, y se lo ha llamado “el asesino silente”.

Grandes científicos, como el fisiólogo francés Claude Bernard en 1857 y John Burdon Sanderson Haldane en 1895, describieron la unión del CO a la hemoglobina. La afinidad de este compuesto por la hemoglo-

bina es 210-250 veces más fuerte que la del oxígeno.¹⁷ Clásicamente la fisiopatología de la intoxicación por CO es hipóxica, por la formación de carboxihemoglobina, junto con una constricción refleja de la vasculatura pulmonar que impide la oxigenación de los eritrocitos; obviamente, los órganos más vulnerables son los que tienen mayor dependencia del oxígeno, tales como el sistema nervioso central y el corazón, en los que se encuentran tardíamente lesiones de necrosis hemorrágica.

Saint-Martin y Nicloux en 1898 fueron los primeros en describir la producción endógena de CO, y Sjöstrand la demostró en 1951.^{18,19} Desde 1982 había evidencia de que el CO podía desempeñar roles adicionales en la fisiopatología de las intoxicaciones, en parte porque se unía a los grupos HEMO de proteínas distintas a la hemoglobina, tales como los citocromos y la mioglobina, pero solo en 2000 se dilucidó plenamente ese aspecto.^{7,8,20}

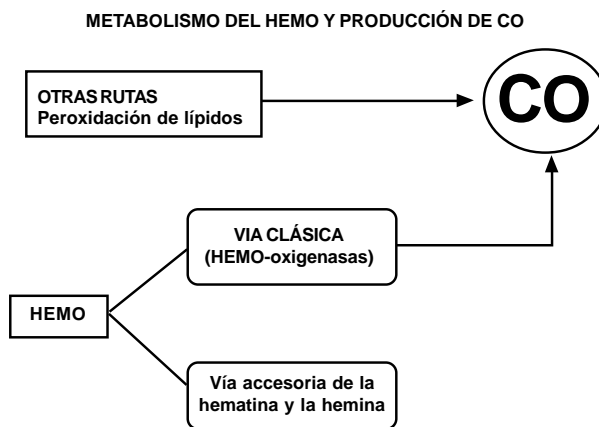
QUÍMICA BIOLÓGICA

El CO es el óxido diatómico del carbono. Es un gas incoloro e inodoro a temperaturas por encima de -90 °C. Su gravedad específica relativa al aire es 0,967 y su densidad es de 1,25 g/L a la temperatura y presión estándares. Por su triple enlace covalente es una molécula químicamente estable. En condiciones estándar su solubilidad en agua es baja (354 mg/dL). Su capacidad de reaccionar con agua u oxígeno necesita alta energía de activación. Característicamente se produce como parte de una combustión incompleta de la materia orgánica, puesto que si fuera completa se producirían CO₂ y agua. La tasa de producción de CO en un ser humano normal es en promedio de 16,4 µmol/h con un máximo de 500 µmol/h.²¹

BIOSÍNTESIS ENDÓGENA DEL CO: LAS HO

Además de una ruta principal hay varias alternativas para la biosíntesis del CO (Figura n.º 1).

Figura n.º 1. Rutas de la producción del CO



Ruta catabolizadora del HEMO

El catabolismo del HEMO se efectúa oxidativamente por 2 vías:

- Vía clásica dependiente de las HO. Estas son las enzimas limitantes de la tasa en la conversión del HEMO hacia pigmentos biliares.
- Vía accesoria de la hematina y la hemina.

Vía clásica dependiente de las HO

La Unión Internacional de Bioquímica y Biología Molecular (IUBMB, por su sigla inglesa) clasifica la actividad de las HO como EC1.14.99.3 (enzima del grupo 1 [EC1] que corresponde a las óxido-reductasas). Las HO son enzimas esenciales para el metabolismo del grupo HEMO (también denominado técnicamente Ferro-Protoporfirina IX), que funciona como grupo prostético de diversas proteínas –entre otras muchas enzimas de naturaleza óxido-reductasa–, es decir, “HEMO-proteínas” (Tabla n.º 1). El grupo HEMO como estructura de la vida está relacionado con fenómenos como el transporte y almacenamiento de oxígeno, el proceso respiratorio mitocondrial productor de energía en forma de adenosín-trifosfato (ATP) y diversos procesos biosintéticos. En otras palabras, sin el grupo HEMO no puede existir la vida.

Tabla n.º 1. Principales HEMO-proteínas

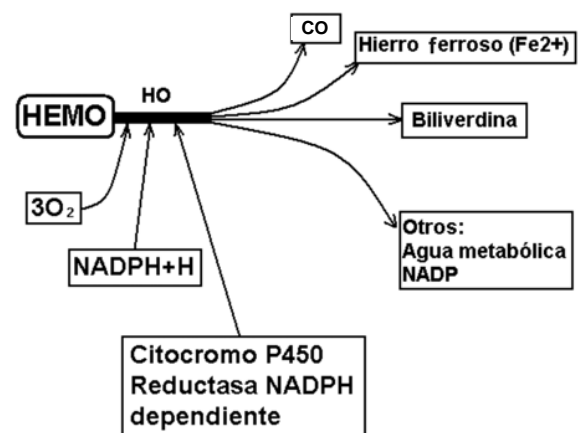
- Globinas unidoras de oxígeno: hemoglobinas, mioglobina, neuroglobina.
- Sensores de oxígeno: citoglobina (también denominada histoglobina).
- Óxido-reductasas del tipo citocromo.
 - Citocromos respiratorios.
 - Citocromos de metabolismo xenobiótico tipo citocromo P450.
 - Citocromos fagocíticos del complejo NADPH-oxidasa
- Peroxidasas. Ejemplo: ciclooxygenasas, catalasa peroxisómica, triptófano dioxigenasa hepática, pirrolasas.
- Óxido nítrico-sintetasas (NOS).
- Guanilil-ciclasas solubles.
- Factores de transcripción: NPAS2/MOP4 (*neuronal PAS domain protein 2/ member of the PAS superfamily 4*).

La reacción catalítica clásica de las HO produce:

- Biliverdina.
- CO.
- Hierro libre ferroso.
- Agua metabólica.
- Coenzima NADP oxidada (Figura n.º 2).

Figura n.º 2

REACCIÓN CATALÍTICA DE LAS HO



Las HO clivan oxidativamente el HEMO hacia el pigmento biliverdina (biliverdina IX α), el cual es subsecuentemente convertido a bilirrubina (bilirrubina IX α) por intermedio de la enzima biliverdina-

reductasa. Este proceso libera colateralmente hierro ferroso y CO. Una de las situaciones más interesantes en la enzimología es el hecho de que el grupo HEMO que se degrada, sea a la vez cofactor catalítico y sustrato de la misma reacción.

Las HO están acopladas a una citocromo P450 reductasa del tipo flavoproteína dependiente de la coenzima NADPH; esto permite entender que el proceso catabólico del HEMO dependa de oxígeno molecular (3 mol de oxígeno por 1 mol de HEMO) y de coenzimas como la nicotinamida. Se ha encontrado *in vivo* que al complejo HO-citocromo reductasa está acoplada la biliverdina-reductasa, que es una enzima citosólica.

Las HO comparten una homología proteica del 80%. Dependiendo de sus patrones de expresión se pueden clasificar *grossos modo* como:

- Constitutivas: HO-2 y HO-3.
- Inducible: HO-1.

La variante inducible HO-1 se denomina así porque diversas respuestas de estrés estimulan su expresión; sin embargo, HO-1 también es constitutiva en el retículo-endotelio (hígado, bazo, médula ósea y mesangio renal). La variante constitutiva de expresión no inmune es la HO-2, que prácticamente se expresa en todos los tipos celulares. Una tercera variante es la HO-3, inicialmente descubierta como una chaperonina, es decir, una proteína pequeña moldeante; más tarde se determinó su relación con las HO y se le encontró una expresión constitutiva. La HO-3 tiene una baja actividad enzimática lo cual hace pensar que sea un barredor o sensor del HEMO. Hay aún algunas incertidumbres sobre la bioquímica y la existencia de HO-3. En las tablas n.º 2 y 3 se consignan datos referentes a la genética, genómica, patrones de expresión y patobiología de las HO.

Las HO son enzimas intracelulares con patrones complejos de expresión; tradicionalmente siempre se ha considerado que la HO-1 es una enzima soluble del retículo endoplásmico liso (o microsomal) y la HO-2, una enzima anclada a la membrana del mismo

organelo; pero hoy es evidente que la HO-1 se encuentra o es movilizada activamente hacia casi cualquier compartimento intracelular, y que la HO-2 puede incluso ser una proteína de la membrana celular plasmática (plasmalema).^{22,23}

Tabla n.º 2. Genética, genómica y patobiología de las HO^{13,14}

Enzima	Nombres alternos	Localización cromosómica	Código MIM	Entidades nosológicas monogénicas relacionadas
HEMO-oxigenasa 1 (HO-1)	HMOX1	22q12	141250	Deficiencia enzimática completa, diversos polimorfismos génicos
HEMO-oxigenasa 2 (HO-2)	HMOX2	16p13.3	141251	Aún no están descritas
HEMO-oxigenasa 3 (HO-3)	HMOX3, Hsp32	Aún no está definida	Aún no está definido	Aún no están descritas

Tabla n.º 3. Tipo de regulación y expresión tisular de las HO

	Tipo de regulación	Expresión celular y tisular
HO-1	Inducible	Predominantemente retículo-endotelial
HO-2	Constitutiva	Ubicua, predominantemente testicular
HO-3	Constitutiva	Chaperonina con expresión traslapante con HO-1, e igual que ella puede ser inducible como parte de una respuesta de estrés.

Filogenéticamente, las HO son enzimas muy difundidas en todos los reinos vivientes, e incluso se encuentran en ciertas bacterias en cuya adquisición de hierro exógeno desempeñan roles importantes. Sin embargo, hoy también se sustenta el papel patógeno de ciertas bacterias, protozoarios y hongos, mediante sus propias HO.²⁴

Vía accesoria de la hematina y la hemina

Las rutas de la hematina y la hemina no están totalmente entendidas en el contexto fisiológico y bioquímico humano; parecería que fueran fundamentalmente anenzimáticas (sin necesidad de enzimas,

pero es importante mencionar que la hemina por sí sola ha mostrado ser un potente eritropoyético e inductor globínico. Clásicamente se han encontrado estos compuestos como inclusiones intracelulares, fruto de la infección con protozoarios, pero se los halla también en el metabolismo alterno normal del HEMO.²⁵

Otras rutas

Además del metabolismo del HEMO, hay informes de otras fuentes productoras de CO, a saber: la autooxidación y la oxidación enzimática de fenoles, la fotooxidación de compuestos orgánicos y la peroxidación de lípidos. Por otra parte, el fenobarbital y la difenilhidantoína aumentan la producción de este compuesto. Así mismo, se puede formar CO cuando se usan agentes anestésicos volátiles como el desfluorano y el sevofluorano con sistemas de respiración que contienen absorbentes para CO₂.²⁶

MECANISMOS DE REGULACIÓN DE LAS HO

La regulación de la expresión génica y de la actividad de las HO es compleja y ha sido difícil integrar en un solo modelo toda la información disponible, puesto que cada célula y cada tejido tienen distintos mecanismos de regulación que pueden variar en el tiempo. En el caso particular de la enzima inducible, es larga la lista de inductores y están involucradas prácticamente todas las rutas de señalamiento intracelular de transducción; se puede decir que cualquier factor es capaz de desencadenar una respuesta de estrés con activación final de la HO-1. Por otra parte, para la HO-1 son inductores fisiológicos el HEMO y sus derivados, la hipoglucemia y el CO *per se* (Tabla n.º 4).

Si bien la HO-2 es constitutiva, no escapa a cierta regulación positiva por parte de los glucocorticoïdes, los opiáceos, el glutamato y los estrógenos, y recibe un influjo negativo mediado por el NO y el CO, también *per se*. Las rutas de señalamiento reguladoras de HO-2 involucran el calcio, las proteínas-quinasas

C (PQC) y las calmodulinas; estas últimas se unen directamente a la HO-2 y la activan.^{27,28}

Tabla n.º 4. Regulación de la HO-1

Factores y circunstancias fisiológicas y patológicas reguladoras positivas de la HO-1.

Estrés oxidativo.

Estrés inflamatorio: lípidos autacoides eicosanoides (prostaglandinas), citoquinas proinflamatorias, endotoxinas (lipopolisacáridos).

Hipoxia.

Hiperoxia.

Metaloides y metales: cadmio, cobalto, cromo, cobre, hierro, mercurio, níquel, paladio, platino, estaño, zinc, arsénico.

Radiación ultravioleta (UV).

Sustrato elevado: HEMO.

HEMO derivados.

Producto elevado: CO.

Ferropenia.

Hipertermia.

NO y donadores de NO.

Factores de crecimiento: PDGF (factores de crecimiento derivados de las plaquetas) y TGFB (factores transformantes de crecimiento beta).

Angiotensina II.

Hipoglucemia.

Hiperglucemia y AGE (productos avanzados de glicosilación) como el metil-glicoxal

Estrés de tensión mecánica (Shear Stress).

REGULACIÓN GÉNICA DE LA HO-1: UN SISTEMA HEMODEPENDIENTE

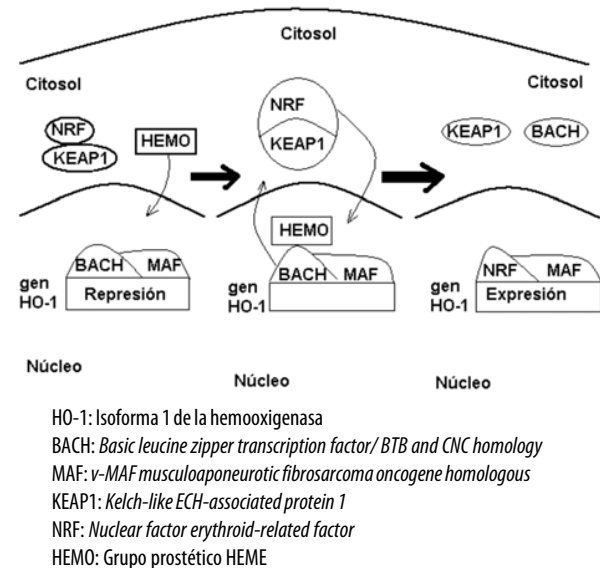
En las células de los mamíferos se produce el fascinante fenómeno de que el HEMO, sus derivados porfirínicos y el CO regulan a varios niveles la expresión génica de diversas enzimas, su anabolismo, su catabolismo y su actividad. Así, por ejemplo, el HEMO funciona como un segundo mensajero intracelular que se une a unas proteínas muy especiales denominadas Bach (*basic leucine zipper transcription factor/ BTB and CNC homology*), de las cuales se conocen, en el *Homo sapiens*, Bach1 y Bach2. Las proteínas Bach son factores de transcripción que entran al núcleo y que, tras asociarse con otras proteínas

intranucleares, se unen en conjunto al promotor de diversos genes y reprimen su expresión, es decir, su transcripción hacia un ARN mensajero que pudiera ser traducido ulteriormente hacia una proteína. El gen reprimido por excelencia es el que codifica HO-1, pero también lo son otros como el de la betaglobina.

Las proteínas de asociación pertenecen a una familia de protooncogenes inicialmente descritos en especies aviares, es decir, genes promotores de la onco-génesis o neoplasio-génesis, y se denominan MAF (*v-MAF musculoaponeurotic fibrosarcoma oncogene homologous*). En el *Homo sapiens* se ha definido que existen seis miembros cuya expresión varía dependiendo, entre otros factores, de los tipos celulares, el grado de diferenciación y el tipo de tejido. El mecanismo es el siguiente:

- 1. Los complejos Bach/MAF reprimen la expresión del gen codificante de HO-1.
- 2. El HEMO disponible entra al núcleo y se une a las proteínas Bach, haciendoles cesar su actividad represora.
- 3. Se estimula la expresión de genes involucrados en la respuesta celular y tisular a CO puesto que las MAF se asocian ahora con factores estimuladores de la transcripción denominados NFE (*nuclear factor erythroid/ NFE2-related factor*), de los cuales se conocen tres en los seres humanos: NRF1, NRF2 y NRF3, y se recluta una subunidad accesoria adicional denominada p45NFE2. Para esto los NRF que se ubican en el citosol junto con la proteína inhibidora KEAP1 (*kelch-like ECH-associated protein 1*), tras la activación de toda la ruta, se desacoplan del inhibidor proteico y son movilizados hacia el núcleo (Figura n.º 3). Todo esto ocurre porque la expresión reducida de HO-1 puede ayudar a preservar el HEMO intracelular como un componente importante para ensamblar otras HEMO-proteínas y, de paso, reducir el gasto energético oxidativo catabólico.^{29,30}

Figura n.º 3 Regulación génica de la HO-1



MECANISMOS BÁSICOS DE LA DINÁMICA DE ACCIÓN DEL CO

El CO es una molécula altamente estable y no reactiva, a diferencia de su congénere el NO, que es un radical libre. La afinidad y especificidad de unión del CO por las HEMO-proteínas son altas, uniéndose a núcleos ferro-HEMO (es decir, con un átomo de hierro reducido) a diferencia del NO que se une a núcleos ferri-HEMO (es decir, con un átomo de hierro oxidado). Esto hace que pueda interactuar con las hemoproteínas previamente mencionadas (sean o no enzimas) y regular o modificar su actividad total. En la tabla n.º 5 se resumen los efectos activador e inhibidor del CO sobre diversas HEMO-proteínas. El CO está constantemente siendo oxidado, barrido y espirado en nuestro organismo, de tal manera que se podría decir que hay una metaestabilidad constante entre lo producido y lo catabolizado.²⁸

ROLES BIOLÓGICOS Y PATOBIOLOGICOS DEL CO

La actividad del CO se fundamenta en cuatro hechos:

Tabla n.º 5. Efectos del CO sobre algunas HEMO-proteínas

HEMO-proteína	Efecto del CO
Catalasa	Inhibición
Ciclo-oxygenasas	Inhibición/Activación
Citocromos respiratorios mitocondriales	Inhibición
Guanilil-ciclasas	Activación
Hemoglobina	Inhibición
Mioglobina	Inhibición
Neuroglobina	Inhibición
Citoglobina	Inhibición
NADPH-oxidasa	Inhibición
NO-sintetasas	Inhibición
Triptófano-dioxigenasa	Inhibición

- 1. Actúa como primer y segundo mensajeros en la comunicación celular.^{28,31}
- 2. En muchos estudios se ha demostrado que la inducción de HO-1 y la producción de CO son antiinflamatorias, antiapoptóticas, antiproliferativas y citoprotectoras. Es claro que la inducción de HO-1 en casi cualquier órgano forma parte de la llamada "respuesta homeostática de estrés". Muchos de estos efectos se basan en la inhibición de HEMO-proteínas como las ciclooxigenasas, la NADPH-oxidasa y las NO-sintetasas, enzimas que producen mediadores proinflamatorios y que colateralmente desencadenan fenómenos oxidativos y proapoptóticos.^{28,32-34}
- 3. La activación de las guanilil-ciclasas solubles aumenta la biosíntesis de guanosina-monofosfato cíclico (GMPc) que a su vez se une y activa la enzima fosforilante PQG (proteína quinasa G). La PQG fosforila diversos sustratos que ejercen un efecto tampón frente al calcio. El GMPc también modula directamente la actividad de otras enzimas (por ejemplo, nucleótido cíclico fosfodiesterasas) y canales iónicos.^{28,35}
- 4. La interacción directa del CO con algunos canales iónicos, y en especial con los de alta conductancia para potasio llamados BK_{Ca} (Big con-

ductance K_{Ca} channels). La activación de estos canales se debe a una interacción específica de la subunidad α con el CO, a diferencia de la subunidad β que es reconocida por el NO, al cual se une. Además, el grupo HEMO y la HO-2 *per se* pueden unirse directamente a estos canales y regular su función.^{28,36,37}

- Los cuatro hechos anteriores son la base de varias funciones fisiológicas del sistema HO-CO, tales como (Tabla n.º 6):
 - Citoprotector general prorregenerativo, prodiferenciador y trófico madurador.³⁸
 - Es un neurotransmisor implicado en la potenciación sináptica a largo plazo (LTP, *long term potentiation*) y, por ende, en la memoria y el aprendizaje, la función neurorretiniana, la relajación muscular no adrenérgica y no colinérgica, la regulación colinérgica de los ritmos circadianos, la regulación de la temperatura, la regulación autonómica de la función cardiovascular y la respuesta adaptadora olfatoria (olores) y vomeronasal (feromonas odoríferas). Está relacionado con los procesos de nocicepción y quimiorrecepción (procesos de detección de oxígeno en el tallo cerebral). Es también un regulador positivo de la liberación de neuropéptidos en el sistema hipotálamo-hipofisiario, en particular un modulador del eje hipotálamo-hipófisis-corteza suprarrenal.³⁹⁻⁴⁴
 - Es un hepatotrófico y hepatoprotector: HO-1 es inducida por procesos de isquemia/reperfusión, metales pesados, etanol, radicales libres, acetaminofén, choque hemorrágico, hipoxia, endotoxinas y algunos fármacos anestésicos (halotano e isofluorano).⁴⁵⁻⁴⁷
 - Desempeña papeles importantes en la fisiología gastrointestinal: modula el recambio epitelial enterocítico, la diferenciación celular, la detoxificación y la inflamación. Es un supresor de la oncogénesis y regula los

procesos de absorción y motilidad. Muestra actividad protectora del páncreas.^{48,49}

- Desde el punto de vista de la hematología y la inmunidad es un antiinflamatorio en diversos sitios y un antiagregante plaquetario; desempeña roles importantes en el metabolismo del hierro y es un inmunomodulador. Con respecto a esta última actividad, es evidente que inhibe tanto respuestas inmunes de tipo celular (del brazo linfocitario ayudador 1 -*Th1*-) como de tipo humorar (del brazo linfocitario ayudador 2 -*Th2*-) y propende por la activación de la tercera vía, es decir, la de tolerancia mediante las células T reguladoras (TREG).^{34,50-52}
- Es neumotrófico y protector pulmonar,⁵³⁻⁵⁶ nefrotrófico y protector renal,⁵⁷⁻⁶⁰ dermotrófico y protector de la piel.⁶¹

- Tiene efectos vasoactivos y vasotróficos como vasodilatador, proangiogénico y antiarterioesclerosis. El factor de crecimiento vascular endotelial A (VEGFA) es un inductor de HO-1.⁶²⁻⁶⁴
- Durante la gestación, por ser tocolítico, está implicado en el mantenimiento del útero quiescente, en el control hemodinámico, en la regulación de las cascadas apoptóticas e inflamatorias del trofoblasto, y en el mantenimiento del equilibrio oxidante/antioxidante.⁶⁵
- El CO, al igual que su familiar el NO, regula la erección peniana, pero con un papel secundario en tal evento biológico.⁶⁶
- Hay evidencia indirecta, a partir de murinos, del papel del sistema HO/CO en la neuroendocrinología en todos los niveles del eje gonadotropo femenino, desde el hipotálamo hasta los órganos sexuales.⁶⁷

Tabla n° 6. Funciones fisiológicas del CO

MOLECULAR	CELULAR	TISULAR	ORGÁNICO Y SISTÉMICO
CO	PRIMER Y SEGUNDO MENSAJEROS	ANTIAPOPTÓTICO	Neurorregulador Neuromodulador
	UNIÓN Y MODULACIÓN DE HEMOPROTEÍNAS	CITOPROTECTOR Y ANTIOXIDANTE	Hepatotrófico Hepatoprotector
	ACTIVACIÓN DE GUANILIL-CICLASAS	ANTIPROLIFERATIVO	Regulador y modulador gastrointestinal
	MODULACIÓN DE CANALES IÓNICOS	ANTIINFLAMATORIO	Regulador y modulador hematoinmune

PATOBIOLOGÍA Y BIOCLÍNICA DEL SISTEMA HO/CO

A la luz de lo anterior se puede concebir que la dis regulación del mecanismo homeostático de este sistema subyace a casi todos los trastornos conocidos, desde los neoplásicos, pasando por los infecciosos y llegando a los puramente disfuncionales de índole vascular y neural.^{68,69} Como si fuera poco, desde 1997 se han identificado variaciones genéticas (polimorfismos génicos) en el gen de HO-1 que causan disfunción de la actividad del gen; en otras palabras, la enzima producida es baja sintetizadora de CO; dichas variaciones se relacionan con una mayor predisposición a enfermedades neoplásicas, vasculares, inflamatorias (infecciosas, autoinmunes) y neurológicas, así como a una evolución más virulenta de las mismas. Otro tipo de polimorfismo genético está vinculado a una mayor producción de CO, lo que podría ser un factor clave en la resistencia a varias enfermedades y la tolerancia postrasplantes. Se han descubierto variaciones génicas protectoras o aceleradoras del envejecimiento en el sistema HO/CO.^{70,71}

Curiosamente, también se ha identificado la deficiencia total de HO-1. Fue el caso particular de un paciente de 26 meses descrito en 1999, con un cuadro clínico polimorfo caracterizado por un trastorno difuso con manifestaciones de fiebre recurrente y un exantema eritematoso generalizado, retardo del crecimiento, anemia hemolítica, reticulocitosis, hemocromatosis y extrema vulnerabilidad a lesiones de cualquier índole (infecciosas, xenobióticas).⁷² Es muy llamativa la hemocromatosis, que ha abierto un nuevo campo de investigación con respecto al sistema HO/CO en el metabolismo del hierro.^{73,74}

FARMACOLOGÍA Y TERAPÉUTICA

El sistema descrito ofrece posibilidades terapéuticas reales para una gran diversidad de trastornos en los que aminora las lesiones. También, por favorecer procesos de tolerancia, amplía las perspectivas en la medicina de trasplantes y la implantología.^{68,69,75}

Entonces, lo ideal es regular positivamente el sistema. Las posibilidades que para ello se están investigando son las siguientes:

- Terapia génica: inserción del gen mediante vectores. Lograda desde 1995 en conejos pero aún en experimentación para usos futuros en seres humanos.⁷⁶
- Terapia no génica.
- Nutriceúticos inductores del sistema HO/CO.⁷⁷
- Inhalación de CO.⁷⁸
- Inductores de HO como el NO y sus derivados, al igual que HEMO- derivados.⁷⁹
- Compuestos liberadores de CO (CO-RM) [del inglés CO-Releasing Materials]: metal-carbonilos en desarrollo con base en manganeso (CORM-1), rutenio (CORM-2 and -3), boro (CORM-A1) y hierro (CORM-F3).^{80,81}
- Prodrogas generadoras de CO: diclorometano (DCM) y afines.⁸²

Bajo ciertas circunstancias se busca lo contrario, o sea, inhibir el sistema en casos de intoxicación férrica y de trastornos genéticos del metabolismo de las porfirinas, es decir, en las porfirias. Tal intoxicación férrica es un factor clave en la patobiología de ciertas enfermedades neurodegenerativas.^{73,74,83-86}

CONCLUSIÓN

Se ha demostrado que el sistema HO/CO es fundamental como proceso homeostásico. Conocerlo permite entender a fondo el comportamiento fisiológico y patológico. Los avances en farmacoterapia del sistema HO/CO abren nuevas opciones para el mejor tratamiento de varias enfermedades.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Perbal B. Communication is the key. *Cell Commun Signal* 2003; 1: 3-4.
2. Koshland DE. The molecule of the year. *Science* 1992; 258: 1861.

3. Culotta E, Koshland DE. NO news is good news. *Science* 1992; 258: 1862-1865.
4. Ray A, Chakraborti A, Gulati K. Current trends in nitric oxide research. *Cell Mol Biol* 2007; 53: 3-14.
5. Tenhunen R, Marver HS, Schmid R. The enzymatic conversion of heme to bilirubin by microsomal heme oxygenase. *Proc Natl Acad Sci USA* 1968; 61: 748-755.
6. Tenhunen R, Marver HS, Schmid R. Microsomal heme oxygenase. Characterization of the enzyme. *J Biol Chem* 1969; 244: 6388-6394.
7. Marks GS, Brien JF, Nakatsu K, McLaughlin BE. Does carbon monoxide have a physiological function? *Trends Pharmacol Sci* 1991; 12: 185-188.
8. Ortiz de Montellano PR. The mechanism of heme oxygenase. *Curr Opin Chem Biol* 2000; 4: 221-227.
9. Pearson RJ, Wilson T, Wang R. Endogenous hydrogen sulfide and the cardiovascular system. What's the smell all about? *Clin Invest Med* 2006; 29: 146-150.
10. Kurbel S, Kurbel B, Vcev A. Intestinal gases and flatulence: possible causes of occurrence. *Med Hypotheses* 2006; 67: 235-239.
11. Rose C. Effect of ammonia on astrocytic glutamate uptake/release mechanisms. *J Neurochem* 2006; 97 (Suppl. 1): 11-15.
12. Shimokawa N, Dikic I, Sugama S, Koibuchi N. Molecular responses to acidosis of central chemosensitive neurons in brain. *Cell Signal* 2005; 17: 799-808.
13. OMIM [base de datos en Internet]. Baltimore: Johns Hopkins University; 1966- [fecha de acceso 15 de julio del 2007]. Disponible en: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/entrez/dispmim>.
14. HUGO [base de datos en Internet]. Bethesda: National Library of Medicine and others (exp.: Celera Genomics and the Sanger Center); 1989- [fecha de acceso 15 de julio del 2007]. Disponible en: <http://www.hugo-international.org/index.html>.
15. PubMed [base de datos en Internet]. Bethesda: National Library of Medicine; 1966- [fecha de acceso 15 de julio del 2007]. Disponible en: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/PubMed/>.
16. EMBASE [base de datos en internet]. Amsterdam: Elsevier B.V.; 1974- [fecha de acceso 15 de julio del 2007]. Disponible en: http://www.info.embase.com/embase_com/.
17. Gorman D, Drewry A, Huang YL, Sames C. The clinical toxicology of carbon monoxide. *Toxicology* 2003; 187: 25-38.
18. Sjöstrand T. Endogenous formation of carbon monoxide: the CO concentration in the inspired and expired air of hospital patients. *Acta Physiol Scand* 1951; 22: 137-141.
19. Sjöstrand T. A preliminary report on the *in vitro* formation of carbon monoxide in blood. *Acta Physiol Scand* 1951; 22: 142-143.
20. Gutierrez G. Carbon monoxide toxicity. Air pollution-physiological effects. McGrath JJ, Barnes CD, eds. New York: Academic Press; 1982, pp. 127-147.
21. Piantadosi CA. Biological chemistry of carbon monoxide. *Antioxid Redox Signal* 2002; 4: 259-270.
22. Poulos TL. Structural biology of heme monooxygenases. *Biochem Biophys Res Commun* 2005; 338: 337-345.
23. Maines MD. The heme oxygenase system: update 2005. *Antioxid Redox Signal* 2005; 7: 1761-1766.
24. Frankenberg-Dinkel N. Bacterial heme oxygenases. *Antioxid Redox Signal* 2004; 6: 825-834.
25. Tsiftsoglou AS, Tsamadou AI, Papadopoulou LC. Heme as key regulator of major mammalian cellular functions: molecular, cellular, and pharmacological aspects. *Pharmacol Ther* 2006; 111: 327-345.
26. Coppens MJ, Versichelen LF, Rolly G, Mortier EP, Strauys MM. The mechanisms of carbon monoxide production by inhalational agents. *Anaesthesia* 2006; 61: 462-468.
27. Ryter SW, Otterbein LE, Morse D, Choi AM. Heme oxygenase/carbon monoxide signaling pathways: regulation and functional significance. *Mol Cell Biochem* 2002; 1-2: 234-235; 249-263.
28. Ryter SW, Alam J, Choi AM. Heme oxygenase-1/carbon monoxide: from basic science to therapeutic applications. *Physiol Rev* 2006; 86: 583-650.
29. Jeong WS, Jun M, Kong AN. Nrf2: a potential molecular target for cancer chemoprevention by natural compounds. *Antioxid Redox Signal* 2006; 8: 99-106.
30. Igarashi K, Sun J. The heme-Bach1 pathway in the regulation of oxidative stress response and erythroid differentiation. *Antioxid Redox Signal* 2006; 8: 107-118.
31. Kim HP, Ryter SW, Choi AM. CO as a cellular signaling molecule. *Annu Rev Pharmacol Toxicol* 2006; 46: 411-449.

32. Wagener FA, Volk HD, Willis D, Soares MP, Adema GJ, Figdor CG. Different faces of the heme-heme oxygenase system in inflammation. *Pharmacol Rev* 2003; 55: 551-571.

33. Alcaraz MJ, Fernandez P, Guillen MI. Anti-inflammatory actions of the heme oxygenase-1 pathway. *Curr Pharm Des* 2003; 9: 2541-2551.

34. Mannaioni PF, Vannacci A, Masini E. Carbon monoxide: the bad and the good side of the coin, from neuronal death to anti-inflammatory activity. *Inflamm Res* 2006; 55: 261-273.

35. Jackson EB Jr, Mukhopadhyay S, Tulis DA. Pharmacologic modulators of soluble guanylate cyclase/cyclic guanosine monophosphate in the vascular system - from bench top to bedside. *Curr Vasc Pharmacol* 2007; 5: 1-14.

36. Wu SN. Large-conductance Ca^{2+} -activated K^+ channels: physiological role and pharmacology. *Curr Med Chem* 2003; 10: 649-661.

37. Jaggar JH, Li A, Parfenova H, Liu J, Umstot ES, Dopico AM, et al. Heme is a carbon monoxide receptor for large-conductance Ca^{2+} -activated K^+ channels. *Circ Res* 2005; 97: 805-812.

38. Wagener FA, van Beurden HE, von den Hoff JW, Adema GJ, Figdor CG. The heme-heme oxygenase system: a molecular switch in wound healing. *Blood* 2003; 102: 521-528.

39. Raub JA, Benignus VA. Carbon monoxide and the nervous system. *Neurosci Biobehav Rev* 2002; 26: 925-940.

40. Mancuso C, Perluigi M, Cini C, De Marco AM, Giunfrida S, Calabrese V. Heme oxygenase and cyclooxygenase in the central nervous system: a functional interplay. *J Neurosci Res* 2006; 84: 1385-1391.

41. Mancuso C. Heme oxygenase and its products in the nervous system. *Antioxid Redox Signal* 2004; 6: 878-887.

42. Schipper HM. Heme oxygenase expression in human central nervous system disorders. *Free Radic Biol Med* 2004; 37: 1995-2011.

43. Orozco-Ibarra M, Chirino YI, Pedraza-Chaverri J. Role of hemeoxygenase-1 in the neurodegenerative disorders. *Rev Neurol* 2006; 43: 556-562.

44. Cutajar MC, Edwards TM. Evidence for the role of endogenous carbon monoxide in memory processing. *J Cogn Neurosci* 2007; 19: 557-562.

45. Wunder C, Potter RF. The heme oxygenase system: its role in liver inflammation. *Curr Drug Targets Cardiovasc Haematol Disord* 2003; 3: 199-208.

46. Suematsu M, Tsukada K, Tajima T, Yamamoto T, Ochiai D, Watanabe H, et al. Carbon monoxide as a guardian against hepatobiliary dysfunction. *Alcohol Clin Exp Res* 2005; 29 (Suppl. 11): S134-S139.

47. Farombi EO, Surh YJ. Heme oxygenase-1 as a potential therapeutic target for hepatoprotection. *J Biochem Mol Biol* 2006; 39: 479-491.

48. Gibbons SJ, Farrugia G. The role of carbon monoxide in the gastrointestinal tract. *J Physiol* 2004; 556: 325-336.

49. Oates PS, West AR. Heme in intestinal epithelial cell turnover, differentiation, detoxification, inflammation, carcinogenesis, absorption and motility. *World J Gastroenterol* 2006; 12: 4281-4295.

50. Gende OA. Carbon monoxide inhibits capacitative calcium entry in human platelets. *Thromb Res* 2004; 114: 113-119.

51. Brusko TM, Wasserfall CH, Agarwal A. An integral role for heme oxygenase-1 and carbon monoxide in maintaining peripheral tolerance by CD4+CD25+ regulatory T cells. *J Immunol* 2005; 174: 5181-5186.

52. Bach FH. Heme oxygenase-1 and transplantation tolerance. *Hum Immunol* 2006; 67: 430-432.

53. Ryter SW, Choi AM. Therapeutic applications of carbon monoxide in lung disease. *Curr Opin Pharmacol* 2006; 6: 257-262.

54. Sampsonas F, Karkoulias K, Kaparianos A, Spiropoulos K. Genetics of chronic obstructive pulmonary disease, beyond a1-antitrypsin deficiency. *Curr Med Chem* 2006; 13: 2857-2873.

55. Fredenburgh LE, Perrella MA, Mitsialis SA. The role of heme oxygenase-1 in pulmonary disease. *Am J Respir Cell Mol Biol* 2007; 36: 158-165.

56. Ryter SW, Morse D, Choi AM. Carbon monoxide and bilirubin: potential therapies for pulmonary/vascular injury and disease. *Am J Respir Cell Mol Biol* 2007; 36: 175-182.

57. Calo LA, Davis PA, Piccoli A, Pessina AC. A role for heme oxygenase-1 in the antioxidant and antiapoptotic effects of erythropoietin: the start of a good news/bad news story? *Nephron Physiol* 2006; 103: 107-111.

58. Li Volti G, Rodella LF, Di Giacomo C, Rezzani R, Bianchi R, Borsani E, et al. Role of carbon monoxide and biliverdin in renal ischemia/reperfusion injury. *Nephron Exp Nephrol* 2006; 104: e135-139.

59. Nath KA. Heme oxygenase-1: a provenance for cytoprotective pathways in the kidney and other tissues. *Kidney Int* 2006; 70: 432-443.

60. Tracz MJ, Alam J, Nath KA. Physiology and pathophysiology of heme: implications for kidney disease. *J Am Soc Nephrol* 2007; 18: 414-420.

61. Wojas-Pelc A, Marcinkiewicz J. What is a role of haeme oxygenase-1 in psoriasis? Current concepts of pathogenesis. *Int J Exp Pathol* 2007; 88: 95-102.

62. Bussolati B, Mason JC. Dual role of VEGF-induced heme-oxygenase-1 in angiogenesis. *Antioxid Redox Signal* 2006; 8: 1153-1163.

63. Durante W, Johnson FK, Johnson RA. Role of carbon monoxide in cardiovascular function. *J Cell Mol Med* 2006; 10: 672-686.

64. Immenschuh S, Schroder H. Heme oxygenase-1 and cardiovascular disease. *Histol Histopathol* 2006; 21: 679-685.

65. Bainbridge SA, Smith GN. HO in pregnancy. *Free Radic Biol Med* 2005; 38: 979-988.

66. Watts GF, Chew KK, Stuckey BG. The erectile-endothelial dysfunction nexus: new opportunities for cardiovascular risk prevention. *Nat Clin Pract Cardiovasc Med* 2007; 4: 263-273.

67. Alexandreanu IC, Lawson DM. Heme oxygenase in the rat anterior pituitary: immunohistochemical localization and possible role in gonadotropin and prolactin secretion. *Exp Biol Med* 2003; 228: 64-49.

68. Morse D, Sethi J. Carbon monoxide and human disease. *Antioxid Redox Signal* 2002; 4: 331-338.

69. Ryter SW, Otterbein LE. Carbon monoxide in biology and medicine. *Bioessays* 2004; 26: 270-280.

70. Kimpala T, Takeda A, Watanabe K, Itoyama Y, Ikawa S, Watanabe M, et al. Microsatellite polymorphism in the human heme oxygenase-1 gene promoter and its application in association studies with Alzheimer and Parkinson disease. *Hum Genet* 1997; 100: 145-147.

71. Exner M, Minar E, Wagner O, Schillinger M. The role of heme oxygenase-1 promoter polymorphisms in human disease. *Free Radic Biol Med* 2004; 37: 1097-1104.

72. Koizumi S. Human heme oxygenase-1 deficiency: a lesson on serendipity in the discovery of the novel disease. *Pediatr Int* 2007; 49: 125-132.

73. Balla J, Vercellotti GM, Jeney V, Akihiro Yachie A, Varga Z, John W. Eaton JW, et al. Heme, heme oxygenase and ferritin in vascular endothelial cell injury. *Mol Nutr Food Res* 2005; 49: 1030-1043.

74. Lee DW, Andersen JK, Kaur D. Iron dysregulation and neurodegeneration: the molecular connection. *Mol Interv* 2006; 6: 89-97.

75. Ryter SW, Choi AM. Cytoprotective and anti-inflammatory actions of carbon monoxide in organ injury and sepsis models. *Novartis Found Symp* 2007; 280: 165-175.

76. Abraham NG, Asija A, Drummond G, Peterson S. Heme oxygenase-1 gene therapy: recent advances and therapeutic applications. *Curr Gene Ther* 2007; 7: 89-108.

77. Ogborne RM, Rushworth SA, Charalambos CA, O'Connell MA. Haem oxygenase-1: a target for dietary antioxidants. *Biochem Soc Trans* 2004; 32: 1003-1035.

78. Resch H, Zawinka C, Weigert G, Schmetterer L, Garhöfer G. Inhaled carbon monoxide increases retinal and choroidal blood flow in healthy humans. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 2005; 46: 4275-4280.

79. Schroder H. No nitric oxide for HO-1 from sodium nitroprusside. *Mol Pharmacol* 2006; 69: 1507-1509.

80. Foresti R, Shurey C, Ansari T, Sibbons P, Mann BE, Johnson TR, et al. Reviewing the use of carbon monoxide-releasing molecules (CO-RMs) in biology: implications in endotoxin-mediated vascular dysfunction. *Cell Mol Biol* 2005; 51: 409-423.

81. Motterlini R, Mann BE, Foresti R. Therapeutic applications of carbon monoxide-releasing molecules. *Expert Opin Investig Drugs* 2005; 14: 1305-1318.

82. Martins PN, Reutzel-Selke A, Jurisch A, Denecke C, Attrot K, Pascher A, et al. Induction of carbon monoxide in donor animals prior to organ procurement reduces graft immunogenicity and inhibits chronic allograft dysfunction. *Transplantation* 2006; 82: 938-944.

83. Vreman HJ, Cipkala DA, Stevenson DK. Characterization of porphyrin heme oxygenase inhibitors. *Can J Physiol Pharmacol* 1996; 74: 278-285.

84. Grundemar L. Pitfalls using metalloporphyrins in carbon monoxide research. *Trends Pharmacol Sci* 1997; 18: 193-195.

85. Foresti R, Green CJ, Motterlini R. Generation of bile pigments by haem oxygenase: a refined cellular strategy in response to stressful insults. *Biochem Soc Symp* 2004; 71: 177-192.

86. Mancuso C, Pani G, Calabrese V. Bilirubin: an endogenous scavenger of nitric oxide and reactive nitrogen species. *Redox Rep* 2006; 11: 207-213.

