

EPIGENÉTICA I: CONCEPTOS BÁSICOS PARA ENTENDER ESTE CAMPO DE MODA.

Ana Z. Fernandez

Human Epigenetics Lab. Baker Institute of Diabetes. Melbourne, Australia

Recibido para publicación 1 junio 2015. Aprobado para publicación 15 junio 2015.

RESUMEN:

Ya con más de medio siglo de su descripción inicial, la epigenética está cobrando auge en los últimos años gracias, en parte, al avance en las técnicas de secuenciación genética. Esta revisión presenta aspectos básicos para la comprensión y actualización en el área de la epigenética.

Palabras Clave: Epigenética, fenotipo, histonas, metilación del ADN, epigenoma.

EPIGENETIC I: BASICS CONCEPTS TO UNDERSTAND THIS FIELD OF FASHION.

SUMMARY

Already more than half a century since its earlier description, epigenetics is gaining momentum in recent years thanks in part to advances in genetic sequencing techniques. This review presents basics for understanding and updating in the field of epigenetics.

Key words: Epigenetics, phenotype, histone, epigenome, DNA methylation.

Imagine una célula hepática y un podocito. Las dos provienen del mismo ser vivo, digamos, un ser humano. Por supuesto tienen la misma secuencia genética, poseen núcleo y organelos, son alimentadas por el mismo flujo sanguíneo; sin embargo, sus fenotipos (sus características visibles) son completamente diferentes y distinguibles. ¿Qué las hace particulares tanto en morfología como en funcionalidad? La explicación para este fenómeno se encuentra en parte en la epigenética.

¿Qué es la epigenética?

Sin entrar en mucho detalle en los orígenes y la controversia alrededor de este término, la definición más actual y aceptada de epigenética comprende los cambios colectivos en el fenotipo que son heredables debido a procesos que surgen independientemente de la secuencia primaria del ADN (1). Ejemplos clásicos de este fenómeno lo vemos en las diferencias entre gemelos idénticos, en los cambios progresivos de la función de la cromatina durante el envejecimiento normal, y en la inactivación del cromosoma X en las hembras (2). En este sentido, los mecanismos epigenéticos abarcan las modificaciones de las bases nucleotídicas y de las proteínas asociadas al ADN dentro del núcleo, el remodelaje de la cromatina y los ARN no codificadores (1, 3).

Tenemos entonces que la expresión de los genes en

las células es regulada a dos niveles: una regulación lábil que comprende el control momento-a-momento de activadores y represores de la transcripción, y la regulación epigenética, que comprende el control de la expresión genética lo suficientemente estable para ser transmitido de células progenitoras a células hijas (4).

Estructura básica de la cromatina.

La cromatina, el polímero de ADN-nucleosoma, es una molécula dinámica existente en muchas configuraciones repartidas entre heterocromatina -cromatina fuertemente compactada e inactiva-, y eucromatina, la cromatina abierta transcripcionalmente activa [5]. La unidad básica de la cromatina o nucleosoma consiste en un octámero de proteínas que contiene dos moléculas de cada histona (H2A, H2B, H3 y H4), al cual se "enrolla" una cadena de aproximadamente 147 pares de bases de ADN (Fig.1). A su vez, los nucleosomas se pueden empacar de forma irregular y plegarse en estructuras de orden superior que se producen en diversas regiones del genoma dependiendo del tipo o de las etapas del ciclo celular.

En las células eucariotas, las principales funciones de las histonas son:

- 1) la protección y el empacamiento del material genético; y
- 2) el andamio para la regulación de procesos tales como la transcripción, la replicación y la reparación del ADN [6].

Solicitar copia a: Ana Fernández (e-mail: azitaf70@yahoo.com)

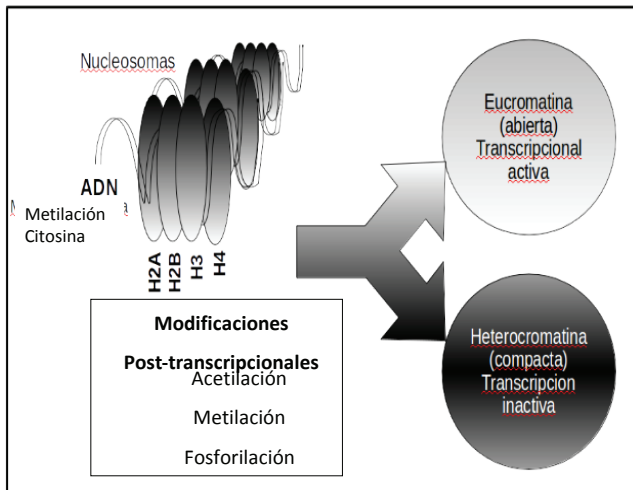


FIGURA 1. XXXXXXXX

La disposición de los nucleosomas puede ser alterada por modificaciones post-traduccionales de las histonas. Estas modificaciones se establecen como resultado de un proceso dinámico llevado a cabo por diferentes enzimas, cuyas actividades están reguladas por otros moduladores asociados. Aunque las enzimas implicadas en modificar a las histonas son específicas de la secuencia que rodea el residuo de aminoácido alterado, se sabe que pueden poseer sustratos fuera de las moléculas de histonas [7].

Modificaciones de las bases del ADN

El propio ADN puede experimentar modificaciones covalentes (p.ej., metilación) que no alteran el patrón de apareamiento de Watson-Crick (Citosina-Guanina, Adenina-Timina); en procariontes la metilación se puede dar en los residuos citosina y adenosina mientras en eucariotes la metilación solo se da en el residuo citosina; en particular, en los vertebrados la metilación de citosina de los dinucleótidos CpG (citosina-fosfato-guanina) conduce a la supresión de la expresión genética cuando se producen en una región reguladora [5]. Es así como la metilación del ADN en la región promotora puede controlar la transcripción de genes mediante el reclutamiento de las proteínas de unión a metilcitosina (MBP por sus siglas en inglés Methyl-Binding Protein) que reconocen secuencias de ADN metilado.

El control de la metilación y desmetilación se encuentra en balance en condiciones fisiológicas. Las metiltransferasas de ADN (DNMT, EC 2.1.1.37) catalizan la transferencia de grupos metilo a ADN a partir de S-adenosilmetionina (SAM) transformando

la citosina en 5-metilcitosina, mientras que el proceso de desmetilación está a cargo de la familia de proteínas TET (por Ten-Eleven Translocation).

Las DNMT se pueden agrupar en cuatro familias distintas basadas en la homología de secuencia dentro de sus dominios catalíticos C-terminal: familias DNMT1, DNMT2 y DNMT3 y la familia Cromometilasa, único en el reino de las plantas [8]. En los mamíferos, DNMT1 es la metiltransferasa de mantenimiento (durante la replicación del ADN en la división celular), que preferentemente metila ADN hemimetilado de doble cadena, mientras que DNMT3 se conoce como la metiltransferasa de novo (metila el ADN de doble cadena no metilado o hemimetilado). El genoma de mamíferos codifica dos metiltransferasas de citosina funcionales de la familia DNMT3, DNMT3A y DNMT3B, y un tercer homólogo, DNMT3L, que carece de actividad metiltransferasa citosina y funciona como un factor regulador en las células germinales. DNMT3A y DNMT3B se expresan en una variedad de tejidos adultos, pero en niveles inferiores a DNMT1 [8].

Las proteínas TET son responsables de la conversión de 5-metilcitosina en 5-hidroxi-metilcitosina, 5-formilcitosina y 5-carboxilcitosina a través de tres reacciones de oxidación consecutivas, para luego dar paso al reemplazo de la citosina modificada por citosina no modificada (9).

Los patrones de metilación de ADN pueden proporcionar información de muchos aspectos de la biología, pero también funcionan como biomarcadores en medicina (10). El patrón de metilación del ADN aparece alterado en una serie de patologías como por ejemplo el cáncer (9), la obesidad (11) y la preeclampsia [12], entre otras, así como en el envejecimiento [13]. En el caso del cáncer incluyen metilación de las islas CG en los promotores de genes supresores de tumores. También se ha visto que la Malnutrición in utero altera el patrón de metilación del ADN en células germinales que son subsecuentemente transmitidas y mantenidas en células somáticas, por lo tanto influenciando el riesgo de enfermedades en la descendencia (14,15).

Modificaciones post-traduccionales de la cromatina o el "Código de las histonas"

La región amino terminal de las histonas puede ser modificada enzimáticamente por metilación de los residuos lisinas (Lys o K) o arginina (Arg o R), acetilación, biotilación, sumoilación o ubiquitinización de lisinas, fosforilación de serina (Ser) o treonina (Thr), entre otros (tabla 1).

TABLA 1. Modificaciones post-traduccionales identificadas en las histonas.

Histona	Residuo	Modificación	Función
H1	Lys26	Metilación	Silenciamiento transcripcional
	Ser27	Fosforilación	Descondensación de cromatina, activación transcripcional
H2A	Ser1	Fosforilación	Mitosis, ensamble de cromatina, represión transcripcional
	Lys4	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys5	Acetilación	Activación Transcripcional
	Lys7	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys9	Biotinilación	Desconocido
	Lys13	Biotinilación	
	Lys119 (mamíferos)	Ubiquitinación	Espermatogenesis
	Thr119 (D. melanogaster)	Fosforilación	Mitosis
	Ser122	Fosforilación	Reparación de ADN
	Lys126	Sumoilación	Represión transcripcional
	Ser129	Fosforilación	Reparación de ADN
	Ser139	Fosforilación	Reparación de ADN
	Lys5	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys6 o Lys7	Sumoilación	Represión transcripcional
	Ser10	Fosforilación	Apoptosis
	Lys11	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys12	Acetilación	Activación transcripcional
	Ser14	Fosforilación	Apoptosis
	Lys15	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys16	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys16/17	Sumoilación	Represión transcripcional
	Lys20	Acetilación	Activación transcripcional
	Ser33	Fosforilación	Activación transcripcional
	Lys120	Ubiquitinación	Meiosis
	Lys123	Ubiquitinación	Activación transcripcional
	Thr3	Fosforilación	Mitosis
	Lys4	Acetilación	Activación transcripcional
		Metilación (mono, di, tri)	Activación transcripcional
		Biotinilación	Expresión genética
	Arg8	Metilación	Represión transcripcional
	Lys9	Acetilación	Activación transcripcional
		Metilación (tri)	Represión transcripcional
		Biotinilación	Expresión genética
	Ser10	Fosforilación	Activación transcripcional
	Thr11	Fosforilación	Mitosis
	Lys14	Acetilación	Activación transcripcional
	Arg17	Metilación	Activación transcripcional
	Lys18	Acetilación	Reparación de ADN, activación transcripcional, replicación
		Biotinilación	Expresión genética
	Lys23	Acetilación	Reparación de ADN, activación transcripcional
	Lys27	Acetilación	Activación transcripcional
		Metilación	Silenciamiento transcripcional
	Ser28	Fosforilación	Mitosis
	Lys36	Metilación	Activación transcripcional
	Lys56	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys79	Metilación	Eucromatina, activación transcripcional, respuesta checkpoint
	Ser1	Fosforilación	Mitosis, ensamble de cromatina, reparación de ADN
H2B	Arg3	Metilación	Activación/represión transcripcional
	Lys5	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys8	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys12	Acetilación	Activación transcripcional
		Biotinilación	Respuesta dano al ADN
	Lys16	Acetilación	Activación transcripcional
	Lys20	Metilación	Silenciamiento transcripcional (mono), heterocromatina (tri)
	Lys59	Metilación	Silenciamiento transcripcional
	Lys91	Acetilación	Ensamble de cromatina
	Lisinas en cola N terminal	Sumoilación	Represión transcripcional

La acetilación de lisinas en las histona 3 (H3) y la histona 4 (H4) asociada con la transcripción activa es el resultado de la interacción entre las histonas acetilasas y desacetilasas. Las Histona acetiltransferasas (HAT; EC 2.3.1.48) catalizan la transferencia de un grupo acetilo del acetyl-CoA a lisinas específicas en las histonas. Adicionalmente, coactivadores de la transcripción, como p300/CREB Proteína de Unión (PCAF), presentan actividad acetiltransferasa [16]. En contraparte, las histona desacetilasas (HDAC; EC 3.5.1.98) son las responsables de catalizar la eliminación de grupos acetilo de las histonas y se clasifican en clase I, II o III según los dominios de secuencias homólogas. La actividad de HDAC es inhibida por el butirato, tricostatina A (TSA) y ácido hidroxámico suberoilánilida (SAHA), con la lista de los inhibidores de HDAC en crecimiento debido al creciente interés por sus efectos en el área clínica como fármacos contra el cáncer, la inflamación, las enfermedades neurológicas y virales [17, 18].

La metilación de histonas es también una modificación epigenética dinámica gracias a la participación de Histona-lisina N-metiltransferasas (HMTasa, EC. 2.1.1.43) o protein-arginina metil-transferasas (PRMT, E.C.2.1.1.125) e Histona-desmetilasas (por ejemplo LSD, E.C. 1.14.11.B) [19, 20]. El residuo de lisina puede estar mono-, di- o trimetilado y, dependiendo de la posición en la cadena de histona, las lisinas metiladas se asocian con la activación de la transcripción o la supresión génica (20). Es así como H3K9me1, H3K27me1, H3K36me3, H3K79me2/3 y H2BK5me1 señalan genes transcripcionalmente activos, mientras H3K27m3 se consigue en promotores represados y H3K9me3 indica heterocromatina silenciada (20). El residuo de arginina en las histona puede ser monometilado o dimetilado, en este último caso dando lugar a dimetilarginina simétrica o asimétrica (21). Similar a lo encontrado con las metil-lisinas, la metilación de arginina en las histonas puede indicar tanto represión (H3R8) como activación (H3R17, H4R3) transcripcional (22).

La ubiquitinación se refiere a la adición de una o varias moléculas de ubiquitina (la ubiquitina es una proteína de 76 aminoácidos) al grupo epsilon amino de lisinas, modificando la función de la proteína (monoubiquitinación) o marcándola para su posterior degradación por el proteasoma 26S (23). Las histonas son mayormente monoubiquitinadas y esta ubiquitinación puede afectar a su vez a otras modificaciones de histonas, como metilación y acetilación (23).

A parte de su papel en la condensación cromosómica y la transcripción, la fosforilación de histonas, en particular la fosforilación de la variante H2AX, juega

un papel en la respuesta al daño y reparación de ADN (23).

La sumoilación consiste en la adición de SUMO (familia de proteínas similares a ubiquitina, por sus siglas en inglés (Small Ubiquitin-related MOdifier protein) a residuos lisina, particularmente en H4, lo cual conduce al reclutamiento de HDAC o HP1 y por ende a la represión transcripcional (24).

El ARN también participa en procesos epigenéticos.

Los ARN no codificadores (ARNnc) son ARN transcritos a partir del ADN pero que no son traducidos en proteínas. Muchos son funcionales y están involucrados en el proceso y regulación de otros ARN tales como ARNm, ARNt y ARNr. ARNnc tipo-procesador incluye ARN nuclear pequeño (ARNnp) involucrados en el empalme (splicing), ARN nucleolar pequeño (ARNnop) que modifica nucleótidos en ARNt y otros ARN. Otros ARNnc pequeños tales como micro-ARN (ARNmi) y ARN de interferencia corta (ARNic) están involucrados en la regulación de ARNm y cromatina. Además, están los ARNnc largos (>200nt). Todos estos ARNnc forman una red de procesos, la ARN-infraestructura, que se expande en la célula no solo espacialmente ya que el ARN se mueve por la célula, pero también temporalmente ya que el ARN regula procesos genéticos durante el ciclo celular (25).

Los ARNmi se derivan de transcritos que se pliegan sobre sí mismos para formar características estructuras de “gancho de pelo”, mientras que los otros tipos de ARN endógenos pequeños se derivan bien de “gancho de pelo” largos que dan lugar a una gran diversidad de pequeños ARN de interferencia como de moléculas dobles de ARN o de precursores sin ningún indicio de doble cadena (ARNpi) (26). Los ARNmi se aparean con ARNm lo que conduce a la represión de la transcripción.

Existe una intrincada conexión entre los ARNnc y los demás componentes del epigenoma, lo cual agrega nuevos retos y posibilidades terapéuticas, particularmente en oncología (27).

Perspectivas y desafíos para el laboratorio clínico.

El EPIGENOMA es esencialmente la interfase entre el genoma y el medio ambiente (9). La información presentada en las páginas que anteceden, es apenas un abrebocas de lo que representa la complejidad de los procesos epigenéticos hasta ahora reconocidos. La epigenética es un área aun naciente de menos de medio siglo que actualmente “de moda”. No obstante, el continuo avance de las investigaciones en el campo de la epigenética es clave para la identificación de

Clasificación de ARN no-codificadores (25)

ARNnc	Tamaño (nucleotidos)	Descripción
micro ARN	21-23	Regulación de ARNm blanco. Renovación y diferenciación de células madre.
ARN de interferencia corta	20-25	Asociados con transposones, retroelementos y ADN repetitivo. Guían metilación de regiones específicas de ADN. Degradación de ARNm.
ARN de interacción con PIWI (ARNpi)	27-30	Control de transposones ARN ligados a inactivación
del cromosoma X	24-42	Asegura que solo uno de los cromosomas X en hembras XX se exprese durante el desarrollo: Xist y Tsix.
ARNnc largo	>200	Regulación del cluster de genes Hox en insectos y vertebrados: HOTAIR ARN

“marcadores” epigenéticos que pudieran correlacionarse con algunas condiciones de salud/enfermedad.

En este sentido, los marcadores epigenéticos son nuevos marcadores biológicos que deben entrar en el arsenal de pruebas que el laboratorio clínico puede detectar y debe estar en la obligación de actualizar no solo su conocimiento sino en su aplicación. El laboratorio del futuro a mediano plazo tendrá a su disposición nuevas y mejores herramientas para estudiar el patrón de metilación de las células, la detección de ARNnc y el código de histona y así contribuir al diagnóstico y/o pronóstico de una enfermedad mucho antes de que aparezcan los primeros síntomas.

Referencias

1. Tollesbol TO. Epigenetics: The New Science of Genetics. En: Handbook of Epigenetics: The New Molecular and Medical Genetics, Editor: T Tollesbol. Editorial Academic Press Elsevier. 2011.
2. Jiang Y-Z, Manduchi E, Jimenez JM, Davies PF. Endothelial Epigenetics in Biomechanical Stress. *Arterioscler. Thromb Vasc Biol* 2015;35:00. DOI10.1161/ATVBAHA.115.303427.
3. Felsenfeld G. A brief History of Epigenetics. En: Cold Spring Harb Perspect Biol. 2014;1;6(1). pii: a018200. doi: 10.1101/cshperspect.a018200.
4. Jiang Y-H, Bressler J, Beaudet AL. Epigenetics and Human Disease. *Ann Rev Genomics Hum Genet.* 2004;5:479-510.
5. Allis CD, Jenuwein T, Reinberg D. Chapter three: Overview and Concepts. In: Epigenetics. Editors Allis CD, Jenuwein T, Reinberg D. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York, 2009, pp 502
6. Shahbazian MD, Grunstein M. Functions of Site-Specific Histone Acetylation and Deacetylation. *Annu Rev Biochem* 2007;76:75-100.
7. Pradhan S, Chin HG, Pierre-Olivier Estève P-O, Jacobsen SE SET7/9 mediated methylation of non-histone proteins in mammalian cells. *Epigenetics* 2009;4:383-387.
8. Goll MG, Bestor TH Eukaryotic Cytosine Methyltransferases. *Annu Rev Biochem* 2005;74:481-514.
9. Kroeze LI, van der Reijden BA, Jansen JH. 5-Hydroxymethylcytosine: An epigenetic mark frequently deregulated in cancer. *Biochim Biophys Acta* 2015; 1855:144-154.
10. Schubeler D. Function and information content of DNA methylation. *Nature* 2015; 517:321-326.
11. Xu X, Su S, Barnes V, De Miguel C, Pollock J, Ownby D, et al. A genome-wide methylation study on obesity. *Epigenetics* 2013;8(5):522-533
12. White W, Brost B, Sun Z, Rose C, Craici I, Wagner S, et al. Genome-wide methylation profiling demonstrates hypermethylation in maternal leukocyte DNA in preeclamptic compared to normotensive pregnancies, Hypertension in Pregnancy 2013;32(3):257-226
13. Madrigano J, Baccarelli A, Mittleman M, Sparrow D, Vokonas P, Tarantini L, et al. Aging and epigenetics: Longitudinal changes in gene-specific DNA methylation. *Epigenetics* 2012;7(1)63-70
14. Martinez D, Pentinat T, Ribo S, Daviaud C, Bloks VW, Cebria J, et al. In utero Undernutrition in Male Mice Programs liver lipid Metabolism in the Second-Generation Offspring Involving Altered Lxra DNA Methylation. *Cell Metab* 2014;19:941-951.

15. Radford EJ, Ito M, Shi H, Corish JA, Yamazawa K, Isganaitis E, et al. In utero undernourishment perturbs the adult sperm methylome and intergenerational metabolism. *Science* 2014;345(6198):1255903.
16. Chen W, Bacanamwo M, Harrison DG. Activation of p300 Histone acetyltransferase Activity Is an Early Endothelial Response to Laminar Shear Stress and is essential for Stimulation of Endothelial Nitric-oxide Synthase mRNA Transcription. *J Biol Chem* 2008;283:16293-16298.
17. Bieliauskas AV, Pflum MKH. Isoform-selective histone deacetylase inhibitors. *Chem Soc Rev* 2008;37:1402-1413.
18. Zwergel C, Valente S, Jacob C, Mai A. Emerging approaches for histone deacetylase inhibitor drug discovery. *Expert Opin Drug Discov* 2015;20:1-15.
19. Karytinis A., Forneris F, Profumo A., Ciossani G, Battaglioni E, Binda C, et al. A novel Mammalian Flavin-dependent Histone Demethylase. *J Biol Chem* 2009;284:17775-17782.
20. Varier, RA, Timmers HTM. Histone lysine methylation and demethylation pathways in cancer. *BBA* 2011;1815:75-89.
21. Herrmann F, Pably P, Eckerich C, Bedford M, Fackelmayer F. Human protein arginine methyltransferases in vivo- distinct properties of eight canonical members of the PRMT family. *J Cell Science* 2009;122:667-677.
22. Pal S, Vishwanath S N, Erdjument-Bromage H, Tempst P, Sif S. Human Swi/SNF-Associated PRMT5 Methylates Histone H3 Arginine 8 and Negatively Regulates Expression of ST7 and N23 Tumor Suppressor Genes. *Mol Cell Biol* 2004; 24:9630-9645.
23. Herceg Z, Murr R. Chapter 3 Mechanisms of Histone Modifications. En: *Handbook of Epigenetics: The New Molecular and Medical Genetics*, Editor: T. Tollefsbol. Editorial Academic Press Elsevier 2011.
24. Shiio Y, Eisenman RN. Histone sumoylation is associated with transcriptional repression. *PNAS* 2003;23:13225-13230.
25. Collins LJ, SchOnfeld B, Chen XS. The epigenetics of Non-coding RNA. En: *Handbook of Epigenetics: The New Molecular and Medical Genetics*, Editor: T. Tollefsbol. Editorial Academic Press Elsevier 2011.
26. Barte DP. MicroRNAs: target recognition and regulatory Functions. *Cell* 2009;136:215-233.
27. Maia B, Rocha R, Calin G. Clinical significance of the interaction between non-coding RNAs and the epigenetics machinery. *Epigenetics* 2014;9(1):75-80.