

## Nutrición Hospitalaria

Nutrición Hospitalaria

ISSN: 0212-1611

ISSN: 1699-5198

Grupo Arán

Beltrán-Piña, Blanca-G.; González-Castro, Martha-Irene; Rivas-García, Francisco  
Influencia de aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes  
Nutrición Hospitalaria, vol. 36, núm. 1, 2019, Enero-Febrero, pp. 173-182  
Grupo Arán

DOI: <https://doi.org/10.20960/nh.1986>

Disponible en: <https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=309260651026>

- ▶ [Cómo citar el artículo](#)
- ▶ [Número completo](#)
- ▶ [Más información del artículo](#)
- ▶ [Página de la revista en redalyc.org](#)

LAEM redalyc.org

Sistema de Información Científica Redalyc

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



## Revisión

### Influencia de aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes *Influence of amino acids that come from the diet in the expression of genes*

Blanca G. Beltrán Piña<sup>1</sup>, Martha Irene González Castro<sup>1</sup> y Francisco Rivas García<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Facultad de Enfermería y Nutriología. Universidad Autónoma de Chihuahua. Campus II, Periférico de la Juventud. Chihuahua, México. <sup>2</sup>Unidad Municipal de Salud y Consumo. Ayuntamiento de Guadix. Guadix, Granada

### Resumen

**Objetivo:** realizar una revisión descriptiva sobre la influencia de aminoácidos (AA) provenientes de la dieta en la expresión génica.

**Materiales y método:** la investigación bibliográfica incluyó las siguientes fuentes escritas: Scielo, PubMed, Medline, NCBI, Springer, Scopus, Science Direct y Elsevier, recuperadas hasta mayo de 2018, a partir de revisiones críticas de artículos científicos. Se encontraron 105 registros después de la combinación de palabras clave. Se tomaron en cuenta los criterios fundamentales de selección (título, autores, resumen y resultados) usando la reducción razonada de Maeda y PRISMA (elementos de informe preferidos para revisiones sistemáticas y metaanálisis) como metodología de revisión sistemática.

**Conclusiones:** existen genes que se regulan en varias etapas: transcripción, procesado postranscripcional, exportación nuclear y traducción de los mRNA maduros. Los aminoácidos pueden tener influencia en estos procesos a través de la activación de factores de transcripción. En la traducción, los AA pueden regular la síntesis de proteínas mediante cambios en eIF2B, fosforilación de 4E-BP1 y de proteínas S6. Los AA tienen efecto en la regulación de la expresión de factores de crecimiento, como el factor de crecimiento análogo a la insulina IGF-I en el ser humano.

#### Palabras clave:

Expresión génica.  
Aminoácidos.  
Síntesis de proteínas.  
Glutamina. Arginina.  
mTOR.

### Abstract

**Objective:** to make a descriptive review about the influence of the dietary amino acids in gene expression.

**Materials and method:** the bibliographic research included the following written sources: Scielo, PubMed, Medline, NCBI, Springer, Scopus, Science Direct and Elsevier, retrieved until May 2018 from critical reviews of scientific articles. One hundred and five records were found after the combination of key words. Fundamental selection criteria were taken into account (title, authors, summary and results) using Maeda's reasoned reduction and Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses (PRISMA) as a systematic review methodology.

**Conclusion:** there are genes that are regulated in various stages including transcription, post-transcriptional processing, nuclear export and translation of mature mRNA. Amino acids can influence these processes through the activation of transcription factors. In terms of translation, amino acids can regulate protein synthesis through changes in eIF2B, phosphorylation of 4E-BP1 and S6 proteins. In addition, amino acids affect the regulation of the growth factor expression (insulin like growth factor: IGF-I) in humans.

#### Key words:

Gene expression.  
Amino acids. Protein  
synthesis. Glutamine.  
Arginine. mTOR.

Recibido: 02/04/2018 • Aceptado: 12/07/2018

Beltrán Piña BG, González Castro MI, Rivas García F. Influencia de aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes. Nutr Hosp 2019;36(1):173-182

DOI: <http://dx.doi.org/10.20960/nh.1986>

#### Correspondencia:

Blanca G. Beltrán Piña. Facultad de Enfermería y Nutriología. Universidad Autónoma de Chihuahua. Campus II, Periférico de la Juventud. 31125 Chihuahua, México  
e-mail: [bbeltran@uach.mx](mailto:bbeltran@uach.mx)

## INTRODUCCIÓN

El desarrollo de la nutrigenética y la nutrigenómica ha establecido una relación entre los hábitos alimenticios y las enfermedades crónicas, ya que se ha demostrado que los nutrientes procedentes de la dieta interactúan con los genes (1). Los genes son las unidades funcionales y físicas de la herencia que pasa de padres a hijos (2). La expresión génica se refiere al proceso por el cual un gen se activa en una célula para elaborar RNA y proteínas y puede medirse al observar el RNA o la proteína elaborada con el RNA, o lo que la proteína hace en una célula (2). Los nutrientes, según la Organización Mundial de la Salud (OMS), son factores dietéticos de carácter orgánico e inorgánico contenidos en los alimentos y que tienen una función específica en el organismo. Los nutrientes principales en una dieta son, por un lado, los macronutrientes, como proteínas, hidratos de carbono simples y complejos, grasas y ácidos grasos, y por otro, los micronutrientes u oligonutrientes: vitaminas y minerales (3).

El contenido de proteínas en la dieta provoca concentraciones elevadas de aminoácidos (AA) y hormonas. Los AA son compuestos orgánicos que se combinan para formar proteínas (4) y las hormonas son los mensajeros químicos del cuerpo, que viajan a través del torrente sanguíneo hacia los tejidos y órganos (5). Todo ello provoca efectos que alteran la regulación de ciertos genes, tales como SNAT2 (6) y AgRP (7). El hígado y el riñón participan en la regulación de los niveles de AA plasmáticos y en la síntesis de glucosa a partir del exceso de AA (8,9).

La literatura científica acumula evidencias sobre la influencia de AA en la expresión génica. Sin embargo, existe discrepancia en la información generada por la comunidad científica, ya que los modelos de estudios son variados y realizados en diferentes especies de animales. Por ello, el objetivo de este artículo es conocer la influencia de los aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes, mediante una revisión bibliográfica.

## MATERIAL Y MÉTODOS

La revisión sistemática se realizó según los criterios establecidos por la declaración PRISMA (10), considerando, además, la reducción razonada de Maeda (11). Se efectuó una búsqueda en bases de datos de Scielo, PubMed, Medline, US National Library of Medicine National Institutes of Health (NCBI), Springer, Scopus, Science Direct y Elsevier de artículos publicados en inglés y español. El período de revisión tuvo como límite el 25 de mayo de 2018. Los términos de búsqueda fueron: "expresión génica", "aminoácidos", "síntesis de proteínas", "glutamina", "arginina" y "mTOR". La procedencia de las publicaciones fue de diversos países como España, Francia, Suecia, Chile, Alemania, Australia, Corea, China, Inglaterra y Estados Unidos.

## CRITERIOS DE INCLUSIÓN

Se tomaron en consideración criterios de selección fundamentales (título, resumen y resultados) para clasificar los artículos como sigue:

1. Artículos de relevancia para el desarrollo del tema, que incluyeran los términos de búsqueda; estudios genéticos en animales.
2. Factor de impacto (0.500-5.000), obtenidos de los principales índices de citación (Journal Citation Reports [JCR]; Scimago Journal & Country Rank [SJCR]).
3. Artículos publicados en revistas indizadas.
4. Estudios preferentemente enfocados a la nutrición.

## CRITERIOS DE EXCLUSIÓN

1. Estudios genéticos en plantas.
2. Artículos redactados en idiomas diferentes al español o inglés.
3. Publicaciones no enfocadas a la nutrición.

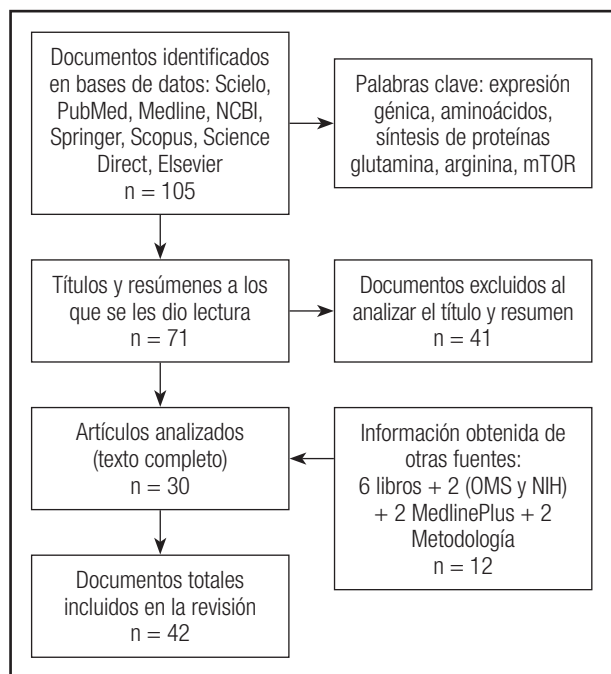
## RESUMEN DE LA BÚSQUEDA

Tras la primera exploración se encontraron 105 referencias relacionadas con los términos de búsqueda, de las cuales solo se seleccionaron los estudios que cumplían con los criterios de inclusión. Se analizaron 71 resúmenes, de los que se dio lectura a 30 textos completos que fueron seleccionados para la revisión (Fig. 1). Además, se consultaron seis libros relacionados con la nutrición, los aminoácidos y la expresión génica. También se incluyeron cuatro referencias para definir los conceptos que forman parte de la introducción y dos sobre la metodología de revisión (PRISMA y Maeda). La tabla I muestra un resumen de los principales artículos seleccionados para la revisión.

## INFLUENCIA DE AA EN LA EXPRESIÓN GÉNICA

Algunos genes se regulan en varios pasos que incluyen transcripción, procesado postranscripcional, exportación nuclear y traducción de los mRNA maduros. Los AA pueden tener una influencia indirecta en la modulación al servir como señales en la transcripción debido a que se ha demostrado que las células pueden detectar variaciones en los niveles de AA y responder por mecanismos como el control de transcripción, la estabilización del RNA mensajero y el incremento o la disminución del inicio de la traducción (12).

Los mecanismos epigenéticos más importantes de expresión génica incluyen la modificación de proteínas histonas, que definen las regiones del cromosoma en las que el ADN se libera



**Figura 1.** Diagrama de los documentos totales incluidos en la revisión.

temporalmente para permitir el acceso de factores de transcripción (12). Las histonas se modifican mediante metilación, acetilación y fosforilación. La región promotora es amplia en eucariotas. En ella se encuentran repeticiones de secuencias de nucleótidos de citosina unida a guanina, CpG (dentro de la misma cadena, marca puntos en los que una metiltransferasa puede agregar un grupo metil a la citosina en el carbono número 5). Cuando existe una mayor metilación, los factores de transcripción no reconocerán la región promotora. Estos procesos son de vital importancia para la regulación de la expresión génica y las funciones fisiológicas (13). En la acetilación de las histonas, el ADN es disociado de sus histonas y la transcripción procede. Por el contrario, la metilación del ADN y la desacetilación de histonas provocan que el empaquetamiento del ADN aumente y se silencie la expresión genética (14).

La transcripción de un gen a un mRNA se efectúa mediante la RNA polimerasa. Este proceso puede ser regulado por los AA a través de la activación de factores de transcripción, de C/EBP (CCAAT1, *enhancer binding protein*) y de la regulación de secuencias específicas en el promotor (15).

Existen varios genes que codifican para proteínas ribosómicas que están regulados por la disponibilidad de AA, como los genes S25 y L17, que codifican proteínas para la subunidad ribosómica 60S. Entre los represores más efectivos para la inducción del L17 y la asparagina sintetasa (AS) se encuentran la glutamina (Gln), la asparagina (Asp) y el aminoisobutírico (16).

La Gln y Arg son dos AA sumamente investigados en la regulación de la expresión de genes.

## GLUTAMINA

La Gln es considerada como la principal fuente de energía de células epiteliales (enterocitos del yeyuno y de linfocitos) y de células del sistema inmune. Este AA juega un papel importante en el transporte de nitrógeno, síntesis proteica, actuando como un sustrato de la amoniogénesis renal y neoglucogénesis hepática (17). La suplementación de Gln ha sido efectiva para reducir la morbimortalidad de los pacientes catabólicos y proteger contra fenómenos de lesión del estrés oxidativo (18).

La Gln en la dieta incrementa la expresión de los genes (120-124%) que son necesarios para el crecimiento celular y de remoción de oxidantes. Reduce la expresión (34-75%) de genes que promueven el estrés oxidativo y la activación inmune (19,20). La adición de Gln a fórmulas de uso enteral y parental aumenta sus concentraciones en sangre, mejora el balance nitrogenado y disminuye la incidencia de infecciones y la duración de estancias hospitalarias. Asimismo, reduce la muerte celular provocada por *shock* térmico, induciendo específicamente la *hsp 70* y *72* en células intestinales, mientras que la privación induce apoptosis de enterocitos. Sin embargo, se desconocen los mecanismos moleculares íntimos de modulación en la expresión de estos y otros genes (16).

Por otra parte, se ha observado experimentalmente la implicación de la Gln en la expresión de C/EBP, responsable de la unión de proteínas y SLC1A5, necesario para el transporte de AA y Gln, en células de hepatoma (17). Además, la Gln puede contribuir a diversas acciones relativas a la proliferación y supervivencia celular, tales como la síntesis de proteínas y nucleótidos, el descenso de la proteólisis y de la acción moduladora sobre ciertos factores de crecimiento como el IGF, la GH y la inhibición de la apoptosis (14). Los efectos inmunosupresores de la Gln han sido estudiados y se ha demostrado que modula la acción de varios factores de transcripción, especialmente el NF-κB (21).

## ARGININA

Fisiológica y nutricionalmente, la L-arginina (Arg) es de vital importancia, ya que estimula la secreción de hormonas que están involucradas en el crecimiento y en el metabolismo, tales como la insulina y el glucagón (21). Adriaio y cols. (22) investigaron el papel de la Arg en pituitarias de rata y células GH3, observándose un aumento en expresión génica de GH una hora después del tratamiento con este AA. En otro estudio similar, la L-Arg indujo significativamente la secreción de la hormona GH e IGF-1 de las células GH3 y HepG2, respectivamente (23).

La L-arginina es de vital importancia. En un estudio se analizó la "viabilidad" de células β, es decir, la pérdida de función celular, y se encontró una disminución de la misma de un 100% hasta un 61% en ausencia de L-Arg. Si, además, las células se exponían a citoquinas proinflamatorias, el valor disminuía del 100% al 41%. Por otra parte, la L-Arg también es precursora natural del óxido nítrico (NO), que funciona como vasodilatador en el endotelio vascular (24).

Tabla I. Artículos incluidos sobre influencia de aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes

Referencia	Muestra	Método	Conclusiones
Sanhueza y cols. 2012 (1) Chile	Se analizaron 120 referencias No se realizó revisión sistemática	Revisión Se abordaron artículos que explican la influencia de las macromoléculas y micromoléculas en la expresión génica	El desarrollo de ciencias como la nutrigenómica o proteómica permitirá construir una base de datos completa que constituya la huella digital de la nutrición
Hoffman y cols. 2018 (6) Inglaterra	Células He La	Estudio genético Análisis técnica reacción en cadena de la polimerasa (PCR) Se utilizaron AA como Gln, Leu y Tyr	El sistema SNAT2 (SLC38A2) es un transportador de AA neutros acoplados a iones de Na <sup>+</sup> . En los experimentos propuestos se investigó cómo la disponibilidad de AA y Na <sup>+</sup> afecta la regulación adaptativa del SNAT2 en células He La. Los resultados mostraron que la estabilidad de la proteína SNAT2 se redujo en ausencia de Na <sup>+</sup> , independientemente de la presencia o ausencia de AA
Jobjen y cols. 2009 (25) Estados Unidos	Ratas (peso entre 80-100 g)	Modelo DIO (obesidad inducida por la dieta en ratas) Análisis en HPLC (glucosa) y método colorimétrico (urea)	Utilizando el DIO, los resultados mostraron que el tratamiento con Arg provocó menores concentraciones séricas de leptina, glucosa, triglicéridos, urea, Gln y AA de cadena ramificada y mayores concentraciones séricas de metabolitos de óxido nítrico, además de mejorar en la tolerancia a glucosa
Wu 2010 (15) Estados Unidos	61 referencias No muestra metodología sistemática para la revisión	Revisión Sobre las modificaciones de histonas por metilación, acetilación, fosforilación y metilación del ADN	Gln, Glu y Arg tienen una importante función en la regulación de la expresión génica, la señalización celular, las respuestas antioxidantes y la inmunidad, y son los principales combustibles metabólicos para las células del intestino La Leu es un AA esencial de vital importancia ya que puede activar la mTOR para estimular la síntesis proteica e inhibir la proteólisis El Trp modula las funciones neurológicas e inmunológicas a través de metabolitos como la serotonina y la melatonina
Fitian y Cabrera 2017 (17) Estados Unidos	77 referencias No muestra metodología sistemática Utiliza la base de datos PubMed	Revisión Investigación de datos demográficos y clínicos de pacientes, biomarcadores del carcinoma hepatocelular (HCC) y vías metabólicas asociadas al desarrollo de cirrosis	Muestras de suero de pacientes con cirrosis muestran alteraciones en las concentraciones de AA (Ile, Leu, Val, Tyr, Phe, Gln). Se utilizó la vía de metabolismo de AA para hacer una comparación entre los pacientes con cirrosis y los voluntarios sanos
Abiles y cols. 2008 (18) España	Muestras de sangre 20 pacientes > 18 años Unidad de Cuidados Intensivos (UCI)	Estudio piloto prospectivo, consecutivo y comparativo Análisis espectrofotométrico Variables metabólicas: glutatión peroxidasa, glutatión reductasa, glutatión total y malondialdehído	La nutrición parenteral (NP) con adición de Gln aumentó significativamente la concentración del glutatión total y enzima glutatión La NP sin adición de Gln no mostró cambios en las variables estudiadas La mortalidad, como la estancia en UCI, no fue diferente para los grupos estudiados
Wang y cols. 2008 (19) Estados Unidos China	28 cerdos	Dos experimentos 1% Gln Análisis de expresión génica en microarreglos ( <i>microarray analysis</i> )	La suplementación con Glu incrementó significativamente la expresión de genes en el intestino, necesarios para el crecimiento celular y la remoción de antioxidantes, al mismo tiempo que disminuye la expresión de genes que provocan estrés oxidativo

(continúa en la página siguiente)

**Tabla I (Cont.). Artículos incluidos sobre influencia de aminoácidos provenientes de la dieta en la expresión de genes**

Referencia	Muestra	Método	Conclusiones
Krause y cols. 2011 (24) Alemania	Células $\beta$ del páncreas de ratones blancos (BLIN-BD11)	Análisis por espectrofotometría UV visible a 540 nm Medición de la secreción de insulina por células $\beta$ a diferentes concentraciones de L-Arg, en presencia y ausencia de citoquinas proinflamatorias	Las funciones celulares se ven afectadas debido a la privación de L-Arg La viabilidad de las células $\beta$ disminuyó del 100% al 61%. Bajo esta misma condición, y en presencia de citoquinas proinflamatorias, la viabilidad de las células $\beta$ disminuyó del 100% al 41%
Mauro-Lizcano y López-Rivas 2018 (20) España	Células de tumor de mama	Estudio genético sobre la regulación de TRAIL ( <i>tumor necrosis factor-related apoptosis-inducing ligand</i> ) por el metabolismo de Gln en células TNBC Análisis en PCR, citometría de flujo Tres experimentos diferentes Análisis estadístico t de Student	Los resultados muestran que las células TNBC (tipo de células cancerosas) están marcadamente sensibilizadas a apoptosis inducida por el factor de necrosis tumoral relacionada con el ligando (TRAIL) tras la privación de Gln La activación de GGN2 luego de la privación de Gln es responsable de la regulación positiva de TRAIL a través de una ruta de señalización que implica factores de transcripción ATF4 y CHOP
Hyun-Seok y cols. 2017 (23) Korea	Células GH3 y HepG2	Estudio genético sobre la influencia de L-Arg en la expresión génica de GH e IGF-1 Análisis en PCR y ELISA Análisis estadístico ANOVA y t de Student	L-Arg estimuló expresión génica de GH e IGF-1 en el epitelio hipofisario GH3 y hepatocitos HepG2 y redujo la expresión del gen de proteína de unión a IGF en células HepG2
Bröer y Bröer 2017 (32) Australia	251 referencias No muestra metodología sistemática de búsqueda	Revisión Detalla el tema de la homeostasis y la señalización de AA en células y organismos de mamíferos (mTORC1)	El sistema nervioso central genera una respuesta específica de proteína al agotamiento de AA, lo que resulta en un aumento de la ingesta de alimentos
Jousse y cols. 1998 (37) Francia	Células HepG2 humanas Hepatocitos aislados de ratas	Estudio citogénico sobre el efecto de la privación de AA en la expresión de IGFBP-1 Cultivo de células Transcripción inversa y amplificación por PCR	Independientemente de la dosis suministrada, la privación de los AA esenciales estudiados origina la inducción de la expresión de ARNm y proteína de IGFBP-1
Varga y cols. 1994 (41) Estados Unidos	Fibroblastos de piel humana	Hibridaciones Northern y ensayos de transfección transitoria	L-Trp en concentraciones supra fisiológicas es un fuerte inductor de la expresión del gen de la colagenasa <i>in vitro</i> a nivel transcripcional por los fibroblastos de la piel humana
Hellsten y cols. 2017 (41) Suecia	Células hipotalámicas N25/2 de ratón	Estudio a gran escala sobre el efecto de AA en la expresión génica de SLCs Análisis de DNA por PCR Determinación de concentraciones de RNA mediante espectrofotometría Análisis de expresión génica en microarreglos	La expresión génica de 1.001 genes que codifican para los SLCs se incrementó, mientras que en otros 848 genes disminuyó debido a la privación de AA (Ile, Leu, Tyr, Val, Ser, Thr y Trp)
Heeley y Blouet 2016 (7) Francia	Se analizaron 122 referencias No se realizó revisión sistemática	Revisión Detalla los mecanismos que utiliza el cerebro para detectar cambios en las concentraciones de AA y su relación con la modulación de ingesta de alimentos Se reportan experimentos en roedores administrando AA como Leu, Val, Trp	La Leu regula la expresión del gen AgRP en células hipotalámicas GT1-7. Se desconoce si Leu puede afectar rápidamente la actividad eléctrica o sináptica de las neuronas AgRP y cómo los cambios en las concentraciones extracelulares de Leu pueden afectar rápida y crónicamente la actividad neuronal

Una adecuada suplementación con Arg reduce los niveles de mRNA para proteínas de unión de ácidos grasos y proteína fosfatasa 1B. Incrementa la expresión de la glutatión sintetasa de insulina (GSS) como factor de crecimiento II, proteína quinasa AMPK (*activated protein kinase*). En estudios bioquímicos, Jobben y cols. (25) demostraron una disminución en el estrés oxidativo de células de ratas obesas WAT (*white adipose tissue*), cuando se les administraba Arg. La Arg activa la vía de señalización mTOR (proteína quinasa diana de rapamicina de mamíferos) en enterocitos, que estimula la síntesis proteica, la migración celular y la reparación intestinal, reduciendo los procesos inflamatorios (21).

### CONTROL DEL INICIO DE LA TRADUCCIÓN POR AA

La traducción genética es regulada por un conjunto de mecanismos que actúan en la fase de iniciación, elongación y terminación (26). Los AA pueden regular la síntesis de proteínas a través de cambios en eIF2B, fosforilación de 4E-BP1 y de proteínas S6 (27).

### MODULACIÓN DE LA ACTIVIDAD DEL EIF2B

El inicio de la traducción se desarrolla en diferentes etapas (Fig. 2):

1. Activación del complejo eIF2 por medio de una molécula de GTP para formar el eIF2-GTP.
2. El eIF2-GTP se unirá al complejo met-tRNA y a la subunidad 40 S del ribosoma para la formación del complejo 43 S

(Met-tRNA-eIF2-GTP-40 S) y para seguir con el proceso de síntesis de proteínas.

3. El GTP del complejo 43 S es hidrolizado para formar GDP. Después de cada ciclo de iniciación, el eIF2 se libera como un complejo binario unido a GDP y eIF2-GDP regresa a su estado de inactivación.
4. Con el objetivo de volver activar el eIF2, el GDP se intercambia por GTP y se forma de nuevo eIF2-GTP, que funcionará en otro ciclo de iniciación. Este intercambio de nucleótidos de la guanina está catalizado por otro factor de iniciación, el eIF-2B, que regula el primer paso de iniciación (27,28).

Existen dos mecanismos que pueden regular la actividad del eIF-2B: la fosforilación de la subunidad  $\alpha$  del eIF2 y la fosforilación de la subunidad  $\epsilon$  del eIF-2B (Fig. 2). El eIF2 $\alpha$  es uno de los dos puntos de control para la iniciación de la síntesis de proteínas en las células eucariotas (26). Cuando existe una disminución en el consumo de AA, el eIF-2 $\alpha$  se fosforila en la serina 51 gracias a una enzima llamada *general control non-depressing kinase-2* (GCN2 quinasa). La fosforilación del eIF-2 $\alpha$  por GCN2, provoca que se forme un complejo con el eIF-2B (eIF-2 $\alpha$ -eIF-2B), lo que impide la unión del Met-tRNA-eIF2-GTP a la subunidad 40S del ribosoma. El resultado es la inhibición del inicio de la traducción, interrumpiéndose la síntesis de proteínas (16,26). También existe un mecanismo en donde la activación de la GCN2 implica la acumulación de tRNA desacilados. Los elementos de respuesta a aminoácidos (*amino acid response elements* [AARE]) pueden regular la fase de iniciación de la síntesis de proteínas a través del factor de iniciación eIF-2 $\alpha$  (29).

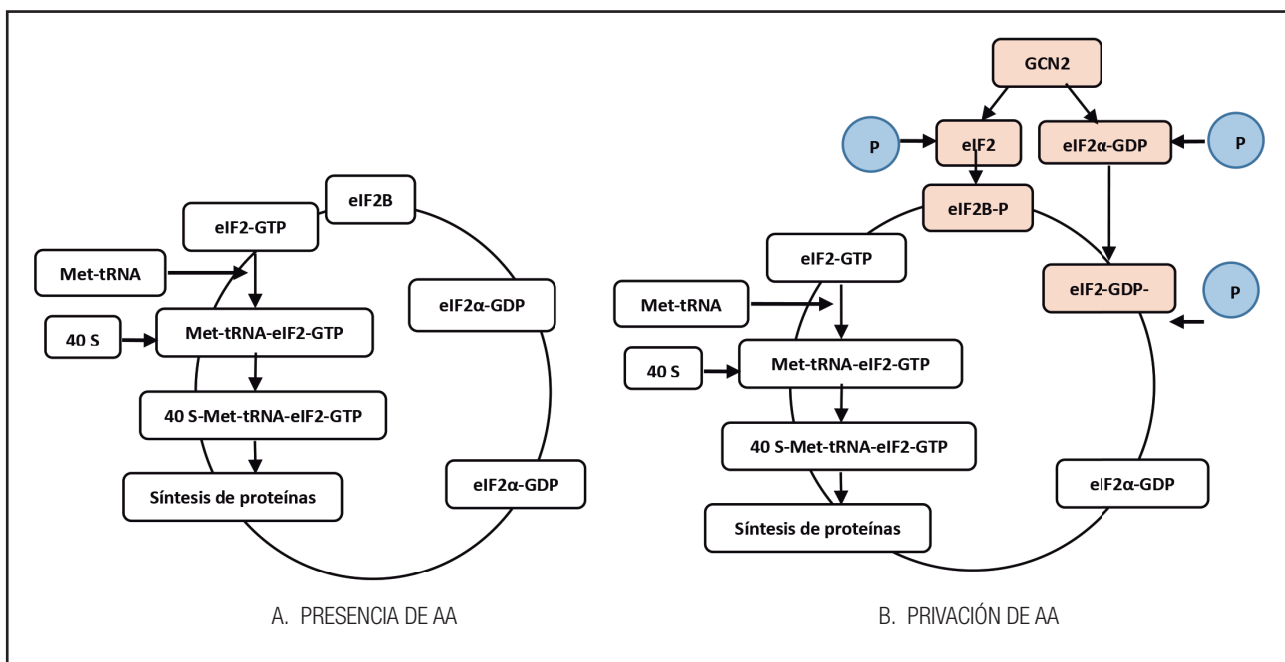


Figura 2.

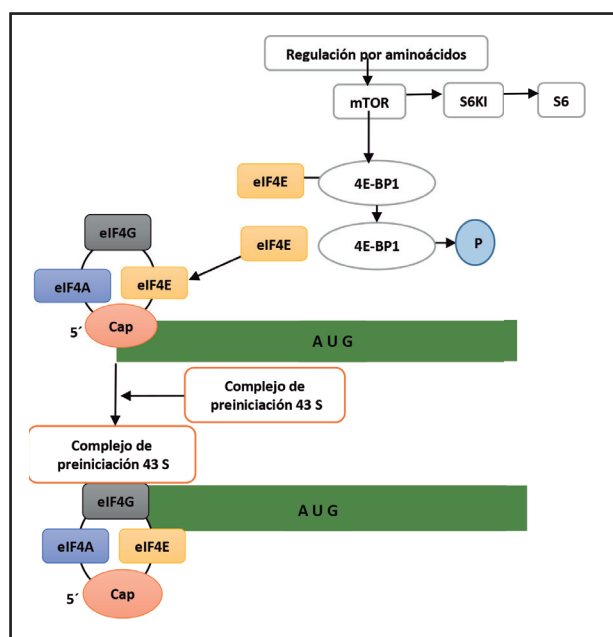
Inicio de la traducción en (A) presencia de AA y (B) privación de AA de la dieta. Adaptado de Fafournoux y cols. (27).

### FOSFORILACIÓN DEL COMPLEJO 4E-BP1

Existe un segundo paso en la iniciación de la traducción donde se une un mRNA al complejo de preiniciación 43 S. Este proceso se efectúa por un complejo de factores de iniciación denominados eIF-4F, los cuales están integrados por una helicasa de RNA (eIF-4A), una proteína que se une a la caperuza m<sup>7</sup>GTP del extremo 5' del mRNA (eIF-4E), la proteína que sirve de andamio (eIF-4G) para unirse con eIF-4A y la proteína de unión a la cola de poli-A (*poli A binding protein* [PABP]) (21). Estas tres proteínas (eIF-4A, eIF-4E y eIF-4G) se adhieren al complejo de iniciación 43 S y este, a su vez, a la cadena de mRNA (27).

El ensamblaje del complejo eIF-4F está regulado en parte por la asociación del eIF-4E con las denominadas proteínas de unión al eIF-4E (4E-BP1) (30) (Fig. 3). El sitio de unión de 4E-BP1 con eIF-4E se solapa con eIF-4G; de este modo, se pueden unir individualmente al eIF-4E, pero no ambos al mismo tiempo. Entonces, la unión del eIF-4E a la proteína 4E-BP1 impide la asociación del mRNA al ribosoma; esto ocurre únicamente cuando 4E-BP1 se encuentra hipofosforilada. De forma contraria, cuando se hiperfosforila la 4E-BP1, se estimula el ensamblaje del complejo eIF-4E con eIF-4G (16,31).

Si existe una privación de AA en la dieta (especialmente Leu), la *mTOR* se activa y causa la fosforilación de 4E-BP1. La *mTOR* (*target of rapamycin*) es otro tipo de quinasa cuya función principal es coordinar la disponibilidad de nutrientes con el crecimiento celular. Asimismo, fosforila las proteínas que se requieren para la unión del mRNA con la subunidad 40 S del ribosoma y la proteína ribosómica S6 (*rpS6, ribosomal protein*) (21,32) (Fig. 2).



**Figura 3.** Activación de mTOR mediante la privación de AA de la dieta, fosforilación del 4E-BP1 y de la proteína S6. Adaptado de Fafournoux y cols. (27).

### FOSFORILACIÓN DE LA PROTEÍNA S6

La S6 es una proteína ribosomal y su fosforilación se realiza directamente por una proteína llamada S6 kinasa I (S6KI), cuya actividad es a su vez regulada por la fosforilación catalizada por la mTOR, que para activarse requiere de una adecuada disponibilidad de AA y de la presencia de insulina (21,33). La fosforilación de S6 aumenta la traducción de un conjunto de mRNA específicos, los cuales codifican para proteínas ribosómicas, implicadas en la traducción. La mTOR controla la síntesis de rRNA y proteínas ribosómicas, es decir, la biogénesis de los ribosomas (21,34). La propia traducción de mRNA mTOR podría estar regulada por la fosforilación de la rpS6 (16).

### AMINOÁCIDOS EN LA TRANSCRIPCIÓN DE GENES

El control de AA en la transcripción de genes ha sido estudiado utilizando los mecanismos moleculares que involucran a los genes CHOP (*C/EBP homologous protein*) y el gen de la asparagina sintetasa (AS).

### GEN CHOP

El gen CHOP es una proteína nuclear relacionada con la familia de los factores de transcripción C/EBP (CCAAT), que dimeriza con otros miembros de su familia y está involucrada en la apoptosis celular (27). Por otra parte, en el promotor del gen CHOP se ha identificado un elemento de respuesta a AA denominado *amino acid response element* (AARE), capaz de inducir la expresión en respuesta al ayuno total de AA (16). Existe una similitud entre la secuencia de AARE (5'-ATTG-CATCA-3') con los sitios *cis* específicos de las familias de factores de transcripción C/EBP y ATF/CREB. Entre estos factores, solo el ATF2 y el ATF4 están involucrados en la regulación dependiente de los AA por el AARE (1,29).

El ATF2, es un factor de transcripción cuya activación génica se regula vía fosforilación de dos restos de Thr y uno de Ser. La supresión de AA, especialmente de Leu, induce la fosforilación del ATF2 en células humanas, necesaria para que el gen CHOP se exprese.

El ATF4 es el primer regulador de la expresión del gen CHOP al inicio de la traducción. Al igual que el ATF2, este es activado o inducido por la falta de AA en la dieta, particularmente por Leu, y puede interactuar *in vitro* con el AARE del gen CHOP provocando la activación génica (16,35).

### GEN DE LA ASPARAGINA SINTETASA (AS)

Los AA, pueden tener influencia sobre la expresión del gen AS, lo que ocasiona un incremento de la proporción de transcripción y de estabilidad del RNA mensajero. Para la síntesis de la Asn y Glu a partir de Gln y Asp se requiere una enzima llamada aspa-



ragina sintetasa y ATP (36). La transcripción del gen AS aumenta en respuesta a una falta de AA o glucosa. Así, los niveles de tRNA-Asn disminuyen cuando decrece la concentración de Asp, mientras que la actividad y los niveles de mRNA AS aumentan. De este modo, la Gln y otros AA en menor medida intervienen en la represión del gen AS. En el análisis de tejidos de páncreas se ha observado una mayor expresión del gen AS y es recurrente en diferentes especies como humanos, pájaros y roedores (36).

## EXPRESIÓN GÉNICA DE FACTORES DE CRECIMIENTO Y AA

Un adecuado crecimiento, especialmente en niños, requiere de una compleja interacción entre diversos factores genéticos, hormonales y nutricionales. Una parte de este control es realizado gracias al factor de crecimiento IGF-I e IGF-2, abundantes en la circulación y producidos por la mayoría de los tejidos del cuerpo (37). La actividad biológica de los IGF es modulada por proteínas de unión llamadas IGF *binding proteins* (IGF-BP) (37). La expresión del gen que codifica para el factor de crecimiento análogo a la insulina (*insulin like grow factor* [IGF-I]) en el ser humano está regulada por la disponibilidad de algunos AA. Es decir, los niveles de mRNA de IGF-I hepáticos y los niveles de IGF-I plasmáticos se correlacionan con la velocidad de crecimiento y disminuyen cuando existe un déficit de nutrientes. Por el contrario, las concentraciones de mRNA para las proteínas de fijación de IGF-I (IGF-BP-I) aumentan (27). La nutrición influye en la biosíntesis y la secreción hepática de IGF e IGFBP, provocando una afectación en órganos como el sistema inmune y el intestino. El IGF-I eleva la proliferación de células T y B (9).

Jousse y cols. (37) demostraron que la falta de AA induce la expresión génica de IGF-BP-I por la disminución de Arg, Cys y todos los AA esenciales, provocando afecciones significativas en los niveles de mRNA del IGF-BP-I en una línea de células de hepatoma (HepG2). Los datos obtenidos revelaron que la limitación de Leu induce fuertemente la expresión génica de IGFBP-I, sin afectar la expresión de IGF-I y IGF-II en células humanas HepG2.

Por otra parte, Passos de Jesús y cols. (38) encontraron que la suplementación con Pro y Gln en ratas desnutridas mejoró el contenido total de RNA en el tejido hepático remanente. La administración de AA aumentó la expresión del gen del factor de crecimiento de hepatocitos (*hepatocyte growth factor* [HGF]) después de la hepatectomía parcial en roedores desnutridos, teniendo mayor efecto Pro que Gln.

## OTROS EJEMPLOS DE GENES REGULADOS POR AA

En la tabla II se muestra cómo aumenta o disminuye la expresión génica de algunos genes.

En una investigación sobre AA que actúan sobre las neuronas hipotalámicas para regular el comportamiento de la alimentación y la homeostasis energética, se utilizó una dieta baja en protei-

nas (10% de las calorías) en ratas. Los resultados exhibieron un aumento en la ingesta de alimentos y en la expresión del gen hipotalámico *agouti-related protein* (AgRP). Después, mediante una inyección intracerebroventricular directa, una mezcla de aminoácidos (RPMI 1640) o Leu (1 g) fue suministrada, estimulando una disminución en la ingesta de alimentos de los roedores durante 24 h. Estas observaciones indican que los AA pueden actuar dentro del cerebro para inhibir o aumentar la ingesta de alimentos y que la expresión del gen AgRP puede contribuir a este efecto. Sin embargo, los mecanismos de señalización que median estos efectos no están del todo claros (7).

La capacidad de distintos AA para estimular la secreción hormonal depende de cada hormona y especie. Los AA (Leu, Gly, Ser, Ala) aumentan la secreción de insulina cuando se inyectan en animales de experimentación (9). Esto se debe, probablemente, a que la insulina favorece la entrada de AA a la célula y su incorporación a las proteínas, además de estimular la síntesis e inhibir el catabolismo de proteínas.

La secreción de hormona de crecimiento (GH) es controlada por su factor hipotalámico (GHRF) y somatostatina. Estudios experimentales han demostrado que el ayuno reduce la concentración del mRNA del GHRF, pero no afecta al mRNA de la somatostatina (39).

En mujeres embarazadas, una dieta rica en proteínas ocasiona la expresión de enzimas como la ribonucleasa (Rnasa), tioredoxina reductasa (TR) y lactato deshidrogenasa (LDH), entre otras. De forma contraria, con una dieta materna baja en proteínas se expresan mayoritariamente las enzimas glutatión S transferasa (GST), ornitina carbamoiltransferasa (OCT) y aspartato transaminasa (AST) (1).

En células humanas, el AA L-triptófano (Trp) fue un potente inductor de la expresión de la colagenasa (enzima encargada de degradar glucógeno, que además contiene zinc) a nivel de transcripción, donde el incremento de mRNA de colagenasa fue reversible, dependiente del tiempo y de la concentración del L-triptófano (40,41).

Los SLCs son una gran familia de transportadores de proteínas en mamíferos y su expresión génica se ve afectada notablemente si existe una privación de AA como Ile, Leu, Tyr, Val, Ser y Thr, lo cual implica un efecto en la capacidad de los SLCs para regular las concentraciones de AA intracelulares y, además, detectar alteraciones en los niveles de AA extracelulares. Un estudio reciente determinó que la expresión génica de los SLCs se incrementaba en células hipotalámicas N25/2 de ratones después de la privación de AA como Ile, Leu, Tyr, Val, Ser, Thr y Trp (42).

El SNAT2 es otro transportador de AA que interviene en la absorción celular de AA neutros acoplados a Na<sup>+</sup> y está regulado mediante la activación de mTORC1 (*mammalian target of rapamycin complex 1*). La disminución de concentraciones de AA extracelulares (Gln, Leu, Tyr) induce un incremento en la expresión del SNAT2 como respuesta a una concentración disminuida de AA; en tal caso, también se debe considerar una afectación en la activación y regulación de mTORC1, lo cual a su vez afectaría el proceso de síntesis de proteínas y crecimiento celular (6).

**Tabla II. Genes regulados por aminoácidos**

Genes	Expresión génica	AA	Referencia
AS CHOP	↑	↓ Met, His, Asn, Cys	Farfouroux y cols. 2002 (27)
S25 y L17	↓	↓ Gln y Asp	Hernandez y Thompson 2010 (16)
C/EBP	↑↓	↑ Gln	Fitian y Cabrera 2017 (17)
GH	↑	↑ Arg	Hyun-Seok y cols. 2017 (23)
GSS	↑	↑ Asn	Jobjen y cols. 2009 (25)
AgRP	↑	↓ Leu, Gln, Tyr	Heeley y Blouet 2016 (7)
Colagenasa	↑	↑ Trp	Varga y cols. 1994 (41)
SLCs	↑↓	↓ Ile, Leu, Tyr, Val, Ser, Thr	Hellsten y cols. 2017 (42)
SNAT2	↑	↓ Gln, Leu, Tyr	Hoffmann y cols. 2018 (6)

↑ incremento o ↓ disminución en la expresión génica; ↑ incremento o ↓ disminución en la concentración de AA.

## CONCLUSIÓN

La síntesis de proteínas en células de mamíferos es controlada por dos vías de señalización, mTOR y vía sensible a aminoácidos (*amino acid response* [AAR]). La vía de mTORC se activa cuando la célula tiene niveles idóneos de AA y funciona como un sensor, a fin de mantener la síntesis de proteínas y el crecimiento celular. De forma contraria, la AAR se activa cuando la célula es privada o tiene bajos niveles de AA, lo que deriva en la inhibición de la síntesis general de proteínas. El control de los procesos concernientes a la transcripción, la traducción y las modificaciones postraduccionales modulados por los AA no ha sido muy estudiado, aunque en los últimos años se ha experimentado con AA tales como Gln, Asp y Leu en los mecanismos de transcripción génica. En este sentido, se ha observado el efecto de AA sobre la modulación de la cromatina provocando la metilación del DNA y la acetilación de histonas. Sin embargo, las acciones de AA en la modulación de la actividad del eIF2B, la fosforilación del complejo 4E-BP1 y la fosforilación de la proteína S6 son más evidentes. Por otra parte, los AA pueden regular la expresión de genes que codifican para factores de crecimiento (como el IGF-I en el ser humano) y hormonas (la secreción de insulina aumenta cuando se suministran Leu, Gly, Ser y Ala en animales de experimentación).

En resumen, los avances en nutrigenómica y nutrigenética proporcionan la oportunidad de relacionar nutrientes de alimentos con la salud. De esta manera, podrían realizarse intervenciones dietéticas oportunas seleccionando los nutrientes específicos para cada individuo en base a su carga genética, previniendo enfermedades en un futuro. Los AA, que actúan sobre las neuronas hipotálamicas para regular el comportamiento de la alimentación y la homeostasis energética, son un ejemplo de cómo se puede manipular la expresión de un gen para inducir o no la ingesta de alimentos, lo que ofrece una posibilidad de mejora en el tratamiento de pacientes con obesidad, diabetes o enfermedades del corazón.

## AGRADECIMIENTOS

Expresamos nuestro agradecimiento a Eduardo Sías y Verónica Berumen por su apoyo con comentarios y observaciones.

## BIBLIOGRAFÍA

- Sanhueza J, Valenzuela A. Nutrigenomics: revealing molecular aspects of a personalized nutrition. *Rev Chil Nutr* 2012;39(1):71-84.
- Instituto Nacional del Cáncer. Definición de NIH. Estados Unidos: Departamento de Salud y Servicios Humanos; 2017. Consultado el 25 de mayo de 2018. Disponible en: <https://www.cancer.gov/espanol/publicaciones/diccionario/def/nih>
- Organización Mundial de la Salud (OMS). Biblioteca electrónica de documentación científica sobre medidas nutricionales (eLENA). 2018. Consultado el 25 de mayo de 2018. Disponible en: <http://www.who.int/elena/nutrient/es/>
- MedlinePlus. Aminoácidos. Biblioteca Nacional de Medicina de los Estados Unidos. 2018. Consultado el 25 de mayo de 2018. Disponible en: <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/002222.htm>
- MedlinePlus. Hormonas. Biblioteca Nacional de Medicina de los Estados Unidos. Consultado el 25 de mayo de 2018. Disponible en: <https://medlineplus.gov/spanish/hormones.html>
- Hoffmann T, Cwiklinski E, Shah D, Stretton C, Hyde R, Taylor P, et al. Effects of sodium and amino acid substrate availability upon the expression and stability of the SNAT2 (SLC38A2) amino acid transporter. *Front Pharmacol* 2018;(63):1-13.
- Heeley N, Blouet C. Central amino acid sensing in the control of feeding behavior. *Front Endocrinol* 2016;7(148):1-11.
- Martin W, Armstrong E, Rodríguez N. La ingesta de proteínas de la dieta y la función renal. *Nutr Metab* 2005;2:25.
- Bernadier C, Hargrove J. Nutrients and gene expression. En: Bernadier C, ed. *Nutrients and gene expression*. Estados Unidos: CRC Press; 2017. pp. 353-4.
- Hutton B, Catalá-López F, Moher D. La extensión de la declaración PRISMA para revisiones sistemáticas que incorporan metaanálisis en red: PRISMA-NMA. *Med Clin (Barc)* 2016;147(6):231-80.
- Guirao-Goris J, Olmedo-Salas A, Ferrer-Ferrandis E. El artículo de revisión. *RldEC* 2016;1(1):1-6.
- Vargas-Hernández J. Nutrigenómica humana: efectos de los alimentos o sus componentes sobre la expresión RNA. *Rev Fac Med* 2016;64(2):339-49.
- Wu G. Amino acids: metabolism, functions, and nutrition. *Amino Acids* 2009;37(1):1-17.
- Brasse-Lagnel C, Lavoinne A, Husson A. Control of mammalian gene expression by amino acids, especially glutamine. *FEBS J* 2009;276(18):26-44.
- Wu G. Functional amino acids in growth, reproduction, and health. *Adv Nutr* 2010;1:31-7.

16. Hernández G, Thompson C. Nutrigenómica. Regulación de la expresión génica. In: Díaz R, Barragán J, Gutiérrez O, eds. *Nutrigenómica: la nueva frontera de la nutrición*. 2ª ed. México: Médica Panamericana; 2010. pp. 1060-6.
17. Fitian AI, Cabrera R. Disease monitoring of hepatocellular carcinoma through metabolomics. *World J Hepatol* 2017;9(1):1-17.
18. Abilés J, Moreno-Torres R, Moratalla G, Castaño J, Pérez R, Mudarra A, et al. Efectos de la suplementación con glutamina sobre el sistema antioxidante y la peroxidación lipídica en pacientes críticos con nutrición parental. *Nutr Hosp* 2008;23(4):332-9.
19. Wang J, Chen L, Li P, Li X, Zhou H, Wang F, et al. Gene expression is altered in piglet small intestine by weaning and dietary glutamine supplementation. *J Nutr* 2008;138:1025-36.
20. Mauro-Lizcano A, López-Rivas A. Glutamine metabolism regulates FLIP expression and sensitivity to TRAIL in triple negative breast cancer cells. *Cell Death Dis* 2018;9(205):1-14.
21. Gil A. Nutrigenómica: regulación de la expresión génica. En: Gil A, ed. *Tratado de Nutrición. Bases fisiológicas y bioquímicas de la nutrición*. 2ª ed. España: Médica Panamericana; 2010. pp. 1060-5.
22. Adriaio M, Chrisman CJ, Bielavsky M, Olinto SC, Shiraishi EM, Nunes MT. Arginine increases growth hormone gene expression in rat pituitary and GH3 cells. *Neuroendocrinology* 2004;79:26-33.
23. Hyun-Seok O, Se-Kwan O, Jum-Seek L, Chunyan W, Sung-Joon L. Effects of L-arginine on growth hormone and insulin-like growth factor 1. *Food Sci Biotechnol* 2017;26(6):1749-54.
24. Krause MS, McClenaghan NH, Flatt PR, Bittencourt PI, Murphy C, Newsholme P. L-arginine is essential for pancreatic beta-cell functional integrity, metabolism and defense from inflammatory challenge. *J Endocrinol* 2011;211:87-97.
25. Jobgen W, Meininger C, Jobgen S, Li P, Lee M, Smith S, et al. Dietary L-arginine supplementation reduces white-fat gain and enhances skeletal muscle and brown fat masses in diet-induced obese rats. *J Nutr* 2009;139:230-7.
26. Weil A. Síntesis de proteínas y código genético. En: Murray R, ed. *Harper Bioquímica Ilustrada*. 29ª ed. México: Mc Graw Hill; 2013. pp. 401-42.
27. Fafournoux P, Bruhat A, Jousse C. Aminoacid regulation of gene expression. *Biochem J* 2000;351:1-12.
28. Nelson D, Cox M. Metabolismo del RNA. En: Freeman WH, ed. *Lehninger: principios de bioquímica*. España: Ediciones Omega, S.A.; 2009. pp. 1028-33.
29. Watson G, Ronai Z, Lau E. ATF2, a paradigm of the multifaceted regulation of transcription factors in biology and disease. *Pharmacol Res* 2017;119(2017):347-57.
30. Zhou X, Lei X, Yijin W, Wenshi W, Sprengers D, Herold J, et al. Requirement of the eukaryotic translation initiation factor 4F complex in hepatitis E virus replication. *Antiviral Res* 2015;124:11-9.
31. Averous J, Lambert-Langlais S, Mesclon F, Carraro V, Parry L, Jousse C, et al. GCN2 contributes to mTORC1 inhibition by leucine deprivation through an ATF4 independent mechanism. *Sci Rep* 2016;6(27698):1-10.
32. Bröer S, Bröer A. Amino acid homeostasis and signalling in mammalian cells and organisms. *Biochem J* 2017;474(12):1935-63.
33. Bond P. Regulation of mTORC1 by growth factors, energy status, amino acids and mechanical stimuli at a glance. *Bond J Int Soc Sport Nutr* 2016;3(8):5-11.
34. Magnuson B, Ekim B, Fingar DC. Regulation and function of ribosomal protein S6 Kinase (S6K) within mTOR signalling networks. *Biochem J* 2012;441(1):1-21.
35. Li Y, Guo Y, Tang J, Jiang J, Chen Z. New insights into the roles of CHOP-induced apoptosis in ER stress. *Acta Biochim Biophys Sin* 2014;46(8):629-40.
36. Balasubramanian M, Butterworth E, Kilberg M. Asparagine synthetase: regulation by cell stress and involvement in tumor biology. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2013;304:E789-99.
37. Jousse C, Bruhat A, Ferrar M, Fafournoux P. Physiological concentration of amino acids regulates insulin-like-growth-factor-binding protein 1 expression. *Biochem J* 1998;334:147-53.
38. Passos de Jesús R, De Nardi L, Da Rós N, Salaorni S, Nagai MA, Brentani M, et al. Amino acids change liver growth factors gene expression in malnourished rats. *Nutr Hosp* 2010;25(3):382-7.
39. Clarke S. Nutrition and genetic expression. En: Bowman B, Rusell R, eds. *Present knowledge in nutrition*. 8ª ed. Washington: ILSI Press; 2001. pp. 750-60.
40. Jun I, Yuka I, Satoko S, Shin-ich S, Takashi S, Tsutomu H, et al. Glutamine stimulates the gene expression and processing of sterol regulatory element binding proteins, thereby increasing the expression of their target genes. *FEBS J* 2011;278:2739-50.
41. Varga J, Mauviel A, Jeffrey J, Jiménez S. L-tryptophan in supraphysiologic concentrations stimulates collagenase gene expression in human skin fibroblasts. *Lab Invest* 1994;70(2):183-91.
42. Hellsten S, Lekholm E, Ahmad T, Fredriksson R. The gene expression of numerous SLC transporters is altered in the immortalized hypothalamic cell line N25/2 following amino acid starvation. *FEBS Open Bio* 2017;7:249-64.