

Полиненасыщенные жирные кислоты как сигнальные молекулы

*Марина Глебовна
Сергеева*



Институт физико-химической биологии
им. А.Н. Белозерского МГУ, Москва
Семинар 15.02.2007

Полиненасыщенные жирные кислоты как сигнальные молекулы

- 1. Липидомика и липидология
- 2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные липиды: синтез, окисл.метаболизм, мишени
- 3. Фосфолипаза A2
- 4. Ядерные рецепторы (PPARs)
- 5. Использование биоинформатики и подходов системной биологии для анализа воспалительных процессов на уровне клеток

1. Липидомика и липидология

Липидомика - системный анализ липидов и взаимодействующих с ними молекул (белки, нуклеиновые кислоты, глутатион и т.п.).

Появление термина «липидомика»:

[98] Han X, Gross RW. Global analyses of cellular lipidomes directly from crude extracts of biological samples by ESI mass spectrometry: a bridge to lipidomics. *J Lipid Res.* **2003**, 44(6):1071

Первая книга – 2005 г.

(Feng L and Prestwich GD (eds) **Functional Lipidomics** (Dekker-CRC, New York, 2005)

Появление термина «липидом»:

[20] Kishimoto K, Urade R, Ogawa T, Moriyama T. Nondestructive quantification of neutral lipids by thin-layer chromatography and laser-fluorescent scanning: suitable methods for "lipidome" analysis. *Biochem Biophys Res Commun.* **2001**, 281(3):657

Существует около 1000 (4000) липидов; анализируют более 20 классов (около 95% от массы липидома)

1. Липидомика и липидология

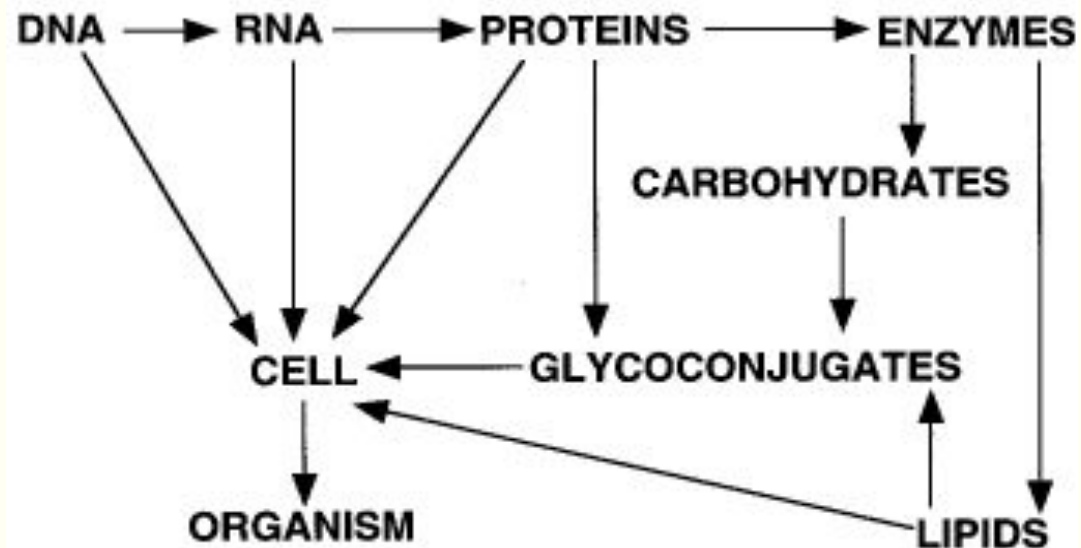
Интерес к липидомике связан с:

1. Изменение общих подходов к изучению клеток

Классическая парадигма:



Парадигма постгеномной эры:



1. Липидомика и липидология

Интерес к липидомике связан с:

2. Накоплением данных о нарушении метаболизма липидов при заболеваниях человека

Диабет, изб.вес и др. - ядерные рецепторы (PPAR)

Сердечно-сосудистые заболевания – простагландины и др. эйкозаноиды

Пролиферация клеток, миграция, апоптоз –

полиненасыщенные жирные кислоты,

простагландины и др. эйкозаноиды

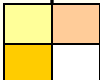
NSAIDs

(3-фосфоинозиды; церамиды; сфингозин-1 фосфат; лизофосфолипиды)

Нейродегенеративные заболевания, шизофрения, депрессия

полиненасыщенные жирные кислоты

Астма – лейкотриены (lukasts + рак)



1. Липидомика и липидология

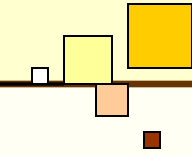
Интерес к липидомике связан с:

3. Созданием методов, позволяющих анализировать разнообразные липиды

ESI/MS; LC/MS/MS

Lipid arrays (ссылка)

1. Липидомика и липидология



Липидология

Интерфазный катализ (sPLA2)

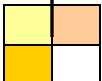
Формирование мембран

Липиды мембран как предшественники сигнальных молекул

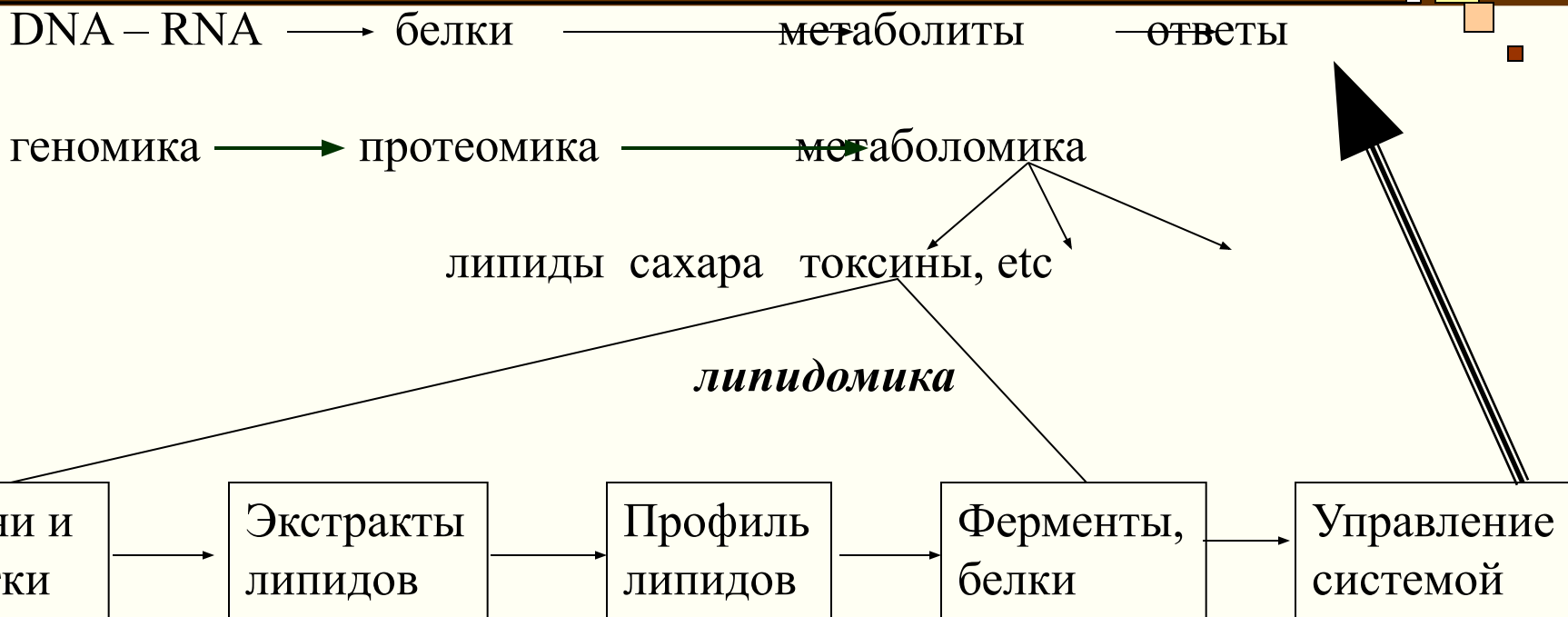
Липид-белковые взаимодействия

«Липидно-аналитические работы» - диагностические цели

Т.е. структурная и сигнальная липидомика

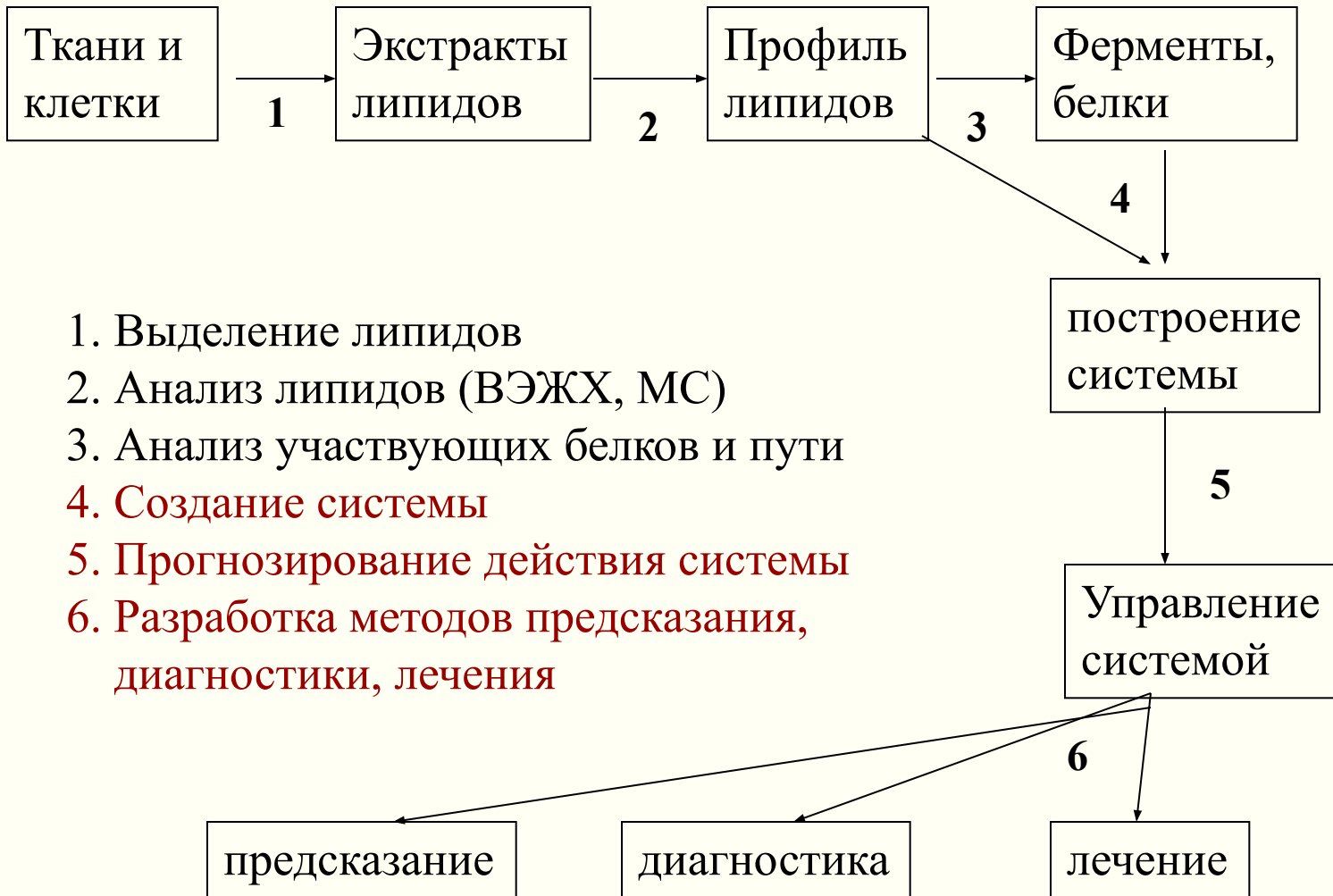


1. Липидомика и липидология



Место липидомики среди других «-омик»

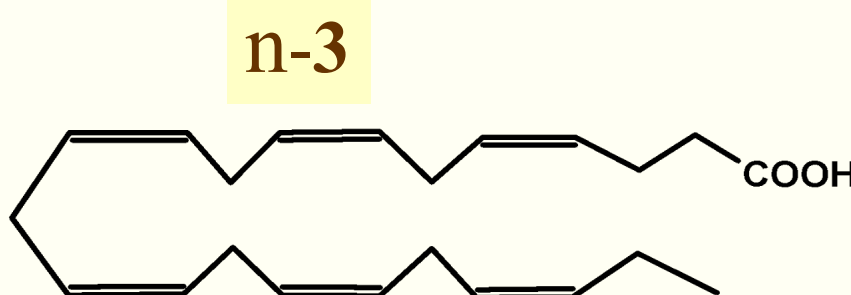
1. Липидомика и липидология



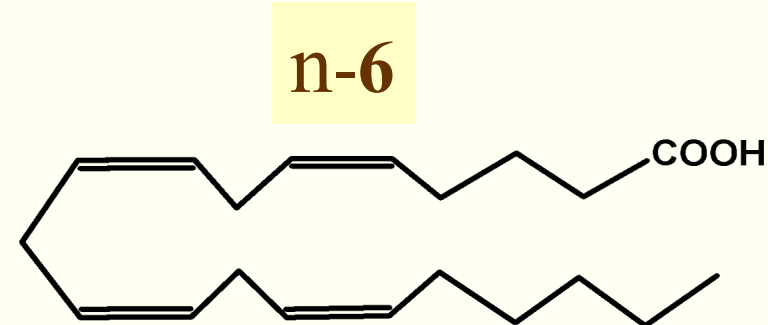
2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

n-7
пальмитоеновая
16:1ω7

n-9
олеиновая
18:1ω9



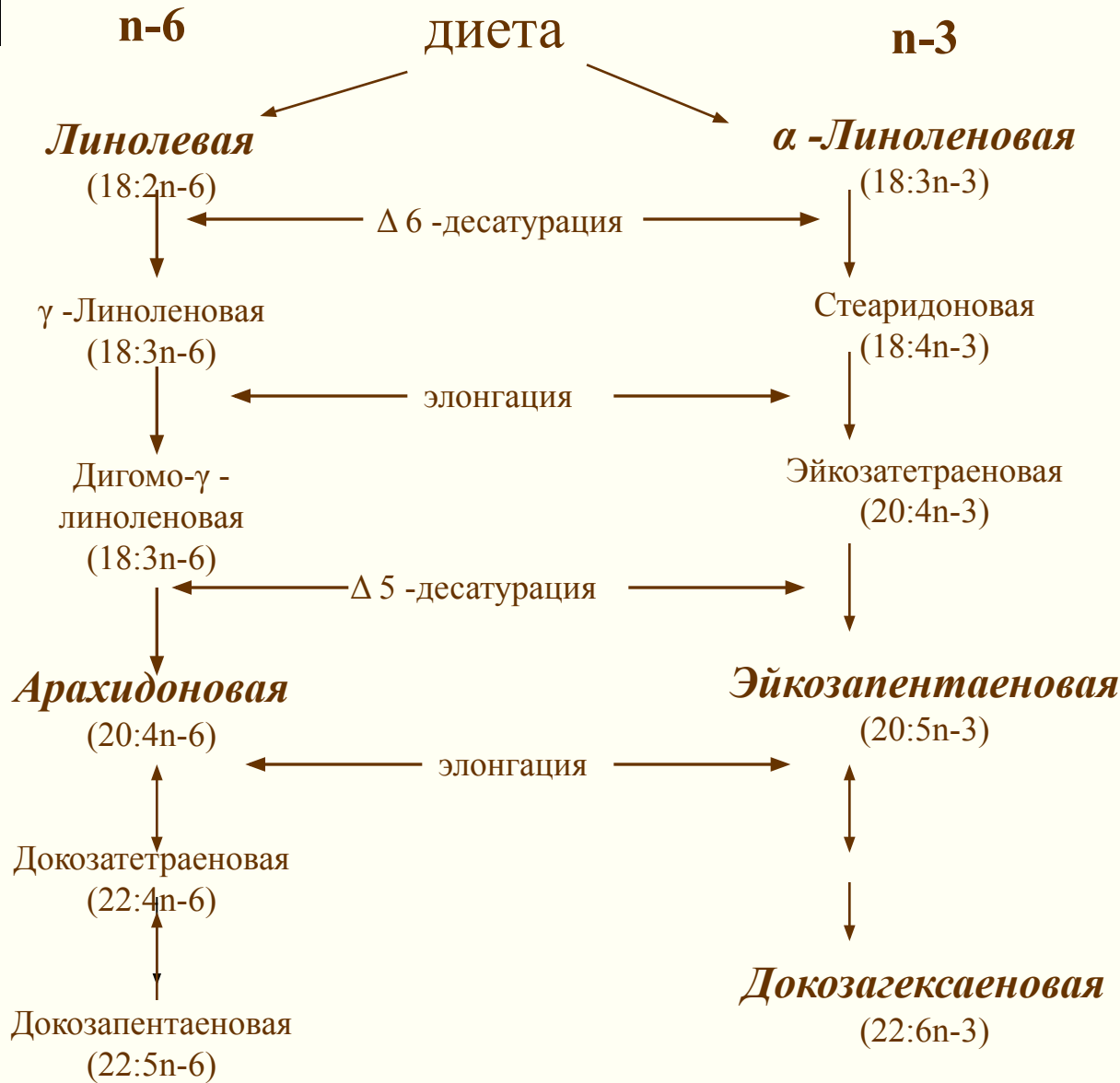
докозагексаеновая
22:6ω3
рыба



арахидоновая
20:4ω6
мясо, яйца

Сердечно-сосудистые заболевания, воспаление, травмы мозга
психозы, шизофрения, нейродегенеративные заболевания

Синтез ненасыщенных жирных кислот



Тромбоциты:
[AA]₀ = 5 мМ

1% - 50 μ M (св)

Лейкоциты:
0,1-1 μ M (св)

Островки Лангерганса:
15 μ M (св)

[AA]_{внекл} = 1-10 μ M

DHA~50% клетки мозга

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Молекулярная эволюция элонгаз и десатураз человека

	ELOVL1	ELOVL2	ELOVL4	ELOVL5	ELOVL7	<i>ELOVL3</i>	ELOVL6	FADS1	FADS2	FADS3	FADS6
<i>Homo sapiens</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Mus musculus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Rattus norvegicus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Canis familiaris</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Bos taurus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Gallus gallus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	no	1 protein	3 proteins	1 protein		1 protein
<i>Danio rerio</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	no	1 protein		1 protein		1 protein
<i>Takifugu rubripes</i>	1 protein	no	1 protein	1 protein	1 protein	no	1 protein		no		1 protein
<i>Ciona intestinalis</i>			2 proteins				1 protein			1 protein	
<i>Strongylocentrotus purpuratus</i>			1 protein				2 proteins		2 proteins		no
<i>Drosophila melanogaster</i>			2 proteins				1 protein			no	
<i>Anopheles gambiae</i>			2 proteins				1 protein			no	
<i>Apis mellifera</i>			3 proteins				1 protein			no	
<i>Tribolium castaneum</i>			3 proteins				1 protein			no	
<i>Caenorhabditis elegans</i>			3 proteins						2 proteins		
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>			3 proteins							no	
<i>Schizosaccharomyces pombe</i>			2 proteins							no	
<i>Dictyostelium discoideum</i>			2 proteins						3 proteins		
<i>Arabidopsis thaliana</i>			2 proteins						2 proteins		
<i>Trypanosoma cruzi</i>			1 protein				2 proteins			1 protein	
<i>Entamoeba histolytica</i>				no						no	
<i>Encephalitozoon cuniculi</i>				no						no	

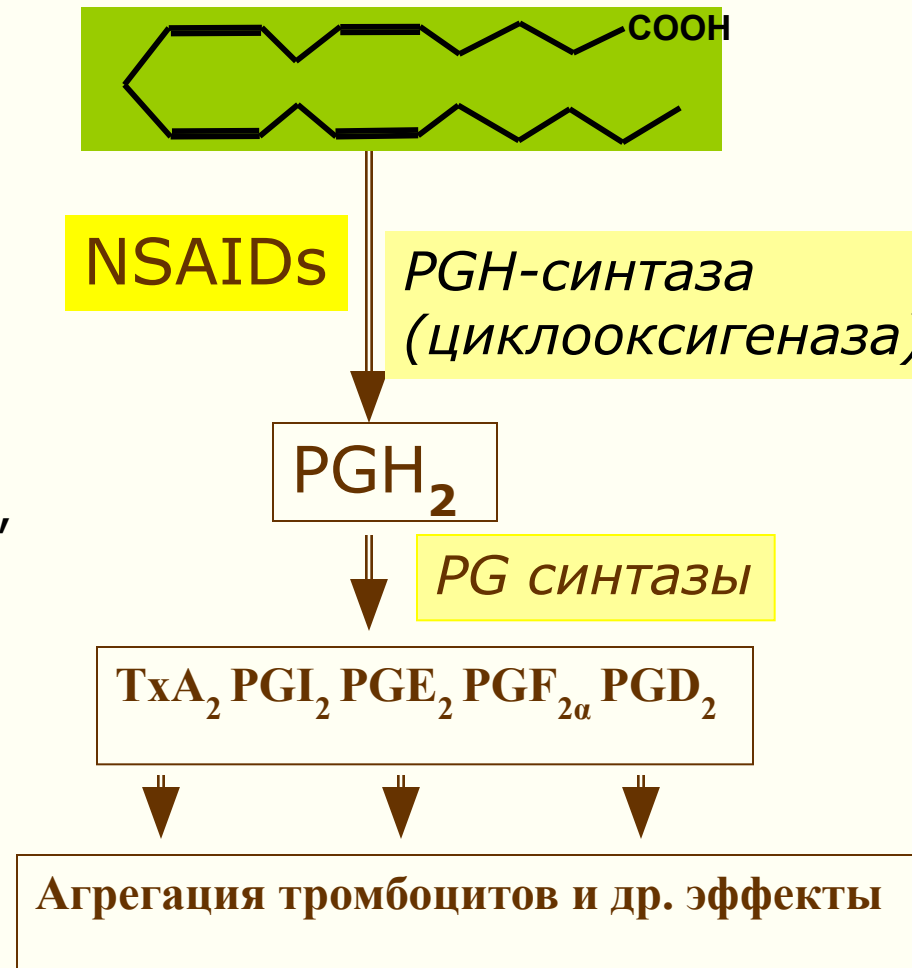
2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Сигнальные эффекты липидных медиаторов

- 1) сигнал проводится через классические G-белок связывающие рецепторы плазматических мембран;
- 2) сигнал проводится через различные внутриклеточные мишени:
 - а) глутатион;
 - б) белки-участники проведения внутриклеточных сигналов (например, модуляция арахидоновой кислотой активности протеинкиназы С);
 - в) G-белок связывающие рецепторы, локализованные на ядерных мембранах;
 - г) факторы транскрипции, которые связываются с нуклеиновыми кислотами и регулируют экспрессию клеточных белков.

Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

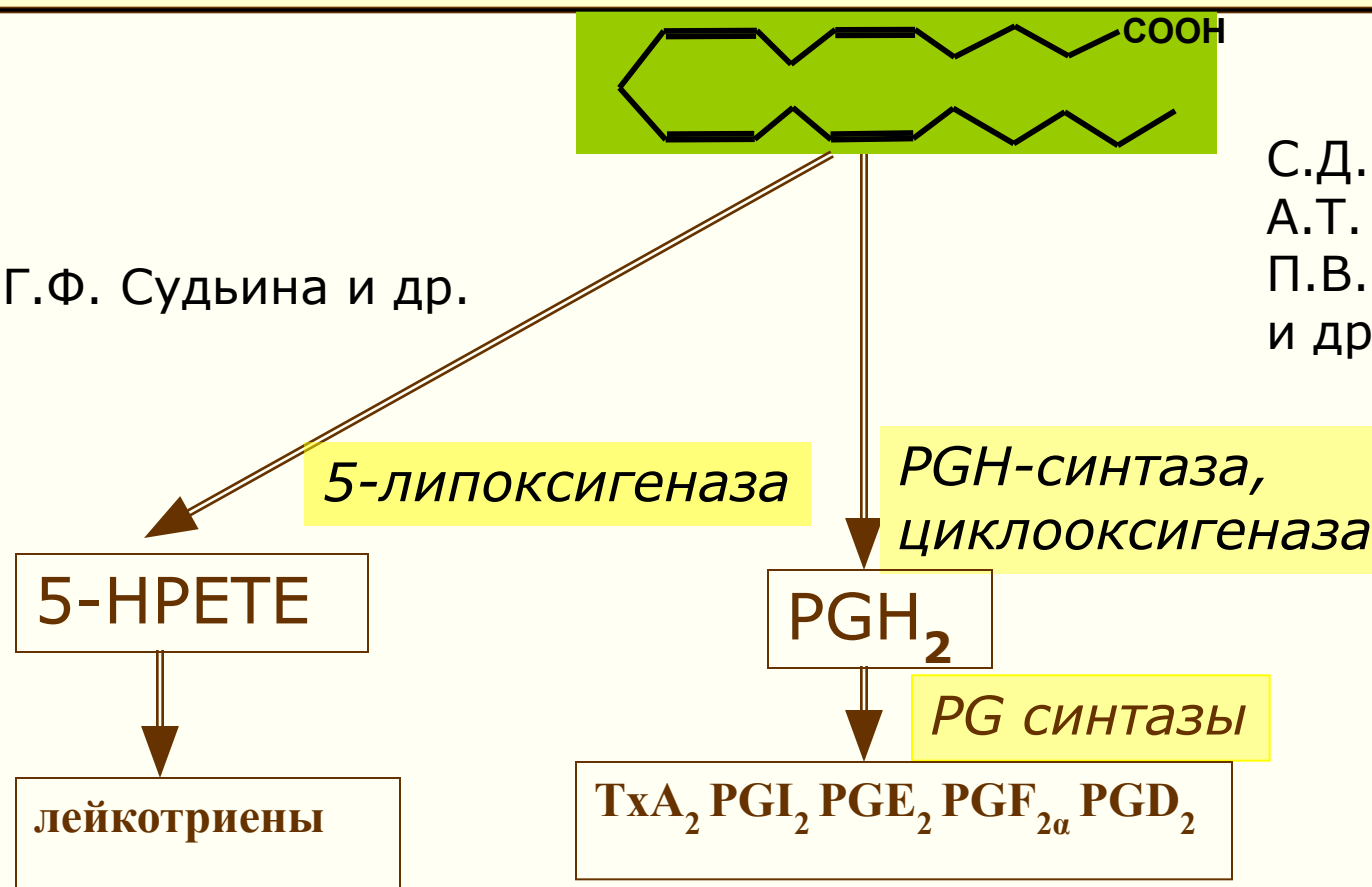
С 1978 г.
С.Д. Варфоломеев,
А.Т. Мевх,
Г.Ф. Судьина,
П.В. Вржеш
и др.



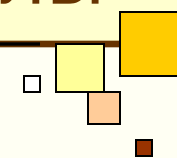
2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Г.Ф. Судьина и др.

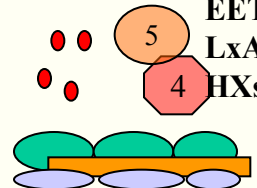
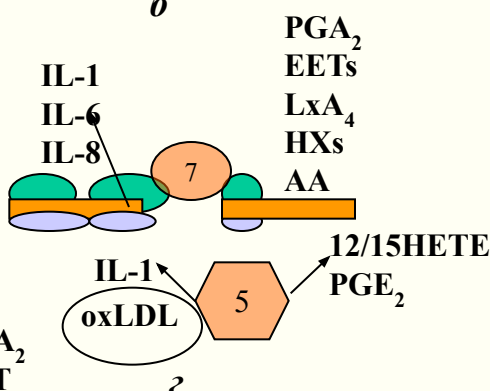
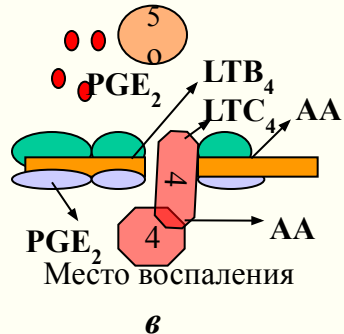
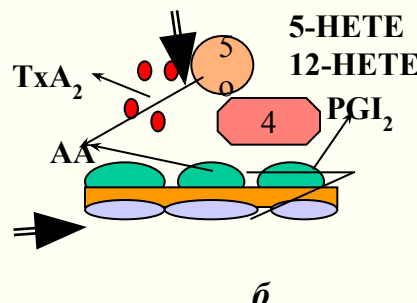
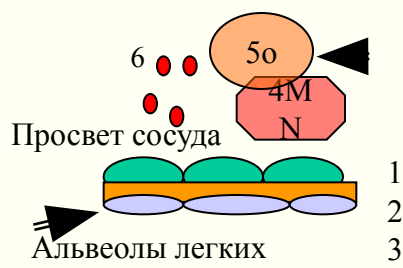
С.Д. Варфоломеев,
А.Т. Мевх,
П.В. Вржещ
и др.



2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы



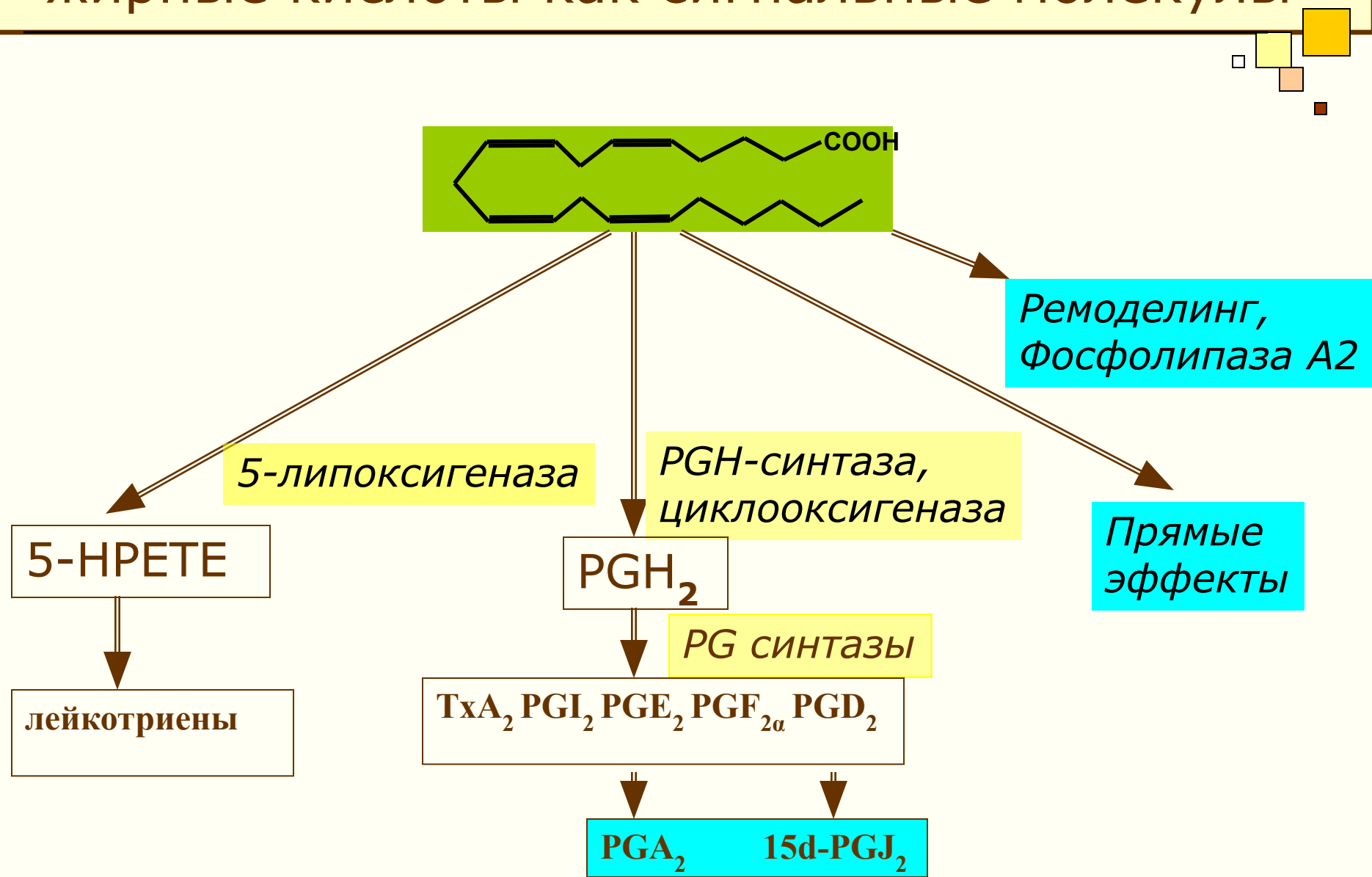
Физическое воздействие,
Тромбин, TNF α , АФК, IL-1 β



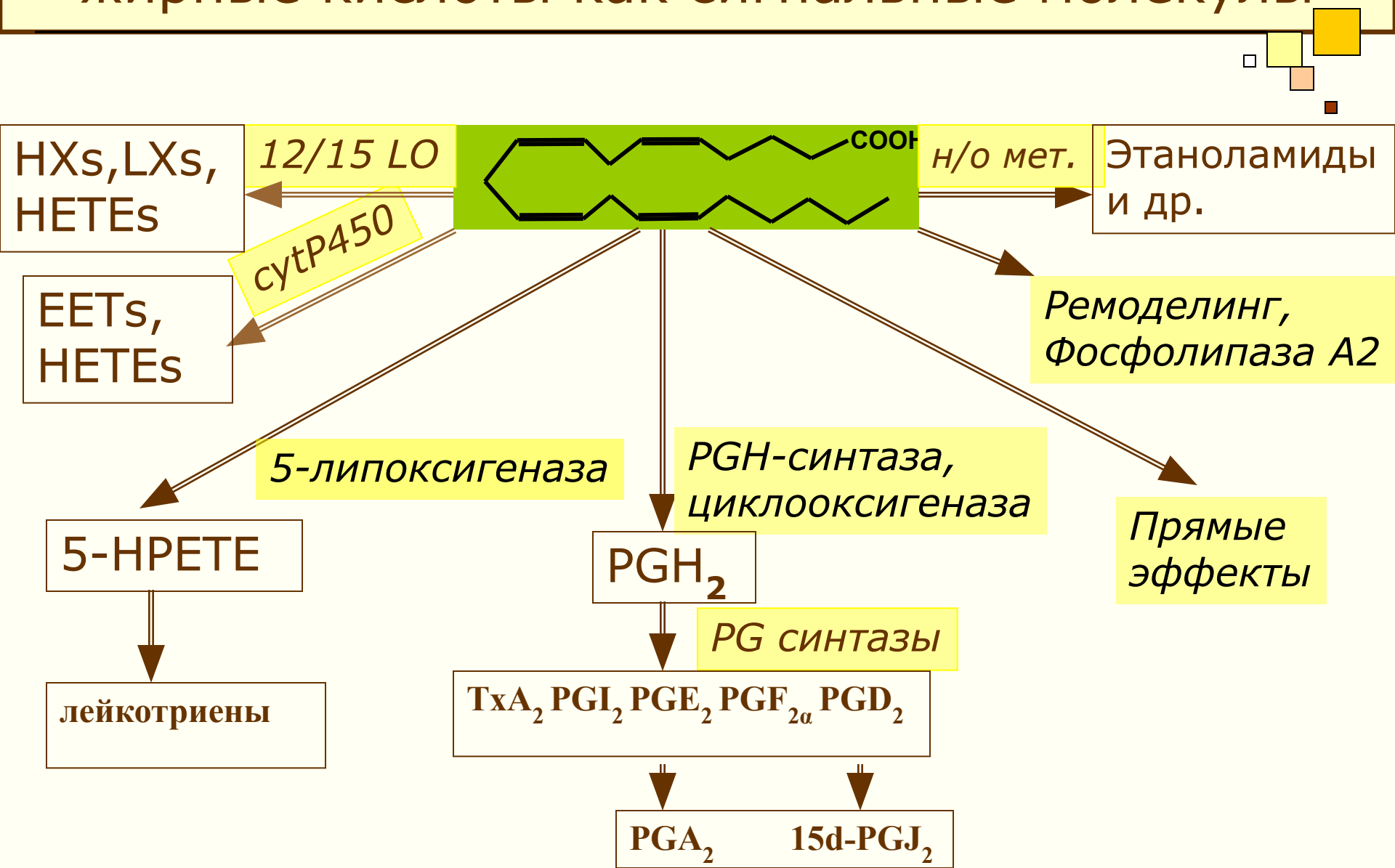
д

Участие
компонентов
каскада
арахидоновой
кислоты
в регуляции
воспалительного
процесса в легких

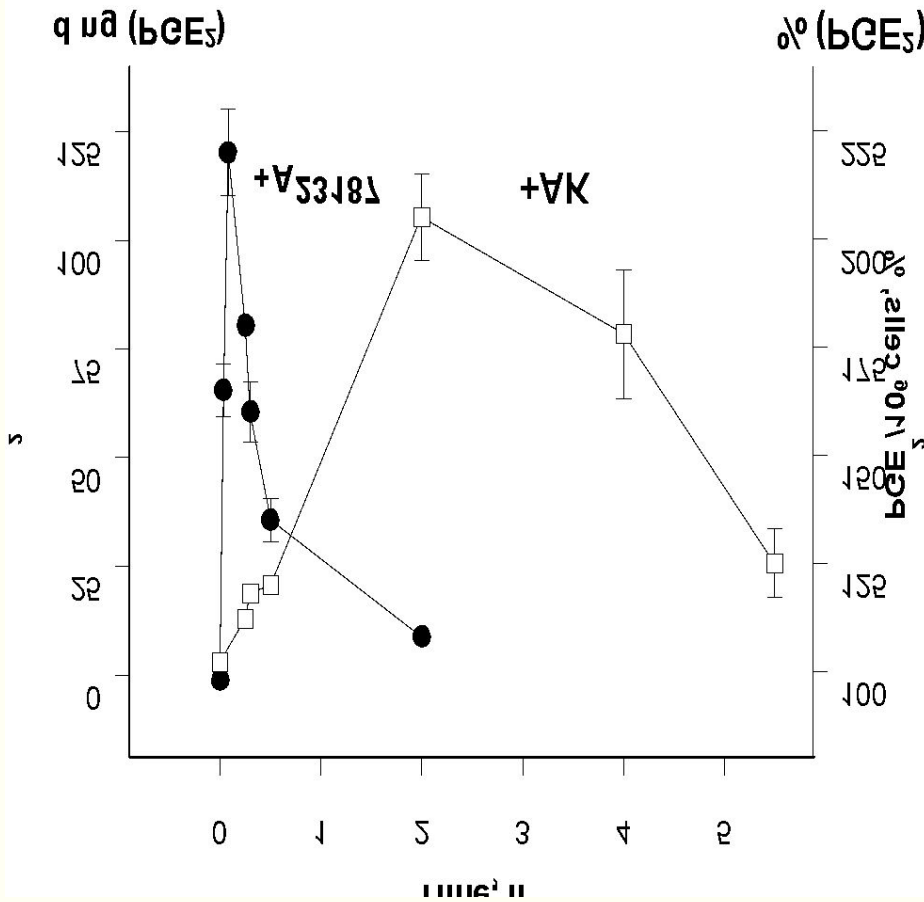
2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы



2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы



2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы



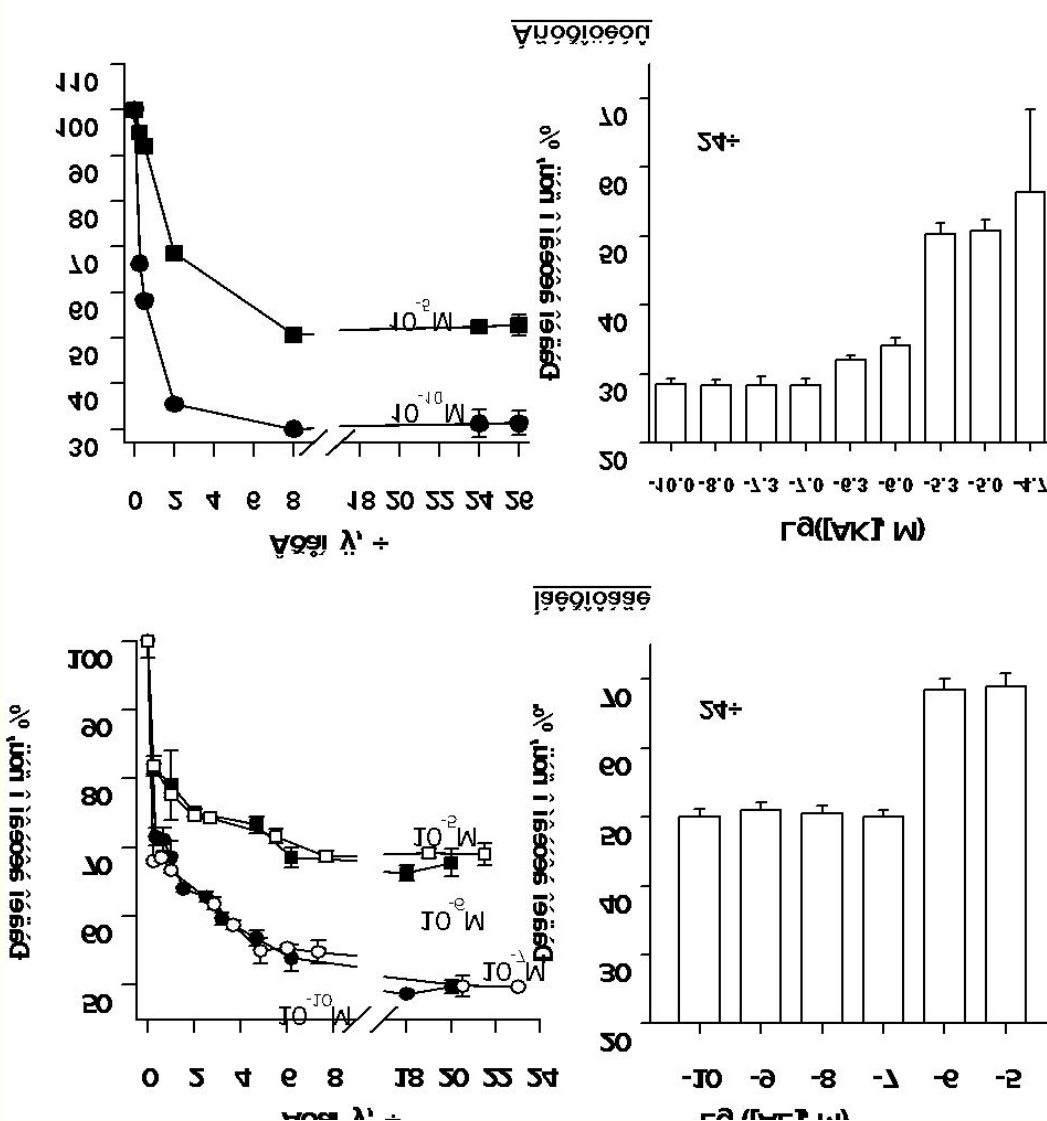
5 μ M A23187; 10 μ M AA

Gonchar M. et al. (1999) *Eur. J. Biochem.* 265(2):779

Источники арахидоновой кислоты (АК) при синтезе простаноидов макрофагами

- **Эндогенная АК (из внутриклеточных пулов) - субстрат PGH-синтазы;**
- **Экзогенная АК - регулятор синтеза простаноидов.**

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

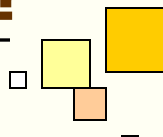


Новое равновесие в
клетках при
микромолярных
концентрациях
арахидоновой
кислоты во
внеклеточной
жидкости

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Экзогенная арахидоновая кислота как регулятор клеточных функций

- как меняется чувствительность клеток к провоспалительным веществам в присутствии экзогенной арахидоновой кислоты (1-10 μM)?
- как арахидоновая кислота влияет на метаболизм внутриклеточной арахидоновой кислоты и синтез простагландинов?
- как взаимосвязаны арахидоновая, докозагексаеновая и другие полиеновые жирные кислоты в регуляции функций клеток?
- как арахидоновая кислота влияет на $[\text{Ca}^{2+}]_i$ в клетках?



2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

АСТРОЦИТЫ – удобная модель:

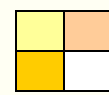
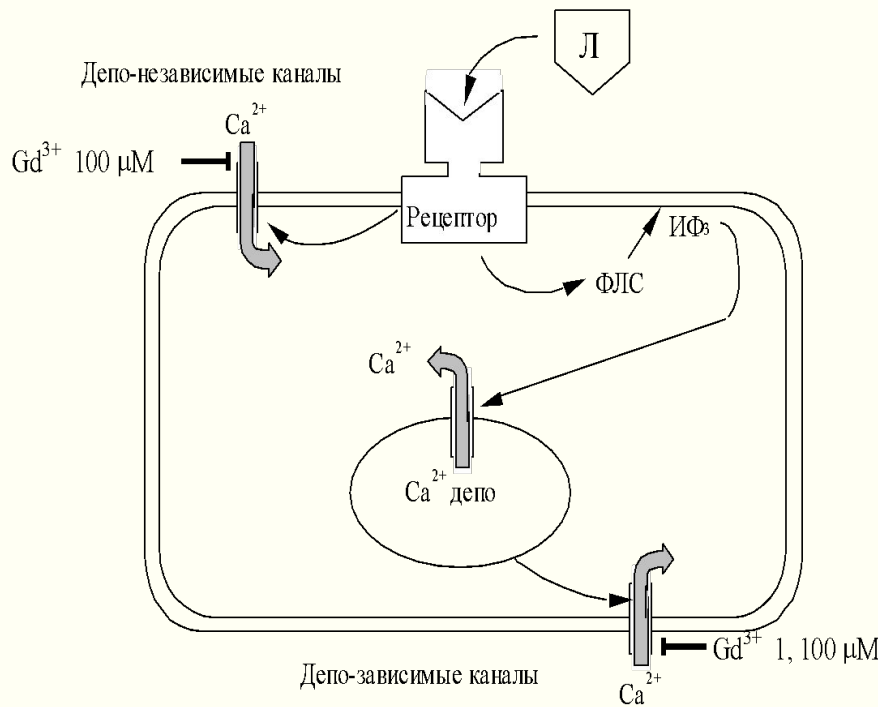
- имеют рецепторы к нейротрансмиттерам
(гистамин, аденоzin, АТФ, ацетилхолин и др.);
- синтезируют при активации **TNF- α , интерлейкины, АТФ** и др.;
- синтезируют **20:4n-6 и 22:6n-3 кислоты, простагландины;**
- **физиологические концентрации агонистов вызывают осцилляции $[Ca^{2+}]_i$; блокада осцилляций разобщает связь между клетками**

Астроциты как активные партнеры во взаимосвязи с нейронами и эндотелиальными клетками сосудов

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы.

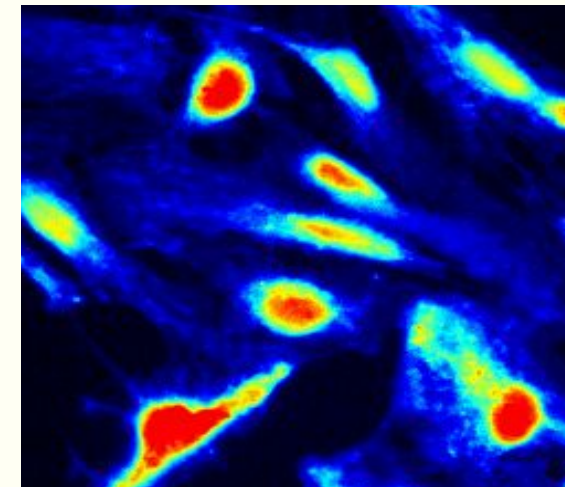
Регуляция концентрации внутриклеточного кальция в астроцитах

Пути появления Ca^{2+} в цитоплазме клеток при активации рецепторов



ЦЕЛЬ ИССЛЕДОВАНИЯ:

Сравнить специфичность действия внеклеточных кислот (20:4n-6, 20:5n-3, 22:6n-3) на $[\text{Ca}^{2+}]_i$ в астроцитах

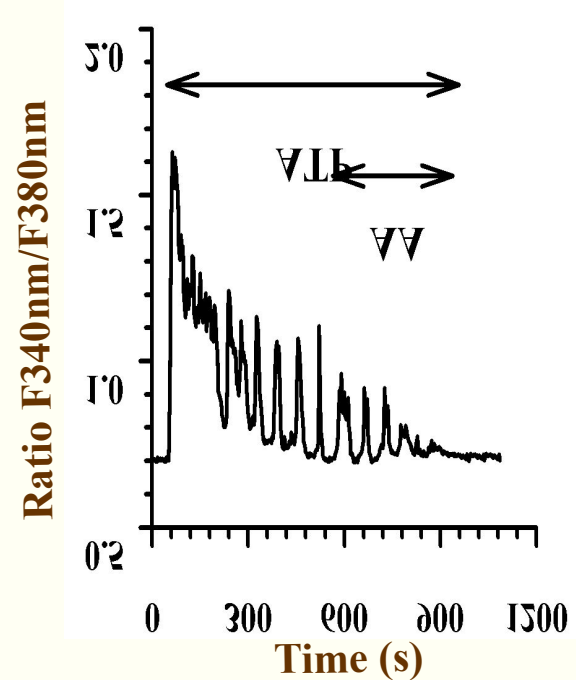


2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Экзогенная арахидоновая кислота:
блокирует осцилляции $[Ca^{2+}]_i$;

/
AA=DHA=EPA

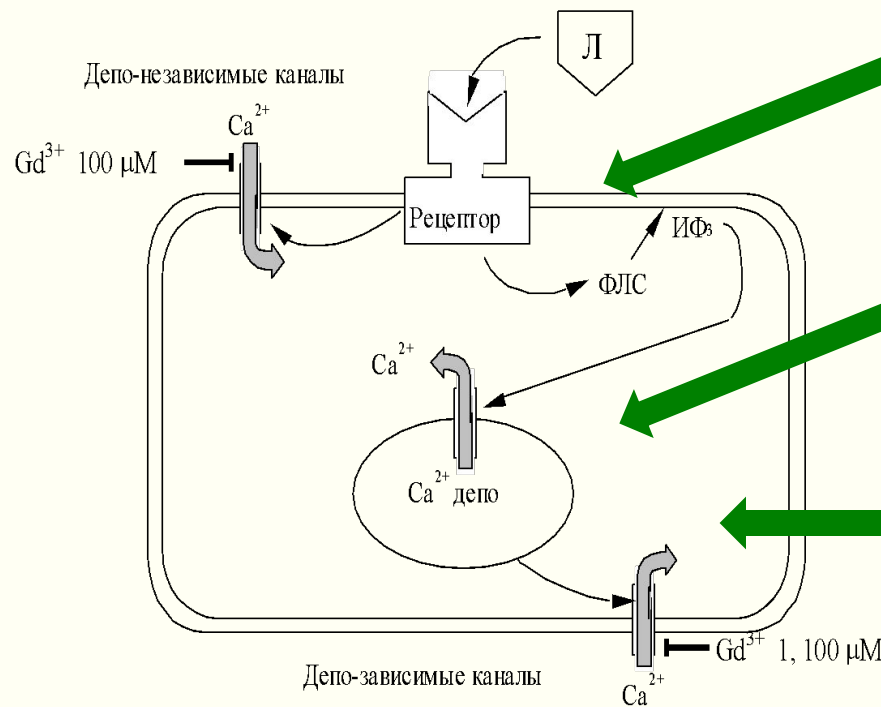
астроциты



Sergeeva M. et al (2003) Cell Calcium. 33(4)283

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Влияние ПЖК на вход кальция



**Первичный ответ на действие агониста (амплитуда ответа)
снижается**

+ Ca²⁺ 25% AA = DHA, 0% EPA

- Ca²⁺ 25% AA = DHA, 0% EPA

**Содержание Ca²⁺ в депо (амплитуда)
снижается**

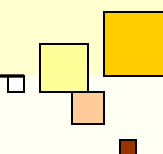
55% AA, 40% DHA, 0% EPA

**Депо-зависимый вход Ca²⁺ (амплитуда)
снижается**

Агонист: 65% AA, 45% DHA, 0% EPA

SERCA ингибиторы: 50% AA, 50% DHA, 30% EPA

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы



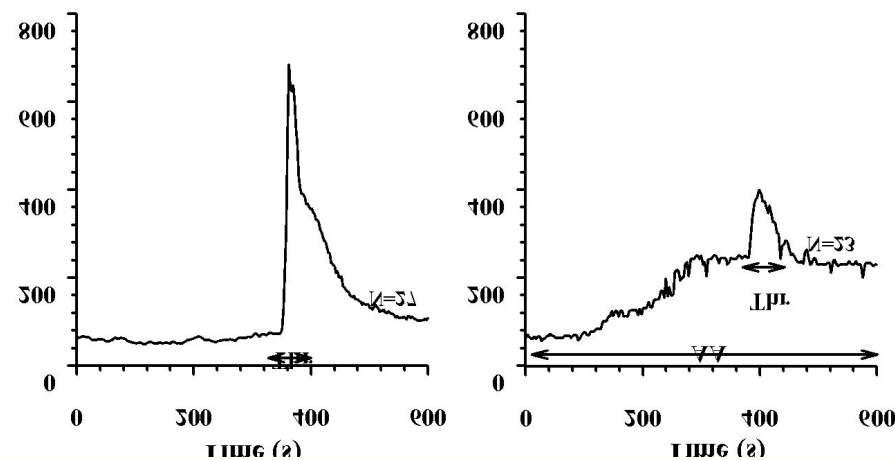
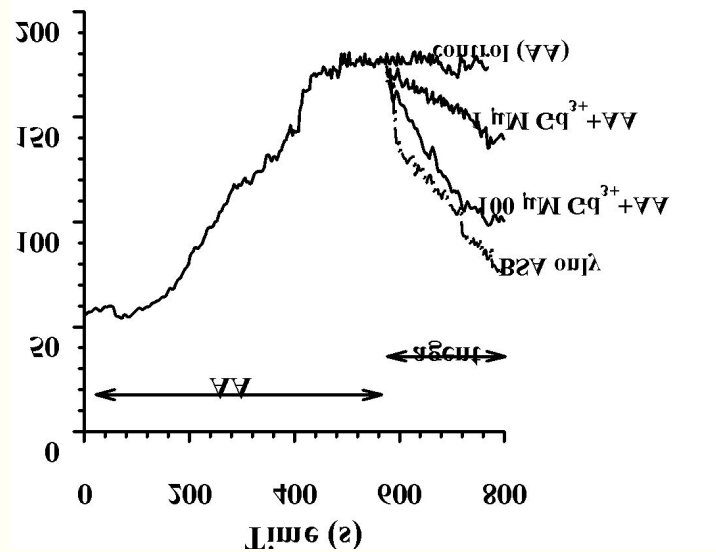
+ Ca^{2+}

$[\text{Ca}^{2+}]_i = 150 \text{ nM}$ AA=DHA

$[\text{Ca}^{2+}]_i = 60 \text{ nM}$ EPA

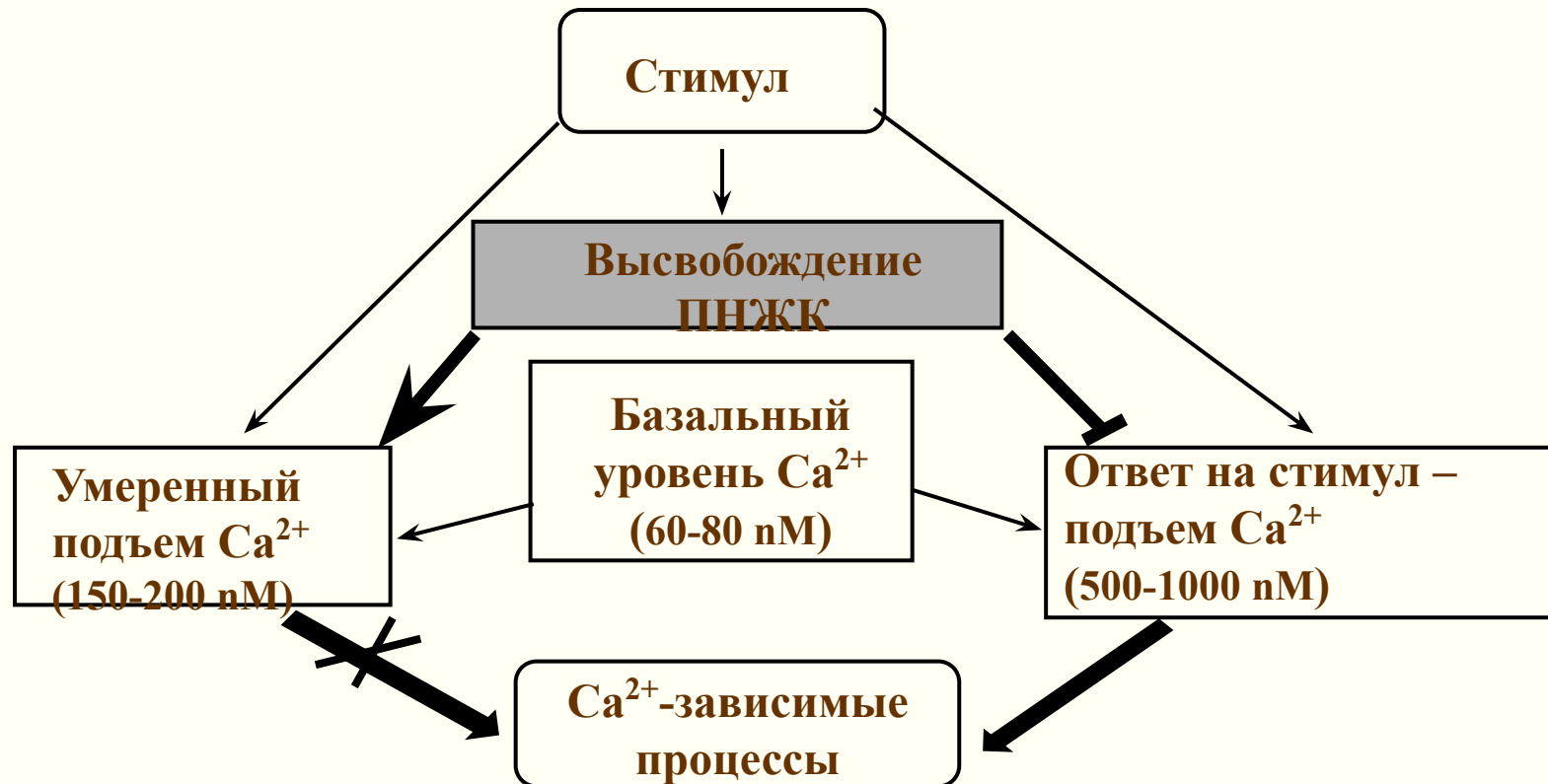
- Ca^{2+} не влияют

УСТАНОВЛЕНИЕ НОВОГО УРОВНЯ $[\text{Ca}^{2+}]_i$ снижает чувствительность клеток к дальнейшему стимулированию
AA=DHA>EPA



2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

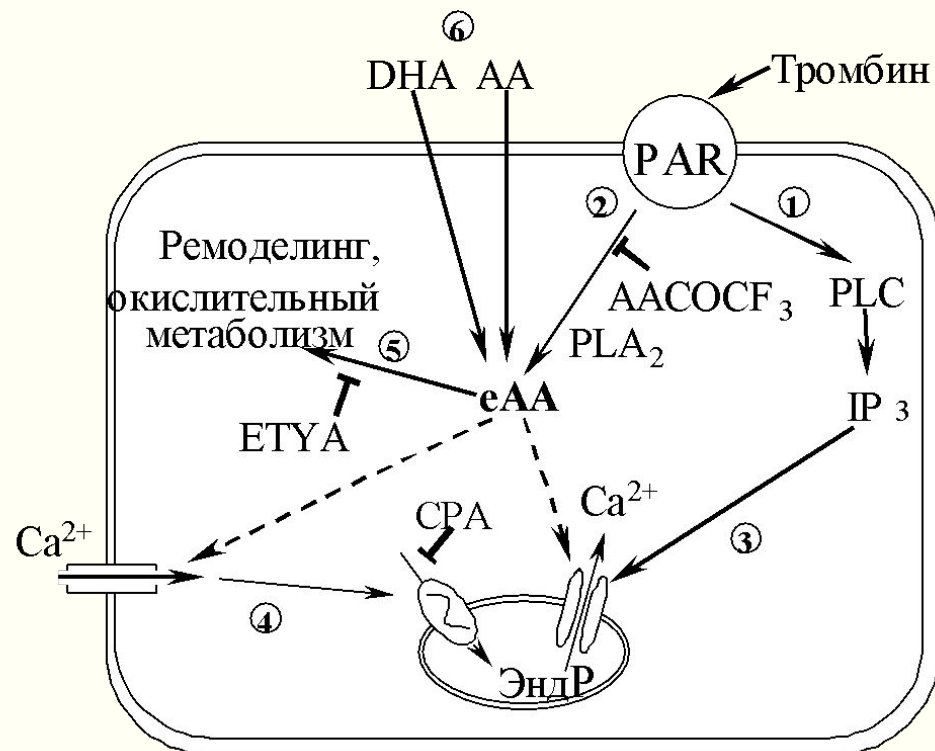
ПНЖК ПРИНИМАЮТ УЧАСТИЕ В УСТАНОВЛЕНИИ НОВОГО УРОВНЯ ВНУТРИКЛЕТОЧНОГО КАЛЬЦИЯ В АСТРОЦИТАХ – НЕЙРОПРОТЕКТОРНАЯ ФУНКЦИЯ



- Как меняется система регуляции внутриклеточного кальция при воспалениях?

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Регуляция ПЖК внутриклеточного кальция в астроцитах



Экзогенные

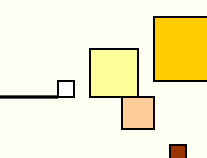
20:4n-6 (AA) и 22:6n-3 (DHA) кислоты **высвобождают** **эндогенную АА** - **положительная регуляция**;

Эндогенная АА ингибирует агонист-стимулированный подъем [Ca²⁺], на стадиях входа кальция и его высвобождения из депо - **отрицательная регуляция**.

2. Арахидоновая кислота и другие полиеновые жирные кислоты как сигнальные молекулы

Экзогенная арахидоновая кислота (АК) как регулятор клеточных функций

- меняется чувствительность клеток к провоспалительным веществам в присутствии экзогенных кислот ДГК (22:6n-3), АК (1-10 μ M) - снижается;
арахидоновая кислота влияет на $[Ca^{2+}]_i$ в астроцитах – нейропротекторная функция АК и ДГК;
- экзогенная АК влияет на метаболизм внутриклеточной АК и синтез простагландинов – активирует через высвобождение эндогенной АК, ДГК стимулирует высвобождение АК



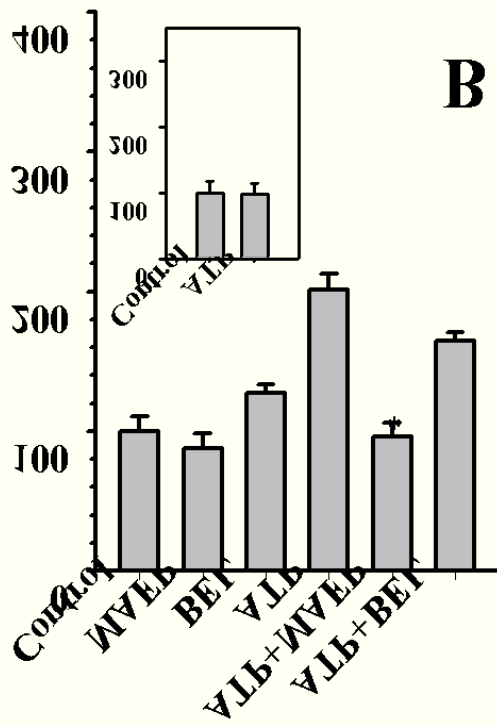
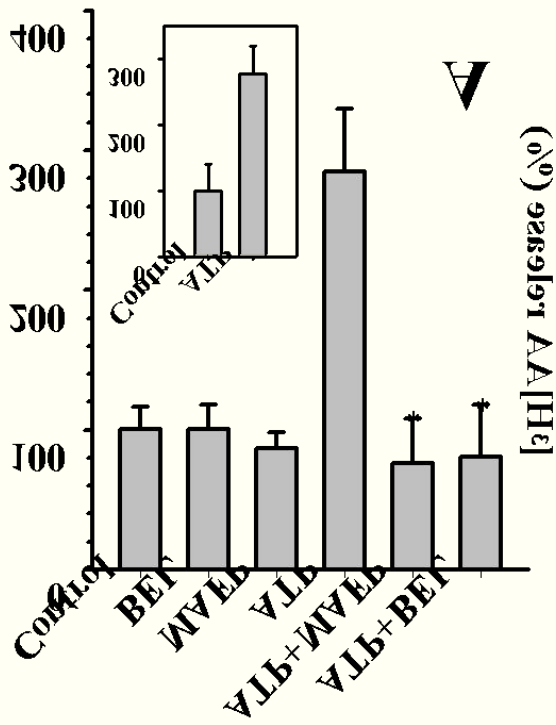
3. Фосфолипаза А2

	PLA2G1B	PLA2G2A	PLA2G2E	PLA2G2D	PLA2G5	<i>PLA2G2F</i>	PLA2G10	PLA2G3	PLA2G7	PLA2G12A	PLA2G12B
<i>Homo sapiens</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Mus musculus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Rattus norvegicus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	2 proteins	1 protein
<i>Canis familiaris</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Bos taurus</i>	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	2 proteins	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Gallus gallus</i>	2 proteins	1 protein	1 protein	1 protein		no	no	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Danio rerio</i>	1 protein	no	no	no	no	no	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Takifugu rubripes</i>	2 proteins	no	no	no	no	no	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein	1 protein
<i>Ciona intestinalis</i>	2 proteins						no	2 proteins	no		
<i>Strongylocentrotus purpuratus</i>	6 proteins						no	no	no		
<i>Drosophila melanogaster</i>	1 protein						1 protein	no			1 protein
<i>Anopheles gambiae</i>	1 protein						1 protein	no			1 protein
<i>Apis mellifera</i>	1 protein						1 protein	no			1 protein
<i>Tribolium castaneum</i>	1 protein						1 protein	1 protein	1 protein		
<i>Caenorhabditis elegans</i>	3 proteins						no	no	no		
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	no						no	no			no
<i>Schizosaccharomyces pombe</i>	no						no	1 protein	no		
<i>Dictyostelium discoideum</i>	no						no	no	no		
<i>Arabidopsis thaliana</i>	no						no	no	no		
<i>Trypanosoma cruzi</i>	no						no	1 protein	no		
<i>Entamoeba histolytica</i>	no						no	no	no		
<i>Encephalitozoon cuniculi</i>	no						no	no	no		

3. Фосфолипаза А2

3. Фосфолипаза А2

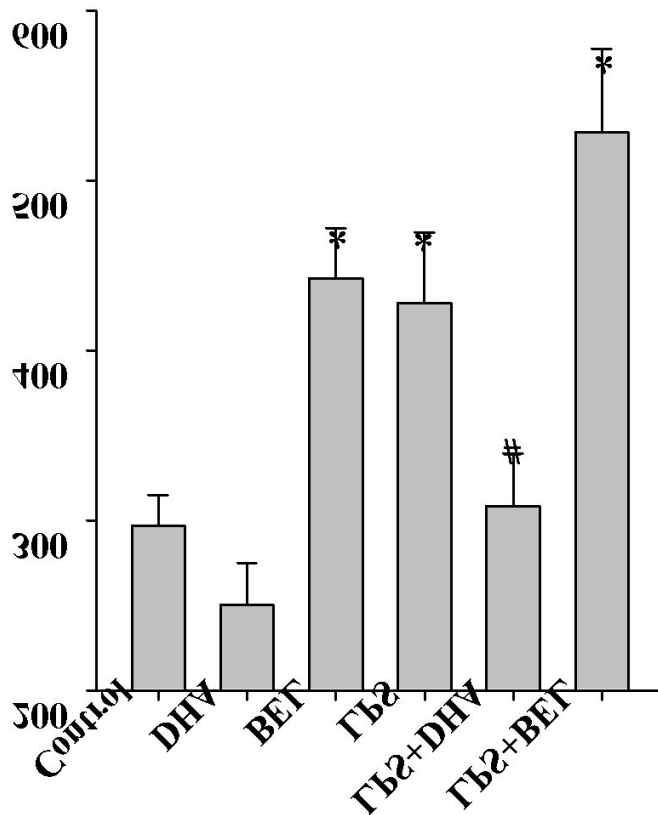
Какая фосфолипаза отвечает за высвобождение эндогенных ПЖК



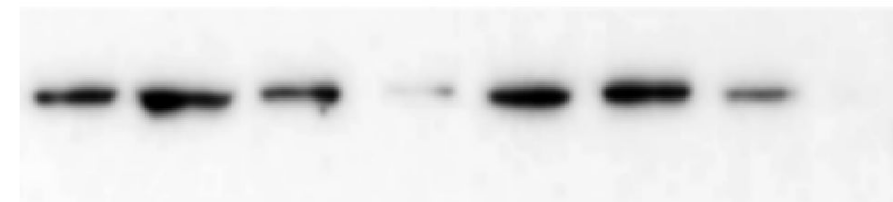
Высвобождение арахидоновой и докозагексаеновой кислот регулируются cPLA2 и iPLA2

3. Фосфолипаза А2

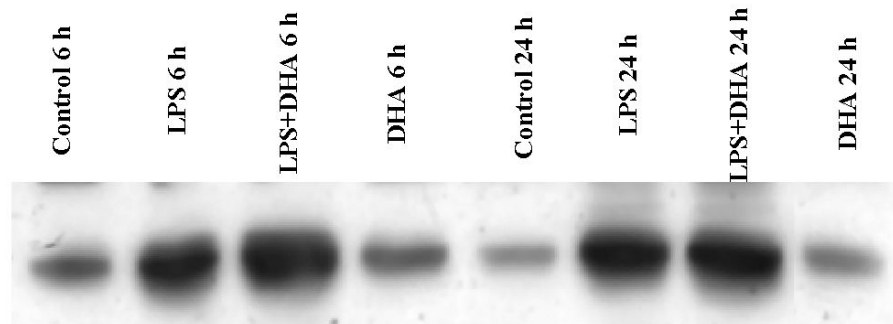
Экзогенная и эндогенная докозагексаеновая кислота ингибирует синтез простаноидов



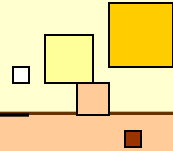
COX-1



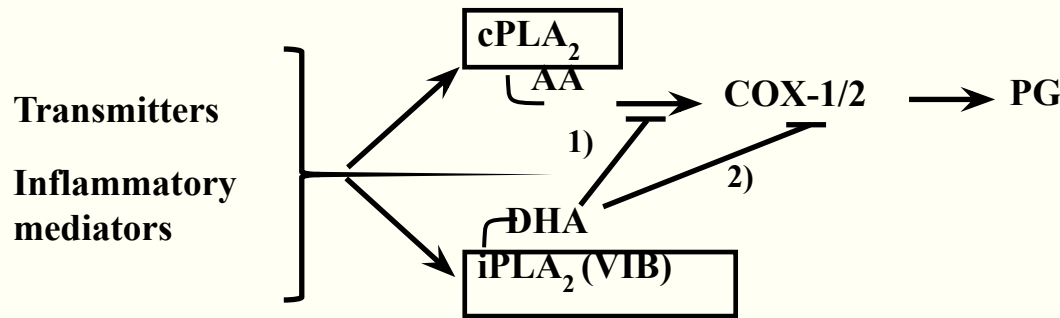
COX-2



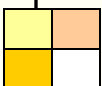
3. Фосфолипаза А2



Новая функция iPLA₂ (VIB) – регуляция синтеза простаноидов



- Как независимо регулировать активацию cPLA₂ и iPLA₂?
- Какие изменения в активности ферментов происходят при патофизиологических процессах в мозге?



4. Ядерные рецепторы (PPARs)

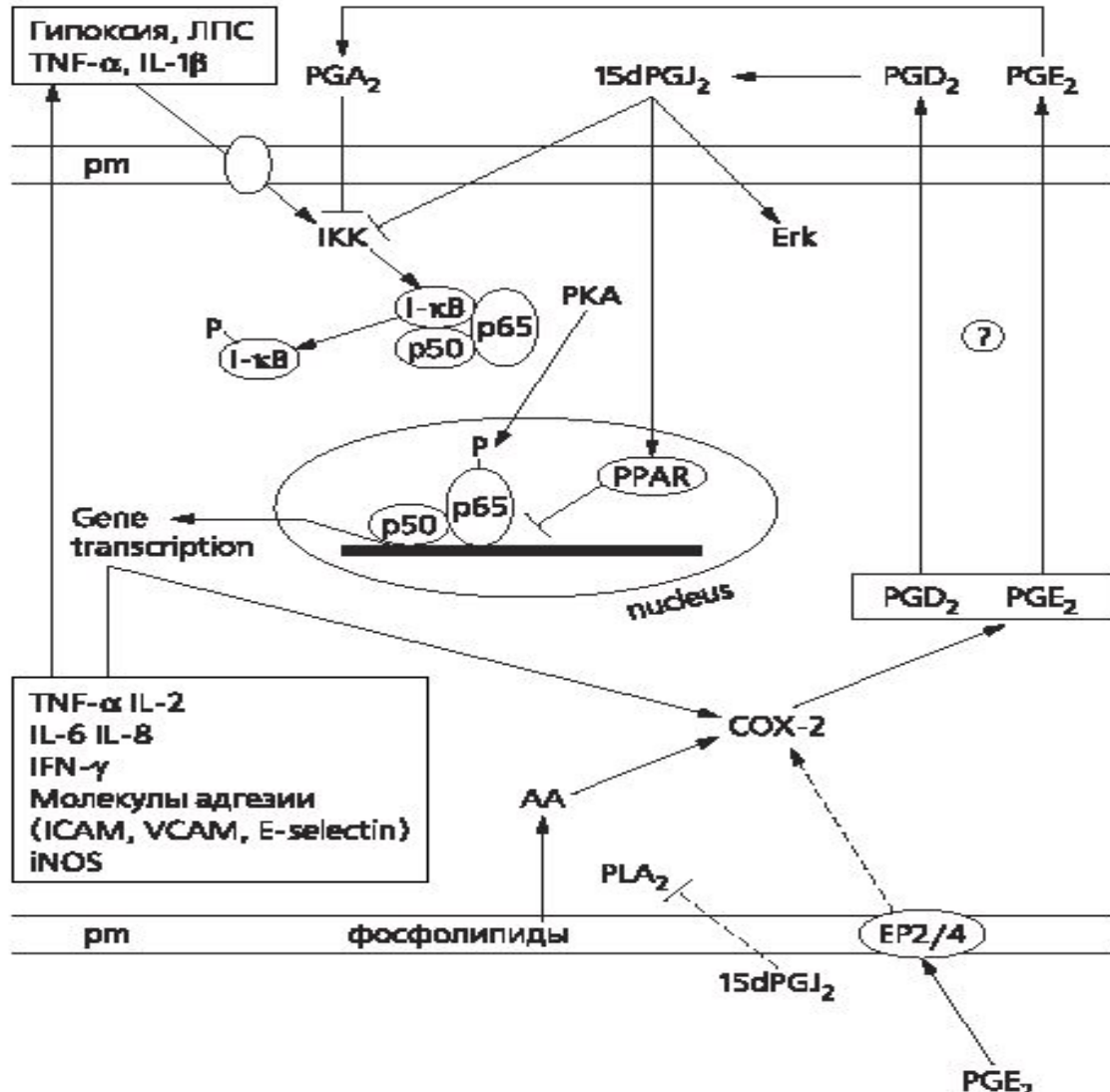
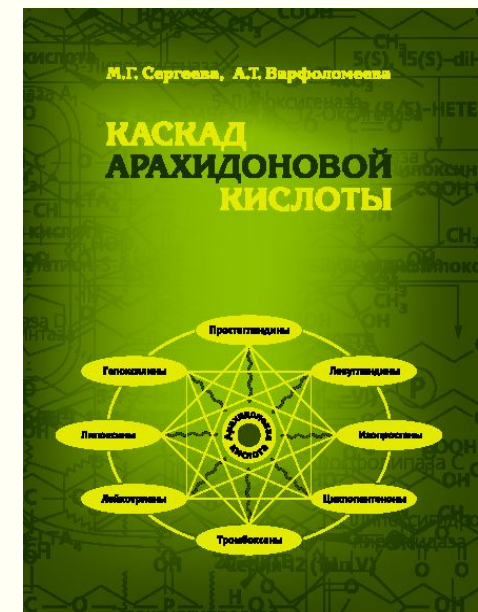


Рис. 9.5. Возможные пути реализации эффектов циклопентеноноевых простагландинов



4. Ядерные рецепторы (PPARs)

Свойства PPAR

PPARs – лиганд-чувствительные факторы транскрипции суперсемейства ядерных рецепторов. Известно: α, β/δ, and γ

PPARs может образовывать гетеродимеры с рецепторами ретиноидной кислоты (RXRs), связываться с «PP-response elements» (PPRE) и регулировать транскрипцию различных генов (преимущественно активация)

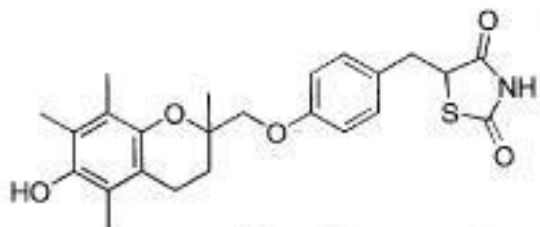
PPAR γ человека экспрессируется в адипоцитах, а также селезенка, мозг, печень, скелетные мышцы и др.

Природные и синтетические агонисты PPAR γ регулируют дифференцировку адипоцитов, гомеостаз глюкозы, воспалительные ответы

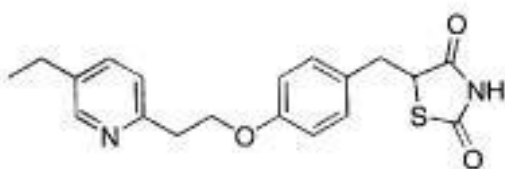
4. Ядерные рецепторы (PPARs)

Структуры лигандов PPAR

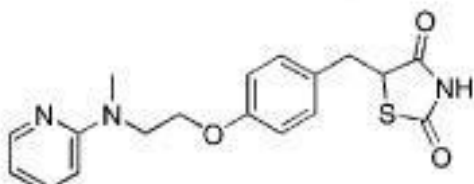
Synthetic



Troglitazone

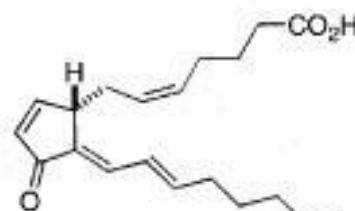


Pioglitazone



Rosiglitazone

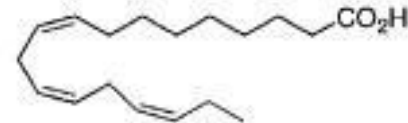
Natural



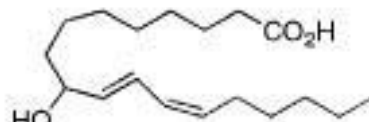
15d-PGJ₂



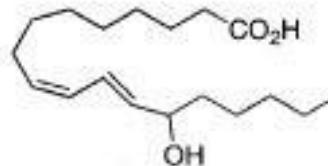
Linoleic acid



Linolenic acid

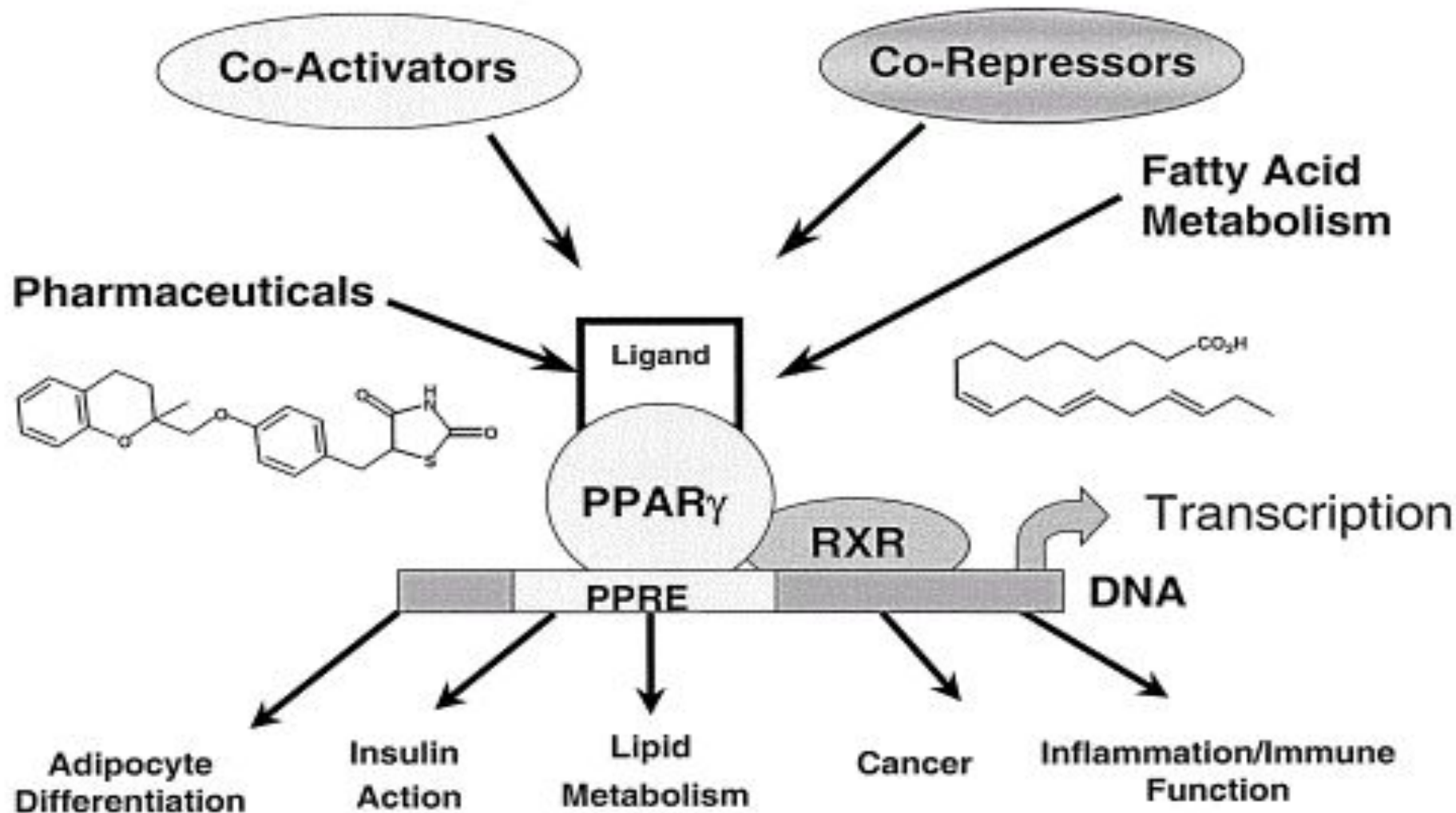


9-HODE

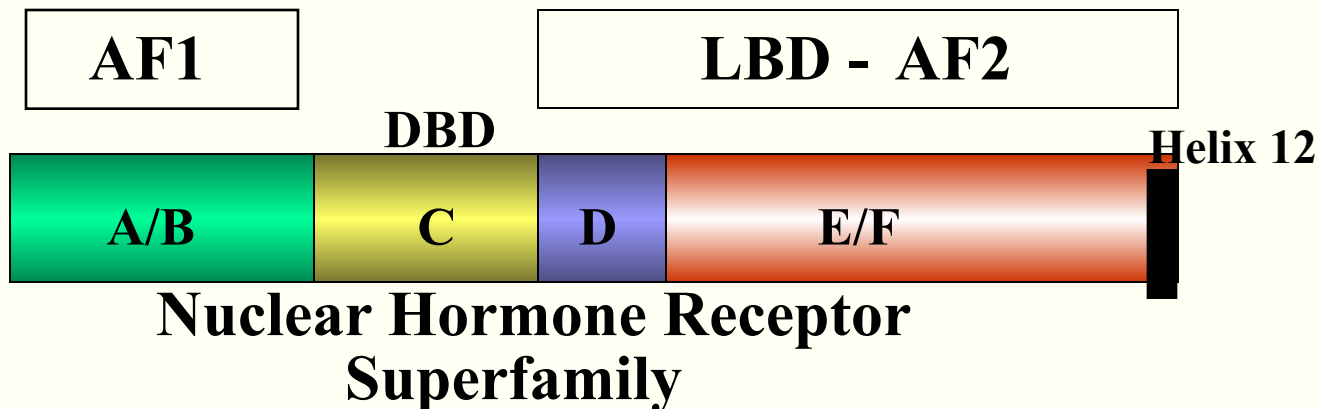


13-HODE

4. Ядерные рецепторы (PPARs)



4. Ядерные рецепторы (PPARs)



Type I family

Steroid family

GR

PR

AR

MR

ER α , β

Type II family

Non-steroid family

TR α , β

RAR α , β , γ

VDR

RXR α , β , γ

PPAR α , γ , δ

CAR, SXR/PXR

LXR α , β , FXR

4. Ядерные рецепторы (PPARs)

Структуры лигандов ядерных рецепторов

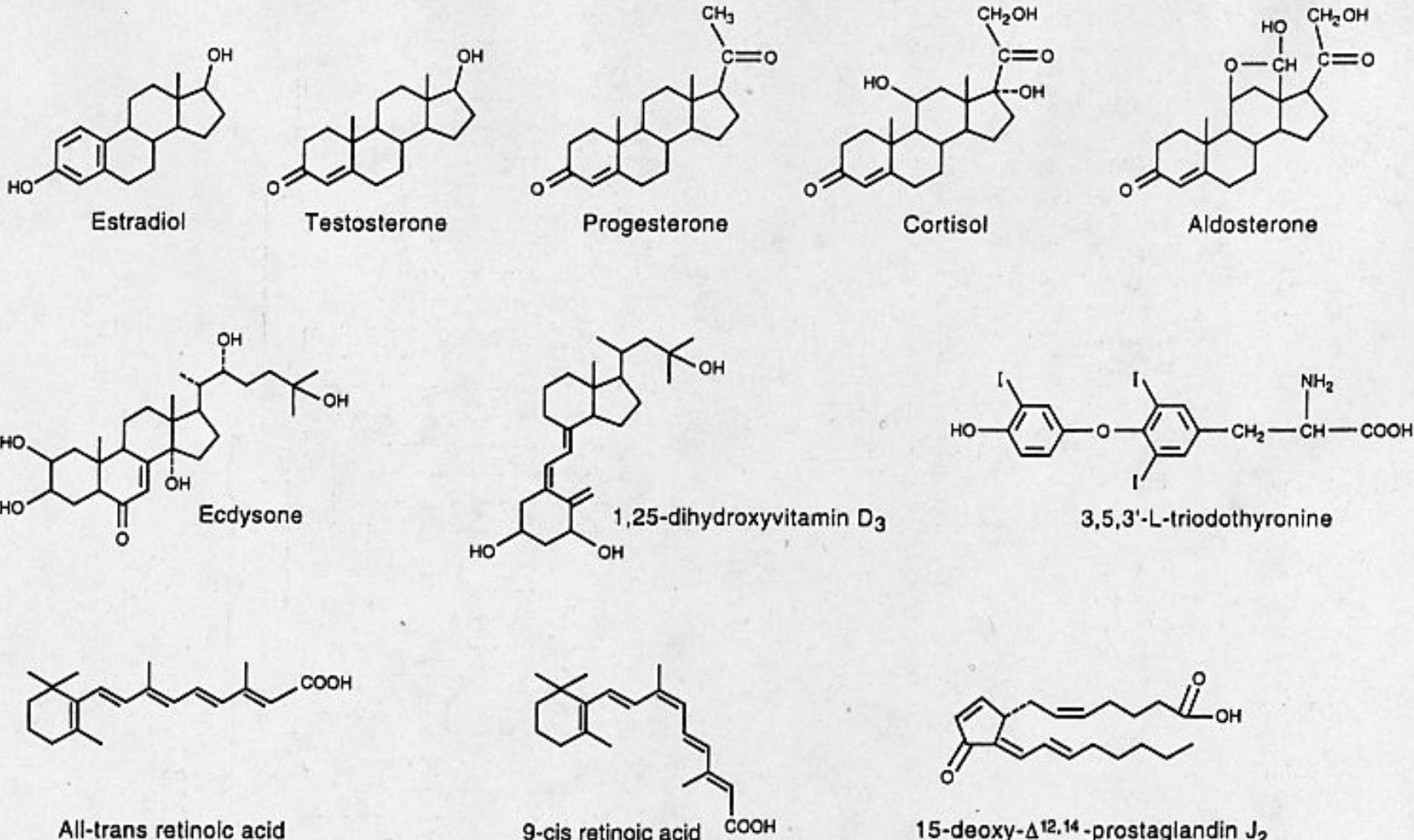


Figure 1. Structures of the Known Ligands for Nuclear Hormone Receptors

5. Использование биоинформатики и подходов системной биологии для анализа воспалительных процессов на уровне клеток

Группа системной биологии липидов

- **Специализация:**

Молекулярная и клеточная биология липидов, биоинформатика, липидомика.

- **Задачи:**

- **Анализ воспалительного процесса на уровне клетки экспериментальными методами:**

- 1) исследование изменений спектра липидных сигнальных молекул в процессе эволюции у разных организмов;
- 2) анализ механизмов регуляции на уровне транскрипции и посттрансляционном уровне циклооксигеназ и фосфолипаз класса A2;
- 3) исследование PPAR, ядерного рецептора, который является ключевым липидным сенсором у млекопитающих

5. Использование биоинформатики и подходов системной биологии для анализа воспалительных процессов на уровне клеток

Группа системной биологии липидов

Задачи (продолжение):

Компьютерный анализ систем регуляторных липидов:

- 1) анализ экспериментальных данных микроЭРРЭЙ, получаемых из разных баз данных;
- 2) поиск функциональных кластеров генов с использованием подходов липидомики и транскриптомики;
- 3) предсказание новых мишней для сигнальных липидов и структуры новых липидподобных синтетических соединений для этих мишней;
- 4) развитие подходов "-омик" для изучения системных заболеваний с нарушениями в системах сигнальных липидов;
- 5) развитие новых подходов для выделения модулей в сигнальных липидных каскадах с использованием методов биоинформатики.

Общая схема подхода

Этап 1

Построение
метаболического
пути

Литература
первого типа

Этап 2

Использование
методов
биоинформатики

Литература
второго типа

Этап 3

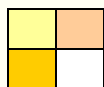
Разделение
метаболическог
о
пути на
функциональны
е
модули

Литература
третьего типа

Этап 4

экспериментальна
я
проверка

Литература
четвертого типа



Группа системной биологии липидов

www.lipidomics.ru

Институт физико-химической биологии им. А.Н. Белозерского - Факультет
биоинженерии и биоинформатики МГУ им. М.В. Ломоносова, Москва

М.Г. Сергеева

А.Т. Мевх

С.А. Грабеклис

С.Е. Алёшин

Н.В. Толмачёва

А.Е. Ивлиев

Университет Отто-фон-Герике

Магдебург, Германия

Георг Райзер

Михаил Строкин

Институт биохимической
физики им. Н.М. Эмануэля

Ю.Каратаско

С.Д.Варфоломеев

Центр по химии лекарственных средств – ВНИХФИ

В.В. Чистяков