



Comunicación corta

MODIFICACIÓN EN EL MÉTODO DE TINCIÓN DE LAS POLIFENOLOXIDASAS Y ANHIDRASAS CARBÓNICA EN LAS PLANTAS

Short communication

Modification of the staining method of polyphenoloxidases and carbonic anhydrases in plants

Regla M. Lara Rodríguez✉, **Marilyn Florido Bacallao** y **Mario Varela Nualles**

ABSTRACT. Isozymes have proved to be valuable in genetic diversity studies of different species. Therefore, this study was aimed to describe an efficient histochemical staining modification of carbonic anhydrase and polyphenol oxidase isozymes in plants, which consists of replacing the staining buffers used to develop these isozymes by distilled water. The effectiveness of these proposed adjustments was confirmed when using the “t” test of Student for related data and conducting these tests in different crops. The electrophoretic profiles observed in stainings showed the same pattern of bands without significant differences among treatments, demonstrating that it is possible to replace traditionally used staining buffers in these techniques by distilled water. The high repeatability of such stainings will enable to employ the proposed modifications to develop these isozymes.

Key words: biochemical markers, polymorphism, histochemical staining

RESUMEN. Las isoenzimas han probado ser de gran valor en estudios de diversidad genética de diferentes especies. Por tal motivo se realizó el presente trabajo, con el objetivo de describir una modificación eficiente en la tinción histoquímica de las isoenzimas polifenoloxidasas y anhidrasas carbónica en plantas, la cual consiste en sustituir por agua destilada los tampones de tinción utilizados para revelar estas isoenzimas. La efectividad de estas adaptaciones propuestas se corroboró utilizando la prueba “t” de Student para datos relacionados y realizando estos análisis en diferentes cultivos. Los perfiles electroforéticos observados en las tinciones mostraron igual patrón de bandas y no existieron diferencias significativas entre los tratamientos, lo que demuestra que es posible sustituir los tampones de tinción tradicionalmente empleados en estas técnicas por agua destilada. La alta repetibilidad de estas tinciones permitirá en lo sucesivo emplear las modificaciones propuestas en el revelado de estas isoenzimas.

Palabras clave: marcadores bioquímicos, polimorfismo, tinción histoquímica

INTRODUCCIÓN

Los marcadores bioquímicos, especialmente las isoenzimas, constituyen herramientas de gran ayuda en investigaciones genéticas en los últimos 30 años y tienen un papel destacado en estudios de marcadores genéticos, para complementar los análisis morfológicos en la identificación correcta de varios niveles de taxones, accesiones e individuos, siendo la detección de la homología genética en ocasiones más precisa que la de algunos marcadores de ADN genómico (1).

Las isoenzimas han probado ser de gran valor en estudios de diversidad genética de diferentes especies

(2, 3, 4, 5, 6), de mapeo y dinámica poblacional, así como para estimar la estabilidad genética en las técnicas de cultivo *in vitro* (7, 8, 9). Además, se han utilizado en la identificación de loci potencialmente marcadores, que pueden ser empleados para la selección asistida (10, 11) y en estudios relacionados con la resistencia a estreses bióticos y abióticos (12, 13, 14).

De hecho, se plantea que existe un amplio espectro de especies isoenzimáticas en los diferentes tejidos vegetales (7). Dentro de ellas las isoenzimas polifenoloxidasas (PPO) y las anhidrasas carbónica (AC) han jugado un papel importante en investigaciones relacionadas con la mejora genética de plantas, debido a su alta confiabilidad y gran número de bandas polimórficas presentes en ellas (4, 9).

Instituto Nacional de Ciencias Agrícolas (INCA), gaveta postal 1, San José de las Lajas, provincia Mayabeque, Cuba, CP 32700.

✉ mlara@inca.edu.cu

Es por ello que, teniendo en cuenta lo antes expuesto, se desarrolló el presente trabajo, con el objetivo de describir una modificación eficiente en la tinción histoquímica de las isoenzimas polifenoloxidasas y anhidrasas carbónica en plantas.

MATERIALES Y MÉTODOS

Para el desarrollo del presente trabajo se tomaron muestras de 1 g de tejido foliar fresco de diez plántulas de tomate, que se homogeneizaron en frío, con un tampón de extracción que contenía sacarosa 20 % (m/v) y 0,02 % de ditriotreitól, empleando una relación masa/volumen de 1/2. El extracto se centrifugó a 14 000 rpm a 0 °C durante cinco minutos.

El sobrenadante obtenido se sometió a electroforesis sobre gel de poliacrilamida al 8,5 % en una cámara de electroforesis vertical *Mighty Small II de Pharmacia Biotech* y se siguió el protocolo descrito por Laemli (15). El tiempo de corrida en cada caso estuvo determinado por el desplazamiento de la banda de Kolrhauch hasta aproximadamente 6 cm del inicio. Se utilizó una intensidad de corriente constante de 15 mA hasta que la banda migró al gel separador, donde se incrementó la intensidad de corriente a 25 mA.

Se realizaron las tinciones histoquímicas para las enzimas PPO y AC de acuerdo a los métodos descritos por Wendel y Weeden (16) y González^A respectivamente; luego se incubaron en ácido acético al 5 % (v/v).

Los patrones de banda de cada accesión se visualizaron bajo luz blanca atendiendo al número y la posición de cada banda. Se realizaron tres repeticiones en cada sistema electroforético analizado.

Los patrones enzimáticos obtenidos en la tinción con los tampones Tris-HCl 0,1 M, pH 7,2 y Tris-HCl 0,5 M, pH 7,19 para los sistemas PPO y AC, respectivamente, se utilizaron como testigos en el análisis de los resultados (T1). Se emplearon diferentes tratamientos que sustituyen estos tampones por agua destilada con valores de pH entre 6,63 y 6,89, y conductividad iónica por debajo de los 3 μScm^{-1} , los que se exponen en la Tabla I.

^A González, C. *Comportamiento genético bioquímico de la Lima persa SRA-58 (Citrus) sobre diferentes patrones en Cuba*. [Tesis de Doctorado], Cuba, 1989.

Tabla I. Valores de pH y conductividad iónica del agua destilada utilizada en los ensayos de tinción para probar la metodología propuesta

Agua destilada utilizada en las tinciones histoquímicas	Valores de pH	Conductividad iónica ($\mu\text{S cm}^{-1}$)
T2	6,89	0,95
T3	6,86	0,82
T4	6,66	2,2
T5	6,63	2,6

T2: agua destilada del laboratorio de genética INCA

T3: agua destilada de la facultad de biología de la UH

T4: agua destilada del laboratorio de biofertilizantes del INCA

T5: agua destilada del CENSA

A partir de los valores promedio de la posición relativa de las bandas (Rf) presentes en los zimogramas de cada uno de los tratamientos, se realizó la prueba “t” de Student para datos relacionados, utilizando el paquete estadístico SPSS 11,5 sobre Windows.

Se realizaron además estos análisis electroforéticos en hojas jóvenes de papa (*Solanum tuberosum* L.) y fresa (*Fragaria ananassa* Duch) para corroborar la efectividad de las tinciones propuestas.

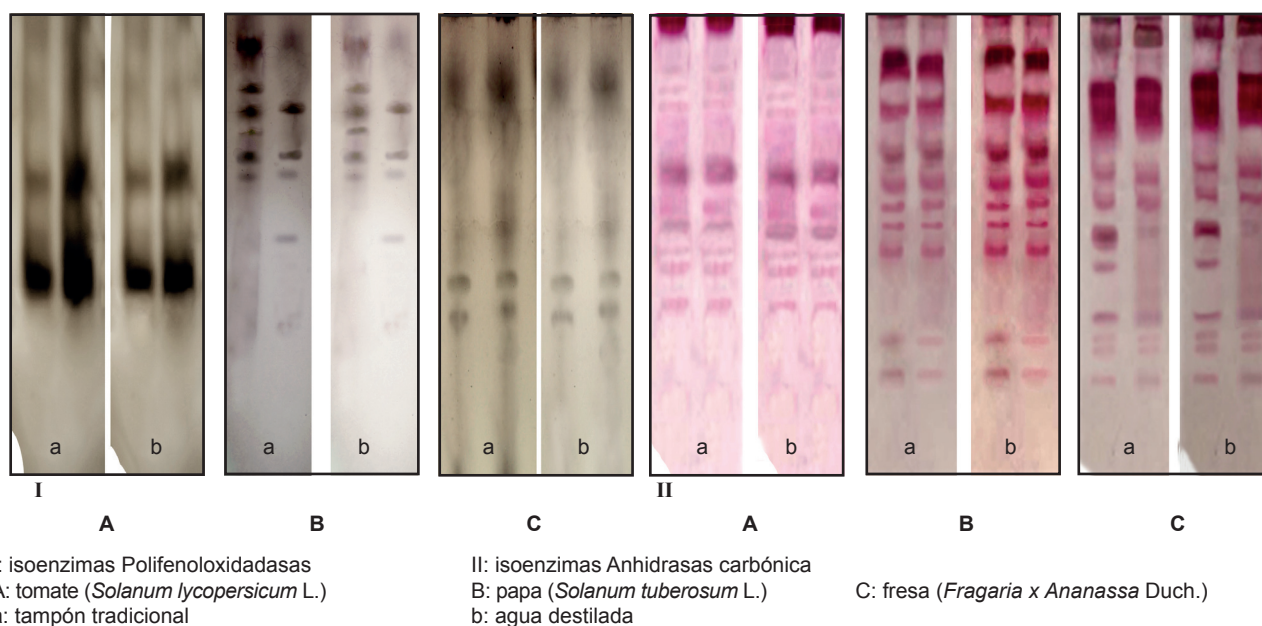
RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Las múltiples formas de actividad PPO y AC encontradas confirman la presencia de estas isoenzimas en tejido foliar de plántulas de tomate. Estos sistemas isoenzimáticos no presentaron alteraciones en los patrones de bandas, cuando el tejido se reveló con los tampones tradicionales Tris-HCl 0,1 M, pH 7,2 y Tris-HCl 0,5 M, pH 7,19 para PPO y AC, respectivamente, ya que se pudo observar que las 10 plántulas de tomate evaluadas mostraron igual cantidad y posición relativa de bandas, independientemente del tampón o procedencia del agua empleada (Figura).

Estos resultados se corresponden con lo planteado por otros autores, quienes señalan que valores de pH entre 6 y 8 son los de mayor estabilidad de la enzima AC (17).

De igual forma, se han realizado investigaciones en PPO para determinar el pH de mayor estabilidad en pera (*Pyrus communis* L. Reino) y manzana (*Pyrus malus* L.), informándose que esta enzima fue más estable a pH 6,5 y entre 6,5 y 7,5, respectivamente (18).

Al utilizar estos procedimientos de tinción para papa y fresa, se encontraron variaciones interespecíficas, ya que se observaron diferencias en las moviidades electroforéticas en los diferentes cultivos, siendo estas mayores entre papa y fresa para AC y entre tomate y papa en PPO. Es de señalar la presencia de tres y cuatro bandas comunes en los dos cultivos del género *Solanum*. Sin embargo, igualmente se obtuvieron patrones de banda idénticos en ambos sistemas isoenzimáticos utilizando agua destilada (T2, T3, T4 y T5) y los sistemas de tampones tradicionales (T1) (Figura, Tabla II).



Patrones de bandas enzimáticas detectados en tejido foliar

Tabla II. Prueba “t” de muestras relacionadas para las isoenzimas anhidrasas carbónica y polifenoloxidadasas

Pares	Anhidrasas carbónica				Polifenoloxidadasas				
	IC	t	gl	Sig.	IC	t	gl	Sig.	
T1-T2	-1,49 – 3,64	1,02	6	0,35	-7,24 – 5,36	-0,48	3	0,67	
T1-T3	-6,81 – 6,94	-1,99	6	0,09	-3,64 – 1,90	-1,00	3	0,39	
T1-T4	-2,46 – 4,94	0,82	6	0,44	-4,29 – 3,77	-0,20	3	0,85	
T1-T5	-1,08 – 5,65	1,66	6	0,15	-5,62 – 2,39	-1,28	3	0,29	

IC: intervalo de confianza

T2: agua destilada del Laboratorio de Genética INCA

T4: agua destilada del laboratorio de biofertilizantes del INCA

T1: Buffer Tris – HCL 0,5 M pH 7,19 (tratamiento control)

T3: agua destilada de la facultad de biología de la UH

T5: agua destilada del CENSA

Los resultados demostraron que es posible sustituir los tampones de tinción tradicionalmente empleados en estas técnicas por agua destilada. La alta repetitividad de estas tinciones permitirá en lo sucesivo emplear las modificaciones propuestas en el revelado de estas isoenzimas, lo que contribuirá a disminuir los costos de estas técnicas por concepto de reactivos.

Cabe destacar la utilidad de estos sistemas enzimáticos, ampliamente distribuidos en el reino vegetal en estudios genéticos y fisiológicos en plantas. Al respecto, se ha postulado la participación de PPO en mecanismos de defensa frente a patógenos, transporte de electrones y oxidación de auxinas. La enzima ofrece resistencia a infecciones por patógenos (virus, bacterias, hongos, herbívoros) o por daño mecánico. Asimismo, se ha indicado que las PPO están involucradas en la formación y el desarrollo de raíces, en la formación de ligninas y en procesos biosintéticos en plantas, como la biosíntesis de betalainas y de compuestos fenólicos de plantas, particularmente fenilpropanoides (19, 20, 21).

Igualmente, se señala que la AC tipo β , que es la que se encuentra en plantas, ayuda a elevar la concentración de CO_2 dentro del cloroplasto, para

incrementar la tasa de carboxilación de la enzima *Rubisco*. Esta es la reacción que integra el CO_2 en carbohidratos durante la fotosíntesis, siendo muy utilizada en estudios de resistencia y tolerancia a estreses bióticos y abióticos (22, 23, 24).

BIBLIOGRAFÍA

- Sofy, A. R.; Mahfouze, S. A. y El-Enany, M. A. M. “Isozyme Markers for Response of Wild Potato Species to Potato Spindle Tuber Viroid Egyptian Isolate”. *World Applied Sciences Journal*, vol. 27, no. 8, 2013, pp. 1010–1022, ISSN 1818-4952.
- Iglesias, A. L. G. y Luna, R. M. “Polimorfismo isoenzimático en la población de *Pinus hartwegii* Lindl. del Cofre de Perote, Ver., México”. *Revista Ecosistemas*, vol. 17, no. 1, 2 de noviembre de 2007, pp. 115-122, ISSN 1697-2473, DOI 10.7818/re.2014.17-1.00.
- Arzate, F. A. M.; Hoyos, B. A.; Vázquez, G. L. M. y Gutiérrez, M. M. “Caracterización isoenzimática de nueve variedades botánicas de *Tigridia pavonia* (L. f.) DC”. *Agrociencia*, vol. 42, no. 5, 2008, pp. 519–528, ISSN 1405-3195.

4. Castilla, V. Y.; González, V. M. E. y Lara, R. R. M. "Determination of genetic stability in plants of Spanish carnation (*Dianthus caryophyllus* L.), micropropagated with Biobras-16". *Cultivos Tropicales*, vol. 35, no. 1, 2014, pp. 67-74, ISSN 0258-5936, CABDirect2.
5. Kessel, D. A.; Lara, R. R. M.; Hernández, E. M. M.; Coto, R. O.; Díaz, H. Y.; Caballero, N. A. y Pavón, R. M. I. "Evaluación morfoagronómica e isoenzimática de cultivares de *Fragaria ananassa* Duch., cultivados en Cuba". *Cultivos Tropicales*, vol. 35, no. 2, junio de 2014, pp. 72-79, ISSN 0258-5936.
6. Ruiz, E.; Caballero, M. W.; Román, M. I.; Rodríguez, S. J.; Fernández, M. y Jiménez, E. "Caracterización morfológica e isoenzimática de nuevos híbridos de papaya". *Centro Agrícola*, vol. 39, no. 2, 2012, pp. 27-33, ISSN 0253-5785.
7. Cornide, H. M. T. *Marcadores moleculares: nuevos horizontes en la genética y la selección de las plantas* [en línea]. edit. Félix Varela, La Habana, Cuba, 2002, 366 p., ISBN 978-959-258-351-1, [Consultado: 10 de diciembre de 2015], Disponible en: <<http://www.sidalc.net/cgi-bin/wxis.exe/?IsisScript=CICY.xis&method=post&formato=2&cantidad=1&expresion=mfn=004577>>.
8. Kotis, M.; Yupsanis, T. A.; Syros, T. D. y Economou, A. S. "Peroxidase, acid phosphatase, RNase and DNase activity and isoform patterns during *in vitro* rooting of *Petunia × hybrida* microshoots". *Biologia Plantarum*, vol. 53, no. 3, 13 de noviembre de 2009, pp. 530-538, ISSN 0006-3134, 1573-8264, DOI 10.1007/s10535-009-0096-x.
9. Izquierdo, H.; González, M. C. y Núñez, M. de la C. "Genetic stability of micropropagated banana plants (*Musa* spp.) with non-traditional growth regulators". *Bioteología Aplicada*, vol. 31, no. 1, marzo de 2014, pp. 23-27, ISSN 1027-2852.
10. Alvarez, G. M. "La selección asistida por marcadores (MAS, «Marker-assisted selection») en el mejoramiento genético del tomate (*Solanum lycopersicum* L.)". *Cultivos Tropicales*, vol. 32, no. 2, junio de 2011, pp. 154-171, ISSN 0258-5936.
11. Ibitoye, D. O. y Akin-Idowu, P. E. "Marker-assisted selection (MAS): A fast track to increase genetic gain in horticultural crop breeding". *African Journal of Biotechnology*, vol. 10, no. 55, 2013, pp. 11333-11339, ISSN 1684-5315, DOI 10.4314/ajb.v10i55.
12. Kumar, R. R.; Sharma, S. K.; Gadpayle, K. A.; Singh, K.; Sivaranjani, R.; Goswami, S. y Rai, R. D. "Mechanism of action of hydrogen peroxide in wheat thermotolerance-interaction between antioxidant isoenzymes, proline and cell membrane". *African Journal of Biotechnology*, vol. 11, no. 78, 2012, pp. 14368-14379, ISSN 1684-5315, DOI 10.5897/AJB 12 . 2084.
13. Mohamed, H. I. y Abdel-Hamid, A. M. E. "Molecular and biochemical studies for heat tolerance on four cotton genotypes". *Romanian Biotechnological Letters*, vol. 18, no. 6, 2013, pp. 8823-8831, ISSN 1224-5984.
14. Manaa, A.; Mimouni, H.; Terras, A.; Chebil, F.; Wasti, S.; Gharbi, E. y Ahmed, H. B. "Superoxide dismutase isozyme activity and antioxidant responses of hydroponically cultured *Lepidium sativum* L. to NaCl stress". *Journal of Plant Interactions*, vol. 9, no. 1, 2 de enero de 2014, pp. 440-449, ISSN 1742-9145, DOI 10.1080/17429145.2013.850596.
15. Laemmli, U. K. "Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4". *Nature*, vol. 227, 1970, pp. 680-685, ISSN 0028-0836, 1476-4687.
16. Wendel, J. F. y Weeden, N. F. "Visualization and interpretation of plant isozymes". En: Soltis D. E., *Isozymes in Plant Biology*, edit. Springer Science & Business Media, 6 de diciembre de 2012, pp. 5-34, ISBN 978-94-009-1840-5.
17. Espinosa, M. L. y Sierra, V. M. P. "Anhidrasa carbónica, nuevas perspectivas". *Neumología y Cirugía de Tórax*, vol. 69, no. 4, 2010, pp. 200-209, ISSN 1870-7211.
18. Gasull, E. y Becerra, D. "Caracterización de Polifenoloxidasas Extraídas de Pera (cv. Packam's Triumph) y Manzana (cv. Red Delicious)". *Información tecnológica*, vol. 17, no. 6, 2006, pp. 69-74, ISSN 0718-0764, DOI 10.4067/S0718-07642006000600012.
19. Nokthai, P.; Lee, V. S. y Shank, L. "Molecular Modeling of Peroxidase and Polyphenol Oxidase: Substrate Specificity and Active Site Comparison". *International Journal of Molecular Sciences*, vol. 11, no. 9, 14 de septiembre de 2010, pp. 3266-3276, ISSN 1422-0067, DOI 10.3390/ijms11093266.
20. Tran, L. T.; Taylor, J. S. y Constabel, C. P. "The polyphenol oxidase gene family in land plants: Lineage-specific duplication and expansion". *BMC Genomics*, vol. 13, no. 1, 16 de agosto de 2012, p. 395, ISSN 1471-2164, DOI 10.1186/1471-2164-13-395.
21. Othman, O. C. "Polyphenoloxidase and Peroxidase Activity during Open Air Ripening Storage of Pineapple (*Ananas comosus* L.), Mango (*Mangifera indica*) and Papaya (*Carica papaya*) Fruits Grown in Dares Salaam, Tanzania". *Tanzania Journal of Science*, vol. 38, no. 3, 2014, pp. 84-94, ISSN 0856-1761, DOI 10.4314/tjs.v38i3.
22. Aubry, S.; Brown, N. J. y Hibberd, J. M. "The role of proteins in C₃ plants prior to their recruitment into the C₄ pathway". *Journal of Experimental Botany*, vol. 62, no. 9, 5 de enero de 2011, pp. 3049-3059, ISSN 0022-0957, 1460-2431, DOI 10.1093/jxb/err012.
23. Boone, C. D.; Habibzadegan, A.; Gill, S. y McKenna, R. "Carbonic Anhydrases and Their Biotechnological Applications". *Biomolecules*, vol. 3, no. 3, 19 de agosto de 2013, pp. 553-562, ISSN 2218-273X, DOI 10.3390/biom3030553.
24. Hong Sun Wei; You Wu Yan; Zhen Sun Zhen; Xia Wu Qiu y Yu Wen Xin. "Enzymatic Characteristics of Higher Plant Carbonic Anhydrase and Its Role in Photosynthesis". *Journal of Plant Studies*, vol. 3, no. 2, 14 de mayo de 2014, p. 39, ISSN 1927-047X, DOI 10.5539/jps.v3n2p39.

Recibido: 5 de diciembre de 2014

Aceptado: 24 de junio de 2015