

Mecanismos de neuroprotección de la deshidroepiandrosterona y su impacto cognitivo-conductual en la enfermedad de Parkinson

Iván Pérez-Neri^{1*}.

¹Departamento de Neuroquímica, Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía. Insurgentes Sur 3877; La Fama, Tlalpan. Ciudad de México 14269. México

*Correspondencia: Iván Pérez Neri. Departamento de Neuroquímica. Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía. Insurgentes Sur 3877; La Fama, Tlalpan, 14269. Ciudad de México. México. Email: ivanperezneri@hotmail.com

La deshidroepiandrosterona (DHEA) es un esteroide que puede modular diferentes sistemas de neurotransmisión asociados con trastornos neurológicos y psiquiátricos¹. En los humanos, su concentración plasmática aumenta gradualmente hasta alcanzar sus máximos niveles durante la juventud y posteriormente se reduce hasta alcanzar valores mínimos en la edad avanzada². Por esta razón, se ha asociado la deficiencia en la secreción de este esteroide con el aumento en la prevalencia de trastornos neurodegenerativos conforme avanza la edad en los humanos.

El sistema dopaminérgico puede ser modulado por la DHEA^{1,3} posiblemente a través de la inhibición de monoamino oxidasa, lo cual podría tener implicaciones para la neuroprotección en los modelos experimentales de la enfermedad de Parkinson⁴.

Diferentes estudios han reportado un efecto neuroprotector de la DHEA en varios modelos experimentales, incluyendo el de la enfermedad de Parkinson⁵, el cual se basa en la muerte

selectiva de las neuronas dopaminérgicas que inervan al cuerpo estriado a través de la administración de la toxina yoduro de 1-metil-4-fenil piridinio (MPP+) por mecanismos que involucran al estrés oxidante, entre otros. El efecto neuroprotector de la DHEA involucra mecanismos antioxidantes, reduciendo la formación de especies reactivas de oxígeno (ROS)⁶ y la peroxidación de lípidos⁷⁻¹⁰; además, evita la disminución en la concentración de glutatión (GSH)^{7,9}, la disminución en la actividad de superóxido dismutasa (SOD) y compensa el aumento en la actividad de glutatión peroxidasa (GPx), inducidos con estreptozotocina en ratas⁷. De esta forma, la DHEA reduce la muerte neuronal inducida con ROS como el peróxido de hidrógeno (H₂O₂)^{8,10,11} además de reducir la muerte apoptótica por otros mecanismos¹².

Por estos efectos, la DHEA es una alternativa ante la neurotoxicidad del MPP+ ya que los mecanismos que ésta última involucra incluyen la formación de ROS^{13,14}, la oxidación del GSH (un antioxidante endógeno)^{13,15}, muerte apoptótica por activación de caspasa 3^{14,16}, la disminución de las actividades de enzimas antioxidantes

Aceptado: 2 septiembre 2016

como SOD y GPx (17), provocando la muerte de las neuronas dopaminérgicas; esto se refleja en la disminución del número de células inmunoreactivas para tirosina hidroxilasa (TH) en la *substantia nigra pars compacta*^{17,18} así como de la actividad de esta enzima¹⁹ y el contenido de dopamina en el estriado¹⁹⁻²¹. La sobreexpresión tanto de SOD como de GPx protege contra el estrés oxidante inducido con MPP+¹⁴.

Entre las alteraciones bioquímicas que favorecen el estrés oxidante en la enfermedad de Parkinson se encuentra la disminución en la actividad ferroxidasa de la ceruloplasmina²². Dado que se trata de una enzima dependiente de cobre, esta alteración podría estar relacionada con la disminución en el contenido de este metal en tejido cerebral de personas que murieron con la enfermedad de Parkinson²³ y con el efecto neuroprotector de la administración de cobre (II) en modelos experimentales de esta enfermedad²⁴.

La denervación dopaminérgica del estriado provoca alteraciones motoras que son típicas de la enfermedad de Parkinson, pero también impacta sobre la cognición y la conducta de quienes padecen dicha enfermedad²⁵⁻²⁷. Además de los efectos neuroprotectores de la DHEA, también se ha reportado su efecto benéfico sobre procesos cognitivos y conductuales^{1,28}, por lo que el esteroide podría modular a través de diferentes mecanismos, los déficits cognitivos, como la flexibilidad del pensamiento²⁹ y las compulsiones³⁰; los conductuales como las alteraciones de la actividad sexual³¹; y los de integración sensorial³², que se han reportado en algunos pacientes con la enfermedad de Parkinson.

La participación del cuerpo estriado en la manifestación de diferentes conductas más allá de los procesos motores en los que está

involucrado ha sido mostrada en diferentes estudios. La presentación de un estímulo sexual reduce la expresión de los genes que codifican para TH y SOD, entre otros, en el estriado³³; esto podría tener implicaciones para la neurotransmisión dopaminérgica y el estrés oxidante en este núcleo cerebral. Adicionalmente, la denervación dopaminérgica del estriado afecta el aprendizaje de nuevas estrategias (flexibilidad del pensamiento) dando lugar a la presentación de conductas perseverantes tipo compulsivo³⁴ lo cuál se evalúa a nivel experimental en modelos de aprendizaje de respuestas inversas. Estudios de imagen cerebral han mostrado que el cuerpo estriado participa en la integración sensorial³⁵ la cuál está afectada en la enfermedad de Parkinson³² y se puede estudiar en modelos de inhibición de un reflejo de sobresalto. Adicionalmente, las vías de señalización activadas por la dopamina en el cuerpo estriado también son importantes para el aprendizaje de evasión de un estímulo aversivo, como el que se consigue con un choque eléctrico en el modelo de evasión pasiva³⁶.

Por todo lo anterior, podemos considerar que la modulación de la transmisión dopaminérgica y de los mecanismos de muerte celular ayudara a definir alternativas para el control de las manifestaciones neurológicas y psiquiátricas que acompañan a la enfermedad de Parkinson, por lo que es necesario caracterizar los mecanismos asociados con el efecto neuroprotector de la DHEA en un modelo experimental de esta enfermedad y su impacto sobre los déficits cognitivos y conductuales provocados por la denervación dopaminérgica del cuerpo estriado, lo que aportará información relevante sobre el posible impacto terapéutico de la administración de este esteroide en individuos de edad avanzada.

Referencias

1. Pérez-Neri I, Montes S, Ojeda-López C, Ramírez-Bermúdez J, Ríos C. Modulation of neurotransmitter systems by dehydroepiandrosterone and dehydroepiandrosterone sulfate: Mechanism of action and relevance to psychiatric disorders. *Progress in Neuro-Psychopharmacology and Biological Psychiatry*. 2008 32(5):1118-30.
2. Hinson JP, Raven PW. DHEA deficiency syndrome: a new term for old age? *J endocrinology* 1999;163(1):1-5.
3. Pérez-Neri I, Méndez-Sánchez I, Montes S, Ríos C. Acute dehydroepiandrosterone treatment exerts different effects on dopamine and serotonin turnover ratios in the rat corpus striatum and nucleus accumbens. *Progress in Neuro-Psychopharmacology and Biological Psychiatry* 2008 32(6):1584-9.
4. Matsubara K, Senda T, Uezono T, Awaya T, Ogawa S, Chiba K, et al. L-Deprenyl prevents the cell hypoxia induced by dopaminergic neurotoxins, MPP⁺ and β -carbolinium: a microdialysis study in rats. *Neuroscience letters* 2001;302(2):65-8.
5. Tomas-Camardiel M, Sanchez-Hidalgo MC, Del Pino MS, Navarro A, Machado A, Cano J. Comparative study of the neuroprotective effect of dehydroepiandrosterone and 17 β -estradiol against 1-methyl-4-phenylpyridium toxicity on rat striatum. *Neuroscience* 2002;109(3):569-84.
6. Aragno M, Parola S, Brignardello E, Mauro A, Tamagno E, Manti R, et al. Dehydroepiandrosterone prevents oxidative injury induced by transient ischemia/reperfusion in the brain of diabetic rats. *Diabetes* 2000;49(11):1924-31.
7. Aragno M, Tamagno E, Gatto V, Brignardello E, Parola S, Danni O, et al. Dehydroepiandrosterone protects tissues of streptozotocin-treated rats against oxidative stress. *Free Radical Biology and Medicine* 1999;26(11):1467-74.
8. Bastianetto S, Ramassamy C, Poirier J, Quirion R. Dehydroepiandrosterone (DHEA) protects hippocampal cells from oxidative stress-induced damage. *Molecular Brain Research* 1999 ;66(1-2):35-41.
9. Brignardello E, Gallo M, Aragno M, Manti R, Tamagno E, Danni O, et al. Dehydroepiandrosterone prevents lipid peroxidation and cell growth inhibition induced by high glucose concentration in cultured rat mesangial cells. *J Endocrinol* 2000 ;166(2):401-6.
10. Tamagno E, Guglielmotto M, Bardini P, Santoro G, Davit A, Di Simone D, et al. Dehydroepiandrosterone reduces expression and activity of BACE in NT2 neurons exposed to oxidative stress. *Neurobiol Dis* 2003 ;14(2):291-301.
11. Gao J, Sun H-Y, Zhu Z-R, Ding Z, Zhu L. Antioxidant effects of dehydroepiandrosterone are related to up-regulation of thioredoxin in SH-SY5Y cells. *Acta Biochim Biophys Sin (Shanghai)* 2005;37(2):119-25.
12. Takahashi H, Nakajima A, Sekihara H. Dehydroepiandrosterone (DHEA) and its sulfate (DHEAS) inhibit the apoptosis in human peripheral blood lymphocytes. *J Steroid Biochem Mol Biol* 2004 ;88(3):261-4.
13. González-Polo RA, Soler G, Rodríguezmartín A, Morán JM, Fuentes JM. Protection against MPP⁺ neurotoxicity in cerebellar granule cells by antioxidants. *Cell Biol Int* 2004;28(5):373-80.
14. Kalivendi SV, Kotamraju S, Cunningham S, Shang T, Hillard CJ, Kalyanaraman B. 1-Methyl-4-phenylpyridinium (MPP⁺)-induced apoptosis and mitochondrial oxidant generation: role of transferrin-receptor-dependent iron and hydrogen peroxide. *Biochem J* 2003 1;371(Pt 1):151-64.
15. Drechsel DA, Liang L-P, Patel M. 1-methyl-4-phenylpyridinium-induced alterations of glutathione status in immortalized rat dopaminergic neurons. *Toxicol Appl Pharmacol* 2007 1;220(3):341-8.
16. Xu Q, Kanthasamy AG, Reddy MB. Neuroprotective effect of the natural iron chelator, phytic acid in a cell culture model of Parkinson's disease. *Toxicology* 2008 ;(1-2):101-8.
17. Tian Y-Y, Jiang B, An L-J, Bao Y-M. Neuroprotective effect of catalpol against MPP⁺-induced oxidative stress in mesencephalic neurons. *Eur J Pharmacol* 2007 30;568(1-3):142-8.
18. Pain S, Barrier L, Deguil J, Milin S, Piriou A, Fauconneau B, et al. A cell-permeable peptide inhibitor TAT-JBD reduces the MPP⁺-induced caspase-9 activation but does not prevent the dopaminergic degeneration in substantia nigra of rats. *Toxicology* 2008 14;243(1-2):124-37.

19. Rubio-Osornio M, Montes S, Pérez-Severiano F, Aguilera P, Floriano-Sánchez E, Monroy-Noyola A, et al. Copper reduces striatal protein nitration and tyrosine hydroxylase inactivation induced by MPP+ in rats. *Neurochem Int* 2009 ;54(7):447-51.
20. Ferro MM, Bellissimo MI, Anselmo-Franci JA, Angellucci MEM, Canteras NS, Da Cunha C. Comparison of bilaterally 6-OHDA- and MPTP-lesioned rats as models of the early phase of Parkinson's disease: histological, neurochemical, motor and memory alterations. *J Neurosci Methods* 2005 15;148(1):78-87.
21. Leng A, Yee BK, Feldon J, Ferger B. Acoustic startle response, prepulse inhibition, and spontaneous locomotor activity in MPTP-treated mice. *Behav Brain Res* 2004 5;154(2):449-56.
22. Boll MC, Sotelo J, Otero E, Alcaraz-Zubeldia M, Rios C. Reduced ferroxidase activity in the cerebrospinal fluid from patients with Parkinson's disease. *Neurosci Lett* 1999 23;265(3):155-8.
23. Dexter DT, Wells FR, Lee AJ, Agid F, Agid Y, Jenner P, et al. Increased nigral iron content and alterations in other metal ions occurring in brain in Parkinson's disease. *Journal of neurochemistry* 1989;52(6):1830-6.
24. Alcaraz-Zubeldia M, Montes S, Rios C. Participation of manganese-superoxide dismutase in the neuroprotection exerted by copper sulfate against 1-methyl 4-phenylpyridinium neurotoxicity. *Brain research bulletin* 2001;55(2):277-9.
25. Braak H, Rüb U, Del Tredici K. Cognitive decline correlates with neuropathological stage in Parkinson's disease. *J Neurol Sci* 2006 ;248(1-2):255-8.
26. Burn DJ, Tröster AI. Neuropsychiatric complications of medical and surgical therapies for Parkinson's disease. *J Geriatr Psychiatry Neurol* 2004;17(3):172-80.
27. Rees PM, Fowler CJ, Maas CP. Sexual function in men and women with neurological disorders. *Lancet* 2007 ;369(9560):512-25.
28. Vallée M, Mayo W, Le Moal M. Role of pregnenolone, dehydroepiandrosterone and their sulfate esters on learning and memory in cognitive aging. *Brain Res Rev* 2001;37(1):301-12.
29. Lewis SJG, Slabosz A, Robbins TW, Barker RA, Owen AM. Dopaminergic basis for deficits in working memory but not attentional set-shifting in Parkinson's disease. *Neuropsychologia* 2005;43(6):823-32.
30. Maia AF, Pinto AS, Barbosa ER, Menezes PR, Miguel EC. Obsessive-compulsive symptoms, obsessive-compulsive disorder, and related disorders in Parkinson's disease. *J Neuropsychiatry Clin Neurosci* 2003;15(3):371-4.
31. Weintraub D, Siderowf AD, Potenza MN, Goveas J, Morales KH, Duda JE, et al. Association of dopamine agonist use with impulse control disorders in Parkinson disease. *Arch Neurol* 2006 ;63(7):969-73.
32. Valls-Solé J, Muñoz JE, Valldeoriola F. Abnormalities of prepulse inhibition do not depend on blink reflex excitability: a study in Parkinson's disease and Huntington's disease. *Clin Neurophysiol* 2004;115(7):1527-36.
33. Bradley KC, Boulware MB, Jiang H, Doerge RW, Meisel RL, Mermelstein PG. Changes in gene expression within the nucleus accumbens and striatum following sexual experience. *Genes Brain Behav* 2005;4(1):31-44.
34. O'Neill M, Brown VJ. The effect of striatal dopamine depletion and the adenosine A2A antagonist KW-6002 on reversal learning in rats. *Neurobiol Learn Mem* 2007 ;88(1):75-81.
35. Campbell LE, Hughes M, Budd TW, Cooper G, Fulham WR, Karayanidis F, et al. Primary and secondary neural networks of auditory prepulse inhibition: a functional magnetic resonance imaging study of sensorimotor gating of the human acoustic startle response. *Eur J Neurosci* 2007 ;26(8):2327-33.
36. Pittenger C, Fasano S, Mazzocchi-Jones D, Dunnett SB, Kandel ER, Brambilla R. Impaired bidirectional synaptic plasticity and procedural memory formation in striatum-specific cAMP response element-binding protein-deficient mice. *J Neurosci* 2006 ;26(10):2808-13.

Artículo sin conflicto de interés

© Archivos de Neurociencias