

Función biológica de AMPK- β 2 en músculo esquelético y su dinámica estructural después de la activación por SC4

Biological role of AMPK- β 2 in skeletal muscle and its structural dynamics after activation by SC4

Dayana Pamela Bello-Kopa¹, Brenda Gisela Martínez-Oliva², y Ricardo Enrique Grados-Torrez^{1*}

¹Facultad de Ciencias Farmacéuticas y Bioquímicas, Universidad Mayor de San Andrés, Av. Saavedra 2224. La Paz, Bolivia.

²Centro de Investigación de la Universidad Privada Abierta Latinoamericana (CIUPAL). Cochabamba, Bolivia.

*Autor para correspondencia ric.grados@gmail.com

ORCID: 0000-0002-5690-3263

ORCID: 0000-0002-5909-0245

ORCID: 0000-0001-7287-2586

FECHA DE RECEPCIÓN: 29 AGOSTO 2022

FECHA DE ACEPTACIÓN: 14 NOVIEMBRE 2022

RESUMEN

Introducción: La Proteína Quinasa Activada por AMP (AMPK), es una enzima monitora y reguladora central del estado energético celular, por tanto, es responsable de la respuesta celular al suministro y demanda de energía. El AMP actúa como activador en condiciones de déficit energético, mientras que el ATP la inactiva cuando las condiciones energéticas son más favorables. Debido a su función central en el metabolismo, la AMPK surge como un blanco proteico prometedor para el tratamiento de diferentes enfermedades como la Diabetes Mellitus tipo 2 (DM2), Síndrome Metabólico (SM), Cáncer, entre otros. Existen múltiples isoformas de AMPK que se regulan y expresan diferencialmente en todo el organismo. La isoforma AMPK- β 2 se expresa casi exclusivamente en músculo esquelético y dado que este es el órgano primario para el almacenamiento y eliminación de Glucosa, AMPK- β 2 puede dirigir su homeostasis por una ruta independiente a la Insulina. La molécula activadora SC4 tiene una gran selectividad por AMPK- β 2 y debido a su función biológica, podría servir como modelo farmacológico para coadyuvar el tratamiento de enfermedades metabólicas.

Objetivo: Análisis de la dinámica molecular de activación de la AMPK- β 2.

Metodología: En el presente estudio, se emplean herramientas bioinformáticas como Chimera 1.15 y Phyton Molecular Viewer.

Resultados: El análisis *in silico* permitió comprender varios aspectos estructurales relacionados con la acción de SC4 sobre la estructura trimérica de la AMPK, los aminoácidos con los que interacciona y cómo su estructura química le otorga gran selectividad. También fue útil para en un futuro, ampliar los criterios de extracción, identificación y/o diseño de compuestos activos a partir de fuentes naturales, con propiedades funcionales similares o aún mejores a SC4, para así poder emplearlos con un enfoque terapéutico que beneficie a nuestra población.

Palabras clave: AMPK- β 2, SC4, Dinámica Estructural, AMP, ATP, DM2.

ABSTRACT

Introduction: Protein Kinase Activated by AMP (AMPK), is a monitor enzyme and a central regulator of the energetic cellular state, therefore, it is responsible for the cellular response to the supply and demand of energy. AMP acts as an activator in conditions of energy deficit, while ATP inactivates it when energy conditions are more favorable. Due to its central role in metabolism, AMPK appears as a promising protein target for the treatment of different diseases such as Diabetes Mellitus type 2 (DM2), Metabolic Syndrome (SM), and Cancer among others. There are multiple isoforms of AMPK that are regulated and differentially expressed throughout the body. The β 2-AMPK isoform is expressed almost exclusively in skeletal muscle and since this is the primary organ for Glucose disposal and storage, β 2-AMPK has an established role as a driver of insulin-independent Glucose clearance. The activator SC4 has a high selectivity for β 2-AMPK and due to its biological function; it could serve as a pharmacological model to aid the treatment of metabolic diseases.

Objective: To analyze the molecular dynamic of AMPK- β 2 activation.

Methodology: In the present work we employed bioinformatics, Chimera 1.15 and Phyton Molecular Viewer.

Results: The *in silico* analysis allow us to understand many many structural features related to the action of SC4 on the trimeric structure of AMPK, the specific amino acids involved in the interaction and how its chemical structure gives it high selectivity. Thus, this structural analysis will be useful in order to broaden the criteria for extraction, identification and/or design of active compounds from natural sources, with similar or even better properties than SC4, to use them in a future, with a therapeutic approach that benefits our population.

Key words: β 2-AMPK, SC4, Structural Dynamics, AMP, ATP, DM2.

INTRODUCCIÓN

La Proteína Quinasa Activada por AMP (AMPK), es una enzima metabólica que actúa como un monitor y regulador central del estado energético celular en eucariotas, por tanto, es responsable de la regulación del metabolismo en respuesta al suministro y demanda de energía. Desde una perspectiva funcional, las condiciones de agotamiento de energía (cuando la proporción entre AMP/ATP se incrementa) causan la activación de la AMPK que conduce a la regulación positiva de procesos catabólicos productores de ATP (como la oxidación de ácidos grasos y la glucólisis) y la correspondiente regulación negativa de procesos anabólicos (como la síntesis de colesterol, lípidos y la gluconeogénesis) para así, restaurar los niveles de ATP y recobrar el balance energético celular (Carling *et al.*, 2011; Hardie, 2008; Oakhill *et al.*, 2012; Steinberg and Kemp, 2009). Dada esta función central en el metabolismo, la AMPK surge como un blanco proteico prometedor para el tratamiento de diferentes enfermedades como la Diabetes Mellitus tipo 2 (DM2), el Síndrome Metabólico (SM) y el Cáncer (Hardie, 2013; Viollet *et al.*, 2007). Sin embargo, la complejidad de esta enzima y la falta de comprensión de su modo de acción molecular han dificultado el desarrollo farmacológico de moléculas activadoras de AMPK como enfoque terapéutico en estos trastornos.

ESTRUCTURA

La AMPK es un heterotrímero de 145 kDa con actividad Serina/Treonina quinasa, formada por una Subunidad Catalítica α y dos Subunidades Reguladoras β y γ (Figura 1). La Subunidad α incluye un Dominio Quinasa N-terminal (KD) o Dominio Catalítico y un Dominio de Interacción de Subunidades (SD) que juega un rol estructural mediando las interacciones con las subunidades β y γ . Entre estas regiones, yace un Bucle que forma un Dominio Auto-Inhibidor (AID) compuesto por un grupo de tres α hélices localizado en la región C-terminal de KD. Adicionalmente, el dominio KD contiene un Bucle de Activación donde se encuentra la α Thr172 que es susceptible de ser fosforilada en respuesta a la unión de nucleótidos (AMP). Por otro lado, dos Motivos Reguladores de Interacción de subunidades (α RIM1 y α RIM2) se encuentran localizados en AID y SD, respectivamente, los cuales parecen tener un rol crítico en la regulación alostérica de la AMPK por AMP (Chen *et al.*, 2013; Xiao *et al.*, 2011).

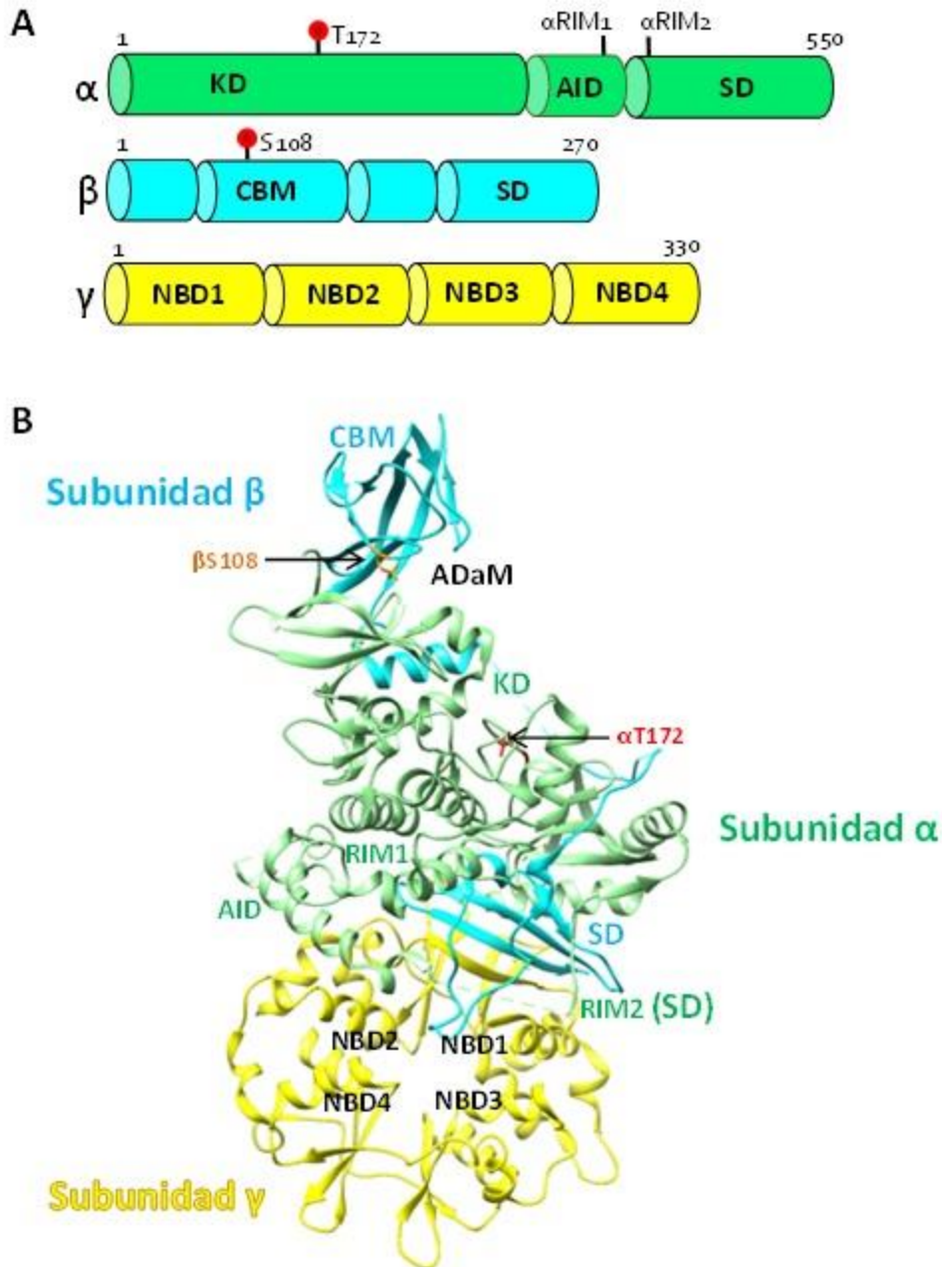


Figura 1. A. Esquema de la AMPK (Extraído y modificado de Chen *et al.*, 2013). **B.** Estructura trimérica de la AMPK. Subunidad α (verde). Dominio Quinasa (KD) con la α Thr172. Dominio de Interacción de Subunidades (SD) con el Motivo Regulador RIM2. Dominio Auto-Inhibidor (AID) con el Motivo Regulador RIM1. Subunidad β (celeste). Módulo de Unión a Carbohidratos (CBM) en N-terminal. Dominio de Interacción de Subunidades (SD) en C-terminal. Subunidad γ (amarillo). Dominios de Unión a Nucleótidos (NBD1-4). El Sitio ADaM entre α KD y β CBM con la β Ser108 (PDB: 4ZHX) ((Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

La Subunidad β , posee una región N-terminal sin una estructura definida seguida de un Módulo de Unión a Carbohidratos (CBM) formada por hojas plegadas β capaces de interactuar con el Glucógeno (Polekhina *et al.*, 2005). La región C-terminal actúa como una estructura de andamio con un Dominio de Interacción de Subunidades (SD) propio, que forma una estructura con forma de hoja β extendida entre las Subunidades α y γ constituyendo un núcleo de regulación. Una zona formada por un lóbulo pequeño N-terminal localizado en el KD de la Subunidad α y el CBM de la subunidad β (residuos 76 –156), da origen a una región denominada como el sitio de Unión de Drogas y Metabolitos Alostéricos (ADaM) que parece participar en la activación de la AMPK tras su unión con moléculas pequeñas potencialmente activadoras (Langedorf and Kemp, 2015). El sitio ADaM posee un residuo de β Ser108 que generalmente se encuentra fosforilada. Además, la Subunidad β puede sufrir un proceso de α -N-miristoilación en el residuo de β Gly2 que facilita su unión reversible con la membrana celular y para la activación de otras quinasas (Oakhill *et al.*, 2010; Steinberg and Kemp, 2009; Warden *et al.*, 2001).

La subunidad γ está constituida por cuatro Motivos en tándem de Cistationina β -Sintasa (CBS1-4) que son módulos estructurales de ~60 aminoácidos (repetidos en tándem) organizados en dos hojas β entrelazadas con dos α hélices circundantes. Un par de módulos CBS forman un dominio “Bateman” el cual posee dos sitios de unión de nucleótidos, uno en cada lado (NBD1/2 y NBD3/4). Los nucleótidos de Adenina como el ATP, ADP y AMP interactúan dinámicamente con los NBDs de esta subunidad. La activación alostérica de la AMPK por AMP parece involucrar 3 de los 4 NBDs, sin embargo, la unión de AMP con NBD3 puede ser el más importante (Langendorf *et al.*, 2016).

Cada subunidad de la AMPK tiene múltiples isoformas (α 1, α 2, β 1, β 2, γ 1, γ 2, γ 3) que se regulan y expresan diferencialmente en todo el organismo. Por ejemplo, las isoformas AMPK- α 1 y α 2 se distribuyen en el corazón (Kim *et al.*, 2012), mientras que la isoforma AMPK- α 2/ β 2 se expresa casi exclusivamente en el músculo esquelético que es el órgano primario para el almacenamiento y eliminación de la glucosa. La isoforma AMPK- β 2 puede dirigir la homeostasis de la glucosa en músculo esquelético por una ruta independiente a la insulina, por tanto, es un importante blanco terapéutico para el tratamiento de enfermedades metabólicas (como la DM2) (Wojtaszewski *et al.*, 2005; Scott *et al.*, 2008).

ACTIVACIÓN ALOSTÉRICA

AMPK detecta el estrés energético traducido en el incremento de AMP. Su activación alostérica involucra la unión de AMP a tres NBDs (NBD1, 3 y 4), lo que desencadena un cambio conformacional y un aumento en la fosforilación del residuo α Thr172 por quinasas como LKB1 y Proteína Quinasa 2 dependiente de Calmodulina (CaMKK2). La unión de AMP además, mantiene protegida a la α Thr172 de la acción de fosfatasa, promoviendo un desplazamiento del bucle AID lejos del Dominio Catalítico (α KD). Por el contrario, la unión de ATP promueve la inactivación de AMPK induciendo la defosforilación de α Thr172 (Figura 2). Estudios indican que α IM2 participa detectando el estado de unión a nucleótidos de la Subunidad y para la transducción de la señal hacia el Dominio Catalítico (α KD). Otros estudios, señalan que la fosforilación de la β Ser108 incrementa la estabilización del sitio ADaM que es importante en la activación de la AMPK. Actualmente, existe un interés importante en el desarrollo de fármacos Activadores de AMPK para su uso terapéutico potencial en el tratamiento de distintas enfermedades metabólicas (DM2, Obesidad, Enfermedades Cardiovasculares, etc) (Hardie and Alessi, 2013).

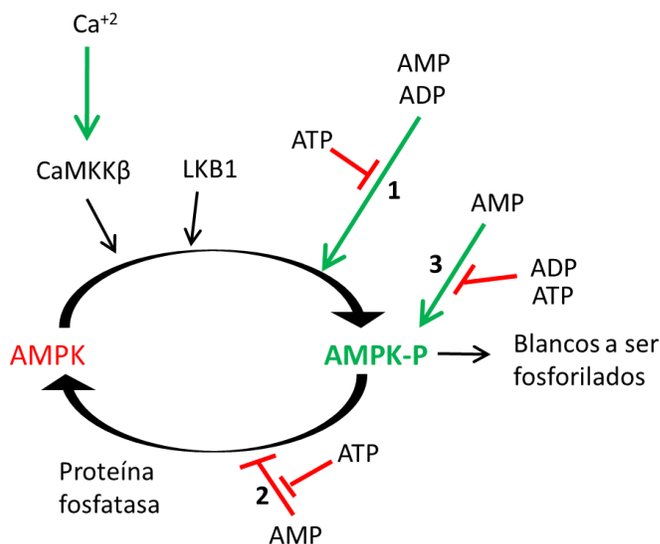


Figura 2. Regulación de la AMPK. La AMPK es activada por el incremento en la proporción AMP o ADP/ATP o el aumento de la concentración de Ca²⁺. La fosforilación de α Thr172 para su activación (AMP-P) es catalizada por al menos dos quinasas: LKB1, la cual parece ser constitutivamente activa y CaMKK2 que solo es activa al incrementarse el Ca²⁺ intracelular. El aumento de AMP o ADP promueve la activación de la AMPK por tres mecanismos: 1. La unión de AMP/ADP a AMPK produce un cambio conformacional que promueve su fosforilación por quinasas como LKB1. 2. La unión de AMP/ADP ocasiona un cambio conformacional que inhibe su defosforilación por fosfatasas. 3. La unión de AMP (excluyendo el ADP) produce la activación alostérica de la AMPK-P. Todos estos tres efectos son antagonizados por el ATP, permitiendo a la AMPK actuar como un sensor de energía (Extraído y modificado de Hardie y Alessi, 2013).

MOLÉCULAS ACTIVADORAS

La primera droga activadora de la AMPK fue AICAR (ribósido de 5-aminoimidazol-4-carboxamida) (Sullivan *et al.*, 1994; Henin *et al.*, 1995) que administrada en ratones obesos y con resistencia a la Insulina, revirtió muchas de sus anormalidades metabólicas (Song *et al.*, 2002; Buhl *et al.*, 2002). Por otro lado, la Metformina también mostró capacidad activadora de la AMPK *in vivo*. Estudios con ratones *knock-out* para la activación de AMPK en el hígado, revelaron que la Metformina perdía su efecto anti-hiperglucémico, sugiriendo que el mayor efecto de la droga ocurre reprimiendo la gluconeogénesis por medio de la activación de la AMPK hepática (Shaw *et al.*, 2005). Otros estudios señalan que algunas saponinas como Damulin A y B, Foenumosida B, Soyasapogenol B y Dioscin aisladas de plantas, disminuyen los factores de transcripción adipogénicos a través de una ruta de señalización que implica la activación de AMPK (Marrelli *et al.*, 2016).

Actualmente, se han identificado pequeñas moléculas activadoras de primera generación como A769662 (Abbott Laboratories), PF-06409577, Salicilato y el Compuesto 991 (Merck Sharp y Dohme Corporation and Metabasis Therapeutics) que se unen al sitio ADaM. Se piensa que la activación de la AMPK por estas moléculas se debe a la estabilización del sitio ADaM debido al incremento en la fosforilación del residuo de β Ser108 (Langendorf *et al.*, 2016). Sin embargo, estos activadores de primera generación muestran una selectividad muy fuerte para la isoforma AMPK- β 1 (Xiao *et al.*, 2013; Cameron *et al.*, 2016).

Otro activador alostérico de la AMPK es el ácido 5-(5-hidroxil-isoxazol-3-il)-furan-2-fosfónico (Compuesto 2 o C2) (Metabasis Therapeutics), este fármaco es impermeable para las células, por tanto, se emplea su correspondiente profármaco el di-iso-propil fosfoéster (Compuesto 13 o C13) que estimula preferentemente a la isoforma AMPK- α 1 de células eucariotas. AMP y C2 comparten probablemente el mismo sitio de unión y mecanismo de activación debido a que sus efectos alostéricos no son aditivos y la actividad de ambos se pierde en cepas mutantes insensibles a AMP (Kim *et al.*, 2016). Otros estudios pre-clínicos realizados *in vivo* indican que activadores como PF-739 y MK-8722 mejoran la homeostasis de la glucosa en ratones diabéticos, sin embargo, MK-8722 fue asociado con complicaciones cardiacas tras dosis prolongadas (Myers *et al.*, 2017). Estudios recientes señalan la importancia de la molécula activadora SC4, puesto que tiene una gran selectividad por la isoforma AMPK- β 2. Estructuralmente, SC4 comparte con el compuesto

991 el anillo -3(ácido 2-metilbenzoico/ácido o-toluico) y el anillo del núcleo -2(imidazopirina), pero difiere en la presencia de un átomo de Nitrógeno en la posición 4' (Figura 3). Debido a su función biológica, SC4 podría servir como modelo para ampliar el repertorio de activadores o agonistas de AMPK- β 2 y el desarrollo de fármacos más específicos para tratar enfermedades metabólicas (Ngoei *et al.*, 2018). Sin embargo, la información estructural de cómo estos fármacos activadores se unen y activan a la isoforma AMPK- β 2 aún no está bien establecida (Ngoei *et al.*, 2018).

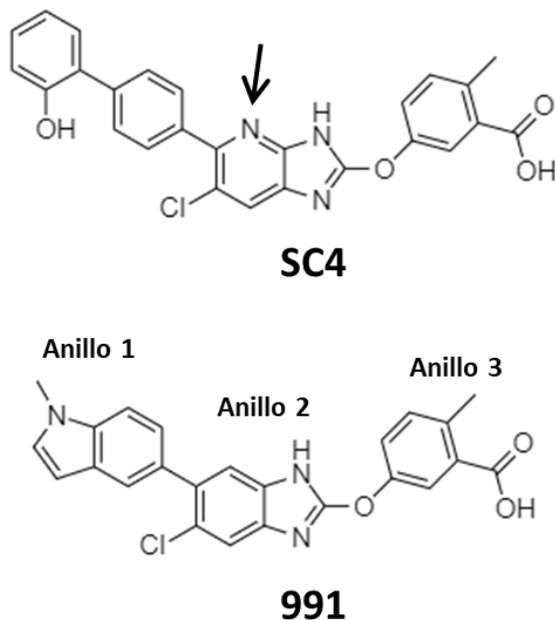


Figura 3. Estructura química de SC4 y C991. La flecha indica el Nitrógeno 4' de SC4 (Extraído y modificado de Ngoei *et al.*, 2018).

METODOLOGÍA

En este estudio, se realizó un análisis estructural comparativo y descriptivo de diferentes estructuras cristalográficas de la AMPK humana, obtenidas de la base de datos Protein Data Bank (PDB: <http://www.rcsb.org/>).

PDB 4ZHX: Estructura cristalográfica de la isoforma AMPK- α 1 en complejo con el activador A769662 y C2. Esta estructura fue utilizada para el modelamiento de la Figura 1B.

PDB 6B2E: Estructura cristalográfica de la isoforma AMPK- α 2 β 2 γ 1 humana en complejo con el activador SC4 y AMP.

PDB 6B1U: Estructura cristalográfica de la isoforma AMPK- α 2 β 1 γ 1 humana en complejo con el activador SC4 y AMP.

PDB 4EAI: Estructura cristalográfica del núcleo de AMPK- β 1 (Subunidad γ) humana en complejo con AMP (activo).

PDB 4EAK: Estructura cristalográfica del núcleo de AMPK- β 1 (Subunidad γ) humana en complejo con ATP (inactivo).

Todas las estructuras fueron analizadas, evaluadas y modeladas mediante el software Chimera v1.11.2. Las superposiciones y alineamientos estructurales fueron realizados mediante la herramienta Match Maker con una iteración no mayor a los 2 Å (Pettersen *et al.*, 2004).

RESULTADOS

UNIÓN DE CS4 CON AMPK- β 2

El activador sintético SC4 se une en el sitio ADaM de AMPK- β 2 formado por la interface entre sus subunidades α y β (dominios α -KD y β 2-CBM, respectivamente) (Figura 4A y B). El N4' forma un puente salino (interacción electrostática) con β D111 y los anillos aromáticos se estabilizan por la interacción con aminoácidos hidrofóbicos como α V11, α L18, α V24, α I46, α F90, y β I115 y β V113 (Figura 4C).

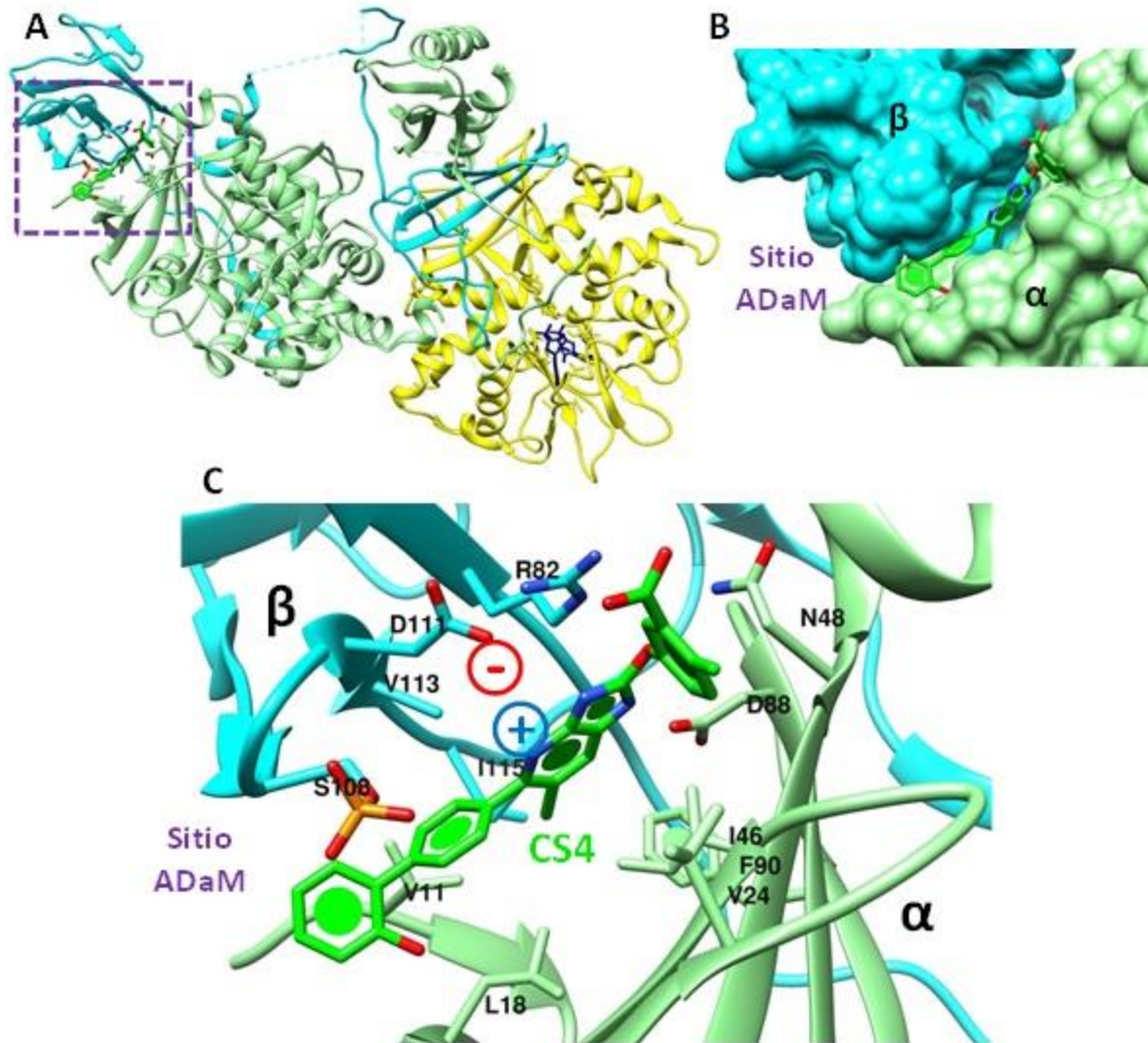


Figura 4. β 2-AMPK. **A.** Estructura heterotrimérica (Subunidad α verde claro, Subunidad β celeste y Subunidad γ amarilla) unida a la molécula activadora CS4 (verde dentro el recuadro morado). **B.** Densidad electrónica de la superficie de unión de CS4 que corresponde al sitio ADaM formado entre los dominios α -KD (verde) y β 2-CBM (celeste). **C.** Residuos en el sitio ADaM que participan en la interacción entre CS4 y AMPK. N48' (+) forma una interacción electrostática con β D111 (-). β S108 se encuentra en su estado fosforilado (activo) (PDB: 6B2E) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

COMPARACIÓN DE ADaM EN AMPK- β 1 y β 2

En el sitio ADaM de AMPK- β 2 se encuentra β D111 que no está conservado entre las diferentes isoformas de AMPK, este aminoácido interacciona específicamente con el Nitrógeno localizado en la posición 4' en la estructura de CS4 (Véase Figura 3). Por el contrario, en el sitio ADaM de AMPK- β 1 se encuentra un β N111 (en lugar de β D111), lo que provoca que su interacción con CS4 sea estructuralmente distinta (Figura 5).

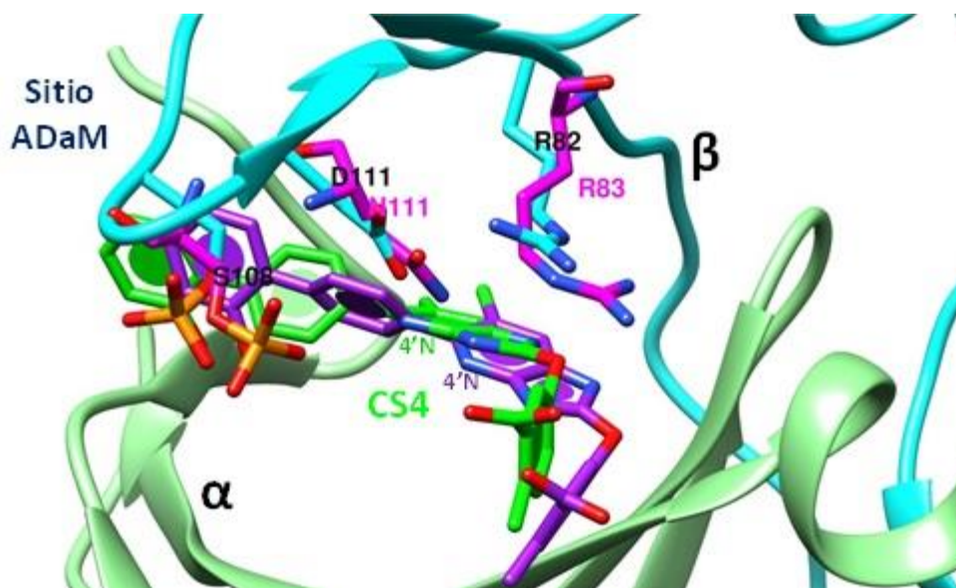


Figura 5. Superposición del sitio ADaM de las isoformas de AMPK- β 1 y β 2. En la isoforma de AMPK- β 2 el residuo β D111 (celeste) interacciona con 4'N de SC4 (verde), mientras que, en su lugar, en la isoforma de AMPK- β 1 se encuentra el residuo β N111 (magenta) que modifica la configuración de unión de SC4 (morado). El residuo β R82/83 actúa como estabilizador. En ambos casos se observa el cambio en la configuración de los residuos. Por simplicidad se omitió la estructura secundaria de la isoforma de AMPK- β 1 (PDB: 6B1U isoforma de AMPK- α 2 β 1 γ 1 y PDB: 6B2E isoforma de AMPK- α 2 β 2 γ 1) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

UNIÓN DE AMP CON NBD1 y 3

El AMP (activador metabólico de AMPK) interacciona con la Subunidad γ (Figura 6A), uniéndose principalmente en los sitios NBD1 y NBD3 e interaccionando con aminoácidos catiónicos (como γ R69, γ R151, γ H150, γ K169, γ H297, entre otros) que estabilizan la carga negativa de su grupo fosfato (Figura 6B).

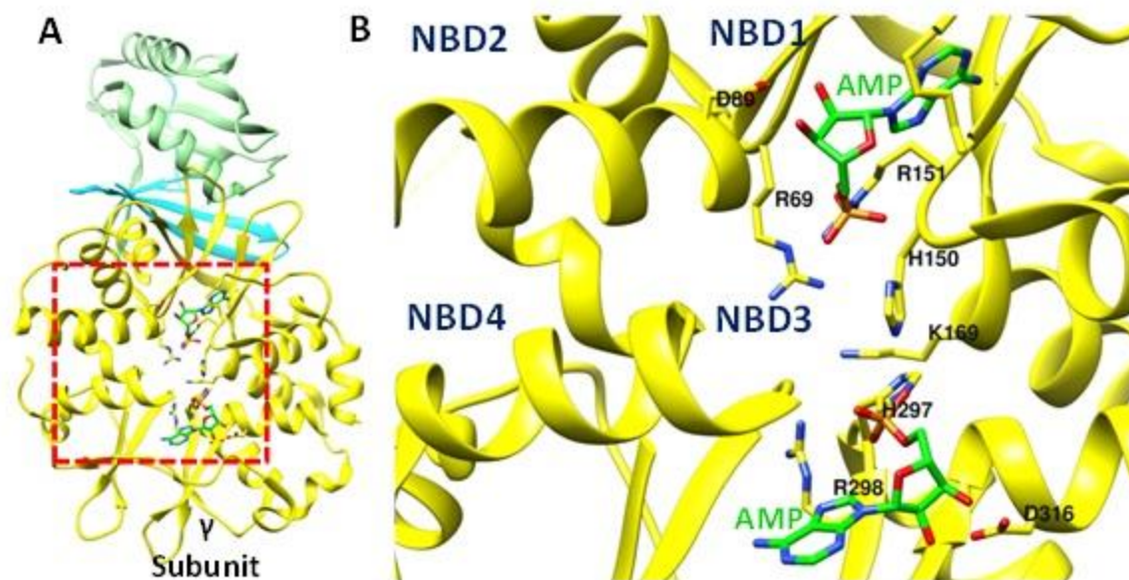


Figura 6. **A.** Estructura de la Subunidad γ de AMPK- β 2 en su estado activo. **B.** Ampliación del recuadro rojo donde se observa la unión de AMP (verde) en las regiones NBD1 y NBD3. Se indican principalmente los aminoácidos con carga positiva (como γ R69, γ R151, γ H150, γ K169, γ H297) que estabilizan el grupo fosfato negativo ($^{-3}\text{PO}_4$) del AMP. Por simplicidad no se muestra la estructura del AMP unida al sitio NBD4 (PDB: 4EAI) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

UNIÓN DE ATP CON NBD1 y 3

El ATP (inactivador metabólico de AMPK) compete con el AMP para interaccionar en los sitios NBD1 y NBD3 de la Subunidad γ . La comparación estructural de la disposición de aminoácidos en NBD1 muestra que el ATP produce un cambio conformacional importante en residuos catiónicos como γ H150, γ R151 y γ R69 (Figura 7A y B). Lo mismo ocurre con los residuos γ K169 y γ H297 de NBD3 (Figura 7C y D).

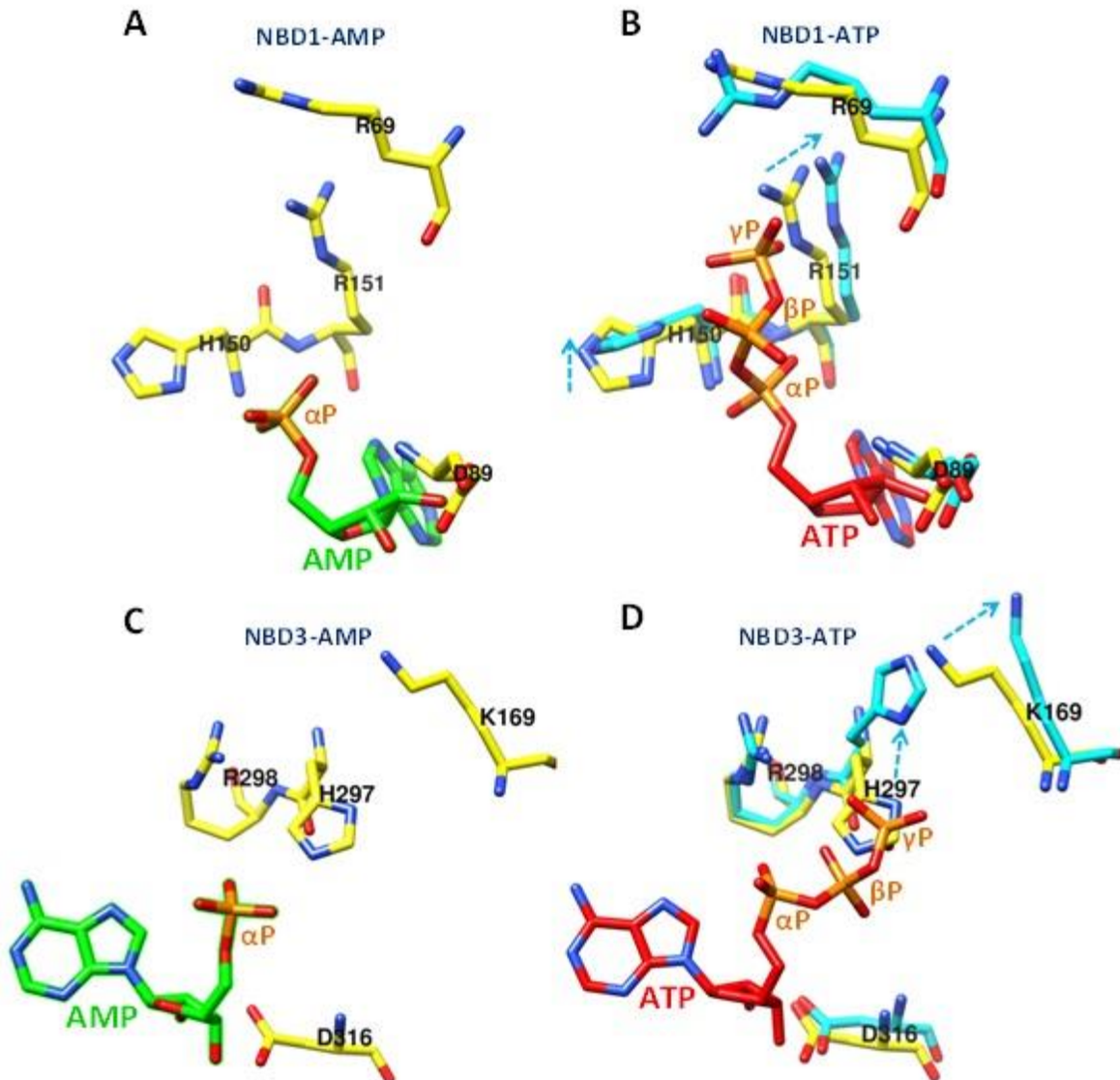


Figura 7. Cambios conformacionales producidos por la unión de ATP en NBD1 y NBD3. La unión de ATP en NBD1 produce el desplazamiento y rotación de los residuos de γ H150, γ R151 y γ R69 (comparación entre **A** y **B**). Mientras que en NBD3 produce desplazamientos en los residuos γ H297 y γ K169 (comparación entre **C** y **D**). Los cambios en la posición de los residuos por la unión de ATP se observan en celeste. (AMP verde, ATP rojo). Por simplicidad se omitieron las estructuras secundarias y el resto de aminoácidos. La localización de los dominios NBD1 a 4, fueron realizados de acuerdo a los estudios de Oakhill *et al.*, 2010 (PDB: 4EAI Subunidad y unida a AMP, PDB: 4EAK Subunidad y unida a ATP) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

PAPEL DE NBD3

El cambio conformacional que se produce en la Subunidad y durante la activación e inactivación de la AMPK, transfiere la señal hacia las otras Subunidades mediante la

interacción de γ NBD3 con α -RIM2 (Subunidad α) y con un Bucle C-terminal en β SD (Subunidad β), respectivamente (Figura 8A). Ambas (α -RIM2 y el Bucle- β SD), repercuten en la configuración de α AID y la β -Hélice, esta última parece acoplarse al surco pequeño formado por α AID (Figura 8B).

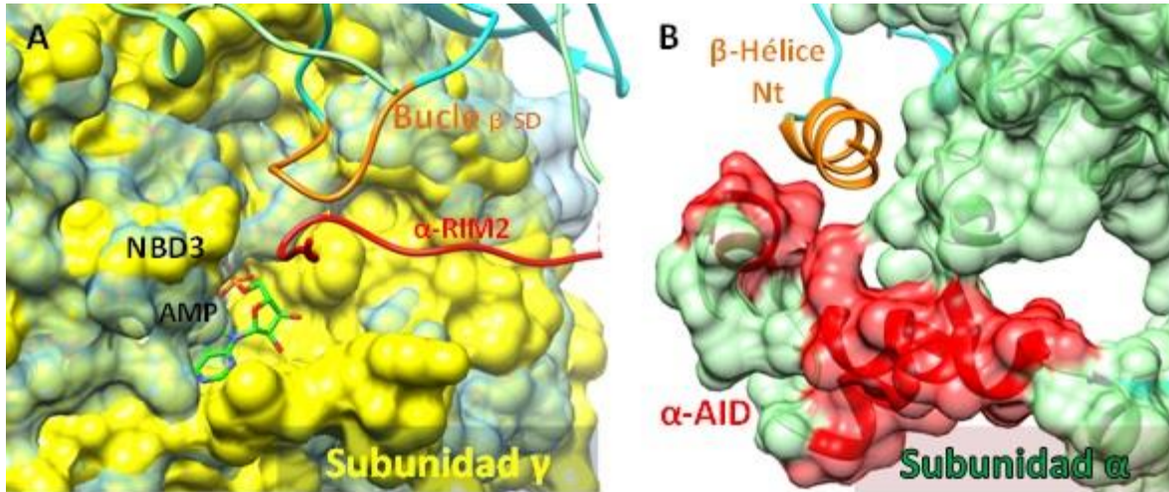


Figura 8. **A.** Cambios conformacionales de la subunidad γ (densidad electrónica amarilla activa y celeste inactiva). NBD3 interacta con α -RIM2 (lazo/gancho rojo) y con un Bucle en β SD (anaranjado). **B.** Una β -Hélice (región N-terminal de la Subunidad β , anaranjado) interacta con un surco pequeño formado por α -AID (densidad electrónica roja) localizado en la Subunidad α (densidad electrónica verde) (PDB: 6B2E, PDB: 4EAK para la Subunidad γ inactiva) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

REGIONES INVOLUCRADAS EN LA ACTIVACIÓN DE AMPK- β 2

Las principales regiones de la AMPK- β 2 se encuentran esquematizadas en la Figura 9. La superposición de las densidades electrónicas de la Subunidad γ de AMPK- β 2 señala los cambios conformacionales globales que esta estructura sufre tras su unión con ADP o ATP. Por otro lado, se observan diferentes regiones con forma de bucles o lazos como α -RIM2 perteneciente a la Subunidad α y un Bucle localizado en el Dominio de Interacción de Subunidades (SD) de la Subunidad β , ambos, interactúan muy próximos al NBD3 de la Subunidad γ . Adicionalmente, se señala el Lóbulo-N que forma parte del Dominio Catalítico (KD) y el α -AID con sus tres hélices (α 1-3), ambos pertenecientes a la Subunidad α . Una hélice extra denominada como β -Hélice localizada en la región N-terminal de la Subunidad β , parece interactuar con α -AID. La estructura de SC4 en el sitio ADaM se encuentra muy próximo al residuo fosforilado β S108. Finalmente, puesto que la estructura corresponde a

una AMPK en su estado activo, el residuo α T172 presente en el bucle de activación de la Subunidad α , se encuentra también fosforilado (Figura 9).

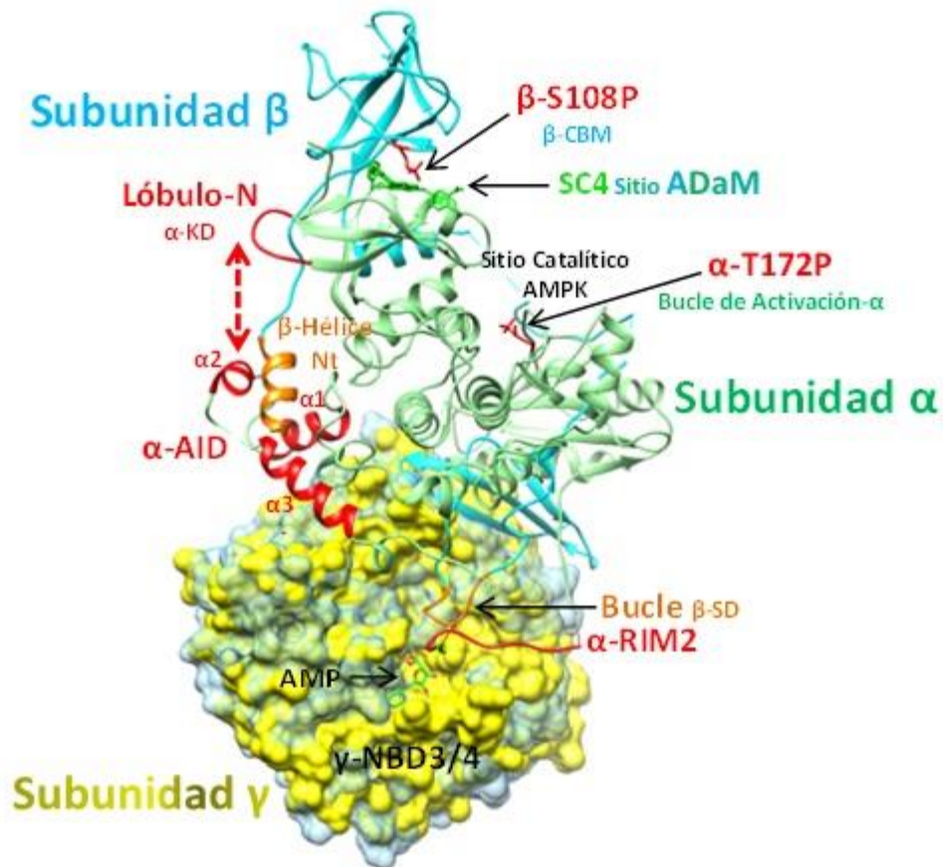


Figura 9. Estructura trimérica de AMPK- β 2. Se indican todas las regiones que participan en la dinámica de su activación e inactivación de acuerdo a su unión con moléculas activadoras como SC4 y AMP o inactivadoras como ATP. En la subunidad γ se observa la superposición de su densidad electrónica en estado activo (amarillo) e inactivo (celestes) evidenciando sus cambios conformacionales que tienen repercusión en el resto de la estructura proteica (PDB: 6B2E, PDB: 4EAK para la Subunidad γ inactiva) (Elaboración propia, Chimera 1.11.2).

DISCUSIÓN Y CONCLUSIONES

Debido a que el músculo esquelético se encarga del consumo y almacenamiento de la Glucosa, la acción de moléculas activadoras de la AMPK- β 2 es de gran interés clínico para mejorar su homeostasis en sangre (Dasgupta *et al.*, 2012). Estudios recientes indican que el activador SC4 actúa de forma específica sobre AMPK- β 2 (que es la isoforma predominante en el músculo esquelético humano) uniéndose al sitio ADaM de manera

similar a muchos otros activadores de AMPK (Wojtaszewski *et al.*, 2005; Ngoei *et al.*, 2018). La especificidad de SC4 por AMPK- β 2 (EC_{50} $17,2 \pm 1,6$ nM) se debe principalmente a la interacción electrostática (puente salino) entre el átomo de Nitrógeno 4' del anillo -2(imidazolpirina) de SC4 y el residuo no conservado β 2D111 del sitio ADaM, aunque la sustitución del grupo 2-hidroxifenilo con estructuras basadas en ciclohexeno sustituido con moléculas polares (compuestos MSG010 y MSG011) también mostraron selectividad para AMPK α 2 β 2 γ 1 (Ovens *et al.*, 2022). Aunque esta interacción podría ser la única responsable de la potencia y especificidad de SC4, el residuo β 2R82 del Sitio ADaM también forma una interacción de tipo catiónica- π con el mismo anillo que podría contribuir en la especificidad que tiene este activador. Por tanto, la especificidad del sitio ADaM de la AMPK- β 2 por SC4 se debe esencialmente a sus residuos característicos y no así a su estructura global (Gu *et al.*, 2018). A diferencia de otros activadores como A-769662 (que actúan de forma sinérgica con el AMP), estudios realizados en miotubos y hepatocitos de ratón indican que SC4 induce la activación de AMPK- β 2 de manera independiente a la proporción celular de AMP/ATP y a los cambios en la fosforilación de α T172 y β S108. Así, SC4 actuaría directamente sobre el sitio ADaM estabilizando la estructura de la AMPK- β 2 en una configuración activa (Bultot *et al.*, 2016; Stephenne *et al.*, 2011; Ngoei *et al.*, 2018).

Los resultados obtenidos de la comparación de diferentes estructuras cristalográficas de la AMPK incluyendo las isoformas β 1 y β 2, sugieren un modelo en la dinámica de su activación en el que participa la Subunidad γ y como un sensor de la proporción AMP/ATP. En condiciones de déficit energético (incremento de AMP/ATP), el AMP primero interacciona con NBD1 puesto que este dominio une AMP con una mayor afinidad (x10) en comparación con el ATP. La unión de AMP-NBD1 produce cambios conformacionales que luego son transmitidos al resto de la Subunidad γ , principalmente a NBD3 que es el que tiene menor afinidad por AMP. La unión AMP-NBD3 también podría afectar la interacción de NBD4 por AMP, por consiguiente, es muy probable que la activación alostérica de AMPK dependa en primera instancia de la identidad del nucleótido que ocupa NBD1 (Kurumbail and Calabrese, 2016). De esta manera y en concordancia con lo reportado por Oakhill *et al.* (2010), se produce una “conversación cruzada” entre los NBDs que conlleva a un cambio conformacional integral de la Subunidad γ . Esta señal de activación a través de cambios conformacionales producidos por la unión de AMP en la Subunidad γ tiene que ser posteriormente transferida al resto de Subunidades (γ y β) de la AMPK.

El segmento regulador con forma de gancho α -RIM2 (365 – 371) de la Subunidad α podría contactar directamente con NBD3 (detectando el estado de unión a AMP o ATP) (Xiao *et al.*, 2011; Chen *et al.*, 2013) y comunicando así, la señal de activación o inactivación al Dominio Catalítico (α KD). Si la señal es de activación, α -RIM2 transmite la señal hacia el Bucle de Activación de α KD (mediante los segmentos regulatorios flexibles presentes en la Subunidad α) protegiendo así el residuo α PT172 de la acción de fosfatasas inactivadoras (Iñiguez y Coutiño, 2008 y Kurumbail and Calabrese, 2016). Adicionalmente, la señal de activación detectada por α -RIM2, también es transmitida hacia la región trihelicoidal α -AID que experimenta una rotación importante de tal manera que se aleja del Lóbulo-N localizado en el Dominio Catalítico (α -KD) de la AMPK y se acerca a la Subunidad γ (Figura 9). De esta forma, el Lóbulo-N puede mantenerse en una configuración extendida permitiendo que la AMPK se mantenga activa.

El Bucle- β SD también interacciona con la región NBD3 de la Subunidad γ , enviando la señal de activación por AMP hacia una β -Hélice corta (en la región N-terminal de la Subunidad β) que comprende los residuos β P60 a β S70. Esta β -Hélice se ajusta a un surco poco profundo y abierto formado por α -AID. La interacción de la β -Hélice parece mantener a α -AID en una configuración alejada del Dominio Catalítico (α -KD) de la AMPK. Por el contrario, cuando la AMPK se encuentra en estado inactivo, α -AID se acerca e interacciona con el Lóbulo-N promoviendo la apertura del Dominio Catalítico haciéndola más susceptible a la acción de fosfatasas inactivadoras.

NBD3 es el sitio de unión a nucleótidos más débil en la Subunidad γ , sin embargo, es extremadamente sensible a los cambios en los niveles de nucleótidos y esto permite que AMPK responda rápidamente a las variaciones del estado energético de la célula. Por el contrario, moléculas activadoras como SC4 interaccionan con AMPK en el sitio AdaM independientemente del estado de fosforilación de T172, S108 y del estado de unión de los NBDs en la Subunidad γ . Actúan directamente promoviendo un cambio conformacional activo y estabilizando esta configuración con un Dominio Catalítico activo. El estudio de este modelo de activación es muy importante para poder diseñar, extraer e identificar compuestos activos de fuentes naturales que tengan propiedades de especificidad y potencia similar a SC4 u otros activadores sintéticos, para poder emplearlos como tratamientos alternativos de enfermedades metabólicas como la Obesidad y DM2 que afectan enormemente a nuestra población.

AGRADECIMIENTOS

A la Fundación Internacional para la Ciencia (International Foundation for Science: IFS) Estocolmo, Suecia.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

Buhl, E.S., Jessen, N., Pold, R., Ledet, T., Flyvbjerg, A., Pedersen, S.B., Pedersen, O., Schmitz, O., Lund, S. (2002). Long-term AICAR administration reduces metabolic disturbances and lowers blood pressure in rats displaying features of the insulin resistance syndrome. *Diabetes*. 51(7):2199-206.

Bultot, L., Jensen, T.E., Lai, Y.C., Madsen, A.L., Collodet, C., Kviklyte, S., Deak, M., Yavari, A., Foretz, M., Ghaffari, S., et al. (2016). Benzimidazole derivative small-molecule 991 enhances AMPK activity and glucose uptake induced by AICAR or contraction in skeletal muscle. *Am. J. Physiol. Endocrinol. Metab.* 311, E706–E719.

Cameron, K.O., Kung, D.W., Kalgutkar, A.S., Kurumbail, R.G., Miller, R., Salatto, C.T., Ward, J., Withka, J.M., Bhattacharya, S.K., Boehm, M., et al. (2016). Discovery and preclinical characterization of 6-chloro-5-[4-(1-hydroxycyclobutyl)phenyl]-1H-indole-3-carboxylic acid (PF-06409577), a direct activator of adenosine monophosphate-activated protein kinase (AMPK), for the potential treatment of diabetic nephropathy. *J. Med. Chem.* 59, 8068–8081.

Carling, D., Mayer, F. V., Sanders, M. J. & Gamblin, S. J. (2011). AMP-activated protein kinase: nature's energy sensor. *Nat. Chem. Biol.* 7, 512–518.

Chen, L., Xin, F.J., Wang, J., Hu, J., Zhang, Y.Y., Wan, S., Cao, L.S., Lu, C., Li, P., Yan, S.F., et al. (2013). Conserved regulatory elements in AMPK. *Nature* 498, E8–E10.

Dasgupta, B., Ju, J. S., Sasaki, Y., Liu, X., Jung, S. R., Higashida, K., Lindquist, D., Milbrandt, J. (2012). The AMPK β 2 subunit is required for energy homeostasis during metabolic stress. *Mol Cell Biol.*, 32(14), 2837-48.

Gu, X., Bridges, M. D., Yan, Y., de Waal, P. W., Zhou, X. E., Suino-Powell, K. M., Xu, H. E., Hubbell, W. L., Melcher, K. (2018). Conformational heterogeneity of the allosteric drug and metabolite (ADaM) site in AMP-activated protein kinase (AMPK). *J Biol Chem.*, 293(44), 16994-17007.

Hardie, D.G. (2008). AMPK: A key regulator of energy balance in the single cell and the whole organism. *Int. J. Obes.* 32 (Suppl. 4), S7–S12.

Hardie D.G. (2013). AMPK: A Target for Drugs and Natural Products with Effects on Both Diabetes and Cancer. *Diabetes.* 62:2164–2172.

Hardie, D.G., Alessi, D.R. (2013). LKB1 and AMPK and the cancer-metabolism link - ten years after. *BMC Biol* 11, 36.

Henin, N., Vincent, M.F., Gruber, H.E., Van den Berghe, G. (1995). Inhibition of fatty acid and cholesterol synthesis by stimulation of AMP-activated protein kinase. *FASEB J.* 9(7):541-6.

Iñiguez, S. F. y Coutiño, P. C. (2008). La AMPK y la Homeostasis energética. *REB* 27(1), 3-8.

Kim, M., Shen, M., Ngoy, S., Karamanlidis, G., Liao, R., and Tian, R. (2012). AMPK isoform expression in the normal and failing hearts. *J. Mol. Cell. Cardiol.* 52, 1066–1073.

Kim, J., Yang, G., Kim, Y., Kim, J. and Ha, J. (2016). AMPK activators: mechanisms of action and physiological activities. *Experimental & Molecular Medicine* 48, e224; doi:10.1038/emm.2016.16.

Kurumbail, R.G., Calabrese, M.F. (2016). Structure and Regulation of AMPK In: Cordero M., Viollet B. (eds) *AMP-activated Protein Kinase. Experientia Supplementum*, vol 107. Springer, Cham.

Langendorf, C., Kemp, B. Choreography of AMPK activation. (2015). *Cell Res* 25, 5–6.

Langendorf, C., Ngoei, K., Scott, J. *et al.* Structural basis of allosteric and synergistic activation of AMPK by furan-2-phosphonic derivative C2 binding. (2016). *Nat Commun* 7, 10912.

Marrelli, M., Conforti, F., Araniti, F., Statti, G. A. (2016). Effects of Saponins on Lipid Metabolism: A Review of Potential Health Benefits in the Treatment of Obesity. *Molecules*, 21(1404), 2-20.

Myers, R.W., Guan, H.P., Ehrhart, J., Petrov, A., Prahalada, S., Tozzo, E., Yang, X., Kurtz, M.M., Trujillo, M., Gonzalez Trotter, D., *et al.* (2017). Systemic pan-AMPK activator MK-8722 improves glucose homeostasis but induces cardiac hypertrophy. *Science*, 357, 507–511.

Ngoei, K.R.W., Langendorf, C.G., Ling, N.X.Y., Hoque, A., Varghese, S., Camerino, M.A., Walker, S.R., Bozikis, Y.E., Dite, T.A., Ovens, A.J., Smiles, W.J., Jacobs, R., Huang, H., Parker, M.W., Scott, J.W., Rider, M.H., Foitzik, R.C., Kemp, B.E., Baell, J.B., Oakhill, J.S. (2018). Structural Determinants for Small-Molecule Activation of Skeletal Muscle AMPK $\alpha 2\beta 2\gamma 1$ by the Glucose Importagog SC4. *Cell Chem Biol*. 25(6):728-737.e9.

Oakhill, J.S., Chen, Z.-P., Scott, J.W., Steel, R., Castelli, L.A., Ling, N., Macaulay, S.L., Kemp, B.E. (2010). β -Subunit myristoylation is the gatekeeper for initiating metabolic stress sensing by AMP-activated protein kinase (AMPK). *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 107, 19237–19241.

Oakhill, J. S., Scott, J. W., Kemp, B. E. (2012). AMPK functions as an adenylate charge-regulated protein kinase. *Trends. Endocrinol. Metab.* 23, 125–132.

Ovens, A. J., Gee, Y. S., Ling, N. X. Y., Yu, D., Hardee, J. P., Chung, J. D., Ngoei, K. R. W., Waters, N. J., Hoffman, N. J., Scott, J. W., Loh, K., Spengler, K., Heller, R., Parker, M. W., Lynch, G. S., Huang, F., Galic, S., Kemp, B. E., Baell, J. B., Oakhill, J. S., Langendorf, C. G. (2022). Structure-function analysis of the AMPK activator SC4 and identification of a potent pan AMPK activator. *Biochem J.*, 479(11), 1181-1204.

Pettersen, E.F., Goddard, T.D., Huang, C.C., Couch, G.S., Greenblatt, D.M., Meng, E.C., Ferrin, T.E. (2004). UCSF Chimera - A Visualization System for Exploratory Research and Analysis. *J. Comput. Chem.* 25(13), 1605-1612.

Polekhina, G., Gupta, A., van Denderen, B.J., Feil, S.C., Kemp, B.E., Stapleton, D., Parker, M.W. (2005). Structural basis for glycogen recognition by AMP-activated protein kinase. *Structure* 13, 1453–1462.

Scott, J.W., van Denderen, B.J.W., Jorgensen, S.B., Honeyman, J.E., Steinberg, G.R., Oakhill, J.S., Iseli, T.J., Koay, A., Gooley, P.R., Stapleton, D., Kemp, B.E. (2008). Thienopyridone drugs are selective activators of AMP-activated protein kinase beta1-containing complexes. *Chem. Biol.* 15, 1220–1230.

Shaw, R.J., Lamia, K.A., Vasquez, D., Koo, S.H., Bardeesy, N., Depinho, R.A., Montminy, M., Cantley, L.C. (2005). The kinase LKB1 mediates glucose homeostasis in liver and therapeutic effects of metformin. *Science*. 9;310(5754):1642-6.

Song, X.M., Fiedler, M., Galuska, D., Ryder, J.W., Fernström, M., Chibalin, A.V., Wallberg-Henriksson, H., Zierath, J.R. (2002). 5-Aminoimidazole-4-carboxamide ribonucleoside treatment improves glucose homeostasis in insulin-resistant diabetic (ob/ob) mice. *Diabetologia*. 45(1):56-65.

Steinberg, G. R. & Kemp, B. E. (2009). AMPK in health and disease. *Physiol. Rev.* 89, 1025–1078.

Stephane, X., Foretz, M., Taleux, N., van der Zon, G.C., Sokal, E., Hue, L., Viollet, B., Guigas, B. (2011). Metformin activates AMP-activated protein kinase in primary human hepatocytes by decreasing cellular energy status. *Diabetologia* 54, 3101–3110.

Sullivan, J.E., Brocklehurst, K.J., Marley, A.E., Carey, F., Carling, D., Beri, R.K. (1994). Inhibition of lipolysis and lipogenesis in isolated rat adipocytes with AICAR, a cell-permeable activator of AMP-activated protein kinase. *FEBS Lett.* 10;353(1):33-6.

Viollet, B., Mounier, R., Leclerc, J., Yazigi, A., Foretz, M., Andreelli, F. (2007). Targeting AMP-activated protein kinase as a novel therapeutic approach for the treatment of metabolic disorders. *Diabetes Metab.* 33, 395–402.

Xiao, B., Sanders, M., Underwood, E. *et al.* Structure of mammalian AMPK and its regulation by ADP. *Nature* 472, 230–233 (2011).

Xiao, B., Sanders, M.J., Carmena, D., Bright, N.J., Haire, L.F., Underwood, E., Patel, B.R., Heath, R.B., Walker, P.A., Hallen, S., *et al.* (2013). Structural basis of AMPK regulation by small molecule activators. *Nat. Commun.* 4, 3017.

Warden, S.M., Richardson, C., O'Donnell, J., Jr., Stapleton, D., Kemp, B.E., Witters, L.A. (2001). Post-translational modifications of the β -1 subunit of AMP-activated protein kinase affect enzyme activity and cellular localization. *Biochem. J.* 354, 275–283.

Wojtaszewski, J.F., Birk, J.B., Frøsig, C., Holten, M., Pilegaard, H., Dela, F. (2005). 50AMP activated protein kinase expression in human skeletal muscle: effects of strength training and type 2 diabetes. *J. Physiol.* 564, 563–573.