

Simposio Satélite

Simposio Satélite La Roche Posay

XXI Reunión del Grupo Español de Dermatología Cosmética y Terapéutica (GEDCT). Logroño, 2-3 de octubre de 2009

Los procesos de glicación y oxidación en el envejecimiento de la piel

Glication's processes and oxidation in the aging of the skin (leather)

J. Honorato

Servicio de Farmacología Clínica. Universidad de Navarra. Facultad de Medicina. Universidad de Navarra (honorato@unav.es).

El envejecimiento de la piel se produce a través de un mecanismo muy complejo en el que intervienen simultáneamente diversos factores tanto exógenos (luz del sol, contaminación, alérgenos, estrés, preocupaciones, etc.) como endógenos, que probablemente tienen un fuerte componente genético y entre los que se encuentran: pérdida de la elasticidad, enlentecimiento de la renovación celular, adelgazamiento de la epidermis, disminución de la actividad de los fibroblastos, reducción de la producción de colágeno y elastina, etc.

Entre toda esta constelación de factores hay concretamente dos procesos que intervienen de una forma muy directa en el envejecimiento de la piel. Son la glicación, que favorece el envejecimiento de la piel a través de la degradación tisular, y la oxidación, que produce una degeneración celular.

Glicación

La glicación consiste en una reacción lenta, no enzimática, de azúcares reductores como glucosa y ribosa con grupos aminoácidos de una proteína. En términos dermatológicos la glicación se entiende como una reacción espontánea de la glucosa sanguínea con las fibras dérmicas de colágeno y elastina. Los productos resultantes de la glicación se acumulan tanto dentro como fuera de las células y se unen a proteínas de la membrana plasmática, a proteínas circulantes y a proteínas estructurales, siendo este último aspecto el que más influye en el proceso de envejecimiento de la piel.

Los productos resultantes de la glicación se conocen con el nombre colectivo de productos finales de la glicación avanzada o AGE por su nomenclatura en inglés (Advance Glication End Products) y se acumulan en la matriz extracelular de la piel (Figura 1).

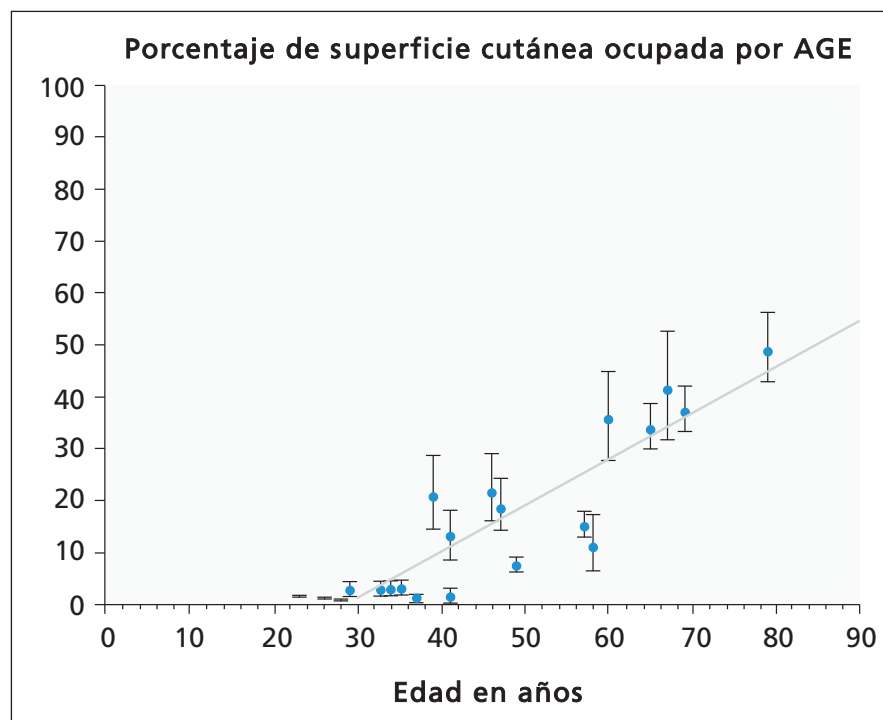


Figura 1. Efectos de la edad en la glicación del colágeno en piel abdominal de mujeres (Jeanmaire et al. *Br J Dermatol* 2001; 145: 10-8).

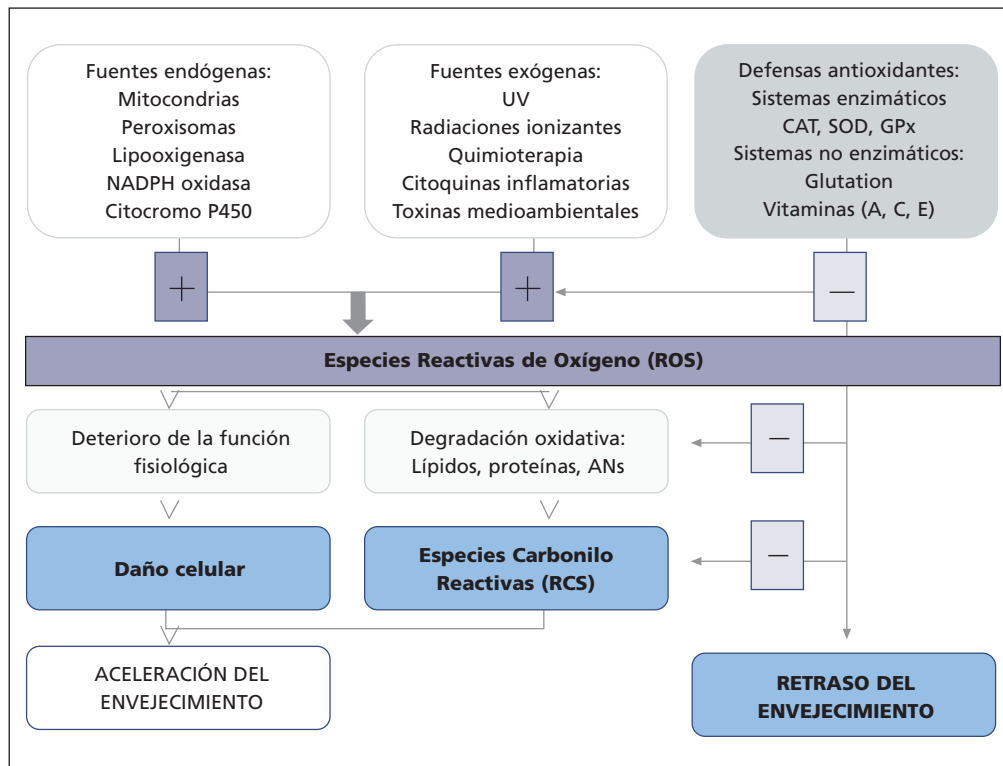


Figura 2. Cadena oxidativa.

Las proteínas estructurales como es el caso del colágeno y elastina, que constituyen el verdadero almacén de la piel, tienen un tiempo de recambio lento y por eso acumulan muchos AGE que producen en ellas una especie de caramelización. El paso siguiente consiste en la formación de puentes moleculares entre las fibras proteicas lo que comporta una desorganización del andamiaje que forman y un notable incremento de su fragilidad. La formación de complejos AGE-proteínas se asocia con estrés oxidativo, aumento en la expresión de proteínas de la matriz extracelular, citocinas, factores de crecimiento, quimiotaxis y proliferación celular o apoptosis, que son todos ellos factores implicados en el envejecimiento de la piel. En cultivos experimentales se ha podido comprobar que los AGE ejercen una citotoxicidad directa sobre los fibroblastos de piel humana [1, 2].

En definitiva, lo que sucede en la piel es una reacción en cadena de los AGEs que da lugar a la formación de puentes moleculares entrecruzados y rígidos entre las fibras proteicas con una reorganización de la red tisular que conduce a un estado de rigidez y fragilidad de la piel. Todo ello constituye un proceso irreversible de envejecimiento si no se realiza una intervención terapéutica.

Por otra parte, la exposición de los AGE a rayos ultravioleta genera radicales libres de oxígeno que por su acción lesiva sobre las células son un factor más de envejecimiento.

La glicación aumenta exponencialmente con la edad a partir de los 35 años y se incrementa con la exposición al sol [3].

Oxidación

La oxidación es una resultante de numerosos procesos que se desarrollan en el organismo y la producción de radicales libres de oxígeno constituye uno de los factores citotóxicos que más influyen en el proceso de envejecimiento de muchos tejidos entre ellos de la piel.

La cadena oxidativa implica diversos componentes y funciones como puede verse en la Figura 2. En definitiva, la acción de los radicales libres termina produciendo un daño celular que acelera el envejecimiento mientras que todo lo que signifique una interrupción de la cadena oxidativa, contribuye a retrasarlo. En este sentido las defensas antioxidantes de que disponemos son sistemas enzimáticos (CAT, SOD, GPs) o no enzimáticos (Glutation, Vitaminas: A, C, E).

La exposición de la piel al sol es uno de los factores que más significativamente da lugar a la producción de radicales libres de oxígeno, y se ha demostrado ampliamente que existe una relación directa entre los procesos de oxidación de las proteínas dérmicas por los rayos UV y el envejecimiento de la piel [4].

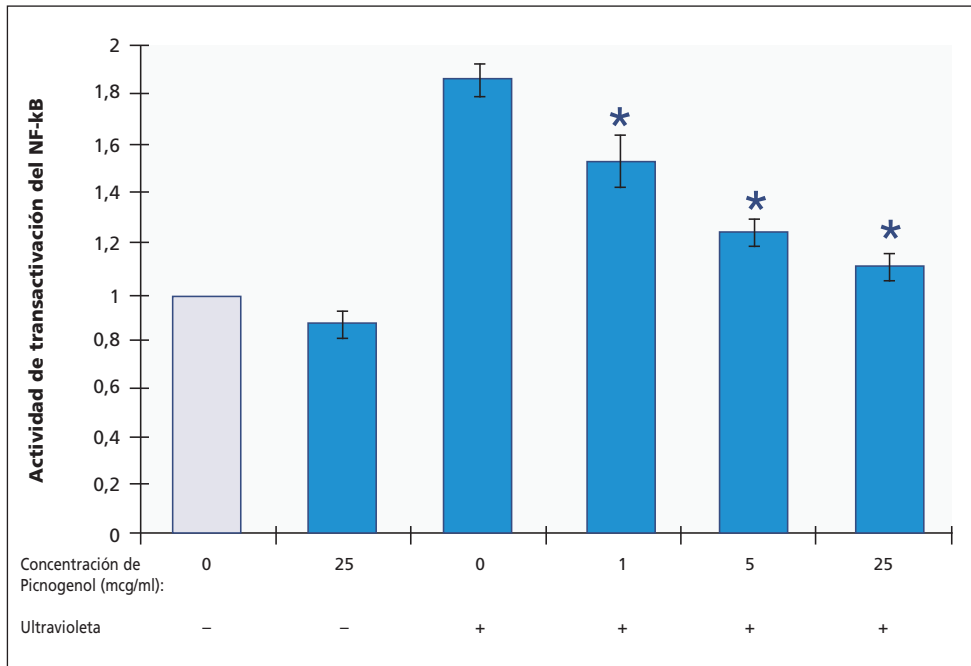


Figura 3. Influencia de picnogenol sobre cultivos de queratinocitos sometidos a UV (Saliou C. *Free Radical Biology & Medicine* 2001; 30: 154-60).

Carnosina

La carnosina (β -alanil-histidina) es un dipéptido natural que tiene propiedades antienvjecimiento de la piel a través de su actividad antioxidante, antiglicación y otros mecanismos. Se ha demostrado que la carnosina inhibe las modificaciones proteicas producidas por estrés oxidativo y por glicación[5].

La carnosina tiene un efecto bloqueante de las moléculas de glucosa formando con ellas carnosina glicada que posteriormente es eliminada. Como consecuencia de ello impide la fijación de la glucosa a las fibras de elastina y colágeno y por lo tanto reduce la incidencia de rigidez y arrugas en la piel. Interacciona con aldehidos y cetonas impidiendo la acumulación de grupos carbonilo y promoviendo la desnaturalización de proteínas glicadas produciendo un estímulo de la actividad de los fibroblastos.

La carnosina tiene también un potente efecto antioxidante frente a los aniones superóxido y radicales hidroxilo. Las propiedades de la carnosina como protectora tisular frente al estrés oxidativo se han demostrado en modelos experimentales in vivo en condiciones de hipoxia e isquemia[6]. Carnosina actúa como protector de la estructura del ADN frente a los radicales libres y reduce la peroxidación lipídica disminuyendo la acumulación de MDA (dialdehido malónico), uno de sus principales productos.

Picnogenol

Picnogenol es un extracto de corteza de pino marítimo (*Pinus pinaster*), en el que se encuentran procianidinas y ácidos fenólicos y que además de otros efectos biológicos, tiene un potente efecto antioxidante, 20 veces superior a la vitamina C y 50 al de la vitamina E, y actúa frente a cualquier tipo de radicales libres. Bloquea la producción de los radicales libres responsables de la degradación de las células dérmicas e impide así su acción lesiva sobre la piel y el envejecimiento cutáneo.

En cultivos de queratinocitos cuando se añade picnogenol al medio, se produce una inhibición de la inducción por radiación ultravioleta de NF- κ B, uno de los factores proinflamatorios más potentes cuya presencia es inducida directamente por la presencia de radicales libres (Figura 3).

En modelos experimentales se ha demostrado que produce una protección dosis-dependiente frente a la inflamación e inducción de tumores producidos por rayos ultravioleta[7] (Figura 4).

En voluntarios sanos el picnogenol produce una protección frente a los rayos UV que se manifiesta por un incremento de la dosis eritematosa mínima directamente relacionada con la dosis de picnogenol que reciben los voluntarios[8].

Existen otros muchos estudios que en definitiva demuestran que picnogenol es un potente agente antioxidante y que por lo tanto puede antagonizar el efecto que los

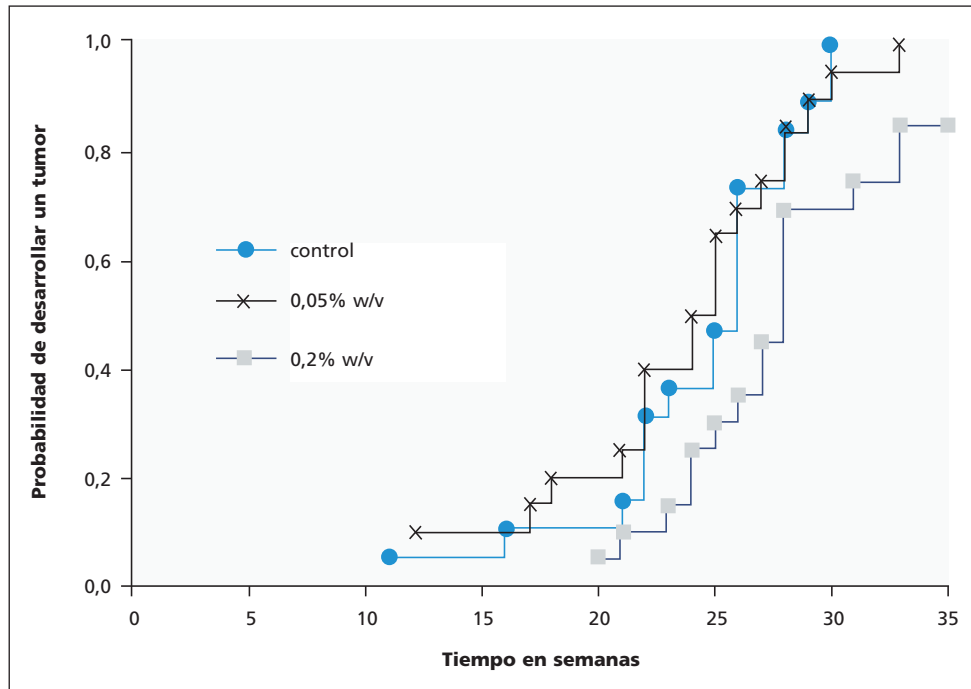


Figura 4. Prevención, con picnogenol, de la aparición de tumores en la piel de ratas tratadas con UV (Sime S. *Photochemistry and Photobiology* 2004; 79: 193-8).

radicales libres ejercen sobre distintos aspectos implicados en el envejecimiento de la piel.

Conclusiones

El envejecimiento de la piel es un proceso complejo en el que están implicados diferentes factores.

La glicación y la oxidación son dos de los procesos de mayor importancia implicados en el envejecimiento de la piel.

Numerosos estudios, tanto en modelos experimentales in vitro e in vivo como ensayos clínicos, han demostrado que la carnosina y el picnogenol pueden contrarrestar muchos aspectos de la glicación y la acción de los radicales libres y por lo tanto contribuir a retrasar de forma eficaz el envejecimiento de la piel.

Bibliografía

- Peterszegi G, Molinari J, Ravelojaona V et al. Effect of advanced glycation end-products on cell proliferation and cell death. *Pathol Biol* 2006; 54: 396-404.
- Wondrak GT, Roberts MJ, Jakobson MK et al. Photosensitized growth inhibition of cultured human skin cells: mechanism and suppression of oxidative stress from solar irradiation of glycated proteins. *J Invest Dermatol* 2002; 119: 489-98.
- Jeanmaire C, Danoux L, Pauly G. Glycation during human dermal intrinsic and actinic ageing: an in vivo and in vitro model study. *Br J Dermatol* 2001; 145: 10-8.
- Sander ChS, Chang H, Salzman S et al. Photoaging is associated with protein oxidation in human skin in vivo. *J Invest Dermatol* 2002; 118: 618-25.
- Hipkiss AR. On the enigma of carnosine's anti-ageing actions. *Exp Gerontol* 2009; 44: 237-42.
- Boldyrev A, Gallant Sch, Sukhich T. Carnosine, the protective, anti-aging peptide. *Bio-science Reports* 1999; 19: 581-7.
- Sime S, Reeve V. Protection from inflammation, immunosuppression and carcinogenesis induced by UV radiation in mice by topical picnogenol. *Photochemistry Photobiology* 2004; 79: 193-8.
- Saliou C, Rimbach G, Moïni H et al. Solar ultraviolet-induced erythema in human skin and nuclear factor-kappa-B-dependent gene expression in keratinocytes are modulated by a french maritime pine bark extract. *Free Radical Biology & Medicine* 2001; 30: 154-60.