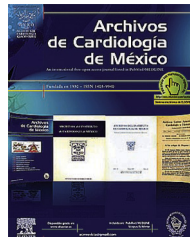




ELSEVIER

Archivos
de Cardiología
de México

www.elsevier.com.mx



ARTÍCULO DE OPINIÓN

Importancia médica del glucocáliz endotelial

Alberto C. Frati-Munari*

Departamento de Medicina Interna, Hospital Médica Sur, México DF, México

Recibido el 11 de octubre de 2012; aceptado el 16 de abril de 2013

PALABRAS CLAVE

Glucocáliz;
Disfunción endotelial;
Enfermedad venosa
crónica;
Aterosclerosis;
Sulodexida;
México

Resumen El glucocáliz endotelial es una capa constituida por glucosaminoglicanos, proteoglicanos y glucoproteínas que cubre al endotelio vascular en su cara luminal. Tiene múltiples funciones: transducción de las fuerzas mecánicas de tensión, regulación de la permeabilidad vascular de líquidos y moléculas y de la activación de la coagulación y de la fibrinólisis, protege de la adhesión de leucocitos y plaquetas al endotelio. En general, el glucocáliz protege a la pared vascular de ataques patogénicos. La lesión del glucocáliz puede ocurrir por fuerzas de tensión anormales, especies reactivas de oxígeno, hipernatremia, hiperglucemia, hipercolesterolemia y moléculas inflamatorias, lo que causa disfunción endotelial, incremento en la permeabilidad, filtración de lipoproteínas al subendotelio, activación de la coagulación e incremento de la adherencia de leucocitos y plaquetas al endotelio vascular. La participación del deterioro del glucocáliz endotelial puede ser importante en la fisiopatología de diversas enfermedades vasculares.

© 2012 Instituto Nacional de Cardiología Ignacio Chávez. Publicado por Masson Doyma México S.A. Todos los derechos reservados.

KEYWORDS

Glycocalyx;
Endothelial
dysfunction;
Chronic venous
disease;
Atherosclerosis;
Sulodexide;
Mexico

Medical significance of endothelial glycocalyx

Abstract Endothelial glycocalyx is a layer composed by glycosaminoglycans, proteoglycans and glycoproteins attached to the vascular endothelial luminal surface. It has several physiological roles: shear stress mechanotransduction to the endothelial cells, regulation of fluids and macromolecules vascular permeability, of coagulation cascade activation and fibrinolysis, and protects the endothelium from platelets and leukocytes adhesion. In general, glycocalyx protects vascular wall against pathogenic insults. The glycocalyx may be damaged by abnormal shear stress, reactive oxygen species, hypernatremia, hyperglycemia, hypercholesterolemia and inflammatory molecules, resulting in endothelial dysfunction, enhanced vascular permeability, lipoproteins leakage to subendothelial space, activation of plasma coagulation, and

* Puente de Piedra 150-1-929. Torreño Guerra, Tlalpan 14050. México DF, México. Teléfono: +5666 5847.

Correo electrónico: afratim@hotmail.com

increased adherence of platelets and leukocytes to the endothelial cells. Shredding of glycocalyx appears as an important initial step in the pathophysiology of vascular diseases.
© 2012 Instituto Nacional de Cardiología Ignacio Chávez. Published by Masson Doyma México S.A. All rights reserved.

Introducción

Desde hace algunos siglos, con el microscopio de luz y posteriormente con el electrónico se ha observado que las células están limitadas externamente por la membrana celular. En las últimas décadas, en algunas células animales y en bacterias se ha observado que este límite externo está cubierto por una tenue capa formada principalmente por mucopolisacáridos, y que se ha denominado glucocálix o glucocálix.

La razón por la que no se había observado antes es que tanto la preparación para la microscopía de luz, como la fijación habitual del tejido para su observación con microscopio electrónico, a base de glutaraldehido y tetraóxido de osmio permiten preservar las proteínas y los lípidos, mientras que los hidratos de carbono desaparecen. En cambio, con otros métodos de fijación, por ejemplo con rojo de rutenio que estabiliza los grupos aniónicos, también se preservan los hidratos de carbono y se pone de manifiesto el glucocálix¹.

Se ha demostrado la existencia del glucocálix en bacterias¹, en plaquetas^{2,3} y en diversas células, entre otras en la mucosa intestinal⁴, en células linfoblastoides⁵, leucocitos⁶ y endotelio vascular.

El endotelio vascular

El endotelio vascular es una capa unicelular que recubre en su cara luminal a todas las venas, arterias y capilares, donde por si solo forma su pared. Actualmente sabemos que el endotelio, además de ser una barrera física entre la sangre y la capa media de los vasos o los tejidos en el caso de los capilares, tiene un papel fundamental en el mantenimiento de la homeostasis vascular. Las células endoteliales producen óxido nítrico (NO) el cual mantiene el tono basal de vasodilatación de arterias y venas, y la prostaciclina (PGI₂) que también es vasodilatadora; el equilibrio se mantiene con la producción de sustancias vasoconstrictoras como la endotelina, el tromboxano A2 y el anión superóxido. Estas células producen sustancias antitrombóticas que se encuentran en la superficie (en el glucocálix) como el heparán sulfato y el proteoglicano trombomodulina, que regulan la fibrinólisis ya que producen activador tisular del plasminógeno y su inhibidor (PAI-1), regulan la proliferación celular a través de la producción de sustancias estimulantes del crecimiento (factor de crecimiento derivado de plaquetas, factor de crecimiento básico derivado de fibroblastos y endotelina-1) y de inhibidores del crecimiento (factor de crecimiento transformador β, NO y PGI₂)^{7,8}. El NO es un radical libre oxidante (especie reactiva de oxígeno [ROS]) pero también regula a la alza o a la baja la producción de ROS mitocondrial en las células endoteliales⁹.

Aunque existen diversos métodos para valorar la función endotelial, la mayoría se basan en la medición de la respuesta vasodilatadora mediada por endotelio (básicamente mediada por NO), ya sea por la aplicación de acetilcolina o más comúnmente por el estímulo en la secreción de NO debido a un incremento de las fuerzas de tensión. Esta es la prueba de vasodilatación mediada por flujo de la arteria braquial, en la que se aplica una presión ligeramente superior a la sistólica con el manguillo de esfigmomanómetro y se mide la dilatación arterial que ocurre al liberar la presión del manguillo. Esta prueba es reproducible y se ha demostrado que un resultado anormal se relaciona con incremento en el riesgo de eventos cardiovasculares agudos y se asocia claramente con la presencia de los distintos factores de riesgo cardiovascular¹⁰⁻¹².

La pérdida de las propiedades fisiológicas del endotelio o disfunción endotelial, como la producida por aumento o distorsión de la presión tangencial de la sangre sobre las paredes vasculares (fuerzas de tensión o *shear stress*), reduce la capacidad vasodilatadora dependiente del endotelio y también afecta otras funciones endoteliales como las que regulan la coagulación y la capacidad antioxidante¹³. Se observa disfunción endotelial sistémica en: tabaquismo, dislipidemia (elevación de colesterol-LDL, lipoproteínas de baja densidad oxidadas [LDL_{Ox}]), hiperglucemia, prediabéticos y síndrome metabólico, diabetes mellitus, hipertensión arterial, hiperhomocisteinemia, así como en sujetos con enfermedad coronaria, enfermedad vascular cerebral, insuficiencia cardíaca y disfunción eréctil¹⁴⁻¹⁶. También se ha demostrado disfunción endotelial en enfermedades inflamatorias sistémicas como el lupus eritematoso y la enfermedad indiferenciada del tejido conectivo¹⁷.

La relación de la disfunción endotelial con la enfermedad coronaria ha sido ampliamente estudiada. Se ha demostrado que el grado de disfunción guarda una relación significativa con la extensión del daño aterosclerótico, tanto con el número de arterias coronarias afectadas como con el grado de obstrucción arterial¹⁸. El incremento del estrés oxidativo parece ser importante en la génesis de la disfunción endotelial que ocurre en la diabetes mellitus¹⁹ y en las enfermedades cardiovasculares²⁰. La opinión generalizada es que los distintos factores de riesgo cardiovascular causan disfunción endotelial y que esta precede a la aterosclerosis y es importante en su patogénesis²¹.

La disfunción endotelial también aparece como un mecanismo potencial en las complicaciones microvasculares de la diabetes mellitus, especialmente en la nefropatía diabética^{19,22}.

Además, el endotelio vascular desempeña un papel importante en la enfermedad venosa crónica. Por ejemplo, se ha demostrado en individuos normales y en pacientes con

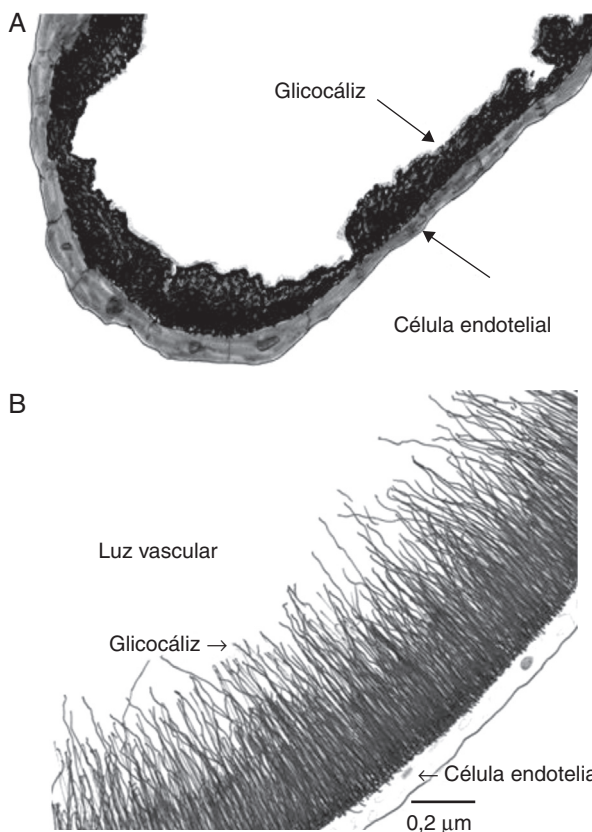


Figura 1 Representación del glucocálix endotelial como se ve al microscopio electrónico con rojo de rutenio (A) y con azul alciano (B), sus dimensiones son variables según el vaso estudiado. (Dibujos basados en micrografías de Governeur et al.³⁸ y de Becker et al.³³).

enfermedad venosa crónica que el incremento en la presión venosa causa un aumento significativo de diversas moléculas de origen endotelial mediadoras de la inflamación como: molécula de adhesión leucocito-endotelio-1, molécula de adhesión intercelular-1 y molécula de adhesión de células vasculares-1 entre otras. La magnitud del incremento en la concentración de estas moléculas, y del factor de von Willebrand, es mayor en pacientes con várices y alteraciones cutáneas que en aquellos con un padecimiento más leve (várices sin alteraciones cutáneas)²³. Diversas evidencias llevan a la hipótesis de que las células endoteliales por medio de las moléculas de adhesión modulan la respuesta inflamatoria por medio del reclutamiento de leucocitos²⁴.

Muchas de las alteraciones endoteliales inician con cambios en el glucocálix.

El glucocálix endotelial

Estructura

El glucocálix endotelial es una capa que recubre la cara luminal del endotelio de arterias, venas y capilares. Al microscopio electrónico puede observarse como un material amorfo o grumoso si se usa rojo de rutenio, o formando una malla de finos filamentos si se usa azul alciano (fig. 1A y B).

Su espesor es variable dependiendo del método y del vaso estudiado, mide de 20 a 500 nm, o aun mayor²⁵⁻²⁸. En las células endoteliales en cultivo el glucocálix aparece desde la primera semana y mide 0.3-1 μm²⁹.

El espesor del glucocálix también puede estimarse *in vivo*. En virtud de que *in vivo* el glucocálix no se puede ver, la medición es indirecta y se basa en el hecho de que esta capa limita la proximidad de los eritrocitos y de macromoléculas a las células endoteliales. La observación del espacio que está entre el endotelio y la columna de eritrocitos equivale a la amplitud del glucocálix. Con este principio, en humanos se ha medido en los vasos sublinguales y retinianos³⁰. Con el mismo fundamento, se ha estimado *in vivo* el volumen sistémico del glucocálix, substrayendo del volumen intravascular total calculado con infusión de dextrano 40 que penetra el glucocálix, el volumen circulante calculado con eritrocitos marcados o con infusión de dextrano 70 que no penetra el glucocálix³⁰.

El glucocálix está formado por 3 tipos de componentes: proteoglicanos, glucosaminoglicanos (GAG) y glucoproteínas (fig. 2).

Los proteoglicanos están formados por una cadena proteínica a la que están unidas múltiples moléculas de GAG. Los proteoglicanos más abundantes en el glucocálix son sindecanos-1, -2 y -4, glicopano-1 y perlecano, se producen en las células endoteliales y uno de sus extremos se encuentra en el citoplasma de estas células, para anclar y sostener el glucocálix. Los GAG que forman parte de los proteoglicanos son principalmente heparán sulfato, condroitín sulfato, dermatán sulfato y escasa proporción de queratán sulfato. El hialuronano (ácido hialurónico) es un GAG no sulfatado que no forma parte de proteoglicanos y que se encuentra de manera abundante en la porción más superficial del glucocálix. Los GAG se producen en las células endoteliales y tal vez también provengan del plasma circulante. Las glucoproteínas del glucocálix están formadas por una proteína corta y cadenas laterales de azúcares ramificados. También se anclan en el citoplasma de las células endoteliales que las producen. Estas glucoproteínas pueden ser: a) moléculas de adhesión endotelial que reclutan células circulantes y son importantes en la señalización celular, como la familia de las selectinas (selectina-E, selectina-P), integrinas diversas, moléculas de adhesión intercelular-1 y -2, moléculas de adhesión de célula vascular-1, moléculas de adhesión de célula endotelial/plaquetas-1; b) complejos funcionales que participan en la regulación de la coagulación, fibrinólisis y hemostasia, como el complejo de glucoproteína Ib-IX-V que se une al factor de von Willebrand²⁷.

Además, en la porción más luminal el glucocálix está incrustado en proteínas, como la albúmina, y probablemente GAG y proteoglicanos provenientes del plasma que en conjunto con el glucocálix forman la «capa de superficie endotelial». Múltiples evidencias sugieren que esta capa es una estructura dinámica cuyas propiedades dependen no solamente de los constituyentes del glucocálix, sino también de sus interacciones con el microambiente local³¹⁻³³.

Funciones y sus alteraciones

Se han identificado varias funciones del glucocálix endotelial (tabla 1).

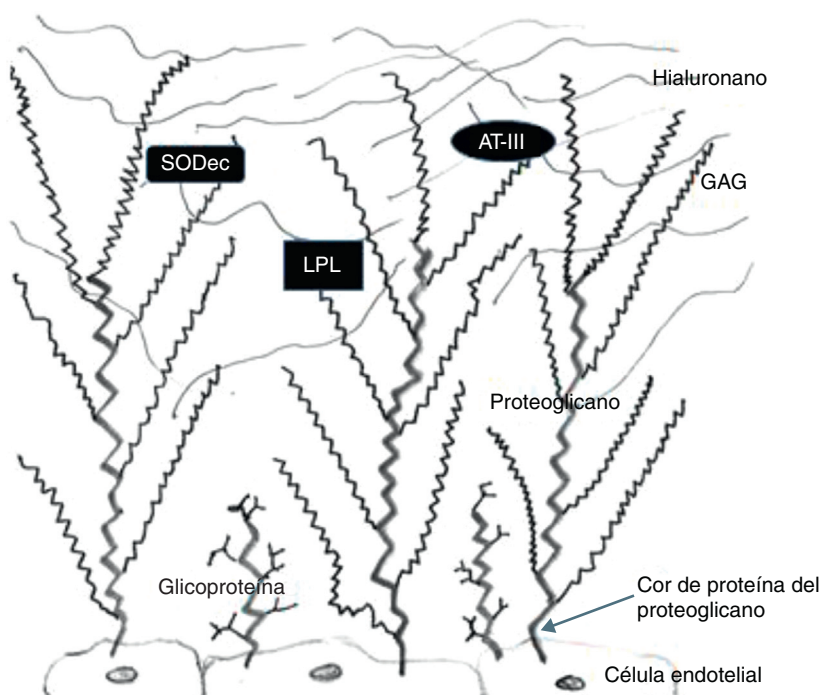


Figura 2 Esquema de la composición del glucocálix. Del interior de las células endoteliales sale el cor proteínico de los proteoglicanos, a manera de columna vertebral a la que están unidos glucosaminoglicanos (GAG) sulfatados; el hialuronano es un GAG no sulfatado que no forma parte de proteoglicanos; nótese que las glucoproteínas son mucho más cortas que los proteoglicanos y que poseen azúcares ramificados (los GAG no son ramificados). Existen moléculas adheridas a los GAG como la superóxido-dismutasa extracelular (SODec), la lipoproteinlipasa (LPL) y la antitrombina III (AT-III). Modificada de Reitsma et al.²⁷.

Tabla 1 Funciones del glucocálix endotelial

Protector, sensor y transductor de las fuerzas mecánicas del torrente sanguíneo
Regulación de la permeabilidad de agua y solutos
Regulación de la filtración glomerular
Regulación de la permeabilidad de macromoléculas (proteínas)
Regulación del hematocrito capilar y del flujo sanguíneo capilar
Barrera a la filtración de lipoproteínas
Prevención de adhesión de plaquetas al endotelio
Prevención de adhesión de leucocitos al endotelio
Regulación local de la coagulación (prevención de trombosis, activación de fibrinólisis)

En la transducción de fuerzas mecánicas

Múltiples evidencias señalan que el glucocálix es un mediador entre las fuerzas mecánicas tangenciales del torrente sanguíneo (fuerzas de tensión) y las células endoteliales. La aplicación de fuerza de tensión, estática o pulsátil, a las células endoteliales en cultivo produce un aumento en la concentración de NO que se previene con el tratamiento previo con enzimas que degradan el glucocálix (heparinasa, hialuronidasa)^{34,35}. Diversos modelos teóricos predicen que cuando la capa de superficie endotelial está intacta, la fuerza de tensión de los fluidos que actúan en la superficie se disipa en esta capa, de modo que la membrana plasmática de las células endoteliales no la recibe en forma directa. La fuerza de tensión probablemente cause una torsión o

desplazamiento del cor proteínico relativamente rígido de los proteoglicanos que se transmite al citoesqueleto cortical de actina de las células endoteliales, lo que iniciaría la señalización para la síntesis de NO y el tráfico de moléculas. Parte de estos cambios intracelulares se han demostrado con microscopía confocal^{32,36}.

La fuerza de tensión normal es útil para mantener sano el glucocálix. En cultivo de células endoteliales se ha observado que la exposición a una fuerza de tensión normal incrementa el contenido de hialuronano y GAG sulfatados del glucocálix, orienta la alineación de las células en dirección al flujo y suprime la proliferación³⁷⁻³⁹.

En la regulación de la permeabilidad

Con la aplicación de enzimas que degradan el glucocálix y con dextrans de distintos pesos moleculares se ha observado que esta estructura es mediadora de los cambios de permeabilidad del agua inducidos por fuerza de tensión, protección del edema (fig. 3) y regula la filtración de proteínas⁴⁰⁻⁴³. La carga electronegativa de los GAG influye en estas propiedades⁴⁴.

Recientemente se demostró que la sobrecarga de sodio reduce el grosor del glucocálix, permitiendo que este penetre a las células endoteliales, lo que resultaría en incremento de la rigidez vascular y en la disminución de la liberación de NO⁴⁵. Se ha postulado que, a través de este mecanismo, el glucocálix dañado y la sobrecarga frecuente de sal podrían participar en la génesis de la hipertensión arterial⁴⁶.

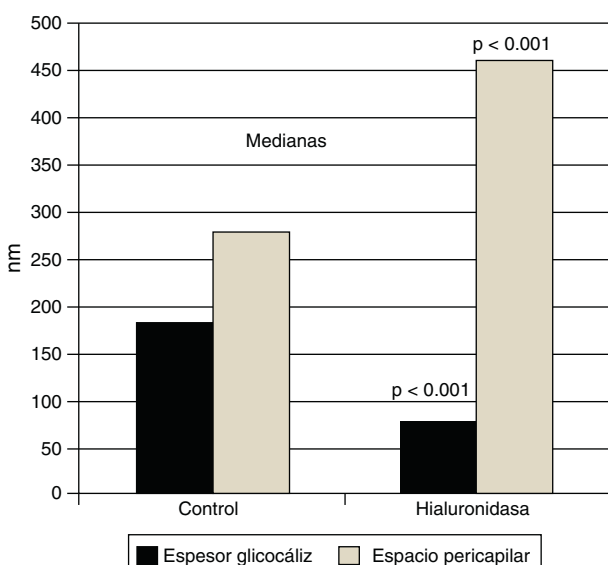


Figura 3 El glucocálix endotelial protege del edema miocárdico. La infusión de hialuronidasa reduce significativamente el grosor del glucocálix endotelial de los capilares miocárdicos de la rata, mientras que aumenta el grosor del espacio pericapilar por el edema. Se muestran los valores de las medianas ($p < 0.001$ vs. el control sin tratamiento). Con datos de van den Bergh et al.²⁶.

En los capilares fenestrados del intestino delgado, estómago y riñones de la rata no solo se demostró la presencia del glucocálix, sino también la existencia en los poros de tapones filamentosos, que fueron denominados *fascinae fenestrae*⁴⁷. Los mismos autores sugirieron que estos tapones en las *fenestras* son el sitio primario de la barrera de filtración glomerular⁴⁸. El glucocálix es la primera de las 4 capas (glucocálix, endotelio fenestrado, membrana basal glomerular, membrana hendida de podocitos) que intervienen en la selectividad de la filtración glomerular⁴⁹.

En la regulación del flujo sanguíneo capilar

El glucocálix interviene en la regulación de la concentración de los eritrocitos en la red capilar, como se demostró *in vivo* con la infusión de heparinasa que fue seguida por elevación sostenida del hematocrito capilar y una disociación de la típica relación entre la respuesta vasomotora y la distribución de eritrocitos en los capilares⁵⁰. Experimentos en ratones mostraron que la hiperglucemia aguda, además de incrementar la permeabilidad del glucocálix endotelial, también causa una rápida disminución de la densidad de capilares con flujo de glóbulos rojos⁵¹.

En la adhesión de los leucocitos e inflamación

El glucocálix también sirve para prevenir la adhesión de leucocitos al endotelio. La degradación del glucocálix con heparinasa incrementa la adhesión leucocitaria, como dependiente de dosis (fig. 4)^{52,53}. Por otra parte, el hialuronano del glucocálix es importante en la activación de los neutrófilos, interactuando con el contrarreceptor CD44 de los neutrófilos en la adhesión estimulada por el factor de necrosis tumoral- α ⁵⁴.

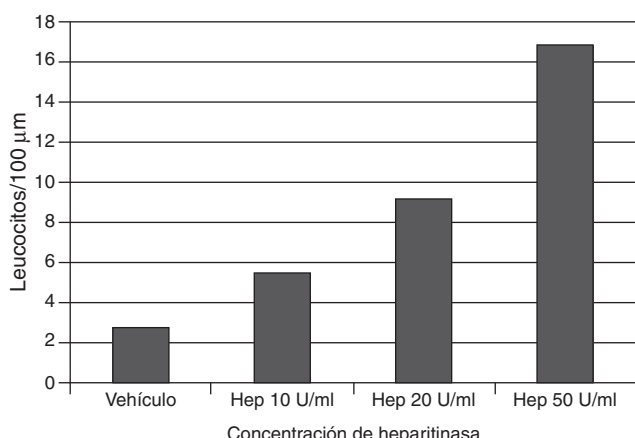


Figura 4 La aplicación de heparinasa, que degrada el heparán sulfato del glucocálix, causa un incremento dependiente de dosis de la adhesión leucocitaria a las paredes venulares cremasterianas del ratón. Se señalan los datos a los 60 min de la aplicación de la enzima. Con datos de Constantinescu et al.⁵³.

Las citosinas proinflamatorias pueden lesionar el glucocálix e incrementar la permeabilidad endotelial a las macromoléculas. En este campo, Henry y Duling⁵⁵ en el músculo cremasteriano del hámster demostraron que la infusión de factor de necrosis tumoral- α reduce el espesor de la capa de superficie endotelial de capilares, arteriolas y vénulas y aumenta la penetración de dextrano 70, dextrano 580, albúmina e immunoglobulina G e incrementa la adhesión de leucocitos al endotelio. Se ha postulado que el adelgazamiento del glucocálix expone moléculas de adhesión en la superficie de las células endoteliales (o en las glucoproteínas de la profundidad del glucocálix) y que el efecto de esta degradación es la activación de proteasas, una de las cuales podría ser una metaloproteínaasa de la matriz (MMP), ya que las MMP se almacenan en vesículas en las células endoteliales, tienen alta afinidad por heparán sulfato y dividen el sindecano-1. Además, podrían participar otras proteasas y lisasas en la degradación de los GAG del glucocálix. Esta propuesta se apoya en la activación de proenzimas de MMP en la superficie de las células endoteliales, concomitante con la caída del glucocálix y con el incremento de la adhesión de leucocitos al endotelio⁵⁶. Este aspecto es muy importante, ya que es el paso inicial para la diapédesis y la inflamación vascular.

Una serie de investigaciones acerca de la influencia de la inflamación en el glucocálix, con la aplicación del potente agente quimiotáctico N-formilmetionil-leucil-fenilalanina, demuestran que este agente causa: *a*) una notable pérdida de elementos del glucocálix con disminución importante del espesor de la capa de superficie endotelial en las arteriolas, capilares y vénulas; *b*) incremento de la adhesión leucocitaria en las vénulas poscapilares; *c*) disminución del flujo sanguíneo en arteriolas, capilares y vénulas debido a obstrucción de las vénulas por leucocitos adheridos a las células endoteliales; *d*) incremento de la resistencia al flujo en los capilares por disminución de la deformabilidad de los leucocitos activados que es parcialmente compensada cuando la dimensión del glucocálix ha disminuido lo suficiente para ampliar el diámetro capilar. Estos cambios están mediados por proteína G y por MMP; la administración de

doxiciclina estabiliza el glucocálix por inhibición de la activación de las MMP. La reperfusión postisquemia también disminuye la dimensión del glucocálix e incrementa la adhesión leucocitaria⁵⁷⁻⁵⁹.

En la isquemia

En la isquemia-reperfusión aparece un rápido aumento de la penetración de dextrano-70 al glucocálix que depende de ROS, ya que mejora con la adición de superóxido-dismutasa/catalasa exógenas⁶⁰. El efecto del estrés oxidativo parece ocurrir directamente en los constituyentes del glucocálix, ya que la exposición *in vitro* de los GAG a ROS derivadas de leucocitos, como el anión superóxido y los radicales hidroxilo, resulta en fragmentación de los GAG con pérdida de algunos de sus componentes⁶¹.

En cobayos y humanos se demostró que la isquemia causa desgaste del glucocálix, en los primeros a través de disminución de su grosor observado con microscopio electrónico y en los segundos por un incremento considerable de las concentraciones de sindecano-1 y heparán sulfato en la sangre arterial de pacientes bajo bypass cardiopulmonar durante cirugía de aorta, durante el paro cardíaco, en la reperfusión y en la isquemia regional cardiopulmonar e infrarrenal⁶². En el infarto miocárdico por isquemia-reperfusión experimental participa la proteína C reactiva y la activación del complemento (complejo de ataque a la membrana [MAC]). Se sabe que la proteína C reactiva se une a las células apoptóticas, favoreciendo su fagocitosis y activa al complemento aunque atenúa la formación de MAC protegiendo a las células sanas⁶³. La administración intravenosa de sulodexida (compuesta de GAG), que restaura el glucocálix, reduce la isquemia, el área de infarto, el depósito de proteína C reactiva y de MAC en el miocardio afectado. Es interesante que la elevación de los niveles plasmáticos de sC5b-9 (MAC) en diabéticos con infarto del miocardio parece tener implicaciones pronósticas⁶⁴⁻⁶⁶.

En la coagulación

Además del incremento en la adherencia de las plaquetas al endotelio al adelgazar el glucocálix, el heparán sulfato del glucocálix (y también de la matriz extracelular) activa la antitrombina e inhibe el factor Xa ejerciendo una acción anticoagulante local. Desde hace años se conoce que el dermatán sulfato ejerce una actividad antitrombótica, ya que interactúa con el cofactor II (HC II) de la heparina, llevando a la inactivación enzimática de la trombina sin una modificación importante del tiempo de sangrado⁶⁷⁻⁶⁹. Los estudios en animales y humanos sugieren que en respuesta a la lesión endotelial el HC II se une específicamente al dermatán sulfato de la pared vascular inhibiendo la trombosis^{70,71}.

En los lípidos y la aterosclerosis

La lipoproteinlipasa (LPL) es la enzima limitante en la hidrólisis de los triglicéridos en las VLDL y en los quilomicrones y, por lo tanto, controla la liberación de ácidos grasos a los tejidos. El sitio primario de la acción de la LPL es la cara luminal de la célula endotelial (glucocálix) en donde está anclada en su forma dimérica al heparán sulfato, probablemente del sindecano-1. La forma dimérica es más activa que la monomérica, que es la forma circulante. La LPL se

sintetiza en miocitos y adipocitos y llega al glucocálix a través de las células endoteliales⁷².

Un elegante experimento en ratones mostró que la degradación del glucocálix del endotelio capilar por heparitinasa o por hiperlipidemia inducida por dieta va seguida de filtración de lipoproteínas al espacio subendotelial⁷³. La infusión intravenosa de LDL_{0x} en el hámster produce una disminución aguda del 60% del espesor del glucocálix y un aumento simultáneo de las plaquetas adheridas al endotelio. Ambos cambios se bloquean con la administración concomitante de superóxido-dismutasa y de catalasa⁷⁴. La infusión de LDL_{ox} también incrementa la adhesión de leucocitos al endotelio vascular, lo que puede inhibirse parcialmente con la administración de GAG (heparán sulfato y heparina). Los pacientes con hipercolesterolemia heterocigota tienen disminución del volumen sistémico del glucocálix⁷⁵.

Se ha investigado la relación entre el glucocálix y la aterosclerosis en ratones. Al respecto se ha observado que: a) las regiones más susceptibles de aterosclerosis, como la bifurcación de la carótida, tienen un glucocálix más delgado que las regiones menos atacadas por aterosclerosis, como la carótida común; b) estas regiones también tienen una mayor relación íntima/media a expensas de engrosamiento de la íntima (de la matriz subendotelial); y c) la dieta aterogénica en ratones Apo E3 resultó en hipercolesterolemia, así como en menor grosor del glucocálix y mayor engrosamiento de la íntima que en los ratones controles⁷⁶. Este estudio apoya la influencia de las turbulencias de las fuerzas de tensión y la hipercolesterolemia en el glucocálix y en el grosor de la íntima, y sugiere el papel protector del glucocálix en la aterosclerosis.

En la hiperglucemias y la diabetes mellitus

En cerdos se demostró que la hiperglucemias inducida por una infusión de glucosa atenúa la vasodilatación arterial reactiva, respuesta similar a la obtenida con hialuronidasal⁷⁷. La hiperglucemias aguda y la hiperglucemias crónica incrementan la permeabilidad del glucocálix endotelial⁷⁸. Además, en voluntarios sanos se demostró que la hiperglucemias aguda obtenida con una pinza hiperglucémica normoinsulinémica fue capaz de reducir el volumen sistémico del glucocálix, de causar disfunción endotelial y activar la coagulación sanguínea (fig. 5A y B). Estos cambios pudieron prevenirse con la infusión de un potente antioxidante, la N-acetilcisteína, apoyando el papel del estrés oxidativo en el deterioro del glucocálix y de la disfunción endotelial⁷⁹. La presencia de marcadores de un estado protrombótico, como elevación de fibrinógeno, dímero-D y PAI-1 se encuentra incluso en personas con intolerancia a la glucosa⁸⁰.

Además, en pacientes con diabetes mellitus tipo 1 se observó un menor volumen sistémico del glucocálix con relación a los individuos sanos; este volumen fue aun menor en los diabéticos con microalbuminuria, apoyando la relación entre la diabetes y el deterioro del glucocálix y entre este y la presencia de microalbuminuria (fig. 6)⁸¹. Las dimensiones del glucocálix también están significativamente disminuidas en individuos con diabetes tipo 2 (fig. 7)⁸².

En las tablas 2 y 3 se resumen las causas de deterioro del glucocálix y las consecuencias de este daño.

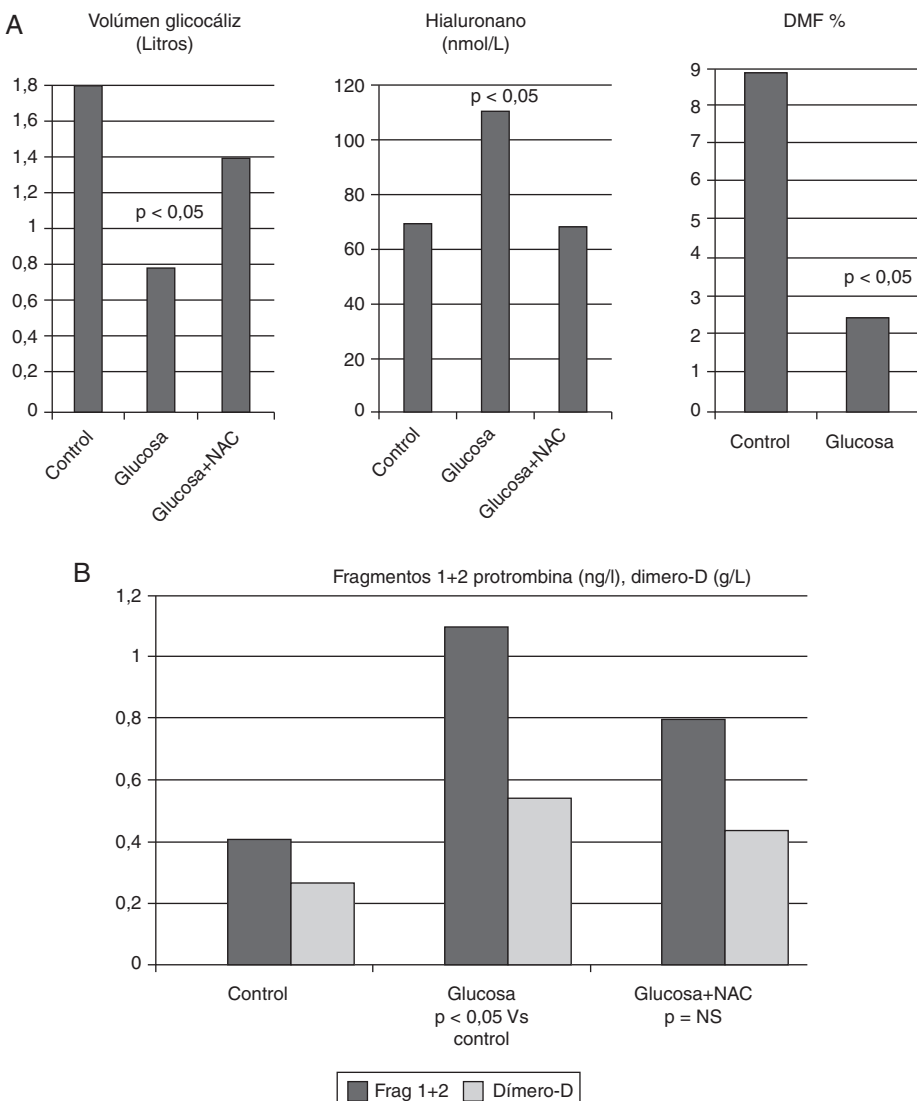


Figura 5 A) La hiperglucemia aguda en individuos sanos degrada el glucocálix endotelial, ya que reduce su volumen sistémico e incrementa la concentración de hialuronano circulante, y causa disfunción endotelial medida por dilatación mediada por flujo. B) En el mismo experimento se demostró activación de la coagulación, ya que incrementaron los niveles circulantes de fragmentos 1+2 de protrombina y de dímero D. La degradación del glucocálix se previno con el antioxidante N-acetilcisteína (NAC). Con datos de Nieuworp et al.⁷⁹.

Tabla 2 Factores que dañan el glucocálix endotelial

Trastornos de las fuerzas mecánicas de tensión
Enzimas: heparinasa, hialuronidasa, neuraminidasa, metaloproteinasas de la matriz y otras proteasas
Especies reactivas de oxígeno
Hipernatremia
Dieta aterogénica (hipercolesterolemia)
Lipoproteínas de baja densidad oxidadas
Hiperglucemia aguda, hiperglucemia crónica, diabetes mellitus tipo 1 y tipo 2
Factor de necrosis tumoral- α

Tabla 3 Consecuencias del deterioro del glucocálix endotelial

Edema pericapilar
Incremento de la permeabilidad a macromoléculas
Incremento del hematocrito capilar
Disfunción endotelial
Disminución de la liberación de óxido nítrico en respuesta a las fuerzas de tensión
Filtración de lipoproteínas (LDL) al espacio subendotelial
Adhesión de leucocitos al endotelio
Adhesión de plaquetas al endotelio
Activación de la coagulación plasmática

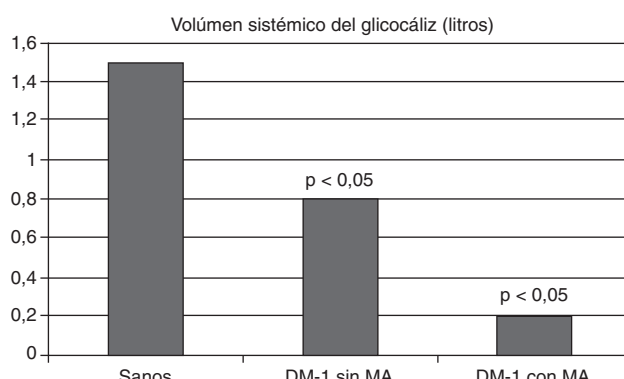


Figura 6 El volumen sistémico del glucocálix está disminuido en los diabéticos tipo 1 y lo está aún más en los diabéticos con microalbuminuria. Se ilustran los valores medios. Con datos de Nieuwoudorp et al.⁸¹.

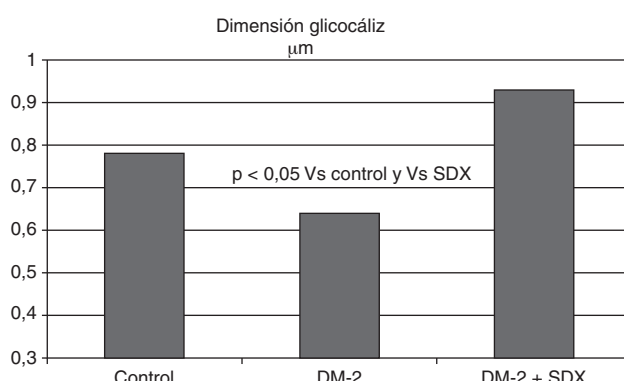


Figura 7 La dimensión del glucocálix observada en los vasos sublinguales de individuos con diabetes mellitus tipo 2 es menor que en los controles sanos. Después de 2 meses de tratamiento con sulodexida (SDX) por vía oral las dimensiones del glucocálix se incrementaron hasta alcanzar valores normales. Se ilustran los valores medios. Con datos de Broekhuizen et al.⁸².

Conclusiones

La tenue estructura del endotelio que lo cubre en su cara luminal, el glucocálix, tiene un importante papel en la fisiología vascular, ya que regula la permeabilidad de líquidos y moléculas y la distribución del flujo sanguíneo en la microcirculación. Además, participa con las células endoteliales en la coordinación de la vasomoción, previene la formación local de coágulos a través de acciones anticoagulantes y profibrinolíticas locales, evita la adhesión de las plaquetas y leucocitos a la pared vascular y en general defiende a la pared vascular en contra de diversas condiciones nocivas.

La degradación del glucocálix endotelial puede darse por estímulos físicos como la presión sobre la pared vascular (*shear stress*) o químicos, como la hiperglucemia, la hipernatremia, la hipercolesterolemia, el estrés oxidativo y ciertas moléculas inflamatorias. El daño del glucocálix origina una alteración de sus funciones, incluyendo incremento de la permeabilidad a líquidos, solutos y lipoproteínas, así como aumento de la adherencia leucocitaria a la pared vascular y disfunción endotelial. Los factores que deterioran el glucocálix frecuentemente existen en enfermedades micro y

macrovasculares (diabetes mellitus, aterosclerosis), lo que lleva a pensar que esta estructura podría ser importante en la fisiopatología de estos padecimientos. Así, aparece la posibilidad de terapéuticas dirigidas a proteger o restaurar el glucocálix endotelial como un tratamiento diferente en estas enfermedades.

Bibliografía

- Echandi K, Hernández F. Comparación de dos métodos de fijación para la estabilización de glicocalix bacteriano. Rev Biomed. 1998;9, 1-7.
- Behnke O. Electron microscopical observations on the surface coating of human platelets. J Ultrastruct Res. 1968;24:51-69.
- O'Brien JR. Some effects of mucopolysaccharide stains on platelet aggregation. J Clin Path. 1970;23:784-8.
- Boom A, Daems WTh, Luft JH. On the fixation of intestinal absorptive cells. J Ultrastruct Res. 1974;48:350-60.
- Rosenfeld C, Paintrand U, Choquet C, et al. Cyclic variations in the ruthenium red stained coat cells from a synchronized human lymphoblastoid line. Exp Cell Res. 1973;79:465-8.
- Maksimenko AV, Turashev AD. No-reflow phenomenon and endothelial glycocalyx of microcirculation. Biochem Res Int. 2012;2012:859231. <http://dx.doi.org/10.1155/2012/859231>.
- Loscalzo J. Nitric oxide and vascular disease. N Engl J Med. 1995;333:251-3.
- Deanfield J, Donald A, Ferri C, et al. Endothelial function and dysfunction. Part I. Methodological issues for assessment in the different vascular beds: A statement by Working Group on Endothelin and Endothelial Factors of the European Society of Hypertension. J Hypertens. 2005;23:7-17.
- Zhang DX, Guterman DD. Mitochondrial reactive species-mediated signaling in endothelial cells. Am J Physiol Heart Circ Physiol. 2006;292:H2023-31.
- VerdejoParís J. Función endotelial. Arch Cardiol Mex. 2006;76(S2):S164-9.
- Ghiadoni L, Versari D, Giannarelli C, et al. Non-invasive diagnostic tools for investigating endothelial dysfunction. Curr Pharm Des. 2008;14:3715-22.
- Celermajer DS, Sorensen KE, Bull C, et al. Endothelium-dependent dilation in the systemic arteries of asymptomatic subjects relates to coronary risk factors and their interaction. J Am Coll Cardiol. 1994;15:1468-74.
- Vanhoutte P. Ageing and endothelial dysfunction. Eur Heart J. 2004;4 Suppl A:A8-17.
- Seller AM, Schachinger V, Minners J. Long-term cigarette smoking impairs endothelium-dependent coronary artery vaso-dilator function. Circulation. 1995;92:1094-110.
- Quyyumi AA, Mulcahy D, Andrews NP, et al. Coronary vascular nitric oxide activity in hypertension and hypercholesterolemia. Comparison of acetylcholine and substance P. Circulation. 1997;95:104-10.
- Brunner H, Cockcroft JR, Deanfield J, et al. Endothelial function and dysfunction. Part II. Association with cardiovascular risk factors and diseases. A statement by Working Group on Endothelin and Endothelial Factors of the European Society of Hypertension. J Hypertens. 2005;23:233-46.
- Tani C, Mosca M, d'Ascanio A, et al. [Chronic inflammation and endothelial dysfunction: An analysis of a cohort of patients with SLE and UCTD]. Reumatismo. 2006;58:212-8.
- Neunteufel T, Katzenschlager R, Hassan A, et al. Systemic endothelial dysfunction is related to the extent and severity of coronary artery disease. Atherosclerosis. 1997;129:111-8.
- Brownlee M. The pathobiology of diabetic complications. A unifying mechanism. Diabetes. 2005;54:1615-25.

20. Higashi Y, Noma K, Yoshizumi M, et al. Endothelial function and oxidative stress in cardiovascular diseases. *Circ J.* 2009;73:411–8.
21. Avogaro A, Fadini GP, Gallo A, et al. Endothelial dysfunction in type 2 diabetes mellitus. *Nutr Metab Cardiovasc Dis.* 2006;16 Suppl 1:S39–45.
22. Kavalliede JC, Gnudi L. Endothelial factors and diabetic nephropathy. *Diabetes Care.* 2011;34 suppl 2:S291–6.
23. Saharay M, Shields DA, Georgiannos SN, et al. Endothelial activation in patients with chronic venous disease. *Eur J Vasc Endovasc Surg.* 1998;15:342–9.
24. Nash GB, Buckley CD, Rainger GE. The local physicochemical environment conditions the proinflammatory response of endothelial cells and thus modulates leukocyte recruitment. *FEBS Letters.* 2004;569:13–7.
25. Luft JH. Fine structure of capillary and endocapillary layer as revealed by ruthenium red. *Fed Proc.* 1966;25:1773–83.
26. Van den Bergh BM, Vink H, Spaan JA. The endothelial glycocalyx protects against myocardial edema. *Circ Res.* 2003;92:592–4.
27. Reitsma S, Slaaf DW, Vink H, et al. The endothelial glycocalyx: Composition, functions, and visualization. *Pflugers Arch.* 2007;445:345–59.
28. Ben WY, Cai B, Zeng M, et al. Quantification of the endothelial surface glycocalyx on rat and mouse blood vessel. *Microvasc Res.* 2012;83:337–46.
29. Bai K, Wang W. Spatio-temporal development of the endothelial glycocalyx layer and its mechanical property in vitro. *J Roy Soc Interface.* 2012. <http://dx.doi.org/10.1098/rsif.2011.0901>.
30. Nieuwdorp M, Meuwese MC, Mooij HL, et al. Measuring endothelial glycocalyx dimensions in humans: A potential novel tool to monitor vascular vulnerability. *J Appl Physiol.* 2008;104:845–52.
31. Nieuwdorp M, Meuwese MC, Vink H, et al. The endothelial glycocalyx: A potential barrier between health and vascular disease. *Curr Opin Lipidol.* 2005;16:507–11.
32. Tarbell JM, Pahakis MY. Mechanotransduction and glycocalyx. *J Intern Med.* 2006;259:339–50.
33. Becker BF, Chappell D, Bruegger D, et al. Therapeutic strategies targeting the endothelial glycocalyx: Acute deficits, but great potential. *Cardiovasc Res.* 2010;87:300–10.
34. Florian JA, Kosky JR, Ainslie K, et al. Heparan sulfate proteoglycan is a mechanosensor on endothelial cells. *Circ Res.* 2003;93:e136–42.
35. Mochizuki S, Vink H, Hiramatsu O, et al. Role of hyaluronic acid glycosaminoglycans in shear-induced endothelium-derived nitric oxide release. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2003;285:H722–6.
36. Thi MM, Tarbell JM, Weinbaum S, et al. The role of the glycocalyx in reorganization of the actin cytoskeleton under fluid shear stress: A bumper-car model. *PNAS.* 2004;101:16483–8.
37. Arisaka T, Mitsumata M, Kawasumi M, et al. Effects of shear stress on glycosaminoglycan synthesis in vascular endothelial cells. *Ann NY Acad Sci.* 1995;748:543–54.
38. Governeur M, van den Berg B, Nieuwdorp M, et al. Vascular protective properties of the endothelial glycocalyx: Effects of fluid shear stress. *J Intern Med.* 2006;259:393–400.
39. Barakat AI. Dragging along: The glycocalyx and vascular endothelial cell mechanotransduction. *Circ Res.* 2008;102:747–8.
40. Lopez-Quintero SV, Amaya R, Pahakis M, et al. The endothelial glycocalyx mediates shear-induced changes in hydraulic conductivity. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2009;296:H1451–6.
41. Van Haaren PMA, van Bavel E, Vink H, et al. Localization of the permeability barrier to solutes in isolated arteries by confocal microscopy. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2003;285:H2848–56.
42. Huxley HH, Williams DA. Role of a glycocalyx on coronary arteriole permeability to proteins: Evidence from enzyme treatments. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2000;278:H1177–85.
43. Jacob M, Bruegger D, Rehm M, et al. The endothelial glycocalyx affords compatibility of Starling's principle and high cardiac interstitial albumin levels. *Cardiovasc Res.* 2007;73:575–86.
44. Van Haaren PMA, van Bavel E, Vink H, et al. Charge modification of endothelial surface layer modulates the permeability barrier of isolated rat mesenteric small arteries. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2005;289:H2503–7.
45. Oberleithner H, Peters W, Kusche-Vihrog K, et al. Salt overload damages the glycocalyx sodium barrier of vascular endothelium. *Pflugers Arch.* 2011;462:519–28.
46. Kusche-Vihrog K, Oberleithner H. An emerging concept of vascular salt sensitivity. *F1000 Biol Rep.* 2012;4:20. <http://dx.doi.org/10.3410/B4-20>.
47. Rostgaard J, Qvortrup K. Electron microscopic demonstrations of filamentous molecular sieve plugs in capillary fenestrae. *Microvasc Res.* 1997;53:1–13.
48. Rostgaard J, Qvortrup K. Sieve plugs in fenestrae of glomerular capillaries-site of filtration barrier. *Cells Tissue Organs.* 2002;170:132–8.
49. Haraldsson B, Sörensson J. Why do not all have proteinuria? An update of our current understanding of glomerular barrier. *Physiology.* 2004;19:7–10.
50. Desjardins C, Duling BR. Heparinase treatment suggests a role for the endothelial cell glycocalyx in regulation of capillary hematocrit. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 1990;258:H647–54.
51. Zuurbier CJ, Demirci C, Koeman A, et al. Short-term hyperglycemia increases endothelial glycocalyx permeability and acutely decreases lineal density of capillaries with flowing red blood cells. *J Appl Physiol.* 2005;99:1471–6.
52. Mulivor AW, Lipowsky HH. Role of glycocalyx in leukocyte-endothelial cell adhesion. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2002;283:H1282–91.
53. Constantinescu AA, Vink H, Spaan JAE. Endothelial cell glycocalyx modulates immobilization of leukocytes at the endothelial surface. *Arterioscler Thromb Vasc Biol.* 2003;23:1541–7.
54. Butler LM, Rainger GE, Nash GB. A role for the endothelial glycosaminoglycan hyaluronan in neutrophil recruitment by endothelial cells cultured for prolonged periods. *Exp Cell Res.* 2009;315:3433–41.
55. Henry CBS, Duling BR. TNF- α increases entry of macromolecules into luminal endothelial cell glycocalyx. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2000;279:H2815–23.
56. Lipowsky HH. Protease activity and the role of the endothelial glycocalyx in inflammation. *Drug Discov Today Dis Models.* 2011;8:57–62.
57. Mulivor AW, Lipowsky HH. Inflammation -and ischemia- induced shedding of venular glycocalyx. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2004;286:H1672–80.
58. Mulivor AW, Lipowsky HH. Inhibition of glycan shedding and leukocyte- endothelial adhesion in postcapillary venules by suppression of matrix metalloprotease activity with doxycycline. *Microcirculation.* 2009;16:657–66.
59. Lipowsky HH, Gao L, Lescanic A. Shedding of the endothelial glycocalyx in arterioles, capillaries, and venules and its effect on capillary hemodynamics during inflammation. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2011;301:H2235–45.
60. Rubio-Gayoso I, Platts SH, Duling BR. Reactive oxygen species mediate modification of glycocalyx during ischemia-reperfusion injury. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2006;290:H2247–56.
61. Moseley R, Waddington RJ, Embrey G. Degradation of glycosaminoglycans by reactive oxygen species derived from stimulated polymorphonuclear leukocytes. *Biochem Biophys Acta.* 1997;1362:221–31.
62. Rehm M, Bruegger D, Christ F, et al. Shedding of the endothelial glycocalyx in patients undergoing major vascular surgery with global and regional ischemia. *Circulation.* 2007;116:1896–906.
63. Gershov D, Kim S, Brot N, et al. C-reactive protein bind to apoptotic cells, protect the cells from assembly of terminal

- complement components, and sustains an anti-inflammatory innate immune response: Implication for systemic autoimmunity. *J Exper Med.* 2000;192:1353–63.
64. Barret TD, Hennan JK, Marks RM, et al. C-reactive-protein-associated increase in myocardial infarct size after ischemia/reperfusion. *J Pharmacol Exp Ther.* 2002;303:1007–13.
65. Lauver DA, Booth EA, White AJ, et al. Sulodexide attenuates myocardial ischemia/reperfusion injury and the deposition of C-reactive protein in areas of infarction without affecting hemostasis. *J Pharmacol Exp Ther.* 2005;312:794–800.
66. Mellbin LG, Bjerre M, Thiel S, et al. Complement activation and prognosis in patients with type 2 diabetes and myocardial infarction. A report from DIGAMI 2 trial. *Diabetes Care.* 2012;35:911–7.
67. Iacoviello L, D'Álamo MC, Pawlak K, et al. Antithrombotic activity of dermatan sulphates, heparins and their combination in animal model of arterial thrombosis. *Thromb Haemost.* 1996;76:1102–7.
68. Trowbridge JM, Gallo RL. Dermatan sulfate: New functions from an old glycosaminoglycan. *Glycobiology.* 2002;12:117R–25R.
69. Tovar AM, de Mattos DA, Stelling MP, et al. Dermatan sulfate is the predominant antithrombotic glycosaminoglycan in vessel walls: Implications for a possible physiological function of heparin cofactor II. *Biochem Biophys Acta.* 2005;15:45–53.
70. He L, Giri TK, Vicente CP, et al. Vascular dermatan sulfate regulates the antithrombotic activity of heparin cofactor II. *Blood.* 2008;111:4118–25.
71. Tollesen DM. Heparin cofactor II modulates the response to vascular injury. *Arterioscler Thromb Vasc Biol.* 2007;27:54–460.
72. Rosenberg RD, Shworak NW, Liu J, et al. Heparan sulfate proteoglycans of the cardiovascular system. Specific structures emerge but how is synthesis regulated? *J Clin Invest.* 1997;100:S67–75.
73. Constantinescu AA, Spaan JAE, Arkenbout EK, et al. Degradation of the endothelial glycocalyx is associated with chylomicron leakage in mouse cremaster muscle microcirculation. *Thromb Haemost.* 2011;105:790–801.
74. Vink H, Constantinescu AA, Spaan JAE. Oxidized lipoproteins degrade the endothelial surface layer. Implications for platelet-endothelial cell adhesion. *Circulation.* 2000;101:1500–2.
75. Meuwese MC, Mooij HL, Nieuwdorp M, et al. Partial recovery of the endothelial glycocalyx upon rosuvastatin therapy in patients with heterozygous familial hypercholesterolemia. *J Lipid Res.* 2009;50:148–53.
76. Van den Berg BM, Spaan JAE, Tolf TM, et al. Atherogenic region and diet diminish glycocalyx dimension and increase intima-to-media ratios at murine carotid artery bifurcation. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2006;290:H915–20.
77. Kelly R, Ruane-O'Hora T, Noble MIM, et al. Differential inhibition by hyperglycaemia of shear stress- but not acetylcholine-mediated dilatation in the artery of anaesthetized pig. *J Physiol.* 2006;573:133–45.
78. Zuurbier CJ, Demirci C, Koeman A, et al. Short term hyperglycemia increases endothelial glycocalyx permeability and acutely decreases lineal density of capillaries with flowing red blood cells. *J Appl Physiol.* 2005;99:1471–6.
79. Nieuwdorp M, van Haeften TW, Gouverneur MCLG, et al. Loss of endothelial glycocalyx during acute hyperglycemia coincides with endothelial dysfunction and coagulation activation in vivo. *Diabetes.* 2006;55:480–6.
80. Lucas-Luciardi H, Berman SG, Chain S, et al. Determinación de marcadores séricos de trombosis e inflamación en sujetos con intolerancia a la glucosa: evidencia de un estado protrombótico. *Arch Cardiol Mex.* 2012;82:1–6.
81. Nieuwdorp M, Mooij HL, Kroon J, et al. Endothelial glycocalyx damage coincides with microalbuminuria in type 1 diabetes. *Diabetes.* 2006;55:1127–32.
82. Broekhuizen LN, Lemkes BA, Mooij HL, et al. Effect of sulodexide on endothelial glycocalyx and vascular permeability in patients with type 2 diabetes mellitus. *Diabetologia.* 2010;53:2646–55.