mediante H&E.; Aquacel Ag + Extra presentó 50% de porosidad, pero el doble de retención de agua, y casi cuatro veces más WVTR que Aquacel Foam y -Foam Pro, que son espumas con 75% de porosidad. En el ensayo de WVTR en saturación no se observaron cambios significativos si los apósitos se impregnaron con agua o plasma. El halo de inhibición del crecimiento bacteriano con Aquacel Ag + Extra fue mayor para *S. aureus, P. aeruginosa* y *C. albicans*, mientras que Aquacel Foam y -Foam Pro no inhibieron su crecimiento. **Conclusiones:** dada su porosidad alta y WVTR baja, se recomienda el uso de Aquacel Foam y -Foam Pro para el manejo de lesiones limpias con poco exudado en piel sensible. Al retener gran cantidad de agua que deja evaporar fácilmente, Aquacel Ag + Extra debería utilizarse como apósito primario en heridas altamente exudativas con mayor riesgo de infección.

20 Análisis del papel de ABCG2 en la activación de células de riñón por cristales de urato monosódico (MSU) mediante la transfección de un sgRNA específico mediante la técnica de CRISPR-Cas9 Rosy Yunuen Velázquez Jiménez,*
Karina Martínez Flores,† Yessica Eduviges Zamudio Cuevas,† Javier Fernández Torres,† Jesús Fabian Cervantes Meneses,† Ambar López Macay,† Roberto Sánchez Sánchez§*
* Universidad Nacional Autónoma de México.
† Laboratorio de Líquido Sinovial, Instituto Nacional de Rehabilitación «Luis Guillermo Ibarra Ibarra» (INR-LGII), México. § Ingeniería de Tejidos, INR-LGII, México.

Introducción: ABCG2 es una glicoproteína que contiene 655 aminoácidos y un peso molecular aproximado de 70 kDa. El gen que lo codifica está presente en el cromosoma 4q22.11,2. El reconocimiento y transporte de fármacos de esta proteína la ha convertido en un actor importante en los procesos de eliminación de fármacos. La función de ABCG2 como transportador de urato se dedujo a partir de análisis de asociación de todo el genoma y estudios funcionales posteriores, que demostraron específicamente su importancia para la eliminación del ácido úrico en diferentes tejidos. Estudios posteriores han mostrado asociación de polimorfismos de un sólo nucleótido (SNPs) de ABCG2 con hiperuricemia y gota, especialmente. Objetivo: desarrollar y analizar una secuencia especifica de sgRNA para silenciar la expresión génica de ABCG2 en HEK293T. Material y métodos: se utilizó la plataforma Horizon Discovery y su herramienta CRISPR Design Tool para obtener la secuencia sgRNA del gen ABCG2. Se realizó la transfección sembrando en placas de 96 pozos hasta llegar a 80% de confluencia y posteriormente se reemplazó el medio de cultivo por medio de transfección que contenía el sistema CRISPR-Cas9 con la secuencia específica y DharmaFECT como vehículo de transfección. Una vez realizada la transfección se evaluó la eficacia de ésta con base en la expresión génica por qRT-PCR, y la expresión de la proteína ABCG2 por western blot e inmunofluorescencia. Los ensayos de activación con y sin MSU (100 µM) se realizaron a las 3, 6, 24 y 48 horas, se analizó al microscopio la formación de vesículas por efecto del MSU y previamente se midió la viabilidad de las células mediante una curva de concentraciones de MSU por la técnica de cristal violeta. Resultados: hasta el momento se ha encontrado una disminución a nivel de expresión génica como de expresión de la proteína (western blot) de ABCG2 en algunos grupos de las células transfectadas, se ha determinado la expresión basal por inmunofluorescencia de ABCG2 y con MSU a las 24 de IL1-beta y se ha analizado la expresión de IL1-beta por RT-PCR. Conclusiones: se tienen células HEK293T editadas que expresan una menor cantidad de ABCG2 para ser secuenciadas y seleccionadas para su activación por MSU.

21 Efecto de la exposición a arsénico sobre la homeostasis osmolar y neurotoxicidad en cerebro de roedor adulto Lucio Antonio Ramos Chávez,* Eduardo Sánchez Islas,*.‡ Daniela Silva Adaya,§ Martha León Olea*.‡

* Instituto Nacional de Psiquiatría «Ramón de la Fuente Muñiz», México. ‡ Departamento de Neuromorfología Funcional. § Laboratorio Experimental de Enfermedades Neurodegenerativas, Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía «Manuel Velasco Suárez», México.

Introducción: el arsénico (As) es un semimetal ubicuo de importancia epidemiológica global. La ingesta de agua contaminada con As causa cáncer, neurotoxicidad y aumento de la presión arterial. El metabolismo del As lleva a un estado prooxidante, principal mecanismo de daño. El estrés oxidante altera la vía del óxido nítrico (ON), neurotransmisor gaseoso que participa en la memoria y en el control cardiovascular. El ON regula negativamente la vía de la vasopresina (AVP, antidiuresis) para controlar la presión arterial, conservar la osmolaridad y la vasoconstricción, sobre todo frente a retos osmolares. Estudios sugieren que la AVP participa en la memoria y en procesos neurodegenerativos. Objetivo: en este trabajo valoramos la osmolaridad sérica en ratón y rata hembra y macho adulto expuesto a As. Material y métodos: se expusieron ratones Swiss Webster y ratas Wistar adultas con 20 mg/L de As en el agua de beber, al concluir la exposición de 30 días se realizó un reto osmolar, en donde a un subgrupo de cada condición se le sustituyó el agua de beber con una solución de NaCl a 2% por cinco días. Se midió la osmolaridad sérica por presión de vapor con un osmómetro Wescor 5500 y los niveles de glutatión por derivación con o-Ftalaldehído. Resultados: resultados preliminares muestran una disminución en el consumo de agua, sin alteración en el peso de los animales expuestos a As, existe un aumento basal en la osmolaridad (6%) en los grupos expuestos a As en rata macho con una tendencia predominante en hembras. En los ratones se observaron resultados similares con una tendencia en machos y siendo significativo en hembras. La exposición a As por 30 días no acentúa el aumento en la osmolaridad observada en el grupo control frente al reto osmolar. Se observaron alteraciones en el nivel de glutatión reducido en hígado, riñón y sólo en el cerebro de hembras en los ratones expuestos a As. Conclusiones: observamos una disminución en el consumo de agua y aumento de la osmolaridad basal con alteraciones en el nivel de glutatión reducido. Estos hallazgos podrían ayudar a dilucidar el mecanismo molecular que subyace a la neurotoxicidad e incremento de la presión arterial asociado a la ingesta de agua contaminada con As.

22 El papel de los fibroblastos Postn+ y Crabp1+
en la cicatrización de quemaduras de segundo
grado: un enfoque basado en scRNA-Seq
José María Rojas Calvo,* Aarón Vázquez Jiménez,‡
Alejandro Farrera Hernández,§ Alfonso Méndez Tenorio,*.¶
Edna Ayerim Mandujano Tinoco§
* Instituto Politécnico Nacional, México. ‡ Laboratorio
de Biología de Sistemas Humanos, Instituto Nacional

de Biología de Sistemas Humanos, Instituto Nacional de Medicina Genómica, México. § Laboratorio de Tejido Conjuntivo, Instituto Nacional de Rehabilitación «Luis Guillermo Ibarra Ibarra», México. ¶ Laboratorio de Biotecnología y Bioinformática Genómica.

Introducción: las quemaduras graves representan un problema de salud pública mundial y causan más de 180,000 muertes cada año. La reparación de estas heridas implica fases consecutivas: inflamación, reepitelización y remodelación de la matriz extracelular donde