

Ciclo Celular

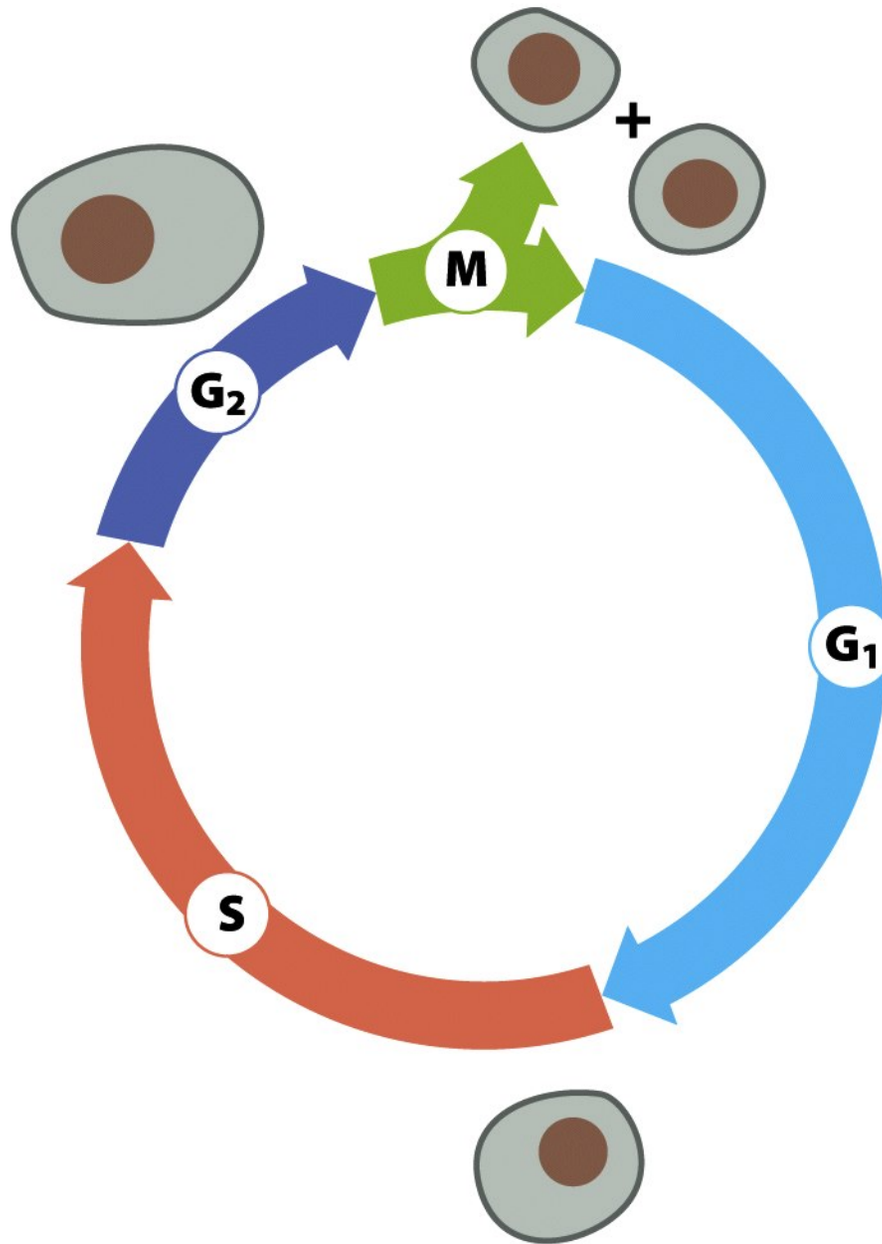
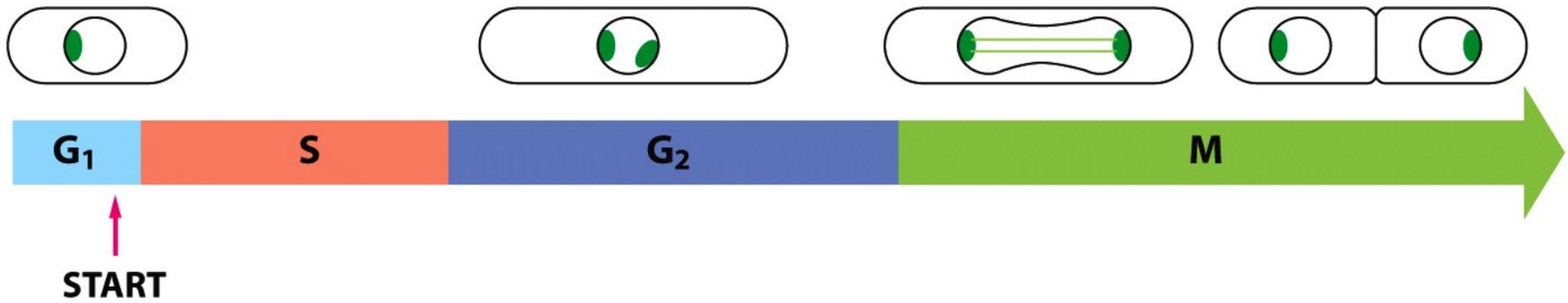


Figure 5-30 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

(A) FISSION YEAST (*Schizosaccharomyces pombe*)



(B) BUDDING YEAST (*Saccharomyces cerevisiae*)

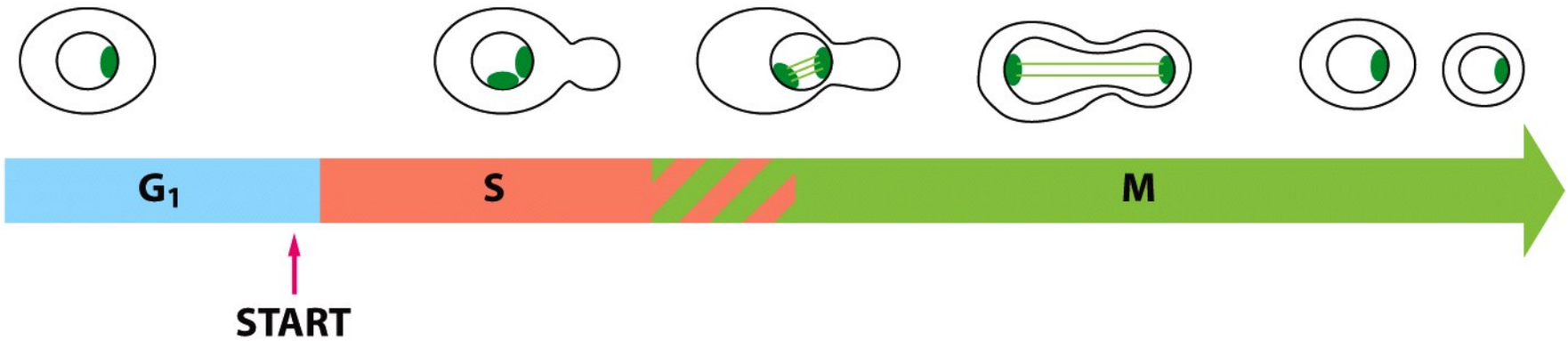
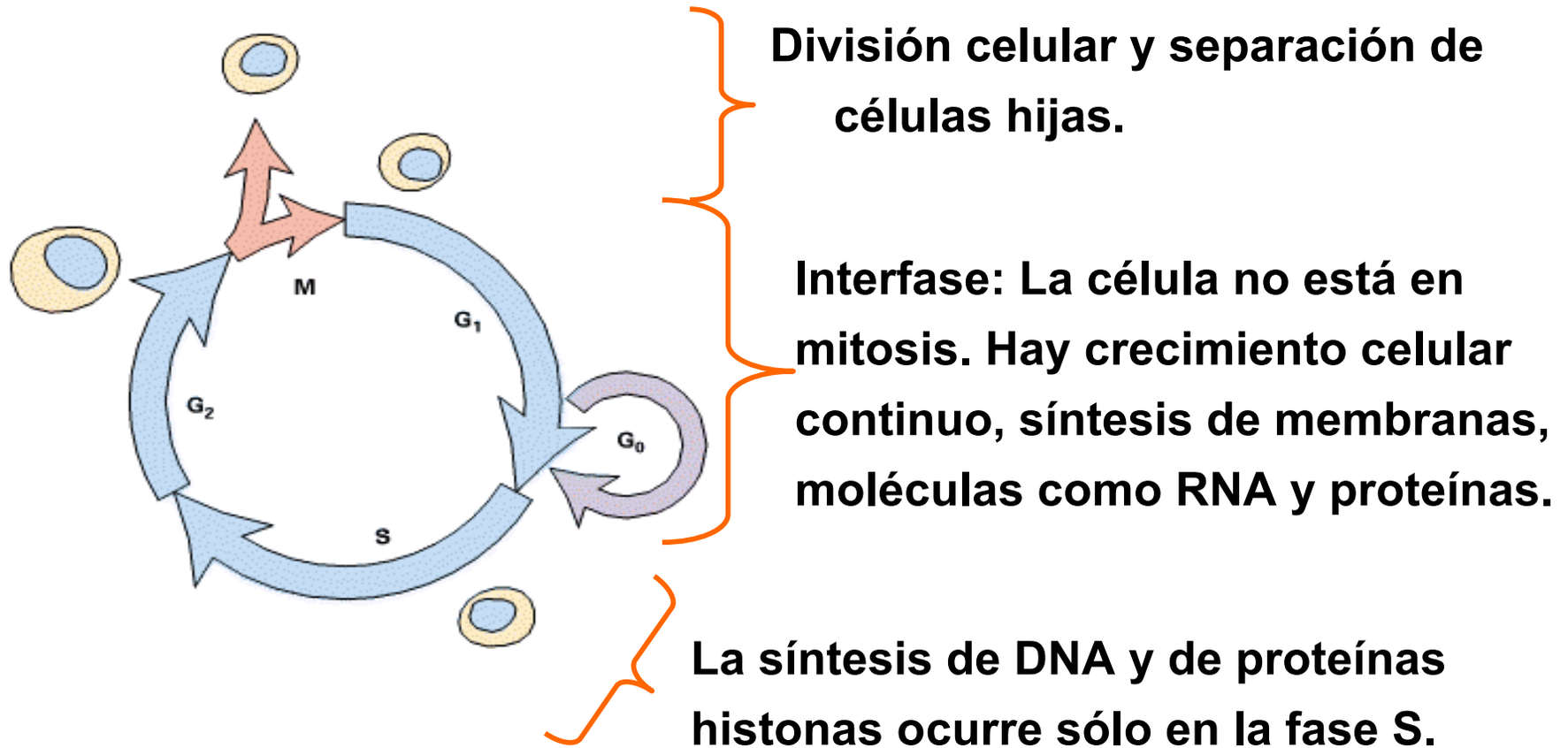


Figure 17-5 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

Una célula eucariótica requiere para dividirse en dos, estas dos en cuatro, etc, que ocurran dos procesos alternadamente: La duplicación del genoma (DNA) en la fase S del ciclo celular, y la segregación de ese genoma durante la mitosis (fase M).



NÚCLEO

La cubierta nuclear: dos membranas concéntricas que lo separan del citoplasma.

Poros nucleares: originados por la fusión de la doble membrana. Permiten el intercambio de materiales con el citoplasma, en un proceso altamente selectivo.

Laminas: proteínas específicas (fibras intermedias del citoesqueleto) que sirven como andamio nuclear.

Nucléolo: estructura más visible en el núcleo (cuerpo compacto sin membrana, en donde se sintetiza el RNA ribosomal y se ensamblan los ribosomas).

Los cromosomas: organización de la cromatina.

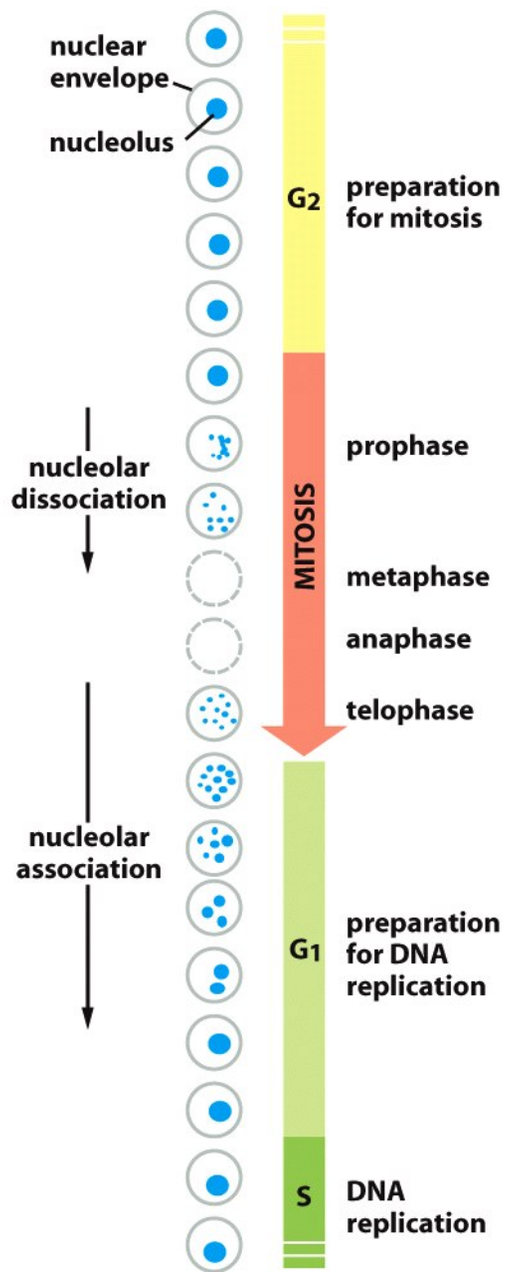
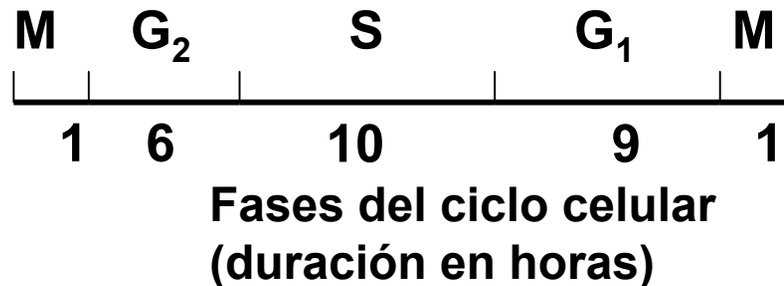


Figure 6-45 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

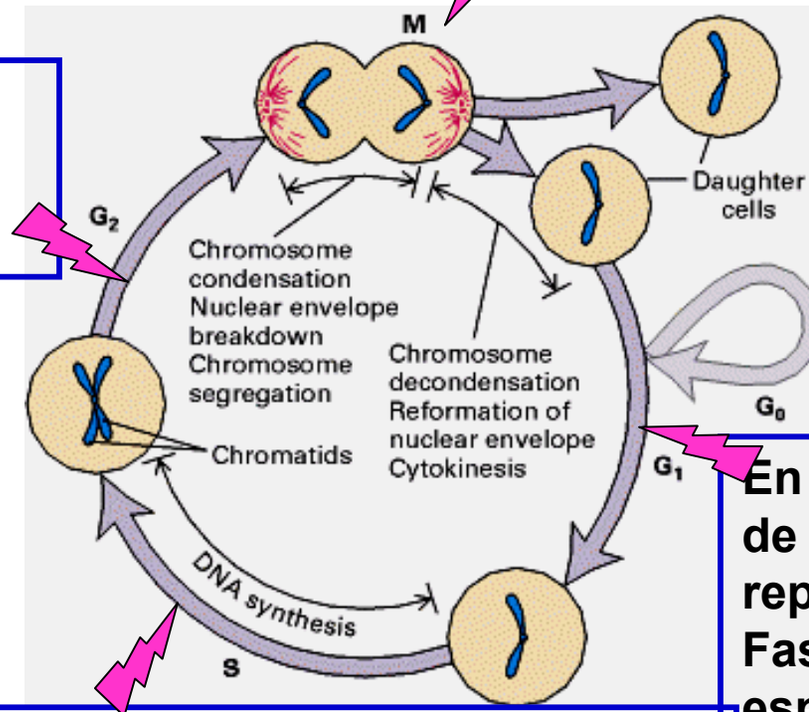
El tiempo total que toma completar un ciclo celular se llama tiempo de generación, T. Puede variar mucho, en células animales y vegetales es de alrededor de 8 a 20 h.

Células humanas en rápida replicación progresan en el ciclo \pm en 24 h. En levaduras, todo el ciclo toma \pm 90 min.



La célula se divide en la fase Mitótica (M); se distribuyen copias idénticas del DNA a las células hijas.

En G₂ hay 2 copias del DNA original en G₁.



En G₁ y G₂ no hay síntesis de DNA, aunque puede ser reparado. Fases G = gap (pausa, espera)

En S las moléculas de DNA se replican; las histonas y otras proteínas se unen rápidamente al DNA replicado.

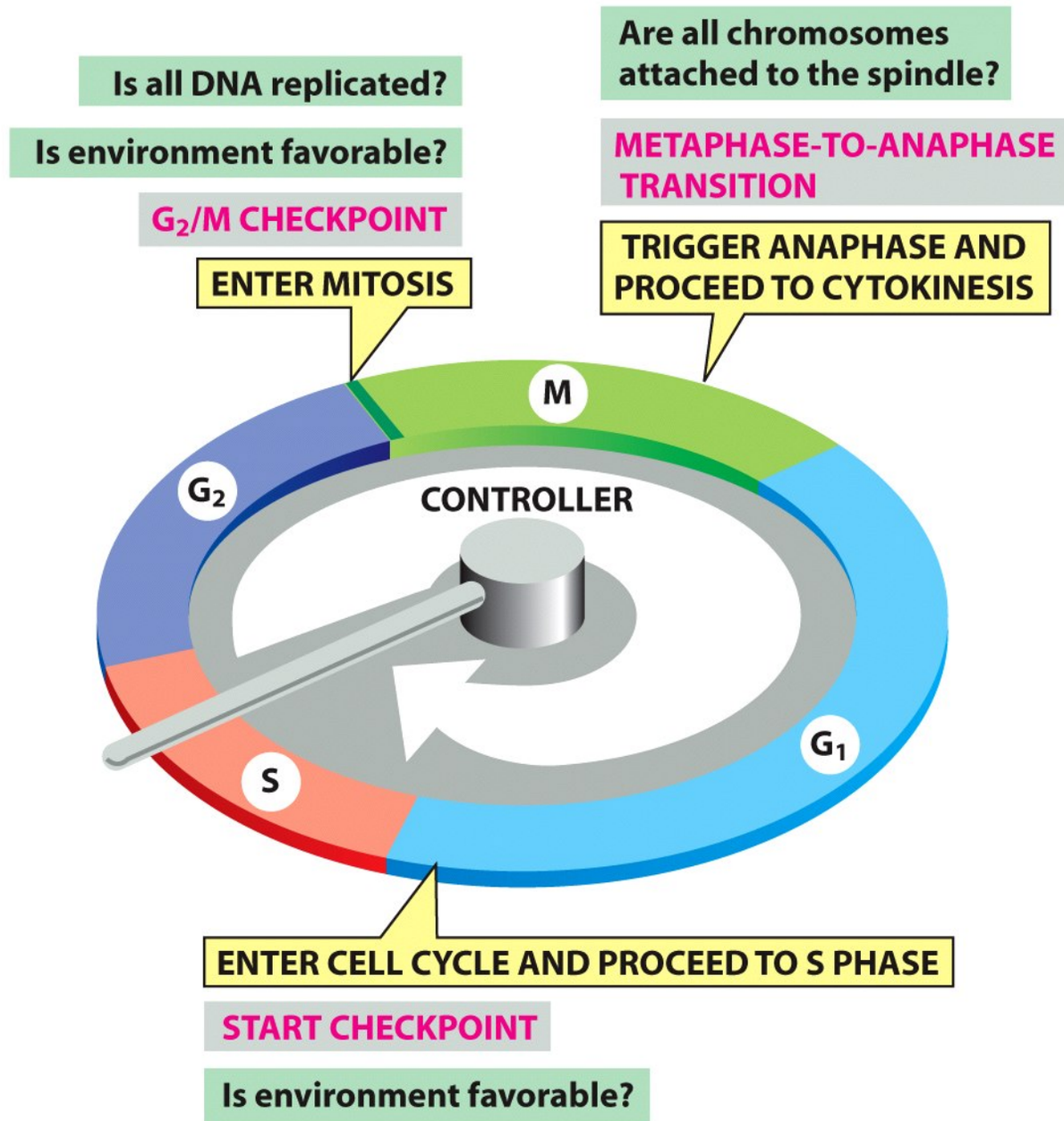
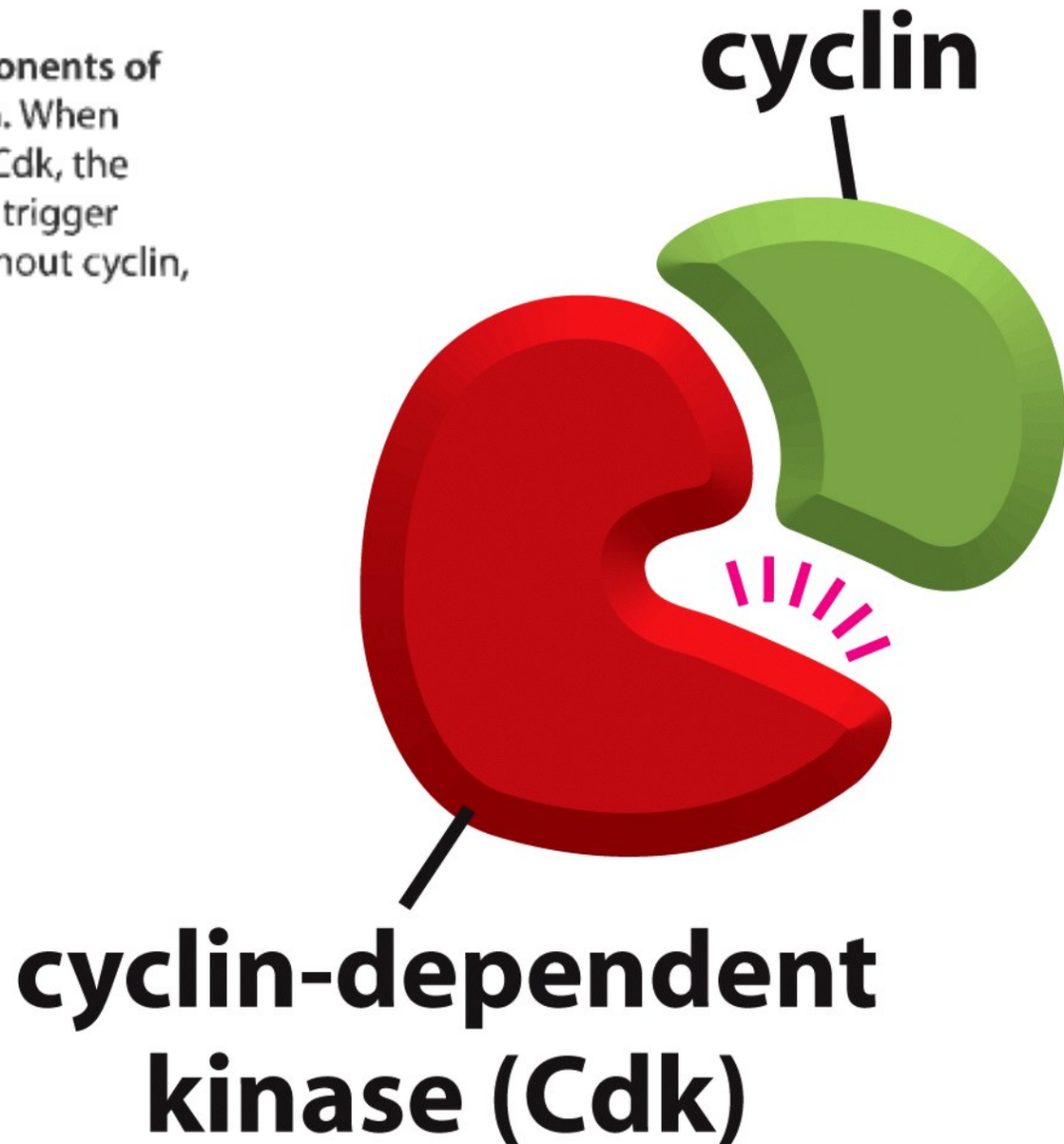


Figure 17-14 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

Figure 17-15 Two key components of the cell-cycle control system. When cyclin forms a complex with Cdk, the protein kinase is activated to trigger specific cell-cycle events. Without cyclin, Cdk is inactive.



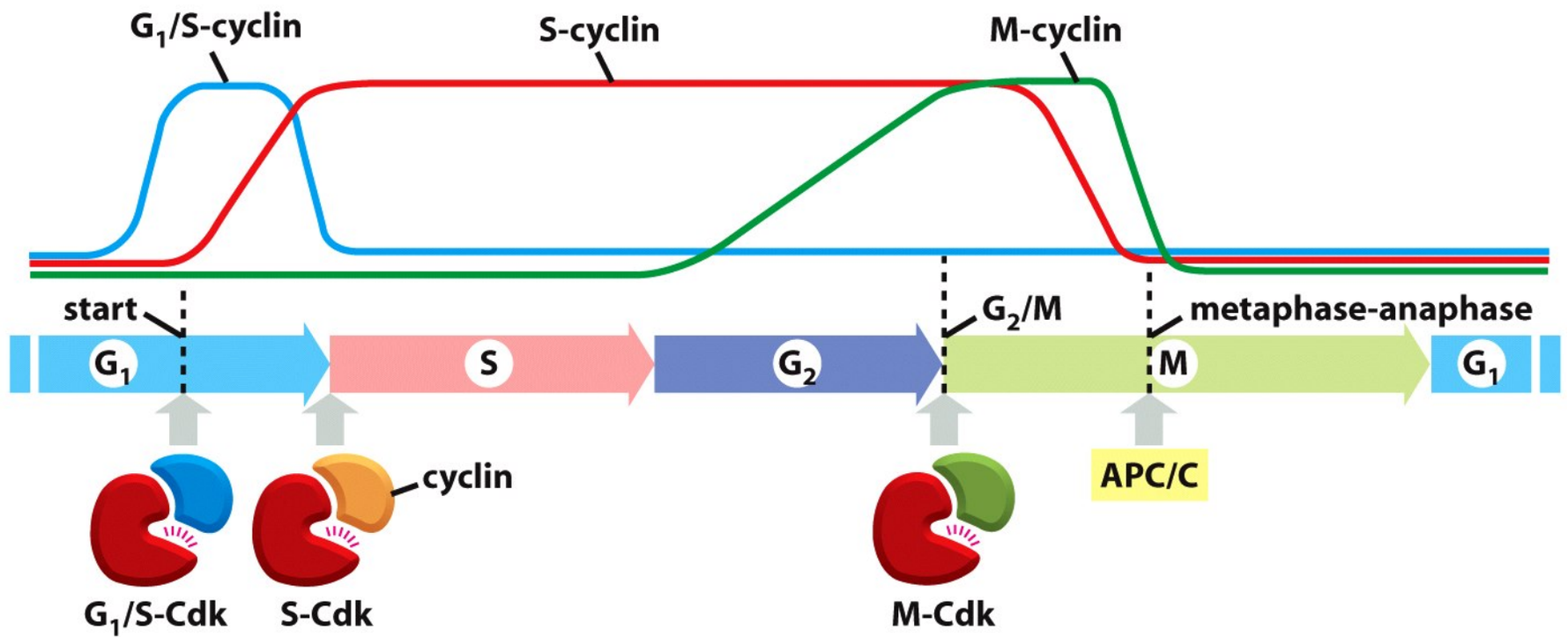


Figure 17-16 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

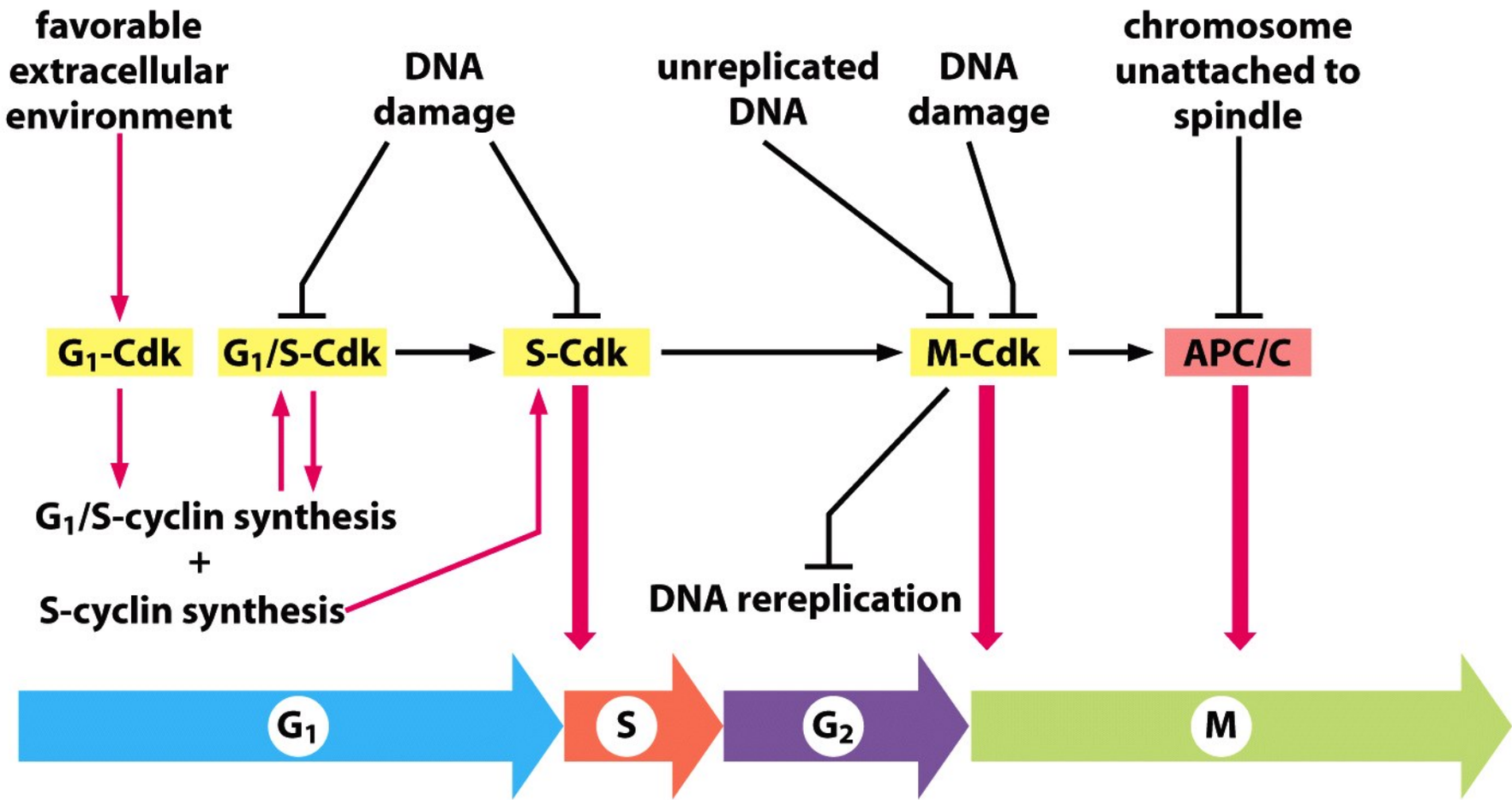


Figure 17-21 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

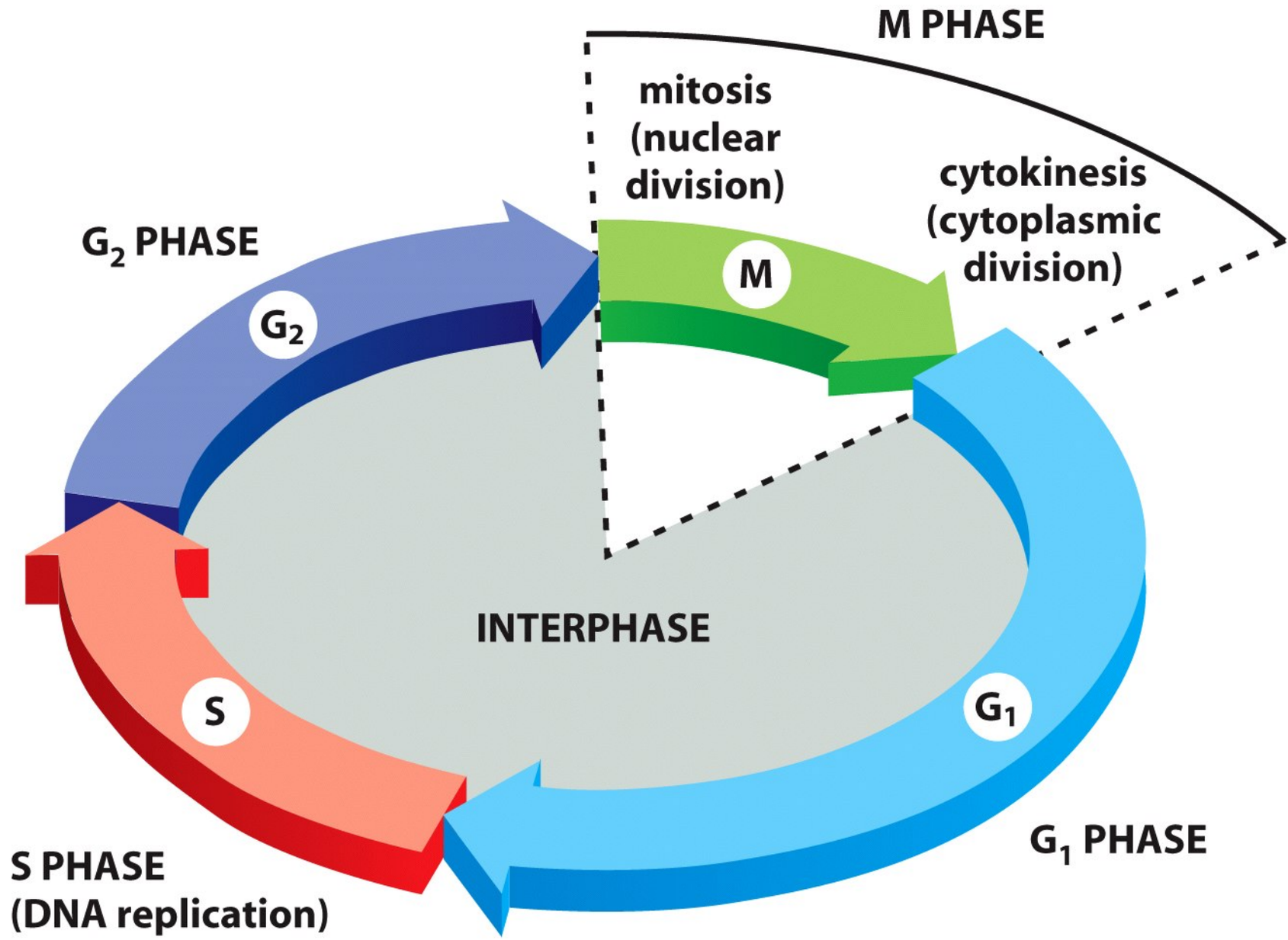
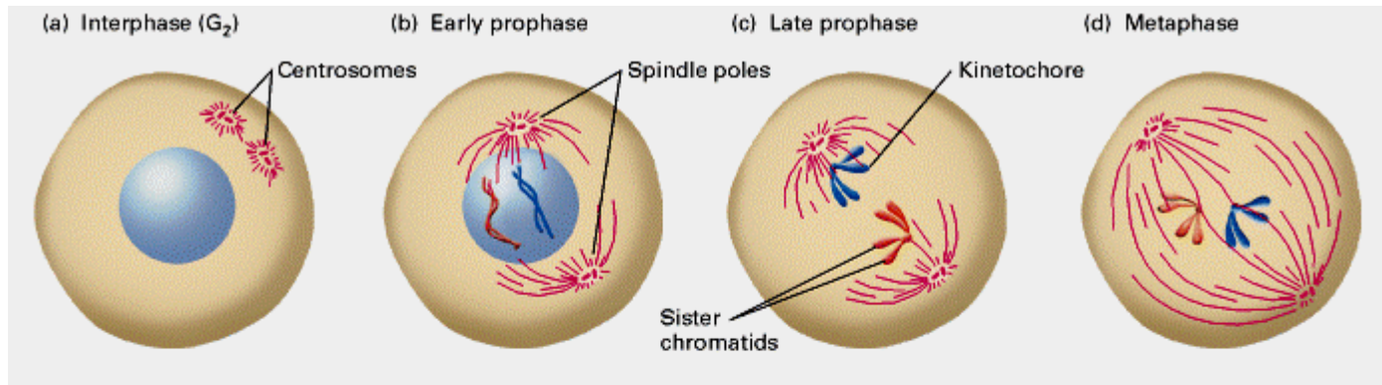


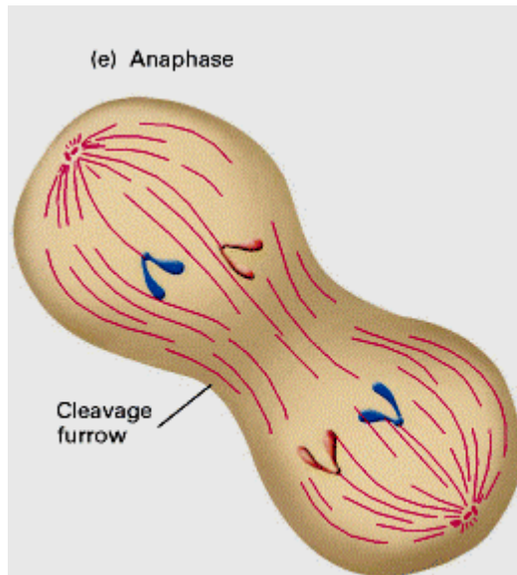
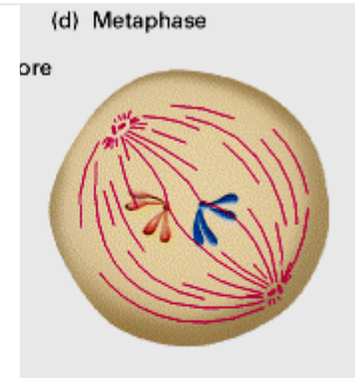
Figure 17-4 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

Etapas de la mitosis y citocinesis en una célula animal



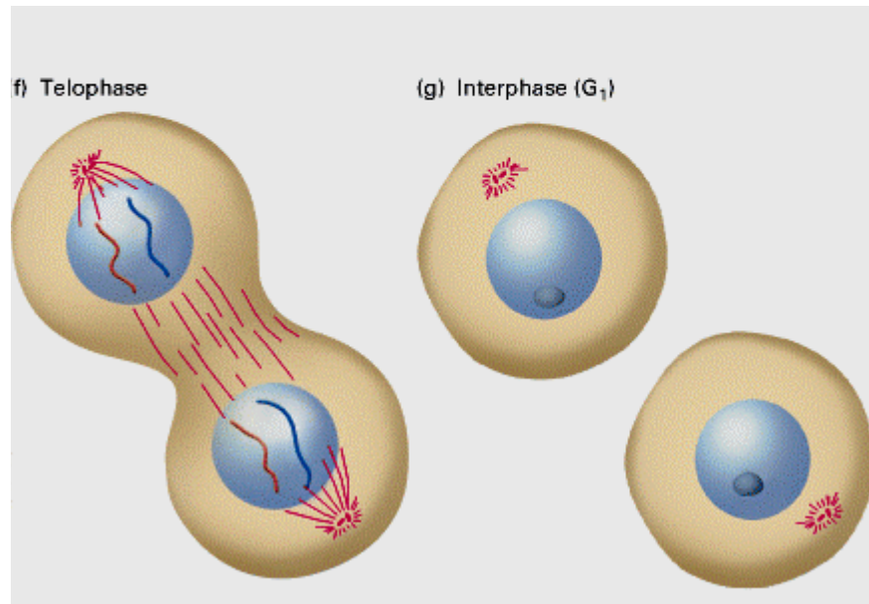
- a) **Interfase G₂** (que precede a la mitosis) cada cromosoma contiene una cromátida hermana, dispersa e indistinguible. Los centriolos (también replicados) forman pequeños centriolos hermanos.
- b) **Profase temprana**: Los centrosomas, cada uno con un centriolo hijo, se mueven hacia polos opuestos. Los cromosomas se ven como hilos largos, la membrana nuclear se disgrega en pequeñas vesículas.
- c) **Profase media y tardía**: condensación de cromosomas completa; cada cromosoma visible tiene dos cromátidas unidas en el centrómero. Las fibras del huso comienzan a radiar desde cerca de los centrosomas, que se mueven hacia los polos. Hay fibras que van de polo a polo, la mayoría se une a las cromátidas en el cinetocoro.

a) Metafase: Los cromosomas se alinean en el ecuador celular. Las cromátidas hermanas no se han separado.



e) Anafase: Las cromátidas hermanas se separan en cromosomas independientes. Desde un polo las fibras del huso se unen al centrómero y comienzan a desplazar el cromosoma. La célula se alarga según se extiende el huso hacia los polos. Se inicia la citocinesis a medida que se comienza a formar el estrechamiento de división.

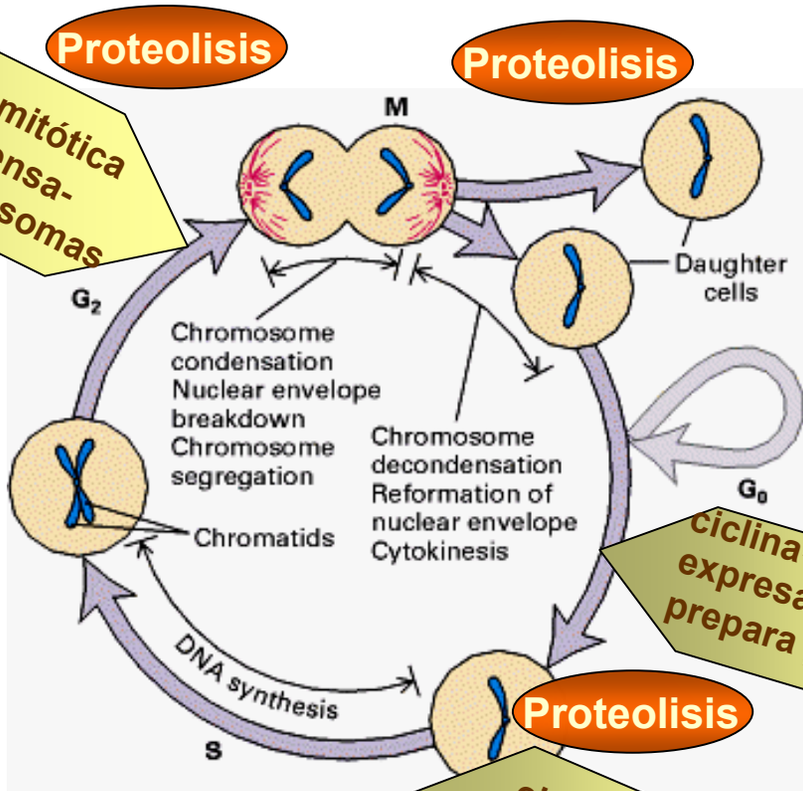
f) Telofase: Se forman nuevas membranas nucleares alrededor de los núcleos, los cromosomas se desenrollan y son menos visibles, el nucléolo es nuevamente visible. La citoquinesis está casi completa, desaparece el huso según los microtúbulos se depolimerizan. Luego de completar la citoquinesis, cada célula hija entra en la fase G₁ del ciclo.



El paso a través del ciclo es controlado por enzimas del citoplasma, como las protein-quinasas heterodiméricas. Estas enzimas tienen una subunidad regulatoria que se llama ciclinas, se controla su cantidad durante el ciclo. La sub-unidad catalítica es una quinasa dependiente de ciclina (Cdk), son inactivas si no se asocian a una ciclina. Los complejos de fase: G1-Cdk, S-Cdk y M-Cdk, controlan el paso a través del ciclo celular. Además, el complejo promotor de anafase (APC), promueve la separación de cromátidas y degrada a la M-Cdk.

La degradación de las CdK elimina la señal que inhibe la división celular y el ciclo entra en mitosis.

ciclina-Cdk mitótica
Induce condensación de cromosomas



ciclina-Cdk G1 se expresa primero, prepara para S

ciclina-Cdk de fase S, estimula entrada en S

Table 17–1 The Major Cyclins and Cdks of Vertebrates and Budding Yeast

CYCLIN–CDK COMPLEX	VERTEBRATES		BUDDING YEAST	
	CYCLIN	CDK PARTNER	CYCLIN	CDK PARTNER
G ₁ -Cdk	cyclin D*	Cdk4, Cdk6	Cln3	Cdk1**
G ₁ /S-Cdk	cyclin E	Cdk2	Cln1, 2	Cdk1
S-Cdk	cyclin A	Cdk2, Cdk1**	Clb5, 6	Cdk1
M-Cdk	cyclin B	Cdk1	Clb1, 2, 3, 4	Cdk1

* There are three D cyclins in mammals (cyclins D1, D2, and D3).

** The original name of Cdk1 was Cdc2 in both vertebrates and fission yeast, and Cdc28 in budding yeast.

Table 17–2 Summary of the Major Cell-Cycle Regulatory Proteins

GENERAL NAME	FUNCTIONS AND COMMENTS
Protein kinases and protein phosphatases that modify Cdks	
Cdk-activating kinase (CAK)	phosphorylates an activating site in Cdks
Wee1 kinase	phosphorylates inhibitory sites in Cdks; primarily involved in suppressing Cdk1 activity before mitosis
Cdc25 phosphatase	removes inhibitory phosphates from Cdks; three family members (Cdc25A, B, C) in mammals; primarily involved in controlling Cdk1 activation at the onset of mitosis
Cdk inhibitor proteins (CKIs)	
Sic1 (budding yeast)	suppresses Cdk1 activity in G ₁ ; phosphorylation by Cdk1 at the end of G ₁ triggers its destruction
p27 (mammals)	suppresses G ₁ /S-Cdk and S-Cdk activities in G ₁ ; helps cells withdraw from cell cycle when they terminally differentiate; phosphorylation by Cdk2 triggers its ubiquitylation by SCF
p21 (mammals)	suppresses G ₁ /S-Cdk and S-Cdk activities following DNA damage
p16 (mammals)	suppresses G ₁ -Cdk activity in G ₁ ; frequently inactivated in cancer
Ubiquitin ligases and their activators	
APC/C	catalyzes ubiquitylation of regulatory proteins involved primarily in exit from mitosis, including securin and S- and M-cyclins; regulated by association with activating subunits
Cdc20	APC/C-activating subunit in all cells; triggers initial activation of APC/C at metaphase-to-anaphase transition; stimulated by M-Cdk activity
Cdh1	APC/C-activating subunit that maintains APC/C activity after anaphase and throughout G ₁ ; inhibited by Cdk activity
SCF	catalyzes ubiquitylation of regulatory proteins involved in G ₁ control, including some CKIs (Sic1 in budding yeast, p27 in mammals); phosphorylation of target protein usually required for this activity

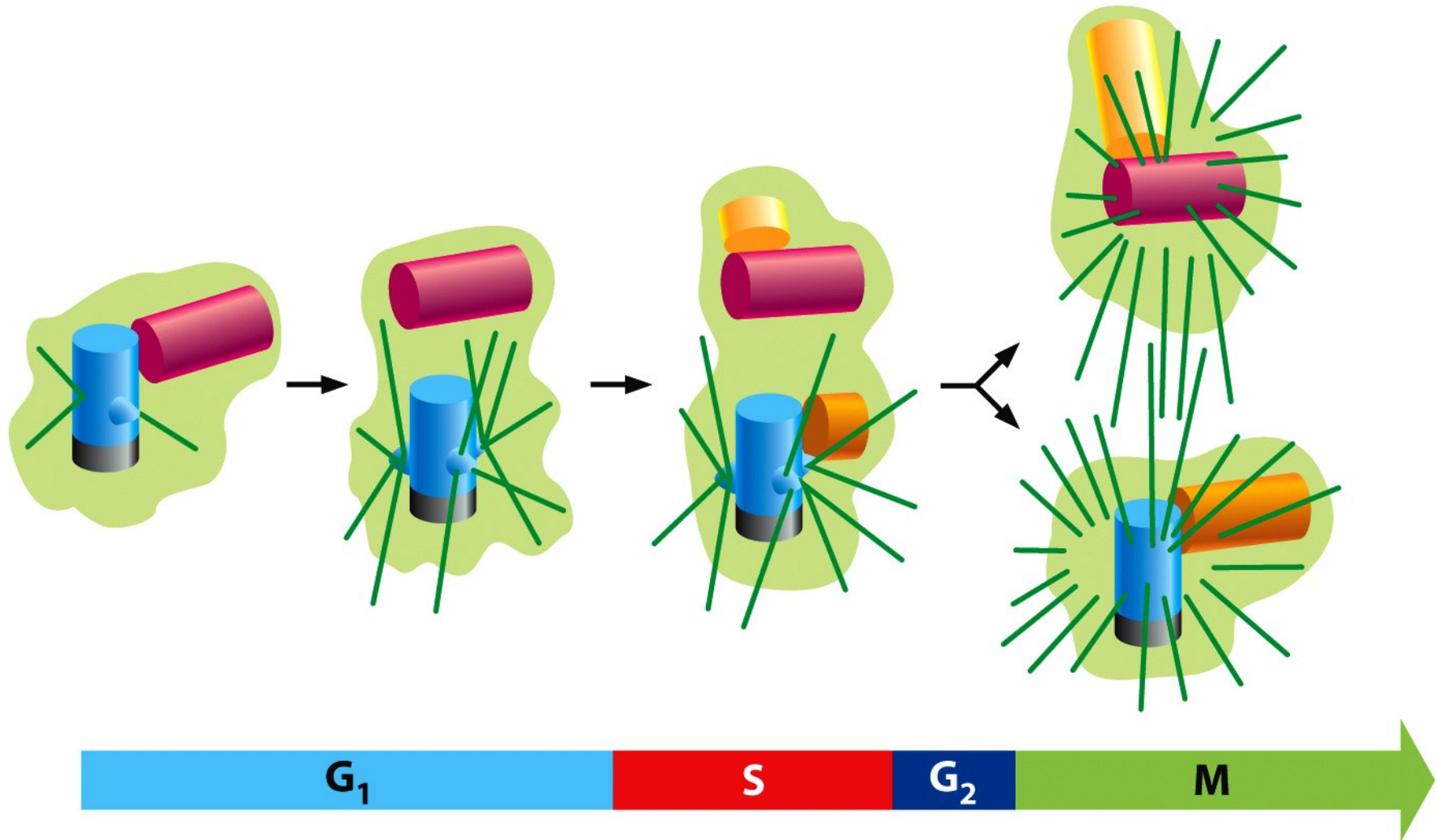


Figure 17-31 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

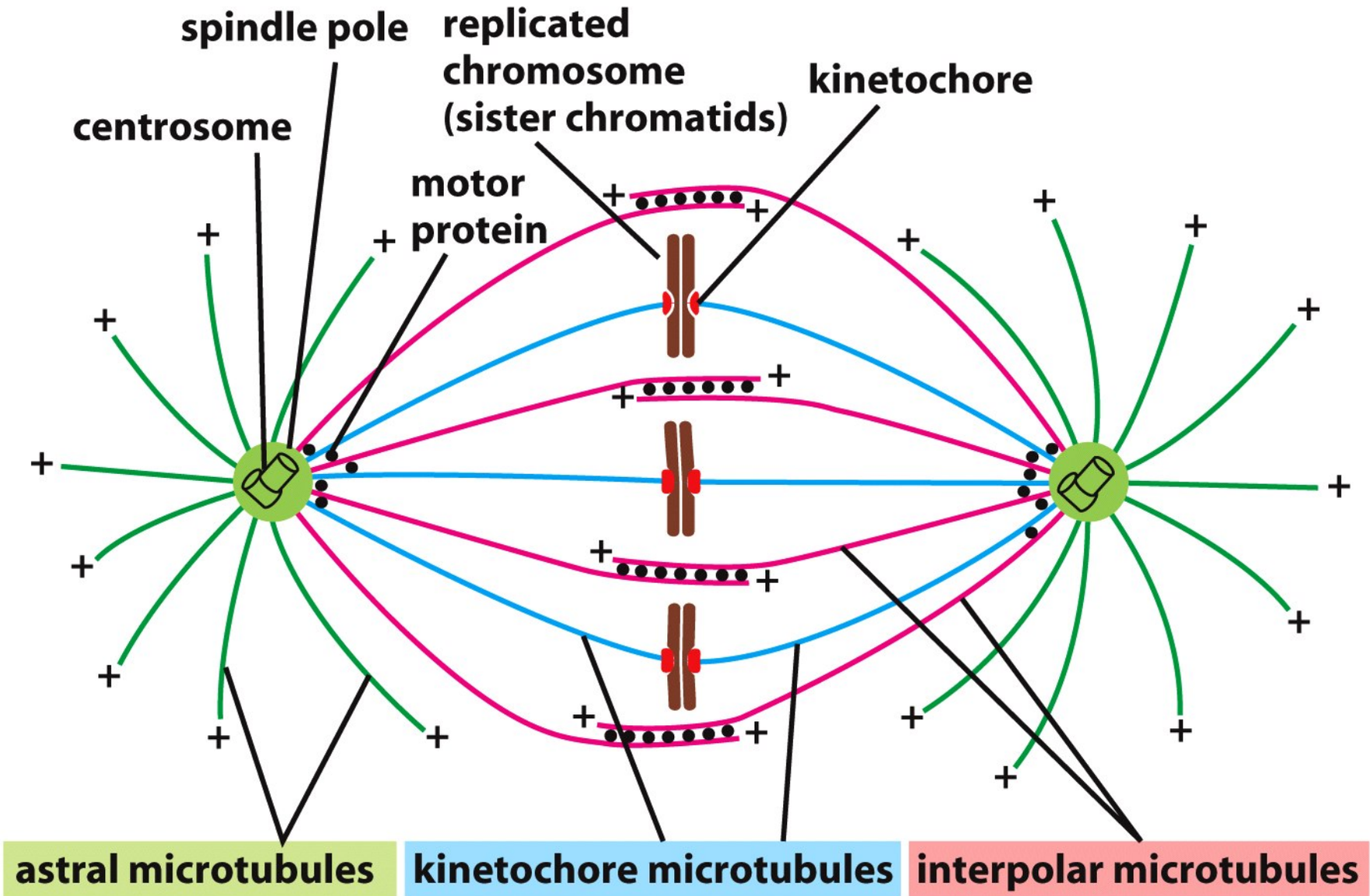


Figure 17-28 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

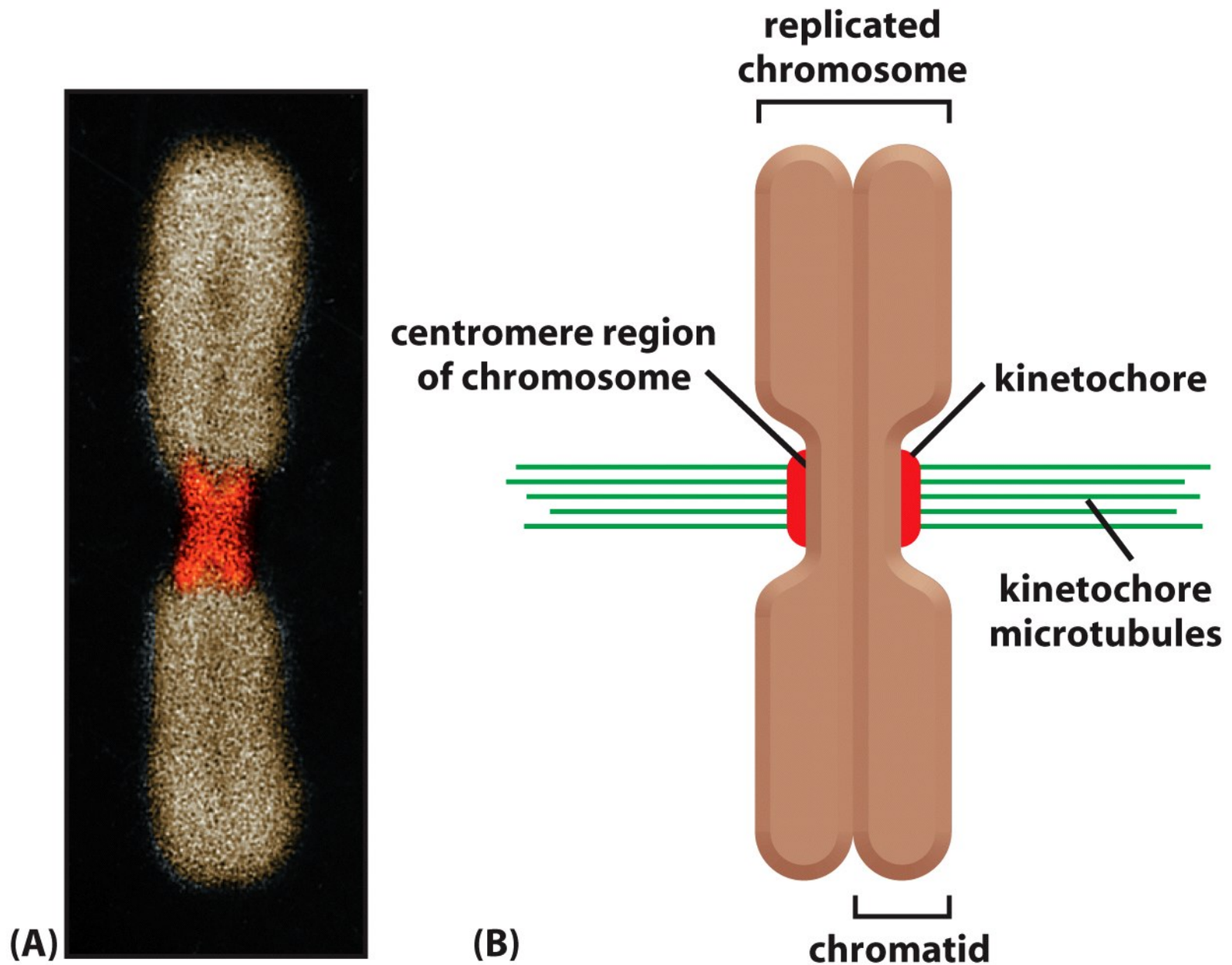


Figure 17-36a,b *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

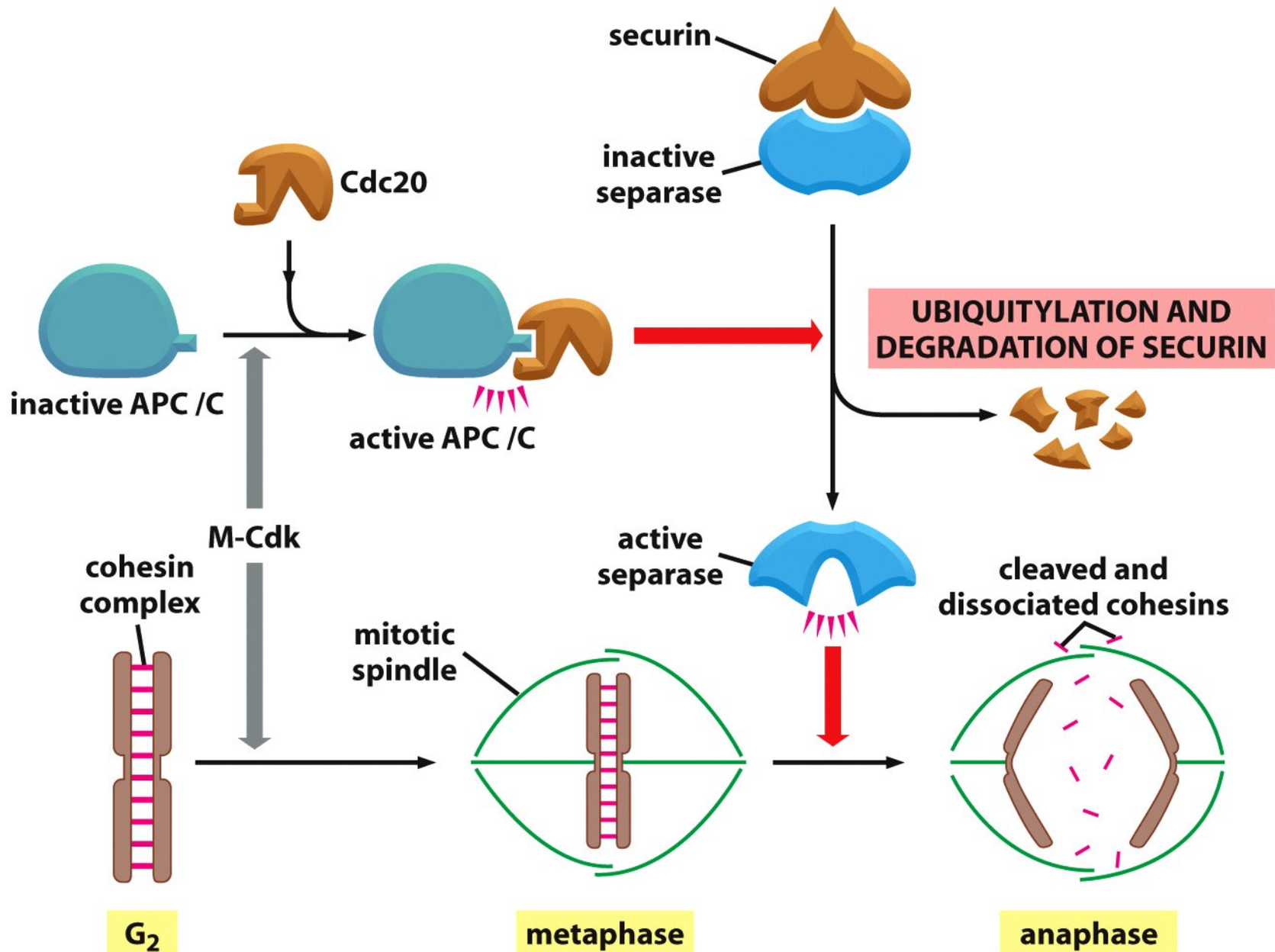


Figure 17-44 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

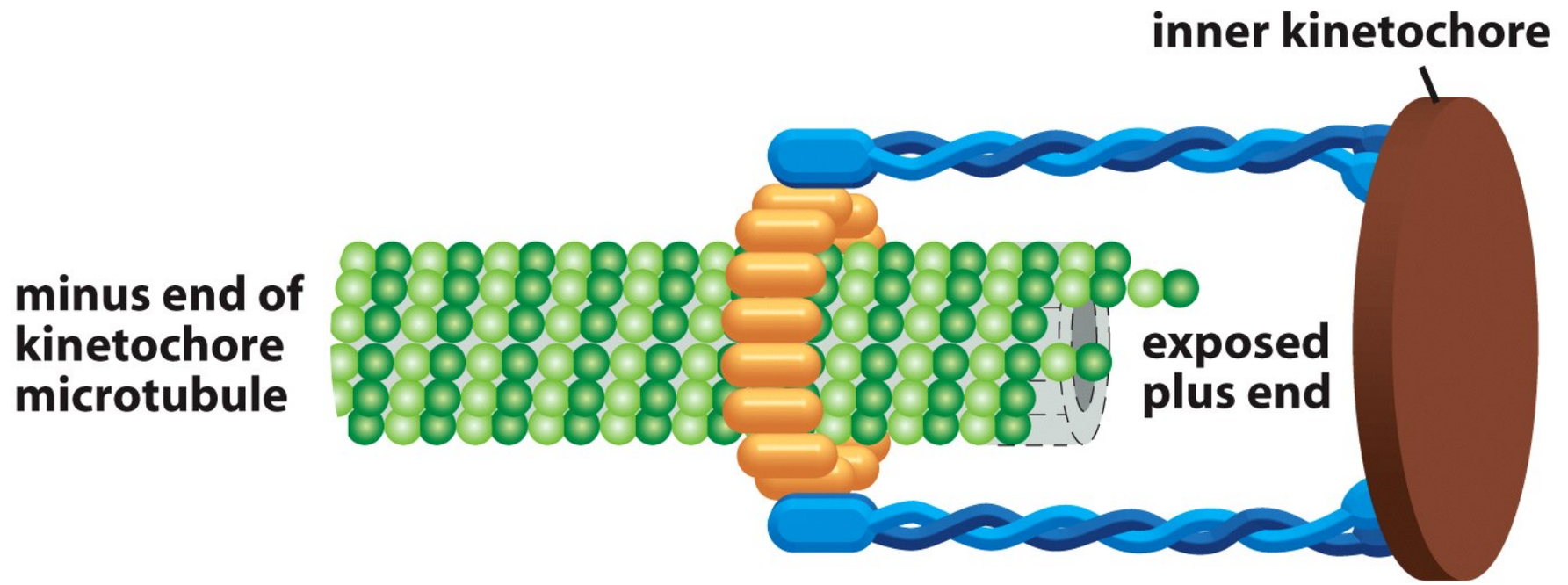


Figure 17-37 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

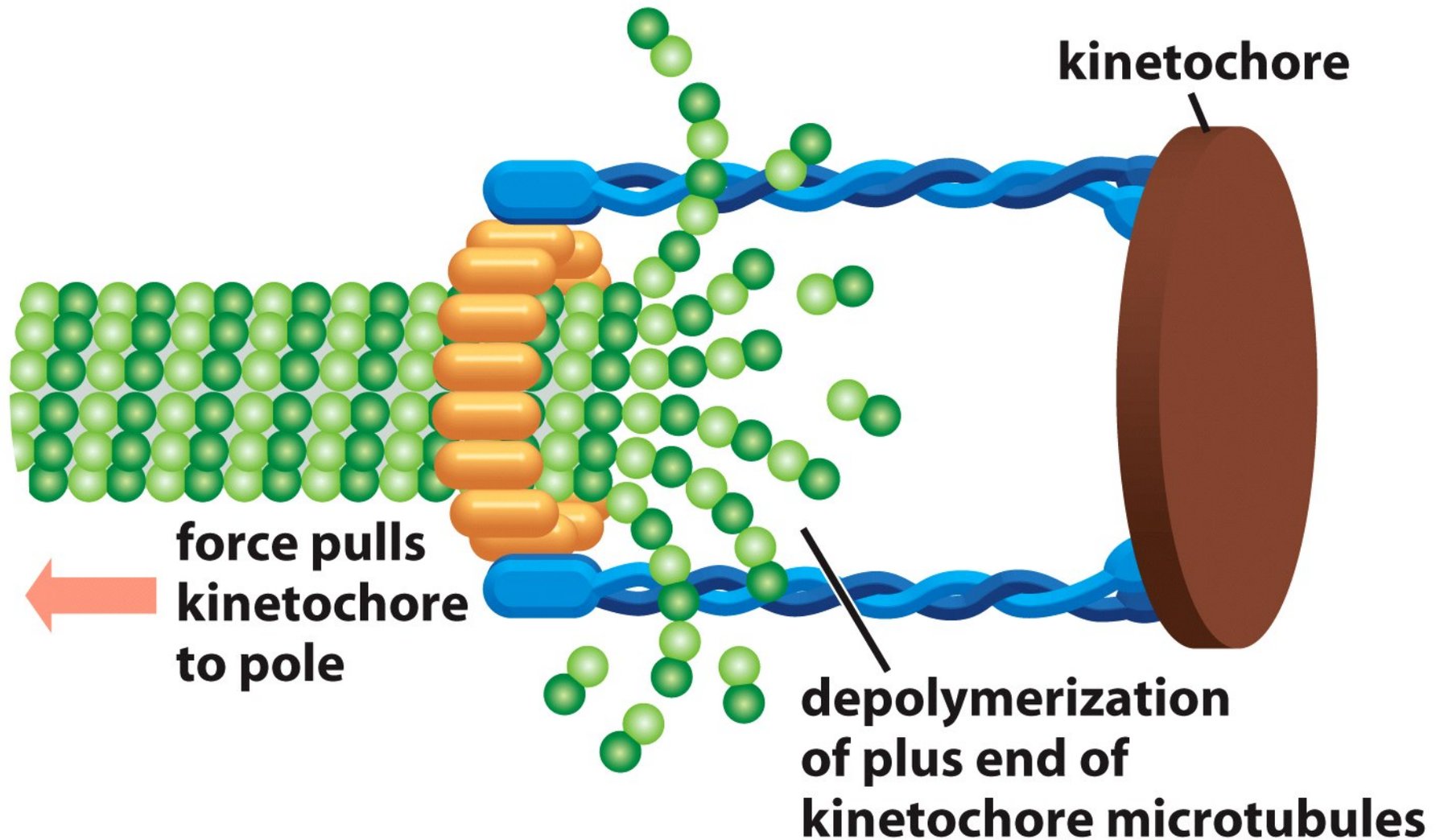
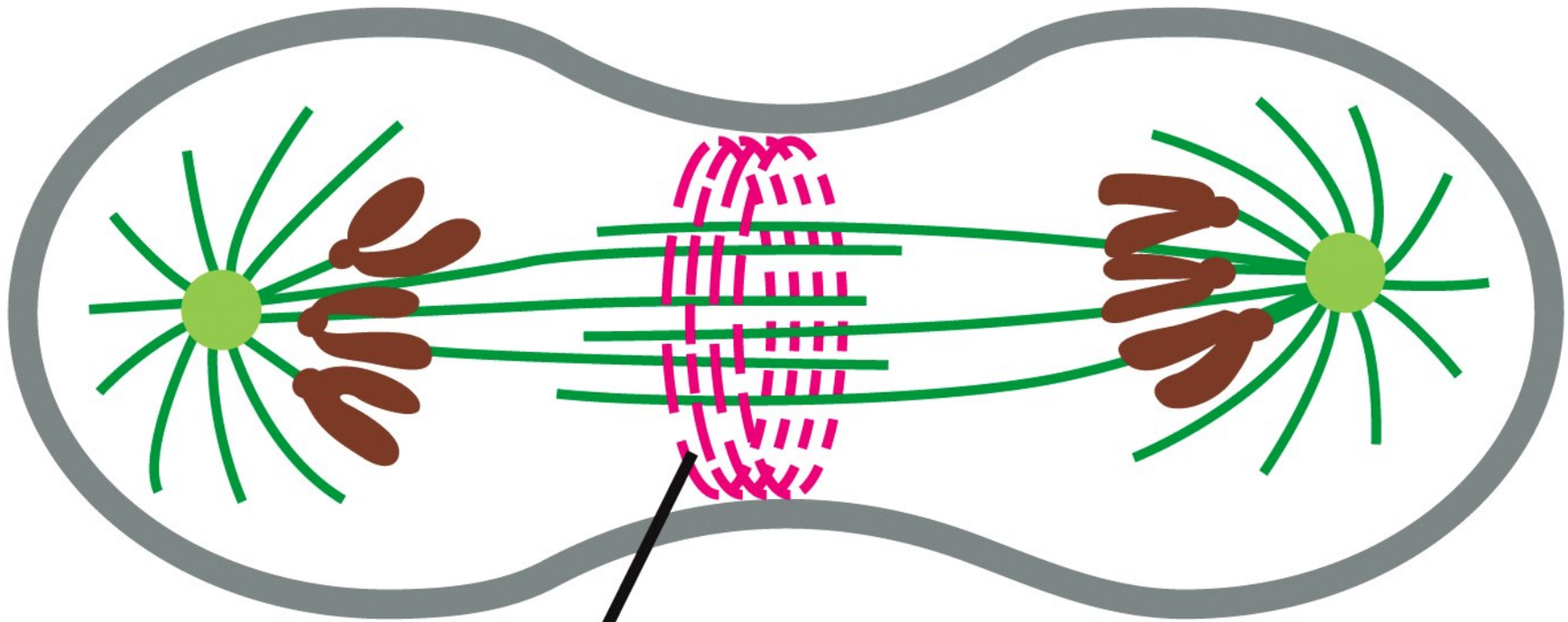


Figure 17-40 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)



**actin and myosin filaments of the
contractile ring**



200 μm

Figure 17-49b *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

Apoptosis

(muerte celular programada)

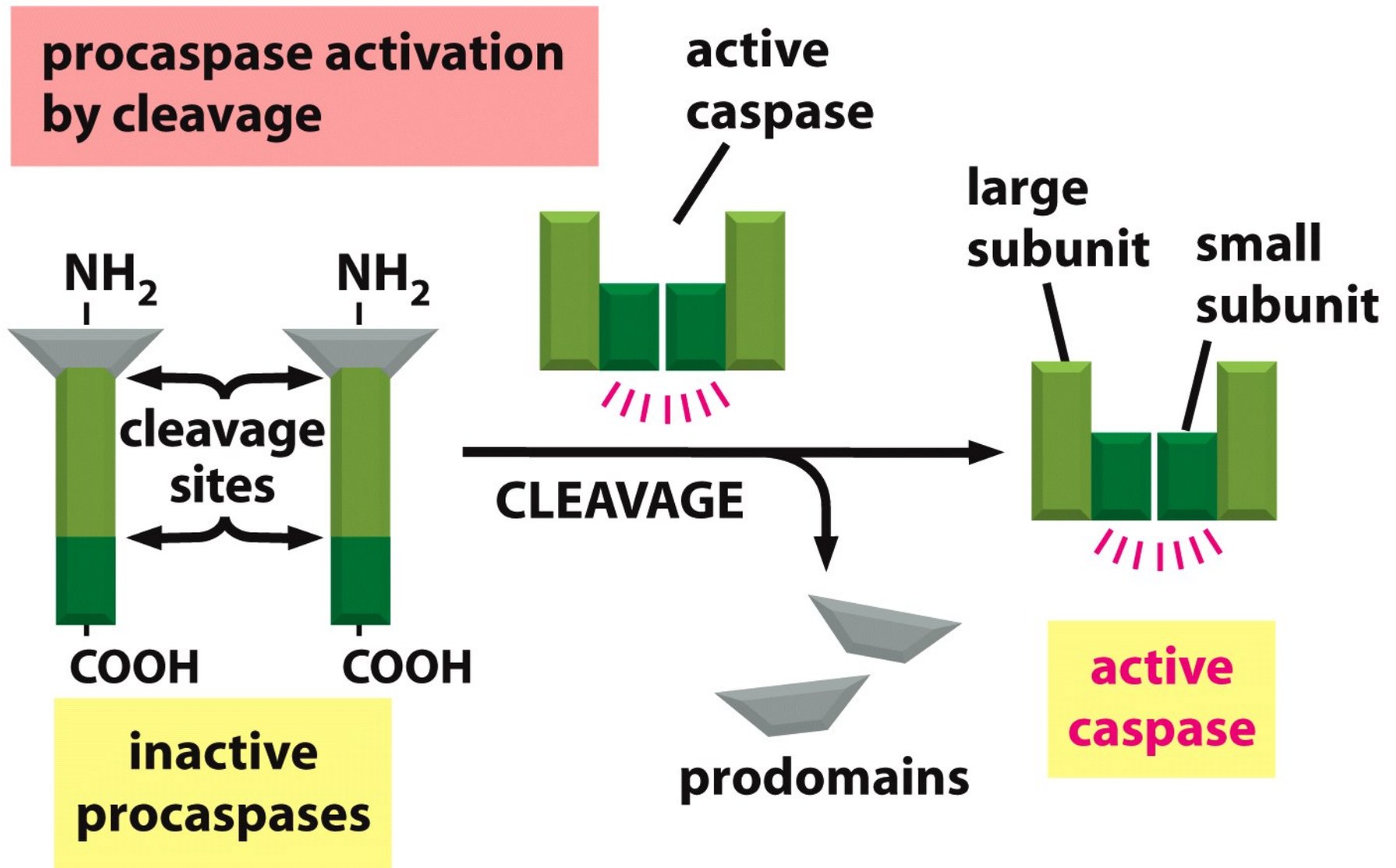


Figure 18-5a *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

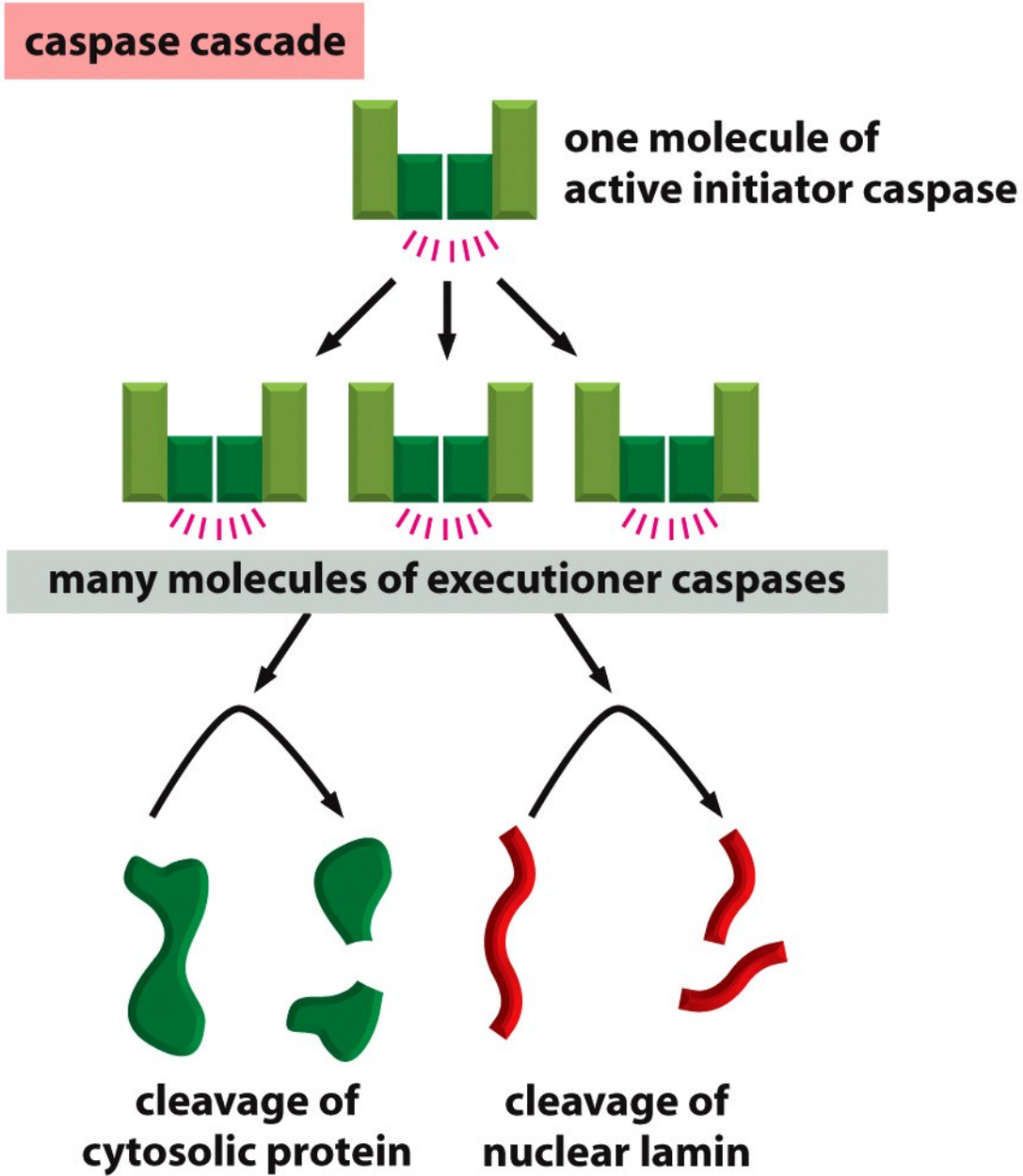


Figure 18-5b *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

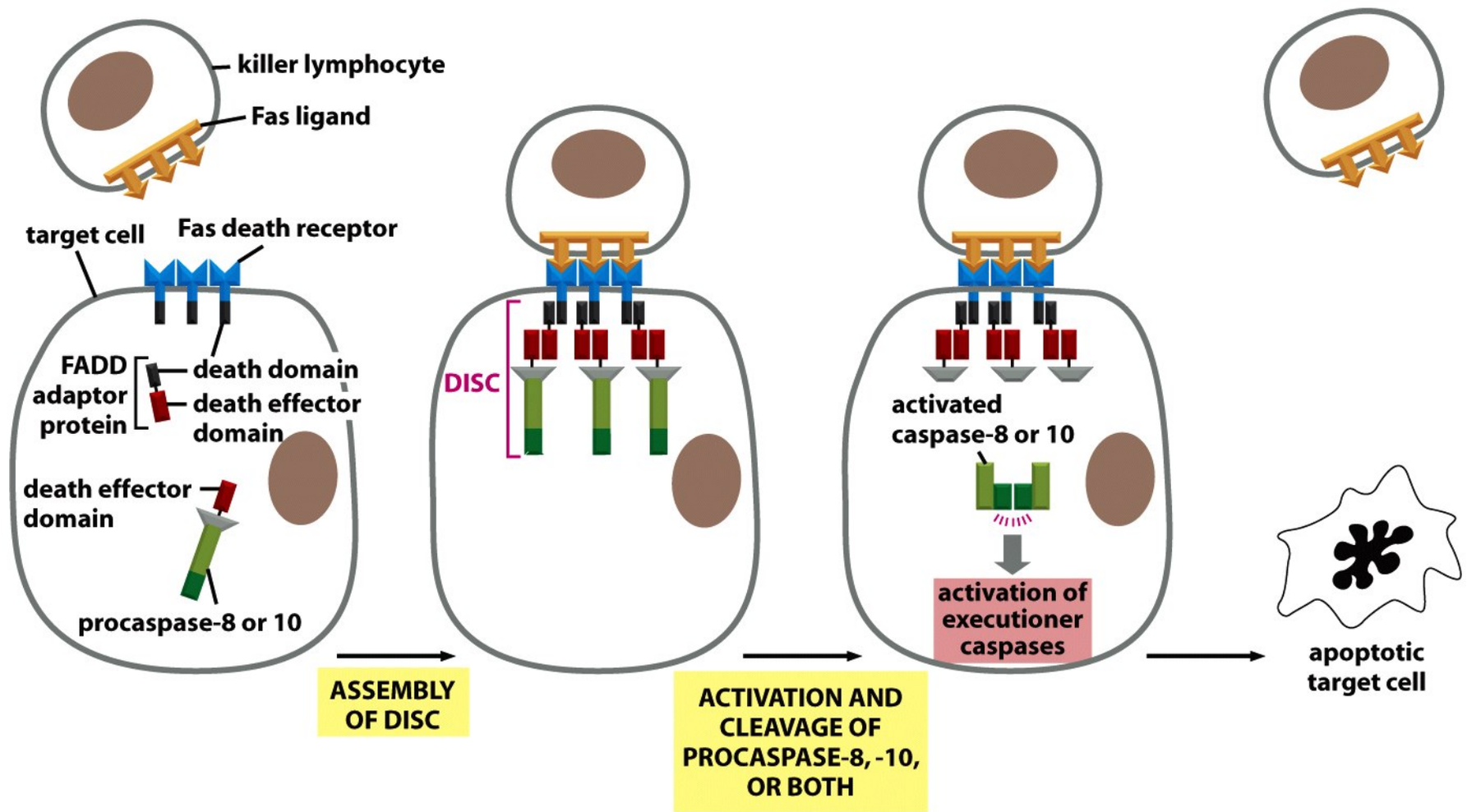


Figure 18-6 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

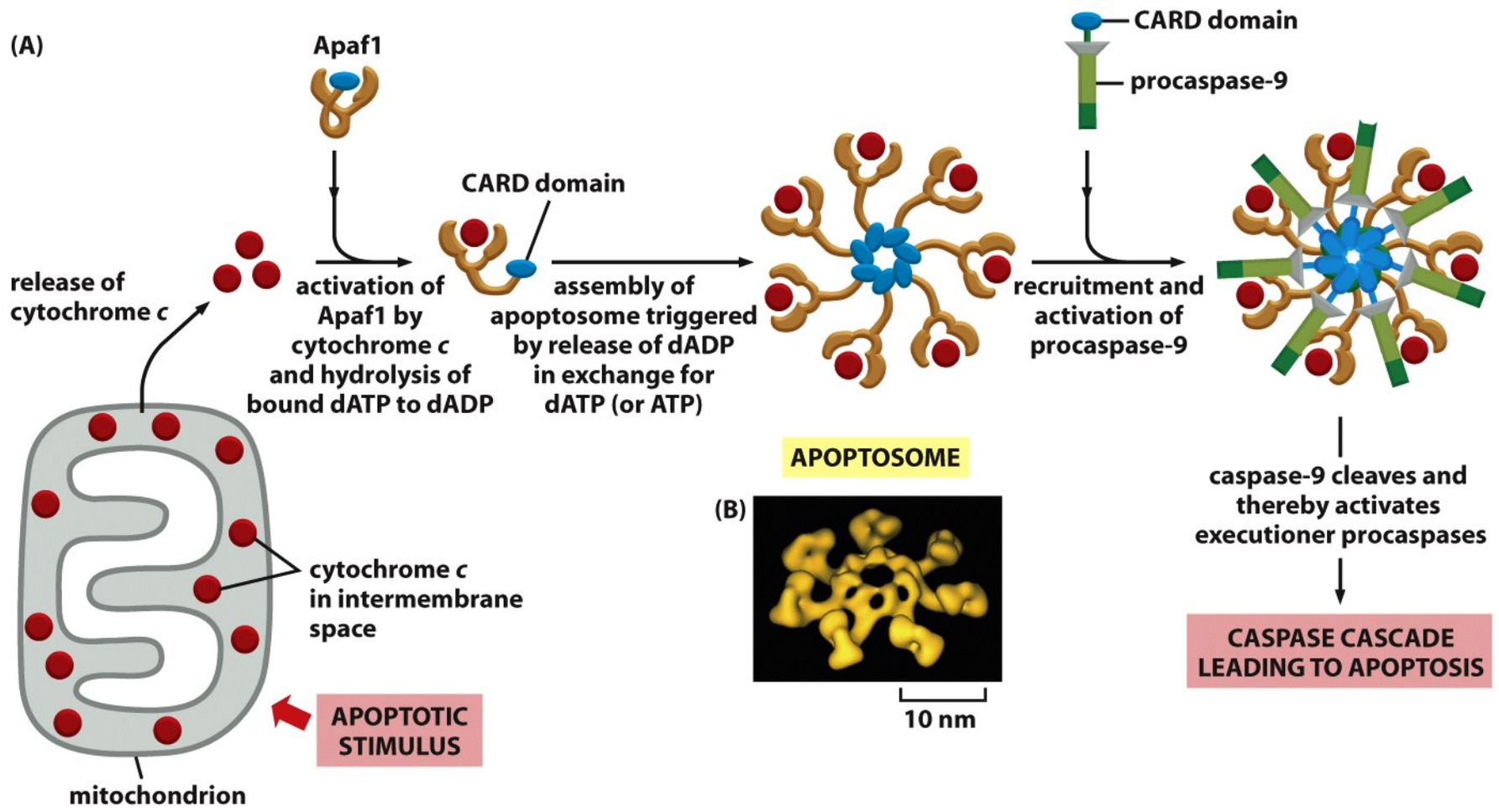


Figure 18-8 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

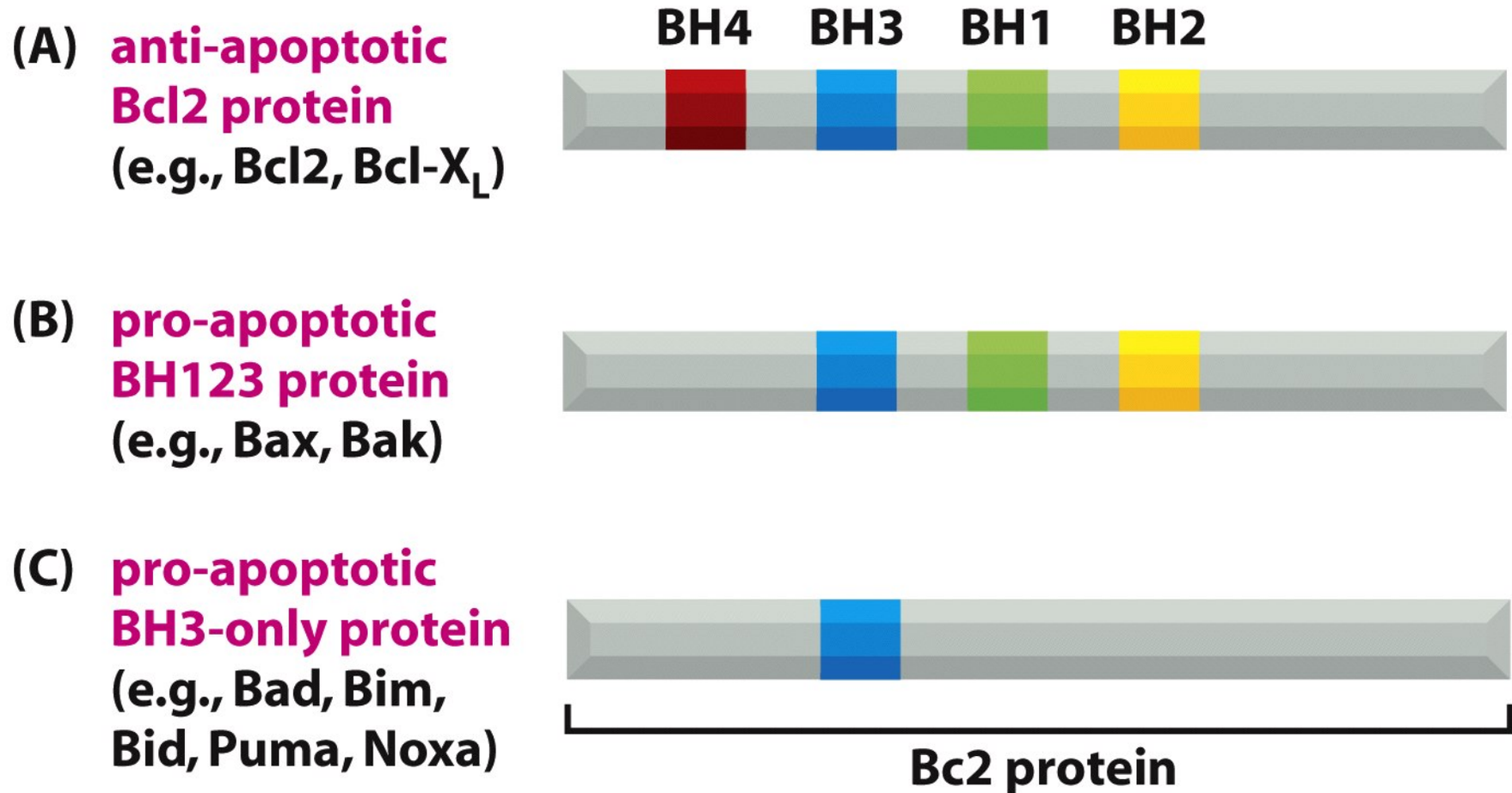
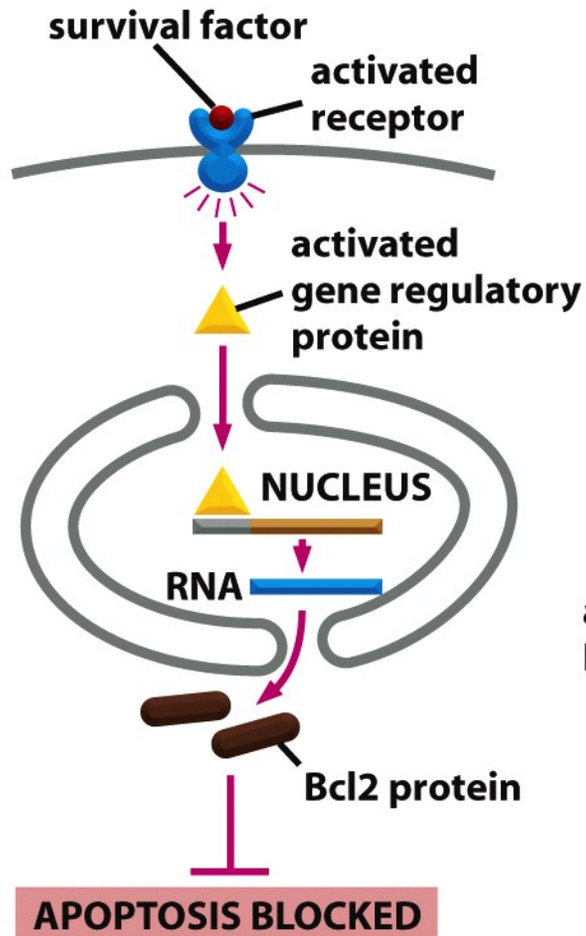
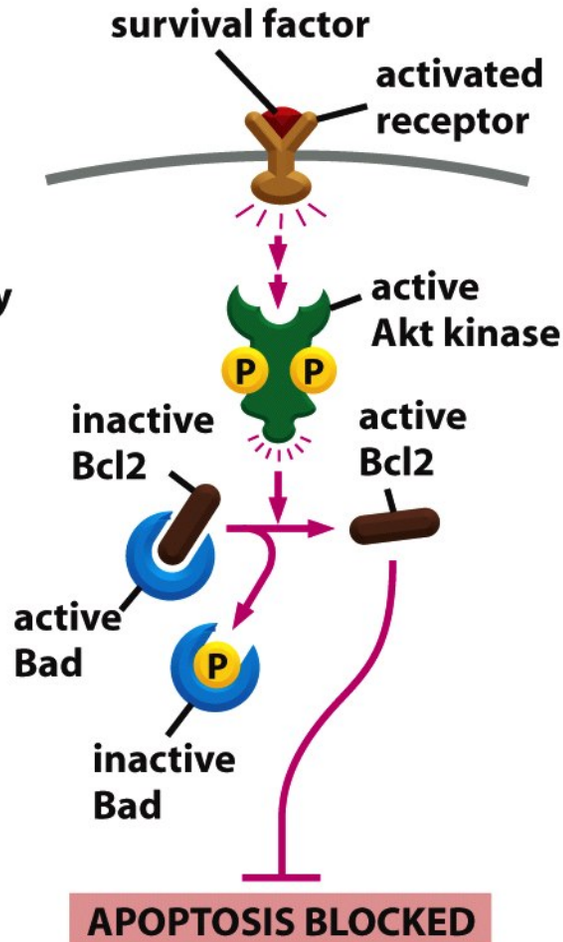


Figure 18-9 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

(A) increased production of anti-apoptotic Bcl2 protein



(B) inactivation of pro-apoptotic BH3-only Bcl2 protein



(C) inactivation of anti-IAPs

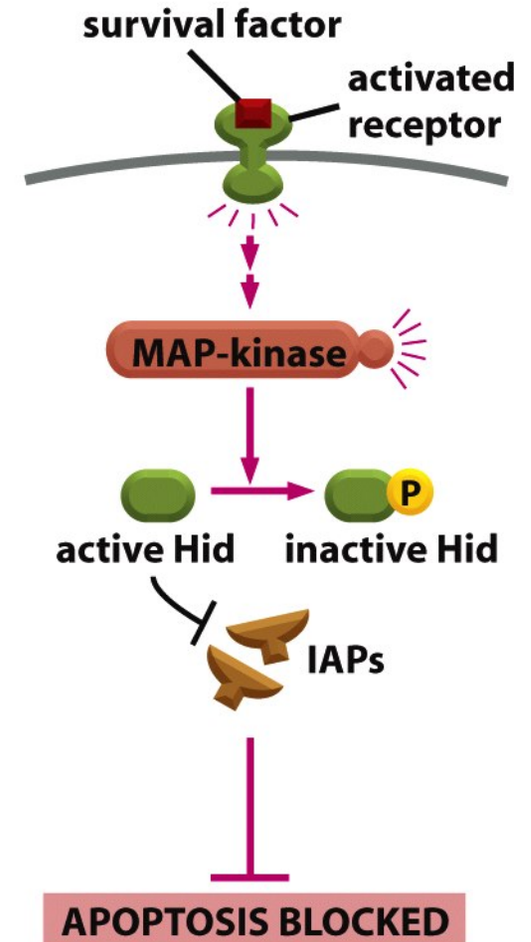


Figure 18-14 *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)

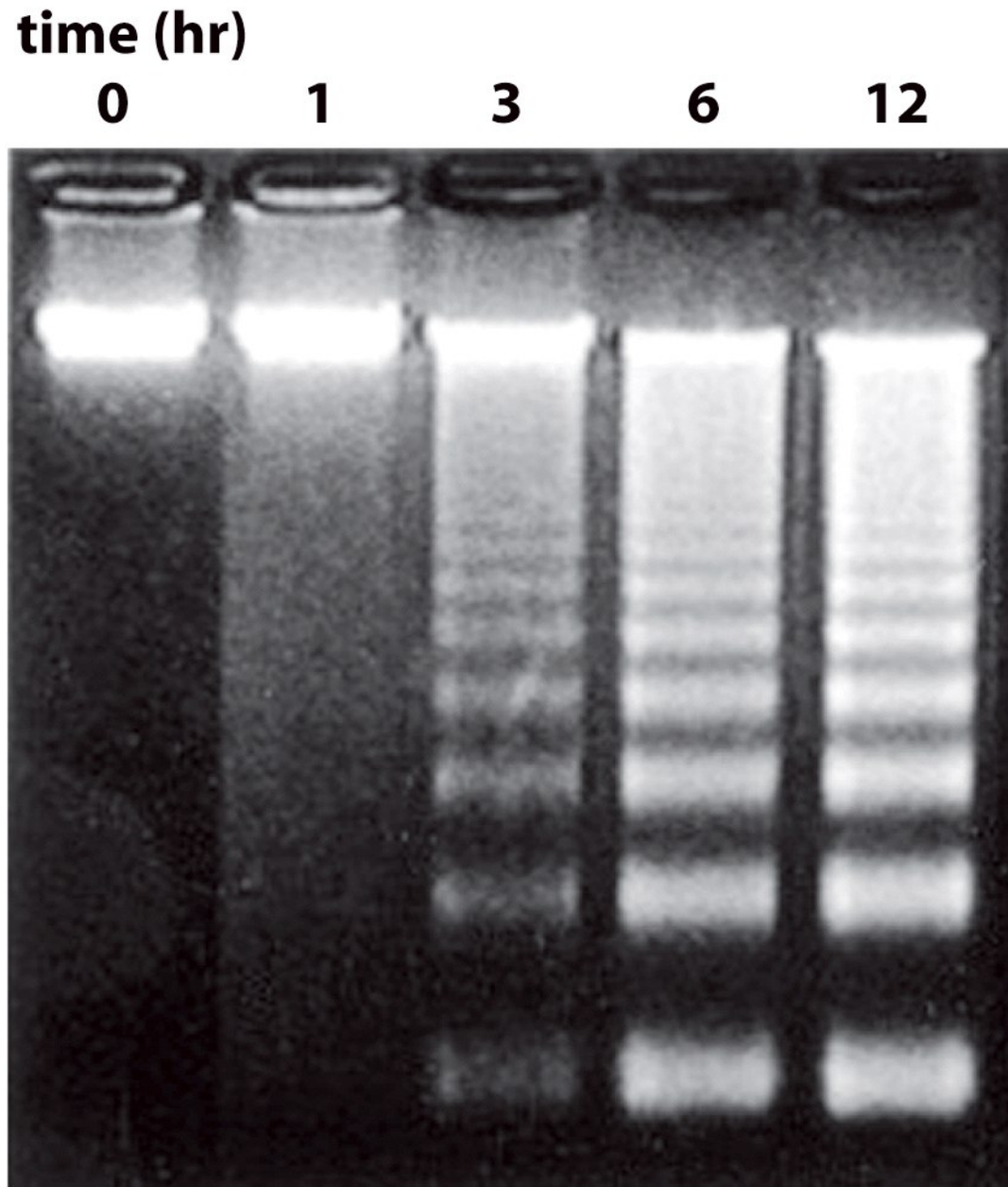


Figure 18-4a *Molecular Biology of the Cell* (© Garland Science 2008)