Transição da respiração aquática para a aérea: efeitos do CO₂ sobre a função de hemoglobina (*)

Martha Farmer (1)

Resumo

A dependência de pH do efeito específico ao CO, (pCO, = 30 torr) sobre os equilíbrios de oxigênio foi medida nas hemoglobinas de quatro espécies de peixe e um anfíbio: Leiostomus xanthurus (teleósteo marinho), Brachyplatystoma sp. (bagre da Amazônia), Hoplostermum littorale (cascudo, de respiração aérea), Lepidosiren paradoxa (pirambóia, peixe pulmonado de respiração aérea) e Typhlonectes compressicauda (um Ceciliídeo). O conteúdo de CO2 no sangue de peixe de respiração aérea e anfíbios é consideravelmente mais alto que os de respiração aquática, contudo, as hemoglobinas examinadas dos de respiração aérea não apresentou adaptação especial à carga aumentada de CO2. Embora o efeito do pH sobre os equilíbrios de oxigênio das diferentes hemoglobina tenha variado grandemente, do efeito de Root para o efeito de Bohr invertido, o efeito de CO, sobre a afinidade do oxigênio foi muito semelhante para todos, exceto para o bagre Brachyplatystoma sp., que foi um pouco maior. A queda na afinidade do oxigênio, efetuada pelo CO2, aumentou incrementando o pH para cada hemoglobina examinada. A mudança no efeito de Bohr, $\Delta \log P_{50}/\Delta$ pH medida em pH 7.5 foi semelhante para todas as cinco hemoglobinas, cerca da metade da produzida pelo CO, para a Hb A humana. Isto sugere que metade das cadeias de cada hemoglobina pode ter bloqueado os grupos aminos terminais.

INTRODUÇÃO

As hemoglobinas dos vertebrados apresentam notável hemologia estrutural (Dayhoff, 1972), no entanto, suas propriedades funcionais mostram grande diversidade. Freqüentemente, as propriedades de união do oxigênio com as hemoglobinas têm demonstrado correlacionar-se com as variadas exigências respiratórias dos animais (recentemente revisado por Riggs (1970), Prosser (1973) e Bonaventura et al. (1975). Estudos comparativos da hemoglobina têm focalizado as propriedades de união do oxigênio das hemoglobinas e os

efeitos modificadores de agentes alostéricos fisiologicamente importantes como íons hidrogênio e vários ânions, especialmente fosfatos orgânicos. Mas a respiração não é limitada à captação e liberação de oxigênio; a remoção do dióxido de carbono é igualmente essencial. Do mesmo modo, a hemoglobina não é limitada ao transporte de O₂, mas desempenha um papel significativo no transporte de CO₂ e no equilíbrio ácido-base. Surpreendentemente, aspectos comparativos do transporte de CO₂ pela hemoglobina têm sido pouco estudados, especialmente para as hemoglobinas de vertebrados inferiores como peixes e anfíbios.

Na transição da respiração aquática para a área, muitas adaptações respiratórias anatômicas evoluíram (revisado por Carter, 1957; Johansen, 1970). Pode-se ficar na expectativa de encontrar mudanças nas hemoglobinas que refletiriam tais adaptações e, de fato, poucas tendências têm sido propostas. Contudo, o número pequeno de espécies experimentadas resultou em conclusões inadvertidamente induzidas. Carter (1931), primeiro hipotetizou que peixes de respiração aérea não teriam hemoglobinas com efeito Root, porque a alta tensão de CO2 que encontraram em seus órgãos respiratórios aéreos diminuiria drasticamente sua capacidade de O2 de tais hemoglobinas. Pesquisa subsequente sustentou a hipótese de Carter. Recentemente, todavia, foram encontrados vários exemplos de peixes de respiração aérea com hemoglobinas de efeito de Root (Farmer et al., 1978). Pensavase que a afinidade do oxigênio dos sangues dos de respiração aérea era geralmente mais baixa e o efeito de Bohr mais alto do que para as hemoglobinas dos de respiração aquática (Johansen, 1970). Um estudo comparativo recente, entretanto, do sangue de 45 espécies

 ^{(*) —} Vorsão original inglesa publicada em Comp. Biochem. Physiol. vol. 62A (1). 1979.
 (1) — Duke University Laboratory, Beaufort, N.C., and the Department of Physiology, Duke University Medical Center, Durham, N.C.

de peixes amazônicos não apoia esta conclusão (Powers et al., 1978). Uma das diferenças mais significativas entre os de respiração aquática e aérea é a tensão mais elevada do CO₂ no sangue dos de respiração aérea. Em ambos os espécimens de respiração aérea e aquática, a diferença venoso-arterial na tensão de CO2 é semelhante, em torno de 5-6 torr. Mas a tensão arterial do CO₂ dos de respiração aquática é, em geral, abaixo de 5 torr (Rahn, 1966), enquanto que a dos de respiração aérea varia de 15 a 43 torr, dependendo, em parte, do grau em que a pele ou as guelras funcionam na eliminação de CO2 (Rahn & Garey, 1973). Com a evolução da respiração aérea, adaptações ao nível molecular podem ter sido indispensáveis para a função eficiente da hemoglobina na presença da carga de CO2 aumentada. Se existe qualquer propriedade funcional que separaria as hemoglobinas dos respiradores aéreos e aquáticos, essa seria o efeito de CO2 sobre elas.

Bohr, Hasselbalch e Krogh estabeleceram em 1904 que o dióxido de carbono induz as propriedades de combinação do oxigênio do sangue, o efeito de Bohr. Em 1914, Christiansen, Douglas e Haldane demonstraram que o efeito de Bohr possuia uma conversão: a oxigenação do sangue influencia sua capacidade combinatória de CO₂. A um dado pCO₂, o conteúdo total de sangue oxigenado e a diferença, o CO₂ oxilável, é chamado efeito de Haldane.

O efeito de Bohr foi posteriormente reconhecido como um efeito de prótons sobre a afinidade de O2 da hemoglobina e era desse modo indireto, em vez de um efeito específico de CO2. A conversão do efeito de Bohr, assim definida, é que a oxigenação induz a afinidade do íon hidrogênio da hemoglobina. Por esta razão, a oxigenação produz uma queda de pH no sangue quando são liberados prótons previamente ligados à desoxiemoglobina (Wyman, 1948) e $H++ HCO_3 \stackrel{\longrightarrow}{=} H_2CO_3 \stackrel{\longrightarrow}{=} H_2O + CO_2$. O CO_2 oxilável foi inicialmente atribuído apenas ao decréscimo resultante da concentração de bicarbonato (Christiansen et al., 1914; Henderson, 1920), i. e., e o efeito de Haldane era visto como uma consequência direta do efeito de Bohr. Há, porém, um segundo fator contribuindo para o efeito de Haldane. A combinação do CO2 com os grupos aminos terminais de ambas as cadelas da hemoglobina para formar compostos carbanatos: HbNH₂ + CO₂ \Longrightarrow HbNHCOO+ \Longrightarrow HbNHCOO+ H+ (Ferguson & Roughton, 1934a). Em virtude de esses compostos serem formados, de preferência, com hemoglobina desoxigenada, ao invés de oxigenada, eles contribuem substancialmente para o CO₂ oxilável do sangue (Ferguson & Roughton, 1934b).

Embora a presença do efeito de Haldane resulte da presença do efeito de Bohr (Wyman, 1948), necessariamente não implica a presença de CO2 carbamino. Os efeitos de Haldane tem sido mencionados para os sangues ou hemeglobinas de muitos vertebrados (e. g., Lenfant et al., 1967; Johansen, 1970; Dejours, 1975; Root & Irving, 1941; Tomita & Riggs, 1971; Kilmartin & Rossi-Bernardi, 1969a; Baumann et al., 1975; Baumann & Haller, 1975). A falta do efeito de Haldane foi notadamente demonstrada em sangues de poucas espécies de elasmobrânquios, os quais também distintamente carecem do efeito de Bohr (Lenfant & Johansen, 1966; Albers & Pleschka, 1967), sugerindo que a hemoglobina carbamino provavelmente não é formada nessas espécies.

O papel do CO₂ carbamino como um agente alostérico da afinidade do O₂ da hemoglobina tem sido objeto de constante pesquisa, embora limitada quase que inteiramente às hemoglobinas dos mamíferós (revisado por Roughton, 1970, e Kilmartin & Rossi-Bernardi, 1973). Supunha-se que o CO₂ carbamino baixava a afinidade do O₂ e diminuía o efeito de Bohr da hemoglobina dos mamíferos. Mas, justamente quando as propriedades de ligação do O₂ das hemoglobinas dos mamíferos diferem, as propriedades de ligação do CO₂ também (Bauer & Schroder, 1972; Bursaux *et al.*, 1974; Ferguson & Roughton, 1934b; Bauer *et al.*, 1975; Baumann & Haller, 1975; Tomita & Riggs, 1971).

As propriedades de ligação do O₂ das hemoglobinas dos não mamíferos, contudo, são muito mais variáveis do que as das hemoglobinas dos mamíferos, talvez refletindo as exigências respiratórias mais variáveis. Por exemplo, a sensibilidade do pH das hemoglobinas dos peixes e anfíbios podem variar de um extremo a outro do efeito de Root, onde até mesmo a capacidade de O₂ é diminuída em pH baixo, para uma insensibilidade completa do pH

ou mesmo para o efeito de Bohr invertido. As propriedades de união do CO₂ de tais hemoglobinas não são conhecidas.

O presente estudo colima a três indagações principais: Primeira, até onde as propriedades de ligação de O2 das hemoglobinas dos não mamíferos estão influenciadas pelo CO2, independente do pH? Segunda, as hemoglobinas de respiração aquática diferem das hemoglobinas de respiração aérea em relação à magnitude do efeito do CO2 carbamino sobre a afinidade do O2? E terceira, existe correlação entre o efeito de Bohr e o efeito do CO2 carbamino sobre a afinidade do O2 das hemoglobinas?

As informações incluídas aqui são para um anfíbio e quatro espécies de peixes, dois dos quais, são de respiração aérea. Suas hemoglobinas demonstram um aspecto de sensibilidade de pH, do efeito de Root para o efeito de Bohr invertido.

MATERIAL E MÉTODOS

Amostras de sangue foram obtidas de três peixes sul-americanos, Lepidosiren paradoxa, Brachyplatystona sp. e Hoplosternum littorale, e de um anfíbio, Typhlonectes compressicaudus, todos nativos das águas da bacia do rio Amazonas. Os espécimes foram colhidos próximo de Manaus, Estado do Amazonas, Brasil, durante uma expedição do navio-laboratório R/V "Alpha Helix" em novembro-dezembro de 1976. A quarta espécie de peixe foi capturada nas proximidades de Beaufort, Carolina do Norte, EE.UU.

As hemoglobinas foram obtidas e purificadas de amostras do sangue de peixes e uma caecília amazônicos, conforme descrito em detalhe por Fyhn et al. (1978) e Garlick et al. (1978a,b) respectivamente e de Leiostomus, de acordo com a descrição feita por Bonaventura et al. (1976). As hemoglobinas foram extraídas dos fosfatos orgânicos naturais e outros íons residuais, passando por uma coluna de resina de troca iônica do tipo "Mixed bed". Se fossem exigidos amostras do sangue de mais, de um espécime de peixe, era usado apenas o do peixe que tivesse o mesmo padrão eletroforético de hemoglobina. (Veja Fyhn et al., 1978).

O efeito do CO2 sobre a afinidade do O2 e o efeito de várias hemoglobinas foram determinados pelo método de equilíbrio tonométrico do oxigênio, de Riggs & Wolbach (1956). Foram empregados todo tempo, tampões de hidrocloro Tris e hidrocloro bis-Tris a uma força iônica constante (I=0.05). Os equilíbrios do O2 foram medidos a 20°C. Após desoxigenação, foi injetado no tonômetros CO2 de alta pureza, nos experimentos com o mesmo. Como o CO2 é altamente solúvel na água e baixa o pH, dada a formação de H2 CO3, o pH inicial do tampão foi calculado a partir da equação de Henderson-Hasselbach, de modo que fossem alcançados o pH final desejado e o pCO2 de 30 torr. Os experimentos foram executados em pares, com CO2 ou sem ele em cada pH. O pH da solução de hemoglobina no tonômetro foi verificado com um medidor "Radiometer" de pH empregando um eletrodo capilar e o pCO2 da fase de gás foi medido com o uso de um analisador de CO2, infravermelho 215, modelo Beckman. Foi obtida, de maneira uniforme, boa concordância com os valores calculados.

RESULTADOS

O efeito de Bohr na presença e ausência de CO2 (30 torr) é apresentado na Fig. 1 para as hemoglobinas de quatro peixes e para a hemoglobina de um anfíbio. Dados da Hb A humana estão incluídos para comparação, embora a tensão de CO2 seja 40 torr neste caso. Dois dos peixes são de respiração aérea e dois não; o antibio é também de respiração aérea. Para fins comparativos, os experimentos sobre as hemoglobinas de ambos respiradores aéreos e aquáticos foram realizados a uma tensão fisiológica de CO2 aproximada dos de respiração aérea. A curva de dissociação do CO2 do sangue (volumes por cento, CO2 vs. pCO2) é hiperbólica, geralmente com uma leve inclinação em tensão de CO2 acima de 10 torr, aproximadamente a tensão venosa do CO2 dos peixes de respiração aérea (Ferguson & Black, 1941). Desse modo, o efeito da tensão de CO2 de 30 torr sobre as hemoglobinas dos respiradores aéreos será um pouco mais alto que o encontrado em tensões de CO2 fisiológicas, mas não três vezes mais elevado.

As cinco hemoglobinas examinadas foram escolhidas porque também demonstram um

espectro de sensibilidades de pH. Dos dois respiradores aéreos, o Leiostomus tem apenas uma hemoglobina com o efeito Root (Bonaventura et al., 1976) e o Brachyplatystoma uma única hemoglobina com o efeito de Bohr (Martin et al., 1978). Hoplosternum, de respiração aérea tem duas hemoglobinas, componente II com um efeito Root e componente I, aqui examinado, com um efeito de Bohr invertido Garlick et al., (1978b). Lepidosiren, o peixe pulmonado, tem uma só hemoglobina com o efeito Bohr (Phelps et al., 1978). Typhlonectes, uma caecília, possui uma única hemoglobina que é essencialmente insensível ao pH acima de pH 6. (Garlick et al., 1978a).

É evidente, na Fig. I, que as hemoglobinas são muito diferentes em termos de afinidade de O2 e sensibilidade de pH. Em vista de tal diversidades de união do CO2. De fato, as diferenças são muito pequenas. Conforme pode ser visto na Fig. I, o CO2 baixa a afinidade do O2 da hemoglobina em cada caso, o efeito cresce com o aumento do pH. Para as hemoglobinas de Leiostomus, Brachyplatystoma e Lepidosiren o efeito de Bohr é diminuido pelo CO2 exatamente como nas hemoglobinas dos mamíferos. Normalmente, insensíveis ao pH, a hemoglobina de Typhlonectes tem um efeito de Bohr invertido na presença de CO2. O efeito de Bohr, comumente invertido, do componente I do Hoplosternum, é intensificado pelo CO₂. A diferença em valores ∆ log Pso, com CO2 ou sem ele, em pH 7,5, é aproximadamente 0,2 para todos, exceto o Brachyplatystoma e a Hb A, para os quais o △ log P₅₀ é quase o dobro.

O bicarbonato está sempre presente nos experimentos com CO₂, e, como um anion, poderia estar contribuindo para o efeito atribuído ao CO₂. É impossível examinar o efeito de HCO₃ em presença de CO₂ sob condições de equilíbrio. Usando um aparelho de reação rápida e um inibidor de anidrase carbônica, Kreuzer et al. (1971) demonstraram que há apenas um efeito muito pequeno do bicarbonato sobre a afinidade do O₂ na hemoglobina humana em concentrações fisiológicas. Entretanto, para investigar a possibilidade de que o efeito do CO₂ era somente um efeito do anion em virtude do bicarbonato, uma concentração equivalente de acetato (sal de Na) foi substituída

por bicarbonato (conforme calculado da equação de Henderson-Hassalbalch). O acetato tem apenas um efeito muito pequeno sobre a Hb A nessas concentrações (Antonini et al., 1971), mas sua grandeza e distribuição de carga são semelhantes às do bicarbonato, tornando-o um substituto coerente. Os equilíbrios do oxigênio da hemoglobina do Lepidosiren foram medidos na ausência de CO2 em dois dos pH com acetato substituído por bicarbonato. A afinidade do oxigênio da hemoglobina do Lepidosiren, em presença do acetato 0.025 M (em pH 7.35) e do acetato 0.035 M (em pH 7.65) não é diferente da afinidade do oxigênio na ausência desse ánions (Fig. I, E), indicando que o efeito do CO2 é quase certo não ser devido ao HCO3, mas ao CO₂ carbamino.

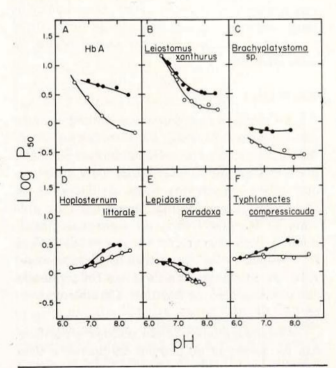


Fig. 1 — O efeito do CO₂ sobre a afinidade do O₂ e o efeito de Bohr das hemoglobinas humanas (A), dois peixes de respiração aquática (B, C), dois peixes de respiração aérea (D, E) e um anfíbio (F). Os círculos cheios (●) indicam a hemoglobina fracionada na presença do CO₂ (30 torr para cs peixes e o anfíbio, e 40 torr para a Hb A). Os círculos vazios (O) mostram a hemoglobina fracionada na ausência do CO₂. Os triângulos cheios (▲) indicam a presença do acetato substituído pelo bicarbonato para mostrar que o efeito do CO₂ não é meramente um efeito de ânion (veja o texto). Foram realizados experimentos a 20°C, =0,05 (CI-), usando tampões Tris ou bis-Tris/HCI.

Embora a amostra das espécies seja pequena, não há provas para sustentar a hipótese de que as hemoglobinas de respiração aérea tenham propriedades de união do CO2 diferentes das hemoglobinas de respiração aquática. As propriedades de união do CO2 das hemoglobinas diferem mesmo, mas tais correlatos fisiológicos simples não são prontamente manifestos. Isto é verdade, ainda que as hemoglobinas dos mamíferos sejam levadas em conta, duplicando a amostra disponível da espécie. Um método comparativo diferente, todavia, pode ser levado ao estudo do efeito específico do CO2 como um agente alostérico de hemoglobina, pois há evidências de que certas propriedades estruturais delas podem estar correlacionadas com o efeito do CO2.

Diversas hemoglobinas de peixes são conhecidas por terem bloqueado os terminais aminos da cadeia ∝ (Riggs, 1970). As hemoglobinas humanas AIc e FI acetil têm bloqueado os terminais aminos sobre as subunidades β e y, respectivamente, e as afinidades do CO2 de ambas essas hemoglobinas são muito menos afetadas pelo CO2 do que a Hb A ou Hb F (Bauer et al., 1975). A hemoglobina B do gato é bloqueada de maneira semelhante e forma a metade do carbanato tanto quanto a hemoglobina A desse animal, que não é bloqueada (Baumann and Haller, 1975). A única hemoglobina de peixe previamente examinada para o efeito específico do CO2 é o componente S da enguia, Anguilla rostrata (Gillen & Riggs, (1973). Os terminais aminos da cadeia ∝ aparentemente são bloqueados nesta hemoglobina também. O componente S da Anguilla e o Hoplosternum, os quais possuem efeitos de Bohr invertidos semelhantes, são similarmente afetados pelo ATP (Garlick et al., 1978b) e pelo CO2, sugerindo que o componente I do Hoplosternum da cadeia ∝ também pode ser bloqueado. Os terminais aminos de cadeia ∝ da hemoglobina do Leiostomus também parecem ser bloqueados (Bonaventura et al., 1976). O efeito do CO2 sobre a afinidade do O2 da hemoglobina do Brachyplatystoma, medido em pH 7,5, é maior para as outras hemoglobinas, salvo a Hb A. Neste pH, entretanto, o valor da inclinação da curva do efeito de Bohr, $\Delta \log P_{50}/\Delta pH$, induzido pelo CO2 é similar para todas as hemoglobinas de peixes e anfíbios, e apenas cerca da metade para o da Hb A. Por causa da natureza hiperbólica da curva de dissociação do CO₂ das hemoglobinas, a diferença na pCO₂ (40 torr para Hb A vs. 30 torr para todas outras) é improvávelmente dar a razão de tão grande diferença. Parece, igualmente, que metade das cadeias de todas cinco hemoglobinas podem ter bloqueados os grupos aminos terminais.

Pode ser notado que o relacionamento entre o efeito cabarmino do CO2 sobre a afinidade do O2 da hemoglobina e a quantidade de carbanato formado em uma dada tensão de CO2, não é igual para todas as hemoglobinas. A afinidade do O₂ da Hb F humana é um pouco menos susceptível ao CO2 do que a Hb A, contudo, em qualquer pH e tensão de CO2, uma solução da Hb F conterá ligeiramente mais carbanato do que uma solução equinolar da Hb A (Bursaux et al., 1974; Bauer & Schroder, 1972). Dessa maneira, o efeito menor de CO2 não pode estar devido à formação diminuida de carbanatos, mas às diferenças estruturais que conduzem às diferenças das interações moleculares (Bursaux et al., 1974). É também verdade que o efeito do CO2 sobre a afinidade do oxigênio das hemoglobinas, quando medido em saturação de oxigênio a 50%, é consideravelmente menos do que o efeito medido em saturação a 25% (Poyart, C., comunicação pessoal). Potencialmente, o efeito do CO2 sobre P25 pode ser melhor correlacionado com a formação de carbanato do que o efeito sobre P50. Meus dados limitados sugerem, todavia, que pequenas diferenças entre hemoglobinas relacionadas com o efeito do CO2 sobre a afinidade do O₂ e o efeito de Bohr, tenderão a ser exagerados se medidas em P25, em vez de minimizados.

Além de serem sítios importantes de ligação do CO₂ carbamino, os terminais aminos da cadeia ∝ são sítios importantes de união de prótons Bohr, contribuindo em 25% ao efeito Bohr alcalino da Hb A humana (Kilmartin & Rossi-Bernardi, 1969b). Os sítios de ligação de prótons, responsáveis pelo efeito Bohr ácido (reverso) da Hb A, ainda estão em discussão (Perutz et al., 1969) e são até agora desconhecidos para as hemoglobinas de peixe com efeito de Bohr reverso.

A intensificação do efeito Bohr reverso, pelo CO₂, em uma hemoglobina como o componente 1 do *Hoplosternum* pode ter uma explicação simples. O efeito de Bohr reverso significa que a forma *oxi* liga mais prótons do que a forma *desoxi*. A ligação do CO₂ ocorre, de preferência, na desoxiemoglobina e aumentará o número de prótons ligados. Isto acontece porque o CO₂ se une somente a grupos de NH₂ descarregados e resulta numa liberação adicional de prótons:

$$Hb-NH_3+ \rightleftharpoons Hb-NH_2 + H+$$

 $Hb-NH_2 + CO_2 \rightleftharpoons HbNHCOO^- + H+$

Assim, pelo menos um próton é liberado para cada CO2 unido ao pH fisiológico. Como o CO2 diminui o número de prótons ligados à desoxiemoglobina e os prótons são preferencialmente unidos pela oxiemoglobina, a diferença no número de prótons ligados pela oxi e desoxi hemoglobina é aumentada. Isto quer dizer que o efeito Bohr reverso pode ser intensificado. As interações moleculares de H+ e CO2 com partes adjacentes da molécula de hemoglobina podem ser muito diferentes nas hemoglobinas com os efeitos de Bohr reversos. A importância de tais interações moleculares está enfatizada pelo fato de que a ligação de cianato (Kilmartin and Rossi-Bernardi, 1969a) e certos derivados piridoxais (Benesch et al., 1973) aos terminais aminos das subunidades ∝ da Hb A, realmente leva a um aumento na afinidade do O2, enquanto que a ligação do CO2 no mesmo sítio conduz a um decréscimo.

Existem outras propriedades funcionais compartilhadas por estas hemoglobinas que podem estar relacionadas às propriedades de ligação do CO2 semelhantes. Todas as hemoglobinas examinadas neste estudo são fortemente afetadas pela adenosina trifosfato (ATP) (Leiostomus, Bonaventura et al., 1976; Brachyplatystoma, Martin et al. 1978; Hoplosternum, Garlick et al. 1978a; Lepidosiren, Phelps et al., 1978; Typhlonectes, Garlick et al., 1978b). Até à descoberta de que os efeitos do 2,3-difosfoglicerato (DPG) e o CO2 são competitivos (Bauer,, 1969), pensava-se que os carbanatos oxiláveis explicavam aproximadamente 25-30% do CO2 permutado pelo sangue. O DPG liga-se apenas aos terminais aminos da β cadeia (Ar-

none, 1972) e o CO2 une-se mais vigorosamente à cadeia ∝ (Arnone, 1974; Perella et al., 1975). Fosfatos orgânicos têm sido demonstrados competir com o CO2 para os terminais aminos da cadeia ∝ da Hb A humana (Bunn & Briehl, 1970). Novas estimativas atribuem somente 10-12% da troca de CO2 aos carbanatos oxiláveis no sangue todo do ser humano adulto (Rossi-Bernardi & Roughton, 1970; Bauer & Schroder, 1972). Entretanto, nem todas as hemoglobinas são sensíveis aos fosfatos orgânicos e o desempenho dos carbanatos oxiláveis pode ser maior para muitas espécies. As hemoglobinas de bovino e carneiro, que não são afetados pelos fosfatos orgânicos, de fato formam compostos carbanatos oxiláveis, embora em menor extensão do que a Hb A na ausência do DPG (Ferguson & Roughton, 1934b; Bauer et al., 1975. A Hb F é também menos afetada por ambos DPG e CO2 do que a Hb A (Bursaux et al., 1974). Por outro lado, a hemoglobina do rato é excepcionalmente sensível ao DPG e ao CO2 (Tomita & Riggs, 1971). Certas hemoglobinas de peixe são em grande parte não afetadas pelos fosfatos orgânicos (Brunori et al., 1973, 1978; Bonaventura et al., 1974), mas o efeito do CO2 carbamino sobre elas ainda não foi determinado Em hemoglobinas de peixe, onde o lugar de ligação da cadeia ∝ é bloqueado, o efeito do CO2 pode bem ser correlacionado com o efeito dos anions de fosfatos orgânicos.

As hemoglobinas diferem claramente em suas sensibilidades ao CO2 carbamino, mas especulação acerca do significado adaptativo de tais diferenças é até o momento prematura. Não há prova de que os de respiração aérea tenham hemoglobinas com propriedades de ligação do CO₂ diferentes das dos de respiração aquática. O exame para as diferenças de hemoglobina observando a transição da respiração aquática para a aérea pode ter sido dificultado pela limitação às formas de transição. Os grupos vertebrados que escaparam da vida aquática com êxito, reptéis, pássaros e mamíferos, podem apresentar, de modo expressivo, propriedades da hemoglobina diferentes das dos peixes, e anfíbios. Por exemplo, do número limitado de hemoglobinas até aqui examinado, acetilação dos terminais aminos da cadeia é geralmente limitada às hemoglobinas dos peixes e em menor escala às dos anfíbios (Riggs, 1970; Sullivan, 1974; Dayhoff, 1972). Além disso, os fosfatos organicos intraeritrocíticos são diferentes para grupos vertebrados diferentes (Bartlett, 1976). O grau das interações competitivas entre o CO2 e os fosfatos orgânicos dependerá da afinidade das hemoglobinas com os fosfatos orgânicos naturais bem como com o CO2. É possível que as hemoglobinas tenham evoluído de tal maneira que a competição entre o CO2 e um fosfato orgânico. cuja concentração intraeritrocítica pode ser regulada, permitiria a função eficiente da hemoglobina sob uma variedade de condições. Talvez investigações suplementares com hemoglobinas de propriedades funcionais diferentes produzirão um padrão que se correlaciona com os parâmetros fisiológicos.

AGRADECIMENTOS

Somos gratos aos Drs. Robert Noble e Claude Poyart pelas discussões estimuladoras e aos Drs. J. Bolling Sullivan e Thomas R. Fisher por suas críticas valiosas ao manuscrito. Este trabalho foi amparado pela bolsa PCM-06451 do National Science Foundation para pesquisar a bordo do navio-laboratório R/V "Alpha Helix". Suporte complementar foi fornecido pela bolsa NIH HI-15.460.

SUMMARY

The pH dependence of specific effect of CO, (pCO₂ = 30 torr) on oxygen equilibria has been measured for the hemoglobins of four species of fish and one anphibian: Leiostomus xanthurus (marine teleost), Brachyplatystoma sp. (Amazonian catfish), Hoplosternum Littorale (air-breathing catfish), Lepidosiren paradoxa (air-breathing lungfish), and Typhlonectes compressicauda (a Caecilian). The blood CO, content of air-breathing fish and anphibians is considerably higher than that of water breathers, yet the hemoglobins examined from the air breathers showed no special adaptation to the increased CO, load. Although the effect of pH on the oxygen equilibria of the different hemoglobins varied greatly from Root effect to reverse Bohr effet, the effect of CO2 on the oxygen affinity was very similar for all but that of the catfish, Branchyplatystoma sp., for which the effect was somewhat larger. The drop in oxygen affinity brought about by CO2 increased with increasing pH for each hemoglobin examined. The change in

the Bohr effect, Δ log P_{50}/Δ pH measured at pH 7.5 was similar for all five hemoglobins, about half that produced by CO_2 for human Hb A. This suggests that half the chains of each hemoglobin may have blocked grupos terminals aminos.

BIBLIOGRAFIA

ALBERS, C. & PLESCHKA, K.

1967 — The effect of temperature on CO_2 transport in elasmobranch blood. Resp. Physiol., 2:261-273.

ANTONINI, E.; AMICONI, G. & BRUNORI, M.

1971 — The effect of anions and cations on the oxygen equilibrium of human hemoglobin. In: Oxygen Affinity of nemoglobin and red cell Acid-base states:

Alfred Benzon Symp., IV pp. 121-130.

ARNOME, A.

1972 — X-ray diffraction study od binding of 2,3-diphosphoglycerate to human deoxy-haemoglobin. Nature, 237: 147-149.

1974 — X-ray studies of the interaction of CO₂ with human deoxyhaemoglobin. Nature, 247: 143-145.

BARTLETT, G.R.

1976 — Phosphate compounds in red cells of reptiles, amphibians and fish. Comp. Biochem. Physiol. 55: 211-215.

BAUER, C.

1969 — Antagonistic influence of CO₂ and 2,3-diphosphoglycerate on the Bohr effect of human hemoglobin. Life Sci., 8:1041-1046.

BAUER, C.; BAUMANN, R.; ENGELS, U. & PACYNA, B.

1975 — The carbon dioxide affinity of various human hemoglobins. J. Biol. Chem., 250: 2173-2176.

BAUER, C. & SCHRODER, E.

1972 — Carbamino compounds of hemoglobin in human adult and fetal blood. J. Physiol. (London), 227: 457-471.

BAUMANN, R.; BAUER, C. & HALLER, E.A.

1975 — Oxygen-Linked CO₂ transport in sheep blood. Amer. J. Physiol., 229: 334-339.

BAUMANN, R. & HALLER, E.A.

1975 — Cat hemoglobins A and B: differences in the interaction wirh Cl-, phosphate and CO₂. Biochem. Biophys. Res. Comm., 65: 220-227.

BENESCH, R.E.; YUNG, S.; SUZUKI, T.; BAUER, C. & BENESCH, E.

1973 — Pyridoxal compounds as specific reagents for the ∞ and β N-termini of hemoglobin. Proc. Nat. Acad. Sci. U.S.A., 70: 2595-2599.

- BOHR, C. HASSELBALCH, K.A. & KROGH, A.
 - 1904 Ueber einen in biologischer Begiehung wichtigen Einfluss, den die Kohlensaurespannung des Blutes auf dessen Sauerstoffbindubg ubt. Skand. Arch. Physiol., 16: 402-412.
- Bonaventura, C.; Sullivan, B. & Bonaventura, J.

 1976 Spot hemoglobin: studies on the Root
 effect of a marine teleost. J. Biol. Chem.,
 251:1871-1876.
- Bonaventura, J.; Bonaventura, C. & Sullivan, B.

 1974 Hemoglobin of the electric Atlantic
 torpedo, Torpedo nobiliana; a cooperative hemoglobin without Bohr effects.
 Biochem. Biophys. Act., 371: 147-154.
 - 1975 Hemoglobins and hemocyanins: comparative aspects of structure and function. J. Exp. Zool., 104:155-174.
- Brunori, M.; Bonaventura, J.; Bonaventura, C.; Giardina, B.; Bossa, F. & Antonini, E.
 - 1973 Hemoglobins from trout: structural and functional properties. Mol. Cell. Biochem., 1:189-196.
- BRUNORI, M.; BONAVENTURA, J.; FOCESI, JR., A.; GALDAMES-PORTUS, M.I. & WILSON, M.T.
 - 1978 Separação e caracterização dos componentes de hemoglobina de Pterygoplichthys pardalis, o acaribodó. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- BUNN, H.F. & BRIEHL, R.W.
 - 1970 The interaction of 2,3-diphosphoglycerate with various human hemoglobins. J. Clin. Invest., 49: 1088-1095.
- BURSAUX, E.; FREMINET, A. & POYART, C.
- 1974 Effects of CO₂ and diphodphoglycerate on foetal blood affinity for oxygen. Resp. Physiol., 20:181-189.
- CARTER, G.S.
 - 1931 Aquatic and aerial respiration in animals. Biol. Rev., 6:1-35.
 - 1957 Air breathing. In: The Physiology of Fishes, New York, Academic Press. v. 1:65-80.
- CHRISTIANSEN, J.; DOUGLAS, C.C. & HALDANE, J.S.
 - 1914 The adsorption and dissociation of carbon dioxide by human blood. J. Physiol., 48: 244-277.
- DAYHOFF, M.O.
 - 1972 Atlas of protein sequence and structure.

 Marylabd, Natl. Biomedical Res. Foundation, Silver Springs. v. 5.
- DEJOURS, P.
 - 1975 Principles of Comparative Respiratory
 Physiology, Amsterdam, North Holland
 Publishing. 253 p.

- FARMER, M.; FYHN, H.J; FYHN, U.E.H. & NOBLE, R.W. 1978 — Ocorrência de hemoglobinas de efeito Root em peixes amazônicos. Acta Ama-
 - Root em peixes amazônicos. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- FERGUSON, J.K.W. & BLACK, E.C.
 - 1941 The transport of CO₂ in the blood of certain freshwater fishes. Biol. Bull., 80:139-152.
- FERGUSON, J.K.W. & ROUGHTON, F.J.W.
 - 1934a The chemical relationships and physiological importance of carbamino compounds of CO₂ with haemoglobin. J. Physiol., 82:87-102.
 - 1934b The direct chemical estimation of carbamino compounds of CO₂ with haemoglobin. J. Physiol., 83:68-86.
- FYHN, U.E.H.; FYHN, H.J.; DAVIS, B.J.; POWERS, D.A.; FINK, W.L. & GARLICK, R.L.
 - 1978 Heterogeneidade de hemoglobinas nos peixes da Amazônia. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- GARLICK, R.L.; BUNN, H.F.; FYHN, H.J.; FYHN, U.E.H.; MARTIN, J.P.; NOBLE, R.W. & POWERS, D.A.
 - 1978 Estudos funcionais na hemoglobina de componentes separados de um bagre de respiração aérea, Haplosternum littorale (Hancock). Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- GARLICK, R.L.; DAVIS, B.J.; FARMER, M.; FYHN, H.J.; FYHN, U.E.H.; NOBLE, R.W.; POWERS, D.A.; RIGGS, A. & WEBER, R.E.
 - 1978 Uma troca materno-fetal no equilibrio de oxigênio das hemoglobinas dos Typhlonectes compressicauda. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- GILLEN, R.G. & RIGGS, A.
 - 1973 Structure and function of the isolated hemoglobins of the American eel, Anguilla rostrata. J. Biol. Chem., 248: 1961-1969.
- HENDERSON, L.J.
 - 1920 The equilibrium between oxygen and carbonic acid in blood, J. Biol. Chem., 41:401-430.
- JOHANSEN, K.
 - 1970 Air breathing in fishes. In: Fish Physiology. New York, Academic Press. vol. 6:361-411.
- KILMARTIN, J. V. & ROSSI-BERNARDI, L.
 - 1969a Inhibition of CO₂ combination and reduction of the Bohr effect in haemoglobin chemically modified at the a-amino groups. Nature, 222:1243-1246.

- 1969b Some properties of horse hemoglobin specifically modified at the a-amino groups. In: CO₂ Chemical Biochemical and Physiological Aspects. Washington, U.S. Govt. Printing Office, Nasa, pp. 7381.
- 1973 Interaction of hemoglobin with hydrogen ions, carbon dioxide, and organic phosphate. Physiological Reviews, 53: 836-890
- KREUZER, F. ROUGHTON, F.J.W.; ROSSI-BERNARDI, L. & KERNOHAN, J.C.
 - 1971 Specific effect of CO₂ and bicarbonate on the affinity of hemoglobin for oxygen. In: Oxygen Affinity of hemoglobin and Red Cell Acid-base states: Alfred Benyon Symp., IV, Copenhagen, Munksgaard, p. 208-215.
- LENFANT, C. & JOHANSEN, K.
 - 1966 Respiratory function in the elasmobranch Squalus suckleyi, Resp. Physiol., 1:13-29.
- LENFANT, C .; JOHANSEN, K. & GRIGG, G.C.
 - 1967 Respiratory properties of the blood and pattern of gas exchange in the lungfish, Neoceratodus forsteri (Krefft). Resp. Physiol., 2:1-21.
- MARTIN, J.P.; BRUNORI, M.; GARLICK, R.L. & POWERS, D.A.
 - 1978 Isolamento e caracterização da hemoglobina de **Brachyplatystoma** sp.: um bagre tropical. **Acta Amazonica** 8(4): Suplemento. (Este número).
- PERELLA, M.; BRESCIANI, D. & ROSSI-BERNARDI, L.
 - 1975 The binding of CO_2 to human hemoglobin. J. Biol. Chem., 250: 5413-5418.
- PERUTZ, M.F.; MUIRHEAD, H.; MAZZARELLA, L. CROWTHER, R.A.; GREER, J. & KILMARTIN, J.V.
 - 1969 Identification of residues responsible for the alkaline Bohr effect in haemobin. Nature, 222:1240-1246.
- PHELPS, C.; FARMER, M.; FYHN, H.J.; FYHN, U.E.H.; GARLICK, R.L.; NOBLE, R.W. & POWERS, D.A.
 - 1978 Equilíbrio e cinética de união de oxigênio e monóxido de carbono à hemoglobina do peixe pulmonado sul americano. Lepidosiren paradoxa. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).
- POWERS, D.A.; FYHN, H.J.; FYHN, U.E.H.; MARTIN, J.P.; GARLICK, R.L. & WOOD, S.C.
 - 19\(8 Estudo comparativo de equilíbrio de oxigênio no sangue de 40 gêneros de peixes da Amazônia. Acta Amazonica 8(4): Suplemento. (Este número).

- PROSSER, C.L.
 - 1973 Respiratory functions of blood. In:

 Comparative Animal Physiology (Prosser, C.L.) 3rd ed. Philadelphia, W.B.

 Saunders Company, pp. 317-361.
- RAHN, H.
 - 1966 Aquatic gas exchange; theory. Resp. Physiol., 1:1-12.
- RAHN, H. & GAREY, W.F.
 - 1973 Arterial CO₂, O₂, pH and HCO₃- values of ectotherms living in the Amazon. Amer. J. Physiol., 225: 735-738.
- RIGGS, A
 - 1970 Properties of fish hemoglobins. In: Fish
 Physiology (eds. HOAR, W.S. & RANDALL, D.J.) New York, Academic Press.
 vol. 4, pp. 209-251.
- RIGGS, A. & WOLBACH, R.
 - 1956 Sulfhydryl groups and the structure of hemoglobin. J. Gen. Physiol., 39:585-605.
- ROOT, R.W. & IRVING, L.
 - 1941 The equilibrium between hemoglobin and oxygen in whole and hemolyzed blood of the tautog, with a theory of the Haldene effect. Biol. Bull., 18: 307-323.
- ROSSI-BERNARDI, L. & ROUGHTON, F.J.W.
 - 1970 The role of oxygen linked carbamate in the transport of CO₂ by human erythrocytes under physiological conditions. J. Physiol. (London), 209: pp. 25.
- ROUGHTON, F.J.W.
 - 1970 Some recent work on the interactions oxygen, carbon dioxide and haemoglobin. Biochem. J., 117:801-812.
- SULLIVAN, B.
 - 1974 Amphibian hemoglobins. In: Amphibia and Reptilia: Chemical Zoology (Eds. FLORKIN, M. & SCHEER, B.T.) New York, Academic Press. vol. 9:77-122.
- TOMITA, S. & RIGGS, A.
 - 1971 Studies of the interaction of 2,3-diphosphoglycerate and carbon dioxide with hemoglobins from mouse, man, and elephant. J. Biol. Chem., 246: 547-554.
- WYMAN, J.
 - 1948 Heme proteins. Adv. Protein Chem., 4:407-531.