



15 - LA DESREGULACIÓN EN LA MAQUINARIA QUE CONTROLA EL PROCESO DE *SPLICING* ESTÁ ASOCIADA CON CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS DE PROGRESIÓN TUMORAL EN CÁNCER DE TIROIDES

A.J. Martínez Fuentes^{1,2,3}, I. di Caro^{1,2,3}, F. Porcel-Pastrana^{1,2,3}, A. Martínez-Vara^{1,2}, A.M. Moyano-Sánchez^{3,7}, A. Romero-Lluch⁵, P. Santisteban⁶, E. Navarro-González⁵, M.A. Gálvez-Moreno^{1,3,7} y R.M. Luque^{1,2,3}

¹Investigación, Instituto Maimónides de Investigación Biomédica de Córdoba. ²Investigación, Departamento de Biología Celular, Fisiología e Inmunología, Universidad de Córdoba. ³Investigación, Hospital Reina Sofía, Córdoba. ⁴Investigación, CIBER Fisiopatología de la Obesidad y Nutrición (CIBERObn), Madrid. ⁵Servicio de Endocrinología y Nutrición, Hospital Virgen del Rocío, Sevilla. ⁶Investigación, Instituto de Investigaciones Biomédicas, Córdoba. ⁷Servicio de Endocrinología y Nutrición, Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba.

Resumen

Diferentes evidencias indican que la maquinaria celular que controla el proceso de *splicing*, llamada spliceosoma, se encuentra alterada en diversos tipos de tumores, originando variantes de *splicing* oncogénicas asociadas a características de progresión tumoral y agresividad. Sin embargo, hasta la fecha no se ha estudiado en detalle las alteraciones e implicaciones del spliceosoma en cáncer de tiroides (CT). Por ello, el objetivo fundamental del presente trabajo fue explorar la desregulación de la expresión de los componentes del spliceosoma y factores de *splicing* en muestras de CT bien caracterizadas clínicamente en comparación con tejido no tumoral, para a continuación, analizar si estas posibles alteraciones podrían asociarse con parámetros clínicos de relevancia. Nuestros resultados mostraron una clara desregulación de diferentes componentes de la maquinaria de *splicing* en CT, y una asociación con parámetros clínicos relevantes. Es más, el uso de pladienolide-B (inhibidor de la actividad de SF3B1: un componente clave del spliceosoma) en líneas celulares de CT (TPC1 y CAL62) alteró significativamente diferentes parámetros funcionales (reducción de la proliferación, migración, número de colonias y tumorosferas) y moleculares. Asimismo, se realizaron las mismas aproximaciones en respuesta al silenciamiento de SF3B1, obteniendo resultados similares a los obtenidos con la administración de pladienolide-B. En conjunto, nuestros datos demuestran una drástica y significativa desregulación de los componentes de la maquinaria de *splicing* en muestras de CT que podrían estar asociados con la progresión tumoral y podrían ser usados como una fuente de biomarcadores de diagnóstico/pronóstico, así como posibles dianas terapéuticas en CT.

Financiación: Grupo Español de Tumores Neuroendocrinos (GETNE G211), Junta de Andalucía (PEER-0048-2020), PRE2020-094225.