

Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Локтионова Оксана Геннадьевна

Должность: проректор по учебной работе

Дата подписания: 14.09.2022 15:33:02

Уникальный программный ключ:

0b817ca911e6668abb13a5d426d39e5f1c11eabbf73e943df4a4851fda56d089

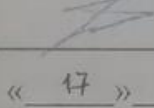
МИНОБРНАУКИ РОССИИ

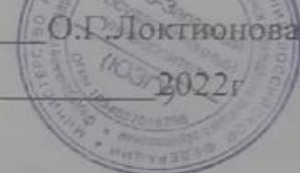
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
«Юго-Западный государственный университет» (ЮЗГУ)

Кафедра фундаментальной химии и химической
технологии

УТВЕРЖДАЮ

проректор по учебной работе


« 17 »

О.Г.Локтионова

2022г.

ФЕРМЕНТЫ И ИНГИБИТОРЫ ФЕРМЕНТОВ

Методические указания к самостоятельной работе по
курсу «Биоорганическая химия и основы биологии» для студентов
направления подготовки 04.03.01 «Химия»

Курс 2022

УДК 621.383:681.7.013.6:681.586.5

Составитель:, Л.М. Миронович, Н.В. Кувардин

Рецензент:

Кандидат химических наук С.Д. Пожидаева

Ферменты и ингибиторы ферментов: методические указания практической и самостоятельной работе по курсу «Биоорганическая химия» для студентов направления подготовки 04.03.01 «Химия»/ Юго-Зап. гос. ун-т;
сост.:

Л.М. Миронович, Н.В.Кувардин Курск, 2022,18 с:ил.2. Библиогр.:1 с

Методические указания предназначены для углубленного изучения биологически важной темы по курсу «Биоорганическая химия» и научно-исследовательской работы (НИРС) для студентов очной формы обучения, а также для преподавателей, научных сотрудников, аспирантов и инженеров кафедры фундаментальной химии и химической технологии

Методические указания соответствуют требованиям программы, утвержденные учебно-методическим объединением по курсу «Биоорганическая химия» для студентов направления подготовки 04.03.01 «Химия».

Текст печатается в авторской редакции

Подписано в печать 4.01.2022. Формат 60x84 1/16
Усл.печ.л. 10 Уч.-изд.л. 0. Тираж 50 ... экз. Заказ № 667. Бесплатно.
Юго-Западный государственный университет.
305040, г. Курск, ул. 50 лет Октября, 94

СОДЕРЖАНИЕ

	с
1 Введение	4
2 Краткие теоретические сведения.....	5
3 Примеры ответов на тестовые задания	10
4 Тестовые вопросы для контроля усвоения материала.....	12
5 Ответы на тестовые задания	18
6 Литература.....	18

Вступление

Самостоятельная работа и практическая работа студентов является важной составляющей процесса подготовки специалистов различного профиля на современном этапе, особенно с переходом на бально- рейтинговую систему обучения. Самостоятельная работа позволяет студентам более углубленно изучить отдельные разделы, разобраться в прохождении химических процессов, действия различных факторов на организм человека. При изучении курса «Биоорганическая химия» важным является раздел «Ферменты». Под действием ферментов в организме осуществляется большое многообразие биохимических реакций.

В современном обществе большое значение имеет конструирование лекарственных препаратов, которые зачастую оказывают ингибирующее действие на ферменты. Ингибирование ферментно-катализируемых биохимических реакций приводит к прерыванию некоторых биохимических и физиологических процессов, блокируя при этом образование нежелательных или ключевых метаболитов. Поэтому, углубленное изучение данной темы, позволит студенту-химику правильно ориентироваться в многообразии лекарственных препаратов и процессов, проходящих в организме.

Для самостоятельного изучения темы, студент обязан прослушать лекционный материал. После изучения лекционного материала по теме, студент обязан познакомиться с литературой учебной и научной, которая рекомендована преподавателем. После углубленного изучения материала рекомендуется студентам ответить на вопросы по теме, которые могут быть в тестовой форме или в виде небольших вопросов, отображающих суть вопроса. В данных методических указаниях приведены дополнительные сведения о ферментах, дана их краткая характеристика, что служит дополнением к лекционному материалу. Для закрепления знаний при изучении темы приведены тестовые задания, позволяющие проверить усвоение изложенного материала.

КРАТКИЕ ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ СВЕДЕНИЯ

Ферменты – белковые катализаторы биохимических реакций, необходимые для жизнедеятельности организма. Известно около 2400 ферментов, с помощью которых осуществляется до 2000 разнообразных биологических реакций.

Ферменты делят на простые и сложные. *Простые ферменты* имеют только белковую природу. *Сложные ферменты* состоят из белка и кофермента (витамины, нуклеотиды, ионы металлов), связанного с белком ковалентной или нековалентной связями. Кофермент в процессе биохимической реакции изменяется ($\text{НАД}^+ \rightleftharpoons \text{НАД}\cdot\text{Н}$, $\text{ФАД} \rightleftharpoons \text{ФАД}\cdot\text{Н}_2$).

Биохимические реакции и ферменты классифицируют на 6 классов, каждый из которых разбит на подклассы. Название ферментов складывается из названия субстрата с добавлением типа катализирующей реакции и оканчивается на – аза.

- а) *Оксидоредуктазы* катализируют окислительно-восстановительные реакции с участием двух субстратов. Например, окисление молочной кислоты в пировиноградную проходит с участием оксидоредуктазы (НАД^+);
- б) *трансферазы* - ферменты, катализирующие перенос алкильных, ацильных, альдегидных, кетонных групп, а также групп, содержащих серу, фосфор. Так, ацилирование холина протекает с участием трансферазы с получением ацетилхолина;
- в) *гидролазы* – ферменты, катализирующие гидролиз сложноэфирных, эфирных, пептидных, гликозидных связей (гидролиз *in vivo* жиров, белков, углеводов);
- г) *лиазы*, принимают участие в образовании двойных связей и реакций присоединения к ним, а также в биохимических реакциях, в которых происходит отщепление атомов или групп атомов по негидролитическому механизму. Например, превращение глицерин-1-фосфата в гидроксиацетон и глицериновый альдегид;
- д) *изомеразы* – ферменты, катализирующие взаимопревращения оптических, геометрических и конфигурационных изомеров (превращение *транс*-ретиналя в *цис*-ретиналь);
- е) *лигазы* катализируют соединение 2-х молекул, сопряженное с разрывом пирофосфатной связи АТФ или подобного соединения

(глутаминовая кислота с участием НАД⁺ превращается в глутамин).

Специфичность является важной особенностью фермента. *Специфичность* – свойство фермента селективно выбирать из многих субстратов один или несколько близких по химической природе. Если фермент катализирует только один субстрат, одну специфическую реакцию, то говорят об *абсолютной специфичности*. Если фермент действует на ряд близких субстратов, имеющих схожее строение, то говорят об *абсолютной групповой специфичности* (амилаза легко расщепляет крахмал, но не расщепляет сахар). *Относительная групповая специфичность* проявляется в том случае, когда фермент специфичен к типу химической связи и допускает замену субстрата (пепсин, трипсин гидролизируют пептидные связи; эстераза гидролизирует сложноэфирные связи в жирах).

Фермент, действующий только на один из пространственных изомеров, обладает *стереохимической специфичностью* (*цис*-, *транс*-изомеры).

Ферменты обладают каталитической активностью в пределах 10-50 °C (рис.1а). С повышением температуры при ферментативных реакциях каталитическая активность фермента увеличивается и достигает максимума при оптимальной температуре (36,6° – нормальное физиологическое состояние человека), а в дальнейшем уменьшается, что обусловлено денатурацией белков. Установлено, что скорость ферментативной реакции намного ниже по сравнению со скоростью денатурации белка, и при T > 50 °C они денатурируют необратимо.

Оптимум ферментативной активности в организме человека расположен в пределах (5,0 – 9,0) pH. Некоторые ферменты активны и при других значениях pH. Так, пепсин, гидролизующий пептидные связи в желудке, активен при pH 1,5- 2,0, а оргиназа, гидролизующая пептидные связи в двенадцатиперстной кишке, активна при pH 9,5-9,9. Изменение pH среды может приводить к денатурации фермента и изменению величины заряда молекулы фермента, что характеризуется изменением структуры фермента или изменением заряда

функциональных групп, принимающих участие в катализе субстрата (рис.1б).

Ферментативный катализ играет большое значение в жизнедеятельности человека. Ферменты ускоряют биохимические реакции в 10^4 - 10^5 раз, и как уже говорилось, обладают специфичностью к субстрату.

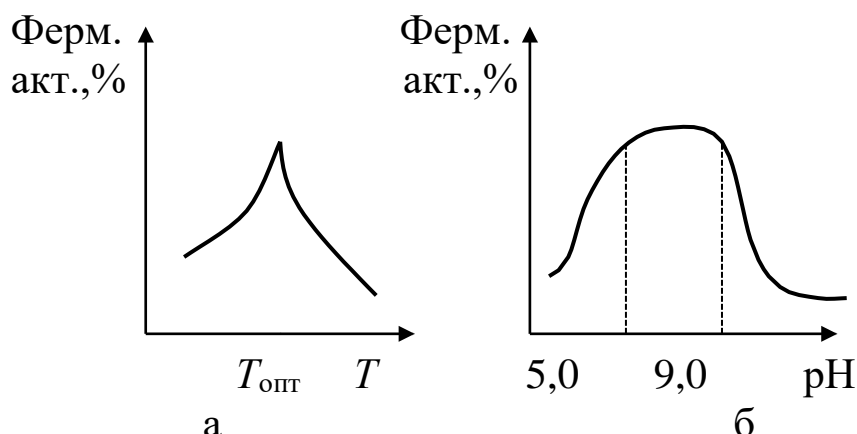


Рис.1. Влияние различных факторов на скорость ферментативной реакции:

а) влияние температуры; б) влияние pH среды

Первая модель катализитической реакции (Фишер, 1890 г.) описала взаимодействие субстрата и фермента по аналогии к системе “ключ – замок”, при этом “замком” является твердая структура активного центра. Каждый фермент в трехмерной структуре имеет пустоты, в которые входит субстрат. Пустоты называют активным центром фермента, при этом в нем размещены боковые цепи аминокислот, проводящие реакции. В сложных белках данную функцию выполняют коферменты. Количество активных центров в ферменте ограничено.

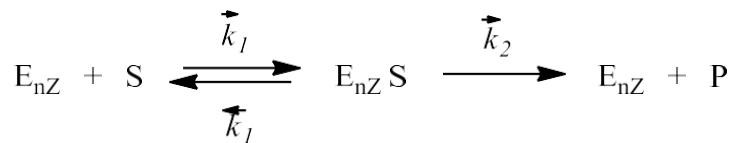
Позднее была предложена модель индуцированного соответствия (Кошланд), в основе которой лежит гибкость активного центра фермента (модель “рука – перчатка”).

Независимо от предложенного механизма в катализическом действии фермента должно соблюдаться:

- возможность одновременной атаки на молекулу субстрата группировок активного центра;

- образование временных ковалентных связей между субстратом и активным центром фермента с дальнейшим перераспределением электронной плотности;
- соответствие пространственной структуры активного центра фермента структуре субстрата.

Михаэлис и Ментен (1913 г.) представили ферментативную реакцию в виде схемы:



где E_{nZ} – фермент; S – субстрат; $[E_{nZ}S]$ – ферментно-субстратный комплекс (комплекс Михаэлиса-Ментен);
 k_1 , k_2 , k_1 – константы скоростей прямой и обратной реакций.

Лимитирующей стадией является процесс распада комплекса Михаэлиса-Ментен до продуктов реакции.

Кинетическое уравнение для расчета начальной скорости ферментативной реакции (ω_o) в зависимости от концентрации субстрата ($[S]$ – концентрация субстрата в момент времени; $[S]_o$ – начальная концентрация субстрата) и фермента ($[E_{nZ}]_o$ – начальная концентрация фермента):

$$\omega_o = \frac{k_2 [E_{nZ}]_o [S]_o}{K_M + [S]},$$

где k_2 – число оборотов фермента, показывающее количество молекул субстрата в продукте при условии, что весь фермент представлен в виде ферментно-субстратного комплекса; K_M – константа Михаэлиса-Ментен.

Установлено, что начальная скорость ферментативной реакции прямо пропорциональна концентрации фермента (рис.2а) описывается зависимостью

$$\omega_o = k [E_{nZ}].$$

Увеличение концентрации субстрата приводит к увеличению скорости ферментативной реакции до того времени

пока не произойдет насыщение активных центров фермента субстратом, и скорость будет максимальной (рис.2б). Концентрация субстрата, при которой скорость ферментативной реакции составляет половину максимальной ($\omega_{\max}/2$) называется *константой Михаэлиса-Ментен*. До точки А рис. 2б скорость ферментативной реакции пропорциональна концентрации субстрата $\omega_0 = k[S]$.

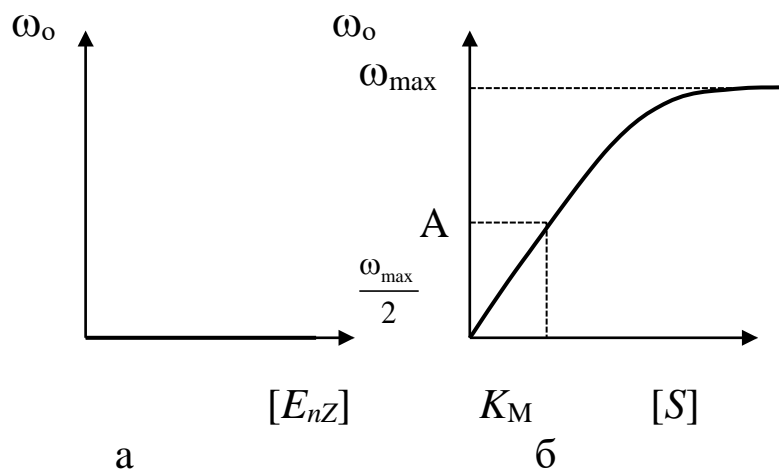


Рис. 2. Зависимость начальной скорости реакции от концентрации фермента (а) и субстрата (б)

Активация и ингибирование ферментов. Ферменты могут повышать (понижать) ферментативную активность под действием некоторых веществ.

Активаторы – вещества, увеличивающие ферментативную активность или переводящие ферменты из неактивного состояния в активное. К ним относят ионы металлов (K^+ , Na^+ , Ca^+ , Mg^{+2} и др.); кислота HCl для активации пепсина; органические соединения различного химического строения.

Понижение скорости ферментативной реакции проходит при добавлении *ингибиторов*. Ингибиторы, которые уменьшают активность ферментов, в результате взаимодействия с теми же активными центрами, что и субстрат, называют *конкурентными*. Действие сульфаниламидных препаратов основано на конкурентной реакции $n\text{-H}_2\text{N-C}_6\text{H}_4\text{-SO}_2\text{NHR}$ и α -аминокислотой,

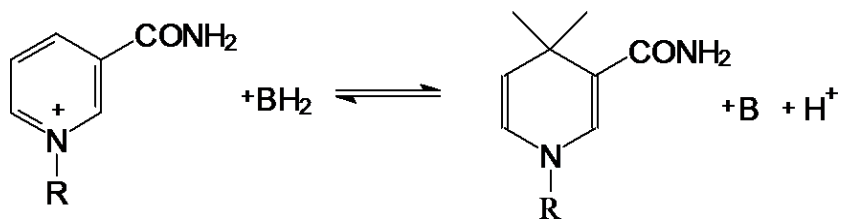
что препятствует образованию фолиевой кислоты (витамин В_C), в результате чего угнетается рост бактерий.

Ингибиторы, уменьшающие активность ферментов, в результате связывания ингибитора с ферментом, но не по тем функциональным группам, с которыми реагирует субстрат, называются *неконкурентными*. Необратимое ингибирование наблюдается при отравлениях: пестицидами, ионами тяжелых металлов, боевых отравляющих веществ (зарин, зоман). В последнее время увеличивается экологическая нагрузка. Это обусловлено демографическим взрывом в последнее столетие, который требует развития промышленности и повышения урожайности сельскохозяйственных культур. Для сохранения урожая широко применяют пестициды. Особенно вредны инсектициды, являющиеся ядами, действующими на комаров и людей. Фосфорорганические инсектициды ингибируют фермент ацетилхолинэстеразу, при этом нарушается передача нервных импульсов и наступает смерть.

При действии отравляющих веществ, поступающих в организм из окружающей среды, наблюдается уменьшение скорости ферментативной реакции. Уменьшение скорости ферментативной реакции может проходить и при значительном повышении концентрации субстрата, за счет того, что один активный центр может связывать две и более молекулы субстрата с образованием неактивного соединения. В результате изменения активности ферментов, в том числе за счет действия окружающей среды, возникают разнообразные болезни, которые довольно тяжело лечатся.

ПРИМЕРЫ ОТВЕТОВ НА ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Пример 1. В качестве фермента, принимающего участие в переносе водорода от биологического донора водорода (BH_2) к НАД⁺, которое проходит по следующей схеме, является следующий класс ферментов



а) гидролаз; б) оксидоредуктаз; в) изомераз.

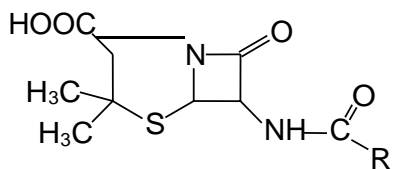
Ответ: Для выбора правильного ответа необходимо вспомнить классификацию ферментов по типу прохождения реакций. Классифицируют на 6 основных классов ферментов, а именно:

- а) *Оксидоредуктазы* катализируют окислительно-восстановительные реакции с участием двух субстратов;
- б) *трансферазы* - ферменты, катализирующие перенос алкильных, ацильных, альдегидных, кетонных групп, а также групп, содержащих серу, фосфор;
- в) *гидролазы* – ферменты, катализирующие гидролиз сложноэфирных, эфирных, пептидных, гликозидных связей;
- г) *лиазы*, принимают участие в образовании двойных связей и реакций присоединения к ним, а также в биохимических реакциях, в которых происходит отщепление атомов или групп атомов по негидролитическому механизму;
- д) *изомеразы* – ферменты, катализирующие взаимопревращения оптических, геометрических и конфигурационных изомеров;
- е) *лигазы* катализируют соединение 2-х молекул, сопряженное с разрывом пирофосфатной связи АТФ или подобного соединения.

Далее, проводят анализ биохимической реакции. Во время прохождения реакции меняется степень окисления, таким образом реакция относится к окислительно-восстановительным реакциям и по классификации такие реакции катализируются оксидоредуктазами.

Ответ: б.

Пример 2. Пенициллин – природное соединение, продуцируемое плесневым грибом *Penicillium notatum*, препятствует образованию сшивок на заключительном этапе синтеза клеточной стенки бактерий



и оказывает

- a) обратимое ингибирующее действие на ферменты; б) активирующее действие на ферменты; в) необратимое ингибирующее действие на ферменты.

Ответ. Ферменты могут повышать (понижать) ферментативную активность под действием некоторых веществ.

Активаторы – вещества, увеличивающие ферментативную активность или переводящие ферменты из неактивного состояния в активное.

Понижение скорости ферментативной реакции проходит при добавлении *ингибиторов*.

По условию тестового задания пенициллин препятствует образованию сшивок на заключительном этапе синтеза клеточной бактерии и поэтому оказывает ингибирующее действие. Поэтому ответ б) активирующее действие на ферменты, можно исключить.

Ингибиторы могут оказывать обратимое и необратимое действие на ферменты. Обратимые ингибиторы связываются посредством слабых ковалентных связей и могут быть легко разрушены, при этом активность фермента восстанавливается, что не наблюдается при действии пенициллина, который связывается необратимо прочными ковалентными связями, за счет ацилирования фермента при раскрытии β-лактамного кольца, и оказывает необратимое ингибирующее действие на ферменты.

Ответ: в.

ТЕСТОВЫЕ ВОПРОСЫ ДЛЯ КОНТРОЛЯ УСВОЕНИЯ МАТЕРИАЛА

1. Ферменты, катализирующие перенос алкильных, ацильных, альдегидных, кетонных групп, а также групп, содержащих серу, фосфор называют
 - а) оксидоредуктазами; б) трансферазами; в) гидролазами.

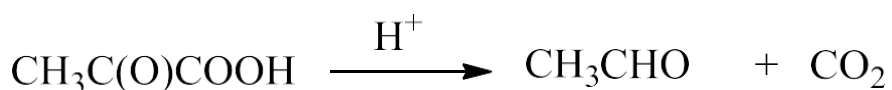
2. Ферменты, катализирующие гидролиз сложноэфирных, эфирных, пептидных, гликозидных связей являются
а) изомеразами; б) лиазами; в) гидrolазами.

3. Ферменты, катализирующие взаимопревращения оптических, геометрических и конфигурационных изомеров называют
а) изомеразами; б) трансферазами; в) лигазами.

4. Ферменты, катализирующие соединение 2-х молекул, сопряженное с разрывом пирофосфатной связи АТФ или подобного соединения являются
а) лигазами; б) трансферазами; в) изомеразами.

5. Окисление молочной кислоты в пировиноградную проходит с участием фермента
а) гидролазы; б) оксидоредуктазы; в) изомеразы.

6. В качестве фермента, принимающего участие в декарбоксилировании пировиноградной кислоты с образованием уксусного альдегида и диоксида углерода, протекающего по схеме



является

а) лигаза; б) изомераза; в) лиаза.

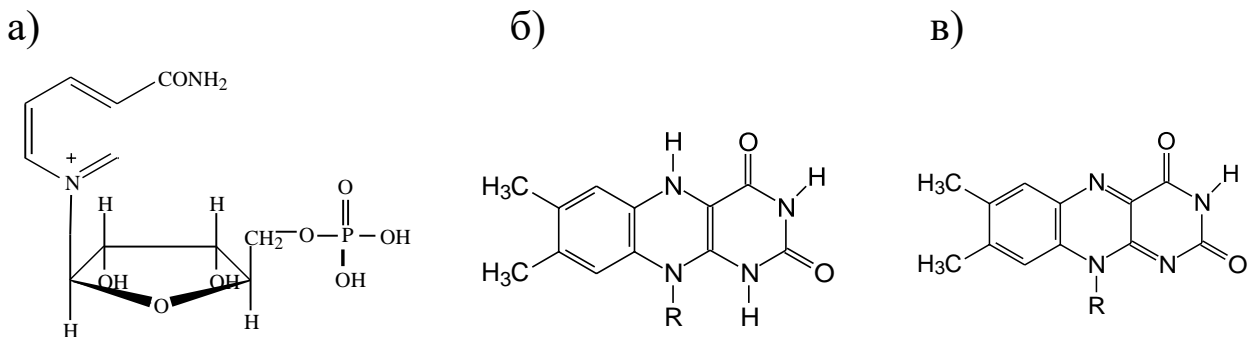
7. В качестве фермента, принимающего участие в превращении пирувата в оксалоацетат с участием аденоциантифосфата (АТФ) является

а) лиаза; б) лигаза; в) трансфераза.

8. Коферментами окислительно-восстановительных реакций в организме являются

а) НАД⁺, АТФ; б) НАД⁺, ФАД; в) ФАД, АТФ.

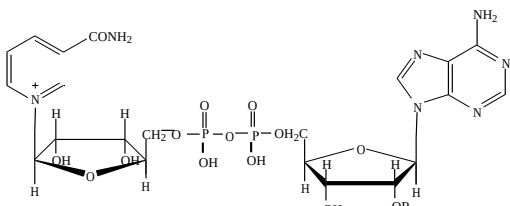
9. При восстановлении ФАД образуется соединение формулы



10. Коферментами окислительно-восстановительных реакций в организме являются

- а) НАД⁺, ФАД; б) ФАД, АТФ; в) НАД⁺, ФАД · Н₂, АТФ.

11. Приведенная формула является



- а) ФАД·Н₂; б) НАД·Н; в) НАД⁺. б)

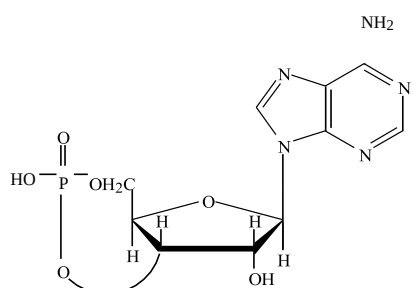
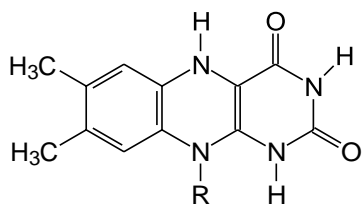
12. Небелковый компонент фермента называют

- а) простетической группой; б) апоферментом; в) коферментом.

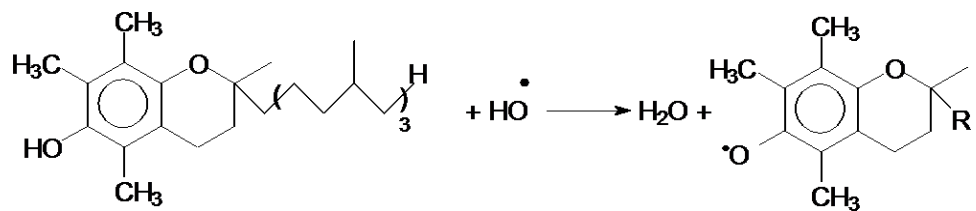
13. Выберите кофермент ароматического ряда из приведенных формул и реакций

- а)

б)

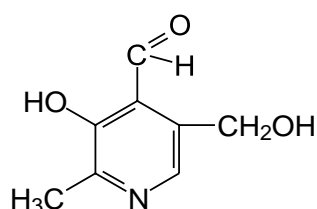


в)

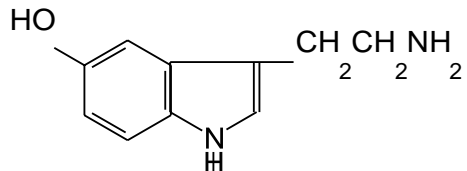


14. Выберите кофермент алифатического ряда из приведенных формул

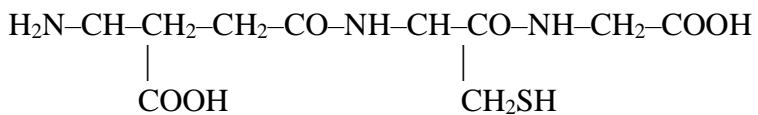
а)



б)

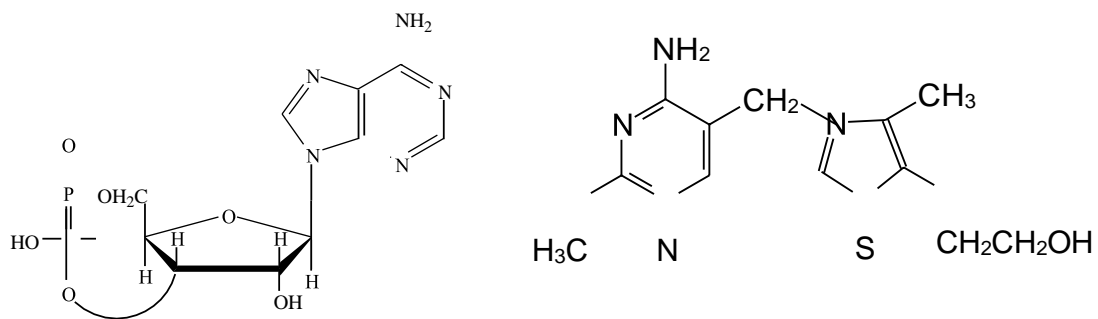


в)

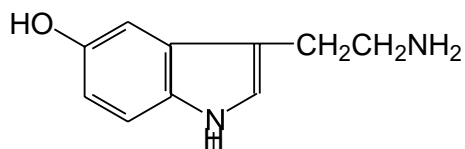


15. Выберите кофермент гетероциклического ряда из приведенных формул

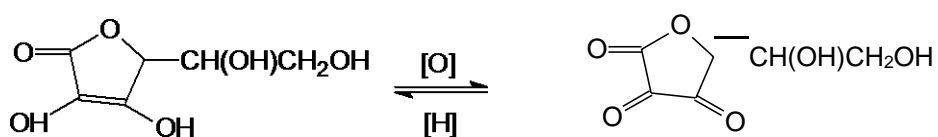
а)



в)

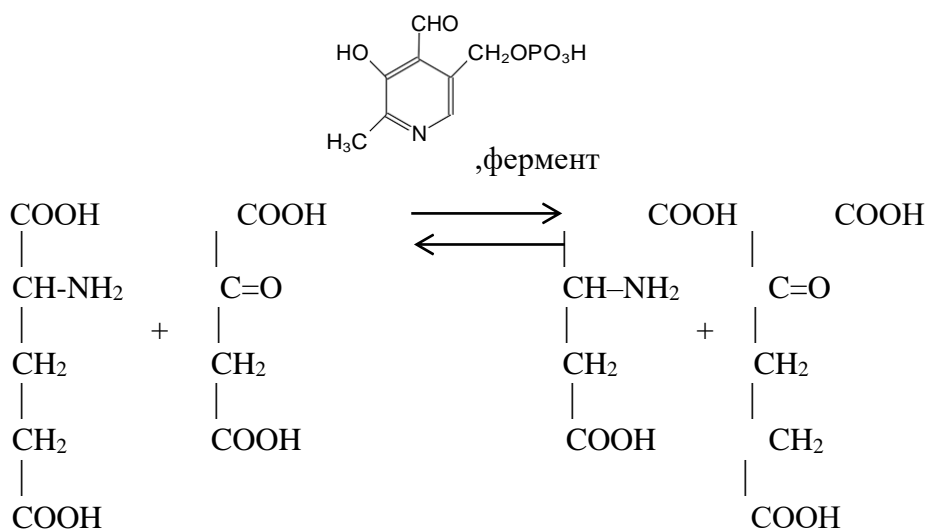


16. Приведенная реакция катализируется ферментом класса



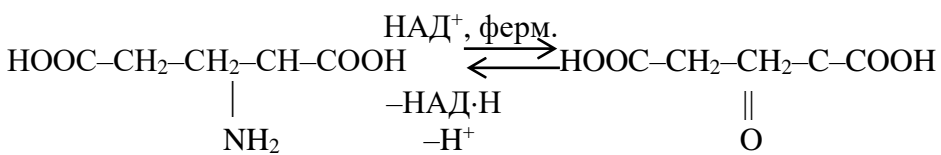
а) оксидоредуктаз; б) лиаз; в) изомераз.

17. Приведенная реакция катализируется ферментом классом



а) изомераз; б) трансфераз; в) лигаз.

18. Приведенная реакция катализируется ферментом класса



а) гидролаз; б) оксидоредуктаз; в) изомераз.

19. Могут или нет выступать в качестве коферментов ионы металлов, например Ca^{+2}

а) могут; б) не могут; в) не знаю.

20. Свойство фермента селективно выбирать из многих субстратов один или несколько близких по химической природе называют

а) относительной групповой селективностью; б) стереохимической специфичностью; в) специфичностью.

21. Если фермент действует на ряд близких субстратов, имеющих схожее строение, то говорят об

- а) абсолютной групповой специфичности; б) абсолютной специфичности; в) относительной групповой специфичности.

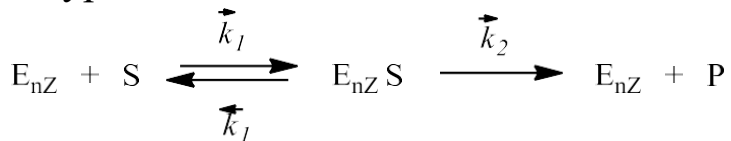
22. Фермент, действующий только на один из пространственных изомеров, обладает

- а) стереохимической специфичностью; б) абсолютной специфичностью; в) относительной групповой специфичностью.

23. Относительная групповая специфичность проявляется в том случае

- а) если фермент действует на ряд близких субстратов, имеющих схожее строение; б) если фермент катализирует только один субстрат, одну специфическую реакцию; в) если фермент специфичен к типу химической связи и допускает замену субстрата.

24. Приведенное уравнение описывает



- а) схему Михаэлиса; б) кинетическое уравнение Михаэлиса-Ментен; в) кинетическое уравнение Михаэлиса.

25. Приведенное уравнение служит для определения

$$\omega_o = \frac{k_2 [E_{nZ}]_o [S]_o}{K_M + [S]},$$

- а) скорости реакции; б) начальной скорости реакции; в) конечной скорости реакции.

26. Понижение скорости ферментативной реакции проходит при добавлении

- а) кофакторов; б) коферментов; в) ингибиторов.

27. Необратимое ингибирирование наблюдается

- а) при отравлениях ионами тяжелых металлов; б) при применении сульфаниламидных препаратов; в) не знаю.

Ответы

16; 2в; 3а; 4а; 5б; 6в; 7б; 8б; 9б; 10а; 11в; 12б; 13в; 14в; 15б; 16а;
17б; 18б; 19а; 20в; 21а; 22а; 23в; 24б; 25б; 26в; 27а.

Литература

1. Орлов В.Д., Липсон В.В., Иванов В.В. Медицинская химия. Учебник для студентов химических специальностей высших учебных заведений. Харьков: Фолис. 2005. 460с.