

Азотистый обмен

Азотистый обмен. Общие пути.

В организме человека содержится примерно 15 кг белков. Количество свободных аминокислот составляет около 35 г. Ежедневно в организме распадается до аминокислот 400 г белков и столько же синтезируется. Основным источником аминокислот для человека являются пищевые белки. Суточная потребность в белках составляет 100 г.

Все 20 аминокислот, которые встречаются в белках организма можно разделить на 4 группы:

- ▶ **Заменимые аминокислоты** – Ала, Асп, Асн, Глн, Глу, Про, Сер, Гли – синтезируются в необходимом количестве в организме.
- ▶ **Незаменимые аминокислоты** – Вал, Лей, Иле, Мет, Фен, Три, Тре, Лиз – не могут синтезироваться в организме и должны поступать с пищей.
- ▶ **Частично заменимые аминокислоты** – Гис, Арг – синтезируются в организме очень медленно, в количествах, не покрывающих потребности организма, особенно в детском возрасте.
- ▶ **Условно заменимые аминокислоты** – Цис, Тир - синтезируются из незаменимых аминокислот Мет и Фен.



Биологическая роль аминокислот

Переваривание белков в ЖКТ.

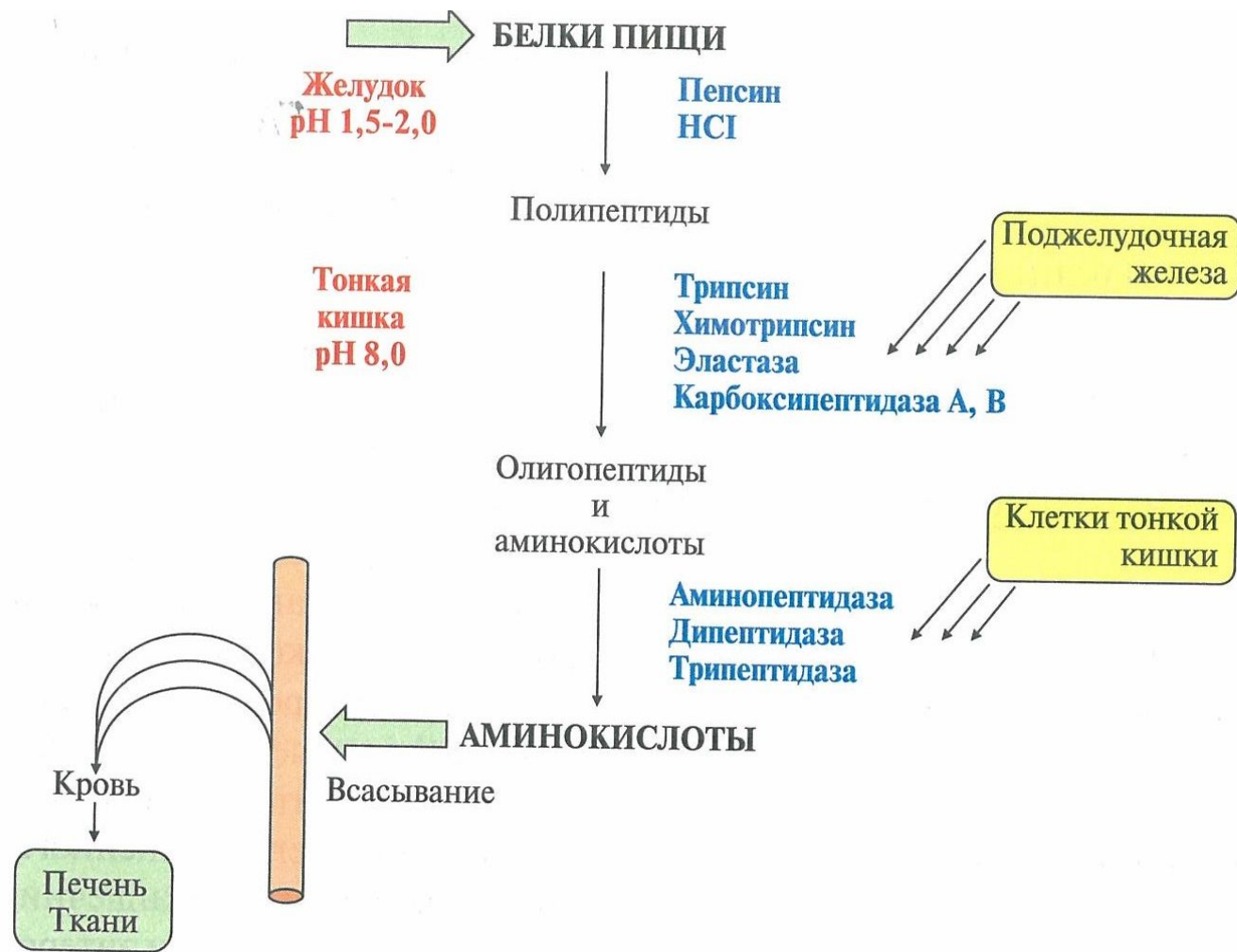
Переваривание белков включает гидролиз пищевых белков до свободных аминокислот. Расщепление пептидных связей катализируют ферменты пептидгидролазы (пептидазы). Они синтезируются в клетках желудка, поджелудочной железы и тонкой кишки.

Переваривание начинается в полости желудка и продолжается в тонкой кишке.

Классификация пептидаз:

- ▶ Эндопептидазы расщепляют пептидные связи, удаленные от концов пептидной цепи. К ним относятся: *пепсин, эластаза, трипсин, химотрипсин*.
- ▶ Экзопептидазы действуют на пептидные связи, образованные N- и C- концевыми аминокислотами (N- аминопептидазы и C- карбоксипептидазы А и В).

Пептидазы синтезируются в неактивной форме и активируются **путем частичного протеолиза** (т. е. происходит отщепление пептида различной длины с N- конца молекулы профермента). Такой механизм активации защищает секреторные клетки желудка и поджелудочной железы от самопереваривания.



Переваривание белков в ЖКТ

Переваривание белков в желудке.

Переваривание белков в желудке происходит под действием пепсина. Профермент вырабатывается главными клетками желудка и секретируются в полость желудка. В желудочном соке происходит частичный протеолиз (отщепляется 42 аминокислоты от N-конца молекулы профермента) под действие HCl.

Пепсин гидролизует пептидные связи, образованные любой аминокислотой с **фен** и **тир**. Желудочный сок в норме имеет рН 1,5-2,0, который обусловлен HCl. HCl секретируются обкладочными клетками желудка.

Функции соляной кислоты

- ▶ Денатурация белков
- ▶ Создание оптимум рН для пепсина
- ▶ Активация пепсиногена путем частичного протеолиза.
- ▶ Оказывает бактерицидное действие.

В желудке пищевые белки распадаются на олигопептиды, которые поступают в тонкий кишечник.

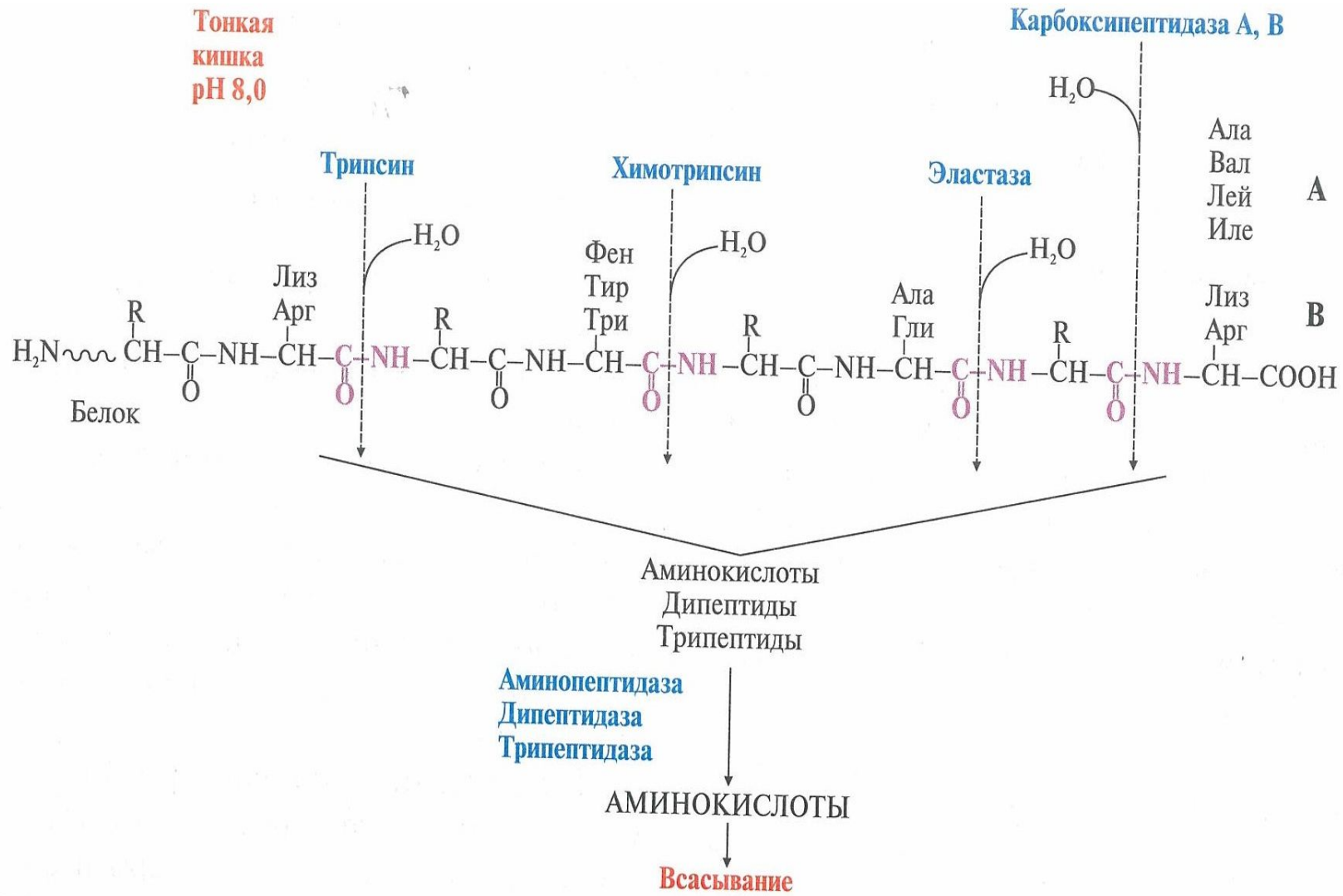
Переваривание белков в кишечнике

Происходит при рН ~ 8,0, изменение рН происходит под действием HCO_3^- , поступающего с панкреатическим соком. В переваривании участвуют ферменты, синтезируемые в клетках:

- ▶ Поджелудочной железы – трипсина, химо tripsина, эластазы, карбоксипептидазы А и В.
- ▶ Тонкой кишки – Аминопептидазы, дипептидазы, трипептидазы.

Основным ферментом тонкой кишки является трипсин, который выполняет следующие функции:

- ▶ Гидролизует пищевые белки;
- ▶ Активирует все остальные пептидазы.



Переваривание белков в кишечнике

Трипсин синтезируется в поджелудочной железе в виде профермента трипсиногена. Превращение трипсиногена в трипсин происходит 2 путями: частичным протеолизом и аутокаталитически в результате действия уже активированного трипсина. Под действием панкреатических ферментов белки распадаются до ди- и трипептидов, свободных аминокислот и небольшого количества олигопептидов.

Заключительный этап переваривания катализируют аминопептидазы, ди- и трипептидазы, расщепляющие короткие пептиды. Кишечные пептидазы синтезируются в энтероцитах в активной форме

Ферменты, участвующие в переваривании белков в кишечнике, как и пепсин желудочного сока обладают специфичностью к определенным аминокислотам.

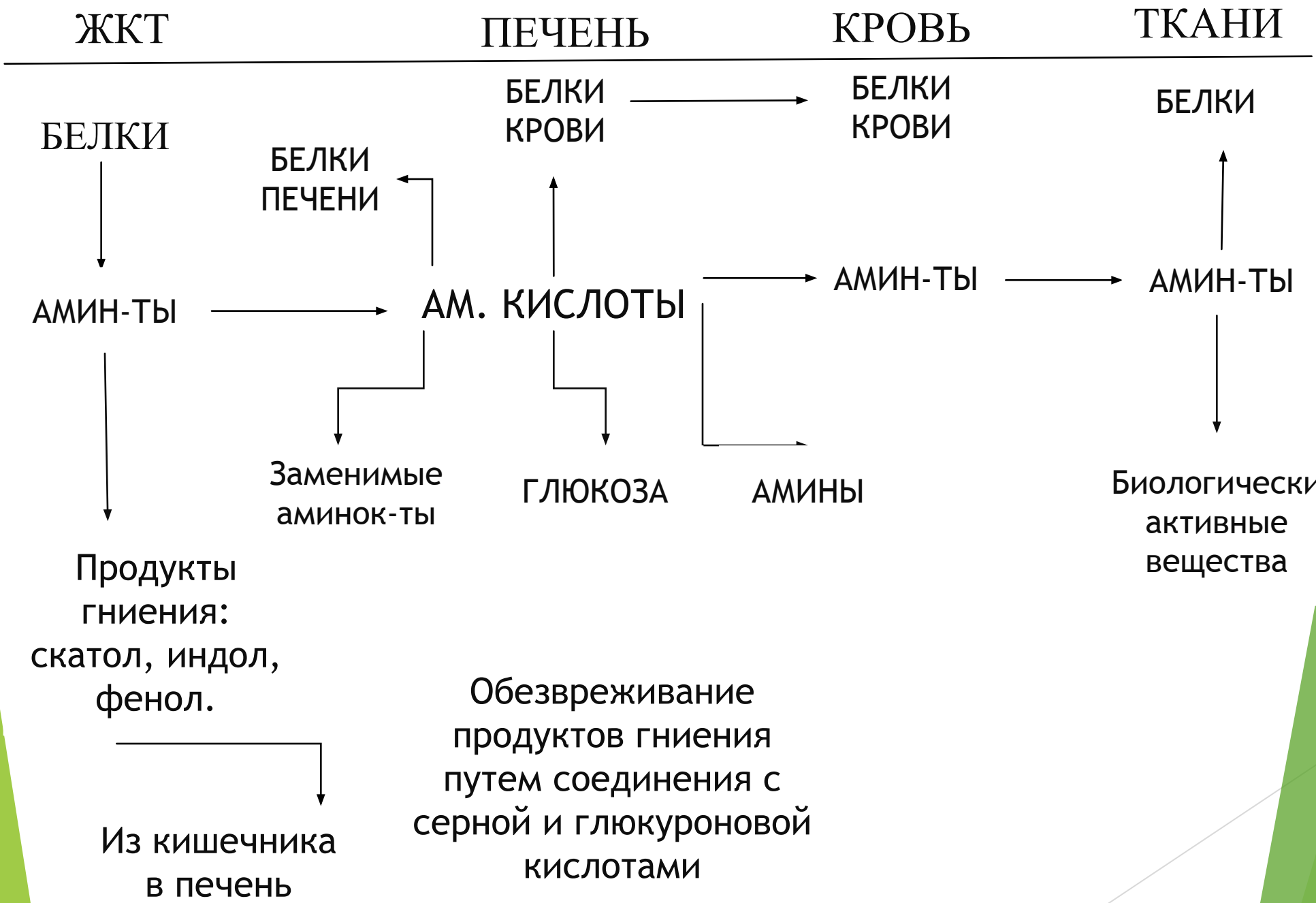
Продукты переваривания белков – аминокислоты – поступают в кровь.

Аминокислоты в отличие от белков не обладают видовой специфичностью и не обладают антигенными свойствами.

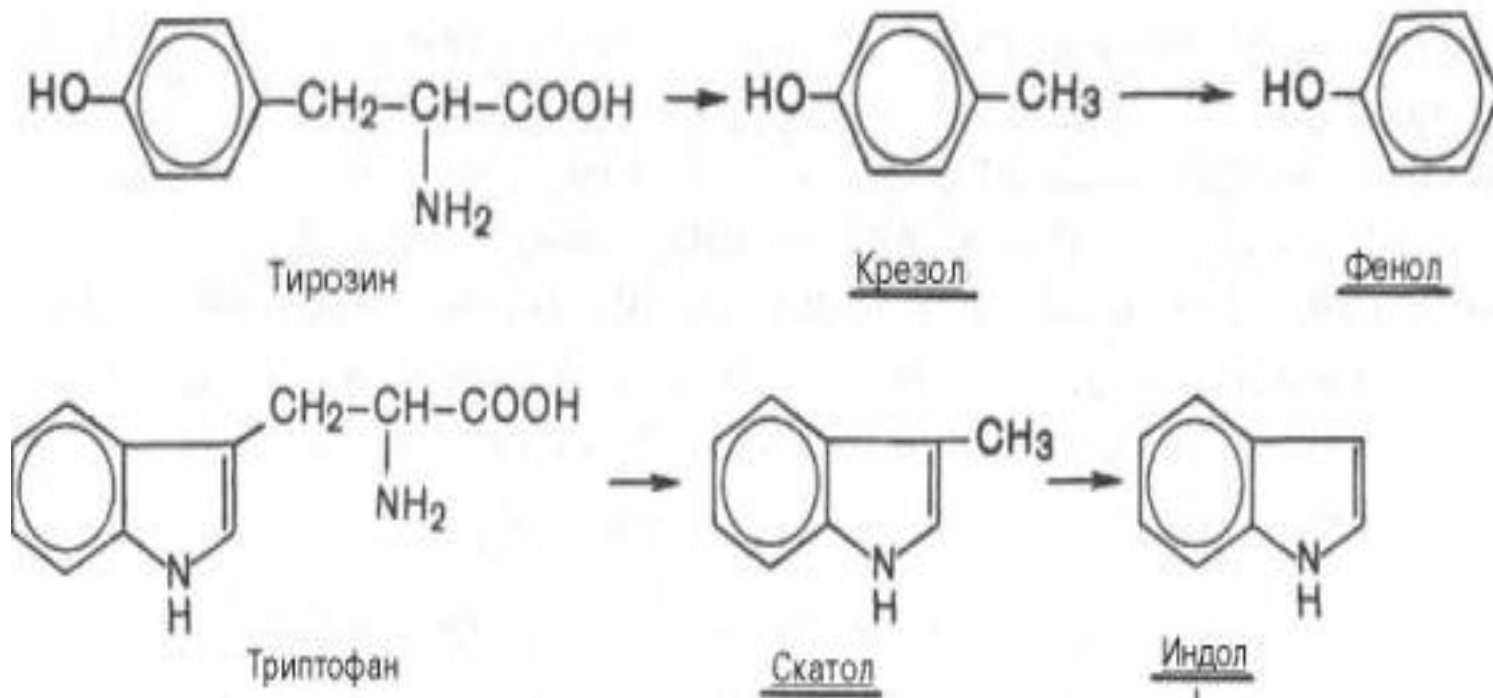
Ферменты, переваривающие белки в кишечнике обладают специфичностью к определенным аминокислотам:

- ▶ Трипсин гидролизует пептидные связи между арг и лиз;
- ▶ Химотрипсин гидролизует пептидные связи между ароматическими аминокислотами фен, тир и три;
- ▶ Эластаза гидролизует связи гли и ала;
- ▶ Карбоксипептидаза отщепляет С-концевые аминокислоты: карбоксипептидаза А – гидрофобные аминокислоты ала, вал, лей, иле, а карбоксипептидаза В – лиз и арг.

Всасывание аминокислот происходит путем активного транспорта с потреблением энергии. Из крови аминокислоты быстро поступают в клетки печени и других тканей (через 5 минут до 85 – 100%).



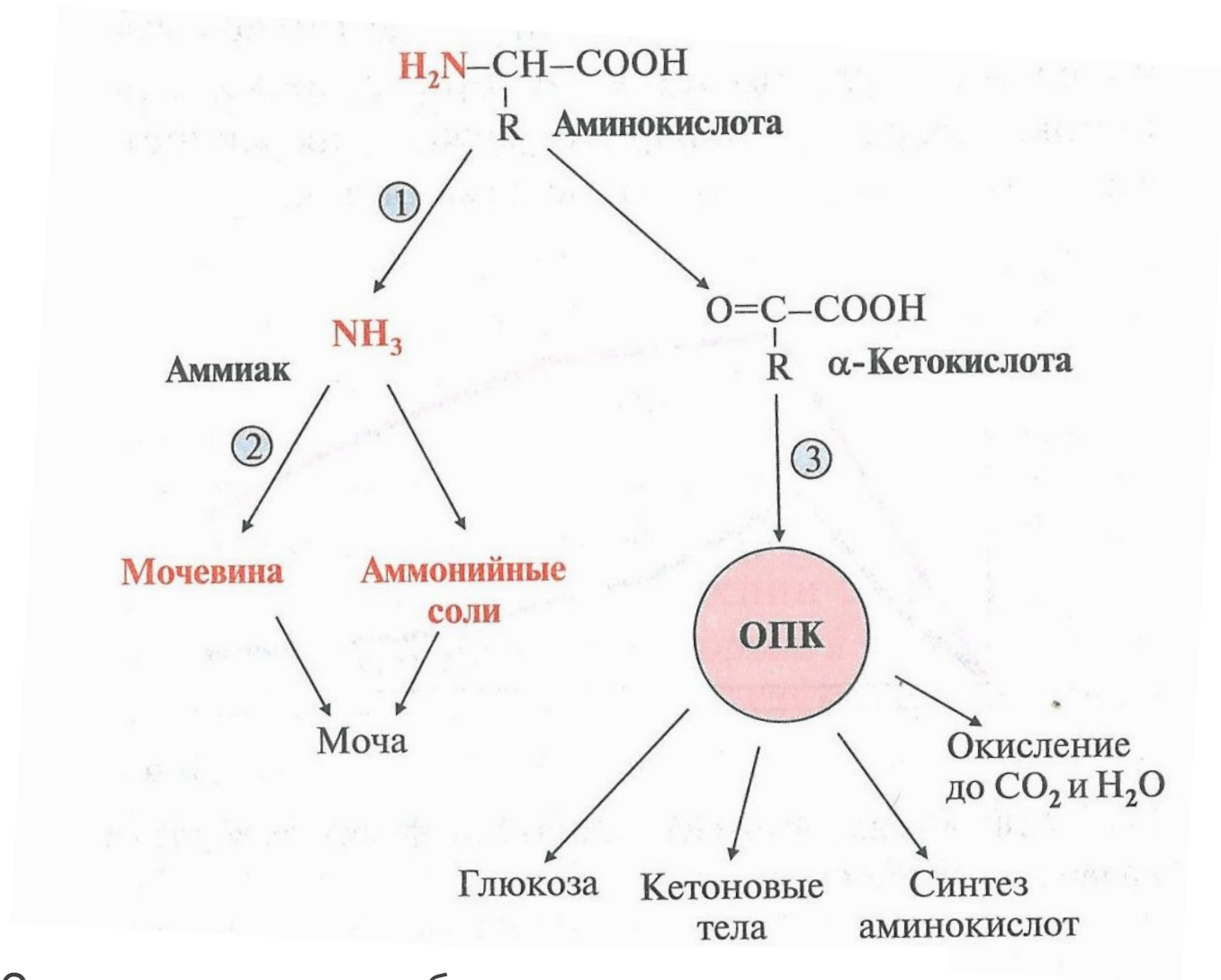
Часть аминокислот в кишечнике под действием микрофлоры подвергаются гниению с образованием токсичных продуктов: фенола, индола, скатола, крезола, сероводорода.



Общие пути обмена аминокислот

Пути распада аминокислот до конечных продуктов можно разделить на три основные группы:

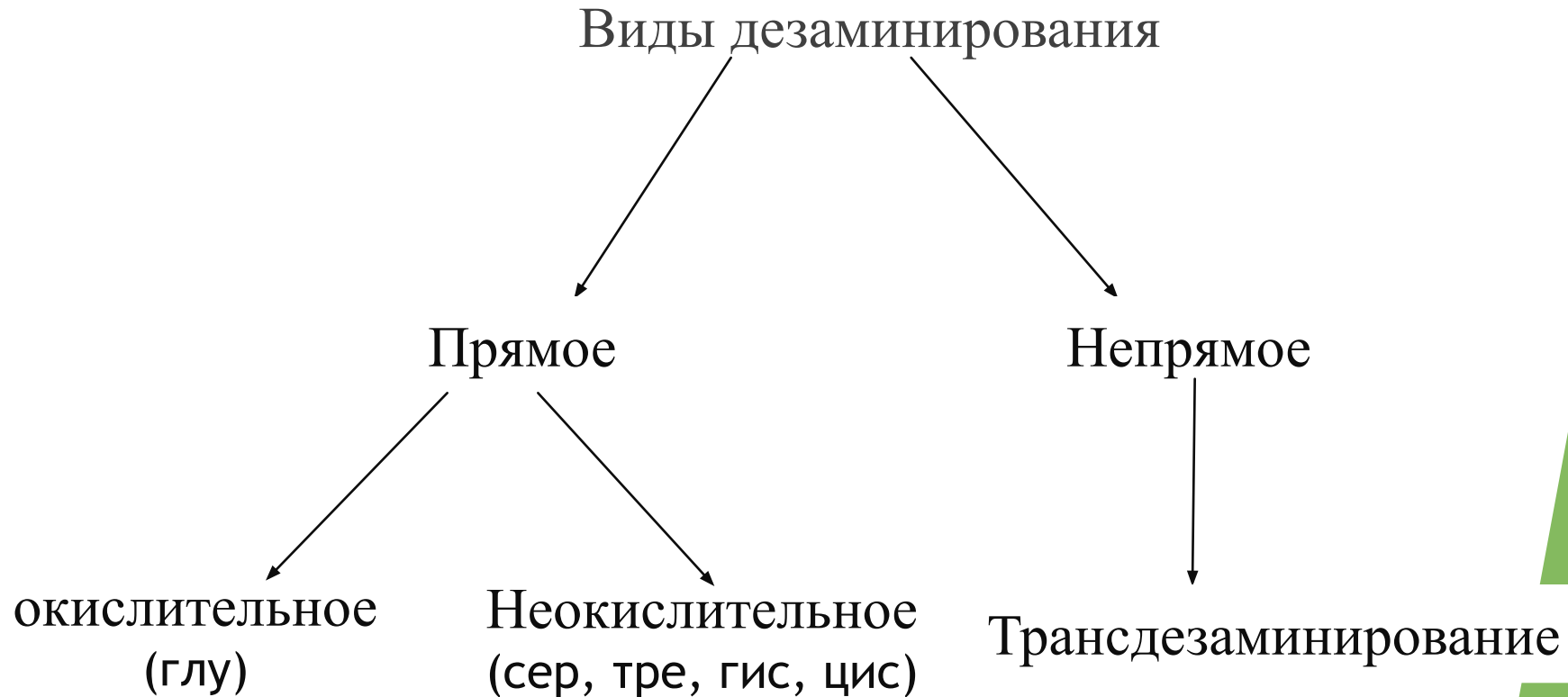
- ▶ Пути распада, связанные с превращением NH_2 -групп;
- ▶ Пути распада, связанные с превращением COOH – групп;
- ▶ Превращение углеродного скелета аминокислот.



Основные этапы катаболизма аминокислот

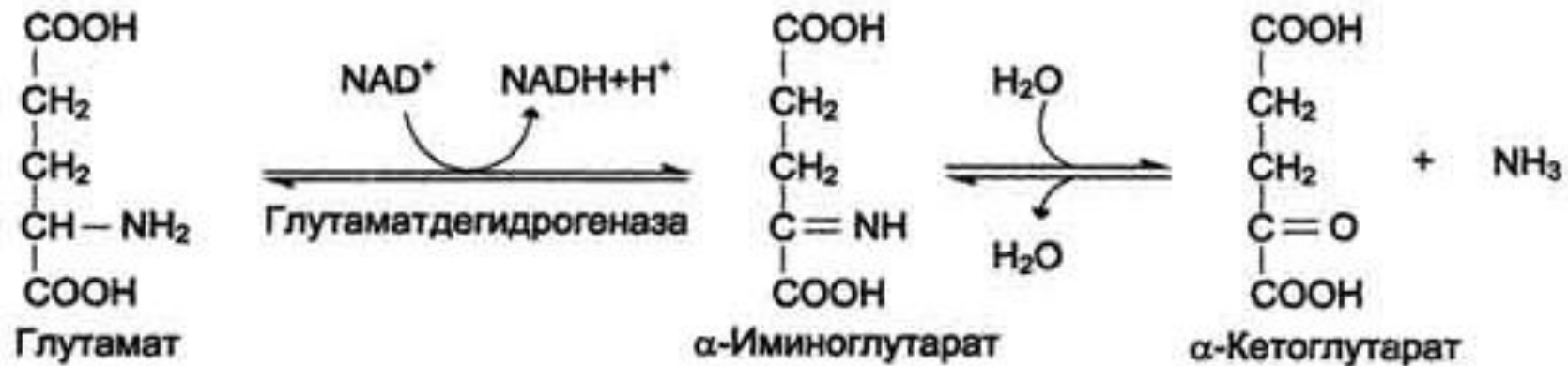
Превращение α -аминогрупп аминокислот

Процесс удаления α -аминогрупп называется дезаминированием. Дезаминированию подвергаются все аминокислоты, кроме лизина.



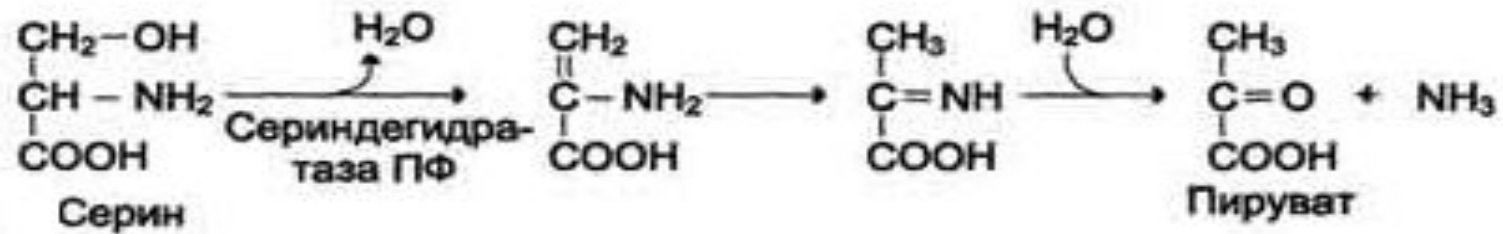
Виды дезаминирования

1. Окислительное дезаминирование (прямое, характерное для глут) происходит в митохондриях многих тканей, а наиболее активно в печени. Реакцию катализирует фермент глутаматдегидрогеназа, коферментом которого является NAD^+

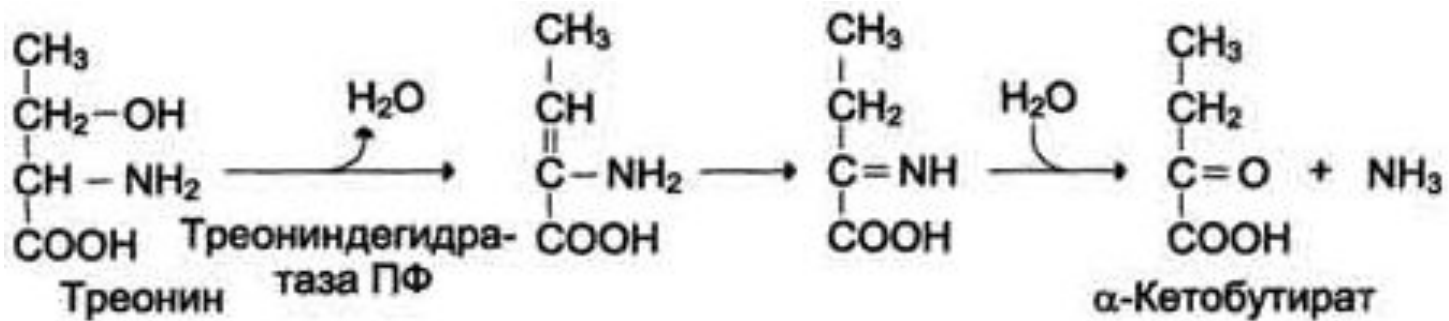


2. Прямое неокислительное дезаминирование характерно для серина, треонина, цистеина и гистидина. Серин и треонин дезаминируются с отщеплением воды.

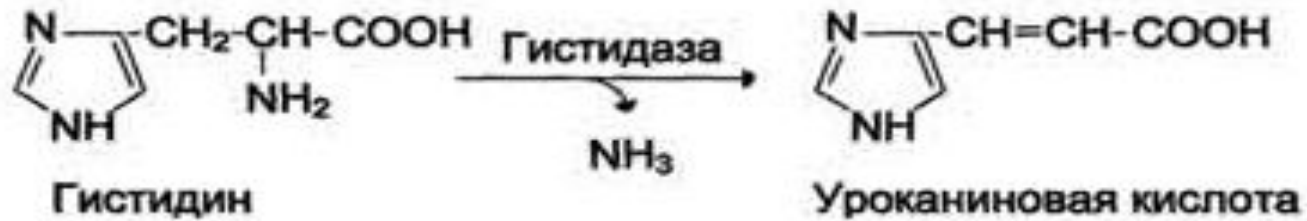
► Серин



► Треонин



- ▶ Гистидин дезаминируется внутримолекулярным способом



- ▶ Цистеин дезаминируется с выделением H_2S с использованием воды.

Большинство аминокислот в клетках непрямому дезаминированию, которое включает 2 стадии:

- ▶ Трансаминирование с α -кетоглутаратом, образование в цитозоле клетки Глу.
- ▶ Окислительное дезаминирование Глу в митохондриях.

Трансаминирование – реакция переноса аминогрупп с аминокислоты на α -кетокислоту, в результате образуется новая аминокислота и новая кетокислота.

Реакцию трансаминирования катализируют ферменты аминотрансферазы, коферментом которых является пиридоксальфосфат(активная форма витамина В₆).

Трансаминированию подвергаются все аминокислоты, кроме лизина и треонина. В реакции трансаминирования участвуют следующие кетокислоты: α -кетоглутарат, оксалоацетат и пируват. Наиболее часто в реакции участвует α -кетоглутарат.

- ▶ Значение трансаминирования:
- ▶ В результате синтезируются заменимые аминокислоты;
- ▶ Трансаминирование – первая стадия непрямого дезаминирования.

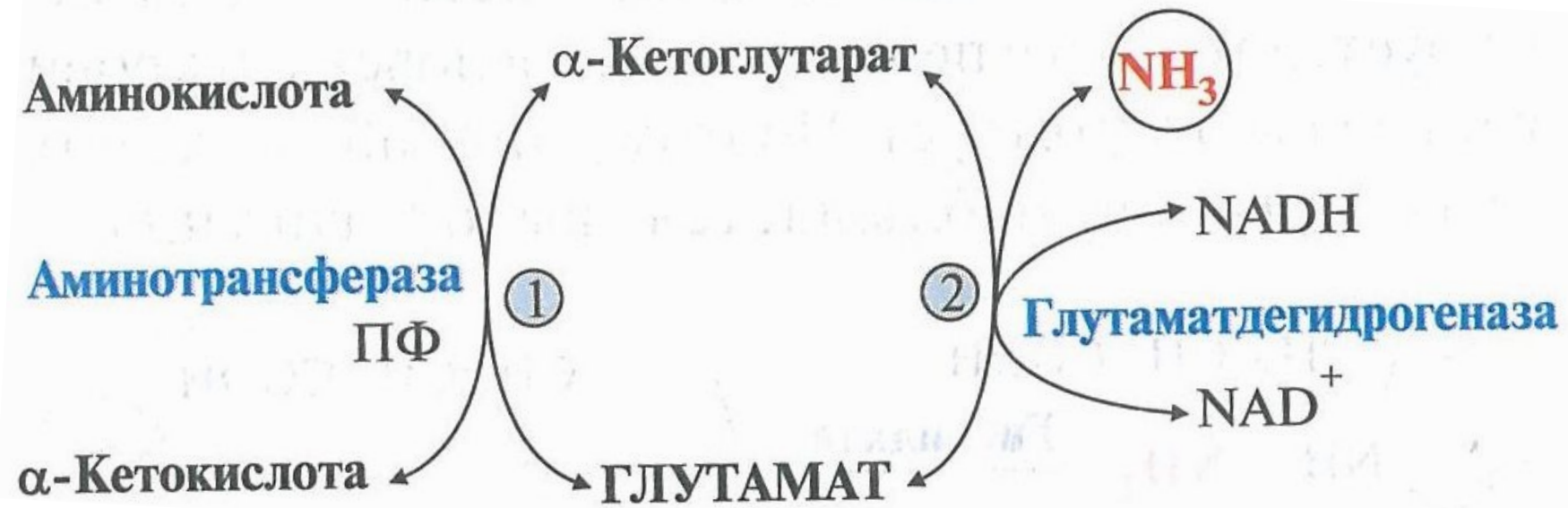
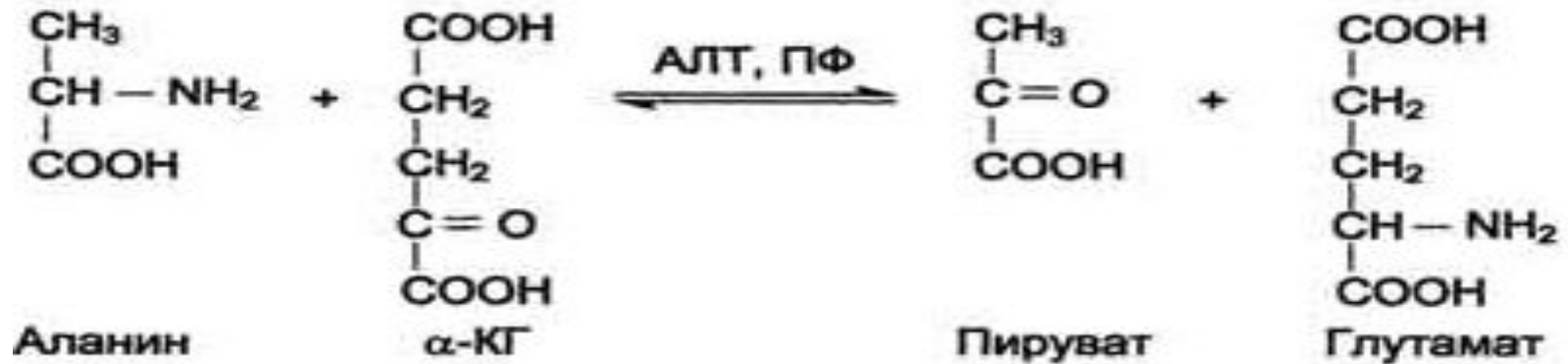


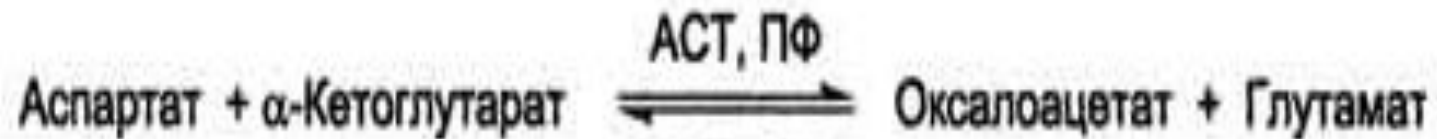
Схема непрямого дезаминирования аминокислот

Аминотрансферазы, катализирующие реакцию трансаминирования обладают субстратной специфичностью. Наиболее важными являются АСТ и АЛТ.

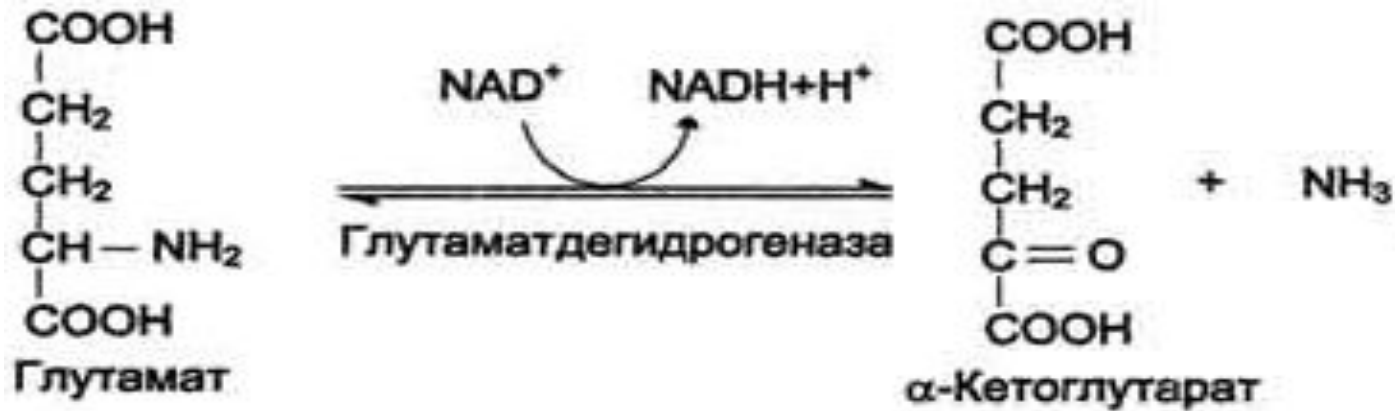
АЛТ катализирует реакцию трансаминирования аланина:



АСТ катализирует реакцию трансаминирования аспарагиновой кислоты:



В результате трансаминирования образуется глутаминовая кислота. Затем глутаминовая кислота подвергается окислительному дезаминированию:



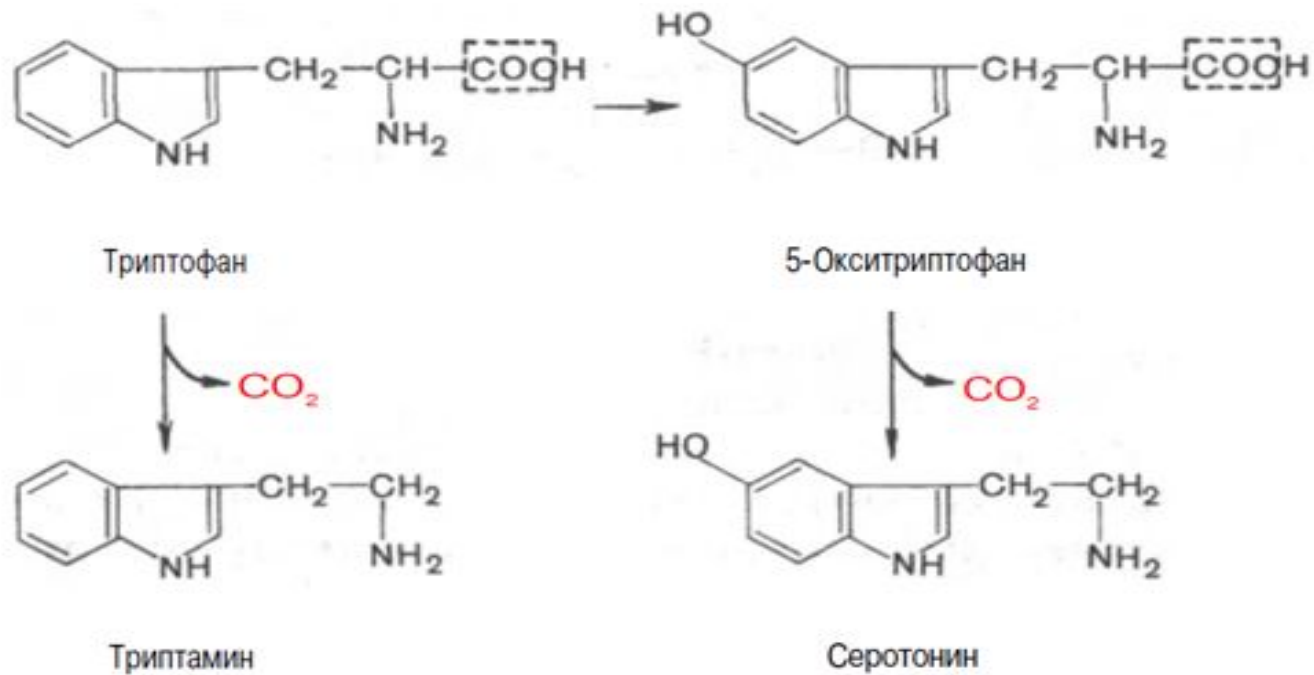
Клиническое значение определения активности аминотрансфераз

В сыворотке крови здоровых людей активность аминотрансфераз ниже, чем в органах. При поражении органов наблюдается выход аминотрансфераз из очага поражения в кровь. При инфаркте миокарда уровень АСТ сыворотки крови через 3-5 часов повышается в 20-30 раз. При гепатитах повышается уровень АЛТ, но повышение более умеренное и затяжное.

Декарбоксилирование аминокислот.

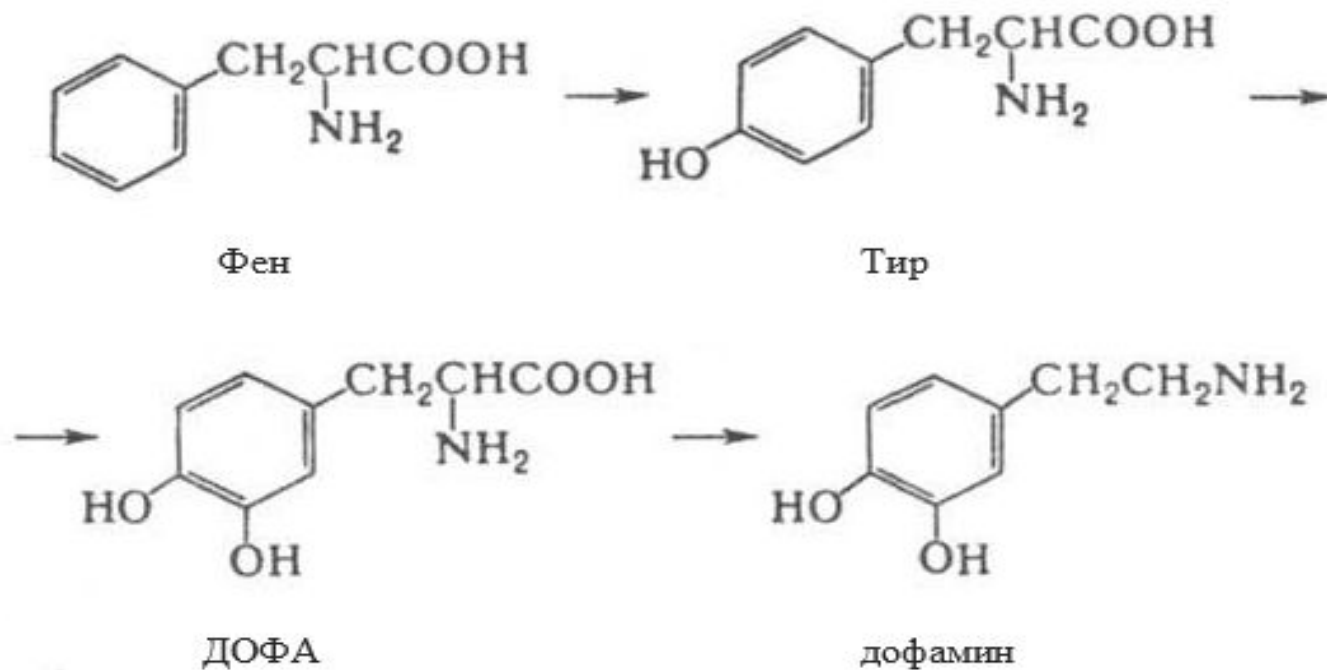
Процесс отщепления карбоксильной группы в виде CO_2 называется декарбоксилированием и приводит к образованию биогенных аминов, которые оказывают фармакологическое действие на физиологические функции человека.

- ▶ При декарбоксилировании Три, Гис, Фен, Глу образуются биогенные амины:

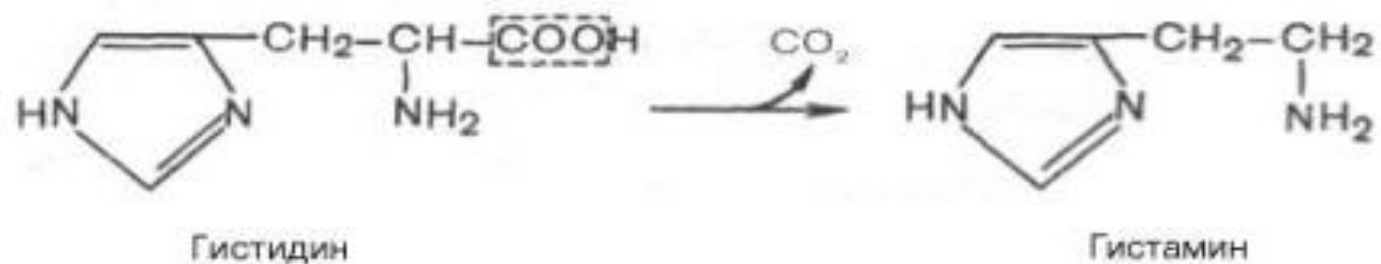


Серотонин обладает сосудосуживающим действием, участвует в регуляции артериального давления, t тела, частоты дыхания, медиатор нервных процессов.

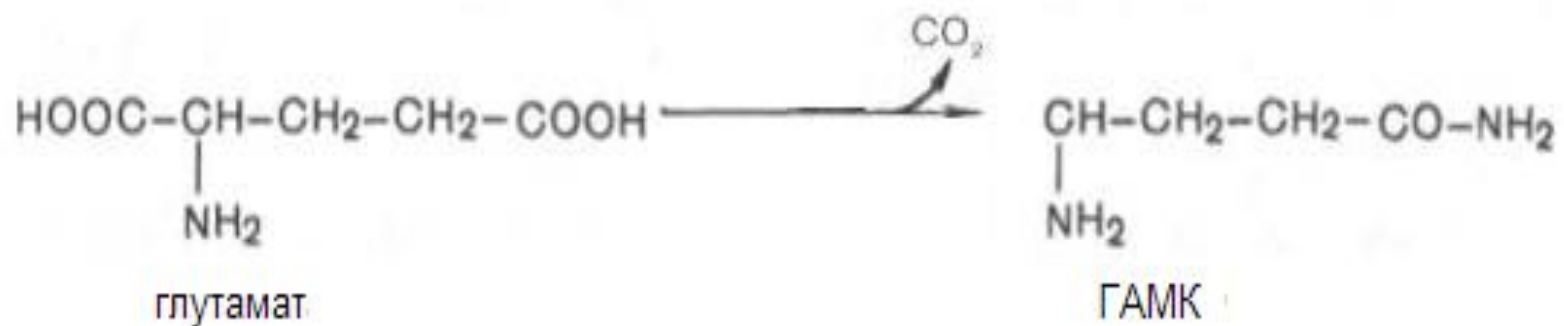
- ▶ Недостаточность дофамина в черной субстанции мозга приводит к болезни Паркинсона. При этом снижена активность ДОФАдекарбоксилазы, тирозингидроксилазы. Заболеванию сопутствуют 3 основных симптома: акинезией (скованность движений), ригидностью (напряжение мышц), тремором (непроизвольное дрожание). Дофамин не проникает через гематоэнцефалический барьер, поэтому для лечения паркинсонизма используют следующие принципы: заместительная терапия препаратами предшественниками дофамина (производные ДОФА): мадопаром, леводопой.



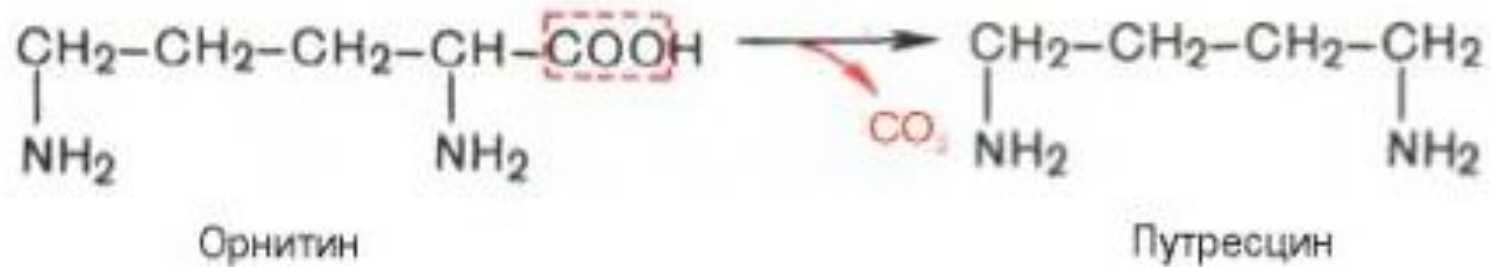
- ▶ Гистамин обладает сосудорасширяющим действием. Много образуется в области воспаления, участвует в развитии аллергических реакций.



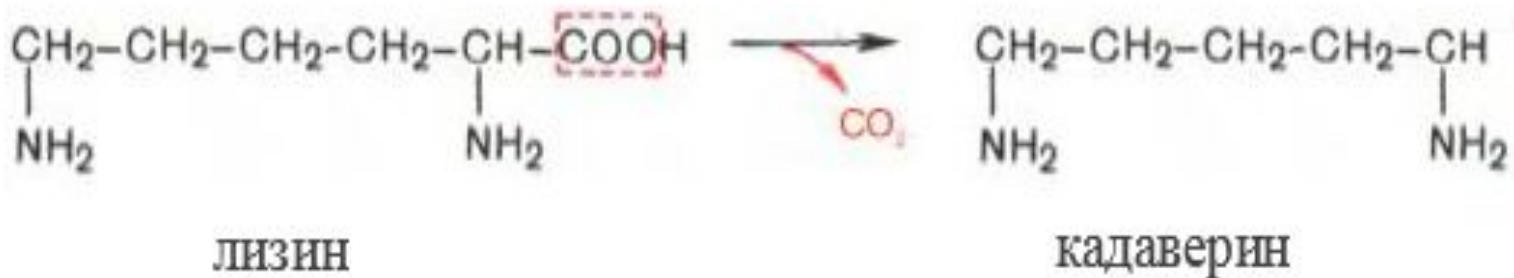
- ▶ ГАМК является тормозным медиатором. Используется при лечении эпилепсии (резкое сокращение частоты припадков). ГАМК в виде препаратов гаммалона или аминалона применяют при нарушении мозгового кровообращения, умственной отсталости, эндогенных депрессиях и травмах головного мозга.



- ▶ Орнитин, декарбоксилируясь, дает диамин путресцин (1,4-диаминобутан):



- ▶ При декарбоксилровании лизина образуется кадаверин (1,5-диаминопентан):



Превращение углеродного скелета аминокислот

Катаболизм всех аминокислот сводится к образованию 6 веществ, вступающих в общий путь катаболизма: пируват, ацетил-КоА, α -кетоглутарат, сукцинил-КоА, фумарат, оксалоацетат.

Аминокислоты делят на 3 группы:

► Гликогенные.

Это аминокислоты, которые превращаются в пируват, α -кетоглутарат, сукцинил-КоА, фумарат и образуют оксалоацетат, и могут использоваться для синтеза глюкозы в процессе глюконеогенеза. К этой группе относятся: аланин, аспартат, глицин, пролин, глутамат, глутамин, серин, цистеин, аргинин, гистидин, валин, треонин, метионин.

► Кетогенные.

Это аминокислоты, которые в процессе катаболизма превращаются в ацетоацетат (лиз, лей) или ацетил-КоА (лей) и могут использоваться в синтезе кетоновых тел. Относятся: лизин и лейцин.

► Глико-кетогенные.

Это аминокислоты, образующие в процессе катаболизма 2 продукта – определенный метаболит ЦТК и ацетоацетат (три, фен, тир) или ацетил-КоА (иле) и используются для синтеза глюкозы и кетоновых тел.

К ним относятся: тирозин, изолейцин, триптофан, фенилаланин.