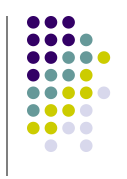
# Особенности обмена отдельных аминокислот



Функции цистеина - участие в фолдинге белков за счет способности тиогруппы цистеина образовывать дисульфидные связи.



При этом 2 остатка цистеина формируют молекулу цистина.

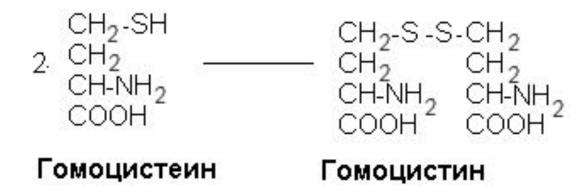
Эта окислительная реакция протекает либо неферментативно, либо с участием фермента цистеинредуктазы, коферментом которой является NAD<sup>+</sup>



### Нарушения обмена ЦИСТЕИНА



# Образование гомоцистина при нарушении использования гомоцистеина



Гомоцистин накапливается в крови и в тканях, выделяется с мочой, вызывая **гомоцистинурию**.

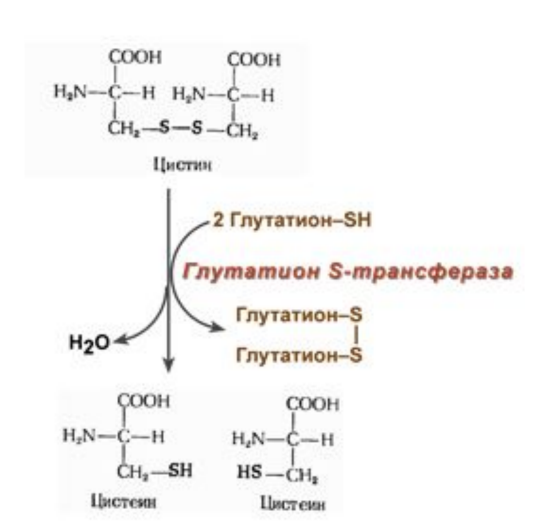
**Причины** - гиповитаминоз фолиевой кислоты, а также витаминов В<sub>6</sub> и В<sub>12</sub>.

**Дисульфидные связи** стабилизируют пространственную структуру полипептидной цепи или связывают между собой 2 цепи (например: А и В-цепи в молекуле инсулина). Очень многие белки и ферменты содержат в активном центре **SH-группы**, участвующие в катализе. При их окислении ферментативная активность падает.

Восстановление SH-групп часто происходит с использованием **глутатиона** - трипептида, содержащего гамма-глутаминовую кислоту, цистеин и глицин. Глутатион имеет 2 формы: восстановленную (Г-SH) и окисленную (Г-S-S-Г) и является активным **антиоксидантом**.

# Участие глутатиона в восстановлении цистина

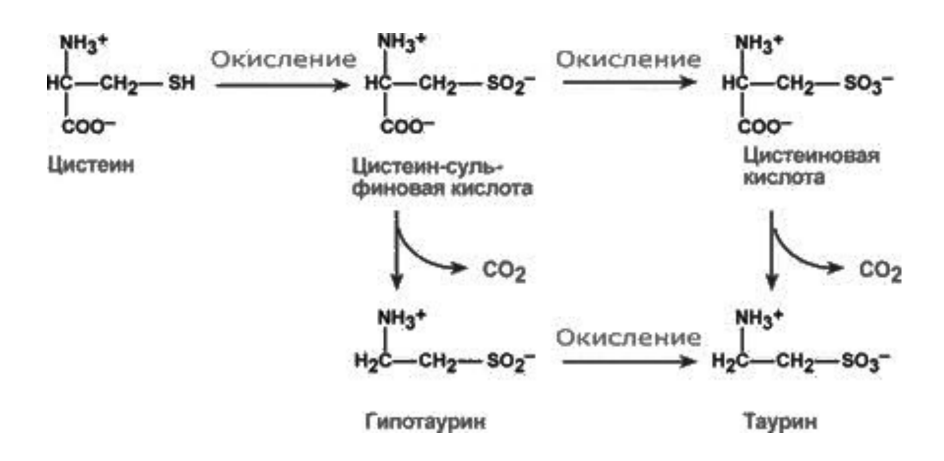




- -Осуществление антиоксидантной функции
- -Формирование надвторичной структур
- -Участие в фолдинге белка

**СИНТЕЗ ТАУРИНА** - важный путь использования цистеина, который осуществляется за счет декарбоксилирования производных цистеина - цистеиновой и цистеинсульфиновой кислот:



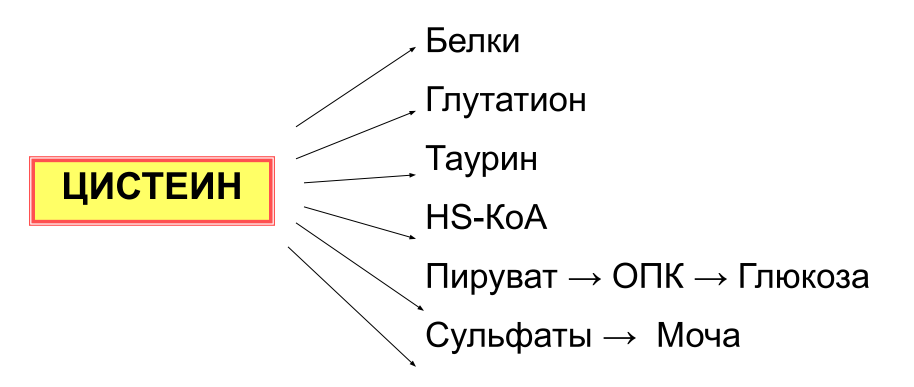


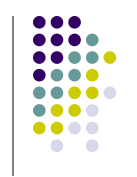
### ФУНКЦИИ ТАУРИНА-

- синтез желчных кислот в печени
- антиоксидантная защита



# ОБЩАЯ СХЕМА ФУНКЦИЙ ЦИСТЕИНА



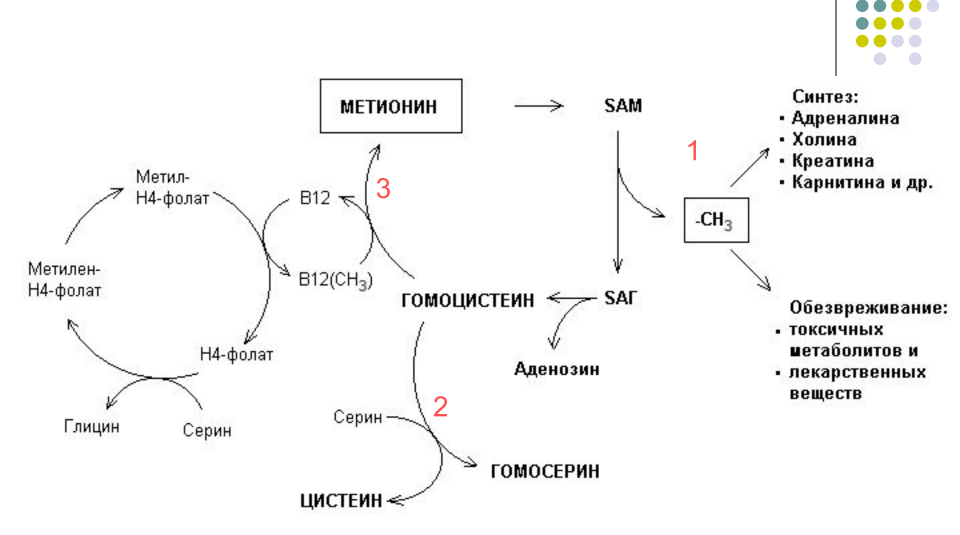


**МЕТИОНИН** - незаменимая АМК, однако она может регенерироваться из гомоцистеина.

Следовательно, незаменим именно гомоцистеин, но единственным его источником в организме является метионин.

В пище гомоцистеина крайне мало, поэтому потребности человека в гомоцистеине и метионине обеспечиваются только метионином пищи.

### Общая схема метаболизма метионина



1-реакции трансметилирования, 2-синтез цистеина, 3-регенерация метионина.

# <u>Метаболизм ФЕНИЛАЛАНИНА</u>

2 основных пути: включение в белки

и превращение в тирозин

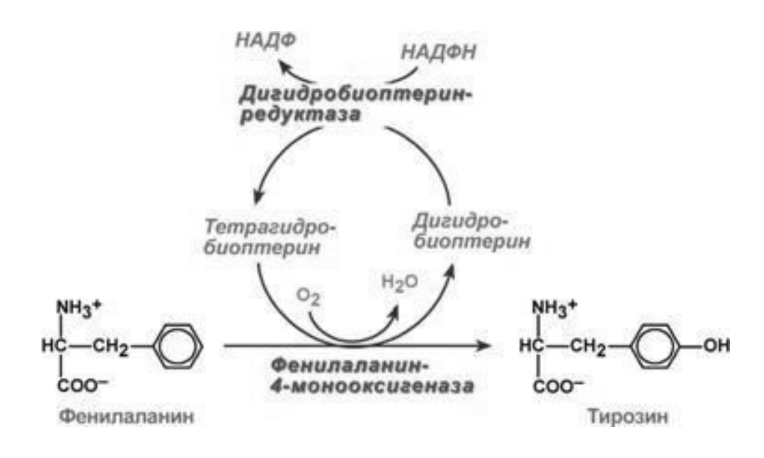
**Тирозин** - заменимая АМК, и превращение в нее фенилалаланина путем гидроксилирования необходимо только для удаления избытка фенилаланина.

Реакция катализируется специфической монооксигеназой - фенилаланингидроксилазой (коферменты - тетрагидробиоптерин Н<sub>4</sub>БП и Fe<sup>2+</sup>)

#### Метаболизм ФЕНИЛАЛАНИНА гидроксилаза Фенилаланин ТИРОЦИТЫ Тирозин Тирозинаминотрансфераза (ПФ) Иодтиронины Парагидроксифенилпируват Tupoзиназа (Cu<sup>+</sup>) Тирозингидроксилаза (Fe<sup>2+</sup>) Гидроксифенилпируватдиоксигеназа (вит.С) ДОФА ДОФА Гомогентизиновая кислота декарбоксилаза Дофа Диоксигеназа гомогентизиновой ДОФАхром Дофамин кислоты (вит.С, $Fe^{2+}$ ) Фумарилацетоацетат Дофамин гидроксилаза 5,6-Дигидроксииндол Норадреналин Фумарат Ацетат Метил трансфераза ОПК Адреналин Меланины $CO_2 H_2O$ Глюкоза **НЕЙРОНЫ МЕЛАНОЦИТЫ** ПЕЧЕНЬ

# Реакция превращения фенилаланина в тирозин



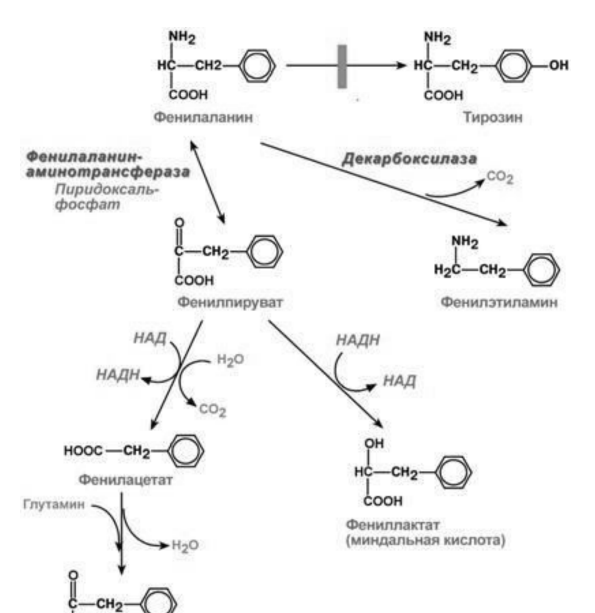


#### Обмен ФЕНИЛАЛАНИНА и ТИРОЗИНА

связан со значительным количеством реакций гидроксилирования, катализируемых **оксигеназами** (гидроксилазами), использующими молекулу О<sub>2</sub> и коферменты - донор водорода (чаще Р<sub>4</sub>БП), Fe<sup>2+</sup>, Cu<sup>+</sup>, гем, витамин С.

#### Оксигеназы делят на 2 группы:

- **1. Монооксигеназы** (**MAO**<sub>A</sub> и **MAO**<sub>B</sub>) один атом О<sub>2</sub> присоединяется к продукту реакции, другой используется для образования  $H_2O$ .
- **2. Диоксигеназы** оба атома О<sub>2</sub> используются для образования продукта реакции. Диоксигеназы катализируют все процессы расщепления ароматических колец в биологических системах.





При любых нарушениях превращения его в тирозин развивается фенилкетонурия.

Схема превращение фенилаланина при фенилкетонурии

COOH

# В патогенезе фенилкетонурии имеют значение многие обстоятельства, в частности:

- 1) значительное накопление в тканях и жидкостях больного организма фенилаланина и его производных (фенилпировиноградная, фенилмолочная (миндальная), фенилуксусная, гиппуровая кислоты, фенилэтиламин, фенилацетилглютамин) и вызванный ими ацидоз,
- 2) прямое токсическое действие указанных веществ на центральную нервную систему, которое заключается в торможении фенилаланином активности ряда ферментов, в том числе пируваткиназы (окисление глюкозы), тирозиназы (синтез меланина), тирозингидроксилазы (синтез катехоламинов) и нарушение синтеза моноаминовых нейромедиаторов тирамина, октопамина,
- **3) нарушение синтеза серотонина**, т.к. фенилаланин-4-монооксигеназа одновременно осуществляет гидроксилирование триптофана до 5-гидрокситриптофана, предшественника серотонина, конкурентное **снижение** фенилаланином **транспорта** в клетки ароматических аминокислот триптофана и тирозина,
- **4) нарушение синтеза** простых и сложных **белков** в тканях, что вызывает тяжелые повреждения мозга и нарушение функции печени у большинства больных.

## Обмен АРГИНИНА

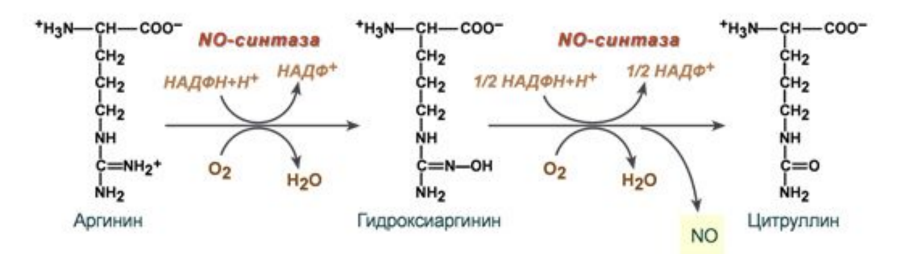
**Аргинин -** источник **оксида азота** (NO, ЭРФ) и **орнитина** (АМК, не входящей в состав белков).



- **Состав NO-синтазы -** гем, два флавиновых кофермента (FAD и FMN),  $H_4$ БП,  $Zn^{2+}$  и  $Ca^{2+}$
- 3 изоформы NO-синтаз нейрональная, эпителиальная и индуцибельная (миокард, печень, мышцы)
- Оксид азота сигнальная молекула, активирующая гуанилатциклазу (стимуляция синтеза цГМФ). Снижает силу сердечных сокращений, регулирует тонус сосудов, тормозит апоптоз, предотвращает агрегацию тромбоцитов, обладает антиканцерогенной активностью.

- играет роль в регуляции сосудистого тонуса и расслаблении гладкой мускулатуры сосудов,
- предотвращает <u>агрегацию тромбоцитов</u> и адгезию нейтрофилов к эндотелию,
- обладает цитотоксической и микробицидной активностью.





- выступает как вторичный мессенджер и активирует цитозольную <u>гуанилатциклазу</u>,
- является нейромедиатором,
- играет роль в регуляции сосудистого тонуса и расслаблении гладкой мускулатуры сосудов,
- предотвращает <u>агрегацию тромбоцитов</u> и адгезию нейтрофилов к эндотелию,
- обладает цитотоксической и микробицидной активностью.

NO:

# Катаболизм АМК с разветвленной цепью



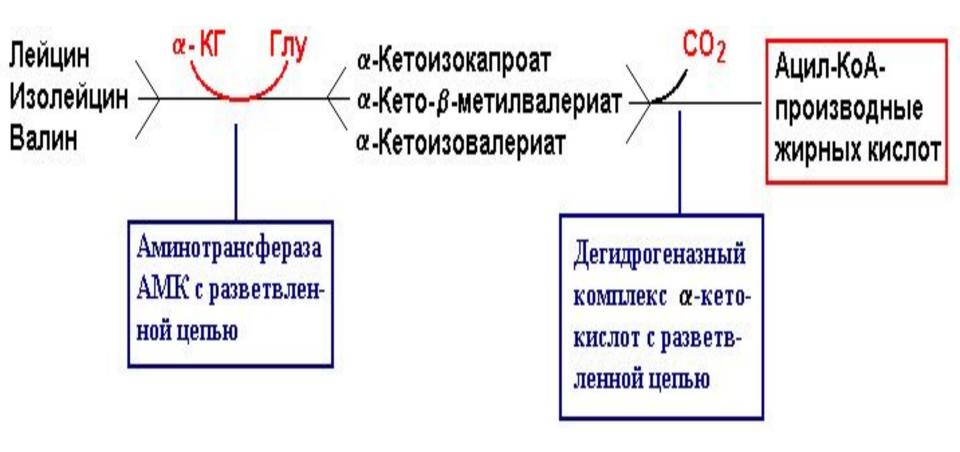
(Вал, Лей, Илей) - не в печени, как у других АМК, а в мышцах, жировой ткани, почках и в головном мозге.

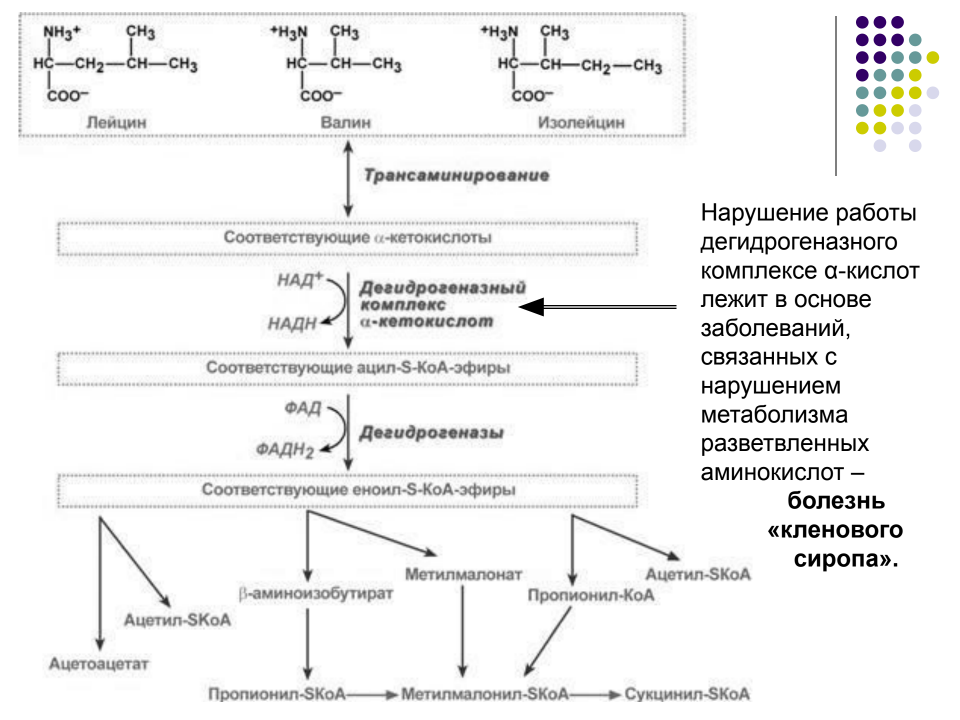
Катаболизм проходит в 2 этапа:

- 1. **Трансаминирование** с α-кетоглутаратом под действием аминотрансферазы аминокислот с разветвленной цепью образуются α-кетокислоты
- 2. Оксилительное декарбоксилирование αкетокислот дегидрогеназным комплексом αкетокислот с разветвленной цепью с образованием
  ацил-КоА-производных

# Катаболизм АМК с разветвленной цепью







## Обмен триптофана - незаменимая АМК.

В физиологических условиях более 95% триптофана окисляется по кинурениновому пути и не более 1% - по серотониновому.

Триптофан под действием гемсодержащего фермента триптофан-2,3-диоксигеназы в присутствии молекулярного кислорода превращается в формил-кинуренин.

Формил-кинуренин является предшественником рибонуклеотида никотиновой кислоты, участвует в синтезе НАД, уменьшая потребность организма в витамине РР.

# Обмен дикарбоновых АМК

(глутаминовой и аспарагиновой)

и их амидов (глутамина и аспарагина)

Аспарагиновая кислота - участвует в орнитиновом цикле мочевинообразования, в реакции трансаминирования и биосинтезе углеводов, карнозина и ансерина, пуриновых и пиримидиновых нуклеотидов.

Глутаминовая кислота - служит (помимо глюкозы) энергетическим материалом для мозга, участвует в синтезе глутамина и глутатиона.

Глутамин и Аспарагин подвергаются сочетанному трансаминированию и дезамидированию под действием специфических трансаминаз амидов (глутаминтрансамидазы и аспарагинтрансамидазы) и неспецифической ω-амидазы.

