

β -окисление жирных кислот

Подготовила: Хлистовская Наталия

Студентка 2 курса 5 группы

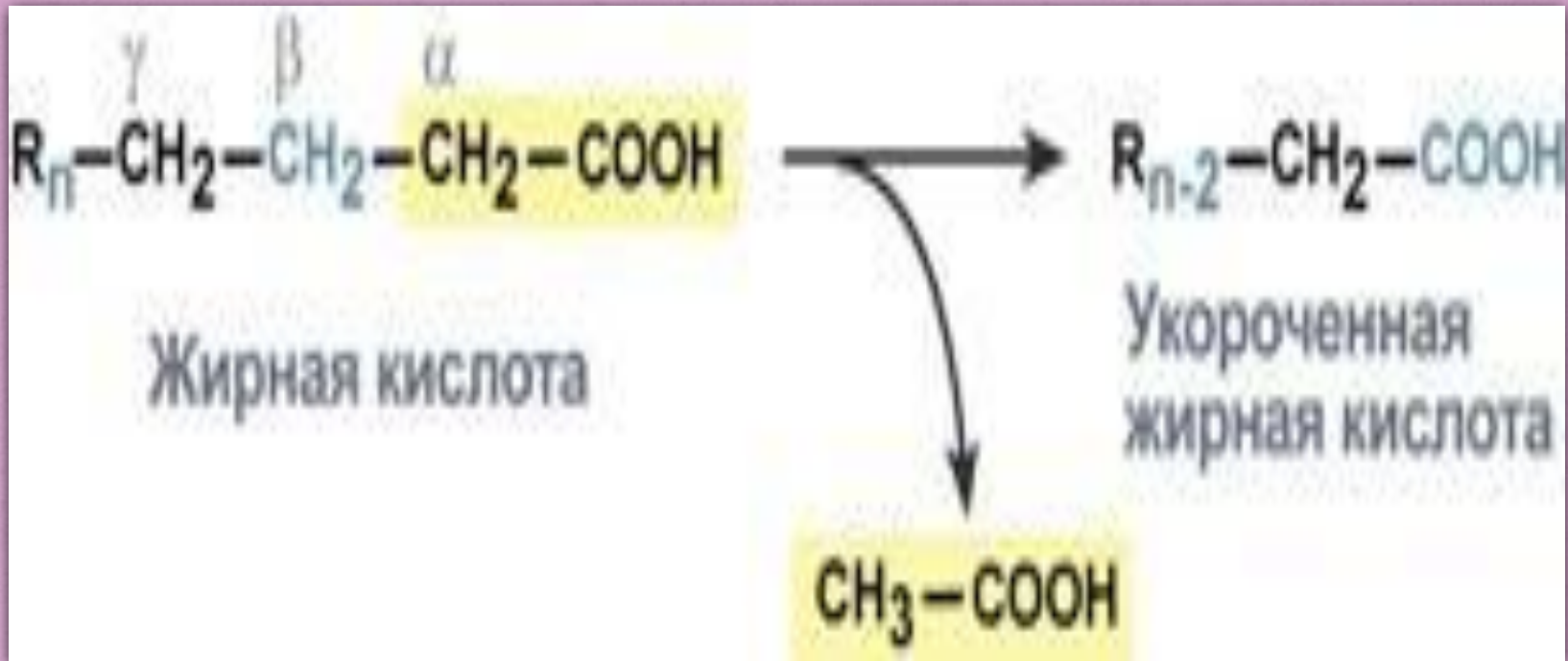
Специальности: ППОП

В 1904 г. Ф. Кнооп (F. Кноор) выдвинул гипотезу β -окисления жирных кислот на основании опытов по скармливанию кроликам различных жирных кислот.

Ф. Кнооп высказал предположение, что окисление молекулы жирной кислоты в тканях организма происходит в β -положении. В результате от молекулы жирной кислоты последовательно отщепляются двууглеродные фрагменты со стороны карбоксильной группы.

Жирные кислоты, входящие в состав естественных жиров животных и растений, имеют четное число углеродных атомов. Любая такая кислота, от которой отщепляется по паре углеродных атомов, в конце концов проходит через стадию масляной кислоты. После очередного β -окисления масляная кислота становится ацетоуксусной. Последняя затем гидролизуется до двух молекул уксусной кислоты. Теория β -окисления жирных кислот, предложенная Ф. Кноопом, в значительной мере послужила основой современных представлений о механизме окисления жирных кислот.

Элементарная схема β -окисления:

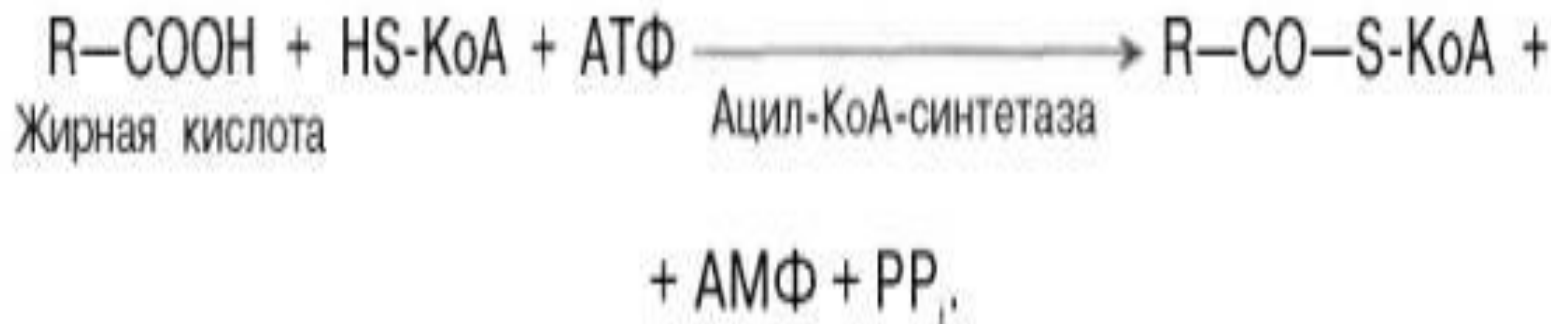


Реакции β -окисления происходят в митохондриях большинства клеток организма (кроме нервных клеток).

Этапы окисления жирных кислот:

Активация жирных кислот.

Свободная жирная кислота независимо от длины углеводородной цепи не может подвергаться никаким биохимическим превращениям, в том числе окислению, пока не будет активирована. Активация жирной кислоты протекает на наружной поверхности мембраны митохондрий при участии АТФ, коэнзима А (HS-KoA) и ионов Mg^{2+} . Реакция катализируется ферментом ацил-KoA-синтетазой:



В результате реакции образуется ацил-KoA, являющийся активной формой жирной кислоты.

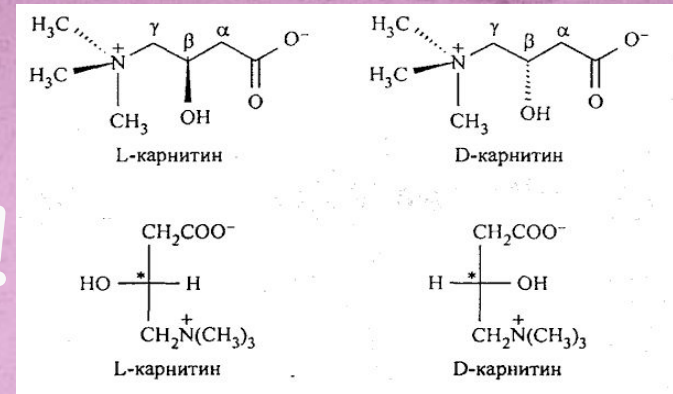
Транспорт жирных кислот внутрь митохондрий.

Ацил-S-КоА не способен проходить через митохондриальную мембрану, поэтому существует способ его переноса в комплексе с витаминоподобным веществом карнитином. На наружной мембране митохондрий имеется фермент карнитин-ацилтрансфераза I.

После связывания с карнитином жирная кислота переносится через мембрану транслоказой. На внутренней стороне мембраны фермент карнитин-ацилтрансфераза II вновь образует ацил-S-КоА который вступает на путь β -окисления.



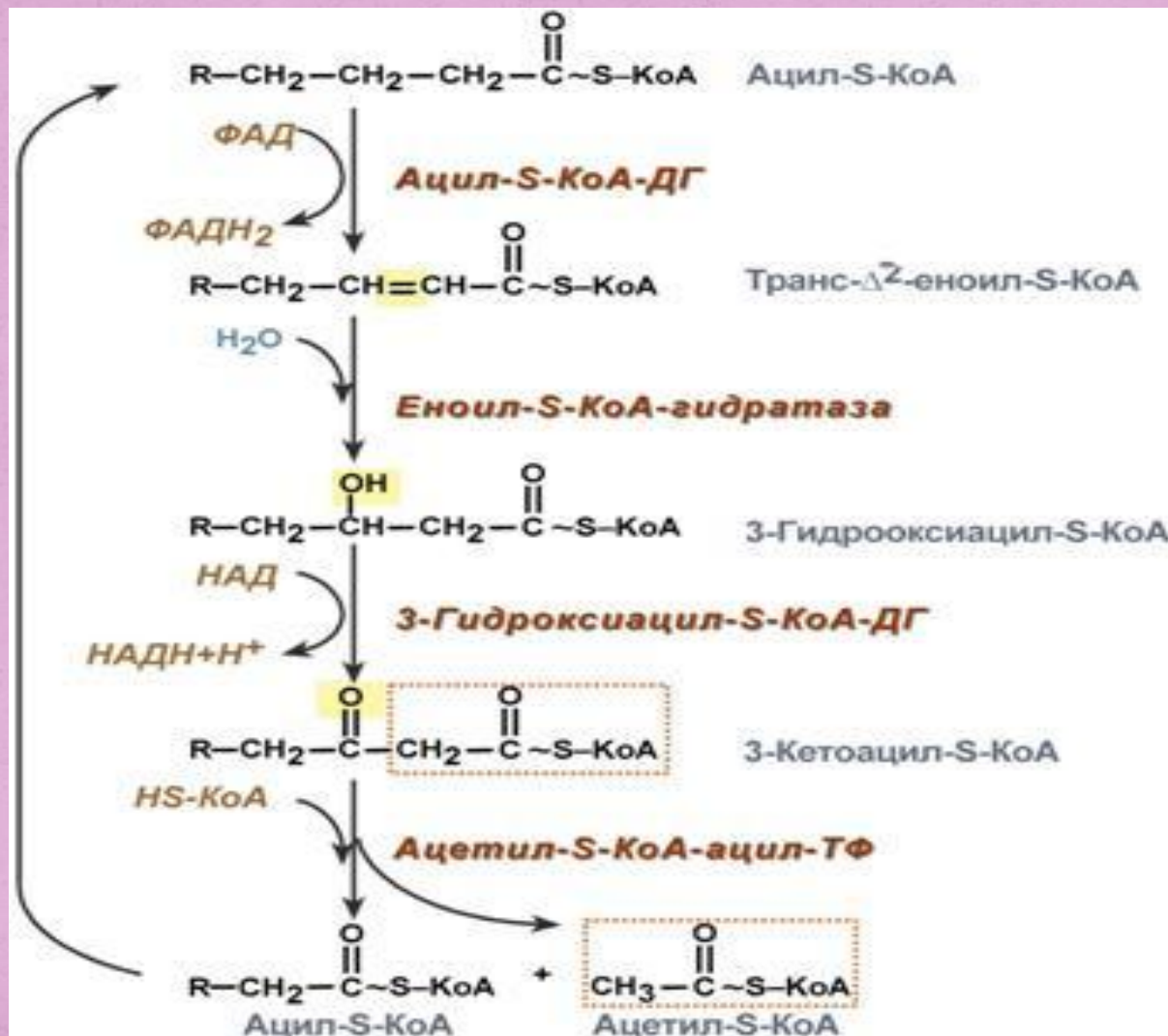
Интересно знать!!!



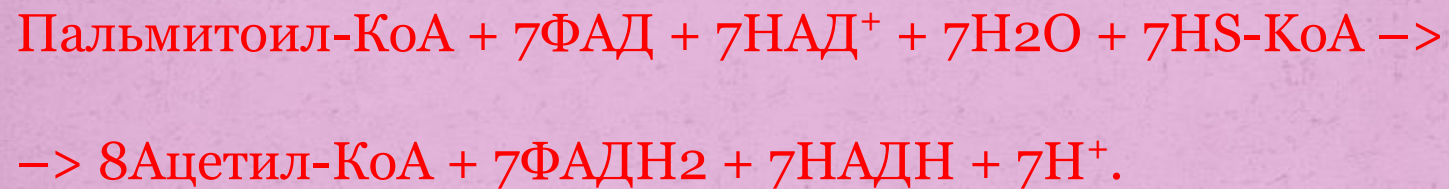
Карнитин синтезируется в печени и почках и затем транспортируется в остальные органы. Во внутриутробном периоде и в первые годы жизни значение карнитина для организма чрезвычайно важно. Энергообеспечение нервной системы детского организма и, в частности, головного мозга осуществляется за счет двух параллельных процессов: карнитин-зависимого окисления жирных кислот и аэробного окисления глюкозы. Карнитин необходим для роста головного и спинного мозга, для взаимодействия всех отделов нервной системы, ответственных за движение и взаимодействие мышц. Существуют исследования, связывающие с недостатком карнитина детский церебральный паралич и феномен "смерти в колыбели".

Процесс собственно β -окисления состоит из 4-х реакций, повторяющихся циклически. В них последовательно происходит окисление (ацил-SKoA-дегидрогеназа), гидратирование (еноил-SKoA-гидратаза) и вновь окисление 3-го атома углерода (гидроксиацил-SKoA-дегидрогеназа). В последней, трансферазной, реакции от жирной кислоты отщепляется ацетил-SKoA. К оставшейся (укороченной на два углерода) жирной кислоте присоединяется HS-KoA, и она возвращается к первой реакции. Все повторяется до тех пор, пока в последнем цикле не образуются два ацетил-SKoA.

Последовательность реакций β -окисления жирных кислот



Следовательно, суммарное уравнение β -окисления активированной кислоты можно записать так:



Расчет энергетического баланса β -окисления

При расчете количества АТФ, образуемого при β -окислении жирных кислот необходимо учитывать:

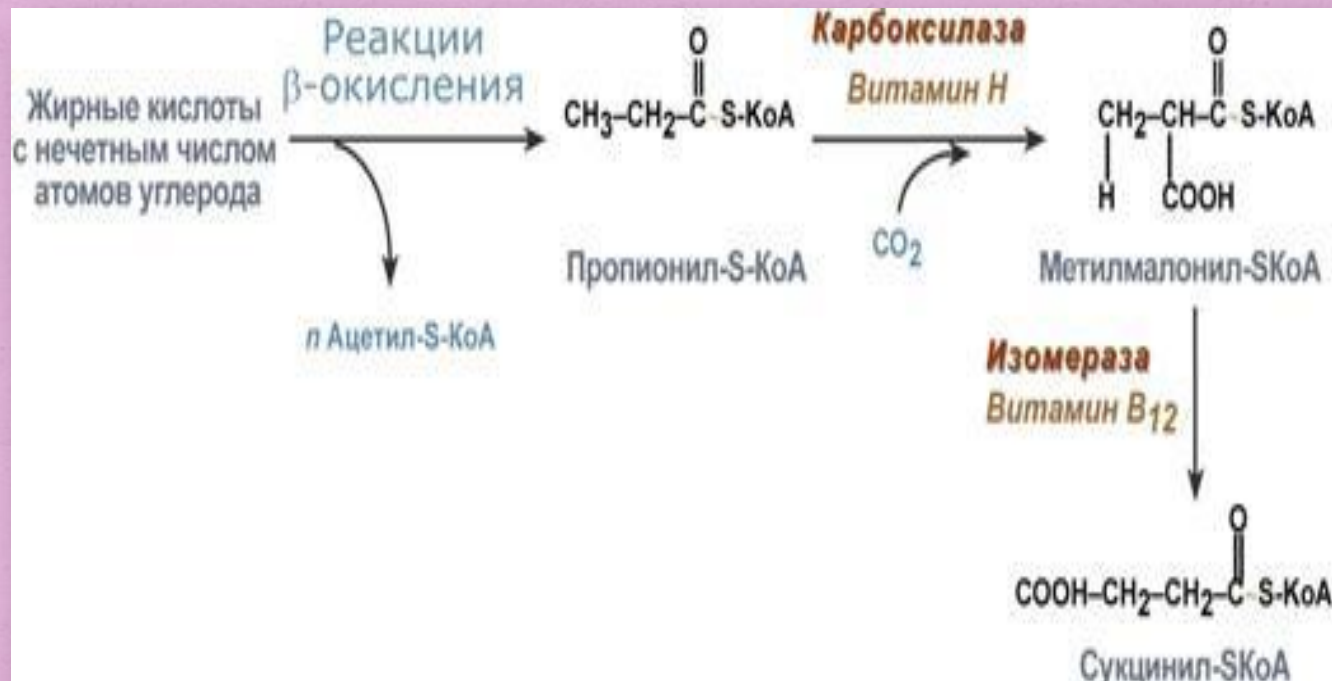
- За цикл окисления образуется 1 молекула ФАДН₂ и 1 молекула НАДН₂.
- В процессе окисления в дыхательной цепи и сопряженного с ними фосфорилирования дают: ФАДН₂ (через КоQ)-2 молекулы АТФ и НАДН₂-3 молекулы АТФ
- ЗА ОДИН ЦИКЛ образуется 12 молекул АТФ.
- Число циклов β -окисления легко определить исходя из представления о жирной кислоте как о цепочке двухуглеродных звеньев. Число разрывов между звеньями соответствует числу циклов β -окисления. Эту же величину можно подсчитать по формуле $(n/2 - 1)$, где n – число атомов углерода в кислоте.
- Количество образуемого ацетил-SКоА – определяется обычным делением числа атомов углерода в жирной кислоте на 2.

Т.к., при каждом цикле β -окисления образуются одна молекула ФАДН₂ и одна молекула НАДН. Последние в процессе окисления в дыхательной цепи и сопряженного с ним фосфорилирования дают: ФАДН₂ – 2 молекулы АТФ и НАДН – 3 молекулы АТФ, т.е. в сумме за один цикл образуется 5 молекул АТФ. При окислении пальмитиновой кислоты образуется $5 \times 7 = 35$ молекул АТФ. В процессе β -окисления пальмитиновой кислоты образуется 8 молекул ацетил-КоА, каждая из которых, «сгорая» в цикле трикарбоновых кислот, дает 12 молекул АТФ, а 8 молекул ацетил-КоА дадут $12 \times 8 = 96$ молекул АТФ.

Таким образом, всего при полном β -окислении пальмитиновой кислоты образуется $35 + 96 = 131$ молекула АТФ. С учетом одной молекулы АТФ, потраченной в самом начале на образование активной формы пальмитиновой кислоты (пальмитоил-КоА), общий энергетический выход при полном окислении одной молекулы пальмитиновой кислоты в условиях животного организма составит $131 - 1 = 130$ молекул АТФ

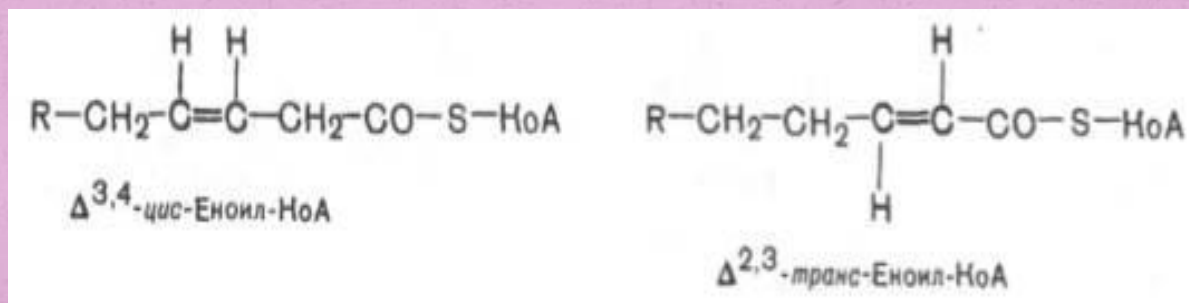
Окисление жирных кислот с нечетным числом углеродных атомов

Жирные кислоты с нечетным числом углеродов поступают в организм с растительной пищей и морепродуктами. Их окисление происходит по обычному пути до последней реакции, в которой образуется пропионил-S-CoA.

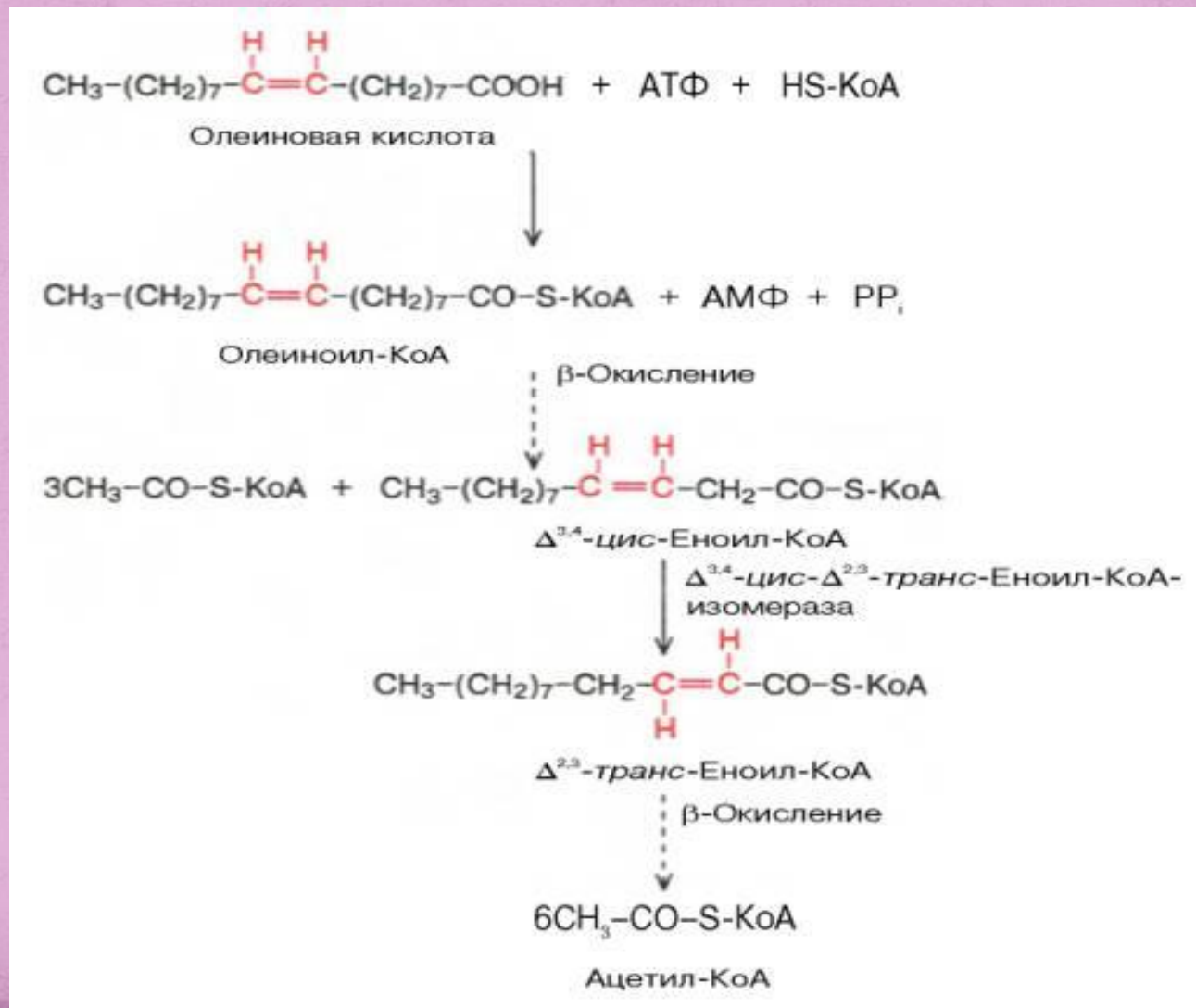


Окисление ненасыщенных жирных кислот

Окисление ненасыщенных жирных кислот в принципе происходит так же, как и окисление насыщенных жирных кислот, но с некоторыми особенностями. Двойные связи природных ненасыщенных жирных кислот (олеиновой, линолевой и т.д.) имеют цис-конфигурацию, а в КоА-эфирах ненасыщенных кислот, являющихся промежуточными продуктами при β -окислении насыщенных жирных кислот, двойные связи имеют трансконфигурацию. Кроме того, последовательное удаление двууглеродных фрагментов при окислении ненасыщенных жирных кислот до первой двойной связи дает $\Delta^{3,4}$ -ацил-КоА, а не $\Delta^{2,3}$ -ацил-КоА, который является промежуточным продуктом при β -окислении ненасыщенных жирных кислот:



Окисление ненасыщенных жирных кислот



Пример. Окисление линолевой кислоты

Так как число атомов углерода равно 18, то количество молекул ацетил-S-КоА равно 9. Значит при его окислении в ЦТК образуется $9 \times 12 = 108$ молекул АТФ. Исходя из формулы $(n/2 - 1)$ число циклов β -окисления равно 8. При расчете получаем $8 \times 5 = 40$ молекул АТФ. В кислоте имеются 2 двойные связи. Следовательно, в двух циклах β -окисления не образуется 2 молекулы ФАДН₂, что равноценно потере 4 молекул АТФ.

Таким образом, энергетический выход $108 + 40 - 4 = 144$ молекулы АТФ.

Окисление жирных кислот у позвоночных обеспечивает по меньшей мере половину энергии, поставляемой окислительными процессами, протекающими в клетках печени, почек, сердечной мышцы и скелетных мышц (в состоянии покоя). У голодающих, пребывающих в спячке животных, а также у перелётных птиц жир по существу единственный источник энергии. В то же время в клетках мозга окисление жирных кислот незначительно или даже вовсе не происходит; единственный источник энергии для них — глюкоза.

