



СЗГМУ им. И.И.МЕЧНИКОВА
КАФЕДРА БИОЛОГИЧЕСКОЙ И ОБЩЕЙ ХИМИИ
2018 / 2019 уч. год
БИОЛОГИЧЕСКАЯ ХИМИЯ - БИОХИМИЯ ПОЛОСТИ РТА

Раздел 4

ЛЕКЦИЯ
ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АММИАКА.
ОСТАТОЧНЫЙ АЗОТ КРОВИ.

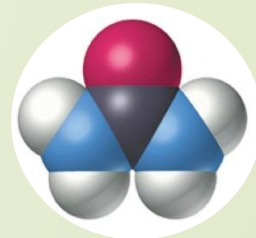
ЛК-7

Доцент АНТОНОВА Ж.В.

ПЛАН ЛЕКЦИИ

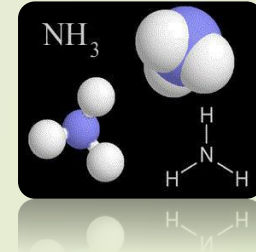
- I. Источники аммиака в клетках.
- II. Причины токсичности аммиака.
- III. Первичное обезвреживание аммиака в тканях (образование амидов АК, восстановительное аминирование, глюкозо-аланиновый цикл, биологическая роль).
- IV. Окончательное обезвреживание аммиака в почках (образование солей аммония, б/роль)
- V. Окончательное обезвреживание аммиака в печени (орнитиновый цикл, б/ роль).
- VI. Нарушения работы орнитинового цикла.
- VII. Приложение. Взаимосвязь работы орнитинового цикла с ЦТК.
- VIII. Понятие остаточного азота крови. Азотемия
- IX. Изменения содержания мочевины в крови /моче и аммонийных солей в моче (таблица).
- X. Изменения содержания компонентов остаточного азота в крови (таблица).
- XI. Список литературы.

ЛК-7



I. Источники аммиака в клетках

- 1) дезаминирование АК
в различных органах и тканях
- 2) дезаминирование
биогенных аминов под действием МАО
- 3) дезаминирование пуриновых и пиридиновых оснований
- 4) гниение АК в кишечнике под действием ферментов м. о.



В крови и цитозоле клеток при физиологических значениях рН:

Рис.1

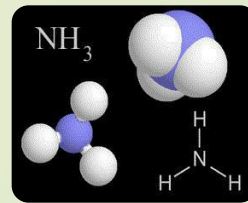


АММИАК – ТОКСИЧНОЕ СОЕДИНЕНИЕ, ОСОБЕННО ДЛЯ ЦНС.

II. Причины токсичности аммиака:

1. Высокое содержание NH_3 в тканях ↗ количество а-кетоглутарата (**α-КГ**), т. к. он связывает избыток NH_3 , превращаясь в **ГЛУ**, при участии глютаматдегидрогеназы. Это нарушает обмен АК (трансаминирование) и ↓ ход ЦТК (гипоэнергетическое состояние).
2. Избыток NH_3 ▲ синтез глутамина из Глу в нервной ткани при участии глутаминсигнитазы (первичное обезвреживание). Накопление **ГЛН** в нервных клетках приводит к ↑ осмотического давления и может вызвать отек мозга.

ЛК-7



II. Причины токсичности аммиака

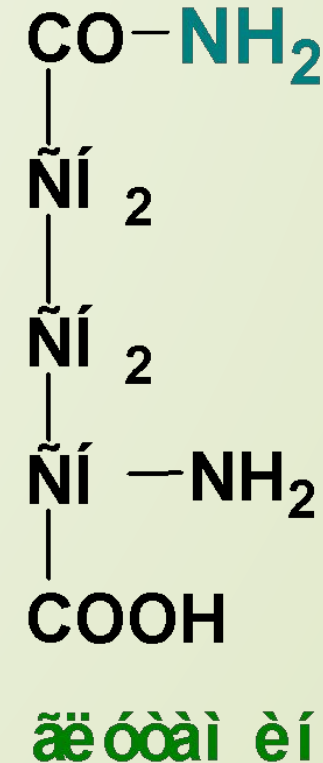
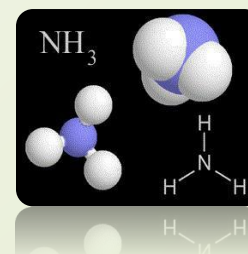
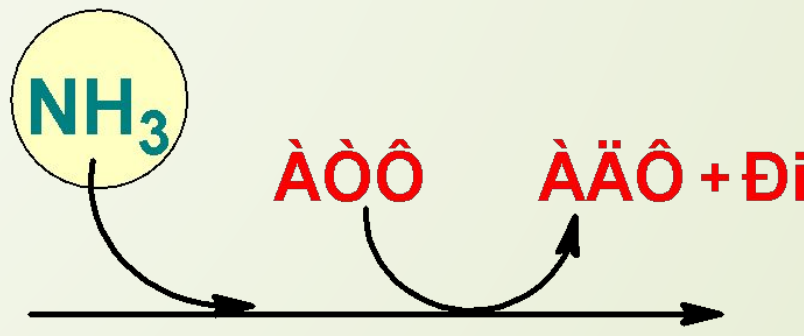
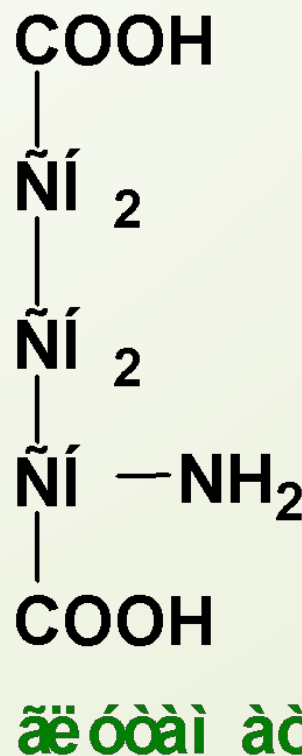
3.  [ГЛУ] снижает синтез ГАМК, нарушаются проведение нервного импульса, повышается нервно-мышечная возбудимость, возникают судороги.
4.  NH₄⁺ нарушает трансмембранный перенос Na⁺ и K⁺, он конкурирует с ними за ионные каналы, что влияет на проведение нервных импульсов.
5.  NH₄⁺ сдвигает pH крови в щелочную сторону ( NH₄OH), вызывает **алкоз**. Это  **сродство Hb** к кислороду, он плохо отдает его тканям, что приводит к **гипоксии и гипоэнергетическому состоянию**, отчего страдает главным образом головной мозг.
ЛК-7

III. ПЕРВИЧНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АМИАКА В ТКАНЯХ:

1) ОБРАЗОВАНИЕ АМИДОВ АК:

а) образование ГЛУТАМИНА (митохондрии) - основной путь первичного обезвреживания NH₃ во всех тканях (особ в нервной). ГЛН с током крови идет в печень и почки.

Рис.2



III. ПЕРВИЧНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АММИАКА В ТКАНЯХ:

б) образование АСПАРАГИНА: Е - глутаминзависимая (животные ткани) и аммиакзависимая (бактериальные клетки) аспарагинсинтетаза.

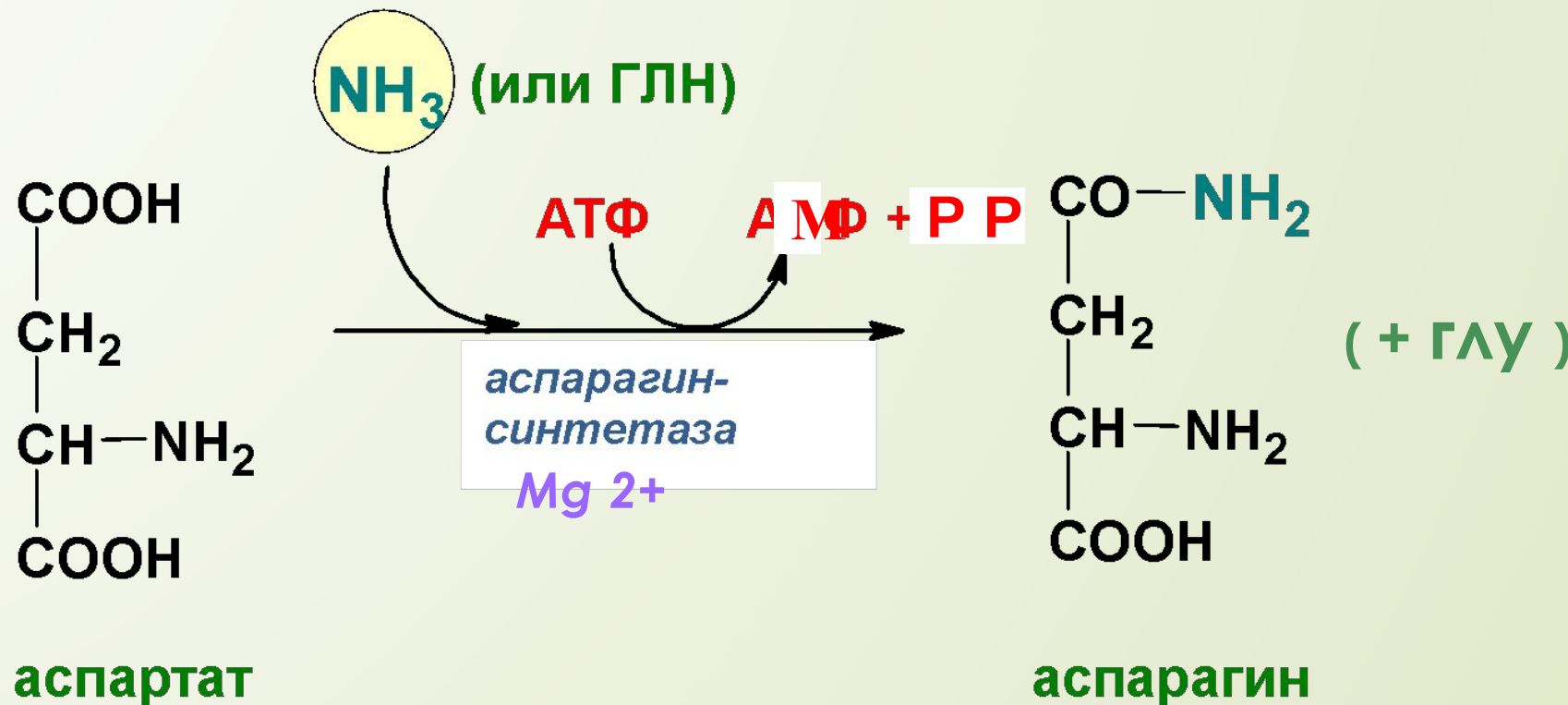
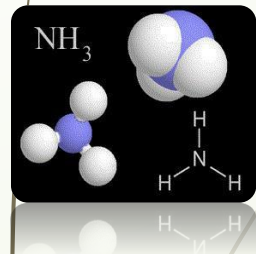


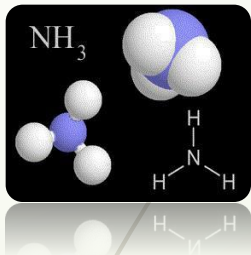
Рис.3

III. ПЕРВИЧНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АМИИАКА В ТКАНЯХ:

2) ВОССТАНОВИТЕЛЬНОЕ АМИНИРОВАНИЕ (мозг и др. ткани):



Роль реакций :



- ◆ СВЯЗЫВАНИЕ ТОКСИЧНОГО NH_3 в тканях
- ◆ ОБРАЗОВАНИЕ ЗАМЕНИМЫХ АК (ГЛУ, ГЛН и АСН)
- ◆ ОБРАЗОВАНИЕ ТРАНСПОРТНЫХ ФОРМ NH_3 в крови (ГЛН и АСН)
(растворимых и нетоксичных)
- ◆ ГЛН и АСН – источники азота в анаболических реакциях

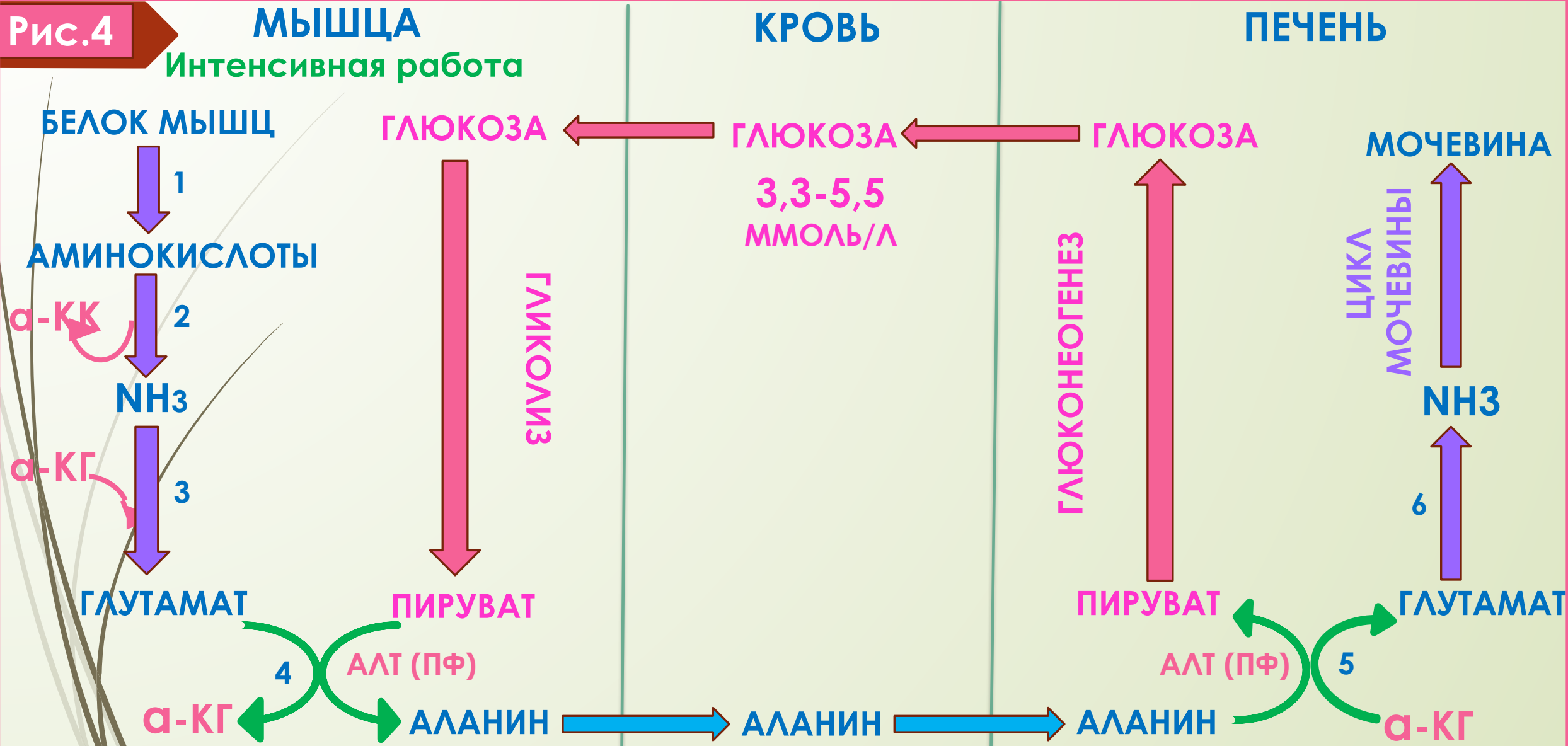
АК- 7

3) ВЫВЕДЕНИЕ NH_3 ИЗ МЫШЦ в виде АЛА:

Глюкозоаланиновый цикл (Рис. 4)

III. 3). Глюкозоаланиновый цикл

Рис.4



III. 3). Глюкозоаланиновый цикл

1. Распад белков мышц/интенсивная мышечная работа
2. Дезаминирование АК/энергия
3. Восстановительное аминирование (ГлДГ, НАДФН+Н+)/первичное обезвреживание.
4. Трансаминирование
ПВК и ГЛУ (АЛТ, ПФ)
5. Трансаминирование Ала и а-КГ (АЛТ, ПФ)
6. Дезаминирование Глу (ГлДГ, НАД+)

Гликолиз- анаэробное дихотомическое окисление Глюкозы (2 АТФ)

Глюконеогенез- синтез глюкозы из неуглеводных веществ/печень, почки

БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ:

1. Из мышц выводится аммиак и пируват в виде аланина, к-й поступает в печень;
2. В печени из аланина образуется глюкоза, которая поддерживает физиологический уровень глюкозы в крови, а аммиак превращается в мочевину.

ЛК-7

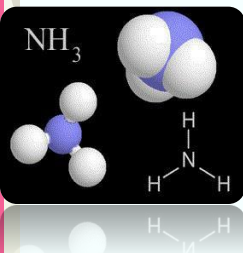
IV. ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АМИИАКА В ПОЧКАХ:

Рис.5

СИНТЕЗ АММОНИЙНЫХ СОЛЕЙ

Почки

Глутамин



IV. ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АМИАКА В ПОЧКАХ:

РОЛЬ ОБРАЗОВАНИЯ СОЛЕЙ АММОНИЯ:

- ❖ В виде солей аммония с мочой удаляется токсичный аммиак;
- ❖ Это один из механизмов поддержания кислотно-основного равновесия в организме;
- ❖ выводится избыток анионов кислот без потери катионов Na^+ , K^+ и др.;



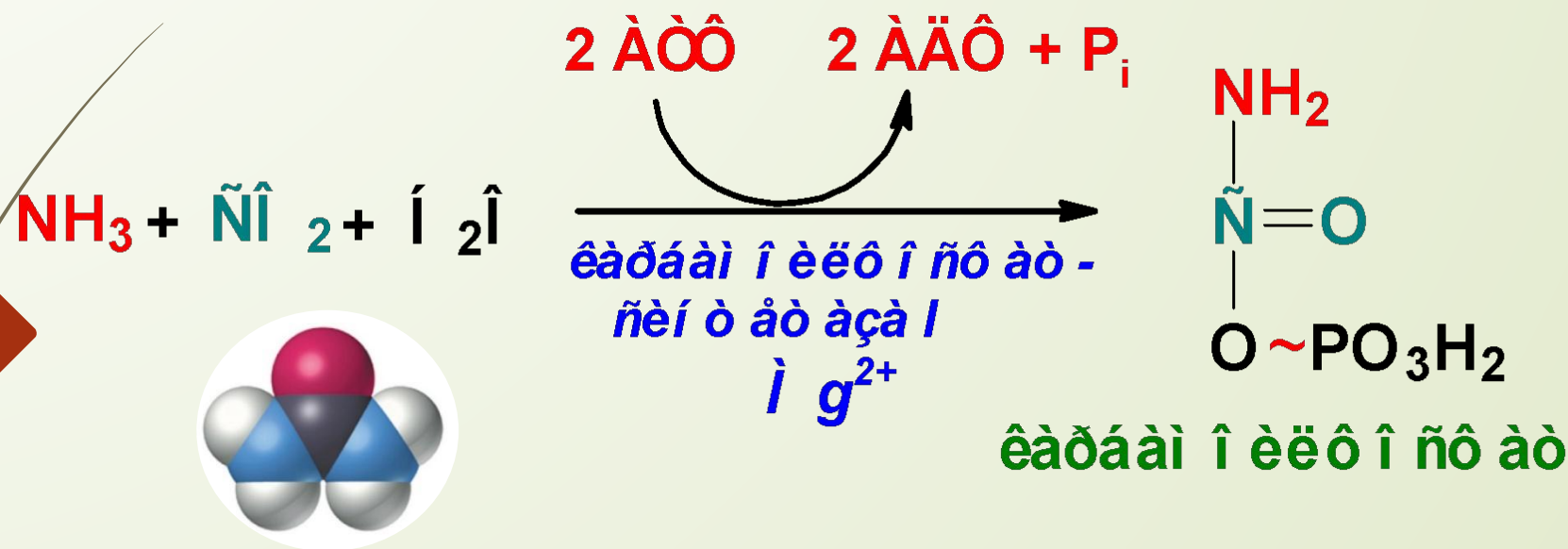
ЛК-7

- в печени ГЛН и АСН гидролитически дезаминируются:
- Глн + H_2O глутаминаза \rightarrow Глу + NH_3
- Асн + H_2O аспарагиназа \rightarrow Асп + NH_3
- NH_3 идет в орнитиновый цикл

V. ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ ОБЕЗВРЕЖИВАНИЕ АММИАКА В ПЕЧЕНИ:

ОРНИТИНОВЫЙ ЦИКЛ МОЧЕВИНООБРАЗОВАНИЯ (ОЦ) КРЕБСА-ГЕНЗЕЛАЙТА

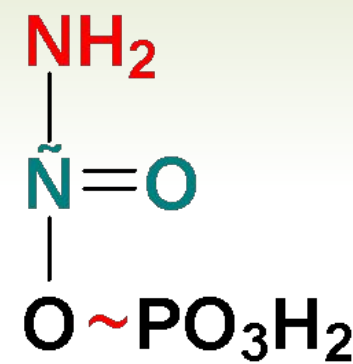
1) В матриксе митохондрий: NH₃ (из дезаминирования) и HCO₃⁻ (из ЦТК) и 2ATФ (из ЦТК) образуют карбамоилфосфат:



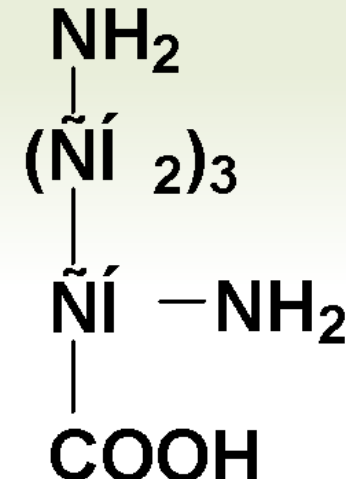
ОРНИТИНОВЫЙ ЦИКЛ МОЧЕВИНООБРАЗОВАНИЯ

2) Карбамоильный остаток переносится на орнитин с образованием цитруллина (α -АК), к-й затем переходит в цитоплазму.

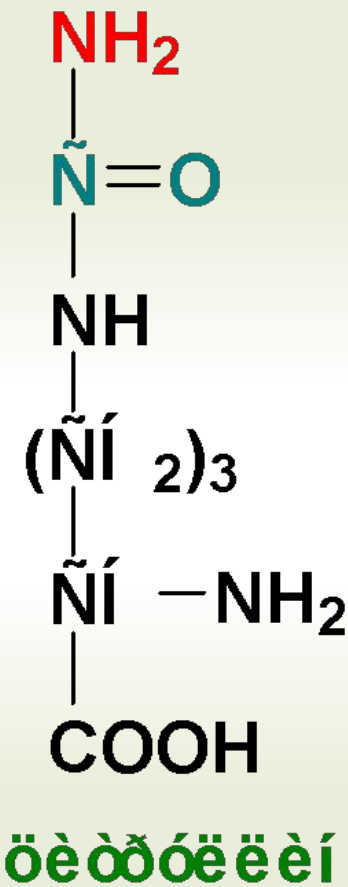
Рис.7



êàðáàì ï èë-
ô ï ñô àò

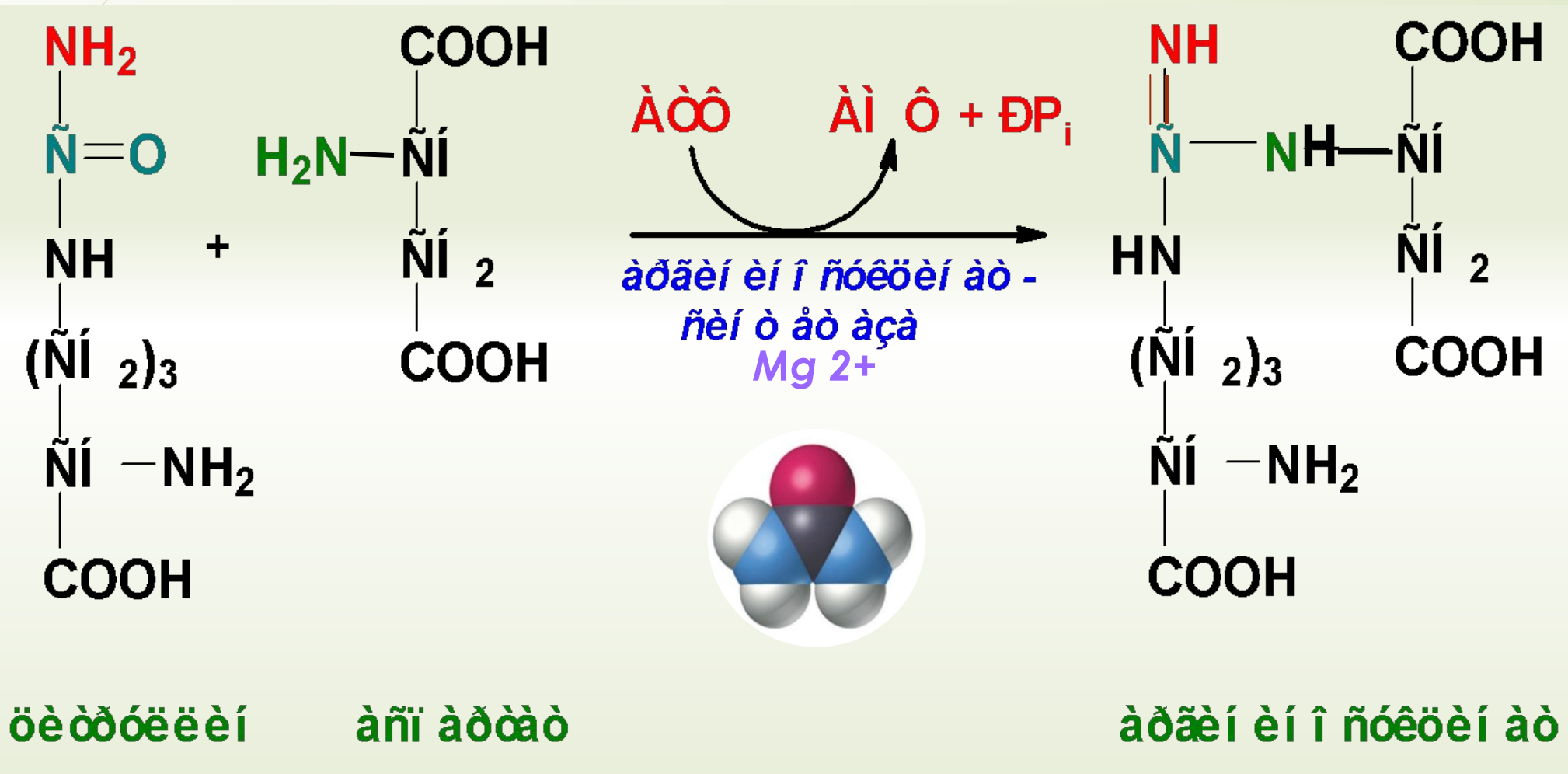


ï ðí èò èí êàðáàì ï èë-



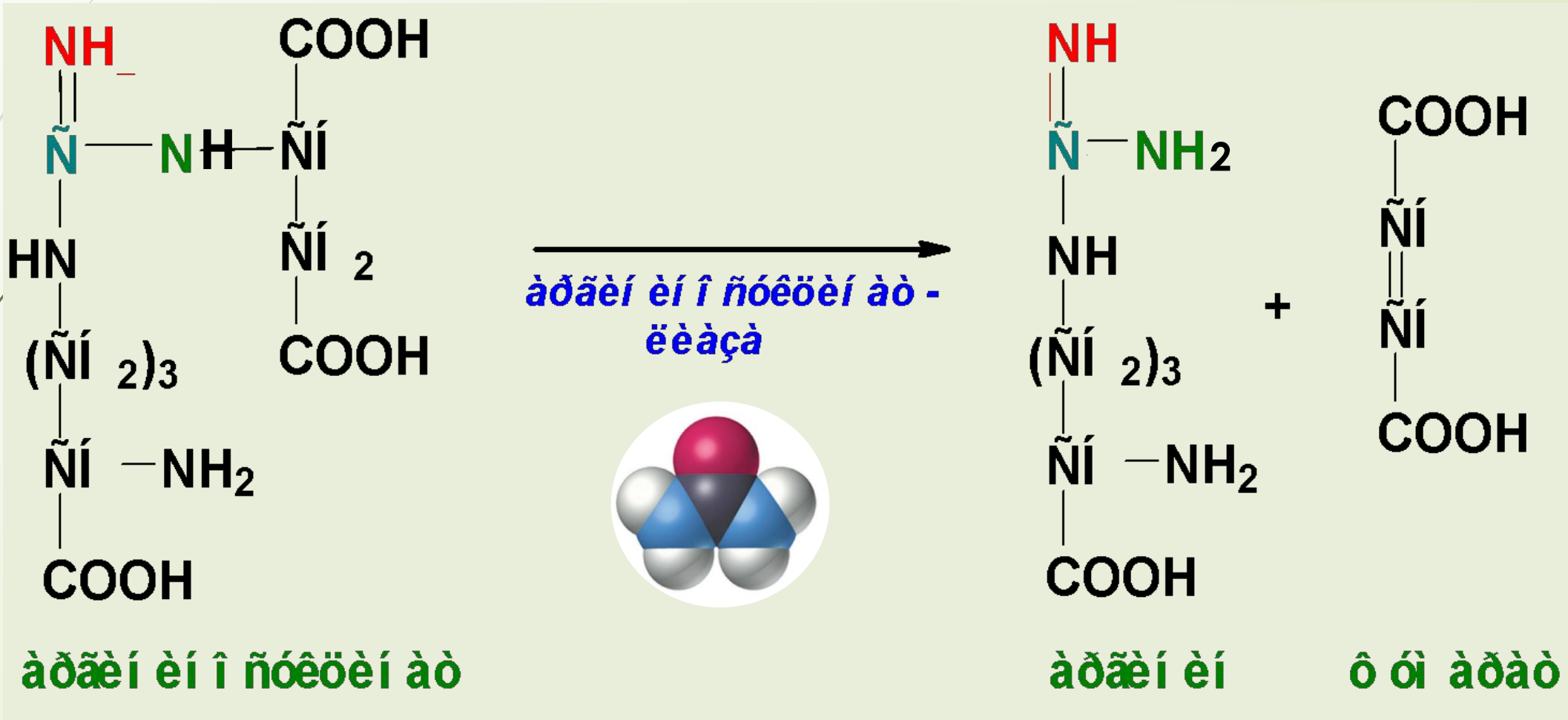
ОРНИТОВЫЙ ЦИКЛ МОЧЕВИНООБРАЗОВАНИЯ

3) В цитоплазме: 2-я аминогруппа для мочевины идет от аспартата, к-й реагирует с цитруллином, образуя аргининосукиннат



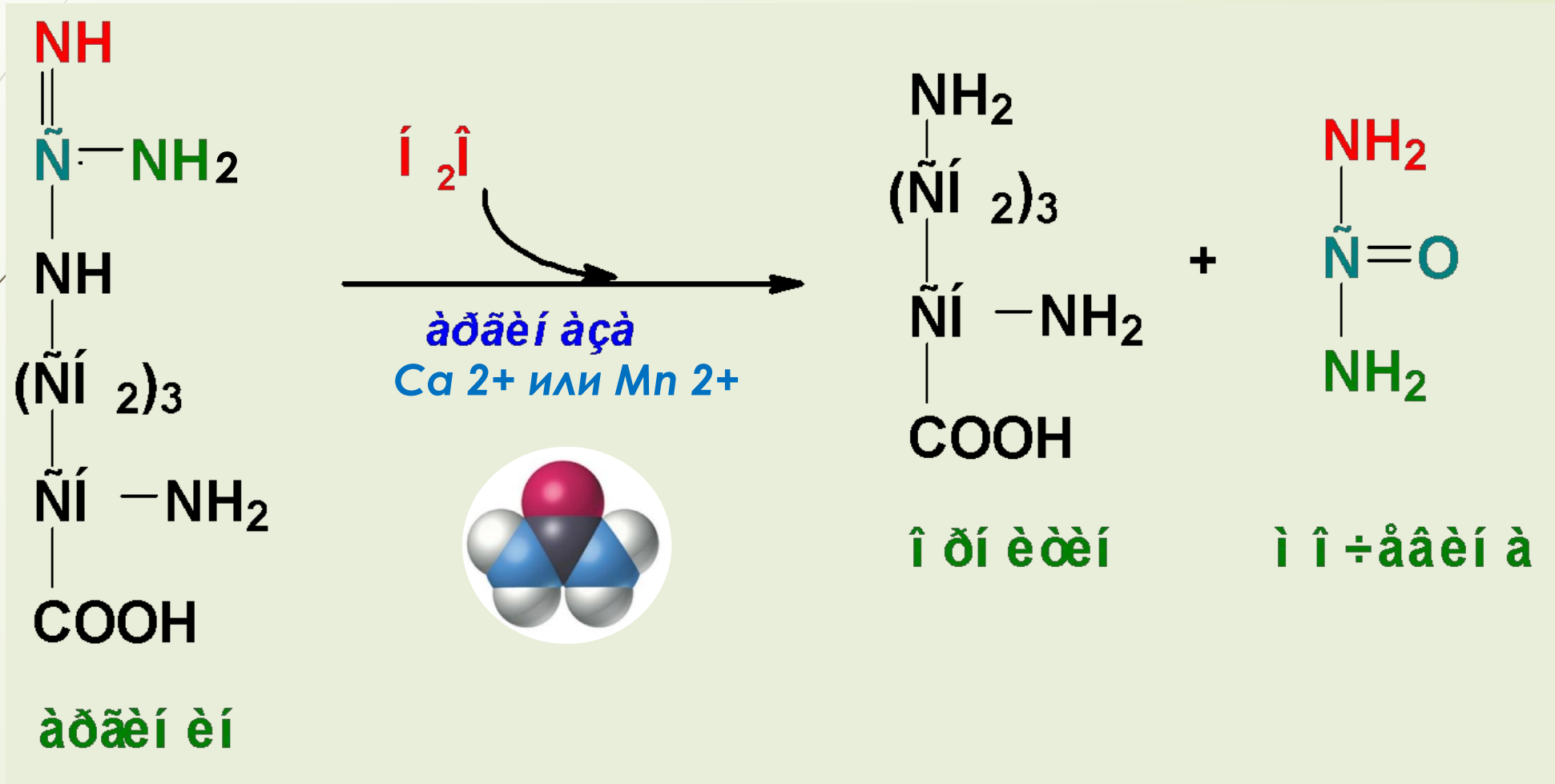
ОРНИТИНОВЫЙ ЦИКЛ МОЧЕВИНООБРАЗОВАНИЯ

4) Отщепление фумарата от аргининосукцината приводит к получению аргинина, в котором остается аминогруппа от АСП. Фумарат идет в ЦТК



ОРНИТИНОВЫЙ ЦИКЛ МОЧЕВИНООБРАЗОВАНИЯ

5) Гидролиз аргинина дает орнитин, к-й возвращается в митохондрию и вновь включается в цикл, и мочевину, к-я поступает в кровь.



VI. Б/РОЛЬ и нарушения работы ОЦ

1) РОЛЬ ОЦ:

- Синтез мочевины - окончательное обезвреживание аммиака
- Синтез аргинина и пополнение его фонда в организме (роль АРГ самост.)



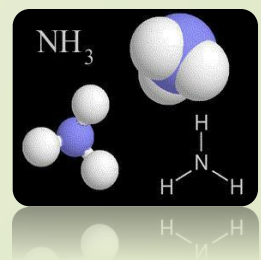
2) РЕГУЛЯЦИЯ ОЦ (самост.); 3) ВЗАИМОСВЯЗЬ ОЦ и ЦТК (VII.Прилож. Рис.11)

Гипераммониемия

(повышение содержания аммиака в крови)

ПРИЧИНЫ:

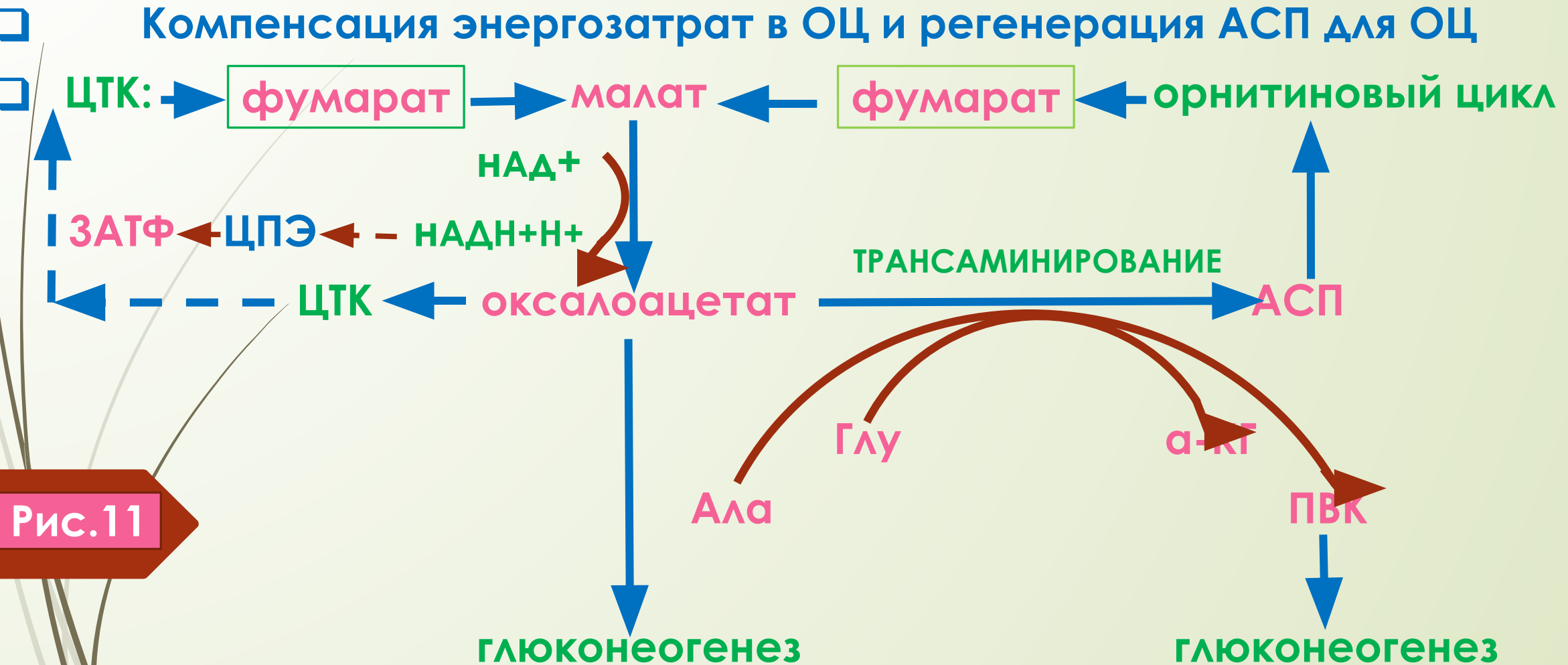
- ◆ заболевания печени (гепатит, цирроз);
- ◆ наследственные дефекты ферментов ОЦ приводят к



Гипераммониемии I и II типа, Цитруллинемии,
Аргиносукцинатурии, Гипераргининемии.

Все симптомы связаны с проявлением действия аммиака на ЦНС.

VII. Приложение. Взаимосвязь орнитинового цикла (ОЦ) и ЦТК

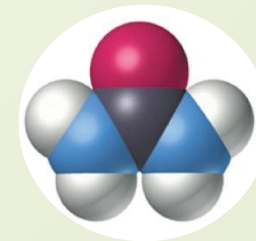


1. При включении фумарата в ЦТК компенсируется ЗАТФ, затраченных на синтез 1 мол. мочевины в ОЦ;
2. Из фумарата орнитинового цикла за счет 2-х реакций ЦТК образуется оксалоацетат, к-й превращаясь в АСП (трансаминирование), идет в ОЦ. Это цикл регенерации аспартата из фумарата.

VIII. Остаточный АЗОТ крови / АЗОТемия

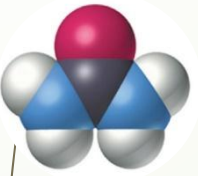
1. Из крови мочевина поступает в почки и выводится с мочой
2. «Остаточный (небелковый) азот» крови – это суммарное содержание низкомолекулярных азотистых веществ, которые остаются в фильтрате после осаждения белков.
3. Компоненты остаточного азота (ОА): мочевина (~50%), мочевая кислота, креатин, креатинин, аминокислоты, индикан, гиппуровая кислота, билирубин и др.
(происхождение, причины ↑ и ↓ в крови – см. п. X).
4. Повышение уровня остаточного азота в крови – азотемия

ЛК-7



VIII. АЗОТЕМИЯ

АЗОТЕМИЯ



ПРОДУКЦИОННАЯ
увеличение образования
компонентов ОА

РЕТЕНЦИОННАЯ
снижение выведения
компонентов ОА с мочой

ПОЧЕЧНАЯ
связана с нарушением
экскреторной функции при
патологии почек (ОПН,
ХПН)

ВНЕПОЧЕЧНАЯ
связана со снижением
почечного кровотока АД,
наруш. кровообращ. и др.

ЛК-7

IX. ИЗМЕНЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ МОЧЕВИНЫ В КРОВИ/МОЧЕ и (АмС) В МОЧЕ

ЗАБОЛЕВАНИЕ (СОСТОЯНИЕ)	СОДЕРЖАНИЕ МОЧЕВИНЫ В КРОВИ	СОДЕРЖАНИЕ МОЧЕВИНЫ В МОЧЕ	АММОНИЙНЫЕ СОЛИ (АмС)
1. Заболевания печени (гепатит, цирроз)	↓	↓	↑ компенсаторно
2. Заболевание почек (нарушена экскреторн. функция)	↑↑ азотемия ретенционная почечная	↓	↓
3. Усиленный распад тканевых белков	↑ азотемия продукционная	↑	↑
4. Избыточное белковое питание	↑ азотемия продукционная	↑	↑
5. Белковое голодание 	↓	↓	↓ 

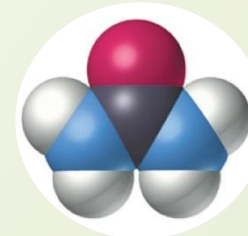
X. ИЗМЕНЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КОМПОНЕНТОВ ОА В КРОВИ

Компонент	Происхождение	Причины  в крови	Причины  в крови
МОЧЕВИНА 	<ul style="list-style-type: none"> Образуется в печени в орнитиновом цикле 	<ul style="list-style-type: none"> Распад белков тканей Заболевание почек Избыточное белковое питание 	<ul style="list-style-type: none"> Заболевание печени Белковое голодание
МОЧЕВАЯ КИСЛОТА	<ul style="list-style-type: none"> Распад пуринов в печени и слизистой оболочке кишечника 	<ul style="list-style-type: none"> Заболевание почек Падагра Избыточное белковое питание 	<ul style="list-style-type: none"> Белковое голодание
АМИНОКИСЛОТЫ	<ul style="list-style-type: none"> Из белков тканей Из белков пищи Биосинтез заменимых АК 	<p>↑</p> <ul style="list-style-type: none"> Распад белков тканей Заболевание печени Наследственные заболевания обмена отдельных АК (фенилкетонурия и др.) 	<ul style="list-style-type: none"> Белковое голодание Заболевания почек (нарушение реабсорбции)
КРЕАТИН	<ul style="list-style-type: none"> Синтезируется в почках и печени (Арг, Гли, Мет), используется мышцами 	<ul style="list-style-type: none"> Заболевания мышц 	<ul style="list-style-type: none"> Нарушение синтеза в почках и печени

X. ИЗМЕНЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КОМПОНЕНТОВ ОА В КРОВИ

Компонент	Происхождение	Причины ↑ в крови	Причины ↓ в крови
КРЕАТИНИН	<ul style="list-style-type: none">Образуется в мышцах из креатинфосфата	<ul style="list-style-type: none">Заболевание почекИнтенсивная мышечная работа	<ul style="list-style-type: none">Заболевания мышц (миопатия)
БИЛИРУБИН	<ul style="list-style-type: none">Образуется в РЭС при распаде гема	<ul style="list-style-type: none">Интенсивный гемолизЗаболевание печениНарушение оттока желчи (обтурация и др.)	<ul style="list-style-type: none">Анемия
ИНДИКАН	<ul style="list-style-type: none">Образуется в печени при обезвреживании индола (продукт гниения Три)	<ul style="list-style-type: none">Усиление гниения белков в кишечнике	<ul style="list-style-type: none">Заболевания печени (нарушение обезвреживающей функции)
ГИППУРОВАЯ К-ТА	<ul style="list-style-type: none">Образуется в печени при обезвреживании бензойной кислоты (продукт гниения Фен)	<ul style="list-style-type: none">Усиление гниения белков в кишечнике	<ul style="list-style-type: none">Заболевания печени (нарушение обезвреживающей функции)

БЛАГОДАРЮ ЗА ВНИМАНИЕ !



ЛК-7

Основная литература

1. Биохимия: учебник/ под ред. Е.С. Северина.- М.: ГЭОТАР- Медиа, 2011. - 759 с.: ил. (2006 - 779 с.: ил.,) (Раздел.9,п.В)
2. Биохимия [Электронный ресурс] : учебник / под ред. Е. С. Северина. - 5-е изд., испр. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2015. - <http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970433126.html> (Раздел.9,п.В)
3. Биологическая химия. Биохимия полости рта: учебник / Т.П. Вавилова, А.Е. Медведев. - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2014. - 560 с.: ил. (стр.350-355)
4. Биологическая химия. Биохимия полости рта [Электронный ресурс] : учебник / Т.П. Вавилова, А.Е. Медведев - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2014. - <http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970430392.html> (Часть 5, Гл.16, п. Обезвреживание аммиака).

ЛК-7**Дополнительная литература**

1. Биологическая химия: учебник. Т.Т. Березов, Б.Ф. Коровкин. – 3-е изд., перераб. и доп.– М.: Медицина, 1998. – 704 с.: ил. (стр.446-451)

