Обмен нуклеотидов

Дисциплина: биохимия (С2.Б.4)

Специальность: 31.05.01 лечебное дело

НГМУ, кафедра медицинской химии Д.б.н., доцент Суменкова Дина Валерьевна

Лекция 16. Обмен нуклеотидов

- Нуклеотиды и их производные выполняют многообразные функции в организме человека: участвуют в синтезе нуклеиновых кислот, нуклеотидных коферментов (NAD, NADP, FAD, FMN), участвуют в образовании активных форм углеводов (УДФ-глюкоза), аминокислот (SAM), «энергетических молекул» (АТФ, ГТФ), участвуют в передаче сигнала гормонов в клетку (цАМФ, цГМФ).
- Нарушение процессов обмена нуклеотидов лежит в основе патогенеза некоторых заболеваний человека (подагра, мегалобластная анемия, иммунодефицитные состояния).
- В основе механизма действия ряда противовирусных и противоопухолевых препаратов лежит ингибирование процессов синтеза нуклеотидов.

Актуальность темы

- Образование фосфорибозилдифосфата (ФРДФ) ключевой момент в синтезе нуклеотидов
- Синтез и катаболизм пуриновых нуклеотидов: ход процесса, регуляция, «запасные» пути синтеза. Нарушения обмена пуриновых нуклеотидов
- Синтез и катаболизм пиримидиновых нуклеотидов: ход процесса, регуляция, «запасные» пути синтеза. Нарушения обмена пиримидиновых нуклеотидов
- Образование дезоксирибонуклеотидов
- Синтез нуклеотидов мишень действия лекарственных препаратов (задание для самостоятельной работы, см. слайд 38)

План лекции

Знать:

• Основные метаболические пути превращения пуриновых и пиримидиновых нуклеотидов

Знания об обмене нуклеотидов необходимы для понимания:

- ✓ механизмов возникновения заболеваний, связанных с нарушением их синтеза и катаболизма
- ✓ механизма действия противоопухолевых и противовирусных лекарственных препаратов ингибиторов синтеза нуклеотидов

Цель лекции

- Пуриновые и пиримидиновые азотистые основания
- Структура пуриновых и пиримидиновых нуклеотидов
- Виды химических связей в нуклеотидах
- Роль нуклеотидов в организме человека

Вспомните самостоятельно из курса химии

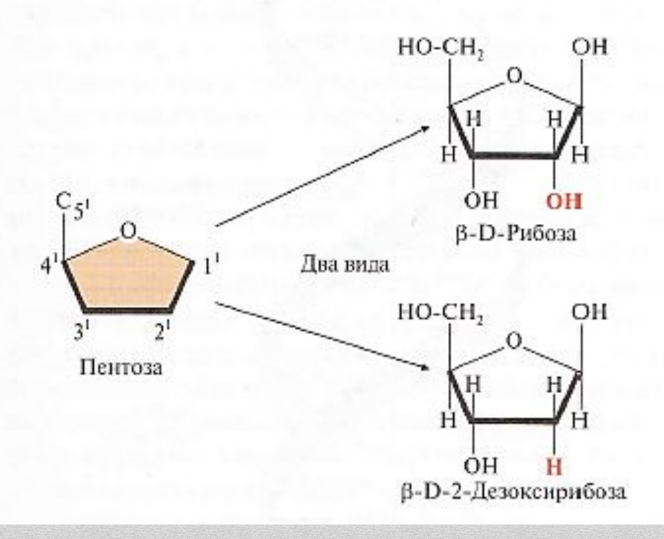
Компоненты нуклеотида:

- АЗОТИСТОЕ ОСНОВАНИЕ (АО) (циклические соединения, производные пурина или пиримидина)
- □ ПЕНТОЗА (рибоза или дезоксирибоза)
- □ ОСТАТОК ФОСФОРНОЙ КИСЛОТЫ (нуклеотид моно-, ди- или трифосфаты)

Виды химических связей между компонентами нуклеотида:

- N-гликозидная связь между АО (N_9 у пуриновых и N_1 у пиримидиновых) и пентозой (1')
- 5'-фосфоэфирная связь между пентозой и фосфорной кислотой

Структура нуклеотида



Пентозы

Почти все клетки способны к синтезу нуклеотидов. Продукты расщепления нуклеиновых кислот тканей и пищи используются повторно в незначительной степени.

Образование ФРДФ — центральное место в синтезе пуриновых и пиримидиновых нуклеотидов

□ Источник образования ФРДФ: рибозо-5-фосфат (продукт ПФП окисления глюкозы)

рибозо-5-фосфат + АТФ
$$\rightarrow$$
 5-фосфорибозил-1-
дифосфат + АМФ (**ФРДФ** синтаза)

Образование фосфорибозилдифосфата (ФРДФ)

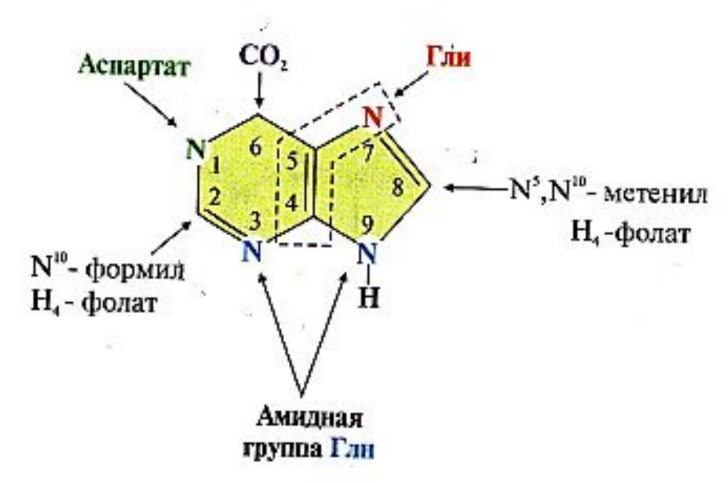
- □ Сборка пуринового гетероциклического основания осуществляется на ФРДФ при участии глицина, глутамина, аспартата, СО₂ и одноуглеродных производных Н₄-фолата в цитозоле:
- □ формирование 5-членного кольца
- □ формирование 6-членного кольца
- □ образование первого пуринового нуклеотида **инозинмонофосфата** (ИМФ)

Синтез ИМФ включает 10 стадий и требует затрат 6 АТФ

образование АМФ и ГМФ

Синтез пуриновых нуклеотидов

(см. схему синтеза на след. слайде)



Происхождение атомов С и N в пуриновом основании

- □ В образовании АМФ из ИМФ участвует аспартат
- □ В образовании ГМФ из ИМФ участвует глутамин *Схема реакций представлена на след. слайде.*
- Нуклеозидди- и трифосфаты синтезируются при участии АТФ и киназ:
- \square AM Φ + AT Φ \leftrightarrow 2AД Φ (аденилаткиназа)
- \square ГМФ + АТФ \rightarrow ГДФ + АДФ (гуанилаткиназа)
- \Box ГДФ + АТФ \rightarrow ГТФ + АДФ
- □ Внимание! Образование АТФ происходит путем субстратного (в процессе гликолиза, цикла Кребса)
 и окислительного (в процессе работы тканевого дыхания) фосфорилирования АДФ

Образование АМФ и ГМФ из ИМФ Образование АДФ, ГДФ, ГТФ

В синтезе АМФ из ИМФ участвуют ферменты:

- 1 аденилосукцинатсинтетаза
- 2 аденилосукциназа

В синтезе ГМФ из ИМФ участвуют ферменты:

- 3 ИМФ-дегидрогеназа
- 4 ГМФ-синтетаза

КМФ – ксантозин-5-монофосфат

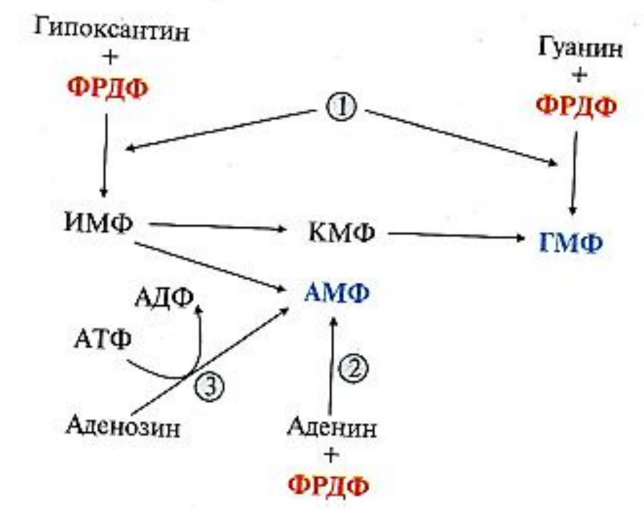
Ферменты синтеза АМФ И ГМФ: подписи к схеме слайда 15.

- Аллостерические ферменты:
- П ФРДФ-синтаза
- П Амидофосфорибозилтрансфераза
- 🛮 ИМФ-дегидрогеназа
- П Аденилосукцинатсинтетаза

Отрицательные эффекторы: АМФ, ГМФ

- В период активного роста тканей синтез пуриновых нуклеотидов из простых предшественников не способен полностью обеспечить нуклеиновые кислоты субстратами, поэтому в этих условиях важную роль играют запасные пути, или «пути спасения»
- Для синтеза нуклеотидов по «пути спасения» используются азотистые основания и нуклеозиды, образующиеся в процессе катаболизма нуклеиновых кислот

Запасные пути синтеза пуриновых нуклеотидов: «пути спасения»



Пути спасения в синтезе пуриновых нуклеотидов

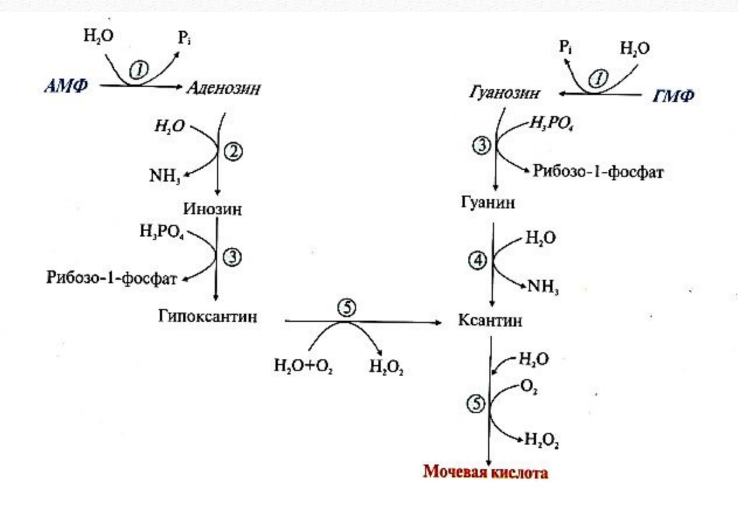
К слайду 19:

- 1 гипоксантингуанинфосфорибозилтрансфераза
- 2 аденинфосфорибозилтрансфераза
- 3 аденозинкиназа

Ферменты «пути спасения» в синтезе пуриновых нуклеотидов

- Схема реакций катаболизма представлена на следующих слайдах
- Терминальный фермент катаболизма: *ксантиноксидаза* (аэробная дегидрогеназа); кофакторы: Fe ³⁺, Mo ²⁺, FAD
- Конечный продукт: мочевая кислота
- ✓ образуется в основном в печени и кишечнике

- ✓ выводится с мочой и через кишечник
- ✓ слабая кислота: в биологических жидкостях находится в комплексе с белками или в виде натриевой соли (ураты)
- \checkmark в крови: 0,15-0,47 ммоль/л (3-7 мг/дл)
- ✓ выводится в сутки: 0,4-0,6 г мочевой кислоты и уратов



К слайду 22:

- 1 фосфатаза (нуклеотидаза)
- 2 аденозиндезаминаза
- 3 пуриннуклеозидфосфорилаза
- 4 гуаназа
- 5 ксантиноксидаза

Ферменты катаболизма пуриновых нуклеотидов

- Причина: дефект генов ферментов
- ✓ гиперактивация или устойчивость ФРДФ-синтазы к аллостерическим ингибиторам
- ✓ снижение активности гипоксантингуанинфосфорибозилтрансферазы (отсутствие активности вызывает тяжелое заболевание синдром Леша-Нихена, сопровождающееся психическими отклонениями)
 - Проявления: гиперурикемия

Подагра (отложение мочевой кислоты в суставах)

Аллопуринол (лекарственный препарат) – структурный аналог гипоксантина - используется в лечении подагры.

Каков механизм действия препарата?

Катаболизм пуринов останавливается на стадии гипоксантина, который лучше растворяется в жидкостях организма, чем мочевая кислота.

Основные этапы синтеза:

- Формирование пиримидинового кольца (оротата) из глутамина, аспартата, CO₂
- Взаимодействие оротата с ФРДФ с образованием УМФ
- Фосфорилирование УМФ с образованием УТФ
- Образование ЦТФ из УТФ

- глутамин + CO_2 + 2 $AT\Phi$ + H_2O \rightarrow карбамоилфосфат + 2 $AД\Phi$ + Pi (*карбамоилфосфамсинтемаза II*)
- присоединение аспартата (образование карбамоиласпартата), отщепление воды (образование циклического дигидрооротата)

Данные реакции катализирует мультиферментный комплекс *КАД*-фермент:

- 🛮 карбамоилфосфатсинтетаза
- 🛮 аспартаттранскарбамоилаза
- **П** дигидрооротаза
- окисление дигидрооротата при участии NAD-дегидрогеназы с образованием оротата
- реакция с ФРДФ: перенос фосфорибозила на оротат и декарбоксилирование оротидинфосфата с образованием УМФ (УМФ-синтаза: трансфераза и декарбоксилаза)

- Мутация в гене УМФ-синтазы приводит к нарушению образования УМФ из оротата и вызывает наследственное заболевание, которое сопровождается *оратацидурией*
- Клинические проявления: **мегалобластная анемия**, нарушение работы ЖКТ, сердца, интеллектуальной и двигательной активности
- Причина проявлений: «пиримидиновый голод», нарушение синтеза нуклеиновых кислот и деления клеток
- Для лечения применяют уридин или цитидин, которые используются в «запасных» путях синтеза УМФ и ЦМФ

- □ Фосфорилирование УМФ: образование УТФ
- УМ Φ + АТ Φ \rightarrow УД Φ + АД Φ
- УД Φ + АТ Φ \rightarrow УТ Φ + АД Φ

Реакции катализируют киназы

□ Образование ЦТФ:

УТФ + глутамин + АТФ
$$\rightarrow$$
 ЦТФ + глутамат + АДФ + H_3 PO $_4$ (*ЦТФ синтетаза*)

Фосфорилирование УМФ и образование ЦТФ

Аллостерическая регуляция по механизму отрицательной обратной связи:

- УТФ ингибирует КФС II в составе КАД-фермента
- УМФ и ЦМФ ингибируют УМФ-синтазу
- ЦТФ ингибирует ЦТФ-синтетазу

Регуляция синтеза пиримидиновых нуклеотидов

Запасные пути синтеза пиримидиновых нуклеотидов не играют существенной роли:

- Урацил или Цитозин + ФРДФ → УМФ или ЦМФ + РРі (пиримидинфосфорибозилтрансфераза)
- Урацил + рибозо-1-фосфат \rightarrow уридин + H_3PO_4 (уридинфосфорилаза)
- Уридин + $AT\Phi \to УМ\Phi + AД\Phi (уридинкиназа)$

Запасные пути синтеза пиримидиновых нуклеотидов

- Отщепление остатков фосфорной кислоты и рибозы (аналогично катаболизму пуриновых нуклеотидов)
- Пиримидиновые основания разрушаются ферментными системами: например

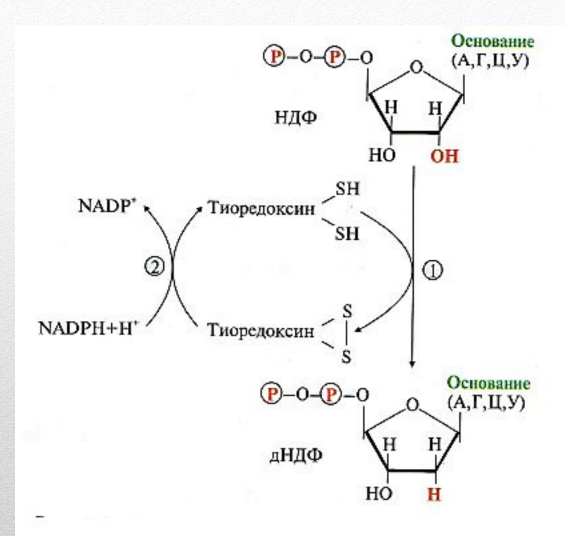
Цитозин \rightarrow CO2 + NH3 + бета-аланин

Конечные продукты – растворимы в воде

Бета-аланин включается в состав карнозина и ансерина (мышечные пептиды, антиоксиданты)

Катаболизм пиримидиновых нуклеотидов

- Внутриклеточная концентрация дезоксирибонуклеотидов низкая
- Активность процесса их образования повышается перед делением клеток во время репликации
- Образование дНДФ (А, Г, Ц, У) из НДФ
- Образование дТМФ из дУМФ
 - 2 ферментных комплекса:
- □ Рибонуклеотидов с образованием дезоксипроизводных):
- рибонуклеотидредуктаза
- ✓ белок-восстановитель тиоредоксин
- ✓ тиоредоксинредуктаза
- **П** тимидилсинтаза



«Работа» рибонуклеотидредуктазы

- Количество ферментов комплекса зависит от скорости синтеза ДНК (регуляция по механизму индукции)
- Аллостерическая регуляция:
- □ Отрицательные эффекторы: дНТФ
- □ дАТФ ингибитор восстановления всех рибонуклеотидов
- □ дГТФ ингибитор восстановления пиримидиновых НДФ

Регуляция активности рибонуклеотидредуктазного комлпекса

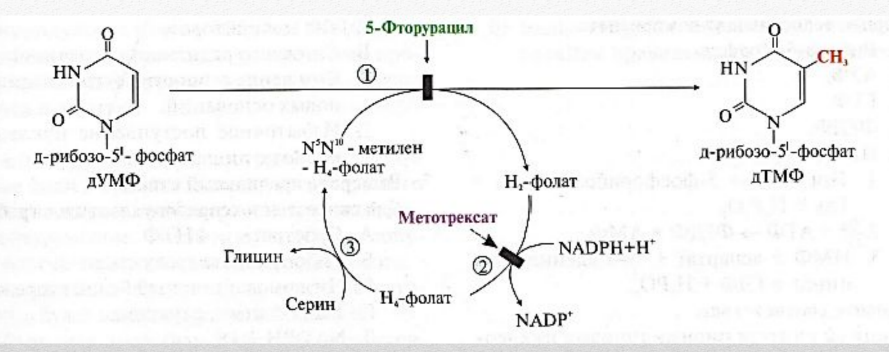
- Возникают при ингибировании работы РНР-комплекса вследствие:
- 1) недостаточности аденозиндезаминазы (см. катаболизм АМФ)

В этом случае, накопление дАТФ приводит к ингибированию РНР и лишает клетки-предшественники В и Т-лимфоцитов образования дезоксирибонуклеотидов (пуриновых и пиримидиновых). Нарушается синтез ДНК, деление клеток. Возникают тяжелые формы клеточного и гуморального иммунодефицита. Дети погибают от частых инфекций.

2) **недостаточность пуриннуклеозидфосфорилазы** (см. катаболизм ГМФ)

В этом случае, накопление дГТФ приводит к ингибированию РНР и нарушению синтеза пиримидиновых дезоксирибонуклеотидов. Снижается клеточный иммунитет. Больные страдают частыми инфекционными заболеваниями.

Иммунодефициты



Тимидилсинтазный комплекс ферментов и его ингибирование фторурацилом и метотрексатом

- *Тимидилсинтаза* (включение одноуглеродного радикала в дУМФ)
- Дигидрофолатредуктаза
- Сериноксиметилтрансфераза (перенос оксиметильной группы с серина на H_4 -фолат с образованием метилен- H_4 -фолата)
- □ Запасные пути синтеза:
 - Тимидин + $AT\Phi \to дTM\Phi + AД\Phi$ (*тимидинкиназа*)

- Изучить информацию по теме: «Ферменты синтеза нуклеотидов мишени действия противоопухолевых и противовирусных препаратов» (см. литературу)
- Составить таблицу (препарат механизм действия область применения) и охарактеризовать препараты: фторурацил, метотрексат, ацикловир, азидотимидин

- Большая часть используемых в клетках нуклеотидов синтезируется de novo из простых предшественников (с участием аминокислот, производных фолиевой кислоты). Центральное место в синтезе нуклеотидов занимает образование фосфорибозилдифосфата.
- «Запасные» пути синтеза (из имеющихся в клетке азотистых оснований и нуклеозидов) играют важную роль в образовании пуриновых нуклеотидов.
- Нарушение метаболизма пуриновых нуклеотидов лежит в основе патогенеза подагры, синдрома Леша-Нихена. Нарушение синтеза пиримидиновых нуклеотидов лежит в основе патогенеза мегалобластной анемии.
- Механизм действия ряда противовирусных и противоопухолевых лекарственных препаратов связан с нарушением синтеза нуклеотидов.

Заключение

- **1.** Биохимия: учебник для ВУЗов / Е. С. Северин М.: ГЭОТАР-Медиа, 2007. -784 с. (раздел 10)
- 2. Биологическая химия с упражнениями и задачами: учебник / ред. С. Е. Северин. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2013. 624 с. (С. 476 495, для выполнения самостоятельной работы «Лекарственные препараты-ингибиторы синтеза нуклеотидов» см. С. 487)
- **3.** Биологическая химия: учебник для студентов медицинских вузов / А.Я. Николаев. М.: Мед. информ. агенство, 2007. 568 с.

Литература