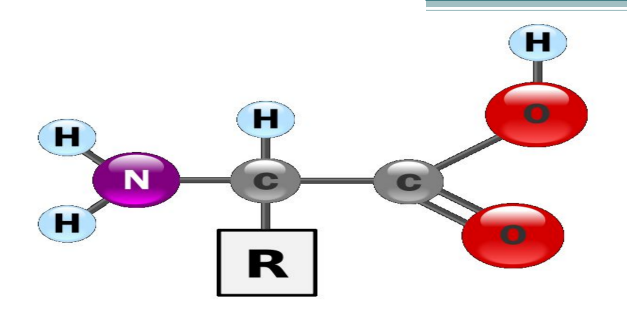
# Аминокислоты



## Аминокислоты

**Аминокислоты** - это органические соединения, в состав которых входят одна или несколько карбоксильных групп и одна или несколько аминогрупп.

Классификация аминокислот

- 1) по числу карбоксильных и аминогрупп аминокислоты делятся на:
- **♦ моноаминомонокарбоновые** (содержат одну амино- и одну карбоксильную группу) NH2−CH2−COOH

глицин

**моноаминодикарбоновые** (содержат одну амино- и две карбоксильные группы)

аспарагиновая кислота

диаминомонокарбоновые (содержат две амино- и одну карбоксильную группу)

$$\mathbf{NH_{2}}$$
 — $\mathbf{CH_{2}}$  — $\mathbf{(CH_{2})_{3}}$  —  $\mathbf{CH}$  — $\mathbf{COOH}$  —  $\mathbf{NH_{2}}$  —  $\mathbf{$ 

**ф** диаминодикарбоновые ( содержат две амино- и две карбоксильные группы)

цистин

# По характеру углеводородного радикала аминокислоты делятся на:

✓ алифатические (радикал является остатком предельного углеводорода)

CH<sub>3</sub> – CH – COOH | NH<sub>2</sub>

✓ ароматические (в состав радикала входит остаток ароматического углеводорода)

$$CH_2$$
 –  $CH$  –  $COOH$ 
 $NH_2$ 

✓ гетероциклические (в состав радикала входит гетероцикл)

CH<sub>2</sub> - CH - COOH
NH<sub>2</sub>

✓ оксиаминокислоты (содержат в радикале

гидроксильную группу)

✓ серосодержащие аминокислоты

(в состав радикала входит один или несколько атомов серы)

### По положению аминогруппы аминокислоты делятся на:

- ✓ **α-аминокислоты** (аминогруппа находится у атома углерода, соседнего с карбоксильной группой)
- ✓ β-аминокислоты (аминогруппа расположена через один атом от карбоксильной группы)
- ✓ γ-аминокислоты (аминогруппа расположена через два атома от карбоксильной группы)

$$CH_2 - CH_2 - COOH$$

NH2

β-аминопропионовая кислота

α-аминопропионовая кислота

у-аминомасляная кислота

# Изомерия аминокислот

✓ изомерия углеродного скелета

2-аминобутановая киспота

2-амино-2-метиппропановая киспота

✓ изомерия положения аминогрупп

2-аминобутановая киспота

3-аминобутановая киспота

## ✓ оптическая изомерия

Все α-аминокислоты, кроме глицина H2N-CH2-COOH, содержат асимметрический атом углерода (α-атом) и могут существовать в виде оптических изомеров (зеркальных антиподов).

## Номенклатура аминокислот

#### Международная номенклатура

За основу выбирают самую длинную цепь, содержащую карбоксильную и аминогруппы, **NH<sub>2</sub>-группа обозначается приставкой «амино-», её положение обозначается цифрой**, причём нумерация начинается с атома углерода карбоксильной группы. К названию основы добавляется окончание «-овая» и слово кислота.

За основы выбирают тривиальное название соответствующей карбоновой кислоты, к которому добавляют приставку «амино-». Положение аминогруппы обозначают греческими буквами, для чего углеродную цепь аминокислоты нумеруют, начиная с атома углерода, соседнего с карбоксильной группой.

# По способности организма синтезировать из предшественников:

<u>Незаменимые аминокислоты</u> — это аминокислоты, которые не могут быть синтезированы в том или ином организме, в частности, в организме человека. Поэтому их поступление в организм с пищей необходимо.

Заменимые аминокислоты — это аминокислоты, которые могут синтезироваться в организме. Однако за счет этого эндогенного синтеза обеспечиваются только минимальные потребности организма, в связи с чем удовлетворение потребности организма в заменимых аминокислотах должно в основном осуществляться за счет поступления их в составе белков пищи.

## Способы получения.

## 1) Гидролиз белков.

Важнейший источник аминокислот – природные белки, при гидролизе которых образуются смеси α-аминокислот.

## 2) Из галогенозамещенных кислот.

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3-CH-COOH+2NH_3} \rightarrow \mathrm{CH_3-CH-COOH+NH_4Br} \\ | & | \\ \mathrm{Br} & \mathrm{NH_2} \end{array}$$

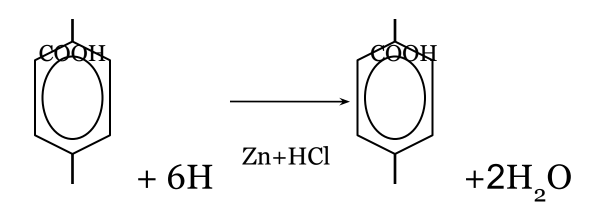
2-Бромпропановая кислота

2-Аминопропановая кислота

## 3) Из непредельных кислот.

СН
$$_2$$
=СН $_3$  — СН $_2$ —СН $_2$ —СООН Пропеновая NН $_2$  —  $_3$ -Аланин 3-Аминопропановаякислота

## 4) Из нитросоединений. Реакция Зинина

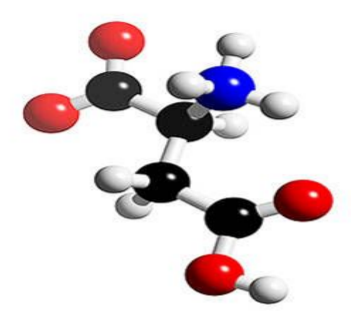


NO<sub>2</sub> пара-нитробензойная кислота

NH<sub>2</sub> *пара-*аминобензойная кислота

## Физические свойства аминокислот

**Аминокислоты** – бесцветные кристаллические вещества, большинство растворимы в воде, нерастворимы в неполярных органических растворителях, растворы многих аминокислот имеют сладкий вкус. Аминокислоты при нагревании разлагаются ,поэтому не имеют точных температур кипения и плавления.



# Химические свойства

1) <u>АМфотерность.</u> Аминокислоты проявляют свойства оснований за счет аминогруппы и свойства кислот за счет карбоксильной группы, т.е. являются амфотерными соединениями. Подобно аминам, они реагируют с кислотами с образованием солей аммония:

хлороводородная соль

аминоуксусной кислоты

$$\overset{|}{\mathrm{CH}_{2}}$$
-COOH + NaOH  $\rightarrow \overset{|}{\mathrm{CH}_{2}}$ -COONa +  $\overset{|}{\mathrm{H}_{2}}$ O NH $_{2}$ 

## 2) Образование внутренних солей.

Водные растворы аминокислот имеют нейтральную, кислую или щелочную среду в зависимости от количества функциональных групп.

## Реакции по карбоксильной группе

1) <u>Взаимодействие с оксидами металлов, гидроксидами и солями слабых кислот.</u>

2CH
$$_2$$
-COOH + Na $_2$ CO $_3$   $\rightarrow$  2 CH $_2$ -COONa + H $_2$ O +CO $_2$   $\uparrow$  NH $_2$  NH $_2$  натриевая соль аминоуксусной кислоты

2) Взаимодействие со спиртами. (реакция этерификации)

$$\begin{array}{c} \text{NH}_2\text{-CH}_2\text{-COOH} + \text{CH}_3\text{-OH} & \stackrel{\text{t, H2SO4}}{\longleftarrow} \text{NH}_2\text{-CH}_2\text{-C} & + \text{H}_2\text{O} \\ & & \text{O-CH}_3 \\ & \text{метиловый эфир} \\ & \text{аминоуксусной кислоты} \end{array}$$

молочная кислота

3) Взаимодействие с азотистой кислотой.  $\text{CH}_3\text{-CH-COOH} + \text{HONO} \rightarrow \text{CH}_3\text{-CH-COOH} + \text{H}_2\text{O} + \text{N}_2 \quad | \quad \quad |$ 

## Специфические реакции

1) <u>Отношение аминокислот к нагреванию.</u> При нагревании α-аминокислоты превращаются в <u>дикетопиперазины</u>.(межмолекулярное взаимодействие)

2) β-Аминокислоты при нагревании переходят в непредельные кислоты.

3) ү-аминокислоты при нагревании образуют циклические амиды , үлактамы.(внутримолекулярное взаимодействие)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{-CH2-CH2-COOH} \stackrel{t}{\longrightarrow} \text{CH}_2\text{-CH2-CH2+ H}_2\text{O} \\ \big| & & & & \\ \text{NH}_2 & & & \text{C} \longrightarrow \text{N} \\ & & & & | & \\ & & & & | & \\ & & & & \text{O} & \text{H} \end{array}$$

циклический амид,

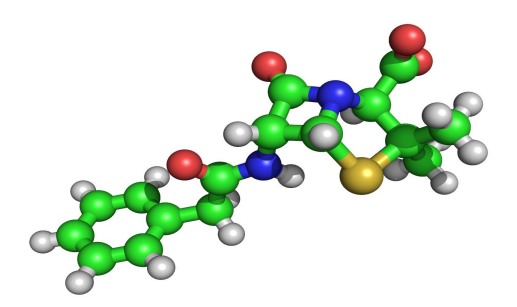
#### лактам

### Образование пептидов

Межмолекулярное взаимодействие α-аминокислот приводит к образованию пептидов. При взаимодействии двух α-аминокислот образуется дипептид.

$$H_{2}N-CH_{2}$$
 — OH + H — N—CH—COOH —  $H_{2}O$  —  $H_{2}N-CH_{2}$  — CH—COOH — H—CH $_{3}$  — ГЛИЦИН аланин (дипептид)

# <u>Белки</u>



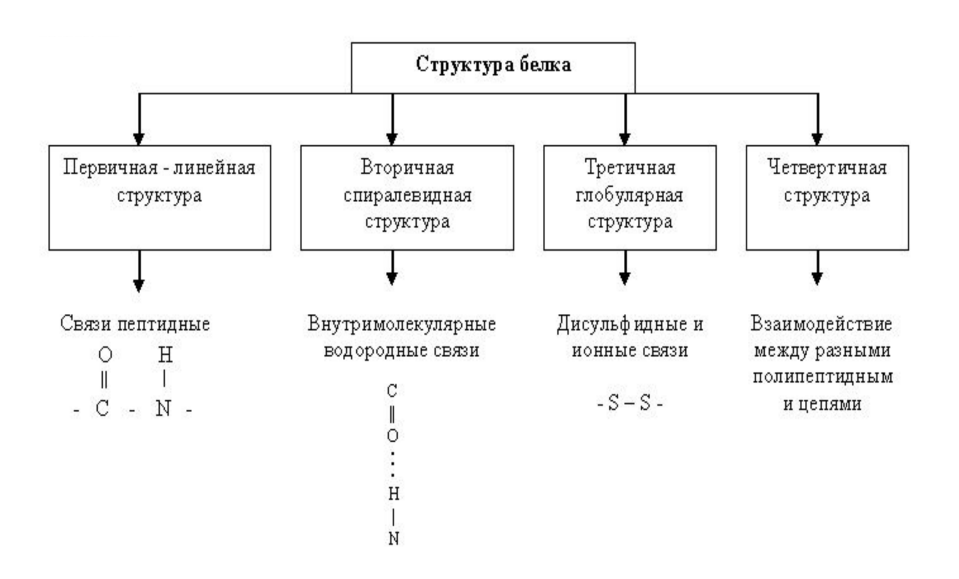
**Белки** – это природные высокомолекулярные соединения(биополимеры), структурную основу которой составляют полипептидные цепи, построенные из остатков α–аминокислот.

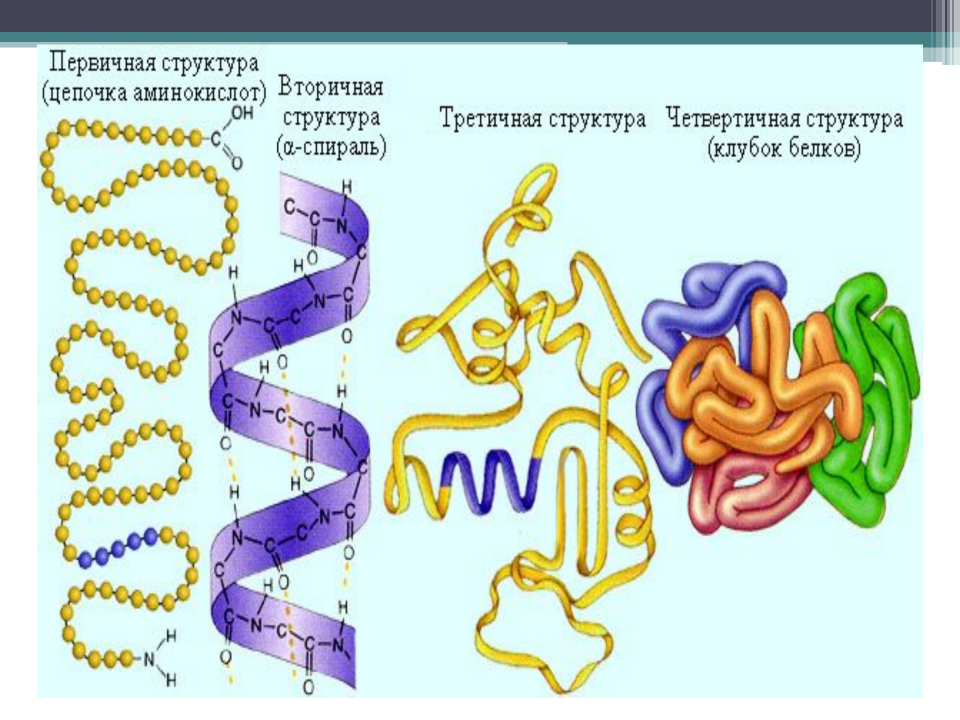
### По химическому составу белки подразделяются на:

- **1. Протеины (простые),** у которых макромолекулы состоят только из остатков α–аминокислот;
- 2. Протеиды (сложные): макромолекулы состоят из белковой и небелковой части.

Белки по своему элементному составу отличаются от углеводов и жиров: кроме углерода, водорода и кислорода они ещё содержат азот. Кроме того, Постоянной составной частью важнейших белковых соединений является сера, а некоторые белки содержат фосфор, железо и йод.

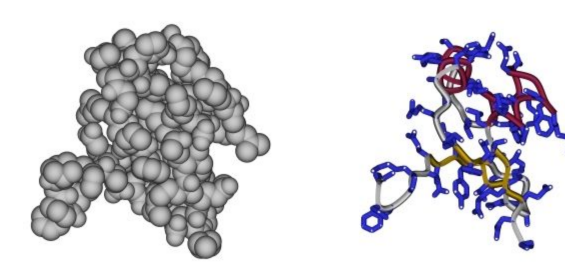
Развитие экспериментальных методов обусловило успехи в изучении структуры белковых молекул. В настоящее время различают <u>первичную</u>, <u>вторичную</u>, <u>третичную и четвертичную структуры белковых молекул.</u>





## Физические свойства белков.

Белки в твердом состоянии белого цвета, а в растворе бесцветны, если только они не несут какой-нибудь хромофорной (окрашенной) группы, как, например, гемоглобин. Растворимость в воде у разных белков сильно варьирует. Она изменяется также в зависимости от рН и от концентрации солей в растворе, так что можно подобрать условия, при которых один какой-нибудь белок будет избирательно осаждаться в присутствии других белков. Этот метод «высаливания» широко используется для выделения и очистки белков. Очищенный белок часто выпадает в осадок из раствора в виде кристаллов.



## Химические свойства

### 1) <u>Гидролиз белков</u>

Гидролиз белков — это необратимое разрушение первичной структуры в кислом или щелочном растворе с <u>образованием аминокислот</u>. Анализируя продукты гидролиза, можно установить количественный состав белков.

## 2) Денатурация белков.

Разрушение вторичной и третичной структуры белка с сохранением первичной структуры называют денатурацией. Она происходит при нагревании, изменении кислотности среды, действии излучения. Пример денатурации — свертывание яичных белков при варке яиц. Денатурация бывает обратимой и необратимой. Необратимая денатурация может быть вызвана образованием нерастворимых веществ при действии на белки солей тяжелых металлов — свинца или ртути.

### 3) <u>Пенообразование.</u>

Процесс пенообразования— это способность белков образовывать высококонцентрированные системы «жидкость— газ», называемые пенами. Устойчивость пены, в которой белок является пенообразователем, зависит не только от его природы и от концентрации, но и от температуры.

### **4**) <u>Горение.</u>

Белки горят с образованием азота, углекислого газа и воды, а также некоторых других веществ. Горение сопровождается характерным запахом жженых перьев.

### **5**) <u>Гидратация.</u>

<u>Гидратация</u> – связывание белками воды, при этом они проявляют гидрофильные свойства: набухают, их масса и объем увеличиваются (пример, студни) – ограниченное набухание.

### 6) Амфотерные свойства.

Очень важным для жизнедеятельности живых организмов является буферное свойство белков, т.е. способность связывать как кислоты, так и основания, и поддерживать постоянное значение рН различных систем живого организма.

### 7) Превращение белков в организме.

## Цветные (качественные) реакции на белки.

1. <u>Ксантопротеиновая реакция</u> (качественная рекция на ароматические аминокислоты)

Белок + $HNO_3$  (конц.) при нагревании  $\rightarrow$  Жёлтое окрашивание

При нагревании с концентрированной азотной кислотой белки дают желтое окрашивание. Реакция обусловлена наличием в белках ароматических аминокислот (фенилаланина, тирозина и триптофана) и основана на образовании

 $O_2N$   $O_2N$ 

Нитропроизводные аминокислот в щелочной среде образуют соли хиноидной структуры, окрашенные в <u>Оранжевый цвет</u>:

динитротирозин

аммонийная соль динитротирозина

# 2. <u>Биуретовая реакция</u> (качественная реакция на пептидную связь)

В основе ее лежит способность пептидных(-СО-NH-)связей образовывать с сульфатом меди в щелочной среде окрашенные комплексные соединения, интенсивность окраски которых зависит от длины полипептидной цепи. Раствор белка дает фиолетовое окрашивание.

**Белок + CuSO4 + NaOH** → фиолетовое окрашивание

3. <u>Реакция Фоля (Цистеиновая реакция)</u> качественная реакция на серосодержащие аминокислоты(на цистеин и цистин), входящие в состав белка

При кипячении белка со щелочью от цистеина (цистина) легко отщепляется сера в виде сероводорода, который в щелочной среде образует сульфид натрия:

$$CH_{2}SH$$
  $CH_{2}OH$   $HC-NH_{2} + 2 NaOH$   $\longrightarrow$   $HC-NH_{2} + Na_{2}S + H_{2}O$   $COOH$   $COOH$   $COOH$ 

Для выявления сульфида натрия используют ацетат свинца, который при взаимодействии с избытком гидроксида натрия превращается в тетрагидроксоплюмбат:

$$Pb(CH_3COO)_2 + 4NaOH \rightarrow Na_2[Pb(OH)_4] + 2CH_3COONa$$

В результате взаимодействий ионов серы и свинца образуется сульфид свинца черного или бурого цвета:

$$Na_{2}S + Na_{2}PbO_{2} + 2H_{2}O \rightarrow PbS \downarrow + 4NaOH$$

## 4. Нингидриновая реакция. (качественная реакция на аминокислоту)

Белки, полипептиды и свободные α-аминокислоты при нагревании реагируют с нингидрином с образованием продукта конденсации, окрашенного в фиолетый цвет:

нингидрин

восстановленный нингидрин

продукт конденсации фиолетово-синего цвета

## 6. Реакция Адамкевича. (на триптофан)

Белки, содержащие триптофан, в присутствии глиоксиловой и серной кислот дают красно-фиолетовое окрашивание. Реакция основана на способности триптофана взаимодействовать в кислой среде с альдегидами (глиоксиловой кислотой) с образованием окрашенных продуктов конденсации:

триптофан

глиоксилевая кислота

## 7) Реакция Сакагучи (на аргинин)

Белки, содержащие аргинин, в присутствии щелочи дают красное окрашивание с гипобромитом и α-нафтолом. Гуанидиновая группа аргинина окисляется гипобромитом, и окисленный аргинин при взаимодействии с α-нафтолом образует продукт конденсации красного цвета:

$$\begin{array}{c} NH_2 \\ C=NH \\ NH \\ (CH_2)_3 \\ + C=NH_2 \\ COOH \\ \end{array}$$
 + 3 NaBrO  $\begin{array}{c} C=NH \\ C=NH \\ + 2 NaBr + 2 H_2O \\ NH \\ + NaOH \\ \end{array}$  + NaOH  $\begin{array}{c} C=NH \\ C=NH_2 \\ COOH \\ \end{array}$   $\begin{array}{c} C=NH \\ + C=NH_2 \\ COOH \\ \end{array}$   $\begin{array}{c} C=NH \\ + C=NH_2 \\ COOH \\ \end{array}$ 

### 8) Реакция Миллона (на тирозин)

Реакция Миллона открывает в белке тирозин, в составе которого имеется фенольный радикал. При нагревании белка с реактивом Миллона (смесь нитратов и нитритов ртути (I) и (II), растворенных в концентрированной азотной кислоте) образуется осадок, окрашенный сначала в розовый, а затем в красный цвет. Реактив Миллона дает окрашивание почти со всеми фенолами:

$$O_2N$$
 $O_2N$ 
 $O_2N$ 

### 9) Реакция Паули (на гистидин и тирозин)

Реакция Паули позволяет обнаружить в белке аминокислоты гистидин и тирозин, которые образуют с диазобензол-сульфоновой кислотой соединения вишнево красного цвета. Диазобензолсульфоксилота кислота образуется в реакции диазотирования при взаимодействии сульфаниловой кислоты с нитритом натрия (или калия) в кислой среде:

$$SO_3H$$
 $NaNO_2$ 
 $NaCI$ 
 $NH_2$ 
 $HCI$ 
 $2H_2O$ 
 $N \equiv N$ 

сульфаниловая кислота 4-диазобензолсульфокислота

# СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ

Выполнила: Илютикова Жанна группа A-210(1)