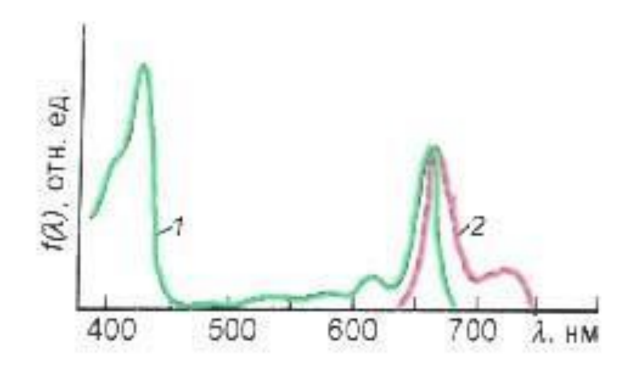
ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ: ХАРАКТЕРИСТИКИ И ЗАКОНЫ



ХАРАКТЕРИСТИКИ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ

Спектр флуоресценции – зависимость интенсивности флуоресценции от длины волны испускаемого света



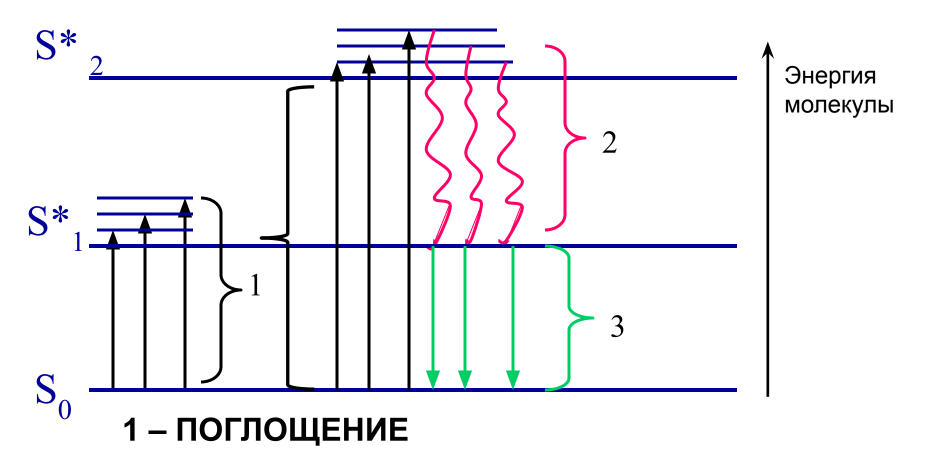
1 – спектр поглощения; 2 – спектр флуоресценции

Спектр возбуждения флуоресценции — зависимость интенсивности флуоресценции от длины волны возбуждающего света.

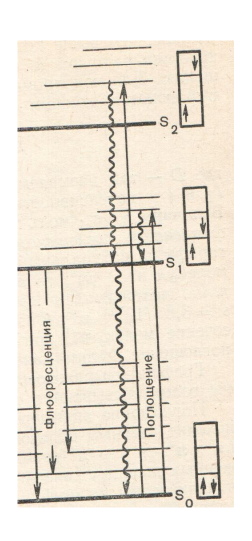
Квантовый выход флуоресценции — отношение количества испускаемых квантов к количеству поглощенных.

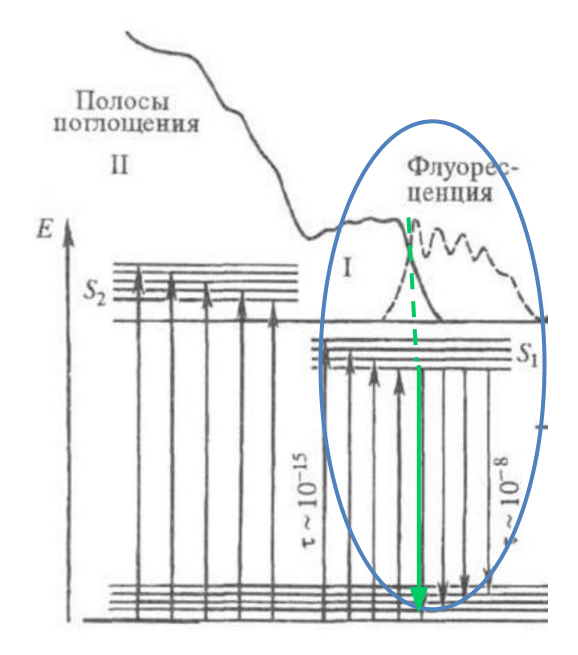
При возбуждении молекул линейно поляризованным светом наблюдается частичная поляризация флуоресценции. В этом случае измеряют *степень* поляризации флуоресценции.

ЭЛЕКТРОННЫЕ ПЕРЕХОДЫ ПРИ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ



- $2 ВНУТРЕННЯЯ КОНВЕРСИЯ (время <math>10^{-13} c$)
- 3 ФЛУОРЕСЦЕНЦИЯ (время 10⁻⁹ 10⁻⁸ c)





ЗАКОНЫ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ

закон СТОКСА

правило ЛЕВШИНА

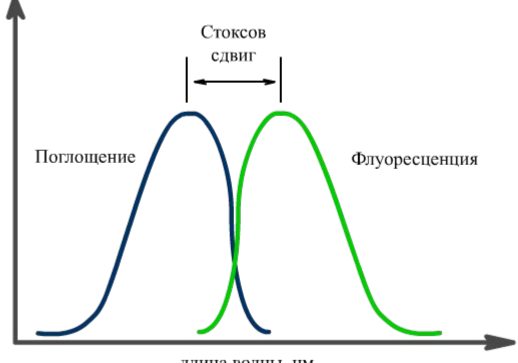
правило КАША

закон ВАВИЛОВА



Сэр Джорж Габриэль **СТОКС** 1819 - 1903

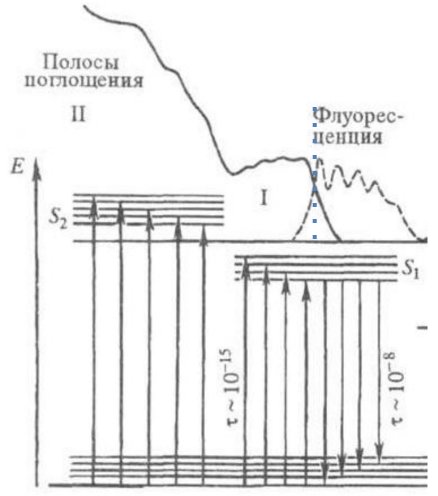
ЗАКОН СТОКСА: СПЕКТР ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ СДВИНУТ В ДЛИННОВОЛНОВУЮ ОБЛАСТЬ ОТНОСИТЕЛЬНО СПЕКТРА ПОГЛОЩЕНИЯ

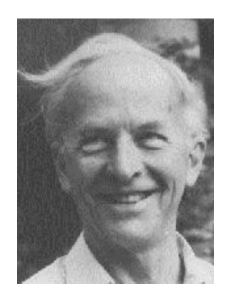




В.Л.Левшин (1896 -1969)

ПРАВИЛО ЛЕВШИНА: СПЕКТР ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ СИММЕТРИЧЕН ДЛИННОВОЛНОВОЙ ОБЛАСТИ СПЕКТРА ПОГЛОЩЕНИЯ



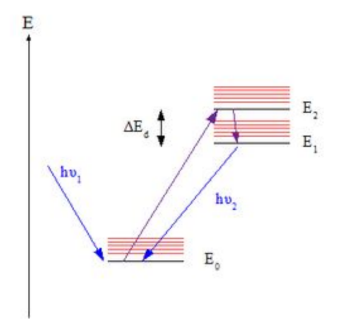


правило КАША

Предложено химиком Майклом Каша (Michael Kasha) в 1950.

Майкл КАША р.1920

Правило Каша: при облучении молекула будет излучать только за счет низшего по энергии возбужденного состояния.





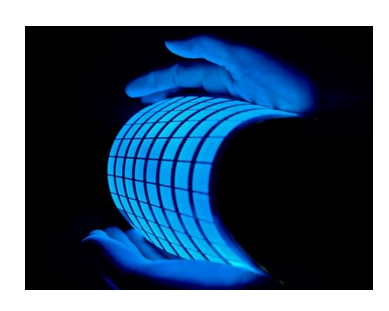
С.И.Вавилов

ПРАВИЛО ВАВИЛОВА: НЕЗАВИСИМОСТЬ КВАНТОВОГО ВЫХОДА ф ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ ОТ ДЛИНЫ ВОЛНЫ ВОЗБУЖДАЮЩЕГО СВЕТА

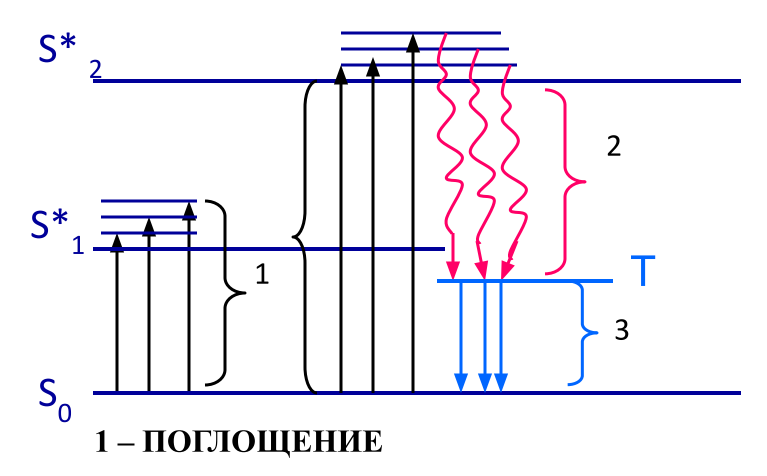
$$\phi=rac{n_{ucn}}{n_{norn}}$$



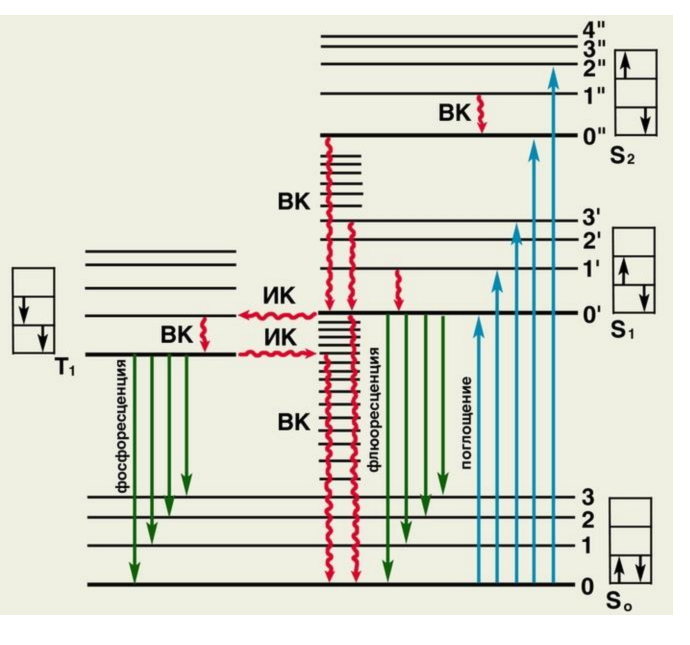
ФОСФОРЕСЦЕНЦИЯ



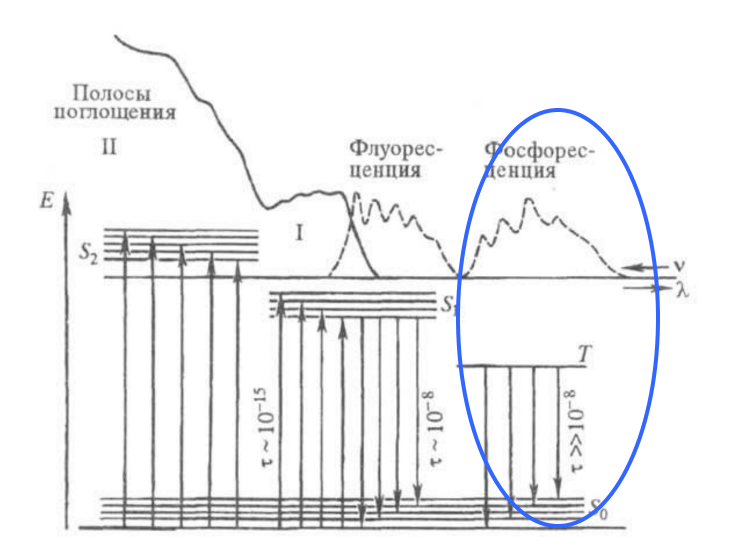
ЭЛЕКТРОННЫЕ ПЕРЕХОДЫ ПРИ ФОСФОРЕСЦЕНЦИИ



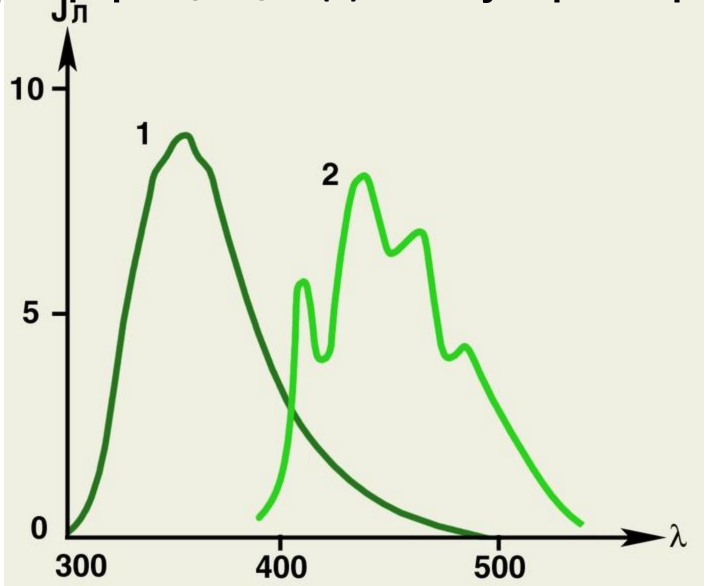
- 2 ИНТЕРКОМБИНАЦИОННАЯ КОНВЕРСИЯ
- 3 ФОСФОРЕСЦЕНЦИЯ



ИК – интеркомбинац ионная конверсия ВК – внутренняя конверсия



Спектры флуоресценции (1) и фосфоресценции (2) молекул триптофана



МЕТОДЫ ОБНАРУЖЕНИЯ ТРИПЛЕТНЫХ УРОВНЕЙ

ПЭПР

□импульсный фотолиз

ПТЕРМОЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ

ПИНФРАКРАСНАЯ СПЕКТРОСКОПИЯ

ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ И ЕЕ ПРАКТИЧЕСКОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ

Вызвана действием света

ПМ

Обусловлена химическими процессами, протекающими в живых клетках

ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ

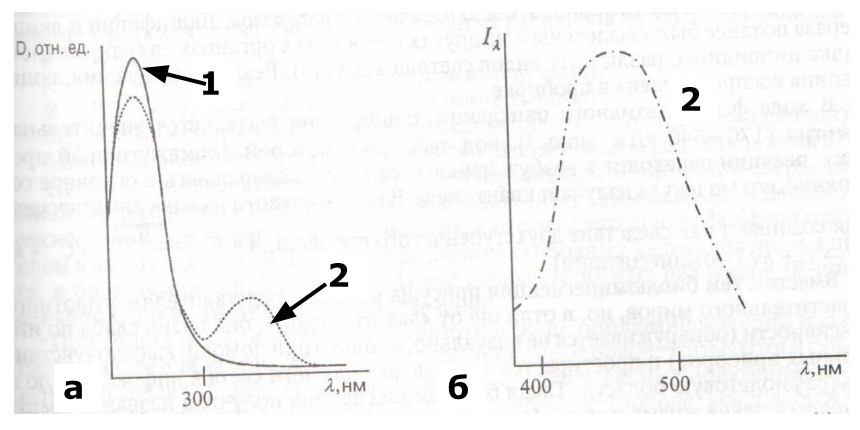
Сверхслабое свечение в инфракрасной или УФ- области

БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ

Обнаруживается визуально

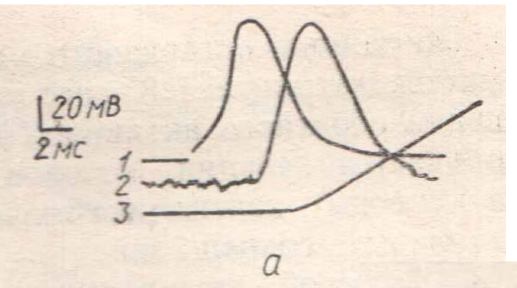


ИССЛЕДОВАНИЕ СОБСТВЕННОЙ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ БИОМАКРОМОЛЕКУЛ



Спектры поглощения (a) и спектр флуоресценции (б) НАД: окисленная(1) и восстановленная форма (2)

МЕТОД ФЛУОРЕСЦЕНТНЫХ ЗОНДОВ

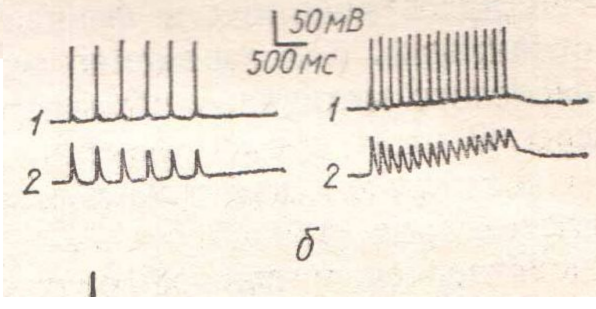


а, б – изменение [Ca2+]in, обнаруженное с помощью арсеназо

1 - ПД

2 – арсеназный сигнал

3 - сокращение



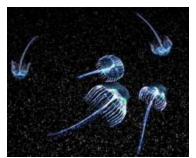


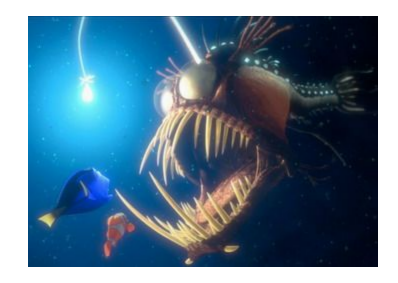
БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ -

видимое свечение некоторых живых организмов.

Это явление широко распространено в природе и наблюдается у бактерий, грибов, некоторых животных (жгутиконосцев, кишечнополостных, головоногих моллюсков, ракообразных, оболочников, насекомых, рыб).

















Условия биолюминесценции

□энергия, выделяющаяся в ходе реакции должна превышать ~41-71.5 ккал/моль

□разница энергий основного и возбуждённого состояния продукта реакции должна быть **НИЖе** энтальпии химической реакции

ОБЩИЙ МЕХАНИЗМ:

ХИМИЧЕСКОЕ ПРЕВРАЩЕНИЕ НИЗКОМОЛЕКУЛЯРНОГО СУБСТРАТА (ЛЮЦИФЕРИНА), КАТАЛИЗИРУЕМОЕ ФЕРМЕНТОМ ЛЮЦИФЕРАЗА В процессе обмена веществ освобождённая энергия АТФ в присутствии кислорода при наличии Mg²⁺ и фермента **люциферазы** активизирует **люциферин**, в котором возникает электронное возбуждение с излучением энергии в виде света.



БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ СВЕТЛЯКОВ

$$E + LH_2 + ATP \rightarrow E-LH_2-AMP + \Pi\Phi$$

В присутствии O_2 и Mg2+ $E-LH_2-AMP$ \rightarrow E+P+AMP+ фотон

Здесь **АМР** - аденозинмонофосфат, **ПФ** - пирофосфат, **E** - люцифераза, **LH**₂ - люциферин, **P** - продукт реакции (оксилюциферин) в основном состоянии.

Квантовые выходы биолюминесценции очень высоки и достигают значений **0.1-1**.

Длина волны света, излучаемого при биолюминесцентных процессах, зависит от разности энергий основного и возбуждённого состояний окислённых форм люциферинов и связана с ней отношением $\Delta E = hv$, полуширина полосы излучения составляет обычно ~50 нм.

Максимум в спектре излучения в биолюминесцентных процессах может изменяться в зависимости от условий протекания реакции.

Например, несмотря на то, что химизм биолюминесценции жуков-светляков одинаков и структуры люциферина и оксилюциферина различных видов идентичны, цвет свечения может варьировать от зелёного до красного, то есть максимум в спектре излучения может меняться от 490 до 622 нм.

1 причина

Оксилюциферин может существовать в нескольких формах с различной энергией основного состояния.

Следовательно, различаются и энергии перехода из возбуждённого состояния.

РЕЗУЛЬТАТ: **различные максимумы** в спектре излучения при переходе из возбуждённого состояния в основное.

2 причина

Микроокружение молекулы оксилюциферина в основном и возбуждённом состояниях.

Оксилюциферин взаимодействует с растворителем и образует водородные связи.

Чем сильнее возбуждённая молекула ассоциирована с микроокружением и чем выше его поляризуемость,

тем ниже энергия возбуждённого состояния, тем меньше энергия испускаемого фотона

и тем сильнее сдвиг максимума спектра излучения в длинноволновую область.





Функциональная роль биолюминесценции связана с такими аспектами поведения, как нападение, защита и

коммуникация.



ПРАКТИЧЕСКОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

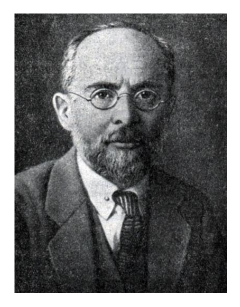
1.ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ **АТФ** В РАЗЛИЧНЫХ ОБЪЕКТАХ

ОСНОВАНО НА БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ СВЕТЛЯКОВ: ИСПОЛЬЗУЮТ СМЕСЬ ЛЮЦИФЕРИН-ЛЮЦИФЕРАЗА.

2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ

- **ФМН** (флавинмононуклеотид, является простетической группой различных оксидоредуктаз)
- **ФАД** (флавинадениндинуклеотид кофермент, принимающий участие во многих окислительновосстановительных биохимических процессах).
- □ НИЗКИХ КОНЦЕНТРАЦИЙ КИСЛОРОДА,
- АКТИВНОСТИ АНТИБИОТИКОВ
- С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ СВЕТЯЩИХСЯ БАКТЕРИЙ.

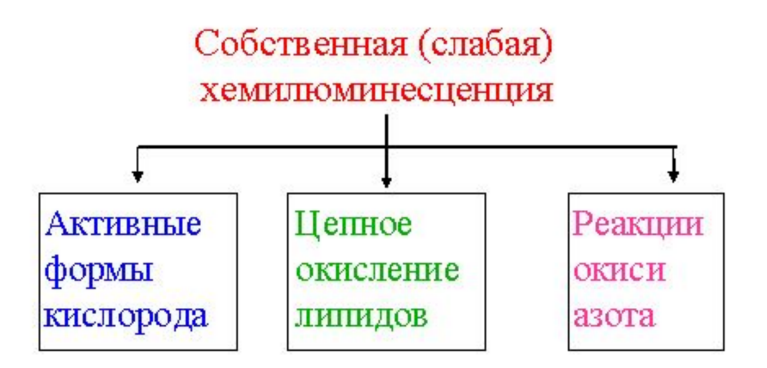
СВЕРХСЛАБОЕ СВЕЧЕНИЕ (СОБСТВЕННАЯ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ)



НАЧАЛО ИЗУЧЕНИЯ – РАБОТЫ **А.Г. ГУРВИЧА**. ОТКРЫТИЕ ИМ В 1923Г. **«МИТОГЕНЕТИЧЕСКИХ ЛУЧЕЙ»**

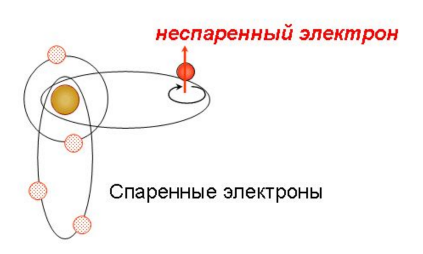
Александр Гаврилович Гурвич (1874 - 1954)

Митогенетические лучи (МЛ). Опыт А. Г. Гурвича Митотический индекс в **Индуктор** зоне роста увеличился на 25-30% Проросток лука Детектор Оптыт 3 Оптыт 2 Кварц - индукция Стекло - индукция сохранилась исчезла © Факультет Фундаментальной Медицины МГУ



Отличительные особенности свободных радикалов:

- □наличие неспаренного электрона на внешнем энергетическом уровне;
- □собственный магнитный момент;
- □высокая химическая активность и малое время жизни;
- □способность инициировать цепные реакции окисления.

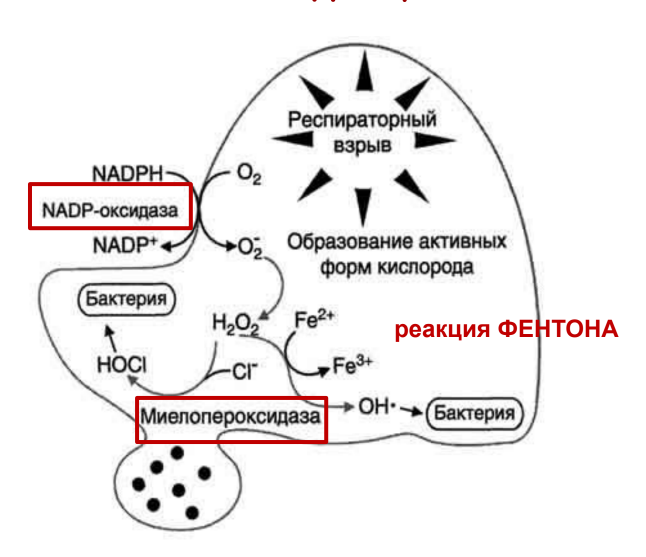


РЕАКЦИИ С УЧАСТИЕМ АКТИВНЫХ ФОРМ КИСЛОРОДА

ПРИМЕРЫ АФК:

- \Box ПЕРЕКИСЬ ВОДОРОДА ($\mathbf{H_2O_2}$),
- \Box ГИПОХЛОРИТ (CIO $^{-}$),
- ПКИСЛОРОДНЫЕ РАДИКАЛЫ (СУПЕРОКСИД $\mathbf{O}_2 \bullet \bar{},$ РАДИКАЛ ГИДРОКСИЛА $\mathbf{HO} \bullet$).

ИСТОЧНИК **АФК** – КЛЕТКИ-ФАГОЦИТЫ, КОТОРЫЕ СОДЕРЖАТ **NADP-ОКСИДАЗУ**, **МИЕЛОПЕРОСКИДАЗУ**



ПРИЧИНА ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

ПЕРЕХОД КИСЛОРОДА В ВОЗБУЖДЕННОЕ СИНГЛЕТНОЕ СОСТОЯНИЕ ($_{2}$ *).

ВОЗБУЖДЕННЫЙ СИНГЛЕТНЫЙ КИСЛОРОД МОЖЕТ ОБРАЗОВЫВАТЬСЯ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ КИСЛОРОДНЫХ РАДИКАЛОВ.

$$CIO^{-} + H_{2}O_{2} \rightarrow CI^{-} + H_{2}O + O_{2}^{*}$$

ПЕРЕХОД 0₂* В ОСНОВНОЕ СОСТОЯНИЕ СОПРОВОЖДАЕТСЯ ВЫСВЕЧИВАНИЕМ КВАНТА

$$O_2^* \to O_2^* + \phi OTOH (ИК-область 1270 нм)$$

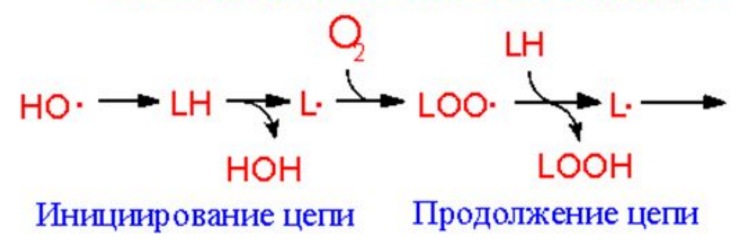
МОЛЕКУЛЫ СИНГЛЕТНОГО КИСЛОРОДА ОБРАЗУЮТ АКТИВНЫЕ ДИМЕРЫ (ЭКСИМЕРЫ), КОТОРЫЕ, ПЕРЕХОДЯ В ОСНОВНОЕ СОСТОЯНИЕ, ИСПУСКАЮТ КВАНТЫ СВЕТА.

$$O_2^* + O_2^* \rightarrow [(O_2)_2]^*$$
 (эксимер кислорода)

$$[(O_2)_2]^* \rightarrow 2O_2 + hV_3 (480, 540, 640 HM)$$

СВЕЧЕНИЕ ПРИ ЦЕПНОМ ОКИСЛЕНИИ ЛИПИДОВ

Реакция цепного окисления липидов



L• и LOO • - РАДИКАЛЫ ЛИПИДОВ И ЛИПОПЕРОКСИДЫ

РАДИКАЛЫ МОГУТ ВЗАИМОДЕЙСТВОВАТЬ ДРУГ С ДРУГОМ.

В ИТОГЕ ОБРАЗУЮТСЯ МОЛЕКУЛЫ КЕТОНА И КИСЛОРОДА В ВОЗБУЖДЕННОМ СОСТОЯНИИ.

ПРИ ПЕРЕХОДЕ В ОСНОВНОЕ СОСТОЯНИЕ ОНИ ИСПУСКАЮТ КВАНТЫ СВЕТА.

LOO· + LOO·
$$\rightarrow$$
 LOH + L=O*) + O_2^*
L=O* \rightarrow L=O + O_2^* (420 - 520 HM)
 $O_2^* \rightarrow O_2^* + O_2^* \rightarrow O_2^* \rightarrow O_2^* + O_2^* \rightarrow O_2^* \rightarrow O_2^* + O_2^* \rightarrow O_2^*$

ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ В РЕАКЦИЯХ С УЧАСТИЕМ **NO**

ОКСИД АЗОТА ВЫДЕЛЯЕТСЯ МНОГИМИ ТИПАМИ КЛЕТОК И ЯВЛЯЕТСЯ РЕГУЛЯТОРОМ ВНУТРИКЛЕТОЧНЫХ ПРОЦЕССОВ.

СВЕЧЕНИЕ НАБЛЮДАЛОСЬ В РАСТВОРАХ, СОДЕРЖАЩИХ ОКСИД АЗОТА, СУПЕРОКСИД И БЕЛОК.

ОКСИД АЗОТА И СУПЕРОКСИД ДАЮТ ПЕРОКСИНИТРИТ

ON· +·OO⁻ → ONOO (пероксинитрит)

СВЕЧЕНИЕ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ ПЕРОКСИНИТРИТА С БЕЛКОМ

ОБЩИЙ МЕХАНИЗМ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

- 1. ВОССТАНОВЛЕНИЕ ОДНОГО ИЗ УЧАСТНИКОВ РЕАКЦИИ (ПРИСОЕДИНЕНИЕ ЭЛЕКТРОНА) И ОКИСЛЕНИЕ ДРУГОГО. ЭТО ПРИВОДИТ К ЗАПАСАНИЮ ХИМИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ СИСТЕМЫ.
- 2. ПЕРЕНОС ЭЛЕКТРОНА НА БОЛЕЕ ВЫСОКИЙ УРОВЕНЬ И ОБРАЗОВАНИЕ ЭЛЕКТРОННО-ВОЗБУЖДЕННОГО ПРОДУКТА.
- 3. ВЫСВЕЧИВАНИЕ ФОТОНА ПРИ ПЕРЕХОДЕ МОЛЕКУЛЫ ИЗ ВОЗБУЖДЕННОГО В ОСНОВНОЕ СОСТОЯНИЕ.

НИЗКАЯ ИНТЕНСИВНОСТЬ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ <u>ПРИЧИНЫ</u>

- 1. низкая концентрация радикалов в биосистемах из-за их высокой активности.
- 2. в большинстве окислительно-восстановительных взаимодействий между радикалами и молекулами электрон переносится на нижний основной уровень и высвечивания кванта не происходит.
- 3. низкая вероятность высвечивания кванта даже если и образовалась возбужденная молекула.

Квантовый выход образования возбужденных молекул

$$Q_{\text{ВОЗБ}} = \frac{\text{доля возбужденных молекул продукта}}{\text{среди всех молекул продукта}}$$

 $10^{-4} - 10^{-5}$

Общий квантовый выход ХЛ - **10**⁻⁸**-10**⁻¹⁰

ВЫВОД: УВЕЛИЧИТЬ

Q_{возь} и Q_{люм}

путем применения

химических или

физических активаторов

Квантовый выход люминесценции продукта реакции

$$Q_{\text{люм}} = \frac{\text{фотоны}}{\text{возбужденные молекулы}}$$

$$10^{-4}$$
- 10^{-5}

ХИМИЧЕСКИЕ АКТИВАТОРЫ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

АКТИВАТОРЫ + **АФК** → ОБРАЗОВАНИЕ ПРОДУКТОВ В ВОЗБУЖДЕННОМ СОСТОЯНИИ.

СВЕЧЕНИЕ СВЯЗАНО С ПЕРЕХОДОМ ЭТИХ ПРОДУКТОВ В ОСНОВНОЕ СОСТОЯНИЕ

$$R + A \longrightarrow P_A \longrightarrow P_A$$

ЗДЕСЬ \mathbf{R} – РАДИКАЛ, \mathbf{A} – ХИМИЧЕСКИЙ АКТИВАТОР,

 ${f P}$ – ОТВЕТСТВЕННЫЙ ЗА ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИЮ ПРОДУКТ ПРЕВРАЩЕНИЯ МОЛЕКУЛЫ АКТИВАТОРА В ВОЗБУЖДЕННОМ (${f P_A}^*$) И ОСНОВНОМ (${f P_A}$) ЭЛЕКТРОННОМ СОСТОЯНИЯХ

ПРИМЕР АКТИВАТОРОВ: ЛЮМИНОЛ

Рис. 1. Химические превращения люминола под действием активных форм кислорода – радикалов гидроксила и супероксида. Продукт реакций 3-аминофталат образуется в электронно-возбужденном состоянии и переходит в основное состояние с испусканием кванта света

ФИЗИЧЕСКИЕ АКТИВАТОРЫ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

ФИЗИЧЕСКИЕ АКТИВАТОРЫ НЕ ВСТУПАЮТ В

ХИМИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ, НО МНОГОКРАТНО УСИЛИВАЮТ ИНТЕНСИВНОСТЬ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ.

МЕХАНИЗМ: МИГРАЦИЯ ЭНЕРГИИ С МОЛЕКУЛЫ ПРОДУКТА ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНТНОЙ РЕАКЦИИ НА АКТИВАТОР

ТТРИМЕРЫ ФИЗИЧЕСКИХ АКТИВАТОРОВ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

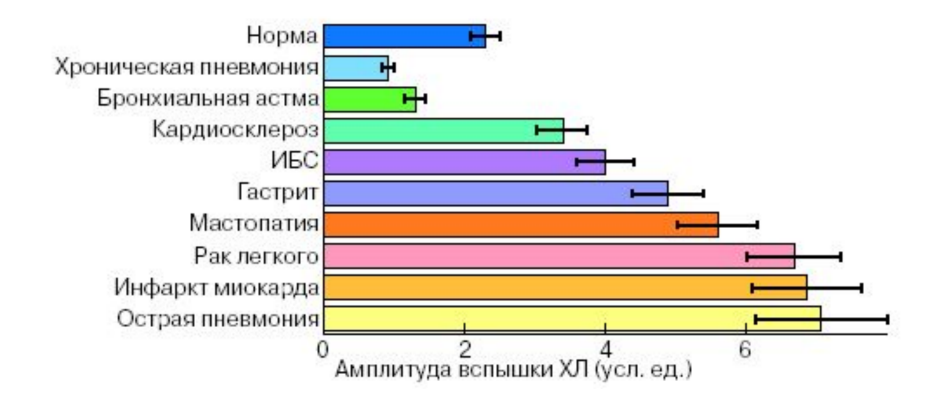
НЕКОТОРЫЕ ЛЮМИНЕСЦИРУЮЩИЕ СОЕДИНЕНИЯ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ ПРИ ЦЕПНОМ ОКИСЛЕНИИ ЛИПИДОВ

Что дает изучение ХЛ для медицины?

- 1. Изучение механизма реакций, сопровождающихся свечением (XЛ-реакции).
 - Изучение первичных стадий фотобиологических процессов.
 - Изучение цепного окисления липидов.
 - Изучение «активных форм кислорода».
 - Изучение механизма действия антиоксидантов.
- Применение ХЛ в лабораторной клинической диагностике.
 - Оценка уровня свободных радикалов.
 - Определение активности фагоцитов.
 - Определение окисляемости липопротеинов.
 - Определение антиоксидантов.



ORMED-Lum современный высокотехнологичны й аппаратнопрограммный комплекс, предназначенный для регистрации сверхслабых световых потоков, сопровождающих биохимические реакции, физические и биологические процессы, протекающие с образованием свободных радикалов (хемилюминесценция , биолюминесценция).



АМПЛИТУДА **ХЛ**-ОТВЕТОВ ИЗОЛИРОВАННЫХ ЛЕЙКОЦИТОВ КРОВИ, ПОЛУЧЕННОЙ ОТ БОЛЬНЫХ С РАЗНЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ