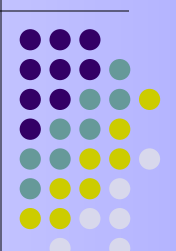
# Курс «Биологическая химия» Тема 2. Гемоглобин

#### Осташкова Валентина Викторовна

доцент, к.б.н.

кафедра молекулярной биологии, биологической и органической химии ПетрГУ osnash@petrsu.ru
Тел. 784697

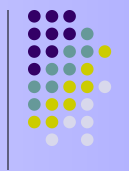


## План лекции



- 1. Историческая справка
- 2. Функции гемоглобина
- з. Состав и строение гемоглобина:
  - Состав и строение гема
  - Особенности строения глобина в олигомере, полиморфизм гемоглобина
- 4. Функционирование
- Нарушение обмена гемоглобина

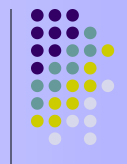
#### Ключевые понятия темы

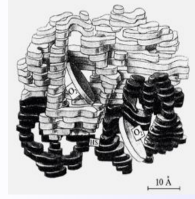


- Хромопротеины
- Тетрапорфирины
- Гем
- Кооперативный эффект
- Гемоглобинозы
- Гемоглобинопатии
- Талассемии

- Порфирии
- Желтухи
- Билирубин прямой
- Билирубин конъюгированный
- Стеркобилин
- Уробилин

## Историческая справка

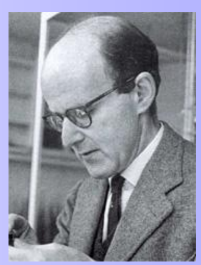




Модель гемоглобина (1962 г.)

Гемоглобин (Hb) относится к хромопротеинам, простетической группой которого является тетрапиррольное производное — гем

- Строение гема было изучено в 1884 г. Марцелием Ненцким
- Полная расшифровка строения гемоглобина осуществлена в 1962 г.
   Марцелием Перутцем и Джоном Кендрю



М. Перутц, лауреат Нобелевской премии (1962 г.)

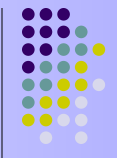


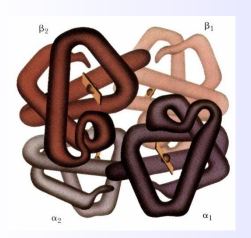


Гемоглобин выполняет 3 основные функции:

- Транспортную обеспечивает транспорт СО<sub>2</sub> из тканей в легкие и О<sub>2</sub> из легких в различные органы
- Дыхательную
- Является самой мощной буферной системой крови

### Состав гемоглобина



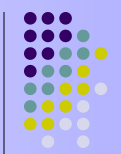


- Гемоглобин тетрамер, состоит из 4 полипептидных цепей, каждая из которых соединена с гемом
- В зависимости от состава полипептидных цепей различают 4 нормальные формы гемоглобина:

HbA (гемоглобин взрослого)	2 α	2 β	4 гема
HbA <sub>2</sub>	2 α	2 δ	4 гема
HbF (фетальный)	2 α	2 j	4 гема
Hb эмбриональный	2 α	2 ε	4 гема

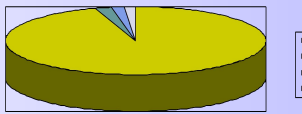
• 5.02.200

#### Состав гемоглобина



Состав полипептидных цепей в гемоглобине изменяется в процессе онтогенеза:

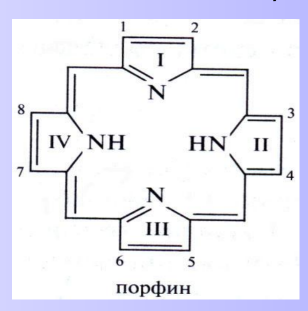
- У эмбриона и на первых этапах развития плода эмбриональный гемоглобин
- HbF (новорожденных, или фетальный) начинает синтезироваться через 2 недели после формирования печени у плода, в течение первого года после рождения он заменяется на HbA, у взрослых на его долю приходится не более 1,5%
- HbA основной гемоглобин в крови взрослых (95%), HbA<sub>2</sub> составляет около 2%



□ HbA
□ HbA2
□ HbF
□ HbM

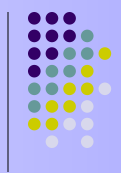
## Состав и строение гема

- Гемопротеины (к которым относится гемоглобин) сложные белки, в состав простетической группы которых входят ион металла и порфириновое ядро
- Родоначальник ряда порфиринов тетрапиррольный порфирин
- Производные порфирины содержат в 1-8 положениях различные радикалы (чаще всего метильные, этильные, и винильные группы или остатки пропионовой кислоты)
- Наиболее важны для организма:
  - Этиопорфирины
  - Мезопорфирины
  - Копропорфирины
  - Протопорфирины



## Состав и строение гема

 Комплекс протопорфирина IX с двухвалентным железом называется гемом



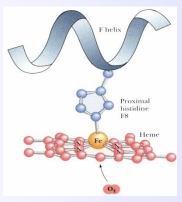
- В состав гема входит:
  - 4 пиррольных кольца
  - 4 метиновых группы (-СН=)
  - 4 метильных радикала (–СН<sub>3</sub>)
  - 2 винильных радикала (-CH=CH<sub>2</sub>)
  - 2 остатка пропионовой кислоты (-СН<sub>2</sub>-СН<sub>2</sub>-СООН)
  - Fe<sup>2+</sup>

HOOC-
$$CH_2$$
- $CH_2$ 
 $CH=CH_2$ 
 $CH_3$ 
 $CH=CH_2$ 
 $CH=CH_2$ 
 $CH=CH_2$ 
 $CH=CH_2$ 

 Химическое название гема: 1,3,5,8-тетраметил-2,4-дивинил-6,7-дипропионовокислый железосодержащий протопорфирин IX

## Состав и строение гема

- Все атомы протопорфирина лежат в одной плоскости
- атом Fe двумя ковалентными связями соединяется со 2- и 4-м и двумя координационными связями с 1- и 3-м пиррольными кольцами
- 1 координационной связью с белковой частью молекулы (глобином)
- 1 донорно-акцепторная связь используется для соединения с лигандом (O<sub>2</sub>, CO и др.)



Модель соединения гема с гис глобина и лигандом

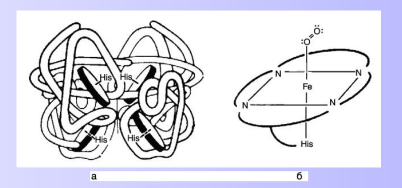
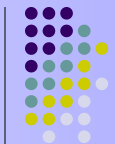
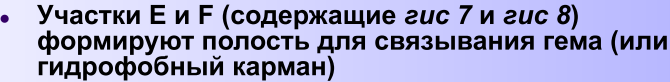


Схема расположения гема в Hb (a) и соединения с лигандом и глобином (б)

## Строение полипептидных цепей HbA



- α-цепь состоит из 141 аминокислотного остатка, на N-конце вал на С-конце арг
- в β-цепи 146 аминокислотных остатков, на N-конце *вал* на C-конце *гис*
- α- и β-цепи имеют 8 спирализованных участков; их принято обозначать заглавными латинскими буквами (A, B, C…)



- Субъединица состоит из 1 α- и 1 β-цепи
- В центре между 2 субъединицами формируется полость связывания с аллостерическим эффектором (2,3-дифосфоглицератом), который регулирует присоединение Нb к кислороду

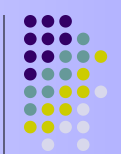


## Полиморфизм гемоглобинов



- Полиморфизм генетически обусловленное существование белка в нескольких молекулярных формах
- Причина полиморфизма гетерогенность (разнообразие) генов отвечающих за синтез разных цепей Hb
- Причины полиморфизма:
  - Адаптация организма в процессе онтогенеза
  - Адаптация к действию различных факторов
  - Мутации в геноме (существует более 300 патологических форм гемоглобина)
- Формы гемоглобина отличаются:
  - Аминокислотным составом и строением полипептидных цепей
  - Свойствами
  - Функцией

## Функционирование гемоглобина



- Лигандами называют соединения, с которыми взаимодействует определенный участок (или домен) гемоглобина
- Существует 4 типа доменов, обеспечивающих функционирование гемоглобина:
  - Домен связывания с кислородом (или СО)
  - Домен связывания углекислого газа (15% СО<sub>2</sub> транспортируется глобином)
  - Участок взаимодействия с аллостерическим эффектором (расположен в центре олигомера, связывание обеспечивают «+»-заряженные аминокислоты β-цепей: лиз 82, гис 143 и N-концевые аминокислоты)
  - Специфические участки транспорта Н<sup>+</sup> (их 6 гис 122 в α-цепи, гис 146 - в β-цепи, N-концевые участки α-цепей)

### Функционирование гемоглобина

- При присоединении кислорода к гемоглобину образуется оксигемоглобин, углекислого газа карбогемоглобин и угарного газа карбоксигемоглобин; при окислении гемоглобина сильными окислителями образуется метгемоглобин (Hb-OH), содержащий Fe<sup>3+</sup>
- Оксигенация гемоглобина сопровождается конформационными изменениями в молекуле белка:
  - ось в α цепи смещается на 16° или на 2,1 нм, в β-цепи соответственно на 13° и 1,9 нм
  - Атом железа перемещается в плоскость гема (на 0,25 нм)

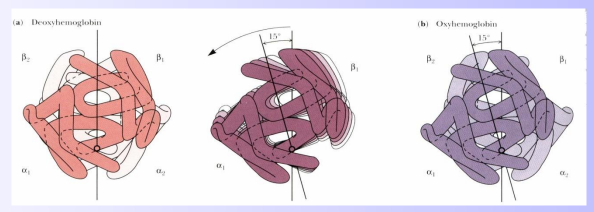


Схема конформационных изменений в молекуле гемоглобина при оксигенации

#### Функционирование гемоглобина

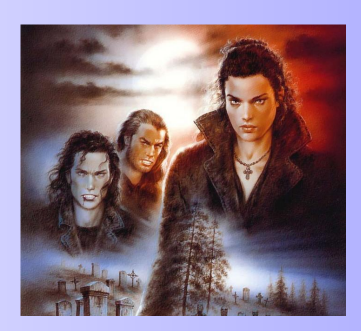
- Такие изменения называются кооперативными изменениями олигомера
- Кооперативный эффект обеспечивает повышение сродства гемоглобина к кислороду в результате этого присоединение молекулы кислорода к четвертому протомеру происходит в 300 раз быстрее, чем к первому
- Насыщение гемоглобина кислородом зависит от следующих факторов:
  - Konqentpaquu O<sub>2</sub> u CO<sub>2</sub>
  - рН среды (концентрации Н<sup>+</sup> эффект Бора)
  - Действия аллостерического эффектора гемоглобина 2,3-дифосфоглицерата (присоединение его к Нb понижает сродство гемоглобина к лиганду, и он легче отдает кислород в условиях гипоксии и низкого парциального давления О<sub>2</sub> в тканях)



## Порфирии

- Причиной первичных порфирий являются наследственные дефекты ферментов, участвующих в синтезе гема
- В зависимости от локализации патологического процесса подразделяются на 2 вида:
  - Эритропоэтические
  - Печеночные
- Основные клинические симптомы:
  - Анемия
  - Светобоязнь
  - Отставание в развитии (возможно)
  - Бледность кожных покровов
  - Повышенная утомляемость
  - Раздражительность

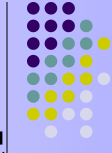




Вампиры, дракулы ... (это больные порфирией)

#### Нарушение распада гемоглобина

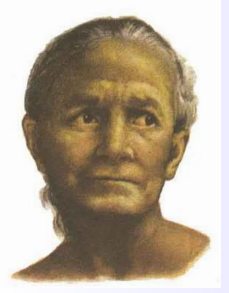
- Распад гемоглобина начинается в РЭС
- Сначала образуется вердоглобин, затем от него отщепляется глобин и атом железа – образуется биливердин (или зеленый пигмент)
- Биливердин превращается в непрямой билирубин (неконъюгированный)
- Он поступает в печень, где обезвреживается в результате реакции конъюгации с глюкуроновой кислотой образуется прямой билирубин
- Прямой билирубин из печени поступает в киш в мезобилиноген, а затем в стеркобилиноген, виде стеркобилина выводится из организма (д
- Небольшая часть мезобилиногена повторно в в виде уробилина
  - выводится через почки с мочой (до 4 мг в сутки)
- Незначительная часть мезобилиногена после повторного всасывания поступает в печень и распадается до моно- и дипиррольных производных





## Желтухи

- В норме содержание общего билирубина в крови в среднем составляет 15 мкмоль/л, выше нормы гипербилирубинемия
- При увеличении содержания общего билирубина больше 36-50 мкмоль/л развивается желтуха (так как билирубин диффундирует в ткани, окрашивая их в желтый цвет)
- Причины гипербилирубинемии:
  - Усиление распада гемоглобина
  - Нарушение функции печени
  - Нарушение секреции билирубина в составе желчи (при закупорке желчных протоков)
  - Наследственные дефекты или незрелость фермента УДФ-глюкуронил-трансферазы, обеспечивающего превращение непрямого билирубина в прямой)
- У взрослых различают 3 вида желтух :
  - Гемолитическая (надпеченочная)
  - Печеночно-клеточная (печеночная)
  - Механическая, или абтурационная (подпеченочная)

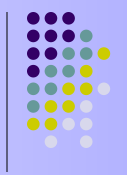


Внешний вид пациента при механической желтухе





## Гемоглобинозы



- Гемоглобинозы заболевания, обусловленные нарушением синтеза белковой части гемоглобина
- Основная причина таких заболеваний мутации в гене, отвечающего за синтез белка
- Различают 2 вида нарушений:
  - Гемоглобинопатии, когда синтезируется дефектная цепочка (α- или β-цепь), с измененной первичной структурой
  - Талассемии при этом заболевании блокирован полностью синтез одной из цепей, соответственно талассемии подразделяются на α- и β-талассемии

#### Заключение

- Гемоглобин сложный белок, у которого впервые была изучена четвертичная структура
- Гемоглобин хромопротеин, тетрамер, содежит 4 полипептидные цепочки и 4 гема
- Гем по химической структуре производное тетрапиррола
- Многообразие гемоглобинов и различия в их свойствах и функциях обусловлены различием первичной структуры полипептидной цепи
- Полиморфизм гемоглобина обусловлен различными факторами (адаптацией в процессе развития организма, к действию различных факторов среды, мутацией в геноме)
- Гемоглобин выполняет 3 основные функции (транспортную, дыхательную, поддерживает постоянную величину рН в крови)
- Способен взаимодействовать с несколькими разными лигандами, и соответственно содержит 4 разных участка их связывания
- Нарушение обмена гемоглобина (синтеза и распада) приводят к различным заболеваниям

