かき出されたプロトンH+



電子伝達鎖と ATP 合成酵素

複合体 I ~IV、ユビキノン、シトクロム C

https://l-hospitalier.github.io 2020.5

【mtDNA】27 億年前シアノバクテリアが出現、10 億年間 大量の酸素を大気中に放出した。 これでミトコンドリア を使う効率の良い好気性代謝が可能となり5億年前カンブ リア大爆発と呼ばれる生命体の革命的な進化が起きた

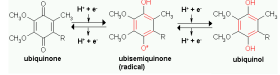
(#215 バージェス動物群、参照)。 ミトコンドリアはリ ケッチアに似た細菌の内部共生者 (Endosymbiont) で独自

の環状 16kB(塩基)の mtDNA*1 を持ち、哺乳類では母の卵細胞からのみ細胞質遺伝 (cytoplasmic inheritance) により遺伝形質を受け継ぐ。 mtDNA は DNA 損傷修復を受 けないため変異が年齢とともに蓄積され、老化の重要な原因と目されている。

達系で重要なのは<mark>【電子伝達</mark> **鎖(呼吸鎖)】**と ATP 合成 酵素。電子伝達鎖は右図の ように複合体 I(NADH-CoQ レダクターゼ)、**複合体Ⅲ**(シ トクロム c レダクターゼ)、 複合体Ⅳ(シトクロムcオキ シダーゼ)と**複合体Ⅱ**(コハ ク酸-CoQ レダクターゼ)か らなる。 初めに複合体 I が NADHから電子を受け取りユ ビキノン(Coenzyme Q) に 渡す。 環元型をユビキノー ルと呼び、さらに電子を**複合**

シトクロム酸化酵素複合体 膜間腔 シトクロムc NADH脱水素酵素複合体 シトクロムc還元酵素 + 1/2 Ο コハク酸脱水素酵素 ATP合成酵素 マトリックス

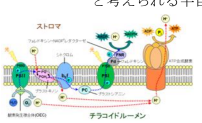
体Ⅲに渡し、次いで電子を Q サイクルでシトクロム c に渡す。 最後にシトクロム c から複合体IVに電子が渡 され、酸素と反応して水が生成、電子伝達が終了。 の間、電子の通過で**複合体Ⅰ、Ⅲ、Ⅳ**は H⁺を膜間腔へ



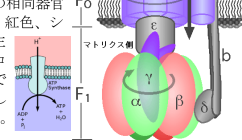
汲み出す。複合体Ⅱ(コハク酸脱水素酵素)はコハク酸を酸化してフマル酸とし FADH2 からキノンに電子を渡す。 これは NADH の複合体 I に相当し、H*汲み出しがないので FADH₂の H⁺移動は NADH の 2/3。 【ATP 合成酵素】電子伝達鎖が作った H⁺濃度勾配 の解消はATP 合成と共役している。濃度勾配を解消しようと、H⁺はATP 合成酵素(F1・ FO - ATPase、右下図)の分子内を通ってマトリックスに流入。 逆にこの酵素は ATP を加水分解することで H⁺勾配も作れる。 酵素は回転子と、固定子に分かれ、H⁺はまず 膜間腔側から ATP 合成酵素の a サブユニット内に入って c サブユニットに結合し、最

終的にaサブユニットからマトリックスへ流入。 Hがcサブユニットに結 合するとcリングと $\epsilon\cdot\gamma$ サブユニットが回転。 γ 軸が回転すると α 3 β 3 六量体サブユニットの立体構造が変化し、それに伴って ADP から ATP が合成される。 【葉緑体 Chloroplast】 はミトコンドリアの相同器官 Fo ||||||||||

と考えられる半自律性細胞小器官。 色素体(プラスチド、白、紅色、シ



アンなど)の一種。 クロロフィル (葉緑体、左 図)を持ち独自 DNA、細胞質遺伝などがミトコ ンドリアと相同。 **カルビン・ベンソン回路*4**で 色素体が吸収した光エネルギーでCO2を固定し て酸素を放出、植物の ATP 合成の起点となる。



C

細胞質側

H⁺

a

「原因は不明だが mtDNA 暗号は全ての原核生物と真核生物で用いられている標準的なものとは異なる。 mtDNA は線 状とする教科書もある。 '2「呼吸」は生物学では息を吸ったり吐いたりではなく「基質を代謝してエネルギーを得るこ ³ 生物が毒性の高い酸素を呼吸して有機物を酸化する能率の良い好気性代謝を手に入れた原因とお と」を意味する。 *4 Melvin Carvin は 1961 年ノーベル賞、Andrew Benson は良心的兵役拒否などで対象にされなかった?

#240