ЭНТАЛЬПИЯ РЕАКЦИИ ФЕРМЕНТАТИВНОГО ГИДРОЛИЗА N-АЦЕТИЛ-D, L-МЕТИОНИНА

Рехарский М.В., Сикоренко Ю.Б., Гальченко Г.Л.

Энтальпия реакции ферментативного гидролиза N-ацетил-D,L-метионина измерена с использованием микрокалориметра ЛКВ-2107-111, оснащенного приставкой для калориметрического титрования. Установлено, что величина энтальнии исследуемой реакции, при которой происходит разрыв N-С-связи в молекуле субстрата, существенно отличается от энтальнии аналогичных реакций гидролиза N-С-связи в амидах и неп-

Ацетилпроизводные аминокислот, в том числе и N-ацетилметионин, в настоящее время используются в биотехнологической промышленности для получения оптически активных аминокислот. Фермент аминоацилаза – аминогидролиза L-ациламинокислот (КФ 3.5.1.14) проводит стереоспецифический гидролиз N-ацетилпроизводных только L-аминокислот, и, таким образом, в результате реакции получаются чистые оптически активные L-аминокислоты. Свободная энергия рассматриваемой реакции найдена в [1], величины энтальнии реакции в литературе отсутствуют.

В настоящей работе определена энтальния реакции гидролиза N-ацетилметионина с использованием фермента аминоацилазы в 0,05 М фосфатном буферном растворе

(pH 6,86; 298,15 K).

В экспериментах применялись хроматографически чистые образцы N-ацетил-D,L-метионина и N-ацетил-D-метионина с содержанием воды не более 0,2%. Согласно данным завода-изготовителя, соотношение L-гидролазной активности используемых нами образцов фермента к D-активности составляет не менее 10⁵. Отсутствие в образцах фермента оксидазной и декарбоксилазной активности проконтролировано нами по отсутствию тепловыделения при смешении в микрокалориметрической ячейке фермента аминоацилазы и раствора продукта реакции гидролиза - метионина.

При определении энтальнии реакции ферментативного гидролиза использовалась приставка для микрокалориметрического титрования на «бач»-микрокалориметре ЛКБ-2107-111 (Швеция). Сигнал от термобатарей микрокалориметра, усиленный прибором Кейтли-150Б, подавался на самопишущий интегратор ЛКБ-2220. С помощью интегратора автоматически производился расчет величины тепловыделения в опыте

и при электрической калибровке.

Для проверки правильности работы всей установки в целом предварительно было проведено определение энтальпии реакции нейтрализации гидроксида натрия соляной кислотой; найденная величина $\Delta H_{\rm n}{}^{\circ} = -55,16 \pm 0,55$ кДж·моль-1 согласовалась с надежными литературными данными $\Delta H_{\rm n}{}^{\circ} = -55,85 \pm 0,30$ кДж·моль-1 [2]. При экспериментальном определении энтальпии реакции ферментативного гидролиза в реакционную ячейку микрокалориметра, содержащую 6 мл буферного раствора фермента 1 аминоацилазы с концентрацией 2500 ед·мл⁻¹, каждые 30 мин вводили порции по 0,01582±0,00006 мл (высокоточным шприцем ² Гамильтон 1750 (Швейцария)) буферного раствора N-ацетил-D,L-метионина с концентрацией 0,2 моль л-1. Резуль-

таты эксперимента приведены в таблице. Значения $Q_{
m on}$, приведенные в таблице, получены путем усреднения тепловых эффектов внутри серий, каждая из которых состояла из 6-8 опытов. При расчете энтальпии реакции ферментативного гидролиза N-ацетилметионина вводили поправку на теплоту разбавления N-ацетилметионина от данной концентрации до бесконечного разбавления в 0,05 М фосфатном буферном растворе. Поправку вычисляли на основе полученных нами экспериментальных данных. Найденная величина с учетом теплоты, выделяющейся при вращении калориметра (см. ниже) составила $Q_{\rm pas6} =$ =0,0068±0,0005 Дж. Нами также были экспериментально определены и учтены величины теплоты, выделяющейся в реакционной ячейке, которая заполнена буферным раствором без фермента ($Q_{\rm вp} = 0.0031 \pm 0.0003$ Дж) и с ферментом ($Q_{\rm вp} = 0.0037 \pm 0.00037$ ±0,0008) при вращении микрокалориметра, а также теплота смешения продукта реакции с ферментом, которая совпала в пределах погрешности с теплотой разбав-

¹ Фермент, имеющий активность 1 ед., гидролизует 1 мкМ N-ацетилметионина

за 1 ч при рН 7,0 и 298,15 К. ² Шприц Гамильтон 1750 калибровали по реакции нейтрализации гидроксида натрия соляной кислотой, эптальния которой с высокой точностью известна из литературы.

Q _{оп} , Дж	$Q_{ m on}-Q_{ m pas6}$, Дж	с , моль·л-1	п⋅10-6, моль	$-\Delta_r H^\circ$, кДж·моль-
0,01095	0,00415	0.2057	1,627	2,55
0,01195	0,00515	0,1771	1,401	3,68
0,01212	0,00532	0,1999	1.581	3,36
0,00953	0,00273	0,1999	1,581	1,73
0,00827	0,00147	0,2107	1,667	0,88

·моль-1.

ления N-ацетил-D,L-метионина. Энтальния исследуемой реакции найдена равной $\Delta_r H^{\circ} = -2,4\pm1,5 \text{ кДж} \cdot \text{моль}^{-1}$.

Значительная величина погрешности обусловлена тем, что тепловой эффект, непосредственно наблюдаемый в опыте, мал и соизмерим с величиной разбавления субстрата (см. таблицу). Полученная в настоящей работе величина $\Delta_r H^\circ = -2,4^\pm$ ±1,5 кДж моль-1 не противоречит найденной нами ранее на проточном микрокалориметре ЛКБ 2107-121 $(\Delta_r H^\circ = -1,3 \text{ кДж·моль}^{-1} [3])$, погрешность которой могла составлять ~2 кДж моль 1 и которую можно считать ориентировочной вследствие недостижения полноты протекания реакции гидролиза даже при очень высоких кон-центрациях фермента $(3-4~{\rm Mr\cdot Mn^{-1}})$.

Найденная величина энтальпии реакции гидролиза N-ацетилметионина, при которой происходит разрыв N-C-связи в молекуле субстрата, отличается от энтальпий аналогичных реакций гидролиза амидов ($\Delta_r H^\circ = -24.7 \pm 2.0$ кДж·моль $^{-1}$ [4, 5]) и пептидов $(\Delta_r H^{\circ} = -7.6 \pm 2.0 \text{ кДж моль}^{-1} [6])$.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Швядас В.-Ю. К., Галаев И. Ю., Березин И. В. // Биохимия. 1980. Т. 45. № 10. С. 1833. 2. Parker V. B. Thermal Properties of Aqueous Uni-univalent Electrolytes. Washington: NBS USA, 1965. P. 19.
- 3. Рехарский М. В., Сложеникина Ю. Б., Егоров А. М., Гальченко Г. Л.// Журн. физ. химии. 1986. Т. 60. № 6. С. 1548.
- Rekharsky M. V., Slozhenikina Yu. B., Skya A. Zh. et al. // Thermochim. Acta. 1985.
 V. 91. P. 79.
- 5. Rekharsky M. V., Skya A. Zh., Lopatnev S. V. et al. // J. Biochem. Biophys. methods.
- 1986. V. 12. P. 247. 6. Rekharsky M. V., Egorov A. M., Galchenko G. L. // Thermochim. Acta. 1987. V. 112. P. 151.

Московский государственный университет им. М. В. Ломоносова Химический факультет

Поступила в редакцию 20.VI.1988

УДК 536.7

ВЫСОКОТЕМПЕРАТУРНАЯ ЭНТАЛЬПИЯ И ТЕПЛОЕМКОСТЬ НИКЕЛАТОВ ЛАНТАНА И НЕОДИМА

Лазарев В. М., Воробьез А.Ф., Нгуен В. Н., Супоницкий Ю. Л.

Синтезированы никелаты лантана La₂NiO₄ и неодима Nd₂NiO₄. Определены величины энтальнии и теплоемкости этих соединений в интервале 298–923 К. Обнаружен фазовый переход никелата неодима при 520° С и определена его энтальпия.

Экспериментальная часть. Для синтеза никелатов лантана и неодима использовали оксиды лантаноидов (${\rm La_2O_3}$ и ${\rm Nd_2O_3}$) чистотой 99,99% и NiO чистотой 99,76%. Синтез проводили путем нагревания с последующим прокаливанием при 1000° С в