УДК 577.15.02

# РОЛЬ Мп<sup>2+</sup> У РІВНОВАЗІ НАДФ-ЗАЛЕЖНИХ ІЗОЦИТРАТДЕГІДРОГЕНАЗ

М. І. Шевченко, М. Ф. Гулий

Інститут біохімії ім. О. В. Палладіна Академії наук Української РСР, Київ (Надійшла до редакції 28.VI 1973 р.)

Вивчали вплив  $Mn^2+$  на ізоцитратдегідрогеназну реакцію в цитоплазмі та мітохондріях печінки кролів. Виявлено, що на відміну від цитоплазми пряма й зворотна ізоцитратдегідрогеназні реакції, які каталізує фермент мітохондрій, активуються в 10 разів меншими концентраціями йонів  $Mn^2+$ . На підставі експериментально визначеної й математично обчисленої константи рівноваги ( $K_{\text{DiBH}}$ ) зроблено висновок, що рівновага ізоцитратдегідрогеназної реакції в мітохондріях може бути зміщена в бік утворення ізоцитрату при невеликих концентраціях  $Mn^2+$  і в бік утворення а-кетоглутарату при збільшенні концентрації  $Mn^2+$ . Рівновага реакції в цитоплазмі меншою мірою, ніж у мітохондріях, зміщена в бік утворення  $\alpha$ -кетоглутарату. Встановлено, що ізоцитратдегідрогеназна реакції не підпорядковується механізму Теорела — Чанса.

НАДФ-залежна ізоцитратдегідрогеназа (ІДГ) (КФ 1.1.1.42, трео-Ds-ізоцитрат : НАДФ-оксидоредуктаза — декарбоксилююча) каталізує одночасно оборотні процеси окиснення ізолимонної кислоти у щавлевоянтарну і декарбоксилювання останньої в  $\alpha$ -кетоглутарову, а також карбоксилювання  $\alpha$ -кетоглутарової в ізолимонну через утворення щавлевоянтарної кислоти. ІДГ із мітохондрій і цитоплазми печінки кроля мають істотні кінетичні відмінності [1]. Фермент мітохондрій більшою мірою здатний каталізувати відновне карбоксилювання  $\alpha$ -кетоглутарату, ніж фермент цитоплазми, оскільки має менші значення констант Міхаеліса ( $K_{\rm M}$ ) для субстратів і кофакторів цієї реакції. В зв'язку з цим можна чекати, що положення рівноваги ізоцитратдегідрогеназної реакції буде відрізнятися для обох ферментів, а визначення величини  $K_{\rm pibh}$  допоможе з'ясувати фізіологічну роль цих ферментів у клітині.

В нашому дослідженні було визначено  $K_{\text{рівн}}$  для ІДГ з мітохондрій і цитоплазми, а також вивчено вплив  $Mn^{2+}$  на пряму і зворотну реакції для обох ферментів.

## Матеріали й методи

Клітинні фракції з гомогенату печінки кролів виділяли методом де Дюва й співробітників [2], дещо видозміненим [3]. Вивчаючи НАДФ-залежну ІДГ мітохондрій, використовували розчинний мітохондріальний білок, одержаний, як описано раніше [1]. Активність НАДФ-залежних ІДГ визначали за Очоа [4]. Швидкість реакції виражали в одиницях екстинкції ( $\Delta E_{340}$ ) за І  $x_{\it B}$  на І  $x_{\it B}$  білка. Крівн визначали описаним раніше методом [5] при температурі  $20^{\circ}$  С у розчинах з постійною йонною силою 0,404. Для кожного ферменту рН реакційних сумішей доводили до 7,4, додаючи НСО $_{3}^{-}$  у певних концентраціях, розрахованих для розчинного СО $_{2}$  і рК′ 6,4 для  $_{2}^{-}$ СО $_{3}^{-}$ . Підтримували постійну концентрацію MnCl $_{2}$ : для мітохондріальної ІДГ —  $_{2}^{-}$ СО $_{3}^{-}$  М, для цитоплазматичної —  $_{3}^{-}$ З $_{3}^{-}$ 10-3  $_{3}^{-}$ 

 $K_{\rm plbh}$  визначали при наближенні рівноваги з боку як d-ізоцитрату, так і  $\alpha$ -кетоглутарату, і концентрацію НАДФН при рівновазі обчислювали за зміною екстинкції при 340  $\mu$ . Для обчислень було застосовано коефіцієнт молярної екстинкції для НАДФН 6,24 ·  $10^6$   $cm^2/моль$  [5], щоб врахувати поглинання  $\alpha$ -кетоглутарату. Значення

парціального тиску СО2 одержували, враховуючи барометричний тиск і тиск насичених водяних парів при температурі досліду.

Константу рівноваги для реакції

Константу рівновати для реаккії   

$$HAДΦ+ + iзоцитрат³- ⇒ HAДΦH + α-кетоглутарат²- + CO₂$$
 (газ) (1)

було обчислено за рівнянням:

рівнянням: 
$$K_{p} = \frac{[HAД\Phi H] \cdot [\alpha \text{-кетоглутарат}^{2}]}{[HAД\Phi +] \cdot [iзоцитрат^{3}-]} \times \frac{p}{760},$$
 (2)

де р — парціальний тиск CO<sub>2</sub> (в мм Hg).

Константу рівноваги для реакції

Константу рівноваги для реакції 
$$HAД\Phi + + i$$
 ізоцитрат<sup>3</sup>—  $\rightleftarrows HAД\Phi H + \alpha$ -кетоглутарат<sup>2</sup>—  $+ CO_2$  (розчин) (3)

обчислювали за рівнянням:

внянням: (4) 
$$K_c = \frac{[HAД\Phi H] \cdot [\alpha \cdot \text{кетоглутарат}^{2-}] \cdot [CO_2]}{[HAД\Phi +] \cdot [\text{ізоцитрат}^{3-}]}$$

Концентрацію розчиненого  $CO_2$  обчислювали за парціальним тиском і даними [6] для розчинності  $CO_2$  у воді і NaCl у широкому температурному інтервалі.

# Результати і обговорення

Показано [4, 7—13], що для прямої й зворотної ізоцитратдегідротеназних реакцій необхідні йони двовалентних металів; найбільший активуючий вплив щодо цього властивий  $Mn^{2+}$ . Ми вивчали дію  $Mn^{2+}$ на швидкість прямої й зворотної реакцій, які каталізуються цитоплаз-

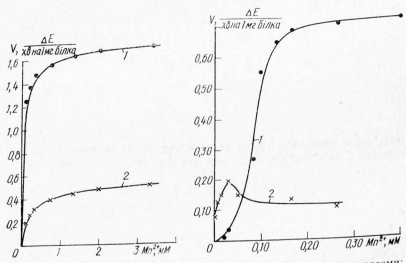


Рис. 1. Вплив Mn<sup>2+</sup> на швидкість реакції ізоцитратдегідрогенази цитоплазми: I — декарбоксилювання d -ізоцитрату, 2 — карбоксилювання lpha -кетоглутарату. Рис. 2. Вплив Mn²+ на швидкість реакції ізоцитратдегідрогенази мітохондрій: I — декарбоксилювання d-ізоцитрату, 2 — карбоксилювання  $\alpha$ -кетоглутарату.

матичною (рис. 1) і мітохондріальною (рис. 2) ІДГ. Оптимальна концентрація  $Mn^{2+}$  (рис. 1) для реакцій декарбоксилювання d-ізоцитрату та карбоксилювання α-кетоглутарату однакова, і він має схожий вплив на швидкість обох реакцій. Без йонів Mn²+ реакція, яку каталізує

ІДГ цитоплазми, зовсім не відбувається. Оптимальна концентрація Mn²+ для реакції декарбоксилювання ферментом із мітохондрій (рис. 2) становить 20,0 · 10-5 М, а реакція карбоксилювання  $\alpha$ -кетоглутарату перебігає з максимальною швид-кістю за наявності 1,67 · 10 $^{-5}$  M Mn $^{2+}$ , тобто при концентрації, у 10 разів меншій. Крім того, якщо пряма реакція без йонів Mn<sup>2+</sup> не відбувається, то зворотна в цьому випадку перебігає з невеликою швид-

	pibnose	isodar par derigpor enasitor peandi.					
[НАДФ]	[Ізоцитрат]	[α-Кетоглута- рат]	[НАДФН]	Р, мм Нд	[CO <sub>2</sub> ],	К <sub>р</sub> , атм	К <sub>с</sub> , молі
	мкмо		жжолг		No.		
A. 39,0	27,4	338,9	5,9	739	36,2	1,82	0,068
20,5	26,9	173,4	6,4	739	36,2	1,94	0,072
30,1	27,5	338,8	5,8	745	35,6	2,28	0,085
22,4	28,8	337,5	4,5	745	35,6	2,28	0,085
20,0	26,4	173,9	6,9	745	35,6	2,17	0.081
29,8	27,2	326,9	6,1	745	35,6	2,30	0,085
38,6	27,0	326,7	6,3	745	35,6	1,89	0,070
					Середнє	2,07	0,077
Б. 7,4	7,4	9,2	10.5	742	36,4	1,72	0,064
7,1	7,1	9,6	10,8	742	36,4	2,05	0,076
8,7	8,7	8,0	18,1	742	36,4	1,85	0,069
8,5	8,5	8,2	18,3	742	36,4	2,05	0,076
11,1	11,1	22,2	11,3	742	36,4	1,95	0,073
9,8	9,8	23,5	8,1	742	36,4	1,95	0,073
7,9	7,9	8,8	14,5	742	36,4	1,85	0,069
7,2	7,2	9.5	10,7	742	36,4	1,85	0,069
11,2	11,2	22,1	11,2	742	36,4	1,95	0,073
					Середнє	1,92	0,072
				Середнє з	А і Б	2,00	0,075

Примітка до табл. 1 та 2. Рівновага встановлювалася з боку обох реакцій; в інкубаційну суміш додавали ізоцитрат,  $\alpha$ -кетоглутарат та НАДФ (A) і  $\alpha$ -кетоглутарат та НАДФН (Б).

кістю, що, можливо, пов'язано із вмістом  $Mn^{2+}$  в мітохондріях. Отже, концентрація  $Mn^{2+}$  може бути регуляторною щодо активності ІД $\Gamma$  в

мітохондріях.

У табл. 1 представлено дані щодо визначення  $K_{\rm piвн}$  для ферменту з цитоплазми, які свідчать, що різниця між середніми значеннями, одержаними шляхом наближення рівноваги з боку обох реакцій, становить 7%. Для ІДГ із мітохондрій серця бика [5] було одержано значення  $K_{\rm piвн}$ , що різняться на 10%. Такі відмінності, на думку вказаних авторів, пов'язані з невеликими втратами коензимів з наближенням до рівноваги. Для ІДГ цитоплазми середнє значення  $K_{\rm p}$  становить 2,0 aтм,  $K_{\rm C}$  — 0,075 M (табл. 1). Значення  $K_{\rm piвн}$  для ІДГ мітохондрій (табл. 2), одержані так само, як і для ферменту з цитоплазми, також мають різницю. Можливо, це пов'язане з втратами коензимів при досягненні рівноваги. Середнє значення  $K_{\rm p}$  для ІДГ з мітохондрій становить 21,3 aтм,  $K_{\rm C}$  — 0,80 M (табл. 2).

Для бісубстратної системи значення  $K_{\text{оівн}}$  може бути обчислено математично, якщо відомі дійсні значення  $K_{\text{м}}$  для субстратів реакції [14]. Для ферментативної реакції, яка відбувається за типом послідов-

ного механізму [15, 16], закономірне співвідношення Холдена:

$$K_{\text{pibh}} = V_{\text{f}} \cdot K_{\text{C}II} / V_{\text{r}} \cdot K_{\text{AB}}, \tag{5}$$

де А і В — субстрати реакції, С і Д — її продукти, V, — та V <sub>f</sub> — максимальна швидкість прямої та зворотної реакцій відповідно. Якщо наявність одного субстрату в активному центрі ферменту не впливає на

[НАДФ]	[Ізоцитрат]	[НАДФН]	[а-Кетоглу- тарат]	р, мм Нд	[CO <sub>2</sub> ], ммолі	Кр, атм	Кс, мол
	жкмо		100	1			
A. 20,3	26,7	6,6	2006,6	755	36,1	23,7	<b>0</b> ,88
20,8	18,9	6,1	1333,9	75 <b>5</b>	36,1	20,2	0,75
20,8 2 <b>0</b> ,3	18,4	6,6	1339,6	755	36,1	23,0	0,85
	36,9	4,8	2337,8	755	36,1	22,3	<b>0</b> ,83
13,2	37,2	4,5	2337,5	755	36,1	20,3	0,76
13,5	27,2	6,1	2006,1	755	36,1	21,0	0,78
20,8	27,2	6,3	2006,3	755	36,1	22,0	0,82
20,6		6,9	673,9	755	36,1	22,4	0,84
11,1	18,1	5,1	2005,1	755	36.1	20,9	0,78
39,8	11,6	5,4	2005,4	755	36,1	23,5	0,88
39,5	11,3	,			Середнє	21,9	0,82
	4.0	12.7	28,6	750	35,9	20,4	0,76
Б. 4,3	4,3	13,7	28,8	750	35,9	18,5	0,69
4,5	4,5	13,5	322,4	750	35,9	20,4	0,76
10,6	10,6	7,4		750	35,9	20,0	0,74
6,4	6,4	2,6	326,6 <b>65</b> 9, <b>0</b>	750	35,9	19,8	0,74
8,0	8,0	2,0	659,0	750	35,9	21,4	0,80
7,9	7,9	2,1	26,4	750	35,9	2 <b>0</b> ,3	0,76
6,9	6,9	38,0	59,6	750	35,9	22,5	0,84
7,1	7,1	19,8		750	35,9	21,8	0,81
7,2	7,2	19,7	59,5	700	Середнє	20,6	0,77
				Середнє		21,3	0,80

зв'язування іншого субстрату, то  $K_{AB} = K_A \cdot K_B$ ,  $K_{CA} = K_C \cdot K_A$  і рівняння (5) набуває вигляду [14]:

$$K_{\text{plbH}} = V_f \cdot K_C \cdot K_{\mathcal{I}} / V_r \cdot K_A \cdot K_B. \tag{6}$$

Якщо константи швидкості перетворення потрійного комплексу ЕАВ набагато перевищують константи швидкостей розпаду бінарних комплексів ферменту з одним субстратом, а потрійні комплекси менш стійкі, ніж бінарні, значить, діє механізм Теорела — Чанса, для якого утворення потрійного комплексу не вважається кінетично істотною умовою [17]. В цьому випадку поряд із співвідношенням Холдена виконують таке:

$$K_{\text{plbH}} = V_f^3 \cdot K_C \cdot K_{\text{d}} / V_r^3 \cdot K_A \cdot K_B \tag{7}$$

i, використовуючи рівняння (6) та (7), перевіряють, чи здійснюється механізм Теорела— Чанса.

Для ізоцитратдегідрогеназної реакції К<sub>рівн</sub> було обчислено за рівняннями:

$$K_{\text{рівн}} = V_{\text{f}} \cdot K_{\alpha\text{--кетоглут., HCO}_{3}} \cdot K_{\text{НАДФН}} / V_{\text{f}} \cdot K_{\text{ізоцитрат}} \cdot K_{\text{НАДФ}};$$
(8)

$$K_{\text{pibh}} = V_{\text{f}}^{3} \cdot K_{\alpha \text{-ketof/nyt., HCO}_{3}^{-}} \cdot K_{\text{HAД}\Phi \text{H}} / V_{\text{f}}^{3} \cdot K_{\text{1300LMTpat}} \cdot K_{\text{HAД}\Phi}$$
 (9)

з урахуванням того, що для ферменту цитоплазми К  $_{\alpha\text{-} \text{кетоглут.}}$ ,  $\text{HCO}_3^- = \text{K}_{\alpha\text{-} \text{кетоглут.}} \cdot \text{K}_{\text{HCO}_3}^-$  [1].

Математичне обчислення для ІДГ цитоплазми дає значення  $6.0 \cdot 10^{-2}~M$  за рівнянням (8) і  $0.14 \cdot 10^{-2}~M$  за рівнянням (9). Як свідчать ці дані, значення  $K_{\rm рівн}$   $6.0 \cdot 10^{-2}~M$ , обчислене за рівнянням (8). задовільно узгоджується з визначеною експериментально величиною  $7.5 \cdot 10^{-2}~M$ . Отже, для ізоцитратдегідрогеназної реакції утворення по-

трійного комплексу типу ЕАВ є істотною кінетичною умовою.

Для ІДГ мітохондрій також було обчислено  $K_{\text{рівн}}$  за рівнянням (8), що було пов'язане з деякими обмеженнями. Дійсні  $K_{\text{м}}$  для ІДГ мітохондрій визначали за наявності  $26,7\cdot 10^{-5}~M~\text{Mn}^{2+}$  для прямої реакції та  $1,67\cdot 10^{-5}~M$  — для зворотної, оскільки в кожному випадку необхідно було брати оптимальну концентрацію. Обчислення  $K_{\text{рівн}}$  із застосуванням дійсних  $K_{\text{м}}$  дає нам значення  $1,8\cdot 10^{-2}~M$  для субстратів зворотної реакції та значення швидкості прямої реакції  $V_{\text{г}}=0,040~\text{(рис. 2)}$  при концентрації йонів  $Mn^{2+}$   $1,67\cdot 10^{-5}~M$  і дійсних  $K_{\text{м}}$  для субстратів прямої реакції, визначених при вищій концентрації  $Mn^{2+}$ .

Одержане значення  $1,8\cdot 10^{-2}~M$  свідчить, що рівновага зміщена в бік утворення ізоцитрату. Із зменшенням концентрації  $Mn^{2+}$  до  $1,67\cdot 10^{-5}~M$  швидкість реакції декарбоксилювання ізоцитрату значно зменшується, і цілком імовірно, що спорідненість ферменту до субстрату теж зменшується або залишається такою самою. Але збільшення величини  $K_{M}$  для d-ізоцитрату і  $HAД\Phi$  певним чином позначиться на обчисленому значенні  $K_{\text{рівн}}$ , а саме — викличе його зменшення, тобто рівновага буде ще більше зміщена в бік утворення ізоцитрату.

Отже, за наявності  $1,67 \cdot 10^{-5}~M~{\rm Mn^{2+}}$  рівновага ізоцитратдегідрогеназної реакції більшою чи меншою мірою зміщується в бік синтезу ізоцитрату. Експериментальне визначення в присутності  $20,0 \cdot 10^{-5}~M~{\rm Mn^{2+}}$  дає нам значення  ${\rm K_{piвн}}$ , яке відрізняється від обчисленого при-

наймні в 45 разів.

Все це свідчить про те, що  $Mn^{2+}$  дійсно може відігравати регуляторну роль в ізоцитратдегідрогеназній реакції. За наявності  $Mn^{2+}$  в невеликих концентраціях відбувається переважно реакція карбоксилювання  $\alpha$ -кетоглутарату і утворення ізоцитрату, із збільшенням концентрації  $Mn^{2+}$  карбоксилювання пригнічується і рівновага зміщуєть-

ся в бік утворення α-кетоглутарату.

Одержані результати дають нам змогу деякою мірою наблизитись до вирішення питання про фізіологічну роль НАДФ-залежних ІДГ в клітинах печінки. Оскільки встановлено, що здатність клітин печінки до окиснення ізоцитрату визначається переважно цитоплазматичною фракцією [18, 19], було запропоновано особливий шлях окиснення ізоцитрату в печінці і зроблено висновок, що позамітохондріальна частина циклу трикарбонових кислот є основним джерелом цитоплазматичного НАДФН [20, 21]. У мітохондріях, на думку багатьох дослідників [22—26], НАДФ-залежна ІДГ поряд із НАД-залежною ІДГ бере також участь в окисненні ізоцитрату разом із піридиннуклеотидтрансгідрогеназою.

Як виявилось у наших дослідах, рівновага ізоцитратдегідрогеназної реакції в цитоплазмі не дуже зміщена в бік утворення α-кетоглутарату порівняно з мітохондріями і легко може бути зворотною за наявності певних умов, тобто цей процес має значення не лише для утворення НАДФН, а й для синтезу ізоцитрату — важливого метаболіту в клітині. Дехто вважає [21], що ІДГ цитоплазми відіграє важливу роль у регуляції гліколізу й глікогенолізу в разі зміни позамітохон-

дріального рівня ізоцитрату.

В мітохондріях НАДФ-залежна ІДГ здатна каталізувати не лише окиснювальне декарбоксилювання ізоцитрату, а й брати участь в утворенні ізоцитрату при зменшенні концентрації  $Mn^{2+}$ , тобто фіксація  $CO_2$  НАДФ-залежною ІДГ може бути важливим метаболічним етапом у синтезі проміжних сполук циклу трикарбонових кислот [27].

### ЛІТЕРАТУРА

1. М. Ф. Гулий, М. І. Шевченко, Укр. біохім. журн., 45, 515, 1973. 2. С. de Duve et al., Biochem. J., 60, 604, 1955. 3. В. Sedwick, G. Hübscher, Biochim. Biophys. Acta, 106, 63, 1965. 4. S. Ochoa, J. Biol. Chem., 174, 133, 1948.

S. Ochoa, J. Biol. Chem., 174, 133, 1948.
 J. C. Londesborough, K. Dalziel, Biochem. J., 110, 217, 1968.
 H. S. Harhed, R. Davis, J. Amer. Chem. Soc., 65, 2030, 1943.
 E. Alder et al., Biochem. J., 33, 1028, 1939.
 S. Ochoa, E. Weiz-Tabori, J. Biol. Chem., 174, 123, 1948.
 J. Moyle, Biochem. J., 63, 548, 1956.
 W. D. Lotspeich, R. A. Peters, Biochem. J., 49, 704, 1951.
 T. Higashi et al., J. Biochem., 57, 793, 1965.
 B. Nortrop, W. W. Cleland, Fed. Proc., 29, 408, 1970.
 S. K. Wolfson, H. G. Williams-Ashman, Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 96, 231, 1957.

231, 1957.

14. R. A. Alberty, J. Amer. Chem. Soc., 75, 1928, 1953.

15. W. W. Cleland, Biochim. Biophys. Acta, 67, 104, 1963.

16. W. W. Cleland, Biochim. Biophys. Acta, 67, 188, 1963.

17. H. Theorell, B. Chance, Acta Chem. Scand., 5, 1127, 1951.

18. J. M. Lowenstein, J. Biol. Chem., 236, 1217, 1961.

19. L. Ernster, F. Navazio, Biochim. Biophys. Acta, 26, 408, 1957.

20. D. Pette, "Regulation of metabolic processes in mitochondria" (ed. by J. M. Tager et al.), 1966, 28.

21. H. Goebell, D. Pette, Enzymol. Biol. et Clin., 8, 161, 1967.

22. J. L. Purvis, Biochim. Biophys. Acta, 30, 440, 1958.

23. A. O. Hawtrey, Biochem. J., 85, 293, 1962.

24. A. M. Stein, N. O. Kaplan, M. M. Ciotti, J. Biol. Chem., 234, 979, 1960.

25. A. M. Stein, G. H. Stein, S. K. Kirkman, Biochem., 6, 1370, 1967.

26. P. V. Vignais, P. M. Vignais, Biochim. Biophys. Acta, 47, 515, 1961.

27. C. R. Makerer, M. A. Mehlman, Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 140, 1127, 1972.

# РОЛЬ Mn<sup>2+</sup> В РАВНОВЕСИИ НАДФ-ЗАВИСИМЫХ ИЗОЦИТРАТДЕГИДРОГЕНАЗ

М. И. Шевченко, М. Ф. Гулый

Институт биохимии им. А. В. Палладина Академии наук Украинской ССР, Киев

#### Резюме

Изучали влияние  $Mn^2+$  на реакцию, катализируемую изоцитратдегидрогеназой из цитоплазмы и митохондрий печени кролика. Показано, что, в отличие от цитоплазмы, прямая и обратная реакции, катализируемые ферментом митохондрий, активируются в 10 раз меньшими концентрациями ионов Mn²+. На основании экспериментально определенной и математически рассчитанной константы равновесия делается вывод, что равновесие реакции, катализируемой изоцитратдегидрогеназой митохондрий, сдвинуто в сторону образования изоцитрата при небольшой концентрации  $Mn^2+$  и в сторону образования  $\alpha$ -кетоглутарата при увеличении ее. Равновесие цитоплазматической реакции сдвинуто в сторону синтеза α-кетоглутарата, но в меньшей степени, чем для изоцитратдегидрогеназы митохондрий. Показано, что изоцитратдегидрогеназная реакция не подчиняется механизму Теорелла—Чанса.

### ROLE OF Mn2+ IN EQUILIBRIUM OF NADP-DEPENDENT ISOCYTRATE DEHYDROGENASES

M. I. Shevchenko, M. F. Guly

The A. V. Palladin Institute of Biochemistry, Academy of Sciences, Ukrainian SSR, Kiev

### Summary

The reaction catalyzed by isocytrate dehydrogenase from cytoplasm and mitochondria of the rabbit liver was studied as affected by Mn<sup>2+</sup>. It is shown that in contrast to cytoplasm, the direct and reverse reactions catalyzed by the mitochondrion enzyme are activated by 10-fold less concentrations of ions Mn<sup>2+</sup>. On the basis of the enzyme are activated by 10-fold less concentrations of ions  $Mn^2+$ . On the basis of the experimentally determined and mathematically calculated equilibrium constant, a conclusion is made that equilibrium of the reaction catalyzed by mitochondrion isocytrate dehydrogenase is shifed towards formation of isocytrate with a small concentration of  $Mn^2+$  and towards  $\alpha$ -ketoglutarate formation with the concentration increase. Equilibrium of the cytoplasmatic reaction is displaced towards synthesis of  $\alpha$ -ketoglutarate but to a less degree than for mitochondrion isocytrate dehydrogenase. The isocytrate dehydrogenase reaction is shown to be not subjected to the mechanism of Theorem rell-Chance.