о величине свободной энергии реакции гидролиза ФОСФОСЕРИНА

Г. Е. ВЛАДИМИРОВА, А. И. КОМКОВА и Н. А. ФЕДОРОВА

Лаборатория химии белка, кафедра биохимии Государственного университета им. А. А. Жданова, Ленинград

Высокая скорость включения радиоактивного фосфора в состав фосфопротеинов различных тканей [1-4] указывает, по-видимому, на их особую роль в обмене фосфатных групп. При изучении скорости обновления фосфопротеинов мозговой ткани было найдено, что почти бесь включенный в них фосфат присоединен к серину и может быть выделен в виде фосфосерина [5; 6]. В связи с этим определение величины свободной энергии реакции гидролиза фосфосерина представляет основу для выяснения направления реакции при обмене фосфора между фосфопротепнами и другими веществами. Данных относительно величины свободной энергии гидролиза фосфосерина в литературе не имеется за исключением лишь указания Рабиновича и Липмана [7] на то, что для фосфопротеннов энергия реакции гидролитического отщепления фосфатной группы на 2,9 ккал меньше величины свободной энергии реакции гидролиза $AT\Phi$.

В настоящей работе мы предприняли попытку определить величилу свободной энергии гидролиза фосфосерина по константе равновесия в присутствии почечной фосфатазы:

Серин
$$+$$
 фосфат $\xrightarrow{\text{фосфатаза}}$ фосфосерин $+$ H_2 О

МЕТОДИКА

Почечную фосфатазу выделяли из свиных почек [8] и почек крыс [9]. Активность фосфатазы проверяли перед каждым опытом по ее действию на фосфосерин. Фосфосерин, используемый в качестве носителя, был синтезирован химическим путем по Плиммеру [10] из серина и кристаллической фосфорной кислоты в присутствии Р₂О₅. Получен ный фосфосерин хроматографически был идентичен фосфосерину, выделенному из казенна после кислотного гидролиза последнего [11]. Для проведения опытов использовати ли реакционную смесь, состоящую из раствора серина на 0.9~M мединал-вероналовом буфере с требуемым рH, $NaH_2P^{32}O_4$ и почечной фосфатазы. В качестве активатора фосфатазы фатазы в пробу прибавляли MgCl₂ (0,05 мг/мл). Пробы инкубировали при 35° в течение 1—4 час. Реакцию останавливали добавлением ТХУ (50 мг/мл). Каждый раз параллельно с опытной пробой ставили контрольную, состав которой отличался от опытной тупе

отличался от опытной лишь тем, что она содержала фосфатазу, инактивированную кипячением. Исследование этой пробы позволяло установить, насколько последующая

очистка проб достаточна для полного удаления загрязнений радиоактивным Р_{неорг}. В ходе реакции из серина и фосфата синтезировалось незначительное количество фосфосерина, количество которого можно было определить только по радиоактивной метке. Для выделения синтезированного фосфосерина в пробы вносили в качестве носителя определенное количество немеченого фосфосерина, полученного химическим путем. Для определения количества синтезированного фосфосерина препарат необходимо было очистить от меченого Р неорг. Основную массу Р неорг осаждали по методу Делори [12]. Дальнейшую очистку фосфосерина от радиоактивного Р_{неорг} ляли путем многократного (3—11 раз) переосаждения его этанолом. Затем осадок фосфосерина растворяли в небольшом количестве воды и для более полной очистки его от загрязнений P^{32} производили хроматографирование на бумаге. Из опытной и контрольной проб ставили по 2—3 параллельные хроматограммы. На каждую хроматограмму

наносили два пятна (контроль или опыт и фосфосерин — свидетель, полученный хими-

ческим путем).

В качестве растворителя использовали смесь следующего состава: н-бутанол этанол — 0,005 н. НС1 (3:2:2). Растворитель пропускали в нисходящем направлении в течение 48 час. За это время фосфосерин продвигался на 12-15 см, а $P_{\text{неорт}}$ — на 40—50 см. Основная часть Р³² отделялась на хроматограмме от фосфосерина. Местоположение фосфосерина из опытной и контрольной пробы определяли по свидетелю, который проявляли нингидрином или молибденовым реактивом Хейнеса и Ишервуда. Поскольку оба проявителя разрушают фосфосерин, непосредственного проявления пятен из опытной или контрольной проб не проводили.

Пятно фосфосерина вырезали напротив пятна свидетеля, разрезали и экстрагировали 1 н. HCl. Оставшиеся следы Р³² в пробах извлекали в виде фосфорно-молибденовали 1 н. НСІ. Оставшиеся следы Р^{ос} в прооах извлекали в виде фосфорно-молиоденового комплекса изобутанолом по Беренблюму и Чейну [13]. Извлечение повторяли два-три раза. Последняя проба изобутанола не содержала Р³². Затем пробы сжигали, по Фиске и Суббароу и радиоактивность на установке Б-2 со счетчиком АС-2. Расчет константы равновесия проводили по формуле:

$$K = \frac{\text{(серин) (фосфат)}}{\text{(фосфосерин)}}$$

Свободную энергию гидролиза (ΔF_0) фосфосерина рассчитывали по формуле:

$$\Delta F_0 = -RT \ln K$$
,

ккал де *R* — газовая постоянная (0,00198 T — абсолютная температура м·град); $(273 + 35^{\circ})$.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Для вычисления величины константы равновесия реакции необходимо было измерить концентрации веществ при равновесном состоянии системы. Контрольные опыты по изучению времени гидролиза фосфосерина почечной фосфатазой показали, что практически полный распад его происходит за 30 мин. инкубации. В наших опытах продолжительность фосфатазной реакции была выбрана заведомо большей (от 60 до 240 мин.), чем необходимо для достижения состояния равновесия.

Как видно из представленных данных (опыты 1—5, табл. 1), продолжительность реакции не оказывала влияния на величину константы

равновесия, что характерно для равновесного состояния системы.

В отдельных опытах встречались значительные отклонения от средней величины константы (до 100%). Это связано, по-видимому, с ничтожным количеством определяемого фосфосерина (например в опыте

Таблица 1

Константа равновесия и величина свободной энергии реакции гидролиза фосфосерина при рН среды 9,7

Номера опытов	Концентрация веществ, участвующих в реакции		Радиоак- тивность	Про- должи- тельность	фосфо-	xpo-	Количество синтезиро- ванного	К	ΔF_0 , $\kappa \kappa a \Lambda$
	серин, М	фосфат, М	фосфата, имп/мин	опыта,	носителя, мг Р/пробу	мато- грамм	фосфосе- рина, 10-6 М		AAUA
1	0,0093	0,0350	$10,95 \cdot 10^{8}$	60	3,870	1 2 3	1,50 0,74 0,94	217 437 34 4	$ \begin{array}{c c} -3,29 \\ -3,72 \\ -3,57 \end{array} $
2	0,0094	0,0270	$3,32 \cdot 10^{8}$	90	3,870	1 2	0,44 1,51 **	577 168	-3,89 $-3,14$
3	0,0079	0,0448	5,64.108	105	1,172	1 2	2,08 1,91	185 201	-3,20 $-3,25$
4	0,0099	0,0150	4,65.108	200	0,280	1 2	0,86 0,82	180 180	-3,18 $-3,18$
5	0,0090	0,0202	1,93.108	120	0,633	1 2	0,53 0,55	340 327	-3,57 $-3,55$
	Среднее:	1			1			287	-3,41

7 в 10 мкг Р выделенного фосфосерина-носителя было определено $5\cdot 10^{-9}\
m \emph{c}$ меченого Р фосфосерина). При определении ΔF такие значительные размахи в цифрах приводят всего к различиям в 0,3 ккал/моль.

На положение равновесия гидролиза и синтеза эфиров фосфорной кислоты влияет рН среды. Это связано с изменением диссоциации кислотных групп. Первая ОН-группа фосфорной кислоты как свободной, так и в ее соединениях полностью ионизпрована, третья ОН-группа $(K=4,5\cdot 10^{-12})$ фосфата при рН 9,7 и ниже практически не диссоциирует и не влияет на реакцию среды. Кислотные свойства свободной фосфорной кислоты и ее эфиров в зоне, недалекой от нейтральной реакции, определяются исключительно различиями в диссоциации второй ОНгруппы. Присоединение фосфата к креатину и к глицерину сильно отражается на диссоциации второй ОН-группы, причем константа диссоциации этой группы увеличивается (например, для свободной фосфорной кислоты она равна 1,5 · 10^{-7} , а для глицерофосфата — $4,7 \cdot 10^{-7}$).

Гидролиз эфиров фосфорной кислогы сопровождается связыванием

водородных ионов, а синтез — освобождением:

серин
$$+$$
 фосфат \longrightarrow фосфосерин $+$ вода $+$ n H^+ ,

где n — правильная дробь.

В соответствии с принципом Ле Шателье сдвиг рН в кислую сторону смещает положение равновесия в сторону уменьшения концентрации фосфосерина. Изменение константы равновесия реакции гидролиза эфиров фосфор ной кислоты при сдвиге концентрации водородных ионов в области, близкой к физиологической концентрации, может быть вычислено по формуле, выве-

$$\frac{K_{\phi} + H_1^+}{K_{c\phi} + H_1^+} \cdot \frac{K_{c\phi} + H_2^+}{K_{\phi} + H_2^+} = \frac{K_1}{K_2},$$

где ${\rm H_1^+}$ и ${\rm H_2^+}$ — концентрация водородных ионов для щелочной и кислой среды, K_1 , K_2 — константы равновесия для щелочной и кислой среды, K_{Φ} и $K_{c \varphi}$ — константы диссоциации второй группы фосфорной кислоты свободной и в фосфосерине соответственно. Но Остебергу [15] $K_{c\varphi}=10^{-5.67}$. Расчет по этой формуле при переходе от рН 9,7 к рН 7,0 дает изменение константы

$$\frac{10^{-6.82} + 10^{-9.7}}{10^{-5.67} + 10^{-9.7}} \cdot \frac{10^{-5.67} + 10^{-7}}{10^{-6.82} + 10^{-7}} = \frac{1}{1.6}.$$

Таким образом, если для рН 9,7 принять константу равной 287, то при рН 7,0 следует ожидать 459. Результаты опытов (табл. 2) показали, что действительно константы равновесия в неитральной среде больше, чем в щелочной и полученная разница величин констант равновесия при рН 7,0 и 9,7, хотя и не соответствует полностью теоретически рассчитанной, тем

Определив константу равновесия реакции, можно было рассчитать величину ΔF гидролиза фосфосерина. Для стандартных условий при концентрации реагирующих веществ, равных 1 М для рН 9,7 она ока-

залась равной —3,41 $\kappa \kappa a \Lambda$, а для рН 7,0—7,1—3,95 $\kappa \kappa a \Lambda$. Сравнивая полученную величину ΔF_0 с имеющимися в литературе данными для некоторых эфиров фосфорной кислоты (табл. 3), можно заключить, что фосфосерин является соединением, обладающим большей энергией связи, чем прочие эфиры фосфорной кислоты и спиртов.

Так как вхождение фосфосерина в состав белка, по-видимому, не сказывается существенным образом на величине ΔF_0 гидролиза фосфоэфирной связи, то и фосфопротенны следует считать веществами, обладаю-

Таблица 2 Константа равновесия и величина свободной энергии реакции гидролиза фосфосерина при pH среды 7.0—7.1

Номера опытов	Концентрации веществ, участвующих в реакции		Радиоак- тивность	Продол- житель-	Количество фосфо-	Номер	Количество синтезиро- ванного		ΔF_{o}
	серин, <i>М</i>	фосфат, М	фосфата, имп/мин	ность опыта, мин.	серина- носителя, мг/пробу	мато- граммы	фосфосе-	К	ккал
6	0,0092	0,0308	7,10.108	210	0,753	1 2 3	0,26 0,55 0,27	1083 522 928	-4,28 $-3,85$ $-4,18$
7	0,0080	0,0260	$5,80 \cdot 10^{8}$	240	0,381	1 2	$0,70 \\ 0,37$	273 560	-3,44 $-3,92$
C	реднее:					2	0,37	560 673	: :

Таблица 3

Величина свободной энергии гидролиза некоторых эфиров фосфорной кислоты

Π/Π Π2 №	Соединение	pH	ккал	Автор		
1 2 3 4 5 6	α -Глицерофосфат 3-Фосфоглицериновая кислота Глюкозо-6-фосфат $\stackrel{>}{\sim}$	8,5 8,5 8,5 7,0 7,25	2,20 3,00 3,00 2,45 3,00 7,6 5,6—6,2*	Мейергоф и Грин [16] Мейергоф и Оспер [17] Мейергоф и Грин [16] Гинодман [14] Мейергоф и Оспер [17] Робинс и Бойер [18]		
8 9 10	» Фосфосерин »	7,25 7,0 9,7 7,0	6,8 3,41 3,95	Владимиров и др. [19] Аткинсон и др. [20] Данные настоящей работы » » »		

^{*} Если принять ΔF_0 гидролиза глюкозо-6-фосфата равной — 2,45 (4), то для гидролиза $AT\Phi$ ΔF_0 была высчитана равной 5,6 $\kappa\kappa a n$; если же принять величину Мейергофа и Грина 3,00 (3), то она получится равной 6,2 $\kappa\kappa a n$.

щими несколько большей ΔF_0 гидролиза, чем целый ряд фосфорных соединений — промежуточных продуктов гликолиза. Интересно, что Наджаром ΔF_0 фосфоглюкомутазы оценивается в 3,9 $\kappa \kappa a \lambda$ [21].

Подобная величина ΔF_0 фосфопротеинов обеспечивает термодинамическую обратимость обмена фосфатными группами между фосфопротеинами и фосфорными эфирами. Все вышеуказанное хорошо согласуется с представлениями о том, что фосфопротеины являются каталитически активными белками, участвующими в обмене веществ [22]. Теперь уже доказано, что фосфопротеинами являются некоторые ферменты, переносящие фосфатную группу, в частности, гексокиназа [23], фосфоглюкомутаза [24—26], фосфорилаза [27; 28], причем фосфорная кислота входит в состав этих ферментов в виде фосфосерина.

Полученные данные позволяют далее вновь вернуться к величине ΔF_0 гидролиза $AT\Phi$. В исследованиях последнего времени эта величина колеблется в пределах 5,6—7,6 ккал (табл. 3, 6—8). Если для фосфопротеинов энергия гидролиза та же, что и для фосфосерина, и если принять в соответствии с данными Рабиновича и Липмана [7], что при переносе фосфатной группы с $AT\Phi$ на фосфопротеины изменение свободной энергии составляет 2,9 ккал, то свободная энергия гидролиза $AT\Phi$ будет на 2,9 ккал выше, чем энергия гидролиза фосфосерина. А это составит от 6,3 (рН 9,7) до 6,85 ккал (рН 7,0). Рассчитанная таким образом ΔF_0 для $\Delta T\Phi$ оказывается очень близкой к величинам, определенным экспериментально, в особенности к данным ΔT кинсона и сотрудников.

выводы

Свободная энергия гидролиза фосфосерина, определенная по константеравновесия фосфатазной реакции, составляет в среднем 3,95 ккал для стандартных условий.

Свободная энергия гидролиза $AT\Phi$ немного ниже $7~\kappa\kappa\alpha$ л/моль фосфор-

ной кислоты.

ЛИТЕРАТУРА

1. Davidson J., Gardner M., Hutchinson W. et al., Biochem. J. 44, 3, 1949. 2. Johnson R., Albert S., J. Biol. Chem. 200, 335, 1953.

3. Владимиров Г. Е., Физнол. ж. 39, 1, 1953.

1956.

6. Heald P.J., Biochem. J. 73, 132, 1959.

7. Rabinowitz M., Lipmann F., Proc. 4-th Int. Congr. Biochem. Vienna, Sect. 4-69, Pergamon Press, L., 1958.

8. Albers H., Albers E., Z. physiol. Chem. **232**, 165, 1935. 9. Morton R.K., Biochem. J. **70**, 139, 1958. 10. Plimmer R.H.A., Biochem. J. **35**, 461, 1941. 11. Lipmann F., Biochem. Z. 262, 9, 1933. 12. Delory G. E., Biochem. J. 32, 1161, 1938.

13. Berenblum J., Chain E., Biochem. J. 32, 295, 1938.

14. Гинодман Л.М., Энергетическая характеристика промежуточных реакций гликолиза, Дис., Л., 1954.

15. Österberg R., Arkiv Kemi 13, 393, 1959.

- 16. Meyerhof O., Green H., J. Biol. Chem. 178, 655, 1949. Meyerhof O., Oesper P., J. Biol. Chem. 179, 1371, 1949.
- 18. Robbins E. A., Boyer K. D., J. Biol. Chem. **224**, 121, 1957. 19. Владимиров Г. Е., Власова В. Г., Колотилова А. И., Лызлова С. Н. и Пантелеева Н. С., Биохимия **22**, 963, 1957.

20. Atkinson M.R., Johnson E., Nature **185**, 1925, 1959. 21. Sidbury J.B., Najjar V.A., J. Biol. Chem. **227**, 517, 1957.

22. Энгельгардт В. А. и Лисовская Н.П., Доклад на XIX международном физиол. конгрессе, стр. 209, Изд-во АН СССР, М., 1953.
23. Agren G., Engstrom L., Acta chem. scand. 10, 489, 1956.
24. Jaganathan V., Luck J. M., J. Biol. Chem. 179, 569, 1949.
25. Anderson L., Jollès G. P., Arch. Biochem. and Biochem. 70, 121, 1957.

24. Jaganathan V., Luck J. M., J. Biol. Chem. 179, 509, 1949.
25. Anderson L., Jollès G. R., Arch. Biochem. and Biophys. 70, 121, 1957.
26. Koshland D. E., Erwin M. J., J. Amer. Chem. Soc. 79, 2657, 1957.
27. Wosilait W. D., J. Biol. Chem. 233, 597, 1958.
28. Fischer E. H., Graves D. J., Crittenden E. R., Krebs E. G., J. Biol. Chem. 234, 1698, 1959.

Поступила в редакцию 5.VIII.1960

ON FREE ENERGY OF PHOSPHOSERINE HYDROLYSIS

G. E. VLADIMIROV, A. I. KOMKOVA and N. A. FEDOROVA

Laboratory of Protein Chemistry, Chair of Biochemistry, State University, Leningrad

The free energy of phosphoserine hydrolysis was determined from the equilibrium constant of the phosphatase reaction. Serine and labelled phosphate (P32) were used. The amount of synthesized phosphoserine was assayed from the activity of phosphoserine isolated by means of a non-labelled carrier. Free energy (ΔF_0) of phosphoserine hydrolysis at pH 9.7 and 7.0 and at 35°C was found to be equal -3.41 and -3.95 ksal/mol respectively.

Such a free energy value of hydrolysis of phosphoserine incorporated into phosphoproteins secures the thermodynamic possibility of a reversible transfer of phosphate groups between some low molecular phosphorus esters, on one hand, and phosphoproteins, on the other.

The above data offer a new means for demonstrating that the free energy of ATP hydrolysis does not exceed 7 kcal/mol.