

А.ИМОМАЛИЕВ
А.ЗИКИРЕЕВ

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИ

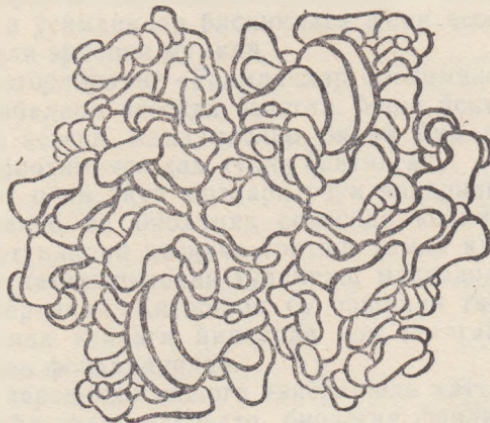


А. ИМОМАЛИЕВ
А. ЗИКИРЕЕВ

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИ

СССР Агробаноат давлат комитетининг, Олий ва маҳсус ўрта бошқармаси қишилоқ хўжалик институтларининг агротехника ва агрономия факультети студентлари учун оарслик сифатидаги тавсия этган

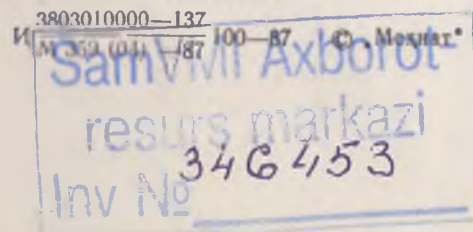
ТУЗАТИЛГАН ВА ТЎЛДИРИЛГАН 2-НАШРИ



ТОШКЕНТ „МЕҲНАТ“ 1987

ББК 41.2
У 88

581.1
У 48



нашиёти, 2-нашири,

1987

СҮЗ БОШИ

Қишлоқ хўжалигининг турли соҳаларида ишлайдиган олим-агрономлар ўсимликлар биохимиясини яхши билиши катта иҳамиятга эга. Биологик химиянинг назарий асослари билан танишиш, аввало, уқувчига ҳаётий процессларни материалистик нуқтаи назардан тушунишга ёрдам беради. Ундан ташқари, мазкур фандан олинган билимлар бошқа фанларни ўзлаштиришда ҳам жуда муҳимдир.

Қишлоқ хўжалигини химиялаштириш тобора авж олаётган ҳозирги даврда ўсимликлар биохимияси фани муҳим аҳамият касб этмоқда. Чунки ўсимликларни турли-туман касаллик ҳамда зааркунандалардан ҳимоя қилиш, ҳосилдорликни ва меҳнат унумдорлигини ошириш мақсадида қишлоқ хўжалигига кенг қўлланилаётган микроэлементлар, стимуляторлар, гербициидлар, дефолиантлар, десикантлар ва бошқа моддаларининг ўсимликларга таъсири механизмини агрономлар жуда яхши билиши керак, бунга ўсимликлар биохимияси фани асосларини нутха ўрганиш орқали эришиш мумкин.

Ушбу дарслик авторларнинг «Ўсимликлар биохимияси» фанини үқитиш тажрибалари асосида ёзилган. Унда ўсимликлар биохимиясига доир асосий маълумотлар билан бир қаторда, ийрим ўсимликлар биохимияси ҳам тулиқ ёритилган.

Қишлоқ хўжалик олий уқув юртлари учун чиқарилган янги программага асосланиб ва биохимия соҳасида кейинги йилларда эришилган ютуқларни қисқача ёритиш ҳамда китобнинг биринчи нашридаги камчиликларни тўлдириш мақсадида ушбу иккинчи нашри тайёрланди. Китобнинг бу нашрини тайёрлашда биохимия соҳасида кейинги йилларда чоп этилган барча асосий адабиётлардан фойдаланилди.

Авторлар ушбу дарсликни нашрга тайёрлашда катта ёрдам берган Ленин мукофотининг лауреати, биология фанлари доктори, профессор Е. Ҳ. Туракуловга, биология фанлари доктори, профессор М. Валихоновга чуқур миннатдорчилик билдирадилар.

Дарслик ҳақидаги фикр ва мулоҳазаларингизни қуйидаги адресга юборишингизни илтимос қиласмиш: Тошкент-129, Навоий қўчаси 30, «Мехнат» нашиёти.

КИРИШ

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИННИГ ПРЕДМЕТИ ВА УНИНГ ҚИШЛОҚ ХЎЖАЛИҚ МУТАХАССИСЛАРИ ТАЙЁРЛАШДАГИ АҲАМИЯТИ

Биологик химия, яъни биохимия биология фанининг энг муҳим соҳаларидан бири бўлиб, у тирик организмлар қандай химиявий моддалардан ташкил топганлигини ва улар ҳаётий процессларда қандай ўзгаришини текширади. Биохимия биология билан химияни бир-бирига боғловчи оралиқ фан ҳисобланади.

Маълумки, биология ҳаёт пайдо бўлиши ва ривожланиши қонуниятларини, ҳаётий ҳодисаларни ўрганади. Ҳаётий ҳодисалар эса фақат химия ва физика қонунлари асосида тушунтирилади. Биохимия фани тирик организмларда кечадиган химиявий процессларни ана шу қонунлар ёрдамида ўрганади. Демак, биохимия — ҳаёт химияси барча йирик-майда тирик организмлар химияси демакдир.

Табиий бирикмаларни ўрганиш борасида эришилган ютуқлар, ўсимликлар ва ҳайвонлар организмида кечадиган процессларни текширища эришилган ютуқлар, тирик организмлардан ташкил топган химиявий моддаларни аниқлаш ва организмларда содир бўладиган химиявий процесслар қонуниятларини ўрганиш, шу билан бир қаторда, медицина, қишлоқ хўжалигининг ҳамда айrim саноат тармоқларининг тез ривожланиши туфайли вужудга келган баъзи муаммоларни ҳал қилиш зарурити биологик химияни алоҳида фан сифатида ажralиб чиқишга ва ривожланишига сабаб бўлди.

Ҳозирги замон биохимияси ўрганилаётган объектга қараб бир неча бўлимга бўлинади. Булардан энг муҳимлари ҳайвонлар, микроорганизмлар ва ўсимликлар биохимиясидир.

Ўсимликлар биохимияси: ўсимликларнинг химиявий таркибини; ўсимликлар таркибидаги хилма-хил химиявий бирикмаларниг функционал аҳамияти ва уларнинг ўзаро алмашинувини; ҳар хил химиявий моддаларнинг ўсимликларга таъсири ва улар ҳаётидаги аҳамиятини ўрганади.

Ўсимликлар таркибидаги химиявий бирикмаларнинг хилма-хил (синтезланиш ва парчаланиш) реакциялар натижасида

Ұзғариши моддалар алмашинуви ёки метаболизм деб аталади. Әлсій ҳодисалар асосан моддалар алмашинуви туфайли на-моён бұлади. Шунинг учун ҳам ҳаётій ҳодисаларга хос бұлған барча хусусиятлар моддалар алмашинуви процесси билан өткізу қарасты.

Моддалар алмашинуви процесси иккі қисмдан, яъни ана-болизм ва катаболизмдан иборат. Анаболизм процесси тирик организмларда моддаларнинг ҳосил булиши, яъни синтезланишини үрганади. Бу процесс энергия сарфланиши ҳисобига ималға ошади. Энергия сарфланиши билан борадиган бундай реакциялар эндегоник реакциялар деб аталади. Катаболизм процесси эса тирик организмларда моддаларнинг парчаланишини үрганади. Бу процессда углеводлар, липидлар каби би-ректиларнинг парчаланиши ҳисобига организмнинг энергияга бұлған талаби қондирилади. Энергиянинг ажралиши билан борадиган бундай реакциялар экзегоник реакциялар деб ата-лади.

Биохимия, моддалар алмашинуви процесси қонуннятларини үрганиш, тирик организмлар ҳаёт фаолиятининг мөхиятини түшүнтириш учун бир қатор фанларнинг, яъни органик, физик на коллоид химия, физиология, биофизика, радиобиология, молекулляр биология ҳамда бөшқа фанларнинг ютуқларидан фойдаланади. Бу эса үз навбатида умумбиологик муаммоларны комплекс равишда ҳал қилишга имкон беради.

Биохимия фақат тирик организмларга хос бұлған умум-биологик қонуннятларни, моддалар алмашинуви процессларини үрганиб қолмай, балки амалий биологиянинг күпгина тармоқлари ривожланишига ҳам катта таъсир күрсатади.

Хозирги вақтда биологиянинг турли соҳалари орасыда био-химия алоқида үрин тутади. Чунки биологиянинг ҳар бир соҳасыда биохимиявий методлардан, у эришган ютуқлардан фойдаланылади. Шунинг учун ҳам биология, қишлоқ хужалиги ва медицина соҳаларидағы мухим назарий масалаларни ҳал қилип күп жиҳатдан биохимия фанниниң ривожланиш даражасына боғлиқ. Амалий аҳамияттағы эга бұлған күп масалаларни ҳал қилиш ҳам пухта биохимиявий текширишлар олиб бориши билан боғлиқ.

Халқ хужалигининг турли соҳаларида, айниқса, ұсимлик-ларнинг янги-янги навларнни чиқарышда, уларнинг ҳосилдорлыгини оширишда, сифатини яхшилашда, қишлоқ хужалик маңсулотларини қайта иштайдын саноатда ұсимликлар био-химиясининг аҳамияти йилдан-йилга ортиб бормоқда. Селекционер-ұсимликшоносларнинг деярли барча иши биохимиявий аналыздар билан боғлиқ. Чунки улар янги чиқарилған навнинг фақат ҳосилдорлыгини әмас, балки ҳосилининг сифатини ҳам билишлари шарт. Буларни билиш учун эса албатта, биохимия-ний текширишлар олиб бориши зарур.

Экиб үстиришдан асосий мақсад улардан маълум хи-

миявний моддалар, чунончи, оқсиллар, мойлар, крахмал, целлюлоза, шакар ва бошқа моддалар олишдан ҳамда шу моддалардан иисон учун озиқ-овқат ва саноат учун хомаше сифатида фойдаланишдан иборат. Агроном бирор экин экиб ҳосил етиширип экан, у албатта, шу ўсимликларда моддалар ҳосил булиши қонуниятларини яхши билиши керак. Чунки ўсимликларда кечадиган моддалар алмашинуви процессларини билиш уларнинг ўсиши ва ривожланишини бошқаришга ёрдам беради.

Моддалар алмашинуви процессларини ўрганишда ўсимликлар биохимиясидан олинган билим катта аҳамият касб этади. Бу фан олдида турган энг муҳим ва қийин масалалардан бири ўсимликларда ва уларнинг айрим органларида кечадиган моддалар алмашинуви процессларини ва уларга таъсир этадиган турли ташқи факторларни (температура, ёруғлик, минерал озиқлар, химиявий препаратларни) ўрганишдан иборат. Ташқи шароит таъсирида ўсимликлар таркибидаги айрим химиявий моддалар миқдори узгариши мумкин. Масалан, қуруқ ва иссиқ иқлим шароитида етишириладиган буғдој таркибида оқсил кўп булади. Жанубий районларда етишириладиган мойли экинлар таркибидаги мой миқдори шимолий районлардагига нисбатан анча кўп булади ва ҳоказо.

Маълумки, минерал ўғитлар экинлар ҳосилдорлигини оширишда ва ҳосилнинг сифатини яхшилашда самарали ва тез таъсир қилувчи факторлардан ҳисобланади. Чунки ўсимликлардаги муҳим органик моддаларнинг таркибиға қараб, моддалар алмашинуви процессларида улар катта роль ўйнайди. Шу билан бирга кўпгина озиқ элементлари ўсимликларда кечадиган ферментатив реакцияларда фаол иштирок этиб, уларнинг активлигини бошқаришда муҳим аҳамиятга эга булади. Демак, ўсимликлар ўсиши даврида минерал элементларнинг кўп ёки кам миқдорда берилиши моддалар алмашинуви процесига, бинобарин, ҳосилдорликка таъсир қиласди. Шунинг учун ҳам минерал озиқланишининг биохимиявий асосларини ўрганиш агроном-агрохимиклар учун муҳим аҳамиятга эга.

Шундай қилиб, ўсимликлар биохимияси ўсимликларнинг ривожланишини бошқариш, уларда турли-туман моддалар ҳосил булиши қонуниятларини ўрганиш, янги навлар яратишда, ҳар хил синтетик химиявий препаратлар ва минерал ўғитларнинг ўсимликларга таъсирини ўрганишда ва шу каби бошқа муҳим масалаларни ҳал қилишда олим-агрономларга яқиидан ёрдам берувчи фан ҳисобланади.

БИОХИМИЯ РИВОЖЛАНИШИННИГ ҚИСҚАЧА ТАРИХИ

Иисон ўзининг амалий фаолиятида жилма-хил озиқ-овқат тайёрлашда, турли хил ичимликлар тайёрлашда, тери ошлаш ва бошқаларда қадим замонлардан биохимиявий процесслардан фойдаланиб келган. Бироқ фақат XIX асрда биохимия ало-

шина фан сифатида вужудга келди. Биохимиянинг ва хусусан ўсимликлар биохимиясининг ривожланишида совет ва чет эл олимларининг хизматлари каттадир. 1814 йилда Петербург университетининг профессори, академик К. С. Кирхгоф участвни арина донидан ажратилган шира таркибида крахмалини шакаргача парчаловчи маҳсус модда борлигини исботлади. Унинг ана шу қашфиёти Россияда ўсимликлар биохимияси фаннинг вужудга келишига замин булди. XIX асрнинг бошларида И. Берцелиус ва Ю. Либихлар такомиллашган бир қатор янги химиявий текшириш усуулларини ишлаб чиқдилар. Либих бу усууллар ёрдамида ўсимликларнинг минерал моддалар билан озиқлашни аниқлашга муваффақ бўлди.

Россияда чоп этилган дастлабки биохимия дарслиги А. Ходиев томонидан 1847 йилда ёзилган бўлиб, унинг маълум ҳисми ўсимлик моддалари химиясига бағишланган эди. Бу интобда ўсимликларга хос бўлган крахмал, инсулин, лигнин, маннит, хлорофилл, пектин каби моддалар түғрисида маълумот берилган эди.

Ўсимликлар биохимиясига оид бўлган дастлабки илмий интоблардан бирни академик А. С. Фаминциннинг (1835—1918) «Ўсимликларда моддалар ва энергия алмашинуви» асарай эди. Фаминцин бу китобида моддалар алмашинуви процесси бирик организмларнинг зарур хусусияти эканлигини таъкидайди. Шу билан бу процесснинг асосий йўлларини, яъни озиқлашни ва нафас олиш ўсимликлар билан ҳайвонларда умумийликка эга, деган фикрни баён этади.

Биохимиянинг турли бўлимларини, чунончи, оқсиллар ҳақидағи таълимот, ферментлар, витаминлар, нафас олиш ва бижганинн процесслари химиясини ўрганиш ва ривожлантиришда рус олимларининг хизматлари каттадир. Бу борада биохимия фанига асос солган олимлардан А. Я. Данилевский (1839—1923) алоҳида ўринда туради. У танлаб адсорбция қилиш йўли билан ферментларни ажратиб олиш усулини ишлаб чиқди. Биологик катализаторлар қайта таъсир қилиш хоссасига эга, деган фикрини биринчи бўлиб баён этди ва шунга асосланиб оқсилсими мадда — *пластиналарни* синтез қилди. Данилевский оқсилларни ташкил қилувчи структурали бирикмалар бир-бiri билан пептид боғлар орқали бириккан деб тахмин қилган.

Мураккаб бирикмаларнинг, айниқса, оқсилларнинг структурни тузилишини аниқлашда немис олимни Э. Фишернинг (1852—1919) ишлари алоҳида аҳамиятга эга. У углеводлар, ёғалар, оқсилларнинг структура тузилишини аниқлаш устида кўпчина ишлар қилди. Аминокислоталар бир-бiri билан пептид боғлар орқали бирикшини жуда кўп тажрибаларда аниқлади. Фишер сунъий йўл билан бир қатор полипептидларни синтезлаб олди.

Нуклеин кислоталарнинг қашф этилиши швейцар олимни Ф. Мишер (1844—1895) номи билан боғлиқ.



А. Н. Бах



В. И. Палладин

XIX аср охирларидан рус олимлари ўсимликлар биохимияси соҳасида кўп кашфиётлар қилдилар. М. С. Цвет (1872—1919) пигментларни ва уларга яқин бўлган табиий бирикмаларни ажратиш учун хроматография усулини ишлаб чиқди. Бу усул ёрдамида у хлорофиллни биринчи бўлиб хлорофилл *a* ва хлорофилл *b* га ажратди.

Витаминларнинг топилиши биохимиянинг ривожланишида айниқса катта аҳамиятга эга бўлди. Уларнинг кашф этилиши рус олими Н. И. Лунин (1854—1937) номи билан боғлик.

К. А. Тимирязев (1843—1920) ўсимликлар биохимиясининг мутлақо янги йўналиши — фотобиохимияга асос солган машҳур олимдир. У нозик ва мураккаб янги физиковий усулларни қўлланиш асосида фотосинтезнинг муҳим қонуниятларини аниқлашга муваффақ бўлди. Хлорофиллнинг физик-химиявий хоссаларини ўрганишга катта ҳисса қўшди.

Нафас олиш ва спиртли бижкиш процеслари механизмини пухта ўрганган олимлардан А. Н. Бах (1857—1946), В. И. Палладин (1859—1922) ва С. Костичев (1872—1931) ўсимликлар биохимиясининг ривожланишига улкан ҳисса қўшдилар. Бах нафас олиш химиясинга оид муҳим тадқиқотлар олиб бориб, ўзининг бир қанча классик асарларида тирик организмлар таркибидағи органик моддаларнинг оксидланишида ҳамда нафас олиш процесларида эркин кислород иштирок этишини исботлаб берди. Палладин эса организмлардаги оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг моҳиятини аниқлади, нафас олиш процессида сув иштирок этишини исботлаб ҳамда биологик оксидланиш процессида асосий реакция ҳисобланган водороднинг кўчишини кашф этди.

Д. Н. Прянишников (1865—1948) ўсимликларда азотли бирикмаларнинг алмашинуви ҳақидаги ҳозирги замон ту шунчаларини яратди.

Мамлакатимизда Улуг Октябрь революциясидан кейин илманийнинг ривожланиши учун зарур барча шарт-шаронт яратиб берилди. Бу эса фаннинг барча йўналишларида, жумладан,

Биохимия соҳасида ҳам жуда катта кашфиётлар қилинишига сабаб бўлди. А. Н. Опариннинг ерда ҳаётнинг пайдо булиши назарияси (1930) В. А. Энгельгардтнинг тирик организмларни энергия билан таъминлашда АТФнинг роли турисидаги кашфиёти (1930), А. Н. Белозёрский ўсимликлар таркибидаги ДНҚ ни аниқлаши (1936), А. Е. Браунстейн томонидан қайта аминланиш реакциясининг кашф этиши (1937) шулар жумласидандир. Булар дунё миқёсида биохимиятга эга бўлган классик кашфиётлар бўлиб, совет биохимия фанининг ифтихори ҳисобланади.

Ҳозир мамлакатимизда жуда кўп биохимиявий марказлар оғзиб, уларда биохимия фанининг турли соҳалари бўйича йирик таъқиқот ишлари олиб борилади. СССР Фанлар Академиясининг А. Н. Бах номидаги Биохимия институти, К. А. Тимирязев номидаги ўсимликлар физиологияси институти шулар жумласидандир.

Ўсимликлар биохимиясининг ривожланишида А. Н. Опариннинг (1892—1982) хизматлари катта. У ўсимликлар организмида кечадиган ферментатив процессларни мукаммал танишириш натижасида ўсимликлар хомашёсини сақлаш ва қайтишилашнинг биохимиявий асосларини пратди.

Н. М. Сисакян (1907—1966) ўсимликлар биохимияси соҳасида етакчи олимлардан бири эди. У ўсимликлар ҳужайрасининг компонентларида, айниқе, пластидаларда кечадиган ферментатив процессларни ҳар томонлама узловиб, уларнинг функциясини аниқлошига салмоқли ҳисса қўшган. Унинг бир қатор илмий ишлари радиациянинг маддайлар алмашинуви процессларига таассирини урганиш билан боғлиқ бўлиб, бу ишлар космик биологияни рилюкслантиришда алоҳида аҳамиятга эга бўлди.

Совет биохимиясининг йирик намонидаларидан яна бири А. Н. Белозёрский (1905—1972). Биохимиянинг шундек иктуал соҳаларидан бири бўлган А. Н. Опарин нуклеин кислоталар биохимиясининг рилюксланниш унинг номи билан боғлиқ. У ўсимликлар оламида ДНҚ мавжудлигини аниқлади ва шу билан барча ҳайвонлар, ўсимликлар, микроорганизмлар ядросининг химиявий тузилиши бир-бириникига ўхшашлигини исботлаб берди.

Бактериялар, замбурууглар, сувутлар ва юксак ўсимликлар ДНҚсининг нуклеотидли таркибини урганиш бўйича олиб борилган барча ишлар ҳозирги замон геносистематикасига асос





В. А. Энгельгардт

бўлди. Республикамизда биохимия фанини ривожлантиришда Белозёрскийнинг хизматлари каттадир.

Академик В. А. Энгельгардт (1894—1984) биохимиянинг муҳим соҳаларидан бири булган биоэнергетикага асос солган олимдир. У 1930 йилда оксидланиш билан боғлиқ булган фосфорланиш процессини кашф этди. Кейинчалик эса АТФ (аденозинтрифосфат кислота) барча тирик организмларни энергия билан таъминловчи универсал бирикма эканлигини исботлади. Энгельгардт кейинги вақтда биологиянинг янги йўналишларидан бири булган молекуляр биологияни ривожлантириш соҳасида жуда катта ишлар олиб борди.

А. Л. Курсанов, Я. В. Пейве, В. Л. Кретович, Ю. В. Ракитин, Б. Н. Стипаненко, В. Н. Букин, А. А. Красновский, А. М. Кузин, Б. П. Плешков, В. Г. Клименко, Н. Н. Назиров, Ю. С. Носиров, А. П. Иброҳимов ва бошқа кўпгина олимлар ўсимликлар биохимиясини ривожлантиришга катта ҳисса қўшидилар.

Республикамизда ҳам биохимия фани кенг куламда ривожланаб бормоқда. Унинг турли соҳалари бўйича Тошкентда ва бошқа шаҳарларда уtkазилаётган жаҳон, иттифоқ ва регионал аҳамиятга эга бўлган съезд, конференция, симпозиумлар бунга яққол далил бўлади. Ўзбекистон Фанлар академияси қошидаги бир қатор илмий-текшириш институтларнда ўсимликлар биохимияси соҳасида йирик тадқиқотлар амалга оширилмоқда. Энг кекса илм даргоҳи ҳисобланган Тошкент Давлат университетида ва бошқа олний ўқув юртларида маҳсус биохимия кафедралари мавжуд бўлиб, уларда ўсимликлар биохимиясининг янги йўналишлари бўйича мутахассислар тайёрлаш билан бирга қишлоқ ҳўжалиги ва саноатнинг айrim тармоқлари ривожланишига самарали таъсир кўрсатадиган йирик илмий-тадқиқот ишлари ҳам олиб борилмоқда.

Кейинги 20—30 йил ичida биохимия соҳасида мисли кўрилмаган ютуқларга эришилди. ДНК молекуласи структура тузилишининг аниқланганлиги (Уотсон-Крик модели) ва шу асосда ирсий белгилар наслдан-наслга ўтишининг исботланиши, оқсил бносинтези механизмининг тушунтириб берилиши, тирик организмларда энергия алмашинуви механизмининг кашф этилиши (хемиосмотик назария), кўпгина оқсиллар, ферментлар структура тузилишининг аниқланиши ва генларнинг сунъий йўл билан синтез қилиниши шулар жумласидандир. Бу кашфиётлар биологиянинг янги йўналишлари — молекуляр биология, биотехнология ва ген инженерияси фанларининг вужудга кели-

шинг асос бўлди. Биохимия соҳасидаги ҳар бир кашфиёт ҳаётий ҳолисаларнинг моҳиятини янада чуқурроқ тушунтиришга имкон беради. Буни биохимиянинг ривожланиш тарихидан аниқ кўришимиз мумкин.

УСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИНГ МЕТОДЛАРИ

Биохимия ўз ривожланишида ҳозирги даврга қадар экспериментал фан сифатида намоён бўлиб келмоқда. Бинобарин, биохимия соҳасидаги илмий тадқиқот ишларининг, тажрибадарнинг муваффақиятли бўлиши, аввало, тўғри танлаб олинган ва моҳирона қўлланилган усуллар билан аниқланади.

Биохимиявий тадқиқотларда қўлланиладиган усуллар вақтдан билан ўзгаририб, янгилаб турилади. Биохимиянинг нафас ва амалий масалаларини ҳал қилишда хилма-хил усулларни фойдаланилади. Буларга аналитик (физик, химияни ва физик-химиявий), физиологик (айрим орган ёки улардан кесиб олинган қисмлар, гомогенат экстрактлар билан үзганиладиган тажрибалар), вегетацион (усимликнинг үзини ва ривожланиши билан боғлиқ бўлган биохимиявий текстурори) усуллари ва бошқаларни курсатиш мумкин. Шу билан берига биохимиянинг фақат ўзига хос бўлган усуллари ҳам мавжуд бўлиб, улардан энг муҳими ферментатив усуллар.

Химия ва физиканинг замонавий текшириш усуллари асриданнинг 50-йилларида шаклланган бўлиб, нишонланган атом-спектрометрия, хроматография, электрофорез, спектрофотометрия, рентгенструктурда анализы, электрон микроскопия, моддаларни гравитацион майдонда ультрацентрифуга ёрдамида ажратиш ва биохимиянинг ҳодисаларга татбиқ этилиши туфайли биохимияни фанида, айниқса, кейинги йилларда жуда катта ютуқларни эришилди. Мазкур усуллар ёрдамида ҳужайралар муррабаб тузилганлиги (микроканаллар тўплами, ядродан бошлаган, баъзан ҳужайра деворигача етиб борган эндоплазматик топсум, хилма-хил функция бажарувчи ҳужайра киритмаларила органоидлар) ва ҳар бир ҳужайра органони махсус биохимиявий функция бажариши аниқланган.

Моддаларни анализ қилиш техникасини янада такомиллашибориш мураккаб арагалашмаларни бир-бираидан ажратишга ва уларни шуда ҳам кам бўлган миқдорини ҳам аниқлашга имкон берди. Бу эса хилма-хил макромолекулаларни ташкил қилинган мономер биримларнинг ковалент структурасини узаншишга асос бўлди. Рентгенструктурда методларининг ривожларилиши туфайли молекуляр оғирлиги учунча катта бўлмаган топсум ва нуклеин кислоталарнинг учламчи структураси моделинг яратишга муваффақ бўлинди.

Радиоактив изотопларнинг усимликлар биохимиясида қўлланишини туфайли усимликлар таркибидаги у ёки бу элементни ё бўлмаса таркибида шундай элемент тутувчи модданинг тақдирини осонлик билан билиб олишга эришилди.

Моддаларни автоматик асбоб-ускуналар ёрдамида аниқлаш усууллари биохимия фанининг янада тез суръатлар билан ривожланишига самарали таъсир этмоқда. Аминокислоталар, нуклеин кислоталар таркибиға кирадиган нуклеотидларни автоматик равишида аниқлайдиган анализаторлар шулар жумласидандир.

Ферментатив усууллардан амалий мақсадларда фойдаланиш мұхым аҳамият касб этмоқда. Ҳозир баъзи бир ферментларнинг активлигини аниқлаш йўли билан бўлажак ҳосилнинг сифати ёки миқдорини, ўсимликларнинг турли касалликларга чидамлилигини олдиндан айтиб бериш имкони мавжуд. Кейинги йилларда ем-хашакнинг биологик қийматини ошириш ва уларнинг химиявий таркибини яхшилаш мақсадида силослаш самарадорлигини оширишида ферментатив усууллар қўллана бошланди.

Юқорида қайд қилинган усуулларни қўллаш туфайли юқори спецификация табиатига эга бўлган айрим биологик ҳодисаларнинг мөҳиятини аниқлашга киришилди. Булар ҳужайра мемброналарининг аҳамиятини, биологик системаларда энергиянинг тўпланиши ва сарфланиши механизмини, айрим ўсимликларнинг молекуляр азотни ўзлаштириш механизмини аниқлаш ва ҳоказолардир. Бу масалаларнинг ҳал қилиниши биохимиянинг ривожланишида янги-янги соҳаларни очилишига имкон беради.

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИННИГ ВАЗИФАЛАРИ

КПСС XXVII съездиде қарорлари ва СССРнинг Озиқ-овқат программасининг ҳаётга татбиқ этилиши совет давлати олдида турган ва ҳал этилиши зарур бўлган мұхим масалалардан бири ҳисобланади.

Маълумки, бу Программа ва қарорларни амалга ошириша биология фани, шу жумладан, ўсимликлар биохимияси олдида жуда катта вазифалар турибди. Бу вазифалардан бири, аввалио, оқсиллар полиморфизмига асосланган замонавий биохимиявий усуулларни селекцион-генетик процессларда қўллашдан иборат. Чунки ўсимликларнинг мұхим белгилари ҳисобланган ҳосилдорлик, ҳосилининг сифати, ноқулай шароитга чидамлиликни ошириш оқсил блокларининг ўзгариши билан боғлиқдир. Фитогормонлар, пестицидлар ва бошқа моддаларнинг таъсир қилиш механизмини ўрганиш, ҳаво азотининг ўсимликлар томонидан ўзлаштирилиши процессининг молекуляр асосларини аниқлаш ҳам шулар жумласидандир.

Қишлоқ ҳужалигини химиялаштириш янада авж олаётган ҳозирги даврда ҳосилнинг сифатини яхшилаш ва ўсимликларнинг потенциал ҳосилдорлигини ошириш билан боғлиқ бўлган минерал озиқаланишнинг биохимиявий асосларини ишлаб чиқиши биохимия фани олдида турган асосий вазифалардан бири ҳисобланади.

Кейинги йилларда партия ва ҳукуматимизнинг ғамхўрлиги иш олимларимизнинг меҳнати туфайли биологик тадқиқотларда бирмунча юксак натижаларга эришилди. Биология фанининг ҳасий ҳодисаларни молекулалар даражасида ўргатувчи физик химиявий ўналишдаги тармоқлари, шу жумладан, биохимия ҳам интенсив равишда ривожланди. Бу борада айниқса КПСС Марказий Комитети ва СССР Министрлар Советининг «Молекуляр биология ва молекуляр генетикани янада ривожлантириш ва уларнинг ютуқларидан ҳалқ ҳўжалигида фойдаланиш» (1974) ҳамда «Физик-химиявий биологияни ва биотехнологияни янада ривожлантириш ва уларнинг ютуқларидан медицина, қишлоқ ҳўжалиги ва саноатда фойдаланиш» (1981, 1983, 1985) тўғрисидаги қарорлари муҳим аҳамиятга эга бўлди.

Бу қарорларда тирик организмлар физикаси ва химиясини янада чуқурроқ ўрганишга, биохимиянинг назарий проблемаларини кенг миқёсда ўрганишга катта аҳамият берилган. Шу билан бирга бу қарорларда биологиянинг бошқа соҳалари билан бир қаторда ўсимликлар биохимияси олдида турган ва ҳал қилиниши зарур бўлган бир қатор асосий проблемалар кўрсатиб ўтилган. Улар қўйидагилардан иборат:

Ўсимликлар таркибида учрайдиган муҳим биологик полимерлар, оқсиллар, нуклеин кислоталар, липидлар, углеводлар, витаминлар, фермент бирикмалари ва бошқаларнинг структураси ва функциясини ўрганиш;

Ўсимликларда моддалар ва энергия алмашинувини (оқсиллар, углеводлар, липидлар ва бошқаларнинг синтезланиши ва парчаланишини) ўрганиш, бу процессларда биологик актив моддаларнинг ролини аниқлаш, ўсимликларда кечадиган фотосинтез ва нафас олиш процесслари механизмини янада чуқурроқ ўрганиш;

Атмосферадаги молекуляр азотнинг ўсимликлар томонидан ёшлиширилиши механизмини ўрганиш ва шу асосда азотни биологик фиксация қилиш процессини интенсивластириш йўлларини қидириш;

Ўсимликлар минерал ўғитларни юқори нормада ўзластиришига тўсқинлик қиласидиган ички, физиологик ва биохимиявий факторларни аниқлаш ва шу асосда ўғитларнинг самарадорлигини ошириш йўлларини қидириш.

Оқорида қайд қилинган масалаларнинг ҳал қилиниши ҳасий процессларнинг моҳиятини тушунишга ва шу орқали уларни бошқаришга имкон беради. Бу эса ўз навбатида қишлоқ ҳўжалигининг янада ривожланишига маълум даражада таъсир қилиди.

СТАТИК БИОХИМИЯ

I бөб. ОҚСИЛЛАР

Барча тирик организмларнинг таркибий қисмини ташкил өтадиган бирикмаларнинг энг муҳими ва ахамиятлиси оқсиллардир. Улар ҳаёт фаолиятининг барча процессларида ҳал қылувчи роль ўйнайды. Оқсиллар протеинлар деб ҳам аталади (*protos* — грекча бирламчи, муҳим демакдир):

Оқсилларнинг ҳаёт процессларидағи ахамияти ҳақида Ф. Энгельс шундай деб ёзған эди: «Биз ҳаётни учратадиган ҳамма ерда ҳаёт бирон-бир оқсил модда билан боғлиқ эканини күрамиз, шунингдек, парчаланиш процессида бўлмаган, бирон-бир оқсил модда учрайдиган ҳамма ерда биз истиносиз равишда ҳаёт ҳодисасини кўрамиз»¹.

Оқсиллар ҳар бир тирик организмнинг таркибий қисми хисобланади. Ўсимликлар таркибидаги улар углеводлар, ёғлар ва бошқа моддаларга нисбатан бирмунча кам бўлади. Шунга қарамасдан, улар ўсимликлардаги моддалар алмашинуви процессларида ҳал қылувчи роль ўйнайды.

Ҳаёт процессларига хос бўлган барча асосий хусусиятлар оқсилларда мужассамлашган:

а) оқсиллар ферментатив хусусиятга эга. Моддалар алмашинуви процессида борадиган барча химиявий реакциялар фажал ферментлар таъсирида катализланади;

б) оқсиллар бошқа моддалар билан биргаликда ҳужайра ва унинг органоидлари структурасини ташкил этиб, ҳужайранинг танлаб ўтказиш хусусиятини бошқаришда иштирок этади;

в) оқсилларга хос хусусиятлардан яна бири қисқарувчандыкдир. Айрим оқсиллар, масалан, ҳайвонлар мускули ва мимоза ўсимлиги таркибидаги актин, миозин оқсиллари маълум бирикмаларда тўпланган химиявий энергияни механикавий энергияга айлантиради;

¹ Ф. Энгельс, Анти-Дюриңг, Ўздавнашр, 1957 й., 103-бет.

г) тирик организмларда ҳимоя вазифасини бажарадиган ва яна бир қанча хусусиятларга эга бўлган оқсиллар ҳам бор. Оқсилларнинг ниҳоятда хилма-хил функция бажариши уларнинг химиявий тузилиши ниҳоятда мураккаб эканлигидан далолат беради. Ҳақиқатан ҳам, оқсиллар табиатда учрайдиган химиявий бирикмаларнинг энг мураккабидир.

Усимликларнинг барча органларида оқсил бўлади. У дуқкакдош усимликларнинг уруғида айниқса кўп, вегетатив органларида 5—15 % гача етади.

Оқсиллар юқори молекулали коллоид бирикма бўлиб, аминокислоталардан ташкил топган. Улар гидролизланганда аминокислоталаргача парчаланади. Оқсилларнинг элементар таркиби углерод, водород, кислород, азот ҳамда олtingугуртдан иборат. Улар таркибида баъзан фосфор ҳам учрайди.

I-жадвал

Оқсилларнинг элементар таркиби

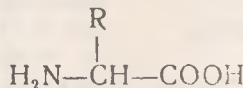
Элементларнинг номи	Элементларнинг миқдори (% ҳисобида)
Углерод	55—56
Водород	6,5—7,3
Азот	15—17
Кислород	21—24
Олtingугурт	0—2,4

Оқсиллар таркибидаги азот миқдори доимий бўлиб, ўрта ҳисобда 16% ни ташкил қиласди. Шунинг учун кўпинча текширилаётган маҳсулотлардаги (масалан, ем-хашак ва озиқлардаги) оқсил таркибидаги азот миқдорига қараб аниқланади. Ўнинг учун оқсил таркибидаги азот миқдорини 6,25 га кўпайтириш кифоя. 100% оқсил таркибидаги азот 16% га тенг, демак, $100 : 16 = 6,25$. Баъзи оқсиллар таркибида йод, мис, марганец каби металлар ҳам учрайди. Табиатда учрайдиган оқсиллар турли кўринишда, кўпчилиги коллоид ҳолда бўлади.

АМИНОКИСЛОТАЛАР

Аминокислоталар ёф кислоталарнинг ҳосиласи бўлиб, улар таржибida карбоксил группа ($-\text{COOH}$) билан бир қаторда имин группа ($-\text{NH}_2$) ҳам бор.

NH_2 группа ҳамма вақт α -углерод атомидан урин олади. α -аминокислоталарнинг умумий формуласи қўйидагича:



Бу формуладаги радикал ўрнида ҳар хил функционал группалар учрайди. Аминокислоталар шу функционал группаларга

қараб бир-биридан фарқ қиласы. Шундай қилиб, функционал группаларнинг түзилиши органик оламда аминокислоталар тури-туман булишини таъминлайды.

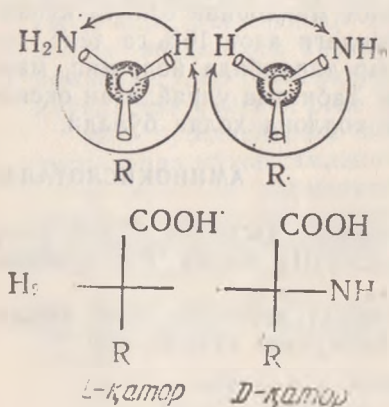
Аминокислоталар түзилишига күра *алифатик* (очиқ занжирлы) *ароматик* (халқали) ва *гетероциклик* аминокислоталарга булилады. Шунингдек, улар физик ва химиявий хусусиятларига күра *нейтрал*, *кислотали* ва *ишқорий* группаларга булинади. Бундан ташқари, аминокислоталар таркибида құшымча функционал группалар тутишига қараб *дикарбон*, *диамин аминокислоталар*, *оксиаминокислоталар*, *олтингүргүт тутувчи аминокислоталар* ва бошқа группаларга булинади.

Хозиргача үсімликтер таркибида 150 дан ортиқ әркін аминокислота борлиги аниқланған. Лекин оқсиллар таркибида факт 20 та аминокислота ва уларнинг иккита амиди учрайди. Оқсиллар таркибиға кирады аминокислоталар 2- жадвалда көлтирилген.

Аминокислоталарнинг оптик хоссалари

Аминокислоталарнинг энг муҳим хоссаларидан бири уларнинг оптик активликка әга булишидір. Энг оддий аминокислота ҳисобланған глициндан бошқа барча аминокислоталар молекуласыда асимметрик углерод атомлари борлиғи учун уларнинг сувли әрітмаси қутбланған нур сатхини ұнгга ёки чапға буради.

Оқсиллар таркибиға кирады барча аминокислоталар L-қаторға мансубдір. L-қатордаги аминокислота қутбланған нурни буриш йұналишини эмас, балки молекулалың фазовий жойлашишини курсатади. Аминокислоталар молекуласының фазовий жойлашиши 1-расмда курсатылған.



1-расм. Аминокислоталарнинг фазий шакли.

Аминокислоталар молекуласында α -углерод атоми билан бояланған водород, амин, радикал группа соат стрелкасы йұналиши бүйіча (кузатувчига нисбатан) худди юқоридаги деңгээлдерде тартибда кетма-кет жойлашған бұлса, бундай молекула үнг қаторға мансуб булиб, D-хаффи билан ифодаланады. Худди шу группаларнинг фазовий жойлашиши соат стрелкасы йұналишига тескари бұлса, бундай молекула чап қаторға мансуб булады ва L-хаффи билан ифодаланады.

Оқсиллар таркибига кирадын жұдым аминокислоталар

Аминокислоталарнинг				
группасы	номи	қисқартылған белгиси	формуласи	Эслатма
1	2	3	4	5
Алифатика мінокислоталар				
Моноамин-моно-карбон аминокислоталар	Глицин, аминоацетат кислота	Гли	$\text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH}$	Гликокол деб ҳам юритилади, ипак оқсилида күп булади.
	Аланин, α -аминопропионат кислота	Ала	$\text{H}_2\text{N} - \underset{\text{CH}_3}{\text{CH}} - \text{COOH}$	Бириңчи марта ипак оқсили фибронидан ақратыб олинган оқсиллар таркибида күп тарқалған
	Серин, α -амино- β -окси-пропионат кислота	Сер	$\text{H}_2\text{N} - \underset{\text{CH}_2\text{OH}}{\text{CH}} - \text{COOH}$	Оқсиллар таркибида күп учрайди, фосфосерин шаклида ҳам булади
	Треонин, α -амино- β -окси-симетилпропионат кислота	Тре	$\text{H}_2\text{N} - \underset{\substack{\text{CH}_3 \\ \\ \text{CHOH}}{\text{CH}} - \text{COOH}$	Баъзи оқсиллар таркибида фосфорлы эфир ҳолида учрайди

дағома

1	2	3	4	5
	Валин, α -аминоизовале-риан кислота	Вал	$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} & \text{CH}_3 \\ & \diagdown \\ & \text{CH} \\ & \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	Оқсиллар таркибида кам миқдорда учрайди
	Лейцин, α -аминоизокапронат кислота	Лей	$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} & \text{CH}_3 \\ & \diagdown \\ & \text{CH} \\ & \\ & \text{CH}_2 \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	
	Изолейцин α -амино- β -ме-тилвалериан кислота	Илей	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_3\text{C} - \text{CH} \\ \\ \text{CH} \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	
Олтингүргүрт ту-түвчи аминокис-лоталар	Цистеин, α -амино- β -меркаптопропионат кислота	Цис	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \text{SH} \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	Оқсиллар кислота иштирокида гидро-лизланганда цистинга айланади.

дағома

1	2	3	4	5
	Цистин, β , β -дитио- α -аминопропионат кисло-та	Цис—S— —S—Цис	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{S} - \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \\ \\ - \text{S} - \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	
	Метионин, α -амино- α -ме-тилтиомой кислота	Мет	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{S} - \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	
Кислотали ёки ди-карбон амино-кислоталар	Аспартат кислота	Асп	$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	Усимликлардан олинган түрли хил оқсиллар таркибида учрайди. Унинг амиди усимликларда азот алмашинувида мұхим роль уйнайды.
	Гулутамат кислота, α -аминоглутарат кисло-та	Глу	$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	Биринчи марта бүгдөй оқсилидан олинган Унинг амиди усимликларда азот алмашинувида мұхим ажамиятга эга.
Диамино- монокар-бон ёки асосли аминокислота-лар	Лизин, α -диамино капронат кислота	Лиз	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ (\text{CH}_2)_4 \\ \\ \text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH} \end{array}$	

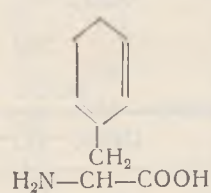
1	2	3	4	5
	Аргинин	Арг	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ \text{C}=\text{NH} \\ \\ \text{NH} \\ \\ (\text{CH}_2)_3 \\ \\ \text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH} \end{array}$	

Циклик аминокислоталар

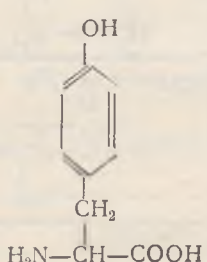
Ароматик ёки гомоциклик аминокислоталар

Фенилаланин, α -амино- β -фенилпропионат кислота

Фал

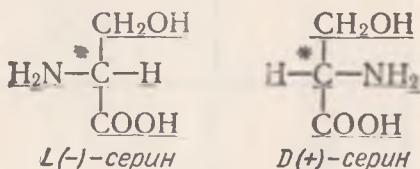
Тирозин, α -амино- β -пара-оксифенилпропионат кислота

Тир



1	2	3	4	5
Гетероциклик аминокислоталар	Триптофон, α -амино- β -3-индолилпропионат кислота	Три	<p>Chemical structure of Tryptophan: A tryptophane ring system attached to a propionic acid side chain at the beta position.</p>	
	Гистидин, α -амино-имидазолилпропионат кислота	Гис	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ \text{HC}=\text{C}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{N} \quad \text{NH} \\ \backslash \quad / \\ \text{CH} \end{array}$	
Иминокислоталар	Пролин, пирролидин α -карбон кислота	Про	$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{C} \quad \text{CH}-\text{COOH} \\ \quad \backslash \\ \text{NH} \end{array}$	
	Оксипролин, оксипирролидин α -карбон кислота	Опро	$\begin{array}{c} \text{HO}-\text{HC}-\text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{C} \quad \text{CH}-\text{COOH} \\ \quad \backslash \\ \text{NH} \end{array}$	

L-қатордаги аминокислоталар қутбланган нур сатхини ұнгга (+) ва чапға (—) буриши мүмкін. Оқсил молекуласи таркибида учрайдиган 18 та оптик фаол аминокислотадан 10 таси қутбланган нур сатхини ұнгга, 8 таси чапға бурувчи бұлиб, уларнинг ҳаммаси L-қаторга мансуб. Углеводларнинг оптик изомерларини аниқлашда глицерат альдегид молекуласи тузилишидан фойдаланилади (71-бетта қаранг). Аминокислоталарнинг оптик изомерларини аниқлашда эса қуйидаги L-серин молекуласи тузилишидан фойдаланилади.



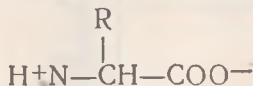
L-серин тузилишига үхашаш бұлған барча аминокислоталар L-қаторга, D-серин тузилишига үхашаш бұлған аминокислоталар D-қаторга мансуб. Оқсил таркибидаги аминокислоталар ва үсимликлар таркибида әркін ҳолда учрайдиган аминокислоталарнинг күпчилігі L-қаторга мансуб булади. Шунинг учун ҳам улар табиий аминокислоталар деб аталади.

Баъзى аминокислоталар (тронин, оксипролин, изолейцин, оксилизин) таркибида иккита асимметрик углерод атомы булиб, улар тұртқа изомер ҳосил қиласы.

D-шаклидаги аминокислоталар табиатда кам учрайди. Улар күпинча тубан үсимликлар, замбуруғлар ва бактерияларда тоғилған. Антибиотикларнинг күпчилігі (грамицидин, актиномицин) таркибида ҳам D-шаклдаги аминокислоталар учрайди. Уларни үсимликлар үзлаштирумайды. L-шаклдаги аминокислоталарни эса яхши үзлаштиради.

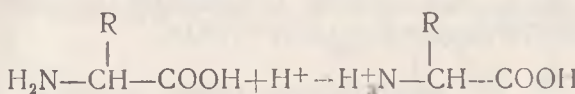
Аминокислоталарнинг амфотерлик хоссалари

Аминокислоталар таркибидеги кислота хусусиятига зерттеуден көрсетілгенде, оның карбоксил группа ($-\text{COOH}$) ва ишкөр хусусиятига зерттеуден көрсетілгенде, оның аминогруппа (NH_2) бор. Сувли эритмаларда аминокислоталарнинг ҳар иккала функционал группаси диссоциланади. Бунда карбоксил группадан водород иони (протон) ажralади, амин группа эса уни бириктириб олади. Аминокислоталарнинг диссоциланған молекуласи қуйидаги қуринишда булади:

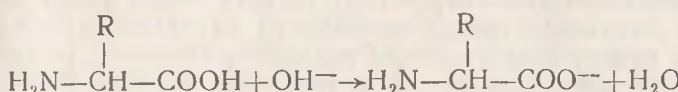


Бундай қуринишдеги аминокислоталар биполяр ионлар деб аталади.

Кислотали шароитда, яъни водород ионлари концентрацияси юқори бўлганда, аминокислоталарнинг карбоксил группаси кам диссоциланади. Натижада уларнинг молекуласи мусбат зарядга эга бўлади ва электр майдонида катион сифатида катодга томон ҳаракат қиласди:



Ишқорий шароитда, бошқача айтганда, гидроксил ионлари концентрацияси юқори бўлганда, аминокислоталарнинг амин группаси кам диссоциланади. Натижада уларнинг молекуласи манфијий зарядга эга бўлади ва анион сифатида анодга томон ҳаракат қиласди:



Аминокислоталар бир вақтнинг ўзида ҳам кислота, ҳам асос киссаларига эга бўлғанлиги учун *амфотер бирикма* ҳисобланади ва шу сабабли ҳужайрада буферлик вазифасини бажариши.

Юқорида айтиб ўтилганидек, аминокислоталар молекуласи ёритманинг pH га қараб катион, анион ёки нейтрал шаклга эга бўлади. Аминокислоталар молекуласининг шакли нейтрал бўлған водород ионлари концентрацияси уларнинг *изоэлектрик нуқтаси* (ИЭН) деб аталади. Турли хил аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси ҳар хил бўлади. Қўйидаги жадвалда оқсили таркибида учрайдиган аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси келтирилган.

З—жадвал

Аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси

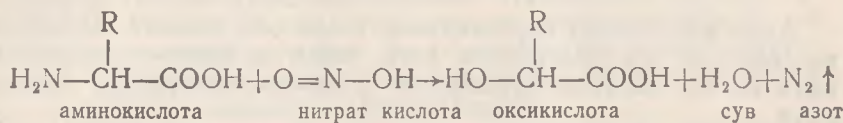
Аминокислоталар	ИЭН	Аминокислоталар	ИЭН
Алигин	6,00	Лизин	9,74
Аргинин	10,76	Метионин	5,74
Аспарагин	5,41	Оксипролин	5,83
Аспарагин кислота	2,77	Пролин	6,30
Валин	5,96	Серин	5,68
Гистидин	7,59	Тирозин	5,66
Глицин	5,97	Треонин	6,16
Глутамин	5,65	Триптофан	5,89
Глутамин кислота	3,22	Фенилаланин	5,48
Изолейцин	6,02	Цистein	5,07
Лейцин	5,98	Цистин	4,60

Аминокислоталар таркибидаги карбоксил группа амин группага нисбатан күпроқ диссоциланади. Шунинг учун таркибада битта амин группа ва битта карбоксил группа бўлган аминокислоталарнинг сувли эритмалари кислотали характерга эга булади. Буларнинг изоэлектрик нуқтаси ҳам кислотали мұхитда бўлади. Диаминомонокарбон аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси эса ишқорий мұхитда бўлади.

Аминокислоталарнинг химиявий хоссалари

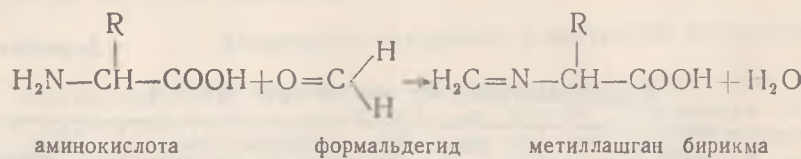
Аминокислоталарга хос бир қанча реакциялар мавжуд бўлиб, улар бу кислоталарни сифат ҳамда миқдор жиҳатдан аниқлашда кенг қўлланилади. Буларга қўйидаги реакциялар киради.

Аминокислоталарнинг нитрит кислота билан ўзаро таъсири. Бунда аминокислоталар таркибидаги бирламчи эркин амин группа нитрит кислота билан реакцияга киришиб, тегишли оксикислота ҳосил қиласди ва эркин азот ажралиб чиқади:



Бу реакция Ван-Слайд томонидан таклиф қилинган бўлиб, аминокислоталарнинг миқдори ажралиб чиқсан азотга қараб аниқланади.

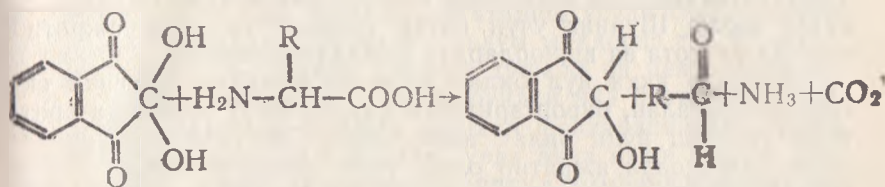
Формальдегид билан борадиган реакция. Аминокислоталар формальдегид билан реакцияга киришиб, метиллашган бирикмалар ҳосил қиласди. Бу реакцияда аминокислотанинг амин группаси билан формальдегиднинг карбонил группаси ўзаро таъсир этади:



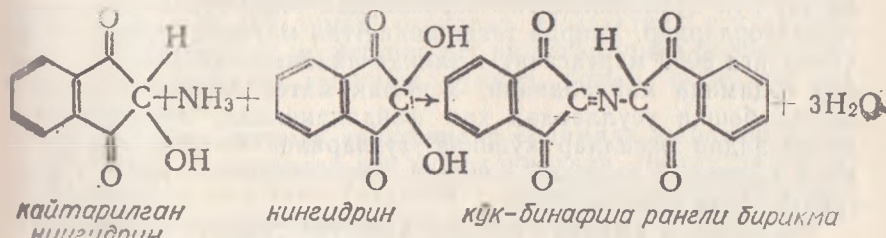
Бу реакция натижасида амин группа ўзининг ишқорий хусусиятини йўқотади. Карбоксил группа эса очиқ қолади. Шунинг учун метиллашган бирикма кислота хусусиятига эга булади. Бу бирикмадаги карбоксил группани ишқор билан титрлаш мумкин. Титрлаш учун кетган ишқор миқдори формальдегид билан боғланган амин группа миқдорига эквивалент булади. Аминокислоталарни Сёренсен усулида аниқлаш юқоридаги реакцияга асосланган.

Нингидрин реакцияси. Барча α -аминокислоталар нингидрин (трикетогидринденат) билан ўзаро реакцияга киришиб, кук ёки

бинафша рангли бирикма ҳосил қиласи. Нингидрин билан аминокислотанинг ўзаро таъсир реакцияси қўйидагича боради:



Реакция натижасида тегишли альдегид, аммиак, CO₂ ва қайтаришган нингидрин ҳосил бўлади. Қайтаришган нингидрин, аммиак яна бир молекула нингидрин билан реакцияга киришиб, қўк-бинафша рангли бирикма ҳосил қиласи:



*кайтаришган
нингидрин*

Бу реакция аминокислоталарни қороз хроматографияси усули билан сифат ва миқдор жиҳатдан аниқлашда кенг қулланилади. Аминокислоталар (пролин ва оксопролин) нингидрин билан тўқ сариқ рангли бирикма ҳосил қиласи.

Юқоридаги реакциялардан ташқари, аминокислоталарга кос бўлган яна бир қанча химиявий реакциялар бўлиб, улар ҳам аминокислоталарни аниқлашда қўлланилади.

ОҚСИЛЛАРНИ АЖРАТИБ ОЛИШ

Усмилликлар таркибидаги оқсилларнинг химиявий хоссаларини ўрганиш учун, аввало, уларни соғ ҳолда ажратиб олиш керак. Оқсилларни соғ ҳолда ажратиб олиш анча қийин. Чунки улар кўпгина химиявий реактивлар (кучли кислота, кучли ишқор, органик эритувчилар) таъсирида осонлик билан парчаланилади. Бундан ташқари, оқсилларни ажратиб олиш процессида улар автолизга учраши (ўз-ўзидан парчаланиши) ҳам мумкин. Шотижда оқсил ўзининг натив, бошқача айтганда, табиий хусусиятиарини (эрувчанлиги, биологик активлиги ва бошқаларни) шукотади. Оқсилларни денатурацияга учратмасдан ажратиб олиши учун эҳтиётлик билан ишлаш зарур. Бунинг учун, оғиз липид, оқсилларни ажратиб олишнинг барча босқичлари борича паст (0—5°) температурада ўтиши керак. Қўнга оғизларда қўлланиладиган эритувчининг музлаш даражаси энг яхши температура ҳисобланади.

Оқсилларни ажратишдаги зарурий шартлардан бири pH маълум даражада бўлишидир. Мұхит pH күпинча нейтрал ёки ажратиб олинаётган оқсилнинг изоэлектрик нуқтасига яқин бўлиши керак. Шунинг учун натив ҳолдаги оқсилни ажратиб олишда кислота ва ишқорлардан фойдаланилмайди.

Оқсиллар икки йўл билан ажратиб олинади. Эрувчан оқсиллар (масалан, бирор эритувчи ферментлар) ёрдамида эритмага ўтказиш йўли билан ажратилади. Эритмайдиган оқсилларни соф ҳолда ажратиб олиш учун бошқа моддалар бирор усулда эритмага ўтказилади, оқсил эса қаттиқ фазада қолади (масалан, ипакдаги фиброн оқсили).

Оқсилларни биологик материаллардан тўлиқ ажратиб олиш учун тўқималарни ҳужайраларининг девори бузилгунча эзиш керак. Бунда турли асбоблар ишлатилади. Тўқималарни эзишда энг кўп қўлланиладиган асбоблардан бири турли хил гомогенизаторлардир. Уларда текширилаётган материал жуда катта (минутига 8000 мартағача) тезликда айланадиган ўтқир пичноқлар ёрдамида майдаланади. Ўсимлик материалларини майдалашда бошқа усуллардан ҳам фойдаланилади. Майдаланган материалдан оқсиллар кўпинча тузларнинг 8—10% ли эритмаси ёрдамида ажратиб олинади. Оқсилларнинг кўпи тузли эритмаларда яхши эрийди.

Оқсилларни ажратиб олишда аммоний сульфат тузлари кўп ишлатилади. pH оқсиллар эрувчанилгига кучли таъсир қилишини ҳисобга олиб, тузлар буферли эритма шаклида ишлатилади. Туз эритмаларидан ташқари, сув, спиртли эритувчилар, кучсиз кислоталар, кучсиз ишқорлардан ҳам эритувчи сифатида фойдаланилади. Ўсимликларнинг вегетатив органларидан оқсил ажратиб олишда баъзан спирт-эфир аралашмаси ва фенол, ацетат кислота билан сув аралашмаси ҳам ишлатилади.

Майдаланган материал таркибидаги оқсилни эритмага ўтказиш кўп вакт талаб қиласи. Бунда оқсиллар эритмага бутунлай ўтиши учун уни доим аралаштириб туриш керак. Эритмайдиган оқсилларни тоза ҳолда ажратиб олишда унинг таркибидаги бошқа моддалар ҳам бирин-кетин ажратиб олинади. Ё ва ёғсимон моддалар ацетон, эфир, бензол ва бошқа органик эритувчилар ёрдамида, углеводлар эса формиат кислота ёрдамида ажратилади. Натижада чўкмада соф ҳолдаги оқсил қолади.

Эрувчан оқсилларни ўсимлик органларидан (уроф, барг, мевалардан) соф ҳолда ажратиб олиш қийин. Чунки ўсимликлар тўқимасида турли оқсиллар бўлиб, эритмага ҳар қайси оқсилдан озми-кўими ўтади. Улар турли усуллар билан бир-биридан ажратилади, натижада соф ҳолдаги оқсил ҳосил бўлади.

Соф ҳолдаги оқсил дастлаб 30- йилларда олинган. Ҳозир ўсимликлардан бир қанча соф оқсил ажратиб олинди. Оқсилларни фракцияларга ажратишида тузлар, органик эритувчилардан, электрофорез, хроматография, молекуляр әлаш ва бошқа усуллардан фойдаланилади.

Оқсилларни туз эритмалари ёрдамида ажратиб олиш. Оқсилларнинг айримлари тузларнинг маълум концентрациядаги эритмасида чўкмага тушади, бошқалари эритмада қолади, Уларни турли тузлар ёрдамида чўкириш усули оқсилларнинг тұзланиши дейилади. Эритмага маълум миқдорда туз құшилса, оқсиллар алоҳида-алоҳида чўкмага тушади ва центрифуга ёрдамида ажратиб олинади. Уларни бундай йўл билан ажратишда күнинча аммоний сульфат тузидан фойдаланилади. Чунки бу туз бошқа тузларга нисбатан сувда анча яхши эрийди. Матдани, нұхат унидан тайёрланган эритма аммоний сульфат билан чала тўйинтирилганда глобулинлар чўкмага тушади, қолдан эритма туз ёрдамида ўта тўйинтирилса, альбуминлар чўкмага тушади.

Оқсилларни изоэлектрик нүқтада чўкириш, Оқсилларни бир-биридан ажратишида уларнинг изоэлектрик нүқтасидан ҳам фойдаланилади. Маълумки, оқсиллар изоэлектрик нүқтада энг ким борувчан бўлади, мухитнинг pH ни ўзгартириш билан у ёки бу оқсилни чўкмага тушириш мумкин, бошқа оқсиллар эса эритмада қолади.

Оқсилларки органик эритувчилар ёрдамида ажратиша менин ва этил спиртлардан кўп фойдаланилади. Бу усулда ажратиш процесси паст температурада ($-5-10^{\circ}$ да) олиб борилиши шарт. Чунки юқори температурада органик эритувчилар таъсирида оқсиллар денатурацияга учрайди.

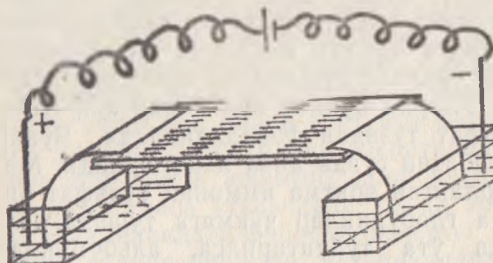
Оқсилларни ажратиша адсорбцион хроматография усули ўғу қўлланилади. Бу усулда оқсиллар аралашмасини бир-биридан ажратиш ёки бошқа бирикмалардан тозалаш учун уларни эритмаси адсорбент тўлдирилган вертикал шиша колонка ордили ўтказилади. Адсорбент сифатида кальций фосфат, крахмал, целлюлоза ва унинг ҳосилалари, силикогель ва бошқа моддалар ишлатилади. Адсорбцияланган оқсиллар элюция (ювиш) пути билан ажратиб олинади. Элюция учун турли концентрациини pH га эга бўлган тузлар эритмасидан фойдаланилади. Тузлар махсус асбоблар ёрдамида шиша пробиркаларга озодан йигилади. Шу йўл билан ажратиб олинган оқсиллар фракциясига аниқланиб, бир хил фракциядагилар бир-бирига қўшиллади ва улардан соғ оқсил олинади.

Оқсилларни ион алмашинувчи хроматография усулида ажратиш ҳам мумкин. Бу усулда ион алмашинувчи моддалар сифатида таркибида гидрофил группа бўлган бирикмалар, масалан, целлюлоза кўп ишлатилади. Оқсилларни ажратиша, одатда, ДЭАЭ-целлюлоза (анион алмашинувчи) ва КМ-целлюлоза (полион алмашинувчи) қўлланилади.

Ион алмашинувчи колонкалардаги боғланган оқсил арамалларни фракцияларга ажратиш учун pH ортиб (ёки калабиб) борувчи буфер эритмаларни колонка орқали ўтказиш беради.

Оқсилларни ажратиша электрофорез усули ҳам кенг қўл-

ланилади. Бу усул электр токи таъсирида эритмада оқсиллар ҳар хил тезликда ҳаракат қилишига асосланган (2- расм). Оқ-



2-расм. Электрофорез принципининг схемаси.

сил молекулалари электр зарядига эга бўлганлиги учун электр майдонида анодга ёки катодга томон ҳаракат қиласди. Уларнинг ҳаракати таркибидаги заряд миқдорига пропорционал, яъни заряд қанча кўп бўлса, ҳаракат тезлиги ҳам шунча юқори бўлади. Молекулаларнинг шакли ва катталиги ҳам ҳаракат тезлигига таъсир қиласди.

Оқсилларнинг ҳаракат тезлиги Тизеллиуснинг электрофоретик асбобида аниқланади. Ҳозирги вақтда электрофоретик ҳаракат тезлигини аниқлашда бошқа асбоблардан ҳам фойдаланилади. Бироқ улар анча мураккаб бўлганлигидан оқсилларни фракцияларга ажратиш кўп вақтни талаб қиласди, қолаверса, текширилаётган материалдан ҳам кўп миқдорда олишга тўғри келади.

Кейинги йилларда қоғозда электрофорез қилиш усули кўп қўлланилмоқда. Бунда буфер эритма билан намланган фильтр қоғоз ленталарнинг иккала учи электродлар билан боғланган буфер эритмага туширилади. Қоғознинг ўртасига текширилаётган эритмадан нуқта ёки чизиқ шаклда бир неча томчи томизилади. Орадан бир неча соат ўтгандан кейин фильтр қоғоз олиниб қутилилади ва фуксин, азокармин, бромфенолблау бўёқлардан бирортаси билан бўялади. Қоғоз бўялгандан сўнг оқсил фракциялари доф ёки чизиқ шаклида куринади. Бу доф ёки чизиқлар кесиб олинади ва бирор эритма билан ювиб, колориметрик усулда уларнинг миқдори аниқланади.

Қоғозда электрофорез қилишдан ташқари, яна қаттиқ асосли муҳитда электрофорез қилиш усуллари ҳам мавжуд. Крахмал, агар-агар, полиакриламид каби моддалардан қаттиқ асосли блоклар тайёрлаш мумкин. Бу моддаларда электрофорез қилинганда оқсиллар фракцияси бирмунча кўпаяди ва уларнинг чегараси кескин ва аниқ бўлади. Акриламид ва метиленбисакриламид сополимерларидан тайёрланган блокларда электрофорез қилиш усули айниқса яхши натижада беради.

Оқсил молекулаларининг йирик-майдалигига ва оғирлигига қараб ҳам уларни бир-биридан ажратиш мумкин. Бу усул *молекуляр фильтрлаш* ёки *гельфильтрация* усули деб аталади. Молекуляр фильтрлашда *сефадекс* деб аталадиган махсус мөддайлардан фойдаланилади. Куруқ сефадексни сувда ёки бош-тү бирор буфер эритмада бүктириб, сунг колонкага тұлдирилди, ундан оқсил аралашмаси үтказилиди. Оқсиллар молекулаларининг йирик-майдалигига қараб, бирин-кетин колонкадан шыди. Йирик молекулали оқсиллар сефадекс доналари ичига кірмей олмай, улар орасидан тез үтиб кетади. Молекуляр оғирлиги кичик булган оқсиллар эса сефадекс доналари орасига кіріп, уларда бир оз ушланиб қолади ва колонкадан әнг охирде үтади. Демак, оқсил молекулалари сефадекс тұлдирилган колонка орқали худди әлакадан үтгандай үтади, лекин шуниси кимілкі, бу молекуляр әлак орқали аввал йирик молекулалар шыди. Молекуляр фильтрлаш усули З-расмда схема шаклда үрсатылған.

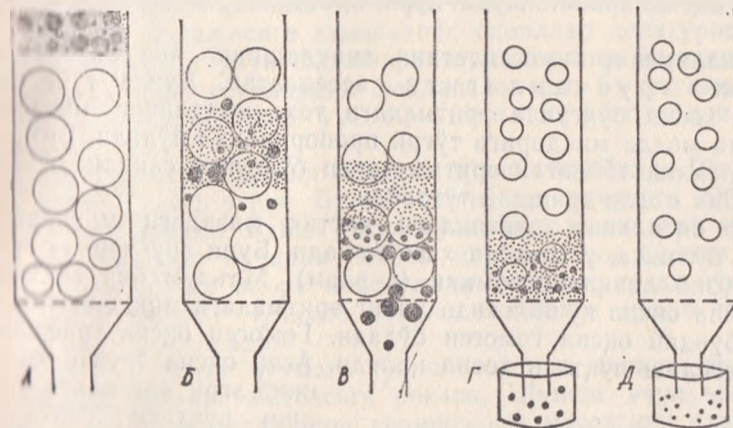


Рис. 3. Гельфильтрация принципи; ұар ғлар мөддайларнинг ажралиш процесстин иғодалайды.

ОҚСИЛЛАРНИ ТОЗАЛАШ

Юқорида айттылған усуллар билан ажратиб олинган оқсилларни тозалаш учун диализ, электродиализ, кристаллаш, қайта кристаллаш ва лиофиллаш¹ усулларидан фойдаланилади.

Оқсиллар диализ усулида түрли хил тузлар ва кичик молекулалы бирикмалардан тозаланади. Бу усулда улар махсус қолданылған құлувчи халтачаларга солиниб, оқар сувга узоқ вакт өткірип қўйилади. Диализ құлувчи халтачалар махсус материалдардан тайёрланади. Бу материаллар кичик молекулали бирикмаларни ва ионларни яхши үтказадиган бўлиши керак.

¹ Лиофиллаш — вакуумда муз җолидаги сувни буглатиб юбориш.

Ярим ўтказгич мембраналар сифатида целлофан ва ҳайвонларнинг сийдик пулфагидан фойдаланилади. Диализ учун кўпинча целлофан халтачалар ишлатилади. Агар оқсиллар турли хил тузлар ёрдамида ажратиб олинган бўлса, улар таркибидаги тузлар диализ йўли билан тозаланади. Диализ узоқ вақт (24—72 соат) давом этади, шунинг учун уни паст температурада (0—2° да) олиб бориш керак. Чунки оддий шароитда оқсиллар денатурацияга учраши мумкин.

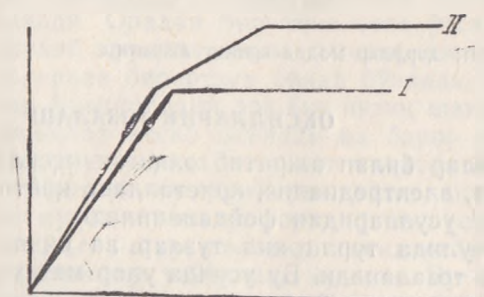
Оқсилларни тозалашда қўлланиладиган энг асосий усуллардан бири кристаллаш ва қайта кристаллашдир. Соғ оқсилларнинг купи кристалланади, лекин бу кристалланиш уларнинг софлигини билдирамайди. Кўп оқсиллар аралашмаси ҳам кристалл ҳосил қилиши мумкин. Кристалл ҳолида олинган оқсиллар қайта кристалланса, уларнинг софлиги янада ортади.

Кристалл ҳолидаги оқсилни биринчи бўлиб 1926 йили Самнер (АҚШ) топган бўлиб, у уреаза ферменти эди. Кейинги вақтда оқсилларнинг жуда купи кристалл ҳолида ажратиб олинди.

Оқсилларнинг гомогенлигини аниқлашнинг яна бир усули уларнинг эрувчанилигига асосланган. Бунда тўйинган эритма ҳосил бўлгунча эритмадаги тоза модданинг миқдори эритувчи модда миқдорига тўғри пропорционал бўлади. Бу пропорционаллик тўйинган эритма ҳосил бўлгунча сақланади, холос, кейин модда эришдан тўхтайди.

Агар оқсилнинг эрувчанилиги қаттиқ фазадаги миқдорига боғлиқ булмаса, у гомоген ҳисобланади. Буни эрувчанилик графиги тузиб аниқлаш мумкин (4-расм). Маълум бир вақтдан кейин яна оқсил қўшилганда унинг эритмадаги миқдори ўзгарамаса, бундай оқсил гомоген бўлади. Гомоген оқсил графикда битта эгилиш нуқтаси ҳосил қиласди. Агар оқсил эрувчанилигининг эгри чизиқдаги эгилиш нуқтаси биттадан ортиқ бўлса, у аралашмалардан иборат эканлигини билдиради (графикда иккита синиқ чизиқ билан белгиланган).

Оқсилларнинг софлиги ҳамда гомогенлигини аниқлашда бир неча хил усул бир йула қўлланади. Буларга юқоридагилардан ташқари, яна ультракентрифуга, электрофорез, адсорбцион хроматография усуллари ва бошқалар киради.



4-расм. Эрувчанилик (гомогенлик) график: I. Бир хил бирлик; II. иккি хил бирликма аралашмаси.

ОҚСИЛЛАРНИНГ МОЛЕКУЛЯР МАССАСИ

Оқсиллар юқори молекулали органик бирикмалар булиб, уларнинг молекуляр массаси бир неча мингдан бир неча миллиончада стади. Уларнинг молекуляр массаси характерли белгиларидан бири ҳисобланади. Оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлаш анча мураккабдир.

Молекуляр массаси кичик бўлган бирикмаларни аниқлашда оқсилларнинг молекуляр массасини ошириш (қайнаш температурасини ошириш) ва криоскопик (музлаш температурасини пасайтириш) усуладарни оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлашда муттаҳид қуллаб бўлмайди.

Чунки, биринчидан, оқсил молекулалари йирик, иккинчидан, бекорор бўлади.

Молекуляр массаси 10000 га тенг бўлган оқсил сувли эритманинг музлаш температурасини $0,1^{\circ}$ га пасайтириш учун 1 л ортимага 5,5 кг оқсил қўшишга тўғри келади. Амалда бундай ортимани умуман тайёрлаб бўлмайди.

Эритманинг қайнаш температурасини ошириш усулида эса даражасига етмасданоқ оқсиллар денатурацияга учради. Шунинг учун оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлашда махсус усуллардан фойдаланилади. Бу усуллардан энг яхши қўлланиладигани ультрацентрифугалаш усули.

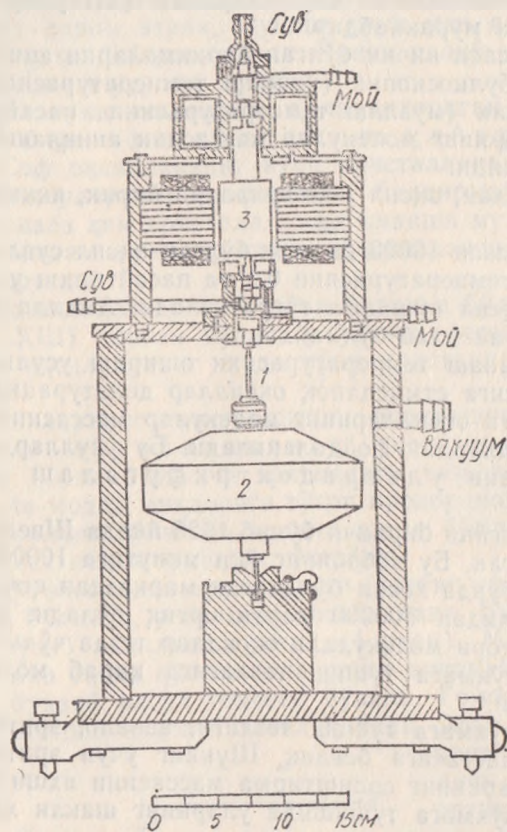
Ультрацентрифугани биринчи бўлиб 1925 йилда Швед олим Себорг кашиб этган. Бу асбобнинг ўқи минутига 100000 марказдан айланади. Бунда ҳосил бўладиган марказдан қочма куч тортиш кучидан 500000 марта ортиқ бўлади. Бундай майдонда юқори молекулали оқсиллар тезда чўкмага тушишади. Уларнинг чўкмага тушиш тезлигига қараб молекуляр массасини аниқланади.

Оқсилларнинг чўкмага тушиш тезлиги, аввало, эритмадаги заррачаларининг массасига боғлиқ. Шунинг учун эритманинг оқсил заррачаларининг солиштирма массасини яхши билиш муроди. Моддалар чўкмага тушишида уларнинг шакли ҳам муҳим рөль ўйнайди.

Оқсил заррачаларининг чўкиш тезлиги ротор идишидаги оптик ўтказадиган горизонталь тирқиши орқали кузатиб бўлади. Аввал оқсил заррачалари эритмада бир текис тарқалди бўлади, марказдан қочма куч таъсирида улар айланувчи узоқлашади, натижада эритма билан чўкма ўртасида чегара ҳосил бўлади. Текширилаётган оқсил гомоген бўлса, битта чегара ҳосил бўлади. Агар эритмада молекулалари йирик-майдалигига қараб бир-биридан фарқ қиласидиган оқсил хил оқсил бўлса, иккита чегара ҳосил бўлади. Бу чегаралар ультрацентрифугага ўрнатилган махсус оптик асбобларнида аниқланади. Чегаранинг ҳаракат тезлиги қўйидаги формули билан ифодаланади (5-расм):

$$\frac{dx}{dt} = S \omega^2 x$$

бунда: x — заррачанинг айланиш марказидан узоқлиги; ω — бурчак тезлиги (рад. сек.); S — седиментация константаси деб аталадиган доимий сон.



5- расм. Ультрацентрифуганинг схемаси.

Оқсиллар учун седиментация константасининг қиймати $1 - 10^{-13}$ дан $200 \cdot 10^{-13}$ гача бўлган оралиқда ётади. $1 \cdot 10^{-13}$ га тенг бўлган сон бирлик қилиб қабул қилинган. У сведберг бирлиги деб аталади.

Оқсилларнинг молекуляр массаси қўйидаги формулага мувафиқ аниқланади:

$$M = \frac{R \cdot T \cdot S}{D(1 - ve)}$$

бунда: M — молекуляр масса; R — универсал газ доимийлиги; T — абсолют температура; D — диффузия константаси; V — апракашанинг солиширима ҳажми; e — эритманинг зичлиги; Қуйидаги жадвалда баъзи оқсилларнинг ультрацентрифуга ердимида аниқланган молекуляр массаси келтирилган.

Баъзи оқсилларнинг молекуляр массаси

4- жадвал

Оқсиллар	Олингап ўсимлик	Молекуляр оғирлиги	Седментация константаси (сведберг бирлигиги)
Глобуллар	арпа		2,5
Глобулин		29 000	6,2
Глобулин		110 000	8,3
Глобулин		166 000	4,5
Гемоглобин	арпа	54 000	2,1
Гемоглобин	буғдой	28 000	
Гемоглобин	маккажу-	51 000	
Гемоглобин	хори		1,9
Гемоглобин	нұхат	330 000	12,6
Гемоглобин	каноп (наша ўсимлиги)	310 000	12,8
Гемоглобин-II	ғұза	100 000	8,2

Оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлашда рентгеноструктура анализи, электрон микроскопия, оқсил эритмаларидан осмотик босими ва химиявий усуллардан ҳам фойдаланилди.

ОҚСИЛ МОЛЕКУЛАЛАРИННИГ ШАҚЛИ

Оқсилларнинг физик-химиявий ва биологик хоссалари уларнинг молекулалари шаклига ҳам боелиқ. Оқсил молекулалари толасимон түзилеш бўлса, фибрилляр оқсиллар (fibilla — тола) дейилади, оқсил молекулалари юмалоқ ёки эллипс шаклда бўлса, глобуляр оқсиллар (globul — шар) дейилади.

Фибрилляр оқсилларга сочдаги кератин, ипакдаги фибронин, мускуллаги миозин оқсиллари мисол бўлади. Бу хилдаги оқсилларнинг сувда эримайди, балки бўкади. Фибрилляр оқсиллар молекуласи тутун полипептид занжир бўйлаб бир-бiri билан кўндалаиг воғорд бўглар орқали бирикади. Глобуляр оқсилларга сувда эрйади оқсиллар киради. Уларнинг купчилиги ферментлардан иборат. Ўсимликлар таркибидаги запас оқсиллар ҳам глобуляр оқсилларга киради. Глобуляр оқсиллар малекуласининг шакли ўчи ўқи (б) шииг кичик ўқи (а) га бўлган нисбати $\left(\frac{b}{a}\right)$ га қараш аниқланади. Қуйида баъзи оқсилларнинг шу нисбати келтирилди.

Зеин (маккажухорида)	20,1
Глиадин (буғдойда)	11
Каталаза	5,8
Уреаза	4,3
Эдестин	4,3

Бу сон қанча катта бұлса, оқсил молекулалари шунчай чүзік шаклда бұлади. Оқсил молекулалари шартлы равиша турли шаклларға бұлинады, шунинг учун глобуляр тузилишга әга бүлганса оқсилларни фибрillяр шаклли оқсилларға киритиш мүмкін (6-расм). Оқсил молекулаларының шакли турли усулларда, қунончи, рентгеноструктура анализи, электрон микроскопия ёрдамида аникланады.



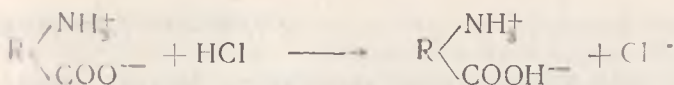
6-расм. Оқсилларның шакли.

ОҚСИЛЛАРНИҢ АМФОТЕРЛИК ХОССАЛАРИ

Оқсил молекулалари таркибида әркін карбоксил ва амин группалар бүлгендегі учун улар ҳам аминокислоталар сингари амфотерлик хоссага әга булып, ҳам асос, ҳам кислота сифатыда диссоциланады. Сувли эритмаларда оқсил молекулалари биполяр ионлар (амифонлар) шаклида бұлади. Кислотали группаларның диссоциланиши натижасыда эритмага H^+ ионлари аж-ралиб чиқады. H^+ ионлари NH_2 группа билан бирикіп, ионлашган оқсил молекулалари ҳосил қиласы:



Оқсил эритмасига суюлтирилған кислота құшилса, таркибадағы кислотали группаларның диссоциланиши камаяди. Демек, кислотали мұхитда оқсил молекулалари мусbat зарядға әга бұлади ва электр майдоннанда катодда томон ұзарып қиласы:



Оғында әритмасига ишқор құшилганда эса унинг таркибадағы асослы группаларнинг диссоциланиши камаяди, бинобарин, шикорий мұхитда оқсиллар ортиқча манфий зарядта әга булади на электр майдонида анодға томон ҳаракат қиласы:



Шундай қилиб, мұхит pH ни үзгартыриш билан оқсил молекуласининг зарядини ҳам үзгартыриш мүмкін экан. Бирок мөлдім pH да оқсил молекуласи таркибидаги мусбат ва манфий зарядлар сони бир-бириға тенг булади. Натижада оқсил молекулалар электр майдонида анодға томон ҳам, катодға томон әлем ҳаракат қилмайды.

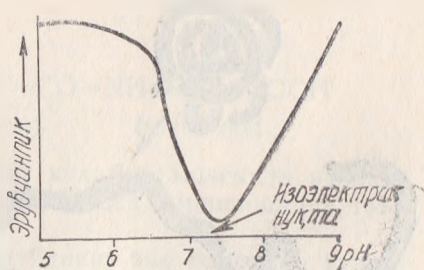
5-жадәләл

Баъзи оқсилларнинг изоэлектрик нүктаси

Оқсилларнинг номи	Олинган ўсимлік	ИЭН pH	Оқсилларнинг номи	Олинган ўсимлік	ИЭН pH
Глюздин	буғдой	4.0	Зеин	маккажұхори	6,2
Глюбулини	картошка	4,2	Рибонуклеаза		9,4
Ліпкозин	буғдой	4,5			
Лестин	капоп	5,5	Цитохром С		

Оқсил молекуласи таркибидаги мусбат ва манфий зарядлар ортасынан полға тенг бұлған мұхит pH оқсилларнинг изоэлектрик нүктаси деб аталади. Құп ўсимліклар оқсилиниң изоэлектрик нүктаси күксиз кислотали мұхитда булади. Оқсилларнинг изоэлектрик нүктаси уларнинг үзігі хос күрсаткышлардан ҳисабанади.

Әритманиң pH изоэлектрик нүктеге тенг ёки унга орнан булғанда оқсиллар үтә берор булади. Изоэлектрик нүктада оқсиллар әнг кам әріпшілігі биіл жағдайда оқсилларнан оқсилларнинг қовушқоқлигі ҳам да паст булади ва улар оқсилларнан оқсилларнинг қовушқоқлигі ҳам да паст булади на электр майдонида анодға томон ҳаракат қиласы.



7-расм. Оқсилларнинг изоэлектрик нүктаси.

Оқсиллар турли таъсир натижасида ўзининг табиий хусусиятларини йўқотади. Бу ҳодиса оқсиллар денатурацияси деб аталади. Денатурация оқсилларининг ўзига хос хусусиятларидан бири. Ҳозирги замон тушунчаларига кура, оқсиллар денатурацияси улар фазовий тузнилишининг ўзгариши билан боғлиқ. Оқсил молекуласи конформациясининг ўзгариши билан унинг шакли, солиштирма оптик активлиги, ёруғликни ютиши, эрувчанлиги, электрофоретик ҳаракатчанлиги ва шунга ухшаш бошқа физик-химиявий ва биологик хоссалари ҳам ўзгаради. Тухум оқсили истилганда қотиб қолиши денатурацияга яққол мисолидир.

Денатурация натижасида оқсил молекуласининг фазовий структурасини белгилайдиган турли хил боғлар, асосан, водород ва дисульфид боғлар бузилади. Шу сабабли натив ҳолатдаги оқсил молекуласининг айрим қисмлари ва молекулалари орасидаги мустаҳкам структура ҳам маълум тартибдаги денатурация процессида ўзгаради (8-расм).

Денатурация ҳодисасини келтириб чиқарадиган факторлар орасида энг муҳими температурадир. Кўпчилик оқсиллар 45° — 50° да денатурацияга учрайди. Ута кислотали ($\text{pH} < 4$) ва ўта ишқорий ($\text{pH} > 10$) мұжитда деярли барча оқсиллар 37° да денатурацияга учрайди. Оқсиллар оғир металл тузлари, кислоталар, ишқорлар, ультрабинафша ва ионлаштирувчи нурлар таъсирида ҳам денатурацияга учрайди.

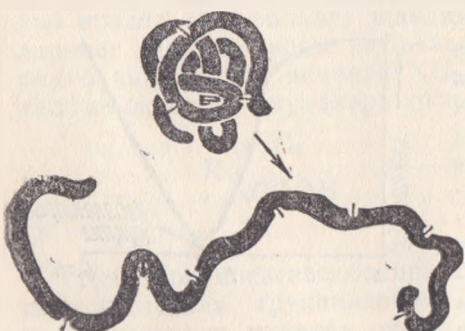
Оқсиллар денатурацияси ҳаётий процессларда муҳим аҳамият қасб этади. Организмнинг қариши ундаги оқсилларининг секин-аста денатурацияга учраши билан боғлиқ. Бирор ўсимликининг уруғи маълум вақт ўтгандан кейин униш қобилиятини йўқотишига ҳам оқсиллар денатурацияси сабаб бўлади.

Оқсилларнинг қайтар денатурацияси ҳам ҳаётий процессларда катта аҳамиятга эга бўлиб, бунда уларнинг молекулалари бир шаклдан иккинчи шаклга ўтиб туради. Ферментларининг

актив ва ноактив ҳолатларда бўлниши қайтар денатурация ҳодисаси билан боғлиқ.

ОҚСИЛЛАР МОЛЕКУЛАСИДА ХИМИЯВИЙ БОҒЛАР

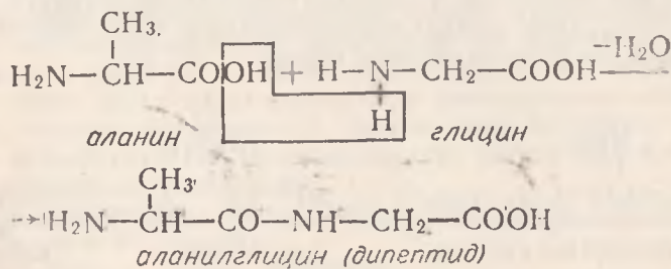
Оқсиллар молекуласида турли функционал группалар бўлган жуда кўп аминокислоталар қолдинидан ташкил топган. Шунинг учун натив оқ-



8-расм. Оқсиллар денатурацияси.

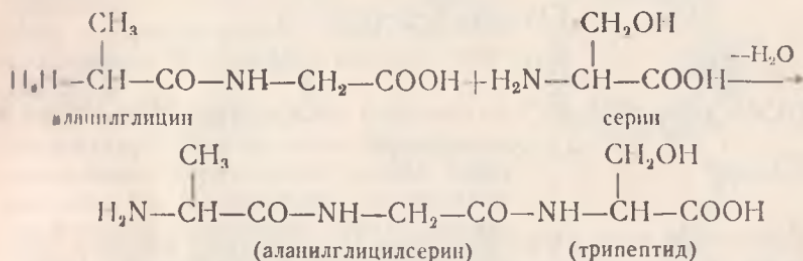
бөлшөр молекуласи таркибида учрайдиган химиявий боғларни аникланап бирмунча қийин. Текширишлар натижасыда оқсиллар молекуласыда қуидаги боғлар мавжудлыги аникланган.

Пептид боғлар. Оқсиллар молекуласини ташкил этадиган аминокислоталар бир-бiri билан *пептид боғлар* ($-\text{CO}-\text{NH}-$) орқали боғланган. Пептид боғлар бир аминокислотанинг карбокси группаси иккинчи аминокислотанинг амин группаси билан ўзаро реакцияга кириши натижасида ҳосил бўлади. Бу реакцияда бир молекула сув ажралиб чиқади. Масалан, аланин боғлар глицин ўзаро реакцияга киришини натижасида қўйидаги пептид боғ ҳосил бўлади:



Пептидлар таркибидағы аминокислота қолдифининг сонига көриб дипентид, трипентид, тетрапентид деб аталади ва ҳоказо. Ағыр пептидлар жуда күп аминокислоталардан ташкил топған пүле, полипентид деб юритилади.

Динентидлар таркибида эркин амин ва эркин карбоксил групна булганлиги учун улар яна бир ёки икки молекула аминогруппасы билан реакцияга киришиши мумкин:



Худди шунга үхшаш, трипептид яна бир молекула аминогруппига, масалан, цистеин билан реакцияга кирнисишидан тетрапептид хосил бүлэгдэж.

Шундай қилиб, ҳар қандай пептиднинг бир томонида эркин NH₂ группа (N — учки аминокислота) ва иккинчи томонида аромати COOH группа (C — учки аминокислота) булади. Пептид боянпрын ҳосил қилишда карбоксил группасини йўқотган амино-

кислота ил құшымчаснин олади, карбоксил группаси үзгармалан аминокислотанинг номи эса үз ҳоліча қолади. Масалан, аланилглицин, аланилглицилсерин ва ҳоказо.

Яңғы номенклатурага мувофиқ, пептидларнинг номи уларни ташкил қыладиган аминокислоталарнинг қисқартырған ҳарфли белгилари билан ифодаланади. Җунончи, юқоридаги трипептид құйндағыча ифодаланади: Ала — Гли — Сер... ва ҳоказо.

Тирик организмларда әркін ҳолда жуда күп пептидлар учрайди. Улар моддалар алмашинуви процессида мұхим ахамияттаға эга. Ҳозиргача тирик организмлардан 120 га яқин пептид ажратиб олинған бўлиб, уларнинг тузилиши, хусусиятлари, биологияк активлігі ҳар томонлама ўрганилган. Буларга, аввало, үсимликлардаги оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этадиган глютатион киради:

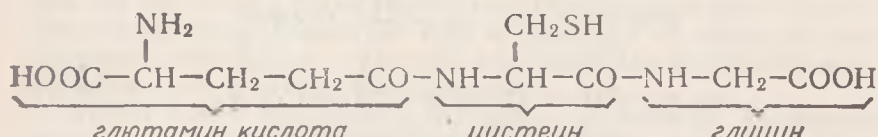
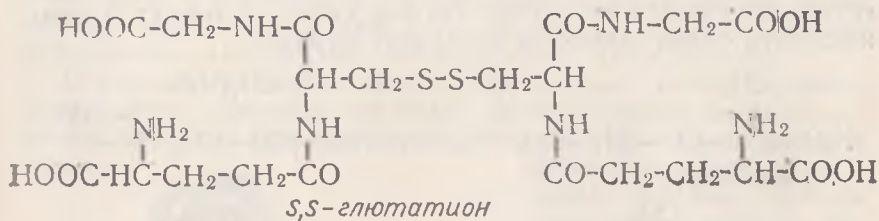


Рисунок 2

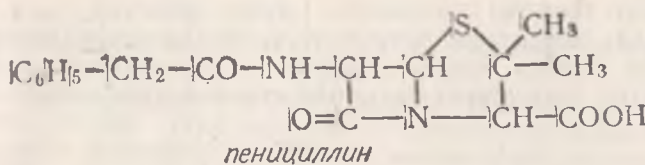
Бу формула глютатионнинг қайтарилилган шакли бўлиб, у оксидланған шаклда ҳам учрайди:



Глютатион учта аминокислотанинг: глютамин кислота, цистеин ва глициннинг бирикишидан ҳосил бўлган трипептидdir. Улар барча үсимликларда, айниқса, буғдој донида ва ачитқи замбуруғларида күп учрайди.

Кофермент А нинг таркибий қисми ҳисобланган пантотен кислота ҳам мұхим пептидлардан ҳисобланади. У пантон кислота билан β-аланиннинг ўзаро бирикишидан ҳосил булади.

Құйғына антибиотиклар (граммидин, пенициллин ва бошқалар) ҳам пептид ҳисобланади:

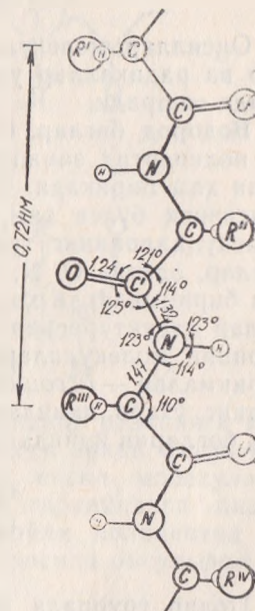


Машхур рус биохимиги А. Я. Данилевский оқсил таркибиги аминокислоталар бир-бiri билан —HN—CO— боғ орқали бириккан деб тахмин қилган эди. Немис олимни Э. Фишер Данилевский тахминига асосланниб, оқсил молекулаларининг тузиши түғрисидаги полипептид назарияни яратди. Оқсилларни тузилиши түғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Фишеринг ана шу назариясига асосланган. Бу назарияга кўра, оқсил молекулалари ўнлаб, юзлаб аминокислота қолдиқларидан синтез топган жуда катта полипептид занжирлардан иборат. Масалан, инсулин гормони — 51, рибонуклеза ферменти — 124, глютамин ферменти — 129 та аминокислота қолдиқдан ташкил бўйин полипептид ҳисобланади.

Оқсил молекуласида пептид боғлар мавжудлиги кўпгина давлатлар билан исботланган.

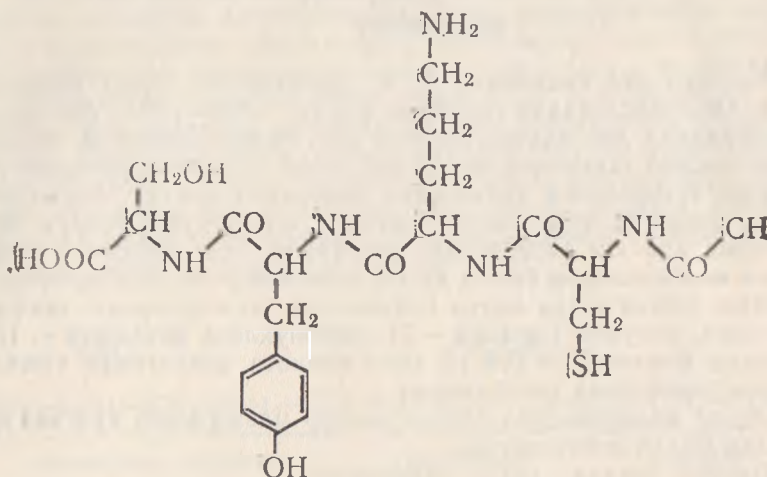
Пептид боғлар оқсил молекулалариги асосий ва ковалент боғ бўлганини учун мустаҳкам боғ ҳисобланади. Бу боғлар α -амино группа билин ёнма-ён турган карбоксил группа синтезини ҳосил бўлгаилиги учун полипептид занжирнинг асосини қайтасота келадиган бир хил —CO—NH— группа ташкил қиласди. Полипептид занжирдаги бу группалар бир оқсисликда жойлашган. Уларнинг синтетик конфигурацияси, яъни фазовий сифатиниши 9-расмдаги схемада кўрсатилиган.

Хил хил оқсилларнинг полипептид занжирлари бир-биридан R — радикалларнинг характеристига қараб фарқ ишлади. Бу радикаллар полипептид занжирнинг атрофини ўраб олган, улар турли химиявий хоссаларга эга. Буларга ароматик углеводородли радикаллар (фенилаланин, тирозин), гидроциклик радикаллар (пролин, притофан) киради. Кўп аминокислоталарнинг радикаллари эркин амин (лизин, аргинин), эркин карбоксил



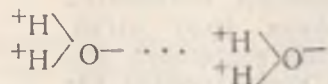
9-расм. Полипептид занжирнинг ёйилган конфигурацияси.

(глутамат кислота), гидроксил (серин, треонин), тиол (цистеин), амид (аспарагин, глутамин) ва бошқа функционал группалардан ташкил топган. Ёнбосада радикалларга эга бўлган полипептид занжирнинг тахминий схемаси қўйидагича:



Оқсиллар молекуласи таркибидағи бу функционал группалар ва радикаллар уларнинг реакцияга киришиш қобилиятини янада оширади.

Водород боғлар. Оқсил молекулаларининг айрим қисмлари ва полипептид занжирлар бир-бiri билан водород боғлар орқали ҳам бирикади. Водород боғлар пептид боғларга иисбатан кучсизроқ бўлса ҳам, лекин уларнинг сони кўплигидан оқсил молекулаларининг тузилишида муҳим аҳамиятга эга. Водород боғлар, одатда O, N, C каби электрманфий атомларга эга бўлган бирикмаларда ҳосил бўлади. Сув, спирт ва шу каби бирикмалар структурасида водород боғлар кўп учрайди. Бу моддаларининг молекулалари водород боғлар ёрдамида мустаҳкам бирикмалар — ассоциациялар ҳосил қиласди. Сув молекулаларининг ўзаро яқинлашуви натижасида ҳосил бўладиган водород боғларни қўйидагича ифодалаш мумкин:

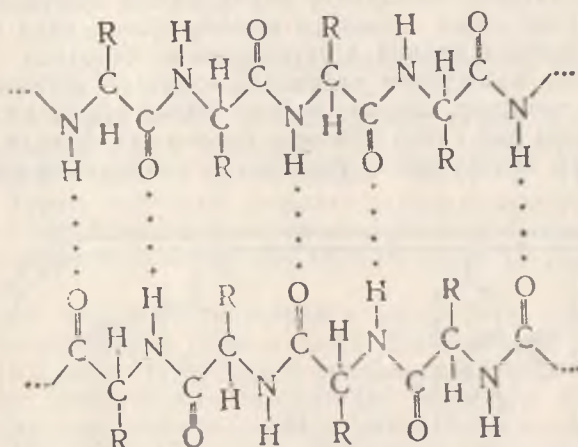


Поляр группада жойлашган водород атомининг ядроси (протон) ёнма-ён турувчи бирорта электр манфий атомга вақтинча бирикади ва унинг электрон конфигурацияси қўшни атомнинг бир жуфт электрони билап тўлдирилади. Агар электрон ўз ҳаракати давомида вақт-вақти билан гоҳ бир атомга, гоҳ бошқа атомга бирикиб турса, ҳар иккала мағний атом ўртаси-

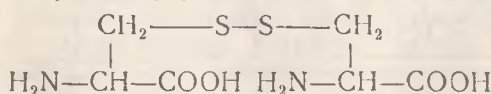
ди күчсиз боғ ҳосил булади. Бундай боғ водород боғлар деб иштепди.

Водород боғлар энергияси ҳаддан ташқари кам булади, албатта, шунинг учун ҳам бир оз қиздирилса узилиб кетади. Матлумкىц, оқсиллар ўта бекарор мөлдә бўлиб, кўпинча күчсиз қиттириши таъсирида узининг бошлиғич биологик хусусиятларини йўқотади, яъни денатурацияга учрайди. Бундай таъсир, одатда, оқсил таркибидаги пептид ва сульфид боғларни ўзгартирамайди. Бинобарин, оқсиллар таркибида уларнинг асосий структурасини ташкил қилувчи ковалент боғлардан ташқари, шаа бошқа боғлар ҳам булади. Бундай боғларга ўз хусусиятлари билан оқсилларнинг денатурация ҳодисасини тушуниришга имкон берадиган водород боғлар киради.

Оқсиллар молекуласидаги водород боғлар бир полипептид занжир ичидаги ёки полипептид занжирлар орасидаги $-\text{NH}-$ ва $-\text{CO}-$ группалар ўртасида ҳосил булади. Иккита полипептид занжир ўртасидаги водород боғлар қўйидагича ифодаланади.

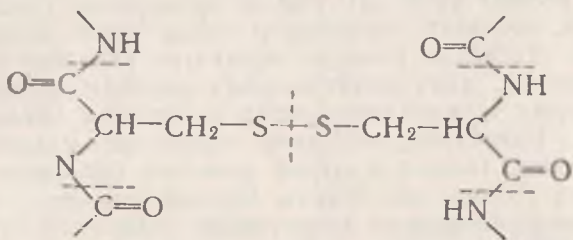


Дисульфид боғлар. Оқсил молекуласининг реакцияга киришини қобилияти кўп жиҳатдан таркибидаги эркин актив групнолариниң бўлишига боғлиқ. Масалан, оқсил молекуласини ташкил қиласидан полипептид занжир таркибидаги цистенин аминокислотаси дисульфид боғлар туфайли полипептид занжирларнинг маълум қисмидаги улар орасида дисульфид кўпринчалар ҳосил қилиш хусусиятига эга:



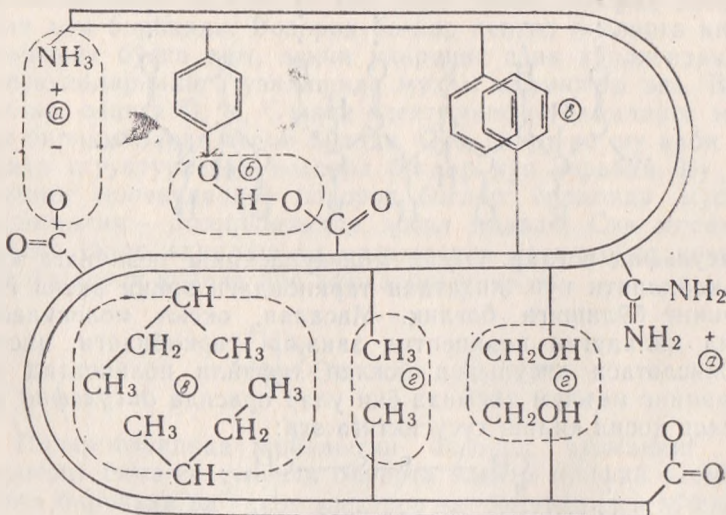
Бундай цистинли дисульфид боғлар кўп оқсиллар таркиби ди учрайди. Чуюнчи, инсулин молекуласида 3 та, рибонуклеа-

зада 4 та дисульфид боғ бор. Дисульфид боғлар оқсил молекуласидаги ковалент боғлардан ҳисобланади. Қүйіда полипептид занжирларнинг маълум қисмидаги дисульфид боғлар схема шаклида күрсатилган.



Дисульфид боғлар SH-группалардаги водород атомининг ажралиб чиқиши туфайли ҳосил бўлади. Қўпчилик оқсиллар учун дисульфид боғлар муҳим структуравий фактор бўлиб ҳисобланади. Чунки улар полипептид занжирларнинг мустаҳкам фазовий конфигурациясини ҳосил қилишда алоҳида роль ўйнайди. Дисульфид боғларнинг парчаланиши қайтарилиган SH-группаларнинг ҳосил бўлишига боғлиқ булиб, унда оқсил молекуласи ўзининг табиий хусусиятларини йўқотади.

Оқсиллар молекуласи таркибида юқорида айтилган асосий боғлардан ташқари, яна ион боғлар, поляр бўлмаган боғлар ва шунга ўхшаш бир қатор қўшимча боғлар ҳам бўлади. 10-расмда оқсиллар молекуласида учрайдиган ана шундай боғлар кўрсатилган.



10-расм. Оқсиллар молекуласида учрайдиган бошқа боғлар.

Оқсиллар молекуласи жуда йирик бұлғанлиги учун уларнинг структура тузилиши ҳам бирмунча мураккаб. Уларнинг түзилиши тұғрисида әңг характерлы белгисига қараб ҳам аниқ түшініца ҳосил қылған бұлмайды. Шунинг учун оқсиллар молекуласиниң тұрғаниш уларнинг структура тузилиши бир неча солттардан иборат деган тушунчага асосланилган. Бу соҳалар оқсиллар молекуласининг структурасини маълум даражада сактап түрішдегі таъсири билан бир-биридан фарқ қиласы.

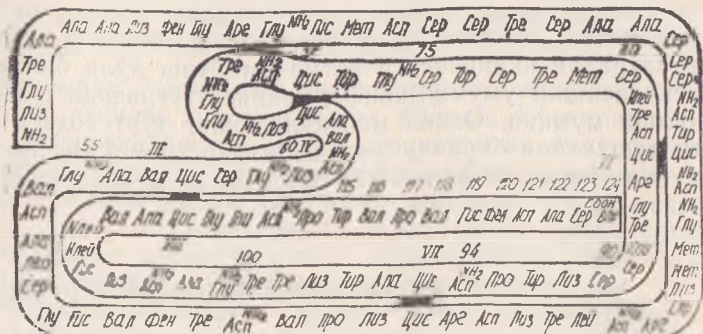
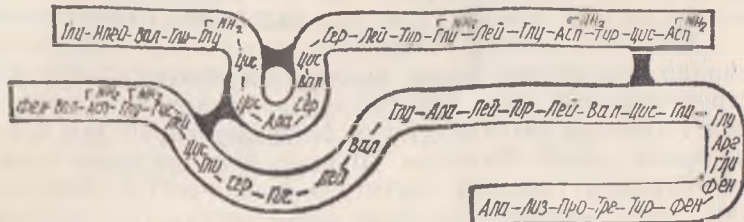
Оқсил молекуласида тобора мураккаблашиб борадиган бирламчи, иккіламчи, учламчи ва тұртламчи структуралар мавжуд. Бир структурадан иккінчисига кетма-кет үтиш ғұлы билан оқсил молекуласининг умумий конформацияси тұғрисида тушунчада қылыш мүмкін. Оқсил молекуласининг тұрт соҳаси тұғригады тушунчаны бириңчи марта Линдерстром-Ланг таклиф етті. Қайда шу соҳаларнинг ҳар бири билан алохіда-алохіда түншіліміз.

Оқсилларнинг бирламчи структураси

Оқсиллар молекуласини ташкил қиласынан бир ёки бир неча полипептид занжирдаги аминокислоталар қолдифининг кетма-кет жойлашиш тартиби оқсилларнинг *бирламчи структураси* дейнілади. Турли оқсиллар улардан аминокислоталарнинг тартибі билан бир-биридан фарқ қылғанлиги учун уларнинг бирламчи структураси ҳам ҳар хил булади. Буни 11-расмдан күрші мүмкін.

Оқсилларнинг бирламчи структураси аниқ булса, унинг тұлиқ азыннан формуласини ёзиш мүмкін. Ҳозиргача 20 дан ортиқ оқсилларнинг бирламчи структураси аникланған. Оқсил молекуласини ташкил қылувчи аминокислоталар сони күп бұлғанлиги учун улардан ҳар бириңчине мазкур молекулада туттан үрнини анықлап айна қийин. Ҳар бир полипептид занжирда әркін NH_2 — группага әга булған N — учкі ва әркін COOH — группаға әга булған C — учкі аминокислоталар булади. Қолған аминокислоталар бир-бири билан пептид бөгелар ҳосил қиласы.

Оқсилларнинг бирламчи структурасини аниклаш оқсил биосинтезин, ферментларнинг таъсир қылыш механизмини ва художирадаги моддалар алмашынуви процессларини үрганишга болға ердам беради. Бир қатор аномал оқсилларнинг бирламчи структурасини үрганиш базын оғир ирсий касалліклар табиатын аниқлашга имкон беради. Масалан, нормал гемоглобин оқсилларнинг Про-Глу-Глу-Лиз тартибда жойлашған аминокислоталари Про-Вал-Глу-Глу-Лиз тарзыда үзгариши оғир ирсий касаллік ҳисобланған үроқсимон камқонликни көлтириб чиқаради.

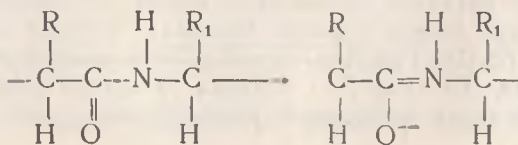


11-расм. Батзи оқсиллар (инсулин, рибонуклеаза)нинг бирламчи структураси.

Демак, оқсилларнинг биологик хусусиятлари, энг аввало, уларнинг бирламчи структурасига боғлиқ экан. Ҳозирги вақтда уларнинг бирламчи структураси маҳсус автоматик асбобларда аниқланади ва шу асосда батзи бир оқсиллар химиявий йўй билан синтез килинмоқда.

Оқсилларнинг иккиласми структураси

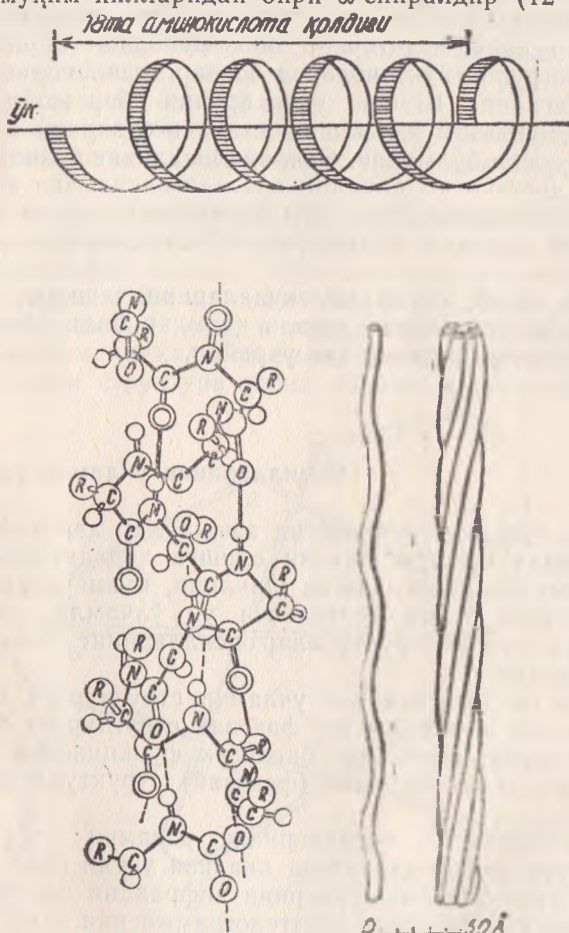
Оқсил молекулалари бир хил молекуляр оғирликка эга бўлган чизиқли полимерлар молекулаларига нисбатан анча зич жойлашган бўлади, чунки оқсил молекулаларининг маълум қисми спираль шаклда тузилган. Спираль ўрамлари водород боғлар орқали бир-бирига тортилиб туради. Натижада пишиқ ва мустахкам структура ҳосил бўлади. Водород боғлар туфайли ҳосил бўладиган полипептид занжирнинг спираль конфигурацияси оқсилларнинг иккиласми структураси дейилади. Пептид боғлар полярланиши натижасида водород боғлар ҳосил бўлади:



Полярлашган пептид группалар спиралнинг қўшни ўрамладиги пептид группалар билан иккитадан водород боғ ҳосил қилини хусусиятига эга.

Водород боғлар икки хил структура ҳосил қиласди. Агар полипептид занжирлар тула равишда узунасига тортилган ва ҳар бир занжирни бириктирувчи водород боғлар билан турғуллашган бўлса, қаватли характерга эга бўлган β -структурда ҳосил бўлди. β -структурадаги водород боғлар ёнма-ён турган иккита занжирнинг NH — ва CO — группалари уртасида ҳосил бўлади. Бундай структуралар асосан ипак оқсилларида топилган.

Водород боғлар бир полипептид занжир ичидаги ҳар хил группалар уртасида ҳам ҳосил булади. Бундай боғлар туфайли полипептид занжир спираль шаклда бўлади. Полипептид спиралнинг муҳим хилларидан бири α -спиралдир (12-расм).



12-расм. Оқсилларийн спираль структураси.

Полинг ва Кори күргина текширишларға асосланиб, α -спиралниң құйнады хусусияттарға ега бўлган фазовий конфигурациясини туздилар. Бу винт резьбасини эслатувчи спиралниң ҳар бир үрами 36 та аминокислота қолдиғидан ташкил топган булиб, беш үрамда 18 та аминокислота жойлашади. Бунда 18-аминокислота қолдиғи, 1-аминокислота қолдиғи ётган текисликда булади. α -спиралдаги ҳар бир аминокислота қолдиғининг карбонил групласи ўзидан кейинги түртинчи аминокислота қолдиғининг имин групласи билан водород боғлар ҳосил қиласади. Бу водород боғлар спираль конфигурацияни турғуналаштириб туради.

Күп оксиллар молекулаларида водород боғлар мунтазам равишда жойлашишига қарамасдан, спиралли қисмлар билан бир қаторда спираль бўлмаган қисмлар ҳам учрайди. Оқсил молекуласидаги спираль структуранинг бузилишига сабаб бўладиган бир қанча факторлар бор. Булардан бири — пролин (унда аминогруппа йўқ) водород боғлар ҳосил қилишда иштирок этмаслигидир. Шунинг учун пролин бор жойда водород боғларнинг мунтазам жойлашиш схемаси бузилади ва итижада спираль ҳосил бўлмайди. Спираль шаклнинг бузилишига яна бир сабаб, цистеин қолдиқлари орасида дисульфид «куприкча» лар ҳосил бўлишидир. Агар бир полипептид занжир ичидаги ёнма-ён турган цистеин қолдиқлари бўлса, спираль конфигурация бузилади.

Шундай қилиб, оқсил молекулаларини ташкил қиласиган полипептид занжирларда спираль қисмлар билан бир қаторда спираль бўлмаган қисмлар ҳам учрайди.

Оқсилларнинг учlamчи структураси

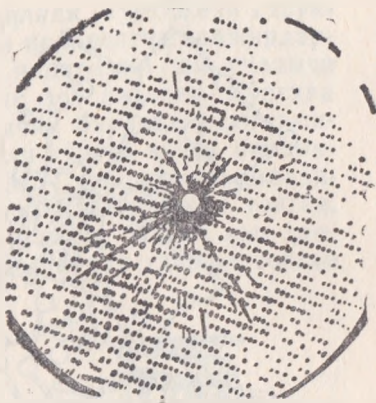
Спираль тузилган полипептид занжирлар ҳар хил куч таъсирида фазода маълум шаклни олишга ҳаракат қиласади. Оқсиллар молекуласининг ҳажми шаклини, яъни уларнинг фазовий конфигурациясини белгиловчи уч ўлчамли (бўйи, эни, баландлиги) бундай структуралар оқсилларнинг учlamчи структураси дейилади.

Ҳар бир оқсил ўзига хос учlamчи структурага ега булиб, унинг биологик активлиги шу фазовий структурага боғлиқ булади. Бинобарин, оқсилнинг биологик функциясини аниқлаш учун, аввало, унинг учlamчи (фазовий) структурасини билиш керак.

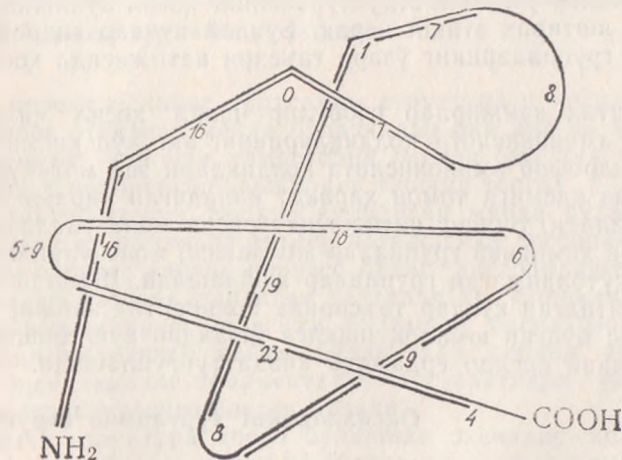
Кейинги йилларда оқсилларнинг учlamчи структурасини аниқлаш учун рентгенструктура анализи усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул рентген нурларини дифракция қилиш хусусиятига асосланган. Оқсиллар рентгенограммасини олиш учун маълум талабларга жавоб берадиган кристалл препаратлар бўлиши

шарт. 13-расмда миоглобин оқсилиниң дифракцион манзасы күрсатылған. Ушбу рентгенограммадаги қора доғлар еки дифракцион максимумлар оқсил структурасы түрінде маълумот беради. Дифракцион максимумларни анықлаш ҳаддан ташқари муреккаб бұлғанлығи учун электрон-хисоблаш машиналардан фойдаланылади. Иngлиз олимлари Д. Кендрю ва М. Перуцлар¹ миоглобин ва гемоглобин оқсилларининг структура тузилишини мазкур усуlda аниқлашга муваффак болдилар. Ҳозир рибонуклеаза, лизоцим, химотрипсин, папаин және оқсилларнинг учламчы структурасы ҳам аниқланған (14-расм).

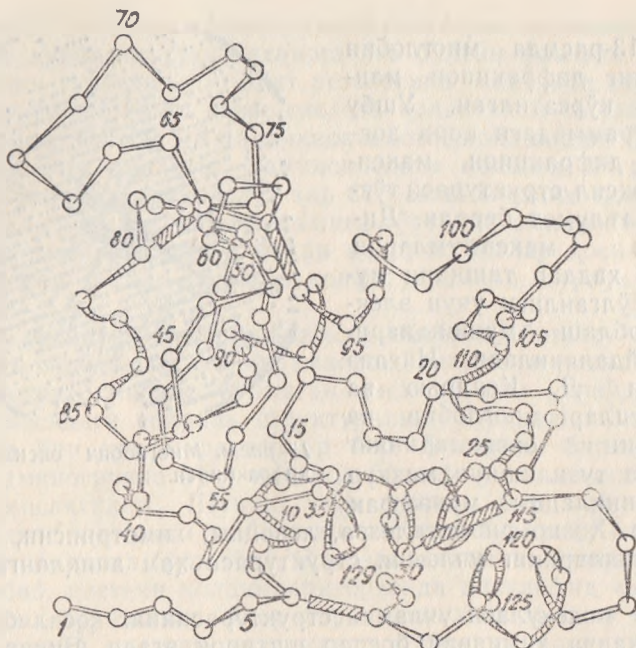
Оқсил молекуласы учламчы структурасининг ҳосил бўлишида бир қанча химиявий боғлар иштиреқ этади. Булардан эшг мұхими дисульфид боғдир. Күп оқсиллар полипептид занжирининг маълум қисмларидаги цистеин қолдиқлар бир-бири өйлән мустаҳкам боғ ҳосил қиласы. Натижада полипептид занжирлар маълум ҳалқали глобуляр шаклга киришга интилади. Бироқ учламчы структура ҳосил булишида дисульфид боғлар-



13-расм. Миоглобин оқсилиниң дифракциясы.



¹ Д. Кендрю ва М. Перуц бу кашfiётлари учун 1962 йилда Нобель мүкофоти билан тақдирланғанлар.



14-расм. Оқсилларининг учламчи структураси.

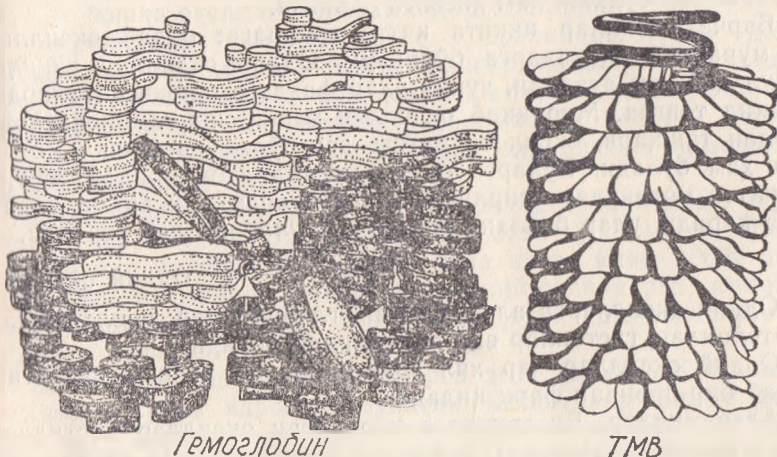
нинг бир ўзи кифоя қилмайди. Чунки күпчилик глобуляр оқсиллар таркибида дисульфид боғлар жуда кам булади. Бинобарин, оқсиллар учламчи структурасининг ҳосил булишида бошка кучлар иштирок этиши керак. Бундай кучлар гидрофоб ва гидрофильтр группаларнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил булади.

Полипептид занжирлар глобуляр шакл ҳосил қилишида гидрофильтр аминокислота қолдиқларининг энг күп қисми сувли муҳитга, гидрофоб аминокислота қолдиқлари эса молекуланинг ички, сувсиз қисмига томон ҳаракат қиласидан даражада ўралишга интилади. Бунинг натижасида оқсил молекулалари юазисида қутбли химиявий группалар жойлашса, молекуланинг ички томонида қутбланмаган группалар жойлашади. Шундай қилиб, юқорида айтилган кучлар таъсирида полипептид занжир натив оқсилга хос бўлган юмалоқ шаклга ўтгандан сунг бошқа күпгина химиявий боғлар ёрдамида янада турғунлашади.

Оқсилларининг тўртламчи структураси

Күп оқсиллар молекуласи иккита ва ундан ортиқ алоҳида полипептид занжирнинг ҳар хил боғлар ёрдамида ўзаро бириншидан ҳосил бўлади. Оқсиллар молекуласи тузилишидаги бу

Соҳа тўртламчи структурани ташкил қиласи. Тўртламчи структура ҳосил булишида иштирок этадиган полипептид занжирларнинг ҳар бири ўзига хос бирламчи, иккиламчи ва учламчи структурага эга бўлиб, у кичик бирлик деб аталади. Кўпгина оқсилларнинг молекуласи бир неча кичик бирликлардан ташкил топган. Масалан, гемоглобин оқсили тўртта кичик бирликдан, тамаки мозаикасининг вируси (ТМВ) ни ташкил қиласидан мураккаб оқсил 2200 та кичик бирликдан ташкил топган. Умуман, молекуляр оғирлиги 50000 дан катта бўлган ҳар қандай оқсилнинг молекуласи кичик бирликлардан ташкил топган (15-расм).



15 расм. Оқсилларнинг тўртламчи структураси.

Оқсил молекуласининг тўртламчи структураси ҳосил булишида иштирок этадиган майдада бўлакчалар бир хил ва ҳар хил бўлиши мумкин. Чунончи, гемоглобин оқсили бир хил, иккита ва иккита β -полипептид занжирдан ташкил топган.

Оқсил молекуласини ташкил қиласидан майдада бўлакчалар архил физик ва химиявий таъсир натижасида диссоциланиши мумкин. Бу процесс қайтар процесс бўлиб, диссоциланган майдада бўлакчалар маълум шароитда қайтадан яна бирикади. Диссоциланиш-ассоциланиш процесси ёрдамида оқсил молекуласини ташкил қиласидан майдада бўлакчалар сонини аниqlashi мумкин. Оқсилларнинг ферментатив хусусиятлари уларнинг тўртламчи структурасига боғлиқ бўлади.

Тўртламчи структура ҳосил булишида оқсиллар молекуласида учрайдиган барча химиявий боғлар иштирок этади. Булар одород, дисульфид, электростатик ва гидрофоб боғлар бўлиши мумкин. Оқсилларнинг тўртламчи структураси муҳим функ-

ционал аҳамиятга эга. Агар улар молекуласини ташкил қила-
диган майда булакчалар ўз вазиятини узгартирса, оқсил функ-
циясининг узгаришига ҳам сабаб бўлади.

ОҚСИЛЛАР КЛАССИФИКАЦИЯСИ

Ўсимлик оқсилларининг биринчи классификациясини 1897—1924 йилларда америкалик олим Осборн ва совет олимлари А. В. Благовещинский, В. Г. Клименколар тузган эдилар. Бу классификацияни тузишда оқсилларнинг бъэзи физик ва химиявий хусусиятлари (эрувчанлиги, молекуляр оғирлиги) асос қилиб олинган. Ундан ташқари, оқсил молекуласида бошқа бирикмалар булиши ҳам ҳисобга олинган.

Барча оқсиллар иккита катта группага: оддий оқсиллар, ва мураккаб оқсилларга булинади. Оддий оқсиллар *ҳақиқий оқсил* деб ҳам аталади, чунки улар фақат аминокислоталардан ташкил топган. Мураккаб оқсиллар таркибида аминокислоталардан ташқари, оқсил табиатига эга бўлмаган бошқа моддалар ҳам бўлади. Буларга оддий металл атомларидан тортиб, то катта молекуляр оғирликка эга бўлган мураккаб моддалар-гача киради, улар баъзан *простетик группалар* деб аталади.

Оддий оқсиллар

Оддий оқсилларга альбуминлар, глобулинлар, проламинлар, глютелинлар, гистонлар ва протаминлар киради.

Оддий оқсиллар ҳар хил эритувчиларда эриш хусусиятига қараб бир-биридан фарқ қиласди.

Альбуминлар. Бу группага кирадиган оқсиллар дистилланган сувда ва тузларнинг кучсиз эритмасида яхши эрийди. Тўйинган тузли эритмаларда, масалан, аммоний сульфат тузининг тўйинтирилган эритмасида чўкмага тушади. Сувли эритмалар иситилганда ҳам осонлик билан чўкма ҳосил қиласди.

Альбумин группасига кирадиган оқсиллар кўп тарқалган бўлниб, ўсимликлар донида запас ҳолда учрайди. Буғдой, арпа, сули донидан олинган лейкоzin, нўхат ва бошқа дуккакли ўсимликларда учрайдиган легумелин ва бошқаларни альбуминларга мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Ўсимликлар баргидан, поясидан ва бошқа қисмларидан оз миқдорда альбумин топилган.

Глобулинлар дистилланган сувда эримайди. Тузларнинг кучсиз эритмасида яхши эрийди. Глобулинларни ажратиб олишда кўпинча ош тузи ёки аммоний сульфатнинг 10% ли эритмасидан фойдаланилади. Глобулинларни тузли эритмалардан ажратиб олиш учун эритмага кўп сув қўшилади ёки у диализ қилинади. Натижада соф глобулинлар чўкмага тушади.

Глобулинлар ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган оқсиллардан ҳисобланади. Улар ўсимликлардаги запас оқсиллардир. Глобулинларга нўхат донидаги легумин, ловиядаги фазеолин, маккажўхоридаги маизин, канопдаги эдестин ва бошқалар киради. Мойли ўсимликлар донининг моии ажратиб олингандан

қоладиган кунжарада күп миқдорда оқсил бұлади, улар глобулларга киради.

Проламинлар. Бу оқсилларнинг үзига хос хусусиятларидан оны 70% ли этил спиртта әришидір. Проламинлар үсимлик оқсиллары бұлып, фақат бошоқы үсимликлардан ажратиб олинады. Бу оқсиллар таркибіда пролин аминокислотасы күп (14% иккін) бұлғанлиги учун проламинлар деб аталади. Проламинлар таркибіда глутамат кислота ҳам күп бұлади. Бирок, қарамасдан, проламинлар кислотали хоссага әга әмас, үнкі глутамат кислота таркибидаги әрқин карбоксил группа оның группа билан алмашинган бұлади. Бұғдой ва сули донидегі глюадин, арпа донидаги гордеин, маккажұхори донидаги ва бошқа оқсиллар проламинларга киради.

Глютелинлар үсимлик оқсили ҳисобланади, улар донли үсимликтар таркибіда учрайди. Күчсиз ишқорий эритмаларда орнады. Глютелинларни соф қолда ажратиб олиш қийин бұлғанлиги сабабли улар яхши үрганилмаган. Бұғдой донидан оның донидиган глютенин, шоли донидан олинадиган оризенін бу оқсилларга мисол бұлади.

Протаминлар. Булар фақат ҳайвонлар организміда учрай-оқсиллардир. Балиқларда айниқса күп бұлади. Протаминларнинг молекуляр оғирылғы унча катта әмас, 10000 атромеди бұлади. Шунинг учун улар ҳақиқий оқсилларга кирмайды. Протаминлар таркибіда күпинча ишқорий аминокислоталар, әртүрлі лизин ва гистидинлар бұлади.

Гистонлар. Ишқорий характерга әга бұлған бу оқсиллар, әсесен, ұхжайра ядросыда нуклеин кислоталар билан бирга учрайди. Гистонлар организмнінг ривожланишида ва ирсий үшіннелернің наслдан-наслга үтишида муҳим ахамиятта әга.

Мураккаб оқсиллар

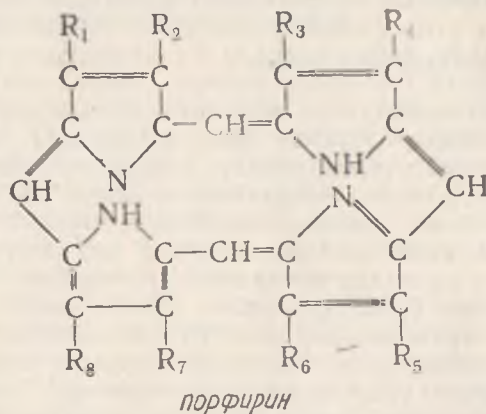
Мураккаб оқсиллар, яғни протеидлар таркибіда, юқорида қалыпты қилинганидек, оқсил билан бир қаторда, оқсил характеристикасы әга бұлмаган бирикмалар ҳам бұлади. Мураккаб оқсиллар, оқсил бұлмаган бирикмалар характеристига қараб нуклеопротеинлар, липопротеинлар, хромопротеинлар, гликопротеинлар, фосфорпротеинлар металлопротеинларга булинади.

Хромопротеинлар. Оддий оқсил билан рангли бирикмалардан (нигментлардан) ташкил топған бу оқсиллар таркибіда қар хил простатик группалар учрайди. Бундай бирикмаларға порфирин, каротин, изоаллоксазин ҳосилалари ва ұқазолар киради.

Хромопротеинлар биологик актив бирикмалар ҳисобланади. Үлір организмдеги фотосинтез, кислород ташилиши, оксидлашыншы-кайтарылыш реакцияларыда ва үсимликтер атмосферадаги әркін азоттің үзлаштиришида муҳим роль үйнайды.

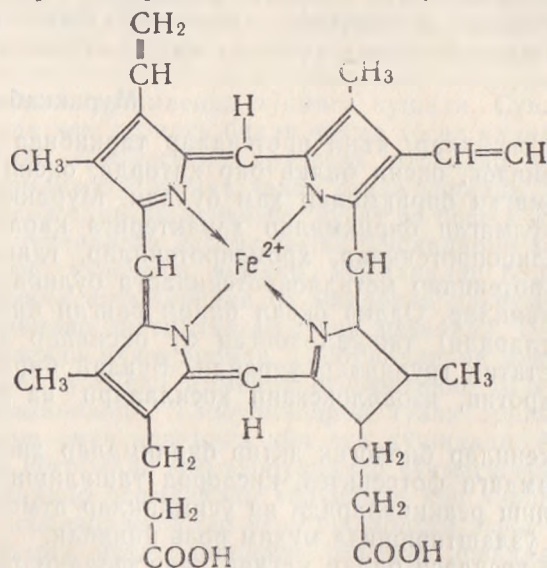
Порфирин ҳосиласи билан магний хлорофиллни ташкил қылады. Хлорофилл оқсил билан ҳосил қылған комплекс (хромо-

протеин) ўсимликларнинг фотосинтетик фаолиятида катта роль йўниайди. (...- бетга қаранг):



Порфирин ҳамда темирдан ташкил топган ҳосилалар гемоглобин, цитохромлар ва нафас олишда иштирок этадиган бир қанча бошқа ферментлар асосини ташкил қиласди. Таркибида иккι валентли темир бўлган порфирин ҳалқа гем деб аталади.

Кейинги йилларда дуккакли ўсимликлар дони таркибида қондаги гемоглобинга ўхшаш оқсил борлиги аниқланган. *Легоглобин* деб аталадиган бу оқсилнинг асосини ҳам гем ташкил қиласди. Ўсимликлардаги гемоглобинга ўхшаш оқсиллар молекуляр азот ўзлаштирилишида алоҳида аҳамиятга эга.



164

Оксидланиш-кайтарилиш реакцияларыда иштирок этадиган флавопротеин ферменти оқсил билан изоаллоксазин ҳосиласып ташкил топган (133- бетта қаранг).

Үсимликларнинг фотосинтетик аппаратидаги яшил хромопротеинлар яхши үрганилмаган. Үсимликлардан хлоропластин, Голохром каби бир қанча хромопротеинлар ажратиб олинган. Буни уларнинг функцияси яхши аниқланмаган. Голохром хлоропласттарининг ламеллаларини ҳосил қилишда иштирок этадиган таҳмин қилинади.

Липопротеинлар. Булар оқсиллар билан липидларнинг бисимдиган ҳосил бўлган мураккаб бирикмалардир. Липопротеинлар ҳужайра мембранаалари ва ламеллар системаларнинг бисимдиганда алоҳида аҳамиятга эга. Улар икки хил тузилган. Ўзги хил тузилган липопротеинлар сувда яхши эрийди. Чунки бисимдиганда липидлар жойлашган. Иккинчи хил тузилган липопротеинлар эса органик эритувчиларда яхши эрийди. Булар бисимдиганда оқсиллар жойлашган бўлади.

Металлопротеинлар. Бу мураккаб оқсиллар таркибидаги бисимдик группани ҳар хил металл (Fe , Cu , Mg) атомлари бисимдиганда қиласади. Металл атомлари бевосита оқсиллар билан бисимдиганда оқсиллар жойлашган бўлади.

Металлопротеинларга, асосан, ферментатив хусусиятга эга бисимдиган оқсиллар киради. Буларга таркибида темир атомини бисимдиган каталаза, пероксидаза, цитохромлар, таркибида мисимдиган тутадиган аксорбатоксидаза, фенолоксидаза ва бисимдиган мисол бўлади.

Гликопротеинлар. Углевод хусусиятига эга бўлган бирикмалар билан оқсиллардан ташкил топган мураккаб бирикмалар гликопротеинлар дейилади. Гликопротеинлар таркибидаги углеводлар юқори молекулали бирикма ҳолида бўлади. Улар гидратид қилинганда галактоза, гексозаминалар, глюкоуронат кислота ва бошқаларга парчаланади. Индивидуал гликопротеинлар гидролиз қилинганда эса юқоридаги бирикмалардан айримланади учрайди. Гликопротеинлар таркибидаги углевод билан оқсил мустаҳкам боғ ҳосил қилиб бириккан бўлиб, оқсил қисми юқори температурада ивитилгандан сўнг уни ажратиб олиш мумкин. Гликопротеинлар, асосан, ҳайвонлар ва үсимликларда ташкил топади.

Нуклеопротеинлар оқсил ва нуклеин кислоталарнинг бирикмаларидан ҳосил бўлган мураккаб бирикмадир. Нуклеопротеинлар барча тирік организмлар ҳужайрасининг таркибида учрайди ва ядро ҳамда цитоплазманинг ажралмас қисми ҳисобланади. Оқсил билан нуклеин кислота ўзаро ион боғлар орқали боракланади бўлиши керак. Чунки нуклеопротеин таркибидаги оқсил кўп миқдорда катионларга эга бўлади. Нуклеин кислоталар таркибида эса анион группалар кўп.

II бөб. НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАР

Нуклеин кислоталар юқори молекулали бирикмалар булиб, жуда катта молекуляр сгирилкка эга. Тирик организмлардаги ирсий белгиларнинг наслдан-наслга утиши, оқсиллар биосинтези каби ҳаётий мухим процесслар нуклеин кислоталарнинг фаолияти билан боғлиқ. Шунинг учун ҳам кейинги йилларда нуклеин кислоталарни урганишга алоҳида эътибор берилмоқда.

Нуклеин кислоталарни 1869 йили швейцариялик олим Фридрих Мишер аниқлаган. Бу кислоталар биринчи марта ҳужайра ядроидан ажратиб олинганлиги сабабли нуклеин (нуклеус — ядро) деб аталган.

Нуклеин кислоталар гидролиз қилинганда пурин ва пиридин типидаги азотли асосларга, пентоза ва фосфор кислотагача парчаланади. Нуклеин кислоталар таркибидаги углеводлар хусусиятига кура, дезоксирибонуклеин (ДНҚ) ва рибонуклеин (РНҚ) кислоталарга булинади.

Нуклеин кислоталар тез усаётган ва ривожланаётган органларда күп бўлади. Масалан, ёш усимликлар баргидава поясининг усиш нуқтасида нуклеин кислоталар күп учрайди. Шунингдек, доннинг муртагида, гулнинг чангдонида, илдиз учларида ҳам нуклеин кислоталар күп бўлади. А. Н. Белозёрский маълумотларига кура, усимликларнинг нуклеин кислоталар күп бўлган органлари қўйидагилардир (қуруқ массасига нисбатан процент ҳисобида): кўкнорининг уруғпалласи (4,6—6,2%); кедр ёнғорининг мағзи (6,8%); буғдой дони мағзи (7,9%). Кўп усимликларнинг барги ва поясида нуклеин кислоталар, одатда, 0,1—1% гача бўлади.

Нуклеин кислоталар ўта кислоталик хусусиятга эга, кўп қисми оқсиллар билан бириккан ҳолда бўлади. Бу кислоталарни ажратиб олишда, аввало, улар билан оқсил орасидаги боғларни узиш керак. Бунинг учун бир қанча усууллардан фойдаланилади. Ҳозир нуклеин кислоталарни фенол ёрдамида ажратиб олиш усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул оқсилларни денатурацияга учратувчи моддалар иштироқида (масалан, до-

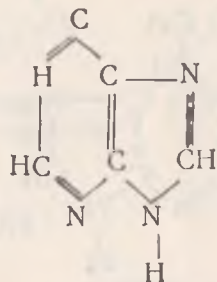
нуклеусульфат натрий иштирокида ёки юқори температура таърифида) олиб борилади. Бунда денатурацияга учраган оқсил қисмга, нуклеин кислота эса сувли қисмга ўтади. Кейин нуклеин кислота этил спирт ёрдамида чўкмага туширилади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАРНИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

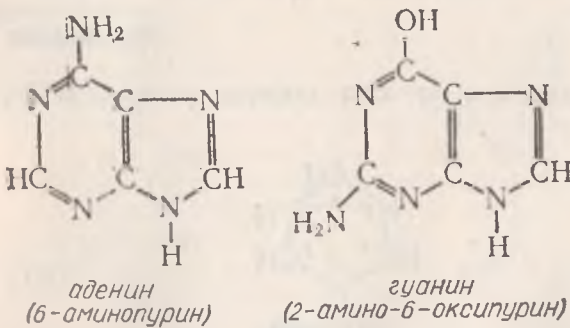
Нуклеин кислоталар ўзига хос ферментлар, кислоталар, ишкорап ва бошқа химиявий бирикмалар таъсирида оддий структура бирликларига парчаланади. Бу структура бирликларига азот асосларидан пурин ва пирамидин асослар, углевод компонентларидан рибоза ва дезоксирибоза ҳамда фосфат кислота яратади.

Пурин асослари

Нуклеин кислоталар таркибида икки хил пурин асослари, яшни аденин ва гуанин учрайди. Бу бирикмалар молекуласи формимидин ва имидазол ҳалқасидан ташкил топган пуриннинг үсимиликлари ҳисобланади:



пурин

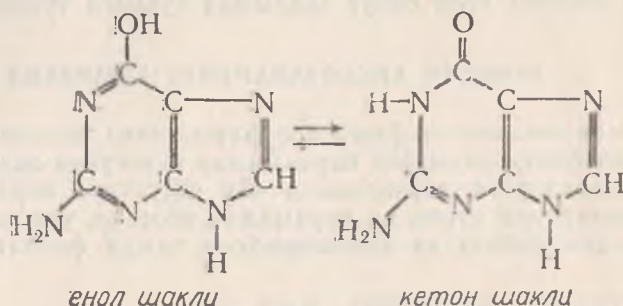


аденин
(6-аминопурин)

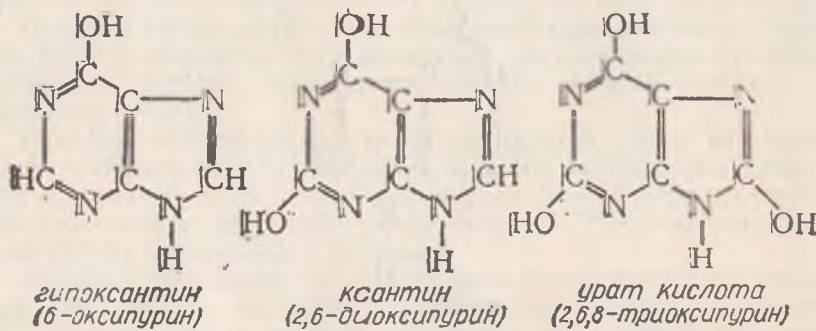
гуанин
(2-амино-6-оксипурин)

Бу бирикмалар үсимликлар таркибида эркин ҳолда ҳам учрайди. Масалан, чой, хмель (қулмоқ) ва бошқа үсимликлар

таркибидан аденин топилгап. Пурин асослари ҳар хил таутомер шаклларда учрайди:

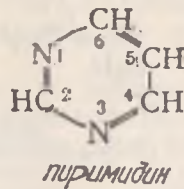


Юқорида айтиб үтілған асослардан ташқари, яна бир қан-ча бирикмалар: гипоксантин (6-кетопурин), ксантин (2,6-дике-топурин), урат кислота (2,6,8-трикетопурин) ҳам пурин ҳосила-лари ҳисобланады:

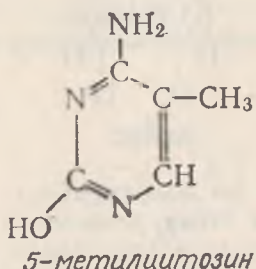
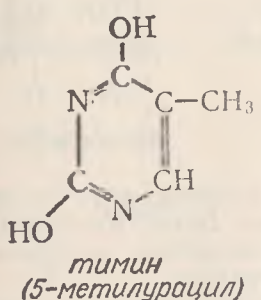
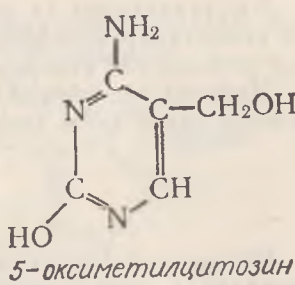
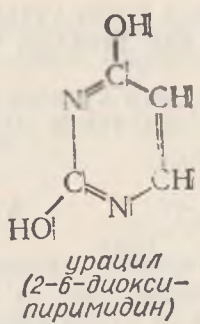
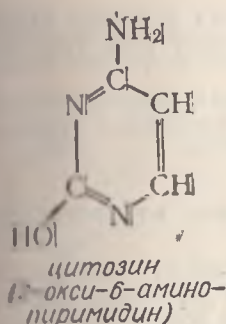


Пириимидин асослари

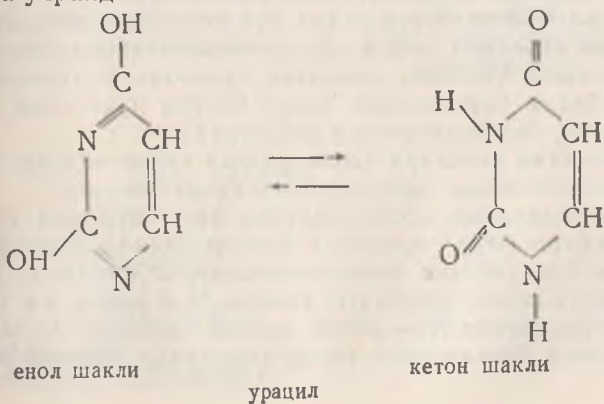
Пиримидин асосларининг ҳаммаси пиримидин бирикма ҳосиласидир:



Нуклеин кислоталар тар кибидан пиримидин асосларидан цитозин, урацил, тимин, 5-метилцитозин учрайди.



Пиримидин асослари ҳам пурин асослари каби енол ва кетон шакларда учрайди:

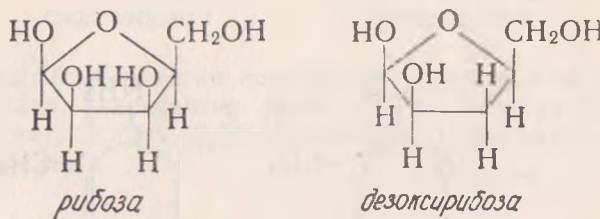


5-метилцитозин ва бошқа баъзи пиридин асослари нуклеин кислоталар таркибида кам учрайди. Шунинг учун улар *минор асослар* деб аталади.

Цитозин ҳар иккала типдаги нуклеин кислоталар таркибида, урацил фақат РНК таркибида, тимин ДНК таркибида учрайди.

Углевод компонентлари

Нуклеин кислоталар таркибига кирадиган углевод компонентларига пентозалардан D-рибоза ва 2-D-дезоксирибоза киради. Ҳар иккала шакар ҳам фуран шаклда булиб, β -конфигурацияга эга:



Рибоза ва дезоксирибоза нуклеин кислоталар таркибида учрайдиган ягона углевод эмас. Баъзи манбалардан ажратиб олинган нуклеин кислоталар таркибида оз бўлса ҳам бошқа углеводлар, чунончи, глюкоза учрайди.

Юқорида айтилганидек, нуклеин кислоталар рибонуклеин кислота ва дезоксирибонуклеин кислота типида учрайди. Булар химиявий тузилишига кура бир-бирига үхшайди ва фарқи ҳам бор.

НУКЛЕОЗИДЛАР

Азот асослар билан углевод компонентларининг бирикишдан ҳосил бўлган бирикмалар *нуклеозидлар* деб аталади.

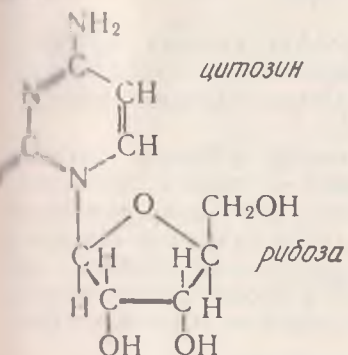
Пурин асослари ҳосил қилган нуклеозидлар «озин» қўшимчасини олади. Масалан, аденоzin, гуанозин ва ҳоказо. Дезоксирибоза билан бирикишдан ҳосил бўлган нуклеозид эса *дезоксиаденоzin*, *дезоксигуанозин* деб аталади.

Пиридин асослари ҳосил қилган нуклеозидлар эса «идин» қўшимчасини олади: уридин, тимидин ва ҳоказо.

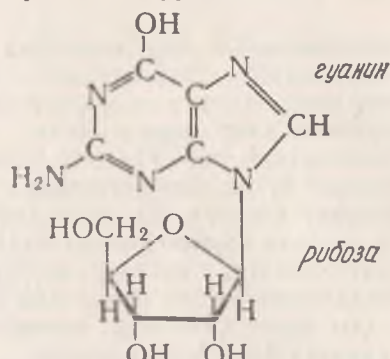
Нуклеозидларни ҳосил қилувчи азот асослари ва углеводлар бир-бири билан гликозид боғлар орқали бирикади. Бунда гликозид боғ углевод компонентларининг биринчи С — атоми билан пирамидин асосидаги учинчи N — атоми ва пурин асосидаги түққизинчи N — атоми орқали бириккан булади.

Гликозид боғлар кислоталар таъсирида осонлик билан пар-

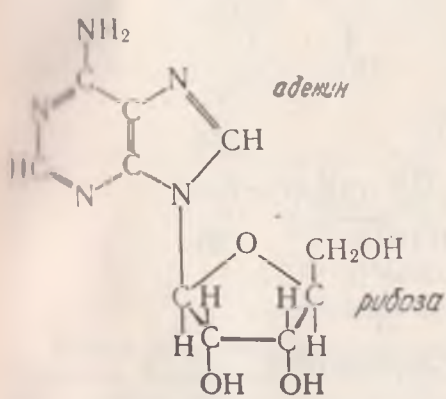
Балынади, ишқорий шароитда эса бирмунча турған бұлади. Құбайын нуклеозидларнинг түзилиши күрсатылған:



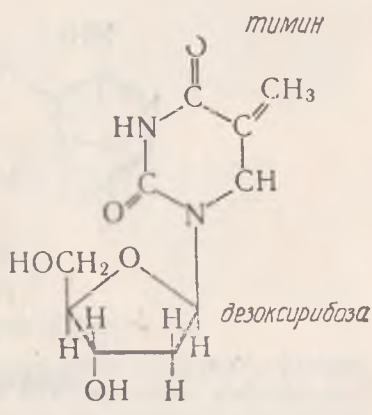
(1) Ат рибофуранозидцитозин)



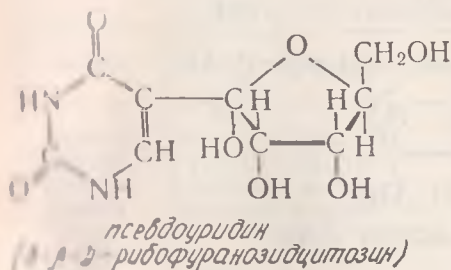
(9-β-D-рибофуранозидгуанин)



(9-β-D-рибофуранозидаденин)



(3-β-D-дезоксирибофуранозидтимин)

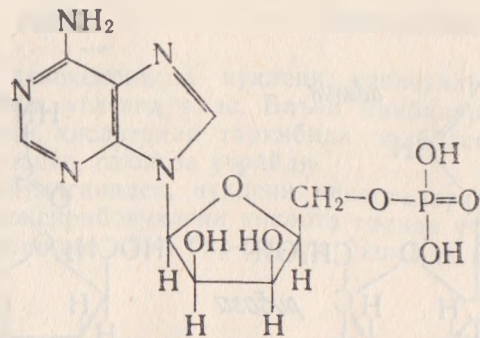


(2'-д-рибофуранозидцитозин)

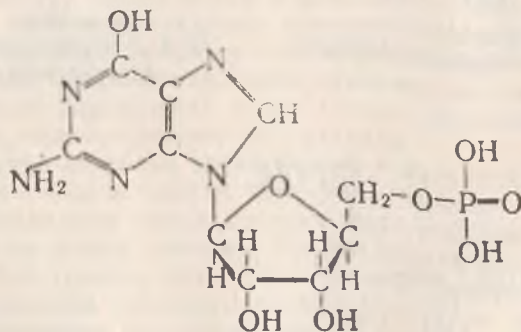
Нуклеозидларга бир молекула фосфат кислота құшилса, янада муракаброқ бирикмалар — нуклеотидлар ҳосил бұлади. Нуклеин кислоталарни ишқорлар ёрдамида гидролиз қилиш орқали нуклеотидлар олин мүмкін.

Нуклеотидлар таркибидаги бирикмалар құйидаги тартибда жойлашған: пурин ёки пиридин асоси — углевод компоненти — фосфат кислота. Нуклеотидларнинг номи улар асосининг номига кислота сүзини құшиш билан ҳосил қилинади. Масалан, аденилат кислота, гуанилат кислота ва ҳоказо. Құпинча эса нуклеотидларнинг номи нуклеозид сүзиге фосфат сүзини құшиш билан ҳам ҳосил қилинади: аденоzin-3-фосфат, аденоzin-5-фосфат, гуанозин-3-фосфат ва ҳоказо.

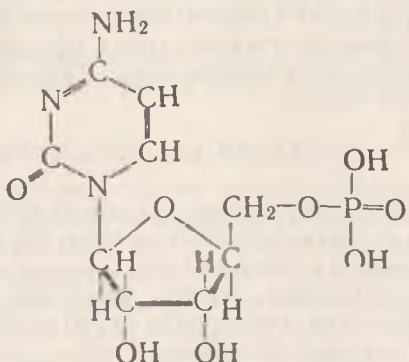
Нуклеотидлар нуклеин кислоталар молекуласини ташкил қыладиган элементлар бирлік ҳисобланади. Улар құйидагича түзилған:



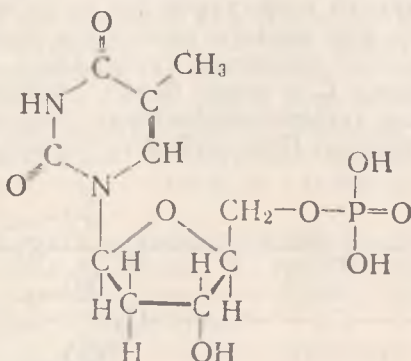
аденилат кислота (АМФ)



гуанилат кислота (ГМФ)



цитидилат кислота (ЦМФ)



тимидилат кислота (ТМФ)

Бошқа нуклеотидлар ҳам юқоридаги нуклеотидларга үхшаш тұнады. Таркибіда рибоза тутувчи нуклеотидлар *рибонуклеотид*, дезоксирибоза тутувчи нуклеотидлар *дезоксирибонуклеотид* деб аталады. Қуйидеги жадвалда ДНҚ ва РНҚ таркибига көрсетілген нуклеотидлар ва уларнинг қисқартырылған белгиси берилген.

6- жадвал

ДНҚ ва РНҚ таркибидеги нуклеотидлар

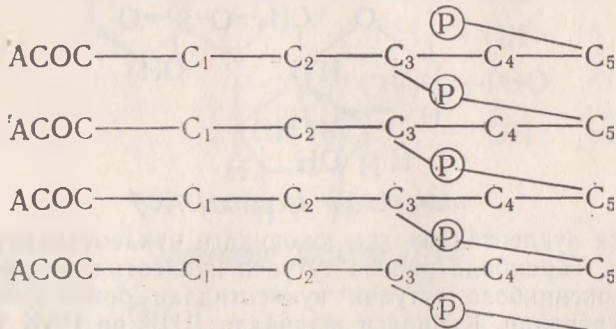
Алғасдар	РНҚ таркибидеги нуклеотидлар	ДНҚ таркибидеги нуклеотидлар	Қисқартырылған белгилари
Аденин	Аденилат кислота	Дезоксиаденилат кислота	А
Гуанин	Гуанилат кислота	Дезоксигуанилат кислота	Г
Цитозин	Цитидилат кислота	Дезоксицитидилат кислота	Ц
Урацил	Уридилат кислота	Дезокситимидилат кислота	У
Інозин			Т
5-метилцитидилат кислота			МЦ

Баъзи нуклеотидлар фосфорланиши, бошқача айтганда, бир ёки икки молекула фосфат кислота бириктириб олиши натижасида ди- ва трифосфонуклеотидлар ҳосил бўлади. Булар энергияга бой бирикмалар деб аталади, чунки гидролиз қилинганда кўп энергия ажралиб чиқади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Нуклеин кислота молекулалари нуклеотидларнинг полимерланиши натижасида ҳосил бўлган полинуклеотидлар занжиридан иборат. Бу кислоталарнинг ҳар бир турига хос бўлган юзлаб, минглаб мононуклеотид ўзаро биришиб, жуда йирик полинуклеотид занжирлар ҳосил қиласди. Шундай қилиб, нуклеин кислоталар химиявий тузилишига кўра, полиривонуклеотидлар (РНК) ва полидезоксирибонуклеотидлар (ДНК) дан иборат.

Нуклеин кислоталар молекуласидаги нуклеотидлар қолдиги бир-бири билан фосфат кислота воситасида бириккан. Фосфат кислота ҳар доим бир нуклеотид таркибидаги рибоза (дезоксирибоза)нинг учинчи С — атоми билан, иккинчи нуклеотид таркибидаги рибоза (дезоксирибоза)нинг бешинчи С — атоми билан боғланган бўлади. Буни қўйидаги схемадан кўриш мумкин:



Полинуклеотид занжирдаги нуклеотидлар қолдигининг кетма-кет боғланишидаги узига хос хусусият шуки, рибозанинг иккинчи углерод атоми фосфат кислота билан эфир боғ ҳосил қиласмайди. Демак, РНК да ҳам ДНК да ҳам фосфат кислота фақат 3 ва 5-углерод атомлари билан боғланади. ДНК ва РНК молекулаларида тармоқланиш қузатилмайди.

Нуклеин кислоталарнинг молекуляр оғирлигига караб, таркибидаги нуклеотидлар сони ҳар хил бўлади. Агар нуклеотиднинг ўртача молекуляр массаси 330 га teng бўлса, йирик молекулали ДНК нинг поликонденсация коэффициенти бир неча ўн мингга teng бўлади. Юқори молекулали РНК нинг поликонденсация коэффициенти ҳам бир неча мингга teng. Масалан, молекуляр

оғарлығы 2 миллионга тенг бўлган РНК $\frac{2\ 000\ 000}{800} \approx 6\ 600$ та нуклеотид қолдиғидан иборат. Кичик молекулалари РНК нинг молекулалари 60—120 та нуклеотиддан ташкил топган бўлади.

ДНК нинг тузилиши

Вирус ва бактериялардан ташқари, барча тирик организмлардаги ДНК ҳужайра ядросида жойлашган. Ҳужайра организмларида — хлоропласт ва митохондрийларда ҳам озроқ ДНК бўлиши кейинги йилларда аниқланди. Хлоропластлардаги ДНК физик хоссаларига ва нуклеотидли таркибига курашдаги ДНК дан фарқ қиласди. Ҳужайралар таркибидаги ДНК миқдори тирик организмларнинг физиологик ҳолатига эмас, балки ҳужайралардаги хромосомалар сонига (наборига) боғлиқ.

ДНКнинг молекуляр массаси жуда катта бўлиб, бир неча ўзи миллиондан юз миллионгacha етади. ДНК тирик организмларда ирсий белгиларни сақлаш ва наслдан-наслга утказиш функциясини бажариши ҳар томонлама исботланган. ДНКнинг нуклеотидли таркиби, яъни унинг бирламчи структураси ҳар хил манбалардан ажратиб олинган ДНК да яхши ўрганилган. ДНК молекуласида азот асосларидан аденин, гуанин, цитозин, тимин, углевод компонентларидан дезоксирибоза ва фосфат кислота бўлади.

ДНК таркибидаги нуклеотидларнинг ўзаро муносабати маълум қонуниятларга буйсунади. Бу қонуниятларни дастлаб америкалик олим Чаргафф аниқлаган бўлиб, Чаргафф қоидаси деб италади. Бу қоида куйидагича:

1. Адениннинг моляр миқдори тиминнинг моляр миқдорига ёки уларнинг нисбати 1 га тенг:

$$A = T \text{ ёки } \frac{A}{T} = 1$$

2. ДНК таркибидаги гуаниннинг моляр миқдори цитозиннинг моляр миқдорига ёки уларнинг нисбати 1 га тенг:

$$G = C \text{ ёки } \frac{G}{C} = 1$$

3. ДНК даги пурин асослари йифиндиси пирамидин асослари йигиндисига тенг:

$$A + G = T + C \text{ ёки } \frac{A+G}{T+C} = 1$$

4. Пурин ва пирамидин асосларининг олтинчи углерод атомидаги амин ва кето группалари бир-бирига тенг:

$$G + T = A + C \text{ ёки } \frac{G+T}{A+C} = 1$$

5. ДНК таркибидаги гуанин ва цитозиннинг моляр концентрацияси йифиндисининг аденин ва тиминнинг моляр концентрация-

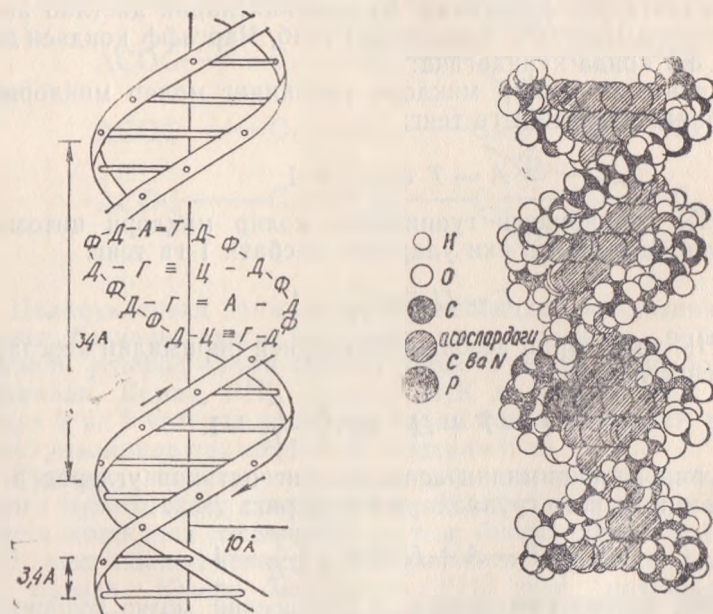
си йиғиндисига бўлган нисбатан $\frac{r+u}{A+T}$ узгарувчан бўлади. Ҳайвонлар, ўсимликлар ва микроорганизмлар ДНК сидаги бу нисбат ҳар хил бўлганлиги учун у тур *спецификалиги коэффициенти* деб аталади.

Баъзи турлар ДНК сидаги аденин билан тиминнинг йиғиндиси гуанин билап цитозиннинг йиғиндисидан ортиқ ёки спецификалиги коэффициенти бирдан кичик бўлади. Бундай ДНК АТ типга киради. Бошқа турга кирадиган организмларда эса аксинча, гуанин билан цитозиннинг йиғиндиси аденин билан тиминнинг йиғиндисидан ортиқ ёки спецификалиги коэффициенти бирдан катта бўлади. Бундай ДНК ГЦ типга мансуб бўлади. Баъзан нуклеотидлар сони тенг бўлган ДНК лар ҳам учрайди.

АТ типдаги ДНК барча ҳайвонларга, ўсимликлар ва кўпчилик микроорганизмларга хос. ГЦ типдаги ДНК ҳайвонлар билан юксак ўсимликларда бутунлай учрамайди, аммо микроорганизмларда, айниқса, бактерияларда кенг тарқалган.

Турли систематик группаларга мансуб бўлган организмлар ДНК сининг нуклеотидли таркиби узгариб туради. Сувўтлар, замбуруғлар, айниқса, бактерияларда спецификалиги коэффициенти 0,45 дан 1,80 гача узгариади. ДНК нинг спецификалиги коэффициенти систематик белгилардан бири бўлиб хизмат қиласди.

1953 йили Д. Уотсон ва Ф. Крик ДНК нинг химиявий тузилиши, Чаргафф қоидалари ва Уилкинснинг рентгенструктура



16-расм. ДНК нинг модели ва схемаси.

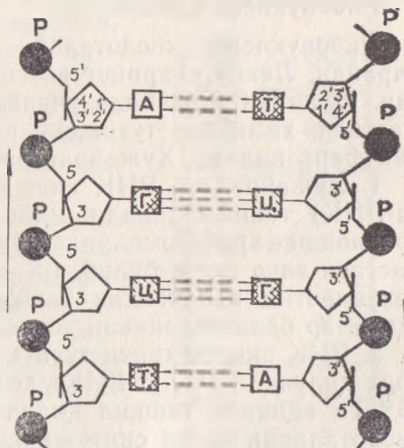
инализи маълумотларига асосланиб, ДНК нинг структура моделини яратдилар. Бу моделга асосан ДНК молекуласи қуш спираль ҳосил қилувчи иккита полинуклеотид занжирдан ташкил топган. Ҳар иккала занжир битта умумий ўққа эга булиб, диаметри 20 Å га тенг. Нуклеотидлар қолдиғи бир-бирига нисбатан 36° бурчак ҳосил қилиб жойлашган. 360° тенг спиралнинг бир айланаси ёки ўрами 10 та нуклеотид қолдиғидан ташкил топган. Спиралнинг бир ўрами орасидаги масофа 34 Å га тенг 0 ўлиб, ҳар бир нуклеотид 3,4 Å ни эгаллади (16- расм).

Полинуклеотид занжирларнинг пентозафосфат группалари спиралнинг ташқи томонида, азот асослари эса ички томонидан жойлашган. Агар полинуклеотид занжирлардаги пентоза билан фосфат кислота ўртасидаги боғ ҳисобга олинса, унда занжирлар бир-бирига нисбатан тескари йўналган бўлади (17- расм).

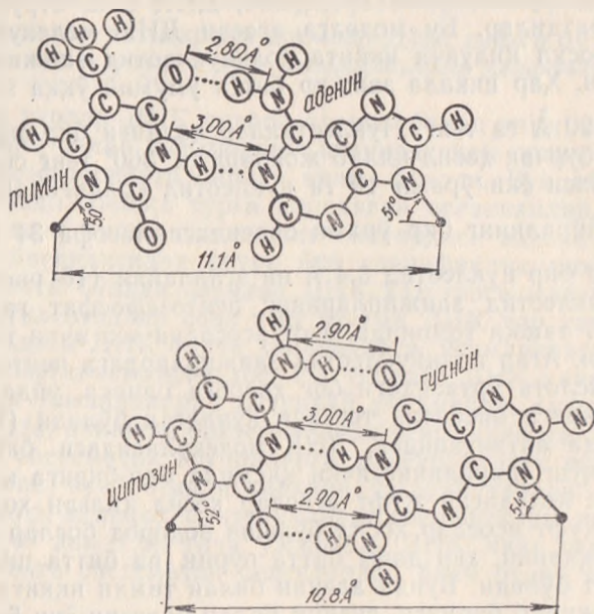
Юқорида айтилганидек, ДНК молекуласидаги барча азот асослари қуш спиралнинг ички қисмидаги бир-бирига қатъий равишнада мос келадиган жуфт асослар ҳосил қилган ҳолда жойлашади. Жуфт асослар ҳосил бўлиши водород боғлар узунлиги билан аниқланиб, ҳар доим битта пурин ва битта пиримидиндан иборат бўлади. Бунда аденин билан тимин иккита водород боғ ҳосил қилиб бирикса, гуанин билан цитозин ёки 5-метилцитозин учта водород боғ ҳосил қилиб бирикади (18- расм).

ДНК молекуласидаги аденин миқдори ҳар доим тимин миқдорига тенг ва гуанин миқдори цитозин миқдорига тенг бўлади. Бу ўз навбатида Уотсон ва Крикнинг структура назариясига Чергахф қоидаларига мос эканлигини курсатади.

ДНК нинг бир занжирдаги нуклеотидларнинг кетма-кет келиши иккинчи занжирдаги нуклеотидларнинг кетма-кетлигини таъминлайди ёки улар бир-бирини тўлдирувчи булали. Масалан, бир занжирдаги нуклеотидлар АТГТЦ тартибла бўлса, бошқа занжирдаги нуклеотидлар ТАЦАГ тартибла бўлади. Шунинг учун ДНК молекуласи иккита комплементар ёки бир-бирини тўлдирувчи занжирдан ташкил топган деб қаралади. ДНК-нинг тузилишидаги бу хусусият ирсий белгиларнинг наслан-наслага утишида ва оқсиллиниг биологик синтезида муҳим аҳамиятга эга.



17- расм. ДНК нинг тескари (антипаралль) занжирлари.



18-расм. ДНК молекуласидаги водород боғлар.

Рибонуклеин кислоталар

Рибонуклеин кислоталар ҳужайранинг ҳамма қисмida учрайди. Лекин уларнинг асосий қисми рибосомаларда түпланган. Ҳужайра таркибида учрайдиган РНК лар молекуласининг массаси, химиявий тузилиши ва функциясига қараб бир-бiriдан фарқ қилади. Ҳужайрада асосан уч хил РНК учрайди.

1. Ҳужайрадаги РНК нинг 80% га яқинини рибосома РНК (р-РНК) ташкил қилади. Рибосома РНК ҳужайранинг маҳсус органониди — рибосомаларда түпланган. Р-РНК нинг молекуляр массаси анча катта бўлиб, 1,5—2 млн га teng ва 4000—6000 мононуклеотид қолдиридан ташкил топган. Р-РНК ҳужайрада оқсиллар билан бириккан ҳолда учрайди.

2. РНК нинг иккинчи тури эрувчан РНК (s-РНК) ёки транспорт қилувчи РНК (т-РНК) деб аталади. Бу умумий РНК нинг 15% га яқинини ташкил қилади. Эрувчан РНК айрим аминокислоталарни оқсил синтез қилинадиган жойга ташиш вазифасини бажаради. Ҳар бир аминокислотанинг ўзига хос т-РНК сибор. Т-РНК ларнинг молекуляр массаси анча кичик (25000—35000 атрофида) бўлиб, улар 60—90 мононуклеотид қолдиридан ташкил топган.

3. РНК нинг учинчи тури информацион РНК (и-РНК) ёки орасидаги РНК (т-РНК) дейилади. И-РНК ядрода синтез қилинади. Унинг нуклеотидли таркиби ядродаги ДНК нуклеотидли таркибининг аниқ нусхаси ҳисобланади. Бу РНК ДНК молекуласидаги информацияни оқсил синтез қилинадиган жойга — рибосомаларга олиб боради. Шунинг учун ҳам у информацион РНК деб аталади. И-РНК мавжудлигини 1957 йилда совет олимлари А. Н. Белозёрский ва А. С. Спирин айтиб үтган эдидар. Лекин у фақат 1960 йилга келиб аниқланди. И-РНК умумий РНК нинг 5% ни ташкил этади. И-РНК нинг молекуляр массаси 1 миллионга яқин бўлиб, уларнинг нуклеотидли таркиби молекуляр массасига қараб ҳар хил булади.

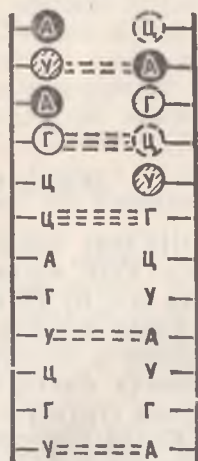
РНКнинг тузилиши. Рибонуклеин кислоталар (РНК) нинг симиявий тузилиши ДНК га ухшаш, фақат РНК таркибида үзини ўринида урацил ва дезоксирибоза ўринида рибоза учрайди. Ундан ташқари, РНК молекуласи таркибида оз миқдорда бўлса да, псевдоурацил, 5-метилцитозин, 1-метилгуанин учрайди.

РНК молекуласи битта полинуклеотид занжирдан ташкил болған бўлиб, унинг фазовий конфигурацияси анча бекарор бўлади. РНК молекуласи полинуклеотид занжирларининг башни қисмлари бир-бираiga яқин келиб, ўзаро водород боғлар биен бирикади ва спираль структура ҳосил қиласди. Бу структуратар РНК типларига қараб ҳар хил шаклда булади.

Кейинги йилларда молекуляр массаси унча катта булмаган ёпким т-РНК ларнинг бирламчи ва иккиласми структураси аниқланди. Т-РНК ларнинг полинуклеотид занжири бир неча топтаб нуклеотид қолдидан ташкил топган бўлиб, ҳар доим орни фосфат кислотаси бўлган гуанозин қолдифи билан бошланади. Т-РНК ларнинг молекуласи, иккита — цитидин фосфат ва аденофосфат (ЦЦА) дан ташкил топган топтарт группа билан тугайди. Булар орасида эса маълум шаклда бўлган т-РНК молекуласининг қолган нуклеотид қолликлари жойлашади (19-расм).

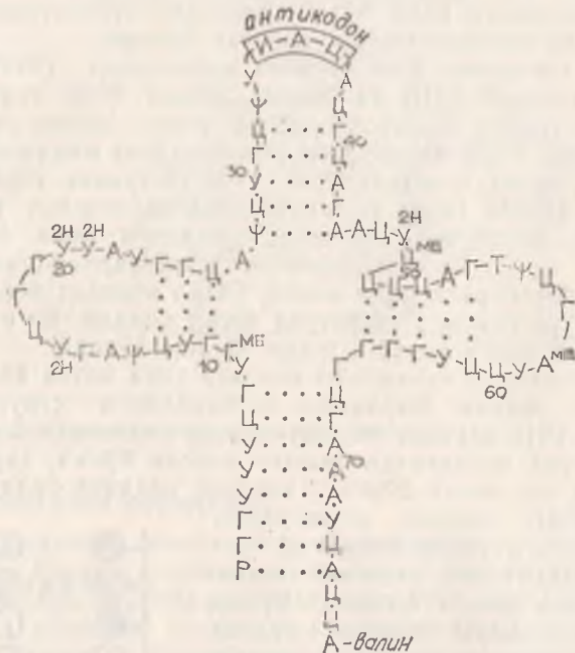
Хозиргача ачитки замбуруғлардан оларни бир қанча т-РНК молекулалари олингандар таркибида иккиласми структураси аниқланган. Булардан бири оқсил ортиде қилинадиган жойга аланин аминокислотасини ташиыйди ва аланинли т-РНК деб аталади. Бу т-РНК ни Холли (ХКШ) топган.

Хозирги вақтда барча аминокислотасар т-РНК сининг бирламчи структураси аниқланган. СССРда бу соҳада академик Бисев раҳбарлигига иш олиб борилган. Улар томонидан дастлаб аниқлан-



19-расм. РНК молекуласидаги водород боғлар.

ган т-РНК валинли т-РНК бұлған. Унинг структура тузилиши 20-расмда көлтирилған. Ҳарфлар билан полинуклеотид заңжирдаги рибонуклеотид қолдиқтар белгиланған. Пунктир қиынлар эса комплементар асослар үртасидаги водород боғларни билдиради. Валинли т-РНК таркибидаги бундай комплементар қисмлар бир-биридан анча узоқ жойлашған. Масалан, молекула бошидаги 1—7-нуклеотид молекуланың охирида жойлашған 67—73-нуклеотиддегі комплементардир. Булар водород боғлар орқали бирикиши туфайли т-РНК нинг «беда баргини» эслатувчи мураккаб конфигурацияси ҳосил бұлади.



20-расм. Валинли т-РНК нинг структураси.

РНКнинг бошқа турлари, масалан, юқори молекулали рибосома — РНК ва информацион — РНК бошқача структура тузилишга әга. Бу РНК ларнинг молекуласида спираллашған қисмлар билан бир қаторда спираль бўлмаган қисмлар ҳам учрайди. Спириннинг кўрсатишича, эритманинг ион кучи, температураси ва бошқа факторларга қараб, РНК нинг макромолекулалари ҳар хил структурага әга бўлиши мумкин. Ҳужайрада РНК оқсил билан бириккан ҳолда бўлади. Шунинг учун унинг натив конфигурациясини ўрганиш бирмунча қийин.

Рибонуклеин кислоталарнинг оқсил биосинтезидаги аҳамияти билан алоҳида танишамиз.

III б о б. УГЛЕВОДЛАР

Углеводлар ўсимликлар оламида күп тарқалган органик бирикмалардан бўлиб, улар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга. Улар имликлар таркибий қисмининг 80—90% ни ташкил қилади. Углеводлар фотосинтез процессининг асосий маҳсулидир. Улар имликлар нафас олиши процессида парчаланганда, күп энергия ижралади. Бу энергия тирик организмларда содир бўлашни турли-туман синтез реакцияларида сарфланади.

Углеводлар ҳаётӣ процессларда муҳим роль ўйнайдиган бирикмалар — оқсиллар, нуклеин кислоталар ва ёғлар ҳосил шиниди алоҳида аҳамиятга эга. Углеводларнинг кӯчилиги имликларда запас модда сифатида тўпланади. Масалан, пахтасинни, каноп пўстлогини, асосан, целялюзоза ташкил қилини. Улар илдизизда, бошқа илдизмеваларда ҳам запас модда батида күп тўпланади.

Углеводлар С, Н, О атомларидан ташкил топган бўлиб, улар таркибидағи водород ва кислороднинг ўзаро нисбати худди сув юкуласиникига ўхшаш, яъни 2:1 бўлади. Углеводларнинг таркиби умумий $C_m H_{2n} O_n$ ёки $C_m (H_2O)_n$ формула билан ифодаланади. Лекин кейинги текширишлар баъзи углеводларнинг тузилиши юқоридаги умумий формулага мос келмаслигини кўрсатади. Оларни, рамноза деб аталадиган шакар $C_6H_{12}O_5$ таркибидағи таркиб ва кислороднинг нисбати бузилган. Бундан ташқари, онча шакарлар таркибида бошқа элементлар ҳам учрайди. Чунки, аминошакарлар таркибида азот бўлади.

Углеводлар химиявий тузилишига кўра, кўп атомли спирт-тришиг альдегиди ёки кетони ҳисобланади. Бу синфга мансуб бирикмалар турли хусусиятларга эга; улар сувда эрийдиган ва ёмийдиган моддалар, кичик ва катта молекулар массага эга болиши бирикмалар, қайтарувчилик хусусиятига эга бўлган ва бўлмаган бирикмалардир ва ҳоказо.

Углеводлар тузилиши ва хусусиятларига кўра икки катта шнига: 1) оддий углеводлар, яъни моносахаридлар; 2) муслиб углеводлар, яъни полисахаридларга бўлинади. Полисахаридлар иккита кичик группани ташкил қилади. Булар унча

кatta молекуляр массага эга бүлмаган олигосахаридлар ва хақиқий полисахаридлардир. Моносахаридлар билан олигосахаридлар күпинча шакарлар деб аталади.

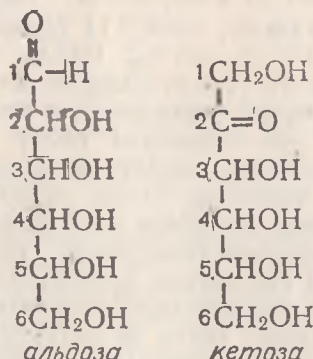
ОДДИЙ УГЛЕВОДЛАР

Оддий углеводлар гидролизланганда углеводларга хос хусусиятларни сақловчы янада кичик бирикмалар ҳосил бўлмайди. Шунинг учун улар моносахаридлар деб ҳам аталади. Моносахаридлар таркибида кетон ($=\text{C}=\text{O}$) ва альдегид $(-\text{C}\begin{array}{c}\diagup \\ \text{O} \\ \diagdown\end{array}\text{H})$ группа билан бир қаторда спиртли (—окси) группалар ҳам мавжуд.

Таркибида альдегид группа бўлган моносахаридлар *альдозалар*, кетон группа бўлган моносахаридлар *кетозалар* деб аталади. Альдозаларни ифодалашда «оза» қўшимчасидан, кетозаларни ифодалашда «улоза» қўшимчасидан фойдаланилди. Айрим моносахаридлар таркибидаги углерод занжирининг узунлигига, яъни углерод атомларининг сонига қараб фарқ қиласди. Чунончи, уч углеродли бирикмалар — триозалар, тўрт углеродли бирикмалар — тетрозалар, беш углеродли бирикмалар — пентозалар, олти углеродли бирикмалар — гексозалар ва ниҳоят, етти углеродли бирикмалар — гептозалар деб аталади. Углеродларнинг номи асосий сонларнинг грекча номидан фойдаланиб тузилган.

МОНОСАХАРИДЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Моносахаридлар таркибидаги карбонил группанинг жойлашишига қараб икки хил изомер, яъни альдоза ва кетоза изомерини ҳосил қиласди:

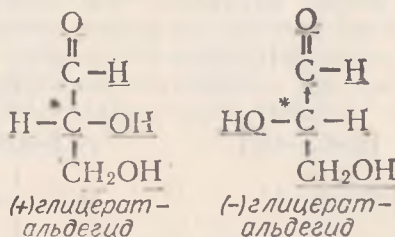


Карбонил группа биринчи углерод атомида, альдегид группа иккинчи углерод атомида бўлса, кетон группа ҳосил қиласди.

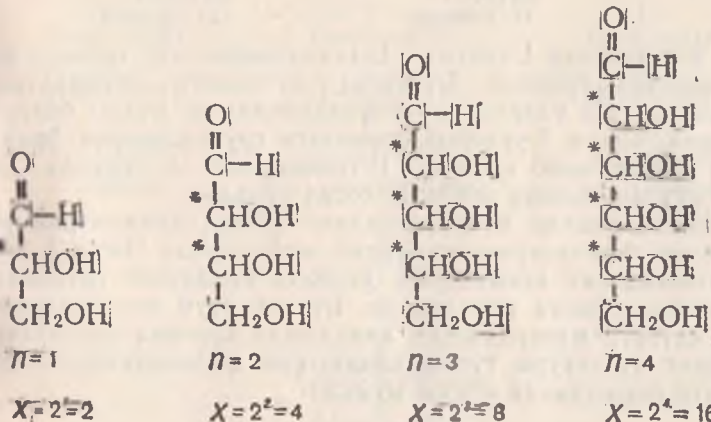
Моносахаридлар молекуласида асимметрик углерод атомлари бор. Таркибида асимметрик углерод атомлари бўлган молекулалар оптик жиҳатдан актив булиб, қутланган нур сат-

Дини үнгга ёки чапга буриш хусусиятига эга. Моносахаридлар бу жиҳатдан ҳам изомерлар ҳосил қиласи.

Энг оддий моносахарид ҳисобланган глицерат альдегид молекуласида битта асимметрик углерод атоми булиб, у иккита, итани үнгга (+) ва чапга (—) бурувчи изомер ҳосил қиласи:



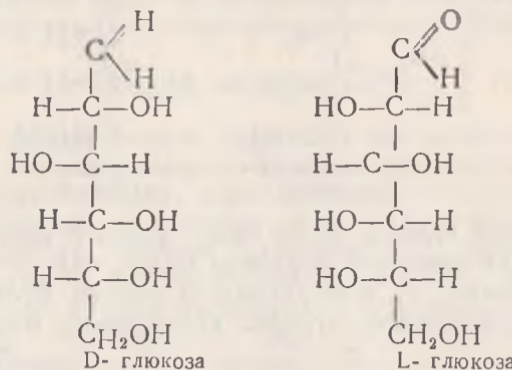
Асимметрик углерод атоми билан ҳосил буладиган изомерлар сони ўртасида математик боғланиш булиб, $x=2^n$ формула билан ифодаланади. Бу формуладаги: x —ҳосил буладиган изомерлар сони n —асимметрик углерод атомларининг сони:



Юқоридаги формулага кўра, альдогексозаларнинг 16 та изомери бор. Булардан бир группаси ёки саккизтаси асосий шакл бўлса, иккинчи группаси ёки қолган саккизтаси уларнинг аксилидир.

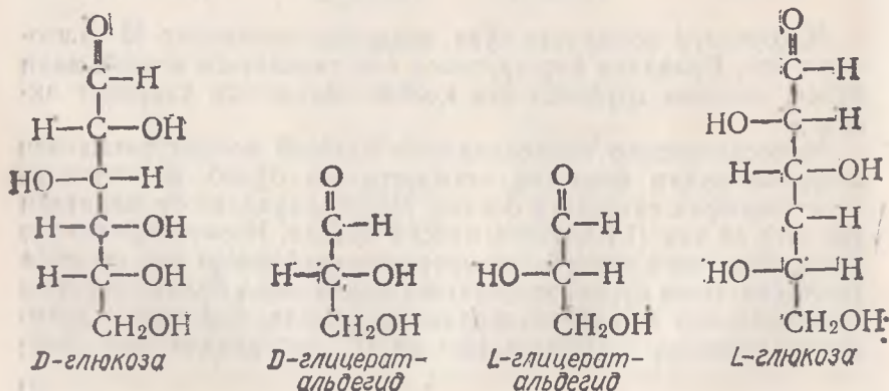
Моносахаридлар изомерларининг фазовий конфигурациясини ишқлаш муҳим биологик аҳамиятга эга булиб, ферментларнинг специфик таъсирига боғлиқ. Моносахаридлар бу жиҳатдан (D) ва чап (L) қаторга мансуб бўлади. Изомерларнинг ўнг ёки чап қаторга мансублиги уларнинг қутбланган нур юзасини ўнга ёки чапга буриш хусусиятига қараб эмас, балки карбонил (альдегид ёки кетон) группадан энг узоқда жойлашган асимметрик углерод атомидаги H — ва OH — группаларнинг жойи

лашишига қараб белгиланади. Агар углерод занжири жойлаштирилганда альдегид ёки кетон группа юқорида бўлса, унда D-қаторга мансуб бўлган углеводларнинг охирги асимметрик углерод атомидаги группа ўнг томондан, L-қаторга мансуб бўлган углеводларнинг OH — группаси чап томондан жой олади. Қуйида, масалан, D- ва L-глюкозаларнинг формуласи келтирилган:



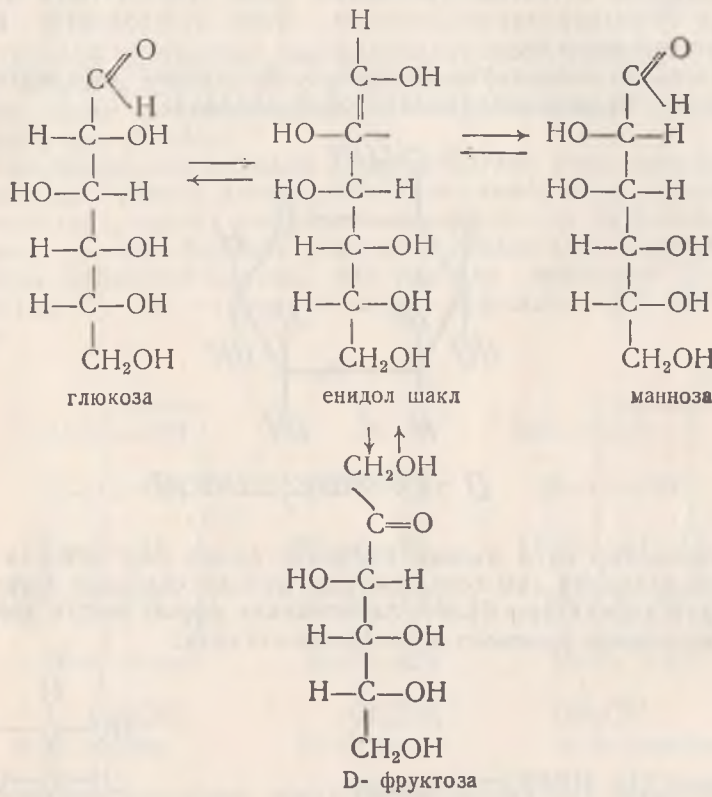
Бу формуладан L-глюкоза D-глюкозанинг акс тасвири эканлиги куриниб турибди. 5-углерод атомидаги группаларнинг жойлашиши эса уларни классификациялашда муҳим белги бўлиб ҳисобланади. 5-углерод атомидаги группаларнинг ўрни бевосита алмаштириб қўйилса, D-глюкозадан L-глюкоза эмас, балки мутлақо бошқа бирикма ҳосил бўлади.

Моносахаридлар молекуласидаги охирги асимметрик углерод атоми группаларининг бундай жойлашиши D-ёки L-глицерат-альдегиднинг асимметрик углерод атомидаги группаларининг жойлашишига мос келади. Бунинг учун моносахаридлар қайси қаторга мансублигини аниқлашда кўпинча глицератальдегиднинг структура тузилишидан ҳам фойдаланилади. Буни қўйидаги формуладан кўриш мумкин:



Глицерат альдегиднинг L ёки D-қаторга мансублиги тажрибада аниқланган. Табиатда учрайдиган моносахаридлар аксири ҳолларда D-қаторга мансуб бўлади. Ўсимликлар фақат D-қаторга мансуб моносахаридларни ўзлаштиради ва синтез қилиади.

Моносахаридларнинг кето шакллари (кетон ёки альдегид группалардаги карбонил кислород) купинча енол шаклга (қўшибог ҳосил қўйувчи углерод атомидаги гидроксил группа) ўтиб туради. Бундай ўзгаришлар натижасида бир хил моносахариддан иккинчи хил моносахарид ҳосил бўлади. Буни қўйидаги схемадан кўриш мумкин:



Моносахаридларнинг альдегид ва кетон шакллари ҳамма мақт ҳам альдегид ёки кетонларга ҳос реакцияга киришмайди. Масалан, альдегидларга ҳос бўлган фўксин сульфит кислота билан реакцияга кирмайди. Моносахаридларнинг бу хусусияти улар бошқа шаклларда ҳам учрашидан далолат беради. Моносахаридларнинг ҳалқали шакллари борлиги ҳақидаги фикрни биринчи марта москвалик профессор А. Колли 1870 йилда айт-

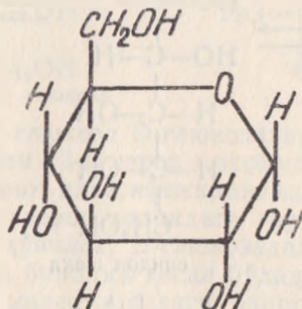
ган эди. Кейинчалик немис олими Б. Толленс ўз тажрибала-рида бу фикрнинг түғрилгигини тасдиқлади.

Моносахаридларнинг ҳалқали шакллари улар таркибидаги альдегид группа билан бирор OH — группа ўртасида ҳосил бўладиган ярим ацеталь боғлар туфайли вужудга келади. Ярим ацеталь ва ацеталь боғлар, одатда, альдегидлар билан спиртлар орасида борадиган реакциялар натижасида ҳосил бўлади.

Глюкоза молекулаларида ярим ацеталь боғлар альдегид группа билан 4 ёки 5-углерод атомидаги OH — группа ўртасида ҳосил бўлади. Шу билан бир қаторда ҳосил бўлган кислород кўприги 5 ва 6 аъзоли ҳалқани туташтиради.

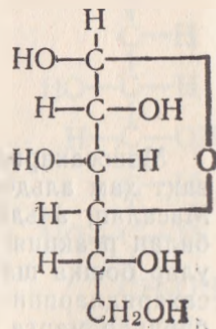
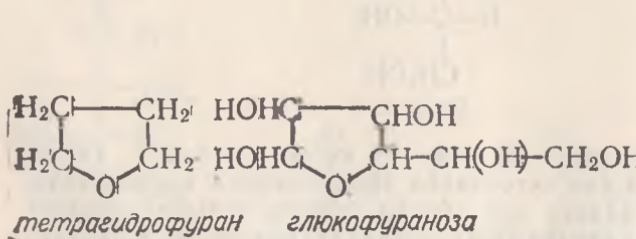
Юқорида айтилган йўл билан ҳосил бўлган олти аъзоли ҳалқа тетрагидропиран ҳосиласи бўлиб, глюкозанинг пиран шакли деб аталади.

Пироназа шаклларни ёзишда В. Хеурснинг перспективавада кўринадиган формуналаридан фойдаланилади:

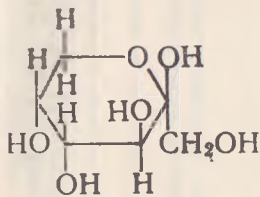


D - глюкопираноза

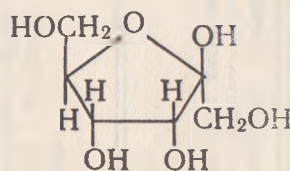
Гексозалар олти аъзоли ҳалқалар билан бир қаторда беш аъзоли ҳалқалар ҳам ҳосил қиласи. Бундай ҳалқалар тетрагидрофуран ҳосиллари бўлиб, глюкозанинг фуран шакли дейилади. Гексозалар фураноза номи билан аталади:



Фруктозанинг перспектив формулалари қўйидаги кўринишлар бўлади:



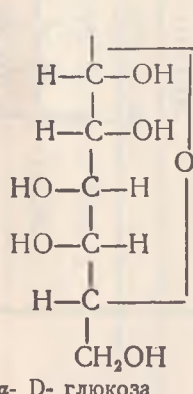
D-фруктопираноза



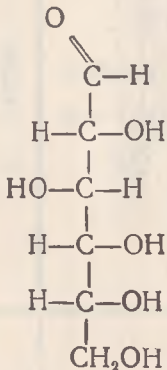
D-фруктофураноза

Табиятда учрайдиган моносахаридларнинг аксарияти пирамида шаклида бўлади. Айрим ҳолларда муҳим аҳамиятга эга бўлган баъзи моносахаридлар, чунончи, кетозалар фураноза шаклида ҳам учрайди.

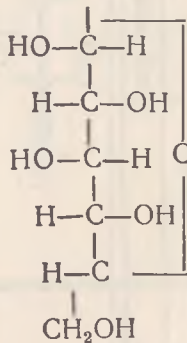
Моносахаридлар ҳалқали шаклда бўлгани учун таркибидаги псевдосимметрик углерод атомларининг сони яна биттага ортади. Бу, ён павбатида, иккита янги оптик изомерни — α ва β -шаклларни ҳосил қиласди. Биринчи углерод атомидан OH — группа ўнг томонда жойлашса α -шакл, чап томонда жойлашса β -шакл дефиниди. Бу OH — группа гликозид гидроксили деб ҳам атади:



α - D- глюкоза



D- глюкоза



β - D- глюкоза

Моносахаридларнинг сувли эритмаларида бир вақтнинг ўзи уларга хос бўлган ҳамма шакллар учраши мумкин. Масалани, глюкоза эритмасида унинг ҳалқасиз альдегид шакли ва бирча ҳалқали шакллар α ва β -глюкопираноза ҳамда α ва β -глюкофураноза учрайди. Лекин уларнинг миқдори ҳар хил бўлиши мумкин.

Юқоридаги мисолда энг кўп миқдорда (64%) β -глюкопираноза учрайди. Глюкозанинг очиқ альдегид шакли 0,024% ни ташкил қиласди.

Биологик ахамиятта эга бўлган моносахаридлар

Моносахаридлар	Формуласи	Тарқалиши
Триозалар D-глицерат альдегид	$\begin{array}{c} \text{H} \\ \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C} \swarrow \text{O} \\ \quad \backslash \\ \text{OH} \quad \text{H} \end{array}$	Бу биримларнинг фосфорли эфири моддалар алмашинуви процессларида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади
Диоксиацетон	$\begin{array}{c} \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \\ \text{O} \end{array}$	
Тетрозалар D-эритрода	$\begin{array}{c} \text{H}-\text{H} \\ \quad \backslash \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \\ \text{OH} \quad \text{OH} \end{array}$	
Альдопентозалар D-рибоза	$\begin{array}{c} \text{H} \quad \text{H} \quad \text{H} \\ \quad \quad \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \quad \\ \text{OH} \quad \text{OH} \quad \text{OH} \end{array}$	Рибозанинг фурен шакли РНК ва байзи коферментлар таркибида учрайди. Унинг 5-фосфатли эфири эса моддалар алмашинуви процессларида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади

1	2	3
D-ксилоза	$\begin{array}{c} \text{H} \quad \text{OH} \quad \text{H} \\ \quad \backslash \quad / \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \quad \\ \text{OH} \quad \text{H} \quad \text{OH} \end{array}$	Ксилозалар таркибида α -D-ксилопиранозалар шаклида учрайди
L-арабиноза	$\begin{array}{c} \text{OH} \quad \text{OH} \quad \text{H} \\ \quad \quad / \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \quad \\ \text{H} \quad \text{H} \quad \text{OH} \end{array}$	Нина барғли дарахтларнинг ёғочлигига эркин ҳолда учрайди. Елим ва гемицеллюзалар таркибида киради
Кетопентозалар D-рибулоза	$\begin{array}{c} \text{H} \quad \text{H} \\ \quad \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \quad \\ \text{OH} \quad \text{OH} \quad \text{O} \end{array}$	Бу моддаларнинг 5-фосфатли эфири моддалар алмашинувида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади
D-ксиулоза	$\begin{array}{c} \text{H} \quad \text{OH} \\ \quad \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \\ \text{OH} \quad \text{H} \quad \text{O} \end{array}$	
Альдогексозлар D-глюкоза	$\begin{array}{c} \text{H} \quad \text{H} \quad \text{OH} \quad \text{H} \quad \text{O} \\ \quad \quad \quad \quad \\ \text{HOH}_2\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C}-\text{C} \swarrow \text{O} \\ \quad \quad \quad \\ \text{OH} \quad \text{OH} \quad \text{H} \quad \text{OH} \quad \text{H} \end{array}$	Ўсимликлар оламида энг куп тарқалган моносахарид. Эркин ҳолда мевалар ширасида учрайди. Фосфат кислотанинг эфири сифатида полисахаридлар ва гликозидлар таркибида учрайди. Факат пиран шаклда будади

1	2	3
D-галактоза	$\begin{array}{ccccccc} & \text{H} & \text{OH} & \text{HO} & \text{H} & & \\ & & & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & \text{O} \\ & & & & & & \\ & \text{OH} & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{H} & \\ \end{array}$	Эркин қолда печакгулдошлар мевасида учрайди. Күпинча полисахаридлар ва гликозидлар таркибиға киради.
L-галактоза	$\begin{array}{ccccc} \text{OH} & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{O} \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} \\ & & & & \\ \text{H} & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \\ \end{array}$	Баъзи полисахаридлар таркибида, масалан, елимда пиран шаклда топилган.
D-манноза	$\begin{array}{ccccc} \text{OH} & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{O} \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} \\ & & & & \\ \text{OH} & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \\ \end{array}$	Эркин қолда топилмаган. Маннанлар ва еимлар таркибида күп тарқалган.
Кетогексозалар D-фруктоза	$\begin{array}{ccccc} \text{H} & \text{H} & \text{OH} & & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & \text{CH}_2\text{OH} \\ & & & & \\ \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \text{O} & \\ \end{array}$	Үсімликлар таркибида учрайдиган ягона кетогексоза, эркин қолда мевалар ширасида күп булады. Сахароза ва полисахаридлар таркибиға киради. Фосфат кислота билан ҳосил қылған эфирлари моддалар алмашинуви процессида ҳосил буладиган маңсулотлардан дисобланади.

1	2	3
D-гептулозалар D-седогептулоза	$\begin{array}{ccccc} \text{H} & \text{H} & \text{H} & \text{HO} & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{CH}_2\text{OH} \\ & & & & \\ \text{OH} & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \\ \end{array}$	Эркин қолда семизүтдошлар оиласига киради- гандык үсімликлар баргидан топилган
D-манногептулоза	$\begin{array}{ccccc} \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{OH} & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{CH}_2\text{OH} \\ & & & & & \\ \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \text{H} & \text{O} & \\ \end{array}$	Эркин қолда авакадо үсімлиги мевасидан топилган

Моносахаридларнинг ҳалқали шакллари уларга хос бўлган яна бир хусусиятни вужудга келтиради. Кристалл ҳолдаги моносахаридлар фақат ҳалқали шаклда бўлади. Кристалл ҳосил бўладиган шароитга қараб, моносахарид ёки α -шаклга ёки β -шаклга эга булиши мумкин. Масалан, глюкозанинг сувли эритмасидан кристалл олинса, α -шакл ҳосил бўлади. Пиридинда эриган глюкозадан эса α -шакл ҳосил бўлади.

Соф ҳолдаги α -глюкоза сувда эритилган вақтда аввал шу бирикмага хос бўлган нурни солиштира буриш даражаси ($+112,2^\circ$) га тенг эканлигини кузатиш мумкин. Бироқ вақт ўтиши билан бу сон кичрайиб боради. Маълум вақт ўтгандан кейин турғун ҳолат ($52,5^\circ$) га тенг бўлади. Худи шунга ўхаш, β -D-глюкоза аввал $+17,5^\circ$ бўлса, маълум вақтдан кейин $+52,5^\circ$ га тенг бўлади. Моносахаридларнинг бу хусусияти муторатация дейилади. Муторатация ҳодисаси моносахаридларнинг турли шакллари ўртасидаги мувозанат ҳолатни ифодалайди.

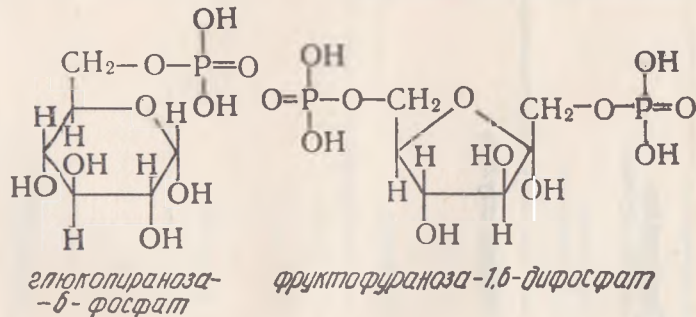
Ўсимликлардан топилган мухим моносахаридлар ҳақидаги маълумотлар қўйидаги жадвалда келтирилган.

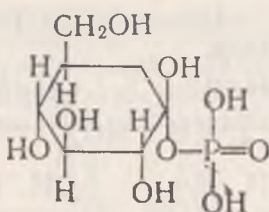
Шуни таъкидлаш керакки, табиатда учрайдиган барча моносахаридлар D-қаторга мансуб бўлади. Моносахаридлар ўсимликлар таркибида эркин ҳолда камдан-кам учрайди. Улар, асосан, моносахаридларнинг бошқа ҳосилалари сифатида ва полисахаридлар шаклида учрайди.

МОНОСАХАРИДЛАРНИНГ ҲОСИЛАЛАРИ

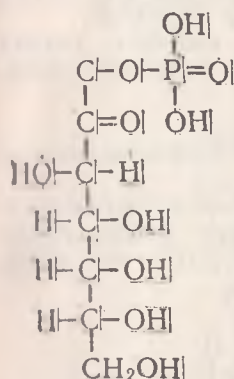
Шакларнинг фосфорли эфири

Моносахаридлар кислоталар билан реакцияга киришиб, мураккаб эфирлар ҳосил қиласди. Бу эфирларнинг кўпчилиги моддалар алмашинуви процессида мухим аҳамиятга эга. Моносахаридларнинг фосфат кислота билан ҳосил қилган фосфорли эфирлари айниқса катта аҳамиятга эга бўлиб, уларга қўйидаги бирикмалар киради:

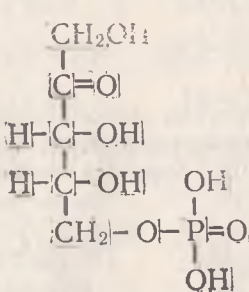




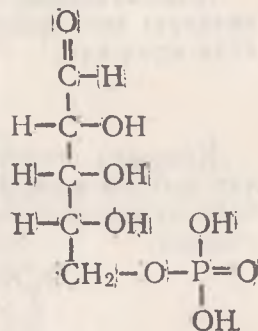
глюкоза-1-фосфат



седогептулоза-1-фосфат



рибулоза-5-фосфат



рибоза-5-фосфат

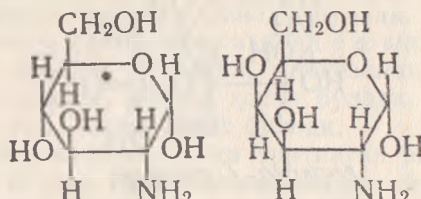
Бу бирикмалар үсимликларда борадиган биохимиявий процессларда актив иштирок этади. Моносахаридларнинг фосфорилинши углеводлар парчаланишининг биринчи босқичи ҳисобланади. Моносахаридлардан бошқа янада мураккаброқ углеводлар ҳосил булиши ҳам шу процесс билан боғлиқ.

Шундай қилиб, моддалар алмашинувининг фотосинтез, нафис олиш, ачиш каби муҳим процесслари ва сахароза, крахмал, целлюлоза синтез қилиниши шакарларнинг фосфорли эфирларига боғлиқ бўлади.

Аминошакарлар

Аминошакарлар моносахаридлар ҳосиласи бўлиб, таркибида бирор гидроксил группа ўрнида амин группа тутади. Аминошакарлар кўпроқ полисахаридлар таркибида учрайди. Уларни кислотали гидролиз қилиш йўли билан ажратиб олиш мумкин. Аминошакарнинг энг муҳим вакилларидан бири булган глюкозамин ва галактозамин ҳайвонлардан ҳамда замбуруғлардан

ажратиб олинган. Бу аминошакарлар хитин ва мукополисахаридлар таркибида бұлады:



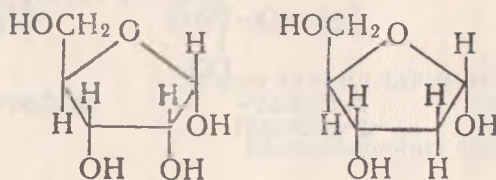
глюкозамин галактозамин

Күп табиий аминошакарлар альдозаларга мансуб бўлиб, амин группаси иккинчи углерод атоми билан бирекади.

Аминошакарлар жуда кам учраганлиги сабабли уларни аниқлаш анча қийин. Улар айниқса юксак үсимликлар таркибида жуда кам.

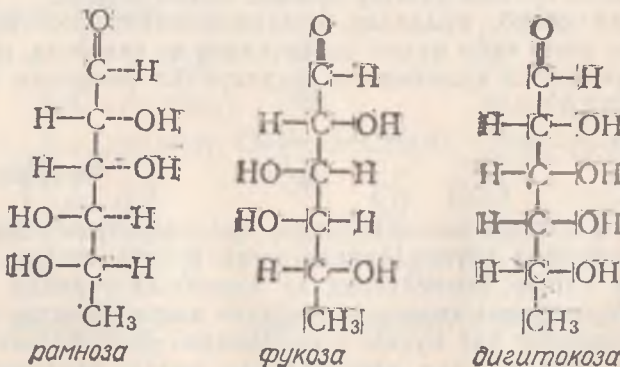
Дезоксишакарлар

Қислород атомини йўқотган моносахаридлар дезоксишакарлар деб аталади. Дезоксишакарларнинг муҳим вакилларидан бири дезоксирибозадир. Бу бирикма асосан ДНК таркибида учрайди:



α -D-рибоза α -D-дезоксирибоза

Үсимликлар таркибида яна вексозалар ҳосиласи ҳисобланган дезоксишакарлар ҳам учрайди. Қўйида энг муҳим дезоксишакарларнинг формуласи келтирилган:

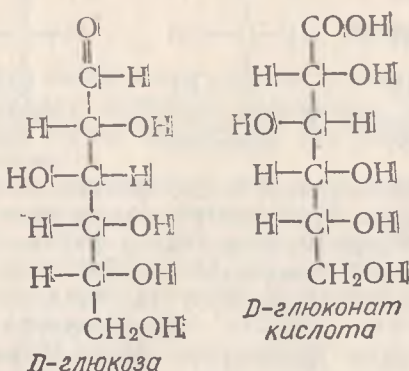


Бу шакарлар метилпентозалар деб ҳам аталади. Дезоксишакарлар күпинча гликозидлар таркибида учрайди. Масалан, ғлюкоза кварцетрин таркибида күп бұлади.

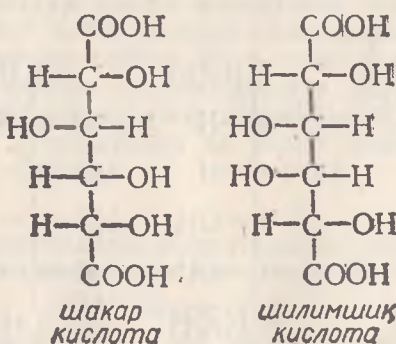
Дезоксишакарлар үсімліклар таркибида күп тарқалған бұлар, елим ва шилемшиқ моддалар таркибида ҳам учрайди.

Шакар кислоталар

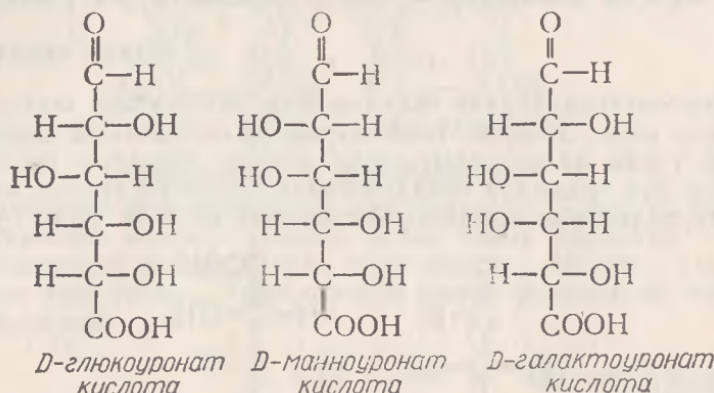
Моносахаридларнинг оксидланиши натижасыда шакар кислоталар ҳосил бұлади. Моносахаридлар оксидланиш шароитига қарып турлы маңсулотлар ҳосил қиласы. Масалан, D-глюкоза бромли сув ёрдамида оксидланғанда, альдегид группа карбондік группагача оксидланиб, D-глюконат кислота ҳосил бұлады:



Биохимиявий нүктай назардан глюконат кислотанинг фосфорли эфири муҳим ақамиятга эга. У нафас олиш процессида орындаған маңсулот ҳисобланади. Күчли кислоталар, чунонча, интрат кислота таъсирида бирламчи спирт группа ҳам оксидланади. Бунинг натижасыда D-глюкозадан иккى асосли шакар кислота ҳосил бұлади. D-галактозадан эса шакар кислотанинг изомери ҳисобланған шилемшиқ кислота ҳосил бұлады:



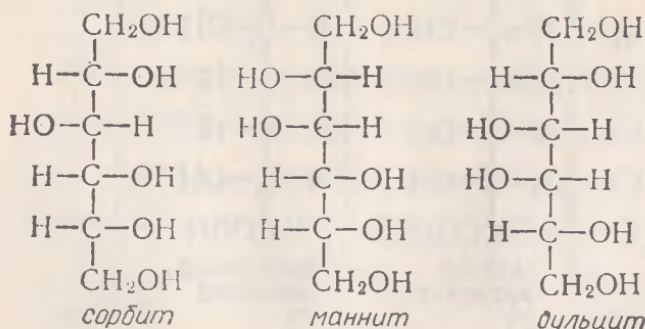
Агар моносахаридларнинг олтинчи углерод атомидаги спирт труппа оксидланса, урон кислоталар ҳосил бўлади. Масалан, глюкозадан глюкоуронат, галактозадан галактоуронат ва маннозадан манноуронат кислоталар ҳосил бўлади:



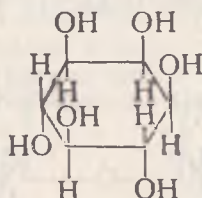
Ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган урон кислоталар муҳим аҳамиятга эга. Улар пектин моддаларда ва баъзи бир мураккаб полисахаридлар таркибида учрайди. Урон кислоталар гексозалардан пентозалар ҳосил булишида ҳам иштирок этади. Масалан, глюкозанинг бевосита оксидланиш реакциясида фосфоглюкоуронат кислота декарбоксиланади (CO_2 , ни ажратади) ва натижада фосфорибоза ҳосил бўлади.

Шакарли спиртлар

Моносахаридларнинг қайтарилиши натижасида шакарли спиртлар ҳосил бўлади. Ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган шакарли спиртлардан бири сорбитdir. Маннит ва дульцит сингари шакарли спиртлар ҳам кўп тарқалган. Булар глюкоза, манноза ва галактозанинг қайтарилиши натижасида ҳосил бўлади:



Шу билан бирга үсімликлар таркибіда олти углеродли өнімдердің спиртлар — инозитлар ҳам булып, улардан мезоинозит мұндағы ақамиятта эга:



МЕЗОИНОЗИТ

МУРАККАБ УГЛЕВОДЛАР

Гидролизлаш натижасыда оддий углеводларгача парчалап шығып бирикмалар *мураккаб углеводлар*, яъни полисахаридтар деб аталади. Булар кислоталар ёки ферментлар иштирокидан гидролизланади.

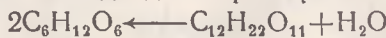
Барча полисахаридлар оддий углеводларнинг ангирилдлари қисобланади, улар иккі ва ундан ортиқ моносахарид молекуласидан бир ёки бир неча сув молекуласи ажралиб чиқиши натижасыда ҳосил бўлади. Мураккаб углеводларга ҳар хил ҳусусиятларга эга бўлган бирикмалар киради ва улар иккі кичик группага булинади.

Шакарсимон мураккаб углеводлар, яъни олигосахаридлар. Бу бирикмалар ҳусусиятига кура оддий углеводларга яқин турили. Масалан, улар сувда яхши эрийди. Қупинча ширин таъмга оғо булып, осонлик билан кристалл ҳосил қиласади. Олигосахаридларнинг молекуласи унча кўп булмаган (олигос — кичик, өмис — демак) оддий моносахаридлардан ташкил топган. Бу бирикмалар молекуласини ташкил қиласадиган моносахаридлар сонига қараб дисахаридлар, трисахаридлар ва ҳоказоларга бўлиниди. Үсімликларда, асосан, дисахаридлар кўп тарқалган.

Полисахаридлар юқори молекулали мураккаб углеводлар оғлиб, уларнинг молекулалари моносахаридларнинг жуда кўп қолдигидан ташкил топган. Улар сувда эримайди ёки коллоид өртма ҳосил қиласади. Полисахаридлар, одатда, таъмсиз бўлади ва ҳиқиқий кристаллар ҳосил қиласади. Қўйида мураккаб углеводларнинг ҳусусиятлари ва айрим вакиллари билан танишамиз.

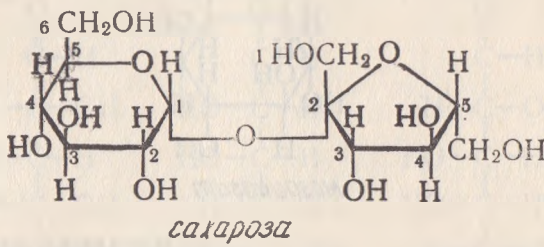
Дисахаридлар

Иккита моносахарид молекуласидан бир молекула сув ажрилиб чиқиши натижасыда дисахарид ҳосил бўлади:



Дисахаридлар кислоталар билан қиздирилганда ёки тегишчи ферментлар таъсирида моносахаридларгача парчаланади.

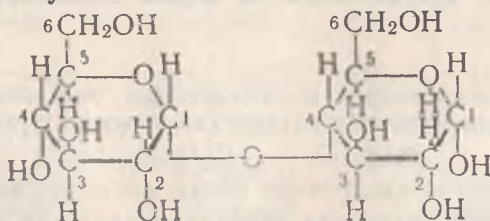
Сахароза. Ўсимликлар оламида энг күп тарқалган ва күп учрайдиган дисахаридлардан бири сахарозадир. Сахароза асосий эрувчи запас углевод ҳисобланади. У бир молекула β -D-фруктофураноза ва бир молекула β -D-глюкопиранозадан ташкил топган:



Сахароза (қамиш шакари ёки қанд лавлаги шакари) нинг умумий формуласи $C_{12}H_{22}O_{11}$ булиб, у одам ва ҳайвонлар учун түйимли озиқ сифатида муҳим аҳамиятга эга. Сувда яхши эрийди. Осоинлик билан кристалдан ҳосил қиласи. Сахарозанинг эриш температураси $160-186^{\circ}$. Сувли эритмалардаги нурни буриш даражаси 66,5. Сахарозани ташкил қиласидаги моносахаридлар ўзаро 1,2 боғ орқали, яъни глюкозанинг 1-углерод атоми билан фруктозанинг 2-углерод атоми орқали бириккан. Унда эркин гликозид гидроксил группа йўқ. Шунинг учун у Троммер реакциясига киришмайди ва Феллинг суюқлигини қайтармайди. Сахароза кислота билан қиздирилса ёки унга сахароза ферменти таъсир эттирилса, глюкоза ва фруктозагача парчаланади. Сахароза саноат миқёсида қанд лавлаги ҳамда шакарқамишдан олинади. Шакарқамиш республикамизнинг жанубий районларида кўплаб етиштирилади.

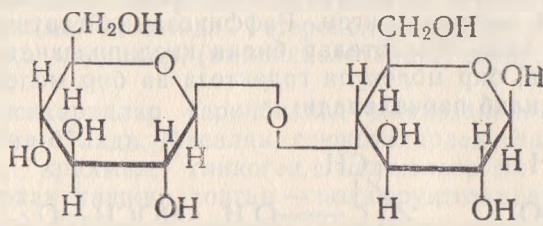
Мальтоза. Ундирилган дон шакари деб ҳам аталади. Чунки у дон униб чиқиши даврида крахмалнинг парчаланишидан ҳосил булади. Мальтоза кам миқдорда бўлса ҳам кўп ўсимликлардан топилган. Крахмал гидролизланганда осонлик билан мальтоза ҳосил бўлади. Кўп олимлар шунга асосланиб, мальтоза ўсимликларда *in vivo* шароитда эркин ҳолда учрамайди деб тахмин қиласилар. Мальтоза икки молекула α -D-глюкопиранозадан ташкил топган бўлиб, 1,4-боғ орқали бириккан.

Глюкозанинг иккинчи молекуласидаги эркин глюкозид гидроксил группа очиқ бўлганлиги сабабли мальтоза қайтарувчи хусусиятига эга бўлади:



Мальтоза фермент иштирокида гидролизланиб, икки молекула глюкоза ҳосил қиласди.

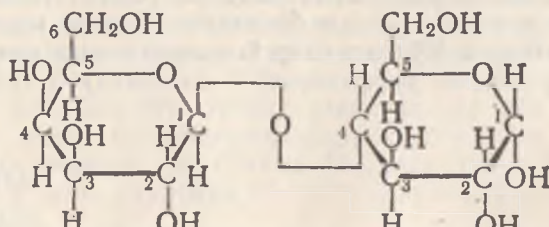
Целлобиоза. Целлобиоза целялюзоза гидролизланганда ҳосил буладиган дисахаридdir. У баъзи дараҳтлар ширасида эркин ҳолда учрайди. Целлобиоза ҳам, худди мальтоза каби, иккита глюкоза молекуласидан ташкил топган. Улар орасидағи бөг 1,4 ҳолатда бўлиб, биринчи глюкозанинг 1-углерод атоми, иккинчи глюкозанинг 4-углерод атоми билан бирикади.



целлобиоза

Целлобиоза таркибида эркин гликозид гидроксил бўлганлиги сибабли у қайтарувчилик хусусиятига эга. Гидроксил группасини йўқотган глюкоза β-ҳолатда бўлганлиги учун мальтозадан фарқ қиласди. Целлобиозани парчалайдиган фермент — целлобиоза анча кенг тарқалган бўлиб, кўп ўсимликлардан топилгани.

Лактоза. Лактоза сут таркибида кўп учрайди. Шунинг учун у сут шакари деб ҳам аталади. Лактоза юксак ўсимликлар таркибида жуда кам учрайди. Баъзи ўсимликлар чангдонидан ҳам топилган. Лактоза глюкоза ва бир молекула D-галактозадан ташкил топган. Бу моносахаридлар галактозанинг 1-углерод атоми билан глюкозанинг 4-углерод атоми орқали бириккан. Лактоза таркибидаги глюкозада эркин гликозид гидроксил бўлганлигидан қайтарувчилик хусусиятига эга:

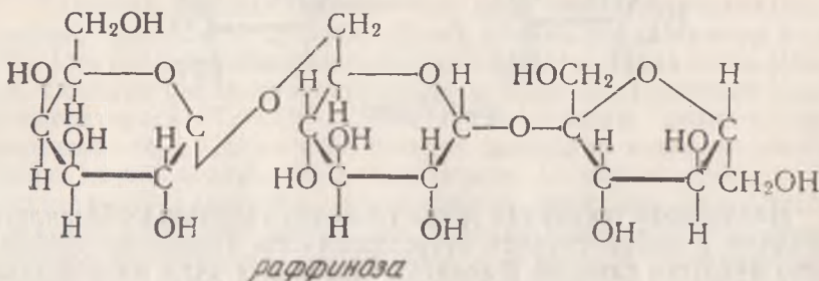


лактоза

Ұсимликлар таркибида лактозани парчаловчи галактозидаза ферменти күп бұлади. Бу фермент таъсирида лактоза глюкоза ва галактозагача парчаланади.

Трисахаридлар

Ұсимликлар таркибида бир қанча трисахаридлар борлығы аниқланған. Булар ицида әңг күп тарқалғаны раффинозадир. Раффиноза айниұса чигит ва қанд лавлаги таркибида жуда күп бұлади. Раффиноза D-фруктоза, D-глюкоза, D-галактоза молекулалардан ташкил топған. Раффиноза қайтарувчилик хусусиятига эга әмас. Кислоталар билан қиздирілгандан бир молекула глюкоза, бир молекула галактоза ва бир молекула фруктоза ҳосил қилип парчаланади:



Сахароза ферменти таъсирида раффинозадан бир молекула фруктоза ажралып чиқады ва меллобиоза дисахарида ҳосил бўлади. Галактозидаза ферменти таъсирида эса бир молекула галактоза ажралып чиқады ва сахароза ҳосил бўлади.

Олимлар фикрича, раффиноза запас модда ҳисобланади. Моддалар алмашинуви процессида раффинозадан ажралып чиқан галактоза тез сарфланиб кетса керак, чунки ұсимликларда өркин галактоза түпланмайди. Раффиноза ұсимликларнинг уруғи ва илдизмеваси етилиши даврида күп түпланади, улар униши даврида эса тез йўқолади. Ҳозир күп йиллик ұсимликлар таркибидаги раффиноза миқдори билан температуранинг пасайиши орасида маълум боғланиш булиши керак, деб тахмин қилинмоқда. Күп олимлар ұсимликларнинг совуққа чидамлилик хусусиятини раффинозанинг алмашинуви билан изоҳлайдилар.

Полисахаридлар

Полисахаридлар юқори молекулляр бирикмалар бўлиб, молекулляр массаси бир неча мингга, ҳатто миillionгача етади. Улар таъмсиз бўлиб, сувда эримайди ёки коллоид эритма ҳосил қилинмоқда.

даны, шунинг учун ҳам ўсимликлар таркибида күп тұпланади. Қислоталар ёки ферментлар билан гидролизланғанда, олигосахаридлар билан моносахаридларга парчаланади.

Юқори молекуляр полисахаридларни, айниқса тарқоқ туалиттерлери, үрганиш анча қийинчилик туғдиради. Лекин шунға қарамасдан, күп полисахаридларнинг — крахмал, целлюлоза ва бошқаларнинг тузилиши яхши үрганилган.

Бир хил моносахаридлардан ташкил топған полисахаридлар *гомополисахаридлар* деб аталади. Агар полисахаридлар таркибида турлы маннозалар (моносахаридлар) булса, улар *гетерополисахаридлар* дейилади. Гетерополисахаридлар таркибида байзан бошқа моддалар (аминокислоталар, ёғлар, оқсиллар) қам учрайди.

Гомополисахаридлар таркибидаги маннозанинг табиатига қираб ҳар хил бұлади. Масалан, глюкозалардан ташкил топған (глюкаулар, крахмал, гликоген, целлюлоза ва бошқалар), фруктозалардан ташкил топған — полифруктозанлар (инулин ва бошқалар) бұлади. Галактоуронат кислоталар қолдигидан пектин моддалар ҳосил бұлади.

Гетерополисахаридларға гемицеллюлозалар, елим ва шилимшиқ моддалар, мукополисахаридлар киради. Полисахаридларнинг биологик аҳамияти катта. Уларнинг күпи (масалан, крахмал, гликоген ва бошқалар) ўсимликлар ва ҳайвонлар организмидегі запас озиқ бўлиб ҳисобланади. Баъзи полисахаридлар (целлюлоза) таянч ва ҳимоя вазифасини бажаради, ишни структура элементлари таркибига кириб, уларнинг мустаҳкамлигини таъминлайди. Бир қанча полисахаридлар (елим, шилимшиқ моддалар)нинг физиологик аҳамияти ҳозиргача аниқ эмес. Улар күпинча ўсимликларнинг заараланған жойида ҳосил бўлғанлиги учун ҳимоя вазифасини бажарса керак, деб таҳмин қилинади.

Барча полисахаридлар бир хил химиявий тузилган дейиш мумкин. Чунки уларнинг ҳаммаси полигликоzидлардан таркиб топған. Полисахаридлар суюлтирилган кислоталар ёки ферментлар таъсирида осон парчаланади. Улар ишқор таъсирида гидролизланмайди. Шуниси қизиқки, полисахаридлар, масалан, крахмал ва целлюлоза ферментлар иштироқида гидролизланса, улардан дисахаридлар (мальтоза ва целлобиоза), кислоталар иштироқида гидролизланғанда эса моносахаридлар (D-глюкоза) ҳосил бўллади.

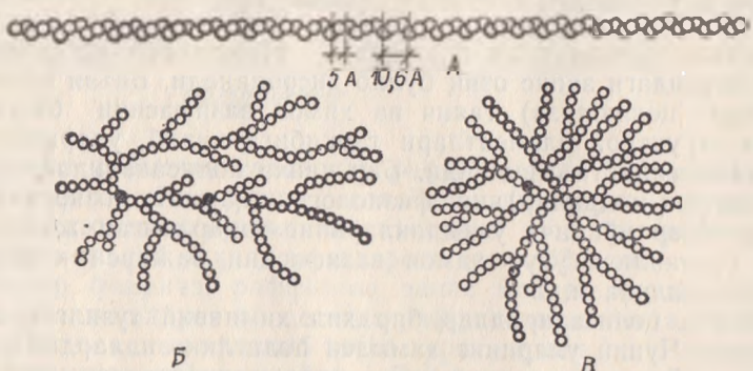
Крахмал. Крахмал ўсимликлар танасида энг күп тұпланадиган ва энг муҳим полисахаридлардан ҳисобланади. У ўсимликлар донида айниқса күп бўлади. Масалан, гуруч ва маккабжұхорида 80% гача, буғдойда 60—70%, картошкада 20% гача крахмал бўлади.

Ҳамма ўсимликларда — сувўтлардан то юксак ўсимликларда фотосинтез процессида хлоропластларда ҳосил бўладиган углеводлар бевосита крахмалга айланади, Үмуман, крахмал

фотосинтез процессида ҳосил бўладиган ягона углевод бўлиб уни йод таъсирида аниқлаш мумкин.

Крахмал ўсимликлар ҳужайрасида доначалар шаклида учрайди. Ҳар хил ўсимликларнинг крахмал доначалари йирик майда ва турли шаклда бўлади. Крахмал доначалари юмaloқ тухумсимон ва нотуғри шаклда бўлади. Уларнинг катталиги 2 мкм дан 170 мкм гача бўлиб, узига ҳос қатламлардан тузилган.

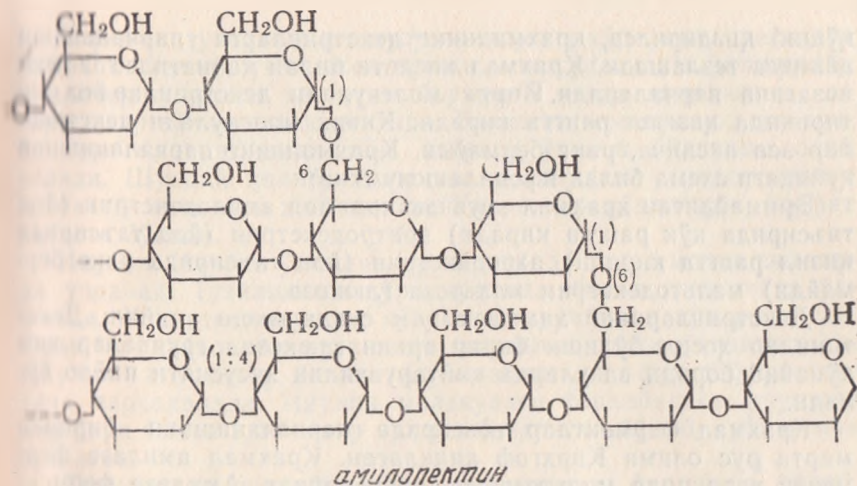
Крахмал доначалари совуқ сувда шишса-да, лекин эримайди. Агар сув иситилса, маълум температурада крахмал елими деб аталадиган коллоид эритма ҳосил бўлади. Крахмал иккита хил бирикмадан, яъни амилоза ва амилопектиндан ташкил топган. Ҳар иккала бирикма бир-бираидан ферментатив, физик-химиявий хоссалари билан фарқ қиласди. Амилоза иссиқ сувда яхши эрийди. Шунинг учун уни осон ажратиб олиш мумкин. Амилозанинг молекуляр массаси 10000 дан 100000 гача бўлса, амилопектиннинг молекуляр массаси 50 мингдан 1 миллионгача етади. Крахмал таркибидағи амилоза 15—25% ни, амилопектин 75—85% ни ташкил қиласди. Амилоза ва амилопектин молекулаларининг структура тузилиши 21-расмда кўрсатилган.



21-расм. Амилоза ва амилопектин:

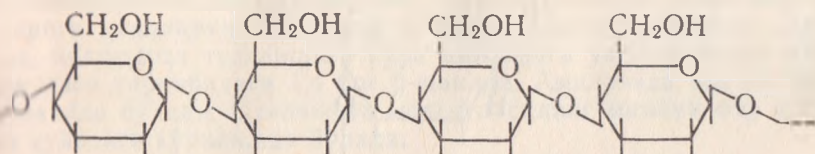
a — амилоза; *b* — амилопектин; *c* — гликоген (ҳар бир ҳалқача глюкоза қолдигини билдиради).

Амилопектин таркибида 0,1 дан 0,8% гача фосфат кислота бўлади. Амилопектин йод таъсирида бинафша ҳамда қизғишибинафша ранга киради. У глюкопиранозаларнинг тарқоқ занжирларидан ташкил топган. Занжирнинг тарқоқ бўлмаган қисми 25—30 та глюкоза қолдигидан иборат бўлиб, худди шунча узунликдаги тарқоқ қисмлар билан алмашиниб туради. Амилопектин молекуласида глюкоза қолдиқлари 1- ва 4-углерод атомлари орқали бириккан бўлади. Шу билан бир қаторда 1- ва 6-углерод атомлари орқали боғланиш ҳам мавжуд:



1,6-боғлар фақат тармоқланган қисмда булади. Глюкоза-
ниң қолган молекулалари 1,4-боғ орқали боғланган. Амило-
пектин таркибидаги тармоқланиш доимий эмас. Шунинг учун
амилопектиннинг молекуласи асосий занжирга эга бўлма-
дан полисахарид занжирлар тўпламидан иборат десак ҳам
булади.

Амилоза йод таъсирида кўкаради. Унинг таркибида 0,03%
фосфор булади. Амилоза молекуласи ҳам глюкопираноза
қолдиқларидан ташкил топган бўлиб, улар 1,4-боғ орқали боғ-
ланган. Амилоза молекуласи тармоқланмаган бўлиб, қуйидаги-
га тузишган:



Формуладан куриниб турибдики, бу молекула тўғри чизиқли
үзун үсусимон занжир ҳосил қиласи. Бундай занжирларнинг бир
чигаси бириккан ҳолда булади. Кейинги вақтларда амилозани
ўқтишишда Н — бутанол, Н — амилспиртлардан фойдаланил-
майди. Ҳар хил үсумликлардан олинган крахмал таркибидаги
амилоза билан амилопектиннинг нисбати турлича бўлади. Үсум-
ликнинг ўсиш шароитига қараб, крахмал таркибидаги амилоза
билим амилопектиннинг миқдори ўзгариши мумкин.

Крахмал бир оз қиздирилса, унинг молекуласи бирмунча
чилик молекуляр массага эга бўлган декстринларгача парчала-
нили. Декстринлар сувда яхши эрийди. Шунинг учун бундай
миражмил эрувчан крахмал деб аталади. 10% ли сульфат кислота

құшиб қыздырылса, крахмалнинг декстринларга парчаланиши айниңса тезлашади. Крахмал кислота билан қайнатылса D-глюкозагача парчаланади. Йирик молекулалы декстринлар йод иштирокида қызғыш рангга киради. Кичик молекулалы декстринлар эса аксинча, ранг бермайды. Крахмалнинг парчаланишини қуидаги схема билан ифодалаш мүмкін:

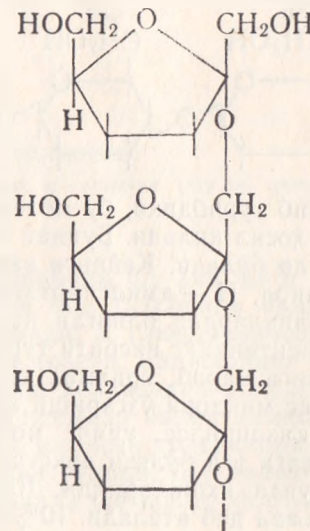
Эримайдын крахмал әрувчан крахмал амилодекстрин (йод таъсирида күк рангга киради) эритродекстрин (йод таъсирида қызил рангга киради) ахродекстрин (йод таъсирида ранг бермайды) малтодекстрин малтоза глюкоза.

Декстринларнинг ҳаммаси ҳам сувда яхши эрийди. Декстринлар ҳосил булиши билан әркин глюкозид группалар ҳам күпайыб боради ва уларда қайтарувчилик хусусияти пайдо болади.

Крахмал ферментлар таъсирида парчаланишини биринчи марта рус олимі Кирхгоф анықлаган. Крахмал амилаза ферменти таъсирида малтозагача парчаланади. Амилаза ферменти унаётган арпа таркибида күп булади.

Гликоген. Гликоген, яғни ҳайвон крахмали деб аталадын полисахарид одам ва ҳайвонлар организмінде запас озиқ модда сифатыда учрайди. Бироқ у замбуруғлар ва маккажұхори дони таркибидан ҳам топилған. Иссиқ сувда коллоид әритма ҳосил қиласы. Крахмалга үшшаб йод таъсирида қызғыш-бинафша ва бинафша рангга киради. У кислота ва ферментлар таъсирида D-глюкозагача парчаланади.

Бу полисахарид D-глюкопираноза қолдиқларидан ташкил топған булып, улар 1,4-боғлар орқали, тармоқланған жойларда эса 1,6-боғлар орқали бирикады.

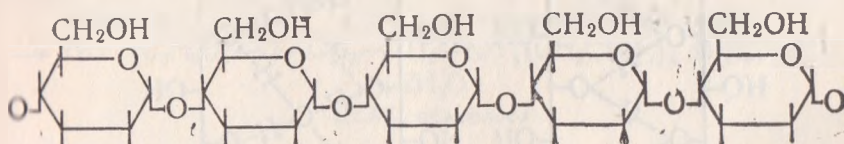


Гликоген тузилиши ва хусусиятларига кўра амилопектинга ўйнайди. Унинг сувда осон эриши молекуласидаги занжирлар амилопектиннига нисбатан бирмунча қисқа эканлигини ва тармоқлар кўплигини кўрсатади. Гликоген молекуласидаги куччи тармоқланиш шаклининг доирага ўхшаш бўлишига олиб қолиди. Шундай қилиб, гликоген молекуласи амилопектинга ишбатан анча зич жойлашган. Унинг таркибида ҳам фосфат кислота бўлади.

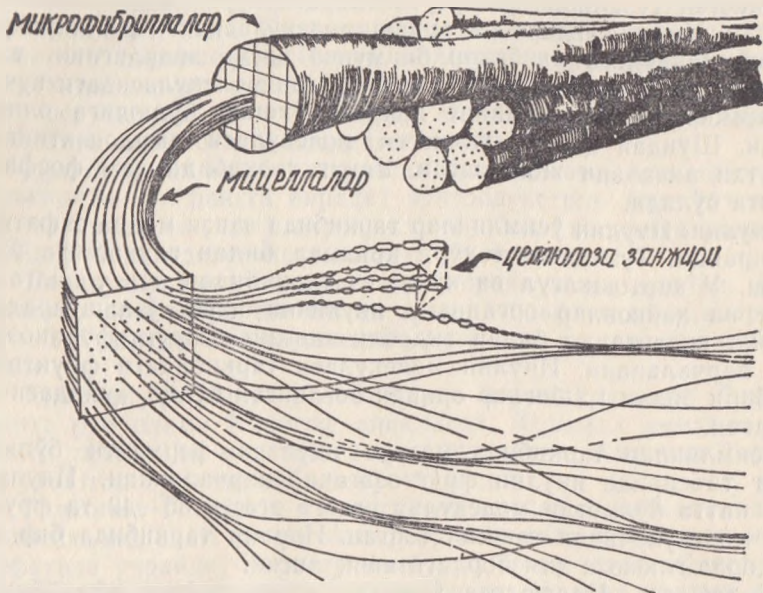
Инулин. Инулин ўсимликлар таркибида запас модда сифати-ли учрайди. Тузилишига кўра крахмал билан гликогенга ўхшиайди. У картошкагул ва кўксагиз таркибидан кўп топилган. Одам ва ҳайвонлар организми инулинни яхши ўзлаштиради. Инулин кислоталар билан гидролизланганда фруктофураноза-гача парчаланади. Инулин молекуласи таркибидаги фруктоза бир-бiri билан 1,2-боғлар орқали боғланган бўлиб, қуйидагича тушилган.

Ўсимликлар таркибида маҳсус инулаза ферменти бўлиб, ўнинг таъсирида инулин фруктозагача парчаланади. Инулин унча катта бўлмаган молекуляр вазнга эга; у 35—42 та фруктоза молекуласидан ташкил топган. Инулин таркибида бир оз миқдорда глюкоза ҳам борлиги аниқланган.

Целлюлоза. Целлюлоза ўсимликлар таркибида кўп бўлиб, унгар хужайраси деворининг асосини ташкил қилади. Ўсимликлар баргининг 15—30%, ёғочининг 50% целлюлозадан иборат. Йигир толаси ва каноп поясида 60—70% гача целлюлоза бор. Пахта толасининг деярли 90% целлюлозадан иборат. Бу биримининг номи ҳам ҳужайранинг тузилишида муҳим роль ўйнашини билдиради (целлюлоза — ҳужайра демакдир). Целлюлоза молекуласини ташкил қиласиган глюкоза қолдиқларидағи кислород кўприкча бир қолдиқнинг биринчи углерод атоми билан кейинги қолдиқнинг тўртинчи углерод атомини боғлайди. Демак, целлюлоза тузилишига кўра амилазага ўхшаш, лекин молекуласи таркибидаги 1,4 боғ β-шаклда. Амилазада эса бу боғ α-шаклда бўлади. Целлюлоза молекуласининг маълум бир қисми қуйидаги кўринишда бўлади:

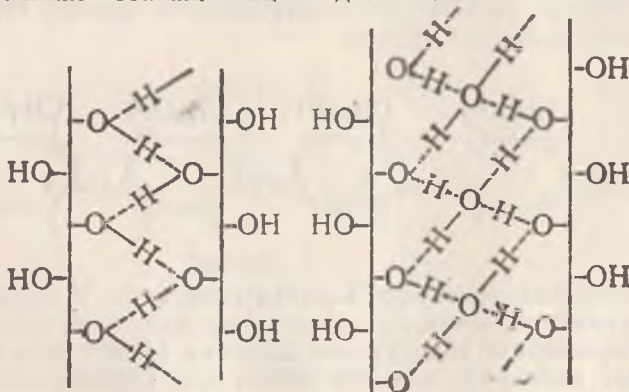


Целлюлозанинг молекуляр массаси аниқ эмас. У турли манбаларда турлича ифодаланган. Целлюлоза молекуласидаги глюкоза қолдиқларининг сони ўртacha 3000 дан 110000 гача бўлиб, бу уларнинг молекуляр массаси 300000 дан 1000000 гача бўлишини ифодалайди (22-расм).



22-расм. Толанинг структура тузилиши.

Целлюлоза молекулалари эркин ҳолда учрамайди. Улар бир-бири билан бирикиб мицеллалар, яъни 50—100 Å га тенг бўлган иплар боғлами ҳосил қиласди. Мицеллалар эса диаметри 250 Å га тенг бўлган микрофибрillаларни ҳосил қиласди. Уларни электрон микроскопда кўриш мумкин. Микрофибрillалар ўзаро бирикиб, йўғонлиги 2000 Å бўлган фибрillаларни ташкил қиласди. Целлюлоза толалари худди шундай фибрillалардан ташкил топган. Мицелладаги целлюлоза молекулалари



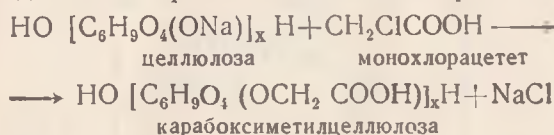
23-расм. Целлюлозадаги водород боғлар.

Анр бири билан водород боғлар орқали бирикади. Буни 23-расмдан яққол куриш мумкин.

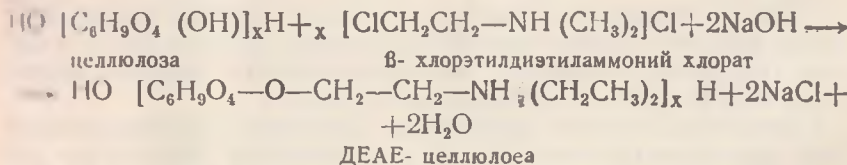
Целлюлоза сувда эримайди. Айрим кислоталар таъсирида ишми гидролизланади. Ўсимликларнинг баъзилари ҳамда бактериялар таркибидан целлюлозани целлобиозагача парчаловчи целлюлоза ферменти топилган. Целлюлоза глюкозагача парчаловшида иккита фермент иштирок этади. Аввал целлюлоза целлюлоза ферменти таъсирида целлобиозагача парчаланади. Шира целлобиоза целлобиаза ферменти иштирокида глюкоза парчаланади.

Бошқа полисахаридлар сингари, целлюлоза молекуласида ҳам спиртли гидроксил группалар буш булади (β -D-глюкопиранозанинг ҳар бир қолдигидаги 2—3 ва 6-углерод атомлари). Бу гидроксил группадаги водород атоми ўрнига бошқа аминий группалар бирикиши мумкин. Ҳосил бўладиган бирикмалардан энг аҳамиятлиси нитрат кислота таъсирида ҳосил бўладиган нитроцеллюлоза ва ацетат ангирид таъсирида ҳосил бўладиган ацетил-целлюлозадир. Бу бирикмалар техникада целлюлозадан сунъий ипак, сунъий чарм, целлюлоза, портловчи молдалар олишда ишлатилади.

Кепинги йилларда аминокислоталар, оқсиллар, нуклеотид-ион ва нуклеин кислоталарни ион алмашинувчи хроматография туслида ажратишда целлюлоза ҳосилларидан куп фойдаланилди. Буарга кислота группали (катионит) карбоксиметилцеллюлоза (КМ-целлюлоза), асос группали (анионит) диэтилкарбоксиметилцеллюлоза (ДЕАЕ-целлюлоза) киради. КМ-целлюлоза олишда монохлорацетат кислотадан фойдаланилади:



ДЕАЕ- целлюлоза пеллюлозага β - хлорэтилдиэтиламмоний хлорат таъсириб олинади:



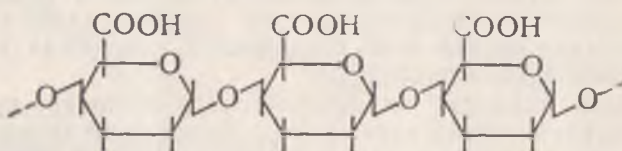
Гемицеллюлозалар. Бу бирикмалар ҳам, целлюлоза сингари, ҳулаларалар девори таркибидан учрайди. Улар сувда эримайди, ишқорий эритмаларда яхши эрийди. Гемицеллюлозалар үсимликларнинг ёғочлигига куп учрайди. Бу бирикмаларнинг молекуляр массаси бир неча мингни ташкил этади.

Гемицеллюлозалар кислоталар ёрдамида гидролизланганда глюкоза, галактоза, фруктоза, манноза ва бошқа моносахарид-

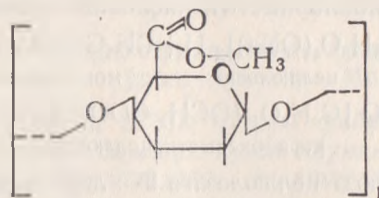
ларгача парчаланади. Ўсимликларнинг турига қараба турли қисмларида гемицеллюзоза таркибидаги бирор моносахарид нинг миқдори ортиқ булиши мумкин, шунинг учун кўпинча улар маннанлар, галактантлар, ксиланлар ва пентозантлар деб аталади.

Пектин моддалар

Бу бирикмалар ҳам полисахаридлар синфига мансуб булиб, кўпинча меваларда, илдизмеваларда ва ўсимликлар поясида учрайди. Ўсимликларда пектин моддалар протопектин шаклини булади. Протопектин сувда эримайди. Ўсимликлар тўқимаси хлорид кислота билан ишлангандан сўнг пектин эрувчан ҳолатга ўтади. Пектин моддалар полигалактоуронат кислоталардан ташкил топган. Галактоуронат кислоталар қолдиги 1,4-боғорқали бириккан:



Пектин моддалар таркибидаги полигалактоуронат кислоталар қисман метилланган булади. У ҳолда галактоуронат кислота қолдиги қўйидаги кўринишда булади:



Пектин моддалар эримайдиган пектин, эрувчан пектин, пектинат кислота, пектат кислотага булинади. Пектат кислота метил группаси бўлмаган полигалактоуронат кислоталардир. Уларнинг формуласи юқорида келтирилган.

Полигалактоуронат кислоталар карбоксил группаларининг бир қисми метилланган бўлса, улар пектинат кислоталар деб аталади. Эрувчан пектин таркибида метилланган группалар кўп булади. Эримайдиган пектинни пектинат кислотанинг кальцийли тузи дейиш мумкин. Эримайдиган пектин мевалар пишишида эрувчан пектинга айланади ва серэт қисмининг этилишига сабаб булади. Эрувчан пектин моддалар елимшак модда ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлганлиги учун озиқ-овқат саноатида кўп ишлатилади. Пектин моддалар таркибида метил группа бўлганлиги учун улар шундай хусусиятга эга.

Озиқ-овқат саноатида ишлатыладиган пектин моддалар ман-
дан олмадир. Қейинги йилларда кунгабоқар, тарвуз ва лавла-
тидан ұам пектин моддалар олинмоқда. Мевалар етилаётганда
өзимійдиган пектин эрүвчан пектинга айланиши илгаридан
мәліум булишига қарамай, ҳозиргача бу процесси тезлашти-
ручи фермент топилмаган. Бу процесс фермент имтирокисиз
былди, деган мулоҳазалар бор. Баъзи микроорганизмлар тар-
кибидан пектин моддаларни парчаловчи ферментлар бұлади.
Мисалынан, зигир пояси ивитиб қўйилганда, пектин моддаларнинг
парчаланиши ҳисобига улар таркибидаги толалар ажралиб чи-
кади.

Шимлар ва шилимиш қ моддалар. Булар гетерополисахарид-
тар түркүміга киради, парчаланғанда галактоза, манноза, глю-
коза, рамноза ва бошқа моносахаридлар ҳосил қиласы. Булар
шунда шишади ва қовушқоқ эритмалар ҳосил қиласы. Бу мод-
дайларға үрик, олча, олхұри, бодом дараҳтларининг шикаст-
ларынан жойидан ажралиб чиқадиган елим мисол бұлади. Ши-
лимиш қ моддалар эса зигир, сули, беда ва себарга ўсимликлари
үргуда күп бұлади.

IV бөб. ЛИПИДЛАР

Үсимликларнинг барча қисмларида күп тарқалган, сувла эримайдиган, аммо органик эритувчиларда — эфир, ацетон, бензол, хлороформ ва бошқаларда яхши эрийдиган табиий органик бирикмалар липидлар деб аталади. Липидлар юкори молекулали ёғ кислоталар хосиласи бўлиб, иккита асосий группадаш ташкил топган. Булардан бирни ҳақиқий липидлар бўлиб, сёй кислоталар ва глицерин ҳамда бошқа бирикмалардан ташкил топган. Иккинчи груплага эрувчанлигига кўра ёғларга ухшаган бошқа бирикмалар кириб, псевдолипидларни ёки липоидларни ташкил қиласи.

Липидлар химиявий таркиби, тузилиши ва организмдаги функциясига қараб қўйидаги группаларга: ёғлар, мумлар, фосфатидлар, гликолипидларга бўлинади.

Юқорида айтилган оддий ва мураккаб липидлар осонлик билан совунланади. Лекин табиий материаллардан ажратиб олингани липидларнинг умумий фракциясида липидларга ухшаш эрувчанликка эга бўлган, бироқ совунланиш хосасига эга бўлмаган моддалар ҳам учрайди. Буларга каротиноидлар, хлорофилл, ёғларда эрийдиган витаминлар ва стероидлар киради.

Үсимликлар таркибидаги ёғ ва ёғсимон моддалар запас ҳолда тўпланиши ёки ҳужайфанинг структура компонентларини ташкил қилиши мумкин. Запас ҳолдаги ва протоплазматик ёғлар ҳар хил биохимиявий вазифаларни бажаради.

Ёғлар, стероидлар ва фосфолипидлар ҳужайралар структурасини ҳосил қилишда ҳамда биохимиявий процессларда муҳим аҳамиятга эга. Мумлар биохимиявий нуқтаи назардан қараганди, юқоридаги бирикмаларга нисбатан бирмунча инерт ҳисобланади. Гликолипидлар ҳам үсимликлар хлоропластидаги муҳим биохимиявий процессларда иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

ЁҒЛАР ВА МОЙЛАР

Ёғлар үсимликлар таркибидаги жуда күп бўлиб, аксарият запас модда сифатида учрайди. Үсимлик ёғлари мойлар деб аталади. Мойлар үсимликларнинг деярли ҳамма қисмida учрайди. Одатда, улар үсимликларнинг вегетатив органларида мева ва

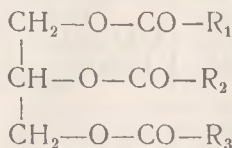
Группадагы нисбатан бирмүнчә кам бўлади. Масалан, мойлар ўсимликлар баргиди, илдизида улар қуруқ моддасининг 2% га шинни ташкил этса, мева ва уруғлари 50% дан ҳам кўп бўлади. Ҳар хил ўсимликлар уруғи таркибидаги мой миқдори жадвалда берилган.

8- жадвал

Ҳар хил ўсимликлар уруғи таркибидаги мой миқдори (қуруқ моддасига нисбатан % хисобида)

Ўсимликлар	Мой миқдори
Еренгок	40,2—60,7
Канакунжут	45,1—58,5
Наша ўсимлиги	30,0—38,9
Кунжут	46,2—61,0
Зигир	36,8—49,5
Кукнори	42,5—57,0
Ёнғоқ	60,0—74,0
Индов	38,0—49,5
Рұза	17,2—28,3
Кунгабогар	23,5—45,0

Мойлар қўйидаги умумий тузилишга эга:



$\text{R}_1, \text{R}_2, \text{R}_3$ — ёф кислоталарнинг радикаллари.

Ёғлар юқори молекулали ёф кислоталарнинг уч атомли спиртлар (глицерин) билан ҳосил қилган мураккаб эфирлари дар. Шу сабабли бундай тузилган ёғлар *триглицеридлар* деб ҳам аталади. Ёғларнинг физик-химиявий хусусиятлари глицерин билан эфир боғларини ҳосил қилувчи ёф кислоталар табиати билан аниқланади. Ёғлар таркибидаги ёф кислоталар хилмати бўлиб, улар сони йилдан-йилга ортиб бормоқда. Ёғлар таркибидаги учрайдиган ёф кислоталар қолдиғи асосан шохланмаган жуфт углерод атомларидан иборат булиб, C_2 дан C_{22} гача боради. Шохланган ёки қисқа занжирли (C_6 дан кам бўлган) ёф кислоталар ҳамда тоқ углерод атомларидан ташкил топган ёф кислоталар ўсимликлар таркибидаги камдан-кам учрайди. Триглицеридларнинг таркибий қисмини ташкил қилувчи бирон-бир қисқа занжирли ёф кислоталар шу пайтгача аниқланмаган. Бироқ замонавий ута сезгир газли хроматография усули ёрдамида мойлар таркибидаги тоқ углеводли ёф кислоталар аниқланган.

Мойлар таркибидаги учрайдиган барча ёф кислоталар тўйинланган ва тўйинмаган ёф кислоталардан иборат. Ўсимлик мойлари-

да энг күп учрайдиган ва жуда күп тарқалган түйинмаган кислоталарга олеинат, линолат ва линоленат кислоталар киради. Үсимлик мойларининг дунё бўйича запасининг 60% даги күпроғини олеинат, линолат кислоталар ташкил этиши аниқланган. Шунинг учун ҳам үсимлик мойлари оддий шароити суюқ бўлади. Үсимликларда учрайдиган түйинмаган ёф кислоталар 9- жадвалда келтирилган.

Юқорида айтилган ёф кислоталардан ташқари, баъзи үсимликлар таркибида фақат шу үсимлик мойлари учун хос бўлган камдан-кам учрайдиган ёф кислоталар күп миқдорда тўпланади.

9-жадвали

Үсимлик мойлари таркибидаги тўйинмаган ёф кислоталар

Кислоталар	Умумий формуласи	Структура формуласи
Пальмитилолеинат	C ₁₆ H ₃₀ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₅ CH=CH(CH ₂) ₇ COOH
Олеинат	C ₁₈ H ₃₄ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₇ CH=CH(CH ₂) ₇ COOH
Линолеат	C ₁₈ H ₃₂ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₃ (CH ₂ CH=CH) ₂ (CH ₂) ₇ COOH
γ-липолеинат	C ₁₈ H ₃₀ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₃ (CH ₂ CH=CH) ₃ (CH ₂) ₄ COOH
Линоленат	C ₁₈ H ₃₀ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₂ —CH=CH—(CH ₂) ₃ (CH ₂) ₄ COOH
Арахидонат	C ₂₀ H ₃₂ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₃ (CH ₂ CH=CH) ₄ (CH ₂) ₃ COOH
Ацетэркуат	C ₂₄ H ₄₆ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₇ CH=CH(CH ₂) ₁₃ COOH
Ксименицинат	C ₁₈ H ₃₀ O ₂	CH ₃ (CH ₂) ₅ CH=CH—CH=C=(CH ₂) ₇ COOH
Микомицинат	C ₁₃ H ₁₀ O ₂	HC≡C—C=C—CH=C—CH=CH—CH=CH— —CH=CH—CH ₂ —COOH

Үсимлик мойларида күп учрайдиган тўйинган ёф кислоталарга пальмитат ва лауринат кислоталар киради. Шу билан бирга үсимликлар таркибида, қисман бўлса-да, эркин ҳолда учрайдиган ацетат, пропионат, мой кислота, валерианат ва бошқа кислоталар ҳам бўлади. Бу кислоталар 10- жадвалда келтирилган.

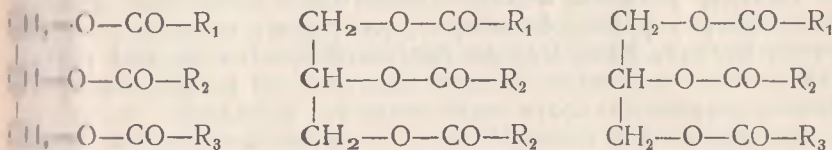
10-жадвали

Үсимлик мойлари таркибидаги тўйинган ёф кислоталар

Кислоталар	Умумий формуласи	Структура формуласи	Эринг темиги ра гуру чи
Мой кислота	C ₄ H ₆ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₂ —COOH	-5,0
Капронат	C ₆ H ₁₂ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₄ —COOH	-4,0
Каприлат	C ₈ H ₁₆ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₆ —COOH	+16,0
Капринат	C ₁₀ H ₂₀ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₈ —COOH	+31,0
Лауринат	C ₁₂ H ₂₄ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₁₀ —COOH	+43,0
Миристинат	C ₁₄ H ₂₈ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₁₂ —COOH	+51,0
Пальмитат	C ₁₆ H ₃₂ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₁₄ —COOH	+62,0
Стеаринат	C ₁₈ H ₃₆ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₁₆ —COOH	+70,0
Арахицнат	C ₂₀ H ₄₀ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₁₈ —COOH	+78,0
Бехенат	C ₂₂ H ₄₄ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₂₀ —COOH	+80,0
Лигноцерат	C ₂₄ H ₄₈ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₂₂ —COOH	+84,0
Церотат	C ₂₆ H ₅₂ O ₂	CH ₃ —(CH ₂) ₂₄ —COOH	+87,0

Масалан, хантал (горчица) ва индов (рапс) ўсимликлари мөйида 40—50% га яқин эруқ кислота учрайди. Қанакунжут ўсимлигининг мойи рицинат кислотага бой бўлади. Баъзи ўсимликлар таркибида учрайдиган ёғ кислоталар ҳалқали тузилишади.

Ўсимлик мойларини ташкил этувчи триглицеридлар бир хил кислоталардан ёки аралаш ёғ кислоталардан ташкил топган мөйида. Қўйида мойларни ташкил этувчи триглицеридлар формуласи берилган:



Ўсимлик мойлари аксарият $\text{R}_1\text{R}_2\text{R}_3$ типдаги, яъни аралаш ёғ кислоталардан иборат триглицеридлардан ташкил топган. Арашди ёғ кислотали мойларга пахта мойини мисол қилиб кўрсану мумкин. Пахта мойида 40% линолат, 31% олеинат ва 20% стеаринат кислота бўлади. Баъзи мойлар таркибидаги ёғ кислоталар миқдори 11- жадвалда берилган.

11-жадвал

Баъзи мойлар таркибидаги ёғ кислоталар миқдори

Кислоталар	Пахта мойида	Ёғ кислота миқдори (% хисобида)		
		Кунгабокар мойида	Зигир мойида	Маккақуҳ- ори мойида
стеаринат	20	—	12	15
олеинат	2	9	12	15
линолат	31	39	19	24
линоленат	40	46	16	61
—	—	—	52	—

$\text{R}_1\text{R}_2\text{R}_3$ гипдаги триглицеридлар ўсимликлар таркибида кам тарийди. Масалан, зайдун дараҳтидан олинган мой 82% олеинат кислотадан ташкил топган, $\text{R}_1\text{R}_1\text{R}_1$ типдаги триглицеридлар эса ширгача ўсимликлар таркибидаги мойлардан топилмаган.

Хозиргacha 1300 хилдан ортиқ ёғ маълум бўлиб, улар таркибларни ёғ кислоталар ва ҳосил қилган глицеридларининг турига бир бир-биридан фарқ қиласи.

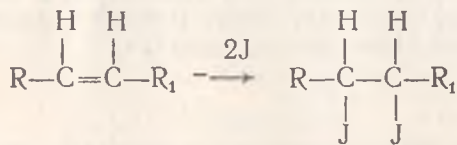
Ўсимлик мойлари соғ триглицеридлардан иборат бўлмай, салки таркибида оз бўлса-да, бошқа бирикмалар ҳам учрайди. Мойларининг 95—98% ни глицеридлар, 1—2% ни эркин ёғ кислоталар, қисман каротиноидлар ва витаминалар ташкил этади.

Ёгларни характерловчи бир қатор курсаткичлар бўлип, уларнинг амалий аҳамиятга эга бўлган баъзи физик-химияни хоссаларини ифодалайди. Буларга кислота, йод, совунланиш сонлари ва ёгларнинг эриш температураси киради.

Ёгларнинг кислота сони. 1 г ёғ таркибидаги эркин ёғ кислоталарни нейтраллаш учун сарфланган калий ишқорнинг миқдорми билан ифодаланадиган сон ёгларнинг кислота сони деб аталади. Бу сон ёғнинг сифатини ифодаловчи муҳим курсаткичлардан бири ҳисобланади.

Одатда, ўсимлик мойлари таркибида жуда кам эркин ёғ кислоталар учрайди, бинобарин, уларнинг кислота сони ҳам кичик бўлади. Узоқ муддат сақланиб қолган ва хом уруғдан тайёрланган мойларда эркин ёғ кислоталар миқдори юқори иш демак, уларнинг кислота сони ҳам катта бўлади.

Ёгларнинг йод сони. 100 г ёғни бириктириб олган йоднини грамм миқдори билан ифодаланадиган сон ёгларнинг йод сони деб аталади. Бу сон мойлар таркибига кирадиган ёғ кислота ларнинг тўйинмаслик даражасини ифодалайди. Йодни бириктириб олиш реакцияси қўйидагича боради:



Йод сони қанча катта бўлса, ёғ шунча суюқ бўлади. Одатда, суюқ ёгларни озиқ сифатида истеъмол қилиб бўлмайди. Лекин улардан турли бўёқлар, лок, олифа ва бошқалар тайёрлашда фойдаланилади. Баъзи ўсимликлар мойининг йод сони қўйидаги жадвалда берилган.

12-жадвал

Баъзи ўсимликлар мойининг йод сони

Мой манбани	Йод сони
Арпа мойи	63
Пахта мойи	110
Соя мойи	130
Кукнор мойи	146
Каноп мойи	150
Зиғир мойи	174

Йод сони 85 дан кичик бўлган мойлар қўримайдиган, 130 дан катта бўлган мойлар яхши қурийдиган мой ҳисобланади.

Тропик мамлакатларда ўсадиган ўсимликлар мойининг йод сони кичик булиб, одатда, қаттиқ, аксинча, шимолий район-

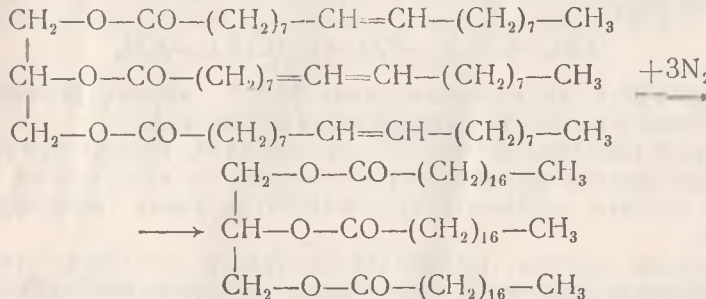
арда ўсадиган ўсимликлар мойи суюқ булиб, йод сони анча өтта булади. Ўсимликларнинг ўсиш жойи жанубдан шимолга ўтириб боришига қараб, улар мойининг йод сони ҳам ортиб боради. Масалан, Тошкент шароитида ўстирилган зигирнинг йод сони 154 га teng бўлса, Москвада 180 га, Архангельскда 105 га тенг булади.

Из мой таркибидаги эркин ва боғланган ёф кислоталарни иштраблаш учун сарфланган калий ишқорининг миқдори ёфтарнинг совунланиши сони деб аталади.

Мойлар химиявий жиҳатдан бирмунча турғун бирикма ҳисобланади. Лекин улар кислота ва ишқор таъсирида эфир боғларнинг уэилиши ҳисобига осон парчаланиши натижасида эркин ёф кислоталар ва глицерин ҳосил булади.

Мойлар узоқ вақт сақланганда тахир, қуланса ҳидли ва ғомми ёмон булиб қолади. Улар ҳар хил ташқи факторлар, ғумладан, сув, ҳаво ва ёруғлик таъсирида бузилади. Мойларнинг бузилиши натижасида ҳосил бўлган турли моддалар, масалан, альдегидлар, кетонлар ва баъзан ҳосил буладиган мой кислоталар қўланса ҳидли ва тахир мазали булади.

Мойларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири тўйинма-
ни ёф кислоталардаги қўш боғга водород атомини бириктириш
були билан борадиган гидрогенланиш реакциясиadir:



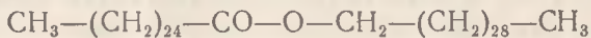
Юқоридаги реакция натижасида суюқ мойлар қаттиқ мойларга айланади. Бу реакция, айниқса, суюқ ўсимлик мойларни қаттиқ мойлар (маргарин) олишда кенг қўлланилади.

Мумлар

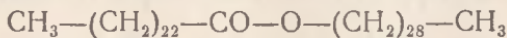
Мумлар оддий липидлар группасига мансуб булиб, юқори молекуляр бир атомли спиртлар ва юқори молекуляр ёф кислоталариининг эфири ҳисобланади. Церонлар деб аталадиган муреккаб эфирлар мумлар асосини ташкил этади. Табиий мумлар таркибида юқорида кўрсатилган эфирлардан ташқари, оз миқдорда спирт, эркин ёф кислоталар ва қисман тоқ карбон атомларидан иборат бўлган углеводородлар ҳамда қисман рангли ва хушбуй моддалар учрайди.

Мумлар олинишига қараб, үсимлик, ҳайвон мумлари ва қи-
зилма мумларга бўлинади. Булар, айниқса, үсимликларнинг
барги, меваси, новдалари ва танасида оз миқдорда бўлса-ла,
тез-тез учрайди ва юпқа қатлам ҳосил қиласди. Кўп мевалар
нинг узоқ вақт бузилмасдан сақланиши ана шу мум қатлами-
нинг сифатига боғлиқ бўлади.

Мумлар ҳар хил рангдаги (кўпинча сариқ ва кўкимтири)
қаттиқ моддалардир. Эриш температураси 30—90°. Мумлар
таркибида мойларда учрайдиган оддий ёғ кислоталар билан бир
қаторда, уларнинг ўзига ҳос бўлган юқори молекуляр ёғ кисло-
талар ва спиртлар ҳам борлиги аниқланган бўлиб, улар эркин
ҳолда ва мураккаб эфирлар шаклида учрайди. Узум мевала-
ридаги мум қатламида эркин пальмитинат кислота, юқори
молекуляр спиртлардан энкопрал, церил, мерицил билан эфири
ҳосил қиласди. Бу мумлар таркибида цератинат кислоталар ҳам
топилган. Жанубий Америкада ўсадиган баъзи пальма дарахти
баргларида қалинлиги 3—5 мм гача етадиган мум қатлами бў-
либ, у карнауб муми деб аталади. Бу мум, асосан церитинат
мерицил эфирдан иборат:



Унинг таркибида кўп миқдорда карнаубат-мерицил эфири
ҳам учрайди:



Карнауб муми сарғиш-кулранг бўлиб, асосан, үсимликлар
таркибидаги намни буғланиб кетишдан сақлайди.

Турли қазилмалар таркибидан, масалан, қўнғир кўмир ва
торфдан монтан муми ажратиб олинган, бу мум, асосан, мон-
танат кислота $-\text{CH}_3-(\text{CH})_{26}-\text{COOH}$ ва унинг эфирларида
иборат.

Мумлар ёруғлик, юқори температурага ва бошқа табии
таъсиirlарга чидамли бўлади. Улар мойларга нисбатан анча
ёмон гидролизланади, шу сабабли узоқ сақланиши мумкин.
Үсимлик мумларнинг биологик функцияси турли органларни
сувсизланишдан ёки ортиқча намланишдан ва микроорганизм-
лар таъсиридан сақлашдан иборат.

Фосфатидлар

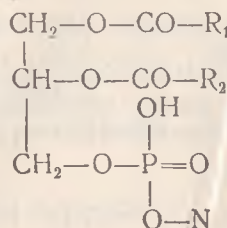
Фосфатидлар ҳам худди мойлар каби, юқори молекуляр ёғ
кислоталарнинг кўп атомли спиртлар билан ҳосил қиласган му-
раккаб эфири бўлиб, улар таркибида қўшимча равишда фосфат
кислота қолдиги ва асослар учрайди.

Фосфатидлар таркибида юқори молекуляр ёғ кислоталардан
пальмитинат, стеаринат, линолинат, ленолат, арихидат ҳамда
лигноглицерат кислоталар бўлиб, улар бир ёки иккни молекула,
фосфат кислота эса ҳар вақт бир молекула бўлади. Таркибида

молекула фосфат кислота тутувчи баъзи инозитfosфатид-
бундан мустасно. Фосфатидлар таркибида учрайдиган азот-
бирикмалар ҳар хил бўлиши мумкин.

Фосфатидлар ёғсимон қаттиқ моддалар бўлиб, рангиз, ҳа-
тади тез қорайиб кетади, органик эритувчиларда яхши эрийди.
Билан эмульсия ёки коллоид эритмалар ҳосил қиласди. Фос-
фатидлар таркибида фосфат кислота бўлиши туфайли бу би-
рикмаларнинг реакцион қобилияти ёғларнига нисбатан анча
этифири. Фосфатидлар оқсиллар билан бирикиб, липопротеин
браналар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар ҳужайра ва унинг
органидларида моддалар ўтишини бошқариб туради. Ҳужай-
ринг баъзи органоидларида, масалан, хлоропластларда
фосфатидлар кўп бўлади. Улар айниқса дуккакли ва мойли
усимликлар уруғида кўп учрайди. Масалан, чигит таркибида
1.7—1.8% ни, нұхатда 1.0—1.1% ни, бүғдойда 0.4—0.5% ни таш-
кил этади. Фосфатидлар экинлар уруғининг озиқ ва ем-харака-
тиллигидаги сифатини оширувчи моддалар бўлиб хизмат қиласди. Үсим-
ликлар таркибида бир неча хил фосфатидлар учрайди. Тарки-
бидаги спиртнинг характеристига кўра, улар фосфоглицеридлар ва
сфингофосфатидларга бўлинади.

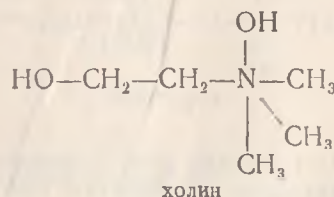
Глицерофосфатидлар. Бу фосфатидлар глицерин, юқори мо-
лекулляр ёғ кислоталар, фосфат кислота ва азот асосларидан
ташкил топган бўлиб, қўйидаги умумий куринишга эга:



R_1R_2 — ёғ кислоталар қолдиги, N — азот асослари.

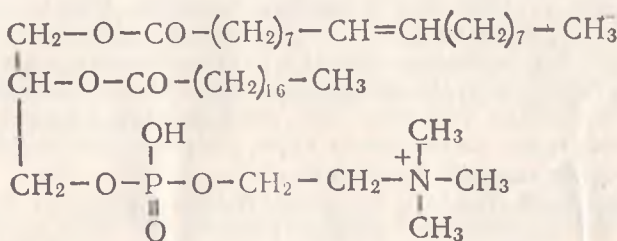
Фосфатидлар таркибидаги азот асосларининг характеристига
таркибидаги азот асосларидан ташкил топган бўлиб, қўйидаги
лецитинлар, кефалинлар ва сфингофосфатидларга бўли-
ниди.

Лецитинлар ёки холинфосфатидлар. Булар үсимликлар би-
лон ҳайвонлар организмидаги энг кўп тарқалган фосфатидлар-
нир. Улар таркибидаги азот асосини холин ташкил этади. Хо-
лин ўта ишқорий модда бўлиб, сувда ва спиртда яхши эрийди.
У қўйидагича ифодаланади:



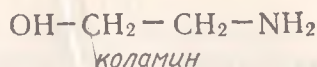
Холин тегишли ферментлар таъсирида таркибидаги метил группаларни бошқа бирикмаларга бериши туфайли моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга. Қўпинча лецитин таркибидаги ёғ кислоталарнинг бири туйинмаган, иккинчи туйинган кислоталар бўлади. Таркибидаги ёғ кислотанинг табиатига ва фосфат кислотанинг тутган ўрнига қараб холинфосфатидлар бир-биридан фарқ қиласади. Фосфат кислота глицерининг α -ёки β -карбон атомида жойлашишига қараб, улар α - ва β -лецитинларга бўлинади.

Кейинги йилларда ўтказилган текширишлар натижасида ўсимликлар таркибида фақат α -лецитинлар борлиги аниқланган. β -лецитинлар табиатда топилмаган. Лецитин қўйидагича тузилган:

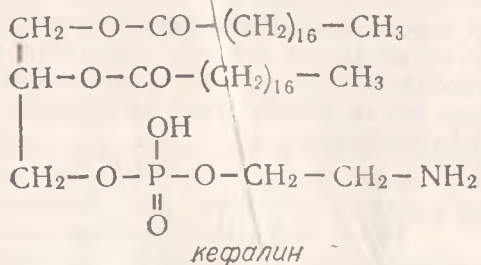


Лецитинлар тегишли фермент ёки ишқор таъсирида таркибий қисмларга ажралади.

Кефалинлар, яъни коламинфосфатидлар ҳам худди лецитинларга ухшаш тузилган, фақат кефалинлар таркибида холин ўрнида этаноламин ёки коламин бўлади:

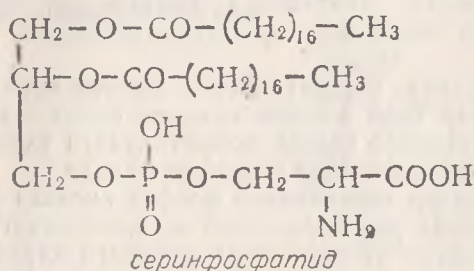


Кефалинлар қўйидагича тузилган:

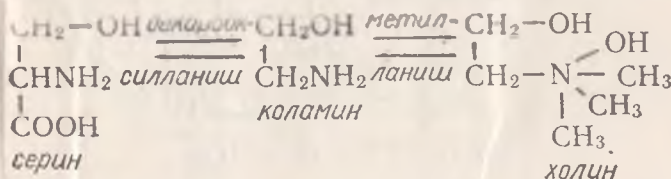


Кефалинлар ҳам табиатда кенг тарқалган, лекин ўсимликлар таркибида лецитинларга нисбатан кам учрайди.

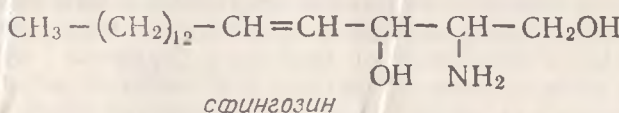
Серинфосфатидлар таркибидаги азот асосини серин аминогруппаси ташкил этади:



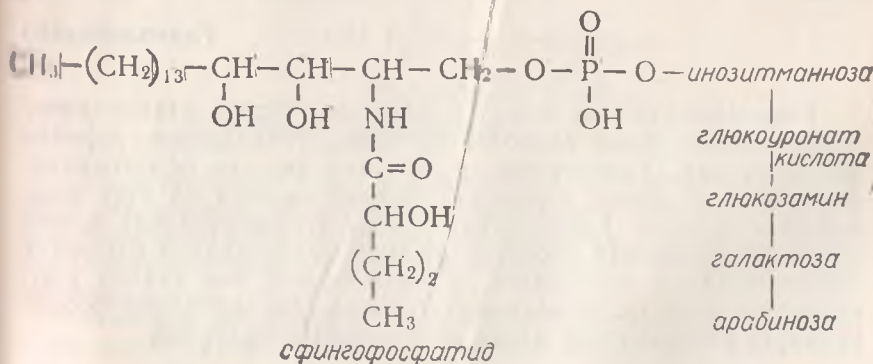
Серинфосфатидлар таркибида эркін карбоксил группа бүйінші улар бирмунча кислотали характерга эга эканлигини атқарады. Барча глицерофосфатидлар бир-бирига айланип тұрады, чунки улар бир-биридан фақат азот асослари билан киелді, холос. Бу реакция қуйидагича боради:



Сфингофосфатидлар. Булар таркибидаги юқори молекуляр яғни кислота, икki атомлы аминоспирт (сфингозин) билан пептид болғорқағы бириккап бұлады:



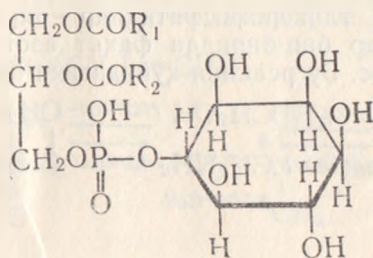
Баъзи бир үсимликларнинг уруғида қуйидаги тузилишга эга өтілгән сфинголипидлар борлығы аникланган. Күпинчә улар фитосфинголипидлар деб аталады.



Сфингофосфатидлар эфирларда эримайды, уларни ажратып олишда ана шу хусусиятидан фойдаланылади. Гұза чигиридан, бүгдей, зипир донидан, кунгабоқар пистасидан, ерәнғөң үй бошқа үсимликлар мевасидан фитосфинголипидлар ажратып олинган.

Инозитфосфатидлар. Фосфатидларга мансуб бұлган бу бирикмалар таркибида олти атомлы ҳалқали спирт — инозит бұлады. Инозитфосфатидлар бошқа фосфатидларга үхашаш бұлып, фақат азот асоси үрнида инозит бириккан бұлады.

Инозитфосфатидлар таркибидаги фосфат кислота сонига қарб, монофосфат, дифосфат, трифосфат және инозитфосфат құйидаги күрнишда бұлады. Энг содда тузилған инозитфосфат құйидаги күрнишда бұлады:

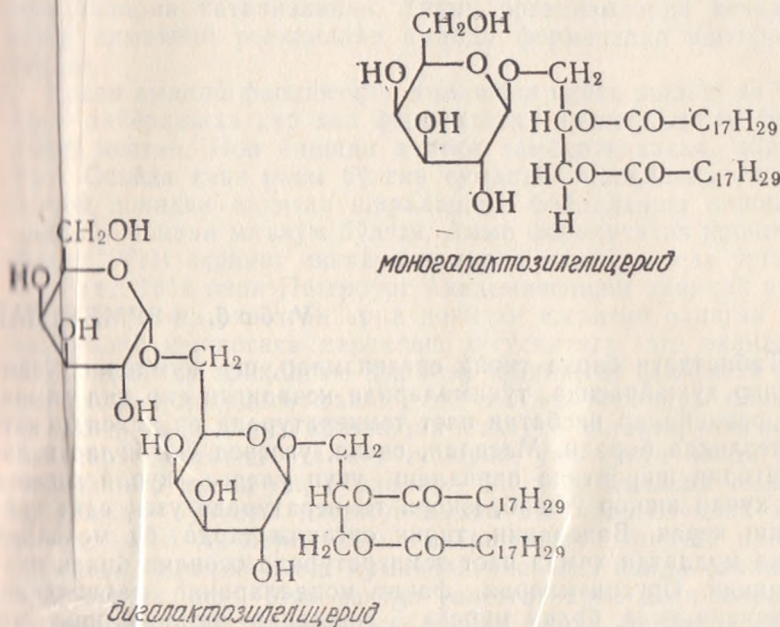


Инозиттің бир неча хил изомери бұлғанлиги сабабли, инозитфосфаттарнинг тури ҳам күп бұлиши керак, деб таҳмин қилинади. Үсимликлардан тузилиши бирмунча мураккаб рациональдегі инозитфосфаттар ҳам ажратып олинған бұлып, улар таркибида инозит үзілескен кислоталардан ташқари, углеводородлар ҳам учраши аниқланған.

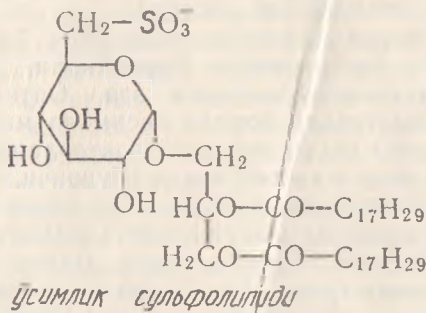
Гликолипидлар

Гликолипидлар мураккаб бирикмалар булып, глицериннинг бирор шакар билан гликозид бое орқали бирикиши туфайли ҳосил болады. Гликолипидлар фосфатидлар үзілескен сферикалық формада болады. Гликолипидлар бары түқималарнинг асосий липидди компоненти ҳисобланады. Хлоропластлардан ҳозирғача триглицеридлар топтылмаган, фосфолипидлар эса ҳаддан ташқари кам учрайды. Үсимликлар барында гликолипидлар фосфатидларга нисбатан беш мартада күп булиши аниқланған.

Гликолипидларга мансуб бўлган асосий вакилларнинг хинийи тузилиши қуйидагича:



Хлоропластлар таркибидаги липидлардан таркибида олтин-тутурт тутувчи гликолипидлар ҳам ажратиб олинган:



Ўсимлик сульфолипиди

Сульфолипидлар барглар тўқимасида кўп тарқалғац, шунинг учун ўсимликлар фотосинтетик аппаратининг фаолиятида муҳим роль ўйнаса керак, деб тахмин қилинади. Бундан ташқари, гликолипидлар запас углеводлар вазифасини бажариши ҳам мумкин.

Ҳозиргача маълум бўлган ўсимлик гликолипидлари таркибида фақат галактоза шакари учрайди. Бироқ улар таркибида бошқа шакарлар учраши ҳам эҳтимолдан холи эмас.

V б о б. ФЕРМЕНТЛАР

Табиатдаги барча тирик организмлар, шу жумладан, үсімліктіктер құжайрасыда, тұқымаларида кечадиган ҳар хил химиявий реакциялар нисбатан паст температурада ва ниҳоятда катта тезликда боради. Масалан, оқсил, углевод ёки ёғларни лаборатория шароитида парчалаш учун уларга күчли кислота ёки күчли ишқор құшиб, юқори температурада узоқ вақт қайнатып керак. Ваҳоланки, тирик организмларда бу моддалар қисқа муддатда ҳамда паст температурада осонлик билан парчаланади. Организмларда фақат моддаларнинг парчаланиш реакцияси эмас, балки мураккаб моддалар ҳосил бўлиши ҳам осонлик билан амалга ошади. Чунки тирик организмлар таркибида химиявий реакцияларни тезлатадиган маҳсус катализаторлар бўлади. Оқсил табиатига эга бўлган бу катализаторлар ферментлар ёки энзимлар деб аталади.

Ферментлар баъзи хусусиятларига кўра бошқа катализаторлардан кескин фарқ қиласиди. Биринчидан, улар ниҳоятда самарали таъсир этиш хусусиятига эга. Оптималь шароитда (яъни паст температурада нормал босим ва маълум қийматга эга бўлган мұхитда) анорганик катализаторларга нисбатан жуда катта тезлик билан таъсир этади. Чунончи, водород пероксидни сув ва атом ҳолидаги кислородгача парчаловчи каталаза ферментининг таъсири шу реакцияни катализловчи темир ионларига нисбатан 10^{-8} — 10^{-11} марта юқори. Иккинчидан, ферментлар специфик таъсир қилиш хусусиятига эга. Бошқача айтганда, ҳар бир фермент, одатда, фақат битта химиявий реакцияни ёки бир хил типдаги бир группа реакцияларни катализлайди. Масалан, сахароза ферменти фақат сахарозани парчалайди. Шунга ушаш дисахаридларга эса таъсир қилмайди. Анорганик катализаторлар бундай хусусиятга эга эмас. Учинчидан, құжайрадаги биохимиявий процесслар ферментлар ёрдамида қатъий равишда бошқарып турилади. Ферментларнинг бундай хусусияти уларнинг ажралмас мұхим хусусияти ҳисобланади. Тўртинчидан, ферментлар иштирокида катализланадиган реа-

доираси бирмунча кенг булиб, улар тирик организм-
кечадиган оксидланиш-қайтарилиш, гидролиз, изомери-
зация, турли группаларнинг қўчиши ва шунга ухаш бир қатор
химияларни катализлайди. Тирик организмларда кечадиган
химиявий реакциялар амалда ферментлар иштироқида
боради.

Осои амалий фаолиятида, хомашёни қайта ишлаш ва озиқ-
тайёрлашда ҳар хил ферментатив процесслардан фойда-
келган. Нон ёпишда ачитқи замбуруғлардан, айниқса,
Осиёда кенг расм бўлган сумалак пиширишда унаётган
денидан олинган ширалардан фойдаланиш кишиларга
замондан маълум бўлган. Аммо ферментатив процесслар
XVIII асрнинг иккинчи ярмидан илмий асосда ўрганила-
ди. 1814 йили Петербург Академиясининг ҳақиқий аъзоси
К. С. Кирхгоф унаётган арпа денидан ажратиб олинган шира-
матни шакаргача парчалаш хусусиятига эга эканлигини
бўлиб аниқлаган. Кирхгоф ўзининг бу кашфиёти билан
ферментлар ҳақидаги фанга асос солган. Француз олимлари
А. Пайен ва Х. Персо крахмални шакарга айлантирувчи модда-
ни спирт ёрдамида чўкмага тушириб, уни кукун ҳолда ажра-
тиб олишга муваффақ бўлдилар. Улар бу моддани диастаза
(diastaza — бўлувчи, ажратувчи) деб атадилар. Шундай қилиб,
А. Пайен ва Х. Персо ферментларни қуруқ эрувчан препарат
шиклида ажратиб олиш мумкинлигини 1863 йилда биринчи бў-
либ аниқладилар. Ўша вақтда унаётган арпа дени ширасидан
ферментатив активликка эга бўлган қуруқ препаратлар оли-
шини ғоят муҳим аҳамиятга эга эди. Чунки бу биринчидан,
ферментлар материал асосга эга эканлигини кўрсатса, иккин-
чилини, уларнинг таъсирини «ҳаётий куч» билан борловчи вита-
логик тушунчаларга зарба берган эди.

Ферментларни ўрганиш соҳасида эришилган ютуқлар ачит-
ки замбуруғлар таъсирида бораётган ачиш ёки бижгиш про-
цесслари билан боғлиқ. Фермент (*fermentum* — ачиш) сўзи-
нинг луговий маъноси ҳам шу процессларни ифодалайди.

XIX аср охирларида машҳур немис химиги Юстис Либих
билан микробиология фанига асос солган буюк француз олими
Луи Пастер ўртасида ачиш процессининг табиати тўғрисида
жуда катта мунозара бўлган. Бу мунозарада ўша даврнинг кўп-
гина атоқли олимлари ҳам иштирок этгандар. Юстис Либих ва
унинг ҳамфирлари ачиш процессини тирик организмлардаги
маҳсус химиявий моддалар (ферментлар) билан боғлагандар ва
уларнинг таъсири ҳужайрининг фаолияти билан боғлиқ эмас,
деб тушунтиргандар.

Шуни айтиш керакки, бу фикр ўсимликлар билан ҳайвон-
лардан осонлик билан ажратиб олинадиган диастаза, инвертаза
иа бошқа шулар каби эрувчан ферментларнинг мавжудлигига
исосланган эди. Либих ҳужайрада крахмални шакарга айлан-
тирадиган фермент бор экан, шакарни спиртгача ачитадиган

фермент ҳам албатта бұлади деб таъкидлайды. Бироқ у бу фикри тажрибада исботлаб беролмади.

Луи Пастер үз тажрибаларынг асосланиб, ачиш процессини ачитқи замбуруғларнинг фаолияти билан боғлайды. У фермент ларнинг таъсири ва хусусияти ҳужайра билан чамбарчас болған, уларни ҳужайрадан ажратиб бұлмайды, деган фикри илгари сурган. Шунни ҳам айтib үтиш керакки, Луи Пастер нинг үзи ҳам турли үйл билан ачитқи замбуруғлардан ҳужайрасиз шира ажратиб олиб, спиртли ачиш процессини кузатмоқчи бұлған. Лекин унинг бу уринишлари натижасиз чиққан.

Уша даврда ачитқи замбуруғларнинг фаолияти билан боғлиқ бұлған ва фақат тирик ҳужайраларда үз таъсирини күрсатидиган ферментлар «ташкыл топған ферментлар» деб номланған. Бунга қарши, үсімлік тұқымалари ширасидан иборат бұлған ва ҳужайрадан ажратиб олғандан кейин ҳам үз активитигини күрсатаверадиган диастаза, инвертаза каби ферментлар «ташкыл топмаган ферментлар» деб аталған. «Ташкыл топмаган ферментлар»ни В. Қюнье (1878) энзим (грекча ән зимон — ачитқи ичіда) деб аташни таклиф қылған.

Луи Пастер билан Юстис Либих ва уларнинг тарафдорлары үртасидаги тортишув бир неча йиллардан кейин немис олимі Э. Бухнер томонидан ҳал қилинди. У 1897 йили ачитқи замбуруғларни құм билан эзіб, 500 атмосфера босым остида сиқиши үйлі билан ҳужайра эритмасини олишга мұваффақ бўлди. Бу эритма таркибнда тирик ҳужайралар бўлмаса ҳам, улар шакарларнан ачитиш хусусиятига эга эди.

Шундай қилиб, ачитқи замбуруғлар фермент әмас, балки таркибда фермент тутғанлығы учун шакарни спиртгача ачинтиш хусусиятига эга эканлығы аниқланды. Бухнер бу тажрибаси билан Пастер ва Либих үртасидаги тортишувга чек қўйди. Шу билан бирга ферментларни «ташкыл топған» ва «ташкыл топмаган ферментларга бўлиш ҳам үз аҳамиятини йўқотди. Бухнернинг ишлари ферментларни ажратиб олишда ва тозалашда янги давр бошлаб берди.

Ферментлар ҳақидаги таълимотнинг кейинги ривожланиши физика ва коллоид химия фанлари эришган ютуқлар билан боғлиқ. Бунда ферментларни тозалаш усулларини такомиллаштиришга, уларнинг физик-химиявий хусусиятларини ўрганишга алоҳида эътибор берилди.

Оксидланиш-қайтарилиш процессларида иштирок этадиган ферментларни ўрганиш борасидаги тадқиқотларга асосланиб, асримизнинг бошларыда А. Н. Бах ва В. И. Палладин оксидланиш процессларининг назарий асосларини яратдилар. Шунингдек, М. Михаэлис ва М. И. Ментенлар 1913 йили ферментатив реакциялар кинетикасини ишлаб чиқдилар.

ХХ аср бошларыда немис олимі Р. Вильштеттер ферментларни тозалаш ва уларнинг химиявий хоссаларини аниқлаш юзасидан жуда катта ишлар қылды. У ферментлар иккى ком-

ниспетли моддалардир, деган самарали гояни илгари сурди. Иштептер соф ҳолда ажратиб олган фермент препаралари иштептер соф бўлмаган ферментлар активлигига нисбатини минглаб марта юқори эди. Вильштеттер ферментларни ташқари тозалаш натижасида улар таркибидаги у вақтдан маълум бўлмаган қандайдир моддалар (коферментлар) йўқолиши туфайли уларнинг активлиги пасайиб кетишини шундан ва шу сабабли уларни батамом тозалаб бўлмайди, яна потури фикрни айтган. Шу билан бирга у ферментлар ишларга ҳам, углеводларга ҳам мансуб эмас, балки улар тақандай номаълум моддалардан иборат деб таъкидлайди.

1926 йили Б. С. Самнер биринчи бўлиб ўсимликлардан крисилган ҳолдаги фермент — уреаза олишга муваффақ бўлди. Кейинчи Д. Х. Нортроп ҳайвонлар организмидан худди шундай ферментлар олди. Юқоридаги олимларнинг ишлари туфайли ферментлар оқсил табиатига эга эканлиги узил-кесил ҳал қиласиди. Ҳозирги даврда ферментлар ҳақидағи таълимот биохимиюни фанининг муҳим ва энг тез ривожланадиган бўлимларидан бирни ҳисобланади.

ФЕРМЕНТЛАРНИ АЖРАТИБ ОЛИШ ВА ТОЗАЛАШ

Гирик организмлар таркибида жуда кўп хилма-хил ферментлар бўлиб, улар ҳужайра шираси ва ҳужайра органоидтарида (ядро, митохондрий, хлоропласт, эндоплазматик тўрда) ҳисобланади. Ўсимликларнинг турли қисмларида ҳар хил макторда фермент бўлади. Улар унаётган уруғда ва донда айланади куп. Масалан, соя донида мочевинани парчалайдиган гранула ферменти, картошка тугунағида крахмал синтезланишини штирик этадиган фосфорилаза ферменти кўп учрайди.

Ферментлар ўта беқарор ва активлигини осон йўқотувчи борикмалар ҳисобланади, шунинг учун уларни ажратиб олишда тозалашда махсус усуслар қулланилади. Ҳар бир ферментни ажратиб олиш учун қайси усульнин танлашда унинг ўзига хос мөнгистарларини ҳисобга олиш керак.

Ферментларни ажратиб олиш ва тозалаш усусларининг барча босқичлари улар денатурацияга учрамайдиган шароитда борилади. Паст температура, мухит pH нинг доим бир хил оғир металл тузларининг бўлмаслиги ва ҳоказолар ана шундай шароит ҳисобланади.

Деярли барча ферментларни ажратиш учун аввало ўсимликлар тўқимаси ҳовончада ёки гомогенизатор деб аталадиган шундие асбобларда майдаланади. Бунда куп ферментлар эритроцитларни ўтиб кетади. Лекин бир қанча ферментлар тўқималар борчалангандан кейин ҳам эритмага утмаслиги мумкин, чунки барча ҳужайранинг структура тузилмалари ҳисобланган митохондрий, хлоропласт ва бошқа мембрана системалари билан борчаланган бўлади. Боғланган бундай ферментларни ажратиш учун аввало структура тузилмаларини махсус усуслар билан

парчалаш керак. Структура тузилмалари бир қанча механизмнен усуллар (құм, майдаланған шиша, қаттың нейтрал тузлар), қайта-қайта музлатыш ва эритиши, органик эритувчиш (этанол, бутанол, ацетон, глицерин ва бошқалар) таъсирида парчаланади.

Кейинги йилларда ҳужайра структураларини парчалашпа күпинча детергент деб аталадиган маңсус моддалар ишлатылади. Детергентлар жуда катта юза активлигига эга бұлған моддалардир. Улар оз миқдорда ишлатылганда ҳам ҳужайраның структура тузиямалари бузылып кетади. Детергент сифатында тритон-Х-100, натрий додецильфат, дезоксихолат ва бошқа моддалардан фойдаланилади. Айрим ҳолларда, масалан, ҳаддан ташқари пишиқ бұлған ҳужайра структураларини парчалашда юқори частотали товуш ва ультратовуш түлқинларидан ҳам фойдаланилади.

Ҳужайра, тұқымалар ёки ҳужайраның структура тузилмалари парчаланғандан сұнг уларның таркибидаги ферментлар сув, буфер эритмалар, нейтрал тузларның эритмалари ёки органик эритувчиштер ёрдамида экстракция қилиш йүли билан ажратиб олинади. Ажратиб олинған экстрактта ферменттің активликка эга бұлған оқсиллар билан бир қаторда, актив бұлмаган, чунончи структураларийн оқсиллар ва бошқа кичик молекулалардың бирикмалар ҳам бұлади.

Ферментлар экстракти таркибидаги кичик молекулалардың бирикмаларни ажратып учун диализ усули құлланилади. Диализ үрнігі, күпинча гель (сефадекс) орқали фильтрлаш усули құлланилади. Экстракт таркибидаги фермент бұлмаган оқсилларни ажратып да эса танлаб денатурация қилиш усули яхши натижә беради. Борди-ю, ажратиб олинаётгандың ферменттің температурасы чидамли бұлса (масалан, рибонуклеаза ферменті 90° да ҳам активлигини үзілтімайды) эритмадаги бошқа оқсиллар термик денатурация үзіліп билан, яғни 50—70° да маңлым вақтгача қиздириб чүкмәгә туширилади. Баъзан экстракт таркибидаги инерт оқсилларни кислотали мұхитда ҳам чүкмәгә тушириш мүмкін.

Юқорида айтилған усуулар ёрдамида денатурацияға учратып, чүкмәгә туширилған оқсиллар фильтрлаш ёки центрифугалаш усули билан ажратиб олинади. Кейин эритмадаги оқсилларни бирин-кетин чүктириш билан (унда оқсилларның турличылықтарынан көрінісін сипаттаудың мүмкінлегін сақтап) әзірлеуде өзара қарастырылады. Оқсиллардың мөлдөмдіктерін сипаттауда өзара қарастырылады. Оқсиллардың мөлдөмдіктерін сипаттауда өзара қарастырылады.

Күп фермент препаратлары тузлар ёрдамида фракциялардан ажратып усули билан гомоген ва кристалл холда олинған. Бұл усул оқсилларның маңлым температурада, нейтрал тузларның концентранттарынан эритмаларидегі чүкмәгә тушиши хасусияттарын асосланған. Мазкур усулда күпинча аммоний сульфат тузидан фойдаланилади, чунки у сувда жуда яхши эрийди, ұттоз температурада ҳам уининг эрүвчанлық хасусияти кам үзгәради.

Ферментларнинг изоэлектрик нуқтасига яқин бўлган рН да
брючанлик хусусиятининг камайиши уларни ажратиб олишда
муҳим аҳамиятга эга. Чунки оқсил табиатига эга бўлган фер-
ментлар ўз изоэлектрик нуқталарида бекарор булиб, осои чук-
мага тушади.

Ферментларни тозалашда *танлаб адсорбилаш усули* ҳам
тозаланилади. Мазкур усулда адсорбент (каолин, гидрооксила-
тил, күмир ва бошқалар) ферментли эритмага қўшилади ёки
илюкс шиша колонкаларни адсорбент билан тўлдириб, ундан
фермент эритмаси ўтказилади. Ферментларни танлаб адсорби-
лши усули икки хил йўл билан амалга оширилиши мумкин:
бунда адсорбент инерт оқсилларни бириткириб олиб, фермент-
ларни эритмада қолдириши мумкин ёки ферментлар адсорби-
лшиб, эритмада инерт оқсиллар қолади. Ферментларни адсор-
бентдан ажратиш учун улар турли буферли эритмалар ёрдами-
ла ғлоция қилинади.

Юқорида айтиб ўтилган усуллар ферментларни ажратиш ва
тозалашда кенг қўлланилади. Бироқ бу усулларни фермент-
ларни тозалашнинг сўнгги босқичларида қўллаш яхши натижа
бермайди. Чунки эритмада ажратиб олинаётган фермент билан
бир қаторда эрувчанлиги ва бошқа физик-химиявий хоссалари
бир бирига ўхшаш бўлган ҳар хил инерт оқсиллар ҳам бўлади.
Ажратиб олинаётган ферментларни бу оқсиллардан тозалаш
учун ион алмашинувчи хроматография ва электрофорез усул-
лари қўлланилади.

Ажратиб олинган ва тозаланган ферментнинг гомогенлиги
ультрацентрифуга, хроматография, электрофорез, гиль-фильтра-
ции каби усуллар билан аниқланади. Ферментнинг гомогенлиги
хар хил принципларга асосланган турли усуллар ёрдамида тас-
тифутиши керак. Чунки баъзи ҳолларда ультрацентрифуга
учунда гомоген деб топилган фермент, электрофорез усулида
хар хил фракцияга ажралиши мумкин.

Ферментнинг тозалигига қараб, унинг активлиги ортиб бо-
рили ва гомоген фермент учун хос бўлган маълум ўзгармас
оқсисимал қийматга эга бўлади. Қайта кристаллаш натижасида
олинган фермент активлигининг ўзгармаслиги ҳам унинг гомо-
генигиги ифодалайдиган белги булиб ҳисобланади.

ФЕРМЕНТЛАРНИГ ТУЗИЛИШИ

Ферментларни соф ҳолда ажратиб олиш уларнинг химиявий
таблицини аниқлаш имконини беради. Ферментлар оқсилларга
бонсуб бўлиб, юқори молекуляр коллоид бирикмалардир. Би-
набарин, улар шу бирикмаларга хос бўлган барча хусусиятларга
ярим оқсилларнинг ярим ўтказувчи мембраналардан ўта
маслиги, денатурацияга учраши ва эрувчанлигидаги ўзига
хусусиятлари, коллоид эритмалар ҳосил қилиши фермент-

ларга ҳам хосдир. Ферментлар ҳам оқсиллар каби амфотер электролитлар булиб, pH қийматининг ўзгариши натижасида уларнинг коллоид заррачалари электр зарядига эга булади.

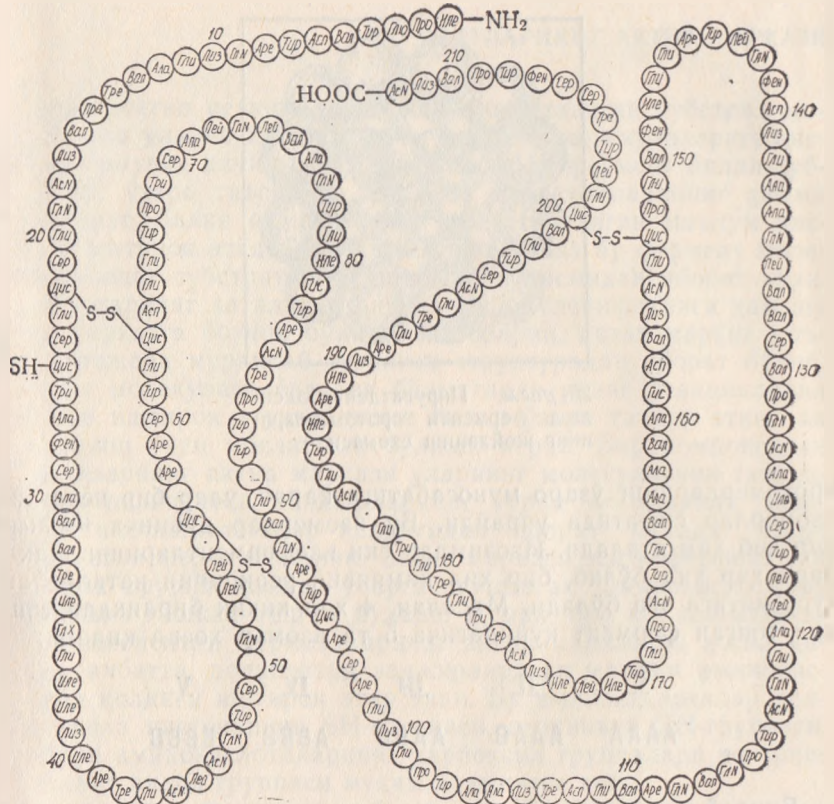
Ферментларнинг оқсилларга мансублигини исботловчи далиллардан бири, протеолитик ферментлар таъсирида улар активлигининг камайишидир. Ҳозиргача 100 дан ортиқ фермент кристалл ҳолда ажратиб олинган булиб, уларнинг ҳаммаси оқсиллардан иборат эканлиги тұла исботланған.

Кристалл ҳолдаги соф ферментлар ниҳоятда юқори ферментатив активликка эга ва улар активлигининг камайиши препаратлардаги оқсил миқдорининг камайишига боғлиқ. Оддий оқсиллардан, яғни фақат аминокислоталардан ташкил топған ферментлар бир компонентли ферментлар деб аталади. Агар ферментлар мураккаб оқсиллардан ташкил топған булса, яғни уларнинг таркибида аминокислоталардан ташқари, бошқа бирикmalар ҳам учраса, улар икki компонентли ферментлар деб аталади. Икki компонентли ферментларнинг оқсил қисми апофермент, оқсил бүлмаган қисми кофермент деб аталади. Одатда, кофермент оқсил қисмдан осон ажralади. Оқсил қисмдан ажратиб бүлмайдын кофермент простетик группа деб аталади. Коферментларга турли металл ионлари, нуклеотидлар, витаминалар, гемин группа ва бошқа бирикmalар киради.

Икki компонентли ферментларга хос бүлған эң муҳим хусусиятлардан бири шундан иборатки, уларнинг оқсил қисми ҳам оқсил бүлмаган қисми ҳам айрим ҳолда олинғанда ферментатив активликка эга бүлмайды. Улар фақат бирғаликда, яғни комплекс ҳолда активликка эга булади.

Ҳар бир фермент маълум аминокислотали таркиби, аминокислоталарнинг кетма-кет жойлашиши ва маълум фазовий структураси билан бошқа ферментлардан ажralib туради. Ҳозирги вактда кристал ҳолдаги күпчилик ферментларнинг аминокислотали таркиби аниқланған булиб, уларга папаин, лизоцим, рибонуклеаза, цитохром с ва бошқаларни мисол қилиб курсатиш мүмкін (24- расм).

Ферментларнинг молекуляр массаси турлича булиб, бир неча мингдан миллионгача етади. Табиатда молекуляр массаси унча катта бүлмаган (эллик мингдан кам бүлған) үнлаб ферментлар борлиги аниқланған. Бироқ аксарият ферментларнинг молекуляр массаси ниҳоятда катта булиб, одатда, улар кичик бирликларнинг бир-бирига құшилишидан ташкил топған. Кичик бирликлар күпинча протомерлар деб аталади. Масалан, уреаза ферментининг молекуляр массаси 480 мингга тенг булиб, ҳар бири 60 минг молекуляр массага тенг бүлған 8 та протомердан иборат. Молекуляр массаси 252 мингга тенг бүлған каталаза ферменти 6 та протомердан ташкил топған. Глутамин кислотанинг оксидланиш реакциясини тезлаштирувчи фермент глутаматдегирогеназанинг молекуляр массаси бир миллионга яқин булиб, ҳар қайсиси 250 минг молекуляр массага тенг бүлған



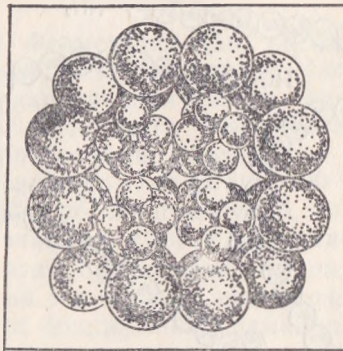
24-расм. Папайн молекуласининг бирламчи структураси.

4 та бўлакчадан иборат. Ўз навбатида, бу бўлакчаларнинг ҳар бири 6 та бирликдан ташкил топган.

Юқорида айтилган протомерлар бир-бирига қўшилиб **мультмерлар** ҳосил қилиши турлича бўлиб, улардан бири — пируватдекарбоксилаза ферментининг тузилиши 25-расмда кўрсатилган. Бу фермент ҳозиргача маълум бўлган фермент молекулалари ичida энг мураккаби ҳисобланади. Унинг молекуляр массаси 4,5 миллионга teng бўлиб, 96 та протомернинг қўшилишидан ҳосил бўлган.

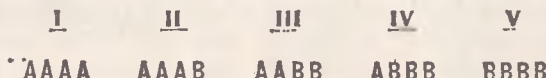
Кичик бўлакчалардан ташкил топган ферментларнинг максимал активлигини фақат мультмер ҳолатда куриш мумкин. Уларнинг протомерларга диссоциланиши эса фермент активлигининг кескин пасайишига, баъзи ҳолларда ўзига хос хусусиятининг ҳам ўзгаришига сабаб бўлади.

Мультмер ферментларнинг молекулалари шартли равишда А ва В белги билан ифодаланадиган икки хил типдаги кичик бирликдан ташкил топган деб фараз қиласйлик. А ва В типдаги



25-расм. Пируватдекарбоксилаза ферменти протомерларининг жойланиш схемаси.

протомерларнинг ўзаро муносабатига қараб, улар бир неча хил изомерлар сифатида учрайди. Бу изомерлар кўпинчада изозимлар деб ҳам аталади. Изозимлар ёки изоферментларнинг шакллари ҳар хил бўлиб, бир хил химиявий реакцияни катализлаш хусусиятига эга бўлади. Масалан, 4 хил кичик бирликдан ташкил топган фермент қўйидагича 5 та изомер ҳосил қиласди:



Бундай ҳодисани айниқса лактатдегидрогеназа ферментида яққол кўриш мумкин. Бу ферментнинг молекуляр массаси 140 миигга тенг бўлиб, ҳар бири 35 минг оғирликка эга бўлган 4 та протомердан иборат. I—V типдаги лактатдегидрогеназа ферментлари мускуллардан ва юракдан ажратиб олинганилиги учун шартли равишда *H* (heart — юрак) ва *M* (muscle — мускул) ҳарфи билан ифодаланади. Икки хил кўринишда бўлган бўлакчалар 4 тадан қилиб комбинацияланса, қўйидагича беш хил фермент ҳосил бўлади:



Лактатдегидрогеназа ферменти изомерларининг схемаси

Демак, изоферментларнинг молекулалари бир нечта полипептид занжирнинг қўшилишидан ҳосил бўлган йирик молекулалардан иборат экан.

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ АКТИВ МАРКАЗИ

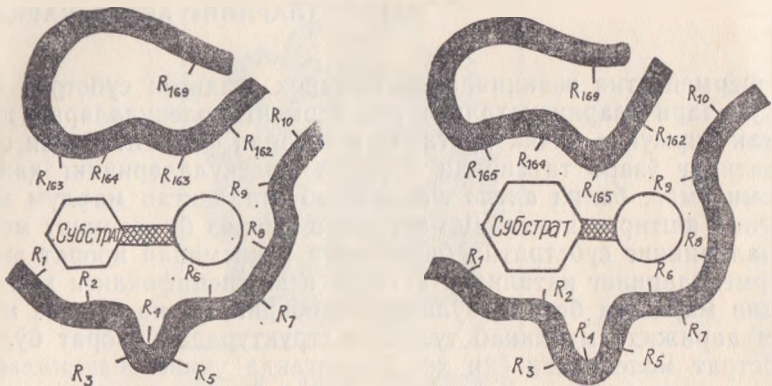
Ферментатив реакцияларда иштирок этадиган субстрат молекулалари уларни катализовчи фермент молекулаларига нисбатан бирмунча кичик бўлганлиги сабабли фермент билан субстратнинг ўзаро таъсирида фермент молекулаларининг ҳамма қисмни эмас, балки актив марказ деб аталадиган маълум қисмнина иштирок этади. Демак, актив марказ бу фермент молекулаларининг субстратни бириттирувчи қисмидан иборат экан. Ферментларнинг каталитик активлиги ва специфилги ҳам шу иккита марказга боғлиқ бўлади. Бинобарин, актив марказ маълум даражада мураккаб тузилган структурадан иборат бўлиб, субстрат молекуласи ёки ҳеч бўлмаганда унинг реакцияларда беносита иштирок этувчи қисми билан ўзаро таъсир этиш ва ишнилашиш учун мослашган бўлиши керак. Бир компонентли ферментларнинг актив маркази уларнинг молекуласини ташкил қўйуши полипептид занжирларнинг турли қисмларида жойланган аминокислоталар қолдиғидан иборат бўлади. Иккита компонентли ферментларнинг актив маркази эса кофермент ёки простетик группа ҳамда уларга туташган аминокислоталар қолдиғидан ташкил топган бўлади. Демак, бир компонентли ва иккита компонентли ферментларнинг актив марказини ҳосил қилинада, албатта, полипептид занжирлардаги маълум аминокислоталар қолдиғи иштирок этар экан. Бу аминокислоталар қолдиғи ичда цистеиннинг SH-группаси, сериннинг OH-группаси, дикарбон аминокислоталарнинг карбоксил группалари ва триптофиннинг индол группаси муҳим аҳамиятга эга.

Полипептид занжирдаги бошқа аминокислоталар қолдиғи ишни марказ компонентларининг ўзаро жойлашишини таъминловчи структуравий асос бўлиб, улар ўзига хос специфик каталитик реакцияни самарали амалга ошириш вазифасини бажаради. Ферментнинг актив маркази полипептид занжирнинг бурилиши ва маълум фазовий шаклда жойлашиши, яъни учлимчи структура ҳосил бўлиши туфайли вужудга келади.

Бунда полипептид занжирнинг турли томонларида жойлашган аминокислоталар қолдиғи бир-бирига албатта яқин келиб, ишни марказни ташкил қилишда иштирок этади. Бинобарин, бирон таъсир натижасида учламчи структуранинг ўзгариши ишни марказни деформацияга учратади ва натижада ферментнинг каталитик активлигини пасайтиради. Фермент актив марказининг схема шаклдаги кўриниши 26-расмда берилган.

Ферментларнинг актив маркази улар молекуласининг жуда кам қисмини ташкил қиласди. Ферментдаги актив марказнинг сони фермент молекулаларининг йирик-майдалигига қараб ҳар сиз бўлиши мумкин. Одатда, бир актив марказга молекуляр массенинг 30000—80000 га teng бўлган бирлиги тўғри келади.

Шунни таъкидлаб утиш керакки, ферментларнинг актив марказлари ҳозиргача тулиқ ўрганилмаган. Ҳозирча баъзи бир фер-



26-расм Фермент актив марказининг схема шаклдаги куриниши.

ментлар актив марказларининг фазовий жойлашишигина аниқланган, холос.

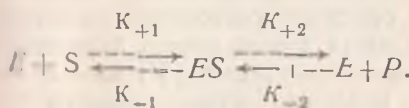
Кейинги йилларда утказилган текширишлар натижасида күп ферментлар иштирок этаётган метаболик процесслар маҳсулди ҳисобланган кичик молекулали бирикмалар таъсирида шу ферментлар активлигининг ортиши ёки камайиши мумкинлиги аниқланган. Бунда юқорида айтилган кичик молекулали бирикмалар ферментнинг актив маркази билан бирикмай, балки «аллостерик марказ» деб аталадиган бошқа жойи билан бирикади. Бунинг натижасида актив марказнинг конфигурацияси ўзгариб, фермент активлигининг ортиши ёки камайиши кузатилади. Актив ҳамда аллостерик марказлар фермент молекулаларининг турли қисмларида жойлашган бўлади. Ферментлардаги бу марказларнинг жойлашишини аниқлаш уларнинг таъсир этиш механизмини ўрганиш имконини беради.

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ ТАЪСИР ЭТИШ МЕХАНИЗМИ

Ферментларнинг таъсир этиш механизмини тушунтиришда бир қанча назариялар бўлиб, уларнинг ҳаммаси ҳам ферментлар актив марказининг субстрат билан ўзаро бирикиши натижасида фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлишига асосланган. Фермент-субстрат комплексининг ҳосил бўлиши реакцияда иштирок этаётган химиявий боғларнинг поляризацияси ва деформацияга учрашиб ёки электронларнинг урин алмашиниши туфайли ички молекуляр кучларни бушаштиришга олиб келади. Бу эса ўз навбатида субстрат молекулалари активлигининг ортишига сабаб бўлади.

Фермент-субстрат комплексининг ҳосил бўлиши ва ўзгариши уч босқичдан иборат. (27-расм). Ферментатив реакциянинг биринчи босқичида субстрат молекулалари фермент билан ко-

жалент ёки бошқа химиявий боғлар орқали ўзаро бирикади ил бирламчи оралиқ модда вужудга келади; иккинчи босқичди бирламчи оралиқ бирикма ўнариб, битта ёки кетма-кет келувчи активлашган бир неча комплекс ҳосил қилади; учинчи босқичда эса реакция натижасида ҳосил буладиган янги маҳсулот фермент молекуласидан ажралади. Бу босқичлар схема равишда қўйидагича ифодаланади:

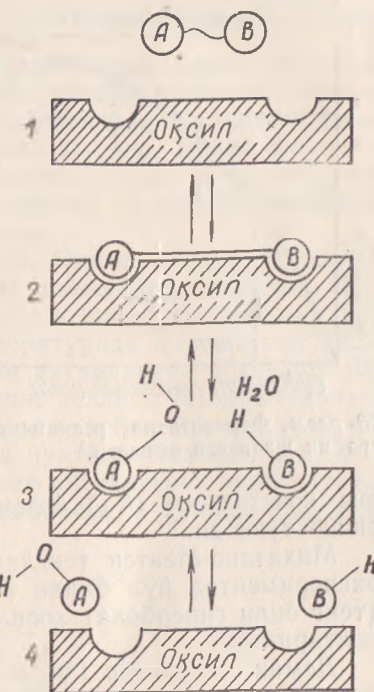


Бу ерда: E — фермент; S — субстрат; ES — фермент-субстрат комплекси; P — ҳосил бўлган маҳсулот.

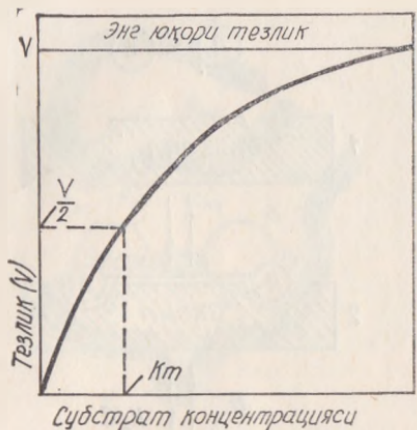
Реакциянинг биринчи босқичи, одатда, жуда тез боради. Фермент-субстрат комплекси (ES) кучсиз химиявий боғлар ҳисобига ва активацион энергия бирмунча паст бўлган шароитда ҳосил бўлади. Бундай субстрат молекулаларининг фермент билан стерик боғланиши ферментатив катализнинг юқори самарадорлигини таъминлаш учун етарли даражада бўлмайди.

Субстрат молекулалари узгаришининг иккинчи босқичи концентрант боғларнинг узилиши ва боғланиши билан боради. Бунда фермент-субстрат комплексидаги субстрат заррачалари қандайдир деформацияга учраши натижасида айрим химиявий боғларнинг мустаҳкамлиги узгаришига олиб келади. Бунинг натижасида энергетик тусиқнинг даражаси бирмунча пасаяди иш фермент катализлаётган реакциянинг тезлиги бир неча баравар ортиб кетади.

Фермент-субстрат комплекси (ES) ҳосил булиши жуда тез бориши туфайли у ҳар доим E ва S билан мувозанатда бўлади. ES нинг E ва P гача парчаланиши эса нисбатан секин боради иш амалий жиҳатдан фермент-субстрат комплекси концентрациясига таъсир қилмайди, деган тахминга асосланиб, 1913 йилда J. Михаэлис ва M. Ментенлар реакция тезлиги (V) ни субстрат концентрацияси (S) билан боғловчи тенгламани ишлаб чиқ-



27-расм. Фермент-субстрат комплексининг босқичлари.



28-расм. Ферментатив реакциянын график шактадаги ифодаси.

лис константаси (K_m) ёрдамында риниб турибди.

Михаэлис-Ментен тенгламаси билан чизиладиган графикда экспериментал йўл билан олинган эгри чизиққа ўхшаш шакл (тенг ёнли гипербола) ҳосил бўлади. Бу эгри чизиқ 28-расмда келтирилган.

Демак, Михаэлис константаси реакция тезлиги (v) максимал тезлик (V) нинг ярмини ташкил қилган вақтдаги субстрат концентрациясининг қийматига тенг. Бу константа ферментатив реакцияларни урганишда мухим аҳамиятга эга, чунки у фермент-субстрат комплексининг парчаланиш даражасини ифолайди. Фермент-субстрат комплекси (ES) ҳосил бўлиши қанча юқори бўлса, Михаэлис константаси шунча кичик бўлади ва аксинча.

Шундай қилиб, ферментатив реакцияларда, аввало, фермент билан субстрат ўртасида беқарор оралиқ комплекс ҳосил бўлади. Бу комплекс ута беқарор ва жуда тезлик билан парчала ниб кетиши туфайли уларни ажратиб олиш ва ўрганиш анча кийин. Бироқ шунга қарамасдан, оптик усууллар (масалан, спектрофотометрия) ёрдамида фермент-субстрат комплексининг мавжудлигини аниқлаш мумкин. Масалан, усимликларда кўп учрайдиган пероксидаза ферменти таркибида бўлган темир-порфирий простетик группа ультрабинафша спектрнинг маълум қисмидаги нурларни ютиш хусусиятига эга.

Пероксидаза субстрат билан қўшилгандан кейин нурни ютиши натижасида ҳосил бўлган эгри чизиқ ўзгаради. Реакция тамом бўлгач, спектр яна ўзининг аввалги ҳолатига қайтади. Фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлишида молекуланинг ҳамма қисми эмас, балки актив марказ таркибиға кирадиган маълум функционал группалар иштирок этади.

қанлар. Михаэлис ва Ментен тенгламасининг математикалык ифодаси қўйидагича:

$$v = \frac{V \cdot [S]}{K_m + [S]}$$

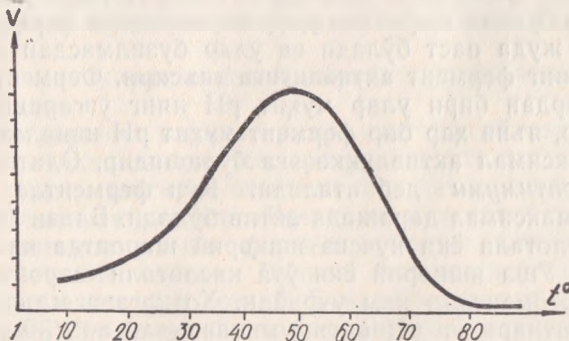
Бу ерда: v — ферментатив реакция тезлиги; S — субстрат нинг концентрацияси; K_m — фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлиш реакциясидаги диссоилиши константаси (Михаэлис константаси).

Формуладан ферментатив реакция тезлигини шу фермент-субстрат системани характерловчи фақат иккита кўрсаткич: максимал тезлик (V) ва Михаэлис ифодалаш мумкин эканлиги кўрсатади.

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ ХУСУСИЯТИ

Юқорида айтиб утилганидек, ферментлар оқсил табиатли орнекмалар ҳисобланади ва шу сабабли оқсилларга хос бўлган орча хусусиятларга эга. Шу билан бирга фақат уларнинг ўзига бўлган бир қатор хусусиятлари ҳам бор. Булар ферментларнинг термолабилитиги, спецификалиги, мухит рН нинг ўзгаришига иисбатан сезувчанлиги, активатор ва ингибиторларнинг таъсирига мойиллиги ва ҳоказолардир.

Ферментларнинг термолабилитиги. Одатда, температура кўришиши билан химиявий реакцияларнинг, шу жумладан, ферментлар ёрдамида катализланувчи реакцияларнинг тезлиги ҳам ортиб боради. Бироқ маълум температурада ферментлар қайтмас денатурацияга учраши туфайли активлигини йўқотади. Шу сабабли ферментатив реакцияларнинг тезлиги температуранинг таъсирилиши билан аввал ортиб боради, кейин эса маълум **температура оптимуми** деб аталадиган нуқтани ўтгандан сунг кескин пасайиб кетади. Ферментларнинг активлигига температуранинг таъсирини график тарзда ифодаласак, у қуйидагича куришида булади (29- расм).



29-расм. Ферментатив реакция тезлигининг температурага боғлиқлигини ифодаловчи график.

График бўйича, ферментнинг каталитик активлиги маълум температурагача (50° гача) ортиб боради. Бунда температура шир 10° га ортганда, ферментатив реакция 2—3 баравар тезлашиши аниқланган. Температура 50° дан ошгандан сунг, ферментатив хусусиятга эга бўлган оқсилларнинг денатурацияга учраши бирданига ортиб кетади ва натижада ферментнинг активлигиги кескин пасаяди.

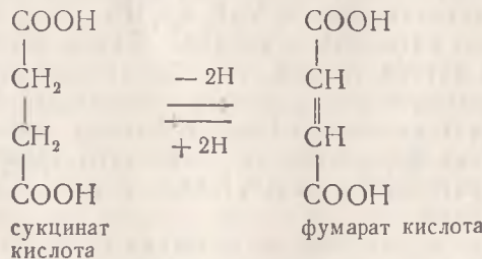
Ферментнинг каталитик активлиги максимал бўлган температура унинг **температура оптимуми** дейилади. Ҳар бир фермент муайян оптимал температурага эга. Ферментларнинг активлигини ўрганишдан олдин уларнинг активлиги энг юқори бўлган температурани аниқлаш керак. Ўсимликлар таркибидағи ферментларнинг температура оптимуми 40° — 60° га teng бўйича.

ҳодиса ионларнинг химиявий ўхшашлиги билан боғлиқ эмас, албатта. Масалан, Na^+ катиони химиявий жиҳатдан K^+ га яқин бўлишига қарамай, унинг ўрнини боса олмайди. Бу катионларнинг таъсири этиш механизми ҳар хил бўлиши мумкин. Кўн ҳолларда катионлар ферментнинг простетик группаси таркиби киради. Ундан ташқари, металл атомлари субстрат билан ферментни бир-бирига туташтирувчи кўприк вазифасини бажариши мумкин, бунда металл атоми субстратни актив марказ ёнида тутиб туради. Шу билан бирга, металл атомлари фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлишини ёки ферментларнинг тұртламчи структураси ҳосил бўлишини осонлаштириш йўли билан ҳам ўз таъсирини кўрсатиши мумкин.

Анионлар ҳам бир қатор ферментлар активлигига таъсири этиши аниқланган. Масалан, амилаза ферментининг активлигига хлор аниони таъсирида анча ортади. Бу ферментнинг активлигига йод, бром анионлари ҳам таъсири этади. Фумараза ферментининг активлигиги икки-уч валентли анионлар таъсирида ортиши аниқланган.

Ферментатив реакцияларнинг активлигини пасайтирувчи моддалар ингибиторлар дейилади. Ферментатив реакцияларнинг активлигини пасайтириш икки хил: конкурент (рақобатли) ва ноконкурент (рақобатсиз) йўл билан амалга оширилади. Фермент активлигини рақобатли пасайтиришда реакция суръатини пасайтирувчи модда (ингибитор) субстрат рақиби ҳисобланади ва у фермент субстратни бириктириб оладиган жойга, яъни ферментнинг актив марказига бириктириб олади. Ингибитор тузилиши жиҳатдан фақат субстратга ўхшаш бўлгандагина рақобатли пасайтириш амалга оширилади.

Демак, ингибитор фақат ферментнинг актив маркази учун субстрат билан рақобатлашади. Фермент активлигини рақобатли пасайтириш қайтар характерда бўлиб, субстратнинг миқдори кўп бўлганда фермент-ингибитор комплексидан ингибиторни сиқиб чиқариши мумкин. Ферментатив реакциялар активлигини рақобатли пасайтиришга малонат кислотани мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Бунда реакция қўйидагича боради:



Малонат кислота сукцинат кислотанинг гомологи бўлиб, ундан фақат битта метил группаси билан фарқ қиласди, бироқ оксидланиш хусусиятига эга эмас. Агар реакцион мухитга кўн

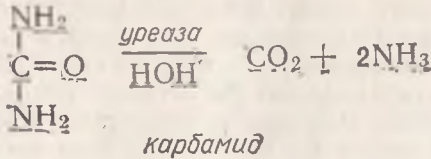
миқдорда малонат кислота қүшилса, реакция бутунлай тұхтапады. Борди-ю, шу реакцияга күп миқдорда субстрат (сукцинат кислота) қүшилса, реакция яна давом этади.

Рақобатсиз ингибиторлар ферментларнинг актив марказига (били субстрат бирикадиган жойға) бирикмайды. Шунинг учун ферменттің активлигіні пасайтириш даражасы субстрат концентрациясыга боғлиқ бұлмайды. Рақобатсиз ингибиторлар ферменттів реакциялар учун зарур бўлган актив группаларнинг субстратга нисбатан тутган ўрнини бузиши туфайли ва оғзил молекуласини деформацияга учратиш йўли билан ферменттів активликни пасайтиради.

Ферменттів реакцияларнинг активлигіні пасайтирувчи моддалар (ингибиторлар)нинг таъсирини үрганиш фақат назарий аҳамиятга эга бўлиб қолмай, балки катта амалий аҳамияти ҳам бор. Чунки күп гербицидлар, инсектицидлар, дефолиантлар, стимуляторларнинг таъсири маълум фермент системаларнинг фиолияти ёки улар активлигини бошқарувчи аппаратнинг бүзиниши билан боғлиқ.

Ферментларнинг специфиллиги. Ферментлар тирик органикаларда борадиган реакцияларни катализлайды, яъни уларнинг химиявий фаолиятини бошқариб туради. Ферментлар органик катализаторлардан фарқ қилиб, специфик таъсириниши хусусиятига эга. Уларнинг бундай специфиллиги тирик организмларга хос бўлган мұхым хусусиятлардан бири ҳисобланади. Немис олими Эмиль Фишер ибораси билан айтганда, фермент субстратга калит қулға тушгандек мос келиши келади. Фақат шунда у ўз таъсирини кўрсата олади. Айрим ферментлар специфиллик даражасига қараб бир-биридан тубдан фарқ қиласади. Ҳозирги вақтда ферментлар специфиллининг түйиндаги асосий турлари бор.

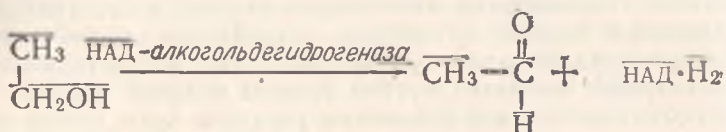
Абсолют специфиллик. Агар фермент фақат битта субстратнинг парчаланиш ёки ҳосил бўлиш реакциясини тезлиштирса, бунда у абсолют специфилликка эга бўлади. Бунга тәнзида ферментини мисол қилиб кўрсатиш мумкин:



Бу фермент фақат битта модданинг — карбамиднинг карбонат анидрид ва аммиаккача парчаланиш реакциясини катализлайды, холос. Уреаза ҳатто мочевина ҳосилларига ҳам таъсир үйретмайды. Худди шундай абсолют специфилликка эга бўлган ферментларга аргиназа, сукцинатдегидрогеназа ва бошқа ферментларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

Абсолют группавий специфиллик. Бу типдаги ферментларнинг моҳияти шундан иборатки, улар бир-бирига ўхшаш тузил-

ган бирикмаларга таъсир этади. Бундай ҳолларда ферментатив реакциянинг тезлиги субстрат молекуласининг табиатига боғлиқ бўлади. Мисол учун алкогольдегидрогеназа ферментни куриш мумкин:



Алкогольдегидрогеназа, асосан, этил спиртга таъсир этади, лекин тармоқланмаган занжирли юқори молекулалар бошқа спиртларга ҳам таъсир кўрсатиши мумкин. Мальтаза ферменти ҳам фақат мальтозани парчалаб қолмасдан, балки α -гликозид боғига эга бўлган бошқа шакарларни парчалашда ҳам ишнироқ этади.

Нисбий групавий специфика. Бундай спецификаликка эга бўлган ферментлар субстрат структурасига бефарқ бўлиб, фақат улар таркибидаги химиявий боғлар типига қараб ўз таъсирини кўрсатади. Пептид боғларни гидролизловчи пептидаза ва эстераза сифатида таъсир этадиган трипсин ферменти нисбий групавий спецификаликка мисол бўлади.

Стереохимиявий специфика. Бу типдаги спецификаликни фақат оптик жиҳатдан актив бўлган моддаларди кузатиш мумкин. Маълумки, моддалар алмашинуви процессслирида иштирок этадиган кўп табиий органик бирикмалар оптик жиҳатдан актив бўлади ва организмда бирон-бир стереоизомер сифатида учрайди. Агар реакцион муҳит икки хил изомердан ташкил топган аралашмадан иборат бўлса, стереохимиявий спецификаликка эга бўлган фермент таъсирида фақат субстрат нинг ярми парчаланади, холос. Масалан, протеолитик ферментлар, одатда фақат L-шаклдаги аминокислоталардан ташкил топган пептидларни парчалайди. D-шаклдаги аминокислоталарга эса таъсир этмайди. Худди шунга ухшаш, лактатдегидрогеназа ферменти ҳам L-лактат кислотанинг оксидланиш реакциясини катализлайди, D-шаклдаги кислотага таъсир этмайди.

Ферментлар фақат L- ёки D-шаклдаги изомерларга эмас, балки цис-транс-изомерларга нисбатан ҳам спецификаликка эга. Масалан, фумаратдегидрогеназа ферменти фақат транс-изомер ҳисобланган фумарат кислотага ўз таъсирини кўрсатади ва цис-изомер ҳисобланган малеинат кислотага таъсир қилимайди.

Шундай қилиб, ферментларнинг спецификалиги уларнинг энг асосий хусусиятларидан биридир. Ферментларнинг спецификалигини ўрганиш ферментатив реакциялар механизмини аниқлашда катта аҳамиятга эга.

ФЕРМЕНТЛАР КЛАССИФИКАЦИЯСИ

Тирик организмларда борадиган ҳар қандай химиявий реакция битта фермент ёрдамида катализланади. Агар ҳайвонлар, үсімліклар ва микроорганизмларда бир хил реакцияни катализловчи ферментлар уз хусусияти билан бир-биридан фарқ қылышини ҳисобга олсак, табиатда мавжуд бұлған специфик индивидуал ферментларнинг умумий сони бир неча іуз минг ва хотто миллионгача етиши үз-үзидан маълум. Шунинг учун ферментларни маълум тартибга солиш, яъни классификациялаш айча қийин.

Хозир 1000 дан ортиқ хилма-хил индивидуал ферментлар бұлиб, уларнинг сони тобора ортиб бормоқда. Дастлабки даврда ферментларга оддий ва ихтиёрий ном берилған ва бу ном у тарининг күпчилігінде ҳозирғача сақланиб қолған. Кейинчалик ферментларнинг сони ортиб борған сари уларға бошқача номдар берилдиган бұлды. Бунда фермент номи у таъсир қиладиган субстратнинг латинча номига «аза» құшимчасини құшиш билан ҳосніл қилина бошланды. Масалан, сахарозани парчаловчы фермент сахароза, оқсилларни (протеинни) парчаловчы фермент протеиназа деб номланған ва ҳоказо (31-расм).



31-расм. Үсімліктардан ажратыб олинган айрим ферментлар.

1961 йили Москвада Халқаро биохимия иттифоқи томонидан тұмынған комиссия ферментлар классификацияси ва номенклатурасын ишлаб чыққан. Ферментларнинг бир-биридан фарқ қылайдын үзігін хос хусусиятларидан бири улар катализ қилағаннан химиявий реакциялардир. Шу сабабли, комиссия таклиф

қилгаи классификацияга ферментнинг худди ана шу хусусияти асос қилиб олинган.

Янги классификацияда ферментлар катализ қилинувчи реакциялар турига қараб синфларга бўлинади. Ҳар бир фермент ўз номига эга бўлиб, бу ном субстратнинг номини ҳамда реакциянинг турини аниқловчи ва «аза» қўшимчасига эга бўлган сўздан иборат. Масалан, мочевинани гидролизловчи ферментнинг номи янги классификация бўйича *карбоамид-амидогидролазадир*. Кўпчилик субстратлар мураккаб тузилганлиги учун ферментларнинг номи ҳам ҳаддан ташқари узун бўлиб кетади. Шу сабабли янги классификацияда систематик номлар билан бир қаторда ишчи (тревиаль) номлар ҳам сақланиб қолган. Масалан, *карбоамид-амидогидролаза* ферментининг ишчи номи *уреазадир*.

Комиссия ферментлар классификацияси билан узвий боғлиқ бўлган номерация системасини ҳам ишлаб чиқди. Бу номерацияга кура, ҳар бир фермент туртта сондан иборат бўлган шифрга эга. Шифрдаги сонлар қўйидаги принципда тузилган.

Биринчи сон ферментлар асосий синфлардан қайси бирiga таалуқли эканлигини билдиради. Классификацияга мувофиқ, ферментларнинг ҳаммаси қўйидаги б та асосий синфга бўлинади:

1. Оксидоредуктазалар
2. Трансферазалар
3. Гидролазалар
4. Лиазалар
5. Изомеразалар
6. Лигазалар (синтетазалар)

Ҳар бир асосий синф ўз навбатида бир неча кичик синфга бўлинади.

Шифрдаги иккинчи сон ана шу кичик синфларни ифодалайди. Бу кичик синф оксидоредуктазаларда донорлардаги оксидланувчи группани ($1=\text{CH}-\text{OH}$ группа; 2-альдегид ёки кетон группа ва ҳоказо); трансферазаларда эса кўчирилувчи группани; гидролазаларда гидролизга учраган боғлар турини ифодалайди. Ҳар бир кичик синф ўз навбатида янада кичикроқ синфларга бўлинади.

Шифрдаги учинчи сон ана шу кичик синфларнинг синфчаларини билдиради. Бу синфчалар оксидоредуктазаларда реакцияда иштирок этувчи акцепторнинг турини ифодалайди ($1=\text{НАД}$ ёки НАДФ, 2-цитохром, 3-кислород ва ҳоказо). Шундай қилиб, шифрдаги 3 та сон ферментнинг қайси турга май-сублигини аниқ кўрсатади. Масалан, 1, 2, 3 — донори альдегид ёки кетон бўлган ва акцептори молекуляр кислород бўлган оксидоредуктаза эканлигини билдиради.

Шифрдаги тўртинчи сон синфчалардаги ферментларнинг тартиб номерини ифодалайди. Масалан, уреаза фермент

түшнинг шифри 3.5.1 5. Охирги сон ферментнинг тартиб номери, Шундай қилиб, шифр ферментнинг рўйхатдаги ўрнини аниқ ифодалайди.

Оксидоредуктазалар

Оксидоредуктазалар организмларда борадиган ҳар хил оксидланиш қайтарилиш реакцияларини катализловчи ферментларлир. Бу реакциялар биологик оксидланишнинг асосини ташкил этади, бинобарин, улар нафас олиш ва ачиш процеслари билан ҳам боғлиқ.

Оксидланиш реакциялари субстратдан (донордан) водород атомлари ёки электронларни ғжратиш билан, қайтарилиш реакциялари водород атомларини (электронларни) акцепторга биректириш билан боради. Агар донорни *A* ҳарфи билан, акцепторни *B* ҳарфи билан ифодаласак, оксидланиш-қайтарилиш реакциялари қўйидаги умумий кўринишда бўлади:



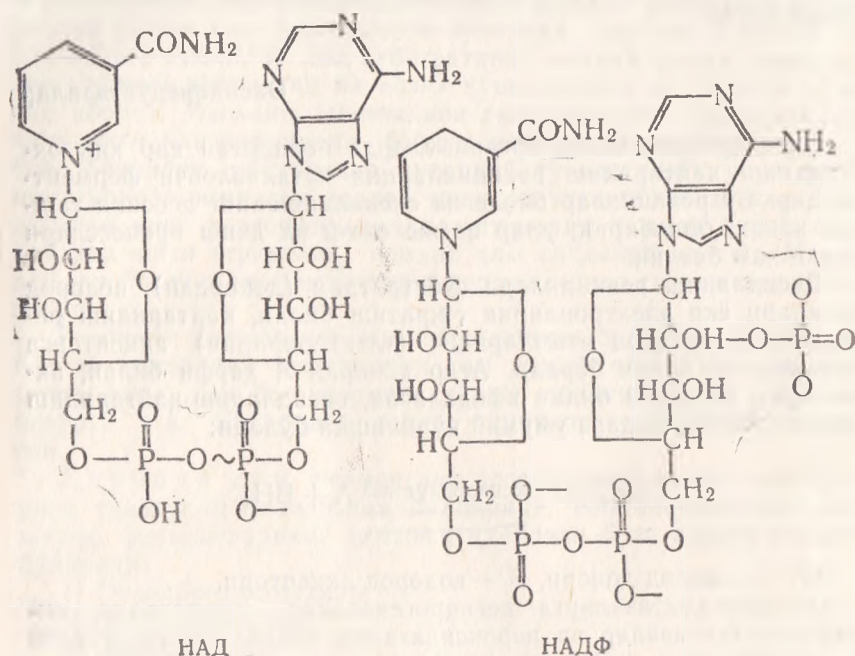
AH — водород донори, *B* — водород акцептори.

Оксидоредуктазаларга дегидрогеназалар, оксидазалар, цитохром-редуктазалар ва пероксидазалар киради. Булар таркибидаги специфик коферментлар ва простетик группалар билан бир бирдан фарқ қиласди.

Дегидрогеназалар. Бирор модда молекуласидан (субстратдан) водород атомларини ажратиш (дегидрогенлаш) йўли билан борадиган жамики реакциялар дегидрогеназа ферментлари шигирокида катализланади. Водород атомлари ёки электронларини бевосита кислород атомига узатувчи ферментлар аэроб дегидрогеназалар ёки оксидазалар деб аталади. Анаэроб дегидрогеназалар водород атомларини ёки электронларни молекулар кислородга узатмай, балки бошقا оралиқ акцепторларга беради. Таркибидаги коферментлар характеристига қараб, уларни никотинамидли ва flavинли дегидрогеназаларга булиш мумкин.

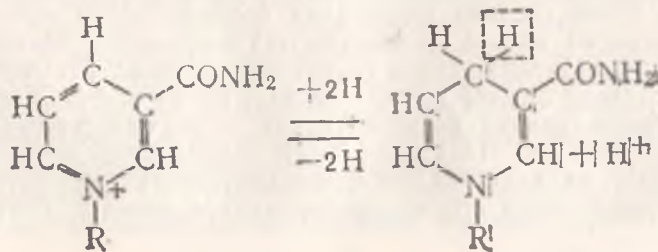
Никотинамидли дегидрогеназалар. Бу ферментлар икки компонентли бўлиб, диализ қилинганда осонлик билан оқсил ва оқсил бўлмаган қисмга (коферментга) ажралади. Никотинамидли ферментларнинг актив группасини витамин PP (никотиновий кислотанинг амиди) ташкил қиласди. Бу ферментлар коферменти, асосан, иккита динуклеотиддан, яъни никотинамидадениндинуклеотид ёки НАД (эски номи дифосфориридин нуклеотид — ДПН) ва никотинамид-адениндинуклеотид фосфат ёки НАДФ (эски номи трифосфориридиннуклеотид — ТПН)дан иборат.

ПАД иккита нуклеотиддан ташкил топган бўлиб, улардан бири никотинамид, D-рибоза фосфат кислотадан, иккинчиси

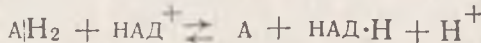


аденозин-монофосфат кислотадан ташкил топган. НАДФ ҳам худди шундай тузилган, фақат унда бир молекула ортиқча фосфат кислота булиб, у рибозанинг иккинчи углерод атомига бириккан бўлади.

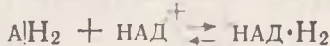
Водород атомининг кўчишида НАД нинг актив групласи ҳисобланган никотинат кислотанинг амиди муҳим аҳамиятга эга. Субстратдан ажратилган иккита водород атомининг биттаси, одатда, никотинамиднинг туртинчи ҳолатидаги углерод атомига (C_4), иккинчи водороднинг электрони эса пиридин ҳал-қадаги азотга кучади ва бир вақтнинг ўзида ҳосил бўлган эркин протон реакцион муҳитга ўтади:



Реакцияни схема шаклда қуйидагида ифодалаш мүмкін:

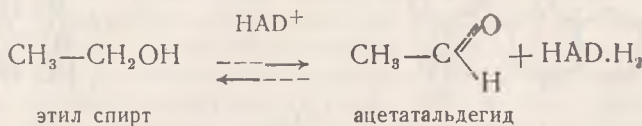


Агар реакцион мұхитда нуклеотидлараро фосфат группадаги минифий зарядланган кислород протон (H^+) ни бириктириб олишими ҳисобға олсак, юқорида күрсатылған формулани қуйидагида ифодалаш мүмкін:



Никотинамидли ферментлар түрли субстратлардан (спиртлір, альдегидлар, дикарбон ва кетокислоталар, аминлар ва бишақта бирикмалардан) водород атомини ажратиб, бу бирикмаларни оксидлайды. Барча никотинамидли ферментлар анаэроб дегидрогеназалардир, яғни улар субстратдан олинган водород атомларини кислородға бермай, балки нафас олиш занжиріда үзиге яқынроқ жойлашған ферментта үтказади. Анаэроб дегидрогеназалар барча үсимликлар ҳужайрасида учрайди. Құйыда шу ферментларнинг вакили бұлған алкогольдегидрогеназа (1.1.1.1.) билан танишамиз.

Ферменттің систематик номи алкоголь-НАД-оксидоредуктазадир. У этіл спиртни ацетатальдегидгача оксидлайды. Юқорида айтилғанидек, ферменттің актив қисміні НАД ташкил қылады:

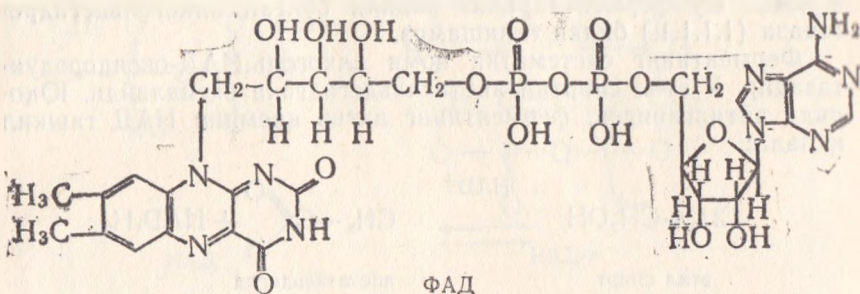
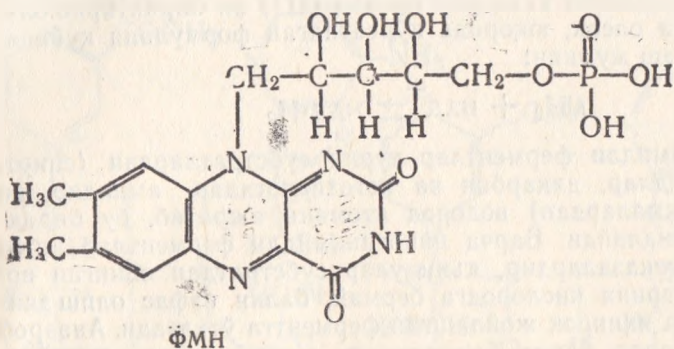


Бу реакция спиртли ачиш процессида мұхим ажамияттаға етін.

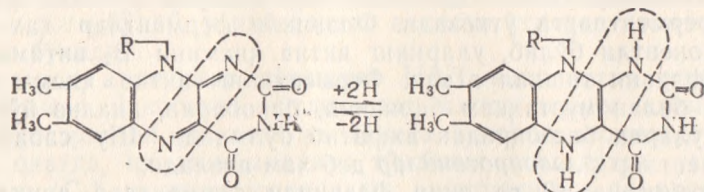
Флавинли ферментлар. Қайтарылған никотинамидли дегидрогеназалар ($\text{НАД}\cdot\text{Н}_2$, $\text{НАДФ}\cdot\text{Н}_2$) водород атомини flavin-ли ферментларга үтказади. Флавинли ферментлар ҳам иккі компонентті бұлғып, уларнинг актив қисміні B_2 витаминің ёки рибофлавин ташкил этади. Ферменттің актив қисмі оқсил қисем билан мустақкам бириккан, бинобарин, диализ йулы билан уларни бир-биридан ажратиб бұлмайды. Шу сабабли бу ферментлар flavoproteidлар деб ҳам аталади.

Хозирғача 40 га яқын flavinли ферментлар аниқланған 0ғылб, уларнинг актив қисміні flavinmononukleotид (FMN) ташкил этади. Бироқ күпчілік flavinли ферментларнинг актив қисмі flavinадениндинуклеотид (FAD) дан иборат. Flavinли ферментларнинг асосий биологик функциясы қайтарылған никотинамидли ферментлардан водород атомини ёки электрон-лирии қабул қылғын, нафас олиш занжирининг навбатдаги компоненті ҳисобланған убихинон (кофермент Q) га узатышдан иборат. Шу сабабли flavinли ферментлар нафас олиш зан-

жирида НАД ва убихинон орасида жойлашган. Баъзи бир флавинли ферментлар водород атомларини бевосита субстратдан қабул қилиб олиши мумкин. Масалан, сукцинат кислотанинг оксидланишида водород атомлари бевосита ФАД га кучирилади:

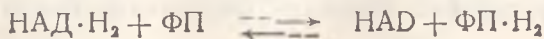


Рибофлавиннинг актив группаси изоаллоксазин ҳалқадан иборат булиб, у осонлик билан оксидланиб-қайтарилиб туради:

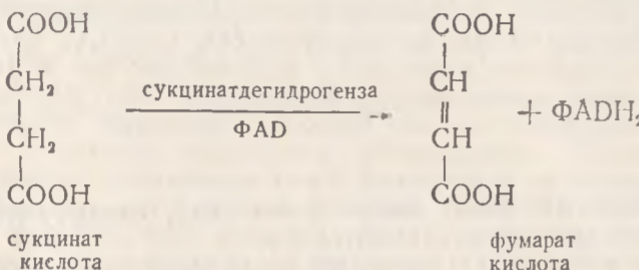


Бу реакцияда водород атомлари ҳалқадаги иккита азот атомига бирикади. Схемада азот атомига бириккан водородлар пункттир чизиқ билан күрсатилган.

Флавинли ферментлар нафас олиш процессида асосан қайтарилиган НАД·Н₂ дан водород атомларини қабул қилиб олади, яъни никотинамидли ферментларни оксидлайди. Бу реакцияни схема равишда қуйидагича ифодалаш мумкин:



Флавинли ферментлар сукцинат кислотанинг фумарат кислотагача оксидланыш реакциясини ҳам катализлайди. Бу реакция сукцинатдегидрогеназа ферменти (1.3.99.1) иштироқида ташлашади:



Цитохром система. Флавинли ферментлар билан эркин кислород ўртасида яна бир оралиқ ферментлар группаси — *цитохром система* мавжуд. Цитохромлар биринчи марта Д. Кейлин томонидан аниқланган. Барча цитохромлар икки компонентли ферментлар бўлиб, простетик группа (темирпорфирин ҳалқа) шунг спектифик оқсил билан бирикишидан ҳосил бўлган.

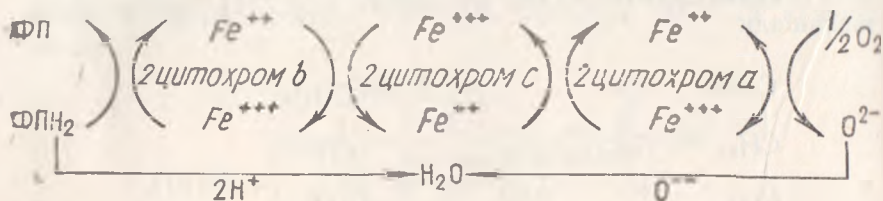
Хозиргacha 20 га яқин цитохром аниқланган бўлиб, ҳар бир айрим цитохром ёзма лотин ҳарфи *a*, *b*, *c* ва *d* билан ифодаланади ва тегишли тартиб номерга эга (*b*₁, *b*₂, *b*₃ ва ҳоказо). Бу цитохромларнинг кўпчилиги кристалл ҳолда олинган.

Энг яхши ўрганилган цитохромлардан бири цитохром *c* дир. Бу ферментнинг молекуляр массаси 13000 га тенг. Цитохром *c* шунг геминли группаси оқсил қисм билан мустаҳкам боғ ҳосил қиласди.

Цитохромлар оксидланган ва қайтарилиган шаклларда учрайди ва осонлик билан бир-бирига ўтиб туради. Бунда улар таркибидаги темирнинг валентлиги ўзгариб, икки ва уч валентли ҳолатларда бўлади.

Цитохром система қайтарилиган flavoproteindлардан водород атомларини қабул қилимайди, лекин водород атомларидан ўқралган электронларни қабул қилиш хусусиятнiga эга. Бунинг натижасида оксидланган цитохромлар қайтарилиган шаклга ўтиди. Цитохром таркибидаги уч валентли темир атомлари икки валентли темир атомларига айланади. Электронлар цитохром система орқали ўтиб, кислород атоми билан бирикади ва активлашган кислород ҳосил бўлади. Ўз навбатида, активлашган кислород протон (H^+) билан бирикиб, сув ҳосил қиласди. Лемак, цитохром система водород акцептори эмас, балки электронлар акцептори ҳисобланади. Барча цитохромлар ичida молекуляр кислород билан реакцияга киришадигани цитохром *a* дир. Шунинг учун ҳам у цитохром системанинг энг охиридан ўрин олган ва цитохромоксидаза деб аталган.

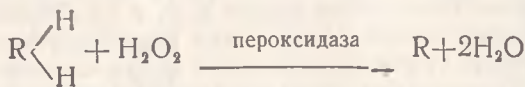
Цитохром системадаги цитохромлар қуйидаги куриниша жойлашган булади:



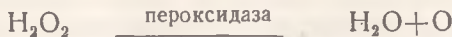
Цитохромлар фақат нафас олиш эмас, балки фотосинтез процессида ҳам муҳим аҳамиятга эга.

Пероксидаза ва катализ. Бу ферментлар ҳам оксидазалар синфиға мансуб. Ҳар иккала ферментнинг актив қисмини таркибида темир атоми тутувчи гем ташкил қиласи да үлар гемопротеинлардан иборат булади.

Пероксидаза (1.11.1.7) водород пероксид ёрдамида ҳар хил органик бирикмаларнинг оксидланишини катализловчи ферментdir. Бу фермент, айниқса, ўсимликлар таркибида кўп учрайди. Ў субстратдан олинган водород атомларини водород пероксидга кучиради:



Ё бўлмаса, водород пероксидни парчалаб, атом ҳолдаги актив кислород ажратади:



Бу реакцияда, одатда, кислород эркин ҳолда ажралиб чиқмайди, у бошқа бирикмаларни, асосан, фенолларни оксидлаш учун сарфланади.

Катализ (1.11.1.6) водород пероксиднинг сув ва молекуляр кислородгача парчаланишини катализловчи ферментdir.

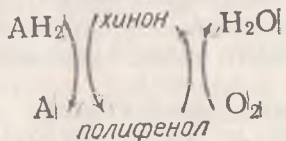


Катализ тирик организмлар таркибидан топилган энг биринчи фермент ҳисобланади. Унинг физиологик роли ҳали жуда аниқ эмас. Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида ҳосил буладиган водород пероксид тирик организмлар учун заҳарли ҳисобланади. Бу модда катализ ферменти иштирокида парчаланиб, заарсизлантириб турилади. Ундан ташқари, катализ ферменти фотосинтез процессида ҳам иштирок этса керак, чунки яшил ўсимликларда унинг активлиги бирмунча юқори булади.

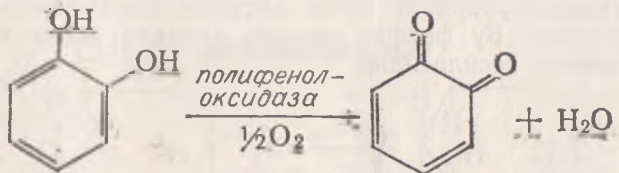
Оксидазалар. Водород атомларини бевосита ҳаводаги эркин кислородга күчирүвчи аэроб дегидрогеназалар **оксидазалар** деб иттәлади. Бу ферментларнинг фаолияти туфайли сув ёки водород пероксид ҳосил бўлиши мумкин.

Усимиликлар таркибидә күп учрайдиган полифенолоксидаза ферменти (1.10.3.1) ни оксидазаларга мисол қилиб күрсатиш мүмкін. У ҳар хил фенолар (гидрохинон, пирокатехин, ошловчы моддалар)нинг оксидланиш реакцияларини, яъни ўқорида күрсатилган моддалардан протон ва электронларнинг кислородга күчирилиш реакциясини катилизлайди. Полифеноллар оксидланиши натижасида хинон бирикмалар ва қорамтири рангли моддалар хосил бўлади. Масалан, олма ёки картошка кесилса, кесилган жой қорайиб қолади. Бу полифенолоксидаза ферментининг таъсири натижасидир.

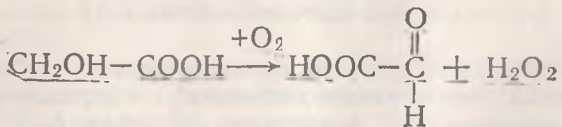
Полифенолоксидаза ферменти ўсимликларнинг нафас олиш процессида муҳим аҳамиятга эга. В. И. Палладин назариясига кўра, полифенол-хинон система ўсимликларда нафас олиш процессида турли органик бирикмаларнинг оксидланишида оралиқ модда сифатида муҳим аҳамият касб этади. Бу процессда полифенолоксидаза ферментининг иштирокини қўйидагича ифода-лиш мумкин:



Пирокатехининг хинонгача оксидланишини полифенолоксизда ферментига мисол қилиб куриш мумкин:



Ҳаводаги эркин кислород билан бевосита реакцияга киришувчи аэроб дегидрогеназаларга гликолатоксидаза (1.1.3.1) ферменти ҳам киради. Бу фермент биринчи марта П. А. Колесников томонидан үсүмліктерден топилған. Реакцияда гликолат кислота глиоксалат кислотағача оксидланади ва водород пероксид ҳосил қиласы:



Бу фермент икки компонентли бўлиб, простетик группаси флавинмононуклеотид хисобланади.

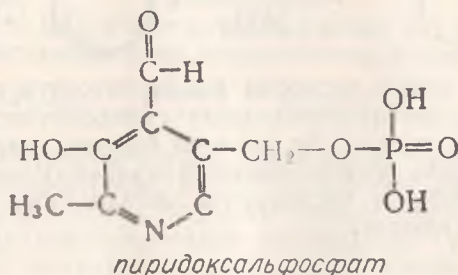
Трансферазалар

Трансферазалар маълум атомлар группасининг бир бирикмадан иккичи бирикмага кўчишини таъминловчи ферментлардир. Бу ферментлар иштирокида катализланадиган реакциялар қўйидаги умумий схема билан ифодаланади:



Трансферазалар энг катта синфи ташкил этади, ҳозиргача уларнинг 450 дан ортиқ индивидуал тури аниқланган: кўчирилаётган группаларнинг турига қараб, булар аминотрансферазалар, фосфотрансферазалар, гликозилтрансферазалар, бир углеродли қолдиқлар (метил, формил) нинг кўчиришини таъминловчи трансферазалар ва бошқаларга булинади. Трансферазаларнинг кўпи фақат кофермент иштирокида катализитик активлигини кўрсатади, аммо коферментининг характеристики кўчирилувчи группа томонидан белгиланади. Масалан, амин группаларнинг кўчиришда пердоксаль фосфат, шакарлар қолдиганинг кўчишида нуклеотидлар, бир углеродли қолдиқларнинг кўчишида тетрагидрофолат кислота кофермент булиб хизмат қиласди.

Аминотрансферазалар трансферазалар синфининг муҳим группасини ташкил этади ва α -аминокислоталар амин группасининг α -кетокислоталарга кучиши реакцияларини катизлайди. Бу реакциялар трансаминаллаш ёки қайта аминланиш реакциялари деб ҳам аталади. Трансаминалалар икки компонентли ферментлар булиб, уларнинг актив қисмини пиридоксаль фосфат ташкил қиласди. Бу фосфат кислота қолдиги билан бириккан B_6 витаминнинг ҳосиласидир:

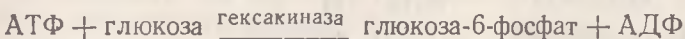


Аминотрансфераза ферментининг таъсири этиш механизми яхши ўрганилган. Бу фермент иштирокида борадиган қайта аминланиш реакцияси 1937 йили совет олимлари А. Е. Браун-

штейн ва М. Т. Крицман томонидан очилган. Аминотрансфераза ферментлари барча тирик организмларда, жумладан, үсимликларда ҳам топилган.

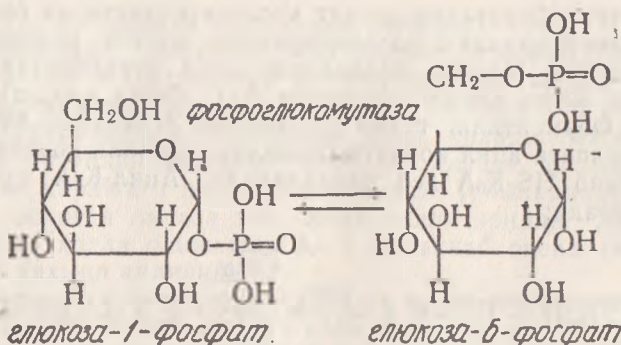
Фосфотрансферазалар фосфат кислота қолдиқларининг кўшиш реакцияларини катализлайди. Бу ферментлар тирик организмларнинг ҳаёт фаолиятида жуда муҳим аҳамиятга эга. Чунки булар иштирокида катализланувчи реакцияларда инерт ҳисобланган бир қанча органик бирикмалар химиявий жиҳатдан юқори активликка эга бўлган ва осонлик билан реакцияга киришадиган моддаларга айланади. Бу кичик синфга мансуб бўлган барча ферментлар, одатда, фосфат кислотанинг донори сифатида АТФ ёки бошқа нуклеозидтрифосфатлардан фойдаланади ва *киназалар* деб ҳам аталади.

Гексоза ва аденоцитрифосфат кислотадан гексозафосфатлар ҳосил бўлишини катализловчи фермент *гексокиназа* (2.7.1.1) деб аталади:



Гексокиназа ферменти кенг тарқалган бўлиб, аксари үсимликлар таркибида кўп учраши аниқланган. Ачитқи замбуурулардан кристалл ҳолдаги гексокиназа ажратиб олинган.

Баъзи фосфотрансферазалар фосфат кислота қолдигининг кўчишида АТФ ёки бошқа нуклеозидфосфатларнинг иштирок этишини талаб қўлмайди. Бунга глюкоза-6-фосфатнинг глюкоза-1-фосфатга айланиш реакциясини катализловчи фермент *фосфоглюкомутаза* (2.7.5.1) ни мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

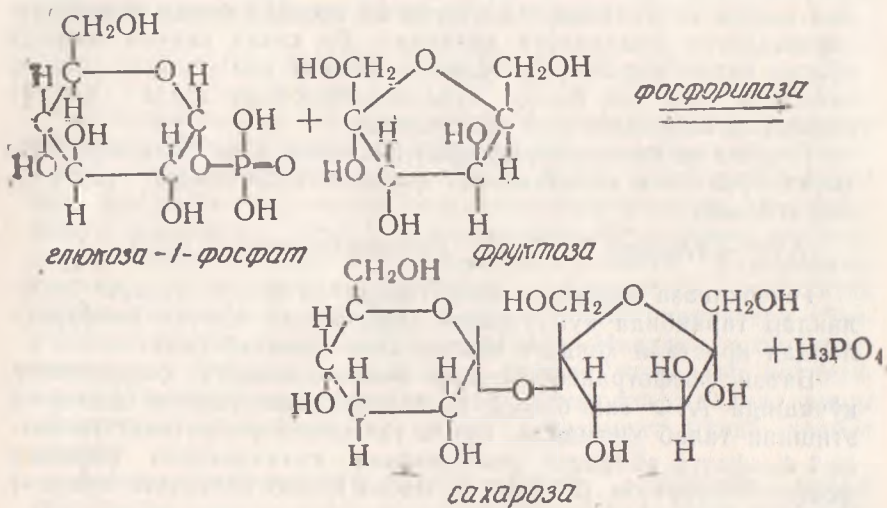


Фосфотрансферазаларга рибонуклеин кислоталарнинг парчалинишини тезлаштирадиган рибонуклеаза (2.7.7.16) ферменти ҳам мисол бўлади. Бу ферментнинг структура тузилиши тўла ўрганилган.

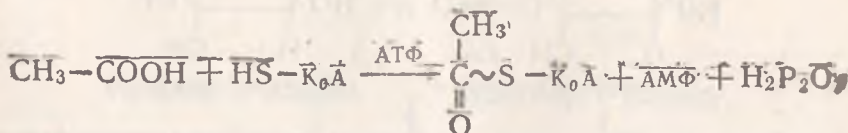
Гликозилтрансферазалар моносахаридлар қолдигининг бошқи бирикмаларга кўшиш реакцияларини таъминловчи ферментлар ҳисобланади. Бу ферментлар үсимликларда олигосахарид-

лар билан иөлисахаридларнинг синтезланиш реакцияларини катализлайди. Күпинча бу группага кирадиган ферментлар фосфорилазалар деб ҳам аталади.

Сахароза ҳосил бўлишида фосфорилаза ферменти глюкопираноза қолдигининг фруктоза молекуласига кучишини таъминлайди. Реакция қўйидагича боради:



Ацилтрансферазалар ацетат кислота қолдиги ва бошқа карбон кислоталар ацил қолдиқларининг кўчиш реакцияларини катализлайди. Мазкур ферментлар икки компонентли булиб, уларнинг актив қисмини коэнзим А (...-бетга қаранг) ташкил қиласди. Ферментнинг актив группасида SH-группа булганлиги ва бу группага ацил қолдиги бириниши сабабли коэнзим А қискача қилиб HS-K_oA деб ифодаланади. Ацил-K_oA қўйидагича ҳосил бўлади:

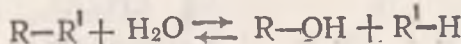


Реакция кўп миқдорда энергия талаб қиласди. Бу энергияни улар АТФ ҳисобидан олади. Ацилтрансферазалар тирик организмларда кўп учрайди, ҳозиргача 20 га яқин тури топилган.

Трансферазалар синфига мансуб бўлган ва оқсилилар, ёёлар, углеводлар алмашинувида актив иштирок этадиган бошқа ферментлар ҳам бор, улар тегишли бобларда үрганилади.

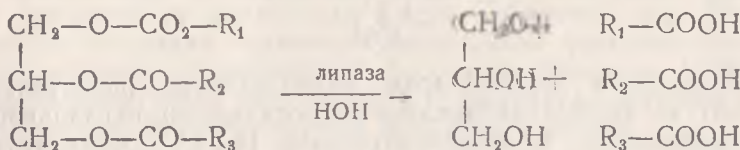
Гидролазалар

Гидролазалар мураккаб органик бирикмаларнинг сув ёрда мида парчаланиш реакцияларини катализлайди. Улар қуйидаги умумий күринишга эга бўлган реакцияларни тезлаширади:



Бу ферментлар субстратнинг ички молекуляр боғларини узиш ёғли билан ўз таъсирини амалга оширади. Гидролизга учраган субстрат **характерига** қараб, бу ферментлар бир неча группага бўлинади. Бу группаларнинг асосийлари эстеразалар, пептидазалар, глюкозидазалар, амидазалардан иборат бўлиб, булар ҳам ўз навбатида яна бир неча группачага бўлинади. Ҳозиргачи 18 га яқин гидролаза ферментлари аниқланган.

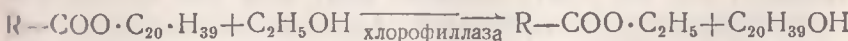
Эстеразалар мураккаб эфир боғларнинг гидролизланиш реакцияларини катализлайди. Бу ферментлар ичida энг муҳими карбон кислота эфирларини гидролизловчи липаза (3.1.1.3.) ферментидир.



$R_1R_2R_3$ — тегишли ёф кислоталар қолдиги.

Ўсимликларда липазалар кенг тарқалган бўлиб, ёғлар алмашиниши кўп жиҳатдан шу ферментлар фаолиятига боғлиқ. Липаза ўсимликлар уруғида ва донида айниқса кўп булади ва дусусиятларига қараб бир-биридан фарқ қиласди. Масалан, капикунжут уруғидан ажратиб олинган липаза ферментининг өргунчанлик даражаси жуда паст, бошоқли ўсимликлар донидан инфратиб олинган липаза эса сувда яхши эрийди. Ҳозиргача липаза тоза ҳолда олинмаган ва у мураккаб оқсил (липопротеин) деб тахмии қилинади.

Бу группадаги ферментларга барча яшил ўсимликларда кўп тарқалган хлорофиллаза (3.1.1.14) ҳам киради. Бу фермент спиртли эритмаларда хлорофилл таркибидаги фитол группани спирт қолдиги билан алмаштиради:

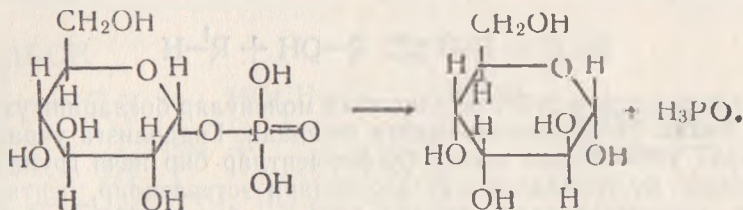


Хлорофиллаза ферментининг pH оптимуми 5,9 га тенг. Бу фермент айниқса май ва сентябрь ойларида энг актив таъсир курслатади.

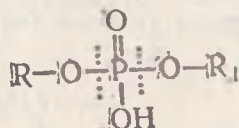
Фосфат кислотанинг мураккаб эфирларини гидролизловчи фосфатаза ферменти ҳам эстеразаларнинг муҳим вакилидир.

Фосфатазалар таъсир қилаётган субстратинг характерига қарб З группага бўлинади.

Монофосфатазалар. Глицерофосфат, глюкоза-6-фосфат, рибоза-5-фосфат, седогентулоза-7-фосфатни ва фосфат кислотанинг шуларга ухшаш моноэфирларини гидролизлайди:



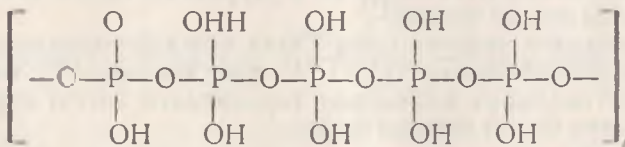
Дифосфатазалар. Бу ферментлар фосфат кислотанинг диэфирларини гидролизлайди:



Рибонуклеин кислоталарни гидролизловчи рибонуклеаза (3.1.4.9) ва дезоксирибонуклеин кислоталарнинг парчаланишини катализловчи дезоксирибонуклеаза (3.1.4.5) ферментлари дифосфатаза ферментларининг муҳим вакиллари ҳисобланади.

Полифосфатазалар. Бу группага мансуб бўлган ферментлар полифосфат бирикмаларидан фосфат кислота ажралиши реакцияларини катализлайди.

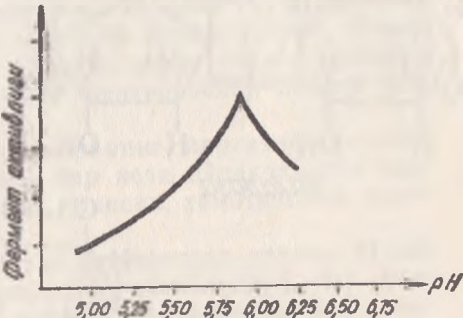
Кўпчилик тубан организмлар, кейинги йилларда эса юксак ўсимликлар, жумладан, гўза таркибида ҳам анорганик табиятга эга бўлган мақроэргик бирикмалар — полифосфатлар борлиги маълум бўлди. Бу бирикмалар таркибидаги фосфат кислоталар сони 2 дан 500 тагача етади ва у қўйидагича кўринишда бўлади:



Бу бирикмалар полифосфатаза ферментлари таъсирида гидролизланади. АТФни гидролизловчи аденоцитрифосфатаза (3.6.1.3) ферменти ҳам полифосфатазаларга мансуб.

Фитаза (3.1.3.8) ферменти ҳам полифосфатазаларга мансуб булиб, инозитфосфат кислотанинг $\text{Ca} - \text{Mg}$ ли тузи ҳисобланган фитиндан фосфат кислота ажралиши реакцияларини катализлайди.

Усимликларнинг ҳар хил қисмларида учрайди-ган фосфатаза ферментлари ҳар хил муҳитда кўрсатадиган таъсирига караб, «ишқорий фосфатазалар» (рН оптимуми 8 дан юқори) ва «нордон фосфатазалар» га (рН оптимуми 6 дан паст) булиниди (32-расм).



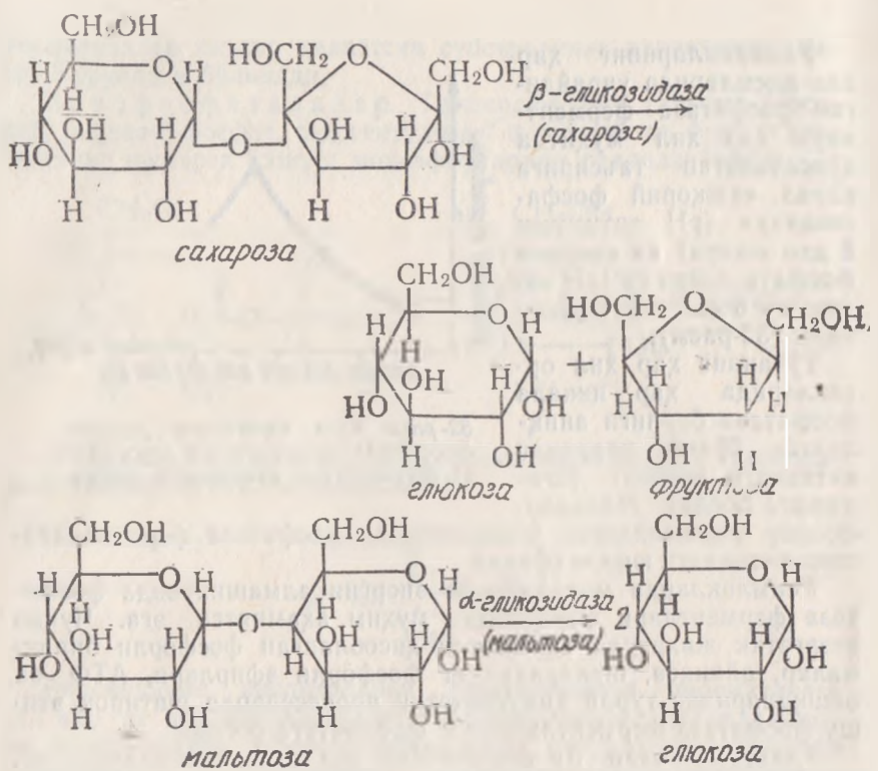
32-расм. Фуза баригидаги „нордон фосфатаза“ активлигининг муҳит pH га боғлиқлигини ифодаловчи график.

Гузанинг ҳар хил ор-
ганларида ҳар иккала
фосфатаза борлиги аниқ-
ланган бўлиб, уларнинг
активлиги шароит ўзга-
ришига боғлиқ. Масалан,
фосфор етишмайдиган ўсимликларда фосфатаза ферментлари-
нинг активлиги юқори бўлади.

Усимликларда моддалар ва энергия алмашинуvida фосфатаза ферментлари фавқулодда муҳим аҳамиятга эга. Чунки энөргетик жиҳатдан аҳамиятли ҳисобланган фосфорли биримлар, айниқса, шакарларнинг фосфорли эфирлари, АТФ ва бошқаларнинг турли хил синтетик процессларда иштирок этиши фосфатаза ферментларининг фаолиятига боғлиқ.

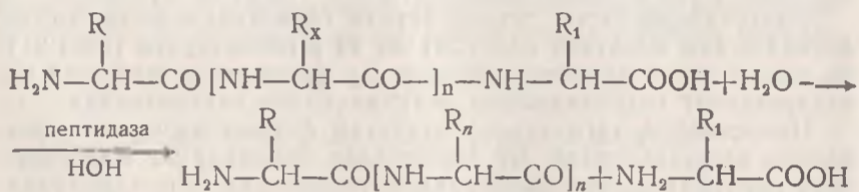
Гликозидазалар. Бу ферментлар ҳар хил гликозидларнинг, ди-, три- ва полисахаридларнинг гидролизланиш ва синтезланиш реакцияларини катализлайди. Гликозидаза ферментлари ўсимликларда кенг тарқалган булиб, уларни ўсимликларнинг турли қисмларида учратиш мумкин. Бу ферментлар ўта фазовий спецификалла эга, яъни улар ҳар бир модданинг фазовий изомерига қараб таъсир курсатади. Шунга кўра уларни α -гликозидаза β -гликозидаза ферментларига ажратиш мумкин.

Олигосахаридларга таъсир этувчи гликозидазаларга α -гликозидаза ёки малтаза (3.2.1.20) ни ва β -гликозидаза (3.2.1.21) ни мисол қилиб курсатиш мумкин. Бу ферментлар малтоза ва сахарозанинг гидролизланиш реакцияларини катализлайди.



харидлар (целлюлоза, инулин, гемицеллюлоза ва бошқалар) тегишли глюкозидаза ферментлари таъсирида гидролизланади.

Пептидазалар. Бу ферментлар оқсиллар ва полипептидлар-нинг гидролитик парчаланиш реакцияларини катализлайди:



Демак, пептидазалар — CO-NH — боғларнинг парчаланиши реакцияларини катализлайди. Шу сабабли бу ферментлар янги классификация бўйича *пептид* — гидролазалар деб аталади.

Барча пептидазалар пептид боғларнинг гидролизланиш реакцияларини катализласа-да, лекин уларнинг бирортаси ҳам ҳамма пептидларни парчалайвермайди. Чунки пептидазалар ҳам маълум спецификаликка эга бўлиб, бу хусусият парчаланадиган

Пептид боғ атрофида жойлашган химиявий группаларнинг табиатига боғлиқ. Баъзи ферментлар ўз таъсирини кўрсатиши учун уч томонда жойлашган карбоксил ва амин группаларнинг иштирок этишини талаб қилмайди, бунга қарши ўлароқ, бошқа ферментларнинг таъсири учун албатта эркин учки группалар иштирок этиши зарур. Шунга кура, пептидазалар иккита асосий группага булинади:

Эндипептидазалар пептид занжирининг марказий қисмига таъсир этиб, оқсил молекуласини бир неча бўлакчаларга парчалайди. Бу ферментларга пепсин, трипсин, хемотрипсин, папани ва бошқалар киради.

Пепсин (3.4.4.1) протеолитик ферментлар вакили бўлиб, ошқозон ширасининг асосий ферменти ҳисобланади. Бу ферментни кристалл ҳолда олиш мумкин. Ферментнинг рН оптимуми 1,2—1,5 га тенг.

Папайн (3.4.4.10) протеиназа ферментларига мансуб бўлиб, ўсимликлар таркибида учрайди. Бу фермент қовундараҳт (*Carica papaya*) мевасининг сутсимон ширасидан олинади. Папайн кристалл ҳолда ажратиб олинган ва унинг аминокислотали таркиби аниқланган. Папайн ферменти 220 та аминокислота қолдигидан ташкил топган бўлиб, молекуляр массаси 20700 га тенг.

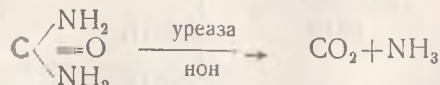
Экзопептидазалар полипептид занжирнинг ўртасида жойлашган пептид боғларга таъсир қилмайди. Улар асосан эркин карбоксил группа томонидан ёки эркин амин группа томонидан учки аминокислоталарни бирин-кетин парчалаш йўли билан таъсир кўрсатади. Бу ферментларга карбоксипептидаза, аминопептидаза ва дипептидазалар киради.

Амидазалар. Бу ферментлар амидларнинг гидролитик парчаланиш реакцияларини катализлайди. Реакция натижасида иммиак ва кислоталар ҳосил бўлади.



Энг муҳим амидазаларга уреаза, аспарагиназа, глютамина-за, аргиназа ва пурин асосларини дезаминловчи ферментларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

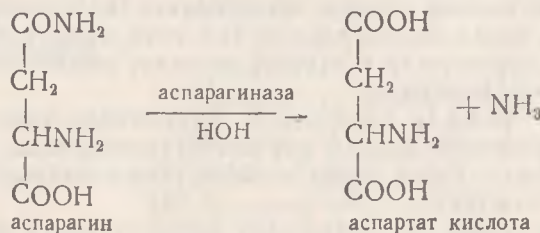
Уреаза (3.5.1.5) кристалл ҳолда олинган энг биринчи фермент ҳисобланади. Бу фермент дуккакли ўсимликлар таркибида айниқса кўп бўлиб, улар дони қуруқ моддасининг 0,15% ни ташкил қиласди. Бу фермент таъсирида мочевина карбонат ангиридид ва аммиаккача парчаланади.



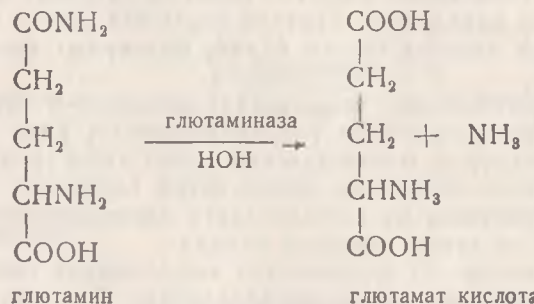
Уреаза абсолют спецификалла эга ва фақат мочевинага таъсир қиласди. Ферментнинг аминокислотали таркиби ўрганил-

тан булиб, таркибида күп миқдорда сульфидрил группалар бўлиши аниқланган. Молекуляр массаси 480 мингга тенг.

Аспарагиназа (3.5.1.1) ва глютаминаза (3.5.1.2) ферментлари аспарагин ва глютаминнинг гидролизланиш реакцияларини катализлайди. Аспарагиназа таъсирида аспарагин аммиак ва аспартат кислотагача парчаланади.

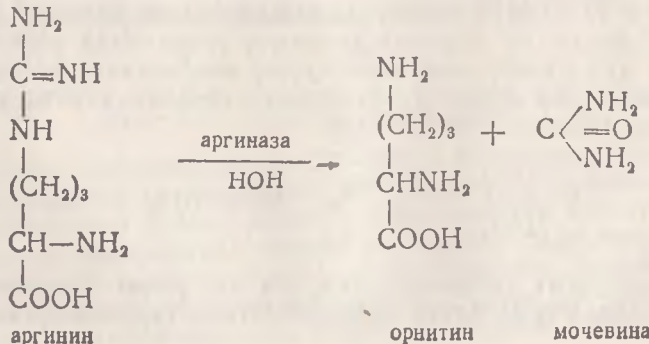


Глютаминаза таъсирида глютамин аммиак ва глютамат кислотагача парчаланади:



Бу ферментлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга, чунки улар моддалар алмашинувининг муҳим оралиқ маҳсулотлари ҳисобланган дикарбон аминокислоталар амидларининг ўзгариш реакцияларини катализлайди.

Аргиназа (3.5.3.1) ферменти аргининнинг орнитин ва мочевинагача парчаланиш реакциясини катализлайди:

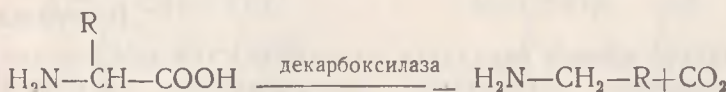


Лиазалар

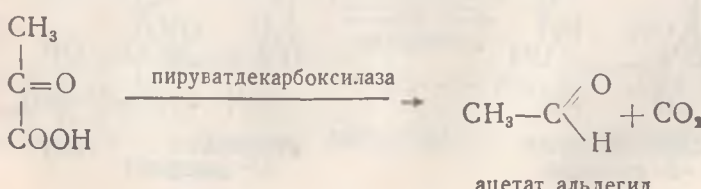
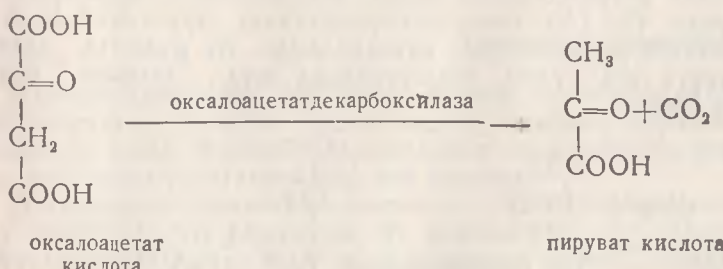
Субстратдан сув иштирокисиз маълум группаларнинг ажралишини катализловчи ферментлар лиазалар синфини ташкил қиласди. Бу ферментларнинг фаолияти туфайли ё қуш боғлар ҳосил булади ёки маълум группалар қуш боғларга бирикади. Бу синфга турли реакцияларни катализловчи бир қатор ферментлар киради. Буларнинг бальзилари сув молекуласининг ажралишини катализлайди (гидратазалар), бошқалари карбонат тигидриднинг ажралишини катализлайди. (декарбоксилазалар). Фруктозадифосфатни икки молекула фосфатриозага парчаловчи альдолаза ферменти ҳам шу синфга киради.

Альдолаза (4.1.2.13) ҳайвонлар билан ўсимликлар туқимасида кўп учрайдиган фермент ҳисобланади. Бу фермент углеводлар алмашинувида муҳим аҳамиятга эга. Альдолаза олти углеродли бирикма бўлиб, фруктоза-1,6-дифосфатнинг фосфоаксионетон ва фосфоглицерин альдегидгача парчаланиш реакциясини катализлайди.

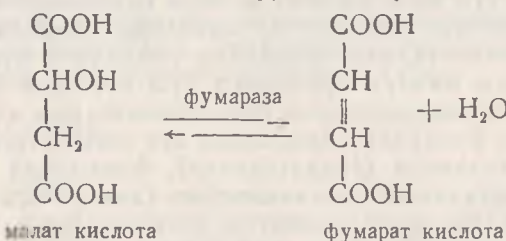
Декарбоксилазалар табиатда кемг тарқалган. Улар аминокислоталар ва кетокислоталарнинг декарбоксиланиши реакцияларни катализлайди. Аминокислоталарнинг декарбоксиланиши натижасида карбонат ангиридид ва тегишли аминлар ҳосил булади. Бу реакцияни схема равишда қуйидагича ифодилаш мумкин:



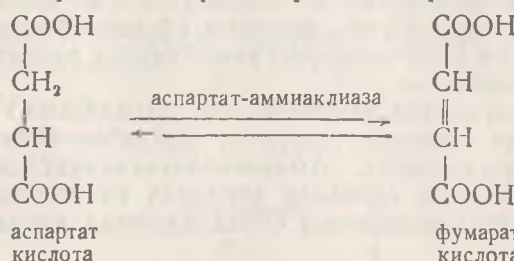
Кетокислоталарнинг декарбоксиланиш реакцияси натижасида тегишли альдегид ёки кетонлар ҳосил бўлади:



Гидратазаларга малат кислотадан фумарат кислота ҳосил бўлиши реакцияларини катализловчи фумаратгидратаза (4.2.1. 2) ферментини мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

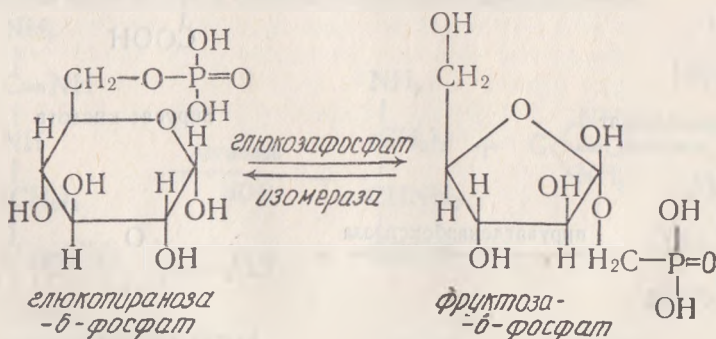


Аспартат-аммиаклиаза (4.3.1.1) ферментини углерод-азот-лиазаларга мисол қилиб күрсатиш мүмкін. Бу фермент аммиакни бириктириш ва ажратыш реакцияларини катализлады:

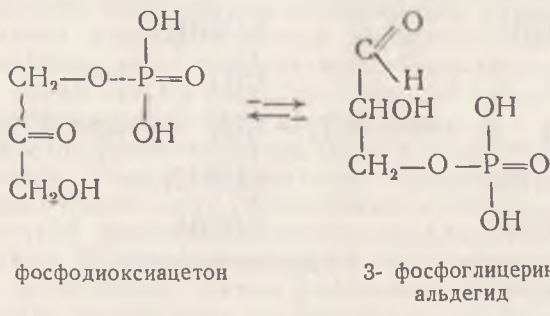


Изомеразалар

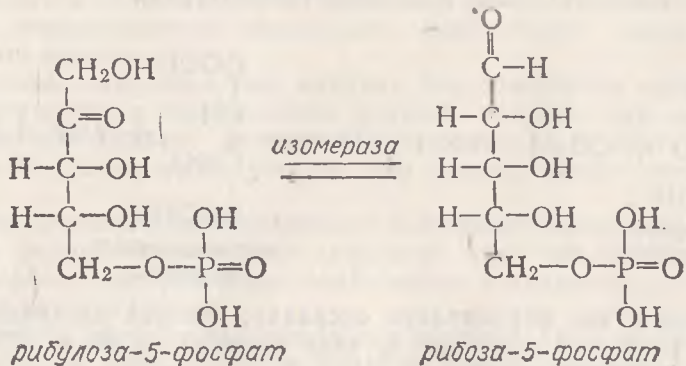
Мазкур синфга кирадиган ферментлар ҳар хил органик бирикмаларнинг изомерланиш реакцияларини катализлади. Реакция натижасида водород, фосфат, ациль ва бошқа атом группалари молекулаларо ўрин алмашинади. Кўйида изомерланиш реакцияларига мисол келтирамиз. Глюкозафосфат-изомераза (5.3.1.9) глюкоза-6-фосфатнинг фруктоза-6-фосфатга айланиш реакциясини катализлади. Бу реакция қайтар характерга эга булиб, ўсимликларда жуда осонлик билан амалга ошади:



Триозафосфат-изомераза (5.3.1.1) ферменти ачиш процессида катта роль уйнайды, у 3-фосфоглициерин альдегид билан фосфодиоксиацитоннинг ўзгариш реакцияларини тезлаштиради:



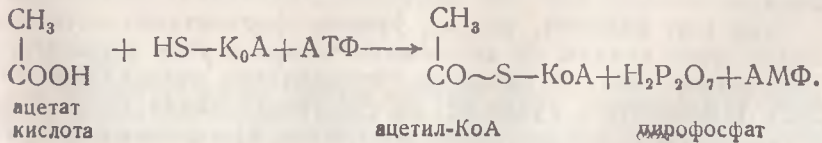
Углеводороднинг пентозафосфат цикли орқали оксидланишида рибулоза-5-фосфат ҳосил булади. Бу биримма маҳсус изомераза таъсирида рибоза-5-фосфатга айланади:



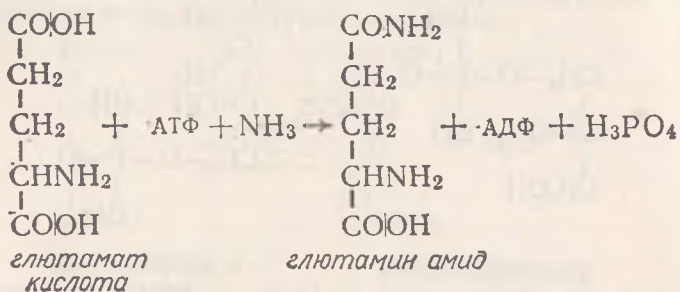
Лигазалар (синтетазалар)

Аденозинтрифосфат ёки шунга ухшаш нуклеозидтрифосфат лар энергияси ҳисобига оддий молекулалардан мураккаб биримлар ҳосил булиши реакцияларини катализовчи ферментлар *лигазалар* (*синтетазалар*) деб аталади.

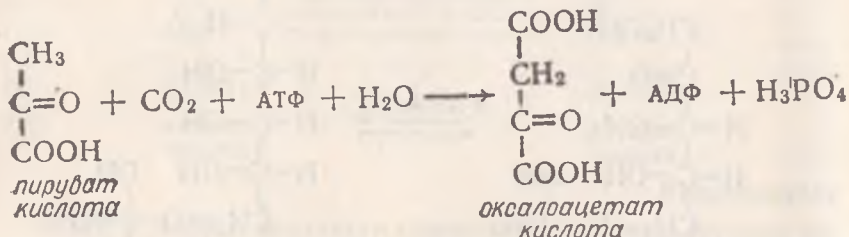
Лигазаларга ацетат-КоА-синтетаза (6.2.1.1) ферментини мисол қилиб курсатиш мумкин. Бу фермент ацетат кислотанинг актив ҳолдаги ацетил-КоА га айланишини катализлади:



Глютамин синтетаза (6.3.1.2) ферменти аммиакнинг глютамин кислотага бирикишидан глютамин амид ҳосил бўлиши реакциясини катализлайди:



Худди шу йўл билан аспарагин ҳосил қилувчи фермент *аспаргин-синтеза* деб аталади. Пируваткарбоксилаза (6.4.1.1) ферменти пируват кислота ва карбонат ангиридридан оксалоацетат кислота ҳосил бўлишини тезлаштиради:



Синтетаза ферментлари оқсиллар, нуклеин кислоталар, ёғлар ва бошқа мураккаб органик бирикмалар ҳосил бўлишида муҳим аҳамиятга эга.

ФЕРМЕНТЛАР АКТИВЛИГИ ВА УНИ ЎЛЧАШ УСУЛЛАРИ

Ўсимликларнинг турли қисмларида ферментлар бор-йўқлиги, одатда, специфик ферментатив реакцияларга, яъни маълум субстратнинг парчаланган миқдорига ёки ҳосил бўлган маҳсулот миқдорига қараб аниқланади. Масалан, унаётган арпа дони шираси таркибида амилаза ферменти бор ёки йўқлиги, унинг крахмали малтозагача парчалаш хусусиятига қараб аниқланади.

Ҳар бир фермент, аввало, ўзининг ферментатив активлиги билан фарқ қиласди, бу активликни аниқлаш учун ферментатив реакциялар тезлиги ўлчанади. Ферментатив реакциянинг тезлиги температура, мухит ёН ва субстратга ҳамда ҳосил бўлган маҳсулот концентрациясига боғлиқ бўлганлиги учун фер-

ментниң активлиги стандарт, яғни оптимал шароитда үлчашади.

Ферментлар активлигини 25° да аниқлаш керак. Бу температура Халқаро биохимиклар иттифоқининг ферментлар буйича комиссияси томонидан тавсия қилинган. Бошқа ҳолларда қандай температурада тажриба олиб борилғанлиги аниқ күрсатилиши керак. Бошқа шартлар, яғни рН қиймати, субстраттинг концентрацияси оптимал бўлиши керак.

Ферментатив реакцияларнинг тезлиги реакция давомида бир хил бўлмайди. Одатда, реакциянинг бошланғич тезлиги бирмунча юқори булиб, вақт ўтиши билан аста-секин пасайнб боради. Субстрат концентрациясининг камайиши, реакция натижасида ҳосил бўлган маҳсулотнинг таъсири ҳамда реакция давомида ферментнинг қисман инактивацияга учраши ферментатив реакция тезлигининг пасайишига сабаб бўлади. Бу факторлар таъсирини йўқотиш учун, одатда, фақат реакциянинг бошланғич тезлиги үлчанади, холос. Чунки бу даврда юқоридағи факторлар таъсирир кўрсатмайди.

Ферментатив реакциянинг бошланғич тезлигини үлчаш йўли билан текширилаётган эритмадаги ферментнинг миқдорини иниқлаш мумкин.

Оптимал шароитда бир минутда бир микромоль субстраттинг ўзгаришини таъминловчи фермент миқдори ҳар қандай ферментнинг бирлиги¹ қилиб қабул қилинган ва бу катталик *E* ҳарфи (русча единица сўзининг бош ҳарфи) билан ифодаланади.

Агар ферментатив реакциянинг бошланғич тезлигини, бино-барин, фермент активлигини аниқласақ, унда шу ферментнинг ски фермент препаратининг солиширма активлигини ҳам ҳисоблаш мумкин бўлади.

Фермент препаратининг тозалиги кўпинча унинг солиширма активлик қиймати билан характерланади. Фермент препаратининг солиширма активлиги 1 мг оқсил миқдорига түғри келадиган фермент бирликлари билан ифодаланади. Агар ферментнинг молекуляр массаси аниқ бўлса, молекуляр активлигини аниқлаш мумкин. Молекуляр активлик ферментнинг бир молекуласи бир минутда ўзгартирган субстрат молекуласининг сони билан ифодаланилади.

Химиявий усулда ферментнинг активлиги ферментатив реакциялар натижасида ҳосил бўладиган маҳсулотнинг ортиб бориши ёки субстрат миқдорининг камайишини аниқлаш йўли билан үлчанади. Реакция маҳсулоти ёки субстрат миқдори ҳар хил усулда аниқлаиади, булардан энг кўп қўлланиладигани

¹ Ферментлар бўйича Халқаро комиссия кејиниги ишларда янги бирлик қиабул қилинган. Бу бирлик *катал* (қисқача *кат*) деб аталади. Бир катал 1 моль субстратни 1 секундда ўзгартирувчи фермент миқдорига тенг.

калорометрик усулдир. Калорометрик усулнинг моҳияти шундан иборатки, текширилаётган эритмага специфик реагентлар қўшилганда, улар рангли бирикмалар ҳосил қиласди. Бирикмалар рангининг түқ ёки оч булишига қараб, текширилаётган модданинг миқдори түфрисида хулоса чиқарилади.

Ферментатив реакцияларнинг тезлигини аниқлашда кўп ланиладиган усуллардан бири спектрофотометрик усул булиб, у субстрат ёки реакция маҳсулоти томонидан спектрнинг маълум қисмидаги ёруғлик нурларининг ютилиш хусусиятига асосланган. Маълум тўлқин узунлигидаги ёруғлик ютилишинин ўзгаришига қараб, камайиб кетаётган субстратнинг ёки ҳосил булаётган маҳсулотнинг миқдорини аниқлаш билан ферментнинг активлиги түфрисида маълумот олинади.

Спектрофотометрик усул бир қатор афзалликларга эга булиб, улар ёрдамида ўтказиладиган тажриба кўп вақт талаб қилимайди, сезирлик даражаси бирмунча юқори бўлган ҳамма жуда кам миқдордаги материаллардан фойдаланишга имкон беради. Ундан ташқари, бу усул ёрдамида ферментатив процессларни узлуксиз кузатиш мумкин.

Кейинги йилларда оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини катализловчи ферментларни ўрганишда спектрофотометрик усуллардан кўп фойдаланилмоқда. Бу ферментнинг коферменти ҳисобланган НАД, НАДФ, ФАД, ФМН, цитохромларнинг оксидланган ва қайтарилиган шакллари спектрнинг ҳар хил қисмидаги нурларни ютиш хусусиятига эга. Масалан, НАД ва НАДФ нинг қайтарилиган шакли тўлқин узунлиги 340 мм га тенг бўлган нурларни ютади, оксидланган шакли эса бундай хусусиятга эга эмас. Никотинамидли ферментлар активлигини аниқлаш НАД ва НАДФ нинг юқорида айтилган хусусиятидан фойдаланилади.

Газлар ҳосил бўлиши ва ютилиши билан борадиган ферментатив реакцияларда манометрик усуллардан кўп фойдаланилади. Бу усуллар ёрдамида оксидланиш реакциялари (карбонат ангидрид чиқиши)ни, мочевинанинг парчаланиш реакцияси (аммиак ва карбонат ангидрид чиқиши)ни ва бошқаларни аниқлаш мумкин. Бироқ бунда газсимон моддаларнинг ажralиб чиқиши ёки ютилиши билан борадиган реакцияларни ўрганиш билан чекланилмайди. Бу усул ёрдамида инкубациоп суюқликнинг кислотали бўлиши билан боғлиқ реакцияларни ҳам ўрганиш мумкин. Агар реакцион мұхитга бикарбонат буфер қўшилса, маълум шароитда ҳосил бўладиган кислота, бикарбонат буфердан эквивалент миқдоридаги карбонат ангидрид газини сиқиб чиқаради ва бу газни манометрик усул билан ўлчаш мумкин бўлади.

Ферментлар активлигини манометрик усулда аниқлашда Варбург аппаратидан фойдаланилади. Бунда ҳар бир конкрет шароит учун мос келадиган тегишли конструкциядаги Варбург аппарати идишларидан фойдаланиш мақсаддага мувофиқдир.

Булардан ташқари, ҳозирги вақтда ферментларнинг активитетини аниқлаш учун хроматографик, полярографик, полярометрик ва бошқа усуллардан ҳам кенг фойдаланилмоқда.

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ ҲУЖАЙРАДА ЖОИЛАШИШИ

Барча организмлар, жумладан, үсимликлар ҳужайраси ҳам мураккаб тузилган бўлиб, улар хлоропласт, митохондрий, рибосома ва бошқа ҳужайра киритмалари ҳамда органоидлардан тинкил топган. Кейинги йилларда фракцияга ажратиб центрифугалаш, электрон микроскопия каби замонавий усулларни қўлланиш туфайли муайян органоидлар ўз навбатида янада мураккаброқ тузилганлиги маълум бўлди. Ҳужайранинг ҳар бир органоиди липопротеин мембрана билан ўралган бўлиб, ферментлар ана шу «бўлим» ёки компартмент ичida таъсир кўрсатади. Демак, ҳужайрадаги ферментлар тартибсиз равиша, бутун ҳужайра бўйлаб тарқалмасдан, маълум структура асосида, яъни мембранныларда боғланган ҳолда учрайди.

Барча ҳужайралар учун умумий бўлган процессларда иштирок этадиган ферментларни ҳар хил ҳужайраларда учратиш мумкин. Аммо ихтисослашган ҳужайраларда фақат шу ҳужайраларнинг функцияси билан боғлиқ бўлган ферментлар учрайди. Худди шунга ўхшаш ҳужайраларнинг ҳар бир органоиди ҳам маълум бир биохимиявий функцияни бажарганлиги учун улар таркибида фақат шу функция билан боғлиқ бўлган айrim ферментлар ёки ферментлар системаси мужассамлашган бўлиди.

Митохондрийларда, асосан, энергияга бой бўлган бирикмаларни ҳосил қилиш реакцияларини катализловчи ферментлар, яъни Кребс цикли, электронларнинг кўчиши ва АТФ ҳосил бўшини билан боғлиқ бўлган ферментлар жойлашган. Ундан ташқари, митохондрийларда кейинги йилларда ДНК, РНҚларнинг маккудлигини аниқлаш бу организмларда оқсиllар биосинтезида иштирок этадиган ферментлар бўлишини ҳам тақозо этади.

Хлоропластларда углеводларнинг ҳосил бўлиши билан боғлиқ бўлган фермент системалар ҳамда Қуёш энергиясини берновита химиявий боғлар энергиясига айлантириш реакцияларни катализловчи ферментлар мужассамлашган. Гликолиз процессида иштирок этадиган ферментлар ҳужайранинг эрувани фракциясида (гиалоплазмада) аниқланган. Бироқ улар ҳужайра мембраннылари билан қандайдир буш боғлар орқали биринккап ва гомогенизациялашда бу боғлар узилиб кетса керак, юб тахмин қилинади.

Гурули хил гидролаза ферментлари лизосомалар ёки вакуолалар таркибида бўлиб, улар ҳар хил органик бирикмаларнинг маккудлигини аниқлашади.

Оқсиллар биосинтези билан боғлиқ булган ферментлар рибосомаларда, нуклеин кислоталар ҳосил бўлишини катализложи чи ферментлар ядрода жойлашган. Шундай қилиб, ҳужайранинг айrim срганоидларида мужассамлашган фермент системалар бир-бири билан боғлиқ булган бир қанча реакцияларнинг амалга ошишини таъминлайди.

Ферментларнинг деярли барчаси ҳужайра ичида бўлиб, ҳужайралараро бушлиққа ёки ташқи муҳитга чиқмайди. Лекин кейинги йиллардаги текширишларга кўра, ҳайвонлар, микроорганизмлар ва ўсимликлар бир қатор ферментларни ташқи муҳитга чиқариш ва уларни ўзгартериш қобилиятига эга.

VI б о б. ВИТАМИНЛАР

Тирик организмларнинг ҳаёт фаолияти учун зарур бўлган ви одатда, ўсимликларда ҳосил бўладиган турли хил химиявий тузилган кичик молекулали бир группа органик бирикмалар витаминлар деб аталади. Витаминлар озиқ-овқат маҳсулотларининг таркибий қисми ҳисобланади, лекин асосий озиқ моддаларга — оқсиллар, углеводлар, ёғларга нисбатан ҳаддан ташқари кам миқдорда талаб қилинади. Озиқ моддалар таркибида витаминлар бўлмаслиги моддалар алмашинуви процессининг бузилишига сабаб бўлади, бу эса ўз навбатида, организмни оғир касалликларга дучор қиласди ва ҳатто ўлимга олиб келади.

Витаминлар специфик биологик катализаторлар — ферментлар таркибига кириб, уларнинг актив қисмини ташкил этади. Кейинги йилларда, витаминлар ўсимликлар ҳаётида ҳам муҳим ҳамиятга эга эканлиги ҳар томонлама текшириб курилди. Проф. К. Е. Овчаров аниқлашича, витаминлар ўсимликлар ҳаётида иккинчи даражали маҳсулотлар эмас, балки уларнинг ўсиши ва ривожланишида актив иштирок этадиган муҳим биологик моддалардир.

Витаминларни 1880 йилда Н. И. Лунин кашф этган. У бир қитор тажрибалари асосида ҳайвонларнинг (оқ сичқон) нормал ҳистини таъминловчи оқсиллар, углеводлар, ёғлар ва минерал моддалардан ташқари, яна қандайдир номаълум, лекин ҳаёт учун зарур бўлган органик моддалар мавжуд, деган холосага келди. Витаминлар ҳақидаги таълимотни ривожлантиришда голландиялик врач Х. Эйкман олиб борган кузатишлар ҳам китта аҳамиятга эга бўлди. У уша вақтда овқат учун фақат оқланган гуручини истеъмол қилувчи Шарқий ва Шарқи-жанубий Осиё ҳалқлари орасида кенг тарқалган бери-бери (поли-ионит) касаллигининг сабаби, оқланган гуруч таркибига қантабидир ҳаётий муҳим моддалар етишмаслигидан деган холосага келди. Кейинчалик Лунин ва Эйкман тажрибаларини Германнда Степп, Англияда Гопкинс қайта текшириб, Луниннинг фикри тўғри эканлигини тасдиқладилар. Гопкинс озиқ моддалар таркибида етишмайдиган номаълум моддаларни қўйшимча факторлар деб атасни таклиф этди.

1911 йилда поляк олим Н. Казимир Функ шоли кепагидан кристалл ҳолдаги биологик актив модда ажратиб олишга муниффақ бўлди. Бу модда жуда оз миқдорда ҳам бери-бери ка-

саллигини даволашда яхши натижалар берди. Ажратиб олниң ган модда таркибида амин группа тутувчи органик бирикма үзүлиб, у аминларга хос бәзги бир химиявий хоссаларга үзға булган. Шунинг учун Функ бу бирикмаларни *витаминлар*, яъни таркибида азот тутувчи ва ҳаёт учун зарур моддалар деб аталди (*vita* — ҳаёт, *vitamin* — яъни ҳаёт аминлари демакдир). Кейинчалик бу термин озиқ моддалар таркибида учрайдиган барча құшимча факторлар учун құлланиладиган бўлди. Текширишлар натижасида бу құшимча факторларнинг күпчилиги таркибида амин группа ва умуман азот тутмаслиги аниқланган бўлса-да, витамин сўзи биологияда ва медицинада мустаҳкам сақланиб қолди.

Витаминлар ҳақидаги таълимотнинг бундан кейинги ривожланиши айрим витаминларнинг кашф этилиши ва уларнинг химиявий тузилишини ўрганиш, биологик ва физик-химиявий хусусиятларини аниқлаш, саноат миқёсида ишлаб чиқариш мақсадида химиявий йўл билан синтез қилиш имкониятларини қидириш ва бошқалар билан характерланади.

Витаминларнинг биокаталитик роли, уларнинг алмашинуви, тўқималарда тақсимланиши ҳамда организмнинг ҳолатига қараб, уларнинг физиологик активлигини ўзgartириш ва ўсимликларда ҳосил бўлиши ҳамда тупланишини ўрганишда совет олимлари бениҳоя катта ҳисса қўшиллар. Айниқса А. В. Палладин, А. Л. Курсанов, В. Н. Букин, Л. А. Черкес, Р. В. Чаговец, К. Е. Овчаров каби олимларнинг ишлари диққатга сазовордир. Витаминларни ўрганиш борасида дастлаб уларнинг ҳар бирига шу витамин етишмаслиги натижасида ҳосил бўлган касалликнинг номи берилган. Бунда тегишли касаллик номига *анти* олд қўшимчаси қўшиб номланган. Масалан, рапит касаллигини даволовчи витамин *антирахитик*, қон оқиши касаллигини даволовчи витамин *антигеморрагик витамин* деб аталган.

1913 йилда Мак-Коллум ҳайвонлар нормал ўсиши учун уларга ёғларда эрувчи махсус «A» фактор зарурлигини аниqlади. Кейинчалик бу фактор *A витамин* деб аталди. Шундан сўнг барча витаминлар кашф этилиш таркибига қараб, лагин алфавитининг бош ҳарфлари: A, B, C, D ва ҳоказо билан ифодаланадиган бўлди. Ниҳоят, витаминларнинг химиявий тузилиши маълум бўлгандан сўнг уларга химиявий номлар ҳам бериладиган бўлди. Ҳозиргача ўттиздан ортиқ витамин аниқланган бўлиб, улар эрувчанлигига қараб икки группага: *сувода эрийдиган* ва *ёғларда эрийдиган витаминларга бўлинади*.

СУВДА ЭРИЙДИГАН ВИТАМИНЛARI

Аскорбат кислота (C витамиин)

Озиқ-овқат таркибида С витаминга бой бўлган маҳсулотлар етишмаса ёки бутунлай бўлмаса, одам ва бәзги ҳайвонларлар цинга (лавша) касаллиги пайдо бўлади. 1920 йилда бу касал-

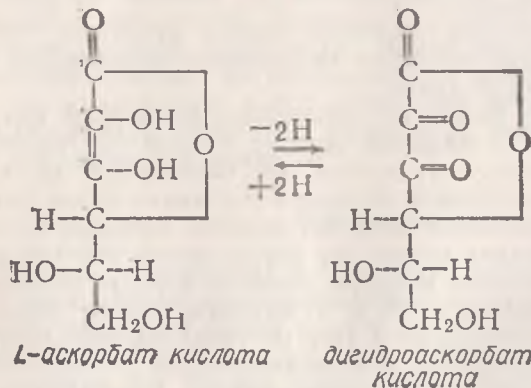
дикка даво бұладиган органик бирикма ажратиб олинди ва у С витамин деб аталди. 1928 йилда таниқли венгер олим Сент-Дьердь буйрак усти безидан ва апельсиндан $C_6H_8O_6$ эмпирик түшінішіндең ажратиб олди ва уни *гексауронат кислота* деб атади. Кейинчалык С витамин билан гексауронат кислота тузилишига күра бир-бирига үхшащ эканлиги иницианды ва 1932 йилда Дьердь билан Хэворт бу бирикмани аскорбат кислота (скорбуттаға қарши) деб аташни таклиф қылдылар.

Аскорбат кислота табиатда кенг тарқалған бұлыб, барча ғимнліклар, ҳайвонлар ва микроорганизмларнинг тұқима ҳамда органларыда учрайди. Одам, маймунлар ва денгиз чүчқалағы организмде аскорбат кислота синтез қилинмайды, шу сабабынан улар С витаминни тайёр ҳолда озиқ билан истеъмол қилиши керак.

Аскорбат кислота рангсиз кристалл мөддадыр. У нордон 0.4 г/мл, сувда яхши эрійди, лекин органик эритувчиларда эрімайды. Химиявий тузилишига күра, углеводларга яқын булыб, сорбит спиртининг оксидланган ҳосиласи ҳисобланади. Аскорбат кислота кислородсиз муҳитта узок вақт сақланади. Бироқ ғапода ёки эритмаларда (айниқса ишқорий эритмада) осонлик оның парчаланып кетади. Юқори температура ва оғир металл түзлары (Fe^{+++} , Cu^{++}) таъсирида аскорбат кислотаның парчаланышы тезлашади. Кислотали муҳитта у парчаланмайды. Аскорбат кислота таркибида еркін карбоксил группа тутмайды, үшінші кислотали хусусияти иккінчи ва учинчі карбон атомидагы водородни осонлик билан ажратуви диеноль группаларга болынады.

Аскорбат кислота тирик организмларда борадиган оксидланыш-қайтарилиш реакцияларыда фавқулодда муҳим аҳамияттың этады.

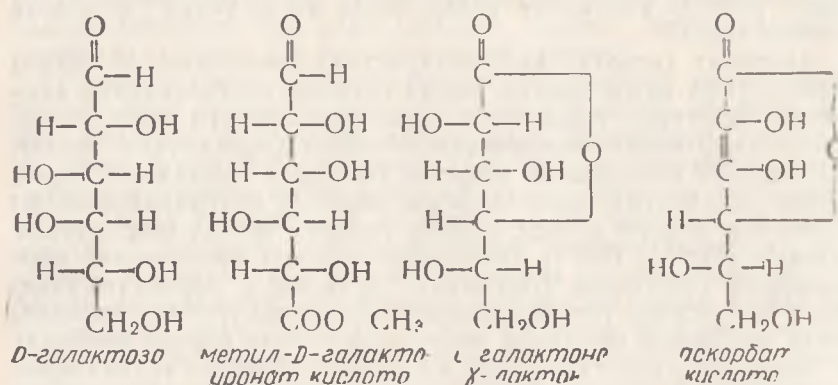
У осонлик билан үзидан иккита водород атомини ажратиб, дигидроаскорбат кислотаға айланади ва аксинча:



Дигидроаскорбат кислота ҳам аскорбат кислота каби физиологик жиҳатдан актив бўлиб, цинга касаллигидан сақлайди. Бу кислота кўпинча оксидланган шаклда учрайди. У бир қатор оксидланиш процессларида водородни кўчирувчи оралиқ модда бўлиб хизмат қиласи.

Ўсимликларда аскорбат кислота, асосан, гексозалардан ҳосил бўлади ва бунда улар таркибидаги углерод занжирлари ўзгармасдан қолади деб тахмин қилинади. Аскорбат кислота ҳосил қилувчи бирдан-бир гексоза D-глюкоза ва D-галактоза ёки уларнинг тегишли урон кислоталари бўлиши мумкин.

L-аскорбат кислотанинг D-галактозадан ҳосил бўлишини қўйидагича ифодалаш мумкин:



Аскорбат кислота ўсимликларда бир қатор носпецифик ферментлар таъсирида оксидланиши мумкин. 1930 йилда Сент-Дьердь ўсимликларда аскорбат кислотани оксидловчи аскорбат оксидаза (1.10.3.3) ферменти борлигини аниқлаган, бу фермент аскорбат кислота ҳаво кислороди ёрдамида оксидланишини катализлайди.

Аскорбатоксидаза специфик таъсир кўрсатиш хусусиятига эга бўлиб, фақат аскорбат кислотанинг оксидланиш реакциясини катализлайди, холос.

Ўсимликлар ўсиши ва ривожланишиниң ҳар хил даврида аскорбат кислота миқдори турлича бўлади. Бу кислота ўсимликларнинг яшил қисмларида, ёш баргларида ва пишмаган меваларида кўп бўлади. Қўйидаги жадвалда баъзи ўсимликлар таркибида учрайдиган аскорбат кислота миқдори келтирилган.

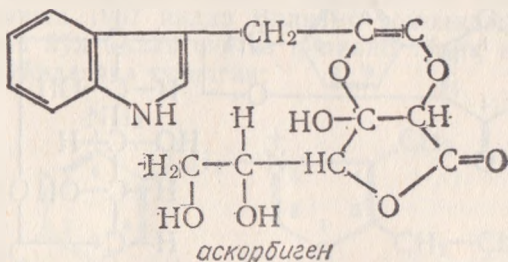
Ўсимликларнинг меваси ва уруғи пишиб етилган сари таркибидаги С витамин миқдори камайиб боради. Масалан, 100 г яшил нўхат таркибида 40 мг С витамин бўлса, яхши пишган шунчак нўхат таркибида у 16,4 мг гача камайиб кетади. Кафтошка, редиска, шолғом каби илдизмевалар етилиши билан таркибидаги витамин миқдори ҳам камаяди. Беда гуллашидан ол-

**Баъзи ўсимликлар таркибидаги аскорбат кислота миқдори
(100 г/мг ҳисобида)**

Ўсимликлар	Кислота миқдори	Ўсимликлар	Кислота миқдори
Олма (меваси)	10—35	Картошка	10—40
Лимон	30—60	Помидор	40—60
Апельсин	100—140	Укроп	100—135
Олхури	300—350	Қизил қалампир	100—400
Наматак	1000—4500		

дип баргларида С витамин энг кўп бўлади, кейин эса камайиб кетади.

Баъзи ўсимликлар таркибидаги аскорбат кислота билан бир қаторда унинг боғланган шакли — аскорбиген ҳам учрайти. Бу бирикма аскорбат кислотанинг индолли ҳосиласи бўлиб, тахминан қуидагича тузилган:



Аскорбиген молекуласи билан аскорбат, триптофан ва индолилацетат кислота уртасида боғлиқлик борлиги аниқланган. Уруқка аскорбат кислота ва индолилацетат кислота таъсир этириб экилса, униб чиққан ўсимликлар таркибидаги аскорбиген миқдори ортиқ бўлиши аниқланган. Лимон дарахтнинг қаламчалиши аскорбат кислота ва индолилацетат кислота билан ишлапсанда, қаламчаларнинг илдиз олиши бир неча баравар тезланинган. Шу сабабли аскорбиген физиологик актив модда бўлиси курак, деб тахмин қилинади.

Биофлавоноидлар (Р витамин)

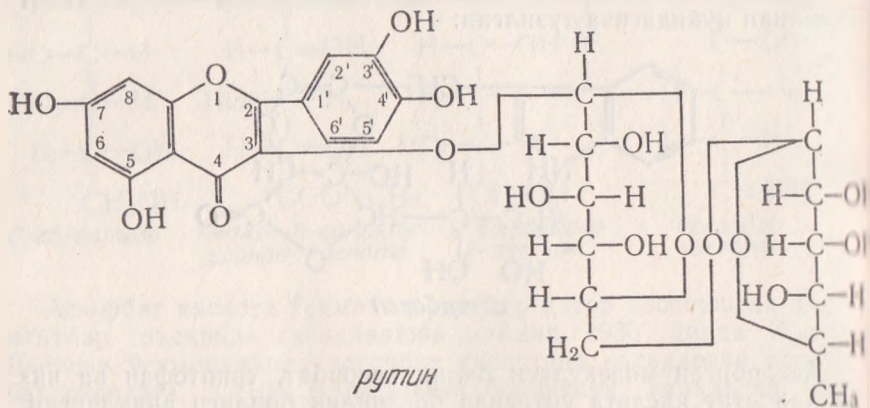
Сент-Дьеръди ўсимликлардан С витамин ажратиб олиш процессида у билан бирга қон томирларини мустаҳкамлашда ишпроф этувчи қандайдир бошқа фактор ҳам мавжудлигини аниқлагни эди. Кейинчалик цитрус ўсимликларнинг мевасидан омритиб олинган бу фактор цитрин деб аталган. Бу модда

қон томирларининг ўтказувчанлик хусусиятини мустаҳкамлаги ни учун Р витамин (permeability — ўтказувчанлик) ёки ўтказувчанлик витамины деб ҳам аталадиган булди.

Илгари цитрин, Р витамин, С₂ ёки С₃ витамин, ўтказувчанлик фактори каби ҳар хил номлар билан аталган витаминлар ҳозир биофлавоноидлар деган умумий ном билан юритилади.

Р витамин хусусиятига эга бўлган моддаларга ўсимликлар оламида кенг тарқалган бир қанча бирикмалар киради. Бу бирикмалар химиявий жиҳатдан бир-бирига яқин тузилган бўлиб, ҳаммасининг асосини flavon (192-бетга қаранг) ҳалқаси ташкил этади. Р витамин групласига мансуб бўлган бирикмалар нинг химиявий жиҳатдан тоза бўлган препаратлари сариқ ёки сарғиш рангли, сувда ёмон эрийдиган бўлади.

Ўсимликлар мевасида кўп учрайдиган ва Р витамин хусусиятига эга бўлган бирикмалардан рутин алоҳида аҳамиятта эга. У глюкорамноза қолдиги ва кварцитиндан ташкил топғани глюкозид ҳисобланади:



Рутин

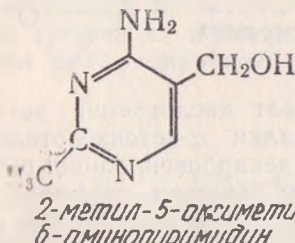
А. Л. Курсанов ва М. Н. Запромётвлар чой ўсимлигининг баргларидан юқори витаминлик хусусиятига эга бўлган рутин ажратиб олганлар. Р витамин наъматак, қизил қалампир, смо родина, узумда ва бошқа меваларда ҳам кўп миқдорда учрағди. Р витамин оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида иштироқ этиши билан организмда биолик оксидланиш процессларининг нормал боришини таъминлашда муҳим аҳамиятга эга деб раради.

Р ва С витаминлар организмда ўзаро бир-бирига борлиқ равишда таъсир этиши аниқланган.

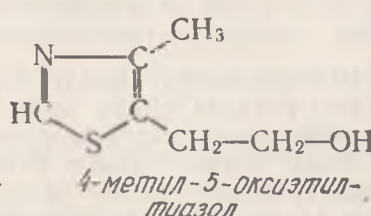
Тиамин (В₁ витамин)

Витаминлар ҳакидаги таълимотнинг ривожланишида тиамин ғлоҳида урин тутади. Чунки у поляк олимни К. Функ томонидан кристалл ҳолда ажратиб олинган энг биринчи витаминдир. Организмда В₁ витамин етишмаслиги бери-бери (полиневрит) қаталлигини келтириб чиқаради.

Тиамин молекуласи тиазол (4-метил-5-оксиэтилтиазол) ва норпимидин (2-метил-5-оксиметил-6-аминопиримидин) ҳосиладаради ташкил топган:

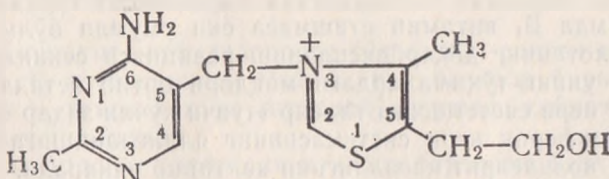


2-метил-5-оксиметил-
б-аминопиримидин



4-метил-5-оксиэтап-
тиазол

Бу витамин таркибида олтингугуртли (тио) группа ва аминогруппа тутганлиги учун тиамин деб аталган. Тиаминнинг химияйи тузилиши 1937 йилда Вильямс томонидан аниқланган. Бу витамин қуйидагича тузилган:

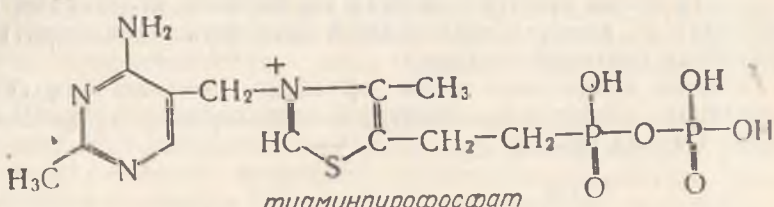


B₁ витамин

Тиамин аччиқ таъмли, рангизсиз кристалл булиб, сувда яхши ғрибди. Органик эритувчиларда эримайди. В₁ витаминнинг нормуҳитдаги ($\text{pH}=3,0$) эритмалари бирмунча һарқарор бўлди, юқори температура (140°) да ҳам активлигини йўқотмайди. Нортирил ва айниқса ишқорий эритмаларда тиамин осон парчаланиб кетади. У оксидланганда тиохром деб атгладиган бирикмати ийланади. Бу бирикма ультрабинафша нурлар таъсирида кўк флуоресценцияга эга булиб, ундан тиаминни миқдорий иштади аниқлашда фойдаланилади.

В₁ витамин усимиликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмларда ордигини углеводлар алмашинувида ғлоҳида аҳамиятга эга. Буни бу бирикма пироузум кислотанинг декарбоксилазанинг активациясини катализловчи фермент — декарбоксилазанинг активациясини ташкил этади.

Пируваткарбоксилаза ферментининг актив қисми тиаминнинг фосфорли эфири ҳисобланган тиаминпиофосфатдан ишорат:



Тиаминпиофосфат фақат пируват кислотанинг декарбоксилланиш реакциаларида эмас, балки α -кетокислоталарниң ҳамда айрим аминокислоталарнинг декарбоксилланиш реакциаларида ҳам иштирок этади. Бундан ташқари, тиаминпиофосфат липоат кислота билан бирга пироузум кислотанинг оксаланиши билан борадиган парчаланиш реакциясини катализлайдиган пируватдегидрогеназа ферментининг актив қисмини ташкил қиласиди.

Организмда углеводородларнинг парчаланиши натижасида кўп миқдорда ҳосил бўладиган пируват кислота юқорида кўрсатилган пируваткарбоксилаза ферменти таъсирида ацетат алдегид ва карбонат ангидридгача парчаланиб туради. Мабоди организмда В₁ витамин етишмаса ёки умуман бўлмаса, пируват кислотанинг декарбоксиланиш реакцияси секинлашади, иштожада унинг тўқималардаги миқдори ортиб кетади. Пируват кислота нерв системасига таъсир этувчи кучли заҳар бўлганлиги учун периферик нерв системасининг яллигланишига сабаб бўлади ва полиневрит касаллигини келтириб чиқаради.

Тиамин фақат ўсимликлар ва баъзи микроорганизмлар таҳасида ҳосил бўлади. Одам организмидаги тиамин синтезланади. У тайёр ҳолда ўсимлик ёки ҳайвон маҳсулотларидан тайёрланган озиқ-овқат орқали қабул қилинади. Ўсимликлар билан озиқланадиган ҳайвонларнинг овқат ҳазм қилиш йўлида В₁ витамин синтез қиласидиган жуда кўп микроорганизмлар бўлади. Шунинг учун бу ҳайвонлар танасида ҳам В₁ витамин кўп бўлади.

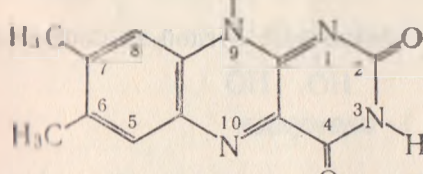
В₁ витамин табиатда кенг тарқалган бўлиб, асосан озиқ-овқат маҳсулотларида, оқланмаган гуруч, кепакли ун ва унди тайёрланган нонда ҳамда оқишоқда кўп бўлади. Ачитки шиво замбуруғлари В₁ витаминга айниқса бой бўлади.

Рибофлавин (B₂ витамины)

. В₂ витамин сувда эрийдиган В витаминлар группасига киради. 1933 йилда Р. Кун сигир сутидан ва тухумдан лактофлавин ҳамда овафлавин деб аталадиган тўқсариқ-яшил товланишади.

диги кристал моддалар ажратиб олган. Қаламушларда ўтка-
шып тажрибаларда бу моддалар ҳайвонларнинг ўсиши учун
зарур эканлиги аниқланган. B_2 витамин етишмаса, организм
ғанимидин тұхтайди. Кейинчалик бошқа манбалардан ҳам лакто-
нин флавинларга үхаш бирикмалар ажратиб олинган. Бу
бирикмаларнинг оксидланган шакли сариқ рангли (flav — са-
ры) бұлғанлиги ва таркибіда беш карбонли рибитол спирт-
түтшисілиги учун улар рибофлавинлар деб аталадиган умумий
нөм биран аталади.

Рибофлавин молекуласининг асосини изоаллоксазин ҳалқа
шарқылы қылади. B_2 витамин 6- ва 7-углерод атомларыда метил
группалар тутувчи ва 9-углерод атоми орқали күп атомлы спирт-
рибитол билан бириккан изоаллоксазин ҳосиласи ҳисобла-
бади:



рибофлавин

B_2 витаминнинг соф препарати түқ сариқ рангли кристалл
нөмді булиб, таъми аччиқ. Рибофлавин беқарор бирикма бў-
либ, оруғлик таъсирида ва ишқорий муҳитда қайнатилганда
соғи шарчаланиб кетади.

Бироқ нейтрал ва кислотали муҳитда бирмунча барқарор
нөмдиди.

Рибофлавиннинг фосфат кислота билан ҳосил қилган бирик-
малар флавинли ферментлар деб аталадиган, оксидланиш-қай-
тилиши реакцияларини катализлайдиган бир қатор фермент-
лар таркибига киради. Флавинмононуклеотид (ФМН) ва
флавинадениндинуклеотид (ФАД) флавинли ферментларнинг
кофактори ҳисобланади. Бу ферментлар нафас олиш занжирида
NADP₂, ва NADFH₂ ёки бошқа субстратлардан водород ато-
мийнин цитохром системага ёки молекуляр кислородга күчишини
төммүлайди. Үндан ташқари, бу ферментлар органик кисло-
тасын, аминокислоталар ва бошқа бирикмаларнинг оксидланиш-
реакцияларини катализлашда ҳам иштирок этади. Шу сабабли
 B_2 витамин етишмаслиги натижасида моддалар алмашинуви-
ши бузилиши оксидланиш-қайтарилиш процессларининг суса-
нуб кетиши билан боғлиқ бўлса керак, деб тахмин қили-
лади.

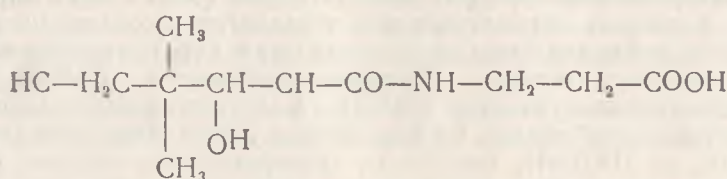
B_2 витамин үсімліклар ва ҳайвонлар организміда көнг тар-
қалған. У айниқса ачитқи замбуруғлар, сут ва гүшт маңсу-
лотлари таркибіда күп бұлади. B_2 витамин фақат үсімліклар
ва баъзи микроорганизмлар танасида синтезланади. Рибофла-
вин айниқса үсімлікларнинг ёш қисміда күп учрайди. Баъзи
үсімліклар таркибіда, масалан, қуйидаги миқдорда B_2 вита-
мин бұлади (100 г/мг ҳисобида):

Сабзавотларда	0,03—0,1
Бурдой мазыда	1,5—6
Бурдой кепагида	0,8—1
Янги меваларда	0,1—0,2
Пиво ачитқиларда	5
Хамиртурушларда	3

Инсон B_2 витаминні сут, сабзавотлар, бурдой ва бошқа ғал-
лалар маңсулотидан олади.

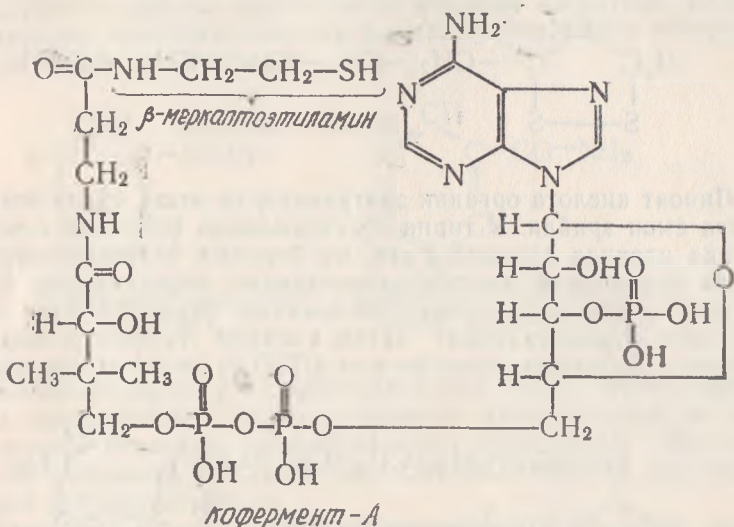
Пантотенат кислота (B_3 витамин)

Пантотенат кислота етишмаса, организм үсишдан тұхтайды, дерматит касаллиги, жун, соч ва патларнинг оқариши ҳамда ички аъзолар касалліктері ва бошқа белгилар пайдо бұлади. Бұл витамин 1933 йили топилған бұлжыб, кейинчалик уннан химиявий тузилиши ҳам аниқланған. Пантотенат кислота қуйидатика тузилған:



Бұл бирикма үсімліклар, ҳайвонлар ва микроорганизмлар танасида учраганлығы учун үнга пантотен (pantos — ҳамма ерда) деб ном берилған. Пантотенат кислота қовушқоқ, оч сарық рангли мойсімон модда бұлғын, сувда яхши эрийди. Бұл кислота бекарор ва осонлик билан оксидланади, кислота ҳамда ишқорлар таъсирида гидролизланади.

Пантотенат кислотанинг боғланган шакли муҳим аҳамиятга ишлаб турилди, бундай шакллардан бири 1945 йилда Липман томонидан кашф этилган кофермент-А дир:



кофермент-А

Кофермент-А ҳужайраларда ёғ ҳосил бўлиши ва парчаланини реақцияларида ҳамда углеводлар ва ёғларнинг ўзаро алмашинуви учун зарур бўлган реақцияларни амалга оширишда иштирок этадиган ферментларнинг актив қисмини ташкил этади. Ундан ташқари, кофермент-А Кребс циклида, органик кислотилар алмашинувида, аминокислоталар, оқсилилар ва бошқа бирикмалар алмашинувида ҳам актив иштирок этади.

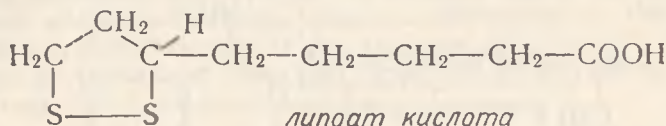
Пантотенат кислотанинг функцияси хилма-хил булиб, бошқа витаминалар билан ҳам боғлиқ. У ўсимликларнинг яшил қисмларида кўп миқдорда учрайди.

Липоат кислота

Бир қатор тажрибаларда сутни ачитувчи бактериялар ва бошқа микроорганизмларнинг ўсиши учун ацетат кислота зарурлиги аниқланган. Пиво ачитқичларидан олинган экстрактларни бу микроорганизмларнинг ўсишини жадаллаштирган. Шу сабабли экстрактлар таркибидаги номаълум ўстирувчи модда ацетат ўринини босувчи фактор деб аталади. Кейинчалик бу фактор ўсимликлар ва ҳайвонлар организмида ҳам мавжудлиги аниқланган.

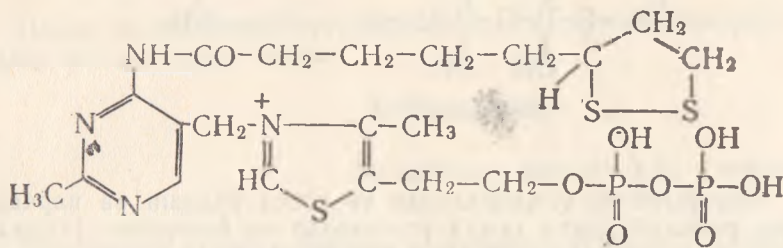
1951 йилда Рид бу моддани кристалл ҳолда ажратиб олган ва лиофиллик хоссага эга бўлганлиги учун уни липоат кислота деб атаган.

Липоат кислота октан-6, 8-дитиолат ёки 6,8-димеркаптаоктннат кислотанинг циклик дисульфиди ҳисобланади;



липоам кислота

Липоат кислота органик эритувчиларда яхши, сувда эса бир мунча ёмон эрийди. У тирик организмларда моддалар алмашынувида алоҳида аҳамиятга эга. Бу бирикма тиамиинпирофосфат билан биргаликда α -кетокислоталарнинг оксидланиши билан борадиган бир қатор декарбоксиланиш реакцияларини катализловчи ферментларнинг актив қисмини ташкил этади. Бу кофактор липотиамиинпирофосфат (ЛТПФ) деб ҳам юритилади.



липотиаминпирофосфат (ЛТПФ).

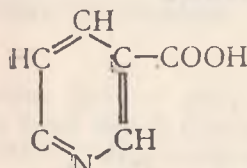
Юқорида келтирилган кофакторнинг оксидланган шакли ЛТПФ $\begin{array}{c} S \\ | \\ S \end{array}$, қайтарилилган шакли ЛТПФ $\begin{array}{c} S \\ | \\ S \end{array}$ ҳолда ёзилади, одатда, катализитик циклларда оксидланган ва қайтарилилган шаклларди учрайди.

Липоат кислота электронлар акцептори ва ацил группаларни күчирүвчи сифатида намоён булади. Үнинг ҳар иккала күчирүвчилик функцияси бир ваңтада синхрон равищда амалга оширилади. Липоат кислота фотосинтез процессида ҳам иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

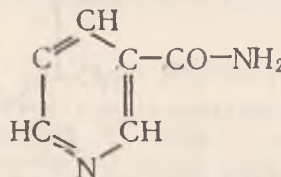
Никотинат кислота ва никотинамид (B_5 ёки РР витамиин)

Шоли кепагидан ва ачитқи замбуурууларидан 1913 йилда К. Функ, кейинчалик эса бошқа олимлар ҳам кристалл ҳолдагы модда ажратиб олиб, у никотинат кислота эканлигини аниқладилар. Функ бу моддани бери-бери касаллигини даво лашда қўллаб кўриб, бу касалликка ҳеч қандай таъсир курматаслигини аниқлади. 1937 йилда бу модда витаминлик хусусиятига эга эканлиги аниқланди ва у пеллагра касаллигининг

танини олишда ҳамда уни даволашда қўллана бошланди. Никотинат кислота B_6 ёки PP витамин деб ҳам аталади. Бу итальянчи prevent ve pellagra сўзларининг бош ҳарфлари бўлиб, ~~пелагрининг~~ олдини олувчи деган маънони англатади. Кейинги Англарда никотинат кислота ниацин, унинг амиди никотинамид деб аталадиган бўлди:



никотинат кислота
(ниацин)



никотинат кислотанинг
амиди (никотинамид)

Никотинат кислота оқ кристалл модда бўлиб, таъми нордон, гунди ихши эрийди. У иссиққа чидамли, қайнатилганда ва қизиртилиганда биологик хусусиятларини йўқотмайди. Ёруғлик, шино ва ишқорлар таъсирига чидамли. Никотинамид ҳам худди шундай хусусиятга эга.

Никотинат кислота тирик организмлардаги моддалар алматиниуни процессларида ниҳоятда муҳим аҳамиятга эга. Никотинамид оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида актив иштирок этувчи бир қатор муҳим бирикмалар (НАД, НАДФ) нинг таркибий қисми ҳисобланади.

Ўсимликларда никотинат кислота тритофандан ҳосил бўлали, деб тахмин қилинади. Шу сабабли пеллагра касаллиги таркибида триптофан кам учрайдиган оқсиллар, масалан, маккавуҳори уни истеъмол қилинганда пайдо бўлади. Никотинат кислота ва унинг амиди ўсимликларда кўп тарқалган. Қуйида битали ўсимликлар таркибидаги никотинат кислота миқдори келтирилган:

ммг/г ҳисобида

Сабзидан	0,3
Нұхатда	2,4
Арпада	4,7
Бүғдойда	6,0
Оқламаган гуурчда	9,9
Сабзавотларда	0,21—0,55

Пиридоксин (B_6 витамин)

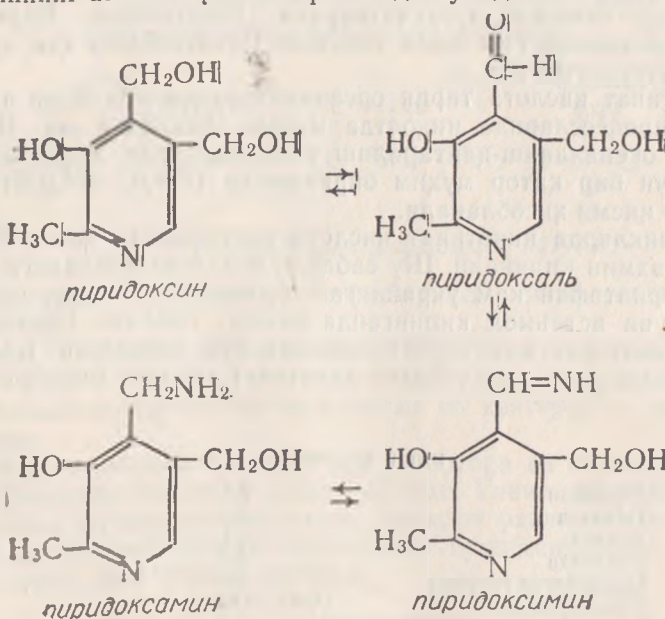
B_6 витамин етишмаслиги организмда оқсил ва аминокислоталар алмашинувининг бузилишига сабаб бўлади ва натижада деформатит деб аталадиган тери касаллиги пайдо бўлади. Кейинги Англарда бу витамин етишмаслиги натижасида организмда ли-

Пиджар алмашинуви ҳам бузилиши аниқланган. Пиридоксиниң қиридиннинг ҳосиласи бўлиб, қуйидагича тузилган:



Соф ҳолдаги пиридоксин оқ кристалл модда бўлиб, сувда яхши эрийди. Кислота ва ишқорлар таъсирига чидамли, лекин ёруғлик таъсирида осон парчаланиб кетади.

Пиридоксин организмда осонлик билан пиридоксальгача оксидланади ва аминлар билан реакцияга киришишидан пиридоксиннинг аминли ҳосилалари пайдо бўлади:



Бу бирималарнинг ҳар бири витаминлик хусусиятига эга. Чунки улар организмда шу витаминнинг фаолияти билан боғлиқ бўлган химиявий реакцияларда иштирок этадиган пиридоксальфосфатга айланиши мумкин. Пиридоксальфосфат аминокислоталарнинг қайта аминланиш реакциясини катализловчи ферментларнинг таркибий қисмини ташкил этади. Қайта аминланиш реакциялари механизмини ва ундаги B_6 витаминнинг

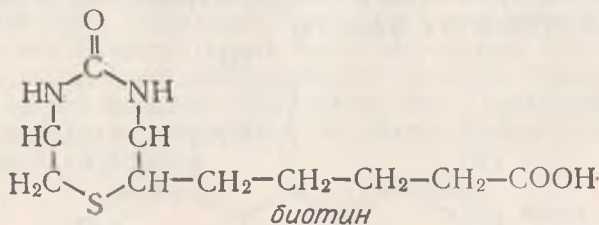
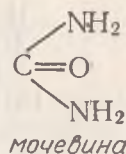
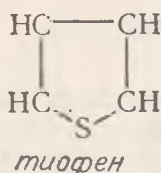
ролини совет олими Браунштейн пухта ўрганган. Шу билан бирга В₆ витамин аминокислоталарнинг декарбоксиланиш реакцияларида иштирок этувчи ферментларнинг ҳам актив қисмини ташкил қиласди.

В₆ витамин ачитки замбуруғлари, оқланмаган гуруч, буғдой таркибида күп учрайди.

Биотин (Н витамин)

Биотин (bios — ҳаёт) барча микроорганизмларнинг нормал ишашы учун зарур бўлган моддадир. У табиатда кенг тарқалган бўлиб, усимликлар ва микроорганизмлар танасида синтез қилинади. Бу витамин етишмаса, бутун организм қипиқлашади, соч тўкилади, танада яллиғланувчи қизариш, тирноқларнинг шикастланиши кузатилади. Баъзан хом тухум күп истеъмол қилингандаги ҳам юқоридаги белгиларга эга бўлган дерматит касаллигини кузатиш мумкин. Чунки тухум оқида авидин гликопротеиди бўлиб, у биотин билан биришиб, биотин-авидин комплекси ҳосил қиласди. Бу комплекс сувда эримайди, ичак орқали сўрилмайди. Натижада биотиннинг витаминлик хусусияти йўқолади.

Биотин гетероциклик тузилишга эга бўлган монокарбон кислота бўлиб, тиофен ҳалқа, карбамид ва валериан кислота қолдиқларидан ташкил топган:



Биотин рангиз кристалл модда бўлиб, сувда яхши эрийди. Молекуляр кислород ва сульфат кислота таъсирига чидамли, лекин ишқорлар, водород пероксид, бромли сув, нитрат ва хлорид кислоталар таъсирида парчаланиб кетади. У моддалар иммашинувининг оралиқ реакцияларини катализловчи бир қанчало ферментларнинг актив қисмини ташкил қиласди. Биотиннинг катализтик функцияси карбонат ангидридни активлаштиришдан

иборат. У пируват, α -кетоглутарат ва бошқа кетокислоталарнинг карабоксиланиш ва декарбоксиланиш реакцияларида актив иштироқ этади. Шу билан бирга биотин липидлар ҳосил бўлиши реакцияларини ҳам тезлатувчи кофактор ҳисобланади.

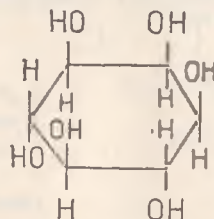
Ўсимликларда биотин асосан баргларда ҳосил бўлади. Қўйида баъзи ўсимликлар баргидаги биотин миқдори келтирилган (мкг/г):

Алоэ	1,00
Карам	0,89
Қизилқўйруқ	0,76
Кунгабоқар	0,67
Қоқиўт	0,59
Отқулоқ	0,39
Қўкнор	0,39
Пиёз	0,38
Беда	0,32

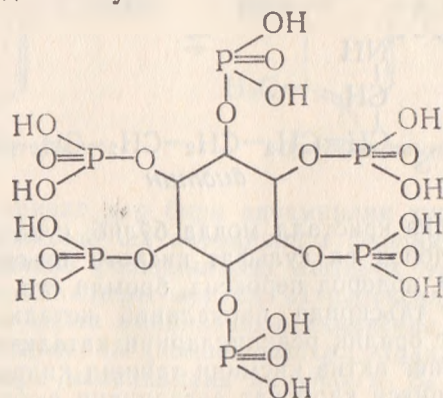
Инозит

Инозит ҳам, биотин каби, баъзи микроорганизмларнинг ўсиши учун зарур бўлган моддадир. У етишмаса, организм ўсишдан тўхтайди ва жун, соч тўкилиб кетади.

Инозитнинг бир неча изомери бўлиб, шулардан фақат мезоинозит витаминлик хусусиятига эга:



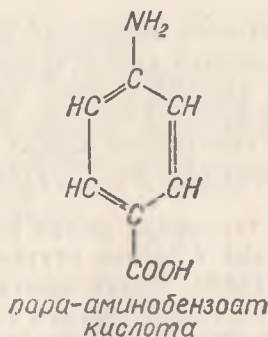
Мезоинозитнинг тулиқ фосфорланган шакли фитин кислотадан иборат бўлиб, унинг кальций-магнийли тузи *фитин* деб аталади. У қўйидагича тузилган:



Фитин ўсимликлар таркибида, айниқса, чигитда күп учрайди. Ўсимликларда фитин фосфат кислота ва инозит манбай бўлиб ҳисобланади. Инозит ўсимликларнинг яшил қисмларида ёспил бўлади, кейинчалик эса уруғи ва донида тўпланади. Чигит униши даврида унинг таркибидаги фитин миқдори камайиб кетганди, пишиш даврида эса яна кўпаяди.

Пара-аминобензоат кислота

Бу модда турли манбалардан ажратиб олинган бўлиб, унинг иттифоқий хусусияти 1936 йилда Фишер томонида аниқланди. Пара-аминобензоат кислота микроорганизмларнинг ўсиши учун зарур. У қўйидагича тузилган:



Пара-аминобензоат кислота рангсиз кристалл ҳолда бўлиб, сунда, спирт ва эфирда эрийди. Қиздирилганда парчаланмайди.

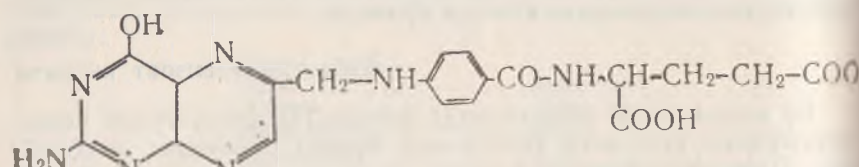
Ўсимликларда пара-аминобензоат кислота боғланган шаклда учрийди. Бу бирикма озиқ-овқат таркибида кўп. У моддалар иттифоқийда ҳар томонлама таъсир этиш хусусиятига эга. Бу кислотанинг эфир шаклидаги ҳосилалари анестетиклар бўлиб, улар нерв системасига таъсир этиш хусусиятига эга. Сульфамипли ҳосилалари эса микробларнинг ўсишини тұхтатади, би-иодприн, антивитаминлик хусусиятига эга. Парааминобензоат кислота витаминлик хусусиятига эга бўлган бошқа актив кислоталар таркибида учрайди.

Фолат кислота

Сутни ачитувчи айрим бактериялар сунъий муҳитда ўсиши учун қандайдир модда зарурлиги бир қатор тажрибаларда ишланаётган. Бундай модда исмалоқ баргларидан топилган, у кислотали хоссага эга бўлганлиги учун фолат кислота (*folium — липроқ*) деб аталган. Кейинчалик у ҳайвонлар жигаридан ва өннүүк замбуруғларидан ҳам топилган. Фолат кислота етишмаси, исосан, камқонлик касаллиги пайдо бўлади.

Ретинол (A витамин)

Фолат кислотанинг ҳосилалари кўп бўлганлиги учун химиявий тузилишига қараб уларнинг ҳар бирига тегишли ном борилган. Фолат кислота ёки *n*-троилглутамат кислота қўйидаги ҳаузилган:



Фолат кислота

Демак, фолат кислотанинг таркибини пара-амиnobензоат ва глутамат кислоталар қолдиғи ҳамда пурин асосларининг ҳосиласи бўлган птеридин ташкил қиласди. Фолат кислота сарик рангли кристалл модда бўлиб, унинг ҳар бир молекуласи 2 молекула кристалланган сув тутади. Сувда ёмон эрийди, ҳано таъсирига чидамли, лекин узоқ вақт ёруғлик таъсир эттирилса, парчаланиб кетади.

Тирик организмлар таркибида фолат кислотанинг ўзи эмас, балки таркибида З тадан 7 тагача глутамат кислота қолдиши тутивчи ҳосилалари учрайди. Фолат кислотанинг ҳар хил ҳосилалари турли физиологик активликка эга булади.

Фолат кислота организмда муҳим биохимиявий процессларда иштирок этади. У трансформилланиш (формил қолдикларининг кучиши), трансметилланиш (метил ва оксиметил группаларнинг кучиши) реакцияларини катализловчи ферментларнинг актив қисмини ташкил этади. Бу реакцияларда фолат кислота ўз активлигини қайтарилган шаклда, яъни 5, 6, 7, 8-тетрагидрофолат кислота (ТГФК) сифатида кўрсатади. Катилитик процессларда ТГФКнинг 5-ва 10-азот атоми муҳим аҳниятга эга.

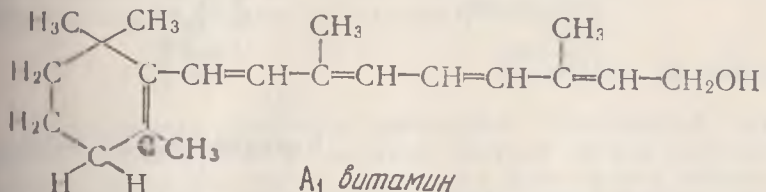
Фолат кислота баъзи пурин асослари ва аминокислоталар биосинтезида муҳим роль ўйнайди. Турли-туман сабзвот ва мевалар фолат кислотанинг асосий манбалари ҳисобланади. Кўйида баъзи ўсимликлар таркибидаги фолат кислота миқдори келтирилган (мкг/г):

Исмалоқ	5,8
Карам	4,0
Петрушка	2,8
Узум	3,3
Олма	3,3
Тарвуз	0,9

Бу бирикмаларнинг витаминлик хосаси 1909 йилда Степпиониидан аникланган. У сунъий парҳез устида ўтказган тажрибларнинг ҳаёт процессларининг нормал бориши учун ёғларда ўзилган қандайдир А фактор зарур деган холосага келди. Овқат таркибида бу фактор етишмаслиги натижасида орниш ўсишдан тўхтайди ва вазни енгиллашади. Шу билан бу факторнинг етишмаслиги ўзига хос бир қатор касалликларни ҳам келтириб чиқаради. Масалан, тери ва шилимшиқ қуруқлашиши натижасида организмга касаллик туғдидинги микроблар ўтиб, дерматит, бронхит ҳамда нафас йўлларнинг яллиғланиши каби касалликларни қўзғатади. Бундан шакарни, кўз ҳам шикастланиб, фира-шира ёруғликда кўрмайсанда (шабкўр) бўлиб қолади.

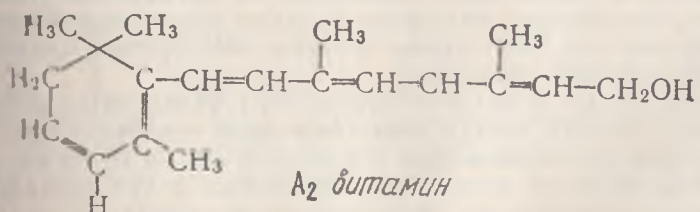
A витамин химиявий структурасига кўра, ўсимликлар оларни кенг тарқалган каротиноидларга яқин туради. Бироқ у оларни ҳайвонлар тўқимасида ва улардан тайёрланган озиқ-овчи маъсулотларида учрайди, холос.

A витаминнинг бир нечта изомери бўлиб, улардан энг кўп ширкилгани A₁ витаминdir:

A₁ витамин

A₁ витамин таркибида спиртли группа тутивчи β-каротин молекуласининг ярмидан иборат. Демак, бир молекула β-каротиндан (185-бетга қаранг) 2 молекула A₁ витамин ҳосил бўлар экан.

A₁ витамин ионон ҳалқада қўшимча равишда яна битта қўшигина тутади:

A₂ витамин

А группага мансуб бұлған витаминлар оч сариқ рангли кристалл моддалардир. Улар сувда әримайды, ёғларда ва органик эритувчиларда яхши әрийди. Бу бирикмалар бекарор бўлиб, ёруғликда ва ҳавода осон оксидланади. Кислородсиз муҳитда эса юқори температурага (120° га) чидамли бўлади. Тирик организмлар түқимасида А витамин ацетат ва пальмитинат кислоталарнинг мураккаб эфирлари шаклида учрайди. Боғланган шаклдаги А витамин бирмунча барқарор бўлиб, запас ҳолда ҳам тұпланиши мумкин.

А группага мансуб витаминлар оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этади, деб тахмин қилинади. Чунки улар пероксидлар ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлиб, бошқа бирикмаларнинг оксидланишини тезлаштиради. Лекин А витаминларнинг асосий функцияси куз қорачиғида борадиган химиявий реакцияларга боғлиқ.

Ҳайвонлардан олинадиган озиқ-овқат маҳсулотлари А витаминнинг асосий манбаидир. Аммо үсимликларнинг яшил қисмлари, баъзи илдизмевали сабзавотлар ҳам А витамин манбаси ҳисобланади. Чунки үсимликлар таркибида А витамин ҳосил қилувчи провитамин ҳисобланган каротин кўп бўлади.

Баъзи үсимликлар таркибидаги каротин миқдори (100 г/мг)

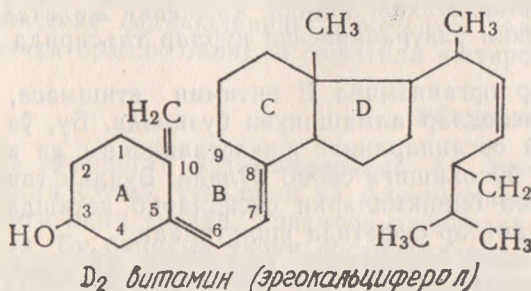
Қизил сабзи	5—10
Исмалок	5—15
Петрушка	6,5—10
Сариқ маккажӯхори дони	2—3
Бела пичани	2—4
Ўрик	5—16
Кўк пиёз	1,3—5,9
Неъматак	4,1—6,7

Кальциферол (Д витамин)

Кальциферолнинг кашф этилиши унинг рапит касаллигининг олдини олиш ва даволаш хусусиятига боғлиқ. Тажрибалар асосида балиқ мойи фақат шабкўрлик касаллигини эмас, балки рапит касаллигини ҳам даволашда яхши натижада бериши аниқланган. Бироқ балиқ мойини узоқ вақт қиздириш йўли билан таркибидаги А витамин парчалаб юборилгандан сунг унинг антирахитик хусусияти ўзгармай қолиши маълум бўлган. Бу кузатишлар балиқ мойи таркибида А витаминдан ташқари, юқори температура таъсирига чидамли бўлган яна бошқа витамин ҳам бор, деб тахмин қилишга асос бўлган. Кейинчалик у D витамин деб аталган.

1931 йилда D витамин сунъий йўл билан ҳам синтезлаб олинди. Ҳозирги вақтда унинг бир нечта изомери бўлиб, улар структура тузишлишига кўра бир-бирига ўхшаш бўлса-да, лекин ҳар хил биологик активликка эга. Табиатда кўп тарқалган ви. биологик активлиги энг юқори бўлган витаминлар D₂ ва D₃ дир.

Вулар ўсимликлар таркибида учрайдиган стероллар ҳосиласидир:



Эргостерол ва холестерол D₂ ва D₃ витаминларнинг провитамини ҳисобланади.

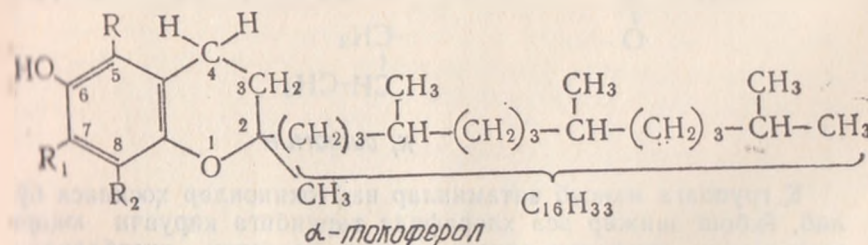
D группага кирадиган витаминлар рангсиз кристаллардан иборат бўлиб, сувда эримайди, лекин мойларда ва органик эритушиларда яхши эрийди. Бу витаминлар ҳайвонлар организмида учрайди. Ўсимликлар таркибида учрайдиган стероллар ультрабинафша нурлар таъсирида D витаминга айланади.

Организмда D витамин етишмаса, рахит касаллиги пайдо бўлади. Чунки суяқ тўқималарида фосфор ва кальций алмашинуви, ошқозон-ичак йўлларида кальций ва фосфорнинг сўрилиши бузилади ва бир қатор органик бирикмаларнинг фосфорли оғирлари ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади.

Токоферол (E витамин)

Организмнинг кўпайиши процессини бошқаришда муҳим қимиятга эга бўлган бу витамин дастлаб буғдой муртаклари майдан ажратиб олинган бўлиб, α - ва β -токоферол, кейинчалик чигит майдан ҳам ажратиб олиниб γ -токоферол (грекча токос — авлод, феро — ташийман) деб аталган.

Озиқ-овқат таркибида ҳар учала кўринишдаги токоферол учрайди. Улардан α -токоферол энг юқори биологик активликка мега. У қўйидагича тузилган:



α-токоферол мураккаб спирт булиб, циклик бирикма ҳисобланган триметилгидрохинон ва фитолдан ташкил топган. То-кофероллар рангиз майсизмон модда бўлиб, мойларда ва органик эритувчиларда яхши эрийди. Химиявий жиҳатдан бирмунчи барқарор, лекин ультрабинафша нурлар таъсирида парчаланиб кетади.

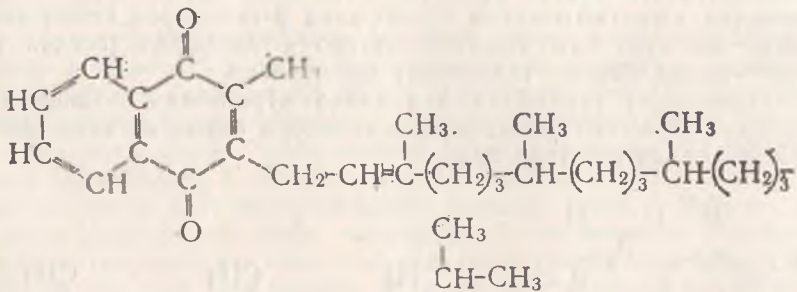
Ҳайвонлар организмида Е витамин етишмаса, оқсиллар, ёғлар ва углеводлар алмашинуви бузилади. Бу, ўз навбатида, улар жинсий органларининг шикастланишига ва кўпайиш қобилиятининг йўқолишига сабаб бўлади. Бундан ташқари, Е витамин кўпгина бирикмаларни оксидланиб кетишдан сақлайди ва антиоксидантлар сифатида ишлатилади.

Токофероллар ўсимликлар таркибида, айниқса, уларнинг яшил қисмларида ҳамда уруғ муртагида кўп бўлади. Баъзи ўсимликлар (мойи) таркибидаги Е витамин миқдори (мг ҳисобида) қўйидагича:

Исмалоқ	15—30
Петрушка	4—50
Буғдой мойи	100—500
Маккажухори мойи	70—250
Пахта мойи	100

Филлохинонлар (К витамин)

Бу модда 1929 йилда Дам томонидан жўжаларда холеестерин алмашинувини ўрганиш процессида аниқланган. Қоннинг нормал ивиши учун зарур бўлган бу фактор *коагулация витамини* ёки К витамин номини олган. Ҳозирги вақтда К группага мансуб барча бирикмалар филлохинонлар деб аталади. К витаминлик хоссага эга бўлган актив препарат 1939 йилда бедл экстрактидан ажратиб олинган ва унга K₁ витамин деб ном берилган. У қўйидагича тузилган:



K₁ витамин

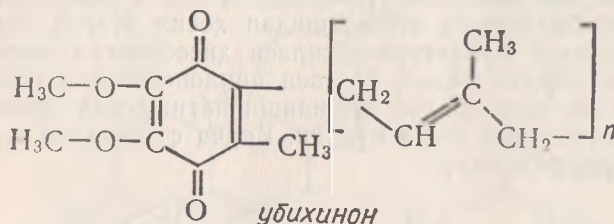
К группага мансуб витаминлар нафтохинонлар ҳосиласи бўлиб, ёнбош занжир эса хлорофилл таркибига кирувчи юқори молекулали алифатик спирт — фитол қолдиги ҳисобланади.

К труппага кирадиган витаминлар үсимликларда көнг тарқалған. Улар айниұса беда, исмалоқ, қарам баргларидан күп бўлали. Бу витамин оксидланиш-қайтарилиш процессларида, айниқсан, фотосинтетик фосфорланиш процессида, электронларнинг күчирлишида оралиқ бирикма сифатида иштирок этади.

Убихинон (Q витамин)

Етларда эрийдиган витаминларнинг бу группаси яқинда келиф этилган бўлиб, тузилиши ва функциясига кўра Е ва К витаминларга яқин туради. Убихинон ҳайвонлар ёғидан ажратиб олинган. Бу бирикма тирик организмларда күп тарқалган бўлиб, үсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмлар танасидан топилган.

Убихинонлар бензохиноннинг ҳосиласи бўлиб, жуда күп изопренойд қолдиқлардан ташкил топган ёнбош занжирга эга:



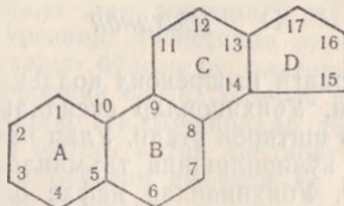
Ёнбош занжирдаги изопренойд қолдиқларнинг сони 6 тадан 10 тагача бўлади. Убихинонлар оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этади. Улар нафас олиш процессида электронларнинг күчирлишини таъминловчи оралиқ бирикмалар ҳисобланади. Убихинонлар нафас олиш занжирда флавопротеин ферментлар билан цитохром система оралиғида жойлашади. Убихинонлар, асосан, митохондрийларда жойлашади. Улар үсимликларда көнг тарқалган бўлиб, оксидланиш-қайтарилиш процесслари тез борадиган тўқималарда күп учрайди.

VII бөб. ҮСИМЛИҚЛАРДА УЧРАЙДИГАН БОШҚА МОДДАЛАР

СТЕРОИД ВА ИЗОПРЕНОИДЛАР

Стероидлар

Стероидлар мұраккаб тузилған булиб, молекуласи түртта ҳалқаниң бир-біриға құшилишидан ҳосил бўлган. Бу ҳалқаларниң учтаси фенантрен ҳосиласи ҳисобланган пергидрофенантренни ташкил қиласа, биттаси циклопентандан иборат. Бу ҳалқалар бир-біри билан қушилиши натижасида циклопентан-пергидрофенантрен ҳосил бўлади. Барча стероидлар шу бирикманиң ҳосилаларидир:

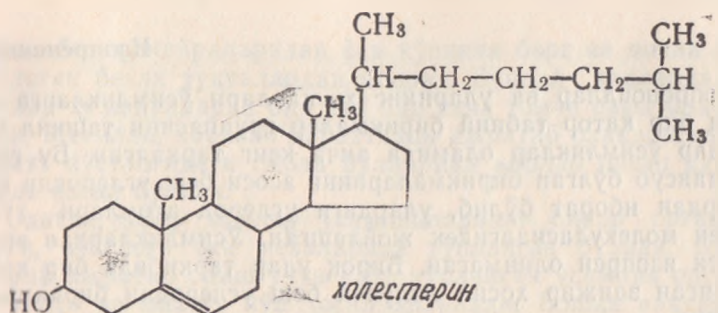


циклопентанопергидрофенантрен

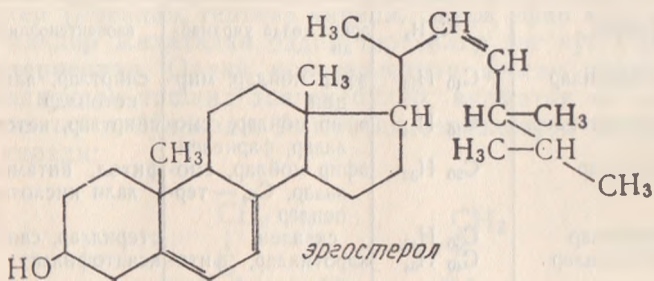
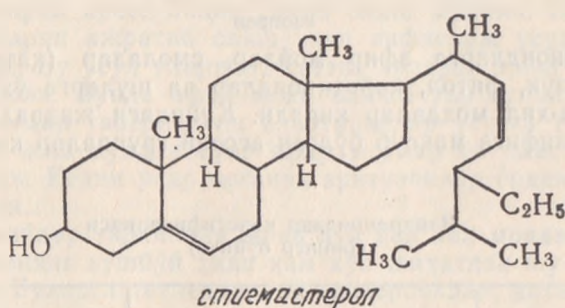
Бироқ стероидлар ҳосил бўлиши юқорида кўрсатилган фенантрен бирикмаси билан боғлиқ эмас. Улар тирик организмларда изопренойдларниң ҳалқаланиши (цикланиши) натижасида ҳосил бўлади.

Стероидларга *стероллар* деб аталадиган юқори молекуляр спиртлар ва уларниң мұраккаб эфирлари ҳисобланган стероидлар ҳам киради. Ундан ташқари, баъзи сапогенинлар, алкалоидлар, гликозидлар ва гормонлар ҳам стероидлар группасига мансуб. Стероидлар, асосан, ҳайвонлар организмида учрайди. Кейинги вақтларда бу бирикмаларниң кўпі үсимликлардан ҳам ажратиб олинган.

Стероидларга мансуб бўлган ва ҳайвонлар организмида кўтарқалган холестерин, кейинги йилларда үсимликлар гулинини чангдонида, ловиянинг уруғпалла баргларида ва картошкада ҳам бўлиши масса-спектроскопия усулида аниқланган.



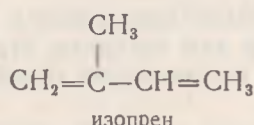
Усимликлар таркибидан холестеринга ўхшаш бошқа бирикмиллар — фитостеринлар ҳам топилган. Масалан, буғдой донида стигмастерол, соя донида стигмастерол учрайди:



Стероидлар оқсиллар билан мураккаб комплекс ҳосил қилиб, моддалар алмашинувини бошқаришда муҳим аҳамиятга бўлган ҳужайра мембраннынинг тузилишида иштирок этиди. Кейинги йилларда тўпланган маълумотларга кўра, стероидлар усимликларнинг ўсиш ва ривожланиш процессларида муҳим аҳамиятга эга. Усимликларнинг баргидан ажратиб олингани прилашмали мойлар экстракти баъзи усимликларнинг гулдини ва мева тугишини тезлаштириши аниқланган.

Изопреноидлар

Изопреноидлар ва уларнинг ҳосилалари ўсимликларга хос бўлган бир қатор табиий бирикмалар группасини ташкил этади. Улар ўсимликлар оламида анча кенг тарқалган. Бу группага мансуб бўлган бирикмаларнинг асоси беш углеродли қолдиқлардан иборат бўлиб, улардаги углерод атомлари худди изопрен молекуласидаги жойлашган. Ўсимликлардан эркин ҳолдаги изопрен олинмаган. Бироқ улар таркибида бир қанча шохланган занжир ҳосил қилувчи беш углеродли бирикмалар учрайди:



Изопреноидларга эфир мойлар, смолалар (қатрон), камфора, каучук, фитол, каротиноидлар ва шуларга ухашаш жуда кўп хилма-хил моддалар киради. Қўйидаги жадвалда изопреноидлар синфига мақсуб бўлган асосий группалар келтирилган.

14-жадвал

Изопреноидлар классификацияси (Боннер буйича)

Синфлар	Формуласи	Айрим вакиллари	Оксидланган ҳосилалари
Изопрен	C_5H_8	эркин ҳолда учрамайди	изопентенолпирофосфат
Монотерпенлар	$\text{C}_{10}\text{H}_{16}$	эфир мойлар, мирцен	спиртлар, альдегидлар, кетонлар
Сесквитерпенлар	$\text{C}_{15}\text{H}_{24}$	эфир мойлар, смолалар, фарнезен	спиртлар, кетонлар
Дитерпенлар	$\text{C}_{20}\text{H}_{32}$	эфир мойлар, смолалар, C_{20} — терпенлар	фитол, витамин А, смолали кислоталар
Тriterпенлар	$\text{C}_{30}\text{H}_{48}$	сквален	стериllар, сапонинлар
Тетратерпенлар	$\text{C}_{40}\text{H}_{64}$	каротинлар, фито-	ксантофиллар
Политерпенлар	$(\text{C}_5\text{H}_8)_n$	каучук, гутта	

Терпенлар. Эфир мойлар

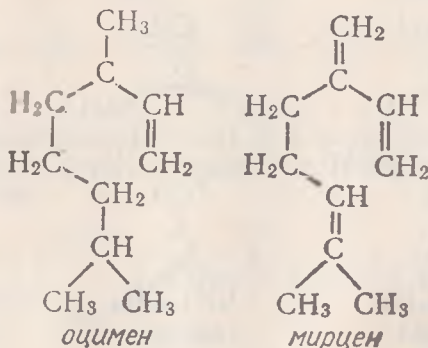
Кўпчилик ўсимликлар үзидан хушбўй ҳид тарқатиш хусусиятига эга. Бундай ҳидни эфир мойлар деб аталадиган ва таркибида 5, 10, 15, 20 та углерод атоми бўлган бирикмалар тутивчи моддалар тарқатади. Эфир мойлар, одатда, маҳсус ҳужайралар ёки ҳужайралар тупламида ҳосил бўлади. Бундай ҳужайралар бутун ўсимлик бўйлаб диффузия ҳолда тарқалган

Прим без ҳужайраларидан ёки күпинча барг ва пояни қоплаб оладиган безли тукчалардан иборат. Бундай ҳолларда эфир мойлар ҳужайраларда бир ёки бир неча томчи сифатида тұпланды. Масалан, қарағай дарахтидан ажратиб олинадиган смола дирафт пұстлогидаги смола йұлларини қоплаб олган ҳужайраттарда ҳосил булади.

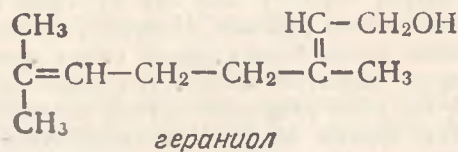
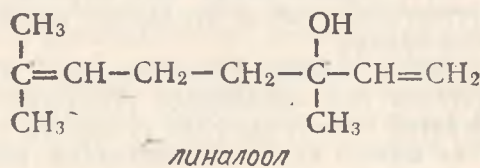
Одатда, эфир мойлар үсімликларнинг бирор органида — бирги, пұстлоги ёки меваларида тұпланған булади. Күпинча уларни ажратиб олиш учун улар тұпланған үсімлик органлари тилинади ва маҳсус йұл ҳосил қилинади. Бошқа вақтда эфир мойларни ажратиб олишда уларнинг эрувчанлигига асосланылади. Эфир мойлар сувда әримайды, лекин уларни органик эритувчилар (спирт, бензин) ёки сув буғлары ёрдамида осонлик билан ажратиб олиш мүмкін. Цитрус үсімликлар таркибидаги эфир мойларни пресс билан сиқиб олиш мүмкін. Қымматбақо эфир мойларни ажратиб олиш учун анфлераж усулидан фойдаппанилади. Бу усул уларнинг қаттық ёғларда әриш хусусияти ғана асосланған. Бунда эфир мойи олинаёттан гулнинг гултоғырылғары ёғдан тайёрланған пластинкалар устига териб қўйилиди. Бир неча кундан сўнг эфир мойлар ёғ пластинкаларга ўтиб қолади. Кейин улар органик эритувчилар ёрдамида ажратиб олинади.

Эфир мойлар таркибида жуда күп ҳар хил моддалар булиб, үсімликларнинг хушбүй ҳиди ҳам күп жиҳатдан шу моддаларга боғлиқ. Буларга терпенлар, сесквитерпенлар, дитерпенлар ва уларнинг ҳосилалари, органик сульфидлар ва меркаптанлар, индол ва антрил кислоталарнинг эфирлари ҳамда нормал углеводородлар (масалан, гептан) киради. Бирок эфир мойлар таркибиде миқдор жиҳатидан оддий терпенлар энг күп учрайди.

Монотерпенлар. Оддий монотерпенлар асосан иккита изопрен қолдигидан ташкил топған булиб, алифатик ва ҳалқали монотерпенларга бўлинади. Алифатик терпенларга мирцен ва оцимен киради:

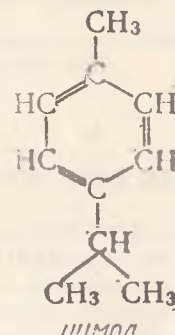
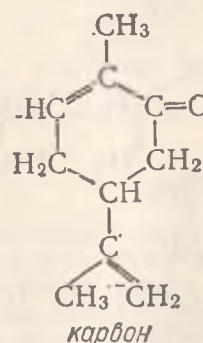
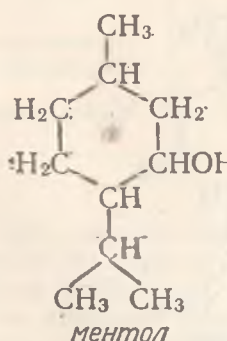


Алифатик монотерпенларнинг муҳим ҳосиласи ҳисобланган бирламчи спирт — гераниол ва линалоол диққатга сазовордиришадиган.

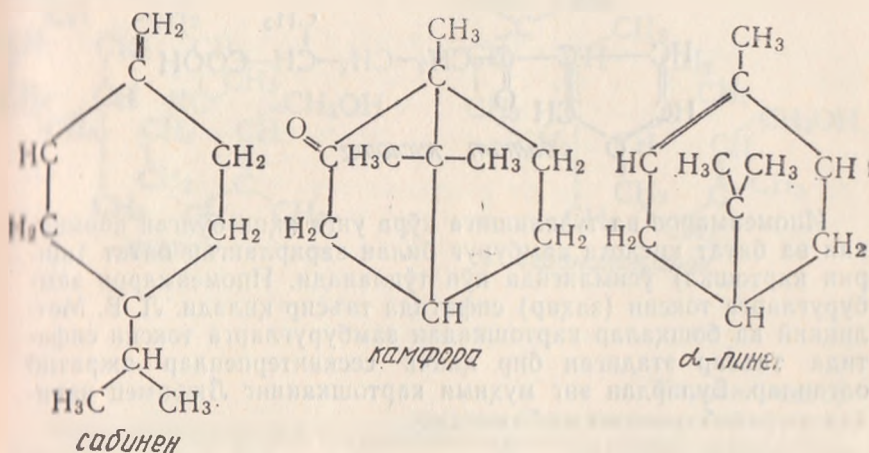


Гераниол спирт атир таркибидаги эфир мойларнинг энг асосий қисмини ташкил қиласи. Линалоол эса ялпиз таркибидаги эфир мойларда кўп учрайди. Юқоридаги кўриб ўтилган мирцен ва оцимен монотерпенлар гераниол дегидратацияга учраши натижасида ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади. Умуман, кўпчилик оддий ва мураккаб терпенлар ҳосил бўлиши гераниол спирт орқали боради.

Циклик (ҳалқали) монотерпенларни ҳосил бўлиши ҳам гераниол спиртга боғлиқ. Лекин бу реакцияни катализловчи ферментлар ҳали аниқланмаган. Циклик монотерпенларнинг бир қатори муҳим ҳосилалари бўлиб, уларга ялпиз мойи таркибидаги ментол, укроп ва зира мойи таркибидаги карбон моддалари ишларни қилиб кўрсатиш мумкин:

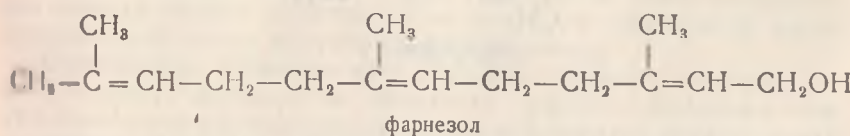


Халқали монотерпенлар групласига бицикллик түзилгандың
рикмалар ҳам киради. Сабинен, камфора, пинен уларнинг энг
муҳим вакиллариди. Улар нинабаргли дараҳтлар мойн тарки-
биди кўп учрайди:

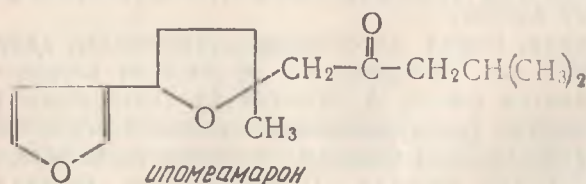


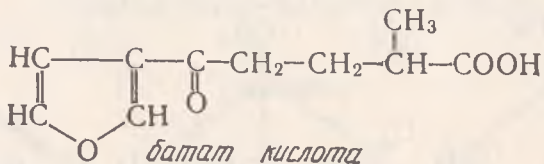
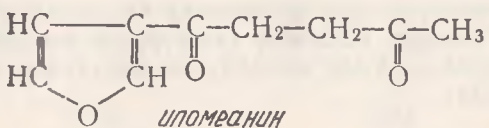
Камфора, айниқса, шувоқ таркибиди кўп тұпландади. Бу
ғимлек Ўрта Осиё چұлларида үсади.

Сесквiterпенлар. Бу бирикмалар учта изопрен қолдигидан
тапшил топган булиб, эфир мойлар таркибиди нормал ҳолатда
қамда оксидланган ва қайтарилған ҳар хил ҳосилалар шаклида
үчрәйди. Табиатда кенг тарқалған сесквiterпенларга фарнезол
мисол бўлади:

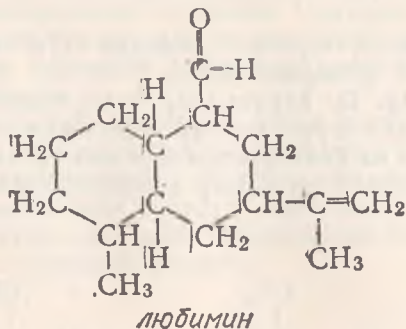


Құщилик сесквiterпенлар моно- ёки полициклик бирикма-
ларди. Булардан гваякол, ипомеамарон, ипомеанин ва батат
ислота кўп учрайди:





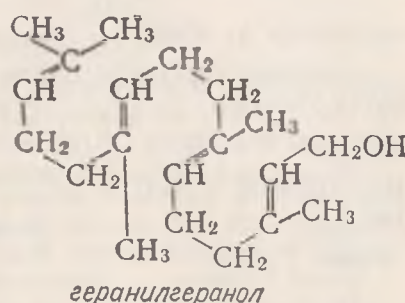
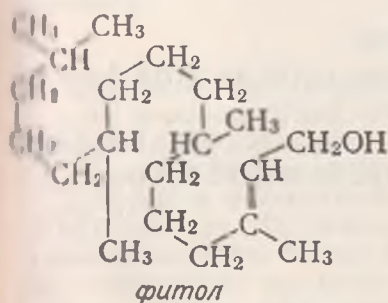
Иломеамарон ва тузилишига кура унга яқин булган иломеанин ва батат кислота замбуруғ билан зарарланган батат (ширип картошка) үсімлігіда күп тұпланади. Иломеамарон замбуруғларға токсин (заңар) сифатыда таъсир қилади. Л. В. Метлицкий ва бошқалар картошкадан замбуруғларға токсин сифатыда таъсир этадиган бир қанча сесквiterпенлар ажратыб олғанлар. Булардан энг муҳими картошканинг Любимец навидан ажратыб олинған любиминдир:



Мазкур бирикмалар ўсимликларнинг ҳар хил замбуруғларга чидамлилигини ифодалайдиган факторлардан бири бўлиб хизмат қиласди, уларни фитоалексинлар группасига киритиши мумкин. Ўсимликларда сесквитерапенлар ҳосил бўлиши фарнезол пирофосфатга боғлиқ.

Дитерпенлар. Барча дитерпенлар ўсимликлар ҳаётида мұхим ақамиятга эга. Булардан эң мұхимлари хлорофилл тар-кибига кирадыган фитол, А витамин ва ўсимликлар үсишида иштирок этадыган гиббереллиндир. Булардан ташқари, ўсим-ликлардан ажраладыган бальзам ва смола таркибидә ҳам бир қатор дитерпенлар учрайди. Дитерпенларни геранилгеранол

(фириезол) бирикмалар ҳосиласи деб қарааш мумкин. Фитол геранилгеранолнинг қайтарилиган ҳосиласидир:

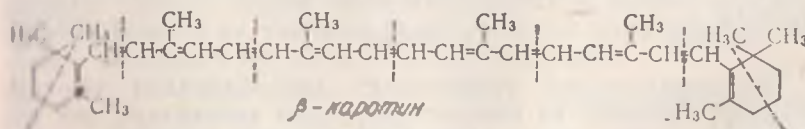


Каротиноидлар

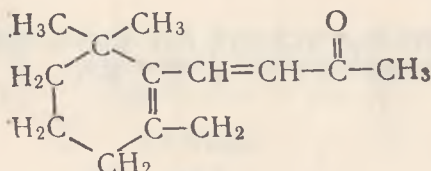
Каротиноидлар ёки тетратерпенлар ва уларнинг ҳосилалари ўсимликларнинг барча қисмларида учрайди. Уларнинг ранги ғарик ва қизил бўлганлиги учун кўпинча сариқ пигментлар деб ҳам аталади. Бу группани ташкил этувчи моддаларнинг номи сабзидаги сариқ пигмент β-каротин номидан олинган. Каротиноидларга хос ҳусусиятлардан бири улар таркибида жуда ёзи қўши боғ мавжудлигидир. Каротиноидларнинг изопренойдли оғони марказий симметрия нуқтасига эга бўлганлиги учун улар ишни молекула дитерпенларнинг бирикишидан ҳосил бўлган, деб гўхмин қилинади.

Каротиноидлар икки группага: тўйинмаган углеводородлар-иборат бўлган каротинлар ва уларнинг кислородли ҳосилалари ҳисобланган ксантофилларга бўлинади.

Каротинлар. Табиатда кенг тарқалган каротиноидларга β-, α-каротинлар, ликопин ва лютеинлар киради. Булардан энг ёзи учрайдигани β-каротиндир. β-каротин ўсимликларнинг яшил қисмларида, айниқса, сабзида кўп бўлади:

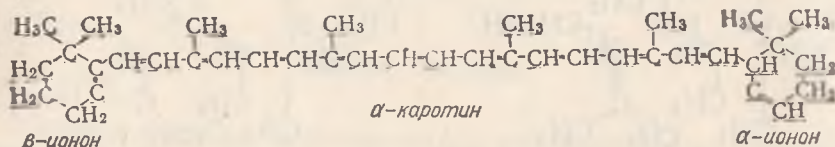


β-каротин таркибида иккита β-ионон ҳалқа бўлиб, каротининин карбон атомларини номерлашни ана шу ҳалқадан бошловерик:

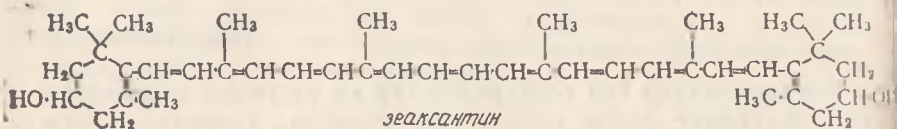


β-ционон халка

α -каротин таркибида битта α -ионон халқа ва битта β -ионон халқа бўлади:

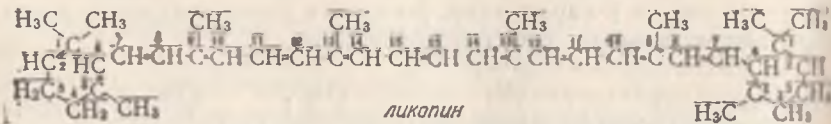


Ликопин помидорнинг пишган мевасидаги асосий каротиноид ҳисобланади. Бошқа каротиноидлар ликопининг ҳосиласи ҳисобланади. Ликопин қўйидагича тузилган:



Қаротинлар А витамин ҳосил булишида мүхим ажамиятта
вера.

Қсантофиллар. Оксидланган каротинлар ёки қсантофиллар үсімліктернің барғи, гули, меваси ва күртакларыда учрайдиган сариқ пигментлернің асосий таркибий қисмін ташкил өтади. Масалан, баргларда учрайдиган ва асосий қсантофил ұсімбланған лутеин худди α -каротинга үшшаш структурата әтін булип, ұар қайси учкі томондагы ҳалқада құшимча равиши гидроксил группалар тутади. Бошқа қсантофиллар, масалан, маккажұхори донида учрайдиган зеаксантин ва күпчилик үсімліклар таркибіда буладиган виолаксантинлар ҳам ионон ҳалқаларидаги оксидланған группаси билан фарқ қиласы:



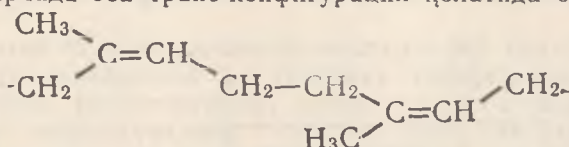
Қсантофилларнинг гидроксилли ҳосилаларидан ташқари эфирлар, кетонлар ва оксикетонлар каби ҳосилалари ҳам бор. Масалан, жийда гулида учрайдиган сариқ пигмент — эленин лутеининнинг дипальмитинат эфири ҳисобланади. Қизил қлампирда учрайдиган капсорубин эса таркибида иккита гидроксил ва иккита кетон группа тутувчи қсантофиллар.

Каротиноидларнинг ўсимликлардаги физиологик аҳамияти хилма-хил, лекин улар ҳозиргача аниқ үрганилмаган. Бу бирималар фотосинтез, нафас олиш, ўсиш ҳамда фототропизм ҳодисаларида муҳим аҳамиятга эга бўлса керак, деб тахмин олинади.

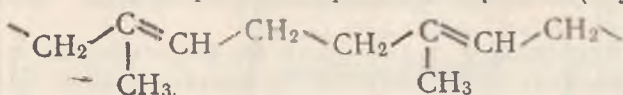
Каучук ва гуттаперча

Каучукнинг полизопреноидли молекулалари шохланмаган зижир шаклида бўлиб, 500—5000 тагача ва ундан ҳам кўп изопрен қолдиқлардан ташкил топган ва молекуляр оғирлиги 60000 дан 350000 гача етади.

Гуттаперча молекулалари каучукка нисбатан кичик бўлиб, улар таркибида 100 тагача изопрен қолдиқ бор. Каучук молекулаларидаги қўш боғлар бутунлай цис-конфигурация ҳолатидар, гуттаперчада эса транс-конфигурация ҳолатида бўлади:



Қўш боғли полизопрен занжирнинг цис-ҳолати (каучукда)



Қўш боғли полизопрен занжирнинг транс-ҳолати (гуттаперча).

Юксак ўсимликларнинг 2000 га яқин тури каучук ҳосил қилиш хусусиятига эга, лекин булардан фақат баъзиларини каучук олинадиган ўсимликлар деб аташ мумкин. Айниқса сутланмадошлар, тутдошлар, мураккабгулдошлар оиласига мансуб ўсимликларнинг каучук ҳосил қилиш хусусияти анча юқори. Гуттамадошлар оиласига кирадиган бразилия гевеясининг сутномоци ширасидан табиий каучук олинади. Бу дараҳт тропик шимлакатларда ўсадиган каучукли ўсимлик бўлиб, табиий каучукнинг 90% ана шу ўсимликтан олинади. Гуттаперча эса тропик иқлимда ўсадиган гутта дараҳтидан олинади. Мамлакатномида табиий каучук мураккабгулдошлар оиласига мансуб бўйлли кўксағиз ва товсағиз ўсимликлардан олинади. Бу ўсимликлар гаркибида 20—27% гача каучук бўлади.

ФЕНОЛ БИРИКМАЛАРИ

Феноллар ўсимликлар оламида кенг тарқалган хилма-хил шимлакатларни ўз ичига оладиган катта группани ташкил қиласиди. Таркибида битта ёки бир нечта гидроксил группа тутувчи ароматик ёки бензол ҳалқа бўлиши фенолларга хос умумийликдир.

Барча фенол бирикмалари фенол (C_6H_5OH)нинг ҳосилалари ҳисобланади. Бензол ҳалқада иккита ва ундан ортиқ гидроксил группа тутувчи бирикмалар *полифеноллар* деб аталади.

Яқин вақтгача фенол бирикмалари моддалар алмашинувининг охирги маҳсулоти, яъни ўзига хос чиқинди сифатида маълум эди. Бироқ кейинги йилларда олиб борилган тадқиқотлар натижасида улар (лигниндан ташқари) ҳужайрада содир бўладиган моддалар алмашинувининг актив метаболитлари эканлиги тўла исботланган. Фенол бирикмаларини, айниқса, чой виток ўсимликлари таркибида учрайдиган катехинларни ҳар томонлама ўрганишда академик А. Л. Курсанов, М. Н. Запромётов ва С. В. Дурмишидзелафнинг хизмати катта.

Фенол бирикмалари нафас олиш (кофермент Q) ва фотосинтез (пластихион) процессларида водород атомининг кўчирилишида иштирок этади. Ўсимликлар ўз танасида тўпланадиган феноллардан запас модда сифатида фойдаланиши аниқланган.

Полифенол бирикмалари фитонцидлик хусусиятига эга бўлиб, ўсимликларнинг замбуруғ ва бактериялар кўзгатадиган касалликларга чидамлилигини (иммунитетини) оширади. Булар ўсимликларнинг ўсиш процесси бошқарилишида ҳам актив иштирок этади. Гул, мева, барг ва пояларнинг табиий рани полимер феноллар ҳисобланган flavonoidli пигментларги боғлиқ.

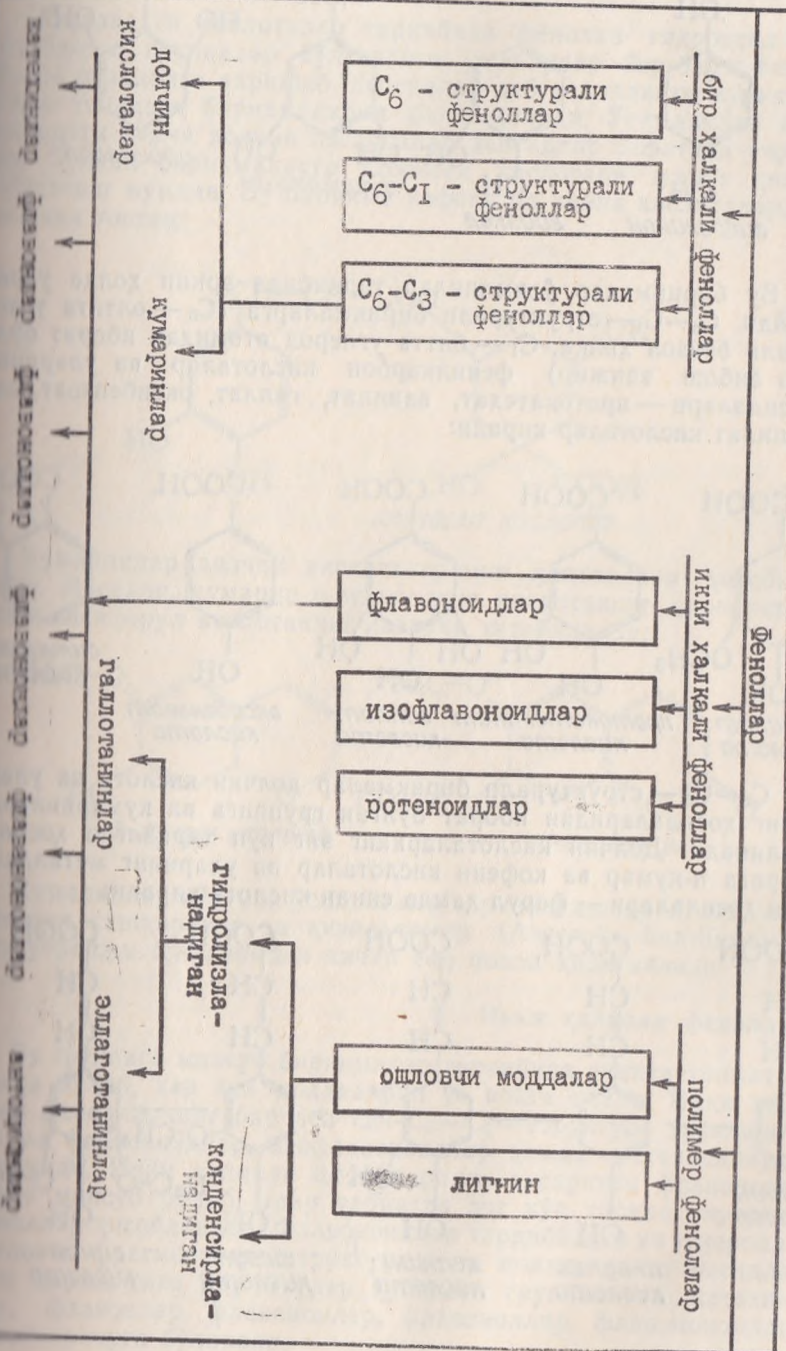
Ўсимликларнинг турли орган ва тўқималарида учрайдиган фенол бирикмалари фақат миқдор жиҳатдан эмас, балки сифат жиҳатдан ҳам бир-биридан фарқ қиласи. Чунки уларнинг ҳар хил биохимиявий процессларда иштирок этиши тузилишини полимерланиш даражаси билан аниқланади. Кўпчилик оддий фенол бирикмалари осонлик билан оксидланади ва моддалар алмашинуvida актив иштирок этади. Шунинг учун ҳам улар аксарият биохимиявий процесслар энг актив борадиган барг, гуллардаги ва ўсиш нуктасидаги тўқималарда мужассамлашган бўлади. Фенол бирикмаларининг полимерлари эса биохимиявий жиҳатдан бирмунча инерт бўлиб, асосан, қопловчи ўсишдан тўхтаган тўқималарда учрайди.

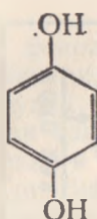
Барча фенол бирикмалари таркибидаги ароматик (бензол) ҳалқанинг сонига қараб учта асосий группага: бир ҳалқали феноллар, икки ҳалқали феноллар ва полимер фенол бирикмаларига бўлинади. 190-бетда фенол бирикмалари классификацияси берилган.

Бир ҳалқали феноллар (монофеноллар)

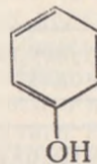
Монофенолларнинг ҳосилалари ҳисобланган оддий ароматик бирикмалар ўз навбатида бир неча группага бўлинади. Группаларда C_6 — структура тузилишига эга булган бирикмаларга гидрохинон, гваякол, флорглюцин, пирогаллол киради.

Фенол бирикмалари классификация / Л.В.Метлицкий сұйықа/

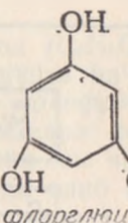




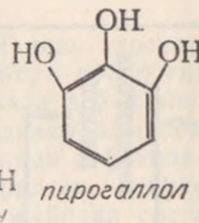
гидрохинон



гвайкол

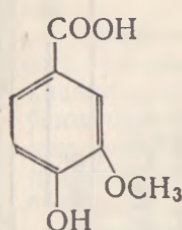


флореглюцин

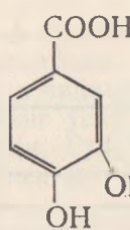


пиrogаллол

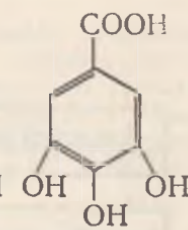
Бу бирикмалар ўсимликлар таркибида эркин ҳолда учрамайди. C_6 — C_1 —структуралари бирикмаларга (C_6 — олтига углеродли бензол ҳалқа, C_1 — битта углерод атомидан иборат бўлган ёнбош занжир) фенилкарбон кислоталар ва уларнинг ҳосилалари — протокатехат, ванилат, галлат, оксибензоат, силицилат кислоталар киради:



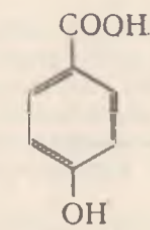
ванилат
кислота



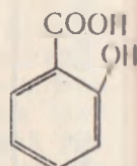
протокатехинат
кислота



галлат
кислота

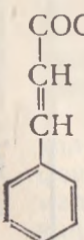


оксибензоат
кислота

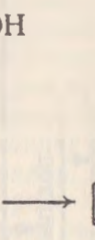


силицилат
кислота

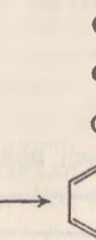
C_6 — C_3 — структуралари бирикмалар долчин кислота ва уларнинг ҳосилаларидан иборат бўлган группага ва кумаринларги бўлинади. Долчин кислоталарнинг энг кўп тарқалган ҳосилаларига *p*-кумар ва кофеин кислоталар ва уларнинг метиллашган ҳосилалари — ферул ҳамда синап кислота киради:



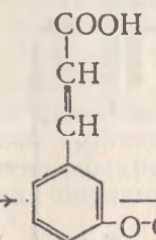
долчин
кислота



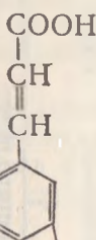
p-кумар
кислота



кофеин-
кислота

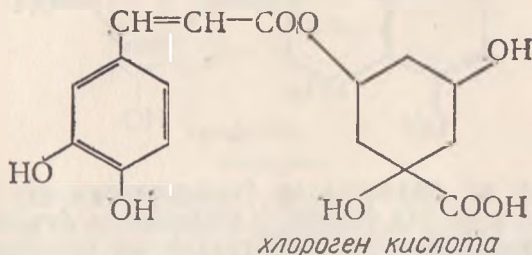


ферул
кислота

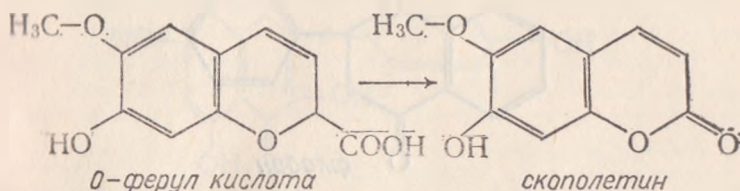


синап
кислота

Юқоридаги кислоталар таркибида фенолли гидроксил ва
карбоксил группалар бұлғанлыги учун улар бир-бiri билан
Фиро реакцияга киришиб, депсидлар деб аталаған мұраккаб
Фир типидаги бирикмаларни ҳосил қылади. Ұсимликлар тар-
кибидаги барча долчин кислоталар депсидлар сифатида учрай-
ши. Бундай бирикмаларга хлороген кислотаны мисол қилиб
ұспашын мүмкін. Бу бирикма кофеин ва хинна кислоталардан
түшкіл топған;



Кумаринлар долчин кислоталарнинг лактонлари ҳисобланади. Масалан, кумарин о-оксидолчин кислотанинг, скополетин о-оксиферул кислотанинг лактони ҳисобланади:

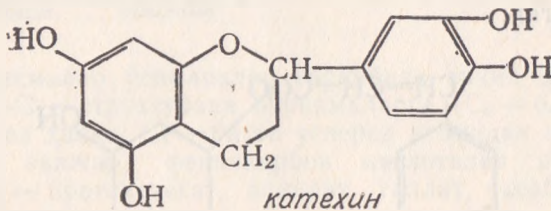


Күмаринлар күпгина үсімліклар таркибидан топылған. Улар үшіншеса қашқарбеда ва қызил томир (*Asperula humifusa*) да үшіншесе үшрайді. Күмариндан пичан ёки похол ҳиди келади.

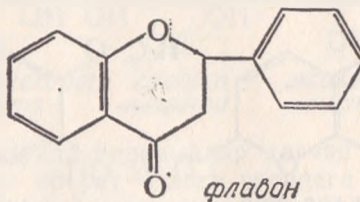
Икки ҳалқали феноллар

Бу группага мансуб бирикмалар таркибида иккита ароматик бўлиб, ҳар хил моддаларни ўз ичига олади. Икки ҳалқали фенолларнинг барчаси $C_6-C_3-C_6$ — структура тузнишга яхшига флавоноидлар, изофлавоноидлар ҳамда ротеноноидларга бўлинади. Икки ҳалқали фенолларнинг аксарияти флавоноидларни мансуб бўлиб, улар табиатда энг кўп тарқалган полифеноллар ҳисобланади. Флавоноидлар таркибидаги уч углеродли оғлошли фрагментнинг структураси ва молекуланинг оксидлаштириш даражасига қараб улар қўйидаги группаларга: катехин-кор. флавонлар, флавононлар, флавоноллар, флавононоллар, антоцианолларга бўлинади.

Катехинлар ошловчи моддаларнинг таркиби қисмини ташкил қилади. Бу бирималар флавоноидлар ичидаги үта қайтарилган бирималар ҳисобланади. Катехин осонлик билан оксидланиб, турли рангга киради. Масалан, чой қора, қизил ва сариқ рангда булиши улар баргидаги катехинларнинг оксидланиш даражасига боғлиқ. Катехинлар бир неча шаклда учрайди:

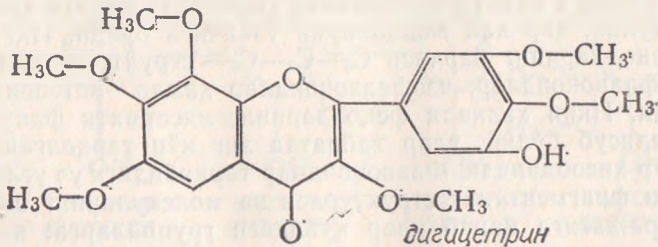


Флавонлар ва флавоноллар ўсимликларда кўп тарқалган булиб, асосан иккى хил флавон — апигенин ва лутеолин кўпроқ учрайди. Флавон айниқса наврўзгулдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлар баргига унсимон оқ юпқа қатлам ҳосил қилади. Флавонлар фил суюги ранги ва оч сариқ рангда булиб, бошқа пигментларга нисбатан ранг бериш хусусияти кам:

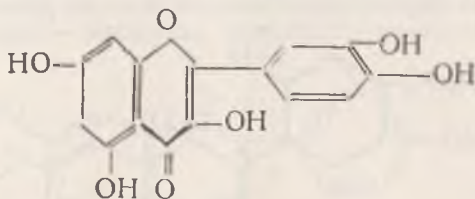


Деярли тўлиқ гидроксилланган дигицетрин ҳам флавонларга мансуб булиб, асосан, ангишвонагулда учрайди.

Табиатда флавонолларнинг метиллашган хилмачилари учрайди. Лекин улар ўсимликлар таркибида кўп бўлмайди:

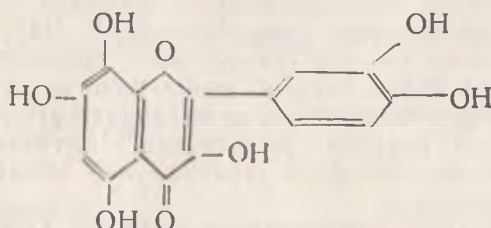


Флавоноллар күпинча антоцианидлар билан бирга учрайди. Буларга кемферол, кварцетин ва мирицетин киради. Флавонолларга 6-ва 8-углерод атомларида құшимчы равишида гидрокси группалар тутувчи ва кемферол, кварцетинга хос бүлган сорық рангга нисбатан янада тұқроқ рангли бирикмалар ҳам кириди. Үсимликлар гулининг ранги күп жиҳатдан ана шу бирикмаларга боғлиқ бўлади:



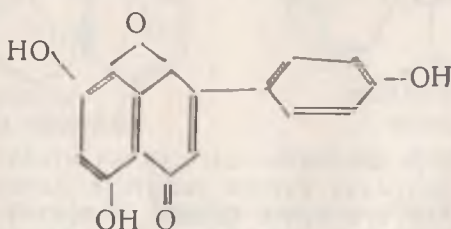
кверцетин

Буларга наврўзгулдошлар оиласига мансуб бүлган үсимликларнинг ва рододендрон үсимлигининг асосий ранг берувчи мөддаси ҳисобланган кверцетагетин ва госсипитум хирзути муркумига мансуб бүлган ғұза гулларидаги госсипетин 8-окси-кверцетин киради:



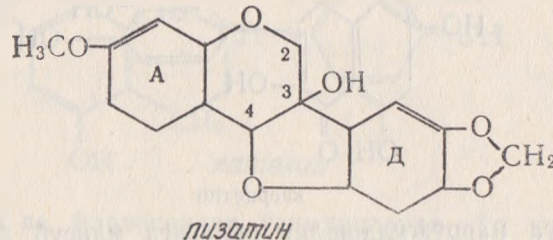
госсипитин

Флавононлар ва флавононоллар бошқа флавоноидларга нисбетин кам тарқалған рангсиз бирикмалардир. Булар флавононолларнинг қайтарилған маҳсузли бўлиб, үсимликларда муркуни оксидланған флавоноидларнинг ҳосил бўлишида иштиёқ этади, деб тахмин қилинади. Чунки флавононларга мансуб муркуни нарингенин структура тузилишига кўра үсимликларда муркуни тарқалған апигенинга яқин туради:



нарингенин

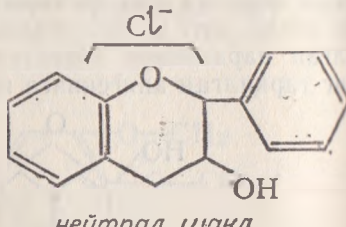
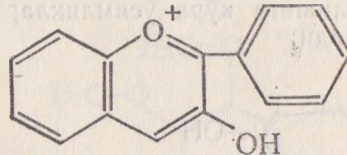
Изофлавонлар ўсимликларда камдан-кам учрайди. Улар фақат дуккақдошлар оиласига мансуб бўлган баъзи ўсимликлардан топилган. Масалан, гениста (*Genista*) ўсимлиги барглиридан олинган генистин изофлавонларга мансуб. Ўсимликлар иммуунитетидаги муҳим аҳамиятга эга бўлган моддаларнинг купчилиги изофлавонли тузилишига эга. Масалан, фитоалексин (228-бет) ҳисобланган пизатин шундай бирималарга мисол бўлади:



Антоцианлар гул ва мевалар таркибида учрайдиган муҳим пигмент ҳисобланади. Антоцианлар гликозидлар бўлиб, уларнинг агликонлари антоцианидинлар деб аталади. Антоцианлар сувда яхши эрийди, лекин агликонлар эримайди.

Антоцианлар бинафша рангда бўлади, K, Na⁺, Fe²⁺ ионлари билан бирекиб, зангори ёки кўк ранг, кислоталар, масалан, фосфат кислота билан бирекиб қизил ранг ҳосил қиласди. Демак, ўсимликлар тўқимаси ёки ҳужайранинг pH ўзгарса, антоцианлар ҳам ўз рангини ўзгартиради. Антоцианлар барча юксак ўсимликлар таркибида учрайди, улар асосан ранг беринг хусусиятига эга.

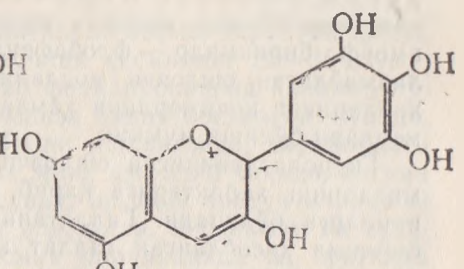
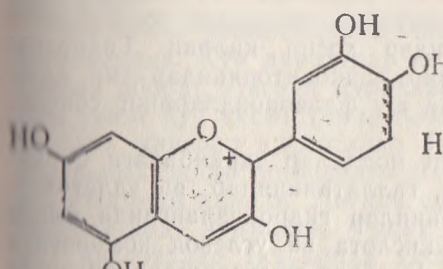
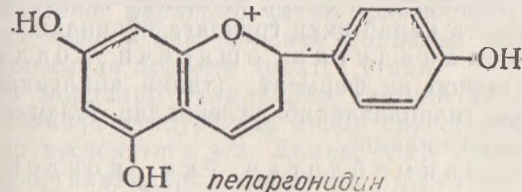
Антоцианларнинг тузилишидаги ўзига ҳос хусусият шундай исоратки, уларнинг пиран ҳалқасидаги кислород эркин валенликка эга. Бироқ кислород ёки углерод атомининг қайси бироқ эркин мусбат зарядга эга эканлиги аниқланмаган, шу сабаби күпинча антоцианларнинг молекуласи нейтрал шаклда тасниланади:



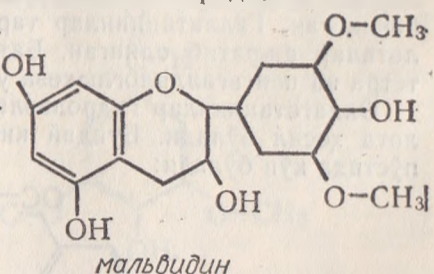
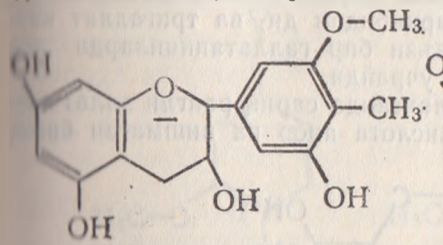
Антоцианлар ўз молекуласидаги эркин мусбат заряд туғрили кислотали эритмада катион сифатида намоён бўлади. Кислоталар билан туз ҳосил қиласди. Ишқорий шароитда улар анион сифатида асослар билан туз ҳосил қиласди. Муҳим pH нинг ўзгаришига қараб, антоцианларнинг ранги ҳам ўз

иди. Антоцианлар кислотали муҳитда оч, тўқ қизил, сарфиш, ғирифта ранг, кўжумтир бўлади. Маълумки, ғуза гули вақт шини билан рангини сариқ тусдан қизил-тунафша рангга ўзгартиради. Бу гултожибарглар ҳужайраси ширасининг pH кислотали томонга ўзгарганлигини ифодалайди.

Муҳим антоцианларга қизил рангли пеларгонидин, малина рангли цианидин, қизғиш рангли дельфинидин ва уларнинг меъдани эфирлари — пионидин, петунидин ва мальвидинлар киради:



Антоцианлар молекуласида гидроксил группалар сонининг тиб бориши кўк рангнинг интенсивлигини оширади, метоксил группалар эса қизил ранг интенсивлигини оширади:



Полимер фенол бирималари

Ошловчи моддалар. Ўсимликлар таркибида ошловчи моддалар сики танинлар деб аталадиган бирималар кўп учрайди. Бу тар молекуляр массаси 500 дан 3000 гача бўлган полиокси-

фенол бирикмаларнинг гетероген группасидан иборат. Ҳом тери ана шу моддалар билан ошланса, сув ва бактерияларга чидамили бўлган пишиқ ва эластик ҳолатга келади. Шунинг учун улар ошловчи моддалар деб ҳам юритилади. Ошловчи моддалар сувда ва спиртда яхши эрийди. Улар ўсимликларнинг барги ва танасидаги фурра ва шишларда кўп тўпланади.

Ошловчи моддалар кўп ўсимликларнинг, жумладан, эман, акация, оққайин, каштан, тол каби дараҳитлар пўстлоғида, шоувул, ровоч ва занжовул каби ўсимликлар илдизида кўп тўпланади. Улар таркибидаги фенол ҳалқалар типига ва уларнинг ўзаро боғланишига қараб икки группага бўлинади.

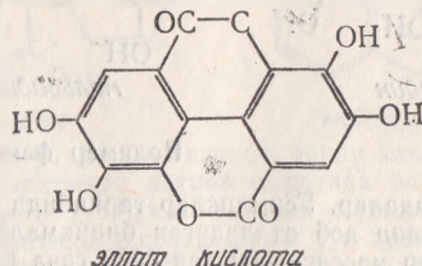
Гидролизланадиган ошловчи моддалар. Булар кислота, ишқор ва фермент (танин ацилгидролаза) лар таъсирида осон гидролизланиб, углеводлар (глюкоза) ва галлат кислота ҳосил қиласи.

Гидролизланмайдиган ёки конденсирланадиган ошловчи моддалар таркибида оз миқдорда углеводлар бўлади, минерал кислоталар таъсирида эримайдиган аморф бирикмалр — флобафенлар ҳосил қиласи. Гидролизланмайдиган ошловчи моддалар лейкоантоксанлар ёки катехинларнинг полимерлари ҳамда шу flavonoidларнинг сополимерлари бўлиши мумкин.

Гидролизланадиган ошловчи моддалар таркибидаги бирикмаларнинг характеристига қараб, галлатанинлар ва эллаготанинларга бўлинади. Галлатанинлар гидролизланганда фенол бирикма ҳисобланган галлат кислота ва углевод компоненти бўлган глюкозага ажралади. Буларга пистадошлар оиласига мансуб бўлган тотим дарахти баргларидан ва эман дарахти новдаларидан олинадиган хитой ва турк галлатанини киради.

Галлатанин таркибидаги глюкозанинг ҳар бир молекуласига 9—10 тагача галлат кислота қолдиғи бириккан бўлиб, шулардан ярми бирон м-оксигруппа орқали дипсид боғлар билан боғланган. Галлатанинлар таркибидан ди- ва тригаллат кислоталар ажратиб олинган. Баъзи бир галлатанинларда эса тетра ва пентагаллилоглюкоза учрайди.

Эллаготанинлар гидролизланганда сариқ рангли эллат кислота ҳосил бўлади. Бундай кислота анор ва пишмаган ёнғоқ пўстида кўп бўлади:

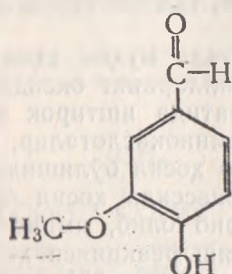


Ошловчи моддаларнинг ҳар иккала группаси ҳам барча симликларда кўп тарқалган. Бироқ ўсимликларнинг айримларигина кўп миқдорда ошловчи модда тўплайди. Ўсимликларнинг турли қисмларидан ажратиб олинган ошловчи моддалар миқдор ва сифат жиҳатдан бир-биридан фарқ қиласди. Бундан ташқари, ўсимликларнинг ёшига ва фаслининг ўзгаришига қараб, таркибидаги ошловчи моддалар миқдори ўзгариб туради. Ўсимликлар қариган сари улар миқдори ортиб боради. Масалан, Идан 71 ёшгача бўлган каштан дараҳти таркибидаги ошловчи моддалар миқдори 1,36% дан 10,7% гача ортган. Бундай моддалалар мавсум давомида тўхтовсиз ҳосил бўлиб туради ва ўсимлик органларининг қаришига қараб полимерланади. Хом мева-ларда кичик молекулали ошловчи моддалар кўп бўлиб, улар шинни процессида полимер ҳолатга ўтади.

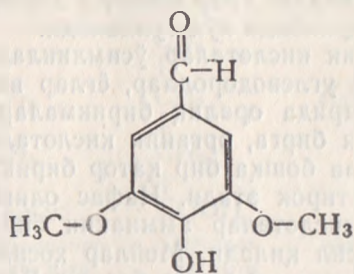
Ошловчи моддалар ўсимликлар ҳаётида катта аҳамиятга эти. Улар купинча замбуруғлар билан бактерияларнинг ўсишини гўхтатиш хусусиятига эга. Демак, улар ўсимликларнинг патоген микроорганизмларга қаршилик кўрсатиш хусусиятини оширади.

Лигнин ўсимликлар ёғочлигининг асосий таркибий қисми ўсобланади. Кўп дараҳтлар ёғочлик қисмининг 22—35% лигниндан иборат. Лигнин мураккаб фенилпропаноид полимер бўлиб, унинг кўп қисми гемицеллюзда билан боғланган булади. Шотлик минерал кислоталар билан ишланганда, таркибидаги целлюзда билан гемицеллюзда эриб, ажралиб чиқади, лигнинни ўзгармай қолади. Лигнин сувда, органик эритувчиларда ва кислоталарда эримайди. Фақат ишқорлар, бисульфит ва сульфит кислоталар таъсирида қисман парчаланади ва эритмага ўтади.

Лигнин ишқорий нитробензол билан оксидланганда ванилий, спренальдегид ҳосил бўлади. Бу бирикмалар лигниннинг 45% га иккни қисмини ташкил қиласди:

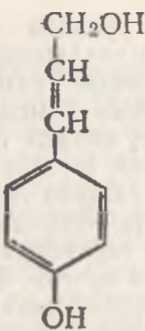


ванилин

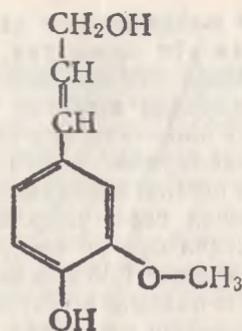


сирен альдегид

Булардан ташқари, лигнин таркибида конферил спирт, оксидолчин спирт ва баъзи кислоталар ҳам учрайди:



оксидолчин спирт



конферил спирт

Лигнин таркибида 30—35% гача полисахаридлар борлиги аниқланган, лекин уларнинг ўзаро боғланиши маълум эмас.

ОРГАНИК КИСЛОТАЛАР

Органик кислоталар ўсимликлар таркибида учрайдиган бошқа муҳим бирикмалар — углеводлар ва оқсиллар каби жуда кенг тарқалган моддалар ҳисобланади. Улар ўсимликларнинг ҳамма қисмида: уруғи, барги, илдизларида, гулида ва меваларида учрайди. Нордон мевалар таркибида органик кислоталар эркин ҳолда ва қисман нордон тузлар сифатида учрайди. Баъзи ўсимликлар баргидан, масалан, ровоч, отқулоқнинг баргларида ва поясида эркин органик кислоталар ёки уларнинг нордон тузлари кўп тўпланади. Ўсимликларнинг турли қисмларида учрайдиган органик кислоталар миқдори бир хил эмас. Уругда улар 0,5% га яқин бўлса, барг ва меваларда 8—12% ни ташкил қиласи. Улар айниқса ловия дони, тамаки барги, лимон меваси таркибида кўп тўпланади.

Органик кислоталар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга. Улар углеводородлар, ёғлар ва оқсилларнинг оксидланиши реакцияларида оралиқ бирикмалар сифатида иштирок этади. Шу билан бирга, органик кислоталар, аминокислоталар, алко-лоидлар ва бошқа бир қатор бирикмалар ҳосил бўлишида ҳам актив иштирок этади. Нафас олиш процессида ҳосил бўлган органик кислоталар аммиакни биринкириб олиб, аминокислоталар ҳосил қиласи. Мойлар ҳосил бўлиш реакцияси ҳам органик кислоталар билан боғлиқ. Барча ёғларнинг 90% га яқини юқори молекуляр ёғ кислоталардан иборат. Шундай қилиб, углеводлар, оқсиллар ва ёғлар алмашинуви органик кислоталар орқали амалга ошади ва ўзаро боғланиб туради.

Муҳим биологик пигментлар — гемоглобин ва хлорофилл синтез қилинишида органик кислоталар актив иштирок этади.

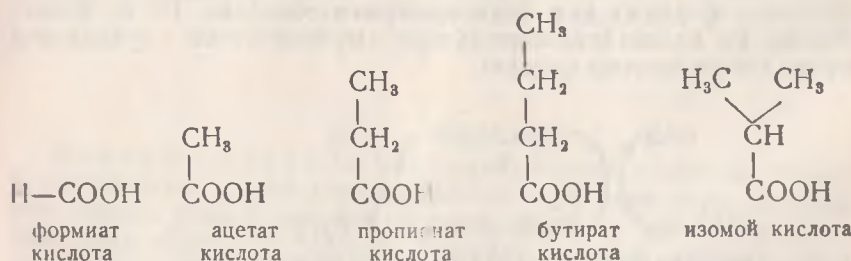
Күпгина физиологик актив моддалар: С витамин, табиий устурвчи моддалар — ауксинлар, гиббереллинлар ҳам органик кислоталарга киради. Органик кислоталар нафас олиш процессида ўсимликларнинг барча қисмида ҳосил булади. Ўсимликларнинг ишил баргларида фотосинтез процессида ҳам баъзи органик кислоталар ҳосил бўлиши кейинги йилларда олиб борилган текширишларда аниқланган. Шундай қилиб, органик кислоталар ҳақиқатда ҳам ўсимликлар оламида жуда муҳим аҳамиятга эга бўлган бирималар ҳисобланади.

Алифатик органик кислоталар

Ўсимликлар таркибида учрайдиган органик кислоталар химиявий тузилишига ва хоссаларига кура ҳар хил булади. Булардан алифатик, яъни ҳалқасиз органик кислоталар энг кўп тарқалган ва ҳар томонлама яхши ўрганилган.

Кребс циклидаги органик кислоталардан олма ва лимон кислоталар ўсимликлар оламида энг кўп тарқалган булиб, улар ҳар вақт биргаликда учрайди. Таркибида бундай кислоталар гутмайдиган бирор ўсимлик бўлмаса керак. Ўсимликлар таркибида учрайдиган кислоталарнинг асосий қисми ҳам ана шунккала кислотага тўғри келади. Кребс циклидаги сукцинат, фумарат, аконит ва бошқа кислоталар бирмунча кам булади. Пируват, кетоглутарат, оксалоацетат каби кетокислоталар метаболик жиҳатдан актив бўлганлиги сабабли жуда кам миқдорда учрайди. Қўйида ўсимликлар оламида кўп тарқалган ва муҳим аҳамиятга эга бўлган баъзи органик кислоталар билан танишамиз. Бу кислоталар химиявий тузилишига кура бир асосли, икки асосли ва уч асосли кислоталарга бўлинади. Ҳар бир групга ичиди альдо ва кетокислоталар бор.

Бир асосли кислоталар. Бу группага формиат (чумоли), яцетат (сирка), пропионат, бутират, изомой ва изовалерианат кислоталар киради:



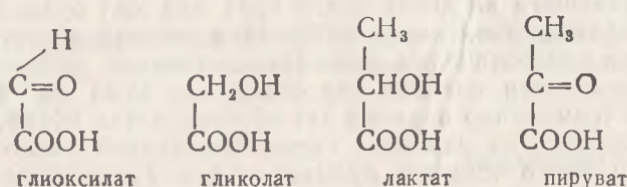
Формиат кислота ҳар хил меваларда, нинабарғли дарахтлар баргига ва қичитқитикандага топилган.

Ацетат кислота деярли барча ўсимликларда учрайди. Солдатенков маълумотига кура, бошоқли ўсимликлар дони тар-

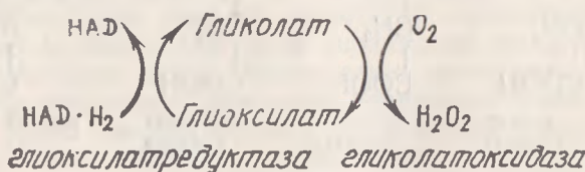
кибидаги органик кислоталарнинг 75% ни ацетат кислота ташкил этар экан. Ўсимликлардаги учувчан кислоталарнинг асосий қисми ана шу кислотага түрги келади. Бу кислота моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга ва пируват кислотанинг декарбоксиланиши ва ёғларнинг β-оксидланиши натижасида ҳосил бўлади.

Мой кислота кўп ўсимликлар таркибида эркин ёки бирриккан ҳолда учрайди. Эркин мой кислота қўланса ҳидли бўлади. У, асосан, мой ҳосил қилувчи ачиш процессида ҳосил бўлади.

Бир асосли кислоталарга таркибида гидроксил ва карбонил группа тутувчи глиоксилат, гликолат ва лактат (сут) кислоталар ҳам киради.

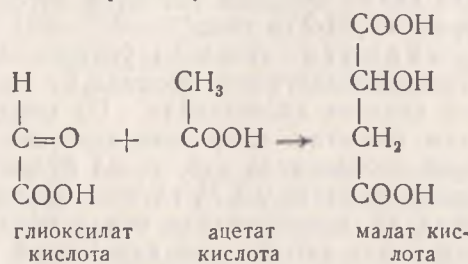


Глиоксилат ўсимликларда кенг тарқалган оддий алдикислота бўлиб, кўпчилик моддаларнинг синтезланишида актив иштирок этади. Гликолат ёки оксиацетат кислота кўпчилик ўсимликларда, масалан, ғўра узумда ва шакар қамиш баргларида кўп учрайди. Гликолат кислота фотосинтез процессида ҳосил бўлиши аниқланган. Маълум шароитда ўзлаштирилган карбонат ангиридриднинг 90% га яқин қисми гликолатга айланиши аниқланган. Гликолат кислота билан глиоксилат кислота ўзаро боғлиқ бўлиб, бир-бирига айланиб туради. Тамаки ўсимлигининг баргларидан глиоксилат кислотани гликолат кислотагача қайтарувчи фермент қристалл ҳолда ажратиб олинган. Гликолат кислотани глиоксилат кислотагача оксидловчи фермент ҳам ўсимликлардан топилган. П. А. Колесников бу кислоталарнинг ўзаро муносабатини қўйидагича ифодалашни таклиф қилган:



Ўсимликларда бундай циклнинг мавжудлиги органик кислоталар алмашинувида муҳим аҳамиятга эга.

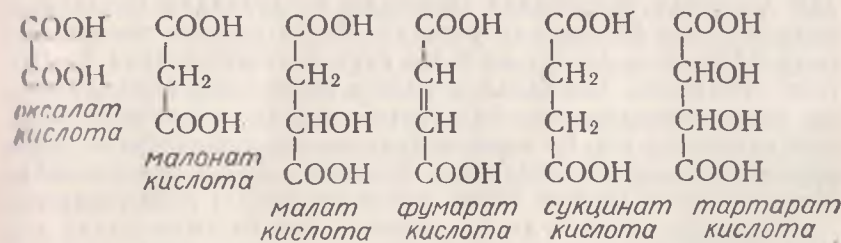
Глиоксилат кислота ацетат кислота билан реакцияга киришін, малат кислота ҳосил қиласы:



Пируват кислота юқори метаболик активликка әга өфлгін кислота ҳисобланади. Шу сабабли үсимликлар таркинда жуда ҳам кам учрайди. Пируват кислота моддалар алмашынуванинг оралиқ маңсули бўлиб, углеводларнинг парчаланишидан ҳосил бўлади.

Лактат кислота бир қатор үсимликлардан топилган өғлиб, айниқса, малина бағларида кўп тўпланиши аниқланған. Бу кислота үсимликларнинг анаэроб нафас олиш процесиди ҳосил бўлади.

Икки асосли кислоталар. Үсимликларда кўп тарқалган икки асосли органик кислоталарга оксалат, малонат, малат, сукцинат, фумарат, тартарат кислоталар киради:



Оксалат кислота энг оддий дикарбон кислота бўлиб, үсимликларда, оз миқдорда бўлса-да, кўп тарқалган. Бу кислота баъзи үсимликларда, масалан, отқулоқ, исмалоқда 10—10% гача тўпланади. Одатда, оксалат кислота кўпинча кам әрийдиган кальцийли туз сифатида учрайди. Үсимликларнинг бильги органларида оксалат кислота кристалл ҳолда тўпланади ва улар қуруқ моддасининг анчагина қисмини, баъзи серсув, сорғут үсимликларда (масалан, суккулентларда) 50% га яқинини ташкил қиласы.

Исмалоқ таркибида бу кислоталар кўп миқдорда бўлишига қарамай, унинг шираси нейтрал мұхитга яқин өзгартып үсимликларда (масалан, суккулентларда) 50% га яқинини ташкил қиласы.

нейтрал тузлар шаклида эканлигидан далолат беради. Бошқа ҳолларда оксалат кислота эркин ҳолда учраб, үсимликлар ширасини кислотали қилиб юборади. Масалан, бегония үсимлигидан олинган щиранинг pH-2 га тенг.

Малонат кислота дуккакли үсимликлар таркибида күп учрайди. Ловмя үсимлигининг поясида бу кислота миқдор жиҳатдан асосий кислота ҳисобланади. Оз миқдорда бошқа үсимликларда ҳам топилган. Агар ловиянинг поясида малонат кислота бир текис тарқалганды эди, ҳосил бўлган эритмадаги малонатнинг концентрацияси 0,2 М га тенг бўлар эди. Бу, ўз навбатида, тўқима ва ҳужайраларда содир бўладиган оксидланиш процессларининг активлигини пасайтириб юборар эди. Чунки малонат кислота оксидланиш процессларининг муҳим ферменти ҳисобланган сукцинатдегидрогеназанинг ингибитори ҳисобланади.

Сукцинат кислота кўпчилик үсимликларда, масалан, смородина, олча, гилос ва бошқа данакли мевалар фурасидан топилган. Оз миқдорда спиртли ачиш процессида ҳам ҳосил бўлади. Пиёзда, унинг баргларида сукцинат кислота бошқа кислоталарга нисбатан кўпроқ учраши аниқланган,

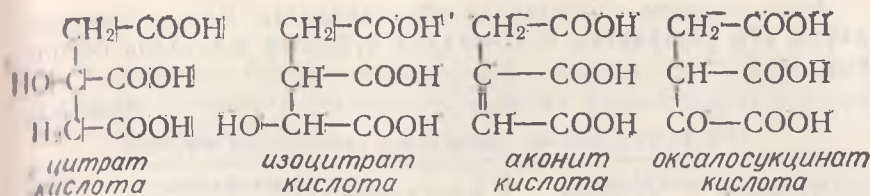
Малат кислота үсимликлар оламида энг күп тарқалган кислота бўлиб, кўпчилик мевалар, масалан, олча, олхур, олма ва бошқалар таркибидаги кислоталарнинг асосий қисмини ташкил қиласди.

Бу кислота айниқса жанубий кенгликда тарқалган үсимликлар мевасида күп бўлади. Бошоқли ва дуккакли үсимликлар донида ҳамда баргларида учрайди. Малат кислота тамаки баргидаги 6,5% гача, серсув ва серэт барагли үсимликларда 8—10% гача тўпланади. Моддалар алмашинуви процессларида, айниқса, үсимликларнинг минерал ўғитлар билан озиқланишида муҳим аҳамиятга эга. Бу кислота үсимликлар илдизи ўзлаштирган минерал тузлар катионларини биринчи бўлиб нейтраллайди. Малат кислота мазали бўлиб, инсон организми учун зарарсиз.

Тартарат кислота айниқса ток баргидаги малат кислота билан бирга учрайди. Тартарат кислота узум ширасини ачитиш йули билан ёки вино ишлаб чиқаришда ҳосил бўладиган чиқиндилардан эркин ҳолда ажратиб олинади. Бу кислота чинг тўрт хил изомери бўлиб, үсимликларда асосан икки хил изомери: D-вино кислота (тартарат) ва D-узум кислота (рапомик кислота) учрайди.

Фумарат кислота кунгабоқар поясида ва унинг бошқа органларида күп тарқалган бўлади. Баъзи үсимликлар таркибидаги умумий кислотанинг 50% дан ортиғи фумарат кислотага тўғри келади. Бу кислота юксак үсимликларда аспаргил кислота ҳосил бўлишида оралиқ модда сифатида иштирок этади.

Уч асосли кислоталар. Бу кислоталарнинг муҳим вакиллари цитрат, изоцитрат, аконит ва оксалосукцинат ҳисобланади:



Цитрат кислота худди малат кислота каби ўсимликларда кўп тарқалган булиб, цитрус ўсимликлар меваси таркибидаги кислоталарнинг асосий қисмини ташкил этади. Лимон таркибидаги қуруқ модданинг 9% цитрат кислотага тўғри келади. Академик О. С. Содиқов мълумотига кўра, гўза баргларида лимон кислота бирмунча кўп булиб, ундан саноат миёғиди лимон кислота тайёрлаш мумкин экан.

Изоцитрат кислота кўпроқ серсув ўсимликларда учрайди. Маймунжон мевалари таркибидаги органик кислоталарнинг 50% дан ортигини изоцитрат кислота ташкил қиласди. Бу кислота углеводлар ва органик кислоталар алмашинувида мұхым аҳамиятга эга бўлган оралиқ модда ҳисобланади.

Аконит кислота шақарқамиш таркибида учрайдиган асосий органик кислотадир. Маккажухори, буғдой ва арпанинг ин майсаларида бошқа кислоталарга нисбатан кўпроқ учрайди. Табиатда бу кислотанинг цис-изомери кўп тарқалган булиб, аконит кислота алмашинувида иштирок этувчи аконитаза ферменти ҳам шу изомерга мослашган. Ўсимликларда аконит кислоти аввал транс-шаклда ҳосил булиб, кейинчалик цис-шаклга алланади, деб тахмин қилинади. Чунки табиий ҳолда транс-шаклдаги аконит кислота кўпроқ учрайди.

Ўсимликлар таркибида юқорида танишилган алифатик органик кислоталардан ташқари, яна бир қатор камдан-кам учрайдиган кислоталар: урон кислоталар, ароматик кислоталар дум учрайди.

ГЛИКОЗИДЛАР

Барча моносахаридлар ва олигосахаридларнинг юқори реакцияни қобилиятга эга бўлган гидроксил группаси бирон-бир углевод табиатига эга бўлмаган модда билан ўзаро реакцияга киришиши натижасида ҳосил бўладиган бирикмалар гликозидлар ёки гетерогликозидлар деб аталади. Бу группага кирадиган бирикмаларнинг химиявий табиати турлича булиб, умумийлиги фиқат ҳаммаси ҳам шакарларнинг ва күпинча моносахаридларнинг ҳосиласи булишидир. Гликозидлар таркибидаги углевод табиатига эга бўлмаган моддалар агликонлар ёки генинлар деб аталади. Агликон сифатида турли спиртлар, ароматик бирикмалар, таркибида олтингугурт тутувчи моддалар, стероидлар, полифеноллар ва пигментлар учрайди.

Үсимликларда гликозидлар күп тарқалган. Баъзи үсимликларда күп учрайдиган гликозидлар қуйидаги жадвалда берилген.

15-жадвал

Баъзи үсимликлар таркибидаги гликозидлар миқдори

Үсимликлар	Органи	Асосий гликозидлар	Гликозидларнинг ўртача миқдори (куруқ моддасига нисбатан % ҳисобида)
Оқ себарга	барги	цианоген гликозид	0,0005—0,013
Оқжухори	"	"	0,001—0,518
Бодом	мағзи	"	2,50—3,00
Ловия	дони	"	0,0009—0,28
Ангихонагул	барги	дигитоксин	0,25—0,55
Строфант үсимлиги	уруги	строфантин	3,00—7,70
Камелия		сапонинлар	0,05—10,00

Гликозидлар күпинча аччиқ ва ўзига хос ҳидли бўлади. Уларнинг бу хусусиятидан озиқ-овқат саноатида фойдаланилади. Масалан, қора хартол уруғи таркибида учрайдиган синиргин горчицага хос бўлган ҳидли ва аччиқ таъмли бўлади. Қупчилик меваларнинг мағзи, масалан, бодом, шафтоли, урик мағзи аччиқ ва ўзига хос ҳидли бўлиши улар таркибидаги амигдалин гликозидига боғлиқ. Таркибида амигдалинга ўхшаш заҳарли бирикма тутивчи гликозидлар цианоген гликозидлар деб аталади.

Купчилик гликозидлар шифобахш хусусиятга эга ва улар медицинада кенг қўлланилади. Гликозидлар, асосан, юрак қасалликларини даволашда қўлланилгани учун улар юрак гликозидлари деб ҳам аталади. Баъзи гликозидлардан бўёқ саноатида ҳам фойдаланилади.

Гликодизлар таркибидаги моносахарид α - ёки β -шаклда булишига қараб, ҳидли α - ва β -гликозидларга булинади. Та-биатда гликозидлар асосан β -шаклда учрайди. Үсимликлар таркибида гликозидларни гидролиз қилувчи β -гликозидаза ферментлари кўп тарқалган. Бироқ шунга қарамасдан, гликозид ҳосил қилувчи олигосахаридлар үсимликларда эркин ҳолда учрамайди. Агликонлар гликозидли ҳосилаларнинг биологик аҳамияти аниқланган эмас. Бу ҳосилаларнинг эркин агликонлардан афзалиги уларнинг яхши эриши бўлса керак, деб тахмин қилинади. Яхши эрийдиган гликозидли ҳосилалар агликонларнинг үсимликлар танаси буйлаб ҳаракатини енгиллаштиради. Ундан ташқари, гликозидли ҳосилаларда агликон таркибидаги актив группалар ёпиқ бўлиши ҳисобига уларнинг заҳарли хусусиятлари ҳам камаяди ва натижада агликонларнинг үсимлик органларида тўпланиши ва бошқарилиши осонлашади.

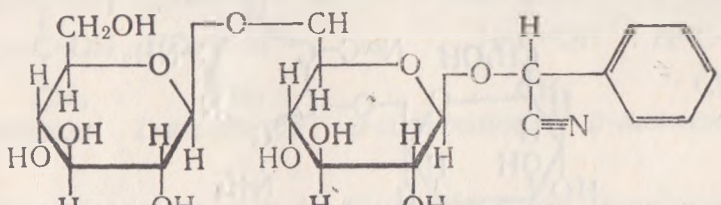
Үсимликлар таркибида учрайдиган гликозидларни урганиш мухим аҳамиятга эга. Чунки купчилик гликозидлар медицина-

да, саноатнинг баъзи тармоқларида ишлатилади. Кўпчилиги ишон ва ҳайвонлар истеъмол қиласидиган ўсимликларнинг турли қисмларида тўпланади.

Цианоген гликозидлар

Ўсимликлар оламида ва айниқса раънгудошлар оиласига мисуб бўлган ўсимликлар таркибида цианоген гликозидлар кенг тарқалган. Уларнинг агликонлари нитриллар ёки цианид кислотанинг эфирларидир. Цианоген гликозидларнинг ферментатив гидролизи моносахарид ва агликонга парчаланиш билан тугамайди. Ўз навбатида агликон ҳам парчаланиб, кучли заҳорли модда ҳисобланган цианид кислота ҳосил қиласиди. Қуйиди цианоген гликозидларнинг айримлари билан танишамиз.

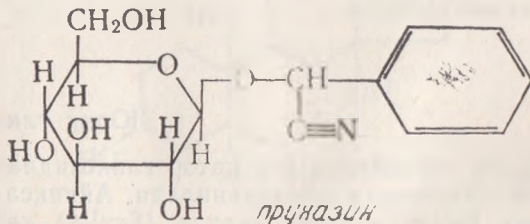
Амигдалин гликозиди иккита β -глюкозадан иборат бўлган гентабиоза дисахариди, бензоат альдегид ҳамда цианид кислотидан ташкил топган:



амигдалин

Аччиқ бодом, ўрик, шафтоли, олхўри, олча ва бошқа данакли мевалар мағзи таркибида амигдалин кўп тарқалган. У кислоталар ва β -гликозидаза ферменти таъсирида глюкоза, бензоат альдегид ва цинид кислотагача парчаланади. Аччиқ бодом ишон истеъмол қилинса, таркибидаги амигдалин ошқозон-ичак бўйларида парчаланиб, цианид кислота ҳосил қиласиди, натижади организм заҳарланади. Аччиқ бодом таркибида амигдалин иш уни гидролизловчи эмульсин ферменти бир вақтда бўлгандини одам ва ҳайвонлар заҳарланади.

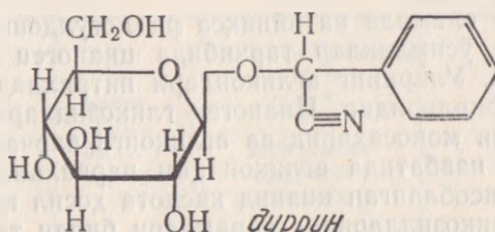
Пруназин тузилиши жиҳатдан амигдалинга ўхшашиб булиб, глюкоза, бензоат альдегид ва цианид кислота қолдиқларидаи ташкил топган.



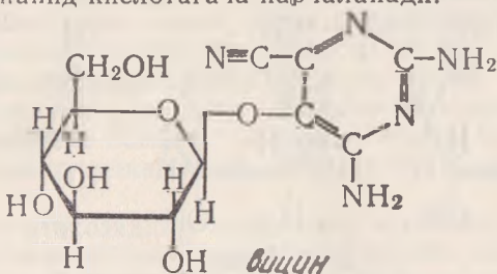
пруназин

Пруназин шумурт ва бошқа мевали ўсимликлар таркибидан топилган. Маржондаракт ва смородинанинг баргларида пруназиннинг изомери ҳисобланган самбунаргрин учрайди.

Дуррин гликозиди оксибензоат алдегид, цианид кислота ва глюкоза қолдиқларидан ташкил топган. У оқжӯхори таркибида кўп бўлади:



Вицин дуккакдош ўсимликлардан ловия ва вика дони таркибида учрайдиган гликозид бўлиб, гидролизланганда глюкоза, дивицин ва цианид кислотагача парчаланади:

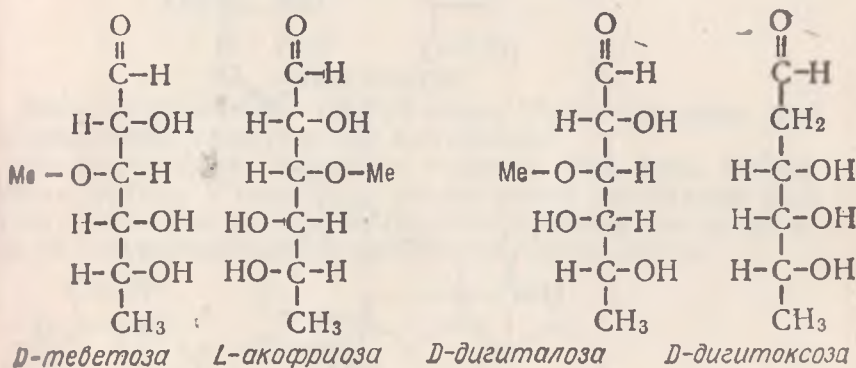


Юқорида таърифланган цианоген гликозидлар барча ҳайвонлар учун заҳарли эканлиги исботланган. Оқ себарга, оқжӯхори ва бошқа ўтларнинг кўп майсалари (барралари) да цианоген гликозидлар кўп бўлади. Шу сабабли бу ўсимликларни еган ҳайвонлар заҳарланиши мумкин. Маълум шароитда, майсалан, қурғоқчилик, об-ҳавонинг тез-тез ўзгариб туриши ва тупроқда азот кўпайиб кетиши натижасида кўп ўсимликларда ва айниқса, уларнинг ўсаётган ёш қисмларида эркин цианид кислота ҳосил бўлади. Бу эса ўз навбатида кўп чорва молларининг заҳарланишига сабаб бўлади. Беданинг кўпчилик турида, вика ва зифирда, баъзан бўзтикан, бўтакўз, пахтатикан, сутлама, қамиш, олабута, зуптурум каби ўтларда ҳам цианид кислота бўлиши аниқланган.

Юрак гликозидлари

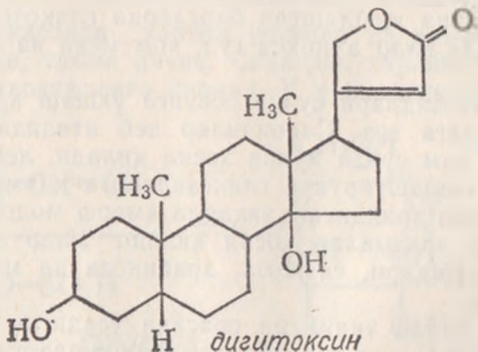
Ўсимликлардан олинадиган бир қатор гликозидлардан юрак касалликларини даволашда фойдаланилади. Айниқса ангишвонагул, строфант (*Strophanthus*), скалла (*Scylla*) каби ўсим-

ликлар юрак гликозидлари олинадиган асосий манба ҳисобланади. Умуман, юрак гликозидлари 11 оиласа мансуб бўлган үснмликларда учраши маълум. Бу гликозидларнинг агликонлари, одатда, физиологик актив биримлар бўлиб, юрак фаониятини тезлаштирувчи стеринлардир. Мазкур агликонлар кўнишча камдан-кам учрайдиган моносахаридлардан ташкил топган ди-, три-, тетра- ва ҳатто пентасахаридлар билан биришиб, гликозидлар ҳосил қиласди. Юрак гликозидлари таркибида учрайдиган ва одатда, табиатда кам тарқалган моносахаридларнинг баъзи бирлари қўйида келтирилган:



Юрак гликозидлари ҳосил бўлишида 20 дан ортиқ углерод компонентлари иштирок этиши аниқланган. Бироқ улардан фагулт глюкоза, рамноза ва фукозалар ажратиб олинган бўлиб, қўнчилик моносахаридлар ҳозиргача аниқланмаган.

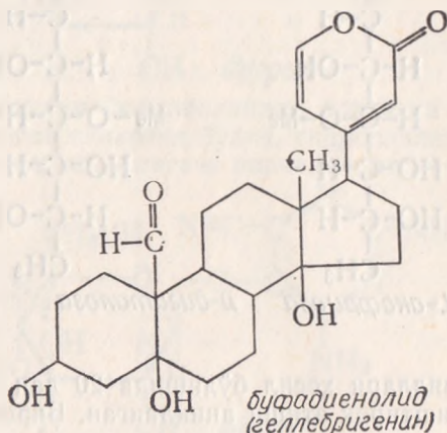
Юрак гликозидларининг агликонлари ҳар хил тузилган. Мисалан, ангишвонагулдан ажратиб олинган агликон 23 та кирбон атомидан ташкил топган стероид бўлиб, ёнбош занжири беш ҳадли ҳалқа ҳосил қиласди. Бу стероидлар карденолидлар деб аталади:



Үрта Осиёда ўсадиган күпгина ўсимликлар таркибидан ҳам бир қатор юрак гликозидлари ажратиб олинган. Улардан олиторизид, корхорозид ва апобиозидлар ҳозирги вақтда саноат миқёсида ишлаб чиқарилмоқда ҳамда шифобаҳаш дори-дармон сифатида медицинада кенг қўлланилмоқда.

Гликозидларнинг бъязи агликонлари 24 та карбон атомидан ташкил топган стероидлар бўлиб, буфадиенолидлар деб аталади.

Уларнинг ёнбош занжирида тўйинмаган иккита боғ бўлиб, олти аъзоли лактон ҳалқа ҳосил қиласи:



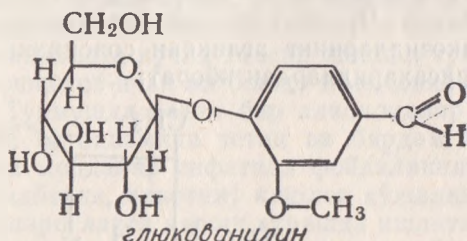
Ўсимликлар таркибидаги юрак гликозидларининг миқдори иқлим ва экологик шароитга боғлиқ, масалан, ангишвонагулда гликозидлар миқдори биринчи йили ортиб боради, иккинчи йилги вегетация даврида эса камайиб кетади. Новда ва поянинг учки қисмларида жойлашган баргларда гликозид миқдори энг юқори булади. Улар айниқса гул, хом мева ва уруғда кўп 69 лади.

Юрак гликозидлари сувда совунга ұхшаш кўпик ҳосил қилиш хусусиятига эга. Сапонинлар деб аталадиган стероидли гликозидлар ҳам сувда кўпик ҳосил қиласи, лекин улар юрак фаолиятини тезлаштирувчи гликозидларга кирмайди. Сапонинлар сувда яхши эрийдиган, заҳарли аморф модда бўлиб, кучли кўпикланувчи эритмалар ҳосил қиласи. Улар гидролизланган агликондан ташқари, глюкоза, арабиноза ва метилпентозалар ҳосил қиласи.

Бошоқчи галла экинларн орасида ўсадиган рандак уруғининг заҳарли бўлиши таркибидаги сапонинларга боғлиқ.

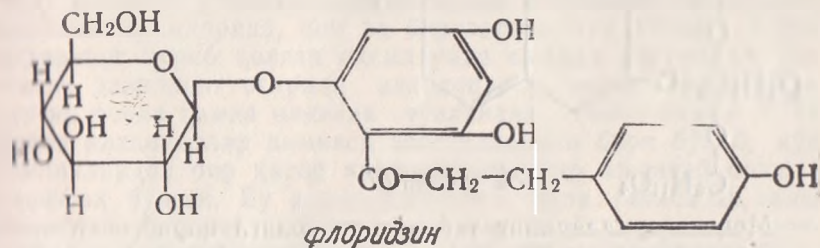
Үсімліклар таркибида учрайдиган бошқа гликозидлар

Глюкованилин ваниль үсімлигі меваларида учрайди. Глюкованилин β -глюкозидаза ферменти таъсирида глюкоза ва ароматик альдегид — ванилинга парчаланади:



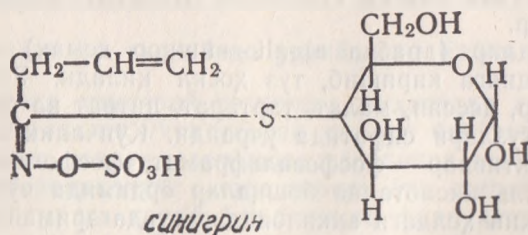
Ванилин қимматбақо хұшбүй модда бўлиб, озиқ-овқат ҳамма парфюмерия саноатида кўп ишлатилади.

Флоридзин баъзи дараҳтлар, масалан, олма, олча, нок иллинида учрайди. У глюкоза ва полиоксикетон ҳисобланган флоридзин қолдигидан ташкил топган. Флоретиннинг ўзи флорглюцион ва оксифенилпропионат кислотадан ташкил топган:



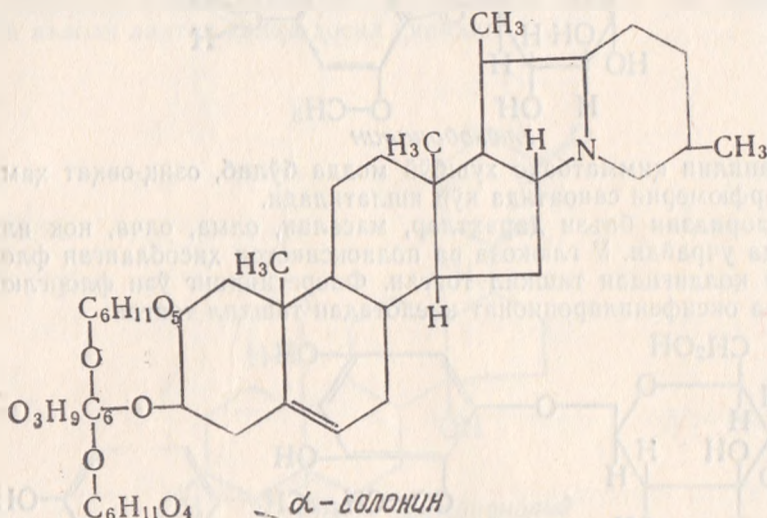
Флоридзин ҳайвонлар организмига киритилганда, буйрак үкималарининг глюкозани ўтказиш хусусиятини оширади, нағизида қонда глюкоза миқдори камаяди (гипогликемия) ва сийдик билан чиқиб кетишини тезлаштиради (глюкозурия). Флоридзин фосфорилаза ферментининг ингибитори ҳам ҳисобланади.

Синигрин гликозиди хартол уруғида ва ерқалампирнинг аллишида учрайди, таъми аччиқ. Синигрин таркибида олтингүлүү тутивчи гликозидларга киради. У қуидагича тузилган:



Синигрин фермент таъсирида парчаланиб, глюкоза, сульфат кислота ва эфир-хартол мойлари ҳосил қиласи.

Солонинлар картошка поясида, тугунағида ва унаётган күчаларида ҳамда томатдошлар оиласига мансуб бошқа үсимликтар таркибида күп учрайди. Бу гликозидлар гликоалкалоидлар деб ҳам юритилади. Чунки уларнинг агликони алкалоиддан иборат. Бу гликозидларнинг агликони солонидин булиб, углевод қисми ди-тристахаридлардан иборат:



Моносахаридларнинг табиати ва сонига қараб, солонинлар α , β -солонинларга булинади. α -солонин таркибида галактоза, глюкоза ва рамноза, β -солонин таркибида галактоза ва глюкоза, γ -солонин таркибида галактоза булади.

АЛКАЛОИДЛАР

Алкалоидлар фақат үсимликларда учрайдиган гетероциклические органик бирикмалар булиб, таркибида асос хоссасига эга булган азот атоми тутади. Алкалоидлар физиологик жиҳатдан ўти актив бирикмалар бўлганлиги сабабли, одам ва ҳайвонлар организмига кучли таъсир курсатади. Кўп алкалоидлар заҳарли моддалардир.

Алкалоидлар (арабча *algali* — ишқор демак) кислоталир билан реакцияга киришиб, туз ҳосил қиласи. Үсимликларда алкалоидлар, асосан, малат, тартарат, цитрат ва бошқа кислоталарнинг тузлари сифатида учрайди. Кўпчилик алкалоидлар махсус реактивлар — фосфоральфрамат, фосфомолибдат, никринат, дубиль кислота ва бошқалар ёрдамида чўкмага туширилади. Эркин ҳолдаги алкалоидлар сувда эримайди, аммо фаганик эритувчиларда яхши эрийди.

Күнчилек алкалоидлар халқ хұжалигининг турли тармоқтарыда, жумладан, медицина, ветеринария, қишлоқ хұжалигига да то башқа соқаларда күп ишлатилади. Айниңса улар медицина-да кіттә аҳамиятга эга бўлиб, узоқ вақтлар давомида асосий шифобаҳш дори-дармон сифатида ишлатиб келинган. Алкалоидлар иисон организмиға кучли таъсир қилиши туфайли юрак-қон томир, асаб, ошқозон-ичак ва башқа касалликларни даволашда ишләтилди. Тұрмушда баъзи бир алкалоидлар (кофеин, никотин)дан иисон организмини тетик ва бардам тутувчи ҳамда құншер құлувчи моддалар сифатида фойдаланилади. Айрим алкалоидлар (анабазин, никотин) қишлоқ хұжалигига сұрувчи ва қомириувчи ҳашаротларга қарши курашда ишлатилади.

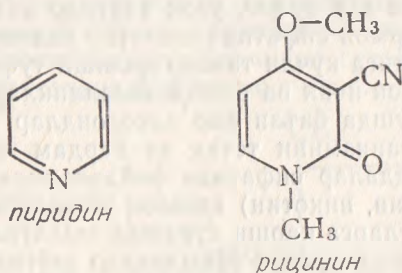
Яқынгача алкалоидларнинг үсимликлар ҳаётидаги роли аниқ өмисе на улар «үсимликлар чиқиндилари» деб ҳисобланып эди. Некин кейинги йилларда үтказилған тажрибалар натижасыда алкалоидлар үсимликлар ҳаётида муҳым аҳамиятга эга бўлган борижмалар эканлиги аниқланди. Улар үсимликларнинг үсиш то ривожланиш процессида турли функцияларни бажаради. Улар, айниңса, үсимликларнинг актив метаболик процесслар борштеган қисмларида, поя ва баргларидан кўп бўлади. Үсимликларнинг қуриб қолған қисмларида амалда учрамайди. Вегетация даврининг охирида алкалоидлар запас органларда, уруг ва донда ҳамда илдизда тұпланади. Совет олим А. П. Орехов алкалоидлар химияси асосчиларидан бири бўлиб, кўп үсимликлардан бир қатор янги алкалоидлар ажратиб олишга мұнтаффақ бўлган. Бу алкалоидларнинг кўпи (анабазин, сальголин, платифиллин ва башқалар) кенг миқёсда құлланилмоқда. Алкалоидларни үрганиш ишлери республикамызда ҳам кенг миқёседа олиб борилмоқда. Бу борада, айниңса, ЎзССР Фанлар Академияси қошидаги Үсимлик моддалари химияси институтида шартты ишлар қилинмоқда. Академик С. Юнусов бошчилигида турли үсимликларнинг ҳар хил органларидан 415 та алкалоид ажратиб олинган бўлиб, шулардан 222 таси фанда маълум бўлғаны янги алкалоидdir. Бу алкалоидларнинг 206 тасининг үсимликий тузылиши ҳам аниқланған. Бироқ ҳали үрганилмаган үсимликлар жуда күп. СССР да үсадиган 20 мингга яқин үсимликтік туридан фақат 4000 га яқини таркибида алкалоид борштеги үсимлиги аниқланған, холос.

Үсимликлар таркибида учрайдиган баъзи алкалоидлар

Алкалоидлар химиявий тузылиши жиҳатидан хилма-хил бирикимлар бўлғанлиги учун уларни маълум бир тартиба сөлиш қартиши. Ҳозирги вақтда улар молекуласининг асосини ташкил қызуучи гетероциклларнинг характеристига ёки ажратиб олинган үсимликтининг турига қараб бир-биридан фарқ қилинади.

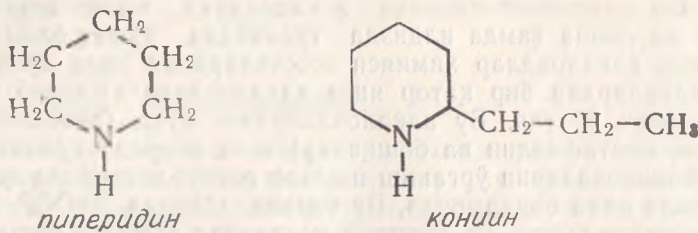
Алкалоидлар таркибидаги гетероциклларнинг характеристига қараб қўйидаги группаларга бўлинади,

Пиридин ҳосилалари. Бу бирикманинг ҳосиласи — рицинин канакунжут уруғидан ажратиб олинган алкалоид бўлиб, ўсимликларнинг ўсаётган ёш қисмларида кўп миқдорда учрайди:



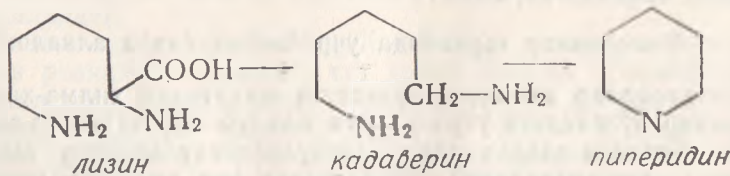
Канакунжутда рицинин никотин кислотадан ҳосил бўлади. Бунда никотин кислотанинг карбоксил группаси циан группага айланади. Никотин кислота ҳосил бўлиши аниқ ўрганилмаган. Бироқ бу процессда глицерин ва сукцинат кислота мухим роль йўнаса керак, деб тахмин қилинади.

Пиперидин ҳосилалари:

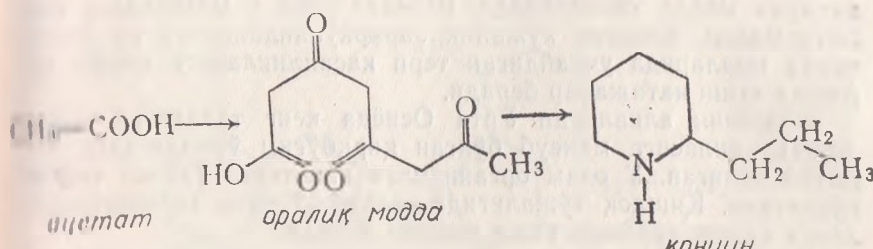


Конинин алкалоиди соябонгулдошлар оиласига мансуб бўлган зангроя ўсимлигидан олинган. Ўсимлик таркибида кўп миқдорда алкалоидлар бўлганлиги сабабли, уни еган чорва моялари заҳарланиб, нобуд бўлади. Бу ўсимликда пиперидин ҳосилалари ҳисобланган бошқа алкалоидлар ҳам учрайди.

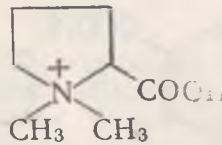
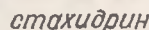
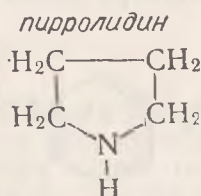
Пиперидин ҳалқаси қўйидаги реакциялар натижасида ҳосил бўлади:



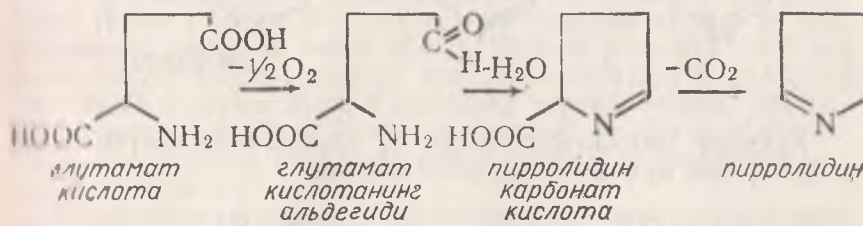
Бироқ конининг үхаш алкалоидларнинг пиперидин ҳалқаси бошқача йўл билан, яъни гипотетик туғри чизиқли полиацидил занжирдан ҳосил бўлиши аниқланган:



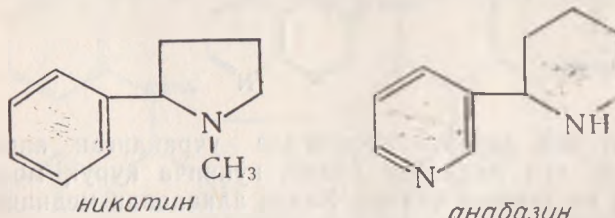
Нирролидин ҳосилалари:



Стахидрин алкалоиди лабгулдошлар оиласынга мансуб болған тог құддуси үсимлигидан олинган. У Үзбекистонда үсадиғиң айрим үсимликлар илдизида 1—2% гача бұлади. Стахидрин иби алкалоидларнинг пирролидин ҳалқаси глутамат кислотадан хосил бұлади:



Пиридин ва пиперидин ҳосилалари. Күпчилик алкалоидларининг асосини бир нечта гетероцикллик ҳалқа ташкил қилади. Ҳосилан, никотин алкалоиди пиридин ва пирролидин ҳалқадан, инабазин пиридин ва пиперидин ҳалқадан ташкил топган:

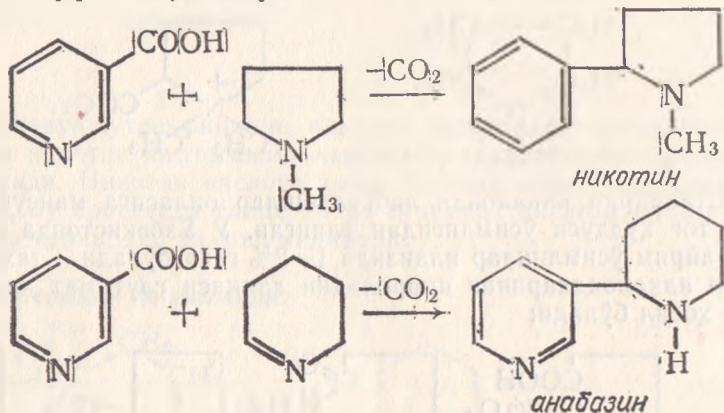


Нікотин алкалоиди қадимдан маълум булиб, тамаки тар-
ынбизда кўп бўлади (баргига 10% гача етади). Нікотин мар-
гаший ва периферик нерв системаларига таъсир қилувчи кучли

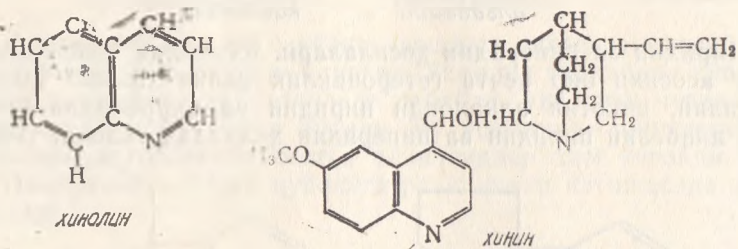
заҳарли модда ҳисобланади. Шунинг учун у медицинада ишлатилмайди. Қишлоқ хўжалик зааркунандаларига ва батон чорва молларида учрайдиган тери касалликларига қарши раашда яхши натижалар беради.

Анабазин алкалоиди Ўрта Осиёда кенг тарқалган шури дошлар оиласига мансуб бўлган қирқбўғим ўсимлигидан ажратиб олинган. У одам организмига никотинга ўхшаш таъсир кўрсатади. Қишлоқ хўжалигидаги санчиб-сўрувчи зааркунандаларга қарши курашда яхши натижада.

Никотин ва анабазин ўсимликлардаги никотин кислоти Δ' -пиперидин ва Δ' -пирролидин ҳалқалари билан конденсирланиши туфайли ҳосил бўлади:

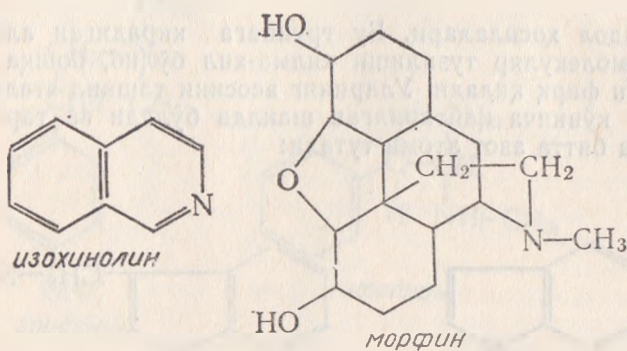


Хинолин ҳосилалари. Хинин бу группага кирадиган алкалоидларнинг муҳим вакили ҳисобланади:



Хинин хин дарахти пустлоғида учрайдиган алкалоидлар ичидаги энг кўп миқдорда булиб, купинча қуруқ моддасиниши 15—20% ни ташкил қилади. Хинин алкалоиди медицинада беғак касаллигини даволашда ишлатилади.

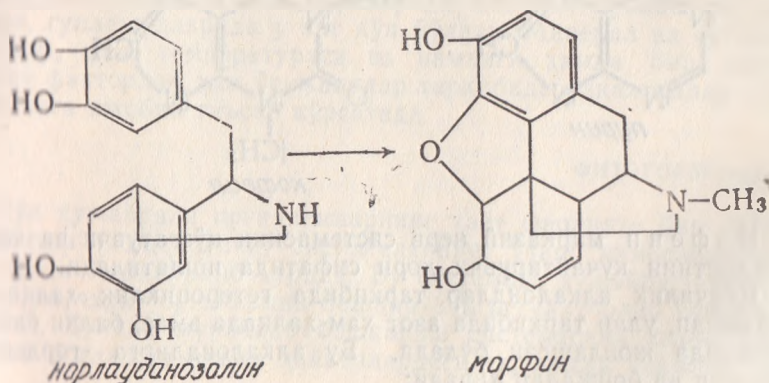
Изохинолин ҳосилалари. Бу группага мансуб бўлган барчи алкалоидлар кўкнордошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан олинади. Уларнинг ҳаммаси изохинолин ҳалқага эга



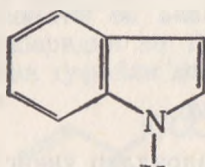
Қўнор ўсимлиги таркибидаги барча алкалоидлар унинг хом ионалиридаги сутсимон ширадан ажратиб олинади. Қуритилган сутсимон шира афъюн (опиум) дейилади. Опиум таркибида ён 20%, баъзан эса 25% гача алкалоид бўлади. СССР да «Фенор», асосан, Ўрта Осиё республикаларида ва хусусан, Қирғизистонда экилади. Қўнор таркибида морфиндан ташқари, оркотин, папаверин, кодеин ҳам учрайди.

Бу группага мансуб бўлган энг оддий алкалоид пеллотин утиб, у тирозин ва ацетат кислотадан ёки шуларга ўхшаш бирикмалардан ҳосил бўлади. Нишонланган C^{14} углеродли тирозин билан ўтказилган тажрибаларда ҳақиқатда ҳам радиоактив пеллотин ҳосил бўлган. Қўнор ўсимлиги 2- C^{14} тирозин билан тупроқ орқали озиқлантирилганда, 2 молекула ороғини (ёки шунга ухшаш бирикма) кодеин, тебайн, морфин ва папаверин таркибига утиши аниқланган. Бу группага мансуб спиралоидлар ҳосил булишида норлауданозолин бирикмаси муҳим иҳамиятга эга.

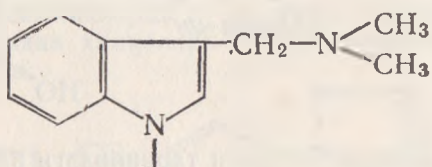
Морфиннинг биосинтези норлауданозолиннинг иккита ароматик ҳалқаси оксидланиб бирикиши туфайли амалга ошади. Габанин, кодеин ва папаверин ҳам худди шу йўл билан ҳосил үтилади:



Индол ҳосилалари. Бу группага кирадиган алкалоидларнинг молекуляр тузилиши хилма-хил бўлиб, бошқа алкалоидлардан фарқ қиласди. Уларнинг асосини ташкил этадиган индол ҳалқа кўпинча қайтариленган шаклда бўлади ва таркибида шимча битта азот атоми тутади:



индол

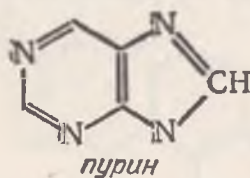


донаксин

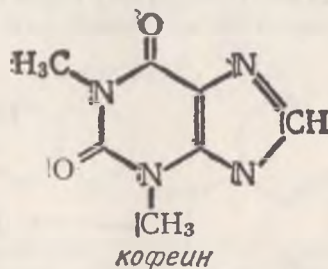
Индолли алкалоидларнинг ядроси триптофан ёки триптамин орқали ҳосил бўлиши нишонланган атомлар билан утказилган тажрибаларда тасдиқланган.

Индол ҳосилаларига бирмунча мураккаб тузилган кураре типидаги алкалоидлар ҳам киради. Булар Жанубий Америкада ўсадиган бъязи ўсимликлар таркибида учрайди. Кураве ҳаддан ташқари кучли заҳар бўлиб, асаб системасига таъсир этади.

Пурин ҳосилалари. Чой баргига ва кофе донида учрайдиган кофеин, теобромин каби алкалоидларнинг асоси пуриндан ташкил топган.



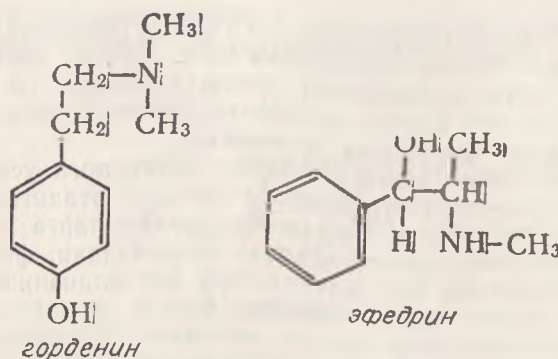
пурин



кофеин

Кофеин марказий нерв системасини қўзғатувчи ва юрак ғаолиятини кучайтирувчи дори сифатида ишлатилади.

Кўпчилик алкалоидлар таркибида гетероциклик ҳалқалар бўлмайди, улар таркибида азот ҳам ҳалқада эмас, балки ёнбон занжирда жойлашган бўлади. Бу алкалоидларга горденин, эфедрин ва бошқалар киради:



Горденин биринчи марта арпа ўсимталаридан ажратиб олинган. Башқа ўсимликларда, масалан, ширач (*Eremurus*) да һам учрайди.

Эфедрин қизилча (*Ephedra*) ўсимлигининг ҳар хил түрләри ажратиб олинган.

Юқорида танишилган алкалоидлардан ташқари, гетероциклических бирикмалар ҳосиласи ҳисобланган яна бир қатор алкалоидлар ҳам бор.

Уларнинг ҳосил булишида аминокислоталар муҳим аҳамияттагы эканлиги айрим синтезланиш реакциялари маълум бўлди. Қўшилик алкалоидлар таркибида метил группалар ҳам аминокислоталардан кўчирилиши аниqlанган. Метионин, ацетат иони, формальдегид, серин, гликолат каби бирикмалар метил группашини манбай бўлиб хизмат қилади.

Ўсимликлар таркибида алкалоидлар булиш-булмаслиги иккологик, географик ҳамда бошқа шароитга боғлиқ. Улар таркибидаги алкалоидлар сифати ва миқдорининг ўзгариши, асосдан, шу ўсимликлар ўсаётган тупроқ шароитига боғлиқ. Ўсимликтарининг айрим қисмларидаги алкалоидлар миқдори уларнинг вегетация даврига қараб ўзгаради. Масалан, тамаки ўргуидаги алкалоидлар учрамайди. Ўсимлигининг ўсиши ва ривожланиши даврида эса баргларида никотин тўпланади, айнича, гуллаш даврида у энг күп бўлади. Минерал ва органик қомиллар, ҳаво температураси ва намлиги ҳамда бир қатор ишқида факторлар ҳам ўсимликлар таркибида алкалоидлар тупланшишинга ижобий таъсир кўрсатади.

ФИТОГОРМОНЛАР

Кўп ҳужайрали организмларнинг ҳаёт фаолияти бир қатор регулятор (бошқарувчи) системаларининг ўзаро муносабати налиянида бошқарилиб туради. Бу системага ҳужайра, тўқима, қўшил ва яхлит организмни бошқарувчи регуляторлар групласирилди. Бундай мураккаб бошқариш системасини ўзаро бирорига боғлашда худди ҳайвонлардагидек, юксак ўсимликлар-

да ҳам, гормонлар хусусиятига эга бўлган бирикмалар муҳим аҳамиятга эга бўлади. Ўсимликларнинг бутун ҳаёти, яъни уруғланган тухум ҳужайранинг ривожланишидан то организм қаришигача бўлган барча процесслар фитогормонлар иштиро кида бориши ҳар томонлама ўрганилган.

Фитогормонларга, яъни ўстирувчи моддаларга ўсимликлар нинг ўсиш процесси регуляциясида иштирок этадиган бир қатор органик бирикмалар киради. Бу бирикмаларга хос бўлган асосий хусусиятлар қўйидагилардир. Биринчидан, фитогормонлар ўсимликларнинг ёш баргида, поя ёки илдизининг ўсуви қисмларида ҳосил бўлиб, уларнинг бошқа қисмларига, яъни ўсиш процесслари актив бўлган жойларга кўчирилади; иккичидан, фитогормонлар ўсимликларда ҳаддан ташқари кам миқдорда ҳосил бўлади ва жуда паст концентрацияда таъсир кўрсатади; учинчидан, фитогормонларнинг таъсири бирон-бир химиявий процессли тезлатиш билан чегараланмай, балки улар бир қатор химиявий процессларни бошқаришда иштирок этади.

Фитогормонлар ўсимликларда ҳужайраларнинг бўлинини, тўқималар дифференцияси ва эмбриогенез процессларида актив иштирок этади. Улар ўсимликлар ҳаёт фаолиятидаги асосий процесс ҳисобланган ферментлар ҳосил бўлиши, нафлолиш, фотосинтез, илдиздан озиқланиш, моддаларнинг кўчирилиши ва тўпланиши каби процессларга таъсир этади. Ўсимликларнинг ўсишини бошқарувчи ҳозиргача маълум бўлган (регулятор) моддалар қўйидаги группаларга бўлинади:

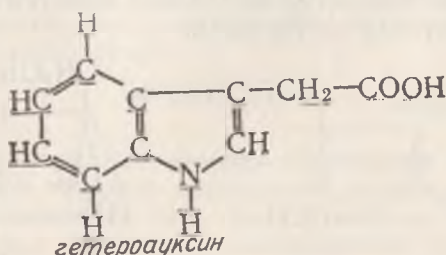
Табиий фитогормонлар: ауксинлар, гибереллинлар, цитокинилар.

Табиий ингибиторлар: фенол бирикмалар, этилен, абспинилар (дорминлар).

АУКСИНЛАР

Ўсимликлар почси ва илдизининг ўсаётган учки қисмид ҳосил бўлиб, уларнинг ўсишини активлаштирадиган, асосан индол табиатли бир группа химиявий моддалар ауксинлар аталади. Ауксинларнинг кашф этилиши Ч. Дарвиннинг (1880) бошоқли ўсимликлар колеоптилиниң ўсиш қонуниятларини ўрганиш юзасидан олиб борган кузатишлари билан боғлиқ (колеоптиль — бошоқли ўсимликларнинг биринчи найсимон барғи). Агар ўсаётган поянинг учки қисми кесиб ташланса, унинг ўсиши бирданига сусайиб кетиши, шу кесиб олинган қисми қайтада ўз жойига улаб қўйилса, ўсиши, тикланиши аниқланган. Бу тажрибаларда ўсимликларнинг ўсуви учки қисмida ҳужайраларнинг ўсишига таъсир қиласидиган қандайдир моддалар ҳосил бўлади, деган холосага келинган. Кейинчалик бу моддалар ауксин деб аталган. Ўсимликларда кенг тарқалган ауксин индолин-3-ацетат кислотадир (ИАК). Бу бирикма кўпинча

Гетероауксин деб ҳам аталади. Гетероауксинг химиявий структураси аниқланган булиб, у қуйидагича түзилган:



Гетероауксин үсимликларнинг барча қисмларида учрайди. Үсимликлар пояси ва илдизининг үсувчи қисмида ҳосил булиб, кейинчалик бошқа жойларига тарқалади. Гетероауксин бошқа ауксинларга нисбатан яхши ўрганилган булиб, купинча үсимликлар таркибида учрайдиган асосий ауксин ҳисобланади.

Луксинлар үсимликларда бир қатор муҳим физиологик процессларга таъсири қиласи. Улар илдиз метаболизмининг фантомини тезлаштиришда, ёнбош куртакларнинг үсишини тұхтаппана, бошқанды үсимликлар колеоптилининг үзайиши ва эгиптии процессида, меваларни тұқылыб кетишдан сақлашда ва шундағы үхашшының үшінші процессінде орналасады. О. В. Ракитин маълумотига кура, үсимликларда ҳосил булатын ауксинлар пластик моддаларнинг үсимлик бүйлаб ҳаралғаннишини ва тақсимланишини бошқаришда муҳим аҳамиятта орна экан.

Луксинларнинг үсимликларга курсатадиган таъсири нуклеин кислоталар, оқсиллар ва ферментлар, мураккаб углеводлар үшін булиши билан bogliq. Аммо бундай boglaniш характеристикасы синтезланаётган ферментларнинг табиати аниқланган эмас.

Луксинлар ферментлар активлигининг бошқарилишида иштирок этиши мүмкін, деб тахмин қилинади. Луксинларнинг ферментлар активлигига күрсатадиган таъсири бевосита уларнаннан учламчи ва тұртламчи структурасини үзгартыриш туғайтын, ә бұлmasa, ұжайралардаги липопротеид бирикмаларға үшінде полифермент системаларга таъсири этиш йүли билан мәддеге оширилади.

Үсимликлар таркибида ауксинлар эркін ва bogланған ҳолда еріпди. Лекин фақат эркін ҳолдаги ауксинлар уларнинг үсимликтегі таъсири этади. Үсимликлар таркибидеги эркін гетероауксин пероксидаза, фенолоксидаза ёки ауксиноксидаза ферменттері таъсирида оксидланыш йүли билан парчаланади. Ауксиноксидаза ёки ИАҚ-оксидаза ферментини Д. Боннер нұсқасынан ажратып отырып, гетероауксин фермент таъсириде оксидланади ва индолил-карбонат, индолилалдардегид, мепениоксииндол, оксиаминацетат каби бирикмалар ҳосил болады.

Боғланган ауксинлар үсимликларда запас модда сифатиди түпланади. Үсимликлардан боғланган ҳолда учрайдиган гетероауксиннинг бир қатор ҳосилалари ажратиб олинган. Булардан баъзилари қўйида келтирилган:



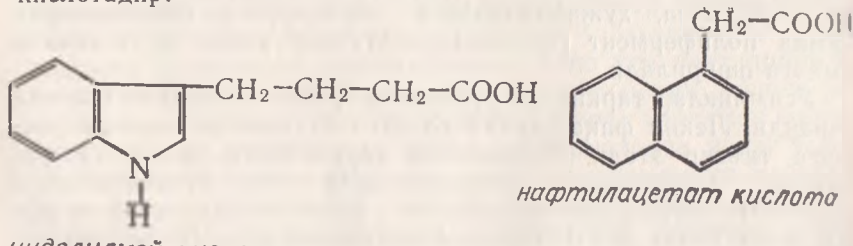
Боғланган ауксинларнинг физиологик аҳамияти аниқланган эмас. Бу бирикмалар эркин ауксинлар резерви ҳисобланади ва ўсиш процесслари бир меъёрда сақланиб туриши учун фойдаланилади.

Бундан ташқари, боғланган гетероауксинлар ортиқча ауксиннинг заҳарли таъсирини йўқотувчи табиий бирикмалардир, деб ҳам тахмин қилинади.

Гетероауксин үсимликларда триптофан аминокислотанин оксидланиши натижасида ҳосил бўлади. Гетероауксин юксак үсимликларда, асосан, индолилпируват кислота орқали ҳосил бўлиши аниқланган. Баъзи үсимликларда у триптамин орқали ҳам ҳосил бўлади. Үсимликларда гетероауксин ҳосил бўлишида иштироқ этадиган барча оралиқ бирикмалар топилган.

Ҳозирги вақтда гетероауксин қишлоқ хўжалигига ҳар хил үсимликлар қаламчаси илдиз олишини тезлаштиришда қўулла нимлоқда. У айниқса цитрус үсимликларда яхши натижа бермоқда.

Кейинги йилларда гетероауксинга ўхшаш биологик активликка эга бўлган бир қатор синтетик бирикмалар топилган булиб, улар ҳам үсимликларнинг илдиз олишини тезлаштиради. Булардан энг муҳимлари индолилмой кислота ва нафтилацетат кислотадир:



индолилмой кислота

Гетероауксин, нафтилацетат кислота ва бошқа ўстирувчи моддалар носпецифик таъсир курсатиш хусусиятига эга, яъни

улар наст концентрацияда — 10^{-12} — 10^{-4} М да ўстирувчи сифатида, юқори концентрацияда — 10^{-3} — 10^{-2} М да ўсишни тұхтатуучи сифатида намоён бұлади.

ГИББЕРЕЛЛИНЛАР

Гиббереллинлар тузилишига күра бир-бирига жуда яқин оғылған, дитерпеноид табиатты тетрациклик карбон кислоталардан иборат. Бу бирикмалар ҳам, худди ауксинлар каби, юқори биологик активликка эга булып, ўсимликларнинг ўсишида фавородда муҳим аҳамиятта эга булган фитогормонлар ҳисобларади.

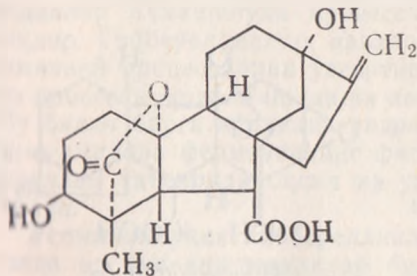
Гиббереллинларнинг кашф этилиши япон олимлари Куро-сава, Ябута ва Сумикиларнинг шолининг «баканая» (шум поястар) касаллигини үрганиш юзасидан олиб борган тадқиқотлари бұлап боғлиқ. Бу касалликка учраган шоли ўсимликларининг бұлғы соғлом ўсимликларниң қараганда ҳаддан ташқары узатып кетади. Бундай касалликни шоли ўсимликларидан паразит болға яшайдиган фузариум замбуруфининг конидия стадиясыда досыл буладиган ва гибберелла деб аталадиган шакли туғидиди.

Кристалл ҳолдаги соғ гиббереллин биринчи марта фузариум замбуруғидан ажратып олинган ва унга гиббереллин A деб атап берилген. Кейинчалик ажратып олинган гиббереллинларнинг тегишли тартыб номери булып, гиббереллин A₂, A₃, A₄, A₅ ғана белгилар билан ифодаланадиган булган.

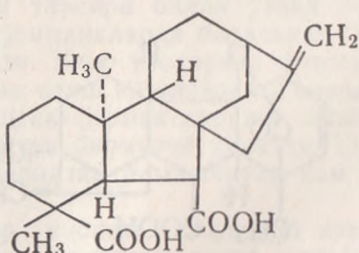
1956 йилда юксак ўсимликлар түқималаридан биринчи марта гиббереллин ажратып олинган. Кейинчалик улар ўсимликларнинг түрли қисмларидан — илдизида ва гулида ҳам борлиги пікірланған.

Хозир гиббереллинлар, шубҳасиз, ўсимликлар хужайрасида досыл буладиган табиий фитогормонлар эканлиги түлиқ исботталған.

Юксак ўсимликлардан замбуруғлардан ажратып олинган гиббереллинларнинг сони 40 тага яқин булып, улар йилдан-

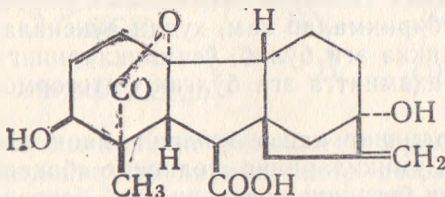


C₁₉-гидбереллинлар



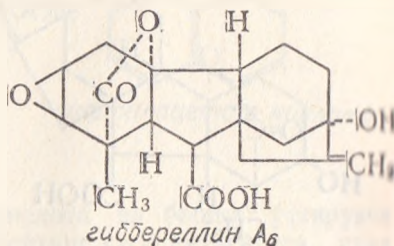
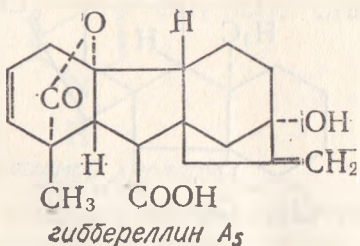
C₂₀-гидбереллинлар

йилга купайиб бормоқда. Барча гиббереллинларни икки группага бўлиш мумкин. Булардан бири C_{19} та углерод атомига эга бўлган (C_{19}) қайтарилиган гиббереллинлар, иккинчиси C_{20} та углерод атомига эга бўлган (C_{20}) ҳақиқий гиббереллинлардир. 35-расмда юксак үсимликлардан ажратиб олинган баъзи гиб береллинларнинг структура формуласи келтирилган. Булардан энг активи A_3 ёки гиббереллат кислотадир.



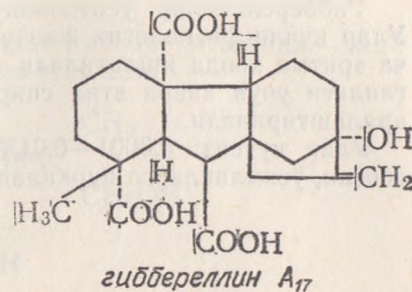
субстрату А₃ (субстрату кислоты)

Гиббереллинлар ўсимликларнинг усиш ва ривожланиш процессларининг турли томонига таъсир кўрсатади. Улар ўсимликлар пояси бўйига ўсишида катта аҳамиятга эга. Уларни бундай хусусияти айниқса бир паллали ўсимликларга мансуб бўлган бошоқдошлар оиласи вакилларида яққол куринади. Гиббереллин ўсимликларнинг паст бўйли (карлик) шаклларини ҳам бўйига ўстириб юборади. Шу билан бирга улар ўсимликларнинг гуллаш ва мева туғищ процесслари бошқарилишини ҳам актив иштирок этади. Масалан, ёругсевар ўсимлик бўлган нашагул гуллаши учун узун кун керак. Агар унга гиббереллин таъсир эттирилса, қисқа кун шароитида ҳам гуллайди. 30-ийлар бошида совет олими академик М. Х. Чайлахян ўсимликлар ривожланишининг гормонал назариясини ишлаб чиқди ва улар нинг гуллашига таъсир этадиган маҳсус гормонлар — *флоригенлар* мавжудлиги тўғрисидаги тоғани илгари сурди. Бироқ бу моддалар узоқ вақтгача ўсимликлардан топилмагани учун бу назария гипотеза бўлиб қолди.

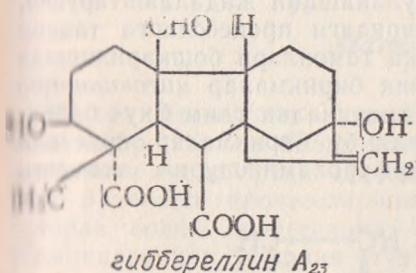




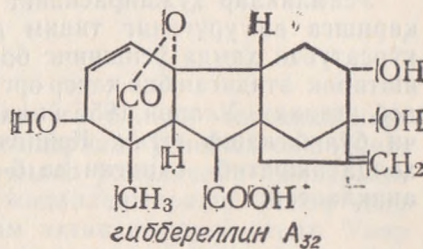
гіббереллин A₈



гіббереллин A₁₇



гіббереллин A₂₅



гіббереллин A₃₂

Гиббереллинлар гормонал хусусиятининг кашф этилиши флориген назариясини тасдиқловчи жиддий далиллардан бири буди. 1957—1960 йилларда М. Х. Чайлахян флориген назариясини янада ривожлантириб, флоригенлар икки компонентли бирималар деган гипотезани яратди. Бу гипотезага кўра, флориген икки хил биримадан иборат бўлган комплекс бўлиб, гиббереллин типидаги модда ва гипотетик антезинлардан иборат экан. Бу гипотеза ўсимликларнинг гуллаши учун узун кун салиб қилиши сабабини тушунириб берди. Чунки узун кун широтида ўсимликларнинг гуллаши учун зарур бўлган гиббереллинлар ҳосил бўлар экан. Гиббереллинлар ёрдамида ўсимликларда яна бир қатор ўзгаришларни кузатиш мумкин.

Гиббереллинларнинг ўсимликларнинг ўсиш ва ривожланишини таъсири уларнинг ўсимликлар организмида борадиган ноздалар алмашинуви процессига таъсири билан узвий боғлиқдир. Гиббереллинлар, аввало, ўсимликларда борадиган биосинтетический процессларни ўзгартираади. Улар таъсирида фотосинтетический процесси жадаллашади ва нафас олиш интенсивлиги ортади. Шу билан бирга кўпчилик гидролитик ферментларнинг, айниқса, α -амилаза ферментининг фаолияти бирмунча кучаяди. Гиббереллин таъсирида оқсил ва углеводлар алмашинуви ҳам ўзгаради.

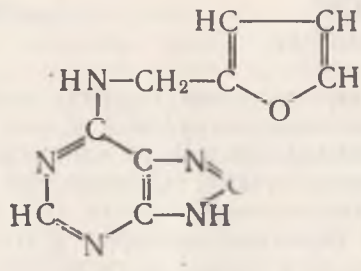
Ўсимликларда гиббереллинлар кислота сифатида эркин ҳолди ва ҳар хил моддалар билан боғланган ҳолда учрайди. Бу моддалар кичик молекулали бирималар, оқсиллар ва углеводлар бўлиши мумкин.

Гиббереллинлар ўсимликшуносликда күп құлланилмоқды. Улар кучли физиологик фаолиятга эга булғанлиги учун күпші ча эритма ҳолда ишлатилади. Гиббереллинлар сувда ёмон эригалини учун аввал этил спиртта эритилиб, кейин сув билан аралаштирилади.

Улар кучсиз: 0,0001—0,01 % концентрацияда ишлатилади, асосан, ўсимликларга пуркалади.

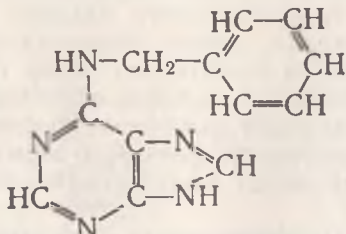
ЦИТОКИНИНЛАР

Ўсимликлар ҳужайрасининг булинишини жадаллаштирувчи, қаришга ва уруғнинг тиним давридаги процессларга таъсир күрсатувчи ҳамда ўсишнинг бошқа томонлари бошқарилишиңді иштирок этадиган бир қатор органик бирикмалар цитокининлар деб аталади. Уларни 1955 йилда америкалик олим Скуч биринчи булиб кашф этган. Кейинчалик бу бирикмалар кристалл ҳолда ажратыб олинган ва 6-фурфуроламинопурин эканлигиги аниқланган:



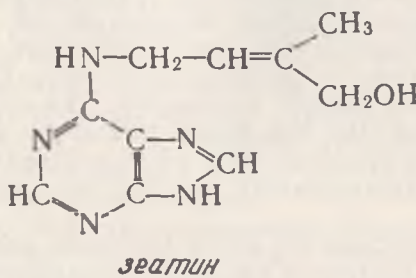
Кинетин

Кейинчалик кинетиннинг бир қатор ҳосилалари синтез қылнган. Бу бирикмалар барчасининг таркибида физиологик актив қисм ҳисобланған аденилат сақланиб қолған. Фавқулодда актив цитокининларга 6-бензиламинопурин киради:



6-Бензиламинопурин

1964 йилда маккажұхори донидан табиий цитокинин — зеатин піжратиб олинган. Ү қуйидагича тузылған:



зеатин

Юқори физиологик активликка эга булған цитокиниларнинг кашф этилиши билан үсімлікларнинг үсишини бошқариш имконияти янада ортади. Цитокинилар үсімліклар ұжайрасыннан булиниши процессларини жадаллаштириши билан бир қатарда, бошқа процессларда ҳам актив иштирок этади. Улар үсімлікларнинг үсишдан тұхтаган органларидаги моддалар амасынан процессларининг бошқарилишида иштирок этади. Академик А. Л. Курсанов ва О. Н. Кулаеваларнинг цитокинилар билан олиб борған тажрибаларида бу бирикмалар үсімліклік баргини қарышдан сақлаш, яъни сарғайыб кетаётгандарға көрініп қайтадан яшил рангга киритиш хусусиятига эга ендишінде аниқланған. Цитокинилар билан ишланған тамакиңдерде оқсил ва нуклеин кислоталар ҳосил бўлиши тез-тозиши, хлорофилл миқдори ортади. Кинетин билан ишланған болғы ҳар хил моддалар ва айниқса аминокислоталар кўчирилени гезлашади. Цитокинилар таъсир кўрсатиши учун, албатт, бошқа фитогормонлар ёки құшымча равишда ауксин ё бўлмаси луксин ва гиббереллин иштирок этиши керак.

Қўючилек цитокинилар баъзи т-РНКлар таркибиға минор жисм сифатида киради. Шу сабабли кининларнинг таъсири оқсил ва нуклеин кислоталар алмашинуви билан боғлиқ деб киради.

Маълумки, табиий цитокинилар илдиизда ҳосил бўлиб, үсімліклар ширасининг ҳаракати билан юқорига кутарилади. Шу билан бирга уларнинг куртаги ва ёш баргларида ҳосил бўшиши ҳам эҳтимолдан холи эмас. Табиий цитокинилар кокос тегениннег сутида, ривожланаётгандан олма ва олхўри мевалари таркибида кўп миқдорда учрайди. Уларнинг таъсир қилиш фактори концентрациясига боғлиқ. Ҳар бир процесс учун оптимал концентрация мавжуд бўлиб, бунда цитокинилар энг тиғи таъсир кўрсатиши хусусиятига эга бўлади.

Табиий кининларнинг химиявий тузылиши, үсімлікларда оғарниши ва биосинтези каби масалалар ҳали охиригача ҳал оғанимаган.

Маълумки, этилен ўсимликлар тўқимасининг ҳаёт фаолиги тида ҳосил бўладиган табий бирикма бўлиб, ауксинлар таъсирида активлашадиган бир катор метаболик ва шакл ҳосил қилиш процессларининг фаолиятини сусайтиради.

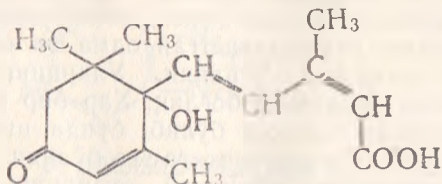
Ю. В. Ракитин табий этиленинг ўсимликлардаги физиологик аҳамиятини ҳар томонлама ўрганиб, у меваларнинг изшишида иштирок этадиган гормон деган фикрни илгари сурʼа Кейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда бу фикр тўғрилоғи исботланган.

Этилен ўсимликларнинг барча вегетатив қисмларига таъсир кўрсатади. У меваларнинг пишишини тезлаштиради, мева ҳам да баргларнинг тўкилишига таъсир этади. Шу билан бирни этилен таъсирида поя ва илдизларнинг буйига ўсиши тўхтайди. У баъзи ўсимликларнинг, масалан, ананаснинг гуллашини тозлаштиради.

Этилен айниқса ўсимликлар гулида кўп ҳосил бўлади. Уни ҳужайра метаболизмига кўрсатадиган таъсири аниқ эмас. Этилен таъсирида ўсимликларда оқсил ва РНК ҳосил бўлишини тезлашиши аниқланган. Шу билан бирга этилен гулбанд ва мевабандлар тўқимаси ҳужайралари деворининг компоненти ҳисобланган целялюзазалар ва пектин моддаларни гидролизлэди. Ферментлар ҳосил бўлишини тезлаштирса керак, деб тахмин қилинади. Бироқ ферментлар миқдорининг ортишини мемброналарнинг ўтказувчанлик хусусияти билан боғлаш ҳам мумкин. Этилен таъсирида мембронанинг ўтказувчанлик хусусияти тади ва натижада муҳитга ферментнинг утиши ҳам осонлашади. Этилен таъсирининг молекуляр механизми ҳали аниқ эмас.

АБСЦИЗИНЛАР

Ўсимликларнинг тиним даврига ўтиши *дорминлар* (дормин — тиним) деб аталадиган табий ингибиторларнинг тўпланиши билан боғлиқ. Ўсимликлар баргининг тўкилиши эса *абсцизинлар* (abscission — тўкилиш)нинг фаолияти билан боғлиқ. Абсцизинлар ва дорминлар соғ ҳолда ажратиб олингандай кейин ҳар иккала бирикма ҳам бир хилда тузилганлиги аниқланган:



абсцизат кислота (дормин)

Бу бирикмалар биринчи марта гузанинг хом кўсакларидан олинган. Абсцисинлар усишни тұхтатувчи табиий бирикмилар бўлиб, фенолли ингибиторларга нисбатан жуда кучсиз концентрацияларда таъсир кўрсатади. Улар ўсимликларниң ўсишини сусайтиришда, уруғларнинг унишини тұхтатишада хом мева ва баргларнинг тўкилишини тезлаштиришда, узун кун ўсимликларининг секин гуллашида иштирок этади. Абсцисинлар, айниқса, ўсимликларниң қариётган органларида кўп тағдилда тўпланади. Улар нуклеин кислоталар ва айниқса ДНК синтезини сусайтиради. Бироқ улар таъсирининг молекуляр механизми ҳали аниқланмаган.

Абсцисинлар ўсимликлар таркибида осонлик билан иоактив формига ўтади. Шунинг учун улардан дефолиант ёки гербицид тифтида фойдаланиш мумкин бўлмаса керак, деб тахмин қилинди.

ФИТОНЦИДЛАР ВА ФИТОАЛЕКСИНЛАР

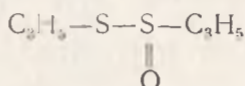
Кўпчилик юксак ўсимликлар таркибида баъзи бактериялар ва бошқа микроорганизмларнинг ўсишини, кўпайишини тұхтатуши ва ҳатто уларни нобуд қилувчи маҳсус антибиотик моддалир бўлади. Бу антибиотикларни биринчи бўлиб совет олимни И. Гокин аниқлаган ва уларга *фитонцид* (Phyton — ўсимлик, сифате — ўлдириш) деб ном берган. Фитонцидлар ўсимликларни тағдилда мухим аҳамиятга эга бўлган моддалар ҳисобланади ва улардаги табиий иммунитет ҳосил қилувчи фактор бўлиб ҳам оларни қиласиди. Кўпчилик учувчан фитонцидлар ўсимликларни тағдилда ажратиб чиқадиган фитонцидлар уларни тупроқдаги микроорганизмлар таъсирида чириб кетишдан сақлайди.

Фитонцидлар, айниқса, пиёз, чеснок таркибида, эвкалипт, бироқ, оққарағай дараҳтлари таркибида кўп бўлади. Бир қатор ўсимликлар фитонцидлик хусусиятга эга бўлган газсимон моддалир ишлаб чиқаради. Масалан, акация, зирк, эман дараҳтларнинг барги микроорганизмларни нобуд қилувчи гексанол тифтид чиқаради.

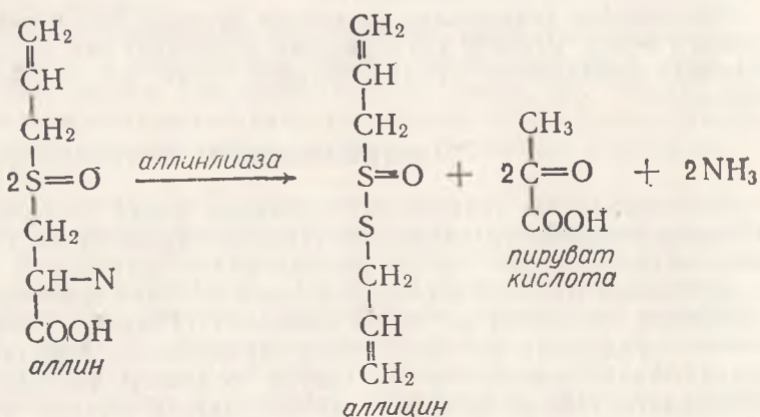
Гурли авлодга мансуб бўлган ўсимликлар фитонцидлик активиги билан бир-биридан фарқ қиласиди. Ҳатто бир ўсимликниң орган ва түқималарининг активлиги ҳам турлича бўлади. Масалан, редиска уруғида учрайдиган рафанин унинг баргила илдизмевасида бўлмайди. Қанд лавлагида учрайдиган бешенчи фақат илдизмевасининг учки томонида тўпланган бўлади. Фитонцидлар баъзи тубан ўсимликларда, масалан, лишайникни ҳам учрайди.

1944 йилда чеснокдан аллицин деб аталувчи антибиотик оларни ажратиб олинган. Бу рангиз мойсимон суюқлик бўлиб, оларни эрийди, бироқ спиртда ва органик эритувчиларда

яхши эрийди. Аллициннинг 1 : 25000 марта суюлтирилган эри-
маси бактерияларнинг ўсишини тұхтатади. У терини қичитади,
құланса ҳидли бұлади. Аллициннинг структура формуласи қы-
ндагида:

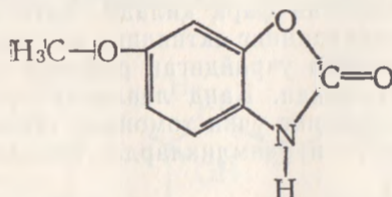


Аллицин чеснок таркибіда учрайдиган аллин аминокисло-
талардан ҳосил бұлади. Бу процесс аллинлиаза ферменті иш-
тироқида катализланади:



Күп үсімліклар таркибіда уларни турли микроорганизм-
лардан ва зааркунанда ҳашаротлардан ҳимоя құлуучи махсус
моддалар бұлади. Бу моддаларнинг күпчилиги фенол табиатын
эга бўлган бирималардир. Айниқса хлороген кислота, бензоат,
оксибензоат, кофеинат каби бир ҳалқали фенол кислоталари
бир қатор замбуруғларнинг ўсишини тұхтатувчи моддалар ҳи-
собланади.

Маккажұхори ва буғдой үсімлікларидан уларнинг ўзиги
заар етказувчи бир қатор микроорганизмларнинг ривожлани-
шини тұхтатадиган модда ажратиб олинган. У қуйидагида ту-
зилган:



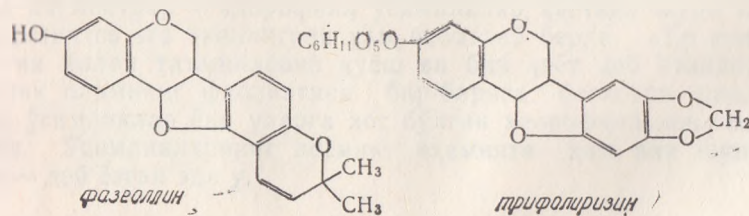
6-Метоксибензоксазалинон

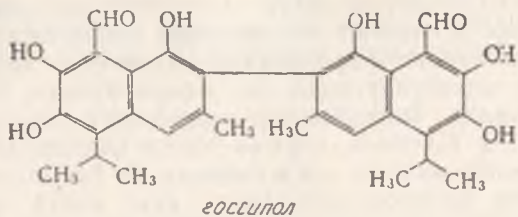
Үсімліктердегі фитонцилар ҳосил булиши доимий ҳодиса болып, яғни организмнің ривожланиш шароитига бағыттаған. Тұқымаларнің фитонцидлик активиги айналаса улар механикавий шикастланғанда әңг юқори бұлады, ундан кейин ол насая борады. Фитонцилар носпектифик таъсир күрсатыш қызуасынан шешілгенде әга. Масалан, пиёз ва чеснок фитонцилари хилмасы микроорганизмларни, шу жумладан, бу үсімліктарға заар еткізмайдын микроорганизмларни ҳам нобуд қилады. Фитонциларнің үсімліктар иммунитетидегі рөлі анық үргалып маган.

Кейінгі йилларда үсімліктар иммунитетидегі муҳим ахамиттегі әга бұлған бир қатор киңік молекулалы мураккаб органик бирикмалар аниқланған. Үсімліктарда касаллік құзғатуучы патоген микроорганизмларнің фаолияттегі тұхтатуучылық бирикмалар *фитоалексинлар* (фито — үсімлік, алексо — үжумни қайтариш демакдир) деб аталады. Фитоалексинлардың қатор хусусиятлары билан фитонцилардан фарқ қилады. Анықто улар фақат юксак үсімліктарда ҳосил бұлғадын мөдлидір. Одатда, фитоалексинлар, асосан, касаллік құзғатуучы патоген микроорганизмлар заарлаган үсімліктар тұқымасыда құбы миқдорда ҳосил бұлады. Бироқ патоген агентларнің метаболитлары фитоалексинлар ҳосил булишида бевосита иштирек әтмайды, улар фақат бу специфік бирикмаларнің синтезлишінин жадаллаштыруучы мөдда сифатыда намоён бұлады, дегене.

Фитоалексинлар фақат патоген агент ёки унинг споралари таъсирида әмас, балки шу микроорганизмлар үстирилған мұхит (мисалан, дистилланған сув) таъсирида ҳам ҳосил булиши күтілганды. Демек, фитоалексинларнің ҳосил булишини жадаллаштырадын мөдда паразиттегі спорасы ёки унинг мицелласи үжайралары томонидан ташқарыға чиқарылады. Фитоалексинларға hos бұлған муҳим хусусиятлардан бири, улар қысман бұлғады, специфік таъсир күрсатыш характеристига әга булишидей.

Фитоалексинлар химиявий табиатына күра изофлавоноидтар, сесквитерпенлар ва мураккаб полипентидларнің ҳосилашып қисбланады. Изофлавоноидларға мансуб бұлған фитоалексинлардан бири бұлған пизатиннің тузилиши билан қорыда танишган әдик. Ҳозиргача 20 га яқын фитоалексинларнің химиявий тузилиши аниқланған бўлиб, улардан баъзилари қуйда көлтирилған:





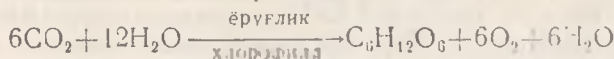
Күпчилик фитоалексинлар полифенол табиатига эга булиб, асосан, дуккакдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан ажратиб олинган.

Госсипол ва унинг ҳосилалари ғуза тўқималарида вилт касаллигини туғдирувчи вертициллиум замбуругини таъсир эттириб ажратиб олинган. Госсипол оксидланган 15 углеродли иккита занжирнинг бирикишидан ҳосил бўлган моддадир ($C_{30}H_{30}O_8$). Одатда, госсипол замбуруғ билан заарарланмаган нормал ғуза тўқималарида ҳам учрайди, шунинг учун уни фитоалексинлар группасига киритиш бирмунча шубҳа туғдиради. Аммо замбуруғ билан заарарланган ғуза тўқималарида госсипол миқдори бир неча марта ортиб кетади. Ундан ташқари, ғузанинг госсиполсиз навлари ҳам мавжуд булиб, уларда госсипол фақат замбуруғ таъсирида ҳосил бўлиши аниқланган. Фитоалексинлар ғузанинг вилт касаллигини чидамлилигини оширишда муҳим аҳамиятга эга.

ДИНАМИК БИОХИМИЯ

VIII бөб. ФОТОСИНТЕЗ БИОХИМИЯСЫ

Қүёш нури таъсирида үсимликларнинг яшил баргларидаги қарбонат ангидрид билан сувдан мураккаб органик бирикмадар ҳосил бўлиши фотосинтез деб аталади. Фотосинтез процесси ёрғири юзида қуёш энергиясини химиявий энергияга айлантирувчи бирдан-бир восита булиб ҳисобланади. Бу процессда ҳосил бўладиган органик бирикмалар тирик организмлар учун, бирикнидан, энергия манбаи бўлса, иккинчидан, янги, янада мураккиб тузилган органик моддалар ҳосил бўлиши учун материяни ҳисобланади. Шу билан бирга фотосинтез процессида атмосферага эркин кислород ҳам ажралиб чиқади. Фотосинтез қўйилдаги тенглама билан ифодаланади:



Фотосинтез процесси механизмини ўрганиш ҳам назарий, ималий жиҳатдан катта аҳамиятга эга. Чунки экинилар ҳосилдорлигини ошириш шартларидан бири фотосинтез процесси ёри интенсивлигини ошириш билан боғлиқ.

Фотосинтез муҳим биологик процесс булиб, ёрғири юзидағи асосини ташкил этади. Ҳаётый процесслар учун зарур энергиянинг ҳаммаси фотосинтез туфайли қуёшдан олинади.

Климент Аркадьевич Тимирязев фотосинтез процессини ўринишга жуда кўп вақтни, билими ва куч-кувватини сарфлаши буюк рус олимидир. У ўзининг классик асарлари билан фотосинтез назариясини ишлаб чиқишга катта ҳисса қўшган. Тимирязев қуёш нурининг таъсир этиш механизмини биринчидар қатори тұла равишда тушунтириб бериш билан бир вақтда, ондай пигментлар — хлорофилл үсимликлар ҳаётида жуда катта аҳамиятга эга эканлигини ҳам исботлаб берди. «Ёр юзини ёнергия билан таъминловчи қуёш ва биз ҳаёт деб атайдиган орният оламнинг фаолиятими бир-бираига боғловчы оралиқ әссоно үсимликлар ёки уларга хос булган хлорофилл доначаларадил. Үсимликларнинг космик аҳамияти ҳам ана шундашып, — деб ёзган эди у.

Совет ва чет эл олимларидан А. Н. Бах, Н. Н. Терсени, Т. Н. Годнев, А. А. Красновский, А. А. Ничипорович, В. Б. Евстигнеев, А. Байер, Ван-Ниль, Д. Арнон, М. Кальвин ва бошқалар ҳам фотосинтез процесси биохимиясини ўрганишга катта ҳисса қўшганлар. Шуни таъкидлаш керакки, Блэкман фотосинтез процесси ёруғда ва қоронғида борадиган реакциялардан иборат эканлигини аниқлагандан (1905) сўнг унинг биохимияси ўрганила бошлаган.

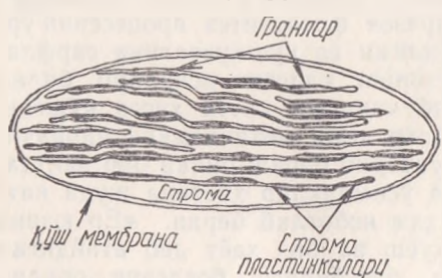
Фотосинтез процессларида борадиган химиявий реакцияларни ўрганишдан аввал шу процесслар кечадиган ҳужайранг органоидларининг тузилиши ва пигментларнинг хусусияти билан танишамиз.

ХЛОРОПЛАСТ

Юксак ўсимликларниң фотосинтетик системаси хлоропластларда мужассамлашган. Ҳар бир ҳужайрада 50—100 га яқин хлоропласт бўлади. Ҳужайралардаги хлорофилл хлоропластларда түпланган. Шунинг учун ҳам хлоропластлар яшил ранда бўлади. Уларнинг асосий функцияси ёруғлик энергиясини ўзлаштириб, уни химиявий боғлар энергиясига айлантиришдан иборат. Ҳозирги вақтда хлоропластлар тұла қимматли биологик структуralар эканлиги аниқланган. Улар ҳужайранин бошқа органоидлари ва киритмалари иштирокисиз фотосинтез процессида борадиган барча реакцияларни амалга оширади. Маълумки, сувнинг фотодиссоциаланиши, молекуляр кислород ажралиб чиқиши, энергияга бой бирикмалар ҳосил булиши на карбонат ангидрид асосида мураккаб органик моддалар ҳосил бўлиши ана шундай реакциялардир. 33- расмда хлоропластнинг структура тузилиши кўрсатилган.

Хлоропластлар қўш қаватли мембрана билан үралган бўлиб, уларнинг химиявий таркиби оқсил (80%) ва липидлардин (20%) иборат. Хлоропласт мембрanaларини ташкил қилувчи оқсилларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири таркибида гидрофоб (липофиль) группага эга бўлган аминокислоталар кунлигидир. Бундай оқсиллар липидлар билан бирикисиб, юқори функционал активликка эга бўлади. Хлоропластлар таркибидаги оқсилларнинг кўп қисми ферментлардан иборат.

Хлоропластларнинг ичкага тузилиши жуда мураккаб, яъни ички қисмида суюқ модда бўлиб, у строма (матрикс) деб аталади. Хлоропластларда ламелляр сиси



33- расм. Хлоропластнинг структура тузилиши.

одо ҳам мавжуд. Ламеллер система жуда күп мембралар түпламидан иборат. Иккита мембраннынг бир-бири билан күнгөтіб, доирасынан күріншілік бүлган структуралар қол қылады, булар гран деп аталади. Кейинги йилдерде гранлар тилакоид деб аттылғымақда.

Барча үсімликлар хлоропласттардың структура түзілешін бир хил дейиши мүмкін. Лекин уларнинг йирик-көздөлілігі, шакли, ламеллер сони турлы үсімликтерде түрлічады. Хлоропласттар үсінш нұқтаси ва оның меристемесі ҳужайраандагы кичик органеллардың ривожланишидан шартта бүләди (34-расм).

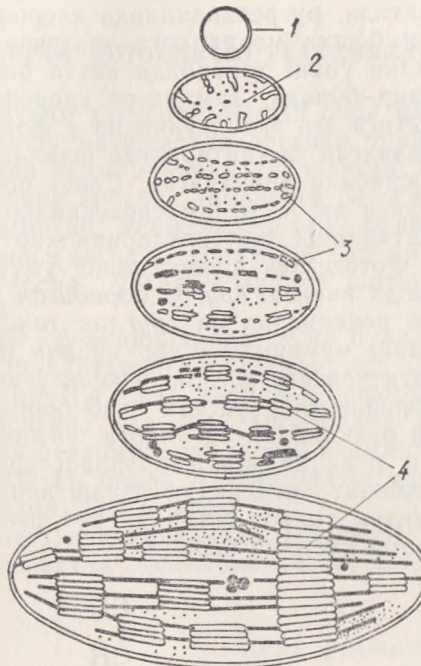
Хлоропластлар таркибида орнадыған пигментлар ассоциацияларынан хлорофилл ва каротиноидтерден ташкил топған. Хлорофилл миқдори каротиноидларга нисбатан анча күп. Хлорофиллар порфириин бириккелер булиб, улар таркибида магний бор.

Юксак үсімликларнинг хлорофилилдерінде хлорофилл *a* ва хлорофилл *b* дан иборат. Хлорофилл *a* ның формуласи 235-беттен схемада күрсетилген:

К. А. Тимирязев, М. С. Цвет, Р. Вильштеттер, Ю. Рабинович да бошқалар ўз ишларида хлорофиллнинг хусусиятларини анықтап алғанлар.

Хлорофилл хлоропластта оқсил ва липидлар билан бирикіб, олеке бирикма ҳосил қылады. Хлорофилл *a* барча фотосинтетикалық организмлар учун умумий ҳисобланған ягона пигментdir. Ол тағы хлорофилл *a* томонидан ютилғанда, фотосинтез процесінде ихши бориши аниқланған. Хлорофилл *b* ва бошқа каротеноидларнинг вазифасы үнчә аниқ әмас.

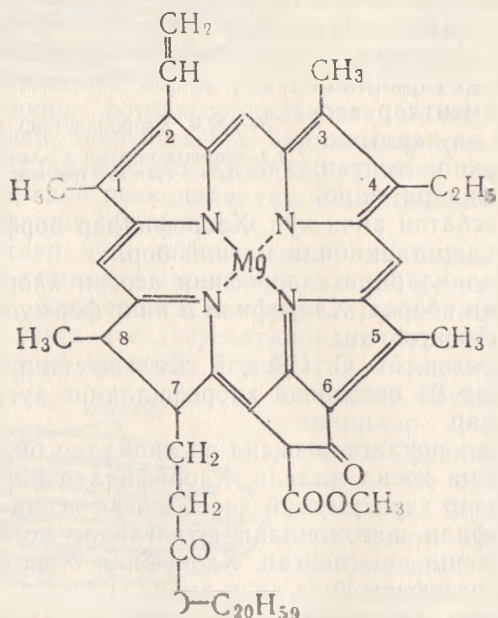
Каротиноидлар хлорофиллни ёруғлик таъсирида парчалағаннан соңдан сақтайтын, деб таҳмин қилинади. Фотосинтетикалық пигментлар учун зарур энергия хлорофилл *a* томонидан ютилған. Колдан пигментлар юткан энергиясын кейинчалик хлорофилл *a* га беради. Хлорофилл юткан энергиясын реакция процесінде бошқа моддаларга узатади ва ўзи дастлабки ҳолатга



34-расм. Хлоропластлар ҳосил булиши:
1,2—протопластилалар; 3 — ламеллалар ҳосил өтеші;
4 — гран ва стромаларнинг шаклланиши.

қайтади. Бу реакцияларда хлорофилл фақат энергия ютувчи і уни бошқа моддаларга узатувчи сифатида иштирок этмайды. Балки унинг таркибида катта биохимиявий узғаришлар ҳақида содир бўлади. Тимирязев хлорофилл сенсибилизаторлик хусусиятига эга эканлигини ва у фотохимиявий реакцияларда оқсидалган ва қайтарилиш шаклларда учрашини биринчи бўлиб тажрибада аниқланган. Совет олимлари Н. Н. Теренин, Т. Н. Годнев ва А. А. Красновскийлар хлорофиллинг оксидланиши қайтарилиш хусусиятларини ҳар томонлама ургаиган.

Фотосинтез процессининг умумий реакциясини шартли рашидда иккига: ёруғда борадиган реакциялар, яъни фотохимиявий реакциялар ва ёруғлик талаб қиласмайдиган реакцияларни бўлиш мумкин. Бу ҳар иккала реакция ҳам хлоропластлар структурасига боғлиқ. Юксак усимликлардан ажратиб олингани хлоропластлар устида олиб борилган тажрибалар, фотохимиявий реакциялар ва уларга боғлиқ бўлган электронларнинг кушилеш реакциялари хлоропластларнинг ламеллаларида боради. Карбонат ангидридни узлаштириш билан боғлиқ бўлган ва ёруғлик талаб қиласмайдиган реакциялар хлоропластларнини строма қисмida боради.



ЁРУГДА БОРАДИГАН ФОТОСИНТЕЗ РЕАКЦИЯЛАРИ

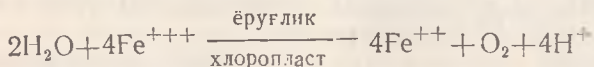
Фотосинтез процессининг муҳим хусусиятларидан бири карбонат ангириддининг қайтарилиши натижасида органик бирикмалар ҳосил бўлишидир. Лекин ўсимликларда учрайдиган бу органик бирикмаларнинг ҳеч бири ёруғлик таъсирига бевосита боғлиқлиги ҳозиргача аниқланмаган. Ўсимликлар таркибидағи органик бирикмаларнинг ҳаммаси маълум даражада бирламчи фотохимиявий реакцияларда ҳосил бўлган моддалар иштироқида қоронғида синтезланади.

Ёргугда борадиган фотосинтез реакцияларида ҳосил бўладиган бирламчи турғун моддалар қайтарилган никотинамид-аденидинуклеотидфосфат ($\text{НАДФ}\cdot\text{H}_2$) ва аденоцитрифосфат (АТФ) дир. Бу моддалар қоронғида карбонат ангиридни ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган реакцияларда муҳим аҳамиятга оғзи Шунинг учун Арнон НАДФ $\cdot\text{H}_2$ билан АТФни ўзлаштирувчи фактор (ассимиляцион фактор) деб атаган.

Ёргугда борадиган фотосинтез реакцияларида НАДФ $\cdot\text{H}_2$ ва АТФ ҳосил бўлиши билан бир вақтда молекуляр кислород ҳам ажралиб чиқади.

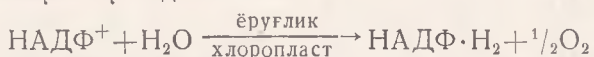
Хилл реакцияси

Фотосинтез процессини хлоропластларда текшириш бутун барғдагига нисбатан анча осон ҳисобланади. Чунки ажратиб олинган хлоропластлар ҳужайрада содир бўладиган моддалар олмашинуви процессининг мураккаб реакцияларидан холи бўлди. Лекин ажратиб олинган хлоропластларда фотосинтез процессининг айrim реакцияларини амалга ошириш узоқ вақтдан яхши натижа бермади. 1937 йили Р. Хилл ажратиб олинган хлоропластларда электронларнинг маълум акцепторлари шигирокида кислород ажралиб чиқишини тажрибада аниқланади. У электронларнинг акцептори сифатида темирнинг комплексо туздаридан фойдаланган. Бу реакцияда уч валентли темир қайтарилиб, икки валентли темирга айланади. Реакциянинг муммий схемаси қўйидагича:



Бу реакция Хилл реакцияси ёки хлоропластлар реакцияси дейилади. Кейинчалик бу реакцияларда акцептор сифатида олниңа моддалардан ҳам фойдаланиш мумкинлиги аниқланган. Хилл ўз тажрибаларидан CO_2 дан оксидловчи кофактор сифатида фойдалана олмаган ва бу реакцияда CO_2 иштирок этмайдо, деган хulosага келган. Шу сабабли кўп вақтгача фотосинтез процесси билан Хилл реакциясининг ўзаро боғлиқлиги түғрисидаги масала ечилемай келаётган эди. Чунки водороднинг ўтийи акцепторларидан ҳеч бири қайтарилган ҳолда CO_2 ни

қайтаришда иштирок этолмайди. Бу масала 1956 йилда Арнон томонидан ҳал қилинди. У ўз тажрибаларида нишонланган CO_2 ўзлаштиради ган махсус ферментатив аппарат мавжудлигини ҳосил бўлни маҳсулотларга қараб аниқлаган. Арнон бу реакцияларда Хилл қўлламаган бир қатор кофакторлардан фойдаланиб, юқоридаги масалани ҳал қилди. Бу кофакторлардан бири НАДФ бўлиб, унинг қайтарилиши хлоропластлардаги махсус фермент-фотосинтетик пиридиннуклеотид-редуктазанинг (ФПНР) иштирок этишини тақозо қиласди:

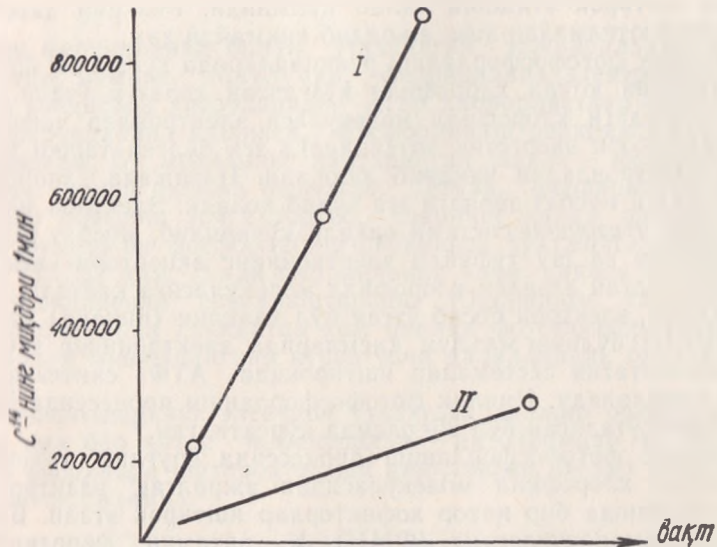


Хилл реакциясининг ўзига хос хусусиятларидан бири ёргилик энергиясини химиявий энергияга айлантириш бўлса, иккичиси бу реакцияда ажралиб чиқсан кислород манбаи CO_2 эмас, балки сув эканлиги нишонланган H_2O^{18} ёрдамида исботланган. Бу реакцияни турли ўсимликлардан (исмалоқ, дуккакли ўсимликлар, қанд лавлаги ва бошқалардан) ажратиб олинган хлоропластларда кўриш мумкин. Бироқ ҳамма ўсимликлардни фотохимиявий жиҳатдан актив бўлган хлоропластлар ажратиб олиш қийин. Бунга ўсимликларнинг ҳужайра ширасидаги фотохимиявий реакцияларнинг ингибиторлари ҳисобланган бирикмалар (сапонин, танин, госсипол)нинг кўп микдорда учраши сабаб бўлса керак. Бундай ўсимликлардан актив хлоропласт ажратиб олиш учун юқоридаги бирикмалар таъсирини йўқотуп чи моддалар қўшиш керак. Масалан, фуза баргларидан хлоропласт ажратиб олиш учун тайёрланган эритмаларга альбумин оқсили қўшилади. Ҳозирги вақтда Хилл реакциясини баргнинг ёки хлоропластларнинг фотосинтетик фаолиятини кўрсатувчи белги сифатида фойдаланилади (35- расм).

Фотосинтетик фосфорланиш

Фотсинтез қобилиятига эга бўлган организмларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири қўёш энергиясини бевосита химиявий энергияга айлантиришидир. Химиявий энергия фотосинтетик организмлар ҳужайрасида энергияда бой бўлган фосфатлар сифатида АТФда тўпланади.

Ўсимликлар хлоропластида ёруғда АДФ ва анорганик фосфатдан АТФ синтезланиши фотосинтетик фосфорланиш деб аталади. Фотосинтетик фосфорланиш процеслари, оксидатив фосфорланишдан бирмунча фарқ қилиб, кислород иштирок этишини талаб қилмайди. Бу, биринчидан, хлоропластлардан борадиган фотосинтетик фосфорланишни митохондрийлардан борадиган оксидатив фосфорланишдан алоҳида ўрганишга сурдам берса, иккинчидан, хлоропласт ва митохондрийларда АТФ синтезланишининг баъзи босқичлари турли фермент системалар иштирокида боради, деб фараз қилишга имкон беради.



Рисим Исламокдан ажрагиб олинган хлоропласттарда CO_2 үшін үзүліштериши:

I – ғұрвал; II – қоронға.

Фотосинтетик фосфорланиш процессини 1954 йилда Арнон (АҚШ) кашф этгандар. Үсимликлар хлоропластида кечадиган бүткесини умумий тарзда қыйидаги формула билан ифодалаш мүмкін:



Фотосинтетик фосфорланиш процессінде АТФ ҳосил булиши бірші типдеги реакцияларға боғлиқ бўлиб, улар бир-биридан ғалабанида иштирок этувчи кофакторлари ва реакция натижасында ҳосил бўладиган маҳсулотлар билан фарқ қиласди.

Фотосинтетик фосфорланиш реакциялари иккі асосий түрга: циклик (халқали) фотосинтетик фосфорланиш ва циклик бўлғани (халқасиз) фотосинтетик фосфорланишга бўлинади. Фотосинтетик фосфорланиш реакцияларининг бундай бўлининиши процессда электронлар маълум система бўйлаб ташитиши учун (учини) хусусиятига боғлиқ.

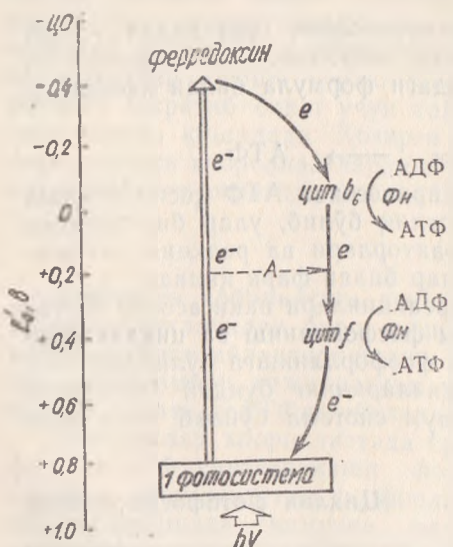
Циклик фотофосфорланиш

Бу процессда биохимиявий жиҳатдан самарали ҳисобланган орна ғурвлик АТФ синтезланиши учун сарфланади. Циклик фотофосфорланиш реакциясининг тенгламаси юқорида ифодаланып фотофосфорланиш реакциясининг умумий формуласига келади. Бу реакция анаэроб шароитда боргани учун кис-

лород иштирок этишини талаб қилмайды. Реакция давомида кислород ютилмайды ҳам, ажралып чиқмайды ҳам.

Циклик фотофосфорланиш реакцияларида құйғаннинг ёруғлик энергиясини ютган хлорофилл құзғалған қолатта үтады. Бундай қолатдаги хлорофилл молекуласи электронлар донори сифатыда юқори энергетик потенциалга эга бұлған ташқи қаватдаги электронларни чиқарып юборади. Натижада хлорофилл молекуласи мусбат зарядта эга булып қолади. Электрон маълум электрон үтказувчи система орқали күчирилиб, мусбат зарядта эга бұлған ва шу туфайли электроннинг акцептори сифатыда намоён бұлған аввалы хлорофилл молекуласига қайтади. Шундай қилиб, электрон босиб үтган йўл ҳалқаны (циклни) ташкил қиласыди. Бу йўлнинг маълум қисмларида электроннинг энергияси ферментатив системалар иштирокида АТФ синтезланиши учун сарфланади. Циклик фотофосфорланиш процессида электрон босиб үтадиган йўл 36-расмда күрсатылған.

Циклик фотофосфорланиш процессида ёруғлик таъсирида құзғалған хлорофилл молекуласидан ажралған электронларнинг күчишида бир қатор кофакторлар иштирок этади. Буларга flavinимононуклеотид (ФМН), К₃ витамин, феназинметасульфат (ФМС) ва бошқа бирикмалар мисол булади. Турли хоссага эга бұлған бундай моддаларнинг фотофосфорланиш процессларида электронлар күчишида иштирок этиши уларнинг оксидланиш-қайтарилиш хусусиятига боғлиқ. ФМН ва К₃ ви-



36-расм. Циклик фотофосфорланиш схемаси:

А — электроннинг өзоген акцептори (Арнон бўйича).

тамин хлоропластлардан топилғанлиги сабаби улар *in vivo* шароитидаги фотофосфорланиш реакцияларининг иштирокчиси, деб тахмин қилинади. Шу сабабли улар физиологик кофакторлар деб ҳам юритилади. Д. Арноннинг фикрича, *in vivo* шароитида иштирок этадиган муҳим кофакторлардан бири ферредоксин оқсили ҳисобланади.

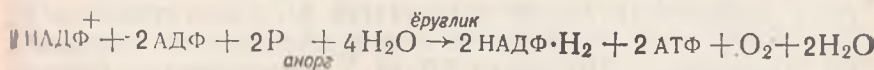
Циклик фотофосфорланиш процесси электронлар маълум цикл ҳосил қилип күчишига боғлиқ. Агар электронлар шу йўлдан бошқа томонга чалғитиладиган булса, унда фосфорланиш реакцияси тұхташи аниқланган. Хлоропластларда циклик фотофосфорланиш реакциялари мавжуд-

лигини феррицианид билан үтказилган тажрибаларда яққол күрсатиш мүмкін. Маълумки, феррицианид электронларнинг иктиб акцептори ҳисобланади. Агар хлоропластлар суспензиясига феррицианид құшылса, фосфорланиш реакцияси тұхташи аниқланған. Бу модданинг қантариңған шакли — ферроцианид де ҳеч қандай натижә бермаган. Демек, феррицианид электронлар оқымини үзига тортиб, уларнинг ҳалқа орқали утишини бузади ва фосфорланиш реакцияси тұхташига сабаб болади. НАДФ ҳам, худди феррицианид каби, циклик фосфорланиш реакциясini секинлаشتыради. Юқоридаги тажрибалар хлоропластларда ҳақықатда ҳам циклик фотофосфорланиш реакциялари мавжудлігіні күрсатувчи далиллардан бири ҳисобланади.

Электронларнинг электрон үтказувчи занжир орқали күчишінде яна бир қатор кофакторлар — цитохромлар ва пластинон оқсиллари иштирок этиши аниқланған. Булар устида көпшілдегі тұхташамиз.

Циклик бұлмаган фотофосфорланиш

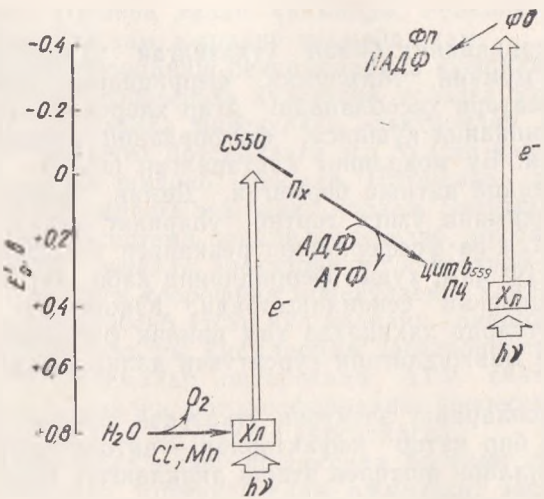
Бу фотофосфорланиш реакцияси фақат яшил үсімліктарға қосидір. Фотофосфорланиш процессининг бу типи фотосинтезінің муҳим томонларидан бирини ташкил қылади. Чунки циклик бұлмаган фотофосфорланиш реакциясида АТФ ҳосил бўлиши билан бир қаторда, НАДФ қайтарилиади ва молекуляр кислород ажралып чиқади. Бу процесс қуйидаги тенглама билдирилғанда:



Реакция натижасида ҳосил бўладиган АТФ, НАДФ·Н₂ ва О₂ нинг стехиометрик миқдори 1:1:1 нисбатда бўлади. Демак, О₂ қайтарилиши учун керакли «ұзлаشتывчі фактор»лар циклик бұлмаган фотофосфорланиш процессида ҳосил бўлар қан. Циклик бұлмаган фотофосфорланиш процессида иштирок этадиган электроннинг күчиш йўли бирмунча мураккабдир.

Ёруғлик таъсирида күзғалған хлорофиллдан ажралып чиққан электрон яна шу хлорофиллнинг үзига қайтмайди. Балки у НАДФнинг қайтарилишида иштирок этади. Мусбат зарядынан хлорофилл молекуласи үзининг аввалги ҳолатига қайтшин учун электронни сувнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлған гидроксил группадан олади.

Ҳозирги тушунчаларга күра, циклик бұлмаган фотофосфорланиш реакцияларда иккита пигмент система иштирок этиши аниқланған. Бу процесс схема рәвишда 37-расмда күрсатылған. Бунда I пигмент система 680—690 мкм узунликдаги нуротарни ютувчи хлорофилл α дан иборат бўлиб, ёруғлик спектринің узун түлқинли қизил нурларини ютиш хусусиятига эга.



37- расм. Циклик булмаган фотофосфорланиш реакцияси.

II пигмент система эса 670 мкм узунликдаги нурларни ютуғчи хлорофилл *a*, хлорифилл *b* ва бошқа пигментлардан иборат булиб, ёруғлик спектрининг қисқа түлқинли нурларини ютиш хусусиятига эга.

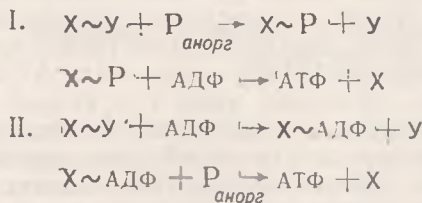
Икки фотохимиявий системанинг үзаро таъсири натижасында АТФ, НАДФ·Н₂ ҳосил болади ва молекуляр кислород ажралип чиқади. II пигмент система томонидан ютилган ёруғлик энергиясия электронлар донори ҳисобланган ZH билан акцептор Y үртасидаги оксидланыш-қайтарилиш реакцияларининг бориши ни таъминлайди. Юқоридаги ZH ва Y моддаларнинг табиати номаълум. ZH-донор үзидаги электронни Y акцепторга узатади (Z — кучли оксидловчи модда ҳисобланади) ва натижада үзи оксидланади.

Кучли (+0,8 дан катта) оксидланыш-қайтарилиш потеншиалга эга булган ZH-донор үз электронини йўқотгач, сув молекуласидан электронларни қабул қилиб, үзининг аввалги ҳолига қайтади. Сувнинг парчаланиши натижасида молекуляр кислород ажралиб чиқади.

Y-акцептор электронни қабул қилгач, қайтарилади. Кеийин чалик үзидаги электронни пластихинонга осонлик билан узатиш оксидланади. Қайтарилган пластихинон цитохром f ни оксилаиди. Бу реакцияда энергиянинг бир қисми АТФ ҳосил булишига сарфланади. Қайтарилган цитохром f I пигмент система учун электронларни берувчи, яъни донор сифатида намоси болади. I пигмент система томонидан ютилган ёруғлик энергияси қайтарилган цитохром f дан электронларнинг юқори минифий потенциалга (-0,44 дан — 0,7 гача) эга булган X модданин кучишини таъминлайди. X модданинг табиати ҳам номаълум.

Фотофосфорланиш реакциялари механизми

Фотофосфорланиш реакцияларда АТФ ҳосил бўлиш механизми тўғрисида ҳозиргача аниқ маълумот йўқ. Бу реакциялар механизмини аниқлашда ҳам, нафас олиш процесси билан боғлиқ бўлган фосфорланиш реакцияларидаги каби, оралиқ макроэнергетик маҳсулотлар ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади. Агар электрон ўтказувчи занжирнинг фосфорланиш билан боғлиқ бўлган қисмida оксидланиш — қайтарилиш реакциялари иштажасида энергияга бой $X - Y$ бирикма ҳосил бўлади, деб фарз қилсак, унда АТФ ҳосил бўлиши учун икки хил имконийт мавжуд.



Фотофосфорланиш реакцияларда АТФ ҳосил бўлиш механизмини курсатувчи I ва II реакцияларнинг бир-биридан фарқи кучли энергияга бой бўлган ($X - Y$) бирикманинг фосфат кислоти билан турлича биришидадир.

Феррицианиднинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган фотофосфорланиш реакцияларини арсенат ёрдамида тўхтатиш АДФ шигирок этишини талаб қиласди. Шунга асосланиб, аввало $X - Y$ бирикма АДФ билан реакцияга киришади ва $X \sim ADP$ бирикма ҳосил бўлади, деб тахмин қилинган эди. Лекин кейинниги нишонланган P_{32} ёрдамида ўтказилган тажрибаларда $X - Y$ бирикма фосфат кислота билан реакцияга киришиб, $X - P$ бирикма ҳосил қилиши аниқланди.

Фотофосфорланиш реакциялари учун керакли барча компонентлар ва нишонланган P_{32} иштирокида хлоропластлар қисқа вақт давомида ёруғда инкубацияга қўйилган. Кейин қоронғида АДФ қушилганда ҳосил бўлган АТФ таркибида нишонланган P_{32} топилган. Демак, ёруғда маълум миқдорда $X \sim P_{32}$ бирикма ҳосил бўлган ва у қоронғида АДФ билан реакцияга киришиб, АТФ ҳосил қиласди. Реакция аксинча олиб борилганда, эми аввал АДФ, кейин фосфат кислота қўшиб инкубация қинингданда, АТФ ҳосил бўлмаган.

Юқоридаги тажрибаларга асосланиб, бирламчи бирикма $X - P$ бўлади ва шунинг учун АТФ ҳосил бўлиши I реакциялар асосида боради, деб айтиш мумкин.

Фотофосфорланиш процесси механизмини П. Митчелнинг симносотик гипотезасига асосланиб тушунтириш ҳам мумкин. Бу гипотезага кўра, фотофосфорланиш процессида АТФ ҳосил бўлиши ёруғлик таъсирида хлоропластларда электронлар оқими

туфайли вужудга келадиган H^+ ионлар ҳаракатига боғлиқ. Агар ёритилган хлоропластларда электронлар оқими циклическі характерга эга бўлган шароит яратилса, ташқи муҳитдаги H^+ ионлари уларнинг мембранаси орқали унинг ичига ўта бошлади. Натижада хлоропластлар ичидаги рН кислотали бўлади. Худди шу йўл билан хлоропластлар мембранасининг ташқи ва ички муҳити ўртасида рН градиенти (трансмембрана градиенти) ҳосил бўлади. Бу градиент АТФ ҳосил қилиш учун етарли даражада бўлган электрохимиявий потенциални вужудга келтиради. Бинобарин, мазкур гипотезага кура, ёруғлик таъсирида ҳосил бўладиган макроэргик бирикма ($X \sim Y$) қандайдир химиявий модда эмас, балки рН нинг трансмембрана градиенти билан боғлиқ бўлган хлоропластнинг юқори энергетик ҳолати дир. Лекин шуни таъкидлаб утиш керакки, ҳар иккала гипотеза ҳам электроиларнинг кучиши процессида АДФ дан қандай қилиб АТФ ҳосил бўлишини аниқ тушунтириб беролмайди.

Фотофосфорланиш реакциялари механизмини ўрганишнинг муҳим хусусиятларидан бири электронларнинг кучишида иштирок этадиган оралиқ моддалар табиатини аниқлашадир. Электронларнинг кучишида иштирок этадиган оралиқ моддаларга пластихинон, пластоцианин, цитохром f ва ферредоксин киради. Буларнинг кўпчилиги соғ ҳолда ажратиб олинган ва оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари ҳамда бошқа хусусиятлари яхши аниқланган.

Ёруғлик талаб қилмайдиган фотосинтез реакциялари

Ёруғда борадиган фотосинтез реакцияларида ҳосил бўла диган «ўзлаштирувчи фактор» — АТФ ва НАДФ· H_2 карбонат ангидридан углеводлар ҳосил бўлишида иштирок этади. Усимликларнинг CO_2 ўзлаштириши ёруғликни талаб қилмайди ва қоронғида осонлик билан боради.

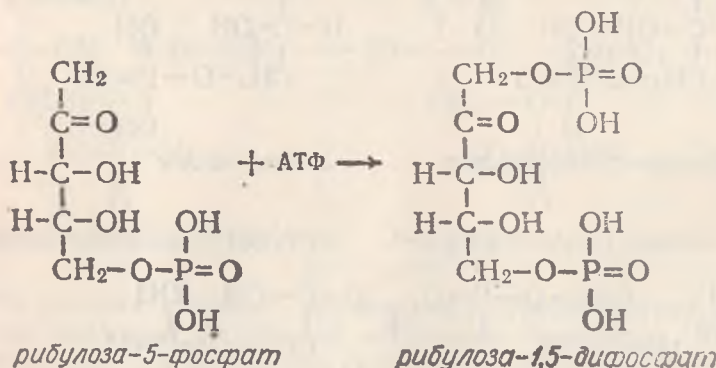
Фотосинтез процессида қоронғида борадиган реакциялар мавжудлигини инглиз олимни Блэкман 1905 йили аниқлаган. Кейинчалик Арнон ва бошқа олимлар ўз тажрибаларида сунутлар ва ажратиб олинган хлоропластлар қисқа мурдат ичидаги ёритилгандан сўнг, қоронғида CO_2 ўзлаштиришини кузатгандар. Карбонат ангидридин ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган қоронғида борадиган реакциялар түғрисида фақат биохимия нинг энг янги усулларини қўллаш натижасида батафсил матлумотлар олинган. Бундай усуллардан бири радиоактив углерод атомларидан фойдаланишdir. Нишонланган C^{14} атомлари ёрдамида фотосинтез процессида яшил ўсимликлар ўзлаштириган CO_2 нинг йўлини ва ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулотларни аниқлаш мумкин. Фотосинтезда ўзлаштирилган CO_2 дан қандай қилиб углеводлар ҳосил бўлишини аниқлаш анча кийин. Чунки бу процессда турли-туман оралиқ моддалар ҳосил бўлади. Бу моддаларнинг кўпчилиги миқдор жиҳатдан жуда кам

Ойлди. Бундан ташқари, улар химиявий жиҳатдан ҳам бир-бирига үхшаш. Шунинг учун уларни ажратиб олиш анча қишин. Ҳосил бўлган оралиқ радиоактив моддаларни бир-бираидан ажратишдек мураккаб аналитик масала икки томонлама: хроматография ва радиоавтография усулини қўллаш билан ҳал қилинган.

Юқоридаги усулларни қўллаб, карбонат ангидрид ўзлаширилиши натижасида ҳосил бўладиган бирламчи тургун модда фосфоглицерат кислота эканлиги аниқланган. Фосфоглицерат кислота рибулозадифосфатнинг карбоксиланиши натижасида ҳосил бўлади. Бу реакция атча мураккаб бўлиб, АТФ иштирок этишини талаб қиласди.

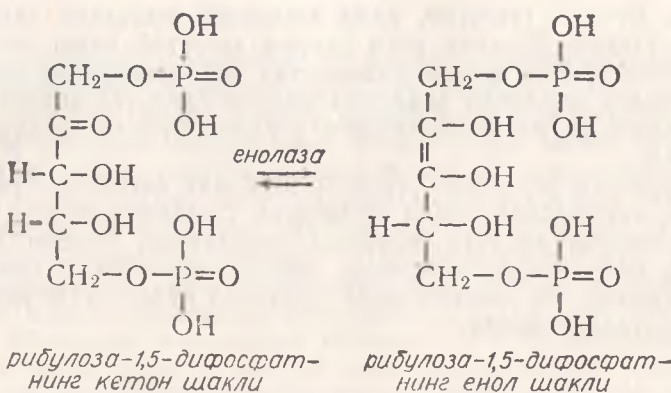
Карбонат ангидрид ўзлаширилишида АТФ ва НАДФ·Н₂ нинг аҳамияти

Қоронғида борадиган реакцияларда карбонат ангидрид углеводларгача қайтарилади. Лекин у ўта оксидланган модда бўлганлигидан углеводларгача қайтарилишида маълум миқдор энергия сарфланиши керак. Бу энергияни улар фотосинтез процессининг ёруғлик реакцияларида ҳосил бўлган АТФ дан олади. Кильвин назариясига мувофиқ, карбонат ангидриднинг акцептори рибулоза-1,5-дифосфатdir. Рибулоза-1,5-дифосфат рибулоза-5-фосфатнинг АТФ ҳисобига фосфорланиши натижасида ҳосил бўлади:

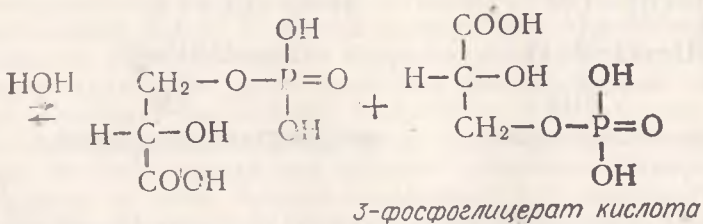
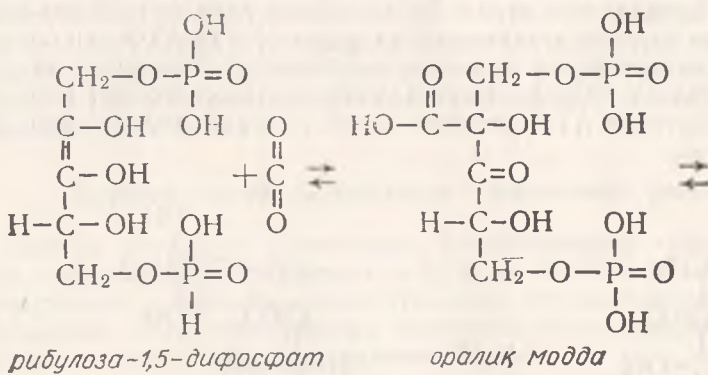


Реакция натижасида ҳосил бўлган рибулоза-1,5-дифосфат ишкори реакцион хусусиятга эга бўлади, шунинг учун у СО₂ ни бирюктириш ҳисобига осонлик билан карбоксилланади.

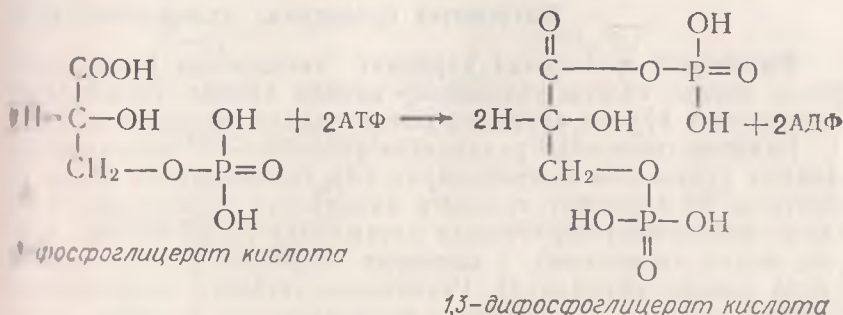
Рибулоза-1,5-дифосфат реакциялари механизми яхши ўрганилган. Аввало бирикма енол шаклга ўтади:



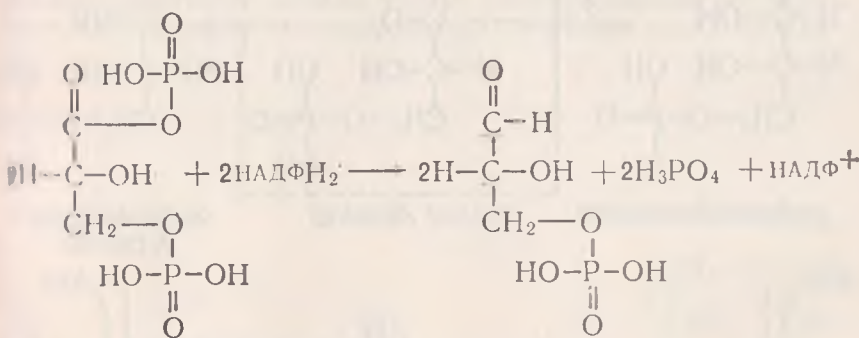
Рибулоза-1,5-дифосфатнинг енол шакли карбонат ангиридиини биритириши натижасида олти углеродли бекарор оралиқ модда ҳосил бўлади. Бу модда бир молекула H_2O ни биритириши натижасида дарҳол парчаланади ва 3-фосфоглицерат кислота ҳосил бўлади:



Демак, рибулоза-1,5-дифосфаттинг карбоксиланиши натижасида 3-фосфоглицерат кислота ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган 3-фосфоглицерат кислота 1,3-дифосфоглицерат кислотага айланади. Бу процессда яна бир молекула АТФ сарфланади:



Бу реакцияда ҳосил бўлган 1,2-дифосфоглициерат кислота юқори реакцион хусусиятга эга бўлганлигидан осонликча реакцияни киришади. Ферментатив реакция натижасида 1,3-дифосфоглициерат кислотадан 3-фосфоглициерин альдегид ҳосил бўлаши. Бу реакцияда циклик бўлмаган фотофосфорланишда АТФ билан бир қаторда ҳосил бўлган НАД·Н₂ ҳам иштирок этади. Реакция триозафосфатдегидрогенеза ферменти иштироқида катализланади:



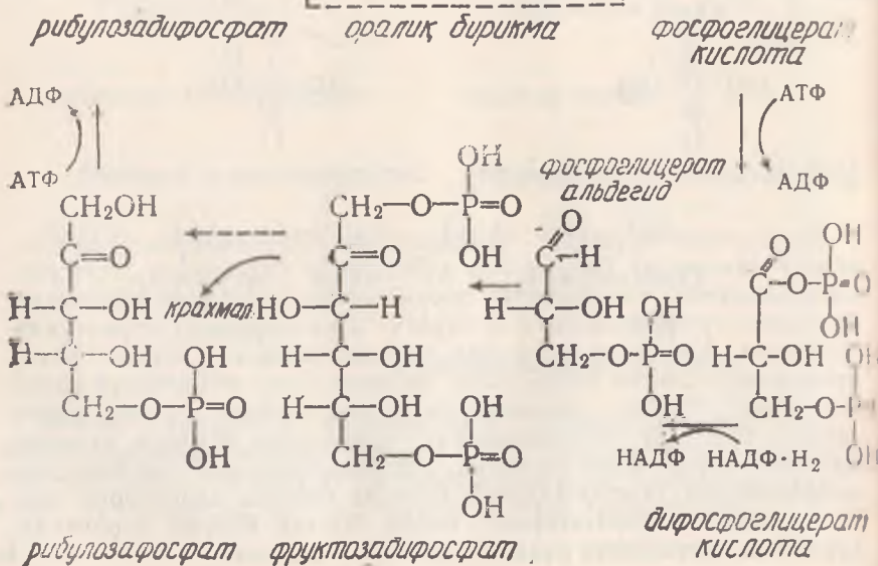
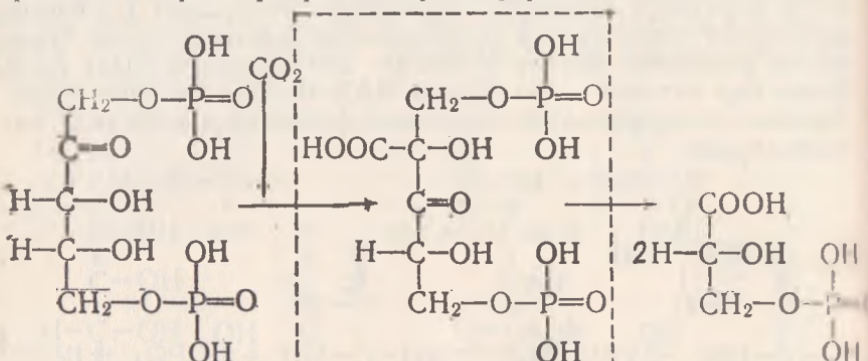
1,3-дифосфоглициерат кислота 3-фосфоглициерат альдегид

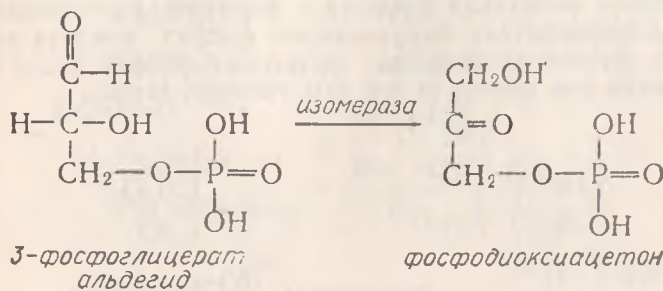
Бу реакция карбонат ангидриднинг углеводларгача қайтарилиши циклининг бирдан-бир қайтарувчи босқичидир. Юқори-ларни реақциялар фотосинтез процессининг ёруғда ва қоронғида боридиган реақциялари бир-бирига боғлиқлигини кўрсатувчи деликлидир. Карбонат ангидрид қайтарилишидаги бошқа реақциялар фотосинтез процессига хос эмас. Улар углеводлар алмашинувидаги бошқа реақциялар билан боғлиқ булиб, нафас олиши, гликолиз, пентозафосфат циклларда бориши мумкин. Калъян назариясига мувофиқ, рибулозадифосфат ва СО₂ дан фосфоглициерат кислота ҳосил булиши циклик характерга эга. 10 ниемда СО₂ ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган қоронғида боридиган фотосинтез реақциялари курсатилган.

Фотосинтез процессида углероднинг йўли

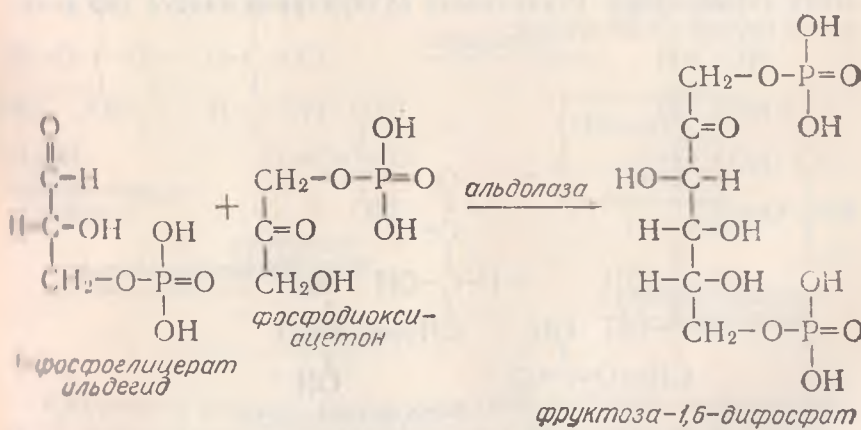
Фотосинтез процессида карбонат ангидридни ўзлаштириши билан боғлиқ бўлган реакциялар циклли бўлади. Бу циклдаги углероднинг йўлини қўйидаги реакцияларда кўрсатиш мумкин.

Кальвин томонидан радиоактив углерод — C^{14} атомлари ердамида ўтказилган тажрибаларда CO_2 бириттирувчи модда рибулоза-1,5-дифосфат эканлиги аниқланган (3-реакция). Карбонат ангидридни бириттириш натижасида ҳосил бўлган орлиқ модда парчаланиб, 2 молекула 3-фосфоглициерат кислота ҳосил қиласди (4-реакция). Реакциянинг кейинги босқичлариди 3-фосфоглициерат кислотадан 3-фосфоглициерат альдегид ҳосил бўлади. Циклнинг навбатдаги реакциясида 3-фосфоглициерат альдегид изомерланиб, фосфодиоксиацетон ҳосил қиласди. Бу реакцияни триозафосфатизомераза ферменти катализлайди.

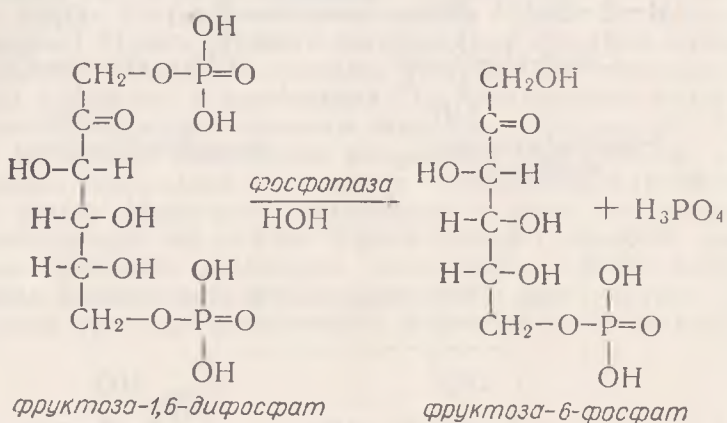




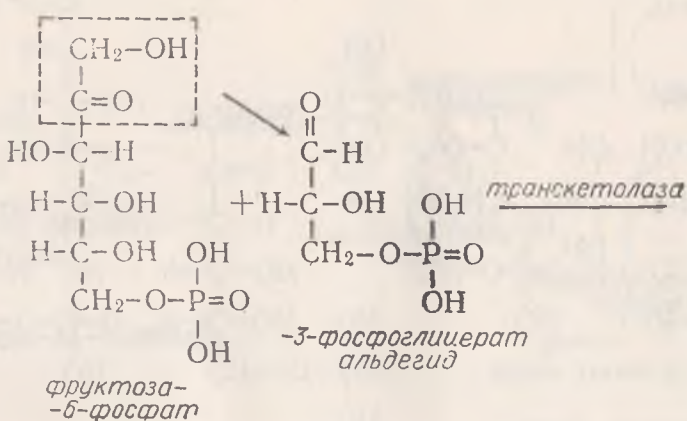
Альдолаза ферменти иштирокида борадиган навбатдаги реакцияда юқоридаги иккала триоза конденсирланади ва натижада бир молекула гексоза-фруктоза-1,6-фосфат ҳосил бўлади.

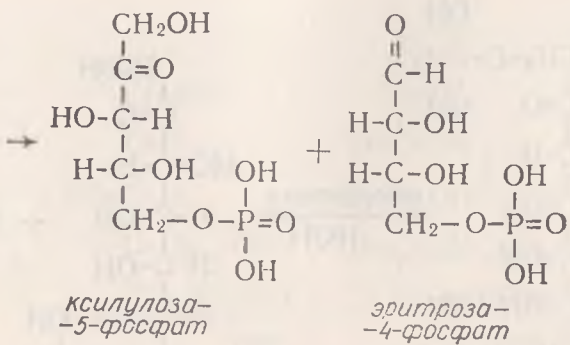


Кейинги реакцияда фосфатаза ферменти иштирокида фруктоза-1,6-дифосфатдан бир молекула фосфат кислота ажралып чиқады. Бунинг натижасида фруктоза-6-фосфат ҳосил булады. Реакцияда бир молекула сув ҳам иштирок этади:

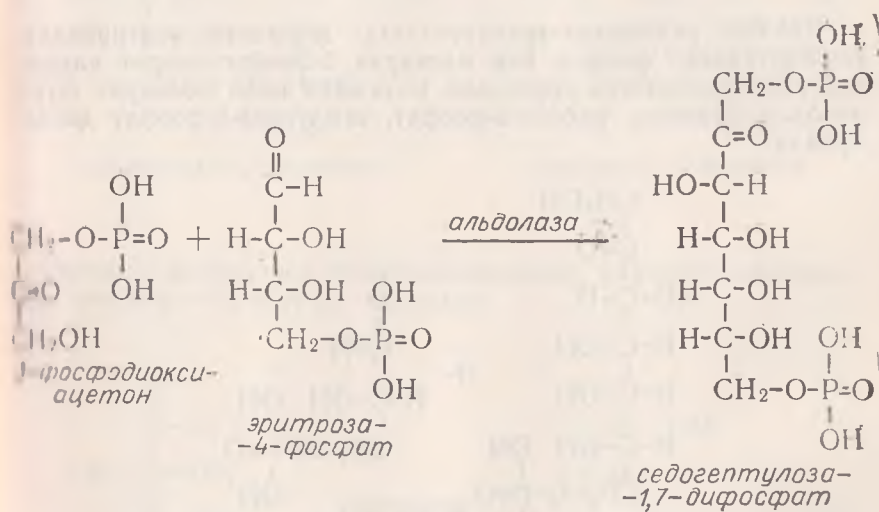


Циклниң навбатдаги босқичида түрт углеродли эритроза ва беш углеродли ксилоза шакарлари ҳосил булады. Бу моддалар 6-реакцияда ҳосил булган 3-фосфоглицерат альдегидга 9-реакцияда ҳосил булган фруктоза-6-фосфатнинг икки углеродли группаси үтиши натижасида ташкил топади. Реакцияны транскетолаза ферменти катализлайди. Бу фермент икки углеродли группаларнинг бир альдолозадан иккинчисига күчирилишини таъминлайди. Реакциядаги күчирилувчи маҳсул ҳар доим кетон группа ҳисобланади:

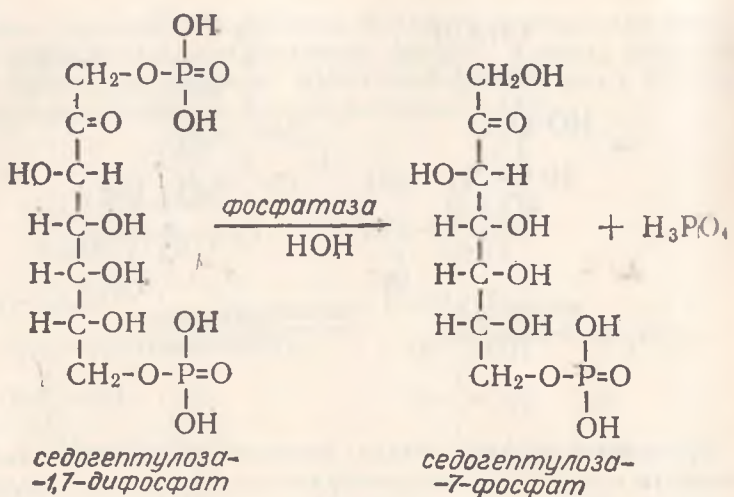




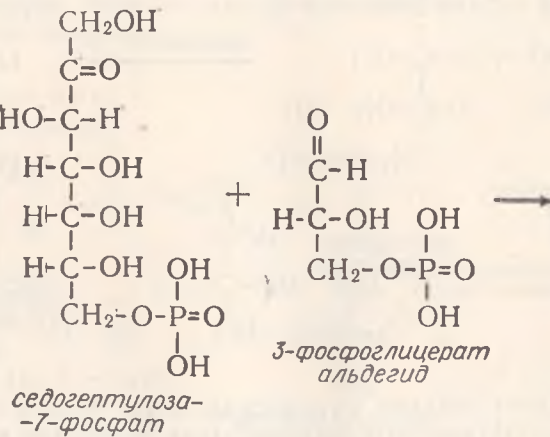
Эритроза-4-фосфат билан фосфодиоксиацетон альдолаза ферменти иштирокида конденсирланади. Натижада 7 углеродли пирикма — седогептулоза-1,7-фосфат ҳосил бўлади:

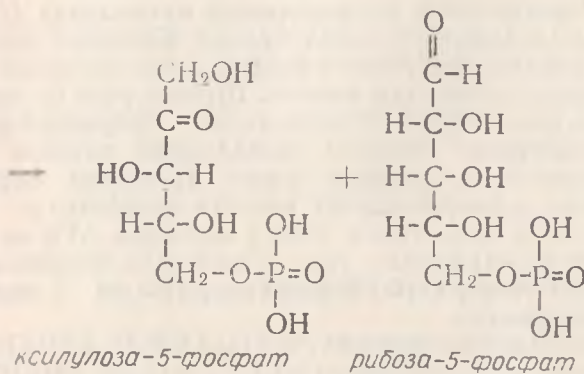


Юқоридаги реакция натижасида ҳосил булган седогептулоза-1,7 дефосфатдан тегишли фосфатаза таъсирида ва сув иштирокида бир молекула фосфат кислота ажралиб чиқади. Натижада седогептулоза-7-фосфат ҳосил бўлади.

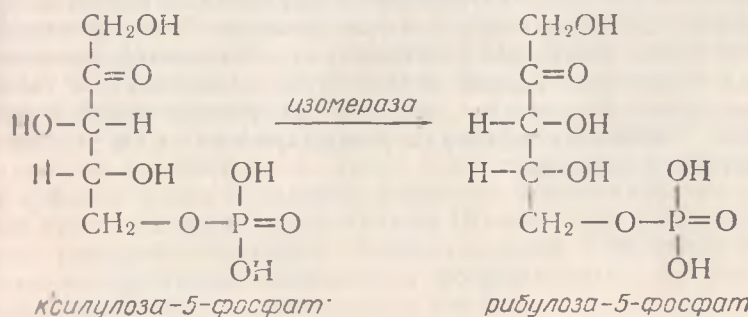


Кейинги реакцияда транскетолаза ферменти иштирокид седогептулоза-7-фосфат, бир молекула 3-фосфоглицерат альдегид билан реакцияга киришади, натижада икки молекула 5-урлеродли бирикма, рибоза-5-фосфат, ксиулоза-5-фосфат ҳосил бўлади:

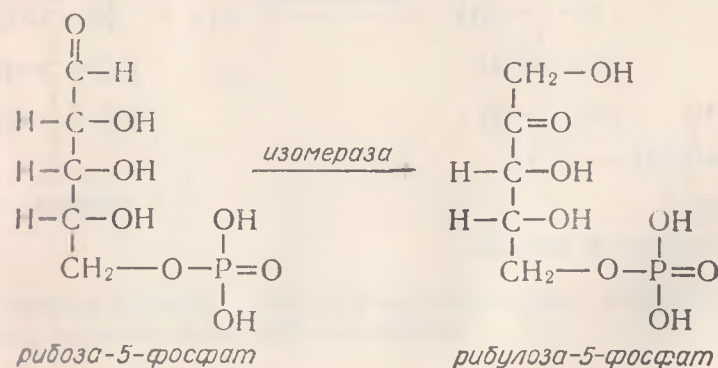




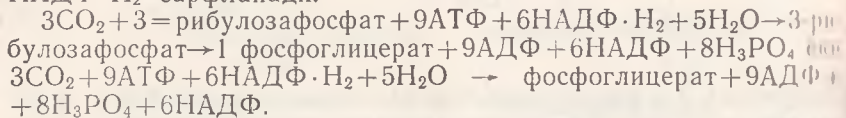
Ксиулоза-5-фосфат ксиулозафосфатизомераза ферменти иштирокида рибулоза-5-фосфатга айланади.



Рибоза-5-фосфат эса фосфорибоизмераза ферменти иштириди рибулоза-5-фосфатга айланади:



Рибулоза-5-фосфатнинг фосфорланиши натижасида (*1-реакция*) рибулоза-1,5-дифосфат ҳосил бўлади. Карбонат ангидриднинг ўзлаштириш циклида рибулоза-5-фосфат катализаторлик ва фасини бажаради, дейиш ҳам мумкин. Шунинг учун бу биринчя доим янгидан ҳосил бўлиб туриши керак. Рибулоза-5-фосфат асосан углеводларнинг бевосита оксидланиши циклида ҳосил бўлади. Фотосинтез процессида ҳосил бўладиган бирламчи барқарор модда — фосфоглицерат кислота ҳисобланади. Агар бир молекула CO_2 ўзлаштириш учун 3 молекула АТФ ва 2 молекула НАДФ· H_2 сарфланса, унда 1 молекула фосфоглицерат кислота ҳосил булиши учун 9 молекула АТФ ва 6 молекула НАДФ· H_2 сарфланади.

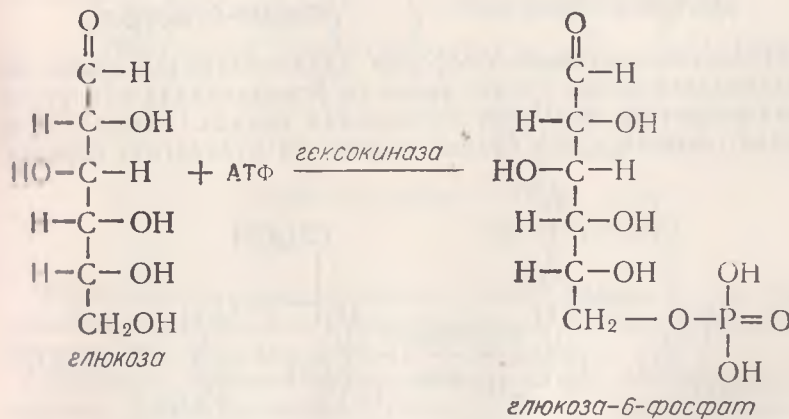


Карбонат ангидриднинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган барча реакцияларни катализловчи ферментлар ўсимликлардан топилган. Бу эса углероднинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган циклнинг мавжудлигини билдиради. Фотосинтез процессида ҳосил бўладиган асосий маҳсулотлар миқдори ва таркиби ўсимликнинг физиологик ҳолатига ва теварак-атроф муҳитга боғлиқ. Кўпчилик ҳолларда ўзлаштирилган CO_2 углеводлар сифатида тўпланади.

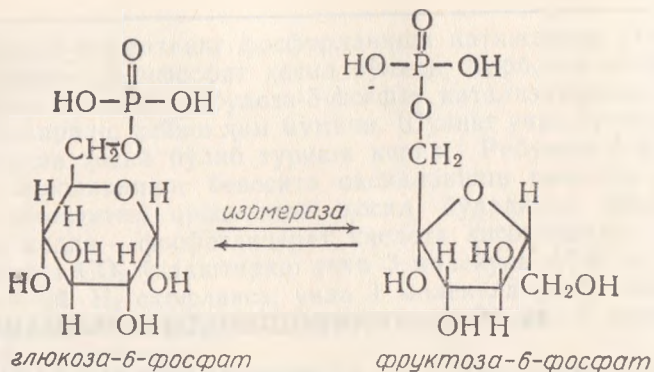
IX бөб. УГЛЕВОДОРОДЛАР АЛМАШИНУВИ МОНОСАХАРИДЛАР АЛМАШИНУВИ

Үсімліклар таркибидаги моносахаридлар осонлик билан бири иккінчисига айланиб турады. Дастанлабки маълумотларга үзүү, моносахаридлар фақат химиявий йүл билан, яъни енол-энол реакцияларда ўзаро алмашиналади. Бундай алмашинув төгнешли ферментлар иштирокида бориши ҳозирги вақтда ҳар томонлама ўрганилган ва тажриба йўли билан исботланган. Гурли үсімліклардан бу реакцияларни тезлаштирувчи бир ферментлар ажратиб олинган.

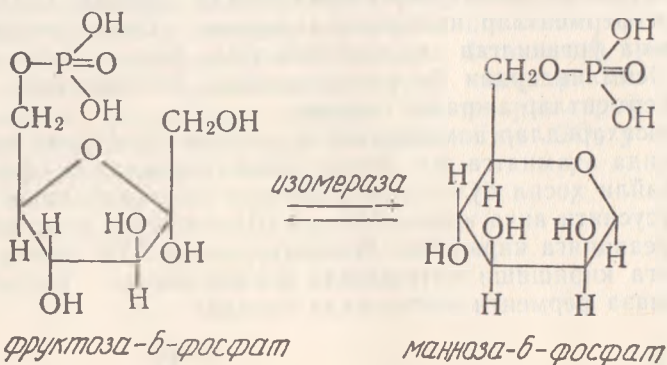
Моносахаридлар алмашинувида уларнинг фосфорли эфирлари алоҳида аҳамиятга эга. Эркин моносахаридлар фосфорланинг түфайли ҳосил бўладиган фосфорли бирикмаларнинг реакцияни хусусияти анча юқори бўлади. Шунинг учун улар осонлик билинганига киришади. Моносахаридлар АТФ билан ўзаро реакциянига киришиши натижасида фосфорланади. Бу реакция иксокиназа ферменти иштирокида боради:



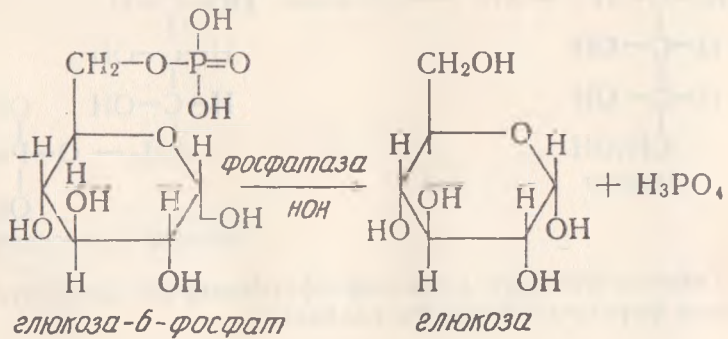
Глюкоза-6-фосфат глюкозафосфатизомераза ферменти таъриди фруктоза-6-фосфатга айланади:



Глюкозадан манноза ҳосил булишида фруктоза-6-фосфат иштирок этади. Бу реакция туфайли глюкозадан ҳосил бўлғи маннозафосфат изомераза ферменти иштироқида манноза-6-фосфатга айланади:

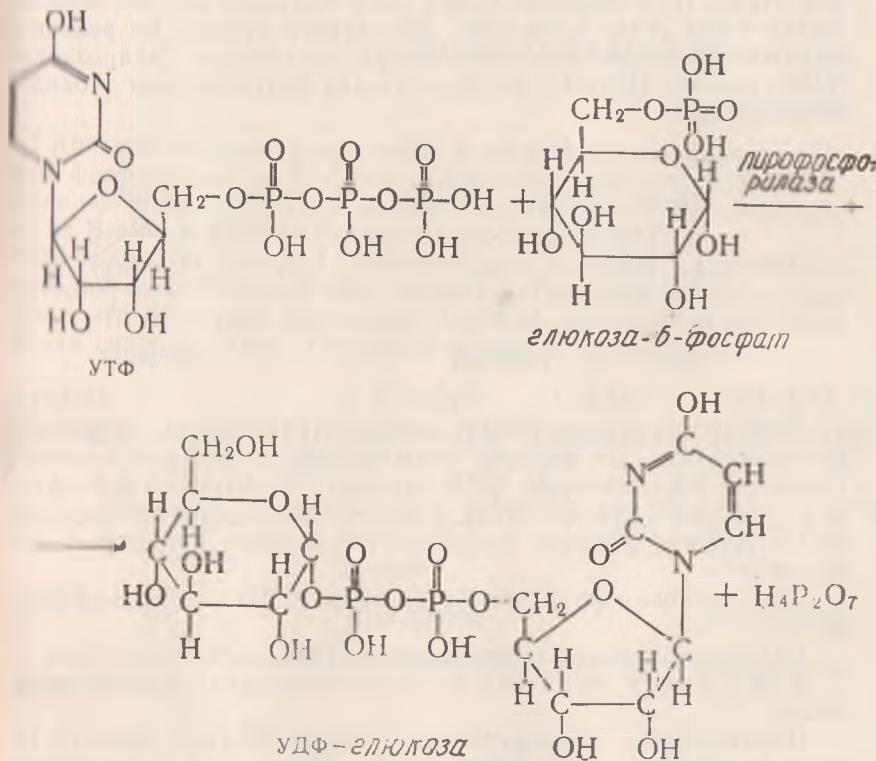


Моносахаридларнинг фосфорли бирималаридан эркин моносахаридлар ҳосил булиш процесси ўсимликларда кўп учрайдиган фосфатаза ферменти иштироқида боради. Глюкоза-6-фосфатдан глюкоза ҳосил булиши реакцияси қўйидагича боради:



Бошқа фосфорли бирикмалардан әркин моносахаридтар ҳосил бўлиши реакцияси ҳам худди юқоридаги усулда борлади.

Моносахаридлар алмашинувида шакарларнинг нуклеотидли ҳосилалари ҳам актив иштирок этади. Нуклеотид ҳосилаларидин УДФ-глюкоза кўп реакцияларда иштирок этади. У қўйичида реакция натижасида ҳосил бўлади:



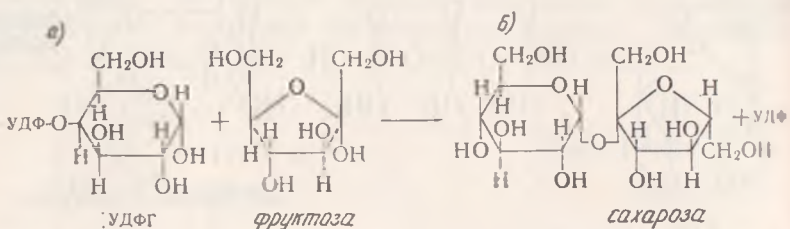
УДФ-глюкоза моносахаридлар ҳосил бўлишида ва узаро алмашинувида алоҳида аҳамиятга эга. У бошқа моносахаридтар алмашинувида ҳам муҳим роль йўнайди.

Шакарлар нуклеин кислоталарнинг ҳамма азотли асослари (аденин, гуанин, цитозин, тимин, урацил) билан бирекиши мумкин. Масалан, глюкоза ҳамма азотли асослар билан бирекиб, нуклеотидли бирикмалар ҳосил қиласи. Булардан УДФ-глюкоза гликоген синтезланишида АФД-глюкоза эса крахмал синтезланишида иштирок этади.

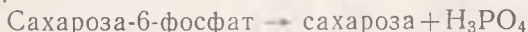
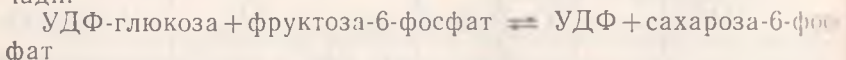
ДИСАХАРИДЛАР АЛМАШИНУШ

Ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган ва моддалар алмишинуvida катта роль ўйнайдиган дисахаридлардан бири сахи розадир. Сахароза ўсимликларда фотосинтез процессининг маҳсули сифатида тўпланиб, улар таркибидаги асосий эрувчи углеводлардан ҳисобланади.

Сахароза ҳосил булишида ҳам, моносахаридлар алмашинувидаги сингари, шакарларнинг нуклеотидли ҳосилалари иштироқ этади. Бу реакцияда УДФГ даги гликозил қолдиқ моносахаридга ёки унинг фосфорли эфирларига кўчади. Бу реакциялар махсус ферментлар иштирокида тезлашади. Сахарозанинг УДФ-глюкоза (УДФГ) ва фруктозадан синтезланиши тубандагича боради:



Реакцияни катализлашда глюкозилтрансфераза ферменти иштирок этади. Бу фермент ўсимликлардан ажратиб олингани Сахароза ўсимликларда УДФ-глюкоза ва фруктоза-6-фосфатдан ҳам ҳосил булади. Қанд лавлаги баргидан бу реакцияни тезлаштирувчи фермент топилган. Бу реакция қуйидагича қечади:

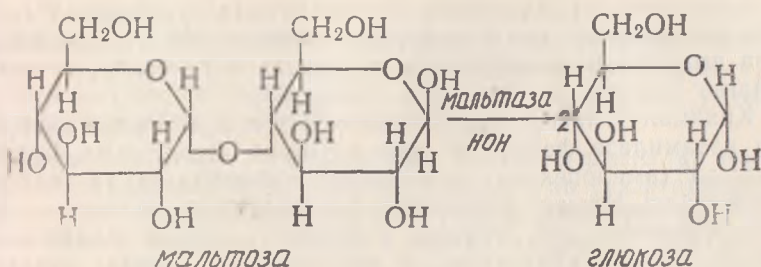


УДФГ бошқа дисахаридлар синтезланишида ҳам иштирок этади.

Дисахаридлар гидролазаларга мансуб бўлган дисахарид ферментлари таъсирида парчаланади. Дисахарараза ферментлари монозаларнинг тузилишига, уларнинг бошқа монозалар билан ҳосил қилган глюкозид атоми боғлари характеристига нисбатан муутлақо спецификалликка эга.

Ўсимликлар таркибида α -глюкозидаза, β -глюкозидаза, α -таплаткозидаза, β -галактозидаза, β -фруктозидазалар ва бошқа дисахарараза ферментлари учрайди.

α -глюкозидаза дисахаридлардаги α -D-глюкоза молекулни ҳосил қилган боғларни парчалайди. Бу глюкозидаза мальтозни парчаловчи, мальтаза ва сахарозани парчаловчи сахараза ферментлари мисол булади. Мальтаза ферменти таъсирида мальтоза глюкозагача парчаланади:

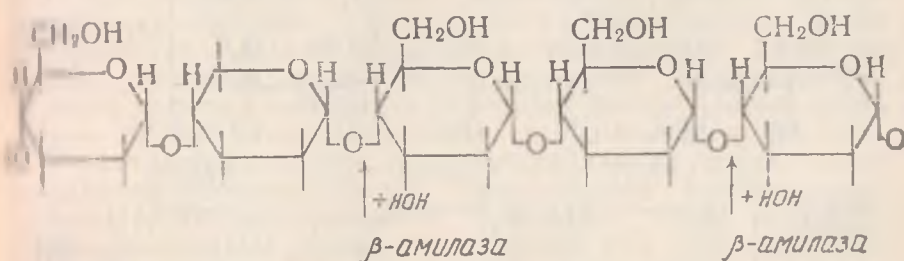


ПОЛИСАХАРИДЛАР АЛМАШИНУВИ

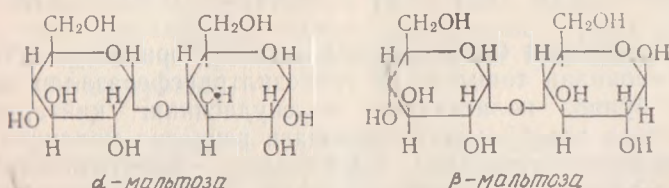
Крахмал

Крахмал гидролазалар синфиға мансуб бүлган ферментлардан фосфорилаза ва амилаза таъсирида парчаланади. Крахмалиниг дектринларгача ва кейин мальтозагача парчаланиши ва β -амилаза ферментлари иштирокида боради.

β -амилаза турли хил усимиликлардан кристалл ҳолида ажраптилиб олинган. β -амилаза амилозани қайтарувчилик хусусиятига эга бүлмаган томонидан 1,4-боғларини парчалаш йули билди гидролизлайди. Натижада мальтоза ҳосил булади:



β -амилаза таъсирида парчаланган крахмалдан β -мальтоза ҳосил булади:

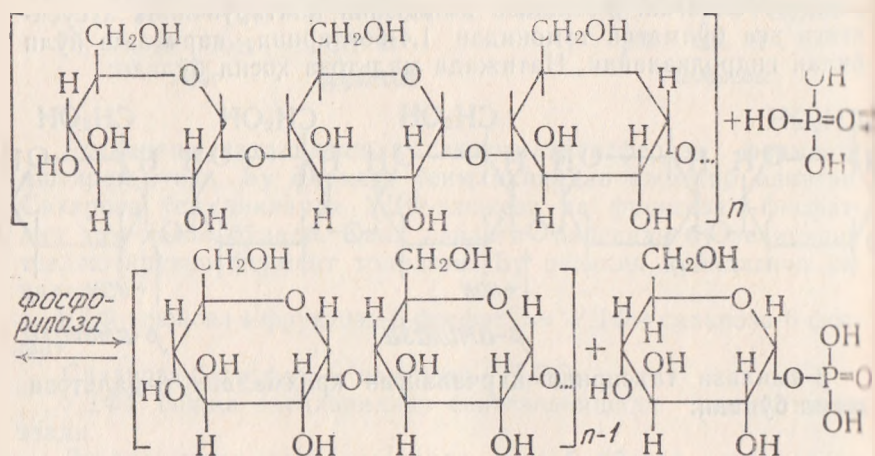


β -амилаза амилопектин молекуласини фақат тармоқланган шунгича парчалайды. Демак, β -амилаза 1,6-боғларини парчалаш кусусиятига эга эмас. Шунинг учун амилопектинлар β -амилаза таъсирида қисман парчаланиб, β -мальтоза билан бир қатарда дектринлар ҳам ҳосил қиласи.

α -амилаза ҳам күпчилик үсімлікларда учрайди. У ғалла үсімліктердің унаётган уруғида айниқса күп бұлади. α -амилаза амилоза ва амилопектин таркибидаги 1,4-боғларни парчалайды.

Крахмал тулиқ парчаланишида бу ферментлардан ташқарынан изоамилаза ферменти ҳам иштирок этади. Бу фермент крахмал (амилопектин) молекуласи таркибидаги 1,6-боғларни парчалайды. Мазкур ферменттің үсімліклардан олинган аналоги R-фермент деб аталади. R-фермент асосан изоамилазага ухшащ таъсир күрсатади, у картошкадан ҳамда дуккақтың үсімліклардан ажратып олинган.

Демак, крахмалнинг тұла парчаланиши α - ва β -амилаза ҳамда R-фермент таъсирида боради. Крахмал парчаланишина яна бир фермент — фосфорилаза ҳам иштирок этади. Фосфоролиз реакциясыда крахмалдан ажралған моносахарид қолданып бир молекула фосфат кислота билан реакцияға киришиб, глюкоза-1-фосфат ҳосил қиласы.



Ушбу фермент бундан 30 йил илгари Кори ва унинг ходимлари томонидан топилған. У гликозилтрансферазалар синфиға мансуб булып, полисахарид молекуласининг қайтарувчылық хусусиятига әга булмаган томондаги гликозил қолдикни фосфат кислотаға күчіради. Фосфорилаза ферменти таъсириде ғақат 1,4-боғлар парчаланади, холос. Демак, амилопектин тармоқланиш нүктасигача (1,6-боғ бүлған жойгача) фосфоролизға учрайди.

Фосфоролиз процесси үсімліклар ҳаётида муҳим ажамияттағы әга. Бу процессда запас крахмалнинг күп қисми фосфорилаза ферменти иштирокида глюкоза-1-фосфатға айланади.

Маълумки, крахмал 1,4-боғлар билан боғланган амилоза ва 1,4-ҳолда 1,6-боғлар билан боғланган, тармоқланган молекулали амилопектиндан ташкил топган. Ҳар иккала бирикма тузилиши жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласи. Шунинг учун улар ҳосил бўлишида ҳам фарқ бор.

Крахмал ҳосил бўлишида бир қанча ферментлар иштирок этади, шулардан бирни юқорида танишилган фосфорилаза ферментидир. Фосфорилаза қайтар таъсир кўрсатиш хусусиятига уга бўлиб, глюкоза-1-фосфат молекулаларидан 1,4-боғга эга бўлган амилоза молекуласини ҳосил қиласи. Бу фермент таъсирида амилоза ҳосил бўлиши учун унга озроқ «хамиртуруш», бошқача айтганда, амилоза ёки амилопектин қўшиш керак. Чунки крахмал *in vivo* шароитида тайёр полисахарид молекуласининг ўсиши ҳисобига синтезланади. «Хамиртуруш» сифатида тетрасахаридлар ҳам қўшиш мумкин. Кейинги йилларда ўtkazilgan тажрибаларда фосфорилаза ферменти кўпича крахмалнинг парчаланишида иштирок этиши маълум бўлди. Крахмал синтезланиши процесси эса шакарларнинг нуклеотидли ҳосилаларидан АДФ-глюкоза ва УДФ-глюкозалар иштирокида боради. Бу реакциялар трансглюкозидаза ферментлари иштирокида катализланади. Реакция қайта-қайта тақорланиши натижасида полисахарид ҳосил бўлади.

Кўп ўсимликларда, чунончи, маккажӯхори, шоли ва бошқаларда кархмал ҳосил бўлишида АДФ-глюкоза иштирок этиши аниқланган. Крахмал молекуласида тармоқланган 1,6-боғлар ҳосил бўлишида иштирок этувчи Q-фермент картошкадан ажратиб олинган. Кейинчалик Q-фермент бошқа ўсимликлардан ҳам ажратиб олинди. Q-фермент ва фосфорилаза ферменти таъсирида тармоқланган табиий крахмал ҳосил бўлмай, фақат амилопектин ҳосил бўлади. Ҳозир крахмал молекуласининг ҳосил бўлишида фосфорилаза, Q-фермент, АДФГ ва УДФГ-трансглюкозидаза ферментлари иштирок этса керак, деб тахмин қилинмоқда.

Фотосинтез процессида ўсимликларнинг қўпчилигига ҳосил бўлган углеводлар бир жойдан иккинчи жойга сахароза сифатида қўчишини юқорида айтиб ўтган эдик. Шунинг учун сахароза билан крахмалнинг ўзаро алмашинуви муҳим аҳамиятга уга. Сахарозанинг крахмалга айланишини тубандаги схемадан иқъол кўриш мумкин:



Фотосинтез процессида ҳосил бўладиган АТФ нинг бир қисми АДФГ орқали крахмал ҳосил бўлишида иштирок этади, деган тахмин бор.

Усимликларда борадиган моддалар алмашинуви процессирида углеводлар муҳим аҳамиятга эга. Аввало бу бирималар ҳужайра ва тўқималарда содир бўладиган барча синтетик реакцияларни энергия билан таъминловчи асосий манбаъларди бири ҳисобланади. Шубҳасиз, углеводларнинг карбонат ангирид ва сувгача парчаланиши натижасида уларда тўпланган химиявий энергия ажралиб чиқади ва энергияга бой бўлга маҳсус бирималарнинг — АТФ нинг макроэргик боғлари тўпланади. Бироқ углеводларнинг тирик организмларда бажарадиган вазифаси фақат уларга энергия етказиб бериш билан чегараланиб қолмайди. Уларнинг парчаланишида бир қатор оралиқ бирималар ҳосил бўлиб, бу бирималар тирик организмларда учрайдиган бошқа органик моддаларнинг асосини ташкил этадиган ёф кислоталар, аминокислоталар ва бошни бирламчи маҳсулотлар манбаи ҳамдир.

Усимликлар таркибида учрайдиган барча полисахаридлар ва олигосахаридлар бир қатор ферментлар иштирокида аввало моносахаридларгача парчаланади. Ҳосил бўлган моносахаридларнинг реакцион қобилияти анча паст бўлиб, кейинги алмашинув реакцияларида иштирок этиши учун уларни маълум мисдордаги энергия билан таъминлаш керак. Бунга эркин моносахаридларни энергияга бой бўлган бирималар билан реакцияни киритиб, фосфорли эфиirlар ҳосил қилиш туфайли эришилади. Эркин моносахаридларнинг фосфорланиш реакциялари уларнинг парчаланишидаги муҳим босқичлардан бири ҳисобланади. Бунда реакцион қобилияти жиҳатдан моносахаридларга нисбатан бирмунча актив бўлган фосфорли эфиirlар ҳосил бўлади шу сабабли бу реакциялар кўпинча активлаштириш реакциялари деб ҳам аталади.

Моносахаридларнинг фосфорли эфиirlари, хусусан, глюкоза-6-фосфат ҳужайра ва тўқималарда икки хил йўл билан парчаланади. Биринчи хил парчаланиш икки босқичдан иборат бўлиб, аввал, глюкоза-6-фосфат иккита уч углеродли бирималарни пируват кислотагача парчаланади. Бу процесс кислородни шароитда боради ва анаэроб парчаланиш ёки гликолиз деп аталади. Гликолизда жуда кам энергия ажралиб чиқади. Ихинчи босқичда эса пируват кислота карбонат ангидрид билан сувгача тўлиқ парчаланади. Моносахаридлар парчаланишини бу босқичи фақат кислородли шароитда борганилиги учун анаэроб парчаланиш ёки ди-трикарбон кислоталар цикли деб аталади. Чунки пируват кислотанинг карбонат ангидрид ва сувгача парчаланишида бир қатор оралиқ моддалар, ди- ва трикарбон кислоталар иштирок этиб, уларнинг бир-бирига айланиши ҳад қадан иборат. Глюкоза-6-фосфатнинг биринчи йўлда парчаланиши иккита уч углеродли бирималар ҳосил бўлиши билан борчалади.

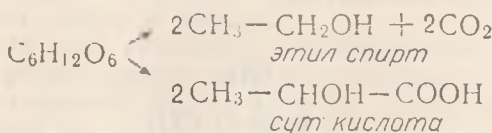
Танлиги учун бу йўл кўпинча дихотомик парчаланиши деб ҳам атлади.

Глюкоза-6-фосфатнинг иккинчи хил парчаланиши унинг оксидланниши билан бевосита боғлиқ. Бунда глюкоза-6-фосфатдан бир молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқиши туфайли беш углеродли бирикмалар — пентозалар ҳосил булади. Шунинг учун бу хилдаги парчаланиш кўпинча пентозафосфат цикли ёки углеводларнинг апотомик парчаланиши деб аталади.

Ўсимликлар таркибидаги углеводларнинг анаэроб парчаланиши (гликолиз)

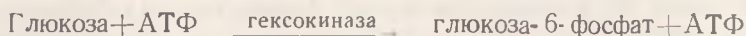
Яшил ўсимликлар фақат оддий кислородли шароитда эмас, балки ҳавосиз шароитда ҳам карбонат ангидрид ажратиб чиқариши хусусиятига эга эканлиги XIX асрнинг бошларида ёқ маълум эди. Кейинчалик Луи Пастер ўз тажрибаларида ўсимликлар тўқимаси анаэроб шароитда карбонат ангидрид ажратиши билан бир вақтда спиртли бижгиш процессининг маҳсулоти ҳисобланган бир қатор бирикмалар тўплаш хусусиятига ҳам ёзи эканлигини аниқлади. Пастер яшил ўсимликлардан карбонат ангидрид ажралиб чиқиши микроорганизмларнинг иштирок этишига боғлиқ бўлмай, балки бевосита ўсимликлар тўқимасида борадиган процессларнинг натижаси эканлигини исботлаб берди.

Ўсимликларнинг анаэроб нафас олиш процессини совет олими академик С. П. Костичев ҳар томонлама ўрганган. Моногликоридларнинг анаэроб шароитда парчаланиши ҳар хил организмларда турлича булади. Одам ва ҳайвонлар организмida моносахаридларнинг анаэроб парчаланиши сут кислота ҳосил бўлиши билан тугайди. Ўсимликлар ва микроорганизмларда бу процессда этил спирт ҳосил бўлади:



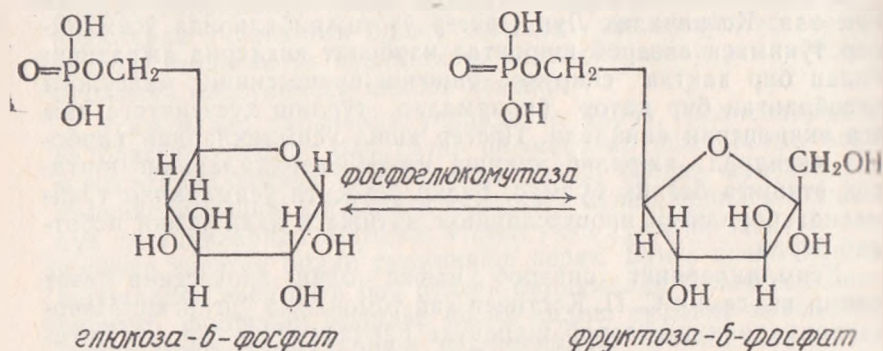
Углеводларнинг анаэроб шароитда парчаланишини ўрганишига совет ва чет эл олимларидан В. И. Палладин, Л. А. Иванов, С. П. Костичев, Я. О. Парнас, А. Н. Лебедев, А. Гарден, К. Нейберг, Г. Эмден, О. Мейргоф ва бошқалар катта ҳисса қўшилганлар. Бундай парчаланиш гликолиз деб ҳам аталади. Гликолиз процессида иштирок этадиган барча ферментлар ўсимликлардан топилган ва кўпчилиги соғ ҳолда ажратиб олинган. Шу билан бирга бу процессда ҳосил бўладиган барча органиқ маҳсулотлар ўсимликлар ҳужайраси ва тўқималаридан кристалл ҳолда ажратиб олинган. Гликолиз процесси бир неча босқичдан иборат:

1. Гликолизнинг биринчи босқичида глюкоза фосфорланади ва глюкоза-6-фосфатга айланади. Бу реакция гексокиназа ферменти иштирокида катализланади:

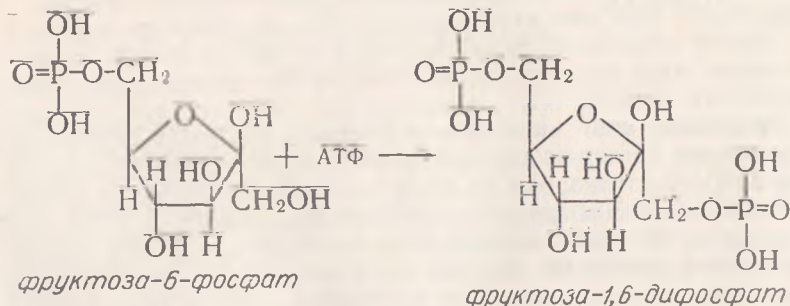


Глюкоза-6-фосфат ўсимликлар түқимасида бошқа йўл билан ҳам ҳосил булиши мумкин. Крахмал ва шунга ўхшаш таркибида глюкоза тутувчи полисахаридлар фосфат кислота билан реакцияга киришиши туфайли ҳам глюкоза-6-фосфат ҳосил бўлади. Бу процесс ўсимликларда кўп учрайдиган фосфорилази ферменти иштирокида боради.

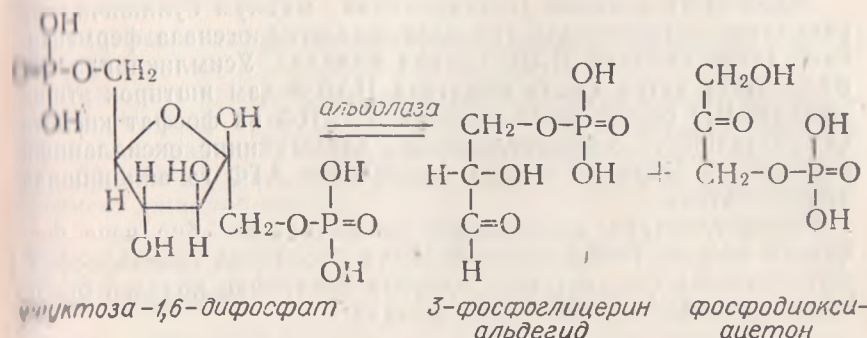
2. Глюкоза-6-фосфат изомерланиб, фруктоза-6-фосфатга айланади. Реакция фосфоглюкомутаза ферменти иштирокида тезлашади:



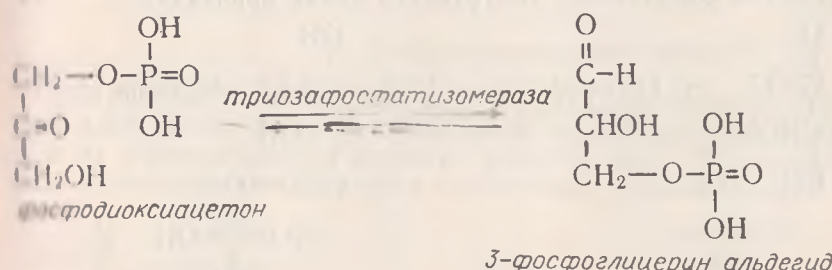
3. Навбатдаги реакцияда фруктоза-6-фосфат яна бир марта фосфорланади ва фруктоза-1,6-дифосфатга айланади. Реакции фософруктокиназа ферменти иштирокида катализланади ўз бир молекула АТФ сарфланади:



4. Ҳосил бўлган фруктоза-1,6-дифосфат альдолаза ферменти иштирокида иккита триозафосфат-3-фосфоглициерин альдегид билан фосфодиоксиацетонга парчаланади:

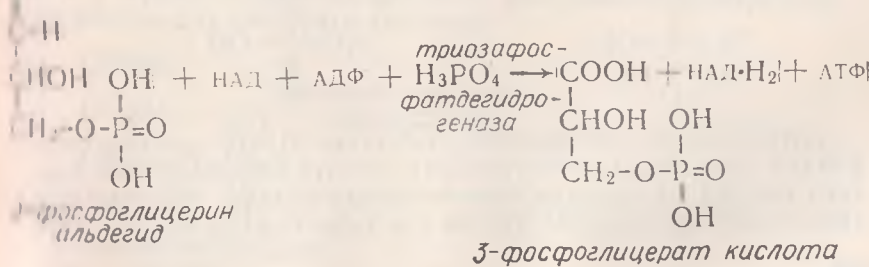


Б. Юқоридаги реакцияда ҳосил бўлган фосфодиоксиацетон ўйинраларда тўпламасдан, триозафосфат-изомераза ферменти иштироқида ҳар доим 3-фосфоглициерин альдегидга айланаб туриди:



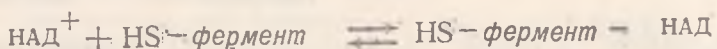
Бундан кейинги реакцияларда фақат 3-фосфоглициерин альдегид иштирок этганлиги учун унинг миқдори доим камайниб туриди, бу эса реакция кўпроқ ўнг томонга қараб кетишидан яхрик беради. Бинобарин, фруктоза-1,6-дифосфатнинг бир молецилидан икки молекула 3-фосфоглициерин альдегид ҳосил туриди, деб ҳисоблаш мумкин.

6. Навбатдаги реакцияда 3-фосфоглициерин альдегид оксидланаб, 3-фосфоглициерат кислотага айланади. Бу гликолизнинг 6-ий реацияларидан бири бўлиб, унинг умумий кўринниши йидағича:

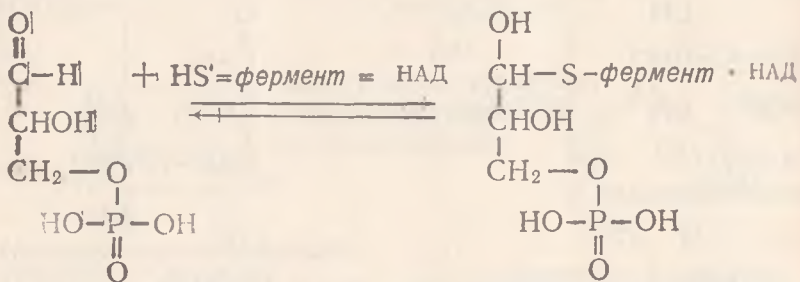


Юқоридаги реакция тенгламасидан маълум бўлишича, бу реакцияни катализловчи триозафосфатдегидрогеназа ферментнинг актив қисмини НАД ташкил қилади. Ўсимликларда бу ферментнинг актив қисми сифатида НАДФ ҳам иштирок этишини мумкин. Шу билан бирга реакцияда АДФ ва фосфат кислота ҳам қатнашиб, 3-фосфоглицерин альдегиднинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқсан энергиянинг АТФ га айланишини иштирок этади.

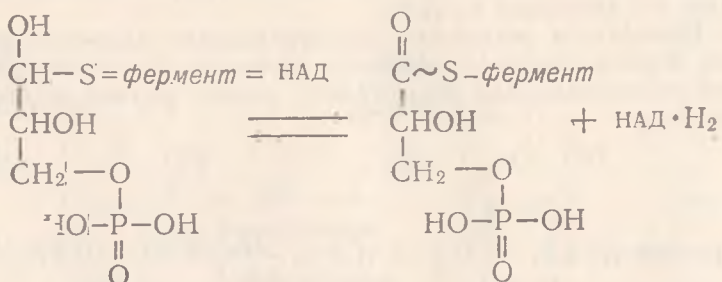
3-фосфоглицерин альдегиднинг оксидланиши бир неча бора қичдан иборат. Реакциянинг биринчи босқичида триозафосфатдегидрогеназа ферментининг бирорта триптофан қолдири билини НАД ўртасида комплекс ҳосил қилади:



Ҳосил бўлган НАД-фермент комплекси фосфоглицерин альдегид билан ўзаро реакцияга киришади. Бунда фосфоглицерин альдегид ферментининг HS-группаси билан бирикади:



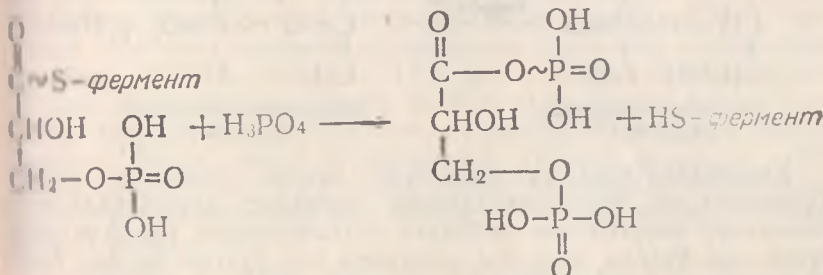
Кейинчалик бу комплекс дегидратацияланиши натижасида фосфоглицерин альдегиднинг иккита водород атоми ферментнинг актив қисми ҳисобланган НАД ёки НАДФ га кучади:



Дегидратация реакциясида НАД ёки НАДФ қайтарилади. Бундан ташқари, 3-фосфоглицерат кислота билан цистин қолдири орқали ациллашган фермент ҳосил булади. Бу комплекс таркибида энергияга бой бўлган C~S бор бор. Бу бор альдегид

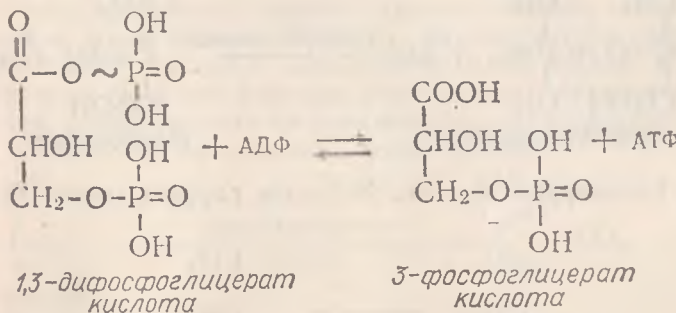
группа кислотали группагача оксидланиши натижасида ҳосил өттиди.

Реакциянинг навбатдаги босқичида ацил-фермент фосфор-атта учрайди. Бунда ацил-фермент билан фосфат кислота ташалмашинаиди, натижада макроэргик карбоксифосфатга оғар бўлган 1,3-дифосфоглициерат кислота ҳосил бўлади ва SH-фермент ажралиб чиқади:

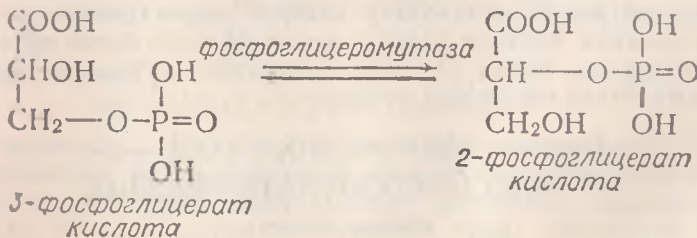


1,3-дифосфоглициерат кислота

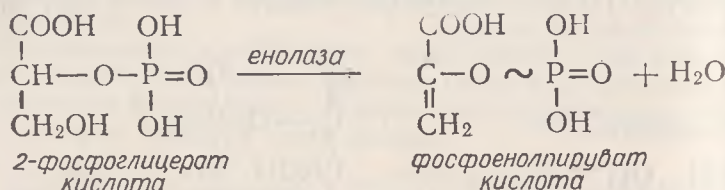
Реакциянинг кейинги босқичида 1,3-дифосфоглициерат кислота АДФ билан қайта фосфорланиш реакциясига киришиб, АТФ ва 3-фосфоглициерат кислота ҳосил қиласди. Бу реакция фосфоглициераткиназа ферменти иштирокида катализланади:



7. Гликолизнинг навбатдаги реакциясида 3-фосфоглициерат кислота фосфоглициеромутаза ферменти иштирокида изомерланади, 2-фосфоглициеромутаза ферменти иштирокида изомерланиб. 3-фосфоглициерат кислотага айланади:

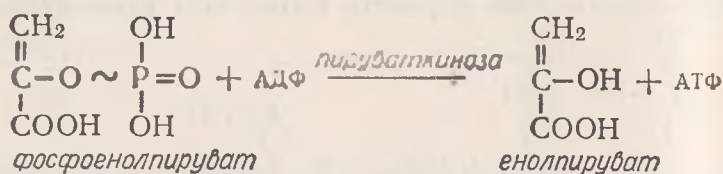


8. Навбатдаги реакцияда 2-фосфоглицерат кислота бир молекула сув ажратиши ҳисобига фосфорикуват кислотанинш енол шаклига айланади. Реакция енолаза ферменти иштироки да катализланади:

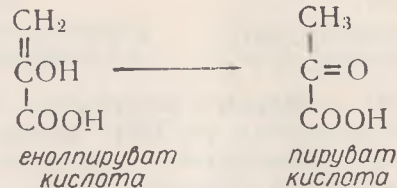


Юқоридаги реакция энергетик нүктай назардан маълум аҳамиятга эга. Чунки енолланиш реакцияси натижасида иккимолекуляр энергиянинг қайтадан тақсимланиши туфайли энергияси кам булган эфир боғ энергияга бой булган фосфат боғи айланади.

9. Фосфоенолпируват кислота пируваткиназа ферменти иштирокида ўзининг энергияга бой булган фосфат группасини АДФ га кўчирди ва АТФ ҳосил бўлади. Реакция натижасида енол шаклдаги пируват кислота ҳосил бўлади:

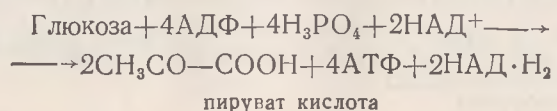


10. Енолпируват кислота ўз-узидан пируват кислотага айланади:



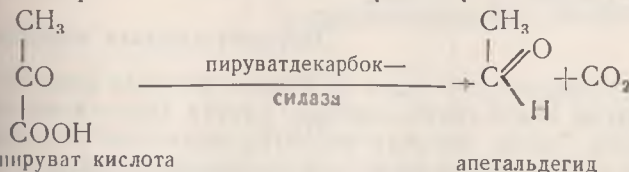
Шундай қилиб, углеводлар анаэроб парчаланишининг биринчи босқичи пируват кислота ҳосил бўлиши билан тугайди.

Юқоридаги барча (1–10) реакцияни қўйидаги умумий тенглама билан ифодалаш мумкин:

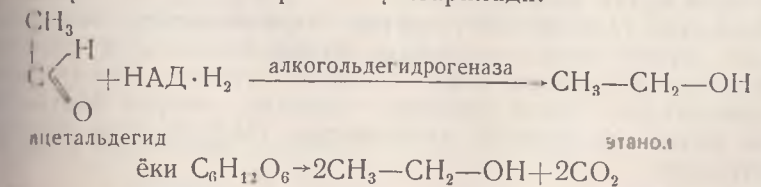


Демак, бир молекула гексоза анаэроб парчаланиши натижасида иккимолекула пируват кислота ҳосил бўлар экан. Шундай бирга энергияга бої булган бирималар, яъни 4 молекула АТФ ва иккимолекула қайтарилган НАД·Н₂ ёки НАДФ·Н₂ ёки маддалар алмашинуvida муҳим аҳамиятга эга бўлган бир қатор оралиқ бирималар ҳам ҳосил бўлади. Лекин гексоза анаэроб парчаланишида иккимолекула АТФ сарфланганилиги учун ҳақиқий энергетик ютуқ иккита АТФга тенг бўлади. Мабодо, анаэроб парчаланиш процесси крахмалдан гликоза, унда уч молекула АТФ ҳосил бўлади. Гликозининг қайтарилган схемаси ачитқи замбуруғлар ҳамда ҳайвонлар тўқимасида ўтказилган тажрибалар асосида ишлаб қўйланган. Бироқ, айтиб ўтганимиздек, кейинги йилларда тўпчилик маълумотлар бу схемани юксак ўсимликлар тўқимасида ўтказилган процессларда ҳам шубҳасиз қўллаш мумкинлигидан юлат беради.

Боннернинг кўрсатишича, гексозаларнинг анаэроб шаронтда пируват кислотагача парчаланишини, яъни гликозиз процессини уча тоза бўлмаган ўсимлик препаратларида осон кузатиш мумкин. Бу процессда ҳосил бўладиган пируват кислотанинг қўйири турлича бўлиб, унинг характеристи ва йўналиши, аввало, тўхижира ва тўқималар шароитига боғлиқ. Агар ўсимликлар тўқимаси ва ҳужайраларида кислород етарли бўлмаса, анаэроб олиш процессида пируват кислота аввалги реакциялар тозакасида ҳосил бўлган НАД·Н₂ ёрдамида этил спиртгача ўтказилади ва карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Бу процесс купинча ачиши деб аталади. Реакция иккимолекула АТФ ёки маддалар бўлиб, аввал пируват кислота пируватдекарбоксилаза ферменти иштирокида ацетальдегид ҳосил қиласди:



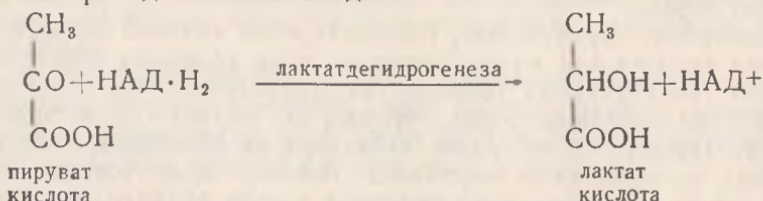
Ҳосил бўлган ацетальдегид алкогольдегидрогеназа ферменти иштирокида этил спиртгача қайтарилади:



Симликларда ацетальдегид ва этил спирт ҳосил бўлиши томонлама ўрганилган. Улар айниқса олма, шафтоли, апельсини, курмо ва бошқа дарахтларнинг етилаётган мевасинда купинади. Ю. В. Ракитин маълумотига кўра, етилаётган мева-

ларнинг 100 грамми таркибида 0,3 дан 1,9 мг гача ацетальдегид түпланар экан. Спиртли бижғиши процесси тенгламасига кўра, 1 моль CO_2 ажралиб чиқиши 1 моль этил спирт ҳосил бўлишини талаб қиласди. Микроорганизмларда борадиган спиртли бижғиши процессида бу нисбат сақланади. Бироқ юксак ўсимликлардан ажралиб чиқаётган карбонат ангидрид миқдори этил спиртга нисбатан кўп бўлади. Бу ўсимликларнинг тўқималарида глюкозанинг бир қисми лактат кислота ёки бошқа бирикмалар ҳосил қилиб парчаланишидан дарак беради.

Бир қатор микроорганизмларда ва умуртқали ҳайвонларнинг мускул тўқимасида борадиган гликолиз процессида пируват кислотадан, асосан, лактат кислота ҳосил бўлади. Пируват кислотанинг лактат кислотагача қайтарилиши НАД·Н₂ иштирокида амалга ошади, бу процесс лактатдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади:

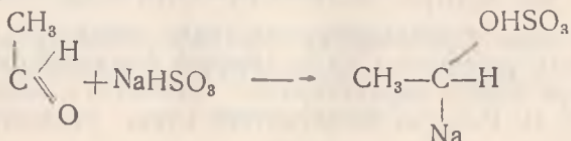


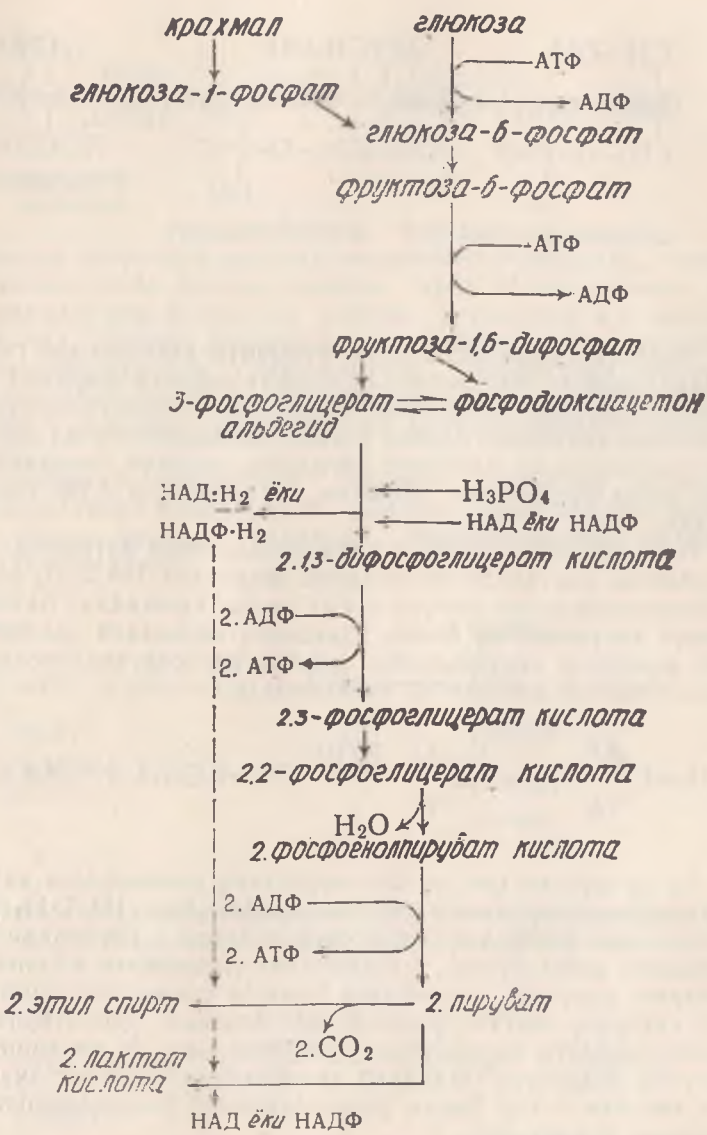
Бу реакция юксак ўсимликларда ҳам боради. Чунки бир қатор ўсимликларда, масалан, картошка, сабзида ва дуккакли бошқа ўсимликларда анаэроб шароитда лактат кислота ҳосил бўлиши аниқланган. Баъзи ўсимликлар таркибида реакцияни катализловчи лактатдегидрогеназа ферменти ҳам борлиги аниқланган (38- расм).

Пируват кислота алмашинуви

Гликолиз процессида ҳосил бўладиган пируват кислота анаэроб шароитда парчаланиб, асосан лактат кислота ва этанол ҳосил қиласди. Бироқ пируват кислота моддалар алмашинуви процессида бошқа бирикмалар ҳам ҳосил қиласди ва углеводлар, ёнлар ва оқсилларнинг ўзаро алмашинувини бир-бирига боғлашда муҳим аҳамиятга эга.

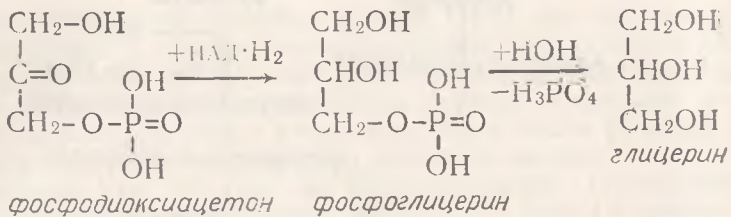
Юқорида танишилган спиртли бижғиши процессида ҳосил бўлган ацетальдегид этанол эмас, балки шароитга қараб, бошқа йўл билан глицерин ҳосил қилиши мумкин. Бунинг учун ацетальдегидни бирор реактив, масалан, натрий бисульфит билан реакцияга киритиб, қайтарилиган НАД·Н₂ нинг таъсирий ўқотилади:





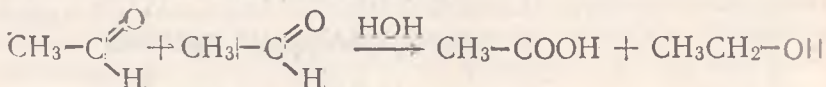
38-расм. Гликолизининг схемаси.

Бундай шароитда ацетальдегид этанолгача қайтарилимайди, аксинча, унинг ўрнига фосфодиоксицетон ҳосил булиб, у ўз навбатида фосфоглицинатнагача қайтарилади:



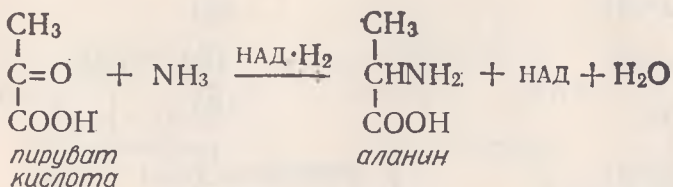
Фосфоглициерин фосфатаза ферменти иштирокида глицерин га айланади ва бир молекула фосфат кислота ажралиб чиқали. Демак, бижгиш процессининг бошқача йўлида глюкозадан бир томондан ацетальдегиднинг натрий бисульфит билан ҳосил қўлган комплекси ва карбонат ангидрид, иккинчи томондан глицерин ҳосил бўлар экан. Одатда, бу процессда АТФ ҳосил бўлмайди.

Пируват кислотанинг декарбоксилланиши натижасида ҳосил бўладиган ацетальдегид ишқорий шароитда НАД·Н₂ ёрдамида қайтарилибди ва дарҳол спирт ҳосил қўлмайди. Аксинча, у бошқа ацетальдегид билан реакцияга киришади ва натижада бир молекула ацетальдегид ацетат кислотагача оксидланади иккинчиси эса этанолгача қайтарилади:



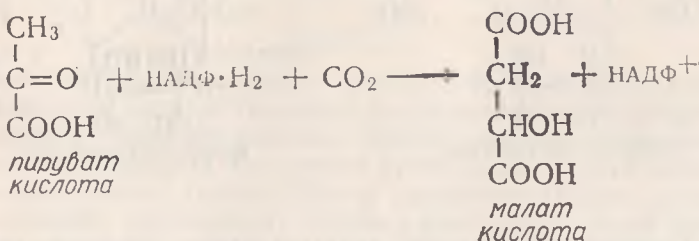
Бу процессда ҳам худди юқоридаги реакциядаги каби, ацетальдегид водороднинг акцептори бўлмайди. НАД·Н₂ ўзининг водородини фосфодиоксиацетонга узатади. Натижада фосфоглициерин ҳосил бўлиб, у кейинчалик глицеринга айланади. Ўнкобарин, ишқорий шароитдаги бижгиш процессидаги спирт билан бир қаторда, ацетат кислота ва глицерин ҳосил бўлар экан. Ацетат кислота ва глицерин ўз навбатида ёғ ва липид ҳосил қўлувчи бирламчи моддалар ҳисобланади. Шунинг учун пируват кислота ёғлар билан углеводларнинг ўзаро алмашинувини боғловчи бирикмадир.

Пируват кислота углеводлар ва оқсилларнинг ўзаро алмашинувида ҳам актив иштирок этади. Чунки пируват кислота бир томондан, аминокислоталарнинг дезаминланиши натижасида ҳосил бўлиб, кейинчалик углеводлар ҳосил бўлишида иштирок этади. Иккинчи томондан, углеводларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган пируват бевосита аминларниш репликацияси туфайли аминокислоталар ҳосил қилишда иштирок этади:

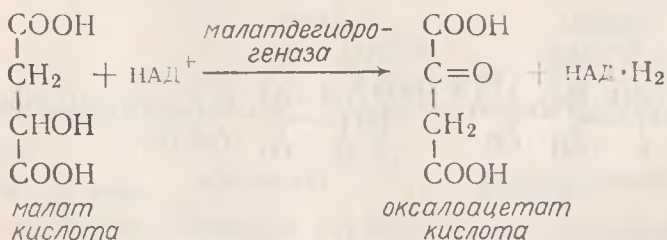


Маълум шароитда пируват кислотадан углеводлар, глюкоза и крахмал ҳосил булиши мумкин, яъни углеводларнинг анаэроб парчаланиш реакцияси қайтар хусусиятга эга эканлиги қулатилади. Пируват кислотадан глюкоза ҳосил булиши глюконегенез деб аталади. Глюконегенез реакциялари глюколизнинг тескариси бўлиб, фақат уларнинг учта реакцияси қайтар хусусиятга эга эмас. Шунинг учун бу реакциялар қўйидагича боради.

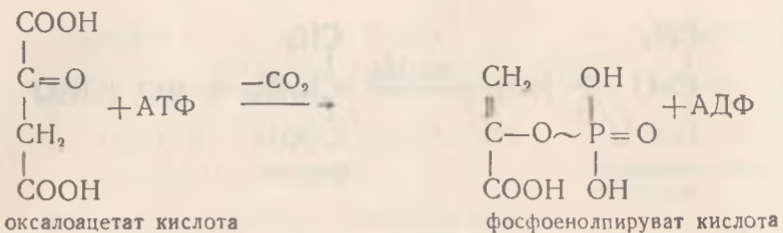
I. Фосфоенолпируватнинг пируват кислотага айланishi қўйитмас реакция ҳисобланади. Шунинг учун пируват кислота иштади махсус фермент ёрдамида карбоксилланади ва малат кислотага айланади.



Кейинги реакцияда малат кислота малатдегидрогеназа ферменти иштироқида оксалоацетат кислотага айланади:

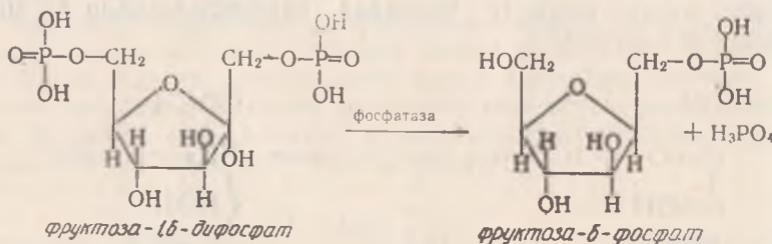


Оксалоацетат кислотанинг декарбоксиланиши натижасида фосфоенолпируват ҳосил булади. Бу реакцияда АТФ кислота иштироқ этади ва унинг ҳисобига енолпируват фосфорланади:

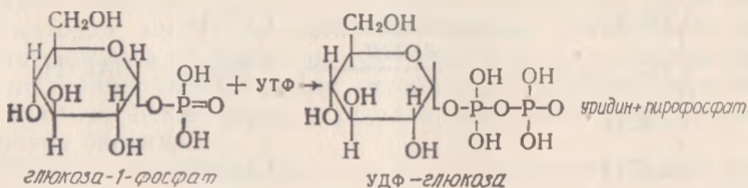


Кейинги реакцияларда фосфоенолпируват кислотадан фруктоза-1,6-фосфат ҳосил бўлади.

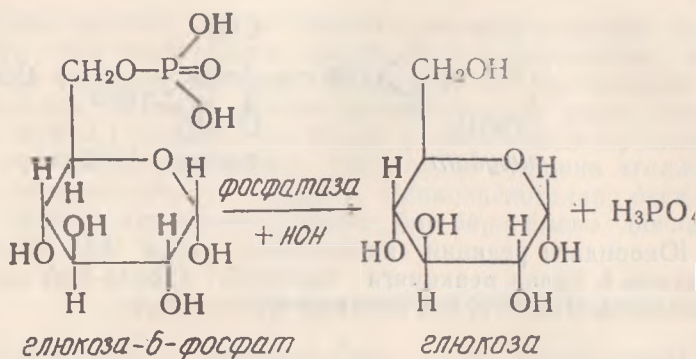
2. Фруктоза-1,6-дифосфат гидролитик йүл билан парчаланиб, фруктоза-6-фосфат ва фосфат кислота ҳосил қиласы. Қейнинги реакцияларда эса фруктоза-6-фосфатдан глюкоза-6-фосфат ҳосил бўлади:



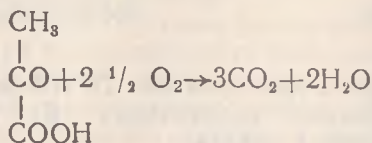
3. Глюкоза-1-фосфатдан крахмал ҳосил бўлиши оралиқ маҳсулот сифатида УДФ-глюкоза ҳосил бўлишини талаб қилиди;



Ҳосил булган УДФ-глюкоза крахмал синтезланишида иштирок этади. Глюкоза-6-фосфатдан глюкоза ҳосил бўлишида фосфатаза ферменти иштирок этади ва натижада глюкоза ҳамда фосфат кислота ҳосил бўлади:

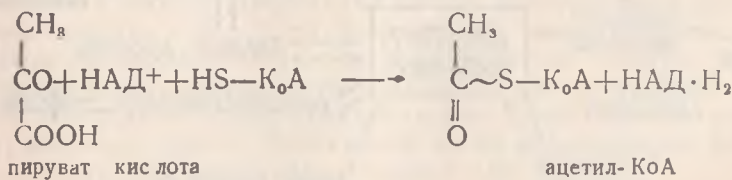


Пируват кислота аэроб шароитда түлиқ равища карбонат ангидрид ва сувгача парчаланади. Бу процессни қуйидаги умумий тенглама билан ифодалаш мумкин:

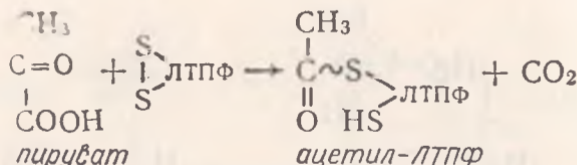


'пируват кислота

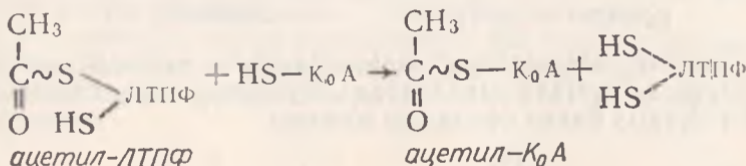
Бироқ пируват кислотанинг аэроб оксидланишини курсатувчи юқоридаги умумий тенглама бу процесснинг характеристи ва йұналишини тулиқ ифодалайды. Пируват кислота түлиқ равишда карбонат ангирид ва сувгача парчаланиши учун аввал у оксидланиш билан боғлиқ бұлган декарбоксиланиш реакциясига киришиб, активлашган бирикма-ацетил-КоА ҳосил қиласады. Мазкур реакцияда иштирок этувчи фермент мураккаб тузилған ғұліб, унинг актив қисміні НАД, триаминпирофосфат, липоат кислотанинг амиди ва коэнзим-А ташкил қиласады. Шунинг учун бу фермент бир вақтнинг үзіде дегидрогенланиш реакциясини ұам амалга оширса керак. Реакция қўйидаги умумий күрнисиға әга:



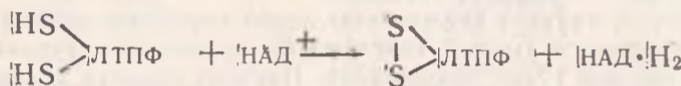
Бу реакциянинг механизми мураккаб бўлиб, бир неча босқичдан иборат. Аввал пируват кислота липотиаминпирофосфат (ЛПТФ) билан бирга реакцияга киришади. Одатда, ЛТПФ оксидланган ва қайтарилик шаклларда учрайди. Реакция натижасида карбонат ангидрид ажралиб чиқади ва макроэргик ботга эга бўлган ацетил ЛТПФ хосил булади:



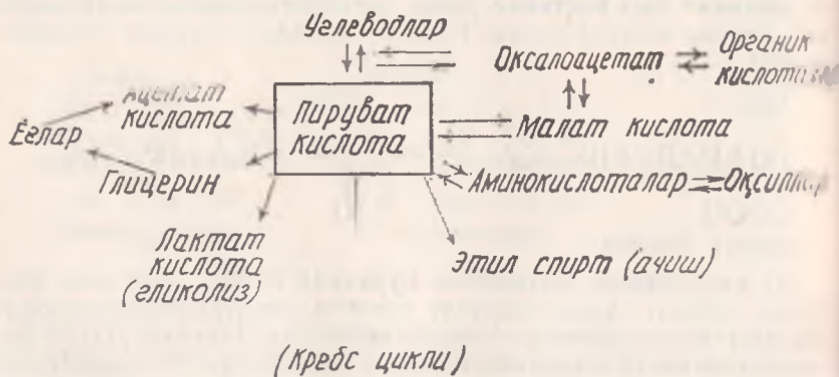
Юқоридаги реакция натижасыда ҳосил булған бирікмә көнзим-А билан реакцияга киришиб, ацетил-КоА ни ташкил қилади ва ЛТПФ түлиқ равишда қайтарилади:



Реакция охирда қантарилған ЛТПФ липоатдегидрогеназа ферменти иштирокида оксидланади. Бу ферменттің активаторы қисмини НАД ташкил қилади:



Шу сабабли юқорида келтирілған реакцияның умуми тенгламасыда водород акцептори сифатыда НАД иштирокидан. Кейинги реакцияларда (Кребс циклида) активлашып ацетил-КоА түлиқ равишда карбонат ангидрид билан сувенир парчаланади (39- расм).



39- расм. Пируват кислота алмашинуви.

Шундай қилиб, пируват кислота анаэроб шароитда лактат кислота, этил спирт ҳосил қилиш билан парчаланса, аэроб шароитда карбонат ангирид билан сувгача парчаланади. Ундан ташқари, пируват кислота углеводларнинг ўзаро алмашинушида мұхим аҳамиятга эга бўлиб, умумий моддалар алмашинуши процессида ҳам асосий ўринлардан бирини эгаллади. Чунки пируват кислота орқали аминокислоталар, оқсиллар, фенол, органик кислоталар ўзаро бир-бири билан боғланган бўлади.

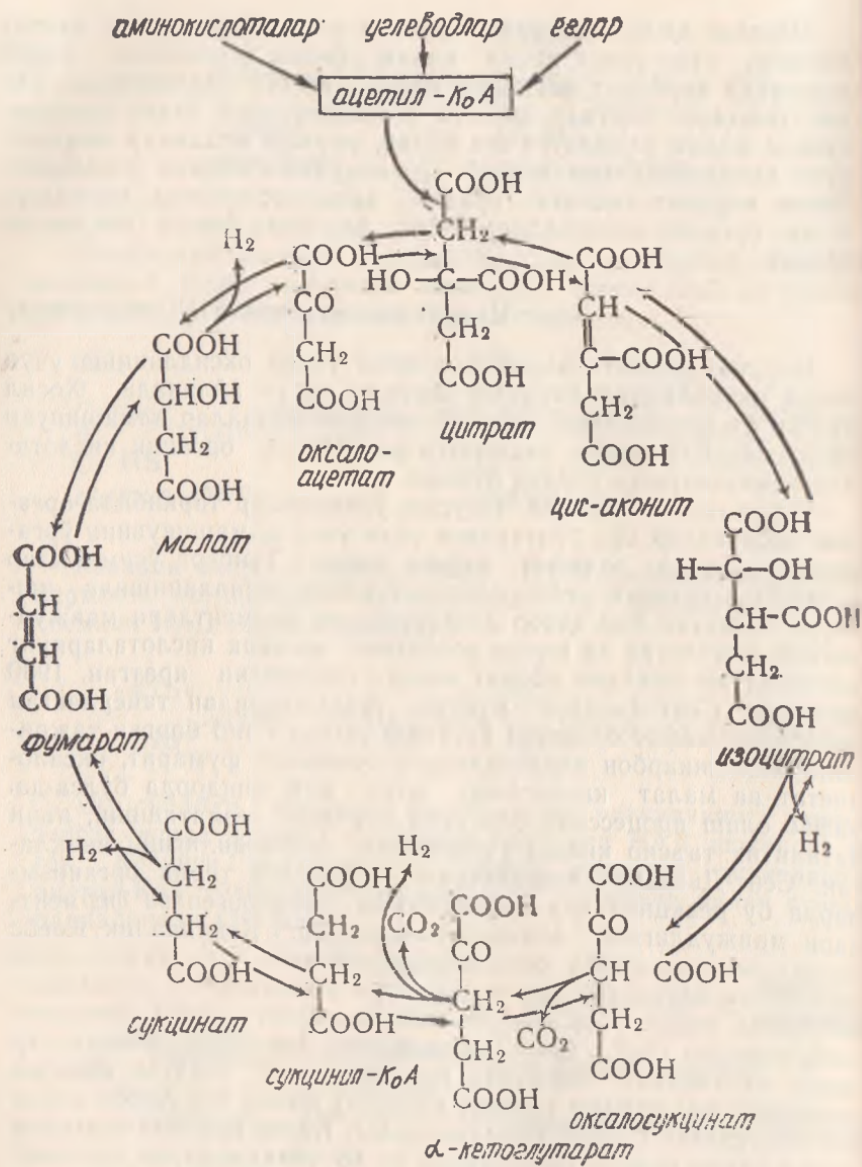
Цитрат кислота цикли (Кребс цикли)

Пируват кислота аэроб шароитда тұлиқ оксидланиши учун активлашган бирикма ацетил-КоА га айланади. Ҳосил бўлган бу бирикманинг кейинги тақдиди моддалар алмашинуви процессларида мұхим аҳамиятга эга бўлган органик кислоталар алмашинувига боғлиқ бўлади.

Тирик организмларда, хусусан, үсимликлар таркибидаги кислоталар кўп бўлганлиги учун улар алмашинувини ўрганишга алоҳида аҳамият бериш керак. Тунберг үсимликлар таркибидаги органик кислоталарнинг аэроб оксидланишида иштирок этадиган бир қатор дегидрогеназа ферментлари мавжуднини аниқлаган ва шунга асосланаб, органик кислоталарнинг алмашинуви циклдан иборат деган гипотезани яратган. 1930 йилларда Сент-Дьердь мускул тўқималаридан тайёрланган қимманинг нафас олишини ўрганиш устида олиб борган тажрибада дикарбон кислоталардан сукцинат, фумарат, оксалоацетат ва малат кислоталар жуда кам миқдорда бўлса-да, нафас олиш процессини бир неча баравар тезлатишни, яъни каталитик таъсир қилиш хусусиятига эга эканлигини аниқлаган. Сент-Дьердь кашфиётининг мұхимлиги тирик организмларда бу реакцияларни катализловчи дегидрогеназа ферментлари мавжудлигини аниқлаганлигидадир. Кейинчалик Кребс цитрат кислота билан кетоглутарат кислота ҳам нафас олиш процессига каталитик таъсир этишини аниқлаган. У оксалоацетат билан пируват кислотадан цитрат кислота ҳосил бўлишини аниқлагандан сунг, Сент-Дьердьининг дикарбон кислоталар таркиби тўлдирилиб, бирмунча ўзгартирилган ҳолатда дикарбон кислоталар (цитрат кислота) цикли ёки Кребс цикли юнани аталадиган бўлди. Үсимликлардан Кребс циклида иштирок ишчи барча оралиқ бирикмалар ва бу реакцияларни катализловчи фермент системалар топилган (40- расм).

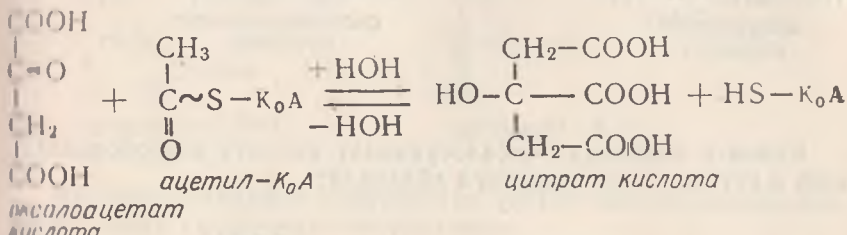
Кребс циклининг айрим реакциялари

Кребс циклининг биринчи босқичида ацетил-КоА оксалоацетат кислота билан ўзаро реакцияга киришиб, цитрат кислота ҳосил қиласади. Бу реакцияни катализловчи фермент кристалл



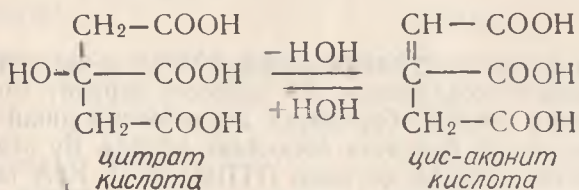
40-расм. Цитрат кислота цикли.

Молда ажратиб олинган булиб, конденсатловчи ёки цитратсинтетаза ферменти деб аталади. Реакция энергияни ютиш билан боради ва ацетил-КоА таркибидаги макроэргик боғда түпланган энергия ҳисобига амалга ошади:

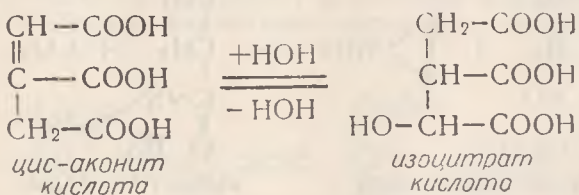


Бу реакция қайтар характерга эга булиб, унинг мувозанати шунга, яъни цитрат кислота ҳосил қилиш томонга силжиган бўлади. Цитрат кислота ҳалқанинг муҳим маҳсулотларидан бирни ҳисобланади. Шунинг учун бу процесс цитрат цикли деб ним аталади.

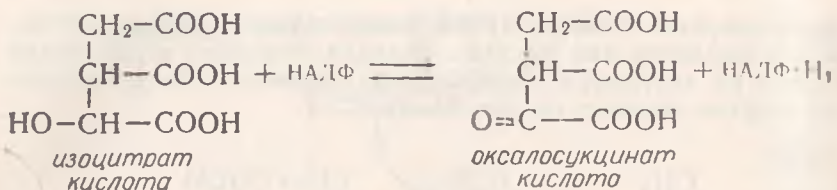
Навбатдаги реакцияда ҳосил бўлган цитрат кислота дегидратацияланади ва цис-аконит кислота ҳосил қиласди. Бу реакция аконитаза ферменти иштирокида катализланади:



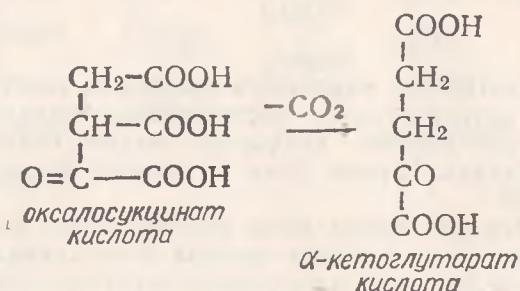
Кейинги реакцияда цис-аконит кислота яна бир молекула сувоприктириб, изолимон кислотага айланади. Бу реакция ҳам аконитаза ферменти иштирокида тезлашади:



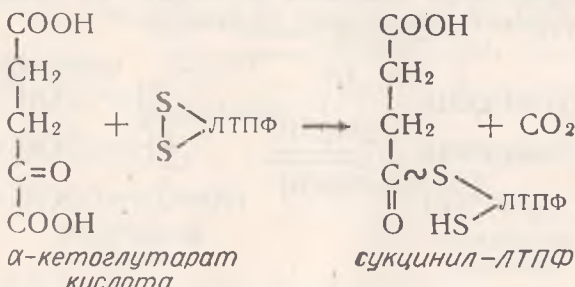
Навбатдаги реакцияда изоцитрат кислота дегидратацияга учраб, оксалосукцинат кислотага айланади. Бу реакция изоцитрат-дегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Ферментнинг актив қисмини НАДФ ташкил қиласди:



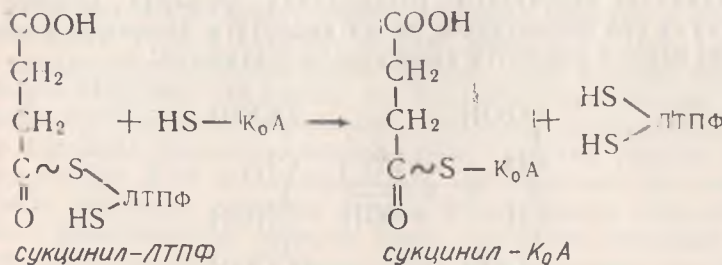
Кейинги реакцияда оксалосукцинат кислота декарбоксилланыб, α -кетоглутарат кислотага айланади:



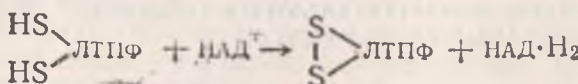
Юқоридаги реакция туфайли ҳосил булган α -кетоглутарат кислота яна декарбоксилланади. Бу процессе пируват кислотанинг оксидланиши билан борадиган декарбоксилланиш реакциясиغا ўхшаш булиб, бир неча босқичдан иборат. Бу реакцияда ҳам ферментнинг актив қисмини ЛТПФ, НАД, КоA ташкил қиласи. Реакциянинг биринчи босқичида сукцинил-ЛТПФ ҳосил булади:



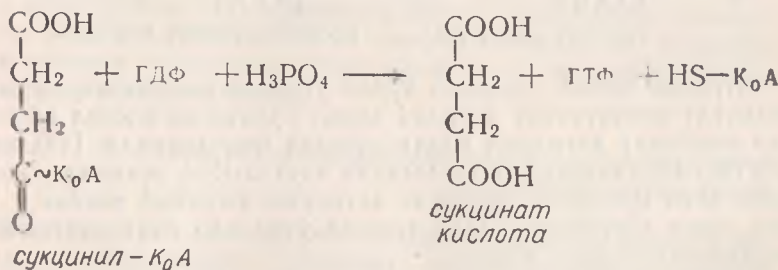
Навбатдаги реакцияда юқоридаги комплекс кофермент-Л бирикма билан реакцияга киришади, бунда ЛТПФ қайтарилади ва сукцинил-КоA ҳосил булади:



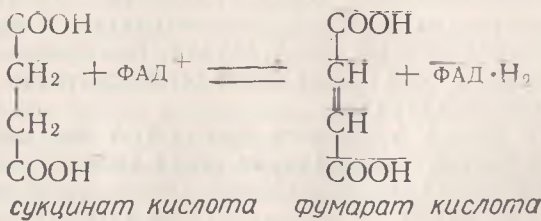
Кейинги реакцияда қайтарилиган ЛТПФ липоатдегидрогена-
ти ферменти иштирокида оксидланади:



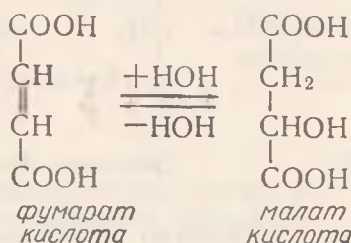
Энергияга бой бүлган сукцинил-КоА бир молекула фосфат кислота ва ГДФ билан реакцияга киришади. Реакция натижасында ГТФ ва сукцинат кислота ҳосил бўлади. Шу билан бирга кофермент-А қайтарилади:



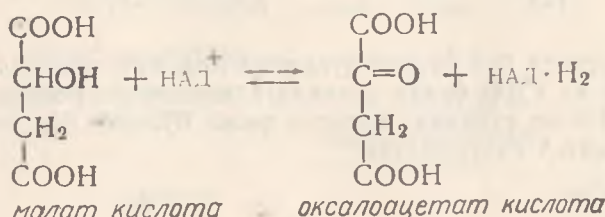
Сукцинат кислота оксидланаб, фумарат кислотага айланади. Ўзбекия тирик организмларда, жумладан, ўсимликларда жуда кўп тарқалган сукцинатдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Ферментнинг актив қисмини ФАД ташкил қилиади.



Циклнинг навбатдаги реакциясида фумарат кислота бир молекула сув бириктириб, малат кислотага айланади. Бу реакция фумараза ферменти иштирокида тезлашади:



Ҳосил бўлган малат кислота малатдегидрогеназа ферменти иштирокида оксалоацетат кислотага айланади. Ферментнинг актив қисмини НАД ташкил қилади:



Шундай қилиб, юқорида куриб утилган реакцияларда оксалоацетат кислотанинг янгидан ҳосил бўлишида ацетил қолдиқлар карбонат ангидрид билан сувгача парчаланади. Циклнинг ҳар бир айланишида бир молекула ацетил-КоА реакцияга киришиб, икки молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Демак, цикл тұхтосыз ишлаб туриши учун ҳар вақт ацетил-КоА оксидланиб туриши керак.

Кребс цикли фақат углеводларни эмас, балки бошқа бирикмаларни ҳам оксидлашда актив иштирок этади. Липидларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган ёғ кислоталар оксидланиш реакцияси туфайли ацетил-КоА га айланади. Демак, ёғларнинг парчаланиши натижасида ажралиб чиқадиган энергия ҳам Кребс цикли орқали метаболик энергияга айланади. Оқсиллар парчаланишида ҳосил бўладиган аминокислоталарнинг алмашинуви натижасида, асосан глутамат, аспартат һәм аланин аминокислоталар ҳосил бўлади. Буларнинг дезаминлиниши натижасида ҳосил бўладиган кетокислоталар ҳам Кребс циклида тұлиқ оксидланади.

Циклнинг асосий функцияси ацетил-КоА ёки циклда иштирок этадиган бошқа бирикмаларни ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлган барча моддаларни карбонат ангидрид билан сувгача парчалаш эмас, балки шу моддаларда мужассамлашган химии-

бил энергияни АТФ молекуласи шаклида түпланган метаболик энергияга айлантиришдан иборат. Кребс циклида бевосита энергияга бой бўлган бирикма — АТФ ҳосил бўлмайди. Циклини оксидланиш реакцияларида, асосан, қайтарилилган коферментлар — НАД·Н₂, НАДФ·Н₂ ва ФАД·Н₂ ҳосил бўлади. Қебончалик бу бирикмалар электрон ўтказувчи система орқали ёнин кислород ёрдамида оксидланиши туфайли уларда түпланни энергия АТФ шаклидаги метаболик энергияга айланади.

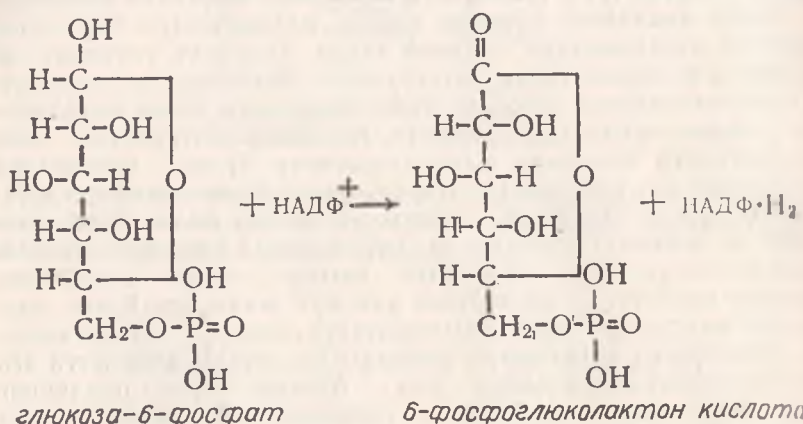
Кребс циклининг кўпгина оралиқ маҳсулотлари бир қатор биотехник реакцияларда иштирок этади. Аспартат, глутамат ва фенин аминокислоталар кетоглутарат, оксалоацетат ва пируват кислоталарнинг бевосита аминланиши ёки қайта аминланиш реакцияларида ҳосил бўлади. Юқорида келтирилган аминокислоталар бирламчи аминокислоталар бўлиб, кейиничалик бир оқсилилар синтезида иштирок этувчи барча аминокислоталарнинг ҳосил бўлишида иштирок этади. Шу билан бирга глутамат ва аспартат кислоталар пурин ҳамда примидин асосланиши ҳосил қилишда ҳам актив иштирок этади. Бинобарин, ўнда ишни кислоталар биосинтези ҳам кўп жиҳатдан Кребс циклини маҳсулотларнинг алмашинувига боғлиқ. Ундан ташқари, ҳужайра ва тўқималар фаолиятида муҳим аҳамиятга эга бўлип порфирин ҳалқалар ҳосил бўлиши Кребс циклининг маҳсулоти ҳисобланган сукцинил-КоА орқали амалга олади. Ҳужайра ва тўқималарда ёғлар синтезланиши ҳам Кребс цикли билан узвий равишда боғлиқ. Бинобарин, углеводлар, органик кислоталар, ёғлар, аминокислоталар ва оқсилилар ишни нуклеин кислоталар ўртасидаги ўзаро муносабат Кребс орқали амалга ошади.

Глюкоза-6-фосфатнинг апотомик парчаланиши (пентозафосфат) цикли

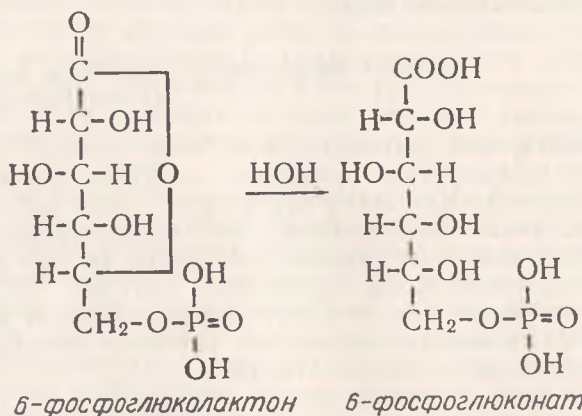
Углеводларнинг гликолитик йўл билан пируват кислота ҳо-
ро қилиб оксидланиши, уларнинг парчаланишидаги асосий
ҳисобланади. Шу билан бирга барча тирик организмларда,
жадан, юксак ўсимликларда ҳам гексозаларнинг яна бир
йўл билан оксидланиши аниқланган. Бу йўл 30—40-йил-
ла совет олими В. А. Энгельгардт ва чет эл олимлари
Барбург, Ф. Липман, Ф. Диккенслар томонидан кашф этил-
бўлиб, кўпинча углеводларнинг бевосита оксидланиши ёки
пентозофосфат йўл деб ҳам аталади.

Пентозафосфат циклида ҳам, ҳудди гликолизга ухшаб, ок-
сидланувчи бирламчи маҳсулот глюкоза-6-фосфат ҳисобланади.
Онеки бу циклда у фруктоза-6-фосфатга айланмайди ва АТФ
нишида иккичи марта фосфорланмайди. Шу сабабли глюко-
зофосфат бевосита оксидланиш йўли билан парчаланади.
Пентозафосфат цикли ҳам анча мураккаб процесс бўлиб, изчил-
били билан борадиган бир қатор реакциялардан иборат.

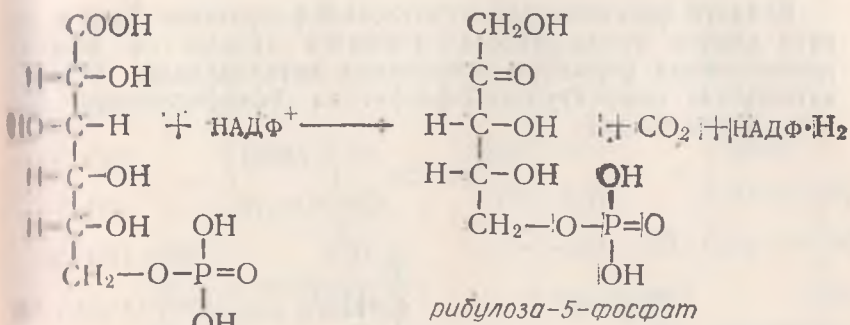
Циклнинг биринчи босқичида глюкоза-6-фосфат оксидланып, 6-фосфатглюколактон кислота ҳосил қиласди. Бу реакцияни катализловчи глюкоза-6-фосфатдегидрогеназа ферменти үснмликлар тұқымасыда жуда көнді тарқалған болып, моддалар атмашинуви процессида катта ақамиятта эга. Ферментнинг активтік қисмини НАДФ ташкил қиласди:



6-фосфоглюколактон кислота глюколактоназа ферменти иштирокида гидролизланып, 6-фосфоглюконат кислотага айланади:

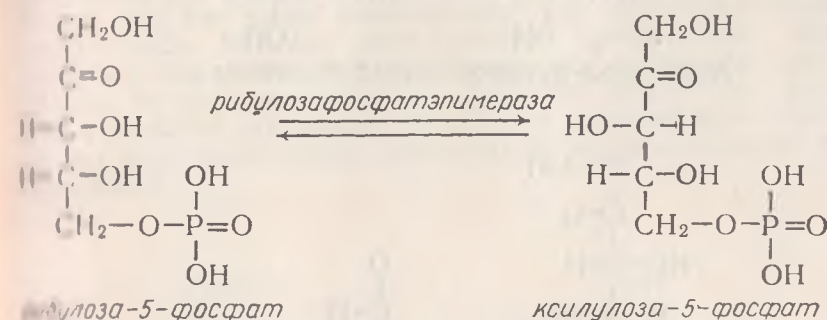


Кейинги реакцияда оксидланыш йүли билан борадиган деңгэр боксиланиш туфайли фосфоглюконат кислотадан пентозафосфат ҳосил болади. Реакция натижасыда бир молекула карбонил ангидрид ажралиб чиқади ва бир молекула НАДФ қайтарылади. Бу реакция фосфоглюконатдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади:



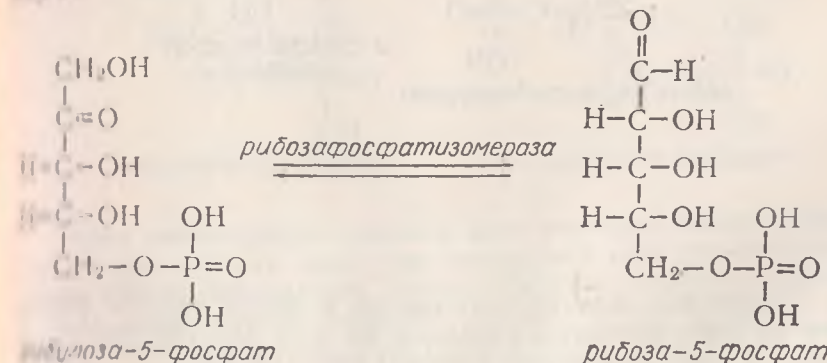
Фосфоглюконат кислота

Нишбатдаги реакцияда рибулоза-5-фосфат изомерланиб, қисман рибоза-5-фосфатга ва қисман ксилиулоза-5-фосфатга айланади. Бу реакцияларнинг ҳар бири айрим-айрим фермент иштирикниди катализланади:

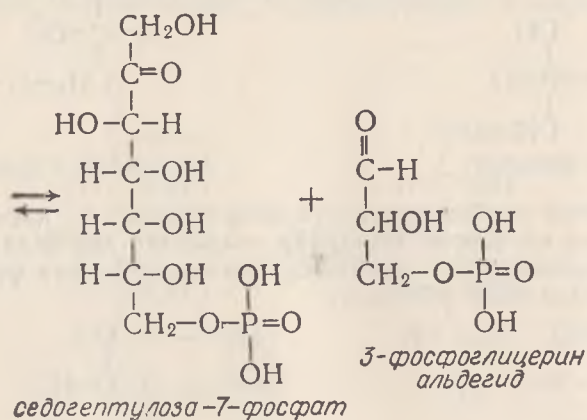
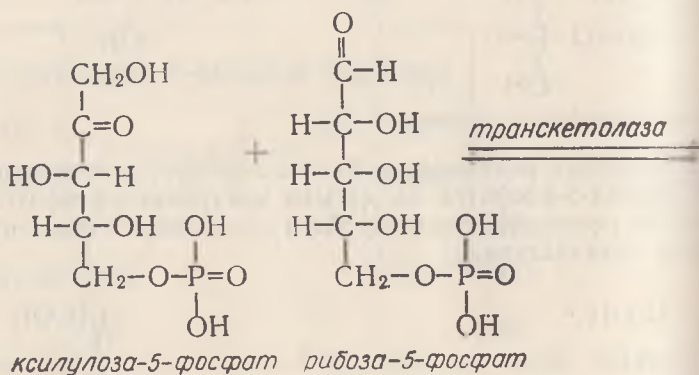


Фиқат битта карбон атомидаги конфигурацияга қараб биринчи фарқ киладиган шакарлар эпимерлар деб аталади.

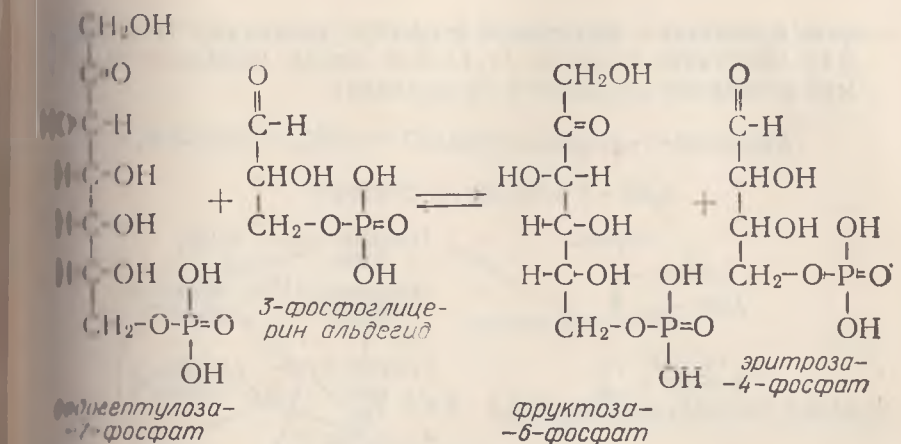
Изомерларнинг ўзаро алмашинувини катализловчи ферменттерди эпимеразалар дейилади:



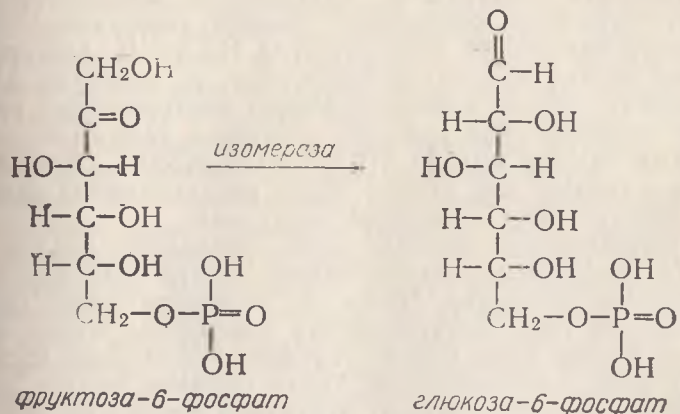
Кейинги реакцияларда ксилюлоза-5-фосфатнинг охирги 5-кита карбон атоми рибоза-5-фосфатга кучади. Бу реакция транскетолаза ферменти иштирокида катализланади. Реакциян натижасида седогептулоза-7-фосфат ва 3-фосфоглициерин альдегид ҳосил бўлади:



Юқоридаги реакция натижасида ҳосил бўладиган бир маалар ўзаро реакцияга киришади ва янги маҳсулотлар; фруктоза-6-фосфат ва эритроза-4-фосфат ҳосил бўлади:

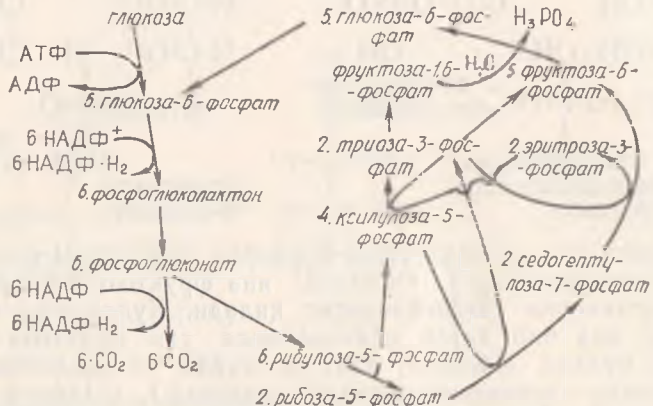
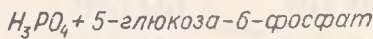


Ҳосил бўлган ксилюлоза-5-фосфат эритроза-4-фосфат бини ўзаро реакцияга киришиб, яна фруктоза-6-фосфат ва 3-фосфоглициерин альдегид ҳосил қиласди. Худди шунга ўхшашибни яна бир қатор реакцияларда ҳам фруктоза-6-фосфат ҳосил бўлади. Масалан, икки молекула триозафосфат ўзаро реакцияга киришиши туфайли фруктоза-1, 6-дифосфат ҳосил бўлади. Бу бирикма фосфатаза ферменти иштирокида фруктоза-6-фосфатга айланади. Юқоридаги реакцияларда ҳосил бўлгани фруктоза-6-фосфат изомерланиб, глюкоза-6-фосфат ҳосил қиласди:



Агар пентозафосфат циклига олти молекула глюкоза-6-фосфат кирса, шундан фақат бир молекуласи карбонат ангидридигина тўлиқ парчаланади. Қолган тўрттаси шаклан ўзгараган яъни фруктоза-6-фосфат сифатида циклдан чиқади. Ундан ташқари икки молекула триозафосфат ҳосил бўлиб, улар

ҳам кейинчалик фруктоза-6-фосфатга айланади. Пентозифо-
фат циклининг схемаси 41-расмда яққол ифодаланган. Ун-
мий реакцияси қуидагича ифодаланади:



41- расм. Пентозафосфат циклининг схемаси.

Бинобарин, олти молекула глюкоза-6-фосфатдан бир молекуласи 6 СО₂ гача тұлиқ оксидланар экан, бунда 12 НАДФ⁺ қайтарилади. Кейинчалик, қайтариленген кофакторлар нағыз олиш процессида оксидланып, уздығы энергияны АТФ ходың қилишінде сарфлайды. Бир молекула НАДФ·Н₂ электрон да зувчи система орқали оксидланғанда, уч молекула АТФ синтезланади. Демек, глюкоза-6-фосфат пентозафосфат цикли орқали оксидланғанда ажралиб чиқадынан энергия 36 молек. АТФ ни ташкил қылады (12 НАДФ·Н₂ × 336). Шундай қарбонат углеводларнинг ҳар иккала йүлдә оксидланишида хам тазманан бир хил энергия ажралиб чиқар экан.

Пентозафосфат циклида ҳосил бўладиган оралиқ молотлар моддалар алмашинувининг бошқа томонлари билчамбарчас боғлиқдир. Чунки бу процессда ҳосил бўлади пентозалар тирик организмларда фавқулодда муҳим аҳамига эга бўлган бирикмалар — нуклеин кислоталар ҳосил бўшида актив иштирок этади. Ундан ташқари, циклда ҳосил бўладиган рибулоза-5-фосфат қоронгида борадиган фотосинтез реакцияларида ҳам иштирок этади. Бу бирикмалар карбон ангириддинг акцептори ҳисобланади.

Пентозафосфат цикли үсімликларда күп тарқалған. 1 процессларни катализовчи барча ферментлар үсімликларда топылған. Шу билан биргә циклнинг барча оралик махсуслары хам ажратыб олинган.

Х б о б. БИОЛОГИК ОКСИДЛАНИШ

Юксак ўсимликларда содир буладиган барча синтез реакцияларини энергия билан таъминлайдиган муҳим манбалардан бири уларнинг аэроб, яъни кислородли нафас олишидир. Бу процессда кислород ёрдамида мураккаб органик бирикмалар оксидланиши туфайли кўп миқдорда энергия ажралиб чиқади. Маълумки, ўсимликларнинг маҳсус нафас олиш органик булмайди, улар тўқима ёки ҳужайралари орқали нафас беради. Ҳужайра ва тўқималарда мураккаб органик бирикмалар маҳсус фермент-системалар иштирокида кислород ёрланадиганда оксидланиб, сув билан карбонат ангиридгача парчаланиши биологик оксидланиши деб аталади.

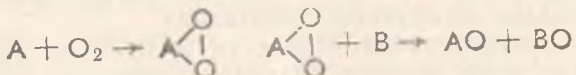
Тирик организмларда борадиган оксидланиш реакцияларини дастлаб XVIII асрнинг охирларида француз олими Лавуазье ўрганган. У оддий ва миқдорий жиҳатдан асосли бўлган бир қатор тажрибаларида нафас олиш ва ёниш процессларини ўхшашлигини исботлаб берган. Нафас олишда ҳам, худо ни ёниш процессидагидек, ҳаводан кислород ютилади ва бир қитнинг ўзида карбонат ангирид ажралиб чиқади.

Лавуазье ўз тажрибаларига асосланиб, нафас олиш жуда кам секинлик билан борадиган ёнишdir, деган холосага келади. Шуни таъкидлаб ўтиш керакки, нафас олиш билан ёниш процессларининг ўхшашлигини фақат реакцияга киришувчи маддаларни ва реакция охирида ҳосил буладиган маҳсулотларни ҳамда ажралиб чиқсан энергияни ҳисоблаш йўли билан ўтиши мумкин. Аммо тирик организмларда углеводлар, ёғор, оқсилилар ва бошқа органик бирикмаларнинг «ёниши» ўзини муҳитда ва нисбатан паст температурада бориши нафас ёниш процессининг қандайдир ўзига хос булган томонлари олижуд эканлигидан далолат беради. Организмдан ташқарида, худди шундай шароитда, юқорида қайд қилинган органик маддалар ҳаводаги молекуляр кислород билан деярли реакцияга киришмайди. Бу эса тирик организмларда ҳаводаги ёғор ҳолатдаги молекуляр кислородни органик бирикмалар-

ни оксидлаш хусусиятига эга булган актив ҳолатга аткашып рувчи қандайдыр механизмлар мавжуд деб таҳмин қилинген асос бўлди. Шу муносабат билан ўтган асрдаёқ оксидланниш процессида молекуляр кислород актив ҳолатга келишини тушунтирувчи бир қатор назариялар пайдо бўлган. Булардан совет олими А. Н. Бахнинг пероксид назарияси алоҳида миятга эга.

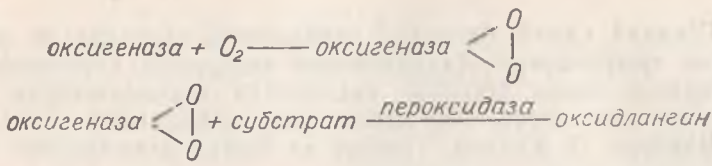
А. Н. БАХНИНГ ПЕРОКСИД НАЗАРИЯСИ

Бу назарияга кура, тирик организмлардаги оксидланниш процессларида пероксид бирикмалар мухим аҳамиятга эга. А. Н. Бах фикрича, атмосферадаги инерт ҳолатдаги молекуляр кислород оксидланувчи моддалар билан реакцияга кириши учун таркибидаги қўш боғнинг фақат биттаси узилиши кифоя қиласди. Осонлик билан оксидланувчи моддаларнинг молекуляр кислород билан тўқнашуви итижасида кислород таркибидаги битта боғ узилиб, оксидланётган модда билан бирикади. Шундай йўл билан ҳосил бўлган пероксид таркибидаги кислород кучсиз боғ орқали бирикканлиги сабабли актив ҳолатда бўлади ва молекуляр кислород таъсирида оксидланмайдиган моддаларни оксидлаш учун фойдаланиш мумкин бўлади. Пероксид назариясини схема равишда қўидагида ифодалаш мумкин:



A — осонлик билан оксидланувчи модда; *B* — молекуляр кислород ёрдамида оксидланмайдиган модда.

Бинобарин, пероксидлар ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлган моддалар активланган кислородни бошқа моддаларга узиши мумкин. Қейинчалик Бах пероксид назариясига асосниб, биологик оксидланниш механизмларини ҳам тушунтишиберди. Биологик оксидланниш процессида молекуляр кислород осонлик билан оксидланувчи тўйинмаган органик бирикмалар билан реакцияга киришиб, пероксидлар ҳосил қиласди. Бу моддаларни Бах оксигеназалар деб атаган. Оксигеназаларни ўсимликлар тўқимасида кўп тарқалган турли-туман химияни бирикмалар, жумладан, полифеноллар, фосфатидлар, терпеноидлар, ёғлар ва бошқа моддалар киради. Оксигеназалардаги активлашган кислород оксидланётган субстратга кўчади. Биологик оксидланниш механизмини оксигеназа ва пероксидаза ферментлари ёрдамида қўйидагида ифодалаш мумкин:

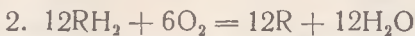


Бахниг пероксид назарияси ўсимликларда содир булади. Бир қатор оксидланиш процесслари механизмини тушунтиришига имкон берди. Пероксид назариясининг муҳим томони шундаки, бу процесс бир қатор ферментатив реакциялар иштироқида амалга ошади. Шундай қилиб, Бах назарияси буйичи биологик оксидланиш реакцияларида кислородни актив қолга келтириш муҳим аҳамиятга эга.

Бироқ бу назарияни анаэроб, яъни кислородсиз нафас олини процессининг механизмини тушунтириб бера олмади. Бу ишлари кейинчалик В. И. Палладин ишларида ривожлантирилди.

В. И. ПАЛЛАДИННИНГ НАФАС ОЛИШ НАЗАРИЯСИ

Биологик оксидланиш процесси механизмини ўрганишда, аниқса, рус олими В. И. Палладиннинг ишлари муҳим аҳамиятга эга бўлди. У ўсимликлар оламида нафас олини тигонглари ёки хромогенлар деб аталадиган, ароматик табиатга оғзи бўлган бирикмалар кўп тарқалганигини аниқлаган. Палладиннинг янги назариясига кўра, хромогенлар молекуляр кислороднинг оксидланаётган субстратга кўчишини таъминлашади, балки бу субстратдаги водородни ўзига бириктириб олади ва кейинчалик уларни молекуляр кислородга узатади. Буни схема равишда қўйидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



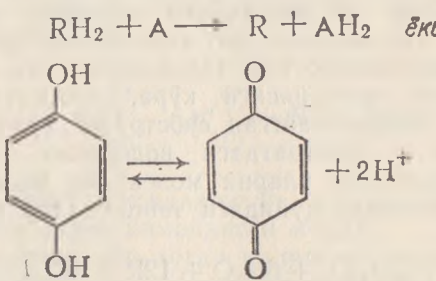
Бу реакцияларнинг биринчи нафас олиш процессининг анаэроб, иккинчиси аэроб босқичини ифодалайди. Биринчи реакциядан маълум бўлишича, нафас олишнинг анаэроб босқичини молекуляр кислород иштирок этмайди. Бу реакцияда оксидрогеназа ферментлари иштироқида субстратдан водород атомларини қабул қилиб оловчи хромогенлар (RH_2) катта ўзимиятга эга. Иккинчи реакцияда молекуляр кислород иштирок этиб, хромогенларни нафас олиш ферментлари (R) гача оксилияди ва улар яна водород атомларининг акцептори сифатида намоён бўлади. Демак, Палладин назариясига кўра, биологик оксидланиш процессида кислороднинг субстратга биринчи эмас, балки субстратдан водород атомларининг ажратилиши, яъни уларнинг активлашиши муҳим аҳамиятга эга.

Шундай қилиб, биологик оксидланиш түғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Палладиннинг водородни активлаштириш назарияси билан Бахнинг кислородни активлаштириш назариясига асосланган. Бу назариялар кейинчалик Х. Виланд, О. Варбург, Д. Кейлин, Тунберг ва бошқа олимларнинг ишлерида янада ривожлантирилди.

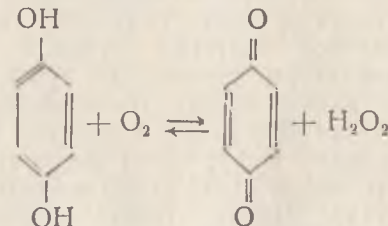
ОКСИДЛАНИШНИНГ МОХИЯТИ

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари учун хос бўлган асосий хусусият электронларнинг кучишиди. Моддалар оксидланганда таркибидан электрон ажралади, қайтарилганда же электрон биректириб олади. Баъзи оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида электрон ажралиши, водород атомини ажратиш йўли билан амалга ошади. Оксидланиш реакцияси ҳар қайтарилиш реакцияси билан боғлиқ булиб, бу процесс қантар характерга эга. Чунки бундай реакцияларда оксидлануви мoddадан ажралган электрон қайтарилаётган мoddага кўчади. Оксидланиш процессига қўйидаги химиявий реакцияларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

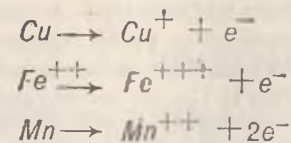
1. Водород атомларининг ажралиши ёки дегидрогенланиш реакцияси:



2. Акцепторлик вазифасини бажарувчи кислород иштироқда борадиган реакциялар:



3. Баъзи металл атомлари электронларининг бевосита лирилиши билан борадиган реакциялар:



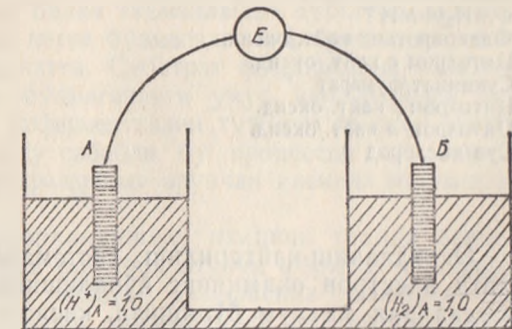
Электрон берувчи моддалар **донор**, қабул қилувчи моддалар **акцептор** деб аталади. Донор билан акцептор биргаликда оксидланиш-қайтарилиш системасини тишкли этади. Ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш системаси ўз потенциали қиймага кўра, оксидловчи ёки қайтарувчи сифатида намоён бўйиди.

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ ПОТЕНЦИАЛИ

Оксидланиш-қайтарилиш системасига эга бўлган, яъни оксидланиш-қайтарилиш реакциялари амалга ошадиган муҳитда, мавжуд бўлади. Ана шу кучинини миқдор жиҳатдан ифодаловчи катталик системанинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали деб аталади. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали системанинг электр потенциали бўлганлиги учун уни электрометrik усулда ўлчаш мумкин. Оксидланиш-қайтарилиш системалари потенциалини аниқлашади, одатда, стандарт сифатида потенциали нолга teng бўлган нормал водород электродидан фойдаланилади. Газсимон водород (H_2) бир атмосфера босим остида концентрацияси $1.0M$ ($pH=0$) teng бўлган H^+ ионлари билан мувозанатда бўлганини водород электродларининг потенциали шартли равишда нолга teng деб қабул қилинган. Ҳар қандай электроднинг оксидланиш-қайтарилиш потенциалини (нормал водород электродига нисбатан) 42-расмдаги схемада кўрсатилгандек аниқлана мумкин.

Электродлар ўртасидаги потенциаллар фарқи потенциометр изобида ўлчаниб, иштади билан ифодаланади. Водород электроди билан ҳар қандай электроднинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали ўртасидаги фарқ Нерст формуласи бўйича аниқланади.

$$E = E_0 + \frac{R \cdot T}{n \cdot F} \ln \frac{C_{\text{оксид}}}{C_{\text{қайт.}}}$$



42-расм. Нормал водород электроднинг схемаси.

Бунда: E —оксидланиш-қайтарилиш потенциали; E_o —стандарт потенциал; R —газ доимийлиги ($1,98$ кал/моль C°); T —абсолютная температура (K°); n —кучаётган электронлар сони; F —фарандырылған сони (96500 кулонга тенг); $C_{\text{оксид}}$ —оксидланган модданинг концентрацияси; $C_{\text{қайтар}}$ —қайтарилигтан модданинг концентрацияси; ΔE —жадвалда үсімліклар нафас олиши процессида иштирок этады да бәзі мұхым оксидланиш-қайтарилиш системаларининг нормал потенциаллари көлтирилген. Нормал оксидланиш-қайтарилиш потенциаларининг қыймати күпинчә $pH=0$ да әмас, балки $pH=7$ да аниқланади. Бундай потенциаллар E_o билан ифодаланади. Водород ионларининг бирикіші ёки ажралышы билан борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг электродлы потенциаллари мұхит pH га боғлиқ болады. Масалан, водород электроднинг потенциалы $pH=0$ га тенг булганда $E_o=0$ болади. $pH=7$ да эса $E_o=0,42$ га тенг. Чунки $E_o=0$ булганда Нернст формуласи қўйидагича кўши нишда ифодаланади:

$$E = \frac{2,3 \cdot R \cdot T}{n \cdot F} \lg \frac{[\text{қайтарилигтан}]}{[\text{оксидланган}]}$$

30° да $2,3 \cdot R \cdot T / n \cdot F$ инг қыймати $0,06$ га ($n=1$) тенг бұллади. Бинобарин, $pH=7$ учун $E_o=0,06 \times 7=0,42$ б. га тенг эканлық үз-үзидан маълум.

16-жадалық

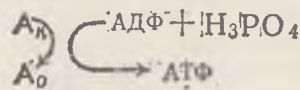
Энг мұхим оксидланиш-қайтарилиш системаларининг нормал потенциалы (E_o , $pH=7$)

Оксидланиш-қайтарилиш системаси	E_o , в
Водород электроди	0,420
$\text{НАДФ}\cdot\text{H}_2/\text{НАДФ}^+$	-0,324
$\text{НАД}\cdot\text{H}_2/\text{НАД}^+$	-0,320
Малат/оксалоацетат	-0,160
$\text{ФМН}_2/\text{ФМН}^+$	-0,122
Флавопротеид қайт./оксид.	-0,060
Цитохром <i>в</i> қайт./оксид.	-0,040
Сукцинат/фумарат	-0,03
Цитохром <i>c</i> қайт./оксид.	+0,260
Сув/кислород	+0,290
	+0,810

Оксидланиш-қайтарилиш системаларининг потенциал қыймати электрон оқимининг йұналишини ифодалайды. Қуйидаги жадвалдан маълум булишича, кислород энг катта мусбат потенциал қыйматга эга бўлиб, үзидан юқорида турган барча моддаларни оксидлайды.

ОКСИДЛАНИШ ВА ФОСФОРЛАНИШ

Нафас олиш процессида юқори энергетик потенциалга ва ғайтарувчилик хусусиятига эга бўлган ҳар хил мураккаб органик бирикмаларнинг оксидланиши натижасида уларда мужассамлашган химиявий энергия ажралиб чиқади. Бу энергиянинг бир қисми иссиқлик энергияси сифатида тарқалиб кетса, қолған қисми махсус бирикмаларнинг фосфорланиши туфайли уларда метаболик энергия сифатида түпланади. Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш процессида оксидланиш реакциясининг энергияси ҳисобига АДФ фосфорланиб, АТФ га түланади. Оксидланиш билан фосфорланиш процесслари ордида ўзаро боғланыш мавжудлигини 1930 йилда акад. В. А. Шильгардт кашф этган. Бу процессни схема равишда қўйилигича ифодалаш мумкин:

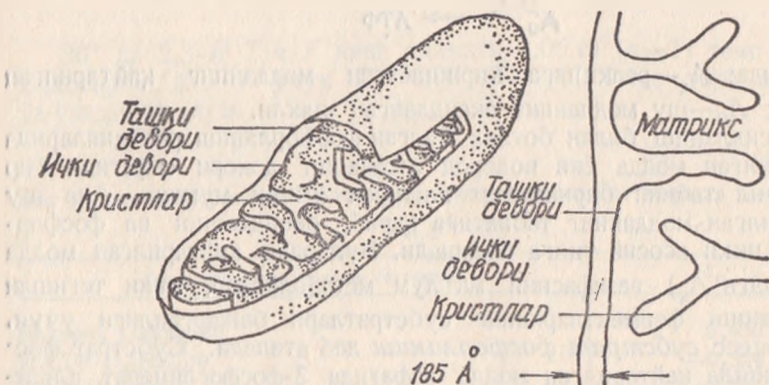


Бунда: A_o —реакцияга киришаётган модданинг қайтарилигандык шакли; A_o —шу модданинг оксидланган шакли.

Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш реакцияларда қайтарилигандык шакли водород атомининг донори сифатида бир нома хил табиий бирикмалар иштирок этиши мумкин. Ана шу қайтарилигандык шакли табиатига қараб, оксидланиш ва фосфорланиш иккى асосий типга бўлинади. Булардан қайтарилигандык шакли (схемадаги A_o) вазифасини маълум метаболитлар, яъни тегишли оксидланиш ферментларининг субстратлари бажарғанлиги учун, бу процесс субстрат фосфорланиш деб аталади. Субстрат фосфорланишда қайтарилигандык шакли сифатида З-фосфоглицерат альдегид, пируват ҳамда кетоглутарат кислоталар иштирок этади. Тирик организмларни энергия билан таъминлашда субстрат фосфорланишнинг аҳамияти унча катта бўлмасада, кислородсиз шароитда бу процесснинг аҳамияти катта. Субстрат фосфорланиш мембрана системалар билан боғлиқ булмаганлиги учун уни тегишли ферментлар, субстратлар ва коферментларни тутувчи гомоген эритмаларда кузатиш мумкин. Шу сабабли бу процессни катализловчи фермент системалар ҳужайраларнинг эрувчан қисмидаги жойлашган, деб ҳисобланади.

Оксидланиш ва фосфорланишнинг иккинчи типида бевосити нафас олиш занжирида иштирок этувчи фермент ёки унинг коферменти қайтарилигандык шакли вазифасини бажарғанлиги учун бу процесс нафас олиш занжиридаги фосфорланиш ёки қисқача қилиб оксидатив фосфорланиши деб аталади. Бу процесс бирмунча мураккаб бўлиб, ҳужайраларнинг махсус структураларида, яъни митохондрийларда содир бўлади. Қуйидаги митохондрий билан қисқача танишамиз.

Митохондрий (грекча митос — ип, хондрий — донадор демак) аэроб нафас оладиган барча ҳужайраларнинг, жумладан, ўсимликлар ҳужайрасининг цитоплазмасида жойлашган мураккаб органоид бўлиб, у донадор ёки ипсимон шаклда. У кўпгина ҳайвонлар ва ўсимликлар тўқимасидан ажратиб олиниб пухта ўрганилган. Митохондрийларнинг йирик-майдалиги, шакли ўзгарувчан бўлиб, одатда, ўз функционал ҳолатига, ҳужайраларнинг турига, ажратиб олиш ва фиксация қилиш ўсулларига боғлиқ. Ўсимликлардан ажратиб олинадиган митохондрийлар кўпинча юмaloқ ёки сфера шаклда бўлади (43- расм). Ўсимликлар ҳужайрасида митохондрийлар сони бирмунча кам булиб, 15—20 тадан 100—200 тагача етади. Уларнинг ички тузилиши электрон микроскопда тўлиқ ўрганилган.



43-расм. Митохондрийнинг схематик тузилиши.

Ҳар бир митохондрий иккита мемранадан ташкил топган. Булардан бири уни ташки томондан ўраб олган ташки мембрана бўлса, иккинчиси унинг бўшлиғида жуда кўп қатлам ҳосил қилувчи ва кристлар деб аталадиган ички мемранадир. Митохондрий бўшлиғи матрикс деб аталадиган қуюқ модда билан тўла бўлади. Митохондрийнинг иккала мемранаси ҳам ҳудди элементар мембанага ўхшаб, ҳар томондан оқсил молекулалари билан уралган икки қават липид қатламдан иборат. Митохондрийларда 30% липидлар ва 50% оқсил моддалар бўлади.

Бир қатор ўсулларни қўллаш туфайли митохондрийлардағи фермент системаларнинг жойлашиши аниқланган. Ҳар бир митохондрийнинг ташки мемранасидаmonoаминооксидаза, ацил-КоА-синтетаза ва бошقا ферментлар бўлади. Ички мем-

онасида эса нафас олиш занжирининг компонентлари ва оксидатив фосфорланиш процессида иштирок этадиган фермент системалар мужассамлашган. Флавопротеидлар, цитрохромлар ҳамда АТФ синтетаза ферментлари шулар жумласили билан бўлиб, ички мемранадаги оқсилларнинг 25%ни ташкил этади. Ички мемранадаги умумий оқсилнинг қолган қисми ферментатив активликка эга эмас, у мемрананинг липидлари билан биргаликда структура функцияларини бажаради. Креbs цикли ва ёф кислоталарнинг оксидланиши билан боғлиқ бўлан фермент системалар асосан матриксда учрайди.

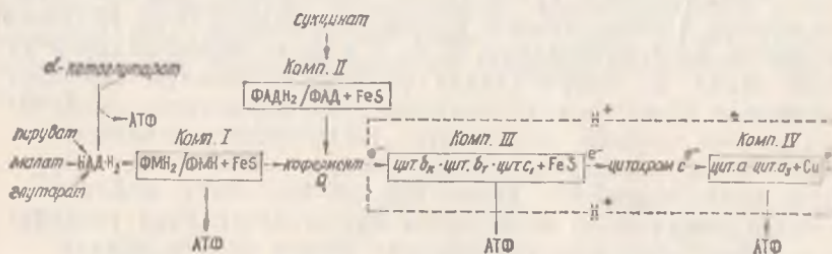
Кейинги йилларда митохондрийларнинг ички мемранасида маҳсус элементар заррачалар мавжудлиги аниқланган. Улар электронларни кучайтирувчи системалар ферментларидан иборат бўлиб, маълум моляр нисбатдаги НАД·Н₂ дегидрогенеза, флавопротеидлар, b, c₁, c, a ва a₂ цитохромларни ўз ичига олади. Бу заррачаларда ферментлар маълум тартибда жойлашган бўлиб, электронларнинг бир ферментдан иккичи сига ва энг охирида кислородга узатилишини таъминлайди. Нафас олиш ансамбллари деб аталадиган элементар заррачалар митохондрийнинг юзаси бўйлаб бир текис жойлашган. Митохондрийларнинг нафас олиш интенсивлиги улар таркибидаги нафас олиш ансамбларининг сонига боғлиқ бўлади.

Ўсимликлар митохондрийсини биринчи марта 1951 йилда Боннер унаётган мош майсаларидан ажратиб олган. Ҳозир ўсимликлар митохондрийсии ажратиб олишнинг бир қанча стандарт усуслари борлигига қарамай, кўп ўсимликлардан, жумладан, ғузадан функционал жиҳатдан актив булган митохондрийларни ажратиб олиш бирмунча қийин. Чунки ғуза таркибидаги госсипол ва шунга уҳшаш фенол бирикмалар миқдори кўп бўлиб, улар актив митохондрийларни ажратиб олишига халақит беради.

НАФАС ОЛИШ ЗАНЖИРИ

Хужайрада кечадиган нафас олиш процессининг можияти қайтарилган субстратдан ажралган водород атомларини (электронларни) бир қатор оксидланиш-қайтарилиш ферментлари ёрдамида кислородга узатиб, сув ҳосил қилишдан иборат. Бу процесси катализловчи, маълум тартибда мунтазам равишда жойлашган ферментлар тўплами нафас олиш занжири деб аталади. Ҳозир ўсимликлар митохондрийси нафас олиш занжирининг асосий компонентлари тўлиқ аниқланган. Бу компонентларга НАД-дегидрогеназа, флавопротеид, иккита цитохром c, учта цитохром b ва цитохром a₂ киради. Нафас олиш занжиридаги компонентларни шартли равишда икки қисмга бўлиш мумкин. Буларнинг бир қисми водород атомларини кўчирувчи қисм бўлиб, никотинамиди ва флавинли ферментлардан ташкил топган. Иккичи қисми эса электронларнинг

күчишини таъминлаб, цитохром b , c , a_1 ва электронларини акцептори ҳисобланган кислороддан иборат. Нафас олиш занжири 44-расмда схема равишда курсатилган бўлиб, унда оксидланиш-қайтарилиш системалари тегишли ферментлар, коферментлар ва простетик группалар ёрдамида ифодаланган Занжирдаги компонентларнинг бундай тартибда жойлашиши уларниг оксидланиш-қайтарилиш потенциалларига боғлиқ. Занжирнинг бошланиш қисмида жойлашган НАД-дегидрогеназа энг пастки потенциалга, яъни — 0,320 b га (энг юқори манфий потенциал қийматга) эга бўлса, занжирнинг охирида жойлашган кислород энг юқори оксидланиш потенциалига (энг юқори мусбат потенциал қийматга), яъни +0,810 b га эга.



44-расм. Нафас олиш занжири (субстратлардан водород атомларини ажратиб олиш ва АТФ ҳосил бўлиш нуқталари стрелка билан курсатилган).

Нафас олиш занжирининг водород атомлари билан таъминловчи универсал донори вазифасини НАД·Н₂ бажаради. Мабодо, ҳужайрада оксидланиш реакциялари натижасиди НАДФ·Н₂ ҳосил бўлса, улар маҳсус ферментатив реакция ёрдамида НАД·Н₂ га айланади:



Бу реакция трансгидрогеназа ферменти иштирокида катилизланади. Инглиз олимни П. Митчеллинг фикрича, юқоридаги реакция нафас олиш занжиридаги қўшимча звено бўлиб, улар орасида ҳали маълум бўлмаган янги фосфорланиш нуқтаси жойлашган.

Қайтарилиган НАД·Н₂ ўзидағи водород атомларини флавинли ферментларга узатади. Флавинли ферментлар билан цитохромлар ўртасида электрон кўчирувчи яна бир компонент — кофермент-Г бор. Кофермент-Г флавинли ферментдаги водород ҳисобига қайтарилади ва кейинчалик электронларни цитохромларга узатади, протонлар эса муҳитга чиқарилади. Кейинги босқичларда электронларни кўчирувчи модда сифатиди цитохром b , c_1 , c , a ва a_3 лар иштирок этади. Электронларнинг кўчишини цитохромоксидаза ниҳоясига етказади. Бу фермент цитохром a ва цитохром a_3 дан иборат бўлиб, электрон ва про-

тотининг кислородга кучиш реакциясини катализлайди. Сукцикислотанинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқадиган водород атомининг йўли бошқачароқ булиб, НАД-дегидроген ферменти иштирокисиз у бевосита flavinli ферментларни кўчади.

Водород атомлари ва электронларнинг кучишида ҳамда феферланиш процессида иштирок этадиган фермент системаси ўзида тутувчи нафас олиш занжири митохондрийларда ишланган. Занжирга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бирни уларнинг липопротеин мембрanaлар билан боғлиқ булиши. Бу ферментлар митохондрийлар мембрanaларга парчалингандан вақтда ҳам липопротеин мембрanaлар билан боғлиқ бўлади. Агар липопротеин мембрanaлардан липидлар омрятаби олинса, уларнинг ферментатив хусусияти ҳам йўқолди. Бинобарин, нафас олиш занжирининг структура тузилишида липидлар муҳим аҳамиятга эга экан. Нафас олиш занжиринда водород атомларининг кучишида иштирок этадиган бишика параллел йўллар устида кейинроқ алоҳида тўхталамиз.

Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг қайтарилиш даражаси

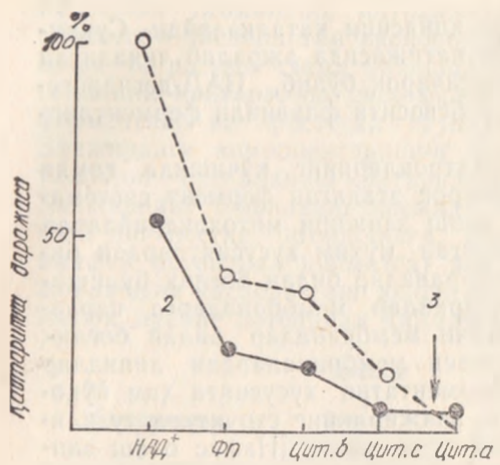
Америкалик олим Чанс митохондрийларда борадиган оксидланиш реакцияларини ўрганиб, нафас олиш занжирни турли ҳолатларда булишини аниқлаган. Бу ҳолатлар нафас олиш билан боғлиқ бўлган факторлар табиатига, оксидланиш тезлигига ва компонентларнинг оксидланган ҳамда қайтарилилган шаклларига қараб бир-биридан фарқ қиласди.

Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг оксидланиш қайтарилиш даражаси, яъни шу компонентлар қайтарилилган шаклининг қайтарилилган ва оксидланган шакллари йигиндисига бўлган нисбати реакцияда иштирок этаётган субстрат, кислород ва АДФ концентрациясига боғлиқ, яъни:

$$\text{қайтарилиш даражаси} = \frac{\text{қайтарилилган шакл}}{\text{қайтарилилган шакл} + \text{оксидланган шакл}}$$

Чанс юқорида мисол қилиб келтирилган моддаларнинг концентрациясини тегишли равишда ўзгартириш йули билан нафас олиш занжирни 5 хил барқарор (стационар) ҳолатда булишини аниқлаган. Митохондрийларнинг барқарор ҳолатларнда нафас олиш занжирни компонентларининг қайтарилиш даражаси ҳар хил бўлади. Масалан, 2- ҳолатда барча компонентлар оксидланган шаклда, 5- ҳолатда қайтарилилган шаклда бўлади.

Актив ҳолатда (3-ҳолат) НАД-флавопротеид, цитохром, цитохром *b* ва цитохром *c* лар оксидланган, цитохром *a* эса қайтарилилган шаклда бўлади. Фаолиятсиз ҳолатда (4-ҳолат) цитохром *a* оксидланган ва ундан олдинда турган барча компонентлар



45-расм. Кесишиш нүктаси:
1 — турбинчы ҳолат; 2 — учинчы ҳолат; 3 — кесишиш нүктаси.

шиш нүкталари нафас олиш занжирининг чунончи, НАД билан ФП ва цитохром *b* билан цитохром *c* нүктасида ҳам бўлиши бир қатор ингибиторлар (азид, цианид, инициатор) қўллаш йўли билан аниқланган.

Митохондрийлардаги барқарор ҳолатлар характеристикаси (Чанс бўйича)

Ҳолатлар	Субстратнинг концентрацияси	АДФнинг концентрацияси	Кислороднинг концентрацияси	Ҳолатлар
1	паст	—	юқори	субстрат етишмагалият
2	паст	юқори	юқори	актив ҳолат
3	юқори	юқори	юқори	фаолиятсиз ҳолат
4	юқори	—	юқори	анаэроб ҳолат
5	юқори	юқори	—	

Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш (оксидатив фосфорланиш)

Кребс циклида оксидланувчи бирикмалардан ажралгани водород атомлари нафас олиш занжири орқали кислородга чиши натижасида ҳосил бўладиган энергия ҳисобига АДФ фосфат кислотадан АТФ синтезланиши нафас олиш занжиридаги фосфорланиш ёки оксидатив фосфорланиш дейилари. Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш процессини 1939 йили

понентлар қайтарилиши шаклда бўлади. Агар нафас олиш занжири компонентларининг актив ҳолат билан фаолиятсиз ҳолатдан қайтарувчилик даражасини график радишда ифодала сак, цитохром *a* билан цитохром *c* ўзаро кесишишини кузатни миз. Нафас олиш занжиридаги бир компонентнинг оғозидланган шаклга, бошқа сининг қайтарилган шаклга ўтиш даври кесишиш нүктаси деб аталади (45-расм). Занжирдаги оксидланыш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш нүктаси аништу кесишиш нүктасига тўғри келади. Бундай кесишиш нүктаси деб аталади (45-расм).

Занжирдаги оксидланыш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш нүктаси аништу кесишиш нүктасига тўғри келади. Бундай кесишиш нүктаси деб аталади (45-расм).

өмөт олимлари В. А. Белицер ва Е. Т. Цибаковалар кашф эт-
аппилар. Улар үз тажрибаларида ҳужайра томонидан ютилган
кислороднинг ҳар бир атоми ҳисобига икки молекула фосфат
естерификация қилинишини, яъни икки молекула АТФ синтез-
ланшини аниқлаганлар.

Уша вақтда маълум бўлган гликолиз процессида кечади-
ған субстрат соҳасидаги фосфорланишда фақат бир молекула
АТФ ҳосил бўлганлиги учун юқоридаги тажриба ҳужайрада
янги типдаги фосфорланиш мавжуд эканлигини кўрсатди. Бе-
ницер фосфорланишнинг бу янги типи водород атомлари
(электронлар) нинг нафас олиш занжири орқали кислородга
«чиши билан боғлиқ, деган хуносага келган. Кейинги йиллар-
да ўтказилган тажрибаларда оксидатив фосфорланиш процес-
си митохондрийларда бориши ва бир жуфт водород атоми
(электронлар) нафас олиш занжири орқали кўчгандан уч молекулагача АТФ ҳосил бўлиши аниқланган.

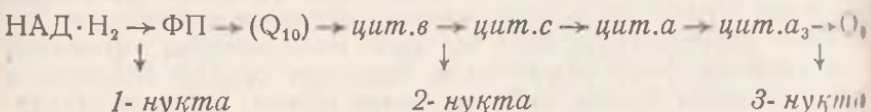
Фосфорланиш эффективлиги ва Р/О нисбат

Оксидатив фосфорланиш процессини миқдор жиҳатдан
ифодаловчи катталик Р/О коэффициенти булиб, у АТФ ҳосил
қилиш учун сарфланган фосфор атомлари миқдорининг мито-
хондрийлар томонидан ютилган кислород атомлари миқдорига
бўлган нисбатини билдиради. Р/О қийматни аниқлаш учун аж-
ратиб олинган митохондрийли мұхитга оксидланувчи бирор
субстрат қўшилади. Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш-
нинг максимал эффективлиги, яъни Р/О З га тенг эканлиги
тажрибалар асосида аниқланган. Р/О нисбатнинг қиймати
оксидланиш реакциясида иштирок этадиган субстратнинг ха-
рактерига боғлиқ. Қулай шароитда НАД·Н ёки НАДФ·Н иш-
тирокида оксидланувчи субстратнинг, масалан, малат кислота-
нинг Р/О коэффициенти 3 га тенг бўлади, яъни митохондрий
томуонидан ютилган ҳар бир кислород атоми ҳисобига уч молекула
фосфор эстерификация қилинib, уч молекула АТФ ҳосил
бўлади. Субстрат сифатида сукцинат кислота олинганда
Р/О нисбат 2 га ва электронларнинг сунъий донори сифатида
аскорбат кислота қўшилганда 1 га тенг бўлиши аниқланган.
Митохондрийларда оксидланаётган субстрат α -кетоглутарат
кислота бўлса, унда Р/О нисбат 4 га тенг бўлади. Булардан
уч молекула АТФ нафас олиш занжиридаги фосфорланишида
ҳосил бўлса, биттаси α -кетоглутарат кислотанинг сукуцинил-
қол га айланишидаги субстрат фосфорланишида ҳосил бўлади.

Фосфорланиш нуқталарини аниқлаш

Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш нуқталарини, яъни
естерификацияга бой бўлган биримларни ҳосил қилувчи қисмларни
аниқлашда Р/О нисбат, нафас олиш занжиридаги компонент-

ларнинг қайтарувчилик даражаси ва оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари қийматидан фойдаланилади. Нафас олиш занжиридаги фосфорланишда Р/О нисбат 3 га тенг булиши бу занжир орқали бир жуфт водород ёки электронлар кислородга кўчганда занжирнинг учта нуқтасида фосфорланиш реакцияси содир булишидан дарак беради. Бу нуқталар схема шаклида қўйидагича ифодаланади:



Маълумки, нафас олиш занжири орқали қайтарилиш НАДнинг оксидланиши натижасида уч молекула АТФ, сукцинат кислотанинг оксидланишида эса икки молекула АТФ ҳосил бўлади. Флавопротеидлар иштироқида борадиган реакциилардан кейинги босқичлар барча субстратлар учун бир хил бўлганлиги сабабли НАДнинг оксидланиши билан борлиқ бўлган учта фосфорланиш нуқтасидан бири флавопротеидлар олдин жойлашган булиши керак. Қолган иккита нуқта цитохром билан кислород уртасидан урин олади. Ўз электронларини фақат цитохром с га узатиш хусусиятига эга бўлган аскорбат кислотанинг оксидланишида Р/О нисбат 1 га тенг ва бу нуқта цитохром с билан кислород уртасида жойлашади. Шундай қилиб, НАД, сукцинат ва аскорбат кислоталарни оксидланиши нафас олиш занжиррида камида учта фосфорланиш нуқтаси борлигини кўрсатади. Булардан бири НАД билан флавопротеид, иккинчиси флавопротеид ва цитохром ҳамда охиргиси цитохром с дан кейинда жойлашган.

Митохондрийлардаги оксидланиш ва фосфорланиш пропеси ўзаро боғлиқлиги туфайли муҳитда АДФ ва фосфат кислота бўлмаслиги занжирнинг фосфорланиш нуқталари жойлашган қисмларида нафас олишнинг секинлашишига сабаби бўлади.

Митохондрийларнинг фаолиятсиз ҳолатдан (4-ҳолат) актив ҳолатга (3-ҳолат) ўтишида бир хил компонентларни оксидланишини ва бошқаларнинг қайтарилишини кузатиш мумкин. Занжирдаги компонентларнинг бундай шаклларда учраши улар фосфорланиш нуқталарига нисбатан ҳар хил жойлашганлигига боғлиқ. 4-ҳолатда фосфорланиш нуқталарида АДФ этишмаслиги туфайли электронларнинг занжир орқали кўчиши тўсқинликка учрайди. Ана шу нуқтадан олдин жойлашган компонентлар оксидланиши қийинлашгани учун улар қайтарилиш шаклда булиши керак, нуқтадан кейин жойлашган компонентлар эса, аксинча, қайтарилиши қийин бўлгани учун оксидланган шаклда булиши керак.

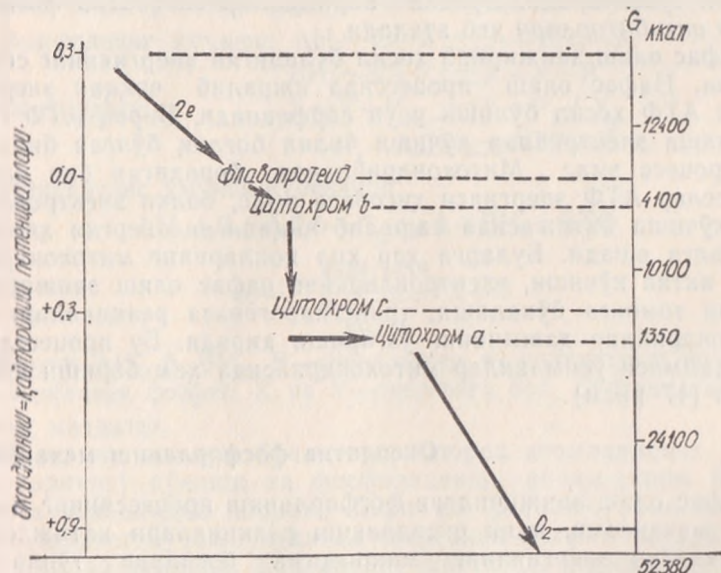
АДФ қўшилиши натижасида (3-ҳолатга ўтиш) занжирнинг тўсилган қисми очилади ва фосфорланиш нуқтасида электрон

Аерининг күчиши тезлашади. Бу ўз навбатида нүктадан олдинги компонентларнинг оксидланишига ва нүктадан кейинги компонентларнинг қайтарилишига сабаб бўлади. З-ва 4-ҳолатлардаги турли компонентларнинг қайтарилиш даражасини соилишириш йўли билан нафас олиш занжиридаги фосфорланиш нүқталарини аниқлаш мумкин.

Баъзан фосфорланиш нүқталарини аниқлашда нафас олиш занжиридаги компонентларнинг оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари қийматидан ҳам фойдаланилади.

Физиологик ҳолатларда АТФ молекуласидаги пирофосфат боғи гидролизланиш реакциясининг эркин энергияси тахминан 9 ккал/мол га teng. Бинобарин, нафас олиш занжирида АТФ ҳосил булиши учун оксидланувчи ва қайтарилевчى компонентлар уртасидаги эркин энергия фарқи 9 ккал/мол дан катта бўлиши керак. Нафас олиш занжирида қайтариленган НАД-Н₂ билан кислород уртасидаги эркин энергиянинг ўзгариш қийматиги 52 ккал га teng. Бу эса занжирда 5 та фосфорланиш шуқаси борлигини ёки булмаса, 5 моль АТФ ҳосил бўлиши муникинлигини кўрсатади.

Аммо занжирдаги айрим компонентлар, масалан, flavопротеид билан цитохром *b* ва цитохром *c* билан цитохром *a* уртасидаги эркин энергия қийматининг фарқи 9 ккал-мол дан ким бўлганлиги учун улар орасида фосфорланиш реакцияси ҳам бормайди (46-расм).



46-расм. Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг термодинамик характеристикаси.

Термодинамика нұқтаи назардан қаралғанда, фосфорланиш нұқталари фақат НАД·Н₂ ва flavопротеид, цитохром *b* ва цитохром с ҳамда цитохром *a* ва кислород үртасида бўлиши мумкин.

Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланишни ажратиш

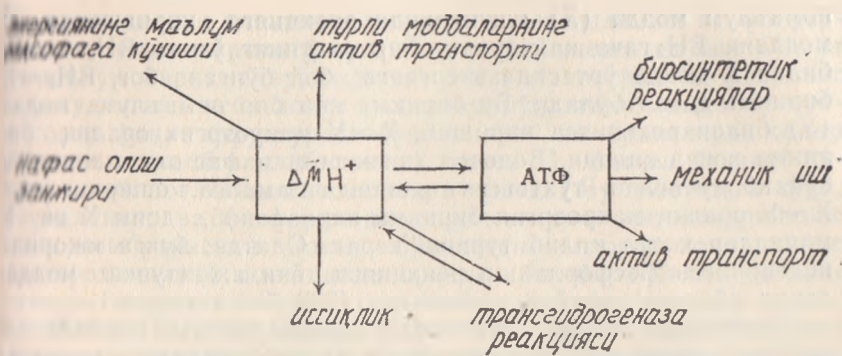
Митохондрийларда содир бўладиган оксидланиш ва фосфорланиш процесслари бирмунча бекарор бўлиб, улар ораси сидаги боғланишни бир қатор химиявий моддалар ёрдамиши ажратиш мумкин. Бунда митохондрийлар актив нафас олиши га қарамай, фосфорланиш процесси, яъни АТФ синтезланиши тұхтаб қолади. Оксидланиш ва фосфорланиш процесслариниң бир-биридан ажратувчи химиявий бирикмалар *ажратувчи моддалар* деб аталади. Уларга 2,4-динитрофенол, түйинмагини ёғ кислоталар, гербицидлардан 2,4-Д-пентахлорфенолят, дефолиантлардан бутифос ва бутилкаптакс ва бошқа күргина бирикмалар киради. Ажратувчи моддаларга хос бўлган мұхити мұсусиятлардан бири улар таркибида ҳаракатчан Н⁺ ионлари мавжудлиги бўлса, иккинчидан, гидрофоб мұхитда, яъни органик эритувчиларда эришидир.

Оксидатив фосфорланиш процесси механизмини ўрганиши күпинча ажратувчи моддалардан фойдаланилади. Баъзи химиявий бирикмалар ҳам оксидланиш, ҳам фосфорланиш процессини сусайтиради. Бундай бирикмалар *оксидатив фосфорланиш ингибиторлари* деб аталади.

Нафас олиш занжирида ҳосил бўладиган энергиянинг сарфланиши. Нафас олиш процессида ажралиб чиқсан энергия асосан АТФ ҳосил бўлиши учун сарфланади. Бироқ АТФ синтезланиши электронлар күчиши билан боғлиқ бўлган бирдан бир процесс эмас. Митохондрийларда борадиган бир қатор процесслар АТФ энергияси ҳисобига эмас, балки электронлар нинг күчиши натижасида ажралиб чиқадиган энергия ҳисобига амалга ошади. Буларга ҳар хил ионларнинг митохондрийларга актив күчиши, электронларнинг нафас олиш занжириди тескари томонга йұналиши, трансгидрогеназа реакциялари ва митохондрийлар ҳажмининг ўзгариши киради. Бу процесслар нинг ҳаммаси үсімликлар митохондрийсида ҳам бориши аниқланган (47- расм).

Оксидатив фосфорланиш механизми

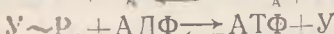
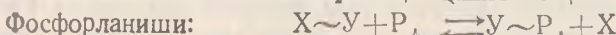
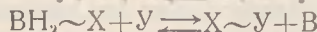
Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш процессининг молекуляр механизми, яъни оксидланиш реакциялари натижасида ажраладиган энергиянинг макроэргик боғларда тұпланыш механизми ҳанузгача аниқланмаган. Аммо бу процессиниң механизмини тушунтириш мақсадида жуда күп гипотезалар ишлаб чиқилган. Булардан бири химиявий Соғланиш гипоте-



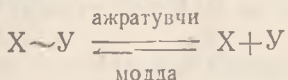
1. рasm. Нафас олиш занжирида ҳосил буладиган энергиянинг сарғлашыши йўдлари.

Буи булиб, 1946 йилда Ф. Липман томонидан таклиф қилинган. Кейинчалик Слейтер, Ленинжер, Ларди каби олимлар бу гипотезани янада ривожлантиргилар.

Химиявий боғланиши гипотезаси электронлар нафас олиш занжири орқали кучишида ажralиб чиқадиган химиявий энергияни бевосита номаълум оралиқ моддалар ($X-Y$) нинг химиявий энергиясига айланади, деган ғояга асосланган. Бу механизмни схема равишда қўйидагича ифодалаш мумкин:



Реакциянинг умумий куриниши:



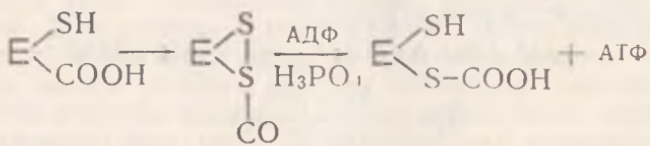
Бунда: AH_2 , A , BH_2 , B —оксидланган ва қайтарилган моддалар; P_A —анорганик фосфат; X ва Y —энергияга бой бўлган номаълум оралиқ моддалар.

Схемадан маълум булишича, водород атомларининг (электронларнинг) кучиши ва фосфорланиши айрим-айрим бўлган шеккита реакциядан иборат. Биринчи реакция, яъни водород атомларининг кучиши муҳитда анорганик фосфат иштирок этишини талаб этмайди. Бинобарин, гипотезада курсатилган умумий оралиқ модда таркибида АДФ ҳам, фосфат кислота ҳам оғлмайди. Шунинг учун нафас олиш занжирининг компонентларидан бири (AH_2) бошқа бир компонент (B) билан яна би-

номаълум модда (Х) иштирокида реакцияга киришганда моддани BH_2 гача қайтаради. Бир вақтнинг ўзида BH_2 модда билан Х модда ўртасида энергияга бой бўлган боғ, BH_2 бирикма ҳосил бўлади. Бу бирикма яна бир номаълум модда (У) билан реакцияга киришиб, $\text{X} \approx \text{U}$ макроэргик оралық бирикма ҳосил қиласди. Водород (электрон) нафас олиш занжири бўйлаб кўчишини тұхтосиз равишда амалга ошириш учун $\text{X} \sim \text{U}$ оралық макроэргик бирикма парчаланиб, доим Х ва У моддалар ҳосил қилиб туриши керак. Одатда, бунга юқорила келтирилган фосфорланиш реакцияси ёки ажратувчи моддаларни қўллаш туфайли эришилади (302-бетга қаранг).

Химиявий боғланиш гипотезаси ҳақиқатда ҳам оксидланиш ва фосфорланиш механизмининг бир қатор номаълум томонигина тушунтириб беради. Бироқ бу гипотеза асосини ташкил этувчи номаълум химиявий бирикмалар шу вақтгача соғ ҳолла ажратиб олинмаганлиги ва улар ҳақиқатда ҳам мавжудлигини исботловчи далиллар йўқлиги бошқа гипотезалар келиб чиқшига сабаб бўлган.

Механик-химиявий (конформацион) боғланиш гипотезаси. Бу гипотезага кура, оксидланиш реакциясида ажралиб чиқадиган энергия аввал механик энергияга айланади, сунгра химиявий энергия сифатида АТФ да тўпланади. Бейер фикрича, митохондрийларда борадиган оксидланиш ва фосфорланиш процесслари электронлар кўчишида иштирок этадиган ферментларнинг конформацион ўзгариши ёрдамида бир-бира боғланган бўлади. Бунда оксидланиш натижасида ҳосил бўлдиган энергия ферментнинг кучланган конформациясини (фермент молекуласининг зичланишини) вужудга келтиради. Кейин чалик фермент ўз ҳолига қайтиши натижасида кучли энергияга бой бўлган бирикма ҳосил бўлади:



Бейер ҳам кучли энергияга бой бўлган бирикма мавжудлигини тан олади, аммо бу бирикма нафас олиш занжири билан $\text{BH}_2 \sim \text{X}$ кўринишида боғланган эмас, деб таъкидлайди.

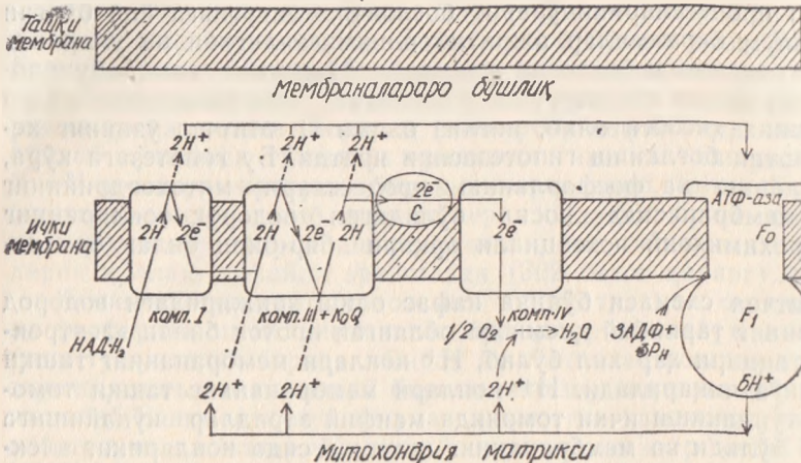
Америкалик олим Грин фикрича, оксидланиш натижасида ажралиб чиқадиган энергия бевосита митохондрийларнинг ички мемранасини энергияга бой бўлган янги конформацион ҳолига ўтказади. Мембрана аввалги ҳолига қайтиши натижасида эса конформацион энергия химиявий боғлар энергиясига айланади. Аммо бу гипотеза ҳам худди химиявий гипотеза киби оксидланиш натижасида ажралиб чиқадиган энергиянинг тўпланиш механизмини аниқ тушунтириб бера олмайди.

Хемиосмотик боғланиш гипотезаси. Оксидланиш ва фосфорилишипроцессларини ўзаро боғловчи, энергияга бой бўлган иомаълум бирикмалар ажратиб олинмаганлигини ва уларнинг олигуудлигини исботловчи далиллар йўқлигини ҳамда бу процесслар фақат структураси бузилмаган мембраналарда содир Учинчанини ҳисобга олиб, инглиз олими П. Митчел ўзининг хемиосмотик боғланиш гипотезасини яратди. Бу гипотезага кўра, оксидланиш ва фосфорланиш процесслари митохондрийпинг ички мембранасида ҳосил бўладиган водород ионларининг электрохимиявий потенциали орқали бир-бири билан боғланадидир.

Митчел схемаси бўйича нафас олиш занжиридаги водород атомининг таркибий қисми ҳисобланган протон билан электронини тақдири ҳар хил бўлиб, H^+ ионлари мембрананинг ташқи томонига чиқарилади. H^+ ионлари мембрананинг ташқи томонига тупланиши ички томонида манфий зарядлар кўпайишига табиб бўлади ва мембрананинг иккى юзасида ионларнинг электрохимиявий градиентини, яъни протон потенциалини ($\Delta\mu H^+$) қилиади. Мембрананинг ташқи томонида протонлар тупланиши нафас олиш процессида осмотик иш бажарилишини ёфодалайди. Кейинчалик протон потенциали ҳисобига АДФ ва зиграгник фосфатдан АТФ синтезланади, яъни химиявий иш бажарилади. Шу сабабли Митчел бу процессни тушунтирувчи гипотезани *хемиосмотик гипотеза* деб атади. Демак, оксидланиш ва фосфорланиш процессларини бир-бирига боғловчи куч қандайдир номаълум бирикмалар эмас, балки протон потенциали ($\Delta\mu H^+$) экан. Бу гипотеза бир қатор шартларни бажаришиб талаб қилиади. Биринчидан, митохондрийнинг ички мембраналари протонларни ўзидан ўтказмаслик хусусиятига эга булиши керак. Иккинчидан, бу мембраналарда протонларнинг ўчиши билан боғлиқ бўлган электрон-транспорт системаси олигуудлигидир. Учинчидан, мембраналар бошқа ионларни ҳам ташувчи системаларга эга булиши керак. Тўртинчидан, мембраналар қайтар хусусиятга эга бўлган H^+ -АТФаза ферментиги эга булиши керак.

Агар мембраналар структураси бирон-бир таъсир натижанини бузилса, протон потенциали ҳосил бўлмайди ва нафас олиш кумийиб кетади. Ажратувчи моддаларнинг таъсири (302-бет) ўм худди шу мембраналар структурасининг бузилиши билан боғлиқ бўлади.

Оксидатив фосфорланиш процессида НАД·Н₂нинг оксидланиши митохондрийнинг ички мембранасида бошланади. Протонлар билан электронлар бу мембрани уч марта кесиб утиб, олири О₂ билан реакцияга киришади ва Н₂O ҳосил қилиади. Оксидатив фосфорланишнинг гипотетик схемасига кўра (48-рамм), мембраналараро бўшлиққа ўтган 6H⁺нинг иккитаси НАД·Н₂га мансуб бўлиб, қолган 4H⁺ митохондрий матриксига Н₂O ҳисобига олинади.



48-расм. Митчел гипотезасини түшүнтирувчи схема.

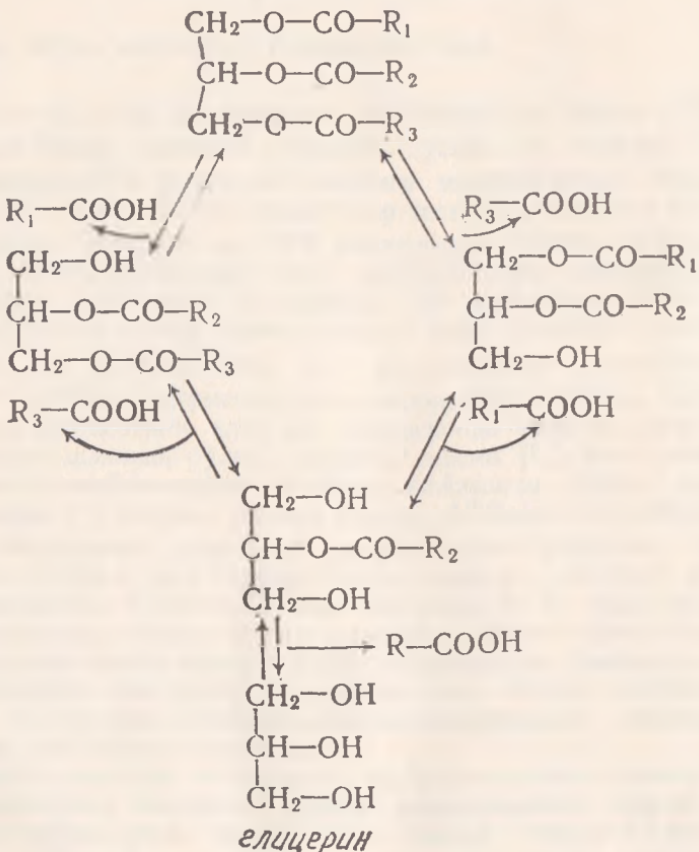
Юқорида қайд қилинганидек, мембраналарда протон—АТФ ($H^+—ATF$ аза) ферменти мавжуд бўлиб, бу фермент фақат H^+ ионлари АТФ энергияси ҳисобига мембраналараро бўшлиқке кўчиши таъминламайди, балки улар тескари йўналишда кўчиши ҳам амалга оширади ва АТФ синтезлайди. Протон-АТФаза ферменти протон потенциал ҳосил қилувчи барча мембраналарни универсал компоненти ҳисобланади. Бу ферментлар АТФ билан боғлиқ бўлган бошқа ферментлардан, яъни плазматик мембраналардаги $Na^+, K^+—ATF$ аза ёки эндоплазматик ретикулумдан $Ca^{++}—ATF$ аза ферментларидан кескин фарқ қиласди. Протон-АТФаза ферментини электрон микроскопда кузатиш мумкин. қўзиқорин шаклида бўлиб, „устунча“ қисми (F_0) ички мембрана ва қисман мембраналараро бўшлиққа жойлашган бўлса, „қалпоқча“ қисми (F_1) матрикс томонда бўлади. АТФнинг гидролизланиши ёки синтезланиши „қалпоқча“ томонда амалга оширилса, протонларнинг кўчиши унга тескари бўлган томонда „устунча“ ёрдамида бажарилади. Протон-АТФаза комплекси 10 га яқин полипептид занжирдан ташкил топган оқсилдир. Протон потенциали сил қилувчи мембраналарда АДФ ва анорганик фосфордан АТФ синтезланиши механизми аниқланган эмас. Баъзи гипотезалар кўра, бу процесс мембраналардаги конформацион үзгаришилари боғлиқ, деб тахмин қилинади.

Мембраналарда оксидланиш ва фосфорланиш процесслари ни бир-бирига боғловчи протон потенциаллари фақат АТФ синтезланиши учун сарфланмай, балки бевосита энергетик манба сифатида ҳам фойдаланилади (47-расмга қаранг).

Ол ҳужайралардаги химиявий энергия фақат АТФ сифатида үзмөсін бұлади, деган фикр нотұғри эканлигини күрсатади. Қоқықатда ҳам, ҳужайранинг энергияга бұлған талабининг әрмидан күпроги протон потенциали ҳисобига қондирилади. Шу сабабли В. П. Скулачёв ҳужайралар энергияни икки хиль шаклда: химиявий шаклдаги АТФ ва электрохимиявий шакл-АПИ протон потенциали сифатида ишлатишини исботлаб берdi. Шу билан бирга ҳужайранинг калий-натрий градиенти протон потенциалини сақлаб турувчи буфер вазифасини бажа-ришини ҳам күрсатди.

**XI (ЛИПИДЛАР АЛМАШИНУШ
МОЙЛАР (ТРИГЛИЦЕРИДЛАР) НИНГ ПАРЧАЛАНИШИ**

Триглицеридларга бой бўлган мойли ўсимликлар урганиши унишида улар таркибидаги липидлар жуда тезлик билан камчилигини кузатиш мумкин. Шу билан бирга бу даврда липазаларни ферментининг активлиги ҳам энг юқори бўлади. Ўсимлик мойлари, аввало, липаза ферменти иштирокида гидролизланади, ёф кислоталар ва глицерингача парчаланади. Липазанинг таъсири бир неча босқичли бўлиб, триглицеридлар аввал диглицеридларга, сунгра моноглицеридларга ва ниҳоят ёф кислоталар ҳамда глицеринга парчаланади. Липаза иштирокида катализида нувчи реакция қайтар таъсир этиш хусусиятига эга бўлсалада, лекин физиологик шароитда бу йўл билан ёф хосил бўлиб эҳтимоли камроқ. Мойларнинг липаза таъсирида парчаланишини схема равишда қуйидагича ифодалаш мумкин:

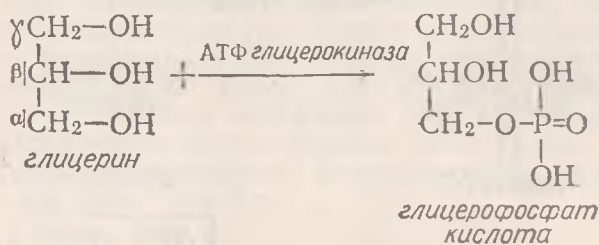


Бундай реакция натижасида ҳосил бўлган глицерин ва ёғлигилаларнинг кейинги парчаланишидан ҳосил бўлган охирги ишчулот бир хил, яъни карбонат ангидрид билан сув бўлса-да, яккин улар ҳар хил йўл билан парчаланади.

Глицериннинг оксидланиши

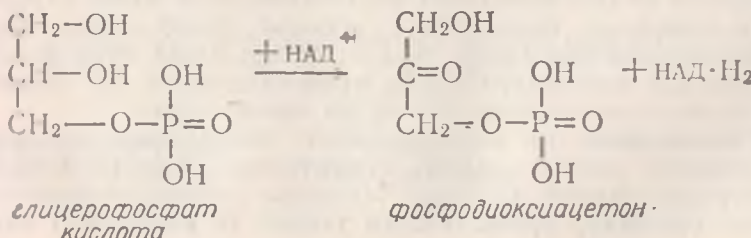
Глицериннинг парчаланиши йули канакунжут ва ерёнгоқ гиммелигининг уруғпалласидан тайёрланган ширада ҳар томоннаме ўрганилган. Нишонланган C¹⁴ атомлари билан ўтказилган тажрибаларда глицерин, биринчидан, эрувчан шакарлар ҳосил бўлишида иштирок этса, иккинчидан, тўлиқ равишда оксидланади, карбонат ангидрид билан сувгача парчаланади.

Глицериннинг парчаланиши унинг фосфорланишидан бошланади. Глицерин таркибида гидроксил группаларнинг реакциени қобилияти ҳар хил. Четдаги α- ва α'- гидроксил группаларнинг реакцион қобилияти β-гидроксил группага нисбатан бирумича юқори бўлади. Шу сабабли фосфорланиш реакциясига, ишвало, четдаги гидроксил группалар киришади. Реакцион ташнили фосфотрансфераза ферменти иштирокида катализлайди:

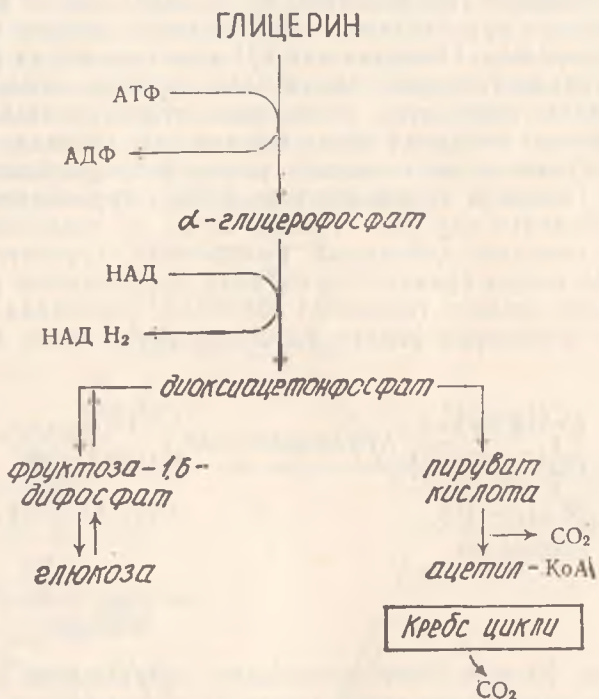


Демак, глицериннинг оксидланиш реакциялари эркин глицеридан эмас, балки унинг мураккаб эфири бўлган фосфоглицерит кислотадан бошланади.

Юқоридаги реакция натижасида ҳосил бўлган глицерофосфат кислота мойлар қисман қайта синтезланиши учун сарфланади. Бироқ унинг асосий қисми фосфодиоксиацетон ҳосил қилиши йули билан оксидланади:



Кейинги реакцияларда фосфодиоксиацетон фосфоглицерат альдегидга айланыб, гликолиз процессида пируват кислота ҳосил қиласади. Пируват кислота алмашинуви натижасида ацетил-КоА ҳосил булиб, у Кребс циклида сув билан карбонат антил ридгача парчаланади. Бошқа йулда эса фосфодиоксиацетонинг икки молекуласи конденсирланиб, фруктоза-1,6-дифосфат ҳосил қиласади. Глицериннинг парчаланишини умумий тараф қўйидагича ифодалаш мумкин (49-расм).



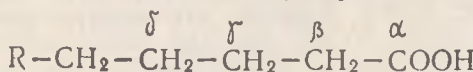
49-расм Глицериннинг парчаланиши.

Ёғ кислоталарнинг оксидланиши

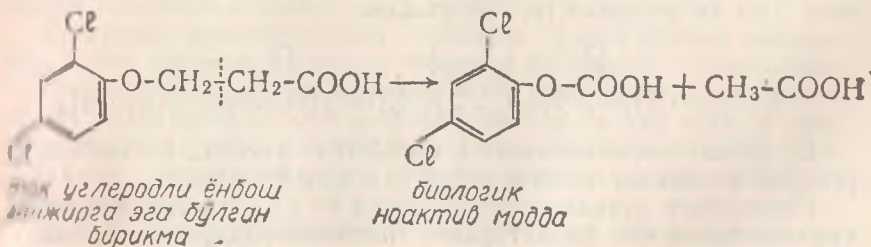
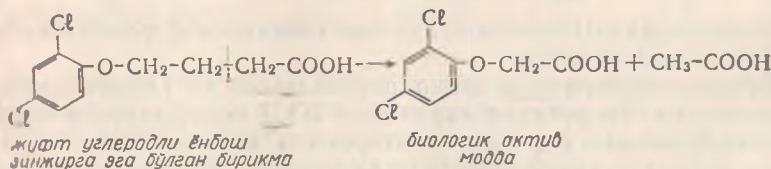
Триглицеридларнинг гидролизланиши натижасида ҳосил бўладиган ёғ кислоталарнинг оксидланиш йўли билан парчаланиши универсал биохимиявий процесс булиб, барча тирик организмларда бир хилда боради. Бу процессни катализложиши ферментлар митохондрийларда мужассамлашган. Ёғ кислоталар α - ва β -оксидланиш йўли билан парчаланади.

β -оксидланиш. Ёғ кислоталарнинг оксидланиш механизми тўғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Кнооп томонидан 1904 йилда таклиф қилинган гипотеза асосида яратилгани. Кнооп ҳайвонлар организмидаги табиий ёғ кислоталар алма-

шашувини ўрганиш юзасидан үтказган тажрибаларыда бу кислоталар мунтазам оксидланиши туфайли улардан бирданига камиди икки углеродли бирикма ажралиб чиқишини ва натижасида занжирдаги углерод атомларининг сони иккитага камапшиши кузатган. Бу процессда ҳар доим карбоксил группага тиббатан β -холатда жойлашган углерод атоми оксидланади:

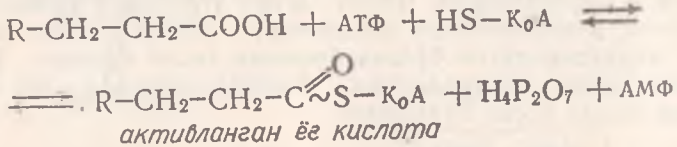


Шунинг учун бу процесс ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши леб аталади. Ўсимликларда ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши ўюли билан парчаланишини биринчи марта Грейс кузатган. Грейс тажрибаларининг принципи ва у қўллаган усуслар худди Кноопнинг ҳайвонлар устида үтказган тажрибаларига ухшайди. Грейс ω -фенил ёғ кислотанинг ўстирувчилик фаолияти унинг ёнбош занжирининг узунлигига боғлиқ эканлигини аниқлайди. Масалан, ω - (1-нафтил) алкаилкарбон кислоталарнинг беш хил ҳосиласи ўсимликлар қаламчасининг илдиз олишини таштириш хусусиятига эга эканлиги текширилганда, фақат йибони занжирда жуфт углерод атомларини тутувчи бирикмаларгина илдиз ҳосил қилиши маълум бўлган. Ёнбош занжирда тоқ углерод атомларини тутувчи бирикмалар эса бундай биологик активликка эга эмас. Грейснинг бу тажрибалари ўсимликларда ёғ кислоталар β -оксидланиши ўюли билан парчаланишини исботлаб берди. Чунки жуфт углеродли ёнбош занжирларининг β -оксидланиши натижасида ацетат кислота ва биологик жиҳатдан актив бўлган бирикма ҳосил бўлади. Тоқ углеродли ёнбош занжирларнинг β -оксидланишида эса биологик актив модда ҳосил бўлмайди:



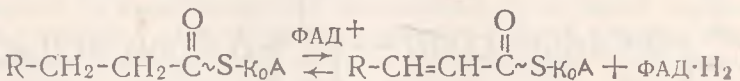
Кейинги йилларда Грин, Очао, Ларди, Ленинжер ва бошқа ларнинг бир қатор тажрибаларида ёғларнинг β-оксидланиш низарияси ҳар томонлама үрганилди ва узил-кесил тасдиқлаоди. Шу билан бирга бу тажрибаларда ёғ кислоталарниң β-оксидланишида илгари номаълум бўлган бир қатор янада маълумотлар ҳам олинди. Чунончи, бу реакцияларда эркин ёғ кислоталар эмас, балки уларнинг активланган ҳосиласи иштироқ этиши аниқланди. Ундан ташқари, оксидланиш реакцияси нинг барча босқичларини катализловчи ферментлар топилди соғ ҳолда ажратиб олинди. Реакция натижасида ажралиб чоқадиган икки углеродли бирикма ацетат кислота эмас, балки ацетил-КоА эканлиги ҳам аниқланди.

Хозирги вақтда ёғ кислоталарнинг оксидланиш процесси вунийнг айрим реакциялари ҳар томонлама үрганилган. Оксидланиш реакцияларида иштирок этадиган барча оралиқ моддалар кофермент-А билан боғланган бўлади. Бинобарин, ёғ кислоталар алмашинувидаги КоА нинг аҳамиятини углеводлар алмашинувидаги фосфат кислотанинг аҳамиятига ухшатиш мумкин. Чунки углеводлар парчаланиш реакцияларида иштирок этиш учун фосфорлангани каби, ёғ кислоталар ҳам парчаланишида аввал КоА ёрдамида активлашиб, кофермент-А нинг ҳосилини сига айланиши керак. Оксидланиш процессининг биринчи босқичида эркин ёғ кислота кофермент-А ва АТФ билан ўзаро реакцияга киришиб, ёғ кислоталарнинг энергияяга бой булгали ацили ҳосилаларини синтезлайди:



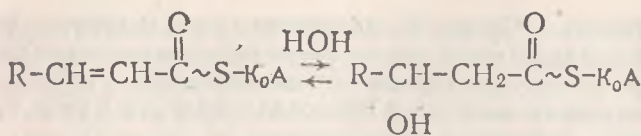
Реакция ацил-КоА-синтетаза ёки тиокиназа ферменти иштироқида катализланади.

Бундан кейинги реакцияда активлашган ёғ кислота дегиң рогенланади. Бу реакция таркибида ФАД коферментини тутуб чи дегидрогеназа ферменти иштироқида катализланади. Реакцияда ёғ кислотанинг иккичи ва учинчи углерод атомидини иккита водород чиқиб кетиши туфайли тўйинмаган ёғ кислота нинг КоА ли ҳосиласи таркиб топади:



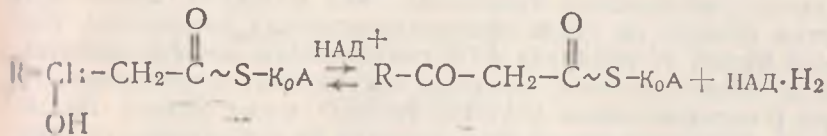
Бу реакцияни катализловчи фермент ёғ кислота таркибидаги углерод атомининг сонига қараб ҳар хил бўлади.

Навбатдаги реакцияда тўйинмаган ёғ кислотанинг ҳосилласи бир молекула сув бириктириши натижасида тегишли β-окси кислота ҳосил қиласи:

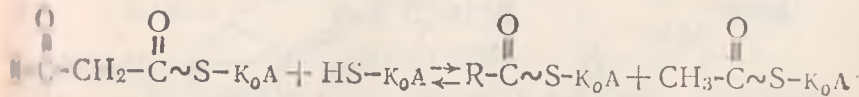


ОН

Бу реакция тегишли гидролазалар иштирокида катализланади. Сувни бириктириш қүш боғ орқали амалга оширилганлигидан учун қүш боғ шартли равишда — ен ва ацетил радикал — иштирокириш қўшимчаси билан ифодаланади. Бу реакцияни катализловчи ферментлар *еноил-КоА-гидратазалар* деб аталади. Юқорида ҳосил бўлган оксикислота яна дегидратацияга учрайди ва кетогенолатага айланади. Реакцияни катализловчи ферментлар *β-оксидацил-КоА-дегидрогеназалар* деб аталади. Уларнинг актив циними НАД коферменти ташкил этади. Водород карбоксил группаси нисбатан жойлашган углерод атомидан ажралади:



β -оксидланиш процессининг сунгги босқичида β -кето-ацил-КоА ёғ кислотанинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқади. Энергия ҳисобига яна бир молекула КоА ни бириктириб олди. Бу реакция натижасида бошланғич ёғ кислотадан иккита углеродли бирикма ацетил-КоА сифатида ажралиб чиқади ва иштирокириш ёғ кислота эса яна КоА билан бириккан ҳосила пайдо олди:



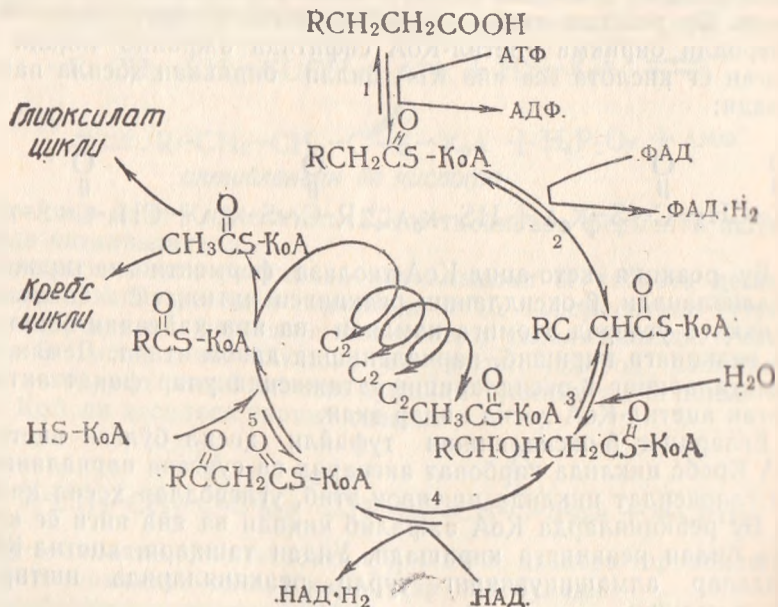
Бу реакция кето-ацил-КоА-тиолаза ферменти иштирокида олдилиланади. β -оксидланиш реакцияси натижасида ёғ кислотадан иккита углерод атомига камаяди ва яна қайтадан бошланғич реакцияга киришиб, парчаланишда давом этади. Демак, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши натижасида улар фақат активизланади ацетил-КоА ҳосил қиласинади.

Уларнинг β -оксидланиши туфайли ҳосил бўлган ацетил-Креbs циклида карбонат ангидрид ва сувгача парчаланади ва глиоксилат циклида иштирок этиб, углеводлар ҳосил қиласинади. Бу реакцияларда КоА ажралиб чиқади ва яна янги ёғ кислота билан реакцияга киришади. Ундан ташқари, ацетил-КоА иштироклар алмашинувининг турли реакцияларда иштирок этиб мумкин.

β -оксидланиш реакциясининг энергетикаси. Юқорида айтildик, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиш процесси митохондрияларда алмашинувининг турли реакцияларда иштирок этиб мумкин.

рийларда боради. Чунки бу процесси катализловчи барчы фермент системалар мана шу органоидларда мужассамлаштып Бинобарин, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши натижасын ажралиб чиқадиган энергия АТФ ҳосил қилувчи манба бўлиб хизмат қилиши табиийдир.

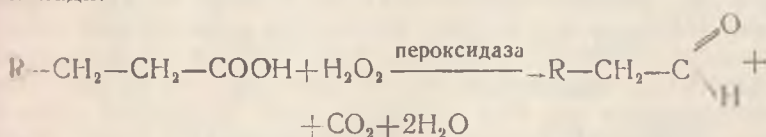
Ёғ кислоталарнинг β -оксидланишида ажралиб чиқадиган ацетил-КоА билан бир вақтда бир молекула қайтарилиган НАД ва бир молекула қайтарилиган ФАД ҳам ҳосил бўлади. Қайти рилган бир молекула НАДнинг нафас олиш занжири орқали оксидланишида 3 молекула АТФ ва қайтарилиган бир молекула ФАДнинг оксидланишида 2 молекула АТФ синтезланади (50-расм). Бинобарин, β -оксидланиш процессида бир молекула ацетил-КоА ҳосил бўлиши билан бир вақтда 5 молекула АТФ ҳам синтезланар экан. Ацетил-КоАнинг Кребс циклида CO_2 и H_2O га тулиқ парчаланишида 12 молекула АТФ ҳосил бўлади Демак, β -оксидланиш процессида бир молекула ацетил-КоА ҳосил бўлиши ва унинг тулиқ парчаланиши натижасида ҳам маси бўлиб, 17 молекула АТФ синтезланади. Юқори молекулини ёғ кислоталарнинг, масалан, пальмитинат кислотанинг 19 лиқ β -оксидланишида $9 \times 17 = 153$ та АТФ ҳосил бўлади. Бундай битта АТФ реакциянинг бошланишида ёғ кислотанинг активилишиши учун сарфланган бўлади.



50-расм. Ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши.

α-оксидланиш. Үсимликларда ёғ кислоталар бошқача, яъни үшінчә йўл билан ҳам оксидланади. β -оксидланишдан кескин берді қиладиган бу йўл билан фақат таркибида 13—18 та углевод штами тутивчи юқори молекуляр ёғ кислоталар оксидланади. Бундан ташқари, ёғ кислоталарни олдиндан актив ҳолга таффириш талаб қилинмайди. Бу процессда ҳар доим ёғ кислотанинг α -углерод атоми оксидланиб, карбоксил группаси CO_2 үйфатида ажралиб чиқади ва шунинг учун α -оксидланиш деб аталади.

α -оксидланиш процесси фақат иккита асосий ферментатив реакциядан иборат. Бу реакцияларнинг биринчисида юқори молекуляр ёғ кислоталар водород пероксид билан реакцияга таффиришиб, уларнинг альдегиди ва карбонат ангидрид ҳосил қилади. Реакция маҳсус пероксидаза ферменти иштирокида катализаторлайди:



Бу реакцияни катализловчи пероксидаза ўз таъсирини күрттиши учун водород пероксид булиши керак. Үсимликларда водород пероксид гликолатоксидаза ферменти иштирокида ҳар даққы ҳосил булиб турарди (51- расм).

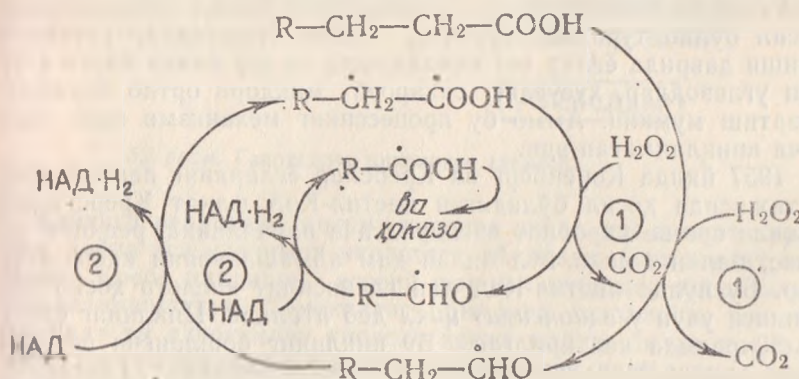
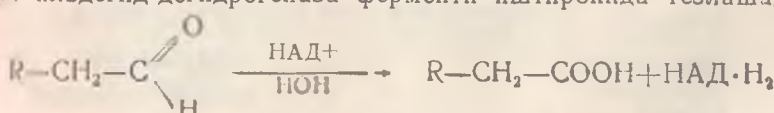


Рис. 51. Ёғ кислоталарнинг α -оксидланиши.

Иккинчи реакцияда юқори молекуляр ёғ кислоталарнинг альдегиди оксидланиб, яна ёғ кислота ҳосил қилади. Бу реакциянан пельдегид-дегидрогеназа ферменти иштирокида тезлашади:



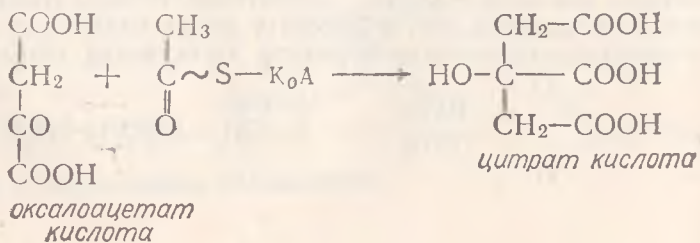
α -оксидланиш процесси ерәнфоқ ва кунгабоқар үсимликларининг унаётган уруғида аниқланган. Бундай процесс улжар баргининг түқималарида ҳам бориши кейинчалик маълум бўлди.

α -оксидланиш реакциясида лауринат кислота ва кичик молекуляр ёғ кислоталар оксидланмаслиги аниқланган. Бу процесснинг үсимликлар учун аҳамияти тулиқ маълум эмис α -оксидланиш билан β -оксидланиш реакциялари биргаликка амалда ошиши натижасида табиий ёғ кислоталардан органик кислоталар ва бошқа бирикмалар ҳосил булиши мумкин, деб тахмин қилинади. α -оксидланиш процесси энергетик нуқтада назардан қараганда, β -оксидланишга нисбатан унча самара беради эмас. Чунки α -оксидланишнинг ҳар гал такрорланишида бир молекула карбонат ангиридид ажralиб чиқади ва шу билан бирга бир молекула қайтарилиган НАД ҳосил бўлади. Қайто рилган НАДнинг нафас олиш занжирида оксидланиши туфайли З молекула АТФ синтезланади. Бинобарин, ёғ кислотадан бир молекула CO₂ ажralиб чиқиши З молекула АТФ га тенг, холо β -оксидланишда эса бир молекула икки углеродли бирикмада ажralиб чиқиши натижасида 17 молекула АТФ ҳосил бўлади.

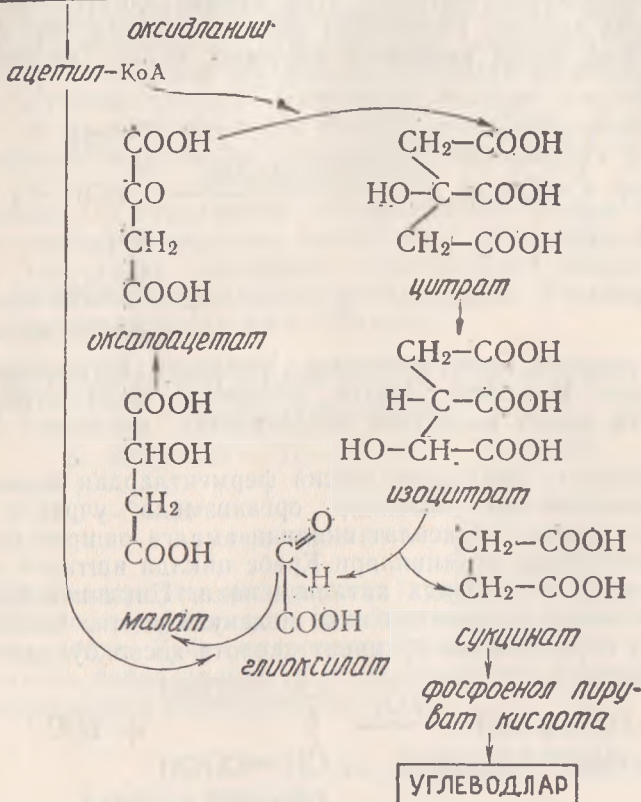
Глиоксилат цикли

Юксак үсимликларда ва бир қатор микроорганизмларда баъзан ёғлардан ёки икки углеродли бирикмалардан (ацетил-КоАдан) углеводлар ҳамда ҳужайранинг бошқа компонентлари ҳосил бўлиб туради. Чунончи, мойли үсимликлар уруғининг униши даврида ёғлар тез камайишини ва шу билан бирга эрунчан углеводлар, хусусан, сахароза миқдори ортиб боришини кузатиш мумкин. Аммо бу процесснинг механизми яқин вақта аниқланмаган эди.

1957 йилда Коренберг ва Кребслар ёғларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган ацетил-КоА фақат Кребс цикли орқали сув ва карбонат ангиридигача парчаланиш реакциясини эмас, балки бошқа йўл билан ҳам алмашинувини кашф этди. Бу йўлда ацетил-КоА дан глиоксилат кислота ҳосил бўланганини учун у глиоксилат цикл деб аталади. Циклнинг схемаси 52-расмда келтирилган. Бу циклнинг бошланғич реакциялари худди Кребс циклидагига ухшаш бўлади. Глиоксилат циклида ҳам ацетил-КоА билан оксалоацетат конденсирланади, цитрат кислота ҳосил қиласди:

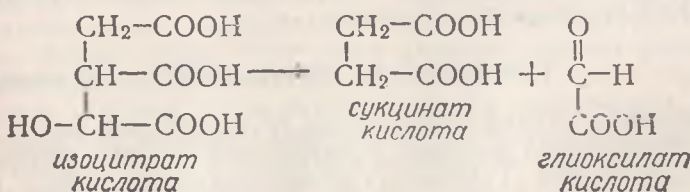


EFЛАD

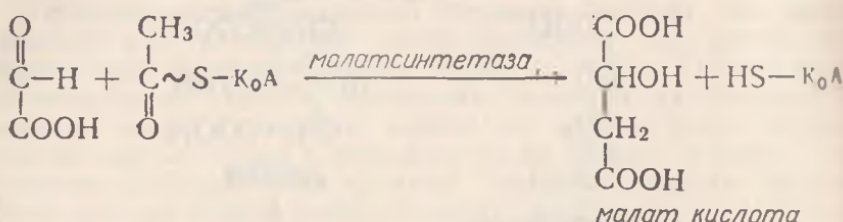


52- расм. Глиоксилат циклининг схемаси.

Кейинги реакцияда цитрат кислота аввал цис-аконит кислота, кейин эса изолимон кислотага айланади. Глиоксилат циклинг Кребс циклидан асосий фарқи изолимон кислотанинг парчаланишидадир. Глиоксилат циклида изолимон кислота сукцинат ва глиоксилат кислота ҳосил қилиш билан парчалашиди. Бу реакция изоцитратлиаза ферменти иштирокида катализланади:

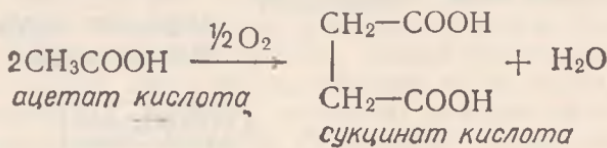


Реакцияда ҳосил бўлган сукцинат кислота бир қатор орлиқ реакцияларда иштирок этиб, кейинчалик эрувчан шакирлар ҳосил қиласди. Глиоксилат кислота эса яна бир молекула ацетил-КоА билан реакцияга киришиб, малат кислота ҳосил қиласди:



Бу реакция малат-синтетаза ферменти иштирокида катаплизланади. Циклнинг сўнгги босқичида малатдегидрогеназа ферменти малат кислотани оксалоацетат кислотага айлантиради.

Глиоксилат циклидаги асосий ферментлардан изоцитратта ва малатсинтетаза ҳайвонлар организмидә учрайди ва шу сабабли уларда глиоксилат циклини амалга ошириб бўлмайди. Циклнинг бошқа реакциялари Кребс циклда иштирок этадигини ферментлар иштирокида катализланади. Циклнинг бир марта тақрорланиши натижасида икки молекула ацетил-КоА оксидланади ва бир молекула сукцинат кислота ҳосил бўлади:



Бу циклнинг ўсимликлардаги асосий аҳамияти ёғларни парчаланиши натижасида вужудга келадиган ацетил-КоА дан сукцинат кислота ҳосил бўлишидир. Кейинчалик сукцинат кислота углеводлар синтезланишида иштирок этади.

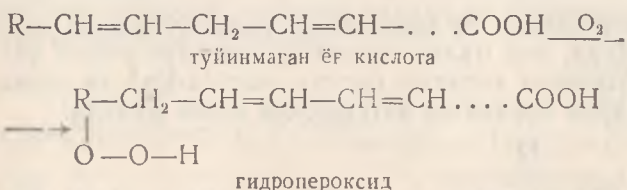
Унаётган уруғлар таркибидаги липидларнинг парчаланиш тамом булиши билан циклни катализловчи ферментларниң фаолияти ҳам сусайиб кетади ва натижада глиоксилат цикли ҳам тұхтайди. Тахминан шу даврда үсімлікларда фотосинтез процесси бошланади. Шундай қилиб, глиоксилат циклида 4-кислоталарнинг оксидланиши натижасыда ҳосил бўладиган ҷетцил-КоА углеводларга айланади.

Түйинмаган ёғ кислоталарнинг парчаланиши

Үсімліклар оламида түйинмаган ёғ кислоталар жуда күнтарқалған булишига қарамай, уларнинг алмашинуви тұғрисиді аниқ маълумот йўқ. Түйинмаган ёғ кислоталар таркибида күн

Боғлар кўп бўлиши уларнинг α - ва β -оксидланиш йўли билан оғричаланишини бирмунча қийинлаштиради. Бироқ улар таркибда ноўрин жойлашган қўш боғларни енол-КоА-гидротаза ферментлари таъсирида ўзгартириб, оксидланиш реакциясида иштирок эттириш мумкин. Бинобарин, назарий жиҳатдан тўйинмаган ёф кислоталарни ҳам β -оксидланиш йўли билан парчилаш мумкин экан. Лекин бу процесс ўсимликларда ўрганилмаган.

Ўсимликларда тўйинмаган ёф кислоталар купинча липооксидаза ферменти иштирокида оксидланади. Бу фермент тўйинмаган ёф кислоталар таркибидаги қўш боғларга бевосита кисфород бирикиши реакцияларини катализлайди. Реакция натижасида гидропероксидлар ҳосил бўлади:



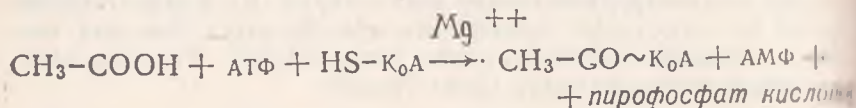
Бу бирикмалар ўта оксидланиш хусусиятига эга бўлиб, кейинчалик бошқа тўйинмаган ёф кислоталарни ҳам оксидлаштириш иштирок этади. Кейин гидропероксидлар бирмунча ўзгариб, кетоҳосилалар пайдо қиласди. Кетоҳосилалар эса β -оксидланиш реакцияларида осон иштирок этади.

Ёф кислоталар ҳосил бўлиши

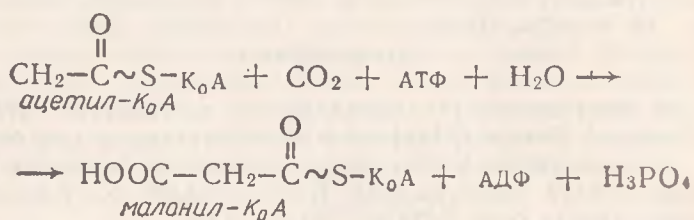
Ёф кислоталар ферментатив оксидланиши йўлининг ҳар пр босқичи қайтар таъсир қилиш хусусиятига эга. Шу сабаби ёф кислоталар ҳосил бўлиши ҳам β -оксидланиш процессида иштирок этадиган ферментлар иштирокида амалга оширилади, себ тахмин қилинган. Ҳақиқатда ҳам, β -оксидланиш процессининг бир катор ферментлари ацетил-КоА дан мой кислота ҳосил бўлиш реакциясини катализлайди. Бироқ кейинги йилтарда утказилган тажрибаларда ёф кислоталар ҳосил бўлиш реакциялари бирмунча мураккаб эканлиги ва улар оксидланиш процессининг қайтар реақцияларидан тубдан фарқ қилиши шиқланган. Аввал ёғлар ҳосил бўлишида β -оксидланиш процессининг фақат тозаланмаган фермент системалари иштирок этиши маълум бўлди. Соғ ҳолда ажратиб олинган ферментлар бу реақцияларни катализламас экан. Ёғлар ҳосил бўлишида мұхитда, албатта, CO_2 , ATF , Mg^{++} ва қайтарилган НАДФ иштирок этиши фавқулодда зарурлиги аниқланган. Шу билан бирга ёғлар ҳосил бўлишида иштирок этадиган маҳсус фермент системалар топилган ва соғ ҳолда ажратиб олинган.

Хозирги вақтда бу ферментлар ұжайра митохондрийлардағы цитоплазмасыда әрүвчан бирикма сифатыда учраши күрел тилган.

Ең кислоталар ҳосил құлувчи асосий манба ацетил-КоА собланади. Маълумки, бу бирикма углеводларнинг парчалашы процессида ҳосил бұлади. Бундан ташқари, ёғларниң β-оксидланишида ҳам күп миқдорда ацетил-КоА ҳосил бұлалы ұжайра, тұқима ва органларда бу бирикма бевосита ацетил кислотадан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:

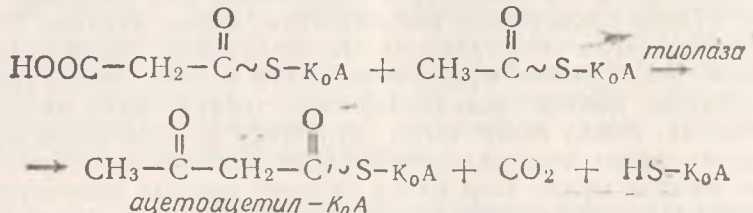


Хозирги вақтда ёғ кислоталар ҳосил бўлишида ацетил-КоА дан ташқари, яна малонат кислота иштирок этиши ҳам аниқланган. Малонат кислота, одатта, ацетил-КоА га эркин карбонат ангидрид бирикиши натижасыда ҳосил бўлади:



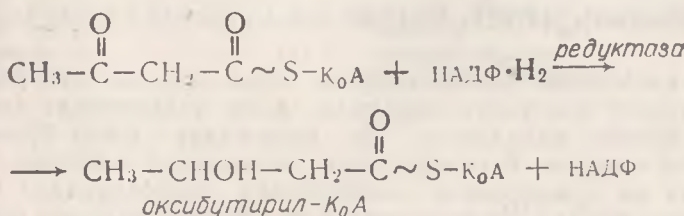
Бу реакция ацетил-КоА-карбоксилаза ферменти иштирокидан катализланади. Ферментнинг актив қисмінің биотин ташкиния этади. Карбонат ангидридни активлаштириш учун зарур энергия эса АТФ ҳисобидан олинади.

Ёғ кислоталар ҳосил бўлишидаги кейинги реакцияларда малонил-КоА бир молекула ацетил-КоА билан бирикади. Іншаке реакцияда карбонат ангидрид ажралып чиқади. Реакция ацетил-КоА-тиолаза ферменти иштирокидан катализланади:

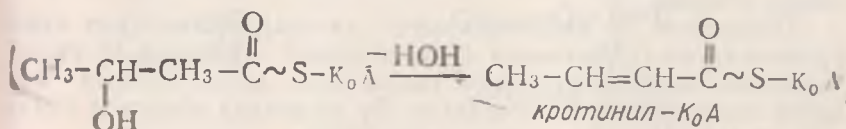


Юқоридаги реакциялар натижасыда иккى молекула ацетил-КоА оралиқ бирикма-малонил-КоА орқали активлашган янын бирикма, яъни ацетоацетил-КоА ҳосил қиласы.

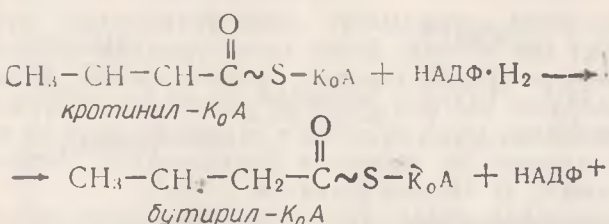
Павбатдаги реакцияда бу бирикма НАД·Н₂ ёрдамида қайтарилади. Реакцияни ацетоацетил-редуктаза ферменти катализлайды:



Кейинги реакцияда енол-КоА-гидратаза ферменти иштироқида бир молекула сув ажралиб чиқади ва түйинмаган бирикми кротинил-КоА ҳосил бўлади:

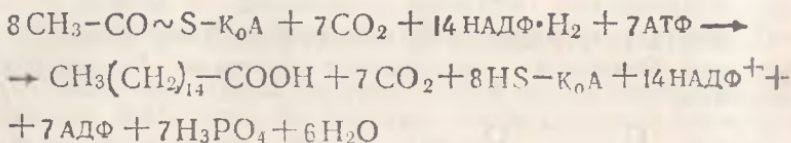


Охирги реакцияда кротинил-КоА яна бир молекула НАДФ·Н₂ ёрдамида қайтарилиб, бутирил-КоА га айланади:



Демак, юқоридаги реакциялар натижасида актив ҳолдаги иккى молекула ацетил-КоА дан түйинган турт углеродли бирикми-бутирил-КоА ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган бутирил-КоА ўзишибатида янги ацетил-КоА билан юқоридагига ухашаш реакцияга киришиши туфайли ёғ кислота занжири иккита углерод атоми ҳисобига узаяди. Занжир иккита углерод атомига узаниши учун иккى молекула қайтарилиган НАДФ булиши зарур. Ўз цикл 16 ёки 18 углерод атомига эга бўлган бирикма ҳосил бўлгунча давом этади.

Юқоридаги реакциялар такрорланишида ҳар доим ацетил-КоЛ эмас, балки малонил-КоА иштирок этади. Бунда, албатта, ҳар доим бир молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Ўзиобарин, ёғ кислоталар синтезланишида ацетил-КоА ва карбонат ангидридан малонил-КоА ҳосил булиш реакцияси фавқулодда муҳим аҳамиятга эга. Ёғ кислоталар ҳосил булиш реакцияларининг умумий тенгламаси қуйидагича:



Еф кислоталар синтез күлүвчи барча фермент системалар нинг асосий маңсулоти сифатида доим пальмитинат кислота ҳосил бўлиши аниқланган. Еф кислоталар ҳосил бўлиши иштирок этадиган барча фермент системалар комплекс ҳодида учрайди ва ҳужайранинг липопротеин мембраналари билан боғланган бўлади. Бу ферментлар ёф кислоталар ҳосил бўлиши реакцияларининг барча босқичларини бир вақтнинг ўзида амалга ошириш хусусиятига эга бўлади ва шу сабабли юқори молекуляр ёф кислоталарнинг синтетазалари деган умумий ном билан аталади.

Тўйинмаган ёф кислоталарнинг синтезланиши ҳали яхши ўрганилмаган. Тўйинмаган ёф кислоталар тўйинган ёф кислоталарнинг дегидрогенланиши натижасида ҳосил бўлиши бир қатор тажрибаларда аниқланган. Бу процессда кислород билан қайтарилган НАДФ иштирок этиши зарур.

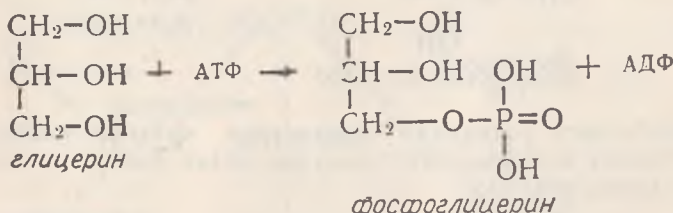
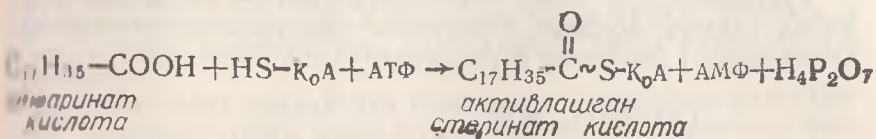
Ёфлар (триглицеридлар) ҳосил бўлиши

Барча тирик организмлар каби ўсимликлар ҳам ёғларга (мойларга) бой бўлади. Ёфлар сувда эримайди ва шу сабабли улар ўсимлик буйлаб ҳаракат қила олмайди. Шунинг учун ўсимликларнинг ҳар бир орган ва тўқималарида ёф ҳосил бўлиши керак. Ёфлар ҳосил бўлишини пишаётган уруф ва меваларга кузатиш мумкин. Бу процессни ўсимликларда биринчи бўлиш совет олими С. Л. Иванов ўрганган.

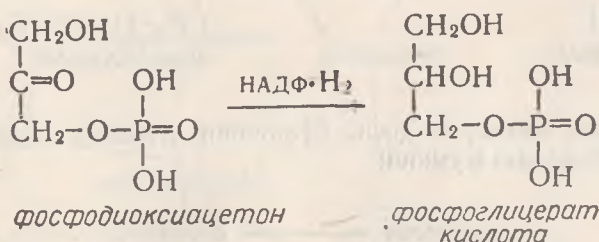
Ўсимликларда ёғлар асосан углеводлардан ҳосил бўлади. Бироқ бу процесс бирмунча мураккаб бўлиб, аввал углеводлар кўпгина оралиқ реакцияларда бошқа бирикмаларга айланади. Бу реакцияларда, биринчидан, ёф ҳосил бўлиши учун зарур бўладиган энергия ажralиб чиқса, иккинчидан, ёғларнин таркибий қисми ҳисобланган бирикмалар ҳосил бўлади. Бирикмалар ёф ҳосил бўлишида иштирок этадиган фермент системалар таъсирида ҳужайра ва тўқималарда ёғларга айланади.

Еф ҳосил қиладиган фермент системалар, асосан, микросомаларда ва митохондрийларда мужассамлашган. Қейинги йилларда бу фермент системалар ҳужайранинг бошқа компонентларида, чунончи, хлоропластларда ҳам топилган. Бошқа бирикмалар каби, глицерин ва ёф кислоталар ҳам актив келмасдан туриб, бевосита реакцияга кириша олмайди. Триглицеридлар ҳосил қиладиган бирламчи маңсулотлар ёф кислоталар ва глицериндир. Еф кислоталар бевосита активлаштирилган

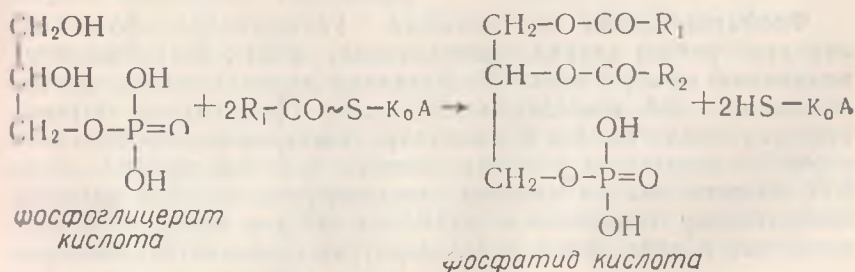
шаклда учраши мүмкін. Актив бұлмаган ёғ кислоталар АТФ
и КоА иштирокида актив ҳолга айланади:



Иккінчи йүлдә фосфодиоксиацетондан активлашган глицерид ҳосил бұлади. Бу реакцияда қайтариlgан НАДФ·Н₂ иштирок этади.

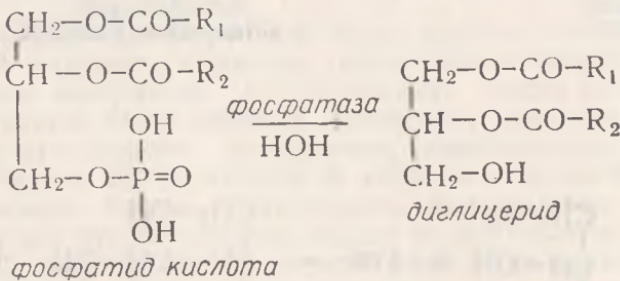


Юқоридаги реакциялар натижасыда ҳосил буладиган актив глицерин ва ёғ кислоталарнинг коферментли ҳосилалари осонлик билан реакцияға киришиб, фосфатид кислота деб аталадының диглицерид фосфат ҳосил қиласы:

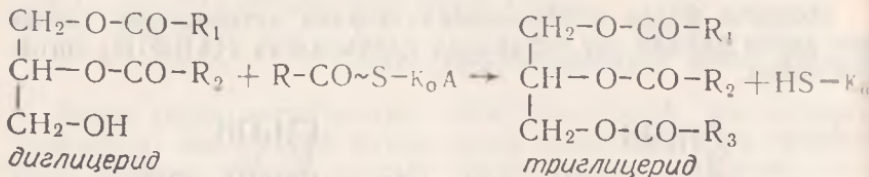


Фосфатид кислота ҳар хил мураккаб липидлар ҳосил бўлишида иштирок этадиган мухим бирикма ҳисобланади.

Триглицеридлар ҳосил булишидаги кейинги реакцияда фосфатид кислота фосфатаза ферменти иштирокида диглицерид билан фосфат кислотага парчаланади:



Навбатдаги реакцияда диглицерид яна бир молекула ғлар кислотанинг коферментли ҳосиласи билан реакцияга киришиб, ёғлар ҳосил қиласи:



Шундай қилиб, ёғ ҳосил булишини қуйидаги умумий схема билан ифодалаш мүмкін:

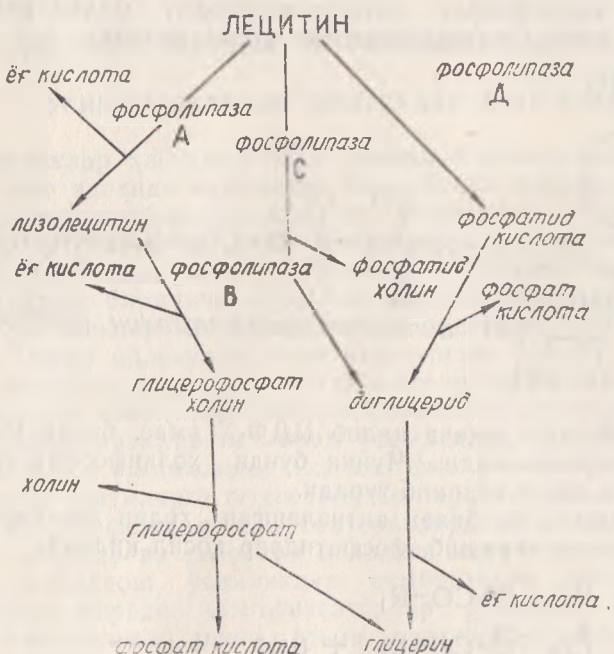


Фосфатидлар алмашинуни

Фосфатидларнинг парчаланиши. Усимликларда фосфатидлар уруғ униши даврида парчаланади, бироқ бу процессини механизми маълум эмас. Фосфатидлар парчаланишида *фосфолипазалар* деб аталадиган бир қатор ферментлар иштироқ этиши аниқланган. Бу ферментлар иштирокида фосфатидлар таркибий қисмларга — юқори молекуляр ёғ кислоталар, фосфат кислота, азотли асослар ва глицерингача парчаланади. Фосфатидлар таркибидаги мураккаб эфирли боғларнинг парчаланишига кўра, фосфолипазалар тўрт группага бўлинади ва

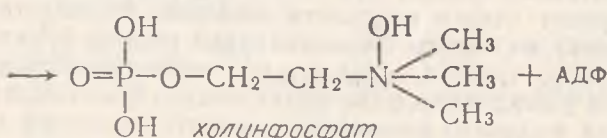
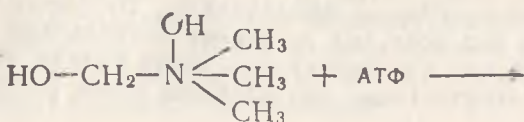
А, В, С, Д ҳарфлари билан ифодаланади. Бу ферментлар бир тақтанинг узида бир неча хил реакцияни катализлаши туфайли фосфатидлардан ҳар хил бирикмалар ҳосил бўлади. 53-расмда фосфатидлар (лецитин) нинг парчаланиши схема равишда курганилган.

Фосфатидлар қандай йўл билан парчаланишидан қатъи нармар, уларнинг охирги маҳсулоти глицерин, ёғ кислоталар, фосфат кислота ва азотли бирикмалардан иборат бўлади. Бошқа фосфатидлар, чунончи, кефалинлар, инозитфосфатидлар ҳам лецитинга ухашаш йўл билан парчаланади. Ҳосил бўлган бирикмалар эса моддалар алмашинуvida иштирок этиши мумкин.

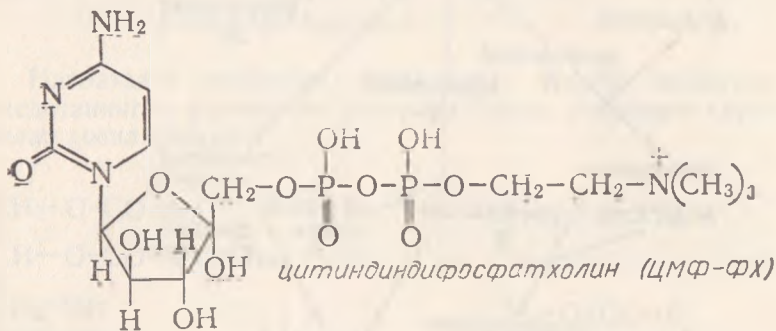


53-расм. Лецитиннинг парчаланиши.

Фосфатидлар ҳосил булиши. Фосфатидлар ҳосил булишидан бошлангич реакциялар худди триглициридлар биосинтезидагига ухашаш бўлади. Бу реакцияларда аввал фосфатид кислота, ундан кейин диглициерид ҳосил бўлади. Кейинги реакцияларда эса диглициерид активлашган азотли бирикма билан реакцияга киришади. Азотли бирикмаларни активлашда АТФ билан бир қаторда ЦТФ ва ЦДФ ҳам иштирок этади. Масалан, лецитин синтезланишида холин аввал АТФ билан реакцияга киришиб, холинфосфат ҳосил қиласди:

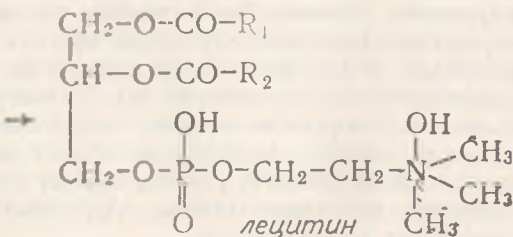
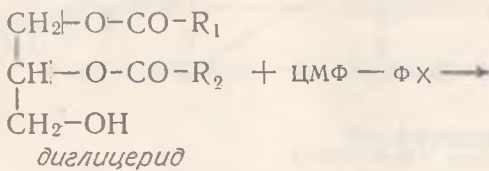


Кейин холинфосфат цитидинтрифосфат билан реакцияни киришиб, цитиндифосфатхолин ҳосил қиласы:

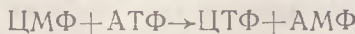


Бу бирикма қисқача қилиб ЦДФ-Х әмас, балки ЦМФ-ФХ шаклида ифодаланади. Чунки бунда холинфосфат группасын күчгандырып яққол күрениб туради.

Юқоридаги йүл билан активлашган холин диглицерид болын реакцияға киришиб, фосфатидлар ҳосил қиласы:



Цитидинмонофосфат яна АТФ ёрдамида фосфорланиб, ЦТФ ги йиланади.



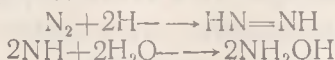
Фосфатид-инозит ҳосил булиш йули юқорида күриб утилди ийлдан фарқ қиласи. Бу реакцияда ЦТФ диглицерид билан реакцияга киришиб, ЦМФ-Ф-диглицерид ҳосил қиласи. Бу биринчя бевосита инозит билан реакцияга киришиши туфайли фосфатид-инозит ҳосил булади. Барча фосфатидлар ҳосил булишида ҳам ЦТФ универсал күчирувчи кофермент вазифасини оңжаради.

XII бөб. АЗОТЛИ БИРИҚМАЛАР АЛМАШИНУВИ ҮСИМЛИКЛАРНИНГ МОЛЕКУЛЯР АЗОТ ҮЗЛАШТИРИШИ

Үсимликлар ҳаётіда бошқа химиявий элементларга қарандыра азот алохид ақамиятга зет. Чунки ҳаёттің энг ~~мұхым~~ бириқмалар ҳисобланған оқсиллар, ферментлар, нуклеин кислоталар ва бошқа бир қатор бириқмалар азот тутувчи моддалардир. Маълумки, яшил үсимликларниң азотта бўлған талабини қондириш бирмунча мураккаб масала ҳисобланади. Барча юқсан үсимликлар молекуляр азотни бевосита үзлаштира олмайди. Чунки молекуляр азот ўта турғун булиб, уни актив ҳолга келтириш учун жуда катта энергия сарфлаш керак.

Табиатда молекуляр азотни аммиаккача қайтарувчи күнгили микроорганизмлар ва айрим үсимликлар бор. Булар азот үзлаштирувчи организмлар ёки азотфиксаторлар деб аталади. Үндай организмларга гетеротроф бактериялардан азотобактер, клостридиум, фотосинтетик бактериялардан родоспирilliум, айрим сувұтлар ва ризобиум авлодига кирадиган бактериялар билан дүккакдош үсимликлар симбиозидан иборат бўлган системалар киради. Азотфиксаторлар планетамизда йилига бир неча миллион тонна эркин азотни қайтариб, аммиакка ийлантиради.

Молекуляр азотининг аммиаккача қайтарилиш процессининг механизми түлиқ аниқланған эмас. А. Н. Бах ва Д. Н. Принишниковларниң таъқидлашича, молекуляр азот гидроксиламин орқали қайтарилади:



В. Л. Кретович молекуляр азот үзлаштирилишида ва унинг қайтарилишида бевосита гидроксиламин иштирок этишини ўрганған ва исботлаб берган. У гидроксиламиннинг қайтарилишида алохид афермент, яъни гидроксиламин-редуктаза ҳам иштирок этишини күрсатган.



В. Л. Кретович

Молекуляр азот аммиак орқали ўзлаштирилиши азотбактер устида ўқи зилган тажрибаларда аниқланган. Агар азотбактер ўсаётган муҳитга нишонланган азотли аммиак қўшилса, молекуляр азотнинг қайтарилиши тұхтайди, аммиак эса ўзлаштирилади. Ўзлаштирилган аммиак таркибидағи нишонланган азот (N^{15}) микроб танасидаги айрим азотли бирикмалар орасида худди молекуляр азот ўзлаштирилгандагидек тарқалганлиги аникланган.

Молекуляр азотнинг ўзлаштирилишини билан боғлиқ бўлган ферментатив реакцияларнинг моҳияти ва изчиллиги аниқланмаган бўлсада, баъзи азот ўзлаштирувчи бактерияларнинг ҳужайрасиз ширасида *in vivo* шарондта молекуляр азотнинг ўзлаштирилиш процессини ку

затишга муваффақ бўлинди. Молекуляр азот ўзлаштирилишида пируват кислота иштирок этиши зарур. Пируват кислота энергияга бой бўлган АТФ синтезланиши учун материал ҳисобланади. Бу энергия азотнинг ўзлаштирилишида сарфланади. Шунингдек, пируват кислота қайтарилиш реакциялари учун зарур бўлган ҳамда активлашган молекуляр азотнинг аммиаккача қайтарилишида иштирок этадиган электронлар манбаси ҳам ҳисобланади.

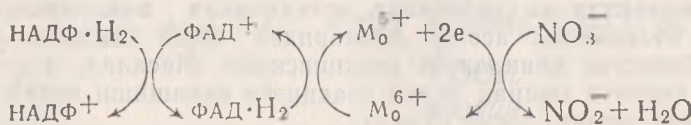
Молекуляр азотнинг ўзлаштирилиши механизмини ўрганиш электрон ташувчи ферментлардан ферредоксиннинг кашф этилишига сабаб бўлган. Азотнинг ўзлаштирилишида ферредоксин иштирок этиши мухим аҳамиятга эга. Ўксидланган пируват кислотадан электронларни қабул қилиб олади ва уларни активлашган азотга узатади. Демак, ферредоксин бу процессда воситачи модда сифатида иштирок этади.

Кейинги йилларда олиб борилган тадқиқотлар натижасида дуккакдош ўсимликлар таркибида гемоглобинга ўхшаш кизил пигмент борлиги аниқланган. Легоглобин деб аталадиган бу модда ҳам гемоглобинга ўхшаб, кислородни осонлик билан биректириб олади. Легоглобинга ўхшаб, кислородни осонлик билан биректириб олади. Легоглобин молекуляр азотнинг ўзлаштирилишида иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

УСИМЛИКЛАРНИНГ НИТРАТЛАРНИ ЎЗЛАШТИРИШИ

Ўсимликларнинг кўпине нитратларни яхши ўзлаштиради. Нитратларнинг ўзлаштирилиши иккни босқичдан иборат. Дастрлаб нитратредуктаза ферменти нитратларнинг нитритларга айланыш реакциясини катализлайди, сунгра нитритлар нитритредуктаза ферменти иштирокида аммиаккача қайтарилади.

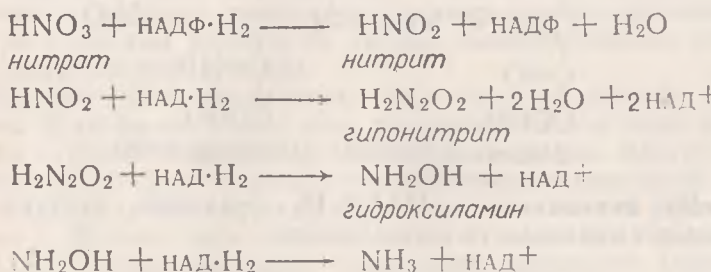
Нитратредуктаза ферменти күпчилик юксак үсимликлар, әмбүруғлар ва микроорганизмлар таркибида учрайди. Бу фермент ФАД ва молибден тутувчи металлофлавопротеиддан иборат. Нитратларнинг нитратредуктаза ферменти иштирокида қайтарилиши қуйидаги схемада ифодаланган:



Нитратредуктаза ферменти үсимликлар нитрат ҳолдаги азотни үзлаштиришида муҳим аҳамиятга эга. Қейинги йилларда молекуляр азотни үзлаштиришда ва нитратларнинг қайтарилишида муҳим ҳисобланган молибден элементи кейинги йилларда үсимликлар ҳосилдорлигини оширишда кенг қўллашмоқда.

Нитритредуктаза ферменти нитритни гипонитритгача қайтариши. Бу реакцияларда ҳам flavinli фермент иштирок этади. Асоси бўлган гипонитрит гидроксиламингача қайтарилади. Бу процессда гипонитритредуктаза ферменти иштирок этади, деб таҳмин қилинса ҳам, лекин у үсимликлардан соғ ҳолда ажратиб олинмаган.

Нитритларнинг аммиаккача қайтарилишида хилма-хил бирламчи электрон манбалардан, чунончи, қайтарилган НАДФ·Н₂, Н₂ ва фотосинтетик қайтарувчи моддалардан фойдаланилади. Нитритларнинг қайтарилишида ҳам ферредоксин оқсили электрон ўтказувчи модда сифатида муҳим роль ўйнайди. Қайтарилиши процессини схема равишида қуйидагича ифодалаш мумкин:



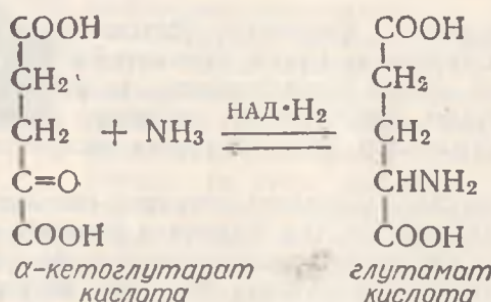
Аммиакни үзлаштириш реакциялари

Молекуляр азот, нитрат ва нитритларнинг қайтарилиши иттижасида ҳосил бўладиган аммиак үсимликларда тўпланмай, аминокислоталар ҳосил бўлишида бевосита иштирок этади. Ундан ташқари, аммиак амидлар (аспарагин, глутамин)

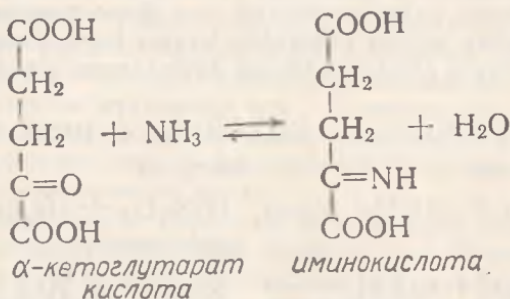
Синтезланишида орнитин ҳалқасидаги карбамоил фосфат ҳосил бўлишида, шунингдек, пиридинилар синтезида ҳам иштироқ этади.

Бевосита аминланиш реакцияси

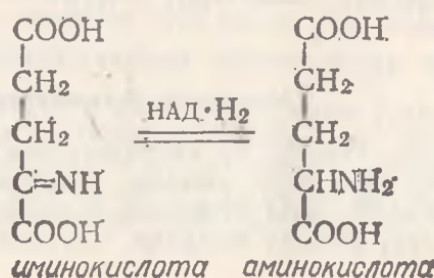
Усимликлар ва ҳайвонлар организмидаги аминокислоталарни ҳосил бўлишининг асосий йулларидан бири катокислоталарниң бевосита аминланиш реакциясидир. Масалан, α -кетоглутарат кислота аммиак билан реакцияга киришиши натижасида глутамат кислота ҳосил бўлади:



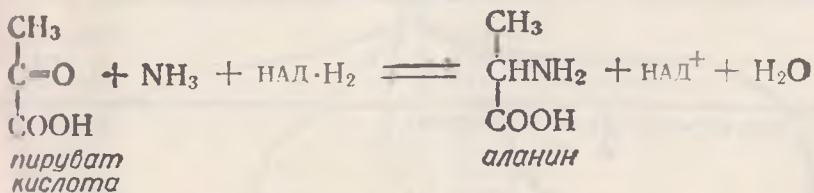
Бу реакция глутаматдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. В. Л. Кретович, А. А. Бундель ва бошқа олимларниң курсатишича, бу реакция икки босқичдан иборат. Реакцияниң биринчи босқичида иминокислота ва сув ҳосил бўлади:



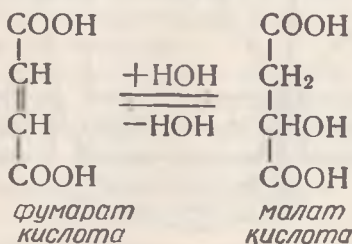
Кейин иминокислота НАДФ· H_2 ёрдамида қайтарилади, натижада аминокислота ҳосил бўлади:



Аланиндеgidрогеназа ферменти иштирокида пируват кислота билан аммиак үзаро реакцияга киришиб, аланин ҳосил қандайды:



Аммиакнинг фумарат кислотага бирикишидан аспартат кислота ҳосил бўлади. Бу реакция аспартаза ферменти иштирокида катализланади:

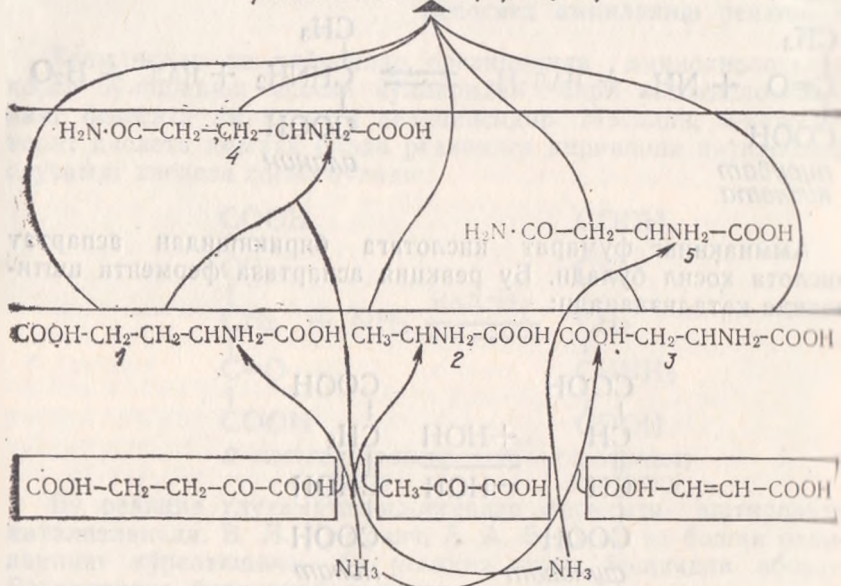


Ҳар қандай кетокислотани бевосита аминлаш йўли билан исталган аминокислотани синтезлаш мумкин. Бироқ ўсимликлар таркибида аланиндеgidрогеназа ва глутаматдегидрогеназа ферментидан бошқа ҳамма аминокислоталарнинг дегидрогеназлари жуда кам учрайди ва амалда аминокислоталар синтезлинишида иштирок этмайди.

Шундай қилиб, табиятда амалий жиҳатдан бевосита аминлиниш йўли билан фақат учта аминокислота — аланин, аспартат ва глутамат кислоталар ҳосил бўлади, холос. Қолган аминокислоталар шу учта аминокислотадан трансаминаланиш реакцияси ёрдамида ёки бошқа йўл билан ҳосил қилинади (333-бетга қаранг). Шунинг учун аланин, аспартат, глутамат кислоталар бирламчи аминокислоталар, қолганлари иккиламчи аминокислоталар деб аталади.

Ўсимликлар ва хайвонлар организми аминокислоталарни синтезлаш қобилиятига қараб бир-биридан кескин фарқ қиласди. Ўсимликларда жуда хилма-хил аминокислоталар синтезлашади. Улар фақат оқсиллар таркибига кирадиган 20-22 та аминокислотани эмас, балки камдан-кам учрайдиган ва оқсиллар таркибига кирмайдиган жуда кўп аминокислоталарни ҳам ҳосил қиласди. Ҳозиргача ўсимликлар таркибидан 150 дан ёртиқ аминокислота топилган.

ИККИЛАМЧИ АМИНОКИСЛОТАЛар
Трансаминланиш ва бошқа реакциялар



54-расм. Аминокислоталарнинг узаро алмашинуви (Кретович буйича):

1, 2, 3 – бирламчи аминокислоталар; 4, 5 – иккиламчи аминокислоталар.

Ҳайвонлар организми, үсимликлардан фарқ қилиб, барча аминокислоталарни синтезлай олмайды. Оқсиллар таркибиши кирадиган аминокислоталардан фақат ярми ҳайвонлар организмида синтезланади. Ҳайвонлар организмидаги синтезланмайдиган аминокислоталар алмашинмайдиган ёки зарурый (эссенциал) аминокислоталар деб аталади. Бунинг акси, яъни вонлар организмидаги синтезланмайдиган аминокислоталар алмашинадиган ёки зарур бўлмаган (ноэссенциал) аминокислоталар дейилади.

Айрим оқсиллар таркибидаги аминокислоталарга қаридан бир-бираидан фарқ қиласди. Организмнинг ўсиши ва ривожланиши даврида айрим оқсилларнинг аминокислотали таркиби бир мунча ўзгарувчан булади. Бунга ташқи факторлар, яъни шароити, географик мухит, тупроқнинг унумдорлиги, минерал ўғитлар ва бошқалар таъсири сабаб булади.

Баъзи оқсиллар, масалан, буғдой, нұхат, соя, кунгабоқ дони ва пахта чигити таркибидаги альбумин ва глобулин оқсиллари таркибидаги деярли барча зарурый аминокислоталарни учратиш мумкин. Таркибидаги барча зарурый аминокислоталар бўлган бундай оқсиллар тўла қимматли оқсиллар деб аталади.

Алмашинаидиган ва зарурий аминокислоталар

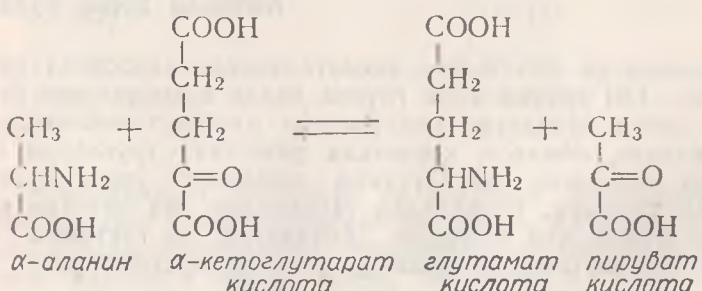
Зарурий аминокислоталар	Алмашинаидиган аминокислоталар
Гистидин	Аланин
Лизин	Аспартат кислота
Триптофан	Глутамат кислота
Фенилаланин	Глицин
Метионин	Пролин
Тreonин	Оксипролин
Лейцин	Тирозин
Изолейцин	Серин
Валин	Цистеин
Аргинин	Цистин

Бошқа оқсиллар, масалан, желатин, маккажұхори донида күп бұладиган проламинлар таркибида күргина зарурий аминокислоталар, хусусан, лизин ва триптофан кам учрайди. Таркибида зарурий аминокислоталар учрамайдыган оқсиллар қиммәтсиз оқсиллар деб аталади.

Агар чорва моллари озиғида зарурий аминокислоталардан бирортаси етишмаса, улар нормал ривожланмайды. Озиқ рационынга етишмаётгандай ана шу зарурий аминокислоталар кириңілса, организмнинг үсиши нормаллашади. Шунинг учун ҳам чорвачиликни янада ривожлантиришда молларни синтетик аминокислотали озиқ билан боқиши катта ақамиятта эга.

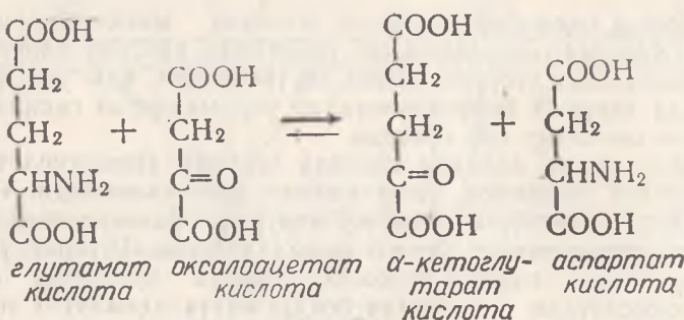
Трансаминаланиш реакцияси

Аминокислоталарнинг күпчилиги трансаминаланиш реакцияси туфайли ҳосил бұлади. Барча үсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмларда аминокислоталар ҳосил бўлишининг универсал механизмни ҳисобланған бу реакция совет олимлари А. Е. Браунштейн ва М. Г. Крицманлар томонидан кашф этилди. Трансаминаланиш реакциясида аминокислотанинг амин группаси бирор кетокислотага тулиқ равишда күчади, реакциянинг трансаминаланиш ёки қайта аминланиш реакцияси деб италишининг боиси ҳам шу. Бунга аланин аминокислотаси билан кетоглутарат кислота уртасида борадиган реакцияни мисол қилиб курсатиш мумкин:



Реакция қайтап характерга эга, яъни глутамат кислота билан пируват кислотадан қайтадан α -аланин ва α -кетоглутарат кислота ҳосил бўлади. Трансаминланиш реакцияси α -аминокислота донор сифатида иштирок этса, α -кетокислота акцептор сифатида иштирок этади. Бу реакцияга киришуучи моддалардан бири дикарбон аминокислотаси бўлиши шарт.

Ўсимликлардаги кўпчилик аминокислоталар, жумладан, оқсил таркибида учрамайдиган аминокислоталар ҳам трансаминланиши аниқланган. Ўсимликларда 30 га яқин аминокислота трансаминланиш реакцияси туфайли ҳосил бўлиши магълум. Трансаминланиш реакцияси глутамат ва оксалоацетат кислота ўртасида айниқса тез боради:

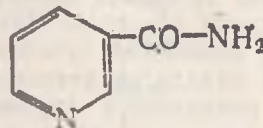
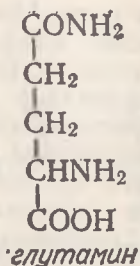
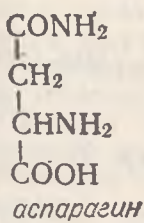


Трансаминланиш реакциясининг механизми жуда муравъаб. Бу реакция маҳсус ферментлар иштирокида боради.

Кўпчилик аминокислоталар трансаминланиш реакциясида иштирок этса-да, уларнинг реакцияга киришиш тезлиги ҳар хил бўлади. Одатда, глутамат кислота, аланин, лейцин осонлик билан реакцияга киришади. Глицин, гистидин, метеонин, лизин каби аминокислоталарда трансаминланиш реакцияси қийинроқ боради. Трансаминланиш реакцияси қийин борадиган аминокислоталар алмашинмайдиган аминокислоталари киради.

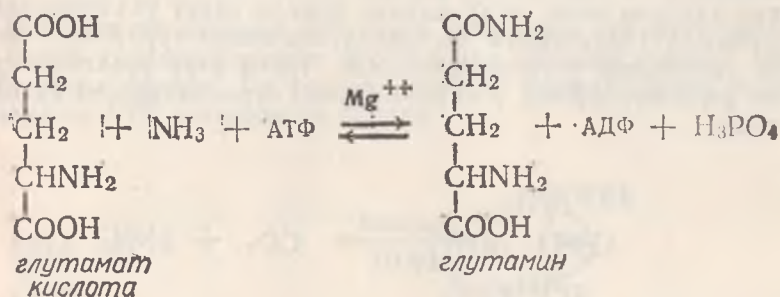
Амидлар ҳосил бўлиши

Аминокислота ёки бошқа кислоталарнинг карбоксил группасидаги — OH группа амин группа билан алмашиниши натижасида ҳосил бўладиган маҳсулотлар **амидолар** деб аталади. Ўсимликларда, айниқса, қоронғида унаётган уруғларда миқдорда аспарагин ва глутамин амидлари ҳосил бўлади. Булардан ташқари, ўсимликлар таркибидан яна никотин кислотанинг амиди ҳам топилган. Аспарагин ва глутамин аспартат ва глутамат кислоталар ҳосиласи ҳисобланади:

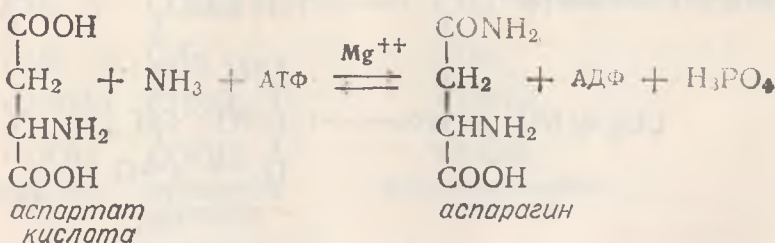


никотин кислотасы
амиди

Глутамат кислотага аммиак бирекиши натижасыда глутамин кислота ҳосил бўлади. Бу реакция глутаминсинтетаза ферменти иштирокида катализланади. Реакция бориши учун Mg^{++} (ёки Mn^{++} юқори концентрацияда) ва АТФ иштирокиши зарур:



Худди шу йўл билан аспартат кислотадан аспаргин ҳосил бўлади:

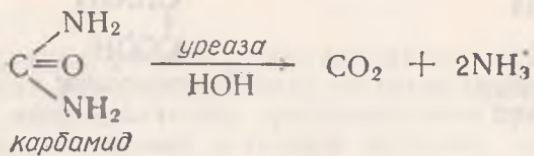


Ўсимликларда аспаргин ва глутамин кислоталар синтезланиши азот алмашинувининг энг муҳим ва актив процессларидан бирини ҳисобланади. Ўсимликларда амидларнинг физиологик аҳамияти катта улар, биринчидан, ўсимликлардаги

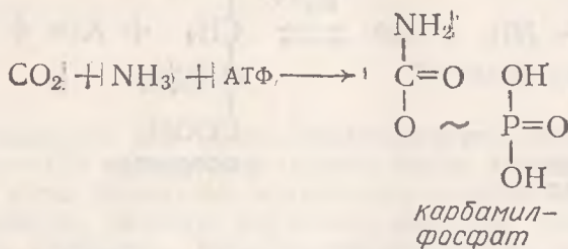
ортиқча аммиакни бириктириб олиш йули билан унинг зааралы таъсирини йүқотади. Иккинчидан, амидларнинг аминогруппаси қайта аминланиш реакцияларида иштирок этади. Натижада ҳосил бўладиган кетоамидокислоталар гидролитик дезаминлашиш реакциясига киришиб, кетоглутарат кислота ҳосил қилади; учинчидан, аспарагин ва глутамин ҳосил бўлиши дикарбон аминокислоталарни оксидланиб кетишдан сақлайди; туртни чидан, аспарагин ва глутамин ўсимликлар танасидаги азотнинг ҳаракатчан шакли ҳисобланади. Демак, амидлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга бўлган бирикмалар экан.

Орнитин ҳалқаси

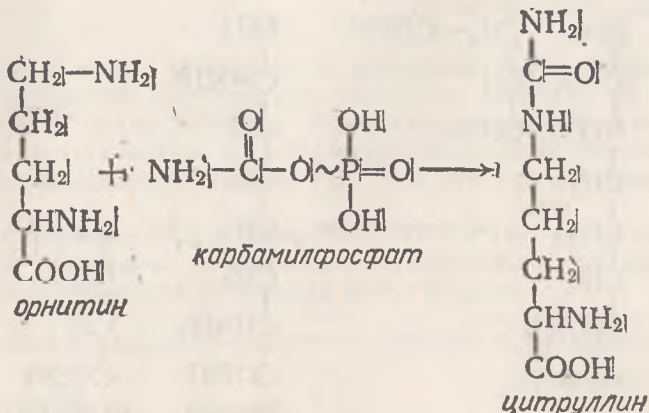
Ўсимликларда аммиакни йўқотиши йўлларидан яна биринчи карбамид ҳосил бўлишидир. Карбамид ўсимликлар ҳаётида аспарагин ва глутаминга ўхшаш аҳамиятга эга. У ўсимликлар учун заҳарли эмас, улар илдизи орқали яхши ўзлаштирилади. Карбамид таркибидағи азотдан ўсимликлар турли хил синтетик процесслар учун фойдаланади. Чунки улар таркибида уреаза ферменти бўлиб, у карбамидинг парчаланишини катализлайди:



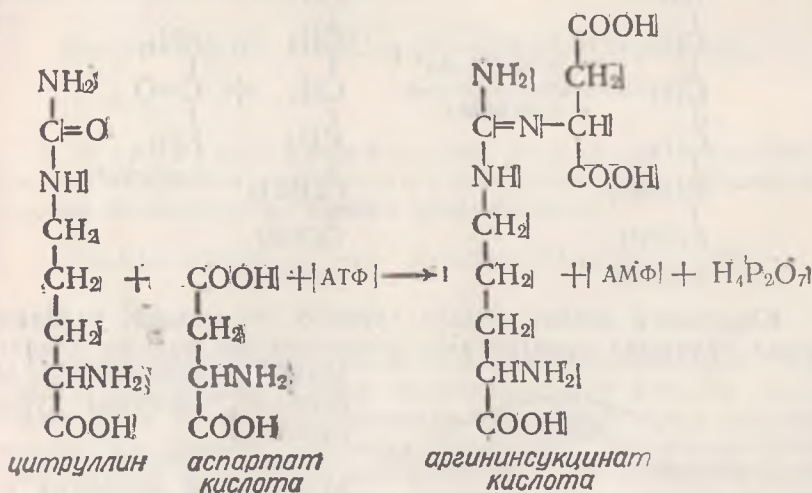
Карбамид ҳосил бўлишининг биринчи босқичида аммиакни карбонат ангиридид АТФ билан реакцияга киришиб, карбамилфосфат ҳосил қилади:



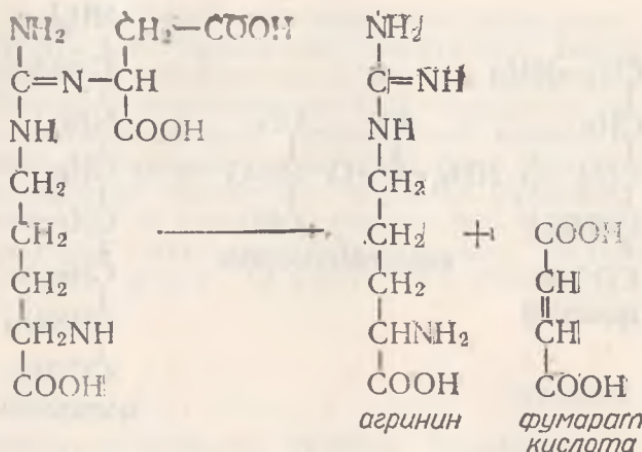
Карбамилфосфат орнитин аминокислотаси билан реакцияга киришиши натижасида цитруллин аминокислотаси ҳосил бўлади:



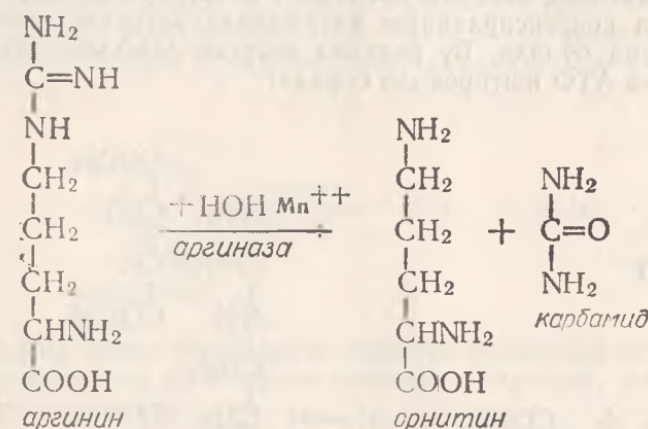
Реакциянинг иккинчи босқичида цитруллин аспартат кислота билан конденсирланиши натижасида аргининсукиннат кислота ҳосил бўлади. Бу реакция энергия сарфланишини талаб қиласи ва АТФ иштироқида боради:



Аргининсукиннат кислота аргининлиаза ферменти иштироқида аргинин ва фумарат кислотагача парчаланади:



Аргинин аргиназа ферменти иштирокида орнитин ва карбамидга парчаланади:



Юқоридаги реакциялардан күриниб турибдики, карбами хосил бўлишида орнитин аминокислотаси яна ўзининг аввали ҳолатига қайтади. Буни расмдаги схемадан кўринмумкин



55-расм. Карбамид ҳосил бўлиши схемаси

Бироқ, орнитин ҳалқасы да ҳар доим карбамид сил булавермайды. Балыс имликларда аргинин миқдорда тұпланишини көзатыш мүмкін. Башқа ғембектерде де әмбебандарда эса күпинча цинк руллин тұпланады.

Дезаминланиш реакцияси

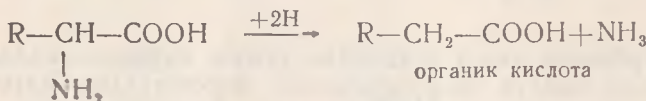
Дезаминланиш реакциясида аминокислоталар таркибидаги имин группанинг парчаланиши ҳисобига аммиак ва тегишли кетокислота ҳосил бўлади. Аминокислоталарнинг дезаминланиши кенг тарқалган ва муҳим реакциялардан ҳисобланади.

Дезаминланиш реакцияси тўрт хил йўл билан бориши мумкин:

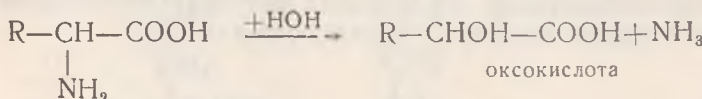
1. Оксидланиш билан борадиган дезаминланиш реакцияси (оксидатив дезаминланиш). Бу реакцияда тегишли кетокислота ва аммиак ҳосил бўлади:



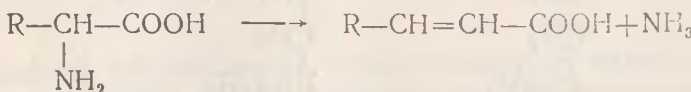
2. Қайтарилиш билан борадиган дезаминланиш реакциясида тегишли кислота ва NH_3 ҳосил бўлади:



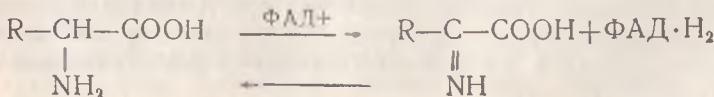
3. Гидролитик дезаминланиш реакциясида оксокислота ва аммиак ҳосил бўлади:



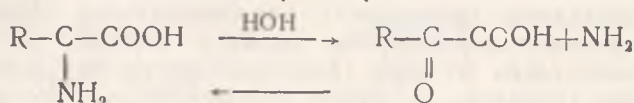
4. Молекулалар ичидағи ўзгариш ҳисобига борадиган дезаминланиш реакциясида тўйинмаган органик кислоталар ва аммиак ҳосил бўлади:



Юқоридаги реакцияларнинг ҳаммаси организмларда содир улиши аниқланган. Бироқ аминокислоталар кўпинча оксидлиши йўли билан дезаминланади. Бу процесс икки босқичда боради. Реакциянинг биринчи босқичида аминокислотанинг оксидланиши натижасида иминокислота ҳосил бўлади. Реакция маҳсус ферментлар иштироқида боради. Уларнинг актив қисми флавинли коферментлар ташкил этади:



Реакциянинг иккинчи босқичида иминокислота гидролизлиниб кетокислота ва аммиак ҳосил қиласди:

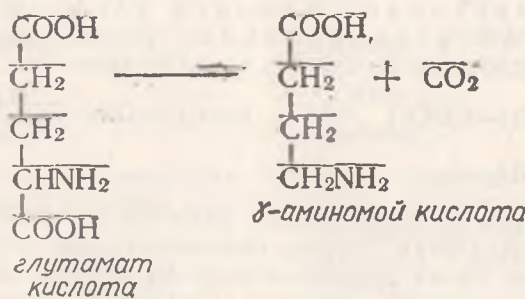


Декарбоксилланиш реакцияси

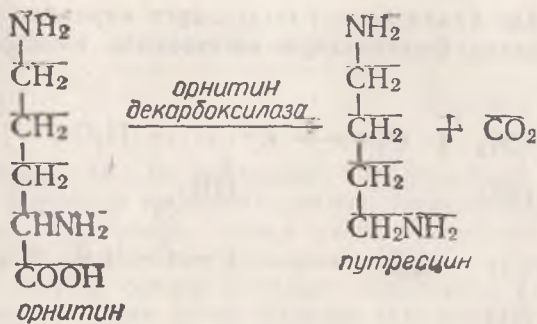
Декарбоксилланиш реакцияси натижасида аминокислоталарнинг карбоксил группаси карбонат ангирид сифатиди ажралиб чиқади. Натижада аминлар ҳосил бўлади:



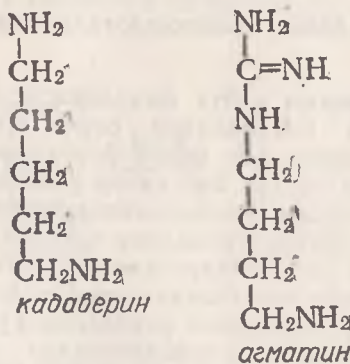
Декарбоксилланиш реакцияси ҳамма аминокислоталар учун ҳос бўлган маҳсус декарбоксилаза ферментлари иштирокиди боради. Бир қатор декарбоксилаза ферментларининг актив қисмини пиридоксальфосфат ташкил этади. Юксак ўсимликларда кўп учрайдиган ва энг яхши ўрганилган фермент глутаматдекарбоксилазадир. Бу фермент глутамат кислотанинг декарбоксилланиш реакциясини катализлайди.



Декарбоксилланиш реакцияси натижасида ўсимликларди аксари ҳолларда аминлар ҳосил бўлади. Аминлар физиологик актив моддалар бўлганлиги учун биоген аминлар деб аталади. Масалан, орнитин аминокислотасининг парчаланишидан путресцин ҳосил бўлади:



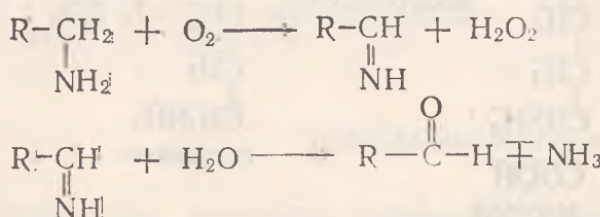
Монокарбон аминокислоталарнинг декарбоксилланиши ту-файли тегишли аминлар ҳосил булади. Агар дикарбон амино-кислоталар декарбоксилланса, монокарбон аминокислота ва капронат ангидрид, лизин ва аргинин декарбоксилланса, кадаверин ва агматин ҳосил бўлади:



Аминлар заҳарли модда бўлиб, ўсимликлар билан ҳайвоннинги заҳарлайди. Оқсил бирималарга бой бўлган моддаларни парчаланиши натижасида жуда кўп аминлар ҳосил бўлади. Ўсимликлардан ҳам, гарчи кам бўлса-да, аминлар топилган. Баъзи ҳолларда ўсимликлар таркибида кўп миқдорда аминлар тупланади. Масалан, зигир, арпа ва бошқа ўсимликлар калий етишмайдиган ерда ўстирилса, уларда путресцин тўпланиши кузатилган. Улар калий билан озиқлантирилганда, таркибидаги путресцин миқдори камайиб кетган. Калий етишмаганда кадаверин ҳам тўпланиши бир қатор тажрибаларда аниқланган.

Аминлар ўсимликларда фақат ноқулай шароитда тўплана-ди. Одатда, улар бир қатор реакцияларга киришиб, асосан

оксидланиш йули билан бошқа моддаларга парчаланади. Улар мономинооксидаза ферментлари иштироқида оксидланади:

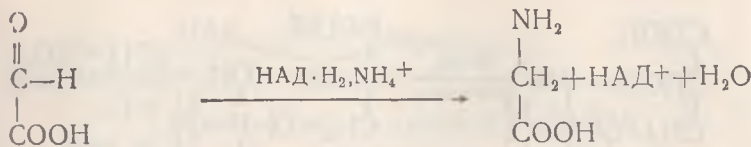


Хосил бұлған альдегидлар кейинчалик тегишли кислоталарға оксидланиши мүмкін. Ұсимликлар таркибидаги альдегидлардан бир қатор гетероциклик бирикмалар, чуноңшы, алкалоидлар синтезланади.

Айрим аминокислоталарнинг алмашинуши

Юқорида биз танишган қайта аминланиш, декарбоксилланиш ва дезаминланиш реакциялари барча аминокислоталар учун умумий ҳисобланади. Шу билан бирга ұар өзінде айрим аминокислота учун хос бұлған бир қатор реакциялар ҳам бар. Айрим аминокислоталарнинг парчаланиши ва уларнинг бошша бирикмалардан хосил бўлиши, моддалар алмашинуви процесстеги ўзаро алмашинув реақциялари ана шуларга киради. Күнчилик аминокислоталарга хос бұлған реақциялар фақат кейинги йилларда бир қатор замонавий усусларни қўллаш туфайни аниқланган. Ұсимликларда аминокислоталар хосил бўлини ўюни ва уларда иштирок этадиган фермент системаларини аниқлашда совет олимни В. Л. Кретовичнинг ҳиссаси катта Кретович ва унинг шогирдлари аминокислоталар алмашинувини да иштирок этадиган жуда күп номаълум фермент системаларни топғанлар ва уларнинг кўпчилигини соғ ҳолда ажратиш олганлар. Бу кашфиёт оқсиллар ва аминокислоталар алмашинувидаги бир қатор муаммоларни ҳал қилишга имкон берди. Кўйида баъзи аминокислоталарнинг алмашинуви билан танишамиш.

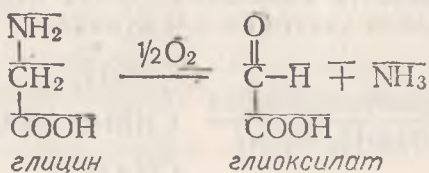
Глицин оқсил таркибида учрайдиган энг оддий аминокислота. У кўпчилик ұсимликларда фотосинтез процессининг бир ламчи маҳсулоти сифатида хосил бўлиши аниқланган. Юксак ұсимликларда, айникса, глиоксилат кислота кўп миқдорда тўпланадиган кунгабоқар ва канакунжут каби мойли ұсимликларда глицин глиоксилат кислотанинг бевосита аминланиши натижасида хосил бўлади:



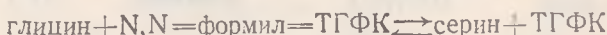
Бактериялардан бу реакцияни катализловчи глициндегид-ротеназа ферменти ажратиб олинган. Бундан ташқари, глицин глиоксилат кислотанинг бошқа аминокислоталар билан қайта аминланиши натижасида ҳам ҳосил бўлади. Юксак ўсимликларда ва хусусан буғдой ўсимлиги баргларида треонин аминокислотасидан глицин ҳосил бўлиши ҳам аниқланган. Бу реакцияни катализловчи треонинальдолаза ферменти соғ ҳолди ажратиб олинган. Глицин яна серин орқали ҳам ҳосил бўлади.

Уз навбатида, глицин бир қатор бирикмалар биосинтезида, чуончи, тетрапиррол ҳалқалари, пурин асослари, углеводларни глутатион ҳосил бўлишида актив иштирок этади.

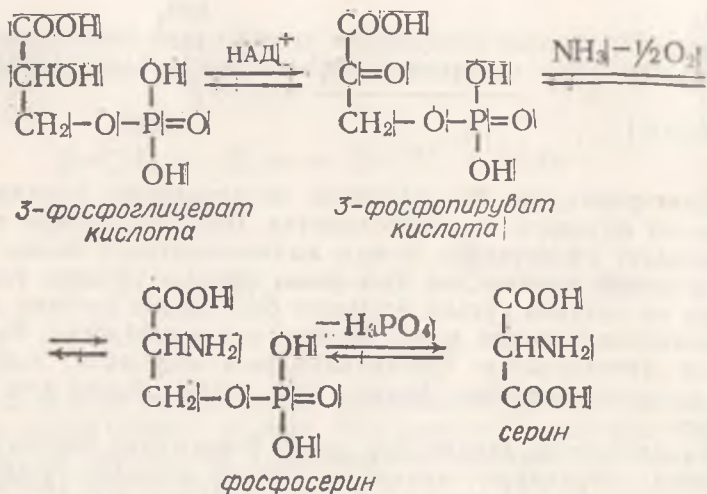
Глицин глициноксидаза ферменти иштирокида дезаминлашиб, глиоксилат кислотага айланади ва аммиак ажралиб чиқади:



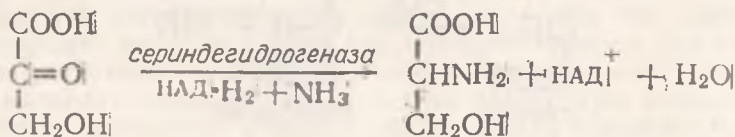
Серин. Серин бир қатор аминокислоталарнинг ўзаро алмашинувида муҳим оралиқ бирикма ҳисобланади. У барча тирик организмларда глицин ва бир углеродли бирикмалардан альдол типдаги конденсирланиш реакцияси орқали ҳосил бўлиши ихши ўрганилган. Ўсимликларда формиат кислота бир углеродли бирикма манбаи ҳисобланади. Бир углеродли бирикмалар эркин ҳолда булмай, тетрагидрофолат кислота билан бириккан ҳолда учрайди. Реакциянинг умумий куриниши қуйидагича:



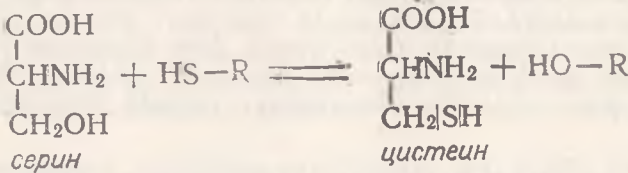
Серин фотосинтез процесси маҳсулоти ҳисобланган 3-фосфоглицерат кислотадан 3-фосфооксипируват кислота орқали синтезланиши аниқланган:



Серин бевосита эркин оксирикуват кислотадан ҳам ҳосил булади. Бу реакция сериндегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Үсимликларда бу фермент мавжудлигини биринчи булиб В. Л. Кретович аниқлаган. Оксирикуватдан серин ҳосил булиши бевосита аминланиш ҳамда қайта аминланиш реакциялари туфайли амалга ошиши мумкин:

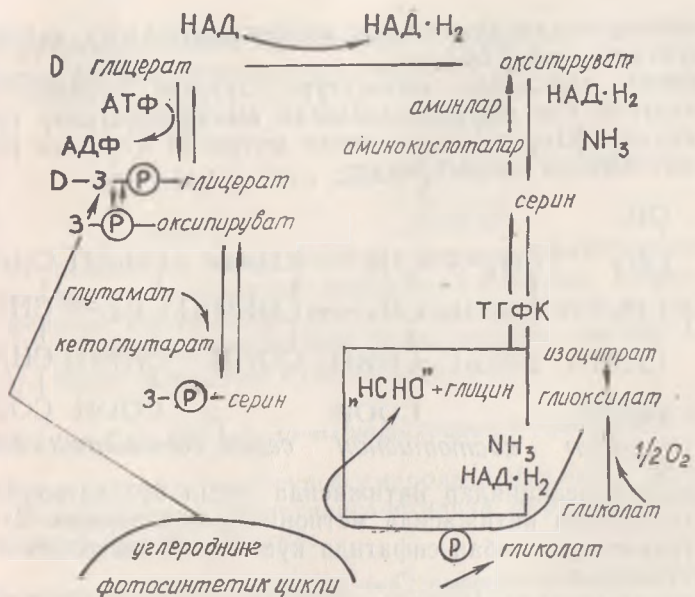


Серин бир қатор моддалар алмашинуви реакциялариди актив иштирок этади. У фосфатидлар ва фосфопротеидлар ҳосил булишида актив иштирок этади. Серин таркибидағи гидроксил группа сульфид группага алмашиниши натижасыда цистеин ҳосил булади. Сульфидриль группалар манбаи ~~хар~~ хил булиши мумкин:



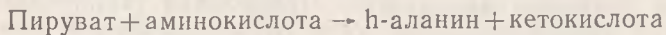
Үсимликларда серин ва глицин ҳосил булиш йўллари 56-расмда кўрсатилган.

Аланин. Бу аминокислота бир неча хил йўл билан ҳосил булади.



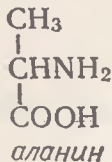
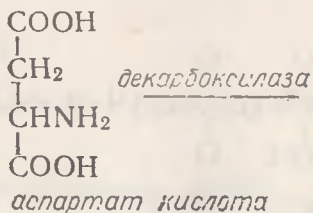
№-расм. Үсімліктарда глицин ва серин ҳосил булиши
(Кретовичдан).

Чунонча, бир қатор организмларда пируват кислотаны аланинға айлантирувчи трансаминаза ферменти топилған, яғни:



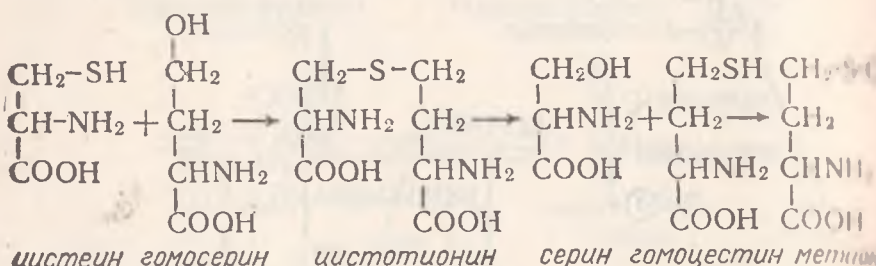
Іоксак үсімліктарда глутамат кислота таркибидаги аминогруппаны пируват кислотага күчирүвчи юқори активликка әзгартылған трансаминаза ферменти топилған. Үндандан ташқары, аланинде гидрогеназа ферменти пируват кислотадан бевосита аминланыш реакцияси орқали аланин ҳосил булишини катализлаиди. Бу ферментни В. Л. Кретович ва бошқалар бир қатор замбуруғлардан соғ ҳолда ажратып олғанлар.

Ниҳоят, ҳозир аспартат кислотаниң декарбоксиланыш шартында ҳам аланин ҳосил булиши аниқланған:



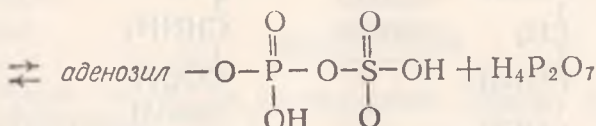
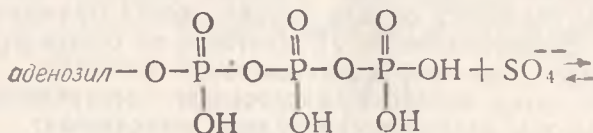
Үсимликларда аланин бошқа аминокислоталарга қаралған да бирмунча тез ҳосил булади.

Метионин таркибида олтингугурт тутувчи аминокислота бўлиб, зарурий ёки алмашинмайдиган аминокислоталар груп пасига киради. Юксак үсимликларда метионин қўйидаги реакциялар натижасида ҳосил булади:



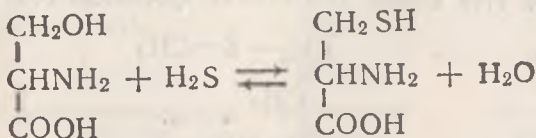
Юқоридаги реакциялар натижасида ҳосил бўлган гомоцистеин метилланиши натижасида метионин ҳосил қиласди. Бундай метилл групбалар манбай сифатида кўпинча S-аденозилметионин иштирок этади.

Цистин ва цистеин. Цистеин синтезланиши учун зарур бўлган олтингугурт манбай анорганик сульфатлардир. Сульфатларни SH группагача қайтариш хусусияти фақат юксак үсимликлар ва бир қатор микроорганизмларга ҳос. Үсимликлар илдизи орқали ўзлаштирган сульфатлар таркибидаги олтингугурт цистеин, цистин ва метионинда учраши нишонланган атомлар ёрдамида аниқланган. Сульфатлар таркибидаги олтингугурт аминокислоталар ҳосил бўлишида фақат актив ҳолда иштирок этади. Олтингугуртни активлаштирувчи фермент кейинги йилларда үсимликлардан ҳам топилган бўлиб, у иштиройилсульфат ёки «актив сульфат» ҳосил қилишда иштирок этади:



Үсимликларда сульфатларнинг сульфитларгача қайтарилишини катализловчи фермент системалар аниқланмаган. Буларни

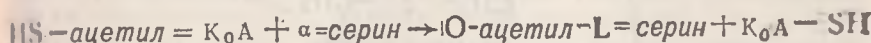
әмбүруғларда серин ва водород сульфитдан цистеин ҳосил қылуучи ферментатив система топилган:



Бу реакцияни катализловчи серинсульфатгидролаза ферменттіннің актив қысміні пиридоксал-5-фосфат ташкил этади. Бұу фермент баъзи юксак үсимликларнің баргидан ҳам топилған. Бир қатор тажрибаларда үсимликларда цистеин яна бош-йүл билан ҳам ҳосил булиши аниқланған:

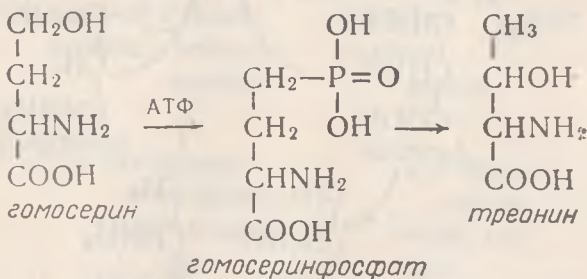


Бу реакцияни серинсульфогидролаза ферменті катализлайди. О-ацетилсерин серинтрансацетилаза ферменті иштирокида үзім ҳосил булиши мүмкін:

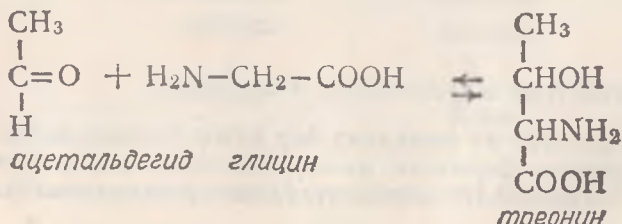


Цистеиннің иккі молекуласи оксидланиши натижасыда цистин аминокислотаси ҳосил бўлади.

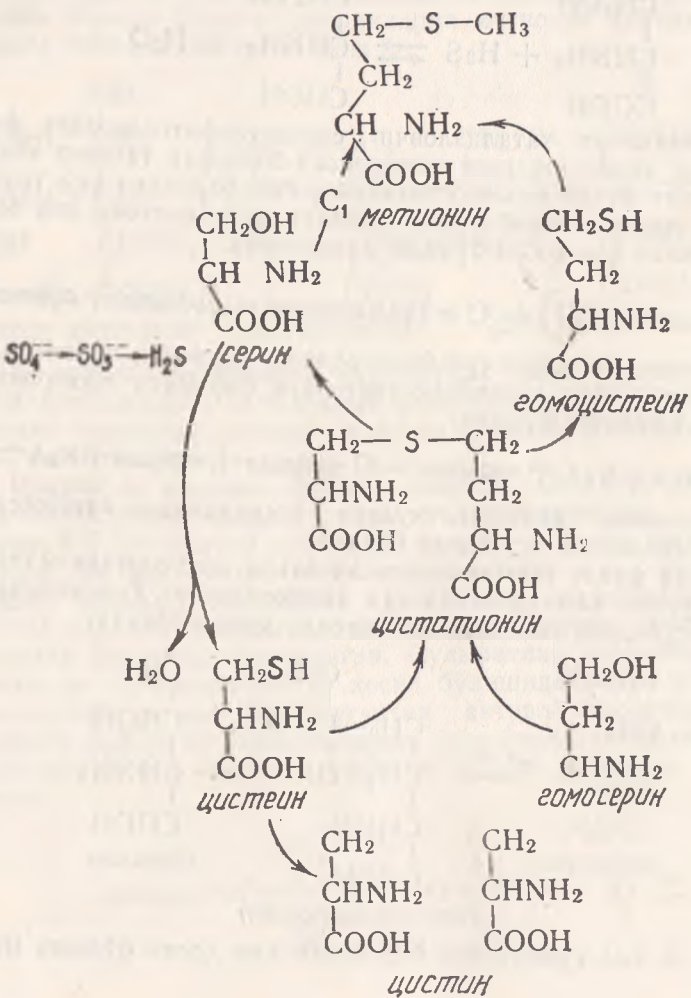
Треонин фақат үсимликларда ва баъзи микроорганизмларда синтезланувчи алмашынмайдыган аминокислота. Үсимликларда треонин қуйидаги реакция натижасыда ҳосил бўлади:



Треонин яна қуйидагича йўл билан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:

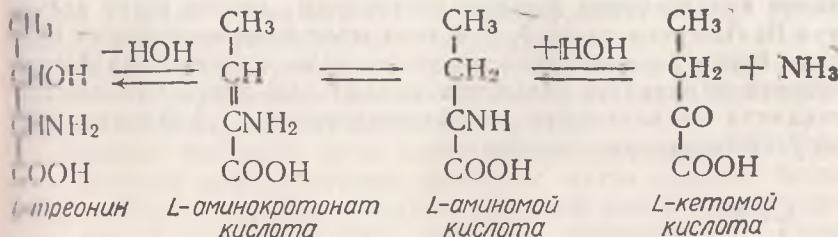


Бу реакция треонинальдолаза ферменти иштирокида като лизланади. Треонинальдолаза күпроқ парчаланиш реакцияны рида иштирок этса керак, деб тахмин қилинади (57-расм).



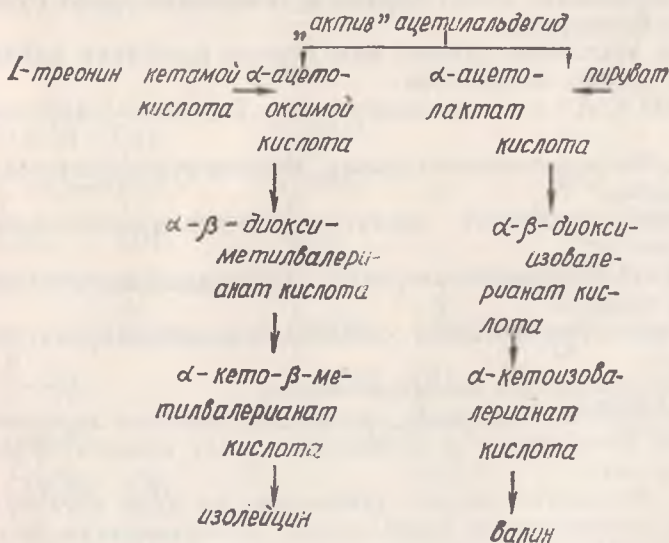
57- расм. Олтингүгүрт аминокислоталар алмашинуви.

В. Л. Кретович ва бошқалар бир қатор ўсимликларда L-трониндегидратаза ферменти мавжудлигини аниқлаганлар. Бүфермент треониннинг дегидратланиш реакциясини каталилайди:



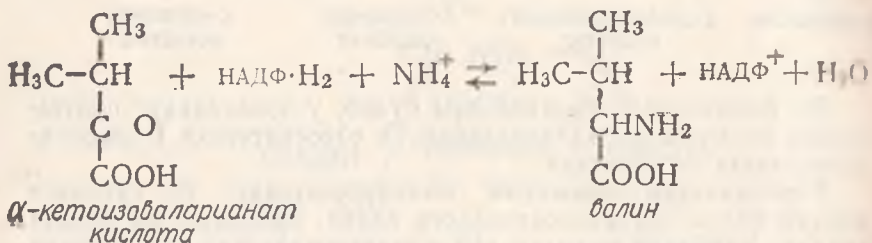
Бу ферментнинг изомери ҳам бўлиб, у треониннинг синтез-ланшиш реакциясини катализлайди ва «биосинтетик» L-треонин-тегидратаза деб аталади.

Тармоқланган занжирли аминокислоталар. Бу группага минсуб бўлган аминокислоталарга валин, изолейцин ва лейцин киради. Уларнинг ҳаммаси ҳам алмашинмайдиган ёки зарурый аминокислоталар ҳисобланади. Тармоқланган занжирли аминокислоталар тармоқланмаган оддий бирикмаларнинг конденсирланиши натижасида ҳосил бўлади. Валин ва изолейцин ҳар ўн бирикмалардан синтезланса-да, лекин уларнинг ҳосил бўлиш ўғли бир-бирига жуда ухшаш, ҳатто реакциянинг айrim босчилари ҳар иккала аминокислота учун умумий ҳисобланган бир хил ферментлар иштироқида катализланади. Валин ва изолейцин ҳосил бўлиши 58-расмда схема равишда кўрсатилади. Ўсимликларда бу аминокислоталарнинг синтезланниши ва



14-расм. Ўсимликларда валин ва изолейцин ҳосил бўлиши.

Уларни катализловчи фермент системалар асосан совет олимлари В. Л. Кретович ва З. С. Қаган томонидан аниқланган. Шу билан бирга үсимликларда валин тегишли кетокислоталарини бевосита аминланиш реакцияси орқали ҳам ҳосил бўлади. Бу реакцияни катализловчи валиндегидрогеназа ферменти ҳифжил үсимликлардан топилган:



Шундай қилиб, үсімлікларда валин аминокислотаси фақтің қайта аминланиш реакцияси орқали әмас, балки кетокислота ларнинг бевосита аминланиш реакцияси туфайли ҳам ҳосил бўлар экан. Валин ҳосил булишидаги бу йўлларнинг ўзаро нисбати аниқ әмас. Бу нисбат турли үсімліклар учун ҳар хил бўлиб, одатда, уларнинг физиологик ҳолатига боғлиқ.

Бу группага мансуб болған яна бир аминокислота лейцин дид. Лейцин валининг кетоаналоги ҳисобланган α -кетоизовна ларианат кислотадан ҳосил бўлади ва изолейцин ҳосил булиш йили билан боғлиқ эмас.

Хар хил усулларни құллаш натижасыда изолейцин қуиди-
гича ҳосил бўлиши аниқланган:

1. Ацетил-КоА + α -кетоизоваларианат кислота \rightleftharpoons β -карбокси-капронат.
 2. β -карбокси- α -оксизокапронат кислота \rightleftharpoons изопропилмалеиннат кислота.
 3. Изопропилмалеинат кислота \rightleftharpoons β -окси- β -карбоксиизокапронат кислота.
 4. α -окси- β -карбоксиизокапронат кислота \rightleftharpoons β -изопропилоксалоацетат кислота.
 5. β -изопропилоксалоацетат кислота \rightleftharpoons β -кетоизокапронат кислота.
 6. α -кетоизокапронат кислота \rightleftharpoons лейцин.

Шундай қылыш, лейциннинг углеродли занжири валининши кетоаналоги ҳисобланган α -кетоизовалериант кислота орқаси ҳосил бўлар экан.

Лизин. Маълумки, лизин ҳайвонлар ва одам организмий учун зарур аминокислота ҳисобланади. Озиқ-овқат ва ем-хашаклар таркибидаги оқсилларнинг қимматсиз булиши улардни ана шу аминокислоталар етишмаслигидандир. Шунинг учун ўсимликларда бу аминокислотанинг ҳосил булишини ўрганиш

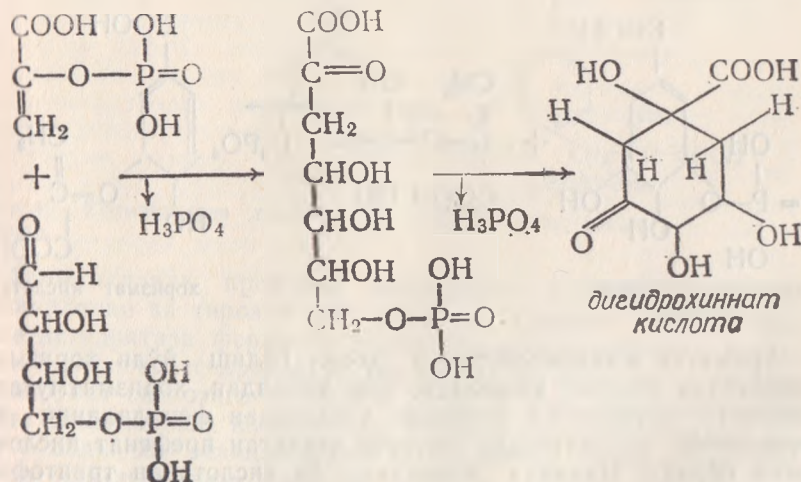
Олқат назарий ақамиятга эга бұлмасдан, балки амалий жиҳат-лан ҳам муҳим ҳисобланади. Үсимликларда лизин асосан иккі пүл билан ҳосил бұлади, деб таҳмин қилинади. Булардан бириңчиси аминоадипинат кислота орқали, иккінчиси диаминопи-мелинат кислота орқали ҳосил булишидир.

Кейинги йилларда дони лизин аминокислотасига бой бұл-дан маккажұхори навларини яратышга катта ақамият берил-моқда. Маълумки, күп давлатлар ақолиси маккажұхори дони-дан асосий озиқ маҳсулоти сифатида фойдаланади. Үндан ташқари, бу үсимлик асосий ем-хашак манбай ҳам ҳисоб-ланади.

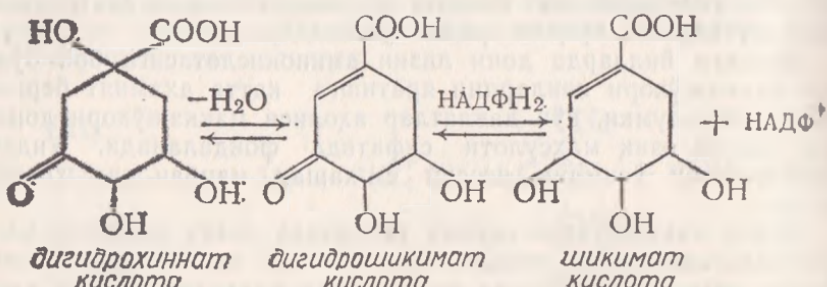
Бироқ маккажұхори оқсили таркибида лизин ниҳоятда кам бұлғанligидан унинг озиқлик құммати ҳам паст бұлади. Бино-бирин, лизинга бой бұлған янги навлар яратилиши катта ақамиятга эга.

Ароматик аминокислоталар. Бу группага мансуб бұлған аминокислоталар биосинтези аввал уларнинг асосини ташкил әтувчи бензол ҳалқа ҳосил булиши билан боғлиқ. Ароматик бирикмаларнинг синтезланишини Дэвис аниқлаган.

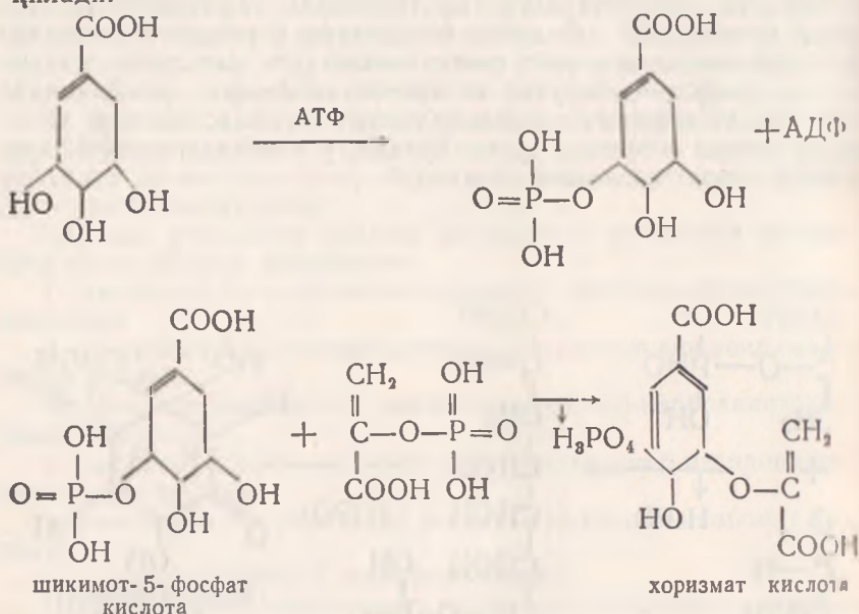
Фенилаланин, тирозин ва триптофан аминокислоталари ҳосил булишининг дастлабки босқычлари бир-бирига үшайды. Бу аминокислоталарнинг синтезланишидаги дастлабки маҳсулоттар фосфоенол-пируват ва эритроза-4-фосфат ҳисобланади. Ҳар иккала бирикма конденсирланиши натижасида етти углероддли модда — гептоза ҳосил бұлади, у навбатдаги реакцияда 5-гидрохиннат кислотага айланади:



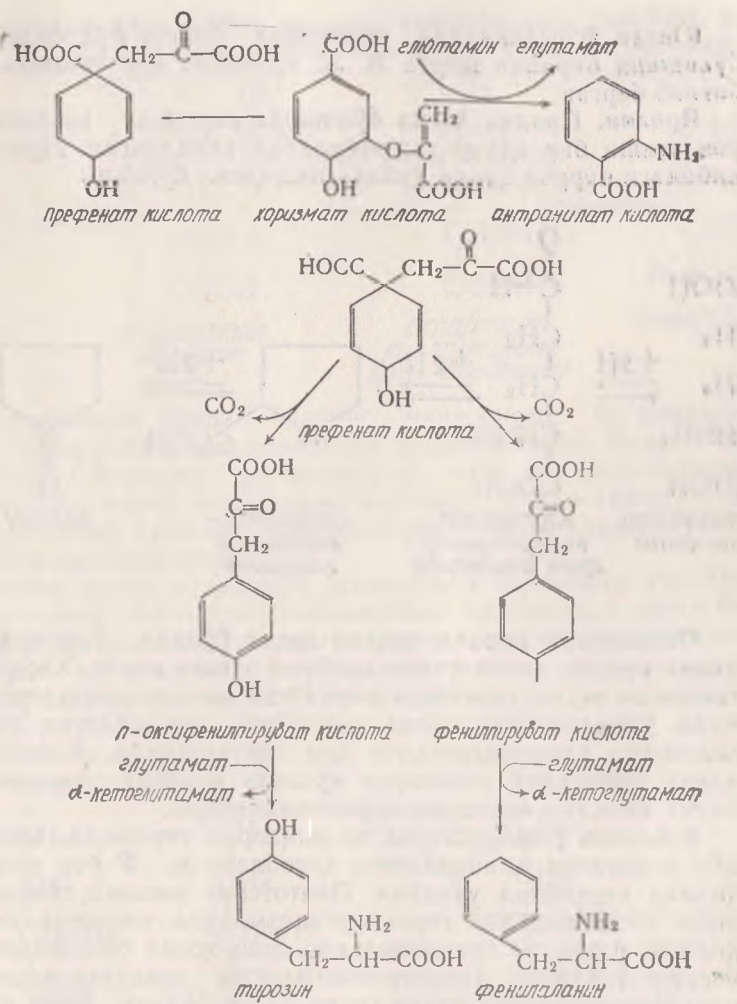
Кейин дигидрохиннат кислота шикимат кислотага пілілади:



Шикимат кислота ароматик аминокислоталар ҳосил бўлишида муҳим аҳамиятга эга. АТФ иштирокида бу кислота шикимат-5-фосфатга айланади. Кейин шикимат-5-фосфат фосфорилируват билан конденсирланиб хоризмат кислота ҳосил қиласди:



Ароматик аминокислоталар ҳосил бўлиш йўли хоризмат кислотадан бошлаб ажралади. Бир томондан, хоризматмутаза ферменти иштирокида хоризмат кислотадан фенилаланин та тирозиннинг биосинтезида иштирок этадиган префенат кислота ҳосил бўлади. Иккинчи томондан, бу кислотадан триптофон биосинтезида иштирок этадиган антранилат кислота ҳосил бўлади:

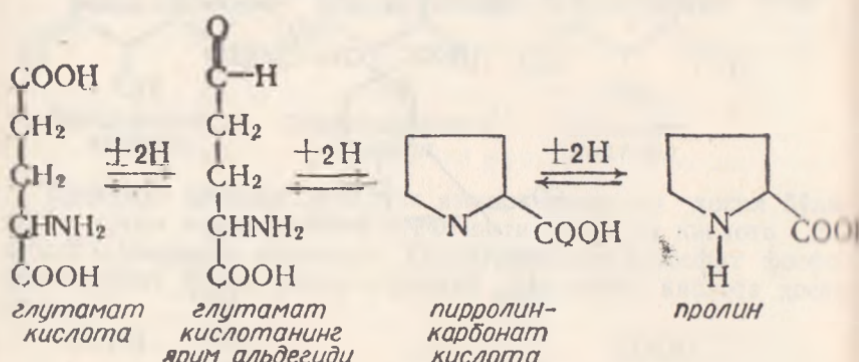


"расм. Үсимликларда тирозин ва фенилаланин ҳосил булиши.

Үсимликларда префенат кислотадан ҳар хил йўл билан фенилаланин ва тирозин ҳосил булади. Префенат кислота префенатдегидратаза ферменти иштирокида фенилпируват кислотага, префенатдегидрогеназа ферменти иштирокида п-оксифенилпируват кислотага айланади. Ҳосил бўлган бирикмаларнинг қўйта аминланиши натижасида тегишли аминокислоталар ҳосил бўлади. Бу реакцияларни катализловчи ферментлар бир қитор үсимликлардан ажратиб олинган. Шундай қилиб, үсимликларда ароматик аминокислоталар ҳосил бўлиши шикмат ёғли билан амалга ошади (59- расм).

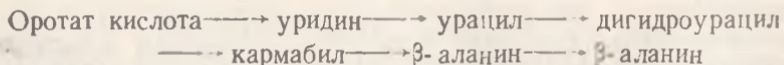
Юксак ўсимликларда триптофан бошқа йүл билан ҳосил бўлишини биринчи марта В. Л. Кретович ҳар томонлама ше ботлаб берган.

Пролин. Пролин ҳосил бўлишида глутамат кислота иштирок этиши бир қатор тажрибаларда аниқланган. Пролин таркибидаги пиррол ҳалқа қуийдагича ҳосил бўлади:



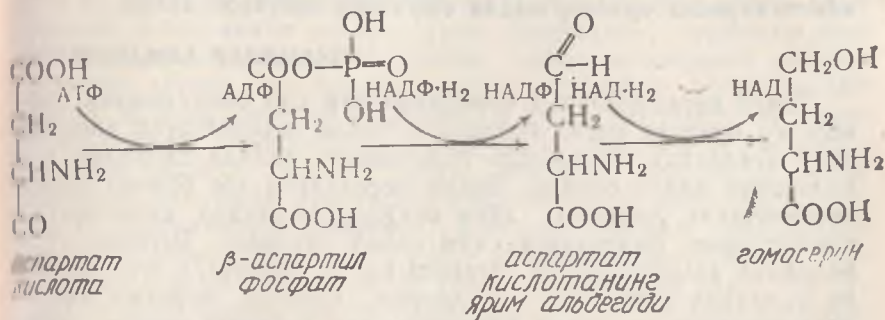
Оксипролин пролин орқали ҳосил бўлади. Бироқ бу реацияда пролин актив ҳолда иштирок этиши керак. Юқорида битанишган оқсил таркибига кирадиган аминокислоталардан ташқари, ўсимликларда оқсил таркибига кирмайдиган жуда хилма-хил аминокислоталар ҳам синтезланади. Кейинги йилларда замонавий усулларни қўллаш туфайли аминокислоталарни аниқлаш ишлари тез ривожланмоқда.

β -Аланин ўсимликларда оз миқдорда учраса-да, лекин жуда кўп тарқалган аминокислота ҳисобланади. У бир қатор ше тидлар таркибида учрайди. Пантотенат кислота, кофермент А каби ҳосилаларнинг тирик организмларда ниҳоятда кепг тарқалиши β -аланин организмларда осон ҳосил бўлишидан дарё беради. β -аланин микроорганизмларда аспартат кислотанин декарбоксиланиши натижасида ҳосил бўлади. Аммо ўсимликларда бундай йўл билан ҳосил бўлиши аниқланмаган. Ўсимликларда β -аланин пиримидин асосларининг парчаланишини хусусан, оротат кислотанинг парчаланишидан ҳосил бўлингани аниқланган:



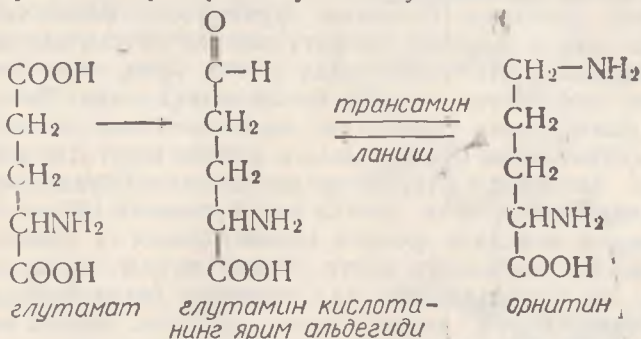
Гомосерин. Бу аминокислота треонин, метеонин, изолецин ҳосил бўлишида оралиқ модда сифатида иштирок этса-да, лекин улар жуда кам миқдорда учрайди. Гомосерин, айиш унаётган ўсимликларда эркин аминокислота сифатида учрайди. Пишган уруғ ва донда амалда учрамайди. Гомосерин

Үсімликларда ҳам, худди микроорганизмлардаги сингари, аспартат кислотадан ҳосил бўлса керак, деб тахмин қилинади:



Үсімликларда бундай йўлнинг мавжудлиги бу реакцияларни кагализовчи ферментларни ажратиб олиш билан исбогланган. Гомосерин үсімликларда азот ҳаракатланишида ширик этса керак, деб тахмин қилинади. Ундан ташқари, бу модда аспартат, треонин ва метиониннинг ўзаро алмашинувида ўзм актив иштирок этади.

Орнитин эркин ҳолда кўп үсімликлар таркибида учрайди. У аргининнинг гидролитик парчаланиши натижасида ҳосил бўлиди (338-бетга қаранг). Орнитин амиакни заҳарсизлантиришни муҳим аҳамиятга эга. Бу аминокислота үсімликларда бошқа йўл билан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:



Пипеколинат кислота. Бу аминокислота пиперидиннинг ҳосиласи бўлиб, үсімликларда кўп тарқалган. У айниқса дуккакли үсімликларда кўп миқдорда учрайди:



Пипеколинат кислота лизин ҳосил булишида ва парчалашында аминоадипинат кислота орқали ҳосил бўлади ва лигин алмашинувида оралиқ модда сифатида иштирок этади.

ОҚСИЛЛАР АЛМАШИНУВИ

Тирик организмларда борадиган ҳар хил биохимиявий процесслар орасида оқсил бирикмаларининг алмашинуви алоҳидан ўрни эгаллайди. Моддалар алмашинуви аслида оқсиллар алмашинуви билан боғлиқ. Чунки оқсилларга ҳос бўлган бирор хусусиятнинг ўзгариши айни вақтда моддалар алмашинуви процессининг ўзгаришига ҳам сабаб бўлади. Шунинг учун оқсиллар алмашинувини ўрганиш катта аҳамиятга эга. Кейинги йилларда замонавий усулларни қўллаш туфайли юксак ўсимликларда оқсиллар алмашинувини ўрганиш ишлари аниқланди. Ўсимликлар аммоний тузларини ўзлаштиришини ва оқсилларнинг янгиланиб туриш тезлигини радиоактив илотоплар ёрдамида аниқлаш бўйича дастлабки тажрибаларни Р. Шунгеймер ўтказган. Бу тажрибалар юксак ўсимликларда оқсил моддалар тўхтовсиз ҳосил бўлиб ва янгиланиб туришини ҳамда бу процесс ўсимликларда ҳайвонлар организмидаги нисбатан бир неча марта тез боришини кўрсатди.

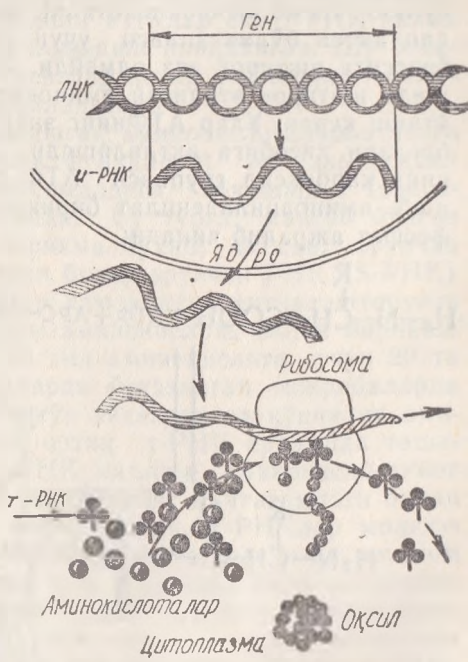
ОҚСИЛЛАР БИОСИНТЕЗИ

Маълумки, оқсиллар юқори молекуляр полимер бирикмалар булиб, уларнинг биологик функцияси, физик-химияни хоссалари ҳамда фазовий конфигурацияси асосан аминокислоталарнинг полипептид занжирида тутган ўрни, яъни уларни кетма-кет жойлашиш тартиби билан аниқланади. Бинобаре бундай молекулалар биосинтези олдиндан белгиланган қадайдир қатъий план бўйича амалга ошиши шарт. Бу жиҳатдан оқсиллар биосинтези тирик организмларда борадиган барои биохимиявий процесслар ичida энг мураккаби булиб, унинг механизмини аниқлаш ҳозирги замон биология фани олдин турган ва ҳал қилиниши зарур бўлган муҳим масалаларни биридир. Бу масалаларнинг ҳал этилиши, ўз навбатида, бир қатор умумбиологик масалаларни, чунончи, ирсият ва унга рувчанлик қонуниятларини аниқлаш, организмларнинг ўсимликларни ривожланишини бошқариш, ҳар хил касалликлар сабабларини қидириб топиш ва уларни даволаш усулларини ишланаши, физиологик актив моддаларнинг таъсир қилиш механизмини аниқлаш каби бошқа бир қатор масалаларни ечишни имконият яратди. Шунинг учун ҳам тирик организмларда оқсил ҳосил бўлиш йўлларини ўрганиш ва уларни аниқлаш жуда муҳим аҳамиятга эга.

Оқсиллар биосинтези илмий масала сифатида ўтган асрнинг 80-йилларида рус биохимиги А. Я. Данилевский томонидан ўртага ташланган эди. У биринчи марта протеолитик фер-

ментлар иштирокида оқсилсім он модда — пластеин синтезіншігә муваффақ бўлган. Шу сабабли у оқсилларнинг ферменттив йўл билан парчаланиш реакциялари қайтар характерга шундай ва тегишли шаронитда бу реакция тескари йўналишда ҳам боради, деган ғояни илгари сурди. Бинобарин, оқсиллар протеолитик ферментлар иштирокида кичик молекулали пептидлар ёки айрим аминокислоталарнинг биринчиши туфайли ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Ҳақиқатда ҳам, купчилик олимлар Денилевский тажрибаларини такрорлаб, бир неча аминокислотадан ташкил топган қисқа занжирли пептидлар синтез қилишга муваффақ бўлганлар. Кейинчалик бу тажрибаларнинг оқсил биосинтезига бевосита алоқаси йўқлиги аниқланган бўлса-да, лекин оқсиллар ҳосил бўлишида протеолитик ферментлар иштирок этади, деган ғоя яқин вақтгача ҳам ҳукм сурниб келган. Бироқ, бу гипотеза полипептид занжирда аминокислоталарнинг ўзига ҳос тартибда жойлашиш характеристикин тушунтириб бера олмас эди. Шу сабабли XX асрнинг 50-йилларидаги оқсил биосинтези механизмини тушунтириш учун янги гипотеза ишлаб чиқилган. Бу гипотезага кура, ҳар бир оқсил ўти матрицасига, яъни қолипига эга бўлиб, у янги ҳосил булатган оқсил молекуласининг нусхаси деб қаради. Матрица деганда, қайтадан синтез қилинаётган модданинг структурасин ҳосил қилишга сабаб бўладиган бирон-бир юқори молекуляр полимернинг (масалан, нуклеин кислотанинг) структураси назарда тутилади. Оқсил биосинтезида матрица сифатида нуклеин кислоталар ва хусусан, рибонуклеин кислоталар иштирок этади, деган ғоянишнинг вужудга келиши бу муаммонинг самарали ҳал этилишига имкон берди. Шубҳасиз, кейинги 20—25 йил ичидаги оқсил биосинтези муаммонини ҳал қилиш йўлида мисли курилмаган муваффақиятларга эришилди.

Оқсил биосинтези ўта мураккаб ва кўп босқичли процесс булиб, бунда хилма-хил фермент, системалар ва ҳар хил РНК-лар иштирок этади. Оқ-



60-расм. Оқсил биосинтезининг умумий схемаси.

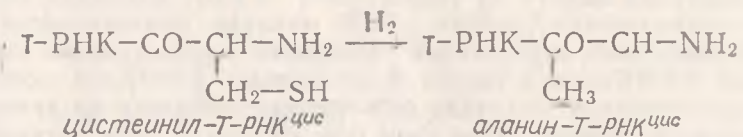
синтетаза ферментларини аниқлашга муносабати бүлган қысмадир.

Т-РНК молекулалари орасида юқорида айтилган фарқадар билан бир қаторда улар учун хос бүлган умумий хусусияттар ҳам мавжуд. Т-РНК ларнинг барчаси учун хос бүлган белги лардан бири уларни ташкил этувчи полинуклеотид занжирини бир томонида учта нуклеотиддан ташкил топган ЦЦА триплети (иккита цитозин ва битта аденоzin) ҳамда иккинчи томонида гуанилат кислота мавжудлигидир. Т-РНКнинг акцепторлық функцияси, яъни аминокислоталарни бириктириб олиш хусусияти ана шу ЦЦА триплети ёрдамида амалга ошади.

Т-РНК таркибида рибосомани билиш учун жавоб берувиш қисм ҳам мавжуд бўлиб, у барча т-РНКлар учун бир хил, яъно Г—Т—У—Ц—Г шаклда тузиленган.

1958 йилда Ф. Крик назарий мулоҳазаларга асосланниб узининг «адапторлик гипотезаси»ни яратди. Ўнинг фикрический полинуклеотид занжир билан полипептид занжир уртасида оддий стерик мувофиқлик мавжуд эмас. Шунинг учун нуклеотидларнинг кетма-кет жойлашиши бевосита аминокислоталарнинг кетма-кетлигини ифодаламайди. Аминокислоталарнинг полипептид занжирда маълум тартибда жойлашиши адапторлар иштироқида амалга ошади. Адапторлик вазифасини т-РНКлар бажариши кейинчалик аниқланган. Бу адапторлар «нусхаси» вазифасини бажарувчи информацион РНК занжирининг маълум қисмларига комплементар бўлган асос группалар ёрдамида бирикади.

Адапторлик гипотезасидан келиб чиқадиган муҳим хулоса лардан бири шуки, янгидан ҳосил бўлаётган оқсил молекуласидаги аминокислотанинг ўрни тўлиқ равишда шу аминокислотанинг ўзи билан эмас, балки адаптор молекуласи томонидан белгиланади. Бу цистеин аминокислотасини кўчирувчи т-РНК билан ўтказилган тажрибаларда аниқ курсатилиган. Цистеин аминокислотасини кўчирувчи т-РНК билан бирнектириб, цистеинил-т-РНК цис комплекси ҳосил қилинган, сунғар т-РНКга бириктирилган цистеин химиявий йўл билан аланин аминокислотасига айлантирилган. Натижада аланил-т-РНК цис комплекси ҳосил бўлган:



Ўзгартирилган бу комплекс оқсил синтезловчи система тақдиматида, полипептид занжирининг цистеин бирикадини жойларига аланин бирикканлиги аниқланган. Ўтказилган тажриба натижаспда оқсил молекуласидаги аминокислоталарнинг

тұтған үрнини ҳақиқатда ҳам т-РНҚ-лар белгилаши тулиқ ривишида и себтланған. Шундай қилиб, т-РНҚ лар фақат аминокислоталарни үзиге бириктириб олиб, оқсил синтезланади-ши жойга күчирмай, балки уларнинг полипептид занжирида тұтған үрнини ҳам белгилаб бериш вазифасини бажаради. Гөшишли т-РНҚ га бириктирилған аминокислота рибосомага құчади.

Информацион РНҚ ва транскрипция процесси

Маълумки, оқсил тұғрисидаги информация, яъни ахборот құжайра ядроидеги ДНҚ да мужассамлашган бұлади. Оқсил биосинтезининг мұхим томонларидан бири ДНҚ даги ана шу информациянинг оқсил синтезланадиган жойга — рибосома-шындағы күчишидір. Бироқ ДНҚ оқсил биосинтезіда бевосита иштирок этмайды ва үзидеги информациияны маҳсус рибонуклеин кислоталар воситасыда узатади. Информацияни ДНҚ дан оқсип синтезланадиган жойга әлтүвчи РНҚ нинг бу тури информацион ёки матрицали РНҚ деб аталади. Бундай РНҚ мавжудлігіни биринчи булиб, 1958 йилда совет олимлари А. Белозёрский ва А. С. Спириналар исботлаганлар.

Информацион РНҚ га (қисқача и-РНҚ га) ҳос бұлған қысусиятлардан бири уларнинг метаболик жиҳатдан бекарор бўлиши, яъни тез синтезланиб, тез парчаланишидір. Шу билан бирга, и-РНҚ ҳужайрада күп тұпланмайды, яъни жуда кам миқдорда бұлади. Иккичидан, и-РНҚ молекуласидаги нуклеотид қолдиқларининг кетма-кетлиги ва миқдори ДНҚ нинг құш занжирларидан бирининг маълум қисмидаги нуклеотид қолдиқларига тулиқ равишида мос келади (ДНҚ молекуласидаги тимин үрнига РНҚ молекуласыда урацил ва ҳоказо бўлади).

И-РНҚ синтезланишида матрица сифатида ДНҚ нинг фарқында полинуклеотид занжири иштирок этади. Ҳосил бўлған и-РНҚнинг полинуклеотид занжири ДНҚнинг нусха сифатида олинган занжирiga қатын равишида комплементар бўлади. Бунда ДНҚ да мужассамлашган оқсил молекуласидаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги тұғрисидаги информация тулиқ равишида и-РНҚ га кучади. Шу сабабли бу процесс транскрипция ёки күчириб олиши деб аталади.

Информацион РНҚнинг ДНҚ да синтезланиши тажриба үйли билан кўрсатилған. Бу процесс РНҚ-полимераза деб италувчи маҳсус фермент иштирокида катализланади. Химияни жиҳатдан и-РНҚнинг синтезланиши ДНҚ молекуласининг синтезланишини эслатади (387- бетга қаранг), яъни АТФ, ГТФ, УГФ, ЦТР каби рибонуклеозидтрифосфатлардан нусха ДНҚ и-РНҚ-полимераза ферменти иштирокида полирибонуклеотид занжирлар ҳосил бўлади. РНҚ-полимераза ферменти иштирокида РНҚ синтезланиши транскрипция процессини акс эттириши

қүйидаги далиллар билан ишботланган. Биринчидан, юқорида баён этилган реакция фақат нұсха ДНК иштирокида амалға ошади. Агар муҳитда нұсха ДНК бұлмаса, и-РНК ҳам синтезланмайды. Иккінчидан, синтезланадиган РНК нинг нуклеотид-ли таркиби муҳитга құшилған нұсха ДНКнің табиати билин аниқланады. Одатда, бу процесс ҳужайра ядросида боради де күп жиҳатдан ДНК репликациясын (388-бетта қаранг) үхшаб кетади. Чunksи ҳар иккала қолда ҳам нұсха ДНК құш спираларининг бир-биридан ажралышы күзде тутилади. Бироқ транскрипция процессида РНК синтезланиши учун иккита спиралдан фақат биттаси нұсха сифатида хизмат қилади.

ДНКнің транскрипцияси билан репликацияси үртасындағы фарқ шундан иборатки, репликация процессида бир-биридан ажралған полинуклеотид спираллар нұсха сифатида фойдаланылғандан сұнг, улар ҳеч қачон бир-бири билан қайтадан құш спираль ҳосил қымайди. Ваҳоланки, транскрипция процессила күчиріб олинған РНК нұсха ДНКдан чиққандан сұнг, ДНКнің бир-биридан ажралған спираллари яна қайтадан бир-бири билан үралып қолади. Бу 61-расмдан яқын күришиб турибиди.



61- расм. Транскрипция схемаси.

Кейинги йилларда олиб борилған тажрибаларда и-РНК цитоплазмага әркін қолда әмас, балқи оқсиллар билан бириккен қолда үтиши аниқланған. Үзіга хос күринишга әга бўлған бу заррачалар дастлаб академик А. С. Спирин томонидан аниқланған бўлиб, улар информасомалар деб номланған. Информасомалардаги оқсиллар и-РНК ни ҳужайра ичидағи рибонуклеаза ферменти иштирокида парчаланыб кетишдан сақлаб турса керак, деб тахмин қилинади. Бошқа бир тахминни кура, бу оқсиллар и-РНК томонидан рибосомаларни аниқлана да иштирок этади, дейилади, чunksи оқсилдан ажратилип и-РНК үзининг нұсқалык хусусиятини йүқотади. Совет олим Г. П. Георгиев и-РНК билан оқсиллардан ташкил топған заррачалар ҳужайра ядросида ҳам мавжуд эканлыгини аниқлаганды.

ди унга информафера деб ном берган. Бу заррачалар и-РНК-нинг ядродан цитоплазмага кўчишини таъминласа керак, деб тахмин қилинади.

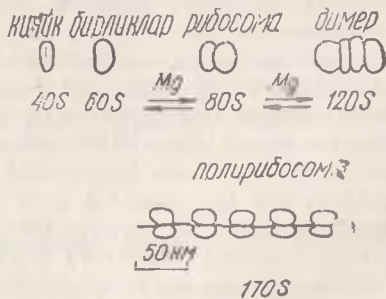
Шундай қилиб, ядродаги ДНК да ҳосил бўлган информации РНК цитоплазмага ўтади ва у ерда рибосомалар билан биррикаб, оқсиллар синтезланишида нусха ёки матрица вазифасини бажаради.

Рибосома

Рибосомалар оқсиллар синтезланишида бевосита иштирок этилган мураккаб рибонуклеопротеид комплексидан иборат бўлган муҳим органоид ҳисобланади. Ўсимликлар ҳужайраси-нинг ҳаёт фаолияти учун мутлақо зарур бўлган бу заррачалар ядро, хлоропласт, митохондрий ва цитоплазматик мембралар таркиби га киради. Улар баъзан ҳужайра цитоплазмада эркин ҳолда ҳам учрайди. Кейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда оқсил биосинтези фақат мембралар билан боғланган рибосомаларда актив бориши аниқланган. Ўсимликлар ҳужайрасидаги рибосомалар сони турлича бўлиб, жадал ўенётган қисмларида уларнинг миқдори энг кўп. Турли сабабларга кўра, оқсил синтезининг интенсивлиги паст бўлган тўқини ва ҳужайраларда эса рибосомалар миқдори ҳам кам бўлади.

Юқорида айтилганидек, рибосомалар асосан ҳужайра органоидларининг мембралари билан биррикаб ҳолда учрайди. Шунинг учун уларни ажратиб олишда мембралар юза актив моддалар (масалан, дезоксихолат) ёрдамида парчаланади. Одатда, юза актив моддаларда липидлар эриди ва натижада мембраларнинг парчаланишига олиб келади. Кейинчалик бу ёритмаларни узоқ вақт центрифугалаш йўли билан рибосомалар ажратиб олинади. Бунинг учун минутига 40000 марта ва ундан катта тезлик билан айланадиган роторли ультрапентрифугадан фойдаланилади. Ҳужайранинг барча компонентлари каби, рибосомаларни ажратиш ҳам албатта, совуқ шаронтида 0—4° атрофида олиб борилади.

Барча рибосомалар таркибидаги РНК ва оқсил тутувчи бир қатор кичик бўлакчалардан, яъни кичик бирликлардан ташкил тошган. Юксак ўсимликлардан, хусусан, нутхатдан ажратиб олинган рибосомаларнинг тузилиши 62-рисмда кўрсатилган. Улар ясни, сфероид ва ҳоказо шакл-



расм. Нутхатдан ажратиб олинган рибосомаларнинг гузилиши

да бўлиб, бўйи 160 Å га ва диаметри 250Å га тенг. Седментация коэффициенти Сведберг бўйича 80 бирликка яқин бўлиб, молекуляр массаси $4,1 \times 10^6$ га тенг. Бошқа юксак ўсимликларнинг рибосомалари ҳам худди шундай тузилган бўлса керак, деб тахмин қилинади. Рибосомалар структурасининг яхлитлиги магний ионларининг паст концентрациясида (10^{-3} М) сақланниб туради. Агар магний ионларининг концентрацияси 10 марта ортирилса, рибосомалар бир-бири билан қўшилиб, қўш рибосомалар, яъни «димерлар» ҳосил қиласиди. Димерларнинг молекуляр массаси ҳам айрим рибосомаларнига нисбатан икки бравар ортиқ бўлади. Рибосомалар билан боғлиқ бўлган магний ионларининг концентрацияси камайтирилганда эса улар диссоциланиб, кичик булакчаларга ажралади. Масалан, 80S-рибосомалар иккита кичик булакчани, 60S ва 40S-рибосомаларни ҳосил қиласиди. Рибосомаларнинг диссоциланиши қайтар харakterda бўлиб, муҳитдаги магний ионларининг миқдори нормалаштирилганда, уларнинг яхлитлиги тикланади.

Юксак ўсимликларнинг рибосомалари ҳам бошқа манбадан ажратиб олинган рибосомалар каби, 40—50% рибосомал РНК ва 50—60% оқсилдан ташкил топган. Шунинг учун рибосомалар кейинги вақтда *рибонуклеопротеид заррачалар* (РНП-заррачалар) деб ҳам аталадиган бўлган. Рибосомалар таркибига кирадиган оқсиллар анча мураккаб бўлиб, жуда кўп полипептид занжир (кичик бирлик)лардан ташкил топши. Ўсимликларда учрайдиган 80S-рибосомаларда 100 дан ортиқ полипептид занжир (оқсил молекулалари) учрайди. Ҳар бир полипептид занжирнинг ўртача молекуляр массаси 25000 га тенг. Рибосома оқсиллари ишқорий харakterга эга. Бинобарни, бу оқсилларни ташкил этувчи аминокислоталар ичida лизин, аргинин каби асос харakterига эга бўлган группалар тутувчи аминокислоталар миқдори юқори бўлади. Рибосома оқсилларида дикарбон аминокислоталар ҳам бирмунча кўп учрайди. Аммо бу аминокислоталарнинг тахминан ярмидан кўпроги амидлар шаклида бўлади.

Рибосоманинг иккинчи асосий қисмини юқори молекуляр рибонуклеин кислоталар ташкил этади. Бу РНК лар рибосоманинг ҳар иккала кичик булакчасида учраб, бир қатор сияти билан бир-биридан фарқ қиласиди. Биринчи хил РНК седментация коэффициенти 28S га тенг бўлса, иккинчсиинки 18S га тенг. 28S—РНК 60S кичик бирликлардан, 18S—РНК лар эса 40S-кичик бирликлардан ҳосил бўлади. 28S—РНК молекуляр массаси 1,3 млн га яқин, 18S—РНКнинг молекуляр массаси эса 600 мингга тенг бўлади. Турли манбалардан эжратиб олинган рибосома РНКнинг нуклеотид таркиби ҳар хил бўлиб, Уотсон ва Крик томонидан таклиф қилинган ДНК моделини харakterловчи комплементарлик қоидасига бўйсунмайди. Бу РНК таркибида гуанин ва аденин кўп миқдорда учрайди. Юксак ўсимликларнинг рибосомаларида седментации

константаси 5S га teng бўлган янги рибосомал РНК ҳам топилди. Бу РНК нинг хусусиятлари ва тузилиши т-РНКникига ўхшаб кетади. Бироқ унинг функцияси ҳали аниқланмаган. Қўйидаги жадвалда ҳар хил манбалардан ажратиб олинган рибосомалар характеристикаси берилган.

17-жадвал

Рибосома манбаси	Сіләмийт нин до- тигафи	Молекуляр огирлиги	Диаметри	Оқсил (%)	РНК (%)
Нұхат майсалари	80	4 млн	280 Å	55	45
Оң беда	80			46	54
Ачитқи замбуруғи	80	4,1 млн	280 Å	58	42

Кейинги вақтларда ўтказилган тажрибаларда рибосомалар фақат бир-бiri билан бирикib, занжир ҳосил қилгандагина активлиги намоён бўлиши аниқланган. Бу занжирлар полисомалар деб аталади. Күпчилик олимларнинг фикрича, полисомалар информацион РНКнинг яхлит молекуласига бириккан рибосомалар группасидан иборат экан. Ҳақиқатда ҳам кўпчилик и-РНК лар битта рибосомага жойлашмайди. Масалан, тахминан 150 та аминокислотадан тузилган гемоглобин оқсилнинг ҳар бир полипептид занжирини ифодаловчи и-РНК таркибида 450 та нуклеотид бўлади. Ҳар бир нуклеотиднинг тутган ўрни 3,4 Å га teng бўлса, унда юқоридаги и-РНКнинг узунлиги 1500 Å га teng бўлади. Агар рибосоманинг уртача узунлиги 220—230 Å га teng деб ҳисобласак, унда 1500 Å га teng бўлган и-РНК да бир неча дона рибосома жойлашади. Ўнобарин, боғланган рибосомаларнинг сони информацион РНК занжирининг узунлиги билан аниқланади. Рибосомалар билан информацион РНК занжири бир-бiriiga нисбатан ҳаракатда бўлади. Бунда ёки и-РНК рибосомаларга нисбатан худди магнитофон лентасига ўхшаб ҳаракатланади. Ҳар бир рибосома битта полипептид занжирнинг шаклланишида иштирок этади. Полисомаларнинг мавжудлиги электрон микроскоп ёрдамила ҳам тасдиқланган.

Рибосомаларда оқсиллар ҳосил бўлиши (трансляция)

Рибосомалар оқсил биосинтезининг ҳақиқий марказлари бўлиб, бу заррачаларда юқорида баён этилган иккি муҳим оқим, яъни генетик информация ва активлашган аминоацил-т-РНКлар оқими бир-бiri билан учрашади. Оқсил биосинтези-

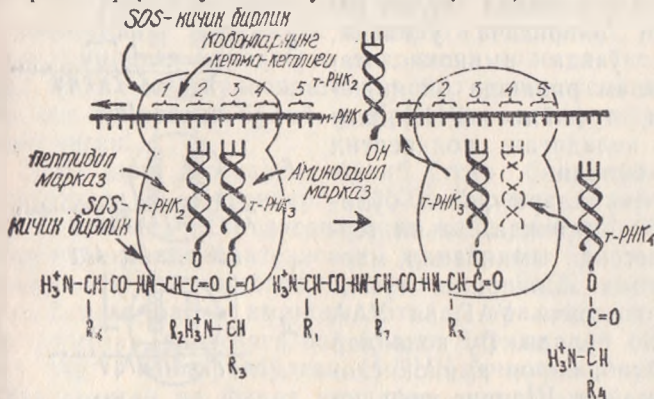
нинг охириги босқичи ҳисобланган ана шу процесс трансляция ёки таржима килиш деб аталади. Чунки бунда и-РНК даги нуклеотидлар ёрдамида ифодаланган информация полипептид занжирлардаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги сифатиди намоён бўлади, яъни оқсил синтези түргисидаги информации нуклеотидлар «тили»дан аминокислоталар «тили»га таржими килинади.

Рибосомаларда оқсил молекуласининг ҳосил бўлиш процесси ўз навбатида учта босқичдан иборат бўлиб, уларга, инициация — пептид занжирларнинг бошланиши, элонгация — пептид занжирларнинг ўсиши ва терминация — янги ҳосил бўлган оқсил молекуласининг ажралиши киради. Битта оқсил молекуласи синтезланишида биринчи ва учинчи босқич фақиғ бир марта тақорланади. Иккинчи босқич, яъни полипептид занжирларнинг ўсиши эса умумий тушунча бўлиб, у бир нечя босқични ўз ичига олади ва оқсил синтези процессида мунтазам равишда кўп марта тақорланади. Оқсил молекуласининг синтезланишида иштирок этадиган асосий босқичларнинг амалга ошиши учун и-РНК, аминоацил-т-РНК, рибосомалар, ГТФ ва АТФ талаб қилинади. Шу билан бирга, оқсил биосинтезиди бевосита иштирок этадиган яна бир қатор бошқа факторлар ҳам мавжуд. Бу факторларга ферментатив хусусиятга эга бўлган специфик оқсиллар (F_1 , F_2 , F_3) киради ва улар аминоацил-т-РНК ва и-РНКнинг рибосомаларга кучишини таъминлаяди. Полипептид занжирларнинг ўсиши ҳам худди шундай оқсил табиатли факторлар (G , T) ёрдамида амалга ошади.

Оқсил биосинтези инициация комплекси ёрдамида амалга ошади. Бу комплекс рибосоманинг 30S-тичик бўлаккаси ва унга бириккан и-РНК ҳамда аминоацил-т-РНК ва бошқа оқсил факторлардан иборат. Бу комплекс ГТФ иштирокида рибосоманинг 50S-бўлаккаси билан бириккандан сунг, полипептид занжир синтезлана бошлайди. Оқсил синтезизда иштирок этаётган и-РНК нинг полинуклеотидли занжирдаги 5' томони занжирнинг бошланишини, 3' томони эса занжирнинг тугалланишини ифодалайди. Бир қатор тажрибаларда ҳар қандай полипептид занжирнинг синтезланишида унинг N — томонидаги бошланғич аминокислота сифатида махсус бирикма — метионин аминокислотасининг формилли ($-CH_2OH$) ҳосиласи иштирок этиши аниқланган. Бу ҳосила АУГ кодони ёрдамида ифодаланади ва шунинг учун ҳар бир и-РНК ана шу кодон билан бошланиши керак. Метиониндаги формил группанинг вазифаси аминокислотанинг NH_2 группасини ёпишдан иборат бўлиб, бунда полипептид занжирнинг ўсиши эркин COOH томонга қараб йўналган бўлади, яъни кейинги аминокислота полипептид занжирдаги COOH группа билан реакцияга киришади. Шу сабабли АУГ кодони полипептид занжирнинг бошланиши түргисидаги ахборотни билдиради. Кейинчалик АУГ кодон томонидан ифодаланган формилметионин аминокислотаси ёки

үнинг формил группаси махсус гидролаза ферменти таъсирида полипептид занжирдан ажралади.

Полипептид занжирнинг ўсишида (элонгацияда) рибосомалинг 50S-бўлакчаси алоҳида аҳамиятга эга. Бу бўлакчада пептид боғларни ҳосил қилишда иштирок этадиган пептид-синтетаза ферментлари мавжуд. 50S-бўлакчага хос бўлган муҳим хусусиятлардан яна бири уларда т-РНҚларни ўзаро боғловчи иккита марказнинг мавжудлигидир. Булардан бири аминоацил марказ бўлиб, унда аминокислотани ташувчи ва кодон-антинодони мос келадиган т-РНҚ жойлашади. Иккинчи си эса пептидил марказ бўлиб, у ерга т-РНҚ фақат аминоацил марказ орқали ўтиши мумкин (63-расм).

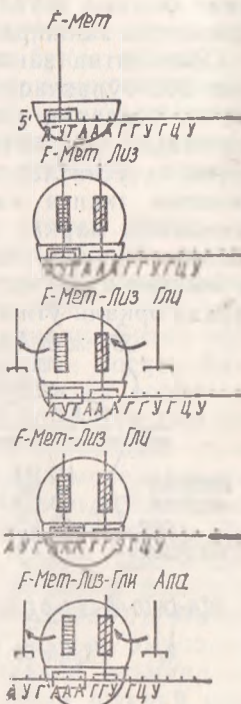


63-расм. Полипептид занжир синтезланишда аминокислоталар йиғилишиш процессининг схемаси.

Полипептид занжирнинг ўсиши рибосомаларнинг аминоацил марказига тегишли аминокислотага эга бўлган т-РНҚнинг бирикиши билан бошланади (69-расм, А). Кейин эса бошланғич аминокислотага эга бўлган т-РНҚ пептидли марказга силжийди ва ўзи билан бирга и-РНҚ ни рибосома бўйлаб тортади. Натижада аминоацил марказ қаршисида янги колон пайдо бўлади. Шундан сўнг бу марказни янги аминокислотага эга бўлган т-РНҚ эгаллайди (69-расм, Б). Бунинг натижасида пептидил марказдаги аминокислота COOH группасининг бевосита яқинида аминоацил марказдаги аминокислотанинг NH₂ группаси пайдо бўлади ва пептид боғларини ҳосил қилувчи ферментатив реакцияни амалга ошириш зарур бўлган ҳолат вужудга келади. Бу реакция натижасида биринчи аминокислотадаги т-РНҚ ажралади ва иккинчи т-РНҚ иккига аминокислотадан иборат бўлган пептид билан бирикиб қолади. Иккита аминокислотадан иборат т-РНҚ аминоацил марказдан пептидил марказга қараб силжийди ва у ергага эркин т-РНҚни сиқиб чиқаради (64-расм, В). Бу силжиш натижасида и-РНҚ яна рибосома бўйлаб тортилади ва аминоацил марказ

қаршиисига учинчи кодон келади. Үз навбатида, аминоацил марказга тегишли антикодонга эга бўлган аминоацил-т-РНК жойлашади (64-расм, Г). Кейин иккинчи пептид боғ ҳосил бўлади ва натижада трипептид учинчи т-РНҚ билан бирекиб қолади (64-расм, Д). Шу йўл билан мунтазам равишда кодон кетидан кодон келиши туфайли и-РНКнинг рибосома бўйлаб силжиши таъминланади ва и-РНК занжири рибосома томонидан тўлиқ равишда бошдан охиригача ўқилади. Бир вақтнинг ўзида аминокислоталарнинг мунтазам равишда бирин-кетин бирекиши туфайли и-РНК даги хабарга мос келадиган полипептид занжир ҳосил бўлади.

Оқсил молекулалари ҳосил булишининг охириги босқичида, яъни терминация процессида аминоацил марказда полипептид занжирнинг тугалланишини ифодаловчи УАГ ва УАА кодонлар пайдо бўлади. Бу кодонлар «маъносиз» бўлиб, бирор аминокислотани ифодаламайди. Шунинг учун полипептид занжирдаги охириги т-РНКнинг эфир боғлари қандайдир ферментлар иштирокида узилади ва натижада рибосомадан тайёр ҳолдаги оқсил молекуласи ажалиб чиқади.



64-расм. м-РНК нинг трансляция схемаси.

Генетик код

Оқсил молекуласини ташкил этадиган полипептид занжирдаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги ДНК молекуласидаги нуклеотидлар томонидан аниқланиши түғрисида юқорида батафсил тухталиб утган эдик. Бироқ бутунлай бошқача химиевий табиятга эга бўлган нуклеин кислотадаги тўрт хил нуклеотид қандай қилиб полипептид занжирни ташкил этувчи аминокислоталарнинг кетма-кетлигини аниқлай олади?

Умуман, бирон-бир маълумотни шартли белгилар ёрдамида ифодалаш, одатда, кодлаш ёки код деб аталади. Биологияда генетик информацияни, яъни оқсил молекулаларини ташкил этувчи 20 хил аминокислотани ДНК молекуласидаги 4 хил нуклеотид ёрдамида ифодалаш эса генетик код дейилади. Генетик код муаммосининг ҳал қилиниши аввало қайси нуклеотид ёки нуклеотидлар туплами қандай аминокислотани ифодалashi мумкин, деган масалани ҳал қилишдан иборат.

ДНК молекуласидаги нуклеотидлар сони фақат түртта бұл-
шылғы учун битта нуклеотид битта аминокислотани ифода
да олмаслығы (синглетли код) уз-узидан маълум. Худди шун-
ға үшаш, 2 та нуклеотиддан ташкил топган жуфт түплам ҳам
(триплетли код) 20 та аминокислотани ифодалаш учун кифоя
қылмайды. Шунинг учун 1953 йилда Гамов (АҚШ) генетик
код учта нуклеотид түпламдан (триплетли коддан) ташкил
топган булиши керак, деган ғояни илгари сурди. Ҳақиқатда
ҳам, бунда түрт хил нуклеотид ёрдамида 64 та комбинация
жосыл қилиш мүмкін. Бу эса 20 та аминокислотани ифодалаш
учун етарли бұлмай, балки ортиб ҳам қолади.

1961 йилнинг бошларыда инглиз олими Крик генетик код
муаммосининг математик анализига асосланиб, код ҳақиқатда
дам триплетли характерга эга, деган хulosага келган. Биноба-
рин, оқсил молекуласидаги ҳар бир аминокислотани ифодалов-
чи код триплетли булиб, у Крик ифодасига кура кодон деб
номланған.

1961 йили Москвада булиб үтган биохимиклар Халқаро
кенгашыда М. Ниренберг (АҚШ) биринчі булиб код табиатты-
ни тажрибада исботлаганligini қайд қылған. У үз тажриба-
тарини оқсилни синтезловчи ҳужайрасиз системаларда олиб
борған. Бу системаларда рибосома, т-РНК, оқсил тарқибпда
учрайдиган барча аминокислоталар аралашмаси, барча зарур
ферментлар, энергияга бой бұлған бирикмалар (АТФ, ГТФ) ва
 K^+ , Mg^+ +ионлари бұлған. И-РНК үрнігі эса сун'йи равишіда
синтезланған ва фақат уридилат кислотадан иборат бұлған
полирибоуридилат полимери олинған. Бу и-РНК сун'йи система-
мага құшилғанда, рибосомаларда полифенилаланинли оддий
полицептид синтезланған. Қизиги шундаки, сун'ий системада
барча аминокислоталар булишига қарамай, фақат битта ами-
нокислотадан, яғни фенилаланиндан ташкил топған полипеп-
тид синтезланған. Бу тажрибадан, агар аминокислотани ифо-
даловчи код триплетли бұлса, у ҳолда фенилаланин аминокис-
лотаси УУУ триплети ёрдамида ифодаланади ёки белгиланади
деган холоса қиқарылди. Бу кашфиёт, биринчидан, оқсил син-
тезіда и-РНК пінг иштирок этишини исботлаб берған бұлса,
иккінчидан, ҳар бир аминокислотани ифодаловчи нуклеотид-
лар түплами триплетли характерда эканligini курсатди.

Кейинчалик М. Ниренберг, С. Очоа, Х. Маттеи ва Н. Корап-
палар тажрибаларыда оқсил тарқибіда учрайдиган барча
аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар ҳам аникланди.
Іншак жажрибалар натижасын Ф. Крик жамлади ва шу асосда
генетик код луғати түзилди. Қуйидаги жадвалда ана шу луғат
келирілған.

Жадвалдаги 64 та триплетдан 61 таси «маъноли», яғни
маълум аминокислотани ифодаловчи триплетdir. Қолған учта-
сы (УГА, ААУ, УАГ) аминокислоталарни ифодалай олмайды.
Шунинг учун улар маъносиз триплетлар дейилади. Кейинги

Генетик код лугаты

Триплеттеги 1-харфи	Триплеттинг 2-я ҳарфи				Триплеттеги 3-харфи			
	У	Ц	А	Г				
У	УУУ} фенилала- УУЦ} нин УУА} лейцин УУГ}	УЦУ} УЦЦ} УЦА} УЦГ}	серии	УАУ} УАЦ} УАА} УАГ}	тироzin маъно- сиз* ко- донлар	УГУ} УГЦ} УГА} УГГ}	цистein маъно- сиз* ко- дон триптодан	У Ц А Г
Ц	ЦУУ} ЦУЦ} ЦУА} ЦУГ}	ЦЦУ} ЦЦЦ} ЦЦА} ЦЦГ}	пролин	ЦАУ} ЦАЦ} ЦАА} ЦАГ}	гистидин глютамин	ЦГУ} ЦГЦ} ЦГА} ЦГГ}	аргинин	У Ц А Г
А	АУУ} АУЦ} АУА} АУГ} метионин	АЦУ} АЦЦ} АЦА} АЦГ}	треконин	ААУ} ААЦ} ААА} ААГ}	аспарагин лизин	АГУ} АГЦ} АГА} АГГ}	серин аргинин	У Ц А Г
Г	ГУУ} ГУЦ} ГУА} ГУГ}	ГЦУ} ГЦЦ} ГЦА} ГЦГ}	валин	ГАУ} ГАЦ} ГАА}	всп. к-та глу. к-та	ГГУ} ГГЦ} ГГА} ГГГ}	глицин	У Ц А Г

А-аденилат, Ц-цитидилат, Г-гуанилат, У-уридилат нуклеотидлар

вақтда бу триплетлар ҳам оқсиллар биосинтезида алоҳида аҳамиятга эга эканлиги аниқланган. И-РНҚ даги УАА ва УАГ триплетларга аминокислоталарни тутмайдиган т-РНҚлар бирекади. Бу триплетлар полипептид занжирларнинг тугалланишини ва улар рибосомадан ажралишини ифодалайди. УГА триплети ҳам шунга ўхшаш вазифани бажарса керак, деб та мин қилинади. Жадвалда келтирилган маълумотларга кўра, бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бира га ўхшаш бўлади. Масалан, валин аминокислотасини ифодаловчи триплетларнинг барчаси ГУ дуплети билан бошланган. Худди шунга ўхшаш, аланинни ифодаловчи триплетлар ГЦ дуплети билан бошланган. Бундай ҳолларда код триплетлар ёрдамида ифодаланса-да, лекин аминокислотани ифодаловчи информатия фақат бошланғич иккита нуклеотидда мужассамлашган бўлади. Аминокислоталар (триптофан ва метиониндан ташкари) С тадан 6 тагача триплет ёрдамида ифодаланиши бир қатор тажрибаларда аниқланган. Битта аминокислотасини

бир неча триплет ёрдамида ифодаланиши генетик коднинг «аслидан ўзгариши» ҳодисаси деб аталади. Бу ҳодиса туфайли би та триплетнинг ҳаммаси оқсил биосинтезида иштирок этиши таъминланади. Генетик коднинг «аслидан ўзгариши» ҳодисаси маълум биологик маънога эга бўлса керак.

Генетик код универсал характерга эга. Турли хил организмлардан — энг оддий бактериялардан тортиб, то мураккаб туғилган юксак организмлардан олинган ҳужайрасиз шираларгача (ҳужайраларниң табиатидан қатъи назар) полиуридилат полимери фенилаланин аминокислотасидан ташкил топган полипептид занжирнинг ҳосил бўлишини таъминлайди. Бу тажриба генетик код универсал характерга эга эканлигидан, ийни генетик код барча тирик мавжудотлар учун бир хил эканлигидан далолат беради. Шундай қилиб, генетик код қуйидаги характерли белгиларга эга.

Барча кодон учта нуклеотиддан (триплетдан) иборат. Сима-ён турган кодонлар бир-бирини қопламайди, яъни биринчи кодоннинг охирги нуклеотиди ундан кейинги кодоннинг бошланғич нуклеотиди була олмайди. Информация маълум шуктадан бошланади. Бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига ухшайди. Барча тирик организмларнинг кодлари кўпинча умумий ёки бир хил бўлади.

Оқсил биосинтезини бошқариш (регуляция қилиш)

Оқсил биосинтезини бошқариш масаласи ҳам муҳим биологик муаммолардан биридир. Маълумки, ҳужайрада бир вақтнинг узида жуда кўп ва хилма-хил оқсиллар синтезланади. Лекин улар турлича тезлик билан ҳосил бўлганлиги учун микдор жиҳатдан бир-биридан жуда катта фарқ қиласди. Ҳужайра фақат узи учун маълум бир вақт ичida зарур бўлган оқсилларнигина кўплаб синтезлайди. Бу эса ҳужайрада оқсилларнинг танлаб синтезланишини таъминловчи махсус механизмлар мавжудлигини кўрсатади. Оқсил ҳосил бўлиши бир қатор ташқи ва ички факторлар таъсирида бошқарилиб туради. Микроорганизмлар билан ўтказилган тажрибаларда оқсил биосинтезини бошқариш механизmlари аниқланган. Оқсил синтезланишини бошқарувчи механизmlардан бири индуksия ҳодисасидир. Индуksия эффекти, яъни оқсил ҳосил бўлишининг тезлашиши махсус химиявий бирикмалар, кўпинча субстратлар ёки субстратга ўхшаш бирикмалар ёрдамида амалга ошали. Индуksия ҳодисасини қуйидаги мисолда яққол кўриш мумкин. Баъзи бир таёқчасимон бактериялар таркибида галактозидаза ферменти тутса-да, глюкозали муҳитда, лактоза дисахаридини жуда кам парчалайди. Агар бактериялар фақат лактозадан иборат бўлган муҳитга кўчирилса, β-галактозидаза ферментининг активлиги бир неча минг марта ортади. Бинобарин, ферментнинг (оқсилнинг) синтезланиши ҳам тезлашади.

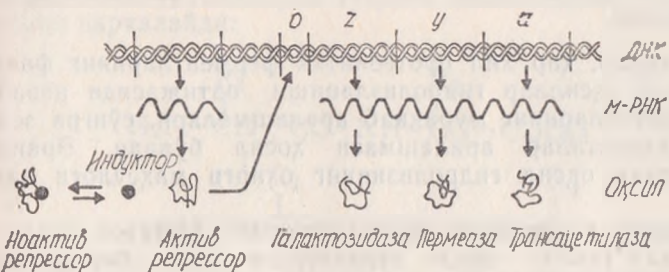
Лактаза ёки бошқа β-галактозидазалар каби ферментларнинг (оқсилларнинг) биосинтезини тезлаштирувчи моддалар индукторлар деб агалади.

Оқсил биосинтезини бошқаришда иштирок этадиган механизмлардан яна бири репрессия ҳодисасидир. Репрессия эффициенти, яъни оқсил ҳосил бўлишнинг секинлашиши (тўсқинлик қилиниши) шу оқсил (фермент) катализловчи реакциянинг маҳсулоти таъсирида амалга оширилади. Масалан, аргинин, триптофан, гистидин каби аминокислоталар ҳосил бўлишини катализловчи ферментлар биосинтези ана шу аминокислоталар таъсирида секинлашади. Худди шунга ухаш, фосфатаза ферменти таъсирида органик бирималар таркибидан анорганик фосфат ажralиб чиқади. Аммо анорганик фосфатнинг муҳитиди кўп миқдорда булиши фосфатаза ферментининг синтезланишига тўсқинлик қиласиди. Юқорида қайд қилинган аминокислоталар ва анорганик фосфат каби ферментлар синтезланишига тўсқинлик қиласидиган моддалар корепрессорлар деб аталади. Шуни таъкидлаш керакки, индукция ва репрессия ҳодисаси фақат микроорганизмларда эмас, балки юксак ўсимликларда ҳам кузатилган. Масалан, нитратредуктаза ферментининг синтезланиши нитратлар таъсирида тезлашади.

Оқсил биосинтезини бошқариш тўғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари француз олимлари Ф. Жакоб ва Ж. Моно томонидан таклиф қилинган гипотезага асосланган. Бу олимларнинг фикрича, оқсил биосинтезини бошқарувчи индукция ва репрессия механизми ДНК молекуласи орқали назорат қилинб турилади. ДНК молекуласида функционал ва структура жиҳатдан хилма-хил бўлган жуда кўп оқсилларни ифодаловчи қисмлар (участкалар) мавжуд бўлиб, булар генлар деб аталади. Оқсил биосинтезида иштирок этадиган генлар бир неча хил группага бўлинади. Булардан бири оқсилларни ташкил қилувчи аминокислоталарнинг кетма-кетлигини ифодалаганлиги учун структуравий генлар дейилади. Структуравий генларнинг активлигини, яъни мазкур оқсил ҳосил бўлиши-бўлмаслигини бевосита назорат қилувчи генлар оператор генлар деб аталади. Оператор генлар функциясига мувофиқ, структуравий генлар билан ёнма-ён жойлашган бўлади. Одатда, битта оператор ген бир-бири билан боғлиқ бўлган бир неча структуравий геннинг фаолиятини назорат қиласиди. Масалан, аргинин аминокислотаси биосинтезида иштирок этадиган барча генлар битта оператор ген ёрдамида назорат қиласиди. Жакоб ва Моно структуравий генлар билан оператор генлар йиғиндини оперон деб атасни таклиф этганлар.

ДНК таркибida структуравий генлардан ташқари, регулятор генлар ҳам мавжуд бўлиб, улар бошқа генлар фаолиятини бошқариб туради. Регулятор ген ўзи таъсири этадиган структуравий генлар ёнида бўлиши шарт эмас. У хатто бошқа хромосомада ҳам жойлашиши мумкин. Регулятор ген ўз таъсирини

бевосита эмас, балки оқсил табиатига эга бүлган *репрессор* деб аталаған бирикма орқали күрсатади. Агар регулятор генлар доим репрессорларни ҳосил килиб турғанида эди, оператор генлар ва бинобарин, структуравий генлар ҳам үз фаялиятини бутунлай тұхтатиб құяр эди. Шунинг учун репрессорлар маълум кичик молекулалы метаболик моддаларни бириктириб олишига қараб, актив ёки ноактив шаклларда учрайди, деб фараз қилиш мүмкін. Агар репрессорлар индукторлар, яғни субстратлар билан бирикса, ноактив шаклга айланади. Натижада ДНҚнинг «түсиб» қўйилган маълум қисми, яғни оператор ген очилади ва тегишли информацион РНҚ ҳамда оқсил синтез қилина бошлади. Борди-ю, репрессор реакция маҳсулоти ҳисобланған корепрессорлар билан бирикса, унда актив ҳолатдаги репрессор ҳосил бўлади. Бундай актив репрессор оператор генни «түсиб» қўйиши натижасида унинг фаялиятини тұхтатади ва структуравий генларда и-РНҚ ҳосил бўлишига йўл қўймайди. Натижада оқсил ҳосил булиши тұхтайди. Юқорида баён этилган фикрлар 65-расмда схема равища берилган.



65-расм. Оқсил биосинтезини регуляция қилиш схемаси.

ОҚСИЛЛАРНИНГ ПАРЧАЛАНИШИ

Үсимликлар узиши ва ривожланишида улар таркибидаги оқсил моддалар доим парчаланиб туради. Оқсилларнинг парчаланиши айниқса унаётган уруғ ва донда, қариётган үсимлик органларida жадал равища амалға ошади. Оқсиллар парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган аминокислоталар ва бошқа маҳсулотлар үсимликлар учун зарур бўлган янги оқсилларнинг ёки турли хил азотли бирикмаларнинг синтезланишида иштирок этади. Оқсилларнинг янгиланиб туриши үсимликларнинг физиологик ҳолатига боғлиқ. Масалан, ёш үсимликларда оқсил тиркибидаги азот 72 соат ичидә тўлиқ янгиланиши, яғни аввал парчаланиб, сұнgra янгидан синтезланиши аниқланган. Қариётган тўқималарда эса 24 соат ичидә фақат 1—3% оқсил янгиланди, холос. Бинобарин, үсимликларнинг

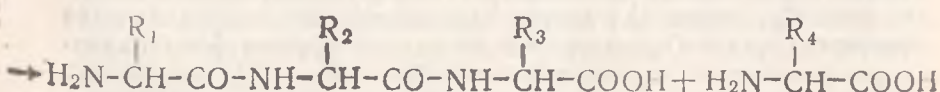
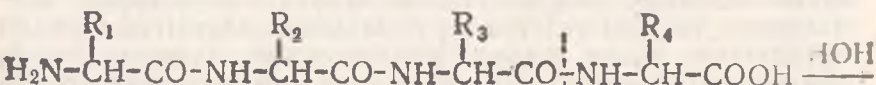
қариётган орган ва тұқымаларидан оқсилларнинг парчалануши процесси жадал борар экан.

Оқсиллар бир неча хил йүл билан парчаланиши аниқланған. Оқсиллар специфик ферментлар иштирокида полипептидларни ҳосил қилиш, протеолитик ферментлар иштирокида аминокислоталар ҳосил қилиш ҳамда оксидланиш йүли билан парчаланади. Булардан энг муҳими оқсилларнинг протеолитик ферментлар иштирокида гидролизга учраб парчаланишидир. Протеолитик ферментлар үсимликларнинг барча ұжайра ва тұқымаларидан учрайди. Улар таъсирида оқсиллар аминокислоталаргача қисман ёки тулық парчаланади. А. В. Благовешчинскийнинг күрсатишича, үсимлик оқсиллари аввал протеиназа ферментлари иштирокида қисман парчаланиб, трихлорацетат кислота әритмасыда чўкмайдиган полипептидлар ҳосил қиласади. Сунгра бу полипептидлар пептидаза ферментлари иштирокида аминокислоталаргача парчаланади. Үсимликларда оқсилларнинг гидролитик йүл билан парчаланишини схема равишда қуидагича ифодалаш мүмкін:

Оқсиллар → протеиназалар → полипептидлар → пептидазалар
аминокислоталар.

Шундай қилиб, ҳар хил протеолитик ферментларнинг фаолияти туфайли оқсиллар гидролизланиши натижасыда аввал хилма-хил пептидларнинг мураккаб аралашмалари, сунгра эса әркин аминокислоталар аралашмасы ҳосил бўлади. Эркин аминокислоталар оқсил гидролизининг охири маҳсулоти ҳисобланади.

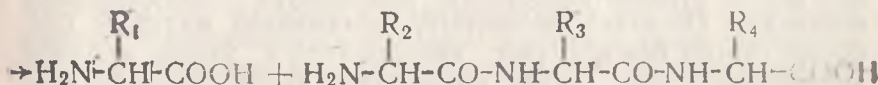
Оқсилларнинг гидролитик парчаланишида иштирок этадиган ферментлар таъсир этиш характеристига кўра бир қатор группага бўлинади. Булардан бири экзопептидазалар бўлиб, улар аминопептидазалар, карбоксипептидазалар ва дипептидазаларни ўз ичига олади. Қарбоксипептидаза ферменти юқори специфик таъсир қилиш хусусиятига эга бўлиб, оқсил молекуласини ташкил қилувчи полипептид занжирнинг әркин карбоксил группаси бўлган пептид боғини гидролизлайди:



Карбоксипептидаза таркибида рух атомлари тутувчи метал-лопротеиддир. Бу фермент әркин карбоксил группаларга эга бўлган пептид боғларга нисбатан ўзига хос таъсир кўрсатиш

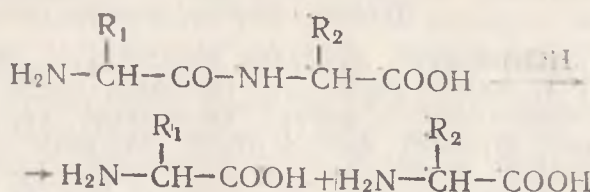
хусусиятига эга, яъни аксарият ароматик (фенилаланин, тирозин) ёки шохланган занжирили (лейцин, изолейцин) аминокислоталарга таъсир қилади. Полипептид занжирилар таркибидаги эркин карбоксил группага эга бўлган бошқа аминокислоталар гидролизи бирмунча қийин боради.

Аминопептидазалар полипептид занжирдаги эркин амин гидролизи бирмунча қийин боради.



Фермент магний ёки марганец ионлари таъсирида активлашди ва ҳар хил субстратларни парчалашда иштирок этади.

Дипептидаза ферментлари таркибидаги эркин карбоксил ва эркин амин группаларни тутувчи пептидларни, яъни дипептидларни парчалайди:



Демак, оқсиллар гидролитик парчаланиши учун юқоридаги ферментлар биргаликда таъсир этиши шарт.

Ўсимликлардан оқсилларни гидролитик йўл билан парчаловчи бошқа бир қатор ферментлар ҳам ажратиб олинган. Бу ферментлар эндопептидазалар группасини ташкил этади. Эндолептидазаларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири эркин SH группалар иштироқида энг юқори активликка эга булишидир. Ўсимликлардан ажратиб олинган дастлабки протеолитик фермент папаиндир. Ў жуда кенг субстратга специфик таъсир кўрсатиш хусусиятига эга, яъни хилма-хил пептид ва оқсилларни гидролизлайди. Папаин молекуласи битта полипептид занжирдан иборат булиб, таркибидаги учта дисульфид кўппричча ва битта сульфидрил группа тутади. Ферментларнинг активлиги шу сульфидрил группага боғлиқ.

Эндопептидазаларнинг муҳим вакилларидан яна бири фициндиндир. Фицин тутдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан ажратиб олинган. Фицин ҳар хил оқсилларни гидролизлашда иштирок этса-да, лекин таркибидаги аргинин тутувчи субстратларга нисбатан кўпроқ максимал активлик кўрсатади.

Усимликлардан ажратиб олинган бошқа эндопептидазаларта ананасдан олинган бромелин, латексдан олинган хемонапани киради. Оқсилларнинг парчаланиши натижасида ҳосил буладиган аминокислоталарнинг бир қисми уларнинг янгиланиши учун сарфланса, қолганлари аминокислоталар алмашинуvida иштирок этади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАР АЛМАШИНУВИ

Нуклеин кислоталар тирик организмларнинг ҳаёт фаолиятида жуда муҳим аҳамиятга эга. Чунки тирик организмларда содир буладиган моддалар алмашинувининг күп масалаларини ҳал қилиш нуклеин кислоталар алмашинуви билан бевосита боғлиқdir. Оқсиллар биосинтези, биохимиявий жиҳатдан специфик булган белгиларнинг наслдан-наслга утиши, ҳужайра дифференциацияси, баъзи физиологик актив моддаларнинг таъсир қилиш механизмини аниқлаш ва бошқа бир қатор масалалар шулар жумласидандир. Шу сабабли нуклеин кислоталарнинг ҳосил булиш ва парчаланиш йулини ўрганиш муҳим масалалардан биридир.

Нуклеин кислоталарнинг парчаланиши

Тирик организмларда, жумладан, усимликларда ҳам нуклеин кислоталар маҳсус ферментлар таъсирида азотли асослар, углевод компонентлари ва фосфат кислотагача парчаланади. Аммо бу анча мураккаб процесс булиб, бир неча босқичдан иборат. Дастрлаб нуклеин кислоталар нуклеаза ферментлари иштирокида деполимерланади. Юқори молекуляр нуклеин кислоталарнинг гидролитик парчаланишидан иборат булган бу процесс тетра-, три-, ди- ва мононуклеотидлар ҳосил булишига қадар давом этади. Полинуклеотид занжирларни гидролизловчи нуклеаза ферментлари фосфодиэстеразаларга мансуб булиб, нуклеотидлараро фосфодиэфир боғларнинг парчаланиш реакцияларини катализлайди. Барча нуклеазалар икки асосий группага булинади.

Нуклеин кислоталарнинг ички нуклеотидлараро боғларни парчаловчи нуклеазалар эндонуклеазалар деб аталади. Бу ферментлар иштирокида нуклеин кислоталар асосан кислоталарда эримайдиган кичик молекулали полипептид фрагментлардан тортиб, то мононуклеотидларгача парчаланади. Купинча бу группага кирадиган ферментлар нуклеофосфодиэстеразалар деб ҳам аталади.

Нуклеин кислоталарни ташкил этадиган полинуклеотид занжирларнинг бир томонидан мононуклеотидларнинг кетма-кет равишда ажralиши реакцияларини катализловчи ферментлар экзонуклеазалар деб аталади. Одатда, бу группага кирадиган ферментлар фосфодиэстеразалар деб ҳам аталади. Фосфо-

диэстеразалар иштирокида нуклеин кислоталар әркин нуклеотидларгача парчаланади.

Нуклеазалар үзиге хос таъсир этиш хусусиятига қараб иккى группага: РНКнинг парчаланишини кагализовчи рибонуклеаза ва ДНКнинг гидролизланишини катализловчи дезоксирибонуклеаза ферментларига булиниади.

Рибонуклеаза (РНҚаза). Ҳар хил манбалардан турли-туман шаклдаги рибонуклеазалар ажратиб олинган булиб, улардан энг яхши ўрганилгани ҳайвонлардан ажратиб олинган панкреатик рибонуклеазадир. Бу ферментнинг химиявий тузилиши тұла аниқланған. Панкреатик РНҚаза РНК таркибидаги нуклеотидлараро боғларнинг ҳаммасига ҳам таъсир қылавермайды. У фактада баъзи бир хил нуклеотидлараро боғларни, яъни пиридин-нуклеотиднинг 3-углерод атомидаги фосфат кислота қолдиғиппі, кейинги нуклеотиддаги рибозанинг 5-углерод атоми билан биректирувчи боғнинг парчаланиш реакциясини катализлайды, холос. Реакция натижасида нуклеотид қолдиқлар уртасидаги фосфодиэфир боғ узилади. Бинобарин, шу нүктада полинуклеотид занжир узилиб, битта нуклеотид таркибидаги рибозанинг иккичи ва учинчи углерод атомлари уртасида фосфодиэфир боғ ҳосил булади.

Ўсимликлар билан микроорганизмлардан рибонуклеаза ферментининг бошқа хиллари ҳам топилған. Булардан энг муҳими аспергиллус замбуруғидан ажратиб олинган Т₁ рибонуклеаза ферментидир. Бу фермент РНК таркибидаги 3-ГМФ ва 5-гидроксил группали құшни нуклеотид уртасидаги нуклеотидлараро боғни гидролизлайды, яъни РНКнинг парчаланиши гуанинли радикаллар бүйіча амалға ошади. Натижада таркибида юзлаб ва ҳатто мииглаб нуклеотид қолдиқларини тутган РНК молекуласи деполимерланади ва ундан жуда күп олигонуклеотидлар ҳосил булади. Ўсимликлардан ажратиб олинған рибонуклеаза РНҚни нуклеозид-5 монофосфатгача парчалайды. Бундай типдаги РНҚаза кейинги йилларда ғұза ўсимлигидан ҳам ажратиб олинған.

РНҚнинг рибонуклеаза ферментлари таъсирида парчаланиши күп жиҳатдан унинг таркибий қисмiga боғлиқ булади. Агар РНҚ таркибида минор асосларининг сони күп бұлса, улар РНҚаза ферменти иштирокида бирмунча қийин парчаланади. Цитоплазмада н-РНҚларнинг РНҚаза ферменти иштирокида парчаланмаслиги ҳам шу боисдан бұлса керак, деб тахмин қилинади.

Дезоксирибонуклеаза (ДНҚаза). ДНҚ нинг парчаланиш реакцияларини катализловчи ДНҚаза ферментлари кенг тарқалған булиб, уларнинг иккى тури яхши ўрганилған. Иккала фермент ҳам эндонуклеазаларга мансуб. Бириячиси ДНҚ молекуласини 5-фосфомоноэфирларгача парчалаиды. Иккинчисига мансуб булған ДНҚаза таъсирида эса 3-фосфомоноэфирлар ҳосил бўлади. Ҳар иккала турдаги ферментлар иштирокида аввал

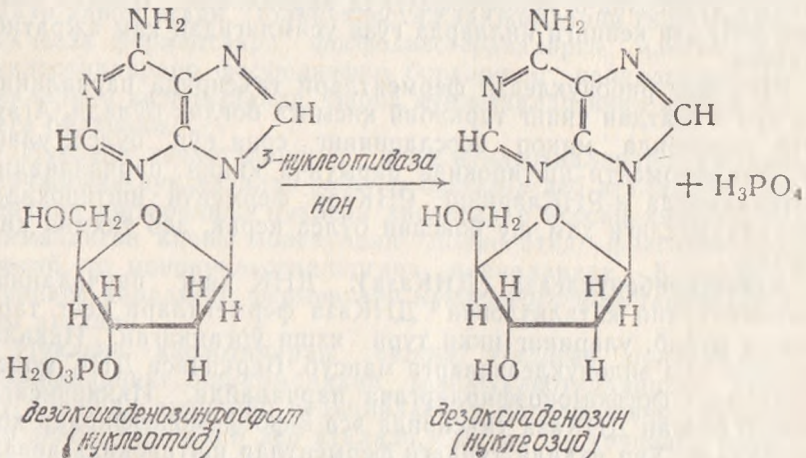
дезоксилигунуклеотидлар ҳосил бўлади. Кейинчалик уларни парчаланиши натижасида эркин дезоксирибонуклеотидлар ҳосил бўлади.

Барча экзонуклеазалар ёки фосфодиэстеразалар иштирокида полиривонуклеотид ва полидзоксирибонуклеотидлар мононуклеотидларгача парчаланади. Бу ферментлар РНК ва ДНК ши полинуклеотид занжирнинг ёки бўлмаса эндонуклеаза ферментлари иштирокида улардан ҳосил бўлган олигонуклеотидларнинг учки томонида жойлашган нуклеотидларни гидролитик йўл билан бирик-кетин ажратиш реакцияларини катализлайди.

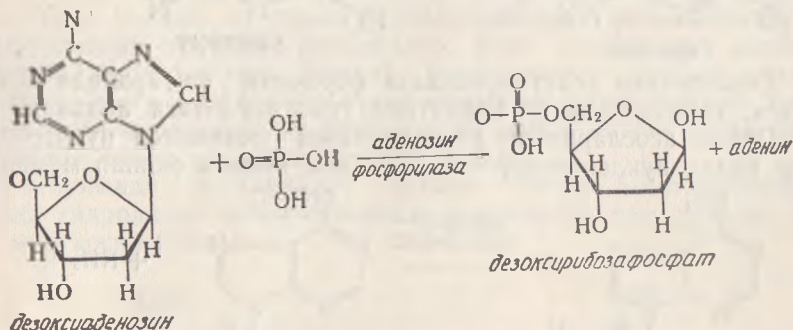
Шундай қылыш, ҳар хил нуклеаза ферментлари иштирокидан нуклеин кислоталар мононуклеотидларгача парчаланади. Қейинги йилларда үтказилган тажрибаларда нуклеин кислоталар юқорида күрсатылған йүл билан парчаланиши натижасыда ҳосил боладын бирикмалар яна янғы нуклеин кислоталар синтезләнишида иштирок этиши анықланған.

Нуклеотидлар билан нуклеозидларнинг парчаланиши

Нуклеаза ферментлари иштирокида ҳосил бўлган монопуклеотидлар яна парчаланади. Бунда, аввало, рибонуклеозидфосфат ва дезоксирибонуклеозид фосфат таркибидаги фосфат группалар бир қатор фосфатаза ферментлари иштирокида ажралади. Булар ичida үзига ҳос таъсир курсатувчи, яъни фақат РНК ва ДНКнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган нуклеотидлардан фосфат кислотани парчаловчи ферментлар ҳам мавжуд. Бундай ферментлар нуклеотидазалар деб аталади. Масалан, райграс усимлигидан З-нуклеотидаза ферменти ажратиб олинган булиб, у рибозанинг З-углерод атомига бириккан фосфат кислотани гидролизлайди:



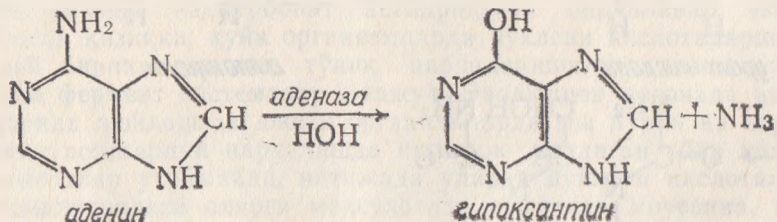
Реакция натижасида тегишили нуклеозид ва фосфат кислота ҳосил булади. Реакциянинг навбатдаги босқичида нуклеозид таркибидағи рибоза қолдиги фосфат кислотага күчади. Бу реакция ҳар бир нуклеозид тури учун специфик бұлған рибозилтрансфераза ферментлари иштирокида катализланади:



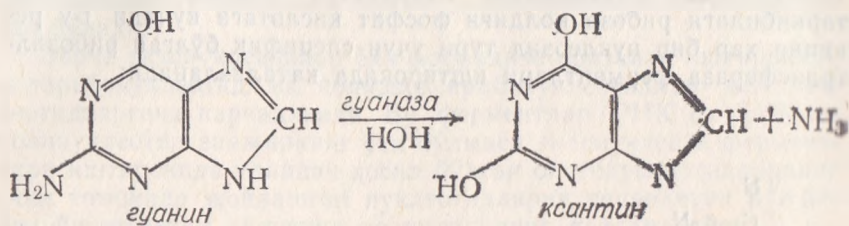
Демек, нуклеотидларнинг парчаланиши натижасида рибофафосфат ва азотли асослар ҳосил бұллади. Ҳосил бұлған пентозафосфат кейинчалик моддалар алмашынудаги ҳар хил реакцияларда иштирок этиши мүмкін. У пентозафосфат цикли орқали карбонат ангидрид билан сувгача оксидланади. Азотли асослар эса яна бир қатор реакциялар туфайли оддий азотли бирикмаларга парчаланади.

Пурин ва пириимидин асосларининг парчаланиши

Пурин асослари гидролитик дезаминаза ферментлари иштирокида парчаланиб, аммиак ва тегишили бирикмалар ҳосил қиласылады. Масалан, аденин аденаза ферменти иштирокида гипоксантин ҳосил қиласылады:

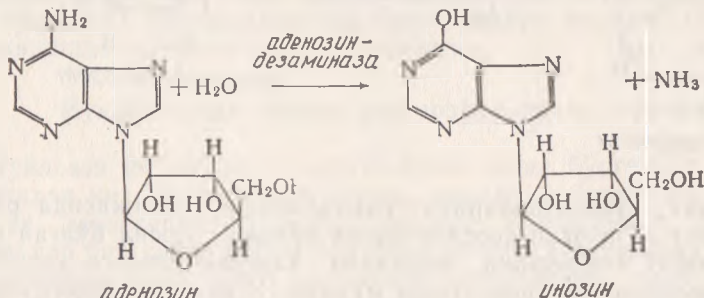


Гуанин эса гуаназа ферменти иштирокида ксантин ва аммиаккача парчаланади:

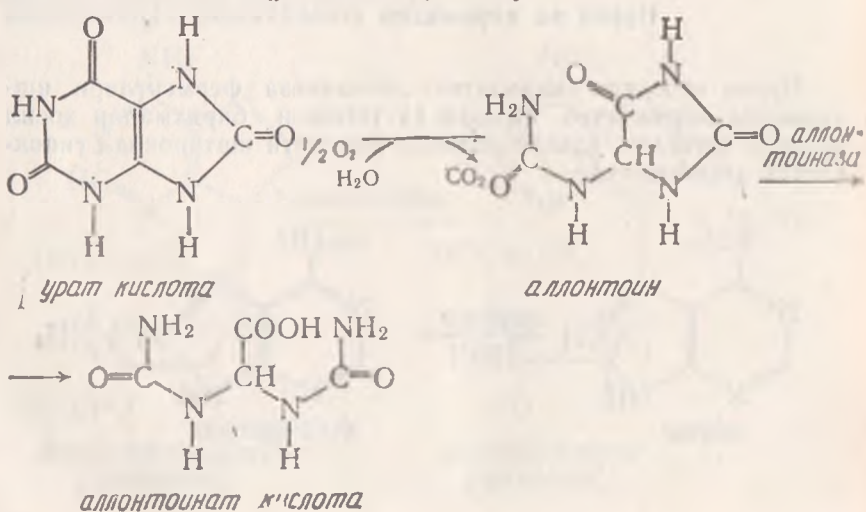


Гипоксантин ксантиноксидаза ферменти иштирокида ксантина, ксантин эса ўз навбатида урат кислотага айланади.

Пурин асосларининг дезаминланиш реакцияси нуклеозидлар билан нуклеотидлар соҳасида ҳам амалга ошиши мумкини

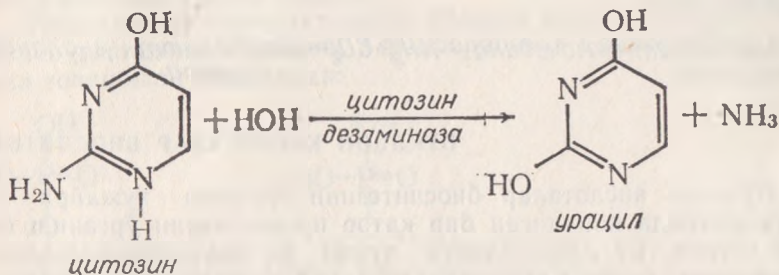


Кўп ўсимликларда пурин асосларининг парчаланиши туфайли аллонтоин ва аллонтоинат кислота ҳосил бўлади. Баъзи ўсимликларда бу бирималар запас ва транспорт қиливчи моддалар вазифасини бажарса керак, деб тахмин қилинади. Аллонтоинат кислота қўйидагича ҳосил бўлади:



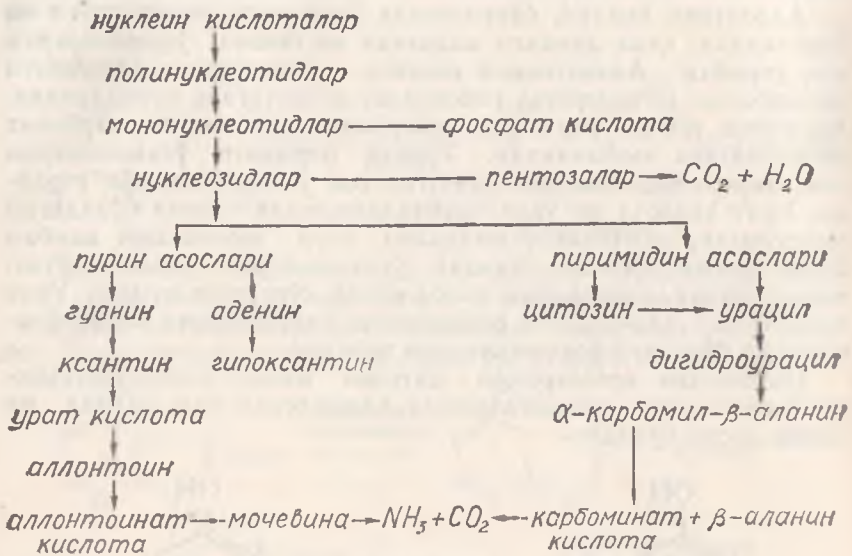
Аллонтоин тамаки, бангидевона ўсимликларынинг уруғи въ баргларида, қанд лавлаги илдизида ва бошқа ўсимликларда кўп учрайди. Аллонтоинат кислота аллонтоиназа ферменти иштирокида мочевина ва глиоксилат кислотагача парчаланади. Мочевина уреаза ферменти иштирокида аммиак ва карбонат ангидридгача парчаланади. Уреаза ферменти ўсимликларда кенг тарқалган, айниқса, унаётган соя ўсимлигида кўп учрайди. Урат кислота ва унинг парчаланишидан ҳосил бўладиган маҳсулотлар кўпчилик ўсимликлар учун асосий азот манбаи булиб хизмат қиласди. Бундай ўсимликларга тамаки, нұхат, маккажӯхори, хлореллани мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Урат кислотанинг парчаланиш реакциясини катализловчи барча ферментлар кўпчилик ўсимликлардан топилган.

Пиримидин асосларидан цитозин билан 5-метилцитозининг гидролитик дезаминланиши натижасида ҳам урацил ва тимин ҳосил бўлади:



Дезаминланган пиримидин асосларининг қайталиши натижасида дигидробирикмалар ҳосил бўлади. Масалан, урацил дигидроурацилга айланади. Ўз навбатида, дигидробирикмалардаги ҳалқа узилиб, тегишли уреидокислоталар ҳосил бўлади ва бир вақтнинг ўзида аммиак ҳамда карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Карбоминат кислота билан β-аланин пиримидин асослари парчаланишидаги охирги маҳсулот ҳисобланади.

Шундай қилиб, мураккаб тузилган нуклеин кислоталар тирик организмларда, жумладан, ўсимликларда ҳам бир қатор ферментлар иштирокида оддий бирикмаларга, асосан, фосфат кислота, аммиак ва карбонат ангидридгача парчаланар экан. Шуниси қизиқки, қуйи организмларда нуклеин кислоталарнииг оддий бирикмаларгача тулиқ парчаланишини таъминловчи барча фермент системалар мавжуд. Эволюцион поғонада анча юқорида жойлашган юксак организмларда эса пурин ва пиримидин асосларини парчалашда иштирок этадиган бир қатор ферментлар учрамайди, натижада уларда нуклеин кислоталар алмашинувидаги охирги маҳсулотлар сифатида мочевина, аллонтоинат кислота, аллонтоин ва урат кислоталар учрайди. Қуйида нуклеин кислоталар парчаланишининг умумий схемаси келтирилган:



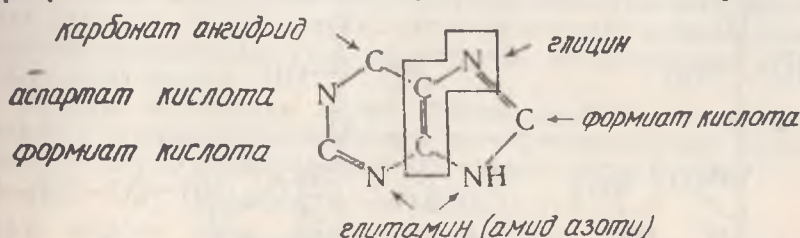
НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАР БИОСИНТЕЗИ

Нуклеин кислоталар биосинтезини ўрганиш ҳужайра ва түкималарида борадиган бир қатор процессларни ўрганиш билан боғлиқ. Бу процессларга пурин ва пиридин асослари биосинтези, углевод компонентларининг ҳосил бўлиши ва шулар асосида айрим нуклеотидларнинг синтезланиши киради. Кейинчалик айрим нуклеотидлардан махсус ферментатив системалар иштироқида нуклеин кислоталар вужудга келади. Ўсимликлар ҳужайрасида нуклеотидларни ташкил қилувчи химиявий бирикмаларнинг барчаси етарли миқдорда бўлади. Қоронғида борадиган фотосинтез реакцияларида ва углеводларнинг аптомик парчаланишида рибоза ва дезоксирибоза ҳосил бўлади. Фосфат кислота эса ҳар хил бирикмалар таркибида учрайди ва нуклеотидлар ҳосил бўлиши учун доим вақт етарли даражада бўлади. Пурин ва пиридин асослари тирик организмларда, жумладан, ўсимликларда ҳам бошқа бирикмалардан янгида ҳосил бўлади.

Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлиши

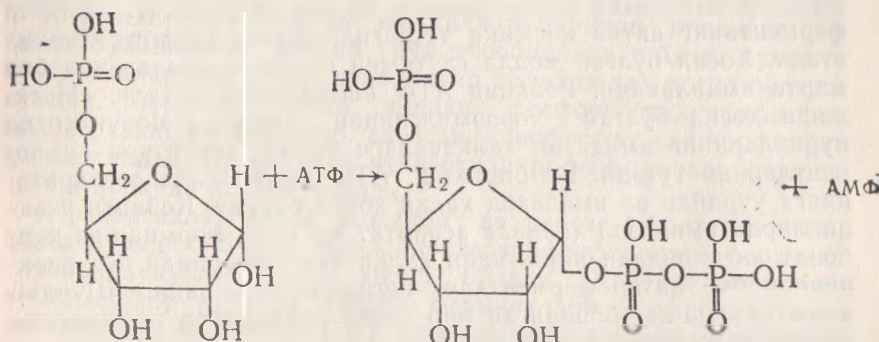
Деярли барча тирик организмлар пуринли бирикмалардаги ҳалқали системани янгидан синтезлаш хусусиятига эга. Пуринлар таркибига кирадиган ҳар бир атом манбанини аниқлаши биосинтезни ўрганиш борасидаги дастлабки муҳим ютуқлардан бири бўлди. Нишонланган атомларни қўллаш йўли билан ўтказилган тажрибаларда пурин ҳалқасини ҳосил қилишда глута-

мии, аспартат ва глицин аминокислоталар, формиат кислота ҳамда карбонат ангирид иштирок этиши аниқланган. Пурин ҳалқасидаги атомлар манбай қуидидаги схемада көлтирилген:

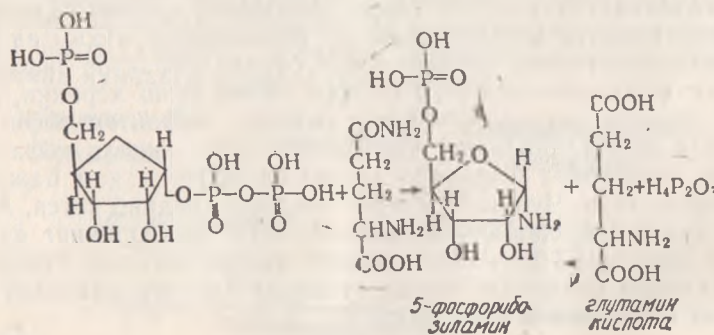


Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлишида таркибида тўлик пурин ҳалқаси тутивчи бирламчи оралиқ модда инозинат кислота ҳисобланади. Қолган барча пуринли нуклеотидлар инозинат кислотадан ҳосил бўлади.

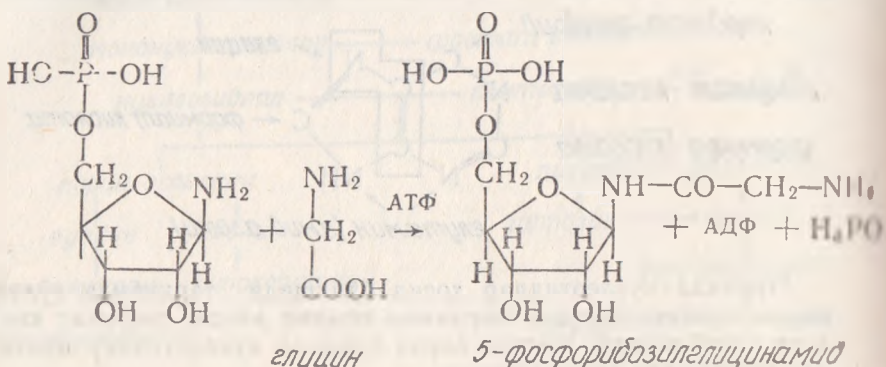
Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлиши рибоза-5-фосфат АТФ билан реакцияга киришиб, 5-фосфорибозил-1-пирофосфат ташкил топишидан бошланади:



Реакциянинг иккинчи босқичида 5-фосфорибозил-1-пирофосфат глутамин кислота билан ўзаро реакцияга киришиб, 5-фосфорибозиламин ҳосил қиласди:



Навбатдаги реакцияда 5-фосфорибозил-1-амин глицин билдиң реакцияга киришиб, 5-фосфорибозилглицинамид ҳосил қиласы. Бу реакция ҳам АТФ иштирокида боради:

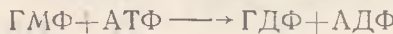


Ҳосил бұлған 5-фосфорибозилглицинамид бир молекулы формиат кислота билан реакцияга киришиб, формилглицинамидрибонуклеотид ҳосил қиласы. Бу реакцияни катализловчи ферменттинг актив қысмасы тетрагидрофолат кислота ташкил этади. Ҳосил бұлған модда глутамин амиди ёрдамнан яна бир марта аминланади. Реакция АТФ иштирокида боради. Натижада ҳосил бұлған N-формилглицин амидин-рибонуклеотид пуринларнинг имидазол қалқасидаги барча структура компонентларини тутади. Бу бирикма АТФ иштирокида дегидратацияга учрайди ва имидазол қалқа ҳосил бұлади. Кейинги реакцияларда имидазол қалқада аспартат кислота, формиат ва карбонат ангиридиддан пиримидин қалқа ташкил топади. Бу реакциялар бир қатор ферментлар иштирокида боради. Шундағы қилиб, кетма-кет борадиган бир қатор реакциялар натижасында охир иинозинат кислота ҳосил бұлади.

Иинозинат кислотадан кейинчалик аденилат ва гуанинат кислоталар ҳосил бұлади. Аденилат кислота ҳосил булиши иккى босқичдан иборат. Реакциянинг биринчи босқичида инозинат кислота аспартат кислота билан реакцияга киришиб, аденил сукцинат кислота ҳосил қиласы. Бу реакциянинг мүхим ва үзінгі хос бұлған томони энергияга бой бұлған кофактор сифатида ГТФдан фойдаланишады. Шуни ҳам айтиб үтиш керакки, гуанинат кислота синтезланишида, одатда, кофактор сифатида АТФ дан фойдаланилади. Бинобарин, әр иккала кофактор үзининг миқдорини бошқарып туриш вазифасини ҳам бажарыши мумкин экан. Чунки ГТФ нинг миқдори күпайып кетса, АТФ ҳосил булиши тезлашади ва аксинча АТФ миқдорининг ортында кетиши күпроқ ГТФ синтезланишига имкон яратади. Реакциянинг иккінчи босқичида аденилсукцинат кислота аденилат ва фумарат кислотагача парчаланади.

Инозинат кислотанинг гуанилат кислотага айланishi ҳам икки босқичдан иборат бўлиб, аввал инозинат кислота ксантилат кислотагача оксидланади. Бу реакцияда бир молекула НАД қайтарилади. Кейинчалик ксантилат кислота гуанилат кислотага айланади. Ксантилат кислота глутамишининг амидли азоти ҳисобига аминланади. Реакция, юқорида айтганимиздек, АТФ иштирокида боради.

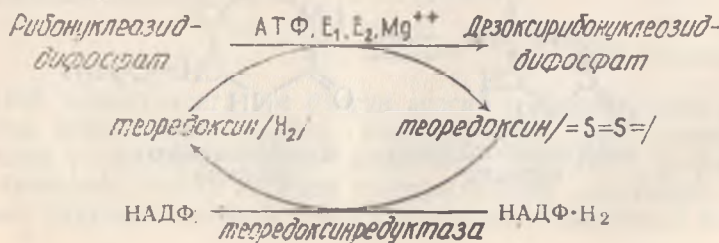
Нуклеин кислоталар ҳосил бўлишида бевосита иштирок этадиган нуклеозидтрифосфатлар монофосфатларнинг кетмат-кет икки марта фосфорланиши натижасида ҳосил бўлади:



Бу реакцияларни катализловчи ферментлар пурин ёки пиридин асосларига нисбатан специфик таъсир қилиш хусусиятига эга эмас ва аденин, гуанин, цитозин, урацил нуклеотидларнинг фосфорланишида иштирок этади. Албатта, бундай реакцияларда АТФнинг умумий миқдори камайиб кетади. Бироқ оксидланиши билан боғлиқ бўлган фосфорланиш процессида ҳар доим АТФ синтезланиб турганлиги учун унинг камайиши сезилмайди.

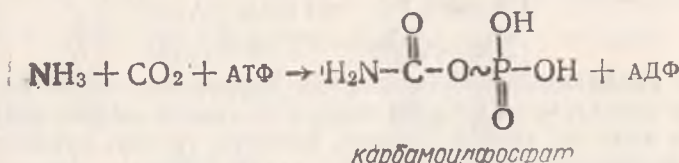
Юқорида баён этилган реакциялар пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлишидаги асосий йўл ҳисобланади. Аммо пуринли нуклеотидлар яна бошқа реакциялар туфайли ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, эркин аденин фосфорибозиллирофосфат билан реакцияга киришиб, аденоzinмонофосфат ва пирофосфат ҳосил қиласи. Бу реакция нуклеотидпирофосфорилаза ферменти иштирокида катализланади.

Нуклеотидлар пурин асослари ва рибоза-1-фосфатдан ҳам ҳосил бўлади. Бунда аввал нуклеозидфосфорилаза ферменти таъсирида нуклеозидлар ҳосил бўлади. Кейинги реакцияда нуклеозидлар тегишли киназа ферментлари иштирокида нуклеотидларга айланади. ДНК ҳосил бўлишида иштирок этадиган дезоксинуклеозидтрифосфатларнинг синтезланиши рибонуклеотидлар таркибидаги углеводлар компонентининг қайта-рилиши орқали амалга ошади. Рибонуклеотидлар фақат ди-фосфат сифатида қайтарилади. Реакция АТФ, қайтарилган НАД, НАДФ, иккита фермент ва сульфидрил группага эга бўлган оқсил табиатли кофактор иштирокида амалга ошади. Реакцияни қуйидагича ифодалаш мумкин:

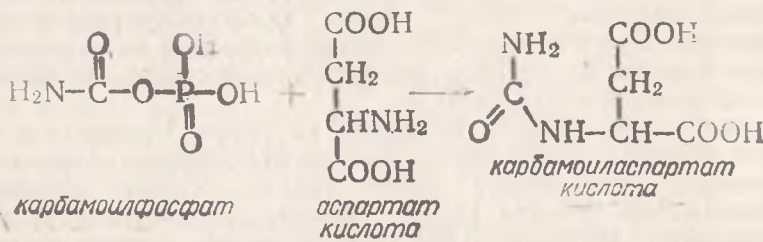


Пиримидинли нуклеотидлар ҳосил булиши

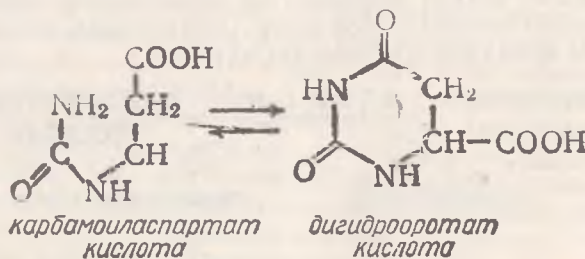
Пиримидин ҳосилаларининг гетероциклик ҳалқаси тузилишига кўра пуриннинг олти аъзоли гетероциклик ҳалқасига ўшаса ҳам, лекин ҳосил булиш йўллари бир-биридан тубдани фарқ қиласди. Пиримидин асос ҳосил булишида аспартат кислота ва карбамоилфосфат иштирок этади. Карбамоилфосфат ҳар хил йўл билан ҳосил бўлса-да, бироқ булардан энг муҳими унинг аммиак, карбонат ангиридид ва АТФ дан ҳосил булиши дид:



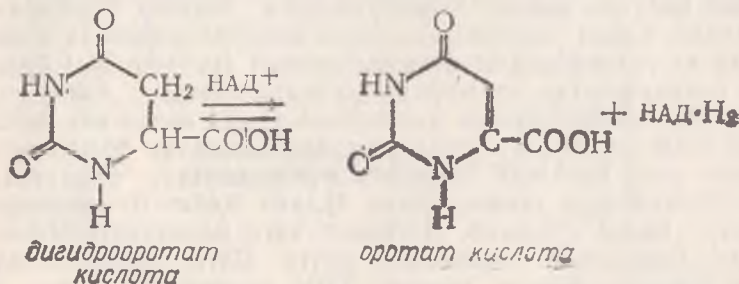
Пиримидин асос ҳосил булишининг иккинчи босқичида карбамоилфосфат аспартат кислота билан реакцияга киришиб, карбамоиласпартат кислота ҳосил қиласди. Бу реакция аспартат-карбамоилтрансфераза ферменти иштирокида катализланади.



Карбамоиласпартат кислота циклодегидратация реакцияси туфайли циклик бирикма — дигидрооротат кислотага айланади. Реакция дигидрооратаза ферменти иштирокида тезлашади:

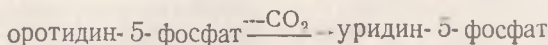


Кейинги реакцияда дигидрооротат кислота оксидланиб, оротат кислотага айланади. Реакцияни катализловчи ферментнинг актив қисмини НАД ташкил этади:

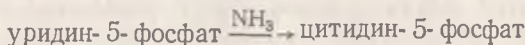


Юқоридаги реакция натижасида пиридин қалқаси ҳосил булиши тугалланади. Навбатдаги босқичда оротат кислота фосфорибозилпирофосфат билан реакцияга киришиб, оротидин-б-фосфат ҳосил қиласади.

Оротидин-5-фосфатнинг декарбоксилланиши натижасида уридин 5- фосфат ҳосил бўлади.



Бошқа пиридинли нуклеотидлар уридин-5-фосфатнинг ўзгариши туфайли ҳосил бўлади. Масалан, уридин-5-фосфатнинг аминланиши натижасида цитидин-5-фосфат ҳосил бўлади:



Пиридинли нуклеозидмонофосфатларнинг фосфорланиши натижасида нуклеозидларнинг ди- ва трифосфорли эфирилари ҳосил бўлади. Юқорида айтилганидек, бу реакциялар АТФ иштирокида амалга ошади. Дезоксинуклеозидфосфатлар эса нуклеозидфосфатларнинг қайтарилиши туфайли ҳосил бўлади.

Пиридинли нуклеотидлар ҳам, худди пуринли нуклеотидлар каби, эркин пиридин асосларининг фосфорибозилпирофосфат билан бевосита реакцияга киришиши натижасида ҳосил булиши аниқланган.

ДНҚ биосинтези

ДНҚ молекуласига ҳос булган асосий хусусиятлардан бири генетик информация (ирсий белгилар)нинг наслдан-наслга ўтишини таъминлаш бўлса, иккинчиси уларнинг ўз-ўзидан кўпайишидир. Уотсон ва Крик яратган модель ДНҚнинг ҳар иккала хусусияти қандай амалга ошишини тушунтириб берди.

ДНК молекуласи асосан ҳужайра ядроисида мужассамлашган бўлиб, ҳужайра бўлиниши даврида унинг миқдори ўз-ўзидан икки баравар кўпаяди. Бу процесс *репликация* деб аталади. Репликация процессида ДНК нинг қўш спиралли молекуласини ташкил қўлувчи иккита полинуклеотид занжир бир-биридан ажралади. Кейин уларнинг ҳар бири матрица сифатида намоён бўлади ва уларга нисбатан комплементар (тўлдирувчи) бўлган янги полинуклеотид занжирлар вужудга келади. Янги полинуклеотид занжирлардаги нуклеотидларнинг кетма-кет жойлашиши эски занжирдаги нуклеотидлар томонидан белгиланади. Шунинг учун ҳам эски занжирга комплементар, яъни тўлдирувчи бўлган янги занжир ҳосил бўлади. Кейин бу занжирлар бир-бири билан қўшилиб, ДНКнинг янги молекуласини ҳосил қиласди. Бинобарин, дастлабки битта ДНК молекуласидан айнан бир хил бўлган иккита ДНК молекуласи ҳосил бўлади.

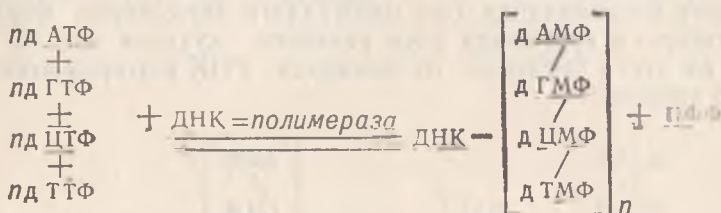
Юқорида баён этилган репликация процесси ярим консерватив характерга эга, яъни янгидан ҳосил бўлган ДНК молекуласидаги полипептид занжирнинг фақат биттаси синтезланади, иккинчиси эса тайёр ҳолда дастлабки ДНКдан ўтади. Репликация процесси ярим консерватив характерда бўлиши бир қатор тажрибаларда нишонланган атомларни қўллаш йўли билан исботланган.

ДНК молекуласи репликация процессида ҳосил бўлишини Корнберг ўз тажрибаларида ҳар томонлама исботлаб бергаи. У 1957 йилда ДНК нинг нуклеозидтрифосфатлардан ҳосил бўлиш реакцияларини катализловчи ферментатив системани кашф этди. ДНК полимераза деб аталадиган бу фермент аввал бактериялардан, сунгра юксак организмлар тўқимасидан ҳам ажратиб олинган. Бу фермент иштирокида катализланадиган реакция бир қанча ўзига хос хусусиятларга эга. Аввало реакция фақат нуклеозидтрифосфатлар иштирокида бориши аниқланган. Бунда, албатта, тўрт хил нуклеозидтрифосфат (ДАФТ, ДГФ, ДТТФ, ДЦТФ) бўлиши шарт. Борди-ю, бирорта нуклеозидтрифосфат етишмаса, реакция бутунлай тўхтаб қолади. Бу эса ДНКнинг синтезланишидаги ферментатив реакциялар ҳам комплементар асосларнинг специфик бирикишига асосланганлигидан далолат беради. Диfosfatлар ёки моноfosfatлар иштирокида ДНКнинг синтезланиш реакцияси амалга ошмайди.

Реакцияга хос бўлган иккинчи хусусият шундан иборатки, бу реакция, албатта, оз миқдорда тайёр ҳолдаги ДНК иштирок этишини талаб қиласди. Бу ДНК реакцияда «нусха» вазифасини бажаради. Корнберг тегишли тажрибалар асосида янгидан синтезланган ДНК тайёр ҳолда олинган ДНК нинг нусхаси эканлигини аниқлаган. Демак, ҳосил бўлаётган ДНК таркибидаги нуклеотидларнинг кетма-кет жойлашиши реакцияни иштирок этаётган субстратлар (нуклеозидтрифосфатлар) ёки ДНК-полимераза ферментига боғлиқ бўлмайди ва фақат тайёр

ҳолда олинган нусха — ДНК томонидан белгиланади. Янгидан синтезланган ДНК табий ДНК га хос бўлган барча хусусиятларга эга эканлиги аниқланган. ДНК синтезида магний ионлари ҳам иштирок этади.

ДНК синтезланшининг умумий реакцияси қўйидагича:



д. АТФ ва бошқалар — дезоксирибонуклеозидтрифосфатлар

д. АМФ — дезоксирибонуклеозидмонофосфатлар.

ФФ — пирофосфат.

*n*ДНК — нусха сифатида олинган ДНК.

Демак, ДНК синтези тегишли дезокситрифосфатларнинг конденсаланиши туфайли амалга ошади, макроэргик боғларда тўпланган энергия эса занжирдаги нуклеотидлараро боғларни ҳосил қилиш учун сарфланади. Ҳужайрада ДНК янгидан ҳосил бўлишини қўйидагича тушунириш мумкин. Аввал ҳужайрада мавжуд бўлган ДНК полимераза ферменти иштирокида нусха ДНК ҳолатига айланади. Кейин ана шу нусха ДНКнинг ҳар бир занжирни ёнида нуклозидтрифосфатлардан бир вақтнинг узида иккита комплементар занжир синтезланади. Маълум вақтдан сунг янги занжирлар эски занжир билан бирикади ва қўш спиралли структура ҳосил қиласди.

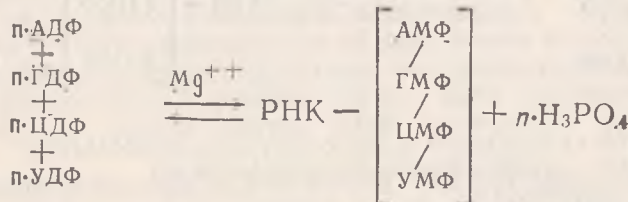
1968 йилда Корнберг соф ҳолдаги фермент препаратларидан фойдаланиб ва нусха сифатида бактериофаг ДНК сини олиб, биологик жиҳатдан актив, яъни худди «тирик» фагдек таъсир этиш хусусиятига эга бўлган вирус (фаг) ДНК сини синтез қилишга муваффақ булди. Кейинги йилларда Корана худди шу усулни такомиллаштириб, ДНКнинг маълум қисмини, яъни бирсан-бир белгини ифодаловчи генни синтезлашга эришди.

РНК биосинтези

Ўсимликлар ҳужайрасидаги РНК миқдори доимий эмас. У ҳужайра ва тўқималар турига, уларнинг ёши ва физиологик ҳолатига қараб ўзгариб туради. Ўсимликларнинг ўсиши ва ривожланиши даврида ёш ҳужайларларда РНК миқдори бирмунчада юқори булади. РНК ҳам, худди ДНК каби, ядрода синтезланади. Рибонуклеозидтрифосфатларнинг поликонденсаланиш реакциясини катализловчи бир неча хил фермент системалар

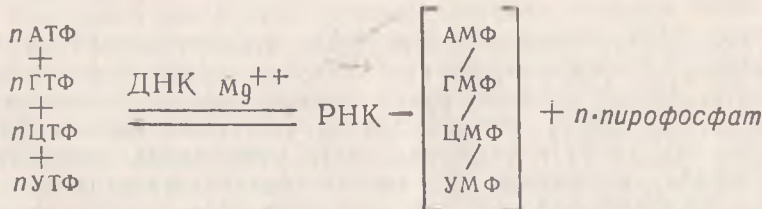
топилган. Бу ферментлар реакцияларда фойдаланилаётган субстрат ва нусха ёки қолипнинг табиатига қараб бир-бираидан фарқ қиласди.

1955 йилда Очо ва Гринберг-Манаго бактериялардан рибонуклеозидифосфатлардан РНК синтезловчи полирибонуклеотидфосфатилаза ферментини ажратиб олган. Кейинчалик бу фермент ўсимликларда ҳам мавжудлиги аниқланган. Фермент ўз таъсирини курсатиши учун реакцион муҳитда магний ионлари ва нусха сифатида оз миқдорда РНК иштирок этишини талаб қиласди:



Бу реакция натижасида ҳосил булган чизиқли сополимер таркибидаги мономерларнинг жойлашиш тартиби тасодифий бўлиб, мономерлар ўзаро 3-5-фосфодиэфир борлар орқали боғланганлиги химиявий ва ферментатив йўл билан исботланган. Бироқ ҳужайрада юқоридаги фермент иштирокида ҳосил буладиган полинуклеотид ҳеч қачон учрамайди. Айни вақтда бу ферментнинг ҳужайрада мавжудлиги у қандайдир муҳим вазифа бажаришидан дарак беради. Бу фермент ноурин ҳосил булган РНК ларни парчалаш вазифасини бажарса керак, деб тахмин қилинади, чунки юқорида келтирилган реакциянинг мувозанати кучли равишда чапга, яъни РНК фосфоролизи томонга сурилган.

РНК ни ўзига ҳос равишда синтезловчи фермент 1959 йилда Вейсс томонидан топилган. Бу фермент ДНК-полимеразага ўхшаб, РНК нуклеозидтрифосфатларнинг полимерланиши туфайли ҳосил бўлади. Реакцияда барча тўрт хил нуклеозидтрифосфат иштирок этиши талаб қилинади. Бу реакциянинг ўзига ҳос томони шундаки, нусха сифатида РНК эмас, балки ДНК иштирок этади. Шундай қилиб, бу реакцияда РНК ДНК асосида ҳосил бўлади:



Бу реакцияда ҳосил бўлган РНК нинг нуклеотидли таркиби ДНК молекуласининг нуклеотидли таркибига комплементар бўлади. Ҳосил бўлган полинуклеотид занжир қўш спиралли структура ҳосил қиласади. ДНК молекуласида РНК синтезланниши процесси *транскрипция* деб аталади. Бу процессда асосан ишформацион РНК ҳосил бўлади.

ХУСУСЙ БИОХИМИЯ

XIII бөб. ФҰЗА БИОХИМИЯСЫ

Фұза мамлакатимизда әкиб ўстириладиган маданий үсімліктер ичида әңг муҳимиңдер. Аввало, ундан саноаттнинг деярлі барча тармоқлари учун қимматли хомаше ҳисобланған пахта толаси, чигитидан озиқ-овқат саноатида ва бошқа тармоқларда күп ишлатыладиган пахта мойи олинади. Мамлакатимизда тайёрланадиган үсімлік мойларининг асосий қисмни пахта мойиң ташкил қылади. Чигитдан олинадиган кунжара чорва моллари учун оқсилга бой қимматли озиқ ҳисобланади. Госсполдан тозаланған чигит ундан техникавий мақсадларда ва озиқ-овқат саноатида ҳамда медицинада ишлатыладиган оқсиллар ва бошқа жуда күп химиявий моддалар олинади. Фұза баргларидан турли-туман органик кислоталар олинади.

Фұзапоя ва күсак чаноқлари синтетик смолалар ва пластмассалар тайёрлашда күп ишлатыладиган фурфурол манбандыр.

ЧИГИТНИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

Чигит таркибида ҳар хил химиявий бирикмалар бўлиб, улардан әңг муҳими ва кўп учрайдигани оқсил ва ёғлардир. Булардан ташқари, чигит таркибида камроқ бўлса-да, бошқа органик бирикмалар, чунончи, нуклеин кислоталар, углеводлар, витаминалар, пигментлар, фосфатидлар, фитогормонлар, фенол бирикмалар ва бошқа хилма-хил моддалар учрайди. Шу билан бирга, бир қатор минерал элементлар: фосфор, калий, магний, кальций, олтингугурт; микроэлементлардан: мис, рух, марганец, бор, кобальт ва бошқалар ҳам борлиги аниқланған. Қуйидан чигит таркибида учрайдиган химиявий бирикмаларнинг әңг муҳимлари устида тұхталиб үтамиз.

Оқсиллар чигит таркибининг асосий қисмни ташкил этадынан муҳим химиявий моддалардир. Бошқа үсімліктер уругидеги каби, чигит оқсилларининг асосий қисмни ҳам альбуминлар, глютелинлар ва запас модда шаклидаги шуларғы үхшаш бошқа оқсиллар ташкил қылади. Чигит таркибиде

учрайдиган оқсилларнинг миқдори ва ўзаро нисбати ўсимликнинг турига, навига, ўсиш шароити ва агротехника факторлари-га боғлиқ бўлади.

Альбуминлар чигит таркибидаги умумий оқсилнинг 12—15% га яқинини ташкил этади. Чигит таркибидаги альбуминларга мансуб бўлган соф ҳолдаги индивидуал оқсиллар ажратиб олинмаган. Баъзи маълумотларга кура, чигит таркибидаги альбуминлар умумий оқсилнинг 40—45% ни ташкил этади (Ермаков, 1951).

Глобулинлар, одатда, нейтрал тузларни паст концентрацияда чукмага тушириш йули билан ажратиб олинадиган оқсиллар булиб, чигит таркибидаги оқсилларнинг асосий қисмини ташкил қиласди.

Ғузанинг ҳар хил навларидан ажратиб олинган глобулин оқсилларининг умумий миқдори турлича. Масалан, 108-ф навида тузли эритмаларда, сувда эрувчи оқсиллар миқдори урта ҳисобда 33,1% ни ташкил қиласди, С-4727 навида унинг миқдори 40% га етади. Кейинги йилларда чигит таркибидаги глобулинлардан бир қатор индивидуал оқсиллар ажратиб олинган.

Глютелинлар ишқорларда эрувчи оқсиллар булиб, чигитда энг кам миқдорда учрайди. Мазкур оқсилларни соф ҳолда ажратиб олиш бирмунча қийин бўлганлиги учун улар яхши ўрганилмаган. Чигит таркибидаги глютелинлар түгрисида ҳозиргача ҳам аниқ маълумотлар йўқ.

Чигит таркибидаги глютелинлар бир неча хил фракциялардан иборат булиб, ғўза навига қараб, бу фракциялар миқдор жиҳатдан бир-биридан фарқ қиласди.

Гистонлар ҳам худди глютелинлар каби яхши ўрганилган эмас. Улар купинча мураккаб оқсиллар таркибида учрайди. Чигит таркибидаги гистонларни ўрганиш эндигина йўлга қўйилмоқда. Ғўза гистонлари ҳам бошқа ўсимликлардан олинган гистонлар каби, таркибида купроқ ишқорий аминокислоталар тутади.

Чигитдан турли эритувчилар ёрдамида ажратиб олинган айрим оқсил фракциялари купгина оқсиллар аралашмасидан иборат булади. Бу оқсилларни электрофорез усулида бир-биридан ажратиш мумкин. Ғузанинг навига қараб, электрофоретик чизиқлар сони ва уларнинг ҳаракатчанлиги турлича бўлади. Тошкент навига мансуб бўлган альбумин ва глобулин оқсиллари электрофоретик чизиқларининг сони бошқа навлардаги худди шундай оқсилларнига нисбатан купроқ бўлади. Ион алмашувчи хроматография, фракцияларга ажратиб чуктириш, аналитик ультрацентрифуга ва бошқа усулларни қўллаш йўли билан бундай оқсил аралашмаларидан индивидуал оқсилларни ажратиб олиш мумкин.

Кейинги йилларда чигит таркибидаги глобулин оқсилларидан бир қатор индивидуал оқсиллар ажратиб олишга муваффақ бўлинган. Бу дастлабки индивидуал оқсил, ғузанинг акала

навидан олинганлиги сабабли унга «Акалин А» деб ном берилган (Росси-Фанелли, 1964, АҚШ).

Шуни таъкидлаш керакки, ғұзадан ажратиб олинган инди видуал оқсилларнинг номлари бошқа үсимликлар оқсиллари каби туркум номи билан аталмаган. Үндан ташқари, ҳар бир янги навдан олинган оқсилга шу навнинг номини бериш (масалан, акалин) кейинчалик ғұза оқсиллари номининг ҳаддан ташқари күпайиб кетишига сабаб бўлиши ҳам мумкин. Шунини учун ғұза чигитдан ажратиб олинадиган оқсилларни *госспулар* деган умумий ном билан (Госспиум туркумини билдирувчи) аташ таклиф қўилинган (А. Иброҳимов ва бошқалар 1975). Шунга кўра, чигитдан ажратиб олинган 7S индивидуал оқсилга *госспулин-I* ва аргининли глобулинга *госспулин-II* деган янги ном берилган.

Юқорида номлари келтирилган оқсилларнинг барчаси глобулин оқсилларидан ажратиб олинган бўлишига қарамай уларнинг физик ва химиявий хоссалари ҳар хил бўлади. Чунончи, «акалин А» оқсилиниң молекуляр массаси 180 000 ва седментация коэффициенти 9,2S га teng бўлса, *госспулин-II* оқсилиниң молекуляр массаси 100000 ва седментация коэффициенти 8,2S га teng. Бу оқсиллар аминокислотали таркибига кўра ҳам бир-биридан фарқ қиласди.

Чигитдан ажратиб олинган оқсилларнинг аминокислотали таркиби яхши ўрганилмаган. Айрим текшириш натижаларига кўра, чигит оқсили таркибида 20 га яқин аминокислота учрайди.

19-жадвалда чигитдан ажратиб олинган баъзи оқсиллар таркибидаги аминокислоталар миқдори берилган. Айрим оқсил фракциялари таркибидаги аминокислоталар бир-биридан миқдор жиҳатдан бирмунча фарқ қилиши жадвалдан кўриниб турибди. Гистонлар аминокислотали таркиби бўйича бошқа сқисиллардан ажралиб туради. Бу оқсилларнинг характерлихусусияти таркибида энг зарур аминокислота ҳисобланган лизиннинг кўп миқдорда бўлишидир. Ғўзанинг С-4727 навидан олинган гистонларда лизин миқдори энг юқори бўлиб, умумий аминокислоталарнинг 12—15% ни ташкил этади. Шу билан бирга, бу оқсиллар таркибидаги аланин, глицин каби гидрофил аминокислоталар миқдори ҳам бошқа оқсиллардагига нисбатан бирмунча юқори бўлади.

Альбуминлар таркибида дикарбон аминокислоталардан айниқса глутамат кислота кўп миқдорда учрайди. С-4727 навидада бу аминокислота 28,25% ни ёки умумий аминокислотанинг қарийб $\frac{1}{3}$ қисмини ташкил этади. Альбуминлар таркибида олтин-гугуртли аминокислоталар кўп бўлиши уларга хос бўлган муҳим хусусиятардан бирирдид.

Глобулинлар таркибида ҳам дикарбон аминокислоталар миқдори бирмунча юқори бўлади. Шу билан бирга, бу оқсиллар таркибида асосли аминокислоталардан аргинин миқдори

Чигит тарнибидаги бальзы оқсил фракцияларининг аминокислотали таркиби
(моль % дисобида А. Иброҳимов ва бошқалар маълумоти)

Оқсилар. аминокислоталари	Альбуминлар			Глобулинлар			Глютелинлар			Гистонлар		
	Мексика- нум	Тошкент-1	C-4727	Мексика- нум	Тошкент-1	C- 4727	Мек и- канум	Тош- кент-1	C- 4727	Мексика- нум	Тош- кент-1	C- 4727
Лизин	4,81	5,00	5,62	2,87	2,91	2,90	4,96	4,70	4,50	5,22	10,17	12,15
Гистидин	1,95	1,79	2,02	3,00	2,92	3,04	1,91	2,00	1,85	3,21	2,66	1,76
Аргинин	6,17	6,36	7,92	3,65	8,48	12,20	5,88	6,22	6,00	4,92	5,46	5,82
Асп. кислота	9,05	8,70	8,35	10,00	10,95	11,15	9,24	8,50	8,50	10,19	10,19	10,40
Треонин	4,68	4,34	3,65	3,65	3,76	4,08	3,07	4,47	4,86	5,04	15,46	5,21
Серин	5,95	5,22	4,45	6,30	6,30	5,71	6,05	6,23	6,23	6,25	6,39	6,87
Глут. кислота	21,40	23,2	28,25	19,90	18,90	25,50	13,05	12,40	13,42	12,22	11,60	11,76
Пролейн	5,20	5,22	3,42	5,92	5,56	4,25	5,82	5,16	4,96	4,93	6,55	5,33
Глицин	6,98	6,80	6,58	7,15	7,15	7,30	4,16	7,25	7,97	7,85	8,12	9,20
Аланин	6,36	5,62	4,96	6,52	6,80	4,13	8,40	8,54	8,92	10,49	7,92	10,70
Цистеин	4,00	2,55	3,15									
Валин	4,60	4,29	3,55	5,50	4,45	3,32	6,42	6,32	6,20	9,75	5,94	5,85
Метионин	1,49	1,16	0,32	0,56	0,28	0,76				0,55	0,63	0,50
Изолейцин	4,84	3,92	3,17	3,85	3,97	2,68	5,55	5,40	5,35	3,43	4,07	2,96
Лейцин	7,36	6,75	5,75	8,40	8,42	6,11	11,70	12,05	11,83	6,86	8,26	6,47
Триозин	2,71	3,92	4,30	2,58	2,70	3,11	2,88	3,24	3,46	2,65	2,78	2,20
Фенилаланин	3,06	4,12	5,13	6,00	5,90	7,30	4,64	5,95	5,57	3,56	3,95	3,94

бошқа оқсиллардагига нисбатан күпдір. Глютенинларда валин, лейцин, изолейцин каби гидрофоб аминокислоталар күп учрайди ва аксинча олтингүргүртли аминокислоталар жуда кам бүләди.

Ұсимликлар оқсилининг биологик құммати одам ёки ҳанынлар яхши ҳазм қылады тұла құмматли оқсиллар билән таққослаш орқали аниқланады. Оқсилларнинг құммати, аввало, уларнинг аминокислотали таркибига ва айниңса зарурий аминокислоталар миқдорига боғлиқ булады. Бу жиҳатдан чигит оқсиллари бошқа ұсимликлар оқсилигі нисбатан анча юқори турады. Шу сабабли кейинги йилларда чигит таркибидаги оқсиллар озиқ-овқат маҳсулоти сифатида күп ишлатылмоқда. П. М. Жуковский маълумотига кура, чигит таркибидан ажратиб олинган оқсил миқдори 1966 йилда дунё бүйича 4,3 млн тоннага етган. Н. Р. Иванов ва Н. И. Корсаковлар фикрінде (1973), СССРда чигитдан ажратиб олинадын оқсил миқдори ни йилига 2—3 млн тоннага етказиши мүмкін экан.

Ёғлар ва липоидлар чигит таркибіда күп миқдорда учрайдиган энг муҳим моддалардан биридір. Липоидларга фосфатидлар, стероллар, стериллар ҳамда ёғларда эрийдиган бошқа хилма-хил бирикмалар, чуюнчи, госсипол, каротиноидлар шундағы ұхшащ пигментлар кирады. Чигит таркибидаги (органик эритувчиларда эрийдиган) моддаларнинг асосий қисміні ёғлар ташкил этади.

Ғұза мамлакатимизда экиб үстириладын мойли ұсимликлар ичида энг муҳими булиб, кунгабоқардан кейин иккінші үрнінде турады. Мамлакатимизда етиштириладын паҳта ҳосилининг учдан иккі қисми чигитта түғри келади. Уруғлик фондини хисобға олмаганда, йилига 5 млн тоннадан ортиқ чигит мойи олиш учун қайта ишланады ва ундан 1 млн тоннага яқын мой олинады. Паҳта мойи ҳам, бошқа мойли ұсимликлардан олинадын мойлар каби, озиқ-овқатта ва техникавий мақсадтарда ишлатылади.

Маълумки, ёғлар уч асосли спиртлар — глицерин ва ёғ кислоталарнинг мураккаб эфиридан иборат булған глицеридлар (триглицеридлар)дан ташкил топған. Пишиб етилған чигитдан олинган паҳта мойи триглицеридларини гидролизлаш йули билан улар таркибіда түйинган ёғ кислоталардан меристинат, пальмитинат, стеаринат ҳамда түйинмаган ёғ кислоталардан олеинат, линоленат, пальмитолеинат кислоталар борлиги аниқланған, 20-жадвалда ҳар хил навларга мансуб булған ғұза чигитидан олинадын паҳта мойи таркибидаги ёғ кислоталар ва уларнинг миқдори берилған.

Шуни таъқидлаш көреккі, жадвалда көлтирилған маълумоттар таҳминий булиб, ғұзанинг навига ҳамда үсіш шароптың қараб, ёғ кислоталар миқдори ҳам үзгариб туради.

Паҳта мойи таркибіда ҳам, бошқа ұсимликлар мойи таркибидаги каби, түйинмаган ёғ кислоталар миқдори күп булады.

Хар хил навларга мансуб ғұза чигитидан олинадиган мой таркибидаги ёғ кислоталар ва уларнинг миқдори
 (Л. Ермаков маълумоти)

Ғұза нағи	Ёғ кислоталар (% ҳисобда)					
	пальмитинат	меристинат	стеаринат	олеинат	линоленат	түйинган ёғ кислоталар йиғинди и.
108-Ф	25,2	1,0	2,5	17,4	53,1	28,7
C-4727	23,2	0,7	2,6	21,3	51,8	26,5
C-1769	22,4	0,9	2,8	20,9	48,9	29,2
Г. хирзутум	25,5	1,1	2,8	20,1	49,9	29,4

Күпинча уларнинг йиғиндиси умумий ёғ кислоталарнинг 70% дан ортиғини ташкил этади. Шундан линоленат кислота 50% га яқын, олеинат кислота 20% га яқын бұлади. Түйинган ёғ кислоталар ичида энг күп миқдорда учрайдиган пальмитинат кислотадир. Триглицеридлар таркибида камроқ бұлса-да, бошқа кислоталар, чуончи, меристинат, пальмитолеинат кислоталар ҳам учрайди. Проф. А. Ермаков (1971) маълумотига күра, озиқ-овқат саноати учун осон эрийдиган табиий қаттық мойлар ишлаб чиқаришда таркибида 40% га яқын түйинган ёғ кислоталар бұлған пахта мойи зарур. Шунга күра, ғұза селекциясида фақат чигит таркибидаги мой миқдорини ошириш әмас, балки таркибида күп миқдорда түйинган ёғ кислоталар тутувчи мойлар ҳосил қиласынан навларни яратиши устида ҳам илмий текшириш ишларини олиб бориши мақсадда мувофиқдир.

Пахта мойи триглицеридлар аралашмасидан иборат. Бу мойлар таркибидаги түйинган ва түйинмаган ёғ кислоталар ҳар хил триглицеридлар ҳосил қиласы.

Р. Раҳмонов ва Т. Топиволдиевлар маълумотига күра, пахта мойи таркибида 56 хилга яқын триглицеридлар учрайди. Улар таркибига кирадыган ёғ кислоталарнинг қисқартырылған номи билан аталади. Масалан, таркиби фақат пальмитинат кислотадан иборат бұлған триглерид-трипальмитат, пальмитат, олеинат, линоленат каби ҳар хил ёғ кислоталардан ташкил топған триглицерид эса тегишли радища пальмитолеинат-линоленат деб аталади. Пахта мойида айниқса пальмитинат ва линоленат кислоталар билан боғлиқ бұлған триглицеридлар күп миқдорда бұлади. Буларга линоленодипальмитинат, олеодипальмитинат, трилиноленат, пальмитиндилиноленат, олеодилиноленат каби триглицеридларни мисол қылиб курсатиш мүмкін.

Ёғларнинг кислота ва йод сони улар сифатини ифодаловчи муҳим күрсатқичлардир. Маълумки, йод сони 100 г ёғ таркибидаги ёғ кислоталар билан бирикадыган йодни ифодалайды. Одатда, йод ёғ кислоталарнинг құш боғлари билан реакцияга

киришади, бинобарин, йод сонининг қийматига қараб, ёғ таркибидаги құш боғларнинг миқдорини ва шунга асосланиб, түйинмаган ёғ кислоталар миқдорини ҳам аниқлаш мумкин. Йол сони қанча катта бұлса, ёғлар шунча суюқ бұлади ва осонлик билан оксидланади.

Пахта мойининг йод сони бошқа үсимликлар мойинникіга нисбатан анча кичик, яғни 104—120 атрофіда бұлади. Чунки юқорида айтіп үтилганидек, пахта мойи таркибіда түйнгандың кислоталар күп бұлади. Шу билан бирга, мазкур мой таркибіда фақат битта құш боғға әзге бұлган олеинат кислота миқдори ҳам анча юқори бұлади. Мұхиттінг үзгаришига, ғузанинг нағыза турига қараб, пахта мойининг йод сони ҳар хил бұлади.

Пахта мойининг кислота сони таркибидеги әркін ёғ кислоталар миқдорини ифодалайды. Одатда, яхши пишган чигитдан олинган пахта мойининг кислота сони жуда паст бұлади. Аксинча, пишмаган чигитдан олинган мойларнинг кислота сони анча юқори бұлади. Бунға сабаб шуки, пишмаган чигитда әркін ёғ кислоталар глицеринлар билан тұлық равища бирикмеган бұлади. Эркін ёғ кислоталар күп бұлган мойлар осонлик билан оксидланади ва таҳир булиб қолади. Ұзоқ вақт давомида нокулай шароитда сақланған чигит таркибидеги мойларнинг ферментатив парчаланishi натижасыда ҳам әркін ёғ кислоталарнинг сони ортиб кетади. Бу еса чигиттінг униш қобилияты үйүқолишига сабаб бұлади. Бундаі ҳолатни, айниқса, жуда нам шароитда сақланған чигитда күзатыш мумкин.

Углеводлар. Ғұза ва бошқа мойли үсимликлар таркибіда ёғлар ва оқсиллар күп, углеводлар бирмунча кам бұлади. Шу сабабдан ғұза чигити таркибидеги углеводлар бошқа үсимликлар уруғидагы нисбатан етарли даражада үрганилган эмас. Чигит мағзіда углеводларнинг ҳаракатчан шакллари күп миқдорда учрайди. Айниқса моногалактоза дисахаридлар мағзидагы углеводларнинг асосий қисмін ташкил қылади. Чигит мағзидеги углеводлар ичіда рафиноза трисахариди алоҳіза үринде туради. Уннинг миқдори баъзан 10% гача етади. Рафиноза молекуласи глюкоза, фруктоза ва галактоза моносахаридлардан ташкил топғанлығыни яна бир марта эслатып ұтамиз. Рафинозаның ферментатив гидролизи иккі йүл билан амалға ошади. Сахароза ферменти иштирокида рафинозадан фруктоза ажраптап чиқади ва меллабиоза ҳосніл бұлади. Галактозидаза ферменти иштирокида еса рафиноза галактоза ва сахарозагача парчаланади. Рафинозаны чигит мағзидан кристалл қолда ажратып олиш мумкин бұлса-да, бироқ бу методик жиҳатдан бирмунча қыйин иш қисобланади.

Чигит мағзіда оз миқдорда бұлса-да (0,82% гача) крахмал учрашини Г. Я. Губанов (1960) аниқлаган. Бу жиҳатдан мойли үсимликлар, хусусан, ғұза бошоқли үсимликлардан тубдан фарқ қылади. Маълумки, бошоқли үсимликлар уруғининг асосий қисмін крахмал ташкил этади.

**Чигит таркибидаги ҳар хил углеводлар миқдори
(қуруқ моддага нисбатан % ҳисобида, Мирер маълумоти)**

Углеводлар	Рұза нағи	
	114	915
I группа: эрүвчан углеводлар	7,28	7,90
II группа: дектринилар, пектин моддалар	0,41	0,65
III группа: крахмал	3,30	3,36
IV группа: гемицеллюлоза	2,15	2,17
V группа: целлюлоза	13,14	14,08

Чигит таркибида, айниқса, унинг қобиғида мураккаб углеводлардан целлюлоза, гемицеллюлоза, пентозанлар ва пектин моддалар күп миқдорда учрайди. Пентозанлар гидролизланғанда асосан ксилона ва уронат кислотагача парчаланади. Пишган чигит пүстида бошқа моддаларга нисбатан целлюлоза күпроқ бұлади ва пүст ҳосил қылувчи моддаларнинг 35—50% ни ташкил этади. Юқорида номлари айтилған мураккаб углеводлар чигит мағзидә ҳам учрайди. Улар қисман бұлса-да, пахта толаси ҳосил булишида иштирок этади. Акад. Х. Усмонов ва бошқалар маълумотига кура, пахта толасидаги целлюлоза миқдори ортиши билан бир вактта пектин моддалар, пентозанлар ҳамда спирт ва эфир ердамида ажратып олинадиган мураккаб углеводлар миқдори камайиб кетади. 22-жадвалда пахта толасининг химиявий таркиби берилген.

Госспол. Рұза ўсимлигига хос бұлған хусусияттардан бири унинг турли қисмларыда, жумладан, чигитидә ҳам сарық ранг-

**Пахта толасининг химиявий таркиби
(Д. Тер-Аванесян маълумоти, 1973)**

Тола таркиби	Қуруқ моддага нисбатан % ҳисобида		
	Үртаса	Эңг кам	Эңг күп
Целлюлоза	94,0	88,0	96,0
Оксил	1,3	1,1	1,9
Пектин моддалар	1,2	0,7	1,2
Кул	1,2	0,7	1,6
Қандлар	0,3		
Бошқа моддалар	1,4		

ли бирикма — госсипол булишидир. Госсипол чигит мағзининг «госсипол безлари» деб аталадиган махсус қисмида тұпланади. Бу безларда госсиполдан ташқари, яна госсипурпурин ва госси-фульвин пигментлари ҳам учрайди. Безлардаги госсипол миқдори 21—39% бұлса, госсипурпурин фақат 0,47—1,35% ни ташкил этади. Чигит умумий вазнининг 2—5% таркибидаги госсипол безларига туғри келади.

Госсипол мураккаб полифенол бирикма булиб, таркибиде жуда күп альдегид ва гидроксил группалар тутади. Шунинг учун унинг реакцион қобилияты анча юқори ва ҳар хил моддалар билан реакцияга киришиш хусусиятига эга.

Чигит мой олиш учун қайта ишланганда таркибидаги госсиполнинг күп қисми бошқа моддалар билан боғланиши ҳамда шакли үзгариши туфайли унинг зақарлилығы камаяди. Маълумки, чигитдан олинадиган кунжара чорва моллари учун оқсил моддаларга бой бұлған қимматли озиқ ҳисобланади. Бироқ кунжара таркибиде госсипол булиши унинг озиқлик сифатини пасайтириб юборади. Таркибиде 0,05% дан күп госсипол бұлған кунжара ўта зақарлы ҳисобланади. Шунинг учун кунжара таркибидаги госсипол махсус усуулларда ажратиб олинади ёки парчалаш йүли билан зарарсизлантирилади.

Гузанинг ҳар хил нави ва тури таркибиде госсипол миқдори турлича булади (23- жадвал). Н. П. Ярош маълумотига кура, хирзурутум ва барбаденза туркумига мансуб бұлған ғұза навларыда энг күп булади. Барбаденза турида 1,51—2,35% ни ташкил этади.

Гузанинг үсиш шароити чигит таркибидаги госсипол миқдорига катта таъсир күрсатади. Айниқса, тупроқ намлиги унинг миқдорини кескин үзгартыриб юборади. Суғорилмайдиган (лалмикор) ерларда үстирилған ғұза чигити таркибидаги госсипол 40—50% гача камайиши аниқланған. Минерал үғитлар ҳам госсиполнинг миқдорига таъсир күрсатади. Масалан, фақат азотли-фосфорли үғитлар билан озиқлантирилған ғұза чигитида госсипол миқдори бирмунча камайған ва аксинча, азотли-фосфорли, калийли үғитлар билан озиқлантирилған ғұза чиги-

23-жадвал

Рұзанинг ҳар хил турлары таркибидаги госсипол миқдори
(Н. П. Ярош маълумоти)

Турлар	Намуна сони	Госсипол миқдори	Үртасаси (%)
G. hirsutum	71	0,61—1,43	1,07
G. barbadense	22	1,51—2,20	1,88
G. herbaceum	24	0,19—0,69	0,40
G. asboreum	33	0,20—0,80	0,55

тида эса ошган. Р. Раҳмонов маълумотига кўра, радиоактив нурлар ҳам госсипол миқдорига таъсир кўрсатади. Масалан, чигит ёкиши олдидан кобальтнинг гамма нурлари билан 15 ва 50 минг рентген дозада нурлантирилса, янги ҳосил чигитидагоссипол миқдори 100% гача ортади. Госсипол фақат чигитидагу тупланмасдан, балки ғузанинг бошқа қисмларида, чунончи, илдизи, пўстлоғида, поясида, кўсак чаноқларида, чаңг найчалари ва چангидаги ҳамда бошқа қисмларида ҳам учрайди.

Госсиполнинг ғўза таркибидаги биологик функцияси аниқлаинган эмас. Академик О. Содиқов фикрича (1971), госсипол оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида иштирок этиши мумкини. Ҳар хил турга мансуб ғўза навлари таркибидаги госсипол миқдорининг турлича булиши мазкур бирикма ҳам, худди бошқа үсимликларда учрайдиган алкалоидлар каби, специфик модда эканлигидан далолат беради. Бу эса, ўз навбатида, госсиполсиз навлар чиқаришга имкон яратади. Пахта етишириладиган бир қатор мамлакатларда кейинги йилларда ана шундай навлар чиқаришга муваффақ бўлинди.

Фосфорли бирикмалар. Чигит таркибида учрайдиган фосфорли бирикмалар ичидаги энг муҳим ва кўп миқдорда учрайдигани фитин ва ёғсимон модда ҳисобланган фосфатидлардир. Фосфатидлар асосан лецитинлар ва кефалиплар шаклида бўлиб, 1,5—2% ни ташкил этади. Чигитдаги фосфатидлар таркибидаги ҳам, худди пахта мойидағига ўхшаш тўйинмаган ёғ кислоталар кўп миқдорда бўлади. Фосфатидлар кўпича бошқа моддалар билан боғланган ҳолда бўлади. Чигит таркибидаги фосфорли органик бирикмалардан энг муҳими фитин ҳисобланади. М. Валихонов ва бошқалар маълумотига кўра, унинг миқдори 2—4% гача этади ва қуруқ чигит таркибидаги умумий фосфорнинг 60—65% ана шу бирикмада мужассамлашган бўлади. Фитин чигит униши даврида муҳим аҳамиятга эга, яъни унинг фосфорга бўлган талаби шу модда туфайли таъминладади.

Минерал элементлар. Чигит таркибидаги кул ва минерал элементлар ўрта ҳисобда 3—5% ни ташкил этади. Шуни таъкидлаш керакки, ғузанинг ўсиш шароитига, нави ва турнига қараб, юқорида келтирилган кўрсаткич 2,8—7% гача ўзгариб туриши мумкин. Чигит таркибидаги минерал элементларнинг қуруқ модда вазнига нисбатан процент ҳисобидаги ўртача миқдори қўйидаги жадвалда берилган.

Демак, чигит таркибидаги минерал элементлар ичидаги энг кўп учрайдигани фосфор ва калий бўлиб, кўп ҳолларда кулнинг умумий миқдорига нисбатан қарийб 70% ни ташкил этади.

Ғўза таркибидаги бошқа химиявий моддалар. Ғўза таркибидаги юқорида баён этилган асосий химиявий бирикмалардан ташқари, унинг ҳаёт фаолиятида муҳим аҳамиятга эга бўлган яна бир қатор моддалар учрайди. Буларга органик кислоталар, ошловчи моддалар, витаминалар, устурувчи моддалар,

**Ғұзанинг ҳар хил қисмларидаги макро ва микроэлементлар миқдори
(М. Белоусов маълумоти)**

Элементлар	Қуруқ молдага нисбатан % ҳисобала			
	чигит	тола	барг	нон
Фосфор	0,357	0,010	0,407	0,190
Олтиңгүргүрт	0,044	0,033	0,454	0,072
Кремний	0,010	0,051	1,180	0,132
Кальций	0,289	0,121	6,296	0,450
Магний	0,350	0,047	0,689	0,322
Калий	0,889	0,456	1,723	1,044
Натрий		0,173	0,521	0,341
Темир	0,006	0,014	0,316	0,069
Марганец	0,002	0,001	0,024	0,002
Бор	0,0002		0,003	0,0002
Мис	0,0004	0,00002	0,0002	0,001
Рух	0,001	0,0001	0,001	0,00006
Алюминий	0,001	0,003	0,031	0,019
Кул	3,8	1,8	21,9	6,9

флавоноидлар, пигментлар ва бошқа бирикмаларни мисол қылиб курсатиш мүмкін. Бу моддаларнинг күпчилигини О. Содиқов ва шогирдлари ҳар томонлама ўрганғанлар. Умумац, ғұзанинг ҳар хил қисмларидан 100 дан ортиқ индивидуал химиявий бирикмалар ажратып олипсан бўлиб, уларнинг күпчилиги биринчи марта топилган моддалардир.

Органик кислоталар. Ғұзанинг ҳар хил қисмларыда, айниқса, баргларида органик кислоталар анча кўп бўлади. Ғұзада кўп миқдорда учрайдиган ва энг кўп тарқалган органик кислоталарга цитрат ва малат кислоталар киради. Қамроқ булса-да, оксалат, лактат, сукцинат, фумарат, пируват, глутарат кислоталар ҳам учрайди. Умуман, ғұза таркибида 17 хил органик кислота борлиги аниқланган.

Ғұза баргларида цитрат кислота 5—8% ни, малат кислота 3—4% ни ташкил этади. Бу кислоталардан халқ хўжалигининг турли тармоқларида, чунончи, озиқ-овқат, тұқымачилик, химия саноатида кенг миқёсда фойдаланилади. Яқин вақтгача цитрат кислота асосан микробиологик усуlda ва қисман тамакидан олинар эди. Лекин бу усулларда лимон кислота олиш технология жиҳатдан бирмунча қийин ва анча қимматга тушади. Шуннинг учун ҳозир Янгийўл биохимия заводида ғұза баргларидан лимон кислота олинадиган янги цех қурилган.

Витаминалар. Ғұза витаминаларга ҳам бой үсімлик ҳисобланади. Текширишлар натижасыда унинг таркибида Р витамин, рибофлавин, патотионат кислота, биотин ва бошқа витаминалар борлиги аниқланган. Айниқса А витамин ҳосил қилувчи бирикма — каротин миқдори кўп бўлади. 1 г қуруқ барг таркибида

Вегетация даврида ғұза баргларыда флавоноид мөддалар түпнаныш динамикасы (О. Соликов ва бошқалар маълумоти)

Ривожланиш фазалари	Намуна олинган қисм	Еши		Абсолют құрук мөддага нисбатан %	
		108-Ф	5904-И	108-Ф	5904-И
Майсалаш	урұғпалласи	3	9	0,81	1,31
Симподиал шох ҳосил қылғунча	1—5-барг	42	57	1,48	1,09
Шоналаш		54	69	0,84	0,63
Гулла и		77	89	0,83	0,69
Күсаклаш	барглар	112	127	0,66	0,39
Пишибошлаган давр		126	157	0,68	0,37
Қийғос пишган давр		140	172	0,64	0,22
Совуқ ургандан сунг	гуллар	174	187	4,52	4,33

80 мкг дан 120 мкг гача каротин бұлади. Витаминлар ғузанинг бошқа қисмларида, жумладан, чигніда, ғұзапояда ҳам учрайді. Ұлончы, бир килограмм чигит таркибида 3,2—21,3 мг В₁ витамин, 1,1 мг В₂ витамин, 16—32 мг РР витамин бўлиши аниқланған. Чигит таркибида айниқса Е витамин кўп (0,15%) бўлади.

Флавоноидлар ва антицианлар. Флавоноидлар ғузанинг ёш баргларыда кўп бўлиб, қариган баргларда анча камайиб кетади. Ғұза гулида баргларидаги нисбатан 2—4 марта кўп бўлади. Ғұза гуллари 1—2 кун очилиб туришига қарамай, уларда антицианлар ва флавоноид мөддалар кўп түпнанади. Шу бенсдан бу бирикмалар ўсимликлар (гуллар) ҳәётіда қапдайдир муҳим аҳамиятга эга бўлса керак, деб тахмин қилинади. Ғұза гуллари ва баргларидан бир қатор флавоноид мөддалар топилган. Булардан энг муҳимлари кварцетин-3-глюкозид, кварцетин-3-софрозид ва янги флавонол мөдда тибридиндир.

Ғұза антицианлари асосан цианидинларнинг гликозидлари ҳисобланади. Булардан бири хризантаминдер. Бундан ташқари, ғұза гулларидан янги антициан топилган бўлиб, унга госсипицианин деб ном берилган.

Ошловчи мөддалар. Ғұза таркибида учрайдиган ошловчи мөддалар миқдори унинг турига, ёшига, яшаш шароитига ва бошқа бир қатор факторларга боғлиқ. Бу мөддалар катехинлар, галлокатехинлар ва уларнинг ҳосилалари йиғиндиқсидан иборат. Ғузанинг тури органларидаги ошловчи мөддалар миқдори 5—7% гача етади. Ғұза вегетацияси даврида ошловчи мөддалар сифати бирмунча үзгаришини кузатиш мумкин. Масалан, ёш кусак ва чаноқларда учрайдиган ошловчи мөддалар кусак пишиб етилган даврға келиб камайиб кетади ва улар

үрнинга бошқалари ҳосил бўлади. Қўсаклар пишган даврда таркибидаги ошловчи моддаларнинг умумий миқдори кескин камайиб кетади.

ЧИГИТ ПИШИШИ ДАВРИДА СОДИР БЎЛАДИГАН ХИМИЯВИЙ УЗГАРИШЛАР

Чигит пишиши даврида кечадиган асосий биохимиявий процессларга оддий углеводлардан целлюлоза ва ёғлар ҳамда эркин аминокислоталардан оқсиллар ҳосил булиши киради. Шу билан бирга, бу даврда чигитда яна бир қатор мураккаб бирикмалар, чунончи, нуклеин кислоталар, фитин, госсипол, лигнин, рафиноза ва бошқа моддалар ҳам синтезланади.

Қўсаклар ривожланиши процессида уларда шаклланаётган чигитнинг вазни ортиб боради. Бунда чигит мағзи билан пустин массасининг узаро нисбати кескин узгариши туфайли мағизининг вазни пустиникига қараганда ортиқ бўлади. Чигит мағзи умумий вазнининг ортиши таркибидаги запас химиявий моддалар, асосан ёғлар ва оқсиллар миқдорининг ортиши билан борлиқ. Чигит мағзининг шаклланишида таркибидаги ёғлар тахминан 25% га, оқсиллар 20% гача купайиши аниқланган (20-жадвал).

Чигит мағзидаги оқсил ва ёғлар тўпланиши чигит пишиши давридаги асосий процесслардан ҳисобланади. Гул чанглангандан кейинги дастлабки кунларда шаклланаётган чигит мағзидаги умумий азотнинг кўп қисми оқсил таркибига кирмайдиган

26-жадвал

Ҳар хил ўшдаги қўсаклар чигити химиявий таркибининг ўзгариши (Э. Лонзингер ва Р. Раскина маълумоти)

Қўсакнинг ёши (кун)	100 жони чигит нинг обюйт вазни	Чигитдаги (%)						
		мағиз	пуст	ёғ	оқсиллар	сувда эрийди- ган мод- далар	целлю- лоза	кул
25	4,53			2,09	12,16	34,77	12,24	3,87
30	4,87			3,80	13,71	23,77	20,00	3,99
35	5,34			7,81	16,29	22,13		4,27
40	6,40	28,62	71,38	11,31	15,29	23,73	27,82	3,99
45	7,75	35,87	64,13	15,13	17,10	22,86	28,00	4,01
50	8,92	40,27	59,73	19,05	18,24	23,37	28,16	4,07
60	9,97	44,52	55,48	21,36	19,07	22,43	27,94	3,67
70	10,73	46,82	53,18	22,88	18,31	22,30	28,64	3,75
Очилаш қусак	11,73	51,33	48,67	23,17	19,60	27,26		3,59

Чигит пишиши даврида пахта мойи таркибининг ўзгариши
(Р. Раҳмонов ва бошқалар маълумоти)

Күсакнинг ёни (кун- лар)	Ёғ миқдори	Под соали	Ёғ кислоталар				
			М- мерис- тинат	П- альмити- нат	С- стеари- нат	О- леинат	Л- липолеат
5	аниқланмаган		1,91	27,86	1,70	25,48	23,27
10				29,18	0,59	12,98	22,59
15			1,0	33,18	1,01	20,26	37,19
23	18,58	112,57	0,81	21,79	1,47	22,28	53,69
26	29,33	104,10	0,71	26,53	1,61	21,70	49,06
30	37,36	105,88	0,92	23,73	1,29	25,38	48,67
35	40,75	103,42	0,98	26,13	2,27	22,16	48,45
40	41,65	104,73	0,46	25,06	2,12	23,42	48,92

азотга тұғри келади. Бу даврда әрқин аминокислоталар таркибига кирадыган азот миқдори эңг күп бұлади. Кейинчалик күсаклар очилиши даврида, айниқса, улар тұлық очилиб бұлған вақтда оқсил таркибига кирмайдыган азот миқдори камайиб кетади.

Р. Шодмонов (1968) маълумотига кура, чигит магзидағи оқсилларнинг асосий қисми чигит шаклланишининг дастлабки күнларыда синтезланади. Оқсиллар миқдорининг ортиб боришини асосан күсак 50 күнлик бұлғунча кузатыш мүмкін. Үндән кейинги даврда уларнинг миқдори ўзгармай қолади.

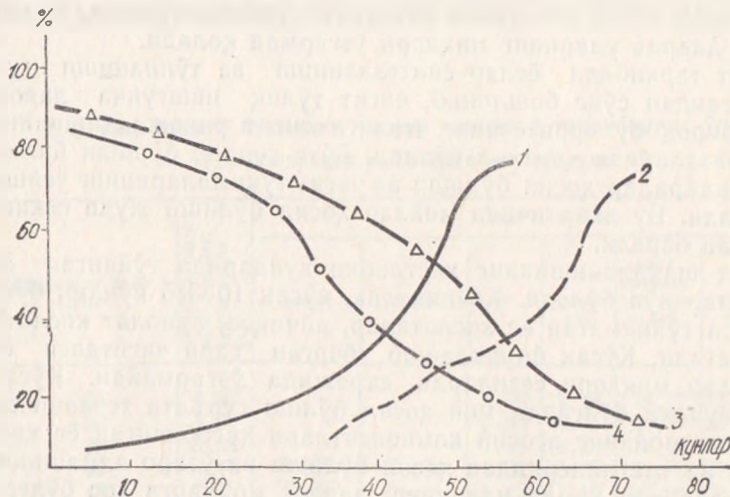
Чигит таркибіда ёғлар синтезланиши ва тұпланиши гул chanгланғандан сұнг бошланиб, чигит тұлық пишгүнча давом этади. Бироқ бу процесстининг тезлигі чигит ривожланишининг турли фазаларыда ҳар хил бұлади. Ғұза гуллаб бұлиши билан яғни ҳужайралар ҳосил бұлиши ва чигит түқималарининг үсніши кузатилади. Бу давр ичида мойлар ҳосил бұлиши жуда секинлик билан боради.

Чигит шаклланишиннинг дастлабки күнларыда түйинған ёғ кислоталар күп бұлади. Кейинчалик, күсак 10—15 күнлик бұлғанда эса түйинмаган ёғ кислоталар, айниқса, линолат кислота ортиб кетади. Күсак йириклишінде борган сари чигитдеги ёғ кислоталар миқдори сезиларлы даражада ўзгармайды. Күсак 20—25 күнлик бұлғанда мой ҳосил бұлиш суръати тезлашади. Бу вақтда мойнинг асосий компонентлари ҳисобланған ёғ кислоталар ва триглицеридлар ҳосил бұлиши ва үзаро алмашиши тугалланади ҳамда уларнинг запас мойларға хос бұлған сифат таркиби түрғун ҳолға келади. Мой тұпланиши күсак 35—40 күнлик бұлғунча давом этади, кейинчалик жуда секинлик билан боради.

Шуидай қилиб, чигитда мой ҳосил бұлиш процесси гул chanг-

ланган кундан бошланиб, күсаклар түлиқ пишиб етилгүнча давом этади. Пишмаган чигитдан олинган пахта мойида эркин ёғ кислоталар күп бўлиши туфайли, уларнинг кислота сони ҳам анча юқори бўлади. Күсак пишиши вақтида эркин ёғ кислоталар миқдори камаяди, бинобарин, бундай мойларнинг кислота сони кичик бўлади. Масалан, Э. Лонзингер ва Р. Раскиналар маълумотига кўра, күсакнинг етилиш даражасига қараб, яъни 30 кунлик күсакда кислота сони 35,12; 45 кунликда 23,05; 60 кунликда 7,60; 70 кунликда 5,28 ва очилган күсакларда 2,05 гача камаяди. Чигит пишиши даврида мойларнинг фақат кислота сони эмас, балки бошқа кўрсаткичлари ҳам ўзгариади.

Күсак етилиши билан чигит таркибидаги сувда эрувчи моддалар, фитин, госсипол ва бошқа бирималар миқдори ҳам ортиб боради. Чигит таркибидаги фосфорнинг асосий қисми органик фосфор шаклида бўлиб, булар ичидаги фитин муҳим аҳамиятга эга. Фосфорнинг 60—65% ана шу биримада мужассамлашган бўлади. М. Валихонов маълумотига кўра, фитин чигит түлиқ пишгунча тўпланаверади. Аммо чигит шаклланишининг дастлабки кунларида у жуда секинлик билан ҳосил бўлади. Фитиннинг асосий қисми чигит 50—70 кунлик бўлган даврда тўпланади. Госсипол тўпланиш динамикаси ҳам чигит ривожланишининг охирги даврига тўғри келади. Гўзанинг 108-Ф на вида госсипол энг кўп тўпланиши ғўза гуллагандан кейин 40-кунга тўғри келади. Бу даврда госсипол миқдори 1,0 процентдан 1,04 процентгача этади (66-расм).



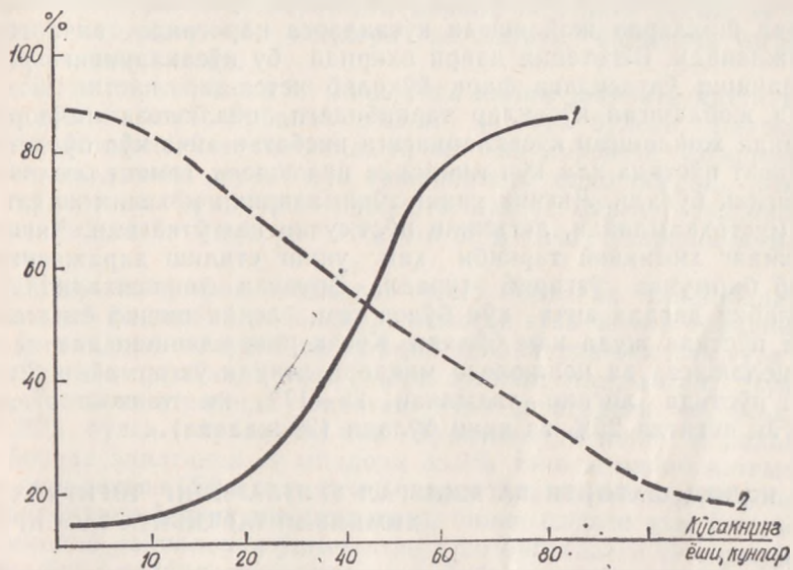
66-расм. Чигит пишиши даврида таркибидаги баъзи моддаларнинг ўзгариши:

1 — ёғлар; 2 — фитин; 3 — аморганический фосфат; 4 — углеводы.

Кўсак йириклишиб борган сари ҳосил бўлаётган моддалар миқдор жиҳатдан ўзгаришини фақат чигит мағзида эмас, балки пустининг сиртида ривожланаётган толада ҳам аниқ куриш мумкин. Бундай толада целлюлоза түпланиши пахта пишиши давридаги муҳим биохимиявий процесслардан бири ҳисобланади. Маълумки, пахта толаси битта ҳужайрадан иборат бўлиб, у ўзга гуллаган кундан ҳосил бўла бошлади. Аммо яқингача пахта толасида целлюлоза ҳосил бўлиш вақти ва түпланиш динамикаси тўғрисида аниқ маълумотлар йўқ эди. Бу масала академик Ҳ. Усмонов ва бошқалар томонидан ҳар томонлама ўрганилди ва ижобий ҳал қилинди. Улар маълумотига кўра, пахта толасида целлюлоза ўзга гуллагандан кейинги дастлабки кунларда пайдо бўлар экан. Бироқ ҳосил тугунчалари шаклланишининг дастлабки кунларида целлюлоза жуда секинлик билан түпланади.

Бундан кейинги даврда, айниқса, кўсак 25—40 кунлик бўлганда, целлюлоза түпланиш суръати ортади. Амалда толадаги целлюлозанинг 90—92% ана шу даврда түпланади. Кейинчалик, кўсаклар очилгунча, целлюлоза түпланиши яна секинлашади (67-расм).

Пахта толасида целлюлоза биосинтези бевосита глюкоза ва фруктоза ҳисобига амалга ошади. Бу нишонланган атомлар, радиохроматография усулларини қўллаш туфайли аниқланган. Шаклланаётган ёш ҳосил тугунчаларида дастлабки 5—25 кун



67-расм. Пахта толаси таркибидаги углеводларнинг ўзгариши:

1 — целлюлоза; 2 — моносахаридлар.

**Пахта толаси таркибидаги углеводлар миқдори
(Х. Усмонов ва бошқалар маълумоти)**

Кўсаклар ёши (кун)	Глюкоза (%)		Фруктоза (%)	
	вазни бўйича	импульслар сочи бўйича	вазни бўйича	импульслар сочи бўйича
5	45,07	44,62	52,87	50,99
10	46,24	43,78	51,95	51,22
15	48,59	46,40	49,37	48,96
20	48,46	47,57	49,30	49,51
25	47,68	47,83	49,14	49,30

и чида моносахаридлар ва хусусан глюкоза ҳамда фруктоза жуда кўп тўпланади (28-жадвал). Кейинчалик, кўсаклар 25—35 кунлик бўлганда моносахаридлар миқдори кескин камайиб кетади. Бу эса пахта толасидаги целлюлоза фақат моносахаридлар ҳисобига ҳосил бўлишидан далолат беради.

Ҳар хил навларда целлюлоза тўпланиш динамикаси турлича бўлади. Одатда, эртапишар навларда, кечки навларга қараганда целлюлоза ҳосил бўлиши бирмунча барвақт тугалланиши кузатилган. Шунингдек, ғуза тупининг турли кисмида жойлашган кўсаклардаги целлюлоза миқдори ҳам ҳар хил бўлади. Масалан, 2—3-симподиал шохларда жойлашган кўсаклар, 8—9-симподиал шохларда жойлашган кўсакларга қараганда анча тез ривожланади. Вегетация даври охирида бу кўсакларнинг ривожланиши ўртасидаги фарқ йўқолиб кетса-да, пастки шохларда жойлашган кўсаклар таркибидаги целлюлоза миқдори юқорида жойлашган кўсаклардагига иисбатан анча кўп бўлади.

Чигит пўстида ҳам кўп миқдорда целлюлоза, гемицеллюлоза ва лигнин бўлади. Лигнин унинг тўқималарини механик жиҳатдан мустаҳкамлайди, лигнинли пўст сувни кам ўтказади. Чигит пўстининг химиявий таркиби ҳам унинг етилиш даражасига қараб бирмунча ўзгариб туради. Эрувчан моносахаридлар дастлабки даврда анча кўп бўлса ҳам, лекин пишиб етилган чигит пўстида жуда кам бўлади. Кўсак ривожланиши даврида гемицеллюлоза ва целлюлоза миқдори деярли ўзгармайди. Ёш чигит пўстида лигнин тахминан 25—17% ни ташкил этса, етилган чигитда 25% га яқин бўлади (29-жадвал).

**ИҚЛИМ ШАРОИТИ ВА МИНЕРАЛ ЎҒИТЛАРНИНГ ЧИГИТИНГ
ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИГА ТАЪСИРИ**

Ғуза ўстирилаётган жойнинг иқлим шароити ва минерал ўғитлар унданаги моддалар алмашинуви процессларига, чигитнинг химиявий таркибига ва айниқса целлюлоза, ёғлар ҳамда

Ҳар хил ёшдаги чигит пўстининг химиявий таркиби
(Г. Губанов маълумоти)

Кўйакларнинг ёши (кун)	Моддалар миқдори, (% ҳисобида)				
	эрувчан угле- водлар	гемицеллюзоза	целлюзоза	лигини	эфирда эрув ан моддалар
25	6,61	35,28	37,97	14,84	0,93
30	5,04	27,62	37,11	15,14	0,92
35	3,55	28,42	37,14	16,26	0,90
40	2,35	29,03	37,36	17,93	0,94
45	1,08	27,04	37,73	17,16	1,21
50	0,99	28,81	37,55	17,71	1,21
55	0,77	17,46	37,26	18,51	1,31
60	0,17	27,54	37,97	23,32	1,02
65	0,12	27,72	37,67	24,76	0,22
70	0,12	27,06	37,61	25,18	0,36

оқсиллар биосинтезига анча кучли таъсир курсатади. Иқлим шароити ҳар хил бўлган турли географик районларда етиштирилган гўзада моддалар алмашинуви ҳар хил бўлиши тўғрисида жуда кўп маълумотлар олинган. Бу маълумотларга кўра, гўза ўсаётган жойга, навнинг хусусиятларига ҳамда айrim йиллардаги об-ҳаво шароитига қараб, чигитдаги оқсил, ёф ва бошқа моддаларнинг миқдори ва сифати бирмунча ўзгариб туриши аниқланган.

Чигит таркибидаги ёф миқдорига иқлим шароити катта таъсир кўрсатади. Г. Губанов иқлими ҳар хил бўлган шароитда етиштирилган гўза чигитидаги ёф миқдорининг ўзгаришини аниқлаш устида жуда кўп тажрибалар олиб борган. Унинг маълумотига кўра, турли навларга мансуб бўлган гўза чигити таркибидаги ёф миқдори 21% дан 26% гача ўзарини мумкин экан.

Турли географик зоналарда олиб борилган тажрибаларда шимолий ва гарбий районларда экилган гўза чигити таркибидаги ёф миқдори жанубий ва шарқий районларда экилган гўза чигитидагига қараганда анча юқори бўлиши аниқланган. Чунончи, Тошкент атрофида экилган гўза чигитидаги ёф миқдори 42,20% бўлса, худди шу нав Туркманистоннинг Қорақалъа районидаги экилганда ёф миқдори 38,3% гача камайиб кетганини аниқланган. Фузанинг ўсиш шароитига қараб, фақат чигит таркибидаги ёfnинг миқдори эмас, балки сифати ҳам ўзгарамади. Шимолий районларда устирилган гўза чигитидаги ёф таркибida жанубий районларда экилган гўза чигитидагига нисбатан тўйинмаган ёф кислоталар кўпроқ ва уларнинг йод сони ҳам бирмунча катта булади. Масалан, Жанубий Африкада ўстириладиган госсипиум турига мансуб бўлган гўза чигитидан олин-

ган ёғ таркибидаги линоленат кислота 37,12% ни ташкил этади ва унинг йод сони 91,75 га teng бўлади, худди шу турга мансуб бўлган ва Ўзбекистонда ўстириладиган навлардан олингани мой таркибидаги линоленат кислота миқдори 53,1% бўлиб, унинг йод сони 112 га teng. Шунга ухшаш турли географик районларда ўстирилган fўза чигитидаги оқсилинг миқдори ва сифати ҳам турлича бўлади. Умуман, шимолий районларда ўстириладиган fўза чигитидаги оқсили миқдори жанубий районларда ўстириладиган fўза чигитидаги оқсила нисбатан анча кам бўлади.

Fўза чигити таркибидаги химиявий бирималар миқдорига ҳаво температураси, ёруғлик ва тупроқ намлиги ҳам катта таъсир кўрсатади. Fўза ривожланишида айниқса температуранинг таъсири муҳим аҳамиятга эга. Чунки баргларда борадиган фотосинтез интенсивлиги, бинобарин, органик моддалар тўпланиши температурага бевосита боғлиқ бўлади. Ю. Носиров (1960) маълумотига кўра, fўзада фотосинтез процесси бориши учун оптималь температура 30—35° бўлиши керак. Ана шунда пахта толаларида целялюзоза биосинтези ҳам жуда интенсив боради. Тунги паст температуralарда целялюзоза ҳосил бўлиш процесси бирмунча секинлашади. Fўзанинг асосий поясига яқин жойлашган кўсаклар толасининг тез ривожланиши фақат уларнинг яхши озиқланишига эмас, балки температурага ҳам боғлиқ бўлади. Fўза тупининг четларида жойлашган кўсакларнинг суст ривожланиши, улар температура бирмунча паст бўлган шароитда ҳосил бўлганидан далолат беради.

Fўзанинг акала ва пеимастер навлари толасининг ўсиши температурага боғлиқлиги қўйидаги жадвалда кўрсатилган.

Юқори температура таъсирида чигит таркибидаги ёғ миқдори камаяди ва унинг йод сони бирмунча паст бўлади. Аксинча, оқсилилар миқдори ортади.

Fўзада борадиган биохимиявий процессларга ёруғлик ҳам таъсир кўрсатади. Итон ва Эгри тажрибаларида (1953)

30-жадвал

Fўза толалари ўсишининг температурага боғлиқлиги
(Д. Тер-Аванесян маълумоти)

Кўсаклар ёши (кун)	15,5°C		21,1°C		26,6°C	
	акала	пеимастер	акала	пеимастер	акала	пеимастер
0—5	0,0	0,0	0,2	0,2	0,4	0,4
5—10	0,6	0,4	1,2	1,0	1,4	1,2
10—15	1,4	1,2	2,4	2,0	2,4	1,8
15—20	2,2	2,4	1,0	0,8	0,8	1,0
20—25	0,8	0,2	0,4	0,2	0,2	

ғұза гуллаётган даврда қүёш нури интенсивлиги камайса, поя, бағр ва күсаклардаги әрувчан шакарлар ва крахмал миқдоришигі камайиб кетиши аниқланған. Еруғлик даражасынинг паса-биши фақат фотосинтез маҳсулотларининг узгаришига әмас, балки моддалар алмашинувининг бошқа томонларига ҳам сезиларлы равишда таъсир күрсатади. Масалан, сояды қолған барг ва күсакларда органик фосфор миқдорининг камайиши ва аксинча, анорганик фосфор ортиши күзатылған.

Тупроқ намыслиниң сүгориш режими ҳам чигит таркибидаги ёғ миқдорига маълум даражада таъсир күрсатади. Сүгориш сони оширилса, ғұза навига қараб ёғ миқдори — 1—2,5% гача ортади. Тупроқда нам етишмаган шароитда күсакларнинг етилиши бирмунча тезлашади. Бу үз навбатида чигитда борадиган ҳар хил биохимиявий процессларнинг узгаришига сабаб булади. Тупроқда нам етишмаслиги чигитда ёғ ҳосил булиш процессининг анча әрта тугалланишига олиб келади ва унинг миқдорини бирмунча камайтиради. Тупроқ намыссынан 20% камайиши ғұза барглары сулишига, ҳар хил химиявий бирикмалар түпланиши секинлашишига ва гидролитик процесслар кучайишига сабаб булади. Н. Сисакян (1940) маълумоти-га күра, крахмалнинг ва ҳатто дисахаридларнинг гидролизга учраши ҳам ғұза баргларининг сулишини тезлаштирада экан.

Ғұза гуллаши даврида нам етарли булмаса, барглардаги фосфор миқдори, айниқса унинг органик шакллари, чунончи, шакар, фосфатлар, нуклеотидлар камайиб кетади. Аксинча, нам күп бўлса, юқорида айтилган моддаларнинг түпланиши процесси кучаяди. Ғұза қалин-сийрак экилғанлиги, қаторлар йуналиши ҳам чигитдаги целлюлоза, ёғ ва оқсиллар миқдорига маълум даражада таъсир этади. Ғұза қатор ораларининг кенглиги нормал бўлган ва туплар унча қалин бўлмаган майдонларда етиширилган пахта чигитидаги ёғ миқдори сезиларли даражада органлиги аниқланған (Г. Губанов, 1960).

Юқорида айтилғанлардан ташқари, пахта ҳосилини оширишга ва чигитнинг сифатини яхшилашга имкон берадиган, самарали ва тез таъсир қиласын факторлардан бири минерал ўғитлардир. Минерал ўғитлар ёрдамида үсимликларда содир бўладиган моддалар алмашинуви процессининг йўналишини зарур томонга узгартирпш йўли билан уларда турли-туман моддалар, чунончи, оқсиллар, ёғлар, шакарлар, витаминлар ва ҳоказоларни куплаб ҳосил қилиш мумкин булади. Бинобарин, минерал ўғитлардан тўғри ва самарали фойдаланиб, үсимликлардан фақат мул ҳосил олишга әмас, балки ҳосилнинг сифатини яхшилашга ҳам эришиш мумкин экан.

Чигитнинг химиявий таркибига минерал ўғитларнинг таъсирини ўрганиш максадида кўп тажрибалар утказилған, азотли, фосфорли ва калийли ўғитлар чигитдаги ёғ ва оқсил миқдорига маълум даражада таъсир күрсатиши аниқланған (31-жадвал).

Чигитнинг ёғлилигига айниқса фосфорли ва калийли ўғит-

**Минерал ўғитларнинг чигит таркибидаги ёғлар ва оқсиллар
миқдорига таъсири.**
(Г. Губанов маълумоти 1960)

Вариант	Ерга солинган ўғитлар (га/кг)			Куруқ моддаларга нисбатан (% хисобида)		Ёғларнинг оқсилларга нисбати (%)
	азотли	фосфорли	калийли	ёғлар	оқсиллар	
1				44,26	34,25	1,30
2	150	150	100	39,98	38,84	1,03
3	250	150	100	36,12	41,60	0,88

лар кучли таъсир курасатди. Бу ўғитлар билан озиқлантирилган ҳар хил навларга мансуб бўлган ғуза чигитидаги ёғ миқдори тахминан 2—4% ортади. Азотли ўғитлар ҳосилдорликни сширади, шу билан биргага, улар таъсирида оқсил маддаларнинг синтезланишини тезлашади ва натижада чигит таркибида оқсиллар миқдори кўпаяди. Айни бир вақтда чигитдаги ёғ миқдори камаяди. Масалан, ўғит солинмаган ерда чигит мағзидаги ёғ миқдори 45,86% ни ташкил этса, ерга 200 га/кг азотли ўғит солингандан бу миқдор 39,2% гача камайганлигини куриш мумкин (32-жадвал). Айниқса ғуза гуллаши даврида солинган ўғитлар чигитдаги ёғ миқдорига кескин таъсир курсатади. Бу даврда чигит таркибида ёғ энг куп булади.

Қусаклар шаклланишини ва етилишини даврида калийли ўғитлар муҳим аҳамиятга эга. Маълумки, бу даврда углеводлар ва бошқа органик биринчмалар барглардан қусакларга қараб ҳараратланади. Кўп йиллар давомида ўтказилган тажрибаларда

**Ерга солинган минерал ўғитларнинг С-460 нав пахта чигитидаги ёғ
миқдорига таъсири**
(Г. Губапов маълумоти)

Номалаш ва гуллан олдидан солинган ўғитаар миқдори (га/кг)	Чигит магзи- нинг пазни (%)	Ёғ миқдори (%)	
		маг-ида	чиғитида
Контрол (ўғитланмаган)	56,18	45,86	25,98
Азотли—200	58,96	39,4	23,33
Фосфорли—250	56,74	46,76	26,43
Калийли—150	56,87	47,01	26,70
Азотли—200	59,69	43,63	26,06
Фосфорли—250			
Калийли—150			

кұсаклар шаклланиши давомида ғұзадаги углеводлар алмашынуга калийли үғитлар катта таъсир күрсатиши аниқланған. Агар калийли үғитлар етарлы бұлмаса, ғұза баргларида күп миқдорда әрувчан углеводлар ва крахмал тұпланади. Натижада ҳосил түгунчалари ва кұсакларнинг ривожланиши сусаяди ва уларда ёғ ҳамда целлюлоза ҳосил булишига салбий таъсир күрсатади.

Шундай қилиб, биз юқорида танишган барча факторлар чигит таркибидаги химиявий моддалар миқдори ва сифатининг үзгаришига сабаб булади.

XIV бөб. ДОН ҮСИМЛИКЛАРИ БИОХИМИЯСИ

Дон ва дуккакли-дон үсимликлари дунёда жуда кенг тарқалган бўлиб, улардан олинадиган дон маҳсулотлари асосан озиқ-овқат ва чорва моллари учун озиқ сифатида ишлатилади. Дон ва дуккакли-дон үсимликларининг асосийлари буғдой, арпа, шоли, маккажӯхори, нӯхат, ловия, соядир.

Дон ва дуккакли-дон үсимликлари ҳақиқий оқсил манбаи ҳисобланади. Дунё бўйича истеъмол қилинаётган оқсилининг ярмидан кўпи шу үсимликлардан олинади. БМТ нинг озиқ-овқат ва қишлоқ хўжалик бўйича маҳсус ташкилоти (ФАО) маълумотига кура, бутун дунёда бир йилда 75—80 млн тонна ўқсил тайёрланади. Шундан тахминан 50% и донли үсимликлардан, 20% и дуккакли-дон үсимликларидан олинади.

Чорвачиликда озиқ сифатида ишлатиладиган оқсилининг сифати, таркиби муҳим аҳамиятга эга. Масалан, маккажӯхорида оқсил етарли даражада, лекин унинг таркибида зарурӣ аминокислота ҳисобланган триптофан бўлмаганлиги учун қиймати пасайиб кетган. Бутун дунёга донфи кетган энг яхши совет буғдой навларининг ўзига хос хусусиятларидан бири улар таркибида оқсил кўп бўлиши ва улар зарурӣ аминокислоталарга бой бўлишидир.

Бинобарин, дон ва дуккакли үсимликлар оқсил проблемасини ҳал қилишда, СССР Озиқ-овқат программасини бажариш билан боғлиқ бўлган масалаларни ҳал қилишда муҳим аҳамиятга эга. Матъумки, мамлакатимиизда оқсили маҳсулотлар, шу жумладан, үсимлик маҳсулотлари ҳам етарли миқдорда тайёрланади. Бироқ чорва моллари учун тайёрланаётган ем-хашак таркибида оқсил етишмаслиги сезиларли даражададир. Бир озиқ бирлиги таркибида 100—120 г оқсил моддаси бўлиши керак. Ҳозирги вақтда тайёрланаётган ем-хашакда ўртacha 85—90 г оқсил бор. Шунинг учун ҳам дон ва дуккакли-дон үсимликларининг химиявий таркибини яхшилаш, улардаги оқсил ва аминокислоталар миқдорини кўпайтириш алоҳида аҳамиятга эга.

ДОННИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

Дон таркибида хилма-хил химиявий бирикмалар учрайди. Уларга оқсиллар, углеводлар, липидлар, витаминалар ва турли-туман бошқа органик бирикмалар ҳамда минерал моддалар киради. Барча дон үсимликлари химиявий таркибиға кура учта катта группага бўлинади.

Биринчи группага крахмалга бой бўлган үсимликлар киради. Буғдой уларнинг энг асосий вакилицидир. 1-жадвалдан маълум булишича, буғдой таркибида 70% углеводлар, шу жумладан, крахмал, шакарлар, гемицеллюзоза ва бошқалар учрайди. Шунингдек, буғдой таркибида 12—14% оқсил, 2% мойлар, 2% га яқин минерал элементлар (кул) бўлади.

Баъзи бир крахмалга бой донли үсимликлар буғдоидан фарқ қиласди. Масалан, маккажӯхорининг айрим навлари таркибида 15% мой бўлади. Кейинги йилларда мамлакатимизда ҳам маккажӯхорининг бундай навлар кўплаб майдонларга экилмоқда ва улар донидан қимматбаҳо маккажӯхори мойи тайёрланмокда.

Иккинчи группага мансуб дон үсимликларида оқсил моддалар кўп бўлади. Булар асосан дуккаклп-дон үсимликлари бўлиб, соя, нұхат ва ловияни мисол қилиб курсатиш мумкин.

33-жадвалдан маълум булишича, соя донида 39% гача оқсил тўпланар экан. Ўзбекистонда экиб ўстириладиган навлари донида 50% гача оқсил тўплаш хусусиятига эга. Шу билан бирга соя донида кўп миқдорда мой ҳам тўплаиади.

Дон үсимликларининг учинчи группасини ташкил қилувчи экинлар донида кўп миқдорда ёғ тўплайди. Үсимликнинг турига қараб ёғ миқдори 45—60% бўлади. Бу группага мансуб үсимликларнинг муҳим вакилларидан бири кунгабоқардир. Кейинги йилларда мамлакатимизда кунгабоқарнинг мойга

33-жадвал

Дон үсимликлар донининг ўртача химиявий таркиби (%)
(В. Л Кретович маълумоти)

Үсимликлар	Сув	Оқсил	Ёғ	Углеводлар	Целлюлоза	Кул
Қаттиқ буғдой	14,0	12,0	1,7	68,7	2,0	1,6
Юмшоқ буғдой	14,0	13,8	1,8	66,6	2,1	1,7
Арпа	14,0	10,5	2,1	66,4	4,5	2,5
Маккажӯхори	14,0	10,0	4,9	67,9	2,2	1,3
Шоли	12,0	7,3	2,0	63,8	10,4	5,2
Нұхат	14,0	23,0	1,2	54,1	4,7	2,4
Ловия	14,0	22,0	1,7	53,8	3,6	3,3
Соя	10,0	39,0	17,3	26,0	4,5	5,5
Кунгабоқар	12,0	16,0	3,4	30,0	2,0	5,5

бой бўлган кўпгина навлари яратилди. Қўйида дон таркибида учрайдиган химиявий бирикмалар билан батафсил танишамиз.

Оқсилилар. Дон ва дуккакли-дон ўсимликлари таркибидаги оқсил миқдори ҳар хил бўлади. У буғдоидан 3,2% дан 25,4% гача (уртacha 13,5%), маккажўхорида 4,9—23,6%, шолида 5,4—10,4, нўхатда 20,4—35,7%, ловияда 17,0—32% ни ташкил этади.

Дон таркибидаги оқсилиларнинг бундай ўзгарувчанлиги ўсимликларнинг навига, агротехника шароитига ва бошқа факторларга боғлиқ. Масалан, қаттиқ буғдоидан навлари донида юмшоқ буғдоидан навлари дагига қараганда оқсил анча бўлади. Ўсиш шароити, яъни жойнинг географик таъсири ҳам катта. Жанубий районларда ўстириладиган ўсимликлар донида шимолий районларда ўстириладиган ўсимликларнига қараганда анча кўп оқсил тўпланади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, дон ўсимликларининг бир қисми, яъни дуккакли ўсимликлар оқсилга бой маҳсус группага ажратилган. Дуккакли-дон ўсимликлари донида бошоқли ўсимликларнига қараганда 2—3 баравар кўп оқсил бўлади. Дуккакли ўсимликлар донининг биологик қиммати бошқа ўсимликларнига нисбатан анча юқори. Агар сутнинг биологик қиммати 100 деб олинса, дуккакли ўсимликларники 75—85 га тенг бўлади. Баъзи олимларнинг кўрсатишича, сут билан соянинг биологик қиммати бир-бирига тенг экан. Шу сабабли донида кўп миқдорда оқсил бўлган дуккакли ўсимликлардан ҳозирги вақтда озиқ-овқат саноатида ва айниқса чорвачиликда оқсил манбай сифатида кенг фойдаланилади. Масалан, люпин ўсимлиги донида 61% гача оқсил тўпланиши аниқланган. Соянинг республикамиз шароитида яратилган «Дўстлик», «Ўзбекистон» навлари донида 50—55% гача оқсил тўплаш хусусиятига эга эканлиги аниқланган.

Дуккакли ўсимликлар уруғида айниқса глобулинлар ва альбуминлар кўп тўпланади. Глютелинлар эса жуда кам миқдорда учрайди, проламинлар умуман топилмаган. Улардан оқсилиларнинг ҳар хил группасига мансуб бўлган айрим оқсилилар тоза ҳолда ажратиб олинган. Буларга нўхат донида олинган сувда эрувчи легумелин, кучсиз тузли эритмаларда эрувчи легумен ва вицилин, ловия уруғидан олинган тузли эритмаларда эрувчи фазеолинларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

Айрим дуккакли ўсимликлар донидан заҳарли оқсилилар ҳам топилган. Соя донида соин деган оқсил бўлиб, у ўсишини тұхтатиши (ингибиторлик) хусусиятига эга. Соин қон эритроцитлари агглютинацияга учрашини (бир-бирига ёпишишини) кучайтиради. Унинг бу хусусияти қиздириш йўли билан йўқотилади. Кўпчилик дуккакли ўсимликлар донида протеолитик ферментларнинг ингибиторлари ҳисобланган оқсилилар учрайди. Бундай оқсилилар айниқса соя, нўхат ва мosh таркибида кўпроқ бўлади. 35- жадвалда дуккакли ўсимликлар таркибида учрайдиган оқсилиларнинг аминокислотали таркиби келтирилган. Дук-

Дон ўсимликлари оқсиллининг фракцияси таркиби (%)

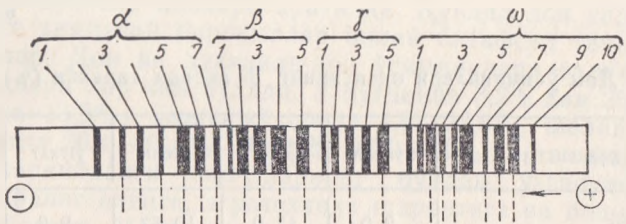
Оқсил фракциялари	Буғдой	Маккажӯхори	Шоли	Нұхат	Соя
Альбуминлар	2,0	17,9	10,57	9,6	7,5
Глобулинылар	5,0	13,3	8,14	85,7	65,5
Проламинлар	35,0	33,9	4,64	—	—
Глютенинлар	40,5	22,9	52,80	4,8	15,0

Қакли ўсимликлар донининг аминокислотали таркиби навлар ўртасида қисман фарқ қылса-да, бироқ жуда күп умумийликка шаға. Аввало бу оқсиллар таркибидан зарурий аминокислоталар күплигинни таъкидлаш керак. Масалан, энг муҳим зарурий аминокислота ҳисобланган лизин миқдори 5,2—8,2% га тенг. Дон таркибидан лейцин, изолейцин, валин, треонин ва фенилаланин аминокислоталари ҳам күп бўлади. Айниқса аспарагин ва глютамин кислота күп. Таркибидан олтингугурт тутувчи аминокислоталар, хусусан, цистин ва метионинлар бирмунча кам бўлади. Таркибидан зарурий аминокислоталар күп бўлган дуккакли ўсимликлар оқсили озиқ-овқат маҳсулотлари тайёрлашида күп ишлатилиди.

Бошоқли ўсимликлар донидан ҳар хил группага мансуб бўлган оқсиллар топилган. Айниқса, улардан спиртда эрийдиган оқсиллар-проламинлар яхши ўрганилган. Уларнинг ўзига хос хусусиятлари шундан иборатки, таркибидан глютамин кислота (46% гача) ва пролин (17% гача) аминокислоталари күп бўлади. Проламинлар бир қанча оқсиллар аралашмаси бўлиб, турли усусларни қўллаш йўли билан улардан айрим оқсиллар ажратиб олинган. Буғдой ва жавдар донидан учрайдиган проламинлардан — глиадин, арпадаги — гордеин, сулидаги — авенин, маккажӯхоридаги — зеин шулар жумласидандир. Шоли донидан проламинлар бирмунча кам бўлади.

Буғдой донидаги умумий оқсиллининг 20—40% ни глиадинлар ташкил қиласи. Маккажӯхори донидаги зеин умумий оқсиллининг 50% ни, сулидаги авенин эса 20—30% ни ташкил қиласи. Бошоқли ўсимликлардаги проламинларнинг физик ва химиявий хоссалари жуда яхши ўрганилган. Бошоқли ўсимликлар дони таркибидан күп учрайдиган оқсиллардан яна бири кучсиз ишқорий эритмаларда эрийдиган глютелинлардир. Буғдойдан олинадиган глютенин, шоли донидан олинадиган орезнин буларга мисол бўлади (68-расм).

Орезниннинг шоли донидаги миқдори шоли навларига боғлиқ. Масалан, СССРда күп экиладиган Краснодар нави донидан унинг миқдори 74,3% га етади.



68-расм. Буғдой гамадинининг стандарттарт электроғоретик спектри (В. Г. Конарев буйича).

Бошоқли үсимликлар донида альбуминлар ва глобулинлар проламиналарга қараганда кам булади. Альбуминларнинг бүгдийдаги концентрацияси, одатта, умумий оқсилнинг 5—15% ташкил этади. Бундан, жавдар дони истисно булиб, унинг таркибида 35% гача альбуминлар учрайди. Глобулинлар барча бошоқли үсимликларда альбуминларга қараганда күпроқ булади.

Юқорида күриб үтилган оқсил группалари аминокислотали таркиби буйича бир-бираидан фарқ қиласи. Проламиналарда ва глютелинларда асосан глютамин кислота ва пролин аминокислоталари күп учрайди. Лекин бу оқсиллар таркибида зарурий аминокислоталар ва хусусан лизин, триптофан кам булади. Аксинча, альбуминлар ва глобулинлар зарурий аминокислоталарга бой булиб, уларда лизин ва триптофан аминокислоталари проламиналарга қараганда 8—10 марта күп булади.

Шоли оқсиллари таркибида барча зарурий аминокислоталар булади. Бироқ шолининг үсиш жойига ва навига қараб, уларнинг миқдори ўзгариб туради. Ўрта Осиё ва Узоқ Шарқ зоналаридан етиширилган шоли дони таркибидаги зарурий аминокислоталар миқдори анча юқори булади. Демак, шоли оқсиллари буғдой оқсилларидан фарқ килиб, зарурий аминокислоталарга бой булади.

Б. П. Плещков маълумотига кура, ҳар хил үсимликлар донидаги оқсилларнинг аминокислотали таркиби ҳар хил бўлар экан. Агар арпа, буғдой, шоли дони оқсиллари таркибида зарурий аминокислоталар етарли даражада булса, маккажухори оқсилларидан бу аминокислоталар жуда кам булади. Бу эса маккажухори оқсилиниң биологик қийматини анча пасайтириб юборади.

Кейинги йилларда маккажухори оқсилиниң аминокислотали таркибини генетика асосида яхшилаш буйича анча инни қилинди. 1963 йилда Нельсон ва Мертц (АҚШ) муҳим ирсий ўзгарувчанликнинг биохимиявий эффицитини кашф этдиilar Ана шунга асослануб, улар 2 та мутант: Опейк-2 ва Флоури линияларини ажратиб олишга муваффақ бўлдилар. Бу мутантларнинг амнусуб үсимликлар донининг эндоспермаси таркибида чуқур ўзгаришлар содир булади. Опейк-2 гени дон таркибидаги умумий оқсил миқдорини ўзгартирмайди. Аммо лизин

аминокислотасини кам тутувчи зеин фракцияси үрнига, лизинга бой булган альбумин, глобулин ва глютенин оқсил фракцияларин күпайтиради. Флоури-2 гени эса дон таркибидаги метионин аминокислотасининг миқдорини оширади. Ҳозирги вақтда деярли барча мамлакатларда маккажұхорининг ҳар иккала мутант линиясидан фойдаланиб, лизинга бой навлари яратылады.

Бешоқлы ва дуккакли үсимликлар донининг ҳар хил қисмнда оқсиллар миқдори турлича булади. Эндосперм, алейрон қобиқ, дон мағзи ва қобиғи таркибиде учрайдиган оқсиллар миқдори ва сифати буйича бир-биридан анча фарқ қиласы. Оқсил маддаларнинг асосий қисми алейрон қобиғидә түпланған булади. Дон мағзи ҳам оқсилларга бой булади. Эндоспермнда эса бошқа қисмлардагы қараганда анча кам булади.

Дон эндоспермининг асосий қисмини крахмал ташкил этади. Дон мағзиде оқсилларнинг миқдори таҳминан 45% гана этади. Бұ оқсиллар химиявий табиаты, таркиби ва озиқлик қиммати буйича эндоспермдеги оқсиллардан кескин фарқ қиласы.

Бүгін донининг асосий оқсили — проламин ва глютелини дір. Улар умумий оқсилиниң 75% ни ташкил этади. Клейковинасы (елимшак, ёнишқоқ маддасы) нинг асосий қисмини ҳам ана шу оқсиллар ташкил этади.

Клейковина. Құпчилик маданий ва ёввойи бошоқлы үсимликлар дони таркибиде клейковина булиши уларға хос хусусияттары. Уни 1745 йилда Бекари кашф этган. Үтган шу давр ишида клейковина ҳар томонлама үрганилмоқда. Бироқ ҳозиргача ҳам унинг күп хусусиятлари аниқ әмас.

35-жадвал

**Дуккакли үсимликлар умумий оқсилиниң аминокислотали таркиби
(Е. Д. Қазаков ва В. Л. Кретович маълумоти)**

Аминокислоталар	Нұхат	Соя	Ловия	Хашаки дуккакли үсимликлар
Цистин	1,80	1,39	3,12	1,39
Аргинин	8,35	8,73	7,27	8,51
Гистидин	2,68	3,03	3,16	3,75
Лизин	5,85	5,22	5,65	8,26
Лейцин	9,00	8,45	8,10	9,00
Изолецитин	4,54	5,10	5,00	5,68
Валин	3,87	5,63	4,86	4,62
Метионин	1,22	1,64	1,3	0,90
Фенилаланин	4,33	5,21	6,13	2,41
Триптофан	1,31	1,65	1,83	1,82
Аланин	3,67	4,47	4,9	4,74
Глицин	5,38	4,36	4,14	8,32
Серин	4,57	4,98	6,2	7,94
Аспарагин кислота	10,76	9,54	12,8	8,29
Глютамин кислота	16,51	17,53	15,25	8,15
Пролин	3,7	4,81	4,71	1,49
Тирозин	3,15	3,08	3,40	3,00

Клейковина ўрта ҳисобда 65% сув ва 30% оқсилдан иборат бўлади. Унинг таркибида оқсиллардан ташқари, яна бошқа модалар ҳам бўлади. Булар углеводлар (10—15%), липидлар (2—8%) ва кул элементлари (0,5—2%) дир.

Клейковина оқсили мураккаб комплексдан иборат бўлиб, 2 хил оқсил фракциясидан, яъни глиадин (проламиналар) ва глютенин (глютелинлар)дан иборат. Клейковинанинг аҳамияти шундан иборатки, у хамирнинг етилишини (кўпчишини) таъминлайди. Хамирга қўшилган ачитқи замбуруғларининг (хамиртурушнинг) фаолияти туфайли карбонат ангидрид гази ажралиб чиқади ва клейковинани ҷузади. Натижада хамирнинг ҳажми катталашади ва у кўпчийди. Ун таркибида клейковина қанча кўп бўлса, унинг сифати шунча юқори бўлади.

Буғдой донининг кучи таркибидаги клейковинанинг хусусиятларига боғлиқ. Бу жиҳатдан юмшоқ буғдой навлари уч группага: кучли, ўртача кучли ва кучсиз буғдойга бўлинади. Кучли буғдой таркибида камидা 14% оқсил (қуруқ модда ҳисобида) ва 28% клейковина; ўртача кучли буғдой таркибида камида — 11% оқсил, 25% клейковина бўлниши керак. Кучсиз буғдой таркибида, одатда, оқсил бирмунча кам (8—10% атрофида), 20% клейковина бўлади. Баъзан кучсиз буғдой таркибида оқсил кўп бўлниши мумкин, лекин сифати унча яхши бўлмаганинги учун буғдойнинг кучнга таъсир қўлмайди. Кучсиз буғдой унини сифатли ион ёпилемайди. Шунинг учун унга кучли буғдой унини аралаштириб, сўнгра ишлатилади.

Қаттиқ буғдой таркибида, одатда, юмшоқ буғдойдагига қарраганда оқсил кўп бўлса-да, лекин ион ёпилиш хусусиятлари анча паст бўлади. Қаттиқ буғдойлар уни асосан макарон тайёрлашда ишлатилади.

Дон ўсимликлари таркибида оқсиллардан ташқари, азот тутувчи яна бир қатор бирималар ҳам бўлиб, уларга эркин аминокислоталар ва уларнинг амидлари, эркин нуклеотидлар ва нукленн кислоталар ҳамда баъзи бир табиий пептидлар киради. Масалан, глютатион трипептиди буғдой донларида 1,5—2% гача тўпланади. Буғдой донида оқсил таркибига кирмайдиган азот тутувчи бирималар умумий азотнинг тахминан 10% ни ташкил этади.

Углеводлар. Дон ўсимликларининг, яъни буғдой, арпа, жавдар, макажӯхори, шоли ва бошқалар донининг асосий қисми углеводлардан ташкил топган. Масалан, буғдой донининг 75% углеводлардан иборат. Дон таркибида учрайдиган асосий углеводларга шакарлар, крахмал, целлюлоза, гемицеллюлоза, пентозанлар ва бошқалар киради.

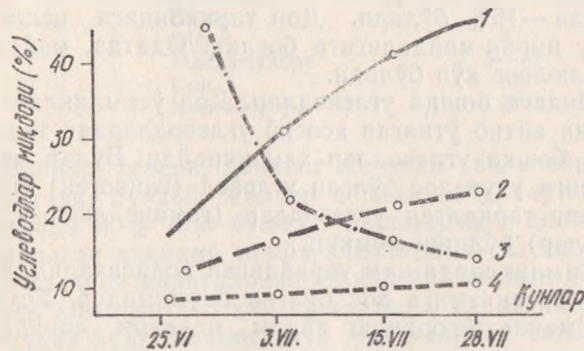
Шакарлар. Дон ўсимликлари таркибида шакарлар эркин холда камдан-кам учрайди. Масалан, дон таркибидаги пентозалар кўп миқдорда пентозанлар сифатида учрайди. Пентозалар айниқса дон қобигида, кепагида, маккажӯхори сутида ва айрим донлар пучоғида (кунгабоқар) кўп миқдорда бўлади.

Пентозанларнинг дон ўсимликларида миқдори ҳар хил бўлиб, Роменский маълумотига кўра, буғдой донида қуруқ моддаларга нисбатан 8,1% га тенг. Лекин улар доннинг ҳар хил қисмида турлича тақсимланган бўлади. Масалан, дон эндоспермасида 2,72% ни, мағзида 9,74% ни ва алайрон қобиқ ҳамда дон қобигида 36,65% ни ташкил этади. Пентозанларни одам организмни ўзлаштира олмайди. Кўпинча улардан кондитер саноатида фойдаланилади. Айниқса маккажӯхори сутасидан кислотали гидролиз йўли билан ажратиб олинган ксилоза кўп ишилатилади.

Дон таркибида учрайдиган гексозалардан энг муҳими глюкоза ва фруктозадир. Глюкоза крахмал, целлюлоза ва бошқа жуда кўп полисахаридлар таркибида учрайди. Глюкоза ва фруктоза дон ўсимликларининг уруги униши, дони пишиши даврида муҳим аҳамиятга эга. Тўлиқ пишиб етилган ва унмаган буғдой, жавдар, арпа донида глюкоза ва фруктоза миқдори жуда кам бўлади. Дон таркибида дисахаридлардан сахароза ва мальтоза учрайди. Унмаган қуруқ дон таркибидаги шакарларнинг асосий қисмини сахароза ташкил этади. Қуруқ дон таркибида мальтоза деярли учрамайди. Дон униши даврида у энг кўп бўлади.

Трисахаридлардан бошоқли ўсимликлар таркибида кўпинча рафиноза учрайди. Масалан, буғдой донининг мағзида қуруқ моддаларга нисбатан 4% дан 6,9% гача рафиноза учрайди.

В. Л. Кретович маълумотига кура, дон ўсимликларининг дони мағзида кўп миқдорда шакар тўпланади. Доннинг қобигида ва алайрон қатламида шакарлар жуда кўп бўлади. Арпа донида ўртача 2—3% шакар, асосан сахароза ва бошқа олигосахаридлар бўлади. Нўхат ва ловия таркибидаги шакарлар миқдори 4% дан 7 % гача, сояда 4% дан 15% гача етади. Юқо-



69-расм. Жавдар дони етилиши даврида таркибидаги углеводларнинг узгариши (Е. Д. Казаков бўйича):

1 — крахмал; 2 — гемицеллюлоза; 3 — эрвучан шакарлар; 4 — целлюлоза.

рида курсатылғаныдек, улар асосан дон мәғизида мужассамлашға бұлады. Жавдар ва бүрдой донининг мағзида 16—23% гача, маккажұхори донининг мағзида 11% га яқин шакарлар борлиги аниқланған. Бу шакарлар сахароза, рафиноза ва қисман глюкоза ҳамда фруктозадан ташкил топған бұлады.

Дон үсимликлари донининг мағзида шакарлар күп бұлиши, улар донининг унишида мұхым физиологик ва биохимияның вазифаларни бажаришидан дарап беради.

Крахмал биринчи группага мансуб бұлған дон үсимликлари донининг асосий мөддасидир. Бүгдей, жавдар, сули донида крахмал миқдори 60—75% ни ташкил этади. Унинг миқдори арпада 50—60% га, маккажұхорида 60—80% га етади. Крахмал айниқса шоли донида күп бұлады. Шоли дони (гуруч)да крахмал 86% гача тұпланды. Нұхатда ўртача 34%, ловияда 44%, сояда 3—5% крахмал бұлады.

Дон таркибидеги крахмал асосан доначалар шаклида учрайди. Уларнинг шакли ва йирик-майдалиги үсимликлар түрига қарал ҳар хил бұлады. Бүгдей, жавдар ва арпа донидеги крахмал доначалари оддий түзилген, маккажұхори ва шоли донида мураккаб түзилген, яғни майда доначаларнинг бир-бириға құшилишидан ҳосил бўлган характеристерли қатламлардан иборат бўлади.

Маълумки, крахмал амилоза ва амилопектиндан ташкил топған. Бүгдей ва маккажұхори донидеги крахмал 25% амилоза ва 75% аминопектиндан ташкил топған.

Целлюлоза. Целлюлоза үсимликлар таркибиде күп учрайдиган полисахаридлардан бўлиб, асосан, донининг қобиғи, алейрон қатлами, ҳужайралар деворида учрайди. Дон үсимликлари донида целлюлоза қыйидаги миқдорда учрайди. Бүгдойда —3%, жавдарда —2,2%, арпада —8%, маккажұхорида —2,2%, шолида —9%, гуручда —1,2%, нұхатда —4%, сояда —3,8%, кунга боқар пистасида —15% бўлади. Дон таркибидеги целлюлоза миқдори унинг йирик-майдалигига боғлиқ. Одатда, майда дон таркибиде целлюлоза күп бўлади.

Дон таркибидеги бошқа углеводлар. Дон үсимликлари таркибиде юқорида айтиб үтилган асосий углеводлардан ташқари, яна бир қатор бошқа углеводлар ҳам учрайди. Булар маълум бир дон үсимлиги учун хос бўлган углевод (гликоген) ёки дон үсимлигига кенг тарқалған углеводлар (гемицеллюлоза, шилимшиқ маддалар) бўлиши мумкин.

Гликоген үсимликларда кам учрайдиган полисахарид. У асосан ҳайвонлар организмында хос бўлган бирикмадир. Үсимликлардан фақат маккажұхорининг айрим навлари донида учрайди.

Дон үсимликлари донининг қобиғи, четки қисмларида гемицеллюлозалар күп учрайди. Улар полифруктозидлар, пентозалар, метилпентозанлар, полиуронидлардан ташкил топған бўлади. Бүгдей ва жавдар донида 8—10% гемицеллюлоза, шилимшиқ

жумладан, 5—8% пентозанлар бұлади. Гемицеллюзолазар гидролизланганда гексозалар ёки пентозаларға парчаланады. Бұгдой эндоспермасыдан ажратып олинган петозанлар арабапоза, ксилоза, глюкоза, галактоза ва бошқалардан ташкил топған бұлади.

Бүгдой ва жавдар донида айниқса полифруктозидлар күп булади. Улар доннинг пишиб етилишида, крахмал ҳосил булишида муҳим аҳамиятга эга. Масалан, бүгдой ва жавдар донишишининг дастлабки фазаларида полифруктозидларнинг миқдори 35% гача купаяди. Доннинг тулиқ пишиш даври яқинлашган сари уларнинг миқдори камайиб боради ва 1,5—2% ниташкил этади, тегишли равнинда крахмал миқдори ортади.

Дон үсімліктері дони таркибида шилемшиқ моддалар хамаураиди. Улар зипир, сули, беда ва себарга донида айниңса күп булади. Жавдар дони таркибида қуруқ модда ҳисобида 2,5—7,4 % шилемшиқ моддалар булади. Улар, асосан, арабиноза, ксилоза ва бошқа моносахаридлардан ташкил топған. Улар сувда осонлик билан шишиди ва фавқулодда қовушқоқ эритмалар ҳосил қылади. Жавдар донини қайта ишлашда (ун тайёрлашда) шилемшиқ моддалар катта ахамиятта эга.

Липидлар ва ёссимон моддалар. Дон таркибида бошқа бирималар билан бирга липидлар ва ёссимон моддалар ҳам учрайди. Дон таркибдаги умумий липидларнинг 63—65% мойларга түгри келади. Күпгина дон ўсимликларининг донида күп миқдорда мойлар тұпланади, шу сабабли улар мойли ўсимликлар групласини ташкил қилади. Қуйида дон ўсимликларининг дони таркибдаги мой миқдори процент ҳксобида берилған.

Үсімліклар түрі	Дон тарқиби- дагы мөлтік дори (%)
Бұғлой	2
Нұхат	2
Шоли	3
Маккажұхори	3—15
Соя	20
Күнгабокар	45

Мойлар, асосан, доннинг мағзидаги алайрон қаватларида тупланади. Буғдой, жавдар донида 14%, тариқда 23%, маккажұхорида 30% мой булади. Маккажұхори доннинг мағзи мой олинадиган ҳақиқий манба ҳисобланади. Буғдой, жавдар доннинг алайрон қаватларида ёғ күп бұлғанлиги учун, улар күпинча мой қатлами деб ҳам юритилади. Тариқ ва сули донида мой бирмунча күп. Шунинг учун ҳам улардан тайёрланган ун ва оқишақ узоқ сақланмайды ва ачиб қолиши мумкин. Бундай ҳодиса дон таркибидаги мойларнинг оксидланиши туфайли со-дир булади. Дүккакли үсимликлар донида мой бирмунча камроқ булади, масалан, нұхатда 0,7—2,0% гача етади. Бироқ дүккакли үсимликлар орасида донида жуда күп мой тутувчи-

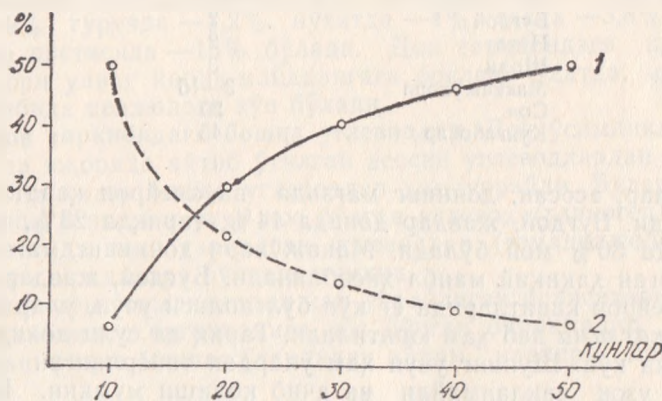
ўсимликлар ҳам бор. Соя ва ерәнгоқ донида ўрта ҳисобда 20 ва 48,9% мой борлиги аниқланган.

Дон ўсимликлари дони таркибида пальмитинат, олеинат, линоленат, линолат кислоталар учрайди. Аммо линолат ва олеинат кислоталар күпроқ бўлиб, улар умумий мой кислоталарининг 70—85% ни ташкил этади. Оз бўлсада, буғдой, жавдар, арпа ва шоли донида фосфатидлар учрайди. Уларнинг миқдори ўртача 0,3—0,6%га етади.

Доннинг ранги кўп жиҳатдан таркибидаги каротиноидларга боғлиқ. Каротиноидлардан энг муҳими каротинидир. Барча каротинлар сарғиш ёки сариқ-қизғиши рангда бўлади. Доидан тортилган сифатли уннинг ранги улар таркибидаги каротиноидларга боғлиқ. Дон ўсимликларининг дони таркибида, юқорила айтиб ўтилган мойлар ва мойсимон моддалардан ташқари, яна мумлар, стероллар, гликолипидлар ва бошқа баъзи пигментлар ҳам учрайди.

Витаминлар. Дон ва дуккакли-дон ўсимликларининг озиқлиқ қийматини ифодалайдиган кўрсаткичлардан бирни улар таркибидаги витаминларнинг миқдоридир. Дон ўсимликлари кўпчилик витаминларнинг асосий манбай ҳисобланади.

B_1 витамин буғдой ва шоли кепагида, гуруч, буғдой ва жавдар донининг мағзида ва алейрон қаватида кўп миқдорда бўлади. Гуручни оқлаш вақтида ҳамда буғдойдан сифатли ун тортишда дон мағзи ва алейрон қавати қисман йўқотилади, шунинг учун ҳам оқланган гуруч ва сифатли ун таркибида витаминлар миқдори камайиб кетади. Одатда, кундалик истеъмол қилинадиган ун ва гуручли озиқ-овқатлар B_1 витаминга бўлган талабни тұла қондириши мумкин. B_1 витамин дон ўсимликлари дони таркибида қуйидаги миқдорда (1 граммда мг ҳисобида):



79-расм. Кунгабоқар дони таркибидаги крахмал ва мойларнинг ўз ариши:

1 — мойлар; 2 — крахмал.

бүгдой унида 5,7 — 6,6; гуручда — 2,2 — 2,9; шоли кепагида — 22; маккажұхорида — 4,5 — 6,2; сояда — 7,7; нұхатда — 1,5 — 3,8; ловияда — 0,6 — 1,0 бұлади.

Дон таркибидаги фосфор миқдори билап В₁ витамин үртасыда маълум боғлиқлик бұлыб, таркибида 0,4% кам фосфор туғувчи шоли таркибида В₁ витаминнинг миқдори ҳам жуда камайиб кетади.

B₂ витамин үсімлікларда кенг тарқалған бұлсада, дон үсімліклари таркибида В₁ витаминнің нисбатан бир оз камроқ учрайди. Дон үсімліклари таркибида В₂ витамин құйидаги миқдорда (100 граммда мг ҳисобида): бүгдойда — 3; жавдарда — 3; маккажұхорида — 1; нұхатда — 0,2; ловияда — 0,6; сояда — 0,2 бұлади. Үсімлікларнинг навига, үсіш жойига ва бошқа факторларига қараб В₂ витамин миқдори кам ёки күп бўлиши мумкин.

B₆ витамин деярли барча дон үсімліклари таркибида учрайди. Айниқса шоли донида ва кепагида күп бұлади. Масалан, гуручда унинг миқдори (100 граммда мг ҳисобида) 0,6 та teng бұлса, шоли кепагида 30 — 50 гача етади. Худди шунга үхаш, бүгдой донида 3,5 — 4,3; кепагида 12 — 17; маккажұхори донида 4 га teng бұлади.

C витамин дон үсімлікларнинг пишган донида бұлмайди, у фақат дон униши даврида күп ҳосил бұлади. Униб чиқа-стган үсімталарда ва уларнинг ширасида аскорбат кислота бұлади. С витамин яшил нұхат таркибида 40 — 50 мг гача түпланади.

Дон үсімлікларида яна оз миқдорда РР, А, Д, Е, К, Н витаминлар, пантотионат кислота, холин ва бошқалар учрайди.

Минерал элементлар. Дон қуйдирилса, таркибидаги органик бирикмаларнинг ёниши туфайли фақат күл қолади. Маълумки, күл таркибида асосан минерал элементлар бұлади. Дон үсімліклари таркибидаги күл ва минерал элементлар үрта ҳисобда 2 — 5% ни ташкил этади. Шуни таъкидлаш керакки, үсімлікларнинг түри, навига қараб, үсіш шароити ва бошқа факторлар таъсирида юқорида көлтирилген күрсаткычлар үзгариб туриши мумкин. Масалан, маккажұхори донидағы күл элементлари 0,5% дан 2,1% гача, шоли донида 3,6% дан 8,1% гача етади.

Бүгдой ва жавдар таркибида фосфор, калий, магний күп бұлади. Күл элементларнинг қарийб ярмиға яқини фосфорға тұғри келади. Калий 30% ни, магний эса 12 — 13% ни ташкил этади. Дүккәкшли үсімліклар дони таркибида бошқоли үсімлікларнинг нисбатан камроқ. Бироқ темір миқдори тахминан иккى баравар күп. Дон үсімліклари микроэлементларга ҳам бой бұлади. Бүгдой донида қуйидаги микроэлементлар: марганец (3—6,9%), никель (0,3—0,6%), рух (3,7—7,9%), мис (0,7—0,75%), молибден (0,035%), кобальт (7,9—8,1%) ва бош-

қалар борлиги аниқланган. Нұхат уніда оз миқдорда мис, рух, молибден ва бошқа микроэлементлар бұлады.

Дон ва дон маҳсулотлари одам ва ҳайвонлар организми учун зарур бўлган минерал элементларнинг, аввало, фосфор, калий, кальций ва темирнинг ҳақиқий манбаси ҳисобланади. Минерал элементлар доннинг ҳар хил қисмларида турлича миқдорда бўлади. Маккажухори эндоспермасининг кули бугдой эндоспермасининг кулига нисбатан 25 — 30% кам. Агар маккажухори дони минерал элементларининг 60 — 70% дон маззида бўлса, буғдой ва жавдар донидаги минерал элементларнинг асосий қисми дон қобигида жойлашган.

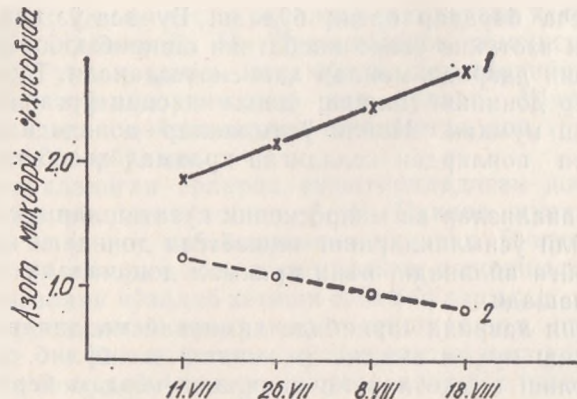
Күпчилик минерал элементлар дон таркибида органик биркималар билан бергә учрайди. Масалан, фосфорнинг асосий қисмини органик фосфор ташкил қиласи. Органик шаклда учрайдиган фосфорнинг энг муҳими фитиндер. Олтингугурт асосан оқсил таркибидаги цистин ва метионин аминокислоталарида бўлади.

Дон таркибидаги макро ва микроэлементлар унинг сифатини аниқлашда, экилгандан кейин униши вақтида муҳим ахамиятга эга бўлади.

ДОН ПИШИШИ ДАВРИДА СОДИР БУЛАДИГАН ХИМИЯВИЙ УЗГАРИШЛЛР

Дон үсимлеклари ҳосилининг шаклланиши, донининг пишиши ҳар томонлама ўрганилган. Бу процесслар асосан үсимлекларнига характерига қараб донида крахмал, оқсили ва мойлар тұплацишидан иборат. Агар донининг пишиш динамикасы кузатылса, бунда биз, аввало, кичик молекуляр массаса эга булған бирикмаларни, яғни аминокислоталар, шакарлар, егер кислоталар ва нуклеотидларнинг барг, поя ва үсіш нұқталардан донга үтиб, у ерда юқори молекулали бирикмалар — оқсилилар, нуклеин кислоталар, полисахаридлар ва мойлар ҳосил қилишда иштирок этиши аниқланади. Буни 69-расмдан, яғни дон таркибидаги углеводларнинг үзаро алмашинувидан күриш мүмкін. Схемадан маълум булишича, дон шаклланастан ган дастлабки даврда қуруқ моддасининг ярмидан күпиниң эрувчан шакарлар ташкил этади. Дон пиша борган сары крахмал ва гемицеллюлоза аста-секин ортиб боради ва аксессуарлар әрувчап шакарлар камаяди. Демек, үз-үзидан маълумки эрувчан шакарлар ҳисобига полисахаридлар ортиб борар экан.

Худди шунингдек, шаклланаётган дон таркибидаги оқсиллар миқдори ҳам аминокислоталар ҳисобига ортиб боради. Доннинг етилиш процесси улар таркибидаги ферментларниң фаолияти билан чамбарчас боғлиқдир. Бу даврда ферментларниң активлиги аста-секин пасайиб боради ва маълум



71-расм. Дон таркибидаги азотлы бирикмалар-нинг узгариши;

1 — оқсил азоти; 2 — аминокислоталар азоти.

давр ичидә тұлиқ пишган донга хос бұлғап жуда паст узгармас активликка әга булади.

Етилаёттан дон таркибіда клейковина шаклланиши мұхым ақамиятга әга. Чунки клейковина оқсил моддаларнинг түпласиши билан боғлиқdir. Доннинг сут пишиқлик фазасидан тұлиқ пишиши фазасига қадар таркибидаги оқсил миқдори ортиб боради. Шу билан бирга клейковинаның сифати ва физик-химиявий хоссалари кескін үзгәради, массаси ортада ва сифати яхшиланади.

Дуккакли үсимликлар дони пишиши давридаги химиявий узгаришларын пұхат дони мисолида күриш мүмкін. Униг таркибидаги ҳар хил шаклда учрайдиган азотнинг узгаришини үрганиш шуни курсатдикі, пишаёттан дондаги аминокислоталар амидларидан оқсил хосил бўлиши жуда катта тезликда борар экан. Дон пишиши даврида эримайдиган азот миқдори 34,5% дан 86,8% га ошган булса, эрийдиган азот миқдори шу давр ичидә 65,5% дан 13,2% гача камайиб кетган. Худди шундай узгаришлар бошқа дуккакли үсимликлар донида ҳам кузатилган.

Дуккакли ва бошоқли үсимликлар дони пишиши даврида таркибидаги углерод билан азотнинг үзаро нисбати ($C : N$) мұхим ақамиятга әга. Углерод билан азот миқдорини аниқлаш шу нарасаны курсатдикі, барча дуккакли үсимликларда дон пишиши даврида бу нисбат деярли узгармас экан. Ваҳоланки, бошоқли үсимликларда у бир неча баравар ортиб кетади. Дуккакли үсимликларнинг бундай үзига хос хусусияти уларда борадиган моддалар алмашинуви билан боғлиқ. Бу үсимликлар күпроқ азот түплаш хусусиятига әга, ундан ташқари, уларда крахмал камроқ синтезланади. Бошоқлиларда эса аксинча, дони пишиши даврида крахмал хосил бўлиш тезлиги оқсилга нис-

батан бир неча баравар ортиқ бұлади. Бу эса үз навбатиди углерод билан азотнинг ўзаро иисбатини ошириб юборади.

Дон пишиши даврида мойлар ҳам синтезлашади. Буни мойли үсимликлар донининг пишиш динамикасиши ўрганиш пүли билан кузатиш мумкин. Мойли үсимликлар донидаги мойлар асосан барг ва поялардан келадиган крахмал ҳисобига ҳосил бұлади.

Химиявий анализлар ва микроскопик кузатышлар шуни күрсатадики, мойли үсимликларининг пишаётган донидаги крахмал аста-секин мойга айланади, яъни крахмал доначалари мойсобига йириклашади.

Дон пишиши даврида таркибида химиявий моддалар түпласишини ўрганиш мұхым амалий аҳамиятга эга бўлиб, ҳосилни йиғиб-териб олиш муддатларини аниқлашга ёрдам беради.

ИҚЛИМ ШАРОИТИ ВА АГРОТЕХНИКА ЧОРА-ТАДБИРЛАРИНИНГ ДОННИНГ ТАРКИБИ ВА СИФАТИГА ТАЪСИРИ

Ҳозирги вақтда географик жойлашуви ва иқлим шароити ҳар хил бўлган зоналарда экиб ўстириладиган дон үсимликларининг химиявий таркиби тўғрисида батафсил маълумотлар олинган. Бу маълумотларга кўра, ҳар хил географик зоналарда ўсадиган дон үсимликларининг химиявий таркиби турлича бўлади. Айниқса дон таркибида кўп учрайдиган крахмал ва оқсилларининг миқдори ҳамда сифати турлича бўлиши аниқланган.

Иқлим шароитининг донининг химиявий таркибига таъсир этишини бириичи бўлиб рус олим Н. Е. Лясковский ўрганган Унинг 1865 йилда нашр этилган «Буғдой донининг химиявий таркиби» номли асарида шимолдан жанубга ва гарбдан шарққа томон борган сари дон таркибидаги оқсил моддалар миқдори ортиб бориши ҳақида гапирилган. Бундай илмий-техшириш ишлари айниқса Улуф Октябрь социалистик Революциясидан кейиннги даврда жуда кенг миқёсда олиб борилди. Бутуниттироқ Үсимликунослик институти (ВИР) ходимлари томонидан олиб борилган ишлар натижасида Совет Иттифокининг турли районларида экиб ўстириладиган дон үсимликларин таркибидаги оқсил миқдорини ўрганиш асосида маҳсус (протеинли) карталар ишлаб чиқилган. Бу ишлар натижасда Украина, Волгабайи, Гарбий Сибирда, Ўрта Осиёда етиширилган дон оқсилга бой эканлиги аниқланган.

Умуман, бир хил навга мансуб бўлган дон таркибидаги оқсил миқдори шу навнинг экилиш жойига қараб 10% атрофида ўзгариши мумкин. Масалан, Ленинград обlastida экиладиган буғдой дони таркибида 14,43% оқсил тўплланган бўлса, шу пан Полтава обlastida экилганда 19% гача оқсил тўпланиши аниқланган. Худди шунга ўхшаш, Ленинград обlastida етиширилдиган нұхат таркибида ўрта ҳисобда 24,5% оқсил тўплланган бўлса, Тошкент обlastи шароитида шу нұхат дони таркибида 34,5% гача оқсил тўпланиши кузатилган.

Тупроқ намлиги ҳам оқсиллар миқдорига катта таъсир күрсатиши академик Д. Н. Прянишников томонидан яхши ўрганилган. Тупроқ қанча нам бўлса, дон таркибидаги оқсил ва клейковина миқдори шунча кам бўлади. Шунинг учун ҳам суғориладиган майдонлардан олишадиган дон таркибида оқсил бирмунча кам бўлади.

Суғориладиган ерларда етиштириледиган дон таркибидаги оқсилларнинг камайишини А. Н. Павлов мукаммал ўрганиб чиққан ва унинг сабабларини аниқлаган. Бунга, аввало, суғориладиган ерларда азот етишмаслиги, иккинчидан, доннинг етилиш фазалари чўзилиб кетниши сабаб бўлар экан.

Суғориладиган ерларда азот етишмаслиги, аввало, ўсимликларнинг тез ривожланиши, кўп вегетатив масса тўплаши ва шу сабабли озиқ элементлари, хусусан, азот кўп талаб қилиши ҳамда азот тупроқнинг янада чуқурроқ горизонтларига ювнилб кетиши билан боғлиқ.

Ўзбекистон шароитида суғориб дехқончилик қилиш муҳим аҳамиятга эга. Чунки кейинги йилларда республикамиизда 3 миллион тоннадан ошириб дон етиштирилади. Яқин келажакда бу кўрсаткини 4—5 миллионга етказиш мўлжалланмоқда. Ана шунча доннинг асосий қисмини суғориладиган ерларда етиштириледиган маккажӯхори ташкил этади. Шунинг учун ҳам маккажӯхорини суғориш схемаларига қатъий риоя қилиш доннинг биологияк қимматини оширишда муҳим аҳамиятга эга бўлади.

Шуни ҳам таъкидлаш керакки, суғориладиган ерларда дон етиштиришда азотли ўғитлардан рационал фойдаланиши ҳам улар таркибидаги оқсил моддаларни кўпайтиришнинг асосий омилларидан бири ҳисобланади. Шундай қилиб, суғориш ҳосилдорликни оширишга имкон беради, агар суғориш билан бир йўла ерга азотли ўғитлар солинса, юқори ҳосил олиш билан бирга доннинг сифати ҳам яхшиланади ва таркибидаги оқсил ҳамда клейковина миқдори бирмунча ортиқ бўлади.

Дон ўсимликлари ҳосиллигиниң сифатига температура ҳам катта таъсир кўрсатади. Масалан, буғдой 1—2° да униб чиқа бошлайди; маккажӯхорининг униб чиқиши учун температура 8—10°, шоли учун 11—13° бўлиши керак. Кўриниб турибдики, буғдой, маккажӯхори ва шолини анча шимолий районларда етиштириш мумкин. Лекин ҳаддан ташқари юқори температура ҳам дон ўсимликларнинг ҳосил тўплашига салбий таъсир кўрсатади.

Маълумки, минерал ўғитлар тез ва осонлик билан таъсир қиласидиган ташқи факторлардан бири бўлиб, фақат ҳосилни оширмай, балки доннинг химиявий таркибига ҳам таъсир этади.

Минерал ўғитлардан фойдаланишда ўсимликларнинг ўшиш ва ривожланиш даврини, ҳар бир фазанинг ўзига хос хусусиятини билиш керак. Масалан, кузги буғдой вегетациясининг

дастлабки даврларида азот билан таъминланмаслиги ҳосилнинг камайиб кетишига сабаб бўлади. Ўғитларнинг ҳосил сифатига таъсири ҳар томонлама ўрганилган. И. В. Мосолов маълумотига кўра, минерал ўғитлар таъсирида буғдой донидаги оқсил 5—7% ошган. Демак, минерал ўғитлар ва аввало азотли ўғитлар дон таркибидаги оқсилларнинг тупланишига ижобий таъсир курсатар экан. Фосфорли ва фосфорли-калийли ўғитларнинг фақат ўзини қўллаш ҳосилдорликни қисман ошиrsa-да, лекин дон таркибидаги оқсил миқдорига таъсир этмайди. Бошқа бошоқли ўсимликларда ҳам худди шундай ўзгаришлар кузатилган.

Кўп тажрибалардан маълум бўлишича, ерга меъёрида (20—30 га/кг) солинган азотли ўғитлар ҳосилдорликни бирмунча оширади, лекин дон таркибидаги оқсил миқдорига таъсир этмайди. Юқори нормада (60—90 га/кг) солинса, ҳосилни кўпроқ ошиrsa-да, дон таркибидаги оқсилни фақат 2—9% гача кўпайтиради, холос. В. Д. Казаков маълумотига кўра, азотли ўғитлар катта нормада солинса, клейковинанинг физик-химиявий хоссалари ўзгариб, натижада доннинг технологик кўрсаткичлари бирмунча пасайиб кетар экан.

Дуккакли-дон ўсимликларига (экинларига) асосан фосфорли ва калийли ўғитлар солинади. Бироқ бу ўғитларни азотли ўғитлар билан бирга қўшиб солиш миқдори ҳам ортади.

Шундай қилиб, ташқи факторларнинг дон ўсимликларининг ҳосилдорлигига ва ҳосил сифатига таъсирини аниқлашда ўғитларнинг тур ва ўзаро муносабатига ва бошқа факторларга алоҳида эътибор бериш керак.

ХV б о б. МЕВАЛАР БИОХИМИЯСИ

Хилма-хил мевалар озиқ-овқат маҳсулотлари сифатида мұхим ақамиятта әга. Мевалар таркибида осон үзлаштирилдиган шакар ва органик кислоталар, хүшбүй ва минерал моддалағ ҳамда витаминлар бўлиши уларнинг озиқлик қимматини янада оширади. Бундай моддалар айниқса янги, ҳўл мевалар таркибида кўп бўлади. Турли мевалар таркибида сув миқдори ҳар хил бўлиб, ўртача 65—90% ни ташкил этади. Бинобарин, улар таркибидаги қуруқ моддалар 10—35% гача етади. Бу қуруқ моддаларнинг кўп қисми сувда эрийдиган бўлиб, уларга шакарлар, органик кислоталар, пектин моддаларнинг эрувчан шакллари, таркибида азот тутувчи ва минерал моддалар киради. Мевалар таркибидаги қуруқ моддаларнинг асосий қисми углеводларга тўғри келади. Баъзи меваларнинг ўртача химиявий таркиби 36-жадвалда келтирилган.

Углеводлар. Мевалар ўзидаги углеводларнинг таркиби ва сифатига қараб бир-биридан кескин фарқ қиласди. Бу фарқ айниқса эрувчан углеводларда ва хусусан қандларда яққол кўри-

36-жадвал

Меваларнинг ўртача химиявий таркиби

Мевалар	Сув	Шакар	Оқсилилар	Пектин моддалар	Целлюлоза	Кислоталар	Кул
Олма	84,1	14,9	0,3	1,0	1,0	0,5	0,30
Ўзум	81,6	18	0,8	0,7	0,6	0,7	0,5
Нок	85,0	11,6	0,3	0,8	0,6	0,2	0,4
Гилос	82,9	12,9	1,0	0,30	0,2	0,6	0,5
Олча	83,6	11,4	1,3	0,30	0,24	1,45	0,6
Ўрик	82,9	15,2	1,0	0,90	0,8	1,13	0,6
Шафтоли	85,6	9,81	0,5	0,60	0,6	0,46	0,5
Апельсин	85,2	6,4	0,9	0,40	2,5	1,2	0,6
Лимон	87,4	2,1	0,9	0,60	2,5	5,2	0,5

нади. Пишган мевалар таркибида 1—2% дан 25—35% гача шакар бўлади. Баъзан узум, ўрик каби мевалар таркибидаги шакарлар миқдори улар қуруқ моддасининг 50—60% ни ташкил этади.

Олма таркибидаги эрувчан углеводлар асосан глюкоза, фруктоза ва сахарозадан иборат. Кўпчилик мевалар, чунончи, хурмо, узум, олча ва гилоснинг баъзи навларида сахароза учрамайди. Бу мевалар таркибидаги эрувчан шакар глюкоза ва фруктозадан ташкил топган. Олхўри, ўрик, шафтоли каби бир қатор данакли меваларда эса моносахаридларга нисбатан сахароза кўп бўлади.

Мевалар таркибидаги полисахаридларнинг жуда оз қисми ҳужайра ширасида бўлади, қолганлари эса асосан ҳужайралар деворида мужассамлашган. Меваларда учрайдиган полисахаридлар таркибида крахмал, целлюлоза, гемицеллюлоза ва пектин моддаар киради. Пектин моддалар ҳужайра ширасида учрайдиган эрувчан пектин ва аксарият ҳужайралар деворида мужассамлашган ҳамда сувда эримайдиган протопектиндан ташкил топган. Пектин моддаларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бирни шакар ва кислоталар билан елимшак модда ҳосил қилишидир. Пектин моддаларнинг бу хусусияти мевалардан турли маҳсулотлар — джем, мармелад ва бошқа маҳсулотлар тайёрлашда катта аҳамиятга эга. Мевалар таркибидаги пектин моддалар миқдори 0,1—1,9% гача этади. Улар айниқса данакли ва резавор меваларда кўп учрайди. Масалан, олма ва беҳида 1,1%, олхўрида 1,9%, ўрикда 1,87%, смородинада 1,5%, лимонда 7% гача бўлади. Пектин моддалар гидролизланганда, моносахаридлар билан бир қаторда ҳар хил кислоталар ва спиртлар ҳам ҳосил бўлади. Мевалар таркибида учрайдиган барча полисахаридлар ичидаги миқдор жиҳатидан жуда кам ўзгарадиган целлюлоза бўлиб, унинг миқдори 0,2—2,5% ни ташкил этади. Айрим мевалар таркибидаги целлюлоза миқдорига қараб бир-биридан кескин фарқ қиласиди. Масалан, олма, ўрик, олхўри каби данакли меваларда целлюлоза 0,4—1,2%, цитрус ўсимликлар мевасида 2,5%, наъматакда 20—25% ни ташкил этади.

Мевалар таркибида целлюлоза билан бир қаторда гемицеллюлоза ҳам учрайди. У миқдор жиҳатдан бошқа полисахаридларга нисбатан камроқ бўлади. Гемицеллюлозалар галактан, арабан, кислан, глюкан каби полисахаридларни уз ичига олади.

Хом мевалар таркибида крахмал анча кўп бўлиб, мева пишиши даврида у камайиб боради. Пишиб етилган меваларда крахмал деярли бўлмайди.

Органик кислоталар. Меваларда учрайдиган хилма-хил органик кислоталар эркин ёки бояланган ҳолда (туз ёки эфири шаклида) бўлади. Уларнинг баъзилари учувчан бўлиб, эфирилар билан ҳосил қилган бирикмалари меваларга хушбўй хид беради. Масалан, олмага хос бўлган хушбўй хид кўп жиҳатдан унинг таркибидаги формијат ва мой кислоталарнинг метилли эфирилар-

рига, шафтолига хос бүлган хүшбүй ҳид эса ацетат, валерианат, каприлат кислоталарнинг линололли эфиirlарига боғлиқ. Мсваларда күп учрайдиган органик кислоталар малат, цитрат ва тартарат кислоталар киради. Шу билан бирга, жуда кам миқдорда органик кислоталар: глюкосукцинат, салицилат, хиннат, хлороген, каприлат ва бошқалар ҳам учрайди. Булар мевалар таркибидаги умумий кислоталарнинг жуда кам қисмини ташкил қылса-да, лекин муҳим аҳамиятга эга. Чунончи, олма, ўрик, олхури, гилос каби меваларда малат, цитрат, тартарат, оксалат, пируват, фумарат, α -кетоглутарат кислоталар топилган. Аммо малат кислота миқдори умумий кислоталарнинг 70% дан күпроғини ташкил этади. Худди шунга үхшаш лимон, апельсин каби цитрус үсүмликлар мевасида цитрат кислота, узумда тартарат кислота күп түпланади.

Маълумки, меваларнинг таъми фақат таркибидаги кислоталар миқдорига эмас, балки күп жиҳатдан ширасининг рН га, яъни водород ионларининг концентрациясига ҳам боғлиқ бўлади. Бинобарин, эркин кислоталар миқдори қанча күп бўлса, мева ширасининг рН ҳам шунча паст бўлади. Шуни таъкидлаш керакки, меваларнинг нордон бўлиши күп жиҳатдан улар таркибидаги шакар ва кислоталарнинг ўзаро нисбатига боғлиқ бўлиб, бу нисбат шакар-кислота коэффициенти билан ифодаланади. Ана шу коэффициент қанча юқори бўлса, меваларнинг мазаси ҳам шунча яхши бўлади. Мевалар пишганда нордон мазанинг камайинши улар таркибидаги органик кислоталар миқдорининг камайиншига эмас, балки углеводородларнинг ортишига боғлиқ.

Азотли моддалар. Мевалар таркибидаги азотли моддаларга оқси́ллар, нуклеин кислоталар, нуклеотидлар, аминокислоталар ва амидлар киради. Пишган мевалар таркибида умумий азот миқдори ҳаддан ташқари кам бўлади. Олма ва нокдаги 100 г кул массасининг 80 мг га яқини азотли моддаларга тўғри келади. Ҳатто оқси́лга бой бўлган банан, анжир каби меваларнинг 100 г ҳўл массасида ҳам 1,2—1,7 г оқси́л моддалар учрайди, холос.

Мевалар таркибидаги эркин аминокислоталар ва амидларнинг миқдори уларнинг пишиш даражасига ва турига боғлиқ бўлади. Ўрик пишиши даврида таркибида аспарагин амиди ва аспартат ҳамда глутамат кислоталар миқдори камаяди. Аксинча, серин ва валин аминокислоталар миқдори ортади. Олма пишиши даврида фақат глутамин амиди ўзгаришини кузатиш мумкин. Лайниқса шаклланётган ва ўта пишган меваларда бу амид миқдори күп бўлди. Ўрик, шафтоли, олхури каби мевалардан 15—19 хил аминокислота ажратиб олинган. Улар таркибида барча зарурий аминокислоталар борлиги аниқланган.

Витаминалар. Мевалар озиқ-овқатнинг витамин балансида катта аҳамиятга эга. Улар таркибида деярли барча витаминалар бор. Меваларнинг қиммати, аввало, таркибидаги аскорбат кислота, каротин ва Р витамин активлигига эга бўлган катехинлар, антоцианлар, лейкоантоцианлар миқдори билан белгиланади.

Ўзбекистонла етиштириладиган мевалар таркибидаги витаминларнинг уртача миқдори (мг %, С. Коробкина маълумоти)

Мевалар	C	P	Каротин	Мевалар	C	P	Каротин
Олма	4,3	209	0,12	Олча	18,8	300	1,2
Нок	26,9	82	0,04	Гилос	11,7	415	0,15
Беҳи	29,41	579	0,23	Олхўри	10,0	800	1,35
Ўрик	20,32	230	1,3	Узум	5,5	245	0,05
Шағтоли	15	255	1,5	Анжир	1,27	9,28	0,1
				Анор	6,94	26	

Ҳар хил тур ва навларда бу витаминлар миқдори турлича бўлади.

Кўп мевалар, чунончи, нок, ўрик, олча С витаминга бой бўлади. Ўрик таркибида каротин (А витамин) ҳам кўп тўпланади. Ўрик таркибидаги каротин миқдори бўйича сарнёғ, тухумнинг сариқ моддаси ва исмалоқдан қолишмайди. Беҳи таркибида айниқса Р витаминлик хусусиятига эга бўлган моддалар кўп бўлади. Ўзбекистонда етиштириладиган беҳи таркибида витамин активлигига эга бўлган моддалар миқдори 900 мг% гача этади.

Ҳар хил мевалардан тиамин, рибофлавин, никотинат кислота, каротин, К витамин, токофероллар ва бошқа витаминлар топилган.

Минерал моддалар. Мевалар таркибидаги минерал элементларнинг ўзаро нисбати одам организми учун оптимал бўлиб, улар осон ўзлаштириладиган шаклда учрайди. Бу минерал элементлар ишқорий характерда бўлганлиги учун қондаги ишқор-кислота мувозанатининг сақланиб туришида катта аҳамиятга эга. Мевалар таркибидаги минерал моддалар ўрта ҳисобда улар ~~хил~~ моддасининг 0,3—0,95% ни ташкил этади. Бу моддалар меваларнинг турли қисмидаги ҳар хил миқдорда учрайди. Одатда, улар қопловчи тўқималарда кўпроқ ва паренхима тўқималарида камроқ бўлади. Меваларда кальций, калий, натрий, магний, фосфор, хлор, олтингугурт каби макроэлементлардан ташқари, темир, мис, йод, кобальт, рух, никель, ванадий каби жуда кўп микроэлементлар ҳам учрайди. Улар таркибидаги минерал элементларнинг ярмидан кўпроғи калийга тўғри келади. Фосфор ва кальцийнинг миқдори ҳам бошқа элементларга нисбатан кўпроқ бўлади. 38- жадвалда батзи мевалар таркибидаги минерал моддалар миқдори берилган.

Етиштирилган жойнинг шароитига қараб, меваларда ҳар хил миқдорда турли элементлар тўпланади. Масалан, Ўзбекистонда етиштириладиган нокда мис кўп бўлади. Бироқ батзи мевалар таркибида у ёки бу элементнинг миқдори кўп ёки кам бўлади. Масалан, шафтоли темирга, олча эса кобальтга бой

Мевалар таркибидаги минерал моддалар миқдори (Церевитинов маълумоти)

Мевалар	Кул миқдо- ри	Айрим элементлар (кул миқдорига нисбатан%)					
		K ₂ O	O	CaO	MgO	Fe ₂ O ₃	P ₂ O ₅
Олма	0,33	51,6	3,9	4,2	3,7	1,2	10,4
Нок	0,30	52,9	4,2	4,7	4,3	1,0	11,9
Үрик	0,61	55,4	2,3	3,0	2,6	0,6	9,2
Шафтоли	0,55	53,6	4,1	2,8	3,1	0,8	13,7
Гилос	0,44	47,2	3,0	5,5	3,8	0,6	10,3
Олхури	0,60	55,1	3,4	3,8	2,9	0,6	8,1

бўлади. Олхури таркибидаги кобалът миқдори ҳар доим энг кам бўлади.

Мевалар таркибида учрайдиган бошқа моддалар. Мевалар таркибида юқорида танишилган химиявий бирималардан ташқари, яна бир қатор моддалар борлиги аниқланган. Буларга ошловчи моддалар, эфир мойлар, гликозидлар, фенол бирималарни мисол қилиб курсатиш мумкин. Уларда айниқса, ошловчи моддалар кўп. Шунинг учун улар мазали, нордои ва ҳоказо бўлади. Ҳар хил мевалар таркибидаги ошловчи моддалар миқдори турлича. Масалан, олхурида 45—78 мг%, үрикда 63—100 мг%, шафтолида 17—58 мг% га тенг.

Меваларнинг хушбуйлиги кўп жиҳатдан улар таркибидаги эфир мойларга боғлиқ бўлади. Шафтоли меваларидағи эфир мойлар таркибида ацетат альдегид, фурфурол, метил-антранилат эфири, каденин, метил спирт борлиги аниқланган. Данакли меваларда гликозид бирималари ҳам учрайди. Масалан, бодом, үрик, шафтолида амигдалин, цитрус ўсимликларида геспердин борлиги аниқланган.

Меваларнинг химиявий таркибига ташқи факторларнинг таъсири. Меваларнинг барча хусусиятлари, яъни мазаси, ранги, хушбуйлиги ва бошқалар улар пишиши даврида пайдо бўлади. Бинобарин, бу даврда содир буладиган биохимиявий процессларни ўрганиш мухим аҳамиятга эга. Гулдан ҳосил бўлган мева тугунчаларининг химиявий таркиби худди баргларнинг химиявий таркибига ўхшаш бўлади, лекин уларда шакар, кислоталар ва бошқа моддалар миқдори ҳаддан ташқари кам. С. Гребенский маълумотига кура, мева тугунчалари ривожланиши даврида улар таркибидаги органик кислоталар, ошловчи моддалар миқдори ортиб боради. Бу даврда мева нордон, тишни қамаштирадиган бўлади. Хом меваларнинг қаттиқлиги улар таркибида сувда эримайдиган протопектин ва клетчатка кўп булишига боғлиқ. Мевалар шаклланиши даврида улар таркибидаги крахмал миқдори ҳам ортади.

Мевалар пишиши олдидан эса таркибидаги барча полисахаридлар гидролизланади. Яхши пишган меваларда крахмал деярли қолмайды. Қисман бұлса-да, бошқа полисахаридлар ҳам парчаланади. Шунинг ҳисобига пишган меваларда шакар концентрацияси бирмунча ортади. Пишаёттан үрикда углеводлар миқдорининг ўзгариши 72-расмда курсатилған. Үрикда моддаларнинг асосий қисміні сахароза ташкил этади. У умумий шакарниң 70—76% га тең. Бироқ ҳамма меваларда ҳам шакарлар миқдори сахароза ҳисобига ошавермайды. Чунончы, узум, олча, гилос каби мевалар пишганда таркибидаги шакар моддаларнинг умумий миқдори 5—10 марта ошса, фруктоза миқдори 15—20 марта ошади.

Пишган меваларга хос бұлғап хусусиятлардан бири, улар таркибидаги кислоталар миқдорининг камайиши ва натижада шакар-кислота коэффициентининг ортишидір. Қуйида шафтоти пишиши даврида шакар-кислота коэффициентининг ўзгариши көлтирилған (В. Арасимович маълумоти).

Аниқланған күн	Шакарлар (%)	Кислоталар (%)	Шакар-кислота жоэффиценті
11/VI	5,57	0,61	9,1
24/VII	7,54	0,58	13,0
10/VIII	8,43	0,51	16,5

Меваларниң сифати ва химиявні таркибига тупроқ, иқлим ва агротехника шароити катта таъсир күрсатади. Жаңаубий районларда етиштириладиган мевалар таркибида шимолий районлардагига нисбатан шакар миқдори бирмунча күп, органик кислоталар камроқ бұлади. Масалан, мамлакатимизнінг ҳар хил районларида етиштириладиган үрик таркибидаги шакар ва кислота миқдори турлича булишини құйидаги маълумотлардан күриш мүмкін:

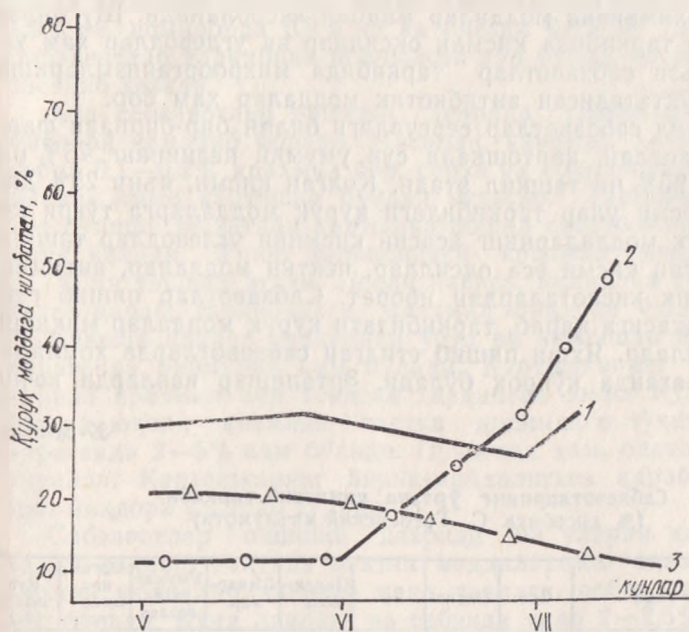
Етиштирилған жөн	Шакарлар (%)	Кислоталар (%)
Үрта Осиё	6,8—28,9	0,22—9,50
Ўзбекистон	4,7—16,9	0,32—2,63
Арманистан	12,2	0,60
Крим	4,7—15,0	0,17—2,07

В. Арасимович маълумотига күра, үрикнінг Үрта Осиёда экиладиган навлари меваси таркибида шакарлар күп, кислоталар кам бұлади. Намгарчилик кам бұлған ва иссиқ келгән йилларда мевалар таркибида шакар моддалар айниқса күп

түпланади. Сугориладиган ерларда етишириладиган мевалар таркибида қуруқ моддалар ва шакарлар камроқ булади.

Қишлоқ хұжалигыда кенг миқёсда құлланилаётган хилмашыл фитогормонлар, пестицидлар, минерал үғитлар ҳам меваларнинг таъми ва хушбуйлигига таъсир курсатади. Шунинг учун уларнинг бу хусусиятлари айниб кетмаслиги учун минерал үғитлардан туғри фойдаланиш керак. Юқори нормада берилген азотли үғитлар меваларнинг етилишини кечиктириб юборади, калийли үғитлар эса мазасига ва хушбуйлигига ижобий таъсир курсатади.

Фитогормонлар ва фунгицидлар меваларнинг рангига таъсир қиласы. Олма дараҳтларига 2,4,5—ТП (трихлорфенокси-ацетат кислота) пуркалғанда, меваларнинг ранги чиройлы булиши күзатылған. Фунгицидлардан ортофталтан ва манкоцеб таъсирида антицианлар синтезланиши тезлашади, бироқ меваларнинг пишиш вақти узайыб кетади.



72-расм. Пишаётган уринк таркибидаги углеводларнинг ўзгариши:

1 — моноахаридлар; 2 — сахароза; 3 — полисахаридлар.

XVI б о б. САБЗАВОТЛАР БИОХИМИЯСИ

Сабзавотлар инсон учун зарур бўлган муҳим озиқ-овқат маҳсулоти ҳисобланади. Чунки улар витаминлар, органик кислоталар, минерал тузлар, хушбуй моддалар ва бошқа яна бир қатор химиявий моддалар манбай ҳисобланади. Шу билан бирга улар таркибида қисман оқсиллар ва углеводлар ҳам учрайди. Баъзи сабзавотлар таркибида микроорганизмларнинг ўсишини тұхтатадиган антибиотик моддалар ҳам бор.

Турли хил сабзавотлар серсувилиги билан бир-биридан фарқ қиласади. Масалан, картошкада сув умумий вазнининг 75% ни, бодрингда 95% ни ташкил этади. Қолган қисми, яъни 25% дан 5% гача қисми улар таркибидаги қуруқ моддаларга тұғри келади. Қуруқ моддаларнинг асосий қисмини углеводлар ташкил этади, қолган қисми эса оқсиллар, пектин моддалар, витаминлар, органик кислоталардан иборат. Сабзавотлар пишиб етилиши даражасига қараб, таркибидаги қуруқ моддалар миқдори ҳар хил бўлади. Яхши пишиб етилган сабзавотларда хомларидагига қараганда кўпроқ бўлади. Эртапишар навларда кечки

39- жадвал

**Сабзавотларнинг ўртача химиявий таркиби
(% ҳисобида. С. Гребенский маълумоти)**

Усимликлар номи	Сув	Оқсил	Әр	Целлюлоза	Шакарлар	Умумий углеводлар	Органик кислоталар	Кул моддайлар
Лавлаги	87,6	1,6	0,1	0,9	6,3	9,6	0,47	1,0
Карам	92,2	1,4	0,2	1,0	3,5	5,3	0,20	0,75
Сабзи	88,2	1,2	0,3	1,1	7,5	9,3	0,10	1,02
Бодринг	96,1	0,7	0,1	0,5	1,8	2,7	—	0,44
Помидор	94,1	1,0	0,3	0,6	3,4	4,0	0,4	0,57
Картошка	77,8	2,0	0,1	0,4	0,9	19,1	0,20	0,0
Редиска	93,6	1,2	0,1	0,7	3,4	4,2	—	1,5

навлардагига қараганда кам бұлади. Сабзавотларнинг химия-
вий таркиби навига, иқлим ва тупроқ шароитига қараб бир-
мунча үзгаруучан бұлади. 36-жадвалда баъзи сабзавотлар-
нинг ўртача химиявий таркиби берилган.

Углеводлар. Сабзавотлар таркибидаги химиявий моддалар-
нинг энг күп миқдори углеводларга тұғри келади. Уларнинг
мазаси, консистенцияси (юшшоқ-қаттиқлик даражасы) ва бош-
қа бир қатор хусусиятлари таркибидаги углеводларнинг миқдо-
ри ва үзгаришига bogliq. Ҳар хил сабзавотлар таркибидаги
әрувчан углеводларнинг миқдори турлича, чупончи, лавлаги,
сабзи, пиёз ва бошқа баъзи сабзавотларда сахароза 3,4—
6,3% ни ташкил этади. Сабзавотлар таркибидеги әрувчан угле-
водларнинг таркиби ҳам ҳар хил бұлади. Карам, помидор,
бақлажонда фруктоза ва глюкоза, лавлагида сахароза күп
бұлади. Сабзавотлар таркибидеги крахмал, целлюлоза, гемицел-
люлоза ва пектин моддалар ҳам учрайди. Целлюлоза фақат
ұсымниклар ұжайрасыга хос болған пектин-целлюляр қобиқ
хосил қилишда иштирок этади. Целлюлоза карам ва сабзида
1,0% ни, помидорда 0,9% ни ва пиёзда 0,8% ни ташкил этади.
Сабзавотлар таркибидеги целлюлоза күп бұлса, уларнинг сифати
пасайиб кетади.

Күп сабзавотлар пишиши даврида таркибидеги крахмал
миқдори камайиб боради. Масалан, карамда 0,4—0,5%, поми-
дорда 0,1—0,2% крахмал бор, сабзи ва бодринда умуман бұл-
майди. Аммо картошқа буидан истисно. Таркибидеги крахмал
күп булиши жиҳатдан картошқа бошқа сабзавотлардан түбдан
фарқ қиласы. Унинг таркибидеги крахмал миқдори ўртача
17,7% ни ташкил этади. Лекин навига, иқлим ва тупроқ шаро-
итига қараб, таркибидеги крахмал миқдори үзгариб туради.
Әртапишар навлар таркибидеги ўрта ва кечпишар навлардагига
қараганда бирмунча кам бұлади. Картошканың түрли қисм-
ларыда крахмал бир текисде тарқалған әмас. Құзчалары күп
булған юқори қисміде пастки қисмидеги түқималдардагига
қараганда 2—5% кам бұлади. Пұчоғида ҳам, одатда, жуда оз
учрайди. Картошканың йирик-майдалигига қараб ҳам крах-
мал миқдори үзгариб туради.

Сабзавотлар пишиши даврида ва уларни қайта ишлаш
ҳамда сақлаш вақтида пектин моддаларнинг ахамияти катта.
Пектин моддалар айниқса қанд лавлаги, сабзи ва помидорда
күп бұлды. Қанд лавлаги ва сабзида улар 2—2,5% ни ташкил
этади.

Азотли бирикмалар. Күп сабзавотлар таркибидеги азотли
бирикмалар ўртача 1—2% ни ташкил этади. Буларнинг асосий
қисми оқсилларга тұғри келади. Камроқ қисми эса әркін
аминоқислоталар ва аминдлардан иборат. Азотли бирикмалар-
нинг жуда кам қисми нуклеин кислоталар, глюкозидларга,
таркибидеги азот тутувчи витаминларга тұғри келади. Умуман,
сабзавотлар таркибидеги запас оқсиллар унча күп әмас. Аммо

гектар ҳисобига олниадиган ҳосилдаги оқсил миқдори анча юқори бұлади Масалан, үрта ҳисобда гектаридан 150—200 ц дан картошка ҳосили олинса, унинг таркибидаги оқсил 300—400 кг ни ташкил этади. Ваҳоланки, гектаридан 20—25 ц дон олинганда ҳам, таркибида 300—375 кг оқсил бұлиши аниқланға.

Бинобарин, картошка кам оқсилли сабзавот ҳисобланса-да, аммо гектар бошига тұпланадиган оқсил бүйіча донли үсімліклардан қолишмас экан. Кartoшкa таркибидаги оқсиллар, асосан, күчсіз әртмаларда әрувчан оқсиллар, яғни глобулинлар бұлиб, улар туберинлар деб аталади. Бу оқсиллар умумий оқсилнинг 70—80% ни ташкил этади. 20—30% эса ишқорларда әрувчан оқсиллардир. Kartошкaда спирт ёки сувда әрийдиган оқсиллар топылмаган. Бoшқa сабзавотлар таркибидеги оқсил миқдори унча күп әмас, масалан, гулкарамда 2,5%, сабзида 1,5% ва помидорда 0,6% ни ташкил этади. Сабзавотлар оқсилли таркибидеги барча зарурий аминокислоталар бор. Бу жиҳатдан улар инсон озиқ-овқати таркибидеги оқсил балансыда мұхим ақамиятта әга бұлиши мүмкін. Чунки Kartошka бoшқa сабзавотларға қараганда күп истеъмол қилинади. Kartошka оқсилли таркибидеги қуийдаги миқдорда зарурий аминокислоталар учрайди (100 г оқсилда грамм ҳисобида): лизин — 9,5; метионин — 1,7; фенилаланин — 7,7; триптофан — 2,4; треонин — 4,5; валин — 2,8; лейцин + изолейцин — 11,7.

Сабзавотлар таркибидеги нуклеин кислоталар азотлы бирикмаларнинг жуда кам қысмнни ташкил этса-да, лекин моддалар алмашинуви процессларида уларнинг ақамияти жуда катта. Ҳар хил сабзавотлар таркибидеги нуклеин кислоталар миқдори турлича бұлади. Ҳатто бир хил сабзавотларнинг турли қисмларидеги тұқымаларнинг нуклеин кислоталари ҳам бир-биридан фарқ қиласы. Чунончи, паренхима ва меристема тұқымаларидеги нуклеин кислоталар миқдор жиҳатдан бир-биридан бирмунча фарқ қиласы. Буни қуийдаги жадвалдан яққол куриш мүмкін.

40- жағдайл

Баъзи сабзавотлар таркибидеги нуклеин кислоталар миқдори

(1 г қуруқ модлага нисбатан мг хисобида. Л. Метлицкий маълумоти, 1970)

Сабзанотлар	Меритема тұқимаси			Паренхима тұқимаси		
	РНК	ДНК	жами	РНК	ДНК	жами
Кartoшka	0,180	181	361	37	34	71
Саримсоқ	3677	1220	4897	59	88	147
Пиез	3917	1603	5530	327	128	455

Л. Метлицкий маълумотига кўра, бир хил сабзавотларнинг ҳар хил навларидағи нуклеин кислоталар миқдори ҳам ўзгариб туради. Чунончи, пиёзнинг Спасск нави таркибидаги нуклеин кислоталарнинг умумий миқдори 1 г қуруқ моддага нисбатан 2,503 мг ни ташкил этса, Грибовск навида бу кўрсаткич 3,809 мг га тенг. Шу билан бирга, сабзавотлар таркибидаги нуклеин кислоталар ҳосил бўлишида иштирок этадиган бирламчи моддалар, нуклеозидларнинг ди- ва трифосфатлари ҳам топилган.

Витаминалар. Сабзавотлар таркибидаги деярли барча витаминалар учрайди. Кобаламин ва кальциферол витаминалари бундан мустасно. Қўпчилик сабзавотларда С ва А витаминалар кўп миқдорда учрайди. Қўйидаги жадвалда баъзи сабзавотлар таркибидаги аскорбин кислота (С витамин) ва каротин (А витамин)нинг ўртача миқдори берилган.

4I - жадвал

Баъзи сабзавотлар таркибидаги С ва А витаминаларининг ўртача миқдори (мг % ҳисобида)

Сабзавотлар	C	A	Сабзаголар	C	A
Бақлажон	23	0,5—0,3	Укроп	150	5—10
Гулкарам	70	0,5—1,6	Саримсоқ	20	1—2
Оқбош карам	30	0,02	Сабзи	5	
Кўк пиёз	60	6,0	Редиска	20	
Қизил қалампир	250	10	Шолғом	20	
Петрушка	150	10	Турп	25	

С витамин айниқса қалампирда кўп бўлади. Агар кўк қалампирда ўрта ҳисобда 100 мг% бўлса, қизил қалампирда у икки баравар ортиб кетади. Ундан ташқари, С витамин петрушка, укропда ҳам анча кўп бўлади. Сабзавотларни узоқ сақлаш ёки консервалаш процессларида таркибидаги С витамин камайиб кетиши мумкин. Агар сабзавотлар совуқ хоналарда сақланса ёки консервалаш вақтида стериллаш процесси оксидловчи ферментларни инактивацияга учратадиган бирмунча юқори (130°) температурада ўtkазилса, С витамин миқдори ўзгармаслиги аниқланган.

Ўсимликлар таркибидаги А витамин бевосита учрамайди, аммо унинг хусусиятига эга бўлган ва химиявий тузилиши унга яқин ҳисобланган каротин кўп бўлади. Каротинга бой ҳисобланган сабзавотлардан бири сабзи. Сабзининг турли навларида каротин миқдори турлича. Масалан, қизил сабзида сариқ сабзидагига қараганда каротин кўп бўлади. Сабзининг ўзак қисми

кислоталар миқдори сабзавотларнинг ўсиш ва ривожланиши даврида ортиб боради. Бироқ пишган сабзавотларда органик кислоталарнинг нисбий (процент) миқдори камайиб кетади. Бундай камайиш бошқа моддаларнинг ва биринчи навбатда шакар миқдорининг ортиши ҳисобига бўлади. Сабзавотлар пишиши даврида аскорбин кислота миқдори кескин ўзгаради. Масалан, Ҷалампир техникавий етилиш давридан биологик етилиш (уругининг пишиши) даврига ўтишида таркибидаги аскорбин кислота миқдори 50% дан кўпроқ ортганлиги аниқланган (А. Ермаков).

Баъзи физиологик актив бирималар таъсирида помидор таркибидаги қуруқ моддалар миқдори купайиши аниқланган. Масалан, Ю. Ракитин ўз тажрибаларида тупроқ-иқлим шароити турлича бўлган районларда 2,4-Д препарати таъсирида помидор таркибидаги қуруқ моддалар деярли 1% га ошганлигини аниқлаган. Сабзавотлар таркибидаги углеводлар ва айниқса шакар миқдорига тупроқ шароити кучли таъсир кўрсатади. Таркибида хлоридли ва сульфатли тузлар кўп бўлган тупроқларда ўстирилган пиёз ва картошка таркибидаги шакар анча камайиб кетади. Аксинча, редиска ва сабзида купаяди. Буни қўйидаги жадвалдан кўриш мумкин.

43- жадвал

**Тупроқ шўрининг сабзавотлар химиявий таркибига таъсири
(В. Зуев маълумоти)**

Тупроқдаги хлор концентрацияси	Шакар миқдори (%) ҳисобида)		
	пиёзда	сабзида	редиска
0,005	12,82	4,46	0,50
0,012	12,40	5,12	0,55
0,016	11,20	5,24	0,62
0,029	8,68	5,44	0,63

Сабзавотлар таркибидаги шакар миқдорига иқлим ва об-ҳа-во шароити ҳам таъсир кўрсатади. Жанубий районларда етишишириладиган сабзавотлар таркибида шимолий районларда етишишириладиганлардагига қараганда шакар кўп бўлади. Намарчилик кам бўлган қуруқ ва иссиқ ўйларда ҳам шакар анча кўпайди.

Сабзавотлар сифатига айниқса минерал ва органик ўғитлар сезиларли таъсир кўрсатади, минерал ўғитлар таъсирида, аввало, қуруқ моддалар ва шакар миқдори ортади. Тажрибадан маълум бўлишиб, минерал ўғитларнинг оптималь дозаси сабзавотлар сифатига ижобий таъсир кўрсатади. Масалан,

минерал ўғитлар помидор таркибидаги витаминлар миқдорига қуийдагича таъсир күрсатади:

	NK	NP	NK	NPK
Каротин	1,3	1,4	0,6	2,0
Аскорбин кислота	3,7	2,8	3,7	4,3

Сабзавотларга оптимал дозада солинган минерал ўғитлар улар таркибидаги шакар миқдорини қуийдагича: карамда 0,7—0,8%, сабзида 0,6%, қалампир ва бақлажонда 0,1—0,2% га күпайтирган. Минерал ўғитлар дозаси ва ўзаро нисбати тұғри белгиланса, сабзавотлар таркибидә бөшқа моддалар ҳам күп түппланади.

Азотли ўғитлар ҳаддан ташқари күп ишлатылганда, сабзавотлар таркибдеги шакар, витаминлар камайиб кетади. Фосфорлы ва калийли ўғитлар ҳам сабзавотларнинг сифатини оширади. Сабзавотларнинг ҳосилдорлиги ва сифатининг яхши бўлиши күп жиҳатдан микроэлементларга ҳам боғлиқ. Айрим микроэлементлар таъсирида қуруқ моддалар, шакар, оқсиллар ва витаминлар миқдори ортади.

XVII б о б. ПОЛИЗ МЕВАЛАР БИОХИМИЯСИ

Полиз меваларга қовоқдошлар оиласига мансуб бүлган ўсимликлар меваси киради. Булардан Ўзбекистонда қовун, тарвуз, қовоқ ва бошқалар етиширилади. Ўрта Осиё республикаларида полиз әкинлари меваси ёзги асосий озиқ маҳсулотларидан бири ҳисобланади. Полиз меваларнинг озиқлик қиммати, аввало, улар таркибидаги шакар миқдори билан белгиланади. Шу билан бирга, уларнинг таркиби витаминлар ва минерал моддаларга ҳам бой булади. Ўзбекистонда етишириладиган қовун-тарвуз таркибидаги шакар миқдори жиҳатдан дунёда бириичи ўринда туради.

Полиз мевалар таркибидаги 85—92% сув бўлиб, қолган қисми қуруқ моддаларга тўғри келади. Қовун-тарвузнинг ейиладиган қисми (эти)даги асосий моддалардан бири эрувчан шакарлар бўлиб, улар қуруқ моддасининг 90% дан ортигини ташкил этади. Баъзи полиз мевалар, масалан, Ўрта Осиёда етишириладиган турли нав қовоқ таркибидаги қуруқ моддалар миқдори 25% гача етади. Полиз мевалар таркибидаги оз миқдорда бўлса-да, азотли бирикмалар, органик кислоталар,

44-жадвал

Полиз меваларнинг ўртacha химиевий таркиби
(хўл моддага нисбатан % ҳисобида)

Экинлар	Куруқ модда-лар	Эрувчан углеводлар			Крах-мал	Целлю-лоза	Каро-тин, (мг%)	Аскор-бин кислота (мг%)
		моноса-харид-лар	сахаро-за	жами				
Қовун	10,5	3,8	6,8	10,6	0,11	0,05	—	10
Тарвуз	9,8	5,6	3,7	9,0	0,22	2,1	0,05	7
Қовоқ	15,5	2,26	5,42	7,68	6,00	0,31	15	50—60

витаминлар ҳам учрайди. Қўйидаги жадвалда баъзи полиз меваларнинг химиявий таркиби берилган.

Полиз мевалар этидаги химиявий моддаларнинг асосий қисми углеводларга тўғри келади. Бу бирималарнинг аксарияти глюкоза, фруктоза ва сахароза каби эрувчан шакарлардан иборат. Турли полиз мевалар таркибидаги эрувчан углеводлар миқдори ҳар хил бўлади. Қовун таркибидаги сахароза кўп булиши билан бошқалардан фарқ қиласи. Унинг таркибидаги шакарларнинг 50% дан кўпроғи сахарозага тўғри келади, қолган қисми глюкоза ва фруктозадан иборат.

Узбекистоннинг турли районларида етиштириладиган қовун таркибидаги эрувчан шакарлар миқдори 6—12% га, баъзи навларда 15—18% гача этади. Тарвузда, аксинча, монисахаридлар кўп бўлиб, сахароза эрувчан углеводларнинг учдан бир қисмини ташкил этади, холос. Қовоқда эрувчан углеводлар, асосан, фруктоза ва сахарозадан иборат бўлади.

Полиз мевалар таркибидаги мураккаб углеводлардан крахмал, целлюлоза, гемицеллюлоза, пектин моддалар учрайди. Крахмал қовун ва тарвуз таркибидаги кам бўлади, лекин улар пишгандан кейин деярли йўқолиб кетади. Қовоқда хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири таркибидаги кўп миқдорда крахмал тўпланишидир. Ўрта Осиёда етиштириладиган қовоқ навларидаги крахмал анча кўп тўпланади.

Крахмалдан бошқа барча полисахаридлар полиз меваларнинг ҳужайра девори таркибига ҳам киради. Ҳар хил полиз мевалар таркибидаги пектин моддалар миқдори ва фракцион таркиби бўйича бир-биридан анча фарқ қиласи. Қовун ва қовоқда пектин моддалар 0,1—0,4% ни ташкил этса, ҳўраки тарвузда у 1,2—2% га, хашаки тарвузда ҳатто 15% гача этади. Қовун таркибидан ажратиб олинадиган пектин моддалар бошқа мевалар таркибидаги пектин моддаларга нисбатан пектиолитик ферментлар иштирокида тез парчаланади. Агар қовундаги пектин моддалар пектиолитик фермент иштирокида 24 соатда тўлиқ равишда галактоуронат кислотага парчаланса, хашаки тарвуздагилар шу шароитда 240 соатда парчаланиши аниқланган.

Гемицеллюлозалар пектин моддаларга нисбатан камроқ ўрганилган. Улар айниқса хашаки тарвузда кўп бўлиб, қуруқ моддасининг 15—19% ни ташкил этади. Гемицеллюлоза ҳам қисман бўлса-да эрийди. Целлюлоза бошқа полисахаридларга нисбатан анча турғун модда ҳисобланади. Унинг миқдори ҳўраки тарвузда 1—2% бўлса, хашаки тарвузда 17—21% гача этади. Қовунда целлюлоза ва гемицеллюлоза миқдори бошқа полиз мевалардагига нисбатан кам бўлади. Бу эса, ўз навбатида, қовун этининг юмшоқлигини оширади ва ипсимон толалар бўлмаслигини таъминлайди. Полиз мевалар таркибидаги ҳар хил витаминалар ҳам учрайди. Ҳўраки тарвуз таркибидаги С, В₁, В₂ витаминалар ва каротин борлиги аниқланган. Қовоқ аскор-

бин кислота ва каротинга бой булади. Унинг баъзи навларидан ҳатто саноат миқёсида витамин олиш ҳам мумкин. Қовун таркибида аскорбин кислота тарвуздагига нисбатан анча кўп бўлади. Ўзбекистонда етишириладиган қовунлар таркибидаги С витаминнинг ўртacha миқдори 8—12 мг% ни ташкил этади. Баъзи навлар мевасида эса 34—35 мг% гача этади.

Полиз мевалар таркибидаги углеводлар уларнинг ҳар хил қисмларида турлича тақсимланган. Масалан, шакар қовуннинг этида пўстидагига нисбатан 4—6 марта кўп. Пўсти пектин моддалар ва целлюлозага бой булади. Уч томонида банди томонидагига нисбатан шакар кўп бўлади. Тарвузнинг марказий қисмida шакар кўп. Банди томонида эса жуда кам бўлади (45- жадвал).

Уруғнинг химиявий таркиби. Полиз мевалар уруғи ҳам бошқа ўсимликлар уруғи каби оқсиллар, ёғлар ва ёғсимон моддаларга бой булади. Шу билан бирга, улар таркибida эрувчан углеводлар, целлюлоза, эркин аминокислоталар, амидлар, ёғ кислоталар, кул моддалар ва бошқа бирикмалар ҳам учрайди.

Қовун уруғининг 25—33% ни мойлар ташкил этади. Бу мойларнинг сифати анча юқори бўлиб, таркибига кўра улар зайдутн мойидан қолишмайди. Қовун уруғи таркибидаги мойларнинг миқдори ва сифати уруғни сақлаш вақтига қараб ўзгариб туради. Янги олинган уруғ таркибидаги мой миқдори дастлабки ойлар ичida қисман кўпайниши кузатилади. Аммо узоқ сақланган уруғдаги мойлар ғидролизга учраши натижасида сифати ёмонлашади ва миқдори камайиб кетади.

45- жадвал

Полиз меваларнинг ҳар хил қисмларила углеводларнинг тақсимланиши
(З. Корейша маълумоти)

Мевалнинг қисмлари	Ҳўз мевага нисбатан(%)			Куруқ моддаларга нисбатан(%)	
	Куруқ моддалар(%)	моноса-харидлар	сахаро-за	жами	пектин моддалар
<i>Қовун</i>					
Үчки қисми	13,4	4,4	7,7	12,1	1,4
Ўртаси	13,1	4,1	7,1	11,6	2,2
Банд қисми	12,6	3,8	5,3	9,2	2,2
<i>Тарвуз</i>					
Марказий қисми	12,1	4,9	6,9	11,8	1,2
Ўчки қисми	12,5	5,5	4,4	9,0	1,0
Ёнбос қисми	12,0	5,3	3,7	9,0	1,1
Банд қисми	10,0	4,1	4,1	8,8	0,9

Қовоқ уруғи таркибидаги мойлар үз хусусиятига кура қури-майдиган ёғлар группасыга киради. Ёғларнинг қуриб қолмас-лиги уларнинг таркибидаги арахинат ва рационал ҳамда бошқа кислоталарга боғлиқ. Қовоқ уруғидаги мойлар таркибида пальмитинат, стеаринат, линолеат, арахинат кислоталар уч-райди.

Полиз мевалар уруғидаги азотли моддалар ҳар томонлама ўрганилган. Қовун, тарвуз ва қовоқ уруғи таркибидаги азотли моддаларнинг кўп қисмини оқсиллар, оқсилларнинг асосий қисмини эса глобулинлар ташкил этади. Буни қуйидаги жад-валдан кўриш мумкин.

46- жадвал

**Полиз мевалар уруғидаги оқсил моддаларнинг ўртача миқдори
(% ҳисобида)**

Экинлар	Умумий азот	Оқсил тар-кибидаги азот	Оқсил таркибидаги азотга нисбатан %		
			альбумин	глобулин-лар	ишкорда эрийдиган оқсиллар
Қовун	11,2	9,61	4,6	91,7	4,7
Тарвуз	12,1	10,85	4,05	93	3,00
Қовоқ	12,5	10,9	6,40	90	3,6

Қовоқ уруғи оқсилларидан дастлаб кристалл ҳолда ажрабиб олинган ва кукурбитин деб номланган глобулин оқсили яхши ўрганилган. Полиз мевалар оқсили таркибида барча зарур аминокислоталар борлиги аниқланган. Қовоқ оқсилларида айниқса таркибида олтингугурт тутувчи аминокислоталар кўп бўлади.

Полиз мевалар пишиши давридаги химиявий ўзгаришлар. Ҳар хил полиз мевалар учун умумий бўлган хусусиятлардан бири улар пишиши даврида таркибидаги химиявий моддаларнинг ўзгаришидир. Бундай ўзгаришлар натижасида қовун, тарвуз ва бошқаларнинг эти юмшайди ҳамда мазаси ва хушбўйлиги ортади. Улар гуллагандан кейинги дастлабки даврда шаклланётган мева ва баргидаги фарқ кам бўлади. Бундай меваларда хлорофилл, органик кислоталар, целлюлоза ва ошловчи моддалар кўп учрайди. Ўрта Осиёда этиштириладиган ва ҳар хил навларга мансуб бўлган қовунлар таркибида углеводлар тупланиши ва алмашинуви олимлар томонидан яхши ўрганилган. Қовун пишиб этилиши даврида таркибидаги шакар миқдори ортиб боради. Чунончи, 10—15 кунлик қовун мевасидаги шакар миқдори 2—3% га teng бўлса, яхши пишган қовунда 10—12% гача етади. Қовун таркибидаги шакарнинг асосий қисми сахарозадан иборат бўлади. Лекин сахароза қовун рн-

Қовун меваларининг пишиши давридаги химиявий узгаришлар
(X. Ч. Бўриев маълумоти, 1982)

Мевалар ёши	Хўл молдага иисбатан (% хисобида)					
	қуруқ моддалар	умумий шакарлар	глюкоза	фруктоза	сахароза	аскорбат кислота
<i>Кўкча наси</i>						
20	6,14	4,28	3,14	1,14	—	8,26
30	8,24	6,24	4,12	1,97	0,18	14,14
40	10,26	8,13	4,60	1,28	2,25	16,24
50	13,14	9,18	2,72	1,84	4,28	19,28
60	13,18	9,21	2,15	1,92	5,14	22,31
<i>Қуйбоди наси</i>						
20	7,44	5,23	3,23	2,00	—	4,84
30	9,13	7,01	3,58	2,00	0,43	6,83
40	10,18	8,23	3,64	2,41	2,18	8,49
50	14,21	12,18	3,71	1,19	7,28	10,83
60	16,31	13,10	3,62	1,86	7,62	12,81

вожланишининг дастлабки кунларида деярли учрамайди. У фақат 30 кунлик қовунда пайдо бўлади ва тез вақт ичидаги ҳул вазнининг 4—5% ни ташкил этади.

Қовун меваларининг пишиши давридаги химиявий узгаришлар қўйидаги жадвалда кўрсатилган.

Тарвуз меваларининг пишиши даврида содир буладиган биохимиявий ўзгаришлар ҳар томонлама яхши ўрганилган. Тажрибалардан шу нарса маълум бўлдики, тарвузда қуруқ моддалар тўпланиши мевалари 40—50 кунлик бўлгунча давом этади. Масалан, ўртапишар Мелитополь навининг 20, 30 ва 40 кунлик меваларида тегишли равишда 34,26%, 46,1% ва 50,4% қуруқ моддалар тўпланган. Пишаётган тарвуз меваларида қуруқ моддалар миқдорининг ортиши билан улардаги намлиқ камайиб боради. Бу даврдаги муҳим ўзгаришлардан яна бири улар таркибида шакар моддасининг ортиб боришидир. Айниқса фруктоза кўп миқдорда учрайди. Масалан, тулиқ етилган эрта ва ўртапишар тарвузларда уларнинг миқдори 3,54—4,15% гача этади. Тарвуз таркибидаги умумий шакарларнинг миқдори унча кўп бўлмаса-да (7,38—8,61), фруктоза шакари ҳисобига таъми анча юқори бўлади. Тарвуз меваларининг пишиши давридаги химиявий ўзгаришлар қўйидаги жадвалда кўрсатилган.

Қовоқ пишиши даврида таркибида углеводлар тўпланиши бирмунча бошқача бўлиб, эрувчан шакарлар билан бир қатор-

Тарвуз меваларининг пишиши давридаги химиявий ўзгаришлар
(Х. Ч. Бўриев маълумоти, 1976)

Мева- лар ёши	Ҳўл молдага нисбатан (% ҳисобида)						аскорбат кис- лота (мг%)
	қуруқ мод- далар	умумий шакарлар	глюкоза	фруктоза	сахароза	кислоталик	
<i>Эртапишар нави</i>							
15	6,60	5,39	3,73	1,48	0,18	0,05	3,19
20	7,43	6,51	3,38	2,46	0,67	0,08	4,07
30	9,01	7,90	2,03	3,80	2,07	0,11	5,67
40	10,13	8,81	2,16	3,71	2,94	0,11	6,73
50	10,98	8,89	1,31	3,69	3,89	0,11	7,78
60	10,89	8,61	1,03	3,54	4,04	0,11	7,73
<i>Ўртапишар нави—Мелитополь 142</i>							
15	5,34	4,33	3,0	0,89	0,44	0,05	2,56
20	6,28	5,12	2,15	2,08	0,89	0,08	4,06
30	9,16	8,06	2,70	3,92	1,44	0,08	6,27
40	9,65	8,29	1,78	4,14	2,37	0,11	7,39
50	9,80	8,47	1,34	4,15	2,97	0,11	7,83
60	9,33	7,38	0,79	3,59	2,70	0,11	7,99

да крахмал миқдори ҳам ортиб боради. Бу даврда ундаги шакарнинг умумий йиғиндиси бир хил даражада бўлади, лекин нисбати ўзгаради. Масалан, бир ҳафталик мева тугунчаларида моносахаридлар 1,77% ни, сахароза 0,25% ни ташкил этади. Пишган қовоқда эса улар миқдори тегишли равишда 0,66 ва 1,9% гача ўзгаради. Бир вақтнинг ўзида қовоқда крахмал миқдори 11% гача кўпаяди. Бинобарин, қовоқ таркибидаги моносахаридларнинг камайиши улар крахмал ҳосил бўлишида иштирок этишидан далолат беради.

Полиз меваларда шакар моддалар тўпланишига жой ва иқлим шароити катта таъсир курсатади. Турли географик зоналarda этиштириладиган полиз мевалар таркибидаги шакар миқдори турлича бўлади. Масалан, Тошкент атрофида этиштириладиган қовуннинг ичи қизил нави мевасида 11,7% шакар, шу жумладан, 5,9% сахароза тўпланса, Волгабуйи районида экилганда, шакар миқдори бор-йўғи 6,9%, сахароза 3,9% бўлган. Худди шунга ухшаш, Ўрта Осиёда кенг тарқалган сершакар навлар Молдавияда экилганда, шакар моддалар кам тўпланиши кузатилган.

Маълумки, қовун тупроқ шароитига ўта талабчан бўлади. Ўзбекистонда этиштириладиган қовулларда шакар моддалар тўпланишига тупроқ шароити кучли таъсир курсатади. Қовуннинг кўп навлари фақат буз тупроқли ерларда яхши ҳосил

беради; ер ости сувлар юза жойлашган ўтлоқ тупроқли ерларда ҳосилнинг сифати пасайиб, миқдори камайиб кетади. Бошқа навлардан эса, аксинча, ўтлоқ тупроқли ерларда ҳам сифатли мұл ҳосил олинади.

Қовун таркибидаги шакар моддалар миқдорига ериинг шури ҳам таъсир күрсатади. Шўрланиш даражаси юқори булған шўрхок ерларда қовун таркибидаги шакар миқдори 14% дан 6% гача камайган.

Минерал ўғитлар полиз мевалар ҳосилдорлигига ва шакар моддаси миқдорига ижобий таъсир күрсатади. Органик ёки минерал ўғитлар солинган майдонлардаги полиз мевалар таркибида шакар моддаси бирмунча кўпайиши кузатилган. Шакар моддаси айниқса калийли ва фосфорли ўғитлар таъсирида кўпаяди. Бироқ шунни ҳам таъкидлаш керакки, ҳаддан ташқари кўп берилган азотли ўғитлар таъсирида полиз мевалар ҳосилдорлиги бирмунча ошса-да, лекин сифати ёмонлашиб кетади. Чунки азотли ўғитлар таъсирида ўсимликларнинг ўсиши тезлашади. Бу процессда углеводлар кўплаб сарфланганлиги учун уларнинг миқдори камайиб кетади. Ундан ташқари, азот элементи углеводлар билан бирикиб, азотли органик моддаларга айланади. Бу ҳам ўз навбатида ўсимликлардаги ҳаракатчан углеводлар концентрациясининг пасайиб кетишига сабаб бўлади. Агар азотли ўғитлар ерга меъерида ҳамда фосфорли ва калийли ўғитлар билан аралаштириб солинса, уларнинг салбий таъсири йўқолади.

Азотли ўғитлар билан озиқлантирилган полиз экинларни мевасида нитратлар кўп миқдорда тупланади. Нитратларнинг ўзи одам ва ҳайвонлар учун заарли эмас. Бироқ улардан осонлик билан нитритлар ҳосил булиши мумкин. Одам организми учун ўта заҳарли ҳисобланган бу моддалар гемоглобин билан реакцияга киришиб, метгемоглобин ҳосил қиласи. Натижада одам организми заҳарланади. Бу касаллик билан айниқса ёш болалар кўп касалланади.

Полиз мевалар таъмига суғориш режими ҳам таъсир этади. Тез-тез суғориладиган ёки ер ости сувлар юза жойлашган майдонларда етиштириладиган полиз мевалар таркибида шакар моддаси камайиб кетади.

Полиз мевалар сақланганда содир буладиган химиявий ўзгаришлар. Полиз меваларни сақлаш вақтида ҳам, худди пишиш давридаги каби, уларда турли химиявий ўзгаришлар рўй беради. Маълумки, қовун, тарвуз ва қовоқнинг узоқ вақт сақланадиган қишки навлари булиб, уларни маҳсус жойларда З ойдан 7 ойгacha сақлаш мумкин. Қишки навларни сақлаш даврида борадиган биохимиявий процесслар яхши ўрганилган эмас. З. Корейша маълумотига кура, қовуннинг қишки навларидан узоқ вақт давомида шакар моддаси камайиши кузатилмайди, аммо моносахаридлар билан дисахаридлар уртасидаги нисбат ўзгариб, сахароза ортиб кетади. Маълум вақтдан кейин эса

сақланаётган қовун таркибидаги шакарларнинг умумий миқдори сезиларли даражада камаяди.

Узоқ вақт (4 ой) сақланган тарвузнинг шакар моддаси 7,6% дан 5,6% гача, сахароза 2,3% дан 1% гача камайганлиги кузатилган. Бу меваларни узоқ сақлаш вақтида улар таркибидаги қисман сувда эрийдиган пектин моддалар ва гемицеллюлозалар миқдори ҳам камаяди. Бу эса уларнинг юмшоқлигини оширади ва ипсимон толаларни камайтиради. Меваларни сақлаш вақтидаги шакар моддалар динамикаси, шубҳасиз, полисахаридлар алмашинуви билан узвий равишда боғлиқдир. Бинобарин, полисахаридлар гидролизланиши натижасида эрувчан шакарлар миқдори ортиши керак эди. Аммо сақланаётган полиз меваларда нафас олиш процесси интенсивлиги юқори булганлиги учук күпгина эрувчан шакарлар бу процессда парчаланади, шунинг учун уларнинг миқдори ҳам анча камайиб кетади.

АДАБИЕТ

1. Дж. Боннер, Дж. Варнер. *Биохимия растений*. М., 1968.
2. А. Гэлстон, П. Девис, Р. Сэттер. *Жизнь растения*. М., 1983.
3. М. Диксон, Э. Уэбб. *Ферменты*. З том. М., 1982.
4. С. Дэгли, Д. Никольсон. *Метаболические пути*. М., 1973.
5. Е. Д. Казиков, В. Л. Кретович. *Биохимия зерна и продуктов его переработки*. М., 1980.
6. В. Л. Кретович. *Основы биохимии растений*. 1986.
7. В. Л. Кретович. *Обмен азота в растениях*. М., 1972.
8. К. Е. Овчаров. *Витамины растений*. 1964.
9. Б. П. Плешков. *Биохимия сельскохозяйственных растений*. 1980.
10. В. П. Скулачев. *Аккумуляция энергии в клетке*. М., 1969.
11. Е. Туракулов. *Биохимия*. Т., 1970.
12. Химия хлопчатника. А. Содиқов таҳрири остида. Т., 1959.
13. С. Ю. Юнусов. *Алкалоиды*. 2-нашри. Т., 1974.
14. А. П. Ибрагимов. *Биосинтез белков и нуклеиновых кислот хлопчатника в онтогенезе*. Т., 1986.
15. О. Содиқов. *Хлопчатник — чудо растений*. М., 1985.

МУНДАРИЖА

Сүз боши	3
Кириш	4
Үсимликлар биохимиясینинг предмети ва унинг қишлоқ хўжалик мутахассислари тайёрлашдаги аҳамияти	4
Биохимия ривожланишининг қисқача тарихи	6
Үсимликлар биохимиясینинг методлари	11
Үсимликлар биохимиясининг вазифалари	12

БИРИНЧИ БЎЛИМ. СТАТИСТИК БИОХИМИЯ

I бўб. Оқсиллар	14
Аминокислоталар	15
Аминокислоталарнинг оптик хоссалари	16
Аминокислоталарнинг амфотерлик хоссалари	22
Аминокислоталарнинг химиявий хоссалари	24
Оқсилларни ажратиб олиш	25
Оқсилларни тозалаш	29
Оқсилларнинг молекуляр массаси	31
Оқсил молекулаларининг шакли	33
Оқсилларнинг амфотерлик хоссалари	34
Оқсиллар денатурацияси	36
Оқсиллар молекуласидаги химиявий боғлар	36
Оқсиллар структураси	43
Оқсилларнинг бирламчи структураси	43
Оқсилларнинг иккиласмчи структураси	44
Оқсилларнинг учламчи структураси	46
Оқсилларнинг тўртламчи структураси	48
Оқсиллар классификацияси	50
Оддий оқсиллар	50
Мураккаб оқсиллар	51
II бўб. Нуклеин кислоталар	54
Нуклеин кислоталарнинг химиявий таркиби	55
Пурин асослари	55
Пиримидин асослари	56
Углевод компонентлари	58

Нуклеозидлар	58
Нуклеотидлар	60
Нуклеин кислоталарнинг тузилиши	62
ДНК нинг тузилиши	63
Рибонуклеин кислоталар	66
III б о б. Углеводлар	69
Оддий углеводлар	70
Моносахаридларнинг тузилиши	70
Моносахаридларнинг ҳосилалари	80
Шакарларнинг фосфорли эфири	80
Аминошакарлар	81
Дезоксишакарлар	82
Шакар кислоталар	83
Шакарли спиртлар	84
Мураккаб углеводлар	85
Дисахаридлар	85
Грисахаридлар	88
Полисахаридлар	88
Пектин моддалар	96
IV б о б. Липидлар	98
Ёғлар ва мойлар	98
Мумлар	103
Фосфатидлар	104
Гликолипидлар	108
V б о б. Ферментлар	110
Ферментларни ажратиб олиш ва тозалаш	113
Ферментларнинг тузилиши	115
Ферментларнинг актив маркази	119
Ферментларнинг таъсир этиш механизми	120
Ферментларнинг хусусияти	123
Ферментлар классификацияси	129
Оксидоредуктазалар	131
Трансферазалар	138
Гидролазалар	141
Лизазалар	147
Изомеразалар	148
Лигазалар (синтетазалар)	149
Ферментлар активлиги ва уни ўлчаш усуллари	150
Ферментларнинг ҳужайрада жойлаши	153
VI б о б. Витаминлар	155
Сувда эрийдиган витаминлар	156
Аскорбат кислота (C витамин)	156
Биофлавоноидлар (P витамин)	159
Рутин	161
Тиамин (B ₁ витамин)	162
Рибофлавин (B ₂ витамин)	164
Пантотенат кислота (B ₃ витамин)	164
Липоат кислота	165
Никотинат кислота ва никотинамид (B ₅ , ёки PP витамин)	166
Пиридоксин (B ₆ витамин)	167
Биотин (H витамин)	169
Инозит	170
Пара-аминобензоат кислота	171
Фолат кислота	171

Егларда өрткүйдиган витаминлар	173
Ретинол (А витамин)	173
Кальциферол (Д витамин)	174
Токоферол (Е витамин)	175
Филлохинонлар (К витамин)	176
Убихинон (О витамин)	177
VII бөб. Үсімлікларда учрайдиган бошқа мөддалар	178
Стероид ва изопреноидлар	178
Стероидлар	178
Изопреноидлар	180
Терпенлар. Эфир мойлар	180
Каротиноидлар	185
Каучук ва гуттаперча	187
Фенол бирикмалари	187
Бир ұалқали феноллар (монофеноллар)	188
Икки ұалқали феноллар	191
Полимер фенол бирикмалари	195
Органик кислоталар	198
Алифатик органик кислоталар	199
Гликозидлар	203
Цианоген гликозидлар	205
Юрак гликозидлари	206
Үсімліклар таркибида учрайдиган бошқа гликозидлар	209
Алкалоидлар	210
Үсімліклар таркибида учрайдиган баъзи алкалоидлар	211
Фитогормонлар	217
Ауксинлар	218
Гибереллинлар	221
Цитокининлар	224
Этилен	226
Абсцисинлар	226
Фитонцидлар ва фитоакексинлар	227
ИККИНЧИ БҮЛІМ. ДИНАМИК БИОХИМИЯ	
VIII бөб. Фотосинтез биохимияси	231
Хлоропласт	232
Ерууда борадиган фотосинтез реакциялари	235
Хилл реакцияси	235
Фотосинтетик фосфорланиш	236
Циклик фотофосфорланиш	237
Циклик бұлмаган фотофосфорланиш	239
Фотофосфорланиш реакциялари механизми	241
Ёруғлук талаб қылмайдиган фотосинтез реакциялари	242
Карбонат аңидрид үзілештирилишида АТФ ва НАДФ Н ₂ нинг аҳамияти	243
Фотосинтез процессида углероднинг йүли	246
IX бөб. Углеводородлар алмашинуви	253
Моносахаридлар алмашинуви	253
Дисахаридлар алмашинуви	256
Полисахаридлар алмашинуви	257
Крахмал	257
Углеводородларнинг парчаланиши	260
Үсімліклар таркибидаги углеводларнинг анаэроб парчаланиши (гликолиз)	261
Пируват кислота алмашинуви	268

Цитрат кислота цикли (Кребс цикли)	275
Кребс циклиниң айрым реакциялары	275
Глюкоза-фосфатнинг аптомик парчаланиши (пентозафосфат цикли)	281
X б о б. Биологик оксиддланини	287
А. Н. Бяхиниг пероксид назарияси	288
В. И. Палладиннинг нафас олиш назарияси	289
Оксиддланишиң моҳияти	290
Оксиддланиши-қайтарилиш потенциали	291
Оксиддланиши ва фосфорланиш	293
Митохондрий	294
Нафас олиш занжири	295
Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг қайтарилиш дараҷаси	297
Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш (оксидатив фосфорланиш)	298
Фосфорланиш эффективлиги ва Р/О нисбат	299
Фосфорланиш нуқталарини аниқлаш	299
Оксидданиш билан боғлиқ бўлган фосфорланишни ажратиш	302
Оксидатив фосфорланиш механизми	302
XI б о б. Липидлар алмашинуви	308
Мойлар (триглицеридлар)нинг парчаланиши	308
Глицериннинг оксиддланиши	309
Ёр кислоталарнинг оксиддланиши	310
Глиоксилат цикли	316
Түйинмаган ёр кислоталарнинг парчаланиши	318
Ёр кислоталар ҳосил булиши	319
Ёглар (триглицеридлар) ҳосил булиши	322
Фосфатидлар алмашинуви	324
XII б о б. Азотли бирикмалар алмашинуви	327
Усимликларнинг молекуляр азот үзлаштириши	327
Усимликларнинг нитратларни үзлаштириши	328
Аммиакни үзлаштириш реакциялари	329
Бевосита аминланыш реакцияси	330
Трансаминланиш реакцияси	333
Амидлар ҳосил булиши	334
Орнитин ҳалқаси	336
Дезаминланиш реакцияси	339
Декарбоксилланиш реакцияси	340
Айрим аминокислоталарнинг алмашинуви	342
Оқсиллар алмашинуви	356
Оқсиллар биосинтези	356
Аминокислоталарнинг активлашиши ва аминоацил-т-RНКлар ҳосил булиши	358
Информацион РНК ва транскрипция процесси	361
Рибосома	363
Рибосомаларда оқсиллар ҳосил булиши (трансляция)	365
Генетик код	368
Оқсил биосинтезини бошқариш (регуляция қилиш)	371
Оқсилларнинг парчаланиши	373
Нуклеин кислоталар алмашинуви	376
Нуклеин кислоталарнинг парчаланиши	376
Нуклеотидлар билан нуклеозидларнинг парчаланиши	378
Пурин ва пиримидин асосларининг парчаланиши	379

Нуклеин кислоталар биосинтези	382
Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлиши	382
Пиримидинли нуклеотидлар ҳосил бўлиши	386
ДНК биосинтези	387
РНК биосинтези	389
УЧИНЧИ БУЛИМ. ХУСУСИЙ БИОХИМИЯ	
XIII боб. Рұза биохимияси	392
Чигитнинг химиявий таркиби	392
Чигит пишиши даврида содир бұладыган химиявий үзгаришлар	404
Иқлим шароити ва минерал үйитларнинг чигитнинг химиявий таркибинга таъсири	408
XIV боб. Дон үсімліклари биохимияси	414
Доннинг химиявий таркиби	415
Дон пишиши даврида содир бұладыган химиявий үзгаришлар	426
Иқлим шароити ва агротехника чора-тадбирларнинг доннинг таркиби ва сифатига таъсири	428
XV боб. Мевалар биохимияси	431
XVI боб. Сабзавотлар биохимияси	438
XVII боб. Полиз мевалар биохимияси	446

На узбекском языке

ИМОМАЛИЕВ АБДУВАЛИ, ЗИКИРЯЕВ АБДУҚАРИМ

БИОХИМИЯ РАСТЕНИЙ

Учебник для агрономических факультетов сельскохозяйственных вузов

Исправленное и дополненное второе издание

Ташкент—„Мехнат”—1987

Махсус редактор биология фанлари доктори, профессор *М. Валихонов*
Наширёт редактори *Н. Иноятова*
Бадийи редактор *И. Кучинкова*
Тех. редактор *Н. Журасев*
Корректорлар *М. Сайдбоеева, Б. Сайдова*

ИБ № 282

Теришга берилди 11. 05. 87. Босишга рухсат этилди 13. 10. 87. Р 21003. Формати 60×90^{1/16}. № 1
көнозга „Литературная“ гарнитуралда юкори босма усулида босилди. Шартли бос. л. 29,0.
Шартли кр-отт. 29,63. Нашр. л 30,4. Тиражи 5000. Баҳоси 1 с. 50 т. Зак 3066.

„Мехнат“ нашриёти, 700129. Тошкент, Навоий, 30. Нашр № 150—86.

Ўзбекистон ССР Наширёт, полиграфия ва китоб савдоси ишлари Давлат комитети Тошкент
„Матбуот“ полиграфия ишлаб чиқаринч бирлашмасининг 1-босмахонасида босилди
Тошкент, Ҳамз қӯчаси, 21

Имомалиев А., Зикирёев А.

У 88 Ўсимликлар биохимияси: Қишлоқ хўжалик ин-тлари-
нинг агрохимия ва агрономия фак. студ. учун дарслик.—
2 — тузатилган ва тулдирилган нашри.— Т.: Мехнат,
1986.—464 б.

Ушбу дарсликда умумий биохимия ва ўсимликлар биохимияси ҳақида маълумот берилган, ўсимликларнинг химиявий гаркиби, оксиллар, нуклеин кислоталар, ферментлар, углеводлар ва витаминларнинг структураси ҳамда функцияси батафсил ёритилган. Экинларни зараркунанда ва қасалликлардан ҳимоя қилишда ҳамда ҳосилдорликни ошириша ишлатиладиган ауксинлар, гиббереллинлар, гербопидлар, дёғолинтларнинг тузвилиши ва хосилларни тўғрисила аниқ ва тулиқ маълумот берилган. Ўсимликларда моддалар ва энергия алмашинувининг турли йўналишлари, фотосинтез ва нафас олиси механизми ҳар томонлама ёритилган. Гўза ва бошқа экинлар биохимияси алоҳида бўлимда баён этилган.

Дарслик қишлоқ хўжалик институтларининг агрохимия ва агрономия факультети студентлари учун мўлжалланган. Ундан педагогика институтлари ва университетларнинг биология-тупроқшунослик факультети студентлари ҳам фойдаланишлари мумкин.

Биохимия растений.

ББК 41.2