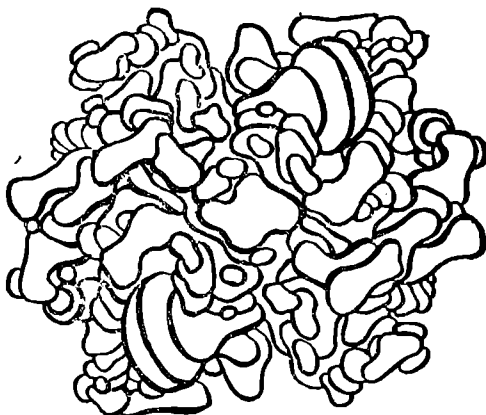


А. ИМОМАЛИЕВ
А. ЗИКИРЁЕВ

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИ

СССР Агросаноат давлат комитетининг, Олий ва маҳсус ўрта таълим бошқармаси қишлоқ хўжалик институтларининг агрохимия ва агрономия факультети студентлари учун дарслик сифатидага тавсия этган

ТУЗАТИЛГАН ВА ТЎЛДИРИЛГАН 2-НАШРИ



ТОШКЕНТ „МЕҲНАТ“ 1987

ББК 41.2
У 88

И 3803010000—137
М 359 (04) —87 100—87 © „Меџнат“ нашриёти, 2-нашри,
1987

Қишлоқ хұжалигининг турли соқаларыда ишлайдиган олим-агрономлар үсімликлар биохимиясіни яхши билиши катта ақамияттаға эга. Биологик химиянинг назарий асослари билан танишиш, аввало, үқувчига ҳәёттій процессларни материалистик нұқтаи назардан тушунишга ёрдам беради. Ундан ташқа-ри, мазкур фандан олинган билимлар бошқа фанларни ўзлаштиришда ҳам жуда муҳимдір.

Қишлоқ хұжалигini химиялаштириш тобора авж олаётгап ҳозирги даврда үсімликлар биохимияси фаны муҳим ақамият касб этмоқда. Чунки үсімликларни турли-туман қасаллік ҳамда зааркундалардан ҳимоя қилиш, ҳосилдорликни ва мәхнат унұмдорлигини ошириш мақсадида қишлоқ хұжалигіда кенг құлланилаётган микроэлементлар, стимуляторлар, гербицидлар, дефолиантлар, десикантлар ва бошқа моддаларннг үсімликларга таъсири механизмини агрономлар жуда яхши билиши керак, бунга үсімликлар биохимияси фаны асосларини пухта ўрганиш орқали еришиш мүмкін.

Ушбу дарслік авторларннг «Үсімликлар биохимияси» фаннини ўқитиш тажрибалари асосида ёзилған. Унда үсімликлар биохимиясига доир асосий мағлұмотлар билан бир қаторда, айрим үсімликлар биохимияси ҳам түлиқ ёритилған.

Қишлоқ хұжалик олий ўқув юртлари учун чиқарылған янги программага асосланиб ва биохимия соқасида кейинги йилларда еришилған ютуқларни қысқача ёритиш ҳамда китобннг бириңчи нашридаги камчиликларни түлдириш мақсадида ушбу иккінчи нашри тайёрланды. Китобннг бу нашрини тайёрлашда биохимия соқасида кейинги йилларда чоп этилған барча асосий адабиётлардан фойдаланилди.

Авторлар ушбу дарслікни нашрға тайёрлашда катта ёрдам берған Ленин мұкофотининг лауреати, биология фанлари доктори, профессор Е. Ҳ. Тұрақуловга, биология фанлари доктори, профессор М. Валихоновга чуқур миннатдорчылық билдиради-лар.

Дарслік ҳақидаги фикр ва мұлоҳазаларингизни қуйидаги адресга юборишингизни илтимос қыламаңыз: *Тошкент-129, Навоий құчасы 30, «Мәхнат» нашрынан.*

ҮСИМЛИҚЛАР БИОХИМИЯСИННИГ ПРЕДМЕТИ ВА УНИНГ ҚИШЛОҚ ХҰЖАЛИҚ МУТАХАССИСЛАРИ ТАЙЕРЛАШДАГИ АҲАМИЯТИ

Биологик химия, яғни биохимия биология фанининг эңг мұхым соқаларидан 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 организмидаги кечадиган процессларни текширишда 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 чиқишига ва ривожланишига сабаб бўлди.

Ҳозирги замон биохимияси ўрганилаётган обьектга қараб бир неча бўлимга бўлинади. Булардан эңг мұхимлари ҳайвонлар, микроорганизмлар ва ўсимликлар биохимиясидир.

Ўсимликлар биохимияси: ўсимликларнинг химиявий таркибини; ўсимликлар таркибидаги хилма-хил химиявий бирикмаларнинг 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

ұзғарыши моддалар алмашинуви ёки метаболизм деб аталағи. Ҳәстий ҳодисалар асосан моддалар алмашинуви туфайли на-моен бўлади. Шунинг учун ҳам ҳәстий ҳодисаларга хос бўлгап барча хусусиятлар моддалар алмашинуви процесси билан чам-барчас боғлиқдир.

Моддалар алмашинуви процесси икки қисмдан, яъни ана-билизм ва катаболизмдан иборат. *Анаболизм* процесси тирик организмларда моддаларнинг ҳосил бўлиши, яъни синтезланишини ўрганади. Бу процесс энергия сарфланиши ҳисобига амалга ошади. Энергия сарфланиши билан борадиган бундай реакциялар эндегоник реакциялар деб аталағи. *Катаболизм* процесси эса тирик организмларда моддаларнинг парчаланишини ўрганади. Бу процессда углеводлар, липидлар каби би-рикмаларнинг парчаланиши ҳисобига организмнинг энергияга бўлган талаби қондирилади. Энергиянинг ажралиши билан борадиган бундай реакциялар экзегоник реакциялар деб аталағи.

Биохимия, моддалар алмашинуви процесси қонуниятларини ўрганиш, тирик организмлар ҳаёт фаолиятининг моҳиятини тушунтириш учун бир қатор фанларнинг, яъни органик, физик ва коллоид химия, физиология, биофизика, радиобиология, молекуляр биология ҳамда бошқа фанларнинг ютуқларидан фойдаланади. Бу эса ўз навбатида умумбиологик муаммоларни комплекс равиша ҳал қилишга имкон беради.

Биохимия фақат тирик организмларга хос бўлган умумбиологик қонуниятларни, моддалар алмашинуви процессларини ўрганиб қолмай, балки амалий биологиянинг кўпгина тармоқлари ривожланишига ҳам катта таъсир кўрсатади.

Ҳозирги вақтда биологиянинг турли соҳалари орасида биохимия алоҳида ўрин тутади. Чунки биологиянинг ҳар бир соҳасида биохимиявий методларда, у эришган ютуқлардан фойдаланилади. Шунинг учун ҳам биология, қишлоқ хўжалиги ва медицина соҳаларидаги муҳим назарий масалаларни ҳал қилиш кўп жиҳатдан биохимия фанининг ривожланиш даражасига боғлиқ. Амалий аҳамиятга эга бўлган кўп масалаларни ҳал қилиш ҳам пухта биохимиявий текширишлар олиб бориш билан боғлиқ.

Халқ хўжалигининг турли соҳаларида, айниқса, ўсимликларнинг янги-янги навларини чиқаришда, уларнинг ҳосилдорлигини оширишда, сифатини яхшилашда, қишлоқ хўжалик маҳсулотларини қайта ишлайдиган саноатда ўсимликлар биохимиясининг аҳамияти йилдан-йилга ортиб бормоқда. Селекционер-ўсимликшуносларнинг деярли барча иши биохимиявий анализлар билан боғлиқ. Чунки улар янги чиқарилган навнинг фақат ҳосилдорлигини эмас, балки ҳосилининг сифатини ҳам билишлари шарт. Буларни билиш учун эса албатта, биохимиявий текширишлар олиб бориш зарур.

Экин экиб ўстиришдан асосий мақсад улардан маълум хи-

Миявий моддалар, чунончи, оқсиллар, мойлар, крахмал, целлюлоза, шакар ва бошқа моддалар олишдан ҳамда шу моддалардан инсон учун озиқ-овқат ва саноат учун хомашё сифатида фойдаланишдан иборат. Агроном бирор экин экиб ҳосил етиширар экан, у албатта, шу ўсимликларда моддалар ҳосил бўлиши 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 ўзгариши мумкин. Масалан, қуруқ ва иссиқ иқлим шароитида етишириладиган буғдои таркибида оқсил кўп бўлади. Жанубий районларда етишириладиган мойли экинлар таркибидаги мой миқдори шимолий районлардагига нисбатан анча кўп бўлади ва ҳоказо.

Маълумки, минерал ўғитлар экинлар ҳосилдорлигини оширишда ва ҳосилнинг сифатини яхшилашда самарали ва тез таъсир қилувчи факторлардан ҳисобланади. Чунки ўсимликлардаги муҳим органик моддаларнинг таркибига 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 бўлади. Демак, ўсимликлар ўсиши даврида минерал элементларнинг кўп ёки кам миқдорда берилиши моддалар алмашинуви процессига, бинобарин, ҳосилдорликка таъсир қиласи. Шунинг учун ҳам минерал озиқланишнинг биохимиявий асосларини ўрганиш агроном-агрохимиклар учун муҳим аҳамиятга эга.

Шундай қилиб, ўсимликлар биохимияси ўсимликларнинг ривожланишини бошқариш, уларда турли-туман моддалар ҳосил бўлиши 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 яқиндан ёрдам берувчи фан ҳисобланади.

БИОХИМИЯ РИВОЖЛАНИШИННИГ ҚИСҚАЧА ТАРИХИ

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

ҳида фан сифатида вужудга келди. Биохимиянинг ва хусусан ўсимликлар биохимиясининг ривожланишида совет ва чет эл олимларининг хизматлари каттадир. 1814 йилда Петербург унверситетининг профессори, академик К. С. Кирхгоф унаётган арпа донидан ажратилган шира таркибда крахмални шакаргача парчаловчи маҳсус модда борлигини исботлади. Унинг ана шу кашфиёти Россияяда ўсимликлар биохимияси фанининг вужудга келишига замин бўлди. XIX асрнинг бошларида И. Берцелиус ва Ю. Либихлар такомиллашган бир қатор янги химиявий текшириш усусларини ишлаб чиқдилар. Либих бу усуслар ёрдамида ўсимликларнинг минерал моддалар билан озиқланишини аниқлашга муваффақ бўлди.

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

Ўсимликлар биохимиясига оид бўлган дастлабки илмий китоблардан бири академик А. С. Фаминцинин (1835—1918) «Ўсимликларда моддалар ва энергия алмашинуви» асари эди. Фаминцин бу китобида моддалар алмашинуви процесси тирик организмларнинг зарур хусусияти эканлигини тъқидлайди. Шу билан бу процесснинг асосий йўлларини, яъни озиқланиш ва нафас олиш ўсимликлар билан ҳайвонларда умумийликка эга, деган фикрни баён этади.

Биохимиянинг турли бўйимларини, чунончи, оқсилилар ҳақидаги таълимот, ферментлар, витаминлар, нафас олиш ва бижгиш процесслари химиясини ўрганиш ва ривожланишида рус олимларининг хизматлари каттадир. Бу борада биохимия фанига асос солган олимлардан А. Я. Данилевский (1839—1923) алоҳида ўринда туради. У танлаб адсорбция қилиши йўли билан ферментларни ажратиб олиш усулини ишлаб чиқди. Биологик катализаторлар қайта таъсир қилиш хоссасига эга, деган фикрни биринчи бўлиб баён этди ва шунга асосланиб оқсилимон модда — *пластеинларни* синтез қилди. Данилевский оқсилиларни ташкил қилувчи структурали бирикмалар бир-бири билан пептид боғлар орқали бириккан деб тахмин қилган.

Мураккаб бирикмаларнинг, айниқса, оқсилиларнинг структура тузилишини аниқлашда немис олими Э. Фишернинг (1852—1919) ишлари алоҳида аҳамиятга эга. У углеводлар, ёғлар, оқсилиларнинг структура тузилишини аниқлаш устида кўпгина ишлар қилди. Аминокислоталар бир-бири билан пептид боғлар орқали бирикишини жуда кўп тажрибаларда аниқлади. Фишер сунъий йўл билан бир қатор полипептидларни синтезлаб олди.

Нуклеин кислоталарнинг кашф этилиши швейцар олими Ф. Мишер (1844—1895) номи билан боғлиқ.



А. Н. Бах



В. И. Палладин

XIX аср охирларида рус олимлари ўсимликлар биохимияси соҳасида кўп кашфиётлар қилдилар. М. С. Цвет (1872—1919) пигментларни ва уларга яқин бўлган табий 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 боғлиқ.

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

Нафас олиш ва спиртли бижғишипроцесслари 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 химиясига оид муҳим тадқиқотлар олиб бориб, ўзининг бир қанча классик асарларида тирик организмлар таркибидағи органик моддаларнинг оксидланишида ҳамда нафас олиш процессларида эркин кислород иштирок этишини исботлаб берди. Палладин эса организмлардаги оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг моҳиятини аниқлади, нафас олиш процессида сув иштирок этишини исботлadi ҳамда биологик оксидланиш процессида асосий реакция ҳисобланган водороднинг кўчишини кашф этди.

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

Мамлакатимизда Улуғ Октябрь революциясидан кейин илмфанинг ривожланиши учун зарур барча шарт-шаронт яратиб берилди. Бу эса фанинг барча йўналишларида, жумладан,

Биохимия соҳасида ҳам жуда катта кашфиётлар қилинишига сабаб бўлди. А. Н. Опариннинг ерда ҳаётнинг пайдо бўлиши назарияси (1930) В. А. Энгельгардтнинг тирик организмларни энергия билан таъминлашда АТФнинг роли тўғрисидаги кашфиёти (1930), А. Н. Белозёрский ўсимликлар таркибидаги ДНК ни аниқлаши (1936), А. Е. Браун штейн томонидан қайта аминланиш реакциясининг кашф этилиши (1937) шулар жумласидандир. Булар дунё миқёсида аҳамиятга эга бўлган классик кашфиётлар бўлиб, совет биология фанининг ифтихори ҳисобланади.

Ҳозир мамлакатимизда жуда кўп биохимиявий марказлар бўлиб, уларда биохимия фанининг турли соҳалари бўйича йирик тадқиқот 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 текшириш натижасида ўсимликлар хомашёсини сақлаш ва қайта ишлашнинг биохимиявий асосларини яратди.

Н. М. Сисакян (1907—1966) ўсимликлар биохимияси соҳасида етакчи олимлардан бири эди. У ўсимликлар ҳужайрасининг компонентларида, айниқса, пластидаларда кечадиган ферментатив процессларни ҳар томонлама ўрганиб, уларнинг функциясини аниқлашга салмоқли ҳисса қўшган. Унинг бир қатор илмий ишлари радиациянинг моддалар алмашинуви процессларига таъсирини ўрганиш билан боғлиқ бўлиб, бу ишлар космик биологияни ривожлантиришда алоҳида аҳамиятга эга бўлди.

Совет биохимиясининг йирик намояндларидан яна бири А. Н. Белозёрский дир (1905—1972). Биохимиянинг энг актуал соҳаларидан бири бўлган А. Н. Опарин нуклеин кислоталар биохимиясининг ривожланиши унинг номи билан боғлиқ. У ўсимликлар оламида ДНК мавжудлигини аниқлади ва шу билан барча ҳайвонлар, ўсимликлар, микроорганизмлар ядроининг химиявий тузилиши бир-бириникига ўхшашибилди. У ўсимликлар оламида ДНК мавжудлигини аниқлади ва шу билан барча ҳайвонлар, ўсимликлар, микроорганизмлар ядроининг химиявий тузилиши бир-бириникига ўхшашибилди.

Бактериялар, замбуруғлар, сувўтлар ва юксак ўсимликлар ДНКсининг нуклеотидли таркибини ўрганиш бўйича олиб борилган барча ишлар ҳозирги замон геносистематикасига асос





В. А. Энгельгардт

бўлди. Республикаизда биохимия фанини ривожлантиришда Белозёрскийнинг хизматлари каттадир.

Академик В. А. Энгельгардт (1894—1984) биохимиянинг муҳим соҳаларидан бири бўлган биоэнергетикага асос солган олимдир. У 1930 йилда оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш процессини кашф этди. Кейинчалик эса АТФ (аденозинтрифосфат кислота) барча тирик организмларни ёнергия билан таъминловчи универсал бирикма эканлигини исботлади. Энгельгардт кейинги вақтда биологиянинг янги йўналишларидан бири бўлган 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. Плещков, В. Г. Клименко, Н. Н. Назиров, Ю. С. Носиров, А. П. Иброҳимов ва бошқа кўпгина олимлар ўсимликлар биохимиясини ривожлантиришга катта ҳисса қўшдилар.

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

Кейинги 20—30 йил ичida биохимия соҳасида мисли кўрилмагай 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-

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

ЎСИМЛИКЛАР БИОХИМИЯСИННИГ МЕТОДЛАРИ

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

Биохимиявий тадқиқотларда қўлланиладиган усуллар вақт вақти билан ўзгартириб, янгилаб турилади. Биохимиянинг назарий ва амалий масалаларини ҳал қилишда хилма-хил усуллардан фойдаланилади. Буларга аналитик (физик, химиявий ва физик-химиявий), физиологик (айрим орган ёки улардан кесиб олинган қисмлар, гомогенат экстрактлар билан ўтказиладиган тажрибалар), вегетацион (ўсимликнинг ўсиши ва ривожланиши билан боғлиқ бўлган биохимиявий текшириш) усуллари ва бошқаларни кўрсатиш мумкин. Шу билан бирга биохимиянинг фақат ўзига хос бўлган усуллари ҳам мавжуд бўлиб, улардан энг муҳими ферментатив усуладир.

Химия ва физиканинг замонавий текшириш усуллари асрилизмининг 50-йилларида шаклланган бўлиб, нишонланган атомлар, хроматография, электрофорез, спектрофотометрия, рентгенструктура анализи, электрон микроскопия, моддаларни гравитацион майдонда ультрацентрифуга ёрдамида ажратиш ва бошқалар биологик ҳодисаларга татбиқ этилиши туфайли биохимия фанида, айниқса, кейинги йилларда жуда катта ютуқларга эришилди. Мазкур усуллар ёрдамида ҳужайралар мураккаб тузилганлиги (микроканаллар тўплами, ядродан бошлиниб, баъзан ҳужайра деворигача етиб борган эндоплазматик ретикулум, хилма-хил функция бажарувчи ҳужайра киритмалари за органоидлар) ва ҳар бир ҳужайра органоиди маҳсус биохимиявий функция бажариши аниқланган.

Моддаларни анализ қилиш техникасини янада такомиллаштириш мураккаб аралашмаларни бир-биридан ажратишга ва уларнинг жуда ҳам кам бўлган миқдорини ҳам аниқлашга имкон берди. Бу эса хилма-хил макромолекулаларни ташкил қиласидиган мономер бирикмаларнинг ковалент структурасини ўрганишга асос бўлди. Рентгенструктура методларининг ривожлантирилиши туфайли молекуляр оғирлиги учунча катта бўлмаган оқсил ва нуклеин кислоталарнинг учламчи структураси моделини яратишга муваффақ бўлинди.

Радиоактив изотопларнинг ўсимликлар биохимиясида қўлланиши туфайли ўсимликлар таркибидаги у ёки бу элементнинг, ё бўлмаса таркибида шундай элемент тутувчи моддаларнинг тақдирини осонлик билан билиб олишга эришилди.

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

Ферментатив усуллардан амалий мақсадларда фойдаланиш муҳим 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-ҳашакнинг биологик қийматини ошириш ва уларнинг химиявий таркибини яхшилаш мақсадида силослаш самарадорлигини оширишда ферментатив усуллар қўллана бошланди.

Юқорида қайд қилинган усулларни қўллаш туфайли юқори спецификация табиатига эга бўлган айрим биологик ҳодисаларнинг мөддиятини аниқлашга киришилди. Бу лар 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 съездид қарорлари ва СССРнинг Озиқ-овқат программасининг ҳаётга татбиқ этилиши совет давлати олдида турган ва ҳал этилиши зарур бўлган муҳим масалалардан бири ҳисобланади.

Маълумки, бу Программа ва қарорларни амалга оширишда биология фани, шу жумладан, ўсимликлар биохимияси олдида жуда катта вазифалар турибди. Бу вазифалардан бири, аввалио, оқсилилар полиморфизмига асослаиган замонавий биохимиявий усулларни селекцион-генетик процессларда қўллашдан иборат. Чунки ўсимликларнинг муҳим белгилари ҳисобланган ҳосилдорлик, ҳосилининг сифати, ноқулай шароитга чидамлиликни ошириш оқсили 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 хўжалигини химиялаштириш янада авж оләётган ҳозирги даврда ҳосилнинг сифатини яхшилаш ва ўсимликларнинг потенциал ҳосилдорлигини ошириш билан боғлиқ бўлган минерал озиқаланишининг биохимиявий асосларини ишлаб чиқиш биохимия фани олдида турган асосий вазифалардан бири ҳисобланади.

Қейинги йилларда партия ва ҳукуматимизнинг ғамхўрлиги ва олимларимизнинг меҳнати туфайли биологик тадқиқотларда бирмунча юксак натижаларга эришилди. Биология фанининг ҳаётий ҳодисаларни молекулалар даражасида ўргатувчи физик-химиявий йўналишдаги 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 хўжалигига фойдаланиш» (1974) ҳамда «Физик-химиявий биологияни ва биотехнологияни янада ривожлантириш ва уларнинг ютуқларидан медицина, қишлоқ хўжалиги 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, витаминалар, 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 ўзлаштирилиши механизмини ўрганиш ва шу асосда азотни биологик фиксация қилиш процессини интенсивлаштириш йўлларини қидириш;

ўсимликлар минерал ўғитларни юқори нормада ўзлаштиришига тўсқинлик қиласиган ички, физиологик ва биохимиявий факторларни аниқлаш ва шу асосда ўғитларнинг самарадорлигини ошириш йўлларини қидириш.

Юқорида қайд қилинган масалаларнинг ҳал қилиниши ҳаётий процессларнинг моҳиятини тушунишга ва шу орқали уларни бошқаришга имкон беради. Бу эса ўз навбатида қишлоқ хўжалигининг янада ривожланишига маълум даражада таъсир қиласиди.

СТАТИК БИОХИМИЯ

I бөб. ОҚСИЛЛАР

Барча тирик организмларнинг таркибий қисмини ташкил өтадиган бирикмаларнинг энг муҳими ва аҳамиятлиси оқсиллардир. Улар ҳаёт фаяолиятининг барча процессларида ҳал қилювчи роль ўйнайди. Оқсиллар протеинлар дәб ҳам аталади (*protos — грекча бирламчи, муҳим демакдир*):

Оқсилларнинг ҳаёт процессларидаги аҳамияти ҳақида Ф. Энгельс шундай деб ёзган эди: «Биз ҳаётни учратадиган ҳамма ерда ҳаёт бирон-бир оқсил модда билан боғлиқ эканини кўрамиз, 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 ҳисобланади. Ўсимликлар таркибида улар углеводлар, ёғлар ва бошқа моддаларга нисбатан бирмунча кам бўлади. Шунга қарамасдан, улар ўсимликлардаги моддалар алмашинуви процессларида ҳал қилювчи роль ўйнайди.

Ҳаёт процессларига хос бўлган барча асосий хусусиятлар оқсилларда мужассамлашган:

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

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

в) оқсилларга хос хусусиятлардан яна бири қисқарувчаникдир. Айрим оқсиллар, масалан, ҳайвонлар мускули ва мимоза ўсимлиги таркибидаги актин, миозин оқсиллари маълум бирикмаларда тўплланган 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 далилат беради. Ҳақиқатан ҳам, оқсиллар табиатда учрайдиган химиявий бирикмаларнинг энг мураккабидир.

Ўсимликларнинг барча органларида оқсил бўлади. У дуқакдош ўсимликларнинг 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 олтингугуртдан иборат. Улар таркибида баъзан фосфор ҳам учрайди.

1-жадвал

Оқсилларнинг элементар таркиби

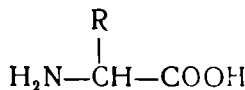
Элементларнинг номи	Элементларнинг миқдори (% ҳисобида)
Углерод	55—56
Водород	6,5—7,3
Азот	15—17
Кислород	21—24
Олтингугурт	0—2,4

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. Бунинг учун оқсил таркибидаги азот миқдорини 6,25 га кўпайтириш кифоя. 100% оқсил таркибидаги азот 16% га teng, 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 ёғ кислоталарнинг ҳосиласи бўлиб, улар таркибида карбоксил группа ($-\text{COOH}$) билан бир қаторда амин группа ($-\text{NH}_2$) ҳам бор.

NH_2 группа ҳамма вақт α -углерод атомидан ўрин олади. α -аминокислоталарнинг умумий формуласи қуйидагича:



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

қараб бир-биридан фарқ қиласи. Шундай қилиб, функционал группаларнинг тузилиши органик оламда аминокислоталар тури-туман бўлишини таъминлайди.

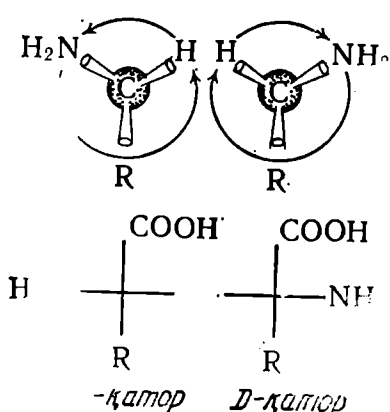
Аминокислоталар тузилишига кўра алифатик (очиқ занжирли) ароматик (ҳалқали) ва гетероциклик аминокислоталарга бўлинади. Шунингдек, улар физик ва химиявий хусусиятларига кўра нейтрал, кислотали ва ишқорий группаларга бўлинади. Бундан ташқари, аминокислоталар таркибида қўшимча функционал группалар тутисига қараб дикарбон, диамин аминокислоталар, оксиаминокислоталар, олтингугурт тутувчи аминокислоталар ва бошқа группаларга бўлинади.

Ҳозиргача ўсимликлар таркибида 150 дан ортиқ эркин аминокислота борлиги аниқланган. Лекин оқсиллар таркибида фагат 20 та аминокислота ва уларнинг иккита амиди учрайди. Оқсиллар таркибига кирадиган аминокислоталар 2- жадвалда келтирилган.

Аминокислоталарнинг оптик хоссалари

Аминокислоталарнинг энг муҳим хоссаларидан бири уларнинг оптик активликка эга бўлишидир. Энг оддий аминокислота ҳисобланган глициндан бошқа барча аминокислоталар молекуласида асимметрик углерод атомлари борлиги учун уларнинг сувли эритмаси қутбланган нур сатҳини ўнгга ёки чапга буради.

Оқсиллар таркибига кирадиган барча аминокислоталар L-қаторга мансубdir. L-қатордаги аминокислота қутбланган нурни буриш йўналишини эмас, балки молекулалнинг фазовий жойлашишини кўрсатади. Аминокислоталар молекуласининг фазовий жойлашиши 1-расмда кўрсатилган.



1-рн. м. Аминокислоталарнинг фазовий шакли.

Аминокислоталар молекуласидаги α -углерод атоми билан боғланган водород, амин, радикал группа соат стрелкаси йўналиши бўйича (кузатувчига нисбатан) худди юқоридагидек тартибда кетма-кет жойлашган бўлса, бундай молекула ўнг қаторга мансуб бўлиб, D-ҳарфи билан ифодаланади. Худди шу группаларнинг фазовий жойлашиши соат стрелкаси йўналишига тескари бўлса, бундай молекула чап қаторга мансуб бўлади ва L-ҳарфи билан ифодаланади.

Оқсиллар таркибига кирадыган мұхим аминокислоталар

Аминокислоталарнинг				Эслатма
группаси	номи	қисқартылған белгиси	формуласи	
1	2	3	4	5

Алифатика мінокислоталар

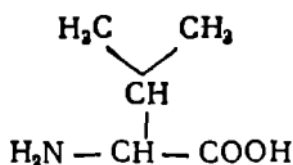
Моноамин-моно-карбон аминокислоталар	Глиции, аминоацетат	Гли	$\text{H}_2\text{N} - \text{CH} - \text{COOH}$	Гликокол деб ҳам юритплади, ипак оқсилида күп булади.
	Аланин, α -аминопропионат кислота	Ала	$\text{H}_2\text{N} - \overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{CH}}} - \text{COOH}$	Биринчи марта ипак оқсили фибронидан ажратып олинған оқсиллар таркибиде күп тарқалған
	Серии, α -амино- β -окси-пропионат кислота	Сер	$\text{H}_2\text{N} - \overset{\text{CH}_2\text{OH}}{\underset{ }{\text{CH}}} - \text{COOH}$	Оқсиллар таркибиде күп учрайди, фосфосерин шаклида ҳам бўлади
	Треонин, α -амино- β -окси-симетилпропионат кислота	Тре	$\text{H}_2\text{N} - \overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{CHOH}}{\underset{ }{\text{CH}}} - \text{COOH}$	Баъзи оқсиллар таркибиде фосфорли эфир долида учрайди

1	2	3
	Валин, α -аминоизовалериан кислота	Вал
	Лейцин, α -аминоизокапронат кислота	Лей
	Изолейцин α -амино- β -метилвалериан кислота	Илей
Олтингугурт тутувчи аминокислоталар	Цистеин, α -амино- β -меркаптопропионат кислота	Цис

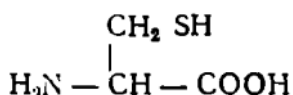
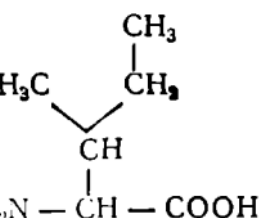
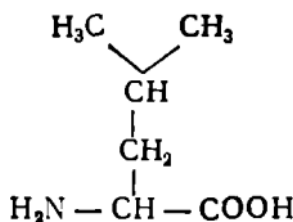
дағомы

4

5



Оқсиллар таркибіда кам миқдорда учрайди



Оқсиллар кислота иштирокида гидро-
лизланганда цистинің айланады.

1	2	3	4	5
	Цистин, β , β -дитио- α -аминопропионат кислота	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 -метилтиомой кислота	Мет	$\begin{array}{c} \text{CH}_2—\text{S}—\text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_2\text{N}—\text{CH}—\text{COOH} \end{array}$	
Кислотали ёки дикарбон аминокислоталар	Аспартат кислота	Асп	$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N}—\text{CH}—\text{COOH} \end{array}$	Үсимликлардан олинган турли хил оқсиллар таркибида учрайди. Унинг амиди үсимликларда азот алмашинувида муҳим роль ййнайди.
	Гулутамат кислота, α -аминоглутарат кислота	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 буғдой оқсилидан олинган Унинг амиди үсимликларда азот алмашинувида муҳим аҳамиятга эга.
Диамино- монокарбон ёки асосли аминокислоталар	Лизин, α —диамино карбонат 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	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ \text{C}=\text{NH} \\ \\ \text{NH} \\ \\ (\text{CH}_2)_3 \\ \\ \text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH} \end{array}$	
Ароматик ёки гомоциклик аминокислоталар	Фенилаланин, α -амино- β -фенилпропионат кислота	Фал	 $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH} \end{array}$	
	Тирозин, α -амино- β -пара-оксифенилпропионат киолота	Тир	 $\begin{array}{c} \text{OH} \\ \\ \text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{N}-\text{CH}-\text{COOH} \end{array}$	

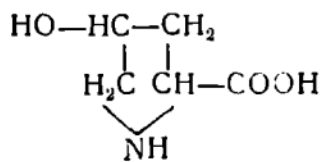
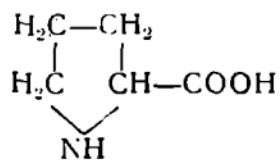
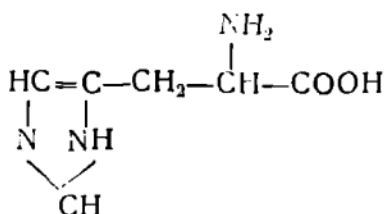
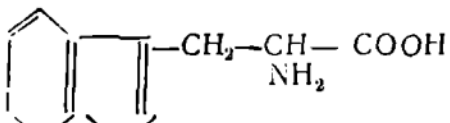
Циклические аминокислоты

1	2	3
Гетероциклические аминокислоты	Триптофан, α -амино- β -3-индолпропионат кислота	Три
	Гистидин, α -амино-имидацолилпропионат кислота	Гис
Иминокислоты	Пролин, пирролидин α -карбон кислота	Про
	Оксипролин, оксипирролидин α -карбон кислота	Опро

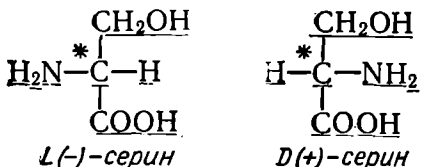
давоми

4

5



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



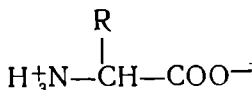
L-серин тузилишига ўхшаш бўлган барча аминокислоталар L-қаторга, D-серин тузилишига ўхшаш бўлган аминокислоталар D-қаторга мансуб. Оқсил таркибидаги аминокислоталар ва ўсимликлар таркибида эркин ҳолда учрайдиган аминокислоталарнинг кўичилиги L-қаторга мансуб бўлади. Шунинг учун ҳам улар табиий аминокислоталар деб аталади.

Баъзи аминокислоталар (треонин, оксипролин, изолейцин, оксилизин) таркибида иккита асимметрик углерод атоми бўлиб, улар тўртта изомер ҳосил қиласди.

D-шаклдаги аминокислоталар табиатда кам учрайди. Улар кўпинча тубан ўсимликлар, замбуруғлар ва бактерияларда то-пилган. Антибиотикларнинг кўпчилиги (грамицидин, актиномицин) таркибида ҳам D-шаклдаги аминокислоталар учрайди. Уларни ўсимликлар ўзлаштирмайди. L-шаклдаги аминокислоталарни эса яхши ўзлаштиради.

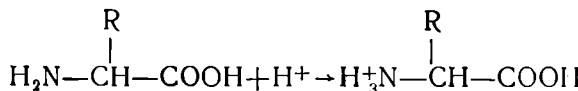
Аминокислоталарнинг амфотерлик хоссалари

Аминокислоталар таркибида кислота ҳусусиятига эга бўлтан карбоксил группа ($-\text{COOH}$) ва ишқор ҳусусиятига эга бўлган аминогруппа (NH_2) бор. Сувли эритмаларда аминокислоталарнинг ҳар иккала функционал группаси диссоциланади. Бунда карбоксил группадан водород иони (протон) ажралади, амин группа эса уни бириткириб олади. Аминокислоталарнинг диссоциланган молекуласи қуйидаги кўринишда бўлади:

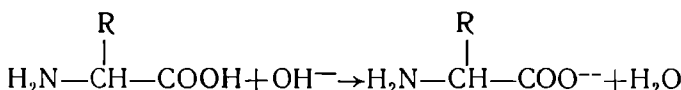


Бундай кўринишдаги аминокислоталар биполяр ионлар деб аталади.

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 қиласади:



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



Аминокислоталар бир вақтнинг ўзида ҳам кислота, ҳам асос хоссаларига эга бўлганлиги учун *амфотер бирикма* ҳисобланади ва шу сабабли ҳужайрада буферлик вазифасини бажаради.

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

3=жадвал

Аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси

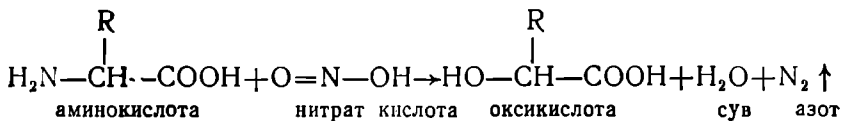
Аминокислоталар	ИЭН	Аминокислоталар	ИЭН
Аланин	6,00	Лизин	9,74
Аргинин	10,76	Метионин	5,74
Аспарагин	5,41	Оксипролин	5,83
Аспарагин кислота	2,77	Пролин	6,30
Валин	5,96	Серии	5,68
Гистидин	7,59	Гирозин	5,66
Глицин	5,97	Треоин	6,16
Глутамин	5,65	Триптоф ан	5,89
Глутамин кислота	3,22	Фенилаланин	5,48
Изолейцин	6,02	Цистеин	5,07
Лейцин	5,98	Цистин	4,60

Аминокислоталар таркибидаги карбоксил группа амин группасынан күпроқ диссоциланади. Шунинг учун таркибида битта амин группа ва битта карбоксил группа бўлган аминокислоталарнинг сувли эритмалари кислотали характеристерга эга бўлади. Буларнинг изоэлектрик нуқтаси ҳам кислотали мухитда бўлади. Диаминомонкарбон аминокислоталарнинг изоэлектрик нуқтаси эса ишқорий мухитда бўлади.

Аминокислоталарнинг химиявий хоссалари

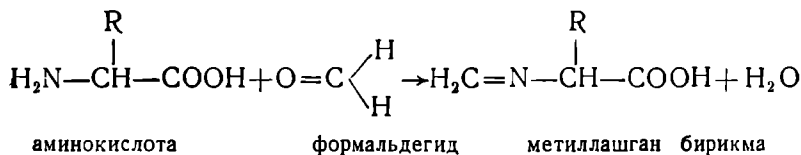
Аминокислоталарга хос бир қанча реакциялар мавжуд бўлиб, улар бу кислоталарни сифат ҳамда миқдор жиҳатдан аниқлашда кенг қўлланилади. Буларга қуидаги реакциялар киради.

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-Слайк томонидан таклиф қилинган бўлиб, аминокислоталарнинг миқдори ажралиб чиқсан азотга қараб аниқланади.

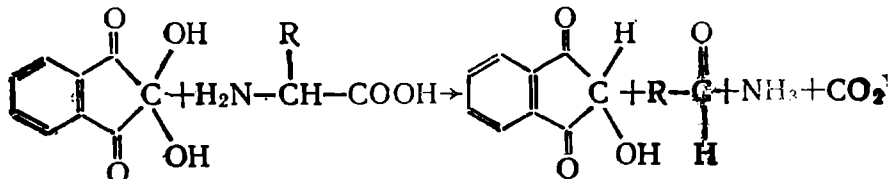
Формальдегид билан борадиган реакция. Аминокислоталар формальдегид билан реакцияга киришиб, метиллашган бирикмалар ҳосил қиласди. Бу реакцияда аминокислотанинг амин группаси билан формальдегиддинг карбонил группаси ўзаро таъсир этади:



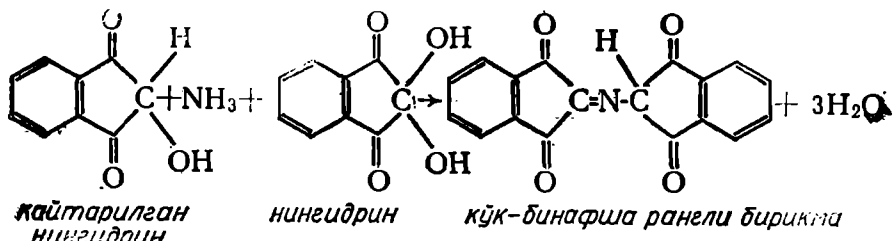
Бу реакция натижасида амин группа ўзининг ишқорий хусусиятини йўқотади. Карбоксил группа эса очиқ қолади. Шунинг учун метиллашган бирикма кислота хусусиятига эга бўлади. Бу бирикмадаги карбоксил группани ишқор билан титрлаш мумкин. Титрлаш учун кетган ишқор миқдори формальдегид билан боғланган амин группа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

Нингидрин реакцияси. Барча α -аминокислоталар нингидрин (трикетогидринднат) билан ўзаро реақцияга киришиб, кўк ёки

бинафша рангли бирикма ҳосил қиласы. Нингидрин билан аминокислотанинг ўзаро таъсир реакцияси қуйидагича боради:



Реакция натижасида тегишли альдегид, амиак, CO_2 ва қайтарилиган нингидрин ҳосил бўлади. Қайтарилиган нингидрин, амиак яна бир молекула нингидрин билан реакцияга киришиб, кўк-бинафша рангли бирикма ҳосил қиласы:



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

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

ОҚСИЛЛАРНИ АЖРАТИБ ОЛИШ

Ўсимликлар таркибидағи оқсилларнинг химиявий хоссаларини ўрганиш учун, аввало, уларни соф ҳолда ажратиб олиш керак. Оқсилларни соф ҳолда ажратиб олиш анча қийин. Чунки улар кўпгина химиявий реактивлар (кучли кислота, кучли ишқор, органик эритувчилар) таъсирида осонлик билан парчаланади. Бундан ташқари, оқсилларни ажратиб олиш процессида улар автолизга учраши (ўз-ўзидан парчаланиши) ҳам мумкин. Натижада оқсил ўзининг натив, бошқача айтганда, табии хусусиятларини (эрувчанлиги, биологик активлиги ва бошқаларни) йўқотади. Оқсилларни денатурацияга учратмасдан ажратиб олиш учун эҳтиётлик билан ишлаш зарур. Бунинг учун, энг аввал, оқсилларни ажратиб олишнинг барча босқичлари иложи борича паст ($0-5^\circ$) температурада ўтиши керак. Кўп ҳолларда қўлланиладиган эритувчининг музлаш даражаси энг яхши температура ҳисобланади.

Оқсилларни ажратишдаги зарурий шартлардан бири рН маълум даражада бўлишидир. Мұхит рН кўпинча нейтрап ёки ажратиб олинаётган оқсилнинг изоэлектрик нүқтасига 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 усуулда эритмага ўтказилади, оқсил эса қаттиқ фазада қолади (масалан, ипакдаги фибронин оқсили).

Оқсилларни биологик материаллардан тўлиқ ажратиб олиш учун тўқималарни ҳужайраларининг девори бузилгунча эзиш керак. Бунда турли асбоблар ишлатилади. Тўқималарни эзинда энг кўп қўлланиладиган асбоблардан бири турли хил гомогенизаторлардир. Уларда текширилаётган материал жуда катта (минутига 8000 мартагача) тезликда айланадиган ўткир пигоқлар ёрдамида майдаланади. Ўсимлик материалларини майдалашда бошқа усууллардан 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. рН оқсиллар эрувчанилигига 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 вақт талаб қиласиди. 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. Еф ба ёғсимон моддалар ацетон, эфир, бензол ва бошқа органик эритувчилар ёрдамида, углеводлар эса формиат кислота ёрдамида ажратилади. Натижада соф ҳолдаги оқсил қолади.

Эрувчан оқсилларни ўсимлик органларидан (уруг, барг, мевалардан) соф ҳолда ажратиб олиш қийин. Чунки ўсимликлар тўқимасида турли оқсиллар бўлиб, эритмага ҳар қайси оқсилдан озми-кўпми ўтади. Улар турли усууллар 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 ажратишда тузлар, органик эритувчилардан, электрофорез, хроматография, молекуляр элаш ва бошқа усууллардан фойдаланилади.

Оқсилларни туз әритмалари ёрдамида ажратиб олиш. Оқсилларниң айримлари тузларнинг маълум концентрациядаги әритмасида чўкмага тушади, бошқалари әритмада қолади, Уларни турли тузлар ёрдамида чўқтириш усули оқсилларнинг тузланиши дейилади. Эритмага маълум миқдорда туз қўшилса, оқсиллар алоҳида-алоҳида чўкмага тушади ва центрифуга ёрдамида ажратиб олинади. Уларни бундай йўл билан ажратишда кўпинча аммоний сульфат тузидан фойдаланилади. Чунки бу туз бошқа тузларга нисбатан сувда анча яхши эрийди. Масалан, нўхат унидан тайёрланган әритма аммоний сульфат билан чала тўйинтирилганда глобулинлар чўкмага тушади, қолган әритма туз ёрдамида ўта тўйинтирилса, альбуминлар чўкмага тушади.

Оқсилларни изоэлектрик нуқтада чўқтириш, Оқсилларни бир-биридан ажратишда уларнинг изоэлектрик нуқтасидан ҳам фойдаланилади. Маълумки, оқсиллар изоэлектрик нуқтада энг кам эрувчан бўлади, муҳитнинг pH ни ўзгартириш билан у ёки бу оқсилни чўкмага тушириш мумкин, бошқа оқсиллар эса әритмада қолади.

Оқсилларни органик әритувчилар ёрдамида ажратишда метил ва этил спиртлардан кўп фойдаланилади. Бу усулда ажратиш процесси паст температурада (-5 — 10° да) олиб борилиши шарт. Чунки юқори температурада органик әритувчилар таъсирида оқсиллар денатурацияга учрайди.

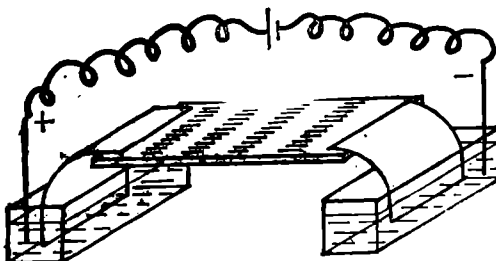
Оқсилларни ажратишда адсорбцион хроматография усули кўп қўлланилади. Бу усулда оқсиллар аралашмасини бир-биридан ажратиш ёки бошқа бирикмалардан тозалаш учун уларнинг әритмаси адсорбент тўйдирилган вертикал шиша колонка орқали ўтказилади. Адсорбент сифатида кальций фосфат, крахмал, целлюлоза ва унинг ҳосилалари, силикогель ва бошқа моддалар ишлатилади. Адсорбцияланган оқсиллар элюция (ювиш) йўли билан ажратиб олинади. Элюция учун турли концентрация ва pH га эга бўлган тузлар әритмасидан фойдаланилади. Элюатлар махсус асбоблар ёрдамида шиша пробиркаларга озоддан йигилади. Шу йўл билан ажратиб олинган оқсиллар фракцияси аниқланиб, бир хил фракциядагилар бпр-бирига қўшилади 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 ажратишда, одатда, ДЭАЭ-целлюлоза (анион алмашинувчи) ва КМ-целлюлоза (катион алмашинувчи) қўлланилади.

Ион алмашинувчи колонкалардаги боғланган оқсил аралашмаларини фракцияларга ажратиш учун pH ортиб (ёки камайиб) борувчи буфер әритмаларни колонка орқали ўтказиш керак.

Оқсилларни ажратишда электрофорез усули ҳам кенг қўл-

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



2-расм. Электрофорез принципининг схемаси.

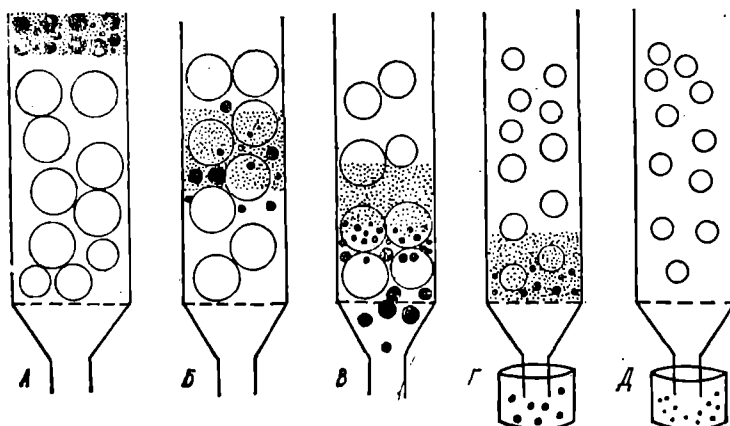
сил молекулалари электр зарядига эга бўлганлиги учун электр майдонида анодга ёки катодга томон ҳаракат қиласи. Уларнинг ҳаракати таркибидаги заряд миқдорига пропорционал, яъни заряд қанча кўп бўлса, ҳаракат тезлиги ҳам шунча юқори бўллади. Молекулаларнинг шакли ва катталиги ҳам ҳаракат тезлигига таъсир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

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

Кейинги йилларда қофозда электрофорез қилиш усули кўп қўйланилмоқда. Бунда буфер эритма билан намланган фильтр қозоз ленталарнинг иккала уни электродлар билан боғланган буфер эритмага туширилади. Қофознинг ўртасига текширилаётган эритмадан нуқта ёки чизиқ шаклда бир неча томчи томизилади. Орадан бир неча соат ўтгандан кейин фильтр қозоз олиниб қуритилади ва фуксин, азокармин, бромфенолблау бўёқлардан бирортаси билан бўяллади. Қофоз бўялгандан сўнг оқсил фракциялари доғ ёки чизиқ шаклида кўринади. Бу доғ ёки чизиқлар кесиб олинади ва бирор эритма билан ювиб, колориметрик усулда уларнинг миқдори аниқлаиади.

Қофозда 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 бўллади. 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 мүмкин. Бу усул молекуляр фильтраш ёки гельфильтрация усули деб аталади. Молекуляр фильтрашда сефадекс деб аталадиган махсус моддалардан фойдаланилади. Куруқ сефадексни сувда ёки бошқа бирор буфер эритмада бўйтириб, сўнг колонкага тўлдирилади, ундан оқсил аралашмаси ўтказилади. Оқсиллар молекулаларининг йирик-майдалигига қараб, бирин-кетин колонкадан ўтади. Йирик молекулали оқсиллар сефадекс доналари ичига кира олмай, улар орасидан тез ўтиб кетади. Молекуляр оғирлиги кичик бўлган оқсиллар эса сефадекс доналари орасига кириб, уларда бир оз ушланиб қолади ва колонкадан энг охрида ўтади. Демак, оқсил молекулалари сефадекс тўлдирилган колонкага орқали худди элакдан ўтгандай ўтади, лекин шуниси қизиқки, бу молекуляр элак орқали аввал йирик молекулалар ўтади. Молекуляр фильтраш усули 3-расмда схема шаклда кўрсатилган.



3-расм. Гельфильтрация принципи; ҳар ғлар моддаларнинг ажралиш процессини ифодалайди.

ОҚСИЛЛАРНИ ТОЗАЛАШ

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

Оқсиллар диализ усулида турли хил тузлар ва кичик молекулали бирикмалардан тозаланади. Бу усулда улар махсус диализ қилувчи халтачаларга солиниб, оқар сувга узоқ вақт ботириб қўйилади. Диализ қилувчи халтачалар махсус материаллардан тайёрланади. Бу материаллар кичик молекулали бирикмаларни ва ионларни яхши ўтказадиган бўлиши керак.

¹ Лиофиллаш — вакуумда муз ҳолидаги 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.

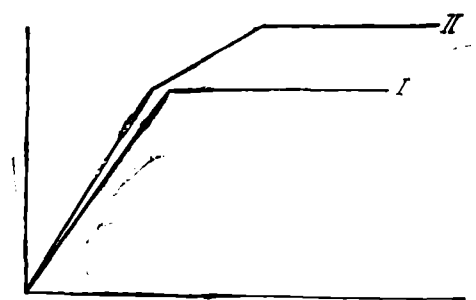
Оқсилларни тозалашда қўлланиладиган энг асосий усулардан бири кристаллаш ва қайта кристаллашдир. Соғ оқсилларнинг кўпи кристалланади, лекин бу кристалланиш уларнинг софлигини билдирамайди. Кўп оқсиллар аралашмаси ҳам кристалл ҳосил қилиши мумкин. Кристалл ҳолида олинган оқсиллар қайта кристалланса, уларнинг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

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

Оқсилларнинг гомогенлигини аниқлашнинг яна бир усули уларнинг эрувчанилиги 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 бўлмаса, у гомоген ҳисобланади. Буни эрувчанлик графиги тузиб аниқлаш мумкин (4-расм). Маълум бир вақтдан кейин яна оқсил қўшилганда унинг эритмадаги миқдори ўзгармаса, 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 йўла қўлланади. Буларга юқоридагилардан ташқари, яна ультракентрифуга, электрофорез, адсорбцион хроматография усуллари ва бошқалар киради.



4-расм. Эрувчанлик (гомогенлик) графиги:

1. Бир хил бирикма; II. икки хил бирикма аралашмаси.

ОҚСИЛЛАРНИНГ МОЛЕКУЛЯР МАССАСИ

Оқсиллар юқори молекулали органик бирикмалар бўлиб, уларнинг молекуляр массаси бир неча мингдан бир неча миллионгача етади. Уларнинг молекуляр массаси характерли белгиларидан бири ҳисобланади. Оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлаш анча мураккабдири.

Молекуляр массаси кичик бўлган бирикмаларни аниқлашда қўлланиладиган эбулиоскопик (қайнаш температурасини ошириш) ва криоскопик (музлаш температурасини пасайтириш) усуllibарни оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлашда мутлақо қўллаб бўлмайди.

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

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

Эритманинг қайнаш температурасини ошириш усулида эса у қайнаш даражасига етмасданоқ оқсиллар денатурацияга учрайди. Шунинг учун оқсилларнинг молекуляр массасини аниқлашда маҳсус усуllibардан фойдаланилади. Бу усуllibардан энг кўни қўлланиладигани ультрацентрифуга усули дидир.

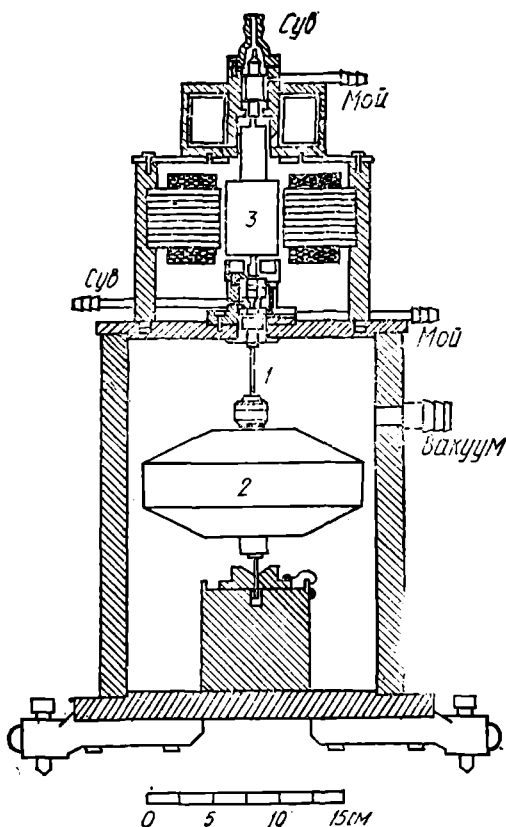
Ультрацентрифугани биринчи бўлиб 1925 йилда Швед олимни Сведберг кашф этган. Бу асбобнинг ўқи минутига 100000 мартағача айланади. Бунда ҳосил бўладиган марказдан қочма кучернинг тортиш кучидан 500000 марта ортиқ бўлади. Бундай кучли майдонда юқори молекулали оқсиллар тезда чўкмага тушиади. Уларнинг чўкмага тушиш тезлигига қараб молекуляр массаси аниқланади.

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

Оқсил заррачаларининг чўкиш тезлиги ротор идишидаги ёргулик ўтказадиган горизонталь тирқиши орқали кузатиб борилади. Аввал оқсил заррачалари эритмада бир текис тарқалган бўлади, марказдан қочма куч таъсирида улар айланувчи ўқдан узоқлашади, натижада эритма билан чўкма ўртасида аниқ чегара ҳосил бўлади. Текширилаётган оқсил гомоген бўлса, битта чегара ҳосил бўлади. Агар эритмада молекулаларининг йирик-майдалигига қараб бир-биридан фарқ қиласа, иккита чегара ҳосил бўлади. Бу чегаралар ультрацентрифугага ўрнатилган маҳсус оптик асбоблар ёрдамида аниқланади. Чегаранинг ҳаракат тезлиги қуйидаги формула билан ифодаланади (5-расм):

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

бунда: x — заррачанинг айланиш марказидай узоқлиги; w — бурчак тезлигі (рад. сек.); S — седментация константаси деб аталадиган доимий сон.



5-расм. Ультрацентрифуганың схемаси.

Оқсиллар учун седментация 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 мувофиқ аниқланади:

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

бунда: M — молекуляр масса; R — универсал газ донмийлиги; T — абсолют температура; D — диффузия константаси; V — зарячанинг солиштирма ҳажми; e — эритманинг зичлиги;

Қуйидаги жадвалда баъзи оқсилларнинг ультрацентрифуга ёрдамида аниқланган молекуляр массаси келтирилган.

4- жадвал

Баъзи оқсилларнинг молекуляр массаси

Оқсиллар	Олинган ўсимлик	Молекуляр оғирлиги	Седиментация константаси (свэлберг бирлигига)
Глобулиналар			
α- глобулин	арпа	29 000	2,5
β- глобулин		110 000	6,2
λ- глобулин		166 000	8,3
Альбумин	арпа	54 000	4,5
Протамин	буғдоӣ	28 000	2,1
Зеин	маккажӯ-хори	51 000	
Легумин	нұхат	330 000	1,9
Эдестин	каноп (наша ўсимлигиги)	310 000	12,6
Госсипулли-II	ғүзә	100 000	12,8
			8,2

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

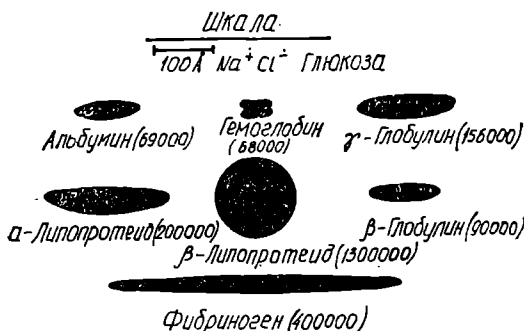
ОҚСИЛ МОЛЕКУЛАЛАРИНИНГ ШАКЛИ

Оқсилларнинг физик-химиявий ва биологик хоссалари уларнинг молекулалари шаклига ҳам боғлиқ. Оқсил молекулалари икки хил шаклда бўлади. Агар молекулалари толасимон тузилган бўлса, *фибрилляр оқсиллар* (*fibrilla* — тола) дейилади, Агар оқсил молекулалари юмалоқ ёки эллипс шаклда бўлса, *глобуляр оқсиллар* (*globul* — шар) дейилади.

Фибрилляр оқсилларга сочдаги қератин, ипакдаги фибронин, мускулдаги миозин оқсиллари мисол бўлади. Бу хилдаги оқсилларнинг кўпи сувда эримайди, балки бўқади. Фибрилляр оқсиллар молекуласи бутун полипептид занжир бўйлаб бир-бири билан кўндаланг водород боғлар орқали бирикади. Глобуляр оқсилларга сувда эрийдиган оқсиллар киради. Уларнинг кўчилиги ферментлардан иборат. Ўсимликлар таркибидаги запас оқсиллар ҳам глобуляр оқсилларга киради. Глобуляр оқсиллар малекуласининг шакли узун ўқи (*b*) нинг кичик ўқи (*a*) га бўлган нисбати $\left(\frac{b}{a}\right)$ га қараб аниқланади. Қуйида баъзи оқсилларнинг шу нисбати келтирсан.

Зеип (маккажүхорида)	20,1
Глиадин (буғдоиды)	11
Каталаза	5,8
Уреаза	4,3
Эдестин	4,3

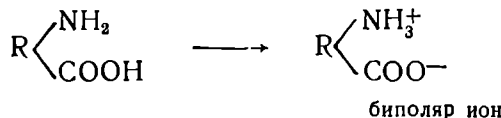
Бу сон қанча катта бўлса, оқсил молекулалари шунча чўзиқ шаклда бўлади. Оқсил молекулалари шартли равишда турли шаклларга бўлинади, шунинг учун глобуляр тузилишга эга бўлган оқсилларни фибрилляр шакли оқсилларга киритиш мумкин (6-расм). Оқсил молекулаларининг шакли турли усулларда, чунончи, рентгеноструктура анализи, электрон микроскопия ёрдамида аниқланади.



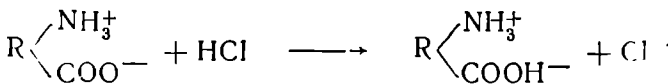
6-расм. Оқсилларнинг шакли.

ОҚСИЛЛАРНИНГ АМФОТЕРЛИК ХОССАЛАРИ

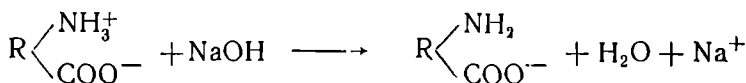
Оқсил молекулалари таркибида эркин карбоксил ва амин группалар бўлганлиги учун улар ҳам аминокислоталар сингари амфотерлик хоссага эга бўлиб, ҳам асос, ҳам кислота сифатида диссоциланади. Сувли эритмаларда оқсил молекулалари биполяр ионлар (амифонлар) шаклида бўлади. Кислотали группаларнинг диссоциланиши натижасида эритмага H^+ ионлари ажралиб чиқади. H^+ ионлари NH_2 группа билан бирикиб, ионлашган оқсил молекулалари ҳосил қиласди:



Оқсил эритмасига суюлтирилган кислота қўшилса, таркибидаги кислотали группаларнинг диссоциланиши камаяди. Демак, кислотали муҳитда оқсил молекулалари мусбат зарядга эга бўлади ва электр майдонида катодга томон ҳаракат қиласди:



Оқсил эритмасига ишқор қўшилганда эса унинг таркибада асосли группаларнинг диссоциланиши камаяди, бинобарин, ишқорий муҳитда оқсиллар ортиқча манфий зарядга эга бўлади ва электр майдонида анодга томон ҳаракат қиласди:



Шундай қилиб, муҳит рН ни ўзгартириш билан оқсил молекуласининг зарядини ҳам ўзгартириш мумкин экан. Бироқ маълум рН да оқсил молекуласи таркибидаги мусбат ва манфий зарядлар сони бир-бирига тенг бўлади. Натижада оқсил молекуласининг умумий заряди нолга тенг бўлиб, бундай молекулалар электр майдонида аподга томон ҳам, катодга томон ҳам ҳаракат қилмайди.

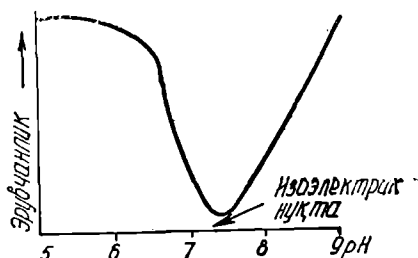
5-жадвал

Баъзи оқсилларнинг изоэлектрик нуқтаси

Оқсилларнинг номи	Олинган ўсимлик	ИЭН рН	Оқсилларнинг номи	Олинган ўсимлик	ИЭН рН
Глиадин	буғдоӣ	4,0	Зеин	маккажӯҳори	6,2
Глобулин	картошка	4,2	Рибонуклеаза		
Лейкоцит	буғдоӣ	4,5			
Эдестин	каюп	5,5	Цитохром С		

Оқсил молекуласи таркибидаги мусбат ва манфий зарядлар ийғинидиси нолга тенг бўлган муҳит рН оқсилларнинг *изоэлектрик нуқтаси* деб аталади. Кўп ўсимликлар оқсилиниң изоэлектрик нуқтаси кучсиз кислотали муҳитда бўлади. Оқсилларнинг изоэлектрик нуқтаси уларнинг ўзига хос кўрсаткичларидан ҳисобланади.

Эритманинг рН изоэлектрик нуқтага тенг ёки унга яқин бўлганда оқсиллар ўта бекарор бўлади. Изоэлектрик нуқтада оқсиллар энг кам эрувчан бўлади. Уларнинг эрувчанилиги билан изоэлектрик нуқтаси ўртасидаги болжаниш 7-расмда келтирилган. Изоэлектрик пуктада оқсилларнинг қовушқоқлиги ҳам жуда паст бўлади ва улар осонлик билан чўкмага тушади.



7-расм. Оқсилларнинг изоэлектрик нуқтаси.

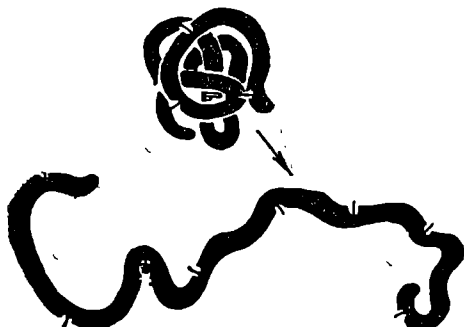
Оқсиллар турли таъсир натижасида ўзининг табиий хусусиятларини йўқотади. Бу ҳодиса оқсиллар денатурацияси деб аталади. Денатурация оқсилларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири. Ҳозирги замон тушунчаларига кўра, оқсиллар денатурацияси улар фазовий тузилишининг ўзгариши билан боғлик. Оқсил молекуласи конформациясининг ўзгариши билан унинг шакли, солиштирма оптик активлиги, ёруғликни ютиши, эрвончалиги, электрофоретик ҳаракатчанлиги ва шунга ўхшашибошқа физик-химиявий ва биологик хоссалари ҳам ўзгаради. Тухум оқсили иситилганда 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. Ўта кислотали ($pH < 4$) ва ўта ишқорий ($pH > 10$) муҳитда 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 касб этади. Организмning қариши ундан оқсилларнинг секин-аста денатурацияга учраши билан боғлиқ. Бирор ўсимликнинг уруғи маълум вақт ўтгаидан кейин униш қобилиятини ўйқотишига ҳам оқсиллар денатурацияси сабаб бўлади.

Оқсилларнинг қайтар денатурацияси ҳам ҳаётий процессларда катта аҳамиятга эга бўлиб, бунда уларнинг молекулалари бир шаклдан иккинчи шаклга ўтиб туради. Ферментларнинг актив ва ноактив ҳолатларда бўлиши қайтар денатурация ҳодисаси билан боғлиқ.



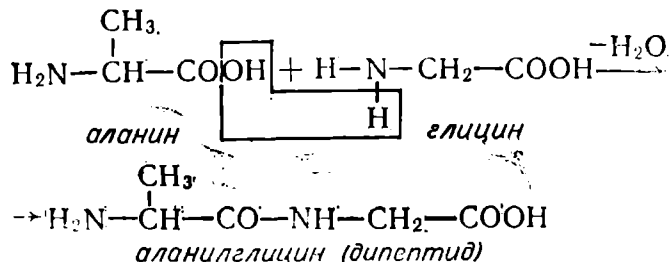
8-расм. Оқсиллар денатурацияси.

ОҚСИЛЛАР МОЛЕКУЛАСИДА ХИМИЯВИЙ БОГЛАР

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

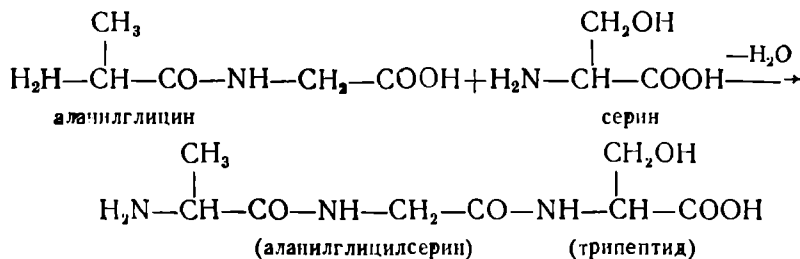
силлар молекуласи таркибида учрайдиган химиявий боғларни аниқлаш бирмунча қийнн. Текширишлар натижасида оқсиллар молекуласида қуйидаги болгар мавжудлиги аниқланган.

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



Пептиллар таркибидаги аминокислота қолдигининг сонига қараб *дипептид*, *трипептид*, *тетрапептид* деб аталади ва ҳоказо. Агар пептиллар жуда кўп аминокислоталардан ташкил топган бўлса, *полипептид* деб юритилади.

Дипептиллар таркибида эркин амин ва эркин карбоксил группа бўлганлиги учун улар яна бир ёки икки молекула аминокислота билан реакцияга киришиши мумкин:



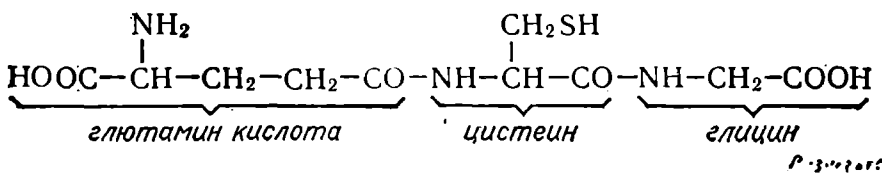
Худди шунга ўхшаш, трипептид яна бир молекула аминокислота, масалан, цистеин билан реакцияга киришишидан тетрапептид ҳосил бўлади.

Шундай қилиб, ҳар қандай пептиднинг бир томонида эркин $-\text{NH}_2$ группа (N — учки аминокислота) ва иккинчи томонида эркин COOH группа (C — учки аминокислота) бўлади. Пептид боғларни ҳосил қилишда карбоксил группасини йўқотган амино-

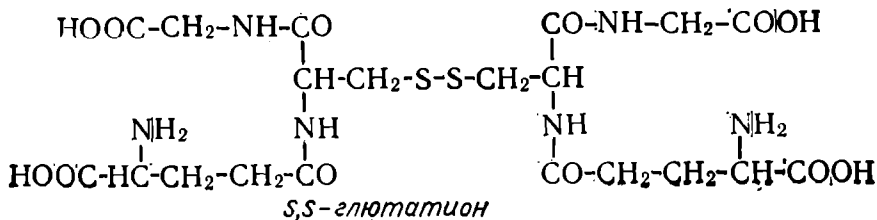
кислота ил қўшимчаснн олади, карбоксил группаси ўзгармаган аминокислотанинг номи эса ўз ҳолида қолади. Масалан, аланилглицин, аланилглицилсерин ва ҳоказо.

Янги номенклатурага мувофиқ, пептидларнинг номи уларни ташкил қиласиган аминокислоталарнинг қисқартирилган ҳарфли белгилари билан ифодаланади. Чунончи, юқоридаги трипептид қўйидагича ифодаланади: Ала — Гли — Сер.. ва ҳоказо.

Тирик организмларда эркин ҳолда жуда кўп пептидлар учрайди. Улар моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга. Ҳозиргача тирик организмлардан 120 га яқин пептид ажратиб олинган бўлиб, уларнинг тузилиши, хусусиятлари, биологик активлиги ҳар томонлама ўрганилган. Буларга, аввало, ўсимликлардаги оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этадиган глютатион киради:



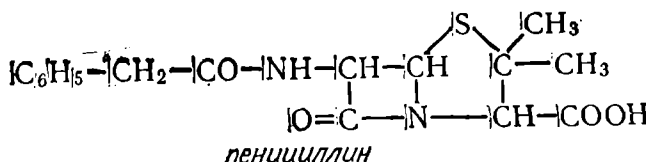
Бу формула глютатионнинг қайтарилиган шакли бўлиб, у оксидланган шаклда ҳам учрайди:



Глютатион учта аминокислотанинг: глютамин кислота, цистеин ва глициннинг бирикишидан ҳосил бўлган трипептидdir. Улар барча ўсимликларда, айниқса, буғдои донида ва ачитки замбуруғларида кўп учрайди.

Кофермент А нинг таркиби қисми ҳисобланган пантотен кислота ҳам муҳим пептидлардан ҳисобланади. У пантон кислота билан β -аланиннинг ўзаро бирикишиндан ҳосил бўлади.

Кўпгина антибиотиклар (граммидицин, пенициллин ва бошқалар) ҳам пептид ҳисобланади:

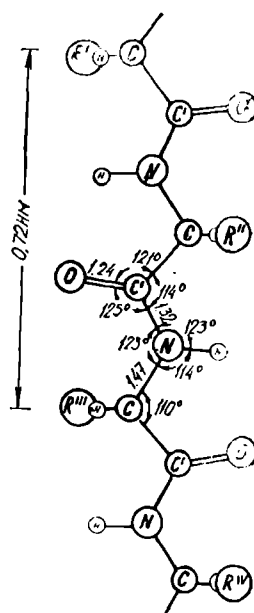


Машхур рус биохимиги А. Я. Данилевский оқсил таркибидаги аминокислоталар бир-бири билан $-\text{HN}-\text{CO}-$ боғ орқали бириккан деб тахмин қилган эди. Немис олимни Э. Фишер Данилевский тахминига асосланып, оқсил молекулаларининг тузилиши түғрисидаги полипептид назарияни яратди. Оқсилларнинг тузилиши түғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Фишернинг ана шу назариясига асосланған. Бу назарияга кўра, оқсил молекулалари ўнлаб, юзлаб аминокислота қолдиқларидан ташкил топган жуда катта полипептид занжирлардан иборат. Масалан, инсулин гормони — 51, рибонуклеза ферменти — 124, лизоцим ферменти — 129 та аминокислота қолдигидан ташкил топган полипептид ҳисобланади.

Оқсил молекуласида пептид боғлар мавжудлиги кўпгина далиллар билан исботланган.

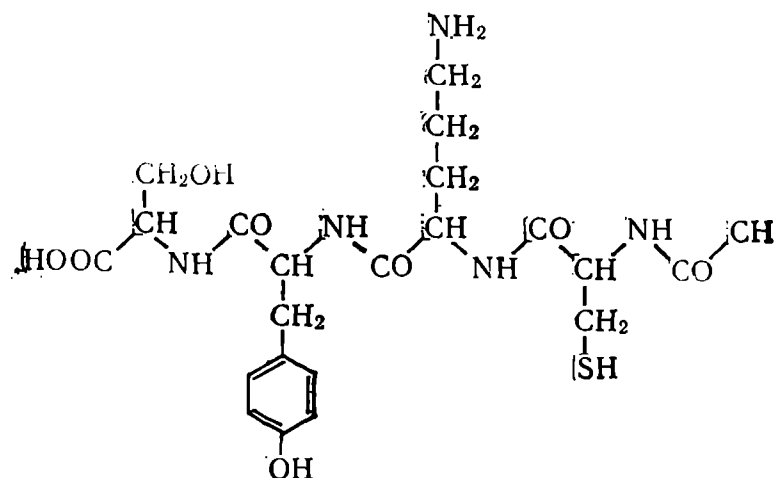
Пептид боғлар оқсил молекуласидаги асосий ва ковалент боғ бўлганлиги учун мустаҳкам боғ ҳисобланади. Бу боғлар α -амино группа билан ёнма-ён турган карбоксил группадан ҳосил бўлганлиги учун полипептид занжирининг асосини қайтакайта келадиган бир хил $-\text{CO}-\text{NH}-$ группа ташкил қиласди. Полипептид занжирдаги бу группалар бир текисликда жойлашган. Уларнинг ёйиқ конфигурацияси, яъни фазовий жойлашиши 9-расмдаги схемада кўрсатилган.

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



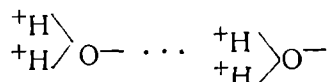
9-расм. Полипептид занжирнинг ёйилган конфигурацияси.

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



Оқсиллар молекуласи таркибидаги 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 нисбатан кучсиизроқ 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 моддаларнинг молекулалари водород боғлар ёрдамида мустаҳкам бирикмалар — *ассоциациялар* ҳосил қиласади. Сув молекулаларининг ўзаро яқинлашуви натижасида ҳосил бўладиган водород боғларни қўйидагича ифодалаш мумкин:

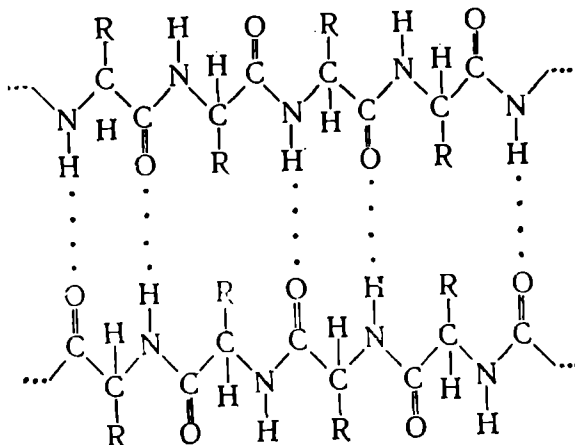


Поляр группада жойлашган водород атомининг ядроси (протон) ёнма-ён турувчи бирорта электр манфий атомга вақтинча бирикади ва унинг электрон конфигурацияси қўшни атомнинг бир жуфт электрони билан тўлдирилади. Агар электрон ўз ҳаракати давомида вақт-вақти билан гоҳ бир атомга, гоҳ бошқа атомга бирикиб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

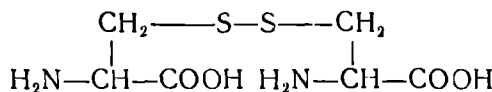
да кучсиз боғ ҳосил бўлади. Бундай боғ водород боғлар деб аталади.

Водород боғлар энергияси ҳаддан ташқари кам бўлади, албатта, шунинг учун ҳам бир оз қиздирилса узилиб кетади. Маълумки, оқсиллар ўта беқарор модда бўлиб, кўпинча кучсиз қиздириш таъсирида ўзининг бошланғич биологик хусусиятларини йўқотади, яъни денатурацияга учрайди. Бундай таъсир, одатда, оқсил таркибидаги пептид ва сульфид боғларни ўзгартирмайди. Бинобарин, оқсиллар таркибида уларнинг асосий структурасини ташкил қилувчи ковалент боғлардан ташқари, яна бошқа боғлар ҳам бўлади. Бундай боғларга ўз хусусиятлари билан оқсилларнинг денатурация ҳодисасини тушунтиришга имкон берадиган водород боғлар киради.

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

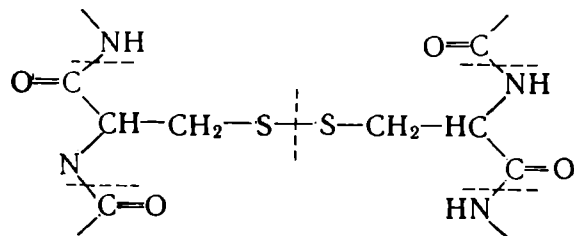


Дисульфид боғлар. Оқсил молекуласининг реакцияга киришиш қобилияти кўп жиҳатдан таркибидаги эркин актив группаларнинг бўлишига боғлиқ. Масалан, оқсил молекуласини ташкил қиладиган полипептид занжир таркибидаги цистеин аминокислотаси дисульфид боғлар туфайли полипептид занжирларнинг маълум қисмида ёки улар орасида дисульфид кўпрликчалар ҳосил қилиш хусусиятига эга:



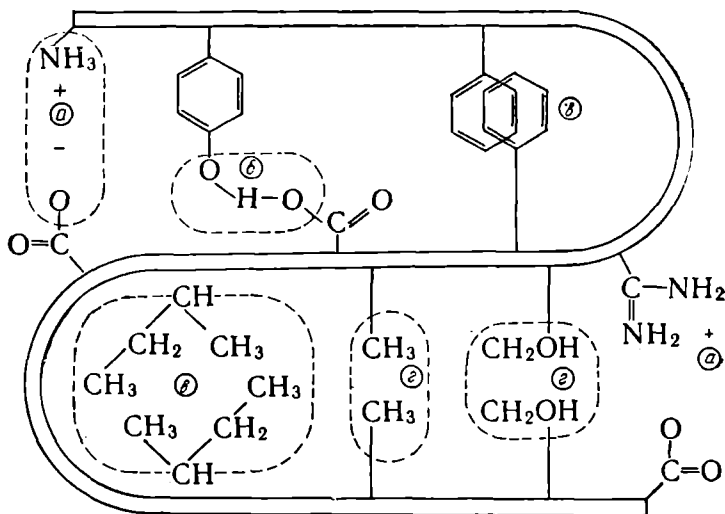
Бундай цистинли дисульфид боғлар кўп оқсиллар таркибида учрайди. Чунончи, инсулин молекуласида 3 та, рибонуклеа-

Зада 4 та дисульфид бор бор. Дисульфид боғлар оқсил молекуласидаги ковалент боғлардан ҳисобланади. Қуйида полипептид занжирларнинг маълум қисмидаги дисульфид боғлар схема шаклида кўрсатилган.



Дисульфид боғлар SH-группалардаги водород атомининг ажралиб чиқиши туфайли ҳосил бўлади. Кўпчилик 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 бўлиб, 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 бўлганлиги учун уларнинг структура тузилиши ҳам бирмунча мураккаб. Уларнинг тузилиши тўғрисида энг характерли белгисига қараб ҳам аниқ тушунча ҳосил қилиб бўлмайди. Шунинг учун оқсиллар молекуласини ўрганиш уларнинг структура тузилиши бир неча соҳалардан иборат деган тушунчага асосланилган. Бу соҳалар оқсиллар молекуласиинг структурасини маълум даражада сақлаб туришдаги таъсири билан бир-биридан фарқ қиласди.

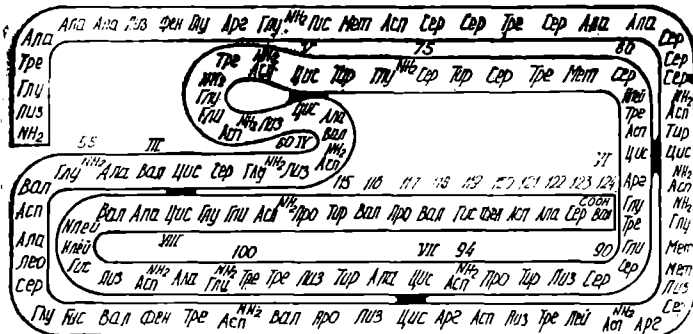
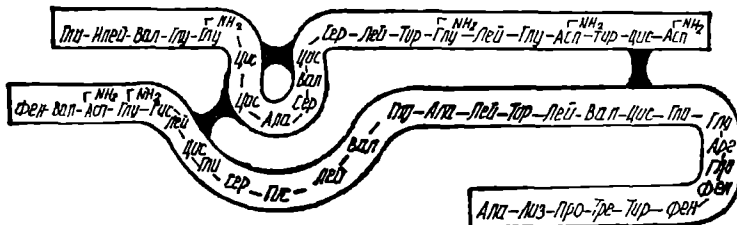
Оқсил молекуласида тобора мураккаблашиб борадиган бирламчи, иккиламчи, учламчи ва тўртламчи структуралар мавжуд. Бир структурадан иккинчисига кетма-кет ўтиш йўли билан оқсил молекуласининг умумий конформацияси тўғрисида тушунча ҳосил қилиш мумкин. Оқсил молекуласининг тўрт соҳаси тўғрисидаги тушунчани биринчи марта Линдерстром-Ланг таклиф этган. Қуйида шу соҳаларнинг ҳар бири билан алоҳида-алоҳида танишамиз.

Оқсилларнинг бирламчи структураси

Оқсиллар молекуласинин ташкил қиласидиган бир ёки бир неча полипептид занжирдаги аминокислоталар қолдигининг кетма-кет жойлашиш тартиби оқсилларнинг *бирламчи структураси* дейилади. Турли оқсиллар улардаги аминокислоталарнинг тартиби билан бир-биридан фарқ қилганлиги учун уларнинг бирламчи структураси ҳам ҳар хил бўлади. Буни 11-расмдан кўриш мумкин.

Оқсилнинг бирламчини структураси аниқ бўлса, унинг тўлиқ химиявий формуласини ёзиш мумкин. Ҳозиргача 20 дан ортиқ оқсилнинг бирламчи структураси аниқланган. Оқсил молекуласини ташкил қилувчи аминокислоталар сони кўп бўлганлиги учун улардан ҳар бирининг мазкур молекулада тутган ўринини аниқлаш анча қийин. Ҳар бир полипептид занжирда эркин NH_2 — группага эга бўлган N — учки ва эркин COOH — группага эга бўлган C — учки аминокислоталар бўлади. Қолган аминокислоталар бир-бири билан пептид боғлар ҳосил қиласди.

Оқсилларнинг бирламчи структурасини аниқлаш оқсил биосинтезини, ферментларнинг таъсири қилиш механизмини ва ҳужайрадаги моддалар алмашинуви процессларини ўрганишга катта ёрдам беради. Бир қатор аномал оқсилларнинг бирламчи структурасини ўрганиш баъзи оғир ирсий касалликлар табиатини аниқлашга имкон беради. Масалан, нормал гемоглобин оқсилиниң Про-Глу-Глу-Лиз тартибда жойлашган аминокислоталари Про-Вал-Глу-Глу-Лиз тарзида ўзгариши оғир ирсий касаллик ҳисобланган ўроқсимон камқонликни келтириб чиқади.

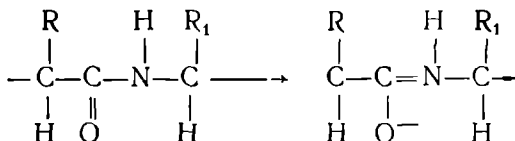


11-расм. Батзи оқсиллар (инсулин, рибонуклеаза)нинг бирламчи структураси.

Демак, оқсилларнинг биологик хусусиятлари, энг аввало, уларнинг бирламчи структурасига боғлиқ экан. Ҳозирги вақтда уларнинг бирламчи структураси махсус автоматик асбобларда аниқланади ва шу асосда баязи бир оқсиллар химиявий йўл билан синтез қилинмоқда.

Оқсилларнинг иккиласми структураси

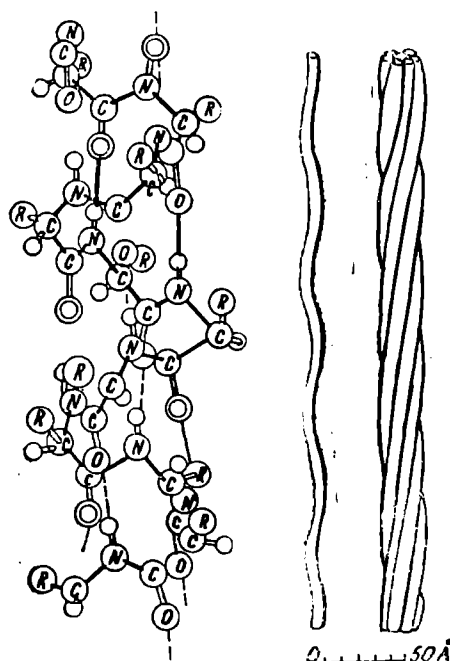
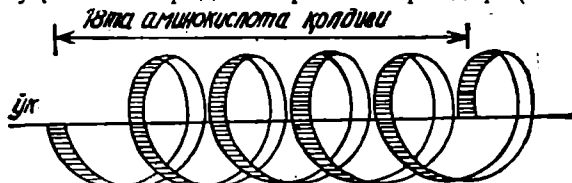
Оқсил молекулалари бир хил молекуляр оғирликка эга бўлган чизиқли полимерлар молекулаларига нисбатан анча зич жойлашган бўлади, чунки оқсил молекулаларининг маълум қисми спираль шаклда тузилган. Спираль ўрамлари водород боғлар орқали бир-бирига тортилиб туради. Натижада пишиқ ва мустаҳкам структура ҳосил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



Полярлашган пептид группалар спиралнинг құшни ўрамлады. Пептид группалар билан иккитадан водород бөг ҳосил қилиш хусусиятига эга.

Водород бөглар иккى хил структура ҳосил қиласы. Агар полипептид занжирлар тұла равишида узунасига тортилған ва қар бир занжирни бириктірувчи водород бөглар билан турғунашкан бўлса, қаватли характеристерга эга бўлган β -структурда ҳосил бўлади. β -структурадаги водород бөглар ёнма-ён турган иккита занжирнинг NH — ва CO — группалари ўртасида ҳосил бўлади. Бундай структуралар асосан ипак оқсилларида топилган.

Водород бөглар бир полипептид занжир ичидаги ҳар хил группалар ўртасида ҳам ҳосил бўлади. Бундай бөглар туфайли полипептид занжир спираль шаклда бўлади. Полипептид спиралнинг муҳим хилларидан бири α -спиралdir (12-расм).



12-расм. Оқсилларнинг спираль структураси.

Полинг ва Кори кўпгина текширишларга асосланиб, α -спиралнинг қўйидаги хусусиятларга эга бўлган фазовий конфигурациясини туздилар. Бу винт резьбасини эслатувчи спиралнинг ҳар бир ўрами 36 та аминокислота қолдифидан ташкил топган бўлиб, беш ўрамда 18 та аминокислота жойлашади. Бунда 18-аминокислота қолдиги, 1-аминокислота қолдиги ётган текисликда бўлади. α -спиралдаги ҳар бир аминокислота қолдигининг карбонил группаси ўзидан кейинги тўртинчи аминокислота қолдигининг имин группаси билан водород боғлар ҳосил қиласди. Бу водород боғлар спираль конфигурацияни турғуллаштириб туради.

Кўп оқсиллар 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 натижада спираль ҳосил бўлмайди. Спираль шаклнинг бузилишига яна бир сабаб, цистеин қолдиқлари орасида дисульфид «кўприкча» лар ҳосил бўлишидир. Агар бир полипептид занжир ичida ёнма-ён турган цистеин қолдиқлари бўлса, спираль конфигурация бузилади.

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

Оқсилларнинг учламчи структураси

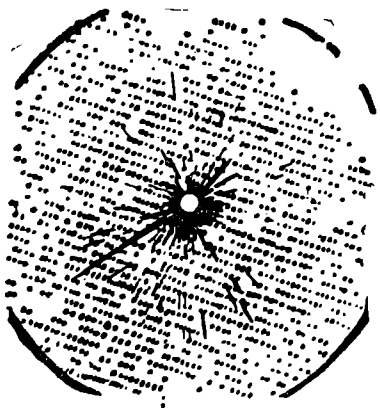
Спираль тузилган полипептид занжирлар ҳар хил куч таъсирида фазода маълум шаклни олишга ҳаракат қиласди. Оқсиллар молекуласининг ҳажми шаклини, яъни уларнинг фазовий конфигурациясини белгиловчи уч ўлчамли (бўйи, эни, баландлиги) бундай структуралар оқсилларнинг *учламчи структураси* дейилади.

Ҳар бир оқсил ўзига хос учламчи структурага эга бўлиб, унинг биологик активлиги шу фазовий структурага боғлиқ бўлади. Бинобарин, оқсилнинг биологик функциясини аниқлаш учун, аввало, унинг учламчи (фазовий) структурасини билиш керак.

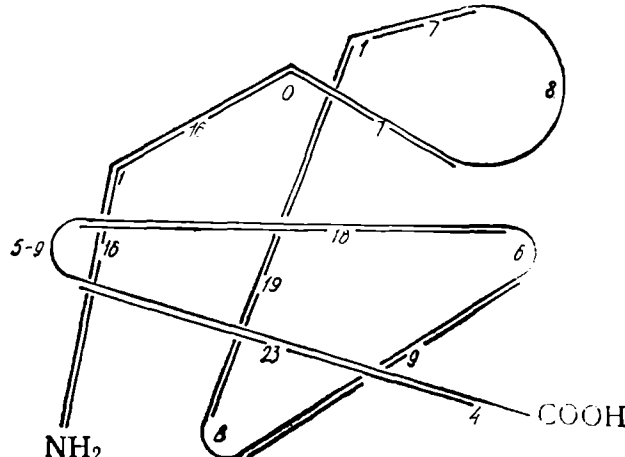
Кейинги йилларда оқсилларнинг учламчи структурасини аниқлаш учун рентгенструктура анализи усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул рентген нурларини дифракция қилиш хусусиятига асосланган. Оқсиллар рентгенограммасини олиш учун маълум талабларга жавоб берадиган кристалл препаратлар бўлиши

шарт. 13-расмда миоглобин оқсилининг дифракцион манзараси кўрсатилган. Ушбу рентгенограммадаги қора доғлар ёки дифракцион максимумлар оқсил структураси тўррисида маълумот беради. Дифракцион максимумларни аниқлаш ҳаддан ташқари мураккаб бўлганлиги учун электрон-хисоблаш машиналаридан фойдаланилади. Инглиз олимлари Д. Кендрю ва М. Перуцлар¹ миоглобин ва гемоглобин оқсилларининг структура тузилишини мазкур усулда аниқлашга муваффак бўлдилар. Ҳозир рибонуклаза, лизоцим, химотрипсин, папаин каби оқсилларнинг учламчи структураси ҳам аниқланган (14-расм).

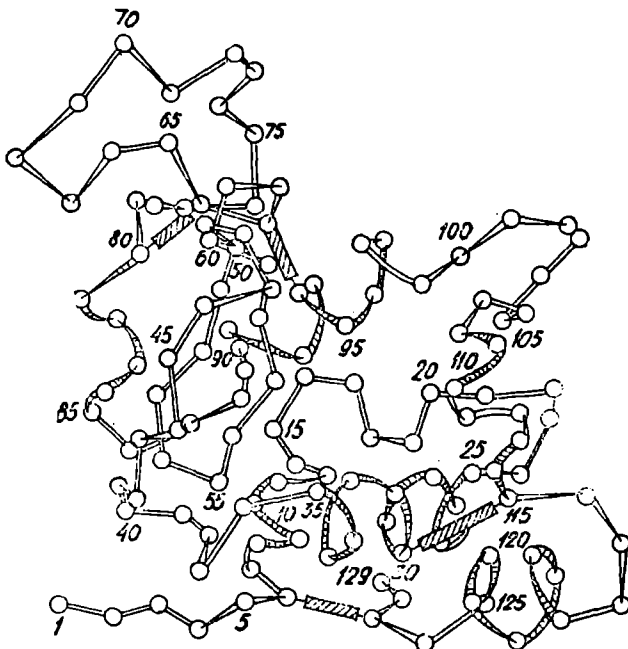
Оқсил молекуласи учламчи структурасининг ҳосил бўлишида бир қанча химиявий боғлар иштирок этади. Булардан энг муҳими дисульфид боғдир. Кўп оқсиллар полипептид занжирининг маълум қисмларидаги цистеин қолдиқлар бир-бира билан мустаҳкам боғ ҳосил қиласди. Натижада полипептид занжирлар маълум ҳалқали глобуляр шаклга киришга интилади. Бироқ учламчи структура ҳосил бўлишида дисульфид боғлар-



13-расм. Миоглобин оқсилининг дифракцияси.



¹ Д. Кендрю ва М. Перуц бу кашифётлари учун 1962 йилда Нобель мукофоти билан тақдирланганлар.



14-расм. Оксилларнинг учламчи структураси.

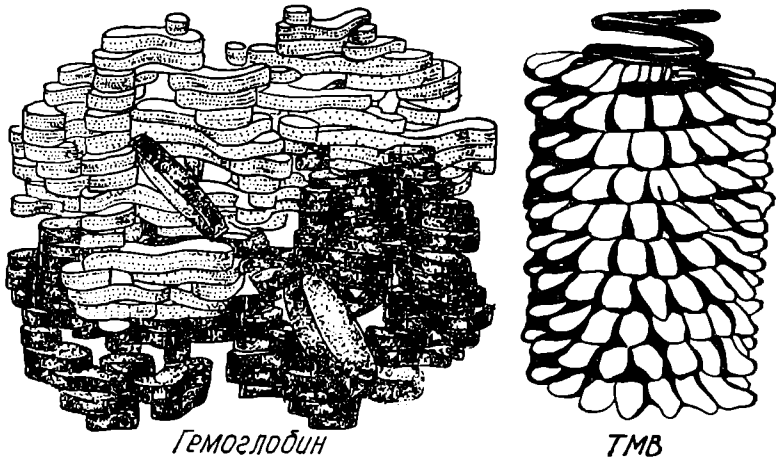
нинг бир ўзи кифоя қилмайди. Чунки кўпчилик глобуляр оқсиллар таркибида дисульфид боғлар жуда кам бўлади. Бинобарин, оқсиллар учламчи структурасининг ҳосил бўлишида бошка кучлар иштирок этиши керак. Бундай кучлар гидрофоб ва гидрофиль группаларнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлади.

Полипептид занжирлар глобуляр шакл ҳосил қилишида гидрофиль аминокислота қолдиқларининг энг кўп қисми сувли муҳитга, гидрофоб аминокислота қолдиқлари эса молекуланинг ички, сувсиз қисмига томон ҳаракат қиласидаган даражада ўралишга интилади. Бунинг натижасида оқсил молекулалари юзасида 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 сўнг бошқа кўпгина химиявий боғлар ёрдамида янада турғунлашади.

Оқсилларнинг тўртламчи структураси

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

соҳа тўртламчи структурани ташкил қиласди. Тўртламчи структура ҳосил бўлишида иштирок этадиган полипептид занжирларнинг ҳар бири ўзига хос бирламчи, иккиласми ва учламчи структурага эга бўлиб, у кичик бирлик деб аталади. Қўпгина оқсилларнинг молекуласи бир неча кичик бирликлардан ташкил топган. Масалан, гемоглобин оқсили тўртта кичик бирликдан, тамаки мозаикасининг вируси (ТМВ) ни ташкил қиласдиган мураккаб оқсили 2200 та кичик бирликдан ташкил топган. Умуман, молекулар оғирлиги 50000 дан катта бўлган ҳар қандай оқсилнинг молекуласи кичик бирликлардан ташкил топган дейиш мумкин (15- расм).



15-расм. Оқсилларнинг тўртламчи структураси.

Оқсили молекуласининг тўртламчи структураси ҳосил бўлишида иштирок этадиган майдага бўлакчалар бир хил ва ҳар хил бўлиши мумкин. Чунончи, гемоглобин оқсили бир хил, иккита α - ва иккита β -полипептид занжирдан ташкил топган.

Оқсили молекуласини ташкил қиласдиган майдага бўлакчалар ҳар хил физик ва химиявий таъсир натижасида диссоциланиши мумкин. Бу процесс қайтар процесс бўлиб, диссоциланган майдага бўлакчалар маълум шарситда қайтадан яна бирикади. Диссоциланиш-ассоциланиш процесси ёрдамида оқсили молекуласини ташкил қиласдиган майдага бўлакчалар сонини аниқлаш мумкин. Оқсилларнинг ферментатив хусусиятлари уларнинг тўртламчи структурасига баглиқ бўлади.

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

ционал аҳамиятга эга. Агар улар молекуласини ташкил қила-диган майда бўлакчалар ўз вазиятини ўзгартирса, оқсил функ-циясининг ўзгаришига ҳам сабаб бўлади.

ОҚСИЛЛАР КЛАССИФИКАЦИЯСИ

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

Барча оқсиллар иккита катта группага: оддий оқсиллар, ва мураккаб оқсилларга бўлинади. 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, проламиналар, глутелинлар, гистонлар ва протаминлар киради.

Оддий оқсиллар ҳар хил эритивчиларда 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 ниситилганда ҳам осонлик билан чўкма ҳосил қиласди.

Альбумин группасига кирадиган оқсиллар кўп тарқалган бўлиб, ўсимликлар донида запас ҳолда учрайди. Буғдои, арпа, сули донидан олинган лейкозин, нўхат ва бошқа дуккакли ўсимликларда учрайдиган лейгумелин 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. Глобулинларпи 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 лейгумин, ловиядаги фазеолин, маккажўхоридаги маизин, канопдаги эдестин ва бошқалар киради. Мойли ўсимликлар донининг мойи ажратиб олингандан

кейин қоладиган кунжарада күп миқдорда оқсил бўлади, улар ҳам глобулинларга киради.

Проламинлар. Бу оқсилларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири 70% ли этил спиртда эришидир. Проламинлар ўсимлик оқсиллари бўлиб, фақат бошоқли ўсимликлардан ажратиб олинган. Бу оқсиллар таркибида пролин аминокислотаси кўп (14% га яқин) бўлганлиги учун проламинлар деб аталади. Проламинлар таркибида глутамат кислота ҳам кўп бўлади. Бироқ, шунга қарамасдан, проламинлар кислотали хоссага эга эмас, чунки глутамат кислота таркибидаги эркин карбоксил группа амин группа билан алмашинган бўлади. Буғдой ва сули донидаги глиадин, арпа донидаги гордеин, маккажўхори донидаги зеин ва бошқа оқсиллар проламинларга киради.

Глютелинлар ўсимлик оқсилли ҳисобланади, улар донили ўсимликлар таркибида учрайди. Кучсиз ишқорий эритмаларда эрийди. Глютелинларни соф ҳолда ажратиб олиш қийин бўлганлиги сабабли улар яхши ўрганилмаган. Буғдой донидан олинадиган глютенин, шоли донидан олинадиган оризенин бу оқсилларга мисол бўлади.

Протаминлар. Булар фақат ҳайвонлар организмида учрайдиган оқсиллардир. Балиқларда айниқса кўп бўлади. Протаминларнинг молекуляр оғирлиги унча катта эмас, 10000 атрофифа бўлади. Шунинг учун улар ҳақиқий оқсилларга кирмайди. Протаминлар таркибида кўпинча ишқорий аминокислоталар, аргинин, лизин ва гистидинлар бўлади.

Гистонлар. Ишқорий характерга эга бўлган бу оқсиллар, асосан, ҳужайра ядросида нуклеин кислоталар билан бирга учрайди. Гистонлар организмнинг ривожланишида ва ирсий белгиларнинг наслдан-наслга муҳим аҳамиятга эга.

Мураккаб оқсиллар

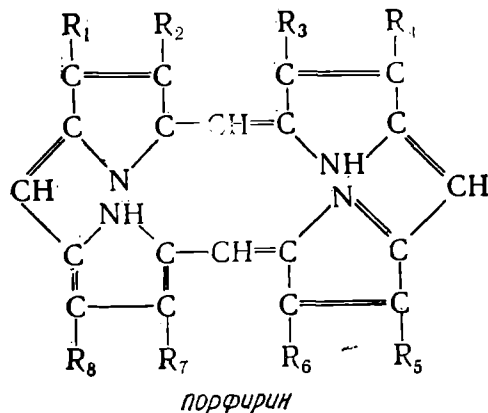
Мураккаб оқсиллар, яъни протеидлар таркибида, юқорида қайд қилинганидек, оқсил билан бир қаторда, оқсил характерига эга бўлмаган бирикмалар ҳам бўлади. Мураккаб оқсиллар, оқсил бўлмаган бирикмалар характерига қараб нуклеопротеинлар, липопротеинлар, хромопротеинлар, гликопротеинлар, фосфорпротеинлар металлопротеинларга бўлинади.

Хромопротеинлар. Оддий оқсил билан рангли бирикмалардан (пигментлардан) ташкил топган бу оқсиллар таркибида ҳар хил простатик группалар учрайди. Бундай бирикмаларга порфириин, каротин, изоаллоксазин ҳосилалари ва ҳоказолар киради.

Хромопротеинлар биологик актив бирикмалар ҳисобланади. Улар организмдаги фотосинтез, кислород ташилиши, оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида ва ўсимликлар атмосферадаги эркин азотни ўзлаштиришида муҳим роль ўйнайди.

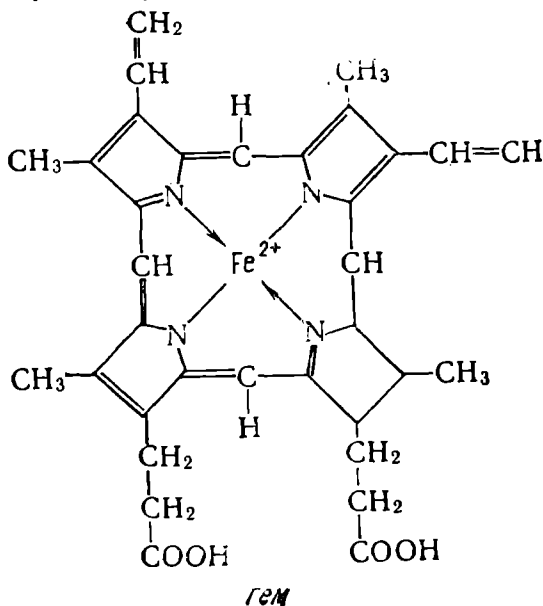
Порфириин ҳосиласи билан магний хлорофиллни ташкил қиласди. Хлорофил оқсил билан ҳосил қилган комплекс (хромо-

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



Порфириин ҳамда темирдан ташкил топган ҳосилалар гемоглобин, цитохромлар ва нафас олишда иштирок этадиган бир қанча бошқа ферментлар асосини ташкил қиласди. Таркибида икки валентли темир бўлган порфириин 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.



Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларпда иштирок этадиган флавопротеин ферменти оқсил билан изоаллоксазин ҳосиласидан ташкил топган (133- бетга қаранг).

Үсимликларнинг фотосинтетик аппаратидаги яшил хромопротеинлар яхши ўрганилмаган. Үсимликлардан хлоропластин, голохром каби бир қанча хромопротеинлар ажратиб олинган. Лекин уларнинг функцияси яхши аниқланмаган. Голохром хлоропластларнинг ламеллаларини ҳосил қилишда иштирок этади, деб тахмин қилинади.

Липопротеинлар. Булар оқсиллар билан липидларнинг бириншидан ҳосил бўлган мураккаб бирикмалардир. Липопротеинлар ҳужайра мембраналари ва ламеллар системаларнинг тузилишида алоҳида аҳамиятга эга. Улар иккى хил тузилган. Бир хил тузилган липопротеинлар сувда яхши эрийди. Чунки молекулаларининг устки қисми оқсиллардан иборат бўлиб, ички қисмida липидлар жойлашган. Иккинчи хил тузилган липопротеинлар эса органик эритувчиларда яхши эрийди. Булар молекулаларининг устки қисмини липидлар ташкил қилиб, ички томонида оқсиллар жойлашган бўлади.

Металлопротеинлар. Бу мураккаб оқсиллар таркибидаги простатин групнини ҳар хил металл (Fe , Cu , Mg) атомлари ташкил қиласи. Металл атомлари бевосита оқсиллар билан бириккан бўлади.

Металлопротеинларга, асосан, ферментатив хусусиятга эга бўлган оқсиллар киради. Буларга таркибида темир атомини тутадиган каталаза, пероксидаза, цитохромлар, таркибида мис атомларини тутадиган аксорбатоксидаза, фенолоксидаза ва бошқалар мисол бўлади.

Гликопротеинлар. Углевод хусусиятига эга бўлган бирикмалар билан оқсиллардан ташкил топган мураккаб бирикмалар гликопротеинлар дейилади. Гликопротеинлар таркибидаги углеводлар юқори молекулати бирикма ҳолида бўлади. Улар гидролиз қилинганда галактоза, гексозаминлар, глюкоуронат кислота ва бошқаларга парчаланади. Индивидуал гликопротеинлар гидролиз қилинганда эса юқоридаги бирикмалардан айримларигина 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 ўсимликларда учрайди.

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

II бөб. НУКЛЕИН ҚИСЛОТАЛАР

Нуклеин кислоталар юқори молекулали бирикмалар бўлиб, жуда катта молекуляр оғирликка эга. Тирик организмлардаги ирсий белгиларнинг наслдан-наслга ўтиши, оқсиллар биосинтези каби ҳаётий муҳим процесслар нуклеин кислоталарнинг фаолияти билан боғлиқ. Шунинг учун ҳам кейинги йилларда нуклеин кислоталарни ўрганишга алоҳида эътибор берилмоқда.

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

Нуклеин кислоталар гидролиз қилинганда пурин ва пиридин типидаги азотли асосларга, пентоза ва фосфор кислотагача парчаланади. Нуклеин кислоталар таркибидаги углеводлар хусусиятига кўра, дезоксирибонукленн (ДНК) ва рибонуклеин (РНК) кислоталарга бўлинади.

Нуклеин кислоталар тез ўсаётган ва ривожланаётган органларда кўп бўлади. Масалан, ёш ўсимликлар баргида ва поясининг ўсиш нуқтасида нуклеин кислоталар кўп учрайди. Шунингдек, доннинг муртагида, гулнинг чангдонида, илдиз учларида ҳам нуклеин кислоталар кўп бўлади. А. Н. Белозёрский маълумотларига кўра, ўсимликларнинг нуклеин кислоталар кўп бўлган органлари қуидагилардир (қуруқ массасига нисбатан процент ҳисобида): кўкнорининг уругпалласи (4,6—6,2%); кедр ёнғорининг мағзи (6,8%); буғдой допи мағзи (7,9%). Кўп ўсимликларнинг барги ва поясида нуклеин кислоталар, одатда, 0,1—1% гача бўлади.

Нуклеин кислоталар ўта кислоталилик 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 усувлардан фойдаланилади. Ҳозир нуклеин кислоталарни фенол ёрдамида ажратиб олиш усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул оқсилларни денатурацияга утратувчи моддалар иштироқида (масалан, до-

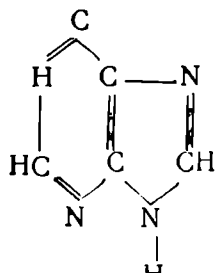
децилсульфат натрий иштирокида ёки юқори температура таъсирида) олиб борилади. Бунда денатурацияга учраган оқсил фенол қисмга, нуклеин кислота эса сувли қисмга ўтади. Кейин нуклеин кислота этил спирт ёрдамида чўкмага туширилади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАРНИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

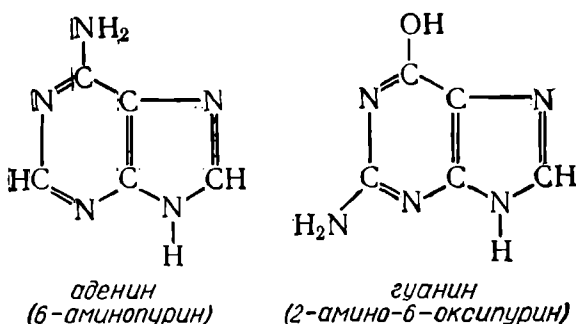
Нуклеин кислоталар ўзига хос ферментлар, кислоталар, ишқорлар ва бошқа химиявий бирикмалар таъсирида оддий структура бирликларига парчаланади. Бу структура бирликларига азот асосларидан пурин ва пирамидин асослар, углевод компонентларидан рибоза ва дезоксирибоза ҳамда фосфат кислота киради.

Пурин асослари

Нуклеин кислоталар таркибида икки хил пурин асослари, яъни аденин ва гуанин учрайди. Бу бирикмалар молекуласи пиrimидин ва имидазол ҳалқасидан ташкил топган пуриннинг ҳосилалари ҳисобланади:

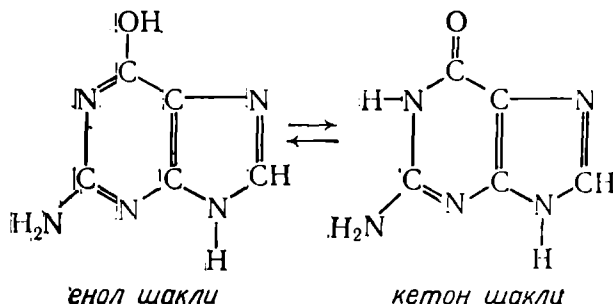


пурин

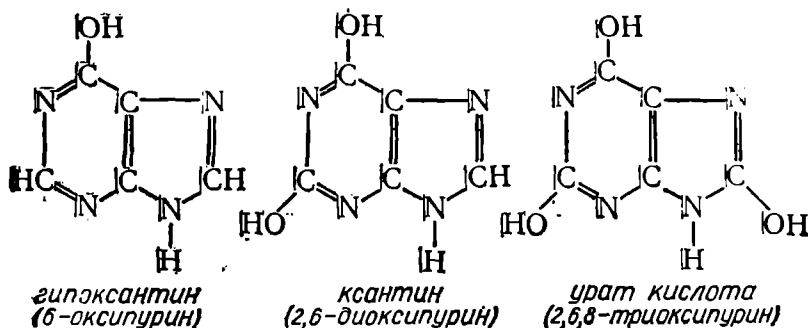


Бу бирикмалар ўсимликлар таркибида эркин ҳолда ҳам учрайди. Масалан, чой, хмель (қулмоқ) ва бошқа ўсимликлар

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

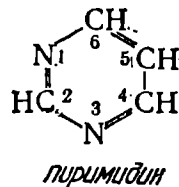


Юқорида айтиб ўтилган асослардан ташқари, яна бир қанча бирикмалар: гипоксантин (6-кетопурин), ксантин (2,6-дикетопурин), урат кислота (2,6,8-трикетопурин) ҳам пурин ҳосилалари ҳисобланади:

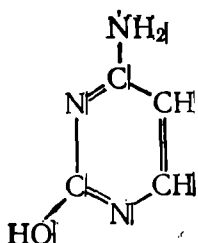


Пиримидин асослари

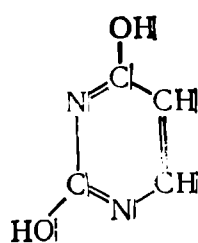
Пиримидин асосларининг ҳаммаси пиримидин бирикма ҳосиласидир:



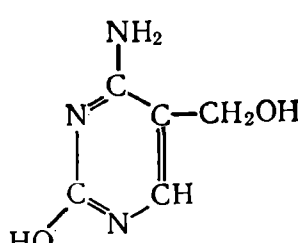
Нуклеин кислоталар таркибида пиримидин асосларидан цитозин, урацил, тимин, 5-метилцитозин учрайди.



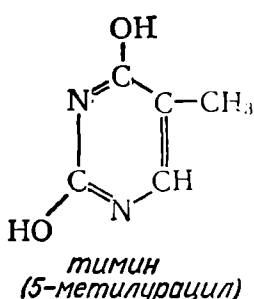
цитозин
(2-окси-β-амино-
пиримидин)



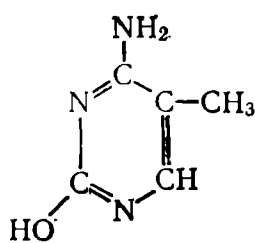
урацил
(2-б-диокси-
пиримидин)



5-оксиметилцитозин

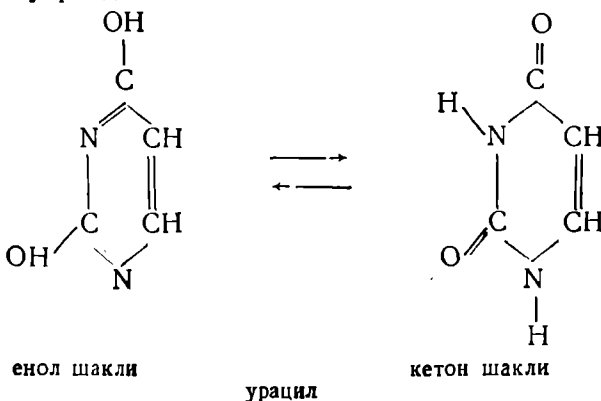


тимин
(5-метилюрацил)



5-метилцитозин

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

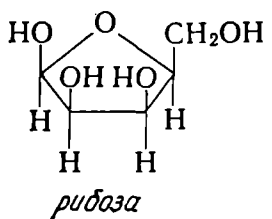


5-метилцитозин ва бошқа баъзи пириимидин асослари нуклеин кислоталар таркибида кам учрайди. Шунинг учун улар *микор асослар* деб аталади.

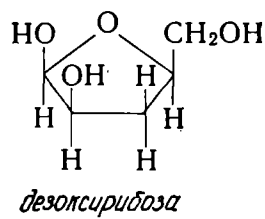
Цитозин ҳар иккала типдаги нуклеин кислоталар таркибида, уракцил фақат РНК таркибида, тимин ДНК таркибида учрайди.

Углевод компонентлари

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



рибоза



дезоксирибоза

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 тишида учрайди. Булар химиявий тузилишига кўра бир-бирига ўхшайди ва фарқи ҳам бор.

НУКЛЕОЗИДЛАР

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

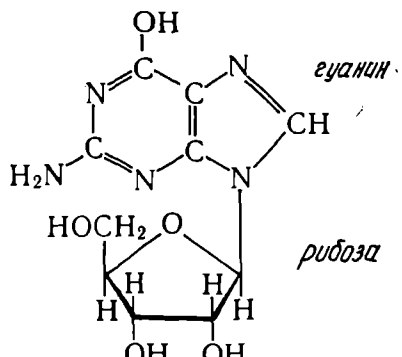
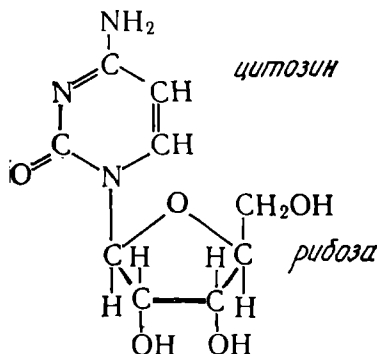
Пурин асослари ҳосил қилган нуклеозидлар «козин» қўшимчасини олади. Масалан, аденоzin, гуанозин ва ҳоказо. Дезоксирибоза билан бирикишдан ҳосил бўлган нуклеозид эса *дезоксиаденоzin*, *дезоксигуанозин* деб аталади.

Пириимидин 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 тўққизинчи N — атоми орқали бириккан бўлади.

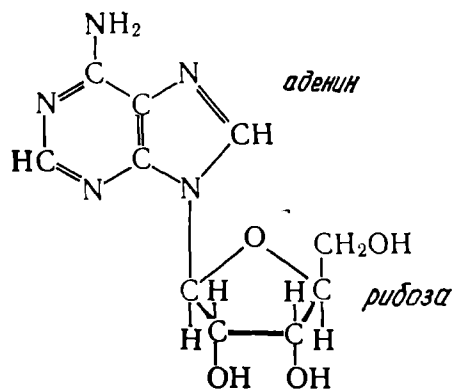
Гликозид боғлар кислоталар таъсирида осонлик билан пар-

чаланади, ишқорий шароитда эса бирмунча турғун бўлади. Қуянда баъзи нуклеозидларнинг тузилиши кўрсатилган:

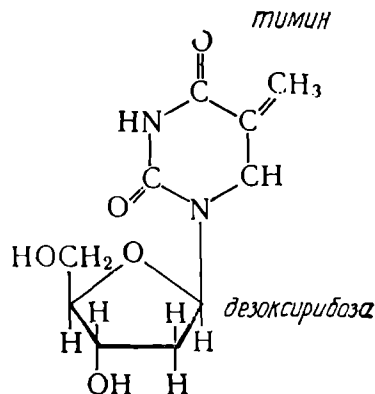


цитидин
(3- β -D-рибофуранозидцитозин)

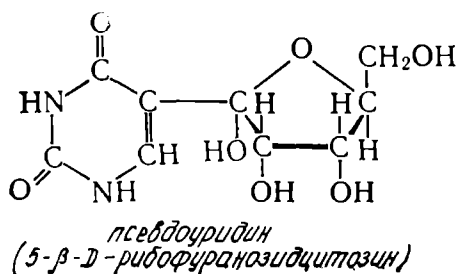
гуанозин
(9- β -D-рибофуранозидгуанин)



аденозин
(9- β -D-рибофуранозидаденин)



тимидин
(3'- β -D-дезоксирибофуранозидтимин)

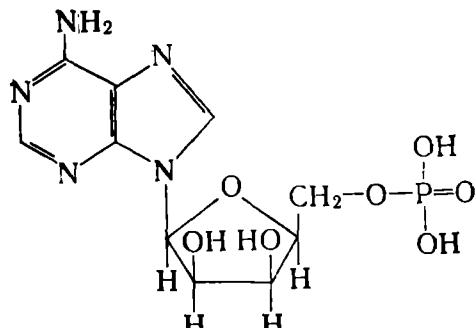


урсидин
(5- β -D-рибофуранозидцитозин)

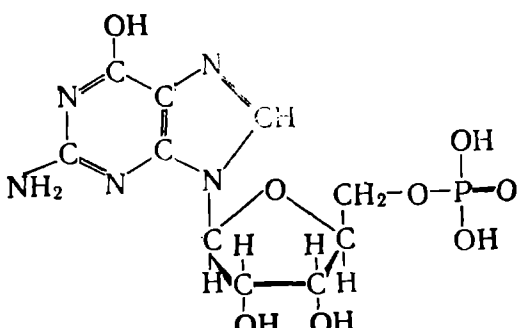
Нуклеозидларга бир молекула фосфат кислота құшилса, янада мураккаброқ бирикмалар — *нуклеотидлар* ҳосил бўлади. Нуклеин кислоталарни ишқорлар ёрдамида гидролиз қилиш орқали нуклеотидлар олини мумкин.

Нуклеотидлар таркибидаги бирикмалар қўйидаги тартибда жойлашган: пурин ёки пиридин асоси — углевод компоненти — фосфат кислота. Нуклеотидларнинг номи улар асосининг номига кислота сўзини қўшиш билан ҳосил қилинади. Масалан, аденилат кислота, гуанилат кислота ва ҳоказо. Қўпинча эса нуклеотидларнинг номи нуклеозид сўзига фосфат сўзини қўшиш билан ҳам ҳосил қилинади: аденоzin-3-фосфат, аденоzin-5-фосфат, гуанозин-3-фосфат ва ҳоказо.

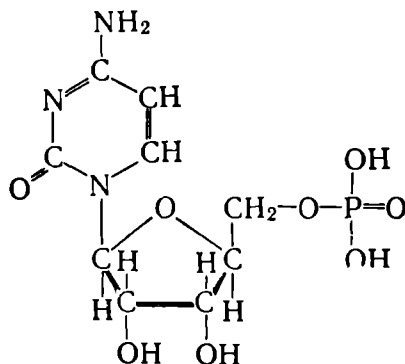
Нуклеотидлар нуклеин кислоталар молекуласини ташкил қиласидиган элементлар бирлик ҳисоблаиади. Улар қўйидагича тузилган:



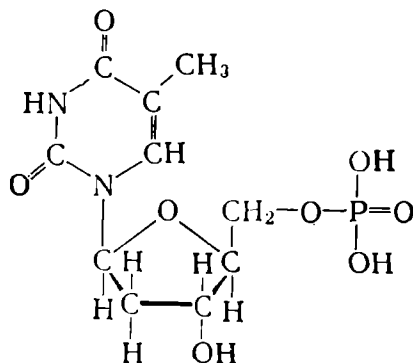
аденилат кислота (АМФ)



гуанилат кислота (ГМФ)



цитидилат кислота (ЦМФ)



тимидилат кислота (ТМФ)

Бошқа нуклеотидлар ҳам юқоридаги нуклеотидларга ўхшаш тузилгап. Таркибида рибоза тутувчи нуклеотидлар *рибонуклеотид*, дезоксирибоза тутувчи нуклеотидлар *дезоксирибонуклеотид* деб аталади. Қуйидаги жадвалда ДНК ва РНК таркибиға кирадиган нуклеотидлар ва уларнинг қисқартирилган белгиси кўрсатилган.

6-жадвал

ДНК ва РНК таркибидаги нуклеотидлар

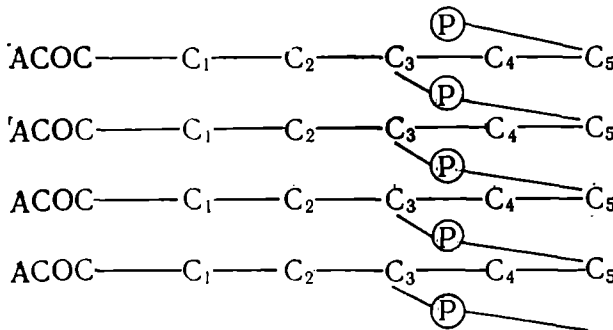
Асослар	РНК таркибидаги нуклеотидлар	ДНК таркибидаги нуклеотидлар	Қисқартирилган белгилари
Аденин	Аденилат кислота	Дезоксиаденилат кислота	A
Гуанин	Гуанилат кислота	Дезоксигуанилат кислота	G
Цитозин	Цитидилат кислота	Дезоксцитидилат кислота	C
Урацил	Уридилат кислота	Дезокситимидилат кислота	U
Тимин			T
5-метилцитозин	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 ажralиб чиқади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Нуклеин кислоталари 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, полирибонуклеотидлар (РНК) ва полидезоксирибонуклеотидлар (ДНК) дан иборат.

Нуклеин кислоталар молекуласидаги нуклеотидлар қолдиги бир-бiri 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 қуйидаги схемадан кўриш мумкин:



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

Нуклеин кислоталарнинг молекуляр оғирлигига қараб, 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

оғирлігі 2 миллионға тенг бўлган РНК $\frac{2\,000\,000}{800} \approx 6\,600$ та нуклеотид қолдигидан иборат. Кичик молекулали РНК нинг молекулалари 60 — 120 та нуклеотиддан ташкил топган бўлади.

ДНК нинг тузилиши

Вирус ва бактериялардан ташқари, барча тирик организмлардаги ДНК ҳужайра ядрасида жойлашган. Ҳужайра организмларидаги — хлоропласт ва митохондрийларда ҳам озроқ ДНК бўлиши кейинги йилларда аниқланди. Хлоропластлардаги ДНК физик хоссаларига ва нуклеотидли таркибига кўра ядродаги 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 ўн миллиондан юз миллионгача етади. ДНК тирик организмларда ирсий белгиларни сақлаш ва наслдан-наслга ўтказиш 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 бўйсунади. Бу қонуниятларни дастлаб америкалик олим Чаргафф аниқлагани бўлиб, Чаргафф қоидаси деб аталади. Бу қоида қўйидагича:

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 йиғиндиси пириимидин асослари йиғиндисига тенг:

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

4. Пурин ва пириимидин 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 йиғиндисининг аденин ва тиминнинг моляр концентрация-

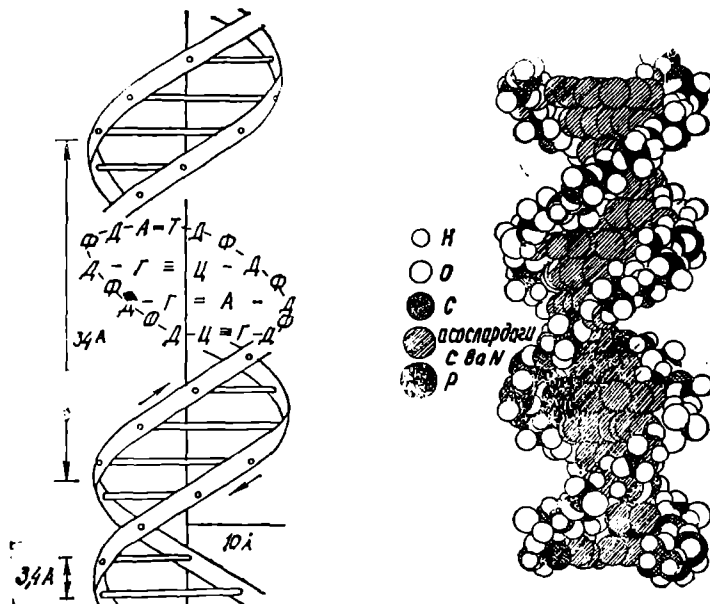
Си йифиндисига бўлган нисбатан $\frac{Г + Ц}{А + Т}$ ўзгарувчан бўлади. Ҳайвонлар, ўсимликлар ва микроорганизмлар ДНК сидаги бу нисбат ҳар хил бўлганлиги учун у тур спецификалиги коэффициенти деб аталади.

Баъзи турлар ДНК сидаги аденин билан тиминнинг йифиндиси гуанин билан цитозиннинг йифиндисидан ортиқ ёки спецификаликий коэффициенти бирдан кичик бўлади. Бундай ДНК АТ типга киради. Бошқа турга кирадиган организмларда эса аксинча, гуанин билан цитозиннинг йифиндиси аденин билан тиминнинг йифиндисидан ортиқ ёки спецификаликий 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 қўпчилик 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 ўзгариб туради. Сувўтлар, замбуруғлар, айниқса, бактерияларда спецификаликий коэффициенти 0,45 дан 1,80 гача ўзгариади. ДНК нинг спецификаликий коэффициенти систематик белгилардан бири бўллаб хизмат қиласди.

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



16-расм. ДНК нинг модели ъа схемаси.

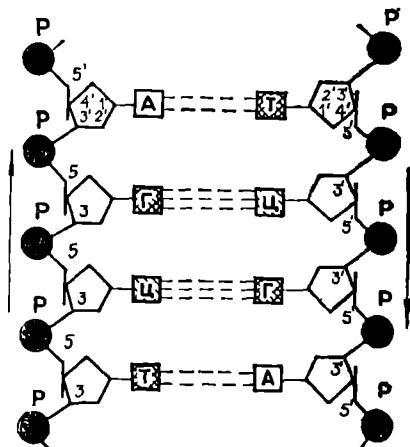
анализи маълумотларига асосланиб, ДНК нинг структура моделни яратдилар. Бу модельга асосан ДНК молекуласи қўш спираль ҳосил қиливчи иккита полинуклеотид занжирдан ташкил топган. Ҳар иккала занжир битта умумий ўққа эга бўлиб, диаметри 20 Å га тенг. Нуклеотидлар қолдиғи бир-бирига нисбатан 36° бурчак ҳосил қилиб жойлашган. 360° тенг спиралнинг бир айланаси ёки ўрами 10 та нуклеотид қолдиғидан ташкил топган. Спиралнинг бир ўрами орасидаги масофа 34 Å га тенг бўлиб, 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 йўналгани бўлади (17- расм).

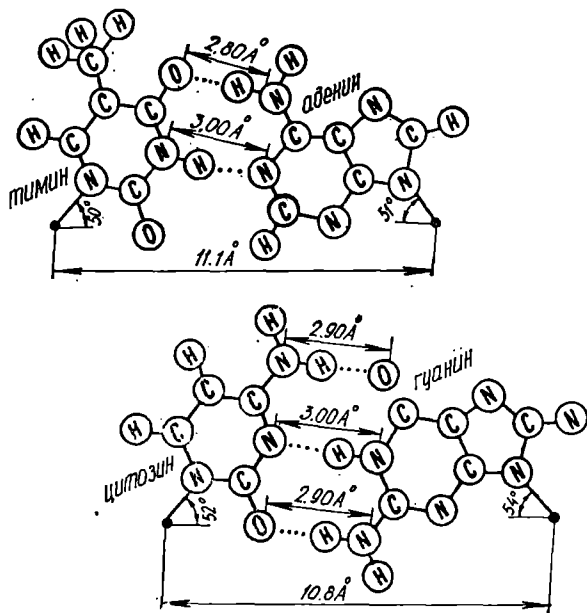
Юқорида айтилганидек, ДНК молекуласидаги барча азот асослари қўш спиралнинг ички қисмида бир-бирига қатъий равишда мос келадиган жуфт асослар ҳосил қилган ҳолда жойлашади. Жуфт асослар ҳосил бўлиши водород боғлар узунлиги билан аниқланиб, ҳар доим битта пурин ва битта пиримидиндан иборат бўлади. Бунда 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 Чергафф қоидаларига мос эканлигини кўрсатади.

ДНК нинг бир занжиридаги нуклеотидларнинг кетма-кет келиши иккинчи занжирдаги нуклеотидларнинг кетма-кетлигини таъминлайди ёки улар бир-бирини тўлдирувчи бўлади. Масалан, бир занжирдаги нуклеотидлар АТГТЦ тартибда бўлса, бошқа занжирдаги нуклеотидлар ТАЦАГ тартибда бўлади. Шунинг учун ДНК молекуласи иккита комплементар ёки бир-бирини тўлдирувчи занжирдан ташкил топган деб қаралади. ДНК нинг тузилишидаги бу хусусият ирсий белгиларнинг наслдан-наслга ўтишида ва оксилнинг биологик синтезида муҳим аҳамиятга эга.



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



18-расм. ДНК молекуласидаги водород боғлар.

Рибонуклеин кислоталар

Рибонуклеин кислоталар ҳужайранинг ҳамма қисмида учрайди. Лекин уларнинг асосий қисми рибосомаларда тўпланган. Ҳужайра таркибида учрайдиган РНК лар молекуласининг массаси, химиявий тузилиши ва функциясига қараб бир-брридан фарқ қиласди. Ҳужайрада асосан уч хил РНК учрайди.

1. Ҳужайрадаги РНК нинг 80% га яқинини рибосома РНК (р-РНК) ташкил қиласди. Рибосома РНК ҳужайранинг маҳсус органоиди — рибосомаларда тўпланган. Р-РНК нинг молекуляр массаси анча катта бўлиб, 1,5—2 млн га тенг ва 4000—6000 мононуклеотид қолдигидан 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 қиласди. Эрувчан РНК айрим аминокислоталарни оқсил синтез қилинадиган жойга ташиш вазифасини бажаради. Ҳар бир аминокислотанинг ўзига хос т-РНК си бор. Т-РНК ларнинг молекуляр массаси анча кичик (25000—35000 атрофида) бўлиб, улар 60—90 мононуклеотид қолдигидан ташкил топган.

3. РНК нинг учинчи тури информацион РНК (и-РНК) ёки воситачи РНК (т-РНК) дейилади. И-РНК ядрода синтез қилинади. Унинг нуклеотидли таркиби ядродаги ДНК нуклеотидли таркибининг аниқ нусхаси ҳисобланади. Бу РНК ДНК молекуласидаги информациини 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 ўтган эдилар. 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 бўлади.

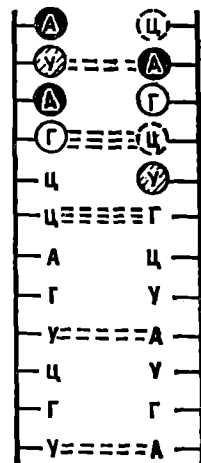
РНКнинг тузилиши. Рибонуклеин кислоталар (РНК) нинг химиявий тузилиши ДНК га ўхшаш, фақат РНК таркибидан тимин ўрнида урацил ва дезоксирибоза ўрнида рибоза учрайди. Ундан ташқари, РНК молекуласи таркибидан оз миқдорда бўлса-да, псевдоурацил, 5-метилцитозин, 1-метилгуанин учрайди.

РНК молекуласи битта полинуклеотид занжирдан ташкил топган бўлиб, унинг фазовий конфигурацияси анча бекарор бўлади. РНК молекуласи полинуклеотид занжирларининг баъзи қисмлари бир-бирига яқин келиб, ўзаро водород боғлар билан бирикади ва спираль структура ҳосил қиласди. Бу структуралар РНК типларига қараб ҳар хил шаклда бўлади.

Кейинги йилларда молекуляр массаси унча катта бўлмаган айрим т-РНК ларнинг бирламчи ва иккиласмчи структураси аниқланди. Т-РНК ларнинг полинуклеотид занжири бир неча ўнлаб нуклеотид қолдигидан ташкил топган бўлиб, ҳар доим эркин фосфат кислотаси бўлган гуанозин қолдиги билан бошлиланади. Т-РНК ларнинг молекуласи, одатда, иккита — цитидин фосфат ва аденин фосфат (ЦЦА) дан ташкил топган стандарт группа билан тугайди. Булар орасида эса маълум шаклда бўлган т-РНК молекуласининг қолган нуклеотид қолдиқлари жойлашади (19-расм).

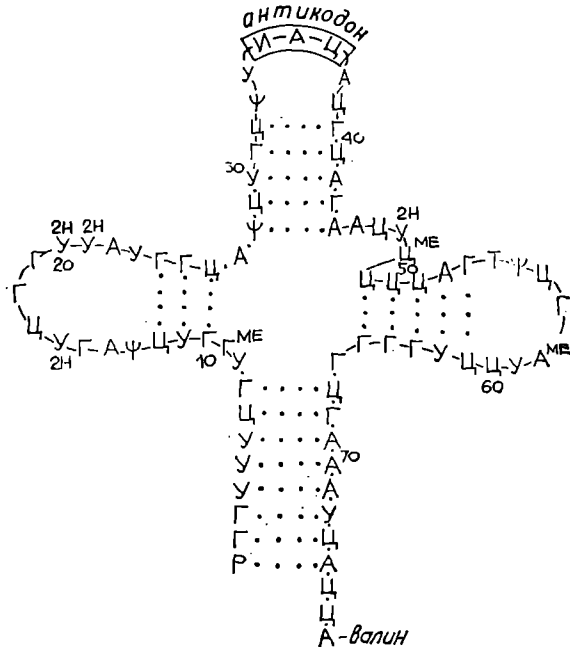
Хозиргача ачитки замбуруғлардан олинган бир қанча т-РНК молекулалари нинг бирламчи ва иккиласмчи структураси аниқланган. Булардан бири оқсил синтез қилинадиган жойга аланин аминокислотасини ташибди ва аланинли т-РНК деб аталади. Бу т-РНК ни Холли (АҚШ) топган.

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



19-расм. РНК молекуласидаги водород боғлар.

ган т-РНК валинли т-РНК бўлган. Унинг структура тузилиши 20-расмда келтирилган. Ҳарфлар билан полинуклеотид занжирдаги рибонуклеотид қолдиқлар белгиланган. Пунктир чизиқлар эса комплементар асослар ўртасидаги водород боғларни билдиради. Валинли т-РНК таркибидағи бундай комплементар қисмлар бир-биридан анча узоқ жойлашган. Масалан, молекула бошидаги 1—7-нуклеотид молекуланинг охирида жойлашган 67—73-нуклеотидга комплементардир. Булар водород боғлар орқали бирикиши туфайли т-РНК нинг «беда баргини» эслатувчи мураккаб конфигурацияси ҳосил бўлади.



20- расм. Валинли т-РНК нинг структураси.

РНКнинг бошқа турлари, масалан, юқори молекулали рибосома — РНК ва информацион — РНК бошқача структура тузилишга эга. Бу РНК ларнинг молекуласида спираллашган 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 эга 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.

Углеводлар ўсимликлар оламида кўп тарқалгап органик бирикмалардан бўлиб, улар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга. Улар ўсимликлар таркибий қисмининг 80—90% ни ташкил қиласди. Углеводлар фотосинтез процессининг асосий маҳсулидир. Улар ўсимликлар нафас олиши процессида парчаланганда, кўп энергия ажралади. Бу энергия тирик организмларда содир бўладиган турли-туман синтез реакцияларида сарфланади.

Углеводлар ҳаётий процессларда муҳим роль ўйнайдиган бирикмалар — оқсиллар, нуклеин кислоталар ва ёғлар ҳосил бўлишида алоҳида аҳамиятга эга. Углеводларнинг кўпчилиги ўсимликларда запас модда сифатида тўпланади. Масалан, пахта толасини, каноп пўстлоғини, асосан, целялюзда ташкил қиласди. Улар илдизида, бошқа илдизмеваларда ҳам запас модда сифатида кўп тўпланади.

Углеводлар С, Н, О атомларидан ташкил топган бўлиб, улар таркибидаги водород ва кислороднинг ўзаро нисбати худди сув молекуласиникига 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. Масалан, рамноза деб аталадиган шакар $C_6H_{12}O_6$ таркибидаги водород ва кислороднинг нисбати бузилган. Бундан ташқари, кўпинча шакарлар таркибида бошқа элементлар ҳам учрайди. Чунончи, аминошакарлар таркибида азот бўлади.

Углеводлар химиявий тузилишига кўра, кўп атомли спиртларнинг альдегиди ёки кетони ҳисобланади. Бу синфга мансуб бирикмалар турли хусусиятларга эга; улар сувда эрийдиган ва эримайдиган моддалар, кичик ва катта молекуляр массага эга бўлган бирикмалар, қайтарувчилик хусусиятига эга бўлган ва эга бўлмаган бирикмалардир ва ҳоказо.

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

катта молекуляр массага эга бўлмаган олигосахаридлар ва ҳақиқий полисахаридлардир. Моносахаридлар билан олигосахаридлар кўпинча шакарлар деб аталади.

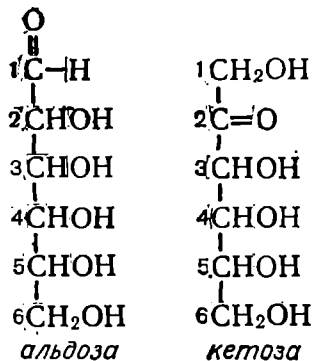
ОДДИЙ УГЛЕВОДЛAR

Оддий углеводлар гидролизланганда углеводларга хос хуснитларни сақловчи янада кичик бирикмалар ҳосил бўлмайди. Шунинг учун улар моносахаридлар деб ҳам аталади. Моносахаридлар таркибида кетон ($=\text{C}=\text{O}$) ва альдегид ($-\text{C}\begin{array}{l}\diagup \\ \diagdown\end{array}\text{O}$) 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 фойдаланилади. 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 иккى хил изомер, яъни альдоза ва кетоза изомерини ҳосил қиласди:

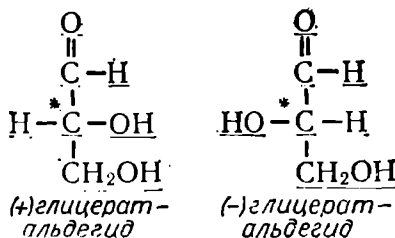


Карбонил группа биринчи углерод атомида, альдегид группа иккинчи углерод атомида бўлса, кетон группа ҳосил қиласди.

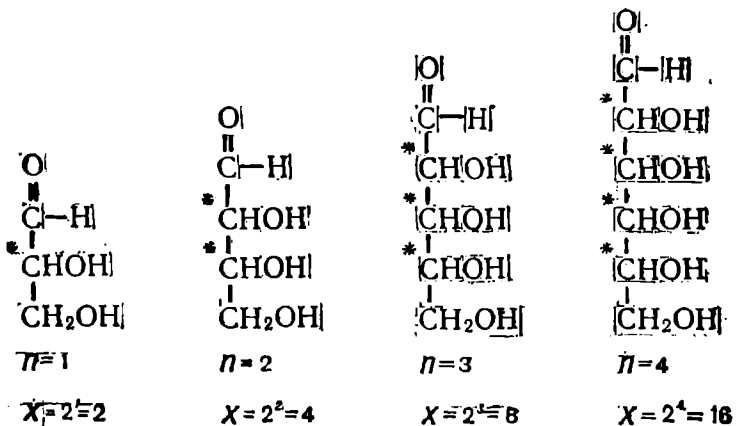
Моносахаридлар молекуласида асимметрик углерод атомлари бор. Таркибида асимметрик углерод атомлари бўлган молекулалар оптик жиҳатдан актив бўлиб, қутбланган нур сат-

ҳини ўнгга ёки чапга буриш хусусиятига эга. Моносахаридлар бу жиҳатдан ҳам изомерлар ҳосил қиласди.

Энг оддий моносахарид ҳисобланган глицерат альдегид молекуласида битта асимметрик углерод атоми бўлиб, у иккита, яъни ўнгга (+) ва чапга (—) бурувчи изомер ҳосил қиласди;



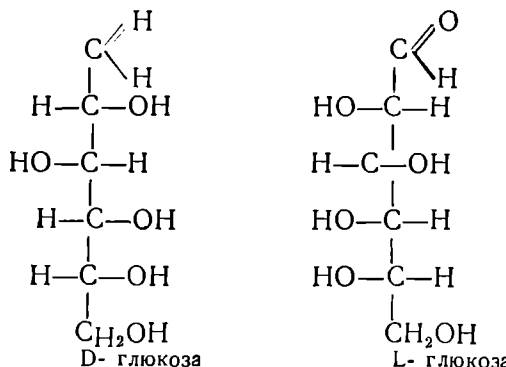
Асимметрик углерод атоми билан ҳосил бўладиган изомерлар сони ўргасида математик боғланиш бўлиб, $x=2^n$ формула билан ифодаланади. Бу формуладаги: x —ҳосил бўладиган изомерлар сони n —асимметрик углерод атомларининг сони:



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

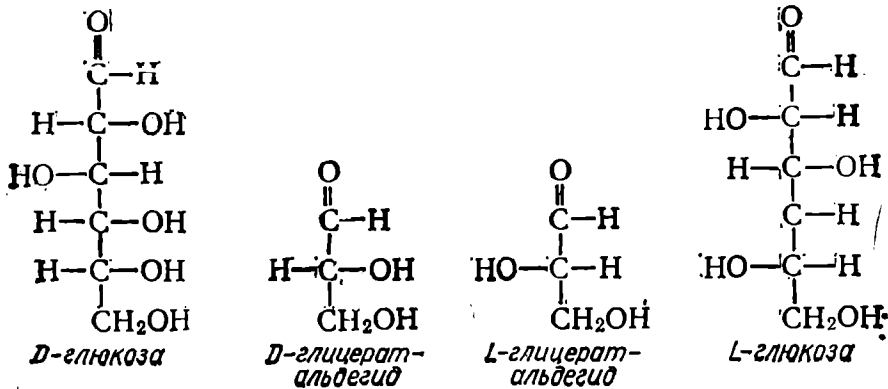
Моносахаридлар изомерларининг фазовий конфигурациясини аниқлаш муҳим биологик аҳамиятга эга бўлиб, ферментларнинг специфик таъсирига боғлиқ. Моносахаридлар бу жиҳатдан ўнг (D) ва чап (L) қаторга мансуб бўлади. Изомерларнинг ўнг ёки чап қаторга мансублиги уларнинг қутбланган нур юзасини ўнгга ёки чапга 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. Куйида, масалан, D- ва L-глюкозаларнинг формуласи келтирилган:



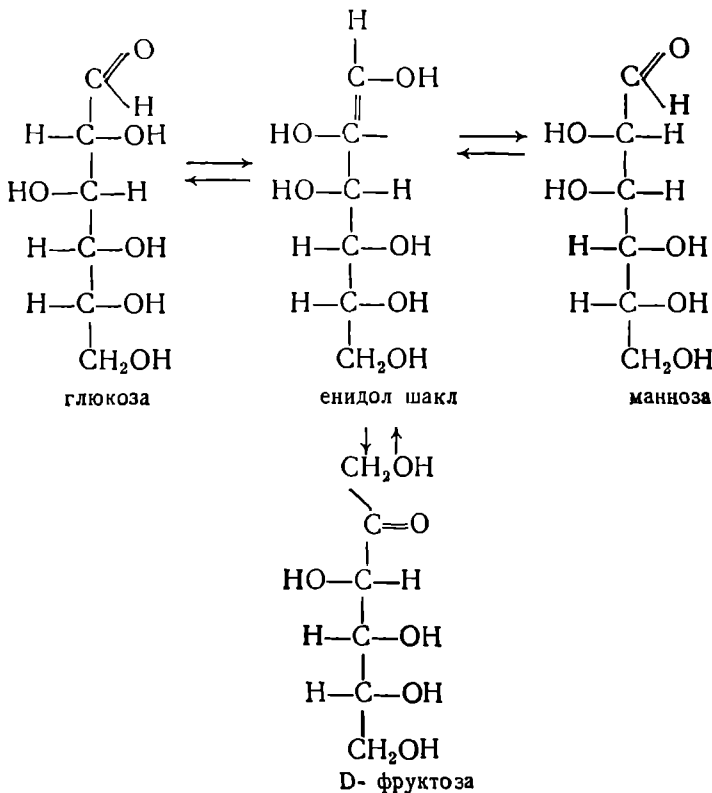
Бу формуладан L-глюкоза D-глюкозанинг акс тасвири эканлиги кўриниб турибди. 5-углерод атомидаги группаларнинг жойлашиши эса уларни классификациялашда муҳим белги бўлиб ҳисобланади. 5-углерод атомидаги группаларнинг ўрни бевосита алмаштириб қўйилса, D-глюкозадан L-глюкоза эмас, балки мутлақо бошқа биримга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

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



Глицерат альдегиднинг L ёки D-қаторга мансублиги тажирибада аниқланган. Табиатда учрайдиган моносахаридлар аксари ҳолларда D-қаторга мансуб бўлади. Ўсимликлар фақат D-қаторга мансуб моносахаридларни ўзлаштиради ва синтез қилади.

Моносахаридларнинг кето шакллари (кетон ёки альдегид группалардаги карбонил кислород) кўпинча енол шаклга (кўшбог ҳосил қилувчи 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 вақт 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 фикринг биринчи марта москвалик профессор А. Колли 1870 йилда айтди.

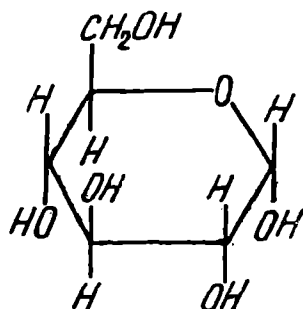
ган эди. Кейинчалик немис олими Б. Толленс ўз тажрибала-рида бу фикрнинг тўғрилигини тасдиқлади.

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 кўпригиг 5 ва 6 аъзоли ҳалқани туташтиради.

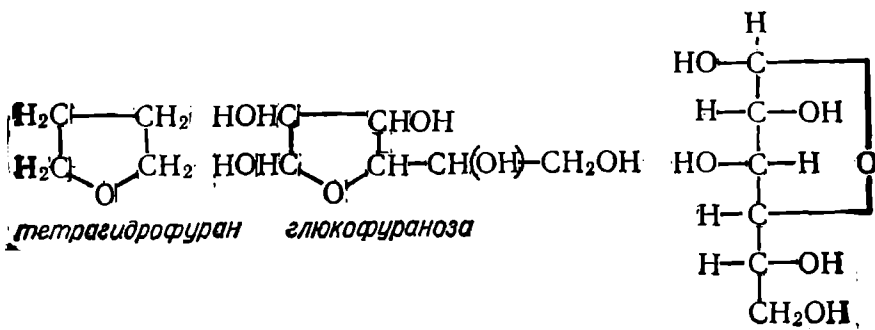
Юқорида айтилган йўл билан ҳосил бўлган олти аъзоли ҳалқа тетрагидропиран ҳосилласи бўлиб, глюкозанинг пиран шакли деб аталади.

Пироназа шаклларни ёзишда В. Хеурснинг перспективада кўринадиган формулаларидан фойдаланилади:

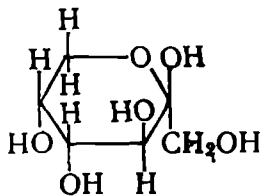


D - глюкопираноза

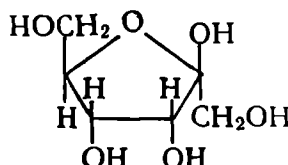
Гексозалар олти аъзоли ҳалқалар билан бир қаторда беш аъзоли ҳалқалар ҳам ҳосил қиласи. Бундай ҳалқалар тетрагидрофуран ҳосилларни бўлиб, глюкозанинг фуран шакли деййлади. Гексозалар фураноза номи билан аталади:



Фруктозанинг перспектив формулалари қуйндаги күришиңда бўлади:



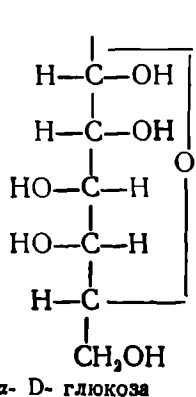
D-фруктофураноза



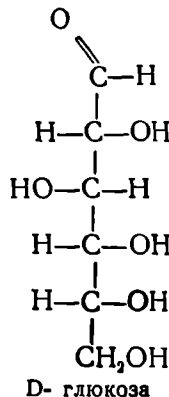
D-фруктопираноза

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

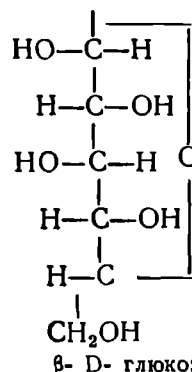
Моносахаридлар ҳалқали шаклда бўлгани учун таркибидаги асимметрик углерод атомларининг сони яна биттага ортади. Бу, ўз навбатида, иккита янги оптик изомерийи — α ва β -шаклларни ҳосил қиласди. Биринчи углерод атомидан OH — группа ўнг томонда жойлашса α -шакл, чап томонда жойлашса β -шакл дейилади. Бу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



α - D- глюкоза



D- глюкоза



β - D- глюкоза

Моносахаридларнинг сувли эритмаларида бир вақтнинг ўзида уларга хос бўлган ҳамма шакллар учраши мумкин. Масалан, глюкоза эритмасида унинг ҳалқасиз альдегид шакли ва барча ҳалқали шакллар α ва β -глюкопираноза ҳамда α ва β -глюкофурланоза 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 аҳамиятга эга бўлган моносахаридлар

Моносахаридлар	Формуласи	Тарқалвши
Триозалар D-глицерат альдегид	$\begin{array}{c} \text{H} & & \text{O} \\ & & / \\ \text{HOH}_2\text{C} - \text{C} - \text{C} & & \backslash \\ & & \text{H} \\ \text{OH} & & \end{array}$	Бу биримларнинг фосфорли эфирилари моддалар алмашинуви процессларида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади
Диоксинацетон	$\text{HOH}_2\text{C} - \underset{\text{O}}{=} - \text{CH}_2\text{OH}$	
Тетрозалар D-эритроза	$\begin{array}{c} \text{H}-\text{H} \\ \quad \\ \text{HOH}_2\text{C} - \text{C} - \text{C} - \text{CH}_2\text{OH} \\ \quad \\ \text{OH} \quad \text{OH} \end{array}$	
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 баъзи коферментлар таркибида учрайди. Унинг 5-фосфатли эфири эса моддалар алмашинуви процессларида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади

1	2	3
D-ксилоза	$ \begin{array}{ccccc} & \text{H} & \text{OH} & \text{H} & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & \text{CH}_2\text{OH} \\ & & & & \\ & \text{OH} & \text{H} & \text{OH} & \end{array} $	Ксиланлар таркибида α -D-ксилопиранозалар шаклида учрайди
L-арабиноза	$ \begin{array}{ccccc} & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & \text{CH}_2\text{OH} \\ & & & & \\ & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \end{array} $	Нина баргли дарахтларнинг ёғочлигига әркин ҳолда учрайди. Елим ва гемицеллюзалар таркибиға киради
Кетопентозалар D-рибулоза	$ \begin{array}{ccccc} & \text{H} & \text{H} & & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{CH}_2\text{OH} & \\ & & & & \\ & \text{OH} & \text{OH} & \text{O} & \end{array} $	Бу моддаларнинг 5-фосфатли эфири моддалар алмашынуvida ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулот ҳисобланади
D-ксилулоза	$ \begin{array}{ccccc} & \text{H} & \text{OH} & & \\ & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{CH}_2\text{OH} & \\ & & & & \\ & \text{OH} & \text{H} & \text{O} & \end{array} $	
Альдогексозалар D-глюкоза	$ \begin{array}{ccccccc} & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{H} & & \text{O} \\ & & & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & -\text{C} & \diagup \\ & & & & & & \\ & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \text{OH} & \text{H} & \text{O} \end{array} $	Ўсимликлар оламида энг кўп тарқалган моносахарид. Эркин ҳолда мевалар ширасида учрайди. Фосфат кислотанинг эфирлари сифатида полисахаридлар ва гликозидлар таркибида учрайди. Факат пиран шаклда бўлади

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} & & \\ \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 елимлар таркибида кўп 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} $	Ўсимликлар таркибида учрайдиган ягона кетогексоза, эркин қолда мевалар ширасида кўп бўлади. Сахароза ва полисахаридлар таркибиға киради. Фосфат кислота билан ҳосили қиласланган эфирилари моддалар алмашинуви процессида ҳосили бўладиган маҳсулотлардан ҳисобланади.

Давомат

1	2	4
Гептулозалар D-седогептулоза	$\begin{array}{ccccccc} & \text{H} & \text{H} & \text{H} & \text{HO} & & \\ & & & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C}- & \text{C}- & \text{C}- & \text{C}- & \text{CH}_2\text{OH} & \\ & & & & & & \\ & \text{OH} & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \text{O} & \end{array}$	Эркін қолда семизүтдошлар оиласига киради- ған ўсимликлар барғидан топилған
D-мансогептулоза	$\begin{array}{ccccccc} & \text{H} & \text{H} & \text{OH} & \text{OH} & & \\ & & & & & & \\ \text{HOH}_2\text{C} & -\text{C}- & \text{C}- & \text{C}- & \text{C}- & \text{CH}_2\text{OH} & \\ & & & & & & \\ & \text{OH} & \text{OH} & \text{H} & \text{H} & \text{O} & \end{array}$	Эркін қолда авакадо ўсимлиги мевасидан топилған

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

Соф ҳолдаги α -глюкоза сувда эритилган вақтда аввал шу бирикмага хос бўлган нурни солиштирма 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. Худди шунга ўхшаш, 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.

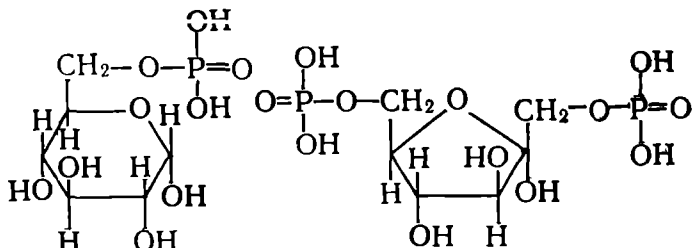
Ўсимликлардан топилган муҳим моносахаридлар ҳақидаги маълумотлар қўйидаги жадвалда келтирилган.

Шуни таъкидлаш керакки, табнатда 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

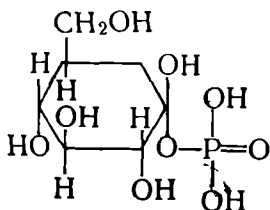
Шакарларнинг фосфорли эфири

Моносахаридлар кислоталар билан реакцияга киришиб, муреккаб эфиirlар ҳосил қиласди. Бу эфиirlарнинг кўпчилиги моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга. Моносахаридларнинг фосфат кислота билан ҳосил қилган фосфорли эфиirlари айниқса катта аҳамиятга эга бўлиб, уларга қўйидаги бирикмалар киради:

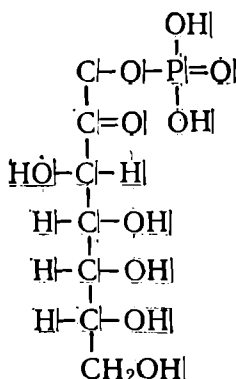


глюкозапираноза-
 β -фосфат

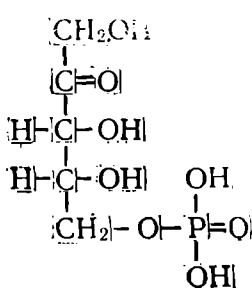
фруктофуроза-1,6-дифосфат



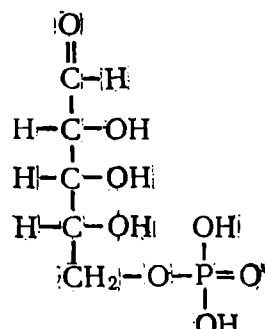
глюкоза-1-фосфат



седогептулоза-1-фосфат



рибулоза-5-фосфат



рибоза-5-фосфат

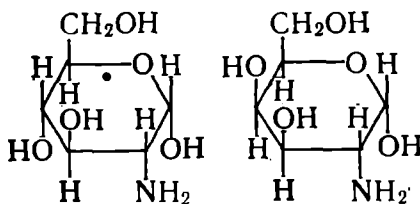
Бу бирикмалар ўсимликларда борадиган биохимиявий процессларда актив иштирок этади. Моносахаридларнинг фосфорланиши углеводлар парчаланишининг биринчи босқичи ҳисобланади. Моносахаридлардан бошқа янада мураккаброқ углеводлар ҳосил бўлиши ҳам шу процесс билан боғлиқ.

Шундай қилиб, моддалар алмашинувининг фотосинтез, нафас олиш, ачиш каби мұхым 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 мұхим вакилларидан бири бўлган глюкозамин ва галактозамин ҳайвонлардан ҳамда замбуруғлардан

ажратиб олинган. Бу аминошакарлар хитин ва мукополисахаридлар таркибида бўлади:



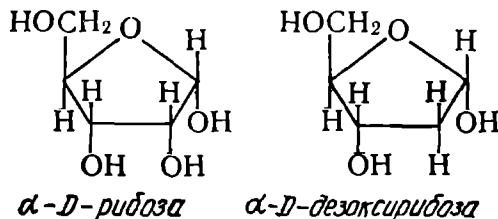
глюкозамин галактозамин

Кўп табиий аминошакарлар альдозаларга мансуб бўлиб, амин группаси иккинчи углерод атоми билан бирикади.

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

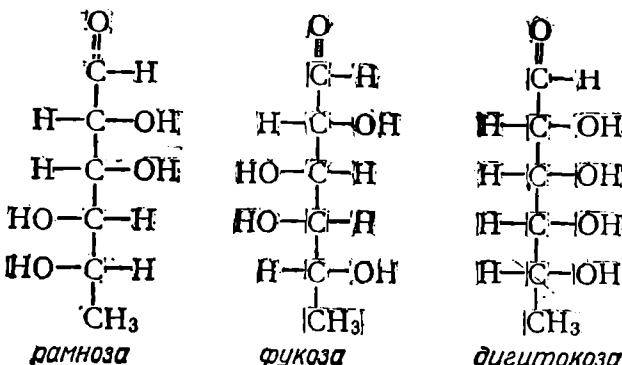
Дезоксишакарлар

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



α -D-рибоза α -D-дезоксигурибоза

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

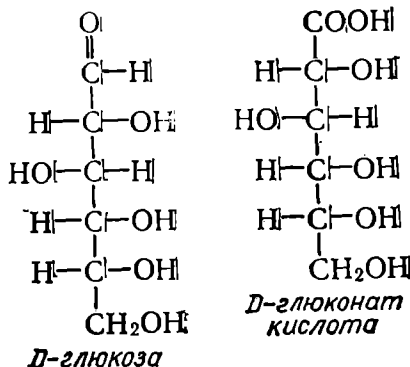


Бу шакарлар метилпентозалар деб ҳам аталади. Дезоксишакарлар күпинча гликоцидлар таркибида учрайди. Масалан, рамноза квартетрин таркибида күп бўлади.

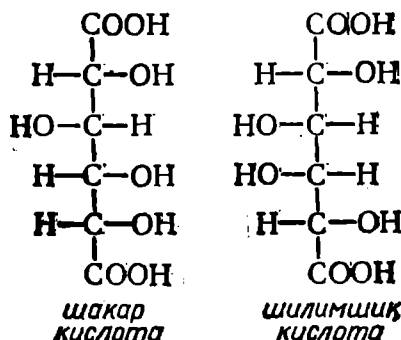
Дезоксишакарлар ўсимликлар таркибида күп тарқалган бўлиб, елим ва шилимшиқ моддалар таркибида ҳам учрайди.

Шакар кислоталар

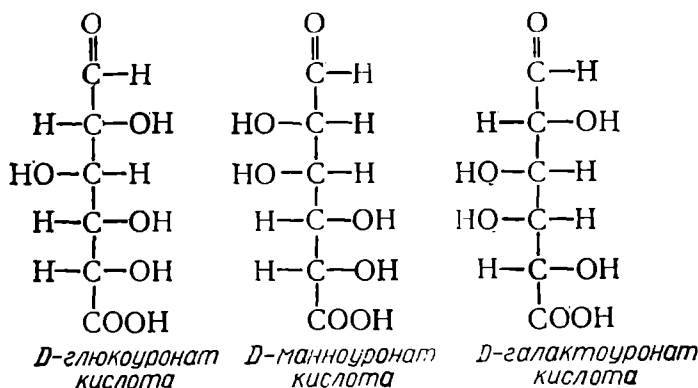
Моносахаридларнинг оксидланиши натижасида шакар кислоталар ҳосил бўлади. Моносахаридлар оксидланиш шароитига қараб турли маҳсулотлар ҳосил қиласди. Масалан, D-глюкоза бромли сув ёрдамида оксидланганда, альдегид группа карбоксил группагача оксидланиб, D-глюконат кислота ҳосил бўлади:



Биохимиявий нуқтаи назардан глюконат кислотанинг фосфорли эфири муҳим аҳамиятга эга. У нафас олиш процессида оралиқ маҳсулот ҳисобланади. Кучли кислоталар, чунончи, нитрат кислота таъсирида бирламчи спирт группа ҳам оксидланади. Бунинг натижасида D-глюкозадан икки асосли шакар кислота ҳосил бўлади. D-галактозадан эса шакар кислотанинг изомери ҳисобланган шилимшиқ кислота ҳосил бўлади:



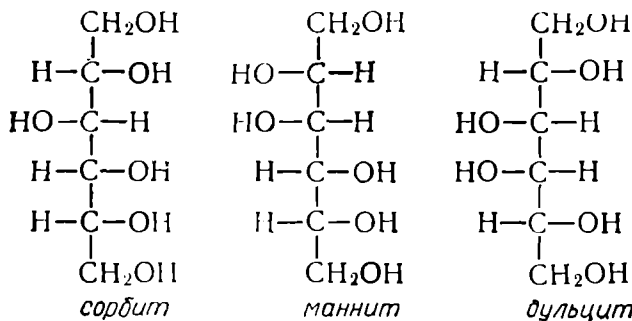
Агар моносахаридларнинг олтинчи углерод атомидаги спирт групса оксидланса, урон кислоталар ҳосил бўлади. Масалан, глюкозадан глюкоуронат, галактозадан галактоуронат ва маннозадан манноуронат кислоталар ҳосил бўлади:



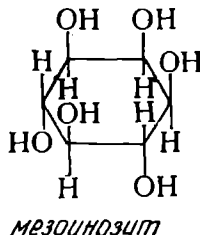
Ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган урон кислоталар муҳим аҳамиятга эга. Улар пектин моддаларда ва баъзи бир мурakkab полисахаридлар таркибида учрайди. Урон кислоталар гексозалардан пентозалар ҳосил бўлишида ҳам иштирок этади. Масалан, глюкозанинг бевосита оксидланиш реакциясида фосфоглюкоуронат кислота декарбоксилланади (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 сорбитдир. Маннит ва дульцит сингари шакарли спиртлар ҳам кўп тарқалган. Булар глюкоза, манноза ва галактозанинг қайтарилиши натижасида ҳосил бўлади:



Шу билан бирга үсімліклар таркибида олти углеродли ҳалқали спиртлар — иноэитлар ҳам бўлиб, улардан мезоинозит муҳим аҳамиятга эга:



МУРАККАБ УГЛЕВОДЛАР

Гидролизлаш натижасида оддий углеводларгача парчала надиган бирикмалар *мураккаб углеводлар*, яъни *полисахаридлар* деб аталади. Булар кислоталар ёки ферментлар иштироқида гидролизланади.

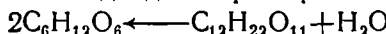
Барча полисахаридлар оддий углеводларнинг ангирилдлари ҳисобланади, улар икки ва ундан ортиқ моносахарид молекуласидан бир ёки бир неча сув молекуласи ажралиб чиқиши натижасида ҳосил бўлади. Мураккаб углеводларга ҳар хил хусусиятларга эга бўлган бирикмалар киради ва улар икки кичик группага бўлинади.

Шакарсимон мураккаб углеводлар, яъни **олигосахаридлар**. Бу бирикмалар хусусиятига кўра оддий углеводларга яқин турди. Масалан, улар сувда яхши эрийди. Кўпинча ширин таъмга эга бўлиб, осонлик билан кристалл ҳосил қиласди. Олигосахаридларнинг молекуласи унча кўп бўлмаган (*олигос* — кичик, кўп эмас демак) оддий моносахаридлардан ташкил топган. Бу бирикмалар молекуласини ташкил қиласдиган моносахаридлар сонига қараб дисахаридлар, трисахаридлар ва ҳоказоларга бўлинади. Үсімлікларда, асосан, дисахаридлар кўп тарқалган.

Полисахаридлар юқори молекулали мураккаб углеводлар бўлиб, уларнинг молекулалари моносахаридларнинг жуда кўп қолдигидан ташкил топган. Улар сувда эримайди ёки коллоид эритма ҳосил қиласди. Полисахаридлар, одатда, таъмсиз бўлади ва ҳақиқий кристаллар ҳосил қиласмайди. Қуйида мураккаб углеводларнинг хусусиятлари ва айрим вакиллари билан танишамиз.

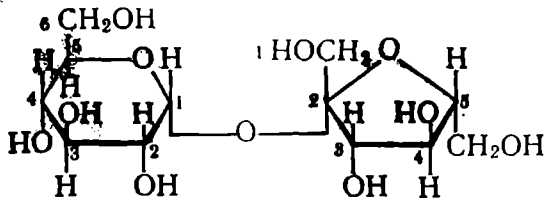
Дисахаридлар

Иккита моносахарид молекуласидан бир молекула сув ажралиб чиқиши натижасида дисахарид ҳосил бўлади:



Дисахаридлар кислоталар билан қиздирилганда ёки тегишли ферментлар таъсирида моносахаридларгача парчаланади.

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

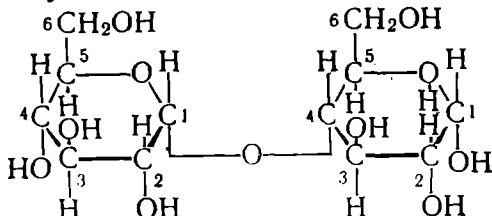


сахароза

Сахароза (қамиш шакари ёки қанд лавлаги шакари) нинг умумий формуласи $C_{12}H_{22}O_{11}$ бўлиб, у одам ва ҳайвонлар учун тўйимли озиқ сифатида муҳим аҳамиятга эга. Сувда яхши эрийди. Осонлик билан кристалл ҳосил қиласи. Сахарозанинг эриш температураси 160—186°. Сувли эритмалардаги нурни буриш даражаси 66,5. Сахарозани ташкил қиласидиган моносахаридлар ўзаро 1,2 боғ орқали, яъни глюкозанинг 1-углерод атоми билан фруктозанинг 2-углерод атоми орқали бириккан. Унда эркин гликозид гидроксил групна йўқ. Шунинг учун у Троммер реакциясига киришмайди ва Феллинг суюклигини 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 бўлади. 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.

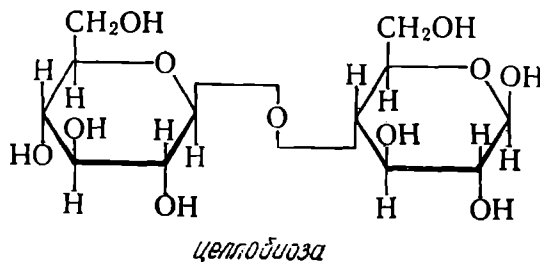
Глюкозанинг иккинчи молекуласидаги эркин глюкозид 1-адроексил групна очиқ бўлганлиги сабабли мальтоза қайтарувчи хусусиятига эга бўлади:



мальтоза

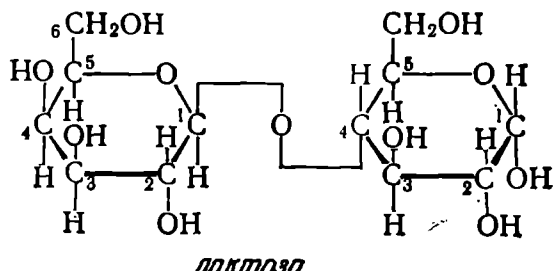
Мальтоза фермент иштироқида гидролизланиб, икки молекула глюкоза ҳосил қиласи.

Целлобиоза. Целлобиоза целяннанда ҳосил бўладиган дисахариддир. У баъзи дараҳатлар ширасида эркин ҳолда учрайди. Целлобиоза ҳам, худди мальтоза каби, иккита глюкоза молекуласидан ташкил топган. Улар орасидағи боф 1,4 ҳолатда бўлиб, биринчи глюкозанинг 1-углерод атоми, иккинчи глюкозанинг 4-углерод атоми билан бирикади.



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

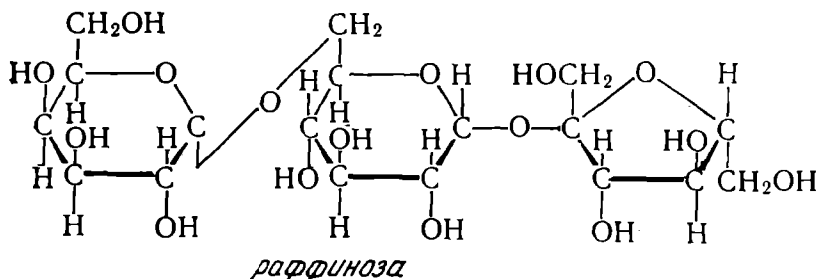
Лактоза. Лактоза сут таркибида кўп учрайди. Шунинг учун у сут шакари деб ҳам аталади. Лактоза юксак ўсимликлар таркибида жуда кам учрайди. Баъзи ўсимликлар чангдонидан ҳам топилган. Лактоза глюкоза ва бир молекула D-галактозадан ташкил топган. Бу моносахаридлар галактозанинг 1-углерод атоми билан глюкозанинг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



Үсімликлар таркибида лактозани парчаловчи галактозидаза ферменти күп бўлади. Бу фермент таъсирида лактоза глюкоза ва галактозагача парчаланади.

Трисахаридлар

Үсімликлар таркибида бир қанча трисахаридлар борлиги аниқланган. Булар ичидә энг кўп тарқалгани раффинозадир. Раффиноза айниқса чигит ва қанд лавлаги таркибида жуда кўп бўлади. Раффиноза D-фруктоза, D-глюкоза, D-галактоза молекулаларидан ташкил топган. Раффиноза қайтарувчилик хусусиятига эга эмас. Кислоталар билан қиздирилганда бир молекула глюкоза, бир молекула галактоза ва бир молекула фруктоза ҳосил қилиб парчаланади:



Сахароза ферменти таъсирида раффинозадан бир молекула фруктоза ажралиб чиқади ва меллобиоза дисахариди ҳосил бўлади. Галактозидаза ферменти таъсирида эса бир молекула галактоза ажралиб чиқади ва сахароза ҳосил бўлади.

Олимлар фикрича, раффиноза запас модда ҳисобланади. Моддалар алмашинуви процессида раффинозадан ажралиб чиқкан галактоза тез сарфланиб кетса керак, чунки ўсимликларда эркин галактоза тўпланмайди. Раффиноза ўсимликларнинг уруғи ва илдизимеваси етилиши даврида кўп тўпланади, улар униши даврида эса тез йўқолади. Ҳозир кўп йиллик ўсимликлар таркибидаги раффиноза микдори билан температуранинг пасайиши орасида маълум боғланиш бўлиши керак, део тахмин қилинмоқда. Кўп олимлар ўсимликларнинг совуққа чидамилик хусусиятини раффинозанинг алмашинуви билан изоҳлайдилар.

Полисахаридлар

Полисахаридлар юқори молекуляр бирикмалар бўлиб, молекуляр массаси бир неча мингга, ҳатто миллионгача етади. Улар таъмсиз бўлиб, сувда эримайди ёки коллоид эритма ҳосил қилинади.

лади, шунинг учун ҳам ўсимликлар таркибида кўп тўпланади. Кислоталар ёки ферментлар билан гидролизланганда, олигосахаридлар билан моносахаридларга парчаланади.

Юқори молекуляр полисахаридларни, айниқса тарқоқ тузилганларини, ўрганиш анча қийинчилик туғдиради. Лекин шунга қарамасдан, кўп полисахаридларнинг — крахмал, целлюлоза ва бошқаларнинг тузилиши яхши ўрганилган.

Бир хил моносахаридлардан ташкил топган полисахаридлар гомополисахаридлар деб аталади. Агар полисахаридлар таркибида турли маннозалар (моносахаридлар) бўлса, улар гетерополисахаридлар дейилади. Гетерополисахаридлар таркибида баъзан бошқа моддалар (аминокислоталар, ёғлар, оқсиллар) ҳам учрайди.

Гомополисахаридлар таркибидаги маннозанинг табиатига қараб ҳар хил бўлади. Масалан, глюкозалардан ташкил топган (глюканлар, крахмал, гликоген, целлюлоза ва бошқалар), фруктозалардан ташкил топган — полифруктозалар (инулин ва бошқалар) бўлади. Галактоуронат кислоталар қолдигидан пектин моддалар ҳосил бўлади.

Гетерополисахаридларга гемицеллюзозалар, елим ва шилимшиқ моддалар, мукополисахаридлар киради. Полисахаридларнинг биологик аҳамияти катта. Уларнинг кўпи (масалан, крахмал, гликоген ва бошқалар) ўсимликлар ва ҳайвонлар организмидаги запас озиқ бўлиб ҳисобланади. Баъзи полисахаридлар (целлюлоза) таянч ва ҳимоя вазифасини бажаради, яъни структура элементлари таркибида кириб, уларнинг мустаҳкамлигини таъминлайди. Бир қанча полисахаридлар (елим, шилимшиқ моддалар) нинг физиологик аҳамияти ҳозиргача аниқ эмас. Улар кўпинча ўсимликларнинг зарарланган жойида ҳосил бўлганлиги учун ҳимоя вазифасини бажарса керак, деб тахмин қилинади.

Барча полисахаридлар бир хил химиявий тузилган дейиш мумкин. Чунки уларнинг ҳаммаси полигликозидлардан таркиб топган. 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 гидролизланганда эса моносахаридлар (D-глюкоза) ҳосил бўлади.

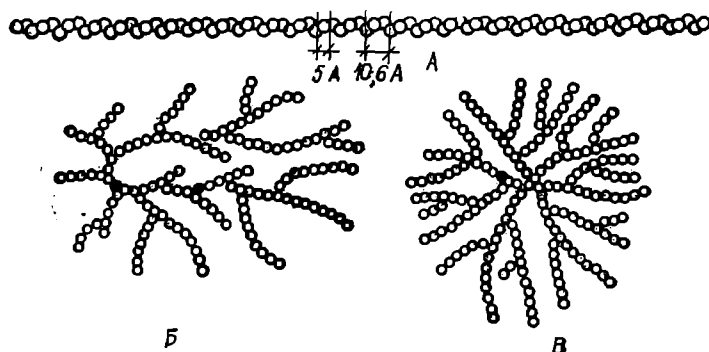
Крахмал. Крахмал ўсимликлар танасида энг кўп тўпланадиган ва энг муҳим полисахаридлардан ҳисобланади. Ў ўсимликлар донида айниқса кўп бўлади. Масалан, гуруч ва маккажўхорида 80% гача, бугдойда 60—70%, картошкада 20% гача крахмал бўлади.

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

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

Крахмал ўсимликлар ҳужайрасида доначалар шаклида учрайди. Ҳар хил ўсимликларнинг крахмал доначалари йирикмайди ва турли шаклда бўлади. Крахмал доначалари юмaloқ, тухумсимон ва нотўғри шаклда бўлади. Уларнинг катталиги 2 мкм дан 170 мкм гача бўлиб, ўзига хос қатламлардан тузилган.

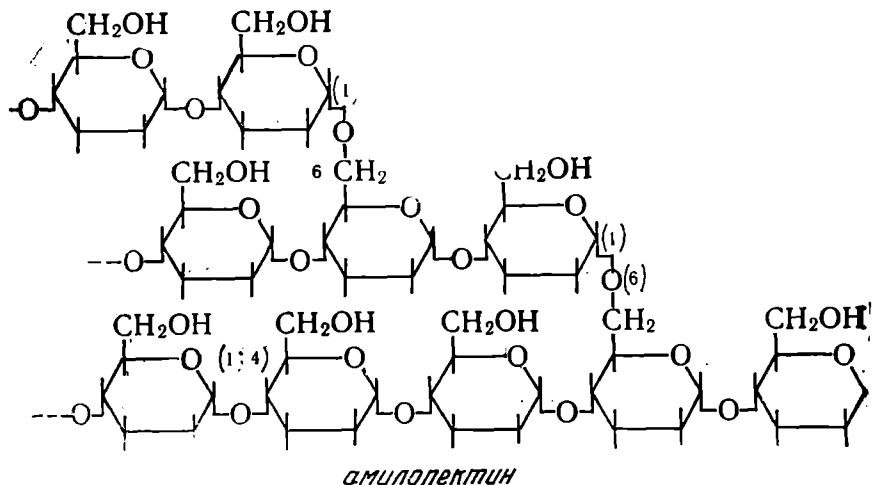
Крахмал доначалари совуқ сувда шишса-да, лекин эримайди. Агар сув иситилса, маълум температурада крахмал елими деб аталадиган коллоид эритма ҳосил бўлади. Крахмал икки хил биримадан, яъни амилоза ва амилопектиндан ташкил топган. Ҳар иккала бирикма бир-биридан ферментатив, физик-химиявий хоссалари билан 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 миллионгacha етади. Крахмал таркибидаги амилоза 15—25% ни, амилопектин 75—85% ни ташкил қиласди. Амилоза ва амилопектин молекулаларининг структура тузилиши 21-расмда кўрсатилган.



21-расм. Амилоза ва амилопектин:

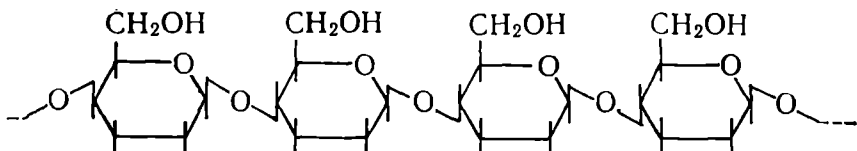
а — амилоза; *б* — амилопектин; *в* — гликоген (ҳар бир ҳалқача глюкоза қолдиқлари билдиради).

Амилопектин таркибида 0,1 дан 0,8% гача фосфат кислота бўлади. Амилопектин йод таъсирида бинафша ҳамда қизғишибинафша рангга киради. У глюкопиранозаларнинг тарқоқ занжирларидан ташкил топган. Занжирнинг тарқоқ бўлмаган қисми 25—30 та глюкоза қолдиғидан 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 оулади. Глюкоза-нинг қолган молекулалари 1,4-боғ орқали боғланган. Амилопектин таркибидаги тармоқланиш доимий эмас. Шунинг учун ҳам амилопектиннинг молекуласи асосий занжирга эга бўлмаган полисахарид занжирлар тўпламидан иборат десак ҳам бўлади.

Амилоза йод таъсирида кўкаради. Унинг таркибида 0,03% гача фосфор бўлади. Амилоза молекуласи ҳам глюкопираноза қолдиқларидан ташкил топган бўлиб, улар 1,4-боғ орқали боғланган. Амилоза молекуласи тармоқланмаган бўлиб, қуидаги-ча тузилган:



Формуладан кўриниб турибдик, бу молекула тўғри чизиқли узун иссимон занжир ҳосил қиласи. Бундай занжирларнинг бир нечтаси бириккан ҳолда бўлади. Кейинги вақтларда амилозани чўқтиришда Н — бутанол, Н — амилспиртлардан фойдаланилмоқда. Ҳар хил ўсимликлардан олинган крахмал таркибидаги амилоза билан амилопектиннинг нисбати турлича бўлади. Ўсимликнинг ўсиш шароитига қараб, крахмал таркибидаги амилоза билан амилопектиннинг миқдори ўзгариши мумкин.

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

қўшиб қиздирилса, крахмалнинг декстринларга парчаланиши айниқса тезлашади. Крахмал кислота билан қайнатилса D-глюкозагача парчаланади. Йирик молекулати декстринлар йод иштирокида қизғиш рангга киради. Кичик молекулати декстринлар эса аксинча, ранг бермайди. Крахмалнинг парчаланишини қўйидаги схема билан ифодалаш мумкин:

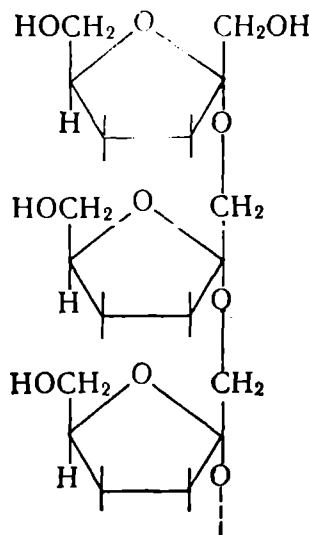
Эримайдиган крахмал эрувчан крахмал амилодекстрин (йод таъсирида кўк рангга киради) эритродекстрин (йод таъсирида қизил рангга киради) ахродекстрин (йод таъсирида ранг бермайди) мальтодекстрин мальтоза глюкоза.

Декстринларнинг ҳаммаси ҳам сувда яхши эрийди. Декстринлар ҳосил бўлиши билан эркин глюкозид группалар ҳам кўпайиб боради ва уларда қайтачувчилик хусусияти пайдо бўлади.

Крахмал ферментлар таъсирида парчаланишини биринчи марта рус олими Кирхгоф аниқлаган. Крахмал амилаза ферменти таъсирида мальтозагача парчаланади. Амилаза ферменти унаётган арпа таркибида кўп бўлади.

Гликоген. Гликоген, яъни ҳайвон крахмали деб аталадиган полисахарид одам ва ҳайвонлар организмида запас озиқ модда сифатида учрайди. Бироқ у замбуруғлар ва маккажўхори дони таркибидан ҳам топилган. Иссиқ сувда коллоид эритма ҳосил қиласи. Крахмалга ўхшаб йод таъсирида қизғиш-бинафша ва бинафша рангга киради. У кислота ва ферментлар таъсирида D-глюкозагача парчаланади.

Бу полисахарид D-глюкопираноза қолдиқларидан ташкил топган бўлиб, улар 1,4-боғлар орқали, тармоқланган жойларда эса 1,6-боғлар орқали бирикади.

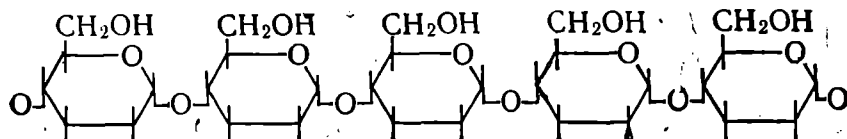


Гликоген тузилиши ва хусусиятларига кўра амилопектинга ўхшайди. Унинг сувда осон эриши молекуласидаги занжирлар амилонектинникига нисбатан бирмунча қисқа эканлигини ва тармоқлар кўплигини кўрсатади. Гликоген молекуласидаги кучли тармоқланиш шаклининг доирага ўхшаш бўлишига олиб келади. Шундай қилиб,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

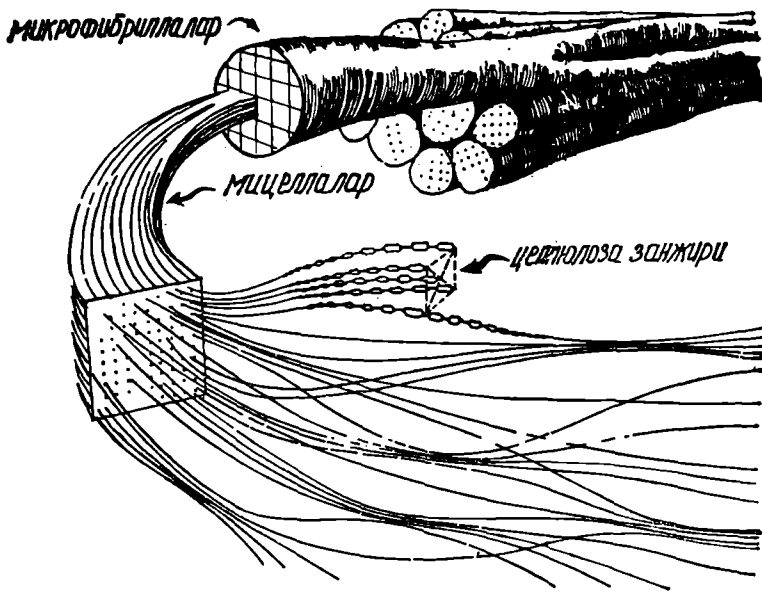
Инулин. Инулин ўсимликлар таркибида запас модда сифатида учрайди. Тузилишига кўра крахмал билан гликогенга ўхшайди. У картошкагул ва кўксағиз таркибидан кўп топилган. Одам ва ҳайвонлар организми инулинни яхши ўзлаштиради. Инулин кислоталар билан гидролизланганда фруктофуранозагача парчаланади. Инулин молекуласи таркибидаги фруктоза бир-бири билан 1,2-боғлар орқали боғланган бўлиб, қуидагича тузилган.

Ўсимликлар таркибида махсус инулаза ферменти бўлиб, унинг таъсирида инулин фруктозагача парчаланади. Инулин уича 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, улар ҳужайраси деворининг асосини ташкил қиласди. Ўсимликлар баргининг 15—30%, ёғочининг 50% целлюлозадан иборат. Зифир толаси ва каноп поясида 60—70% гача целлюлоза бор. Пахта толасининг деярли 90% целлюлозадан иборат. Бу бирикманинг номи ҳам ҳужайранинг тузилишида муҳим роль ййнашини билдиради (целлюлоза — ҳужайра демакдир). Целлюлоза молекуласини ташкил қиласдиган глюкоза қолдиқларидаги кислород кўприкча бир қолдиқнинг биринчи углерод атоми билан кейнинг 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 қуидаги кўринишда бўлади:

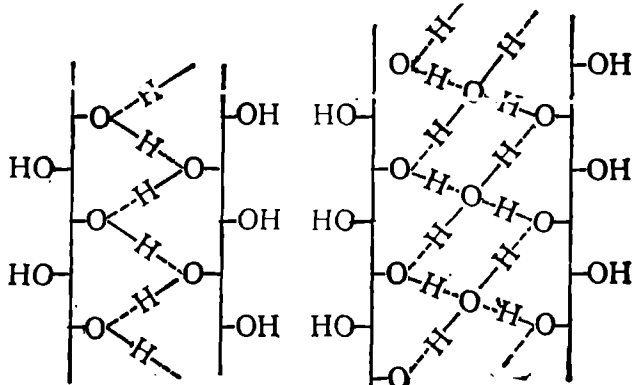


Целлюлозанинг молекуляр массаси аниқ эмас. Ў турли манбаларда турлича ифодаланган. Целлюлоза молекуласидаги глюкоза қолдиқларининг сони ўртacha 3000 дан 110000 гача бўлиб, бу уларнинг молекуляр массаси 300000 дан 1000000 гача бўлишини ифодалайди (22-расм).



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 250Å га тенг бўлган микрофибрillаларни ҳосил қиласди. Уларни электрон микроскопда кўриш мумкин. Микрофибрillалар ўзаро бирикиб, йўғонлиги 2000Å бўлган фибрillаларни ташкил қиласди. Целлюлоза толалари худди шундай фибрillалардан ташкил топган. Мицелладаги целлюлоза молекулалари



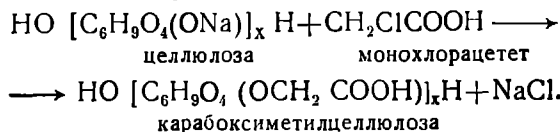
23-расм. Целлюлозадаги водород боғлар.

бир-бири билан водород боғлар орқали бирикади. Буни 23-расмдан яққол кўриш мумкин.

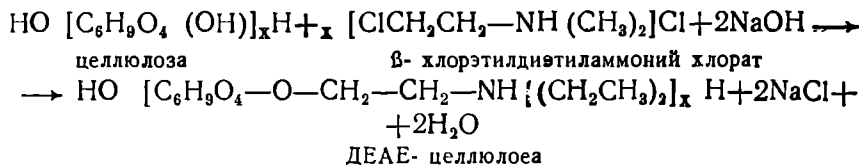
Целлюлоза сувда эримайди. Айрим кислоталар таъсирида қисман гидролизланади. Ўсимликларнинг баъзилари ҳамда бактериялар таркибидан целлюлозани целлобиозагача парчаловчи целлюлоза ферменти топилган. Целлюлоза глюкозагача парчаланишида иккита фермент иштирок этади. Аввал целлюлоза целлюлоза ферменти таъсирида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

Бошқа полисахаридлар сингари, целлюлоза молекуласида ҳам спиртли гидроксил группалар бўш бўлади (β -D-глюкопиранозанинг ҳар бир қолдигидаги 2—3 ва 6-углерод атомларида). Бу гидроксил группадаги водород атоми ўрнига бошқа химиявий группалар бирекиши мумкин. Ҳосил бўладиган бирималардан энг аҳамиятлиси нитрат кислота таъсирида ҳосил бўладиган нитроцеллюлоза ва ацетат ангидрид таъсирида ҳосил бўладиган ацетил-целлюлозадир. Бу бирималар техникада пеллюлозадан сунъий ипак, сунъий чарм, целлюлоза, портловчи моддалар олишда ишлатилади.

Кейинги йилларда аминокислоталар, оқсиллар, нуклеотидлар ва нуклеин кислоталарни ион алмашинувчи хроматография усулида ажратишида целлюлоза ҳосилларидан кўп фойдаланилмоқда. Буларга кислота группали (катионит) карбоксиметилцеллюлоза (КМ-целлюлоза), асос группали (анионит) диэтиламинэтилцеллюлоза (ДЕАЕ-целлюлоза) киради. КМ-целлюлозани олишда монохлорацетат кислотадан фойдаланилади:



ДЕАЕ- целлюлоза пеллюлозага β - хлорэтилдиэтиламмоний хлорат таъсир эттириб олинади:



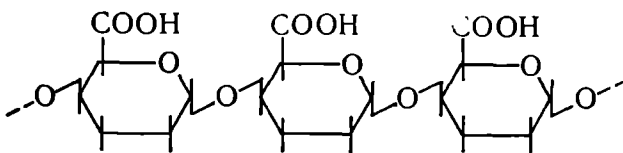
Гемицеллюлозалар. Бу бирималар ҳам, целлюлоза сингари, ҳужайралар девори таркибида учрайди. Улар сувда эримайди, лекин ишқориј эритмаларда яхши эрийди. Гемицеллюлозалар кўпинча ўсимликларнинг ёғочлигига кўп учрайди. Бу бирималарнинг молекуляр массаси бир неча мингни ташкил этади.

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

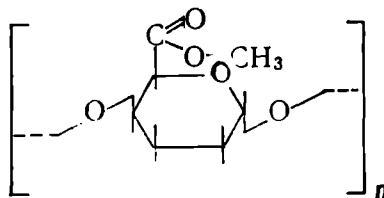
ларгача парчаланади. Ўсимликларнинг турига қараб ва турли қисмларида гемицеллюлоза таркибидаги бирор моносахариднинг миқдори ортиқ бўлиши мумкин, шунинг учун кўпинча улар маннанлар, галактанлар, ксиланлар ва пентозанлар деб аталади.

Пектин моддалар

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



Пектин моддалар таркибидаги полигалактоуронат кислоталар қисман метилланган бўлади. У ҳолда галактоуронат кислота қолдиғи қўйидаги кўринишда бўлади:



Пектин моддалар эримайдиган пектин, эрувчан пектин, пектинат кислота, пектат кислотага бўлинади. Пектат кислота метил группаси бўлмаган полигалактоуронат кислоталарни дарсга беради. Уларнинг формуласи юқорида келтирилган.

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

Озиқ-овқат саноатида ишлатыладыган пектин моддалар манбай олмадыр. Кейинги йилларда кунгабоқар, тарвуз ва лавлагидан ҳам пектин моддалар олинмоқда. Мевалар етилаётгандың эримайдыган пектин эрувчан пектинга айланиши илгаридан маълум бўлишига қарамай, ҳозиргача бу процессни тезлаштирувчи фермент топилмаган. Бу процесс фермент иштирокисиз боради, деган мулоҳазалар бор. Баъзи микроорганизмлар таркибида пектин моддаларни парчаловчи ферментлар бўлади. Масалан, зифир пояси ивитиб қўйилганда, пектин моддаларнинг парчаланиши ҳисобига улар таркибидаги толалар ажralиб чиқади.

Елимлар ва шилимшиқ моддалар. Булар гетерополисахаридлар туркумига киради, парчаланганды галактоза, манноза, глюкоза, рамноза ва бошқа моносахаридлар ҳосил қиласди. Булар сувда шишади ва қовушқоқ эритмалар ҳосил қиласди. Бу моддаларга ўрик, олча, олхўри, бодом дараҳтларининг шикастланган жойидан ажralиб чиқадыган елим мисол бўлади. Шилимшиқ моддалар эса зифир, сули, беда ва себарга ўсимликлари уруғида кўп бўлади.

Ўсимликларнинг барча қисмларида кўп тарқалган, сувда эримайдиган, аммо органик эритувчиларда — эфир, ацетон, бензол, хлороформ ва бошқаларда яхши эрийдиган табиий органик бирикмалар *липидлар* деб аталади. Липидлар юқори молекулали ёғ кислоталар ҳосиласи бўлиб, иккита асосий групсадан ташкил топган. Булардан бири ҳақиқий липидлар бўлиб, ёғ кислоталар ва глицерин ҳамда бошқа бирикмалардан ташкил топган. Иккинчи группага эрувчанлигига кўра ёғларга ўхшаган бошқа бирикмалар кириб, исевдололипидларни ёки липоидларни ташкил қиласди.

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 олинган липидларнинг умумий фракциясида липидларга ўхшаш эрувчанликка эга бўлган, бироқ совунланиш хоссасига эга бўлмаган моддалар ҳам учрайди. Буларга каротиноидлар, хлорофилл, ёғларда эрийдиган витаминалар ва стероидлар киради.

Ўсимликлар таркибидаги ёғ ва ёғсимон моддалар запас ҳолда тўпланиши ёки ҳужайранинг 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 қараганда, юқоридаги бирикмаларга нисбатан бирмунча инерт ҳисобланади. Гликолипидлар ҳам ўсимликлар хлоропластидаги муҳим биохимиявий процессларда иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

ЁҒЛАР ВА МОЙЛАР

Ёғлар ўсимликлар таркибida жуда кўп бўлиб, аксарият запас модда сифатида учрайди. Ўсимлик ёғлари *мойлар* деб аталади. Мойлар ўсимликларнинг деярли ҳамма қисмида учрайди. Одатда, улар ўсимликларнинг вегетатив органларида мева ва

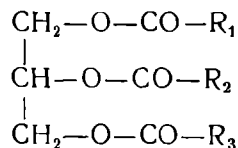
уругидагига нисбатан бирмунча кам бўлади. Масалан, мойлар ўсимликлар баргода, илдизида улар қуруқ мoddасининг 2% га яқинини ташкил этса, мева ва уруғлари 50% дан ҳам кўп бўлади. Ҳар хил ўсимликлар уруғи таркибидаги мой миқдори 9- жадвалда берилган.

8- жадвал

Ҳар хил ўсимликлар уруғи таркибидаги мой миқдори (қуруқ мoddасига нисбатан % ҳисобида)

Ўсимликлар	Мой миқдори
Ерёнғоқ	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
Кўкнори	42,5—57,0
Ёнғоқ	60,0—74,0
Индов	38,0—49,5
Ғўза	17,2—28,3
Кунгабонар	23,5—45,0

Мойлар қуийидаги умумий тузилишга эга:



$\text{R}_1, \text{R}_2, \text{R}_3$ — ёғ кислоталарниң радикаллари.

Ёғлар юқори молекулали ёғ кислоталарниң уч атомли спиртлар (глицерин) билан ҳосил қилган мураккаб эфирларидир. Шу сабабли бундай тузилган ёғлар *триглициеридлар* деб ҳам аталади. Ёғларниң физик-химиявий ҳусусиятлари глицерин билан эфир боғларини ҳосил қилувчи ёғ кислоталар табиати билан аниқланади. Ёғлар таркибидаги ёғ кислоталар хилмажил бўлиб, улар сони йилдан-йилга ортиб бормоқда. Ёғлар таркибида учрайдиган ёғ кислоталар қолдиги асосан шохланмаган жуфт углерод атомларидан иборат бўлиб, C_2 дан C_{22} гача боради. Шохланган ёки қисқа занжирли (C_6 дан кам бўлган) ёғ кислоталар ҳамда тоқ углерод атомларидан ташкил топган ёғ кислоталар ўсимликлар таркибида камдан-кам учрайди. Триглициеридларниң таркибий қисмини ташкил қилувчи бирон-бир қисқа занжирли ёғ кислоталар шу пайтгача аниқланмаган. Бироқ замонавий ўта сезгир газли хроматография усули ёрдамида мойлар таркибидаги тоқ углеводли ёғ кислоталар аниқланган.

Мойлар таркибида учрайдиган барча ёғ кислоталар тўйинмаган ва тўйинмаган ёғ кислоталардан иборат. Ўсимлик мойлари-

да энг күп учрайдиган ва жуда күп тарқалган түйинмаган ёғ кислоталарга олеинат, линолат ва линоленат кислоталар киради. Ўсимлик мойларининг дунё бўйича запасининг 60% дан кўпроғини олеинат, линолат кислоталар ташкил этиши аниқланган. Шунинг учун ҳам ўсимлик мойлари оддий шароитда суюқ бўлади. Ўсимликларда учрайдиган түйинмаган ёғ кислоталар 9-жадвалда келтирилган.

Юқорида айтилган ёғ кислоталардан ташқари, баъзи ўсимликлар таркибида фақат шу ўсимлик мойлари учун хос бўлган камдан-кам учрайдиган ёғ кислоталар кўп миқдорда тўпланади.

9-жадвал

Ўсимлик мойлари таркибидаги түйинмаган ёғ кислоталар

Кислоталар	Умумий формуласи	Структура формуласи
Пальмитолеинат	$C_{16}H_{30}O_2$	$CH_3(CH_2)_5CH=CH(CH_2)_7COOH$
Олеинат	$C_{18}H_{34}O_2$	$CH_3(CH_2)_7CH=CH(CH_2)_7COOH$
Линолеат	$C_{18}H_{32}O_2$	$CH_3(CH_2)_3(CH_2CH=CH)_2(CH_2)_7COOH$
γ-линовенат	$C_{18}H_{30}O_2$	$CH_3(CH_2)_3(CH_2CH=CH)_3(CH_2)_4COOH$
Линоленат	$C_{18}H_{30}O_2$	$CH_3(CH_2)_3(CH_2CH=CH)_3(CH_2)_7COOH$
Арахидонат	$C_{20}H_{32}O_2$	$CH_3(CH_2)_3(CH_2CH=CH)_3(CH_2)_3COOH$
Ацетэрукаг	$C_{24}H_{48}O_2$	$CH_3(CH_2)_3CH=CH(CH_2)_3COOH$
Ксімененинат	$C_{18}H_{30}O_2$	$CH_3(CH_2)_6CH=CH—CH=C=(CH_2)_7COOH$
Микомицинат	$C_{13}H_{10}O_2$	$HC\equiv C—C=C—CH=C—CH—CH=CH—$ $—CH=CH—CH_2—COOH$

Ўсимлик мойларида кўп учрайдиган түйинган ёғ кислоталарга пальмитат ва лауринат кислоталар киради. Шу билан бирга ўсимликлар таркибида, қисман бўлса-да, эркин ҳолда учрайдиган ацетат, пропионат, мой кислота, валерианат ва бошқа кислоталар ҳам бўлади. Бу кислоталар 10-жадвалда келтирилган.

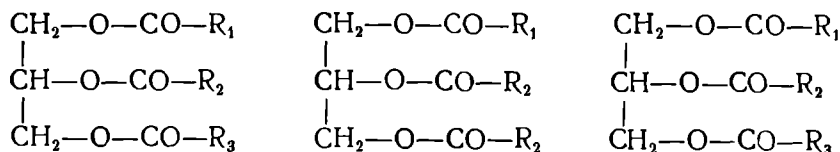
10-жадвал

Ўсимлик мойлари таркибидаги түйинган ёғ кислоталар

Кислоталар	Умумий формуласи	Структуралу формауласи	Эриш температура
Мой кислота	$C_4H_8O_2$	$CH_3—(CH_2)_2—COOH$	-5,3
Капронат	$C_6H_{12}O_2$	$CH_3—(CH_2)_4—COOH$	-4,0
Каприлат	$C_8H_{16}O_2$	$CH_3—(CH_2)_6—COOH$	+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	$C_{14}H_{28}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{12}—COOH$	+54,4
Пальмитат	$C_{16}H_{32}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{14}—COOH$	+62,9
Стеаринат	$C_{18}H_{36}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{16}—COOH$	+69,6
Арахидинат	$C_{20}H_{40}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{18}—COOH$	+75,4
Бехенат	$C_{22}H_{44}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{20}—COOH$	+80,0
Лигноцерат	$C_{24}H_{48}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{22}—COOH$	+84,8
Церотат	$C_{26}H_{52}O_2$	$CH_3—(CH_2)_{24}—COOH$	+87,7

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

Ўсимлик мойларини ташкил этувчи триглицеридлар бир хил ёғ кислоталардан ёки аралаш ёғ кислоталардан ташкил топган бўлади. Қуйида 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. Ара-лаш ёғ кислотали мойларга пахта мойини мисол қилиб кўрса-тиш мумкин. Пахта мойида 40% линолат, 31% олеинат ва 20% пальмитат кислота бўлади. Баъзи мойлар таркибидаги ёғ кис-лоталар миқдори 11- жадвалда берилган.

11-жадвал

Баъзи мойлар таркибидаги ёғ кислоталар миқдори

Кислоталар	Пахта мойида	Ёғ кислота миқдори (% хисобида)		
		Кунгабоқар мойида	Зигир мойида	Маккажӯх- ори мойида
Пальмитинат	20	—	12	15
Стеаринат	2	9	12	15
Олсинат	31	39	19	24
Линолат	40	46	16	61
Линоленат	—	—	52	—

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

Ҳозиргача 1300 хилдан ортиқ ёғ маълум бўлиб, улар тарки-бидаги ёғ кислоталар ва ҳосил қилган глицеридларининг турига қараб бир-биридан фарқ қиласи.

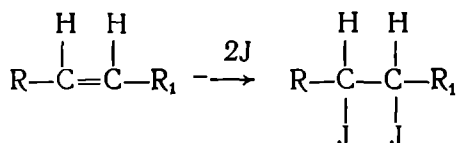
Ўсимлик мойлари соф триглицеридлардан иборат бўлмай, балки таркибида оз бўлса-да, бошқа бирикмалар ҳам учрайди. Мойларнинг 95—98% ни глицеридлар, 1—2% ни эркин ёғ кис-лоталар, қисман каротиноидлар ва витаминалар ташкил этади.

Ёгларни характерловчи бир қатор күрсаткичлар бўлиб, уларнинг амалий аҳамиятга эга бўлган баъзи физик-химиявий хоссаларини ифодалайди. Буларга кислота, йод, совунланиш сонлари ва ёгларнинг эринш температураси киради.

Ёгларнинг кислота сони. 1 г ёғ таркибидаги эркин ёғ кислоталарни нейтраллаш учун сарфланган калий ишқорнинг миллиграмм миқдори билан ифодаланадиган сон ёгларнинг кислота сони деб аталади. Бу сон ёғнинг сифатини ифодаловчи муҳим күрсаткичлардан 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 ва демак, уларнинг кислота сони ҳам катта бўлади.

Ёгларнинг йод сони. 100 г ёғни бириктириб олган йоднинг грамм миқдори билан ифодаланадиган сон ёгларнинг йод сони деб аталади. Бу сон мойлар таркибига кирадиган ёғ кислоталарнинг тўйинмаслик даражасини ифодалайди. Йодни бириктириб олиш реакцияси қуйидагича 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 қуйидаги жадвалда берилган.

12-жадвал

Баъзи ўсимликлар мойининг йод сони

Мой инсони	Йод сони
Арпа мойи	63
Пахта мойи	110
Соя мойи	130
Кўкнор мойи	146
Каноп мойи	150
Зигир мойи	174

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

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

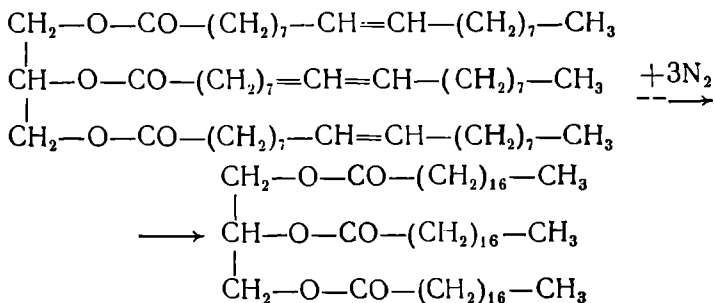
ларда ўсадиган ўсимликлар мойи суюқ бўлиб, йод сони анча катта бўлади. Ўсимликларнинг ўсиш жойи жанубдан шимолга ўзгариб боришига қараб, улар мойининг йод сони ҳам ортиб боради. Масалан, Тошкент шароитида ўстирилган зифирнинг йод сони 154 га тенг бўлса, Москвада 180 га, Архангельскда 195 га тенг бўлади.

1 г мой таркибидаги эркин ва боғланган ёғ кислоталарни нейтраллаш учун сарфланган калий ишқорининг миқдори ёғларнинг совувланиши сони деб аталади.

Мойлар химиявий жиҳатдан бирмунча турғун бирикма ҳисобланади. Лекин улар кислота ва ишқор таъсирида эфир боғларнинг узилиши ҳисобига осон парчаланниши натижасида эркин ёғ кислоталар ва глицерин ҳосил бўлади.

Мойлар узоқ вақт сақланганда тахир, қўланса ҳидли ва таъми ёмон бўлиб қолади. Улар ҳар хил ташқи факторлар, жумладан, сув, ҳаво ва ёруғлик таъсирида бузилади. Мойларнинг бузилиши натижасида ҳосил бўлган турли моддалар, масалан, альдегидлар, кетонлар ва баъзан ҳосил бўладиган мой кислоталар қўланса ҳидли ва тахир мазали бўлади.

Мойларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири тўйинмаган ёғ кислоталардаги қўш боғга водород атомини бириктириш йўли билан борадиган гидрогенланиш реакциясидир:



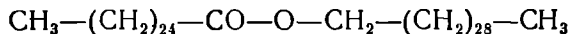
Юқоридаги реакция натижасида суюқ мойлар қаттиқ мойларга айланади. Бу реакция, айниқса, суюқ ўсимлик мойларидан қаттиқ мойлар (маргарин) олишда кенг қўлланилади.

Мумлар

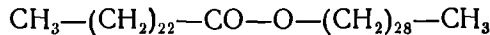
Мумлар оддий липидлар групласнга мансуб бўлиб, юқори молекуляр бир атомли спиртлар ва юқори молекуляр ёғ кислоталарнинг эфири ҳисобланади. Церонлар деб аталадиган мурракаб эфирлар мумлар асосини ташкил этади. Табиий мумлар таркибидаги юқорида кўрсатилган эфирлардан ташқари, оз миқдорда спирт, эркин ёғ кислоталар ва қисман тоқ карбон атомларидан иборат бўлган углеводородлар ҳамда қисман рангли ва хушбўй моддалар учрайди.

Мумлар олинишига қараб, ўсимлик, ҳайвон мумлари ва қазилма мумларга бўлинади. Булар, айниқса, ўсимликларнинг барги, меваси, новдалари ва танасида оз миқдорда бўлса-да, тез-тез учрайди ва юпқа қатлам ҳосил қиласди. Кўп меваларнинг 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 хос бўлган юқори молекуляр ёғ кислоталар ва спиртлар ҳам борлиги аниқланган бўлиб, улар эркин ҳолда ва мураккаб эфирлар шаклида учрайди. Узум меваларидаги мум қатламида эркин пальмитинат кислота, юқори молекуляр спиртлардан энкопрал, церил, мерицил билан эфир ҳосил қиласди. Бу мумлар таркибида цератинат кислоталар ҳам топилган. Жанубий Америкада ўсадиган баъзи пальма дарахти баргларида қалинлиги 3—5 мм гача етадиган мум қатлами бўлиб, у карнауб муми деб аталади. Бу мум, асосан церитинат-мерицил эфирдан иборат:



Унинг таркибида кўп миқдорда карнаубат-мерицил эфир ҳам учрайди:



Карнауб муми сарфиш-кулранг бўлиб, асосан, ўсимликлар таркибидаги намни буғланиб кетишдан сақлайди.

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

Мумлар ёруғлик, юқори температурага ва бошқа табиий таъсиirlарга чидамли бўлади. Улар мойларга нисбатан анча ёмён гидролизланади, шу сабабли узоқ сақланиши мумкин. Ўсимлик мумларининг биологик функцияси турли органларни сувсизланишдан ёки ортиқча намланишдан ва микроорганизмлар таъсиридан сақлашдан иборат.

Фосфатидлар

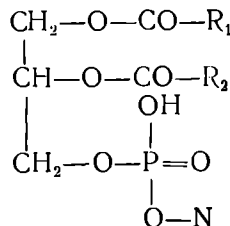
Фосфатидлар ҳам худди мойлар каби, юқори молекуляр ёғ кислоталарнинг кўп атомли спиртлар билан ҳосил қилган мураккаб эфири бўлиб, улар таркибида қўшимча равища фосфат кислота қолдиги ва асослар учрайди.

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

икки молекула фосфат кислота тутувчи баъзи иноситфосфатидлар бундан мустасно. Фосфатидлар таркибида учрайдиган азотли бирикмалар ҳар хил бўлиши мумкин.

Фосфатидлар ёғсимон қаттиқ моддалар бўлиб, рангсиз, ҳавода тез қорайиб кетади, органик эритувчиларда яхши эрийди. Сув билан эмульсия ёки коллоид эритималар ҳосил қиласди. Фосфатидлар таркибида фосфат кислота бўлиши туфайли бу бирикмаларнинг реакцион қобилияти ёғларникига нисбатан анча юқори. Фосфатидлар оқсиллар билан бирикиб, липопротеин мембр аналар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар ҳужайра ва унинг органоидлари га моддалар ўтишини бошқариб туради. Ҳужайраларнинг баъзи органоидларида, масалан, хлоропластларда фосфатидлар кўп бўлади. Улар айниқса дуккакли ва мойли ўсимликлар уруғида кўп учрайди. Масалан, чигит таркибида 1,7—1,8% ни, нўхатда 1,0—1,1% ни, бугдойда 0,4—0,5% ни ташкил этади. Фосфатидлар экинлар уруғининг озиқ ва ем-харакатлик сифатини оширувчи моддалар бўлиб хизмат қиласди. Ўсимликлар таркибида бир неча хил фосфатидлар учрайди. Таркибидаги спиртнинг ҳарактерига кўра, улар фосфоглицеридлар ва сфингофосфатидларга бўлинади.

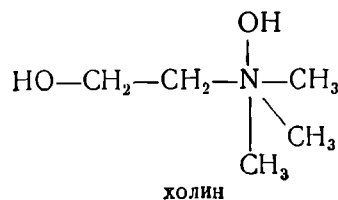
Глицерофосфатидлар. Бу фосфатидлар глицерин, юқори молекуляр ёғ кислоталар, фосфат кислота ва азот асосларидан ташкил топган бўлиб, қўйидаги умумий кўринишга эга:



R_1R_2 — ёғ кислоталар қолдиги, N — азот асослари.

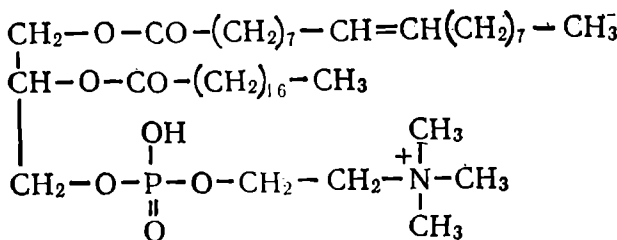
Фосфатидлар таркибидаги азот асосларининг ҳарактерига қараб лецитинлар, кефалинлар ва сфингофосфатидларга бўлиниади.

Лецитинлар ёки холинфосфатидлар. Булар ўсимликлар билан ҳайвонлар организмида энг кўп тарқалган фосфатидлардир. Улар таркибидаги азот асосини холин ташкил этади. Холин ўта ишқорий модда бўлиб, сувда ва спиртда яхши эрийди. У қўйидагича ифодаланади:



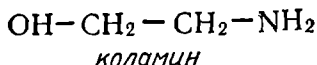
Холин тегишли ферментлар таъсирида таркибидаги метил группаларни бошқа бирикмаларга бериши туфайли моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга. Кўпинча лецитин таркибидаги ёғ кислоталарнинг бири тўйинмаган, иккинчиси тўйинган кислоталар бўлади. Таркибидаги ёғ кислотанинг табиатига ва фосфат кислотанинг тутган ўрнига қараб холинфосфатидлар бир-биридан фарқ қиласди. 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:

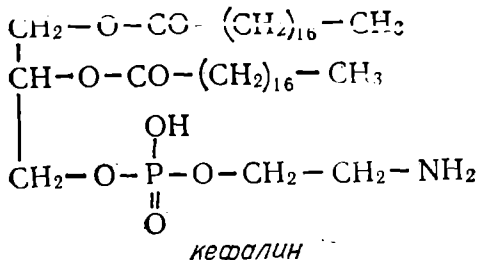


Лецитинлар тегишли фермент ёки ишқор таъсирида таркибий қисмларга ажralади.

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

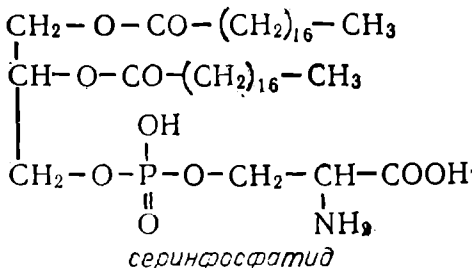


Кефалинлар қўйидагича тузилган:

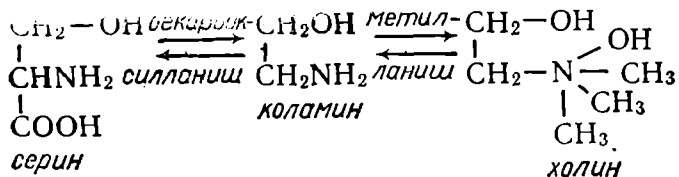


Кефалинлар ҳам табиатда кенг тарқалган, лекин ўсимликлар таркибида лецитинларга нисбатан кам учрайди.

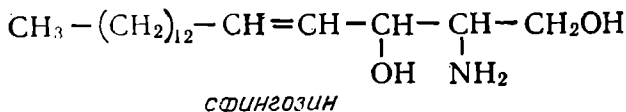
Серинфосфатидлар таркибидаги азот асосини серин аминокислотаси ташкил этади:



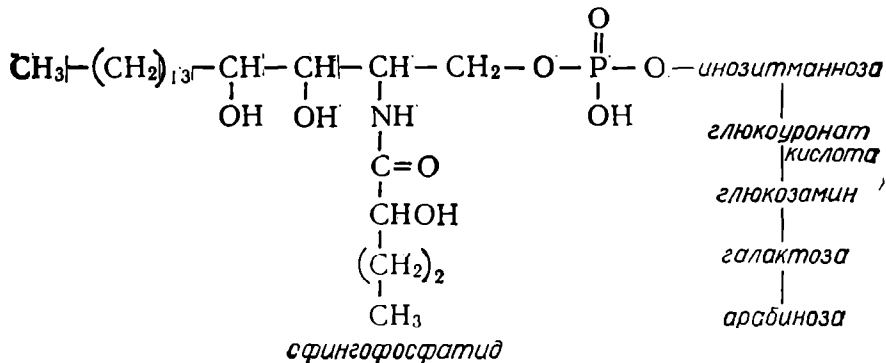
Серинфосфатидлар таркибида әркін карбоксил группа бүлиши улар бирмунча кислотали характерга әга әканлигини күрсатади. Барча глицерофосфатидлар бир-бирига айланиб туради, чунки улар бир-биридан фақат азот асослари билан фарқ қиласы, холос. Бу реакция қуйидагича боради:



Сфингофосфатидлар. Булар таркибидаги юқори молекуляр өң кислота, иккі атомлы аминоспирт (сфингозин) билан пептид өғөркәли бириккан бўлади:



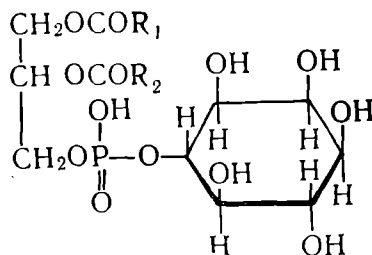
Баъзи бир ўсимликларнинг уруғида қуйидаги тузилишга әга бўлган сфинголипидлар борлиги аниқланган. Кўпинча улар фитосфинголипидлар деб аталади.



Сфингофосфатидлар эфирларда эримайды, уларни ажратиб олишда ана шу хусусиятидан фойдаланилади. Фұза чигитидан, бүгдой, зиғир донидан, кунгабоқар пистасидан, ерәнгоқ ва бошқа ұсымликлар мевасидан фитосфинголипидлар ажратиб олинган.

Инозитfosфатидлар. Фосфатидларга мансуб бўлган бу бирикмалар таркибида олти атомли ҳалқали спирт — инозит бўлади. Инозитfosфатидлар бошқа фосфатидларга ўхшаш бўлиб, фақат азот асоси ўрнида инозит бириккан бўлади.

Инозитfosфатидлар таркибидаги фосфат кислота сонига қараб, монофосфайнозит, дифосфайнозит ва ҳоказоларга бўлиниади. Энг содда тузилган инозитfosфат қўйидаги кўринишда бўлади:

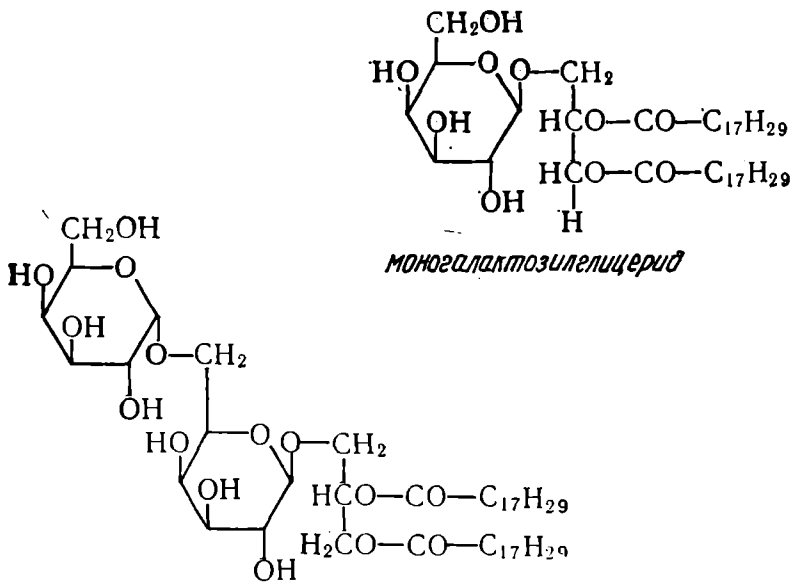


Инозитнинг бир неча хил изомери бўлганлиги сабабли, инозитfosфатларнинг тури ҳам кўп бўлиши керак, деб тахмин қилинади. Ұсымликлардан тузилиши бирмунча мураккаброқ бўлган бошқа инозитfosфатлар ҳам ажратиб олинган бўлиб, улар таркибида инозит ва ёф кислоталардан ташқари, углеводородлар ҳам учраши аниқланган.

Гликолипидлар

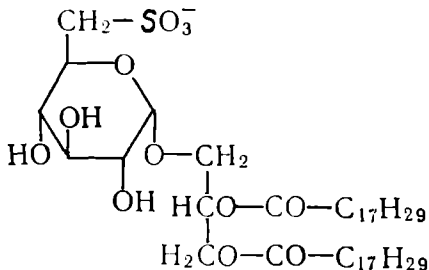
Гликолипидлар мураккаб бирикмалар бўлиб, глицериннинг бирор шакар билан гликозид боғ орқали бирикиши туфайли ҳосил бўлади. Гликолипидлар фосфатидлар ва сфинголипидлардан фарқ қилиб, таркибида фосфат кислота ва азот асосларини тутмайды. Гликолипидлар барг тўқималарининг асосий липидли компоненти ҳисобланади. Хлоропластлардан ҳозиргача триглициеридлар топилмаган, фосфолипидлар эса ҳаддан ташқари кам учрайди. Ұсымликлар баргида гликолипидлар фосфатидларга нисбатан беш марта кўп бўлиши аниқланган.

Гликолипидларга мансуб бўлган асосий вакилларнинг химиявий тузилиши қўйидагича:



дигалактозилглицерид

Хлоропластлар таркибидаги липидлардаи таркибида олтин-гугурт тутувчи гликолипидлар ҳам ажратиб олинган:



ўсимлик сульфолипиди

Сульфолипидлар барглар тўқимасида кўп тарқалган, шунинг учун ўсимликлар фотосинтетик аппаратининг фаолиятида муҳим роль йўнаса 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.

Табиатдаги барча тирик организмлар, шу жумладан, ўсимликлар ұжайрасида, тұқымаларида кечадиган ҳар хил химиявий реакциялар нисбатан паст температурада ва ниҳоятда катта тезликда боради. Масалан, оқсил, углевод ёки ёғларни лаборатория шароитида парчалаш учун уларга кучли кислота ёки кучли ишқор құшиб, юқори температурада узоқ вақт қайнатиш керак. Ваҳоланки, тирик организмларда бу моддалар қисқа мүддатда ҳамда паст температурада осонлик билан парчаланади. Организмларда фақат моддаларнинг парчаланиш реакцияси әмас, балки мураккаб моддалар ҳосил бўлиши ҳам осонлик билан амалга ошади. Чунки тирик организмлар таркибида химиявий реакцияларни теззатадиган 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) анерганик катализаторларга нисбатан жуда катта тезлик билан таъсир этади. Чунончи, водород пероксидни сув ба атом қолидаги кислоролгача 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 ўхшашиб дисахаридларга эса таъсир қилмайди. Анерганик катализаторлар бундай хусусиятга эга әмас. Учинчидан, ұжайрадаги биохимиявий процесслар ферментлар ёрдамида қатъий равишида бошқариб турилади. Ферментларнинг бундай хусусияти уларнинг ажралмас мұхим хусусияти ҳисобланади. Тўртинчидан, ферментлар иштирокида катализланадиган реак-

циялар доираси бирмунча кенг бўлиб, улар тирик организмларда кечадиган оксидланиш-қайтарилиш, гидролиз, изомеризация, турли группаларнинг қўчиши ва шунга ўхаш бир қатор реакцияларни катализлайди. Тирик организмларда кечадиган барча химиявий реақциялар амалда ферментлар иштироқида боради.

Инсон амалий фаолиятида, хомашёни қайта ишлаш ва озиқовқат тайёрлашда ҳар хил ферментатив процесслардан фойдаланиб келган. Нон ёпишда ачитқи замбуруғлардан, айниқса, Урта Осиёда кенг раем бўлган сумалак пиширишда унаётган буғдой донидан олинган ширалардан фойдаланиш кишиларга қадим замондан маълум бўлган. Аммо ферментатив процесслар фақат XVIII асрнинг иккинчи ярмидан илмий асосда ўрганила бошлиди. 1814 йили Петербург Академиясининг ҳақиқий аъзоси К. С. Кирхгоф унаётган арпа донидан ажратиб олинган шира крахмални шакаргача парчалаш хусусиятига эга эканлигини биринчи бўлиб аниқлаган. Кирхгоф ўзининг бу кашфиёти билан ферментлар ҳақидаги фанга асос солган. Француз олимлари А. Пайен ва X. Персо крахмални шакарга айлантирувчи моддан спирт ёрдамида чўкмага тушириб, уни кукун ҳолда ажратиб олишга муваффақ бўлдилар. Улар бу моддана *диастаза* (diastaza — бўлувчи, ажратувчи) деб атадилар. Шундай қилиб, А. Пайен ва X. Персо ферментларни қуруқ эрувчан препарат шаклида ажратиб олиш мумкинлигини 1863 йилда биринчи бўлиб аниқладилар. Ўша вақтда унаётган арпа дони ширасидан ферментатив активликка эга бўлган қуруқ препаратлар олиниши ғоят муҳим аҳамиятга эга эди. Чунки бу биринчидан, ферментлар материал асосга эга эканлигини кўрсатса, иккинчидан, уларнинг таъсирини «ҳаётӣ куч» билан боғловчи виталистик тушунчаларга зарба берган эди.

Ферментларни ўрганиш соҳасида эришилган ютуқлар ачитқи замбуруғлар таъсирида бораётган ачиш ёки бижфиш процесслари билан боғлиқ. Фермент (*fermentarium* — ачиш) сўзи нинг луғовий маъноси ҳам шу процессларни ифодалайди.

XIX аср охириларида 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 кўпгина атоқли олимлари ҳам иштирок этганлар. Юстис Либих ва унинг ҳамфирлари ачиш процессини тирик организмлардаги маҳсус химиявий моддалар (ферментлар) билан боғлаганлар ва уларнинг таъсири ҳужайранинг фаолияти билан боғлиқ эмас, деб тушунтирганлар.

Шуни айтиш керакки, бу фикр ўсимликлар билан ҳайвонлардан осонлик билан ажратиб олинадиган диастаза, инвертаза ва бошқа шулар каби эрувчан ферментларнинг мавжудлигига асосланган эди. Либих ҳужайрада крахмални шакарга айлантирадиган фермент бор экан, шакарни спиртгача ачитадиган

фермент ҳам албатта бўлади деб таъкидлайди. Бироқ у бу фикрни тажрибада исботлаб беролмади.

Луи Пастер ўз тажрибаларига асосланиб, ачиш процессини ачитқи замбуруғларнинг фаолияти билан боғлайди. У ферментларнинг таъсири ва хусусияти ҳужайра билан чамбарчас боғланган, уларни ҳужайрадан ажратиб бўлмайди, деган фикрни илгари сурган. Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, Луи Пастернинг ўзи ҳам турли йўл билан ачитқи замбуруғлардан ҳужайрасиз шира ажратиб олиб, спиртли ачиш процессини кузатмоқчи бўлган. Лекин унинг бу уринишлари натижасиз чиқкан.

Ўша даврда ачитқи замбуруғларнинг фаолияти билан боғлиқ бўлган ва фақат тирик ҳужайраларда ўз таъсирини кўрсатидиган ферментлар «ташкил топган ферментлар» деб номланган. Бунга қарши, ўсимлик тўқималари ширасидан иборат бўлган ва ҳужайрадан ажратиб олгандан кейин ҳам ўз активлигини кўрсатаверадиган диастаза, инвертаза каби ферментлар «ташкил топмаган ферментлар» деб аталган. «Ташкил топмаган ферментлар»ни В. Кюнье (1878) энзим (грекча эн зимон — ачитқи ичидаги) деб аташни таклиф қилган.

Луи Пастер билан Юстис Либих ва уларнинг тарафдорлари ўртасидаги тортишув бир неча йиллардан кейин немис олими Э. Бухнер томонидан ҳал қилинди. У 1897 йили ачитқи замбуруғларни қум билан эзиб, 500 атмосфера босим остида сиқиши йўли билан ҳужайра эритмасини олишга муваффақ бўлди. Бу эритма таркибида тирик ҳужайралар бўлмаса ҳам, улар шакарларни ачиши хусусиятига эга эди.

Шундай қилиб, ачитқи замбуруғлар фермент эмас, балки таркибида фермент тутганилиги учун шакарни спиртгача ачиши хусусиятига эга эканлиги аниқланди. Бухнер бу тажрибаси билан Пастер ва Либих ўртасидаги тортишувга чек қўйди. Шу билан бирга ферментларни «ташкил топган» ва «ташкил топмаган ферментларга бўлиш ҳам ўз 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 бўғлиқ. Бунда ферментларни тозалаш усулларини такомиллаштиришга, уларнинг физик-химиявий хусусиятларини ўрганишга алоҳида эътибор берилди.

Оксидланиш-қайтарилиш процессларида иштирок этадиган ферментларни ўрганиш борасидаги тадқиқотларга асосланиб, асримизнинг бошларида 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.

XX аср бошларида немис олими Р. Вильштеттер ферментларни тозалаш ва уларнинг химиявий хоссаларини аниқлаш юзасидан жуда катта ишлар қилди. У ферментлар икки ком-

понентли моддалардир, деган самарали гояни илгари сурди. Вильштеттер соф ҳолда ажратиб олган фермент препаратларининг активлиги соф бўлмаган ферментлар активлигига нисбатан минглаб марта юқори эди. Вильштеттер ферментларни ҳаддан ташқари тозалаш натижасида улар таркибидаги у вақтда ҳали маълум бўлмаган қандайдир моддалар (коферментлар) нинг йўқолиши туфайли уларнинг активлиги пасайиб кетишини кузатган ва шу сабабли уларни батамом тозалаб бўлмайди, деган нотўғри фикрни айтган. Шу билан бирга у ферментлар оқсилларга ҳам, углеводларга ҳам мансуб эмас, балки улар аллақандай номаълум моддалардан иборат деб таъкидлайди.

1926 йили Б. С. Самнер биринчи бўлиб ўсимликлардан кристалл ҳолдаги фермент — уреаза олишга муваффақ бўлди. Кейинчалик Д. Х. Нортроп ҳайвонлар организмидан худди шундай ферментлар олди. Юқоридаги олимларнинг ишлари туфайли ферментлар оқсил табиатига эга эканлиги узил-кесил ҳал қилинди. Ҳозирги даврда ферментлар ҳақидаги таълимот биохимия фанининг муҳим ва энг тез ривожланаётган бўлимларидан бири ҳисобланади.

ФЕРМЕНТЛАРНИ АЖРАТИБ ОЛИШ ВА ТОЗАЛАШ

Тирик организмлар таркибида жуда кўп хилма-хил ферментлар бўлиб, улар ҳужайра шираси ва ҳужайра органоидларида (ядро, митохондрий, хлоропласт, эндоплазматик тўрда) мужассамлашган. Ўсимликларнинг турли қисмларида ҳар хил миқдорда фермент бўлади. Улар унастган уруғда ва донда айниқса кўп. Масалан, соя донида мочевинани парчалайдиган уреаза ферменти, картошка тугунагида крахмал синтезланишида иштирок этадиган фосфорилаза ферменти кўп учрайди.

Ферментлар ўта беқарор ва активлигини осон йўқотувчи бириммалар ҳисобланади, шунинг учун уларни ажратиб олишда ва тозалашда махсус усуллар қўлланилади. Ҳар бир ферментни ажратиб олиш учун қайси усулни танлашда унинг ўзига хос хусусиятларини ҳисобга олиш керак.

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

Деярли барча ферментларни ажратиш учун аввало ўсимликлар тўқимаси ҳовончада ёки гомогенизатор деб аталадиган махсус асбобларда майдаланади. Бунда кўп ферментлар эритмага ўтиб кетади. Лекин бир қанча ферментлар тўқималар парчалангандан кейин ҳам эритмага ўтмаслиги мумкин, чунки улар ҳужайранинг структура тузилмалари ҳисобланган митохондрий, хлоропласт ва бошқа мембрана системалари билан боғланган бўлади. Боғланган бундай ферментларни ажратиш учун аввало структура тузилмаларини махсус усуллар билан

парчалаш керак. Структура тузилмалари бир қанча механик усуллар (құм, майдаланған шиша, қаттиқ нейтрал тузлар), қайта-қайта музлатиш ва эритиши, органик эритувчилар (этанол, бутанол, ацетон, глицерин ва бошқалар) таъсирида парчаланади.

Кейинги йилларда ҳужайра структураларини парчалашда күпинча дегтергент деб аталадиган махсус моддалар ишлатылади. Дегтергентлар жуда катта юза активлигига эга бўлган моддалардир. Улар оз миқдорда ишлатилгандан ҳам ҳужайранинг структура тузилмалари бузилиб кетади. Дегтергент сифатида тритон-Х-100, натрий додецисульфат, дезоксихолат ва бошқа моддалардан фойдаланилади. Айрим ҳолларда, масалан, ҳаддан ташқари пишиқ бўлган ҳужайра структураларини парчалашда юқори частотали товуш ва ультратовуш тўлқинларидан ҳам фойдаланилади.

Ҳужайра, тўқималар ёки ҳужайранинг структура тузилмалари парчалангандан сўнг уларнинг таркибидаги ферментлар сув, буфер эритмалар, нейтрал тузларнинг эритмалари ёки органик эритувчилар ёрдамида экстракция қилиш йўли билан ажратиб олинади. Ажратиб олинган экстрактда ферментатив активликка эга бўлган оқсиллар билан бир қаторда, актив бўлмаган, чунончи структуравий оқсиллар ва бошқа кичик молекулалари бирикмалар ҳам бўлади.

Ферментлар экстракти таркибидаги кичик молекулалари бирикмаларни ажратиш учун *диализ усули* қўлланилади. Диализ ўрнига, кўпинча гель (сефадекс) орқали фильтрлаш усули ҳам қўлланилади. Экстракт таркибидаги фермент бўлмаган оқсилларни ажратишида эса танлаб денатурация қилиш усули яхши натижга беради. Борди-ю, ажратиб олинаётган фермент юқори температурага чидамли бўлса (масалан, рибонуклеаза ферменти 90° да ҳам активлигини йўқотмайди) эритмадаги бошқа оқсиллар термик денатурация йўли билан, яъни 50—70° да маълум вақтгача қиздириб чўкмага туширилади. Баъзан экстракт таркибидаги инерт оқсилларни кислотали муҳитда ҳам чўкмага тушириш мумкин.

Юқорида айтилган усуллар ёрдамида денатурацияга учратиб, чўкмага туширилган оқсиллар фильтрлаш ёки центрифугалаш усули билан ажратиб олинади. Кейин эритмадаги оқсилларни бирин-кетин чўқтириш билан (унда оқсилларнинг турлича әрувчанлик хусусиятидан фойдаланилади) энг юқори ферментатив активликка эга бўлган фракция ажратиб олинади.

Кўп фермент препаратлари тузлар ёрдамида *фракцияларга ажратиш усули* билан гомоген ва кристалл ҳолда олишган. Бу усул оқсилларнинг маълум температурада, нейтрал тузларнинг концентрланған эритмаларида чўкмага тушиш хусусиятига асосланган. Мазкур усулда кўпинча аммоний сульфат тузидан фойдаланилади, чунки у сувда жуда яхши эршиди, ҳатто паст температурада ҳам унинг әрувчанлик хусусияти кам ўзгаради.

Ферментларнинг изоэлектрик нуқтасига яқин бўлган рН да өрувчанлик хусусиятининг камайиши уларни ажратиб олишда муҳим аҳамиятга эга. Чунки оқсил табиатига эга бўлган ферментлар ўз изоэлектрик нуқталарида беқарор бўлиб, осон чўкмага тушади.

Ферментларни тозалашда *танлаб адсорбилаши* усули ҳам қўлланилади. Мазкур усулда адсорбент (каолин, гидрооксиалитит, кўмир ва бошқалар) ферментли эритмага қўшилади ёки маҳсус шиша колонкаларни адсорбент билан тўлдириб, ундан фермент эритмаси ўтказилиади. Ферментларни танлаб адсорбилаши усули икки хил йўл билан амалга оширилиши мумкин: бунда адсорбент инерт оқсилларни бириктириб олиб, ферментларни эритмада қолдириши мумкин ёки ферментлар адсорбилиниб, эритмада инерт оқсиллар қолади. Ферментларни адсорбентдан ажратиш учун улар турли буферли эритмалар ёрдамида элоция қилинади.

Юқорида айтиб ўтилган усуллар ферментларни ажратиш ва тозалашда кенг қўлланилади. Бироқ бу усулларни ферментларни тозалашнинг сўнгги босқичларида қўллаш яхши натижга 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 алмасинувчи хроматография ва электрофорез усуллари қўлланилади.

Ажратиб олинган ва тозаланган ферментнинг гомогенлиги ультрацентрифуга, хроматография, электрофорез, гиль-фильтрация каби усуллар билан аниқланади. Ферментнинг гомогенлиги ҳар хил принципларга асосланган турли усуллар ёрдамида тасдиқланиши керак. Чунки баъзи ҳолларда ультрацентрифуга усулида гомоген деб топилган фермент, электрофорез усулида ҳар хил фракцияга ажралиши мумкин.

Ферментнинг тозалигига қараб, унинг активлиги ортиб боради ва гомоген фермент учун хос бўлган маълум ўзгармас максимал қийматга эга бўлади. Қайта кристаллаш натижасида олинган фермент активлигининг ўзгармаслиги ҳам унинг гомогенлигини ифодалайдиган белги бўлиб ҳисобланади.

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Ферментларни соғ ҳолда ажратиб олиш уларнинг химиявий табиатини аниқлаш имконини беради. Ферментлар оқсилларга мансуб бўлиб, юқори молекуляр коллоид бирикмалардир. Бинобарин, улар шу бирикмаларга хос бўлган барча хусусиятларга эга, яъни оқсилларнинг ярим ўтказувчи мембраналардан ўта олмаслиги, денатурацияга учраши ва эрувчанлигидаги ўзига хос хусусиятлари, коллоид эритмалар ҳосил қилиши фермент-

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

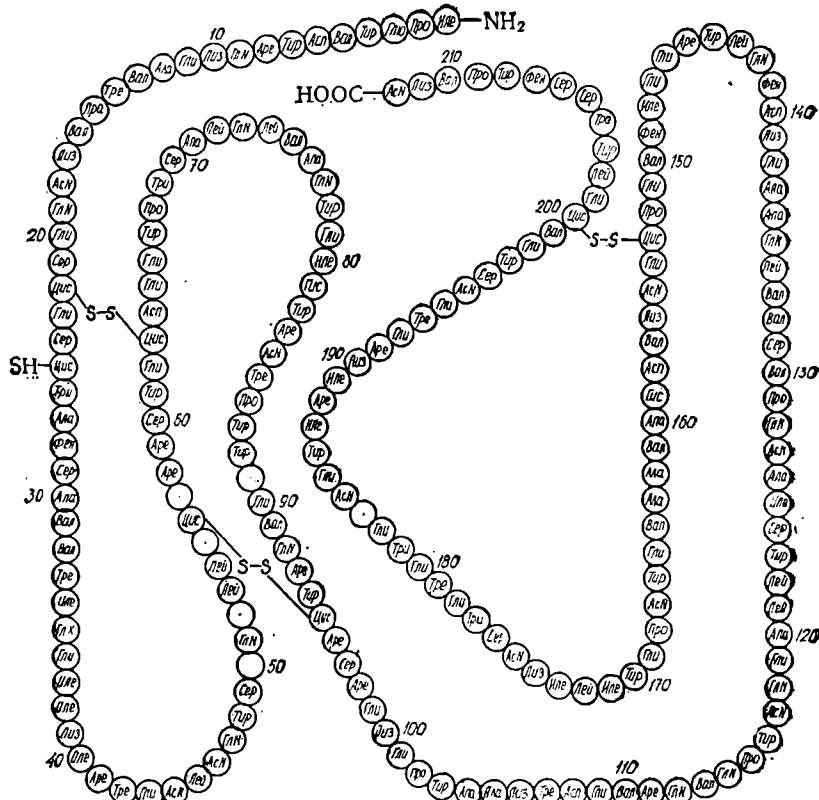
Ферментларнинг оқсилларга мансублигини исботловчи далиллардан бири, протеолитик ферментлар таъсирида улар активлигининг камайишидир. Ҳозиргача 100 дан ортиқ фермент кристалл ҳолда ажратиб олинган бўлиб, уларнинг ҳаммаси оқсиллардан иборат эканлиги тўла исботланган.

Кристалл ҳолдаги соғ ферментлар ниҳоятда юқори ферментатив активликка эга ва улар активлигининг камайиши препаратлардаги оқсил миқдорининг камайишига боғлиқ. Оддий оқсиллардан, яъни фақат аминокислоталардан ташкил топган ферментлар *бир компонентли ферментлар* деб аталади. Агар ферментлар мураккаб оқсиллардан ташкил топган бўлса, яъни уларнинг таркибида аминокислоталардан ташқари, бошқа биримлар ҳам учраса, улар *икки компонентли ферментлар* деб аталади. Икки компонентли ферментларнинг оқсил қисми *апофермент*, оқсил бўлмаган қисми *кофермент* деб аталади. Одатда, кофермент оқсил қисмдан осон ажралади. Оқсил қисмдан ажратиб бўлмайдиган кофермент *простетик группа* деб аталади. Коферментларга турли металл ионлари, нуклеотидлар, витаминалар, гемин группа ва бошқа биримлар киради.

Икки компонентли ферментларга хос бўлган энг муҳим хусусиятлардан бири шундан иборатки, уларнинг оқсил қисми ҳам оқсил бўлмаган қисми ҳам айрим ҳолда олинганда ферментатив активликка эга бўлмайди. Улар фақат биргаликда, яъни комплекс ҳолда активликка эга бўлади.

Ҳар бир фермент маълум аминокислотали таркиби, аминокислоталарнинг кетма-кет жойлашиши ва маълум фазовий структураси билан бошқа ферментлардан ажралиб туради. Ҳозирги вақтда кристал ҳолдаги кўпчилик ферментларнинг аминокислотали таркиби аниқланган бўлиб, уларга папаин, лизоцим, рибонуклеаза, цитохром с ва бошқаларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин (24- расм).

Ферментларнинг молекуляр массаси турлича бўлиб, бир неча мингдан миллионгача етади. Табиатда молекуляр массаси унча катта бўлмаган (эллик мингдан кам бўлган) ўнлаб ферментлар борлиги аниқланган. Бироқ аксарият ферментларнинг молекуляр массаси ниҳоятда катта бўлиб, одатда, улар кичик бирликларнинг бир-бирига қўшилишидан ташкил топган. Кичик бирликлар кўпинча *протомерлар* деб аталади. Масалан, уреаза ферментининг молекуляр массаси 480 мингга тенг бўлиб, ҳар бири 60 минг молекуляр массага тенг бўлган 8 та протомердан иборат. Молекуляр массаси 252 мингга тенг бўлган каталаза ферменти 6 та протомердан ташкил топган. Глутамин кислотанинг оксидланиш реакциясини тезлаштирувчи фермент глутаматдегирогеназанинг молекуляр массаси бир миллионга яқин бўлиб, ҳар қайсиси 250 минг молекуляр массага тенг бўлган



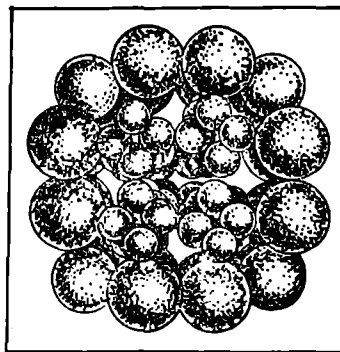
24-расм. Папаин молекуласининг бирламчи структураси.

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 кўриш 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 қиласлий. А ва В типдаги

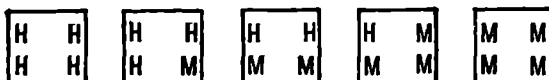


25-расм. Пируватдекарбоксилаза ферменти протомерларининг жойланиш схемаси.

протомерларнинг ўзаро муносабатига қараб, улар бир неча хил изомерлар сифатида учрайди. Бу изомерлар кўпинча 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 мингга тенг бўлиб, ҳар бири 35 минг оғирликка эга бўлган 4 та протомердан иборат. I—V типдаги лактатдегидрогеназа ферментлари мускуллардан ва юракдан ажратиб олингандиги 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,

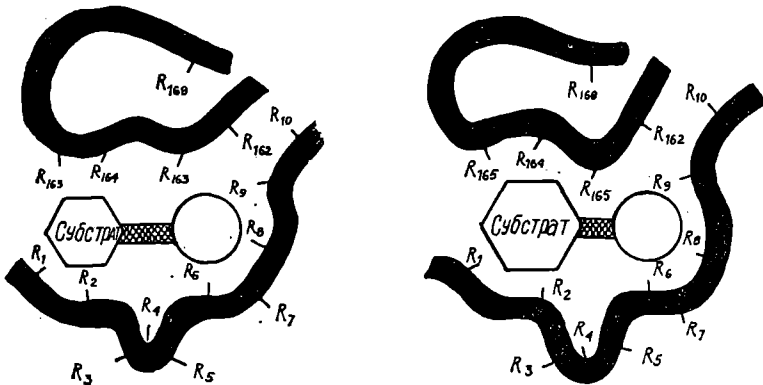
Ферментатив реакцияларда иштирок этадиган субстрат молекулалари уларни катализловчи фермент молекулаларига нисбатан бирмунча кичик бўлганлиги сабабли фермент билан субстратнинг ўзаро таъсирида фермент молекулаларининг ҳамма қисми эмас, балки *актив марказ* деб аталадиган маълум қисмигина иштирок этади. Демак, актив марказ бу фермент молекулаларининг субстратни бириттирувчи қисмидан иборат экан. Ферментларнинг каталитик активлиги ва специфилги ҳам шу актив марказга боғлиқ бўлади. Бинобарин, актив марказ маълум даражада мураккаб тузилган структурадан иборат бўлиб, субстрат молекуласи ёки ҳеч бўлмагапда унинг реакцияларда бевосита иштирок этувчи қисми билан ўзаро таъсир этиш ва яқинлашиш учун мослашган бўлиши керак. Бир компонентли ферментларнинг актив маркази уларнинг молекуласини ташкил қиливчи полипептид занжирларнинг турли қисмларида жойлашган аминокислоталар қолдигидан иборат бўлади. Икки компонентли ферментларнинг актив маркази эса кофермент ёки простетик группа ҳамда уларга туташган аминокислоталар қолдигидан ташкил топган бўлади. Демак, бир компонентли ва икки компонентли ферментларнинг актив марказини ҳосил қилишда, албатта, полипептид занжирлардаги маълум аминокислоталар қолдиги иштирок этар экан. Бу аминокислоталар қолдиги ичida цистеиннинг SH-группаси, сериннинг OH-группаси, дикаброн аминокислоталарнинг карбоксил группалари ва триптофаннинг индол группаси муҳим аҳамиятга эга.

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

Бунда полипептид занжирнинг турли томонларида жойлашган аминокислоталар қолдиги бир-бирига албатта яқин келиб, актив марказни ташкил қилишда иштирок этади. Бинобарин, бирон таъсир натижасида учламчи структуранинг ўзгариши актив марказни деформацияяга 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 хил бўлиши мумкин. Одатда, бир актив марказга молекуляр масссанинг 30000—80000 га teng бўлган бирлиги тўғри келади.

Шуни таъкидлаб ўтиш керакки, ферментларнинг актив марказлари ҳозиргача тўлиқ ўрганилмаган. Ҳозирча баъзи бир фер-



26-расм Фермент актив марказишинг схема шаклдагы күрнешими.

ментлар актив марказларининг фазовий жойлашшигине аниқланган, холос.

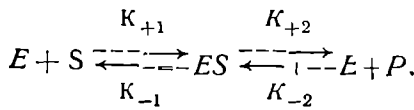
Кейинги йилларда ўтказилган текширишлар натижасида кўп ферментлар иштирок этаётган метаболик процесслар маҳсулни ҳисобланган кичик молекулали бирималар таъсирида шу ферментлар активлигининг ортиши ёки камайиши мумкинлиги аниқланган. Бунда юқорида айтилган кичик молекулали бирималар ферментнинг актив маркази билан бирикмай, балки «алостерик марказ» деб аталадиган бошқа жойи билан бирикади. Бунинг натижасида актив марказнинг конфигурацияси ўзгариб, фермент активлигининг ортиши ёки камайиши кузатилади. Актив ҳамда алостерик 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 механизми тушунтиришда бир қанча назариялар бўлиб, уларнинг ҳаммаси ҳам ферментлар актив марказининг субстрат билан ўзаро бирекиши натижасида фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлишига асосланган. Фермент-субстрат комплексининг ҳосил бўлиши реакцияда иштирок этаётган химиявий боғларнинг поляризацияси ва деформацияга учраши ёки электронларнинг ўрин алмашини туфайли ички молекуляр кучларни бўшаштиришга 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-

валент ёки бошқа химиявий боғлар орқали ўзаро бирикади ва бирламчи оралиқ модда вужудга келади; иккинчи босқичда бирламчи оралиқ бирикма ўзгариб, битта ёки кетма-кет келувчи активлашган бир неча комплекс ҳосил қиласди; учинчи босқичда эса реакция натижасида ҳосил бўладиган янги маҳсулот фермент молекуласидан ажралади. Бу босқичлар схема равишда қуйидагича ифодаланади:

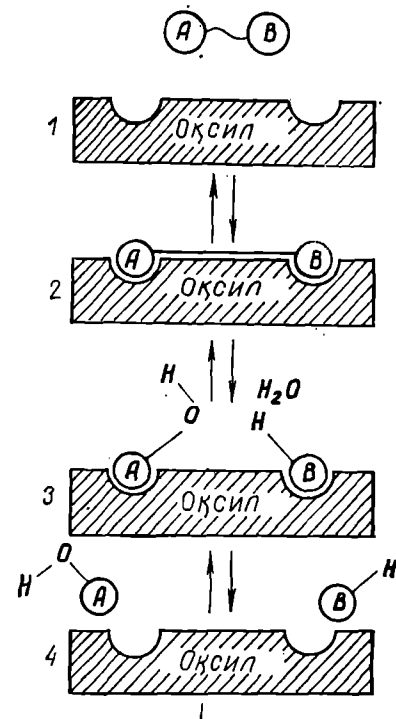


Бу ерда: E — фермент; S — субстрат; ES — фермент-субстрат комплекси; P — ҳосил бўлган маҳсулот.

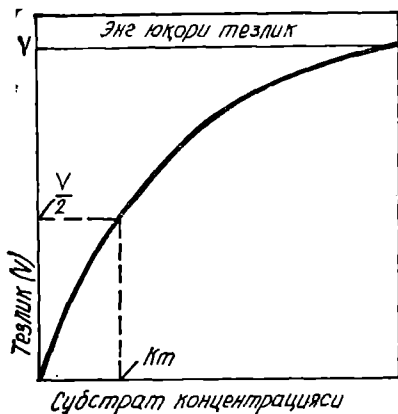
Реакциянинг биринчи босқичи, одатда, жуда тез боради. Фермент-субстрат комплекси (ES) кучсиз химиявий боғлар ҳисобига ва активацион энергия бирмунча паст бўлган шаронтда ҳосил бўлади. Бунда субстрат молекулаларининг фермент билан стерик боғланиши ферментатив катализнинг юқори самарадорлигини таъминлаш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

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

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



27-расм. Фермент-субстрат комплексининг босқичлари.



28-расм. Ферментатив реакцияның графикалық шекарасы.

лис константасы (K_m) ердамида ифодалаш мүмкін эканлығы күришиб турибди.

Михаэлис-Ментен тенгламасы 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 қилған вақтдаги субстрат концентрациясининг қийматига тенг. Бу константа ферментатив реакцияларни ўрганишда муҳим аҳамиятга эга, чунки у фермент-субстрат комплексининг парчаланиши даражасини ифодалайди. 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 ўта беқарор ва жуда тезлик билан парчаланиб кетиши туфайли уларни ажратиб олиш ва ўрганиш анча кийин. Бироқ шунга қарамасдан, оптик усуслар (масалан, спектрофотометрия) ердамида фермент-субстрат комплексининг мавжудлигини аниқлаш мүмкін. Масалан, ўсимликларда кўп учрайдиган пероксидаза ферменти таркибида бўлган темир-порфириин 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 математик ифодаси қуйидагича:

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

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

Формуладан ферментатив реакция тезлигини шу фермент-субстрат системани характерловчи фақат иккита кўрсаткич: максимал тезлик (V) ва Михаэлис ифодалаш мүмкін эканлығи кўриниб 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.

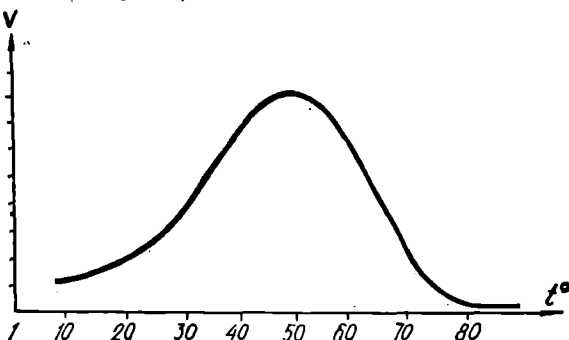
Демак, Михаэлис константаси реакция тезлиги (v) максимал тезлик (V) нинг ярмини ташкил қилған вақтдаги субстрат концентрациясининг қийматига тенг. Бу константа ферментатив реакцияларни ўрганишда муҳим аҳамиятга эга, чунки у фермент-субстрат комплексининг парчаланиши даражасини ифодалайди. Фермент-субстрат 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 ўта беқарор ва жуда тезлик билан парчаланиб кетиши туфайли уларни ажратиб олиш ва ўрганиш анча кийин. Бироқ шунга қарамасдан, оптик усуслар (масалан, спектрофотометрия) ердамида фермент-субстрат комплексининг мавжудлигини аниқлаш мүмкін. Масалан, ўсимликларда кўп учрайдиган пероксидаза ферменти таркибида бўлган темир-порфириин 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.

Юқорида айтиб ўтилганидек, ферментлар оқсил табиатли бирикмалар ҳисобланади ва шу сабабли оқсилларга хос бўлган барча хусусиятларга эга. Шу билан бирга фақат уларнинг ўзига хос бўлган бир қатор хусусиятлари ҳам бор. Булар ферментларнинг термолабиллиги, специфиллиги, муҳит pH нинг ўзгаришига нисбатан сезувчанлиги, активатор ва ингибиторларнинг таъсирига мойиллиги ва ҳоказолардир.

Ферментларнинг термолабиллиги. Одатда, температура кўтарилиши 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 кўтарилиши билан аввал ортиб боради, кейин эса маълум *температура оптимуми* деб аталадиган нуқтани ўтгандан сўнг кескин пасайиб кетади. Ферментларнинг активлигига температуранинг таъсирини график тарэда ифодаласак, у қуйидагича кўришида бўлади (29-расм).



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

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

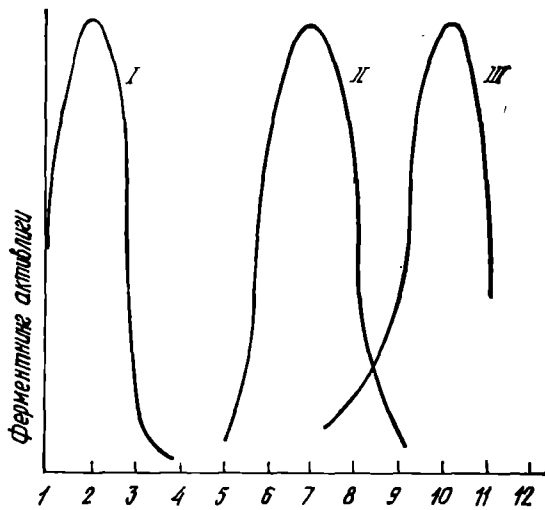
Ферментнинг каталитик активлиги максимал бўлган температура унинг *температура оптимуми* дейилади. Ҳар бир фермент муайян оптималь температурага эга. Ферментларнинг активлигини ўрганишдан олдин уларнинг активлиги энг юқори бўлган температурани аниқлаш керак. Ўсимликлар таркибидағи ферментларнинг температура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

лади. Лекин баъзи ферментлар бундан мустасно. Масалан, оқ-силларни гидролизловчи папаин ферментининг оптимал температураси 80° га тенг. Каталаза ферментининг оптимал температураси 0° — 10° га тенг бўлиб, бундан юқори температурада ферментатив хусусиятга эга бўлган оқсил инактивацияга учрайди.

Ферментатив реакцияларнинг оптимал температураси (температура оптимуми) доимий эмас, у реакциянинг давом этиш вақтига қараб ўзгариб туради. Масалан, қисқа вақт ичida ке-чадиган химиявий реакцияларнинг температура оптимуми анча юқори бўлади. Паст (0° дан паст) температураларда ферментларнинг активлиги пасаяди ёки улар ўз таъсирини бутунлай тўхтатади. Бироқ бунда улар таркибида ҳеч қандай ўзгариш рўй бермайди, яъни денатурацияга учрамайди. Масалан, қиши фаслида температура нолдан паст бўлганда ҳам ўсимликларнинг ҳаёт фаолияти бутунлай тўхтамайди, аммо кескин равишда сусайиб кетади. Баҳорда эса кучаяди ва шу билан бирга улардаги фермент системаларининг активлиги ортади. Таркибида актив ферментлар тутувчи мева ва сабзавотларни, озиқовқат маҳсулотларини узоқ вақт давомида совуқ хоналарда ва маҳсус советкичларда 0° дан паст температурада сақлаш мумкин. Чунки бундай шароитда улар таркибидаги ферментларнинг активлиги жуда паст бўлади ва улар бузилмасдан сақланади.

Муҳитнинг фермент активлигига таъсири. Ферментларга хос хусусиятлардан бири улар муҳит pH нинг ўзгаришини сезувчанилигидир, яъни ҳар бир фермент муҳит pH нинг маълум қийматида максимал активликка эга бўлишидир. Одатда, бу қиймат *pH оптимуми* деб аталади. Кўп ферментлар нейтрал шароитда максимал даражада актив бўлади. Баъзи ферментлар кучсиз кислотали ёки кучсиз ишқорий шароитда яхши таъсир кўрсатади. Уша ишқорий ёки ўта кислотали шароитда таъсир этадиган ферментлар кам учрайди. Ҳозиргача маълум бўлган кўп ферментларнинг pH оптимуми аниқланган (30-расм).

Муҳит pH ининг ферментатив реакциялар тезлигига кўрсатадиган таъсири фермент молекулалари таркибида ионланиш хусусиятига эга бўлган жуда кўп функционал группалар мавжудлигiga боғлиқ. Буларга карбоксил, гидроксил, сульфогидрил ва бошқа группалар киради. Муҳит pH ининг ўзгариши натижасида группаларнинг ионланиш даражаси ва шу оиласан бирга фермент молекулаларининг заряди ҳам ўзгаратади. Бунда айниқса актив марказ таркибига кирадиган ёки унга яқин жойлашган функционал группаларнинг ионланиш хусусияти катта аҳамиятга эга. Ферментларнинг таъсир этиш характеристи кўпинча субстрат ва реакцияда иштироқ этадиган бошқа моддалар хусусиятига ҳам боғлиқ бўлади. Чунки бу моддалар ҳам кучсиз электролитлар бўлиши мумкин ва шу сабабли ионланиш хусусиятига эга бўллади. Бинобарин, муҳит pH ининг ўзгариши бу моддаларга ҳам таъсир этади ва фермент активлигининг ўзгаришига сабаб бўлади. Шундай қилиб, ферментларнинг pH оп-



30-расм. Мұхит рН нинг фермент активлигига таъсири.

тимуми уларни характерловчи мұхим күрсаткичларидан бири ҳисобланади.

Ферментларнинг активаторлари ва ингибиторлари. Ферментларнинг активлигига температура ва pH дан ташқари, реакцион мұхитда иштирок этәётган бир қатор химиявий моддалар ҳам таъсир күрсатади. Реакцион мұхитта баъзи бир ионларнинг иштирок этиши фермент-субстрат комплекси ҳосил бўлишини тезлаштиради. Бунинг натижасида ферментатив реакциянинг активлигига ортади. Бундай моддалар **активаторлар** деб аталади. Шу билан бирга ферментатив реакцияларни катализловчи моддалар реакцияда бевосита иштирок этмайди. Одатда, активатор билан фермент ўртасида қандайдир бўш химиявий боғлар ҳосил бўлиши мумкин.

Активаторлик вазифасини кўпинча катионлар бажаради. Специфик активаторларга, Na^+ , K^+ , Rb^+ , Cs^+ , Mg^{++} , Ca^{++} , Zn^{++} , каби метал катионлари киради. Баъзи ферментлар активлигига битта катион таъсир этса, бошқалари активлигига иккита ва ундан ортиқ катион таъсир күрсатади. Масалан, липаза ферментининг активлигиги Ca^{++} ёрдамида оширилса, аденоэозинтрифосфатаза ферментининг активлигиги тўлиқ намоён бўлиши учун бир вақтнинг ўзида K^+ , Na^+ , Mg^{++} , Ca^{++} катионлари бўлиши керак.

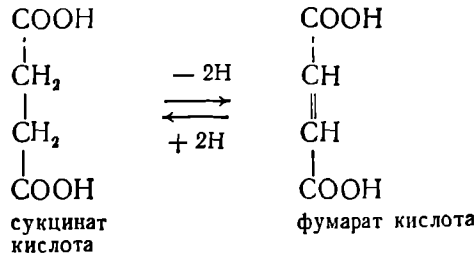
Бир хил ферментлар активлигини оширувчи моддалар бошқа ферментлар активлигига мутлақо таъсир этмаслиги ҳам мумкин. Кўпчилик катионлар бир-бирига ўхшаш таъсир қиласди. Бир қатор ферментларнинг активлигини оширувчи Mg^{++} катионини кўп ҳолларда Mn^{++} билан алмаштириш мумкин. Бу

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. Кўп 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 тўртламчи структураси ҳосил бўлишини осонлаштириш йўли билан ҳам ўз таъсирини кўрсатиши мумкин.

Анионлар ҳам бир қатор ферментлар активлигига таъсири этиши аниқланган. Масалан, амилаза ферментининг активлиги хлор аниони таъсирида анча ортади. Бу ферментнинг активлигига йод, бром анионлари ҳам таъсири этади. Фумараза ферментининг активлиги 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 бириткириб оладиган жойга, яъни ферментнинг актив марказига бириниб 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 муҳитга кўп

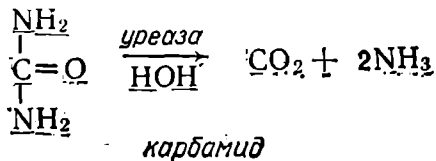
миқдорда малонат кислота қүшилса, реакция бутунлай тұхтайди. Борди-ю, шу реакцияга күп миқдорда субстрат (сукцинат кислота) қүшилса, реакция яна давом этади.

Рақобатсиз ингибиторлар ферментларнинг актив марказига (яғни субстрат бирикадиган жойға) бирикмайды. Шунинг учун ферментнинг активлигини пасайтириш дарражаси субстрат концентрациясыга боғлиқ бўлмайди. Рақобатсиз ингибиторлар ферментатив реакциялар учун зарур бўлган актив группаларнинг субстратга нисбатан тутган ўрнини бузиши туфайли ва оқсил молекуласини деформацияга учратиш йўли билан ферментатив активликни пасайтиради.

Ферментатив реакцияларнинг активлигини пасайтирувчи моддалар (ингибиторлар)нинг таъсирини ўрганиш фақат назарий аҳамиятга эга бўлиб қолмай, балки катта амалий аҳамияти ҳам бор. Чунки кўп гербицидлар, инсектицидлар, дефолиантлар, стимулаторларнинг таъсири маълум фермент системаларининг фаолияти ёки улар активлигини бошқарувчи аппаратнинг бузилиши билан боғлиқ.

Ферментларнинг спецификалиги. Ферментлар тирик организмларда борадиган реакцияларни катализлайди, яъни уларнинг химиявий фаолиятини бошқариб туради. Ферментлар анорганик катализаторлардан фарқ қилиб, специфик таъсир қилиш хусусиятига эга. Уларнинг бундай спецификалиги тирик организмларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири ҳисобланади. Немис олими Эмиль Фишер ибораси билан айтганда, фермент субстратга калит қулғфа тушгандек мос келиши керак. Faқат шунда у ўз таъсирини кўрсата олади. Айрим ферментлар спецификалики даражасига қараб бир-биридан тубдан фарқ қиласи. Ҳозирги вақтда ферментлар спецификалигининг қўйидаги асосий турлари бор.

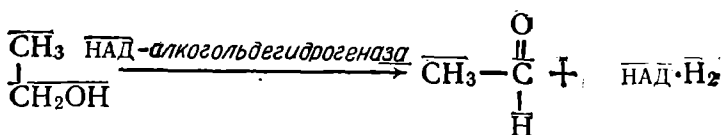
Абсолют спецификалик. Агар фермент фақат битта субстратнинг парчаланиш ёки ҳосил бўлиш реакциясини тезлаштиrsa, бунда у абсолют спецификалика эга бўлади. Бунга уреаза ферментини мисол қилиб кўрсатиш мумкин:



Бу фермент фақат битта модданинг — карбамиднинг карбонат ангидрид ва аммиаккача парчаланиш реакциясини катализлайди, холос. Уреаза ҳатто мочевина ҳосилаларига ҳам таъсир кўрсатмайди. Худди шундай абсолют спецификалика эга бўлган ферментларга аргиназа, сукцинатдегидрогеназа ва бошқа ферментларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

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

ган бирикмаларга таъсир этади. Бундай ҳолларда ферментатив реакциянинг тезлиги субстрат молекуласининг табиатига борлиқ бўлади. Мисол учун алкогольдегидрогеназа ферментини кўриш мумкин:



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

Нисбий группавий специфика. Бундай спецификаларка 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 группавий спецификаларка мисол бўлади.

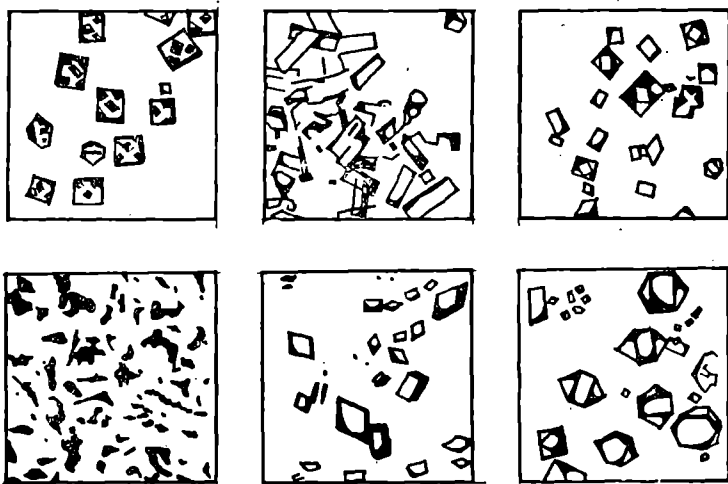
Стереохимиявий специфика. Бу типдаги спецификаларни фақат оптик жиҳатдан актив бўлган моддаларда кузатиш мумкин. Маълумки, моддалар алмашинуви процесссирида иштирок этадиган кўп табиий органик бирикмалар оптик жиҳатдан актив бўлади ва организмда бирон-бир стереонизомер сифатида учрайди. Агар реакцион муҳит икки хил изомердан ташкил топган аралашмадан иборат бўлса, стереохимиявий спецификаларка эга бўлган фермент таъсирида фақат субстратнинг ярми парчаланади, холос. Масалан, протеолитик ферментлар, одатда фақат L-шаклдаги аминокислоталардан ташкил топган пептидларни парчалайди. D-шаклдаги аминокислоталарга эса таъсир этмайди. Ҳудди шунга ўлшаш, 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 спецификаларка эга. Масалан, фумаратдегидрогеназа ферменти фақат транс-изомер ҳисобланган фумарат кислотага ўз таъсирини кўрсатади ва цис-изомер ҳисобланган малеинат кислотага таъсир қилмайди.

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

Тирик организмларда борадиган ҳар қандай химиявий реакция битта фермент ёрдамида катализланади. Агар ҳайвонлар, үсімліклар ва микроорганизмларда бир хил реакцияни катализловчи ферментлар ўз хусусияти билан бир-биридан фарқ қилишини ҳисобга олсақ, табиатда мавжуд бўлган специфик индивидуал ферментларнинг умумий сони бир неча юз минг ва ҳатто миллионгача етиши ўз-ўзидан маълум. Шунинг учун ферментларни маълум тартибга солиш, яъни классификациялаш анча қийин.

Ҳозир 1000 дан ортиқ хилма-хил индивидуал ферментлар бўлиб, уларнинг сони тобора ортиб бормоқда. Дастлабки даврда ферментларга оддий ва ихтиёрий ном берилган ва бу ном уларнинг кўпчилигига ҳозиргача сақланиб қолган. Қейинчалик ферментларнинг сони ортиб борган сари уларга бошқача номлар бериладиган бўлди. Бунда фермент номи у таъсир қиласидан субстратнинг латинча номига «аза» қўшимчасини қўшиш билан ҳосил қилина бошланди. Масалан, сахарозани парчаловчи фермент сахароза, оксилларни (протеинни) парчаловчи фермент протеиназа деб номланган ва ҳоказо (31-расм).



31-расм. Үсімліклардан ажратиб олинган айрим ферментлар.

1961 йили Москвада Халқаро биохимия иттифоқи томонидан тузилган комиссия ферментлар классификацияси ва номенклатурасини ишлаб чиққан. Ферментларнинг бир-биридан фарқ қиласидаган ўзига хос хусусиятларидан бири улар катализ қиласидаган химиявий реакциялардир. Шу сабабли, комиссия таклиф

қилган 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 (тривиаль) номлар ҳам сақланиб қолган. Масалан, *карбоамид-амидогидролаза* ферментнинг ишчи номи *уреазадир*.

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

Биринчи сон ферментлар асосий синфлардан қайси бирiga тааллуқли эканлигини билдиради. Классификацияга мувофиқ, ферментларнинг ҳаммаси қўйидаги 6 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 бўлилади.

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 гидролиззга 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 мансублигини аниқ кўрсатади. Масалан, 1, 2, 3 — донори альдегид ёки кетон бўлган ва акцептори молекуляр кислород бўлган оксидоредуктаза эканлигини билдиради.

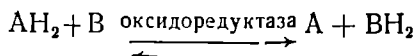
Шифрдаги тўртинчи сон синфчалардаги ферментларнинг тартиб номерини ифодалайди. Масалан, уреаза фермент

тиниң 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 ферментлардир. Бу реакциялар биологик оксидлайишнинг 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 бириктириш билан боради. Агар донорни *A* ҳарфи билан, акцепторни *B* ҳарфи билан ифодаласак, оксидланиш-қайтарилиш реакциялари қуйидаги умумий кўринишда бўлади:



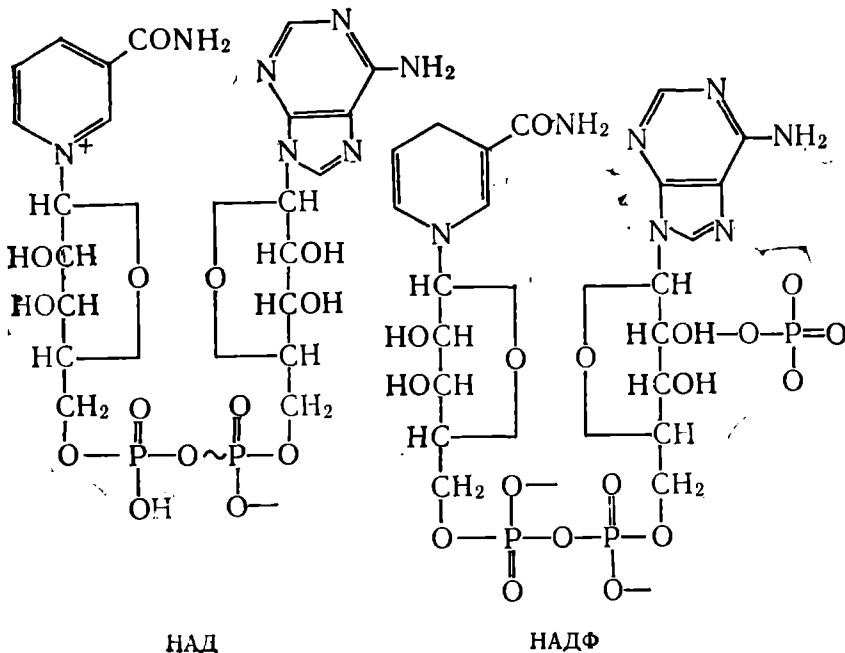
AH — водород донори, *B* — водород акцептори.

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

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

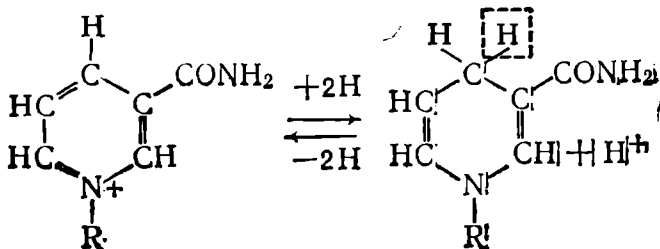
Никотинамидли дегидрогеназалар. Бу ферментлар икки компонентли бўлиб, диализ қилинганда осонлик билан оқсил ва оқсил бўлмаган қисмга (коферментга) ажралади. Никотинамидли ферментларнинг актив группасини витамин PP (никотинат кислотанинг амиди) ташкил қиласди. Бу ферментлар коферменти, асосан, иккита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

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

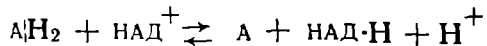


аденозин-монофосфат кислотадан ташкил топган. НАДФ ҳам худди шундай тузилган, фақат унда бир молекула ортиқча фосфат кислота бўлиб, у рибозанинг иккинчи углерод атомига бириккан бўлади.

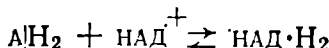
Водород атомининг кўчишида НАД нинг актив группаси ҳисобланган никотинат кислотанинг амиди муҳим аҳамиятга эга. Субстратдан ажратилган иккита водород атомининг битаси, одатда, никотинамиднинг тўртичи долойдаги углерод атомига (C_4), иккинчи водороднинг электрони эса пиридин ҳалқадаги азотга кўчади ва бир вақтнинг ўзида ҳосил бўлган эркин протон реакцион муҳитга ўтади:



Реакцияни схема шаклда қүйидагица ифодалаш мумкин:

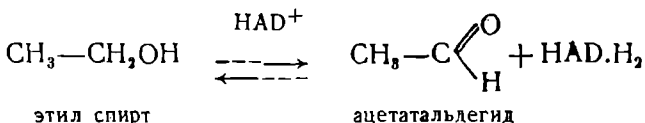


Агар реакцион мұхитда нуклеотидлараро фосфат группадаги манфий зарядланған кислород протон (H^+) ни бириктириб олишини ҳисобга олсак, юқорида күрсатылған формулани қүйидегица ифодалаш мумкин:



Никотинамидли ферментлар турли субстратлардан (спиртлар, альдегидлар, дикарбон ва кетоқислоталар, аминлар ва бошқа бирикмалардан) водород атомини ажратып, бу бирикмаларни оксидлайды. Барча никотинамидли ферментлар анаэроб дегидрогеназалардир, яғни улар субстратдан олинган водород атомлариниң кислородға бермай, балки нафас олиш занжирида үзига яқынроқ жойлашған ферменттә үтказади. Анаэроб дегидрогеназалар барча үсімликлар ҳужайрасида учрайди. Қүйида шу ферментларнинг вакили бўлган алкогольдегидрогеназа (1.1.1.1.) билан танишамиз.

Ферментнинг систематик номи алкоголь-НАД-оксидоредуктазадир. У этид спиртни ацетатальдегидгача оксидлайды. Юқорида айтилғанидек, ферментнинг актив қисмени НАД ташкил қиласы:

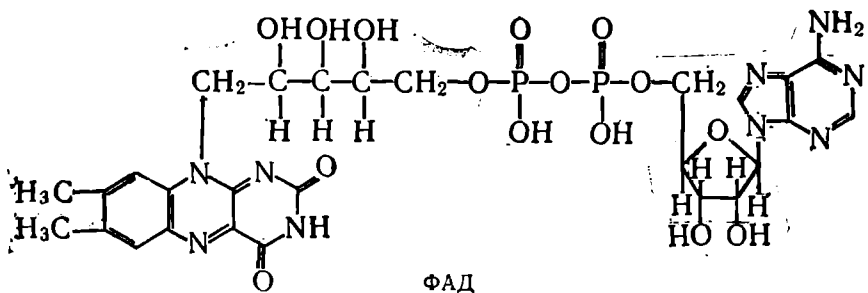
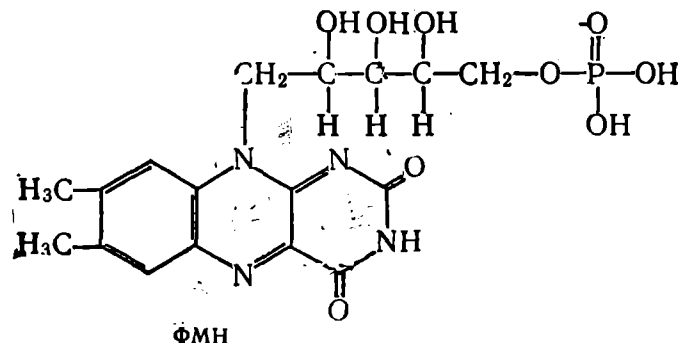


Бу реакция спиртли ачиш процессида мұхим ажамияттаға эга.

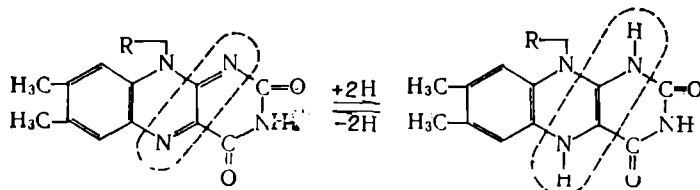
Флавинли ферментлар. Қайтарылған никотинамидли дегидрогеназалар ($\text{НАД}\cdot\text{Н}_2$, $\text{НАДФ}\cdot\text{Н}_2$) водород атомини flavinli ферментларға үтказади. Flavinli ферментлар ҳам иккى компонентли бўлиб, уларнинг актив қисмени B_2 витамин ёки рибофлавин ташкил этади. Ферментнинг актив қисми оқсил қисм билан мустаҳкам бириккан, бинобарин, диализ йўли билан уларни бир-биридан ажратып бўлмайди. Шу сабабли бу ферментлар flavoproteindalar деб ҳам аталади.

Ҳозиргача 40 га яқин flavinli ферментлар аниқланған бўлиб, уларнинг актив қисмени flavinmononukleotid (ФМН) ташкил этади. Бироқ кўпчилик flavinli ферментларнинг актив қисми flavinадениндинуклеотид (ФАД) дан иборат. Flavinli ферментларнинг асосий биологик функцияси қайтарылған никотинамидли ферментлардан водород атомини ёки электронларни қабул қилиб, нафас олиш занжирининг навбатдаги компоненти ҳисобланған убихинон (кофермент Q) га узатишдан иборат. Шу сабабли flavinli 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 кўчирилади:

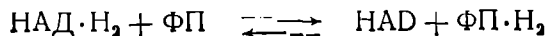


Рибофлавиннинг актив группаси изоаллоксазин ҳалқадан иборат бўлиб, у осонлик билан оксидланиб-қайтарилиб туради:



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

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



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



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) нинг специфик оқсил билан биринкишидан ҳосил бўлган.

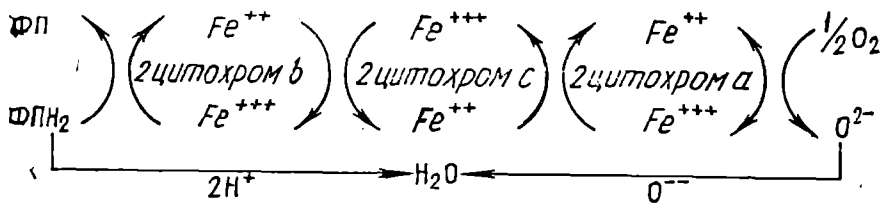
Хозиргacha 20 га яқин цитохром аниқланган бўлиб, ҳар бир айрим цитохром ёзма лотин ҳарфи *a*, *b*, *c* ва *d* билан ифодаланаши ва тегишли тартиб номерга эга (*b₁*, *b₂*, *b₃* ва ҳоказо). Бу цитохромларнинг кўпчилиги кристалл ҳолда олинган.

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

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 flavoproteidлардан водород атомларини қабул қилимайди, лекин водород атомларидан ажралган электронларни қабул қилиш хусусиятига эга. Бунинг натижасида оксидланган цитохромлар қайтарилиган шаклга ўтади. 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. Демак, цитохром система водород акцептори эмас, балки электронлар акцептори ҳисобланади. Барча цитохромлар ичida молекуляр кислород билан реакцияга киришадигани цитохром *a3* дир. Шунинг учун ҳам у цитохром системанинг энг охиридан ўрин олган ва цитохромоксидаза деб аталган.

Цитохром системадаги цитохромлар қуидаги күриниша жойлашган бўлади:



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

Пероксидаза ва каталаза. Бу ферментлар ҳам оксидазалар синфиға мансуб. Ҳар иккала ферментнинг актив қисмини таркибида темир атоми тутувчи гем ташкил қиласди ва улар гемопротеинлардан иборат бўлади.

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

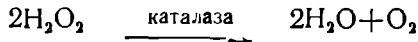


ё бўлмаса, водород пероксидни парчалаб, атом ҳолдаги актив кислород ажратади:



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

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



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

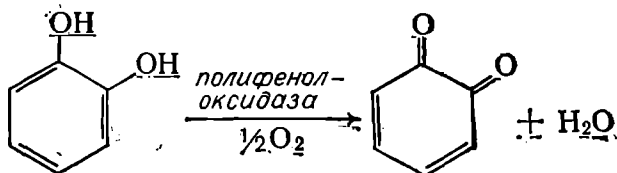
Оксидазалар. Водород атомларини бевосита ҳаводаги эркин кислородга күчирувчи аэроб дегидрогеназалар **оксидазалар** деб аталади. Бу ферментларнинг фаолияти туфайли сув ёки водород пероксид ҳосил бўлиши мумкин.

Ўсимликлар таркибида кўп учрайдиган полифенолоксидаза ферменти (1.10.3.1) ни оксидазаларга мисол қилиб кўрсатиш мумкин. У ҳар хил фенолар (гидрохинон, пирокатехин, ошловчи моддалар)нинг оксидланиш реакцияларини, яъни юқорида кўрсатилган моддалардан протон ва электронларнинг кислородга кўчирилиш реакциясини катилизлайди. Полифеноллар оксидланиши натижасида хинон бирикмалар ва қорамтирангли моддалар ҳосил бўлади. Масалан, олма ёки картошка кесилса, кесилган жой қорайб қолади. Бу полифенолоксидаза ферментининг таъсири натижасидир.

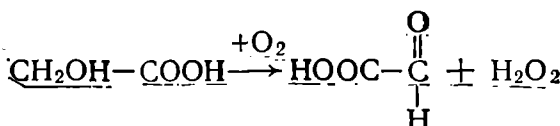
Полифенолоксидаза ферменти ўсимликларнинг нафас олиш процессида муҳим аҳамиятга эга. В. И. Палладин назариясига кўра, полифенол-хинон система ўсимликларда нафас олиш процессида турли органик бирикмаларнинг оксидланишида оралиқ модда сифатида муҳим аҳамият касб этади. Бу процессда полифенолоксидаза ферментининг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



Пирокатехининг хинонгача оксидланишини полифенолоксидаза ферментига мисол қилиб кўриш мумкин:



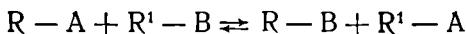
Ҳаводаги эркин кислород билан бевосита реакцияга киришувчи аэроб дегидрогеназаларга гликолатоксидаза (1.1.3.1) ферменти ҳам киради. Бу фермент биринчи марта П. А. Колесников томонидан ўсимликлардан топилган. Реакцияда гликолат кислота глиоксалат кислотагача оксидланади ва водород пероксид ҳосил қиласди:



Бу фермент икки компонентли бўлиб, простетик группаси флавинмононуклеотид ҳисобланади.

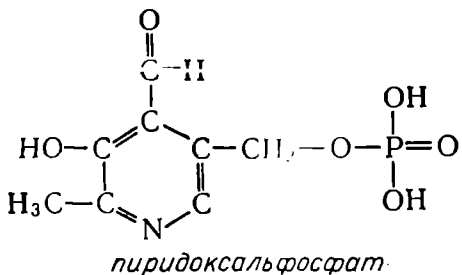
Трансферазалар

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



Трансферазалар энг катта синфни ташкил этади, ҳозиргacha уларнинг 450 дан ортиқ индивидуал тури аниqlанган: кўчирилаётган группаларнинг турига қараб, булар аминотрансферазалар, фосфотрансферазалар, гликозилтрансферазалар, бир углеродли қолдиқлар (метил, формил) нинг кўчиришини таъминловчи трансферазалар ва бошқаларга бўлинади. Трансферазаларнинг кўпи фақат кофермент иштирокида катализтик активлигини кўрсатади, аммо коферментининг характеристи кўчириувчи группа томонидан белгиланади. Масалан, амин группаларнинг кўчиришда пердоксаль фосфат, шакарлар қолдиғининг кўчишида нуклеотидлар, бир углеродли қолдиқларнинг кўчишида тетрагидрофолат кислота кофермент бўлиб хизмат қиласиди.

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

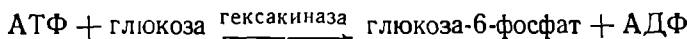


Аминотрансфераза ферментининг таъсир этиш механизми яхши ўрганилган. Бу фермент иштирокида борадиган қайта аминланиш реакцияси 1937 йили совет олимлари А. Е. Браун-

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

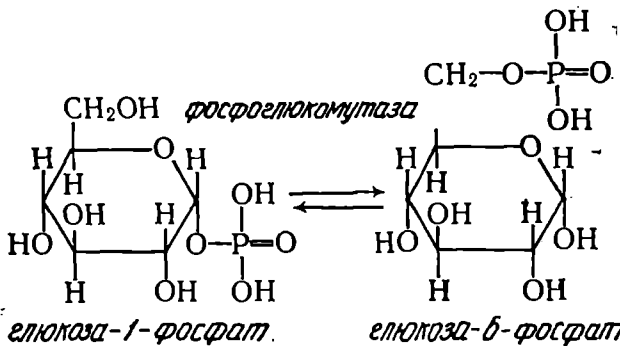
Фосфотрансферазалар фосфат кислота қолдиқларининг кўчиш реакцияларини катализлайди. Бу ферментлар тирик организмларнинг ҳаёт фаолиятида жуда муҳим аҳамиятга эга. Чунки булар иштирокида катализланувчи реакцияларда инерт ҳисобланган бир қанча органик бирикмалар химиявий жиҳатдан юқори активликка эга бўлган 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 аденоzinтрифосфат кислотадан гексозафосфатлар ҳосил бўлишини катализловчи фермент *гексокиназа* (2.7.1.1) деб аталади:



Гексокиназа ферменти кенг тарқалган бўлиб, аксари ўсимликлар таркибида кўп учраши аниqlанган. Ачитқи замбуруғлардан қристалл ҳолдаги гексокиназа ажратиб олинган.

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

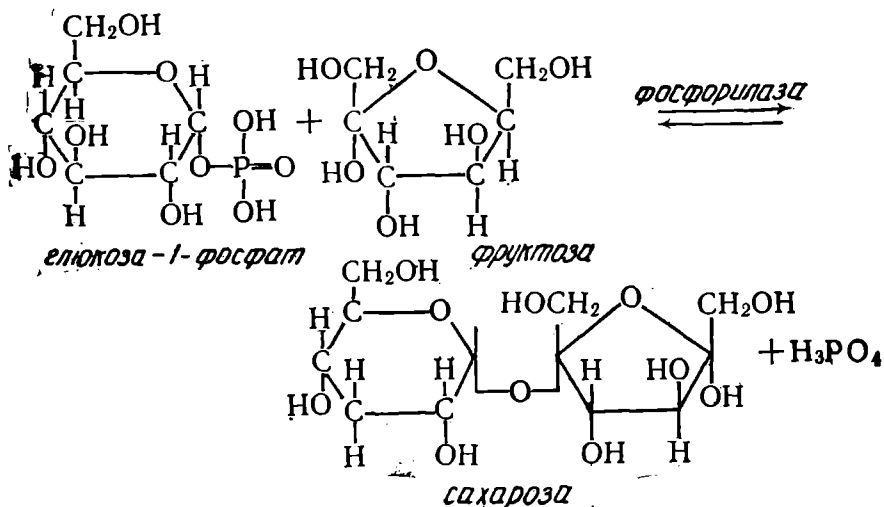


Фосфотрансферазаларга рибонуклеин кислоталарнинг парчаланишини тезлаштирадиган рибонуклеаза (2.7.7.16) ферменти ҳам мисол бўлади. Бу ферментнинг структура тузилиши тўла ўрганилган.

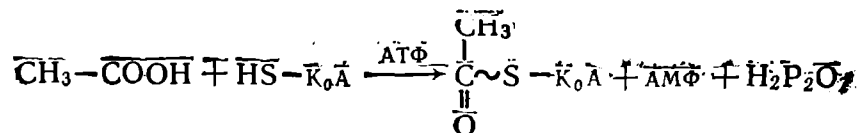
Гликозилтрансферазалар моносахаридлар қолдигининг бошқа бирикмаларга кўчиш реакцияларини таъминловчи ферментлар ҳисобланади. Бу ферментлар ўсимликларда олигосахарид-

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

Сахароза ҳосил бўлишида фосфорилаза ферменти глюкопираноза қолдигининг фруктоза молекуласига кўчишини таъминайди. Реакция қуйидагича боради:



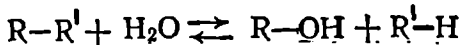
Ацилтрансферазалар ацетат кислота қолдиги ва бошқа карбон кислоталар ацил қолдиқларининг кўчиш реакцияларини катализлайди. Мазкур ферментлар икки компонентли бўлиб, уларнинг актив қисмини коэнзим А (...-бетга қаранг) ташкил қиласди. Ферментнинг актив группасида SH-группа бўлганлиги ва бу группага ацил қолдиги биринчи сабабли коэнзим А қискача қилиб HS-K₀A деб ифодаланади. Ацил-K₀A қуйидагича 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.

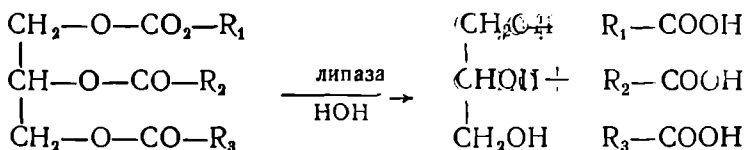
Трансферазалар синфиға мансуб бўлган ва оқсиллар, ёғлар, углеводлар алмашинувида актив иштирок этадиган бошқа ферментлар ҳам бор, улар тегишли бобларда ўрганилади.

Гидролазалар мураккаб органик бирикмаларнинг сув ёрдамида парчаланиш реакцияларини катализлайди. Улар қуйидаги умумий кўринишга эга бўлган реакцияларни тезлаштиради:



Бу ферментлар субстратнинг ички молекуляр боғларини узиш йўли 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 пруппачага бўлинади. Ҳозиргача 18 га яқин гидролаза ферментлари аниқланган.

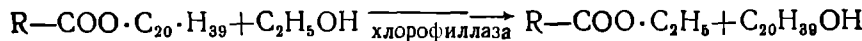
Эстеразалар мураккаб эфир боғларнинг гидролизланиш реакцияларини катализлайди. Бу ферментлар ичida энг мухими карбон кислота эфирларини гидролизловчи липаза (3.1.1.3.) ферментидир.



$R_1R_2R_3$ — тегишли ёф кислоталар қолди.

Ўсимликларда липазалар кенг тарқалган бўлиб, ёғлар ал-машинуви кўп жиҳатдан шу ферментлар фаолиятига боғлиқ. Липаза ўсимликлар уруғида ва донида айниқса кўп бўлади ва хусусиятларига қараб бир-биридан фарқ қилади. Масалан, канакунжут уруғидан ажратиб олинган липаза ферментининг эрувчанлик даражаси жуда паст, бошоқли ўсимликлар донидан ажратиб олинган липаза эса сувда яхши эрийди. Ҳозиргача липаза тоза ҳолда олинмаган ва у мураккаб оқсил (липопротеин) деб тахмин қилинади.

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

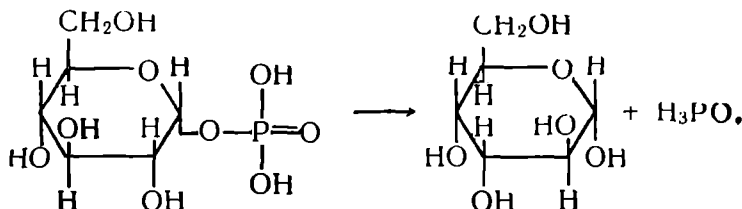


Хлорофиллаза ферментининг рН оптимуми 5,9 га teng. Бу фермент айниқса май ва сентябрь ойларида энг актив таъсир кўрсатади.

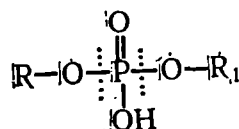
Фосфат кислотанинг мураккаб эфирларини гидролизловчи фосфатаза ферменти ҳам эстеразаларнинг мухим вакилидир.

Фосфатазалар таъсир қилаётган субстратинг характерига қарб З группага бўлинади.

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



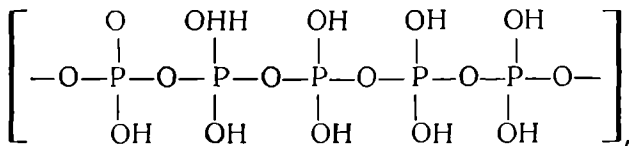
Дифосфатазалар. Бу ферментлар фосфат кислотанинг диэфирларини гидролизлайди:



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, ғўза таркибида ҳам анорганик табиятга эга бўлган макроэргик 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 бўлиб, инозитфосфат кислотанинг $\text{Ca} - \text{Mg}$ ли тузи ҳисобланган фитиндан фосфат кислота ажралиши реакцияларини катализлайди.

Үсімлікларнинг ҳар хил қисмларида учрайдиган фосфатаза ферментлари ҳар хил мұхитда күрсатадиган таъсирига караб, «ишқорий фосфатазалар» (рН оптимуми 8 дан юқори) ва «нордон фосфатазалар» га (рН оптимуми 8 дан паст) бўлиниди (32-расм).

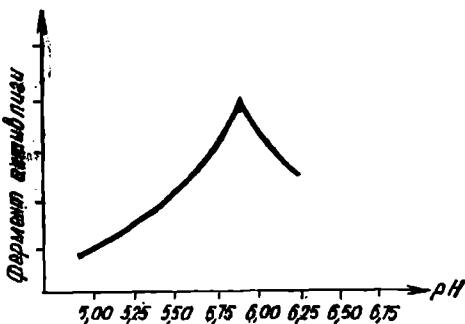
Ғўзанинг ҳар хил органларидаги ҳар иккала фосфатаза борлиги аниқланған бўлиб, уларнинг активлигиги шароит ўзгаришига боғлиқ. Масалан, фосфор етишмайдиган үсімлікларда ферментларининг активлигиги юқори бўлади.

Үсімлікларда моддалар ва энергия алмашинуvida фосфатаза ферментлари фавқулодда мұхим аҳамиятга эга. Чунки энергетик жиҳатдан аҳамиятли ҳисобланған фосфорли бирималар, айниқса, шакарларнинг фосфорли эфирлари, АТФ ва бошқаларнинг турли хил синтетик процессларда иштирок этиши фосфатаза ферментларининг фаолиятига боғлиқ.

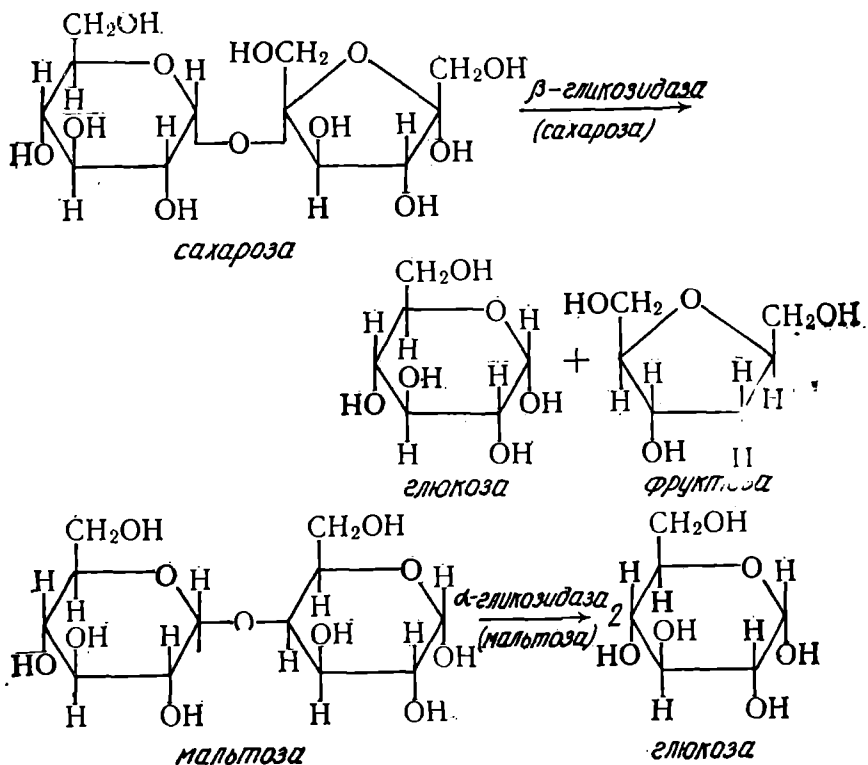
Гликозидазалар. Бу ферментлар ҳар хил гликозидларнинг, ди-, три- ва полисахаридларнинг гидролизланиш ва синтезланиш реакцияларини катализлайди. Гликозидаза ферментлари үсімлікларда кенг тарқалған бўлиб, уларни үсімлікларнинг турли қисмларидаги учратиш мумкин. Бу ферментлар ўта фазовий спецификация эга, яъни улар ҳар бир модданинг фазовий изомерига қараб таъсир күрсатади. 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 қилаб кўрсатиш мумкин. Бу ферментлар малтоза ва сахарозанинг гидролизланиш реакцияларини катализлайди.

Полисахаридларга таъсир этадиган ферментларнинг мұхим вакили амилазалардир. Бу ферментлар крахмалнинг малтозагача парчаланиш реакцияларини катализлайди. Үсімлікларда амилазанинг бир неча хили топилған бўлиб, энг кўп учрайдиган β -амилазадир (3.2.1.2). Бу фермент дони үсімліклари уруғи униши даврида айниқса кўп бўлади ва кўпинча үсімлік амилазаси деб аталади. Кartoшкадан ажратиб олинган β -амилаза ферментининг молекуляр массаси 152000 га teng, оптимуми рН=4—5 атрофида. Бу фермент крахмал ва шунга ўхаш полисахаридларнинг α -1,4-гликозид боғларини гидролизлаш реакцияларини катализлайди. Үсімліклардаги бошқа полиса-

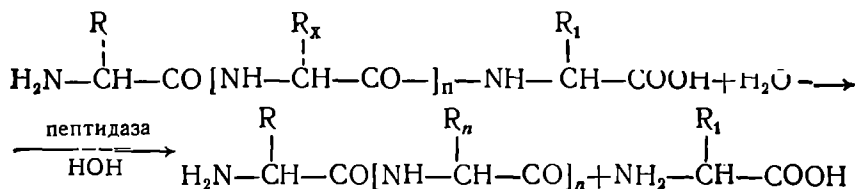


32-расм. Ғўза баригидаги „нордон фосфатаза“ активлигининг мұхит рН га боғлиқларини ифодаловчи график.



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

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



Демак, пептидазалар $-\text{CO}-\text{NH}-$ боғларнинг парчаланиш 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 пентидларни парчалайвермайди. Чунки пептидазалар ҳам маълум спецификация 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 кўра, пептидазалар иккита асосий группага бўлинади:

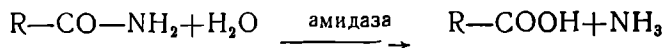
Эндипептидазалар пептид занжирининг марказий қисмига таъсир этиб, оқсил молекуласини бир неча бўлакчаларга парчалайди. Бу ферментларга пепсин, трипсин, хемотрипсин, папанин ва бошқалар киради.

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 (Cagica 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.

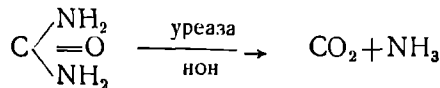
Экзопептидазалар полипептид занжирининг ўртасида жойлашган пептид боғларга таъсир қилмайди. Улар асосан эркин карбоксил группа томонидан ёки эркин амин группа томонидан учки аминокислоталарни бирин-кетин парчалаш йўли билан таъсир кўрсатади. Бу ферментларга карбоксипептидаза, аминопептидаза ва дипептидазалар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

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



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

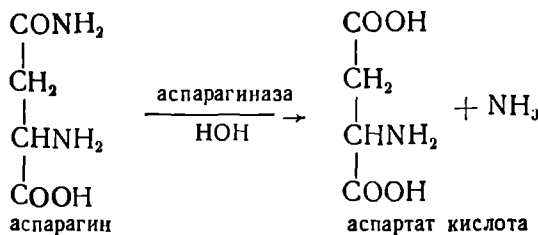
Уреаза (3.5.1.5) кристалл ҳолда олинган энг биринчи фермент ҳисобланади. Бу фермент дуккакли ўсимликлар таркибида айниқса кўп бўлиб, улар дони қуруқ моддасининг 0,15% ни ташкил қиласди. Бу фермент таъсирида мочевина карбонат ангиридрид ва аммиаккача парчаланади.



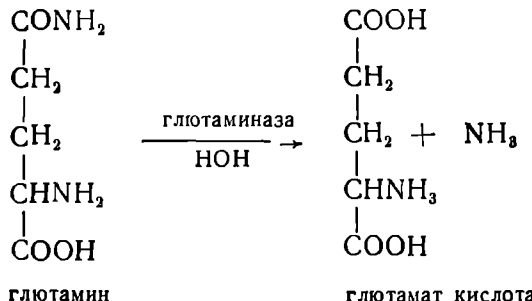
Уреаза абсолют спецификация эга ва фақат мочевинага таъсир қиласди. Ферментнинг аминокислотали таркиби ўрганил-

тан бўлиб, таркибида кўп миқдорда сульфгидрил групбалар 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.

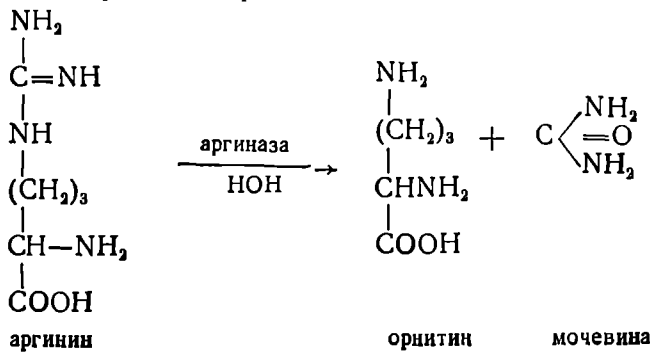


Глютаминаза таъсирида глютамин аммиак ва глютамат кислотагача парчаланади:



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

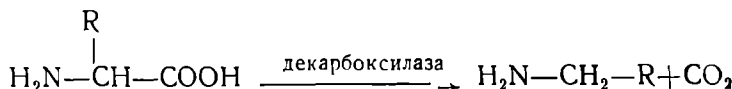
Аргиназа (3.5.3.1) ферменти аргининнинг орнитин ва мочевинагача парчаланиш реакциясини катализлайди:



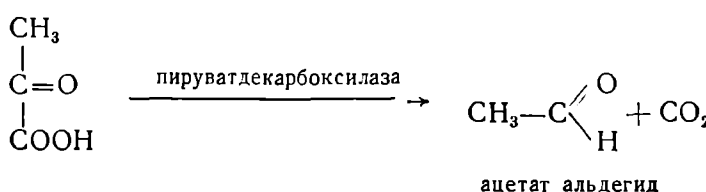
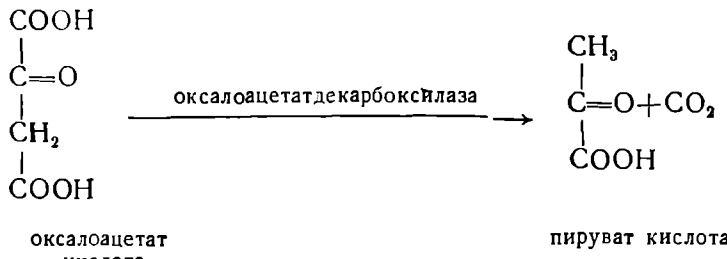
Субстратдан сув иштирокисиз маълум группаларнинг ажралишини катализловчи ферментлар лиазалар синфини ташкил қиласди. Бу ферментларнинг фаолияти туфайли ё қўш боғлар ҳосил бўлади ёки маълум группалар қўш боғларга бирикади. Бу синфа турли реакцияларни катализловчи бир қатор ферментлар киради. Буларнинг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

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

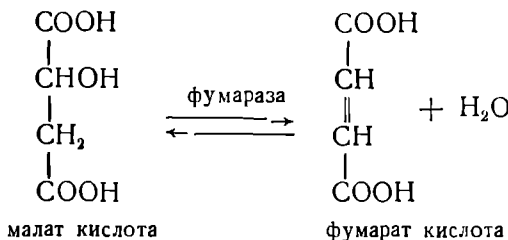
Декарбоксилазалар табиатда кемг тарқалган. Улар аминокислоталар ва кетокислоталарнинг декарбоксилланиши реакцияларни катализлайди. Аминокислоталарнинг декарбоксилланиши натижасида карбонат ангиридид ва тегишли аминлар ҳосил бўлади. Бу реакцияни схема равишда қўйидагича ифодалаш мумкин:



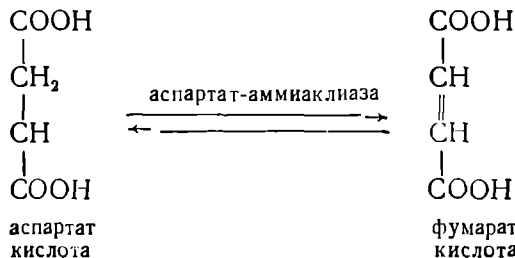
Кетокислоталарнинг декарбоксилланиши реакцияси натижасида тегишли альдегид ёки кетонлар ҳосил бўлади:



Гидратазаларга малат кислотадан фумарат кислота ҳосил бўлиши реакцияларини катализловчи фумаратгидратаза (4.2.1.2) ферментини мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

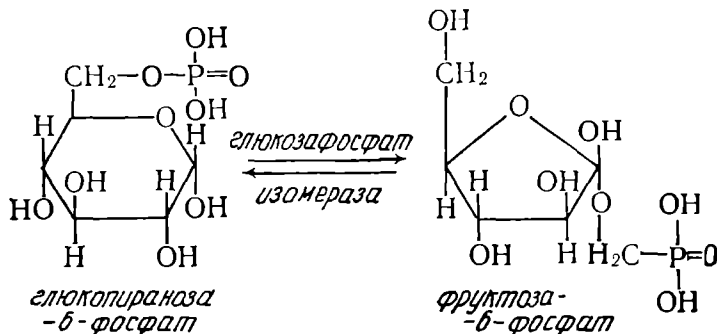


Аспартат-аммиаклиаза (4.3.1.1) ферментини углерод-азот лиазаларга мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Бу фермент аммиакни бириктириш ва ажратиш реакцияларини катализлайди:

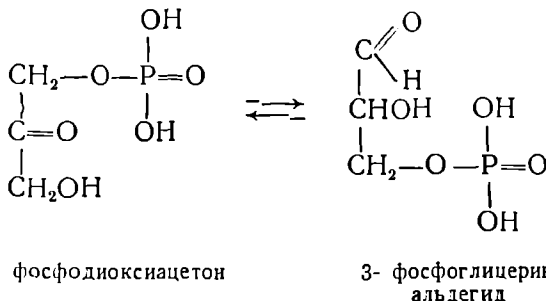


Изомеразалар

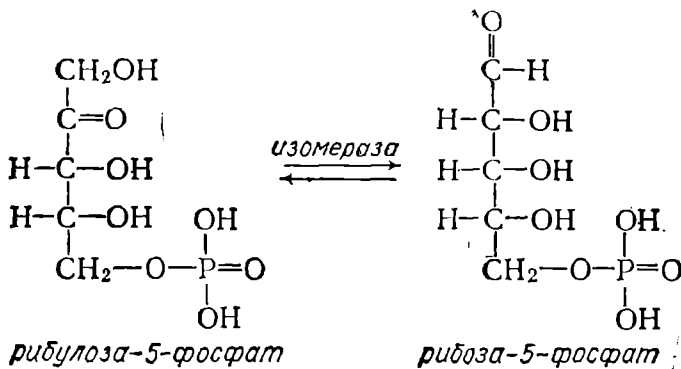
Мазкур синфга кирадиган ферментлар ҳар хил органик бирикмаларнинг изомерланиш реакцияларини катализлайди. Реакция натижасида водород, фосфат, ациль ва бошқа атом группалари молекулаларо ўрин алмашинади. Қуйида изомерланиш реакцияларига мисол келтирамиз. Глюкозафосфат-изомераза (5.3.1.9) глюкоза-6-фосфатнинг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



Триозафосфат-изомераза (5.3.1.1) ферменти ачиш процесси а катта роль ўйнайды, у 3-фосфоглициерин альдегид билан фосодиоксиацетоннинг ўзгариш реакцияларини тезлаштиради:



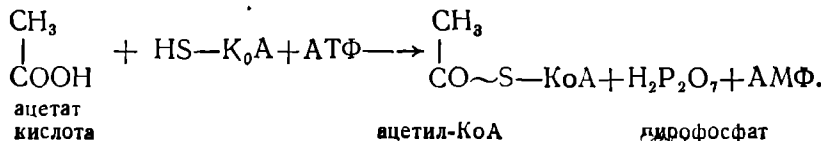
Углеводороднинг пентозафосфат цикли орқали оксидланishiда рибулоза-5-фосфат ҳосил бўлади. Бу бирикма маҳсус изомераза таъсирида рибоза-5-фосфатга айланади:



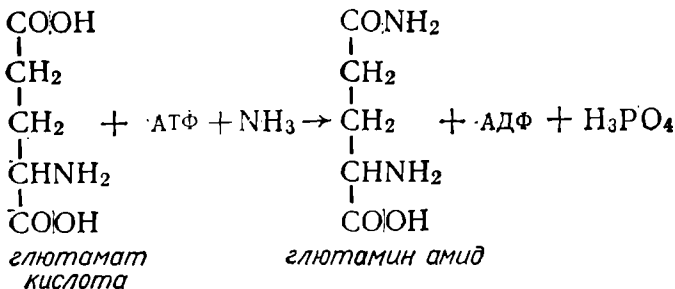
Лигазалар (синтетазалар)

Аденозинтрифосфат ёки шунга ўхшаш нуклеозидтрифосфатлар энергияси ҳисобига оддий молекулалардан мураккаб бирималар ҳосил бўлиши реакцияларини катализловчи ферментлар **лигазалар (синтетазалар)** деб аталади.

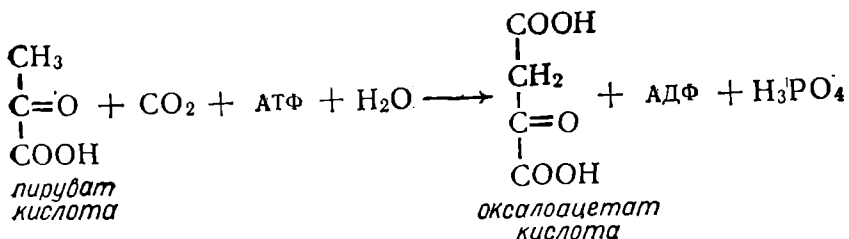
Лигазаларга ацетат-КоА-синтетаза (6.2.1.1) ферментини мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Бу фермент ацетат кислотанинг актив ҳолдаги ацетил-КоА га айланишини катализлайди:



Глютаминсинтетаза (6.3.1.2) ферменти аммиакнинг глютамин кислотага бирлишидан 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 ангиридан оксалоацетат кислота ҳосил бўлишини тезлаштиради:



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

ФЕРМЕНТЛАР АКТИВЛИГИ ВА УНИ ҮЛЧАШ УСУЛЛАРИ

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

Ҳар бир фермент, аввало, ўзининг ферментатив активлиги билан фарқ қиласди, бу активликни аниқлаш учун ферментатив реакциялар тезлиги үлчанади. Ферментатив реакциянинг тезлиги температура, муҳит pH ва субстратга ҳамда ҳосил бўлаётган маҳсулот концентрациясига боғлиқ бўлганлиги учун фер-

менттинг активлиги стандарт, яъни оптимал шароитда ўлчанади.

Ферментлар активлигини 25° да аниқлаш керак. Бу температура Халқаро биохимиклар иттифоқининг ферментлар бўйича комиссияси томонидан тавсия қилинган. Бошқа ҳолларда қандай температурада тажриба олиб борилганлиги аниқ кўрсатилиши керак. Бошқа шартлар, яъни pH қиймати, субстраттинг концентрацияси оптимал бўлиши керак.

Ферментатив реакцияларнинг тезлиги реакция давомида бир хил бўлмайди. Одатда, реакциянинг бошланғич тезлиги сирмунча юқори бўлиб, вақт ўтиши билан аста-секин пасайиб боради. Субстрат концентрациясининг камайishi, реакция натижасида ҳосил бўлган маҳсулотнинг таъсири ҳамда реакция давомида ферменттинг қисман инактивацияга учраши ферментатив реакция тезлигининг пасайишига сабаб бўлади. Бу факторлар таъсирини йўқотиш учун, одатда, фақат реакциянинг бошланғич тезлиги ўлчанади, холос. Чунки бу даврда юқорилағи факторлар таъсир кўрсатмайди.

Ферментатив реакциянинг бошланғич тезлигини ўлчаш ўюли билан текширилаётган эритмадаги ферменттинг миқдорини аниқлаш мумкин.

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

Агар ферментатив реакциянинг бошланғич тезлигини, бинобарин, фермент активлигини аниқласак, унда шу ферменттинг ёки фермент препаратининг солиштирма активлигини ҳам ҳисоблаш мумкин бўлади.

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

Химиявий усулда ферменттинг активлиги ферментатив реакциялар натижасида ҳосил бўладиган маҳсулотнинг ортиб бориши ёки субстрат миқдорининг камайishi аниқлаш йўли билан ўлчанади. Реакция маҳсулоти ёки субстрат миқдори ҳар хил усулда аниқланади, булардан энг кўп қўлланиладигани

¹ Ферментлар бўйича Халқаро комиссия кейинги йилларла янги бирлик қабул қиласан. Бу бирлик катал (қисқача кат) деб аталади. Бир катал 1 моль субстратни 1 секундда ўзгартирувчи фермент миқдорига teng.

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

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

Спектрофотометрик усул бир қатор афзалликларга эга бўлиб, улар ёрдамида ўтказиладиган тажриба кўп вақт талаб қилмайди, сизгирилик даражаси бирмунча юқори бўлган ҳамда 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 қайтарилган шакллари спектрнинг ҳар хил қисмидаги нурларни ютиш хусусиятига эга. Масалан, НАД ва НАДФ нинг қайтарилган 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 чекланилмаиди. Бу усул ёрдамида никубацион суюқликнинг кислотали бўлиши билан боғлиқ реакцияларни ҳам ўрганиш мумкин. Агар реакцион муҳитга 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 мақсадга мувофиқdir.

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

ФЕРМЕНТЛАРНИНГ ҲУЖАЙРАДА ЖОЙЛАШИШИ

Барча организмлар, жумладан, ўсимликлар ҳужайраси ҳам мураккаб тузилган бўлиб, улар хлоропласт, митохондрий, рибосома ва бошқа ҳужайра киритмалари ҳамда органоидлардан ташкил топган. Қейинги 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 таъсири кўрсатади. Демак, ҳужайрадаги ферментлар тартибсиз равишда, бутун ҳужайра бўйлаб тарқалмасдан, маълум структура асосида, яъни мембрاناларда 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. Ҳудди шунга ўхшаш ҳужайраларнинг ҳар бир органоиди ҳам маълум бир биохимиявий функцияни бажарганлиги учун улар таркибида фақат шу функция билан боғлиқ бўлган айрим ферментлар ёки ферментлар системаси мужассамлашган бўлади.

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

Хлоропластларда углеводларнинг ҳосил бўлиши билан боғлиқ бўлган фермент системалар ҳамда Қуёш энергиясини бевосита химиявий боғлар энергиясига айлантириш реакцияларини катализловчи ферментлар мужассамлашган. Гликолиз процессида иштирок этадиган ферментлар ҳужайранинг эрувчан фракциясида (гиялоплазмада) аниқланган. Бироқ улар ҳужайра мембраналари билан қандайдир бўш боғлар орқали бириккан ва гомогенизациялашда бу боғлар узилиб кетса керак, деб тахмин қилинади.

Турли хил гидролаза ферментлари лизосомалар ёки вакуодалар таркибида бўлиб, улар ҳар хил органик бирикмаларнинг дарчаланиш реакцияларини катализлайди.

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

Ферментларнинг деярли барчаси ҳужайра ичидаги бўлиб, ҳужайралардо бўшлиққа ёки ташқи муҳитга чиқмайди. Лекин кейинги йиллардаги текширишларга кўра, ҳайвонлар, микроорганизмлар ва ўсимликлар бир қатор ферментларни ташқи муҳитга чиқариш ва уларни ўзгартириш қобилиятига эга.

Тирик организмларнинг ҳаёт фаолияти учун зарур бўлган ва 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 бузилишинга 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 аҳамиятга эга эканлиги ҳар томонлама текшириб кўрildи. 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 қатор тажрибалари асосида ҳайвонларнинг (оқ сичқон) нормал ҳаётини таъминловчи оқсиллар, углеводлар, ёғлар ва минерал моддалардан ташқари, яна қандайдир номаълум, лекин ҳаёт учун зарур бўлган органик моддалар мавжуд, деган хуносага келди. Витаминлар ҳақидаги таълимотни ривожлантиришда голландиялик врач Х. Эйкман олиб борган кузатишлар ҳам катта аҳамиятга эга бўлди. У ўша вақтда овқат учун фақат оқланган гуручини истеъмол қилувчи Шарқий ва Шарқи-жанубий Осиё ҳалқлари орасида кенг тарқалган бери-бери (полиневрит) касаллигининг сабаби, оқланган гуруч таркибида қандайдир ҳаётий муҳим моддалар етишмаслигидан деган хуносага келди. Кейинчалик Лунин ва Эйкман тажрибаларини Германияда Степп, Англияда Гопкинс қайта текшириб, Луниннинг фикри тўғри эканлигини тасдиқладилар. Гопкинс озиқ моддалар таркибида етишмайдиган номаълум моддаларни қўшимча факторлар деб атashни таклиф этди.

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

саллигини даволашда яхши натижалар берди. Ажратиб олинган модда таркибида амин группа тутувчи органик бирикма җүлиб, у аминларга хос баъзи бир химиявий хоссаларга эга бўлган. Шунинг учун Функ бу бирикмаларни *витаминлар*, яъни таркибида азот тутувчи ва ҳаёт учун зарур моддалар деб атади (*vita* — ҳаёт, *vitamin* — яъни ҳаёт аминлари демакдир). Кейинчалик бу термин озиқ моддалар таркибида учрайдиган барча қўшимча факторлар учун қўлланиладиган бўлди. Текширишлар натижасида бу қўшимча факторларнинг кўпчилиги 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 имкониятларими 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 тўпланишини ўрганишда совет олимлари бениҳоя катта ҳисса қўшилар. Айниқса А. В. Палладии, 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 этишмаслиги натижасида ҳосил бўлган касалликнинг номи берилган. Бунда тегишли касаллик номига анти олд қўшимчаси қўшиб номланган. Масалан, рахит касаллигини даволовчи витамин *антитрахитик*, қон оқиш касаллигини даволовчи витамин *антитетморрагик витамин* деб аталган.

1913 йилда Мак-Колум ҳайвонлар нормал ўсиши учун уларга ёғларда эрувчи маҳсус «A» фактор зарурлигини аниқлади. Кейинчалик бу фактор *A витамин* деб аталди. Шундан сўнг барча витаминлар кашф этилиш таркибига қараб, латин 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 аниқлайдиган бўлиб, улар эрувчанлигига қараб икки группага: *сувода эрийдиган* ва *ёғларда эрийдиган витаминларга бўлинади*.

СУВДА ЭРИЙДИГАН ВИТАМИНЛАР

Аскорбат кислота (C витамин)

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

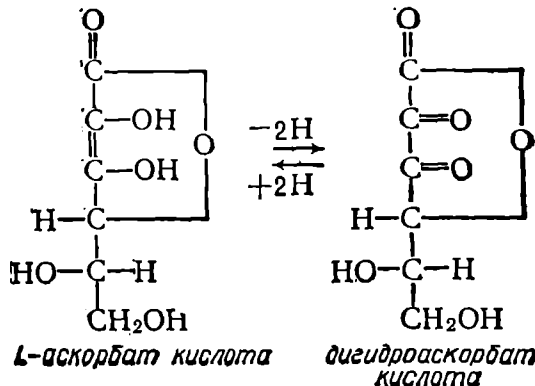
ликка даво бўладиган органик бирикма ажратиб олинди ва у С витамин деб аталди. 1928 йилда таниқли венгер олим Сент-Дъердьи буйрак усти безидан ва апельсиндан $C_6H_8O_6$ эмпирик тузилишга эга бўлган нордон модда ажратиб олди ва уни гексоуронат кислота деб атади. Кейинчалик С витамин билан гексоуронат кислота тузилишига кўра бир-бираига ўхшашиб эканлиги аниқланди ва 1932 йилда Дъердьи билан Хэворт бу бирикмани аскорбат кислота (скорбутга қарши) деб аташни таклиф қилдилар.

Аскорбат кислота табиатда кенг тарқалган бўлиб, барча ўсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмларнинг тўқима ҳамда органларида учрайди. Одам, маймунлар ва денгиз чўққалари организмида аскорбат кислота синтез қилинмайди, шу сабабли улар С витаминни тайёр ҳолда озиқ билан истеъмол қилиши керак.

Аскорбат кислота рангсиз кристалл моддадир. У нордон бўлиб, сувда яхши эрийди, лекин органик эритувчиларда эримайди. Химиявий тузилишига кўра, углеводларга яқин бўлиб, сорбит спиртининг оксидланган ҳосиласи ҳисобланади. Аскорбат кислота кислородсиз муҳитда узоқ вақт сақланади. Бироқ ҳавода ёки эритмалардага (айниқса ишқорий эритмада) осонлик билан парчаланиб кетади. Юқори температура ва оғир металл тузлари (Fe^{+++} , Cu^{++}) таъсирида аскорбат кислотанинг парчаланиши тезлашади. Кислотали муҳитда у парчаланмайди. Аскорбат кислота таркибида эркин карбоксил группа тутмайди, унинг кислотали хусусияти иккинчи ва учинчи карбон атомидаги водородни осонлик билан ажратувчи диеноль группаларга боғлиқ.

Аскорбат кислота тирик организмларда борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида фавқулодда муҳим аҳамият касб этади.

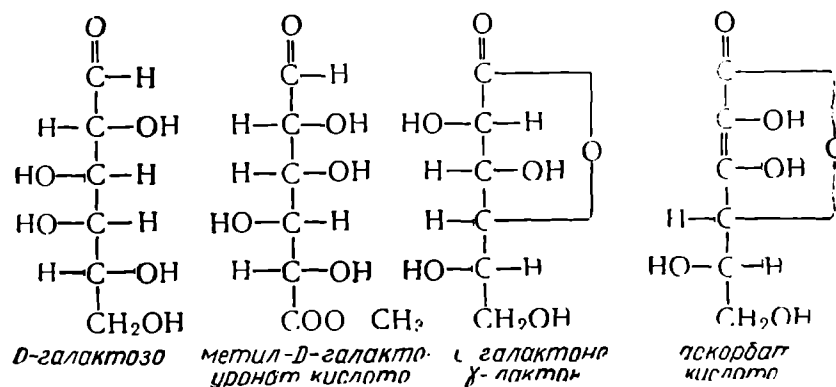
У осонлик билан ўзидан иккита водород атомини ажратиб, дигидроаскорбат кислотага айланади ва аксинча:



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

Ўсимликларда аскорбат кислота, асосан, гексозалардан ҳосил бўлади ва бунда улар таркибидағи 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-Дьердьи 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 ривожланишининг ҳар хил даврида аскорбат кислота миқдори турлича бўлади. Бу кислота ўсимликларнинг яшил қисмларида, ёш баргларида ва пишмаган меваларида кўп бўлади. Қуйидаги жадвалда баъзи ўсимликлар таркибида учрайдиган аскорбат кислота миқдори келтирилган.

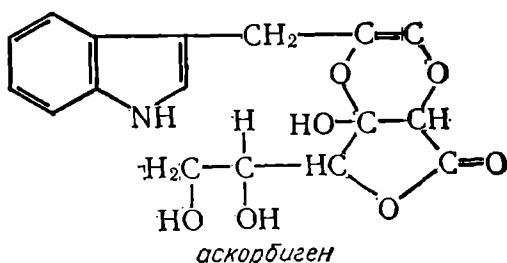
Ўсимликларнинг меваси ва уруғи пишиб етилган сари таркибидаги С витамин миқдори камайиб боради. Масалан, 100 г яшил нўхат таркибида 40 мг С витамин бўлса, яхши пишган шунча нўхат таркибида у 16,4 мг гача камайиб кетади. Картошка, редиска, шолғом каби илдизмевалар етилиши билан таркибидаги витамин миқдори 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	Каргошка	10—40
Лимон	30—60	Помидор	40—60
Апельсин	100—140	Укроп	100—135
Олхўри	300—350	Қизил қалампир	100—400
Наъматак	1000—4500		

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

Баъзи ўсимликлар таркибида эркин аскорбат кислота билан бир қаторда унинг боғланган шакли — аскорбиген ҳам учрайди. Бу бирикма аскорбат кислотанинг индолли ҳосиласи бўлиб, тахминан қуидагича тузиленган:



Аскорбиген молекуласи билан аскорбат, триптофан ва индолилацетат кислота ўртасида боғлиқлик борлиги аниқланган. Уруққа аскорбат кислота ва индолилацетат кислота таъсир эттириб экилса, униб чиққан ўсимликлар таркибида аскорбиген миқдори ортиқ бўлиши аниқланган. Лимон дараҳтнинг қаламчалари аскорбат кислота ва индолилацетат кислота билан ишланганда, қаламчаларнинг илдиз олиши бир неча баравар тезлашган. Шу сабабли аскорбиген физиологик актив модда бўлса керак, деб тахмин қилинади.

Биофлавоноидлар (Р витамин)

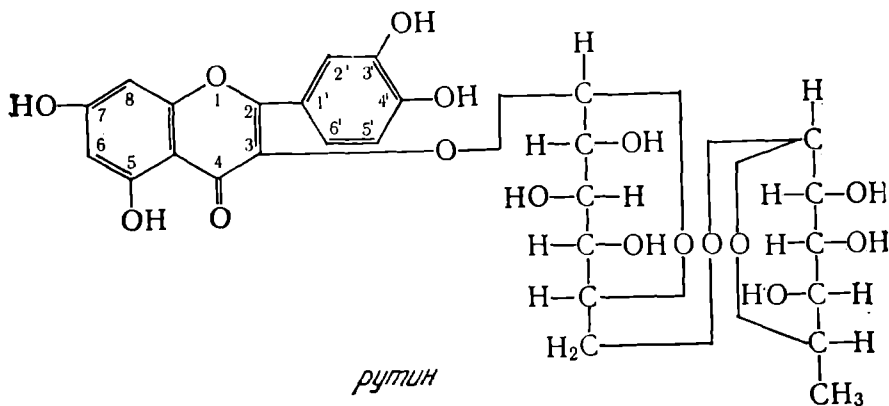
Сент-Дьеръди ўсимликлардан С витамин ажратиб олиш процессида у билан бирга қон томирларини мустаҳкамлашда иштирок этувчи қандайдир бошқа фактор ҳам мавжудлигини аниқлаган эди. Кейинчалик цитрус ўсимликларнинг мевасидан ажратиб олинган бу фактор цитрин деб аталган. Бу модда

Қон томирларининг ўтказувчанлик хусусиятини мустақамлагани учун Р витамин (regimeability — ўтказувчанлик) ёки ўтказувчанлик витамины деб ҳам аталадиган бўлди.

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

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 флавон (192-бетга қаранг) ҳалқаси ташкил этади. Р витамин групласига мансуб бўлган бирикмаларнинг химиявий жиҳағдан тоза бўлган препаратлари сариқ ёки сарғиши рангли, сувда ёмон эрийдиган бўлади.

Ўсимликлар мевасида кўп учрайдиган ва Р витамин хусусиятига эга бўлган бирикмалардан рутин алоҳида аҳамиятга эга. У глюкорамноза қолдиги ва кварцитидан ташкил топган глюкозид ҳисобланади:



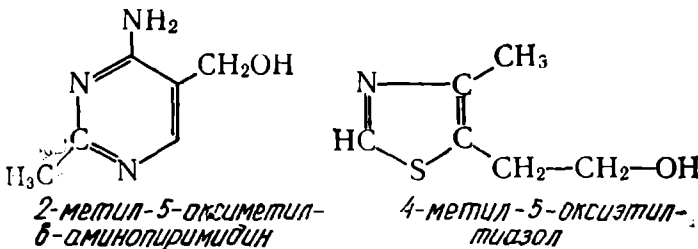
Рутин

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

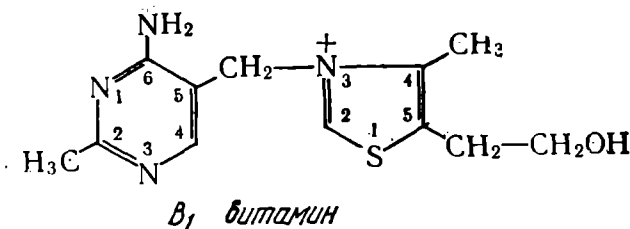
Р ва С витаминлар организмда ўзаро бир-бирига борлиқ равишда таъсир этиши аниқланган.

Витаминлар ҳақидаги таълимотнинг ривожланишида тиамин алоҳида ўрин тутади. Чунки у поляк олими К. Функ томонидан кристалл ҳолда ажратиб олинган энг биринчи витаминдир. Организмда В₁ витамин етишмаслиги бери-бери (полиневрит) касаллигини келтириб чиқаради.

Тиамин молекуласи тиазол (4-метил-5-оксиэтилтиазол) ва пиридимдин (2-метил-5-оксиметил-6-аминопиридимдин) ҳосилада-ридан ташкил топган:



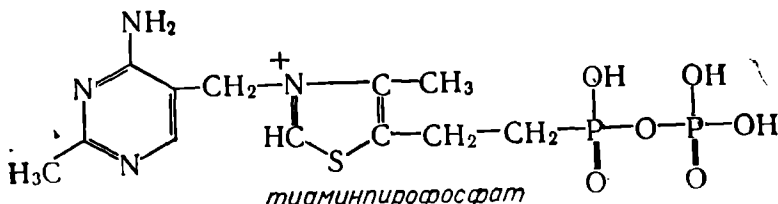
Бу витамин таркибида олтингугуртли (тио) группа ва аминогруппа тутганлиги учун **тиамин** деб аталган. Тиаминнинг химиявий тузилиши 1937 йилда Вильямс томонидан аниқланган ва у химиявий йўл билан синтез қилиниб тўлиқ тасдиқланган. В₁ витамин қўйидагича тузилган:



Тиамин аччиқ таъмли, рангсиз кристалл бўлиб, сувда яхши эриди. Органик эритувчиларда эримайди. В₁ витаминнинг нордон муҳитдаги ($\text{pH}=3,0$) эритмалари бирмунча барқарор бўлиб, юқори температура (140°) да ҳам активлигини йўқотмайди. Нейтрал ва айниқса ишқорий эритмаларда тиамин осон парчаланиб кетади. У оксидланганда тиохром деб атгладиган бирикмага айланади. Бу бирикма ультрабинафша нурлар таъсифида тўқ-кўқ флуоресценцияга эга бўлиб, ундан тиаминни миқдорий жиҳатдан аниқлашда фойдаланилади.

В₁ витамин ўсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмларда борадиган углеводлар алмашинувида глоҳида аҳамиятга эга. Чунки бу бирикма пироузум кислотанинг декарбоксиланинг реакциясини катализловчи фермент — декарбоксилазанинг актив қисмини ташкил этади.

Пируваткарбоксилаза ферментининг актив қисми тиаминнинг фосфорли эфири ҳисобланган тиаминпирофосфатдан иборат:



Тиаминпирофосфат фақат пируват кислотанинг декарбоксиланиш реакциаларида эмас, балки α -кетокислоталарнинг ҳамда айрим аминокислоталарнинг декарбоксиланиш реакцияларида ҳам иштирок этади. Бундан ташқари, тиаминпирофосфат липоат кислота билан бирга пироузум кислотанинг оксидланиши билан борадиган парчаланиш реакциясини катализлайдиган пируватдегидрогеназа ферментининг актив қисмини ҳам ташкил қиласди.

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

Тиамин фақат ўсимликлар ва баъзи микроорганизмлар таънасида ҳосил бўлади. Одам организмидаги тиамин синтезланмайди. У тайёр ҳолда ўсимлик ёки ҳайвон маҳсулотларидан тайёрланган озиқ-овқат орқали қабул қилинади. Ўсимликлар билан озиқланадиган ҳайвонларнинг овқат ҳазм қилиш йўлида В₁ витамин синтез қиласидаган жуда кўп микроорганизмлар бўлади. Шунинг учун оу ҳайвонлар ғана сизда ёзм В₁ витамин кўп бўлади.

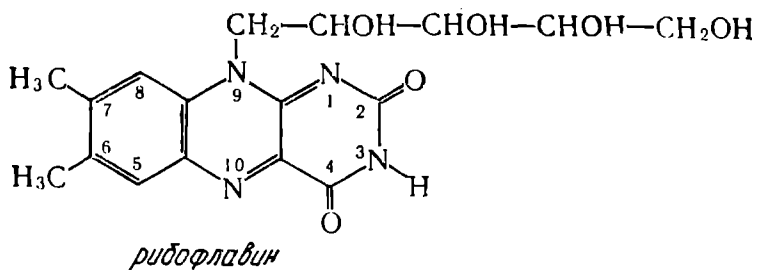
В₁ витамин табиатда кенг тарқалган бўлиб, асосан озиқ-овқат маҳсулотларида, оқланмаган гурӯч, кепакли ун ва ундан тайёрланган нонда ҳамда оқишақда кўп бўлади. Ачитқи ва пиво замбуруғлари В₁ витаминага айниқса бой бўлади.

Рибофлавин (B₂ витамин)

B₂ витамин сувда эрийдиган В витаминалар группасига киради. 1933 йилда Р. Кун сигир сутидан ва тухумдан лактофлавин ҳамда овафлавин деб аталадиган тўқсариқ-яшил товлана-

диган кристал моддалар ажратиб олган. Қаламушларда ўтка-зилган тажрибаларда бу моддалар ҳайвонларнинг ўсиши учун зарур эканлиги аниқланган. В₂ витамин етишмаса, организм ўсишдан тўхтайди. Кейинчалик бошқа манбалардан ҳам лакто ва овафлавинларга ўхаш бирималар ажратиб олинган. Бу бирималарнинг оксидланган шакли сариқ рангли (flavs — сариқ) бўлганлиги ва таркибида беш карбонли рибитол спирт тутганлиги учун улар *рибофлавинлар* деб аталадиган умумий ном билан аталади.

Рибофлавин молекуласининг асосини изоаллоксазин ҳалқа ташкил қиласди. В₂ витамин 6- ва 7-углерод атомларида метил группа тутувчи ва 9-углерод атоми орқали кўп атомли спирт-рибитол билан бириккан изоаллоксазин ҳосиласи ҳисобланади:



В₂ витаминнинг соғ препарати тўқ сариқ рангли кристалл модда бўлиб, таъми аччик. Рибофлавин беқарор бирималарни бўлиб, ёруғлик тасирида ва ишқорий муҳитда қайнатилганда осон парчаланиб кетади.

Бироқ нейтрал ва кислотали муҳитда бирмунча барқарор бўлади.

Рибофлавиннинг фосфат кислота билан ҳосил қилган биримаси *флавинли ферментлар* деб аталадиган, оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини катализлайдиган бир қатор ферментлар таркибига киради. Флавинмонуклеотид (ФМН) ва флавинадениндинуклеотид (ФАД) флавинли ферментларнинг кофактори ҳисобланади. Бу ферментлар нафас олиш занжирида НАДН₂ ва НАДФН₂ ёки бошқа субстратлардан водород атомининг цитохром системага ёки молекуляр кислородга кўчишини таъминлайди. Ундан ташқари, бу ферментлар органик кислоталар, аминокислоталар ва бошқа бирималарнинг оксидланиш реакцияларини катализлашда ҳам иштирок этади. Шу сабабли В₂ витамин етишмаслиги натижасида моддалар алмашинувининг бузилиши оксидланиш-қайтарилиш процессларининг сусанийб кетиши билан борлиқ бўлса керак, деб тахмин қилинади.

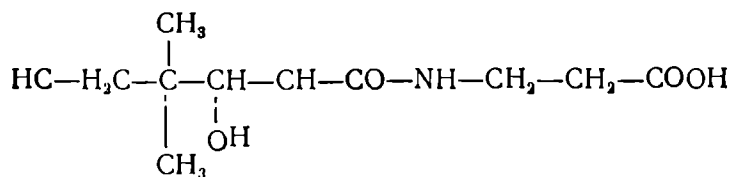
B_2 витамин ўсимликлар ва ҳайвонлар организмидә көнг тар-
қалган. У айниңса ачитқи замбуруғлар, сут ва гүшт маҳсулотлари таркибида күп бўлади. B_2 витамин факат ўсимликлар ва баъзи микроорганизмлар танасида синтезланади. Рибофлавин айниңса ўсимликларнинг ёш қисмида күп учрайди. Баъзи ўсимликлар таркибида, масалан, қуийдаги миқдорда B_2 витаминын бўлади (100 г/мг ҳисобида):

Сабзавотларда	0,03—0,1
Бургдор магзида	1,5—6
Бургдор кепагида	0,8—1
Янги меваларда	0,1—0,2
Пиво ачитқиларида	5
Хамиртурушларда	3

Инсон B_2 витаминни сут, сабзавотлар, бургдор ва бошқа гал-
лалар маҳсулотидан олади.

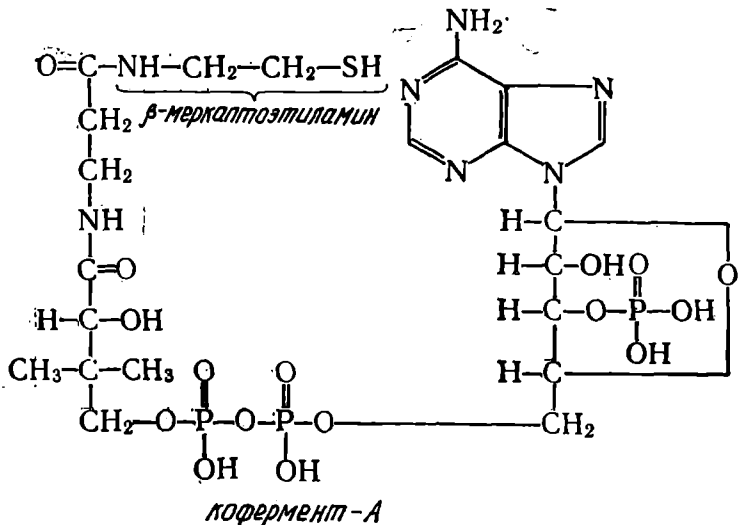
Пантотенат кислота (B_3 витамин)

Пантотенат кислота етишмаса, организм ўсишдан тўхтайди, дерматит касаллиги, жун, соч ва патларнинг оқариши ҳамда ички аъзолар касалликлари ва бошқа белгилар пайдо бўлади. Бу витамин 1933 йили топилган бўлиб, кейинчалик унинг химиявий тузилиши ҳам аниқланган. Пантотенат кислота қуийдагича тузилган:



Бу бирикма ўсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмлар танасида учраганилиги учун унга *пантотен* (pantos — ҳамма ерда) деб ном берилиган. Пантотенат кислота қовушқоқ, оч сариқ рангли мойсизмон модда бўлиб, сувда яхши эрийди. Бу кислота бекарор ва осонлик билан оксидланади, кислота ҳамда ишкорлар таъсирида гидролизланади.

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



Кофермент-А ҳужайраларда ёғ ҳосил бўлиши ва парчаланиш реакцияларида ҳамда углеводлар ва ёғларнинг ўзаро алмашинуви учун зарур бўлган реакцияларни амалга оширишда иштирок этадиган ферментларнинг актив қисмини ташкил этади. Ундан ташқари, кофермент-А Кребс циклида, органик кислоталар алмашинувида, аминокислоталар, оқсиллар ва бошқа бирикмалар алмашинувида ҳам актив иштирок этади.

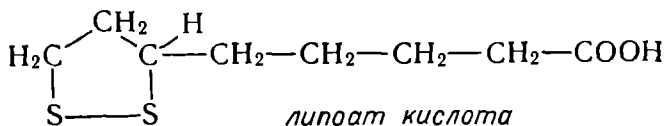
Пантотенат кислотанинг функцияси хилма-хил бўлиб, бошқа витаминлар билан ҳам боғлиқ. У ўсимликларнинг яшил қисмларида кўп миқдорда учрайди.

Липоат кислота

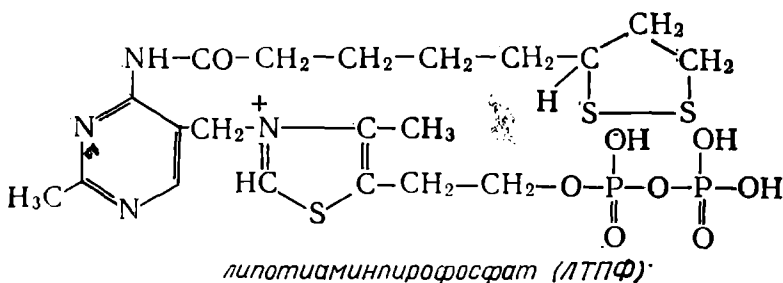
Бир қатор тажрибаларда сутни ачитувчи бактериялар ва бошқа микроорганизмларнинг ўсиши учун ацетат кислота зарурлиги аниқланган. Пиво ачитқичларидан олинган экстрактлар эса бу микроорганизмларнинг ўсишини жадаллаштирган. Шу сабабли экстрактлар таркибидағи номаълум ўстирувчи модда ацетат ўрнини босувчи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

1951 йилда Рид бу моддани қристалл ҳолда ажратиб олган ва липофиллик хоссага эга бўлганлиги учун уни **липоат кислота** деб атаган.

Липоат кислота октан-6, 8-дитиолат ёки 6,8-димеркаптаоктакарбонат кислотанинг циклик дисульфиди ҳисобланади:



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



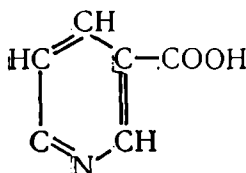
Юқорида келтирилган кофакторнинг оксидланган шакли ЛТПФ $\begin{array}{c} \text{S} \\ | \\ \text{S} \end{array}$, қайтарилган шакли ЛТПФ $\begin{array}{c} \text{S} \\ | \\ \text{S} \end{array}$ ҳолда ёзилади, одатда, катализтик циклларда оксидланган ва қайтарилган шаклларда учрайди.

Липоат кислота электронлар акцептори ва ацил группаларни кўчирувчи сифатида намоён бўлади. Унинг ҳар иккала кўчирувчилик функцияси бир вақтда синхрон равишда амалга оширилади. Липоат кислота фотосинтез процессидаги ҳам иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

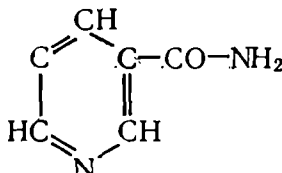
Никотинат кислота ва никотинамид (B_5 ёки РР витамин)

Шоли кепагидан ва ачитқи замбуруғларидан 1913 йилда К. Функ, кейинчалик эса бошқа олимлар ҳам кристалл ҳолдаги модда ажратиб олиб, у никотинат кислота эканлигини аниқладилар. Функ бу моддани бери-бери касаллигини даволашда кўллаб кўриб, бу касалликка ҳеч қандай таъсир кўрсатмаслигини аниқлади. 1937 йилда бу модда витаминлик хусусиятига эга эканлиги аниқланди ва у пеллагра касаллигининг

олдини олишда ҳамда уни даволашда қўллаца бошланди. Никотинат кислота B_5 ёки *PP витамин* деб ҳам аталади. Бу итальянча prevent ve pellagra сўзларининг бош ҳарфлари бўлиб, пеллагранинг олдини олувчи деган маънони англатади. Кейинги йилларда никотинат кислота ниацин, унинг амиди никотинамид деб аталадиган бўлди:



никотинат кислота
(ниацин)



никотинат кислотанинг
амиди (никотинамид)

Никотинат кислота оқ кристалл модда бўлиб, таъми нордон, сувда яхши эрийди. У иссиққа чидамли, қайнатилганда ва қиздирилганда биологик хусусиятларини йўқотмайди. Еруғлик, ҳаво ва ишқорлар таъсирига чидамли. Никотинамид ҳам худди шундай хусусиятга эга.

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

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

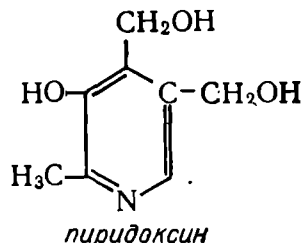
ммг/г ҳисобида

Сабзидан	0,3
Нўхатда	2,4
Арпада	4,7
Буғдоида	6,0
Оқланмаган гуручда	9,9
Сабзавотларда	0,21—0,55

Пиридоксин (B_6 витамин)

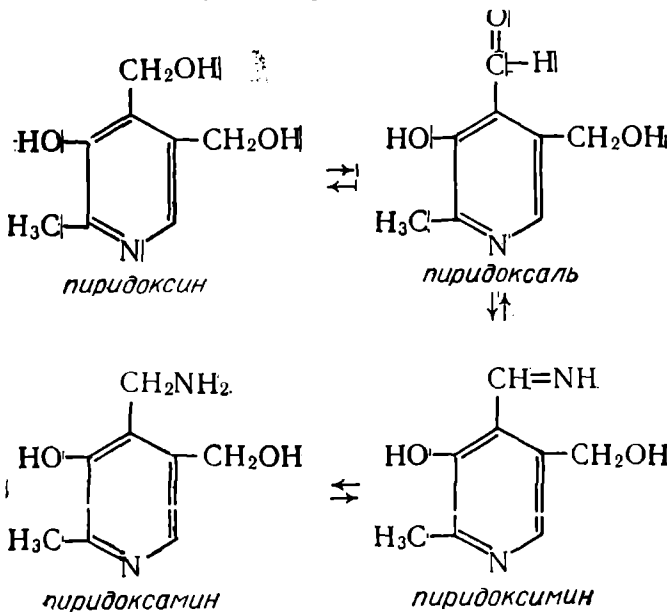
B_6 витамин етишмаслиги организмда оқсил ва аминокислоталар алмашинувининг бузилишига сабаб бўлади ва натижада дерматит деб аталадиган тери касаллиги пайдо бўлади. Кейинги йилларда бу витамин етишмаслиги натижасида организмда ли-

нидлар алмашинуви ҳам бузилиши аниқланган. Пиридоксим миридиннинг ҳосиласи бўлиб, қуйидагича тузилган:



Соф ҳолдаги пиридоксин оқ қристалл 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 реакцияяга 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

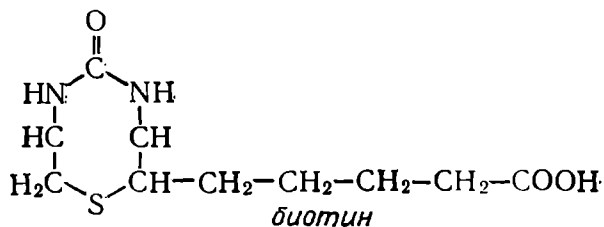
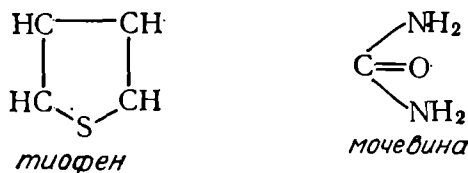
ролини совет олими Браунштейн пухта ўрганган. Шу билан бирға В₆ витамин аминокислоталарнинг декарбоксиланиш реакцияларида иштирок этувчи ферментларнинг ҳам актив қисмини ташкил қиласы.

В₆ витамин ачитқи замбуруғлари, оқланмаган гуруч, буғдой таркибида күп учрайди.

Биотин (Н витамин)

Биотин (bios — ҳаёт) барча микроорганизмларнинг нормал яшаши учун зарур бўлган моддадир. У табиатда кенг тарқалган бўлиб, ўсимликлар ва микроорганизмлар танасида синтез қилинади. Бу витамин етишмаса, бутун организм қипнеклашади, соч тўкилади, танада яллиғланувчи қизариш, тирноқларнинг шикастланиши кузатилади. Баъзан хом тухум кўп истеъмол қилинганда ҳам юқоридаги белгиларга эга бўлган дерматит касаллигини кузатиш мумкин. Чунки тухум оқида авидин гликопротеиди бўлиб, у биотин билан биррикб, биотин-авидин комплекси ҳосил қиласы. Бу комплекс сувда эримайди, ичак орқали сўрilmайди. Натижада биотиннинг витаминлик хусусияти йўқолади.

Биотин гетероциклик тузилишга эга бўлган монокарбон кислота бўлиб, тиофен ҳалқа, карбамид ва валериан кислота қолдиқларидан ташкил топган:



Биотин рангсиз 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 алмашинувининг оралиқ реакцияларини катализловчи бир қанчада ферментларнинг актив қисмини ташкил қиласы. Биотиннинг катализитик функцияси карбонат ангидридни активлаштиришдан

иборат. У пируват, α -кетоглутарат ва бошқа кетокислоталарнинг карбоксиланиш ва декарбоксиланиш реакцияларида актив иштироқ этади. Шу билан бирга биотин липидлар ҳосил бўлиши реакцияларини ҳам тезлатувчи кофактор ҳисобланади.

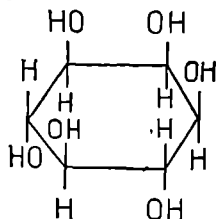
Ўсимликларда биотин асосан баргларда ҳосил бўлади. Қўйида баъзи ўсимликлар баргидаги биотин миқдори келтирилган (мкг/г):

Алоэ	1,00
Карам	0,89
Қизилқўйруқ	0,76
Қунгабоқар	0,67
Қоқнўт	0,59
Отқулоқ	0,39
Кўкнор	0,39
Пиёз	0,38
Беда	0,32

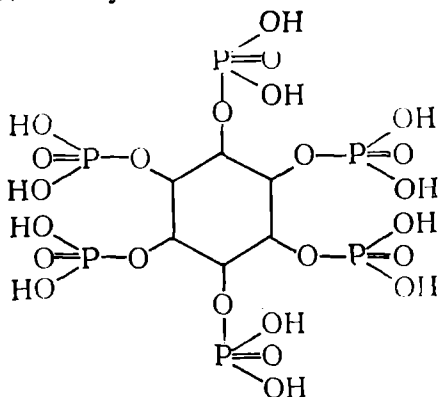
Инозит

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:



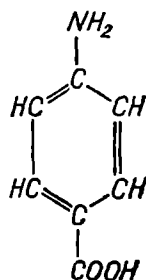
Мезоинозитнинг тўлиқ фосфорланган шакли фитин кислотадан иборат бўлиб, унинг кальций-магнийли тузи **фитин** деб аталади. У қўйидагича тузилган:



Фитин ўсимликлар таркибида, айниқса, чигитда кўп учрайди. Ўсимликларда фитин фосфат кислота ва инозит манбай бўлиб ҳисобланади. Инозит ўсимликларнинг яшил қисмларида ҳосил бўлади, кейинчалик эса уруфи ва донида тўпланади. Чигит униши даврида унинг таркибидаги фитин миқдори камайиб кетади, пишиш даврида эса яна кўпаяди.

Пара-аминобензоат кислота

Бу модда турли манбалардан ажратиб олинган бўлиб, унинг витаминлик хусусияти 1936 йилда Фишер томонидан аниқланган. Пара-аминобензоат кислота микроорганизмларнинг ўсиши учун зарур. У қуидагича тузнлган:



*Пара-аминобензоат
кислота*

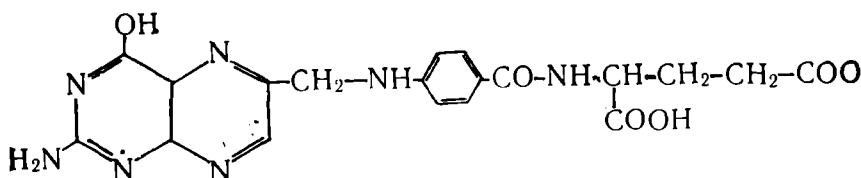
Пара-аминобензоат кислота рангиз кристалл ҳолда бўлиб, сувда, спирт ва эфирда эрийди. Қиздирилганда парчаланмайди.

Ўсимликларда пара-аминобензоат кислота боғланган шаклда учрайди. Бу бирикма озиқ-овқат таркибида кўп. У моддалар алмашинувида ҳар томонлама таъсир этиш хусусиятига эга. Бу кислотанинг эфир шаклидаги ҳосилалари анестетиклар бўлиб, улар нерв системасига таъсир этиш хусусиятига эга. Сульфамидли ҳосилалари эса микроларнинг ўсишини тўхтатади, бинобарин, 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 аниқланган. Бундай модда исмалоқ баргларидан топилган, у кислотали хоссага эга бўлганлиги учун *фолат кислота* (*folium* — япроқ) деб аталган. Кейинчалик у ҳайвонлар жигаридан ва ачитқи замбуруғларидан ҳам топилган. Фолат кислота этиш маса, асосан, камқонлик касаллиги пайдо бўлади.

Фолат кислотанинг ҳосилалари кўп бўлгаилиги учун химиявий тузилишига қараб уларнинг ҳар бирiga тегишли ном берилган. Фолат кислота ёки *n*-тройлглутамат кислота қўйидаги-на тузилган:



фолат кислота

Демак, фолат кислотанинг таркибини пара-аминобензоат ва глутамат кислоталар қолдиги ҳамда пурин асосларининг ҳосиласи бўлган птеридин ташкил қиласди. Фолат кислота сариқ рангли кристалл модда бўлиб, унинг ҳар бир молекуласи 2 молекула кристалланган сув тутади. Сувда ёмон эрийди, ҳаво 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 қолдиги тутувчи ҳосилалари учрайди. Фолат кислотанинг ҳар хил ҳосилалари турли физиологик активликка эга бўлади.

Фолат кислота организмда муҳим биохимиявий процессларда иштирок этади. У трансформилланиш (формил қолдикларининг кўчиши), трансметилланиш (метил ва оксиметил груп-паларнинг кўчиши) реакцияларини катализловчи ферментларнинг актив қисмини ташкил этади. Бу реакцияларда фолат кислота ўз активлигини қайтарилиган шаклда, яъни 5, 6, 7, 8-тетрагидрофолат кислота (ТГФК) сифатида кўрсатади. Каталитик процессларда ТГФКнинг 5-ва 10-азот атоми муҳим аҳаннатга эга.

Фолат кислота баъзи пурин асослари ва аминокислоталар биосинтезида муҳим роль ўйнайди. Турли-туман сабзаси ва мевалар фолат кислотанинг асосий манбалари ҳисобланади. Кўйида баъзи ўсимликлар таркибидаги фолат кислота миқдори келтирилган (мкг/г):

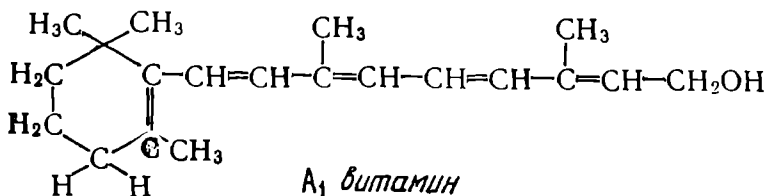
Исмалоқ	5,8
Карам	4,0
Петрушка	2,8
Узум	3,3
Олма	3,3
Тарвуз	0,9

Ретинол (A витамин)

Бу бирикмаларнинг витаминлик хоссаси 1909 йилда Степп томонидан аниқланган. У сунъий парҳез устида ўтказган тажрибаларида ҳаёт процессларининг нормал бориши учун ёғларда эрийдиган қандайдир А фактор зарур деган хуносага келди. Озиқ-овқат таркибида бу фактор етишмаслиги натижасида организм ўсишдан тўхтайди ва вазни енгиллашади. Шу билан бирга бу факторнинг етишмаслиги ўзига хос бир қатор касалликларни ҳам келтириб чиқаради. Масалан, тери ва шилимшиқ парда қўруқлашиши натижасида организмга касаллик туғдирувчи микроблар ўтиб, дерматит, бронхит ҳамда нафас йўлларининг яллиғланиши каби касалликларни қўзгатади. Бундан ташқари, кўз ҳам шикастланиб, фира-шира ёруғликда кўрмайдиган (шабкўр) бўлиб қолади.

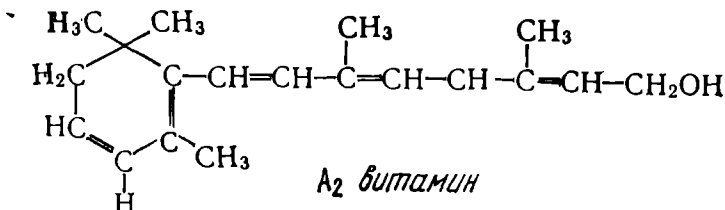
А витамин химиявий структурасига кўра, ўсимликлар оламида кенг тарқалган каротиноидларга яқин туради. Бироқ у фақат ҳайвонлар тўқимасида ва улардан тайёрланган озиқ-овқат маҳсулотларида учрайди, холос.

А витаминнинг бир нечта изомери бўлиб, улардан энг кўп тарқалгани А₁ витаминdir:



А₁ витамин таркибида спиртли группа тутувчи β-каротин молекуласининг ярмидан иборат. Демак, бир молекула β-каротиндан (185- бетга қаранг) 2 молекула А₁ витамин ҳосил бўлар экан.

А₂ витамин ионон ҳалқада қўшимча равишда яна битта қўшибоғ тутади:



А группага мансуб бўлган витаминлар оч сариқ рангли кристалл моддалардир. Улар сувда эримайди, ёғларда ва органик эритувчиларда яхши эрийди. Бу бирималар беқарор бўлиб, ёруғликда ва ҳавода осон оксидланади. Кислородсиз муҳитда эса юқори температурага (120° га) чидамли бўлади. Тирик организмлар тўқимасида А витамин ацетат ва пальмитинат кислоталарнинг мураккаб эфирлари шаклида учрайди. Боғланган шаклдаги А витамин бирмунча барқарор йўлиб, за-пас ҳолда ҳам тўпланиши мумкин.

А группага мансуб витаминлар оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этади, деб тахмин қилинади. Чунки улар пероксидлар ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлиб, бошқа бирималарнинг оксидланишини тезлаштиради. Лекин А витаминларнинг асосий функцияси кўз қорашибида борадиган химиявий реакцияларга боғлиқ.

Хайвонлардан олинадиган озиқ-овқат маҳсулотлари А витаминнинг асосий манбайдир. Аммо ўсимликларнинг яшил қисмлари, баъзи илдизмевали сабзавотлар ҳам А витамин манбай ҳисобланади. Чунки ўсимликлар таркибида А витамин ҳосил қилувчи провитамин ҳисобланган каротин кўп бўлади.

Баъзи ўсимликлар таркибидаги каротин миқдори (100 г/мг)

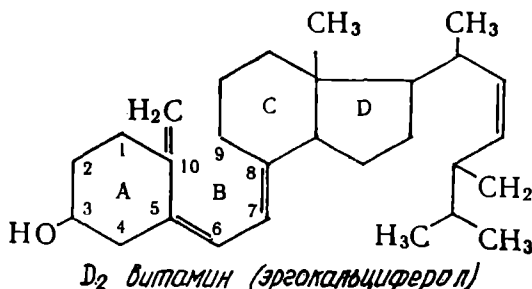
Қизил сабзи	5—10
Исламоқ	5—15
Петрушка	6.5—10
Сариқ маккажӯхори дони	2—3
Беда пичани	2—4
Ўрик	5—16
Кўк пиёз	1.3—5.9
Немматак	4.1—6.7

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 натижа бериши аниқланган. Бироқ балиқ мойини узоқ вақт қиздириш йўли билан таркибидаги А витамин парчалаб юборилгандан сунг унинг антирапит 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 тузилишига кўра бир-бирига ўхаш бўлса-да, лекин ҳар хил биологик активликка эга. Табиатда кўп тарқалган ва биологик активлиги энг юқори бўлган витаминлар D₂ ва D₃ дир.

Булар ўсимликлар таркибида учрайдиган стероллар ҳосиласиди:



Эргостерол ва холестерол D_2 ва D_3 витаминларнинг провитамини ҳисобланади.

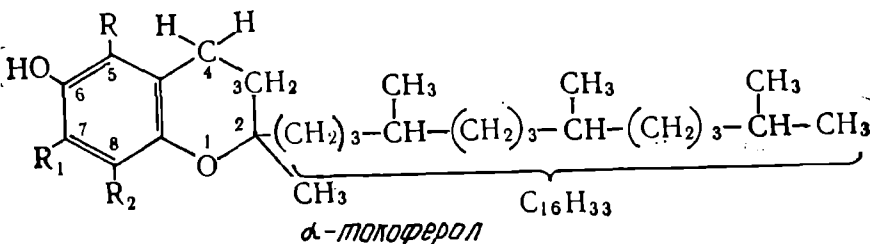
Д группага кирадиган витаминлар рангиз кристаллардан иборат бўлиб, сувда эримайди, лекин мойларда ва органик эритувчиларда яхши эрийди. Бу витаминлар ҳайвонлар организмида учрайди. Ўсимликлар таркибида учрайдиган стероллар ультрабинафша нурлар таъсирида D витаминга айланади.

Организмда D витамин етишмаса, рахит касаллиги пайдо бўлади. Чунки суюк тўқималарида фосфор ва кальций алмашниви, ошқозон-ичак йўлларида кальций ва фосфорнинг сўрилиши бузилади ва бир қатор органик бирикмаларнинг фосфорли эфирлари ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади.

Токоферол (Е витамин)

Организмнинг кўпайиши процессини бошқаришда муҳим аҳамиятга эга бўлган бу витамин дастлаб буғдой муртаклари мойидан ажратиб олинган бўлиб, α - ва β -токоферол, кейинчалик чигит мойидан ҳам ажратиб олиниб γ -токоферол (грекча токкос — авлод, феро — ташиман) деб аталган.

Озиқ-овқат таркибида ҳар учала кўринишдаги токоферол учрайди. Улардан α -токоферол энг юқори биологик активликка эга. У қуйидагича тузилган:



α -токоферол мураккаб спирт бўлиб, циклик бирикма ҳисобланган триметилгидрохинон ва фитолдан ташкил топган. То-кофероллар рангсиз мойсимон модда бўлиб, мойларда ва органик эритувчиларда яхши эрийди. Химиявий жиҳатдан бирмунча барқарор, лекин ультрабинафша нурлар таъсирида парчаланиб кетади.

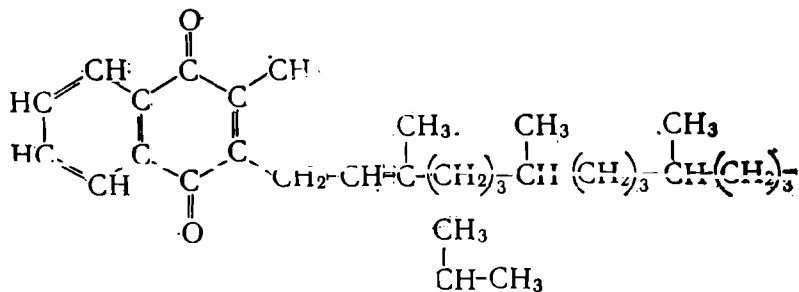
Хайвонлар организмида Е витамин етишмаса, оқсиллар, ёғлар ва углеводлар алмашинуви бузилади. Бу, ўз навбатида, улар жинсий органларининг шикастланишига ва кўпайиш қобилиятининг йўқолишига сабаб бўлади. Бундан ташқари, Е витамин кўпгина бирикмаларни оксидланиб кетишдан сақлайди ва антиоксидантлар сифатида 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
Бугдой мойи	100—500
Маккажўхори мойи	70—250
Пачча мойи	100

Филлохинонлар (К витамин)

Бу модда 1929 йилда Дам томонидан жўжаларда холеетерин алмашинувини ўрганиш процессида аниқланган. Қоннинг нормал ивиши учун зарур бўлган бу фактор *коагуляция 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 беда экстрактидан ажратиб олинган ва унга K₁ витамин деб ном берилган. У қўйидагича тузилган:



K₁ витамин

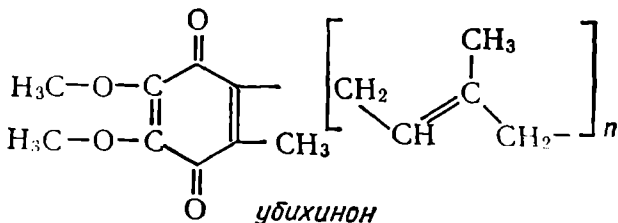
К группага мансуб витаминлар нафтохинонлар ҳосиласи бўлиб, ёнбош занжир эса хлорофилл таркибига кирувчи юқори молекулали алифатик спирт — фитол қолдиғи ҳисобланади.

К группага кирадиган витаминалар үсимликларда кенг тарқалған. Улар айниқса беда, исмалоқ, қарам баргларидан күп бўлади. Бу витамин оксидланиш-қайтарилиш процессларида, айниқса, фотосинтетик фосфорланиш процессида, электронларнинг кўчирилишида оралиқ бирекма сифатида иштирок этади.

Убихинон (Q витамин)

Ёғларда эрийдиган витаминаларнинг бу группаси яқинда кашф этилган бўлиб, тузилиши ва функциясига кўра Е ва К витаминаларга яқин туради. Убихинон ҳайвонлар ёғидан ажратиб олинган. Бу бирекма тирик организмларда кўп тарқалған бўлиб, үсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмлар танасидан топилған.

Убихинонлар бензохиноннинг ҳосиласи бўлиб, жуда кўп изопеноид қолдиқлардан ташкил топган ёнбош занжирга эга:



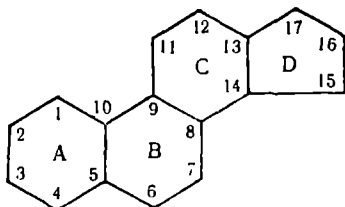
Ёнбош занжирдаги изопеноид қолдиқларнинг сони 6 тадан 10 тагача бўлади. Убихинонлар оксидланиш-қайтарилиш процессларида актив иштирок этади. Улар нафас олиш процессида электронларнинг кўчирилишини таъминловчи оралиқ бирекмалар ҳисобланади. Убихинонлар нафас олиш занжирда флавинли ферментлар билан цитохром система оралифида жойлашган. У оксидланган ва қайтарилиган шаклларда учрайди. Убихинонлар, асосан, митохондрийларда жойлашади. Улар үсимликларда кенг тарқалған бўлиб, оксидланиш-қайтарилиш процесслари тез борадиган тўқималарда кўп учрайди.

VII бөб. ҮСИМЛИКЛАРДА УЧРАЙДИГАН БОШҚА МОДДАЛАР

СТЕРОИД ВА ИЗОПРЕНОИДЛАР

Стероидлар

Стероидлар мураккаб тузилган бўлиб, молекуласи тўртта ҳалқанинг бир-бирига қўшилишидан ҳосил бўлган. Бу ҳалқаларнинг учтаси фенантрен ҳосиласи ҳисобланган пергидрофенантренни ташкил қиласа, биттаси циклопентандан иборат. Бу ҳалқалар бир-бири билан қўшилиши натижасида циклопентан-пергидрофенантрен ҳосил бўлади. Барча стероидлар шу бирикманинг ҳосилаларидир:

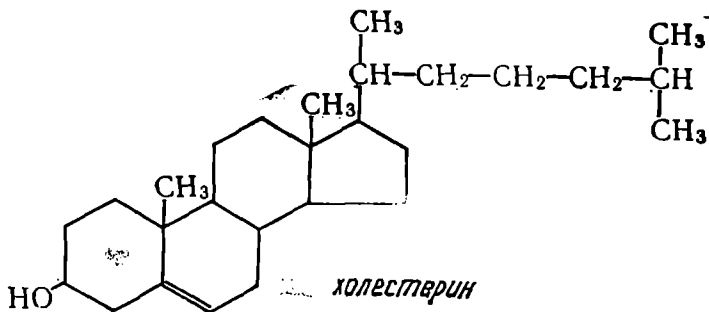


ЦИКЛОПЕНТАНОПЕРГИДРОФЕНАНТРЕН

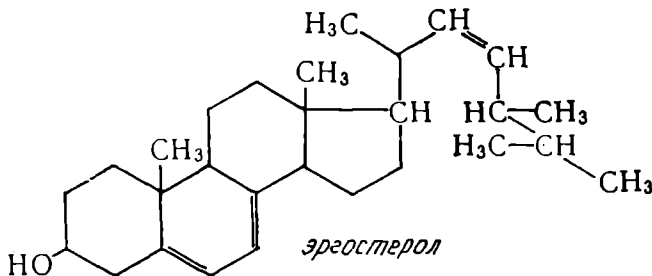
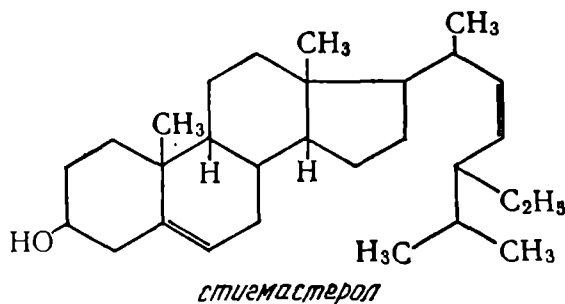
Бироқ стероидлар ҳосил бўлиши юқорида кўрсатилган фенантрен бирикмаси билан боғлиқ эмас. Улар тирик организмларда изопренойдларнинг ҳалқаланиши (циклланиши) натижасида ҳосил бўлади.

Стероидларга *стероидлар* деб аталадигач юқори молекуляр спиртлар ва уларнинг мураккаб эфиirlари ҳисобланган *стериidлар* ҳам киради. Ундан ташқари, баъзи сапогенинилар, алкалоидлар, гликозидлар ва гормонлар ҳам стероидлар группасига мансуб. Стероидлар, асосан, ҳайвонлар организмида учрайди. Қейинги вақтларда бу бирикмаларнинг кўпи ўсимликлардан ҳам ажратиб олинган.

Стероидларга мансуб бўлган ва ҳайвонлар организмида кўп тарқалган холестерин, қейинги йилларда ўсимликлар гулининг чангдонида, ловиянинг уруғпалла баргларида ва картошкада ҳам бўлиши масса-спектроскопия усулида аниқланган.

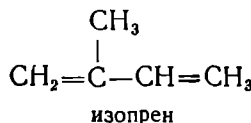


Үсімліктер таркибидан холестеринга үхшаш бошқа бирикмалар — фитостеринлар ҳам топилған. Масалан, бұғдой донида әргостерол, соя донида стигмастерол учрайди:



Стероидлар оқсиллар билан мұраккаб комплекс ҳосил қишиб, моддалар алмашинувини бошқаришда мұхим ақамияттаға әга бўлган ҳужайра мембраналарининг тузилишида иштирок этади. Кейинги йилларда тўплланган маълумотларга кўра, стероидлар үсімлікларнинг ўсиш ва ривожланиш процессларида мұхим ақамияттаға әга. Үсімлікларнинг баргидан ажратиб олинган аралашмали мойлар экстракти баъзи үсімлікларнинг гуллаши ва мева тугишини тезлаштириши аниқланган.

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 молекуласидагидек 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 ўхшашиб жуда кўп хилма-хил моддалар киради. Қўйидаги жадвалда изопреноидлар синфиға мақсуб бўлган асосий группалар келтирилган.

14-жадвал

Изопреноидлар классификацияси
(Боннер бўйича)

Синфлар	Формуласи	Айрим вакиллари	Оксидланган ҳосилалари
Изопрен	$\text{C}_5 \text{H}_8$	эркин ҳолда учрамайди	изопентенооллирофосфат
Монотерпенлар	$\text{C}_{10} \text{H}_{16}$	эфир мойлар, мирцен	спиртлар, альдегидлар, кетонлар
Сесквитерпенлар	$\text{C}_{16} \text{H}_{24}$	эфир мойлар, смолалар, фарнезен	спиртлар, кетонлар
Дитерпенлар	$\text{C}_{20} \text{H}_{32}$	эфир мойлар, смолалар, C_{20} — терпенлар	фитол, витамин А, смолали кислоталар
Тритерпенлар	$\text{C}_{30} \text{H}_{48}$	скваден	стериллар, сапонинлар
Тетра-терпенлар	$\text{C}_{40} \text{H}_{64}$	каротинлар	фитоксантофиллар
Политерпенлар	$(\text{C}_5 \text{H}_8)_n$	ин	
		каучук, гутта	

Терпенлар. Эфир мойлар

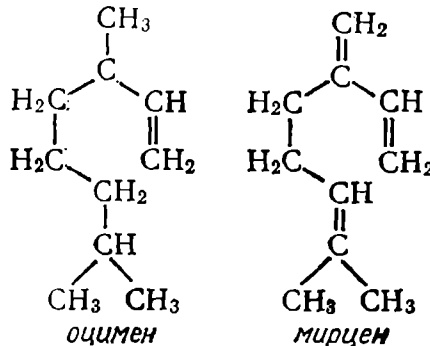
Кўпчилик ўсимликлар ўзидан хушбўй ҳид тарқатиш хусусиятига эга. Бундай ҳидни эфир мойлар деб аталадиган ва таркибида 5, 10, 15, 20 та углерод атоми бўлган бирикмалар тутивчи моддалар тарқатади. Эфир мойлар, одатда, махсус ҳужайралар ёки ҳужайралар тўпламида ҳосил бўлади. Бундай ҳужайралар бутун ўсимлик бўйлаб диффузия ҳолда тарқалган

айрим 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 дарахт пүстлогидаги смола йұлларини қоплаб олган ҳужайраларда ҳосил бўлади.

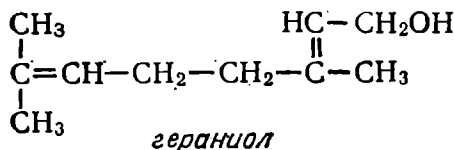
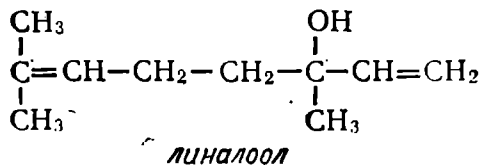
Одатда, эфир мойлар ўсимликларнинг бирор органыда — барги, пүстлоги ёки меваларида тұпланған бўлади. Күпинча уларни ажратиб олиш учун улар тұпланған ўсимлик органлари тилинади ва маҳсус йўл ҳосил қилинади. Бошқа вақтда эфир мойларни ажратиб олишда уларнинг эрувчанлигига асосланади. Эфир мойлар сувда эримайды, лекин уларни органик эритувчилар (спирт, бензин) ёки сув буғлари ёрдамида осончик билан ажратиб олиш мумкин. Цитрус ўсимликлар таркибидағи эфир мойларни пресс билан сиқиб олиш мумкин. Қимматбаҳо эфир мойларни ажратиб олиш учун анфлераж усулидан фойдаланилади. Бу усул уларнинг қаттиқ ёғларда эриш хусусиятига асосланған. Бунда эфир мой олинаётган гулнинг гулто жарглари ёғдан тайёфланған пластинкалар устига териб қўйилади. Бир неча кундан сўнг эфир мойлар ёғ пластинкаларга ўтиб қолади. Кейин улар органик эритувчилар ёрдамида ажратиб олинади.

Эфир мойлар таркибида жуда кўп ҳар хил моддалар бўлиб, ўсимликларнинг хушбўй ҳиди ҳам кўп 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. Бироқ эфир мойлар таркибида миқдор жиҳатидан оддий терпенлар энг кўп учрайди.

Монотерпенлар. Оддий монотерпенлар асосан иккита изопрен қолдигидан ташкил топган бўлиб, алифатик ва ҳалқали монотерпенларга бўлинади. Алифатик терпенларга мирцен ва оцимен киради:

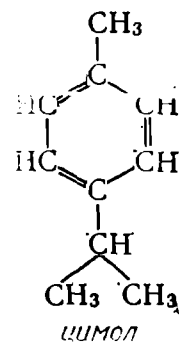
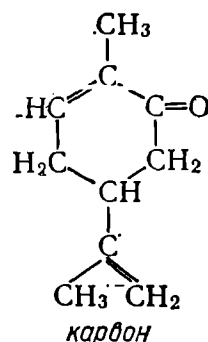
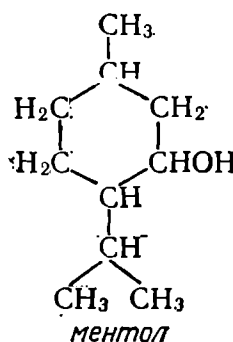


Алифатик монотерпенларнинг муҳим ҳосиласи ҳисобланган бирламчи спирт — гераниол ва линалоол диққатга сазовордир:

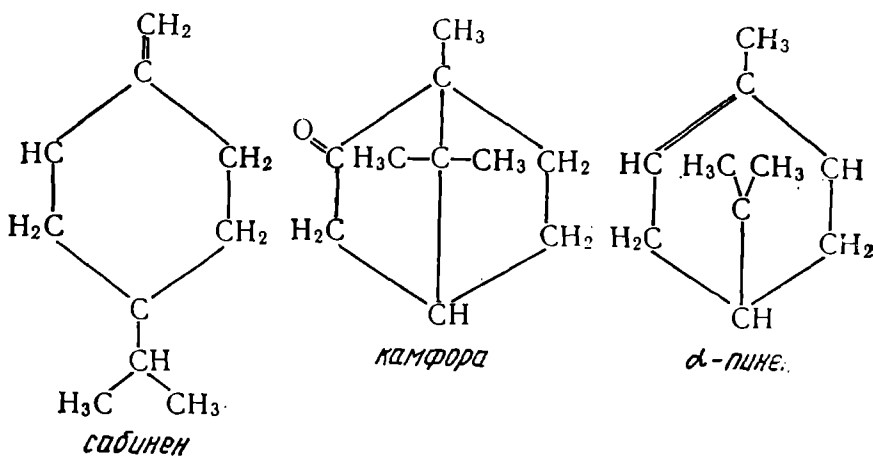


Гераниол спирт атири таркибидаги эфир мойларнинг энг асосий қисмени ташкил қиласи. Линалоол эса ялпиз таркибидаги эфир мойларда кўп учрайди. Юқоридаги кўриб ўтилган мирцен ва оцимен монотерпенлар гераниол дегидратацияга учраши натижасида ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади. Умуман, кўпчилик оддий ва мураккаб 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 қатор муҳим ҳосилалари бўлиб, уларга ялпиз мойи таркибидаги ментол, укроп ва зира мойи таркибидаги карбон моддалари и мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

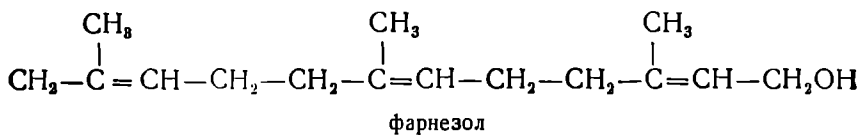


Халқали монотерпенлар группасига бициклик тузилган бирикмалар ҳам киради. Сабинен, камфора, пинен уларнинг энг муҳим вакиллариидир. Улар нинабаргли даражатлар ҳойи таркибида кўп учрайди:

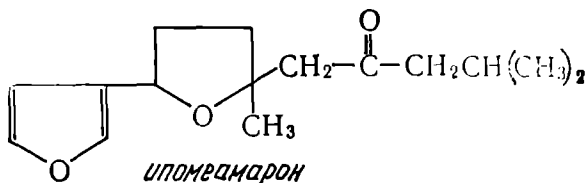


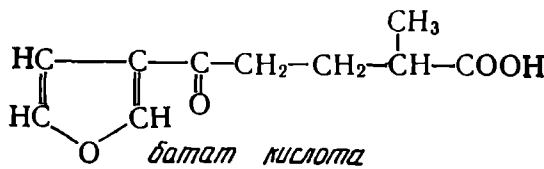
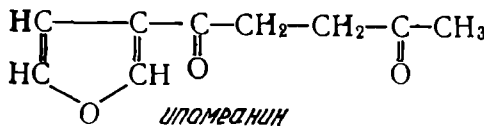
Камфора, айниқса, шувоқ таркибида кўп тўпланади. Бу ўсимлик Ўрта Осиё чўлларида ўсади.

Сесквитерапенлар. Бу бирикмалар учта изопрен қолдигидан ташкил топган бўлиб, эфир мойлар таркибида нормал ҳолатда ҳамда оксидланган ва қайтарилган ҳар хил ҳосилалар шаклида учрайди. Табиатда кенг тарқалган сесквитерапенларга фарнезол мисол бўлади:

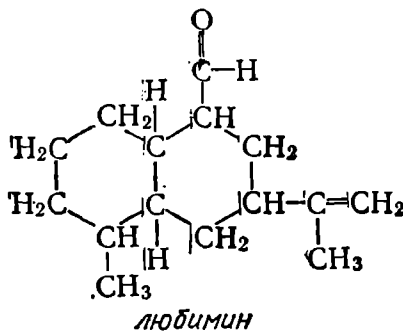


Кўпчилик сесквитерапенлар моно- ёки полициклик бирикмалардир. Булардан гваякол, ипомеамарон, ипомеанин ва батат кислота кўп учрайди:





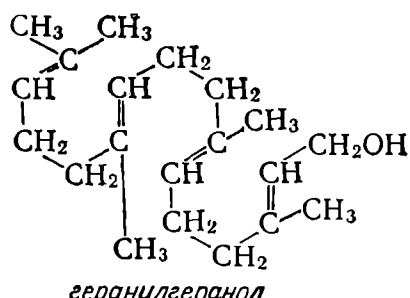
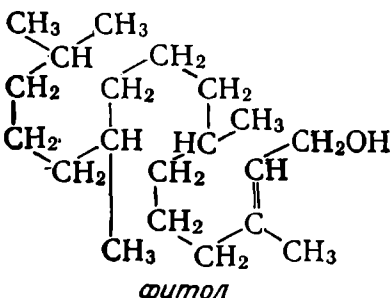
Ицомеамарон ва тузилишига кўра унга яқин бўлган ицомеанин ва батат кислота замбуруғ билан зарарланган батат (ширип картошка) ўсимлигига кўп тўпланади. Ицомеамарон замбуруғларга токсин (захар) сифатида таъсир қиласди. Л. В. Метлицкий ва бошқалар картошкадан замбуруғларга токсин сифатида таъсир этадиган бир қанча сесквитерпенлар ажратиб олганлар. Булардан энг муҳими картошканинг Любимец навидан ажратиб олинган любиминдир:



Мазкур бирикмалар ўсимликларнинг ҳар хил замбуруғларга чидамлилигини ифодалайдиган факторлардан бири бўлиб хизмат қиласди, уларни фитоалексинлар группасига киритиш мумкин. Ўсимликларда сесквитерпенлар ҳосил бўлиши фарнезол-пирофосфатга боғлиқ.

Дитерпенлар. Барча дитерпенлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга. Булардан энг муҳимлари хлорофилл таркибига кирадиган фитол, А витамин ва ўсимликлар ўсишида иштирок этадиган гиббереллиндир. Булардан ташқари, ўсимликлардан ажраладиган бальзам ва смола таркибида ҳам бир қатор дитерпенлар учрайди. Дитерпенларни геранилгеранол

(фарнезол) бирикмалағ ҳосиласи деб қараш мумкин. Фитол геранилгеранолнинг қайтариленг ҳосиласидир:

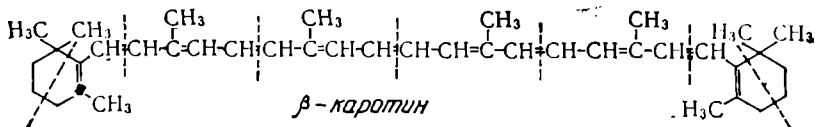


Каротиноидлар

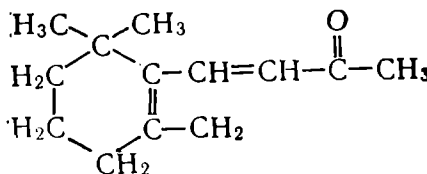
Каротиноидлар ёки тетратерпенлар ва уларнинг ҳосилалари ўсимликларнинг барча қисмларида учрайди. Уларнинг ранги сариқ ва қизил бўлганлиги учун кўпинча *сариқ пигментлар* деб ҳам аталади. Бу группани ташкил этувчи моддаларнинг номи сабзидаги сариқ пигмент β -каротин номидан олинган. Каротиноидларга хос хусусиятлардан бири улар таркибида жуда кўп қўши боғ мавжудлигидир. Каротиноидларнинг изопренойдли асоси марказий симметрия нуқтасига эга бўлганлиги учун улар икки молекула дитерпенларнинг бирикишидан ҳосил бўлган, деб тахмин қилинади.

Каротиноидлар икки группага: тўйинмаган углеводородлардан иборат бўлган каротинлар ва уларнинг кислородли ҳосилари ҳисобланган ксантофилларга бўлинади.

Каротинлар. Табиатда кенг тарқалган каротиноидларга β -, α -каротинлар, ликопин ва лютеинлар киради. Булардан энг кўп учрайдигани β -каротиндир. β -каротин ўсимликларнинг яшил қисмларида, айниқса, сабзида кўп бўлади:

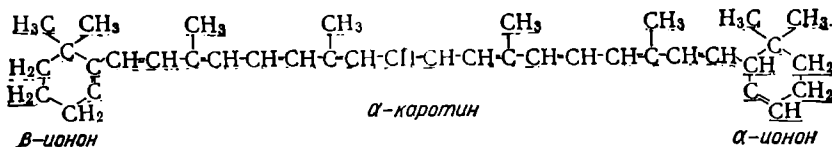


β -каротин таркибида иккита β -ионон ҳалқа бўлиб, каротинларнинг карбон атомларини номерлашни ана шу ҳалқадан бошлаш керак:



β-ионон ҳалқа

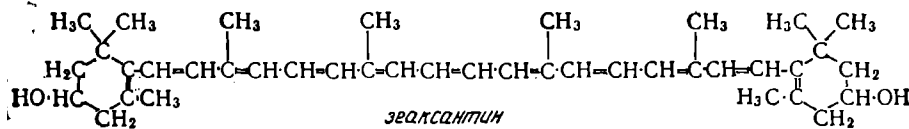
α -каротин таркибида битта α -ионон ҳалқа ва битта β -ионон ҳалқа бўлади:



β-ионон

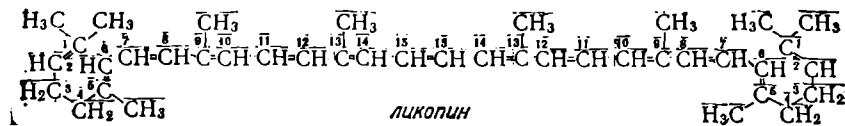
α-ионон

Ликопин помидорнинг пишган мевасидаги асосий каротиноид ҳисобланади. Бошқа каротиноидлар ликопиннинг ҳосиласи ҳисобланади. Ликопин қўйидагича тузилган:



Каротинлар А витамин ҳосил бўлишида муҳим аҳамиятга эга.

Қсантофиллар. Оксидланган каротинлар ёки қсантофиллар ўсимликларнинг барги, гули, меваси ва куртакларида учрайдиган сариқ пигментларнинг асосий таркибий қисмини ташкил этади. Масалан, баргларда учрайдиган ва асосий қсантофил ҳисобланган лутеин худди α -каротинга ўхшашиб структуррага эга бўлиб, ҳар қайси учки томондаги ҳалқада қўшимча равишда гидроксил группалар тутади. Бошқа қсантофиллар, масалан, маккажӯхори донида учрайдиган зеаксантин ва кўпчилик ўсимликлар таркибига бўладиган виолаксантинлар ҳам ионон ҳалқаларидағи оксидланган группаси оиласан ғарф қиласади:



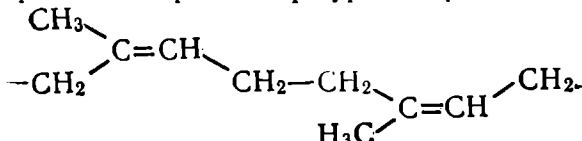
Қсантофилларнинг гидроксилли ҳосилаларидан ташқари, эфирлар, кетонлар ва оксикетонлар каби ҳосилалари ҳам бор. Масалан, жийда гулида учрайдиган сариқ пигмент — эленин лутеининнинг дипальмитинат эфири ҳисобланади. Қизил қалампирда учрайдиган капсорубин эса таркибида иккита гидроксил ва иккита кетон группаси тутувчи қсантофиллар.

Каротиноидларнинг ўсимликлардаги физиологик аҳамияти хилма-хил, лекин улар ҳозиргача аниқ ўрганилмаган. Бу бирикмалар фотосинтез, нафас олиш, ўсиш ҳамда фототропизм ҳодисаларида мұхим аҳамиятга эга бўлса керак, деб тахмин қилинади.

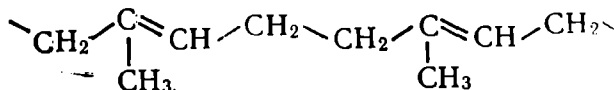
Каучук ва гуттаперча

Каучукнинг полизопренонидли молекулалари шохланмаган занжир 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 қичик бўлиб, улар таркибида 100 тагача изопрен қолдиқ бор. Каучук молекулаларидағи қўш боғлар бутунлай цис-конфигурация ҳолатида, гуттаперчада эса транс-конфигурация ҳолатида бўлади:



қўш боғли полизопрен занжирнинг цис-ҳолати (каучукда)



қўш боғли полизопрен занжирнинг транс-ҳолати (гуттаперчада).

Юксак ўсимликларнинг 2000 га яқин тури каучук ҳосил қилиш хусусиятига эга, лекин булардан фақат баъзиларини каучук олинадиган ўсимликлар деб аташ мумкин. Айниқса сутламадошлар, тутдошлар, мураккабгулдошлар оиласига мансуб ўсимликларнинг каучук ҳосил қилиш хусусияти анча юқори. Сутламадошлар оиласига кирадиган бразилия гевеясининг сутсимон ширасидан табиий каучук олинади. Бу дараҳт тропик мамлакатларда ўсадиган каучукли ўсимлик бўлиб, табиий каучукнинг 90% ана шу ўсимликтан олинади. Гуттаперча эса тропик иқлимда ўсадиган гутта дараҳтидан олинади. Мамлакатимиизда табиий каучук мураккабгулдошлар оиласига мансуб бўлган кўксағиз ва товсағиз ўсимликлардан олинади. Бу ўсимликлар таркибида 20—27 % гача каучук бўлади.

ФЕНОЛ БИРИКМАЛАРИ

Феноллар ўсимликлар оламида кенг тарқалган хилма-хил моддаларни ўз ичига оладиган катта группани ташкил қиласи. 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 ва ток ўсимликлари таркибида учрайдиган катехиналарни ҳар томонлама ўрганишда академик А. Л. Курсанов, М. Н. Запрометов ва С. В. Дурмишидзеларнинг 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 қўзғатадиган касалликларга чидамлилигини (иммунитетини) оширади. Булар ўсимликларнинг ўсиш процесси бошқарилишида ҳам актив иштирок этади. Гул, мева, барг ва пояларнинг табиий ранги полимер феноллар ҳисобланган flavonoidli пигментларга борлиқ.

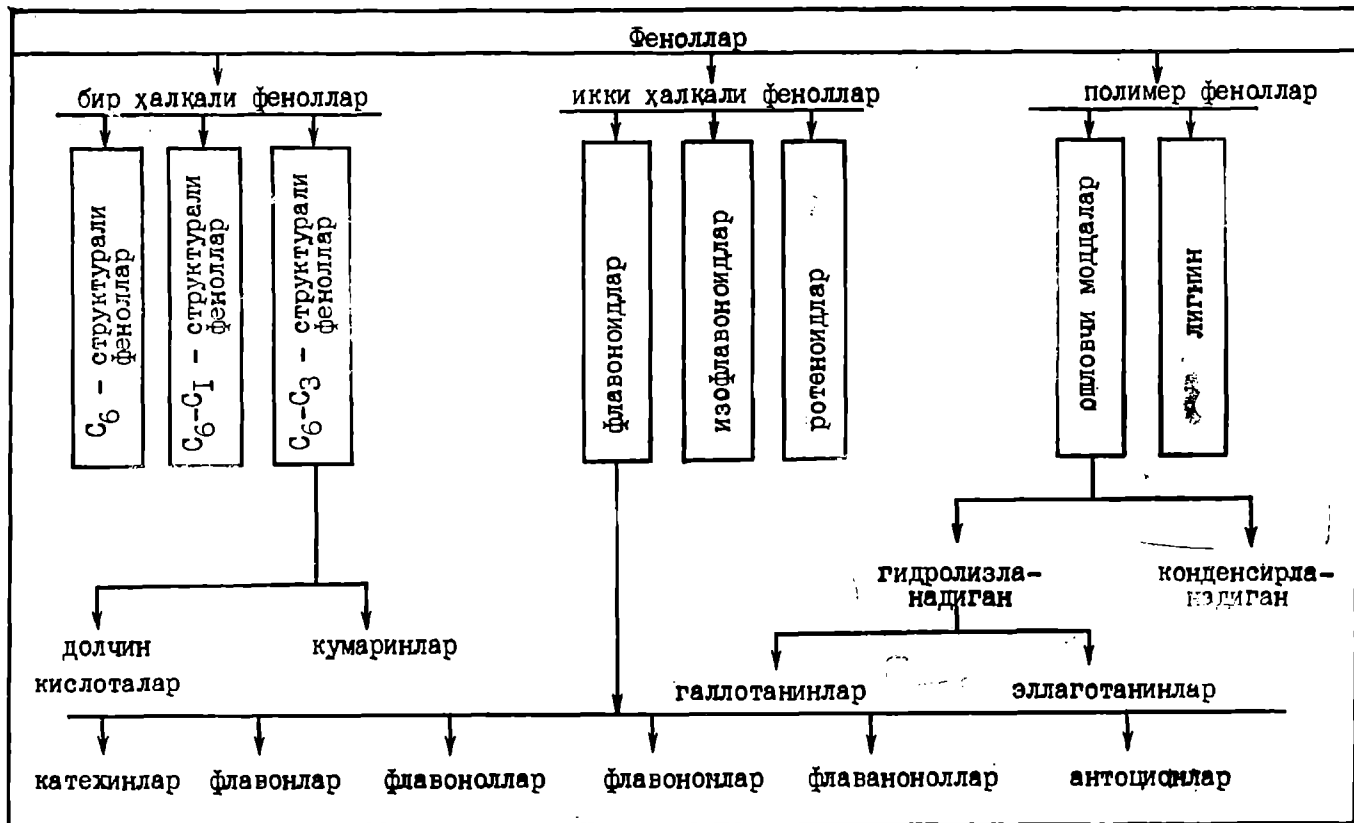
Ўсимликларнинг турли орган ва тўқималарида учрайдиган фенол бирикмалари фақат миқдор жиҳатдан эмас, балки сифат жиҳатдан ҳам бир-биридан фарқ қиласи. Чунки уларнинг ҳар хил биохимиявий процессларда иштирок этиши тузилиши ва полимерланиш даражаси билан аниқланади. Кўпчилик оддий фенол бирикмалари осонлик билан оксидланади ва моддалар алмашинувида 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 ва ўсишдан тўхтаган тўқималарда учрайди.

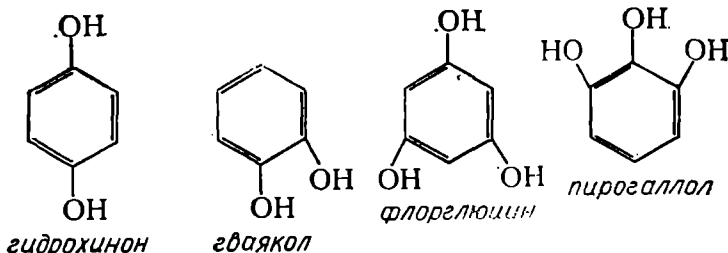
Барча фенол бирикмалари таркибидаги ароматик (бензол) ҳалқанинг сонига қараб учта асосий группага: бир ҳалқали феноллар, икки ҳалқали феноллар ва полимер фенол бирикмаларига бўлинади. 190-бетда фенол бирикмалари классификацияси берилган.

Бир ҳалқали феноллар (монофеноллар)

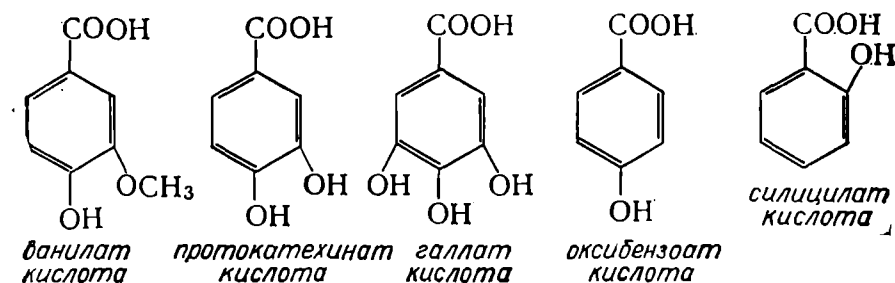
Монофенолларнинг ҳосилалари ҳисобланган оддий ароматик бирикмалар ўз навбатида бир неча группага бўлинади. Бу группаларда C_6 — структура тузилишига эга бўлган бирикмаларга гидрохинон, гваякол, флорглюцин, пирогаллол киради:

Фенол бирикмалари классификацияси /Л.В.Метлицкий бүйічә/

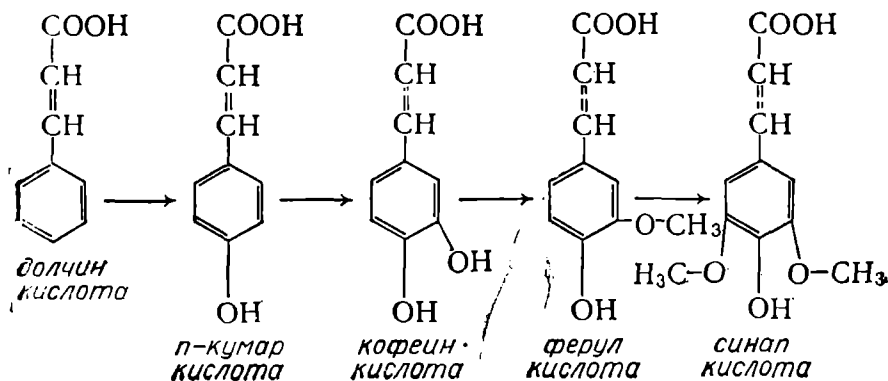




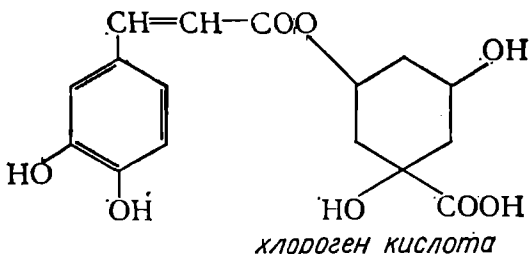
Бу бирикмалар ўсимиликлар таркибида эркин ҳолда учрамайди. C_6-C_1 — структурали бирикмаларга (C_6 — олтита углеродли бензол ҳалқа, C_1 — битта углерод атомидан иборат бўлган ёнбош занжир) фенилкарбон кислоталар ва уларнинг ҳосилалари — протокатехат, ванилат, галлат, оксибензоат, салицилат кислоталар киради:



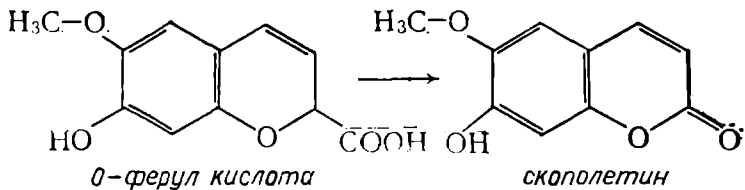
C_6-C_3 — структурали бирикмалар долчин кислота ва уларнинг ҳосилаларидан иборат бўлган группага ва кумаринларга бўлинади. Долчин кислоталарнинг энг кўп тарқалган ҳосилаларига *p*-кумар ва кофеин кислоталар ва уларнинг метиллашган ҳосилалари — ферул ҳамда синап кислота киради:



Юқоридаги кислоталар таркибида фенолли гидроксил ва карбоксил группалар бўлганлиги учун улар бир-бифи билан ўзаро реакцияга киришиб, депсидлар деб аталадиган мураккаб эфир типидаги бирикмаларни ҳосил қиласди. Ўсимликлар таркибидаги барча долчин кислоталар депсидлар сифатида учрайди. Бундай бирикмаларга хлороген кислотани мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Бу бирикма кофеин ва хинна кислоталардан ташкил топган:



Кумаринлар долчин кислоталарнинг лактонлари ҳисобланади. Масалан, кумарин о-оксидолчин кислотанинг, скополетин эса о-оксиферул кислотанинг лактони ҳисобланади:

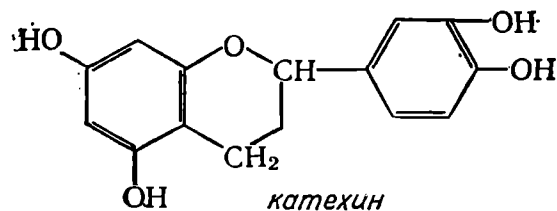


Кумаринлар кўпгина ўсимликлар таркибидан топилган. Улар айниқса қашқарбеда ва қизил томир (*Aspergula humifusa*) да кўп учрайди. Кумариндан пичан ёки похол ҳиди келади.

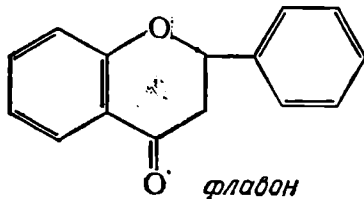
Икки ҳалқали феноллар

Бу группага мансуб бирикмалар таркибида иккита ароматик ҳалқа бўлиб, ҳар хил моддаларни ўз ичига олади. Икки ҳалқали фенолларнинг барчаси $C_6-C_3-C_6$ структура тузилишга эга ва flavonoidлар, isoflavonoidлар ҳамда ротеноидларга бўлинади. Икки ҳалқали фенолларнинг аксарияти flavonoidларга мансуб бўлиб, улар табиатда энг кўп тарқалган полифеноллар ҳисобланади. Flavonoidлар таркибидаги уч углеродли бөғловчи фрагментнинг структураси ва молекуланинг оксидланиш даражасига қараб улар қўйидаги группаларга: катехинлар, flavonлар, flavononлар, flavonolлар, flavononolлар, антицианларга бўлинади.

Қатехинлар ошловчи моддаларнинг таркибий қисмини ташкил қиласи. Бу бирикмалар флавоноидлар ичida ўта қайтарилиган бирикмалар ҳисобланади. Қатехин осонлик билан оксидланиб, турли рангга киради. Масалан, чой қора, қизил ва сариқ рангда бўлиши улар баргидаги катехинларнинг оксидланиш даражасига боғлиқ. Қатехинлар бир неча шаклда учрайди:

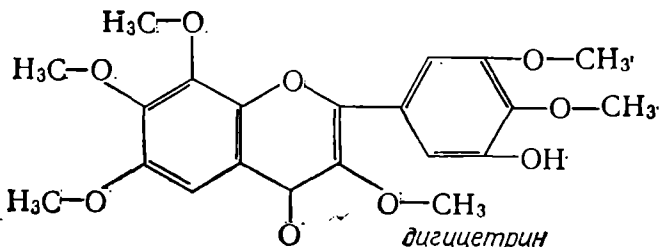


Флавонлар ва флавоноллар ўсимликларда кўп тарқалган бўлиб, асосан икки хил flavon — апигенин ва лутеолин кўпроқ учрайди. Флавон айниқса наврўзгулдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлар баргида унсимон оқ юпқа қатлам ҳосил қиласи. Флавонлар фил суюги ранги ва оч сариқ рангда бўлиб, бошқа пигментларга нисбатан ранг бериш хусусияти кам:

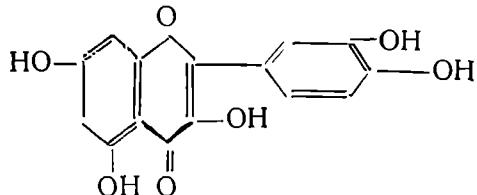


Деярли тўлиқ гидроксилланган дигицетрин ҳам флавонларга мансуб бўлиб, асосан, ангишвонагулда учрайди.

Табиатда флавонолларнинг метиллашган хилма-хил ҳосилалари учрайди. Лекин улар ўсимликлар таркибида кўп бўлмайди:

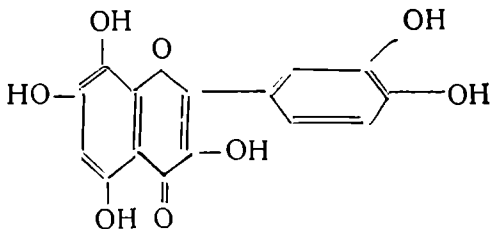


Флавоноллар күпинча антицианидлар билан биргә учрайди. Буларга кемферол, кварцетин ва мирицетин киради. Флавонолларга 6-ва 8-углерод атомларыда құшимча равишда гидроксил группалар тутувчи ва кемферол, кварцетинга хос бўлган сариқ рангга нисбатан янада тўқроқ рангли бирикмалар ҳам киради. Ўсимликлар гулининг ранги кўп жиҳатдан ана шу бирикмаларга боғлиқ бўлади:



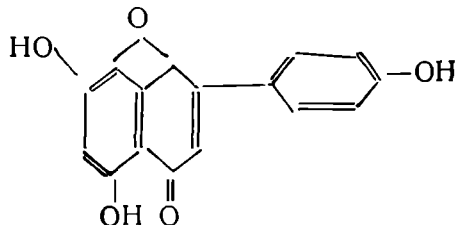
кверцетин

Буларга наврўзгулдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликларнинг ва рододендрон ўсимлигининг асосий ранг берувчи моддаси ҳисобланган кверцетагетин ва госспиум хирзутум туркумига мансуб бўлган ғўза гулларидаги госспетин 8-окси-кверцетин киради:



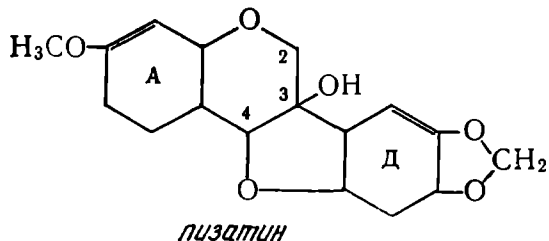
госспитин

Флавононлар ва флавононоллар бошқа флавоноидларга нисбатан кам тарқалган рангиз бирикмалардир. Булар флавон ва флавонолларнинг қайтарилиган маҳсули бўлиб, ўсимликларда кучли оксидланган флавоноидларнинг ҳосил бўлишида иштирок этади, деб тахмин қилинади. Чунки флавононларга мансуб бўлган нарингенин структура тузилишига кўра ўсимликларда кенг тарқалган апигенинга яқин туради:



нарингенин

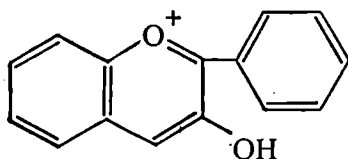
Изофлавонлар ўсимликларда камдан-кам учрайди. Улар фақат дуккакдошлар оиласига мансуб бўлган баъзи ўсимликлардан топилган. Масалан, гениста (*Genista*) ўсимлиги баргаридан олинган генистин изофлавонларга мансуб. Ўсимликлар иммунитетида муҳим аҳамиятга эга бўлган моддаларнинг кўпчилиги изофлавонли тузилишга эга. Масалан, фитоалексин (228-бет) ҳисобланган пизатин шундай бирималарга мисол бўлади:



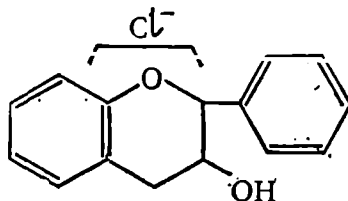
Антоцианлар гул ва мевалар таркибида учрайдиган муҳим пигмент ҳисобланади. Антоцианлар гликозидлар бўлиб, уларнинг агликонлари *антоцианидинлар* деб аталади. Антоцианлар сувда яхши эрийди, лекин агликонлар эримайди.

Антоцианлар бинафша рангда бўлади, K, Na⁺, Fe⁺⁺ ионлари билан бирикиб, зангори ёки кўк ранг, кислоталар, масалан, фосфат кислота билан бирикиб 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 бериш хусусиятига эга.

Антоцианларнинг тузилишидаги ўзига хос хусусият шундан исоратки, уларнинг пиран ҳалқасидаги кислород эркин валентликка эга. Бироқ кислород ёки углерод атомининг қайси бири эркин мусбат зарядга эга эканлиги аниқланмаган, шу сабабли кўпинча антоцианларнинг молекуласи нейтрал шаклда тасвирланади:



оддий шанл

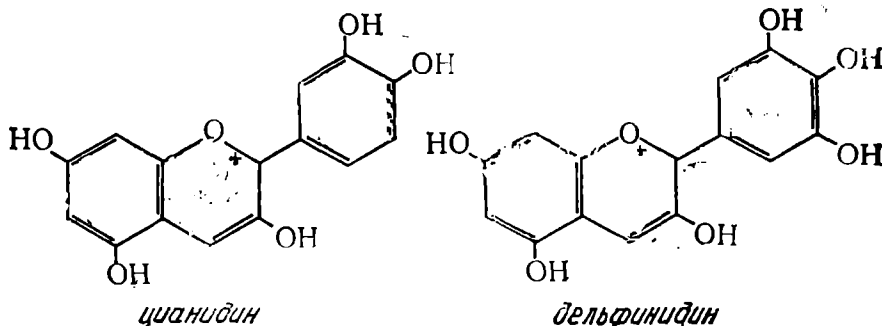
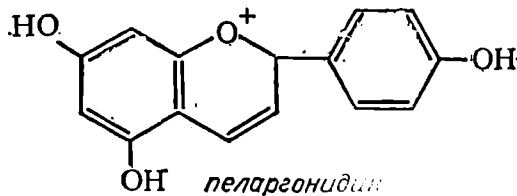


нейтрал шанл

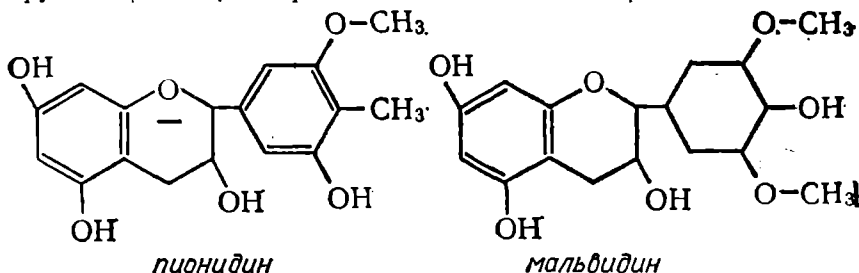
Антоцианлар ўз молекуласидаги эркин мусбат заряд туфайли кислотали эритмада катион сифатида намоён бўлади ва кислоталар билан туз ҳосил қиласди. Ишқорий шароитда эса улар анион сифатида асослар билан туз ҳосил қиласди. Муҳит pH нинг ўзгаришига қараб, антоцианларнинг ранги ҳам ўзга-

ради. Антоцианлар кислотали мұхитда оч, түқ қизил, сарғыш, бинафша ранг, күкимтири бўлади. Маълумки, ғўза гули вақт ўтиши билан рангии сариқ тусдан қизил-гунада ранга ўзгартиради. Бу гултожибарглар ҳужайраси ширасининг pH кислотали томонга ўзгарганлигини ифодалайди.

Муҳим антоцианларга қизил рангли пеларгонидин, малина рангли цианидин, қизғиши рангли дельфинидин ва уларнинг метилли эфирлари — пионидин, петунидин ва мальвидинлар киради:



Антоцианлар молекуласіда гидроксил группалар сонининг ортиб бориши кўк рангнинг интенсивлигини оширади, метоксил группалар эса қизил ранг интенсивлигини оширади:



Полимер фенол бирикмалари

Ошловчи моддалар. Ўсимликлар таркибида ошловчи моддалар ёки танинлар деб аталадиган бирикмалар кўп учрайди. Булар 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 тўпландади.

Ошловчи моддалар кўп ўсимликларнинг, жумладан, эман, акация, оққайин, каштан, тол каби дараҳтлар пўстлоғида, шовул, ровоч ва занжовул каби ўсимликлар илдизида кўп тўпландади. Улар таркибидаги фенол ҳалқалар типига ва уларнинг ўзаро боғланишига қараб икки группага бўлинади.

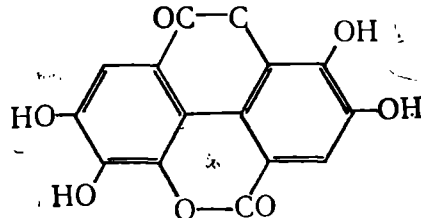
Гидролизланадиган ошловчи моддалар. Булар кислота, ишқор ва фермент (танин ацилгидролаза) лар таъсирида осон гидролизланаб, углеводлар (глюкоза) ва галлат кислота ҳосил қиласи.

Гидролизланмайдиган ёки конденсирланадиган ошловчи моддалар таркибида оз миқдорда углеводлар бўлади, минерал кислоталар таъсирида эримайдиган аморф бирикмалар — флобафенлар ҳосил қиласи. Гидролизланмайдиган ошловчи моддалар лейкоантоцианлар ёки катехинларнинг полимерлари ҳамда шу флавоноидларнинг сополимерлари бўлиши мумкин.

Гидролизланадиган ошловчи моддалар таркибидаги бирикмаларнииг характерига қараб, галлатанинлар ва эллаготанинларга бўлинади. Галлатанинлар гидролизланганда фенол бирикма ҳисобланган галлат кислота ва углевод компоненти бўлган глюкозага ажралади. Буларга пистадошлар оиласига мансуб бўлган тотим дараҳти баргларидан ва эман дараҳти новдаларидан олинадиган хитой ва турк галлатанини киради.

Галлатанин таркибидаги глюкозанинг ҳар бир молекуласига 9—10 тагача галлат кислота қолдиги бириккан бўлиб, шулардан ярми бирон м-оксигруппа орқали дипсид 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 ансер ва лишмагач ёнеоқ пўстида кўп бўлади:



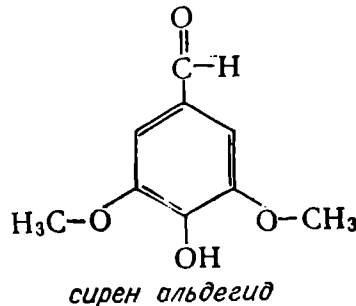
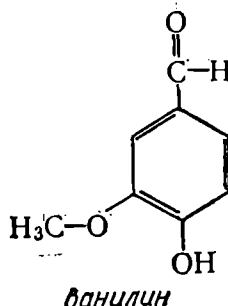
Эллат кислота

Ошловчи моддаларнинг ҳар иккала группаси ҳам барча ўсимликларда 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 фаслнинг ўзгаришига қараб, таркибидаги ошловчи моддалар миқдори ўзгариб туради. Ўсимликлар қариган сари улар миқдори ортиб боради. Масалан, 8 дан 71 ёшгача бўлган каштан дарахти таркибидаги ошловчи моддалар миқдори 1,36% дан 10,7% гача ортган. Бундай моддалар мавсум давомида тўхтовсиз ҳосил бўлиб туради ва ўсимлик органларининг қаришига қараб полимерланади. Ҳом меваларда кичик молекулали ошловчи моддалар кўп бўлиб, улар пишиши процессида полимер ҳолатга ўтади.

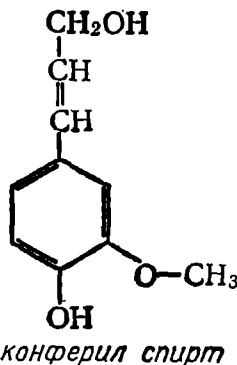
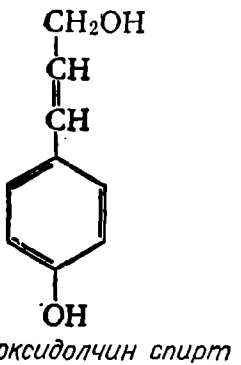
Ошловчи моддалар ўсимликлар ҳаётида катта аҳамиятга эга. Улар кўпинча замбуруғлар билан бактерияларнинг ўсишини тўхтатиш хусусиятига эга. Демак, улар ўсимликларнинг патоген микроорганизмларга қаршилик кўрсатиш хусусиятини оширади.

Лигнин ўсимликлар ёғочлигининг асосий таркибий қисми ҳисобланади. Кўп дарахтлар ёғочлик қисмининг 22—35% лигниндан иборат. Лигнин мураккаб фенилпропаноид полимер бўлиб, унинг кўп қисми гемицеллюлоза билан боғланган бўлади. Ёғочлик минерал кислоталар билан ишланганда, таркибидаги целяллюлоза билан гемицеллюлоза эриб, ажралиб чиқади, лигнин эса 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 ванилии, сиренальдегид ҳосил бўлади. Бу бирикмалар лигниннинг 45% га яқин қисмини ташкил қиласди:



Булардан ташқари, лигнин таркибидаги конферил спирт, оксидолчин спирт ва баъзи кислоталар ҳам учрайди:



Лигнин таркибида 30—35% гача полисахаридлар борлиги аниқланган, лекин уларнинг ўзаро боғланиши маълум эмас.

ОРГАНИК ҚИСЛОТАЛАР

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 баргида, 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. Уруғда улар 0,5% га яқин бўлса, барғ 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 оксидланиш реақийларидаги сифатида бирикмалар сифатида иштирок этади. Шу билан бирга, органик кислоталар, аминокислоталар, алколоидлар ва бошқа бир қатор бирикмалар ҳосил бўлишида ҳам актив иштирок этади. Нафас олиш процессида ҳосил бўлган органик кислоталар аммиакни биректириб олиб, аминокислоталар ҳосил қиласи. Мойлар ҳосил бўлиш реақияси ҳам органик кислоталар билан борлиқ. Барча ёғларнинг 90% га яқини юқори молекуляр ёғлар 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.

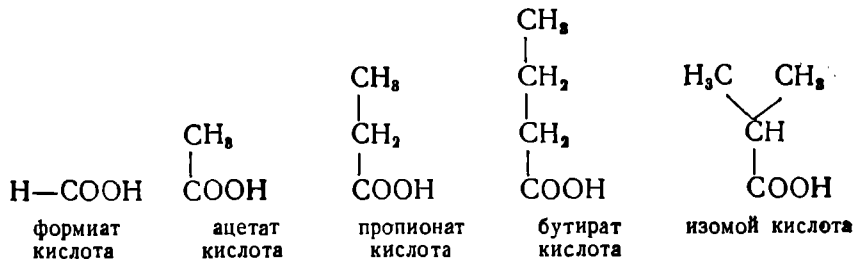
Күпгина физиологик актив моддалар: С витамин, табий ўсти рувчи моддалар — ауксинлар, гиббереллинлар ҳам органик кислоталарга киради. Органик кислоталар нафас олиш процессида ўсимликларнинг барча қисмida ҳосил бўлади. Ўсимликларнинг яшил баргларида фотосинтез процессида ҳам баъзи органик кислоталар ҳосил бўлиши кейинги йилларда олиб борилган текширишларда аниқланган. Шундай қилиб, органик кислоталар ҳақиқатда ҳам ўсимликлар оламида жуда муҳим аҳамиятга эга бўлган бирикмалар ҳисобланади.

Алифатик органик кислоталар

Ўсимликлар таркибида учрайдиган органик кислоталар химиявий тузилишига ва хоссаларига кўра ҳар хил бўлади. 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 бўлиб, улар ҳар вақт биргаликда учрайди. Таркибида бундай кислоталар тутмайдиган бирор ўсимлик бўлмаса керак. Ўсимликлар таркибида учрайдиган кислоталарнинг асосий қисми ҳам ана шу иккала кислотага тўғри келади. Кребс циклидаги сукцинат, фумарат, аконит ва бошқа кислоталар бирмунча кам бўлади. Пируват, кетоглутарат, оксалоацетат каби кетокислоталар метаболик жиҳатдан актив бўлганлиги сабабли жуда кам миқдорда учрайди. Қуйидаги ўсимликлар оламида кўп тарқалган ва муҳим аҳамиятга эга бўлган баъзи органик кислоталар билан танишамиз. Бу кислоталар химиявий тузилишига кўра бир асосли, икки асосли ва уч асосли кислоталарга бўлинади. Ҳар бир группа ичida альдо ва кетокислоталар бор.

Бир асосли кислоталар. Бу группага формиат (чумоли), ацетат (сирка), пропионат, бутират, изомой ва изовалерианат кислоталар киради:



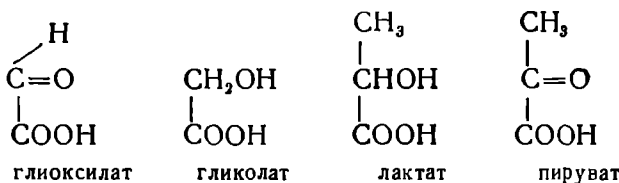
Формиат кислота ҳар хил меваларда, нинабаргли дарахтлар баргига ва қичитқитиканда топилган.

Ацетат кислота деярли барча ўсимликларда учрайди. Солдатенков маълумотига кўра, бошоқли ўсимликлар дони тар-

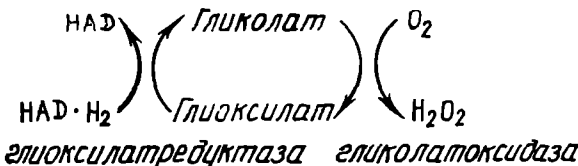
кибидаги органик кислоталарнинг 75% ни ацетат кислота ташкил этар экан. Ўсимликлардаги учувчан кислоталарнинг асосий қисми ана шу кислотага тўғри келади. Бу кислота моддалар алмашинуви процессида муҳим аҳамиятга эга ва пируват кислотанинг декарбоксилланиши ва ёғларнинг β -оксидланиши натижасида ҳосил бўлади.

Мой кислота кўп ўсимликлар таркибида эркин ёки биреккан 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.

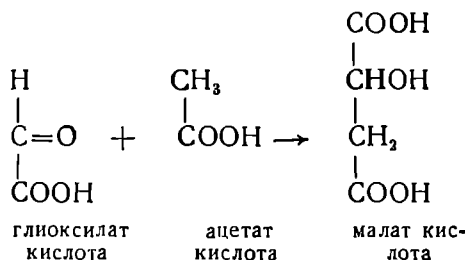


Глиоксилат ўсимликларда кенг тарқалган оддий альдокислота бўлиб, кўпчилик моддаларнинг синтезланишида актив иштирок этади. Гликолат ёки оксиацетат кислота кўпчилик ўсимликларда, масалан, ғўра узумда ва шакарқамиш баргларида кўп учрайди. Гликолат кислота фотосинтез процессида ҳосил бўлиши аниқланган. Маълум шароитда ўзлаштирилган карбонат ангидриднинг 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 кристалл ҳолда ажратиб олинган. Гликолат кислотани глиоксилат кислотагача оксидловчи фермент ҳам ўсимликлардан топилган. П. А. Колесников бу кислоталарнинг ўзаро муносабатини қуйидагича ифодалашни таклиф қилган:



Ўсимликларда бундай циклнинг мавжудлиги органик кислоталар алмашинуvida муҳим аҳамиятга эга.

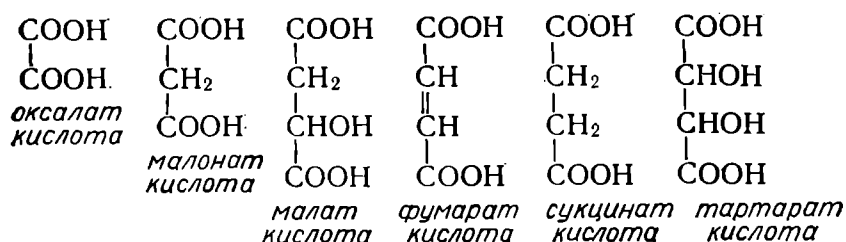
Глиоксилат кислота ацетат кислота билан реакцияга киришиб, малат кислота ҳосил қиласди:



Пируват кислота юқори метаболик активликка эга бўлган кислота ҳисобланади. Шу сабабли ўсимликлар таркибида жуда ҳам кам учрайди. Пируват кислота моддалар алмашинувининг оралиқ маҳсул бўлиб, углеводларнинг парчаланишидан ҳосил бўлади.

Лактат кислота бир қатор ўсимликлардан топилган бўлиб, айниқса, малина баргларида кўп тўпланиши аниқланган. Бу кислота ўсимликларнинг анаэроб нафас олиш процессида ҳосил бўлади.

Икки асосли кислоталар. Ўсимликларда кўп тарқалган икки асосли органик кислоталарга оксалат, малонат, малат, сукцинат, фумарат, тартарат кислоталар киради:



Оксалат кислота энг оддий дикарбон кислота бўлиб, ўсимликларда, оз миқдорда бўлса-да, кўп тарқалган. Бу кислота баъзи ўсимликларда, масалан, отқулоқ, исмалоқда 10—16% гача тўпланади. Одатда, оксалат кислота кўпинча кам эрийдиган кальцийли туз сифатида учрайди. Ўсимликларнинг баъзи органларида оксалат кислота кристалл ҳолда тўпланади ва улар қуруқ моддасининг анчагина қисмини, баъзи серсув, серэт ўсимликларда (масалан, суккулентларда) 50% га яқини ташкил қиласди. Испалоқ таркибида бу кислоталар кўп миқдорда бўлишига қарамай, унинг шираси нейтрал муҳитга яқин бўлган реакцияни беради. Бу эса кислоталарнинг кўп қисми

нейтрал тузлар шаклида эканлигидан далолат беради. Бошқа ҳолларда оксалат кислота эркин ҳолда учраб, ўсимликлар ширасини кислотали қилиб юборади. Масалан, бегония ўсимлигидан олинган ширанинг pH-2 га тенг.

Малонат кислота дуккакли ўсимликлар таркибида кўп учрайди. Ловия ўсимлигининг поясида бу кислота миқдор жиҳатдан асосий кислота ҳисобланади. Оз миқдорда бошқа ўсимликларда ҳам топилган. Агар ловиянииг поясида малонат кислота бир текис тарқалганда эди, ҳосил бўлган эритмадаги малонатнинг концентрацияси 0,2 М га тенг бўлар эди. Бу, ўз навбатида, тўқима ва хужайраларда содир бўладиган оксидланиш процессларининг активлигини пасайтириб юборар эди. Чунки малонат кислота оксидланиш процессларининг муҳим ферменти ҳисобланган сукцинатдегидрогеназанинг ингибитори ҳисобланади.

Сукцинат кислота кўпчилик ўсимликларда, масалан, смородина, олча, гилос ва бошқа данакли мевалар ғўрасидан топилган. Оз миқдорда спиртли ачиш процессида ҳам ҳосил бўлади. Пиёзда, унинг баргларида сукцинат кислота бошқа кислоталарга нисбатан кўпроқ учраши аниқланган,

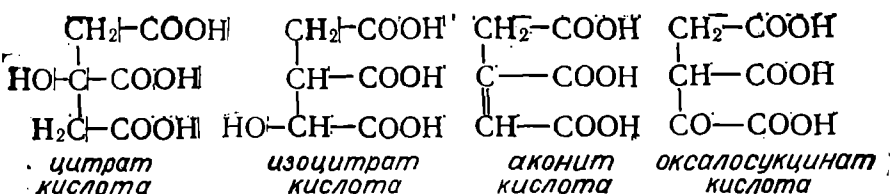
Малат кислота ўсимликлар оламида энг кўп тарқалган кислота бўлиб, кўпчилик мевалар, масалан, олча, олхўри, олма ва бошқалар таркибидаги кислоталарнинг асосий қисмини ташкил қиласди.

Бу кислота айниқса жанубий кенглика тарқалган ўсимликлар мевасида кўп бўлади. Бошоқли ва дуккакли ўсимликлар донида ҳамда баргларида учрайди. Малат кислота тамаки баргидаги 6,5% гача, серсув ва серэт баргли ўсимликларда 8—10% гача тўпланади. Моддалар алмашинуви процессларида, айниқса, ўсимликларнинг минерал ўғитлар билан озиқланишида муҳим аҳамиятга эга. Бу кислота ўсимликлар 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 йўли билан ёки вино ишлаб чиқаришда ҳосил бўладиган чиқиндиллардан сўрни ҳолда ажратиб олинади. Бу кислотанинг тўрт хил изомери бўлиб, ўсимликларда асссан икки хил изомери: D-вино кислота (тартарат) ва D-узум кислота (рачемик кислота) учрайди.

Фумарат кислота кунгабоқар поясида ва унинг бошқа органларида кўп тарқалган бўлади. Баъзи ўсимликлар таркибидаги умумий кислотанинг 50% дан ортиғи фумарат кислотага тўғри келади. Бу кислота юксак ўсимликларда аспартат 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 бўлиб, цитрус ўсимликлар меваси таркибидаги кислоталарнинг асосий қисмини ташкил этади. Лимон таркибидаги қуруқ модданинг 9% цитрат кислотага тўғри келади. Академик О. С. Содиқов маълумотига кўра, ғўза барагларида лимон кислота бирмунча кўп бўлиб, ундан саноат миқёсида лимон кислота тайёрлаш мумкин экан.

Изоцитрат кислота кўпроқ серсув ўсимликларда учрайди. Маймунжон мевалари таркибидаги органик кислоталарнинг 50% дан ортигини изоцитрат кислота ташкил қилади. Бу кислота углеводлар ва органик кислоталар алмашинувида муҳим аҳамиятга эга бўлган оралиқ модда ҳисобланади.

Аконит кислота шақарқамиш таркибида учрайдиган асосий органик кислотадир. Маккажӯхори, буғдой ва арпанинг ёш майсаларида бошқа кислоталарга нисбатан кўпроқ учрайди. Табиатда бу кислотанинг цис-изомери кўп тарқалган бўлиб, аконит кислота алмашинувида иштирок этувчи аконитаза ферменти ҳам шу изомерга мослашган. Ўсимликларда аконит кислота аввал транс-шаклда ҳосил бўлиб, кейинчалик цис-шаклга айланади, 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 ҳам учрайди.

ГЛИКОЗИДЛАР

Барча моносахаридлар ва олигосахаридларнинг юқори реакцион 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 бўлиб, умумийлиги фақат ҳаммаси ҳам шакарларнинг ва кўпинча моносахаридларнинг ҳосиласи бўлишидир. 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 кўп тарқалган. Баъзи ўсимликларда кўп учрайдиган гликозидлар қуидағи жадвалда берилган.

15-жадвал

Баъзи ўсимликлар таркибидаги гликозидлар миқдори

Ўсимликлар	Органи	Асосий гликозидлар	Гликозидларнинг ўртача миқдори (қуруқ моддасига нисбатан % ҳисобида)
Оқ себарга	барги	цианоген гликозид	0,0005—0,013
Оқжұхори	"	"	0,001—0,518
Бодом	мағзи	:	2,50—3,00
Ловия	дони	:	0,0009—0,28
Ангивонагул	барги	дигитоксин	0,25—0,55
Строфант ўсимлиги	уруги	строфантин	3,00—7,70
Камелия	"	сапонинлар	0,05—10,00

Гликозидлар кўпинча 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. Кўпчилик меваларнинг мағзи, масалан, бодом, шафтоли, ўрик мағзи аччиқ ва ўзига хос ҳидли бўлиши улар таркибидаги амигдалин гликозидига боғлиқ. Таркибида амигдалинга ўхшаш заҳарли бирикма тутувчи гликозидлар цианоген гликозидлар деб аталади.

Кўпчилик гликозидлар шифобаҳш 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 бўлишига қараб, ҳидли α - ва β -гликозидларга бўлинади. Таъбиятда гликозидлар асосан β -шаклда учрайди. Ўсимликлар таркибида гликозидларни гидролиз қиливчи β -гликозидаза ферментлари кўп тарқалган. Бироқ шунга қарамасдан, гликозид ҳосил қиливчи олигосахаридлар ўсимликларда эркин ҳолда учрамайди. Агликонлар гликозидли ҳосилаларининг биологик аҳамияти аниқланган эмас. Бу ҳосилаларнинг эркин агликонлардан афзаллиги уларнинг яхши эриши бўлса керак, деб тахмин қилинади. Яхши эрийдиган гликозидли ҳосилалар агликонларнинг ўсимликлар танаси бўйлаб ҳаракатини енгиллаширади. Ундан ташқари, гликозидли ҳосилаларда агликон таркибидаги актив пруппалар ёпиқ бўлиши ҳисобига уларнинг заҳарли хусусиятлари ҳам камаяди ва натижада агликонларнинг ўсимлик органларида тўпланиши ва бошқарилиши осонлашади.

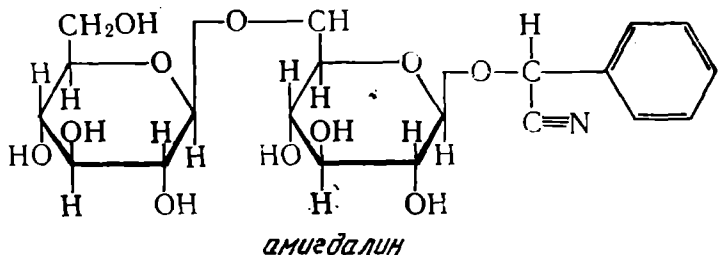
Ўсимликлар таркибида учрайдиган гликозидларни ўрганиш муҳим аҳамиятга эга. Чунки кўпчилик гликозидлар медицина-

да, саноатнинг баъзи тармоқларида ишлатилади. Кўпчилиги инсон ва ҳайвонлар истеъмол қиласидиган ўсимликларнинг турли қисмларида тўпланади.

Цианоген гликозидлар

Ўсимликлар оламида ва айниқса раънгудошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлар таркибида цианоген гликозидлар кенг тарқалган. Уларнинг агликонлари нитриллаф ёки цианид кислотанинг эфириларидир. Цианоген гликозидларнинг ферментатив гидролизи моносахарид ва агликонга парчаланиш билан тугамайди. Ўз навбатида агликон ҳам парчаланиб, кучли заҳарли модда ҳисобланган цианид кислота ҳосил қиласиди. Қуйида цианоген гликозидларнинг айримлари билан танишамиз.

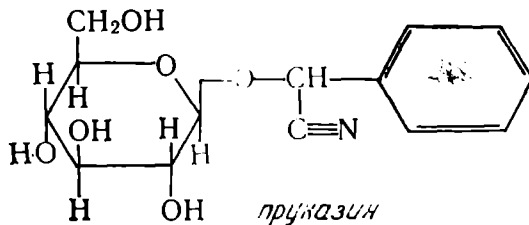
Амигдалин гликозиди иккита β -глюкозадан иборат бўлган гентабиоза дисахариди, бензоат альдегид ҳамда цианид кислотадан ташкил топган:



амигдалин

Аччиқ бодом, ўриқ, 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 кўп истеъмол қилинса, таркибидаги амигдалин ошқозон-ичак йўлларида парчаланиб, цианид кислота ҳосил қиласиди, натижада организм заҳарланади. Аччиқ бодом таркибида амигдалин ва уни гидролизловчи эмульсиян ферменти бир вақтда бўлгандагина одам ва ҳайвонлар заҳарланади.

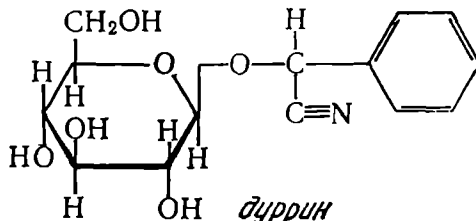
Пруназин тузилиши жиҳатдан амигдалинга ўхшаш бўлиб, глюкоза, бензоат альдегид ва цианид кислота қолдиқларидан ташкил топган.



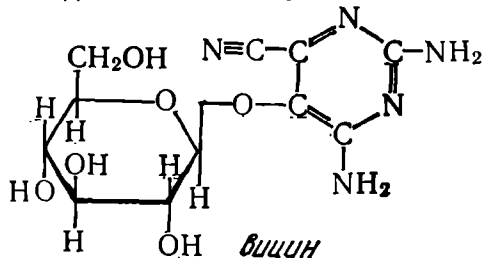
пруназин

Пруназин шумурт ва бошқа мевали ўсимликлар таркибидан топилган. Маржондаракт ва смородинанинг баргларида пруназиннинг изомери ҳисобланган самбунагрин 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:

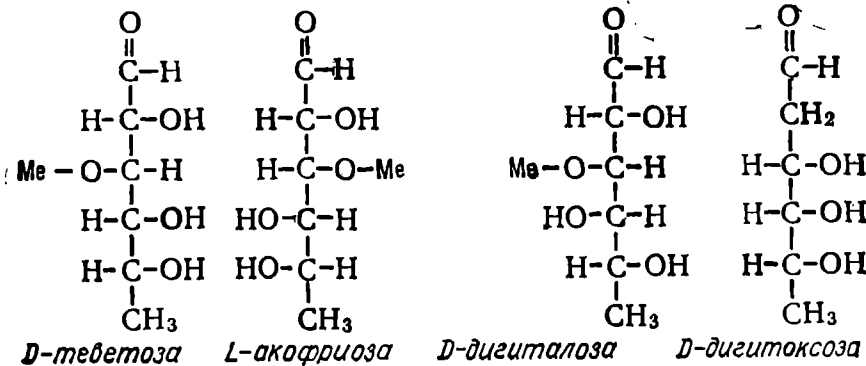


Юқорида таърифланган цианоген гликозидлар барча ҳайвонлар учун заҳарли эканлиги исботланган. Оқ себарга, оқжӯхори ва бошқа ўтларнинг кўк майсалари (барралари) да цианоген гликозидлар кўп бўлади. Шу сабабли бу ўсимликларни еган ҳайвонлар заҳарланиши мумкин. Маълум шароитда, майсалан, қурғоқчилик, об-ҳавонинг тез-тез ўзгариб туриши ва тупроқда азот кўпайиб кетиши натижасида кўп ўсимликларда ва айниқса, уларнинг ўсаётган ёш қисмларида эркин цианид кислота досий бўлади. Бу эсса ўз наябатила кўп чорва молларининг заҳарланишига сабаб бўлади. Беданинг кўпчилик турида, вика ва зифирда, баъзан бўзтикан, бўтакўз, пахтатикан, сутлама, қамиш, олабўта, зуптурум каби ўтларда ҳам цианид кислота бўлиши аниқланган.

Юрак гликозидлари

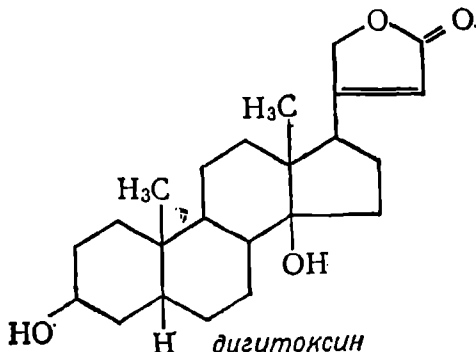
Ўсимликлардан олинадиган бир қатор гликозидлардан юрак касалликларини даволашда фойдаланилади. Айниқса ангишвонагул, строфант (*Strophanthus*), скалла (*Scylla*) каби ўсим

ликлар юрак гликозидлари олинадиган асосий маңба ҳисобладади. Умуман, юрак гликозидлари 11 оиласа мансуб бўлган ўсимликларда учраши маълум. Бу гликозидларнинг агликонлари, одатда, физиологик актив биримлар бўлиб, юрак фаодиятини тезлаштирувчи стеринлардир. Мазкур агликонлар кўпинча камдан-кам учрайдиган моносахаридлардан ташкил топган ди-, три-, тетра- ва ҳатто пентасахаридлар билан бирикib, гликозидлар ҳосил қиласи. 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 фагат глюкоза, рамноза ва фукозалар ажратиб олинган бўлиб, кўпчилик моносахаридлар ҳозиргача аниқланмаган.

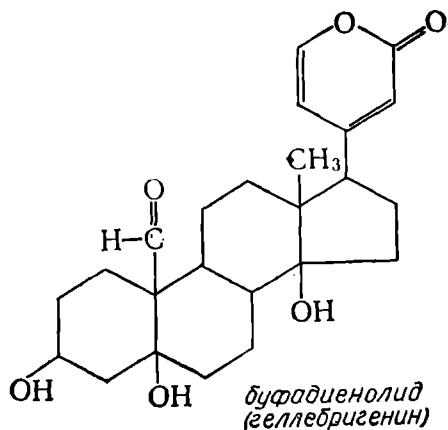
Юрак гликозидларининг агликонлари ҳар хил тузилган. Масалан, ангишвонагулдан ажратиб олинган агликон 23 та карбон атомидан ташкил топган стероид бўлиб, ёнбош занжири беш ҳадли ҳалقا ҳосил қиласи. Бу стероидлар *карденолидлар* деб аталади:



Ўрта Осиёда ўсадиган күпгина ўсимликлар таркибидан ҳам бир қатор юрак гликозидлари ажратиб олинган. Улардан оли торизид, корхорозид ва апобиозидлар ҳозирги вақтда саноат миқёсида ишлаб чиқарилмоқда ҳамда шифобаҳаш дори-дармон сифатида медицинада кенг қўлланилмоқда.

Гликозидларнинг баъзи агликонлари 24 та карбон атомидан ташкил топган стероидлар бўлиб, буфадиенолидлар деб аталади.

Уларнинг ёнбош занжирида тўйинмаган иккита боғ бўлиб, олти аъзоли лактон ҳалқа ҳосил қиласди:



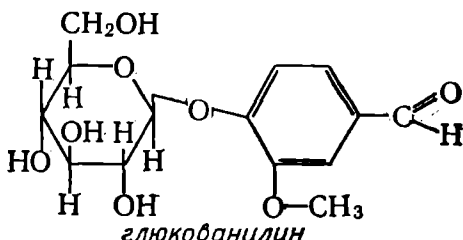
Ўсимликлар таркибидаги юрак гликозидларининг миқдори иқлим ва экологик шаронитга боғлиқ, масалан, ангишвонагулда гликозидлар миқдори биринчи йили ортиб боради, иккинчи йилги вегетация даврида эса камайиб кетади. Новда ва поянинг учки қисмларида жойлашган баргларда гликозид миқдори энг юқори бўлади. Улар айниқса гул, хом мева ва уруғда кўп бўлади.

Юрак гликозидлари сувда совунга ўхшаш кўпик ҳосил қилиш хусусиятига эга. Сапонинлар деб аталадиган стероидли гликозидлар ҳам сувда кўпик ҳосил қиласди, лекин улар юрак фаолиятини тезлаштирувчи гликозидларга кирмайди. Сапонинлар сувда яхши эрийдиган, заҳарли аморф модда бўлиб, кучли кўпикланувчи эритмалар ҳосил қиласди. Улар гидролизланган агликондан ташқари, глюкоза, арабиноза ва метилпентозалар ҳосил қиласди.

Бошоқли ғалла экинлари орасида ўсадиган рандак уруғининг заҳарли бўлиши таркибидаги сапонинларга боғлиқ.

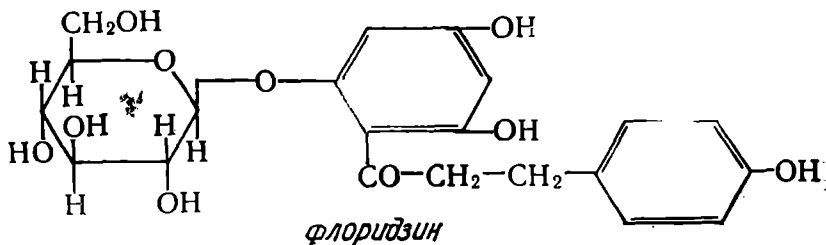
Үсімліклар таркибида учрайдиган бошқа гликозидлар

Глюкованилин ваниль үсімлігі меваларида учрайди. Глюкованилин β -глюкозидаза ферменті таъсирида глюкоза ва ароматик альдегид — ванилинга парчаланади:



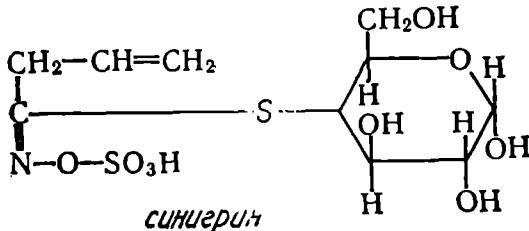
Ванилин қимматбақо хушбүй модда бўлиб, озиқ-овқат ҳамда парфюмерия саноатида кўп ишлатилади.

Флоридзин баъзи дараҳтлар, масалан, олма, олча, нок илдизида учрайди. У глюкоза ва полиоксикетон ҳисобланган флоретин қолдигидан ташкил топган. Флоретиннинг ўзи флорглюцин ва оксифенилпропионат кислотадан ташкил топган:



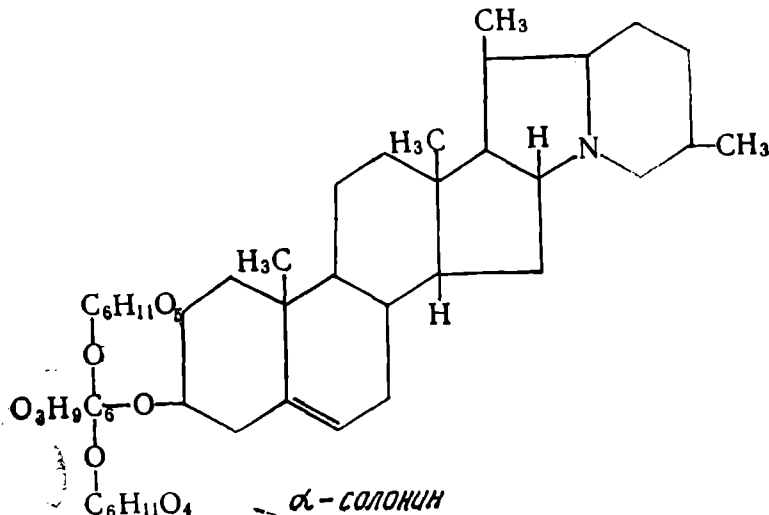
Флоридзин ҳайвонлар организмига киритилганда, буйрак тўқималарининг глюкозани ўтказиш хусусиятини оширади, натижада қонда глюкоза миқдори камаяди (гипогликемия) ва унинг сийдик билан чиқиб кетишини тезлаштиради (глюкозурия). Флоридзин фосфорилаза ферментининг ингибитори ҳам ҳисобланади.

Синигрин гликозиди хартол уруғида ва ерқалампирнинг илдизида учрайди, таъми аччиқ. Синигрин таркибида олтингугурт тутувчи гликозидларга киради. У қуйидагича тузилган:



Синигрин фермент таъсирида парчаланиб, глюкоза, сульфат кислота ва эфир-хартол мойлари ҳосил қиласи.

Солонинлар картошка поясида, тугунағида ва унаётган күзчаларида ҳамда томатдошлар оиласига мансуб бошқа ўсимликлар таркибида кўп учрайди. Бу гликозидлар гликоалкалоидлар деб ҳам юритилади. Чунки уларнинг агликони алкалоиддан иборат. Бу гликозидларнинг агликони солонидин бўлиб, углевод қисми ди-три сахаридлардан иборат:



Моносахаридларнинг табиати ва сонига қараб, солонинлар α , β -солонинларга бўлинади. α -солонин таркибида галактоза, глюкоза ва рамноза, β -солонин таркибида галактоза ва глюкоза, γ -солонин таркибида галактоза бўлади.

АЛКАЛОИДЛАР

Алкалоидлар фақат ўсимликларда учрайдиган гетероциклик органик бирикмалар бўлиб, таркибида асос хоссасига эга бўлган азот атоми тутади. Алкалоидлар физиологик жиҳатдан ўта актив бирикмалар бўлганлиги сабабли, одам ва ҳайвонлар организмига кучли таъсир кўрсатади. Кўп алкалоидлар заҳарли моддалардир.

Алкалоидлар (арабча *algali* — ишқор демак) кислоталар билан реакцияга киришиб, туз ҳосил қиласи. Ўсимликларда алкалоидлар, асосан, малат, тартарат, цитрат ва бошқа кислоталарнинг тузлари сифатида учрайди. Кўпчилик алкалоидлар максус реагентлар — фосфовалъфрамат, фосфомолибдат, пикринат, дубиль кислота ва бошқалар ёрдамида чўкмага туширилади. Эркин ҳолдаги алкалоидлар сувда эримайди, аммо органик эритувчиларда яхши эрийди.

Қўпчилик алкалоидлар ҳалқ ҳўжалигининг турли тармоқларида, жумладан, медицина, ветеринария, қишлоқ ҳўжалигида ва бошқа соҳаларда кўп ишлатилади. Айниқса улар медицинада катта аҳамиятга эга бўлиб, узоқ вақтлар давомида асосий шифобахш дори-дармон сифатида ишлатиб келинган. Алкалоидлар инсон организмига кучли таъсир қилиши туфайли юрак-қон томир, асад, ошқозон-ичак ва бошқа касалликларни даволашда ишлатилади. Турмушда баъзи бир алкалоидлар (кофеин, никотин)дан инсон организмини тетик ва бардам тутувчи ҳамда ҳушёр қилувчи моддалар сифатида фойдаланилади. Айрим алкалоидлар (анабазин, никотин) қишлоқ ҳўжалигида сўрувчи ва кемирувчи ҳашаротларга қарши курашда ишлатилади.

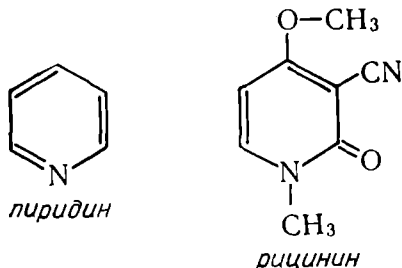
Яқингacha алкалоидларнинг ўсимликлар ҳаётидаги роли аниқ эмас ва улар «ўсимликлар чиқиндилари» деб ҳисобланар эди. Лекин кейинги йилларда ўтказилган тажрибалар натижасида алкалоидлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга бўлган бирикмалар эканлиги аниқланди. Улар ўсимликларнинг ўсиш ва ривожланиш процессида турли функцияларни бажаради. Улар, айниқса, ўсимликларнинг актив метаболик процесслар бораётган қисмларида, поя ва бағларида кўп бўлади. Ўсимликларнинг қуриб қолган қисмларида амалда учрамайди. Вегетация даврининг охирида алкалоидлар запас органларда, уруғ ва донда ҳамда илдизда тўпланади. Совет олимни А. П. Орехов алкалоидлар химияси асосчиларидан бирни бўлиб, кўп ўсимликлардан бир қатор янги алкалоидлар ажратиб олишга муваффақ бўлган. Бу алкалоидларнинг кўпи (анабазин, сальсолин, платифиллин ва бошқалар) кенг миқёсда қўлланилмоқда. Алкалоидларни ўрганиш ишлари республикамиизда ҳам кенг миқёсда олиб борилмоқда. Бу борада, айниқса, УзССР Фанлар академияси қошидаги Ўсимлик моддалари химияси институтида катта ишлар қилинмоқда. Академик С. Юнусов бошчилигида турли ўсимликларнинг ҳар хил органларидан 415 та алкалоид ажратиб олинган бўлиб, шулардан 222 таси фанда маълум бўлмаган янги алкалоиддир. Бу алкалоидларнинг 206 тасининг химиявий тузилиши ҳам аниқланган. Бироқ ҳали ўрганилмаган ўсимликлар жуда кўп. СССР да ўсадиган 20 мингга яқин ўсимлик туридан фақат 4000 га яқини таркибида алкалоид борйўклиги аниқланган, холос.

Ўсимликлар таркибида учрайдиган баъзи алкалоидлар

Алкалоидлар химиявий тузилиши жиҳатидан хилма-хил бирикмалар бўлганлиги учун уларни маълум бир тартибга сўлиш қийин. Ҳозирги вақтда улар молекуласининг асосини ташкил қилувчи гетероциклнинг характеристига ёки ажратиб олинган ўсимликтининг турига қараб бир-биридан фарқ қилинади.

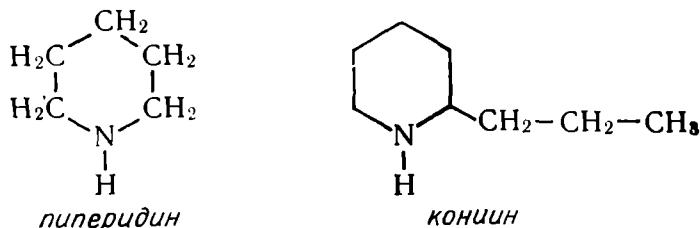
Алкалоидлар таркибидаги гетероциклларнинг характеристига қараб қуйидаги группаларга бўлинади,

Пиридин ҳосилалари. Бу бирикманинг ҳосиласи — рицинин канакунжут уруғидан ажратиб олинган алкалоид бўлиб, ўсимликларнинг ўсаётган ёш қисмларида кўп миқдорда учрайди:



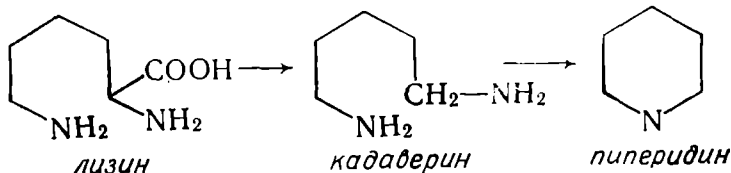
Канакунжутда рицинин никотин кислотадан ҳосил бўлади. Бунда никотин кислотанинг карбоксил групласи циан группага айланади. Никотин кислота ҳосил бўлиши аниқ ўрганилмаган. Бироқ бу процессда глицерин ва сукцинат кислота муҳим роль ўйнаса керак, деб тахмин қилинади.

Пиперидин ҳосилалари:

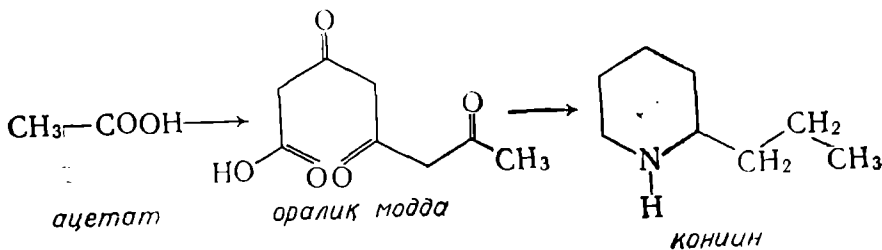


Конин алкалоиди соябонгулдошлар оиласига мансуб бўлган зангроя ўсимлигидан олинган. Ўсимлик таркибида кўп миқдорда алкалоидлар бўлганлиги сабабли, уни еган чорва моллари заҳарланиб, нобуд бўлади. Бу ўсимликда пиперидин ҳосилалари ҳисобланган бошқа алкалоидлар ҳам учрайди.

Пиперидин ҳалиқаси қўйилаги реакциялар натижасида ҳосил бўлади:

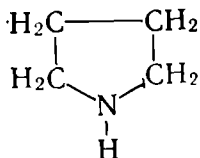


Бироқ конинга ўхшаш алкалоидларнинг пиперидин ҳалқаси бошқача йўл билан, яъни гипотетик тўғри чизиқли полиацетил занжирдан ҳосил бўлиши аниқланган:

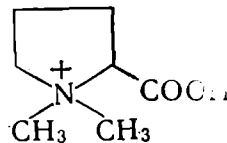


Пирролидин ҳосилалари:

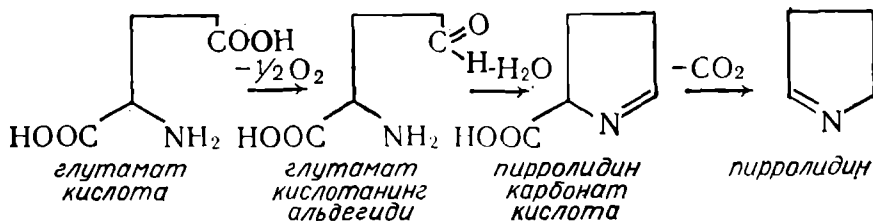
пирролидин



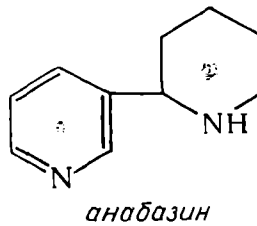
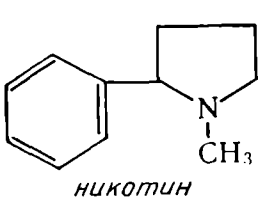
стахидрин



Стахидрин алкалоиди лабгулдошлар оиласига мансуб бўлган тоғ қуддуси ўсимлигидан олинган. У Ўзбекистонда ўсадиган айrim ўсимликлар илдизида 1—2% гача бўлади. Стахидрин каби алкалоидларнинг пирролидин ҳалқаси глутамат кислотадан ҳосил бўлади:



Пиридин ва пиперидин ҳосилалари. Кўпчилик алкалоидларнинг асосини бир нечта гетероциклик ҳалқа ташкил қиласди. Масалан, никотин алкалоиди пиридин ва пирролидин ҳалқадан, анабазин пиридин ва пиперидин ҳалқадан ташкил топган:

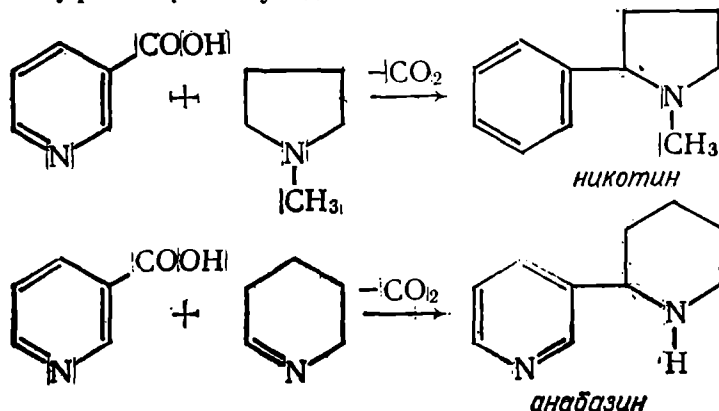


Никотин алкалоиди қадимдан маълум бўлиб, тамаки таркибида кўп бўлади (баргида 10% гача етади). Никотин марказий ва периферик нерв системадарига таъсир қилувчи кучли

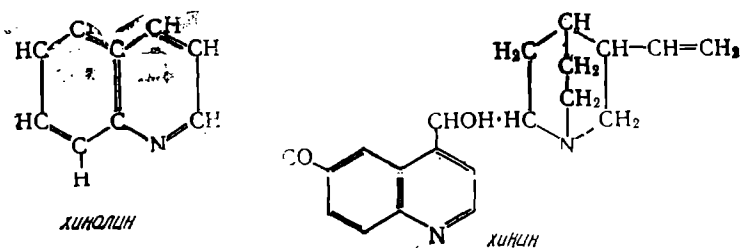
заҳарли модда ҳисобланади. Шунинг учун у медицинада ишлатилмайди. Қишлоқ хўжалик зафаркундаларига ва баъзи чорва молларида учрайдиган тери касалликларига қарши курашда яхши натижалар беради.

Анабазин алкалоиди Урта Осиёда кенг тарқалган шўрадошлар оиласига мансуб бўлган қирқбўғим ўсимлигидан ажратиб олинган. У одам организмига никотинга ўхшаш таъсир кўрсатади. Қишлоқ хўжалигида санчиб-сўрувчи зафаркундаларга қарши курашда яхши натижада.

Никотин ва анабазин ўсимликлардаги никотин кислота Δ' -пиперидин ва Δ' -пирролидин ҳалқалари билан конденсирланиши туфайли ҳосил бўлади:

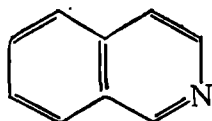


Хинолин ҳосилалари. Хинин бу группага кирадиган алкалоидларнинг муҳим вакили ҳисобланади:

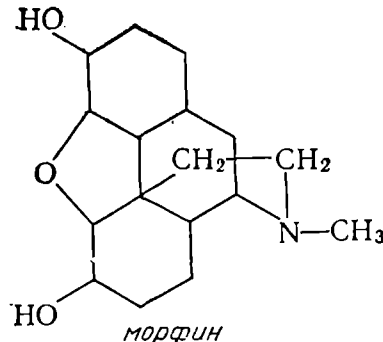


Хинин ҳин даражти пўстлоғида учрайдиган алкалоидлар ичизи энг кўп миқдорда бўлиб, кўпинча қуруқ моддасининг 15–20% ни ташкил қиласиди. Хинин алкалоиди медицинада безгак касаллигини даволашда ишлатилади.

Изохинолин ҳосилалари. Бу группага мансуб бўлган барча алкалоидлар кўкнордошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан олинади. Уларнинг ҳаммаси изохинолин ҳалқага эга:



изохинолин

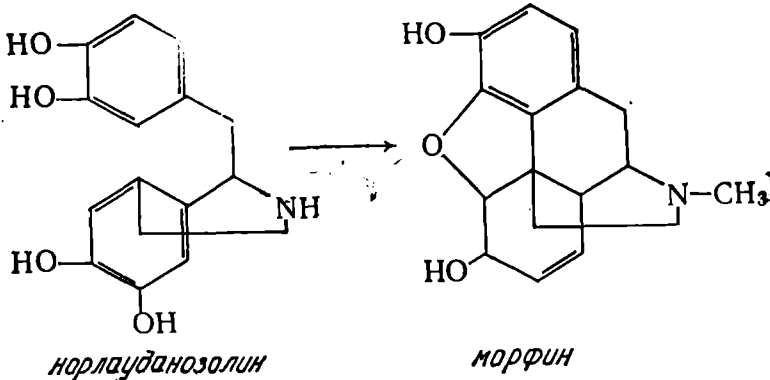


морфин

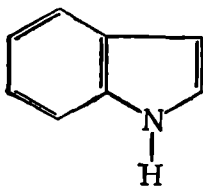
Кўкнор ўсимлиги таркибидаги барча алкалоидлар унинг хом меваларидағи сутсимон ширадан ажратиб олинади. Қуритилган сутсимон шира афъюн (опиум) дейилади. Опиум таркибида 15—20%, баъзан эса 25% гача алкалоид бўлади. СССР да кўкнор, асосан, Ўрта Осиё республикаларида ва хусусан, Қирғизистонда экиласди. Кўкнор таркибида морфиндан ташқари, наркотин, папаверин, кодеин ҳам учрайди.

Бу группага мансуб бўлган энг oddий алкалоид пеллотин бўлиб, у тирозин ва ацетат кислотадан ёки шуларга ўхшаш бошқа бирикмалардан ҳосил бўлади. Нишонланган C¹⁴ углеродли тирозин билан ўтиказилган тажрибаларда ҳақиқатда ҳам радиоактив пеллотин ҳосил бўлган. Кўкнор ўсимлиги 2-C¹⁴ тирозин билан тупроқ орқали озиқлантирилганда, 2 молекула тирозин (ёки шунга ўхшаш бирикма) кодеин, тебаин, морфин ва папаверин таркибига ўтиши аниқланган. Бу группага мансуб алкалоидлар ҳосил бўлишида норлауданозолин бирикмаси муҳим аҳамиятга эга.

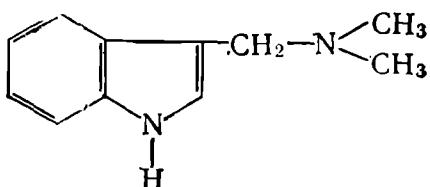
Морфиннинг биосинтези норлауданозолиннинг иккита ароматик ҳалқаси оксидланиб бирикиши туфайли амалга ошади. Тебаин, кодеин ва папаверин ҳам худди шу йўл билан ҳосил бўлади:



Индол ҳосилалари. Бу группага кирадиган алкалоидларнинг молекуляр тузилиши хилма-хил бўлиб, бошқа алкалоидлардан фарқ қиласди. Уларнинг асосини ташкил этадиган индол ҳалқа кўпинча қайтарилиган шаклда бўлади ва таркибида қўшимча битта азот атоми тутади:



индол

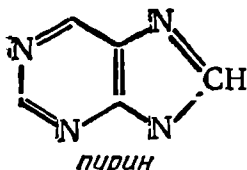


донаксин

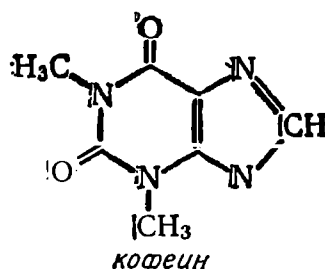
Индолли алкалоидларнинг ядроси триптофан ёки триптамин орқали ҳосил бўлиши нишонланган атомлар билан ўтказилган тажрибаларда тасдиқланган.

Индол ҳосилаларига бирмунча мураккаб тузилган кураре типидаги алкалоидлар ҳам киради. Булар Жанубий Америкада ўсадиган баъзи ўсимликлар таркибида учрайди. Кураве ҳаддан ташқари кучли заҳар бўлиб, асаб системасига таъсири этади.

Пурин ҳосилалари. Чой баргига ва кофе донида учрайдиган кофеин, теобромин каби алкалоидларнинг асоси пуриндан ташкил топган:



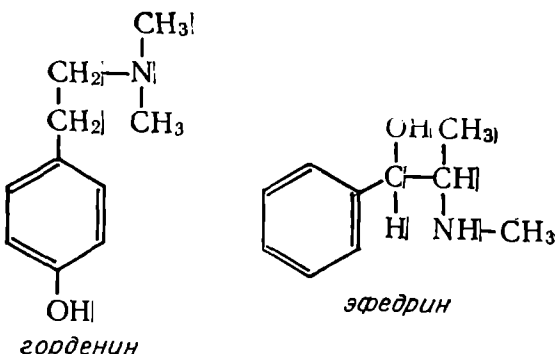
пурин



кофеин

Кофеин марказий нерв системасини қўзғатувчи ва юрак фаолиятини кучайтирувчи дори сифатида ишлатилади.

Кўпчилик алкалоидлар таркибида гетероциклик ҳалқалар бўлмайди, улар таркибида азот ҳам ҳалқада эмас, балки ёнбощ занжирда жойлашган бўлади. Бу алкалоидларга горденин, эфедрин ва бошқалар киради:



Горденин биринчи марта арпа ўсимталаридан ажратиб олинган. Бошқа ўсимликларда, масалан, ширач (Егетигис) да ҳам учрайди.

Эфедрин қизилча (Ephedra) ўсимлигининг ҳар хил турдан ажратиб олинган.

Юқорида танишилган алкалоидлардан ташқари, гетероциклик бирикмалар ҳосиласи ҳисобланган яна бир қатор алкалоидлар ҳам бор.

Уларнинг ҳосил бўлишида аминокислоталар муҳим аҳамиятга эга эканлиги айрим синтезланиш реакциялари маълум бўлди. Кўпчилик алкалоидлар таркибидаги метил группалар ҳам аминокислоталардан кўчирилиши аниқланган. Метионин, ацетат кислота, формальдегид, серин, гликолат каби бирикмалар метил группанинг манбай бўлиб хизмат қилади.

Ўсимликлар таркибида алкалоидлар бўлиш-бўлмаслиги экологик, географик ҳамда бошқа шароитга боғлиқ. Улар таркибидаги алкалоидлар сифати ва миқдорининг ўзгариши, асосан, шу ўсимликлар ўсаётган тупроқ шароитига боғлиқ. Ўсимликларнинг айрим қисмларида алкалоидлар миқдори уларнинг вегетация даврига қараб ўзгаради. Масалан, тамаки уруғида алкалоидлар учрамайди. Ўсимлигининг ўсиши ва ривожланиши даврида эса баргларида никотин тўпланади, айниқса, гуллаш даврида у энг кўп бўлади. Минерал ва органик ўғитлар, ҳаво температураси ва намлиги ҳамда бир қатор бошқа факторлар ҳам ўсимликлар таркибида алкалоидлар тўпланишига ижобий таъсир кўрсатади.

ФИТОГОРМОНЛАР

Кўп ҳужайрали организмларнинг ҳаёт фаолияти бир қатор регулятор (бошқарувчи) системаларнинг ўзаро муносабати на-тижасида бошқарилиб туради. Бу системага ҳужайра, тўқима, орган ва яхлит организмни бошқарувчи регуляторлар группаси киради. Бундай мураккаб бошқариш системасини ўзаро бир-бирига боғлашда худди ҳайвонлардагидек, юксак ўсимликлар-

да ҳам, гормонлар хусусиятига эга бўлган бирикмалар муҳим аҳамиятга эга бўлади. Усимликларнинг бутун ҳаёти, яъни уруғланган тухум ҳужайранинг ривожланишидан то организм қаришигача бўлган барча процесслар фитогормонлар иштириқида бориши ҳар томонлама ўрганилган.

Фитогормонларга, яъни ўстирувчи моддаларга ўсимликларнинг ўсиш процесси регуляциясида иштирок этадиган бир қатор органик бирикмалар киради. Бу бирикмаларга хос бўлган асосий хусусиятлар қўйидагилардир. Биринчидан, фитогормонлар ўсимликларнинг ёш баргидар, поя ёки илдизининг ўсуви қисмларида ҳосил бўлиб, уларнинг бошқа қисмларига, яъни ўсиш процесслари актив бўлган жойларга кўчирилади; иккинчидан, фитогормонлар ўсимликларда ҳаддан ташқари кам миқдорда ҳосил бўлади ва жуда паст концентрацияда таъсир кўрсатади; учинчидан, фитогормонларнинг таъсири бирон-бир химиявий процесслик тезлатиш билан чегараланмай, балки улар бир қатор химиявий процесслари бошқаришда иштирок этади.

Фитогормонлар ўсимликларда ҳужайраларнинг бўлинини, тўқималар дифференциясин ва эмбриогенез процессларида актив иштирок этади. Улар ўсимликлар ҳаёт фаолиятидаги асосий процесс ҳисобланган ферментлар ҳосил бўлиши, нафас олиш, фотосинтез, илдиздан озиқланиш, моддаларнинг кўчирилиши ва тўпланиши каби процессларга таъсир этади. Усимликларнинг ўсишини бошқарувчи ҳозиргача маълум бўлган (регулятор) моддалар қўйидаги группаларга бўлинади:

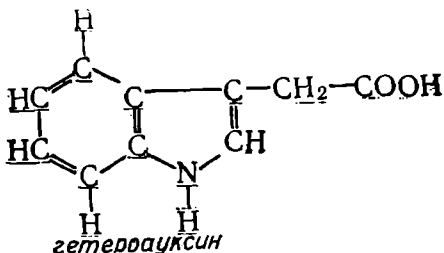
Табиий фитогормонлар: ауксинлар, гиббереллинлар, цитокинилар.

Табиий ингибиторлар: фенол бирикмалар, этилен, абсцизинлар (дорминиллар).

АУКСИНЛАР

Ўсимликлар пояси ва илдизининг ўсаётган учки қисмida ҳосил бўлиб, уларнинг ўсишини активлаштирадиган, асосан, индол табиатли бир группа химиявий моддалар ауксинлар деб аталади. Ауксинларнинг кашф этилиши Ч. Дарвиннинг (1880) бошоқли ўсимликларнинг ўсиши қонуниятларини ўрганиш юзасидан олиб борган кузатишлари билан боғлиқ (ко-леоптиль — бошоқли ўсимликларнинг биринчи найсимон бағи). Агар ўсаётган поянинг учки қисми кесиб ташланса, унинг ўсиши бирданига сусайиб кетиши, шу кесиб олинган қисми қайтадан 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 β-индолин-3-ацетат кислотадир (ИАК). Бу бирикма кўпинча ге-

тероауксин деб ҳам аталади. Гетероауксинг химиявий структураси аниқланган бўлиб, у қўйидагича тузилган:



Гетероауксин ўсимликларнинг барча қисмларида учрайди. У ўсимликлар пояси ва илдизининг ўсуви қисмида ҳосил бўлиб, кейинчалик бошқа жойларига тарқалади. Гетероауксин бошқа ауксинларга нисбатан яхши ўрганилган бўлиб, кўпинча ўсимликла таркибида учрайдиган асосий ауксин ҳисобланади.

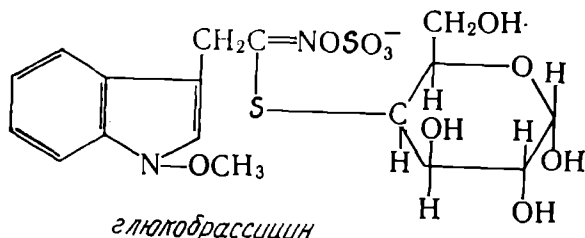
Ауксинлар ўсимликларда бир қатор муҳим физиологик процессларга таъсири қиласи. Улар илдиз метаболизмининг фаолиятини тезлаштиришда, ёнбош куртакларнинг ўсишини тўхталишда, бошоқдош ўсимликлар колеоптилининг узайиши ва эгилиши процессида, меваларни тўкилиб кетишдан сақлашда ва шунга ўхшаш бошқа хилма-хил процессларда иштирок этади. Ю. В. Ракитин маълумотига кўра, ўсимликларда ҳосил бўладиган ауксинлар пластик моддаларнинг ўсимлик бўйлаб ҳаратланишини ва тақсимланишини бошқаришда муҳим аҳамиятга эга экан.

Ауксинларнинг ўсимликларга кўрсатадиган таъсири нуклеин кислоталар, оқсиллар ва ферментлар, мураккаб углеводлар ҳосил бўлиши билан боғлиқ. Аммо бундай боғланиш характеристери ва синтезланаётган ферментларнинг табиати аниқланган эмас.

Ауксинлар ферментлар активлигининг бошқарилишида иштирок этиши мумкин, деб тахмин қилинади. Ауксинларнинг ферментлар активлигига кўрсатадиган таъсири бевосита уларнинг учламчи ва тўртламчи структурасини ўзгартириш туфайли, ё бўлмаса, ҳужайралардаги липопротеид бирикмаларга ҳамда полифермент системаларга таъсири этиш йўли билан амалга оширилади.

Ўсимликлар таркибида ауксинлар эркин ва боғланган ҳолда учрайди. Лекин фақат эркин ҳолдаги ауксинлар уларнинг ўсишига таъсири этади. Ўсимликлар таркибидаги эркин гетероауксин пероксидаза, фенолоксидаза ёки ауксиноксидаза ферменти таъсирида оксидланиш йўли билан парчаланади. Ауксиноксидаза ёки ИАК-оксидаза ферментини Д. Боннер нўхат ўсимлигидан ажратиб олган. Гетероауксин фермент таъсирида оксидланади ва индолил-карбонат, индолилальдегид, метиленоксииндол, оксиаминацетат каби бирикмалар ҳосил бўлади.

Боғланган ауксинлар ўсимликларда запас модда сифатида тўпланади. Ўсимликлардан боғланган ҳолда учрайдиган гетероауксиннинг бир қатор ҳосилалари ажратиб олинган. Булардан баъзилари қўйида келтирилган:



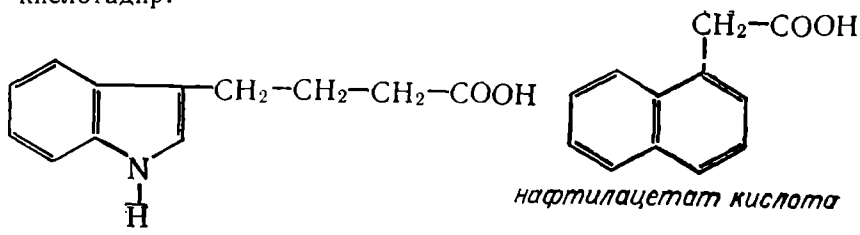
Боғланган ауксинларнинг физиологик аҳамияти аниқланган эмас. Бу бирикмалар эркин ауксинлар резерви ҳисобланади ва ўсиш процесслари бир меъёрда сақланиб туриши учун фойдаланилади.

Бундан ташқари, боғланган гетероауксинлар ортиқча ауксиннинг заҳарли таъсирини йўқотувчи табиий бирикмалардир, деб ҳам тахмин қилинади.

Гетероауксин ўсимликларда триптофан аминокислотанинг оксидланиши натижасида ҳосил бўлади. Гетероауксин юксак ўсимликларда, асосан, индолиллипируват кислота орқали ҳосил бўлиши аниқланган. Баъзи ўсимликларда у триптамин орқали ҳам ҳосил бўлади. Ўсимликларда гетероауксин ҳосил бўлишида иштирок этадиган барча оралиқ бирикмалар топилган.

Хозирги вақтда гетероауксин қишлоқ хўжалингидаги ҳар хил ўсимликлар қаламчаси илдиз олишини тезлаштиришда қўлланмоқда. У айниқса цитрус ўсимликларда яхши натижа бермоқда.

Кейинги йилларда гетероауксинга ўхшаш биологик активликка эга бўлган бир қатор синтетик бирикмалар топилган бўлиб, улар ҳам ўсимликларнинг илдиз олишини тезлаштиради. Булардан энг муҳимлари индолилмой кислота ва нафтилацетат кислотадир:



индолилмой кислота

Гетероауксин, нафтилацетат кислота ва бошқа ўстирувчи моддалар носпецифик таъсир кўрсатиш хусусиятига эга, яъни

улар паст концентрацияда $10^{-12} - 10^{-4}$ М да ўстирувчи сифатида, юқори концентрацияда $10^{-3} - 10^{-2}$ М да ўсишни тұхтатувчи сифатида намоён бўлади.

ГИББЕРЕЛЛИНЛАР

Гиббереллинлар тузилишига кўра бир-бирига жуда яқин бўлган, дитерпеноид табиатли тетрациклик карбон кислоталардан иборат. Бу бирикмалар ҳам, худди ауксинлар каби, юқори биологик активликка эга бўлиб, ўсимликларнинг ўсишида фавқулодда муҳим аҳамиятга эга бўлган фитогормонлар ҳисобланади.

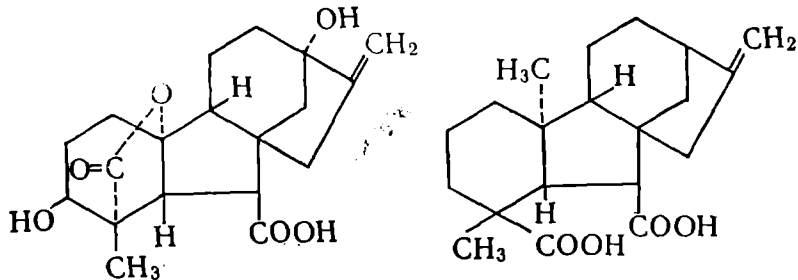
Гиббереллинларнинг кашф этилиши япон олимлари Курасава, Ябути ва Сумикиларнинг шолининг «баканая» (шум поялар) касаллигини ўрганиш юзасидан олиб борган тадқиқотлари билан боғлиқ. Бу касалликка учраган шоли ўсимликларнинг бўйи соғлом ўсимликларнинг қараганда ҳаддан ташқари узайиб кстади. Бундай касалликни шоли ўсимликларида паразит холда яшайдиган фузарийум замбуругининг конидия стадиясида ҳосил бўладиган ва гибберелла деб аталадиган шакли туғдиди.

Кристалл ҳолдаги соғ гиббереллин биринчи марта фузарийум замбуруғидан ажратиб олинган ва унга гиббереллин A деб ном берилган. Кейинчалик ажратиб олинган гиббереллинларнинг тегишли тартиб номери бўлиб, гиббереллин A₂, A₃, A₄, A₅ ва ҳоказо белгилар билан ифодаланадиган бўлган.

1956 йилда юксак ўсимликлар тўқималаридан биринчи марта гиббереллин ажратиб олинган. Кейинчалик улар ўсимликларнинг турли қисмларида — илдизида ва гулида ҳам борлиги аниқланган.

Ҳозир гиббереллинлар, шубҳасиз, ўсимликлар ҳужайрасида ҳосил бўладиган табиий фитогормонлар эканлиги тўлиқ исботланган.

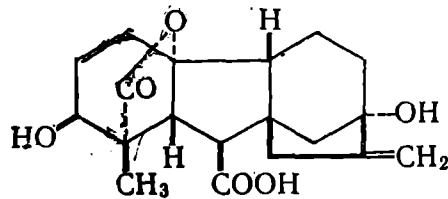
Юксак ўсимликлардан ва замбуруғлардан ажратиб олинган гиббереллинларнинг сони 40 тага яқин бўлиб, улар йилдан



C₁₉-гиддереллинлар

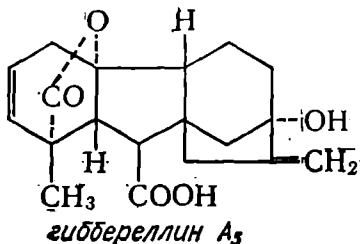
C₂₀-гиддереллинлар

йилга күпайиб бормоқда. Барча гиббереллинларни икки группага бўлиш мумкин. Булардан бири 19 та углерод атомига эга бўлган (C_{19}) қайтарилган гиббереллинлар, иккинчиси 20 та углерод атомига эга бўлган (C_{20}) ҳақиқий гиббереллинлардир. 35-расмда юксак ўсимликлардан ажратиб олинган баъзи гиббереллинларнинг структура формуласи келтирилган. Булардан энг активи A_3 ёки гиббереллат кислотадир.

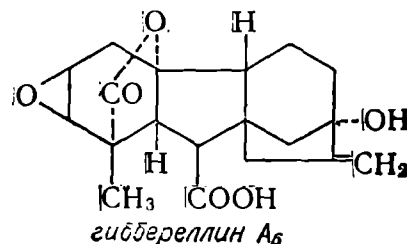


гиббереллин A_3 (гиббереллат кислота)

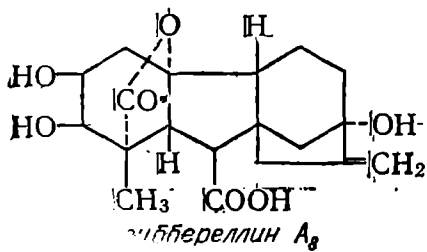
Гиббереллинлар ўсимликларнинг ўсиш ва ривожланиш процесларининг турли томонига таъсир кўрсатади. Улар ўсимликлар пояси бўйига ўсишида катта аҳамиятга эга. Уларнинг бундай хусусияти айниқса бир паллали ўсимликларга мансуб бўлган бошоқдошлар оиласи вакилларида яққол кўринади. Гиббереллин ўсимликларнинг паст бўйли (карлик) шаклларини ҳам бўйига ўстириб юборади. Шу билан бирга улар ўсимликларнинг гуллаш ва мева туғиш процеслари бошқарилишида ҳам актив иштирок этади. Масалан, ёруғсевар ўсимлик бўлган нашагул гуллаши учун узун кун керак. Агар унга гиббереллин таъсир эттирилса, қисқа кун шароитида ҳам гуллайди. 30-йиллар бошида совет олими академик М. Х. Чайлахян ўсимликлар ривожланишининг гормонал назариясини ишлаб чиқди ва уларнинг гуллашига таъсир этадиган маҳсус гормонлар — *флоригенлар* мавжудлиги тўғрисидаги ғояни илгари сурди. Бироқ бу моддалар узоқ вақтгача ўсимликлардан топилмагани учун бу назария гипотеза бўлиб қолди.



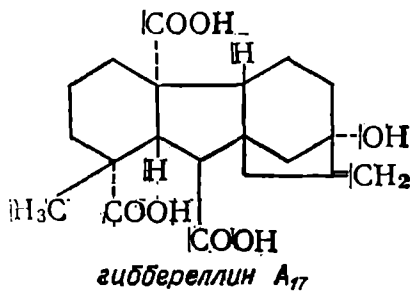
гиббереллин A_3



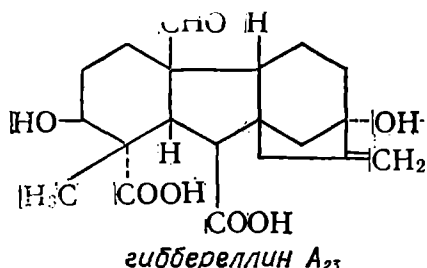
гиббереллин A_6



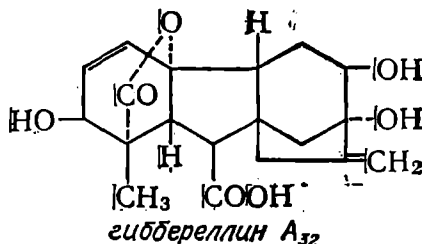
гіббереллин A₈



гіббереллин A₁₇



гіббереллин A₂₃



гіббереллин A₃₂

Гиббереллинлар гормонал хусусиятининг кашф этилиши флориген назариясини тасдиқловчи жиддий далиллардан бири бўлди. 1957—1960 йилларда М. Х. Чайлахян флориген назариясини янада ривожлантириб, флоригенлар икки компонентли бирикмалар деган гипотезани яратди. Бу гипотезага кўра, флориген икки хил бирикмадан иборат бўлган комплекс бўлиб, гиббереллин типидаги модда ва гипотетик антезинлардан иборат экан. Бу гипотеза ўсимликларнинг гуллаши учун узун кун талаб қилиши сабабини тушунтириб берди. Чунки узун кун шароитида ўсимликларнинг гуллаши учун зарур бўлган гиббереллинлар ҳосил бўлар экан. Гиббереллинлар ёрдамида ўсимликларда яна бир қатор ўзгаришларни кузатиш мумкин.

Гиббереллинларнинг ўсимликларнинг ўсиш ва ривожланишига таъсири уларнинг ўсимликлар организмида борадиган моддалар алмашинуви процессига таъсири билан узвий боғлиқдир. Гиббереллинлар, аввало, ўсимликларда борадиган биохимиявий процессларни ўзгартиради. Улар таъсирида фотосинтез процесси жадаллашади ва нафас олиш интенсивлиги ортади. Шу билан бирга кўпчиллик гидролитик ферментларнинг, айниқса, α -амилаза ферментининг фаолияти бирмунча кучаяди. Гиббереллин таъсирида оқсил ва углеводлар алмашинуви ҳам ўзгаради.

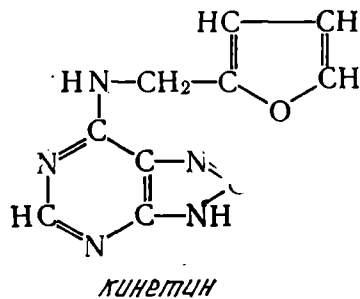
Ўсимликларда гиббереллинлар кислота сифатида эркин ҳолда ва ҳар хил моддалар билан боғланган ҳолда учрайди. Бу моддалар кичик молекулали бирикмалар, оқсиллар ва углеводлар бўлиши мумкин.

Гиббереллинлар ўсимлиқшуносликда кўп қўлланилмоқда. Улар кучли физиологик фаолиятга эга бўлганлиги учун кўпинча эритма ҳолда ишлатилади. Гиббереллинлар сувда ёмон эриганлиги учун аввал этил спиртда эритилиб, кейин сув билан аралаштирилади.

Улар кучсиз: 0,0001—0,01% концентрацияда ишлатилади, асосан, ўсимликларга пуркалади.

ЦИТОКИНИНЛАР

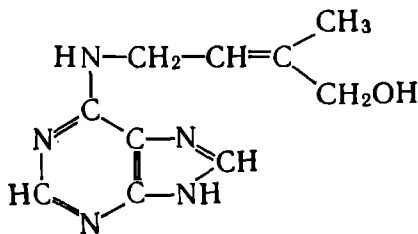
Ўсимликлар ҳужайрасининг бўлинишини жадаллаштирувчи, қаришга ва уруғнинг тиним давридаги процессларга таъсир кўрсатувчи ҳамда ўсишнинг бошқа томонлари бошқарилишида иштиrok этадиган бир қатор органик бирикмалар цитокининлар деб аталади. Уларни 1955 йилда америкалик олим Скуч бириңчи бўлиб кашф этган. Кейинчалик бу бирикмалар кристалл ҳолда ажратиб олинган ва 6-фурфуроламинопурин эканлиги аниқланган:



Кейинчалик кинетиннинг бир қатор ҳосилалари синтез қилинган. Бу бирикмалар барчасининг таркибида физиологик актив қисм ҳисобланган аденилат сақланиб қолган. Фавқулодда актив цитокининларга 6-бензиламинопурин киради:



1964 йилда маккажұхори донидан табиий цитокинин — зеатин ажратиб олинган. Ү қүйидагиша түзилган:



зеатин

Юқори физиологик активликка эга бўлган цитокининларнинг кашф этилиши билан ўсимликларнинг ўсишини бошқариш имконияти янада ортди. Цитокининлар ўсимликлар ҳужайрасиининг бўлиниши процессларини жадаллаштириши билан бир қаторда, бошқа процессларда ҳам актив иштирок этади. Улар ўсимликларнинг ўсишдан тўхтаган органларидағи моддалар алмашинуви процессларининг бошқарилишида иштирок этади. Академик А. Л. Курсанов ва О. Н. Кулаеваларнинг цитокининлар билан олиб борган тажрибаларида бу бирималар ўсимликлар баргини қаришдан сақлаш, яъни сарфайиб кетаётган баргларни қайтадан яшил рангга киритиш хусусиятига эга эканлиги аниқланган. Цитокининлар билан ишланган тамаки баргларида оқсил ва нуклеин кислоталар ҳосил бўлиши тезлашади, хлорофилл миқдори ортади. Қинетин билан ишланган жойга ҳар хил моддалар ва айниқса аминокислоталар кўчирилиши тезлашади. Цитокининлар таъсири кўрсатиши учун, албатта, бошқа фитогормонлар ёки қўшимча равишда ауксин ё бўлмаса ауксин ва гиббереллин иштирок этиши керак.

Кўпчилик цитокининлар баъзи т-РНКлар таркибиға минор асос сифатида киради. Шу сабабли кининларнинг таъсири оқсил ва нуклеин кислоталар алмашинуви билан боғлиқ деб қаралади.

Маълумки, табиий цитокининлар илдиизда ҳосил бўлиб, ўсимликлар ширасининг ҳаракати билан юқорига кўтарилади. Шу билан бирга уларнинг куртаги ва ёш баргларида ҳосил бўлиши ҳам эҳтимолдан холи эмас. Табиий цитокининлар кокос ёнғонининг сутида, ривожланётган олма ва олхўри мевалари таркибида кўп миқдорда учрайди. Уларнинг таъсири қилиш характеристери концентрациясига боғлиқ. Ҳар бир процесс учун оптималь концентрация мавжуд бўлиб, бунда цитокининлар энг актив таъсири кўрсатиш хусусиятига эга бўлади.

Табиий кининларнинг химиявий тузилиши, ўсимликларда ўзгариши ва биосинтези каби масалалар ҳали охиригача ҳал қилинмаган.

Маълумки, этилен ўсимликлар тўқимасининг ҳаёт фаолиятида ҳосил бўладиган табиий бирикма бўлиб, ауксинлар таъсирида активлашадиган бир қатор метаболик ва шакл ҳосил қилиш процессларининг фаолиятини сусайтиради.

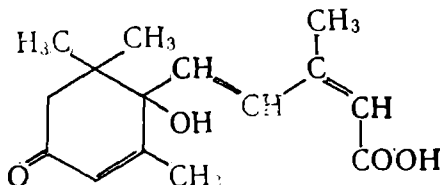
Ю. В. Ракитин табиий этиленнинг ўсимликлардаги физиологик аҳамиятини ҳар томонлама ўрганиб, у меваларнинг пишишида иштирок этадиган гормон деган фикрни илгари сурган. Кейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда бу фикр тўғрилиги исботланган.

Этилен ўсимликларнинг барча вегетатив қисмларига таъсир кўрсатади. У меваларнинг пишишини тезлаштиради, мева ҳамда баргларнинг тўкилишига таъсир этади. Шу билан бирга этилен таъсирида поя ва илдизларнинг бўйига ўсиши тўхтайди. У баъзи ўсимликларнинг, масалан, ананаснинг гуллашини тезлаштиради.

Этилен айниқса ўсимликлар гулида кўп ҳосил бўлади. Унини ҳужайра метаболизмига кўрсатадиган таъсири аниқ эмас. Этилен таъсирида ўсимликларда оқсил ва РНК ҳосил бўлишининг тезлашиши аниқланган. Шу билан бирга этилен гулбанд ва мевабандлар тўқимаси ҳужайралари деворининг компоненти ҳисобланган целялюзозалар ва пектин моддаларни гидролизловчи ферментлар ҳосил бўлишини тезлаштиrsa керак, деб тахмин қилинади. Бироқ ферментлар миқдорининг ортишини мембраналарнинг ўтказувчанлик хусусияти билан боғлаш ҳам мумкин. Этилен таъсирида мембраннынг ўтказувчанлик хусусияти ортади ва натижада муҳитга ферментнинг ўтиши ҳам осонлашади. Этилен таъсирипинг молекуляр механизми ҳали аниқ эмас.

АБСЦИЗИНЛАР

Ўсимликларнинг тиним даврига ўтиши *дорминлар* (dormансу — тиним) деб аталадиган табиий ингибиторларнинг тўплашиши билан боғлиқ. Ўсимликлар баргининг тўкилиши эса *абсцизинлар* (abscission — тўкилиш)нинг фаолияти билан боғлиқ. Абсцизинлар ва дорминлар соф ҳолда ажратиб олингандан кейин ҳар иккала бирикма ҳам бир хилда тузилганларни аниқланган:



абсцизат кислота (дормин)

Бу бирикмалар биринчи марта фўзанинг хом кўсакларидан ажратиб олинган. Абсизинлар ўсишини тўхтатувчи табиий бирикмалар бўлиб, фенолли ингибиторларга нисбатан жуда кучиз концентрацияларда таъсир кўрсатади. Улар ўсимликларнинг ўсишини сусайтиришда, уруғларнинг унишини тўхтатишида, хом мева ва баргларнинг тўкилишини тезлаштиришда,узун кун ўсимликларининг секин гуллашида иштирок этади. Абсизинлар, айниқса, ўсимликларнинг қариётган органларида кўп миқдорда тўпланади. Улар нуклеин кислоталар ва айниқса ДНК синтезини сусайтиради. Бироқ улар таъсирининг молекуляр механизми ҳали аниқланмаган.

Абсизинлар ўсимликлар таркибида осонлик билан ноактив формага ўтади. Шунинг учун улардан дефолиант ёки гербицид сифатида фойдаланиш мумкин бўлмаса керак, деб тахмин қилинади.

ФИТОНЦИДЛАР ВА ФИОАЛЕКСИНЛАР

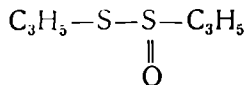
Кўпчилик юксак ўсимликлар таркибида баъзи бактериялар ва бошқа микроорганизмларнинг ўсишини, кўпайишини тўхтатувчи ва ҳатто уларни нобуд қилувчи махсус антибиотик моддалар бўлади. Бу антибиотикларни биринчи бўлиб совет олимни Б. П. Токин аниқлаган ва уларга *фитонцид* (*Phyton* — ўсимлик, *coedere* — ўлдириш) деб ном берган. Фитонцидлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга бўлган моддалар ҳисобланади ва улардаги табиий иммунитет ҳосил қилувчи фактор бўлиб хизмат қиласи. Кўпчилик учувчан фитонцидлар ўсимликларни зааркунанда ҳашаротлардан сақлайди. Бошоқдош ўсимликлар дони унастганда ажralиб чиқадиган фитонцидлар уларни тупроқдаги микроорганизмлар таъсирида чириб кетишдан сақлайди.

Фитонцидлар, айниқса, пиёз, чеснок таркибида, эвкалипт, терак, оққарағай дарахтлари таркибида кўп бўлади. Бир қатор ўсимликлар фитонцидлик хусусиятга эга бўлган газсимон моддалар ишлаб чиқаради. Масалан, акация, зирк, эман дарахтларининг барги микроорганизмларни нобуд қилувчи гексанол альдегид чиқаради.

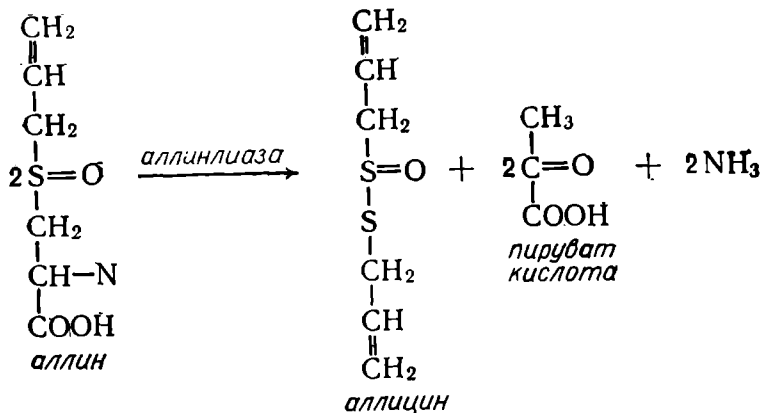
Турли авлодга мансуб бўлган ўсимликлар фитонцидлик активлиги билан бир-биридан фарқ қиласи. Ҳатто бир ўсимлик айрим орган ва тўқималарининг активлиги ҳам турлича бўлади. Масалан, редиска уруғида учрайдиган рафанин унинг баргила ва илдизмевасида бўлмайди. Қанд лавлагида учрайдиган бетаин фақат илдизмевасининг учки томонида тўпланган бўлади. Фитонцидлар баъзи тубан ўсимликларда, масалан, лишайникларда ҳам учрайди.

1944 йилда чеснокдан аллицин деб аталувчи антибиотик модда ажратиб олинган. Бу рангиз моясимион суюқлик бўлиб, сувда ёмон эрийди, бироқ спиртда ва органик эритувчиларда

яхши эрийди. Аллициннинг 1 : 25000 марта суюлтирилган эритмаси бактерияларнинг ўсишини тўхтатади. У терини қичитади, қўланса ҳидли бўлади. Аллициннинг структура формуласи қуидагича:

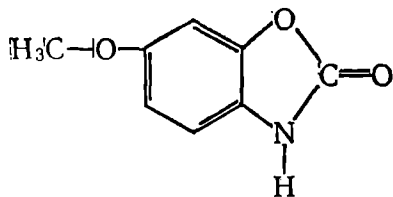


Аллицин чеснок таркибида учрайдиган аллин аминокислоталардан ҳосил бўлади. Бу процесс аллинлиаза ферменти иштироқида катализланади:



Кўп ўсимликлар таркибида уларни турли микроорганизмлардан ва заараркунанда ҳашаротлардан ҳимоя қилувчи махсус моддалар бўлади. Бу моддаларнинг кўпчилиги фенол табиатига эга бўлган бирикмалардир. Айниқса хлороген кислота, бензоат, оксибензоат, кофеинат каби бир ҳалқали фенол кислоталар бир қатор замбуруғларнинг ўсишини тўхтатувчи моддалар ҳисобланади.

Маккажўхори ва буғдои ўсимликларидан уларнинг ўзига зарар етказувчи бир қатор микроорганизмларнинг ривожланишини тухтатадиган модда ажратиб олинган V қўйилагича тувиленган:



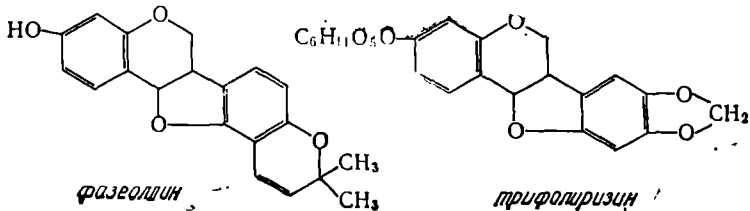
6-метоксибензоксазалинон

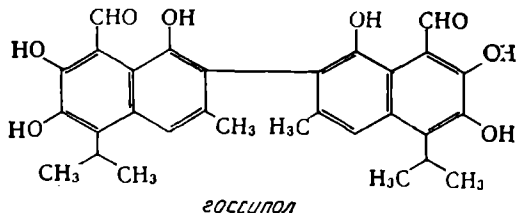
Үсімлікларда фитонцидлар ҳосил бўлиши доимий ҳодиса әмас, яъни организмнинг ривожланиш шароитига боғлиқ бўлади. Тўқималарнинг фитонцидлик активлиги айниқса улар механикавий шикастланганда энг юқори бўлади, ундан кейин эса пасая боради. Фитонцидлар носпектифик таъсири кўрсатиш хусусиятига эга. Масалан, пиёз ва чеснок фитонцидлари хилмалик микроорганизмларни, шу жумладан, бу үсімлікларга зарар етказмайдиган микроорганизмларни ҳам нобуд қилади. Фитонцидларнинг үсімліклар иммунитетидаги роли аниқ ўрганилмаган.

Кейинги йилларда үсімліклар иммунитетидаги муҳим ахамиятга эга бўлган бир қатор кичик молекулали мураккаб органик бирикмалар аниқланган. Үсімлікларда касаллик қўзғатувчи патоген микроорганизмларнинг фаолиятини тўхтатувчи бу бирикмалар **фитоалексинлар** (фито — үсімлік, алексо — ҳужумни қайтариш демакдир) деб аталади. Фитоалексинлар бир қатор хусусиятлари билан фитонцидлардан фарқ қиласди. Аввало улар фақат юксак үсімлікларда ҳосил бўладиган моддадир. Одатда, фитоалексинлар, асосан, касаллик қўзғатувчи патоген микроорганизмлар зааралаган үсімліклар тўқимасида кўп миқдорда ҳосил бўлади. Бироқ патоген агентларнинг метаболитлари фитоалексинлар ҳосил бўлишида бевосита штирок этмайди, улар фақат бу специфик бирикмаларнинг синтезланишини жадаллаштирувчи модда сифатида намоён бўлади, холос.

Фитоалексинлар фақат патоген агент ёки унинг споралари таъсирида әмас, балки шу микроорганизмлар ўстирилган муҳит (масалан, дистилланган сув) таъсирида ҳам ҳосил бўлиши кузатилган. Демак, фитоалексинларнинг ҳосил бўлишини жадаллаштирадиган модда паразитнинг спораси ёки унинг мицелласи ҳужайралари томонидан ташқарига чиқарилади. Фитоалексинларга ҳосил бўлган муҳим хусусиятлардан бирн, улар қисман бўлса-да, специфик таъсири кўрсатиш характеристига эга бўлишидир.

Фитоалексинлар химиявий табиатига кўра изофлавоноидлар, сесквитерпенлар ва мураккаб полипептидларнинг ҳосилалари ҳисобланади. Изофлавоноидларга мансуб бўлган фитоалексинлардан бири бўлган пизатиннинг тузилиши билан юқорида танишган эдик. Ҳозиргача 20 га яқин фитоалексинларнинг химиявий тузилиши аниқланган бўлиб, улардан баъзилари қўйида келтирилган:





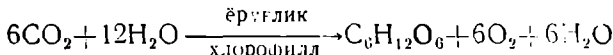
Кўпчилик фитоалексинлар полифенол табиатига эга бўлиб, асосан, дуккакдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан ажратиб олинган.

Госсипол ва унинг ҳосилалари ғўза тўқималарида вилт ка-саллигини туғдирувчи вертициллиум замбуругини таъсири этириб ажратиб олинган. Госсипол оксидланган 15 углеродли иккита занжирнинг бирекишидан ҳосил бўлган моддадир ($C_{30}H_{30}O_8$). Одатда, госсипол замбуруғ билан зааралланмаган нормал ғўза тўқималарида ҳам учрайди, шунинг учун уни фитоалексинлар группасига киритиш бирмунча шубҳа туғдиради. Аммо замбуруғ билан зааралланган ғўза тўқималарида госсипол миқдори бир неча марта ортиб кетади. Ундан ташқари, ғўзанинг госсиполсиз навлари ҳам мавжуд бўлниб, уларда госсипол фақат замбуруғ таъсирида ҳосил бўлиши аниқланган. Фитоалексинлар ғўзанинг вилт касаллигига чидамлиигини оширишда муҳим аҳамиятга эга.

ДИНАМИК БИОХИМИЯ

VIII бөб. ФОТОСИНТЕЗ БИОХИМИЯСИ

Қуёш нури таъсирида ўсимликларнинг яшил баргларида карбонат аngидрид билан сувдан мураккаб органик бирикмалар ҳосил бўлиши *фотосинтез* деб аталади. Фотосинтез процесси ер юзида қуёш энергиясини химиявий энергияга айлантирувчи бирдан-бир восита бўлиб ҳисобланади. Бу процессда ҳосил бўладиган органик бирикмалар тирик организмлар учун, биринчидан, энергия манбай бўлса, иккинчидан, янги, янада мураккаб тузилган органик моддалар ҳосил бўлиши учун материал ҳисобланади. Шу билан бирга фотосинтез процессида атмосферага эркин кислород ҳам ажralиб чиқади. Фотосинтез қўйидаги тенглама билан ифодаланади:



Фотосинтез процесси механизмини ўрганиш ҳам назарий, ҳам амалий жиҳатдан катта аҳамиятга эга. Чунки экинлар ҳосилдорлигини ошириш шартларидан бирни фотосинтез процесслири интенсивлигини ошириш билан боғлиқ.

Фотосинтез муҳим биологик процесс бўлиб, ер юзидаги ҳаётнинг асосини ташкил этади. Ҳаётий процесслар учун зарур энергиянинг ҳаммаси фотосинтез туфайли қуёшдан олинади.

Климент Аркадьевич Тимирязев фотосинтез процессини ўрганишга жуда кўп вақтни, билими ва куч-куvvатини сарфлаган буюк рус олимидир. У ўзининг классик асарлари билан фотосинтез назариясини ишлаб чиқишига катта ҳисса қўшган. Тимирязев қуёш нурининг таъсир этиш механизмини биринчилар қатори тўла равишда тушунтириб бериш билан бир вақтда, яшил пигментлар — хлорофилл ўсимликлар ҳаётида жуда катта аҳамиятга эга эканлигини ҳам исботлаб берди. «Ер юзини энергия билан таъмниловчи қуёш ва биз ҳаёт деб атайдиган органик оламнинг фаолиятини бир-бирашга боғловчи оралиқ ҳавено ўсимликлар ёки уларга ҳос бўлган хлорофилл дончачаларидир. Ўсимликларнинг космик аҳамияти ҳам ана шундадир», — деб ёзган эди у.

Совет ва чет эл олимларидан А. Н. Бах, Н. Н. Теренин, 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 қоронгида борадиган реакциялардан иборат эканлигини аниқлагандан (1905) сўнг унинг биохимияси ўрганила бошлаган.

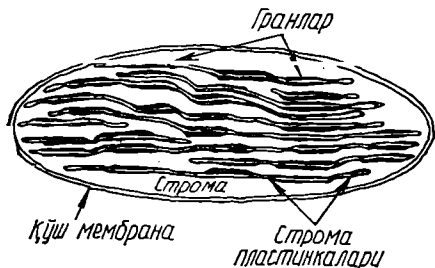
Фотосинтез процессларида борадиган химиявий реакцияларни ўрганишдан аввал шу процесслар кечадиган ҳужайра органоидларининг тузилиши ва пигментларнинг хусусияти билан танишамиз.

ХЛОРОПЛАСТ

Юксак ўсимликларниң фотосинтетик системаси хлоропластларда мужассамлашган. Ҳар бир ҳужайрада 50—100 га яқин хлоропласт бўлади. Ҳужайралардаги хлорофилл хлоропластларда тўпланган. Шунинг учун ҳам хлоропластлар яшил рангда бўлади. Уларнинг асосий функцияси ёруғлик энергиясини ўзлаштириб, уни химиявий боғлар энергиясига айлантиришдан иборат. Ҳозирги вақтда хлоропластлар тўла қимматли биологик структуралар эканлиги аниқланган. Улар ҳужайранинг бошқа органоидлари ва киритмалари иштирокисиз фотосинтез процессида борадиган барча реакцияларни амалга оширади. Маълумки, сувнинг фотодиссоциаланиши, молекуляр кислород ажралиб чиқиши, энергияга бой бирикмалар ҳосил бўлиши ва карбонат ангидрид асосида мураккаб органик моддалар ҳосил бўлиши ана шундай реакциялардир. 33- расмда хлоропластнинг структура тузилиши кўрсатилган.

Хлоропластлар қўш қаватли мембрана билан ўралган бўлиб, уларнинг химиявий таркиби оқсили (80%) ва липидлардан (20%) иборат. Хлоропласт мембрanaларини ташкил қилувчи оқсилиларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири таркибида гидрофоб (липофиль) группага эга бўлган аминокислоталар кўплигидир. Бундай оқсилилар липидлар билан бирикib, юқори функционал активлпка эга бўлади. Хлоропластлар таркибидаги оқсилиларнинг кўп қисми ферментлардан иборат.

Хлоропластларнинг ички тузилиши жуда мураккаб, яъни ички қисмida суюқ модда бўлиб, у строма (матрикс) деб аталади. Хлоропластларда ламелляр сис-



33- расм. Хлоропластнинг структура тузилиши.

тема ҳам мавжуд. Ламелляр система жуда күп мембраналар түпламидан иборат. Иккита мембраннынг учлари бир-бирин билан қўшилиб, доирасимон кўринишда бўлган структуралар ҳоспл қиласди, булар гран деб аталади. Кейинги йилларда гранлар тилакоид деб юритилмоқда.

Барча ўсимликлар хлоропластининг структура тузилиши бир хил дейиш мумкин. Лекин уларнинг йирикмайдалиги, шакли, ламеллалар сони турли ўсимликларда турличадир. Хлоропластлар ўсиш нуқтаси ва барг меристемаси ҳужайралидаги кичик органелларининг ривожланишидан ҳосил бўлади (34-расм).

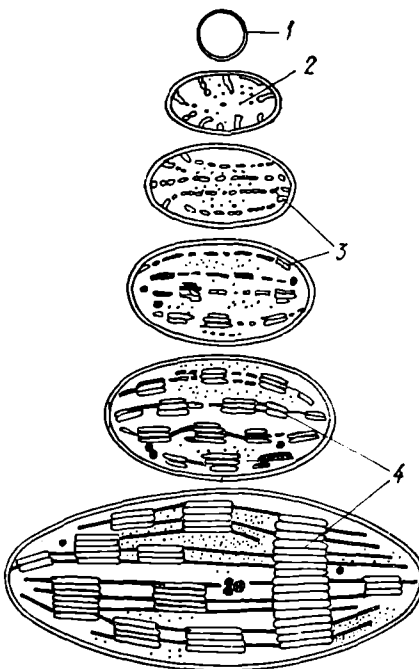
Хлоропластлар таркибида учрайдиган пигментлар асосан хлорофилл ва каротиноидлардан ташкил топган. Хлорофилл миқдори каротиноидларга нисбатан анча кўп. Хлорофиллар порфирин бирикмалар бўлиб, улар таркибида магний бор.

Юксак ўсимликларнинг хлорофили асосан хлорофилл *a* ва хлорофилл *b* дан иборат. Хлорофилл *a* нинг формуласи 235-бетдаги схемада кўрсатилган:

К. А. Тимирязев, М. С. Цвет, Р. Вильштеттер, Ю. Рабинович ва бошқалар ўз ишларида хлорофиллнинг хусусиятларини яхши ўргангандар.

Хлорофилл хлоропластда оқсил ва липидлар билан бирикиб, комплекс бирикма ҳосил қиласди. Хлорофилл *a* барча фотосинтетик организмлар учун умумий ҳисобланган ягона пигментdir. Ёруғлик хлорофилл *a* томонидан ютилганда, фотосинтез процесси яхши бориши аниқланган. Хлорофилл *b* ва бошқа каротиноидларнинг вазифаси унча аниқ эмас.

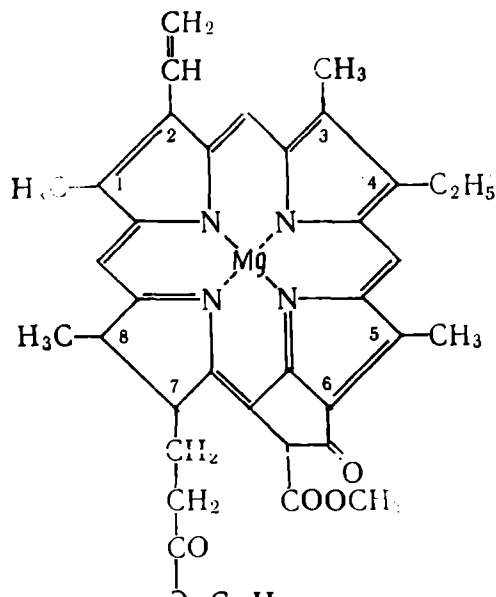
Каротиноидлар хлорофиллни ёруғлик таъсирида парчаланиб кетишдан сақлайди, деб тахмин қилинади. Фотосинтетик реакциялар учун зарур энергия хлорофилл *a* томонидан ютилади. Қолган пигментлар ютган энергиясини кейинчалик хлорофилл *a* га беради. Хлорофилл ютган энергиясини реакция давомида бошқа моддаларга узатади ва ўзи дастлабки ҳолатга



34-расм. Хлоропластлар ҳосил бўлиши:
1,2 – протопластидалар; 3 – ламеллалар ҳосил бўлиши; 4 – гран ва стромаларнинг шаклланиши.

қайтади. Бу реакцияларда хлорофилл фақат энергия ютувчи сауи бошқа моддаларга узатувчи сифатида иштирок этмайды. Балки унинг таркибида катта биохимиявий ўзгаришлар ҳам содир бўлади. Тимирязев хлорофилл сенсибилизаторлик хусусиятига эга эканлигини ва у фотохимиявий реакцияларда оксидланган ва қайтарилиган шаклларда учрашини биринчи бўлиб тажрибада аниқланган. Совет олимлари Н. Н. Теренин, Т. Н. Годнев ва А. А. Красновскийлар хлорофиллнинг оксидланиш-қайтарилиш хусусиятларини ҳар томонлама ўрганган.

Фотосинтез процессининг умумий реакциясини шартли равишда иккига: ёргуда борадиган *реакциялар*, яъни фотохимиявий реакциялар ва ёргулук талаб қилмайдиган *реакцияларга* бўлиш мумкин. Бу ҳар иккала реакция ҳам хлоропластлар структурасига боғлиқ. Юксак ўсимликлардан ажратиб олинган хлоропластлар устида олиб борплган тажрибалар, фотохимиявий реакциялар ва уларга боғлиқ бўлган электронларнинг кўчиш реакциялари хлоропластларнинг ламеллаларида боради. Қарбонат ангидридни ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган ва ёргулук талаб қилмайдиган реакциялар хлоропластларнинг строма қисмида боради.



хлорофилл а

ЕРУГДА БОРАДИГАН ФОТОСИНТЕЗ РЕАКЦИЯЛАРИ

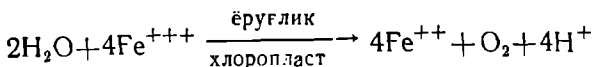
Фотосинтез процессининг муҳим хусусиятларидан бири карбонат ангидриднинг қайтарилиши натижасида органик бирикмалар ҳосил бўлишидир. Лекин ўсимликларда учрайдиган бу органик бирикмаларнинг ҳеч бири ёруғлик таъсирига бевосита боғлиқлиги ҳозиргача аниқланмаган. Ўсимликлар таркибидаги органик бирикмаларнинг ҳаммаси маълум даражада бирламчи фотохимиявий реакцияларда ҳосил бўлган моддалар иштириклида қоронғида синтезланади.

Ёруғда борадиган фотосинтез реакцияларида ҳосил бўладиган бирламчи турғун моддалар қайтарилиган никотинамид-адендинуклеотидфосфат ($\text{НАДФ}\cdot\text{H}_2$) ва аденоzinтрифосфат (АТФ) дир. Бу моддалар қоронғида карбонат ангидриднинг ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган реакцияларда муҳим аҳамиятга эга. Шунинг учун Арнон $\text{НАДФ}\cdot\text{H}_2$ билан АТФни ўзлаштирувчи фактор (ассимиляцион фактор) деб атаган.

Ёруғда борадиган фотосинтез реакцияларида $\text{НАДФ}\cdot\text{H}_2$ ва АТФ ҳосил бўлиши билан бир вақтда молекуляр кислород ҳам ажралиб чиқади.

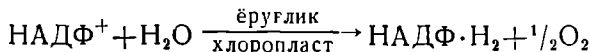
Хилл реакцияси

Фотосинтез процессини хлоропластларда текшириш бутун баргдагига нисбатан анча осон ҳисобланади. Чунки ажратиб олинган хлоропластлар ҳужайрада содир бўладиган моддалар алмашинуви процессининг мураккаб реакцияларидан холи бўлади. Лекин ажратиб олинган хлоропластларда фотосинтез процессининг айрим реакцияларини амалга ошириш узоқ вақтгача яхши натижа бермади. 1937 йили Р. Хилл ажратиб олинган хлоропластларда электронларнинг маълум акцепторлари иштироқида кислород ажралиб чиқишини тажрибада аниқланган. У электронларнинг акцептори сифатида темирнинг комплекс тузларидан фойдаланган. Бу реакцияда уч валентли темир қайтарилиб, икки валентли темирга айланади. Реакциянинг умумий схемаси қўйидагича:



Бу реакция *Хилл реакцияси* ёки *хлоропластлар реакцияси* дейилади. Кейинчалик бу реакцияларда акцептор сифатида бошқа моддалардан ҳам фойдаланиш мумкинлиги аниқланган. Хилл ўз тажрибаларида CO_2 дан оксидловчи кофактор сифатида фойдалана олмаган ва бу реакцияда CO_2 иштирок этмайди, деган холосага келган. Шу сабабли кўп вақтгача фотосинтез процесси билан Хилл реакциясининг ўзаро боғлиқлиги тўғрисидаги масала ечilmай келаётган эди. Чунки водороднинг сунъий акцепторларидан ҳеч бири қайтарилиган ҳолда CO_2 ни

қайтаришда иштирок этолмайди. Бу масала 1956 йилда Арнон томонидан ҳал қилинди. У ўз тажрибаларида нишонланган С¹⁴ атомларидан фойдаланиб, хлоропластларда CO₂ ўзлаштирадиган махсус ферментатив аппарат мавжудлигини ҳосил бўлган 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:

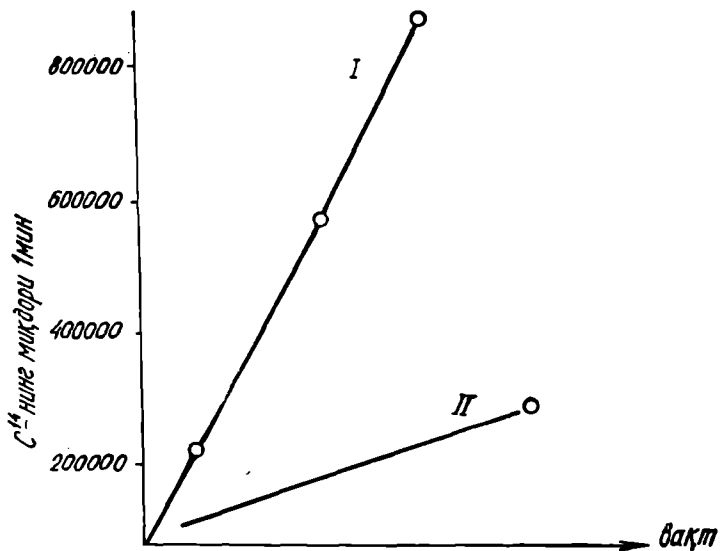


Хилл реакциясининг ўзига хос хусусиятларидан бири ёргулик энергиясини химиявий энергияга айлантириш бўлса, иккинчиси бу реакцияда ажралиб чиқсан кислород манбаи CO₂ эмас, балки сув эканлиги нишонланган H₂O¹⁸ ёрдамида исботланган. Бу реакцияни турли ўсимликлардан (исмалоқ, дуккакли ўсимликлар, қанд лавлаги ва бошқалардан) ажратиб олинган хлоропластларда кўриш мумкин. Бироқ ҳамма ўсимликлардан фотохимиявий жиҳатдан актив бўлган хлоропластлар ажратиб олиш қийин. Бунга ўсимликларнинг ҳужайра ширасидаги фотохимиявий реакцияларнинг ингибиторлари ҳисобланган бирикмалар (сапонин, танин, госсипол)нинг кўп миқдорда учраши сабаб бўлса керак. Бундай ўсимликлардан актив хлоропласт ажратиб олиш учун юқоридаги бирикмалар таъсирини йўқотувчи моддалар кўшиш керак. Масалан, ўзга баргларидан хлоропласт ажратиб олиш учун тайёрланган эритмаларга альбумин оқсили қўшилади. Ҳозирги вақтда Хилл реакциясидан баргнинг ёки хлоропластларнинг фотосинтетик фаолиятини кўрсатувчи белги сифатида фойдаланилади (35-расм).

Фотосинтетик фосфорланиш

Фотсинтез қобилиятига эга бўлган организмларнинг ўзига хос хусусиятларидан бири қуёш энергиясини бевосита химиявий энэргияга айлантиришидир. Химиявий энергия фотосинтетик организмлар ҳужайрасида энергияда бой бўлган фосфат боғлар сифатида АТФда тўпланади.

Ўсимликлар хлоропластида ёргуда АДФ ва анорганик фосфатдан АТФ синтезланиши фотосинтетик фосфорланиш деб аталади. Фотосинтетик фосфорланиш процесслари, оксидатив фосфорланишдан бирмунча фарқ қилиб, кислород иштирок этишини талаб қилмайди. Бу, биринчидан, хлоропластларда борадиган фотосинтетик фосфорланишни митохондрийларда борадиган оксидатив фосфорланишдан алоҳида ўрганишга ёрдам берса, иккинчидан, хлоропласт ва митохондрийларда АТФ синтезланишининг баъзи босқичлари турли фермент системалар иштироқида боради, деб фараз қилишга имкон беради.



35-расм. Исмалоқдан ажратиб олинган хлоропластларда CO_2 нинг ўзлаштирилиши:

I – ёруғда; II – қоропғида.

Фотосинтетик фосфорланиш процессини 1954 йилда Арнон (АҚШ) кашф этган. Ўсимликлар хлоропластида кечадиган бу процесси умумий тарзда қуидаги формула билан ифодалаш мүмкин:



Фотосинтетик фосфорланиш процессида АТФ ҳосил бўлиши турли типдаги реакцияларга боғлиқ бўлиб, улар бир-биридан реакцияда иштирок этувчи кофакторлари ва реакция натижасида ҳосил бўладиган маҳсулотлар билан фарқ қиласди.

Фотосинтетик фосфорланиш реакциялари икки асосий типга: циклик (халқали) фотосинтетик фосфорланиш ва циклик бўлмаган (халқасиз) фотосинтетик фосфорланишга бўлинади. Фотосинтетик фосфорланиш реакцияларининг бундай бўлиниши бу процессда электронлар маълум система бўйлаб ташилиши (кўчиши) хусусиятига боғлиқ.

Циклик фотофосфорланиш

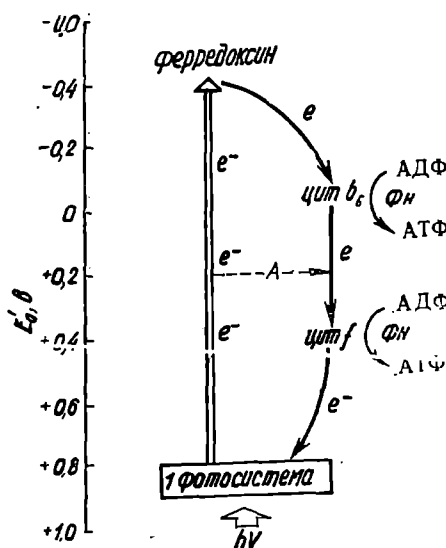
Бу процессда биохимиявий жиҳатдан самарали ҳисобланган барча ёруғлик АТФ синтезланиши учун сарфланади. Циклик фотофосфорланиш реакциясининг тенгламаси юқорида ифодаланган фотофосфорланиш реакциясининг умумий формуласига мос келади. Бу реакция анаэроб шароитда боргани учун кис-

лород иштирок этишини талаб қилмайды. Реакция давомида кислород ютилмайды ҳам, ажралып чиқмайды ҳам.

Циклик фотофосфорланиш реакцияларида қуёшнинг ёруғлик энергиясини ютган хлорофилл қўзгағлан ҳолатга ўтади. Бундай ҳолатдаги хлорофилл молекуласи электронлар донори сифатида юқори энергетик потенциалга эга бўлган ташқи қаватдаги электронларни чиқариб юборади. Натижада хлорофилл молекуласи мусбат зарядга эга бўлиб қолади. Электрон маълум электрон ўтказувчи система орқали кўчирилиб, мусбат зарядга эга бўлган ва шу туфайли электроннинг акцептори сифатида намоён бўлган аввалги хлорофилл молекуласига қайтади. Шундай қилиб, электрон босиб ўтган йўл ҳалқани (циклин) ташкил қиласди. Бу йўлнинг маълум қисмларида электроннинг энергияси ферментатив системалар иштирокида АТФ синтезланиши учун сарфланади. Циклик фотофосфорланиш процессида электрон босиб ўтадиган йўл 36-расмда кўрсатилган.

Циклик фотофосфорланиш процессида ёруғлик таъсирида қўзгалган хлорофилл молекуласидан ажралган электронларнинг кўчишида бир қатор кофакторлар иштирок этади. Буларга флавинмононуклеотид (ФМН), К₃ витамин, феназинметасульфат (ФМС) ва бошқа бирималар мисол бўлади. Турли хоссага эга бўлган бундай моддаларнинг фотофосфорланиш процессларида электронлар кўчишида иштирок этиши уларнинг оксидланиш-қайтарилиш хусусиятига боғлиқ. ФМН ва К₃ витамин хлоропластлардан топилганлиги сабабли улар *in vivo* шароитидаги фотофосфорланиш реакцияларнинг 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 қилиб кўчишига боғлиқ. Агар электронлар шу йўлдан бошқа томонга чалгитиладиган бўлса, унда фосфорланиш реакцияси тўхташи аниқланган. Хлоропластларда циклик фотофосфорланиш реакциялари мавжуд-



36-расм. Циклик фотофосфорланиш слемаси:

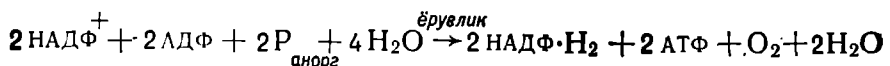
А – электроннинг экзоген акцептори (Арнон бўйича).

лигини феррицианид билан ўтказилган тажрибаларда яққол күрсатыш мүмкін. Маълумки, феррицианид электронларнинг актив акцептори ҳисобланади. Агар хлоропластлар суспензиясиға феррицианид құшилса, фосфорланиш реакцияси тұхташи аниқланған. Бу модданиң қайтарылған шакли — ферроцианид әсса ҳеч қандай натижә бермаган. Демек, феррицианид электронлар оқимини ўзига тортиб, уларнинг ҳалқа орқали ўтишини бузади ва фосфорланиш реакцияси тұхташига сабаб бўлади. НАДФ ҳам, худди феррицианид каби, циклик фосфорланиш реакциясини секинлаشتыради. Юқоридаги тажрибалар хлоропластларда ҳақиқатда ҳам циклик фотофосфорланиш реакциялари мавжудлыгыни күрсатувчи далиллардан бири ҳисобланади.

Электронларнинг электрон ўтказувчи занжир орқали күчизида яна бир қатор кофакторлар — цитохромлар ва пластинон оқсилилари иштирок этиши аниқланған. Булар устида кенирек тұхтатамиз.

Циклик бўлмаган фотофосфорланиш

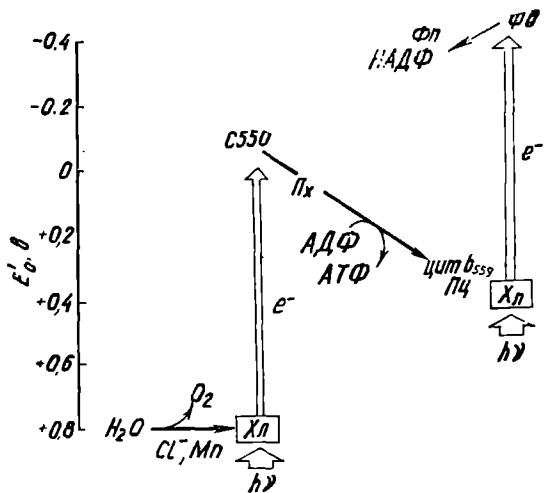
Бу фотофосфорланиш реакцияси фақат яшил ўсимликларга хосdir. Фотофосфорланиш процессининг бу типи фотосинтезнинг муҳим томонларидан бирини ташкил қиласы. Чунки циклик бўлмаган фотофосфорланиш реакциясида АТФ ҳосил бўлиши билан бир қаторда, НАДФ қайтарылади ва молекуляр кислород ажралиб чиқади. Бу процесс қуйидаги тенглама билан ифодаланади:



Реакция натижасида ҳосил бўладиган АТФ, НАДФ·Н₂ ва О₂ нинг стехиометрик миқдори 1 : 1 : 1 нисбатда бўлади. Демак, СО₂ қайтарилиши учун керакли «ўзлаштирувчи фактор»лар циклик бўлмаган фотофосфорланиш процессида ҳосил бўлар экан. Циклик бўлмаган фотофосфорланиш процессида иштирок этадиган электроннинг күчиш йўли бирмунча мураккабдир.

Ёргулек таъсирида қўзғалған хлорофиллдан ажралиб чиқкан электрон яна шу хлорофиллнинг ўзига қайтмайди. Балки у НАДФнинг қайтарилишида иштирок этади. Мусбат зарядланған хлорофилл молекуласи ўзининг аввалги ҳолатига кайтиши учун электронни сувнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган гидроксил группадан олади.

Ҳозирги тушунчаларга кўра, циклик бўлмаган фотофосфорланиш реакцияларида иккита пигмент система иштирок этиши аниқланған. Бу процесс схема равишда 37-расмда кўрсатылған. Бунда I пигмент система 680—690 мкм узунликдаги нурларни ютувчи хлорофилл α дан иборат бўлиб, ёргулек спектрининг узун тўлқинли қизил нурларини ютиш хусусиятига эга.



37- расм. Циклик бўлмаган фотофосфорланиш реакцияси.

II пигмент система эса 670 мкм узунликдаги нурларни ютувчи хлорофилл *a*, хлорифилл *b* ва бошқа пигментлардан иборат бўлиб, ёруғлик спектрининг қисқа тўлқинли нурларини ютиш хусусиятига эга.

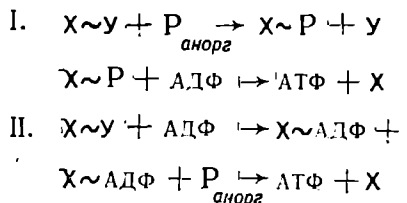
Икки фотохимиявий системанинг ўзаро таъсири натижасида АТФ, НАДФ·Н₂ ҳосил бўлади ва молекуляр кислород ажралиб чиқади. II пигмент система томонидан ютилган ёруғлик энергияси электронлар донори ҳисобланган ZH билан акцептор. У ўртасидаги оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг боришини таъминлайди. Юқоридаги ZH ва Y моддаларининг табиати номаълум. ZH-донор ўзидаги электронни Y акцепторга узатади (Z — кучли оксидловчи модда ҳисобланади) ва натижада ўзи оксидланади.

Кучли (+0,8 дан катта) оксидланиш-қайтарилиш потенциалга эга бўлган ZH-донор ўз электронини йўқотгач, сув молекуласидан электронларни қабул килиб, ўзининг аввалги ҳолатига қайтади. Сувнинг парчаланиши натижасида молекуляр кислород ажралиб чиқади.

Y-акцептор электронни қабул қилгач, қайтарилади. Кейинчалик ўзидаги электронни пластихинонга осонлик билан узатиб, оксидланади. Қайтарилиган пластихинон цитохром f ни оксидлайди. Бу реакцияда энергиянинг бир қисми АТФ ҳосил бўлишига сарфланади. Қайтарилиган цитохром f I пигмент система учун электронларни берувчи, яъни донор сифатида намоён бўлади. I пигмент система томонидан ютилган ёруғлик энергияси қайтарилиган цитохром f дан электронларнинг юқори манфий потенциалга (-0,44 дан - 0,7 гача) эга бўлган X моддага кўчишини таъминлайди. X модданинг табиати ҳам номаълум.

Фотофосфорланиш реакциялари механизми

Фотофосфорланиш реакцияларыда АТФ ҳосил бўлиш механизми тўғрисида ҳозиргача аниқ маълумот йўқ. Бу реакциялар механизмини аниқлашда ҳам, нафас олиш процесси билан боғлиқ бўлган фосфорланиш реакцияларидаги каби, оралиқ макроэргик маҳсулотлар ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади. Агар электрон ўтказувчи занжирнинг фосфорланиш билан боғлиқ бўлган қисмida оксидланиш — қайтарилиш реакциялари натижасида энергияга бой $X - Y$ бирикма ҳосил бўлади, деб фараз қиласак, унда АТФ ҳосил бўлиши учун икки хил имконият мавжуд.



Фотофосфорланиш реакцияларыда АТФ ҳосил бўлиш механизмини кўрсатувчи I ва II реакцияларнинг бир-бираидан фарқи кучли энергияга бой бўлган ($X \sim Y$) бирикманинг фосфат кислота билан турлича бирикишидадир.

Феррицианидинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган фотофосфорланиш реакцияларини арсенат ёрдамида тўхтатиш АДФ иштирок этишини талаб қиласди. Шунга асосланиб, аввало $X \sim Y$ бирикма АДФ билан реакцияга киришади ва $X \sim \text{АДФ}$ бирикма ҳосил бўлади, деб тахмин қилинган эди. Лекин кейинчалик нишонланган P^{32} ёрдамида ўтказилган тажрибаларда $X \sim Y$ бирикма фосфат кислота билан реакцияга киришиб, $X \sim P$ бирикма ҳосил қилиши аниқланди.

Фотофосфорланиш реакциялари учун керакли барча компонентлар ва нишонланган P^{32} иштирокида хлоропластлар қисқа вақт давомида ёруғда инкубацияга қўйилган. Кейин қоронфида АДФ қўшилганда ҳосил бўлган АТФ таркибида нишонланган P^{32} топилган. Демак, ёруғда маълум миқдорда $X \sim P^{32}$ бирикма ҳосил бўлган ва у қоронфида АДФ билан реакцияга киришиб, АТФ ҳосил қиласди. Реакция аксинча олиб борилганда, яъни аввал АДФ, кейин фосфат кислота қўшиб инкубация қилинганда, АТФ ҳосил бўлмаган.

Юқоридаги тажрибаларга асосланиб, бирламчи бирикма $X \sim P$ бўлади ва шунинг учун АТФ ҳосил бўлиши I реакциялар асосида боради, деб айтиш мумкин.

Фотофосфорланиш процесси механизмини П. Митчелнинг хемиосмотик 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 циклик характерга эга бўлган шароит яратилса, ташқи муҳитдаги H^+ ионлари уларнинг мембранаси орқали унинг ичига ўта бошлади. Натижада хлоропластлар ичидаги pH кислотали бўлади. Худди шу йўл билан хлоропластлар мембраннынг ташқи ва ички муҳити ўртасида pH градиенти (трансмембрана градиенти) ҳосил бўлади. Бу градиент АТФ ҳосил қилиш учун етарли дараҷада бўлган электрохимиявий потенциални вужудга келтиради. Бинобарин, мазкур гипотезага кўра, ёруғлик таъсирида ҳосил бўладиган макроэргик бирикма ($X \sim Y$) қандайдир химиявий модда эмас, балки pH нинг трансмембрана градиенти билан боғлиқ бўлган хлоропластнинг юқори энергетик ҳолатидир. Лекин шуни таъкидлаб ўтиш керакки, ҳар иккала гипотеза ҳам электронларнинг кўчиши процессида АДФ дан қандай қилиб АТФ ҳосил бўлишини аниқ тушунтириб берадилмайди.

Фотофосфорланиш реакциялари механизмини ўрганишнинг муҳим хусусиятларидан бири электронларнинг кўчишида иштирок этадиган оралиқ моддалар табиатини аниқлашдир. Электронларнинг кўчишида иштирок этадиган оралиқ моддаларга пластихинон, пластицианин, 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 бўладиган «ўзлаштирувчи фактор» — АТФ ва НАДФ· H_2 карбонат ангидридан углеводлар ҳосил бўлишида иштирок этади. Усимликларнинг CO_2 ўзлаштириши ёруғликни талаб қилмайди ва қоронфида осонлик билан боради.

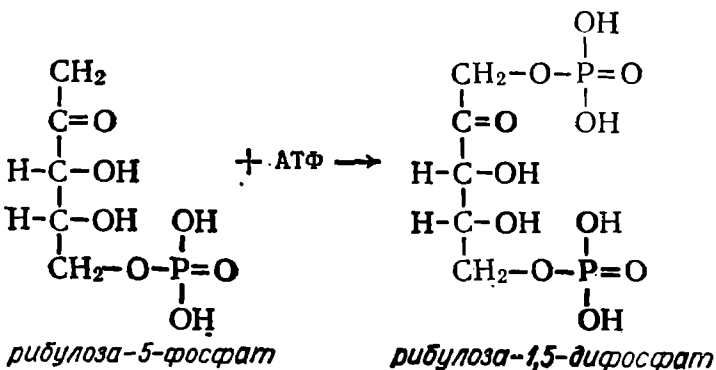
Фотосинтез процессида қоронфида борадиган реакциялар мавжудлигини инглиз олимни Блэкман 1905 йили аниқлаган. Кейинчалик Арнон ва бошқа олимлар ўз тажрибаларида сувўйлар ба ажратиб олингач хлоропластлар киска муддат ичидаги ёритилгандан сўнг, қоронфида CO_2 ўзлаштиришини кузатгандар. Карбонат ангидридан ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган қоронфида борадиган реакциялар тўғрисида фақат биохимиянинг энг янги усуllibарини қўллаш натижасида батафсил маълумотлар олинган. Бундай усуllibардан бири радиоактив углерод атомларидан фойдаланишдир. 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 қийин. Чунки бу процессда турли-туман оралиқ моддалар ҳосил бўлади. Бу моддаларнинг кўпчилиги миқдор жиҳатдан жуда кам

бўлади. Бундан ташқари, улар химиявий жиҳатдан ҳам бир-бирига ўхшаш. Шунинг учун уларни ажратиб олиш анча қиин. Ҳосил бўлган оралиқ радиоактив моддаларни бир-биридан ажратишдек мураккаб аналитик масала икки томонлама: хроматография ва радиоавтография усулини қўллаш билан ҳал қилинган.

Юқоридаги усулларни қўллаб, карбонат ангидрид ўзлаштирилиши натижасида ҳосил бўладиган бирламчи турғун модда фосфоглицерат кислота эканлиги аниқланган. Фосфоглицерат кислота рибулозадифосфатнинг карбоксиланиши натижасида ҳосил бўлади. Бу реакция анча мураккаб бўлиб, АТФ иштирок этишини талаб қиласди.

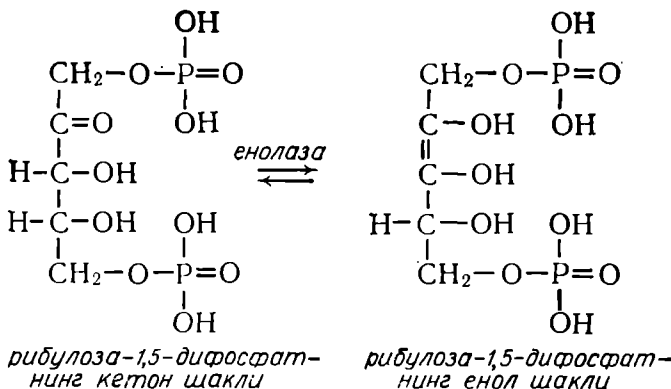
Карбонат ангидрид ўзлаштирилишида АТФ ва НАДФ·Н₂ нинг аҳамияти

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. Кальвин назариясига мувофиқ, карбонат ангидриднинг акцептори рибулоза-1,5-дифосфатdir. Рибулоза-1,5-дифосфат рибулоза-5-фосфатнинг АТФ ҳисобига фосфорланиши натижасида ҳосил бўлади:

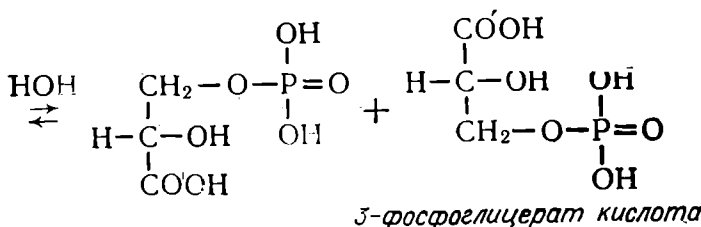
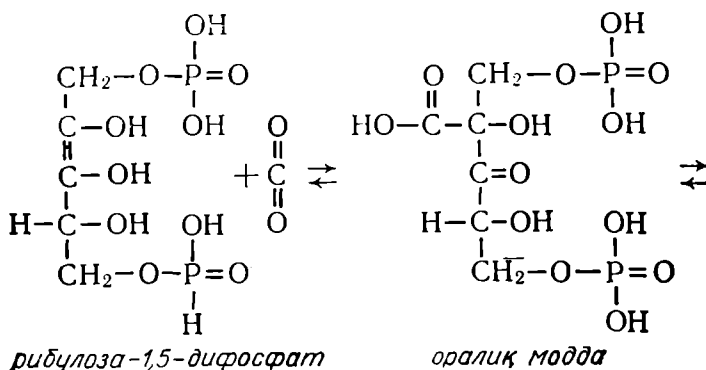


Реакция натижасида ҳосил бўлган рибулоза-1,5-дифосфат юқори реакцион хусусиятга эга бўлади, шунинг учун у СО₂ ни бириктириш ҳисобига осонлик билан карбоксилланади.

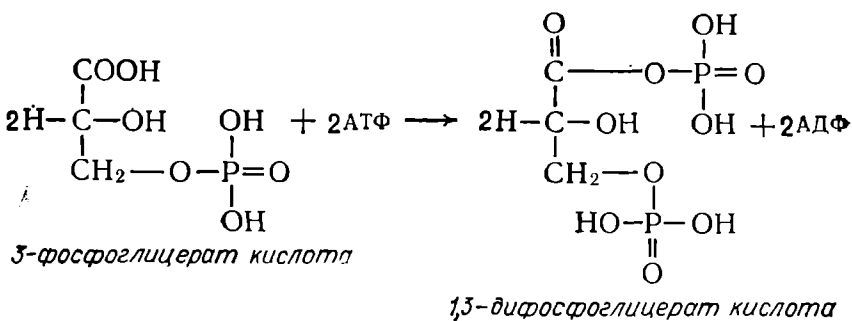
Рибулоза-1,5-дифосфат реакциялари механизми яхши ўрганилган. Аввало бу бирикма енол шаклга ўтади:



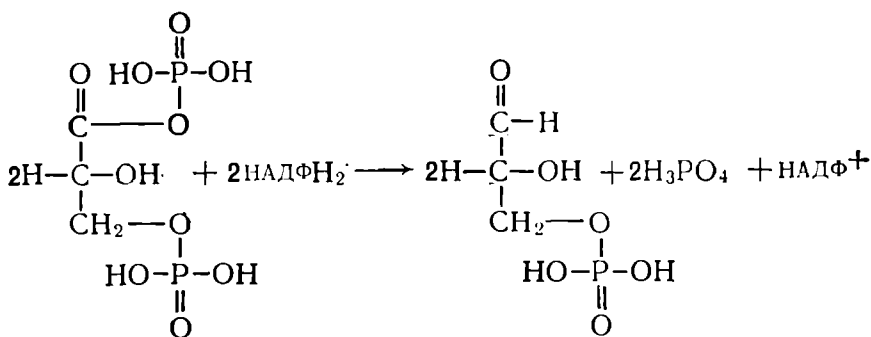
Рибулоза-1,5-диfosфатнинг енол шакли карбонат ангидридни биритириши натижасида олти углеродли беқарор оралиқ модда ҳосил бўлади. Бу модда бир молекула H_2O ни биритириши натижасида дархол парчаланади ва 3-fosfoglycerat кислота ҳосил бўлади:



Демак, рибулоза-1,5-диfosфатнинг карбоксилланиши натижасида 3-fosfoglycerat кислота ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган 3-fosfoglycerat кислота 1,3-difosfoglycerat кислотага айланади. Бу процессда яна бир молекула АТФ сарфланади:



Бу реакцияда ҳосил бўлган 1,2-дифосфоглицерат кислота юқори реакцион хусусиятга эга бўлганлигидан осонликча реакцияга киришади. Ферментатив реакция натижасида 1,3-дифосфоглицерат кислотадан 3-фосфоглицерин альдегид ҳосил бўлади. Бу реакцияда циклик бўлмаган фотофосфорланишда АТФ билан бир қаторда ҳосил бўлган НАД·Н₂ ҳам иштирок этади. Реакция триозафосфатдегидрогенеза ферменти иштирокида катализланади:

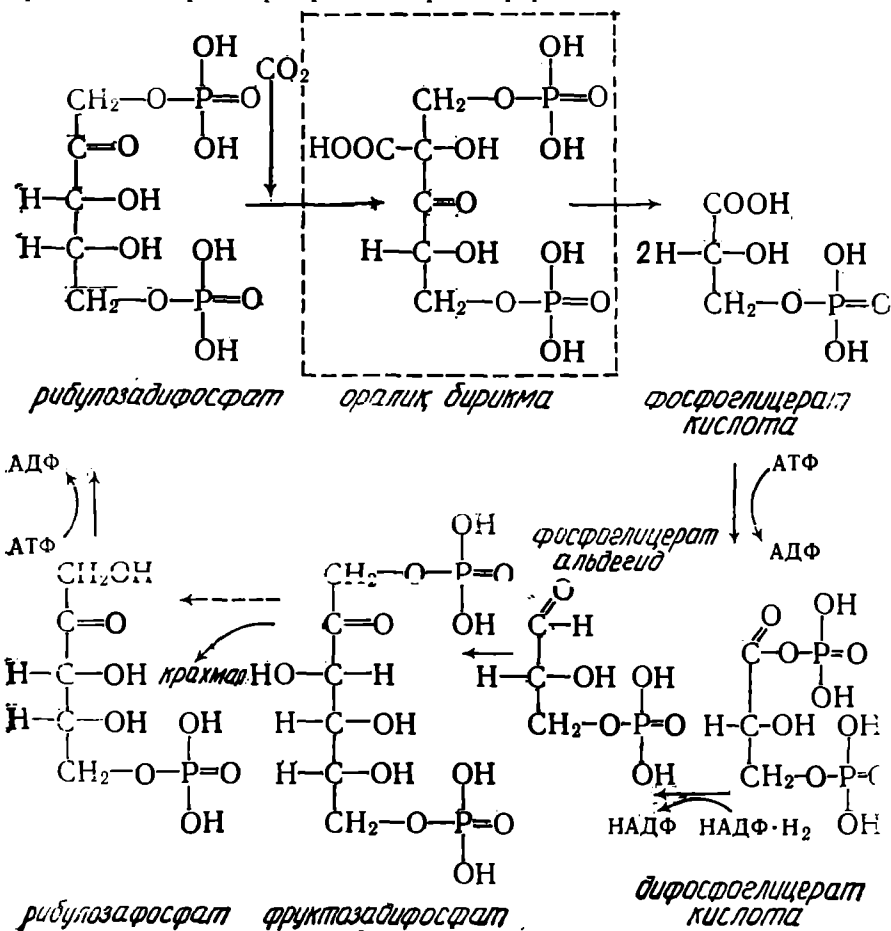


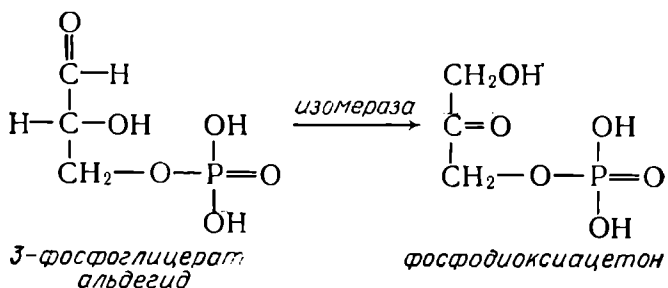
Бу реакция карбонат ангидриднинг углеводларгача қайталиш циклининг бирдан-бир қайтарувчи босқичидир. Юқоридаги реакциялар фотосинтез процессининг ёруғда ва қоронгида борадиган реакциялари бир-бирига боғлиқлигини кўрсатувчи далиллнир. Карбонат ангидрид қайтарилишидаги бошқа реакциялар фотосинтез процессига ҳос эмас. Улар углеводлар алмашинувидаги бошқа реакциялар билан боғлиқ бўлиб, нафас олиш, гликолиз, пентозафосфат циклларда бориши мумкин. Кальвин назариясига мувофиқ, рибулозадифосфат ва СО₂ дан фосфоглицерат кислота ҳосил бўлиши циклик характерга эга. 40-расмда СО₂ ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган қоронгида борадиган фотосинтез реакциялари кўрсатилган.

Фотосинтез процессида углероднинг йўли

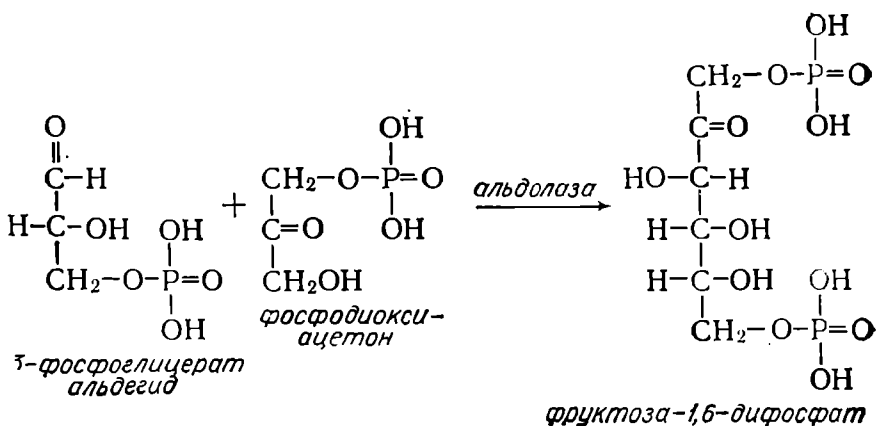
Фотосинтез процессида карбонат ангидридни ўзлаштириш билан боғлиқ бўлган реакциялар циклли бўлади. Бу циклдаги углероднинг йўлини қуйидаги реакцияларда кўрсатиш мумкин.

Кальвин томонидан радиоактив углерод — C¹⁴ атомлари ёрдамида ўтказилган тажрибаларда CO₂ бириттирувчи модда — рибулоза-1,5-дифосфат эканлиги аниқланган (3-реакция). Карбонат ангидридни бириттириш натижасида ҳосил бўлган оралнқ модда парчаланиб, 2 молекула 3-фосфоглицерат кислота ҳосил қиласди (4-реакция). Реакциянинг кейинги босқичларида 3-фосфоглицерат кислотадан 3-фосфоглицерат альдегид ҳосил бўлади. Циклнинг навбатдаги реакциясида 3-фосфоглицерат альдегид изомерланиб, фосфодиоксицетон ҳосил қиласди. Бу реакцияни триозафосфатизомераза ферменти катализлайди.

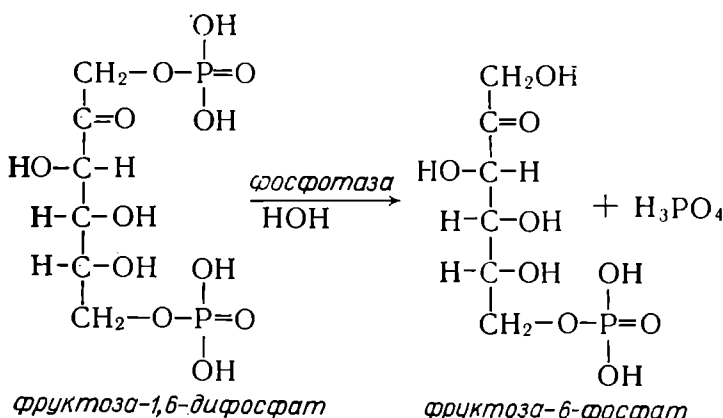




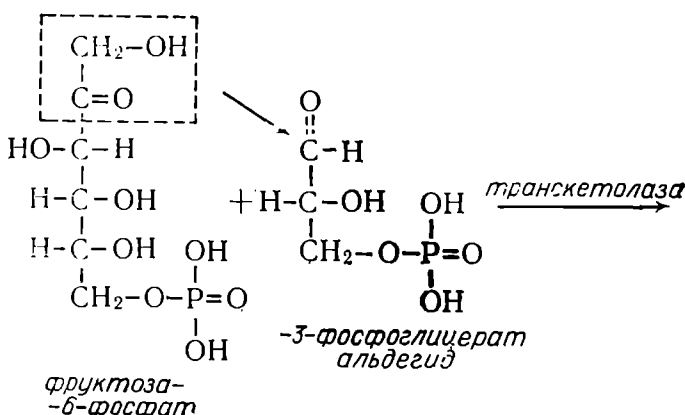
Альдолаза ферменти иштирокида борадиган навбатдаги реакцияда юқоридаги иккала триоза конденсирланади ва натижада бир молекула гексоза-фруктоза-1,6-фосфат ҳосил бўлади.

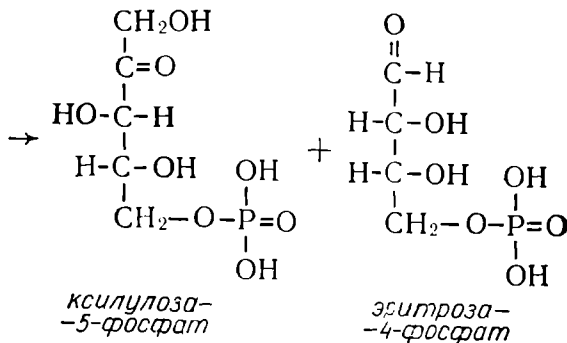


Кейинги реакцияда фосфатаза ферменти иштирокида фруктоза-1,6-дифосфатдан бир молекула фосфат кислота ажралиб чиқади. Бунинг натижасыда фруктоза-6-фосфат ҳосил бўлади. Реакцияда бир молекула сув ҳам иштирок этади:

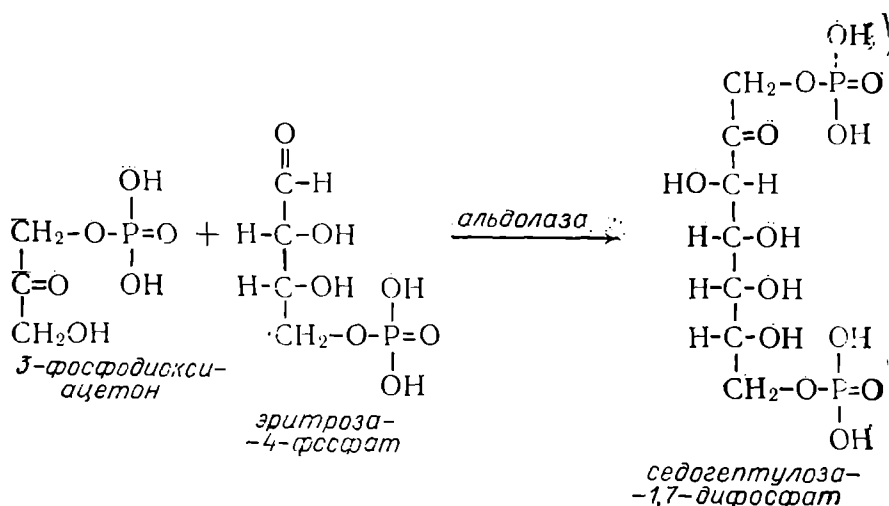


Циклнинг навбатдаги босқичида тўрт углеродли эритроза ва беш углеродли ксилоза шакарлари ҳосил бўлади. Бу моддалар *6-реакцияда* ҳосил бўлган 3-фосфоглицерат альдегидга *9-реакцияда* ҳосил бўлган фруктоза-6-фосфатнинг икки углеродли группаси ўтиши натижасыда ташкил топади. Реакцияни транскетолаза ферменти катализлайди. Бу фермент икки углеродли группаларнинг бир альдолозадан иккинчисига кўчирилишини таъминлайди. Реакциядаги кўчирилувчи маҳсул ҳар долим кетон группа ҳисобланади:

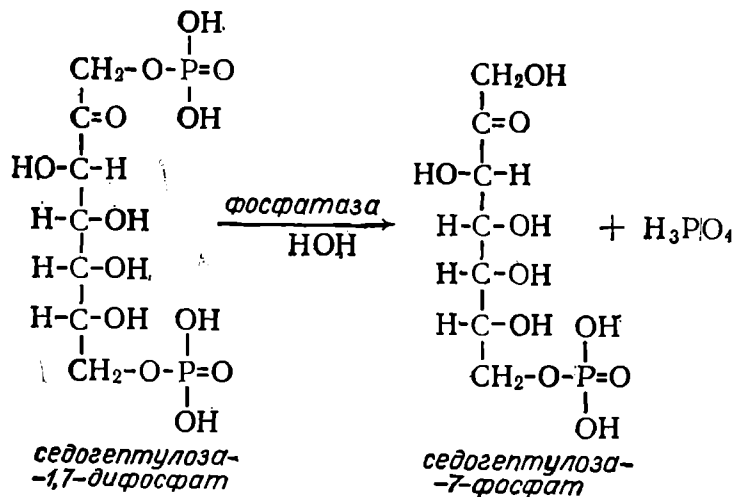




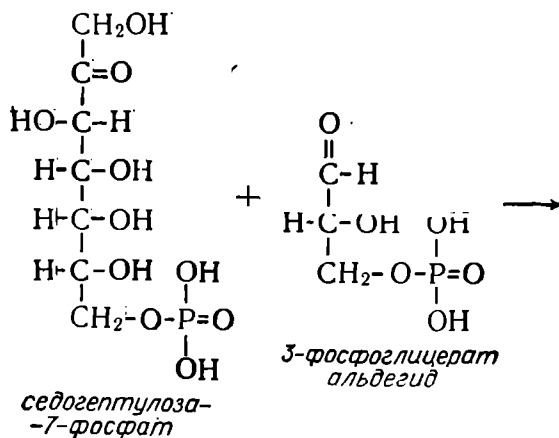
Эритроза-4-фосфат билан фосфодиоксинацетон альдолаза ферменти иштироқида конденсирулганади. Натижада 7 углеродли бирикма — седогептулоза-1,7-фосфат ҳосил бўлади:

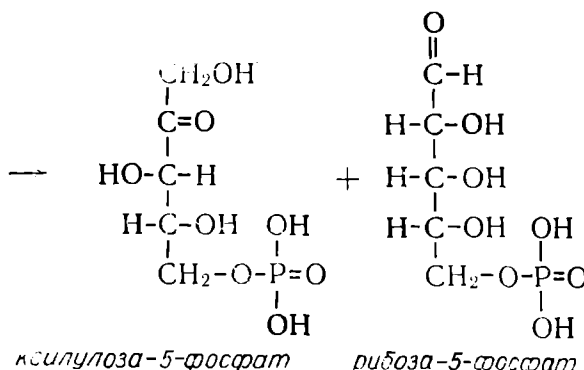


Юқоридаги реакция натижасида ҳосил бўлган седогептулоза-1,7 дефосфатдан тегишли фосфатаза таъсирида сув иштироқида бир молекула фосфат кислота ажратлиб чиқади. Натижада седогептулоза-7-фосфат ҳосил бўлади.

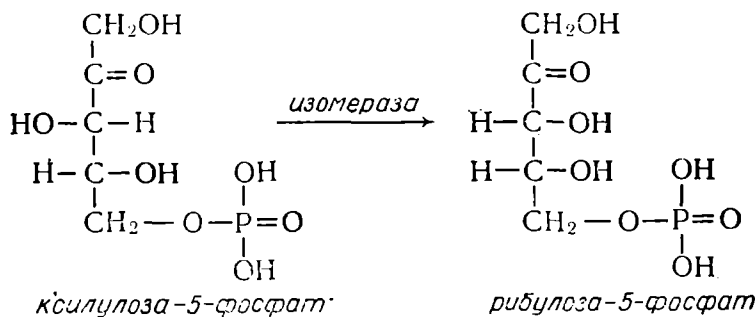


Кейинги реакцияда транскетолаза ферменти иштирокида седогептулоза-7-фосфат, бир молекула 3-фосфоглицерат альдегид билан реакцияга киришади, натижада икки молекула 5-углеродли бирикма, рибоза-5-фосфат, ксиулоза-5-фосфат ҳосил бўлади:

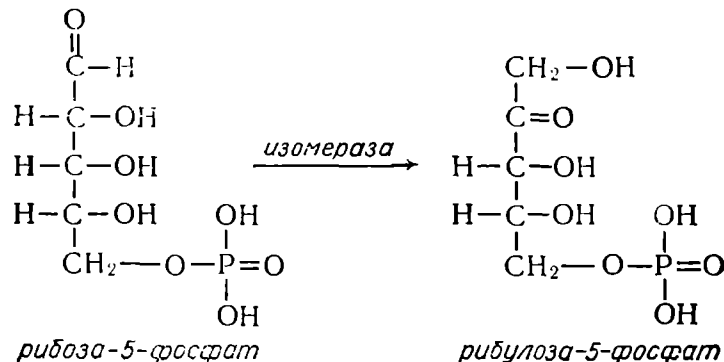




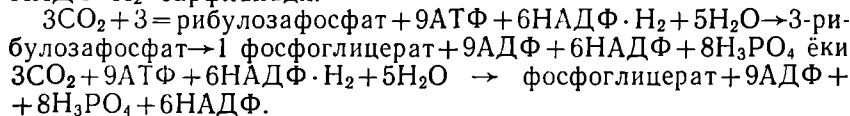
Ксилулоза-5-фосфат ксилулозафосфатизомераза ферменти иштирокида рибулоза-5-фосфатга айланади.



Рибоза-5-фосфат эса фосфорибоизмераза ферменти иштирокида рибулоза-5-фосфатга айланади:



Рибулоза-5-фосфатнинг фосфорланиши натижасида (*1-реакция*) рибулоза-1,5-дифосфат ҳосил бўлади. Карбонат ангидрид ўзлаштириш циклида рибулоза-5-фосфат катализаторлик вазифасини бажаради, дейиш ҳам мумкин. Шунинг учун бу биринкма 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 бўлиши учун 9 молекула АТФ ва 6 молекула НАДФ· H_2 сарфланади.



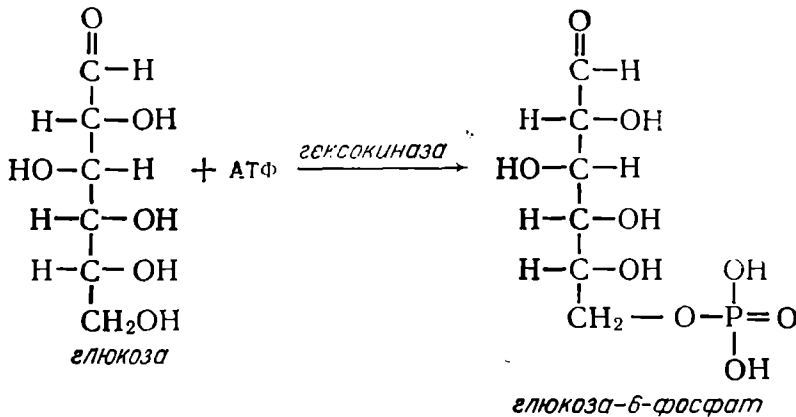
Карбонат ангидриднинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган барча реакцияларни катализловчи ферментлар ўсимликлардан топилган. Бу эса углероднинг қайтарилиши билан боғлиқ бўлган циклнинг мавжудлигини билдиради. Фотосинтез процессида ҳоспл бўладиган асосий маҳсулотлар миқдори ва таркиби ўсимликнинг физиологик ҳолатига ва теварак-атроф мұхитга боғлиқ. Кўпчилик ҳолларда ўзлаштирилган CO_2 углеводлар сифатида тўпланади.

IX б о б. УГЛЕВОДОРОДЛАР АЛМАШИНУВИ

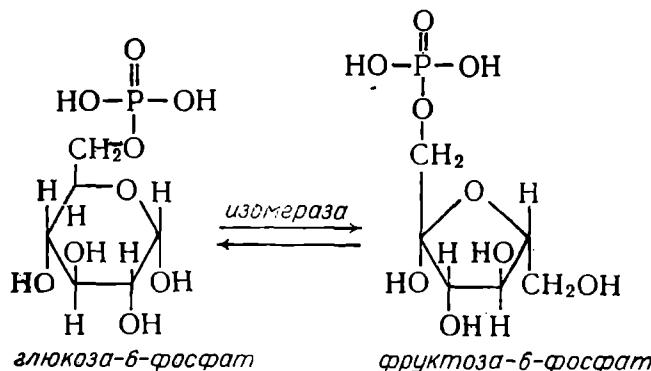
МОНОСАХАРИДЛАР АЛМАШИНУВИ

Ўсимликлар таркибидаги моносахаридлар осонлик билан бири иккинчисига айланиб туради. Дастралбек маълумотларга кўра, моносахаридлар фақат химиявий йўл билан, яъни енолланиш реакцияларида ўзаро алмашинади. Бундай алмашинув тегишли ферментлар иштирокида бориши ҳозирги вақтда ҳар томонлама ўрганилган ва тажриба йўли билан исботланган. Турли ўсимликлардан бу реакцияларни тезлаштирувчи бир қатор ферментлар ажратиб олишган.

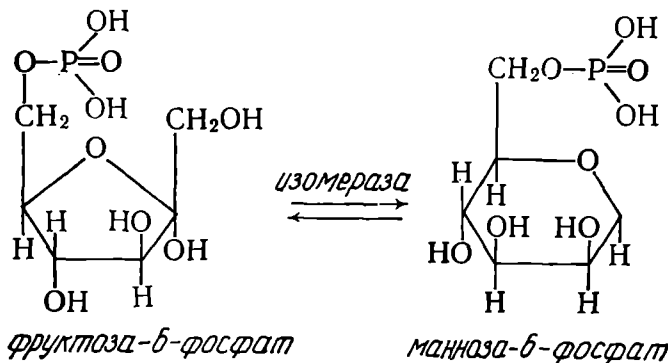
Моносахаридлар алмашинувида уларнинг фосфорли эфирлари алоҳида аҳамиятга эга. Эркин моносахаридлар фосфорланиши туфайли ҳосил бўладиган фосфорли бирикмаларнинг реакцион хусусияти анча юқори бўлади. Шунинг учун улар осонлик билан реакцияга киришади. Моносахаридлар АТФ билан ўзаро реакцияга киришиши натижасида фосфорланади. Бу реакция гексокиназа ферменти иштирокида боради:



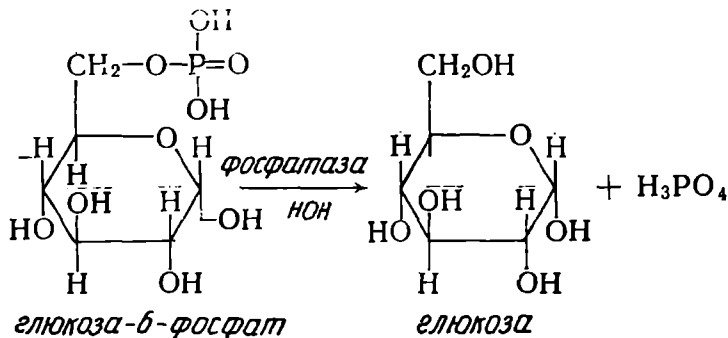
Глюкоза-6-фосфат глюкозафосфатизомераза ферменти таъсирида фруктоза-6-фосфатга айланади:



Глюкозадан манноза ҳосил бўлишида фруктоза-6-фосфат иштирок этади. Бу реакция туфайли глюкозадан ҳосил бўлган маннозафосфат изомераза ферменти иштирокида манноза-6-фосфатга айланади:

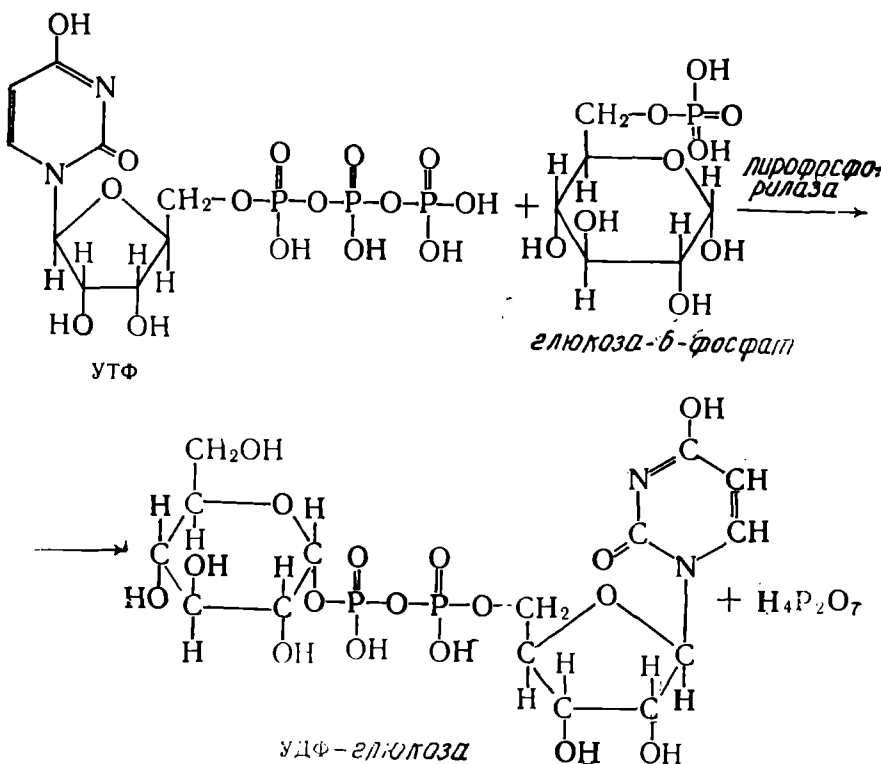


Моносахаридларнинг фосфорли биримларидан эркин моносахаридлар ҳосил бўлиш процесси ўсимликларда кўп учрайдиган фосфатаза ферменти иштирокида боради. Глюкоза-6-фосфатдан глюкоза ҳосил бўлиши реакцияси қўйидагича боради:



Бошқа фосфорли бирикмалардан әркин моносахаридлар ҳосил бўлиши реакцияси ҳам худди юқоридаги усулда боради.

Моносахаридлар алмашинуvida шакарларнинг нуклеотидли ҳосиллари ҳам актив иштирок этади. Нуклеотид ҳосилларидан УДФ-глюкоза кўп реакцияларда иштирок этади. У қўйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:

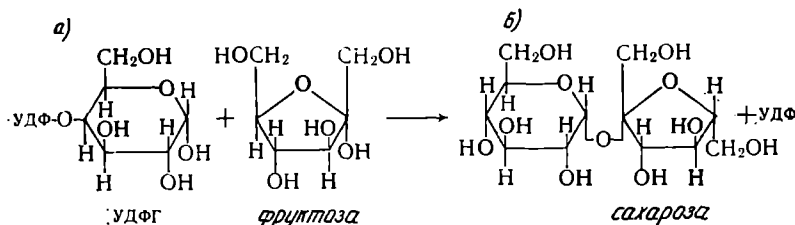


УДФ-глюкоза моносахаридлар ҳосил бўлишида ва ўзаро алмашинуvida алоҳида аҳамиятга эга. У бошқа моносахаридлар алмашинуvida ҳам муҳим роль ўйнайди.

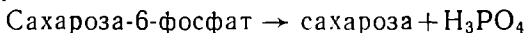
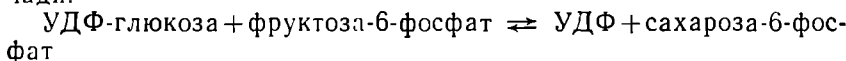
Шакарлар нуклеин кислоталарнинг ҳамма азотли асослари (аденин, гуанин, цитозин, тимин, урацил) билан бирикиши мумкин. Масалан, глюкоза ҳамма азотли асослар билан бирикиб, нуклеотидли бирикмалар ҳосил қиласи. Булардан УДФ-глюкоза гликоген синтезланишида АФД-глюкоза эса крахмал синтезланишида иштирок этади.

Ўсимликлар таркибида күп учрайдиган ва моддалар алмашинувида катта роль ўйнайдиган дисахаридлардан бири сахаразадир. Сахароза ўсимликларда фотосинтез процессининг маҳсали сифатида тўпланиб, улар таркибидаги асосий эрувчан углеводлардан ҳисобланади.

Сахароза ҳосил бўлишида ҳам, моносахаридлар алмашинувидаги сингари, шакарларнинг нуклеотидли ҳосилалари иштирок этади. Бу реакцияда УДФГ даги гликозил қолдиқ моносахаридга ёки унинг фосфорли эфирларига кўчади. Бу реакциялар махсус ферментлар иштироқида тезлашади. Сахарозанинг УДФ-глюкоза (УДФГ) ва фруктозадан синтезланиши тубандагича боради:



Реакцияни катализлашда глюкозилтрансфераза ферменти иштирок этади. Бу фермент ўсимликлардан ажратиб олинган. Сахароза ўсимликларда УДФ-глюкоза ва фруктоза-6-фосфатдан ҳам ҳосил бўлади. Қанд лавлаги баргидан бу реакцияни тезлаштирувчи фермент тошилган. Бу реакция қуйидагича кечади:

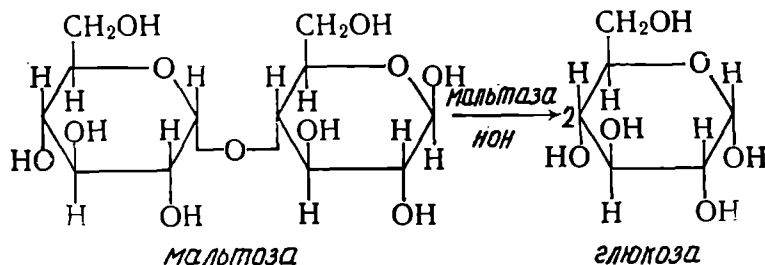


УДФГ бошқа дисахаридлар синтезланишида ҳам иштирок этади.

Дисахаридлар гидролазаларга мансуб бўлган дисахараза ферментлари таъсирида парчаланади. Дисахараза ферментлари монозаларнинг тузилишига, уларнинг бошқа монозалар билан ҳосил қилган глюкозид атоми боғлари характеристига нисбатан мутлақо спецификаликка эга.

Ўсимликлар таркибида α -глюкозидаза, β -глюкозидаза, α -галактозидаза, β -галактозидаза, β -фруктозидазалар ва бошқа дисахараза ферментлари учрайди.

α -глюкозидаза дисахаридлардаги α -D-глюкоза молекуласи ҳосил қилган боғларни парчалайди. Бу глюкозидаза малтозани парчаловчи, малтаза ва сахарозани парчаловчи сахараза ферментлари мисол бўлади. Малтаза ферменти таъсирида малтоза глюкозагача парчаланади:

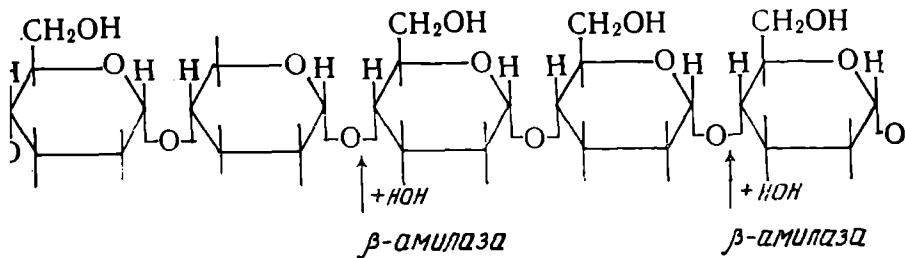


ПОЛИСАХАРИДЛАР АЛМАШИНУВИ

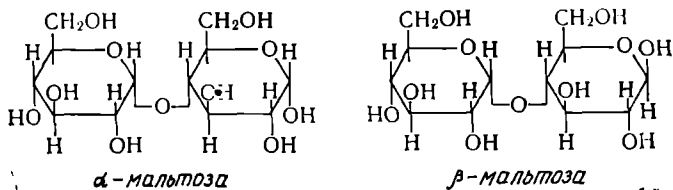
Крахмал

Крахмал гидролазалар синфиға мансуб бўлган ферментлардан фосфорилаза ва амилаза таъсирида парчаланади. Крахмалнинг декстринларгача ва кейин мальтозагача парчаланиши α - ва β -амилаза ферментлари иштироқида боради.

β -амилаза турли хил ўсимиликлардан кристалл ҳолида ажратилиб олинган. β -амилаза амилозани қайтарувчилик хусусиятига эга бўлмаган томонидан 1,4-боғларини парчалашиб йўли билан гидролизлайди. Натижада мальтоза ҳосил бўлади:



β -амилаза таъсирида парчаланган крахмалдан β -мальтоза ҳосил бўлади:

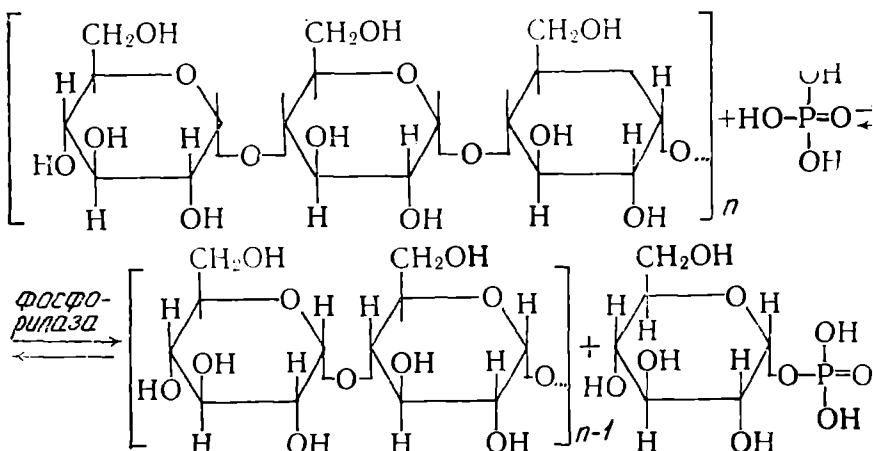


β -амилаза амилопектин молекуласини фақат тармоқланган жойигача парчалайди. Демак, β -амилаза 1,6-боғларни парчалаш хусусиятига эга эмас. Шунинг учун амилопектинлар β -амилаза таъсирида қисман парчаланиб, β -мальтоза билан бир қаторда декстринлар ҳам ҳосил қиласди.

α -амилаза ҳам күпчилик ўсимликларда учрайди. У ғалла ўсимликларининг унаётган уруғида айниқса күп бўлади. α -амилаза амилоза ва амилопектин таркибидағи 1,4-боғларни парчалайди.

Крахмал тўлиқ парчаланишида бу ферментлардан ташқари, яна изоамилаза ферменти ҳам иштирок этади. Бу фермент крахмал (амилопектин) молекуласи таркибидағи 1,6-боғларни парчалайди. Мазкур ферментнинг ўсимликлардан олинган аналоги R-фермент деб аталади. R-фермент асосан изоамилазага ўхшаш таъсир кўрсатади, у картошкадан ҳамда дуккакли ўсимликлардан ажратиб олинган.

Демак, крахмалнинг тўла парчаланиши α - ва β -амилаза ҳамда R-фермент таъсирида боради. Крахмал парчаланишида яна бир фермент — фосфорилаза ҳам иштирок этади. Фосфоролиз реакциясида крахмалдан ажралган моносахарид қолдиғи бир молекула фосфат кислота билан реакцияга киришиб, глюкоза-1-фосфат ҳосил қиласади. Фосфорилаза ферменти қуидидаги чарта таъсир кўрсатади:



Ушбу фермент бундан 30 йил илгари Кори ва униғ ходимлари томонидан топилган. У гликозилтрансферазалағ синфиға мансуб бўлиб, полисахарид молекуласининг қайти рувчилик хусусиятига эга бўлмаган томондаги гликозил қолдиқни фосфат кислотага кўчиради. Фосфорилаза ферменти таъсирида фақат 1,4-боғлар парчаланади, холос. Демак, амилопектин тармоқланиш нуқтасигача (1,6-боғ бўлган жойгача) фосфоролизга учрайди.

Фосфоролиз процесси ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга. Бу процессда запас крахмалнинг кўп қисми фосфорилаза ферменти иштирокида глюкоза-1-фосфатга 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 қиласди. Шунинг учун улар ҳосил бўлишида ҳам фарқ бор.

Крахмал ҳосил бўлишида бир қанча ферментлар иштирок этади, шулардан бири юқорида танишилган фосфорилаза ферментидир. Фосфорилаза қайтар таъсир кўрсатиш хусусиятига эга бўлиб, глюкоза-1-фосфат молекулаларидан 1,4-боғга эга бўлган амилоза молекуласини ҳосил қиласди. 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 ийлларда ўtkazilgan тажрибаларда фосфорилаза ферменти кўпинча крахмалнинг парчаланишида иштирок этиши маълум бўлди. Крахмал синтезланиши процесси эса шакарларнинг нуклеотидли ҳосилларидан АДФ-глюкоза ва УДФ-глюкозалар иштирокида боради. Бу реакциялар трансглюкозидаза ферментлари иштирокида катализланади. Реакция қайта-қайта такрорланиши натижасида полисахарид ҳосил бўлади.

Кўп ўсимликларда, чунончи, маккажўхори, 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 кўпчилигига ҳосил бўлган углеводлар бир жойдан иккинчи жойга сахароза сифатида кўчишини юқорида айтиб ўтган эдик. Шунинг учун сахароза билан крахмалнинг ўзаро алмашинуви муҳим аҳамиятга эга. Сахарозанинг крахмалга айланишини тубандаги схемадан яқъол кўриш мумкин:



Фотосинтез процессида ҳосил бўладиган АТФ нинг бир қисми АДФГ орқали крахмал ҳосил бўлишида иштирок этади, деган тахмин бор.

Ўсимликларда борадиган моддалар алмашинуви процесслирида углеводлар муҳим аҳамиятга эга. Аввало бу бирикмалар ҳужайра ва тўқималарда содир бўладиган барча синтетик реакцияларни энергия билан таъминловчи асосий манбаълардан бири ҳисобланади. Шубҳасиз, углеводларнинг карбонат ангидрид ва сувгача парчаланиши натижасида уларда тўпланган химиявий энергия ажралиб чиқади ва энергияга бой бўлган маҳсус бирикмаларнинг — АТФ нинг макроэргик боғларида тўпланади. Бироқ углеводларнинг тирик организмларда бажарадиган вазифаси фақат уларга энергия етказиб бериш билан ҷегараланиб қолмайди. Уларнинг парчаланишида бир қатор оралиқ бирикмалар ҳосил бўлиб, бу бирикмалар тирик организмларда учрайдиган бошқа органик моддаларнинг асосини ташкил этадиган ёғ кислоталар, аминокислоталар ва бошқа бирламчи маҳсулотлар манбай ҳамдир.

Ўсимликлар таркибида учрайдиган барча полисахаридлар ва олигосахаридлар бир қатор ферментлар иштирокида аввал моносахаридларгача парчаланади. Ҳосил бўлган моносахаридларнинг реакцион қобилияти анча паст бўлиб, кейнги алмашинув реакцияларда иштирок этиши учун уларни маълум миқдордаги энергия билан таъминлаш керак. Бунга эркин моносахаридларни энергияга бой бўлган бирикмалар билан реакцияга киритиб, фосфорли эфирлар ҳосил қилиш туфайли эришилади. Эркин моносахаридларнинг фосфорланиш реакциялари уларнинг парчаланишидаги муҳим босқичлардан бири ҳисобланади. Бунда реакцион қобилияти жиҳатдан моносахаридларга нисбатан бирмунча актив бўлган фосфорли эфирлар ҳосил бўлади ва шу сабабли бу реакциялар кўпинча *активлаштириши реакциялари* деб ҳам аталади.

Моносахаридларнинг фосфорли эфирлари, 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 бирикма — пируват кислоталарни парчаланади. Бу процесс кислородсиз шароитда боради ва *анаэроб* парчаланиши ёки гликолиз деб аталади. Гликолизда жуда кам энергия ажралиб чиқади. Иккинчи босқичда эса пируват кислота карбонат ангидрид билан сувгача тўлиқ парчаланади. Моносахаридлар парчаланишининг бу босқичи фақат кислородли шароитда борганилиги учун *аэроб* парчаланиши 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 ҳалқадан иборат. Глюкоза-6-фосфатнинг биринчи йўлда парчаланиши иккита уч углеродли бирикма ҳосил бўлиши билан бор-

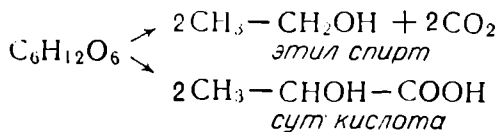
ганлиги учун бу йўл кўпинча дихотомик парчаланиш деб ҳам аталади.

Глюкоза-6-фосфатнинг иккинчи хил парчаланиши унинг оксидланиши билан бевосита боғлиқ. Бунда глюкоза-6-фосфатдан бир молекула карбонат ангидрид ажратиб чиқиши туфайли беш углеродли бирикмалар — пентозалар ҳосил бўлади. Шунинг учун бу хилдаги парчаланиш кўпинча пентозафосфат цикли ёки углеводларнинг апотомик парчаланиши деб аталади.

Ўсимликлар таркибидаги углеводларнинг анаэроб парчаланиши (гликолиз)

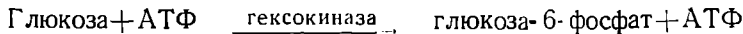
Яшил ўсимликлар фақат оддий кислородли шароитда эмас, балки ҳавосиз шароитда ҳам карбонат ангидрид ажратиб чиқариш хусусиятига эга эканлиги XIX асрнинг бошларидаёқ маълум эди. Кейинчалик Луи Пастер ўз тажрибаларида ўсимликлар тўқимаси анаэроб шароитда карбонат ангидрид ажратиши билан бир вақтда спиртли бижғиш процессининг маҳсулоти ҳисобланган бир қатор бирикмалар тўплаш хусусиятига ҳам эга эканлигини аниқлади. Пастер яшил ўсимликлардан карбонат ангидрид ажратиб чиқиши микроорганизмларнинг иштирок этишига боғлиқ бўлмай, балки бевосита ўсимликлар тўқимасида борадиган процессларнинг натижаси эканлигини исботлаб берди.

Ўсимликларнинг анаэроб нафас олиш процесини совет олими академик С. П. Костичев ҳар томонлама ўрганганд. Моносахаридларнинг анаэроб шароитда парчаланиши ҳар хил организмларда турлича бўлади. Одам ва ҳайвонлар организмида моносахаридларнинг анаэроб парчаланиши сут кислота ҳосил бўлиши билан тугайди. Ўсимликлар ва микроорганизмларда бу процессда этил спирт ҳосил бўлади:



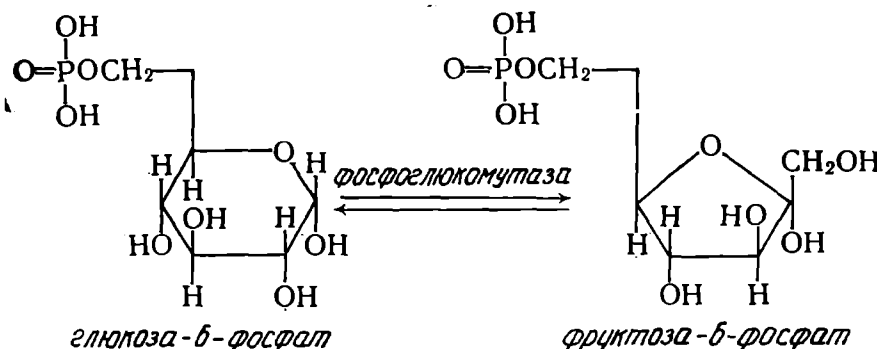
Углеводларнинг анаэроб шароитда парчаланишини ўрганишга совет ва чет эл олимларидан В. И. Палладин, Л. А. Иванов, С. П. Костичев, Я. О. Парнас, А. Н. Лебедев, А. Гарден, К. Нейберг, Г. Эмбден, О. Мейргоф ва бошқалар катта ҳисса қўшганлар. Бундай парчаланиш *гликолиз* деб ҳам аталади. Гликолиз процессида иштирок этадиган барча ферментлар ўсимликлардан топилган ва кўпчилиги соғ ҳолда ажратиб олнинган. Шу билан бирга бу процессда ҳосил бўладиган барча оралиқ маҳсулотлар ўсимликлар ҳужайраси ва тўқималаридан кристалл ҳолда ажратиб олнинган. Гликолиз процесси бир неча босқичдан иборат:

1. Гликолизнинг биринчи босқичида глюкоза фосфорланади ва глюкоза-6-фосфатга айланади. Бу реакция гексокиназа ферменти иштироқида катализланади:

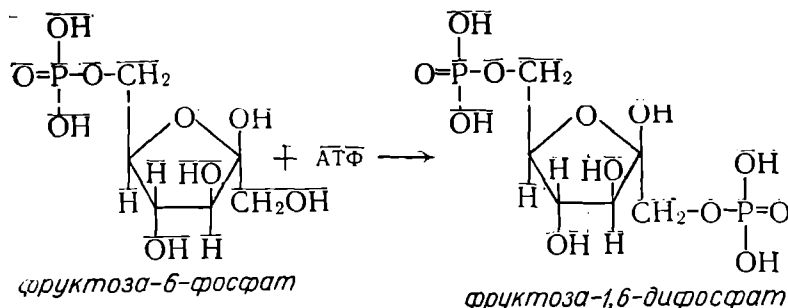


Глюкоза-6-фосфат ўсимликлар тўқимасида бошқа йўл билан ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Крахмал ва шунга ўхашаш таркибида глюкоза тутувчи полисахаридлар фосфат кислота билан реакцияга киришиши туфайли ҳам глюкоза-6-фосфат ҳосил бўлади. Бу процесс ўсимликларда кўп учрайдиган фосфорилаза ферменти иштироқида боради.

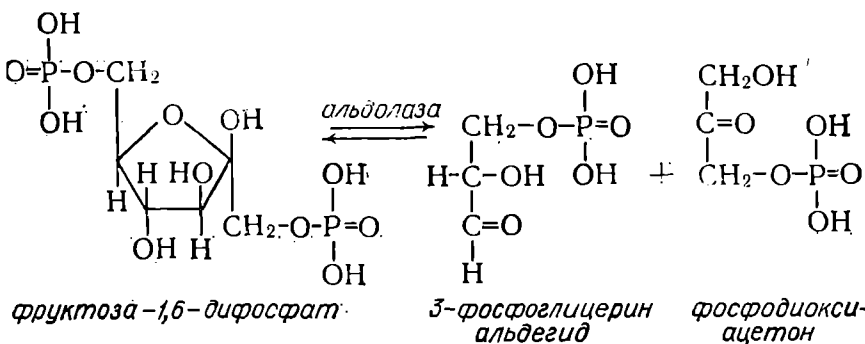
2. Глюкоза-6-фосфат изомерланиб, фруктоза-6-фосфатга айланади. Реакция фосфоглюкомутаза ферменти иштироқида тезлашади:



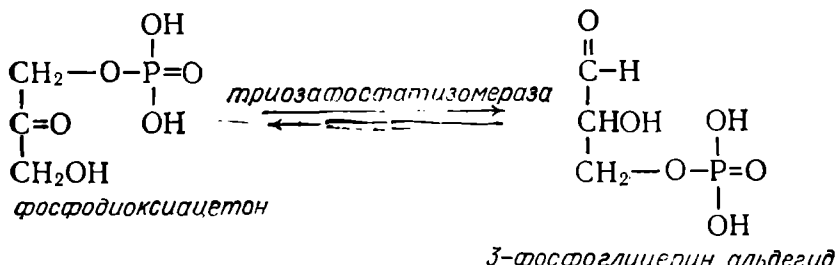
3. Навбатдаги реакцияда фруктоза-6-фосфат яна бир марта фосфорланади ва фруктоза-1,6-дифосфатга айланади. Реакция фософруктокиназа ферменти иштироқида катализланади ва бир молекула АТФ сарфланади:



4. Ҳосил бўлган фруктоза-1,6-дифосфат альдолаза ферменти иштироқида иккита триозафосфат-3-фосфоглициерин альдегид билан фосфодиоксиацетонга парчаланади:

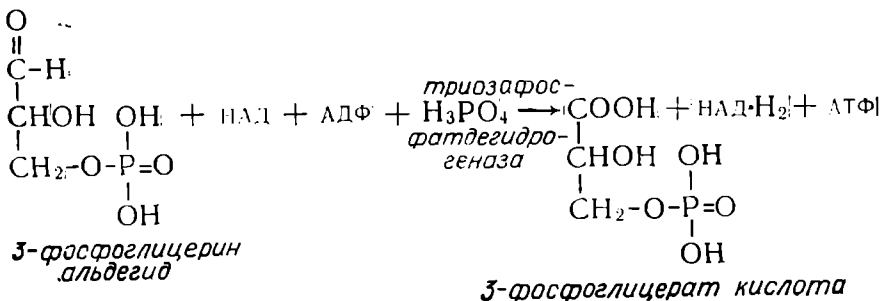


5. Юқоридаги реакцияда ҳосил бўлган фосфодиоксиацетон ҳужайраларда тўпланмасдан, триозафосфат-изомераза ферменти иштироқида ҳар доим 3-фосфоглицерин альдегидга айланниб туради:



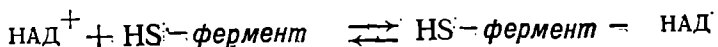
Бундан кейинги реакцияларда фақат 3-фосфоглицерин альдегид иштирок этанлиги учун унинг миқдори доим камайиб туради, бу эса реакция кўпроқ ўнг томонга қараб кетишидан дарак беради. Бинобарн, фруктоза-1,6-дифосфатнинг бир молекуласидан икки молекула 3-фосфоглицерин альдегид ҳосил бўлади, деб ҳисоблаш мумкин.

6. Навбатдаги реакцияда 3-фосфоглицерин альдегид оксидланиб, 3-фосфоглицерат кислотага айланади. Бу гликолизнинг асосий реакцияларидан бири бўлиб, унинг умумий кўриниши қуйидагича:

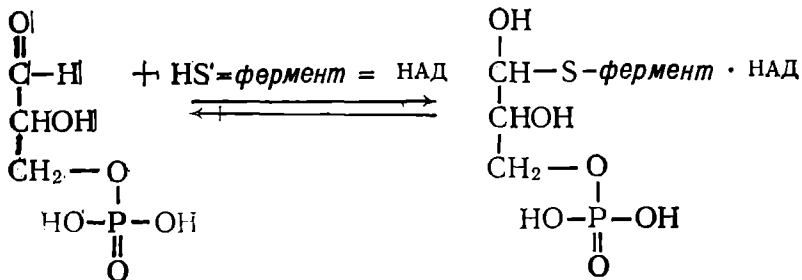


Үюкоридаги реакция тенгламасидан маълум бўлишича, бу реакцияни катализовчи триозафосфатдегидрогеназа ферментнинг актив қисмини НАД ташкил қилади. Ўсимликларда бу ферментнинг актив қисми сифатида НАДФ ҳам иштирок этиши мумкин. Шу билан бирга реакцияда АДФ ва фосфат кислота ҳам қатнашиб, 3-фосфоглицерин альдегиднинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқсан энергиянинг АТФ га айланишида иштирок этади.

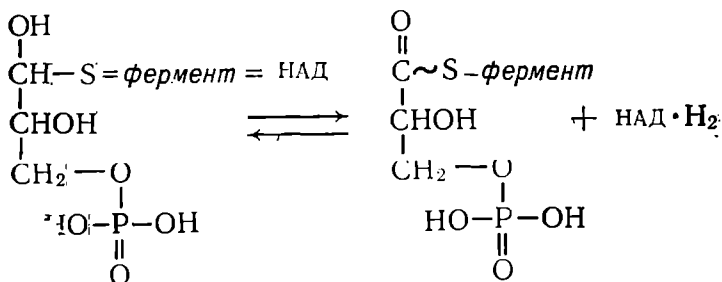
3-фосфоглицерин альдегиднинг оксидланиши бир неча босқичдан иборат. Реакциянинг биринчи босқичида триозафосфатдегидрогеназа ферментнинг бирорта триптофан қолдиги билан НАД ўртасида комплекс ҳосил қилади:



Ҳосил бўлган НАД-фермент комплекси фосфоглицерин альдегид билан ўзаро реакцияга киришади. Бунда фосфоглицерин альдегид ферментнинг HS-группаси билан бирикади:



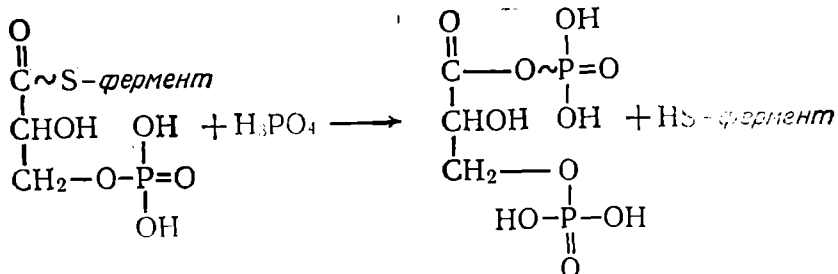
Кейинчалик бу комплекс дегидратацияланиши натижасида фосфоглицерин альдегиднинг иккита водород атоми ферментнинг актив қисми ҳисобланган НАД ёки НАДФ га кўчади:



Дегидратация реакциясида НАД ёки НАДФ қайтарилади. Бундан ташқари, 3-фосфоглицерат кислота билан цистин қолдиги орқали ациллашган фермент ҳосил бўлади. Бу комплекс таркибида энергияга бой бўлган C~S боғ бор. Бу боғ альдегид

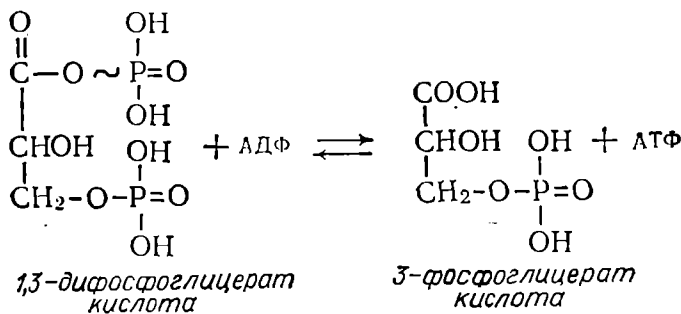
группа кислотали группагача оксидланиши натижасида ҳосил бўлади.

Реакциянинг навбатдаги босқичида ацил-фермент фосфоролизга учрайди. Бунда ацил-фермент билан фосфат кислота ўрин алмашинади, натижада макроэргик карбоксифосфатга эга бўлган 1,3-дифосфоглициерат кислота ҳосил бўлади ва SH-фермент ажралиб чиқади:

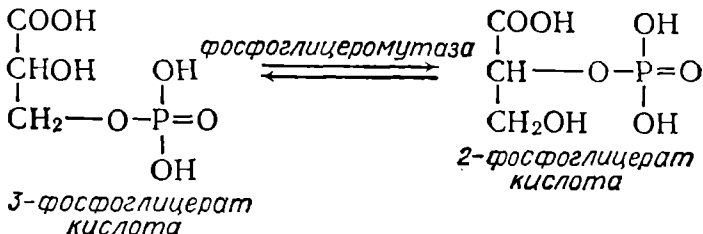


1,3-дифосфоглициерат кислота

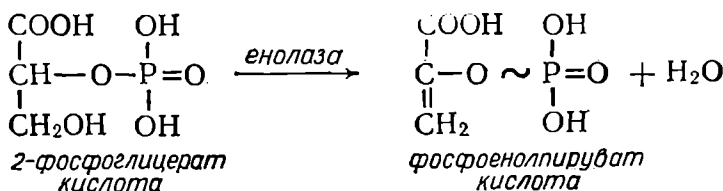
Реакциянинг кейинги босқичида 1,3-дифосфоглициерат кислота АДФ билан қайта фосфорланиш реакциясига киришиб, АТФ ва 3-фосфоглициерат кислота ҳосил қиласи. Бу реакция фосфоглициераткиназа ферменти иштирокида катализланади:



7. Гликолизнинг навбатдаги реакциясида 3-фосфоглициерат кислота фосфоглициеромутаза ферменти иштирокида изомерланаби, 2-фосфоглициеромутаза ферменти иштирокида изомерлананиб. 2-фосфоглициерат кислотага айланади:

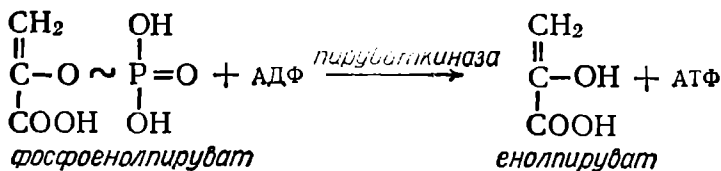


8. Навбатдаги реакцияда 2-фосфоглицерат кислота бир молекула сув ажратиши ҳисобига фосфорикуват кислотанинг еонол шаклига айланади. Реакция еонолаза ферменти иштирокидаги катализланади:

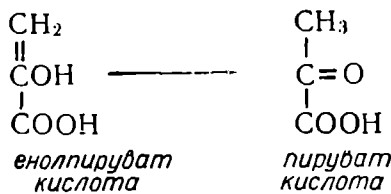


Юқоридаги реакция энергетик нуқтai назардан маълум аҳамиятга эга. Чунки еонолланиш реакцияси натижасида ички молекуляр энергиянинг қайтадан тақсимланиши туфайли энергияси кам бўлган эфир боғ энергияга бой бўлган фосфат боғга айланади.

9. Фосфоенолпируват кислота пируваткиназа ферменти иштирокида ўзининг энергияга бой бўлган фосфат группасини АДФ га кўчиради ва АТФ ҳосил бўлади. Реакция натижасида еонол шаклдаги пируват кислота ҳосил бўлади:

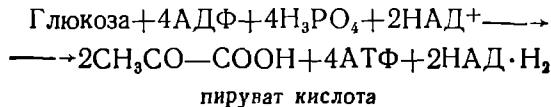


10. Еонолпируват кислота ўз-ўзидан пируват кислотага айланади:



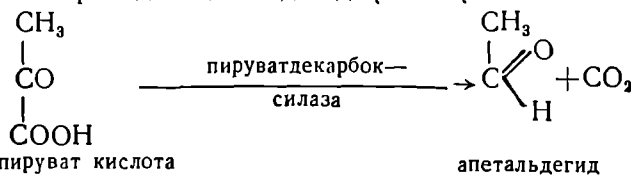
Шундай қилиб, углеводлар анаэроб парчаланишининг биринчи босқичи пируват кислота ҳосил бўлиши билан тугайди.

Юқоридаги барча (1–10) реакцияни қўйидаги умумий тенглама билан ифодалаш мумкин:

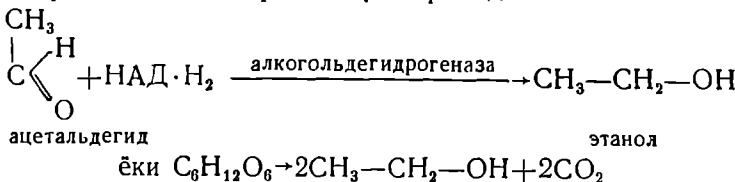


Демак, бир молекула гексоза анаэроб парчаланиши натижасида икки молекула пируват кислота ҳосил бўлар экан. Шу билан бирга энергияга бой бўлган бирикмалар, яъни 4 молекула АТФ ва икки молекула қайтарилиган НАД·Н₂ ёки НАДФ·Н₂ ҳамда моддалар алмашинувида муҳим аҳамиятга эга бўлган бир қатор оралиқ бирикмалар ҳам ҳосил бўлади. Лекин гексозаларнинг анаэроб парчаланишида икки молекула АТФ сарфланганлиги учун ҳақиқий энергетик ютуқ иккита АТФга тенг бўлади. Мабодо, анаэроб парчаланиш процесси крахмалдан бошланса, унда уч молекула АТФ ҳосил бўлади. Гликолизнинг юқорида келтирилган схемаси ачитқи замбуруглар ҳамда ҳайвонлар тўқимасида ўтказилган тажрибалар асосида ишлаб чиқилган. Бироқ, айтиб ўтганимиздек, кейинги йилларда тўпланган маълумотлар бу схемани юксак ўсимликлар тўқимасида борадиган процессларда ҳам шубҳасиз қўллаш мумкинлигидан далолат беради.

Боннернинг кўрсатишича, гексозаларнинг анаэроб шароитда пируват кислотагача парчаланишини, яъни гликолиз процессида унча тоза бўлмаган ўсимлик препаратларида осон кузатиш мумкин. Бу процесда ҳосил бўладиган пируват кислотанинг тақдирни турлича бўлиб, унинг характеристи ва йўналиши, аввало, ҳужайра ва тўқималар шароитига боғлиқ. Агар ўсимликлар тўқимаси ва ҳужайраларида кислород етарли бўлмаса, анаэроб нафас олиш процессида пируват кислота аввалги реакциялар натижасида ҳосил бўлган НАД·Н₂ ёрдамида этил спиртгача қайтарилиди ва карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Бу процесс кўпинча ачиши деб аталади. Реакция икки босқичдан иборат бўлиб, аввал пируват кислота пируватдекарбоксилаза ферменти иштирокида ацетальдегид ҳосил қиласди:



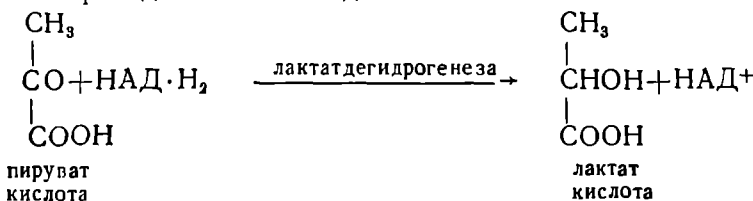
Ҳосил бўлган ацетальдегид алкогольдегидрогеназа ферменти иштирокида этил спиртгача қайтарилиди:



Ўсимликларда ацетальдегид ва этил спирт ҳосил бўлиши ҳар томонлама ўрганилган. Улар айниқса олма, шафтоли, апельсин, хурмо ва бошқа дараҳтларнинг етилаётган мевасида кўп учрайди. Ю. В. Ракитин маълумотига кўра, етилаётган мева-

ларнинг 100 грамми таркибида 0,3 дан 1,9 мг гача ацетальдегид тўпланар экан. Спиртли бижғиш процесси тенгламасига кўра, 1 моль CO_2 ажралиб чиқиши 1 моль этил спирт ҳосил бўлишини талаб қиласди. Микроорганизмларда борадиган спиртли бижғиш процессида бу нисбатан 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· H_2 иштирокида амалга ошади, бу процесс лактатдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади:

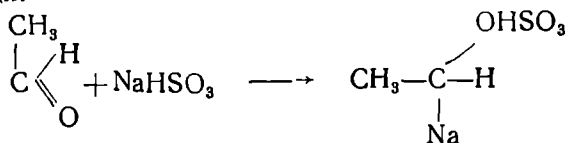


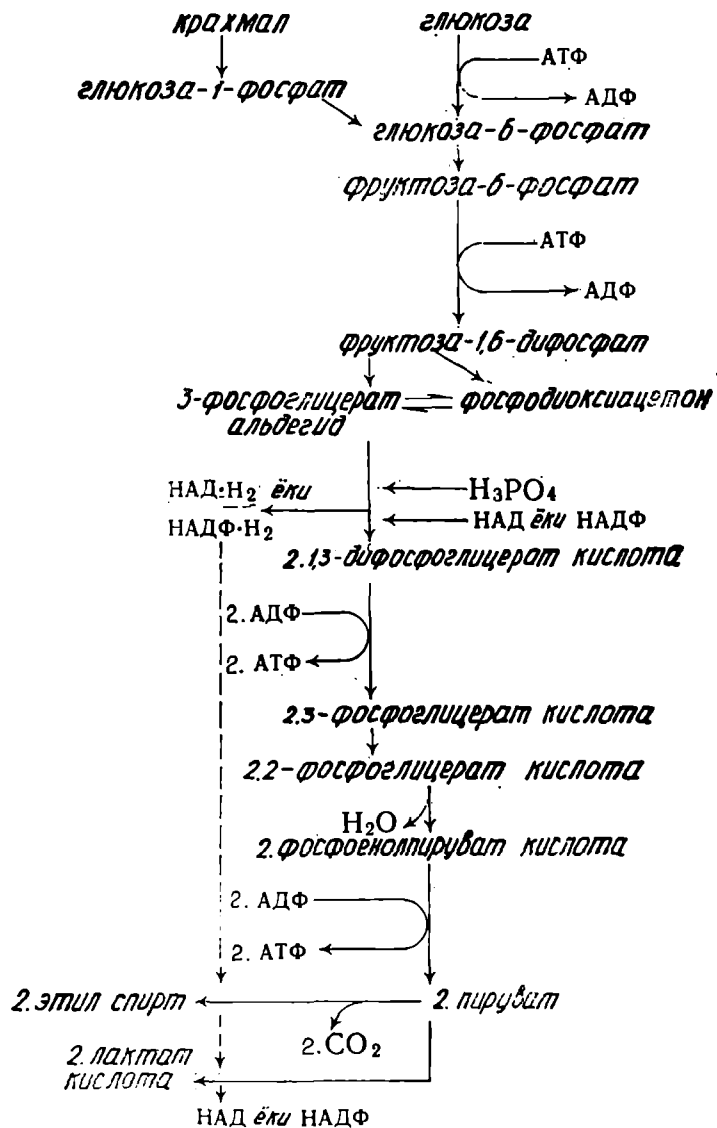
Бу реакция юксак ўсимликларда ҳам боради. Чунки бир қатор ўсимликларда, масалан, картошка, сабзида ва дуккакли бошқа ўсимликларда анаэроб шароитда лактат кислота ҳосил бўлиши аниқланган. Баъзи ўсимликлар таркибида реакцияни катализловчи лактатдегидрогеназа ферменти ҳам борлиги аниқланган (38- расм).

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, ёғлар ва оқсилларнинг ўзаро алмашинувини бир-бирига боғлашда муҳим аҳамиятта этади.

Юқорида танишилган спиртли бижғиш процессида ҳосил бўйлган ацетальдегид этанол эмас, балки шароитга қараб, бошқа йўл билан глицерин ҳосил қилиши мумкин. Бунинг учун ацетальдегидни бирор реактив, масалан, натрий бисульфит билан реакцияга киритиб, қайтарилган НАД· H_2 нинг таъсири йўқотилади:



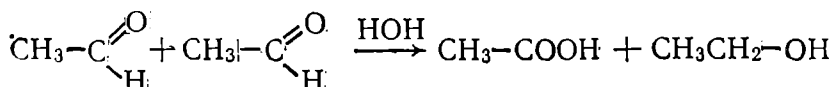


38-расм. Гликолизийн схемаси.

Бундай шароитда ацетальдегид этанолгача қайтарилмайды, аксинча, унинг ўрнига фосфодиоксицетон ҳосил бўлиб, у ўз назбатида фосфоглицерингача қайтарилади:

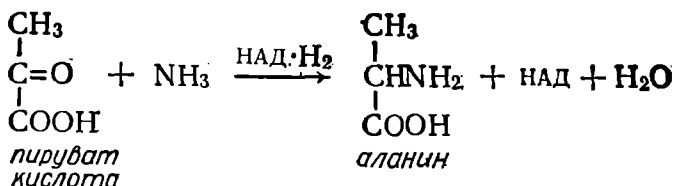
Фосфоглицерин фосфатаза ферменти иштирокида глицеринг айланади ва бир молекула фосфат кислота ажралиб чиқади. Демак, бижғиши процессининг бошқача йўлида глюкозадан бир томондан ацетальдегиднинг натрий бисульфит билан ҳосил қилган комплекси ва карбонат ангидрид, иккинчи томондан глицерин ҳосил бўлар экан. Одатда, бу процессда АТФ ҳосил бўлмайди.

Пируват кислотанинг декарбоксиланиши натижасида ҳосил бўладиган ацетальдегид ишқорий шароитда НАД·Н₂ ёрдамида қайтарилимайди ва дарҳол спирт ҳосил қилмайди. Аксинча, у бошқа ацетальдегид билан реакцияга киришади ва натижада бир молекула ацетальдегид ацетат кислотагача оксидланади, иккинчиси эса этанолгача қайтарилади:



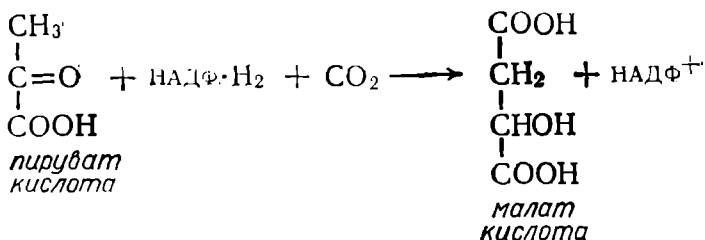
Бу процессда ҳам худди юқоридаги реакциядаги каби, ацетальдегид водороднинг акцептори бўлмайди. НАД·Н₂ ўзининг водородини фосфодиоксиацетонга узатади. Натижада фосфоглицерин ҳосил бўлиб, у кейинчалик глицеринг айланади. Бинобарин, ишқорий шароитдаги бижғиши процессидә спирт билан бир қаторда, ацетат кислота ва глицерин ҳосил бўлар экан. Ацетат кислота ва глицерин ўз навбатида ёғ ва липид ҳосил қилувчи бирламчи моддалар ҳисобланади. Шунинг учун **пируват кислота ёғлар билан углеводларнинг ўзаро алмашинувини боғловчи биринкмадир**.

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 бевосигта аминиланиш реакцияси туфайли аминокислоталар ҳосил қилишда иштирок этади:

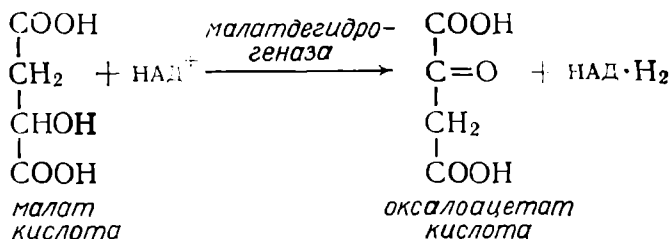


Маълум шароитда пируват кислотадан углеводлар, глюкоза ва крахмал ҳосил бўлиши мумкин, яъни углеводларнинг анаэроб парчаланпш реакцияси қайтар хусусиятга эга эканлиги кузатилади. Пируват кислотадан глюкоза ҳосил бўлиши глюконеогенез деб аталади. Глюконеогенез реакциялари глюколизнинг тескариси бўлиб, фақат уларнинг учта реакцияси қайтар хусусиятга эга эмас. Шунинг учун бу реакциялар қуидагича боради.

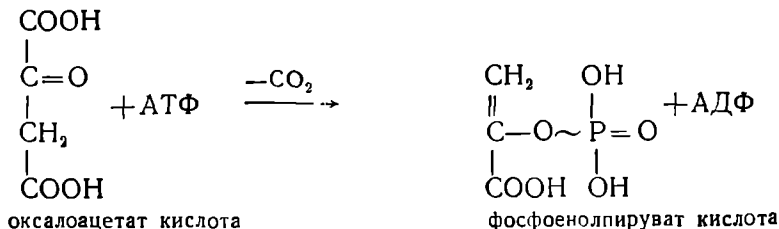
1. Фосфоенолпируватнинг пируват кислотага айланishi қайтмас реакция ҳисобланади. Шунинг учун пируват кислота аввал маҳсус фермент ёрдамнда карбоксилланади ва малат кислотага айланади.



Кейинги реакцияда малат кислота малатдегидрогеназа ферменти иштирокида оксалоацетат кислотага айланади:

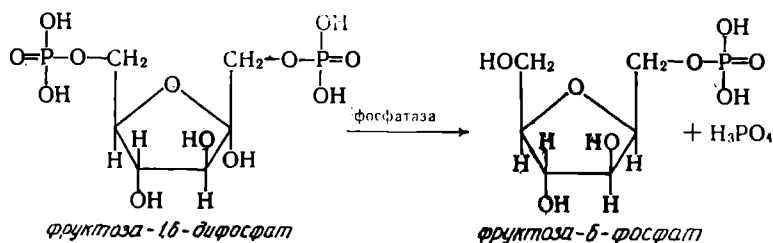


Оксалоацетат кислотанинг декарбоксилланиши натижасида фосфоенолпируват ҳосил бўлади. Бу реакцияда АТФ кислота иштирок этади ва унинг ҳисобига енолпируват фосфорланади:

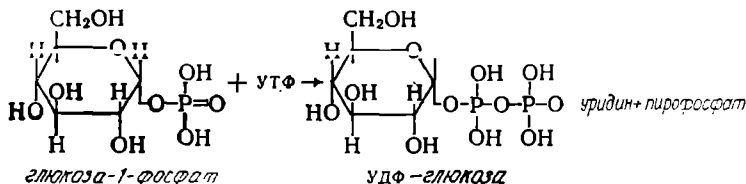


Кейинги реакцияларда фосфоенолпируват кислотадан фруктоза-1,6-фосфат ҳосил бўлади.

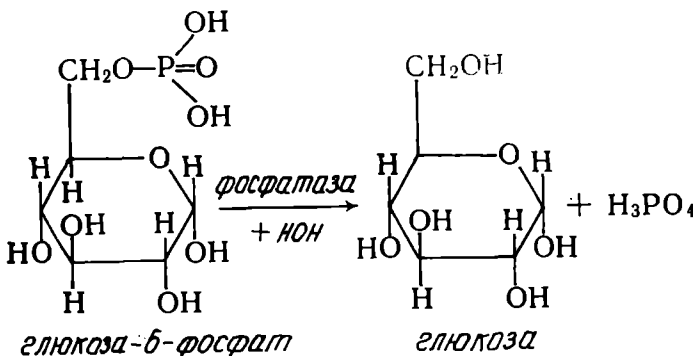
2. Фруктоза-1,6-дифосфат гидролитик йўл билан парчаланиб, фруктоза-6-фосфат ва фосфат кислота ҳосил қиласди. Кейинги реакцияларда эса фруктоза-6-фосфатдан глюкоза-6-фосфат ҳосил бўлади:



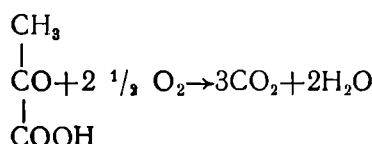
3. Глюкоза-1-фосфатдан крахмал ҳосил бўлиши оралиқ маҳсулот сифатида УДФ-глюкоза ҳосил бўлишини талаб қиласди:



Ҳосил бўлган УДФ-глюкоза крахмал синтезланишида иштирок этади. Глюкоза-6-фосфатдан глюкоза ҳосил бўлишида фосфатаза ферменти иштирок этади ва натижада глюкоза ҳамда фосфат кислота ҳосил бўлади:

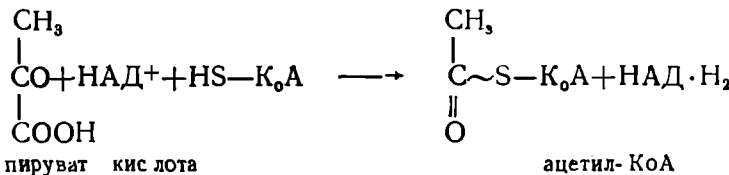


Пируват кислота аэроб шароитда түлиқ равишда карбонат ангидрид ва сувгача парчаланади. Бу процесси қуйидаги умумий тенглама билан ифодалаш мүмкін:

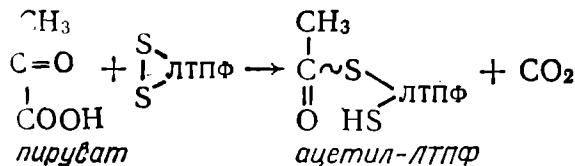


'пируват кислота

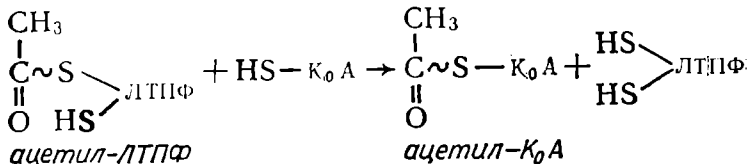
Бироқ пируват кислотанинг аэроб оксидланишини күрсатувчи юқоридаги умумий тенглама бу процессининг харakterи ва йұналишини түлиқ ифодалайды. Пируват кислота түлиқ равишда карбонат ангидрид ва сувгача парчаланиши учун аввал у оксидланиш билан боғлиқ бўлган декарбоксилланиш реакциясига киришиб, активлашган бирикма-ацетил-КоА ҳосил қиласи. Мазкур реакцияда иштирок этувчи фермент мураккаб тузилган бўлиб, унинг актив қисмини НАД, триаминпирофосфат, липоат кислотанинг амиди ва коэнзим-А ташкил қиласи. Шунинг учун бу фермент бир вақтнинг ўзида дегидрогенланиш реакциясини ҳам амалга оширса керак. Реакция қуйидаги умумий кўринишга эга:



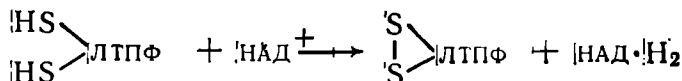
Бу реакциянинг механизми мураккаб бўлиб, бир неча босқичдан иборат. Аввал пируват кислота липотиаминпирофосфат (ЛТПФ) билан бирга реакцияга киришади. Одатда, ЛТПФ оксидланган ва қайтарилган шаклларда учрайди. Реакция натижасида карбонат ангидрид ажралиб чиқади ва макроэргик боғга эга бўлган ацетил ЛТПФ ҳосил бўлади:



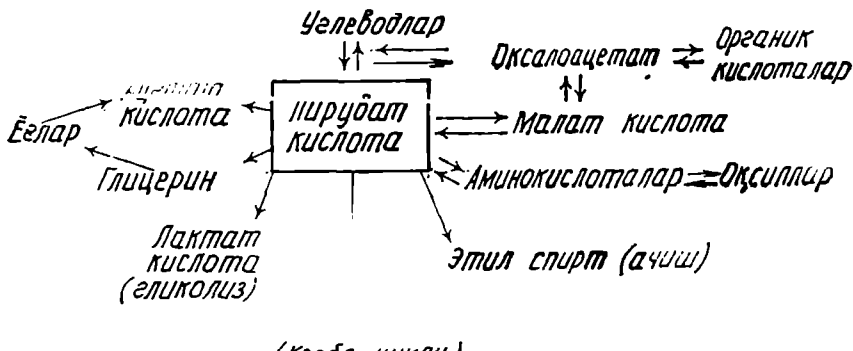
Юқоридаги реакция натижасыда ҳосил бўлган бирикма коэнзим-А билан реакцияга киришиб, ацетил-КоА ни ташкил қиласида ЛТПФ тўлиқ равишда қайтарилади:



Реакция охирида қайтарилган ЛТПФ липоатдегидрогеназа ферменти иштирокида оксидланади. Бу ферментнинг актив қисмини НАД ташкил қиласи:



Шу сабабли юқорида келтирилган реакциянинг умумий тенгламасида водород акцептори сифатида НАД иштирок этиган. Кейинги реакцияларда (Кребс циклида) активлашган ацетил-КоА тўлиқ равишда карбонат ангидрид билан сувгача парчаланади (39- расм).



39-расм. Пирават кислота алмашинуви.

Шундай қилиб, пируват кислота анаэроб шароитда лактат кислота, этил спирт ҳосил қилиш билан парчаланса, аэроб шароитда карбонат ангидрид билан сувгача парчаланади. Ундан ташқари, пируват кислота углеводларнинг ўзаро алмашинувида муҳим аҳамиятга эга бўлиб, умумий моддалар алмашинуви процессида ҳам асосий ўринлардан бирини эгаллади. Чунки пируват кислота орқали аминокислоталар, оқсиллар, ёғлар, органик кислоталар ўзаро бир-бири билан боғланган бўлади.

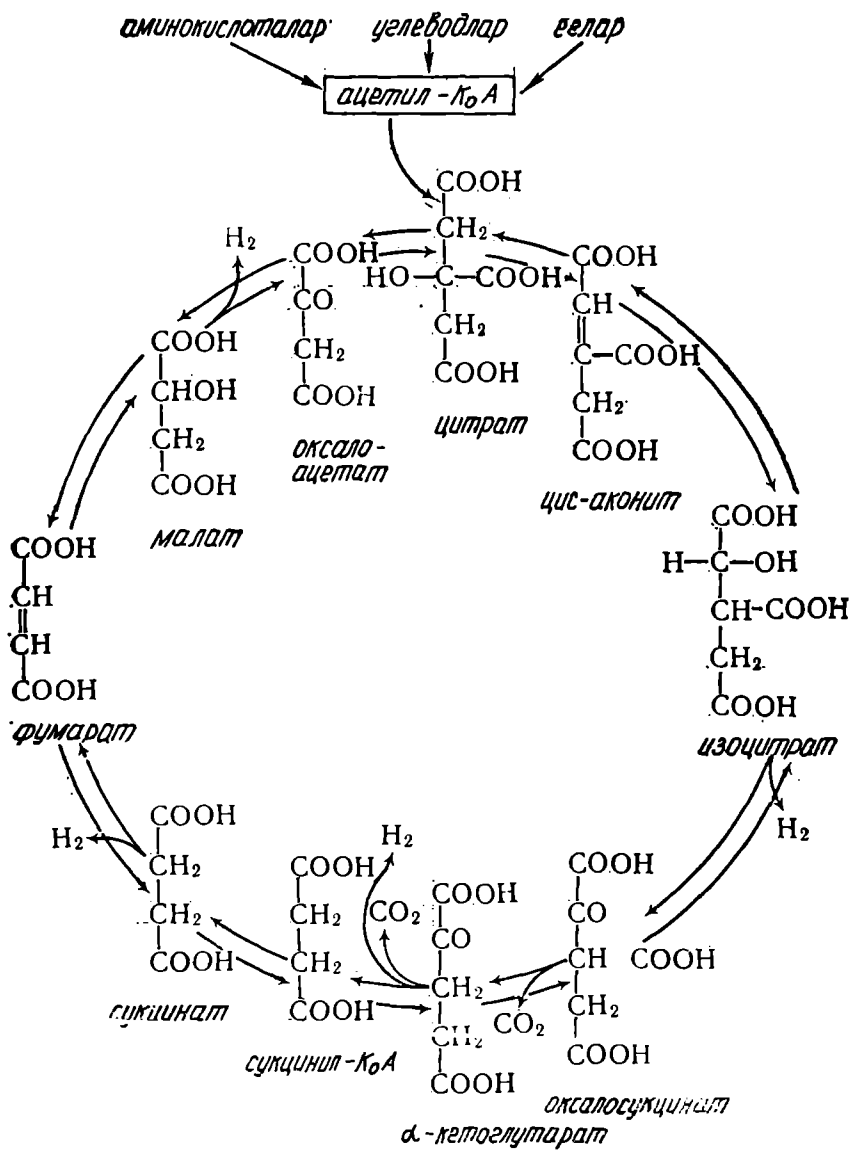
Цитрат кислота цикли (Кребс цикли)

Пируват кислота аэроб шароитда тўлиқ оксидланиши учун аввал активлашган бирикма ацетил-КоА га айланади. Ҳосил бўлган бу бирикманинг кейинги тақдири моддалар алмашинуви процессларида муҳим аҳамиятга эга бўлган органик кислоталар алмашинувига боғлиқ бўлади.

Тирик организмларда, хусусан, ўсимликлар таркибида органик кислоталар кўп бўлгандиги учун улар алмашинувини ўрганишга алоҳида аҳамият бериш керак. Тунберг ўсимликлар таркибида органик кислоталарнинг аэроб оксидланишида иштирок этадиган бир қатор дегидрогеназа ферментлари мавжудлигини аниқлаган ва шунга асосланиб, органик кислоталарнинг алмашинуви циклдан иборат деган гипотезани яратган. 1930 йилларда Сент-Дьердь мускул тўқималаридан тайёрланган қийманинг нафас олишини ўрганиш устида олиб борган тажрибалирида дикарбон кислоталардан сукцинат, фумарат, оксалоацетат ва малат кислоталар жуда кам миқдорда бўлса-да, нафас олиш процессини бир неча баравар тезлатишини, яъни каталитик таъсир қилиш хусусиятига эга эканлигини аниқлаган. Сент-Дьердь кашфиётининг муҳимлиги тирик организмларда бу реакцияларни катализловчи дегидрогеназа ферментлари мавжудлигини аниқлаганлиги дадир. 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 сўнг, Сент-Дьердининг дикарбон кислоталар цикли тўлдирилиб, бирмунча ўзгартирилган ҳолатда *дикарбон кислоталар* (цитрат кислота) цикли ёки *Кребс цикли* деб аталадиган бўлди. Ўсимликлардан Кребс циклида иштирок этувчи барча оралиқ бирикмалар ва бу реакцияларни катализловчи фермент системалар топилган (40- расм).

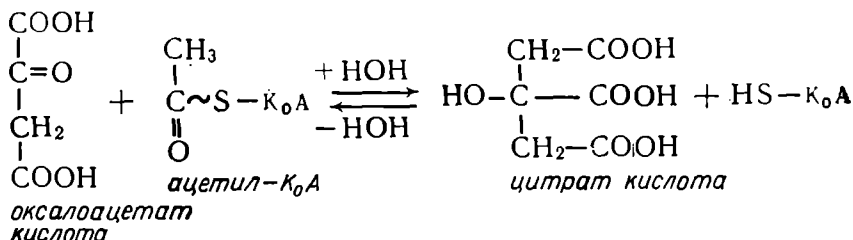
Кребс циклининг айрим реакциялари

Кребс циклининг биринчи босқичида ацетил-КоА оксалоацетат кислота билан ўзаро реакцияга киришиб, цитрат кислота ҳосил қиласи. Бу реакцияни катализловчи фермент кристалл



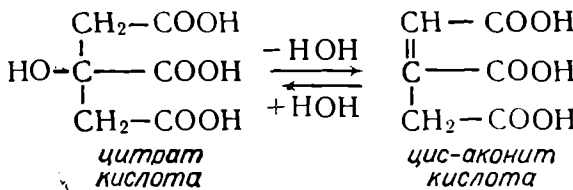
40-расм. Цитрат кислота цикли.

холда ажратиб олинган бўлиб, конденсатловчи ёки цитратсинтетаза ферменти деб аталади. Реакция энергияни ютиш билан боради ва ацетил-КоА таркибидағи макроэргик боғда тўплланган энергия ҳисобига амалга ошади:

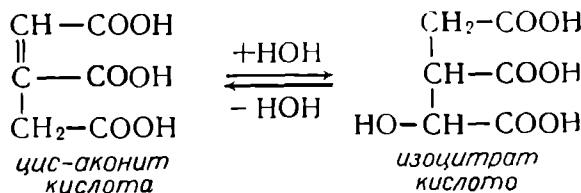


Бу реакция қайтар характерга эга бўлиб, унинг мувозанати ўнгга, яъни цитрат кислота ҳосил қилиш томонга силжиган бўлади. Цитрат кислота ҳалқанинг муҳим маҳсулотларидан бири ҳисобланади. Шунинг учун бу процесс цитрат цикли деб ҳам аталади.

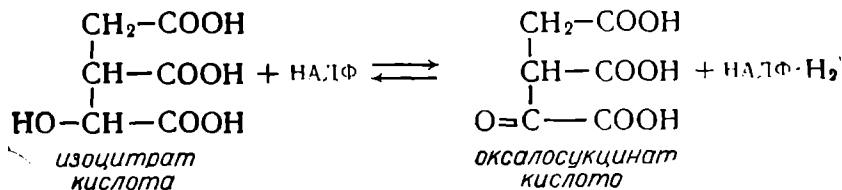
Навбатдаги реекцияда ҳосил бўлган цитрат кислота дегидратацияланади ва цис-аконит кислота ҳосил қиласди. Бу реакция аконитаза ферменти иштирокида катализланади:



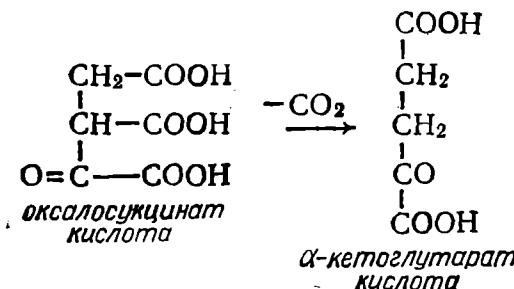
Кейинги реакцияда цис-аконит кислота яна бир молекула сув бириттириб, изолимон кислотага айланади. Бу реакция ҳам аконитаза ферменти иштирокида тезлашади:



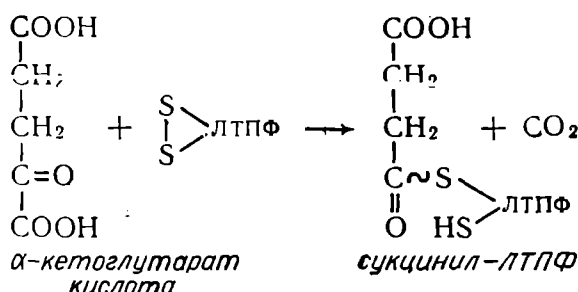
Навбатдаги реакцияда изоцитрат кислота дегидратацияга учраб, оксалосукцинат кислотага айланади. Бу реакция изоцитрат-дегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Ферментнинг актив қисмини НАДФ ташкил қиласди:



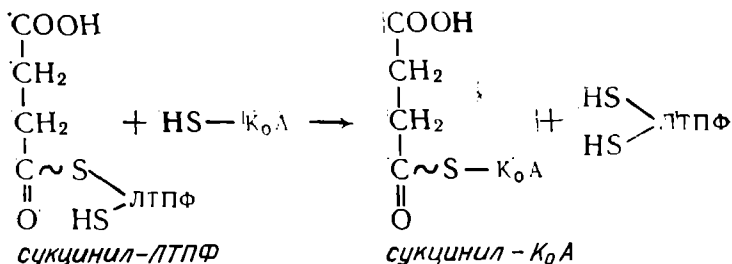
Кейинги реакцияда оксалосукцинат кислота декарбоксилланыб, α -кетоглутарат кислотага айланади:



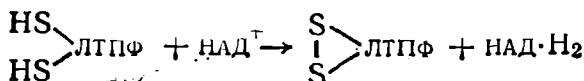
Юқоридаги реакция туфайли ҳосил бўлган α -кетоглутарат кислота яна декарбоксилланади. Бу процессе пируват кислотанинг оксидланиши билан борадиган декарбоксилланиш реакциясига ўхшашиб бўлиб, бир неча босқичдан иборат. Бу реакцияда ҳам ферментнинг актив қисмини ЛТПФ, НАД, КоA ташкил қиласди. Реакциянинг биринчи босқичида сукцинил-ЛТПФ ҳосил бўлади:



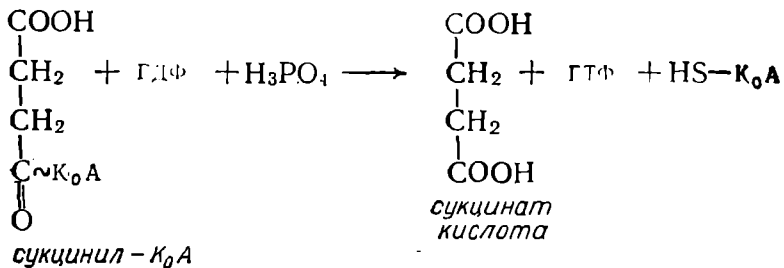
Навбатдаги реакцияда юқоридаги комплекс кофермент-А бирикма билан реакцияга киришади, бунда ЛТПФ қайтарилади ва сукцинил-КоA ҳосил бўлади:



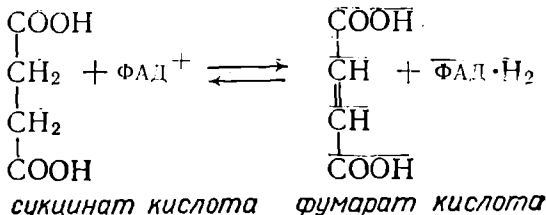
Кейинги реакцияда қайтариlgан ЛТПФ лipoатдегидрогеназа ферменти иштирокида оксидланади:



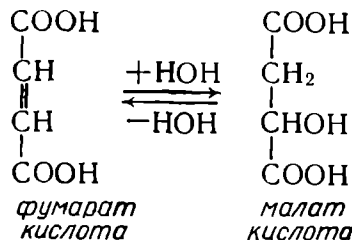
Энергияга бой бўлган сукцинил-КоА бир молекула фосфат кислота ва ГДФ билан реакцияга киришади. Реакция натижасида ГТФ ва сукцинат кислота ҳосил бўлади. Шу билан бирга кофермент-А қайтарилади:



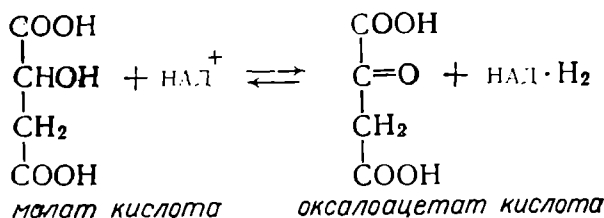
Сукцинат кислота оксидланиб, фумарат кислотага айланади. Бу реакция тирик организмларда, жумладан, ўсимликларда жуда кўп тарқалган сукцинатдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Ферментнинг актив қисмини ФАД ташкил қиласи.



Циклнинг навбатдаги реакциясида фумарат кислота бир молекула сув биритириб, 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 кўриб ўтилган реакцияларда оксалоацетат кислотанинг янгидрид 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 тўхтосиз 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 туғайли 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 ва аланин аминокислоталар ҳосил бўлади. Буларнинг дезаминациини натижасида ҳосил бўладиган кетокислоталар ҳам Кребс циклида тўлиқ 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 химия-

вий энергияни АТФ молекуласи шаклида тұпланған метаболик энергияга айлантиришдан иборат. Кребс циклида бевосита энергияга бой бүлгап бирикма — АТФ ҳосил бўлмайди. Циклинг оксидланиш реакцияларида, асосан, қайтарилган коферментлар — НАД·Н₂, НАДФ·Н₂ ва ФАД·Н₂ ҳосил бўлади. Қейинчалик бу бирикмалар электрон ўтказувчи система орқали эркин кислород ёрдамида оксидланиши туфайли уларда тұпланған энергия АТФ шаклидаги метаболик энергияга айланади.

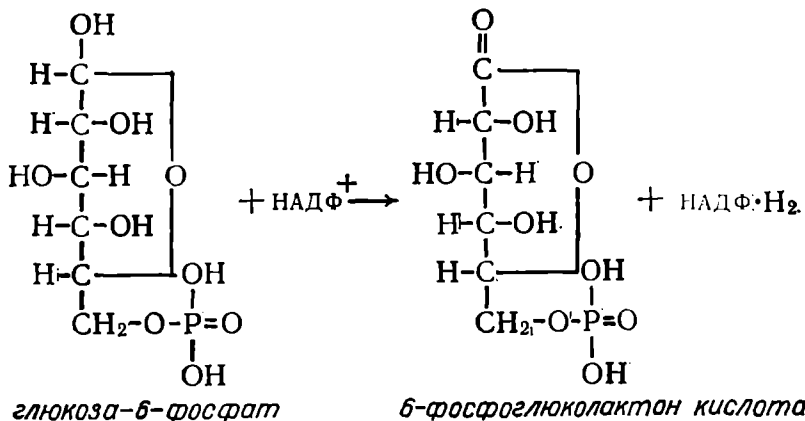
Кребс циклининг кўпгина оралиқ маҳсулотлари бир қатор синтетик реакцияларда иштирок этади. Аспартат, глутамат ва аланин аминокислоталар кетоглутарат, оксалоацетат ва пируват кислоталарнинг бевосита аминланиши ёки қайта аминланиши реакцияларида ҳосил бўлади. Юқорида келтирилган аминокислоталар бирламчи аминокислоталар бўлиб, кейинчалик улар оқсиллар синтезида иштирок этувчи барча аминокислоталарнинг ҳосил бўлишида иштирок этади. Шу билан бирга глутамат ва аспартат кислоталар пурин ҳамда примидин асосларини ҳосил қилишда ҳам актив иштирок этади. Бинобарин, нуклеин кислоталар биосинтези ҳам кўп жиҳатдан Кребс циклидаги маҳсулотларнинг алмашинувига боғлиқ. Ундан ташқари, ҳужайра ва тўқималар фаолиятида муҳим аҳамиятга эга бўлган порфирин ҳалқалар ҳосил бўлиши Кребс циклининг актив маҳсулоти ҳисобланған сукцинил-ҚоА орқали амалга ошади. Ҳужайра ва тўқималарда ёғлар синтезланиши ҳам Кребс цикли билан узвий равишда боғлиқ. Бинобарин, углеводлар, органик кислоталар, ёғлар, аминокислоталар ва оқсиллар ҳамда нуклеин кислоталар ўртасидаги ўзаро муносабат Кребс цикли орқали амалга ошади.

Глюкоза-6-фосфатнинг апотомик парчаланиши (пентозафосфат) цикли

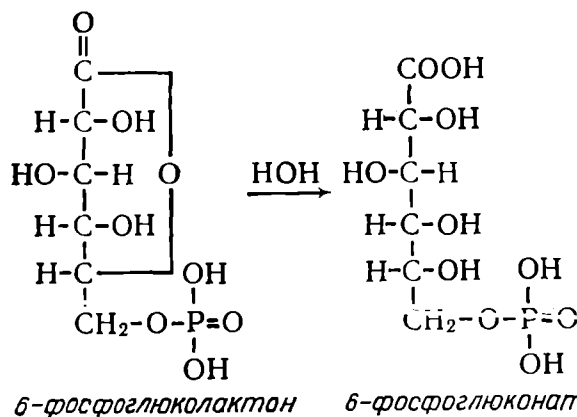
Углеводларнинг гликолитик йўл билан пируват кислота ҳосил қилиб оксидланиши, уларнинг парчаланишидаги асосий йўл ҳисобланади. Шу билан бирга барча тирик организмларда, жумладан, юксак ўсимликларда ҳам гексозаларнинг яна бир муҳим йўл билан оксидланиши аниқланган. Бу йўл 30—40-йилларда совет олимни В. А. Энгельгардт ва чет эл олимлари О. Варбург, Ф. Липман, Ф. Диккенслар томонидан кашф этилган бўлиб, кўпинча углеводларнинг бевосита оксидланиши ёки фосфоглюконат йўл деб ҳам аталади.

Пентозафосфат циклида ҳам, ҳудди гликолизга ўхшаб, оксидланувчи бирламчи маҳсулот глюкоза-6-фосфат ҳисобланади. Бироқ бу цикла у фруктоза-6-фосфатга айланмайди ва АТФ ёрдамида иккинчи марта фосфорланмайди. Шу сабабли глюкоза-6-фосфат бевосита оксидланиш йўли билан парчаланади. Пентозафосфат цикли ҳам анча мураккаб процесс бўлиб, изчиллик билан борадиган бир қатор реакциялардан иборат.

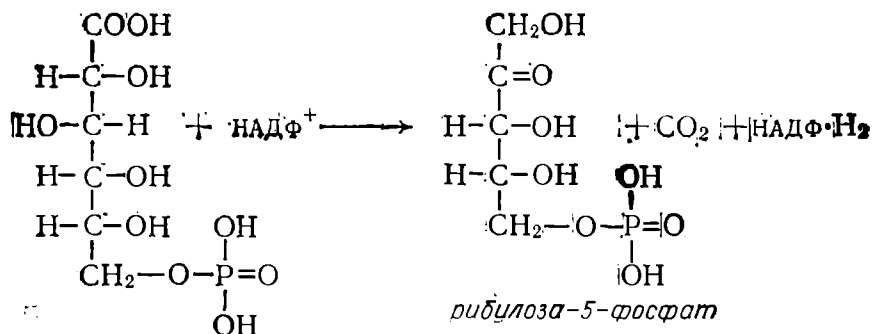
Циклнинг биринчи босқичида глюкоза-6-фосфат оксидланыб, 6-фосфатглюколактон кислота ҳосил қиласди. Бу реакцияни катализловчи глюкоза-6-фосфатдегидрогеназа ферменти ўсимликлар тўқимасида жуда кенг тарқалган бўлиб, моддалар алмашинуви процессида катта аҳамиятга эга. Ферментнинг актив қисмини НАДФ ташкил қиласди:



6-фосфоглюколактон кислота глюколактоназа ферменти иштироқида гидролизланыб, 6-фосфоглюконат кислотага айланади:

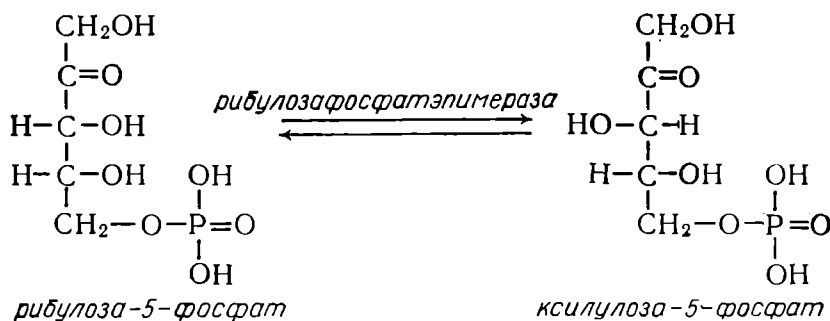


Кейинги реакцияда оксидланиш йўли билан борадиган декарбоксиланиш туфайли фосфоглюконат кислотадан пентозафосфат ҳосил бўлади. Реакция натижасида бир молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқади ва бир молекула НАДФ қайтарилиади. Бу реакция фосфоглюконатдегидрогеназа ферменти иштироқида катализланади:



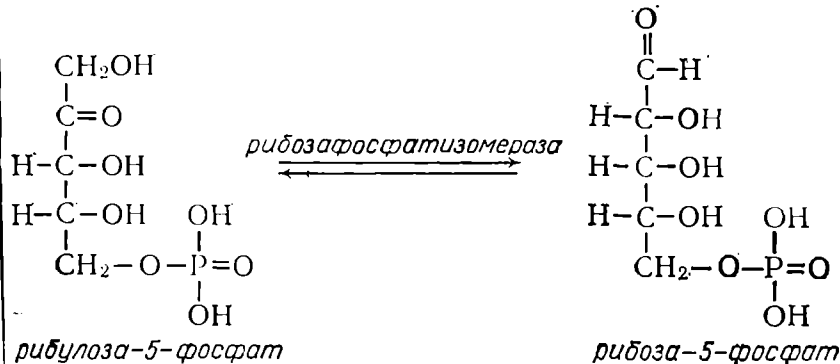
5-фосфоглюконат кислота

Навбатдаги реакцияда рибулоза-5-фосфат изомерланиб, қисман рибоза-5-фосфатга ва қисман ксиулоза-5-фосфатга айланади. Бу реакцияларнинг ҳар бирин айрим-айрим фермент иштирокида катализланади:

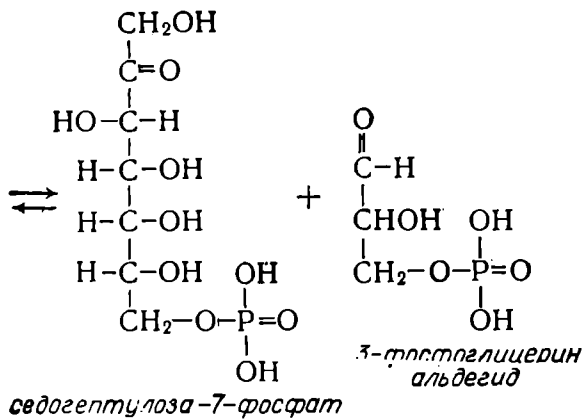
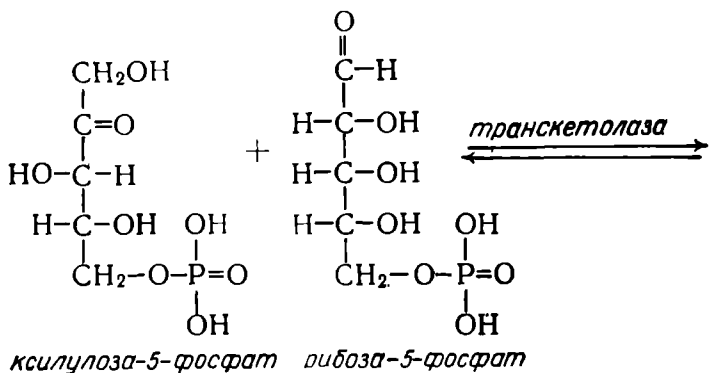


Фақат битта карбон атомидаги конфигурацияга қараб бир-биридан фарқ қиласынан шакарлар *эпимерлар* деб аталади.

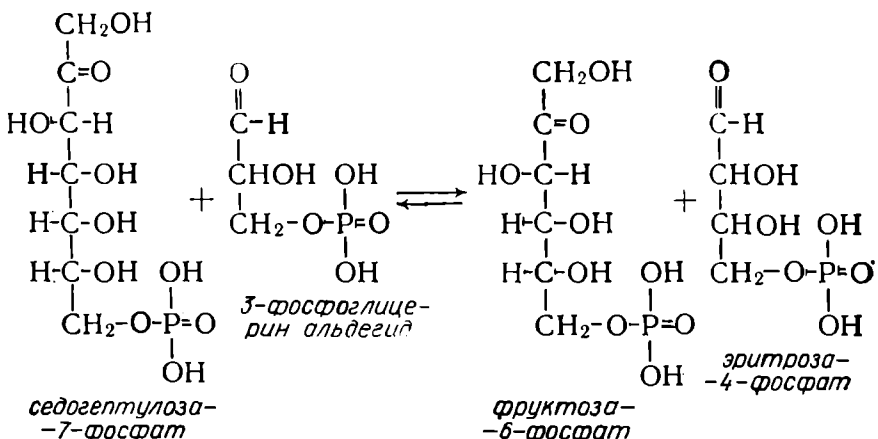
Эпимерларнинг ўзаро алмашынуvinи катализловчи ферментлар эса *эпимеразалар* дейилдели:



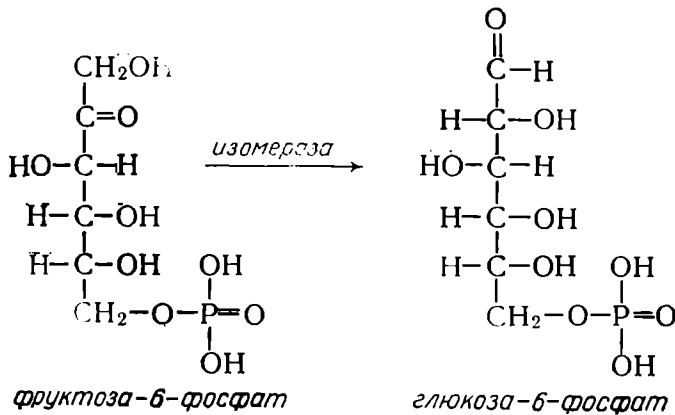
Кейинги реакцияларда ксиулоза-5-фосфатнинг охириги иккита карбон атоми рибоза-5-фосфатга кўчади. Бу реакция транскетолаза ферменти иштирокида катализланади. Реакция натижасида седогептулоза-7-фосфат ва 3-фосфоглициерин альдегид ҳосил бўлади:



Юқоридаги реакция натижасида ҳосил бўладиган бирикмалар ўзаро реакцияга киришади ва янги маҳсулотлар; фруктоза-6-фосфат ва эритроза-4-фосфат ҳосил бўлади:

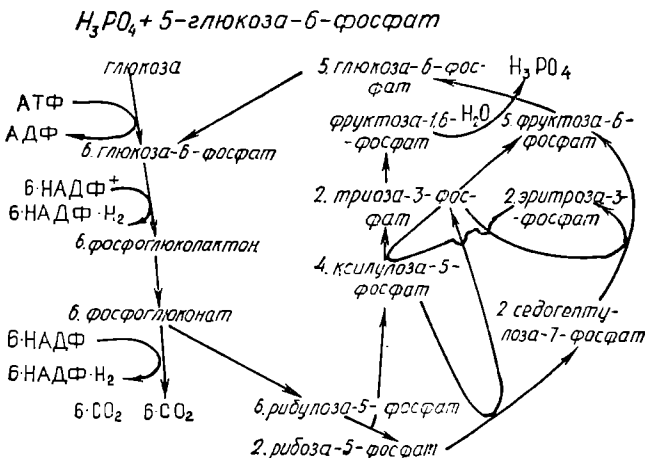


Ҳосил бўлган ксилиулоза-5-фосфат эритроза-4-фосфат билан ўзаро реакцияга киришиб, яна фруктоза-6-фосфат ва 3 фосфоглициерин альдегид ҳосил қиласди. Худди шунга ўхшаш бошқа яна бир қатор реакцияларда ҳам фруктоза-6-фосфат ҳосил бўлади. Масалан, икки молекула триозафосфат ўзаро реакцияга киришиши туфайли фруктоза-1, 6-дифосфат ҳосил бўлади. Бу биримма фосфатаза ферменти иштирокида фруктоза-6-фосфатга айланади. Юқоридаги реакцияларда ҳосил бўлган фруктоза-6-фосфат изомерланиб, глюкоза-6-фосфат ҳосил қиласди:



Агар пентозафосфат циклига олти молекула глюкоза-6-фосфат кирса, шундан фақат бир молекуласи карбонат ангидридгача тўлиқ парчаланади. Қолган тўрттаси шаклан ўзгарган ҳолда, яъни фруктоза-6-фосфат сифатида циклдан чиқади. Ундан ташқари икки молекула триозафосфат ҳосил бўлиб, улар

ҳам кейинчалик фруктоза-6-фосфатга айланади. Пентозафосфат циклининг схемаси 41-расмда яққол ифодаланган. Үмумий реакцияси қўйидагича ифодаланади:



41-расм. Пентозафосфат циклининг схемаси.

Бинобарин, олти молекула глюкоза-6-фосфатдан бир молекуласи 6 CO_2 гача тўлиқ оксидланар экан, бунда $12\text{ НАДФ}\cdot\text{H}_2$ қайтарилади. Кейинчалик, қайтарилган кофакторлар нафас олиш процессида оксидланаб, ўзидаги энергияни АТФ ҳосил қилишга сарфлайди. Бир молекула НАДФ·H₂ электрон ўтказувчи система орқали оксидланганда, уч молекула АТФ синтезланади. Демак, глюкоза-6-фосфат пентозафосфат цикли орқали оксидланганда ажралиб чиқадиган энергия 36 молекула АТФ ни ташкил қиласи (12 НАДФ·H₂ × 336). Шундай қилиб, углеводларнинг ҳар иккала йўлда оксидланишида ҳам тахминан бир хил энергия ажралиб чиқар экан.

Пентозафосфат циклида ҳосил бўладиган оралиқ маҳсулотлар моддалар алмашинувинилг бошқа томонлари билан чамбарчас боғлиқdir. Чунки бу процессда ҳосил оуладиган пентозалар тирик организмларда фавқулодда муҳим аҳамиятга эга бўлгап бирикмалар — нуклеин кислоталар ҳосил бўлишида актив иштирок этади. Ундан ташқари, циклда ҳосил бўладиган рибулоза-5-фосфат қоронгида борадиган фотосинтез реакцияларида ҳам иштирок этади. Бу бирикмалар карбонат ангидридинг акцептори ҳисобланади.

Пентозафосфат цикли ўсимликларда кўп тарқалган. Бу процессларни катализловчи барча ферментлар ўсимликлардан тошилган. Шу билан бирга циклининг барча оралиқ маҳсулотлари ҳам ажратиб олинган.

Х б о б. БИОЛОГИК ОКСИДЛАНИШ

Юксак ўсимликларда содир бўладиган барча синтез реакцияларини энергия билан таъминлайдиган муҳим манбалардан бири уларнинг аэроб, яъни кислородли нафас олишидир. Бу процессса кислород ёрдамида мураккаб органик бирикмалар оксидланиши туфайли кўп миқдорда энергия ажралиб чиқади. Маълумки, ўсимликларнинг маҳсус нафас олиш органлари бўлмайди, улар тўқима ёки ҳужайралари орқали нафас олади. Ҳужайра ва тўқималарда мураккаб органик бирикмалар маҳсус фермент-системалар иштироқида кислород ёрдамида оксидланиб, сув билан карбонат ангиридгача парчаланиши биологик оксидланиш деб аталади.

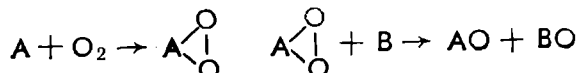
Тирик организмларда борадиган оксидланиш реакцияларини дастлаб XVIII асрнинг охирида француз олимси Лавуазье ўрганган. У оддий ва миқдорий жиҳатдан асосли бўлган бир қатор тажрибаларида нафас олиш ва ёниш процессларининг ўхшашлигини исботлаб берган. Нафас олишда ҳам, худди ёниш процессидагидек, ҳаводан кислород ютилади ва бир вақтнинг ўзида карбонат ангирид ажралиб чиқади.

Лавуазье ўз тажрибаларига асосланиб, нафас олиш жуда ҳам секинлик билан борадиган ёнишdir, деган хulosага келган. Шуни таъкидлаб ўтиш керакки, нафас олиш билан ёниш процессларининг ўхшашлигини фақат реакцияга киришувчи моддаларни ва реакция охирида ҳосил бўладиган маҳсулотларни ҳамда ажралиб чиқсан энергияни ҳисоблаш йўли билан кузатиш мумкин. Аммо тирик организмларда углеводлар, ёғлар, оксиллар ва бошқа органик бирикмаларнинг «ёниши» сувли муҳитда ва нисбатан паст температурада бориши нафас олиш процессининг қандайдир ўзига ҳос бўлган томонлари мавжуд эканлигидан далолат беради. Организмдан ташқарида, худди шундай шароитда, юқорида қайд қилинган органик моддалар ҳаводаги молекуляр кислород билан деярли реакцияга киришмайди. Бу эса тирик организмларда ҳаводаги инерт ҳолатдаги молекуляр кислородни органик бирикмалар-

ни оксидлаш хусусиятига эга бўлган актив ҳолатга айлантирувчи қандайдир механизмлар мавжуд деб таҳмин қилишга асос бўлди. Шу муносабат билан ўтган асрдаёқ оксидланиш процессида молекуляр кислород актив ҳолатга келишини тушунтирувчи бир қатор назариялар пайдо бўлган. Булардан совет олими А. Н. Бахнинг пероксид назарияси алоҳида аҳамиятга эга.

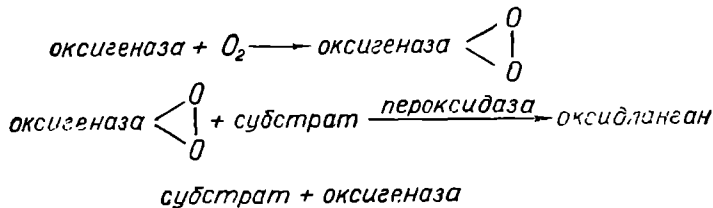
А. Н. БАХНИНГ ПЕРОКСИД НАЗАРИЯСИ

Бу назарияга кўра, тирик организмлардаги оксидланиш процесслирида пероксид бирикмалар муҳим аҳамиятга эга. А. Н. Бах фикрича, атмосферадаги инерт ҳолатдаги молекуляр кислород оксидланувчи моддалар билан реакцияга киришиши учун таркибидаги кўш боғнинг фақат биттаси узилиши кифоя қиласи. Осонлик билан оксидланувчи моддаларнинг молекуляр кислород билан тўқнашуви натижасида кислород таркибидаги битта боғ узилиб, оксидланаётган модда билан бирикади. Шундай йўл билан ҳосил бўлган пероксид таркибидаги кислород кучсиз боғ орқали бирикканлиги сабабли у актив ҳолатда бўлади ва молекуляр кислород таъсирида оксидланмайдиган моддаларни оксидлаш учун фойдаланиш мумкин бўлади. Пероксид назариясини схема равишда қўйидагича 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 узатиши мумкин. Кейинчалик Бах пероксид назариясига асосланниб, биологик оксидланиш механизмларини ҳам тушунтириб берди. Биологик оксидланиш процессида молекуляр кислород осонлик билан оксидланувчи тўйниммаган органик бирикмалар билан реакцияга киришиб, пероксидлар ҳосил қиласи. Бу моддаларни Бах *оксигеназалар* деб атаган. Оксигеназаларга ўсимликлар тўқимасида кўп тарқалган турли-туман химиявий бирикмалар, жумладан, полифеноллар, фосфатидлар, терпенлар, ёғлар ва бошқа моддалар киради. Оксигеназалардаги активлашган кислород оксидланаётган субстратга кўчади. Бах фикрича, бу процесса пероксидаза ферменти муҳим аҳамиятга эга бўлиб, оксигеназадаги активлашган кислород субстратга шу фермент ёрдамида кўчади. Биологик оксидланиш механизмини оксигеназа ва пероксидаза ферментлари ёрдамида қўйидагича ифодалаш мумкин:

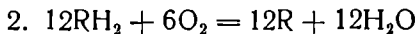
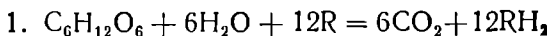


Бахнинг пероксид назарияси ўсимликларда содир бўладиган бир қатор оксидланиш процеслари механизмини тушунтиришга имкон берди. Пероксид назариясининг муҳим томони шундаки, бу процесс бир қатор ферментатив реакциялар иштирокида амалга ошади. Шундай қилиб, Бах назарияси бўйича биологик оксидланиш реакцияларида кислородни актив ҳолга келтириш муҳим аҳамиятга эга.

Бироқ бу назарияни анаэроб, яъни кислородсиз нафас олиш процессининг механизмини тушунтириб бера олмади. Бу масала кейинчалик В. И. Палладин ишларида ривожлантирилди.

В. И. ПАЛЛАДИННИНГ НАФАС ОЛИШ НАЗАРИЯСИ

Биологик оксидланиш процесси механизмини ўрганишда, айниқса, рус олими В. И. Палладиннинг ишлари муҳим аҳамиятга эга бўлди. У ўсимликлар оламида *нафас олиши пигментлари* ёки *хромогенлар* деб аталадиган, ароматик табиятга эга бўлган бирикмалар кўп тарқалганлигини аниқлаган. Палладиннинг янги назариясига кўра, хромогенлар молекуляр кислороднинг оксидланётган субстратга кўчишини таъминлайди, балки бу субстратдаги водородни ўзига бириктириб олади ва кейинчалик уларни молекуляр кислородга узатади. Буни схема равишда қўйидаги тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



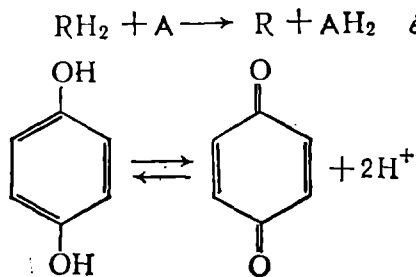
Бу реакцияларнинг биринчи нафас олиш процессининг анаэроб, иккинчиси аэроб босқичини ифодалайди. Биринчи реакциядан маълум бўлишича, нафас олишининг анаэроб босқичида молекуляр кислород иштирок этмайди. Бу реакцияда дегидрогеназа ферментлари иштирокида субстратдан водород атомларинн қабул қилиб олувчи хромогенлар (RH_2) катта аҳамиятга эга. Йккинчи реакцияда молекуляр кислород иштирок этиб, хромогенларни нафас олиш ферментлари (R) гача оксидлайди ва улар яна водород атомларининг акцептори сифатида намоён бўлади. Демак, Палладин назариясига кўра, биологик оксидланиш процессида кислороднинг субстратга бирикниши эмас, балки субстратдан водород атомларининг ажралиши, яъни уларнинг активлашиши муҳим аҳамиятга эга.

Шундай қилиб, биологик оксидланиш тўғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Палладиннинг водородни активлаштириш назарияси билан Бахнинг кислородни активлаштириш назариясига асосланган. Бу назариялар кейинчалик Х. Виланд, О. Варбург, Д. Қейлин, Тунберг ва бошқа олимларнинг ишларида янада ривожлантирилди.

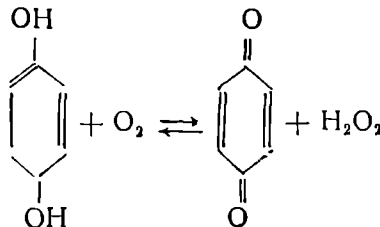
ОКСИДЛАНИШНИНГ МОҲИЯТИ

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари учун хос бўлган асосий хусусият электронларнинг кўчишидир. Моддалар оксидланганда таркибидан электрон ажралади, қайтариленганда эса электрон бириткириб олади. Баъзи оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида электрон ажралиши, водород атомини ажратиш йўли билан амалга ошади. Оксидланиш реакцияси ҳар вақт қайтарилиш реакцияси билан боғлиқ бўлиб, бу процесс қайтар характерга эга. Чунки бундай реакцияларда оксидланувчи моддадан ажралган электрон қайтилаётган моддага кўчади. Оксидланиш процессига қуйидаги химиявий реакцияларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин:

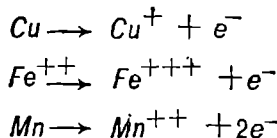
1. Водород атомларининг ажралиши ёки дегидрогенланиш реакцияси:



2. Акцепторлик вазифасини бажарувчи кислород иштироқида борадиган реакциялар:



3. Баъзи металл атомлари электронларининг бевосита ажралиши билан борадиган реакциялар:



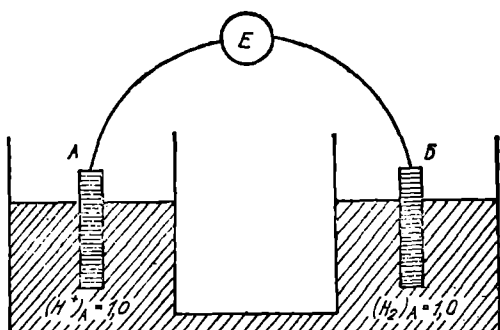
Электрон берувчи моддалар *донор*, қабул қилувчи моддалар *акцептор* деб аталади. Донор билан акцептор биргаликда оксидланиш-қайтарилиш системасини тишкіл этади. Ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш системаси үз потенциали қийматыга күра, оксидловчы әсі қайтарувчи сифатида намоён бўлади.

ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ ПОТЕНЦИАЛИ

Оксидланиш-қайтарилиш системасига эга бўлган, яъни оксидланиш-қайтарилиш реакциялари амалга ошадиган муҳитда, албатта, электронлар кучланыши (электронларнинг бир моддадан иккинчи моддага кўчиши) мавжуд бўлади. Ана шу кучланышни миқдор жиҳатдан ифодаловчи катталик системанинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали деб аталади. Оксидланиш-қайтарилиш потенциали системанинг электр потенциали бўлғанлиги учун уни электрометрик усулда ўлчаш мумкин. Оксидланиш-қайтарилиш системалари потенциалини аниқлашда, 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 бўлгандаги водород электродларининг потенциали шартли равишида нолга teng деб қабул қилинган. Ҳар қандай электроднинг оксидланиш-қайтарилиш потенциалини (нормал водород электродига нисбатан) 42-расмдаги схемада кўрсатилгандек аниqlаш мумкин.

Электродлар ўртасидаги потенциаллар фарқи потенциометр асбобида ўлчаниб, вольт билан ифодаланади. Водород электроди билан ҳар қандай электроднинг оксидланиш-қайтарилиш потенциали ўртасидаги фарқ Нернст 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_0 —стандарт потенциал; R —газ доимийлиги ($1,98$ кал/моль $^{\circ}\text{C}$); T —абсолют температура (K°); n —күч айтган электронлар сони; F —фарадей сони (96500 кулонга тенг); $C_{\text{оксид}}$ —оксидланган молданинг концентрацияси; $C_{\text{қайтап}}$ —қайтарилиган молданинг концентрацияси; 16 -жадвалда ўсимликлар нафас олиши процессида иштирок этадиган баязи муҳим оксидланиш-қайтарилиш системаларининг нормал потенциаллари келтирилган. Нормал оксидланиш-қайтарилиш потенциалларининг қиймати күпинча $\text{pH}=0$ да эмас, балки $\text{pH}=7$ да аниқланади. Бундай потенциаллар E_0 билан ифодаланади. Водород ионларининг бирекиши ёки ажралиши билан борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларининг электродли потенциаллари муҳит $\text{pH}=0$ га боғлиқ бўлади. Масалан, водород электродининг потенциали $\text{pH}=0$ га тенг бўлганда $E_0=0$ бўлади. $\text{pH}=7$ да эса $E_0=0,42$ га тенг. Чунки $E_0=0$ бўлганда Нернст формуласи қўйидагича кўришида ифодаланади:

$$E = \frac{2,3 \cdot R \cdot T}{n \cdot F} \lg \frac{[\text{қайтарилиган}]}{[\text{оксидланган}]}$$

30° да $2,3 \cdot R \cdot T/n \cdot F$ нинг қиймати $0,06$ га ($n=1$) тенг бўлади. Бинобарин, $\text{pH}=7$ учун $E_0=0,06 \times 7=0,42$ b га тенг эканлиги ўз-ўзидан маълум.

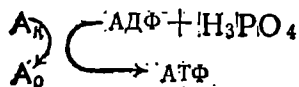
16-жадвал

Энг муҳим оксидланиш-қайтарилиш системаларининг нормал потенциали (E_0 , $\text{pH}=7$)

Оксидланиш-қайтарилиш системаси	E_0 , eV
Водород электроди	0,420
НАДФ- $\text{H}_2/\text{НАДФ}^+$	-0,324
НАД- $\text{H}_2/\text{НАД}^+$	-0,320
Малат/оксалоацетат	-0,160
$\text{FMNH}_2/\text{FMN}^+$	-0,122
Флавопротеид қайт./оксид.	-0,060
Цитохром <i>a</i> қайт./оксид.	-0,040
Сукцинат/фумарат	-0,03
Цитохром <i>c</i> қайт./оксид.	+0,200
Цитохром <i>a</i> қайт./оксид.	+0,290
Сув/кислород	+0,810

Оксидланиш-қайтарилиш системаларининг потенциал қиймати электрон оқимининг йўналишини ифодалайди. Қуйидаги жадвалдан маълум бўлишиб, кислород энг катта мусбат потенциал қийматга эга бўлиб, ўзидан юқорида турган барча молдаларни оксидлайди.

Нафас олиш процессида юқори энергетик потенциалга ва қайтарувчилик хусусиятига эга бўлган ҳар хил мураккаб органик бирикмаларнинг оксидланиши натижасида уларда мужасамлашган химиявий энергия ажралиб чиқади. Бу энергиянинг бир қисми иссиқлик энергияси сифатида тарқалиб кетса, қолган қисми махсус бирикмаларнинг фосфорланиши туфайли уларда метаболик энергия сифатида тўпланади. Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш процессида оксидланиш реакциясининг энергияси ҳисобига АДФ фосфорланиб, АТФ га айланади. Оксидланиш билан фосфорланиш процесслари орасида ўзаро боғланиш мавжудлигини 1930 йилда акад. В. А. Энгельгардт кашф этган. Бу процессни схема равишда қуйидагича ифодалаш мумкин:

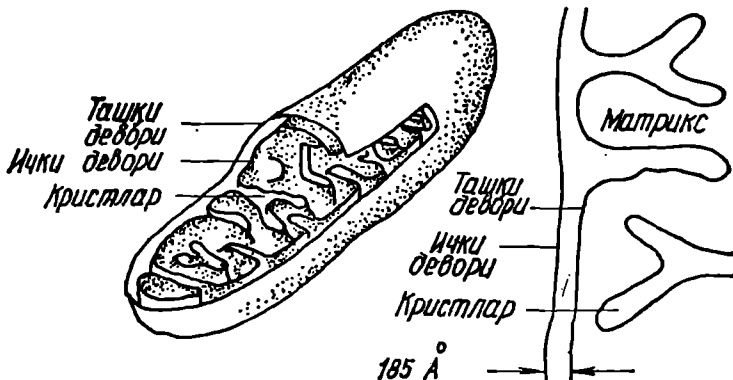


Бунда: A_k —реакцияга киришаётган модданинг қайтарилиган шакли; A_o —шу модданинг оксидланган шакли.

Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш реакцияларида қайтарилиган модда ёки водород атомининг донори сифатида бир неча хил табиий бирикмалар иштирок этиши мумкин. Ана шу қайтарилиган модданинг табиатига қараб, оксидланиш ва фосфорланиш икки асосий типга бўлинади. Булардан қайтарилиган модда (схемадаги A_k) вазифасини маълум метаболитлар, яъни тегишли оксидланиш ферментларининг субстратлари бажарганилиги учун, бу процесс *субстрат фосфорланиши* деб аталади. Субстрат фосфорланишда қайтарилиган модда сифатида З-фосфоглицерат альдегид, пируват ҳамда кетоглутарат кислоталар иштирок этади. Гиприк организмларни энергия билан таъминлашда субстрат фосфорланишнинг аҳамияти унча катта бўлмасада, кислородсиз шароитда бу процесснинг аҳамияти катта. Субстрат фосфорланиш мембрана системалар билан боғлиқ бўлмаганилиги учун уни тегишли ферментлар, субстратлар ва коферментларни тутувчи гомоген эритмаларда кузатиш мумкин. Шу сабабли бу процессли катализовчи фермент системалар ҳужайраларнинг эрувчан қисмида жойлашган, деб ҳисобланади.

Оксидланиш ва фосфорланишнинг иккинчи типида бевосита нафас олиш занжирида иштирок этувчи фермент ёки унинг коферменти қайтарилиган модда вазифасини бажарганилиги 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. Қуйинда митохондрий билан қисқача танишамиз.

Митохондрий (грекча митос — ил, 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 усулларига боғлиқ. Ўсимликлардан ажратиб олинидиган митохондрийлар кўпинча юмaloқ ёки сфера шаклда бўлади (43- расм). Ўсимликлар ҳужайрасида митохондрийлар сони бирмунча кам бўлиб, 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 худди элементар мемранага ўхшаб, ҳар томондан оқсил молекулалари билан ўралган икки қават липид қатламдан иборат. Митохондрийларда 30% липидлар ва 50% оқсил моддалар бўлади.

Бир қатор усулларни қўллаш туфайли митохондрийлардаги фермент системаларнинг жойлашиши аниқланган. Ҳар бир митохондрийнинг ташки мемранасидаmonoаминооксидаза, ацил-КоА-синтетаза ва бошқа ферментлар бўлади. Ички мем-

онаасида эса нафас олиш занжирининг компонентлари ва оксидатив фосфорланиш процессида иштирок этадиган фермент системалар мужассамлашган. Флавопротеидлар, цитохромлар ҳамда АТФ синтетаза ферментлари шулаар жумласидан бўлиб, ички мембронадаги оқсилларнинг 25%ни ташкил этади. Ички мембронадаги умумий оқсилнинг қолган қисми ферментатив активликка эга эмас, у мембронанинг липидлари билан биргаликда структура функцияларини бажаради. Креубс цикли ва ёғ кислоталарнинг оксидланиши билан боғлиқ бўлган фермент системалар асосан матрикса учрайди.

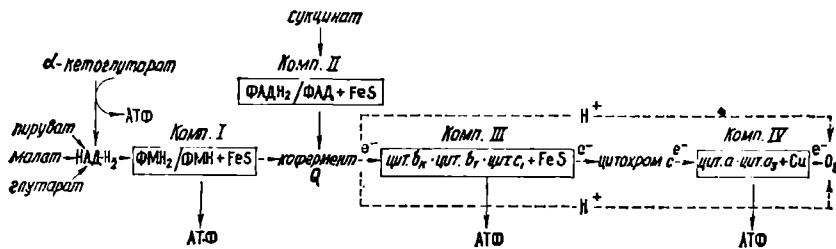
Кейинги йилларда митохондрийларнинг ички мембронасида махсус элементар заррачалар мавжудлиги аниқланган. Улар электронларни кучайтирувчи системалар ферментларидан иборат бўлиб, маълум моляр нисбатдаги НАД·Н₂ дегидрогенеза, флавопротеидлар, *b*, *c₁*, *c*, *a* ва аз цитохромларни ўз ичига олади. Бу заррачаларда ферментлар маълум тартибда жойлашган бўлиб, электронларнинг бир ферментдан иккинчи сига ва энг охирида кислородга узатилишини таъминлайди. *Нафас олиш ансамблари* деб аталағидан 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 митохондрийсини ажратиб олишнинг бир қанча стандарт усууллари борлигига қарамай, кўп ўсимликлардан, жумладан, ғўздан функционал жиҳатдан актив бўлган митохондрийларни ажратиб олиш бирмунча қийин. Чунки ғўза таркибида госсипол ва шунга ўхшаш фенол биринкамлар миқдори кўп бўлиб, улар актив митохондрийларни ажратиб олишга халақит беради.

НАФАС ОЛИШ ЗАНЖИРИ

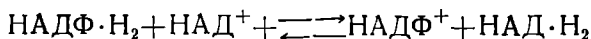
Хужайрада кечадиган нафас олиш процессининг мөхияти қайтарилган субстратдан ажралган водород атомларини (электронларни) бир қатор оксидланиш-қайтарилиш ферментлари ёрдамида кислородга узатиб, сув ҳосил қилишдан иборат. Бу процесси катализловчи, маълум тартибда мунтазам равишда жойлашган ферментлар тўплами 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, никотинамидли ва флавинли ферментлардан ташкил топган. Иккинчи қисми эса электронларнинг

күчишини таъминлаб, цитохром b , c , a_3 ва электронларнинг акцептори ҳисобланган кислороддан иборат. Нафас олиш занжири 44-расмда схема равишда кўрсатилган бўлиб, унда оксидланиш-қайтарилиш системалари тегишли ферментлар, коферментлар ва простетик группалар ёрдамида ифодаланган. Занжирдаги компонентларнинг бундай тартибда жойлашиши уларнинг оксидланиш-қайтарилиш потенциалларига боғлиқ. Занжирнинг бошланиш қисмида жойлашган НАД-дегидрогеназа энг пастки потенциалга, яъни — 0,320 V га (энг юқори манфий потенциал қийматга) эга бўлса, занжирнинг охирида жойлашган кислород энг юқори оксидланиш потенциалига (энг юқори мусбат потенциал қийматга), яъни +0,810 V га эга.



44-расм. Нафас олиш занжири (субстратлардан водород атомларинн ажратиб олиш ва АТФ ҳосил бўлиш нуқталари стрелка билан кўрсатилган).

Нафас олиш занжирининг водород атомлари билан таъминловчи универсал донори вазифасини НАД·Н₂ бажаради. Мабодо, ҳужайрада оксидланиш реакциялари натижасида НАДФ·Н₂ ҳосил бўлса, улар маҳсус ферментатив реакция ёрдамида НАД·Н₂ га айланади:



Бу реакция трансгидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Инглиз олимни П. Митчеллнинг фикрича, юқоридағи реакция нафас олиш занжиридаги қўшимча звено бўлиб, улар орасида ҳали маълум булмаган янги фосфорланиш нуқтаси жойлашган.

Қайтарилиган НАД·Н₂ ўзидаги водород атомларини флавинли ферментларга узатади. Флавинли ферментлар билан цитохромлар ўртасида электрон кўчирувчи яна бир компонент — кофермент-G бор. Кофермент-G флавинли ферментдаги водород ҳисобига қайтарилади ва кейинчалик электронларни цитохромларга узатади, протонлар эса муҳитга чиқарилади. Қейинги босқичларда электронларни кўчирувчи модда сифатида 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-

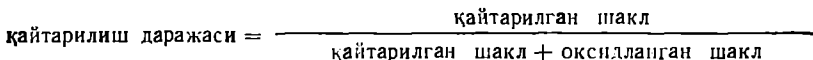
тоннинг кислородга кўчиш реакциясини катализлайди. Сукцинат кислотанинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқадиган водород атомининг йўли бошқачароқ бўлиб, НАД-дегидрогеназа ферменти иштирокисиз у бевосита flavinli ферментларга кўчади.

Водород атомлари ва электронларнинг кўчишида ҳамда фосфорланиш процессида иштирок этадиган фермент системаларни ўзида тутувчи нафас олиш занжири митохондрийларда жойлашган. Занжирга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири, уларнинг липопротеин мемброналар билан боғлиқ бўлишидир. Бу ферментлар митохондрийлар мемброналарга парчаланган вақтда ҳам липопротеин мемброналар билан боғлиқ ҳолда бўлади. Агар липопротеин мемброналардан липидлар ажратиб олинса, уларнинг ферментатив хусусияти ҳам ўқолади. Бинобарин, нафас олиш занжирининг структура тузилишида липидлар муҳим аҳамиятга эга экан. Нафас олиш занжирда водород атомларининг кўчишида иштирок этадиган бошқа параллел йўллар устида кейинроқ алоҳида тўхталамиз.

Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг қайтарилиш даражаси

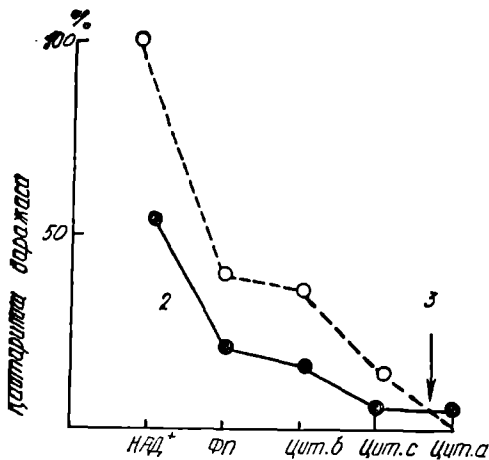
Америкалик олим Чанс митохондрийларда борадиган оксидланиш реакцияларини ўрганиб, нафас олиш занжирни турли ҳолатларда бўлишини аниқлаган. Бу ҳолатлар нафас олиш билан боғлиқ бўлган факторлар табиатига, оксидланиш тезлигига ва компонентларнинг оксидланган ҳамда қайтарилиган шаклларига қараб бир-биридан фарқ қиласди.

Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг оксидланиш-қайтарилиш даражаси, яъни шу компонентлар қайтарилиган шаклининг қайтарилиган ва оксидланган шакллари йигиндисига бўлган нисбати реакцияда иштирок этаётган субстрат, кислород ва АДФ концентрациясига боғлиқ, яъни:



Чанс юқорида мисол қилиб келтирилган моддаларнинг концентрациясини тегишли равишда ўзгартириш йўли билан нафас олиш занжирни 5 хил барқарор (стационар) ҳолатда бўлишини аниқлаган. Митохондрийларнинг барқарор ҳолатларида нафас олиш занжирни компонентларининг қайтарилиш даражаси ҳар хил бўлади. Масалан, 2- ҳолатда барча компонентлар оксидланган шаклда, 5- ҳолатда қайтарилиган шаклда бўлади.

Актив ҳолатда (3-ҳолат) НАД-флавопротеид, цитохром, цитохром *b* ва цитохром *c* лар оксидланган, цитохром *a* эса қайтарилиган шаклда бўлади. Фаолиятсиз ҳолатда (4-ҳолат) цитохром *a* оксидланган ва ундан олдинда турган барча ком-



45-расм. Кесишиш нүктаси:

1 – турганический холат; 2 – ученический холат; 3 – кесишиш нүктаси.

шиш нүкталари нафас олиш занжирининг чунончи, НАД билан ФП ва цитохром *b* билан цитохром *c* ўртасида ҳам бўлиши бир қатор ингибиторлар (азид, цианид, аитимицин) қўллаш йўли билан аниқланган.

Митохондрийлардаги барқарор ҳолатлар характеристикаси (Чанс бўйича)

Холатлар	Субстратнинг концентрацияси	АДФнинг концентрацияси	Кислороднинг концентрацияси	Ҳолатлар
1	паст	—	юқори	субстрат етишмаган ҳолат
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 бирималардан ажралган водород атомлари нафас олиш занжири орқали кислородга кўчиши натижасида ҳосил бўладиган энергия ҳисобига АДФ ва фосфат кислотадан АТФ синтезланиши нафас олиш занжиридаги фосфорланиш ёки оксидатив фосфорланиш дейилади. Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш процессини 1939 йили

понентлар қайтарилиган шаклда бўлади. Агар нафас олиш занжири компонентларининг актив ҳолат билан фаолиятсиз ҳолатдаги қайтарувчилик даражасини график равишда ифодаласак, цитохром *a* билан цитохром с ўртасидаги чизиқлар ўзаро кесишишини кузатамиз. Нафас олиш занжиридаги бир компонентнинг оксидланган шаклга, бошқасининг қайтарилиган шаклга ўтиш даври **кесишиш нүктаси** деб аталади (45-расм). Занжиридаги оксидланиши билан боғлиқ бўлган фосфорланиш нүктасига тўғри келади. Бундай кесишиш нүктаси бошқа қисмларида, чунончи, НАД билан ФП ва цитохром *b* билан цитохром *c* ўртасида ҳам бўлиши бир қатор ингибиторлар (азид, цианид, аитимицин) қўллаш йўли билан аниқланган.

совет олимлари В. А. Белицер ва Е. Т. Цибаковалар кашф эт-
ганлар. Улар ўз тажрибаларида ҳужайра томонидан ютилган
кислороднинг ҳар бир атоми ҳисобига икки молекула фосфат
эстерификация қилинишини, яъни икки молекула АТФ синтез-
ланишини аниқлаганлар.

Уша вақтда маълум бўлган гликолиз процессида кечади-
ган субстрат соҳасидаги фосфорланишда фақат бир молекула
АТФ ҳосил бўлганлиги учун юқоридаги тажриба ҳужайрада
янги типдаги фосфорланиш мавжуд эканлигини кўрсатди. Бе-
лицер фосфорланишнинг бу янги типи водород атомлари
(электронлар) нинг нафас олиш занжири орқали кислородга
кўчиши билан боғлиқ, деган холосага 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.

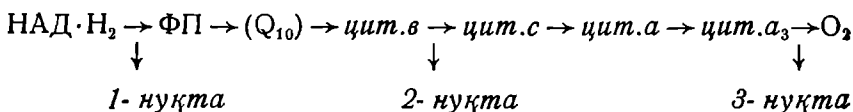
Фосфорланиш эффективлиги ва Р/О нисбат

Оксидатив фосфорланиш процессини миқдор жиҳатдан
ифодаловчи катталик Р/О коэффициенти бўлиб, 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 муҳитга оксидланувчи бирор
субстрат қўшилади. Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш-
нинг максимал эффективлиги, яъни Р/О З га teng 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 teng бўлади, яъни митохондрий
тomonидан ютилган ҳар бир кислород атоми ҳисобига уч молекула
фосфор эстерификация қилиниб, 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 teng бўлиши аниқланган.
Митохондрийларда оксидланаётган субстрат α -кетоглутарат
кислота бўлса, унда Р/О нисбат 4 га teng бўлади. Булардан
уч молекула АТФ нафас олиш занжиридаги фосфорланишда
ҳосил бўлса, биттаси α -кетоглутарат кислотанинг сукуцинил-
КоА га айланишидаги субстрат фосфорланишида ҳосил бўлади.

Фосфорланиш нуқталарини аниқлаш

Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш нуқталарини, яъни
энергияга бой бўлган бирикмаларни ҳосил қилувчи қисмларни
аниқлашда Р/О нисбат, нафас олиш занжиридаги компонент-

ларнинг қайтарувчилик даражаси ва оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари қийматидан фойдаланилади. Нафас олиш занжиридаги фосфорланиша Р/О нисбат 3 га тенг бўлиши бу занжир орқали бир жуфт водород ёки электронлар кислородга кўчганда занжирнинг учта нуқтасида фосфорланиш реакцияси содир бўлишидан дарак беради. Бу нуқталар схема шаклида қўйидагича ифодаланади:



Маълумки, нафас олиш занжири орқали қайтарилиган НАДнинг оксидланиши натижасида уч молекула АТФ, сукцинат кислотанинг оксидланишида эса икки молекула АТФ ҳосил бўлади. Флавопротеидлар иштирокида борадиган реакциялардан кейинги босқичлар барча субстратлар учун бир хил бўлганлиги сабабли НАДнинг оксидланиши билан боғлиқ бўлган учта фосфорланиш нуқтасидан бири flavoproteinдан олдин жойлашган бўлиши керак. Қолган иккита нуқта эса цитохром билан кислород ўртасидан ўрин олади. Ўз электронларини фақат цитохром *c* га узатиш хусусиятига эга бўлган аскорбат кислотанинг оксидланишида Р/О нисбат 1 га тенг ва бу нуқта цитохром *c* билан кислород ўртасида жойлашади. Шундай қилиб, НАД, сукцинат ва аскорбат кислоталарнинг оксидланиши нафас олиш занжиррида камида учта фосфорланиш нуқтаси борлигини кўрсатади. Булардан бири НАД билан flavoprotein, иккинчиси flavoprotein ва цитохром *c* ҳамда охиргиси цитохром *c* дан кейинда жойлашган.

Митохондрийлардаги оксидланиш ва фосфорланиш процесси ўзаро боғлиқлиги туфайли муҳитда АДФ ва фосфат кислота бўлмаслиги занжирнинг фосфорланиш нуқталари жойлашган қисмларида нафас олишнинг секинлашишига сабабчи бўлади.

Митохондрийларнинг фаолиятсиз ҳолатдан (4- ҳолат) актив ҳолатга (3- ҳолат) ўтишида бир хил компонентларнинг оксидланишини ва бошқаларнинг қайтарилишини кузатиш мумкин. Занжирдаги компонентларнинг бундай шаклларда учраши улар фосфорланиш нуқталарига нисбатан ҳар хил жойлашганлигига боғлиқ. 4- ҳолатда фосфорланиш нуқталарида АДФ етишмаслиги туфайли электронларнинг занжир орқали кўчиши тўсқинликка учрайди. Ана шу нуқтадан олдин жойлашган компонентлар оксидланиши қийинлашгани учун улар қайтарилиган шаклда бўлиши керак, нуқтадан кейин жойлашган компонентлар эса, аксинча, қайтарилиши қийин бўлгани учун оксидланган шаклда бўлиши керак.

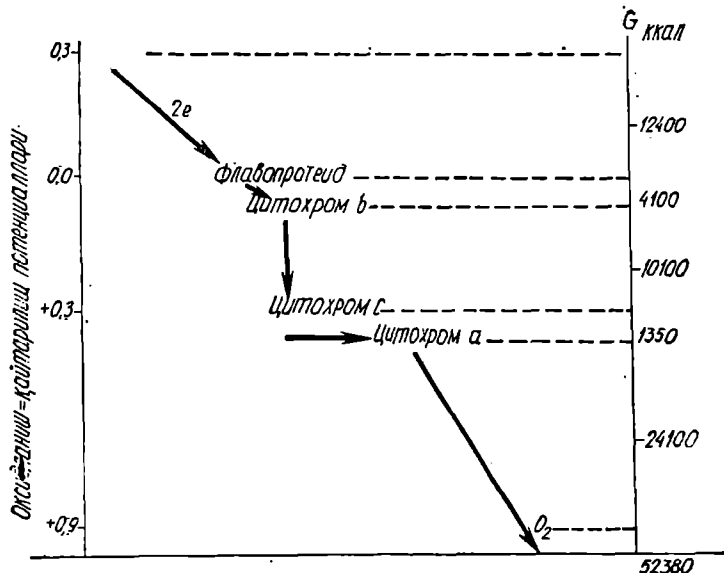
АДФ қўшилиши натижасида (3- ҳолатга ўтиш) занжирнинг тўсилган қисми очилади ва фосфорланиш нуқтасида электрон-

ларнинг кўчиши тезлашади. Бу ўз навбатида нуқтадан олдинги компонентларнинг оксидланишига ва нуқтадан кейинги компонентларнинг қайтарилишига сабаб бўлади. З- ва 4-ҳолатлардаги турли компонентларнинг қайтарилиш дарражасини солиштириш йўли билан нафас олиш занжиридаги фосфорланиш нуқталарини аниқлаш мумкин.

Баъзан фосфорланиш нуқталарини аниқлашда нафас олиш занжиридаги компонентларнинг оксидланиш-қайтарилиш потенциаллари қийматидан ҳам фойдаланилади.

Физиологик ҳолатларда АТФ молекуласидаги пирофосфат боғ гидролизланиш реакциясининг эркин энергияси тахминан 9 ккал/мол га тенг. Бинобарин, нафас олиш занжирида АТФ ҳосил бўлиши учун оксидланувчи ва қайтарилиувчи компонентлар ўртасидаги эркин энергия фарқи 9 ккал/мол дан катта бўлиши керак. Нафас олиш занжирида қайтарилган НАД·Н₂ билан кислород ўртасидаги эркин энергиянинг ўзгариш қиймати 52 ккал га тенг. Бу эса занжирда 5 та фосфорланиш нуқтаси борлигини ёки бўлмаса, 5 моль АТФ ҳосил бўлиши мумкинлигиги кўрсатади.

Аммо занжирдаги айрим компонентлар, масалаи, флавопротеид билан цитохром *b* ва цитохром *c* билан цитохром *a* ўртасидаги эркин энергия қийматининг фарқи 9 ккал-мол дан кам бўлганлиги учун улар орасида фосфорланиш реакцияси ҳам бормайди (46-расм).



46-расм. Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг термодинамик характеристикаси.

Термодинамика нүктай назардан қаралганда, фосфорланиш нүкталари фақат НАД·Н₂ ва flavопротеид, цитохром *b* ва цитохром с ҳамда цитохром *a* ва кислород ўртасида бўлиши мумкин.

Оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланишни ажратиш

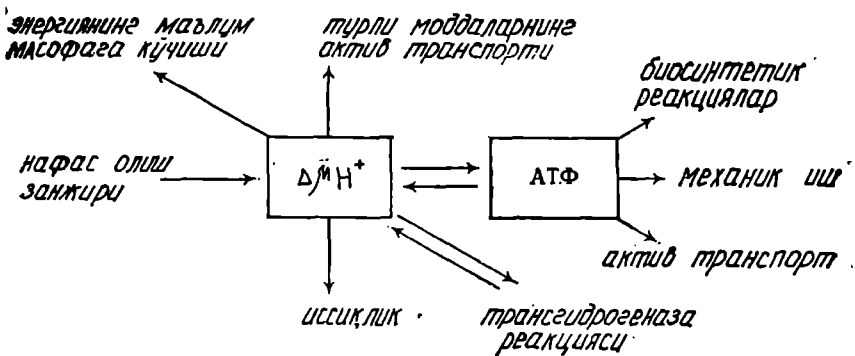
Митохондрийларда содир бўладиган оксидланиш ва фосфорланиш процесслари бирмунча беқарор бўлиб, улар ораси-сиаги боғланишни бир қатор химиявий моддалар ёрдамида ажратиш мумкин. Бунда митохондрийлар актив нафас олишига қарамай, фосфорланиш процесси, яъни АТФ синтезланиши тўхтаб қолади. Оксидланиш ва фосфорланиш процессларини бир-биридан ажратувчи химиявий бирикмалар *ажратувчи моддалар* деб аталади. Уларга 2,4-динитрофенол, тўйинмаган ёғ кислоталар, гербицидлардан 2,4-Д-пентахлорфенолят, дефолиантлардан бутифос ва бутилкаптакс ва бошқа кўпгина бирикмалар киради. Ажратувчи моддаларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири улар таркибида ҳаракатчан Н⁺ ионлари мавжудлиги бўлса, иккинчидан, гидрофоб муҳитда, яъни органик эритувчиларда эришидир.

Оксидатив фосфорланиш процесси механизмини ўрганишда кўпинча ажратувчи моддалардан фойдаланилади. Баъзи химиявий бирикмалар ҳам оксидланиш, ҳам фосфорланиш процессини сусайтиради. Бундай бирикмалар *оксидатив фосфорланиш ингібиторлари* 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 кўчиши билан боғлиқ бўлган бирдан-бир процесс эмас. Митохондрийларда борадиган бир қатор процесслар АТФ энергияси ҳисобига эмас, балки электронларнинг кўчиши натижасида ажралиб чиқадиган энергия ҳисобига амалга ошади. Буларга ҳар хил ионларнинг митохондрийларга актив кўчиши, электронларнинг нафас олиш занжирида тескари томонга йўналиши, трансгидрогеназа реакциялари ва митохондрийлар ҳамманинг ўзгариши киради. Бу процессларнинг ҳаммаси ўсимликлар митохондрийсида ҳам бориши аниқланган (47- расм).

Оксидатив фосфорланиш механизми

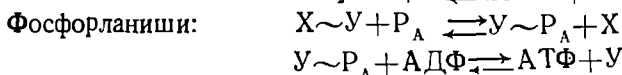
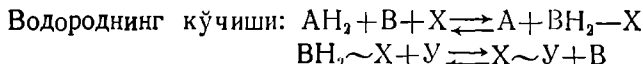
Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш процессининг молекуляр механизми, яъни оксидланиш реакциялари натижасида ажralадиган энергиянинг макроэргик боғларда тўпланиш механизми ҳанузгача аниқланмаган. Аммо бу процессининг механизмини тушунтириш мақсадида жуда кўп гипотезалар ишлаб чиқилган. Булардан бири химиявий Соғланиш гипоте-



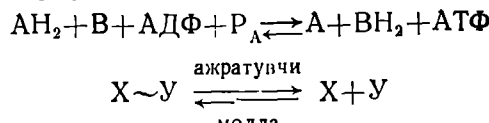
47-расм. Нафас олиш занжирида ҳосил бўладиган энергиянинг сарғла-
ниш йўллари.

заси бўлиб, 1946 йилда Ф. Липман томонидан таклиф қилин-
ган. Кейинчалик Слейтер, Ленинжер, Ларди каби олимлар бу
гипотезани янада ривожлантирилдилар.

Химиявий боғланиш гипотезаси электронлар нафас олиш
занжири орқали кўчишида ажralиб чиқадиган химиявий энер-
гия бевосита номаълум оралиқ моддалар ($X-Y$) нинг химия-
вий энергиясига айланади, деган ғояга асослаинган. Бу меха-
низмни схема равишда қўйидагича ифодалаш мумкин:



Реакциянинг умумий кўриниши:



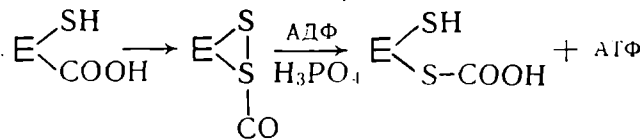
Бунда: AH_2 , A , BH_2 , B —оксидланган ва қайтарилган моддалар;
 P_A —анорганик фосфат; X ва Y —энергияга бой бўлган номаълум
оралиқ моддалар.

Схемадан маълум бўлишича, водород атомларининг (элек-
тронларниң) кўчиши ва фосфорланиши айрим-айрим бўлган
иккита реакциядан иборат. Биринчи реакция, яъни водород
атомларининг кўчиши муҳитда анорганик фосфат иштирок эти-
шини талаб этмайди. Бинобарин, гипотезада кўрсатилган уму-
мий оралиқ модда таркибида АДФ ҳам, фосфат кислота ҳам
бўлмайди. Шунинг учун нафас олиш занжирининг компонент-
ларидан бири (AH_2) бошқа бир компонент (B) билан яна бир

номаълум модда (Х) иштирокида реакцияга киришгандა В моддани BH_2 гача қайтаради. Бир вақтнинг ўзида BH_2 модда билан Х модда ўртасида энергияга бой бўлган боғ, $\text{BH}_2 \sim \text{X}$ бирикма ҳосил бўлади. Бу бирикма яна бир номаълум модда (У) билан реакцияга киришиб, $\text{X} \approx \text{U}$ макроэргик оралиқ бирикма ҳосил қиласди. Водород (электрон) нафас олиш занжири бўйлаб кўчишини тўхтовсиз равишда амалга ошириш учун $\text{X} \sim \text{U}$ оралиқ макроэргик бирикма парчаланиб, доим X ва У моддалар ҳосил қилиб туриши керак. Одатда, бунга юқорида келтирилган фосфорланиш реакцияси ёки ажратувчи моддаларни қўллаш туфайли эришилди (302-бетга қаранг).

Химиявий боғланиш гипотезаси ҳақиқатда ҳам оксидланиш ва фосфорланиш механизмининг бир қатор номаълум томонлагини тушунтириб беради. Бироқ бу гипотеза асосини ташкил этувчи номаълум химиявий бирикмалар шу вақтгача соғ ҳолда ажратиб олинмаганлиги ва улар ҳақиқатда ҳам мавжудлигини исботловчи далиллар йўқлиги бошқа гипотезалар келиб чиқишига сабаб бўлган.

Механик-химиявий (конформацион) боғланиш гипотезаси. Бу гипотезага кўра, оксидланиш реакциясида ажralиб чиқадидиган энергия аввал механик энергияга айланади, сўнgra химиявий энергия сифатида АТФ да тўпланади. Бейер фикрича, митохондрийларда борадиган оксидланиш ва фосфорланиш процесслари электронлар кўчишида иштирок этадиган ферментларнинг конформацион ўзгариши ёрдамида бир-бирига боғланган бўлади. Бунда оксидланиш натижасида ҳосил бўладиган 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.

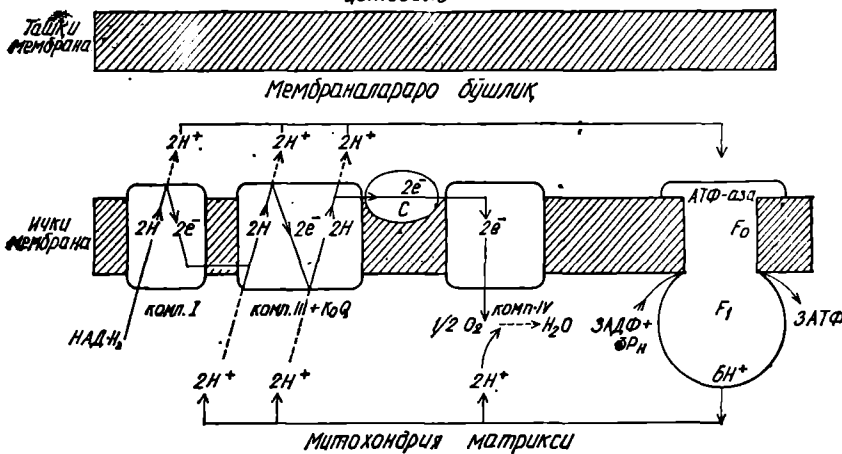
Америкалик олим Грин фикрича, оксидланиш натижасида ажralиб чиқадиган энергия бевосита митохондрийларнинг ички мемранасини энергияга бой бўлган янги конформацион ҳолатга ўтказади. Мембрана аввалги ҳолига қайтиши натижасида эса конформацион энергия химиявий боғлар энергиясига айланади. Аммо бу гипотеза ҳам худди химиявий гипотеза каби оксидланиш натижасида ажralиб чиқадиган энергиянинг тўпланиш механизмини аниқ тушунтириб бера олмайди.

Хемиосмотик боғланиш гипотезаси. Оксидланиш ва фосфорланиш процессларини ўзаро боғловчи, энергияга бой бўлган номаълум бирималар ажратиб олинмаганлигиши ва уларнинг мавжудлигини исботловчи далиллар йўқлигини ҳамда бу процесслар фақат структураси бузилмаган мемброналарда содир бўлишини ҳисобга олиб, инглиз олими П. Митчел ўзининг хемиосмотик боғланиш гипотезасини яратди. Бу гипотезага кўра, оксидланиш ва фосфорланиш процесслари митохондрийнинг ички мембронасида ҳосил бўладиган водород ионларининг электрохимиявий потенциали орқали бир-бири билан боғланадир.

Митчел схемаси бўйича нафас олиш занжиридаги водород атомининг таркибий қисми ҳисобланган протон билан электроннинг тақдири ҳар хил бўлиб, H^+ ионлари мембронанинг ташқи томонига чиқарилади. H^+ ионлари мембронанинг ташқи томонида тўпланиши ички томонида манфий зарядлар кўпайишига сабаб бўлади ва мембронанинг икки юзасида ионларнинг электрохимиявий градиентини, яъни протон потенциалини ($\Delta M H^+$) ҳосил қиласи. Мембронанинг ташқи томонида протонлар тўпланиши нафас олиш процессида осмотик иш бажарилишини ифодалайди. Кейинчалик протон потенциали ҳисобига АДФ ва анорганик фосфатдан АТФ синтезланади, яъни химиявий иш бажарилади. Шу сабабли Митчел бу процесни тушунтирувчи гипотезани *хемиосмотик гипотеза* деб атади. Демак, оксидланиш ва фосфорланиш процессларини бир-бирига боғловчи куч қандайдир номаълум бирималар эмас, балки протон потенциал ($\Delta \mu H^+$) экан. Бу гипотеза бир қатор шартларни бажаришни талаб қиласи. Биринчидан, митохондрийнинг ички мемброналари протонларни ўзидан ўтказмаслик хусусиятига эга бўлиши керак. Иккинчидан, бу мемброналарда протонларнинг кўчиши билан боғлиқ бўлган электрон-транспорт системаси мавжудлигидир. Учинчидан, мемброналар бошқа ионларни ҳам ташувчи системаларга эга бўлиши керак. Тўртинчидан, мемброналар қайтар хусусиятга эга бўлган H^+ -АТФаза ферментига эга бўлиши керак.

Агар мемброналар структураси бирон-бир таъсир натижасида бузилса, протон потенциали ҳосил бўлмайди ва нафас олиш кучайиб кетади. Ажратувчи моддаларнинг таъсири (302-бет) ҳам худди шу мемброналар структурасининг бузилиши билан боғлиқ бўлади.

Оксидатив фосфорланиш процессида НАД·Н₂нинг оксидланиши митохондрийнинг ички мембронасида бошланади. Протонлар билан электронлар бу мембронани уч марта кесиб ўтиб, охири О₂ билан реакцияга киришади ва Н₂O ҳосил қиласи. Оксидатив фосфорланишнинг гипотетик схемасига кўра (48-расм), мемброналарро бўшлиққа ўтган 6H⁺нинг иккитаси НАД·Н₂га мансуб бўлиб, қолган 4H⁺ митохондрий матриксидаги Н₂O ҳисобига олинади.



48-расм. Митчел гипотезасини түшүнтирувчи схема.

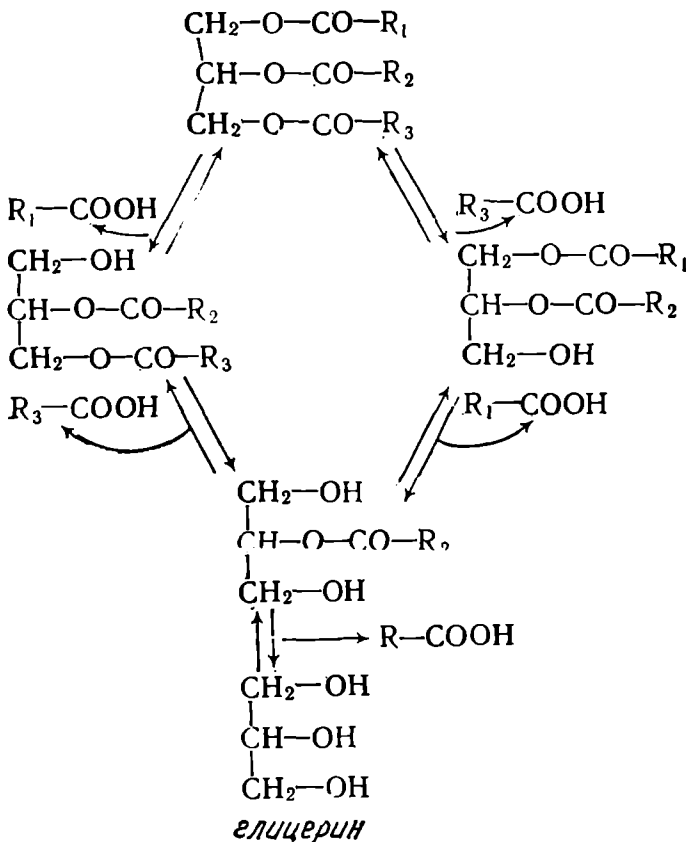
Юқорида қайд қилинганидек, мембраналарда протон—АТФаза ($H^+—ATFаза$) ферменти мавжуд бўлиб, бу фермент фақат H^+ ионлари АТФ энергияси ҳисобига мембраналараро бўшлиққа кўчишина таъминламайди, балки улар тескари йўналишда кўчишини ҳам амалга оширади ва АТФ синтезлайди. Протон—АТФаза ферменти протон потенциал ҳосил қилувчи барча мембраналарнинг универсал компоненти ҳисобланади. Бу ферментлар АТФ билан боғлиқ бўлган бошқа ферментлардан, яъни плазматик мембраналардаги Na^+, K^+ —АТФаза ёки эндоплазматик ретикулумдаги Ca^{++} —АТФаза ферментларидан кескин фарқ қиласди. Протон—АТФаза ферментини электрон микроскопда кузатиш мумкин. У кўзиқорин 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 оксилдир. Протон потенциали ҳосил қилувчи мембраналарда АДФ ва анорганик фосфордан АТФ синтезланиши механизми аниқланган эмас. Баъзи гипотезаларга кўра, бу процесс мембраналардаги конформацион ўзгарнешларга 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). Бу

Быса ҳужайралардаги химиявий энергия фақат АТФ сифатида намоён бўлади, деган фикр нотўғри эканлигини кўрсатади. Ҳақиқатда ҳам, ҳужайранинг энергияга бўлган талабининг ярмидан кўпроғи протон потенциали ҳисобига қондирилади. Шу сабабли В. П. Скулачёв ҳужайралар энергияни икки хил шаклда: химиявий шаклдаги АТФ ва электрохимиявий шаклдаги протон потенциали сифатида ишлатишини исботлаб берди. Шу билан бирга ҳужайранинг калий-натрий градиенти протон потенциалини сақлаб турувчи буфер вазифасини бажаришини ҳам кўрсатди.

МОЙЛАР (ТРИГЛИЦЕРИДЛАР)НИНГ ПАРЧАЛАНИШИ

Триглицеридларга бой бўлган мойли ўсимликлар уруғининг унишида улар таркибидаги липидлар жуда тезлик билан камайишни кузатиш мумкин. Шу билан бирга бу даврда липаза ферментининг активлиги ҳам энг юқори бўлади. Ўсимлик мойлари, аввало, липаза ферменти иштирокида гидролизланиб, ёф кислоталар ва глицерингача парчаланади. Липазанинг таъсири бир неча босқичли бўлиб, триглицеридлар аввал диглицеридларга, сўнгра моноглицеридларга ва ниҳоят ёф кислоталар ҳамда глицеринга парчаланади. Липаза иштирокида катализланувчи реакция қайтар таъсир этиш хусусиятига эга бўлса-да, лекин физиологик шароитда бу йўл билан ёф ҳосил бўлиш эҳтимоли камроқ. Мойларнинг липаза таъсирида парчаланишини схема равишда қўйидагида ифодалаш мумкин:

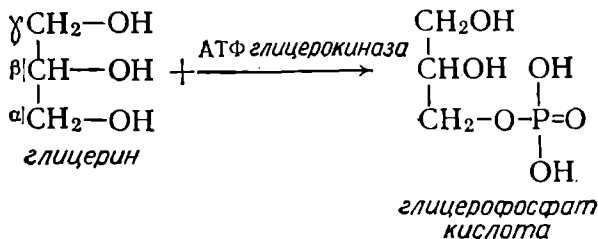


Бундай реакция натижасида ҳосил бўлган глицерин ва ёғ кислоталарнинг кейинги парчаланишидан ҳосил бўлган охирги маҳсулот бир хил, яъни карбонат ангидрид билан сув бўлса-да, лекин улар ҳар хил йўл билан парчаланади.

Глицериннинг оксидланиши

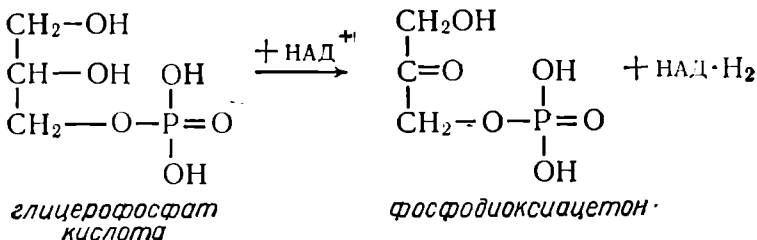
Глицериннинг парчаланиш йўли канакунжут ва ерёнгоқ ўсимлигининг уругпалласидан тайёрланган ширада ҳар томонлама ўрганилган. Нишонланган C¹⁴ атомлари билан ўтказилган тажрибаларда глицерин, биринчидан, эрувчан шакарлар ҳосил бўлишида иштирок этса, иккинчидан, тўлиқ равишда оксидланаб, карбонат ангидрид билан сувгача парчаланади.

Глицериннинг парчаланиши унинг фосфорланишидан бошланади. Глицерин таркибидаги гидроксил группаларнинг реакцион қобилияти ҳар хил. Четдаги α- ва α'- гидроксил группаларнинг реакцион қобилияти β-гидроксил группага нисбатан бирмунча юқори бўлади. Шу сабабли фосфорланиш реакциясига, аввало, четдаги гидроксил группалар киришади. Реакцион тегишли фосфотрансфераза ферменти иштироқида катализланади:

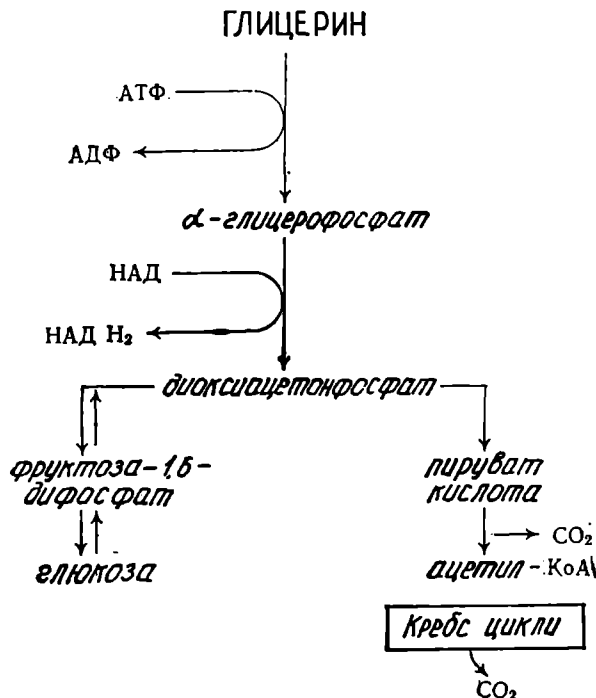


Демак, глицериннинг оксидланиш реакциялари эркин глицериндан эмас, балки унинг мураккаб эфири бўлган фосфоглицерат кислотадан бошланар экан.

Юқоридаги реакция натижасида ҳосил бўлган глицерофосфат кислота мойлар қисман қайта синтезланиши учун сарфланади. Бироқ унинг асосий қисми фосфодиоксиацетон ҳосил қилиш йўли билан оксидланади:



Кейинги реакцияларда фосфодиоксиацетон фосфоглицерат альдегидга айланиб, гликолиз процессида пируват кислота ҳосил қиласы. Пируват кислота алмашинуви натижасида ацетил-КоА ҳосил бўлиб, у Кребс циклида сув билан карбонат ангидридгача парчаланади. Бошқа йўлда эса фосфодиоксиацетоннинг икки молекуласи конденсирланиб, фруктоза-1,6-дифосфат ҳосил қиласы. Глицериннинг парчаланишини умумий тарзда қуидагича ифодалаш мумкин (49-расм).



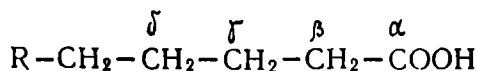
49-расм Глицериннинг парчаланиши.

Ёғ кислоталарнинг оксидланиши

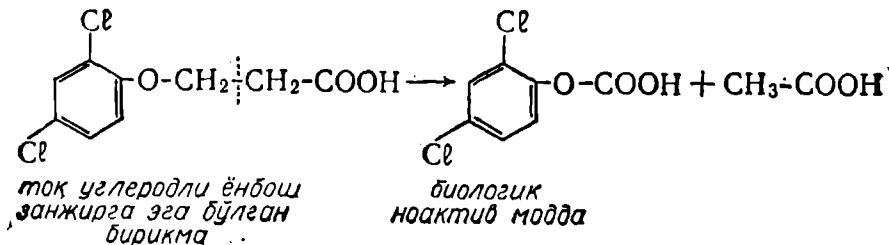
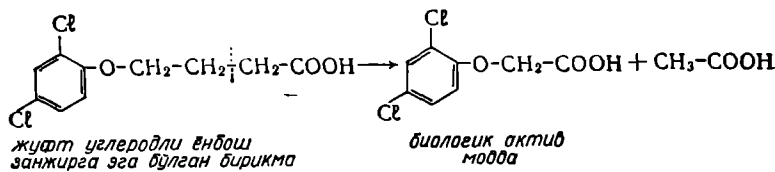
Триглицеридларнинг гидролизланиши натижасида ҳосил бўладиган ёғ кислоталарнинг оксидланиш йўли билан парчаланиши универсал биохимиявий процесс бўлиб, барча тирик организмларда бир хилда боради. Бу процессни катализовчи ферментлар митохондрийларда мужассамлашган. Ёғ кислоталар α - ва β -оксидланиш йўли билан парчаланади.

β -оксидланиш. Ёғ кислоталарнинг оксидланиш механизми тўғрисидаги ҳозирги замон тушунчалари Кнооп томонидан 1904 йилда таклиф қилинган гипотеза асосида яратилган. Кнооп ҳайвонлар организмидаги табиий ёғ кислоталар алма-

шинувини ўрганиш юзасидан ўтказган тажрибаларида бу кислоталар мунтазам оксидланиши туфайли улардан бирданига камида икки углеродли бирикма ажралиб чиқишини ва натижада занжирдаги углерод атомларининг сони иккитага камайишини кузатган. Бу процессда ҳар доим карбоксил группага нисбатан β -холатда жойлашган углерод атоми оксидланади:

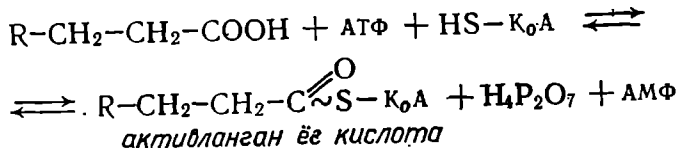


Шунинг учун бу процесс ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши деб аталади. Ўсимликларда ёғ кислоталарнинг β -оксидланиш йўли билан парчаланишини биринчи марта Грейс кузатган. Грейс тажрибаларининг принципи ва у қўллаган усууллар худди Кноопнинг ҳайвонлар устида ўтказган тажрибаларига ўштайди. Грейс ω -фенил ёғ кислотанинг ўстирувчилик фаолияти унинг ёнбош занжирининг узунлигига боғлиқ экаплигини аниқлаган. Масалан, ω - (1-нафтил) алкаилкарбон кислоталарнинг беш хил ҳосиласи ўсимликлар қаламчасининг илдиз олишини тезлаштириш хусусиятига эга эканлиги текширилганда, фақат ёнбош занжирда жуфт углерод атомларинн 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 -оксидланиш йўли билан парчаланишини исботлаб берди. Чунки жуфт углеродли ёнбош занжирларнинг β -оксидланиши натижасида ацетат кислота ва биологик жиҳатдан актив бўлган бирикма ҳосил бўлади. Тоқ углеводли ёнбош занжирларнинг β -оксидланишида эса биологик актив модда ҳосил бўлмайди:



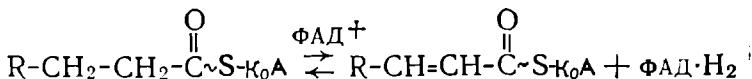
Кейинги йилларда Грин, Очао, Ларди, Ленинжер ва бошқаларнинг бир қатор тажрибаларида ёғларнинг β -оксидланиши назарияси ҳар томонлама ўрганилди ва узил-кесил тасдиқланди. Шу билан бирга бу тажрибаларда ёғ кислоталарнинг β -оксидланишида илгари номаълум бўлган бир қатор янги маълумотлар ҳам олинди. Чунончи, бу реакцияларда эркин ёғ кислоталар эмас, балки уларнинг активланган ҳосиласи иштирок этиши аниқланди. Ундан ташқари, оксидланиш реакциясининг барча босқичларини катализловчи ферментлар топилди ва соғ ҳолда ажратиб олинди. Реакция натижасида ажралиб чиқадиган икки углеродли бирикма ацетат кислота эмас, балки ацетил-КоА эканлиги ҳам аниқланди.

Ҳозирги вақтда ёғ кислоталарнинг оксидланиш процесси ва унинг айрим реакциялари ҳар томонлама ўрганилган. Оксидланиш реакцияларидаги иштирок этадиган барча оралиқ моддалар кофермент-А билан боғланган бўлади. Бинобарин, ёғ кислоталар алмашинувидаги КоА нинг аҳамиятини углеводлар алмашинувидаги фосфат кислотанинг аҳамиятига ўхшатиш мумкин. Чунки углеводлар парчаланиш реакцияларидаги иштирок этиш учун фосфорлангани каби, ёғ кислоталар ҳам парчаланишдан аввал КоА ёрдамида активлашиб, кофермент—А нинг ҳосиласига айланиши керак. Оксидланиш процессининг биринчи босқичида эркин ёғ кислота кофермент-А ва АТФ билан ўзаро реакцияга киришиб, ёғ кислоталарнинг энергияга бой бўлган ацилли ҳосилаларини синтезлайди:



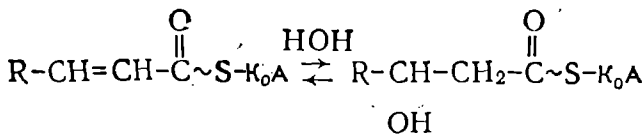
Реакция ацил-КоА-синтетаза ёки тиокиназа ферменти иштирокида катализланади.

Бундан кейинги реакцияда активлашган ёғ кислота дегидрогенланади. Бу реакция таркибида ФАД коферментини тутувчи легидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Реакцияда ёғ кислотанинг иккинчи ва учинчи углерод атомидан иккита водород чиқиб кетиши туфайли тўйинмаган ёғ кислотанинг КоА ли ҳосиласи таркиб топади:

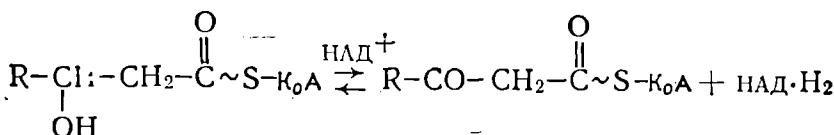


Бу реакцияни катализловчи фермент ёғ кислота таркибидағи углерод атомининг сонига қараб ҳар хил бўлади.

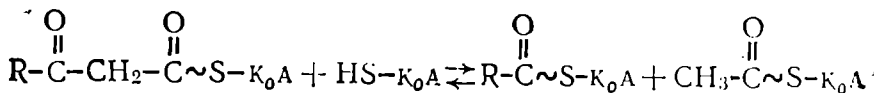
Навбатдаги реакцияда тўйинмаган ёғ кислотанинг ҳосиласи бир молекула сув бириктириши натижасида тегишли β -окси-кислота ҳосил қиласи:



Бу реакция тегишли гидролазалар иштирокида катализланади. Сувни бириктириш қүш боғ орқали амалга оширилганлиги учун қүш боғ шартли равишида — ен ва ацетил радикал — оил қўшимчаси билан ифодаланади. Бу реакцияни катализловчи ферментлар *еноил-КоА-гидратазалар* деб аталади. Юқорида ҳосил бўлган оксикислота яна дегидратацияга учрайди ва кетокислотага айланади. Реакцияни катализловчи ферментлар *β-окси-ацил-КоА-дегидрогеназалар* деб аталади. Уларнинг актив қисмини НАД коферменти ташкил этади. Водород карбоксил группага нисбатан жойлашган углерод атомидан ажралади:



β -оксидланиш процессининг сўнгги босқичида β -кето-ацил-КоА ёғ кислотанинг оксидланиши натижасида ажралиб чиқадиган энергия хисобига яна бир молекула КоА ни бириктириб олади. Бу реакция натижасида бошлангич ёғ кислотадан иккι углеродли бирикма ацетил-КоА сифатида ажралиб чиқади ва қолган ёғ кислота эса яна КоА билан биринкан ҳосила пайдо қиласди:



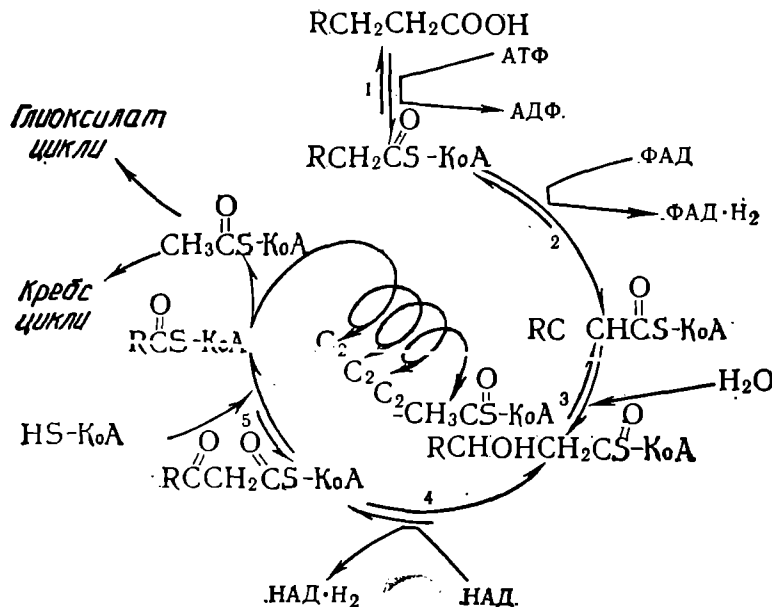
Бу реакция кето-ацил-КоА-тиолаза ферменти иштирокида катализланади. β -оксидланиш реакцияси натижасида ёғ кислота иккита углерод атомига камаяди ва яна қайтадан бошлангич реакцияга киришиб, парчаланишда давом этади. Демак, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши натижасида улар фақат активланган ацетил-КоА ҳосил қиласди.

Ёларнинг β -оксидланиши туфайли ҳосил бўлган ацетил-КоА Кребс циклида карбонат ангидрид ва сувгача парчаланади ёки глиоксилат циклида иштирок этиб, углеводлар ҳосил қиласди. Бу реакцияларда КоА ажралиб чиқади ва яна янги ёғ кислота билан реакцияга киришади. Ундан ташқари, ацетил-КоА моддалар алмашинувининг турли реакцияларида иштирок этиши мумкин.

β -оксидланиш реакциясининг энергетикаси. Юқорида айтилганидек, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиш процесси митохонд-

рийларда боради. Чунки бу процессни катализловчи барча фермент системалар мана шу органоидларда мужассамлашган. Бинобарин, ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши натижасида ажралиб чиқадиган энергия АТФ ҳосил қилувчи манба бўлиб хизмат қилиши табиийдир.

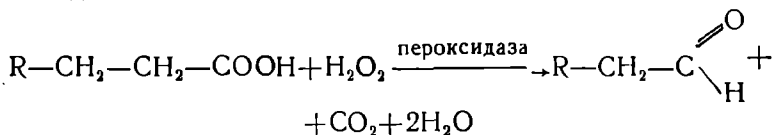
Ёғ кислоталарнинг β -оксидланишида ажралиб чиқадиган ацетил-КоА билан бир вақтда бир молекула қайтарилиган НАД ва бир молекула қайтарилиган ФАД ҳам ҳосил бўлади. Қайтарилиган бир молекула НАДнинг нафас олиш занжири орқали оксидланишида 3 молекула АТФ ва қайтарилиган бир молекула ФАДнинг оксидланишида 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 ва H_2O га тўлиқ парчаланишида 12 молекула АТФ ҳосил бўлади. Демак, β -оксидланиш процессида бир молекула ацетил-КоА ҳосил бўлиши ва унинг тўлиқ парчаланиши натижасида ҳаммаси бўлиб, 17 молекула АТФ синтезланади. Юқори молекулалар ёғ кислоталарнинг, масалан, пальмитинат кислотанинг тўлиқ β -оксидланишида $9 \times 17 - 153$ та АТФ ҳосил бўлади. Бундан битта АТФ реакциянинг бошланишида ёғ кислотанинг активлашиши учун сарфланган бўлади.



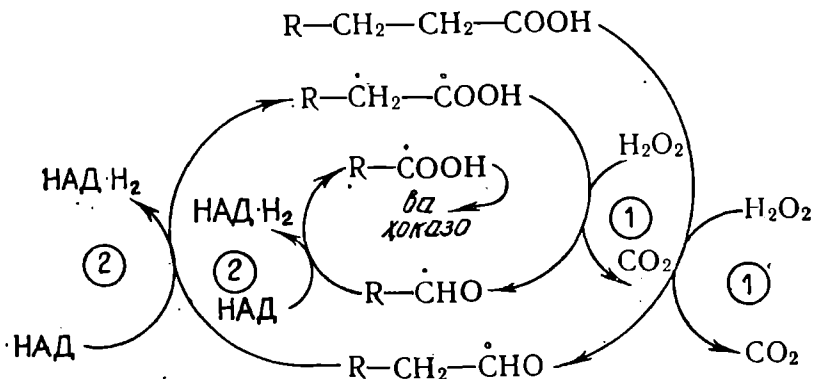
50-расм. Ёғ кислоталарнинг β -оксидланиши.

α -оксидланиш. Усимликларда ёғ кислоталар бошқача, яғни құшымча йўл билан ҳам оксидланади. β -оксидланишдан кескин фарқ қиласынан бу йўл билан фақат таркибида 13—18 та углерод атоми тутувчи юқори молекуляр ёғ кислоталар оксидланади. Бундан ташқари, ёғ кислоталарни олдиндан актив ҳолга келтириш талаб қилинмайды. Бу процессда ҳар доим ёғ кислотанинг α -углерод атоми оксидланиб, карбоксил группасы CO_2 сифатида 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 киришиб, уларнинг альдегиди ва карбонат ангидрид ҳосил қиласы. Реакция маҳсус пероксидаза ферменти иштирокида катализланади:

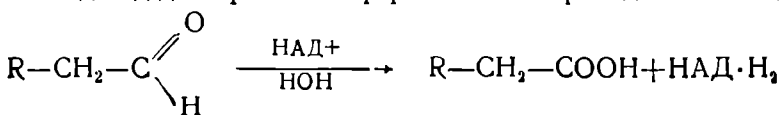


Бу реакцияни катализловчи пероксидаза ўз таъсирини күрсатиши учун водород пероксид бўлиши керак. Усимликларда водород пероксид гликолатоксидаза ферменти иштирокида ҳар вақт ҳосил бўлиб турарди (51- расм).



51-расм. Ёғ кислоталарнинг α -оксидланиши.

Иккинчи реакцияда юқори молекуляр ёғ кислоталарнинг альдегиди оксидланиб, яна ёғ кислота ҳосил қиласы. Бу реакция альдегид-дегидрогеназа ферменти иштирокида тезлашади:



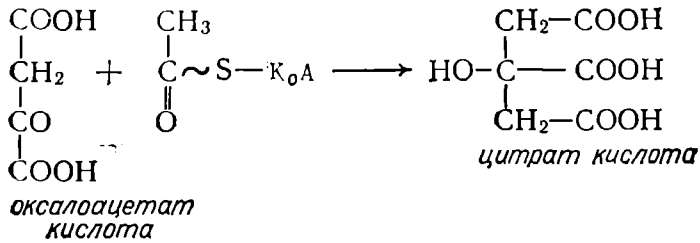
α -оксидланиш процесси ерёнғоқ ва кунгабоқар ўсимликларининг унаётган уруғида аниқланган. Бундай процесс улар баргининг тўқималарида ҳам бориши кейинчалик маълум бўлди.

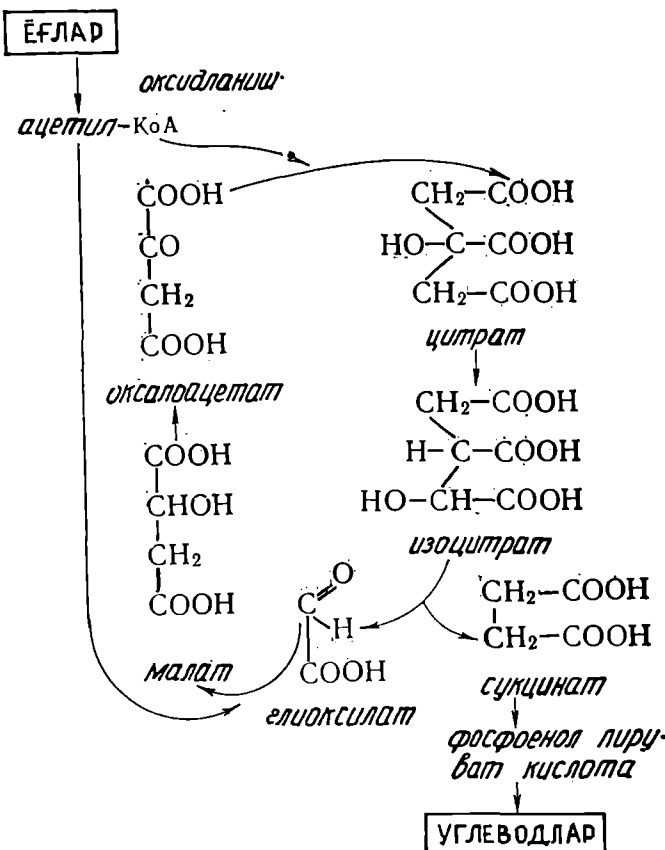
α -оксидланиш реакциясида лауринат кислота ва кичик молекуляр ёғ кислоталар оксидланаслиги аниқланган. Бу процесснинг ўсимликлар учун аҳамияти тўлиқ маълум эмас. α -оксидланиш билан β -оксидланиш реакциялари биргаликда амалда ошиши натижасида табиий ёғ кислоталардан органик кислоталар ва бошқа бирикмалар ҳосил бўлиши мумкин, деб тахмин қилинади. α -оксидланиш процесси энергетик нуқтаи назардан қараганда, β -оксидланишга нисбатан унча самарали эмас. Чунки α -оксидланишнинг ҳар гал такрорланишида бир молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқади ва шу билан бирга бир молекула қайтарилиган НАД ҳосил бўлади. Қайтарилиган НАДнинг нафас олпш занжирида оксидланиши туфайли З молекула АТФ синтезланади. Бинобарин, ёғ кислотадан бир молекула CO₂ ажралиб чиқиши З молекула АТФ га тенг, холос. β -оксидланишда эса бир молекула иккى углеродли бирикма ажралиб чиқиши натижасида 17 молекула АТФ ҳосил бўлади.

Глиоксилат цикли

Юксак ўсимликларда ва бир қатор микроорганизмларда баъзан ёғлардан ёки иккى углеродли бирикмалардан (ацетил-КоАдан) углеводлар ҳамда ҳужайранинг бошқа компонентлари ҳосил бўлиб туради. Чунончи, мойли ўсимликлар уруғининг униши даврида ёғлар тез камайишини ва шу билан бирга эрувчан углеводлар, хусусан, сахароза миқдори ортиб боришини кузатиш мумкин. Аммо бу процесснинг механизми яқин вақтгача аниқланмаган эди.

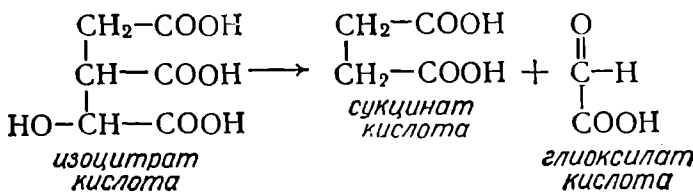
1957 йилда Коренберг ва Кребслар ёғларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган ацетил-КоА фақат Кребс цикли орқали сув ва карбонат ангидридгача парчаланиш реакциясида эмас, балки бошқа йўл билан ҳам алмашинувини кашф этдилар. Бу йўлда ацетил-КоА дан глиоксилат кислота ҳосил бўлганлиги учун у глиоксилат цили деб аталади. Циклининг схемаси 52-расмда келтирилган. Бу циклнинг бошланғич реакциялари худди Кребс циклидагига ўхшаш бўлади. Глиоксилат циклида ҳам ацетил-КоА билан оксалоацетат конденсирланиб, цитрат кислота ҳосил қиласди:



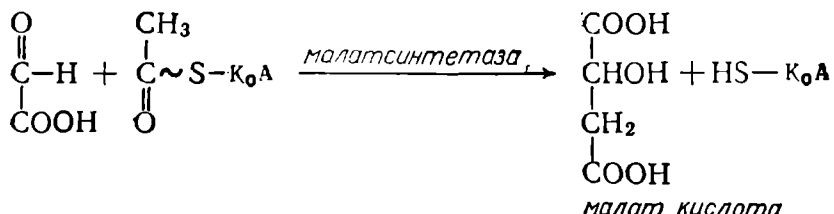


52-расм. Глиоксилат циклининг схемаси.

Кейинги реакцияда цитрат кислота аввал цис-аконит кислотага, кейин эса изолимон кислотага айланади. Глиоксилат циклининг Кребс циклидан асосий фарқи изолимон кислотанинг парчаланишидадир. Глиоксилат циклида изолимон кислота сукцинат ва глиоксилат кислота ҳосил қилиш билан парчаланади. Бу реакция изоцитратлиаза ферменти иштироқида катализланади:

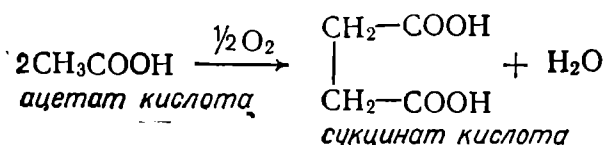


Реакцияда ҳосил бўлган сукцинат кислота бир қатор оралиқ реакцияларда иштирок этиб, кейинчалик эрувчан шакарлар ҳосил қиласди. Глиоксилат кислота эса яна бир молекула ацетил-КоА билан реакцияга киришиб, малат кислота ҳосил қиласди:



Бу реакция малат-синтетаза ферменти иштирокида катализланади. Циклнинг сўнгги босқичида малатдегидрогеназа ферменти малат кислотани оксалоацетат кислотага айлантиради.

Глиоксилат циклидаги асосий ферментлардан изоцитратаза ва малатсинтетаза ҳайвонлар организмида учрайди ва шу сабабли уларда глиоксилат циклини амалга ошириб бўлмайди. Циклнинг бошқа реакциялари Кребс циклда иштирок этадиган ферментлар иштирокида катализланади. Циклнинг бир марта тақорланиши натижасида икки молекула ацетил-КоА оксидланади ва бир молекула сукцинат кислота ҳосил бўлади:



Бу циклнинг ўсимликлардаги асосий аҳамияти ёғларнинг парчаланиши натижасида вужудга келадиган ацетил-КоА дан сукцинат кислота ҳосил бўлишидир. Кейинчалик сукцинат кислота углеводлар синтезланишида иштирок этади.

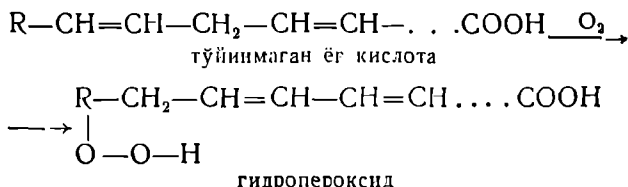
Унаётган уруғлар таркибидаги липидларнинг парчаланиб тамом бўлиши билан циклни катализловчи ферментларнинг фаолияти ҳам сусайиб кетади ва натижада глиоксилат цикли ҳам тўхтайди. Тахминан шу даврда ўсимликларда фотосинтез процесси бошланади. Шундай қилиб, глиоксилат циклида ёғ кислоталарнинг оксидланиши натижасида ҳосил бўладиган ҷетил-КоА углеводларга айланади.

Тўйинмаган ёғ кислоталарнинг парчаланиши

Ўсимликлар оламида тўйинмаган ёғ кислоталар жуда кўп тарқалган бўлишига қарамай, уларнинг алмашинуви тўғрисида аниқ маълумот йўқ. Тўйинмаган ёғ кислоталар таркибида қўш

боғлар кўп бўлиши уларнинг α - ва β -оксидланиш йўли билан парчаланишини бирмунча қийинлаштиради. Бироқ улар таркибидаги ноўрин жойлашган қўш боғларни енол-КоА-гидротаза ферментлари таъсирида ўзгартириб, оксидланиш реакциясида иштирок эттириш мумкин. Бинобарин, назарий жиҳатдан тўйинмаган ёғ кислоталарни ҳам β -оксидланиш йўли билан парчалаш мумкин экан. Лекин бу процесс ўсимликларда ўрганилмаган.

Ўсимликларда тўйинмаган ёғ кислоталар кўпинча липооксидаза ферменти иштирокида оксидланади. Бу фермент тўйинмаган ёғ кислоталар таркибидағи қўш боғларга бевосита кислород бирикиши реакцияларини катализлайди. Реакция натижасида гидропероксидлар ҳосил бўлади:



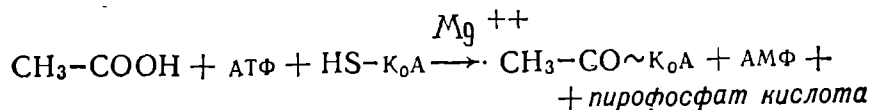
Бу бирикмалар ўта оксидланиш хусусиятига эга бўлиб, кейинчалик бошқа тўйинмаган ёғ кислоталарни ҳам оксидлашда иштирок этади. Кейин гидропероксидлар бирмунча ўзгариб, кетоҳосилалар пайдо қиласади. Кетоҳосилалар эса β -оксидланиш реакцияларидаги осон иштирок этади.

Ёғ кислоталар ҳосил бўлиши

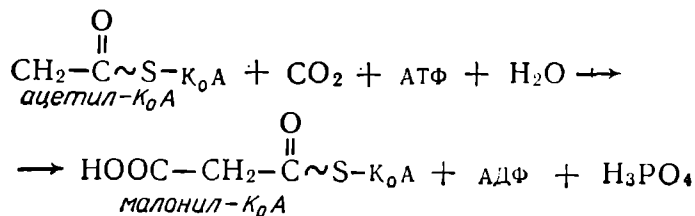
Ёғ кислоталар ферментатив оксидланиши йўлининг ҳар бир босқичи қайтар таъсир қилиш хусусиятига эга. Шу сабабли ёғ кислоталар ҳосил бўлиши ҳам β -оксидланиш процессида иштирок этадиган ферментлар иштирокида амалга оширилади, деб тахмин қилинган. Ҳақиқатда ҳам, β -оксидланиш процессининг бир қатор ферментлари ацетил-КоА дан мой кислота ҳосил бўлиш реакциясини катализлайди. Бироқ кейинги йилларда ўtkazilgan тажрибаларда ёғ кислоталар ҳосил бўлиш реакциялари бирмунча мураккаб эканлиги ва улар оксидланиш процессининг қайтар реакцияларидан тубдан фарқ қилиши аниқланган. Аввал ёғлар ҳосил бўлишида β -оксидланиш процессининг фақат тозаланмаган фермент системалари иштирок этиши маълум бўлди. Соғ ҳолда ажратиб олинган ферментлар бу реакцияларни катализламас экан. Ёғлар ҳосил бўлишида муҳитда, албатта, CO_2 , АТФ, Mg^{++} ва қайтарилиган НАДФ иштирок этиши фавқулодда зарурлиги аниқланган. Шу билац бирга ёғлар ҳосил бўлишида иштирок этадиган маҳсус фермент системалар топилган ва соғ ҳолда ажратиб олинган.

Ҳозирги вақтда бу ферментлар ҳужайра митохондрийларида ва цитоплазмасида әрувчан бирикма сифатида учраши күрсатылған.

Ең кислоталар ҳосил қилувчи асосий манба ацетил-КоА ҳисобланади. Маълумки, бу бирикма углеводларнинг парчаланиши процессида ҳосил бўлади. Бундан ташқари, ёғларнинг β-оксидланишида ҳам кўп миқдорда ацетил-КоА ҳосил бўлади. Ҳужайра, тўқима ва органларда бу бирикма бевосита ацетат кислотадан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:

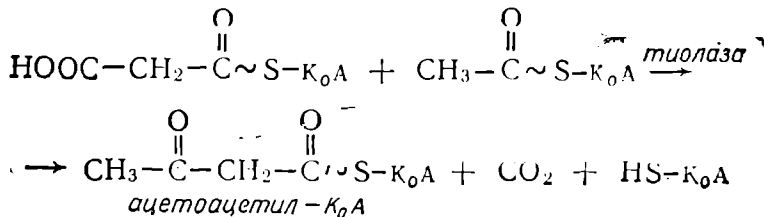


Ҳозирги вақтда ёғ кислоталар ҳосил бўлишида ацетил-КоА дан ташқари, яна малонат кислота иштирок этиши ҳам аниқланган. Малонат кислота, одатда, ацетил-КоА га эркин карбонат ангидрид бирикиши натижасида ҳосил бўлади:



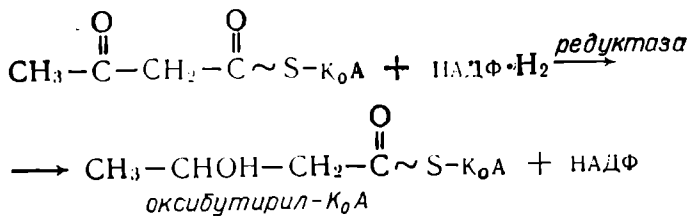
Бу реакция ацетил-КоА-карбоксилаза ферменти иштирокида катализланади. Ферментнинг актив қисмини биотин ташкил этади. Карбонат ангидридни активлаштириш учун зарур энергия эса АТФ ҳисобидан олинади.

Ёғ кислоталар ҳосил бўлишидаги кейинги реакцияларда малонил-КоА бир молекула ацетил-КоА билан бирикади. Бу реакцияда карбонат ангидрид ажralиб чиқади. Реакция ацето-ацетил-КоА-тиолаза ферменти иштирокида катализланади:

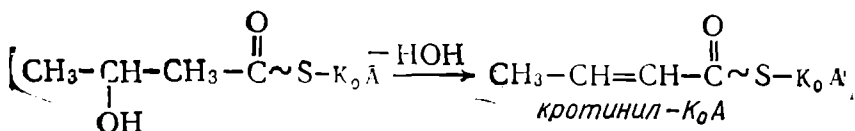


Юқоридаги реакциялар натижасида икки молекула ацетил-КоА оралиқ бирикма-малонил-КоА орқали активлашган янги бирикма, яъни ацетоацетил-КоА ҳосил қиласи.

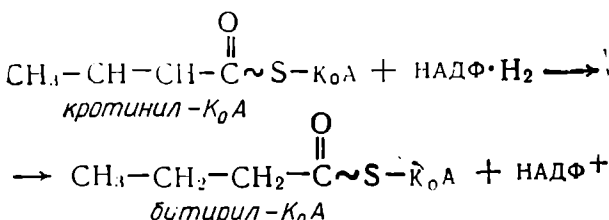
Навбатдаги реакцияда бу бирикма НАД·Н₂ ёрдамида қайтарилади. Реакцияни ацетоацетил-редуктаза ферменти катализлайди:



Кейинги реакцияда енол-КоA-гидратаза ферменти иштирокида бир молекула сув ажралиб чиқади ва түйинмаган бирикма кротинил-КоA ҳосил бўлади:

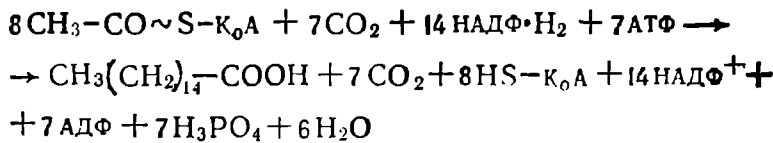


Охирги реакцияда кротинил-КоA яна бир молекула НАДФ·Н₂ ёрдамида қайтарилиб, бутирил-КоA га айланади:



Демак, юқоридаги реакциялар натижасида актив ҳолдаги икки молекула ацетил-КоA дан түйинган тўрт углеродли бирикма-бутирил-КоA ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган бутирил-КоA ўз навбатида янги ацетил-КоA билан юқоридагига ўхшашиб реакцияга киришиши туфайли ёғ кислота занжири иккита углерод атоми ҳисобига узаяди. Занжир иккита углерод атомига узайиши учун икки молекула қайтарилган НАДФ бўлиши зарур. Бу цикл 16 ёки 18 углерод атомига эга бўлган бирикма ҳосил бўлгунча давом этади.

Юқоридаги реакциялар такрорланишида ҳар доим ацетил-КоA эмас, балки малонил-КоA иштирок этади. Бунда, албатта, ҳар доим бир молекула карбонат ангидрид ажралиб чиқади. Бинобарин, ёғ кислоталар синтезланишида ацетил-КоA ва карбонат ангидридан малонил-КоA ҳосил бўлиш реакцияси фавқулодда муҳим аҳамиятга эга. Ёғ кислоталар ҳосил бўлиш реакцияларининг умумий тенгламаси қўйидагича:



Еф кислоталар синтез қилувчи барча фермент системаларнинг асосий маҳсулоти сифатида доим пальмитинат кислота ҳосил бўлиши аниқланган. Еф кислоталар ҳосил бўлишида иштирок этадиган барча фермент системалар комплекс ҳолда учрайди ва ҳужайранинг липопротеин мемброналари 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 тажрибалarda аниқланган. Бу процессда кислород билан қайтарилган НАДФ иштирок этиши зарур.

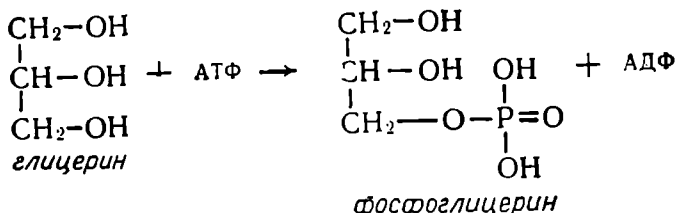
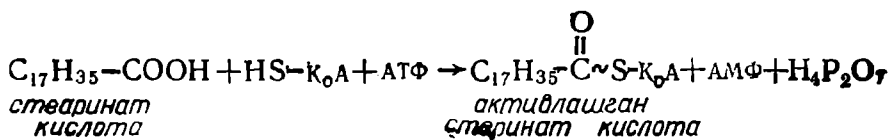
Ёвлар (триглицеридлар) ҳосил бўлиши

Барча тирик организмлар каби ўсимликлар ҳам ёвларга (мойларга) бой бўлади. Ёвлар сувда эримайди ва шу сабабли улар ўсимлик бўйлаб ҳаракат қила олмайди. Шунинг учун ўсимликларнинг ҳар бир орган ва тўқималарида ёф ҳосил бўлиши керак. Ёвлар ҳосил бўлишини пишаётган уруғ ва меваларда кузатиш мумкин. Бу процесси ўсимликларда биринчи бўлиб совет олими С. Л. Иванов ўрганган.

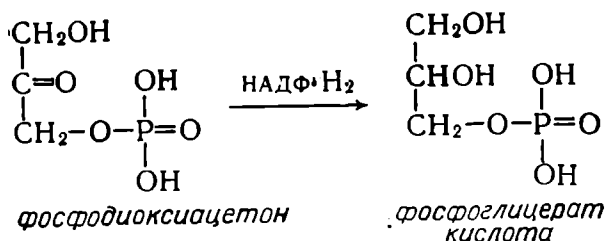
Ўсимликларда ёвлар асосан углеводлардан ҳосил бўлади. Бироқ бу процесс бирмунча мураккаб бўлиб, аввал углеводлар кўпгина оралиқ реакцияларда бошқа бирикмаларга айланади. Бу реакцияларда, биринчидан, ёф ҳосил бўлиши учун зарур бўладиган энергия ажрабиб чиқса, иккинчидан, ёвларнинг таркибий қисми хисобланган бирикмалар ҳосил бўлади. Бу бирикмалар ёф ҳосил бўлишида иштирок этадиган фермэнт системалар таъсирида ҳужайра ва тўқималарда ёвларга айланади.

Еф ҳосил қиласидиган 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 ҳолга келмасдан туриб, бевосита реакцияга кириша олмайди. Триглицеридлар ҳосил қиласидиган бирламчи маҳсулотлар ёф кислоталар ва глицериндир. Еф кислоталар бевосита активлашгани

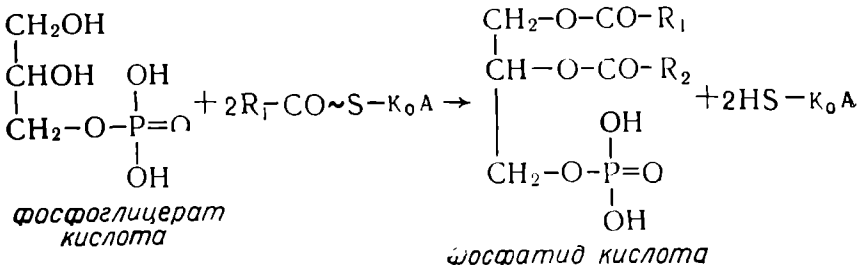
шаклда учраши мумкин. Актив бўлмаган ёғ кислоталар АТФ ва КоА иштирокида актив ҳолга айланади:



Иккинчи йўлда фосфодиоксиацетондан активлашган глицерин ҳосил бўлади. Бу реакцияда қайтарилиган НАДФ·Н₂ иштирок этади.

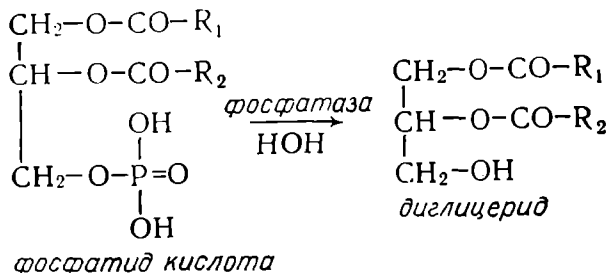


Юқоридаги реакциялар натижасида ҳосил бўладиган актив глицерин ва ёғ кислоталарнинг коферментли ҳосилалари осонлик билан реакцияга киришиб, фосфатид кислота деб аталадиган диглицерид фосфат ҳосил қиласди:

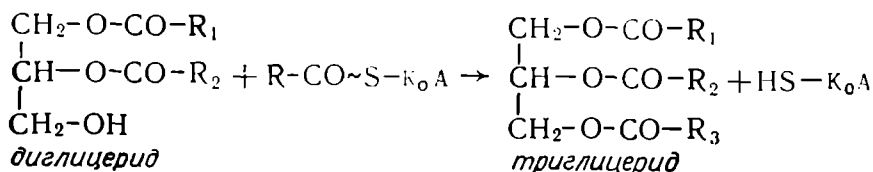


Фосфатид кислота ҳар хил мураккаб липидлар ҳосил бўлишида иштирок этадиган мухим бирикма ҳисобланади.

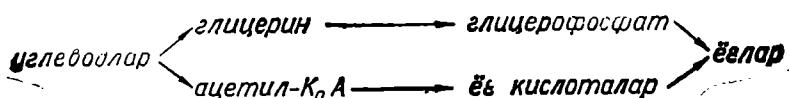
Триглицеридлар ҳосил бўлишиндаги кейинги реакцияда фосфатид кислота фосфатаза ферменти иштироқида диглицерид билан фосфат кислотага парчаланади:



Навбатдаги реакцияда диглицерид яна бир молекула ёғ кислотанинг коферментли ҳосиласи билан реакцияга киришиб, ёғлар ҳосил қиласди:



Шундай қилиб, ёғ ҳосил бўлишини қўйидаги умумий схема билан ифодалаш мумкин:

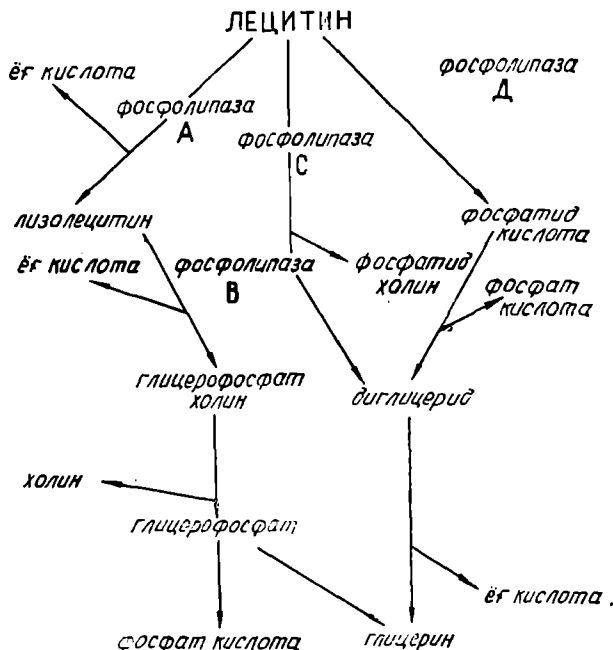


Фосфатидлар алмашинуви

Фосфатидларнинг парчаланиши. Усимликларда фосфатидлар уруғ униши даврида парчаланади, бироқ бу процесснинг механизми маълум эмас. Фосфатидлар парчаланишида **фосфолипазалар** деб аталадиган бир қатор ферментлар иштирок этиши аниқланган. Бу ферментлар иштироқида фосфатидлар таркибий қисмларга — юқори молекуляр ёғ кислоталар, фосфат кислота, азотли асослар ва глицернингча парчаланади. Фосфатидлар таркибидаги мураккаб эфирли боғларнинг парчаланишига кўра, фосфолипазалар тўрт группага бўлинади ва

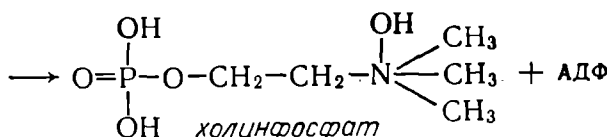
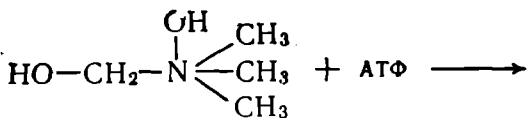
А, В, С, Д ҳарфлари билан ифодаланади. Бу ферментлар бир вақтнинг ўзида бир неча хил реакцияни катализлаши туфайли фосфатидлардан ҳар хил бирикмалар ҳосил бўлади. 53-расмда фосфатидлар (лецитин)нинг парчаланиши схема равишда кўрсатилган.

Фосфатидлар қандай йўл билан парчаланишидан қатъи назар, уларнинг охирги маҳсулоти глицерин, ёғ кислоталар, фосфат кислота ва азотли бирикмалардан иборат бўлади. Бошقا фосфатидлар, чунончи, кефалинлар, инозитфосфатидлар ҳам лецитинга ўхашаш йўл билан парчаланади. Ҳосил бўлган бирикмалар эса моддалар алмашинувида иштирок этиши мумкин.

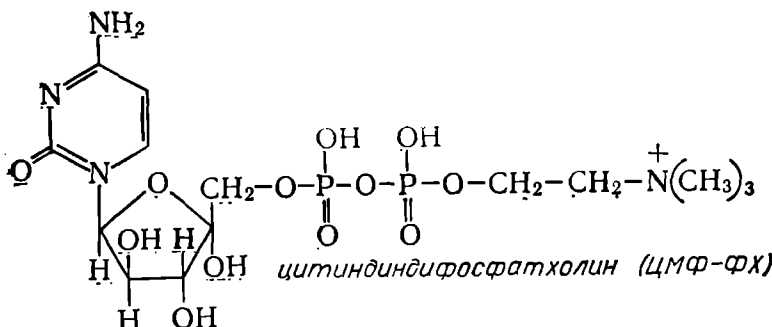


53-расм. Лецитиннинг парчаланиши.

Фосфатидлар ҳосил бўлиши. Фосфатидлар ҳосил бўлишидаги бошланғич реакциялар худди триглициеридлар биосинтезидагига ўхашаш 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:

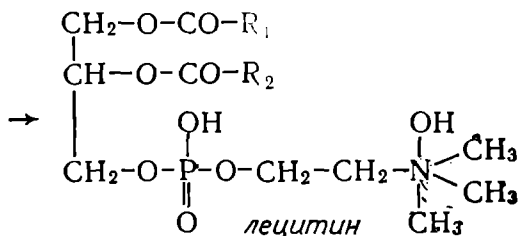
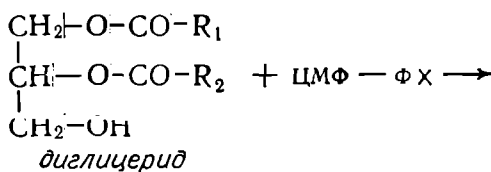


Кейин холинфосфат цитидинтрифосфат билан реакцияга киришиб, цитидиндифосфатхолин ҳосил қиласи:

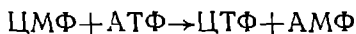


Бу бирикма қисқача қилиб ЦДФ-Х эмас, балки ЦМФ-ФХ шаклида ифодаланади. Чунки бунда холинфосфат группаси күчгандылығы яққол күренин туради.

Юқоридаги йўл билан активлашган холин диглицерид билан реакцияга киришиб, фосфатидлар ҳосил қиласи:



Цитидинмонофосфат яна АТФ ёрдамида фосфорланиб, ЦТФ га айланади.



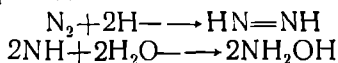
Фосфатид-инозит ҳосил бўлиш йўли юқорида кўриб ўтилган йўлдан фарқ қиласди. Бу реакцияда ЦТФ диглициерид билан реакцияга киришиб, ЦМФ-Ф-диглициерид ҳосил қиласди. Бу биримма бевосита инозит билан реакцияга киришиши туфайли фосфатид-инозит ҳосил бўлади. Барча фосфатидлар ҳосил бўлишида ҳам ЦТФ универсал кўчирувчи кофермент вазифасини бажаради.

XII б о б. АЗОТЛИ БИРИҚМАЛАР АЛМАШИНУВИ ҮСИМЛИҚЛАРНИНГ МОЛЕКУЛЯР АЗОТ ЎЗЛАШТИРИШИ

Үсимликлар ҳаётида бошқа химиявий элементларга қаранди азот алоҳида аҳамиятга эга. Чунки ҳаётий энг мухим бириқмалар ҳисобланган оқсиллар, ферментлар, нуклеин кислоталар ва бошқа бир қатор бириқмалар азот тутувчи моддалардир. Маълумки, яшил үсимликларнинг азотга бўлган талабини қондириш бирмунча мураккаб масала ҳисобланади. Барча юксак үсимликлар молекуляр азотни бевосита ўзлаштира олмайди. Чунки молекуляр азот ўта турғун бўлаб, уни актив ҳолга келтириш учун жуда катта энергия сарфланши керак.

Табиатда молекуляр азотни аммиаккача қайтарувчи кўпгина микроорганизмлар ва айрим үсимликлар бор. Булар азот ўзлаштирувчи организмлар ёки азотфиксаторлар деб аталади. Бундай организмларга гетеротроф бактериялардан азотобактер, клостридиум, фотосинтетик бактериялардан родоспириллиум, айрим сувўтлар ва ризобиум авлодига кирадиган бактериялар билан дуккакдош үсимликлар симбиозидан иборат бўлган системалар киради. Азотфиксаторлар планетамизда йилига бир неча миллион тонна эркин азотни қайтариб, аммиакка айлантиради.

Молекуляр азотнинг аммиаккача қайтарилиш процессининг механизми тўлиқ аниқланган эмас. А. Н. Бах ва Д. Н. Прянишниковларнинг таъкидлашича, молекуляр азот гидроксиламин орқали қайтарилади:



В. Л. Кретович молекуляр азот ўзлаштирилишида ва унинг қайтарилишида бевосита гидроксиламин иштирок этишини ўргангандан исботлаб берган. У гидроксиламиннинг қайтарилишида алоҳида фермент, яъни гидроксиламин-редуктаза ҳам иштирок этишини кўрсатган.



В. Л. Кретович

Молекуляр азот аммиак орқали ўзлаштирилиши азотбактер устида ўтказилган тажрибаларда аниқланган. Агар азотбактер ўсаётган мұхитга нишонланған азотли аммиак құшилса, молекуляр азотнинг қайтарилиши түхтайди, аммиак эса ўзлаштирилади. Ўзлаштирилган аммиак таркибидаги нишонланған азот (N^{15}) микроб танасидаги айрим азотли бирнамалар орасида худди молекуляр азот ўзлаштирилгандагидек тарқалғанлиги аниқланган.

Молекуляр азотнинг ўзлаштирилиши билан боғлиқ бўлган ферментатив реакцияларнинг моҳияти ва изчиллиги аниқланмаган бўлсада, баъзи азот ўзлаштирувчи бактерияларнинг ҳужайрасиз ширасида *in vivo* шаронтда молекуляр азотнинг ўзлаштирилиш процессини ку-

затишга муваффақ бўлинди. Молекуляр азот ўзлаштирилишида пируват кислота иштирок этиши зарур. Пируват кислота энергияя 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 манбаи ҳам ҳисобланади.

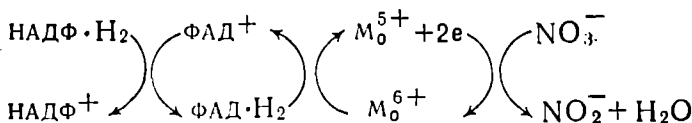
Молекуляр азотнинг ўзлаштирилиши механизмини ўрганиш электрон ташувчи ферментлардан ферредоксиннинг кашф этилишига сабаб бўлган. Азотнинг ўзлаштирилишида ферредоксин иштирок этиши мұхим аҳамиятга эга. У оксидланган пируват кислотадан электронларни қабул қилиб олади ва уларни активлашган азотга узатади. Демак, ферредоксин бу процессда воситчи модда сифатида иштирок этади.

Кейинги йилларда олиб борилган тадқиқотлар натижасида дуккакдош ўсимликлар таркибиде гемоглобинга ўхшаш қызил пигмент борлиги аниқланган. Легоглобин деб аталадиган бу модда ҳам гемоглобиннан ўхшаб, кислородни осонлик билан бириктириб олади. Легоглобинга ўхшаб, кислородни осонлик билан бириктириб олади. Легоглобин молекуляр азотнинг ўзлаштирилишида иштирок этса керак, деб тахмин қилинади.

УСИМЛИКЛАРНИНГ НИТРАТЛАРНИ ЎЗЛАШТИРИШИ

Усимликларнинг кўпи нитратларни яхши ўзлаштиради. Нитратларнинг ўзлаштирилиши икки босқичдан иборат. Дастрлаб нитратредуктаза ферменти нитратларнинг нитритларга айланыш реакциясини катализлайди, сўнгра нитритлар нитритредуктаза ферменти иштирокида аммиаккача қайтарилади.

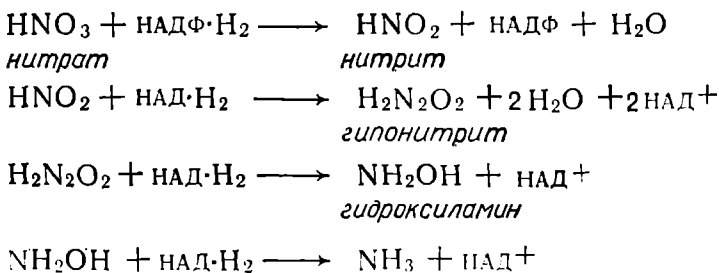
Нитратредуктаза ферменти күпчилик юксак ўсимликлар, замбуруғлар ва микроорганизмлар таркибида учрайди. Бу фермент ФАД ва молибден тутувчи металлофлавопротеиддан иборат. Нитратларнинг нитратредуктаза ферменти иштирокида қайтарилиши қўйидаги схемада ифодаланган:



Нитратредуктаза ферменти ўсимликлар нитрат ҳолдаги азотни ўзлаштиришида муҳим аҳамиятга эга. Кейинги йилларда молекуляр азотни ўзлаштиришда ва нитратларнинг қайтарилишида муҳим ҳисобланган молибден элементи кейинги йилларда ўсимликлар ҳосилдорлигини оширишда кенг қўлланмоқда.

Нитратредуктаза ферменти нитритни гипонитритгача қайтариди. Бу реакцияларда ҳам флавинли фермент иштирок этади. Ҳосил бўлган гипонитрит гидроксиламингача қайтарилади. Бу процессда гипонитритредуктаза ферменти иштирок этади, деб тахмин қилинса ҳам, лекин у ўсимликлардан соф 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. Қайтарилиш процессини схема равишда қўйидагича ифодалаш мумкин:



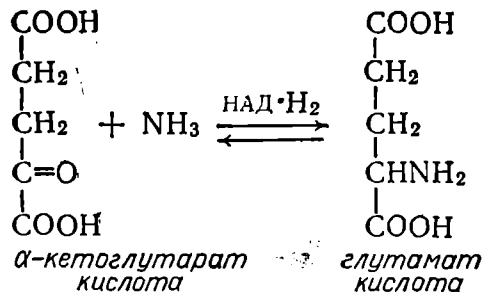
Аммиакни ўзлаштириш реакциялари

Молекуляр азот, нитрат ва нитритларнинг қайтарилиш натижасида ҳосил бўладиган аммиак ўсимликларда тўпламай, аминокислоталар ҳосил бўлишида бевосита иштирок этади. Ундан ташқари, аммиак амидлар (аспарагин, глутамин)

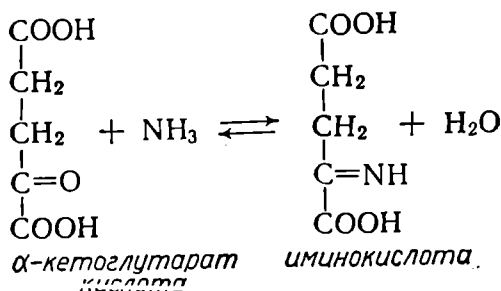
Синтезланишида орнитин ҳалқасидаги карбамоил фосфат ҳосил бўлишида, шунингдек, пириимидинлар синтезида ҳам иштирок этади.

Бевосита аминланиш реакцияси

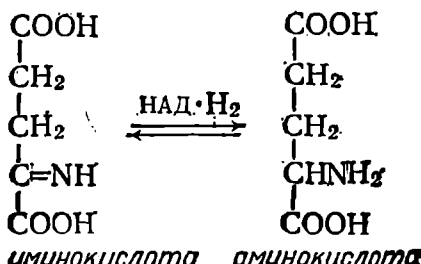
Усмилклар ва ҳайвонлар организмида аминокислоталар ҳосил бўлишининг асосий йўлларидан бири катокислоталарнинг бевосита аминланиш реакциясидир. Масалан, α -кетоглутарат кислота аммиак билан реакцияга киришиши натижасида глутамат кислота ҳосил бўлади:



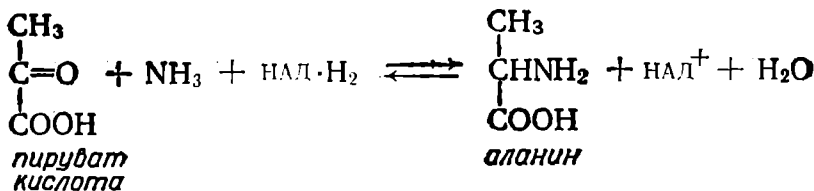
Бу реакция глутаматдегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. В. Л. Кретович, А. А. Бундель ва бошқа олимларнинг кўрсатишича, бу реакция икки босқичдан иборат. Реакциянинг биринчи босқичида иминокислота ва сув ҳосил бўлади:



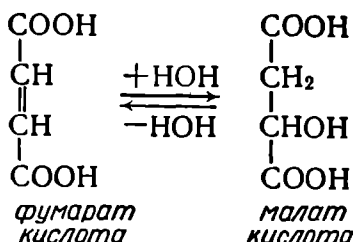
Кейин иминокислота НАДФ·Н₂ ёрдамида қайтарилади, натижада аминокислота ҳосил бўлади:



Аланиндеидрогеназа ферменти иштирокида пируват кислота билан аммиак ўзаро реакцияга киришиб, аланин ҳосил қиласди :



Аммиакнинг фумарат кислотага бириншидан аспартат кислота ҳосил бўлади. Бу реакция аспартаза ферменти иштирокида катализланади:

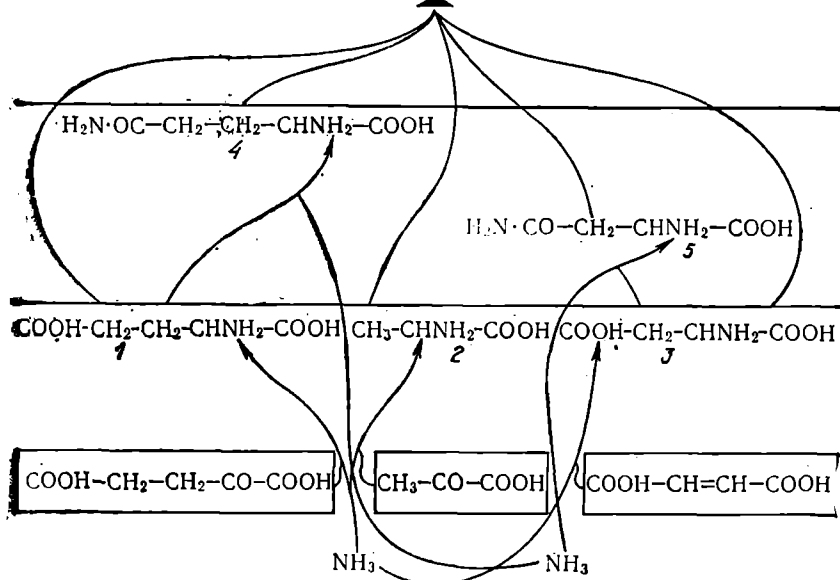


Ҳар қандай кетокислотани бевосита аминлаш йўли билан исталган аминокислотани синтезлаш мумкин. Бироқ ўсимликлар таркибида аланиндеидрогеназа ва глутаматдегидрогеназа ферментидан бошқа ҳамма аминокислоталарнинг дегидрогеназлари жуда кам учрайди ва амалда аминокислоталар синтезланишида иштирок этмайди.

Шундай қилиб, табиатда амалий жиҳатдан бевосита аминланиш йўли билан фақат учта аминокислота — аланин, аспартат ва глутамат кислоталар ҳосил бўлади, холос. Қолган аминокислоталар шу учта аминокислотадан трансаминланиш 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 ҳайвонлар организми аминокислоталарни синтезлаш қобилиятига қараб бир-биридан кескин фарқ қиласди. Ўсимликларда жуда хилма-хил аминокислоталар синтезланади. Улар фақат оқсиллар таркибига кирадиган 20–22 та аминокислотани эмас, балки камдан-кам учрайдиган ва оқсиллар таркибига кирмайдиган жуда кўп аминокислоталарнинг ҳам ҳосил қиласди. Ҳозиргача ўсимликлар таркибидан 150 дан фуртиқ аминокислота топилган.

ИККИЛАМЧИ АМИНОКИСЛОТАЛАР
Трансаминилишиш ва бошқа реакциялар



54-расм. Аминокислоталарнинг ўзаро алмашинуви (Кретович бўйича):

1,2,3 – бирламчи аминокислоталар; 4, 5 – иккиламчи аминокислоталар.

Ҳайвонлар организми, ўсимликлардан фарқ қилиб, барча аминокислоталарни синтезлай олмайди. Оқсиллар таркибида кирадиган аминокислоталардан фақат ярми ҳайвонлар организмида синтезланади. Ҳайвонлар организмида синтезланмайдиган аминокислоталар алмашинмайдиган ёки зарурий (эссенциал) аминокислоталар деб аталади. Бунинг акси, яъни ҳайвонлар организмида синтезланадиган аминокислоталар алмашинмайдиган ёки эпур бўлмаган (ноэссенциал) аминокислоталар дейилади.

Айрим оқсиллар таркибидаги аминокислоталарга қараб бир-биридан фарқ қиласди. Организмнинг ўсиши ва ривожланиши даврида айрим оқсилларнинг аминокислотали таркиби бирмунча ўзгарувчан бўлади. Бунга ташқи факторлар, яъни иқлим шароити, географик мухит, тупроқнинг унумдорлиги, минерал ўғитлар ва бошқалар таъсири сабаб бўлади.

Баъзи оқсиллар, масалан, буғдой, нұхат, соя, кунгабоқардони ва пахта чигити таркибидаги альбумин ва глобулин оқсиллари таркибida деярли барча зарурий аминокислоталарни учратиш мумкин. Таркибida барча зарурий аминокислоталар бўлган бундай оқсиллар тўла қимматли оқсиллар деб аталади.

Алмашинадиган ва зарурий аминокислоталар

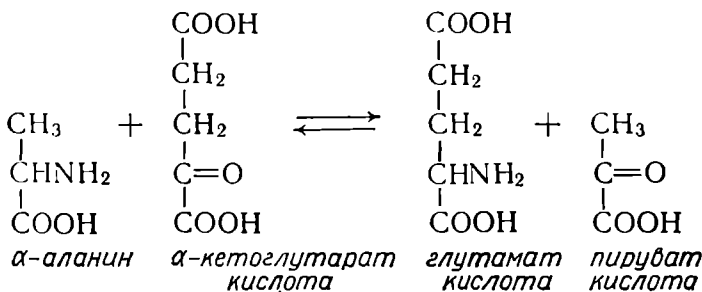
Зарурий аминокислоталар	Алмашинадиган аминокислоталар
Гистидин	Аланин
Лизин	Аспартат кислота
Триптофан	Глутамат кислота
Фенилаланин	Глицин
Метионин	Пролин
Треонин	Оксипролин
Лейцин	Тирозин
Изолейцин	Серин
Валин	Цистеин
Аргинин	Цистин

Бошқа оқсиллар, масалан, желатин, маккажүхори донида кўп бўладиган проламинлар таркибида кўпгина зарурий аминокислоталар, хусусан, лизин ва триптофан кам учрайди. Таркибида зарурий аминокислоталар учрамайдиган оқсиллар қимматсиз оқсиллар деб аталади.

Агар чорва моллари озиғида зарурий аминокислоталардан бирортаси етишмаса, улар нормал ривожланмайди. Озиқ рационига етишмайтган ана шу зарурий аминокислоталар киритилса, организмнинг ўсиши нормаллашади. Шунинг учун ҳам чорвачиликни янада ривожлантиришида молларни синтетик аминокислотали озиқ билан боқиш катта аҳамиятга эга.

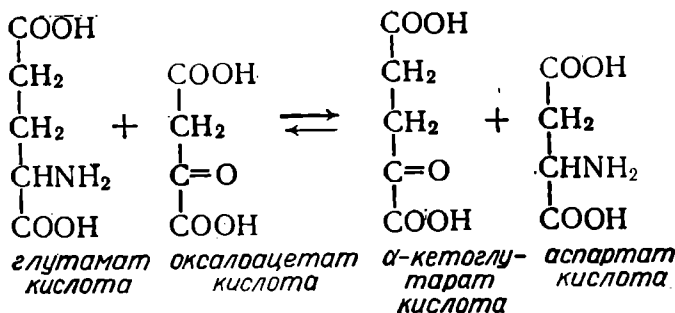
Трансаминланиш реакцияси

Аминокислоталарнинг кўпчилиги трансаминланиш реакцияси туфайли ҳосил бўлади. Барча ўсимликлар, ҳайвонлар ва микроорганизмларда аминокислоталар ҳосил бўлишининг универсал механизми ҳисобланган бу реакция совет олимлари А. Е. Браунштейн ва М. Г. Крицманлар томонидан кашф этилган. Трансаминланиш реакциясида аминокислотанинг амин группаси бирор кетокислотага тўлиқ равишда кўчади, реакциянинг *трансаминланиши* ёки қайта *аминланиш реакцияси* деб аталишининг боиси ҳам шу. Бунга аланин аминокислотаси билан кетоглутарат кислота ўртасида борадиган реакцияни мисол қилиб кўрсатиш мумкин:



Реакция қайтар характерга эга, яъни глутамат кислота билан пируват кислотадан қайтадан α -аланин ва α -кетоглутарат кислота ҳосил бўлади. Трансаминланиш реакциясида α -аминокислота донор сифатида иштирок этса, α -кетокислота акцептор сифатида иштирок этади. Бу реакцияга киришувчи 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 маълум. Трансаминланиш реакцияси глутамат ва оксалоацетат кислота ўртасида айниқса тез боради:

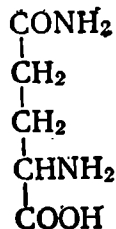
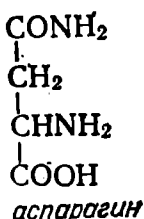


Трансаминланиш реакциясининг механизми жуда муракаб. Бу реакция маҳсус ферментлар иштирокида боради.

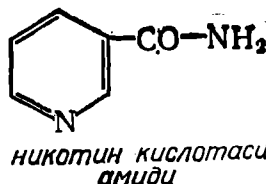
Кўпчилик аминокислоталар трансаминланиш реакциясида иштирок этса-да, уларнинг реакцияга киришиш тезлиги ҳар хил бўлади. Одатда, глутамат кислота, аланин, лейцин осонлик билан реакцияга киришади. Глицин, гистидин, метеонин, лизин каби аминокислоталарда трансаминланиш реакцияси қийинроқ боради. Трансаминланиш реакцияси қийин борадиган аминокислоталар алмашинмайдиган аминокислоталарга киради.

Амидлар ҳосил бўлиши

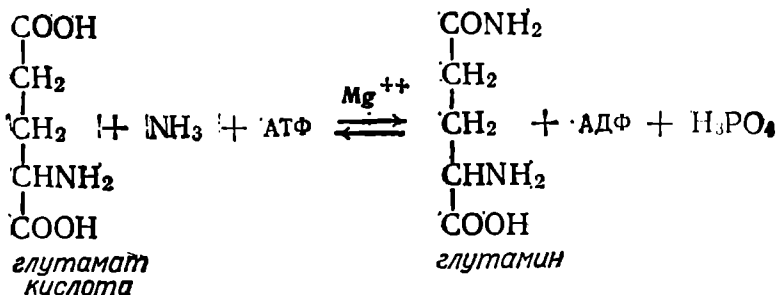
Аминокислота ёки бошқа кислоталарнинг карбоксил группасидаги — OH группа амин группа билан алмашиниши натижасида ҳосил бўладиган маҳсулотлар амидлар деб аталади. Ўсимликларда, айниқса, қоронғида унаётган уруғларда кўп миқдорда аспарагин ва глутамин амидлари ҳосил бўлади. Булардан ташқари, ўсимликлар таркибидан яна никотин кислотанинг амиди ҳам топилган. Аспарагин ва глутамин эса аспартат ва глутамат кислоталар ҳосиласи ҳисобланади:



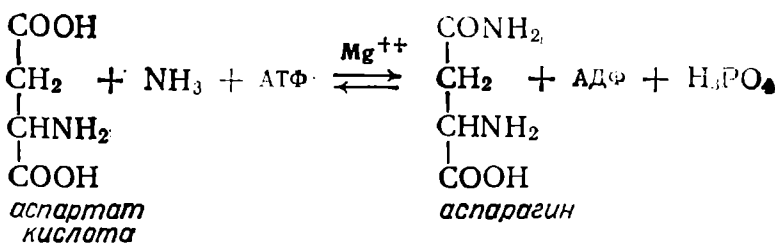
глутамин



Глутамат кислотага аммиак бирикиши натижасида глутамин кислота ҳосил бўлади. Бу реакция глутаминсинтетаза ферменти иштирокида катализланади. Реакция бориши учун Mg^{++} (ёки Mn^{++} юқори концентрацияда) ва АТФ иштироқ этиши зарур:



Худди шу йўл билан аспартат кислотадан аспаргин ҳосил бўлади:

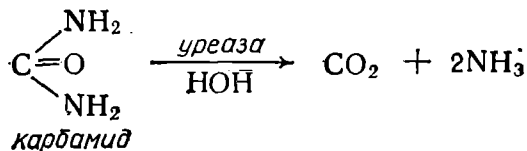


Ўсимликларда аспаргин ва глутамин кислоталар синтезланиши азот алмашинувининг энг муҳим ва актив процесс слайдан бири ҳисобланади. Ўсимликларда амидларнинг физиологик аҳамияти катта улар, биринчидан, ўсимликлардаги

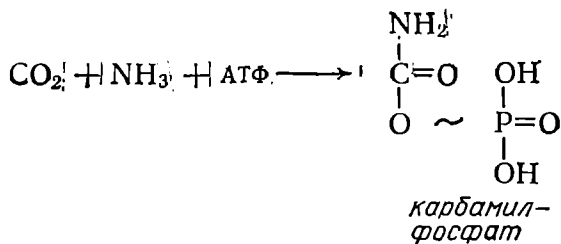
ортиқча аммиакни бириктириб олиш йўли билан унинг заарли таъсирини йўқотади. Иккинчидан, амидларнинг аминогруппаси қайта аминланиш реакцияларида иштирок этади. Натижада ҳосил бўладиган кетоамидокислоталар гидролитик дезаминланиш реакциясига киришиб, кетоглутарат кислота ҳосил қиласди; учинчидан, аспарагин ва глутамин ҳосил бўлиши дикарбон аминокислоталарни оксидланиб кетишдан сақлайди; тўртинчидан, аспарагин ва глутамин ўсимликлар танасидаги азотнинг ҳаракатчан шакли ҳисобланади. Демак, амидлар ўсимликлар ҳаётида муҳим аҳамиятга эга бўлган бирикмалар экан.

Орнитин ҳалқаси

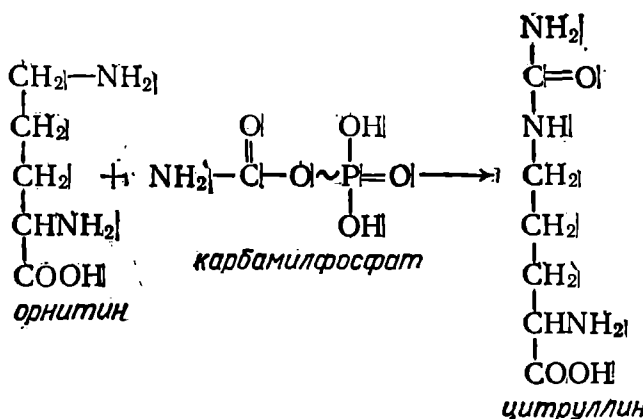
Ўсимликларда аммиакни йўқотиш йўлларидан яна бири карбамид ҳосил бўлишидир. Қарбамид ўсимликлар ҳаётида аспарагин ва глутаминга ўхшаш аҳамиятга эга. У ўсимликлар учун заҳарли эмас, улар илдизи орқали яхши ўзлаштирилади. Қарбамид таркибидаги азотдан ўсимликлар турли хил синтетик процесслар учун фойдаланади. Чунки улар таркибida ureаза ферменти бўлиб, у карбамиднинг парчаланишини катализлайди:



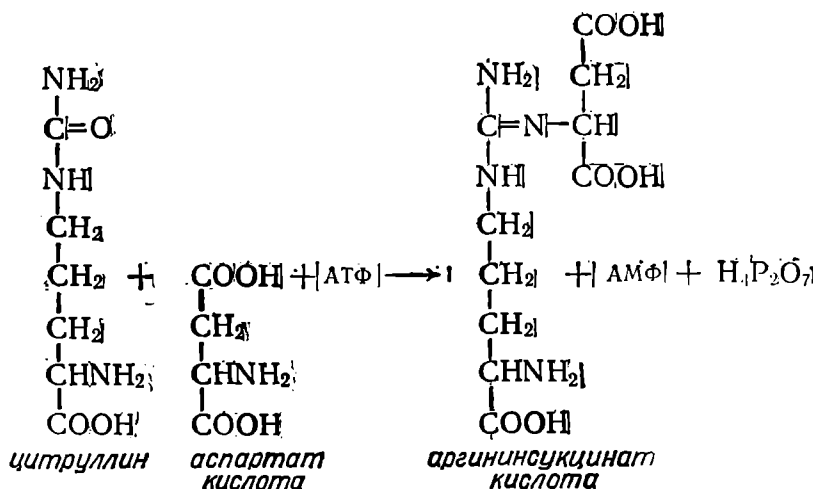
Карбамид ҳосил бўлишининг биринчи босқичида аммиак ва карбонат ангиридрид АТФ билан реакцияга кириши, карбамилфосфат ҳосил қиласди:



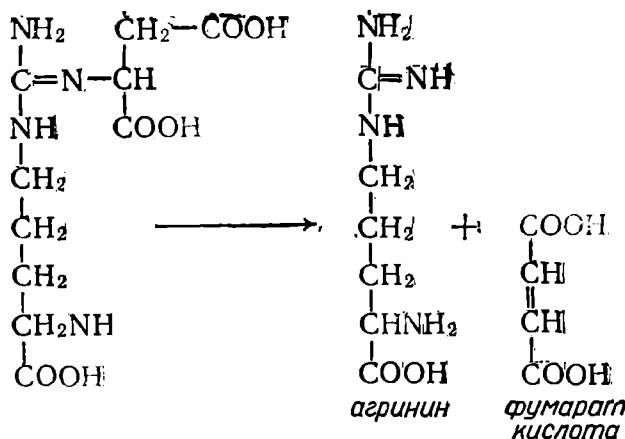
Карбамилфосфат орнитин аминокислотаси билан реакцияга киришиши натижасида цитруллин аминокислотаси ҳосил бўлади:



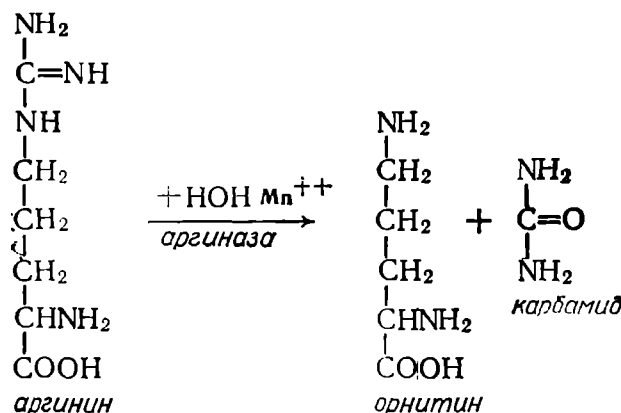
Реакциянинг иккинчи босқичида цитруллин аспартат кислота билан конденсирланиши натижасида аргининсукиннат кислота ҳосил бўлади. Бу реакция энергия сарфланишини талаб қиласи ва АТФ иштироқида боради:



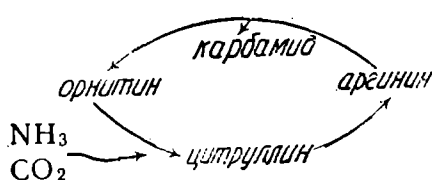
Аргининсукиннат кислота аргининлиаза ферменти иштироқида аргинин ва фумарат кислотагача парчаланади:



Аргинин аргиназа ферменти иштирокида орнитин ва карбамидга парчаланади:



Юқоридаги реакциялардан кўриниб турибдики, карбамид ҳосил бўлишила орнитин аминокислотаси яна ўзининг аввалги ҳолатига қайтади. Буни ხрасмдаги схемадан кўриш мумкин.



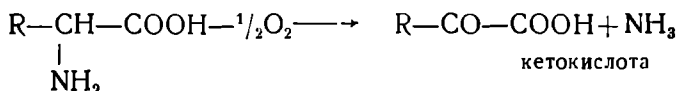
55-расм. Карбамид ҳосил бўлиши схемаси

Бироқ, орнитин ҳалқасида ҳар доим карбамид ҳосил бўлавермайди. Баъзи ўсимликларда аргинин кўмиқдорда тўпланишини кузатиш мумкин. Бошқа ўсимликларда эса кўпинча цитруллин тўпланади.

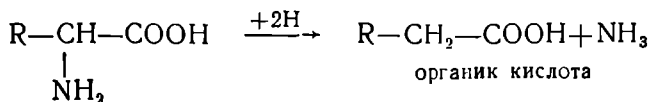
Дезаминланиш реакциясида аминокислоталар таркибидаги амин группанинг парчаланиши ҳисобига аммиак ва тегишли кетокислота ҳосил бўлади. Аминокислоталарнинг дезаминланиши кенг тарқалган ва муҳим реакциялардан ҳисобланади.

Дезаминланиш реакцияси тўрт хил йўл билан бориши мумкин:

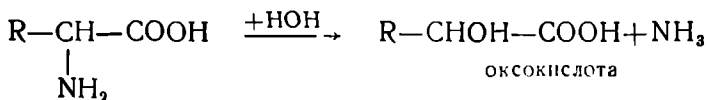
1. Оксидланиш билан борадиган дезаминланиш реакцияси (оксидатив дезаминланиш). Бу реакцияда тегишли кетокислота ва аммиак ҳосил бўлади:



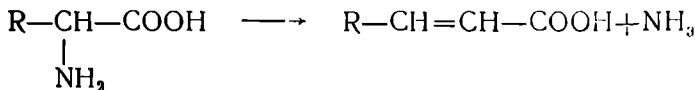
2. Қайтарилиш билан борадиган дезаминланиш реакциясида тегишли кислота ва NH_3 ҳосил бўлади:



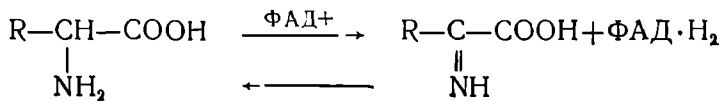
3. Гидролитик дезаминланиш реакциясида оксокислота ва аммиак ҳосил бўлади:



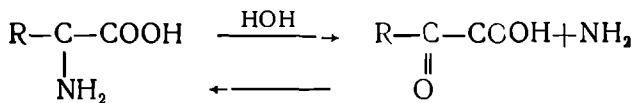
4. Молекулалар ичидағи ўзгариш ҳисобига борадиган дезаминланиш реакциясида тўйинмаган органик кислоталар ва аммиак ҳосил бўлади:



Юқоридаги реакцияларнинг ҳаммаси организмларда содир бўлиши аниқланган. Бироқ аминокислоталар кўпинча оксидланиш йўли билан дезаминланади. Бу процесс икки босқичда боради. Реакциянинг биринчи босқичида аминокислотанинг оксидланиши натижасида иминокислота ҳосил бўлади. Реакция маҳсус ферментлар иштироқида боради. Уларнинг актив қисмини flavinли коферментлар ташкил этади:



Реакциянинг иккинчи босқичида иминокислота гидролизла-
шиб кетокислота ва аминалар ҳосил қиласи:

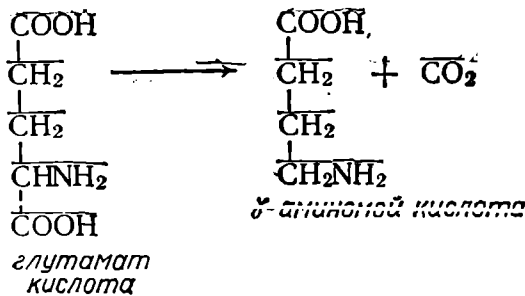


Декарбоксиланиш реакцияси

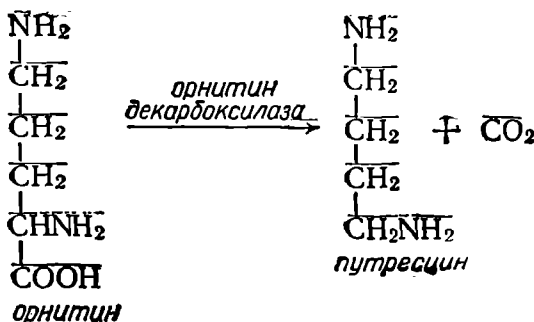
Декарбоксиланиш реакцияси натижасида аминокислоталарниң карбоксил группаси карбонат ангидрид сифатида ажралиб чиқади. Натижада аминлар ҳосил бўлади:



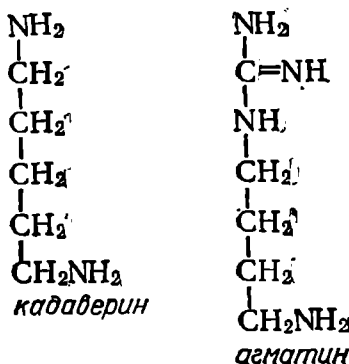
Декарбоксиланиш реакцияси ҳамма аминокислоталар учун ҳосил бўлган махсус декарбоксилаза ферментлари иштироқида боради. Бир қатор декарбоксилаза ферментларининг актив қисмини пиридоксальфосфат ташкил этади. Юксак ўсимликларда кўп учрайдиган ва энг яхши ўрганилган фермент глутаматдекарбоксилазадир. Бу фермент глутамат кислотанинг декарбоксиланиш реакциясини катализлайди.



Декарбоксиланиш реакцияси натижасида ўсимликларда аксари ҳолларда аминлар ҳосил бўлади. Аминлар физиологик актив моддалар бўлганлиги учун биоген аминлар деб аталади. Масалан, орнитин аминокислотасининг парчаланишидан путресцин ҳосил бўлади:



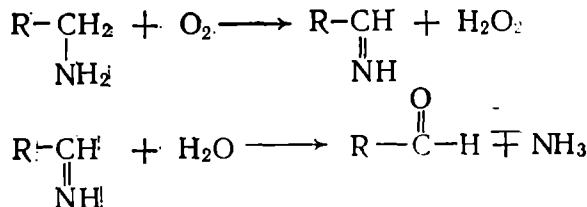
Монокарбон аминокислоталарнинг декарбоксилланиши туфайли тегишли аминлар ҳосил бўлади. Агар дикарбон аминокислоталар декарбоксилланса, монокарбон аминокислота ва карбонат ангидрид, лизин ва аргинин декарбоксилланса, кадаверин ва агматин ҳосил бўлади:



Аминлар заҳарли модда бўлиб, ўсимликлар билан ҳайвонларни заҳарлайди. Оқсил бирималарга бой бўлган моддаларнинг парчаланиши натижасида жуда кўп аминлар ҳосил бўлади. Ўсимликлардан ҳам, гарчи кам бўлса-да, аминлар топилган. Баъзи ҳолларда ўсимликлар таркибида кўп миқдорда аминлар тўпланади. 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 тўпланади. Одатда, улар бир қатор реакцияларга киришиб, асосан

оксидланиш йўли билан бошқа моддаларга парчаланади. Улар мономинооксидаза ферментлари иштирокида оксидланади:

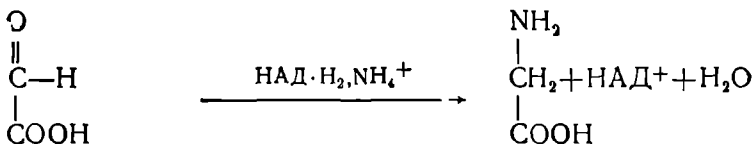


Ҳосил бўлган альдегидлар кейинчалик тегишли кислоталаргача оксидланиши мумкин. Ўсимликлар таркибидаги альдегидлардан бир қатор гетероциклик бирикмалар, чунончи, алкалоидлар синтезланади.

Айрим аминокислоталарнинг алмашинуви

Юқорида биз танишган қайта аминланиш, декарбоксилланиш ва дезаминланиш реакциялари барча аминокислоталар учун умумий ҳисобланади. Щу билан бирга ҳар бир айрим аминокислота учун хос бўлган бир қатор реакциялар ҳам бор. Айрим аминокислоталарнинг парчаланиши ва уларнинг бошқа бирикмалардан ҳосил бўлиши, моддалар алмашинуви процессидағи ўзаро алмашинув реакциялари ана шуларга киради. Кўпчилик аминокислоталарга хос бўлган реакциялар фақат кейинги йилларда бир қатор замонавий усулларни қўллаш туфайли аниқланган. Ўсимликларда аминокислоталар ҳосил бўлиш йўлини ва уларда иштирок этадиган фермент системаларни аниқлашда совет олими В. Л. Кретовичнинг ҳиссаси катта. Кретович ва унинг шогирдлари аминокислоталар алмашинувида иштирок эталиган жула кўп номаълум фермент системаларни топганлар ва уларнинг кўпчилигини соғ ҳолда ажратиб олганлар. Бу кашфиёт оқсиллар ва аминокислоталар алмашинувидаги бир қатор муаммоларни ҳал қилишга имкон берди. Қўйида баъзи аминокислоталарнинг алмашинуви билан танишамиз.

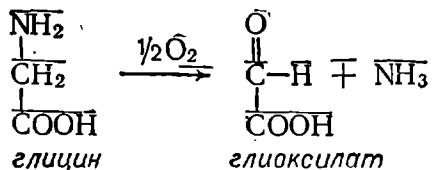
Глицин оқсил таркибида учрайдиган энг оддий аминокислота. У кўпчилик ўсимликларда фотосинтез процессининг бирламчи маҳсулоти сифатида ҳосил бўлиши аниқланган. Юксак ўсимликларда, айниқса, глиоксилат кислота кўп миқдорда тўпланадиган кунгабоқар ва канакунжут каби мойли ўсимликларда глицин глиоксилат кислотанинг бевосита аминланиши натижасида ҳосил бўлади:



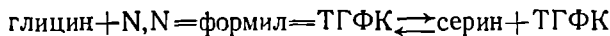
Бактериялардан бу реакцияни катализловчи глициндегидрогеназа ферменти ажратиб олинган. Бундан ташқари, глицин глиоксилат кислотанинг бошқа аминокислоталар билан қайта аминланиши натижасида ҳам ҳосил бўлади. Юксак ўсимликларда ва хусусан буғдой ўсимлиги баргларида треонин аминокислотасидан глицин ҳосил бўлиши ҳам аниқланган. Бу реакцияни катализловчи треонинальдолаза ферменти соф ҳолда ажратиб олинган. Глицин яна серин орқали ҳам ҳосил бўлади.

Ўз навбатида, глицин бир қатор бирикмалар биосинтезида, чунончи, тетрапиррол ҳалқалари, пурин асослари, углеводлар ва глутатион ҳосил бўлишида актив иштирок этади.

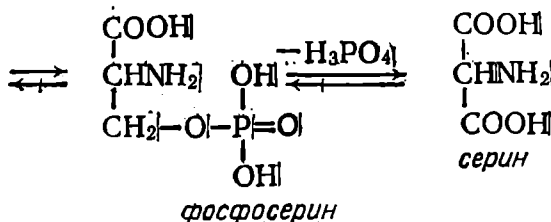
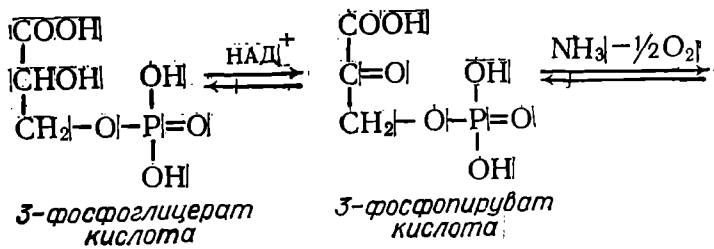
Глицин глициноксидаза ферменти иштирокида дезаминланиб, глиоксилат кислотага айланади ва аммиак ажралиб чиқади:



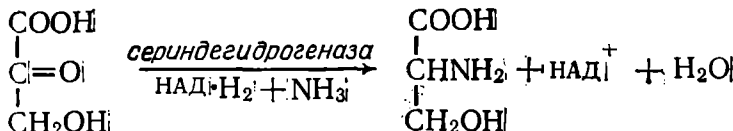
Серин. Серин бир қатор аминокислоталарнинг ўзаро алмашинувида муҳим оралиқ бирикма ҳисобланади. У барча тирик организмларда глицин ва бир углеродли бирикмалардан альдол типдаги конденсирланиш реакцияси орқали ҳосил бўлиши яхши ўрганилган. Ўсимликларда формнат кислота бир углеродли бирикма манбай ҳисобланади. Бир углеродли бирикмалар эркин ҳолда бўлмай, тетрагидрофолат кислота билан бириккан ҳолда учрайди. Реакциянинг умумий кўриниши қўйидағича:



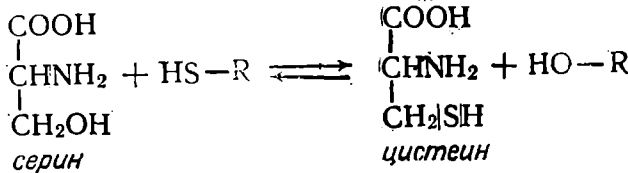
Серин фотосинтез процесси маҳсулоти ҳисобланган 3-фосфоглицерат кислотадан 3-фосфооксипируват кислота орқали синтезланиши аниқланган:



Серин бевосита эркин оксириуват кислотадан ҳам ҳосил бўлади. Бу реакция сериндегидрогеназа ферменти иштирокида катализланади. Ўсимликларда бу фермент мавжудлигини биринчи бўлиб В. Л. Кретович аниқлаган. Оксириуватдан серин ҳосил бўлиши бевосита аминланиш ҳамда қайта аминланиш реакциялари туфайли амалга ошиши мумкин:

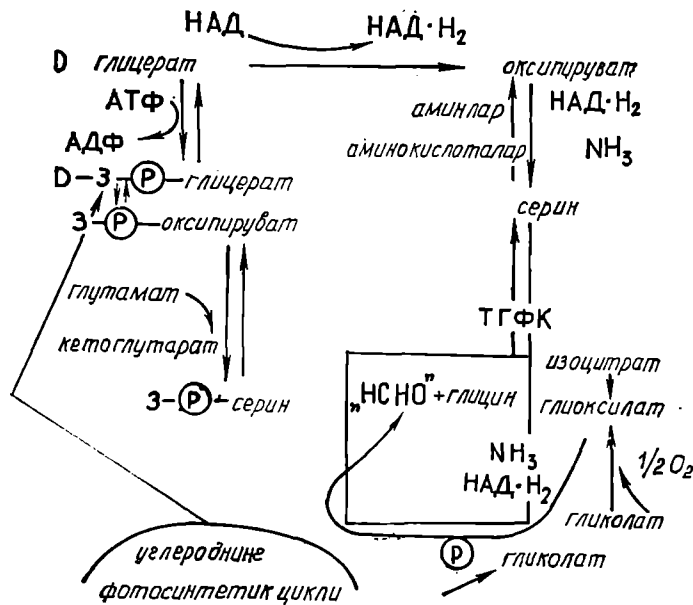


Серин бир қатор моддалар алмашиниви реакцияларига актив иштирок этади. У фосфатидлар ва фосфопротеидлар ҳосил бўлишида актив иштирок этади. Серин таркибидаги гидроксил группа сульфид группага алмашиниши натижасида цистеин ҳосил бўлади. Сульфидриль группалар манбай ҳар хил бўлиши мумкин:



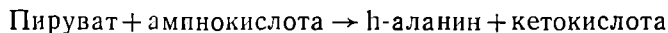
Ўсимликларда серин ва глицин ҳосил бўлиш йўллари 56-расмда кўрсатилган.

Аланин. Бу аминокислота бир неча хил йўл билан ҳосил бўлади.



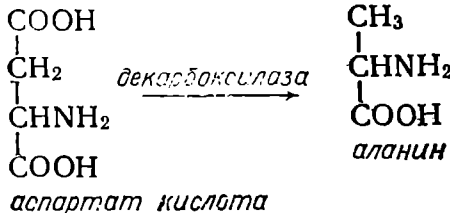
56-расм. Ўсимликларда глицин ва серин ҳосил бўлиши
(Кретовичдан).

Чунончи, бир қатор организмларда пируват кислотани аланинга айлантирувчи трансаминаза ферменти топилган, яъни:



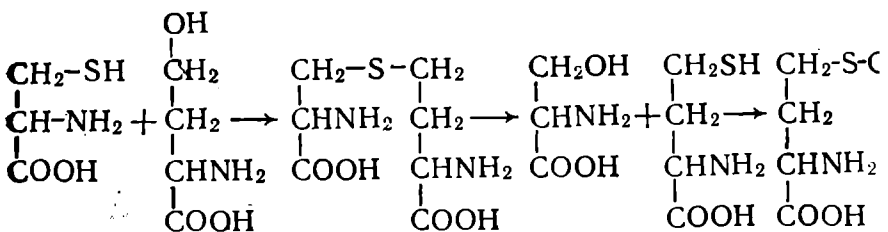
Юксак ўсимликларда глутамат кислота таркибидаги аминогруппани пируват кислотага кўчирувчи юқори активликка эга бўлган трансаминаза ферменти топилган. Ўндан ташқари, аланиндегидрогеназа ферменти пируват кислотадан бевосита аминланиш реакцияси орқали аланин ҳосил бўлишини катализлайди. Бу ферментни В. Л. Кретович ва бошқалар бир қатор замбуруғлардан соғ ҳолда ажратиб олганлар.

Ниҳоят, ҳозир аспартат кислотанинг декарбоксилланиши натижасида ҳам аланин ҳосил бўлиши аниқланган:



Ұсимликларда аланин бошқа аминокислоталарга қараганда бирмунча тез ҳосил бўлади.

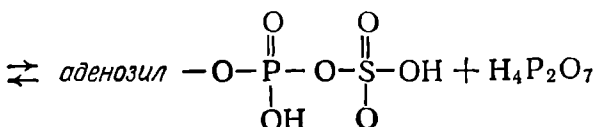
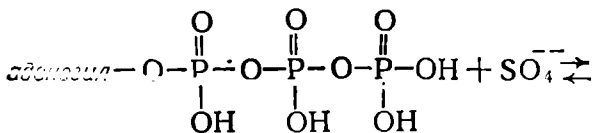
Метионин таркибида олтингугурт тутувчи аминокислота бўлиб, зарурий ёки алмашинмайдиган аминокислоталар группасига киради. Юксак ұсимликларда метионин қўйидаги реакциялар натижасида ҳосил бўлади:



цистеин гомосерин цистотионин серин гомоцестин метионин

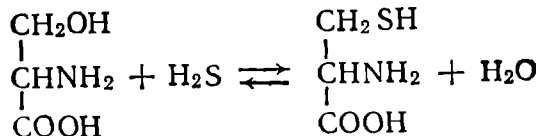
Юқоридаги реакциялар натижасида ҳосил бўлган гомоцистеин метилланиши натижасида метионин ҳосил қиласди. Бунда метилл группалар манбай сифатида кўпинча S-аденозилметионин иштирок этади.

Цистин ва цистеин. Цистеин синтезланиши учун зарур бўлган олтингугурт манбай анорганик сульфатлардир. Сульфатларни SH группагача қайтариш хусусияти фақат юксак ұсимликлар ва бир қатор микроорганизмларга хос. Ұсимликлар 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 ұсимликлардан ҳам топилган бўлиб, у аденилсульфат ёки «актив сульфат» ҳосил қилинда иштирок этади:



Ұсимликларда сульфатларнинг сульфитларгача қайтарилишини катализловчи фермент системалар аниқланмаган. Баъзи

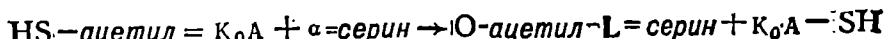
замбууруғларда серин ва водород сульфитдан цистеин ҳосил қылувчи ферментатив система топилган:



Бу реакциян катализловчи серинсульфатгидролаза ферментининг актив қисмими пиридоксал-5-фосфат ташкил этади. Бу фермент баъзи юксак ўсимликларнинг баргидан ҳам топилган. Бир қатор тажрибаларда ўсимликларда цистеин яна бошқа йўл билан ҳам ҳосил бўлиши аниқланган:

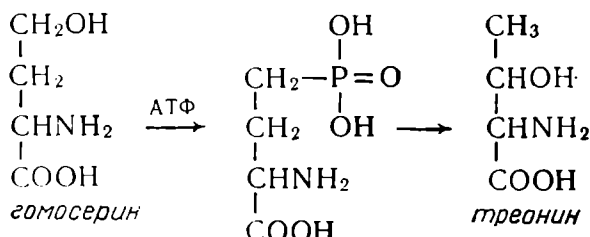


Бу реакцияни серинсульфогидролаза ферменти катализлайди. О-ацетилсерин серинтрансацетилаза ферменти иштирокида ҳам ҳосил бўлиши мумкин:



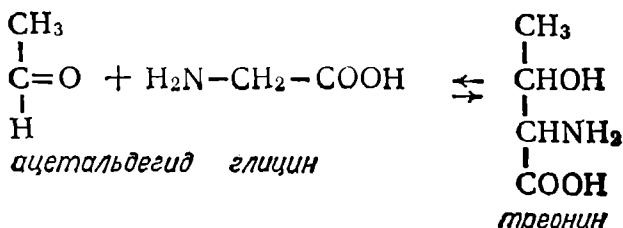
Цистеиннинг икки молекуласи оксидланиши натижасида цистин аминокислотаси ҳосил бўлади.

Треонин фақат ўсимликларда ва баъзи микроорганизмларда синтезланувчи алмашинмайдиган аминокислота. Ўсимликларда треонин қуйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:

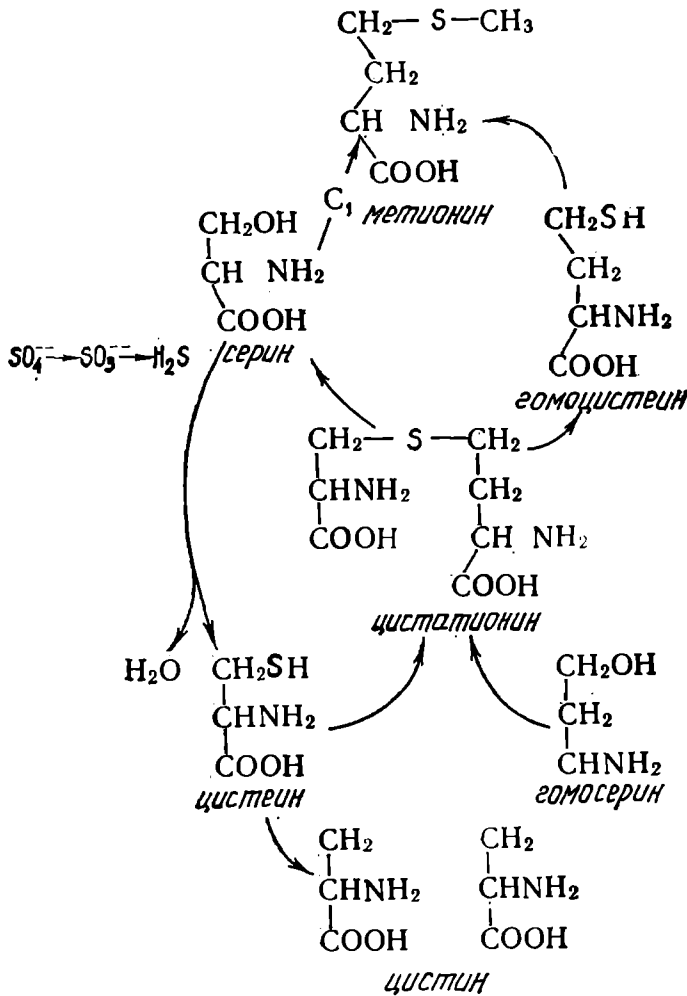


гомосеринфосфат

Треонин яна қуйидагича йўл билан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:

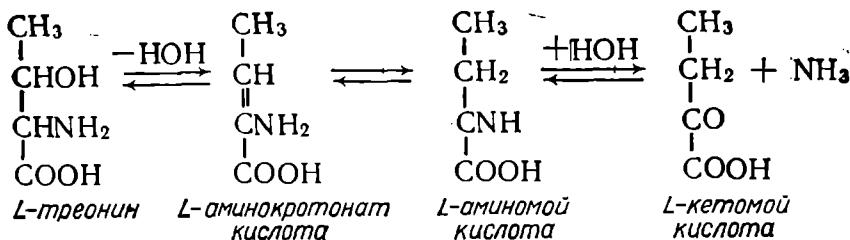


Бу реакция треонинальдолаза ферменти иштирокида катализланади. Треонинальдолаза күпроқ парчаланиш реакцияларыда иштирок этса керак, деб тахмин қилинади (57-расм).



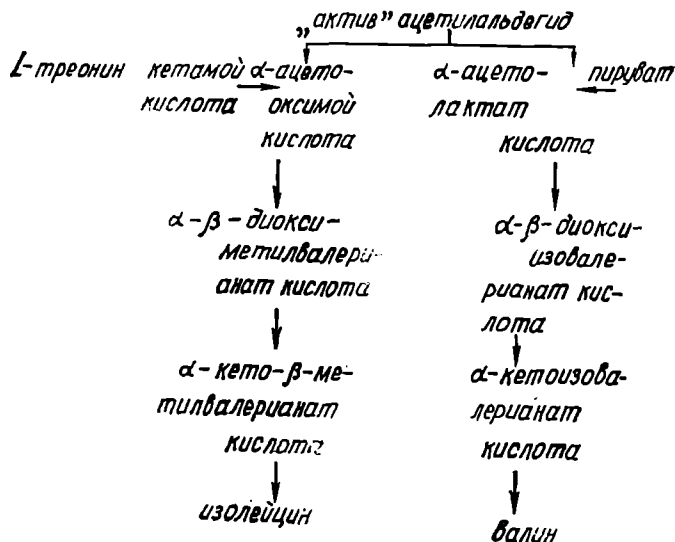
57-расм. Олтингугурт аминокислоталар алмашинуви.

В. Л. Кретович ва бошқалар бир қатор ўсимликларда L-треониндегидратаза ферменти мавжудлигини аниқлаганлар. Бу фермент треониннинг дегидратланиш реакциясини катализлайди:



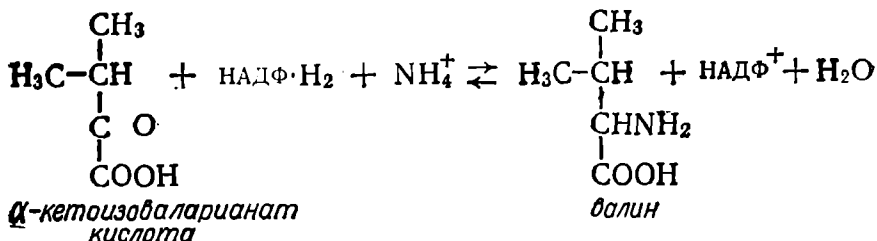
Бу ферментнинг изомери ҳам бўлиб, у треониннинг синтезланиш реакциясини катализлайди ва «биосинтетик» L-треониндегидратаза деб аталади.

Тармоқланган занжирили аминокислоталар. Бу группага мансуб бўлған аминокислоталарга валин, изолейцин ва лейцин киради. Уларнинг ҳаммаси ҳам алмашинмайдиган ёки зарурий аминокислоталар ҳисобланади. Тармоқланган занжирили аминокислоталар тармоқланмаган оддий бирикмаларнинг конденсирланиши натижасида ҳосил бўлади. Валин ва изолейцин ҳар хил бирикмалардан синтезланса-да, лекин уларнинг ҳосил бўлиши йўли бир-бирига жуда ўхшаш, ҳатто реакциянинг айрим босқичлари ҳар иккала аминокислота учун умумий ҳисобланган бир хил ферментлар иштироқида катализланади. Валин ва изолейцин ҳосил бўлиши 58-расмда схема равишда кўрсатилган. Усимликларда бу аминокислоталарнинг синтезланиши ва



58-расм. Ўсимликларда валин ва изолейцин досил бўлиши.

Уларни катализловчи фермент системалар асосан совет олимлари В. Л. Кретович ва З. С. Каған томонидан аниқланган. Шу билан бирга ўсимликларда валин тегишли кетокислоталарнинг бевосита аминланиш реакцияси орқали ҳам ҳосил бўлади. Бу реакцияни катализловчи валиндегидрогеназа ферменти ҳар хил ўсимликлардан топилган:



Шундай қилиб, ўсимликларда валин аминокислотаси фақат қайта аминланиш реакцияси орқали эмас, балки кетокислоталарнинг бевосита аминланиш реакцияси туфайли ҳам ҳосил бўлар экан. Валин ҳосил бўлишидаги бу йўлларнинг ўзаро нисбати аниқ эмас. Бу нисбат турли ўсимликлар учун ҳар хил бўлиб, одатда, уларнинг физиологик ҳолатига боғлиқ.

Бу группага мансуб бўлган яна бир аминокислота лейциндири. Лейцин валиннинг кетоаналоги ҳисобланган α -кетоизоваларианат кислотадан ҳосил бўлади ва изолейцин ҳосил бўлиш йўли билан боғлиқ эмас.

Ҳар хил усулларни қўллаш натижасида изолейцин қўйида-гича ҳосил бўлиши аниқланган:

1. Ацетил-КоА + α -кетоизоваларианат кислота \rightleftharpoons β -карбокси-капронат.
2. β -карбокси- α -оксизокапронат кислота \rightleftharpoons изопропилмалеинат 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 қилиб, лейциннинг углеродли занжири валиннинг кетоаналоги ҳисобланган α -кетоизоваларианат кислота орқали ҳосил бўлар экан.

Лизин. Маълумки, лизин ҳайвонлар ва одам организми учун зарур аминокислота ҳисобланади. Озиқ-овқат ва ем-хашаклар таркибида оқсилларнинг қимматсиз бўлиши уларда ана шу аминокислоталар етишмаслигидандир. Шунинг учун ўсимликларда бу аминокислотанинг ҳосил бўлишини ўрганиш

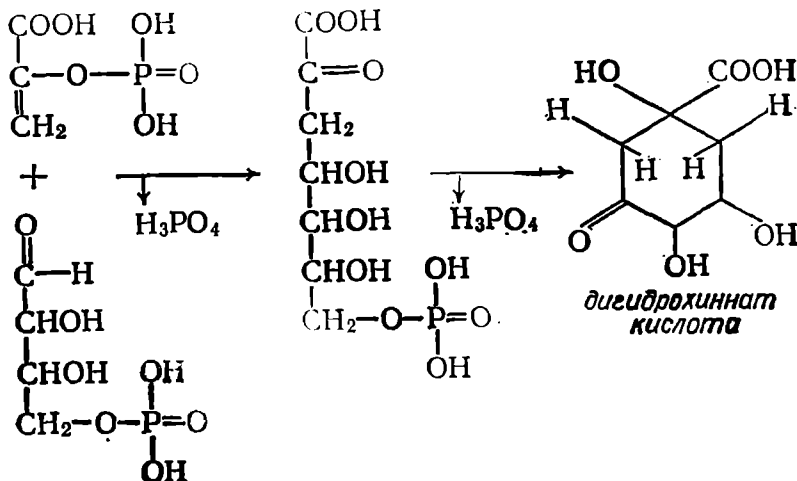
фақат назарий аҳамиятга эга бўлмасдан, балки амалий жиҳатдан ҳам муҳим ҳисобланади. Ўсимликларда лизин асосан иккى йўл билан ҳосил бўлади, деб тахмин қилинади. Булардан биринчиси аминоадипинат кислота орқали, иккинчиси диаминопимелинат кислота орқали ҳосил бўлишидир.

Кейинги йилларда дони лизин аминокислотасига бой бўлган маккажўхори навларини яратишга катта аҳамият берилмоқда. Маълумки, кўп давлатлар аҳолиси маккажўхори донидан асосий озиқ маҳсулоти сифатида фойдаланади. Ундан ташқари, бу ўсимлик асосий ем-хашак манбай ҳам ҳисобланади.

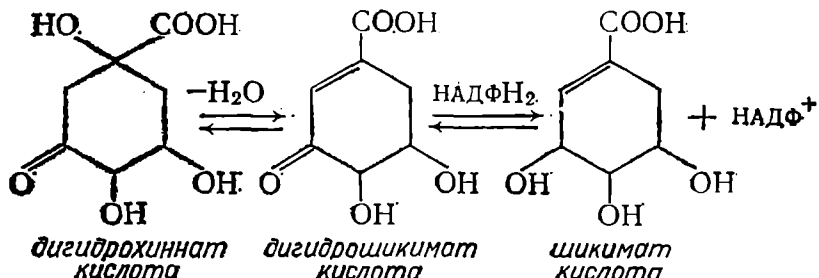
Бироқ маккажўхори оқсили таркибида лизин ниҳоятда кам бўлганлигидан унинг озиқлик қиммати ҳам паст бўлади. Бинобарин, лизинга бой бўлган янги навлар яратилиши катта аҳамиятга эга.

Ароматик аминокислоталар. Бу групага мансуб бўлган аминокислоталар биосинтези аввал уларнинг асосини ташкил этувчи бензол ҳалқа ҳосил бўлиши билан боғлиқ. Ароматик бирикмаларнинг синтезланишини Дэвис аниқлаган.

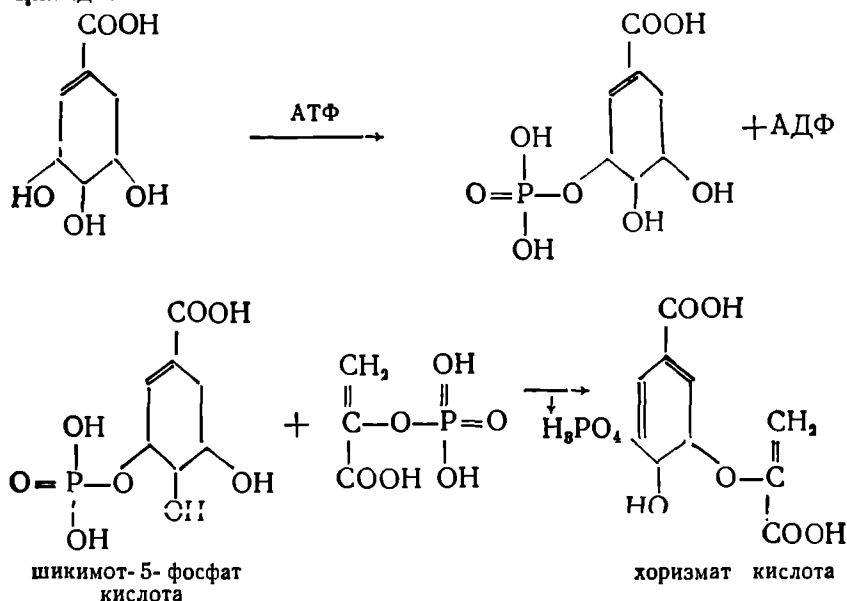
Фенилаланин, тирозин ва триптофан аминокислоталари ҳосил бўлишининг дастлабки босқичлари бир-бирига ўхшайди. Бу аминокислоталарнинг синтезланишидаги дастлабки маҳсулотлар фосфоенол-пируват ва эритроза-4-фосфат ҳисобланади. Ҳар иккала бирикма конденсирланиши натижасида етти углеродли модда — гептоза ҳосил бўлади, у навбатдаги реакцияда дигидрохиннат кислотага айланади:



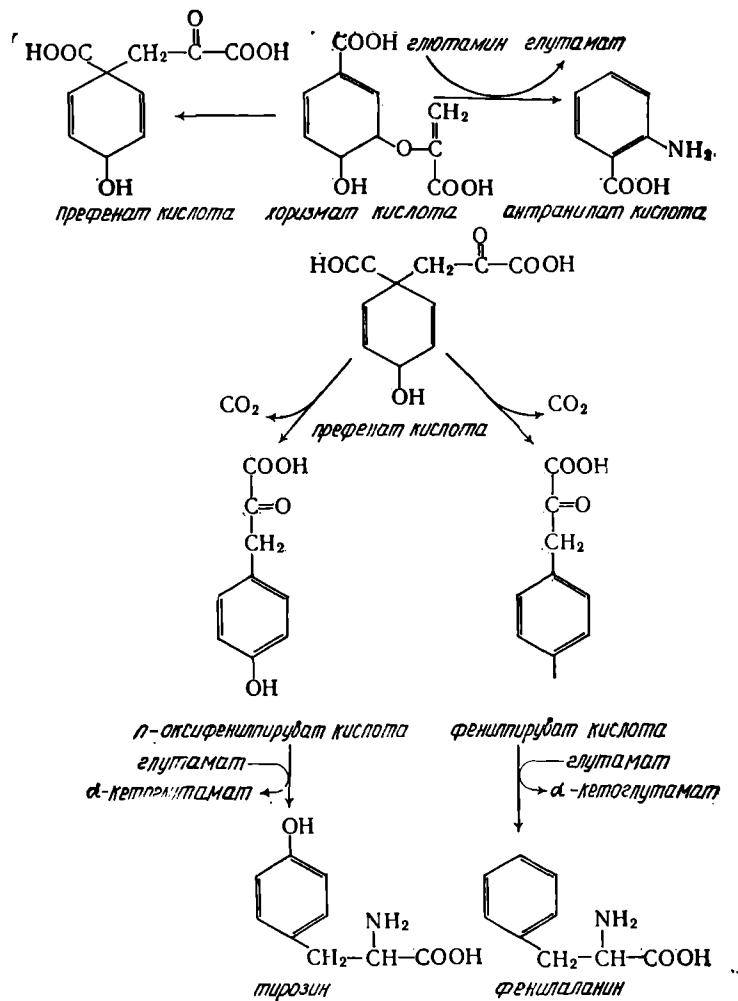
Кейин дигидрохиннат кислота шикимат кислотага айланади:



Шикимат кислота ароматик аминокислоталар ҳосил бўлишида муҳим аҳамиятга эга. АТФ иштирокида бу кислота шикимат-5-фосфатга айланади. Кейин шикимат-5-фосфат фосфоенолпируват билан конденсируланиб хоризмат кислота ҳосил қиласди:



Ароматик аминокислоталар ҳосил бўлиш йўли хоризмат кислотадан бошлаб ажралади. Бир томондан, хоризматмутаза ферменти иштирокида хоризмат кислотадан фенилаланин ва тирозиннинг биосинтезида иштирок этадиган префенат кислота ҳосил бўлади. Иккинчи томондан, бу кислотадан триптофан биосинтезида иштирок этадиган антранилат кислота ҳосил бўлади:

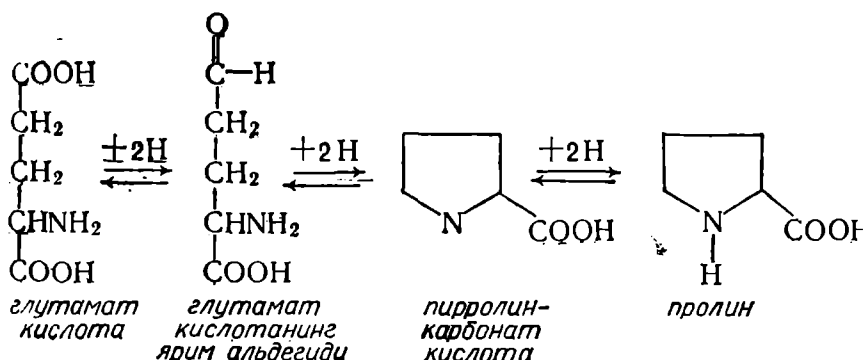


59-рasm. Ўсимликларда тирозин ва фенилаланин ҳосил бўлиши.

Ўсимликларда префенат кислотадан ҳар хил йўл билан фенилаланин ва тирозин ҳосил бўлади. Префенат кислота префенатдегидратаза ферменти иштирокида фенилпируват кислотага, префенатдегидрогеназа ферменти иштирокида п-оксифенилпируват кислотага айланади. Ҳосил бўлган бирималарнинг қайта аминланishi натижасида тегишли аминокислоталар ҳосил бўлади. Бу реакцияларни катализловчи ферментлар бир қатор ўсимликлардан ажратиб олинган. Шундай қилиб, ўсимликларда ароматик аминокислоталар ҳосил бўлиши шикимат йўл билан амалга ошади (59- расм).

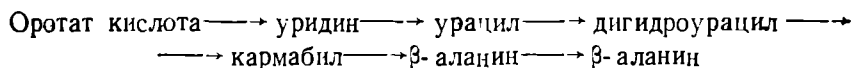
Юксак ўсимликларда триптофан бошқа йўл билан ҳосил бўлишини биринчи марта В. Л. Кретович ҳар томонлама исботлаб берган.

Пролин. Пролин ҳосил бўлишида глутамат кислота иштирок этиши бир қатор тажрибаларда аниқланган. Пролин таркибидаги пиррол ҳалқа қуийдагича ҳосил бўлади:



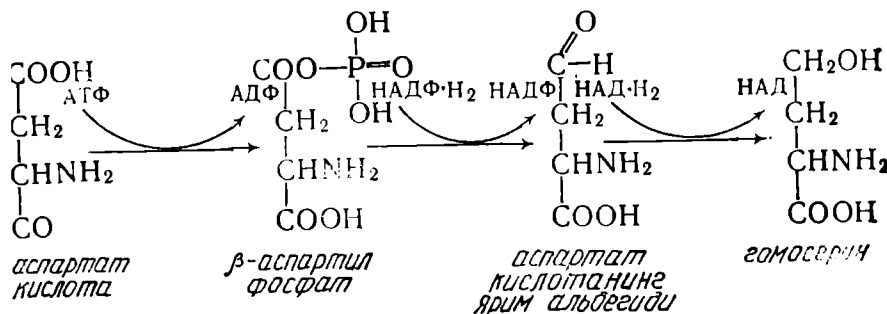
Оксипролин пролин орқали ҳосил бўлади. Бироқ бу реакцияда пролин актив ҳолда иштирок этиши керак. Юқорида биз танишган оқсил таркибига кирадиган аминокислоталардан ташқари, ўсимликларда оқсил таркибига кирмайдиган жуда кўп хилма-хил аминокислоталар ҳам синтезланади. Кейинги йилларда замонавий усулларни қўллаш туфайли аминокислоталарни аниқлаш ишлари тез ривожланмоқда.

β -Аланин ўсимликларда оз миқдорда учраса-да, лекин жуда кўп тарқалган аминокислота ҳисобланади. У бир қатор пептидлар таркибида учрайди. Пантотенат кислота, кофермент-А каби ҳосилаларнинг тирик организмларда ниҳоятда кенг тарқалиши β -аланин организмларда осон ҳосил бўлишидан дарак беради. β -аланин микроорганизмларда аспартат кислотанинг лекарбоксиланиши натижасида ҳосил бўлади. Аммо ўсимликларда бундай йўл билан ҳосил бўлиши аниқланмаган. Ўсимликларда β -аланин пиримидин асосларининг парчаланишидан, хусусан, оротат кислотанинг парчаланишидан ҳосил бўлиши аниқланган:



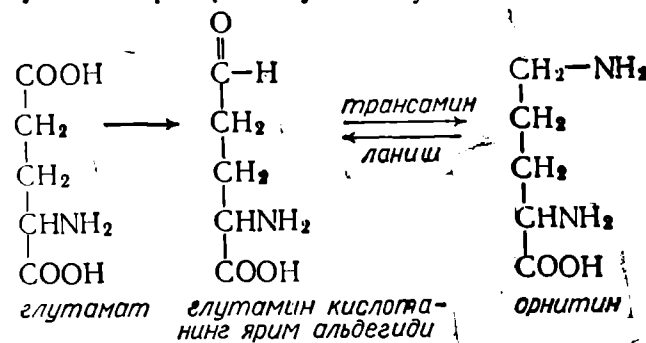
Гомосерин. Бу аминокислота треонин, метеонин, изолейцин ҳосил бўлишида оралиқ модда сифатида иштирок этса-да, лекин улар жуда кам миқдорда учрайди. Гомосерин, айниқса, унаётган ўсимликларда эркин аминокислота сифатида кўп учрайди. Пишган уруғ ва донда амалда учрамайди. Гомосерин

ұсимликларда ҳам, худди микроорганизмлардаги сингари, аспартат кислотадан ҳосил бўлса керак, деб тахмин қилинади:



Ұсимликларда бундай йўлнинг мавжудлиги бу реакцияларни катализловчи ферментларни ажратиб олиш билан исботланган. Гомосерин ұсимликларда азот ҳаракатланишида иштирок этса керак, деб тахмин қилинади. Ундан ташқари, бу модда аспартат, треонин ва метиониннинг ўзаро алмашинуvida ҳам актив иштирок этади.

Орнитин эркин ҳолда кўп ұсимликлар таркибида учрайди. У аргининнинг гидролитик парчаланиши натижасида ҳосил бўлади (338- бетга қаранг). Орнитин амиакни заҳарсизлантиришда муҳим аҳамиятга эга. Бу аминокислота ұсимликларда бошқа йўл билан ҳам ҳосил бўлиши мумкин:



Пипеколинат кислота. Бу аминокислота пиперидиннинг ҳосиласи бўлиб, ұсимликларда кўп тарқалган. У айниқса дуккакли ұсимликларда кўп миқдорда учрайди:



Пипеколинат кислота лизин ҳосил бўлишида ва парчаланишида аминоадипинат кислота орқали ҳосил бўлади ва лизин алмашинуvida оралиқ модда сифатида иштирок этади.

ОҚСИЛЛАР АЛМАШИНУВИ

Тирик организмларда борадиган ҳар хил биохимиявий процесслар орасида оқсил биримларининг алмашинуви алоҳида ўрни эгаллади. Моддалар алмашинуви аслида оқсиллар алмашинуви билан боғлиқ. Чунки оқсилларга ҳос бўлган бирор хусусиятнинг ўзгариши айни вақтда моддалар алмашинуви процессининг ўзгаришига ҳам сабаб бўлади. Шуниш учун оқсиллар алмашинувини ўрганиш катта аҳамиятга эга. Кейинги йилларда замонавий усулларни қўллаш туфайли юксак ўсимликларда оқсиллар алмашинувини ўрганиш ишлари анча ривожланди. Ўсимликлар аммоний тузларини ўзлаштиришини ва оқсилларнинг янгиланиб туриш тезлигини радиоактив изотоплар 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 организмидагига нисбатан бпр неча марта тез боришини кўрсатди.

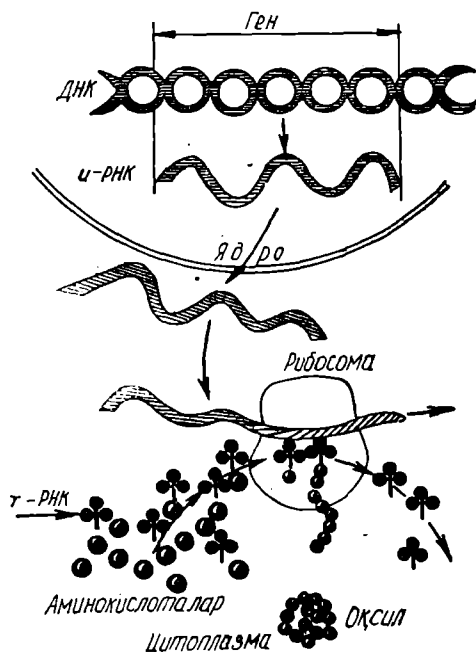
ОҚСИЛЛАР БИОСИНТЕЗИ

Маълумки, оқсиллар юқори молекуляр полимер биримлар бўлиб, уларнинг биологик функцияси, физик-химиявий хоссалари ҳамда фазовий конфигурацияси асосан аминокислоталарнинг полипептид занжирида тутган ўрни, яъни уларнинг кетма-кет жойлашиш тартиби билан аниқланади. Бинобарин, бундай молекулалар биосинтези олдиндан белгиланган қандайдир қатъий план бўйича амалга ошиши шарт. Бу жиҳатдан оқсиллар биосинтези тирик организмларда борадиган барча биохимиявий процесслар ичида энг мураккаб бўлиб, унинг механизмини аниқлаш ҳозирги замон биология фани олдида турган ва ҳал қилиниши зарур бўлган муҳим масалалардан биридир. Бу масалаларнинг ҳал этилиши, ўз навбатида, бир қатор умумёйолик масалаларни, чунонча, ирсилг ба ўзгарувчанлик қонуниятларини аниқлаш, организмларнинг ўсиш ва ривожланишини бошқариш, ҳар хил касалликлар сабабларини қидириб топиш ва уларни даволаш усулларини ишлаб чиқиш, физиологик актив моддаларнинг таъсир қелиш механизмини аниқлаш каби бошқа бир қатор масалаларни ечишга имконият яратди. Шуниш 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 оқсилсімөн модда — пластеин синтезлашга муваффақ бўлган. Шу сабабли у оқсилларпинг ферментатив йўл билан парчаланиш реакциялари қайтар характерга эга ва тегишли шароитда бу реакция тескари йўналишида ҳам боради, деган гояни илгари сурди. Бинобарин, оқсиллар протеолитик ферментлар иштирокида кичик молекулали пептидлар ёки айрим аминокислоталарнинг бирекиши туфайли ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Ҳақиқатда ҳам, кўпчилик олимлар Данилевский тажрибаларини тақорорлаб, бир нечта аминокислотадан ташкил топган қисқа занжирили пептидлар синтез қилишга муваффақ бўлганлар. Қейинчалик бу тажрибаларнинг оқсил биосинтезига бевосита алоқаси йўқлиги аниқланган бўлса-да, лекин оқсиллар ҳосил бўлишида протеолитик ферментлар иштирок этади, деган ғоя яқин вақтгача ҳам ҳукм суриб келган. Бироқ, бу гипотеза полипептид занжирда аминокислоталарнинг ўзига хос тартибда жойлашиш характеристикини тушунтириб бера олмас эди. Шу сабабли XX асрнинг 50-йилларида оқсил биосинтези механизмини тушунтириш учун янги гипотеза ишлаб чиқилган. Бу гипотезага кўра, ҳар бир оқсил ўз матрицасига, яъни қолипига эга бўлиб, у янги ҳосил бўлаётган оқсил молекуласининг нусхаси деб қаралди. Матрица деганда, қайтадан синтез қилинаётган мoddанинг структурасини ҳосил қилишга сабаб бўладиган бирон-бир юқори молекуляр полимернинг (масалан, нуклеин кислотанинг) структураси назарда тутилади. Оқсил биосинтезида матрица сифатида нуклеин кислоталар ва хусусан, рибонукленн кислоталар иштирок этади, деган ғоянинг вужудга келиши бу муаммонинг самарали ҳал этилишига имкон берди. Шубҳасиз, кейинги 20—25 йил ичидаги оқсил биосинтези муаммосини ҳал қилиш йўлида мисли кўрилмаган муваффақиятларга эришилди.

Оқсил биосинтези ўта мураккаб ва кўп босқичли процесс бўлиб, бунда хилма-хил фермент, системалар ва ҳар хил РНК-лар иштирок этади. Оқ-

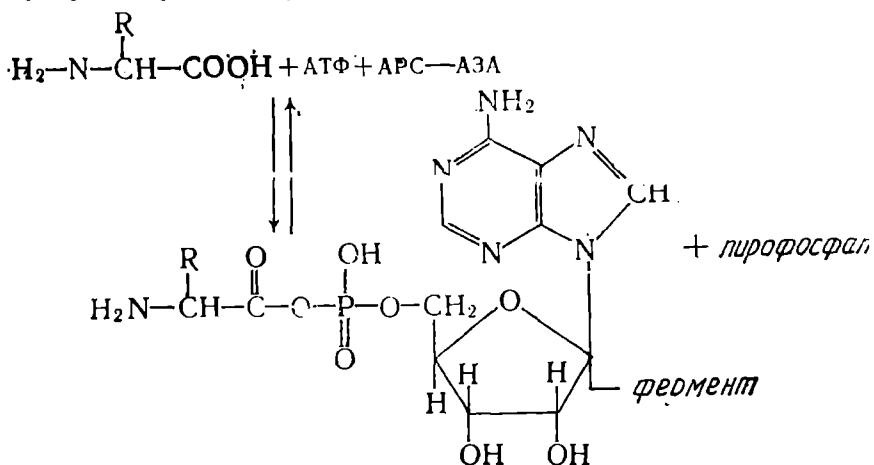


60- расм. Оқсил биосинтезининг умумий схемасы.

сил биосинтезининг умумий механизми барча тирик организмларда, жумладан, ўсимликларда ҳам бир хил бўлиб, қуидаги асосий босқичлардан иборат. Дастреб аминокислоталар махсус ферментлар иштирокида АТФ билан реакцияга киришиб активлашади. Сўнгра активлашган аминокислоталар транспорт РНКлар ёрдамида оқсил синтез қилинадиган жойга, яъни рибосомаларга кўчади. Бу процесснинг учинчи босқичда транспорт РНКлар мунтазам равишда информацион РНКдаги тартиб бўйинча жойлашади. Яниги ҳосил бўлаётган оқсил молекуласидаги аминокислоталарнинг жойлашиш тартиби худди шу йўл билан таъминланади. Ниҳоят, тўртинчи босқичда оқсил молекуласи ўзига хос бўлган учламчи структурага эга бўлади. Албатта, бу босқичларнинг ҳар бири ўз нахбатида мураккаб ва бир неча хил реакциялардан ташкил тонгтан бўлади. Қуидида ана шу босқичларнинг ҳар бири устида алоҳида тўхталамиз (60-расм).

АМИНОКИСЛОТАЛАРНИНГ АКТИВЛАШИШИ ВА АМИНОЦИЛ-т-РНКЛАР ҲОСИЛ БЎЛИШИ

Юқорида айтилганидек, оқсиллар аминокислоталарнинг ўзаро пептид боғ ҳосил қилиб бирикиши натижасида ҳосил бўлади. Аммо аминокислоталар молекулалари химиявий жиҳатдан актив бўлмаганлиги учун улар оқсиллар биосинтезида бевосита иштирок эта олмайди. Бинобарин, оқсил ҳосил бўлишида иштирок этадиган аминокислоталар аввал актив ҳолатга ўтиши керак. Улар АТФнинг энергияга бой бўлган пирофосфат боғлари ҳисобига активлашади. Бу процессда аминокислоталарнинг карбоксил групласи АТФ билан ўзаро реакцияга киришиб, аминоацилденилат бирикмалар ҳосил қиласида пирофосфат ажralиб чиқади:



Юқоридаги реакция натижасыда АТФ молекуласыда тұпланған энергиянинг бир қисми янги ҳосил бўлган аминоацилденилат бирикма молекуласыга ўтади. Тұпланған энергия миқдори оқсил ҳосил бўлишида иштирок этадиган аминокислоталар ўртасда пептид боғлар ҳосил қилиш учун етарли дара жада бўлади. Оқсил биосинтези процессидаги энергияга талаб шу йўл билан таъминланади.

Аминоацилденилатлар ҳосил бўлиш реакциялари маҳсус ферментлар иштирокида катализланади, бу ферментлар активлаштирувчи ферментлар ёки аминоацил-РНК-сингтетазалар деған ишчи ном билан юритилади. Ҳар бир аминокислота ўз активлаштирувчи ферментига эга. Бинобарин, оқсил биосинтезида бир вақтнинг ўзида 20 та активлаштирувчи фермент иштирок этади. Юксак ўсимликларда 20 хил аминокислота бўлиб, уларни активлаштирувчи ферментларнинг барчаси топилмаган бўлса-да, бироқ кўпчилиги активлашиши кузатилган. Активлаштирувчи ферментлар мөш, нўхат, исмалоқ каби ўсимликлардан ажратиб олинган. Қейинги йилларда бу ферментларнинг айримлари гўзада ҳам топилган.

Оқсил биосинтезининг оралиқ босқичларини ўрганиш борасыда ўтказилган тажрибаларда активлаштирувчи ферментлар бир вақтнинг ўзида яна бир муҳим вазифани — аминоацилденилат бирикманинг кичик молекулаги РНКлар ёки т-РНК билан бирикиш реакциясини ҳам катализлаши аниқланган. Шу боисдан бу группага киругчи ферментлар ҳозир аминоацил-т-РНК-сингтетазалар (АРС-аза) деб номланган.

Транспорт РНК лар активлашган аминокислоталарни ўзига бириктириб олади (акцепторлик функцияси) ва улар оқсил синтезланадиган жойга — рибосомаларга кўчишини (транспортлик функцияси) таъминлайди. Бу турга мансуб бўлган РНКлар кичик молекулаги бирикма бўлиб, асосан, эрӯвчан фракцияда учрайди. Шу сабабли булар эрӯвчан РНК (S-РНК) деб ҳам юритилади. Т-РНКлар ҳам худди активлаштирувчи ферментлар каби фақат маълум аминокислота билан бирикиш хусусиятига эга. Бинобарин, 20 хил аминокислота учун 20 та т-РНК мавжуд. Қейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда т-РНК ларнинг сони бирмунча кўп эканлиги ва кўпчилик аминокислоталар иккита ва ундан ортиқ т-РНК ёрдамида ташлиши аниқланган. Ҳар бир т-РНК маълум аминокислотанинг ўзига хос бўлиб, нуклеотидли таркибининг мунтазамлиги билан бошқа т-РНКлардан кескин фарқ қиласи. Т-РНКлар молекуласыда структура жиҳатдан бир-биридан ажралган ва автоном ҳисобланган иккита актив қисм бор. Булардан бири антикодон деб аталадиган жуфтлашмаган учта нуклеотид қолдигидан ташкил топган бўлиб, и-РНК даги комплементар асосларни (кодонни) аниқлаш хусусиятига эга қисмидир. Турли т-РНКлар антикодонидаги нуклеотидлар таркиби ва кетма-кетлиги ҳар хил бўлади. Иккинчиси эса специфик аминоацил-т-РНК-

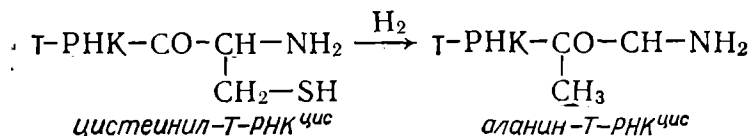
синтетаза ферментларини аниқлашга муносабати бўлган қисмдир.

Т-РНК молекулалари орасида юқорида айтилган фарқлар билан бир қаторда улар учун хос бўлган умумий хусусиятлар ҳам мавжуд. Т-РНК ларнинг барчаси учун хос бўлган белгилардан бири уларни ташкил этувчи полинуклеотид занжирнинг бир томонида учта нуклеотиддан ташкил топган ЦЦА триплети (иккита цитозин ва битта аденоzin) ҳамда иккинчи томонида гуанилат кислота мавжудлигиdir. Т-РНКнинг акцепторлик функцияси, яъни аминокислоталарни бириктириб олиш хусусияти ана шу ЦЦА триплети ёрдамида амалга ошади.

Т-РНК таркибида рибосомани билиш учун жавоб берувчи қисм ҳам мавжуд бўлиб, у барча т-РНКлар учун бир хил, яъни Г—Т—У—Ц—Г шаклда тузилган.

1958 йилда Ф. Крик назарий мулоҳазаларга асосланиб, ўзининг «адапторлик гипотезаси»ни яратди. Унинг фикрича, полинуклеотид занжир билан полипептид занжир ўртасида 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 «нусха» вазифасини бажарувчи информацион РНК занжирининг маълум қисмларига комплементар бўлган асос группалар ёрдамида бирикади.

Адапторлик гипотезасидан келиб чиқадиган муҳим хуносалардан 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 кўрсатилган. Цистеин аминокислотасини кўчирувчи т-РНК билан бириктириб, цистеинил-т-РНК цис комплекси ҳосил қилинган, сўнгра т-РНКга бириктирилган цистеин химиявий йўл билан аланин аминокислотасига айлантирилган. Натижада аланил-т-РНК-цис комплекси ҳосил бўлган.



Ўзгартирилган бу комплекс оқсил синтезловчи системага қўшилганда, полипептид занжирини цистеин бирикадиган жойларига аланин бирикканлиги аниқланган. Ўтказилган тажриба натижасида оқсил молекуласидаги аминокислоталарнинг

тутган ўрнини ҳақиқатда ҳам т-РНК-лар белгилаши тўлиқ равишда исботланган. Шундай қилиб, т-РНК лар фақат аминокислоталарни ўзига бириттириб олиб, оқсил синтезланадиган жойга кўчирмай, балки уларнинг полипептид занжирда тутган ўрнини ҳам белгилаб бериш вазифасини бажаради. Тегишли т-РНК га бириттирилган аминокислота рибосомага кўчади.

Информацион РНК ва транскрипция процесси

Маълумки, оқсил тўғрисидаги информация, яъни ахборот ҳужайра ядроидаги ДНК да мужассамлашган бўлади. Оқсил биосинтезининг муҳим томонларидан бири ДНК даги ана шу информациининг оқсил синтезланадиган жойга — рибосомаларга кўчишидир. Бироқ ДНК оқсил биосинтезида бевосита иштирок этмайди ва ўзидағи информациини махсус рибонуклеин кислоталар воситасида узатади. Информацияни ДНК дан оқсил синтезланадиган жойга элтувчи РНК нинг бу тури **информацион** ёки **матрицали РНК** деб аталади. Бундай РНК мавжудлигини биринчи бўлиб, 1958 йилда совет олимлари А. Белозёрский ва А. С. Спириналар исботлаганлар.

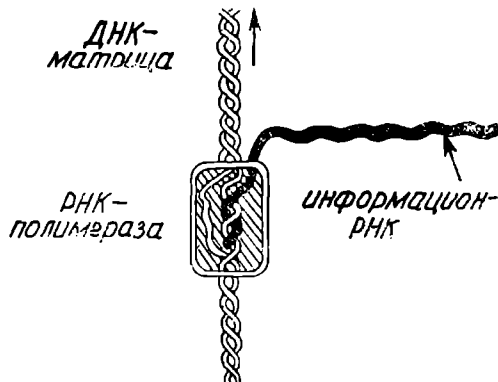
Информацион РНК га (қисқача и-РНК га) ҳос бўлган хусусиятлардан бири уларнинг метаболик жиҳатдан бекарор бўлиши, яъни тез синтезланиб, тез парчаланишидир. Шу билан бирга, и-РНК ҳужайрада кўп тўпланмайди, яъни жуда кам миқдорда бўлади. Иккинчидан, и-РНК молекуласидаги нуклеотид қолдиқларининг кетма-кетлиги ва миқдори ДНК нинг қўш занжирларидан бирининг маълум қисмидаги нуклеотид қолдиқларига тўлиқ равища мос келади (ДНК молекуласидаги тимин ўрнига РНК молекуласида уракил ва ҳоказо бўлади).

И-РНК синтезланишида матрица сифатида ДНК нинг фақат битта полинуклеотид занжири иштирок этади. Ҳосил бўлган и-РНКнинг полинуклеотид занжири ДНКнинг нусха сифатида олинган занжирига қатъи равища комплементар бўлади. Бунда ДНК да мужассамлашган оқсил молекуласидаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги тўғрисидаги информация тўлиқ равища и-РНК га кўчади. Шу сабабли бу процесс **транскрипция** ёки **кўчирраб олиш** деб аталади.

Информацион РНКнинг ДНК да синтезланиши тажриба йўли билан кўрсатилган. Бу процесс РНК-полимераза деб аталувчи махсус фермент иштирокида катализланади. Химиявий жиҳатдан и-РНКнинг синтезланиши ДНК молекуласининг синтезланиши эслатади (387- бетга қаранг), яъни АТФ, ГТФ, УТФ, ЦТР каби рибонуклеозидтрифосфатлардан нусха ДНК ва РНК-полимераза ферменти иштирокида полиривонуклеотид занжирлар ҳосил бўлади. РНК-полимераза ферменти иштирокида РНК синтезланиши транскрипция процессини акс эттириши

қүйидаги далиллар билан исботланган. Биринчидан, юқорида баён этилган реакция фақат нұсха ДНҚ иштирокида амалға шади. Агар мұхитда нұсха ДНҚ бўлмаса, и-РНҚ ҳам синтезланмайди. Иккинчидан, синтезланадиган РНҚ нинг нуклеотидли таркиби мұхитга қўшилган нұсха ДНҚнинг табиати билан аниқланади. Одатда, бу процесс ҳужайра ядрисида боради ва кўп жиҳатдан ДНҚ репликацияси (388-бетга қаранг) ўхшаб кетади. Чунки ҳар иккала ҳолда ҳам нұсха ДНҚ қўш спиралларининг бир-биридан ажратилиши кўзда тутилади. Бироқ транскрипция процессида РНҚ синтезланиши учун иккита спиралдан фақат биттаси нұсха сифатида хизмат қилади.

ДНҚнинг транскрипцияси билан репликацияси ўртасидаги фарқ шундан иборатки, репликация процессида бир-биридан ажралган полинуклеотид спираллар нұсха сифатида фойдаланилгандан сўнг, улар ҳеч қаочан бир-бiri билан қайтадан қўш спираль ҳосил қилмайди. Ваҳоланки, транскрипция процессида қўчириб олинган РНҚ нұсха ДНҚдан чиққандан сўнг, ДНҚнинг бир-биридан ажралган спираллари яна қайтадан бир-бiri билан ўралиб қолади. Бу 61-расмдан яққол кўриниб турибди.



61-расм. Транскрипция схемаси.

Кейинги йилларда олиб борилган тажрибаларда и-РНҚ цитоплазмага эркин ҳолда әмас, балки оқсиллар билан бирнишкан ҳолда ўтиши аниқланган. Үзига хос кўринишга эга бўлган бу заррачалар дастлаб академик А. С. Спирин томонидан аниқланган бўлиб, улар информасомалар деб номланган. Информасомалардаги оқсиллар и-РНҚ ни ҳужайра ичидаги рибонуклеаза ферменти иштирокида парчаланиб кетишдан сақлаб турса керак, деб тахмин қилинади. Бошқа бир тахминга кўра, бу оқсиллар и-РНҚ томонидан рибосомаларни аниқлашда иштирок этади, дейилади, чунки оқсилдан ажратилиган и-РНҚ ўзининг нұсхалик хусусиятини йўқотади. Совет олим Г. П. Георгиев и-РНҚ билан оқсиллардан ташкил топган заррачалар ҳужайра ядрисида ҳам мавжуд эканлигини аниқлаган

ва унга информафера деб ном берган. Бу заррачалар и-РНК-нинг ядродан цитоплазмага кўчишини таъминласа керак, деб тахмин қилинади.

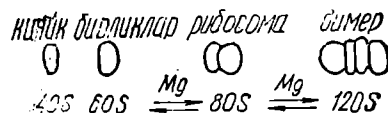
Шундай қилиб, ядродаги ДНК да ҳосил бўлган информацион РНК цитоплазмага ўтади ва у ерда рибосомалар билан бириниб, оқсиллар синтезланишида нусха ёки матрица вазифасини бажаради.

Рибосома

Рибосомалар оқсиллар синтезланишида бевосита иштирок этадиган мураккаб рибонуклеопротеид комплексидан иборат бўлгани муҳим органонд ҳисобланади. Ўсимликлар ҳужайрасининг ҳаёт фаолияти учун мутлақо зарур бўлгани бу заррачалар ядро, хлоропласт, митохондрий ва цитоплазматик мемброналар таркибига киради. Улар баъзан ҳужайра цитоплазмасида эркин ҳолда ҳам учрайди. Кейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда оқсил биосинтези фақат мемброналар билан боғланган рибосомаларда актив бориши аниқланган. Ўсимликлар ҳужайрасидаги рибосомалар сони турлича бўлиб, жадал ўсаётган қисмларида уларнинг миқдори энг кўп. Турли сабабларга кўра, оқсил синтезининг интенсивлиги паст бўлган тўқима ва ҳужайраларда эса рибосомалар миқдори ҳам кам бўлади.

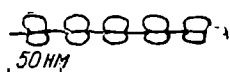
Юқорида айтилганидек, рибосомалар асосан ҳужайра органоидларининг мемброналари билан биринкан ҳолда учрайди. Шунинг учун уларни ажратиб олишда мемброналар юза актив моддалар (масалан, дезоксихолат) ёрдамида парчаланади. Одатда, юза актив моддаларда липидлар эрийди ва натижада мемброналарнинг парчаланишига олиб келади. Кейинчалик бу эритмаларни узоқ вақт центрифугалаш йўли билан рибосомалар ажратиб олинади. Бунинг учун минутига 40000 марта ва ундан катта тезлик билан айланадиган роторли ультрацентрифугадан фойдаланилади. Ҳужайранинг барча компонентлари каби, рибосомаларни ажратиш ҳам албатта, совуқ шароитда 0—4° атрофида олиб борилиади.

Барча рибосомалар таркибida РНК ва оқсил тутувчи бир қатор кичик бўлакчалардан, яъни кичик бирликлардан ташкил топган. Юксак ўсимликлардан, хусусан, нўхатдан ажратиб олинган рибосомаларнинг тузилиши 62-расмда кўрсатилган. Улар яси, сфероид ва ҳоказо шакл-



40S 60S \xrightleftharpoons{Mg} 80S \xrightleftharpoons{Mg} 120S

полирибосома



170S

62-расм. Нўхатдан 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 $4,1 - 10^6$ га тенг. Бошқа юксак ўсимликларнинг рибосомалари ҳам худди шундай тузилган бўлса керак, деб тахмин қилинади. Рибосомалар структурасининг яхлитлиги магний ионларининг паст концентрациясида ($10^{-3}M$) сақланниб турди. Агар магний ионларининг концентрацияси 10 марта ортирилса, рибосомалар бир-бири билан қўшилиб, қўш рибосомалар, яъни «димерлар» ҳосил қиласди. Димерларнинг молекуляр массаси ҳам айрим рибосомаларнига нисбатан икки баравар ортиқ бўлади. Рибосомалар билан боғлиқ бўлган магний ионларининг концентрацияси камайтирилганда эса улар диссоциланиб, кичик бўлакчаларга ажралади. Масалан, 80S-рибосомалар иккита кичик бўлакчани, 60S ва 40S-рибосомаларни ҳосил қиласди. Рибосомаларининг диссоциланиши қайтар характерда бўлиб, муҳитдаги магний ионларининг миқдори нормалаштирилганда, уларнинг яхлитлиги тикланади.

Юксак ўсимликларнинг рибосомалари ҳам бошқа манбалардан 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 топган. 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 характеристега эга. Бинобарин, бу оқсилларни ташкил этувчи аминокислоталар ичидаги лизин, аргинин каби асос характеристига эга бўлган группалар тутивчи аминокислоталар миқдори юқори бўлади. Рибосома оқсилларида дикарбон аминокислоталар ҳам бирмунча кўп учрайди. Аммо бу аминокислоталарнинг тахминан ярмидан кўпроғи амидлар шаклида бўлади.

Рибосоманинг иккинчи асосий қисмини юқори молекуляр рибонуклеин кислоталар ташкил этади. Бу РНК лар рибосоманинг ҳар иккага кичик бўлакчаласида узраб, бир катор ўусусияти билан бир-биридан фарқ қиласди. Биринчи хил РНК нинг седментация коэффициенти 28S га тенг бўлса, иккинчиенини 18S га тенг. 28S—РНК 60S кичик бирликлардан, 18S—РНК лар эса 40S-кичик бирликлардан ҳосил бўлади. 28S—РНК нинг молекуляр массаси 1,3 млн га яқин, 18S—РНК нинг молекуляр массаси эса 600 мингга тенг бўлади. Турли манбалардан ажратиб олинган рибосома РНК нинг нуклеотид таркиби ҳар хил бўлиб, Уотсон ва Крик томонидан таклиф қилинган ДНК моделини характеристловчи комплементарлик қоидасига бўйсунмайди. Бу РНК таркибида гуанин ва аденин кўп миқдорда учрайди. Юксак ўсимликларнинг рибосомаларида седментация

константаси $5S$ га тенг бўлган янги рибосомал РНК ҳам топилган. 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 мағлуб	Состав иия ко с- тантаби	Молекуляр оғирлиги	Диаметри	Оқсил (%)	РНК (%)
Нўхат майсалари	80	4 млн	260 Å	55	45
Оқ беда	80			46	54
Ачитқи замбуруги	80	4,1 млн	280 Å	58	42

Кейинги вақтларда ўтказилган тажрибаларда рибосомалар фақат бир-бири билан бирикиб, занжир ҳосил қилгандагина активлиги намоён бўлиши аниқланган. Бу занжирлар полисомалар деб аталади. Кўпчилик олимларнинг фикрича, полисомалар информацион РНКнинг яхлит молекуласига биринккан рибосомалар группасидан иборат экан. Ҳақиқатда ҳам кўпчилик и-РНК лар битта рибосомага жойлашмайди. Масалан, тахминан 150 та аминокислотадан тузилган гемоглобин оқсининг ҳар бир полипептид занжирини ифодаловчи и-РНК таркибида 450 та нуклеотид бўлади. Ҳар бир нуклеотиднинг тутган ўрни $3,4 \text{ \AA}$ га тенг бўлса, унда юқоридаги и-РНКнинг узунлиги 1500 \AA га тенг бўлади. Агар рибосоманинг ўртача узунлиги 220—230 \AA га тенг деб ҳисобласак, унда 1500 \AA га тенг бўлган и-РНК да бир неча дона рибосома жойлашади. Бинобарин, боғланган рибосомаларнинг сони информацион РНК занжирининг узунлиги билан аниқланади. Рибосомалар билан информацион РНК занжирни бир-бирига нисбатан ҳаракатда бўлади. Бунда ё рибосомалар и-РНК бўйлаб ҳаракатланиди ёки и-РНК рибосомаларга нисбатан худди магнитофон лентасига ўхшаб ҳаракатланади. Ҳар бир рибосома битта полипептид занжирнинг шаклланишида иштирок этади. Полисомаларнинг мавжудлиги электрон микроскоп ёрдамишта ҳам тасдиқланган.

Рибосомаларда оқсиллар ҳосил бўлиши (трансляция)

Рибосомалар оқсил биосинтезининг ҳақиқий марказлари бўлиб, бу заррачаларда юқорида баён этилган икки муҳим оқим, яъни генетик информация ва активлашган аминоацил-т-РНКлар оқими бир-бири билан учрашади. Оқсил биосинтези-

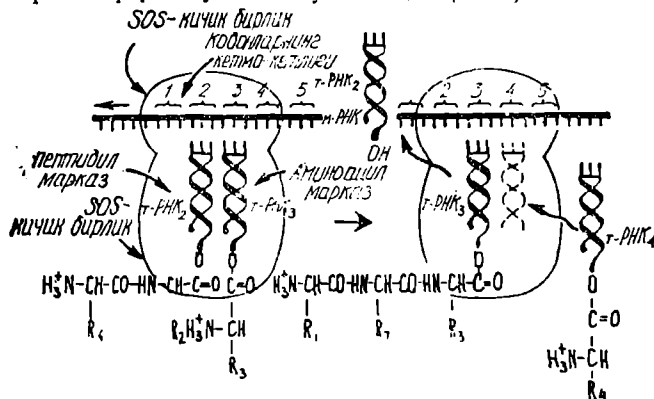
нинг охирги босқичи ҳисобланган ана шу процесс *трансляция* ёки *таржима қилиш* деб аталади. Чунки бунда и-РНК даги нуклеотидлар ёрдамида ифодаланган информация полипептид занжирлардаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги сифатида намоён бўлади, яъни оқсил синтези тўғрисидаги информация нуклеотидлар «тили»дан аминокислоталар «тили»га таржима қилинади.

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 фақат бир марта такрорланади. Иккинчи босқич, яъни полипептид занжирларнинг ўсиши эса умумий тушунча бўлиб, у бир неча босқични ўз ичига олади ва оқсил синтези процессида мунтазам равишда кўп марта такрорланади. 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 биосинтезида 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 кўчишини таъминлайди. 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-жичик бўлакчаси ва унга бириккан и-РНК ҳамда аминоацил-т-РНК ва бошқа оқсил факторлардан иборат. Бу комплекс ГТФ иштироқида рибосоманинг 50S-бўлакчаси билан бириккандан сўнг, полипептид занжир синтезлана бошлайди. Оқсил синтезида иштирок этадётган 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 мәхсус биринчим — метионин аминокислотасининг формилли ($-CH_2O$) 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 тўғрисидаги ахборотни билдиради. Кейинчалик АУГ кодон томонидан ифодаланган формилметионин аминокислотаси ёки

унинг формил группаси маҳсус гидролаза ферменти таъсирида полипептид занжирдан ажралади.

Полипептид занжирнинг ўсишида (элонгацияда) рибосома-нинг 50S-бўлақчаси 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-RНКларни ўзаро боғловчп иккита марказнинг мавжудлигидир. Булардан бири аминоацил марказ бўлиб, унда аминокислотани ташувчи ва кодон-антинодон мос келадиган т-RНК жойлашади. Иккинчи-си эса пептидил марказ бўлиб, у ерга т-RНК фақат аминоацил марказ орқали ўтиши мумкин (63-расм).

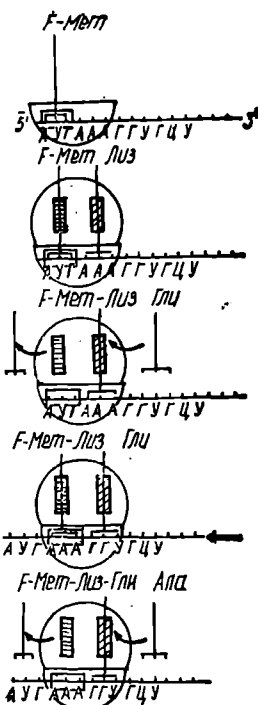


63-расм. Полипептид занжир синтезланышда аминокислоталар йиғилишиң процессининг схемасы.

Полипептид занжирнинг ўсиши рибосомаларнинг аминоацил марказига тегишли аминокислотага эга бўлган т-РНК нинг бирекиши билан бошланади (69-расм, А). Кейин эса бошланғич аминокислотага эга бўлган т-РНК пептидли марказга силжийди ва ўзи билан бирга и-РНК ни рибосома бўйлаб тортади. Натижада аминоацил марказ қаршисида янги колон пайдо бўлади. Шундан сўнг бу марказни янги аминокислотага эга бўлган т-РНК 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-РНК ажралади ва иккинчи т-РНК иккита аминокислотадан иборат бўлган пептид билан бирекиб қолади. Иккита аминокислотадан иборат т-РНК аминоацил марказдан пептидил марказга қараб силжийди ва у ердаги эркин т-РНКни сиқиб чиқаради (64-расм, В). Бу силжиш натижасида и-РНК яна рибосома бўйлаб тортилади ва аминоацил марказ

Қаршиисига учинчи кодон келади. Үз навбатида, аминоацил марказга тегишли антикодонга эга бўлган аминоацил-т-RНК жойлашади (64-расм, Г). Қейин иккинчи пептид боғ ҳосил бўлади ва натижада трипептид учинчи т-RНК билан бирекиб қолади (64-расм, Д). Шу йўл билан мунтазам равишда кодон кетидан кодон келиши туфайли и-RНКнинг рибосома бўйлаб силжиши таъминланади ва и-RНК занжирни рибосома томонидан тўлиқ равишида бошдан охиригача ўқиласди. Бир вақтнинг ўзида аминокислоталарнинг мунтазам равишида бирин-кетин бирекиши туфайли и-RНК даги хабарга мос келалиган полипептид занжир ҳосил бўлади.

Оқсил молекулалари ҳосил бўлишининг 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-RНКнинг эфир боғлари қандайдир ферментлар иштироқида узилади ва натижада рибосомадан тайёр ҳолдаги оқсил молекуласи ажалоб чиқади.



64-расм. м-RНК инг трансляция схемаси.

Генетик код

Оқсил молекуласини ташкил этадиган полипептид занжирдаги аминокислоталарнинг кетма-кетлиги ДНК молекуласидаги нуклеотидлар томонидан аниқланиши тўғрисида юқорида бояғсан тўхталиб ўтган эдик. Бироқ бутунлай бопкоча химиевий табиатта эга бўлган нуклеин кислотадаги тўрт хил нуклеотид қандай қилиб полипептид занжирни ташкил этувчи аминокислоталарнинг кетма-кетлигини аниқлай олади?

Умуман, бироп-бир маълумотни шартли белгилар ёрдамида ифодалаш, одатда, кодлаш ёки код деб аталади. Биологияда генетик информациини, яъни оқсил молекулаларини ташкил этувчи 20 хил аминокислотани ДНК молекуласидаги 4 хил нуклеотид ёрдамида ифодалаш эса генетик код дейиллади. Генетик код муаммоснинг ҳал қилиниши аввало қайси нуклеотид ёки нуклеотидлар тўплами қандай аминокислотани ифодалashi мумкин, деган масалани ҳал қилишдан иборат.

ДНК молекуласидаги нуклеотидлар сони фақат түртта бўлганлиги учун битта нуклеотид битта аминокислотани ифода эта олмаслиги (синглетли код) ўз-ўзидан маълум. Худди шунга ўхшашиб, 2 та нуклеотиддан ташкил топган жуфт тўплам ҳам (дуплетли код) 20 та аминокислотани ифодалаш учун кифоя қилмайди. Шунинг учун 1953 йилда Гамов (АҚШ) генетик код учта нуклеотид тўпламдан (триплетли коддан) ташкил топган бўлиши керак, деган ғояни илгари сурди. Ҳақиқатда ҳам, бунда тўрт хил нуклеотид ёрдамида 64 та комбинация ҳосил қилиш мумкин. Бу эса 20 та аминокислотани ифодалаш учун етарли бўлмай, балки ортиб ҳам қолади.

1961 йилнинг бошларидаги инглиз олими Крик генетик код муаммосининг математик анализига асосласаниб, код ҳақиқатда ҳам триплетли характерга эга, деган хуносага келган. Бинобарин, оқсил молекуласидаги ҳар бир аминокислотани ифодаловчи код триплетли бўлиб, у Крик ифодасига кўра кодон деб номланган.

1961 йили Москвада бўлиб ўтган биохимиклар Халқаро кенгашинда М. Ниренберг (АҚШ) биринчи бўлиб код табиатидаги тажрибада исботлаганлигини қайд қилган. У ўз тажрибаларини оқсилни синтезловчи ҳужайрасиз системаларда олиб борган. Бу системаларда рибосома, т-РНК, оқсил таркибида учрайдиган барча аминокислоталар аралашмаси, барча зарур ферментлар, энергияга бой бўлган бирикмалар (АТФ, ГТФ) ва K^+ , Mg^{+} +ионлари бўлган. Й-РНК ўрнига эса сунъий равишда синтезланган ва фақат уридилат кислотадан иборат бўлган полприбоуридилат полимери олинган. Бу и-РНК сунъий спстемага қўшилганда, рибосомаларда полифенилаланинли оддий полипептид синтезланган. Қизиги шундаки, сунъий системада барча аминокислоталар бўлишига қарамай, фақат битта аминокислотадан, яъни фенилаланиндан ташкил топган полипептид синтезланган. Бу тажрибадан, агар аминокислотани ифодаловчи код триплетли бўлса, у ҳолла фенилаланин аминокислотаси УУУ триплети ёрдамида ифодаланади ёки белгиланади деган хулоса чиқарилди. Бу кашфиёт, биринчидан, оқсил синтезида и-РНК нинг иштирок этишини исботлаб берган бўлса, иккинчиндан, ҳар бир аминокислотани ифодаловчи нуклеотидлар тўплами триплетли характерда эканлигини кўрсатди.

Кейинчалик М. Ниренберг, С. Очао, Х. Маттеи ва Н. Кораналар тажрибаларила оксил таркибида учрайдиган барча аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар ҳам аниқланди. Бу тажрибалар натижасини Ф. Крик жамлади ва шу асосда генетик код луфати тузилди. Қуйидаги жадвалда ана шу луфат келтирилган.

Жадвалдаги 64 та триплетдан 61 таси «маъноли», яъни маълум аминокислотани ифодаловчи триплетdir. Қолган учтаси (УГА, ААУ, УАГ) аминокислоталарни ифодалай олмайди. Шунинг учун улар маъносиз триплетлар дейилади. Кейинги

Генетик код лугатын

Триплеттинг 1-харфи	Триплеттинг 2-харфи				Триплеттинг 3-харфи
	У	Ц	А	Г	
У	УУУ УУЦ УУА УУГ} фенилаланин лецин	УЦУ УЦЦ УЦА УЦГ} серин	УАУ УАЦ УАА УАГ} тирозин маъно- сиз* ко- донлар	УГУ УГЦ УГА УГГ} цистеин маъно- сиз* ко- дон триптофан	У Ц А Г
Ц	ЦУУ ЦУЦ ЦУА ЦУГ} лейцин	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} изолей- цин метионин	АЦУ АЦЦ АЦА АЦГ} треонин	ААУ ААЦ ААА ААГ} аспарагин лизин	АГУ АГЦ АГА АГГ} серин аргинин	У Ц А Г
Г	ГУУ ГУЦ ГУА ГУГ} валин	ГЦУ ГЦЦ ГЦА ГЦГ} аланин	ГАУ ГАЦ ГАА} асп. 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 алроҳида 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 дам шунга ўхшаш вазифачи бажарса керак, деб тахмин қилинади. Жадвалда келтирилган маълумотларга кўра, бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига 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 информация фақат бошланғич иккита нуклеотидда мужассамлашган бўлади. Аминокислоталар (триптофан ва метиониндан ташқари) 6 тадан 6 тагача триплет ёрдамида ифодаланиши бир қатор тажрибаларда аниқланган. Битта аминокислотанинн

бир неча триплет ёрдамида ифодаланиши генетик коднинг «аслидан ўзгариши» ҳодисаси деб аталади. Бу ҳодиса туфайли 64 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 туэйланган юксак организмлардан олинган ҳужайрасиз шиralаргача (ҳужайраларнинг табиатидан қатъи назар) полиуридилат полимери фенилаланин аминокислотасидан ташкил топган полипептид занжирнинг ҳосил бўлишини таъминлайди. Бу тажриба генетик код универсал характерга эга эканлигидан, яъни генетик код барча тирик мавжудотлар учун бир хил эканлигидан далолат беради. Шундай қилиб, генетик код қуйидаги характеристерли белгиларга эга.

Барча кодон учта нуклеотиддан (триплетдан) иборат. Ёнма-ён турган кодонлар бир-бирини қопламайди, яъни биринчи кодоннинг охирги нуклеотиди ундан кейинги кодоннинг бошлангич нуклеотиди бўла олмайди. Информация маълум нуқтадан бошланади. Бир хил аминокислоталарни ифодаловчи триплетлар бир-бирига ўхшайди. 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 ўзида жуда кўп ва хилма-хил оқсиллар синтезланади. Лекин улар турлича тезлик билан ҳосил бўлганлиги учун миқдор жиҳатдан бир-биридан жуда катта фарқ қиласди. Ҳужайра фақат ўзи учун маълум бир вақт ичida зарур бўлган оқсилларпигина кўплаб синтезлайди. Бу эса ҳужайрада оқсилларнинг танлаб синтезланишини таъминловчи маҳсус механизмлар мавжудлигини кўрсатади. Оқсил ҳосил бўлиши бир қатор ташки ва ички факторлар таъсирида бошқарилиб туради. Микроорганизмлар билан ўтказилган тажрибаларда оқсил биосинтезини бошқариш механизми аниқланган. Оқсил синтезланишини бошқарувчи механизмлардан бири индуksия ҳодисасидир. Индуksия эффекти, яъни оқсил ҳосил бўлишининг тезлашиши маҳсус химиявий бирикмалар, кўпинча субстратлар ёки субстратга ўхшаш бирикмалар ёрдамида амалга ошаади. Индуksия ҳодисасини қуидаги мисолда яқол 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.

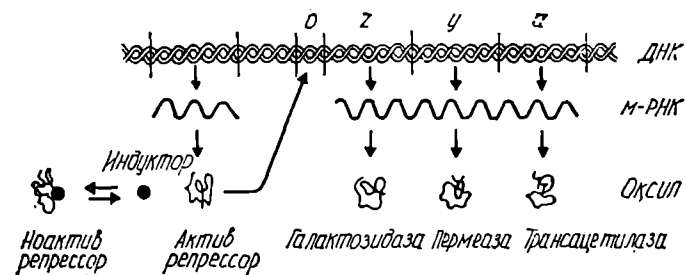
Лактаза ёки бошқа β-галактозидазалар каби ферментларнинг (оқсилларниң) биосинтезини тезлаштирувчи моддалар индукторлар деб аталади.

Оқсил биосинтезини бошқаришда иштирок этадиган механизмлардан яна бирини *репрессия* ҳодисасидир. Репрессия эфекти, яъни оқсил ҳосил бўлишининг 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 ўхаш, фосфатаза ферменти таъсирида органик бирикмалар таркибидан анорганик фосфат ажралиб чиқади. Аммо анорганик фосфатнинг мұхитда кўп миқдорда бўлиши фосфатаза ферментининг синтезланишига тўсқинлик қиласи. 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 механизmlарини ДНК молекуласи орқали назорат қилиб 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 активигини, 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 блан боғлиқ бўлган бир неча структуравий геннинг фаолиятини назорат қиласи. Масалан, аргинин аминокислотаси биосинтезида иштирок этадиган барча генлар битта оператор ген ёрдамида назорат қилинади. Жакоб ва Моно структуравий генлар билан оператор генлар йиғиндишини *оперон* деб аташни таклиф этганлар.

ДНК таркибида структуравий генлардан ташқари, регулятор генлар ҳам мавжуд бўлиб, улар бошқа генлар фаолиятини бошқарив туради. Регулятор ген ўзи таъсир эталиган структуравий генлар ёнида бўлиши шарт эмас. У хатто бошқа хромосомада ҳам жойлашиши мумкин. Регулятор ген ўз таъсирини

бевосита эмас, балки оқсил табиатига эга бўлган *репрессор* деб аталадиган биримма орқали кўрсатади. Агар регулятор генлар доим репрессорларни ҳосил килиб турганида эди, оператор генлар ва бинобарин, структуравий генлар ҳам ўз фаолиятини бутунлай тўхтатиб қўяр эди. Шунинг учун репрессорлар маълум кичик молекулали метаболик моддаларни бириттириб олишига қараб, актив ёки ноактив шаклларда учрайди, деб фараз қилиш мумкин. Агар репрессорлар индукторлар, яъни субстратлар билан бириска, ноактив шаклга айланади. Натижада ДНКнинг «тўснб» қўйилган маълум қисми, яъни оператор ген очилади ва тегишли информацион РНҚ ҳамда оқсил синтез қилина бошлади. Борди-ю, репрессор реакция маҳсулоти ҳисобланган коренирессорлар блан бириска, унда актив ҳолатдаги репрессор ҳосил бўлади. Бундай актив репрессор оператор генини «тўсиб» қўйиши натижасида унинг фаолиятини тўхтатади ва структуравий генлардаги и-РНҚ ҳосил бўлишига йўл қўймайди. Натижада оқсил ҳосил бўлиши тўхтайди. Юқорида баён этилган фикрлар 65-расмда схема равишда берилган.



65-расм. Оқсил биосинтезини регуляцияни қилиш схемаси.

ОҚСИЛЛАРНИНГ ПАРЧАЛАНИШИ

Ўсимликлар ўсиши ва ривожланишида улар таркибидаги оқсил моддалар доим парчаланиб туради. Оқсилларнинг парчаланиши айниқса унаётган уруф ва донда, қариётган ўсимлик органларида жадал равишида амалга ошади. Оқсиллар парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган аминокислоталар ва бошқа маҳсулотлар ўсимликлар учун зарур бўлган янги оқсилларнинг ёки турли хил азотли биримларнинг синтезланишида иштирок этади. Оқсилларнинг янгиланиб турниши ўсимликларнинг физиологик ҳолатига боғлиқ. Масалан, ёш ўсимликларда оқсил тиркибидаги азот 72 соат ичидаги тўлиқ янгиланиши, яъни аввал парчаланиб, сўнгра янгидан синтезланиши аниқланган. Қариётгай тўқималарда эса 24 соат ичидаги фақат 1—3% оқсил янгиланади, холла. Бинобарин, ўсимликларнинг

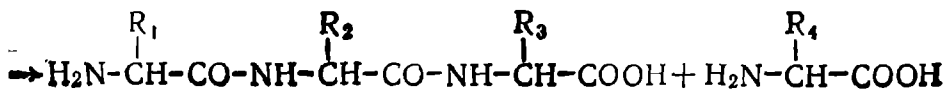
қариётгай орган ва тўқималарида оқсилларнинг парчаланиш процесси жадал борар экан.

Оқсиллар бир неча хил йўл билан парчаланиши аниқланган. Оқсиллар специфик ферментлар иштирокида полипептидларни ҳосил қилиш, протеолитик ферментлар иштирокида аминокислоталарни ҳосил қилиш ҳамда оксидланиш йўли билан парчаланади. Булардан энг муҳими оқсилларнинг протеолитик ферментлар иштирокида гидролизга учраб парчаланишидир. Протеолитик ферментлар ўсимликларнинг барча ҳужайра ва тўқималарида учрайди. Улар таъсирида оқсиллар аминокислоталаргача қисман ёки тўлиқ парчаланади. А. В. Благовешчинскийнинг кўрсатишича, ўсимлик оқсиллари аввал протеиназа ферментлари иштирокида қисман парчаланиб, трихлорацетат кислота эритмасида чўкмайдиган полипептидларни ҳосил қилаади. Сўнгра бу полипептидлар пептидаза ферментлари иштирокида аминокислоталаргача парчаланади. Ўсимликларда оқсилларнинг гидролитик йўл билан парчаланишини схема равища қўйидагича ифодалаш мумкин:

Оқсиллар → протеиназалар → полипептидлар → пептидазалар
аминокислоталар.

Шундай қилиб, ҳар хил протеолитик ферментларнинг фаолияти туфайли оқсиллар гидролизланиши натижасида аввал хилма-хил пептидларнинг мураккаб аралашмалари, сўнгра эса эркин аминокислоталар аралашмаси ҳосил бўлади. Эркин аминокислоталар оқсил гидролизининг охирги маҳсулоти ҳисобланади.

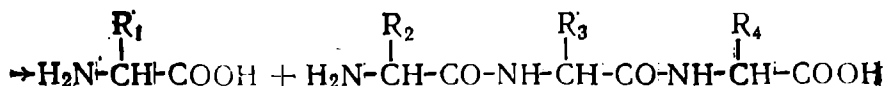
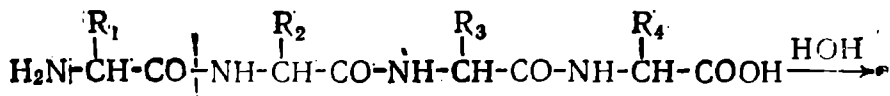
Оқсилларнинг гидролитик парчаланишида иштирок этадиган ферментлар таъсир этиш характеристига кўра бир қатор группага бўлинади. Булардан бири экзопептидазалар бўлиб, улар аминопептидазалар, карбоксипептидазалар ва дипептидазаларни ўз ичига олади. Карбоксипептидаза ферменти юқори специфик таъсир қилиш хусусиятига эга бўлиб, оқсил молекуласини ташкил қилувчи полипептид занжирнинг эркин карбоксил группаси бўлган пептид боғини гидролизлайди:



Карбоксипептидаза таркибида рух атомлари тутувчи метал-лопротеиддир. Бу фермент эркин карбоксил группаларга эга бўлган пептид боғларга нисбатан ўзига хос таъсир кўрсатиш

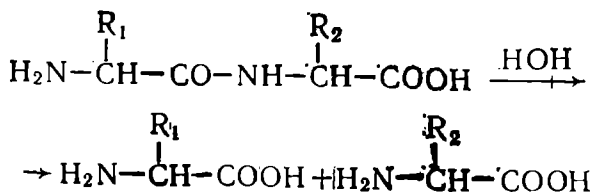
хусусиятига эга, яъни аксарият ароматик (фенилаланин, тирозин) ёки шохланган занжирили (лейцин, изолейцин) аминокислоталарга таъсир қилади. Полипептид занжирилар таркибидаги эркин карбоксил группага эга бўлган бошқа аминокислоталар гидролизи бирмунча қийин боради.

Аминопептидазалар полипептид занжиридаги эркин амин гидролизи бирмунча қийин боради.



Фермент магний ёки марганец ионлари таъсирида активлашиди ва ҳар хил субстратларни парчалашда иштирок этади.

Дипептидаза ферментлари таркибида 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. Эндопептидазаларга хос бўлган муҳим хусусиятлардан бирин эркин SH группалар иштироқида энг юқори активликка эга бўлишидир. Ўсимликлардан ажратиб олинган дастлабки протеолитик фермент папаинdir. У жуда кенг субстратга специфик таъсир кўрсатиш хусусиятига эга, яъни хилма-хил пептид ва оқсилларни гидролизлайди. Папаин молекуласи битта полипептид занжиридан иборат бўлиб, таркибида учта дисульфид кўприкча ва битта сульфидрил группа тутади. Ферментларнинг активлиги шу сульфидрил группага боғлиқ.

Эндопептидазаларнинг муҳим вакилларидан яна бири фицинdir. Фицин тутдошлар оиласига мансуб бўлган ўсимликлардан ажратиб олинган. Фицин ҳар хил оқсилларни гидролизлашда иштирок этса-да, лекин таркибида аргинин тутувчи субстратларга нисбатан кўпроқ максимал активлик кўрсатади.

Үсімліклардан ажратиб олинган бошқа эндопептидазаларға ананасдан олинган ёромелин, латексдан олинган хемопапаин киради. Оқсилларнинг парчаланиши натижасыда ҳосил бўладиган аминокислоталарининг бир қисми уларнинг янгиланиши учун сарфланса, қолганлари аминокислоталар алмашинувида иштирок этади.

НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАР АЛМАШИНУВИ

Нуклеин кислоталар тирик организмларнинг ҳаёт фаолиятида жуда муҳим аҳамиятга эга. Чунки тирик организмларда содир бўладиган моддалар алмашинувининг кўп масалаларини ҳал қилиш нуклеин кислоталар алмашинуви билан бевосита боғлиқдир. Оқсиллар биосинтези, биохимиявий жиҳатдан специфик бўлган белгиларнинг наслдан-наслга ўтиши, ҳужайра дифференциацияси, баъзи физиологик актив моддаларнинг таъсир қилиш механизмини аниқлаш ва бошқа бир қатор масалалар шулар жумласидандир. Шу сабабли нуклеин кислоталарнинг ҳосил бўлиш ва парчаланиш йўлини ўрганиш муҳим масалалардан биридир.

Нуклеин кислоталарнинг парчаланиши

Тирик организмларда, жумладан, ўсімлікларда ҳам нуклеин кислоталар маҳсус ферментлар таъсирида азотли асослар, углевод компонентлари ва фосфат кислотагача парчаланади. Аммо бу анча мураккаб процесс бўлиб, бир неча босқичдан иборат. Дастлаб нуклеин кислоталар нуклеаза ферментлари иштирокида деполимерланади. Юқори молекуляр нуклеин кислоталарнинг гидролитик парчаланишидан иборат бўлган бу процесс тетра-, три-, ди- ва мононуклеотидлар ҳосил бўлишига қадар давом этади. Полинуклеотид занжирларни гидролизловчи нуклеаза ферментлари фосфодиэстеразаларга мансуб бўлиб, нуклеотидларро фосфодиэфир боғларнинг парчаланиш реакцияларини катализлайди. Барча нуклеазалар икки асосий группага бўлинади.

Нуклеин кислоталарнинг ички нуклеотидларро боғларни парчаловчи нуклеазалар эndonуклеазалар деб аталади. Бу ферментлар иштирокида нуклеин кислоталар асосан кислоталарда эримайдиган кичик молекулали полипептид фрагментлардан тортиб, то мононуклеотидларгача парчаланади. Кўпинча бу группага кирадиган ферментлар нуклеофосфодиэстеразалар деб ҳам аталади.

Нуклеин кислоталарни ташкил этадиган полинуклеотид занжирларнинг бир томонидан мононуклеотидларнинг кетмакет равишда ажралиш реакцияларини катализловчи ферментлар экзонуклеазалар деб аталади. Одатда, бу группага кирадиган ферментлар фосфодиэстеразалар деб ҳам аталади. Фосфо-

диэстеразалар иштирокида нуклеин кислоталар әркин нуклеотидларгача парчаланади.

Нуклеазалар ўзига хос таъсир этиш хусусиятига қараб икки группага: РНҚнинг парчаланишини катализловчи рибонуклеаза ва ДНҚнинг гидролизланишини катализловчи дезоксирибонуклеаза ферментлариға бўлинади.

Рибонуклеаза (РНҚаза). Ҳар хил манбалардан турли-туман шаклдаги рибонуклеазалар ажратиб олинган бўлиб, улардан энг яхши ўрганилгани ҳайвонлардан ажратиб олинган панкреатик рибонуклеазадир. Бу ферментнинг химиявий тузилиши тўла аниқланган. Панкреатик РНҚаза РНҚ таркибидаги нуклеотидлараро боғларнинг ҳаммасига ҳам таъсир қиласкермайди. У факт баъзи бир хил нуклеотидлараро боғларни, яъни пиридин-нуклеотиднинг 3-углерод атомидаги фосфат кислота қолдиғини, кейинги нуклеотиддаги рибозанинг 5-углерод атоми билан биректирувчи боғнинг парчаланиш реакциясини катализлади, холос. Реакция натижасида нуклеотид қолдиқлар ўртасидаги фосфориэфир боғ узилади. Бинобарии, шу нуқтада полинуклеотид занжир узилиб, битта нуклеотид таркибидаги рибозанинг иккичи ва учинчи углерод атомлари ўртасида фосфориэфир боғ ҳосил бўлади.

Ўсимликлар билан микроорганизмлардан рибонуклеаза ферментининг бошқа хиллари ҳам топилган. Булардан энг муҳими аспергиллус замбуруғидан ажратиб олинган Т₁ рибонуклеаза ферментидир. Бу фермент РНҚ таркибидаги 3-ГМФ ва 5-гидроксил группали қўшни нуклеотид ўртасидаги нуклеотидлараро боғни гидролизлади, яъни РНҚнинг парчаланиши гуанинли радикаллар бўйича амалга ошади. Натижада таркибида юзлаб ва ҳатто минглаб нуклеотид қолдиқларини тутган РНҚ молекуласи деполимерланади ва ундан жуда кўп олигонуклеотидлар ҳосил бўлади. Ўсимликлардан ажратиб олинган рибонуклеаза РНҚни нуклеозид-5 монофосфатгача парчалайди. Бундай типдаги РНҚаза кейинги йилларда ўзимлигидан ҳам ажратиб олинган.

РНҚнинг рибонуклеаза ферментлари таъсирида парчаланиши кўп жиҳатдан унинг таркибий қисмига боғлиқ бўлади. Агар РНҚ таркибида минор асосларининг сони кўп бўлса, улар РНҚаза ферменти иштирокида бирмунча қўпин парчаланади. Цитоплазмада н-РНҚларнинг РНҚаза ферменти иштирокида парчаланмаслиги ҳам шу боисдан бўлса керак, деб тахмин қилинади.

Дезоксирибонуклеаза (ДНҚаза). ДНҚ нинг парчаланиш реакцияларини катализловчи ДНҚаза ферментлари кенг тарқалган бўлиб, уларнинг икки тури яхши ўрганилган. Иккала фермент ҳам эндонуклеазаларга мансуб. Биринчиси ДНҚ молекуласини 5-фосфомоноэфирларгача парчалайди. Иккинчисига мансуб бўлган ДНҚаза таъсирида эса 3-фосфомоноэфирлар ҳосил бўлади. Ҳар иккала турдаги ферментлар иштирокида аввал

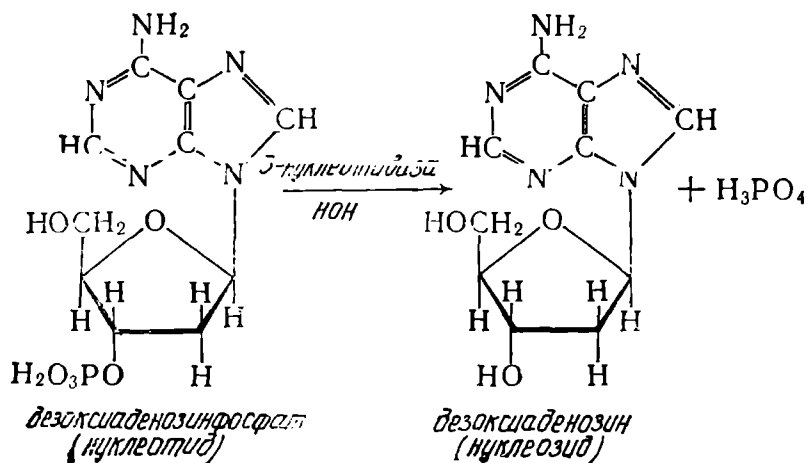
дезоксисилигонуклеотидлар ҳосил бўлади. Кейинчалик уларнинг парчаланиши натижасида эркин дезоксирибонуклеотидлар ҳосил бўлади.

Барча экзонуклеазалар ёки фосфодиэстеразалар иштирокида полиривонуклеотид ва полидезоксирибонуклеотидлар мононуклеотидларгача парчаланади. Бу ферментлар РНК ва ДНК ни полинуклеотид залижирнинг ёки бўлмаса эндонуклеаза ферментлари иштирокида улардан ҳосил бўлган олигонуклеотидларнинг учки томонида жойлашган нуклеотидларни гидролитик йўл билан бирин-кетин ажратиш реакцияларини катализлайди.

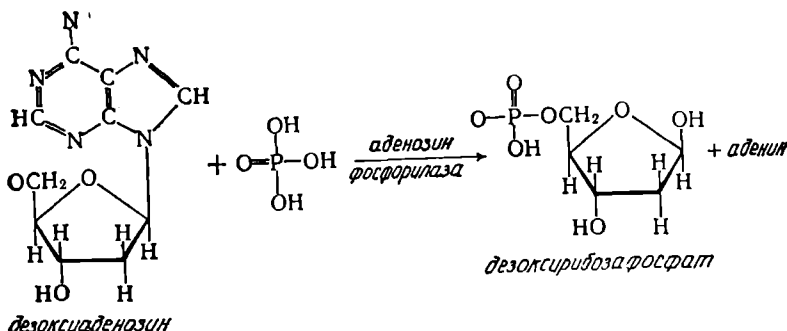
Шундай қилиб, ҳар хил нуклеаза ферментлари иштирокида нуклеин кислоталар мононуклеотидларгача парчаланади. Кейинги йилларда ўтказилган тажрибаларда нуклеин кислоталар юқорида кўрсатилган йўл билан парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган бирикмалар яна янги нуклеин кислоталар синтезланишида иштирок этиши аниқланган.

Нуклеотидлар билан нуклеозидларнинг парчаланиши

Нуклеаза ферментлари иштирокида ҳосил бўлган мононуклеотидлар яна парчаланади. Бунда, аввало, рибонуклеозидфосфат ва дезоксирибонуклеозид фосфат таркибидаги фосфат группалар бир қатор фосфатаза ферментлари иштирокида ажралади. Булар ичida ўзига хос таъсир кўрсатувчи, яъни фақат РНК ва ДНКнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган нуклеотидлардан фосфат кислотани парчаловчи ферментлар ҳам мавжуд. Бундай ферментлар нуклеотидазалар деб аталади. Масалан, райграс ўсимлигидан 3-нуклеотидаза ферменти ажратиб олинган бўлиб, у рибозанинг 3-углерод атомига бириккан фосфат кислотани гидролизлайди:



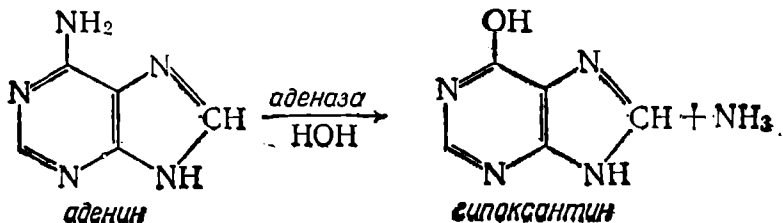
Реакция натижасида тегишли нуклеозид ва фосфат кислота ҳосил бўлади. Реакциянинг навбатдаги босқичида нуклеозид таркибидағи рибоза қолдиғи фосфат кислотага кўчади. Бу реакция ҳар бир нуклеозид тури учун специфик бўлган рибозилтрансфераза ферментлари иштироқида катализланади:



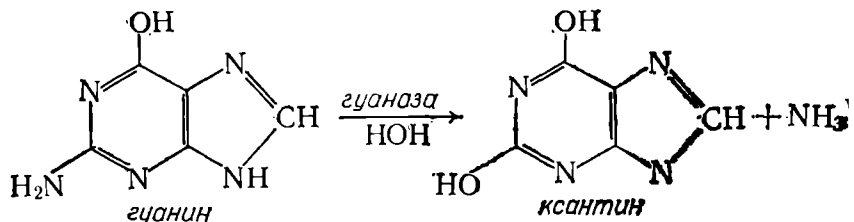
Демак, нуклеотидларнинг парчаланиши натижасида рибофосфат ва азотли асослар ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган пентозафосфат кейинчалик моддалар алмашинувидаги ҳар хил реакцияларда иштирок этиши мумкин. У пентозафосфат цикли орқали карбонат ангидрид билан сувгача оксидланади. Азотли асослар эса яна бир қатор реакциялар туфайли оддий азотли бирикмаларгача парчаланади.

Пурин ва пиримидин асосларининг парчаланиши

Пурин асослари гидролитик дезаминаза ферментлари иштироқида парчаланиб, аммиак ва тегишли бирикмалар ҳосил қиласи. Масалан, аденин аденаза ферменти иштироқида гипоксантин ҳосил қиласи:

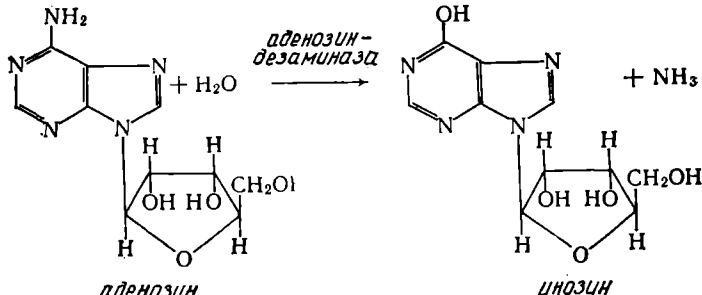


Гуанин эса гуаназа ферменти иштирокида ксантин ва аммиаккача парчаланади:

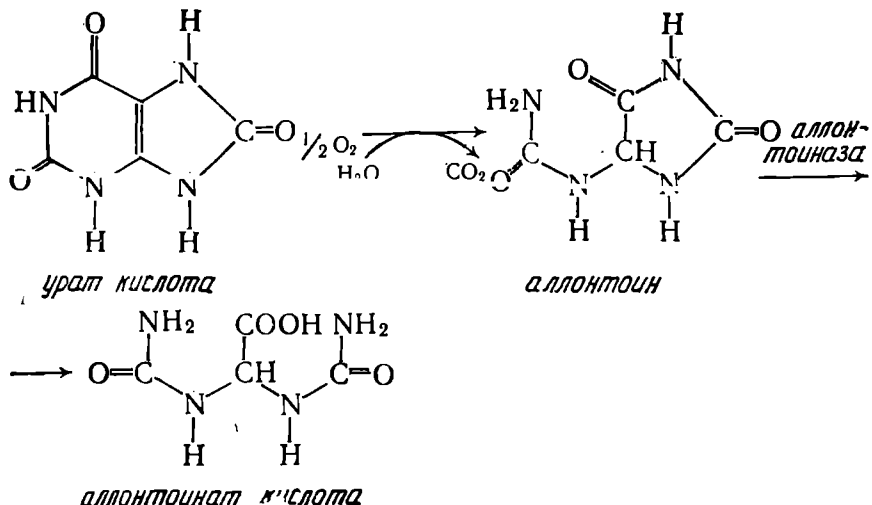


Гипоксантин ксантиноксидаза ферменти иштирокида ксантина, ксантин эса ўз навбатида урат кислотага айланади.

Пурин асосларининг дезаминланиш реакцияси нуклеозидлар билан нуклеотидлар соҳасида ҳам амалга ошиши мумкин:

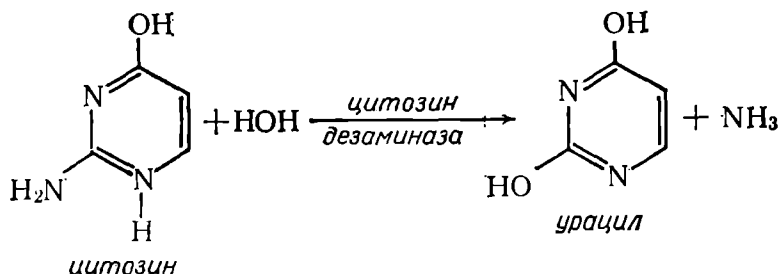


Кўп ўсимликларда пурин асосларининг парчаланиши туфайли аллонтоин ва аллонтоинат кислота ҳосил бўлади. Баъзи ўсимликларда бу бириммалар запас ва транспорт қиливчи моддалар вазифасини бажарса керак, деб тахмин қилинади. Аллонтоинат кислота қўйндагича ҳосил бўлади:



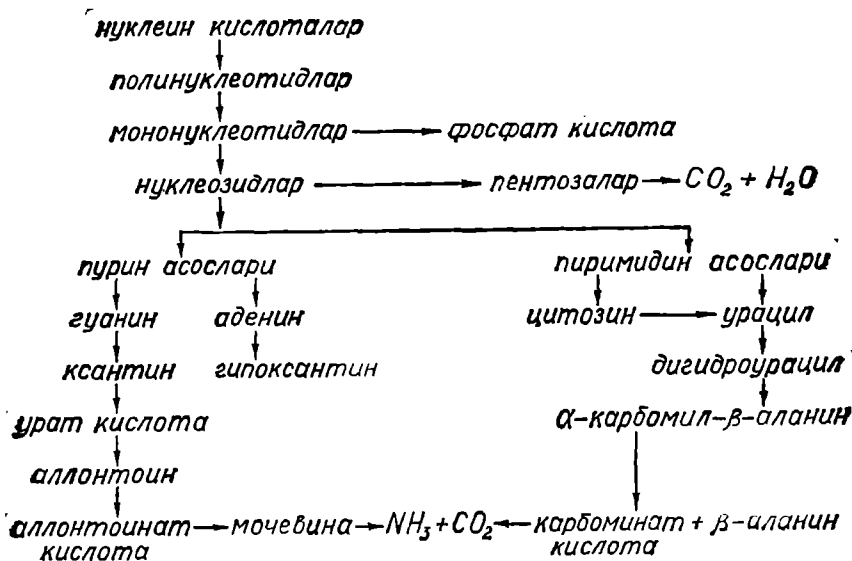
Аллонтоин тамаки, бангидевона ўсимликләрйининг уруғи въбаргларда, қанд лавлаги илдизида ва бошқа ўсимликларда кўп учрайди. Аллонтоинат кислота аллонтоиназа ферменти иштирокида мочевина ва глиоксилат кислотагача парчаланади. Мочевина уреаза ферменти иштирокида аммиак ва карбонат ангиридргача парчаланади. Уреаза ферменти ўсимликларда кенг тарқалган, айниқса, унаётган соя ўсимлигига кўп учрайди. Урат кислота ва унинг парчаланишидан ҳосил бўладиган маҳсулотлар кўпчилик ўсимликлар учун асосий азот манбаи бўлиб хизмат қиласи. Бундай ўсимликларга тамаки, нўкат, маккажӯхори, хлореллани мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Урат кислотанинг парчаланиш реакциясини катализловчи барча ферментлар кўпчилик ўсимликлардан топилган.

Пиримидин асосларидан цитозин билан 5-метилцитозиннинг гидролитик дезаминланиши натижасида ҳам урацил ва тимин ҳосил бўлади:



Дезаминланган пиримидин асосларининг қайтарилиши натижасида дигидробирикмалар ҳосил бўлади. Масалан, урацил дигидроурацилга айланади. Ўз навбатида, дигидробирикмалардаги ҳалқа узилиб, тегишли урендокислоталар ҳосил бўлади ва бир вақтинг ўзида аммиак ҳамда карбонат ангирид 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 ангиридргача парчаланар экан. Шуниси қизиқки, қўйи организмларда нуклеин кислоталарининг оддий бирикмаларгача тўлиқ парчаланишини таъминловчи барча фермент системалар мавжуд. Эволюцион поғонада анча юқорида жойлашган юксак организмларда эса пурина 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. Қўйида нуклеин кислоталар парчаланишининг умумий схемаси келтирилган:



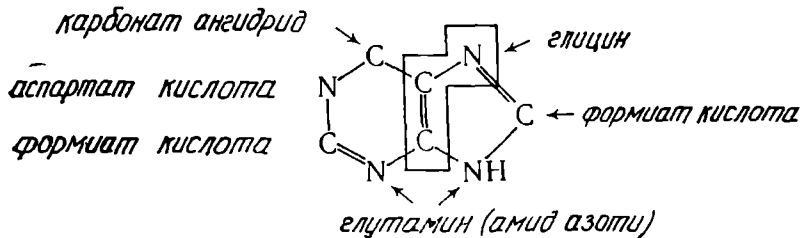
НУКЛЕИН КИСЛОТАЛАР БИОСИНТЕЗИ

Нуклеин кислоталар биосинтезини ўрганиш ҳужайра ва тўқималарида борадиган бир қатор процессларни ўрганиш билан боғлиқ. Бу процессларга пурин ва пириимидин асослари биосинтези, углевод компонентларининг ҳосил бўлиши ва шулар асосида айрим нуклеотидлардан махсус ферментатив системалар иштироқида нуклеин кислоталар вужудга келади. Ўсимликлар ҳужайрасида нуклеотидларни ташкил қилувчи химиявий бирикмаларнинг барчаси етарли миқдорда бўлади. Қоронфида 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 пириимидин асослари тирик организмларда жумладан, ўсимликларда ҳам бошқа бирикмалардан янгидан ҳосил бўлади.

Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлиши

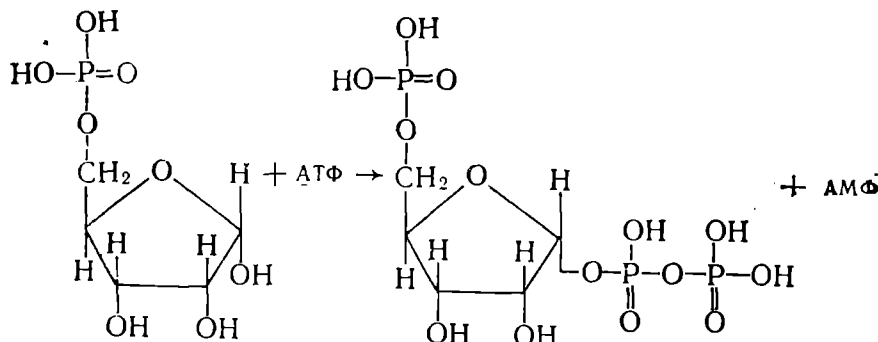
Деярли барча тирик организмлар пуринли бирикмалардаги ҳалқали системани янгидан синтезлаш хусусиятига эга. Пуринлар таркибига кирадиган ҳар бир атом манбани аниқлаш биосинтезни ўрганиш борасидаги дастлабки мұхим ютуқлардан бири бўлди. Нишонланган атомларни қўллаш йўли билан ўтказилган тажрибаларда пурин ҳалқасини ҳосил қилишда глута-

мин, аспартат ва глицин аминокислоталар, формиат кислота ҳамда карбонат ангидрид иштирок этиши аниқланган. Пурин ҳалқасидаги атомлар мәнбаи қыйидаги схемада көлтирилген:

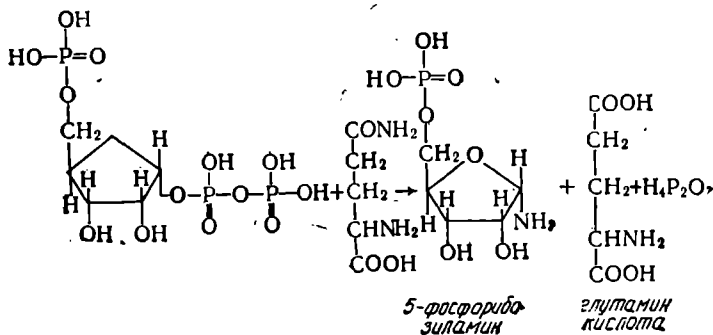


Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлишида таркибида тўлиқ пурин ҳалқаси тутувчи бирламчи оралиқ модда инозинат кислота ҳисобланади. Қолган барча пуринли нуклеотидлар инозинат кислотадан ҳосил бўлади.

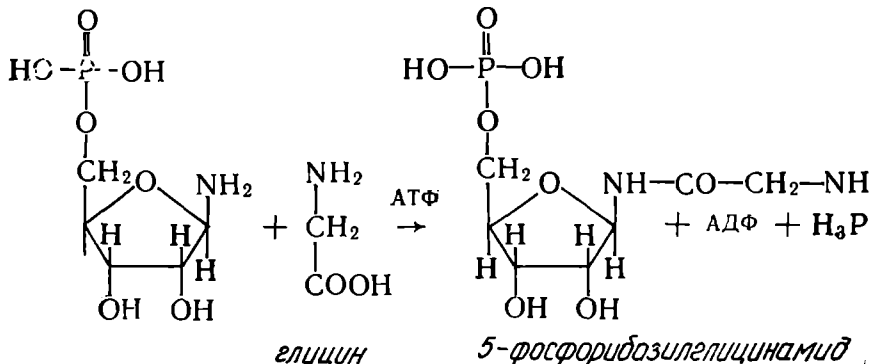
Пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлиши рибоза-5-фосфат АТФ билан реакцияга киришиб, 5-фосфорибозил-1-пирофосфат ташкил топишидан бошланади:



Реакциянинг иккинчи босқичида 5-фосфорибозил-1-пирофосфат глутамин кислота билан ўзаро реакцияга киришиб, 5-фосфорибозиламин ҳосил қиласди:



Навбатдаги реакцияда 5-фосфорибозил-1-амин глицин билан реакцияга киришиб, 5-фосфорибозилглицинамид ҳосил қиласди. Бу реакция ҳам АТФ иштирокида боради:

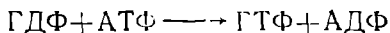


Ҳосил бўлган 5-фосфорибозилглицинамид бир молекула формиат кислота билан реакцияга киришиб, формилглицинамидрибонуклеотид ҳосил қиласди. Бу реакцияни катализловчи ферментнинг актив қисмини тетрагидрофолат кислота ташкил этади. Ҳосил бўлган модда глутамин амиди ёрдамида яна бир марта аминланади. Реакция АТФ иштирокида боради. Натижада ҳосил бўлган N-формилглициин амидин-р-бонуклеотид пуринларнинг имидазол ҳалқасидаги барча структура компонентларини тутади. Бу бирикма АТФ иштирокида дегидратацияга учрайди ва имидазол ҳалқа ҳосил бўлади. Кейинги реакцияларда имидазол ҳалқада аспартат кислота, формиат ва карбонат анигидриддан пиримидин ҳалқа ташкил топади. Бу реакциялар бир қатор ферментлар иштирокида боради. Шундай қилиб, кетма-кет борадиган бир қатор реакциялар натижасида охири инозинат кислота ҳосил бўлади.

Инозинат кислотадан кейинчалик аденилат ва гуанинат кислоталар ҳосил бўлади. Аденилат кислота ҳосил бўлиши икки босқичдан иборат. Реакциянинг биринчи босқичида инозинат кислота аспартиглицинат билан рәсакийлга киришиб, аденил сукцинат кислота ҳосил қиласди. Бу реакциянинг муҳим ва ўзига хос бўлган томони энергияга бой бўлган кофактор сифатида ГТФдан фойдаланишdir. Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, гуанинат кислота синтезланишида, одатда, кофактор сифатида АТФ дан фойдаланилади. Бинобарин, ҳар иккала кофактор ўзининг миқдорини бошқариб туриш вазифасини ҳам бажарishi мумкин экан. Чунки ГТФ нинг миқдори кўнайиб кетса, АТФ ҳосил бўлиши тезлашади ва аксинча АТФ миқдорининг ортиб кетиши кўпроқ ГТФ синтезланишига имкон яратади. Реакциянинг иккинчи босқичида аденилсукцинат кислота аденилат ва фумарат кислотагача парчаланади.

Инозинат кислотанинг гуанинат кислотага айланиши ҳам икки босқичдан иборат бўлиб, аввал инозинат кислота ксантилат кислотагача оксидланади. Бу реакцияда бир молекула НАД қайтарилади. Кейинчалик ксантилат кислота гуанинат кислотага айланади. Ксантилат кислота глутамининг амидли азоти ҳисобига аминланади. Реакция, юқорида айтганимиздек, АТФ иштирокида боради.

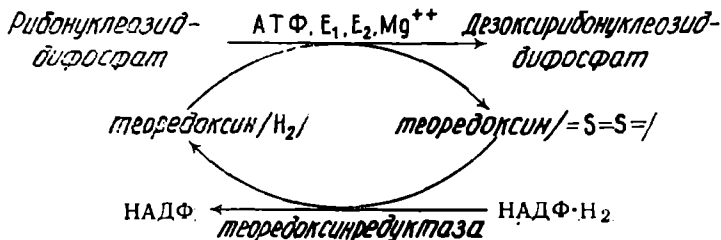
Нуклеин кислоталар ҳосил бўлишида бевосита иштирок этадиган нуклеозидтрифосфатлар монофосфатларнинг кетмакет икки марта фосфорланиши натижасида ҳосил бўлади:



Бу реакцияларни катализловчи ферментлар пурин ёки пиримидин 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 оксидланиш билан боғлиқ бўлган фосфорланиш процессида ҳар доим АТФ синтезланиб турганлиги учун унинг камайиши сезилмайди.

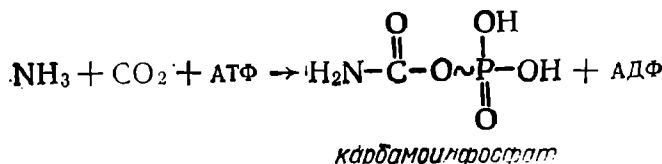
Юқорида баён этилган реакциялар пуринли нуклеотидлар ҳосил бўлишидаги асосий йўл ҳисобланади. Аммо пуринли нуклеотидлар яна бошқа реакциялар туфайли ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Масалан, эркин аденин фосфорибозилпрофосфат билан реакцияга киришиб, аденоzinмонофосфат ва профосфат ҳосил қиласи. Бу реакция нуклеотидпрофосфорилаза ферменти иштирокида катализланади.

Нуклеотидлар шурина 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 қайтарилиши орқали амалга ошади. Рибонуклеотидлар фақат дифосфат сифатида қайтарилади. Реакция АТФ, қайтарилган НАД, НАДФ, иккита фермент ва сульфигидрол групага эга бўлган оқсил табиатли кофактор иштирокида амалга ошади. Реакцияни қўйидагича ифодалаш мумкин:

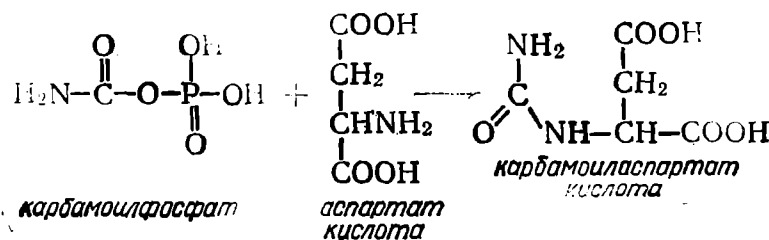


Пиридинли нуклеотидлар ҳосил бўлиши

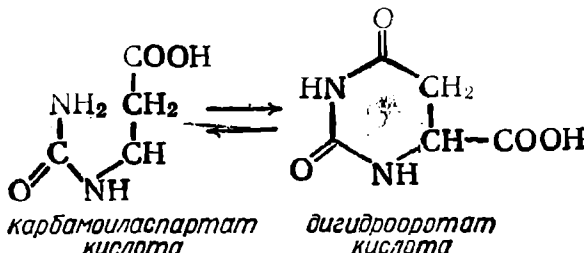
Пиридин ҳосилаларининг гетероциклик ҳалқаси тузилишига кўра пуриннинг олти аъзоли гетероциклик ҳалқасига ўхшаса ҳам, лекин ҳосил бўлиш йўллари бир-биридан тубдан фарқ қиласди. Пиридин асос ҳосил бўлишида аспартат кислота ва карбамоилфосфат иштирок этади. Карбамоилфосфат ҳар хил йўл билан ҳосил бўлса-да, бироқ булардан энг муҳими унинг аммиак, карбонат ангиридид ва АТФ дан ҳосил бўлишидир:



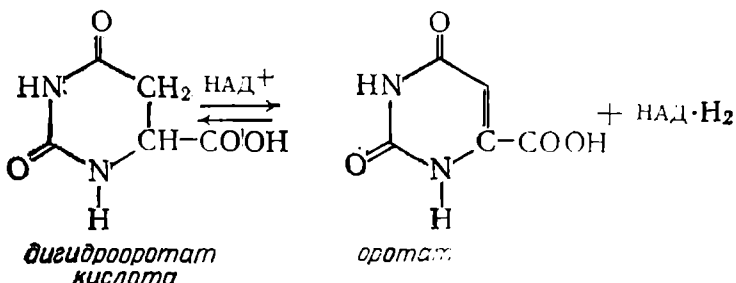
Пиридин асос ҳосил бўлишининг иккинчи босқичида карбамоилфосфат аспартат кислота билан реакцияга киришиб, карбамоиласпартат кислота ҳосил қиласди. Бу реакция аспартат-карбамоилтрансфераза ферменти иштирокида катализланади.



Карбамоиласпартат кислота циклодегидротация реакцияси туфайли циклик бирикма — дигидрооротат кислотага айланади. Реакция дигидрооротаза ферменти иштирокида тезлашади:

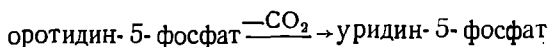


Кейинги реакцияда дигидрооротат кислота оксидланиб, оротат кислотага айланади. Реакцияни катализловчи ферментнинг актив қисмини НАД ташкил этади:

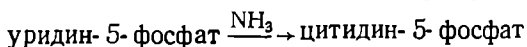


Юқоридаги реакция натижасида пиридин ҳалқаси ҳосил бўлиши туғалланади. Навбатдаги босқичда оротат кислота фосфорибозилпрофосфат билан реакцияга киришиб, оротидин-5-фосфат ҳосил қиласди.

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 эфиirlари ҳосил бўлади. Юқорида айтилганидек, бу реакциялар АТФ иштироқида амалга ошади. Дезоксинуклеозидфосфатлар эса нуклеозидфосфатларнинг қайтарилиши туфайли ҳосил бўлади.

Пиридинли нуклеотидлар ҳам, худди пуринли нуклеотидлар каби, эркин пиридин асосларининг фосфорибозилпрофосфат билан бевосита реакцияга киришиши натижасида ҳосил бўлиши аниқланган.

ДНК биосинтези

ДНК молекуласига ҳос бўлган асосий хусусиятлардан бирин генетик информация (ирсий белгилар)нинг наслдан-наслга ўтишини таъминлаш бўлса, иккинчиси уларнинг ўз-ўзидан кўпайишидир. Уотсон ва Крик яратган модель ДНКнинг ҳар иккала хусусияти қандай амалга ошишини тушунтириб берди.

ДНК молекуласи асосан ҳужайра ядросида мужассамлашган бўлиб, ҳужайра бўлиниши даврида унинг миқдори ўз-ўзидан икки баравар кўлайди. Бу процесс *репликация* деб аталади. Репликация процессида ДНК нинг қўш спиралли молекуласини ташкил қилувчи иккита полинуклеотид занжир бир-бираидан ажralади. 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 қилади. Бинобарин, дастлабки битта ДНК молекуласидан айнан бир хил бўлган иккита ДНК молекуласи ҳосил бўлади.

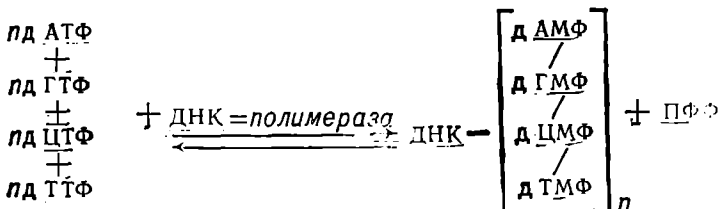
Юқорида бაён этилган репликация процесси ярим консерватив характерга эга, яъни янгидан ҳосил бўлган ДНК молекуласидаги полипептид занжирнинг фақат биттаси синтезланади, иккинчиси эса тайёр ҳолда дастлабки ДНКдан ўтади. Репликация процесси ярим консерватив характерда бўлиши бир қатор тажрибаларда нишонланган атомларни қўллаш йўли билан исботланган.

ДНК молекуласи репликация процессида ҳосил бўлишини Корнберг ўз тажрибаларида ҳар томонлама исботлаб берган. У 1957 йилда ДНК нинг нуклеозидтрифосфатлардан ҳосил бўлиш реакцияларини катализловчи ферментатив системани кашф этди. ДНК полимераза деб аталадиган бу фермент аввал бактериялардан, сўнgra 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, ДГТФ, ДТТФ, ДЦТФ) бўлиши шарт. Борди-ю, бирорта нуклеозидтрифосфат етишмаса, реакция бутунлай тўхтаб қолади. Бу эса ДНКнинг синтезланишидаги ферментатив реакциялар ҳам комплементар асослариниң специфик бирнишибига асосланган лигидан 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 қилади. Бу ДНК реакцияида «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 реакцияида иштирок этаётган субстратлар (нуклеозидтрифосфатлар) ёки ДНК-полимераза ферментига боғлиқ бўлмайди ва фақат тайёр

ҳолда олинган нусха — ДНК томонидан белгиланади. Янгидан синтезланган ДНК табийи ДНК га хос бўлган барча хусусиятларга эга эканлиги аниқланган. ДНК синтезида магний ионлари ҳам иштирок этади.

ДНК синтезланишининг умумий реакцияси қуйидагича:



д. АТФ ва бошқалар — дезоксирибонуклеозидтрифосфатлар.

д. АМФ — дезоксирибонуклеозидмонофосфаглар.

ФФ — пирофосфат.

*n*ДНК — нусха сифатида олинган ДНК.

Демак, ДНК синтези тегишли дезокситрифосфатларнинг конденсатланиши туфайли амалга ошади, макроэргик боғларда тўплланган энергия эса занжирдаги нуклеотидларо боғларни ҳосил қилиш учун сарфланади. Ҳужайрада ДНК янгидан ҳосил бўлишини қуйидагича тушунтириш мумкин. Аввал ҳужайрада мавжуд бўлган ДНК полимераза ферменти иштирокида нусха ДНК ҳолатига айланади. Қейин ана шу нусха ДНКнинг ҳар бир занжирни ёнида нуклозидтрифосфатлардан бир вақтнинг ўзида иккита комплементар занжир синтезланади. Маълум вақтдан сўнг янги занжирлар эски занжир билан бирикади ва қўш спиралли структура ҳосил қиласди.

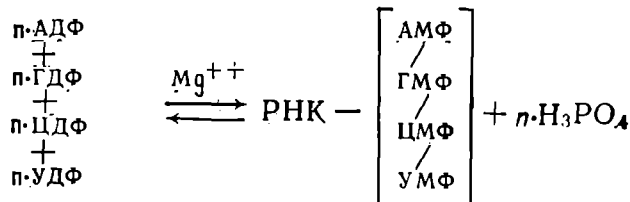
1968 йилда Корнберг соғ ҳолдаги фермент препаратларидан фойдаланиб ва нусха сифатида бактериофаг ДНК сини олиб, биологик жиҳатдан актив, яъни худди «тирик» фагдек таъсир этиш хусусиятига эга бўлган вирус (фаг) ДНК сини синтез қилишга муваффақ бўлди. Қейинги йилларда Корана худди шу усулни такомиллаштириб, ДНКнинг маълум қисмини, яъни бирон-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 ҳужайраларда РНК миқдори бирмунча юқори бўлади. РНК ҳам, худди ДНК каби, ядрода синтезланади. Рибонуклеозидтрифосфатларнинг поликонденсатланиш реакциясини катализловчи бир неча хил фермент системалар

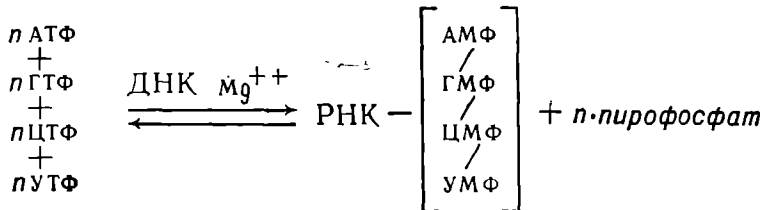
топилган. Бу ферментлар реакцияларда фойдаланилаётган субстрат ва нусха ёки қолипнинг табиатига қараб бир-биридан фарқ қиласди.

1955 йилда Очо ва Гринберг-Манаго бактериялардан рибонуклеозиддифосфатлардан РНК синтезловчи полирибонуклеотидфосфатилаза ферментини ажратиб олган. Кейинчалик бу фермент ўсимликларда ҳам мавжудлиги аниқланган. Фермент ўз таъсирини кўрсатиши учун реакцион муҳитда магний ионлари ва нусха сифатида оз миқдорда РНК иштирок этишини талаб қиласди:



Бу реакция натижасида ҳосил бўлган чизиқли сополимер таркибидаги мономерларнинг жойлашиш тартиби тасодифий бўлиб, мономерлар ўзаро 3-5-фосфодиэфир боғлар орқали боғланганлиги химиявий ва ферментатив йўл билан исботланган. Бироқ ҳужайрада юқоридаги фермент иштирокида ҳосил бўладиган полинуклеотид ҳеч қачон учрамайди. Айни вақтда бу ферментнинг ҳужайрада мавжудлиги у қандайдир муҳим вазифа бажаришидан дарак беради. Бу фермент ноўрин ҳосил бўлган 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 хос 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 хос томони шундаки, нусха сифатида ГИК 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 қиласди. ДНК молекуласида РНК синтезлананиши процесси *транскрипция* деб аталади. Бу процессда асосан информацион РНК ҳосил бўлади.

ХУСУСИЙ БИОХИМИЯ

ХІІІ б о б. ФҮЗА БИОХИМИЯСИ

Фүза мамлакатимизда экиб ўстириладиган маданий ўсимликлар ичида энг муҳимиdir. Аввало, ундан саноатнинг деярли барча тармоқлари учун қимматли хомашё ҳисобланган пахта толаси, чигитидан озиқ-овқат саноатида ва бошқа тармоқларда кўп ишлатиладиган пахта мойи олинади. Мамлакатимизда тайёрланадиган ўсимлик мойларининг асосий қисмини пахта мойи ташкил қиласи. Чигитдан олинадиган кунжара чорва моллари учун оқсилга бой қимматли озиқ ҳисобланади. Госсиполдан тозаланган чигит унидан техникавий мақсадларда ва озиқ-овқат саноатида ҳамда медицинада ишлатиладиган оқсиллар ва бошқа жуда кўп химиявий моддалар олинади. Фүза баргларидан турли-туман органик кислоталар олинади.

Фүзапоя ва кўсак чаноқлари синтетик смолалар ва пластмассалар тайёрлашида кўп ишлатиладиган фурфурол манбайдир.

ЧИГИТНИНГ ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИ

Чигит таркибида ҳар хил химиявий бирикмалар бўлиб, улардан энг муҳими ва кўп учрайдигани оқсили 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 аниқланган. Қуйида чигит таркибида учрайдиган химиявий бирикмаларнинг энг муҳимлари устида тўхталиб ўтамиз.

Оқсиллар чигит таркибининг асосий қисмини ташкил этадиган муҳим химиявий моддалардир. Бошқа ўсимликлар уруғидаги каби, чигит оқсилларининг асосий қисмини ҳам альбуминлар, глютелинлар ва запас модда шаклидаги шуларга ўхшаш бошқа оқсиллар ташкил қиласи. Чигит таркибида

учрайдиган оқсилларнинг миқдори ва ўзаро нисбати ўсимликтин турига, навига, ўсиш шароити ва агротехника факторларига 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 кўра, чигит таркибидаги альбуминлар умумий оқсилнинг 40—45% ни ташкил этади (Ермаков, 1951).

Глобулинлар, одатда, нейтрал тузларни паст концентрацияда чўкмага тушириш йўли билан ажратиб олинадиган оқсиллар бўлиб, чигит таркибидаги оқсилларнинг асосий қисмини ташкил қиласди.

Ғўзанинг ҳар хил навларидан ажратиб олинган глобулин оқсилларининг умумий миқдори турлича. Масалан, 108-ф навида тузли эритмаларда, сувда эрувчи оқсиллар миқдори ўрта 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 бўлиб, чигитда энг кам миқдорда учрайди. Мазкур оқсилларни соф ҳолда ажратиб олиш бирмунча қийин бўлганлиги учун улар яхши ўрганилмаган. Чигит таркибидаги глютелинлар тўғрисида ҳозиргача ҳам аниқ маълумотлар йўқ.

Чигит таркибидаги глютелинлар бир неча хил фракциялардан иборат бўлиб, ғўза навига қараб, бу фракциялар миқдор жиҳатдан бир-биридан фарқ қиласди.

Гистонлар ҳам худди глютелинлар каби яхши ўрганилган эмас. Улар кўпинча мураккаб оқсиллар таркибида учрайди. Чигит таркибидаги гистонларни ўрганиш эндигинаш йўлга қўйилмоқда. Ғўза гистонлари ҳам бошқа ўсимликлардан олинган гистонлар каби, таркибида кўпроқ ишқорий аминокислоталар тутади.

Чигитдан турли эритувчилар ёрдамида ажратиб олинган айрим оқсил фракциялари кўпгина оқсиллар аралашмасидан иборат бўлади. Бу оқсилларни электрофорез усулида бир-биридан ажратиш мумкин. Ғўзанинг 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 кўпроқ бўлади. Ион алмашувчи хроматография, фракцияларга ажратиб чўқтириш, аналитик ультрацентрифуга ва бошқа усууларни қўллаш йўли билан бундай оқсил аралашмаларидан индивидуал оқсилларни ажратиб олиш мумкин.

Кейинги йилларда чигит таркибидаги глобулин оқсилларидан бир қатор индивидуал оқсиллар ажратиб олишга муваффақ бўлнинган. Бу дастлабки индивидуал оқсил, ғўзанинг акала

навидан олинганлиги сабабли унга «Акалин А» деб ном берилган (Росси-Фанелли, 1964, АҚШ).

Шуни таъкидлаш керакки, ўззадан ажратиб олинган индивидуал оқсилларинг номлари бошқа ўсимликлар оқсиллари каби туркум номи билан аталмаган. Ундан ташқари, ҳар бир янги навдан олинган оқсилга шу навнинг номини бериш (масалан, акалин) кейинчалик ғўза оқсиллари номининг ҳаддан ташқари кўпайиб кетишига сабаб бўлиши ҳам мумкин. Шунинг учун ғўза чигитдан ажратиб олинадиган оқсилларни *госсипулинлар* деган умумий ном билан (Госсипиум туркумини билдирувчи) аташ таклиф қилинганд (А. Иброҳимов ва бошқалар 1975). Шунга кўра, чигитдан ажратиб олинган 7S индивидуал сқсилга *госсипулин-I* ва аргининли глобулинга *госсипулин-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, *госсипулин-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 бальзи 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 сқсиллардан ажралиб туради. Бу оқсилларнинг характерли хусусияти таркибида энг зарур аминокислота ҳисобланган лизиннинг кўп миқдорда бўлишидир. Ғўзанинг С-4727 навидан слинган 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 бўшқа оқсиллардагига нисбатан бирмунча юқори бўлади.

Альбуминлар таркибида дикарбон аминокислоталардан айниқса глутамат кислота кўп миқдорда учрайди. С-4727 навида 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 биридир.

Глобулинлар таркибида ҳам дикарбон аминокислоталар миқдори бирмунча юқори бўлади. Шу билан бирга, бу оқсиллар таркибида асосли аминокислоталардан аргинин миқдори

**Чигит таркибидаги баъзи оқсил фракцияларининг аминокислотали таркиби
(моль % ҳисобида. А. Иброҳимов на бошқалар маълумоти)**

Оқсиллар, аминокислоталар	Альбуминлар			Глобулинлар			Глютенинлар			Гистонлар		
	Мексика- нум	Тошкент-1	C-4727	Мексика- нум	Тошкент-1	C- 4727	Мек- иканум	Тош- кент- 1	C- 4727	Мекси- канум	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
Пролеин	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	6,35	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 күпdir. Глютелинларда валин, лейцин, изолейцин каби гидрофоб аминокислоталар күп учрайди ва аксинча олтингугуртли аминокислоталар жуда кам бўлади.

Ўсимликлар оқсилининг биологик қиммати одам ёки ҳайвонлар яхши ҳазм қиласиган тўла қимматли оқсиллар билан таққослаш орқали аниқланади. Оқсилларнинг қиммати, аввало, уларнинг аминокислотали таркибига ва айниқса зарурий аминокислоталар миқдорига боғлиқ бўлади. Бу жиҳатдан чигит оқсиллари бошқа ўсимликлар оқсилига нисбатан анча юқори туради. Шу сабабли кейинги йилларда чигит таркибидаги оқсиллар озиқ-овқат маҳсулоти сифатида кўп ишлатилмоқда. П. М. Жуковский маълумотига кўра, чигит таркибидан ажратиб олинган оқсил миқдори 1966 йилда дунё бўйича 4,3 млн тоннага етган. Н. Р. Иванов ва Н. И. Корсаковлар фикрича (1973), СССРда чигитдан ажратиб олинадиган оқсил миқдори ни йилига 2—3 млн тоннага етказиш мумкин экан.

Ёғлар ва липоидлар чигит таркибида кўп миқдорда учрайдиган энг муҳими моддалардан биридир. Липоидларга фосфатидлар, стероллар, стериллар ҳамда ёғларда эрийдиган бошқа хилма-хил бирикмалар, чунончи, госсипол, каротиноидлар ва шунга ўхшаш пигментлар киради. Чигит таркибидаги (органик эритувчиларда эрийдиган) моддаларнинг асосий қисмини ёғлар ташкил этади.

Ғўза мамлакатимизда экиб ўстириладиган мойли ўсимликлар ицида энг муҳими бўлиб, кунгабоқардан кейин иккинчи ўринда туради. Мамлакатимизда етишириладиган пахта ҳосилининг учдан икки қисми чигитга тўғри келади. Уруғлик фон-дпни ҳисобга олмаганда, йилига 5 млн тоннадан ортиқ чигит мойи олиш учун қайта ишланади ва ундан 1 млн тоннага яқин мой олинади. Пахта мойи ҳам, бошқа мойли ўсимликлардан олинадиган мойлар каби, озиқ-овқатга ва техникавий мақсадларда ишлатилади.

Маълумки, ёғлар уч асосли спиртлар — глицерин ва ёғ кислоталарнинг мураккаб эфиридан иборат бўлган глицеридлар (триглицеридлар)дан ташкил топган. Пишиб етилган чигитдан олинган пахта мойи триглицерилларини гилролизлаш йўли билан улар таркибида тўйинган ёғ кислоталардан меристинат, пальмитинат, стеаринат ҳамда тўйинмаган ёғ кислоталардан олеинат, линоленат, пальмитолеинат кислоталар борлиги аниқланган, 20-жадвалда ҳар хил навларга мансуб бўлган ғўза чигитидан олинадиган пахта мойи таркибидаги ёғ кислоталар ва уларнинг миқдори берилган.

Шуни таъкидлаш керакки, жадвалда келтирилган маълумотлар таҳминий бўлиб, ғўзанинг навига ҳамда ўсиш шаронтига қараб, ёғ кислоталар миқдори ҳам ўзгариб туради.

Пахта мойи таркибида ҳам, бошқа ўсимликлар мойи таркибидаги каби, тўйинмаган ёғ кислоталар миқдори кўп бўлади.

**Ҳар хил навларга мансуб ғўза чигитидан олинадиган мой таркибидаги ёғ кислоталар ва уларнинг миқдори
(Л. Ермаков маълумоти)**

Ғўза нави	Ёғ кислоталар (% ҳисобида)					
	пальмитинат	меристинат	стеаринат	олеинат	линоленат	тўйинган 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

Кўпинча уларнинг йиғиндиси умумий ёғ кислоталарнинг 70% дан ортигини ташкил этади. Шундан линоленат кислота 50% га яқин, олеинат кислота 20% га яқин бўлади. Тўйинган ёғ кислоталар ичida энг кўп миқдорда учрайдиган пальмитинат кислотадир. Триглицеридлар таркибида камроқ бўлса-да, бошқа кислоталар, чунончи, меристинат, пальмитоленнат кислоталар ҳам учрайди. Проф. А. Ермаков (1971) маълумотига кўра, озиқ-овқат саноати учун осон эрийдиган табиият қаттиқ мойлар ишлаб чиқаришда таркибида 40% га яқин тўйинган ёғ кислоталар бўлган пахта мойи зарур. Шунга кўра, ғўза селекциясида фақат чигит таркибидаги мой миқдорини ошириш эмас, балки таркибида кўп миқдорда тўйинган ёғ кислоталар тутувчи мойлар ҳоспл қиласидаги навларни яратиш устида ҳам илмий текшириш ишларини олиб бориш мақсаддага мувофиқдир.

Пахта мойи триглицеридлар аралашмасидан иборат. Бу мойлар таркибидаги тўйинган ва тўйинмаган ёғ кислоталар ҳар хил триглицеридлар ҳосил қиласади.

Р. Раҳмонов ва Т. Топиволдиневлар маълумотига кўра, пахта мойи таркибида 56 хилга яқин триглицеридлар учрайди. Улар таркибига кирадиган ёғ кислоталарнинг қисқартирилган номи билан аталади. Масалан, таркиби фақат пальмитинат кислотадам иборат бўлган триглерид-трипальмитат, пальмитат, олеинат, линоленат каби ҳар хил ёғ кислоталардан ташкил топган триглицерид эса тегишли равишда пальмитолеинат-линоленат деб аталади. Пахта мойида айниқса пальмитинат ва линоленат кислоталар билан боғлиқ бўлган триглицеридлар кўп миқдорда бўлади. Буларга линоленодипальмитинат, олеодипальмитинат, трилиноленат, пальмитиндилиноленат, олеодилиноленат каби триглицеридларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

Ёвларниг кислота ва ѹод сони улар сифатини ифодаловчи муҳим кўрсаткичлардир. Маълумки, ѹод сони 100 г ёғ таркибидаги ёғ кислоталар билан бирикадиган ѹодни ифодалайди. Одатда, ѹод ёғ кислоталарнинг қўш боғлари билан реакцияга

киришади, бинобарин, йод сонининг қийматига қараб, ёғ таркибидаги қўш боғларнинг миқдорини ва шунга асосланиб, тўйинмаган ёғ кислоталар миқдорини ҳам аниқлаш мумкин. Йод сони қанча катта бўлса, ёғлар шунча суюқ бўлади ва осонлик билан оксидланади.

Пахта мойининг йод сони бошқа ўсимликлар мойиннига нисбатан анча кичик, яъни 104—120 атрофида бўлади. Чунки юқорида айтиб ўтилганидек, пахта мойи таркибида тўйинган ёғ кислоталар кўп бўлади. Шу билан бирга, мазкур мой таркибида фақат битта қўш боғга эга бўлган олеинат кислота миқдори ҳам анча юқори бўлади. Мухитнинг ўзгаришига, фўзанинг нави ва турига қараб, пахта мойининг йод сони ҳар хил бўлади.

Пахта мойининг кислота сони таркибидаги эркин ёғ кислоталар миқдорини ифодалайди. Одатда, яхши пишган чигитдан олинган пахта мойининг кислота сони жуда паст бўлади. Аксинча, пишмаган чигитдан олинган мойларнинг кислота сони анча юқори бўлади. Бунга сабаб шуки, пишмаган чигитда эркин ёғ кислоталар глицеринлар билан тўлиқ равишда бирикмаган бўлади. Эркин ёғ кислоталар кўп бўлган мойлар осонлик билан оксидланади ва тахир бўлиб қолади. Узоқ вақт давомида ноқулай шароитда сақланган чигит таркибидаги мойларнинг ферментатив парчаланиши натижасида ҳам эркин ёғ кислоталарнинг сони ортиб кетади. Бу эса чигитнинг униш қобилияти йўқолишига сабаб бўлади. Бундай ҳолатни, айниқса, жуда нам шароитда сақланган чигитда кузатиш мумкин.

Углеводлар. Фўза ва бошқа мойли ўсимликлар таркибида ёғлар ва оқсиллар кўп, углеводлар бирмунча кам бўлади. Шу сабабдан фўза чигити таркибидаги углеводлар бошқа ўсимликлар уруғидагига нисбатан етарли даражада ўрганилган эмас. Чигит мағзида углеводларнинг ҳаракатчан шакллари кўп миқдорда учрайди. Айниқса моно- ва дисахаридлар мағзидағи углеводларнинг асосий қисмини ташкил қилади. Чигит мағзидаги углеводлар ичida рафиноза трисахариди алоҳида ўринда туради. Унинг миқдори баъзан 10% гача етади. Рафиноза молекуласи глюкоза, фруктоза ва галактоза моносахаридларидан ташкил топганлигини яна бир марта эслатиб ўтамиш. Рафинозанинг ферментатив гидролизи икки йўл билан амалга ошади. Сахароза ферменти иштирокида рафинозадан фруктоза ажратиб чиқади ва меллабиоза ҳосил бўлади. Галактозидаза ферменти иштирокида эса рафиноза галактоза ва сахарозагача парчаланади. Рафинозани чигит мағзидан кристалл ҳолда ажратиб олиш мумкин бўлса-да, бироқ бу методик жиҳатдан бирмунча қийин иш ҳисобланади.

Чигит мағзида оз миқдорда бўлса-да (0,82% гача) крахмал учрашини Г. Я. Губанов (1960) аниқлаган. Бу жиҳатдан мойли ўсимликлар, хусусан, фўза бошоқли ўсимликлардан тубдан фарқ қилади. Маълумки, бошоқли ўсимликлар уруғининг асосий қисмини крахмал ташкил этади.

Чигит таркибидаги ҳар хил углеводлар миқдори
(куруқ моддага нисбатан % ҳисобида. Мирер маълум эти)

Углеводлар	Ғўза нари	
	114	918
I группа: эрувчан углеводлар	7,28	7,90
II группа: декстринлар, 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 кўп миқдорда учрайди. Пентозанлар гидролизланганда асосан қислоза ва уронат кислотагача парчаланади. Пишган чигит пўстида бошқа моддаларга нисбатан целлюлоза кўпроқ бўлади ва пўст ҳосил қиливчи моддаларнинг 35—50% ни ташкил этади. Юқорида номлари айтилган мураккаб углеводлар чигит мағзида ҳам учрайди. Улар қисман бўлса-да, пахта толаси ҳосил бўлишида иштирок этади. Акад. X. Усмонов ва бошқалар маълумотига кўра, пахта толасидаги целлюлоза миқдори ортиши билан бир вақтда пектин моддалар, пентозанлар ҳамда спирт ва эфир ёрдамида ажратиб олинадиган мураккаб углеводлар миқдори камайиб кетади. 22-жадвалда пахта толасининг химиявий таркиби берилган.

Госсипол. Ғўза ўсимлигига хос бўлган хусусиятлардан бирин унинг турли қисмларида, жумладан, чигитида ҳам сариқ ранг-

22-жадвал

Пахта толасининг химиявий таркиби
(Д. Тер-Аванесян маълумоти, 1973)

Тола таркиби	Куруқ моддага нисбатан % ҳисобида		
	ўртacha	энг кам	энг кўп
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 бўлишидир. Госсипол чигит мағзининг «госсипол безлари» деб аталадиган махсус қисмида тўпланади. Бу безларда госсиполдан ташқари, яна госсипурпурин ва госси-фульвин пигментлари ҳам учрайди. Безлардаги госсипол миқдори 21—39% бўлса, госсипурпурин фақат 0,47—1,35% ни ташкил этади. Чигит умумий вазнининг 2—5% таркибидаги госсипол безларига тўғри келади.

Госсипол мураккаб полифенол бирикма бўлиб, таркибida жуда кўп альдегид ва гидроксил группалар тутади. Шунинг учун унинг реакцион қобилияти анча юқори ва ҳар хил моддалар билан реакцияга кириши хусусиятига эга.

Чигит мой олиш учун қайта ишланганда таркибидаги госсиполнинг кўп қисми бошқа моддалар билан боғланиши ҳамда шакли ўзгариши туфайли унинг заҳарлилиги камаяди. Маълумки, чигитдан олинадиган кунжара чорва моллари учун оқсил моддаларга бой бўлган қимматли озиқ ҳисобланади. Бироқ кунжара таркибida госсипол бўлиши унинг озиқлик сифатини пасайтириб юборади. Таркибida 0,05% дан кўп госсипол бўлган кунжара ўта заҳарли ҳисобланади. Шунинг учун кунжара таркибидаги госсипол махсус усулларда ажратиб олинади ёки парчалаш йўли билан зарарсизлантирилади.

Ғўзанинг ҳар хил нави ва тури таркибida госсипол миқдори турлича бўлади (23- жадвал). Н. П. Ярош маълумотига кўра, хирзурутум ва барбаденза туркумига мансуб бўлган ғўза навларида энг кўп бўлади. Барбаденза турида 1,51—2,35% ни ташкил этади.

Ғўзанинг ўсиш шароити чигит таркибидаги госсипол миқдорига катта таъсир кўрсатади. Айниқса, тупроқ намлиги унинг миқдорини кескин ўзгартириб юборади. Суфорилмайдиган (лалмикор) ерларда ўстирилган ғўза чигити таркибидаги госсипол 40—50% гача камайиши аниқланган. Минерал ўғитлар ҳам госсиполнинг миқдорига таъсир кўрсатади. Масалан, фақат азотли-фосфорли ўғитлар билан озиқлантирилган ғўза чигитида госсипол миқдори бирмунча камайган ва аксинча, азотли-фосфорли, калийли ўғитлар билан озиқлантирилган ғўза чиги-

23-жадвал

Ғўзанинг ҳар хил турлари таркибидаги госсипол миқдори (Н. П. Ярош маълумоти)

Турлар	Намуна сони	Госсипол миқдори	Үртачаси (%)
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, глиоактив нурлар ҳам госсипол миқдорига таъсир кўрсатади. Масалан, чигит экиш олдидан кобальтнинг гамма нурлари билан 15 ва 50 минг рентген дозада нурлантирилса, янги ҳосил чигитидаги госсипол миқдори 100% гача ортади. Госсипол фақат чигитидаги тўпланмасдан, балки ғўзанинг бошқа қисмларида, чуончи, илдизи, пўстлоғида, поясида, кўсак чаноқларида, чаңг найчалари ва чангида ҳамда бошқа қисмларида ҳам учрайди.

Госсиполнинг ғўза таркибидаги биологик функцияси аниқланган эмас. Академик О. Содиқов фикрича (1971), госсипол оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида иштирок этиши мумкин. Ҳар хил турга мансуб ғўза навлари таркибидаги госсипол миқдорининг турличи бўлиши мазкур бирикма ҳам, худди бошқа ўсимликларда 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 таркибидаги учрайдиган фосфорли бирикмалар ичида энг муҳим ва кўп миқдорда учрайдигани фитин ва ёғсимон модда ҳисобланган фосфатидлардир. Фосфатидлар асосан лецитинлар ва кефалинлар шаклида бўлиб, 1,5—2% ни ташкил этади. Чигитдаги фосфатидлар таркибидаги ҳам, худди пахта мойидағига ўхшаш тўйинмаган ёғ кислоталар кўп миқдорда бўлади. Фосфатидлар кўпинча 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 етади 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 таъминланади.

Минерал элементлар. Чигит таркибидаги кул ва минерал элементлар ўрта ҳисобда 3—5% ни ташкил этади. Шуни таъкидлаш керакки, ғўзанинг ўсиш шароитига, нави ва турига қараб, юқорида келтирилган кўрсаткич 2,8—7% гача ўзгариб туриши мумкин. Чигит таркибидаги минерал элементларнинг қуруқ модда вазнига нисбатан процент ҳисобидаги ўртacha миқдори қўйидаги жадвалда берилган.

Демак, чигит таркибидаги минерал элементлар ичида энг кўп учрайдигани фосфор ва калий бўлиб, кўп ҳолларда кулнинг умумий миқдорига нисбатан қарийб 70% ни ташкил этади.

Ғўза таркибидаги учрайдиган 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, ўстирувчи моддалар,

Рұзанинг ҳар хил қисмларидаги макро ва микроэлементлар миқдори
(М. Белоусов маълумоти)

Элементлар	Қуруқ мoddага нисбатан % ҳисобида			
	чигит	тола	барг	т.о.н
Фосфор	0,357	0,010	0,407	0,190
Олтингүргүрт	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 қилиб күрсатып мүмкін. Бу моддаларнинг күнчилигини О. Содиқов ва шогирдлари ҳар томонлама ўрганғанлар. Үмуман, ғұзанинг ҳар хил қисмларидан 100 дан ортиқ индивидуал химиявий бирикмалар ажратып олинған бўлиб, уларнинг күнчилиги биринчи марта топилған маддалардир.

Органик кислоталар. Ғұзанинг ҳар хил қисмларнда, айниқса, баргларда органик кислоталар анча кўп бўлади. Ғұзада кўп миқдорда учрайдиган ва энг кўп тарқалган органик кислоталарга цитрат ва малат кислоталар киради. Камроқ бўлса-да, оксалат, лактат, сукцинат, фумарат, пируват, глутарат кислоталар ҳам учрайди. Үмуман, ғұза таркибида 17 хил органик кислота борлиги аниқланган.

Ғұза баргларida цитрат кислота 5—8% ни, малат кислота 3—4% ни ташкил этади. Бу кислоталардан ҳалқ хўжалигининг турли тармоқлариди, чунончи, өзиқ-обьёт, тўқимасынни, үчимия саноатида кенг миқёсда фойдаланилади. Яқин вақтгача цитрат кислота асосан микробиологик усулда ва қисман тамакидан олишар эди. Лекин бу усуулларда лимон кислота олиш технологик жиҳатдан бирмүнча қийпн ва анча қимматга тушади. Шунинг учун ҳозир Яңгийўл биохимия заводида ғұза баргларидан лимон кислота олинадиган янги цех қурилган.

Витаминлар. Ғұза витаминларга ҳам бой үснмлик ҳисобланади. Текширишлар натижасида унинг таркибида Р витамин, рибофлавин, патотионат кислота, биотин ва бошқа витаминлар борлиги аниқланган. Айниқса А витамин ҳосил қилювчи бирикма — каротин миқдори кўп бўлади. 1 г қуруқ барг таркибида

Вегетация даврида ғұза баргларида флавоноид моддалар түпнаныш динамикасы (О. Сотиков да бошталар маълумоти)

Ридожланыш фазалари	Намуна олинган жисм	Еши		Абсолют қуруқ моддага нисба- тан %	
		108-Ф	5904-И	108-Ф	5904-И
Майсалаш	урұғпалласи	3	9	0,81	1,31
Симподиал шох ҳосил кілгүңчә	1—5-барг	42	57	1,48	1,09
Шоналаш		54	69	0,84	0,63
Гуллаң		77	89	0,83	0,69
Күеаклаш	барглар	112	127	0,66	0,39
Пишабошлаган давр		126	157	0,68	0,37
Қийғос пишгап давр		140	172	0,64	0,22
Совуқ ургандан сүнг	гуллар	174	187	4,52	4,33

80 мкг дан 120 мкг гача каротин бўлади. Витаминлар ғўзанинг бошқа қисмларида, жумладан, чигитда, ғўзапояда ҳам учрайди. Чунончи, бир килограмм чигит таркибида 3,2—21,3 мг В₁ витамин, 1,1 мг В₂ витамин, 16—32 мг РР витамин бўлиши аниқланган. Чигит таркибида айниқса Е витамин кўп (0,15%) бўлади.

Флавоноидлар ва антоцианлар. Флавоноидлар ғўзанинг ёш баргларида кўп бўлиб, қариган баргларда анча камайиб кетади. Ғўза гулида баргларидагига нисбатан 2—4 марта кўп бўлади. Ғўза гуллари 1—2 кун очилиб туришига қарамай, уларда антоцианлар ва флавоноид моддалар кўп тўпланади. Шу боисдан бу бирикмалар ўсимликлар (гуллар) ҳаётида қандайдир муҳим аҳамиятга эга бўлса керак, деб тахмин қилинади. Ғўза гуллари ва баргларидан бир қатор флавоноид моддалар топилган. Булардан энг муҳимлари кварцетин-3-глюкозид, кварцетин-3-софрозид ва янги флавонол модда тибриндиндир.

Ғўза антоцианлари асосан цианидинларнинг гликозидлари ҳисобланади. Булардан бири хризантаминдир. Бундан ташқари, ғўза гулларидан янги антоциан топилган бўлиб, унга госсипицианин деб ном берилган.

Ошловчи моддалар. Ғўза таркибида учрайдиган ошловчи моддалар миқдори унинг турига, ёшига, яшаш шаронтига ва бошқа бир қатор факторларга боғлиқ. Бу моддалар катехинлар, галлокатехинлар ва уларнинг ҳосилалари йиғиндисидан иборат. Ғўзанинг турили органларидаги ошловчи моддалар миқдори 5—7% гача етади. Ғўза вегетацияси даврида ошловчи моддалар сифати бирмунча ўзгаришини кузатиш мумкин. Масалан, ёш кўсак ва чаноқларда учрайдиган ошловчи моддалар кўсак пишиб етилган даврға келиб камайиб кетади ва улар

ўрнига бошқалари ҳосил бўлади. Кўсаклар пишган даврда таркибидаги ошловчи моддаларнинг умумий миқдори кескин камайиб кетади.

ЧИГИТ ПИШИШИ ДАВРИДА СОДИР БЎЛАДИГАН ХИМИЯВИЙ ЎЗГАРИШЛАР

Чигит пишиши даврида кечадиган асосий биохимиявий процессларга оддий углеводлардан целлюлоза ва ёвлар ҳамда эркин аминокислоталардан оқсилилар ҳосил бўлиши киради. Шу билан бирга, бу даврда чигитда яна бир қатор мураккаб бирнекмалар, чунончи, нуклеин кислоталар, фитин, госсипол, лигшин, рафиноза ва бошқа моддалар ҳам синтезланади.

Кўсаклар ривожланиши процессида уларда шаклланаётган чигитнинг вазни ортиб боради. Бунда чигит мағзи билан пўсти массасининг ўзаро нисбати кескин ўзгариши туфайли мағизнинг вазни пўстиникига қараганда ортиқ бўлади. Чигит мағзи умумий вазнининг ортиши таркибидаги запас химиявий моддалар, асосан ёвлар ва оқсилилар миқдорининг ортиши билан боғлиқ. Чигит мағзининг шаклланишида таркибидаги ёвлар тахминан 25% га, оқсилилар 20% гача кўпайиши аниқланган (26-жадвал).

Чигит мағзида оқсилилар тўпланиши чигит пишиши давридаги асосий процесслардан ҳисобланади. Гул чанглангандан кейинги дастлабки кунларда шаклланаётган чигит мағзидаги умумий азотнинг кўп қисми оқсилилар таркибига кирмайдиган

26-жадвал

Ҳар хил ёшдаги кўсаклар чигити химиявий таркибининг ўзгариши (Э. Лонзингер ва Р. Раскина маълумоти)

Кўсакнинг ёши (кун)	100 д-га чигитнинг корук вазни (г)	Чигитдаги (%)						кул
		чагрича	пўст	ёв	оқсилилар	сувда эрийи- ган мод- далар	целлю- лоза	
25	4,53			2,09	12,16	34,77	12,24	3,87
30	4,87			3,80	13,71	28,77	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
Очилик кўсак	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)**

Кусакнинг ёши (кун- лар)	Ёғ миқдори	Йод со.нг	Ёғ кислоталар				
			М- мерис- тинат	П- пальмити- нат	С- стеари- нат	О- олеиннат	Л- липолеат
5	аниқланмаган		1,91	27,86	1,70	25,48	23,27
10				29,18	0,53	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
25	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 тўғри келади. Бу даврда эркин аминокислоталар таркибига кирадиган азот миқдори энг кўп бўлади. Кейинчалик кўсаклар очилиши даврида, айниқса, улар тўлиқ очилиб бўлган вақтда оқсил таркибига кирмайдиган азот миқдори камайиб кетади.

Р. Шодмонов (1968) маълумотига кўра, чигит мағзидаги оқсилларнинг асосий қисми чигит шаклланишининг дастлабки кунларида синтезланади. Оқсиллар миқдорининг ортиб боришини асосан кўсак 50 кунлик бўлгунча кузатиш мумкин. Ундан кейинги даврда уларнинг миқдорп ўзгармай қолади.

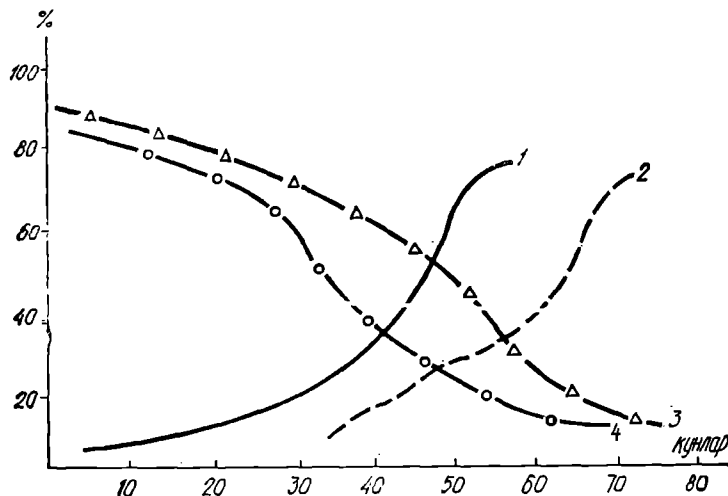
Чигит таркибида ёѓлар синтезланиши ва тўпланиши гул чанглангандан сўнг бошланиб, чигит тўллпқ пишгунча давом этади. Бироқ бу процесснинг тезлиги чигит ривожланишининг турли фазаларида ҳар хил бўлади. Гўза гуллаб бўлиши билан янги ҳужайралар ҳосил бўлиши ва чигит тўқималарнинг ўсиши кузатилади. Бу давр ичida мойлар ҳосил бўлиши жуда секинлик билан боради.

Чигит шаклланишининг дастлабки кунларида тўйинган ёғ кислоталар кўп бўлади. Кейинчалик, кўсак 10—15 кунлик бўлганда эса тўйинмаган ёғ кислоталар, айниқса, линолат кислота ортиб кетади. Кўсак йириклишиб борган сари чигитдаги ёғ кислоталар миқдори сезиларли даражада ўзгартмайди. Кўсак 20—25 кунлик бўлганда мой ҳосил бўлиш суръати тезлашади. Бу вақтда мойнинг асосий компонентлари ҳисобланган ёғ кислоталар ва триглицеридлар ҳосил бўлиши ва ўзаро алмашиниши тугалланади ҳамда уларнинг запас мойларга хос бўлган сифат таркиби турғун ҳолга келади. Мой тўпланиши кўсак 35—40 кунлик бўлгунча давом этади, кейинчалик жуда секинлик билан боради.

Шундай қилиб, чигитда мой ҳосил бўлиш процесси гул чанг-

ланган күндан бошланиб, күсаклар тұлық пишиб етилгунча давом этади. Пишмаган чигитдан олиңғағ пахта мойыда әркін ёғ кислоталар күп бўлиши туфайли, уларнинг кислота сони ҳам анча юқори бўлади. Күсак пишиши вақтида әркін 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 ўзгаради.

Күсак етилиши билан чигит таркибидағи сувда әрувчи моддалар, фитин, госсипол ва бошқа бирималар миқдори ҳам ортиб боради. Чигит таркибидағи фосфорнинг асосий қисми органик фосфор шаклида бўлиб, булар ичиде фитин муҳим аҳамиятга эга. Фосфорнинг 60—65% ана шу биримада мужассамлашган бўлади. М. Валихонов маълумотига кўра, фитин чигит тўлпқ пишгунча тўпланиверади. Аммо чигит шаклланишининг дастлабки кунларида у жуда секинлик билан ҳосил бўлади. Фитиннинг асосий қисми чигит 50—70 кунлик бўлган даврда тўпланди. Госсипол тўпланиш динамикаси ҳам чигит ривожланишининг охирига даврига тўғри келади. Ўззанинг 108-Ф наvida госсипол энг кўп тўпланиши гўза гуллагандан кейин 40-кунга тўғри келади. Бу даврда госсипол миқдори 1,0 процентдан 1,04 процентгача этади (66-расм).



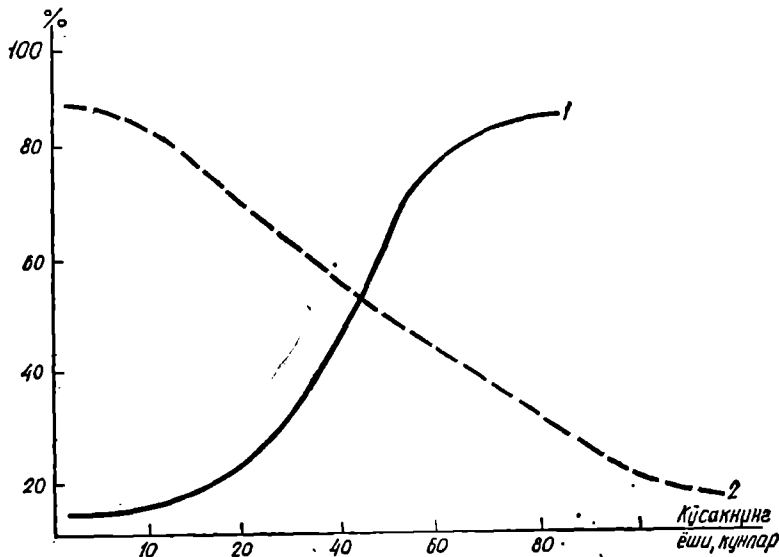
66-расм. Чигит пишиши даврида таркибидағи баъзи моддаларнинг ўзгариши:

1 — ёғлар; 2 — фитин; 3 — аморганический фосфат; 4 — углеводы.

Кўсак йириклини борган сари ҳосил бўлаётган молдалар миқдор жиҳатдан ўзгаришини фақат чигит мағзида эмас, балки пўстинпинг сиртида ривожланётган толада ҳам аниқ кўриш мумкин. Бундай толада целялюзоза тўпланиши пахта пишиши давридаги муҳим биохимиявий процесслардан бирн ҳисобланади. Маълумки, пахта толаси битта ҳужайрадан иборат бўлиб, у ўзга гуллаган кундан ҳосил бўла бошлади. Аммо якнигача пахта толасида целялюзоза ҳосил бўлиш вақти ва тўпланиш динамикаси тўғрисида аниқ маълумотлар йўқ эди. Бу масала академик X. Усмонов ва бошқалар томонидан ҳар томонлама ўрганилди ва ижобий ҳал қилинди. Улар маълумотига кўра, пахта толасида целялюзоза ўзга гуллагандан кейинги дастлабки кунларда пайдо бўлар экан. Бироқ ҳосил тугучалари шаклланишининг дастлабки кунларида целялюзоза жуда секинлик билан тўпланади.

Бундан кейинги даврда, айниқса, кўсак 25—40 кунлик бўлганда, целялюзоза тўпланиш суръати ортади. Амалда толадаги целялюзозанинг 90—92% ана шу даврда тўпланади. Кейинчалик, кўсаклар очилгунча, целялюзоза тўпланиши яна секинлашади (67-раем).

Пахта толасида целялюзоза биосинтези бевосита глюкоза ва фруктоза ҳисобига амалга ошади. Бу нишонланган атомлар, радиохроматография усулларини қўллаш туфайли аниqlанган. Шаклланаётган ёш ҳосил тугучаларида дастлабки 5—25 кун



67-расм. Пахта толаси таркибидаги углеводларнинг ўзгариши:

1 — целялюзоза; 2 — моносахаридлар.

**Пахта толаси таркибидаги углеводлар миқдори
(Х. Усмонов ва бошқалар маълумоти)**

Кўсақлар ёши (кун)	Глюкоза (%)		Фруктоза (%)	
	вазни бўйича	импульслар сочи бўйича	вазни бўйича	импульслар сочи бўнига
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, кўсақлар 25—35 кунлик бўлганда моносахаридлар миқдори кескин камайиб кетади. Бу эса пахта толасидаги целялюзоза фақат моносахаридлар ҳисобига ҳосил бўлишидан далолат беради.

Ҳар хил навларда целялюзоза тўпланиш динамикаси турлича бўлади. Одатда, эртапишар навларда, кечки навларга қараганда целялюзоза ҳосил бўлиши бирмунча барвақт тугалланиши кузатилган. Шунингдек, ғўза тупининг турли қисмида жойлашган кўсақлардаги целялюзоза миқдори ҳам ҳар хил бўлади. Масалан, 2—3-симподиал шохларда жойлашган кўсақлар, 8—9-симподиал шохларда жойлашган кўсақларга қараганда анча тез ривожланади. Вегетация даври охирида бу кўсақларнинг ривожланиши ўртасидаги фарқ йўқолиб кетса-да, пастки шохларда жойлашган кўсақлар таркибидаги целялюзоза миқдори юқорида жойлашган кўсақлардагига нисбатан анча кўп бўлади.

Чигит пўстида ҳам кўп миқдорда целялюзоза, гемицелялюзоза 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 ластлабки лаврда анча кўп бўлса ҳам, лекин пишиб етилган чигит пўстида жуда кам бўлади. Кусак ривожланиши даврида гемицелялюзоза ва целялюзоза миқдори деярли ўзгармайди. Еш чигит пўстида лигнин тахминан 25—17% ни ташкил этса, етилган чигитда 25% га яқин бўлади (29-жадвал).

**ИҚЛИМ ШАРОТИ ВА МИНЕРАЛ ҮҒИТЛАРНИНГ ЧИГИТИННИГ
ХИМИЯВИЙ ТАРКИБИГА ТАЪСИРИ**

Ғўза ўстирилаётган жойнинг иқлим шароти ва минерал үғитлар ундаги моддалар алмашинуви процессларига, чигитнинг химиявий таркибига ва айниқса целялюзоза, ёғлар ҳамда

**Ҳар хил ёшдаги чигит пўстининг химиявий таркиби
(Г. Губанов маълумоти)**

Кўсакларниң ёши (кун)	Моддалар миқдори, (%) хисобида)				
	Эрувчан угле- водлар	Гемицеллюзоза	Целлюлоза	Лигнин	Эфирда эрувчи 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 кўрсатади. Иқлим шароити ҳар хил бўлган турли географик районларда етиштирилган ғўзада моддалар алмашинуви ҳар хил бўлиши тўғрисидан жуда кўп маълумотлар олинган. Бу маълумотларга кўра, ғўза ўсаётган жойга, навнинг хусусиятларига ҳамда айrim йиллардаги об-ҳаво шароитига қараб, чигитдаги оқсили, ёф ва бошқа моддаларниң миқдори ва сифати бирмунча ўзгариб туриши аниқланган.

Чигит таркибидаги ёф миқдорига иқлими шароити катта таъсир кўрсатади. Г. Губанов иқлими ҳар хил бўлган шароитда етиштирилган ғўза чигитидаги ёф миқдорининг ўзгаришини аниқлаш устида жуда кўп тажрибалар олиб борган. Унинг маълумотига кўра, турли навларга мансуб бўлган ғўза чигити таркибидаги ёф миқдори 21% дан 26% гача ўзариши мумкин экан.

Турли географик зоналарда олиб борилган тажрибаларда шимолий ва ғарбий районларда экилган ғўза чигити таркибидаги ёф миқдори жанубий ва шарқий районларда экилган ғўза чигитидагига қарагандা анча юқори бўлиши аниқланган. Чунончи, Тошкент атрофида экилган ғўза чигитидаги ёф миқдори 42,20% бўлса, худди шу нав Туркманистоннинг Қорақалъа районида экилганда ёф миқдори 38,3% гача камайиб кетганлиги аниқланган. Ғўзанинг ўсиш шароитига қараб, фақат чигит таркибидаги ёғнинг миқдори эмас, балки сифати ҳам ўзгарамади. Шимолий районларда ўстирилган ғўза чигитидаги ёф таркибидаги жанубий районларда экилган ғўза чигитидагига нисбатан тўйинмаган ёф кислоталар кўпроқ ва уларнинг йод сони ҳам бирмунча катта бўлади. Масалан, Жанубий Африкада ўстириладиган госсипиум турига мансуб бўлган ғўза чигитидан олин-

ган ёг таркибидаги линоленат кислота 37,12% ни ташкил этади ва унинг йод сони 91,75 га тенг бўлади, худди шу турга мансуб бўлган ва Ўзбекистонда ўстириладиган навлардан олингани мой таркибидаги линоленат кислота миқдори 53,1% бўлиб, унинг йод сони 112 га тенг. Шунга ўхшаш турли географик районларда ўстирилган фўза чигитидаги оқсилнинг миқдори ва сифати ҳам турлича бўлади. Умуман, шимолий районларда ўстирилладиган фўза чигитидаги оқсил миқдори жанубий районларда ўстирилладиган фўза чигитидаги оқсилга нисбатан анча кам бўлади.

Фўза чигити таркибидаги химиявий бирикмалар миқдорига ҳаво температураси, ёруғлик ва тупроқ намлиги ҳам катта таъсир кўрсатади. Фўза ривожланпшида айниқса температуранинг таъсири муҳим аҳамиятга эга. Чунки баргларда борадиган фотосинтез интенсивлиги, бинобарин, органик моддалар тўпланиши температуррага бевосита боғлиқ бўлади. Ю. Несиров (1960) маълумотига кўра, фўзда фотосинтез процесси бориши учун оптималь температура 30—35° бўлиши керак. Ана шунда пахта толаларида целлюлоза биосинтези ҳам жуда интенсив боради. Тунги паст температураларда целлюлоза ҳосил бўлиш процесси бирмунча секинлашади. Фўзанинг асосий поясига яқин жойлашган кўсаклар толасининг тез ривожланиши фақат уларнинг яхши озиқланишига эмас, балки температуррага ҳам боғлиқ бўлади. Фўза тупининг четларида жойлашган кўсакларнинг суст ривожланиши, улар температура бирмунча паст бўлган шароитда ҳосил бўлганндан далолат беради.

Фўзанинг акала ва пеймактер навлари толасининг ўсиши температуррага боғлиқлаби қуйидаги жадвалда кўрсатилган.

Юқори температура таъсирида чигит таркибидаги ёф миқдори камаяди ва унинг йод сони бирмунча паст бўлади. Аксинча, оқсиллар миқдори ортади.

Фўзда борадиган биохимиявий процессларга ёруғлик ҳам таъсир кўрсатади. Итон ва Эгри тажрибаларида (1953)

30-жадвал

Фўза толалари ўсишининг температуррага боғлиқлаби (Д. Тер-Аванесян маълумоти)

Кўсаклар ёши (кун)	15,5°C		21,1°C		26,6°C	
	акала	пеймактер	акала	пеймактер	акала	пеймактер
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	

ғўза гуллаётган даврда қуёш нури интенсивлиги камайса, поя, барг ва кўсаклардаги эрувчан шакарлар ва крахмал миқдорининг камайиб кетиши аниқланган. Ёруғлик даражасининг пасайиши фақат фотосинтез маҳсулотларининг ўзгаришига эмас, балки моддалар алмашинувининг бошқа томонларига ҳам сезиларли равища таъсир кўрсатади. Масалан, сояд қолган барг ва кўсакларда органик фосфор миқдорининг камайиши ва аксинча, анорганик фосфор ортиши кузатилган.

Тупроқ намлиги ва суғориш режими ҳам чигит таркибидағи ёғ миқдорига маълум даражада таъсир кўрсатади. Суғориш сони оширилса, ғўза навига қараб ёғ миқдори — 1—2,5% гача ортади. Тупроқда нам етишмаган шароитда кўсакларнинг стилиши бирмунча тезлашади. Бу ўз навбатида чигитда борадиган ҳар хил биохимиявий процессларнинг ўзгаришига сабаб бўлади. Тупроқда нам етишмаслиги чигитда ёғ ҳосил бўлиш процессининг анча эрта тугалланишига олиб келади ва унинг миқдорини бирмунча камайтиради. Тупроқ намининг 20% камайиши ғўза барглари сўлишига, ҳар хил химиявий бирикмалар тўпланиши секинлашишига ва гидролитик процесслар кучайишига сабаб бўлади. Н. Сисакян (1940) маълумотига кўра, крахмалнинг ва ҳатто дисахаридларнинг гидролизга учраши ҳам ғўза баргларининг сўлишини тезлаштиради экан.

Ғўза гуллаши даврида нам етарли бўлмаса, барглардаги фосфор миқдори, айниқса унинг органик шакллари, чунончи, шакар, фосфатлар, нуклеотидлар камайиб кетади. Аксинча, нам кўп бўлса, юқорида айтилган моддаларнинг тўпланиш процесси кучаяди. Ғўза қалин-сийрак экилганлиги, қаторлар йўналиши ҳам чигитдаги целлюлоза, ёғ ва оқсиллар миқдорига маълум даражада таъсир этади. Ғўза қатор ораларининг кенглиги нормал бўлган ва туплар унча қалин бўлмаган майдонларда стиштирилган пахта чигитидаги ёғ миқдори сезиларли даражада ортганлиги аниқланган (Г. Губанов, 1960).

Юқорида айтилганлардан ташқари, пахта ҳосилини оширишга ва чигитнинг сифатини яхшилашга имкон берадиган, самарали ва тез таъсир қиласидаги факторлардан бири минерал ўғитларидир. Минерал ўғитлар ёрдамида ўсимликларда содир бўладиган моддалар алмашинуви процессининг йўналишини зарур томонга ўзгартирниш йўли билан уларда турли-туман моддалар, чунончи, оқсиллар, ёғлар, шакарлар, витаминлар ва ҳоказоларни кўплаб ҳосил қилиш мумкин бўлади. Бинобарин, минерал ўғитлардан тўғри ва самарали фойдаланиб, ўсимликлардан фақат мўл ҳосил олишга эмас, балки ҳосилнинг сифатини яхшилашга ҳам эришиш мумкин экан.

Чигитнинг химиявий таркибиага минерал ўғитларнинг таъсирини ўрганиш мақсадида кўп тажрибалар ўтказилган, азотли, фосфорли ва калийли ўғитлар чигитдаги ёғ ва оқсил миқдорига маълум даражада таъсир кўрсатиши аниқланган (31-жадвал).

Чигитнинг ёғлилигига айниқса фосфорли ва калийли ўғит-

**Минерал ўғитларнинг чигит таркибидаги ёғлар ва оқсиллар
миқдорига таъсири.**
(Г. Губанов маълумоти 1960)

Вариант	Ерга солингган ўғитлар (га/кг)			Куруқ моддаларга нисбатан (%хисобида)		
	азотли	фосфорли	калийли	ёғлар	оқсиллар	Ёғларнинг оқсилларга нисбати (%)
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 кўрсатади. Бу ўғитлар билан озиқлантирилган ҳар хил навларга мансуб бўлган ғўза чигитидаги ёғ миқдори тахминан 2—4% ортади. Азотли ўғитлар ҳосилдорликни оширади, шу билан бирга, улар таъсирида оқсил маддаларнинг синтезланиши 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 солингдана бу миқдор 39,2% гача камайганлигини кўриш мумкин (32-жадвал). Айниқса ғўза гуллаши даврида солингган ўғитлар чигитдаги ёғ миқдорига кескин таъсир кўрсатади. Бу даврда чигит таркибида ёғ энг кўп бўлади.

Қўсаклар шаклланиши ва етилиши даврида калийли ўғитлар муҳим аҳамиятга эга. Маълумки, бу даврда углеводлар ва бошқа органик бирикмалар барглардан қўсакларга қараб ҳараратланади. Кўп йиллар давомида ўtkazилган тажрибаларда

Ерга солингган минерал ўғитларнинг С-460 нав пахта чигитидаги ёғ миқдорига таъсири
(Г. Губанов маълумоти)

Шоналаш ва гуллан олдидан солингган ўғитлар миқдори (га/кг)	Чигит магзининг вазни (%)	Ёғ миқдори (%)	
		мағзидаги	чигитидаги
Контрол (ўғитланмаган)	56,18	45,86	25,98
Азотли—200	58,96	39,24	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			

Күсаклар шаклланышы давомида ғұзадаги углеводлар алмашынуга калийли үғитлар катта таъсир күрсатиши аниқланған. Агар калийли үғитлар етарлы бўлмаса, ғўза баргларида кўп миқдорда эрувчан углеводлар ва крахмал тўпланади. Натижада ҳоснл тугунчалари ва кўсакларнишг ривожланиши сусаяди ва уларда ёғ ҳамда целлюлоза ҳоснл бўлишига салбий таъсир кўрсатади.

Шундай қилиб, биз юқорида танишган барча факторлар чигит таркибидаги химиявий моддалар миқдори ва сифатиниң үзгаришига сабаб бўлади.

XIV бөб. ДОН ҮСИМЛИКЛАРИ БИОХИМИЯСИ

Дон ва дуккакли-дон ўсимликлари дунёда жуда кенг тар-
қалган бўлиб, улардан олинадиган дон маҳсулотлари асосан
озиқ-овқат ва чорва моллари учун озиқ сифатида ишлатилади.
Дон ва дуккакли-дон ўсимликларининг асосийлари буғдой,
арпа, шоли, маккажўхори, нўхат, ловия, соядир.

Дон ва дуккакли-дон ўсимликлари ҳақиқий оқсил манбаи
ҳисобланади. Дунё бўйича истеъмол қилинаётган оқсилнинг
ярмидан кўпи шу ўсимликлардан олинади. БМТ нинг озиқ-ов-
қат ва қишлоқ хўжалик бўйича маҳсус ташкилоти (ФАО)
маълумотига кўра, бутун дунёда бир йилда 75—80 млн тонна
юқсил тайёрланади. Шундан тахминан 50% и донли ўсимлик-
лардан, 20% и дуккакли-дон ўсимликларидан олинади.

Чорвациликда озиқ сифатида ишлатиладиган оқсилнинг
сифати, таркиби муҳим аҳамиятга эга. Масалан, маккажўхори-
да оқсил етарли даражада, лекин унинг таркибида зарурий
аминокислота ҳисобланган триптофан бўлмаганлиги учун қий-
мати пасайиб кетган. Бутун дунёга донги кетган энг яхши со-
вет буғдой навларининг ўзига хос хусусиятларидан бири улар
таркибида оқсил кўп бўлиши ва улар зарурий аминокислота-
ларга бой бўлишидир.

Бинобарин, дон ва дуккакли ўсимликлар оқсил проблемаси-
ни ҳал қилишда, СССР Озиқ-овқат программасини бэшарим
 билан боғлиқ бўлган масалаларни ҳал қилишда муҳим аҳами-
ятга эга. Маълумки, мамлакатимизда оқсилли маҳсулотлар, шу
жумладан, ўсимлик маҳсулотлари ҳам етарли миқдорда тайёр-
ланади. Бироқ чорва моллари учун тайёрланайётган ем-хашак
таркибида оқсил етишмаслиги сезиларли даражададир. Бир
озиқ бирлиги таркибида 100—120 г оқсил моддаси бўлиши
керак. Ҳозирги вақтда тайёрланайётган ем-хашакда ўртacha 85—
90 г оқсил бор. Шунинг учун ҳам дон ва дуккакли-дон ўсим-
ликларининг 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, витаминлар ва турли-туман бошқа органик бирикмалар ҳамда минерал моддалар киради. Барча дон ўсимликлари химиявий таркибига кўра учта катта группага бўлинади.

Биринчи группага крахмалга бой бўлган ўсимликлар киради. Буғдой уларнинг энг асосий вакилидир. I-жадвалдан маълум бўлишича, буғдой таркибидаги 70% углеводлар, шу жумладан, крахмал, шакарлар, гемицеллюлоза ва бошқалар учрайди. Шунингдек, буғдой таркибидаги 12—14% оқсил, 2% мойлар, 2% га яқин минерал элементлар (кул) бўлади.

Баъзи бир крахмалга бой донли ўсимликлар буғдойдан фарқ қиласди. Масалан, маккажўхорининг айрим навлари таркибидаги 15% мой бўлади. Кейинги йилларда мамлакатимизда ҳам маккажўхорининг бундай навларни кўплаб майдонларга экилмоқда ва улар донидан қўпматбаҳо маккажўхори мойи тайёрланмоқда.

Иккинчи группага мансуб дон ўсимликларида оқсил моддалар кўп бўлади. Булар асосан дуккакли-дон ўсимликлари бўлиб, соя, нўхат ва ловияни мисол қилнг кўрсатиш мумкин.

33-жадвалдан маълум бўлишича, соя донидаги 39% гача оқсил тўпланараб экан. Узбекистонда экинб ўстприладиган навлари донидаги 50% гача оқсил тўплаш хусусиятига эга. Шу билан бирга соя донидаги кўп миқдорда мой ҳам тўпланди.

Дон ўсимликларининг уччинчи группасини ташкил қилувчи экинлар донидаги кўп миқдорда ёғ тўплайди. Ўсимликнинг турига қараб ёғ миқдори 45—60% бўлади. Бу группага мансуб ўсимликларнинг муҳим вакилларидан бири кунгабоқардир. Кейинги йилларда мамлакатимизда кунгабоқарнинг мойга

33-жадвал

Дон ўсимликлар донининг ўртача химиявий таркиби (%)

(В. Л Кретович маълумоти)

Ўсимликлар	Сув	Оқсила	Ёғ	Углеводлар	Целлюлоза	Кула
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
Маккажўхори	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
Нўхат	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 (ўртacha 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 ўзгарувчанилиги ўсимликларнинг навига, агротехника шароитига ва бошқа факторларга боғлиқ. Масалан, қаттиқ буғдоидан навлари донида юмшоқ буғдоидан навларидагига қараганда оқсил анча бўлади. Усиш 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 маҳус груплага 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 teng бўлади. Баъзи олимларнинг кўрсатишича, сут билан соянинг биологик қиммати бир-бирига teng 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 яратилисан «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, проламиналар умуман топилмаган. Улардан оқсилиларнинг ҳар хил групласига мансуб бўлган айрим оқсилилар тоза ҳолда ажратиб олинган. Буларга нўхат донидан олинган сувда эрувчи легумелин, кучсиз тузли эритмаларда эрувчи легумен ва випилин. ловия тұғыдан олинган тузли эритмаларда эрувчи фазеолинларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

Айрим дуккакли ўсимликлар донидан заҳарли оқсилилар ҳам топилган. Соя донида соин деган оқсил бўлиб, у ўсишни тўхтатиш (ингибиторлик) хусусиятига эга. Соин қон эритроцитлари агглютнацияга учрашини (бир-бирига ёпишишини) кучайтиради. Унинг бу хусусияти қиздириш йўли билан йўқотади. Кўпчилик дуккакли ўсимликлар донида протеолитик ферментларнинг ингибиторлари ҳисобланган оқсилилар учрайди. Бундай оқсилилар айниқса соя, нўхат ва мош таркибида кўпроқ бўлади. 35- жадвалда дуккакли ўсимликлар таркибида учрайдиган оқсилиларнинг аминокислотали таркиби келтирилган. Дук-

Дон ўсимликлари оқсилининг фракцион таркиби (%)

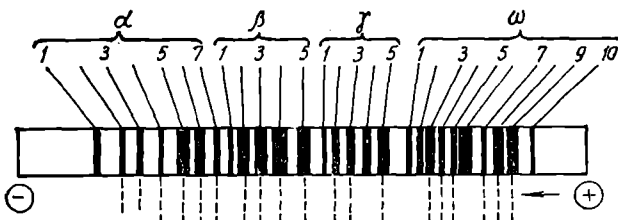
Оқсил фракциялари	Буғдој	Маккажӯхори	Шоли	Нұхат	Соя
Альбуминлар	2,0	17,9	10,57	9,6	7,5
Глобулиныллар	5,0	13,3	8,14	85,7	65,5
Проламиналар	35,0	33,9	4,64	—	—
Глютенинлар	40,5	22,9	52,80	4,8	15,0

каклы ўсимликлар донининг аминокислотали таркиби навлар ўртасида қисман фарқ қылса-да, бироқ жуда күп умумийликка эга. Аввало бу оқсиllар таркибида зарурий аминокислоталар күплигнни таъкидлаш керак. Масалан, энг муҳим зарурий аминокислота ҳисобланган лизин миқдори 5,2—8,2% га тенг. Дон таркибида лейцин, изолейцин, валин, тресонин ва фенилаланин аминокислоталари ҳам күп бўлади. Айниқса аспарагин ва глютамин кислота кўп. Таркибида олтингугурт тутувчи аминокислоталар, хусусан, цистин ва метионинлар бирмунча кам бўлади. Таркибида зарурий аминокислоталар кўп бўлган дуккакли ўсимликлар оқсили озиқ-овқат маҳсулотлари тайёрлашда кўп ишлатилади.

Бошоқли ўсимликлар донидан ҳар хил группага мансуб бўлган оқсиllар топилган. Айниқса, улардан спиртда эрийдиган оқсиllар-проламиналар яхши ўрганилган. Уларнинг ўзига хос хусусиятлари шундан иборатки, таркибида глютамин кислота (46% гача) ва пролин (17% гача) аминокислоталари кўп бўлади. Проламиналар бир қанча оқсиllар аралашмаси бўлиб, турли усуулларни қўллаш йўли билан улардан айрим оқсиllар ажратиб олинган. Буғдој ва жавдар донида учрайдиган проламиналардан — глиадин, арпадаги — гордеин, сулидаги — авенин, маккажӯхоридаги — зеин шулар жумласидандир. Шоли донида проламиналар бирмунча кам бўлади.

Буғдој донидаги умумий оқсилининг 20—40% ни глиадинлар ташкил қиласди. Маккажӯхори донидаги зеин умумий оқсилининг 50% ни, сулидаги авепин эса 20—30% ни ташкил қиласди. Бошоқли ўсимликлардаги проламиналарнинг физик ва химиявий хоссаларн жуда яхши ўрганилган. Бошоқли ўсимликлар дони таркибида кўп учрайдиган оқсиllардан яна бири кучсиз ишқорий эритмаларда эрийдиган глютелинлардир. Буғдојдан олинадиган глютенин, шоли донидан олинадиган орезнин буларга мисол бўлади (68-расм).

Орезниннинг шоли донидаги миқдори шоли навларига боғлиқ. Масалан, СССРда кўп экиладиган Краснодар нави донида ўнинг миқдори 74,3% га етадп.



68-расм. Буғдой глиадинининг стандарт электропротекти спектри (В. Г. Копарев бўйича).

Бошоқли ўсимликлар донида альбуминлар ва глобулинлар проламинларга қараганда кам бўлади. Альбуминларнинг буғдойдаги концентрацияси, одатда, умумий оқсилнинг 5—15% ни ташкил этади. Бундан, жавдар дони истисно бўлиб, унинг таркибида 35% гача альбуминлар учрайди. Глобулинлар барча бошоқли ўсимликларда альбуминларга қараганда кўпроқ бўлади.

Юқорида кўриб ўтилган оқсил группалари аминокислотали таркиби бўйича бир-бираидан фарқ қиласди. Проламинларда ва глютелинларда асосан глютамин кислота ва пролин аминокислоталари кўп учрайди. Лекин бу оқсиллар таркибида зарурый аминокислоталар ва хусусан лизин, триптофан кам бўлади. Аксинча, альбуминлар ва глобулинлар зарурый аминокислоталарга бой бўлиб, уларда лизин ва триптофан аминокислоталари проламинларга қараганда 8—10 марта кўп бўлади.

Шоли оқсиллари таркибида барча зарурый аминокислоталар бўлади. Бироқ шолининг ўсиш жойига ва навига қараб, уларниң миқдори ўзгариб туради. Ўрта Осиё ва Узоқ Шарқ зоналаринда етиширилган шоли дони таркибидаги зарурый аминокислоталар миқдори анча юқори бўлади. Демак, шоли оқсиллари буғдои оқсиллардан фарқ қилиб, зарурый аминокислоталарга бой бўлади.

Б. П. Плешков маълумотига кўра, ҳар хил ўсимликлар донидаги оқсилларнинг аминокислотали таркиби ҳар хил бўлар экан. Агар арпа, буғдой, шоли дони оқсиллари таркибида зарурый аминокислоталар етарли даражада бўлса, маккажўхори оқсилларидә бу аминокислоталар жуда кам бўлади. Бу эса маккажўхори оқсилиниң биологик қийматини анча пасайтириб юборади.

Кейинги йилларда маккажўхори оқсилиниң аминокислотали таркибини генетика асосида яхшилаш бўйича анча иш ҳилииди. 1963 йилда Нельсон ва Мертц (АҚШ) муҳим присий ўзгарувчанликнинг биохимиявий эффицитини кашф этдилар. Ана шунга асосланаб, улар 2 та мутант: Опейк-2 ва Флоури-2 линияларини ажратиб олишга муваффақ бўлдилар. Бу мутант линияларга мансуб ўсимликлар донининг эндоспермаси таркибида чуқур ўзгарншлар содир бўлади. Опейк-2 гени дон таркибидаги умумий оқсил миқдорини ўзгартирмайди. Аммо лизин

аминокислотасини кам тутувчи зөннө фракцияси ўриига, лизинга бой бўлган альбумин, глобулин ва глютенин оқсил фракцияларини кўпайтиради. Флоури-2 гени эса дон таркибидаги метионин аминокислотасининг миқдорини оширади. Ҳозирги вақтда деярли барча мамлакатларда маккажўхорининг ҳар иккала мутант линиясидан фойдаланиб, лизинга бой навлари яратилган.

Бошоқли ва дуккакли ўсимликлар донининг ҳар хил қисмнада оқсиллар миқдори турлича бўлади. Эндосперм, алейрон қобиқ, дон мағзи ва қобиги таркибидаги учрайдиган оқсиллар миқдори ва сифати бўйича бир-бнридан анча фарқ қиласди. Оқсиллар маддаларнинг асосий қисми алейрон қобигида тўпланган бўлади. Дон мағзи ҳам оқсилларга бой бўлади. Эндоспермида эса бошқа қисмлардагига қараганда анча кам бўлади.

Дон эндоспермининг асосий қисмини крахмал ташкил этади. Дон мағзидаги оқсилларнинг миқдори тахминан 45% гача этади. Бу оқсиллар химиявий табиати, таркиби ва озиқлик қиммати бўйича эндоспермдаги оқсиллардан кескин фарқ қиласди.

Бугдой донининг асосий оқсилли — проламин ва глютелинни дир. Улар умумий оқсилларнинг 75% ни ташкил этади. Клейковинаси (елимшак, ёппишқоқ маддаси)нинг асосий қисмини ҳам анашшу оқсиллар ташкил этади.

Клейковина. Кўпчилик маданий ва ёввойи бошоқли ўсимликлар дони таркибда клейковина бўлиши уларга хос хусусиятдир. Уни 1745 йилда Беккари кашф этган. Ўтган шу давричидаги клейковина ҳар томонлама ўрганилмоқда. Бироқ ҳозиргача ҳам унинг кўп хусусиятлари аниқ эмас.

35-жадвал

Дуккакли ўсимликлар умумий оқсилиниң аминокислотали таркиби
(Е. Д. Қазаков ва В. Л. Кретович маълумоти)

Аминокислоталар	Нұхат	Соя	Ловин	Хашаки дуккакли ўсимликлар
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 моддалар 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 чўзади. Натижада хамирнинг ҳажми катталашади ва у кўпчиди. Ун таркибида клейковина қанча кўп бўлса, унинг сифати шунча юқори бўлади.

Буғдои донининг кучи таркибидаги клейковинанинг хусусиятларига боғлиқ. Бу жиҳатдан юмшоқ буғдои навлари уч группага: кучли, ўртacha кучли ва кучсиз буғдоига бўлинади. Кучли буғдои таркибида камида 14% оқсил (қуруқ модда ҳисобида) ва 28% клейковина; ўртacha кучли буғдои таркибида камида—11% оқсил, 25% клейковина бўлиши керак. Кучсиз буғдои таркибида, одатда, оқсил бирмунча кам (8—10% атрофида), 20% клейковина бўлади. Баъзан кучсиз буғдои таркибида оқсил кўп бўлиши мумкин, лекин сифати унча яхши бўлмаганлиги учун буғдоининг кучига таъсир қилмайди. Кучсиз буғдои унидан сифатли нон ёпишмайди. Шунинг учун кучли буғдои унини аралаштириб, сўнгра ишлатилади.

Қаттиқ буғдои таркибида, одатда, юмшоқ буғдоидагига қарандан оқсил кўп бўлса-да, лекин нон ёпилиш хусусиятлари анча паст бўлади. Қаттиқ буғдоилар уни асосан макарон тайёрлашда ишлатилади.

Дон ўсимликлари таркибида оқсиллардан ташқари, азот тутувчи яна бир қатор биримкамалар ҳам бўлиб, уларга эркин аминокислоталар ва уларнинг аминидлари, эркин нуклеотидлар ва нуклеин кислоталар ҳамда баъзи бир табииy пептидлар киради. Масалан, глютатион трипептиди буғдои донларида 1,5—2% гача тўпланади. Буғдои донида оқсил таркибига кирмайдиган азот тутувчи бирикмалар умумий азотнинг тахминан 10% ни ташкил этади.

Углеводлар. Дон ўсимликларининг, яъни буғдои, арпа, жавдар, маккажӯхори, шоли ва бошқалар донининг асосий қисми углеводлардан ташкил топган. Масалан, буғдои донининг 75% углеводлардан иборат. Дон таркибида учрайдиган асосий углеводларга шакарлар, крахмал, целлюлоза, гемицеллюлоза, пентозанлар ва бошқалар киради.

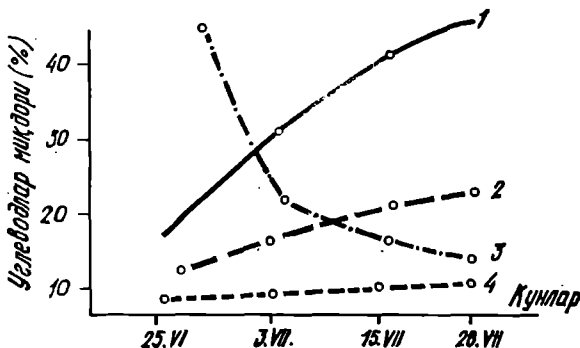
Шакарлар. Дон ўсимликлари таркибида шакарлар эркин ҳолда камдан-кам учрайди. Масалан, дон таркибидаги пентозалар кўп миқдорда пентозанлар сифатида учрайди. Пентозалар айниқса дон қобиғида, кепагнда, маккажӯхори сутида ва айрим донлар пўчоғида (кунгабоқар) кўп миқдорда бўлади.

Пентозанларнинг дон ўсимликларидағи миқдори ҳар хил бўлиб, Роменский маълумотига кўра, буғдой донида қуруқ моддаларга нисбатан 8,1% га тенг. Лекин улар доннинг ҳар хил қисмida турліча тақсимланган бўлади. Масалан, дон эндоспермасида 2,72% ни, мағзида 9,74% ни ва алайрон қобиқ ҳамда дон қобиғида 36,65% ни ташкил этади. Пентозанларни одам организмим ўзлаштира олмайди. Кўпинча улардан кондитер саноатида фойдаланилади. Айниқса маккажўхори сўтасидан кислотали гидролиз йўли билан ажратиб олинган ксилоза кўп ишлатилади.

Дон таркибида учрайдиган гексозалардан энг муҳими глюкоза ва фруктозадир. Глюкоза крахмал, целялюзва бошқа жуда кўп полисахаридлар таркибида учрайди. Глюкоза ва фруктоза дон ўсимликларининг уруғи 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 доннинг мағзида қуруқ моддаларга нисбатан 4% дан 6,9% гача рафиноза учрайди.

В. Л. Кретович маълумотига кўра, дон ўсимликларининг дони мағзида кўп мнқдорда шакар тўпландади. Доннинг қобиғида ва алайрон қатламида шакарлар жуда кўп бўлади. Арпа донида ўртача 2—3% шакар, асосан сахароза ва бошқа олиго-сахаридлар бўлади. Нўхат ва ловия таркибидаги шакарлар миқдори 4% дан 7 % гача, сояда 4% дан 15% гача этади. Юқо-



69-расм. Жавдар дони етилиши даврида таркибидаги углеводларнинг ўзгариши (Е. Д. Казаков бўйича):

1 — крахмал; 2 — гемицеллюз; 3 — эфуфчан шакарлар; 4 — целлюз.

рида кўрсатилганидек, улар асосан дон магнезида мужассамлашган бўлади. Жавдар ва буғдој донининг магнезида 16—23% гача, маккажўхори донининг магнезида 11% га яқин шакарлар борлиги аниқланган. Бу шакарлар сахароза, рафиноза ва қисман глукоза ҳамда фруктозадан ташкил топган бўлади.

Дон ўсимликлари донининг магнезида шакарлар кўп бўлиши, улар донининг унишида муҳим физиологик ва биохимиявий вазифаларни бажаришидан дарак беради.

Крахмал биринчи группага мансуб бўлган дон ўсимликлари донининг асосий моддасидир. Буғдој, жавдар, сули донида крахмал миқдори 60—75% ни ташкил этади. Унинг миқдори арпада 50—60% га, маккажўхорида 60—80% га етади. Крахмал айниқса шоли донида кўп бўлади. Шоли дони (гуруч)да крахмал 86% гача тўпланади. Нўхатда ўртача 34%, ловияда 44%, сояда 3—5% крахмал бўлади.

Дон таркибидаги крахмал асосан доначалар шаклида учрайди. Уларнинг шакли ва йирик-майдалиги ўсимликлар турига қараб ҳар хил бўлади. Буғдој, жавдар ва арпа донидэги крахмал доначалари оддий тузилган, маккажўхори ва шоли донида мураккаб тузилган, яъни майда доначаларнинг бир-бирига қўшилишидан ҳосил бўлган характерли қатламлардан иборат бўлади.

Маълумки, крахмал амилоза ва амилопектиндан ташкил топган. Буғдој ва маккажўхори донидаги крахмал 25% амилоза ва 75% аминопектиндан ташкил топган.

Целлюлоза. Целлюлоза ўсимликлар таркибидаги кўп учрайдиган полисахаридлардан бўлиб, асосан донининг қобиги, алайрон қатлами, ҳужайралар деворида учрайди. Дон ўсимликлари донида целлюлоза қуйидаги миқдорда учрайди. Буғдојда —3%, жавдарда —2,2%, арпада —8%, маккажўхорида —2,2%, шолида —9%, гуручда —1,2%, нўхатда —4%, сояда —3,8%, кунгабоқар пистасида —15% бўлади. Дон таркибидаги целлюлоза миқдори унинг йирик-майдалигига боғлиқ. Одатда, майда дон таркибидаги целлюлоза кўп бўлади.

Дон таркибидаги бошқа углеводлар. Дон ўсимликлари таркибидаги юқорида айтиб ўтилган асосий углеводлардан ташқари, яна бир қатор бошқа углеводлар ҳам учрайди. Булар маълум бир дон ўсимлиги учун хос бўлган углевод (гликоген) ёки дон ўсимлигига кенг тарқалган углеводлар (гемицеллюлоза, шийимшиқ моддалар) бўлиши мумкин.

Гликоген ўсимликларда кам учрайдиган полисахарид. У асосан ҳайвонлар организмига хос бўлган бирикмадир. Ўсимликлардан фақат маккажўхорининг айрим навлари донида учрайди.

Дон ўсимликлари донининг қобиги, четки қисмларида гемицеллюлозалар кўп учрайди. Улар полифруктозидлар, пентозанлар, метилпентозанлар, полиуронидлардан ташкил топган бўлади. Буғдој ва жавдар донида 8—10% гемицеллюлоза, шу

жумладан, 5—8% пентозанлар бўлади. Гемицеллюлозалар гидролизланганда гексозалар ёки пентозаларгача парчаланади. Буғдой эндоспермасида ажратиб олинган петозанлар арабиноза, ксилоза, глюкоза, галактоза ва бошқалардан ташкил топган бўлади.

Буғдой ва жавдар донида айниқса полифруктозидлар кўп бўлади. Улар доннинг пишиб етилишида, крахмал ҳосил бўлишида муҳим аҳамиятга эга. Масалан, буғдой ва жавдар дони пишишининг дастлабки фазаларида полифруктозидларнинг миқдори 35% гача кўпаяди. Доннинг тўлиқ пишиш даври яқинлашган сари уларнинг миқдори камайиб боради ва 1,5—2% ни ташкил этади, тегишли равишда крахмал миқдори ортади.

Дон ўсимликларни дони таркибида шилимшпқ моддалар ҳам учрайди. Улар зифир, сули, беда ва себарга донида айниқса кўп бўлади. Жавдар дони таркибида қуруқ модда ҳисобида 2,5—7,4% шилимшиқ моддалар бўлади. Улар, асосан, арабиноза, ксилоза ва бошқа моносахаридлардан ташкил топган. Улар сувда осонлик билан шишиди ва фавқулодда қовушқоқ эритмалар ҳосил қиласди. Жавдар донини қайта ишлашда (ун тайёрлашда) шилимшиқ моддалар катта аҳамиятга эга.

Липидлар ва ёғсимон моддалар. Дон таркибида бошқа бирималар билан бирга липидлар ва ёғсимон моддалар ҳам учрайди. Дон таркибидаги умумий липидларнинг 63—65% мойларга тўғри келади. Қўргина дон ўсимликларининг донида кўп миқдорда мойлар тўпланади, шу сабабли улар мойли ўсимликлар группасини ташкил қиласди. Қуйида дон ўсимликларининг дони таркибидаги мой миқдори процент ҳисобида берилган.

Ўсимликлар тuri	Дон таркибидаги мой миқдори (%)
Буғлой	2
Нўхат	2
Шоли	3
Маккажўхори	3—15
Соя	20
Кунгабокар	45

Мойлар, асосан, доннинг мағзида ва алейрон қаватларида тўпланади. Буғдой, жавдар донида 14%, тариқда 23%, маккажўхорида 30% мой бўлади. Маккажўхори доннинг мағзи мой олинадиган ҳақиқий манба ҳисбланиади. Буғдой, жавдар доннинг алейрон қаватларида ёғ кўп бўлганлиги учун, улар кўпинча мой қатлами деб ҳам юритилади. Тариқ ва сули донида мой бирмунча кўп. Шунинг учун ҳам улардан тайёрланган ун ва оқишиқ узоқ сақланмайди ва ачиб қолиши мумкин. Бундай ҳодиса дон таркибидаги мойларнинг оксидланиши туфайли содир бўлади. Дуккакли ўсимликлар донида мой бирмунча камроқ бўлади, масалан, нўхатда 0,7—2,0% гача етади. Бироқ дуккакли ўсимликлар орасида жуда кўп мой тутувчи

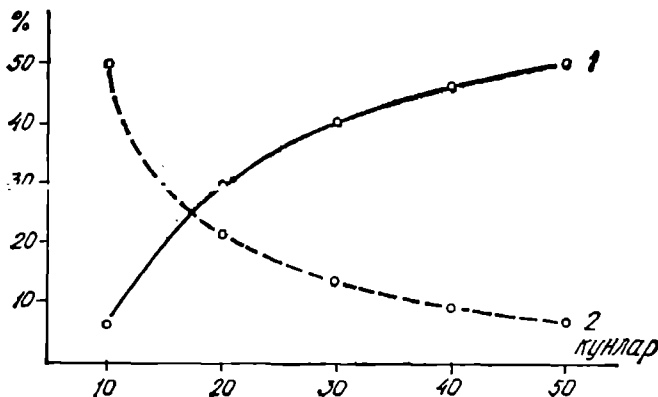
ўсимликлар ҳам бор. Соя ва ерёңғоқ донида ўрта ҳисобда 20 ва 48,9% мой борлиги аниқланган.

Дон ўсимликлари дони таркибида пальмитинат, олеинат, линоленат, линолат кислоталар учрайди. Аммо линолат ва олеинат кислоталар күпроқ бўлиб, улар умумий мой кислоталарнинг 70—85% ни ташкил этади. Оз бўлсада, буғдой, жавдар, арпа ва шоли донида фосфатидлар учрайди. Уларнинг миқдори ўртача 0,3—0,6%га этади.

Доннинг ранги кўп жиҳатдан таркибидаги каротиноидларга боғлиқ. Каротиноидлардан энг муҳими каротинидир. Барча каротинлар сарғиш ёки сарик-қизғиши рангда бўлади. Дондан тортилган сифатли уннинг ранги улар таркибидаги каротиноидларга боғлиқ. Дон ўсимликларининг дони таркибида, юқорида айтиб ўтилган мойлар ва мойсимон моддалардан ташқари, яна мумлар, стероллар, гликолипидлар ва бошқа баъзи пигментлар ҳам учрайди.

Витаминлар. Дон ва дуккакли-дон ўсимликларининг озиқлик қийматини ифодалайдиган кўрсатичлардан бири улар таркибидаги витаминларнинг миқдоридир. Дон ўсимликлари кўпчилик витаминларнинг асосий манбай ҳисобланади.

B₁ витамин буғдой ва шоли кепагида, гуруч, буғдой ва жавдар донининг мағзида ва алейрон қаватида кўп миқдорда бўлади. Гуручни оқлаш вақтида ҳамда қисман йўқотилади, шунинг учун ҳам оқланган гуруч ва сифатли ун таркибида витаминлар миқдори камайиб кетади. Одатда, кундалик истеъмол қилинадиган ун ва гуручли озиқ-овқатлар B₁ витаминга бўлган талабни тўла қондириши мумкин. B₁ витамин дон ўсимликлари дони таркибида қуйидаги миқдорда (1 граммда мг ҳисобида):



70-расм. Кунгабоқар дони таркибидаги крахмал ва мойларнинг ўзарииши:

1 — мойлар; 2 — крахмал.

буғдой унида 5,7 — 6,6; гуручда — 2,2 — 2,9; шоли кепагида — 22; маккажүхорида — 4,5 — 6,2; сояда — 7,7; нұхатда — 1,5 — 3,8; ловияда — 0,6 — 1,0 бұлади.

Дон таркибидаги фосфор миқдори билан В₁ витамин ўртаса маълум боғлиқлик бўлиб, таркибида 0,4% кам фосфор тутивчи шоли таркибида В₁ витаминнинг миқдори ҳам жуда камайиб кетади.

B₂ витамин ўсимликларда кенг тарқалган бўлсада, дон ўсимликлари таркибида В₁ витаминига нисбатан бир оз камроқ учрайди. Дон ўсимликлари таркибида В₂ витамин қуйидаги миқдорда (100 граммда мг ҳисобида): буғдойда — 3; жавдарда — 3; маккажүхорида — 1; нұхатда — 0,2; ловияда — 0,6; сояда — 0,2 бўлади. Ўсимликларнинг навига, ўсиш жойига ва бошқа факторларига қараб В₂ витамин миқдори кам ёки кўп бўлиши мумкин.

B₆ витамин деярли барча дон ўсимликлари таркибида учрайди. Айниқса шоли донида ва кепагида кўп бўлади. Масалан, гуручда унинг миқдори (100 граммда мг ҳисобида) 0,6 га тенг бўлса, шоли кепагида 30 — 50 гача етади. Худди шунга ўхшаш, буғдой донида 3,5 — 4,3; кепагида 12 — 17; маккажүхори донида 4 га тенг бўлади.

C витамин дон ўсимликларининг пишган донида бўлмайди, у фақат дон униши даврида кўп ҳосил бўлади. Униб чиқаётган ўспиталарда ва уларнинг ширасида аскорбат кислота бўлади. С витамин яшил нұхат таркибида 40 — 50 мг гача тўпландади.

Дон ўсимликларида яна оз миқдорда РР, А, Д, Е, К, Н витаминлар, пантотеноат кислота, холин ва бошқалар учрайди.

Минерал элементлар. Дои куйдирилса, таркибидаги органик бирикмаларнинг ёниши туфаили фақат кул қолади. Маълумки, кул таркибида асосан минерал элементлар бўлади. Дои ўсимликлари таркибидаги кул ва минерал элементлар ўрта ҳисобда 2 — 5% ни ташкил этади. Шуни таъкидлаш керакки, ўсимликларнинг тури, навига қараб, ўсиш шароити ва бошқа факторлар таъсирида юқорида келтирилган кўрсаткичлар ўзгариб турниши мумкин. Масалан, маккажүхори донидағи кул элементлари 0,5% дан 2,1% гача, шоли донида 3,6% дан 8,1% гача этади.

Буғдой ва жавдар таркибида фосфор, калий, магний кўп бўлади. Кул элементларининг қарий ярмига яқини фосфорга тўғри келади. Калий 30% ни, магний эса 12 — 13% ни ташкил этади. Дуккакли ўсимликлар дони таркибида бошоқли ўсимликларнига писбатан камроқ. Бироқ темпр миқдори тахминан икки баравар кўп. Дои ўсимликлари микроэлементларга ҳам бой бўлади. Буғдой 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. Нўхат унида оз миқдорда мис, рух, молибден ва бошқа микроэлементлар бўлади.

Дон ва дон маҳсулотлари одам ва ҳайвоnlар организми учун зарур бўлган минерал элементларнинг, аввало, фосфор, калий, кальций ва темирнинг ҳақиқий манбани ҳисобланади. Минерал элементлар доннинг ҳар хил қисмларнда турлича миқдорда бўлади. Маккажўхори эндоспермасининг кули буғдой эндоспермасининг кулига нисбатан 25 — 30% кам. Агар маккажўхори дони минерал элементларининг 60 — 70% дон магзида бўлса, буғдой ва жавдар донидаги минерал элементларнинг асосий қисми дон қобигида жойлашган.

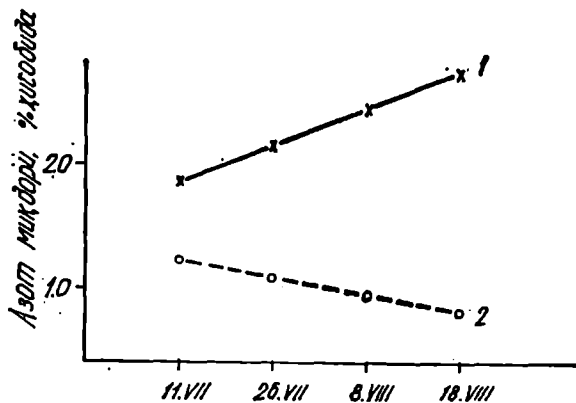
Кўпчилик минерал элементлар дон таркибида органик бирикмалар билан бирга учрайди. Масалан, фосфорнинг асосий қисмини органик фосфор ташкил қиласи. Органик шаклда учрайдиган фосфорнинг энг муҳими фитинидир. Олтингугурт асосан оқсил таркибидаги цистин ва метионин аминокислоталарида бўлади.

Дон таркибидаги макро ва микроэлементлар унинг сифатини аниқлашда, экилгандан кейин униши вақтида муҳим аҳамиятга эга бўлади.

ДОН ПИШИШИ ДАВРИДА СОДИР БУЛАДИГАН ХИМИЯВИЙ УЗГАРИШЛАР

Дон ўсимликлари ҳосилининг шаклланиши, донининг пишиши ҳар томонлама ўрганилган. Бу процесслар асосан ўсимликларнинг характеристига қараб донида крахмал, оқсил ва мойлар тўпланишидан иборат. Агар доннинг пишиш динамикаси кузатилса, бунда биз, аввало, кичик молекуляр массага эга бўлган бирикмаларни, яъни аминокислоталар, шакарлар, ёф кислоталар ва нуклеотидларнинг барг, ноя ва ўсиш нуқталаридан донга ўтиб, у ерда юқори молекулали бирикмалар — оқсиллар, нуклеин кислоталар, полисахаридлар ва мойлар ҳосил қилишда иштирок этиши аниқланади. Буни 69-расмдан, яъни дон таркибидаги углеводларнинг ўзаро алмашинувидан кўриш мумкин. Схемадан маълум бўлишича, дон шаклланаётган дастлабки даврда қуруқ моддасининг ярмидан кўпини эрувчан шакарлар ташкил этади. Дон пиша борган сари крахмал ва гемицеллюзa аста-секин ортиб боради ва аксинча эрувчан шакарлар камаяди. Демак, ўз-ўзидан маълумки эрувчан шакарлар ҳисобига полисахаридлар ортиб борар экан.

Худди шунингдек, шаклланаётган дон таркибидаги оқсиллар миқдори ҳам аминокислоталар ҳисобига ортиб боради. Доннинг этилиш процесси улар таркибидаги ферментларнинг фаолияти билан чамбарчас боғлиқдир. Бу даврда ферментларнинг активлиги аста-секин пасайиб боради ва маълумки эрувчан шакарлар камаяди.



71-расм. Дон таркибидаги азотли бирималарнинг ўзгариши:

1 – оқсил азоти; 2 – аминокислоталар азоти.

давр ичиде түлиқ пишган донга хос бўлган жуда паст ўзгармас активликка эга бўлади.

Етилаётган дон таркибида клейковина шаклланиши муҳим аҳамиятга эга. Чунки клейковина оқсил моддаларнинг тўпланиши билан боғлиқdir. Доннинг сут пишиқлик фазасидан тўлиқ пишиши фазасига қадар таркибидаги оқсил миқдори ортиб боради. Шу билан бирга клейковинанинг сифати ва физик-химиявий хоссалари кескин ўзгаради, массаси ортади ва сифати яхшиланади.

Дуккакли ўсимликлар дони пишиши давридаги химиявий ўзгаришларни нўхат дони мисолида кўриш мумкин. Унинг таркибидаги ҳар хил шаклда учрайдиган азотнинг ўзгаришини ўрганиш шуни кўрсатдики, пишаётган дондаги аминокислоталар амидларидан оқсил ҳосил бўлиши жуда катта тезликда борар экан. Дон пишиши даврида эримайдиган азот миқдори 34,5% дан 86,8% га ошган бўлса, эрийдиган азот миқдори шу давр ичиде 65,5% дан 13,2% гача камайиб кетган. Худди шундай ўзгаришлар бошқа дуккакли ўсимликлар донида ҳам кузатилган.

Дуккакли ва бошоқли ўсимликлар дони пишиши даврида таркибидаги углерод билан азотнинг ўзаро нисбати ($C : N$) муҳим аҳамиятга эга. Углерод билан азот миқдорини аниқлаш шу нарсани кўрсатдики, барча дуккакли ўсимликларда дон пишиши даврида бу нисбат деярли ўзгармас экан. Ваҳоланки, бошоқли ўсимликларда у бир неча баравар ортиб кетади. Дуккакли ўсимликларнинг бундай ўзига хос хусусияти уларда борадиган моддалар алмашинуви билан боғлиқ. Бу ўсимликлар кўпроқ азот тўплаш хусусиятига эга, ундан ташқари, уларда крахмал камроқ синтезланади. Бошоқлиларда эса аксинча, дони пишиши даврида крахмал ҳосил бўлиш тезлиги оқсилга нис-

батан бир неча баравар ортиқ бўлади. Бу эса ўз навбатида углерод билан азотнинг ўзаро иисбатини ошириб юборади.

Дон пишиши даврида мойлар ҳам синтезланади. Буни мойли ўсимликлар донининг пишиш динамикасини ўрганиш йўли билан кузатиш мумкин. Мойли ўсимликлар донидаги мойлар асосан барг ва поялардан келадиган крахмал ҳисобига ҳосил бўлади.

Химиявий анализлар ва микроскопик кузатишлар шуни кўрсатадики, мойли ўсимликларнинг пишаётган донидаги крахмал аста-секин мойга айланади, яъни крахмал доначалари мой ҳисобига йириклишади.

Дон пишиши даврида таркибида химиявий моддалар тўпланишини ўрганиш муҳим 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 ўсимликларнинг химиявий таркиби тўғрисида батафсил маълумотлар олинган. Бу маълумотларга кўра, ҳар хил географик зоналарда ўсадиган дон ўсимликларининг химиявий таркиби турлича бўлади. Айниқса дон таркибида кўп учрайдиган крахмал ва оқсилларнинг миқдори ҳамда сифати турлича бўлиши аниқланган.

Иқлим шароитининг доннинг химиявий таркибига таъсир этишини биринчи бўлиб рус олими Н. Е. Лясковский ўрганган. Унинг 1865 йилда нашр этилган «Буғдой допининг химиявий таркиби» номли асарида шимолдан жанубга ва гарбдан шарққа томон борган сари дон таркибидаги оқсил моддалар миқдори ортиб бориши ҳақида гапирилган. Бундай илмий-текшириш ишлари айниқса Улуғ Октябрь социалистик Революциясидан кейинги даврда жуда кенг миқёсда олиб борилди. Бутуниттироқ ўсимликшунослик институти (ВИР) ходимлари томонидан олиб борилган ишлар натижасида Совет Иттифоқининг турли районларида экиб ўстириладиган дон ўсимликлари таркибидаги оқсил миқдорини ўрганиш асосида маҳсус (протеинли) карталар ишлаб чиқилишни таъсирлайдиган. Бу ишлар натижасида Уқраина, Волгабўйи, Фарбий Сибирда, Ўрта Осиёда етиштирилган 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 тўплangan бўлса, шу нав Полтава обlastida экилганда 19% гача оқсил тўпланиши аниқланган. Худди шунга ўхшаш, Ленинград обlastida етиштириладиган нўхат таркибида ўрта ҳисобда 24,5% оқсил тўплangan бўлса, Тошкент обlasti шароитида шу нўхат дони таркибида 34,5% гача оқсил тўпланиши кузатилган.

Тупроқ намлиги ҳам оқсиллар миқдорига катта таъсир кўрсатиши академик Д. Н. Прянишников томонидан яхши ўрганилган. Тупроқ қанча нам бўлса, дон таркибидаги оқсил ва клейковина миқдори шунча кам бўлади. Шунинг учун ҳам сугориладиган майдонлардан олинадиган дон таркибида оқсил бирмунча кам бўлади.

Сугориладиган ерларда етиштириладиган дон таркибидаги оқсилларнинг камайишини А. Н. Павлов мукаммал ўрганиб чиққан ва унинг сабабларини аниқлаган. Бунга, аввало, сугориладиган ерларда азот етишмаслиги, иккинчидан, доннинг етилиш фазалари чўзилиб кетиши сабаб бўлар экан.

Сугориладиган 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 ювилиб кетиши билан боғлиқ.

Ўзбекистон шароитида сугориб деҳқончилик қилиш муҳим аҳамиятга эга. Чунки кейинги йилларда республикамизда 3 миллион тоннадан ошириб дон етиштирилади. Яқин келажакда бу кўрсаткичини 4—5 миллионга етказиш мўлжалланмоқда. Ана шунча доннинг асосий қисмини сугориладиган ерларда етиштириладиган маккажўхори ташкил этади. Шунинг учун ҳам маккажўхорини сугориш схемаларига қатъий риоя қилиш доининшг биологик қимматини оширишда муҳим аҳамиятга эга бўлади.

Шуни ҳам таъкидлаш керакки, сугориладиган ерларда дон етиштиришида азотли ўғитлардан рационал фойдаланиш ҳам улар таркибидаги оқсил моддаларни кўпайтиришининг асосий омилларидан бири ҳисобланади. Шундай қилиб, сугориш ҳосилдорликни оширишга имкон беради, агар сугориш билан бир йўла ерга азотли ўғитлар солинса, юқори ҳосил олиш билан бирга доининг сифати ҳам яхшиланади ва таркибидаги оқсил ҳамда клейковина миқдори бирмунча ортиқ бўлади.

Дон ўсимликлари ҳосилининг сифатига температура ҳам катта таъсир кўрсатади. Масалан, буғдой 1—2° да униб чиқа бошлайди; маккажўхорининг униб чиқиши учун температура 8—10°, шоли учун 11—13° бўлиши керак. Кўриниб турибдики, буғдой, маккажўхори ва шолини анча шимолий районларда етиштириш мумкин. Лекин ҳаддан ташқари юқори температура ҳам дон ўсимликларининг ҳосил тўплашига салбий таъсир кўрсатади.

Маълумки, минерал ўғитлар тез ва осонлик билан таъсир қиласидиган ташки факторлардан бири бўлиб, фақат ҳосилни оширмай, балки доннинг химиявий таркибида ҳам таъсир этади.

Минерал ўғитлардан фойдаланишда ўсимликларнинг ўсиш 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 тўпланишига ижобий таъсир кўрсатар экан. Фосфорли ва фосфорли-калийли ўғитларнинг фақат ўзини қўллаш ҳосилдорликни қисман оширса-да, лекин дон таркибидаги оқсил миқдорига таъсир этмайди. Бошқа бошоқли ўсимликларда ҳам худди шундай ўзгаришлар кузатилган.

Қўп 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 оширса-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 боб. МЕВАЛАР БИОХИМИЯСИ

Хилма-хил мевалар озиқ-овқат маҳсулотлари сифатида мұхим аҳамиятта әга. Мевалар таркибіда осон үзлаштириладиган 113қар ва органик кислоталар, хушбүй ва минерал моддалағ ҳамда витаминалар бўлиши уларнинг озиқлик қимматини янада оширади. Бундай моддалар айниқса янги, ҳўл мевалар таркибіда кўп бўлади. Турли мевалар таркибіда сув миқдори ҳар хил бўлиб, ўртача 65—90% ни ташкил этади. Бинобарин, улар таркибидаги қуруқ моддалар 10—35% гача этади. Бу қуруқ моддаларнинг кўп қисми сувда эрйидиган бўлиб, уларга шакарлар, органик кислоталар, пектин моддаларнинг эрувчан шакллари, таркибидаги азот тутивчи ва минерал моддалар киради. Мевалар таркибидаги қуруқ моддаларнинг асосий қисми углеводларга тўгри келади. Баъзи меваларнинг ўртача химиявий таркиби Зб-жадвалда келтирилган.

Углеводлар. Мевалар ўзидаги углеводларнинг таркиби ва сипатига 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
Узум	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
Гирос	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 бири 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 ичida миқдор жиҳатдан жуда кам ўзгарадиган целлюлоза бўлиб, унинг миқдори 0,2—2,5% ни ташкил этади. Айрим мевалар таркибидаги целлюлоза миқдорига қараб бир-биридан кескин фарқ қиласи. 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. Ў миқдор жиҳатдан бошқа *полисахаридларга* нисбатан камроқ бўлади. Гемицеллюлозалар галактан, арабан, ксилен, глюкан каби полисахаридларни ўз 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 эфир шаклида) бўлади. Уларнинг баъзилари учувчан бўлиб, эфирлар билан ҳосил қилган биринчмалари меваларга хушбўй ҳид беради. Масалан, олмага хос бўлган хушбўй ҳид кўп жиҳатдан унинг таркибидаги формиат ва мой кислоталарнинг метилли эфирлар-

рига, шафтолига хос бўлган хушбўй ҳид эса ацетат, валерианат, каприлат кислоталарнинг линололли эфирларига боғлиқ. Меваларда кўп учрайдиган органик кислоталарга 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 қилса-да, лекин муҳим аҳамиятга эга. Чунончи, олма, ўрик, олхўри, гилос каби меваларда малат, цитрат, тартарат, оксалат, пируват, фумарат, α -кетоглутарат кислоталар топилган. Аммо малат кислота миқдори умумий кислоталарнинг 70% дан кўпроғини ташкил этади. Худди шунга ўхшаш лимон, апельсин каби цитрус ўсимликлар мевасида цитрат кислота, узумда тартарат кислота кўп тўпланади.

Маълумки, меваларнинг таъми фақат таркибидаги кислоталар миқдорига эмас, балки кўп жиҳатдан ширасининг pH га, яъни водород ионларининг концентрациясига ҳам боғлиқ бўлади. Бинобарин, эркин кислоталар миқдори қанча кўп бўлса, мева ширасининг pH ҳам шунча паст бўлади. Шуни таъкидлаш керакки, меваларнинг нордон бўлиши кўп 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 камайиши улар таркибидаги органик кислоталар миқдорининг камайишипга эмас, балки углеводородларнинг ортишига боғлиқ.

Азотли моддалар. Мевалар таркибидаги азотли моддаларга оқсиллар, нуклеин кислоталар, нуклеотидлар, аминокислоталар ва амидлар киради. Пишган мевалар таркибида умумий азот миқдори ҳадда ташқари кам бўлади. Олма ва нокдаги 100 г кул массасининг 80 мг га яқини азотли моддаларга тўғри келади. Ҳатто оқсилга бой бўлган банан, анжир каби меваларнинг 100 г ҳўйл массасида ҳам 1,2—1,7 г оқсил 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. Айниқса шаклланётган ва ўта пишган меваларда бу амид миқдори кўп бўлди. Ўрик, шафтоли, олхўри 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.

Ўзбекистонда етиштирилладиган мевалар таркибидаги витаминларнинг ўртача миқдори (мг %, С. Коробкина маълумоти)

Мевалар	C	P	Каро-тин	Мевалар	C	P	Каро-тин
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
Шафтоли	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 сариёғ, тухумнинг сариқ моддаси ва исмалоқдан қолишмайди. Беҳи таркибида айниқса Р витаминлик хусусиятига эга бўлган моддалар кўп бўлади. Ўзбекистонда етиштирилладиган беҳи таркибида витамин активлигига эга бўлган моддалар миқдори 900 мг % гача етади.

Ҳар хил мевалардан тиамин, рибофлавин, никотинат кислота, каротин, К витамин, токофероллар ва бошқа витаминалар топилган.

Минерал моддалар. Мевалар таркибидаги минерал элементларнинг ўзаро иисбати одам организмим учун оптималь бўлиб, улар осон ўзлаштирилладиган шаклда учрайди. Бу минерал элементлар ишқорий характерда бўлганлиги учун қондаги ишқор-кислота мувозанатининг сақланиб туришида катта ахамиятга эга. Мевалар таркибидаги минерал моддалар ўрта ҳисобда улар ҳўл моддасининг 0,3—0,95% ни ташкил этади. Бу моддалар меваларнинг турли қисмида ҳар хил миқдорда учрайди. Одатда, улар қопловчи тўқималарда кўпроқ ва паренхима тўқималарида камроқ бўлади. Меваларда кальций, калий, натрий, магний, фосфор, хлор, олтингўюри каби макроэлементлардан ташқари, темир, мис, йод, кобалт, 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 иисбатан кўпроқ бўлади. 38- жадвалда баъзи мевалар таркибидаги минерал моддалар миқдори берилган.

Етиштирилган жойнинг шароитига қараб, меваларда ҳар хил миқдорда турли элементлар тўпланади. Масалан, Ўзбекистонда етиштирилладиган нокда мис кўп бўлади. Бироқ баъзи мевалар таркибида ёки бу элементнинг миқдори кўп ёки кам бўлади. Масалан, шафтоли темирга, олча эса кобальтга бой

Мевалар таркибидаги минерал моддалар миқдори (Церевитинов маълумоти)

Мевалар	Кул миқдори	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
Олхўри	0,60	55,1	3,4	3,8	2,9	0,6	8,1

бўлади. Олхўри таркибидаги кобалт миқдори ҳар доим энг кам бўлади.

Мевалар таркибида учрайдиган бошқа моддалар. Мевалар таркибидаги юқорида танишилган химиявий бирикмалардан ташқари, яна бир қатор моддалар борлиги аниқланган. Буларга ошловчи моддалар, эфир мойлар, гликозидлар, фенол бирикмаларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Уларда айниқса, ошловчи моддалар кўп. Шунинг учун улар мазали, нордон ва ҳоказо бўлади. Ҳар хил мевалар таркибидаги ошловчи моддалар миқдори турлича. Масалан, олхўрида 45—78 мг%, ўрикда 63—100 мг%, шафтолида 17—58 мг% га тенг.

Меваларнинг хушбўйлиги кўп жиҳатдан улар таркибидаги эфир мойларга боғлиқ бўлади. Шафтоли меваларида эфир мойлар таркибидаги ацетат альдегид, фурфурол, метил-антранилат эфири, кадениш, метил спирт борлиги аниқланган. Данакли меваларда гликозид бирикмалари ҳам учрайди. Масалан, бодом, ўрик, шафтолида амигдалин, цитрус ўсимликларида геспердин борлиги аниқланган.

Меваларнинг химиявий таркиби ташқи факторларнинг таъсири. Меваларнинг барча хусусиятлари, яъни мазаси, ранги, хушбўйлиги ва бошқалар улар пишиши даврида пайдо бўлади. Бинобарин, бу даврда содир бўладиган биохимиявий процессларни ўрганиш муҳим аҳамиятга эга. Гулдан ҳосил бўлган мева тугунчаларининг химиявий таркиби худди баргларнинг химиявий таркиби ташқи таркибига ўхшаш бўлади, лекин уларда шакар, кислоталар ва бошқа моддалар миқдори ҳаддан ташқари кам. С. Гребенский маълумотига кўра, мева тугунчалари ривожланиши даврида улар таркибидаги органик кислоталар, ошловчи моддалар миқдори ортиб боради. Бу даврда мева нордон, тишини қамаштирадиган бўлади. Хом меваларнинг қаттиқлиги улар таркибидаги сувда эримайдиган протопектин ва клетчатка кўп бўлишига 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 бўлса-да, бошқа полисахаридлар ҳам парчаланади. Шунинг ҳисобига пишган меваларда шакар концентрацияси бирмунча ортади. Пишатган ўрикда углеводлар миқдорининг ўзгариши 72-расмда кўрсатилган. Ўрикда моддаларнинг асосий қисмини сахароза ташкил этади. У умумий шакарнинг 70—76% га тенг. Бироқ ҳамма меваларда ҳам шакарлар миқдори сахароза ҳисобига ошавермайди. Чунончи, узум, олча, гилос каби мевалар пишганда таркибидаги шакар моддаларнинг умумий миқдори 5—10 марта ошса, фруктоза миқдори 15—20 марта ошади.

Пишган меваларга хос бўлган хусусиятлардан бири, улар таркибидаги кислоталар миқдорининг камайиши ва натижада шакар-кислота коэффициентининг ортишидир. Қуйида шафтотли пишиши даврида шакар-кислота коэффициентининг ўзгариши келтирилган (В. Арасимович маълумоти).

Аниқланган кун	Шакарлар (%)	Кислоталар (%)	Шакар-кислота коэффициенти
11/VI	5,57	0,61	9,1
24/VII	7,54	0,58	13,0
10/VIII	8,43	0,51	16,5

Меваларнинг сифати ва химиявий таркибига тупроқ, иқлим ва агротехника шароити катта таъсир кўрсатади. Жанубий районларда етиштириладиган мевалар таркибида шимолий районлардагига нисбатан шакар миқдори бирмунча кўп, органик кислоталар камроқ бўлади. Масалан, мамлакатимизнинг ҳар хил районларида етиштириладиган ўрик таркибидаги шакар ва кислота миқдори турлича бўлишини қўйидаги маълумотлардан кўриш мумкин:

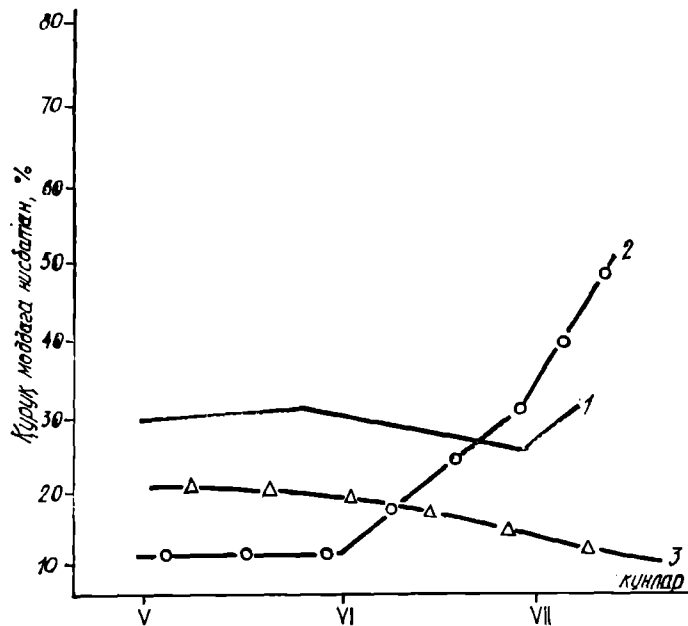
Етиштирилган жой	Шакарлар (%)	Кислоталар (%)
Ўрта Осиё	6,8—28,9	0,22—9,50
Ўзбекистон	4,7—16,9	0,32—2,63
Арманистон	12,2	0,60
Крим	4,7—15,0	0,17—2,07

В. Арасимович маълумотига кўра, ўрикнинг Ўрта Осиёда экиладиган навлари меваси таркибида шакарлар кўп, кислоталар кам бўлади. Намгарчилик кам бўлган ва иссиқ келган йилларда мевалар таркибида шакар моддалар айниқса кўп

түпланади. Суғориладиган ерларда етиштириладиган мевалар таркибида қуруқ моддалар ва шакарлар камроқ бўлади.

Қишлоқ хўжалигига кенг миёсда қўлланилаётган хилмажил фитогормонлар, пестицидлар, минерал ўғитлар ҳам меваларнинг таъми ва хушбўйлигига таъсир кўрсатади. Шунинг учун уларнинг бу хусусиятлари айниб кетмаслиги учун минерал ўғитлардан тўғри фойдаланиш керак. Юқори нормада берилган азотли ўғитлар меваларнинг етилишини кечиктириб юборади, калийли ўғитлар эса мазасига ва хушбўйлигига ижобий таъсир кўрсатади.

Фитогормонлар ва фунгицидлар меваларнинг рангига таъсир қиласди. Олма дараҳтларига 2,4,5—ТП (трихлорфенокси-ацетат кислота) пуркалганда, меваларнинг ранги чиройли бўлиши кузатилган. Фунгицидлардан ортофалтан ва манкоцеб таъсирида антоцианлар синтезланиши тезлашади, бироқ меваларнинг пишиш вақти узайиб кетади.



72-расм. Пишаётган ўрик таркибидаги углеводларнинг ўзгариши:

1 — мономахаридлы; 2 — сахароза; 3 — полисахаридлы.

XVI б о б. САБЗАВОТЛАР БИОХИМИЯСИ

Сабзавотлар инсон учун зарур бўлган муҳим озиқ-овқат маҳсулоти ҳисобланади. Чунки улар витаминалар, органик кислоталар, минерал тузлар, хушбўй моддалар ва бошқа яна бир қатор химиявий моддалар манбаи ҳисобланади. Шу билан бирга улар таркибида қисман оқсиллар ва углеводлар ҳам учрайди. Баъзи сабзавотлар таркибида микроорганизмларнинг ўсишини тўхтатадиган антибиотик моддалар ҳам бор.

Турли хил сабзавотлар серсувлиги билан бир-биридан фарқ қиласди. Масалан, картошкада сув умумий вазнининг 75% ни, бодрингда 95% ни ташкил этади. Қолган қисми, яъни 25% дан 5% гача қисми улар таркибидаги қуруқ моддаларга тўғри келади. Қуруқ моддаларнинг асосий қисмини углеводлар ташкил этади, қолган қисми эса оқсиллар, пектин моддалар, витаминалар, 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)**

Ўсимликлар номи	Сув	Оқсил	ЕР	Целлю-лоза	Шакар-лар	Умумий углеводлар	Органик кислоталар	Кул моддалар
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 бўлади. Сабзавотларнинг химиявий таркиби навига, иқлим ва тупроқ шароитига қараб бирмунча ўзгарувчан бўлади. З6-жадвалда баъзи сабзавотларнинг ўртача химиявий таркиби берилган.

Углеводлар. Сабзавотлар таркибидаги химиявий моддаларнинг энг кўп миқдори углеводларга тўғри келади. Уларнинг мазаси, консистенцияси (юмшоқ-қаттиқлик даражаси) ва бошқа бир қатор ҳусусиятлари таркибидаги углеводларнинг миқдори ва ўзгаришига боғлиқ. Ҳар хил сабзавотлар таркибидаги эрувчан углеводларнинг миқдори турлича, чунончи, лавлаги, сабзи, пиёз ва бошқа баъзи сабзавотларда сахароза 3,4—6,3% ни ташкил этади. Сабзавотлар таркибида эрувчан углеводларнинг таркиби ҳам ҳар хил бўлади. Карам, помидор, бақлажонда фруктоза ва глюкоза, лавлагида сахароза кўп бўлади. Сабзавотлар таркибидаги крахмал, целялюзоза, гемицелялюзоза ва пектин моддалар ҳам учрайди. Целялюзоза фақат ўсимлнклар ҳужайрасига хос бўлган пектин-целялюляр қобиқ ҳосил қилишда иштирок этади. Целялюзоза карам ва сабзида 1,0% ни, помидорда 0,9% ни ва пиёзда 0,8% ни ташкил этади. Сабзавотлар таркибидаги целялюзоза кўп бўлса, уларнинг сифати пасайиб кетади.

Кўп сабзавотлар пишиши даврида таркибидаги крахмал миқдори камайиб боради. Масалан, карамда 0,4—0,5%, помидорда 0,1—0,2% крахмал бор, сабзи ва бодрингда умуман бўлмайди. Аммо картошка бундан истисно. Таркибидаги крахмал кўп бўлиши жиҳатдан картошка бошқа сабзавотлардан тубдан фарқ қиласи. Унинг таркибидаги крахмал миқдори ўртача 17,7% ни ташкил этади. Лекин навига, иқлим ва тупроқ шароитига қараб, таркибидаги крахмал миқдори ўзгариб туради. Эртапишар навлар таркибидаги ўрта ва кечпишар навлардагига қараганда бирмунча кам бўлади. Картошканинг турли қисмларида крахмал бир текисда тарқалган эмас. Қўзчалари кўп бўлган юқори қисмида пастки қисмидаги тўқималардагига қараганда 2—5% кам бўлади. Пўчоғида ҳам, одатда, жуда оз учрайди. Картошканинг йирик-майдалигига қараб ҳам крахмал миқдори ўзгариб туради.

Сабзавотлар пишиши даврида ва уларни қайта ишлаш ҳамда сақлаш вақтида пектин моддаларнинг аҳамияти катта. Пектин моддалар айниқса қанд лавлаги, сабзи ва помидорда кўп бўлади. Қанд лавлаги ва сабзида улар 2—2,5% ни ташкил этади.

Азотли бирикмалар. Кўп сабзавотлар таркибидаги азотли бирикмалар ўртача 1—2% ни ташкил этади. Буларнинг асосий қисми оқсилларга тўғри келади. Қамроқ қисми эса эркин аминокислоталар ва амидлардан иборат. Азотли бирикмаларнинг жуда кам қисми нуклеин кислоталар, глюкозидларга, таркибидаги азот тутувчи витаминларга тўғри келади. Умуман, сабзавотлар таркибидаги запас оқсиллар унча кўп эмас. Аммо

гектар ҳисобига олинадиган ҳосилдаги оқсил миқдори анча юқори бўлади Масалан, ўрта 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 бўлиши аниқланган.

Бинобарин, картошка кам оқсилли сабзавот ҳисобланса-да, аммо гектар бошига тўпландиган оқсил бўйича донли ўсимликлардан қолишмас экан. Картошка таркибидаги оқсиллар, асосан, кучсиз эритмаларда эрувчан оқсиллар, яъни глобулинлар бўлиб, улар туберинлар деб аталади. Бу оқсиллар умумий оқсилнинг 70—80% ни ташкил этади. 20—30% эса ишқорларда эрувчан оқсиллардир. Картошкада спирт ёки сувда эрийдиган оқсиллар топилмаган. Бошқа сабзавотлар таркибида оқсил миқдори учун кўп эмас, масалан, гулкарармда 2,5%, сабзида 1,5% ва помидорда 0,6% ни ташкил этади. Сабзавотлар оқсили таркибида барча зарурй аминокислоталар бор. Бу жиҳатдан улар инсон озиқ-овқати таркибидаги оқсил балансида муҳим аҳамиятга эга бўлиши мумкин. Чунки картошка бошқа сабзавотларга қараганда кўп истеъмол қилинади. Картошка оқсили таркибида қўйидаги миқдорда зарурй 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 таркибидаги нуклеин кислоталар азотли бирикмаларнинг жуда кам қисмини ташкил этса-да, лекин моддалар алмашинуви процессларида уларнинг аҳамияти жуда катта. Ҳар хил сабзавотлар таркибида нуклеин кислоталар миқдори турлича бўлади. Ҳатто бир хил сабзавотларнинг турли қисмларидағи тўқималарнинг нуклеин кислоталари ҳам бир-биридан фарқ қиласи. Чунончи, паренхима ва меристема тўқималаридағи нуклеин кислоталар миқдор жиҳатдан бир-биридан бирмунча фарқ қиласи. Буни қўйидаги жалваллан яққол кўриш мумкин.

40- жадвал

Баъзи сабзавотлар таркибидаги нуклеин кислоталар миқдори
(1 г қуруқ модлага нисбатан мг ҳисобида. Л. Метлицкий маълумоти, 1970)

Сабзавотлар	Меристема тўқимаси			Паренхима тўқимаси		
	РНК	ДНК	жами	РНК	ДНК	жами
Картошка	0,180	181	361	37	34	71
Саримсоқ	3677	1220	4897	59	88	147
Пиёз	3917	1603	5530	327	128	455

Л. Метлицкий маълумотига кўра, бир хил сабзавотларнинг ҳар хил навларидағи нуклеин кислоталар миқдори ҳам ўзгариб туради. Чунончи, пиёзниң 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 таркибида нуклеин кислоталар ҳосил бўлишида иштирок этадиган бирламчи моддалар, нуклеозидларнинг ди- ва трифосфатлари ҳам топилган.

Витаминлар. Сабзавотлар таркибида деярли барча витаминлар учрайди. Кобаламин ва кальциферол витаминлари бундан мустасно. Қўпчилик сабзавотларда С ва А витаминлар кўп миқдорда учрайди. Қўйидаги жадвалда баъзи сабзавотлар таркибидаги аскорбин кислота (С витамин) ва каротин (А витамин)нинг ўртача миқдори берилган.

41- жадвал

Баъзи сабзавотлар таркибидаги С ва А витаминларининг ўртача миқдори (мг % ҳисобида)

Сабзавотлар	C	A	Сабзаглар	C	A
Бақлажон	23	0,5—0,3	Укроп	150	5—10
Гулкарар	70	0,5—1,6	Саримсоқ	20	1—2
Оқбош карам	30	0,02	Саёзи	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, укронда ҳам анча кўп бўлади. Сабзавотларни узоқ сақлаш ёки консервалаш процессларида таркибидаги С витамин камайиб кетиши мумкин. Агар сабзавотлар совуқ хоналарда сақлансанда ёки консервалаш вақтида стериллаш процесси оксидловчи ферментларни инактивацияга учратадиган бирмунча юқори (130°) температурада ўтказилса, 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

Қанча кам бўлса, таркибидаги каротин миқдори шунча кўп бўлади. Узоқ вақт сақланган сабзи таркибидаги каротин миқдори унчалик ўзгармайди. Юқорида бўён этилган витаминлардан ташқари, сабзавотлар таркибида яна В₁, В₂, Е, РР, витаминлар, фолат, пантогенат кислоталар ва инозит учрайди.

Органик кислоталар. Сабзавотларнинг таъми кўпинча улар таркибидаги кислоталарга боғлиқ бўлади. Улар таркибида хилма-хил, чунончи, малат, цитрат, оксалат, ацетат, сукцинат ва ҳоказо кислоталар учрайди. Булар ичидаги энг кўп учрайдигани малат кислотадир. Кислотага бой бўлган сабзавотлардан бирни шовул бўлиб, унинг таркибидаги кислота 2—1,5% ни ташкил этади. Бу ўснмликда, айниқса, оксалат кислота кўп бўлади. Картошка ва карамдаги органик кислоталар миқдори 0,2—0,5% га яқин бўлиб, уларнинг кўп қисмини малат ва цитрат кислоталар ташкил этади. Кўк пиёз таркибида учрайдиган органик кислоталарнинг асосий қисми сукцинат ва малат кислотага тўғри келади; пиёздаги умумий миқдори 0,1—0,2% дан ошмайди.

Сабзавотлар таркибидаги бошқа химиявий бирикмалар. Сабзавотлар таркибида юқорида айтилган моддалардан ташқари, жуда кам миқдорда бўлса-да, липидлар, фенол бирикмалар, эфир мойлар, рангли моддалар, гликозидлар ва шунга ўхшаш бошқа бирикмалар ҳам учрайди. Уларнинг хушбўй ҳиди ва таъми кўп жиҳатдан таркибидаги эфир мойлар ва бошқа бирикмаларга боғлиқ бўлади. Пиёз, саримсоқ, турп таркибида эфир мойлар бирмунча кўп бўлади. Улар сабзавотларга фақат ҳид ва таъм бериб қолмай, балки антибиотик хусусиятга ҳам эга. Шунинг учун эфир мойларга бой бўлган доривор ва хушбўй ўсимликлар фақат озиқ-овқатга эмас, балки микроорганизмларнинг ривожланишини тўхтатиш мақсадида ҳам ишлатилиади.

Сабзавотларнинг ранги кўп жиҳатдан улар таркибидаги антоциан моддаларга боғлиқ. Антоцианлар сабзавотлар таркибидаги кислоталар миқдорига ва рН нинг қийматига қараб

42- жадвал

**Пиёз ва саримсоқ тўқималаридағи эфир мойлар миқдори
(мг% ҳисобида)**

Тўқималар	Пиёз навлари		Саримсоқ навлари	
	Москва	Спа ск	Грибовск	Тезлишвар
Серэт пўсти	10	20	19	111
Пастки қисми	18	23	27	94
Учки қисми	19	29	29	132

Ҳар хил рангда бўлади. Маълумки, сабзавотларнинг яшил ранги улар таркибидаги хлорофилл пигментига боғлиқ. Хлорофилл кўп бўлганлиги учун кўпинча бошқа пигментлар намоён бўлмайди.

Пишган помидор таркибида ҳар хил каротиноидлар учрасада, бироқ уларнинг қизил ранги асосан ликопин пигментига боғлиқ бўлади. Помидор пишиши даврида ликопин миқдори 35 марта ортади.

Каротиноидлар, айниқса, қалампирда кўп учрайди. Л. Метлицкий маълумотига кўра, қалампирдан каротин, капсантин, капсорубин, криптоксантин ва бошқа яна бир қатор каротиноидлар топилган. Булардан энг кўп учрайдигани капсантин бўлиб, қалампирнинг рангини асосан ана шу пигмент ифодалайди. Қизил қалампирдаги каротиноидлар миқдори кўк қалампирдагига нисбатан 35 марта ортиқ бўлади.

Сабзавотлар таркибида аччиқ таъмли бир қатор гликозидлар борлиги аниқланган. Чунончи, картошкадан салонин, қалампирдан капсалицин, ерқалампирдан синиргин, турпдан сульфорафен гликозидлари топилган.

Минерал элементлар. Сабзавотлар таркибида минерал элементлар ёки кул моддалар жуда кам миқдорда бўлиб, улар ҳўл массасининг 0,2—0,8% ни ташкил этади. Бодринг, карам, исмалоқ каби сабзавотлар минерал моддаларга бой бўлади. Аммо улар таркибидаги айrim минерал элементлар миқдор жиҳатдаи бир-биридан анча фарқ қиласди.

Сабзавотлар таркибидаги кул моддаларнинг 50% га яқини калий элементига тўғри келади. Масалан, бодринг ва картошкадаги умумий кул моддасининг миқдори 1% га яқин бўлган бир вақтда, калий миқдори тегиши равишда 0,5% ва 0,57% га тенг бўлади. Сабзавотлар таркибида организм учун зарур бўлган кальций, фосфор, магний, темир, хлор каби минерал элементлар ҳам анча кўп бўлади. Шу билан бирга турли микрэлементлар ҳам учрайди.

Сабзавотларнинг химиявий таркиби ташқи факторларнинг тасири. Сабзавотларнинг химиявий таркиби етиширилаётган жойнинг иқлим ва тупроқ шароитига боғлиқ бўлиб, уларнинг пишиши ва сақланиши даврида ўзгариш туради. Маълумки, сабзавотлар фақат пишиб етилганда эмас, балки хомлигига ҳам озиқ-овқат сифатида истеъмол қилинади. Шу боисдан улар ўсиши ва ривожланишининг турли даврларида содир бўладган химиявий ўзгаришларни текшириши йўли билан сифатини аниқлаш катта аҳамиятга эга. Кўп сабзавотлар таркибидаги қуруқ моддалар ва бир қатор химиявий бирикмалар миқдори уларнинг пишиши даражасига боғлиқ. Пишган помидор, бодринг, бақлажон ва шу каби сабзавотлар таркибидаги қуруқ моддалар миқдори пишмаган, хомларникига нисбатан 0,5% кўпроқ бўлади. Пишиб ўтиб кетган сабзавотлар таркибидаги қуруқ моддалар миқдори эса янада камайиб кетади. Органик

кислоталар миқдори сабзавотларнинг ўсиш ва ривожланиш 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, қалампир техникавий етилиш давридан биологик етилиш (уруғининг пишиши) даврига ўтишида таркибидаги аскорбин кислота миқдори 50% дан кўпроқ ортгандилиги аниқланган (А. Ермаков).

Баъзи физиологик актив бирималар таъсирида помидор таркибидаги қуруқ моддалар миқдори кўпайиши 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 хлориди ва сульфатли тузлар кўп бўлган тупроқларда ўстирилган пиёз ва картошка таркибидаги шакар анча камайиб кетади. Аксинча, редиска ва сабзидаги кўпаяди. Буни қўйидаги жадвалдан кўриш мумкин.

43- жадвал

Тупроқ шўрининг сабзавотлар химиявий таркибига таъсири (В. Зуев маълумоти)

Тупроқдаги хлор концентрацияси	Шакар миқдори (% ҳисобида)		
	пиёзда	сабзида	редискада
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-ҳаво шароити ҳам таъсир кўрсатади. Жанубий районларда етишириладиган сабзавотлар таркибида шимолий районларда етишириладиганлардагига қараганда шакар кўп бўлади. Намгарчилик кам бўлган қуруқ ва иссиқ йилларда ҳам шакар анча кўпаяди.

Сабзавотлар сифатига айниқса минерал ва органик ўғитлар сезиларли таъсир кўрсатади, минерал ўғитлар таъсирида, аввало, қуруқ моддалар ва шакар миқдори ортади. Тажрибалардан маълум бўлишича, минерал ўғитларнинг оптималь дозаси сабзавотлар сифатига ижобий таъсир кўрсатади. Масалан,

минерал ўғитлар помидор таркибидаги витаминлар миқдорига қуйидагича таъсир кўрсатади:

	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 қуйидагича: карамда 0,7—0,8%, сабзида 0,6%, қалампир ва бақлажонда 0,1—0,2% га кўпайтирган. Минерал ўғитлар дозаси ва ўзаро нисбати тўғри белгиланса, сабзавотлар таркибида бошқа моддалар ҳам кўп тўпланди.

Азотли ўғитлар ҳаддан ташқари кўп ишлатилганда, сабзавотлар таркибидаги шакар, витаминлар камайиб кетади. Фосфорли ва калийли ўғитлар ҳам сабзавотларнинг сифатини оширади. Сабзавотларнинг ҳосилдорлиги ва сифатининг яхши бўлиши кўп 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 бўлган ўсимликлар меваси киради. Булардан Ўзбекистонда қовун, тарвуз, қовоқ ва бошқалар етиширилади. Ўрта Осиё республикаларида полиз экинлари меваси ёзги асосий озиқ маҳсулотларидан бири ҳисобланади. Полиз меваларнинг озинклик қиммати, аввало, улар таркибидаги шакар миқдори билан белгиланади. Шу билан бирга, уларнинг таркиби витаминлар ва минерал моддаларга ҳам бой бўлади. Ўзбекистонда етишириладиган қовун-тарвуз таркибидаги шакар миқдори жиҳатдан дунёда биринчи ўринда туради.

Полиз мевалар таркибида 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 этади. Полиз мевалар таркибида оз миқдорда бўлса-да, азотли бирикмалар, органик кислоталар,

44- жадвал

Полиз меваларнинг ўртacha химиявии таркиси

(хўл моддага мисбаган % ҳисобида)

Экинлар	Куруқ моддалар	Эрувчан углеводлар			Крахмал	Целлюлоза	Каротин, (мг%)	Аскорбинкислота (мг%)
		моносахаридлар	сахароза	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 бирикмаларнинг аксарияти глюкоза, фруктоза ва сахароза каби эрувчан шакарлардан иборат. Турли полиз мевалар таркибидаги эрувчан углеводлар миқдори ҳар хил бўлади. Қовун таркибидаги сахароза кўп бўлиши билан бошқалардан фарқ қиласди. Унинг таркибидаги шакарларнинг 50% дан кўпроғи сахарозага тўғри келади, қолган қисми глюкоза ва фруктозадан иборат.

Ўзбекистоннинг турли районларида етиштириладиган қовун таркибидаги эрувчан шакарлар миқдори 6—12% га, баъзи навларда 15—18% гача етади. Тарвузда, аксинча, моносахаридлар 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 йўқолниб кетади. Қовоқка хос бўлган муҳим хусусиятлардан бири таркибидаги кўп миқдорда крахмал тўпланишидир. Ўрта Осиёда етиштириладиган қовоқ навларида крахмал анча кўп тўпланиади.

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 қиласди. Қовун ва қовоқда пектин моддалар 0,1—0,4% ни ташкил этса, ҳўраки тарвузда у 1,2—2% га, хашаки тарвузда ҳатто 15% гача етади. Қовун таркибидан ажратиб олинадиган пектин моддалар бошқа мевалар таркибидаги пектин моддаларга нисбатан пектинолитик ферментлар иштирокида тез ярчаланади. Агар қовундаги пектин моддалар пектинолитик 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 стади. 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 витаминлар ҳам учрайди. Ҳўраки тарвуз таркибидаги С, В₁, В₂ витаминлар ва каротин борлиги аниқланган. Қовоқ аскор-

бин кислота ва каротинга бой бўлади. Унинг баъзи навларидан ҳатто саноат миқёсида витамин олиш ҳам мумкин. Қовун таркибида аскорбин кислота тарвуздагига нисбатан анча кўп бўлади. Ўзбекистонда етиштириладиган қовунлар таркибидаги С витаминнинг ўртacha миқдори 8—12 мг% ни ташкил этади. Баъзи навлар мевасида эса 34—35 мг% гача етади.

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 бўлади. Уч томонида банди томонидагига нисбатан шакар кўп бўлади. Тарвузнинг марказий қисмida шакар кўп. Банди томонида эса жуда кам бўлади (45-жадвал).

Ўруғнинг химиявий таркиби. Полиз мевалар уруғи ҳам бошқа ўсимликлар уруғи каби оқсиллар, ёғлар ва ёғсимон моддаларга бой бўлади. 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 зайдун 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 кўпайиши кузатилади. Аммо узоқ сақланган уруғдаги мойлар һидролизга учраши натижасида сифати ёмонлашади ва миқдори камайиб кетади.

45- жадвал

Полиз меваларнинг ҳар хил қисмларида углеводларнинг тақсимланиши (3. Корейша маълумоти)

Меванинг қисмлари	Ҳул мевага нисбатан(%)			Куруқ моддаларга нисбатан(%)	
	Куруқ моддалар(%)	моносахаридар	сахароза	жами	пектин моддалар
<i>Қовун</i>					
Учки 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
Учки қисми	12,5	5,5	4,4	9,0	1,0
Ёнбосх 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 ўз хусусиятига кўра қури-майдиган ёғлар группасига киради. Ёғларнинг қуриб қолмаслиги уларнинг таркибидаги арахинат ва рацинолат ҳамда бошқа кислоталарга боғлиқ. Қовоқ уруғидаги мойлар таркибида пальмитинат, стеаринат, линолеат, арахинат кислоталар учрайди.

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 қуидаги жадвалдан кўриш мумкин.

46- жадвал

**Полиз мевалар уруғидаги оқсил моддаларнинг Ўртача миқдори
(% ҳисобида)**

Әкинлар	Умумий азот	Оқсил таркибидаги азот	Оқсил таркибидаги азотга нисбатан %		
			альбумин	глобулинлар	ишқорда ёрдиган 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 ажратиб 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 гуллаганидан кейинги дастлабки даврда шакланаётган мева ва баргода фарқ кам бўлади. Бундай меваларда хлорофилл, органик кислоталар, целлюлоза ва ошловчи моддалар кўп учрайди. Ўрта Осиёда етиштирнладиган ва ҳар хил навларга мансуб бўлган қовунлар таркибида углеводлар тўпланиши ва алмашинуви олимлар томонидан яхши ўрганилган. Қовун пишиб етилиши 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 этади. Қовун таркибидаги шакарнинг асосий қисми сахарозадан иборат бўлади. Лекин сахароза қовун ри-

Қовун меваларининг пишиши давридаги химиявий ўзгаришлар
 (Х. Ч. Бўриев маълумоти, 1982)

Мевалар ёши	Ҳўл моддага нисбатан (%) хисобида)					
	қуруқ моддалар	умумий шакарлар	глюкоза	фруктоза	сахароза	аскорбат кислота
<i>Кўкча нави</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>Қуйбоши нави</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 ҳўл вазнининг 4—5% ни ташкил этади.

Қовун меваларининг пишиши давридаги химиявий ўзгаришлар қўйидаги жадвалда кўрсатилган.

Тарвуз меваларининг пишиши даврида содир бўладнган 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 нэмнолик камайиб боради. Бу даврдаги муҳим ўзгаришлардан яна бирни улар таркибида шакар моддасининг ортиб боришидир. Айниқса фруктоза кўп миқдорда учрайди. Масалан, тўлиқ етилган эрта ва ўртапишар тарвузларда уларнинг миқдори 3,54—4,15% гача этади. Тарвуз таркибидаги умумий шакарларнинг миқдори учча 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	Хўл моддага нисбатан (% ҳисобида)						аскорбат ки- лота (мг%)
	куруқ мод- далар	умумий шакарлар	глюкоза	фруктоза	сахароза	кислоталик	
Эртапишар нави							
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
Ўртапишар нави—Мелитополь 142							
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 йигинидиси 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 равишида 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 этишиндан далолат беради.

Полиз меваларда шакар моддалар тўпланишига жой ва иқлим шароити катта таъсир кўрсатади. Турли географик зоналарда этиштирилайдиган полиз мевалар таркибидаги шакар миқдори турлича бўлади. Масалан, Тошкент атрофида этиштирилайдиган қовуннинг ичи қизил нави мевасида 11,7% шакар, шу жумладан, 5,9% сахароза тўпланса, Волгабўйи районида экилганда, шакар миқдори бор-йўғи 6,9%, сахароза 3,9% бўлган. Худди шунга ўхшаш, Ўрта Осиёда кенг тарқалган сершакар навлар Молдавияда экилганда, шакар моддалар кам тўпланиши кузатилган.

Маълумки, қовун тупроқ шароитига ўта талабчан бўлади. Узбекистонда этиштирилайдиган қовунларда шакар моддалар тўпланишига тупроқ шароити кучли таъсир кўрсатади. Қовуннинг кўп навлари фақат бўз 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 мўл ҳосил олинади.

Қовун таркибидаги шакар моддалар миқдорига ернинг шўри ҳам таъсир кўрсатади. Шўрланиш даражаси юқори бўлган шўрхок ерлардаги қовун таркибидаги шакар миқдори 14% дан 6% гача камайган.

Минерал ўғитлар полиз мевалар ҳосилдорлигига ва шакар моддаси миқдорига ижобий таъсир кўрсатади. Органик ёки минерал ўғитлар солинган майдонлардаги полиз мевалар таркибида шакар моддаси бирмунча кўпайиши кузатилган. Шакар моддаси айниқса калийли ва фосфорли ўғитлар таъсирида кўпаяди. Бироқ шуни 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 наслайиб 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 экинлари мевасида нитратлар кўп миқдорда тўпланади. Нитратларнинг ўзи одам ва ҳайвонлар учун заарли эмас. Бироқ улардан осонлик билан нитритлар ҳосил бўлиши 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 сугориш режими ҳам таъсир этади. Тез-тез сугориладиган ёки ер ости сувлар юза жойлашган майлонларда етиштирилладиган полиз мевалар таркибида шакар моддаси камайиб кетади.

Полиз мевалар сақланганда содир бўладиган 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 бўлиб, уларни маҳсус жойларда 3 ойдан 7 ойгача сақлаш мумкин. Қишки навларни сақлаш даврида борадиган биохимиявий процесслар яхши ўрганилган эмас. З. Корейша маълумотига кўра, қовуннинг қишки навларида узоқ вақт давомида шакар моддаси камайнishi кузатилмайди, аммо моносахаридлар билан дисахаридлар ўртасидаги нисбат ўзгариб, сахароза ортиб кетади. Маълум вақтдан кейин эса

сақланыётган 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 сақланыётган полиз меваларда нафас олиш процесси интенсивлиги юқори бўлганлиги учун кўпгина 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. Содиков таҳрири остида. Т., 1959.
13. С. Ю. Юнусов. **Алкалоиды. 2-наши**. Т., 1974.
14. А. П. Ибрагимов. **Биосинтез белков и нуклеиновых кислот хлопчатника в онтогенезе**. Т., 1986.
15. О. Содиков. **Хлопчатник — чудо растений**. М., 1985.

Сўз боши	3
Кириш	4
Ўсимликлар биохимиясининг предмети ва унинг қишлоқ хўжалик мутахассислари тайёрлашдаги аҳамияти	4
Биохимия ривожланишининг қисқача тарихи	6
Ўсимликлар биохимиясининг методлари	11
Ўсимликлар биохимиясининг вазифалари	12

БИРИНЧИ БУЛИМ. СТАТИСТИК БИОХИМИЯ

I боб. 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 иккиламчи структураси	44
Оқсилларнинг учламчи структураси	46
Оқсилларнинг тўртламчи структураси	48
Оқсиллар классификацияси	50
Оддий оқсиллар	50
Муракқаб оқсиллар	51
II боб. 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 ҳосиллари	80
Шакарларнинг фосфорли эфири	80
Аминошакарлар	81
Дезоксишакарлар	82
Шакар кислоталар	83
Шакарли спиртлар	84
Мураккаб углеводлар	85
Дисахаридлар	85
Трисахаридлар	88
Полисахаридлар	88
Пектин маддалар	96
IV б о б. Липидлар	98
Еғлар 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 жойлашиши	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 ₅ витамин)	164
Липоат кислота	165
Никотинат кислота ва никотинамид (B ₆ ёки PP витамин)	166
Пиридоксин (B ₆ витамин)	167
Биотин (H витамин)	169
Инозит	170
Пара-аминобеноат кислота	171
Фолат кислота	171

Ефларда өрткүйдиган витаминлар	173
Ретинол (А витамин)	173
Кальциферол (Д витамин)	174
Токоферол (Е витамин)	175
Филлохинонлар (К витамин)	176
Убихинон (О витамин)	177
VII б о б. Үсімлікларда учрайдиган бошқа моддалар	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
Иккى 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
Гиббереллинлар	221
Цитокининлар	224
Этилен	226
Абсцэзинлар	226
Фитонцидлар ва фитоалексинлар	227
ИККИНЧИ БУЛИМ. ДИНАМИК БИОХИМИЯ	
VIII б о б. Фотосинтез биохимияси	231
Хлоропласт	232
Еруғда борадиган фотосинтез реакциялари	235
Хилл реакцияси	235
Фотосинтетик фосфорланиш	236
Циклик фотофосфорланиш	237
Циклик бұлмаган фотофосфорланиш	239
Фотофосфорланиш реакциялари механизми	241
Еруғлик талаб қылмайдиган фотосинтез реакциялари	242
Карбонат ангидрид үзәлаштирилишида АТФ ва НАДФ Н ₂ нинг азамияты	243
Фотосинтез процессида углероднинг йўли	246
IX б о б. Углеводорөдлар 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 циклининг вайрим реакциялари	275
Глюкоза-фосфатнинг апотомик парчаланиши (пентоэрафосфат цикли)	281
X боб. Биологик оксидланиш	287
А. Н. Бахтинг пероксид назарияси	288
В. И. Палладиннинг нафас олиш назарияси	289
Оксидланишининг можиши	290
Оксидланиш-қайтарилиш потенциали	291
Оксидланиш ва фосфорланиш	293
Митохондрий	294
Нафас олиш занжири	295
Нафас олиш занжиридаги компонентларнинг қайтарилиш дара-жаси	297
Нафас олиш занжиридаги фосфорланиш (оксидатив фосфорла-ниш)	298
Фосфорланиш эффективлигиги ва Р/О нисбат	299
Фосфорланиш нүкталарини аниқлаш	299
Оксидланиш билан боғлиқ бўлгай фосфорланишни ажратиш	302
Оксидатив фосфорланиш механизми	302
XI боб. Липидлар алмашинуви	308
Мойлар (триглицеридлар)нинг парчаланиши	308
Глицериннинг оксидланиши	309
Ёғ кислоталарнинг оксидланиши	310
Глиоксилат цикли	316
Тўйинмаган ёғ кислоталарнинг парчаланиши	318
Ёғ кислоталар ҳосил бўлиши	319
Ёвлар (триглицеридлар) ҳосил бўлиши	322
Фосфатидлар алмашинуви	324
XII боб. Азотли бирикмалар алмашинуви	327
Усимликларнинг молекуляр азот ўзлаштириши	327
Усимликларнинг нитратларни ўзлаштириши	328
Аммиакни ўзлаштириш реакциялари	329
Бевосита аминланиш реакцияси	330
Трансаминланиш реакцияси	333
Амидлар ҳосил бўлиши	334
Орнитин ҳалқаси	336
Дезаминланиш реакцияси	339
Декарбоксилиш реакцияси	340
Айрим аминокислоталарнинг алмашинуви	349
Оқсиллар алмашинуви	356
Оқсиллар биосинтези	356
Аминокислоталарнинг активлашиши ва аминоацил-РНКлар ҳо-сил бўлиши	358
Информацион РНК ва транскрипция процесси	361
Рибосома	363
Рибосомаларда оқсиллар ҳосил бўлиши (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 бо б. Рўза биохимияси	392
Чигитнинг химиявий таркиби	392
Чигит пишиши даврида содир бўладиган химиявий ўзгаришлар	404
Иқлим шаронти ва минерал ўғитларнинг чигитнинг химиявий таркибига таъсир	408
XIV бо б. Дон ўсимликлари биохимияси	414
Доннинг химиявий таркиби	415
Дон пишиши даврида содир бўладиган химиявий ўзгаришлар	426
Иқлим шаронти ва агротехника чора-тадбирларининг доннинг таркиби ва сифатига таъсир	428
XV бо б. Мевалар биохимияси	431
XVI бо б. Сабзавотлар биохимияси	438
XVII бо б. Полиз мевалар биохимияси	446

На узбекском языке

ИМОМАЛИЕВ АБДУВАЛИ, ЭКИРЯЕВ АБДУКАРИМ

БИОХИМИЯ РАСТЕНИЙ

Учебник для агрономических факультетов сельскохозяйственных вузов

Исправленное и дополненное второе издание

Ташкент—„Мехнат”—1987

Махсус редактор биологии фанлари доктори, профессор *М. Валихонов*

Нашриёт редактори *Н. Иноятова*

Балний редактор *И. Кученкова*

Тех. редактор *Н. Жураева*

Корректорлар *М. Сайдбоеев, Б. Сайдоев*

ИБ № 282

Теришга берилди 11. 05. 87. Босишига рухсат этилди 13. 10. 87. Р 21003. Формати 60×90^{1/16}. № 1
қофозга „Литературная“ гарнитуралад юкори босма усулията босилди. Шартли бос. л. 29.0.
Шарғын 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 Нашриёт, полиграфия ва китоб савдоси ишлари Давлат комитети Тошкент
„Матбуот“ полиграфия ишлаб чиқариниш бирлашмасининг 1-босмахонасида босилди
Тошкент, Ҳамза кўчаси, 21

Имомалиев А., Зикирёев А.

У 88 Усимликлар биохимияси: Қишлоқ хўжалик ин-тлари-нинг агрохимия ва агрономия фак. студ. учун дарслик.—2— тузатилган ва тўлдирилган нашри.—Т.з Мөҳнат, 1986.—464 б.

Ушбу дарсликда умумий биохимия ва ўсимликлар биохимияси ҳақида маълумот берилган, ўсимликларниг химиявий тарқиий, оқсиллар, нуклеин кислоталар, ферментлар, углеводлар ва витаминларнинг структураси ҳамда функцияси батағлилган, экиниларни зараркунанда ва қасалликлардан ҳимоя қилишада ҳамда ҳосилдорликни опиришда ишлатиладиган ауксинилар, гиббереллинлар, гербициидлар, дефолиантларнинг тузилиши ва ҳоссалари түргисила аниқ ва тўлиқ маълумот берилган. Ўсимликларда моддадар ва энергия алмашинувининг турли йўналишлари, фотосинтез ва нафас олиш механизмни тарз томонларда бўйтилган. Фёзя ва бошқа экинилар биохимияси алоҳида бўлинига баён этилган.

Дарслик қицлок ҳўжалик 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

«МЕҲНАТ» НАШРИЁТИ
1988 йилда ўзбек тилида қуйидаги китобларни
чиқаради.

ТЎХТАМИШЕВ Ч., БОҚИЕВ А., ҲАКИМОВ А.
Мелиораторга маслаҳатлар.

МЎМИНОВ О. М., ЛАПҚИН Қ. И. Сабзавоткор-
нинг ён дафтари.

МЎМИНОВ Ф. А., АЛИМОВ Р. А. Пахтачилик
справочники.

ҲАТАМОВ И. Ҳ. Экономика бўйича русча-ўзбекча
лугат.

КОЛЛЕКТИВ Изланиш.

УРАЛОВ А. С., НАЗИЛОВ Д. Б., ТУРАҚУЛОВ Ш.
Қишлоқ уйлари.

ЭГАМБЕРДИЕВ З., ЭГАМБЕРДИЕВА З. Табиат
бағрида. -

«МЕҲНАТ» НАШРИЁТИ
1989 йилда қўйидаги китобларни чиқаради.

ОЛИМЖОНОВ А. А. РАПО: финансзштириш проблемаси.

ХОШИМОВ Ф. Агрохимия справочники.
УМАРОВ Х. З., ТОШХЎЖАЕВ А. Т. Сабзавот әкинларини ўғитлаш.

ГОРЕЛОВ Е. М., ЁРМАТОВА Д. Соя.
РАСУЛОВ А. Сабзавот ва полиз әкинлариии сақлаш.

МИРЗОҲИДОВ Ж., МИРЗОҲИДОВ У. Туркистон тоғлари ёнбағрида боғдорчилик.

ТУХТАЕВ Т., АЛИМАТОВ Л. Р. Атмосфера ва атроф муҳитни ҳимоя қилиш.