УДК 577(075.8) ББК 28.072я73 Б65

Биссвангер Х.

Б65 Практическая энзимология / Х. Биссвангер ; пер. с англ. — М. : БИНОМ. Лаборатория знаний, 2010.— 328 с. : ил.

ISBN 978-5-94774-940-3

В учебном издании, написанном известным ученым из Германии, рассмотрены теоретические основы энзимологии, применяемых в этой научной области методов, а также приведены описания основополагающих лабораторных работ.

Для студентов-химиков, биохимиков и биологов, специалистов, работающих в исследовательских и промышленных лабораториях, а также для медиков — научных работников.

УДК 577(075.8) ББК 28.072я73

Учебное издание

Биссвангер Ханс

ПРАКТИЧЕСКАЯ ЭНЗИМОЛОГИЯ

Ведущий редактор канд. хим. наук Т. И. Почкаева Редактор И. С. Беленькая Художник Н. А. Новак Технический редактор Е. В. Денюкова Компьютерная верстка: О. А. Пелипенко

Подписано в печать 24.06.10. Формат 60х90/16. Усл. печ. л. 20,5. Тираж 500 экз. Заказ 5584

Издательство «БИНОМ. Лаборатория знаний» 125167, Москва, проезд Аэропорта, д. 3

При участии ООО «ЭМПРЕЗЛ» Отпечатано с готовых файлов заказчика в ОАО «Ш1К «Ульяновский Дом печати». 432980, г. Ульяновск, ул. Гончарова 14

- © Originally published in the English language by WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, BoschtraBe 12.
 D-69469 Weinheim. Federal Republic of Gennany, under the title «Practical Enzymology». Copyright 2004 by WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA.
- © Перевод на русский язык, оформление. БИНОМ. Лаборатория знаний, 2010

СОДЕРЖАНИЕ

IJ	редис.	повие к	русскому из	зданию.	10	
Ij	редисл	повие			12	
Ci	шсок	сокращ	ний		14	
	Ree	тение			16	
	Номенклатура ферментов					
,	_	оментативные реакции				
	3.1		ферментативной реакции			
		3.1.1		реакции.		
				еакции нулевого порядка		
				еакции первого порядка	23	
	3.2	V		еакции второго и более высокого порядков		
	3.2			элиса-Ментен тивного анализа		
	3.3	3.3.1		петической кривой.		
		3.3.2		ие ферментативного анализа		
		3.3.2		Общие замечания		
				H		
			- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Іонная сила и буферные растворы		
				емпература.		
				Специфические компоненты		
				Сонцентрация компонентов и методические		
			3	амечания	47	
		3.3.3	Активност	гь фермента	49	
			3.3.3.1 E	Единицы ферментативной активности	49	
				Соэффициент поглощения		
				Расчет ферментативной активности		
	3.4		сопряжен	ных ферментативных реакций	55	
		3.4.1		женные реакции		
		3.4.2		иженные реакции		
	3.5			центрации субстрата		
		3.5.1		нечной точки		
		3.5.2 3.5.3		ные ферментативные реакции	62	
		3.3.3		ский метод определения концентрации	63	
		3.5.4		кие ферментативные процессы		
	3.6			ативного анализа		
	5.0	3.6.1		ьные методы		
		5.0.1		Ротометрия в УФ/видимом диапазоне.		
				Гурбидиметрия		
				Рлуориметрия		
				Іюминометрия		
				Поляриметрия		
		3.6.2	Электрохі	имические методы	82	
			3.6.2.1 p	оН-метр	82	
			3.6.2.2 p	Н-стат	84	
				Потенциометрия		
		3.6.3		протекающие с выделением или поглощением		
				Аппарат Варбурга		
			3.6.3.2	Радиоактивная метка	86	

Содержание 7

6

		3.6.3.3	Электроды для определения кислорода	
			и углекислого газа	
3.7	Ферме	ентативны	ый анализ.	87
	3.7.1		замечания.	
	3.7.2	Практич	неские аспекты	. 91
	3.7.3	Буферы	и растворы	. 92
		3.7.3.1	Теоретические аспекты	
		3.7.3.2	Приготовление буферов	
		3.7.3.3	Наиболее распространенные буферные	
		3.7.3.3	системы и растворы	96
		3.7.3.4	Расчет активности фермента	
	3.7.4		пение оксидорсдуктаз.	
	5.7.1	3.7.4.1	Оптические методы.	
		3.7.4.2	Флуоресцентные методы.	
		3.7.4.2	Алкогольдегидрогеназа.	
		3.7.4.4	Шикиматдегидрогеназа	
		3.7.4.5	L-Лактатдегидрогеназа.	
		3.7.4.6	Изоцитратдегидрогеназа	
		3.7.4.7		
		3.7.4.7	Глюкозо-6-фосфат-дегидрогеназа. Малатдегидрогеназа	
		3.7.4.8	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
			Глюкозооксидаза	
		3.7.4.10	Глицеральдегидфосфатдегидрогеназа	
		3.7.4.11	Пируват:ферредоксин оксидоредуктаза	
		3.7.4.12	Глутаматдегидрогеназа	
		3.7.4.13	Оксидаза L-аминокислот	
		3.7.4.14	Уриказа.	
		3.7.4.15	Каталаза	
		3.7.4.16	Пероксидаза	
	2.7.5	3.7.4.17	Люцифераза	119
	3.7.5		гдегидрогеназный комплекс (ПДГК)	.120
		3.7.5.1	Определение общей активности ПДГК	101
		2552	по восстановлению НАД*	.121
		3.7.5.2	Определение общей активности ПДГК	100
			с регенерацией НАД+	
		3.7.5.3	Пируватдегидрогеназа (липоамид)	
		3.7.5.4	Дигидролипоамидацетилтрансфераза	
		3.7.5.5	Дигидролипоамид-дегидрогеназа	
	3.7.6		лутаратдегидрогеназный комплекс (ОГДГК)	130
		3.7.6.1	Определение общей активности ОГДГК.	
			по восстановлению НАД+	
		3.7.6.2	а-Оксоглутаратдегидрогеназа	
	3.7.7		еразы	
		3.7.7.1	Синтаза жирных кислот	.132
		3.7.7.2	Фосфорилаза а	.133
		3.7.7.3	Гексокиназа	.135
		3.7.7.4	Пируваткиназа	.136
		3.7.7.5	Ацетаткиназа	.137
		3.7.7.6	3-Фосфоглицераткиназа	.138
	3.7.8	Гидрола	13Ы	139
		3.7.8.1	Липаза	.139
		3.7.8.2	Холинэстераза	.142
		3.7.8.3	Ацетилхолинэстераза	.143
		3.7.8.4	Щелочная фосфатаза.	
		3.7.8.5	Кислая фосфатаза	
		3.7.8.6	Рибонуклеаза (панкреатическая)	
		3.7.8.7		147

		3.7.8.8	Глюкоамилаза				
		3.7.8.9	Лизоцим				
		3.7.8.10	а-Глкжозидаза	150			
		3.7.8.11	р-Галактозидаза	152			
		37.8.12	р-Фруктозидаза	153			
	3.7.9	Протеаз	ы	154			
		3.7.9.1	Метод Ансона	154			
		3.7.9.2	Расщепление казеина.	157			
		3.7.9.3	Расщепление азоказеина	158			
		3.7.9.4	Нингидриновый метод	158			
		3.7.9.5	Лейнинаминопептидаза				
		3.7.9.6	Химотрипсин				
		3.7.9.7	Пепсин				
		3.7.9.8	Трипсин				
		3.7.9.9	Аспарагиназа				
		3.7.9.10	Уреаза				
		3.7.9.11	Аденозинтрифосфатаза				
	3.7.10		идепозиптрифосфитизи				
	5.7.10	3.7.10.1	Пируватдекарбоксилаза				
		3.7.10.1	Альдолаза				
		3.7.10.2	Антранилатсинтаза				
			1				
		3.7.10.4	Карбоангидраза				
	2.7.11	3.7.10.5	Фумараза				
	3.7.11		13Ы				
	2.7.12	3.7.11.1	Ксилозоизомераза (глюкозоизомераза)	171			
	3.7.12	Определение концентрации никотинамидных					
			нуклеотидов с помощью сопряженных				
			гативных реакций				
		3.7.12.1	Определение концентрации НАДФ(Н)				
			Определение концентрации НАД(Н)				
3.8			0ды				
	3.8.1		ление концентрации белков				
		3.8.1.1	Биуретовая реакция	179			
		3.8.1.2	Определение концентрации белков				
			с помощью бицинхопиповой кислоты				
		3.8.1.3	Метод Лоури	182			
		3.8.1.4	Определение концентрации белка				
			с помощью Кумасси (метод Брэдфорд)	183			
		3.8.1.5	Определение концентрации белка				
			по поглощению раствора	184			
		3.8.1.6	Флуоресцентный анализ				
		3.8.1.7	Нингидриновый метод	190			
		3.8.1.8	Модифицированный нингидриновый метод				
			без гидролиза образца	191			
		3.8.1.9	Определение концентрации белков с помощью				
			2-нафтол-1-карбоксиальдегида	193			
	3.8.2	Определ	тение концентрации фосфата				
	3.8.3		трирование растворов ферментов				
		3.8.3.1	Преципитация				
		3.8.3.2	Ультрафильтрация и диализ				
		3.8.3.3	Ультрацентрифугирование.				
		3.8.3.4	Лиофилизация				
		3.8.3.5	Некоторые другие методы				
3.9	Имми		текоторые другие методы.				
٥.٦	3.9.1	Некоп	ятный анализ курентный твердофазный иммуноферментный	203			
	5.7.1	анализ		204			
		анализ.					

		3.9.2		нтный твердофазный иммуноферментный	
			анализ.		205
		3.9.3		иммуноферментного анализа и способы	
				тизации	206
			3.9.3.1	Связывание белков с агарозой. активированной	
				бромцианом.	
			3.9.3.2	Присоединение диаминогексана	207
			3.9.3.3	Активация целлюлозы периодатом.	208
			3.9.3.4	Получение конъюгата белков (антител)	
				с ферментами (пероксидазой)	.209
			3.9.3.5	Введение тиогрупп в молекулы антител	
				или белков	209
			3.9.3.6	Конъюгация fl-галактозидазы с антителами	
				с помощью сложного эфира	
				3-малеимидобензоил-^гидроксисукцинимида	210
			3.9.3.7	Конъюгация щелочной фосфатазы с антителами	
			0.7.0.7	с помощью глутарового альдегида	211
			3.9.3.8	Перекрестное сшивание белков с помощью	
			3.7.3.0	диметилсуберимидата	212
				* *	
4					. 213
	4.1			обратимое, специфическое	
				ское связывание.	
		4.1.1		замечания	
		4.1.2		ментальные аспекты	
			4.1.2.1	Количество фермента или макромолекулы	217
			4.1.2.2	Стабильность фермента или макромолекулы	217
			4.1.2.3	Стабильность лиганда	218
			4.1.2.4	Концентрация компонентов	219
	4.2	Анализ	связыва	ния с помощью определения размеров частиц	219
		4.2.1	Ультраф	ильтрация.	220
		4.2.2		сный диализ	
			4.2.2.1	Связывание индола с бычьим сывороточным	
				альбумином	223
		4.2.3	Обработ	ка результатов эксперимента по изучению	
				ния	227
		4.2.4		льтрация	
		4.2.5		ентрифугирование.	
	4.3			иетоды	
	7.5	4.3.1		енциальная спектроскопия	
		4.5.1	4.3.1.1	Применение метода дифференциальной	200
			7.3.1.1	спектроскопии для анализа связывания	
				лигандов с каталазой	230
			4.3.1.2		235
			4.3.1.2	Анализ кривой связывания, полученной	246
		122	Φ	спектральным методом	
		4.3.2		ецентная спектроскопия	24/
			4.3.2.1	Связывание АНС с бычьим сывороточным	255
				альбумином	
	4.4			анализа связывания	
		4.4.1		тивная метка	
		4.4.2	Отражат	ельная интерференционная спектроскопия.	256
5	При	менение	фермент	ов в технологических процессах	.257
	5.1			побилизации ферментов	
				ия	

	5.1.2		ние в пористую матрицу			
	5.1.3		прование	261		
	5.1.4		ание перекрестных сшивок			
	5.1.5	Ковален	тное связывание на твердом носителе			
		5.1.5.1	Носители			
		5.1.5.2	Спейсер	265		
5.2	Метод	ы иммобі	илизации ферментов	266		
	5.2.1	Микрока	апсулирование в нейлоновые шарики	267		
	5.2.2	Включен	ние в полиакриламидный гель	267		
	5.2.3		тная иммобилизация фермента			
		на повер	рхности непористого стекла	269		
	5.2.4		лизация на стекле с контролируемым			
		размерог	м пор.	272		
	5.2.5		тная иммобилизация на полиамидной			
		матрице		. 274		
	5.2.6		лирование с помощью тетрафторбората			
		триэтил	оксония	275		
	5.2.7		ание фермента с аминогруппами после			
		частично	ого гидролиза полиамида	278		
	5.2.8		ние фермента с карбоксильными группами			
		после ча	астичного гидролиза полиамида	281		
	5.2.9		лизация фермента на полиэфирной матрице	281		
	5.2.10		лизация с помощью щелочного гидролиза			
			ации тозилхлоридом	284		
	5.2.11		ой гидролиз и активация			
			лдиимидазолом	285		
5.3	Методы анализа иммобилизованных ферментов					
0.5	5.3.1 Определение концентрации белка.					
	5.3.2		пение ферментативной активности			
	0.5.2	5.3.2.1	Модификация оптических методов анализа			
		5.5.2.1	для определения активности иммобилизованных			
			ферментов	287		
		5.3.2.2	Кофакторы в реакциях с иммобилизованными	201		
		3.3.2.2	ферментами	280		
5.4	Биопе	artonii				
3.4	5.4.1	Реактор	периодического действия	200		
	5.4.2		нный реактор			
	5.4.3		с неподвижным слоем			
	5.4.3					
5.5			лизованные клетки			
3.3	5.5.1					
			тные электроды			
	5.5.2		пые сенсоры			
	5.5.3		гипы биосенсоров			
5.6	5.5.4 Биоаффинные сенсоры 6.6 Иммобилизованные ферменты в медицине					
			* *			
Прилож	сение			304		
Список	фермен	тов в сос	ответствии с их международной			
				304		
	•					
предме	тивии ув	изатель.				