

METABOLISMO DEL GLUCOSIO

Il glucosio è un combustibile di fondamentale importanza a causa di alcune sue caratteristiche che lo distinguono dalle altre fonti energetiche, quali acidi grassi e proteine.

La via metabolica che descrive la degradazione del glucosio si chiama GLICOLISI ed è utilizzata da tutti gli organismi.

Le reazioni cataboliche ossidative che producono ATP sono localizzate nel mitocondrio.

Il glucosio è l'unica fonte energetica in grado di produrre ATP a livello extramitocondriale e questa sintesi può avvenire anche in assenza di O₂ (metabolismo anaerobico).

Per esempio, il glucosio è l'unica fonte energetica per i globuli rossi che sono privi di mitocondri.

Il glucosio è la fonte energetica principale del cervello.

Il glucosio è indispensabile per catabolizzare in modo efficiente gli acidi grassi.

GLICEMIA

I carboidrati alimentari sono scissi a livello intestinale in monosaccaridi (digestione), che vengono trasportati dal lume intestinale al torrente circolatorio per essere assorbiti. Troviamo principalmente glucosio, fruttosio e galattosio. Questi ultimi due vengono trasformati in glucosio a livello epatico.

Glicemia = conc. del glucosio ematico. 4.5-5.5 mmoli/L. Dopo un pasto ricco in carboidrati = 6.6-7.2 mmoli/L, dopo un digiuno prolungato = 3.3-3.9 mmoli/L.

Il glucosio è fornito:

- dalla dieta
- dalla degradazione del glicogeno (glicogenolisi)
- dalla sintesi di glucosio a partire da precursori non-glucidici (gluconeogenesi)

Il fegato è deputato al mantenimento della glicemia grazie all'azione di ormoni, in particolare insulina, glucagone e cortisolo.

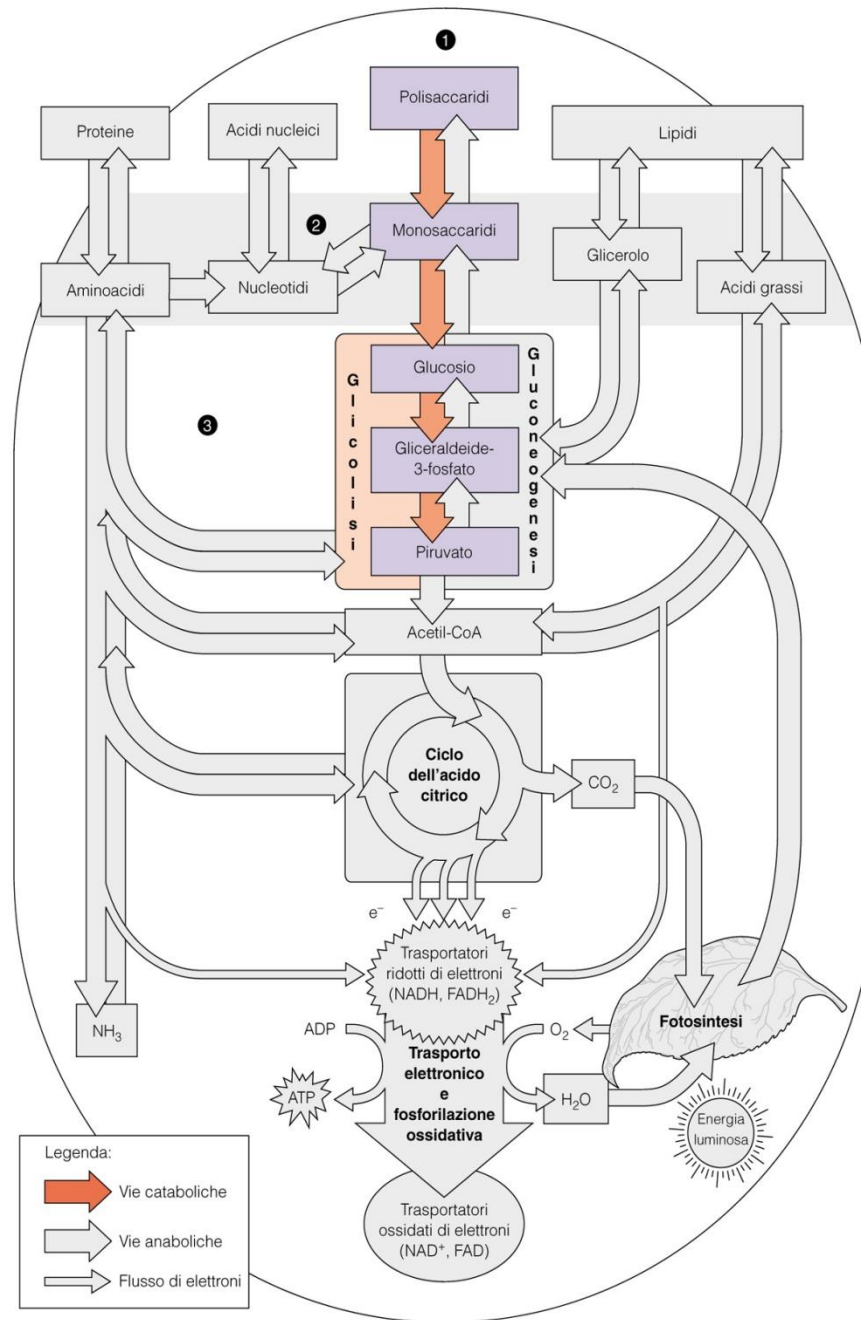
L'insulina ha effetto ipoglicemizzante

Il glucagone e il cortisolo hanno effetto iperglicemizzante.

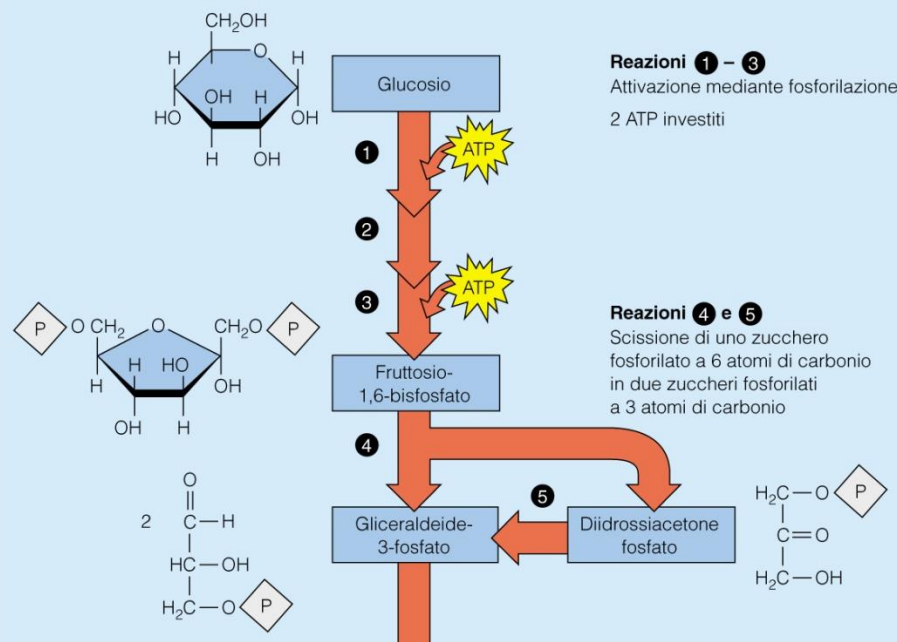
L'ingresso del glucosio nelle cellule dipende dal trasportare per il glucosio. Organi diversi hanno trasportatori diversi. Nel fegato il trasportatore GLUT2 è liberamente permeabile al glucosio, mentre nel muscolo scheletrico GLUT4 lavora sotto il controllo dell'insulina e/o dell'esercizio fisico.

Il fegato importa ed esporta glucosio, il muscolo scheletrico lo importa soltanto.

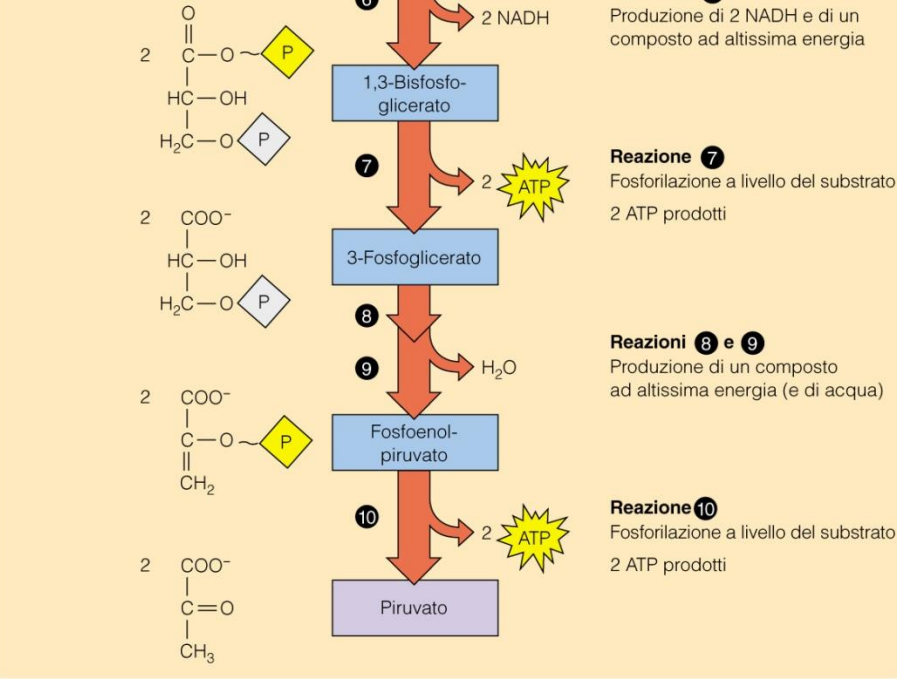
GLICOLISI

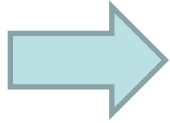


FASE DI INVESTIMENTO ENERGETICO

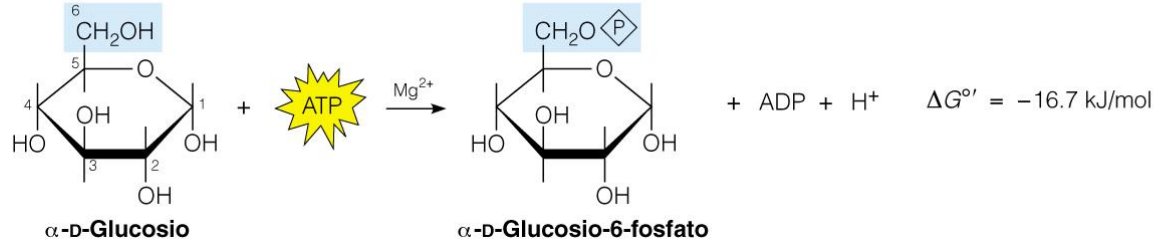


FASE DI PRODUZIONE ENERGETICA

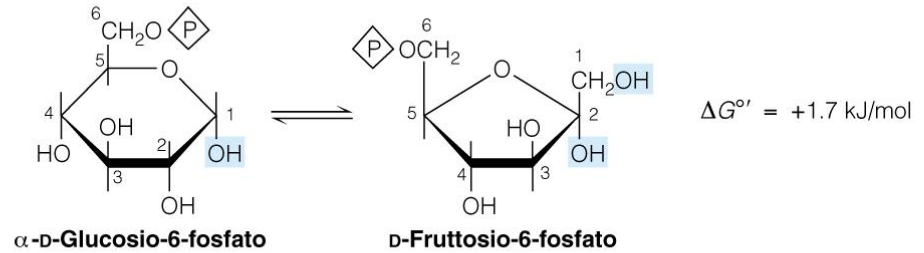




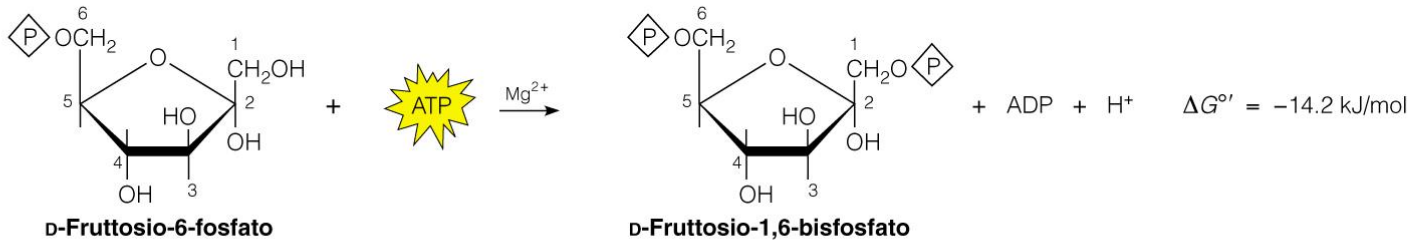
esochinasi

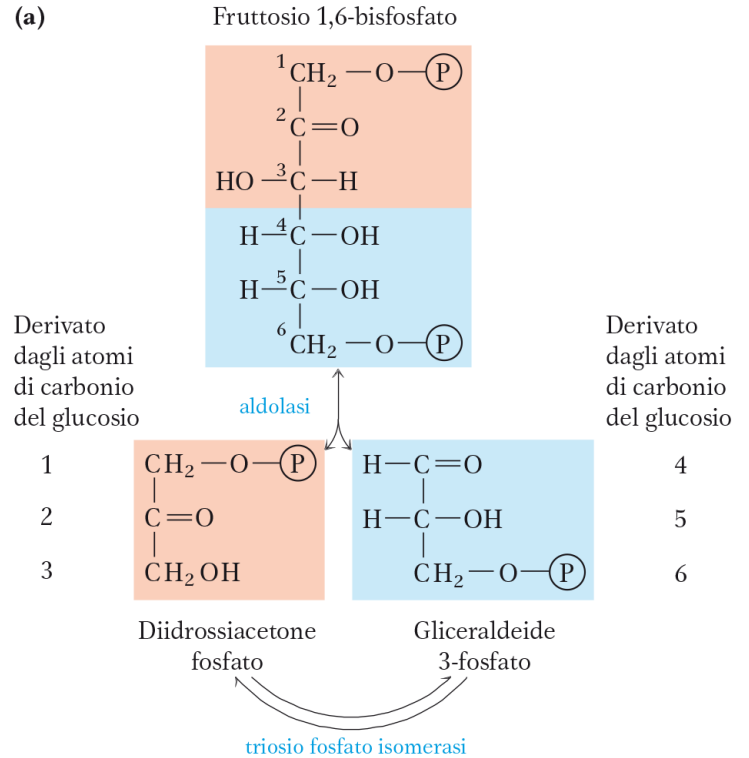
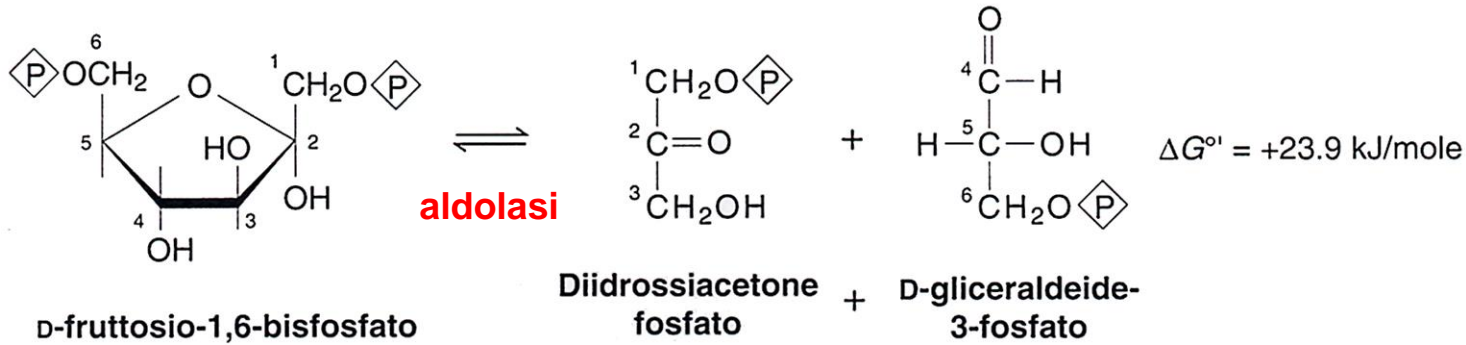


fosfoglucoisomerasi

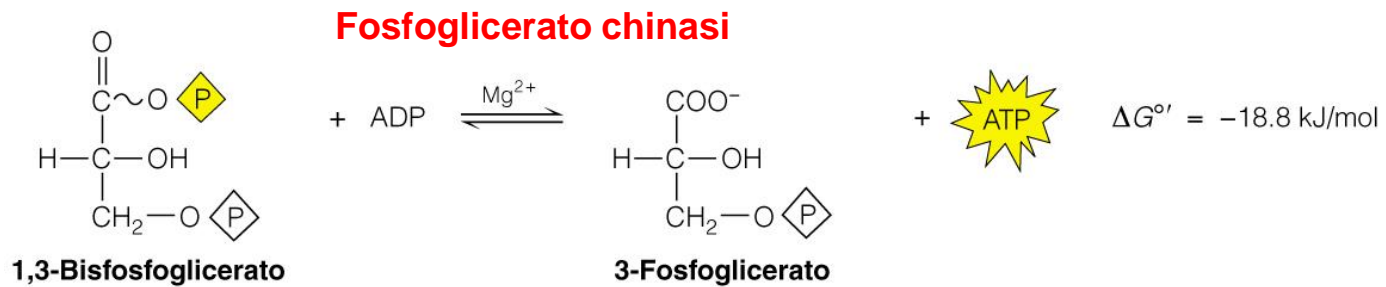
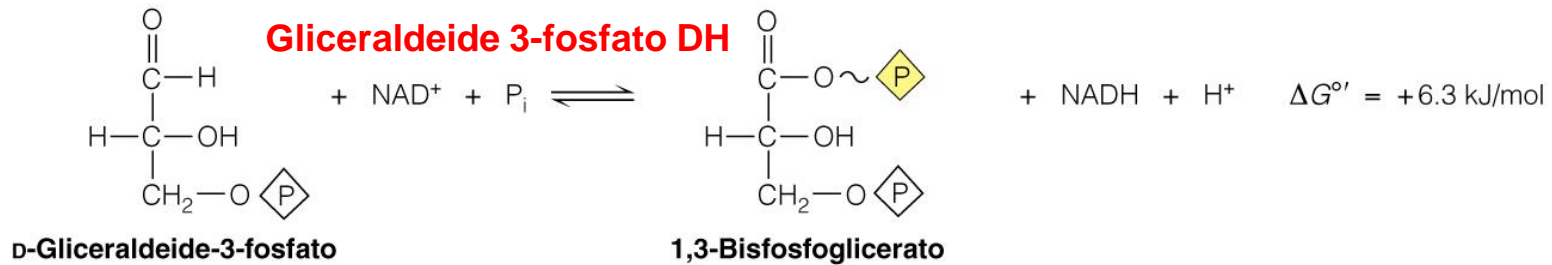
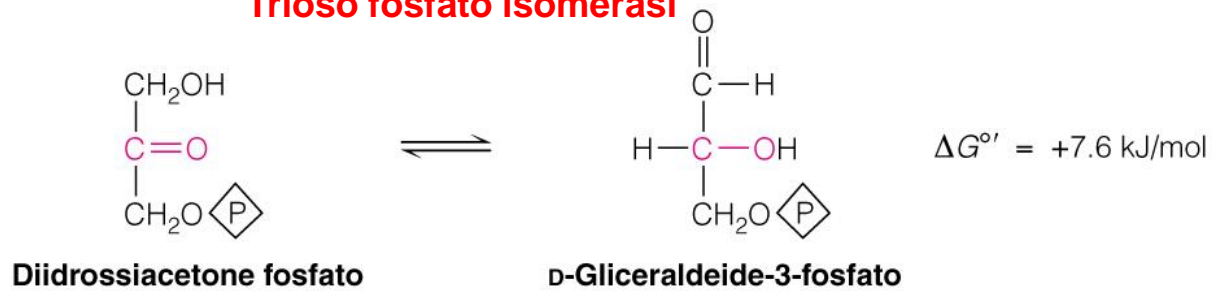


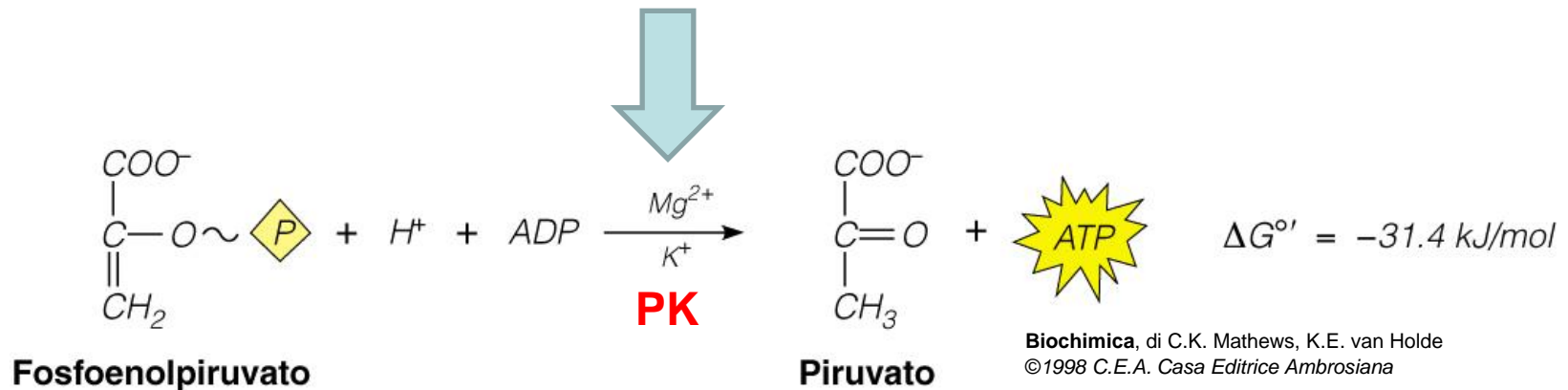
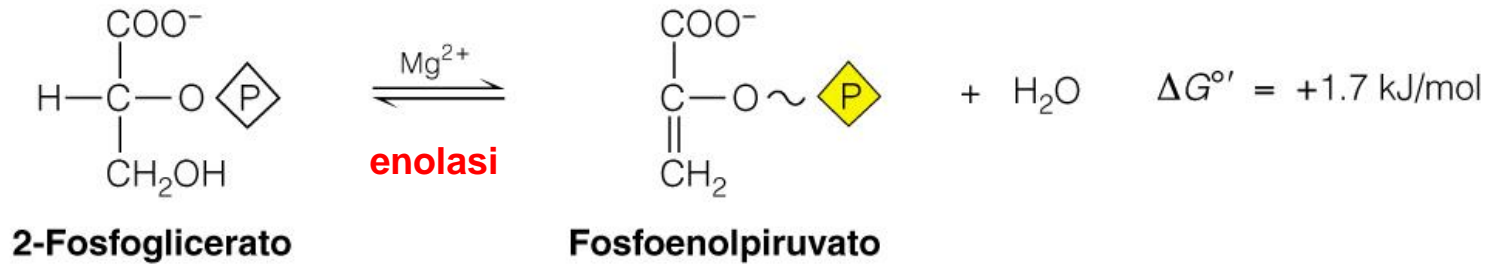
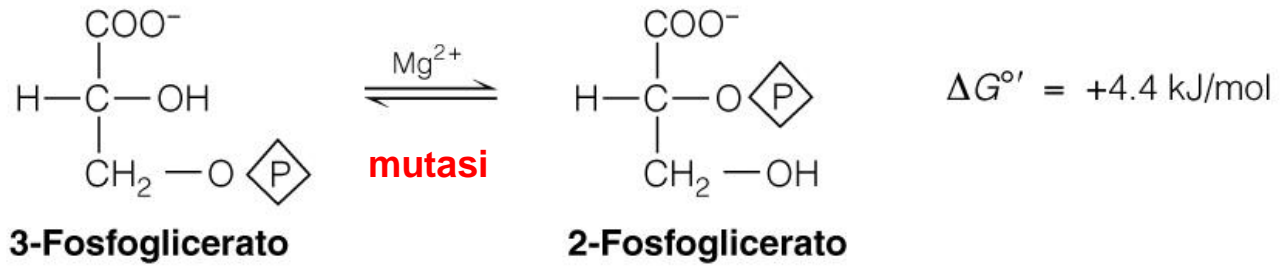
PFK 1

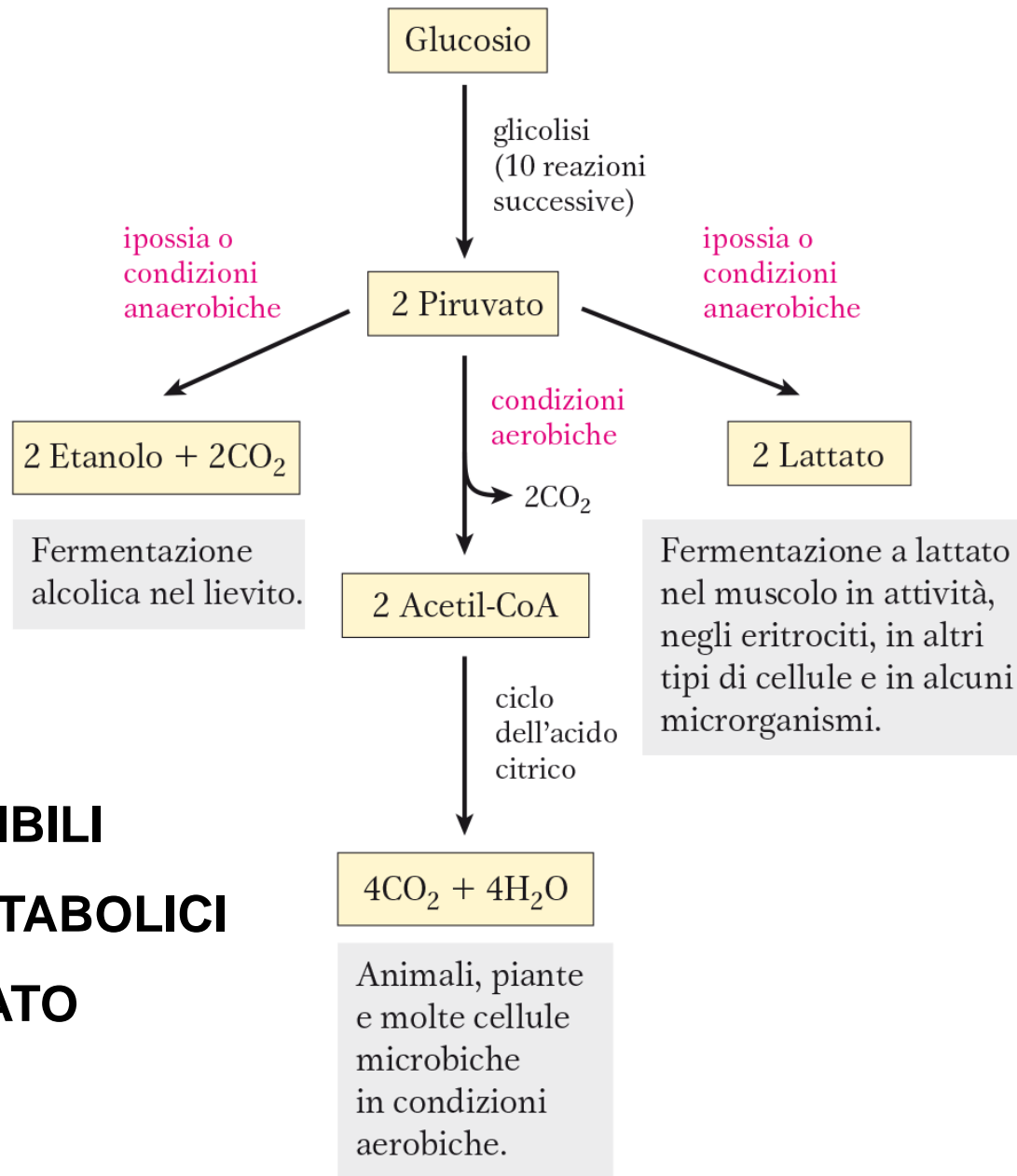




Trioso fosfato isomerasi







**I TRE POSSIBILI
DESTINI CATABOLICI
DEL PIRUVATO**

DESTINO DI NADH E PIRUVATO

Dipende dalle condizioni metaboliche cellulari

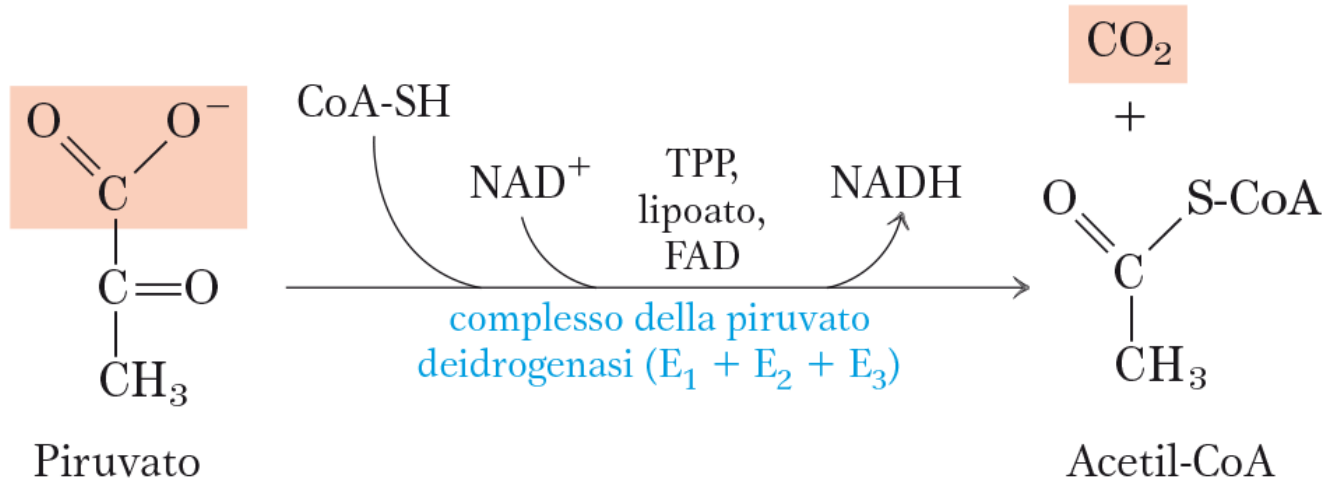
1. Ossidazione aerobica
2. Ossidazione anaerobica

Ossidazione aerobica

NADH + H⁺ citosolico non può entrare nel mitocondrio; cede i suoi atomi di H, tramite dei sistemi navetta, al NAD⁺ mitocondriale che a sua volta si riduce diventando NADH + H⁺. Nel mitocondrio NADH + H⁺ viene ossidato da O₂ per dare NAD⁺

Il piruvato viene trasportato nel mitocondrio, dove viene decarbossilato, ossidato e legato a CoA-SH come acetile (decarbossilazione ossidativa). L'enzima che catalizza questa reazione è il complesso della piruvato deidrogenasi (3 enzimi e 5 coenzimi).

REAZIONE CATALIZZATA DALLA PIRUVATO DEIDROGENASI



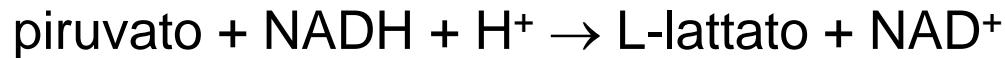
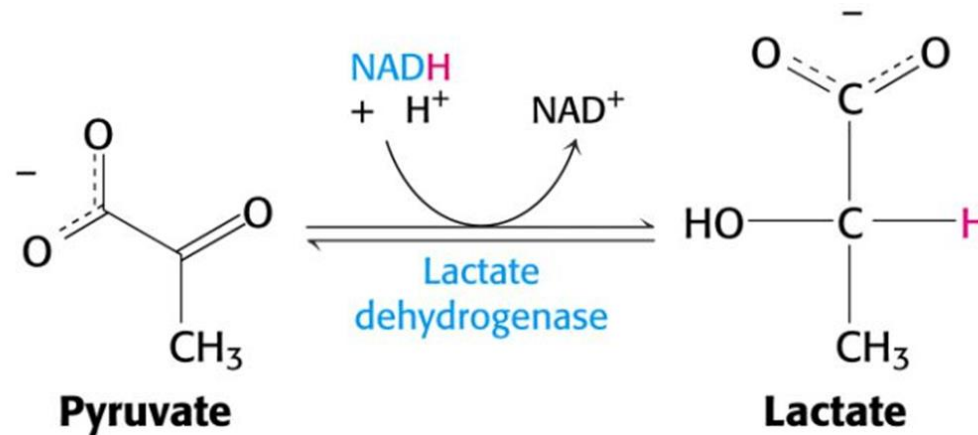
$$\Delta G'^{\circ} = -33,4 \text{ kJ/mole}$$



Reazione irreversibile nella cellula. Il piruvato subisce una decarbossilazione ossidativa.

Ossidazione anaerobica

In condizioni anaerobiche il $\text{NADH} + \text{H}^+$ non può essere riciclato a NAD^+ tramite la catena respiratoria e quindi la disponibilità di NAD^+ diventa il fattore limitante della glicolisi anaerobica



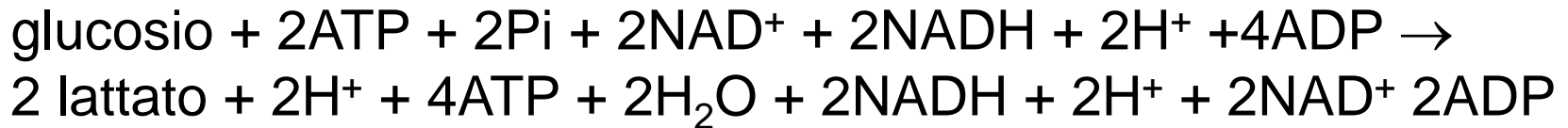
Alcune cellule (eritrociti) producono lattato anche in condizioni aerobie.

In questo modo NAD^+ è riformato ed è pronto per essere riutilizzato nella deidrogenazione della gliceraldeide 3-fosfato. Non si ha accumulo di NAD^+ e NADH .

BILANCIO TOTALE DELLA GLICOLISI

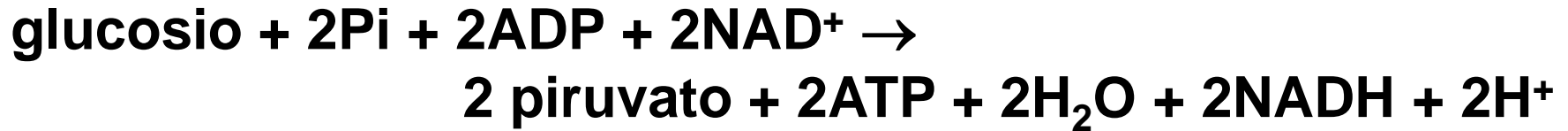
- 1) destino dello scheletro di carbonio del glucosio
- 2) via degli elettroni
- 3) produzione ATP

condizioni anaerobie

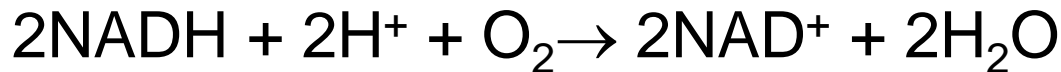


BILANCIO TOTALE DELLA GLICOLISI

condizioni aerobiche



In queste condizioni aerobiche, si ha il trasferimento degli elettroni di NADH alla catena di trasporto di elettroni localizzata nei mitocondri



Acetil-CoA entra nel ciclo di Krebs con produzione di coenzimi ridotti e ATP.

BILANCIO ENERGETICO DELL'OSSIDAZIONE COMPLETA DEL GLUCOSIO

Tabella 1. Bilancio energetico dell'ossidazione completa del glucosio

Via metabolica	Substrato	Fosforilazione			ATP totale	
		a livello di substrato ATP	ossidativa NADH FADH ₂			ATP
Glicolisi aerobica	1 glucosio	2	2	—	5	7
Decarbossilazione ossidativa del piruvato	2 piruvato	—	2	—	5	5
Ciclo di Krebs	2 acetil-CoA	2	6	2	18	<u>20</u>
						32

Per il calcolo dell'ATP prodotto mediante fosforilazione ossidativa durante l'ossidazione del NADH + H⁺ e del FADH₂, vedi capitolo 16.

Per ogni NADH che entra nella catena di trasporto degli elettroni vengono prodotti 2,5 ATP
 Per ogni FADH₂ che entra nella catena di trasporto degli elettroni vengono prodotti 1,5 ATP

CICLO DI CORI

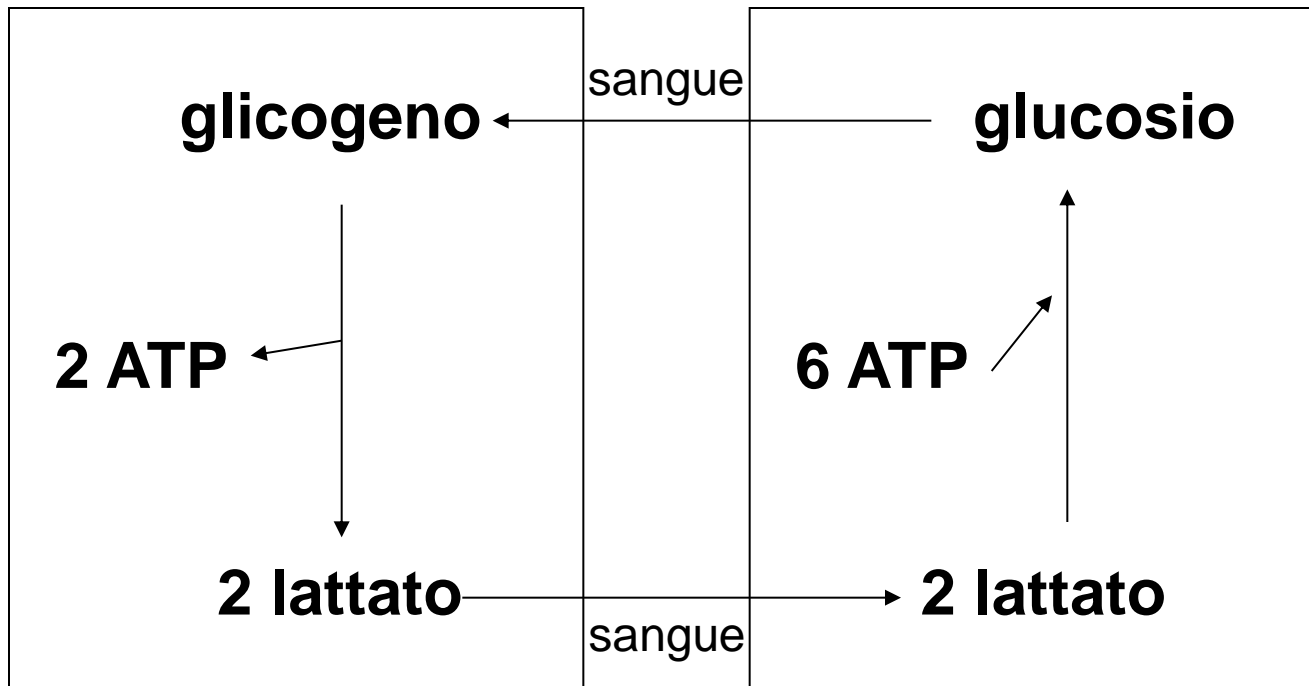
Il lattato prodotto dal muscolo in forte contrazione va al fegato dove è riconvertito in glucosio durante la fase di recupero. Nelle cellule epatiche il lattato viene ossidato a piruvato che viene convertito in glucosio mediante la via chiamata GLUCONEOGENESI. Il glucosio così formato può tornare al muscolo dove viene usato per formare glicogeno o usato subito per formare ATP. Questo ciclo si chiama **CICLO DI CORI**

CICLO DI CORI

La gluconeogenesi avviene durante la fase di recupero dall'esercizio muscolare

Muscolo scheletrico

Fegato



glicolisi

gluconeogenesi

REGOLAZIONE DEL CATABOLISMO DEI CARBOIDRATI

La velocità della glicolisi varia dipendentemente dalle necessità cellulari per ATP. I prodotti di degradazione del glucosio sono anche precursori o intermedi di altre vie metaboliche. Gli enzimi di regolazione riconoscono e rispondono anche a segnali di altre vie metaboliche. Sono regolati da effettori allosterici o da fosforilazioni.

Gli enzimi regolatori sono:

Fosfofrutto chinasi (PFK1)

Esochinasi (Glucocinasi nel fegato)

Piruvato chinasi

REGOLAZIONE DELLA GLICOLISI

MUSCOLO E FEGATO

Funzioni del muscolo:

- Contrazione muscolare

Funzioni del fegato:

- Mantenere i livelli ematici di Glc
- Immagazzinare glicogeno
- Rilasciare Glc dal glicogeno
- Via del pentoso fosfato
- Sintesi di intermedi

REGOLAZIONE DELLA ESOCINASI

Ci sono 4 isozimi della esochinasi (I-IV).

(ISOZIMI = enzimi leggermente diversi che catalizzano la stessa reazione)

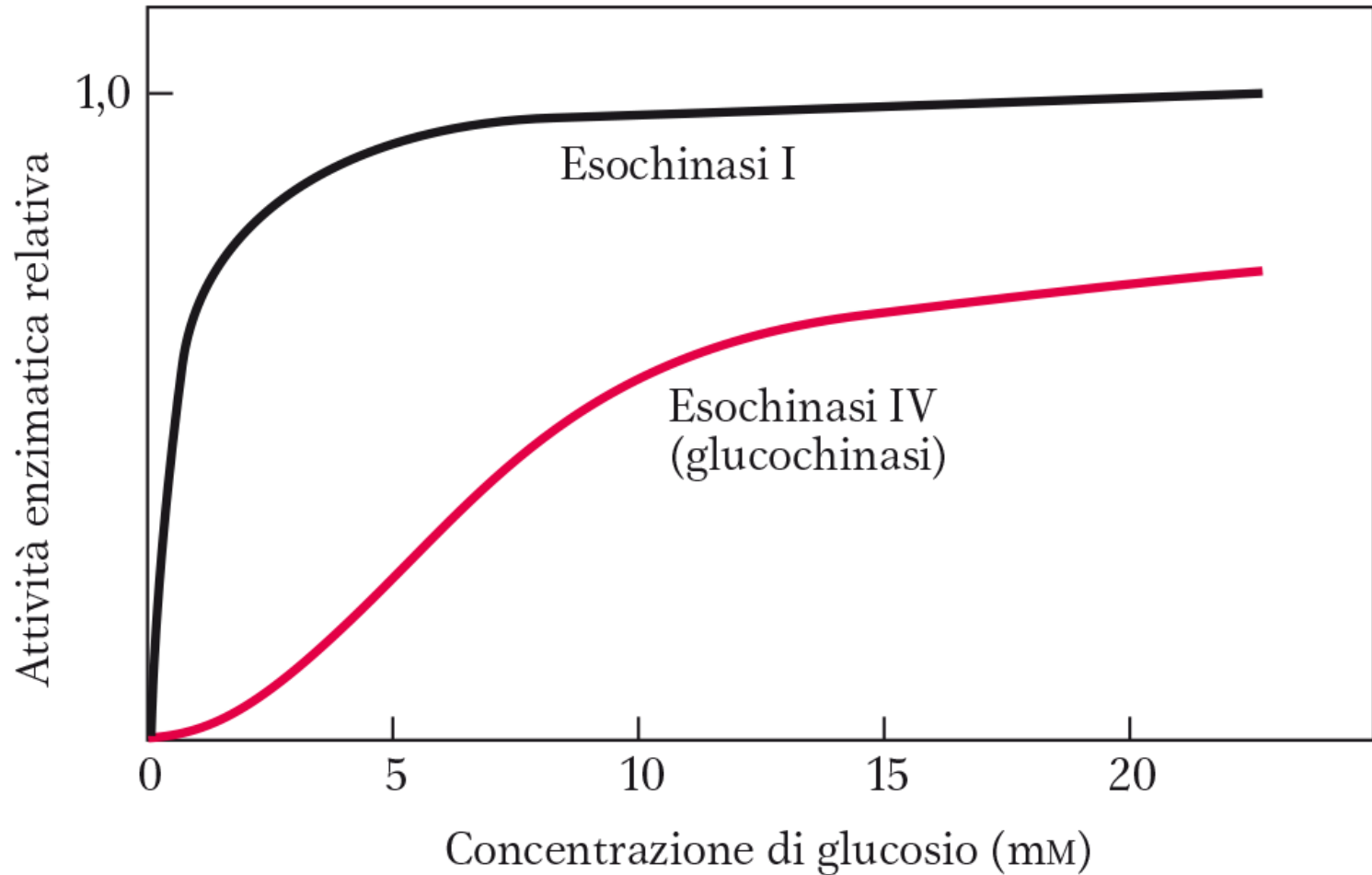
Le esochinasi I-III: hanno una $K_{0.5}$ per il glucosio di circa 0.1 mM, più bassa della sua concentrazione nel sangue (circa 4-5 mM); sono inibite dal prodotto della reazione, il Glc-6-P.

La **glucochinasi** (esochinasi IV) si trova nelle **cellule epatiche** ed ha una $K_{0.5}$ di circa 10 mM. NON è inibita dal Glc-6-P.

Esocinasi I-III: agiscono in condizioni di [Glc] «normale», quella presente in tutte le cellule.

Dopo un pasto aumenta la glicemia, il trasporto di Glc attraverso la membrana plasmatica delle cellule epatiche è veloce (Trasportatore GLUT2). L'aumento della conc. ematica di Glc porta ad un aumento della fosforilazione del glucosio da parte della glucochinasi (esochinasi IV). Questo vale anche al contrario. Il suo ruolo è fornire Glc-6P per la sintesi di glicogeno e ac. grassi. La glucochinasi è quindi regolata dalla conc. di Glc del sangue.

CONFRONTO TRA LE PROPRIETÀ CINETICHE DELL'ESOCHINASI IV (GLUCOCHINASI) E DELL'ESOCHINASI I



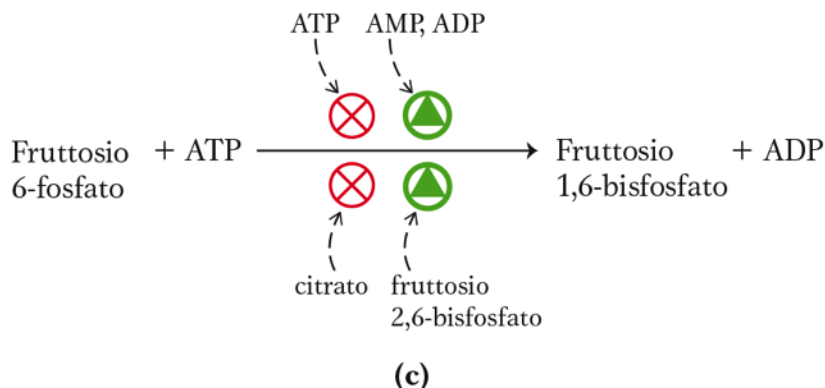
REGOLAZIONE DELLA FOSFOFRUTTOCHINASI (PFK-1)

E' il sito di controllo più importante nei mammiferi.

ATP inibitore allosterico; **ADP** e **AMP** modulatori allosterici positivi

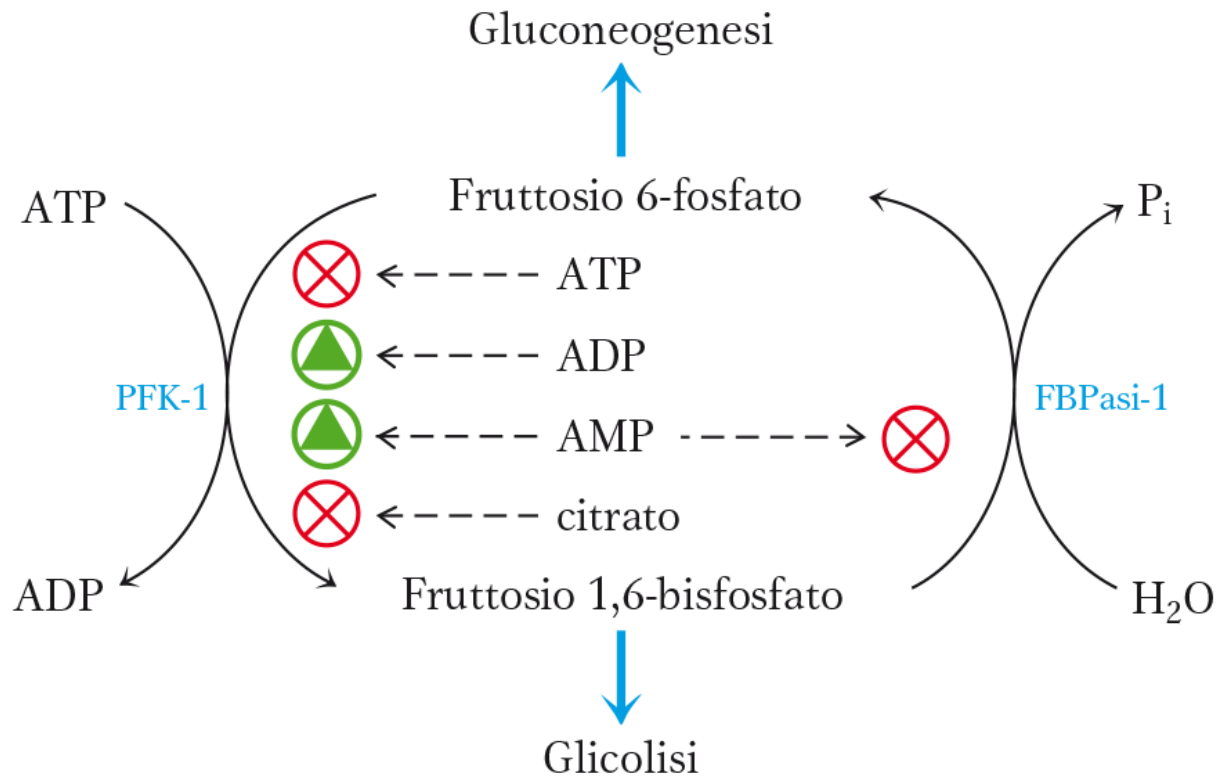
ATTIVITA' AUMENTA QUANDO [ATP]/[AMP] DIMINUISCE

Citrato (intermedio del ciclo di Krebs) è un inibitore. Segnala che i precursori biosintetici sono abbondanti. Molti tessuti preferiscono ossidare acidi grassi e corpi chetonici al posto di Glc. La loro ossidazione aumenta i livelli citosolici di citrato che inibisce la PFK-1. Questo si traduce in un abbassamento dell'utilizzo di Glc per la produzione di energia quando ac. grassi e corpi chetonici sono presenti.



Concentrazione Fru 2,6 bisP è regolata da insulina e glucagone

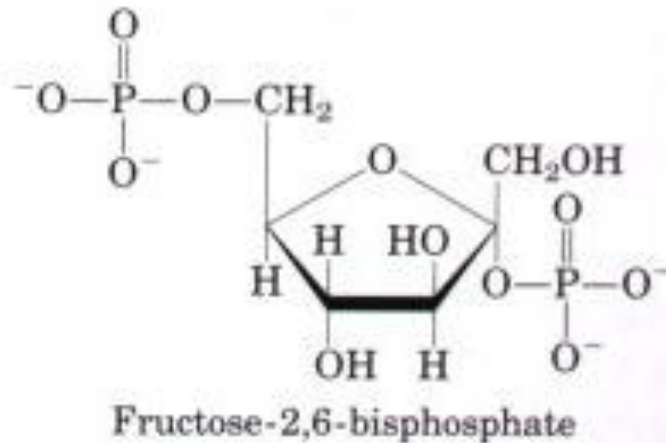
REGOLAZIONE DELLA FOSFOFRUTTOCHINASI-1 (PFK-1)



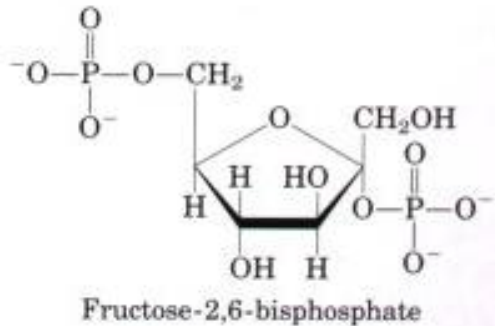
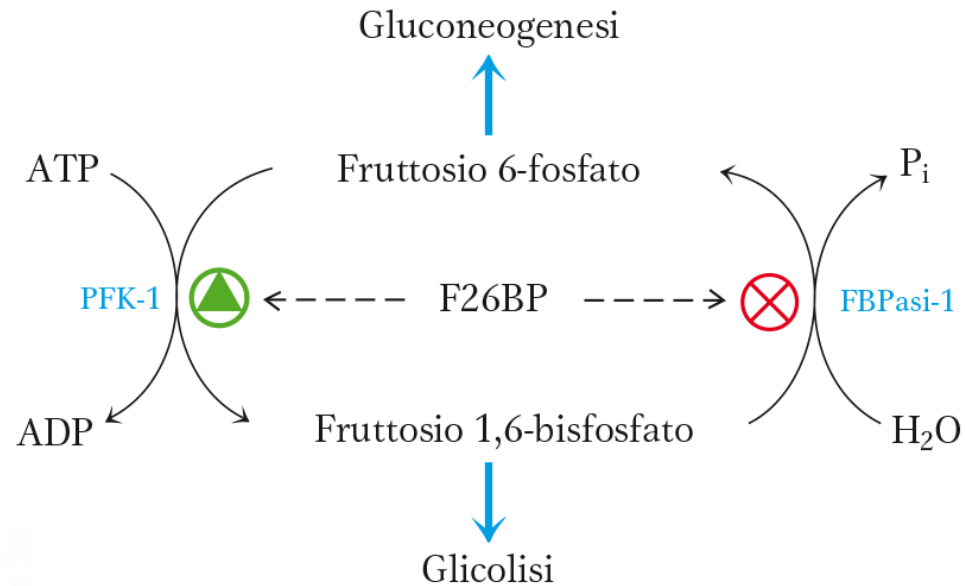
Fru2,6-bisfosfato è un potente regolatore allosterico di PFK-1 (e FBPasi-1)

Il **Fegato** ha un ruolo importante nel mantenimento della glicemia che richiede altri meccanismi di regolazione.

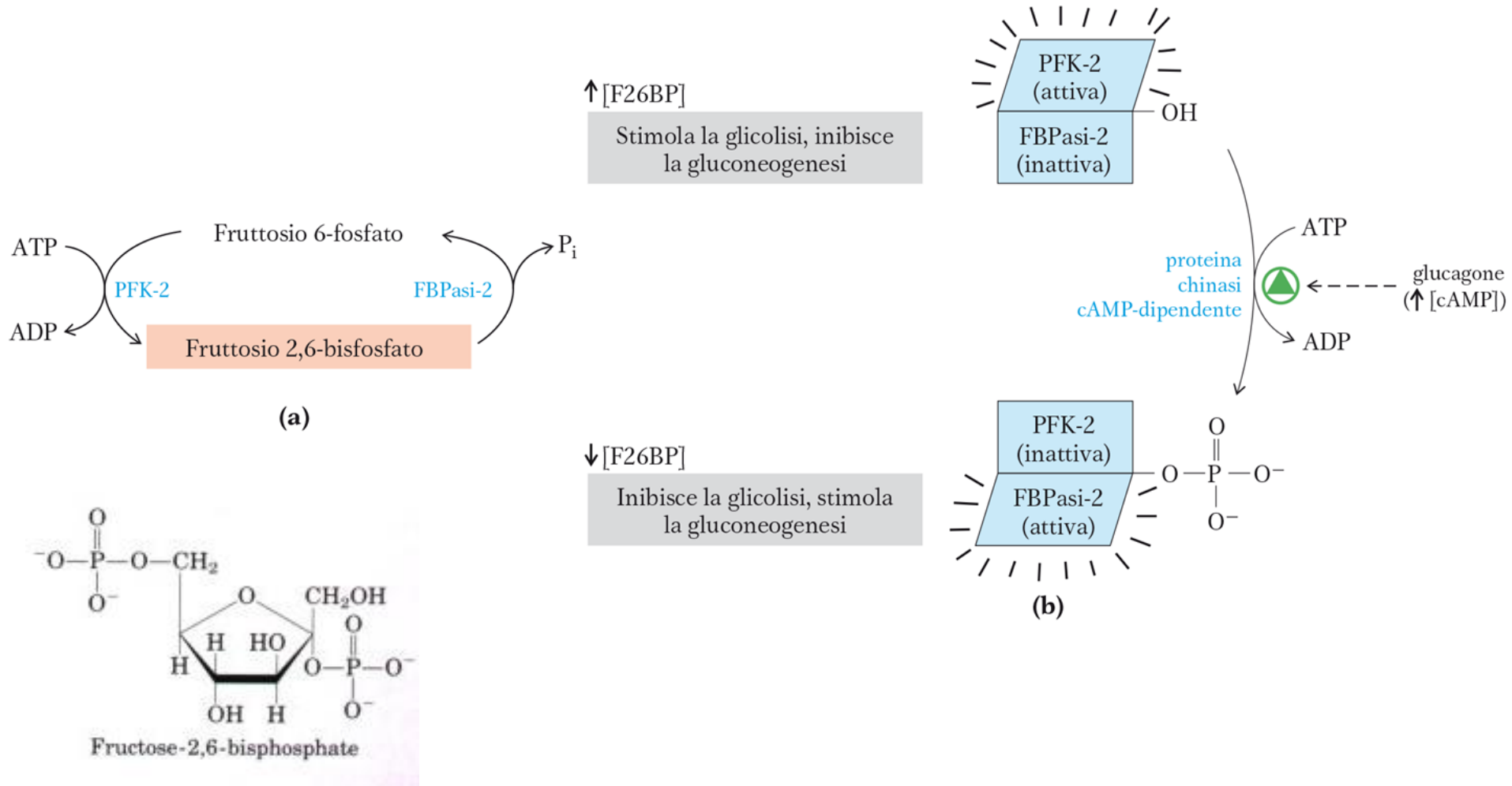
La **regolazione ormonale** viene mediata dal **Fru2,6-bisfosfato**.



RUOLO DEL FRU 2,6 BISFOSFATO NELLA REGOLAZIONE DELLA GLICOLISI (E DELLA GLUCONEOGENESI)



REGOLAZIONE DELLA PRODUZIONE DI FRU 2,6 BISFOSFATO DA PARTE DEL GLUCAGONE



REGOLAZIONE DELLA PFK-1

Tutti questi modulatori regolano la velocità enzimatica della PFK-1 in risposta a:

- Stato energetico cellulare
- Disponibilità di altri metaboliti (acidi grassi, corpi chetonici)
- Rapporto insulina/glucagone nel sangue

REGOLAZIONE DELLA PIRUVATO CHINASI (3 ISOENZIMI)

La forma L prevale nel fegato, quella M nel muscolo e nel cervello.

ATP, acetil-CoA e acidi grassi a lunga catena inibiscono tutti gli isoenzimi di PK.

Fru 1,6 bisfosfato è un attivatore. Adegua la velocità catalitica dell'enzima alla produzione di intermedi della glicolisi

