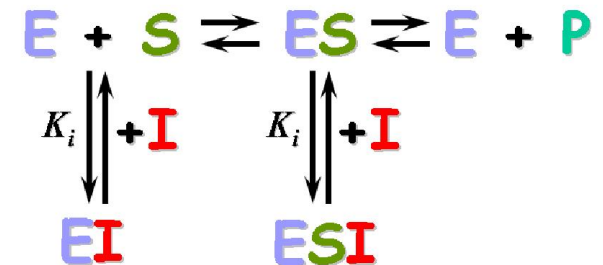
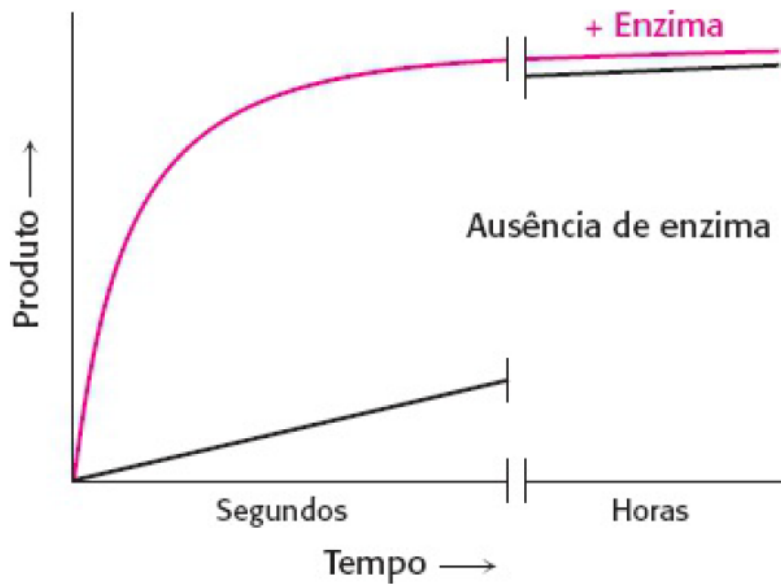


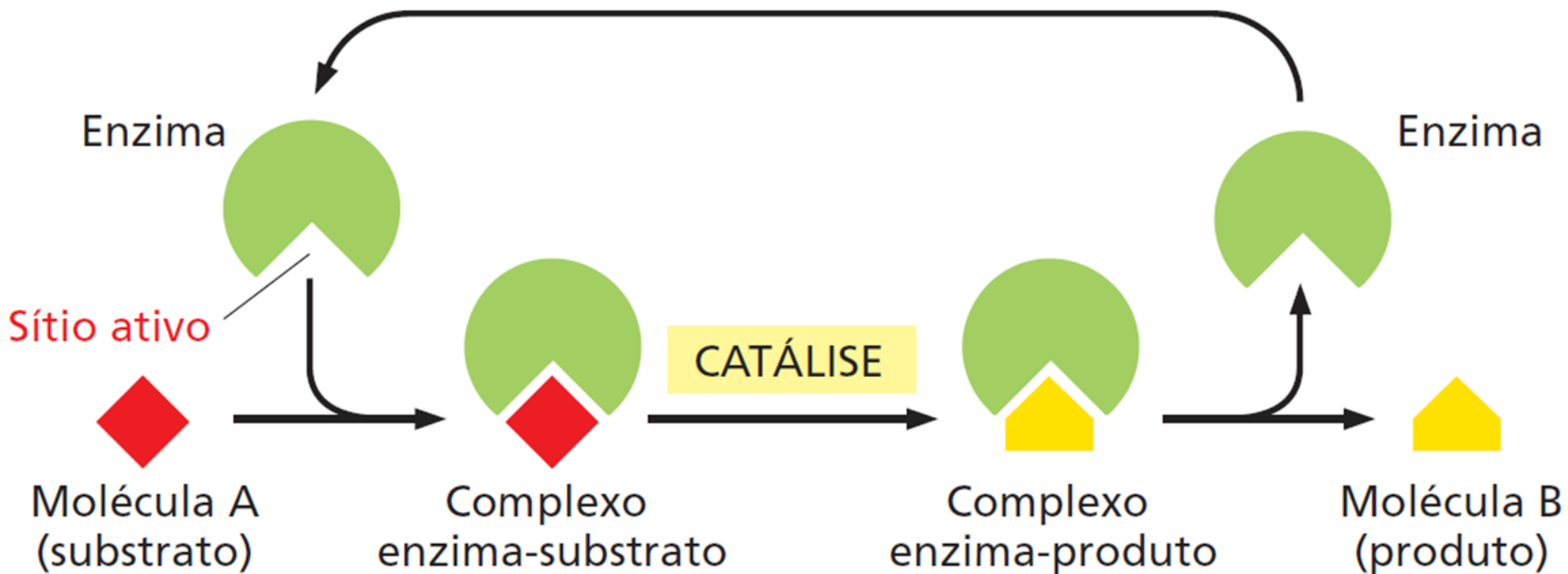
# Cinética enzimática

Daniela Ramos Truzzi  
dtruzzi@iq.usp.br



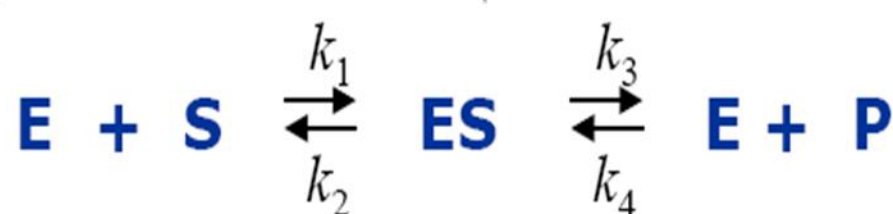


**Figura 8.2 As enzimas aceleram a velocidade da reação.** O mesmo ponto de equilíbrio é alcançado, porém muito mais rapidamente na presença de uma enzima.



**ETAPA 1.** Ligação de um substrato (S) a uma enzima (E), formando um complexo intermediário (ES)

### Etapa 1



### Etapa 2

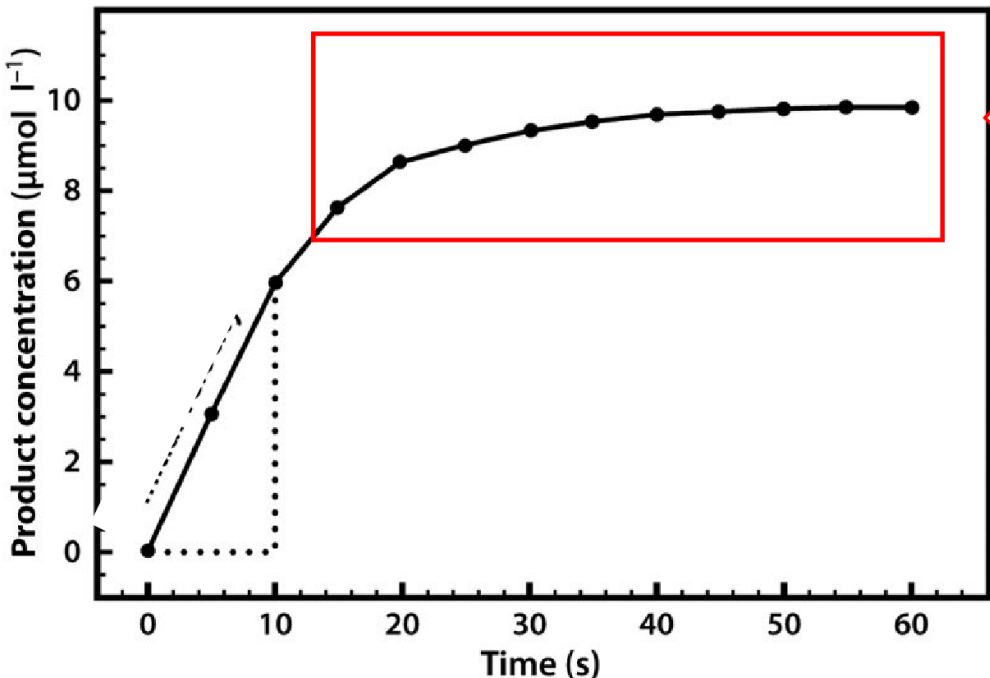
**ETAPA 2.** Formação do produto (P) a partir do complexo ES, com recuperação da forma livre da enzima (E)

## Cinética Enzimática

- ✓ Estudo da **velocidade** das reações catalisadas por enzimas e como ela se altera **em função de diferentes parâmetros**
- ✓ Usada para a **compreensão** do mecanismo de **ação** das enzimas

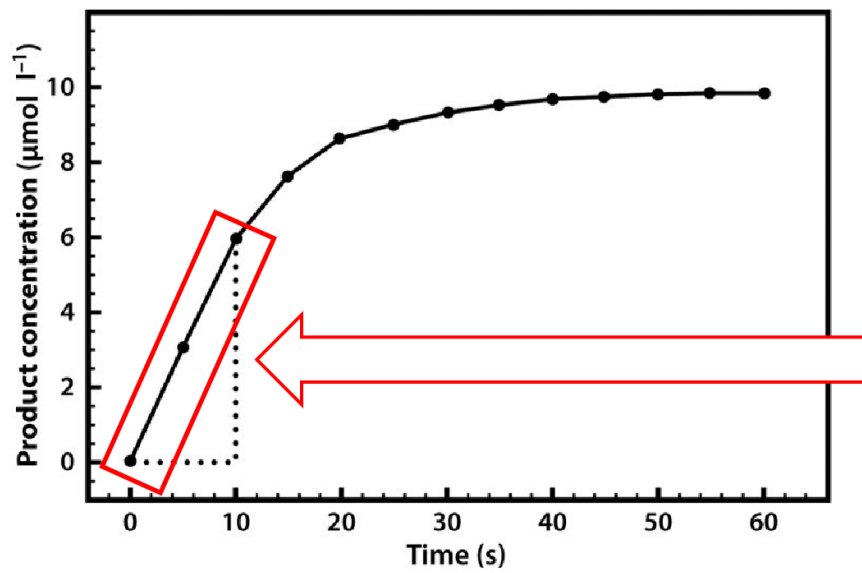
Enzima purificadas → determinação da velocidade de reação

# Qual é o melhor momento de se estudar uma enzima?



Com o uso do substrato na reação, a velocidade começa a diminuir até chegar a zero

# Qual é o melhor momento de se estudar uma enzima?

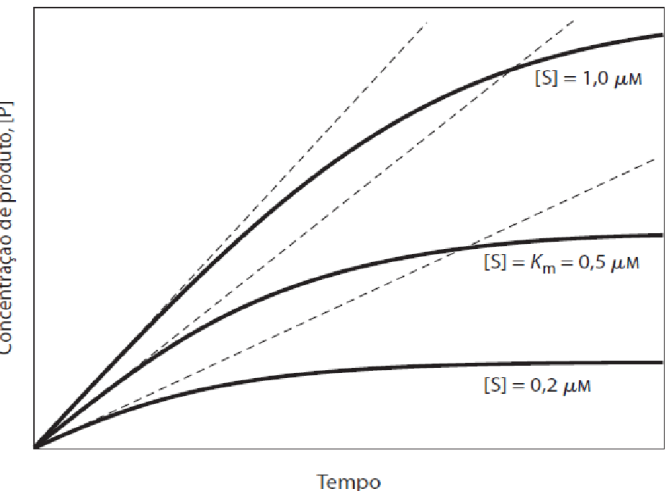


O **início da reação**, quando o substrato não é limitante, é o melhor momento para se estudar as reações enzimáticas

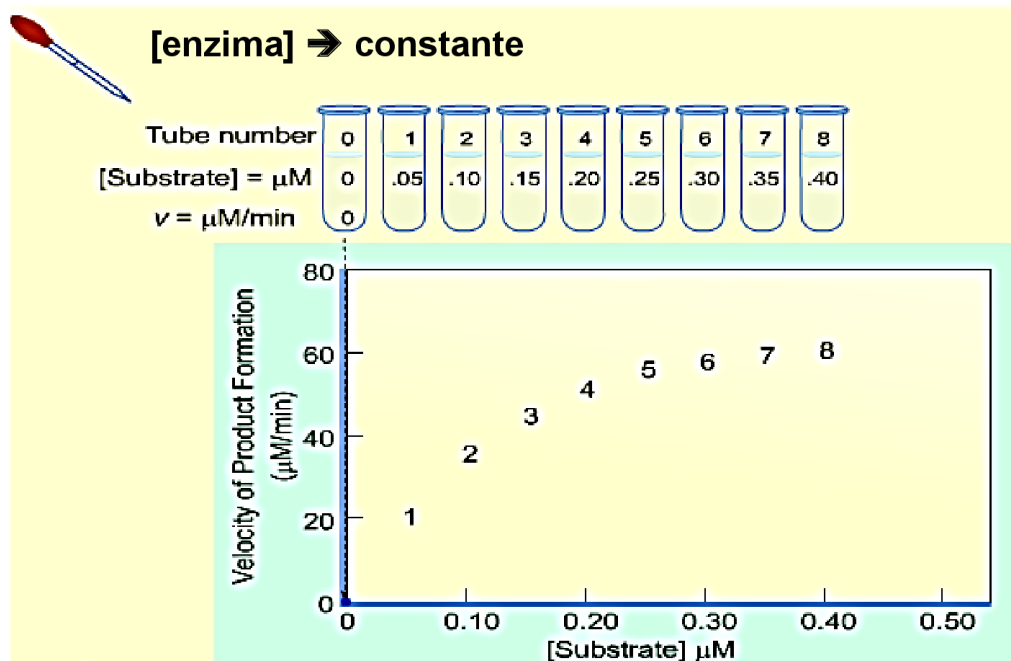
## A concentração de substrato influencia na velocidade das reações catalisadas por enzimas

- ✓ Estudar o efeito da [S] é complicado → [S] se modifica no curso da reação
- ✓ Velocidade Inicial ( $V_0$ )  
Reação típica:  $[S] \gg [E]$
- ✓ Monitorando apenas o **início da reação** (consumo da  $[S] < 5\%$ ) → **[S] pode ser considerada constante**
- ✓ Isso permite que  $V_0$  seja explorada em função da [S]

$$V_0 = \Delta[P]/\Delta t$$

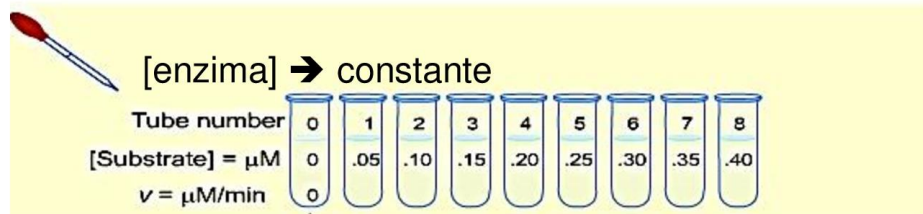


A concentração de **substrato** influencia na **velocidade** das reações catalisadas por enzimas

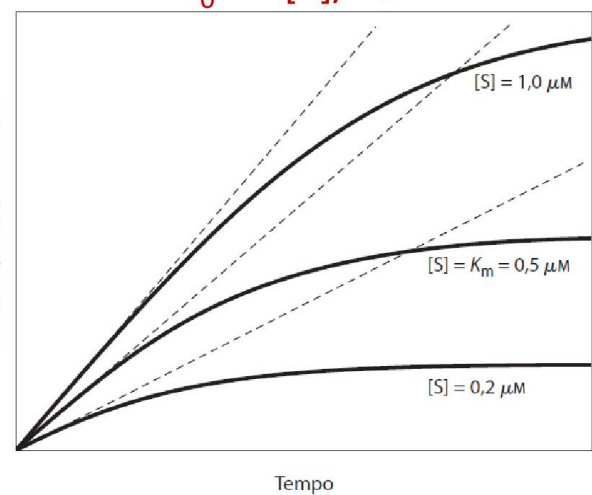


Observações:  $\uparrow [S] \rightarrow$  aumento linear de  $V_0$

$\uparrow [S] \rightarrow$  aumento de  $V_0$  é insignificante  $\rightarrow$  Platô  $\rightarrow V_{\max}$

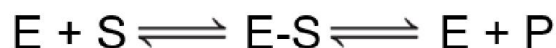


$$V_0 = \Delta[P]/\Delta t$$



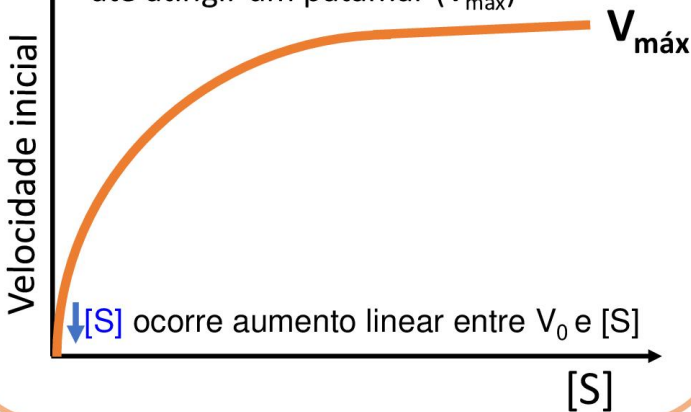
Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson, Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.

A concentração do substrato interfere na atividade enzimática



↑[S] a  $V_0$  aumenta cada vez menos até atingir um patamar ( $V_{\max}$ )

Velocidade inicial



Por que a curva da velocidade da reação é hiperbólica?

# Cinética da reação enzimática

1913 – Leonor Michaelis e Maud Menten postulam:



Leonor Michaelis, 1875-1949

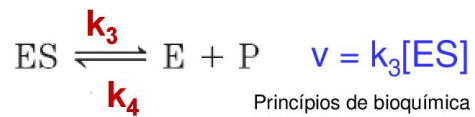


Maud Menten, 1879-1960

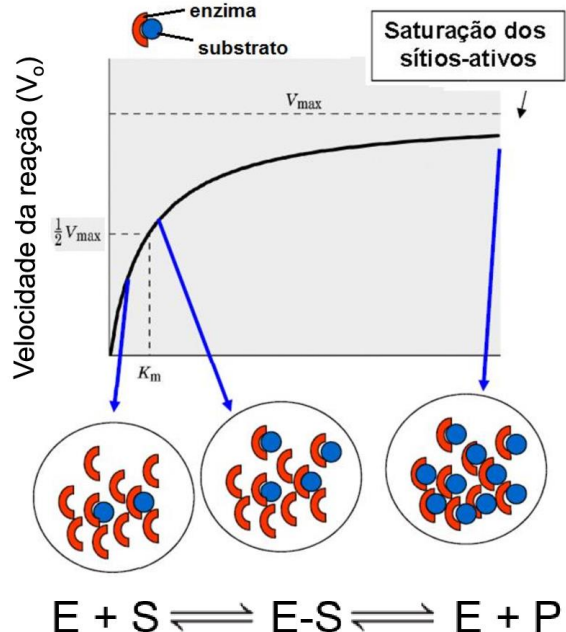
- 1) Enzima e substrato combinam-se formando o complexo enzima-substrato, [ES] → associação rápida e reversível



- 2) A formação de produto é a etapa limitante da reação → velocidade proporcional a [ES]



Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson, Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.



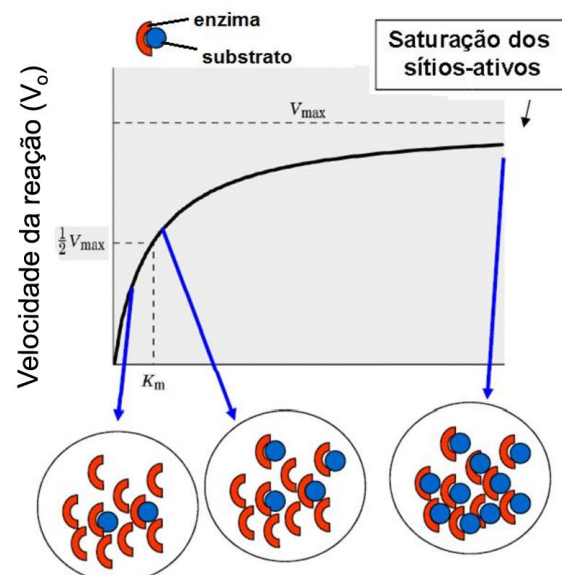
# Cinética da reação enzimática

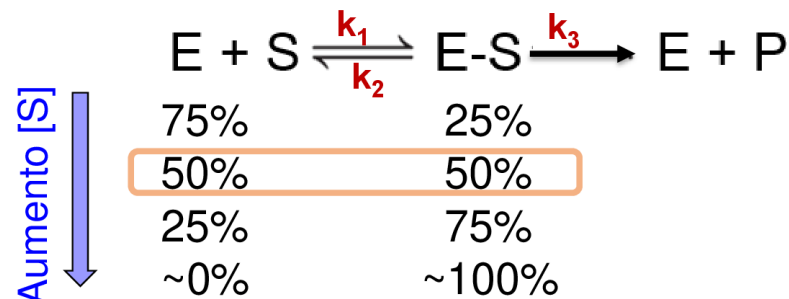


Enzima pode estar presente em solução na formas E e ES

**Em baixa [S]** → maior parte da enzima está na forma E → aumento de  $V_0$  é proporcional a [S], pois ele desloca o equilíbrio para a formação de ES

**Em alta [S]** → maior parte da enzima está convertida em ES → o aumento da [S] já não influencia no equilíbrio (não há o que deslocar)  
→ Enzima “saturada” →  $V_{\max}$



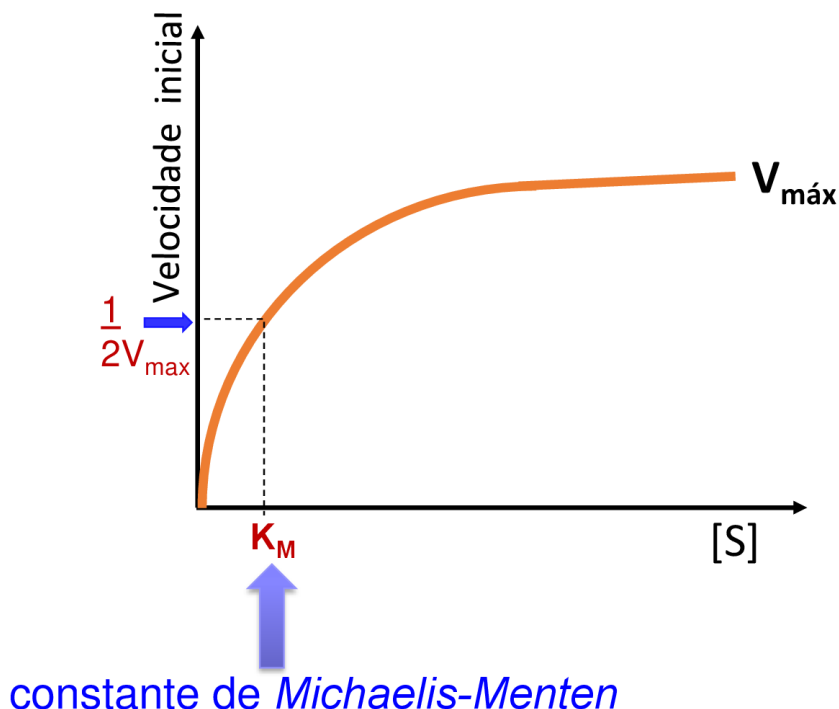


$K_M$  → indica a **afinidade** da enzima pelo seu substrato

Hexokinase:  $K_M = 0,15\text{mM}$  para glicose

$K_M = 1,50\text{mM}$  para frutose

$$K_M = \frac{k_2 + k_3}{k_1} = K_d$$



constante de *Michaelis-Menten*

Relação entre [S] e  $V_0$  pode ser expressa quantitativamente



### Equação de Michaelis-Menten



$$V_0 = \frac{V_{\max} [S]}{K_M + [S]}$$

velocidade inicial -  $V_0$

velocidade máxima -  $V_{\max}$

constante de Michaelis -  $K_M$

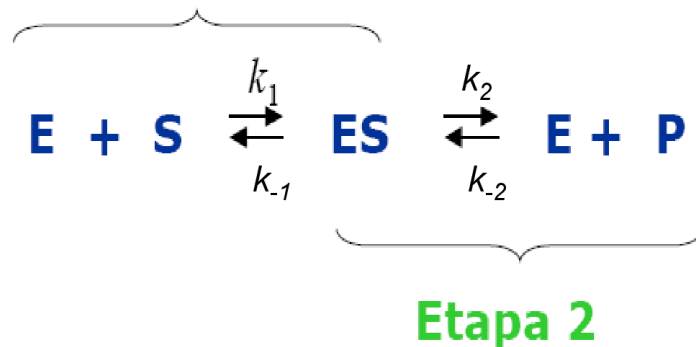
Todos os termos são determinados experimentalmente → fácil determinação de  $K_M$

## Dedução da equação de Michaelis-Menten

O modelo de Michaelis-Menten considera que uma reação enzimática ocorre em 2 etapas:

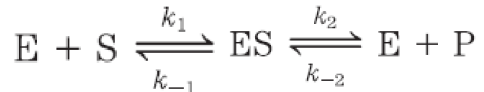
**ETAPA 1.** Ligação de um substrato (S) a uma enzima (E), formando um complexo intermediário (ES)

### Etapa 1



**ETAPA 2.** Formação do produto (P) a partir do complexo ES, com recuperação da forma livre da enzima (E)

## Dedução da equação de Michaelis-Menten

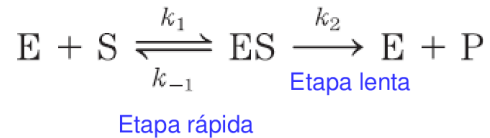


- ✓ Simplificação: no início da reação,  $[P]$  é desprezível →  $k_{-2}$  pode ser ignorada:  $E + S \xrightleftharpoons[k_{-1}]{k_1} ES \xrightarrow{k_2} E + P$
- Etapa lenta  
Etapa rápida

✓  $V_0$  é determinada pela quebra de ES para formar  $V_0 = k_2[ES]$

- ✓ É simples determinar a  $[ES]???$  → Solução: encontrar expressões alternativas para esse termo
- ✓ Quais parâmetros podem ser determinados facilmente?
- [Et] → concentração total de enzima
  - $[Et] = [E] + [ES]$
- [S] → concentração de substrato →  $[S] >> [Et]$ , portanto sua variação durante a reação é desprezível

## Dedução da equação de Michaelis-Menten



- ✓ Determinar a velocidade de formação e quebra de ES

$$\text{Velocidade de formação de ES} = k_1[E][S]$$

$$\text{como } [E_t] = [E] + [ES], \text{ então } [E] = [E_t] - [ES]$$

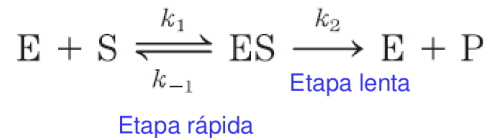
$$\text{Substituindo tenho que} \rightarrow \text{Velocidade de formação de ES} = k_1([E_t] - [ES])[S]$$

$$\text{Velocidade de quebra de ES} = k_{-1}[ES] + k_2[ES]$$

- ✓ Hipótese do estado estacionário → [ES] constante, portanto as velocidade de formação e consumo de ES são iguais

$$k_1([E_t] - [ES])[S] = k_{-1}[ES] + k_2[ES]$$

## Dedução da equação de Michaelis-Menten



$$k_1([E_t] - [ES])[S] = k_{-1}[ES] + k_2[ES]$$

✓ Resolver a equação para [ES] (isolar [ES])       $k_1[E_t][S] - k_1[ES][S] = (k_{-1} + k_2)[ES]$

$$k_1[E_t][S] = (k_1[S] + k_{-1} + k_2)[ES]$$

$$[ES] = \frac{k_1[E_t][S]}{k_1[S] + k_{-1} + k_2}$$

✓ Combinar as constantes de velocidade

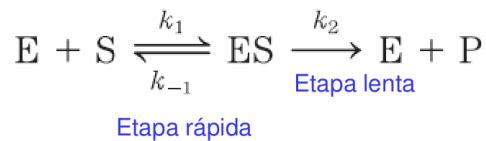
$$[ES] = \frac{[E_t][S]}{[S] + \frac{(k_{-1} + k_2)}{k_1}}$$

$$[ES] = \frac{[E_t][S]}{K_m + [S]}$$

Constante de Michaelis-Menten

$$K_m = \frac{k_{-1} + k_2}{k_1}$$

## Dedução da equação de Michaelis-Menten



$$[ES] = \frac{[E_t][S]}{K_m + [S]}$$

✓ Substituir em  $V_0$

$$V_0 = k_2[ES]$$

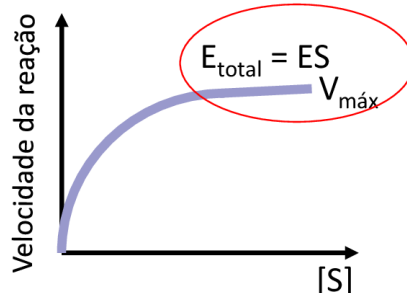
$$[ES] = V_0/k_2$$

$$V_0 = \frac{k_2[E_t][S]}{K_m + [S]}$$

✓ Simplificação → Na  $V_{\max}$ :  $[E_t] = [ES]$

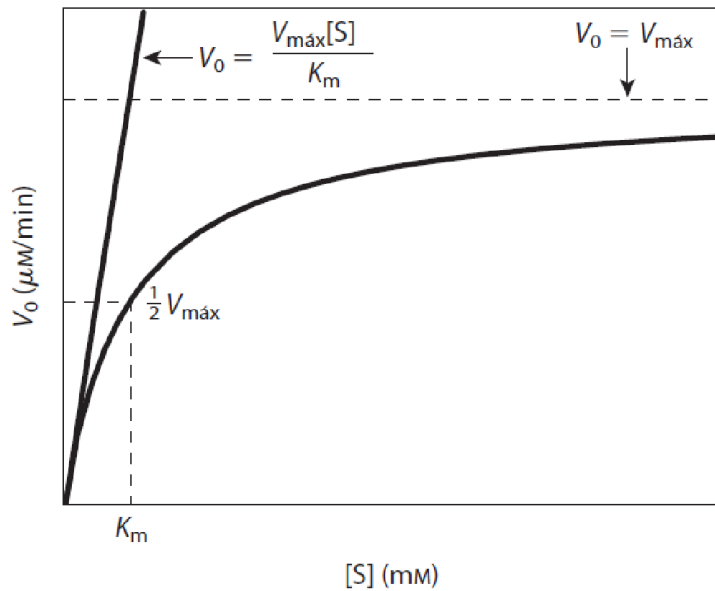
$$V_{\max} = k_2[E_t]$$

$$V_0 = \frac{V_{\max}[S]}{K_m + [S]}$$



**Equação de Michaelis-Menten**

Vantagens da equação → parâmetros podem ser obtidos experimentalmente



1. Em baixa  $[S]$ :  $K_m >> [S]$

$$V_0 = \frac{V_{\text{máx}}[S]}{K_m + [S]}$$

2. Em alta  $[S]$ :  $K_m \ll [S]$

$$V_0 = \frac{V_{\text{máx}}[S]}{K_m + [S]}$$

3.  $V_0 = 1/2V_{\text{máx}}$      $K_m = [S]$

Quando  $V_0 = 1/2V_{\max}$

$$V_0 = \frac{V_{\max} [S]}{K_M + [S]}$$

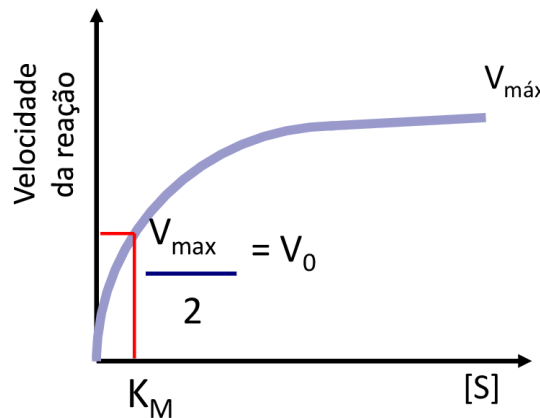
$$\frac{V_{\max}}{2} = \frac{V_{\max} [S]}{K_M + [S]}$$

$$\frac{1}{2} = \frac{1 [S]}{K_M + [S]}$$

$$K_M + [S] = 2 [S]$$

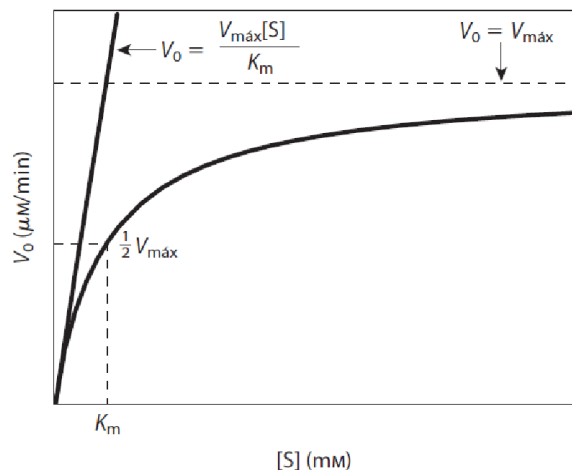


$$K_M = [S]$$



## Transformação da Equação de Michaelis-Menten: gráfico duplo-recíproco

- A dificuldade de atingir a  $V_{\max}$  em reações enzimáticas impossibilita determinações de  $K_M$  → o gráfico duplo-recíproco possibilita a determinação  $V_{\max}$  e  $K_M$



$$V_0 = \frac{V_{\max}[S]}{K_m + [S]}$$

inverter

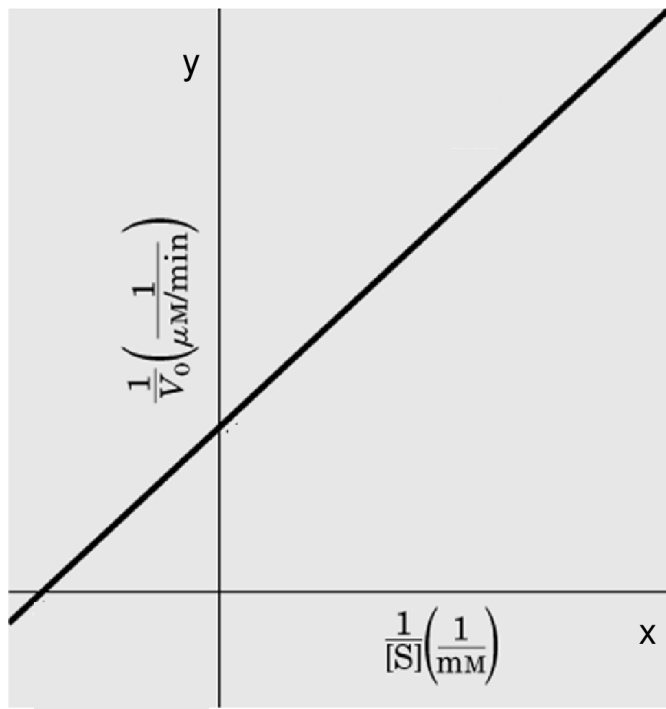
$$\frac{1}{V_0} = \frac{K_m + [S]}{V_{\max}[S]}$$

Separar componentes e resolver

$$\frac{1}{V_0} = \frac{K_m}{V_{\max}[S]} + \frac{[S]}{V_{\max}[S]}$$

$$\frac{1}{V_0} = \frac{K_m}{V_{\max}[S]} + \frac{1}{V_{\max}}$$

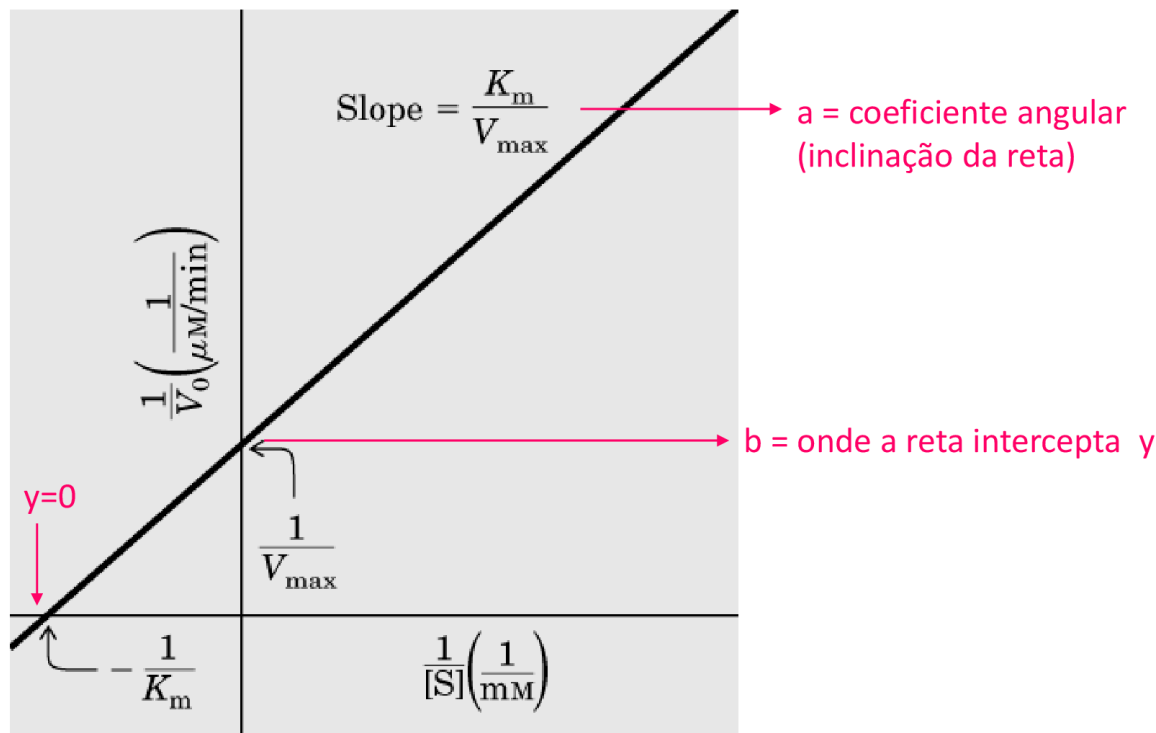
Com essa transformação matemática, plotanto  $1/V_o$  em função de  $1/[S]$  passa-se a trabalhar com uma reta e não com uma hipérbole → mais fácil



$$\frac{1}{V_o} = \frac{K_m}{V_{max}} \frac{1}{[S]} + \frac{1}{V_{max}}$$

$$\frac{1}{V_0} = \frac{K_m}{V_{\max}[S]} + \frac{1}{V_{\max}}$$

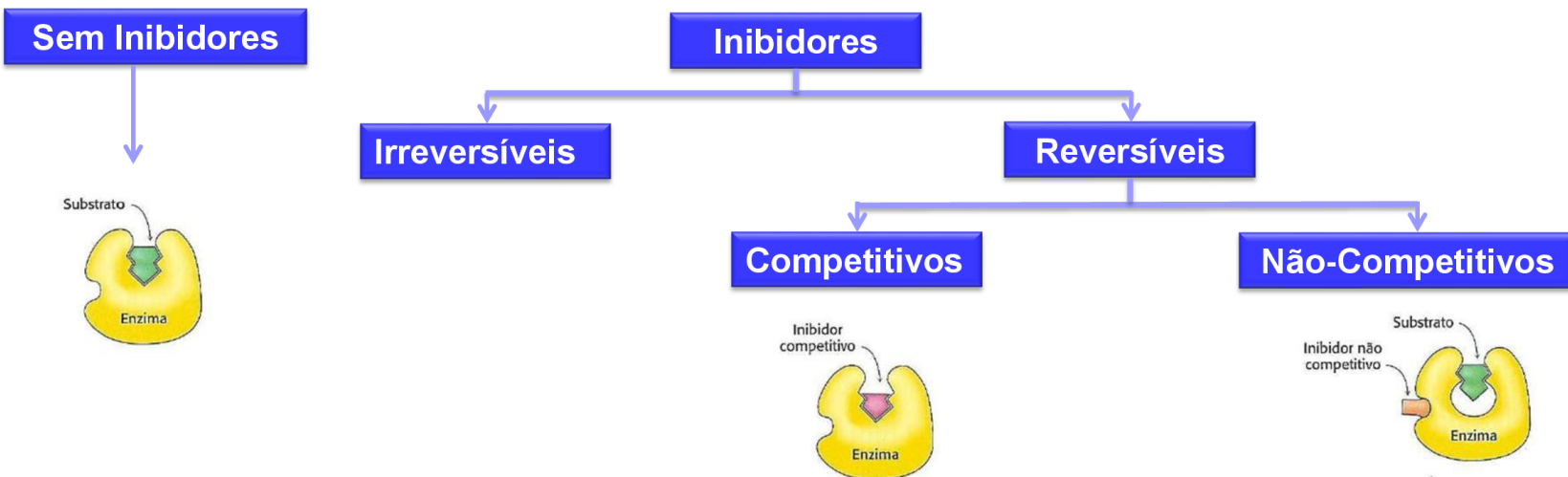
$y = ax + b$



- ✓ A equação de Michaelis-Menten descreve o comportamento cinético da maioria das enzimas
- ✓ Entretanto, a equação de Michaelis-Menten não depende do mecanismo de reação em duas etapas proposto → Muitas enzimas seguem a cinética de Michaelis-Menten mesmo apresentando mecanismos de reação muito diferentes
- ✓ Ou seja, os parâmetros  $V_{max}$  e  $K_m$  podem ser obtidos experimentalmente para qualquer enzima, mas a interpretação desses parâmetros exige cuidado!!!

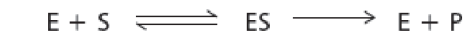
# Inibição da atividade enzimática

- ✓ As enzimas podem ter sua **atividade reduzida** pela ação de inibidores.
- ✓ **Inibidores** → podem ser constituintes normais das células ou estranhos a elas.
- ✓ **Importância:** mecanismo de controle da velocidade das reações enzimáticas (regulação), desenvolvimento de fármacos.

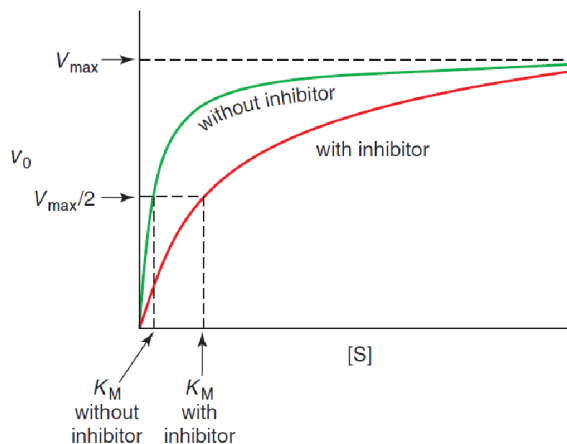
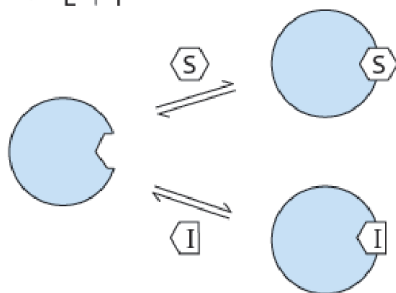


# Inibição reversível e COMPETITIVA

## (a) Inibição competitiva



$$\begin{array}{c} + \\ I \\ \parallel \\ K_I' \\ EI \end{array}$$



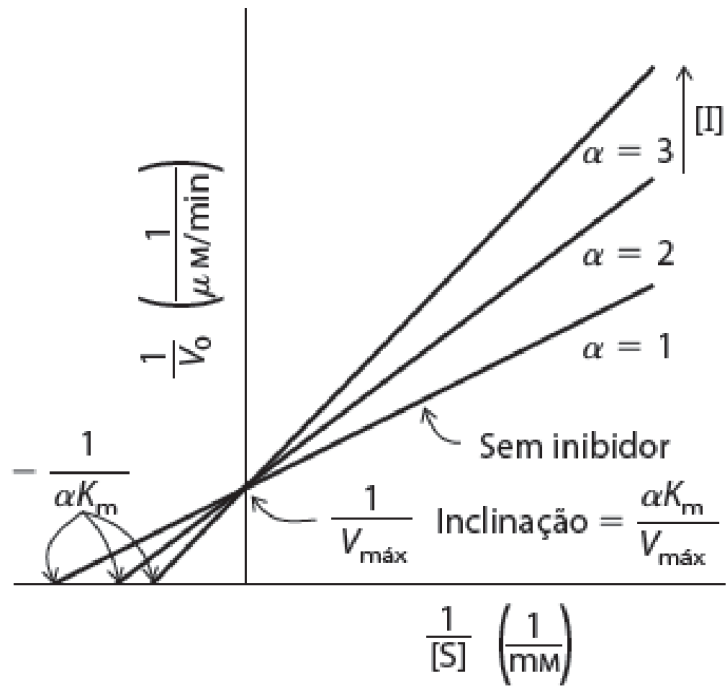
- ✓ Inibidor → tem configuração espacial semelhante à do substrato e **compete pelo sítio ativo** → impacta a formação de ES
- ✓ A  $V_{max}$  não altera
- ✓  $K_m$  é alterado, pois é necessário uma maior  $[S]$  para atingir a  $V_{max}$

Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson, Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.



## Inibição reversível e COMPETITIVA

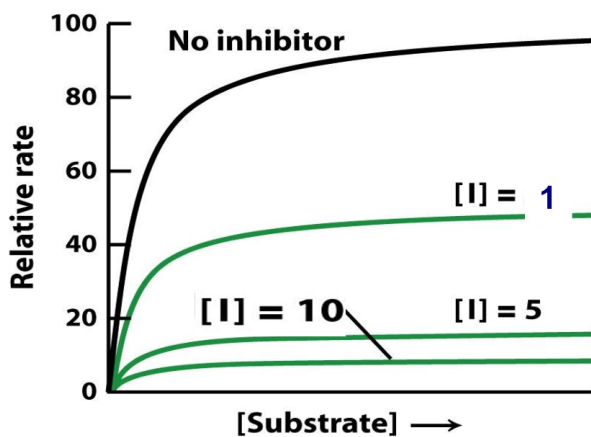
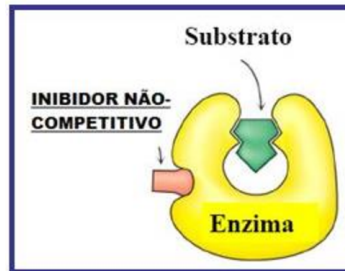
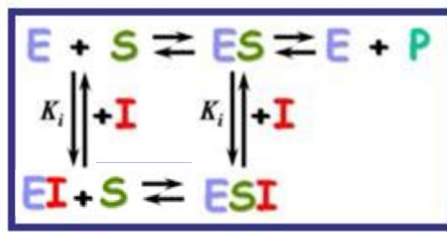
$$\frac{1}{V_0} = \left( \frac{\alpha K_m}{V_{\max}} \right) \frac{1}{[S]} + \frac{1}{V_{\max}}$$



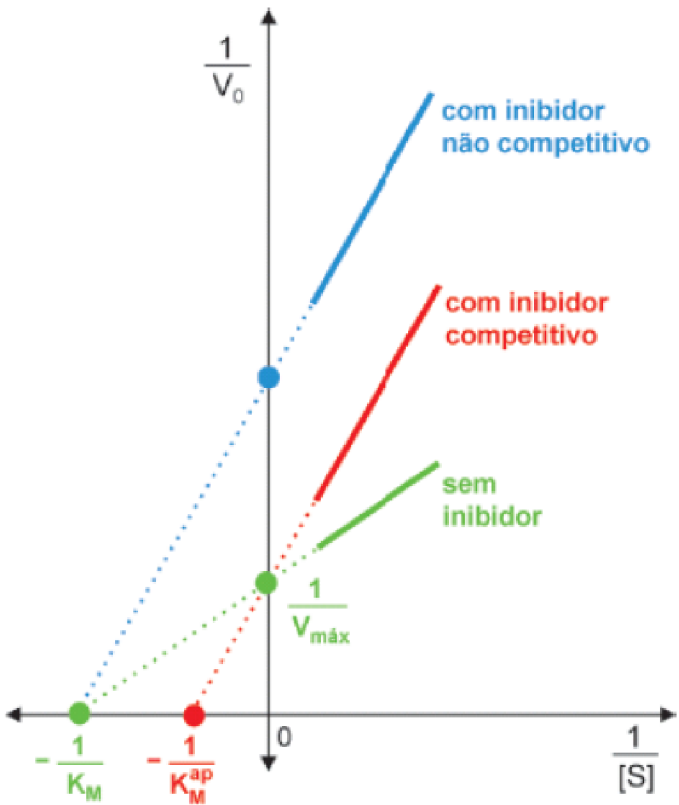
Inclinação =  $K_m/V_{\max} \uparrow \rightarrow$  qto maior a [I], maior [S] necessária para atingir  $1/2V_{\max}$

Intercepto y =  $1/V_{\max}$  não muda

## Inibição reversível e NÃO COMPETITIVA



- ✓ Inibidor → não tem semelhança estrutural com o substrato e tem ação inespecífica.
- ✓ O inibidor se liga a E ou ES.
- ✓ A  $V_{max}$  diminui com o aumento  $[I]$
- ✓  $K_M$  é mantido



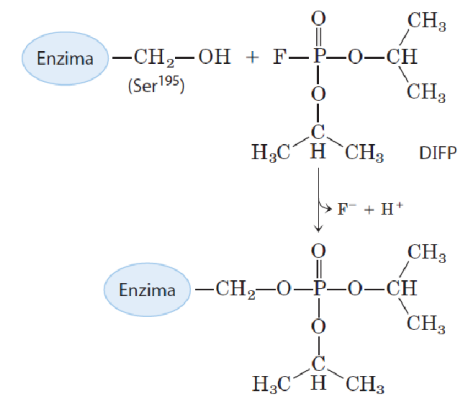
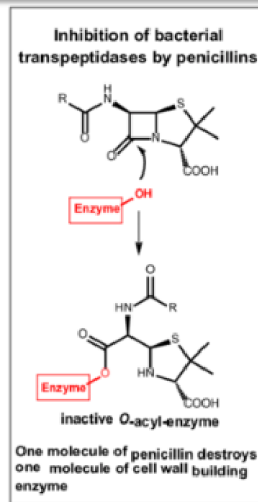
**Figura 5.14** Transformação de Lineweaver-Burk para a reação enzimática sem inibidor e em presença de inibidores competitivo e não competitivo.

## Inibição irreversível

- ✓ Inibidor se liga de forma permanente ao sítio ativo por meio de ligações covalentes ou interações não covalentes muito estáveis.
- ✓ Inativadores suicidas → relativamente não reativos até que se liguem ao sítio ativo da enzima específica → Inativadores com base no mecanismo

Exemplo do uso de inibição farmacologia:

**Penicilina** → ligação covalente enzima transpeptidase → inibe a síntese de parede celular bacteriana.



**FIGURA 6-16 Inibição irreversível.** A reação da quimotripsina com di-isopropilfluorofosfato (DIFP), que modifica a Ser<sup>195</sup>, inibe a enzima irreversivelmente. Isso levou à conclusão de que a Ser<sup>195</sup> é o resíduo de serina chave na quimotripsina.

Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson, Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.

# Regulação da atividade enzimática

Mecanismos de modulação da atividade enzimática:

- 1) Disponibilidade de enzimas (síntese e degradação)
- 2) Controle da atividade enzimática (velocidade de catálise)



**Enzimas regulatórias** → atividade catalítica aumentada ou reduzida em resposta a mudanças conformacionais na própria enzima provocadas por ligações de grupos/compostos

**Regulação alostérica**

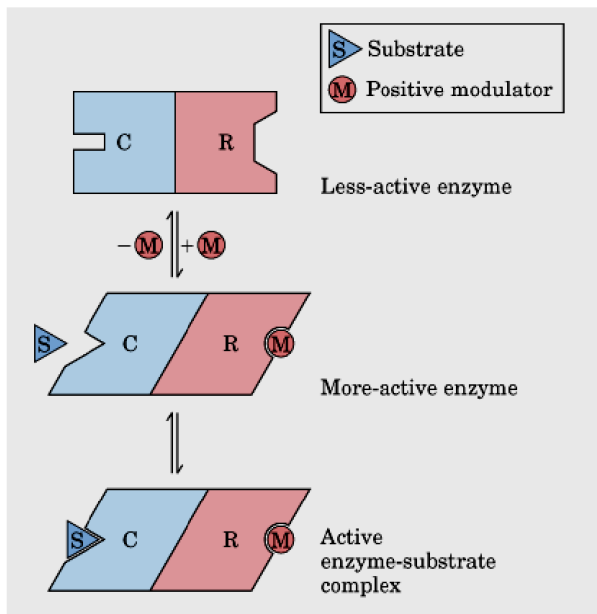
Ligações não covalentes

**Regulação por modificação covalente**

Ligações covalentes

# Enzimas alostéricas

Enzimas alostéricas são aquelas que possuem “outras formas” ou conformações induzidas pela ligação de efetuadores/moduladores.



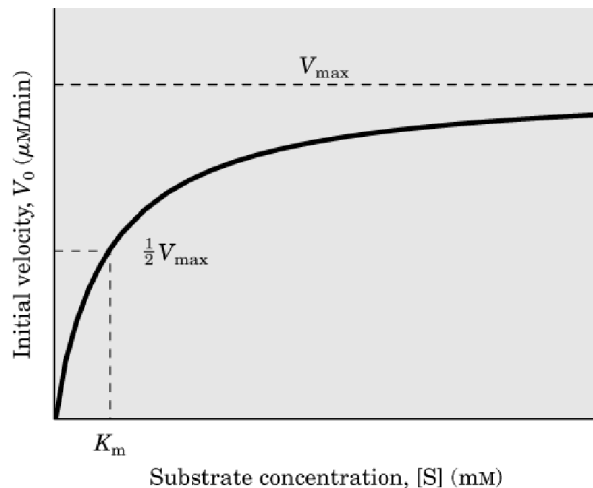
Inibitórios  
(negativos)

estimulatórios  
(positivos)

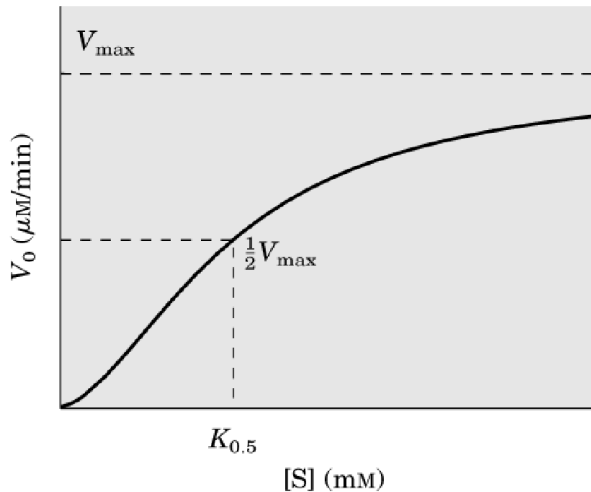
- ✓ Possuem sítios allostéricos para a ligação do modulador específico
- ✓ Maiores e mais complexas que as não-alostéricas (mais que uma cadeia polipeptídica)

**Homotrópicas:** modulador é o próprio substrato  
**Heterotrópicas:** modulador  $\neq$  substrato

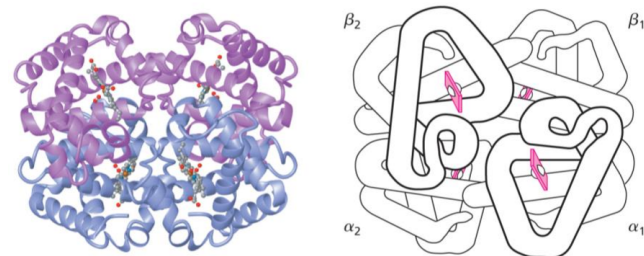
## Enzimas alóstéricas



Enzima michaeliana



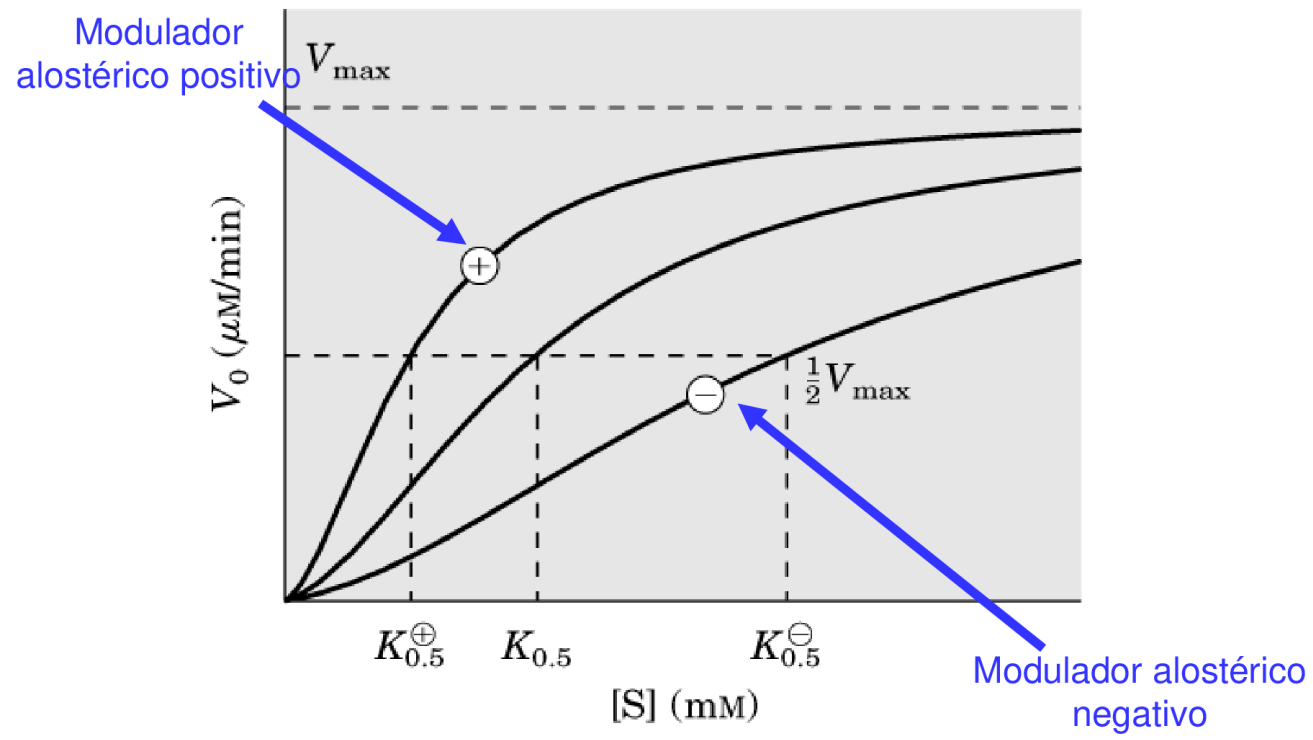
Enzima alóstérica



Ex. proteína alóstérica: hemoglobina

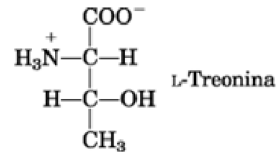
Cinética sigmoide → reflete interações cooperativas entre subunidades proteicas

## Enzimas alostéricas



Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson,  
Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.

## Enzimas alostéricas são consideradas regulatórias



→ ⊗ E<sub>1</sub> treonina-desidratase

↓ A

↓ E<sub>2</sub>

↓ B

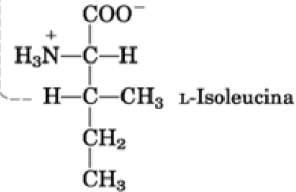
↓ E<sub>3</sub>

↓ C

↓ E<sub>4</sub>

↓ D

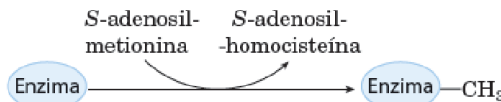
↓ E<sub>5</sub>



- ✓ Regulatórias de vias bioquímicas
- ✓ Normalmente são o primeiro passo da via  
“economiza” a execução das outras reações
- ✓ **Inibição** por (feedback negativo) **retroalimentação**:  
são inibidas pelo produto do último passo
- ✓ Inibição alostérica heterotrópica

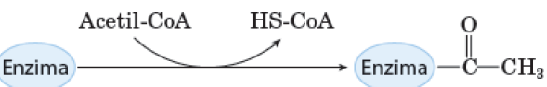
# Regulação por modificações covalentes

Metilação  
(Glu)

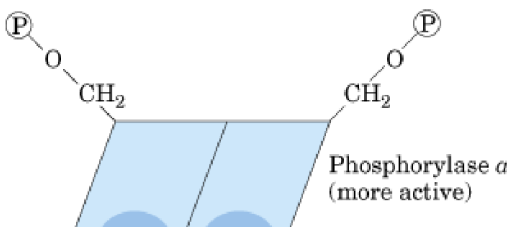
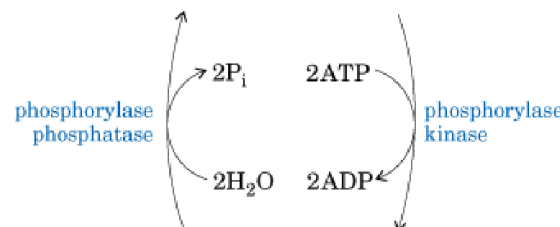
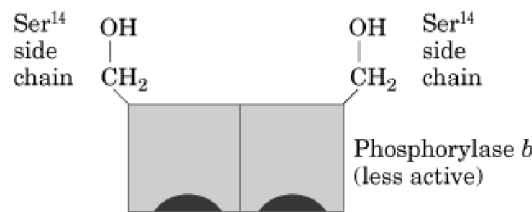
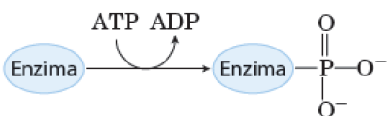


Acetilação

(Lys, α-amino (aminoterinal))



Fosforilação  
(Tyr, Ser, Thr, His)



Ex.: regulação da enzima  
glicogênio fosforilase

Princípios de bioquímica de Lehninger; David L. Nelson,  
Michael M. Cox; 6. ed, Artmed, 2014.