Bioenergética

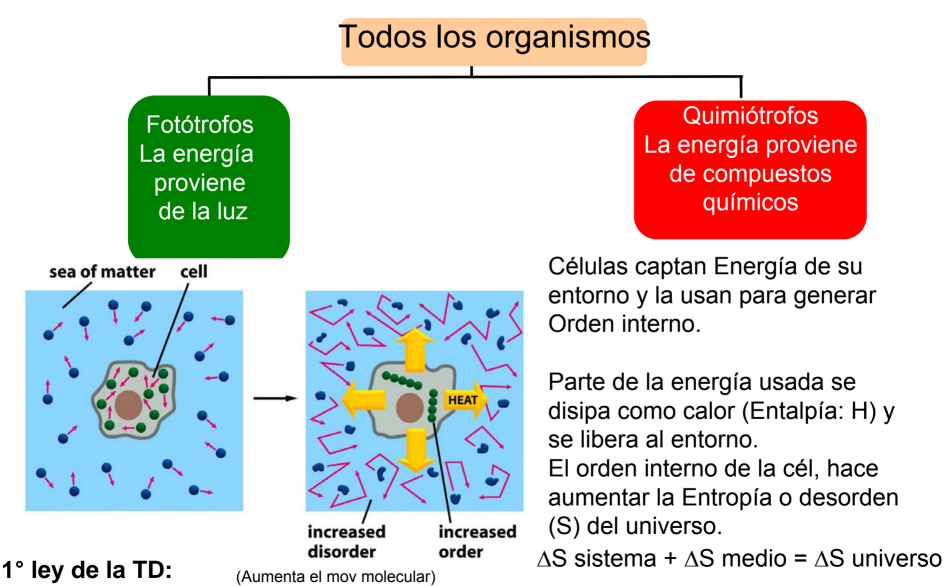
Diferencia fundamental entre una célula y el conjunto de moléculas que la componen es su mayor organización con respecto al medio:

<u>Axioma</u>

"los organismos vivos presentan un alto grado de orden, y cuando crecen y se dividen crean más orden a partir de materiales que están en un mayor grado de desorden"

¿Cómo se explica esto?

Los organismos NO son sists. aislados, están en constante interacción con el medio que los rodea.



La E se transforma pero no es creada ni destruída

- Por lo tanto, ¿Qué ocurre con los sistemas vivos? ¿en las células?
- ¿De dónde proviene la energía?

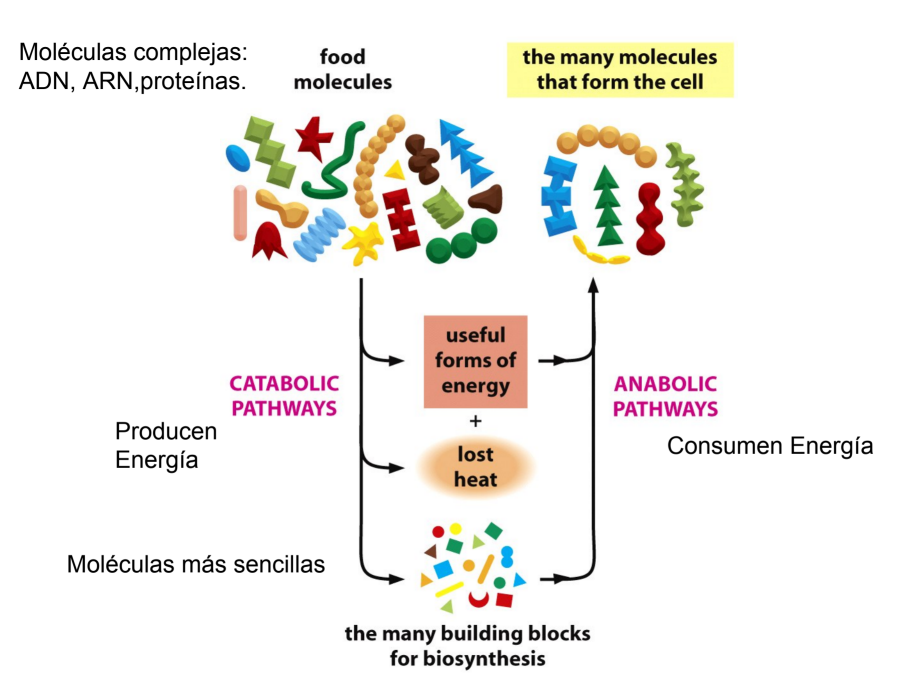
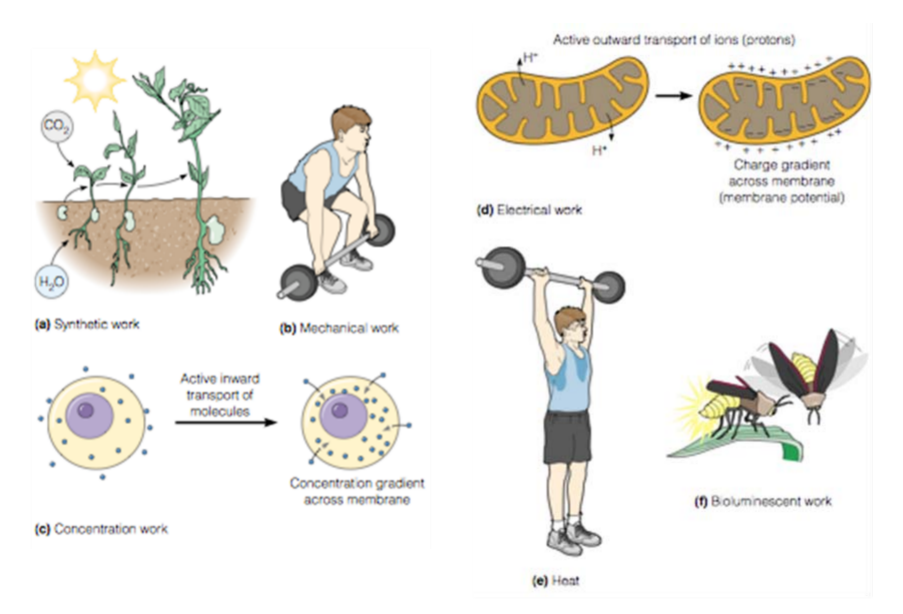


Figure 2-36 Molecular Biology of the Cell (© Garland Science 2008)

Trabajo (PAV)



La alteración del universo por procesos espontáneos, es un criterio inadecuado de espontaneidad, debido a que es difícil monitorear la entropía del universo por completo.

Así, la espontaneidad de un proceso depende tanto del cambio de entalpía como del cambio de entropía.

Una relación muy utilizada para determinar la espontaneidad de un proceso biológico es la determinación de la energía libre de Gibbs o G.

$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$

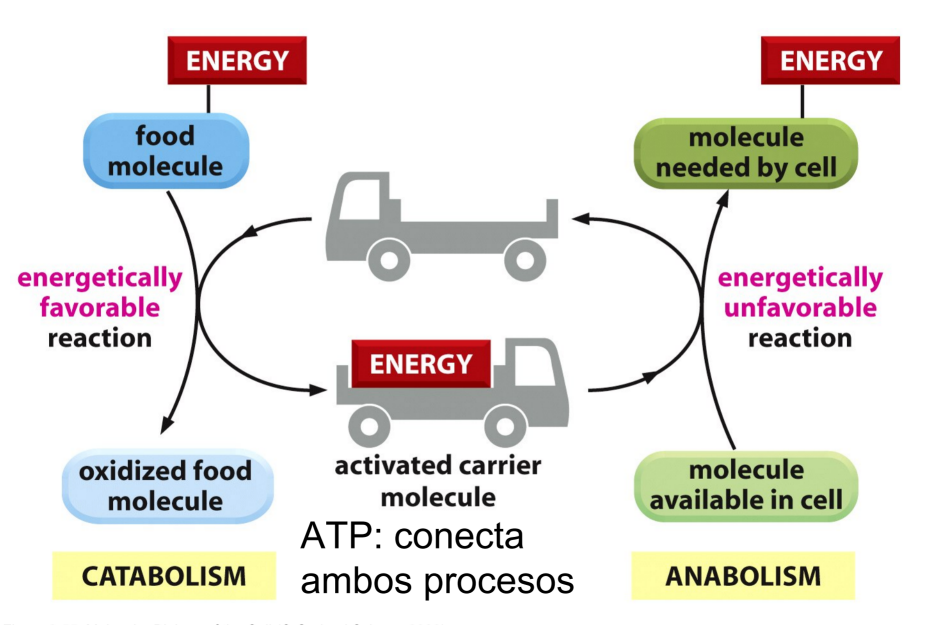
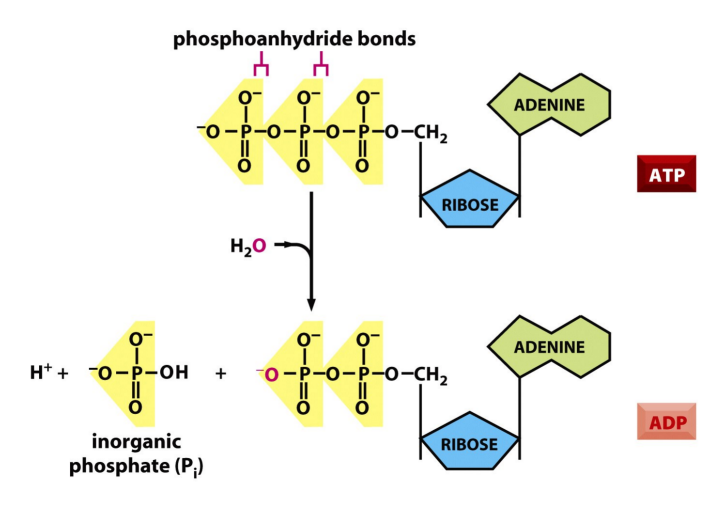


Figure 2-55 Molecular Biology of the Cell (© Garland Science 2008)

ATP (molécula transportadora de energía)

La ruptura de los enlaces fosfoanhídrido libera energía (reacción con un valor de energía libre negativo) ————— TRABAJO BIOLÓGICO



Fotosíntesis y Respiración como Procesos Complementarios.

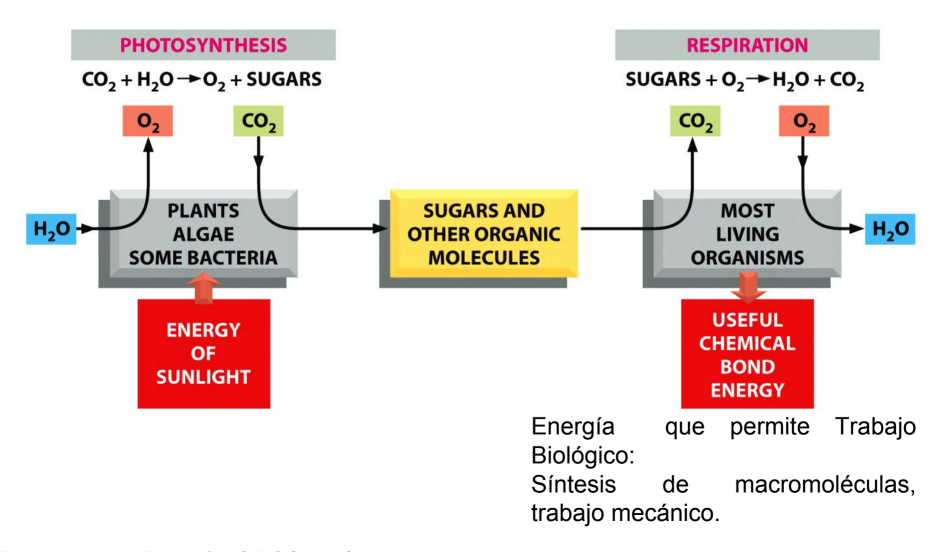


Figure 2-41 Molecular Biology of the Cell (© Garland Science 2008)

Moléculas de relevancia en el Metabolismo

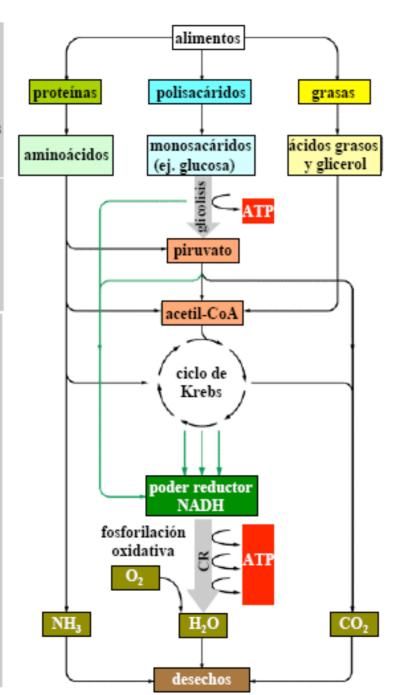
Table 2-5 Some Activated Carrier Molecules Widely Used in Metabolism

ACTIVATED CARRIER	GROUP CARRIED IN HIGH-ENERGY LINKAGE
ATP	phosphate
NADH, NADPH, FADH ₂	electrons and hydrogens
Acetyl CoA	acetyl group
Carboxylated biotin	carboxyl group
S-Adenosylmethionine	methyl group
Uridine diphosphate glucose	glucose

Etapa 1: desdoblamiento de macromoléculas a subunidades simples

Etapa 2: desdoblamiento de las subunidades a acetil-CoA y producción de cantidades limitadas de ATP y NADH

Etapa 3: oxidación completa del acetil-Coa hasta CO₂ y H₂O con producción de grandes cantidades de ATP y NADH



¿Cómo las células obtienen la E?

Glucosa Glucosa + 2ADP + Pi + 2NAD = glicólisis 2 Piruvato + 2ATP + 2NADH + $2H^+$ + $2H_20$ (10 reacciones sucesivas) condiciones condiciones 2 Piruvato anaeróbicas anaeróbicas condiciones aeróbicas 2 Etanol + 2CO₂ 2 Lactato fermentación a lactato fermentación alcohólica en en músculo, eritrocitos, levaduras 2 AcetilCoA microrganismos ciclo de Krebs 4CO₂ + 4H₂O Células animales, vegetales y muchas bacterias bajo condiciones aeróbicas

Glicólisis:

Ocurre en el Citosol de la célula

Recordar:

Sin Oxígeno-Fermentación

En presencia de oxígenorespiración celular

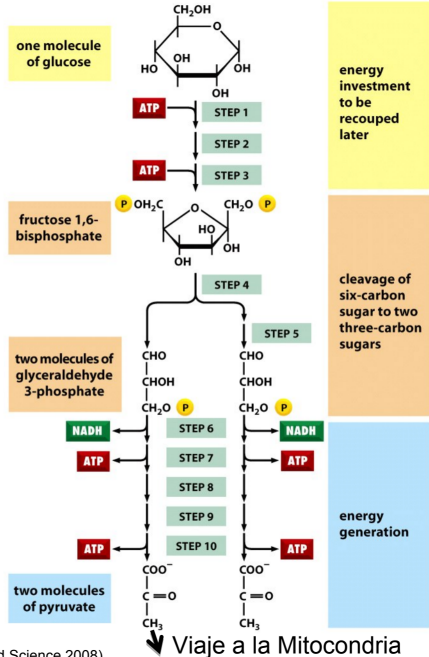
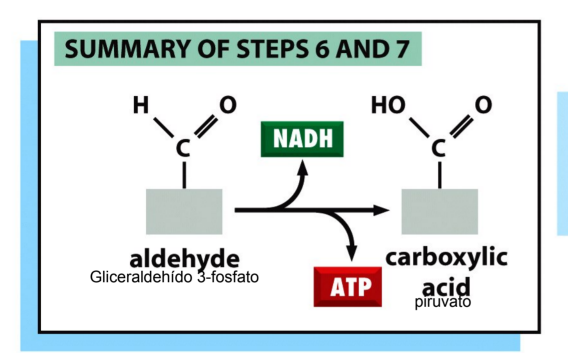


Figure 2-70 Molecular Biology of the Cell (© Garland Science 2008)

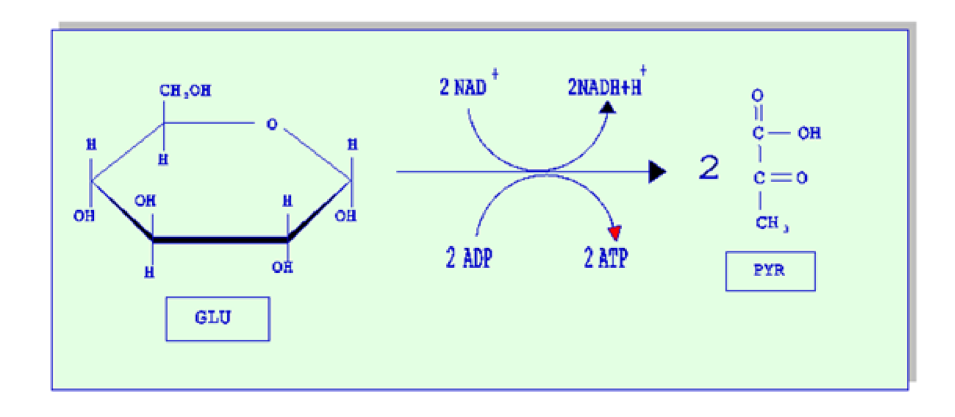


Much of the energy of oxidation has been stored in the activated carriers ATP and NADH.

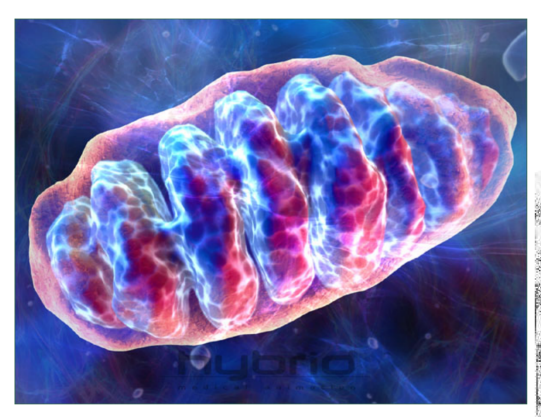
La oxidación de la Glucosa genera ATP y NADH

LA GLUCOLISIS

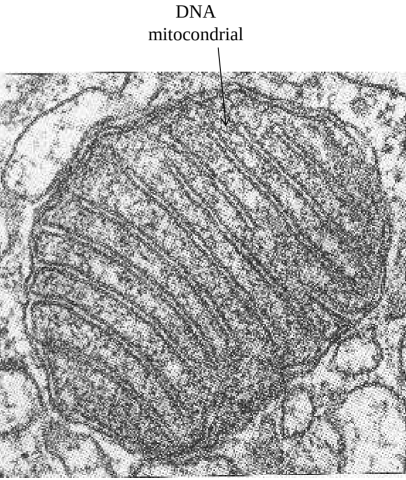
La definiremos como el conjunto de reacciones que degradan la **glucosa** (C6) transformándola en dos moléculas de **ácido pirúvico** (PYR) (C3). Estas reacciones se realizan en el hialoplasma de la célula. Es un proceso anaerobio, que no necesita oxígeno, y en el que por cada molécula de **glucosa** (GLU) se obtienen 2ATP y 2NADH+H⁺.

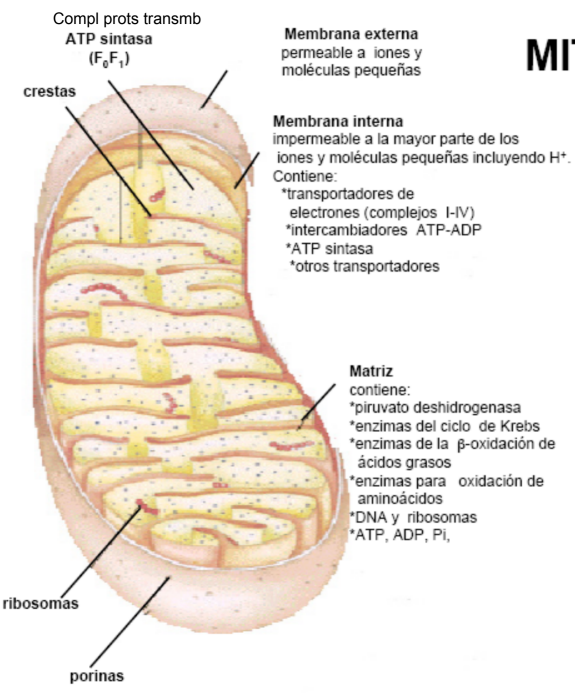


MITOCONDRIAS



0,2 A 10 um de diámetro 1 a 4 um de longitud





MITOCONDRIAS

Son organelos móviles y plásticos, adoptan distintas formas y se distribuyen en el citosol asociadas a microtúbulos, variando de acuerdo al tipo celular.

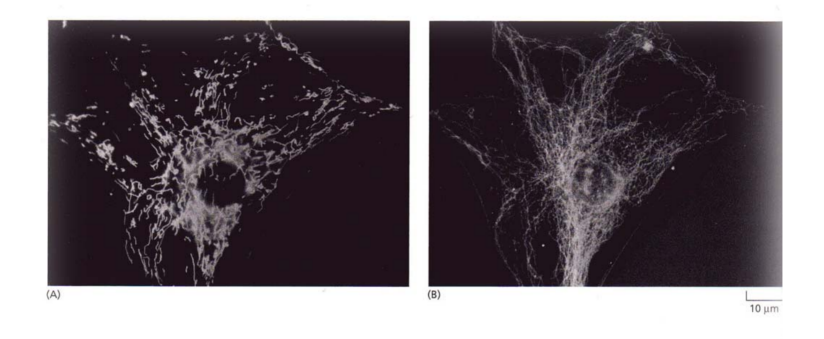
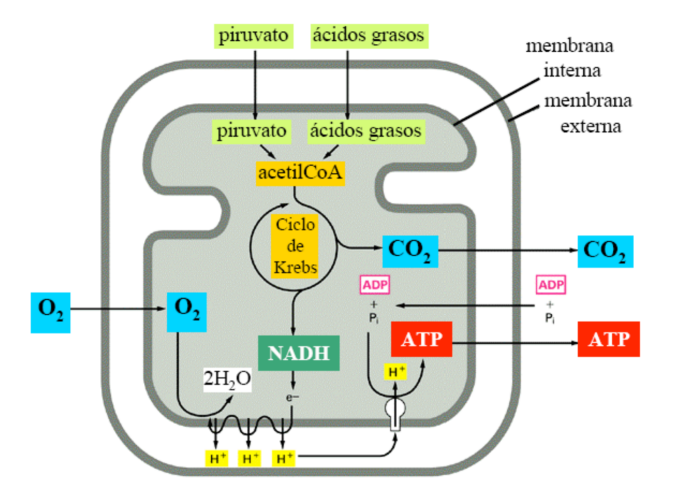
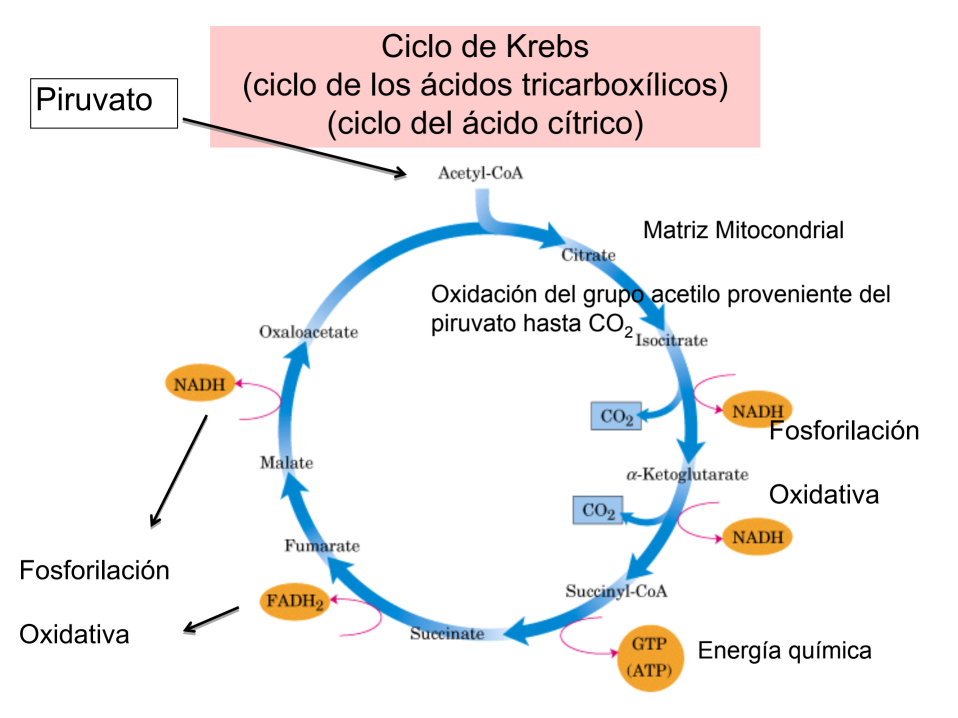


Fig 14-5. Relación entre mitocondrias y microtúbulos. A la izquierda, marcación con fluoróforo para mitocondrias; a la derecha, marcación con fluoróforo para microtúbulos.



Ciclo de Krebs: Sustratos y Productos

Acetil-CoA + $2H_2O$ + 2FAD + 3NAD + +GDP + Pi = $2CO_2$ + $2FADH_2$ + 3NADH + $3H^+$ +GTP



Fosforilación Oxidativa = Síntesis de ATP manejada por la transferencia de electrones hasta el Oxígeno y la formación en paralelo de un gradiente de H+.

Fotosíntesis = Síntesis de ATP manejada por la luz solar.

Explican la mayor parte del ATP producido por los organismos aerobios.

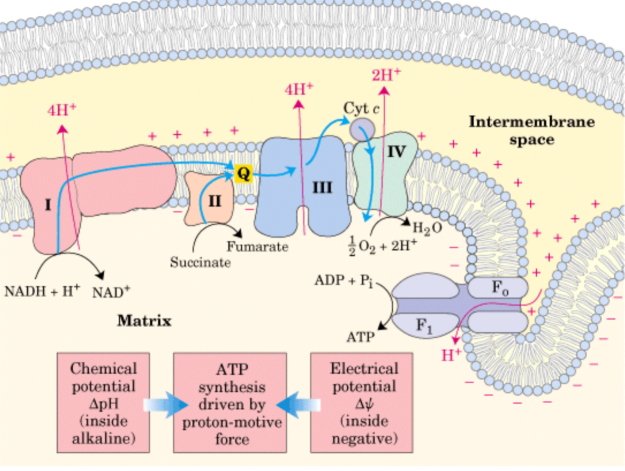
La degradación de carbohidratos, ácidos grasos y aminoácidos convergen en esta etapa.

FOSFORILACIÓN OXIDATIVA

La energía derivada del transporte de electrones se acopla a la formación de un gradiente de protones.

El complejo V (ATPasa) acopla el flujo energéticamente favorable de los H+ a la

síntesis de ATP.



NADH = 3 moléculas de ATP $FADH_2$ = casi 2 moléculas de ATP El ATP producido se usa para realizar Trabajo Biológico.

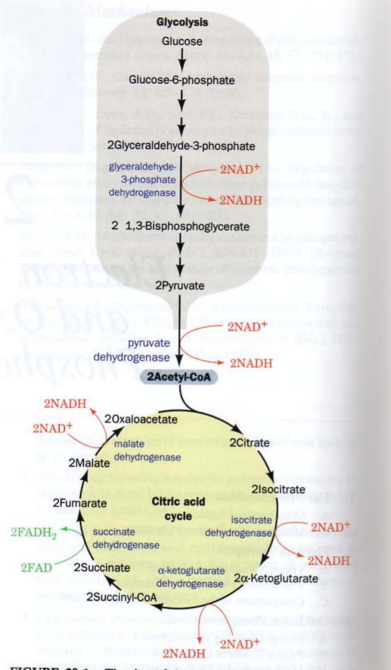


FIGURE 20-1. The sites of electron transfer that form NADH and FADH₂ in glycolysis and the citric acid cycle.

Esquema Resumen de los procesos de glicólisis y ciclo de Krebs.

A partir de 1 molécula de glucosa:

- -10 NADH
- 2 FADH2

Por lo tanto:

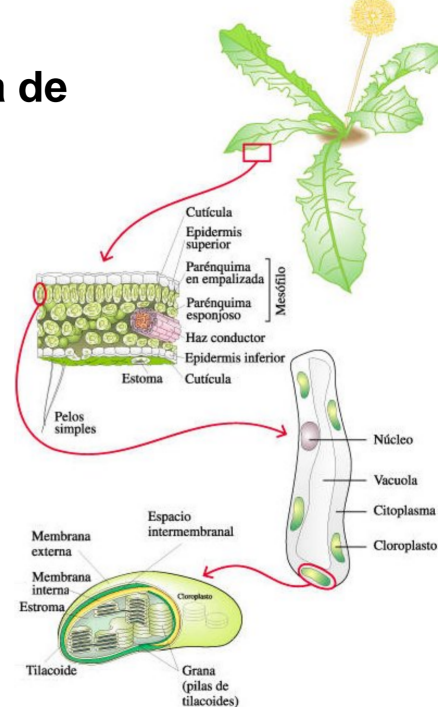
- 30 ATP
- 4 ATP Generados a partir de NADH y FADH2
- (+ 2 ATP glicólisis + 2 ATP (o GTP) directamente del ciclo de Krebs)

Acoplamiento quimiosmótico

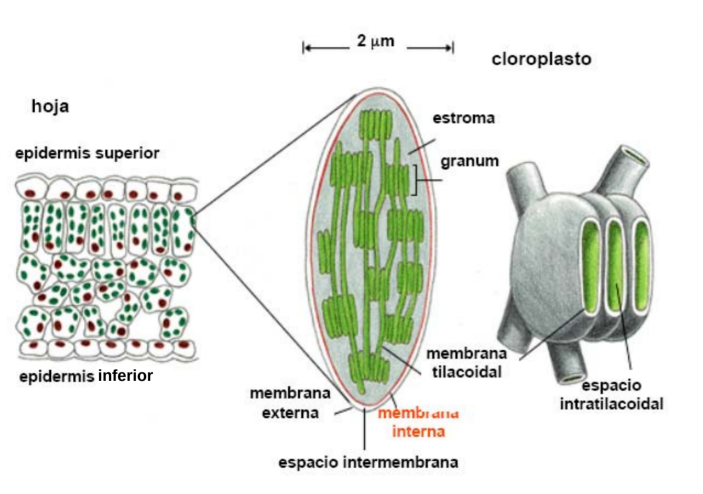
La hipotesis quimiosmótica, propuesta por Peter Mitchell en 1961, consistía de cuatro postulados. En términos de las funciones de la mitocondria eran los siguientes:

- 1.- La cadena respiratoria mitocondrial es translocadora de protones. La cadena bombea protones fuera de la matriz cuando se transportan electrones a lo largo de ella.
- 2.- El complejo ATP sintasa también transloca protones a través de la membrana interna. Debido a su actividad reversible puede usar la energía de la hidrólisis del ATP para bombear protones a través de la membrana, pero si existe una gradiente electroquímica de protones suficientemente grande, los protones fluyen en dirección inversa a través del complejo y permiten la síntesis de ATP.
- 3.- La membrana mitocondrial interna es impermeable a H⁺, OH⁻ y en general a cationes y aniones.
- 4.- En la membrana mitocondrial interna existe un conjunto de proteínas transportadoras encargadas de la entrada y la salida de metabolitos y de ciertos iones orgánicos.

Ubicación de los cloroplastos en la hoja de una planta

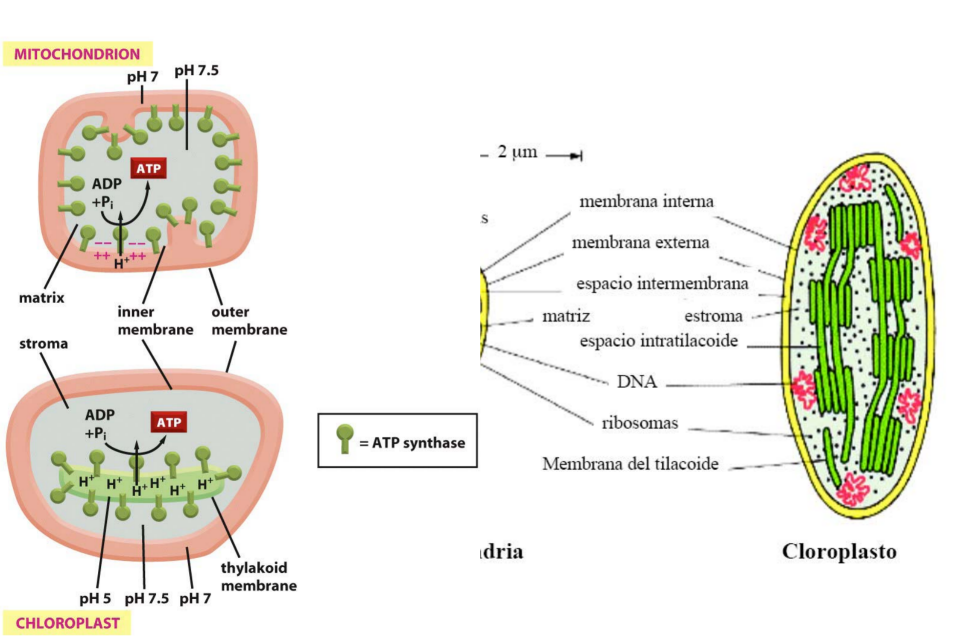


CLOROPLASTOS



2 a 4 um diámetro 5 a 10 um de largo 20 a 40 por célula

COMPARACIÓN ENTRE MITOCONDRIA Y CLOROPLASTO



Entonces:

- Ambos organelos contienen DNA, RNA y ribosomas propios.
- Se reproducen por fisión binaria.
- En ambos casos para explicar el origen de los organelos, se postula la idea de una relación simbiótica entre una bacteria y un eucarionte (en el caso del cloroplasto sería un eucarionte no fotosintético)

Fotosíntesis

Proceso dirigido por energía luminosa en que se fija el CO₂ para generar carbohidratos.

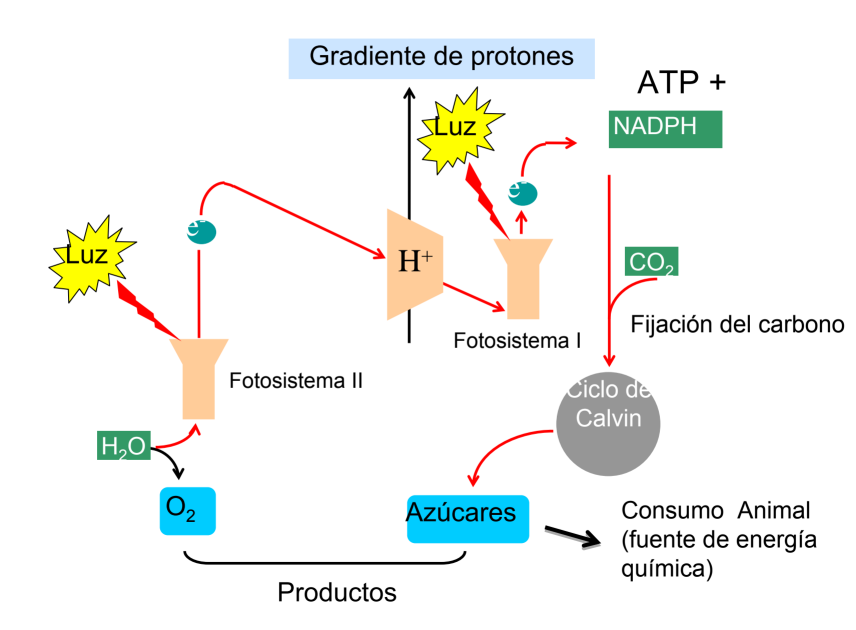
Básicamente:

$$CO_2 + H_2O \xrightarrow{luz} CH_2O + O_2$$

2 Etapas:

- Fase Luminosa: Se generan NADPH y ATP→ mb tilacoide (en procariotes ocurre en cromatóforos, derivado de la mb interna plasmática)
- 2. Fase Oscura (no dependientes de luz): Utiliza las moléculas anteriores y se sintetizan CH a partir de CO₂ y H₂O → ocurre en el estroma en una serie de rxs. químicas.

CLOROPLASTO



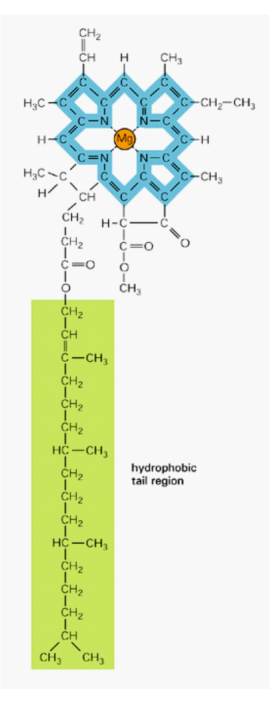


Excitación electrónica a niveles de mayor energía.

Sucede:

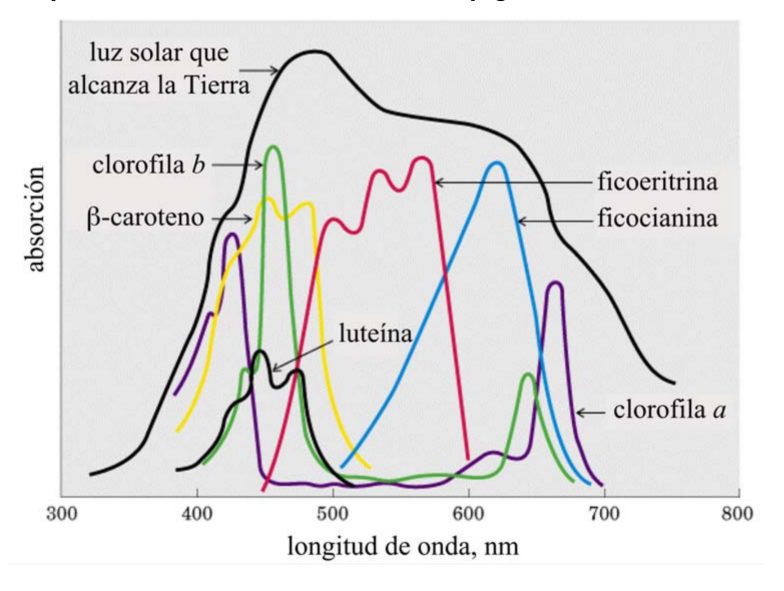
Transferencia electrónica a un receptor de electrones (Fotosistemas).

La clorofila capta electrones del Agua.

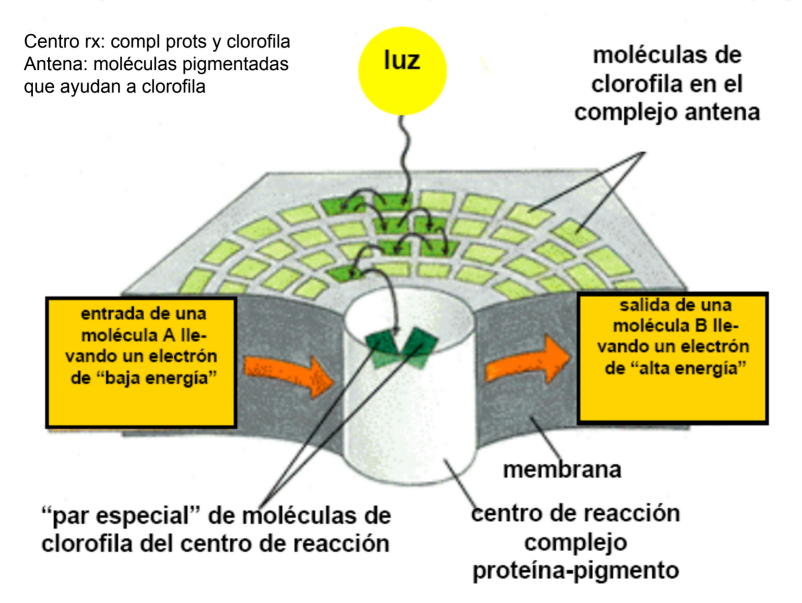


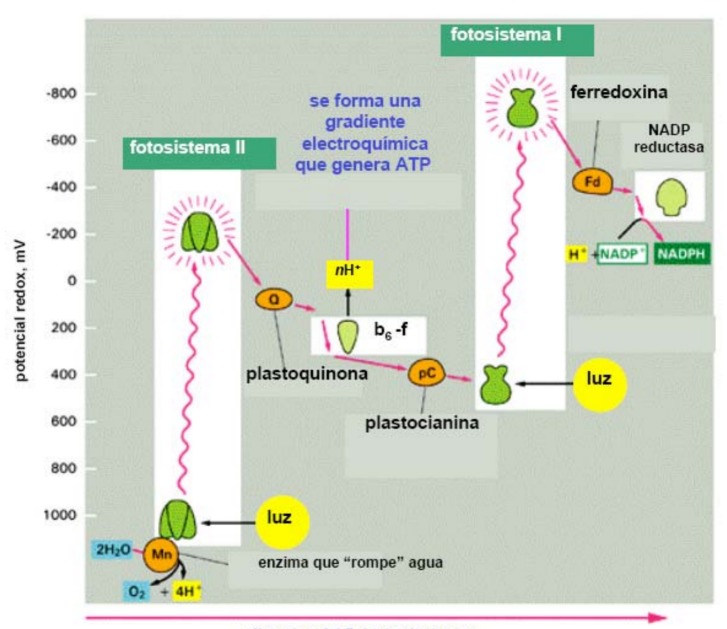
Clorofila

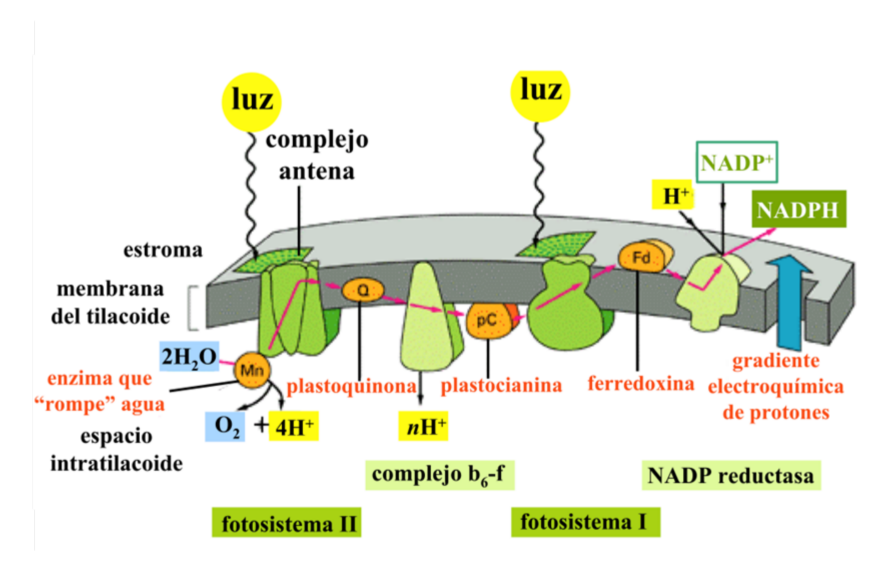
Espectro de absorción de distintos pigmentos fotosintéticos



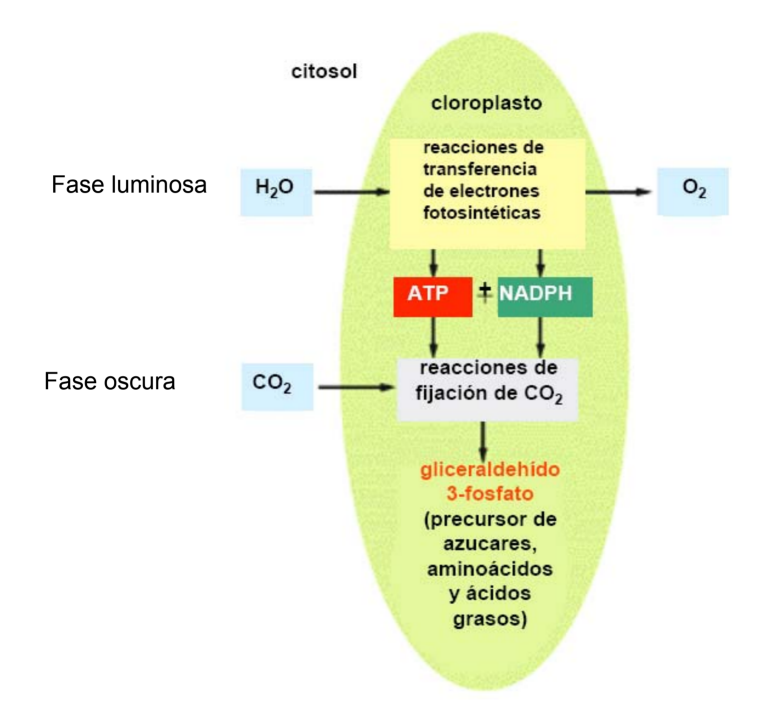
Esquema de un Fotosistema (Centro de reacción+Complejo Antena)







En la membrana tilacoidal ocurre la transferencia electrónica, a la par, los H+ son bombeados hacia el interior del tilacoide. El flujo de estos H+ retornando al estroma a través de la ATP sintasa permite la síntesis del ATP.



Reacción catalizada por la ribulosa-1,5-bisfosfato carboxilasa oxigenasa (Rubisco)

(en estroma)

