#### EESTI NSV TEADUSTE AKADEEMIA TOIMETISED. KEEMIA ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ХИМИЯ PROCEEDINGS OF THE ACADEMY OF SCIENCES OF THE ESTONIAN SSR. CHEMISTRY

1984, 33, 1

#### https://doi.org/10.3176/chem.1984.1.11

## А. ААВИКСААР, М. ПЕЙПС, П. СИКК

УДК 577.156: 547.1'118

## СПЕЦИФИЧНОСТЬ СУБТИЛИЗИНА КАРЛСБЕРГ В РЕАКЦИИ С О-н-АЛКИЛ-*n*-НИТРОФЕНИЛ-МЕТИЛФОСФОНАТАМИ

- A. AAVIKSAAR, M. PEIPS, P. SIKK. CARLSBERGI SUBTILISIINI SPETSIIFILISUS REAKT-SIOONIS O-n-ALKÜÜL-p-NITROFENÜÜL-METÜÜLFOSFONAATIDEGA
- A. AAVIKSAAR, M. PEIPS, P. SIKK. SPECIFICITY OF SUBTILISIN CARLSBERG IN THE REACTION WITH O-n-ALKYL-p-NITROPHENYL METHYLPHOSPHONATES

В одной из публикаций нашей лаборатории совместно с лабораторией химии белка ВНИИ генетики и селекции промышленных микроорганизмов Главмикробиопрома была показана перспективность использования фосфорорганических ингибиторов сериновых эстераз для исследования топографии активных центров бактериальных протеиназ и приведены данные по кинетике взаимодействия ряда *n*-нитрофениловых эфиров О-*н*-алкил-метилфосфоновых кислот,

## $(H-C_nH_{2n+1}O)$ (CH<sub>3</sub>) P(O) OC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>-n,

с субтилизином BPN' [<sup>1</sup>]. Влияние структуры фосфорильной части ингибиторов на их реакционную способность в фосфорилировании активного центра фермента у соединений с n=2-6 описывалось уравнением lg  $k_i = (-1,29\pm0,15) + (0,68\pm0,07)\pi$  (r=0,984, s=0,112), где  $k_i$  — бимолекулярная константа скорости фосфорилирования и  $\pi$  — константа гидрофобности заместителя  $C_n H_{2n+1}$  [<sup>2</sup>].

К настоящему времени выяснилось, что субтилизины BPN' и Карлсберг не являются экзопротеазами двух штаммов одного вида Bacillus subtilis, как предполагалось ранее, а синтезируются разными видами бацилл: продуцентом субтилизина BPN' оказался Bacillus amyloliquefaciens, а субтилизина Карлсберг — Bacillus licheniformis [<sup>3, 4</sup>]. Этот факт хорошо согласуется с данными о значительных различиях в первичных структурах этих ферментов [<sup>5</sup>].

Представляло интерес выяснить, проявляются ли различия в первичных структурах субтилизинов BPN' и Карлсберг в специфичности их лействия в реакции с низкомолекулярными субстратами и ингибиторами. В целях получения количественных данных для сравнения двух ферментов нами была изучена кинетика необратимого ингибирования субтилизина Карлсберг под действием серии О-*н*-алкил-*n*-нитрофенил-метилфосфонатов (*н*- $C_nH_{2n+1}O$ ) (CH<sub>3</sub>) P(O) OC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>-*n*, где n=2-8. Методика определения  $k_i$  и условия опытов были такими же, как в [<sup>1</sup>] в случае субтилизина BPN'. Синтез и очистка фосфорорганических ингибиторов проводились, как описано в [<sup>6</sup>]. Субтилизин Карлсберг (фирма «Sigma», США) использовался без дополнительной очистки.

Сравнивая бимолекулярные константы ингибирования субтилизина Карлсберг (см. таблицу), можно видеть, что увеличение числа атомов углерода *n* в нормальном алкоксильном радикале фосфорильной части ингибиторов от 2 до 6 приводит к 10-кратному увеличению константы скорости фосфорилирования активного центра фермента, что указывает на гидрофобное взаимодействие этого радикала с поверхностью фермента.

На рисунке эти данные, а также аналогичные данные для субтилизина BPN' [1] представлены в виде зависимости  $\lg k_i$  от  $\pi$ -константы алкильного радикала ингибитора. Как видно, константы скоростей для соединений с n=2-5 в пределах погрешностей измерения совпадают в случае обоих ферментов. Общее корреляционное уравнение, описывающее зависимость lg ki от л для ингибиторов с n=2-6 для субтилизина BPN' и с n=2-5 для субтилизина Карлсберг, имеет вид  $\lg k_i = (-1,27\pm0,10) + (0,67\pm0,05) \pi$ (r ==0,979, s=0,104). Начиная же с n=6( $\pi=3$ ) значения  $\lg k_i$  для субтилизина Карлсберг оказались значительно ниже, чем для субтилизина BPN' — на графике зависимости  $\lg k_i$  от  $\pi$  у первого образуется излом при л=2,5 (n=5), тогда как у другого — при  $\pi = 3$  (n = 6). Возможно это связано с различной протяженностью гидрофобного участка в активном центре этих ферментов: у субтилизина Карлсберг он короче, чем у ВРМ'.

Отметим, что и в случае сложноэфирныхсубстратов различие в топографии активных центров этих протеиназ более четко прояв-

ляется при длинных радикалах в боковой части аминокислот. Так, отношение бимолекулярных констант скоростей гидролиза метиловых эфиров N-ацетиламинокислот под действием субтилизинов Карлсберг и BPN' в случае аланина равно 3, а в случае лейцина — 20. Кинетические данные

сравнительному исследованию ПО специфичности действия субтилизинов с использованием представительной серии этих субстратов будут опубликованы нами отдельно.

Зависимость  $\lg k_i$  от  $\pi$  для фосфорилирования активных центров субтилизинов под действием О-н-алкил-п-нитрофенил--метилфосфонатов,

 $(H-C_nH_{2n+1}O)(CH_3)P(O)OC_6H_4NO_2-n.$ Темными кружками отмечены lg ki для субтилизина BPN', светлыми — для субтилизина Карлсберг. Условия опытов даны в таблице.

# ЛИТЕРАТУРА

- 1. Aaviksaar, A., Peips, M., Sikk, P., Strongin, A. Ya., Markaryan, A. N., Stepanov, V. M. Organophosphorus inhibitors in comparative study of the specificities of bac-terial proteinases: subtilisin BPN' and intracellular serine proteinase from Bacil-

- Internal proteinases: subtilisin BPN and intracellular serine proteinase from Bactl-lus amyloliquefaciens. QSAR in Pharmac. Chem. Biol., 1984 (в печати).
  Fujita, T., Iwasa, J., Hansch, C. A new substituent constant, π, derived from par-lition coefficients. J. Amer. Chem. Soc., 1964, 86, 5175—5180.
  Keay, L., Moser, P. W. Differentiation of alkaline proteases from Bacillus species. Biochem. Biophys. Res. Commun., 1969, 34, 600—604.
  Калебина Т. С., Рыженкова В. В., Кулаева И. С., Руденская Г. Н., Ходова О. М., Честухина Г. Г., Степанов В. М. Внеклегочная сериновая протенназа Bacillus breais. Биокий ацаор субятивания BPN'.
- brevis близкий аналог субтилизина ВРN'. Биоорган. хим., 1983, 9, 815—823.
  Markland, F. S., Smith, E. L. Subtilisins: primary structure, chemical and physical properties. In: Enzymes. New York London, 1971, 561—608.
  Osa, A., Arukaevu, H., Aaviksaar, A. Preparative purification of alkyl methylphosphonic acid p-nitrophenyl esters on Sephadex LH-20. J. Chromatogr., 1977, 135, 196—199.

Институт химической и биологической физики Академии наук Эстонской ССР

Поступила в редакцию 21/IX 1983

Бимолекулярные константы скорости ингибирования активности субтилизина Карлсберг под действием О-н-алкил-пнитрофенил-метилфосфонатов,  $(\mathbf{H}-\mathbf{C}_n\mathbf{H}_{2n+1}\mathbf{O})$ 

 $(CH_3)P(0)OC_6H_4NO_2-n$ 

n	$k_i, M^{-1} c^{-1}$
2 3 4 5 6 7 8	$\begin{array}{c} 0,33 \pm 0.07 \\ 0,42 \pm 0,12 \\ 0.95 \pm 0.11 \\ 2.84 \pm 0.32 \\ 3.33 \pm 0.24 \\ 1.92 \pm 0.79 \\ 1.92 \pm 0.38 \end{array}$

Условия опытов:

25 °C; pH 7,6; 0,04 M

Nа-веронал-НСІ-буфер, содер-жащий 10<sup>-3</sup> М CaCl<sub>2</sub> и ацетонитрил до 1 об.%.

