EESTI NSV TEADUSTE AKADEEMIA TOIMETISED, 27. KÕIDE KEEMIA, 1978, NR. 3

ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 27 ХИМИЯ. 1978, № 3

https://doi.org/10.3176/chem.1978.3.08

УДК 541.141.8:547.68

## Лиа ПААЛЬМЕ, Хельви УЙБОПУУ, М. ГУБЕРГРИЦ, Э. СЛЕПЯН

## ВЛИЯНИЕ НЕКОТОРЫХ ПРИРОДНЫХ СОЕДИНЕНИЙ РАСТЕНИЙ НА ФОТОИНИЦИИРОВАННОЕ ОКИСЛЕНИЕ БЕНЗ(а)ПИРЕНА

Lia PAALME, Helvi UIBOPUU, M. GUBERGRITS, E. SLEPJAN. MÕNINGATE TAIMEDES SISAL-DUVATE ÜHENDITE MÕJU BENS(a)PÜREENI FOTOINITSIEERITUD OKSÜDAT-SIOONILE

Lia PAALME, Helvi UIBOPUU, M. GUBERGRITS, E. SLEPYAN. ACTION OF SOME NATURAL SUBSTANCES OF PLANTS ON THE PHOTOINDUCED OXIDATION OF BENZO(a)-PYRENE

В настоящее время установлено, что многие растения способны поглощать и деструктировать химические бластомогены, в частности, полициклические углеводороды (ПАУ), в числе которых наиболее значительным является бенз(а) пирен (БП) [<sup>1-3</sup>]. В связи с этим интересно установить возможное влияние на окислительные превращения БП ряда природных соединений растений, в особенности тех, которые известны как оказывающие воздействие на деление и дифференциацию клеток, энергетический статус и антипаразитальный эффект, т. е. обладающих высокой и разносторонней биологической активностью. На процесс окисления БП, инициированного УФ-излучением, способны активно воздействовать не только другие ПАУ, но и ряд биологически активных веществ [<sup>4</sup>]. Имеются, следовательно, все основания полагать, что аналогичным образом на скорость и эффективность деградации БП влияют и те природные соединения растений, о которых речь шла выше.

В настоящем исследовании использованы экспериментальные установки и методика, описанные в [<sup>5</sup>]. Содержание БП в системе определялось с помощью спектрофотометрии: по максимуму поглощения в области 388 *нм* (с внесением поправки на наличие фона) после хроматографического разделения реакционной смеси в тонком слое окиси алюминия в восходящем потоке с применением в качестве избирательного элюента смеси хлороформ — петролейный эфир (1:9) и выделением зоны БП по флуоресценции при облучении в области 360 *нм*.

Перечень соокисляемых с БП биологически активных соединений приведен в табл. 1. Это — двухосновные насыщенные кислоты (1—6) с различной длиной углеродной цепи, полифункциональные оксикислоты (7—13) ароматической природы и некоторые витамины (14, 15). Эксперимент проводился с растворами БП при неизменной концентрации  $2 \cdot 10^{-4}$  моль/л в этаноле (96%) и ацетоне (хч) при варьировании относительной молярной концентрации второго компонента в пределах, указанных в табл. 1. Интенсивность облучения  $\sim 10^{16}$  квант/мл.сек.

		Относительная скорость разлож органических кислот в зависимости	ения (k/k <sub>0</sub> = от их моляр	I) БП под ного сооті	влиянием ношения <i>М</i>	/M <sub>0</sub>		1	аолица 1
in the		「「「「」」」「「」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」」			Фото	лиз			Ралио-
dən. Mep	Наименование	Структурная формула		в этаноле			в ацетоне		лиз
юН 902.			1	2	3	1	2	3	1
I	2	3	4	5	6	7	8	6	10
1 2	Янтарная Глутаровая	НООС (СН <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> СООН НООС (СН <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> СООН	0,80 1,00	0,70 1,00		0,70	09'0		
с ·	Адилиновая	HOOC (CH <sub>2</sub> ) 4COOH	1,20	1,25	1,30		10	10	1
0 01 #	Пробковая Азеланновая	HOOC(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> COOH HOOC(CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> COOH	0,80	0,90	1   1	0,50	0,75 0,80	0,90	
		соон							
2	Галловая	НОНОН	0,90	0,50	1	0,60	0,40	0,25	0,67
		соон							
8	Протокатеховая	HOHO	1,00	1,00	1,00	0,75	0,40	1	1
		Соон							
6	Сиреневая	CH <sub>3</sub> 0 CH <sub>3</sub>	06'0	1,20	1	I	1,10	1,20	I

180

Lühiteateid \* Краткие сообщения



Lühiteateid \* Краткие сообщения

181

Таблица 2

Относительная скорость  $(v_x/v_0)$ фотоинициированного окисления кислот (исходная концентрация  $2 \cdot 10^{-4}$  моль/л)

Номер соед. по табл. 1	УФ-облу- чение	Радиолиз		
7 8 9 10 11 12 13 14 15	28 10 30 48 60 12 24 очень высокая 86	1,7 		

Вещества (1—15) подвергнуты дополнительной очистке путем двойной перекристаллизации.

В результате эксперимента установлено, что изменение концентрации БП во времени происходит по кажущемуся нулевому порядку суммарной реакции превращения канцерогена, независимо от природы второго компонента. На этом основании определены значения констант скорости фотоинициированного окисления БП:  $k_0$  — для раздельного и k — для совместного с одним из перечисленных веществ окисления. Скорость раздельного превращения некоторых из них (7—15), отнесенная к показателю скорости деградации БП в аналогичных условиях ( $v_x/v_0$ ), представлена в табл. 2.

Данные эксперимента свидетельствуют о том, что воздействие соединений (1-15) на скорость окислительного превращения БП может быть либо ускоряющим  $(k/k_0>1)$ ,

либо замедляющим  $(k/k_0 < 1)$ ; в некоторых случаях влияние добавки второго компонента, в зависимости от величины его относительной концентрации, неоднозначно. Так, соединения (3, 12, 15) действуют как выраженные сенсибилизаторы; (1, 11, 13, 14) — как ингибиторы; некоторые же из изучаемых соединений могут при низких концентрациях замедлять, а при более высоких — сенсибилизировать активированное окисление БП (4, 9, 10).

Дальнейшая обработка экспериментального материала для группы ароматических оксикислот (раствор в этаноле при эквимолярной концентрации обоих компонентов) показала, что ингибирующее действие каждого соединения определяется его реакционной способностью при раздельном окислении в аналогичных условиях (см. рисунок).

В табл. 1 и 2 приведены также данные соокисления БП и некоторых изучаемых веществ при инициировании их ү-излучением <sup>60</sup>Со. Совпадение этих данных с аналогичными показателями скорости фотоинициированного окисления служит подтверждением известным соображениям [<sup>5</sup>] о некотором сходстве механизмов обоих процессов инициированного окисления: очевидно, что оба излучения способствуют генерации одних и тех же активных частиц, атакующих молекулу канцерогена.

Результаты эксперимента показали, что природные биологически активные вещества растений в большинстве случаев не индифферентны по отношению к БП, причем удалось установить определенную тенденцию в зависимости характера их воздействия на скорость окисления БП от реакционной способности (т. е., в конечном счете, от структуры) каждого соединения. В связи с этим представляется перспективным как углубленное изучение закономерностей, связанных с описанными явле-



Ингибирующее действие на БП ароматических кислот в зависимости от их раздельной скорости разложения (нумерация соед. по табл. 1). ниями, так и выявление среди природных соединений растений веществ, способных активно ускорять разрушение БП.

Авторы выражают благодарность А. Когерман за представленный препарат витамин Е.

## ЛИТЕРАТУРА

- 1. Дурмишидзе С. В. Распределение ароматического кольца некоторых экзогенных соединений в растениях. Тбилиси, 1975.

- Ных соединении в растениях. тоилиси, 1975.
  Проблемы онкологии и тератологии растений. Л., 1975.
  Ш абад Л. М. О циркуляции канцерогенов в окружающей среде. М., 1973.
  Паальме Л. П., Кирсо У. Э., Кару Т. И., Губергриц М. Я. Физико-химическая модель для оценки превращений и канцерогенной активности полициклических углеводородов. Вопр. онкологии, 1975, № 10, с. 56—62.
  Уйбопуу Х., Туулметс А., Паальме Л., Губергриц М. Исследование кинетики инициированного ү-излучением окисления полициклических ароматических углеводородов. Реакц. способн. орг. соед., 1975, т. 12, вып. 2 (44), с. 407—412 c. 407-412.

Институт химии Академии наук Эстонской ССР Поступила в редакцию 16/VI 1977

Ботанический институт Академии наук СССР