#### EESTI NSV TEADUSTE AKADEEMIA TÕIMETISED, 31. KÕIDE FOOSIKA \* MATEMAATIKA. 1982, NR. 2

ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 31 ФИЗИКА \* МАТЕМАТИКА. 1982. № 2

https://doi.org/10.3176/phys.math.1982.2.13

УДК 539.196: 547.979.7

## Р. П. ТАМКИВИ

5\*

# ИССЛЕДОВАНИЕ ГОМОПЕРЕНОСА ЭНЕРГИИ С ПОМОЩЬЮ СПЕКТРАЛЬНО СЕЛЕКТИВНОЙ КИНЕТИКИ НИЗКОТЕМПЕРАТУРНОЙ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ ХЛОРОФИЛЛОВ

Общепризнано, что одним из важнейших звеньев в цепи первичных процессов фотосинтеза является безызлучательный перенос энергии (ПЭ) электронного возбуждения различных форм хлорофилла. Поэтому исследования ПЭ в хлорофилловых растворах весьма необходимы для более полного понимания соответствующих процессов *in vivo*. Наше обращение к данной, довольно интенсивно изучаемой тематике (см., напр., обзор [<sup>1</sup>]) связано со следующими обстоятельствами.

Как известно, межмолекулярный ПЭ обычно исследуется тремя методами, основанными на спектроскопически наблюдаемых явлениях концентрационного 1) тушения, 2) изменения закона затухания и 3) деполяризации люминесценции. Последнее из них до сих пор было практически единственным источником сведений о гомопереносе энергии между химически идентичными молекулами. Однако сопоставление результатов измерения деполяризации с соответствующей теорией встречает известные трудности (см. [<sup>2</sup>]). Несостоятельность первых двух методов в случае гомопереноса связана с невозможностью выделения такого подмножества из одинаковых молекул, которое состояло бы преимущественно либо из доноров, либо из акцепторов энергии. Цель настоящего сообщения — продемонстрировать возможности изучения гомопереноса между молекулами хлорофилла (Хл) с помощью спектрально селективной низкотемпературной флуорометрии — т. е. с помощью модификации второго метода.

Как было неоднократно показано, спектры идентичных молекул в низкотемпературных твердых матрицах подвергаются статистическому разбросу по частотам 0—0-перехода (рис. 1). Возникающее по этой



Рис. 1. Неоднородное распределение (НР) низкотемпературных однородных спектров молекул. Показаны бесфононные линии (БФЛ) и фононные крылья (ФК) спектров флуоресценции (Ф) и поглощения (П). Стрелкой указано направление ПЭ.

причине неоднородное уширение спектров Хл достигает ~300 см<sup>-1</sup> [<sup>3</sup>]. Нами было проведено изучение времен затухания т низкотемпературной флуоресценции Хл, монохроматически регистрируемой в пределах неоднородной полосы [<sup>4</sup>]. Обнаруженное концентрационное укорочение одноэкспоненциальных значений т на коротковолновом краю полосы мы интерпретировали как проявление ферстеровского ПЭ вдоль неоднородного спектрального распределения молекул Хл. Как видно из рис. 1, молекулы, излучающие на коротковолновом краю полосы, участвуют в ПЭ в основном как доноры. Монохроматически регистрируемые кривые затухания свечения таких молекул должны содержать наиболее доступную информацию об этом процессе.

Закон затухания свечения доноров энергии в теории Ферстера— Галанина [<sup>5</sup>] можно записать так:

$$I_D(t) \sim \exp\left(-\frac{t}{\tau_D} - \beta R_0^3 C_A \sqrt{\frac{t}{\tau_D}}\right). \tag{1}$$

Здесь  $\tau_D$  — время жизни возбужденного состояния доноров в отсутствие ПЭ,  $C_A$  — концентрация акцепторов,  $R_0$  — т. н. критический радиус ПЭ, служивший мерой эффективности ПЭ.  $R_0$  пропорционален интегралу перекрывания спектра излучения доноров и спектра поглощения акцепторов. Коэффициент  $\beta$  в случае полностью замороженных молекул равен  $\approx 3,77 \cdot 10^{-3}$  ( $R_0$  измеряется в Å, а  $C_A$  — в моль/л) [<sup>2</sup>].

Нетрудно видеть, что основные условия применимости теории Ферстера—Галанина в исследуемой нами ситуации выполнены. Однако непосредственному использованию формулы (1) препятствует неоднородный состав акцепторов. Как показано в [<sup>6</sup>], тогда во втором члене экспоненты надо суммировать по всем сортам акцепторов ( $R_0$  и  $C_A$  зависят от природы акцептора), что в нашем случае сводится к интегралу по неоднородному распределению. Даже для весьма простых моделей это ведет к довольно сложным и трудноинтерпретируемым выражениям. \* Отметим, что поскольку последние содержат параметры как однородных, так и неоднородного спектров (см. рис. 1), такой подход может давать информацию о самом неоднородном распределении.

В данной работе мы аппроксимировали измеренные на коротковолновом спаде полосы флуоресценции кривые затухания формулой для однородного состава акцепторов, отдавая себе отчет в том, что определяемый таким образом  $R_0$  соответствует взвешенной сумме интегралов перекрывания по неоднородному распределению акцепторов. Другими словами, наш  $R_0$  представляет собой меру эффективности ПЭ от спектрально выделенных молекул ко всем возможным акцепторам из неоднородной совокупности.

Затухание флуоресценции измеряли методом счета фотонов на установке, описанной в [<sup>4</sup>]. Объектами служили эфирные растворы Хл a и b, их феофитинов (Фео), а также протохлорофилла (ПХл). Примеры искаженных влиянием ПЭ кривых приведены на рис. 2. Четко наблюдаются как ускорение, так и неэкспоненциальность затухания излучения. Следует добавить, что ввиду конечной длительности возбуждающего светоимпульса (см. рис. 2) кривые фактически аппроксимировались свертками закона (1) с измеренным временным ходом импульса S(t):

$$I(t) \sim \int_{0}^{t} S(x) \exp\left[\frac{x-t}{\tau_{D}} - \beta R_{0}^{3} C_{A}\right] \sqrt{\frac{(t-x)}{\tau_{D}}} dx, \qquad (2)$$

<sup>\*</sup> Аналоги (1) в случае спектральной неоднородности выведены «из первичных принципов» для предела, когда неоднородная ширина ≪kT (см. напр., [7] и ссылки там), т. е. для случая, обратного нашему.

Рис. 2. Кривые затухания флуоресценции Хл а (1, 2), зарегистрированной при 660 нм, и ПХл (3, 4) при 618 км. Концентрации: 5-10<sup>-6</sup> (1, 3), 2-10<sup>-3</sup> (2) и 1,2-10<sup>-3</sup> моль/л (4). Показана форма возбуждения (5). Сплошные линии — наилучшие аппроксимации с формулой (2).

причем за  $\tau_D$  были взяты  $\tau$ , полученные на той же длине волны флуоресценции разбавленных растворов. \*\*

Вместо СА мы везде пользовались полной концентрацией раствора С. Это оправдано, с одной стороны, выбором точки регистрации излучения (доля еще более «коротковолновых» молекул мала). С другой стороны, для большинства возможных акцепторов ПЭ определяется перекрыванием фононных крыльев (см. рис. 1). Относительно широкие (~100 *см*<sup>-1</sup>) фононные крылья спектров Хл были экспериментально наблюдены методом выжигания провала [9]. Проведенный нами



модельный расчет (где все изображенные на рис. 1 контуры были взяты гауссовыми) показал, что в случае характерных для Хл величин параметров однородных и неоднородного спектров существенный вклад в сумму интегралов перекрывания вносят практически все молекулы, 0—0-переход которых лежит в длинноволновой стороне от спектрально выделенных доноров. Это также оправдывает наш выбор  $C_A$ .

Наилучшие приближения (2) к экспериментальным кривым показаны сплошными линиями на рис. 2. Результаты определения вышеизложенным способом  $R_0$  для ряда соединений сведены в таблицу.

Если наша трактовка причин искажения кривых затухания верна,  $R_0$  не должны зависеть от C, что и наблюдается в экспериментах на всех молекулах. В общем регистрация проводилась по возможности в самой коротковолновой области полосы свечения. Как видно из таблицы, сдвиг точки регистрации к более длинным волнам сопровождается заметным уменьшением найденных  $R_0$  (Хл a, Фео a). Это, очевидно, обусловлено уменьшением концентрации акцепторов, подходящих к регистрируемому типу. доноров, и нарушением чисто донорного характера последних.

В связи с применением низких температур и новой методики следует с осторожностью относиться к сравнению численных значений

<sup>\*\*</sup> Как показано в [8], некоторая зависимость т даже в очень разбавленных растворах Хл от длины волны низкотемпературной флуоресценции сохраняется.

Молекула	С, моль/л	λ <sub>per</sub> , <i>hm</i>	T, K	R <sub>0</sub> , Å
Хла	2.10-3	660/664	5 20 50	64/61 65/63 66/63
	5.10-3	660	5 20 50	65 65 67
ПХл	1,2.10-3	618	5 50	46 47
	2,5.10-3	618	5	46
Хл b	$1,2\cdot10^{-3}$ 2,3·10 <sup>-3</sup>	643	4,2	51 50
Фео а	$1.10^{-3}$ $3.10^{-3}$	661/664	4,2	68/63 67/64
Фео в	1,7.10-3	647	4,2	50

Значения R<sub>0</sub> для гомопереноса энергии в замороженных растворах хлорофиллоподобных молекул

наших  $R_0$  с ранее опубликованными. К тому же для последних характерен значительный разброс, причинами которого являются, по-видимому, неодинаковые экспериментальные условия (методика, растворители, геометрия и т. п.), а возможно, и различные теоретические подходы к явлению деполяризации излучения [<sup>10</sup>], служившему основным источником данных о гомопереносе энергии. В обзоре [<sup>1</sup>] проанализированы сведения разных авторов о  $R_0$  для Хл *a* (в интервале значений от 42 до 92 Å) и предложено значение  $R_0 \approx 70$  Å в качестве наиболее для него правдоподобного. Следует отметить близость нашего  $R_0$  к этому значению. Зависимость  $R_0$  от соединения также согласуется с ранее известными данными. Так, например, в [<sup>11</sup>] при 300 К получены следующие значения  $R_0$ : Хл *a* — 50 Å, Хл *b* — 43 Å, Фео *a* — 52 Å (ср. с таблицей). Найденный нами большой  $R_0$  вновь подтверждает высокую эффективность ПЭ между молекулами Хл *a* — главного фотосинтетического пигмента.

Была снята и температурная зависимость  $R_0$  для Хл *а* и ПХл. Как видно из таблицы, повышение температуры ведет к некоторому его росту. Такой, находящийся на пределе ошибок измерений рост может быть связан с увеличением эффективности ПЭ за счет включения актов ПЭ с участием матричных фононов. Альтернативным объяснением может служить температурный сдвиг неоднородной полосы, влияющий на  $R_0$  аналогично сдвигу длины волны регистрации излучения. Учет последней возможности при постановке эксперимента, в принципе, позволяет исследовать и участие колебаний в процессах ПЭ.

Итак, можно заключить, что развитый в данной работе подход открывает возможность как наблюдать, так и количественно исследовать ПЭ в системах с большим неоднородным уширением, в том числе и в замороженных растворах хлорофиллоподобных молекул. Уместно упомянуть еще о применении его к детектированию ПЭ для Хл *in vivo* [<sup>12</sup>], хотя количественная трактовка в этом случае остается пока предметом будущих исследований.

Автор благодарен Р. А. Авармаа за постоянный интерес к данной работе и ценные замечания, а также С. А. Куузик и В. И. Нымм за очистку и приготовление образцов.

#### ЛИТЕРАТУРА

- Кпох, R. S., In: Primary Molecular Events in Photobiology, Elsevier, Amsterdam— London—New York, 1973, р. 45—77.
   Агранович В. М., Галанин М. Д., Перенос энергии электронного возбуж-дения в конденсированных средах, М., «Наука», 1978.
   Акортана В. В. Баларика, К., Старика, 1978.
- А varmaa, R., Rebane, K., Stud. Biophys., 48, № 3, 209—218 (1975). Тамкиви Р. П., Авармаа Р. А., Изв. АН СССР, сер. физ., 42, № 3, 568—572 3.
- 4. (1978).

- (1970).
  5. Förster, T., Ann. Phys., 2, № 1-2, 55-75 (1948); Галанин М. Д., Ж. эксперим. и теор. физ., 28, вып. 4, 485-495 (1955).
  6. Blumen, A., Manz, J., J. Chem. Phys., 71, № 11. 4694-4702 (1979).
  7. Klafter, J., Silbey, R., J. Chem. Phys., 72, № 2, 843-848 (1980).
  8. Avarmaa, R., Soovik, T., Tamkivi, R., Tönissoo, V., Stud. Biophys., 65, № 3, 213-218 (1977).
  9. Avarmaa, P. Mauring, K. Suisalu, A. Chem. Phys. Lett. 77. № 1.
- 9. Avarmaa, R., Mauring, K., Suisalu, A., Chem. Phys. Lett., 77, № 1, 88-92 (1981).
- 10. Knox, R. S., Physica, 39, № 2-3, 361-368 (1968).
- Gurinovitch, G. P., Losev, A. P., Zenkevitch, E. I., Spectrosc. Lett., 11, № 7, 493-511 (1978).
   Avarmaa, R. A., Kochubey, S. M., Tamkivi, R. P., FEBS Lett., 102, № 1, 139-142 (1979).

Институт физики Академии наук Эстонской ССР

#### R. P. TAMKIVI

## ENERGIA HOMOULEKANDE UURIMINE KLOROFÜLLIDE MADALATEMPERATUURILISE FLUORESTSENTSI SPEKTRAALSELT SELEKTIIVSE KINEETIKA ABIL

Elektronergastuse energia kiirguseta homoülekanne klorofüllisarnaste molekulide vahel on jälgitav madalatemperatuurilise fluorestsentsi kineetika monokromaatilise registree-rimise tee!. Registreerimislainepikkuse sobiv valik mittehomogeenselt laienenud kiirgus-riba piires võimaldab otsest võrdlust Förster-Galanini teooriaga. On määratud rea ühendite kriitilised ülekanderaadiused ning hinnatud kõnealuse lähenemisviisi iseärasusi ja perspektiive.

## R. P. TAMKIVI

## INVESTIGATION OF THE ENERGY HOMOTRANSFER VIA THE SPECTRALLY SELECTIVE KINETICS OF LOW-TEMPERATURE FLUORESCENCE **OF CHLOROPHYLLS**

The homotransfer of electronic excitation energy between chlorophyll-like molecules is observable due to monochromatic registration of the kinetics of the low-temperature fluorescence. A suitable choice of the registration wavelength within the limits of inhomogeneously broadened emission band enables to realize a direct comparison with Förster-Galanin theory. The critical transfer radii for a number of compounds are determined. Features and perspectives of the approach are discussed.