ÉESTÍ NSV TEÁDUSTE ÁKADEEMIÁ TÖIMETISED. 31. KÖIDÉ FÜUSIKA \* MATEMAATIKA. 1982, NR. 4

ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 31 ФИЗИКА \* МАТЕМАТИКА. 1982, № 4

https://doi.org/10.3176/phys.math.1982.4.13

УДК 535.372: 547.979.7

Р. ТАМКИВИ

## ГОРЯЧАЯ ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ ФЕОФИТИНА

R. TAMKIVI. FEOFÜTIINI KUUMLUMINESTSENTS

R. TAMKIVI. HOT LUMINESCENCE OF PHEOPHYTIN

## (Представил К. К. Ребане)

Испускаемая в ходе восстановления теплового равновесия в возбужденном электронном состоянии горячая люминесценция (ГЛ) молекулы несет богатую информацию о скоростях и каналах колебательной релаксации [<sup>1</sup>]. Притом интенсивность ГЛ относительно обычной люминесценции (ОЛ) определяется (с точностью до факторов Франка—Кондона) соотношением времен жизни соответствующих исходных уровней. Малоинтенсивная ГЛ быстрорелаксирующих систем была впервые

открыта у KCl—NO<sub>2</sub><sup>-</sup> [<sup>2</sup>], а затем и у ряда органических молекул, внедренных в твердые матрицы [<sup>3, 4</sup>]. В частности, было выявлено, что релаксации сложных молекул с большим числом внутренних степеней свободы, связанной с отдачей энергии окружающей матрице, сопутствует перераспределение возбуждения по внутримолекулярным колебаниям [<sup>4</sup>].

Обнаружение ГЛ у хлорофилла (Хл) — важнейшего фотосинтетического пигмента — могло бы иметь большое значение с точки зрения фотофизики процессов превращения энергии в этих молекулах, включая и системы in vivo. Однако из-за огромного количества колебаний у данного типа сложных молекул следует ожидать крайне малой интенсивности их ГЛ. В [5,6] сообщалось о наблюдении дополнительных полос в антистоксовой от 0-0-полосы области спектра флуоресценции замороженных растворов Хл а. Предложенная авторами интерпретация этого свечения как ГЛ вызывает сомнения уже из-за его относительной интенсивности, приводящей к оценке времен колебательной релаксации ~ 1 нс. В [7] была показана несостоятельность данной трактовки, причем полоса свечения при 624 нм — наиболее подходящий в спектре кандидат ГЛ — была идентифицирована как ОЛ посторонней примеси протохлорофилла. Дальнейшая работа по повышению качества хроматографической очистки препаратов позволила довести отношение интенсивности паразитной полосы к ОЛ Хл а до 0,05% [8]. Несмотря на это, истинная ГЛ Хл а все же не обнаруживалась, что указывает на значение  $\sim 50 \ nc$  в качестве верхнего предела для времен колебательной релаксации данной молекулы. Далее мы обратились к поискам ГЛ у ближайщего безметального аналога Хл а — феофитина а (Фео а), который оказался более обнадеживающим объектом с точки зрения свечения посторонних примесей. Результаты этого поиска и будут изложены в настоящем сообщении.

Фео а получен из Хл а, выделенного из проростков ржи [<sup>8</sup>], путем обработки HCl и последующего многократного хроматографирования. Возбуждение люминесценции охлажденных до 4,2 К эфирных растворов Фео а ( $C \sim 10^{-5} \text{ моль/л}$ ) осуществлялось сканируемым лазером на красителе родамине 6Ж (CR-490), накачиваемым аргоновым лазером

6\*



Спектр излучения замороженного (4,2 К) раствора Фео *а* в эфире при возбуждении 5997,7  $\mathbf{A} = 16673 \ cm^{-1}$ . Возле максимумов отмечены их расстояния (в  $cm^{-1}$ ) либо от 0—0-линии (А или Б), либо от частоты лазерного возбуждения (Л). Номера компонентов, наиболее уверенно отождествляемых как ГЛ, обведены кружками. По левой части спектра высчитана постоянная — истинное отношение, например, линии 7 к фонут спектра высчитана постояния (мара и стана) и следа и сле

СR-3 (фирма «Когерент»). Регистрация проводилась через спектрометр ДФС-24 ( $\delta\lambda \leq 3$  Å) с помощью ФЭУ-79 в режиме счета фотонов. Необходимое для детектирования слабых сигналов повторяющееся накопление спектров обеспечивал многоканальный анализатор LP 4840 (фирма «Нокна»), присоединенный к ЭВМ ЕС 1010 для дальнейшей обработки данных. Шумы в спектрах были подавлены стабилизацией выходной мощности лазера на красителе с помощью системы автоматического светового контроля. Интенсивность возбуждения поддерживалась низкой ( $\leq 0.5 \ MBT/cm^2$ ), чтобы уменьшить выжигание спектральных линий за счет индуцированного лазерным излучением таутомерного поворота центральных протонов безметальных порфиринов [<sup>9</sup>].

Измеренный спектр флуоресценции Фео а показан на рисунке, где справа изображена неоднородно уширенная полоса ОЛ  $(S_1 \rightarrow S_0)$ . Видно типичное для хлорофиллоподобных молекул «размножение» 0—0-линий [<sup>10</sup>], колебательные повторения которых попадают в резонанс с лазерным возбуждением. В настоящей работе мы пользовались насколько возможно коротковолновым возбуждением, приводящим к появлению в спектре лишь двух сильных 0-0-линий (А и Б на ри-сунке), соответствующих самым высокочастотным колебаниям (1540 и 1575 см<sup>-1</sup>) состояния  $S_1$  Фео а [<sup>11</sup>]. Поскольку в ожидаемом спектре ГЛ должны присутствовать более низкочастотные колебательные повторения возбуждаемых 0-0-линий, то малочисленность последних облегчает интерпретацию. С длинноволновой стороны благоприятная для поиска ГЛ область ограничивалась свечением продукта фотохимического превращения Фео & [12]. В результате перспективным оказался лишь отрезок спектра от 605 до 625 нм.

В данной области действительно обнаруживался ряд слабых линий излучения (см. рисунок). Если эти линии представляют собой спектр ГЛ Фео а, то они должны смещаться вместе со сдвигом частоты лазерного возбуждения. Притом расстояние линий ГЛ до возбужденных 0—0-линий (в шкале волновых чисел) должно сохраняться и быть равным, относительно одной из последних (либо А, либо Б), частоте какого-нибудь внутримолекулярного колебания Фео а в S<sub>1</sub>-состоянии. Хотя наблюдение указанного смещения в данном случае затруднено из-за слабости и большого числа линий, удалось зарегистрировать сдвиг большинства из них (обозначены на рисунке цифрами 1—12). Природа остальных особенностей в спектре остается неясной.

Частоты колебаний Фео *а* в состоянии  $S_1$  при 4,2 К неоднократно определялись по тонкоструктурным спектрам флуоресценции и возбуждения [<sup>11, 13, 14</sup>]. Мы повторно сняли спектр возбуждения линии А. Полученные частоты хорошо совпадали с найденными в более позднем и систематическом исследовании [<sup>11</sup>]. При интерпретации обнаруженной структуры надо учитывать возможный вклад комбинационного рассеяния (КР) как Фео *a*, так и растворителя — диэтилового эфира. Спектр КР последнего давно известен [<sup>15</sup>], для Фео *a* он получен при 300 К в [<sup>16</sup>]. Частоты колебаний Фео *a* в основном состоянии, проявляющиеся в спектрах КР как расстояния от линий КР до линии возбуждения, при 4,2 К определялись из лазерно-возбужденных в 0—0-области спектров флуоресценции [<sup>17</sup>].

Для интерпретации обнаруженной нами структуры обратимся к рисунку. Самая интенсивная линия (7) без сомнения принадлежит КР эфира. Это подтвердило и контрольное измерение спектра растворителя при том же возбуждении. Другие попадающие в данную область частоты эфира, 374 и 498 см-1 [15], в спектре четко не наблюдались, хотя первая из них может давать вклад в полосу 5, которую, очевидно, можно связать с наиболее интенсивной линией КР Фео а в изучаемой области — 390 см<sup>-1</sup> [<sup>16</sup>], обнаруженной также в [<sup>17</sup>] (388 см<sup>-1</sup>). Линия 10, по-видимому, соответствует колебанию 540 см<sup>-1</sup> в  $S_0$ -состоянии Фео а [16, 17]. Остальные компоненты спектра хорошо совпадают с ожидаемой ГЛ v'n - 0 — наиболее сильно проявляющиеся в спектре возбуждения колебания S1-состояния Фео а имеют частоты 1360, 1295, 1265, 1120, 1075 и 982 см<sup>-1</sup> [<sup>11, 14</sup>] (ср. с рисунком). У Фео а имеется и частота 1240 см-1, которая соответствует положению максимума 4 относительно 0-0-линии А, но здесь может иметь место наложение (хотя и очень слабой) линии КР Фео а 300 см<sup>-1</sup> [<sup>16</sup>]. Сле-дует добавить, что слабые линии КР 255 [<sup>16</sup>] и 562 см<sup>-1</sup> [<sup>16, 17</sup>], в принципе, могут присутствовать у максимумов 2 и 11 соответственно. Все же это маловероятно из-за слабости даже сильнейшей линии КР 390 см-1 в наших спектрах (см. рисунок). Таким образом, по меньшей мере восемь компонентов спектра, номера которых на рисунке обведены кружками, имеют все признаки ГЛ и не могут быть интерпретированы иначе.

При определении времен колебательной релаксации из спектра ГЛ необходимо знать времена затухания ОЛ и факторы Франка—Кондона соответствующих переходов [<sup>1,4</sup>]. Для времени жизни электронного состояния  $S_1$  Фео *a* при 4,2 К получено значение 7 *нс* [<sup>18</sup>]. Оценка отношения факторов Франка—Кондона вибронных переходов к таковому для чисто электронного перехода ( $\approx 0,1$ ) может быть получена из спектров флуоресценции при лазерном возбуждении в 0—0-области [<sup>11,17</sup>]. Линиями в спектре ГЛ, в которых заведомо нет вклада от КР, являются, например, 3 и 9. Тогда использование приведенных величин дает для времен релаксации соответствующих колебательных уровней оценки 1-3 пс. Они хорошо совпадают с полученными методом выжигания провала временами жизни 2,2, 2,4 и 2,1 пс для колебаний 1295, 1265 и 1075 см-1 соответственно [19] и тем самым подтверждают правильность трактовки обнаруженного свечения как ГЛ. С другой стороны, такое согласие между результатами двух подходов говорит в пользу вывода [11] о медленности фазовой релаксации в хлорофиллоподобных молекулах.

Из-за большого числа колебаний Фео а можно предположить, что релаксация по ним проходит равномерно без пропуска отдельных колебательных уровней. Информацию об этом дает сравнение распределения интенсивностей в спектре ГЛ и в спектре поглощения. Последнее определено из спектров возбуждения флуоресценции Фео а с постоянной мощностью [11]. Сравнение затрудняют слабость линий и сильный фон в спектре ГЛ. Все же можно заключить, что в спектре ГЛ проявляются именно те колебания, которые дают наиболее интенсивные линии в спектре возбуждения — 982, 1075, 1120, 1265 и 1295 см<sup>-1</sup> (ср. с рисунком). Исключение здесь, по-видимому, составляет колебание 1360 см<sup>-1</sup>, которое в ГЛ проявляется гораздо слабее, чем в поглощении. Это свидетельствует о том, что часть релаксации, возможно, проходит минуя данный уровень.

Таким образом, можно считать доказанным существование ГЛ у Фео a — ближайшего аналога главного фотосинтетического пигмента растений. Как уже отмечено в [7,8], обнаружение ГЛ у самого Хл а сдерживают возможности методов его выделения и очистки.

Автор выражает благодарность Р. Авармаа за предложение темы данной работы и полезное обсуждение, К. К. Ребане за ценные замечания, а также С. Куузик и В. Нымм за приготовление объектов.

## ЛИТЕРАТУРА

- Rebane, K., Saari, P., J. Luminescence, 16, № 3, 223—243 (1978).
  Ребане К., Саари П., Изв. АН ЭССР, Физ. Матем., 17, № 2, 241—244 (1968).
  Тамм Т. Б., Оптика и спектроскопия, 32, вып. 4, 623—624 (1972).
  Там т. Т., Saari, P., Chem. Phys., 40, № 2, 311—319 (1979).
  Kawabe, K., Naemura, M., Matsukawa, Y., Techn. Rep. Osaka Univ., 20, № 958, 665—672 (1970).
- Menzel, E. R., Polles, J. S., Chem. Phys. Lett., 24, № 4, 545—548 (1974).
  Авармаа Р. А., Тамкиви Р. П., Ж. прикладной спектроскопии, 27, № 2, 259—262 (1977).
- 209—202 (1977).
  Тыниссоо В., Тамкиви Р., Изв. АН ЭССР, Хим., 27, № 4, 219—223 (1978).
  Соловьев К. Н., Залесский Н. Е., Котло В. Н., Шкирман С. Ф., Письма в ЖЭТФ, 17, № 9, 463—466 (1973).
  А varmaa, R., Rebane, K., Stud. Biophys., 48, № 3, 209—218 (1975).
  Rebane, K., Avarmaa, R., Chem. Phys., 68, № 2, 191—200 (1982).
  Mauring, K., Avarmaa, R., Chem. Phys. Lett., 81, № 3, 446—449 (1981).
  А вгрмаа Р. А., Мауринг К. Х., Ж. прикладной спектроскопии, 28, № 4, 658–662 (1978).

- Авермаа Р. А., Мауринг К. Х., Ж. прикладной спектроскопии, 28, № 4, 658—662 (1978).
  Авармаа Р., Тамкиви Р., Кийслер С., Нымм В., Изв. АН ЭССР, Физ. Матем., 29, № 1, 39—45 (1980).
  Loader, J., Basic Laser Raman Spectroscopy, Belfast, Heyden & Son Ltd., Universities Press, 1970, р. 76—77.
  Lutz, M., J. Raman Spectrosc., 2, № 5, 497—516 (1974).
  Быковская Л. А., Литвин Ф. Ф., Персонов Р. И., Романовский Ю. В., Биофизика, 25, № 1, 13—20 (1980).
  Тамкири Р. П. Арармар Р. М. Изв. АН СССР сер. физ. 42, № 3, 568—572.
- 18. Тамкиви Р. П., Авармаа Р. А., Изв. АН СССР, сер. физ., 42, № 3, 568-572 (1978).
- 19. Мауринг К. Х., В кн.: Тезисы докладов Всесоюзного совещания по молекулярной люминесценции, Харьков, 1982, с. 158,

Институт физики Академии наук Эстонской ССР

Поступила в редакцию 6/V 1982