#### Лекция 6

## **Химическая**кинетика

#### Химическая кинетика - то раздел химии, изучающий скорость и механизм химических реакций.

#### План

- 6.1 Понятие о скорости и механизме химических реакций.
- 6.2 Влияние концентрации реагирующих веществ на скорость химических реакций.
  - 6.3 Влияние температуры на скорость химических реакций.
    - 6.4 Ферментативный катализ

Большинство биохимических реакций являются гомогенными (протекающими в одной фазе). Они могут быть как быстрыми (реакции, лежащие в основе передачи нервного импульса, протекают практически мгновенно), так и медленными (время обновления белков на половину составляет 70 дней).

# Средняя скорость гомогенной реакции (V) равна изменению концентрации вещества в единицу времени:

$$\mathbf{v} = \frac{\mathbf{A} - \mathbf{A}_0}{\mathbf{\tau}}$$

## [A]<sub>0</sub>\_и [A] – исходная и конечная концентрация вещества, моль/л

- Т время реакции, с., мин.,
  - (+) вещество образуется,
- (–) вещество расходуется.

Средняя скорость гетерогенной реакции, протекающей на границе раздела фаз, равна изменению количества вещества в единицу времени на единице площади поверхности

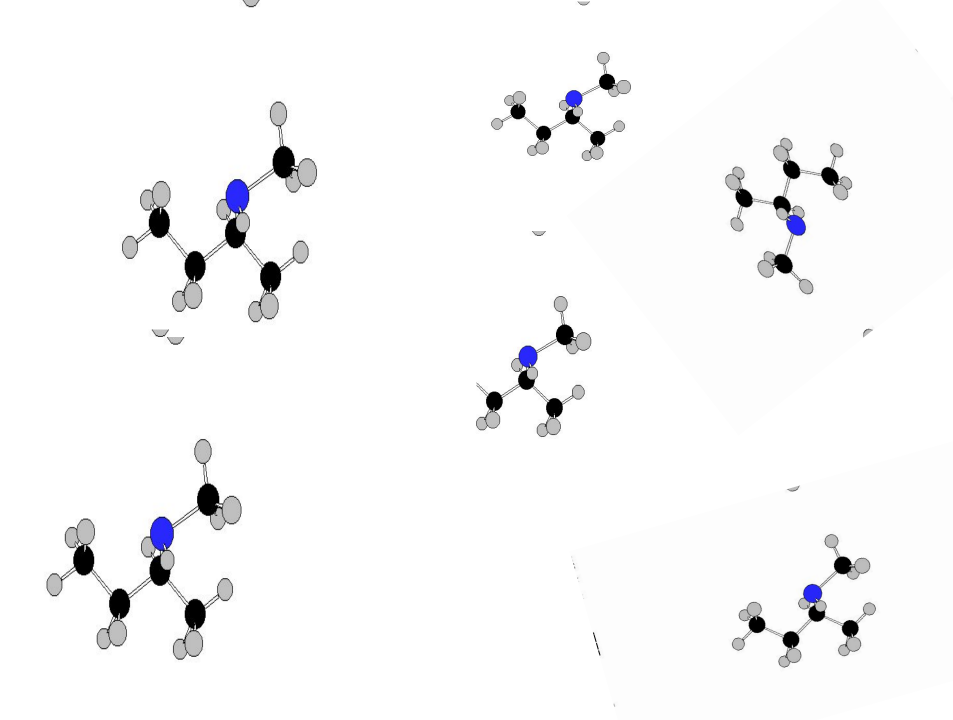
раздела фаз:

$$\mathbf{v} = \frac{+}{-} \frac{\mathbf{v} - \mathbf{v_0}}{\mathbf{S} \times \mathbf{\tau}}$$

Полное обновление костной ткани составляет от 4 до 7 лет.

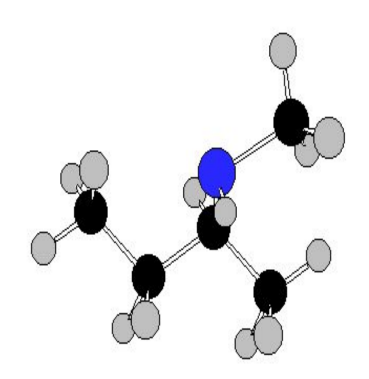
где V<sub>0</sub> и V — количество вещества в начальный и конечный момент времени, моль **S** – площадь поверхности раздела фаз, м<sup>2</sup>

Чтобы произошла химическая реакция, необходимо взаимодействие между молекулами реагирующих веществ. Это взаимодействие происходит в форме столкновения молекул.



Во всем многообразии столкновений выделяют элементарные стадии процесса.

Элементарная стадия – это столкновение молекул реагирующих веществ, приводящее к образованию молекул продуктов.



# Характеристикой элементарной стадии является ее молекулярность, т.е. число участвующих в ней частиц. Стадии могут быть:

- •мономолекулярными  $I_2 \rightarrow 2I$
- •бимолекулярными

$$+I_2 \rightarrow 2HI$$

•тримолекулярными

$$+ O_2 \rightarrow 2NO_2$$

**2NO** 

#### **Механизм** химической реакции — ЭТО ЧИСЛО И последовательность элементарных стадий процесса.

#### Химические реакции

простые по механизму представляет собой многократное чередование одной элементарной стадии

сложные по механизму протекают в несколько элементарных стадий

6.2 Уравнения, описывающие влияние концентрации реагирующих веществ на скорость химических реакций, называются кинетическими уравнениями.

Кинетические уравнения составляют на основе закона действующих масс (Гульдберг и Вааге, 1867): скорость химических реакций прямо пропорциональна произведению концентраций реагирующих веществ, возведенных в некоторые показатели степени.

Математическое выражение ЗДМ для реакции:

 $aA + bB + cC \rightarrow P$ 

 $\mathbf{v} = \mathbf{k} [\mathbf{A}]^{\mathbf{x}} [\mathbf{B}]^{\mathbf{y}} [\mathbf{C}]^{\mathbf{z}}$ 

где k — константа скорости, являющаяся фундаментальной кинетической характеристикой реакций.

**К** зависит от температуры и природы веществ и не зависти от их концентрации; [А], [В], [С] – концентрации реагирующих веществ, моль/л; х, у и z – порядок реакции по веществам.

Общий порядок реакции (n)

равен: n = x + y + z

Порядок реакции определяется только экспериментально. Он является величиной формальной и может принимать любые значения: положительные, отрицательные, целые, дробные, а также 0.

#### Только для простых реакций порядок и молекулярность совпадают: $H_2 + I_2 \rightarrow 2HI$

$$v = k [H_2][I_2]$$

#### Кинетическое описание простых реакций.

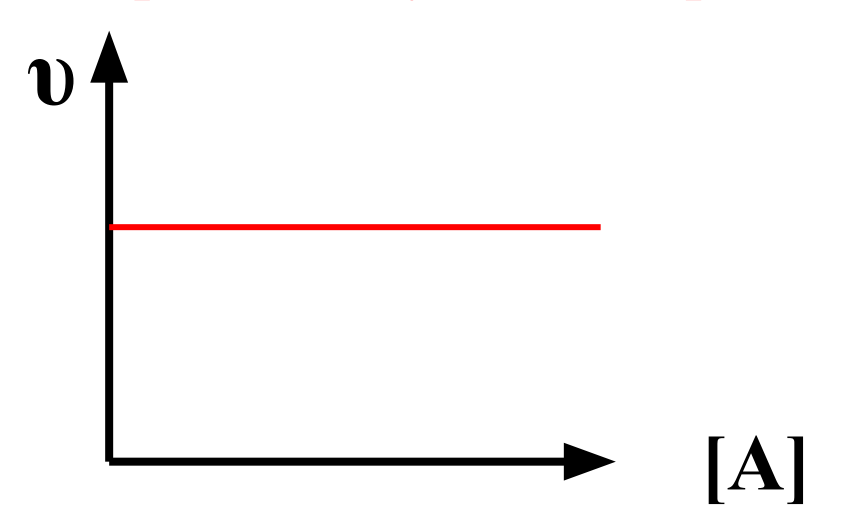
Реакции нулевого порядка (n=0)Примеры: фотохимические, каталитические и ферментативные реакции (при высокой концентрации субстрата).

#### Условное уравнение: А — Р

Кинетическое  $v = k [A]^0 = k$ 

Константа скорости

#### Кинетическая кривая реакций нулевого порядка



Время полуреакции ( $\tau_{1/2}$ ) — это время, необходимое для уменьшения концентрации исходного вещества в два раза.

$$\tau_{\frac{1}{2}} = \frac{\left[A\right]_{0}}{2k}$$

#### Реакции первого порядка (n=1)

Примеры: каталитические и ферментативные реакции (при низкой концентрации субстрата), радиоактивный распад, выведение лекарственных препаратов из организма человека.

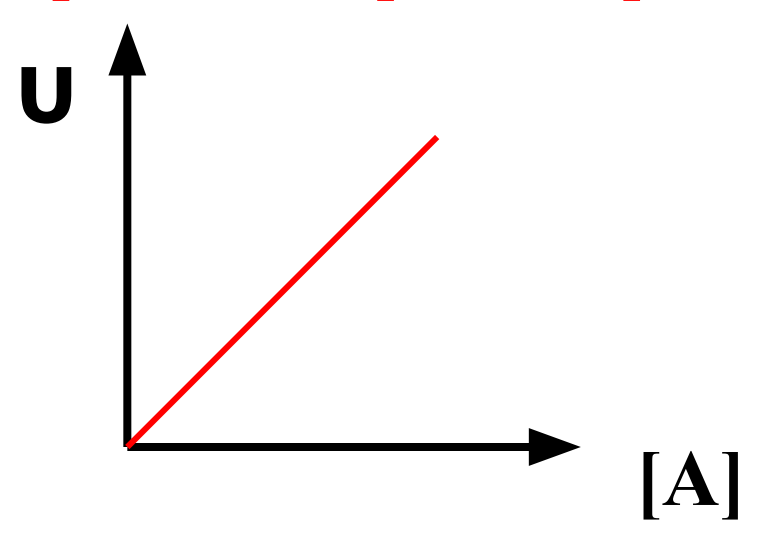
#### Условное уравнение: А — Р

Кинетическое уравнение: v = k [A]

Константа скорости

$$\mathbf{K} = \frac{1}{\tau} en \frac{[\mathbf{A}]_0}{[\mathbf{A}]}$$

#### Кинетическая кривая реакции первого порядка



Время полуреакции:

$$\tau_{\frac{1}{2}} = \frac{\ln 2}{k}$$

Период полураспада некоторых радионуклидов

$$I^{131} = 8$$
 дней  $Sr^{90} = 27$  лет  $Cs^{137} = 26,6$  года

#### Кинетика сложных реакций

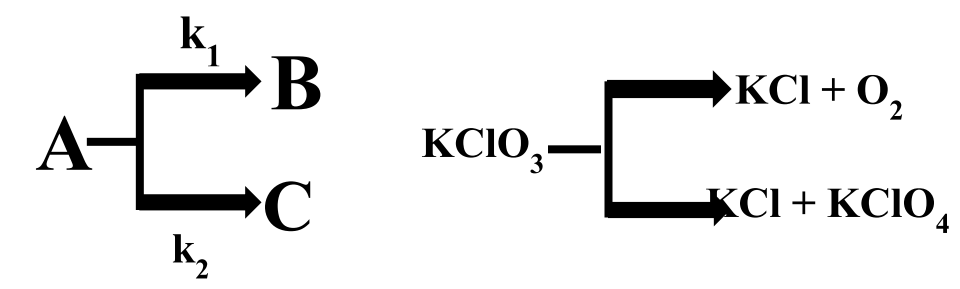
#### 1) обратимые реакции

$$\mathbf{A} \stackrel{\mathbf{k}_1}{\rightleftharpoons} \mathbf{B}$$

Кинетическое уравнение:

$$U = k_1[A] - k_2[B]$$

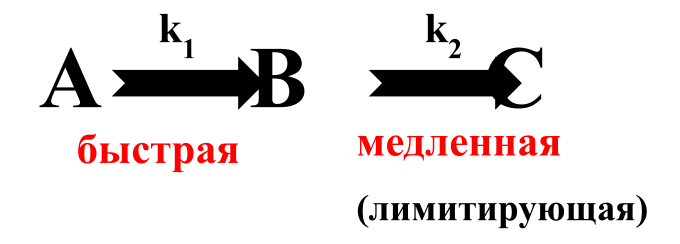
#### 2) Параллельные реакции



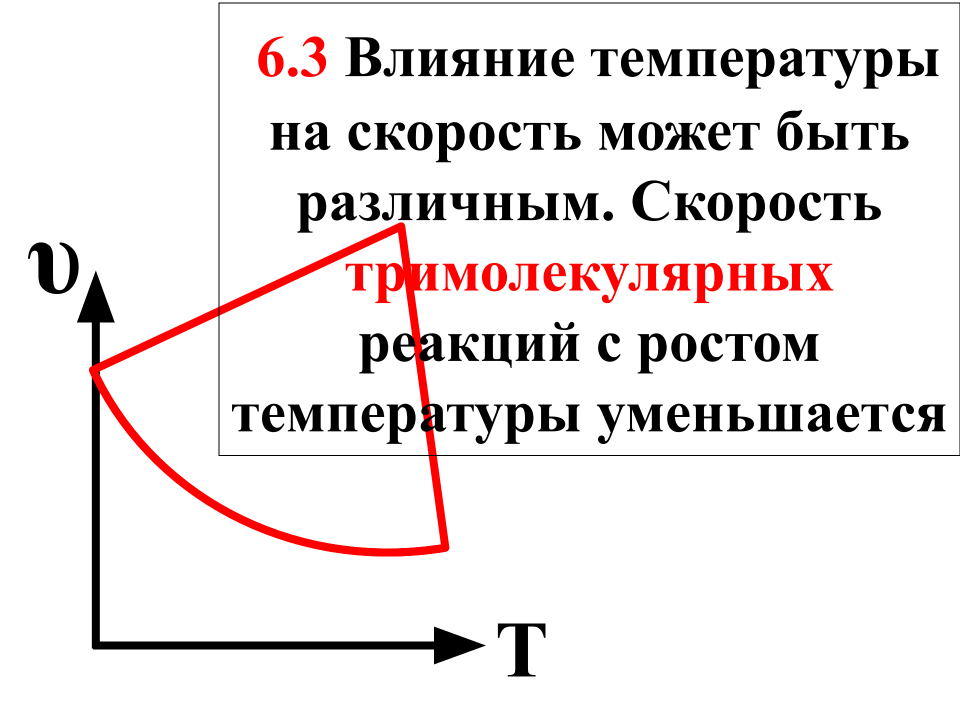
Кинетическое уравнение:

$$v = k_1 ([A]_0 - [B]) + k_2 ([A]_0 - [C])$$

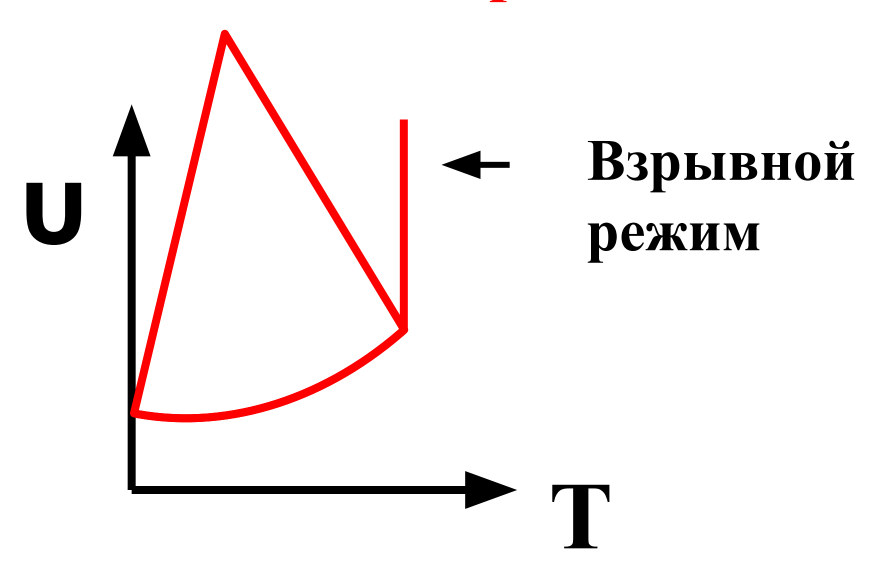
#### 3) Последовательные реакции



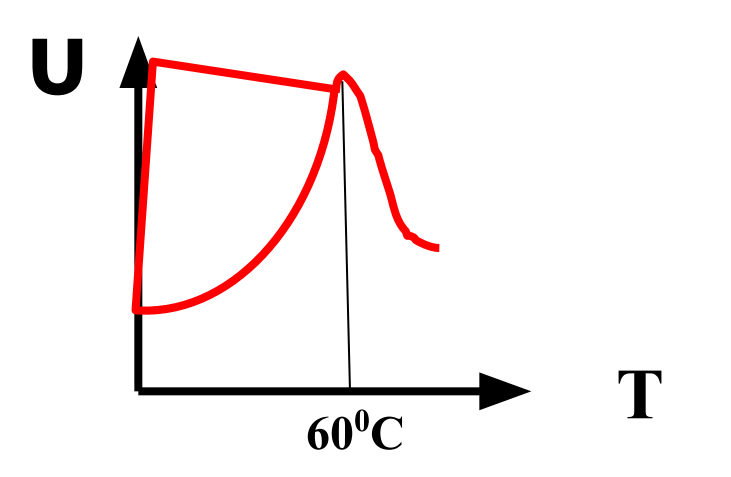
Скорость реакции равна скорости ее лимитирующей стадии:  $\upsilon = k_2$  [B]



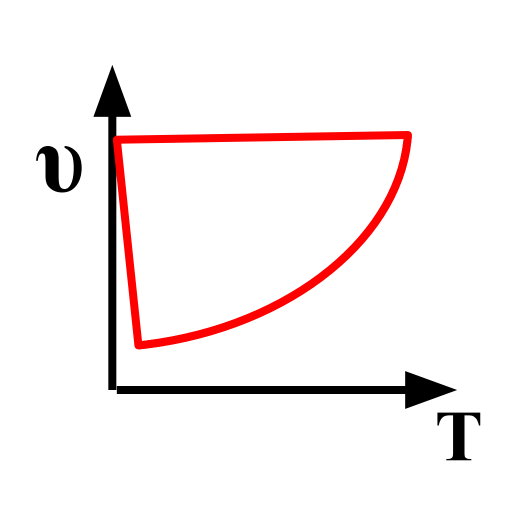
#### Радикальные реакции



### **Ферментативные** реакции



#### Для большинства химических реакций выполняется правило Вант-Гоффа:



при повышении температуры на каждые 10 градусов скорость реакции возрастает в 2-4 pa3a.

$$\mathbf{U}_{\mathbf{T}_2} = \mathbf{U}_{\mathbf{T}_1} \mathbf{Y}$$

$$\mathbf{T}_2 - \mathbf{T}_1$$

где T<sub>1</sub> и T<sub>2</sub> - начальная и конечная температура,

у- температурный коэффициент реакции

$$2 < \gamma < 4$$

# Значительно точнее зависимость скорости и температуры описывается уравнением Аррениуса:

$$\mathbf{v} = \mathbf{v} \cdot \mathbf{e}^{-\mathbf{E}_{a\kappa}/\mathbf{R}T}$$

$$\mathbf{k} = \mathbf{k}_0 \mathbf{e}^{-\mathbf{E}_{a\kappa}/\mathbf{R}T}$$

# где U<sub>0</sub> и k<sub>0</sub> - коэффициенты пропорциональности, называемые предэкспоненциальными множителями,

E<sub>ак</sub> - энергия активации, кДж/моль.

С точки зрения теории активного комплекса, энергия активации (энергетический барьер химической реакции) - это энергия образования активного комплекса из реагирующих веществ.

#### Активный комплекс

- промежуточная частица, в которой старые связи еще не полностью разорвались, а новые - не полностью образовались.

# Схема химической реакции:

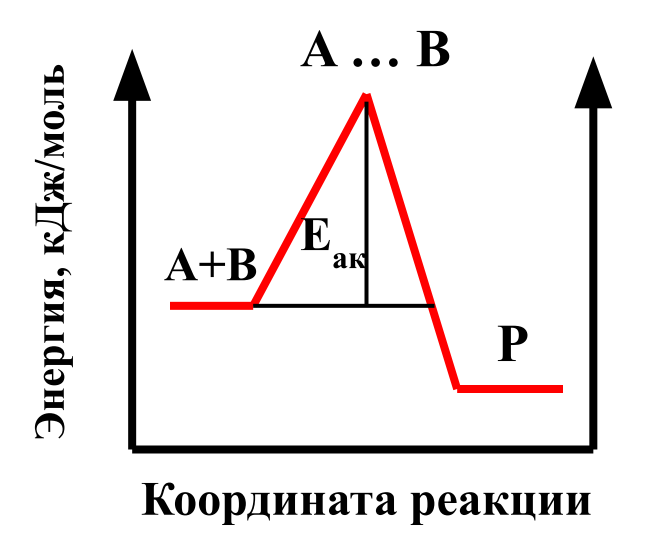
 $A + B \leftrightarrow A...B \rightarrow P$ 

А...В - активный

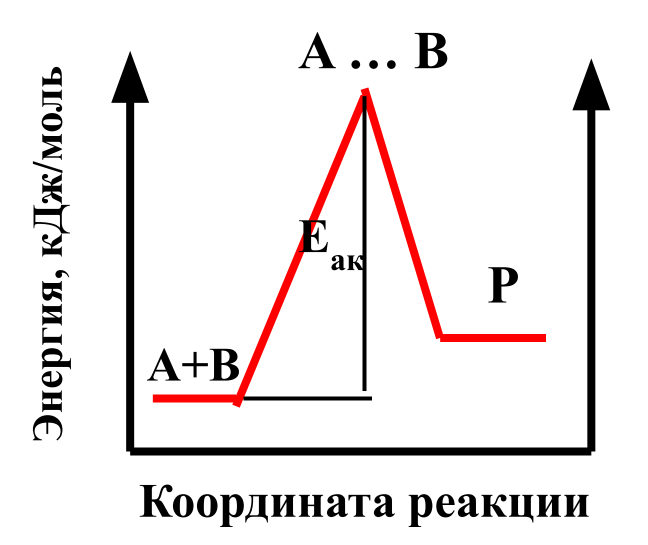
комплекс

AK

### Энергетическая диаграмма экзотермической реакции



### Энергетическая диаграмма эндотермической реакции



#### Энергия активации (Еак) зависит от природы реагирующих веществ и не зависит от температуры.

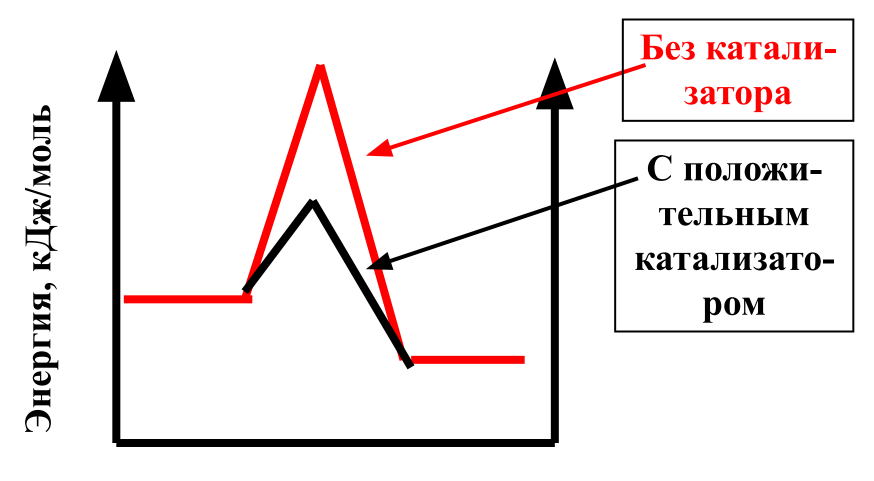
С повышением температуры в реакционной смеси возрастает доля активных молекул, способных преодолеть энергетический барьер химической реакции, что приводит к увеличению ее скорости.

### 6.4 Катализаторы

- это вещества, изменяющие скорость химической реакции, но не изменяющиеся в ходе процесса ни качественно, ни количественно. Они не входят в состав продуктов реакции.

С точки зрения теории активного комплекса механизм действия катализаторов в том, что они изменяют высоту энергетического барьера химической реакции.

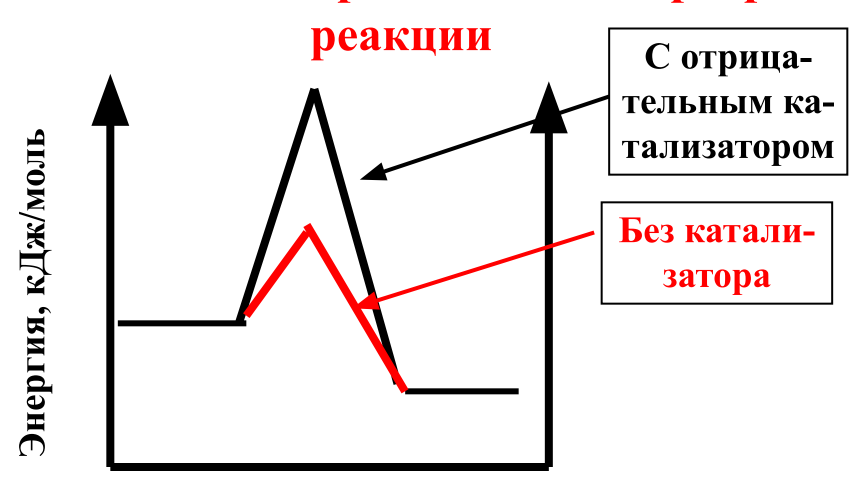
### Положительный катализатор снижает энергетический барьер реакции



Координата реакции

Под воздействием положительного катализатора в реакционной смеси возрастает доля активных молекул при данной температуре. Скорость реакции увеличивается.

#### Отрицательный катализатор повышает энергетический барьер



Координата реакции

Под воздействием отрицательного катализатора в реакционной смеси снижается доля активных молекул при данной температуре. Скорость реакции уменьшается.

# Практически все биохимические реакции являются

ферментативными. Ферменты (биокатализаторы) – это вещества белковой природы, активированные катионами металлов.

#### Ферменты отличаются от обычных катализаторов: а) более высокой каталитической активностью; б) высокой специфичностью, т.е. избирательностью действия.

## Механизм односубстратной ферментативной реакции можно представить схемой:

$$E + S \stackrel{\mathbf{K}_{\underline{\mathbf{M}}}}{\rightleftharpoons} ES \stackrel{\mathbf{k}_{\underline{\mathbf{2}}}}{\longrightarrow} P + E$$

**Лимитирующая стадия** 

E фермент, S субстрат, ES ферментсубстратный комплекс, продукт

Характеристикой первой стадии ферментативной реакции является Км – константа Михаэлиса. Км является величиной, обратной константе равновесия.

$$\mathbf{K}_{\mathbf{M}} = \frac{[S][E]}{[ES]}$$
 $\mathbf{K}_{\mathbf{M}} = \mathbf{10^{-5}-10^{-3}}$  моль/л

Чем меньше Км, тем устойчивее комплекс.

### Кинетическое уравнение ферментативной реакции:

**к**<sub>2</sub> равна числу молекул субстрата, превращающихся в продукт под воздействием одной молекулы фермента за 1 минуту при 25°С  $1 \times 10^4 < k_2 < 6 \times 10^6 \text{ мин}^{-1}$ 

Из-за невозможности экспериментального определения [ES], уравнение (1) преобразовали, выразив **ES**] через легко измеряемые параметры реакции.

## Кинетическое уравнение ферментативных реакций (уравнение Михаэлиса-Ментен) 1913

$$\mathbf{v} = \mathbf{k}_2 \frac{\left[\mathbf{E}\right]_{\mathbf{o}\mathbf{o}\mathbf{m}} \left[\mathbf{S}\right]}{\mathbf{K}_{\mathbf{M}} + \left[\mathbf{S}\right]}$$

Произведение k<sub>2</sub>×[E]<sub>общ</sub> является величиной постоянной, которую обозначают Отах (максимальная скорость)

$$v_{\text{max}}[S]$$

$$= \frac{W_{\text{max}}[S]}{K_{\text{M}} + [S]}$$

### 1) При низкой концентрации субстрата $K_{M} >> [S]$ ,

поэтому

$$v = \frac{max}{K_M} [S]$$

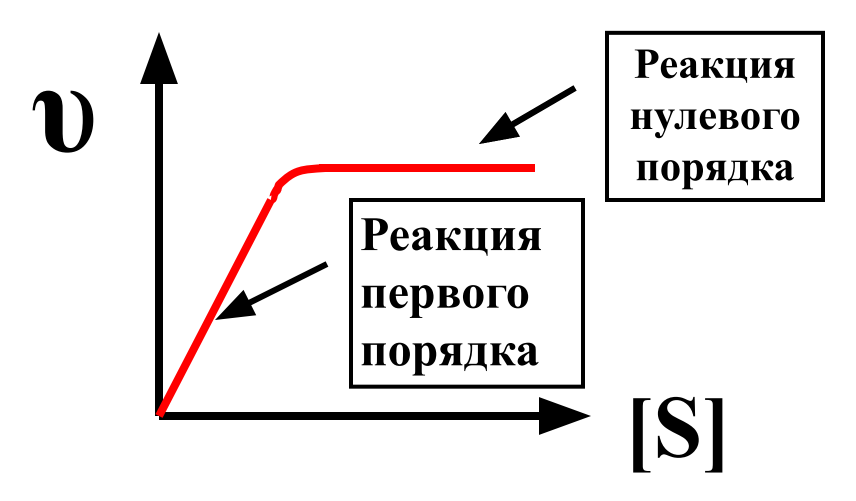
Кинетическое уравнение реакции 1-го порядка

### 2) При высокой концентрации субстрата К<sub>м</sub> << [S], поэтому

$$\mathbf{v} = \mathbf{v}_{\mathbf{max}}$$



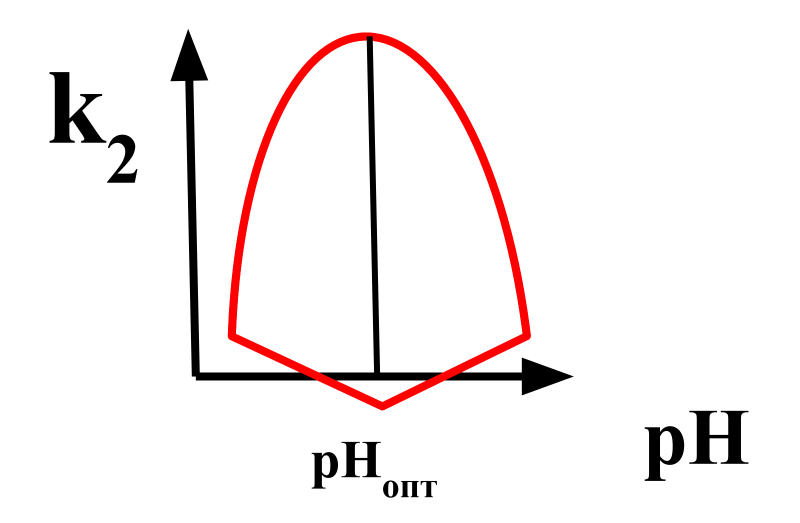
#### Кинетическая кривая ферментативной реакции



### На активность ферментов

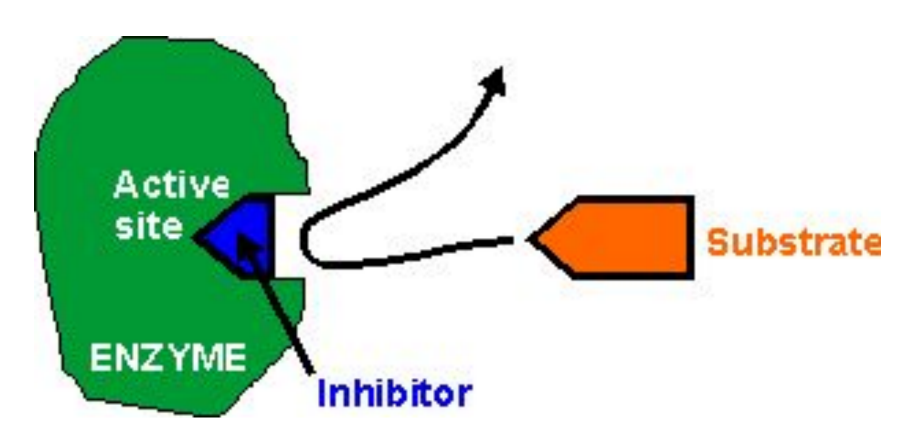
- оказывают влияние:
  - а) температура,
  - б) кислотность среды,
- в) наличие ингибиторов

### Влияние кислотности растворов на активность ферментов



Ингибиторы ферментов это вещества, занимающие часть активных центров молекул фермента, в результате чего скорость ферментативной реакции уменьшается.

В роли ингибиторов выступают катионы тяжелых металлов, органические кислоты и другие соединения.



### Благодарим

**3a** 

### внимание!!!