

8.3. Реакции окисления и восстановления органических соединений

Имеют большое значение в процессе метаболизма (катализма), в цепи переноса электронов и окислительном фосфорилировании, что составляет основу клеточного дыхания

В результате окисления веществ выделяется энергия, которая запасается в форме высокоэнергетических соединений, таких как АТФ, а затем расходуется в процессе анаболизма. Реакция окисления способствует детоксикации и выведению ксенобиотиков

Химические реакции, в процессе которых происходит перенос электронов от одной молекулы к другой, называются ОВ

Окисление – процесс отдачи электронов молекулой,
восстановление –
приобретение электронов

**Восстановители – доноры
электронов**

**Окислители – акцепторы
электронов**

**В органической химии под
окислением понимают
реакции, при которых
происходит**

**удаление из молекулы атомов
водорода или образование
более полярных связей из
менее полярных**

Схема реакции окисления



Механизмы окисления и восстановления

1.Прямой перенос \bar{e} (одноэлектронный перенос)



Эта ОВ пара может отдавать свои электроны любому восстанавливющемуся соединению

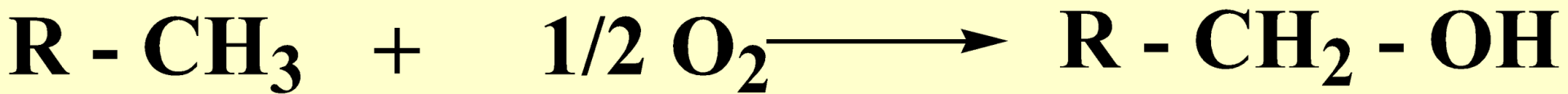
2. Перенос атома водорода
(свободнорадикальный разрыв
связи R–H)

3. Перенос электронов от
донора к акцептору в форме
гидрид-иона H⁻

4. Перенос электронов путем
прямого взаимодействия
органического восстановителя с
кислородом, приводящий к
продукту с ковалентно-
связанным кислородом

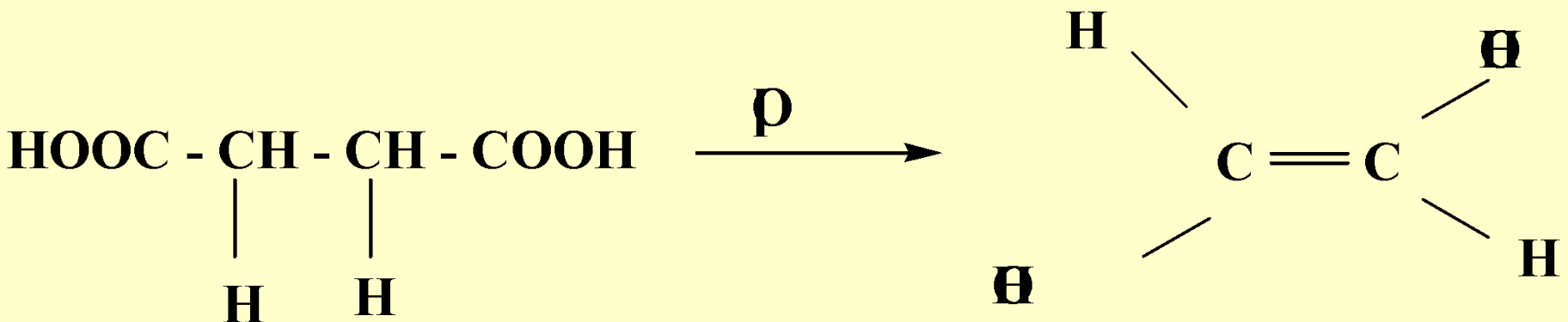
Примером последней реакции может служить алифатическое гидроксилирование – один из путей биотрансформации лекарственных средств (ЛС) в организме, приводящий к повышению полярности и гидрофильности ЛС, что способствует их выведению из организма

Взаимодействие ЛС с кислородом происходит в митохондриях



**Примерами реакций
окисления и восстановления
являются реакции
дегидрирования и
гидрирования**

На одной из стадий ЦТК окисление янтарной кислоты до фумаровой



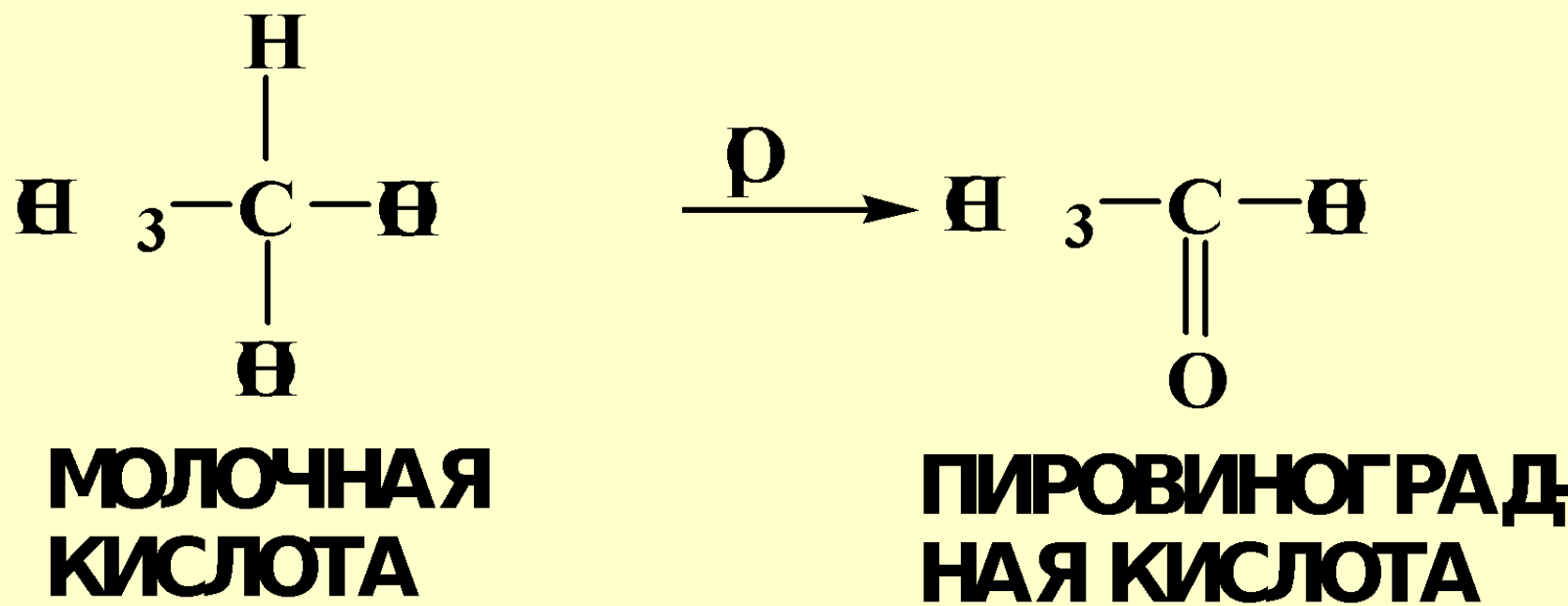
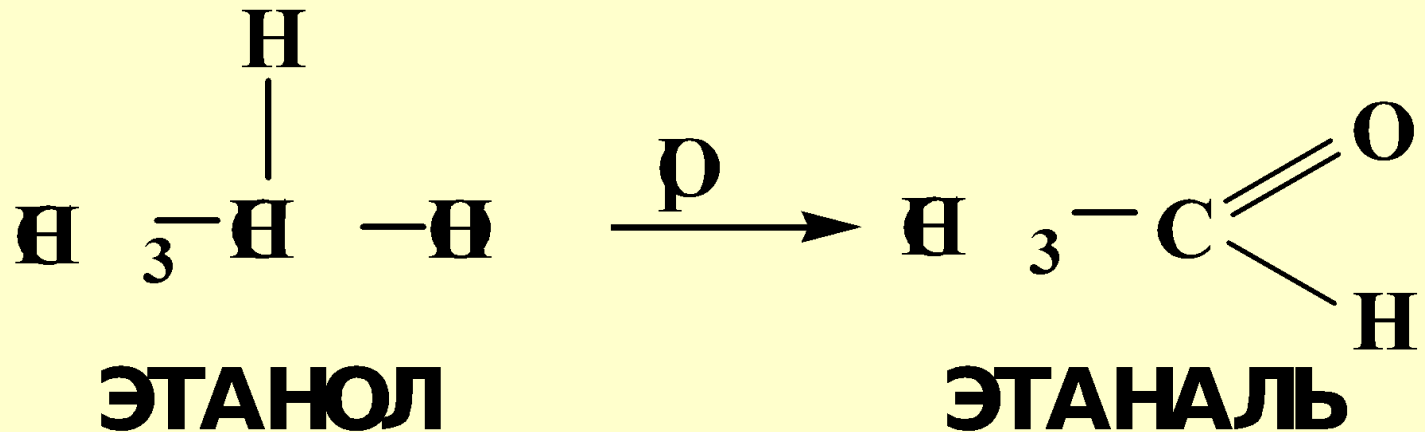
ЯНТАРНАЯ КИСЛОТА

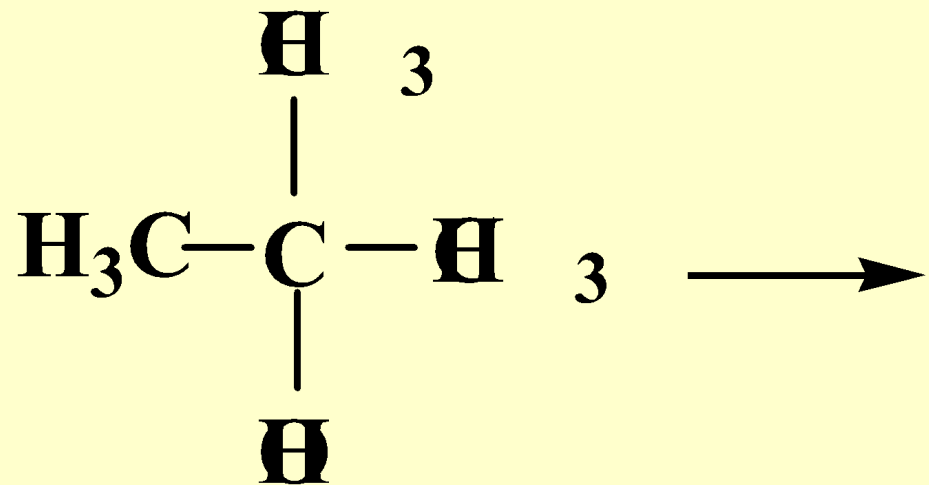
ФУМАРОВАЯ КИСЛОТА

Окисление гидроксильных и оксогрупп

Спирты обладают большей способностью к окислению, чем насыщенные углеводороды

Первичные спирты окисляются до соответствующих альдегидов, вторичные спирты – до кетонов,

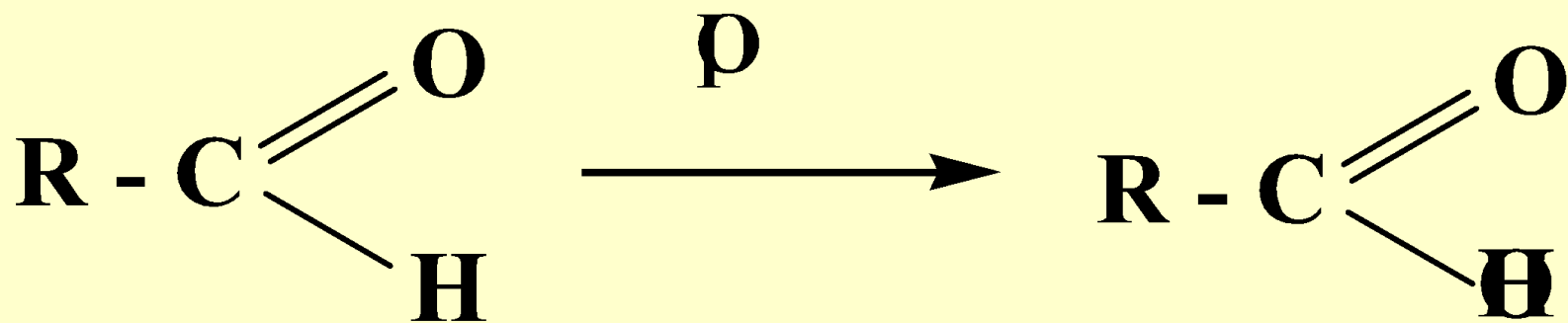




третичные спирты
к окислению
устойчивы

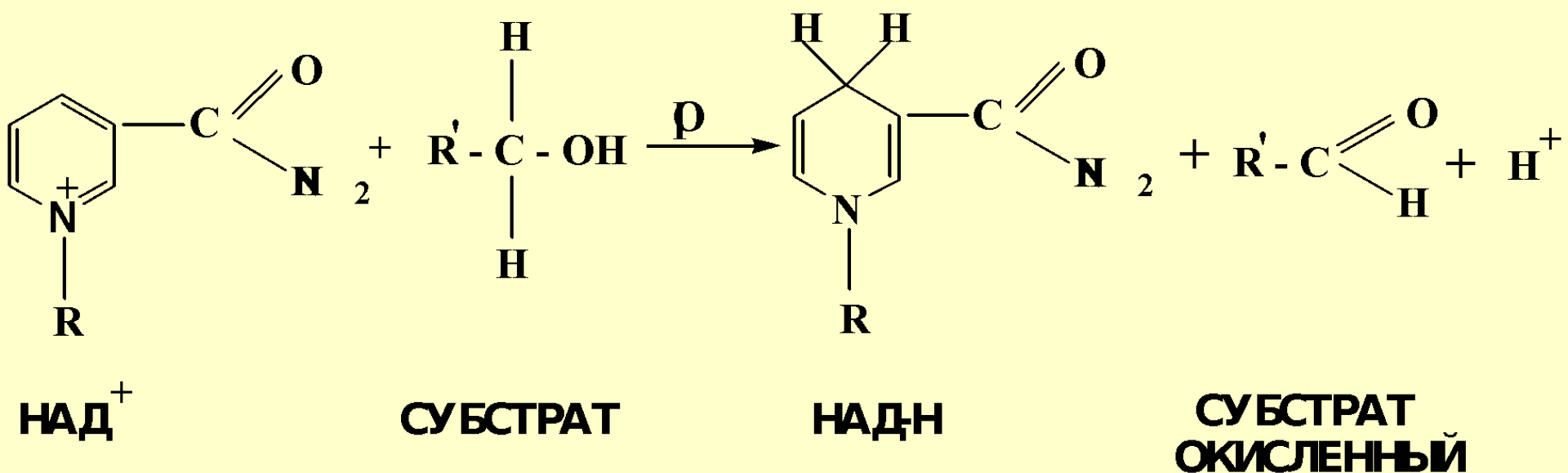
**Альдегиды легко окисляются до
соответствующих кислот**

[O]: KMnO_4 , CrO_3 , $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{OH}$ –
реактив Толленса, $\text{Cu}(\text{OH})_2$ –
реактив Троммера и другие

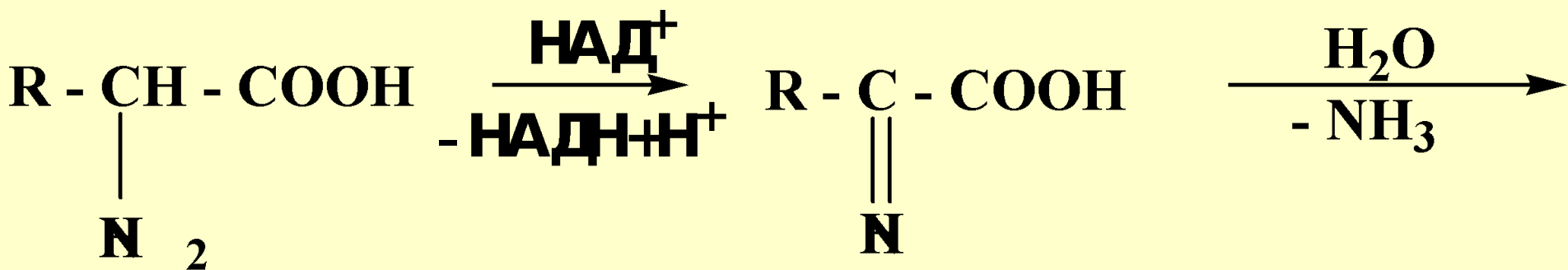


Кетоны к окислению устойчивы

Реакция окисления *in vivo* с участием НАД⁺

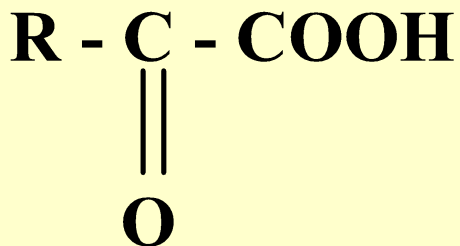


Окислительное дезаминирование in vivo



α -АМИНОКИСЛОТА

α ИМИНОКИСЛОТА



α -КЕТОКИСЛОТА

Реакции восстановления

**Реакции восстановления
обратны реакциям
окисления: восстановление
альдегидов приводит к
образованию первичных
спиртов; кетонов – вторичных
спиртов**

В качестве
восстанавливающего агента
in vitro используют
алюмогидрид лития LiAlH_4
или гидриды щелочных
металлов

Схема реакции восстановления in vitro

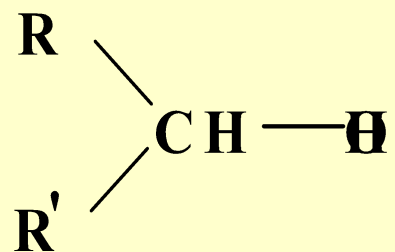
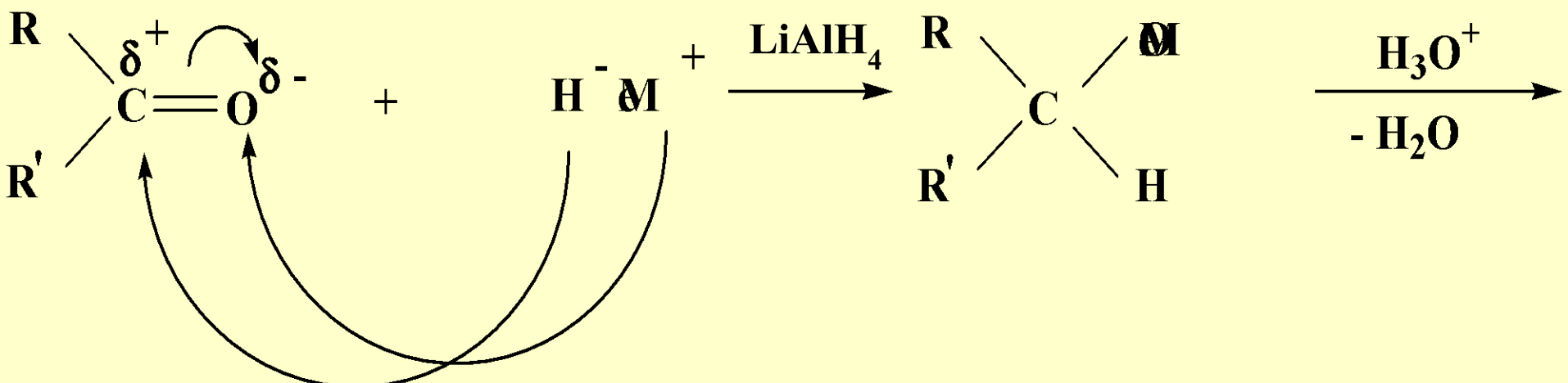
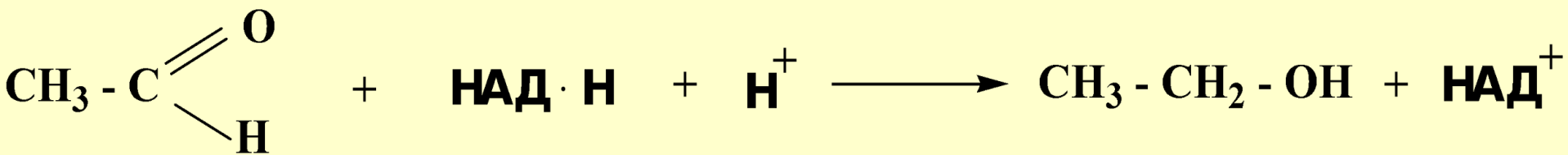


Схема реакции восстановления in vivo



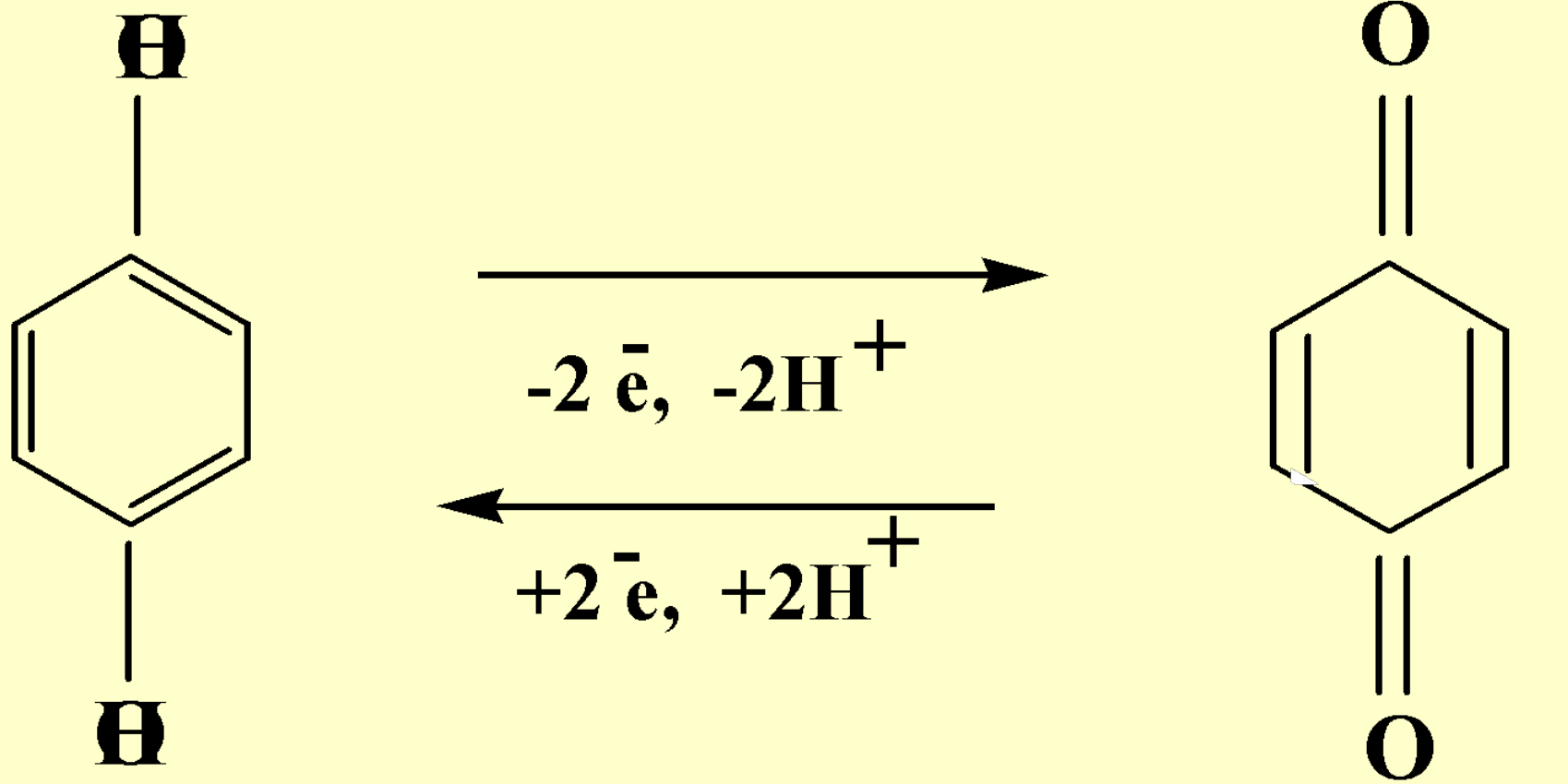
Обратимые ОВ системы организма

К ним относятся системы –

**гидрохинон-хинон и
сульфид-дисульфид**

Легкость перехода из окисленной в восстановленную форму и обратимость таких реакций служат основой для их участия в биологически важных процессах

ОБРАТИМЫЕ ОВ СИСТЕМЫ ОРГАНИЗМА



Гидрохинон

Хинон

**Система гидрохинон-хинон
входит в состав**

кофермента Q-убихинон,

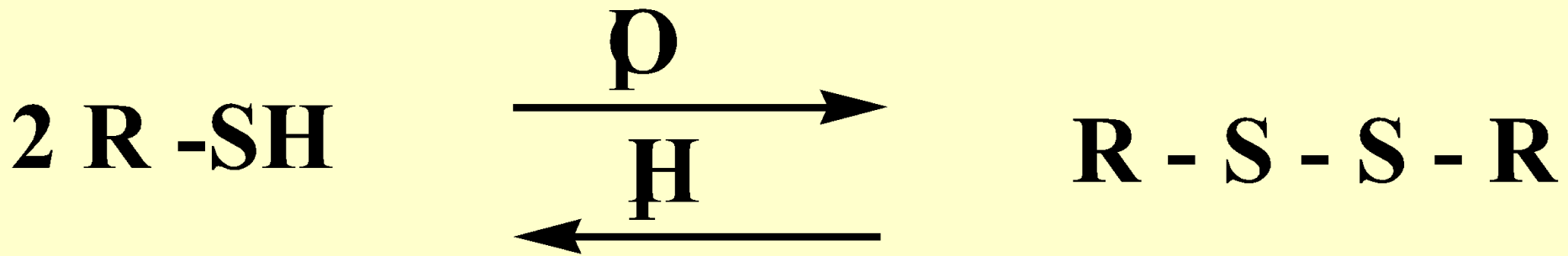
участвует в переносе

электронов в митохондриях и

дыхательной цепи

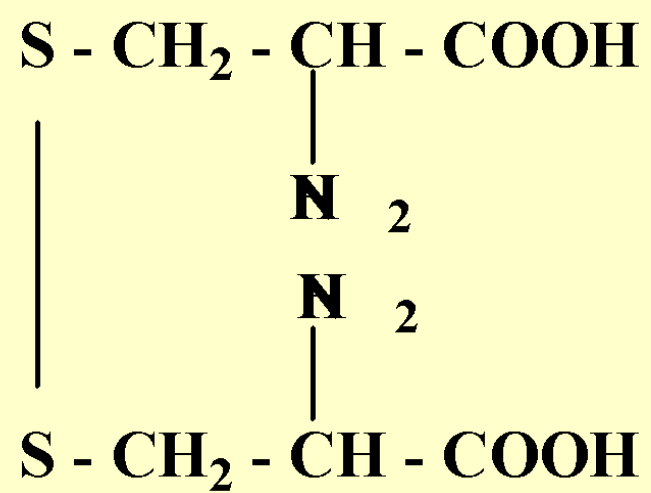
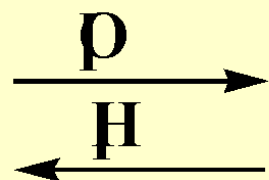
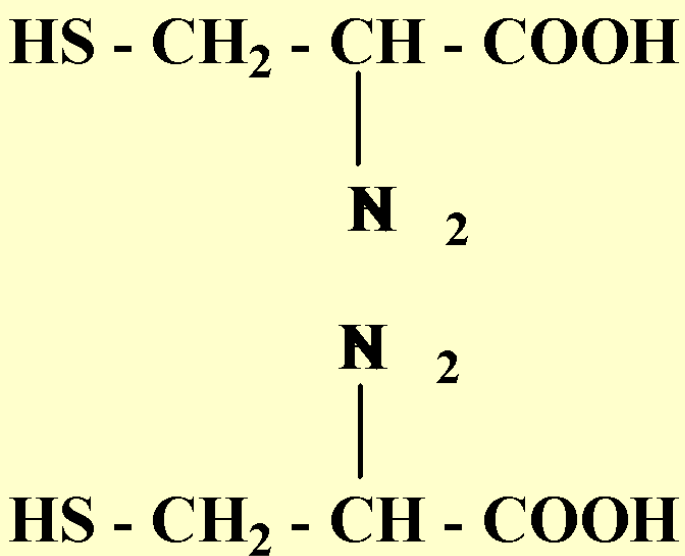
**Обратимая ОВ реакция в
системе сульфид-дисульфид
играет важную роль в
формировании
пространственной структуры
белков**

ОБРАТИМЫЕ ОВ СИСТЕМЫ ОРГАНИЗМА



Тиол
(сульфид)

дисульфид



Цистеин

Цистин