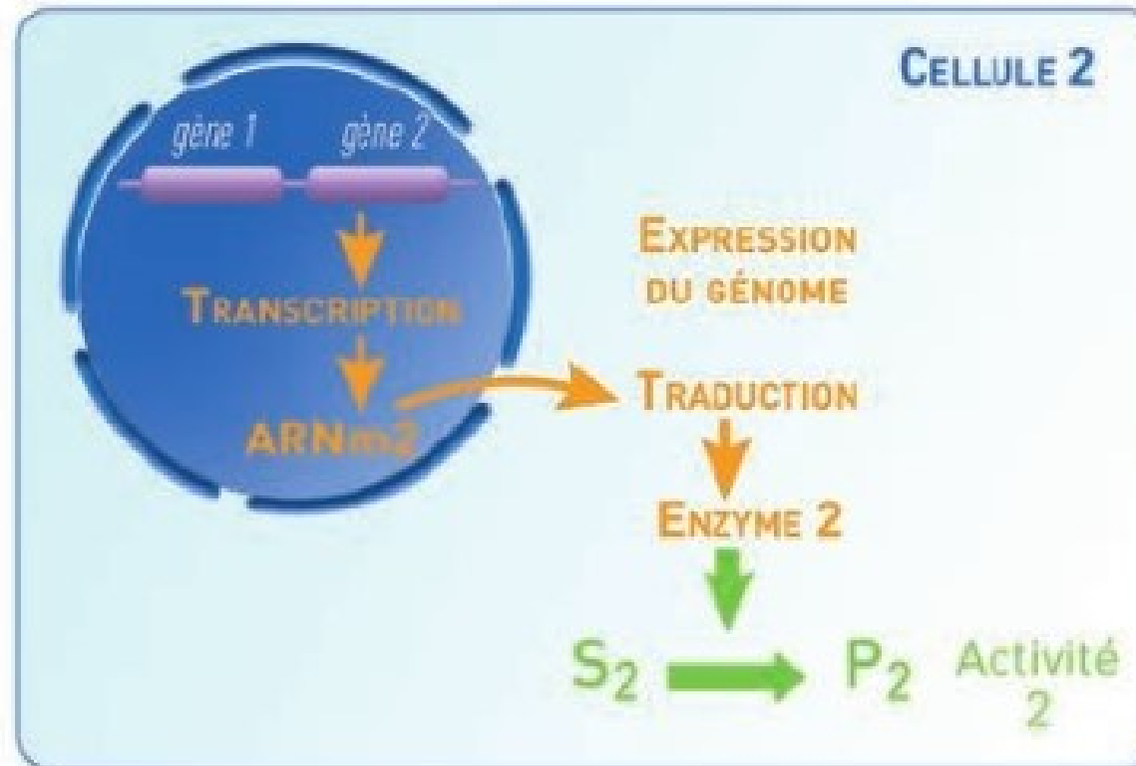
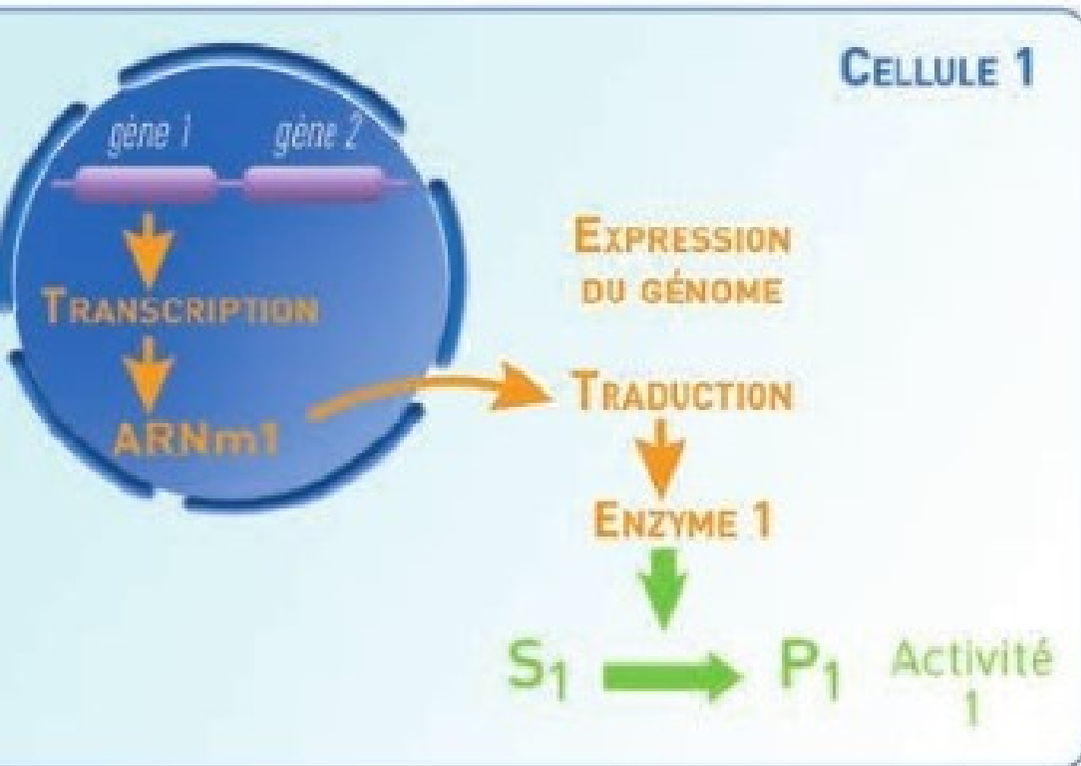


**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques**

# Les enzymes résultent de l'expression de l'information génétique



Chaque cellule comporte milliers d'enzymes différentes

enzymes interviennent dans toutes les réactions du métabolisme  
réactions de dégradation  
réactions de synthèse

En fonction du type de réaction catalysée on classe les enzymes en 6 grandes familles.

Famille	Rôle
1. oxydo-réductase	Transfert de H <sup>+</sup> ou e <sup>-</sup> lors des réactions d'oxydoréduction
2. transférase	Transfert de groupes moléculaires
3. hydrolase	Coupure de molécules en présence d'eau
4. lyase	Enlève des groupes moléculaires
5. isomérase	Transformation intra-moléculaire
6. ligase = synthétase	Formation de nouvelles liaisons ( <i>avec consommation d'énergie</i> )

# Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.

## Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.

### Les propriétés des enzymes

#### I. Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle

A. La double spécificité des enzymes

B. La formation d'un complexe enzyme-substrat

C- La cinétique des réactions enzymatiques

#### III. Les enzymes et spécialisation cellulaire

Les enzymes sont des **biocatalyseurs**.

Un « **catalyseur** » :

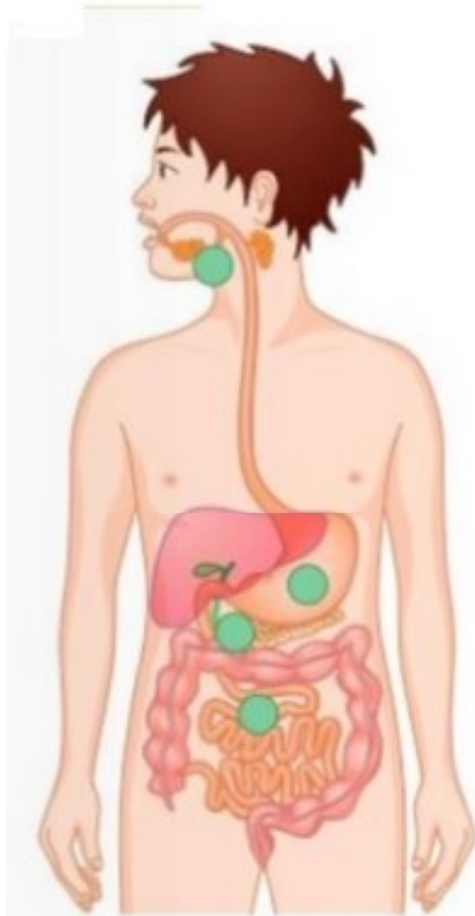
- **accélère une réaction chimique** qui pourrait se produire naturellement mais qui serait beaucoup plus lente
- se retrouve **intact en fin de réaction** disponible pour catalyser **une nouvelle réaction**
- agit **à faible dose**.

« **biologique** » :

- est produite par un être vivant
- agit dans des conditions compatibles avec la vie.



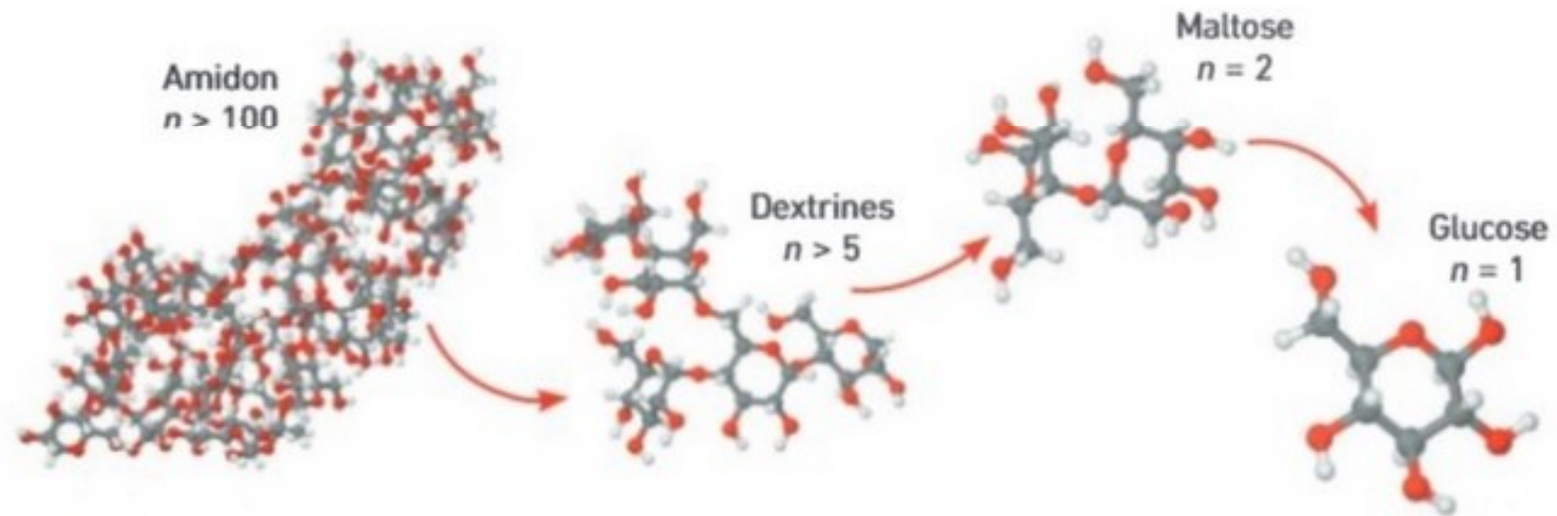
# L'hydrolyse de l'amidon



**A** Sucs digestifs (●) contenant des enzymes.

L'amidon est un polymère\* de glucose. Pour être assimilé, l'amidon doit être transformé en molécules plus petites contenant de moins en moins d'unités ( $n$ ) et finalement en glucose\*, glucide simple absorbable par la muqueuse intestinale.

Cette simplification moléculaire est une hydrolyse\*. Elle se déroule en plusieurs étapes en présence d'**enzymes\*** produites par les cellules des glandes salivaires, pancréatiques et intestinales.

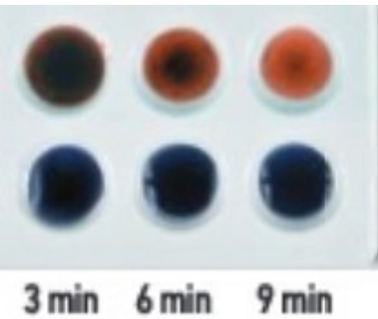


**B** La digestion de l'amidon : une hydrolyse qui produit du glucose.

L'**amylase** est une enzyme salivaire et qui catalyse l'hydrolyse de l'**amidon en maltose**, glucide constitué de deux molécules de glucose.

# L'hydrolyse de l'amidon

Cf- TP: Les enzymes sont des catalyseurs biologiques efficaces



Amidon +  $\alpha$  amylase

Amidon + eau distillée

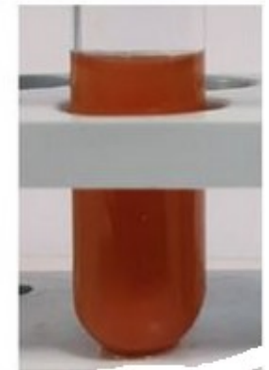
3 min 6 min 9 min

résultats des tests à l'eau iodée.

Amidon +  
eau distillée



Amidon  
+  $\alpha$  amylase



Résultats test à la liqueur de Fehling

		Tube n° 1	Tube n° 2
Contenu du tube		Amidon + eau distillée	Amidon + $\alpha$ amylase
Test à l'eau iodée	T = 0 min	+	+
	T = 3 min	+	+/-
	T = 6 min	+	+/-
	T = 9 min	+	-
Test à la liqueur de Fehling		-	+

**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.**

## **Les propriétés des enzymes**

### **I. Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle**

**A. La double spécificité des enzymes**

**B. La formation d'un complexe enzyme-substrat**

**C- La cinétique des réactions enzymatiques**

### **III. Les enzymes et spécialisation cellulaire**

# Une spécificité de substrat

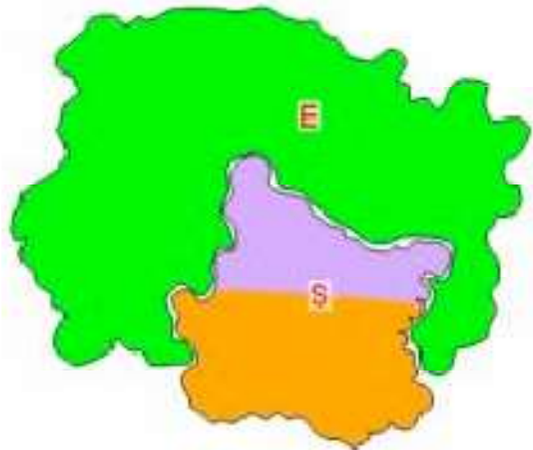
activité : Les enzymes sont des catalyseurs biologiques efficaces

	Tube n° 1	Tube n° 2	Tube n°3
Contenu du tube	Amidon + amylase	Cellulose + amylase	Glycogène + amylase
Test à la liqueur de Fehling	+	-	-

***l'enzyme n'agit que sur un substrat.***

## Une spécificité de substrat

Les enzymes transforment un seul type de molécule.



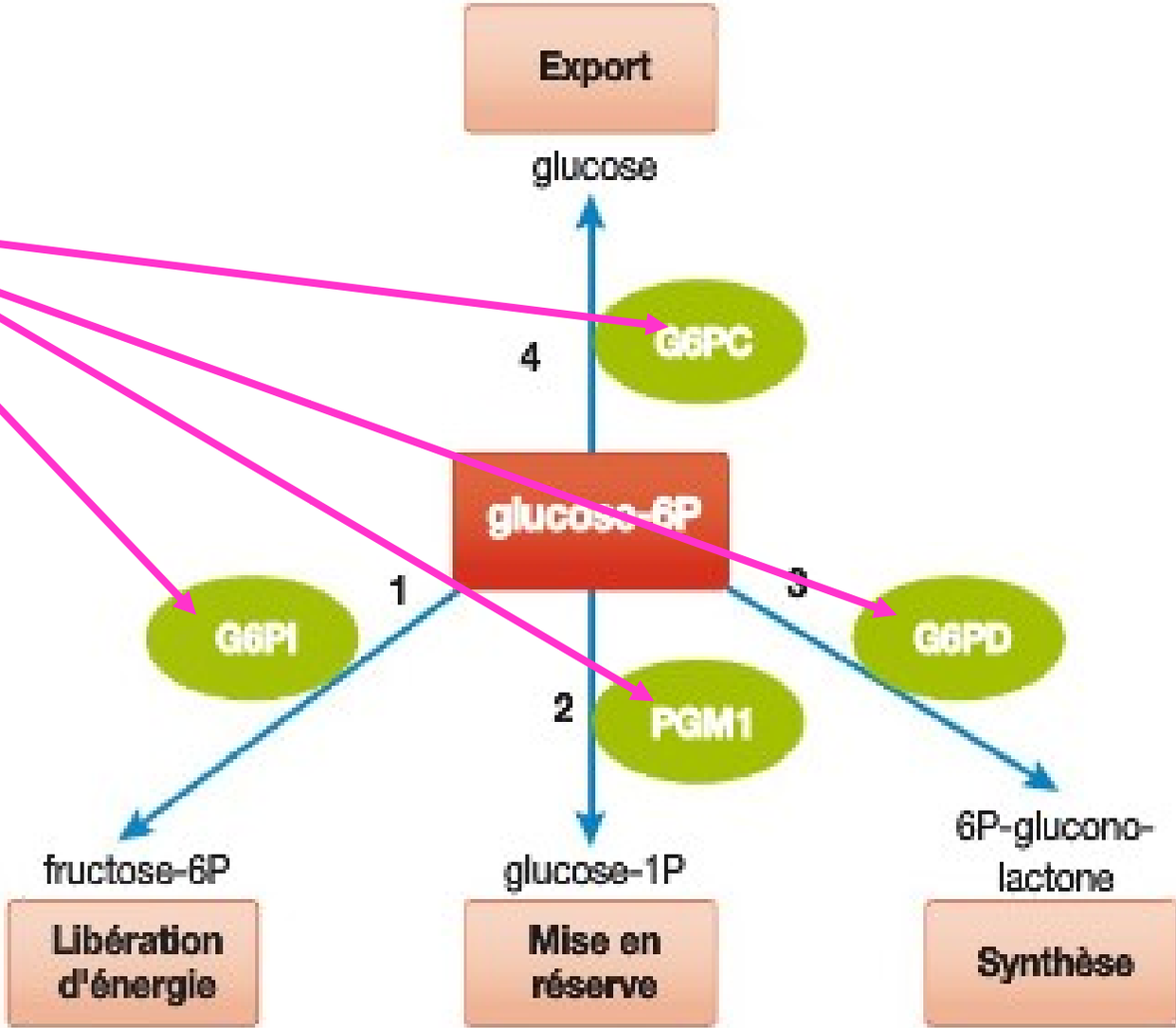
complémentarité de forme avec son substrat  
(clé - serrure)

Le nom de l'enzyme indique souvent la nature du substrat sur lequel elle agit.

# Une spécificité d'action

venir du glucose dans les cellules

4 enzymes



**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.**

**Les propriétés des enzymes**

**I. Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle**

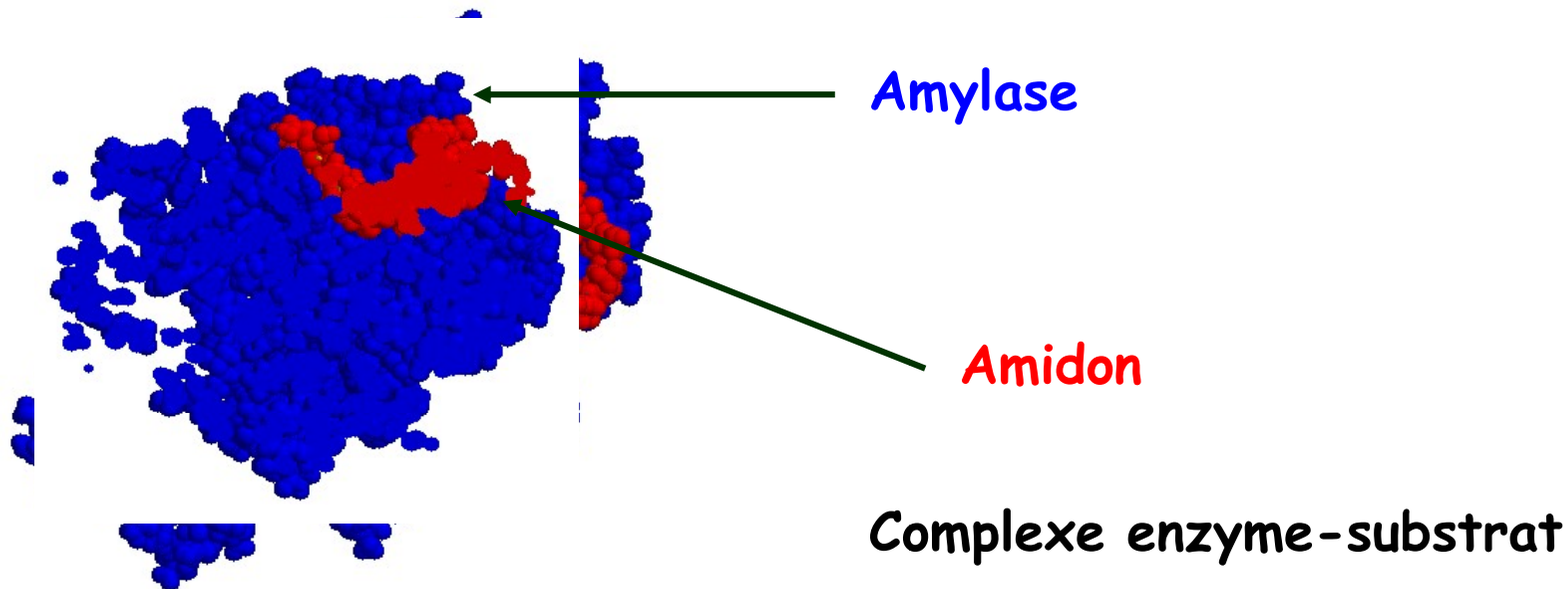
**A. La double spécificité des enzymes**

**B. La formation d'un complexe enzyme-substrat**

**C- La cinétique des réactions enzymatiques**

**III. Les enzymes et spécialisation cellulaire**

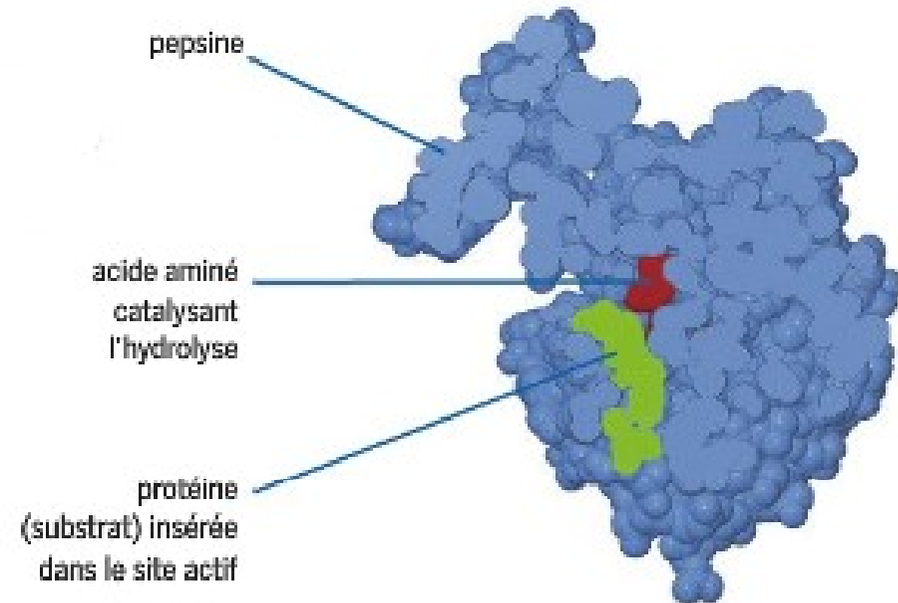
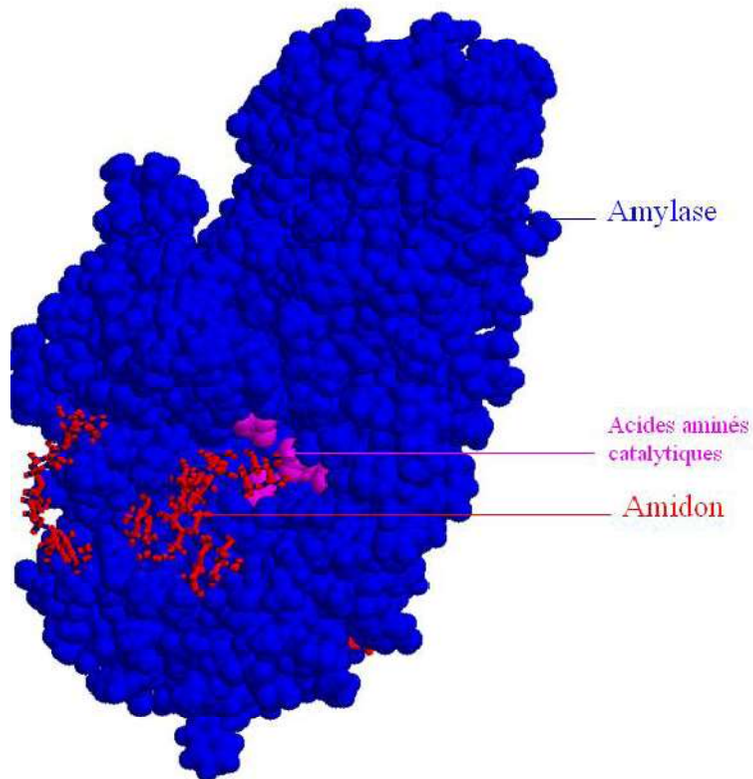
# Une association étroite des enzymes avec leur substrat



Enzyme + substrat = complexe enzyme-substrat = enzyme + produit

L'enzyme se retrouve intact en fin de réaction disponible pour catalyser une nouvelle réaction

# Modèle clé-serrure



Enzyme → protéine dont la forme (spatiale) aménage un **site actif** capable de **l'associer à son substrat**



**complémentarité spatiale**



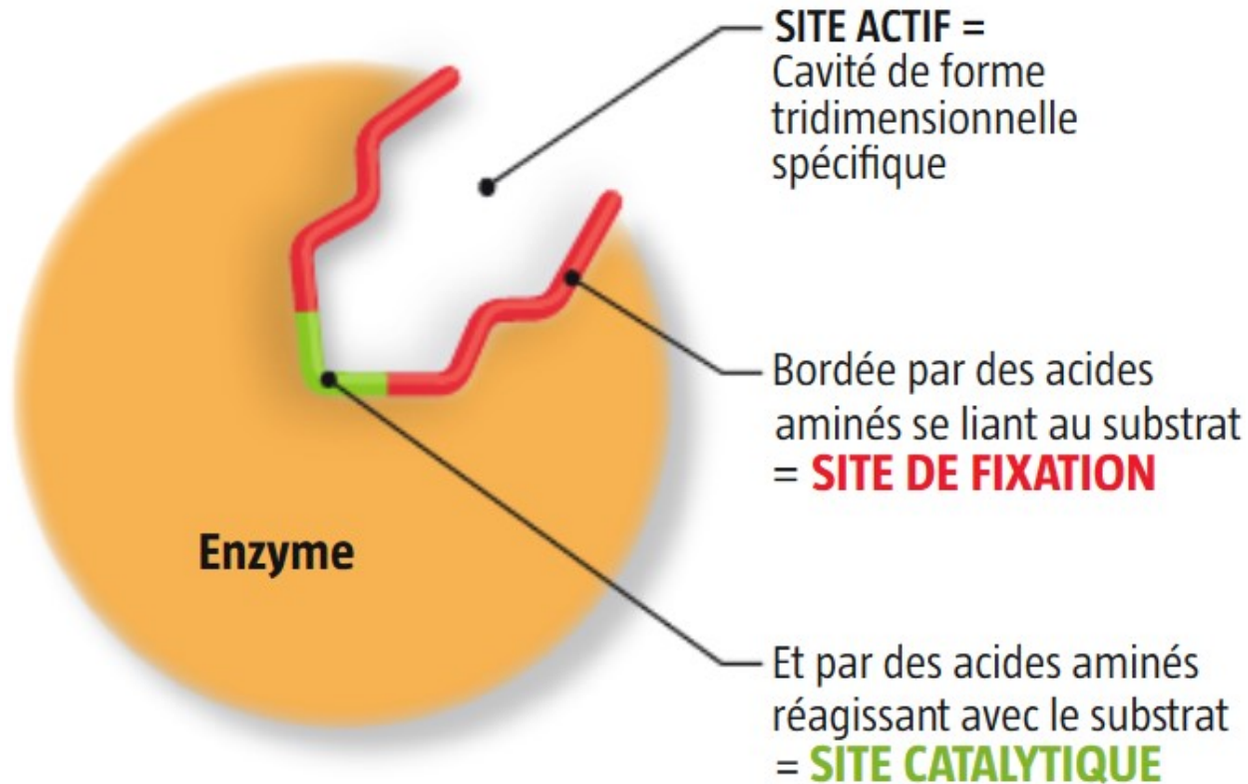
Enzyme

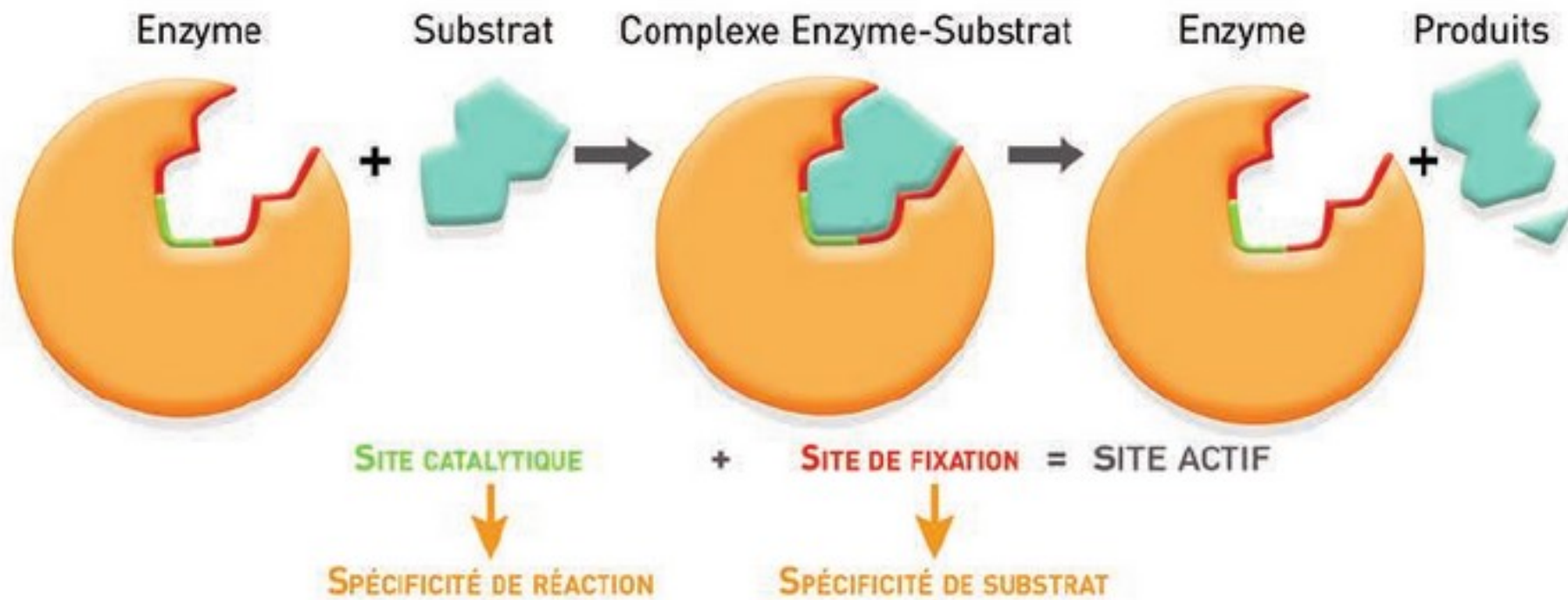
Substrat

Complexe  
Enzyme-Substrat

Produit

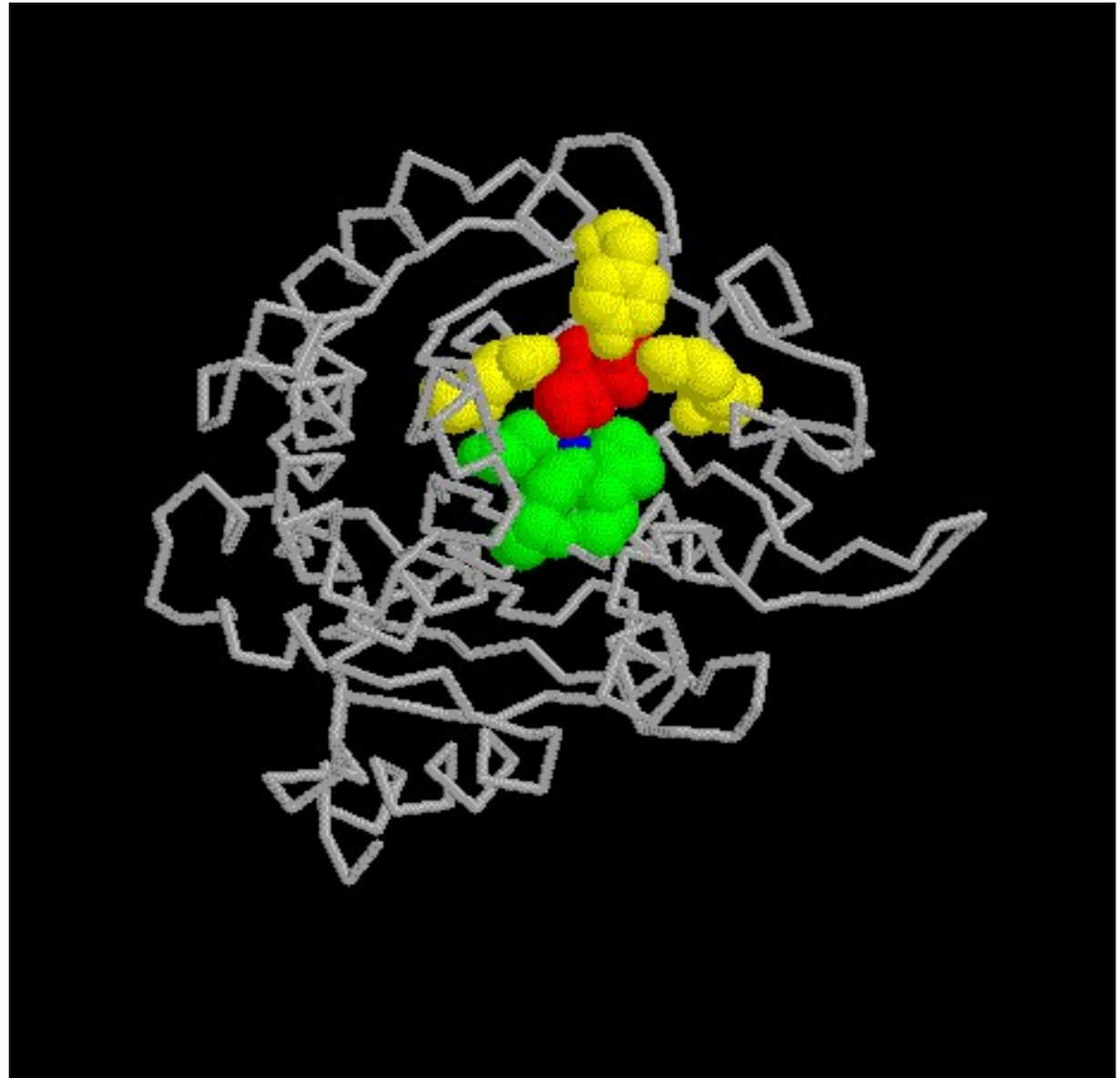
Enzyme retrouvée  
intacte en fin de réaction





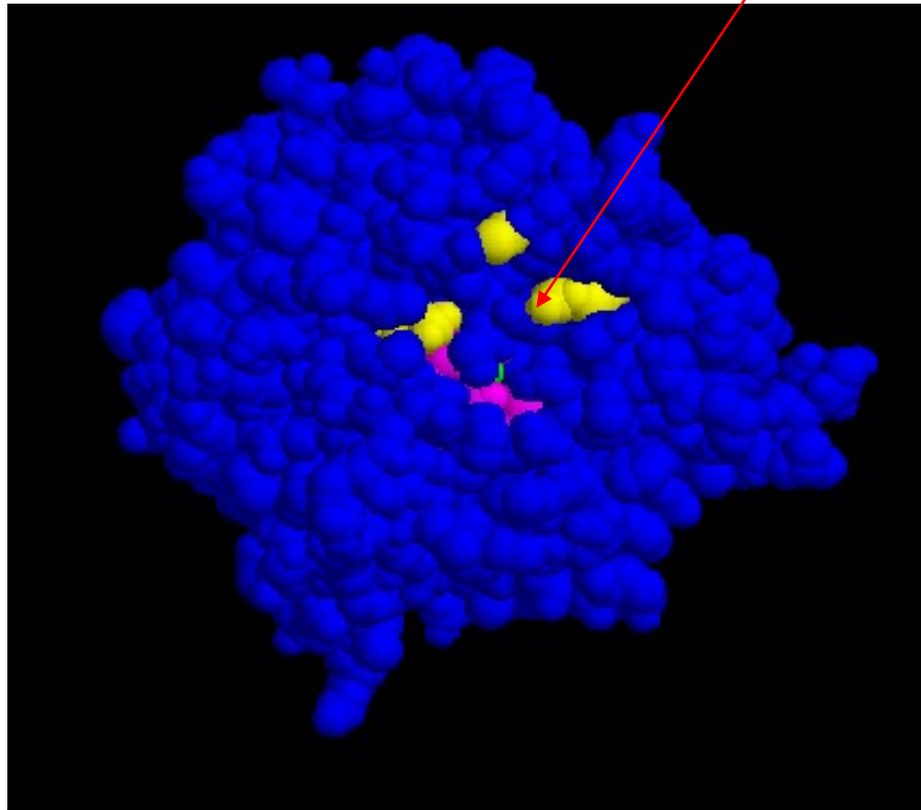
## La carboxypeptidase en pleine action !

Bien observer la déformation moléculaire consécutive à la fixation du substrat

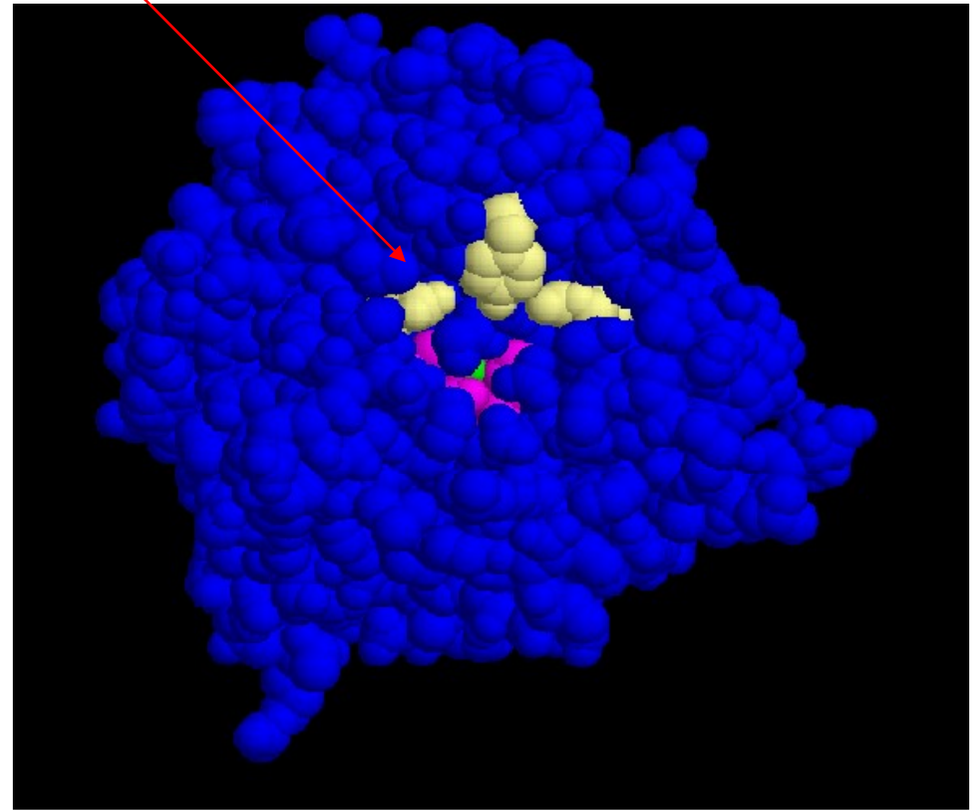


Changement de la séquence d'acides aminés (structure primaire)

Site actif

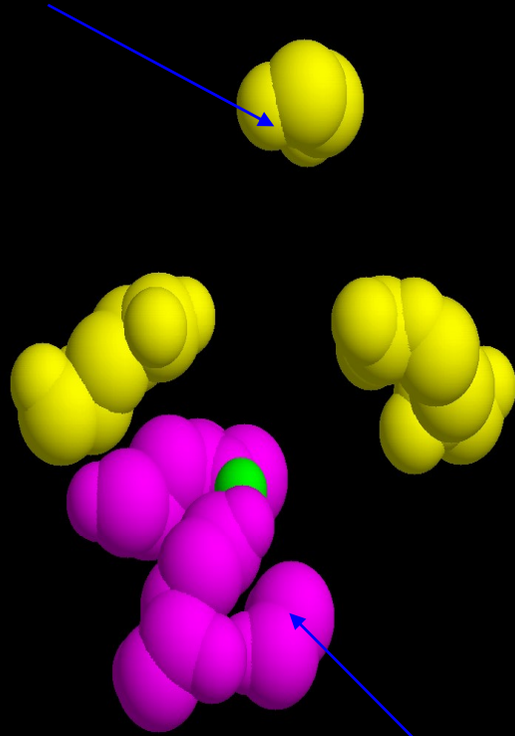


**Enzyme mutée**



**Enzyme normale**

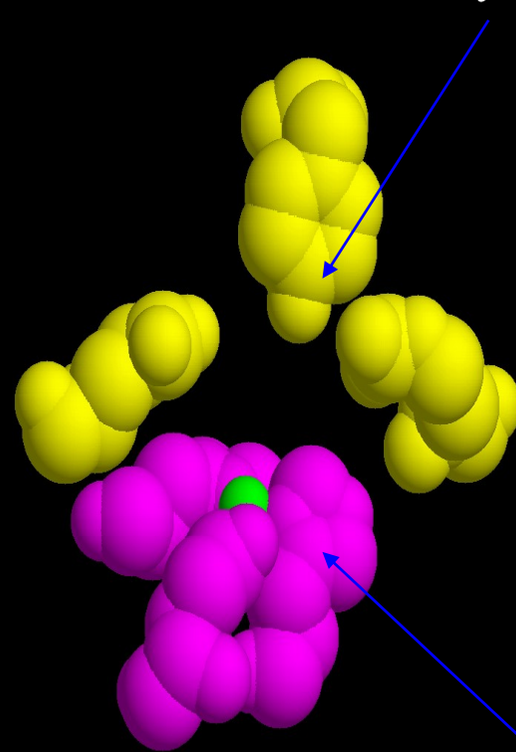
Glycine 248



Glycine 69

*Site actif de l'enzyme mutée*

Tyrosine 248



Histidine 69

*Site actif de l'enzyme normale*

**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.**

**Les propriétés des enzymes**

**I. Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle**

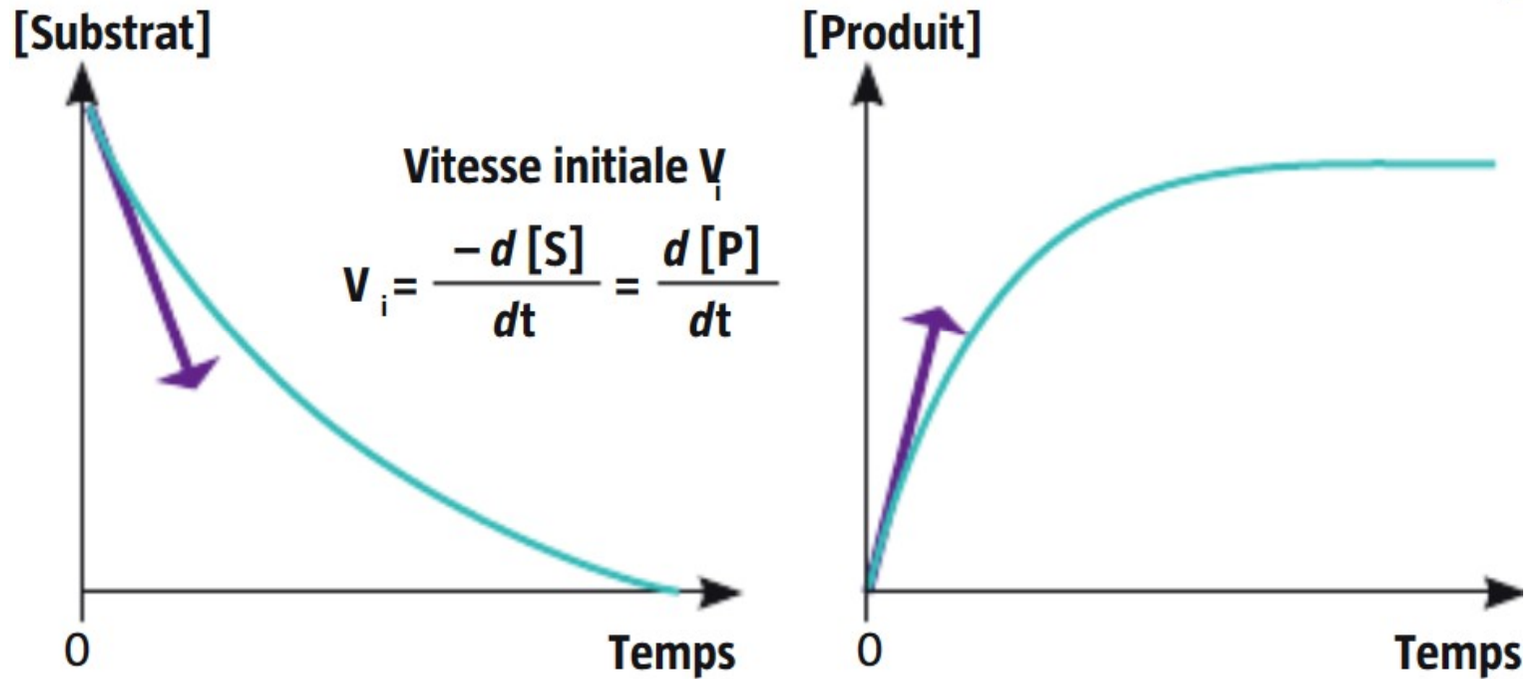
**A. La double spécificité des enzymes**

**B. La formation d'un complexe enzyme-substrat**

**C- La cinétique des réactions enzymatiques**

**III. Les enzymes et spécialisation cellulaire**

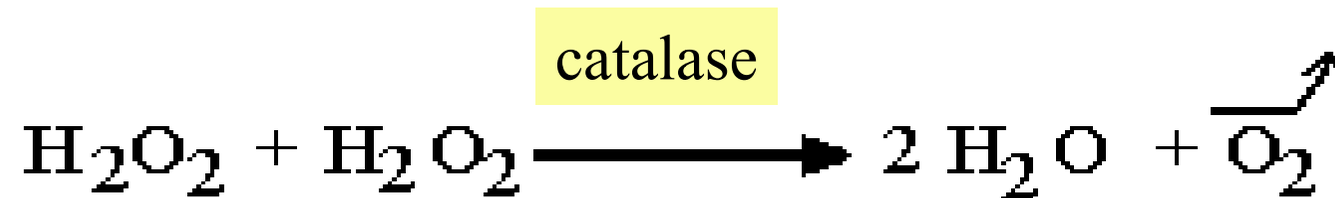
# Cinétique enzymatique: l'étude de la vitesse des réactions enzymatiques



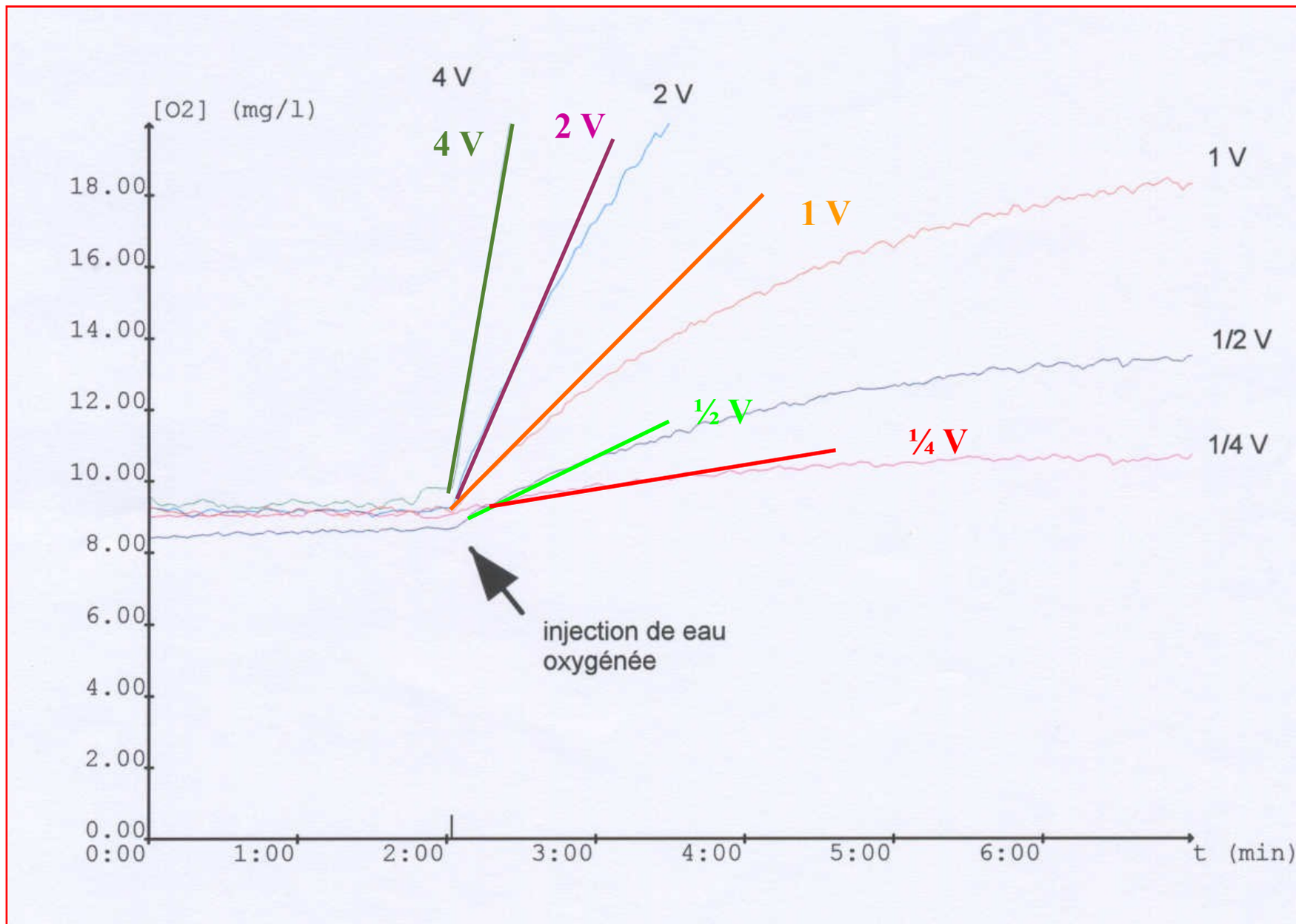
# Etude de l'action de la catalase du navet sur différentes concentrations de substrat



Structure d'une catalase



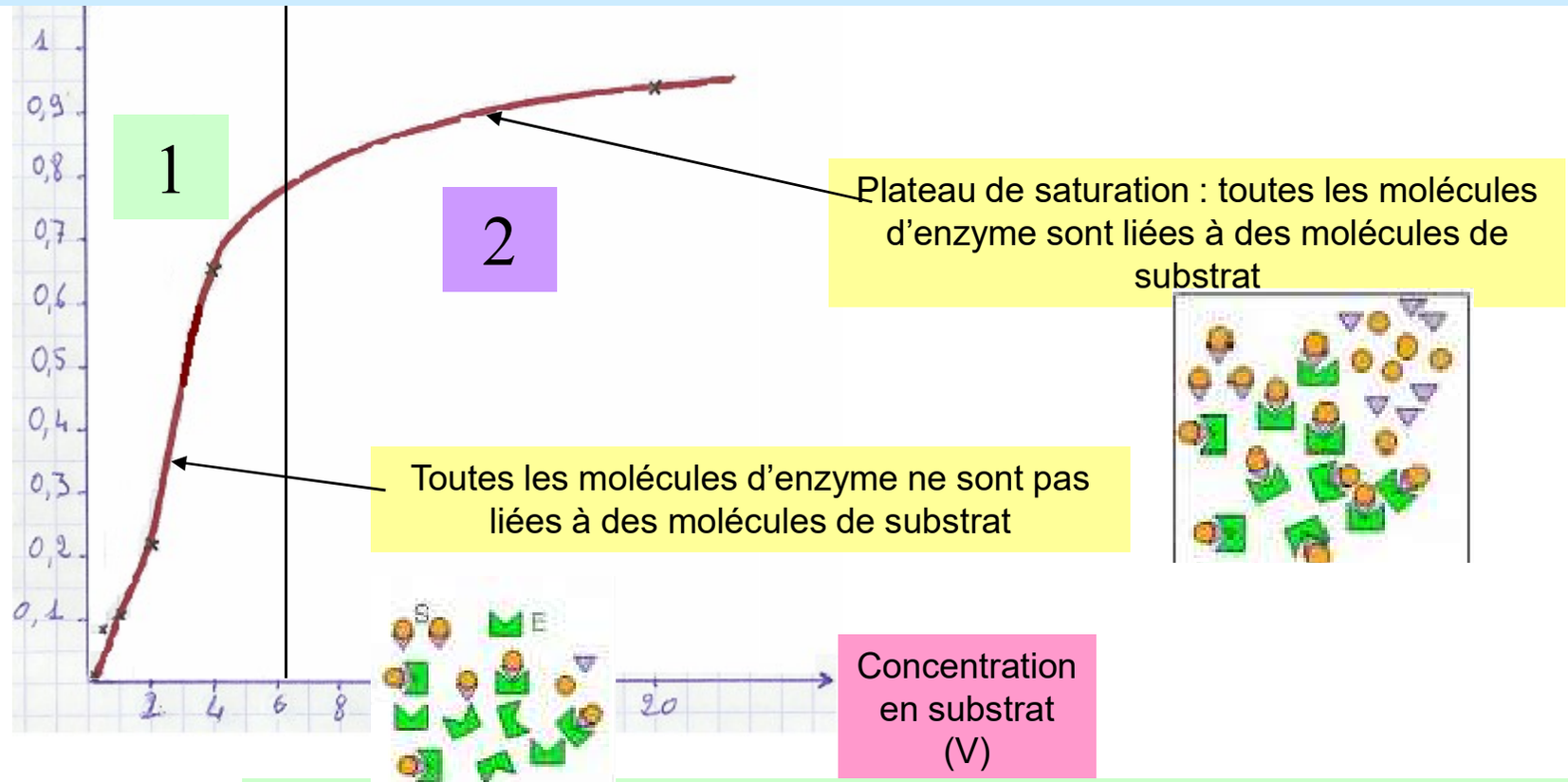
# Evolution de la vitesse d'action de la catalase en fonction du temps pour différentes concentrations de substrats.



Vitesse initiale de la réaction de la catalase pour différentes concentrations de substrat

Concentration en substrat ( $\text{H}_2\text{O}_2$ )	Vitesse initiale de la réaction (quantité de produit formé par unité de temps : $\text{mg.L}^{-1}.\text{s}^{-1}$ )
<i>0,25 V</i>	<i>0,007</i>
<i>0,5 V</i>	<i>0,13</i>
<i>1 V</i>	<i>0,23</i>
<i>2 V</i>	<i>0,6</i>
<i>4 V</i>	<i>1,13</i>
<i>10 V</i>	<i>1,56</i>

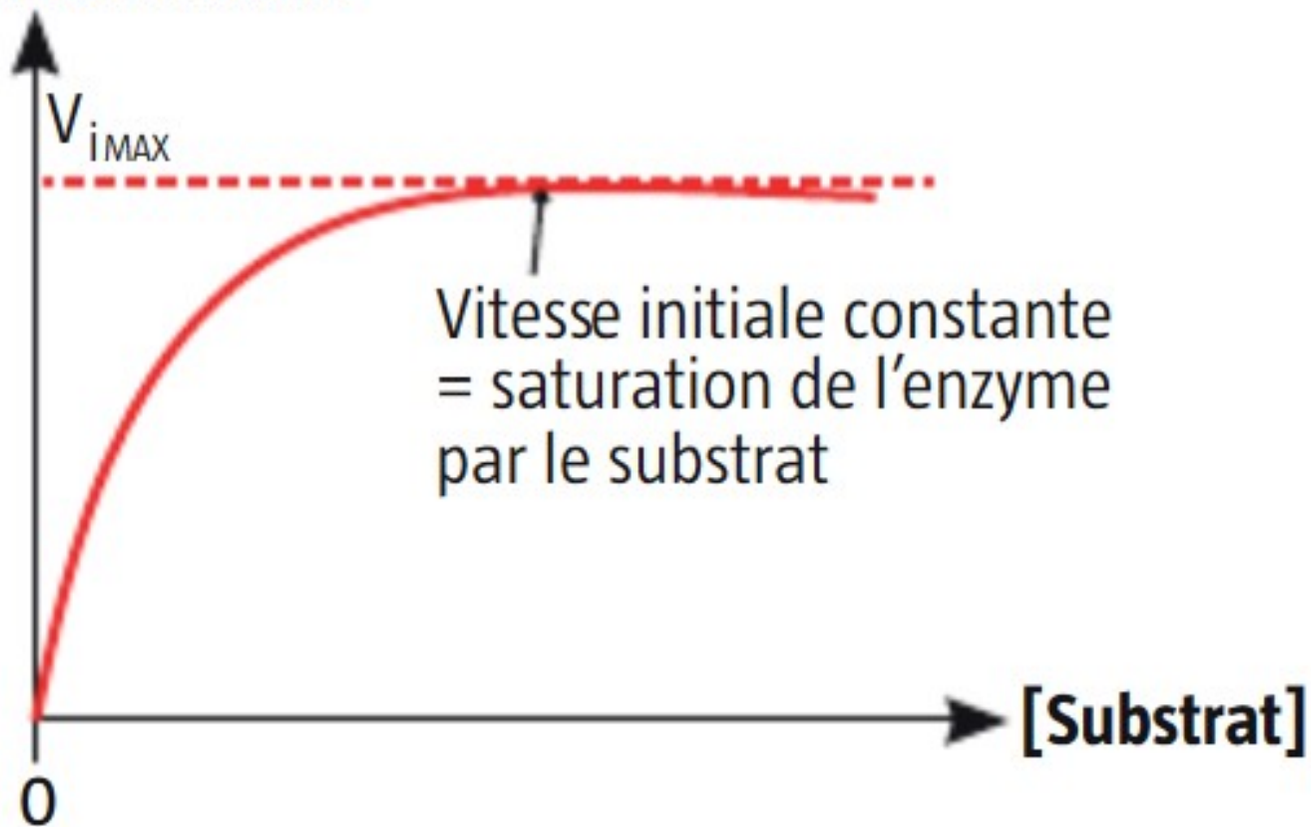
# une valeur maximale : les enzymes sont saturées et ne peuvent aller plus vite.



1. Pour de faibles concentrations en substrat, on observe une augmentation importante de vitesse initiale de la réaction lorsque l'on augmente la concentration en substrat

2. la concentration en substrat n'augmente plus la vitesse initiale de la réaction reste stable

Vitesse initiale



Vitesse initiale constante  
= saturation de l'enzyme  
par le substrat

[Enzyme] constante

**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.**

**Introduction**

**Les propriétés des enzymes**

**Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle**

**A°) La double spécificité des enzymes**

**B°) La formation d'un complexe enzyme-substrat**

**C°) La cinétique des réactions enzymatiques**

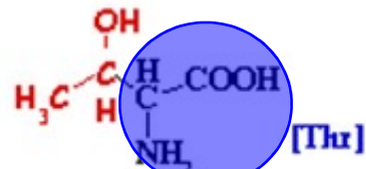
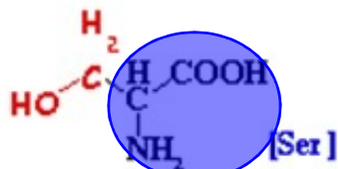
**L'acquisition de la structure tridimensionnelle des enzymes**

# Les catégories d'acides aminés

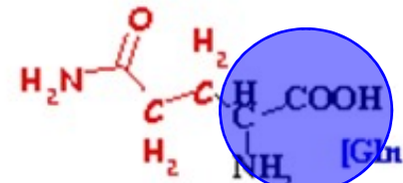
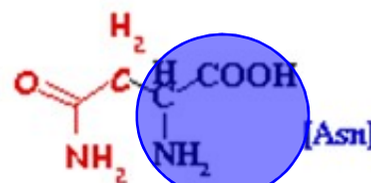
particulier



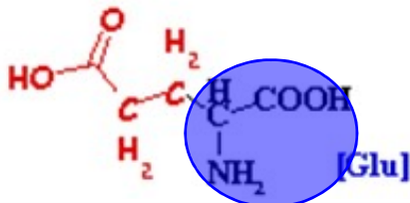
Polaires non chargés (hydroxyl-)



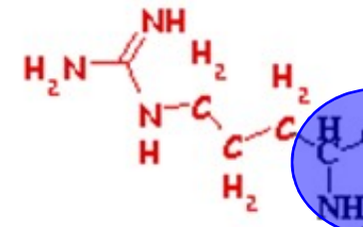
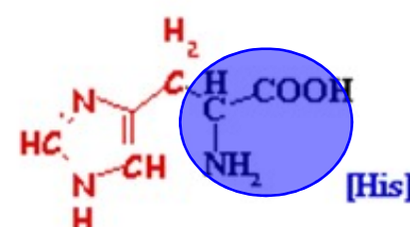
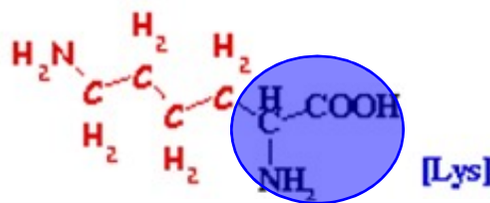
Polaires non chargés (amido-)



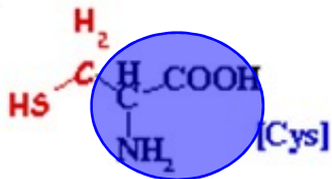
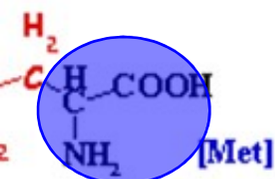
Polaires chargés (négativement)



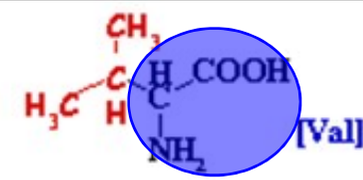
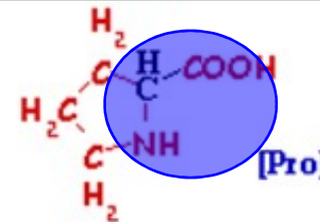
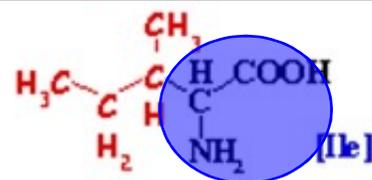
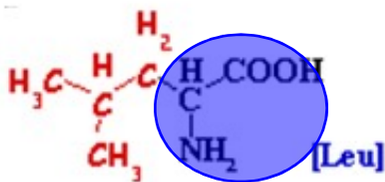
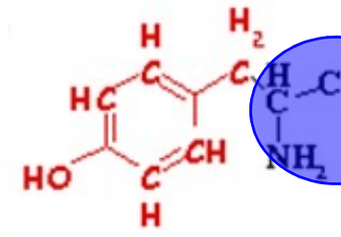
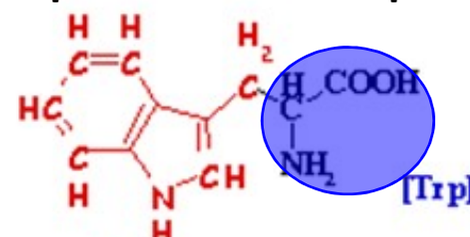
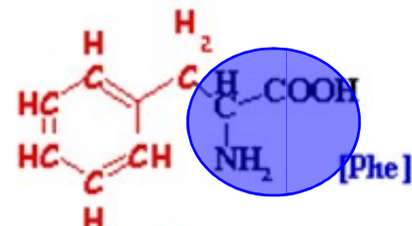
Polaires chargés (positivement)



Non polaires soufrés

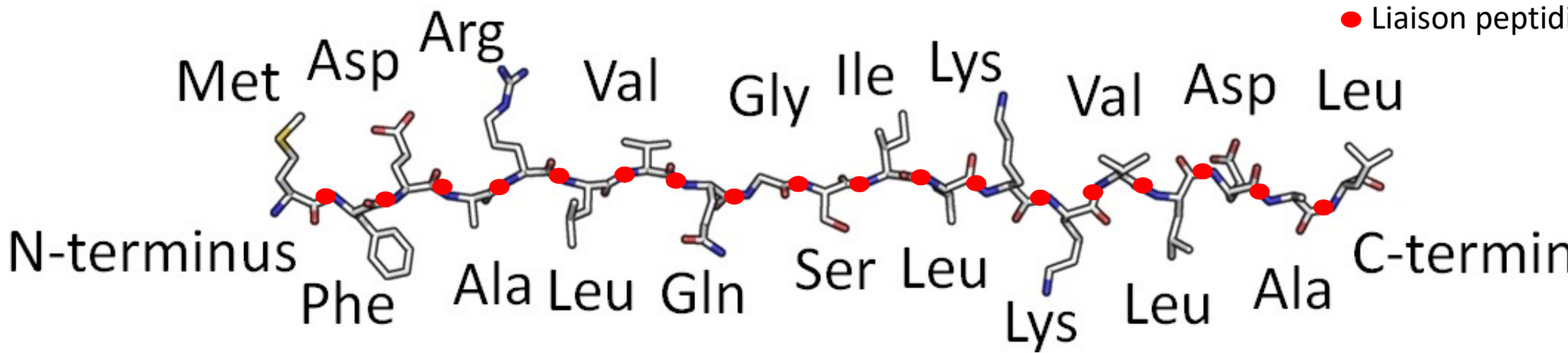


Non polaires aromatiques



Non polaires aliphatiques

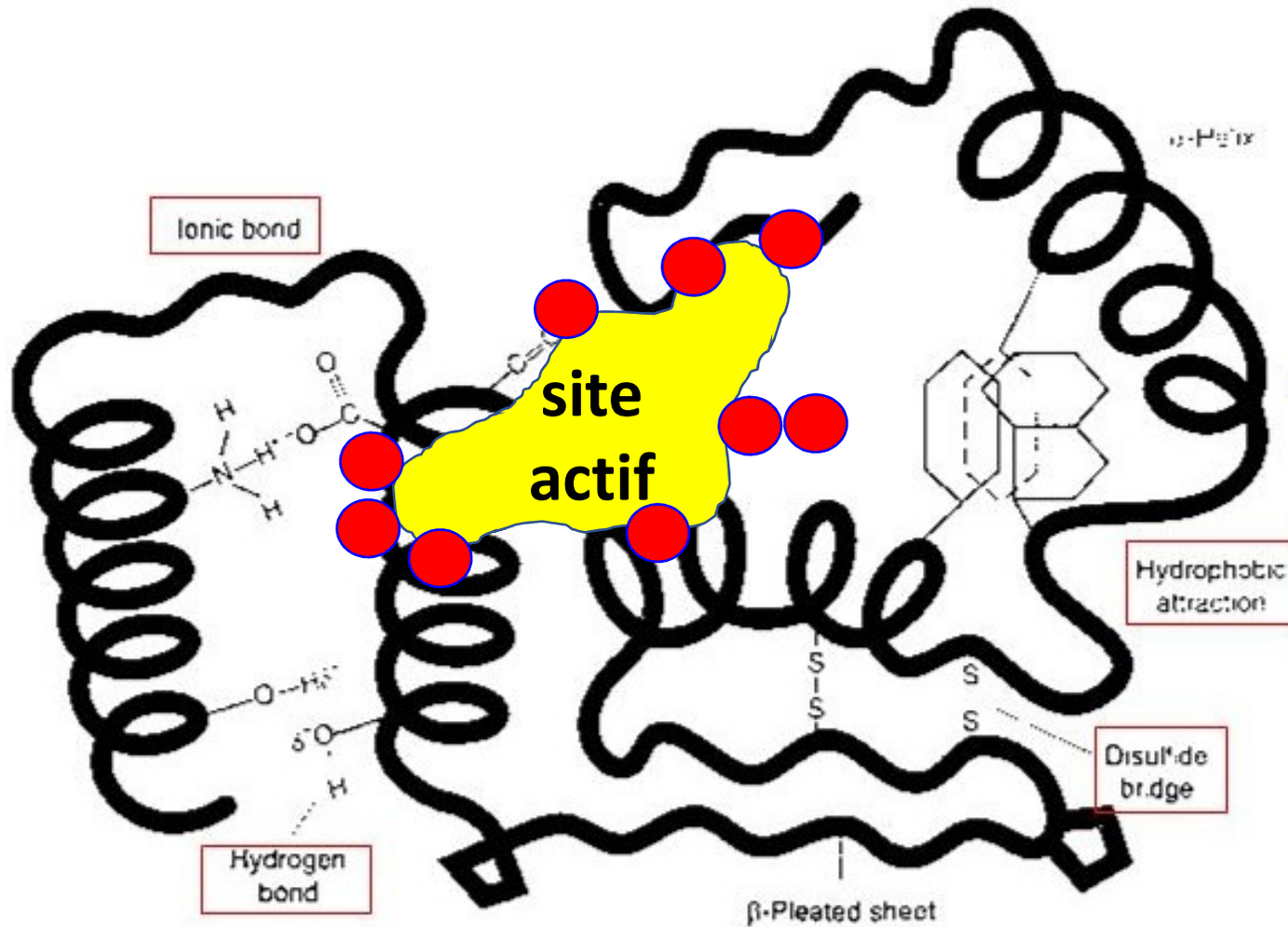
# Structure primaire et secondaire



# Structure tertiaire ●

*Forces d'interaction*

Acide aminé du site actif



**Thème 1 : Transmission, variation et expression du patrimoine génétique.**

**Chapitre 5 : Les enzymes, des biomolécules aux propriétés catalytiques.**

**Les propriétés des enzymes**

**I. Le fonctionnement des enzymes en lien avec leur structure tridimensionnelle**

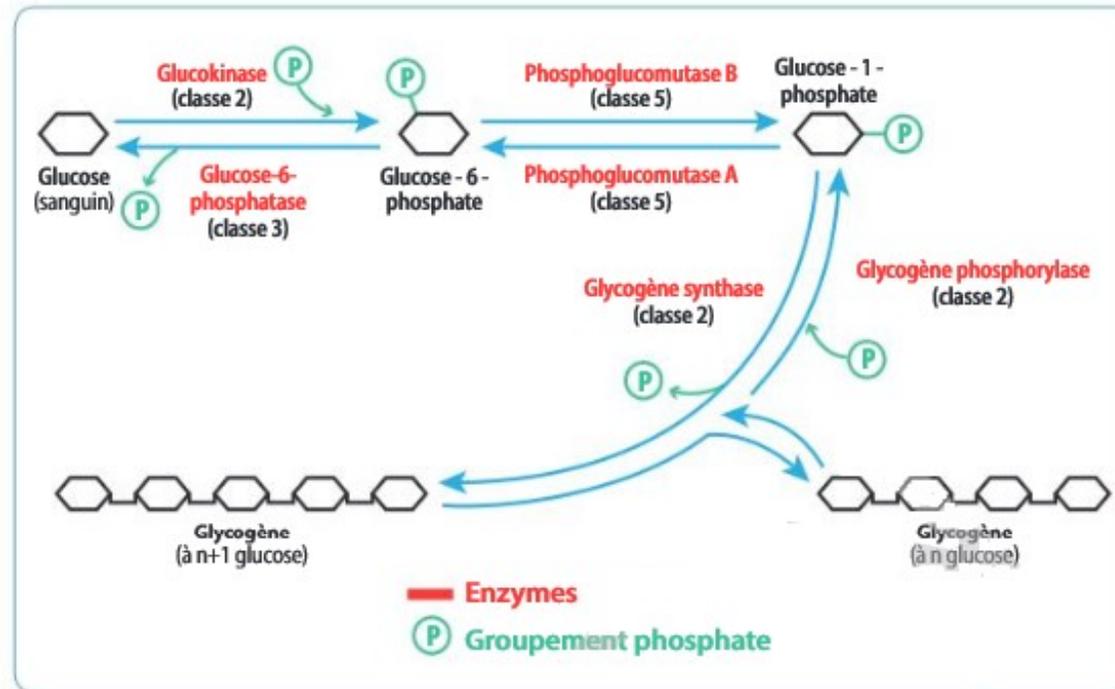
**1. L'acquisition de la structure tridimensionnelle des enzymes**

**2. Les enzymes et spécialisation cellulaire**

# Les enzymes, des marqueurs de spéciation cellulaire

## métabolisme du glucose

Le glucose est la principale source d'énergie des cellules. Il doit être sous sa forme simple (non phosphorylée) pour pouvoir traverser la membrane des cellules. Dès son entrée dans les cellules, il est transformé en glucose-6-phosphate. Toutes les cellules sont capables d'utiliser le glucose comme source d'énergie pour leur métabolisme et certaines sont capables de le stocker sous forme d'un polymère glucidique, le glycogène (par exemple, les hépatocytes et les fibres musculaires). Mais seuls les hépatocytes peuvent en libérer dans le sang et le rendre ainsi disponibles pour d'autres cellules.



a. Voie de synthèse et de dégradation du glycogène

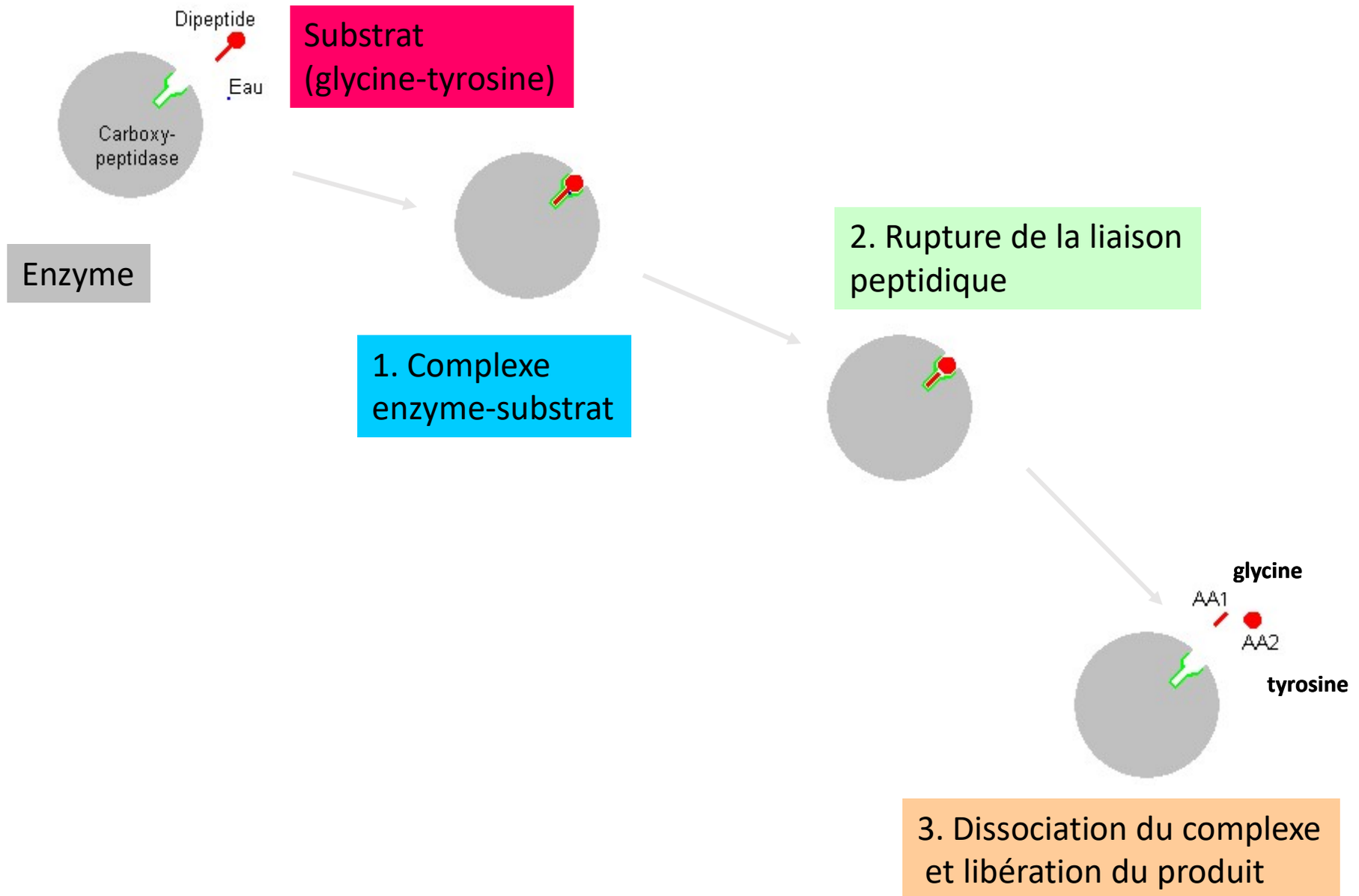
	Cellules hépatiques	Cellules musculaires	Cellules adipeuses	Cellules nerveuses
Glycogène synthase	✓	✓	✗	✗
Glycogène phosphorylase	✓	✓	✗	✗
Phosphoglucomutase	✓	✓	✗	✗
Glucokinase	✓	✓	✓	✓
Glucose-6-phosphatase	✓	✗	✗	✗

✓ = présence ✗ = absence

b. L'équipement enzymatique de différentes cellules

Complément influence  $T^{\circ}$  et PH  
exemple carboxypeptidase

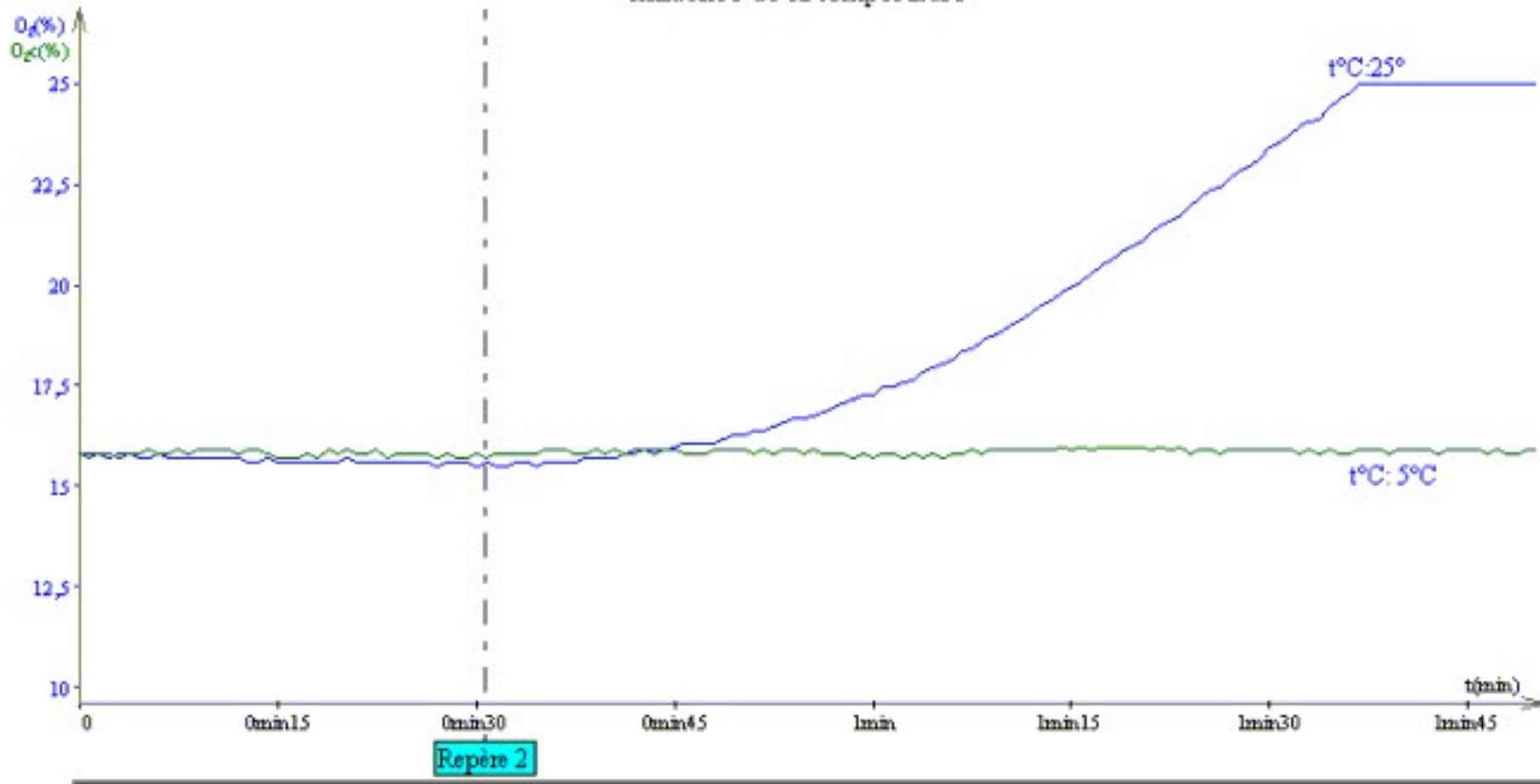
# Action de la carboxypeptidase



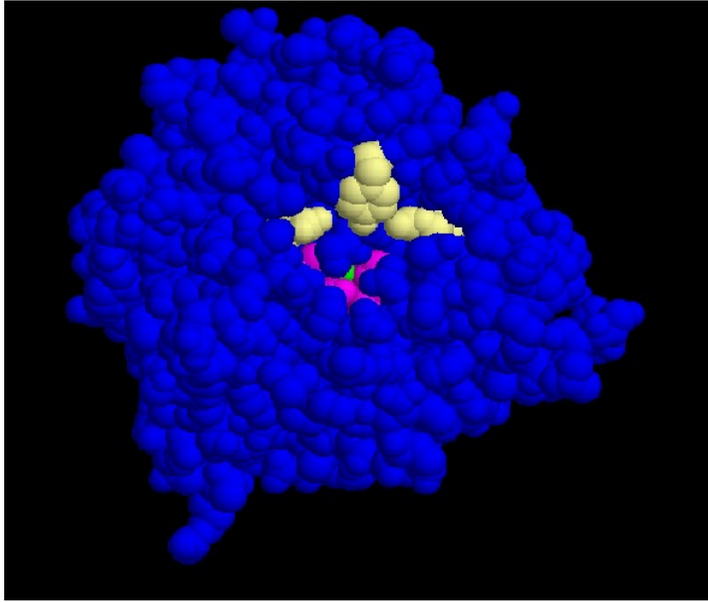
# Effet de la température

## La vitesse de la réaction enzymatique

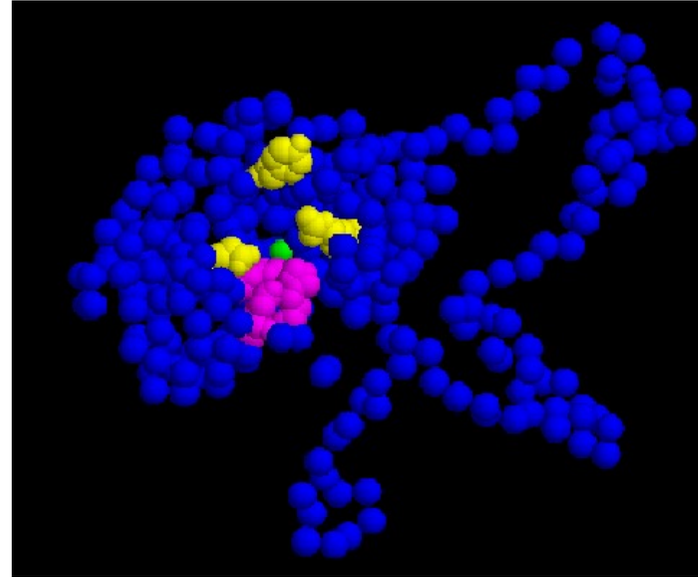
Influence de la température



## Effet de la température



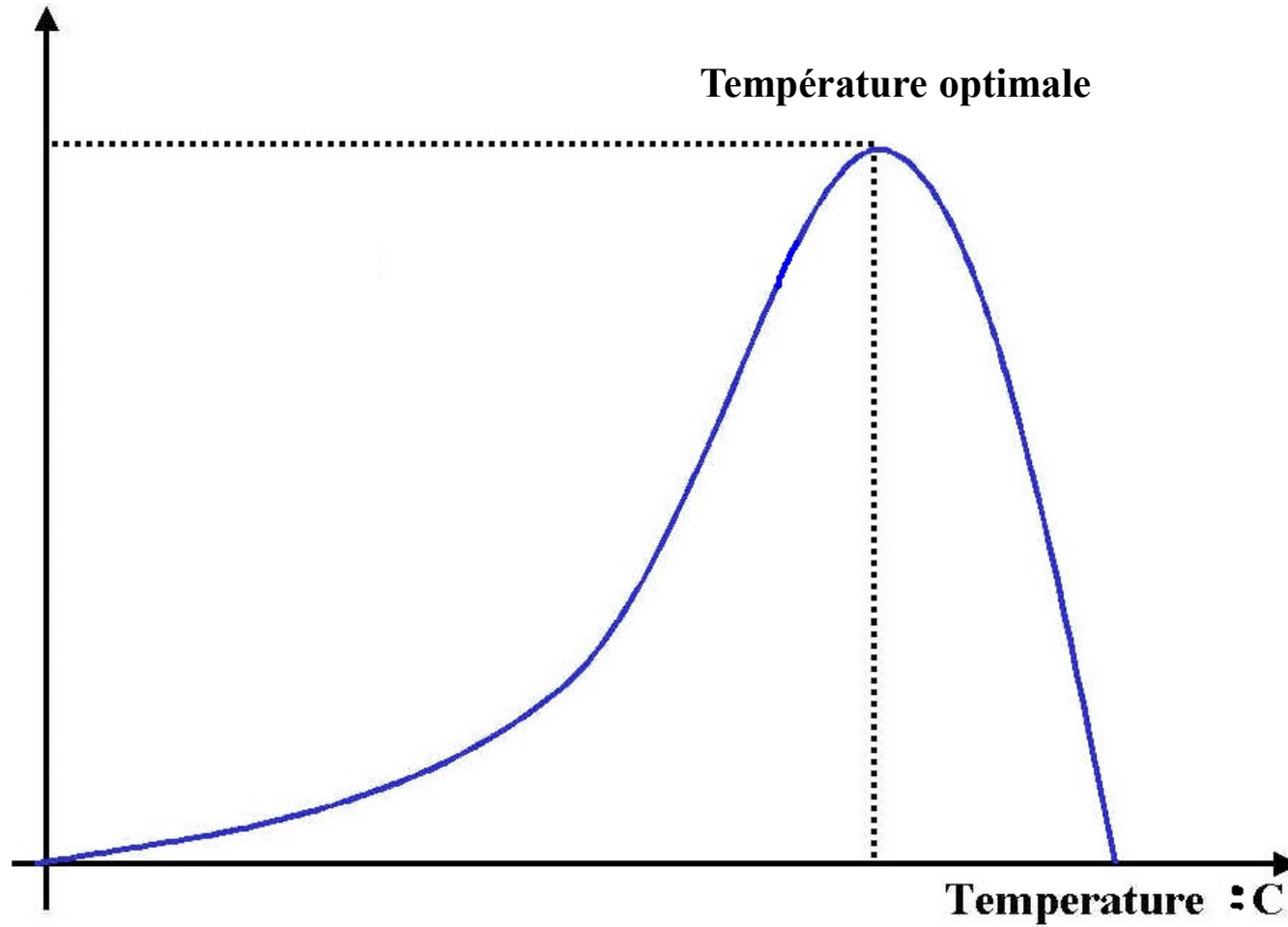
La carboxypeptidase  
normale



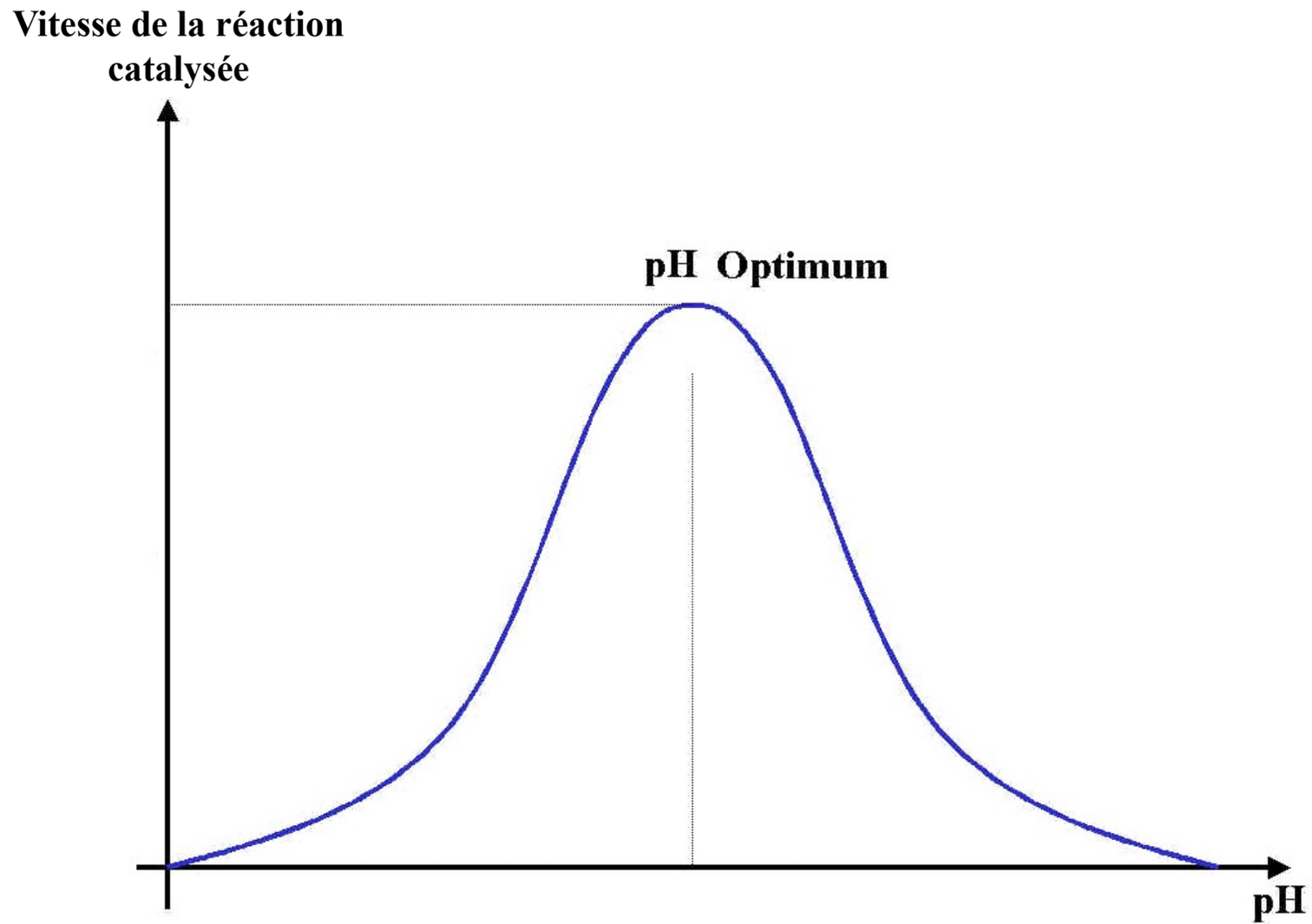
La carboxypeptidase  
dénaturée par la chaleur

## Effet de la température

Vitesse de la réaction  
catalysée



# Influence du pH



Et ce qui modifie la structure spatiale des enzymes modifie l'activité enzymatique :

- Un changement de la séquence d'acides aminés de l'enzyme modifie la forme spatiale de la molécule et peut conduire à la perte ou à l'augmentation de son activité catalytique.

*particulièrement si ce sont des AA du site de fixation ou des AA du site catalytique qui sont modifiés*

- Une variation des conditions du milieu (pH, température) peut, en détruisant les liaisons qui maintiennent la forme spatiale de la molécule, conduire à sa dénaturation et la perte de son activité catalytique