

Enzymologie & régulations

Biochimie

Emmanuel Vignal / lauriane Fritsch

Plan du cours

- (1) Introduction
- 2) Régulation transcriptionnelle et traductionnelle
- 3) Enzyme allostérique
- 4) Modifications covalentes réversibles
- (5) Activation protéolytique des enzymes
- (6) Rétrocontrôle transcriptionnel
- Les isoenzymes



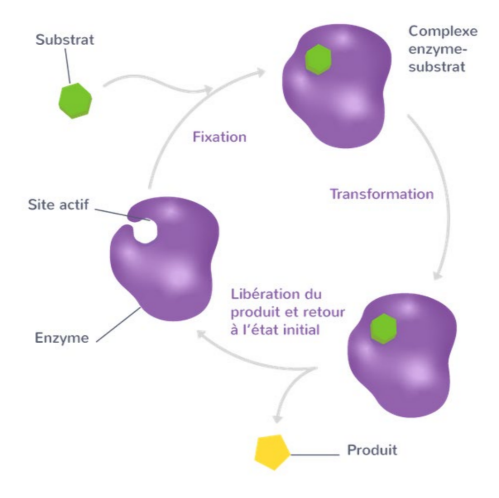
Qu'est ce qu'une enzyme?

Une enzyme est un catalyseur biologique de nature protéique généralement. Un catalyseur permet d'accélérer une réaction biochimique dans un organisme vivant. (ex les enzymes digestives)

Comme tout catalyseur, une enzyme permet d'augmenter la vitesse d'un processus sans être consommée, donc sans apparaître dans le bilan

Une enzyme est une protéine dotée de propriétés catalytiques. Presque toutes les biomolécules capables de catalyser des réactions chimiques dans les cellules sont des enzymes ; certaines biomolécules catalytiques sont cependant constituées d'ARN et sont donc distinctes des enzymes : ce sont les ribozymes.





Spécificité de substrat et d'action

Le cycle catalytique d'une enzyme



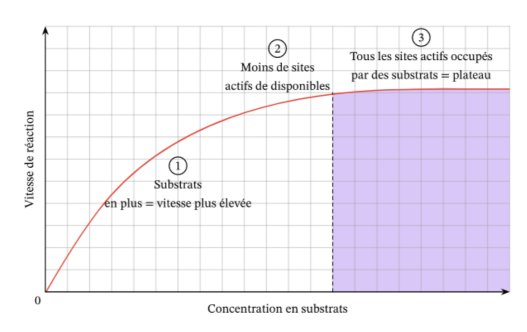


Figure 5: Graphique montrant l'effet de la concentration en substrats sur la vitesse de réaction enzymatique.



Qu'est ce qui influence une reaction enzymatique

La température : L'augmentation de la température accélère généralement la réaction, et la baisse de la température ralentit la réaction. Cependant, des températures extrêmes élevées peuvent entraîner la perte de forme (dénaturation) d'une enzyme et alors l'empêcher de fonctionner.

Le pH : Chaque enzyme a une gamme de pH optimale. Changer le pH en dehors de cette gamme ralentit l'activité enzymatique. Les valeurs extrêmes de pH peuvent causer la déformation des enzymes.

La concentration du substrat : Augmenter la concentration du substrat augmente également la vitesse de réaction jusqu'à un certain point. Une fois que toutes les enzymes se sont liées, toute augmentation de substrat n'aura aucun effet sur le taux de réaction, car les enzymes disponibles seront saturées et fonctionneront à leur taux maximal.

La concentration d'enzyme : L'augmentation de la concentration d'enzyme accélérera la réaction, tant qu'il y a suffisamment de substrat disponible pour se lier. Une fois que tout le substrat est lié, la réaction ne s'accélèrera plus, car il n'y aura plus de substrat à lier aux enzymes supplémentaires.

 $V_{\text{max}} = k_{\text{cat}} [E -$

Concentration de l'enzyme [E]



IntroductionRégulation enzymatique

Régulation enzymatique: Mécanisme par lequel une cellule peut allumer, éteindre ou moduler l'activité de voies métaboliques en contrôlant l'activité d'enzymes:

- Contrôler l'activité d'enzymes permet de changer le comportement d'une cellule pour l'adapter aux métabolites disponibles.
- •Si une molécule est en excès, la régulation enzymatique permettra d'orienter l'utilisation de ce produit vers d'autres réactions.
- •Si une molécule est demandée, alors la cellule va pouvoir activer des voies métaboliques qui permettent sa synthèse.
- ☐ es activités métaboliques cellulaires en sont un exemple, de nombreuses enzymes fonctionne de concert dans une cascade.
- Par exemple : la glycolyse (10 réactions qui s'enchaînent)



Introduction

Les mécanismes de la régulation enzymatique

Enzyme régulatrice : Dans une cascade enzymatique on va trouver une enzyme qui contrôle la vitesse globale de cette cascade de réactions.

Cette enzyme est dite : enzyme régulatrice.

Produit 1

- •Elle est capable de répondre à des signaux cellulaires en augmentant ou diminuant son activité catalytique.
- •En général, il s'agit de la première enzyme de la séquence métabolique qui joue le rôle d'une enzyme régulatrice (Cela permet d'éviter de déclencher une cascade de réactions très consommatrices en énergie.

Produit 1

F1

Produit 1

E1



Substrat

Produit n

Introduction

Les mécanismes de la régulation enzymatique

Régulations enzymatiques

Régulation transcriptionnelle

Régulation allostérique

Modifications covalentes réversibles

Clivages protéolytiques

Rétrocontrôle

Isoenzymes



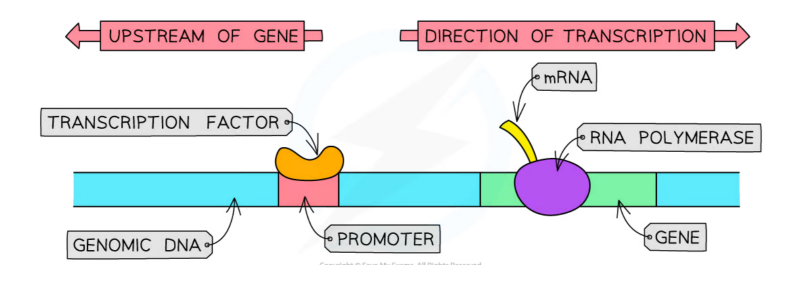
Plan du cours

- (1) Introduction
- 2) Régulation transcriptionnelle et traductionnelle
- 3) Enzyme allostérique
- 4) Modifications covalentes réversibles
- (5) Activation protéolytique des enzymes
- (6) Rétrocontrôle transcriptionnel
- Les isoenzymes

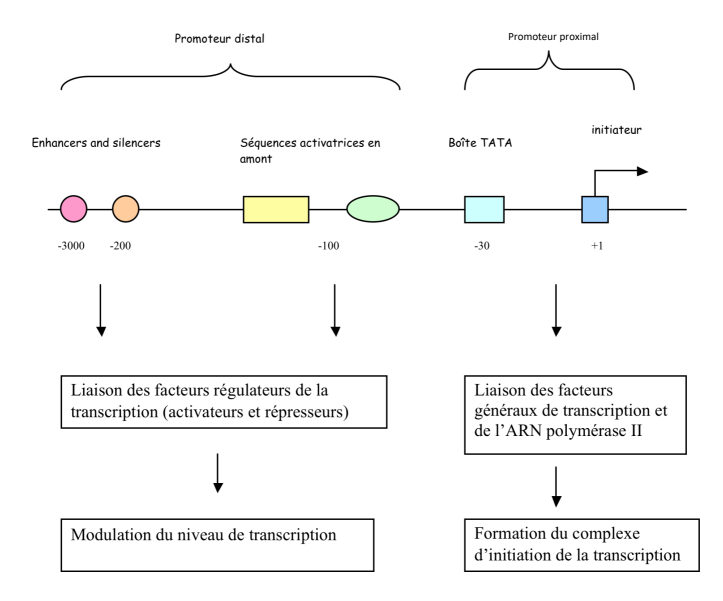


Régulation transcriptionnelle Toutes les enzymes sont codées par des gènes

Une façon de contrôler l'activité d'une enzyme est de contrôler son expression.



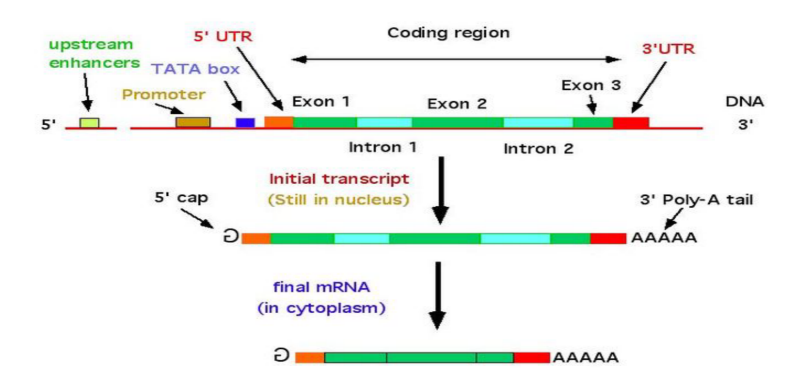




Cf. Schéma : Structure d'un promoteur de gêne de classe II (p23)



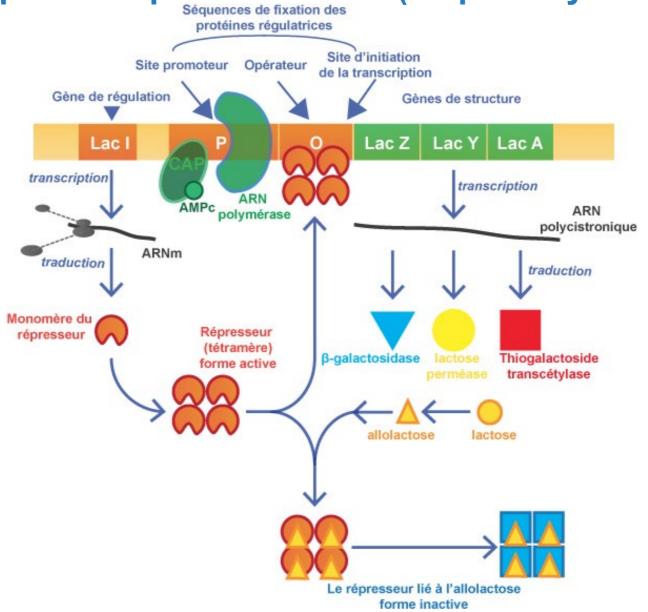
Structure d'un gène eucaryote





Régulation transcriptionnelle

L'exemple de l'opéron Lactose (/!\ procaryotes)

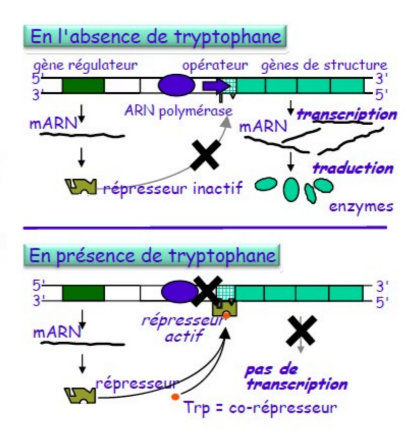




Répression : opéron Trp

Appliqué aux voies anaboliques

- □ Gène régulateur : code pour la protéine répresseur toujours exprimée sous sa forme inactive, ne se liant pas à l'opérateur
- □ En absence de Trp:
 répresseur inactif ne se fixe pas sur l'opérateur → transcription
- □ En présence de Trp:
 répresseur lie le Trp (corépresseur), il devient actif → arrêt
 de la transcription

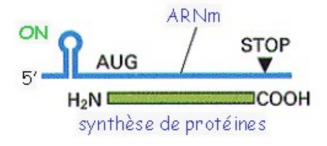




Au niveau de la traduction

□ Mécanisme

- proche de la régulation des procaryotes
- une protéine répresseur ou activateur
- un signal associé reconnu par la protéine
- exemple : ferritine et récepteur de la transferrine







□ Exemple : régulation du métabolisme du fer

- En absence de fer

Liaison de IRP au niveau du site IRE du mARN

Apo-IRP

Répression de la traduction des ARNm ferritine

- En présence de fer

Changement de conformation de l'IRP-fer pas de liaison au mARN

IRE

Traduction des ARNm ferritine

Si IRE en 5': pas de fer → blocage de traduction (ferritine) présence de fer → traduction





Plan du cours

- (1) Introduction
- 2) Régulation transcriptionnelle
- 3) Enzyme allostérique
- 4) Modifications covalentes réversibles
- (5) Activation protéolytique des enzymes
- (6) Rétrocontrôle transcriptionnel
- Les isoenzymes



Enzymes allostériquesDéfinition

Enzyme allostérique : est une enzyme qui a un site supplémentaire de son site actif auquel un effecteur se lie. - cela vient du grec "allo", qui signifie "autre"

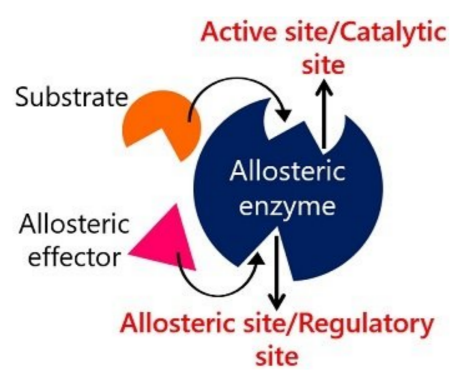
L'allostérie est un mode de régulation de l'activité d'une protéine oligomérique par lequel la fixation d'une molécule effectrice en un site modifie les conditions de fixation d'une autre molécule, en un autre site distant de la même protéine.

•Ce concept a été formalisé par Jacques Monod, Jean-Pierre Changeux et Jeffries Wyman dans une série d'articles, dont le plus important a été publié en 1965 dans Journal of Molecular Biology



Molécules effectrices activatrices & inhibitrices

La fixation de la molécule effectrice induit un changement de conformation spatiale de l'enzyme. Cela a pour conséquence de modifier le site de liaison et ses réactifs impliqués dans le processus de catalyse.



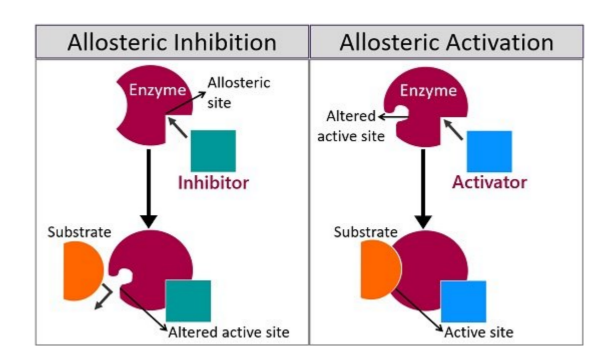
Molécule effectrice = effecteur allostérique

Les effecteurs allostériques induisent des changements conformationnels qui permettent de rendre l'enzyme plus ou moins active



Molécules effectrices activatrices & inhibitrices

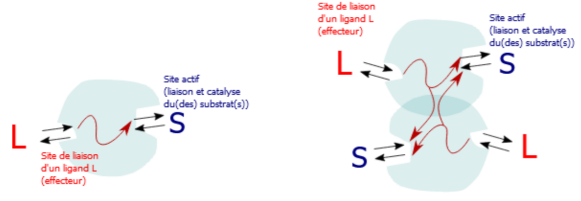
La fixation de la molécule effectrice peut avoir pour conséquence aussi bien une activation ou une inhibition de la fixation du substrat au site actif. On parle alors d'allostérie d'activation ou d'inhibition.





Enzymes allostériquesMode de fonctionnement

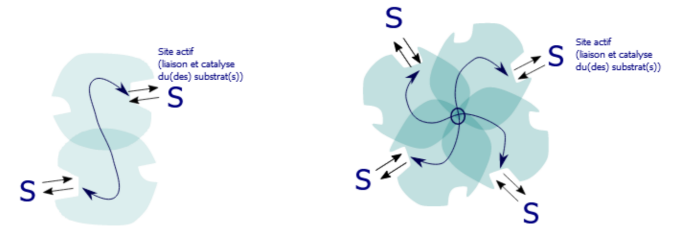
- ☐ es enzymes allostériques doivent présenter plusieurs propriétés
- •elles sont multimériques, chaque protomère fixe une molécule de ligand ;
- elles possèdent au moins un axe de symétrie ;
- •elles existent sous deux conformations différentes : l'une appelée T (tendue, faible affinité pour le substrat) l'autre R (relaxée, forte affinité pour le substrat) ;
- ☐au sein d'une protéine, les protomères adoptent tous la même configuration, R ou T (transition concertée).
- ☐ existe une allostérie dite positive où la fixation d'un effecteur augmente l'affinité de liaison du ligand. On parle de fixation coopérative.
- •La molécule effectrice peut être le ligand lui-même, qui modifie dans ce cas l'affinité des autres sites de fixation (effet homotrope)
- •par opposition à l'effet hétérotrope qui concerne des molécules de nature différente.



Enzyme allostérique, schéma de principe classique pour un effecteur à effet hétrérotrope.

Les sites pour L et S sont éloignés et ne se recouvrent pas. La liaison de L modifie les propriétés du site actif : affinité pour le substrat et/ou coefficient catalytique. L'effet hétérotrope peut être inhibiteur ou activateur.

Le schéma de droite est "plus réaliste" que celui de gauche, les enzymes allostériques oligomériques (très souvent tétramériques).



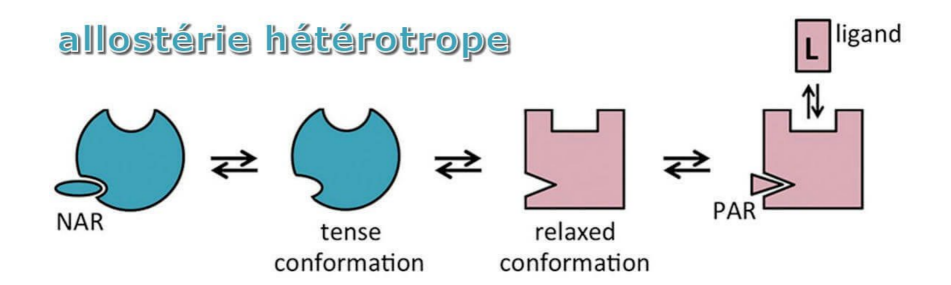
Enzyme allostérique, schéma de principe d'un effet coopératif (homotrope) substrat..

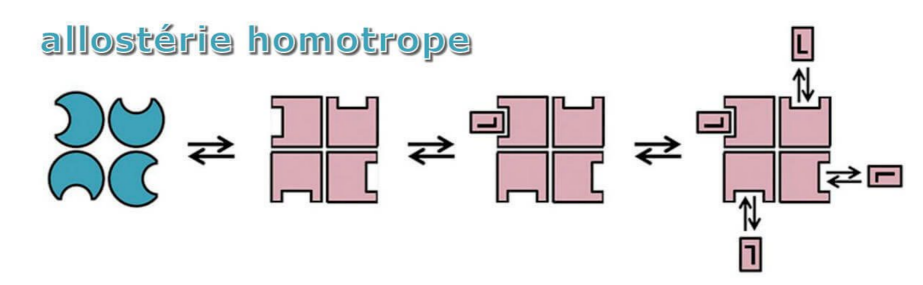
Les sites actifs pour S sont éloignés et ne se recouvrent pas. La liaison de S sur un site modifie les propriétés d'un autre site actif distant : affinité pour le substrat et/ou coefficient catalytique. L'effet coopératif substrat est en général activateur (mais rien n'interdit l'effet inhibiteur, souvent qualifié d'anti-coopératif).

Les enzymes allostériques à effet coopératif substrat sont oligomériques (très souvent tétramériques).



Allostérie hétérotrope et homotrope

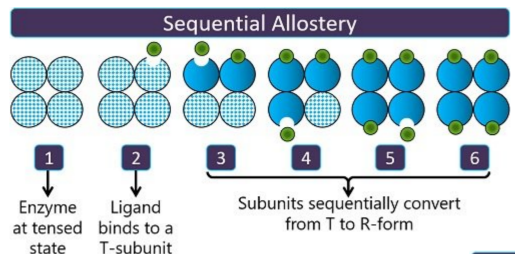


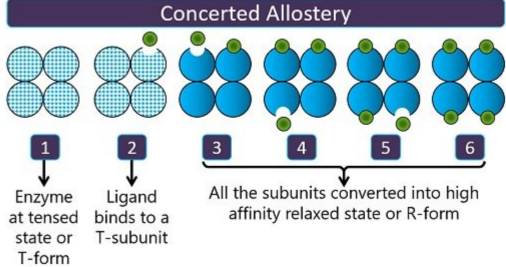




Enzymes allostériquesMode de fonctionnement

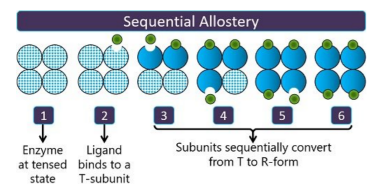
Cela induit différents comportements :

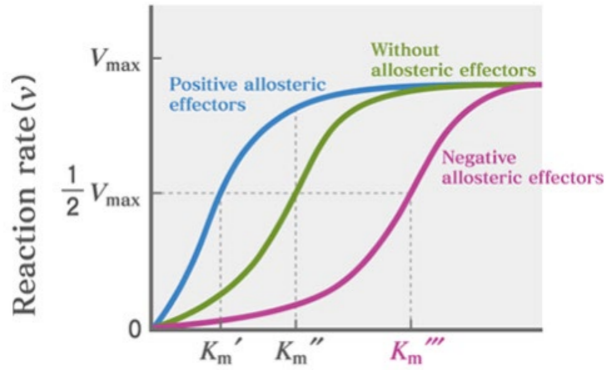






Comportement cinétique

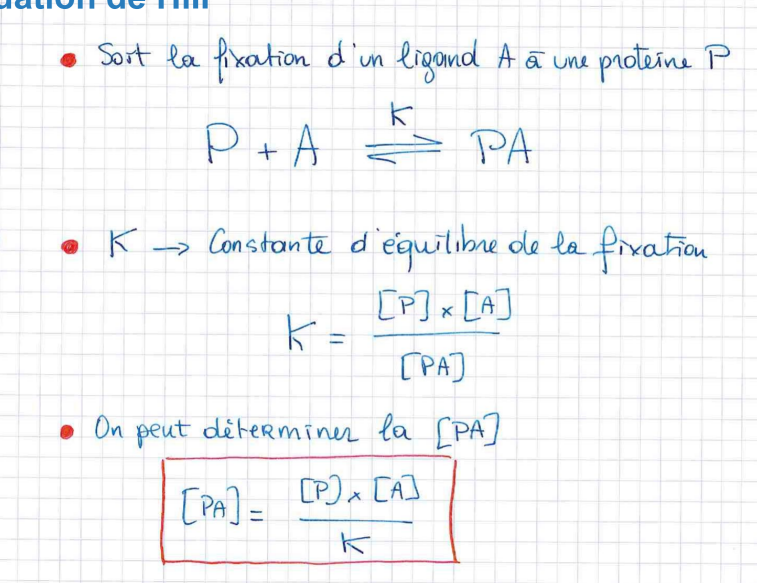




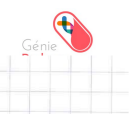


Substrate concentration[S]

Equation de Hill

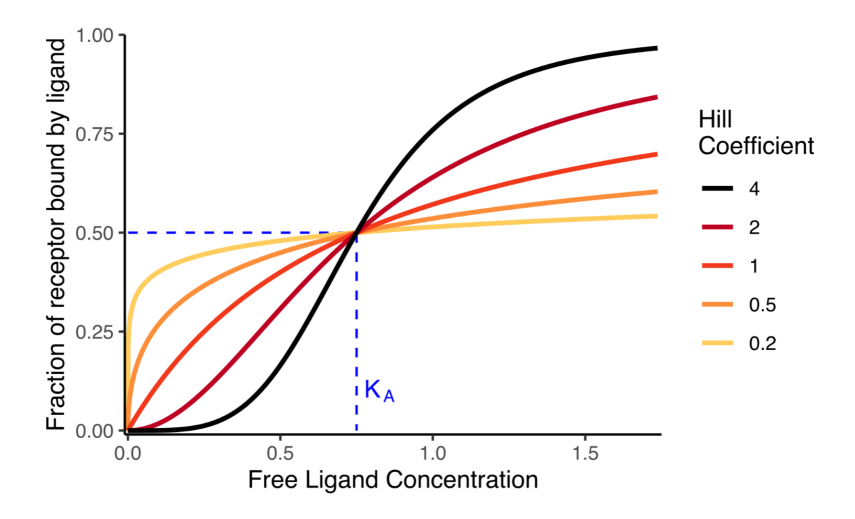




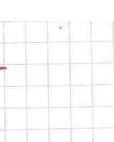


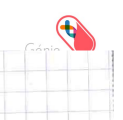


Equation de Hill









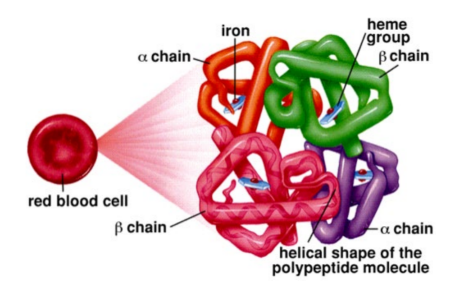


Exemple: l'hexokinase

Autrement dit, l'allostérie est un mode de régulation de l'enzyme par la liaison d'une molécule à un endroit (site allostérique) modifie les conditions de liaison d'une autre molécule, à un autre endroit (<u>site catalytique</u>) de l'enzyme, éloigné du premier. Par exemple, la fixation de l'<u>ATP</u> ou du <u>glucose</u> sur une enzyme appelée <u>hexokinase</u> augmente l'affinité de l'enzyme pour l'autre ligand et favorise ainsi la <u>phosphorylation</u> du glucose en glucose-6-<u>phosphate</u> (première étape de la <u>glycolyse</u>).



Exemple: l'hémoglobine



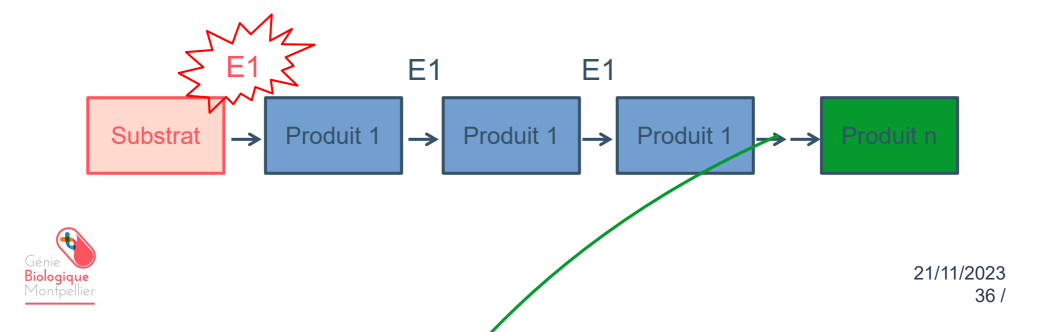
L'<u>hémoglobine</u> est un exemple important d'une protéine allostérique, bien qu'elle ne soit pas une enzyme, mais une molécule transporteuse. Chacune des quatre sous-unités d'hémoglobine contient un groupe <u>prothétique</u> appelé groupe <u>hème</u>, qui peut se lier à une molécule d'<u>oxygène</u>. La liaison de la première molécule d'oxygène augmente l'affinité de liaison pour le deuxième groupe hémique, la liaison de la seconde augmente l'affinité pour le troisième, etc. (<u>coopération</u> positive, effet homotrope)



Inhibition par rétrocontrôle

☐ inhibition par rétrocontrôle est un type spécifique de contrôle de l'activité enzymatique des enzymes allostériques

Dans certaines voies métaboliques une enzyme régulatrice va être inhibée par le produit final de cette voie.

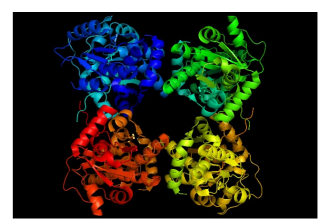


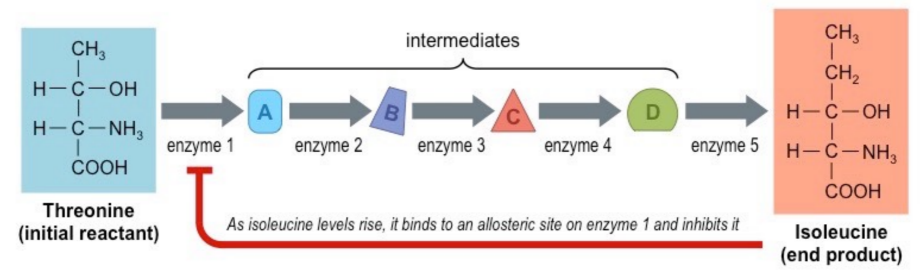
Inhibition par rétrocontrôle

Exemple de la voie de synthèse de l'Isoleucine

Exemple classique : voie de synthèse de l'isoleucine chez les bactéries

Enzyme 1 : Thréonine déshydratase contrôlée négativement par l'isoleucine







Plan du cours

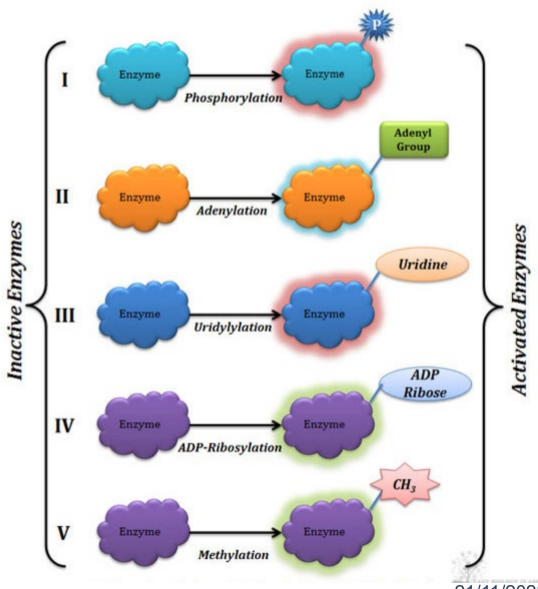
- (1) Introduction
- 2) Régulation transcriptionnelle et traductionnelle
- 3) Enzyme allostérique
- 4) Modifications covalentes réversibles
- (5) Activation protéolytique des enzymes
- (6) Rétrocontrôle transcriptionnel
- Les isoenzymes



Généralités

- Il s'agit de l'ajout d'un groupement chimique sur un résidu d'acide aminé de la protéine enzyme.
- ☐ existe de nombreuses modifications covalentes post-traductionnelles
- Ces modifications sur des enzymes modifient leur caractéristiques cinétiques
- Capacité de lier le substrat (Km)
- Vitesse (Vm)





Quelques exemples communs

Phosphorylation: ajout d'un groupement phosphate sur des acides aminés phosphorylables (alcool: Tyr, Ser, Thr et His) d'une protéine.

Adénylation: addition d'une adénine sur les résidus Tyr d'une protéine.

ADP-ribosylation: addition d'un groupement ADP-ribose sur Arg, Gln et Cys

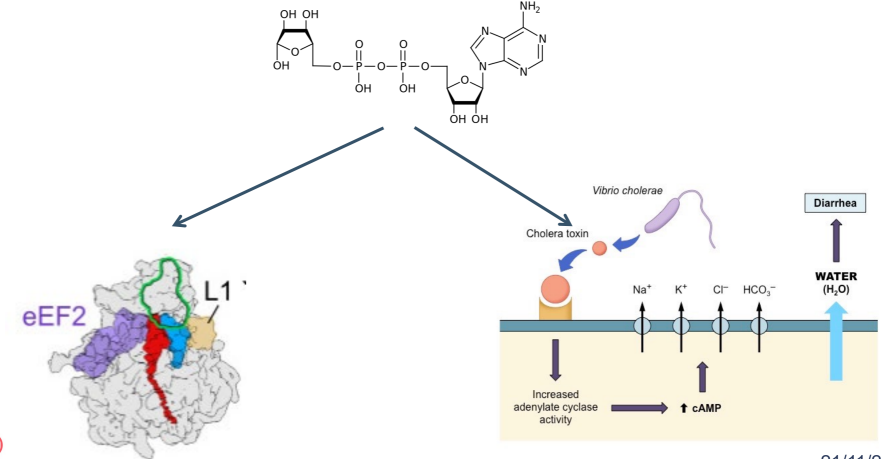
Méthylation: ajout d'un groupement méthyl sur un résidu Glu

40 /

Exemple de l'ADP Ribosylation

Biologique

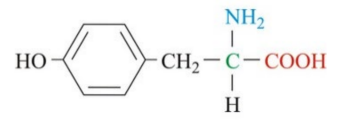
Les toxines diphtériques, pertussique et cholérique sont des enzymes qui catalysent l'ADP ribosylation (et donc l'inactivation) d'enzymes clés du métabolisme

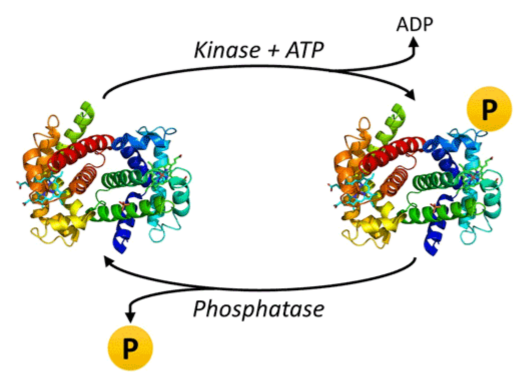


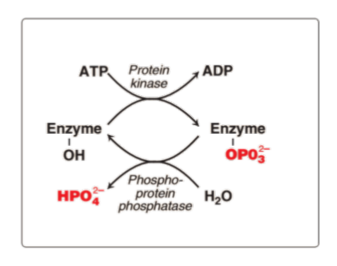
Le mécanisme de phosphorylation

$$\begin{array}{c|c}
\text{OH} & \text{NH}_2 \\
 & | & | \\
 \text{CH}_3 - \text{CH} - \text{C} - \text{COOH} \\
 & | & | \\
 & \text{H}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc} OH & NH_2 & NH_2 \\ & & | & \\ CH_3-CH-C-COOH & HO-CH_2-C-COOH \\ & & | & \\ H & & H \end{array}$$

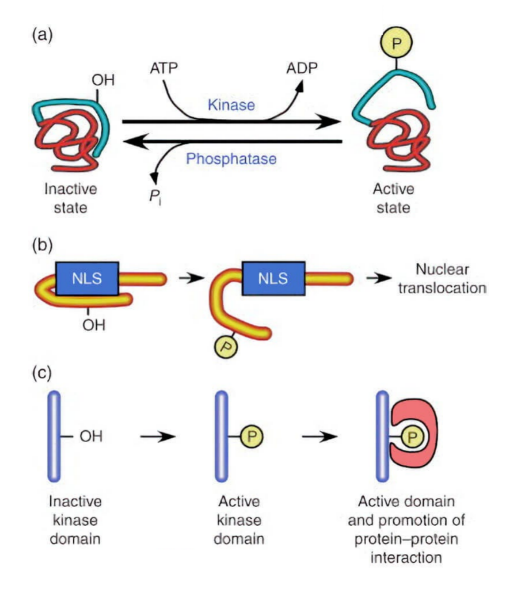








Le mécanisme de phosphorylation





Plan du cours

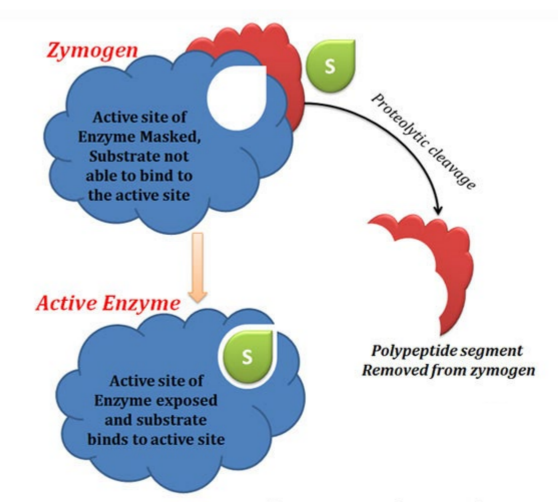
- (1) Introduction
- 2) Régulation transcriptionnelle
- 3) Enzyme allostérique
- 4) Modifications covalentes réversibles
- **5)** Activation protéolytique des enzymes
- (6) Rétrocontrôle transcriptionnel
- Les isoenzymes



Mécanisme général

☐ existe des enzymes qui sont produites sous forme inactives et qui nécessitent une coupure (clivage) de leur chaîne polypeptidique pour devenir actives

Ces enzymes sous forme inactives sont appelées Zymogènes ou Pro-Enzymes



Zymogen Activation by Proteolytic Cleavage



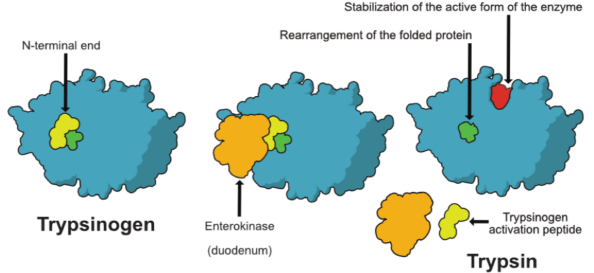
Mécanisme général

☐ es pro-enzymes sont sécrétées sous forme inactives et converties ensuite sous forme active

☐ 'activation intervient par clivage protéolytique et élimination d'une partie de la chaîne polypeptidique

Ces coupures entraînent des changements de structure, de conformation qui exposent le site actif de l'enzyme

Ce type d'activation est irréversible (contrairement à l'allostérie ou aux modifications post-traductionnelles). L'enzyme une fois activé ne peut plus être inactivée.





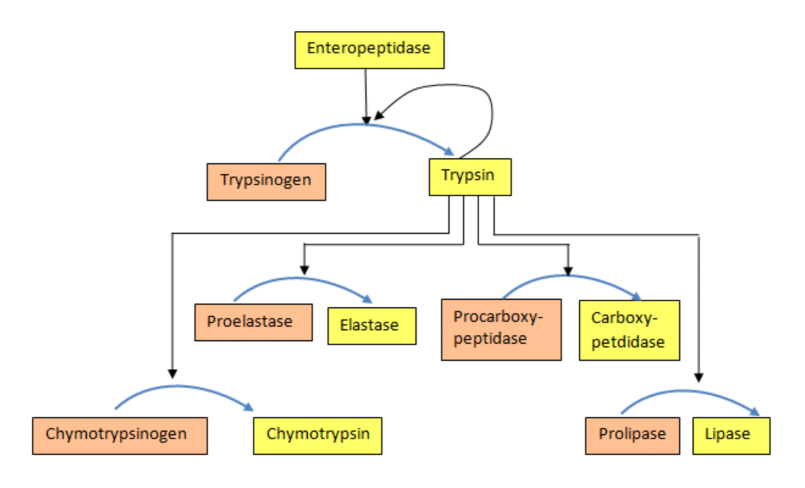
Mécanisme général

- Quel intérêt de contrôler l'activation d'enzymes par clivages ?
- •Cela permet d'éviter des dommages cellulaires liés à l'activité catalytique intrinsèque (enzymes digestives).
- •Permet d'immobiliser et stocker sur le long terme des enzymes inactives dans la cellule.
- •Ces zymogènes peuvent être convertis sous forme active lorsque le besoin s'en fait sentir.
- •La demi-vie des pro-enzymes est plus longue que celle des enzymes actives.



Les enzymes digestives

Exemple: les enzymes digestives





Les voies de la coagulation

Exemple 2 : Les voies de la coagulation

