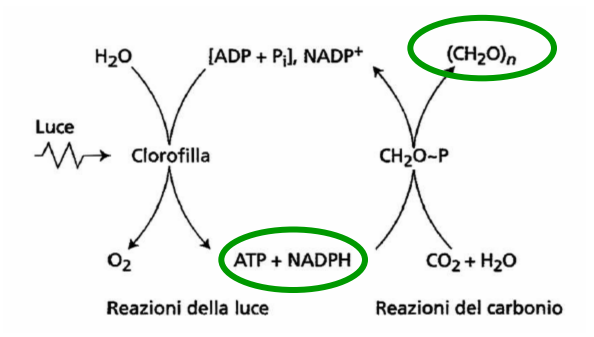
La fase "luminosa" della fotosisntesi

- Due fotosistemi in serie sono operanti nelle alghe fotosintetiche e nelle piante.
- Localizzati nella membrana dei tilacoidi.
- Complesso proteico transmembrana, costituito da pigmenti antenna, centro di reazione e i trasportatori di elettroni.
- L'evento fondamentale consiste nel trasferimento di un elettrone eccitato.
- Tre complessi proteici PSII, citocromo b6f e PSI, collegati da plastochinone e plastocianina.
- Ciascuno dei fotosistemi è una catena di trasporto di elettroni, in cui avvengono una serie di ossidoriduzioni.
- La fonte ultima di elettroni è la molecola d'acqua, l'accettore terminale il NADP+.
- Protoni vengono rilasciati nel lume del tilacoide in due punti.
- Si forma quindi un gradiente protonico, che produrrà ATP.
- ATP e NADPH serviranno a produrre carboidrati nella fase "oscura".

Fissazione e riduzione della CO₂

L'energia assorbita e la capacita' di riduzione sono utilizzate per la riduzione della CO₂ in carboidrato di alto valore energetico.



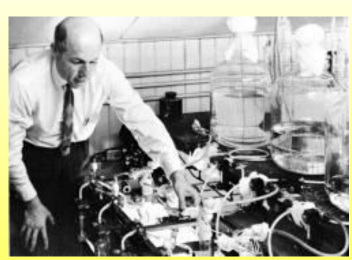
Questa reazione si realizza nello stroma del cloroplasto

Nelle reazioni della **fissazione del carbonio**, definita anche **organicazione del carbonio:** l'anidride carbonica viene legata ad una preesistente molecola di carboidrato e ridotta a formare un nuovo carboidrato (con un atomo di carbonio in più), grazie all'energia dall'ATP e l'idrogeno dal NADPH, prodotti dalle reazioni della cattura energetica.

Il carbonio viene "fissato": si ha l'incorporazione di un gas (la CO₂) in una molecola "fissa", solida.

Si parla invece di organicazione perché l'anidride carbonica viene trasformata nella materia organica dei carboidrati.

CICLO DI CALVIN-BENSON (1940-1950)
o CICLO C-3



Che bisogno hanno di arrivare fino alla formazione dei carboidrati?

due motivi principali:

1. ATP e NADPH hanno una vita breve.

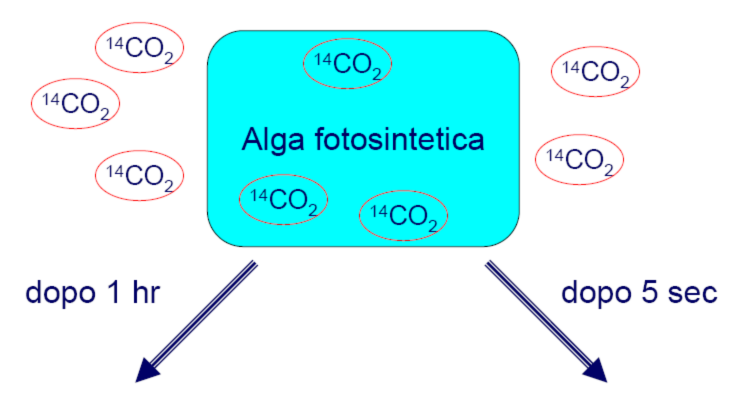
Il loro alto contenuto energetico le rende estremamente instabili, devono essere "spese" rapidamente, subito dopo essere state "guadagnate"

2. I carboidrati accumulati sono molecole stabili, possono durare nel tempo o essere rapidamente convertiti in energia

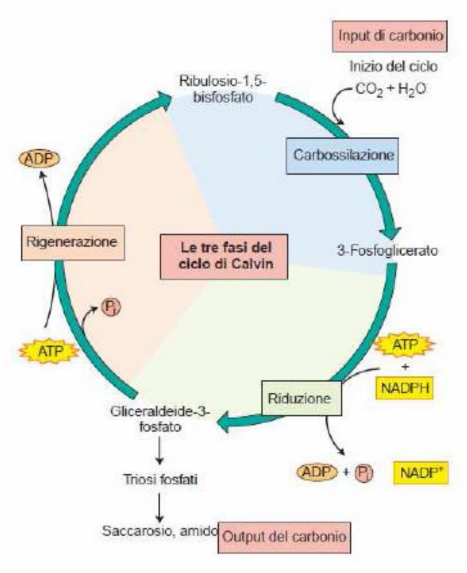
costituiscono gli scheletri carboniosi di base per le le molecole organiche necessarie al metabolismo

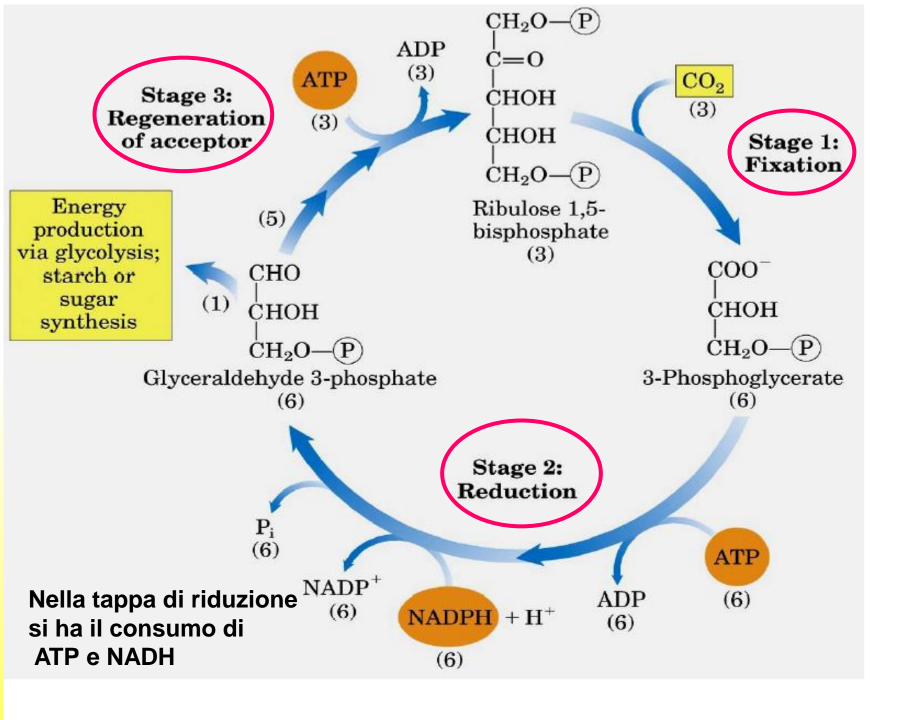
CICLO DI CALVIN

M.Calvin, J.Bassham, A.Besson 1953

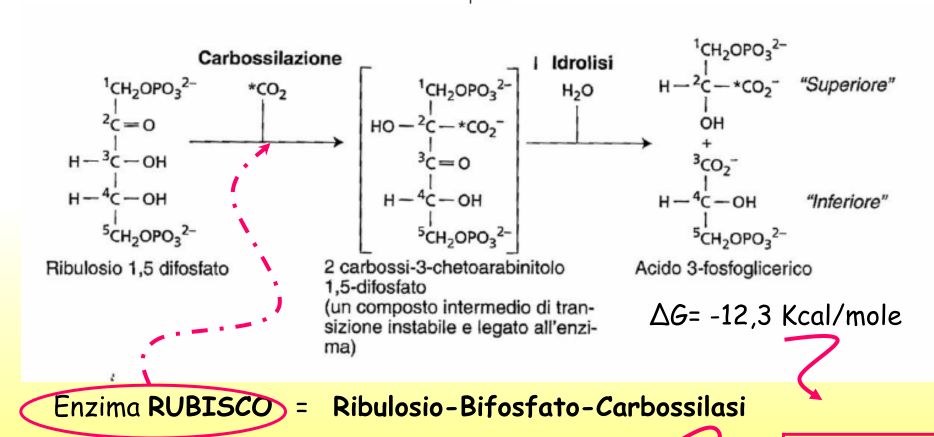


Miscela di metaboliti complessi : Aminoacidi, zuccheri Gli enzimi del ciclo di Calvin sono proteine solubili che si trovano nello stroma dei cloroplasti





Carbossilazione



 $Km(CO_2) = 12 \mu M$

elevata affinità

E' favorita la reazione irreversibile

RUBISCO

L'enzima che catalizza questa reazione è la ribulosio bifosfato carbossilasi ossidasi (Rubisco).

Le piante producono quantità enormi di questo enzima:

circa il 25% di tutto il materiale proteico

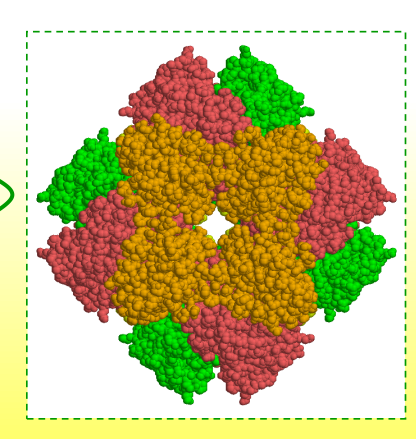
presente nei cloroplasti ed il 50% di quello dello stroma.

le reazioni catalizzate dalla Rubisco sono piuttosto lente, le piante producono quantità enormi di questo enzima

PM=660000:

8 subunità grandi (sito attivo) = 56000

8 subunità piccole (???) = **14000**



Affinchè tutte le tappe del Ciclo avvengano 1 volta: 3 carbossilazioni



All'inizio del periodo di illuminazione la + parte dei triosi P è convogliata nel ciclo per consentire una concentrazione adeguata di metaboliti

In seguito, quando la fotosintesi raggiunge lo stato stazionario

La 6^A molecola di trioso è esportata verso il citosol per la sintesi di saccarosio, amido e altri metaboliti

Il Ciclo di Calvin ha la proprietà importante di aumentare la sua velocità all'aumentare dei suoi composti intermedi

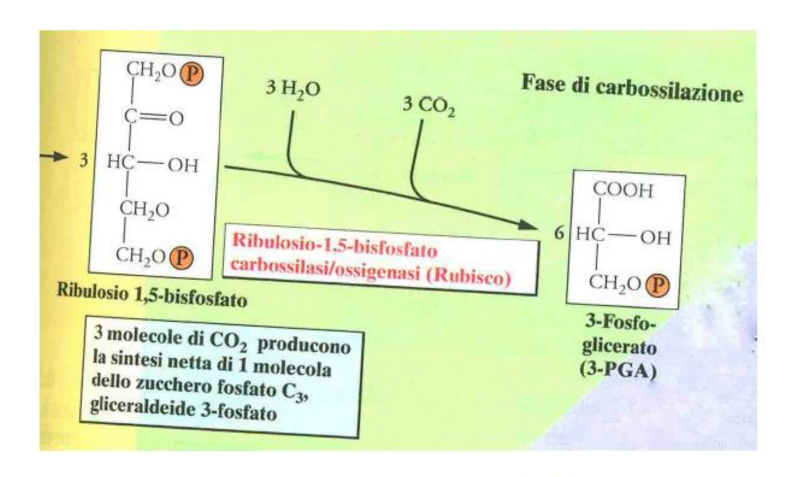
diventa autocatalitico

La fissazione di CO₂ avviene dopo un periodo di induzione e la velocità fotosintetica aumenta:



Aumento dei composti intermedi del Ciclo di Calvin Attivazione degli Enzimi ad opera della luce

CARBOSSILAZIONE DI 3 MOLECOLE DI CO2



vengono prodotte 6 mol di 3-PGA

Le 6 molecole di acido 3 P Glicerico sono ridotte a Gliceraldeide 3 P (GAP) nella fase di riduzione

RIDUZIONE

Reduction COOH 6 HC - OH Phosphoglycerate kinase CH₂O(P) 3-Phosphoglycerate (3-PGA) COOP 6 ATP 6 HC - OH CH2O(P 6 ADP 1,3-Bisphosphoglycerate

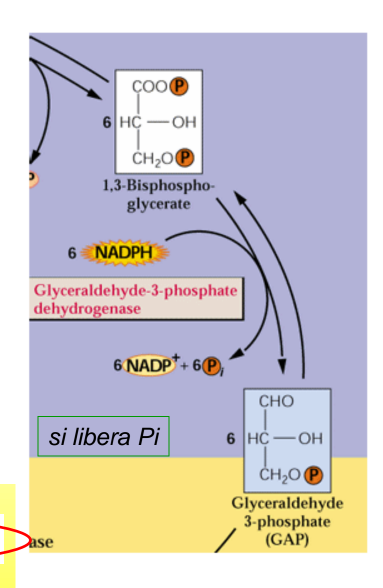
La riduzione non è diretta c'è prima una fosforilazione

La fosfoglicerato chinasi fosforila il 3-PGA consumando ATP

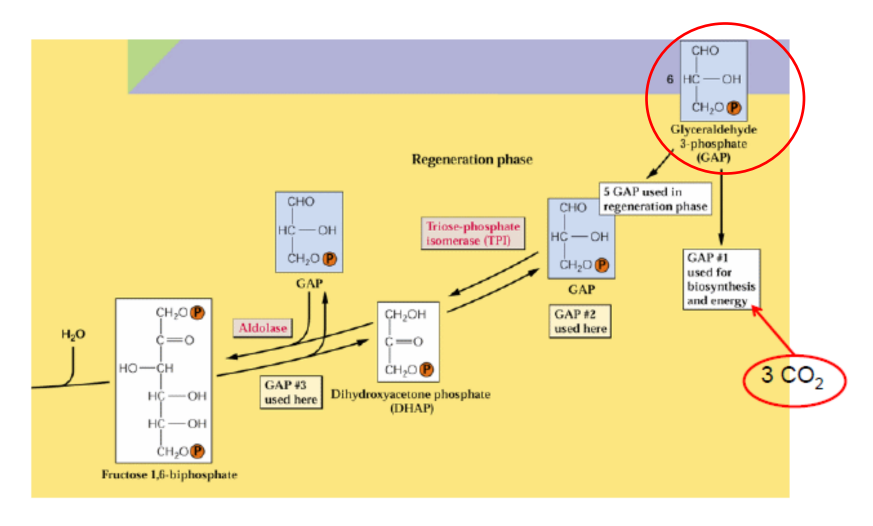
6 mol di ATP / 3 mol CO₂; = 2 mol ATP/ CO₂

La riduzione libera 6 Pi e consuma 6 NADPH

6 NADPH/ 3 CO₂; 2 NADPH/ CO₂

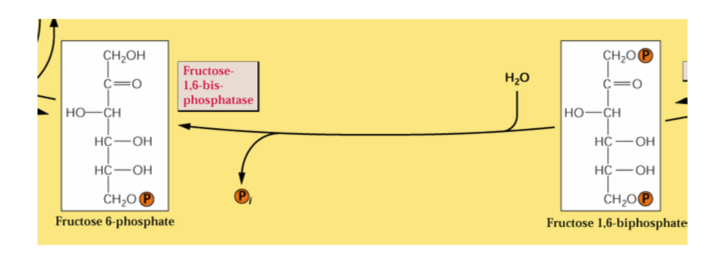


RIGENERAZIONE

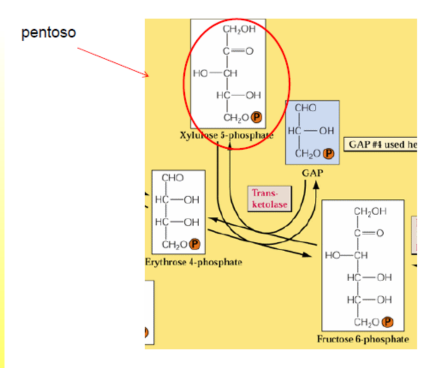


1 mol di DA 3-P si combina con una terza mol di GA-3P:

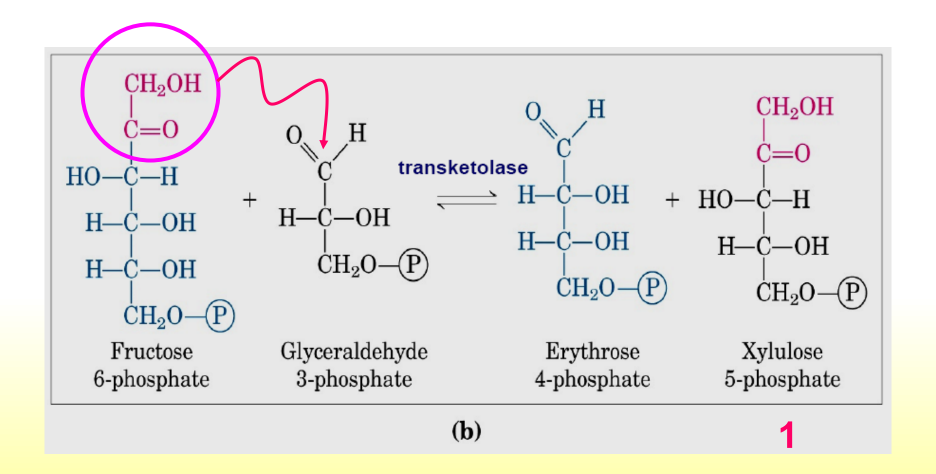
condensazione aldolica catalizzata dall'aldolasi



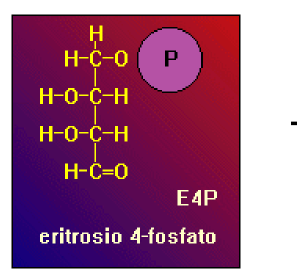
Il fruttosio 1, bisfosfato viene defosforilato: fruttosio 1,6 bisfosfatasi

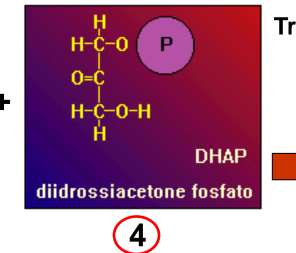


II C1 e C2 del Fru 6 P vengono trasferiti su una 4 molecola di GAP



La transchetolasi trasferisce un gruppo a due atomi di C di un chetoso donatore al gruppo prostetico dell'enzima e poi ad un aldoso accettore.

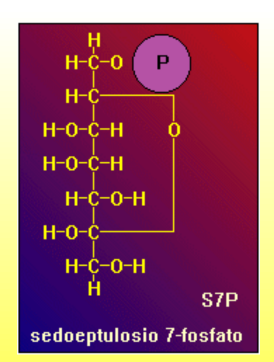


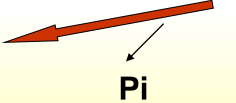


Trans aldolasi



L'eritrosio si somma ad una molecola di DHAP

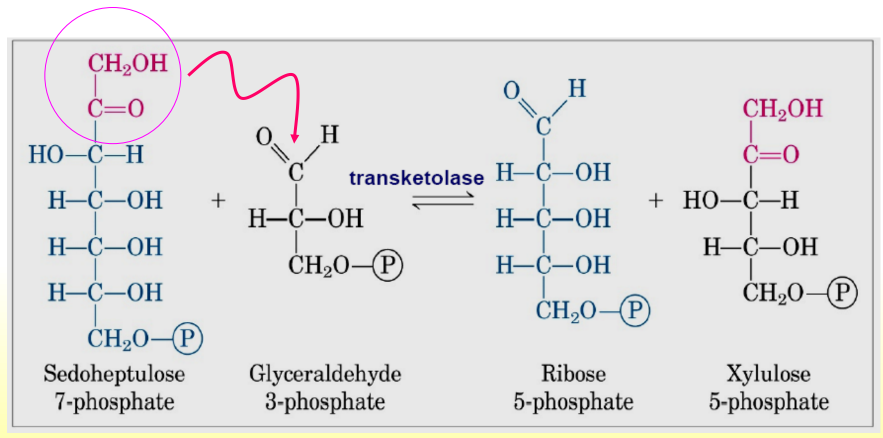




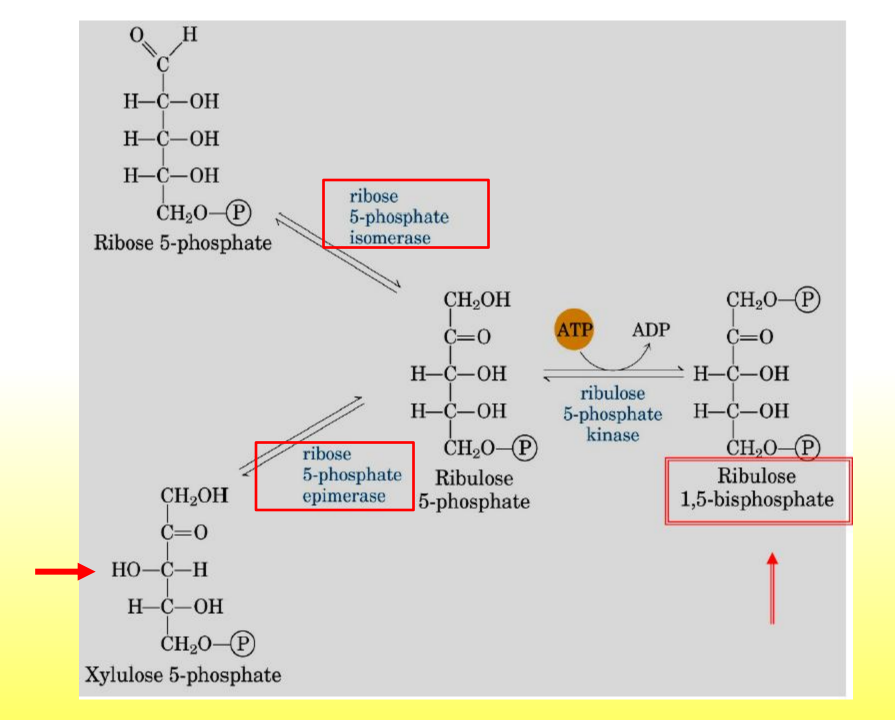
Fosfatasi

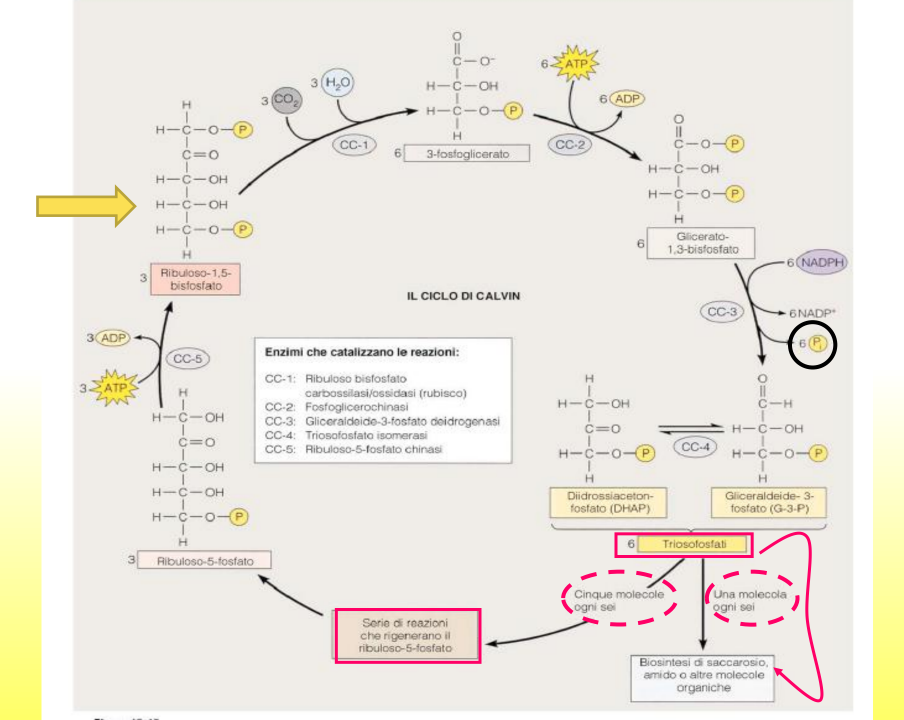
H-C H-0-C-H H-0-C-H H-C-0-H H-0-C H-Ç-O P SDP sedoeptulosio 1,7-difosfato

Il sedoeptulosio 1,7 P si defosforila

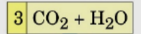


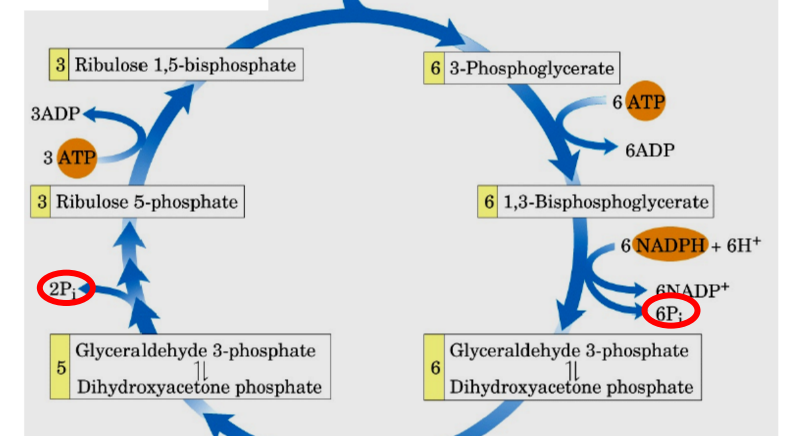
(5)





Ogni trioso fosfato sintetizzato a partire da CO₂ costa 9 ATP e 6 NADPH





Affinchè tutte le tappe avvengano 1 volta:

3 carbossilazioni

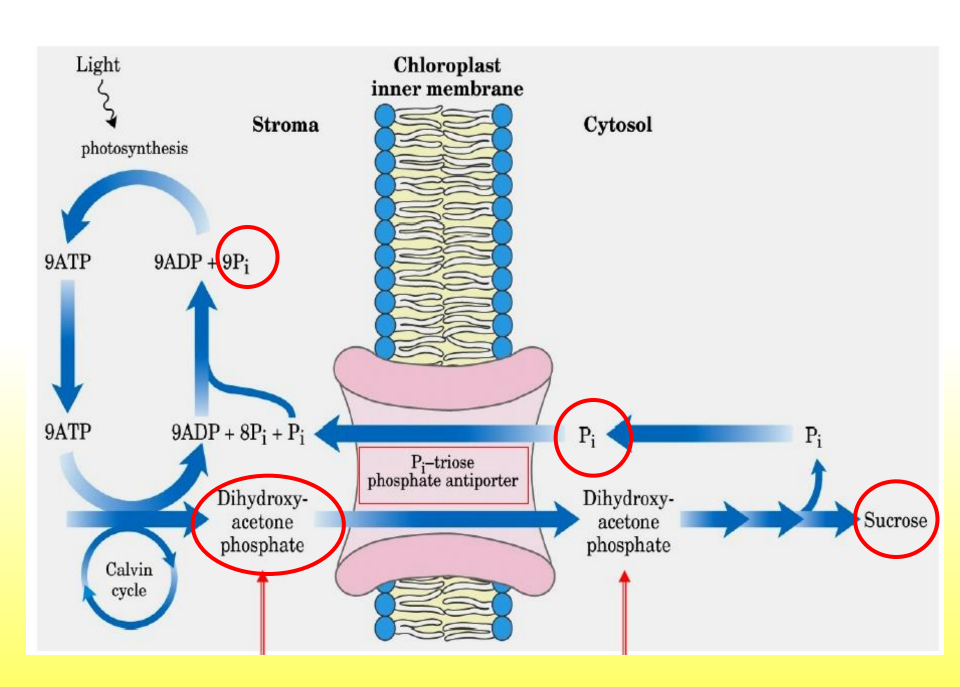
1 Glyceraldehyde 3-phosphate

$$3 \text{ RuBP} + 3 \text{ CO2} + 3 \text{ H}_2\text{O} + 6 \text{ NADPH} + 6 \text{ H}^+ + 9 \text{ ATP} ==>$$

$$3 \text{ RuBP} + 6 \text{ NADP}^+ + 8 \text{ Pi} + 9 \text{ ADP} + 1 \text{ gliceral deide} - 3 - \text{P}$$

Per rigenerare 9 ATP (con soli 8 Pi) c'è bisogno di importare dal citosol nello stroma un gruppo fosfato (**ANTIPORTO P**_i-trioso fosfato (**DHAP**)) sulla membrana interna dei cloroplasti, impermeabile agli altri composti.

L'ADP, il P_i e il NADP $^+$ ottenuti dal ciclo C3 sono di nuovo disponibili per le reazioni della fase luminosa e vengono quindi riciclati per formare nuovi ATP e NADPH.



Consumo energetico complessivo:

$$9 \times 7 \text{ Kcal} = 63 \text{ Kcal}$$

$$6 \times 52 \text{ Kcal} = 312 \text{ Kcal} /$$



Per sintetizzare l'equivalente di 1 mol di zucchero esoso



(Fruttosio o Glucosio)

Fissazione di 6 molecole di CO2

Consumo:

18 ATP

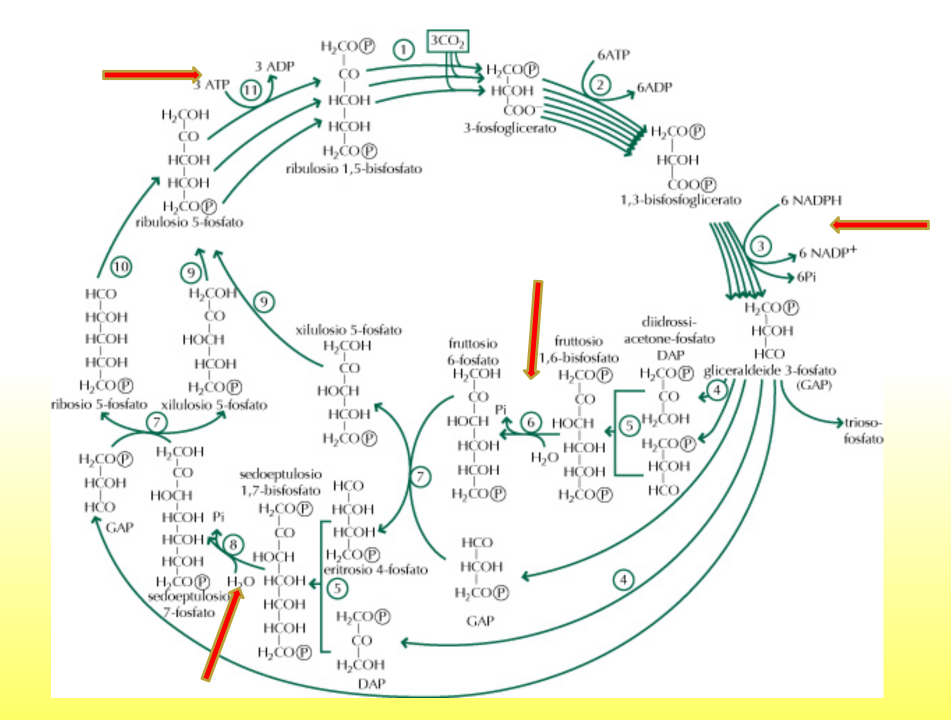
12 NADPH

750 kcal Totali

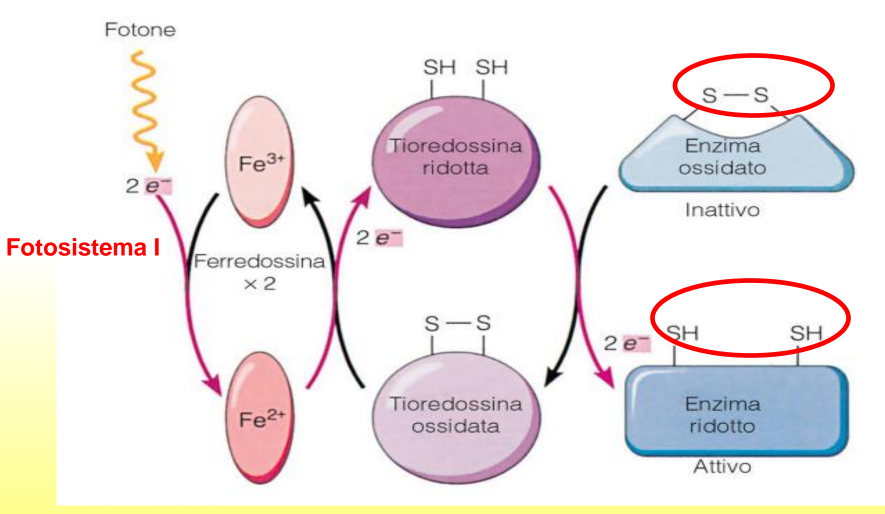
REGOLAZIONE DEL CICLO DI CALVIN:

- 1. Rubisco;
- 2.NADP:gligeraldeide-3-P deidrogenasi;
 - 3. Fruttosio 1,6-bisfosfato fosfatasi;
 - 4. Sedeptuloso-1,7-bisfosfato fosfatasi;
 - 5. Ribulosio-5-fosfato chinasi

La luce controlla gli enzimi $2\rightarrow 5$ tramite il sistema **ferredossina-tioredossina** (che attiva anche altri enzimi cloroplastici es. C_4 e traduzione di mRNA specifici)



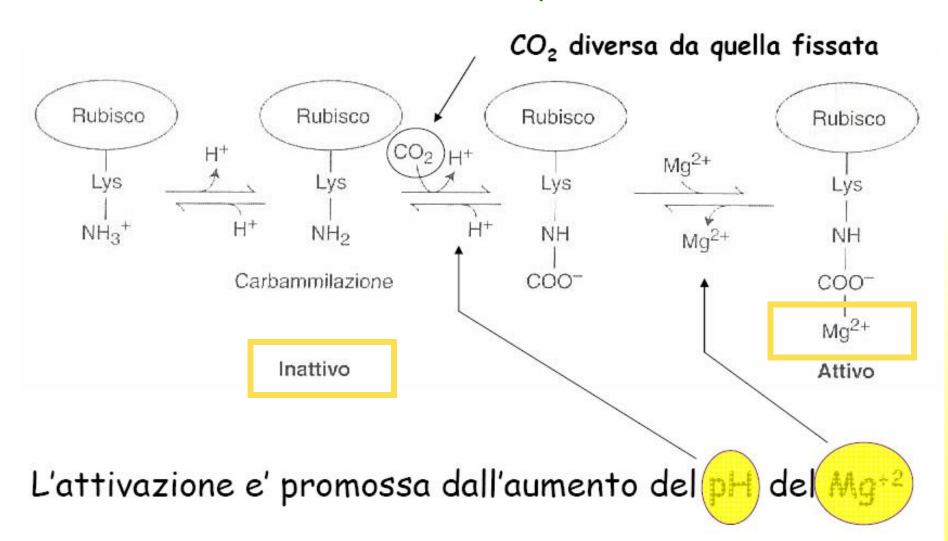
La riduzione dei ponti disolfuro a gruppi SH determina modificazione della struttura dell'E. e aumento dell'attività enzimatica



La riduzione dei residui di cisteina è luce dipendente ed è mediata dalla tioredossina

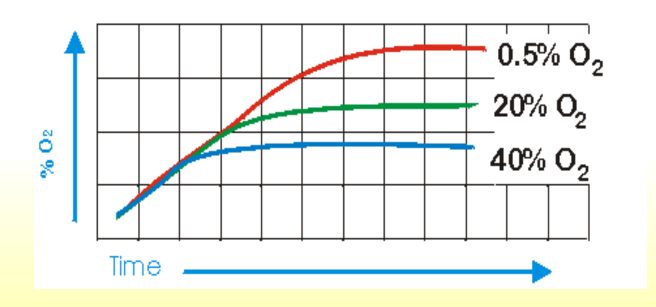
ATTIVAZIONE DELLA RUBISCO

- ·Carbammilazione
- Presenza di Mg
- ·pH alcalino



LA RUBISCO funziona anche da OSSIGENASI nella

FOTORESPIRAZIONE



In presenza di maggiori $[O_2]$ il tasso fotosintetico diminuisce

INIBIZIONE DELLA FOTOSINTESI

Il metabolismo fotosintetico del C è il risultato fra 2 cicli opposti e interconnessi:

Il Ciclo di Calvin funziona autonomamente,

La **Fotorespirazione** funge da "parassita" del Ciclo di Calvin per il rifornimento di Ru1,5DP

Il bilancio fra questi 2 cicli dipende da 3 fattori:

- 1. Proprietà cinetiche della RUBISCO
- 2. Concentrazione dei substrati CO₂ e O₂
- 3. Temperatura

Le condizioni normali sono $C0_2 < 0.03\%$ e $O_2 \sim 21\%$

 In condizioni atmosferiche normali il rapporto carbossilazione/ ossigenazione è 4:1

Ciclo C3 > Ciclo C2

Fissazione netta di CO₂

Liberazione di O₂

• Il sito attivo della rubisco è incapace di discriminare tra O_2 ($K_m = 300 \mu m$) e CO_2 ($K_m = 10 \mu m$)

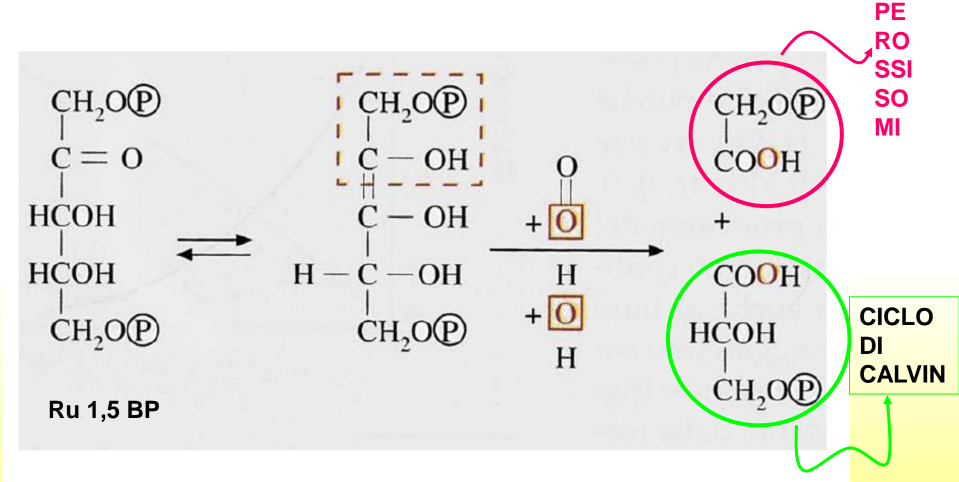
l'evoluzione dell'enzima è avvenuta quando la [O₂] era bassa rispetto ai livelli attuali

Le piante si sono adattate

aumentando la quantità di rubisco

L'affinità della rubisco per la CO₂ diminuisce con le alte temperature,
 favorendo così la fotorespirazione

La fotorespirazione può inibire la fissazione del carbonio fino al 50%!



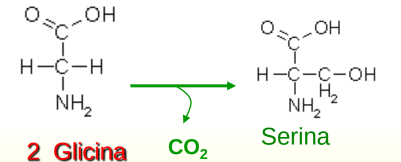
I prodotti della reazione con l'ossigeno sono: acido 3fosfoglicerico e 2-fosfoglicolico

Glicolato

Gliossilato

Il fosfoglicolato è convertito in glicolato dalla fosfoglicolato fosfatasi nel cloroplasto.

Il glicolato entra nei **perossisomi** ed è convertito in gliossilato dalla glicolato ossidasi.



Il gliossilato è transamminato a Glicina 2 mol.Glicina nei mitocondri condensano con metilene e si forma serina + CO₂

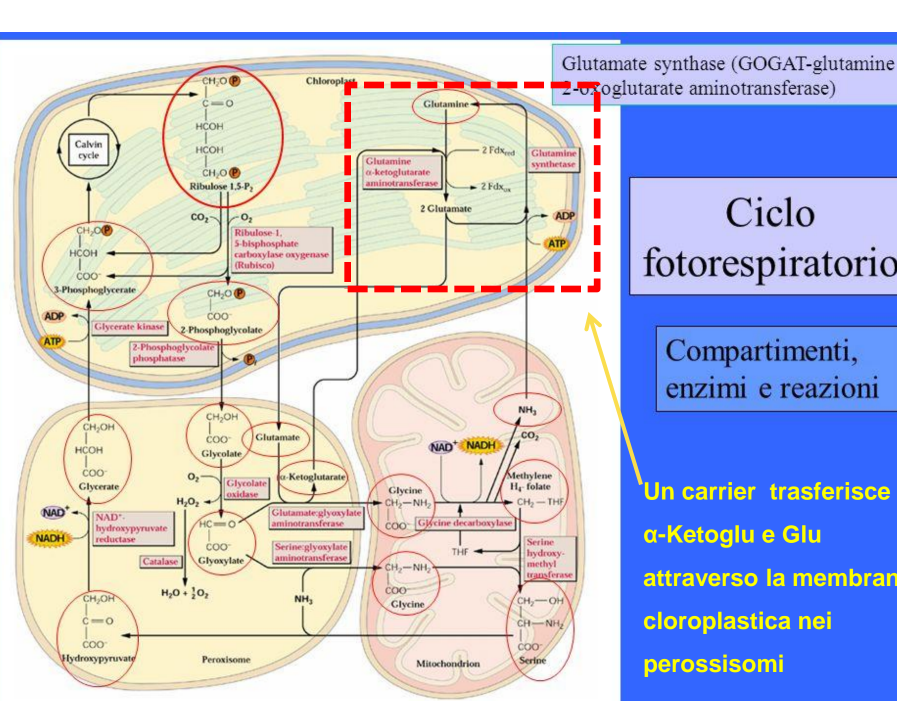
La Serina entra nei perossisomi ed è deaminata a idrossipiruvato, che è ridotto a glicerato
Il glicerato entra nei cloroplasti ed è fosforilato a

PGA Ac 3-PGlicerico che entra nel ciclo C3.

+CO₂-RuBP. NH₃ glutamato 2(3PGA) 3PGA CH2O(P) COOH +ADP 3PGA ADP ← 2-fosfoglicolato glutamina CLOROPLASTO CH_2OH CH₂OH CHOH COOH COOH glicolato CO2 CH₂OH CHOH CH₂OH COCH NAD(P) glicerato COOH NAD(P)H CH₂OH CHO + 102 COOH COOH **B**-idrossipiruvato gliossilato H₂O → glutamato α-chetoglutarato≮ PEROSSISOMA CH₂OH CH2NH2 CHNH₂ COOH COOH glicina CH₂OH CH2NH2 CHNH₂ COOH COOH 2(glicina) serina NADH NAD+ MITOCONDRIO © K NH₃ COS

La serina entra nel perossisoma

CO₂ e NH₃ vengono recuperate e riorganicate NH₃ rilasciata è usata con α-chetoglutarato per riformare glutammato (Glu). consumando 1 ATP e 1 NADPH per mole di NH₃ fissata.



Ciclo fotorespiratorio

Compartimenti, enzimi e reazioni

'Un carrier trasferisce α-Ketoglu e Glu attraverso la membrana cloroplastica nei perossisomi

La fotorespirazione :

- non provoca la fissazione di CO₂: circa 1/3 di RuBP è utilizzato senza fissare CO₂.
- Non viene conservata energia, al contrario, il ciclo è molto più costoso energeticamente

il recupero degli atomi di C dal fosfoglicolato richiede energia rispetto alla fissazione del carbonio

Nel CICLO DI CALVIN: 3 ATP e 2 NADPH per 1 CO₂

Nella **FOTORESPIRAZIONE** La spesa energetica è + del doppio per 1 CO₂ prodotta 6,8 ATP e 7 NADPH

considerando il costo energetico per il riciclo della CO_2 nel Ciclo C3 e la spesa per la riassimilazione della NH_3

La fotorespirazione abbassa l'efficienza fotosintetica della fissazione del C dal 90% al 50%

Il PUNTO DI COMPENSAZIONE indica l'intensità luminosa e la concentrazione di CO₂



alla quale L'attività fotosintetica è pari a quella respiratoria

La CO_2 fissata con il Ciclo di Calvin (C3) = CO_2 liberata dal C2

tutta la sostanza organicata con la fotosintesi è consumata dalla respirazione e la pianta non cresce

Per le piante C3 il punto di compensazione è 50 ppm di CO2



(attività ossigenasica della Rubisco)



FOTORESPIRAZIONE

analogia con la respirazione mitocondriale: consumo di O_2 e produzione di CO_2 <u>ma avviene solo alla luce</u>

SIGNIFICATO DELLA FOTORESPIRAZIONE

Attraverso il ciclo C2 (del Fosfoglicolato) la pianta :

- Risponde all'attività ossigenasica della RUBISCO
- Recupera il 75% del C perso dal Ciclo di Calvin
- Evita l'accumulo del Fosfoglicolato, tossico per la cellula

In situazioni di stress:

Ridotta richiesta di NADPH nel Calvin
 — riduzione parziale dell' O₂ e produzione delle specie reattive dell' O₂ (ROS) FOTOINIBIZIONE

La fotorespirazione dissipando energia e potere riducente previene la fotoinibizione dell'apparato fotosintetico

FOTOINIBIZIONE

Se lo stato eccitato della ChI non viene estinto, si può formare ³ChI* che può reagire con I'O₂ formando ¹O₂*

Chl + hv → Chl * (clorofilla nello stato eccitato di singoletto – situazione normale)

Chl * → ³Chl (clorofilla nello stato di tripletto – prodotta quando non ci sono molecole accettrici per l'energia derivante dalle molecole di clorofilla energizzate)

³ChI + O₂ → ¹O₂ + ChI (II radicale idrossile ¹O₂ è estremamente reattivo e danneggia la clorofilla ("chlorophyll bleaching"), le membrane lipidiche e le proteine dei fotosistemi).

 $^1\mathrm{O_2}^*$ danneggia i lipidi di membrana

I carotenoidi sono in grado di estinguere lo stato eccitato della Chl



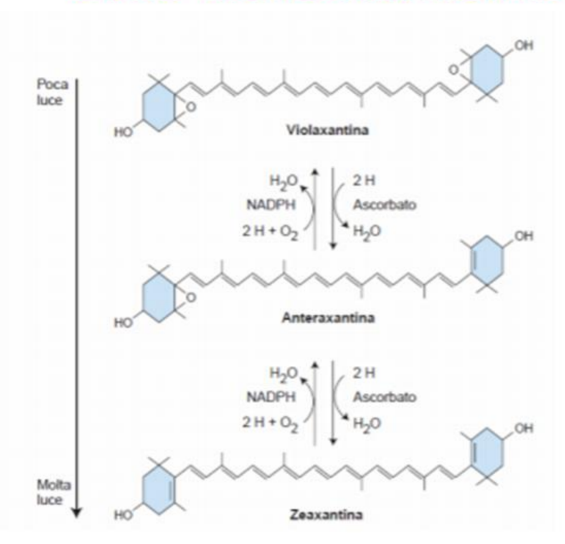
Nei cloroplasti, i carotenoidi svolgono l'importante ruolo di pigmenti accessori nella cattura dell'energia luminosa, ma forse il loro ruolo più importante consiste nella loro abilità a detossificare le varie forme attivate dell'ossigeno e lo stato tripletto della clorofilla che sono prodotti durante l'eccitazione dei componenti del trasporto elettronico alla luce

Si pensa che il principale ruolo protettivo del beta-carotene nei tessuti fotosintetici sia connesso all'abbattimento diretto dello stato tripletto della clorofilla:

³Chl* + ¹beta-carotene → ¹Chl + ³beta-carotene*

³beta-carotene* → ¹beta-carotene + calore

Ciclo delle xantofille



riescono a dissipare
l'energia di
eccitazione dei
complessi antenna
convertendola in
calore

Il ciclo delle xantofille

coinvolge la

conversione

reversibile delle

xantofille tra le due

forme, violaxantina

e zeaxantina.

Alcune piante hanno ridotto la fotorespirazione, mediante meccanismi di concentrazione della CO2

Piante C4

Via scoperta da Hatch e Shack nel 1960

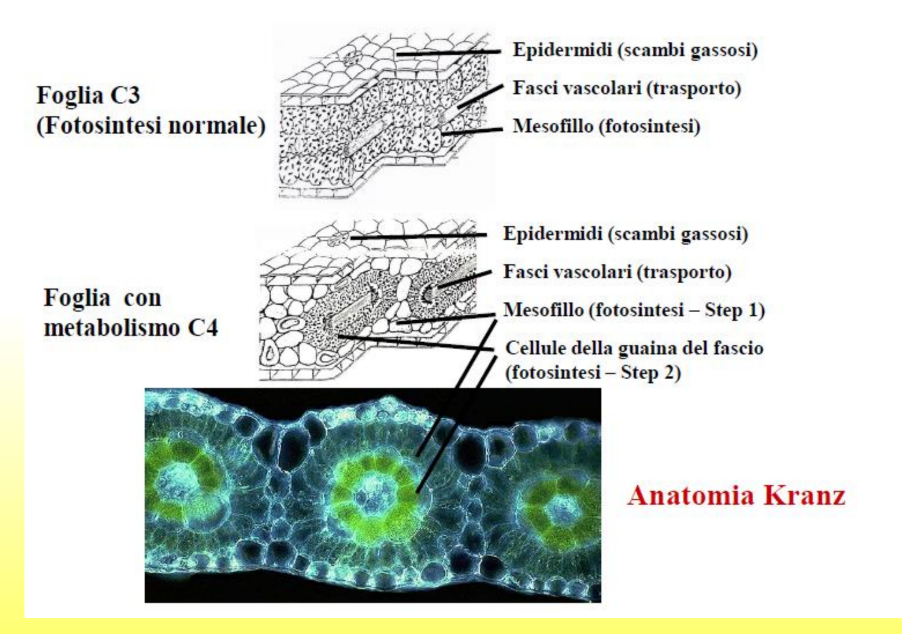
- Piante originarie dei tropici (grano, canna da zucchero, sorgo, mais)
- Le C4 appartengono a specie filogeneticamente non correlate.
 Anche alcune alghe, come *Anacystis nidulans*, e alcuni dinoflagellati hanno un metabolismo C4.
- Crescono in condizioni di illuminazione intensa e temperature elevate
- Hanno alta velocità di fotosintesi e di crescita,

bassa fotorespirazione, limitate perdite di acqua,



morfologia fogliare diversa

Caratteristiche anatomiche e citologiche delle foglie C4

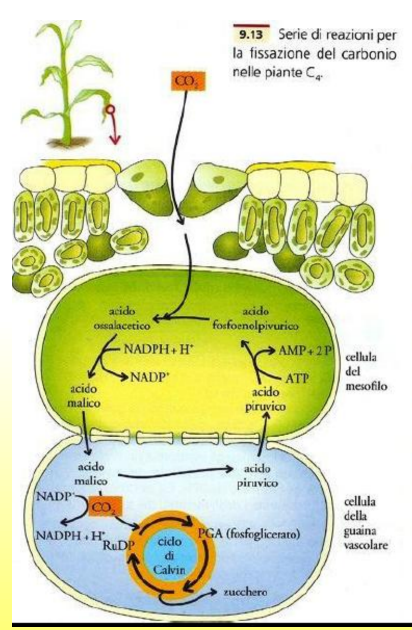


La reazione di carbossilazione primaria che comune a tutte le varianti avviene nel citosol delle cellule del mesofillo.

L'enzima carbossilante e' la fosfoenolpiruvato carbossilasi.

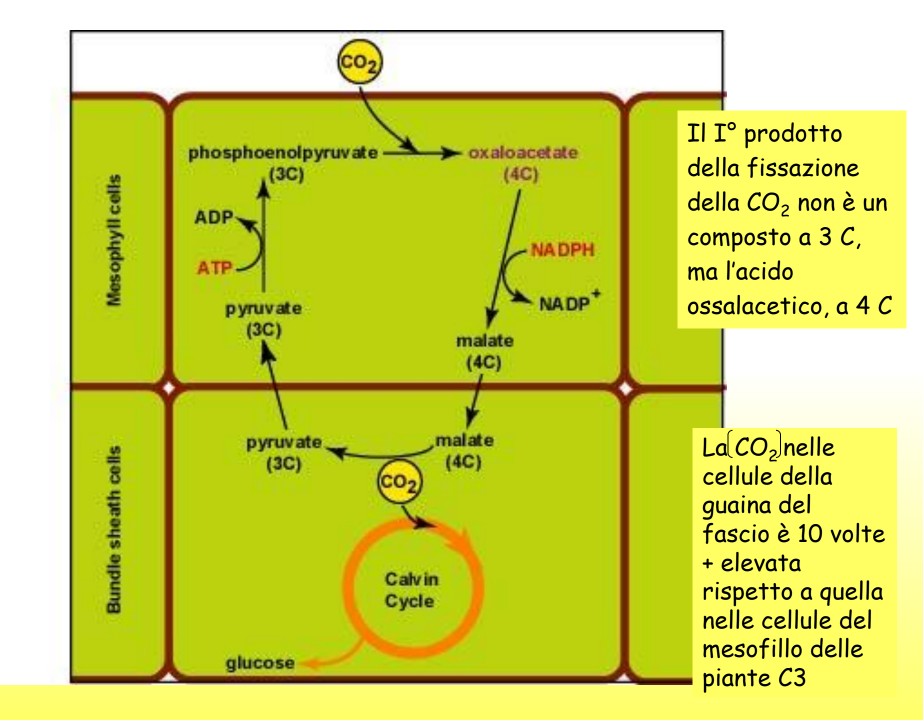
acido fosfoenolpiruvico +
$$HCO_3^ \rightarrow$$
 acido ossalacetico + $HOPO_3^{2-}$ $COO^ COO^ COO^ COO^ COO^ COO^ COO^ COO^-$

PEP OAA



Fotosintesi C4

- 1.
 Carbossilazione dell'accettore PEP (C3)
 nel citoplasma delle cellule del mesofillo e
 formazione dell'ossalacetato (C4).
- 2. Trasferimento della CO₂ organicata alle cellule della guaina del fascio sotto forma di malato (C4) attraverso i plasmodesmi
- 3.
 Decarbossilazione del malato nella cellula
 della guaina del fascio e ingresso della CO₂
 nei cloroplasti (ciclo di Calvin-Benson)
- Trasporto e rigenerazione dell'accettore nelle cellule del mesofillo



La K_m della **PEP carbossilasi** verso l'HCO₃ e' molto bassa.

L'O₂ non e' un competitore della reazione.

Vantaggi

Nelle piante C4 l'apertura stomatica e' minore (tempo), quindi conservano piu' acqua.

Fotorespirazione soppressa dall'accumulo di CO2 nelle cellule della guaina del fascio

Svantaggi delle piante C4

Il processo ha un costo energetico superiore:

per ogni molecola di CO₂ fissata bisogna rigenerare una molecola di PEP a spese di **due legami** ad alta energia dell'ATP

Piruvato +**ATP**
$$\longrightarrow$$
 PEP +AMP+PPi PPi \longrightarrow 2 Pi \longrightarrow 2 ADP



Per ogni molecola di CO₂ fissata si consumano

5 ATP (contro i 3 ATP del C3)

 Tale costo viene ricompensato dall'efficienza delle piante C4 alle alte temperature (> 28°C – 30°C), quando l'affinità della rubisco per la CO₂ diventa più bassa

C3 vs C4

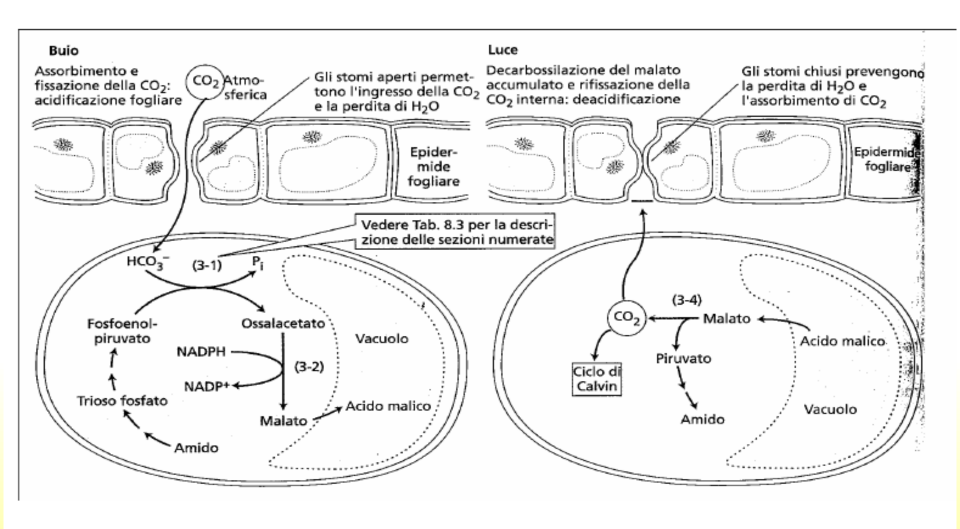
- Le piante C3 possono perdere fino al 20% del carbonio fissato nel ciclo di Calvin in condizioni di forte irraggiamento, quando la fotorespirazione è 1,5 – 3,5 volte più alta di quella al buio.
 - Il tasso netto di fotosintesi nelle C4 invece è molto più alto di quello delle C3 in condizioni di forte irraggiamento.
- Dove la luce è un fattore dominante e le temperature più basse (ad es. zone temperate) sono le C3 ad avere vantaggio,
- le C4 sono quasi tutte specie erbacee o arbusti presenti in zone aperte o in microclimi più caldi.

Curiosità

- Molti autori ipotizzano che la via C4 si è evoluta in maniera indipendente, in risposta a condizioni ambientali simili (convergenza adattativa o coevoluzione).
- In molte piante dei generi Zea, Mollugo, Moricandia e Flaveria, avvengono entrambi i tipi di fissazione della CO₂: nelle piante giovani c'è la C3, mentre nelle adulte la C4.
 - In altre piante, il metabolismo cambia a seconda della differenti condizioni ambientali.

Metabolismo CAM

- E' stato identificato in più di 1000 angiosperme di 17 famiglie. E' solitamente accompagnato dalla succulenza, sebbene non tutte le Crassulacee hanno un metabolismo CAM e la succulenza non sia una condizione sufficiente per il metabolismo CAM.
- Le piante CAM vivono in ambienti ad elevata aridità e, al contrario delle altre piante, aprono i loro stomi solo durante la notte.
 - Le piante CAM hanno quindi un ciclo C4 separato nel tempo



- •Come le piante C4, usano la PEP carbossilasi per fissare CO₂, formando OAA. OAA è poi convertito in malato, che è conservato nei vacuoli.
- •Durante il giorno, quando gli stomi sono chiusi, CO₂ è rimossa dal malato ed entra nel ciclo di Calvin.

Metabolismo CAM

 Le piante CAM conservano molto malato e, per evitare alti potenziali osmotici, devono assorbire molta acqua.

Sono meno resistenti al freddo delle piante C3.

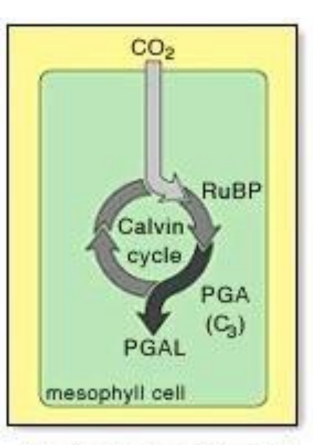
il metabolismo C4 e CAM si escludono a vicenda.

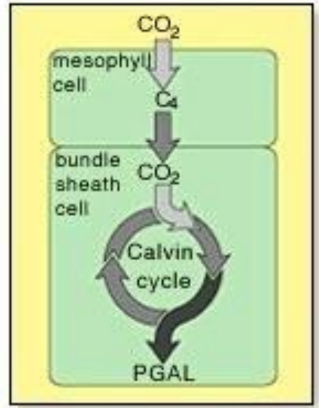
Un'eccezione è la dicotiledone succulenta C4 *Portulaca oleracea*, capace di scegliere la migliore via biosintetica (C4 o CAM) a seconda delle condizioni ambientali.

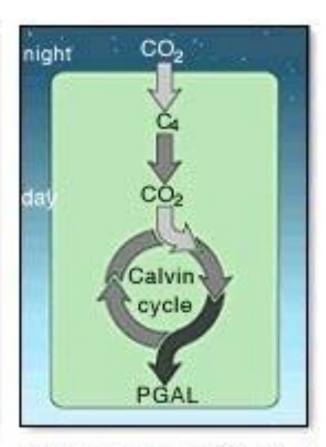




C3, C4 e CAM: un riassunto







CO2 fixation in a C3 plant

CO2 fixation in a C4 plant

CO2 fixation in a CAM plant