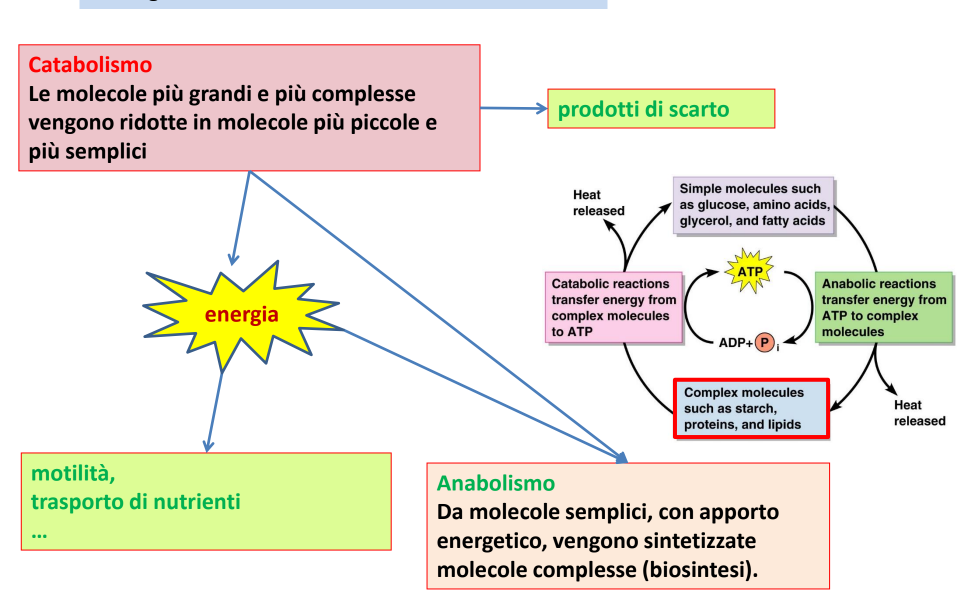
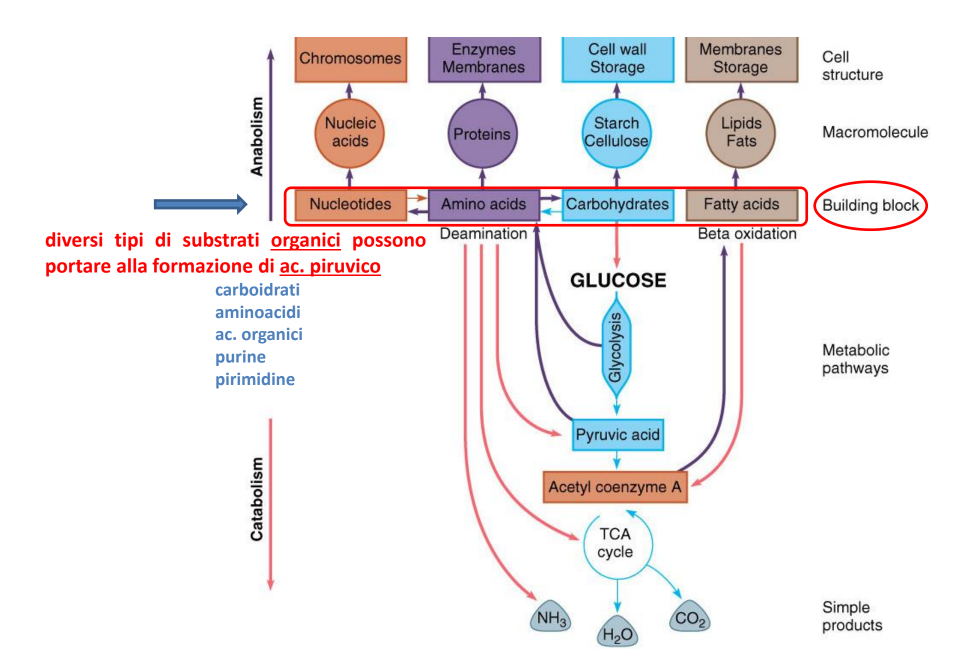
Metabolismo

Il metabolismo comprende tutte le reazioni che avvengono all'interno della cellula



Catabolismo ed anabolismo



catabolismo

donatori di e⁻ (nutrienti)

Accettori di e

Fermentazione

Accettore organico endogeno di elettroni

Respirazione aerobica

02

- Processo ossidativo in cui il donatore e l'accettore di elettroni sono composti organici, che spesso derivano dallo stesso substrato fermentabile.
- Non è richiesto O₂.
- <u>Possono essere assenti</u> il ciclo di Krebs e la catena di trasporto degli elettroni.
- Parziale ossidazione → parziale liberazione di energia
- Bassa resa energetica

Respirazione anaerobica

NO₃²⁻ (nitrato)

SO₄²⁻ (solfato)

CO₂ (anidride carbonica)

Fe³⁺ (ione ferrico)

Mn⁴⁺ (ione manganico)

SeO₄²⁻ (selenato)

 AsO_4^{3-} (arsenato)

UO₂²⁺ (ione uranile)

Fumarato

Trimethylamine N-oxide (TMAO)

DMSO (Dimethyl sulfoxide)

•••

Anaerobic: Without oxygen; especially of an environment or organism.

Reduction: A reaction in which electrons are gained and valence is reduced; often by the removal of oxygen or the addition of hydrogen.

Anaerobic respiration: metabolic reactions and processes that take place in the cells of organisms that use electron acceptors other than oxygen. Anaerobic respiration is the formation of ATP without oxygen. This method still incorporates the respiratory electron transport chain, but without using oxygen as the terminal electron acceptor. Instead, molecules such as sulfate (SO_4^{2-}) , nitrate (NO_3^{-}) , or sulfur (S) are used as electron acceptors. These molecules have a lower reduction potential than oxygen; thus, less energy is formed per molecule of glucose in anaerobic versus aerobic conditions.

Anaerobic Respiration: A molecule other than oxygen is used as the terminal electron acceptor in anaerobic respiration.

Many different types of electron acceptors may be used for anaerobic respiration. Denitrification is the utilization of nitrate (NO₃⁻) as the terminal electron acceptor. Nitrate, like oxygen, has a high reduction potential. This process is widespread, and used by many members of *Proteobacteria*. Many denitrifying bacteria can also use ferric iron (Fe³⁺) and different organic electron acceptors.

Sulfate reduction uses sulfate (SO_2^{-4}) as the electron acceptor, producing hydrogen sulfide (H_2S) as a metabolic end product. Sulfate reduction is a relatively energetically poor process, and is used by many Gram negative bacteria found within the δ -Proteobacteria. It is also used in Gram positive organisms related to Desulfotomaculum or the archaeon Archaeoglobus.

Sulfate reduction requires the use of electron donors, such as the carbon compounds lactate and pyruvate (organotrophic reducers), or hydrogen gas (lithotrophic reducers). Some unusual autotrophic sulfate-reducing bacteria, such as *Desulfotignum phosphitoxidans*, can use phosphite (HPO₃⁻) as an electron donor. Others, such as certain *Desulfovibrio* species, are capable of sulfur disproportionation (splitting one compound into an electron donor and an electron acceptor) using elemental sulfur (S⁰), sulfite (SO₃⁻²), and thiosulfate (S₂O₃²-) to produce both hydrogen sulfide (H₂S) and sulfate (SO₄²-).

Acetogenesis is a type of microbial metabolism that uses hydrogen (H₂) as an electron donor and carbon dioxide (CO₂) as an electron acceptor to produce acetate, the same electron donors and acceptors used in methanogenesis.

Ferric iron (Fe³⁺) is a widespread anaerobic terminal electron acceptor used by both autotrophic and heterotrophic organisms. Electron flow in these organisms is similar to those in electron transport, ending in oxygen or nitrate, except that in ferric iron-reducing organisms the final enzyme in this system is a ferric iron reductase. Since some ferric iron-reducing bacteria (e.g. *G. metallireducens*) can use toxic hydrocarbons (e.g. toluene) as a carbon source, there is significant interest in using these organisms as bioremediation agents in ferric iron contaminated aquifers.

Other inorganic electron acceptors include the reduction of Manganic ion (Mn⁴⁺) to manganous (Mn²⁺), Selenate (SeO₄²⁻) to selenite (SeO₃²⁻) to selenium (Se), Arsenate (AsO₄³⁻) to arsenite (AsO₃³⁻), and Uranyl (UO₂²⁺) to uranium dioxide (UO₂)

Organic compounds may also be used as electron acceptors in anaerobic respiration. These include the reduction of fumarate to succinate, Trimethylamine N-oxide (TMAO) to trimethylamine (TMA), and Dimethyl sulfoxide (DMSO) to Dimethyl sulfide (DMS).

Tutti i procarioti hanno un meccanismo simile per la conservazione dell'energia

Generazione di un gradiente protonico attraverso la membrana (FMN)

produzione di ATP

La versatilità metabolica dei procarioti risiede nel loro metabolismo!

Essi differiscono molto in termini di

- fonti di energia e varietà di substrati (donatori di e⁻) che possono utilizzare
- accettori di elettroni che possono usare per ossidare tali substrati.

Sostanze Sostanze organiche inorganiche (H₂, H₂S, Fe²⁺, NH₄+, ecc.) (glucosio, acetato, ecc.) Chemiorganotrofi Chemiolitotrofi

Chemiotrofia

Sostanze chimiche

I chemiorganotrofi di solito utilizzano lo stesso substrato anche come fonte di C (chemioeterotrofi)

I chemiolitotrofi in genere utilizzano CO2 come fonte di C (chemioautotrofi o chemiolitoautotrofi)

I chemiorganotrofi ed i chemiolitotrofi possono utilizzare l'O2 come accettore di e-.

Fototrofia

Fototrofi

Metabolismi chemiotrofici possono essere suddivisi in fermentazione e respirazione

Fermentazione

- L'energia metabolica deriva da una <u>parziale</u> ossidazione di un substrato organico.
- Per mantenere l'equilibrio redox, la cellula trasferisce gli e ad un'altra molecola organica più ossidata con rilascio di una molecola ridotta (scarto).
- L'accettore di e⁻ di solito deriva dallo stesso substrato (piruvato ← glucosio).
- <u>Non è richiesta la presenza di ossigeno</u> o altri accettori di e⁻ esterni.
- La produzione di ATP avviene mediante fosforilazione a livello del substrato.
- Non è richiesta la catena di trasporto degli e-.
- Possono essere utilizzati molti substrati (zuccheri, aminoacidi, ac. organici, basi azotate, composti aromatici).
- La maggior parte del substrato viene utilizzato per ricavare energia.
- Per ricavare sufficiente ATP per la crescita, la cellula deve utilizzare grandi quantità di substrato.
- Solo una piccola parte del substrato viene impiegato per le biosintesi.

glucosio lattato

NAD+

Fosforiazione a livello del substrato piruvato PEP

ADP

ATP

Respirazione (aerobica o anaerobica)

- I composti organici vengono ossidati completamente.
- Gli e vengono trasferiti all'accettore finale (una molecola inorganica o, in alcuni casi, una molecola organica) attraverso la catena di trasporto degli e.
- La produzione di ATP avviene mediante <u>fosforilazione</u> <u>ossidativa</u>.

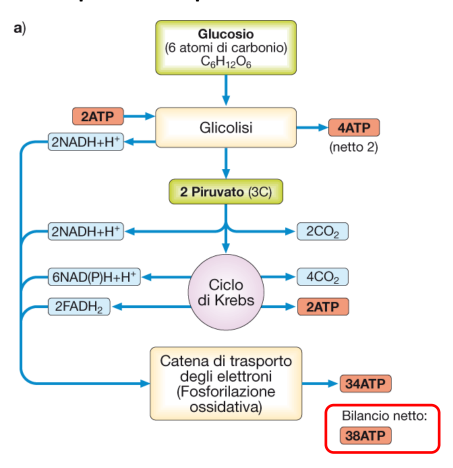
Esistono microrganismi che ricavano energia esclusivamente da processi fermentativi (<u>batteri lattici</u>), altri che sfruttano sia i processi fermentativi che respiratori (*E. coli*).

In ambienti anossici ed in assenza di accettori di e⁻ di natura inorganica (SO₄²⁻, NO₃⁻, Fe³⁺, CO₂, ...), i microrganismi possono decomporre la sostanza organica attraverso processi fermentativi.

Non tutti i microrganismi chemiotrofi attuano metabolismi energetici ben definiti!

Resa energetica

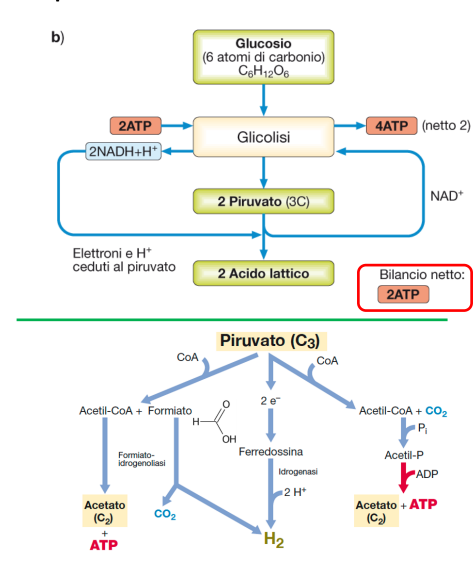
processi respiratori



G. Dehò, E. Galli - Biologia dei Microrganismi - Copyright 2012 C.E.A. Casa Editrice Ambrosiana

NADH + H⁺
$$\rightarrow$$
 3 ATP
FADH₂ \rightarrow 2 ATP

processi fermentativi



In alcune fermentazioni si ha la formazione di H₂. Dalla produzione di alcuni acidi grassi si possono formare derivati del CoA che portano alla formazione di ATP.

Metabolismi fermentativi → Esistono molti tipi di fermentazioni

classificate in base al substrato al prodotto formato

Molte fermentazioni hanno come intermedio comune l'ac. piruvico

Esistono diverse vie metaboliche che convertono gli zuccheri in ac. piruvico Glicolisi (via di Embden-Meyerhof-Parnas)

Via del chetogluconato (via di Entner-Doudoroff)

Ciclo ossidativo dei pentoso fosfati (via dell'esoso monofosfato)

Alcune vie metaboliche, oltre che per fini energetici, sono importanti per il rifornimento di precursori per le biosintesi.

Bilancio netto: 1Glucosio → 2Piruvato + 2ATP + 2NADH+H+

Glicolisi

CH₂OPO CH₂OPO Glucosio 6-fosfato deidrogenasi NADPH+H+ NADP 6-Fosfogluconolattone Glucosio-6-fosfato

Lo Via del chetogluconato (via di **Entner-Doudoroff)** Gluconolattonasi

> Bilancio netto: 1Glucosio → 2Piruvato COO-+ 1ATP + 1NADPH+H+ + 1NADH+H H-C-OH

OH-C-H

H-C-OH

H-C-OH

Cheto-3-deossi-6-fosfoaluconato

(KDPG)

CH₂OPO₂

H-C-OH CH₂OPO 6-Fosfogluconato 6-Fosfogluconato deidratasi H₂O COO-COO C=0C=0 CH₃ **KDPG** Piruvato CH₂ aldolasi H-C-OH

Gliceraldeide-3-fosfato

Piruvato

f. lattica

f. alcolica

f. acido mista

f. 2,3-butandiolica

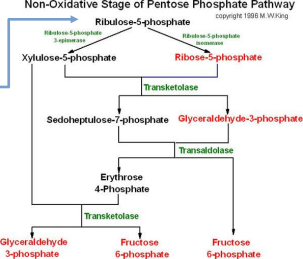
f. propionica

f. aceton-butanolica

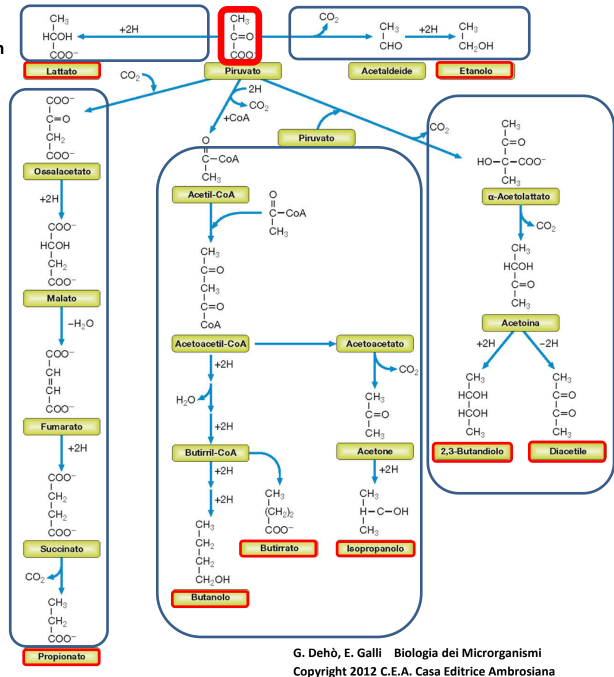
f. butirrica

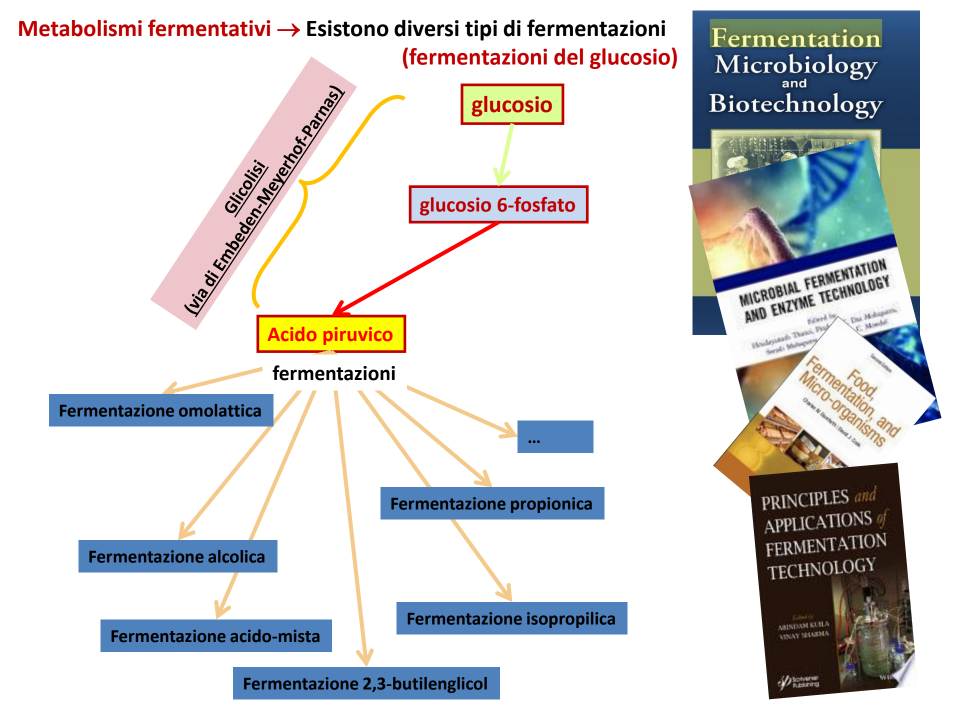
Ciclo ossidativo dei pentoso fosfati (via dell'esoso monofosfato)

Non-Oxidative Stage of Pentose Phosphate Pathway



Dopo la formazione, l'ac. piruvico può essere <u>ridotto</u> secondo percorsi diversi, in funzione dei diversi microrganismi (batteri, alghe, lieviti, protozoi)





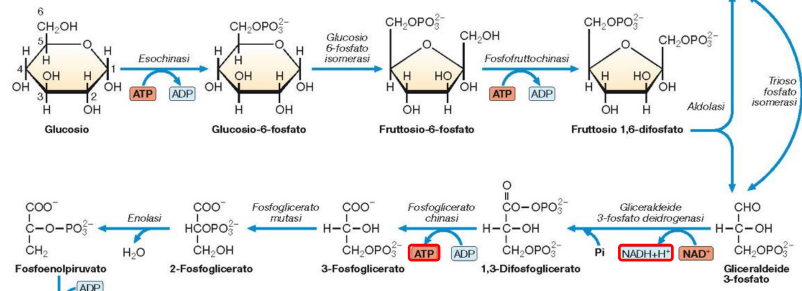
Glicolisi

(via di Embeden-Meyerhof-Parnas)

Principale via catabolica che porta all'ossidazione del glucosio ad ac. piruvico



C=O

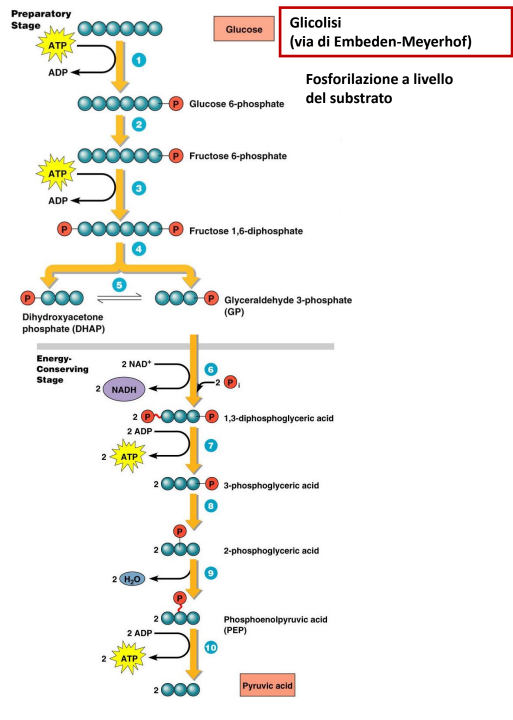


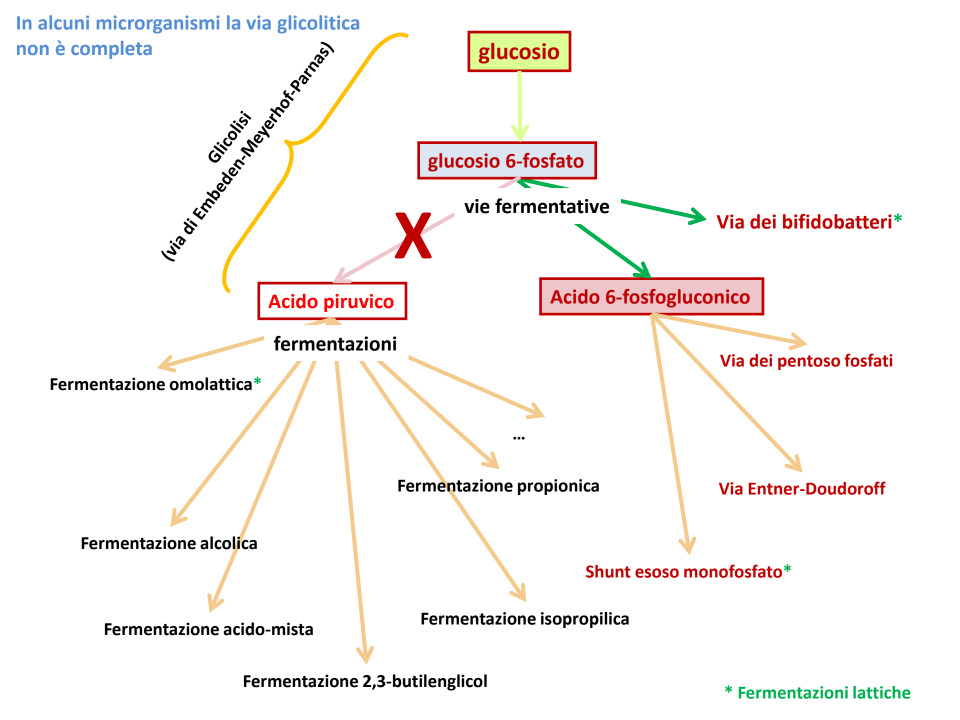
Piruvato chinasi COO Bilancio netto: 1Glucosio → 2Piruvato + 2ATP + 2NADH+H+ C=O CH₃

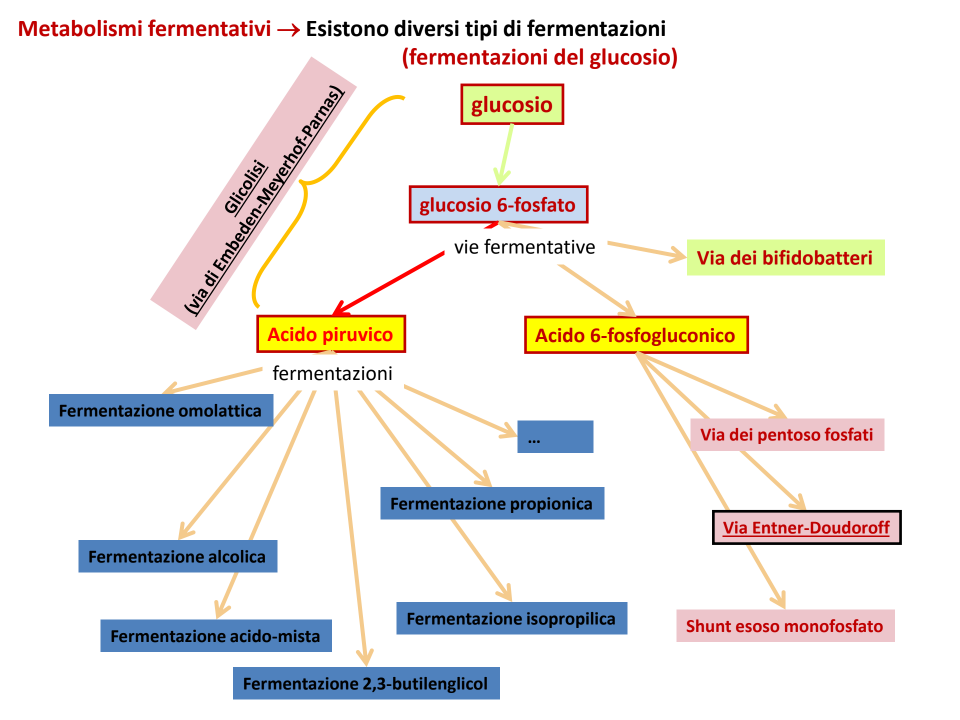
> Trasferimento di 4 atomi di H al NAD $^+ \rightarrow 2$ NADH (potere riducente) Formazione di 4 ATP (fosforilazione a livello del substrato) Formazione ac. pirivuco

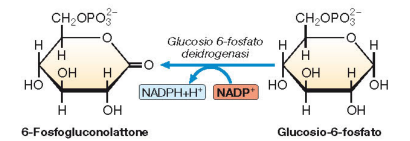
Produzione di alcuni precursori essenziali per le biosintesi

Piruvato









H₂O

COO-

H-C-OH

H-C-OH H-C-OH

CH₂OPO₃² 6-Fosfogluconato

COO-

C=0

CH₂

H-C-OH H-C-OH

CH₂OPO₂

Cheto-3-deossi-6-fosfogluconato

(KDPG)

6-Fosfogluconato deidratasi

KDPG

aldolasi

OH-C-H

Gluconolattonasi

Via Entner-Doudoroff (Via del chetogluconato)

Zymomonas Pseudomonas Rhizobium Agrobacterium Alcaligenes E. coli

•

Bilancio netto: 1Glucosio → 2Piruvato + 1ATP + 1NADPH+H⁺ + 1NADH+H⁺

COO-

C=0

CH₂

Piruvato

0

H-C-OH →

CH₂OPO

Gliceraldeide-3-fosfato

In diversi batteri G- ed alcuni *Archaea* la via di Entner-Doudoroff sostituisce la via glicolitica, mentre in altri (*Pseudomonas*) le due vie possono coesistere. Nel secondo caso questa via può funzionare da collettore di metaboliti di altre vie metaboliche.

- Il glucosio-6-fosfato viene ossidato a <u>6-fosfogluconato</u> con successiva produzione di <u>ac. piruvico</u> e gliceraldeide-3-fosfato.
- La gliceraldeide-3-fosfato, attraverso alcuni enzimi della glicolisi, può essere trasformata in ac. piruvico.
- Si formano 1 molecola di NADPH ed 1 di NADH.
- Resa energetica molto bassa quante molecole di ATP?

1 molecola di ATP x 1 molecola di glucosio fermentato.

 $\rightarrow \rightarrow \rightarrow$ Piruvato

icolisi

Via di Entner-Douderoff (Via del chetogluconato)

Zymomonas mobilis (fermentante obbligato)

utilizza <u>esclusivamente</u> questa via per la fermentazione del glucosio con produzione di ac. piruvico.

Successivamente si ha formazione di <u>etanolo</u> e <u>CO₂.</u>

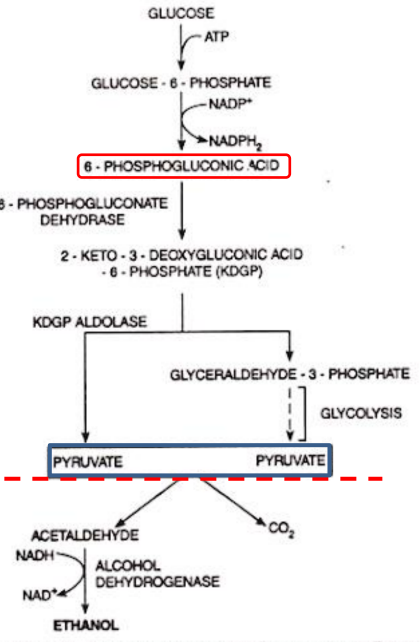
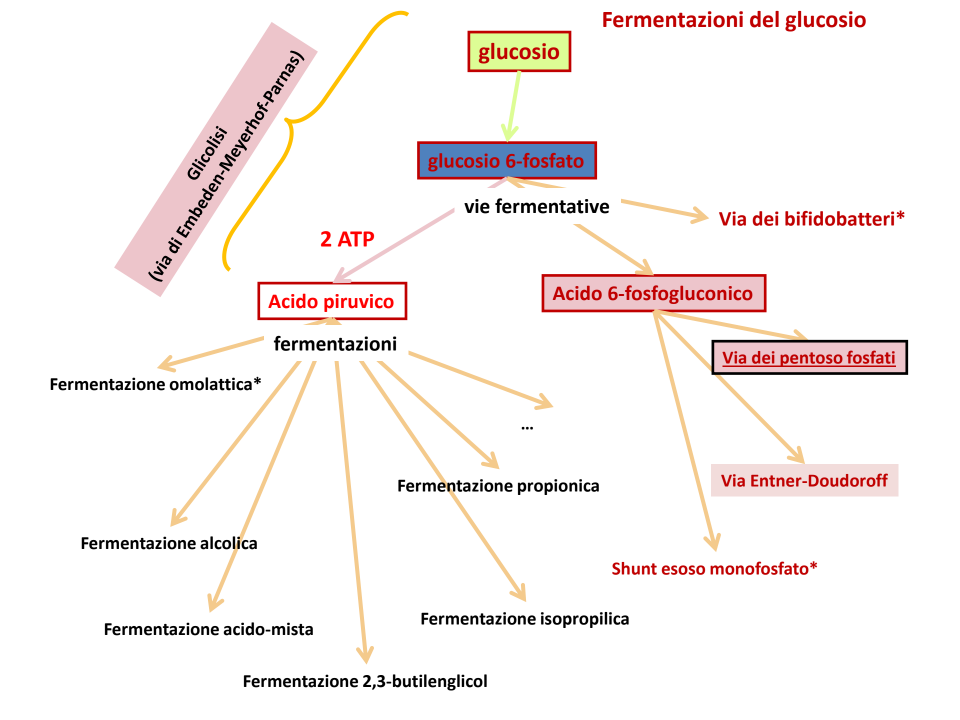


FIG. 26.7. Ethanol fermentation by Zymomonas via Enther-Doudoroff pathway.



Via dei pentoso fosfati

Molti batteri, indipendentemente che usino la glicolisi o la via di Entner-Doudoroff, contengono alcuni o tutti gli enzimi del ciclo dei pentosi fosfati (shunt esoso monofosfato).

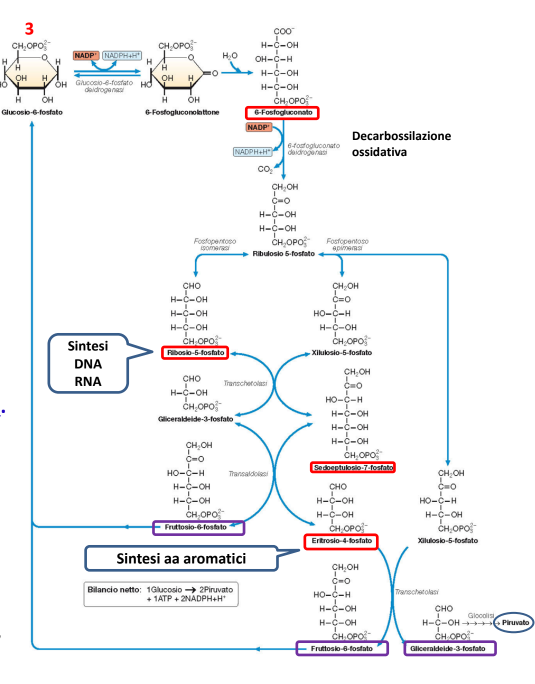
Solo alcuni batteri utilizzano questo ciclo per fini energetici.

Importanza del ciclo dei pentoso fosfati:

- Formazione di precursori importanti per le biosintesi (sedoeptulosio-7-P, ribosio-5-P ed eritrosio-4-P).
- Produzione di NADPH.
- •Sintesi di zuccheri che riforniscono la glicolisi.

Lungo questa via <u>non si forma ac.</u> <u>piruvico</u>, tuttavia gli enzimi della glicolisi possono produrlo dalla gliceraldeide-3-P con formazione di ATP.

Non si ha formazione di NADH ma di NADPH, che viene utilizzato soprattutto nei processi biosintetici.



Via dei pentoso fosfati Ribulose-5-phosphate Ribulose-5-phospha 3.epimerase Xylulose-5-phosphate

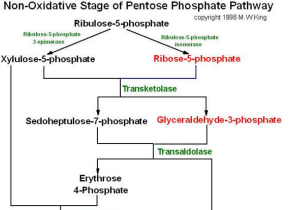
Transketolase

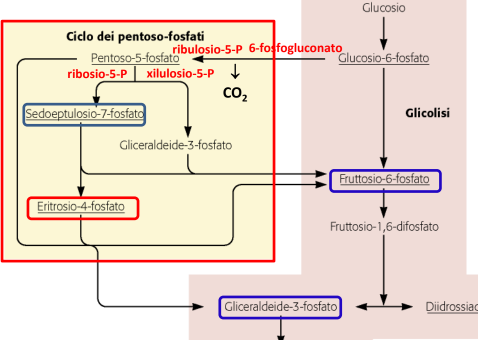
Fructose

6-phosphate

Glyceraldehvde

3-phosphate



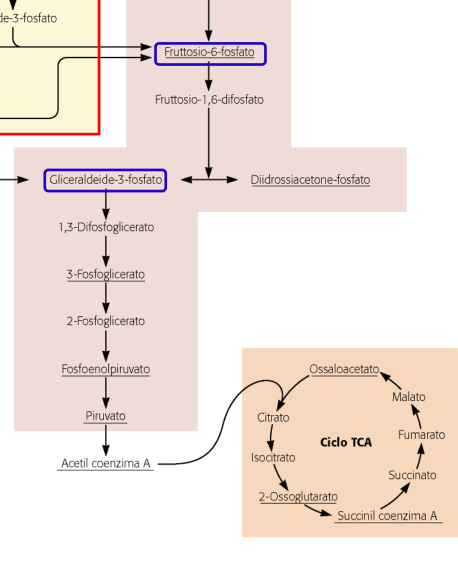


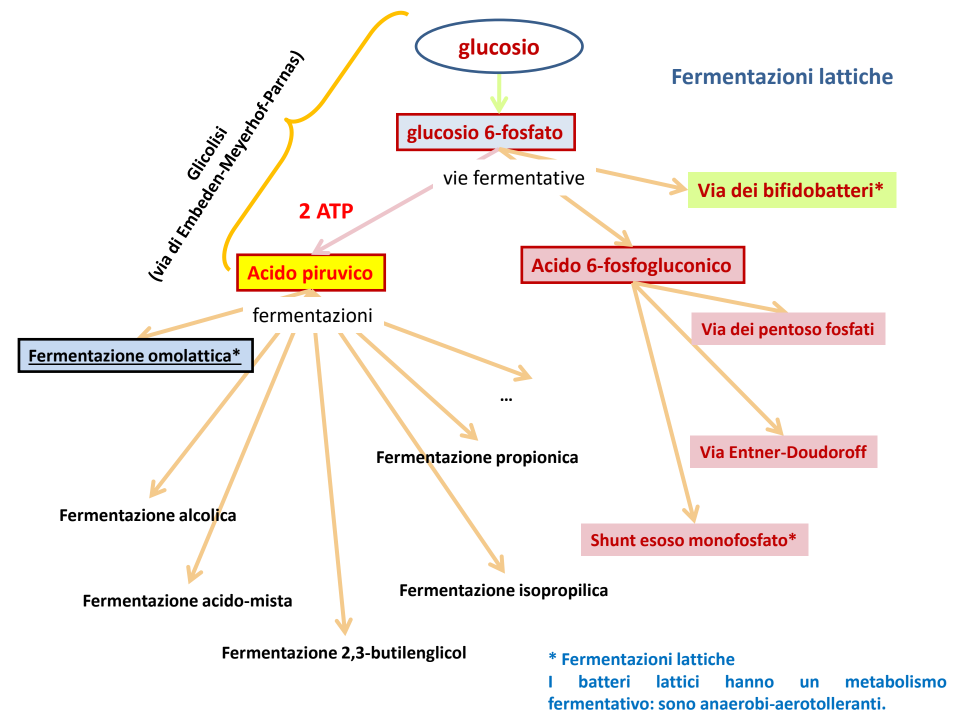
può decorrere contemporaneamente alla via glicolitica;

Fructose

6-phosphate

- può operare sia in anaerobiosi che aerobiosi;
- ha un ruolo secondario, rispetto alla glicolisi, nella produzione di ATP;
- ha un ruolo principale per la sintesi di NADPH, Dribosio-5-P ed eritrosio-4-P;
- è importante sia per le biosintesi che per il catabolismo;
- il glucosio-6-fosfato viene ossidato ad acido-6fosfogluconico seguito da ulteriore ossidazione a ribulosio 5-fofato e CO₂;
- si ha produzione di NADPH.



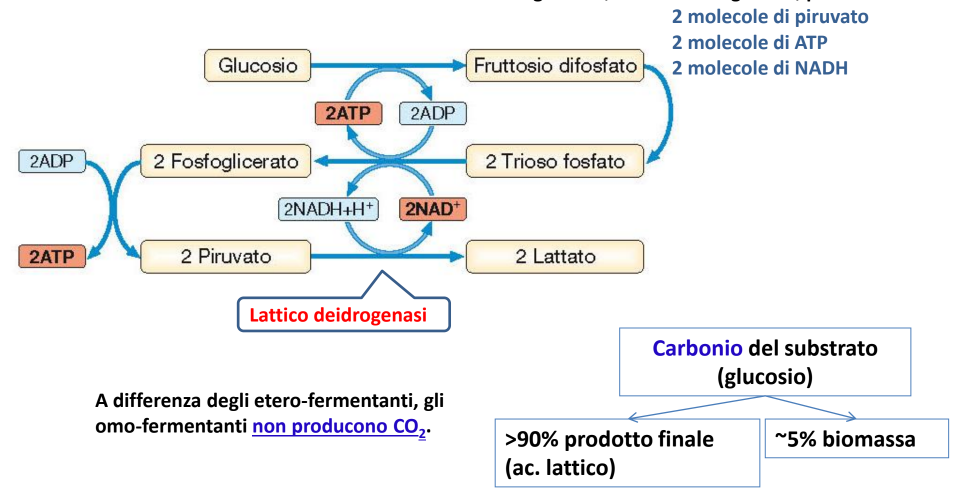


Fermentazione omolattica

Lactobacillus Streptococcus faecalis Pediococcus

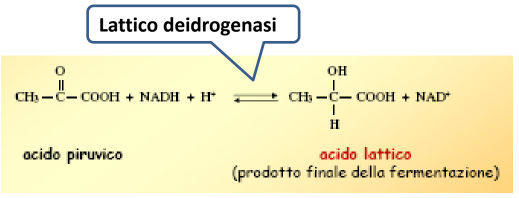
...

I batteri lattici omo-fermentanti (possiedono l'enzima <u>aldolasi</u>) da 1 molecola di glucosio, attraverso la glicolisi, producono:



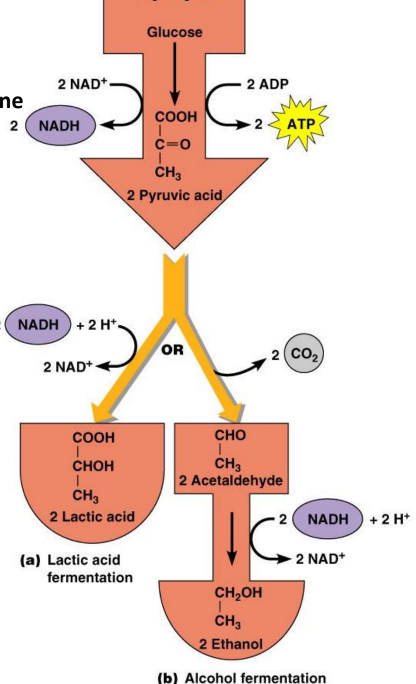
Fermentazione omolattica

La riduzione dell'acido piruvico, mediante riossidazione dell'NADH, porta alla formazione solo di acido lattico.

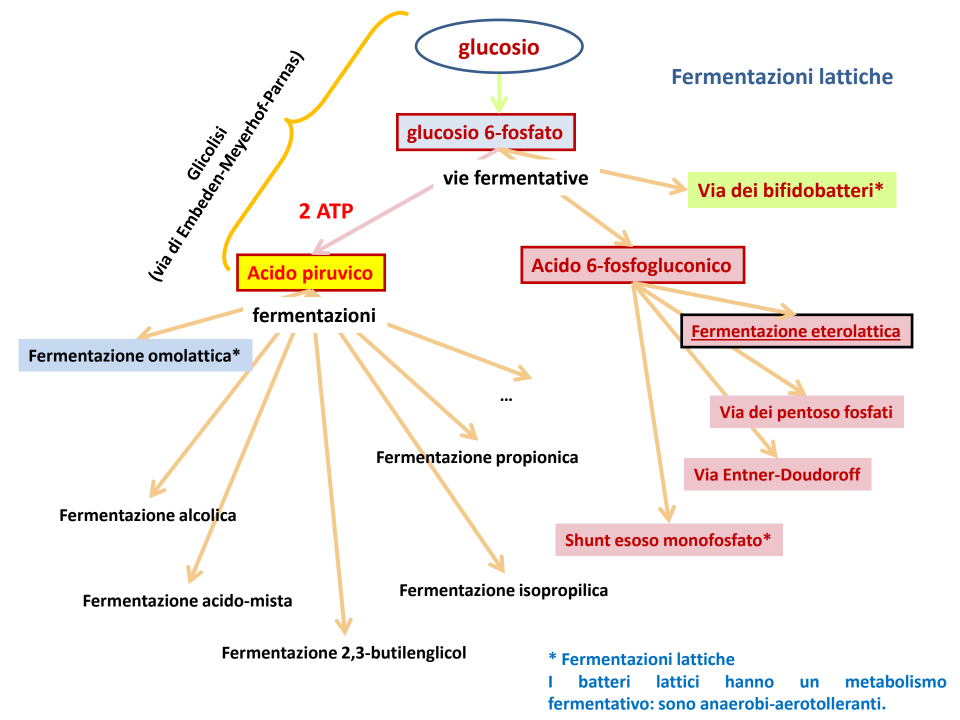


L'acido lattico trova applicazioni in numerose attività industriali: nei bagni di colorazione, come mordente nella stampa dei tessuti di lana, come solvente per coloranti insolubili in acqua, nella preparazione e confezione di formaggi, di bibite, nel trattamento di alcuni lieviti e dei pellami, nelle applicazioni alimentari e farmaceutiche dei lattati, come plastificante, come catalizzatore nella preparazione di resine alla fenolaldeide, nella saldatura dolce. Viene inoltre impiegato in medicina come antisettico e antifermentativo intestinale e per irrigare i tessuti.

 $https://www.treccani.it/enciclopedia/acido-lattico_\%28 Enciclopedia-della-Scienza-e-della-Tecnica\%29/$



Glycolysis



Fermentazione eterolattica (via della fosfochetolasi, via di Warburg e Dickens)

Batteri lattici etero-fermentanti Lactobacillus pentoaceticus Lecuconostoc mesenteroides

•••

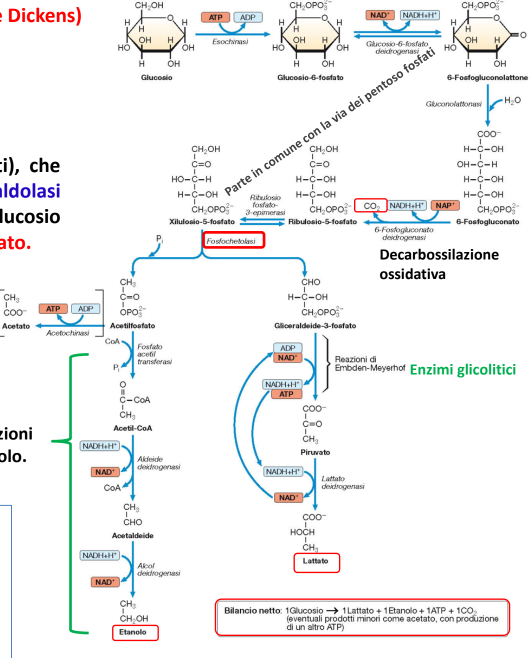
Alcuni batteri lattici (eterofermentranti), che non possiedono l'enzima 1,6-difosfato aldolasi coinvolto nella glicolisi, degradano il glucosio attraverso lo shunt dell'esoso monofosfato.

L'enzima chiave di questa fermentazione è la fosfochetolasi.

Non c'è produzione di ATP nelle reazioni che portano alla formazione di etanolo.

Prodotti finali

- Ac. Lattico
- Etanolo
- CO₂
- · (acetato)



G. Dehò. E. Galli Biolo

Biologia dei Microrganismi

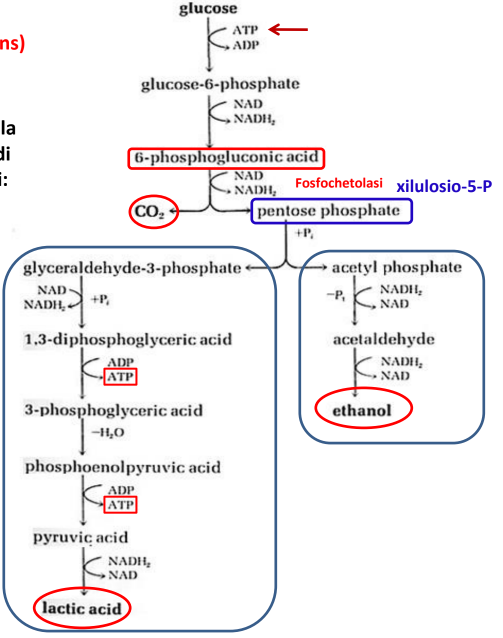
Copyright 2012 C.E.A. Casa Editrice Ambrosiana

Fermentazione eterolattica (via della fosfochetolasi, via di Warburg e Dickens)

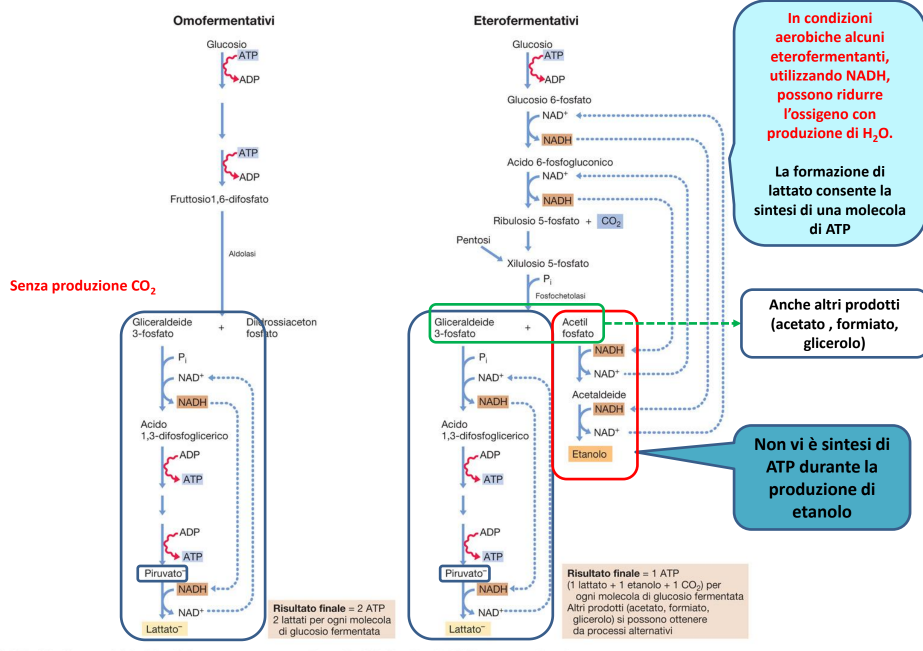
Diversamente dalla fermentazione omolattica, la fermentazione eterolattica segue un processo di degradazione del glucosio diverso dalla glicolisi:

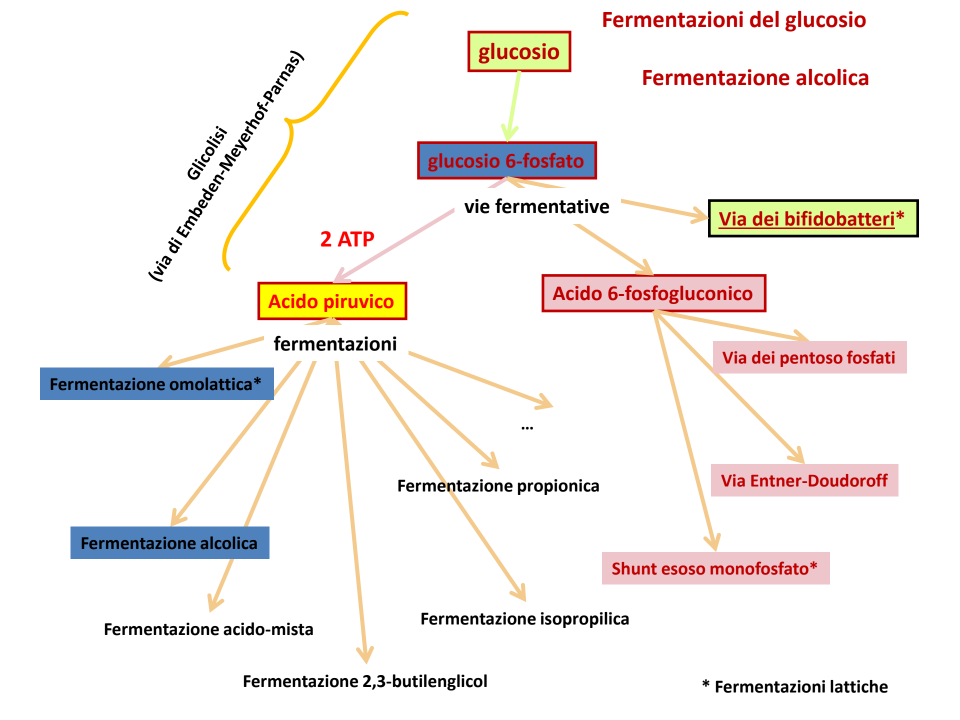
- Manca l'enzima aldolasi, che scinde il fruttosio 1,6-difosfato in due molecole di trioso fosfato.
- Il glucosio-6-fosfato viene ossidato a 6-fosfogluconato con successiva produzione di

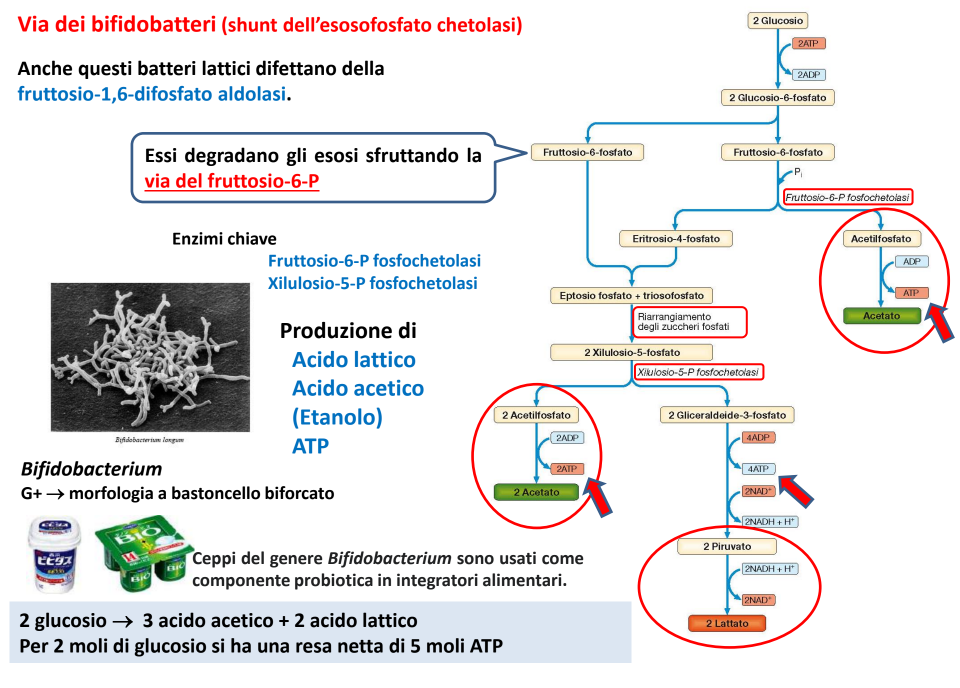
Acido lattico Etanolo CO₂ ATP (acetato)



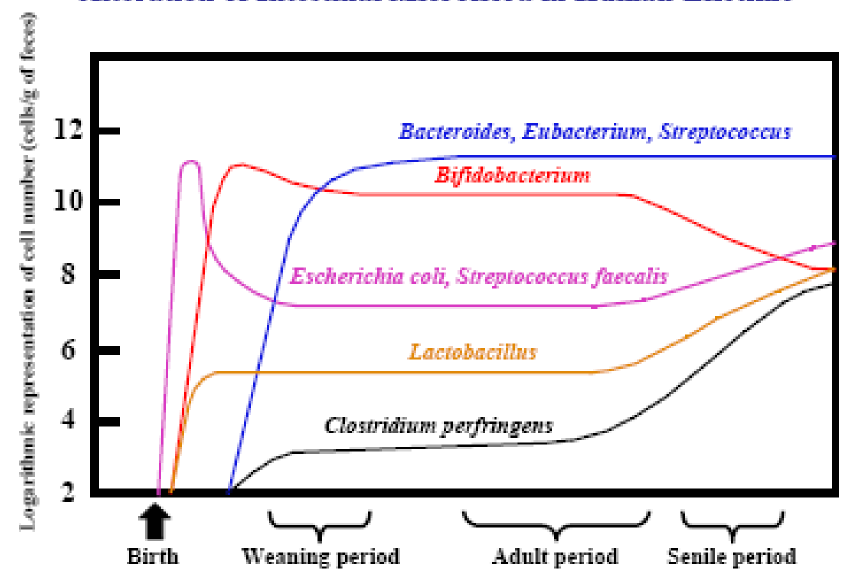
Glucosio + ADP + $P_i \rightarrow acido lattico + etanolo + CO_2 + ATP + (acetato)$

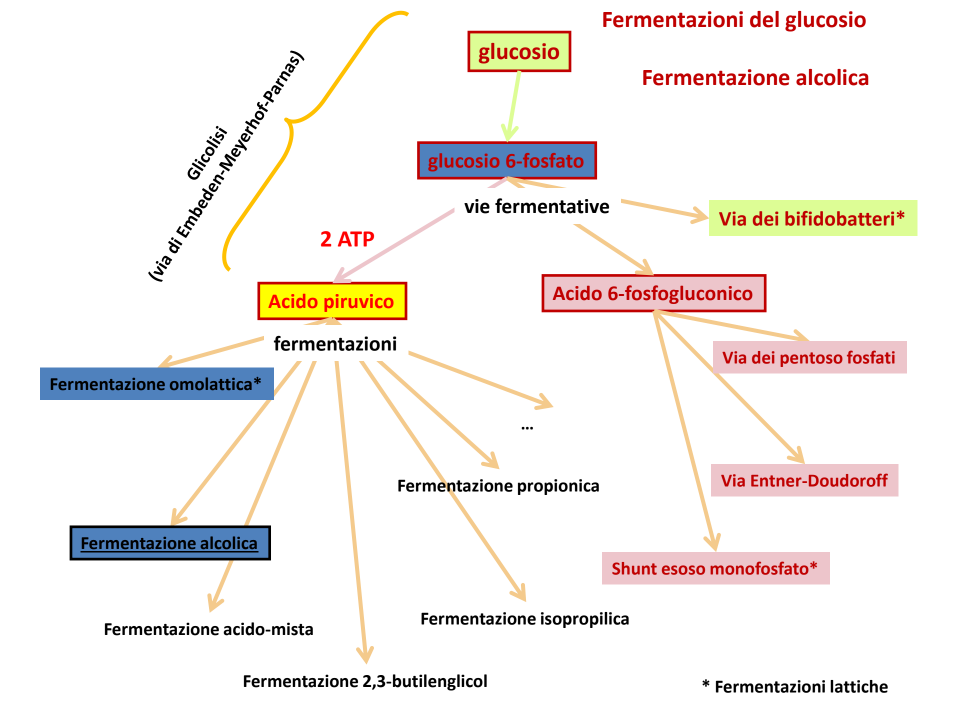






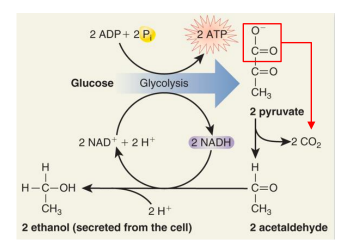
Alteration of Intestinal Microflora in Human Lifetime





Fermentazione alcolica

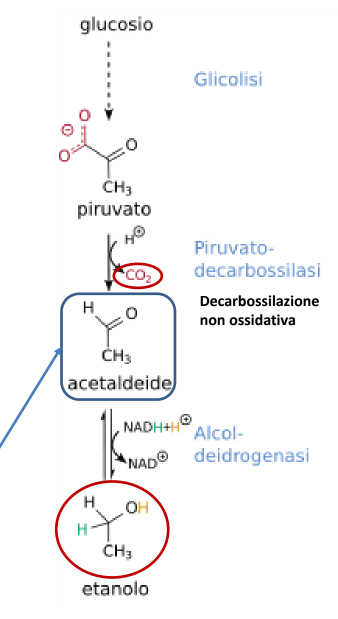
Molti microrganismi (funghi, batteri, alghe e protozoi) fermentano gli zuccheri con produzione di etanolo e CO₂.



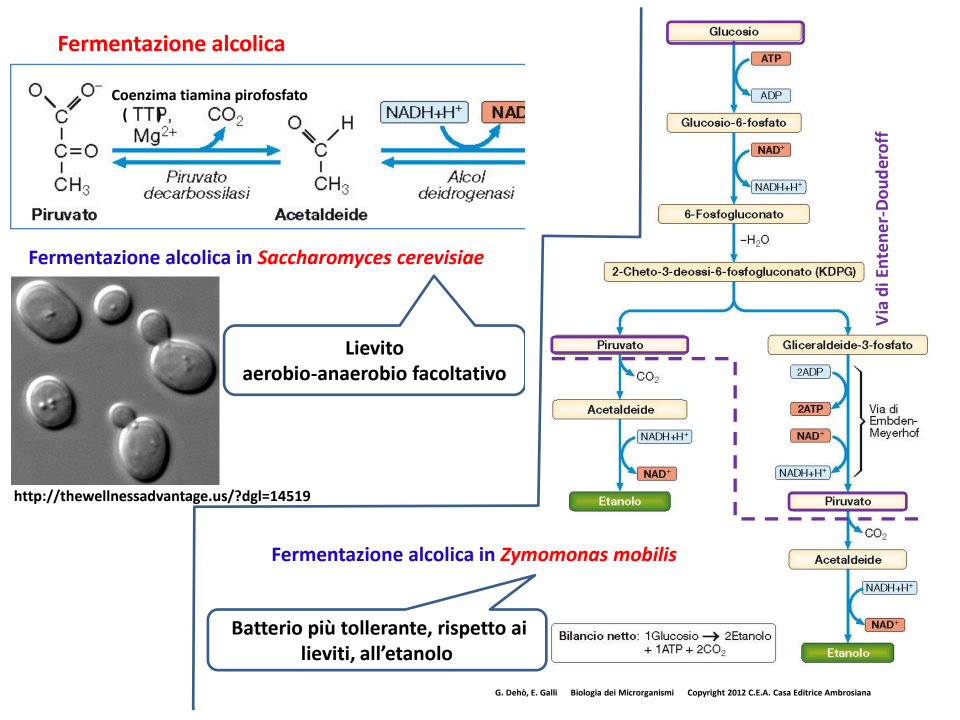
Decarbossilazione non ossidativa

Dal piruvato, per decarbossilazione non ossidativa, si ottengono acetaldeide e CO₂.

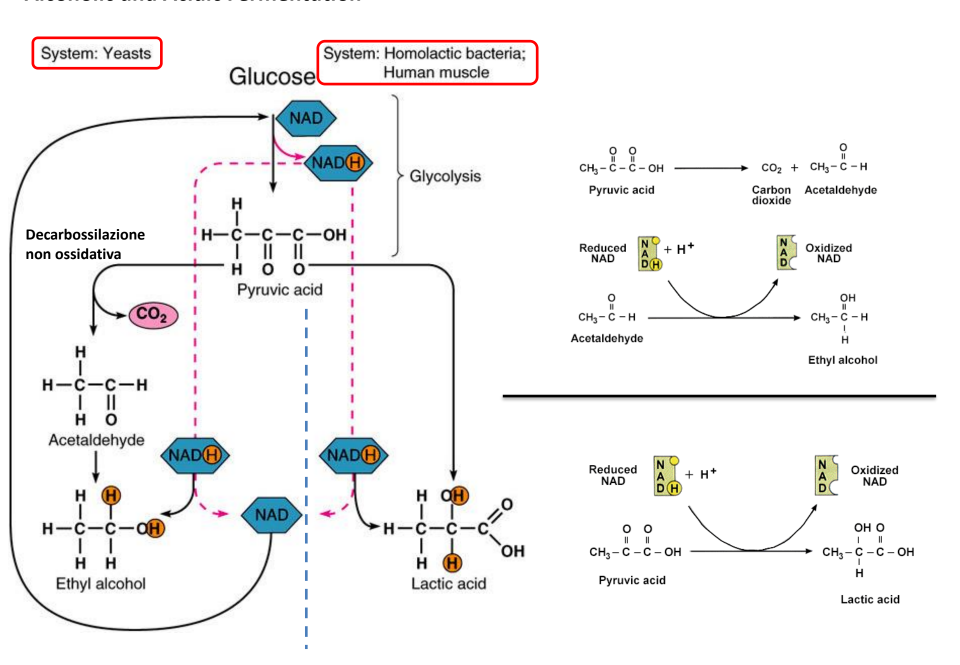
<u>L'acetaldeide (accettore di e-)</u> viene ridotta ad etanolo mediante NADH (prodotto nel corso della glicolisi).

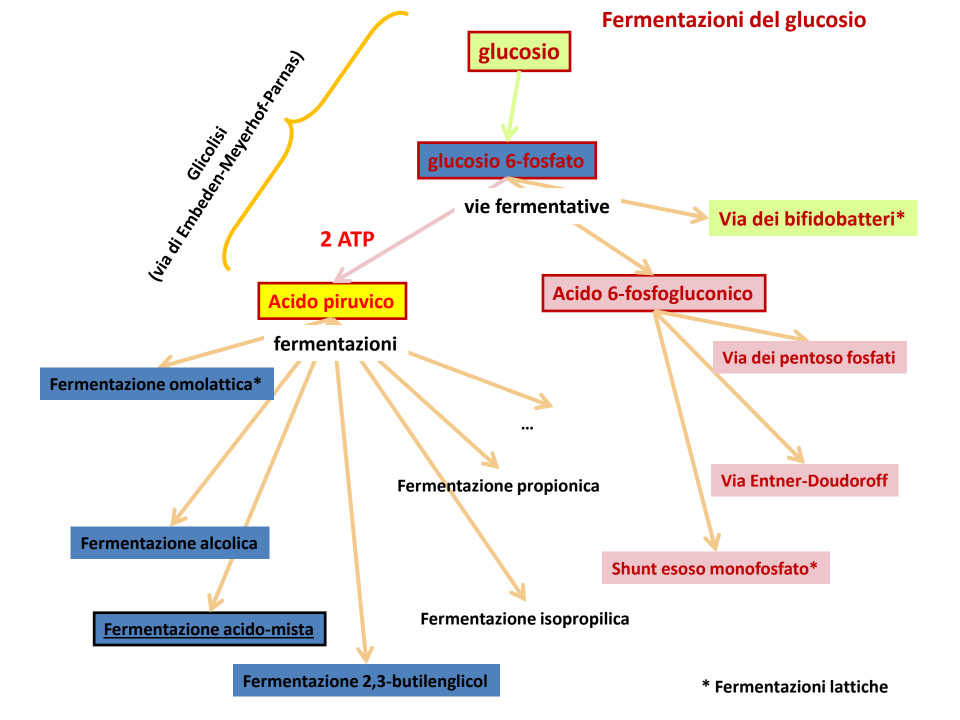


Da 1 molecola di glucosio (o fruttosio) si ottengono 2 molecole di etanolo e 2 di CO₂.



Alcoholic and Acidic Fermentation





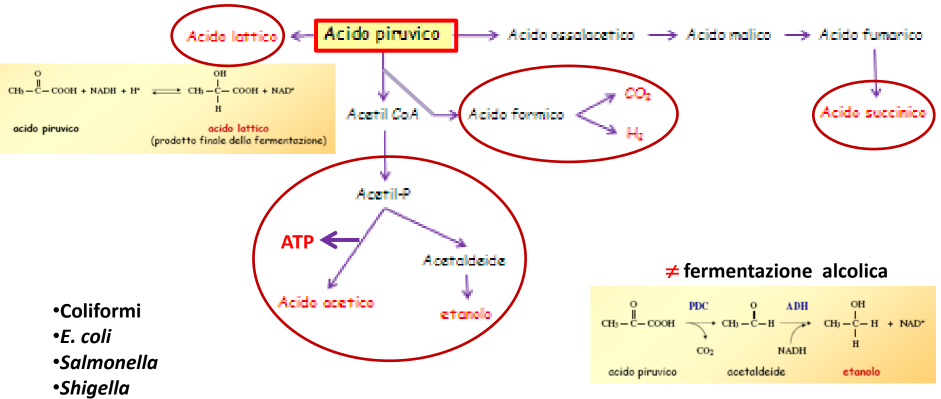
Fermentazione acido-mista

Prodotti finali: <u>ac. lattico</u>, <u>ac. acetico</u>, <u>ac. succinico</u>, ac. formico, etanolo, gas (CO_2, H_2) .

I rapporti (quantità) tra i prodotti di fermentazione variano tra i vari microrganismi (rapporti specie-specifici).

La fermentazione induce acidificazione della coltura.

Produzione di gas (CO₂, H₂) dall'ac. formico.



Tipica di questa fermentazione è anche la scissione tioclastica dell'acido piruvico, mediata dal <u>coenzima A</u>, che, attraverso l'acetil-fosfato, porta alla formazione di acido acetico, etanolo ed ATP.

•...

Proteus

•Vibrio

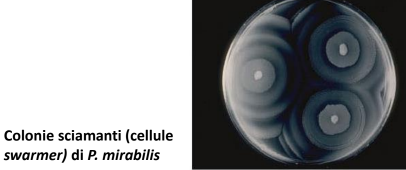
Fermentazione acido-mista

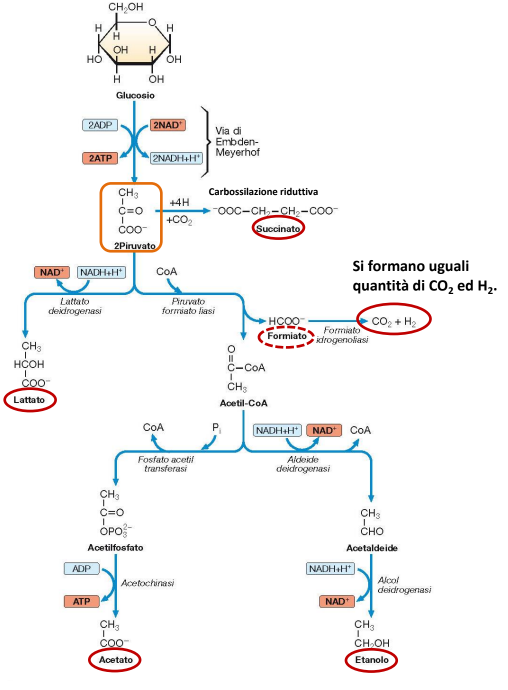
Prodotti finali:

acido lattico, acido acetico, acido succinico, acido formico \rightarrow gas (CO₂, H₂), etanolo.

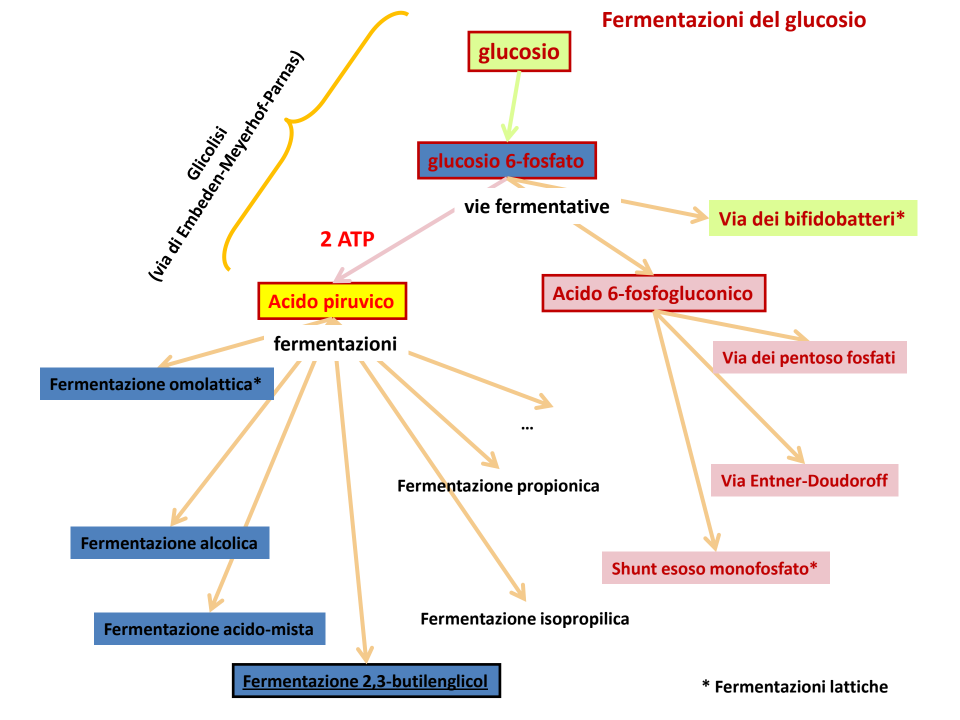
- Coliformi
- •E. coli
- •Salmonella
- •Shigella
- Proteus
- Vibrio

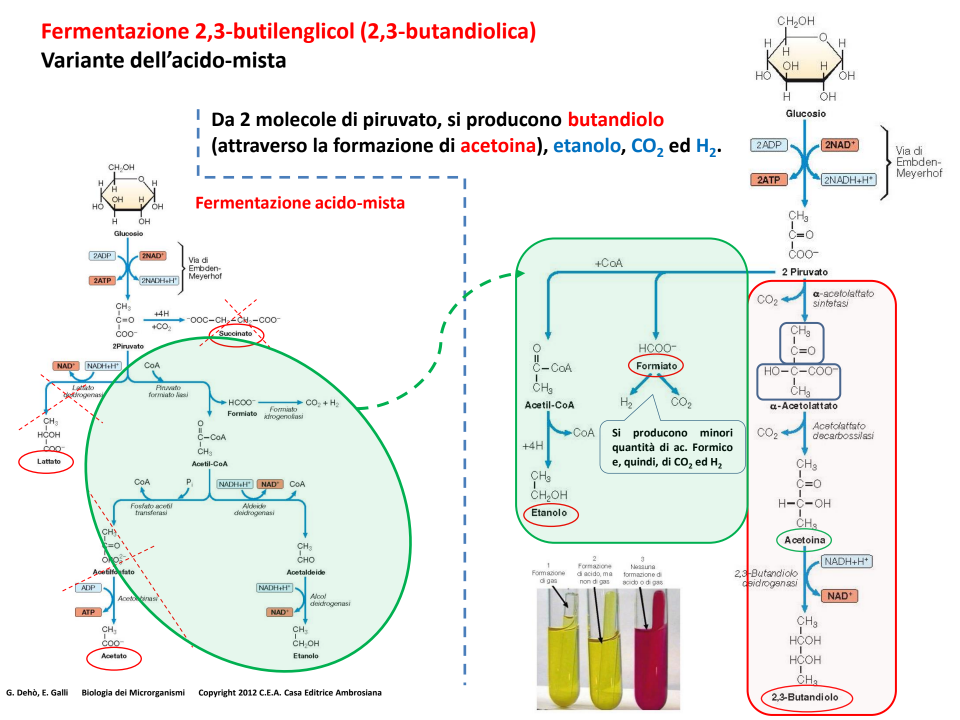






swarmer) di P. mirabilis





Fermentazione 2,3-butilenglicol (2,3-butandiolica)

acido lattico, acido acetico, acido succinico, acido formico, etanolo, CO₂, H₂

Oltre alle molecole della fermentazione acido-mista, viene prodotto 2,3-butilenglicol.

Minore produzione di prodotti acidi.

Maggiore quantità di prodotti neutri (alcol).

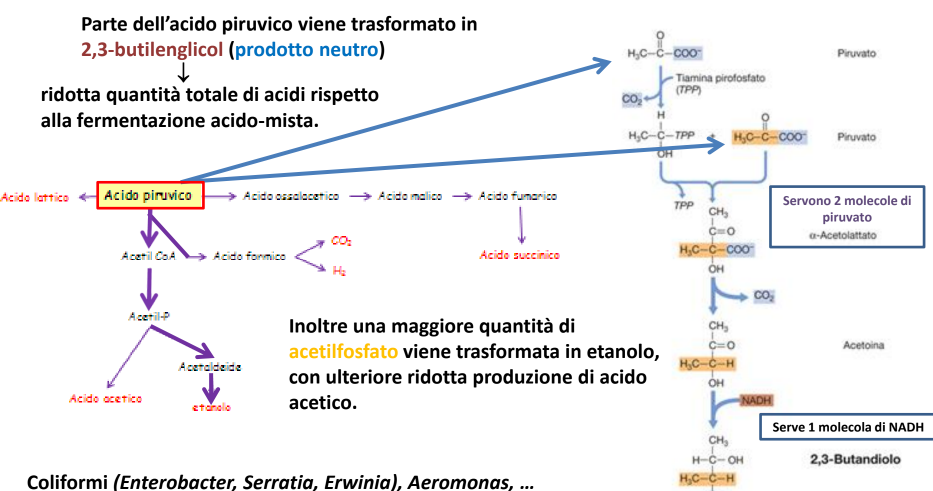


Tabella 5.1 Prodotti delle fermentazioni acido mista e 2,3-butandiolica.

FERMENTAZIONE ACIDO FERMENTAZIONE MISTA 2,3-BUTANDIOLICA
Escherichia coli Enterobacter aerogenes
Etanolo 50 70
2,3-butandiolo - 66
Acido acetico 36 ↓ 0,5
Acido lattico 79 🗼 3
Acido succinico 11 -
Acido formico 2,5 17
H ₂ 75 35
CO ₂ 88 ↑ 172 ←
Totale degli acidi prodotti 129 20
Rapporto CO ₂ :H ₂ 1:1 5:1

ĊH₃ 2,3-Butandiolo

Glucosio

Via di Embden-Meyerhof

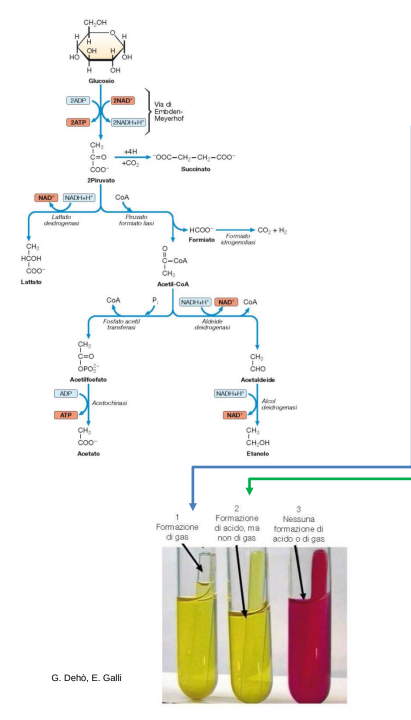


Tabella 5.2 Generi di Enterobacteriaceae con fermentazione acido mista e 2,3-butandiolica.

FERMENTAZIONE ACIDO MISTA

Generi di Enterobacteriaceae che producono CO₂ e H₂ (possiedono l'enzima formico idrogenoliasi)

- · Citrobacter
- · Escherichia
- Proteus
- · Salmonella (la maggior parte delle specie)
- Providencia (alcune specie)

Generi di Enterobacteriaceae che non producono CO₂ e H₂ (non possiedono l'enzima formico idrogenoliasi)

- · Shigella
- · Salmonella typhi
- · Yersinia
- · Providencia (alcune specie)

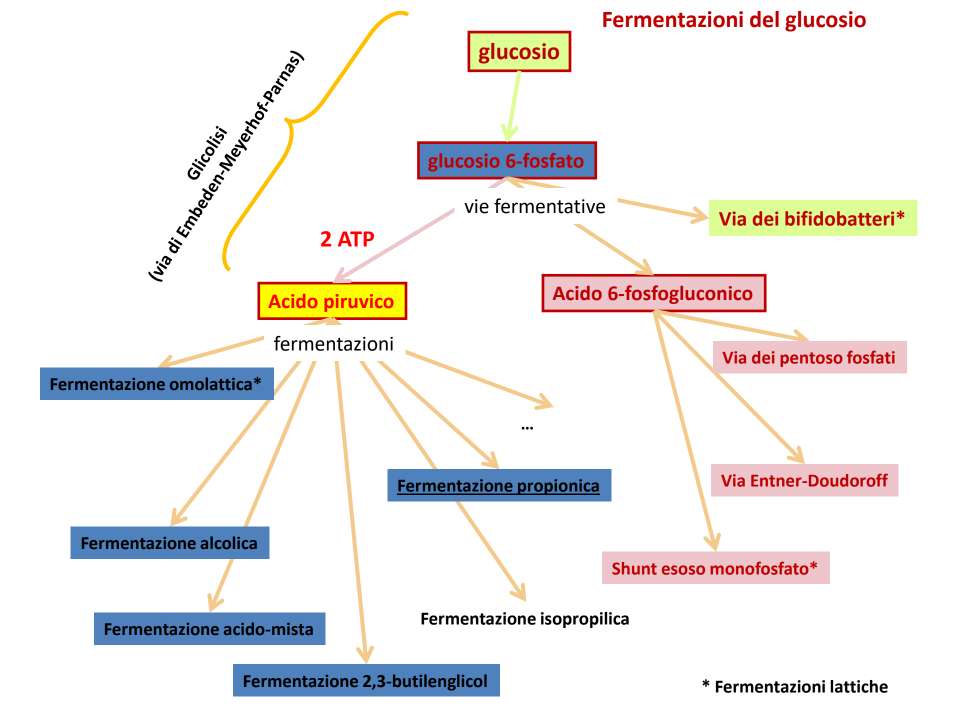
FERMENTAZIONE 2,3-BUTANDIOLICA

Generi di Enterobacteriaceae che producono CO₂ e H₂ (possiedono l'enzima formico idrogenoliasi)

Enterobacter

Generi di Enterobacteriaceae che non producono CO₂ e H₂ (non possiedono l'enzima formico idrogenoliasi)

- · Serratia
- · Erwinia herbicola
- Erwinia carotovora

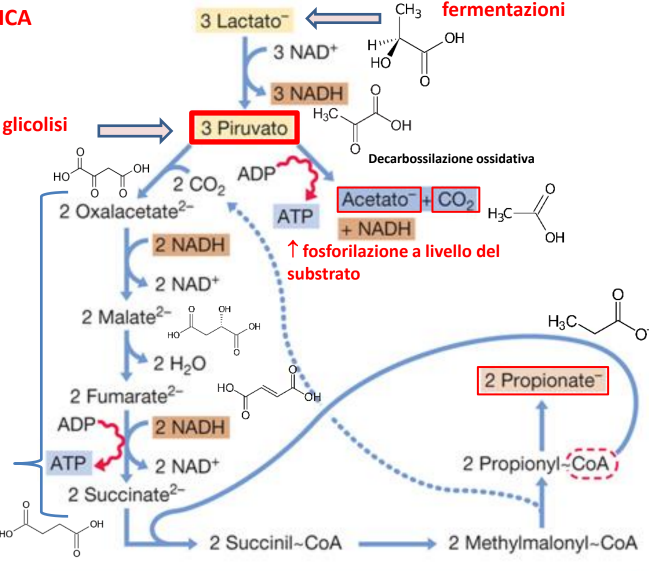


FERMENTAZIONE PROPIONICA

La fermentazione propionica coinvolge il piruvato, derivato dalla glicolisi o dall'ossidazione del lattato (ottenuto dalla fermentazione di altri batteri lattici).

Propionibacterium (Gram +)



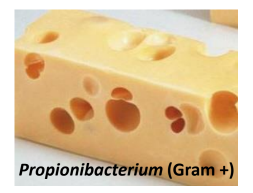


Stoichiometry:

3 Lactato ----- 2 Propionate + Acetato + CO₂ + 3-5ATP

FERMENTAZIONE PROPIONICA

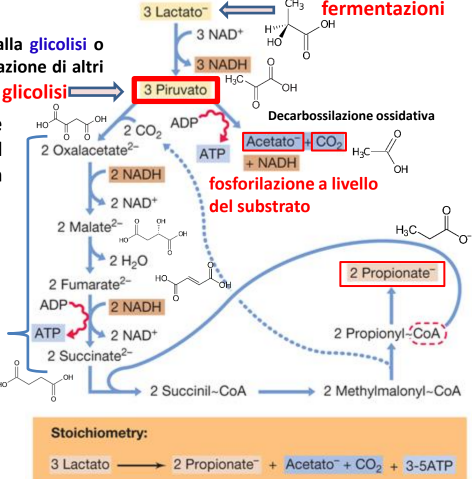
La fermentazione coinvolge il piruvato, derivato dalla glicolisi o dall'ossidazione del lattato (ottenuto dalla fermentazione di altri batteri lattici).



piruvato in parte viene trasformato ossalacetato ed parte ad <u>acetato e CO₂</u>.

La trasformazione dell'ossalacetato fino a succinato consente l'ossidazione del NADH e la sintesi di ATP (fosforilazione ossidativa)

I prodotti di fermentazione del piruvato sono acido propionico acido acetico CO,



Questi microrganismi possono utilizzare come substrato il lattato, prodotto dal metabolismo dei batteri lattici (consorzi microbici)

← Fermentazione secondaria

3 ac. lattico \rightarrow 3 ac. piruvico \rightarrow 2 ac. propionico + 1 ac. acetico + 1 CO₂



microrganismi Molti hanno come habitat il rumine, dove utilizzano l'acido lattico.

Significato fisiologico della fermentazione propionica:

3 Lattato

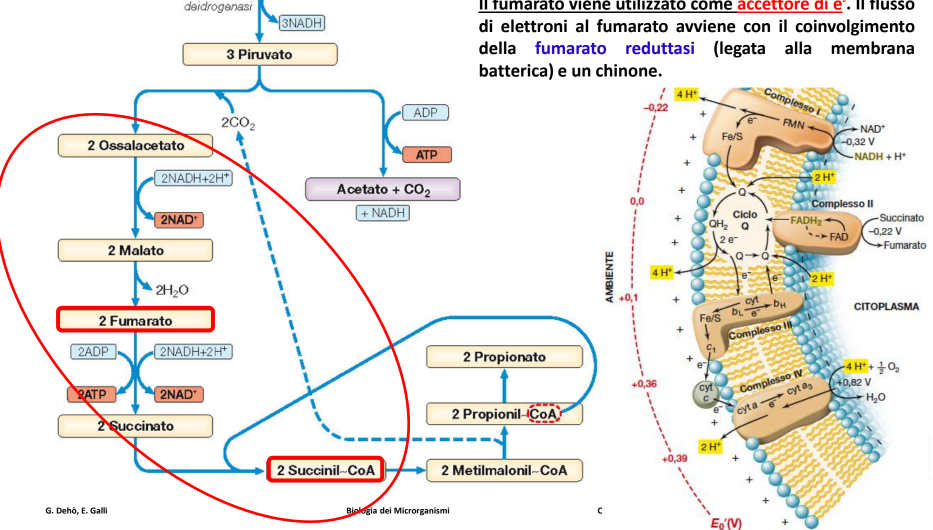
Lattato

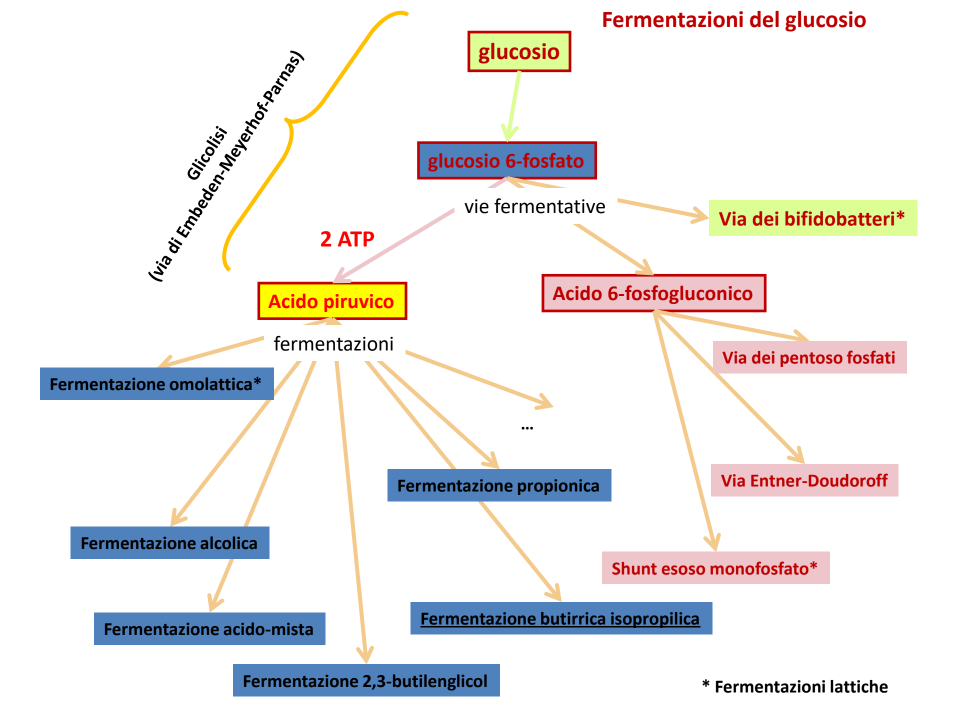
3NAD+

Il percorso metabolico da piruvato a succinato è

- importante nel metabolismo anaerobico
- il fumarato consente la riossidazione del NADH;
- il succinato convertito a succinil-CoA può essere impiegato come precursore nella biosintesi di lisina, metionina, acido diamminopimelico e tetrapirroli (B₁₂).

Il fumarato viene utilizzato come accettore di e. Il flusso





Fermentazione butirrica-isopropilica Clostridium (G+, anaerobi, sporigeni)



Sono privi di catena respiratoria; l'ATP viene ottenuto per fosforilazione a livello del substrato.

Prodotti finali della fermentazione (variano in funzione delle diverse specie e delle condizioni ambientali): acido butirrico, acido acetico, isopropanolo, acetone, butanolo, etanolo, CO₂, H₂.

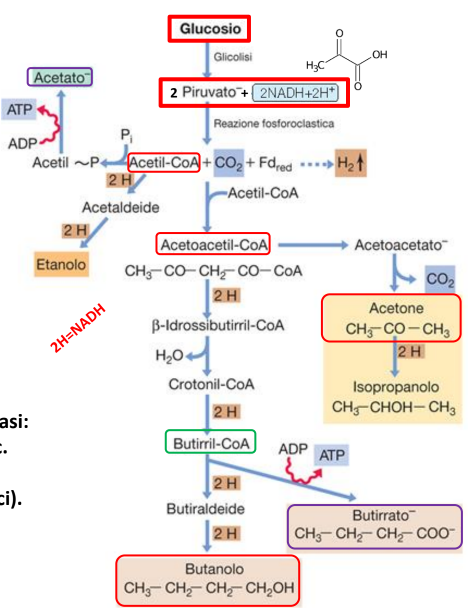
Scissione dell'acido piruvico con formazione diretta di acetil-CoA, H_2 e CO_2 .

Parte dell'acetil-CoA viene trasformata in acido acetico (con formazione di ATP), mentre parte si condensa ad acetoacetil-CoA che viene poi ridotto a butirril-CoA. Successivamente, dal butirril-CoA si forma acido butirrico (con produzione di ATP) o butanolo.

Durante la crescita possono essere osservate due fasi:

- <u>Fase acetogena</u> (con prevalente produzione di ac. acetico ed ac. butirrico)
- <u>Fase solventogenica</u> (produzione solventi organici).

Oltre all'ATP prodotto durante la glicolisi, si aggiunge altro ATP derivante dalla produzione di acetato e butirrato.



Madigan, Martinko – Brock, Biologia dei microrganismi – 2007 CEA

Fermentazione butirrica-isopropilica

ATP

ADP

Prodotti finali: acido butirrico, acido

acetico, isopropanolo, acetone, butanolo, etanolo, CO₂, H₂.

Fase acetogena

Prevalente produzione di ac. acetico ed ac. butirrico: l'acidificazione dell'ambiente induce inibizione una dell'espressione dei geni che codificano gli enzimi coinvolti in questa fase.

Fase solventogenica

Quando il pH scende, si l'espressione dei geni per la sintesi degli enzimi coinvolti nella produzione di solventi organici (sostanze neutre).

Parte dell'acetil-CoA viene trasformata in acido acetico (con formazione di ATP) o condensata ad acetoacetil-CoA, che viene poi ridotto a butirril-CoA. Dal butirril-CoA si forma acido butirrico (con produzione di ATP) o butanolo.

Scissione dell'acido piruvico con Glicolisi Acetato Piruvato formazione di acetil-CoA, H₂ e CO₂. Reazione - CoA fosforoclastica del piruvato 2e⁻ + 2H⁺ → H₂ ↑ CO2 Fd_{red} Acetil ~ P < Acetil-CoA +2H Acetil-CoA Acetaldeide +2H Acetoacetil-CoA . Acetoacetato Etanolo CH3-CO-CH2-CO-CoA CO₂ 2H=NADH +2H Acetone CH3-CO-CH3 β-idrossibutirril-CoA +2H attiva H2O -Isopropanolo Crotonil-CoA CH₃-CHOH-CH₃ +2H

Butirril-CoA

Butiraldeide

Butanolo CH3-CH2-CH2-CH2OH

+2H

+2H

ADP+P_i

ATP

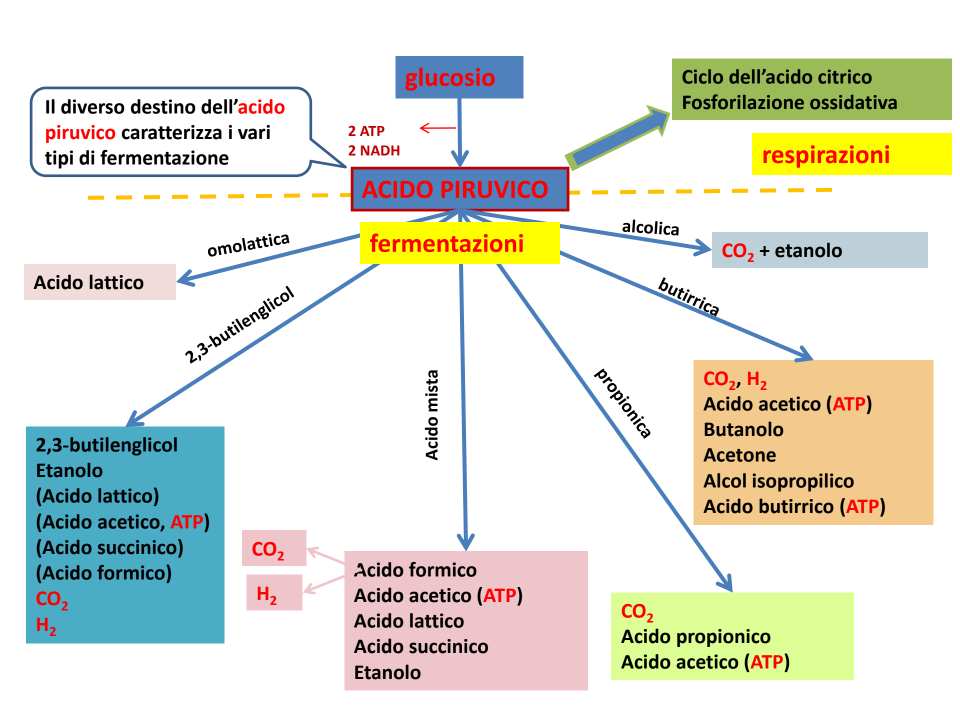
Glucosio

Parte dell'acetil-CoA, attraverso l'acetoacetil-CoA, viene trasformato ad acetone che può, poi, essere convertito ad isopropanolo

La produzione di acetato e butirrato porta alla sintesi di ATP, che si aggiunge a quello prodotto dalla glicolisi.

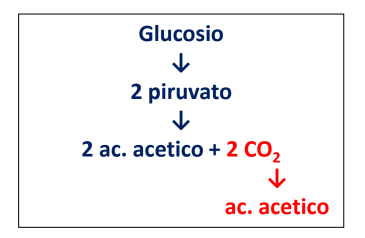
Butirrato CH₃-CH₂-CH₂-COO-

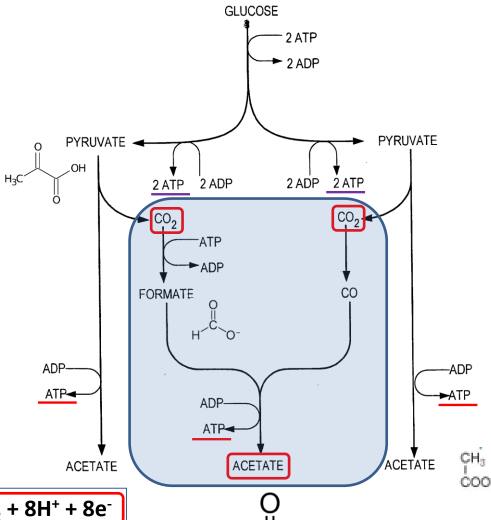
Biologia dei Microrganismi



FERMENTAZIONE OMOACETICA e VIA dell'ACETIL-COA o via di Ljungdahl-Wood

Clostridium thermoaceticum ed altri omoacetogeni → fermentazione omoacetica del glucosio



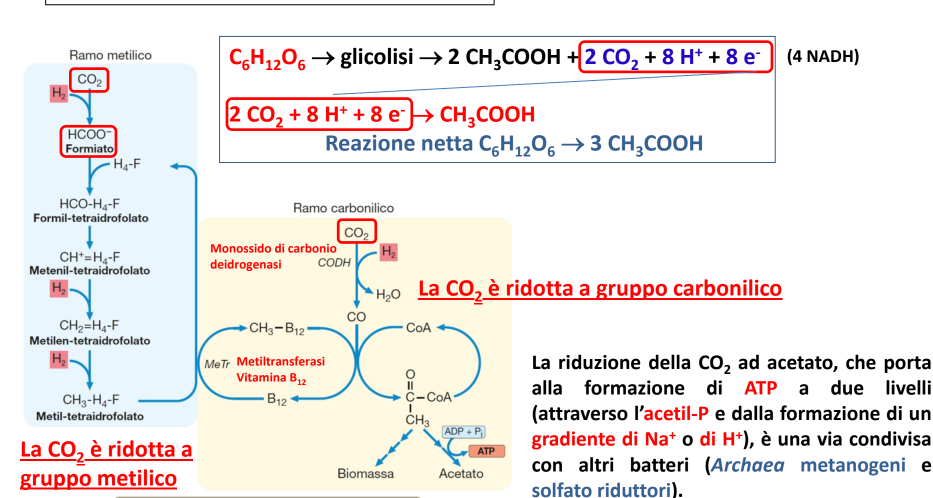


 $C_6H_{12}O_6$ → glicolisi → $2CH_3COOH + 2CO_2 + 8H^+ + 8e^ 2CO_2 + 8H^+ + 8e^-$ → CH_3COOH Reazione netta $C_6H_{12}O_6$ → $3CH_3COOH$

Fermentazione omoacetica e via dell'acetil-CoA (o via di Ljungdahl-Wood)

Glucosio
$$\rightarrow$$
 2 piruvato \rightarrow 2 acetato + 2 CO₂

Bilancio netto: 4 H₂ + 2 CO₂ → CH₃COOH + 2 H₂O

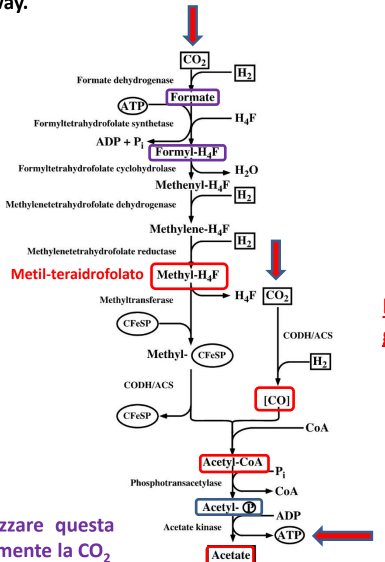


G. Dehò, E. Galli Biologia dei Microrganismi Copyright 2018 C.E.A. Casa Editrice Ambrosiana

gradiente di Na⁺ → ATPasi Na⁺ dipendente

Wood-Ljungdahl pathway.

<u>La CO₂ è ridotta a</u> gruppo metilico



<u>La CO₂ è ridotta a</u> gruppo carbonilico

Gli omoacetogeni possono utlizzare questa via anche per fissare autotroficamente la CO₂

Müller V Appl. Environ. Microbiol. 2003;69:6345-6353

Applied and Environmental Microbiology

Scheme of basic metabolic pathways and energy conservation in *C. ljunqdahlii* when growing

heterotrophically on sugars (hexoses or pentoses) or

<u>autotrophically</u> on gases (CO or $CO_2 + H_2$).

transferring flavoprotein; Fd, ferredoxin; GAP, glyceraldehyde-3-phosphate; Acids Hexoses **Pentoses** PFOR, pyruvate:ferredoxin-oxidoreductase; Pta, phosphotransacetylase; PTS, PEP-dependent phosphotransferase system; THF, tetrahydrofolate. Glucose Fructose Arabinose Mannose **Xylose** Outside PTS Cytoplasmic membrane Cytoplasm Pentose Fructose-6-P Acetate Butyrate phosphate pathway ► ATP Glycolysis / 2 [H] Gluconeogenesis Butanol Acetyl-P Pyruvate -Fd_{ox} **Alcohols** PFOR CO₂ Alcohol 2 [H] AdhE dehydrogenase Acetyl-CoA ₹ 2 [H] 2 [H] ACS/CO dehydrogenase co CH₃-CoFeS-P Methyltransferase Energy conservation ACS/CO dehydrogenase Fd_{red}? -2 [H] Methylene-THF reductase EtfA/B-H₂ ◄ CH2-THF Fdox CO2 NADH + H+ Wood-2 [H] Ljungdahl CH-THE pathway Methenyl-THF cyclohydrogenase CHO-THF+ ATP Formyl-THF synthetase reducing equivalen Formate ►CO₂ $\mathbf{Fd}_{\mathrm{red}}$ CO dehydrogenase - Fd_{ox} Hydrogenase NADH + H co CO₂ + H₂ Gases

Köpke M et al. PNAS 2010;107:13087-13092

Glycolysis and pentose phosphate pathway for heterotrophic growth are underlaid in gray as well as the Wood-Ljungdahl pathway for autotrophic

growth. The white boxes represent substrates and the dark gray boxes with white letters represent products. Single reactions do not represent

stoichiometric fermentation balances. Ack, acetate kinase; ACS, acetyl-CoA synthase; AdhE, butyraldehyde/butanol dehydrogenase E; AOR, aldehyde

oxidoreductase; Co-FeS-P, corrinoid iron-sulfur protein; Etf, electron-

<u>Fermentazioni</u> con produzione di ATP attraverso <u>fosforilazione</u> <u>ossidativa</u> pur se in <u>assenza di trasporto degli e</u>

(fermentazioni di decarbossilazione)

L'ATP viene sintetizzato in seguito alla generazione di una forza sodio-motrice

L'ATP viene sintetizzato in seguito alla generazione di un forza proton-motrice

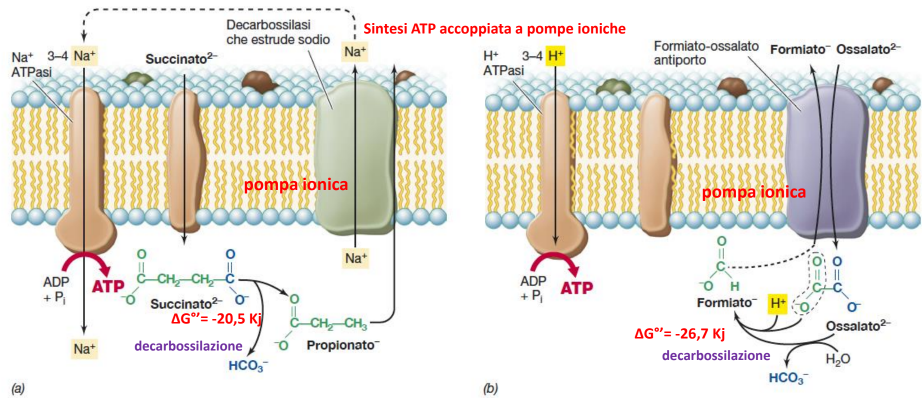


Figura 16.8 Fermentazioni
del succinato e dell'ossalato.
(a) La fermentazione del succinato

in *Propionigenium modestum*. L'escrezione del sodio è collegata all'energia rilasciata

dalla decarbossilazione del succinato
e l'ATP è prodotto da un'ATPasi
sodio-dipendente. (b) La fermentazione
dell'ossalato in Oxalobacter formigenes.
L'ingresso dell'ossalato e la secrezione

del formiato avvengono mediante
un meccanismo di antiporto con consumo
di protoni. L'ATP viene prodotto da un'ATPasi
a pompa protonica. Tutti i substrati
e i prodotti sono evidenziati con colori diversi.

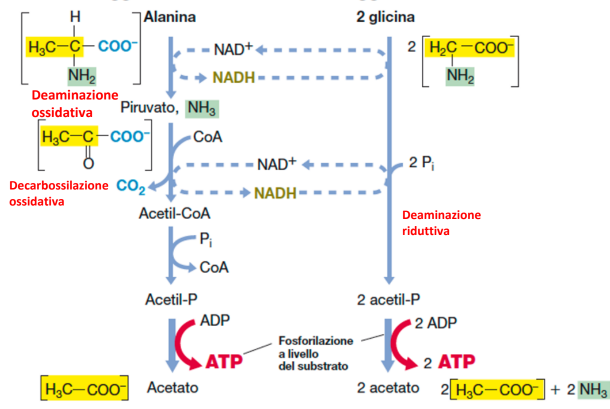
Brook, Biologia dei microrganismi - 2 Microbiologia ambientale e industriale - Pearson

Fermentazione degli aminoacidi (reazione di Stickland)

Alcuni batteri fermentano specifiche coppie di aa.

- Ossidazione accoppiata di due aa (uno donatore, l'altro accettore di elettroni).
- Prodotti: ac. carbossilico (con un C in meno rispetto all'aa ossidato), NH₃ e CO₂.

Passaggi dell'ossidazione Passaggi della riduzione



In assenza di carboidrati, i clostridi (proteolitici) possono crescere decomponendo, attraverso la fermentazione, gli aminoacidi. (putrefazione → decomposizione anaerobica)

Sostanze volatili maleodoranti (H₂S, metilmercaptano, acidi grassi, cadaverina, ammoniaca, ...)

Aminoacidi utilizzati in fermentazioni accoppiate (reazioni di Stickland) Aminoacidi **Aminoacidi** ossidati: ridotti: Glicina Alanina Prolina Leucina Isoleucina Idrossiprolina Triptofano Valina Istidina Arginina

Specie di Clostridium (proteolitici)

C. sticklandii

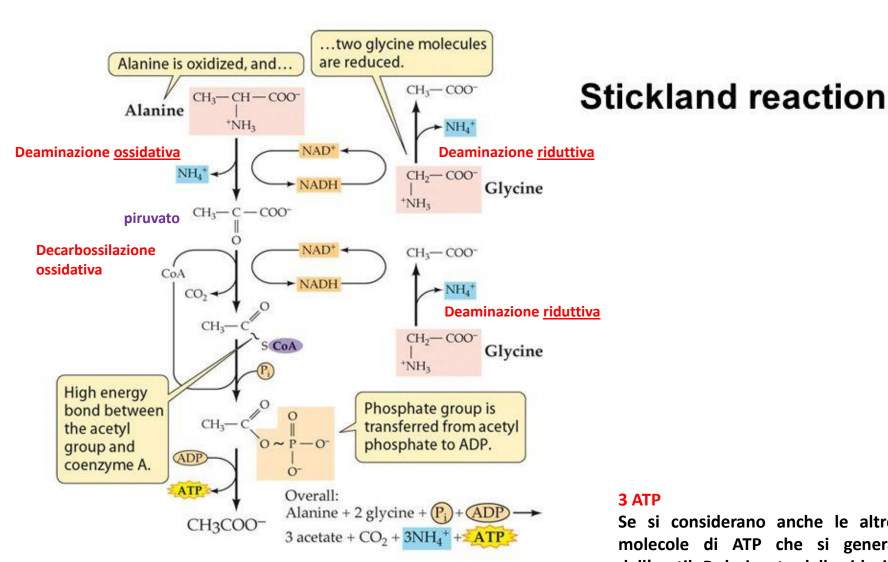
C. botulinum

C. Sporogenes

...

In totale: Alanina + 2 glicina + $2H_2O$ + 3ADP + $3P_i$ \longrightarrow 3 acetato⁻ + CO_2 + $3NH_4$ ⁺ $\Delta G^{0'}$ = -153 kJ (3 ATP)

Brook, Biologia dei microrganismi – 2 Microbiologia ambientale e industriale -Pearson



3 ATP

Se si considerano anche le altre 2 molecole di ATP che si generano dall'acetil~P derivante dalla riduzione della glicina.

Perchè sono importanti le fermentazioni?

- I batteri fermentanti possono crescere altrettanto velocemente come quelli che usano la respirazione aerobica aumentando la velocità delle reazioni (glicolisi, ...).
- La fermentazione cConsente una rapida utilizzazione degli zuccheri fermentabili (glucosio, fruttosio) in condizioni anaerobiche.
- La fermentazione permette l'indipendenza dall'ossigeno molecolare e consente la colonizzazione di ambienti anaerobici.
- Avviene un rapido riciclo dei trasportatori di elettroni (NAD+).
- Si ottengono diversi <u>prodotti finali di interesse anche industriale</u>: alcoli, acidi organici, solventi, etc.

