## Régulation du cycle de Krebs

La vitesse d'oxydation de l'acétyl CoA dans le cycle de Krebs dépend :

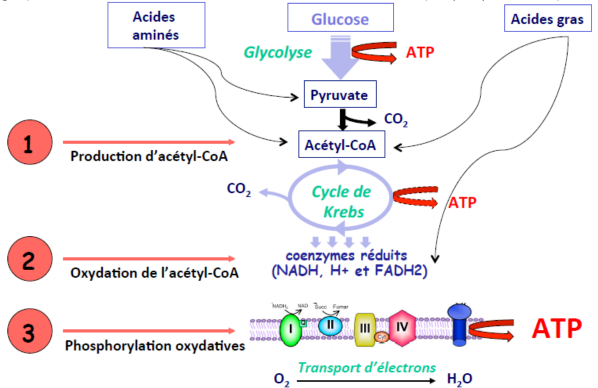
- De la **concentration en acétyl-CoA** (glycolyse et β oxydation des AG)
- De **l'accumulation des produits énergétiques** : NADH (fonctionnement de la chaîne respiratoire) et ATP (niveau énergétique de la cellule)

La complexité du cycle de Krebs permet la conservation efficace de l'énergie

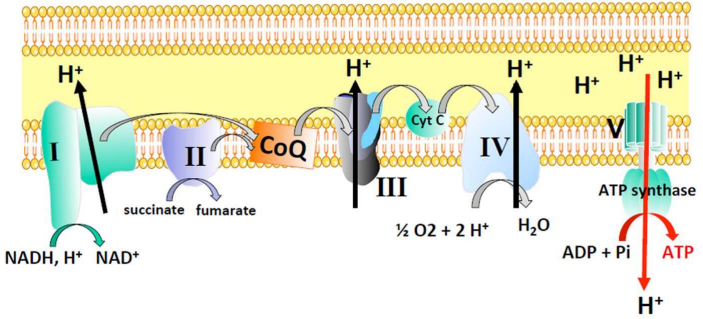
Le cycle de Krebs sert **d'interface** entre **catabolisme** et **anabolisme** : certains intermédiaires servent à la **synthèse** d'autres composés (aa, nt, hème) ou sont des produits de **dégradation** (aa, acides nucléiques

# Chaîne respiratoire mitochondriale

L'énergie potentielle des nutriments est transformée en NRJ chimique (ATP) utilisable par la cellule



## Les complexes de la chaîne respiratoire



Complexe I ou **NADH- coenzyme Q réductase** : réoxyde le NADH een NAD-Transfère 2°- + 2 H+ vers **ubiquinone** (CoQ), très diffusible dans la membrane, qui va migrer vers le complexe **III** 

#### Complexe II OU succinate-Coenzyme Q

#### réductase :

Oxyde le succinate en fumarate, puis réoxyde le FADH2 en FAD

Transfert de 2H+ + 2e- vers le CoQ (ubiquinone)

Pas de pompage de protons (trop peu de

changement d'énergie libre)

Complexe III ou cytochrome c réductase

Transfert **séquentiel** complexe de 2 e- d'1 QH2 (divalent) vers **2 cytochromes** (monovalents)

Complexe IV ou cytochrome c oxydase

Complexe V: ATP synthase et force protomotrice

#### Théorie chimio osmotique de Mitchell:

- Nécessité de l'intégrité de la membrane
- Existence d'un gradient de protons
- Existence d'une ATP synthase

Les **complexes d'oxydoréduction** de la membrane interne de la mitochondire utilisent l'énergie libérée pour **expulser des protons** vers l'espace **intermembranaire** (**contre** leur gradient de concentration). Ce gradient de protons est ensuite utilisé pour **fabriquer** de **ATP** dans la matrice.

ATP synthase: partie mobile (rotor) ou partie fixe (stator)

La sous-unité **FO** est un **canal à protons** transmembranaires, inhibée par **l'oligomycine** qui comporte **3 types de chaînes** transmembranaires différentes.

Les sous-unités « **c** » qui composent F0 **tournent** sous l'effet des protons qui entrent dans la matrice

Cette rotation entraîne la tige centrale de la sous-unité F1 vis-à-vis des 3 différents sites catalytiques, ce qui engendre leur transconformation concertée, et leur permet de synthétiser puis de libérer l'ATP.

La synthèse d'ATP est proportionnelle au gradient de protons

Il existe d'autres sources de FADH2 :

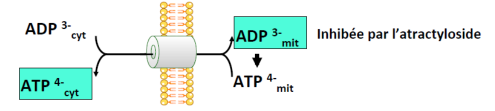
glycérol P déshydrogénase (navette

cytoplasmiques) et acyl CoA

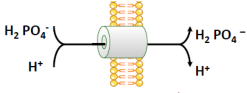
permettant de transférer des hydrogènes

# Origine des substrats de la chaîne respiratoire mitochondriale

ATP translocase (antiport): Échange d'un ADP avec un ATP



Pi: phosphate translocase (symport)

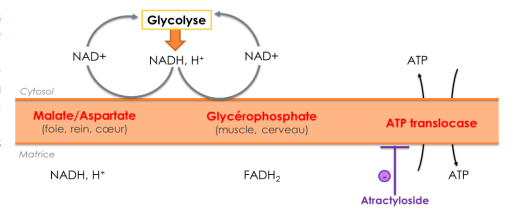


Utilisation du gradient de protons

# Transport des hydrogènes cytosoliques vers la matrice mitochondriale

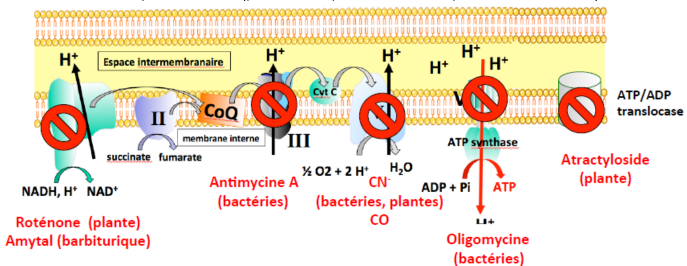
NADH, H+ produit dans le cytosol **ne traverse pas** la membrane interne de la mitochondrie.

Distribution des navettes différente selon les tissus



# Inhibiteurs de la chaîne respiratoire

- Diminution de la **consommation** d'O2 par les mitochondries
- Inhibition du cycle de Krebs (pas de réoxydation des transporteurs d'électrons)



Les inhibiteurs découplant le transport d'e- et la phosphorylation => accélération de la chaîne respiratoire et du cycle de Krebs, augmentation de la consommation d'O2 par les mitochondries. Pas de synthèse d'ATP mais production de chaleur (ex du tissu adipeux brun)

## Régulation de la chaîne respiratoire

Disponibilité de ADP

- → [ADP]+[ATP] = constante ; à l'état basal, ATP>>ADP
- → Si [ADP] **augmente**, la vitesse de la chaîne respiratoire **augmente** très rapidement et de façon très intense