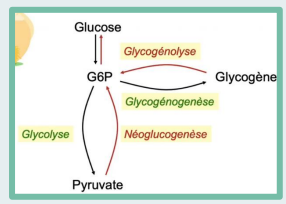
LA NEOGLUCOGENESE

I/ KESACO

- La NGG correspond à la synthèse de novo de glucose à partir de pyruvate
- Lors d'un apport glucidique important, la partie en excès est stockée sous forme de glycogène. Ce stockage sera utilisé ultérieurement pour maintenir un taux constant de glycémie ou lors d'un besoin énergique.



Cependant, <u>lorsque le glycogène est dégradé</u>, il est <u>rapidement</u> mobilisé et consommé.
 La NGG prend alors le relais pour assurer les besoins métaboliques.

C KOI ? C'est une voie produisant du glucose à partir de précurseurs non glucidiques. C'est la voie réciproque de la Glycolyse.

AH OUAIS? LA GLYCOLYSE QUE JE CONNAIS SUPER BIEN, C'EST LA MEME?

On retrouve des intermédiaires communs.

Les 7 réactions réversibles de la glycolyse **sont les mêmes** dans la NGG.

Les 3 réactions irréversibles de la glycolyse sont contournées par **4 réactions irréversibles** de la NGG.

→ Ces 4 réactions sont donc **spécifiques** de la **NGG**

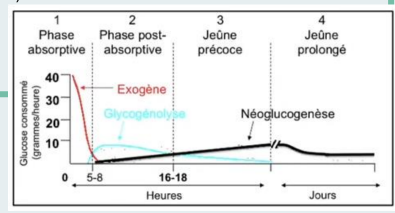
COU? Majoritairement au niveau du **foie** qui joue un rôle majeur dans le maintien de la glycémie mais aussi au niveau des **reins** et de **l'intestin** (plus faiblement).

POURQUOI? Le glucose est la source énergétique principale ou unique pour les organes suivants :

- Cerveau (et Système Nerveux Central)
- Érythrocytes
- Muscle (exercice)
- Rein (partie médullaire)
- Testicules

Schéma : Consommation de glucose en fonction du temps

Il s'agit de maintenir la glycémie pour le bon fonctionnement de ces organes, surtout dans les situations de jeûne prolongé.



Le glucose (provenant de l'alimentation = exogène) diminue dans la phase absorptive/post-prandiale.

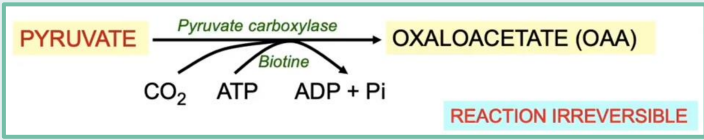
Lors des phases de post-absorption, de jeûne précoce et de jeûne prolongé, l'organisme synthétise du glucose : à partir du glycogène ou à partir de la synthèse de novo (NGG).

Glycolyse (ma pref)	Néoglucogénèse (ma future pref)	
 ✓ Synthèse de pyruvate à partir du glucose ✓ Exclusivement cytoplasmique ✓ 10 réactions dont 3 irréversibles 	 ✓ Synthèse de glucose à partir du pyruvate ✓ Utilisation de 3 compartiments : Mitochondrie, Cytoplasme et Réticulum endoplasmique (RE) ✓ 11 réactions dont 4 irréversibles 	

II/ Les 11 étapes de la Néoglucogénèse

Pour passer du Pyruvate en PEP (dernière étape de la GL et 1ère étape de la NGG, il nous faudra 3 steps)

1ère étape : Carboxylation : Pyruvate → OAA



- **↓ Enzyme**: La Pyruvate Carboxylase a une localisation **MITOCHONDRIALE********* dans les **hépatocytes** (elle est faiblement représentée dans les tissus non néoglucogéniques *càd tous les tissus SAUF FOIE, REINS et INTESTIN*)
- Le pyruvate qui se trouve dans le cytoplasme va alors devoir passer dans la **MITOCHONDRIE** via la **pyruvate translocase** (parce que la membrane interne mitochondriale est chiante) pour trouver la Pyruvate Carboxylase
- Coenzyme : Biotine (coenzyme de carboxylation logik liée de façon covalente à l'enzyme)
- Il y a utilisation d'énergie = d'une molécule d'ATP et de CO2 (C'est une carboxylation donc ajout d'un CO2 et on utilise la liaison phosphoanhydre de l'ATP pour le lier au pyruvate)
- C'est une réaction irréversible

La Suite se passe dans le CYTOPLASME :

Comment l'OAA va sortir de la mitochondrie pour aller dans le cytoplasme ???

⇒ Sortie de l'OAA de la Mitochondrie

L'OAA synthétisé peut être utilisé :

- Soit dans le Cycle du Citrate/ Cycle de Krebs (MITOCHONDRIE)
- Soit dans la NGG (CYTOPLASME).

Dans la NGG, les enzymes des étapes suivantes sont **CYTOPLASMIQUES** donc il est nécessaire que l'OAA sorte de la mitochondrie. **OR** La mitochondrie est <u>imperméable</u> à l'OAA *t'es chiante mitochondrie* ... Pour pouvoir traverser la membrane et rejoindre le cytoplasme, la molécule doit utiliser la **NAVETTE MALATE-ASPARTATE**.

Le **PYRUVATE** peut provenir de **2** précurseurs différents : **ALANINE** et **LACTATE**En fonction du type de précurseur, 2 situations sont possibles :

1. Si le précurseur est l'ALANINE, l'OAA va être transformé en MALATE :

cytoplasme mitochondrie Hyper beau schéma de la Malate Malate NAD+ prof NAD+ Voie 1 **MDHm** Mon NADH + F NADH + H conseil serait de oxaloacétate oxaloacétate suivre avec la souris en lisant Glutamate Glutamate tout simplement ASAT α-CG α-CG On commence Aspartate Aspartate par *l'alanine* Pyruvate entouré en bleu carboxylase foncé Pyruvate vruvate

- Transamination de L'ALANINE en PYRUVATE via l'ALAT (alanine aminotransférase)
- Le pyruvate rentre dans la mitochondrie via la Pyruvate translocase
- Il est ensuite transformé en OAA via la Pyruvate carboxylase.
- La MDHm (malate déshydrogénase mitochondriale) transforme l'OAA en MALATE en oxydant 1 NADH mitochondrial.
- Le MALATE retraverse la membrane mitochondriale et se retrouve dans le cytoplasme où il restitue l'OAA via la MDHc (forme cytoplasmique de l'enzyme) en réduisant un NAD+ cytoplasmique.

Pour retenir où est-ce que le NADH+H+ se faisait oxyder, je me disais que l'espace intermembranaire regorgeait de pouvoir réducteur = de H+ donc c'était logique qu'on rejetait un H+ dans la mitochondrie et comme il y a toujours un équilibre dans notre corps on refaisait un NADH+H+ dans le cytoplasme

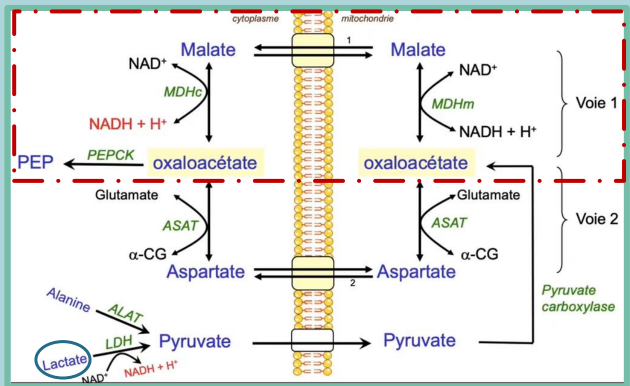
Il y a ensuite 2 chemins possibles:

Soit l'OAA est transformé en
Phosphoenol pyruvate
via la PEPCK
(phosphoenol carboxykinase)

Soit l'OAA est transformé en Aspartate
via l'ASAT
(transamination ne nécessitant pas de NADH)
L'aspartate repart dans la mitochondrie et
réintègre le cycle
(Aspartate → OAA→ Malate, etc.)

2. Si le précurseur est le LACTATE, l'OAA va être transformé en ASPARTATE :

(mémo : Les 2 A ne sont jamais ensemble ET NE ME SORS PAS Alanine et Lactate ce sont 2 précurseurs bêta !)



- Le LACTATE est transformé en PYRUVATE via la LDH (lactate déshydrogénase) avec réduction d'un NAD+ (préalable). *Même logique pour la première navette : on rejette du H+ dans la mitochondrie donc on en consomme dans le cytoplasme*
- Le PYRUVATE rentre dans la mitochondrie *grâce à la pyruvate translocase* et il est carboxylé en OAA via la Pyruvate Carboxylase.
- L'OAA subit une transamination grâce à ASAT mitochondriale (aspartate aminotransférase) et donne de L'ASPARTATE.

Cette réaction nécessite en parallèle la transformation d'un glutamate en alphacétoglutarate

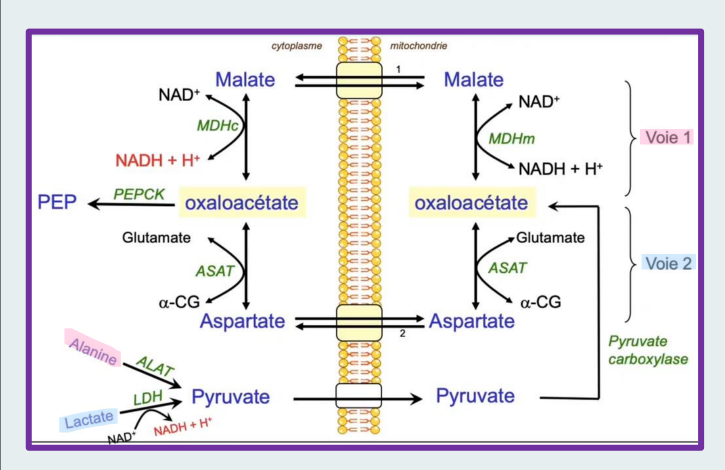
- L'ASPARTATE sort de la mitochondrie et se transforme en OAA via l'ASAT cytoplasmique (réaction de transamination).
- L'OAA peut se transformer en PEP via la PEPCK.
- •L'OAA, pour **équilibrer** le système, redonnera également du MALATE via la MDHc (avec réduction d'un NAD+ cytoplasmique). Le Malate repassera dans la mitochondrie pour donner de l'OAA → Aspartate, etc.
 - Dans ce système d'échangeur on obtient aussi par transamination des molécules de glutamate qui permettent d'équilibrer la navette.

<u>Fun fact</u> : on oxyde un NADH+H+ mitochondrial avec le malate mais pas avec l'aspartate⁺ Fiche complète La Néoglucogénèse TransaMinhNhase

PAGE ANNEXE

La **NAVETTE ASPARTATE-MALATE** permettant de faire sortir l'OAA produit à partir du pyruvate (1ère étape de la NGG)

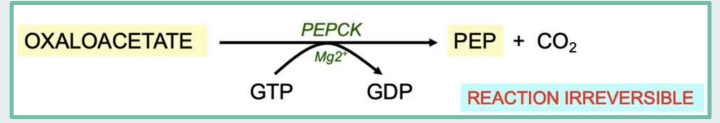
Voie 1 : Si le précurseur du Pyruvate est l'Alanine : l'OAA → Malate



<u>Voie</u> 2 : Si le précurseur du Pyruvate est le <u>Lactate</u> : l'OAA → Aspartate

déjà à la moitié du cours ! Eh ben ! Trop fastoche la NGG en fait

2e étape : Décarboxylation : OAA → PEP



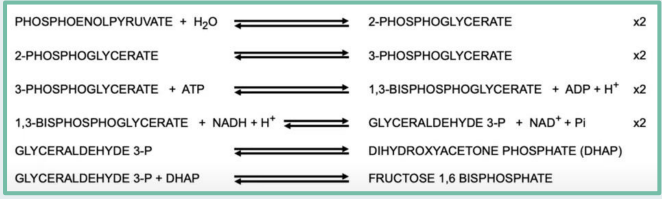
- L'OAA, une fois sorti de la mitochondrie par la navette, est **décarboxylé** et **phosphorylé** par la **PHOSPHOENOL PYRUVATE CARBOXYKINASE (PECK)** en PHOSPHOENOL PYRUVATE (PEP)
- La réaction est irréversible.
- On remarque l'apport énergétique via la molécule de GTP (exceptionnel)
- Coenzyme : Mg2+

3^e,4^e,5^e,6^e,7^e,8^e étapes

J'espère que t'aimes bien la glycolyse pelo

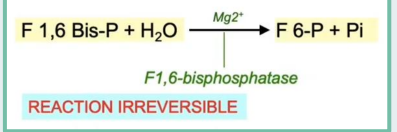
A ne jamais oublier: Il faut multiplier le bilan des réactions par **2** jusqu'à l'étape de production du glycéraldéhyde 3-P car n'oubliez pas qu'il faut 2 molécules de G3P (dont une se transforme en DHAP) pour redonner le F 1.6 bis-P +++

À partir du PEP, on va pouvoir emprunter les étapes communes avec la Glycolyse en sens inverse jusqu'au fructose 1,6 biphosphate (F1,6BP) car il s'agit de réactions réversibles :



9e étape : Déphosphorylation : F1,6BP→F6P

Le F 1,6 BP est déphosphorylé en fructose 6-P par la F 1,6 Biphosphatase



Coenzyme : Mg2+La réaction est irréversible

mais il n'y a pas de production ni de consommation d'ATP alors que la réaction inverse dans la glycolyse est catalysée par la PFK1 avec production d'ATP.

Transporteur de G 6-P

Glc

Transporteur Glc

G 6-Pase

Transporteur Pi

10e étape : Isomérisation : F6P → G6P

Par isomérisation, le F6P est transformé en G6P : cette 10ème réaction est catalysée par la même enzyme que dans la glycolyse : **la phosphoglucomutase** (même réaction réversible que dans la glycolyse). *C'est tout pour la 10º étape ©*

11e étape : Déphosphorylation : G6P → Glucose

Rappel : la première étape de la glycolyse irréversible

Pour la NGG, on veut faire sortir le glucose dans le sang DONC c'est logique que la dernière étape de la NGG soit une **déphosphorylation** car rappeeeeeel quand on phosphoryle on bloque le glucose dans la

Cette réaction nécessite 2 étapes :

On libère donc une molécule de glucose et un phosphate inorganique

La **glucokinase** (enzyme spécifique au glucose dans le foie), en <u>période de jeûne</u> (quand on a peu de glucose), est <u>séquestrée</u> dans le <u>compartiment nucléaire</u> pour ne pas rephosphoryler directement le glucose nouvellement synthétisé : il peut alors être libéré dans la circulation sanguine pour rétablir la glycémie.

□ Il s'agit ici d'étape indispensable car le glucose phosphorylé ne peut pas passer la membrane et sortir de la cellule.

00 001011 010 101 001101

BILAN:

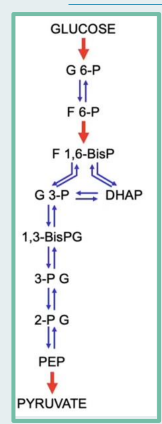
- ✓ 2 molécules de pyruvate sont nécessaires pour arriver à la synthèse d'une molécule de glucose.
- ✓ Pour synthétiser une molécule de glucose, on consomme énormément d'énergie (comme pour les autres voies de synthèse)
- Ce grand besoin en énergie peut constituer un frein car il

PYRUVATE + HCO3 + ATP -OXALOACETATE + ADP +Pi + H+ → PHOSPHOENOLPYRUVATE + CO₂ + GDP PHOSPHOENOLPYRUVATE + H₂O -→ 2-PHOSPHOGLYCERATE x2 x2 2-PHOSPHOGLYCERATE ⇒ 3-PHOSPHOGLYCERATE 1,3-BISPHOSPHOGLYCERATE + NADH + H⁺ GLYCERALDEHYDE 3-P + NAD+ Pi GLYCERALDEHYDE 3-P GLYCERALDEHYDE 3-P + DHAP → FRUCTOSE 1.6 BISPHOSPHATE FRUCTOSE 6-PHOSPHATE + Pi FRUCTOSE 1,6 BISPHOSPHATE + H₂O -GLUCOSE 6-PHOSPHATE FRUCTOSE 6-PHOSPHATE GLUCOSE 6-PHOSPHATE + H₂O — GLUCOSE + Pi 2 PYR. +4 ATP + 2 GTP+ 4 H₂O + 2 NADH GLUC. + 4 ADP + 2 GDP + 6 Pi + 2 NAD+ 2 H+

Fiche complète La Néoglucogénèse TransaMinhNhase

faudrait vraiment que les ressources soient présentes et suffisantes. En bleu : spécifique à la NGG

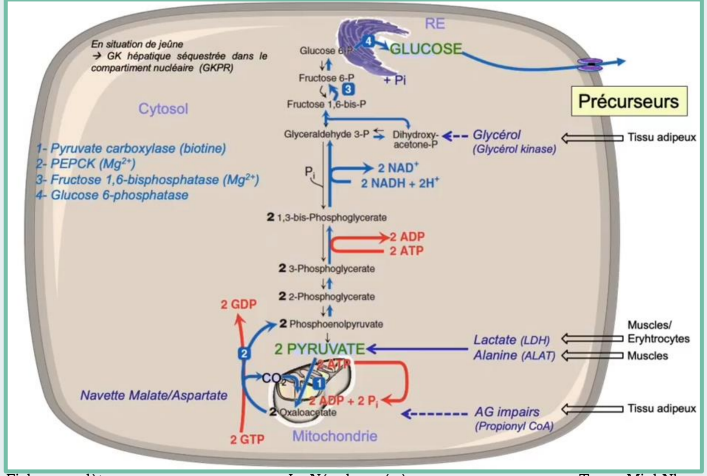
PAGE ANNEXE



Récapitulatif de la Néoglucogénèse

3 compartiments + 4 enzymes importantes + 4 précurseurs

- ° On part du Pyruvate qui va dans la **MITOCHONDRIE** grâce à la pyruvate translocase
- ° Pyruvate → OAA grâce à la PYRUVATE CARBOXYLASE
- ° L'OAA sort de la mitochondrie grâce à la navette Malate/Aspartate
- ° L'OAA est dans le **CYTOPLASME** : OAA → PEP grâce à la **PEPCK**
- ° On « remonte » la glycolyse jusqu'au F1,6BP qui pour devenir du F6P ne va pas utiliser la PFK-1 (de la GL) mais la **F1,6BisPhosphatase**
- o On obtient du G6P qui va dans le RETICULUM ENDOPLASMIQUE :
 G6P → Glucose grâce à la Glucose 6 phosphate



III/ Précurseurs

Bon, les loulous, je vous ai menti Hihihi... Vous vous rappelez de PLAG? Les 4 précurseurs de la NGG? (cf Glycolyse p.1) eh ben en fait, C'est les LAG qui font le P (explication →)

La NGG se fait à partir du **pyruvate** qui possède **plusieurs précurseurs** :

- Glycérol et acides gras impairs du TISSU ADIPEUX
- Lactate et Alanine (acide aminé) essentiellement du MUSCLE et des ERYTHROCYTES

Sommaire:

- Lactate
- AA (dont l'Alanine)
- Glycérol + Acide gras impairs (le petit nouveau ③)

1. Le Lactate et les Acides Aminés

Il existe des acides aminés :

- Glucogènes/Glucoformateurs
- Mixtes = Gluco/Cétogènes
- Cétogènes/Cétoformateurs

Dès en début de situation de <u>jeûne</u>, il y a une dégradation importante au niveau du <u>MUSCLE</u> qui libère <u>principalement</u> de <u>L'ALANINE</u>, représentant **30** % des substrats utilisés par le <u>FOIE</u> pour la NGG, mais aussi d'autres acides

aminés cétogènes qui vont pouvoir produire des corps cétoniques qui seront utilisés comme substrat par les cellules en jeûne.

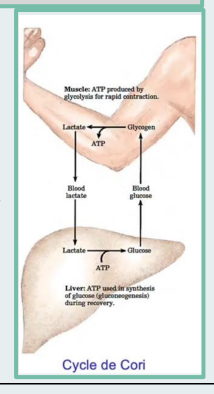
GLUCOGENES GLUCO / CETOGENES CETOGENES Alanine Leucine Isoleucine Arginine Lysine Phénylalanine Aspartate Thréonine Asparagine Tryptophane Cystéine Tyrosine Glutamate Glutamine Glycine Histidine Méthionine Proline Sérine Valine

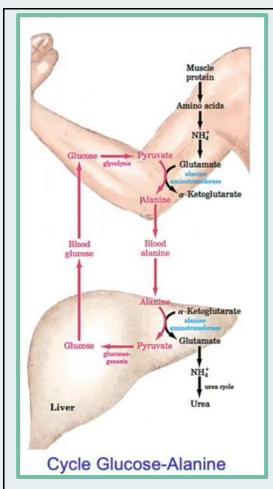
Le **MUSCLE** et le **FOIE** coopèrent dans le **CYCLE DE CORI**

Au niveau du **MUSCLE**, le GLYCOGENE est consommé pour produire de l'énergie : il est converti en PYRUVATE puis en LACTATE qui ne peut **PAS** être utilisé par la cellule musculaire. Le lactate est alors **déversé dans la CIRCULATION SANGUINE et capté par les**CELLULES HEPATIQUES.

Le **FOIE** peut utiliser ce LACTATE comme précurseur et le transformer en glucose par la **NGG**.

Fiche complète La Néoglucogénèse





Le **MUSCLE** et le **FOIE** coopèrent aussi dans le

CYCLE GLUCOSE-ALANINE

La cellule musculaire dégrade et libère des acides aminés. Le groupement aminé est transféré sur le glutamate. Le glutamate, par <u>transamination avec le pyruvate</u> produit au cours de la glycolyse, donne de <u>l'alanine</u>, déversé dans la circulation sanguine jusqu'au niveau des cellules <u>hépatiques</u>.

Dans la cellule hépatique, par transamination, le glutamate et le pyruvate sont restitués :

- Le glutamate permet le transport des groupements aminés, éliminés par le cycle de l'urée.
- Le pyruvate est utilisé dans la NGG pour redonner du glucose dans le sang, mais également au muscle (pour la glycolyse).
- ⇒ Récap Cycle glucose-alanine : (MUSCLES) AA → Groupement aminé sur GLUTAMATE → GLUTAMATE + PYRUVATE → ALANINE → (SANG) → (FOIE) GLUTAMATE (éliminé dans Cycle Urée) + PYRUVATE (NGG)

2. Le Glycérol et les Acides Gras Impairs

A)Le glycérol

Il provient du TISSU ADIPEUX, plus précisément de la **lipolyse**, puis est déversé dans la CIRCULATION SANGUINE et <u>acheminé</u> aux CELLULES HEPATIOUES.

Au niveau du foie

Le GLYCEROL est phosphorylé en GLYCEROL 3-P par la **glycérol kinase** avec consommation d'une molécule d'ATP.

La glycérol kinase est une enzyme **hépatique**, absente du

Tissu adipeux

CH2OH-CHOH-CH2OH
Glycerol kinase

CH2OH-CHOH-CH2O-®
Glycerol chapter

CH2OH-CO-CH2O-®
Glycerol chapter

CH2OH-CO-CH2O-®
Glycerol chapter

CH2OH-CO-CH2O-®
Glycerol chapter

CH2OH-CO-CH2O-®
Glycerol chapter

Glucose

CH2OH-CO-CH2O-®
Glycerol chapter

Glucose

tissu adipeux. Le glycérol doit nécessairement rejoindre le foie pour être phosphorylé.

Le GLYCEROL 3-P est ensuite transformé en dihydroxyacétone phosphate (DHAP) par la **3-P glycérol déshydrogénase** #RappelGlycolyse #DHAP=SynthèseTG #TG=Glycérol+3AG

Par isomérisation, le DHAP devient le GLYCERALDEHYDE 3-P grâce à la **triose phosphate isomérase** qui peut remonter les étapes de la glycolyse pour faire la NGG.

B) Les Acides Gras Impairs

À l'issue de la **lipolyse** (TG = Glyc'erol + AG), on fait la distinction entre les acides gras **pairs** et **impairs** libérés :

Les acides gras **PAIRS** via la bêtaoxydation donnent de **L'ACETYL-COA** qui rejoindra le **CYCLE DE KREBS** pour produire de l'énergie (notamment pour la NGG)

Les acides gras **IMPAIRS** via la bêta-oxydation donnent du **PROPIONYL-COA** qui est converti en **SUCCINYL-COA** puis en **OAA** pour être substrat de la NGG.

- ⇒ Les étapes de conversion du Propionyl-CoA en OAA :
- 1/ Il est d'abord carboxylé par la Propionyl-CoA Carboxylase en Dméthylmalonyl-CoA.
- 2/ Puis la molécule obtenue subit un réarrangement en L-méthylmalonyl-CoA par une épimérase.
- 3/Par l'action de la Méthylmalonyl-CoA mutase, on obtient du succinyl-

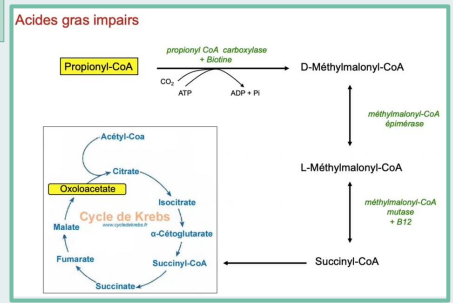
Zoom sur les acides gras impairs

La plupart des lipides naturels ont un nombre pair de carbone, seul un petit nombre sont au nombre impair.

Ces derniers, lorsqu'ils vont subir le dernier tour de la bêta-oxydation vont donner de

l'Acétyl- CoA ET du Propionyl-CoA

(Ce dernier peut aussi venir de la dégradation de certains AA : Mét /Isoleu /Val)

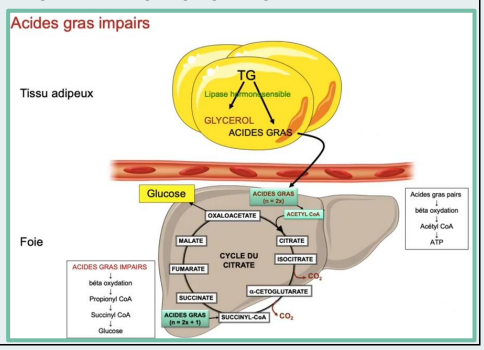


CoA qui rentre dans le Cycle de Krebs pour restituer après quelques étapes de l'OAA.

Finito Pipo

Et voilà c'est fini pour ce cours très court! Il y a que 4 étapes⁺⁺⁺ + les navettes + les précurseurs à apprendre genre vraiment rapide. Pour ce cours, je recommande de le voir souvent parce-que j'ai eu du mal à retenir toutes les étapes surtout pour les acides gras impairs. C'est pas compliqué mais faut pas oublier. Beaucoup de diapos mais tout est écrit donc soit l'un soit l'autre.

Fiche complète



			rage 12
	J'aime pas auan	d le nombre de page n'est pas pair 🥹	
Ma		s petits guerriers hop hop hop 🗲 la régula	
<i>IVI</i> C	us par contre je vous atme mes	s peuts guerriers nop nop nop 🤛 ta regula	uon maintenant
D' '	N.	T NI (1)	
Fiche compl	ete	La Néoglucogénèse	TransaMinhNhase