

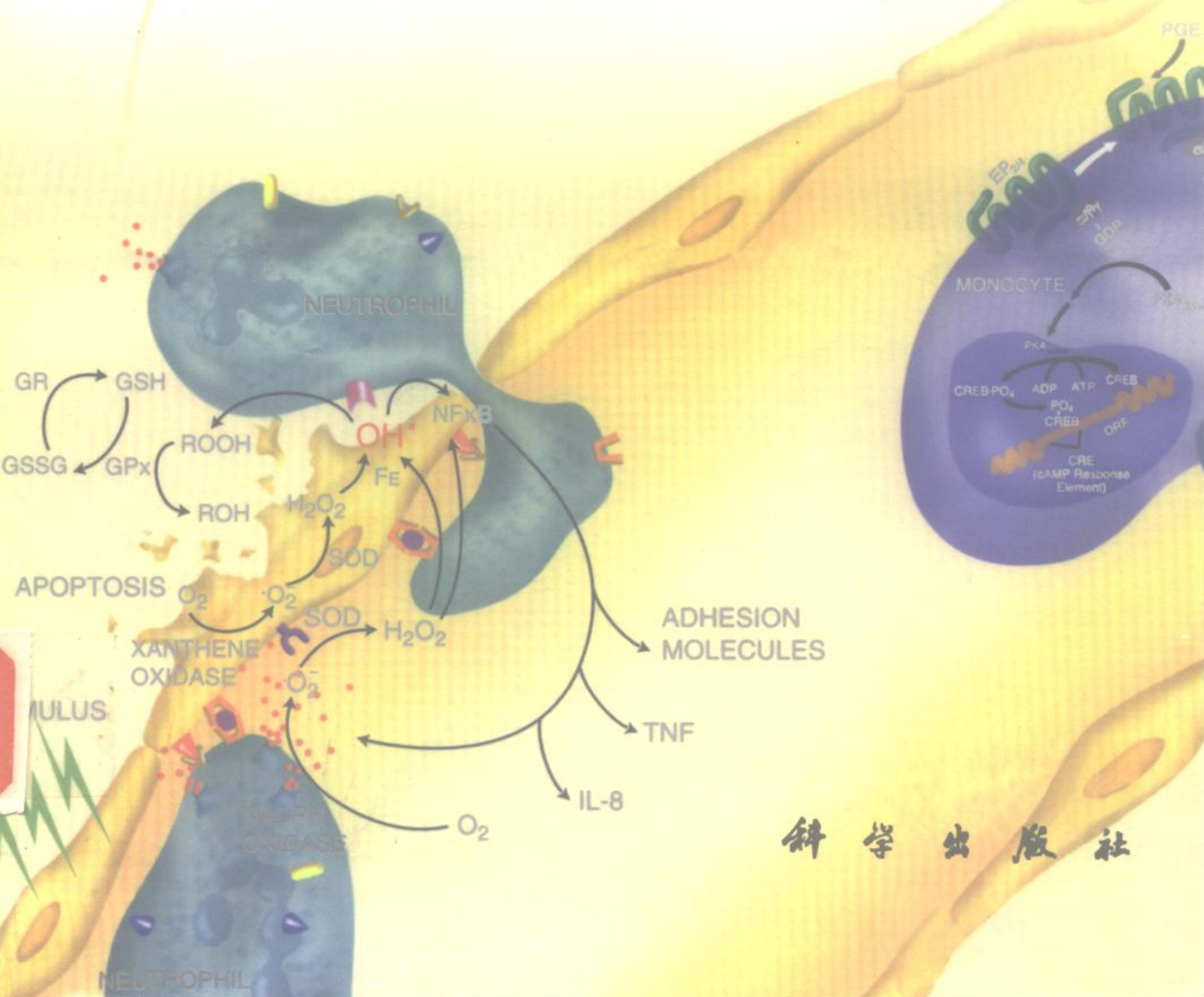


赵保路 编著

氧自由基

和

天然抗氧化剂



氧自由基和天然抗氧化剂

赵保路 编著

忻文娟 审

科学出版社

1999

内 容 简 介

这本书既是对氧自由基和天然抗氧化剂理论探讨的专著，又是关于氧自由基和天然抗氧化剂研究结果的一个总结。内容包括：氧自由基的物理化学性质，产生、反应和清除的原理和机制；研究和检测氧自由基和天然抗氧化剂的技术和方法；氧自由基和疾病及衰老的关系，天然抗氧化剂对疾病的防治和治疗作用；吸烟中氧自由基对人体的损伤和防护；氧自由基与细胞凋亡等。本书还对天然抗氧化剂的应用和开发提供了理论基础和使用技术，重点介绍了茶多酚、丹参酮、五味子素、黄芩甙、银杏叶等提取物抗氧化和防病机理，以及天然抗氧化剂在食品、化妆品、药物等方面的应用。

本书可供广大生物、化学和医学相关领域的专业工作者、大专院校师生、研究和开发天然抗氧化剂的技术人员参考。

图书在版编目 (CIP) 数据

氧自由基和天然抗氧化剂/赵保路编著.-北京：科学出版社，1999. 7

ISBN 7-03-007120-4

I. 氧… II. 赵… III. ①氧-游离基②抗氧化剂，天然 IV. R977. 9

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (98) 第 34020 号

科 学 出 版 社 出 版

北京东黄城根北街 16 号

邮政编码：100717

新 英 印 刷 厂 印 刷

新华书店北京发行所发行 各地新华书店经售

*

1999 年 7 月第 一 版 开本：787×1092 1/16

1999 年 7 月第一次印刷 印张：19

印数：1—2 300 字数：431 000

定 价：46. 00 元

(如有印装质量问题，我社负责调换(北燕))

序

氧自由基生物学是一门新兴的学科，特别是因为氧自由基参与许多疾病的发病机理，抗氧化剂又可用于许多与氧自由基损伤有关的疾病的防治，因而自由基生物学与医学紧密相联，成为一门重要的基础学科，又有其重大的实用性。国际上这方面的研究十分活跃，有专门的学术刊物“Free Radical Biology and Medicine”。在我国，氧自由基生物学与医学的研究开始较晚，但发展很快，在许多方面取得了显著的进展，造就了一支具有相当水平的科技队伍。本书的作者赵保路教授多年来在忻文娟教授领导的实验室工作，成绩卓著。他撰写的专著《氧自由基和天然抗氧化剂》，内容丰富新颖，首先概括介绍氧自由基的基本理论及检测技术，继而介绍了氧自由基损伤与有关疾病的关系以及天然抗氧化剂的生物活性，其中许多内容是作者所在实验室多年科研工作积累的总结，属前沿性研究，蕴含着许多切身的经验体会，是一部很好的专著，对有关的研究人员、研究生及临床医生均是一本很好的参考书。愿作序致贺。

刘耕陶

1998.1.22

前　　言

在正常情况下，体内氧自由基的产生和清除是平衡的。一旦氧自由基产生过多或抗氧化体系出现故障，体内氧自由基代谢就会出现失衡，或称氧应激，这就会导致细胞损伤，引起心脏病、癌症和衰老等严重疾病。这时外加一些抗氧化剂协助体内维持氧代谢的平衡对防止疾病的发生和保持机体的健康是十分有益的。氧自由基和抗氧化剂的研究是近年来生物和医学界非常引人关注的一个研究领域。中草药是我国的宝贵财富，研究其中的天然抗氧化剂我们有得天独厚的优越条件。我国的科技工作者作了大量杰出的工作，受到国际同行的关注和好评，每两年召开的全国自由基生物学和自由基医学学术会议和1995年在北京召开的天然抗氧化剂国际学术研讨会就是一个很好的证明。不少自由基领域的同行鼓励我写一本关于氧自由基和天然抗氧化剂的专著，我也很想通过写作把从事这方面研究的一些体会加以总结、归纳和提高，因此促成本书的诞生。

中国科学院出版基金的资助使本书得以出版。在本书的写作过程中，忻文娟教授、刘耕陶院士给予了鼓励和支持，提出了重要建议。忻文娟教授审阅了全书并提出宝贵修改意见。黄可泰教授对其中的几章进行了修改。张春爱副教授参与其中几章的修改和为本书整理资料和图表。在编写基本理论部分时，Halliwell 和 Gutteridge 教授的 *Free Radical in Biology and Medicine* 和 Afanasév 教授的 *Superoxide Ion: Chemistry and Biological Implications* 是主要参考文献。我们实验室的侯京武和曾经在我们实验室工作过的其他同志及我们的研究生晏良军、张建朝、杨法军、石红联、倪玉成、江文、郭琼、沈剑刚等作的大量实验和发表的文章为本书提供了可靠和丰富的素材。在编写天然抗氧化剂应用部分时参考和引用了国内外从事自由基和天然抗氧化剂研究的一些同行的工作和发表的文章。科学出版社王爱琳和马学海编辑及其他同志为本书的编辑出版付出了巨大心血。在此一并表示衷心感谢！

由于本人水平有限和写作时间仓促及篇幅所限，本书肯定存在不当之处，敬请广大读者提出宝贵意见。

编者
1998.4

目 录

序

前言

第一章 氧自由基的物理化学性质和反应原理	(1)
§ 1-1 氧气和自由基	(1)
§ 1-2 超氧阴离子自由基	(7)
§ 1-3 羟基自由基	(11)
§ 1-4 NO 自由基	(14)
§ 1-5 过氧化氢和单线态氧	(17)
第二章 氧自由基的检测和天然抗氧化剂的筛选技术	(21)
§ 2-1 电子自旋共振 (ESR) 波谱解析技术	(21)
§ 2-2 ESR 测量自由基的实验技术	(30)
§ 2-3 自旋捕集技术	(34)
§ 2-4 NO 自由基的检测	(39)
§ 2-5 检测氧自由基的其他方法	(43)
§ 2-6 天然抗氧化剂的筛选和研究	(46)
第三章 氧自由基的代谢	(52)
§ 3-1 氧毒性的超氧阴离子自由基理论	(52)
§ 3-2 超氧化物歧化酶 (SOD) 对氧自由基的清除作用	(54)
§ 3-3 其他酶对氧自由基的防护和清除	(57)
§ 3-4 小分子氧自由基清除剂	(59)
§ 3-5 金属离子螯合剂对氧自由基的清除作用	(61)
§ 3-6 修复体系的保护作用	(62)
§ 3-7 氧自由基和吞噬作用	(63)
第四章 脂质过氧化和氧自由基	(77)
§ 4-1 细胞膜的结构	(77)
§ 4-2 脂质过氧化过程	(79)
§ 4-3 酶促和非酶促脂质过氧化	(82)
§ 4-4 引起脂质过氧化的其他因素	(83)
§ 4-5 脂质过氧化的测量	(84)
§ 4-6 脂质过氧化的保护——抗氧化剂	(88)
§ 4-7 红细胞膜脂质过氧化	(91)
第五章 氧自由基和疾病	(96)
§ 5-1 缺血再灌注损伤和氧自由基	(96)
§ 5-2 氧自由基和癌	(108)

§ 5-3 氧自由基和炎症	(117)
§ 5-4 氧自由基和自身免疫疾病	(118)
§ 5-5 氧自由基和糖尿病	(121)
§ 5-6 氧自由基和其他疾病	(124)
第六章 氧自由基和衰老	(133)
§ 6-1 衰老的基本理论	(133)
§ 6-2 衰老的自由基理论	(134)
§ 6-3 体内抗氧化剂和物种的寿限	(135)
§ 6-4 氧自由基清除剂对动物寿命的影响	(139)
§ 6-5 限食与衰老	(142)
§ 6-6 线粒体、氧自由基和衰老	(143)
§ 6-7 氧自由基和衰老退行性疾病	(146)
§ 6-8 皮肤衰老和氧自由基	(148)
第七章 氧自由基和细胞凋亡	(153)
§ 7-1 细胞凋亡和细胞坏死	(153)
§ 7-2 氧自由基和细胞凋亡	(156)
§ 7-3 NO 自由基和细胞凋亡	(159)
§ 7-4 羟基自由基诱导鼠小脑神经凋亡及机理的探讨	(161)
§ 7-5 细胞凋亡和肿瘤的治疗	(163)
第八章 高压氧和氧自由基	(170)
§ 8-1 高压氧概论	(170)
§ 8-2 高压氧的治疗作用	(171)
§ 8-3 氧中毒和氧自由基	(174)
§ 8-4 高压氧引起脂质过氧化和防护	(177)
第九章 吸烟中的自由基致病机理和清除	(182)
§ 9-1 吸烟中的自由基	(182)
§ 9-2 吸烟自由基的危害	(183)
§ 9-3 吸烟产生自由基的检测	(186)
§ 9-4 吸烟气相自由基对细胞膜脂质过氧化和流动性的影响	(188)
§ 9-5 吸烟气相物质对巨噬细胞呼吸爆发产生氧自由基的影响	(190)
§ 9-6 吸烟、营养与健康	(193)
§ 9-7 茶多酚对吸烟引起的脂质过氧化的保护作用	(195)
第十章 茶多酚抗氧化的分子机理	(199)
§ 10-1 茶多酚对氧自由基的清除作用	(199)
§ 10-2 茶多酚清除氧自由基的协同作用	(201)
§ 10-3 茶多酚清除氧自由基的化学计量	(205)
§ 10-4 茶多酚对心肌缺血再灌注产生的氧自由基的清除作用	(206)
§ 10-5 茶多酚对过氧亚硝基氧化活性的抑制作用	(207)
§ 10-6 茶多酚对脑突触体脂质过氧化的保护作用和对脂类自由基的清除	

作用	(208)
§ 10-7 茶多酚清除氧自由基的分子机理	(210)
§ 10-8 茶多酚清除氧自由基的量子化学根据	(214)
§ 10-9 饮茶的健康益处	(218)
第十一章 丹参酮的抗氧化途径及其对心脏病的治疗作用机理	(222)
§ 11-1 丹参的药理作用	(222)
§ 11-2 丹参酮对氧自由基的清除作用	(223)
§ 11-3 丹参酮对心肌质网脂质过氧化过程脂类自由基的清除作用	(224)
§ 11-4 丹参及其有效成分对心肌缺血再灌注损伤的保护作用	(226)
§ 11-5 钙过负荷和丹参酮对线粒体脂质过氧化的影响	(229)
§ 11-6 丹参酮ⅡA 磷酸钠 (STS) 对线粒体电子传递链的旁路作用	(232)
§ 11-7 丹参酮ⅡA 磷酸钠对阿霉素半醌自由基的作用机制	(235)
第十二章 五味子素的抗氧化作用与结构和构型的关系	(240)
§ 12-1 不同结构五味子素对氧自由基的清除作用	(240)
§ 12-2 不同构型五味子素对氧自由基的清除作用	(242)
§ 12-3 五味子乙素对多形核白细胞呼吸爆发产生氧自由基引起细胞膜损伤的保护作用	(244)
§ 12-4 五味子酚对氧自由基的清除作用和突触体膜脂质过氧化损伤的保护作用	(247)
第十三章 黄芩甙及其铜锌络合物的抗氧化作用机理	(250)
§ 13-1 黄芩甙及黄芩甙金属络合物的药理作用	(250)
§ 13-2 黄芩甙及其铜锌络合物对氧自由基的清除作用	(252)
§ 13-3 黄芩甙及其铜锌络合物对过氧亚硝基氧化活性的抑制作用	(255)
§ 13-4 黄芩甙及其铜锌络合物对红细胞膜的保护作用	(258)
第十四章 银杏叶提取物 (EGb) 的抗氧化和防治疾病机理	(263)
§ 14-1 银杏叶提取物的特性及其药理作用	(263)
§ 14-2 EGb 对氧自由基和过氧亚硝基的清除作用	(267)
§ 14-3 银杏叶提取物对羟自由基所致脑神经细胞损伤的保护作用	(268)
§ 14-4 EGb761 对羟自由基诱导小脑神经细胞凋亡的保护作用	(271)
§ 14-5 EGb761 对心肌缺血再灌注损伤的保护作用	(275)
第十五章 天然抗氧化剂的应用价值和前景	(279)
§ 15-1 天然抗氧化剂在食物中的应用	(279)
§ 15-2 天然抗氧化剂和保健食品	(284)
§ 15-3 天然抗氧化剂和化妆品	(284)
§ 15-4 天然抗氧化剂和医药	(286)
§ 15-5 天然抗氧化剂的应用前景	(289)

第一章 氧自由基的物理化学性质和反应原理

地球上除厌氧生物外，所有动植物和需氧生物都离不开氧气。氧气参与新陈代谢，线粒体的呼吸和氧化磷酸化，产生能量 ATP，它几乎是一切生命活动的基础物质之一。但是，氧气在参与生命活动的同时也产生氧自由基，引起细胞损伤，导致疾病发生，氧气是一切氧自由基的来源和引起氧自由基损伤的物质基础。本章就氧毒性和氧自由基，特别是超氧阴离子自由基和羟基自由基的性质和反应原理作一深入讨论。同时也就 NO 自由基及过氧化氢和单线态氧的一些性质和反应作一介绍。

§ 1-1 氧气和自由基

一、氧气

氧气的出现，大约在 2×10^9 年之前，它是地壳中最普通的元素(53.8 %)，占大气的 21%。在海平面大气压为 101.3kPa (760 mmHg)，氧分压占 21.2 kPa (159 mmHg)。由于包括氧气在内的一些元素的光化学合成，地球上才出现简单生物。

氧气可以溶于海洋，湖泊和河流的水中，水表面氧气含量和大气保持平衡。氧气在海水中的溶解度，在 10℃ 时为 0.284 mol/L，并随温度的升高而减小 (0.212 mol/L, 25℃)。氧气最易溶于新鲜的水中，在蒸馏水中的溶解度，在 10℃ 时为 0.258 mmol/L, 25℃ 时为 0.335 mmol/L。氧气在活细胞中的溶解度主要取决于氧气于细胞接触的程度和细胞对氧气消耗的快慢，它在静脉血中的分压仅为 5.3 kPa (40 mmHg) (相当于 53 mmol/L)，相当大气分压的 25%。在真核细胞中，如心肌和肝细胞，从细胞膜到线粒体，氧含量逐渐减少。氧气在有机溶剂中的溶解度为水的 7~8 倍。在疏水的生物膜中，氧气的浓度也是很高的，这是细胞膜容易引起氧气损伤的重要原因^[1]。

当氧气浓度高于大气正常浓度时，就会对人、动植物和一切需氧生物产生氧损伤，不少原始生物正是因为不能防护氧气损伤而被灭绝。厌氧生物只能在无氧条件下生存，一旦遇氧就会立即死亡。原始动物，昆虫，鱼，兔等在高浓度氧气中，存活时间大为缩短。在高氧大气中，植物组织受损，叶绿素生长受到抑制，种子和根的生存期变短，叶片枯萎而脱落。将大肠杆菌和其它需氧细菌暴露与一个大气压的纯氧中，生长立即受到抑制^[2]。

在潜水艇和人造卫星上，用高氧浓度的空气供给作业人员，常常会引起急性神经中毒，发生痉挛。当氧气浓度达到 50% 时，即呼吸氧分压为 48.0 kPa (360mmHg) 时，就会慢慢损伤肺。将人暴露于一个大气压的纯氧中 6 小时，便会引起胸痛，咳嗽和喉痛，然后导致肺泡损伤，水肿，肺内皮细胞死亡，这些损伤又是无法修复的。最近临床

实验发现，即使认为是安全的氧浓度，对肺也是有损伤的^[3]。

用高浓度氧气培育早产儿，会引起失明。表 1-1 列出了氧气对各种动物的不同组织受高氧浓度损伤各不相同。冷血动物，如龟和鳄鱼等在低温时对氧毒性抵抗力较强，在高温时对氧毒性就较为敏感，幼鼠对氧毒性比成年鼠对氧毒性更有耐受力。氧毒性受食用维生素 A，维生素 E，维生素 C，重金属，抗氧化剂和不饱和脂肪酸的影响很大^[4]。

表 1-1 高氧浓度对动物组织的损伤

动物	氧浓度	暴露时间	组织	损伤情况
成年鼠	5 大气压纯氧	75 分钟	心脏	心脏纤维损伤，线粒体肿胀
猫	8 大气压纯氧	50 分钟	肾	肾小管肿胀，肾小球不正常
大鼠	0.3 大气压纯氧	3 天	肝	线粒体损伤
猴子	0.5 大气压纯氧	22 天	肝	光滑内质网增生，糖原减少
地鼠	79% 氧气	3~4 周	睾丸	曲精上皮细胞解体，精子产生减少
人	高压氧	治疗	耳	内耳出血，变聋
豚鼠	70% 氧气	6~36 天	骨髓	红细胞生长受抑制

为什么会产生氧毒性？而氧毒性又为什么表现出如此复杂的情况？这一切都与氧自由基有密切的关系。那么，什么是自由基？什么又是氧自由基？它们的性质是什么？下面先就这些内容进行讨论。

二、什么是自由基

对自由基的研究，已有较长的历史。不同时期，自由基的概念和定义也有所不同。自由基的概念，是 18 世纪末化学家们在研究化学反应时提出来的，那时猜测一些不稳定集团，如甲基(CH_3)可能存在。到 1900 年，用银处理氯化三苯甲基制备六苯乙烷时，偶然发现了三苯甲基自由基。以后又积累了许多这类实验数据，到 20 世纪初，提出自由基具有奇数个电子，应当是顺磁性的，并且利用瞬时自由基的概念解释了一些化学反应，如聚合反应和链式反应的机理。

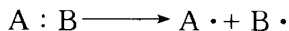
20 世纪 50 年代末，发明了电子自旋共振(electron spin resonance, ESR)仪器，为自由基的研究提供了一个非常有力的手段和方法，极大地推进了自由基研究的过程。当时就更明确地提出自由基的定义：一个分子或分子的一部分，它的化学键经过修饰之后，一个未成对电子留在这个体系。按照这一定义，一是自由基一定要对正常化学键进行修饰；二是要具有一个未成对电子。在大量化学反应中出现的有机自由基，如甲基自由基、三苯甲基自由基等是很符合这一定义的。但还有很多具有顺磁性的物质，如氧气，虽具有两个未成对电子，但未经过化学修饰，也就不属于自由基，因而定义为三重态物质。大量过渡金属离子具有一个到多个未成对电子，也不属于自由基，因而定义为顺磁性的过渡金属离子。直到 18 世纪 70 年代，对自由基的定义仍保持着这一含义，即“均裂产生的包含一个未成对电子的分子或原子团称为自由基”，其中仍包含化学反应和一

个未成对电子两重意思。

80年代，一些研究者对自由基的定义进行了扩展，提出“任何能够独立存在的，包含一个或多个未成对电子的原子或原子团都称为自由基”。这一定义只提未成对电子，不论一个还是多个，也不需要化学反应，因此比前一个定义包含的面大了很多。前面所说的具有两个未成对电子的三重态氧和具有多个未成对电子的过渡金属离子，都属于自由基的范畴。

现倾向于这样的定义：“任何包含一个未成对电子的原子或原子团，均称之为自由基”。这一定义与第一个定义不同的是未加化学反应的限制，因为现在已经发现很多稳定自由基，如自旋标记物。和第二个定义不同的是限制了一个未成对电子，对含有两个以上未成对电子的集团，分别给予“三重态”，“双自由基”和“顺磁性过渡金属离子”等名称。

所谓未成对电子，就是指哪些在原子或分子轨道中未与其它电子配对而独占一个轨道的电子。其自旋为 $1/2$ 。如A, B两个原子，各提供一个电子，通过共价键形成一个分子A:B，这两个电子是配对的。在化学反应中发生了均裂，A和B各带一个电子，它们就是未成对电子。



A·和B·就称为自由基。

如水的辐射离解就生成氢原子($H\cdot$)和羟基自由基($\cdot OH$)，它们各具有一个未成对电子。为了清楚地表明自由基中的未成对电子，一般文献和著书中都将一个小圆点标在自由基的结构或分子式上，以表示这个未成对电子，如氯原子自由基 $\cdot Cl$ ，甲基自由基 $\cdot CH_3$ ，三氯甲烷自由基 $\cdot CCl_3$ 。

三、自由基的性质

从自由基的定义可知，自由基有三个明显的特点，一是反应性强，二是具有顺磁性，三是寿命短。

自由基的基本特征是具有一个未成对电子，在所有分子成键过程中，电子都是倾向配对的，因此自由基中的未成对电子也具有配对的倾向。大多数自由基都很活泼，反应性极强，容易反应生成稳定分子，这是自由基的一个非常重要的性质。如羟基自由基可以进攻细胞成分，膜脂、蛋白质、酶和核酸等，这是自由基生物学和医学的重要内容^[5,6]。

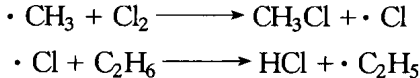
自由基的化学性质可归纳以下几点：

1. 抽氢反应

这是一个非常普遍的自由基反应，自由基从反应物中抽取一个氢，形成新的自由基

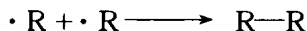


典型例子有



2. 自由基化合反应

两个自由基互相结合自我烟灭的反应

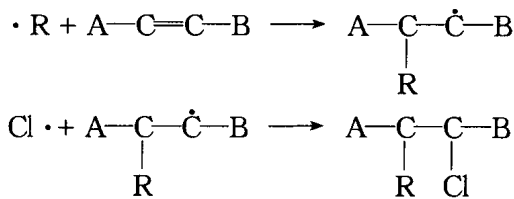


3. 歧化反应

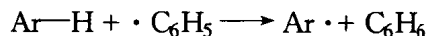
两个自由基反应，一个被氧化，一个被还原。



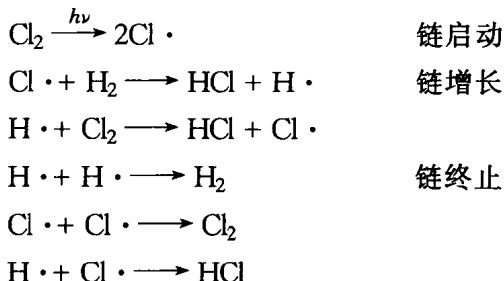
4. 加和反应



5. 芳环取代

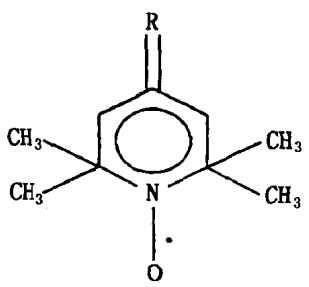


6. 链式反应

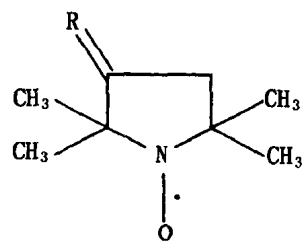


自由基的未成对电子具有自旋磁矩，而且是顺磁性的，这就是研究自由基的电子自旋共振(ESR)技术的理论基础。ESR是研究自由基最直接最有效的方法。但是多数自由基的寿命极短，如羟基自由基的寿命只有 10^{-6} 秒，这就给ESR测量带来了困难。为此，我们将在第二章介绍几种检测和研究短寿命自由基的有效方法，特别是自旋捕集技术。

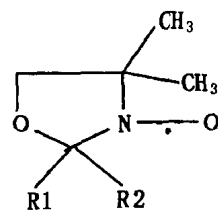
多数自由基反应性很强，寿命很短，但也有少数自由基反应性不强，寿命较长，并相当稳定，这就是近年来在生物学和医学中应用很广的自由基——自旋标记物。关于自旋标记技术的理论和应用，著者曾有一些专题文章发表，并出版了专著“自旋标记ESR波谱的基本理论和应用”。在此仅举例加以说明。下面的三个自旋标记物在N—O键上都有一个未成对电子，其周围又都有四个甲基保护着，因此相当稳定，它们在4℃干燥蔽光的环境中可稳定地保存数年。



吡啶类自旋标记物



吡咯啉类自旋标记物



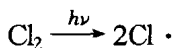
嘌呤类自旋标记物

另一类较稳定的自由基是多环芳烃自由基和醌类自由基，如黑色素和吸烟焦油中的自由基就比较稳定。

产生自由基的方法很多，但一般都是通过分子的均裂而得到，加氢和抽氢也可以产生自由基，常用的方法有

1. 辐射诱导均裂

辐射(可见光、紫外光、X射线、 α 射线)可以提供分子均裂所需的能量，如用波长为4875 \AA 的光照 Cl_2 ，可以产生 $\text{Cl}\cdot$ 自由基；金属 Hg 的存在可以加速 Cl_2 的均裂。



α 和 γ 射线辐照水，可产生 $\cdot\text{H}$ 和 $\cdot\text{OH}$ 自由基。



2. 共价键的热均裂

通过提高温度，共价键可以从热能得到能量而裂解，生成自由基。应用最多的是石油裂解，生成各种自由基，这些自由基再相互结合生成各种小分子物质。

3. 同金属离子偶合的氧化还原裂解

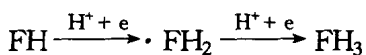
凡是能够单电子氧化还原的金属离子都可以同过氧化氢反应，使其发生分裂，产生自由基，这就是很有名的Fenton反应。



实验室使用最多的是 Fe^{2+} ， Fe^{2+} 和 H_2O_2 反应是一个复杂的过程，根据所用 Fe^{2+} 和 H_2O_2 的浓度不同，产生的自由基也不同。

4. 加氢和抽氢产生的自由基

这在生物体内是一个非常重要的过程，最典型的例子是在线粒体呼吸链中，黄素辅酶氧化还原时形成黄素半醌自由基



当有金属离子存在时，半醌自由基与醌和氢醌之间形成一个稳定的平衡体系。



四、氧气和自由基的关系

根据自由基的概念来理解氧气之所以有那么多毒性就比较清楚了。按扩展了的自由基定义，氧气本身就是一种自由基，因为在氧分子的轨道上有两个未成对电子。按本书的定义，氧分子属三重态，具有顺磁性，但它很容易转变为自由基和活性氧（见图1-1）。三重态氧就是我们平常所说的氧气，在其两个 $\pi^* 2P$ 轨道上各有一个电子，自旋互相平行，没有配对。如果氧气要氧化一种物质，它就要求该物质也具有两个平行的电子，这就是所谓的自旋限制。但是多数物质不具备这种条件，不能与氧气反应，因此，氧气表现出一定的惰性。然而，氧气在吸收一定能量之后，可以被激发生成单线态氧，并依吸收能量的多少分别生成 $^1\Delta_g O_2$ 和 $^1\Sigma_g^- O_2$ 。 $^1\Delta_g O_2$ 和 $^1\Sigma_g^- O_2$ 的能量分别比基态氧气高28.4千卡^①和37.5千卡。 $^1\Sigma_g^- O_2$ 极不稳定，在没有和其它物质接触之前就衰减成 $^1\Delta_g O_2$ 或 $^3\Sigma_g^- O_2$ ，所以生物学意义不大。 $^1\Delta_g O_2$ 虽不是自由基，但它具有较高的能量，而且解除了自旋限制，因此反应性极强。

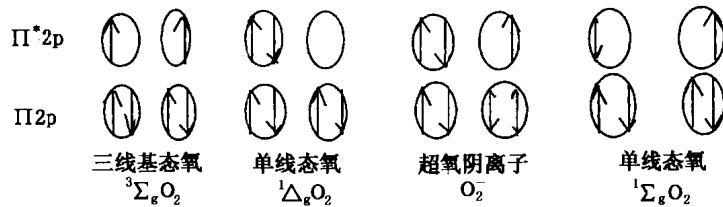
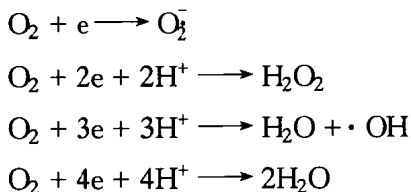


图 1-1 几种氧气的最高占有分子轨道

基态氧接受一个电子生成超氧阴离子自由基，它在 $\pi^* 2P$ 轨道上有一个未成对电子，是典型的自由基，同时多一个负电荷，因此又称负离子，是一个非常重要的氧自由基。基态氧接受两个电子，便生成过氧离子，两个 $\pi^* 2P$ 轨道就全部被电子占满了，电子也全部配对，所以不是自由基。

氧气在有机体内代谢还原，提供了生物能量，最后生成水，共接受4个电子。在这一还原过程中，每接受一个电子就生成一个氧自由基或活性氧。



氧气-电子还原生成超氧阴离子自由基，二电子还原生成过氧化氢，三电子还原生成羟基自由基，四电子还原生成水。其中过氧化氢为一种氧化性较强的活性氧，可以参与和生成氧自由基的很多反应。羟基自由基则是已知氧化性最强的氧自由基^[7]。

① 1 卡≈4.187 焦耳

§ 1-2 超氧阴离子自由基

超氧阴离子自由基不仅具有重要的生物功能和与多种疾病有密切联系，而且它还是所有氧自由基中的第一个自由基，可以经过一系列反应生成其它氧自由基，因此具有特别重要的意义。本节重点讨论超氧阴离子自由基的物理、化学性质和产生过程。

一、超氧阴离子自由基的物理性质

超氧阴离子自由基是基态氧接受一个电子形成的一个氧自由基，在水中可视为一个碱。它可以接受一个 H^+ 形成质子化的超氧阴离子自由基 $HOO\cdot$ ，是超氧阴离子自由基的共轭酸；它也可以再分解为超氧阴离子自由基和 H^+ ，并在水溶液中保持平衡， pK 约为 4.8。



改变溶液的 pH 值，便可以改变 O_2^- 和 $HOO\cdot$ 的浓度。在 $pH=3.8$ 时， $O_2^-/(HOO\cdot)$ 约为 $1/10$ ， $pH=5.8$ 时，约为 $10/1$ ， $pH=6.5$ 时，约为 $100/1$ 。人的体液生理 pH 在 $6.5\sim7.5$ 之间，因此，在生理条件下，体内生成的主要超氧阴离子自由基，只有少量转化为 $HOO\cdot$ 。就是这少量 $HOO\cdot$ 可能使 O_2^- 跨越细胞膜和引起脂质过氧化。因为 $HOO\cdot$ 和 O_2^- 的性质差别很大， O_2^- 带有负电荷，是亲水性的，不能穿透细胞膜，在很多场合是还原剂；而 $HOO\cdot$ 不带电荷，是疏水性的，可以穿透细胞膜，并在膜的疏水区积聚，而且其氧化性远远大于 O_2^- ，这就为细胞膜的脂质过氧化造就了充分条件。

超氧阴离子自由基在水溶液中的存活时间约为 1 秒，在脂溶性介质中的存活时间为 1 小时。和其他活性氧相比，超氧阴离子自由基不很活泼，因此曾经有人认为超氧阴离子自由基毒性可能不大。其实，正是由于它寿命较长，可以从中生成位置扩散到较远的距离，达到靶位置，从这种意义讲，超氧阴离子自由基具有更大的危险性。另外，由于它是生物体中第一个生成的氧自由基，又是所有氧自由基的前身，可以转化为其他氧自由基，因此具有非常重要的意义。超氧阴离子自由基存在于气相、液相和固相之中。其物理性质往往取决于存在条件，它的氧化还原电位和光谱性质就随介质的不同而不同。由氧气到超氧阴离子自由基的一电子还原电位反映了超氧阴离子自由基的还原能力，它取决于反应体系和介质（表 1-2, 1-3）。

表 1-2 在水溶液中超氧阴离子自由基的一电子还原电位^[8]

测定方法	$E_0(O_2)/(O_2^-) V$
$E_0(O_2)/O_2^- = G(O_2^-) - G(O_2)$	-0.19
$Fe^{2+} + H_2O_2$	-0.16
$O_2^- + Cu(II)SOO \longleftrightarrow O_2 + Cu(I)SOO$	-0.15
$O_2^- + Cl \longleftrightarrow O_2 + Cl\cdot$	-0.15
极谱	-0.14
$CytC^{2+} + O_2 \longleftrightarrow CytC^{3+} + O_2^-$	-0.13

表 1-3 在有机溶液中超氧阴离子自由基的一电子还原电位

溶剂	$E_0(O_2/O_2^-)V$
二甲基甲酰胺(DMF)	-0.87
二甲基亚砜(DMSO)	-0.77
乙氯	-0.82
丙酮	-0.88
吡啶	-0.89
二氯甲烷	-0.79
二甲基乙酰胺(DMA)	-0.96
六甲基磷酰胺(DMPA)	-0.96
碳酸丙烯	-0.87

吸收光谱是超氧阴离子自由基的重要物理特征。在水溶液中的最大吸收随 pH 变化不大，只是旋光系数有些改变（表 1-4，1-5）。

表 1-4 在水溶液中超氧阴离子自由基的光吸收和旋光系数

pH	吸收最大(nm)	旋光系数($M^{-1}cm^{-1}$)
7.0	245	2020
9.12	245	1930
9.70	245	2000
11.50	245	1720
13.00	245	2150
14.00	260	1850

表 1-5 在不同介质中超氧阴离子自由基的光吸收和旋光系数

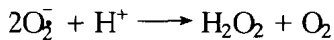
溶剂	吸收最大	旋光系数($M^{-1}cm^{-1}$)
晶体	243	
水	245	2350
DMF	257.5	2500
乙氯	250	2580
DMSO	250	2686

二、超氧阴离子自由基的化学性质

超氧阴离子自由基既可以接受一个电子氧化其他物质而被还原，又可以提供一个电子还原其他物质而被氧化，这就构成了超氧阴离子自由基的主要化学性质^[9]。

1. 歧化作用

在歧化反应中一个超氧阴离子自由基被氧化生成过氧化氢，另一个超氧阴离子自由基被还原生成氧气。



若无超氧化物歧化酶 SOD 存在，超氧阴离子自由基歧化生成单线态氧，在有 SOD 存在时，不生成单线态氧，反应速率提高 10^4 倍。在这两种情况下，反应速率常数分别为 $10^5 \text{ (mol/L)}^{-1}\text{s}^{-1}$ 和 $10^9 \text{ (mol/L)}^{-1}\text{s}^{-1}$ 。这可能是由于两个 O_2^- 都带有负电荷，互相排斥难于接近，不容易发生电子转移。SOD 的活性中心有一个金属离子 (Cu^{2+} 或 Mn^{2+})，两个超氧阴离子自由基不需要接触，通过金属离子就可以不断交换电子，因而大大加快了反应速度。

表 1-6 超氧阴离子自由基在水溶液中同各种化合物反应的速率常数

化合物	pH	速率常数 [$(\text{mol/L})^{-1}\text{s}^{-1}$]	反应
胆固醇、膜脂	8~10	<1	
丙酮酸、天冬氨酸			
组氨酸、蛋氨酸			基本无反应
色氨酸、络氨酸			
细胞色素 C	8.5	2.6×10^5	将 Fe^{3+} 还原成 Fe^{2+}
四硝基甲烷	—	2×10^9	还原
苯酰和其他酰	7	1×10^9	还原
儿茶酚	7	1×10^9	氧化
抗坏血酸	7.4	2.7×10^7	半脱氢抗坏血酸自由基
NADPH	7.4	<1	基本无反应
NADH	7.5	1×10^5	链式反应
质体黑素	7.7	1×10^6	将 Cu^{2+} 还原成 Cu^+
胆红素	8.3	2.3×10^4	猝灭
四硝基兰	7~11	6×10^4	

2. 氧化作用（质子化作用）

超氧阴离子自由基可以夺取一个电子把其他物质氧化，本身被还原。还原型细胞色素 C，还原型谷胱甘肽，半胱氨酸，维生素 C，维生素 E，茶多酚，胡萝卜素，黄酮类，肾上腺素，焦没食子酸，NADPH 等都可以被超氧阴离子自由基氧化。

3. 还原作用（亲核取代）

超氧阴离子自由基可以给出一个电子，使其它物质还原，本身被氧化。

