## Происхождение и эволюция геномов







Туранов С.В. ННЦМБ ДВО РАН

Лаб. Молекулярной систематики

Осень 2018

1. Многообразие геномов и их устройство.

2. Геномы органелл. Эукариогенез.

3. Эволюция геномов.

4. Происхождение геномов.

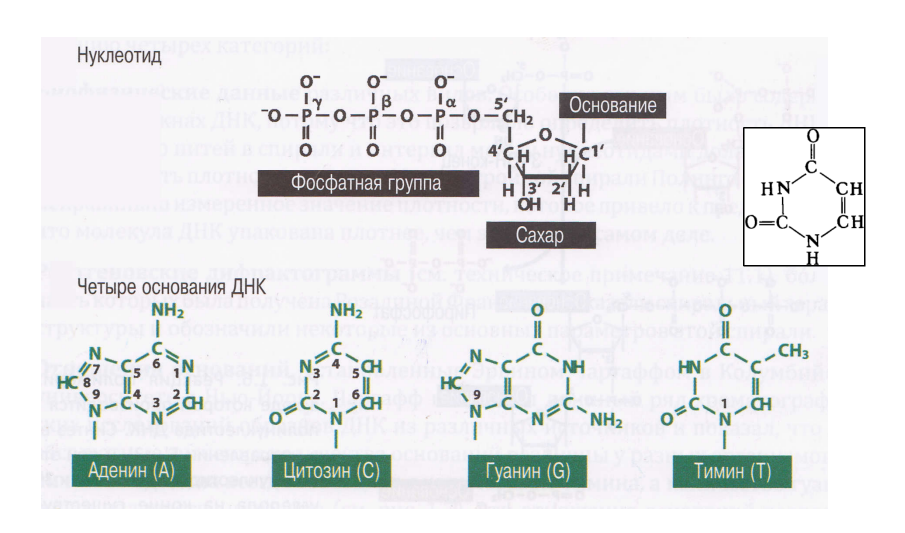
### 1. Многообразие геномов и их устройство

**Геном** – совокупность всей наследственной информации (вида).

**Геном** (с утилитарной точки зрения) — совокупность молекулярно-генетических (МГМ) маркеров различной функциональности.

**Генотип** - совокупность наследственной информации организма (особи).

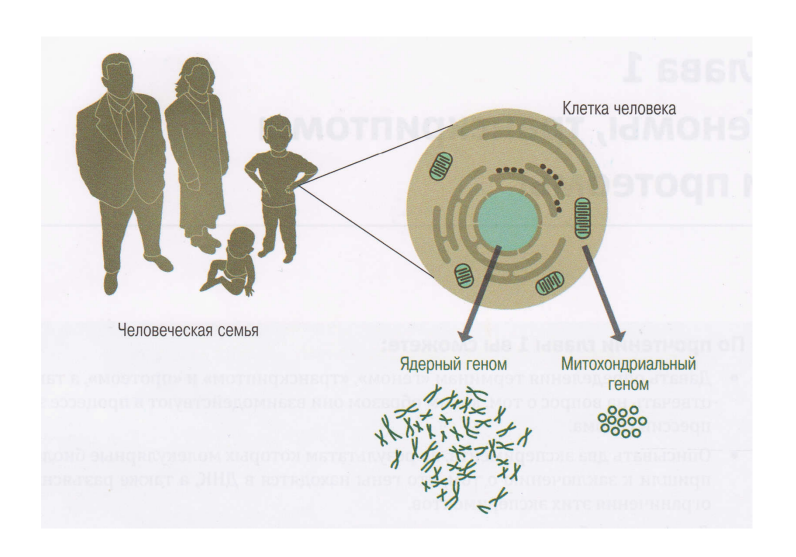
# Структурные единицы **генома** – нуклеиновые кислоты (**ДНК** и **РНК**).



Короткий полинуклеотид ДНК, показывающий структуру фосфодиэфирной связи. Обратите внимание, что два конца полинуклеотида химически различны

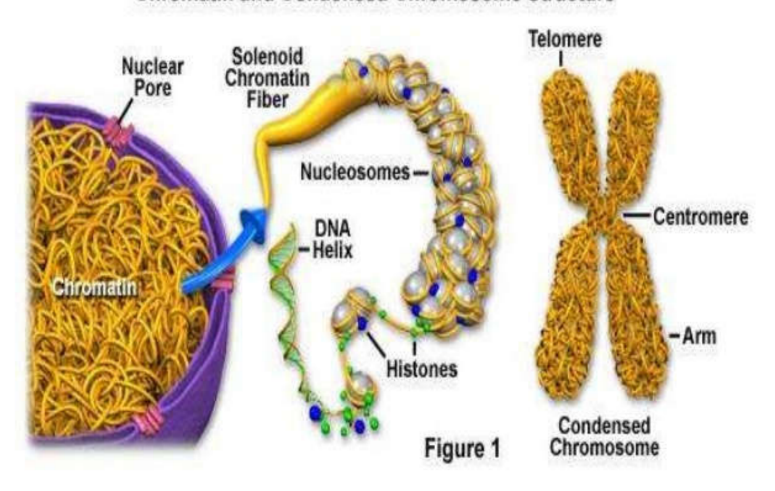
Реакция полимеризации,  $B_{\mu}$  ходе которой производится синтез полинуклеотида ДНК. Синтез ведется в направлении 5' $\rightarrow$ 3', и при этом новый нуклеотид добавляется к 3'-атому углерода на конце существующего полинуклеотида.  $\beta$ - и  $\gamma$ -фосфаты присоединяемого нуклеотида удаляются в виде молекулы пирофосфата

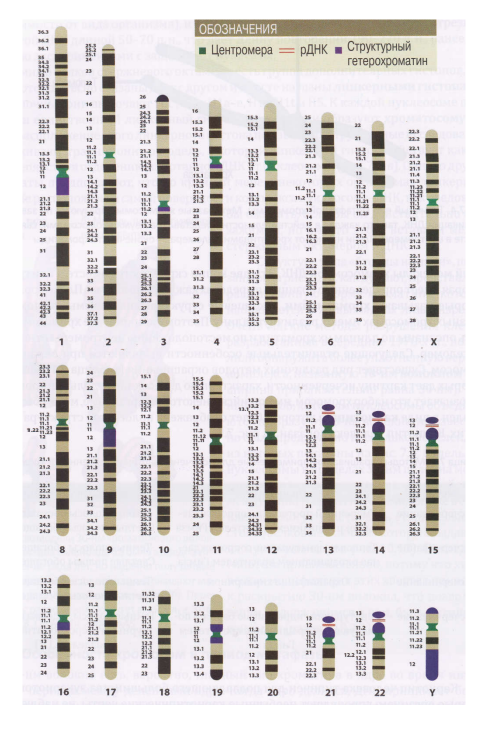
## Геномы эукариот

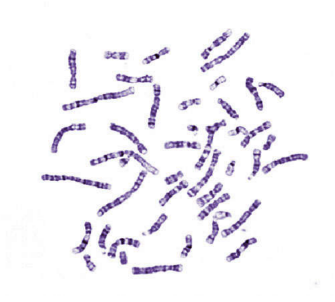


## Организация ядерного генома

#### **Chromatin and Condensed Chromosome Structure**







Кариотип человека. Представлена G-исчерченность (темные полосы обогащены AT-основаниями, светлые – GC, краситель Гимза). Структурный гетерохроматин – сильно компактизованный хроматин, содержащий мало или вообще никаких генов.

## 2. Геномы органелл и эукариогенез

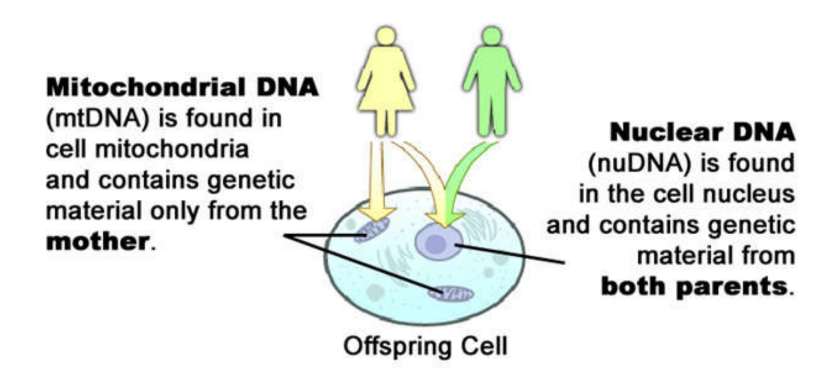
# **Нехромосомная (цитоплазматическая)** наследственность

**Цитоплазматическое (или нехромосом- ное) наследование** было открыто в 1909 г. немецкими генетиками Карлом Корренсом (1864–1933) и Эрвином Бауром (1875–1933). Э. Баур первым указал на хлоропласты как на генетические детерминанты изучавшегося им признака пестролистности растений. Генетическая роль митохондрий была открыта в 1949 г. французским генетиком Борисом Эфрусси (1901–1979).



Карл Корренс

### Наследование митохондриального генома



Но есть исключения...

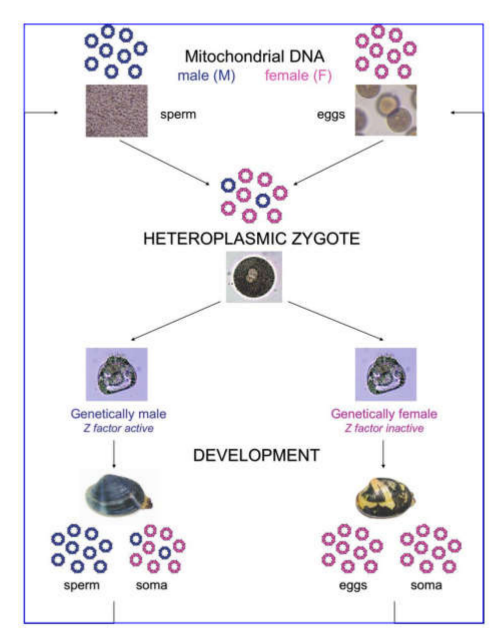


Схема двойного однородительского наследования (doubly uniparental inheritance) митохондриального генома у некоторых двустворчатых. В пределах вида может наблюдаться до 30% дивергенции между двумя геномами.

### Организация митохондриального генома



До 10000 копий в каждой клетке. Компактная структура. Не содержит интронов (у позвоночных).

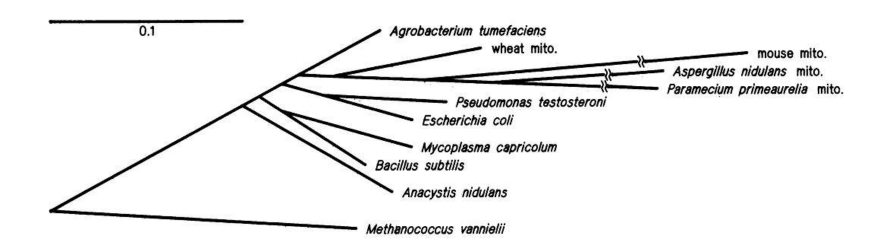
3.ы.: Протяженность ядерного генома  $\sim$  3,1 млрд п.н.

# Эндосимбиотическое происхождение митохондрий

Гипотеза о симбиогенном происхождении эукариотической клетки была выдвинута русским ученым К.С. Мережковским, им же был предложен термин «**симбиогенез**».

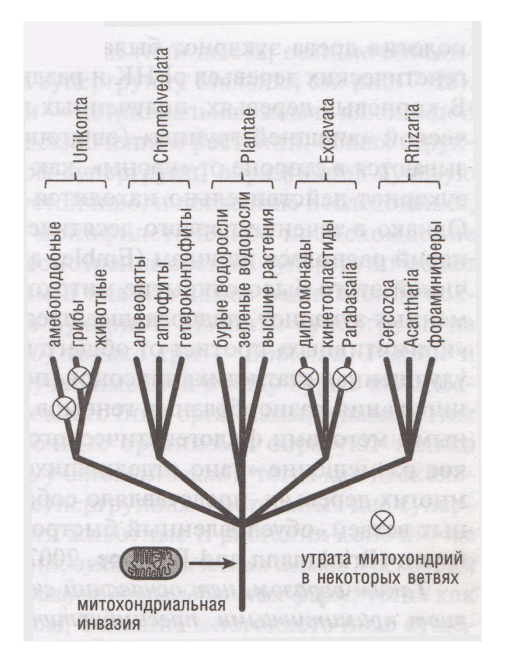


# Подтверждение из молекулярной филогенетики



Филогенетическое древо на основе анализа последовательностей 16S рРНК митохондриальной ДНК совместно с гомологами этого участка у прокариот (из Yang et al., 1985).

## Эукариогенез



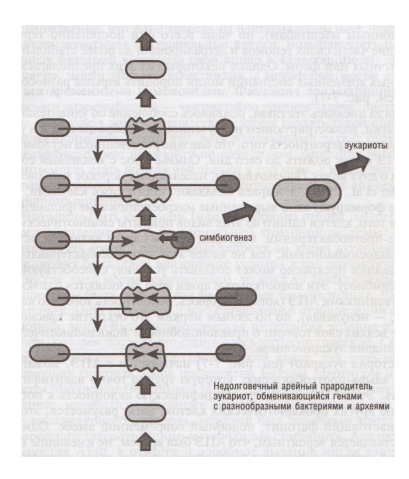
Политомия:)

### Уникальные характеристики эукариот

- 1. Эукариоты монофилетичны т.е. эукариогенез уникальное эволюционное событие, никогда не возникал повторно.
- 2. Многноклеточные эукариоты (животные, грибы, растения) лишь небольшое (малочисленное) побочное ответвление в трех ветвях эукариот, образованных протистами. Вы всё ещё горды собой, эукариоты?
- 3. Митохондрии или митохондриеподобные органеллы (анаэробные протисты утратили часть функций, но не утратили структуру) есть у всех эукариот.
- 4. Главный тренд эволюции генов эукариот дупликации и редкость ГПГ (горизонтального переноса генов), в то время как основной тренд эволюции у прокариот ГПГ.

### Эукариогенез посредством эндосимбиоза

**Эукариогенез** был инициирован **эндосимбиозом** альфа-протеобактерий, а система внутренних мембран, включая **ядро**, развилась как защита против инвазий специфических **интронов** и, *может быть*, вообще **бактериальной ДНК** (Е.В. Кунин, 2014).



### 3. Эволюция геномов

Геномы — это **репликаторы** с неограниченной наследуемостью. В нуклеиновых кислотах замена одного нуклеотида на другой влияет только на передаваемую информацию, а не на физические или химические свойства носителя информации.

Необходимым условием **эволюции** является достаточно низкий (а не высокий) **уровень ошибок репликации**.

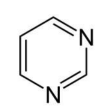
В природе не существует полимераз, которые не совершают ошибок при достройке комплементарной цепи.

## Элементарные события в эволюции генов и геномов

Тип эволюционного события	Ген	Геном
Замена	Замена нуклеотида (точечная мутация), один из ключевых процессов	Замена гена неортологом или ксенологом, важна, но относительно редко встречается
Делеция / потеря	Малые делеции почти столь же часты, как и замены; большие делеции встречаются реже, обратно пропорционально величине	Потеря гена путем делеции или инактивации широко распространена во многих эволюционных линиях
Вставка	Небольшие вставки обычны, хотя и менее часты, чем делеции	Приобретение генов посредством ГПГ — один из важнейших путей эволюции генома; вставки другого происхождения много более редки
Рекомбинация / ГПГ	Внутригенная рекомбинация сравнительно редка, за исключением гомологической рекомбинации в близкородственных генах	Важнейший путь эволюции генома, доминирующий у прокариот
Дупликация	Дупликация небольших участков обычна; большие дупликации встречаются реже, обратно пропорционально	Важнейший путь эволюции генома, доминирующий у эукариот

Транзиции Пурины

 $C \longrightarrow T \longrightarrow C$ 

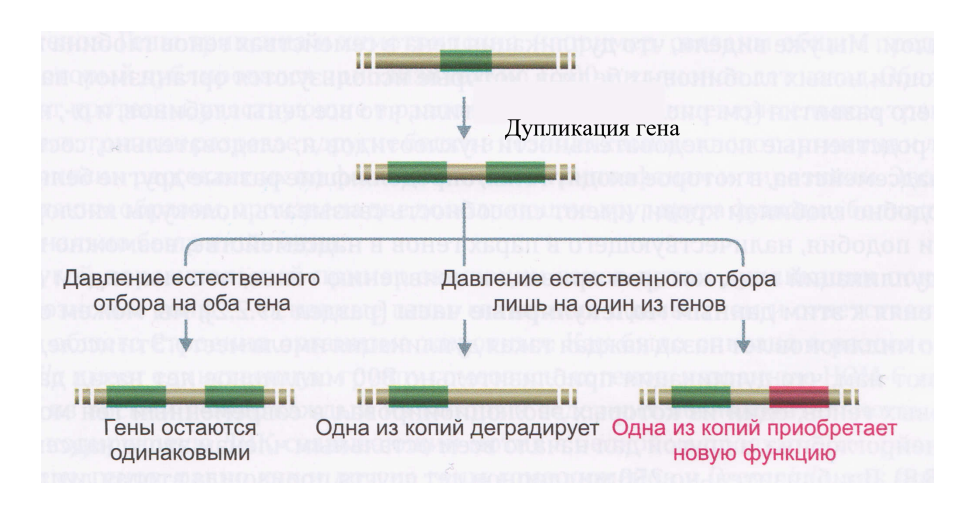


Пиримидины

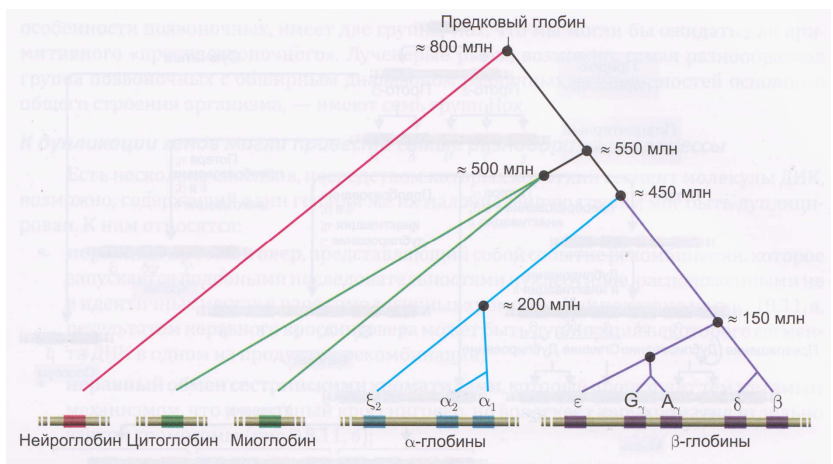
Трансверсии

 $A \longrightarrow C \longrightarrow A$ 

#### Дупликации



#### Происхождение семейства глобинов путём дупликаций



Эволюция надсемейства генов глобинов человека. Члены этого надсемейства находятся теперь на разных хромосомах. Ген нейроглобина находится на хромосоме 14, ген цитоглобина находится на хромосоме 17, а ген миоглобина находится на хромосоме 22. Группа  $\alpha$ -глобина находится на хромосоме 16, а группа  $\beta$ -глобина находится на хромосоме 11. Сокращение: млн — миллионов лет назад

#### В молекулярной филогенетике полезны ортологи

Классификация гомологичных связей генов: ортологи, паралоги и методы их определения

#### Эволюционные связи генов:

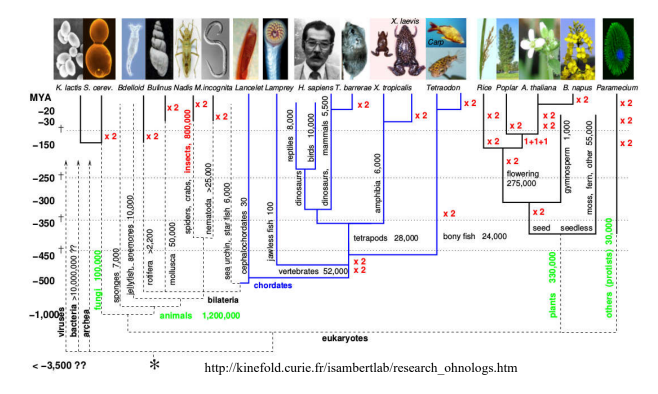
- Гомология: гены, имеющие общее происхождение.
- Ортология: гомологичные гены, эволюционировавшие путем видообразования.
- Паралогия: гомологичные гены, эволюционировавшие путем дупликации.
- Ксенология: гомологичные гены, имитирующие ортологи, но образовавшиеся в результате горизонтального переноса гена из другой ветви.
- Паралогия, внутренняя и внешняя: паралогичные гены, возникшие в результате видоспецифической дупликации после (внутренняя) или до (внешняя) определенного события видообразования.

#### Полногеномная дупликация (полиплоидизация)

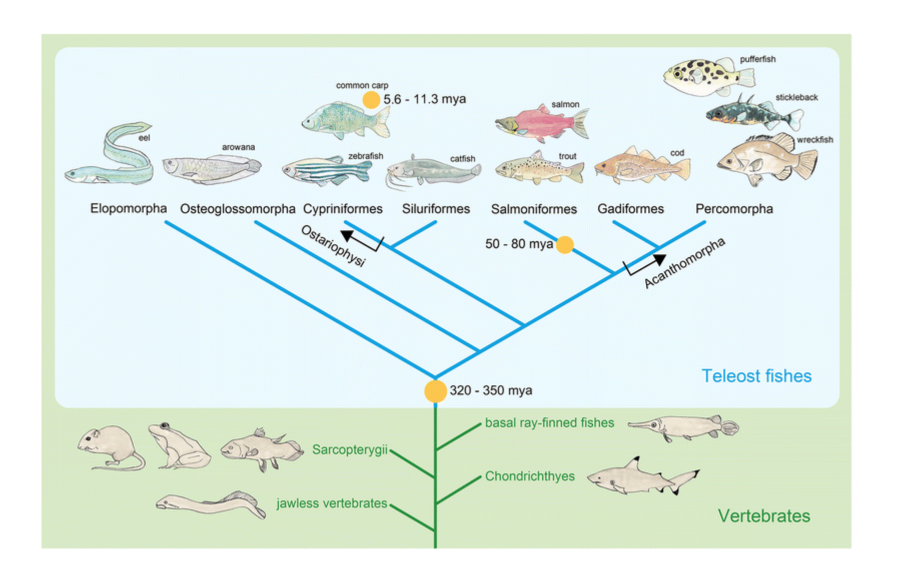
- 1. Дупликация генома явление, специфическое для эукариот.
- 2. Механизм широко применяется в сельском хозяйстве и аквакультуре (триплоидные свекла, арбуз, устрицы, форель, тиляпия и т.д.)

3. С дупликацией связано появление позвоночных, а также развитие у них сложного мозга, механизма приобретённого иммунитета, а также

обоняния.

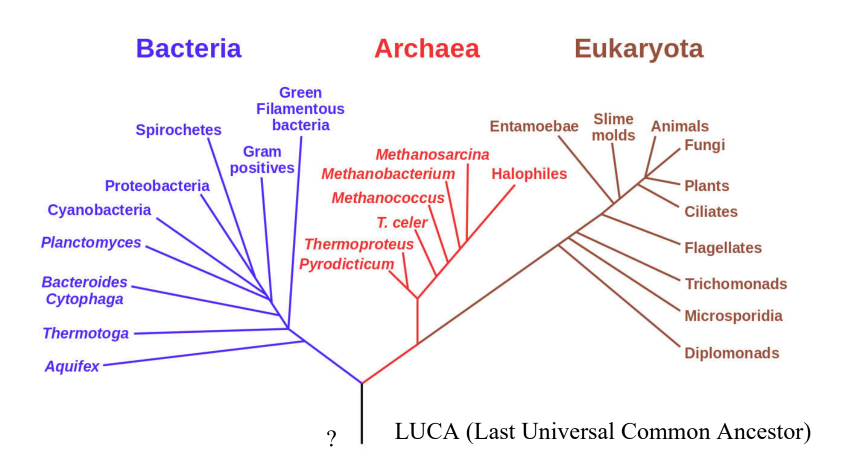


#### Полногеномная дупликация у рыб



# 4. Происхождение геномов (биологических репликаторов)

## **Phylogenetic Tree of Life**



### Противоречия

- 1. LUCA, скорее всего, вирус, но все современные вирусы не могут размножаться вне клетки.
- 2. Для появления репликатора с минимальным набором кодируемых функций самовоспроизведения необходим репликатор с не менее сложной структурой:
  - Две рРНК, с общим размером не менее 1000 нуклеотидов.
- Примерно 10 примитивных адаптеров по 30 нуклеотидов каждый, в целом около 300 нуклеотидов.
- По меньшей мере одна РНК, кодирующая репликазу, размером примерно 500 нуклеотидов. В принятой модели, n-1800.
- «...вероятность случайного зарождения системы трансляция—репликация в единственной H-области будет P < 10-1018» (Е.В. Кунин, 2014)

# Научный выход (фальсифицируемые доводы): физика

Мир многих миров (МММ) и антропный принцип.

МММ увеличивает возможное пространство действий.

Антропный принцип сокращает свойства наблюдаемой вселенной до такой, в которой может возникнуть **наблюдатель**.

# Ненаучный выход (нефальсифицируемые доводы): разумный создатель

#### Литература

- 1. Браун Т.А. Геномы / Пер.с англ. М.-Ижевск: Институт компьютерных исслеодваний, 2011. 944 с.
- 2. Кунин Е.В. Логика случая. О природе и происхождении биологической эволюции / Пер. с англ. М.: ЗАО Издательство Центрполиграф, 2014. 527 с.
- 3. Saitou N. Introduction to Evolutionary Genomics: Introduction to Evolutionary Genomics Series: Computational Biology. Springer. 2014. 461 pp.