Malgré de petites différences, les individus d'une même espèce possèdent un plan d'organisation similaire. Leur plan de développement est donc :

- Suffisamment souple pour expliquer la diversité des structures.
- Il possède la capacité de répliquer.

<u>Obj</u>: Décrire les principaux mécanismes de la transmission de l'information génétique.

Les composés de l'ADN

Les termes à employer :

Nucléoside (s de sucre) molécule formée par un glucose et une base.

Nucléotide mono/di/triphosphate molécule formée d'un nucléoside et de n-groupe phosphate.

Rmq: L'ADN et l'ARN sont des polymères de nucléotides.

L'information qui code pour la séquence d'acides aminées d'une protéine est stockée dans un gène. Pour qu'une protéine soit synthétisé, il faut :

- 1. La transcription du gène en ARN M.
- 2. La traduction de l'ARN M en chaîne peptidique.
- 3. La protéine adopte sa conformation fonctionnelle de facon spontannée ou avec l'aide de d'autres protéines.

Les principales différences entre l'ADN et l'ARN sont :

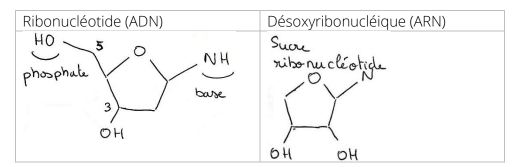
| | ADN | ARN |
|---------------|---------------------|-------------|
| Glucose | Désoxyribonucléique | Ribose |
| Base | ACG thymine | ACG uracile |
| Nbre de brins | Double | Simple |

<u>Rmq</u>: La différence entre le sucre de l'ADN et de l'ARN porte sur un groupement OH sur le carbone 2.

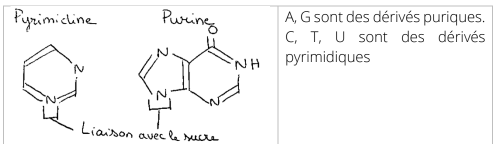
Nucléoside monophosphate

Phosphate + sucre b-désoxyribose + base azotée

Les sucres sont :



Les bases



Rmq: Pour l'ARN la thymine est remplacée par l'uracile.

Les deux règles de Chargaff :

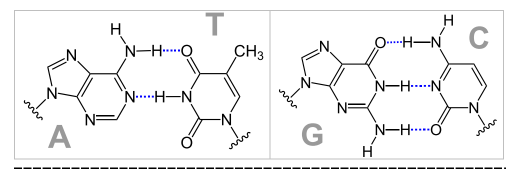
- Les individus d'une espèce possèdent le même rapport de bases.
- Les bases s'associent A=T et G=C. Elles sont complémentaires.

Pour les compter on utilise souvent l'unité Mpb (Million paires de base).

$$densité génétique = \frac{nbre de gènes}{nbre de Mpb}$$

Les deux couples ne sont pas autant stables :

| A=T (2 Liaisons hydrogènes) | G=C (3 liaisons hydrogènes) |
|-----------------------------|-----------------------------|
|-----------------------------|-----------------------------|



Structure de l'ADN

Par convention, lorsque l'on représente un brin d'ADN on commence toujours par le groupe phosphate c'est-à-dire l'extrémité 5'.

Seul deux brins avec des bases complémentaires s'associent spontanément pour former un ADN bicaténaire. Ce phénomène s'appelle l'hybridation moléculaire.

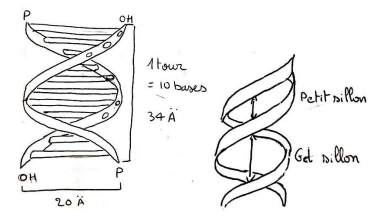
ADN bicaténaire ADN composé de deux brins.

L'ADN se replie naturellement pour adopter une structure en :

| Hélice-Beta (majoritaire) | Α | Z |
|---------------------------|---|---|
|---------------------------|---|---|

L'hélice Beta en 3D

C'est la structure la plus présente car c'est la plus stable.



Dénaturation de l'ADN

Dénaturation (opposition hybridation) c'est lorsqu'une molécule biologique perd sa conformation initiale. La dénaturation de l'ADN consiste à séparer les deux brins c'est-à-dire briser les liaisons d'hydrogènes. Il a deux façons de procéder :

En modifiant la température En ajoutant des agents chaotropiques

Agent chaotropique molécule qui dénature l'ADN (exemple : l'urée).

La température

Lorsque la température augmente, les deux molécules d'ADN se séparent. La résistance des deux brins est liée :

| Aux types bases | À l'enchainements des bases. |
|---|---------------------------------------|
| La résistance à l'agitation thermique d | lépend des liaisons d'hydrogène entre |
| les bases. | |

Température de fusion (noté Tm) température lorsque la moitié de l'ADN est dénaturée. Elle dépend de la séquence considérée. Chaque molécule d'ADN est caractérisée par une température de fusion.

Absorbance de l'ADN

La concentration d'ADN dans une solution peut être déduite par l'absorbance. La longueur d'ondes d'absorption maximale des acides nucléiques est $\lambda_{max}=260nm$

Beer Lambert

| $D.O. = \varepsilon.l.c$ | D.O. Densité Optique (λ) |
|--------------------------|--|
| | arepsilon Coefficient d'extinction molaire spécifique à la |
| | molécule en M (mol.L-1) |
| | <i>l</i> Largeur de la cuve. |

Hyperchrome augmentation de l'absorption de l'ADN lorsque qu'il est sous la forme d'un simple brin.

Électrophorèse des acides nucléiques

L'électrophorèse permet de séparer les fragments d'ADN en fonction de leur taille

- 1. L'ADN étudié et l'étalon sont posés dans un gel.
- 2. On applique un courant électrique. Les séquences d'ADN seront attirées par la borne + à cause de la charge des groupements phosphates.
- 3. Les fragments d'ADN sont rendus visibles grâce au BET (bromure d'éthidium), une substance qui s'intercale entre les brins d'ADN.

La distance parcourue par un morceau d'ADN dépend de sa taille que l'on détermine en comparant avec la gamme étalon.

Organisation du génome

Les différences entre les organismes

NB: la complexité d'un organisme n'est pas liée à la taille du génome. Par exemple, le poisson rouge possède 60 chromosomes alors que l'Homme n'en a que 46.

Procaryote

Les procaryotes possèdent un seul chromosome circulaire avec des gènes non morcelés.

Plasmide molécule d'ADN en plus de celle chromosomique qui est non essentielle à la survie de l'organisme. Elle est présente uniquement chez les bactéries. C'est elle qui est impliquée dans le transfère horizontal.

Eucaryote

Les eucaryotes possèdent plusieurs chromosomes avec des gènes dispersés.

Les types d'ADN

On distingue deux types d'ADN:

| 37,5% génique (codant) | 62,5% intergénique (non codant) |
|------------------------|---------------------------------|
|------------------------|---------------------------------|

L'ADN génique

L'ADN génique est composé de :

| 5% gènes | 95% gènes associés (séquences régulatrices et poubelles) |
|---------------|--|
| NR · I 'homme | nossède environ 20 000 gènes |

L'ADN intergénique

L'ADN intergénique est composé de portions d'ADN :

| Répétées | Introns | Non codant unique |
|------------------------|--------------------|------------------------------------|
| Introns portions d'ADN | transcrites en ARN | l mais retirées lors de l'énissage |

L'ADN répété est composé de :

- Répété en tandem répété à la suite (satellite, minisatellite et microsatellite).
- Répété dispersé présent 1 fois à différents endroits dans le chromosome (transposons, les rétrotransposons, les rétrovirus endogènes et les éléments nucléaires intercalés longs et courts).

Transposon élément mobile du génome.

Transposase enzyme qui réalise le déplacement des transposons. Elle extrait le transposon de l'ADN.

Il existe deux types de transpositions :

| Conservative | (transfert | à | autre | Réplicative (réplique l'exemplaire) |
|--------------|------------|---|-------|-------------------------------------|
| endroit) | | | | |

L'ADN satellite structuraux

Centromère centre du chromosome (50 à 200 bases).

ADN mini satellite répétions d'un motif (5 à 100 bases).

ADN microsatellite motif réparti sur tout le chromosome (1 à 6 bases).

3

Réplication de l'ADN

La réplication de l'ADN se fait en plusieurs étapes :

- 1. Ouverture de la double hélice et positionnement de ADN polymérase.
- 2. Positionnement des enzymes de réplications aux quatre coins de l'œil de réplication.
- 3. Ajout des bases complémentaires

La réplication de l'ADN implique deux catégories d'enzymes :

Endonucléase (couper à l'intérieur) | Exonucléase (couper à l'extrémité) | Durant l'ensemble du processus des protéines vont agirent simultanément .

- Topoisomérase va réguler les tensions exercées par la formation des yeux de réplication. Un des brins est cassé et déroulé avant d'être reformé.
- Lorsque les brins sont séparés, ils ont tendance à créer des apparemment locaux. La Protéine Single Strand Bingling empêche leurs formations.

Ouverture de l'ADN caténaire

La réplication de l'ADN débute par la séparation des deux brins d'ADN par un complexe enzymatique. Cela a lieu dans des zones riches en paire de bases AT qui sont plus faciles à séparés.

La séparation des brins forme un œil de réplication.

Hélicase enzyme spécialisée dans l'ouverture de la double hélice. Elle hydrolyse de l'ATP pour rompre les liaisons d'hydrogènes.

Zones de réplication

La réplication de l'ADN diffère entre :

| | Procaryote | Eucaryote |
|-----------------------|------------|-----------|
| Région de réplication | ORS | ARS |
| Nbre de régions | 1 | Plusieurs |

Régions de réplication zone où débute la réplication de l'ADN.

La réplication s'effectue aux quatre extrémités de l'œil au niveau des fourches de réplication.

Comme la polymérisation se fait toujours de l'extrémité 5' vers le 3' de manière successive et de manière antiparallèle, chaque fourche possède un :

| Brin précoce | Brin tardif ou retardé |
|--------------|-------------------------|
| Diff precoce | Diffitation ou retailee |

<u>Rmq</u>: L'ajout des bases sur le brin tardif se fait de façon discontinues, par itération.

<u>Remarque</u> Dans le cas du brin tardif, l'ADN polymérase doit se repositionner environ toutes les dix bases.

Réplication de l'ADN

La réplication de l'ADN fait intervenir l'ADN polymérase. Pour pouvoir ajouter des bases, l'ADN polymérase a besoin d'une extrémité 5'. Il y a deux cas où celle-ci est manquante :

| Brin tardif Extrémité 5' |
|--------------------------|
|--------------------------|

Dans le premier cas, une enzyme ajoute une amorce pour que la réplication est lieu.

Rmq: On parle de l'extrémité 5' de la copie ou 3' du modèle.

Les étapes de l'ajout de bases

Les étapes d'ajout de nouvelles bases sont les suivantes :

- 1. Ajout d'un précurseur N-triphosphate (3 phosphates dNTP) avec la base complémentaire.
- 2. Création de la liaison par fission des deux phosphates.

Cas du brin tardif

Dans le cas du brin tardif, l'ADN polymérase a besoin d'une amorce pour débuter la réplication. Le résultat obtenu est une succession d'amorces et de séquences d'ADN appelée fragments d'Okazaki.

Fragments d'Okazaki l'amorce d'ARN et la séquence d'ADN.

Primase synthétise l'amorce d'ARN nécessaire à l'ADN polymérase. Elle se fixe et ajoute le nucléotide complémentaire.

Le brin obtenu est un mélange d'ARN et d'ADN appelé brin néo-synthétique. L'enzyme RNHASE H coupe les liaisons des amorces des fragments d'Okazaki et les enlèvent pour permettre à l'ADN polymérase de venir ajouter la base correspondante. Ensuite une ligase relira les morceaux d'ADN entre eux.

Ligase protéine qui relie les morceaux d'ADN entre eux.

<u>L'extrémité 5'</u>

L'ADN polymérase est incapable de répliquer l'extrémité 5'. C'est une télomérase qui viendra ajouter une séquence ARN complémentaire. La séquence est connue à l'avance car elle est de type répliqué en tandem.

Télomérase enzyme qui contient un brin d'ARN contient un brin complémentaire de l'extrémité 5'.

<u>Remarque</u>: Pour les eucaryotes, l'extrémité 5' au niveau du télomère subira un raccourcissement à chaque réplication.

Ce mécanisme a été identifié comme un de ceux lié au vieillissement.

Erreur de réplication

Lorsqu'une erreur de réplication se produit, l'ajout des bases s'arrête à cause du mésappariement des bases.

Exonucléase enzyme qui coupe l'extrémité où l'erreur s'est produite.

Réparation de l'ADN

Des erreurs dans l'ADN peuvent apparaître notamment lors :

| Liée à la réplication | Spontanément | Induits |
|--------------------------|--------------|---------|
| Les causes des erreurs : | | |

| Substitution | Réactions chimiques | Mutations |
|--------------------------|-----------------------|-----------------------------|
| La substitution provoque | un mésappariement des | s bases. On dit qu'elle est |
| de: | | |

| A ↔ G transition | C ↔ T transversion |
|------------------|--------------------|
|------------------|--------------------|

Réparation lors de la duplication - Mismatch repear (MMR)

Les étapes ci-dessous sont celles qui se déroulent chez les procaryotes. Une version plus complète à lieu chez les organismes eucaryotes.

- 1. MutS, une enzyme parcourt la double hélice d'ADN. Lorsqu'elle détecte un mésappariement des bases, elle ci fixe.
- 2. MutL et MutH sont recrutés. Ils coupent la liaison phosphodiester et retire le nucléotide défectueux du nouveau brin. Seul celui d'origine est méthylé.
- 3. ADN polymérase repère la brèche et ajoute le nucléotide correspondant à la base parallèle.

Dommages liés à l'oxydation, la méthylation et l'hydrogénisation

Dépurination perte de la base à cause d'une réaction d'hydrolyse.

Désamination la cytosine est remplacée par un uracile.

Les radiations provoquent des cassures du squelette sucre phosphate et la formation de liaisons entre deux thymines successives du même brin.

Les étapes principales de la réparation :

- 1. Reconnaissance de la séquence endommagée.
- 2. Césure
- 3. Élimination
- 4. Réparation par polymérisation

Deux mécanismes principaux :

| BER Base Excision Repair | NER Nucléotide Excision Repair |
|--------------------------|--------------------------------|
| Limiter à une base | Plusieurs bases |

BER

- 1. ADN glycosylase extrait la base en laissant le sucre et le phosphate.
- 2. Le site de la base manquante est appelé site AP.
- 3. AP endonucléase phosphodiestérase retire le nucléotide.
- 4. ADN polymérase ajoute une nouvelle base.
- 5. ADN ligase relie deux brins d'ADN.

NER

- 1. Nucléase rompt la liaison phosphodiester à l'extrémité de la séquence à retirer
- 2. ADN hélicase rompt les liaisons des bases appareillées.
- 3. ADN polymérase et ADN ligase

Les mutations

Il existe plusieurs types de mutations :

| Substitution | Délétion | Insertion |
|--------------|----------|-----------|
|--------------|----------|-----------|

ARN

L'ARN d'une partie de l'ADN et toutes les séquences d'ARN ne sont pas traduites en protéine. Les sites non codants seront notamment ceux se trouvant aux deux extrémités 5' et 3' qui entourent la région traduite.

Cistron région qui code une protéine.

Il existe des différences entre importantes entre les deux types de cellule. Une molécule d'ARN code pour :

| Plusieurs protéines | chez | les | Une | seule | protéine | chez | les |
|---------------------|------|------|-------|----------|----------|------|------|
| Eucaryotes | (G | ènes | Proca | aryotes | | (G | iène |
| polycistroniques) | | | mond | ocistron | ique) | | |

La structure de l'ARN

L'ARN adopte une structure dans l'espace en plusieurs étapes :

| Primaire | Secondaire | Tertiaire | | |
|------------------|-------------------|------------------------|----|----|
| Séquence de base | Appariement local | Repliement molécule | de | la |

La structure secondaire est liée à un appariement local entre les bases. Certaines zones complémentaires s'associent spontannément pour former des zones d'hybridation locales. Il existe deux types de structures secondaires :

| Boucle (quelques nucléotides) Tige double (100 à 1000 bases) |
|--|
|--|

Interactions ARN protéines

L'ARN peut interagir avec les protéines pour former des complexes comme le complexe ribonucléoprotéique.

Complexe ribonucléoprotéiques complexe formé d'un ARNr (18S) et de 21 protéines.

Polymérisation des ribonucléotides

La polymérisation des ribonucléotides nécessite :

| ARN polymérase | Un brin ADN | Précurseur rNTP | |
|---|-------------|-----------------|--|
| NB : Contrairement à l'ADN, l'ARN polymérase n'a pas besoin d'amorce. | | | |

La transcription se déroule selon les étapes suivantes :

- 1. Initiation ou appareillage de l'ARN polymérase : L'ARN polymérase se fixe sur le promoteur et ouvre la double hélice.
- 2. Élongation : progression de ARN. L'ARN sélectionne et lie le brin avec les bases dans le sens d'orientation 5'→3'. Il est appelé brin transcrit ou sens.
- 3. Transcription : Ajout des bases par complémentarité qui correspond à la traduction du brin codant en ARN. C'est la même information.
- 4. Terminaison

Comme pour l'ADN les nucléotides d'ARN sont liés grâce à l'ajout d'un précurseur rNTP. Le clivage des groupes phosphates libère l'énergie nécessaire à créer à liaison OH-P entre les nucléotides.

ARN polymérase enzyme qui ajoute les nucléotides.

Initiation ou appareillage

L'ADN possède des séquences signales qui indiquent à l'ARN polymérase où elle doit se positionner pour commencer la transcription. Ces séquences sont appelées promoteurs.

Promoteur portion d'ADN qui indique la position où l'ARN doit commencer la transcription.

À partir du promoteur, on peut déterminer le premier nucléotide codant qui est appelé nucléotide+1.

Nucléotide +1 premier nucléotide de la séquence codante.

NB: Par complémentarité, la séquence d'ARN est exactement celle du brin d'ADN non utilisé qui est appelé brin codant.

Brin codant (ou sens) brin d'ADN qui contient la même séquence que celle transcrite en ARN. Par oppositon au brin non codant ou transcrit.

ARN codant les séquences à l'intérieur de l'ARN qui seront traduites en protéines.

Production de l'ARN chez les procaryotes

Chez les procaryotes, des portions d'ARN dites intercistroniques séparent chaque région traduite en protéine. Un seul promoteur permet de générer un brin d'ARN traduisant plusieurs protéines. La séquence d'ADN qui regroupe l'ensemble des gènes est appelé opéron.

Opéron séquence d'ADN qui regroupe les gènes.

L'ARN polymérases des procaryotes est constitué de quatre enzymes associées en complexe appelé cœur enzyme.

L'ARN polymérase est constitué de deux unités :

| Cœur d'enzyme (4 enzymes) | Facteur Alpha |
|---------------------------|---------------|
| Commune à tous les ARN | Spécifique |

Chaque facteur Alpha est associé à un unique promoteur et c'est lui qui permet sa reconnaissance et la fixation de l'ARN polymérase.

Tous les promoteurs possèdent une bases commune composée de :

| | Boite -35 | Boite TATA |
|----------|-----------|------------|
| Position | -35 | -10 |

NB: Le facteur sigma reconnaitra notamment ces deux boites.

La fin de la transcription de l'ADN en ARN est provoquée par une terminaison. Il en existe deux types :

| Terminaison intrinsèque | Terminaison rho dépendante |
|-------------------------|----------------------------|
|-------------------------|----------------------------|

Terminaison intrinsèque

À la fin, l'ADN possède une séquence traduite en ARN qui va former une épingle à cheveux suivit d'une queue en UUUUUUU. Cette séquence s'appelle séquence terminateur de transcription. La faiblesse des liaisons hydrogène va provoquer le décrochement de l'ADN polymérase du brin d'ADN et l'arrêt de la transcription

Terminaison Rho indépendante

Une séquence d'ARN va provoquer l'appariement d'une protéine Rho. Celleci va remonter le brin d'ARN et le couper provoquant à désolidarisation du complexe polymérase.

Production de l'ARN chez les eucaryotes

Les cellules eucaryotes produisent trois types d'ARN polymérases :

| Type ARN polymérases | Zone du noyau | Transcription |
|----------------------|---------------|-------------------|
| RNA pol I | Nucléole | ARN Ribosomique |
| ARN po II | Nucléoplasme | ARN messager |
| ARN pol III | Nucléoplasme | ARNt petit ARN 5S |
| | | ARNr transfert |

Leur production se déroule suivant :

- 1. Recrutement de l'ARN sur le promoteur.
- 2. Transcription de l'ARN en pré ARN (promoteur jusqu'au terminateur).
- 3. Maturation du pré ARN en ARN.
- 4. Exportation de l'ARN vers le cytoplasme.

Recrutement de l'ARN

Chez les eucaryotes, le promoteur qui recrute l'ARN polymérase s'appelle promoteur basal. Il contient notamment deux régions :

| Région pro | oximale | Cœur du promoteur |
|------------|---------|-------------------|
| | | |

La région proximale recrute des facteurs auxiliaires de la transcription (TAF).

Le cœur du promoteur recrute des facteurs généraux de la transcription (TGF) essentielle à appareillage de l'ARN polymérase. Il est constitué de :

| | Boite BRE | Boite TATA |
|----------|-----------|------------|
| Position | -35 | -25 |

La boite TATA est reconnue par plusieurs protéines qui vont venir s'appareiller et recruter l'ARN polymérase. Ces protéines sont appellées facteurs généraux de transcription.

La maturation de l'ARN

Avant d'être utilisé l'ARN subit un processus de maturation. Elle se déroule simultanément à la transcription et elle consiste en :

- 1. L'ajout de la coiffe au premier nucléotide transcrit.
- 2. Épissage l'étape qui consiste à enlever les introns et lier les exons entre eux.
- 3. Terminaison de la transcription.

Épissage

L'ARN transcrit est qualifié de pré ADN, il contient :

| Exon (codante) | Intron (non codante) |
|----------------|----------------------|
|----------------|----------------------|

L'épissage consiste à retirer les introns et lier les exons. Il est réalisé par le complexe spliceosome. Les introns sont des séquences qui débutent par CU et se terminent par AG.

Épissage processus de transformation du pré ARN en ARN mature.

Complexe spliceosome complexe ribonucléoprotéique (ARN + protéine) qui réalise l'épissage.

Terminaison de la transcription

La terminaison est une étape où :

| L'ARN est cliver | Un complexe est ajouter pour |
|------------------|------------------------------|
| | stabiliser l'ARN |

La séquence d'ARN contient deux zones séparées par un site de clivage :

| Signal Poly(A) | Dowstream Signal Element DSE |
|----------------|------------------------------|
| - 0)() | |

Le signal poly(A) attire des protéines qui vont couper le brin et ajouter environ 200 adénines appelé queue AAA. Cette séquence est reconnue par des protéines se fixer sur le brin pour le stabiliser.

Traduction de l'ARN

L'ARN M est traduit en chaine peptidique ou protéine par un ribosome. Trois nucléotides codent pour un acide aminé.

Codon séquence de trois nucléotides qui codent pour un AA.

Les codons sont :

| Universels (les même chez toutes | Redondants (plusieurs codons |
|----------------------------------|------------------------------|
| les espèces) | codent pour un AA) |

<u>Rmq</u>: Il existe 61 codons codant différent. Seule la méthionine est codée par un unique codon. Il s'agit de AUG. C'est également le codon initiateur de la traduction.

La traduction en chaine peptidique

Le ribosome vient se fixer sur le ARM M grâce à

| La coiffe chez les eucaryotes | La séquence d'ARN de Shine-Dalgarno |
|-------------------------------|-------------------------------------|
| | chez les procaryotes. |

Il parcourt ensuite l'ARM M du coté 5' vers 3'. La synthèse des protéines débute lorsqu'un codon initiateur (AUG) a été détecté. Les acides aminés sont ajoutés successivement en fonction des codons jusqu'à l'apparition d'un codons stop. Il en existe trois :

| UAA | UAG | UGA | |
|-----|-----|-----|--|

<u>Remarque</u>: Pour identifier, le cadre de lecture d'une séquence d'ARN, on cherche le codon initiateur en commençant du coté 5'. Ensuite, les bases sont traduites trois par trois jusqu'à l'apparition d'un codon stop.

Remarque: Toutes les protéines débute par une méthionine.

Mécanisme de la traduction

La traduction a besoin de trois éléments pour fonctionner :

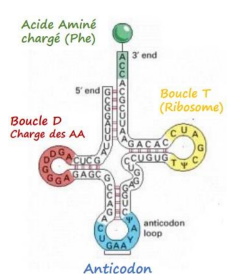
| ARNt | (Lecture | et | ARNm (code) | Ribosome (Machinerie) |
|----------|-------------|----|-------------|-----------------------|
| traducti | ion du code |) | | |

ARN de transfert

L'ARNt permet au ribosome d'identifier et de fixer l'acide aminé correspondant au codon sur la chaine peptidique.

Rmq: il existe autant d'ARNt que de codons.

L'aminoacyl-ARNt synthétase vient fixer l'AA du coté 3' de la chaine sur l'ARNt en hydrolysant de l'ATP.



En forme de trèfle, il est composé de quatre parties :

- La boucle T qui interagit avec le ribosome.
- Anticodon
- La boucle D qui charge l'acide AA.
- L'anticodon s'apparie avec le codon qui code l'acide aminé. L'anticodon est la séquence complémentaire du codon de l'ARN.

Le ribosome

Le complexe ribonucléique est constitué de deux sous unités qui s'associent pour former trois cavités :

| Cavité A (Acide aminé) | Cavité P (ARNt et le peptide) | Cavité E(xit) | |
|---------------------------|---------------------------------|-------------------|--|
| Les ribosomes diffèrent e | en fonction du type de cellule. | Ils sont composés | |
| de deux sous unité : | | | |

| Procaryote (70S) | Eucaryote (80S) |
|------------------|-----------------|
| 50S et 30S | 60S et 18S |

Le nom des sous unités est issu d'une mesure : le Svedberg (S) Coefficient de sédimentation. Il dépend de la taille et de la forme de la molécule. Il est non additif et déterminé en soumettant les molécules à une force centrifuge.

La traduction chez les eucaryotes

La traduction de l'ARN se déroule de la manière suivante chez les eucaryotes :

- 1. Les protéines EiF-4E et EiF-4G viennent se fixer sur la coiffe pour permettre le recrutement de la petite unité (18S).
- 2. Le complexe parcourt l'ARN jusqu'à la détection d'un codon initiateur. La synthèse de la chaine débute.
- 3. La grande unité ribosomique vient s'ajouter au complexe. La synthèse de la chaine peut alors continuer.
- 4. Une fois le codon stop atteint, les facteurs de largage (RF) sont recrutés et le ribosome se désengage de la traduction.

La traduction de l'ARN chez les procaryotes

La traduction de l'ARN chez les procaryotes a lieu simultanément à la transcription.

Les conséquences des mutations

Il existe deux catégories principales de mutation :

| Substitution | | | | Ajout | ou délétion | | |
|--------------|-------|----------|----|-----------|-------------|-----|--------------|
| Les mutation | s par | délétion | ou | insertion | provoquent | une | modification |

importante du cadre de lecture (décalage de phase).

Les mutations de substitution peuvent être :

| Faux sens (change | Silencieuse (la | Non-sens (introduit |
|-------------------|---------------------------|---------------------|
| l'acide aminé) | redondance des codons | un codant non- |
| | permet de conserver l'aa) | stop) |