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 molécule formée par un glucose et une base.

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

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

La séquence d'acides aminées qui compose les protéines est programmée les gènes. Ceux sont eux qui contiennent les informations nécessaires à de la transcription en ARNm en une chaine peptidique (protéine).

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

	ADN	ARN
Glucose	Désoxyribonucléique	Ribose
		(Groupement OH très
		réactif)
Base	ACG thymine	ACG uracile
Nbre de brins	Double	Simple

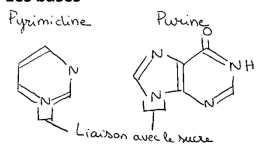
# **Nucléoside monophosphate**

Phosphate + sucre b-désoxyribose + base azotée

Les sucres sont :

Ribonucléotide (ADN)	Désoxyribonucléique (ARN)
phosphate 3 Davse OH	Sucre nibonu cléotide OH OH

#### Les bases



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

Les deux règles de Chargaff :

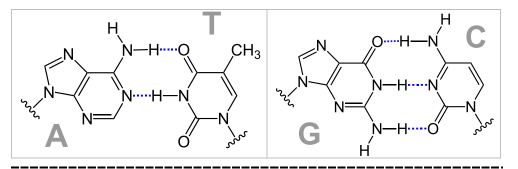
- Les individus d'une espèce possèdent le même rapport de bases.
- Les bases s'associent A=T et G=C. Elles sont complémentaires.

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.

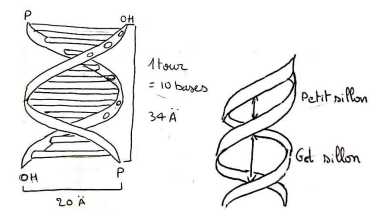
ADN bicaténaire ADN composé de deux brins.

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

Hélice-Beta (majoritaire)	A	Z
---------------------------	---	---

## L'hélice Beta en 3D

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



#### <u>Dénaturation de l'ADN</u>

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
La température	

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

	Aux types bases	À l'enchainements des bases.	
La résistance à l'agitation thermique dépend des liaisons d'hydrogè		épend 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.

Les agents chaotropiques

Certains agents chaotropiques comme l'urée dénature l'ADN.

## Absorbance de l'ADN

On déduit la concentration d'ADN dans une solution grâce à l'absorbance

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.		

La longueur d'ondes d'absorption pour les acides nucléiques est  $\lambda_{max} = 260nm$ 

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 attirés par la borne + à cause de la charge des groupes 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 a 60 chromosomes alors que l'Homme n'en possède 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)		
L'homme possède 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	mais retirées lors de l'épissage.

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).

Génome extra chromosomique génome situé en dehors du chromosome

# Réplication de l'ADN

# Flux d'information génétique

Le passage de l'ADN à la synthèse de la protéine se fait en deux étapes :

Transcription ADN en ARN Traduction ARN en protéines
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 en cassant un brin et en reformant en déroulant le brin.
- 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 spécialiser 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 fourche 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		
	Incrémentation	en	plusieurs
	parties discontinues		

<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   Extremite 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. Fission de la liaison entre les deux phosphates pour former libérer l'énergie pour en créer une nouvelle.

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 bonne base. Ensuite une ligase relira les morceaux d'ADN entre eux.

Ligase protéine qui va relier les morceaux d'ADN entre eux.

## <u>L'extrémité 5'</u>

L'ADN polymérase est incapable de répliquer l'extrémité 3'. 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 à son 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 c	auses des erreurs :		
Sub	stitution	Réactions chimiques	Mutations
La su	ıbstitution provoque	un mésappariement des	s bases. On dit qu'elle est
de :			

# 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 remplacer 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

Des altérations aux mutations

#### 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 traduite 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 :

	Eucaryote	Procaryote
Nombre de protéines codée par une molécule d'ARN	1	Plusieurs
	Gène	Gènes
	monocistronique	polycistroniques

#### 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 possèdent des zones complémentaires s'apparient automatiquement qui forment 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 1 ARNr (18S) + 21 protéines forment le complexe

# 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 elle 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. 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.

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

Brin codant brin d'ADN qui contient la même séquence que celle transcrite en ARN.

ARN codant les séquences à l'intérieur de l'ARN qui seront traduite 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 couper le brin d'ARN 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 proximale	Cœur du promoteur
------------------	-------------------

La région proximale recrute des facteurs auxiliaires de la transcription (TAF) et le cœur du promoteur recrute des facteurs généraux de la transcription (TGF) essentielle à appareillage de l'ARN polymérase.

Ce dernier 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 ce que l'on appelle facteurs généraux de transcription.

#### La maturation de l'ARN

Avant d'être utilisé l'ARN subit un processus de maturation. Elle se déroule au fur et à mesure 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.
- 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 délimités par une suite CU et AG.

Épissage passage du pré ARN à la ARN mature entre retirant les introns et en liant les exons entre eux.

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

Terminaison de la transcription

La terminaison est une étape ou l'ARN:

Cliver l'ARN	Ajouter	un	complexe	pour
	stabiliser	ľARN		

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

Cignal Doly(A)	Dowstroam Cignal Flomant DCF
Signal Poly(A)	Dowstream Signal Element DSE

Le signal poly(A) va attirer des protéines qui vont couper le brin et ajouter environ 200 adénines. Cette séquence va attirer plusieurs protéines stabilisatrices qui viendront se fixer sur le brin d'ARN.

#### Traduction de l'ARN

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

Codon séquence de trois nucléotides qui codent un AA.

Les codons sont :

Universels	Redondants
------------	------------

Il en existe 61 codons codant. 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 procayote.

Il parcourt ensuite l'ARM M du coté 5' vers le coté 3'. La synthèse débute lorsque des protéines lorsqu'il y a détecté un codon initiateur.

C'est à partir de ce moment que débute la synthèse de la protéine. Les acides aminés sont ajoutés en fonction des codons jusqu'à l'apparition d'un codons stop. Il en existe trois :

UAA	UAG	UGA
07 0 1	0710	00/1

<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 :

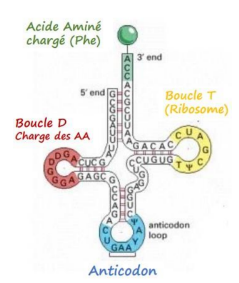
ARNt	(Lecture	et	ARNm (code)	Ribosome (Machinerie)
traduct	ion du code	5)		

## **ARN de transfert**

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

Remarque: 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.



Il est composé de quatre parties forme de trèfle.

- La boucle T interagit avec le ribosome.
- Anticodon
- La boucle D 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	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 est déterminé en soumettant les molécules à une force centrifuge. Il est non additif et dépend de la taille et la forme de la molécule.

## La traduction chez les eucaryotes

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

1. La protéine 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'au détecter un codon initiateur. La synthèse de la chaine débute.
- 3. La grande unité ribosomique vient lorsque 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 est désengagé 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	
1	·	

Les mutations 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)