## Vocabulaire

MAJ

Norme de réaction ensemble de phénotypes observés en faisant varié les conditions environnementales pour un génotype.

Plasticité phénotypique capacité d'un organisme à exprimer différents phénotypes à partir d'un génotype donné selon l’environnement.

Locus (pluriel loci) position fixe, localisation d’un gène ou d’un marqueur génétique

Attention il n’existe pas de hiérarchies entre les allèles mais entre les phénotypes. Ainsi, on dira qu’un phénotype [A] est dominant sur [a].

Formule mathématique à connaitre

Nombre de combinaison : Soit un ensemble E de n éléments. On souhaite connaitre le nombre de combinaison de k éléments possible. On ne tient pas compte de l’ordre des éléments.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Répétition | Avec (gamma) | Sans |
| Formule |  |  |

## Objectifs

La génétique des populations s’intéresse à l’histoire des populations. En comprenant leur dynamique passée, on peut prévoir l’évolution.

Par exemple, c’est utile pour anticiper les pertes de diversité génétique et prévenir les risques liés à la consanguinité en organisant par exemple des réintroductions pour maintenir un certain niveau de diversité génétique dans une population.

## Estimation de la fréquence des différents allèles présent dans la population

Hypothèse : on considère le nombre d’individus infini.

La population correspond à l’ensemble des allèles.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Ens. des allèles d’un gène | A | a |  | **Total** |
| Fréquence à t |  |  |  | **100%** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Zygotes formés | AA | Aa | aa |  |
| Fréquence des |  |  |  | **100%** |
| Allèles | A | a |  |  |
| Fréq t+1 |  |  |  | **100%** |

Attention pour une population N d’individus diploïdes, l’ensemble des allèles 2N.

Population allélique = fréquence allélique.

Exemple : pour une population avec N individus de phénotype et avec comme allèle possible A et B, la fréquence allélique de A :

### L’équilibre

L’’équilibre est l’état les paramètres (notamment les fréquences) n’évoluent plus.

L’équilibre est stable si à chaque génération on retrouve les fréquences de départ des allèles. L’équilibre correspond mathématiquement à :

Dans la réalité, il existe de multiples causes qui peuvent modifier les fréquences alléliques d’une génération à l’autre :

* Les mutations dans les cellules germinales (gamètes).
* La dérive génétique. Cela correspond au « tirage au sort » lors de la formation des gamètes qui peut ne pas être représentatif de la population.
* Lorsque la rencontre entre les deux gamètes n’est pas aléatoire.
* Des différences de taux de survie et de fécondité en fonction des allèles. C’est ce que l’on appelle la valeur sélective.
* Les migrations avec des fréquences alléliques différentes de la population étudiée.

Distorsion de ségrégation miotique groupe de gènes souvent situé sur le même chromosome, est transmis et confèrent un

Par exemple, l’absence de ce groupe entraine la mortalité du gamète.

### Hypothèse de

Dans le cas où le phénotype intermédiaire n’existe pas, on peut faire calculer les fréquences alléliques en faisant l’hypothèse que la population est à l’équilibre. Ainsi,

### Vérifier si une population est à l’équilibre

* Calculer les effectifs théoriques
* Comparer les résultats attendus avec les fréquences réelles.
* Pour cela on utilise un test statistique :
* H0: les résultats théoriques sont conformes à ce obtenus.
* H1: les résultats théoriques ne sont pas conformes à ce obtenus.

Utilisation du test du Khi-2 :

* Le degré de liberté : nombre de paramètres indépendants.
* le taux d’erreur accepté : probabilité de rejeter H0 alors que c’est vrai.
* probabilité d’accepter H0 alors que c’est faux.

Si ,on dira alors que l’on ne rejette pas H0. La population est à l’équilibre.

Rmq : Généralement, on calcul à partir des fréquences alléliques observées les phénotypes théoriques à obtenir si la population est à l’équilibre. On vérifie ensuite que la conformité des résultats en utilisant le test du Khi-2.

# Mutation

On parle notamment du taux de mutation par gamète et par génération.

Pour un allèle A avec un taux de mutation U, sa fréquence à la génération suivante est :

Les mutations récurrentes influencent peu les fréquences alléliques seul mais comme ils sont toujours combiner avec d’autres facteurs évolutifs (environnement…) et créer la variabilité initiale.

En tenant compte du taux de mutation reverse

## La dérive génétique

L’évolution aléatoire des fréquences alléliques au cours du temps fluctue aléatoirement et n’est pas prédictible.

Ces changements de fréquences ont un impact important sur les populations de faibles effectifs et particulièrement vulnérables à l’apparition de mutants même si elles sont rares.

### Modèle stochastiques (tirage aléatoire)

Modélisé par la loi Binomiale de paramètre p et 2N

Bernoulli probabilité d’obtenir le nombre de succès k pour une expérience à deux issues (gagné et perdu) répété n fois de manière identique et indépendante.

La théorie neutraliste

La probabilité de substitution d’un allèle

On cherche à déterminer pour un individu quelqu’une à quelle fréquence il y a de posséder chaque type d’allèle.

* Déterminer les génotypes possibles.
* Déduire les fréquences des allèles en utilisant le phénotype double récessif et les identités remarquables.

La dérive génétique entraine une diminution des allèles et donc de la variabilité génétique

Elle est d’autant plus rapide pour les populations de faibles effectifs.

Note des passages de goulots d’étranglement par exemple lors d’une catastrophe naturelle provoque une période avec une population avec un faible effectif.

# Les rencontres non aléatoires entre les gamètes

On parlera de pangamie lorsque les gamètes se rencontrent au hasard (et de panmixie pour les rencontres entre les individus).

Les causes de croisements non-panmixie peuvent être dû à :

* Autofécondation
* Consanguinité (de choix, de position ou dû au faible effectif)
* Homogamie (et hétérogamie) c’est lorsqu’un individu a tendance à se reproduire avec un partenaire avec qui il partage le même phénotype.

# L’autofécondation

À l’équilibre, on aura uniquement des homozygotes car même si l’individu est hétérozygote (Aa), ces descendants auront 50% de chances de conserver l’hétérozygote :

La probabilité d’hétérozygote diminue de moitié à chaque génération :

Pour une population,

La perte des hétérozygotes est extrêmement rapide et tout le génome est concerné c’est-à-dire une modification des fréquences génotypiques.

|  |  |
| --- | --- |
| **.0,5** | A0 fréq d’homozygote AA dans la population  H0 fréq d’hétérozygote Aa dans la population |

Ainsi, sur le long terme (c’est-à-dire quand n tend vers l’infini), les fréquences alléliques ne changent pas.

Dans la Nature et notamment chez les plantes, il existe des mécanismes d’auto-incompatibilité qui permettent de prévenir en partie l’autofécondation.

# Consanguinité

Les principales causes de consanguinité sont :

* Des facteurs culturels pour les hommes.
* L’absence de choix de partenaires les populations avec peu d’individus.

Un individu est autozygote s’il possède pour un gène deux allèles identiques issue d’un unique ancêtre.

Coefficient de parenté

Coefficient de consanguinité noté issue d’un croisement de deux individus apparentés. C’est le pourcentage de gènes autozygote pour un individu.

Coefficient de parenté entre deux individus correspond au nombre de

À chaque génération, la

# La sélection

* nombres moyens de descendants viables et fertiles.
  + Un taux de survie des reproducteurs qui varie en fonction du génotype.
  + Un taux de fécondité différent entre les génotypes.

Valeur sélective nombre moyen de descendants viables et fertiles laissé par cet individu.

Par convention, la valeur sélective maximale est 1.

# Altruisme et sélection parentèle

# Migration