Ejercicios – Del ADN a la Proteína

Gisela Belmonte Cruz

Octubre 2025

Índice

1.	Ejercicio 1. Replicación del ADN	2
2.	Ejercicio 2. Transcripción del ADN a ARN	3
3.	Ejercicio 3. Traducción del ARNm a proteína	4
4.	Ejercicio 4. Splicing alternativo	5
5.	Ejercicio 5. Introducción a las proteínas	5
6.	Ejercicio 6. Actividad integradora: del ADN a la proteína	6

1. Ejercicio 1. Replicación del ADN

Objetivo: comprender el mecanismo semiconservativo y las enzimas implicadas.

1. Considera la siguiente secuencia de ADN:

```
5' - ATG CCG TTA GCT - 3'
3' - TAC GGC AAT CGA - 5'
```

2. Realiza una ronda de replicación

2.1. Identifica las nuevas hebras que se formarán:

Solución:

```
TAC GGC AAT CGA
ATG CCG TTA GCT
```

2.2. Indica la función de helicasa, primasa, ADN polimerasa y ligasa

Solución:

- Helicasa: desenrolla la doble hélice y rompe los puentes de hidrógeno entre las bases.
- **Primasa:** sintetiza pequeños fragmentos de ARN (cebadores) para iniciar la síntesis.
- ADN polimerasa: incorpora nucleótidos complementarios en dirección 5'→3'.
- Ligasa: sella los fragmentos de Okazaki en la hebra retardada.

3. Reflexiona

¿Qué ocurriría si la ADN polimerasa cometiera un error en una base y no se corrigiera?

Solución:

Si la ADN polimerasa comete un error y no lo corrige, se produce una **muta-**ción. Esta puede ser:

- Silenciosa: sin efecto en la proteína.
- De cambio de sentido: altera un aminoácido.
- Sin sentido: introduce un codón de paro prematuro.

Si ocurre en una región no codificante, el error puede no tener consecuencias.

Extensión con Biopython: Escribe un script que, dada una cadena de ADN, genere automáticamente su hebra complementaria y compara con tu resultado manual. El código de referencia se encuentra en el repositorio [1].

2. Ejercicio 2. Transcripción del ADN a ARN

Objetivo: traducir correctamente la información de la cadena molde.

1. Secuencia de ADN

```
5' - ATG CCT GAA TGC - 3'
3' - TAC GGA CTT ACG - 5'
```

2. Identifica cuál es la cadena molde

Solución: La cadena molde es la que se lee en dirección $3'\rightarrow 5'$, es decir:

```
3' - TAC GGA CTT ACG - 5'
```

La cadena superior $(5'\rightarrow 3')$ es la cadena codificante o no molde.

3. Obtén el transcrito de ARN correspondiente

Solución: El ARNm se sintetiza complementario a la hebra molde, reemplazando timina (T) por uracilo (U):

```
5' - AUG CCU GAA UGC - 3'
```

4. Explica cuál sería la región promotora y cuál la codificante

Solución:

- Región promotora: se encuentra antes del inicio de la transcripción; es el sitio de unión de la ARN polimerasa y factores de transcripción, pero no se transcribe.
- Región codificante: corresponde a la parte del ADN que se transcribe a ARNm y, posteriormente, se traduce en proteína. En este caso, la secuencia

ATG CCT GAA TGC

corresponde a la región codificante.

Extensión con Biopython: Crea un script que lea un archivo FASTA con ADN y produzca la secuencia de ARNm. El código está disponible en el repositorio [1].

3. Ejercicio 3. Traducción del ARNm a proteína

Objetivo: aplicar el código genético y reflexionar sobre mutaciones.

1. Transcrito de ARN

2. Identifica el codón de inicio y el codón de paro

Solución:

- El codón de inicio es AUG, que codifica para metionina (Met).
- El codón de paro es UAA, que señala el final de la traducción.

3. Traduce la secuencia en aminoácidos

Solución: Dividimos la secuencia en tripletes:

Traducción:

- AUG \rightarrow Metionina (Met)
- $UAU \rightarrow Tirosina (Tyr)$
- GCU → Alanina (Ala)
- \blacksquare UAA \to Codón de paro

Por tanto, la proteína sintetizada sería:

4. Reflexiona sobre posibles mutaciones

Solución:

- Si el codón de inicio AUG mutara a GUG, podría usarse igualmente como codón de inicio (en algunos casos), pero codificaría para valina (Val) en lugar de metionina, lo que modificaría el inicio de la proteína.
- Si el codón de paro UAA desapareciera, la traducción continuaría más allá de lo previsto (proteína más larga), pudiendo alterar su estructura y función.

Extensión con Biopython: Usa Bio. Seq para traducir automáticamente el ARNm y compara con tu traducción manual. El código de ejemplo se encuentra en el repositorio [1].

4. Ejercicio 4. Splicing alternativo

Objetivo: comprender cómo un mismo gen puede generar varias proteínas.

1. Gen de partida con exones

$$1 - 2 - 3 - 4 - 5$$

2. Diseña al menos dos combinaciones de splicing

Solución: Ejemplos de posibles isoformas por splicing alternativo:

- **■** 1 2 4 5
- **1** 3 5

3. Explica las diferencias en las proteínas resultantes

Solución: Cada combinación de exones genera un ARNm distinto y, por tanto, una proteína con una secuencia de aminoácidos diferente. Estas diferencias pueden modificar:

- La longitud de la proteína.
- La presencia o ausencia de dominios funcionales.
- Su localización celular o actividad biológica.

4. Reflexiona: ¿por qué este mecanismo aumenta la diversidad proteica?

Solución: El splicing alternativo hace posible que de un solo gen se obtengan varias proteínas distintas. Gracias a esto, el organismo gana más funciones y capacidad de adaptación sin necesidad de tener más genes.

Extensión con Biopython / bases de datos: Busca en Ensembl un gen humano con isoformas (ej. FGFR2) y compara transcritos. Los transcritos se encuentran también en la carpeta data del repositorio [1].

5. Ejercicio 5. Introducción a las proteínas

Objetivo: relacionar secuencia, estructura y función.

1. Secuencia de aminoácidos

2. Identifica el extremo N y el extremo C

Solución:

- El extremo N-terminal corresponde a la metionina (Met).
- El extremo C-terminal corresponde a la histidina (His).

3. Reflexiona

¿Cómo influye el orden de los aminoácidos en la estructura final?

Solución: El orden de los aminoácidos determina la estructura primaria, que a su vez condiciona la formación de estructuras secundarias (hélices, láminas), terciarias y cuaternarias. Un cambio en la secuencia puede alterar los pliegues de la proteína y afectar a su función biológica.

¿Qué ocurriría si un aminoácido hidrofóbico se sustituyera por uno hidrofílico en una región interna?

Solución: Si en una zona interna de la proteína (normalmente hidrofóbica) se introduce un aminoácido hidrofílico, esto puede:

- Desestabilizar el núcleo hidrofóbico.
- Alterar el plegamiento correcto de la proteína.
- Provocar pérdida de función o incluso su degradación.

Extensión con bioinformática: Busca en el PDB la estructura de una proteína y analiza el efecto de una mutación puntual en el plegamiento. El código de apoyo está centralizado en el repositorio [1].

6. Ejercicio 6. Actividad integradora: del ADN a la proteína

Objetivo: recorrer el dogma central completo.

1. Escoge una secuencia de ADN de un banco de datos

Ejemplo de secuencia:

```
5' - ATG GCT TTA GGA CCT - 3'
```

3' - TAC CGA AAT CCT GGA - 5'

2. Paso 1: Replica la secuencia indicando las dos nuevas hebras

Solución: Cada hebra sirve como molde en una replicación semiconservativa. Las nuevas hebras generadas serían:

Nuevas hebras:

De este modo se obtienen dos moléculas de ADN idénticas al original.

3. Paso 2: Transcribe la cadena molde en ARNm

Solución: La cadena molde es la que se lee en dirección $3' \rightarrow 5'$:

El transcrito de ARNm (sustituyendo T por U) es:

4. Paso 3: Traduce el ARNm en aminoácidos

Solución: Dividimos en tripletes:

Traducción:

- AUG → Metionina (Met) [inicio]
- \blacksquare GCU \rightarrow Alanina (Ala)
- UUA \rightarrow Leucina (Leu)
- $GGA \rightarrow Glicina (Gly)$
- CCU → Prolina (Pro)

Proteína resultante:

5. Reflexiona: ¿qué punto del proceso es más vulnerable a errores?

Solución: El proceso más vulnerable a errores es la transcripción, porque:

- No existen mecanismos de corrección tan robustos como en la replicación.
- Los errores en el ARNm se traducen directamente en proteínas defectuosas.
- Aunque las mutaciones en ADN son permanentes, los errores en transcripción ocurren con mayor frecuencia.

6. Programa un pipeline que realice los tres procesos

Solución: El pipeline debería incluir tres módulos:

- 1. Replicación: generar la hebra complementaria del ADN.
- 2. **Transcripción:** convertir la hebra molde en ARNm (sustituyendo T por U).
- 3. **Traducción:** transformar los codones del ARNm en aminoácidos usando el código genético.

Este flujo permitiría recorrer el dogma central de la biología molecular.

Extensión con Biopython: El pipeline debe informar de cada paso y producir las tres salidas: hebra complementaria, ARNm y proteína. Los ejemplos están documentados en el repositorio [1].

Referencias

[1] Gisela Belmonte Cruz (2025). Repositorio de ejercicios en Python usando el paquete Biopython. Disponible en: https://github.com/giselabcruz/pa_2_bio