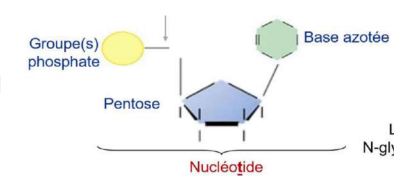
I) Structure des acides nucléiques

<u>Disclaimer</u>: Ceci n'est pas une fiche complète, il s'agit d'une fiche abordant les aspects les plus importants du cours. Et ne vous inquiétez pas face au nombre de pages, les pages sont espacées en fonction des parties et l'écriture est assez grande. Plus les dédis à la fin du cours

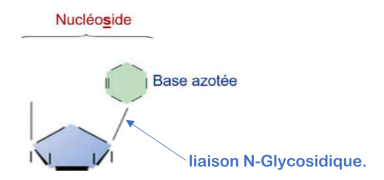
a) Structure primaire des acides nucléiques

Définitions:

- Les acides nucléigues sont constitués de lettres : les nucléotides
- Chaque nucléoTide comprend 3 éléments :
- 1 à 3 groupements phosphate
- Un sucre à 5 coté (pentose)
- Base azotée variable d'un nucléotide à un autre



Lorsqu'un pentose est relié à une base azotée, cela va former un nucléo Side : la liaison formée est alors appelée liaison N-Glycosidique.

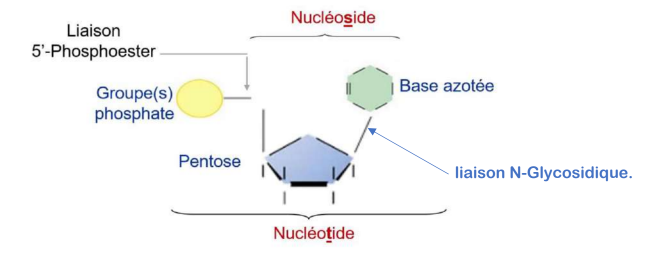


Alerte Piège QCM (merci à mes vieilles pour l'idée) :

- Faites gaffe à pas mélanger nucléoTide et nucléoSide c'est bien deux choses différentes.

Mnémo pour vous aider : le T dans nucléoTide ça fait penser à trois, donc un nucléotide est constitué de 3 éléments.

Pour former un nucléoTide, le nucléoSide se lie à un ou plusieurs groupements phosphate par l'intermédiaire d'une liaison 5'-phosphoester.



Alerte Piège QCM (encoreeee, désolé mais ça ca tombe vraiment) :

- Faites bien la différence entre les liaisons et les éléments qu'elles impliquent, après c'est vraiment logique :

Liaison 5'-Phosphoester: Phospho comme phosphate donc c'est la liaison entre le pentose et le(s) groupe(s) phosphate

Liaison N-Glycosidique : N comme Azote (sorry pour les Haters de la chimie) donc ça relie la base azotée au pentose.

b) Base azotée et pentose

Les nucléotides vont différer entre eux par la base azotée qui les constituent.

Il existe cinq bases azotées majeures se répartissant en deux groupes :

1) Les bases azotées puriques (purines) :

Adénine (A), Guanine (G)

2) Les bases azotées pyrimidiques (pyrimidines) :

Cytosine (C), Thymine (T), Uracile (U)

Sorry mais je remets un mnémo méchants de mes vieux pour retenir les bases azotées puriques : les personnes âgées (comme A et G) puent (comme purines). Et le reste des bases azotées (C, T, U) sont les pyrimidines.





c) Les différences entre les nucléotides constituant l'ADN et l'ARN :

Différences	ADN	ARN
Le pentose	OHCH ₂ OH 5' O 4' C H C H C C H O Oxygène absent	OHCH ₂ OH 5' OHCH ₂ OH OXygène présent
	2'-désoxyribose	Ribose
	Le pentose de l'ADN est dénué d'oxygène et c'est la raison pour laquelle on va l'appeler le 2'-désoxyribose	Le pentose de l'ARN possède cet oxygène sur le carbone en position 2' on l'appelera tout simplement ribose
Le choix des bases azotées	Désoxyribonucléotide (ADN)	Ribonucléotide (ARN)
	Groupe phosphate A, G, C ou T H 2'-désoxyribose	Groupe phosphate Base azotée (A, G, C ou U) OH ribose
	Le choix des bases pour former un désoxyribonucléotides de l'ADN se fera entre : A, G,C ou T	Le choix des bases pour former un ribonucléotide de l'ARN se fera entre : A,G,C ou U

Attention:

Ça ne veut pas dire non plus qu'on ne retrouvera pas de Thymine dans l'ARN (au contraire).

En effet, certains ARN (notamment les ARN de transferts) vont pouvoir être constitué de Thymine.





d) La nomenclature :

Bon cette partie à l'air compliquée mais franchement c'est super logique, ne perdez pas trop de temps là-dessus. Je vous ai fait une explication détaillée pour que vous comprenez, mais pas besoin d'apprendre l'explication si vous avez compris.

La nomenclature des nucléoSides et des nucléoTides dérive du nom des bases qui les constituent.

1) Pour les nucléoSides :

Pour différencier les nucléoSides puriques des nucléoSides pyrimidiques, il existe une différence au niveau du suffixe :

- Osine pour les nucléosides puriques (Adénosine, Guanosine)
- Idine pour les nucléosides pyrimidiques (Cytidine, Thymidine, Uridine)

A noter qu'on rajoutera un (D) entre parenthèse s'il s'agit d'un déoxynucléoside (ADN).

Bases azotée	Nucléo <u>s</u> ide (ARN) ou déoxynucléoside (ADN)	
Purines		
Adénine	(d)Adénosine	
Guanine	(d)Guanosine	
Pyrimidines	3	
Cytosine	(d)Cytidine	
Thymine	(d)Thymidine	
Uracile	Uridine	





2) Pour les nucléoTides :

Pour différencier les nucléoTides puriques des nucléotides pyrimidiques, il existe une différence au niveau du suffixe :

- Ylique pour les nucléosides puriques
- Idylique pour les nucléosides pyrimidiques.

A noter qu'on rajoutera toujours le préfixe Acide 5' avant la base azotée pour désigner les nucléoTides et que s'il s'agit d'un désoxynucléotide on rajoutera entre parenthèse désoxy juste après Acide 5'.

On précisera s'il s'agit de nucléotides mono-, di- ou triphosphate.

Bases azotée	Nucléotide mono-, di-, triphosphate (d)NMP, (d)NDP ou (d)NTP	
Purines		
Adénine	Acide 5'-(désoxy)adénylique	
Guanine	Acide 5'-(désoxy)guanylique	
Pyrimidines	5	
Cytosine	Acide 5'-(désoxy)cytidylique	
Thymine	Acide 5'-(désoxy)thymidylique	
Uracile	Acide 5'-uridylique	

Le tableau complet de la nomenclature (surtout ça qu'il faut retenir si vous avez compris les explications du haut) :

Bases azotée	Nucléo <u>s</u> ide (ARN) ou déoxynucléoside (ADN)	Nucléotide mono-, di-, triphosphate (d)NMP, (d)NDP ou (d)NTP	
Purines			
Adénine	(d)Adénosine	Acide 5'-(désoxy)adénylique	
Guanine	(d)Guanosine	Acide 5'-(désoxy)guanylique	
Pyrimidines	3		
Cytosine	(d)Cytidine	Acide 5'-(désoxy)cytidylique	
Thymine	(d)Thymidine	Acide 5'-(désoxy)thymidylique	
Uracile	Uridine	Acide 5'-uridylique	





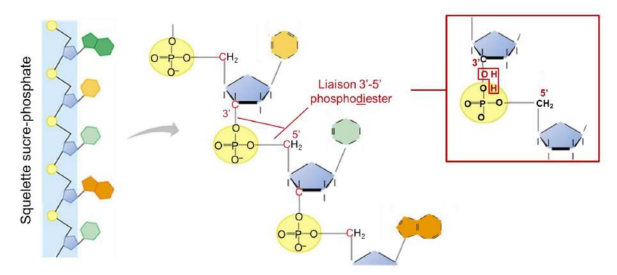
e) ADN et l'ARN forment une suite de lettres

Les nucléotides vont être reliés entre eux pour former un enchaînement soit un brin d'ADN, soit un brin d'ARN selon les nucléotides qui sont utilisés.

La liaison qui va permettre de relier entre eux ces différents nucléotides va être appelée liaison 3'-5' phosphodiester.

Cette <u>liaison</u> va impliquer la fonction <u>hydroxyle</u> du carbone situé en position <u>3'</u> du pentose et la <u>fonction acide du groupe phosphate</u> qui est lié au <u>carbone 5'</u> d'un autre nucléotide.

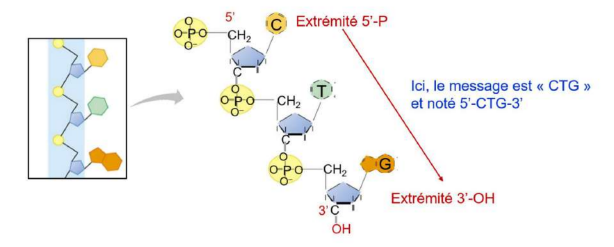
L'ensemble des pentoses reliés par les groupes phosphate va former ce qu'on appelle le squelette sucre-phosphate.







f) ADN ou ARN ont un sens et sont polarisés



L'extrémité du brin à laquelle on va trouver un groupement phosphate qui est libre et non relié à un autre nucléotide va être appelée extrémité 5'-phosphate et l'extrémité à laquelle se trouve un groupement OH qui est libre sera appelé l'extrémité 3'-OH.

Ainsi, l'enchainement variable des bases le long d'un brin d'ADN ou d'ARN va former un message qui se lira TOUJOURS dans le sens 5'-3', c'est à dire de l'extrémité 5'-phosphate libre vers l'extrémité 3'-OH libre.

Dans cet exemple, le message qu'on va lire sera CTG et on le notera 5'-CTG -3'





Structure secondaire de l'ADN

a) Travaux préliminaires (partie un peu plus historique mais super importante)

La structure secondaire de l'ADN a pu être élucidée grâce aux travaux préalables de deux chercheurs :

1) L'étude de la composition en bases de l'ADN par Erwin Chargaff (1950) :

Son étude a révélé des constantes universelles dans les proportions respectives des bases.

Quelle que soit l'espèce étudiée :

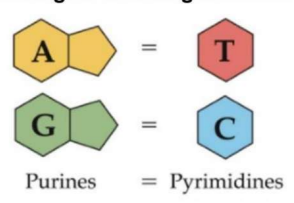
L'ADN contient autant de l'adénine que de thymine : A = T et A/T = 1.

I'ADN contient autant de guanine que de cytosine : G = C et G/C = 1.

Cependant, dans cette étude le rapport (A+T) /(G+C) s'est montré être spécifique d'une espèce donnée.

Et ces deux constantes A=T et G=C sont appelées les règles de Chargaff.

Règles de Chargaff



2) L'étude de la diffraction des rayons X par l'ADN de Rosalind Franklin (1952)

Cette étude a permis de révéler que :

- l'ADN a une structure en hélice ;
- Le squelette sucre-phosphate est à l'extérieur de l'hélice tandis que les bases sont situées à l'intérieur;
- Le diamètre de l'hélice est constant : 2 nm

En revanche, cette étude n'a pas permis de préciser le nombre de brins d'ADN qui forment cette hélice +++++

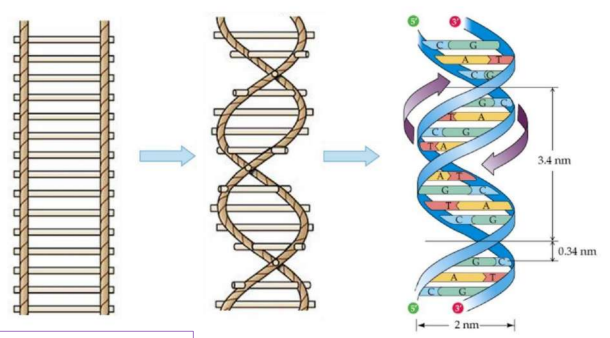




C'est à partir de ces 2 travaux préliminaires que les chercheurs Watson et Crick ont proposé le modèle de la double hélice en 1953 pour décrire la structure secondaire de l'ADN.

3) Le modèle de la double-hélice de Watson et Crick (1953)

Dans ce modèle, ils proposent que deux brins d'ADN vont s'associer entre eux en formant des paires de bases et s'enrouler hélice droite.



On peut comparer l'ADN dans sa structure secondaire à une échelle dans laquelle les montants représenteraient le squelette sucre-phosphate et les barreaux représenteraient les paires de bases qui permettent à ces deux brins de s'associer entre eux.

Et en faisant subir une rotation à cette échelle, on obtient la représentation de la structure secondaire de l'ADN qui est montrée ici.

Sur ce schéma, on peut notamment retrouver l'extrémité 5'-phosphate et l'extrémité 3'-OH de chacun des brins.

On peut également retrouver le diamètre de l'hélice, qui est constant : 2 nanomètres.

Chaque tour d'hélice va être d'une longueur de 3,4 nanomètres et les paires de bases vont être distantes entre elles de 0,34 nanomètre.





Watson et Crick vont s'appuyer sur les travaux précédents pour proposer un principe fondamental qui est le principe de complémentarité des bases.

C'est ce principe qui va permettre aux deux brins d'ADN de s'associer entre eux.

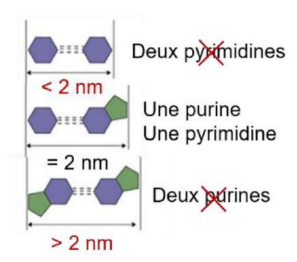
Ce principe postule que les bases ne vont pas s'associer de façon aléatoire entre elles pour former des paires de bases.

En effet, pour obtenir un diamètre de l'hélice de 2 nanomètres, une purine va TOUJOURS s'associer à une pyrimidine.

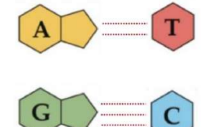
En effet, d'après la structure des pyrimidines, en associant entre elles deux pyrimidines, on obtiendrait un diamètre de l'hélice inférieur à 2 nanomètres.

En associant entre elles deux purines, on obtiendrait cette fois ci un diamètre de l'hélice qui serait supérieur à 2 nanomètres.

Ce n'est qu'en associant une purine avec une pyrimidine qu'on obtiendra le diamètre correct de l'hélice, à savoir 2 nanomètres.



De plus, d'après les règles de Chargaff, A=T et G=C, l'adénine devra s'apparier obligatoirement avec la thymine et la guanine avec la cytosine.



Liaisons hydrogène

On voit sur cette représentation des paires de bases qui vont se former que l'adénine va s'apparier avec la thymine par l'intermédiaire de deux liaisons hydrogène et la guanine va s'apparier avec la cytosine par l'intermédiaire de trois liaisons hydrogène.

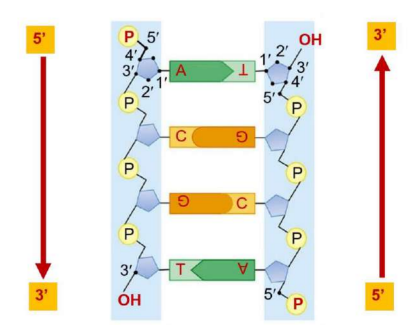




L'intérêt majeur du modèle de Watson et Crick a été de confirmer que l'ADN est la molécule (substrat biochimique) de l'hérédité.

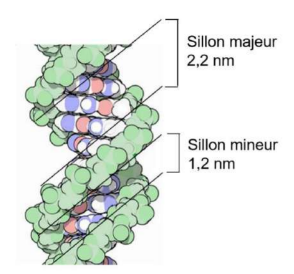
b) Le principe des brins antiparallèles

Une caractéristique de la double hélice va être que les brins qui la constituent sont orientés en sens inverse. On dira qu'ils sont antiparallèles. Dans la molécule d'ADN, lorsque l'on a sur un brin l'extrémité 5', on aura toujours en regard l'extrémité 3' (et inversement).



c) La double hélice d'ADN est une structure non homogène

Une caractéristique de la double hélice d'ADN est que sa structure n'est pas homogène. En effet, elle va présenter ce qu'on appelle des sillons au niveau desquels les bases sont exposées, ces bases pouvant alors établir avec d'autres molécules des interactions diverses.



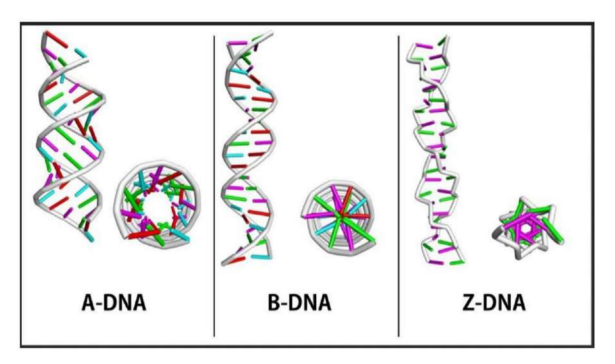
On va ainsi distinguer un sillon majeur dont la largeur est de 2,2 nanomètres et un sillon mineur dont la largeur est de 1,2 nanomètres.





d) La structure tertiaire de l'ADN

L'ADN va pouvoir adopter trois formes différentes dans sa structure tertiaire : les conformations A, B et Z.



Ces trois conformations vont différer entre elles, selon quatre aspects :

- Le sens d'enroulement de l'hélice
- Hélice droite ou gauche
- La longueur d'un tour d'hélice
- Le nombre de paires de bases par tour d'hélice et les différences de taille des sillons majeur et mineur.

Et l'adoption de l'une ou l'autre de ces conformations va dépendre de deux paramètres :

- L'état d'hydratation
- la présence de sel.

La conformation B représente la structure décrite par Watson et Crick et qui est la plus abondante dans la cellule.

e) Structure quaternaire de l'ADN

Des protéines peuvent s'associer à l'ADN au niveau des sillons et en particulier les histones sont des protéines qui vont pouvoir interagir avec l'ADN au niveau du sillon mineur. Ces interactions très importantes vont permettre de moduler la compaction de l'ADN selon différents niveaux. (no worries on voit la compaction dans quelques instants).





f) Structure de l'ARN

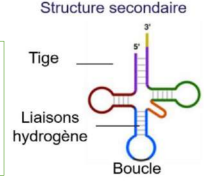
Concernant la structure primaire de l'ARN celle-ci ressemble de très près à celle de l'ADN. Mais comme nous l'avons vu, au niveau du pentose, il existe au niveau de carbone 2' un groupement OH et ce groupement OH du ribose va lui conférer des propriétés propres.

Il pourra également être donneur ou accepteur d'hydrogène et former des liaisons hydrogène qui sont impliquées dans la formation de la structure secondaire, tertiaire et quaternaire des différents sous-types d'ARN (la structure des ARN étant très variée).

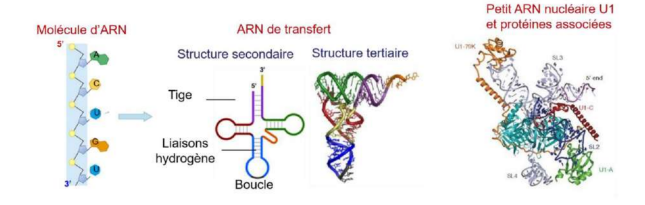
Il faut vraiment bien retenir qu'une molécule d'ARN n'est formée que d'un seul brin de ribonucléotides ++++++, contrairement à la molécule d'ADN qui, elle, est formée de deux brins reliés entre eux.

Le brin qui constitue une molécule d'ARN va pouvoir se replier sur lui-même par appariement intramoléculaire de bases complémentaires pour former par exemple de façon localisée une hélice (duplex d'ARN) de caractéristiques différentes de celle de la double hélice d'ADN.

Finalement, les ARNs vont pouvoir contenir des régions qui sont appariées qu'on va appeler des tiges et d'autres régions non appariées et qui vont former des boucles.



L'ensemble de combinaisons de tiges et de boucles va pouvoir former des structures tertiaires et quaternaires très complexes associées à des protéines.

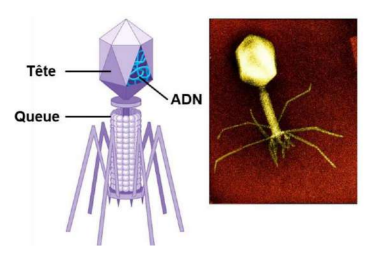






II) Organisation et compaction du génome

a) L'organisation du génome viral



Les virus ne sont généralement pas considérés comme des organismes vivants, même s'ils possèdent un génome.

En effet, ce sont des parasites cellulaires qui sont incapables de réplication autonome.

Concernant leur génome, ses caractéristiques sont variables selon les espèces de virus :

- Il peut être constitué d'ADN (simple brin ou double brin)
- Il peut être constitué d'ARN simple brin (rétrovirus).
- Il peut être formé d'une unique molécule ou peut être segmentée (génome en pièce).
- Il peut être linéaire ou circulaire.

D'une façon générale, ce génome va être contenu dans une capside protéique sans organisation particulière.



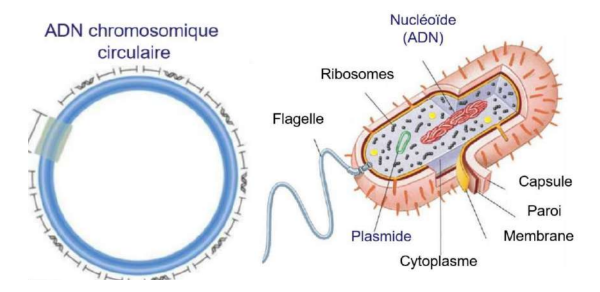


b) L'organisation du génome procaryote

Concernant l'organisation du génome de procaryotes, les bactéries sont bien des organismes considérés comme vivants, puisqu'elles sont capables de répliquer leur ADN.

Les bactéries ne possèdent pas de noyau et leur génome est organisé par une structure lâche qu'on appelle le nucléoïde.

Elles possèdent un unique chromosome qui est circulaire et formé d'ADN double brin.



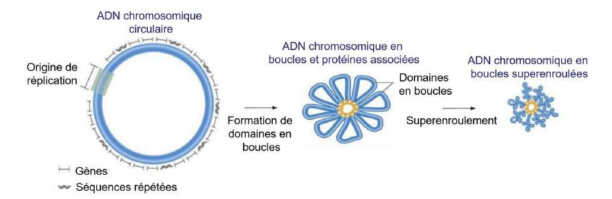
Par ailleurs, les bactéries peuvent posséder une ou plusieurs molécules d'ADN accessoire qu'on appelle des plasmides.

Ces plasmides peuvent contenir certains gènes, comme notamment des gènes de résistance aux antibiotiques.





c) Compaction du génome procaryote



Sur ce schéma, nous voyons le contenu d'un ADN chromosomique avec une origine de réplication qui va être importante pour la duplication de l'ADN, puis différents gènes qui sont interrompus par des régions d'ADN non codantes constituées de séquences répétées.

Le chromosome des bactéries va pouvoir être sous une forme relâchée ou compacté par deux mécanismes successifs (comme sur le schéma):

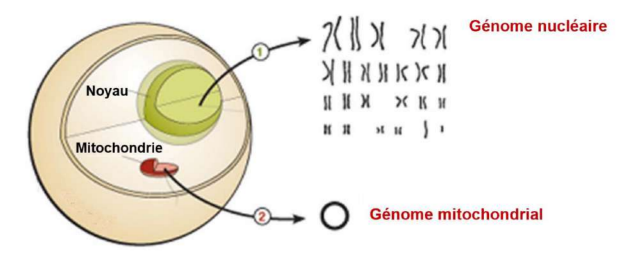
- 1) La formation des domaines en boucle associés à des protéines
- 2) Et le super enroulement de ces boucles.





d) Organisation du génome eucaryote

Les eucaryotes sont des êtres qui peuvent être uni ou multicellulaires.



Le génome eucaryote a une double origine :

- Le génome nucléaire : les cellules eucaryotes possèdent bien un véritable noyau qui contient de l'ADN double brin qui est segmenté sous la forme de chromosomes linéaires et associé à des protéines.
- Le génome mitochondrial : les cellules eucaryotes possèdent également des mitochondries qui contiennent leur propre génome+++ lui aussi constitué d'ADN double brin mais formant un unique chromosome circulaire qui est apparenté à celui des bactéries.





e) Ploïdie des cellules eucaryotes

Les cellules eucaryotes humaines sont de deux types et ont des ploïdies différentes:

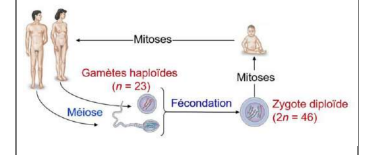
Les cellules somatiques : diploïdes car elles possèdent deux jeux de chromosomes

- Les cellules gamétiques : haploïdes car elles ne possèdent qu'un seul jeu de chromosome
- Les chromosomes des cellules somatiques sont quasi identiques deux par deux et vont former des paires de chromosomes qu'on appelle homologues.
- Ces cellules possèdent 2n=46 chromosomes avec n étant égal à 23 paires chez l'homme.
- Dans chacune des paires de chromosomes homologues un chromosome est hérité du père et un autre est hérité de la mère.
- On va distinguer 22 paires d'autosomes et une paire de gonosomes (XX chez la femme, XY chez l'homme).





- Les gamètes sont formés à partir de cellules diploïdes grâce au processus de méiose (mécanisme permettant de réduire de moitié le nombre de chromosomes).
- les spermatozoïdes et les ovocytes ne possèderont plus qu'un seul chromosome de chaque paire de chromosomes homologues (soit maternelle, soit paternelle).
- Ils ne possèdent alors plus que n=23 chromosomes, à savoir 22 autosomes et 1 gonosome (X ou Y).
- La fécondation permet de reformer une cellule diploïde : le zygote.



Attention:

Caryotype humain féminin

Gonosomes

cellules germinales (diploïdes) ≠ cellules sexuelles (=gamètes haploïdes)





f) La compaction du génome eucaryote

L'ADN dans une cellule eucaryote existe sous différents niveaux de compaction, et notamment les chromosomes qui constituent le niveau maximal de compaction de l'ADN.

Cette compaction va remplir de multiples fonctions :

- Stockage de l'ADN dans le noyau
- Protéger l'ADN contre d'éventuels dommages
- Être indispensable pour sa transmission correcte durant la division cellulaire
- Permettre une organisation qui va faciliter l'expression des gènes.

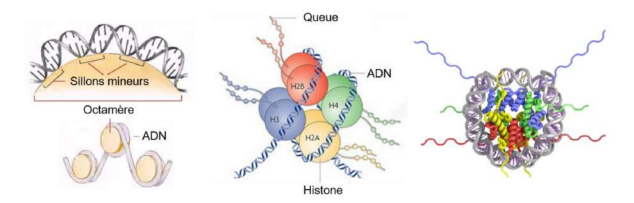
La compaction de l'ADN va faire intervenir de nombreuses protéines et les protéines qu'on appelle histones sont celles qui vont initier le processus de compaction.

Les Histones forment une famille				
Principaux Membres	H1, H2A, H2B, H3 et H4			
Structure	Leur structure commune comprend: Queue N-terminale Domaine central globulaire - domaine globulaire central - extrémité N-terminale variable appelée queue des histones (dont les modifs régulent la compaction de l'ADN) - Protéines riches en acides aminés basiques (ex: lysine et arginine) dont la charge positive va faciliter l'interaction avec l'ADN (chargé négativement de part de la présence des groupements phosphate).			





1) Initiation du processus de compaction :



Pour initier le processus de compaction, les histones H2A, H2B, H3 et H4 (PAS H1 attention) vont tout d'abord s'associer entre elles deux par deux (en paires), comme on peut le voir sur le schéma pour former un cœur protéique globulaire.

Ce cœur protéique va donc être constitué de huit molécules histones et sera pour cette raison appelée octamère.

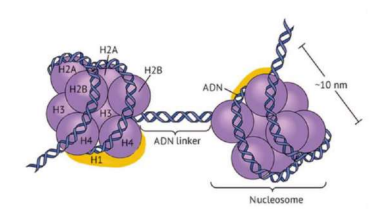
À l'extérieur de ce cœur protéique, va se trouver la queue N-terminale variable des histones. Et c'est autour de ce cœur protéique que l'ADN va venir s'enrouler (tout en faisant deux tours) pour son premier niveau de compaction.

On voit sur le schéma que l'interaction de l'ADN avec un octamère d'histones se fait par l'intermédiaire des sillons mineurs de l'ADN.





2) Le 1er niveau de compaction : La fibre de chromatine de 10nm de diamètre.



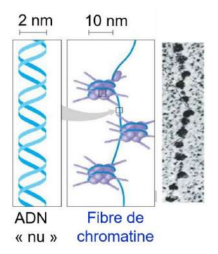
L'ADN enroulé autour de l'octamère va former l'unité de base qu'on appelle un nucléosome.

A ce nucléosome va se rajouter une autre molécule d'histone, l'histone H1 qui va permettre de stabiliser l'ensemble.

Petit Aparté : L'Histone H1 n'intervient donc pas directement dans ce premier niveau de compaction, comme elle joue uniquement un role de stabilisation, et pas de protéine compactrice.

Et les différents nucléosomes vont être reliés entre eux par de l'ADN qui reste nu et qui est appelé ADN linker.

Le diamètre d'un nucléosome ainsi formé va être de 10 nanomètres et cet ensemble de nucléosomes reliés entre eux par l'ADN linker va former une structure en collier de perles qu'on appelle la fibre de chromatine.

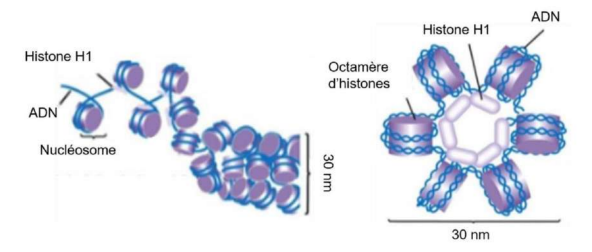


Cela correspond donc au premier niveau de compaction permettant de passer de l'ADN nu, qui possède un diamètre de 2 nanomètres, à la fibre de chromatine dont le diamètre est de 10 nanomètres.





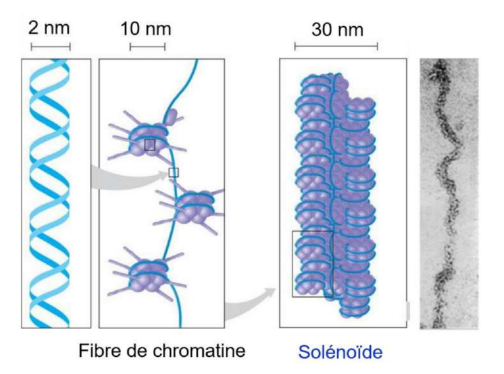
3) Le 2ème niveau de compaction : Le solénoïde de 30nm de diamètre



La compaction va ensuite poursuivre lorsque la fibre de chromatine va à son tour s'enrouler en une hélice.

Ce nouvel enroulement va faire intervenir les monomères d'histone H1 qui sont associés aux nucléosomes. (c'est vraiment à ce niveau que les monomères d'histone H1 interviennent donc dans le processus de compaction).

Ces différents monomères vont interagir ensemble et s'enrouler en une hélice, pour que l'ensemble forme une fibre de 30 nanomètres de diamètre qu'on appelle le solénoïde.



On est donc passé de la fibre de chromatine de 10 nanomètres de diamètre au Solénoïde de 30 nanomètres de diamètre.





Membrane

4) Le 3^{ème} niveau de compaction : L'euchromatine de 300 nm de diamètre

Protéine associée

à la chromatine

Pour atteindre cet état, le solénoïde va venir former des boucles amarrées (accrochées, attachées) sur une charpente protéique.

Cette étape de compaction va faire intervenir deux types de protéines, la lamine (accolée à la face interne de la membrane nucléaire) et des protéines de la matrice nucléaire qui sont associées à la chromatine.

Chromatine

Lamine

Pore nucléaire

Gène

Gène

300nm

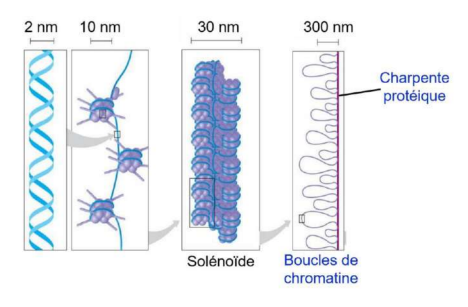
MAR

Charpente

Ces protéines sont associées à la chromatine au niveau de séquences d'ADN particulières qu'on appelle les séquences MAR pour Matrix Attachment Regions.

Pour former ces boucles, les protéines qui sont associées à la chromatine au niveau des séquences MAR vont se fixer à la lamine et entraîner la formation de domaines en boucle.

L'intérêt de ces domaines en boucles est qu'ils vont permettre d'isoler les gènes qui sont contenus dans la boucle d'éventuels éléments régulateurs qui seraient situés en dehors de cette boucle.



Au final, ce niveau de compaction supérieur va donner à l'ensemble de la structure un diamètre de 300 nanomètres.



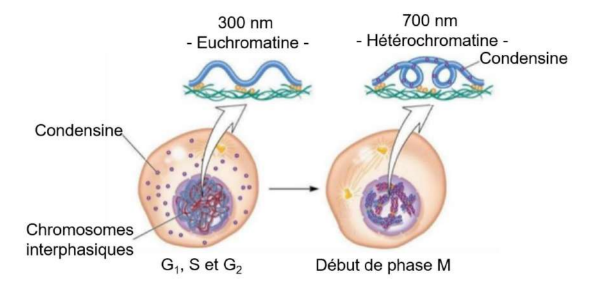


5) Le 4^{ème} et dernier niveau de compaction : Hétérochromatine de 700 nm de diamètre

Le dernier niveau possible de compaction de l'ADN va former ce qu'on appelle l'hétérochromatine. C'est à partir de cette hétérochromatine que sont formés les chromosomes.

Cette compaction va dépendre d'une protéine qu'on appelle la condensine.

En début de mitose, cette condensine rejoint le noyau, va venir s'associer aux domaines en boucle de l'euchromatine et induire une compaction supplémentaire de ces domaines pour former l'hétérochromatine dont le diamètre est de 700 nanomètres.



Les chromosomes interphasiques (G1, S,G2) sont situés dans le noyau sous la forme d'euchromatine dont le diamètre est de 300 nanomètres et la condensine est quant à elle située dans le cytosol.

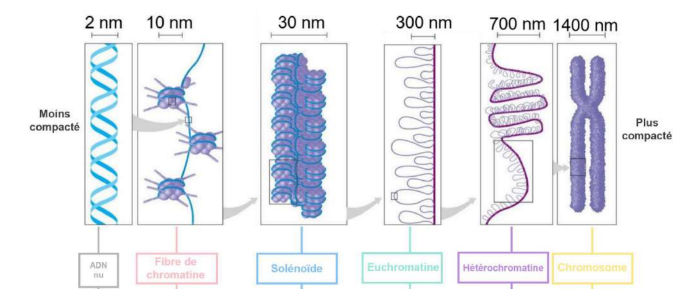
Et cette hétérochromatine de 700 nanomètres est ce qui constitue la chromatiDe d'un chromosome.

Lorsqu'un chromosome sera constitué de deux chromatides, son diamètre final sera de 1400 nanomètres.





Voici un Maxi'Récap pour que tu retiennes le plus important :



La compaction de l'ADN repose sur 4 niveaux de compaction successifs :

<u>1^{er} niveau :</u> Fibre de chromatine de 10 nm de diamètre issu de l'association des différents nucléosomes par l'ADN linker

<u>2^{ème} niveau :</u> Solénoïde de 30 nm de diamètre issu de l'enroulement de la fibre de chromatine en une hélice grâce à l'histone H1

<u>3ème niveau :</u> Euchromatine de 300 nm de diamètre issu de de l'attachement du Solénoïde sur une charpente protéique formant des boucles

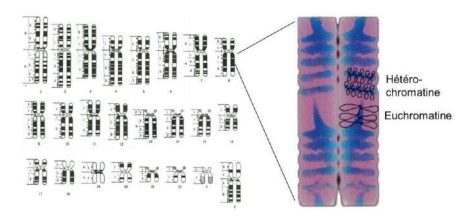
<u>4ème niveau :</u> Hétérochromatine de 700 nm de diamètre issu de la compaction supplémentaire des domaines en boucles de l'euchromatine grâce à la condensine



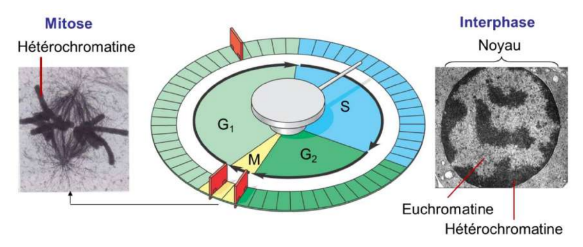


g) En réalité, les chromosomes sont constitués d'une alternance de régions hétéroromantiques et euchromatiques.

Cette alternance peut être directement mise en évidence sur le caryotype après coloration des chromosomes, cette coloration faisant apparaître une alternance de zones sombres qui correspondent à de l'hétérochromatine et de zones plus claires qui correspondent à de l'euchromatine.



h) La compaction de l'ADN est variable au cours du cycle cellulaire



Stade du Cycle Cellulaire	Phase M	Interphase (G1, S, G2)
Niveau de compaction	Hétérochromatine	Euchromatine
Expression des gènes	Répressive (inaccessible)	Permissive (accessible)
Localisation	Périphérie du noyau (Hétérochromatine)	MilliEu du noyau (Euchromatine)



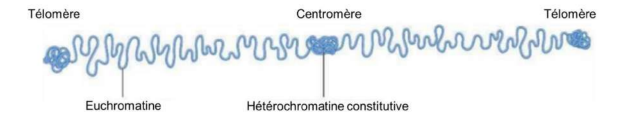


i) Certaines régions de chromosomes vont en permanence rester sous forme compacté

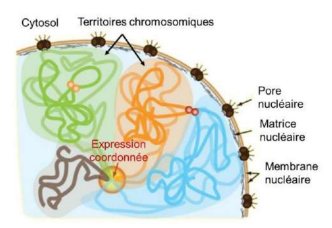
Ces régions sont formées d'hétérochromatine qui est dite constitutive par opposition à l'hétérochromatine facultative des régions dans la compaction va pouvoir varier entre l'interphase et la mitose.

La particularité de ces régions formées d'hétérochromatine constitutive est qu'elles sont constituées de séquences d'ADN très répétées ++et qu'elles ne contiennent pas de gènes++++.

Ces régions d'hétérochromatine constitutive vont jouer un rôle structural, comme par exemple les centromères qui maintiennent la cohésion des chromatides ou encore les télomères qui vont protéger l'extrémité des chromosomes.



j) L'organisation spatiale du génome n'est pas aléatoire



Durant l'interphase, chaque chromosome va occuper un territoire défini dans le noyau.

Cette organisation spatiale va permettre de faciliter l'expression coordonnée de gènes qui sont impliqués dans une même fonction, mais situés sur les chromosomes différents.

C'est fini pour cette partie assez longue concernant la structure des acides nucléiques ainsi que l'organisation et la compaction du génome chez procaryote et eucaryote.

Malheureusement ce n'est pas la fin, on termine sur une partie concernant la réplication, je te promets c'est easy, je crois en toi et je sais que tu vas réussir 😊

Prends une petite pause pour recharger tes batteries, et prépare-toi à kiffer ce cours parce que la biomol c'est que de la kiffance.

III) La réplication de l'ADN

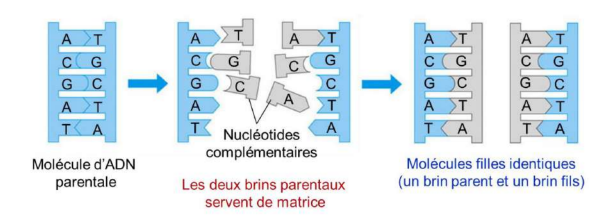
a) Définition

La réplication de l'ADN est un processus qui va permettre la transmission du génome aux générations suivantes.

Chez les procaryotes et les eucaryotes, le principe général de la réplication est similaire. Elle va reposer sur le principe de complémentarité des bases et aboutir à deux nouvelles molécules qui vont être ensuite réparties entre deux cellules génétiquement identiques entre elles.

Les caractéristiques de la réplication :

- Elle va débuter au niveau d'origines de réplication qui sont situées sur le ou les chromosomes.
- Elle va nécessiter l'ouverture de la double hélice et la formation de bulles et de fourches de réplication.
- Elle va devoir respecter l'orientation des brins et nécessiter un amorçage.
- Elle va comprendre trois phases d'initiation, d'élongation et de terminaison.
- Elle va également comprendre des phases de vérification de l'ADN et, si besoin sa réparation afin d'assurer la fidélité du processus.



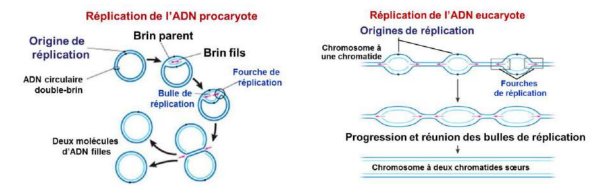
La réplication va être un processus semi-conservatif++++++++.

En effet, chaque brin de l'ADN parental va servir de matrice pour synthétiser un brin fils et chaque nouvelle molécule qui va être synthétisée va comprendre à la fois un brin parental et un brin fils. C'est ce que l'on appelle la semi-conservativité.





b) La réplication est similaire entre procaryote et eucaryote :



Chez les eucaryotes la réplication mène à la formation d'un chromosome qui va être constitué de deux chromatides sœurs.





- c) Les 3 étapes de la réplication
- 1) La phase d'initiation :

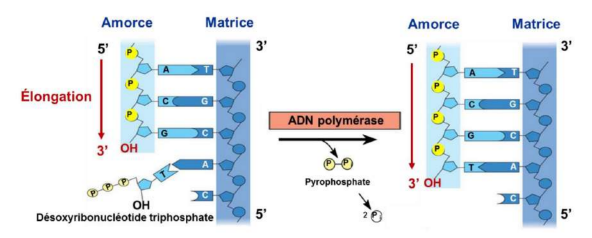
La phase d'initiation va correspondre à l'ouverture de la double hélice au niveau d'une ou plusieurs origines de réplication (plusieurs chez les eucaryotes) assurée par une enzyme : l'hélicase.

Au niveau de ces origines, donc, la double hélice va être ouverte et former ce qu'on appelle une bulle de réplication.

Chacune de ces bulles de réplication va comprendre à ses deux extrémités ce que l'on appelle une fourche de réplication.

C'est à partir de ces fourches de réplication que la réplication va progresser de facon bidirectionnelle+++++++.

2) La phase d'élongation



Cette phase d'élongation va correspondre au début de la synthèse des brins fils après l'ouverture de la double hélice au niveau des origines de réplication.

Ce processus va être assuré par une enzyme qu'on appelle une ADN polymérase.

Cette enzyme va utiliser des désoxyribonucléotides triphosphate (DNTPs) qui seront complémentaires du brin parent, qu'on appelle également le brin matrice, pour synthétiser le nouveau brin fils en respectant la polarité de ce brin, c'est à dire dans le sens 5'-3'.

La particularité de cette étape de synthèse est que l'enzyme va devoir nécessiter ce qu'on appelle une amorce pour pouvoir débuter.

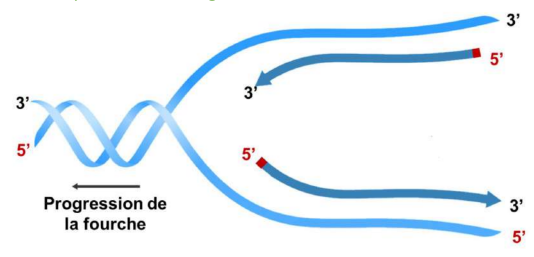
Cette amorce va en effet fournir une extrémité 3'-OH à laquelle elle va ajouter un à un les différents nucléotides qui sont complémentaires du brin matrice.





C'est une autre enzyme qu'on appelle une primase, qui va synthétiser cette courte amorce complémentaire du brin matrice sous la forme d'ARN+++++ (ça ça tombe piège)

Détails du processus d'élongation au niveau des fourches :



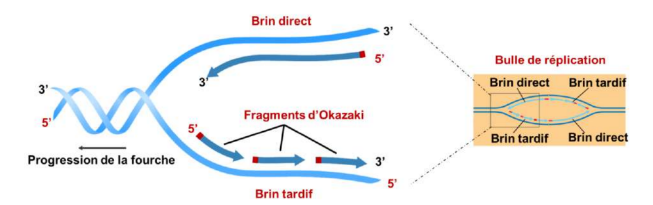
Le processus d'élongation est un peu plus complexe que les autres comme il doit respecter 2 contraintes :

- 1) Les brins de l'hélice sont antiparallèles+++ (l'extrémité 5' correspond à l'extrémité 3' de l'autre brin et vice-versa).
- 2) L'élongation ne peut se faire que dans le sens 5'-3'. Chaque brin parent va donc être répliqué dans une direction opposée par rapport au sens de progression de la fourche.

En pratique, du fait de ces contraintes, la réplication d'une fourche va être asymétrique, semi-discontinue et rétrograde++++++++ (ça vraiment vous le gardez dans un coin de votre tête c'est super important).







Il existe comme on vient de le voir un brin qui va être synthétisé dans le sens de progression de la fourche, et ce brin va être appelé brin direct.

Ce brin va pouvoir être synthétisé en continu à partir d'une seule et unique amorce qui aura été fabriquée par la primase au niveau de l'origine de réplication.

L'autre brin va être synthétisé dans le sens opposé à la progression de la fourche et sera appelé le brin tardif. Ce brin va devoir être synthétisé de façon discontinue et rétrograde en fragments qu'on appelle des fragments d'Okazaki, et ce, à partir de multiples d'amorces.

Ainsi donc, entre le brin direct et le brin tardif, la réplication va être asymétrique.

Ce qu'il faut noter, c'est que la situation va être inversée entre les deux fourches d'une bulle de réplication. Étant donné que ces fourches de réplication progressent dans deux directions opposées, le brin direct d'une fourche va devenir le brin tardif de l'autre et inversement

3) La phase de terminaison

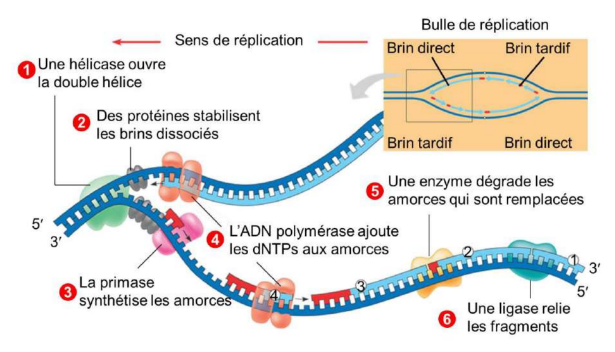
Une fois que les différents fragments d'Okazaki vont être synthétisés, à leur jonction, une enzyme va venir dégrader les amorces qui sont constituées d'ARN.

Celles-ci vont être ensuite remplacées par de l'ADN par une ADN polymérase. Et une fois que le brin tardif ne sera constitué que de fragments d'ADN, une ligase va venir les relier entre eux pour que le brin fils soit ininterrompu.





Récap de la réplication :



Initiation:

- 1) Ouverture de la double hélice : réalisée par une enzyme : l'hélicase.
- 2) Ensuite, des protéines vont venir s'associer aux brins parents pour éviter qu'ils ne se réassocient immédiatement.
- Puis la primase va venir synthétiser les amorces qui sont indispensables à l'élongation.

Elongation:

- 4) L'ADN polymérase va donc pouvoir commencer le processus de synthèse des brins fils à partir de l'extrémité 3'- OH fournie par ces amorces.
- 5) Au niveau du brin direct, cette synthèse va se faire en continu à partir d'une seule et unique amorce et au niveau du brin tardif, cette synthèse va se faire de façon semi-discontinue et rétrograde.

Terminaison:

- 6) Une fois que les différents fragments d'Okazaki vont être synthétisés, à leur jonction, une enzyme va venir dégrader les amorces qui sont constituées d'ARN. Celles-ci vont être ensuite remplacées par de l'ADN par une ADN polymérase.
- 7) Et une fois que le brin tardif ne sera constitué que de fragments d'ADN, une ligase va venir les relier entre eux pour que le brin fils soit ininterrompu.





Dedi avant tout a Yacine sans qui ces fiches n auraient été faites qu'a la sueur de mon front et sans qui la Sv aurait été infaisable alors pour ça merci infiniment

Dedi a ma mère qui mas toujours soutenu même quand j'étais bien chiant

Dedi a mon Père qui a fait d'énorme effort pour moi merci encore

Dedi a mon secrétaire Antoine mon frère a qui je serais toujours reconnaissant

Dedi a ma tante qui me frappait pour me faire réviser

Dedi a tout mes amis de p1 qui m'ont supporté toute l'année et encore pour un long moment ... courage



