

Генные мутации.

1. Определение.
2. Классификация генных мутаций.
3. Номенклатура генных мутаций.
4. Значение генных мутаций.
5. Биологические антимутационные механизмы.
6. Свойства гена.

Реакции с участием ДНК

- Репликация (самоудвоение ДНК)
- Рекомбинация (обмен участками между молекулами ДНК)
- Репарация (самовосстановление ДНК)
- Транскрипция (синтез РНК на ДНК)
- Обратная транскрипция (синтез ДНК на РНК – у некоторых вирусов)
- Мутирование (изменение строения ДНК)

- Нарушения в одной из цепей ДНК – это еще не мутация!
- Мутон – наименьшая единица мутации – равен паре комплементарных нуклеотидов.

Генные мутации. Определение .

Генные мутации – любые изменения последовательности нуклеотидов гена



- Гены
 - unique – one copy per genome
 - structural – code proteins or rRNA or tRNA
 - regulatory – regulate work of structural genes
 - repeating

Классификация мутаций

По причине

- Спонтанные – причина не ясна
- Индуцированные – вызваны мутагенами
 - Мутагены – факторы, вызывающие мутации:

физические – например, температура, радиация
химические – например, HNO_2 , иприт
биологические - например, вирусы

По уровню

- **Генные** – изменения в пределах одного гена
- **Хромосомные** – изменения строения хромосом
- **Геномные** – изменения количества хромосом

«Мутации транскрипции» и «мутации трансляции»

Виктор Маккьюсик

мутации, изменяющие последовательность аминокислот в белке ответственны за **50-60%** случаев моногенных болезней. Остальные **40-50%** приходятся на долю **мутаций, затрагивающих экспрессию гена.**

Изменение а/к состава белка **“качественный”** уровень в виде в выраженных клинических фенотипах, таких как метгемоглобинемия или серповидно-клеточная анемия при мутациях гена бета-глобина.

Мутации, нарушающие нормальную экспрессию гена приводят к изменению **количества** генного продукта и проявляются фенотипами, связанными с недостаточностью того или иного белка.

Мутации транскрипции:

- мутации в области промотора
- мутации сплайсинга РНК, в том числе мутации в 5'-донорном сайте интрана, мутации в 3'-акцепторном сайте интрана и мутации, приводящие к возникновению новых сайтов сплайсинга.
- мутации расщепления мРНК (мутации полиаденилирования).
- мутации кэп-сайта.
- делеции активирующих районов или энхансеров.

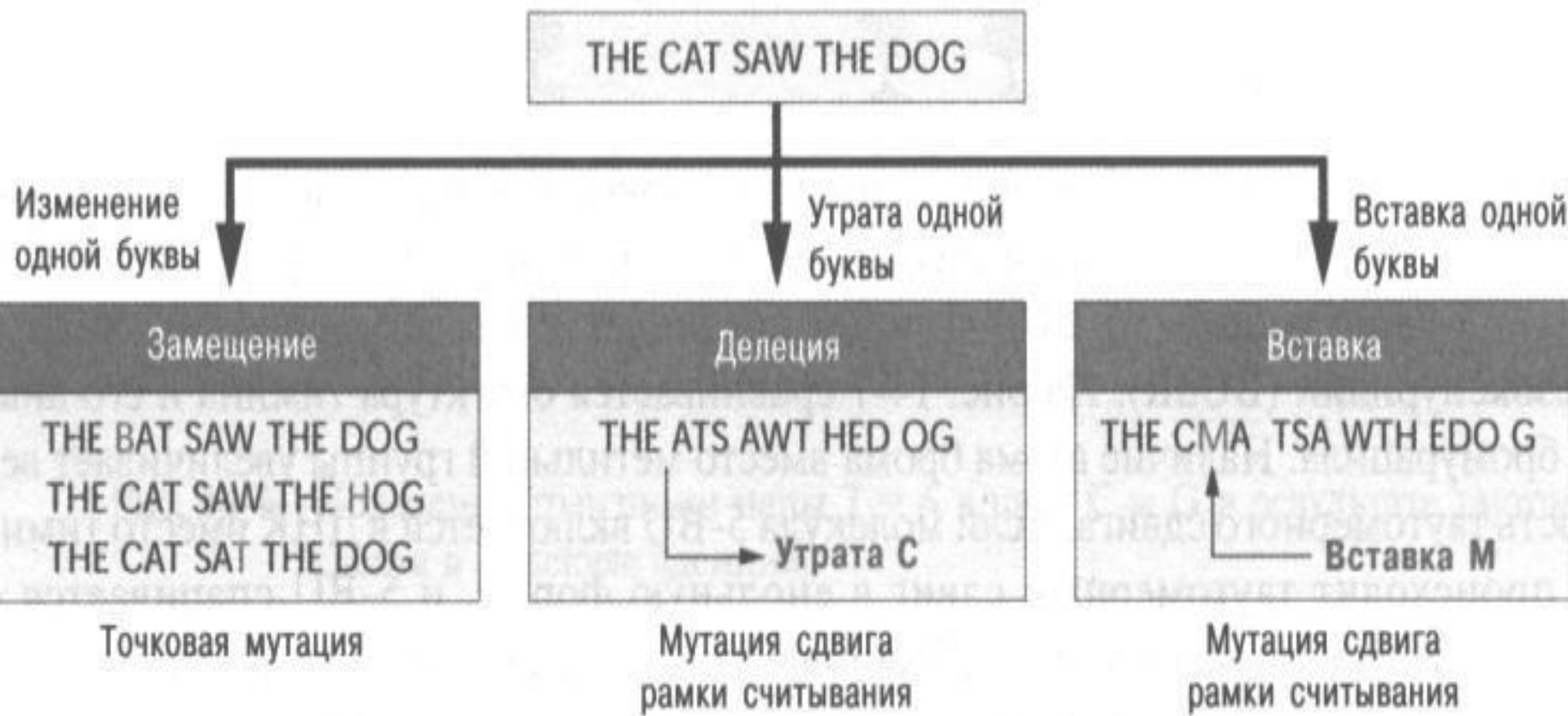
Мутации трансляции:

- мутации в инициирующем кодоне (ATG) или вблизи него
- мутации сдвига рамки считывания (результат делеций или инсерций)
- **миссенс-мутации** - замены одного аминокислотного остатка в молекуле белка на другое.
Миссенс-мутации тоже могут приводить к нарушению экспрессии гена, поскольку новая структура РНК или белка может оказаться нестабильной.
- **нонсенс-мутации** (“стоп”-мутации) - мутирование кодона в терминирующий кодон, что приводит к образованию укороченного белка.
- мутации в терминирующих кодонах (TAA, TAG или TGA), которые приводят к синтезу длинных (длиннее нормального) белковых продуктов.

По механизмам

- Мутации без сдвига рамки считываания и со сдвигом рамки считываания.
- Основные типы генных мутаций:
 - **замена нуклеотидов**
 - **вставка или выпадение нуклеотидов**
 - **переворот нуклеотидов на 180°**
(везде имеются в виду пары нуклеотидов)

Последствия замен или вставок/ выпадений одной пары нуклеотидов (на примере простого текста)



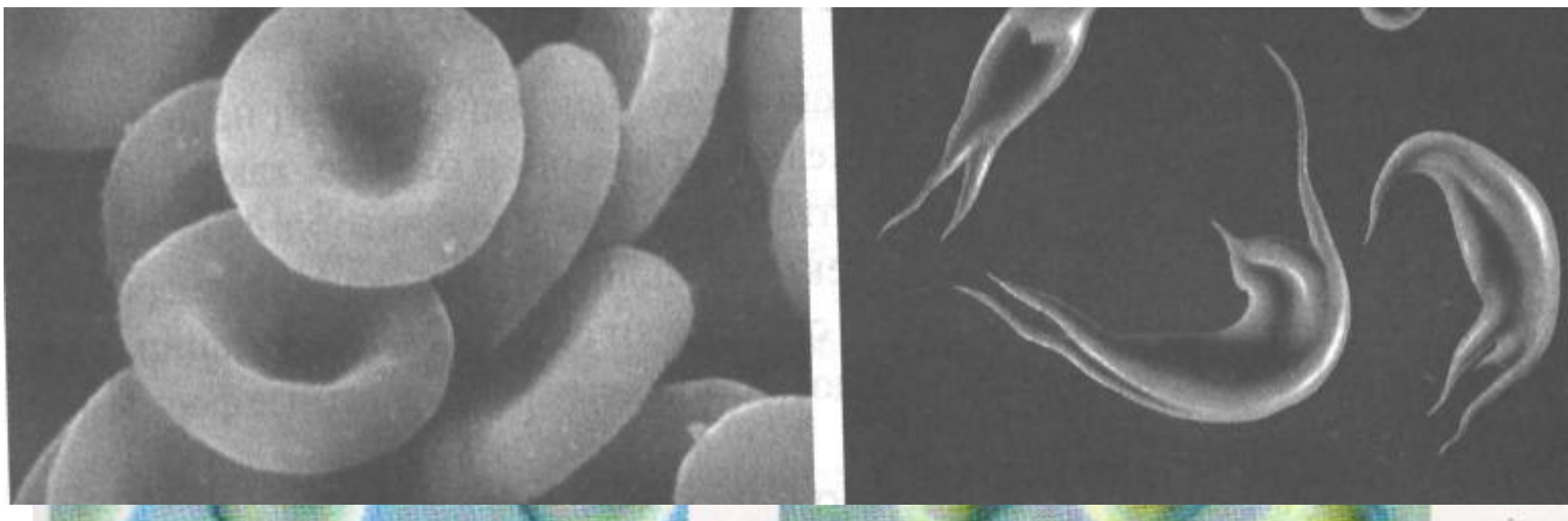
Замены нуклеотидов не обязательно ведут к изменению смысла генетической информации

- Миссенс (missense)-изменяется аминокислота в белке
- Сайлент (silent)- аминокислота не меняется
- Нонсенс (nonsense)- вместо кодона для аминокислоты появляется стоп-кодон

Примеры генных мутаций у человека

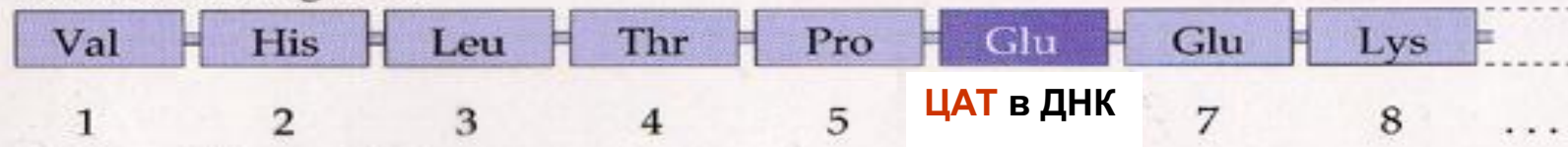
•**Миссенс мутация.** Пример – серповидно-клеточная анемия.

- Замена пары нуклеотидов привела к замене аминокислоты в белке, т.е. изменилась первичная структура, что повлекло изменение вторичной, третичной и четвертичной и формы эритроцитов.



(a)

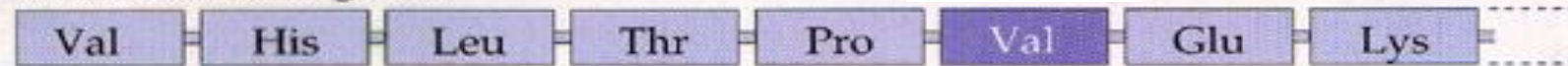
Normal hemoglobin



(b)

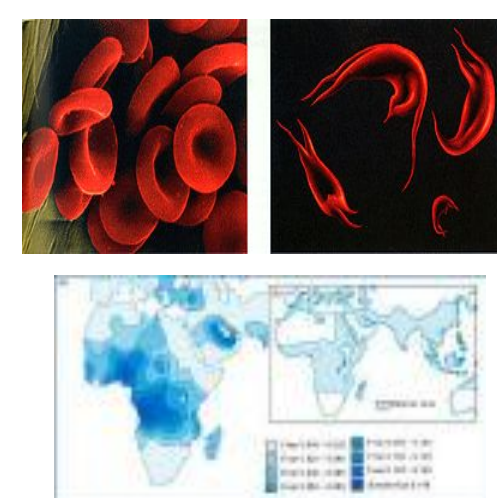
ЦТТ в ДНК
ГАА в РНК

Sickle-cell hemoglobin



(c)

Дефект гена *HBB* (*141900, 11p15.5). HbS образуется в результате замены валина на глутаминовую кислоту в положении 6 б-цепи молекулы Hb. В венозном русле HbS полимеризуется с формированием длинных цепей, эритроциты становятся серповидными. Это вызывает увеличение вязкости крови, стаз; создается механическая преграда в мелких артериолах и капиллярах, что приводит к тканевой ишемии (с чем связаны болевые кризы).



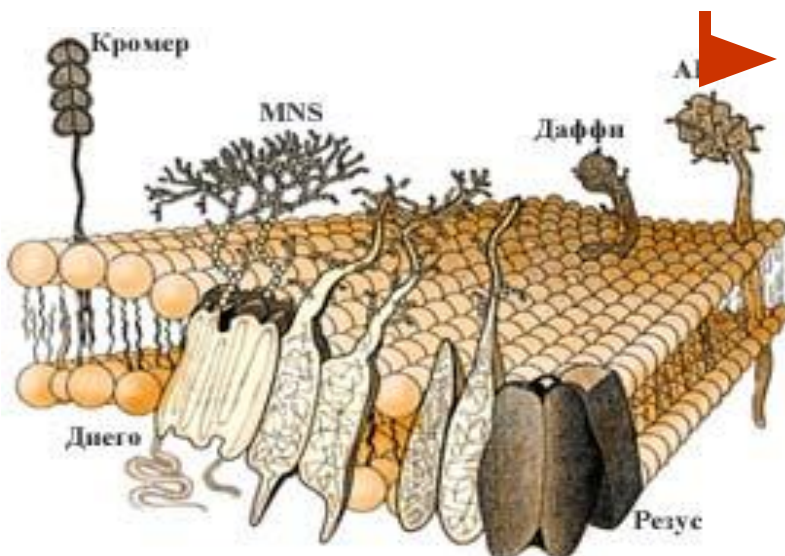
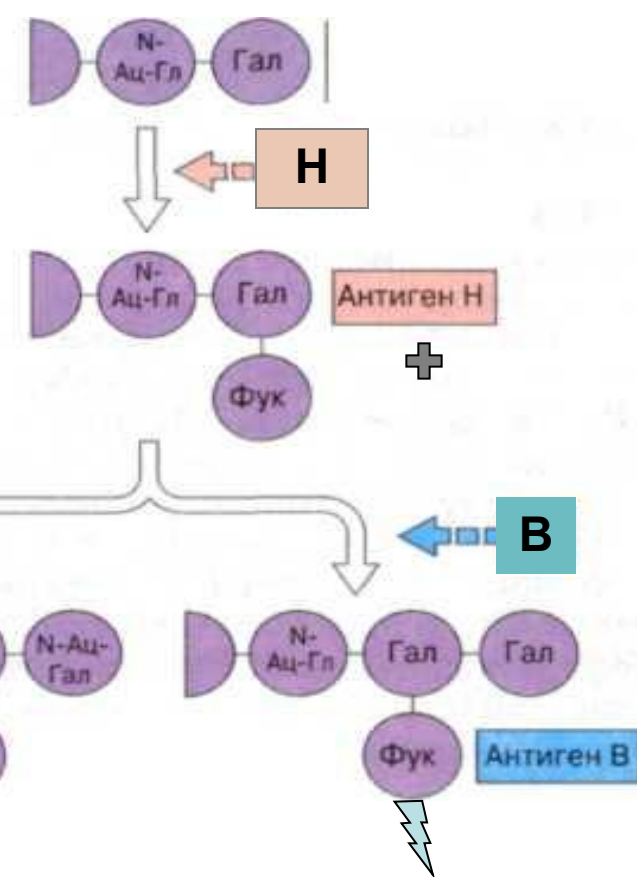
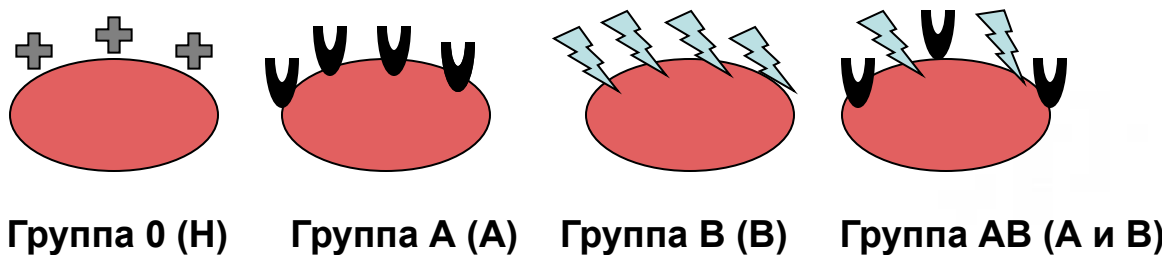
- **Нонсенс** мутация может возникнуть как в результате замены нуклеотида, так и при сдвиге рамки считываания.

Пример: группа крови 0.

У людей с данной группой крови в гене произошло выпадение (делеция) одного нуклеотида – в результате возник стоп-кодон.

Синтезируется короткий и неактивный белок-фермент.

Антигены А и В – олигосахариды, синтезируются из антигена Н + под действием белков-ферментов A (*аллель I^A*) или B (*аллель I^B*). Мутация «0» в гене (*аллель I⁰*) привела к образованию неактивного белка.



Мембрана эритроцита с разными антигенами

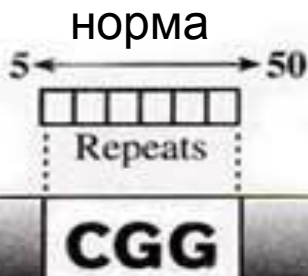
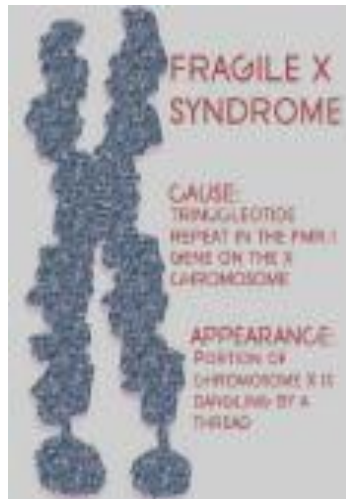
- **Выпадения и вставки** большого числа нуклеотидов часто являются нарушением рекомбинации (неравный кроссинговер).

Примеры: синдром Мартина-Белл
(умственная отсталость, с фрагильной X хромосомой)

Мутации со вставкой большого числа нуклеотидов – болезни экспансии тринуклеотидных повторов

	Тринуклеотидные повторы	Число в норме	Число у больных	Тип наследования
Болезнь Гентингтона	CAG	6-35	36-120	аутосомно-доминантный
Миотоническая дистрофия	CTG	5-35	>200	аутосомно-доминантный
Синдром ломкой X-хромосомы	CGC	6-50	>200	X-сцепленный доминантный
Спинобульбарная мышечная атрофия	CAG	10-30	35-60	X-сцепленный доминантный

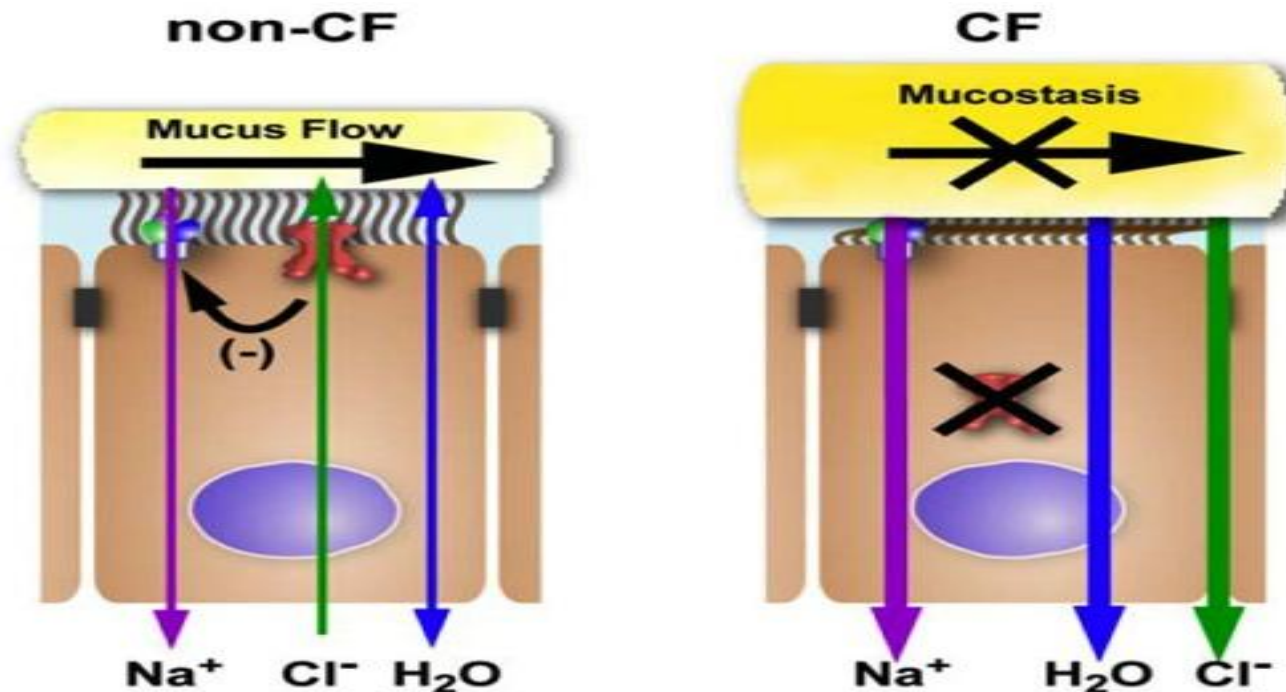
Синдром ломкой X хромосомы (синдром Мартина-Белл). Степень снижения интеллекта тем выше, чем больше вставка ЦГГ повторов.



Еще примеры мутаций с выпадением разного количества нуклеотидов

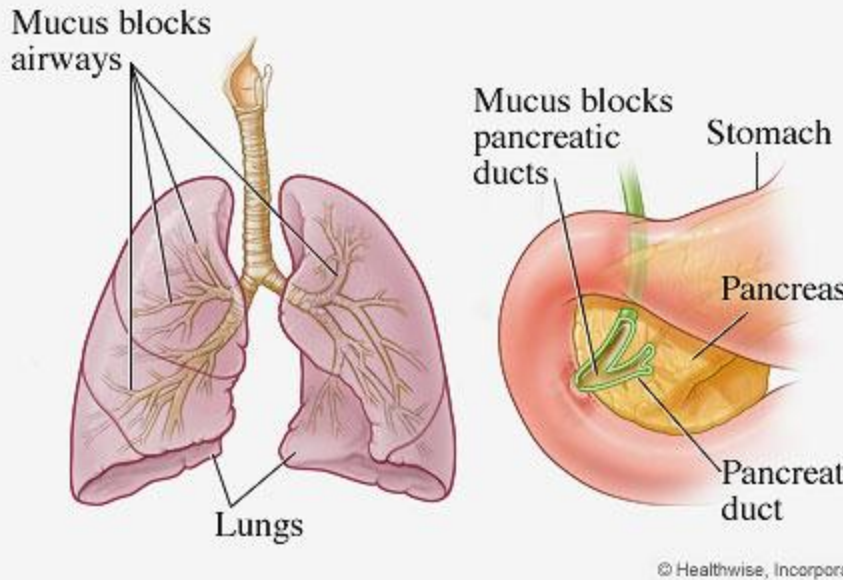
- Делеция 3 нуклеотидов – муковисцидоз
- Делеции или инсерции (вставки) большого числа нуклеотидов – МДД и МДБ – мышечные дистрофии Дюшенна (ранняя и тяжелая) или Беккера (поздняя и более легкая)

Муковисцидоз (cystic fibrosis), наследуется аутосомно-рецессивно. Самая частая мутация – выпадение 3 нуклеотидов (триплет 508)



Нарушается выделение секретов железами

Органы, страдающие при муковисцидозе (CF)



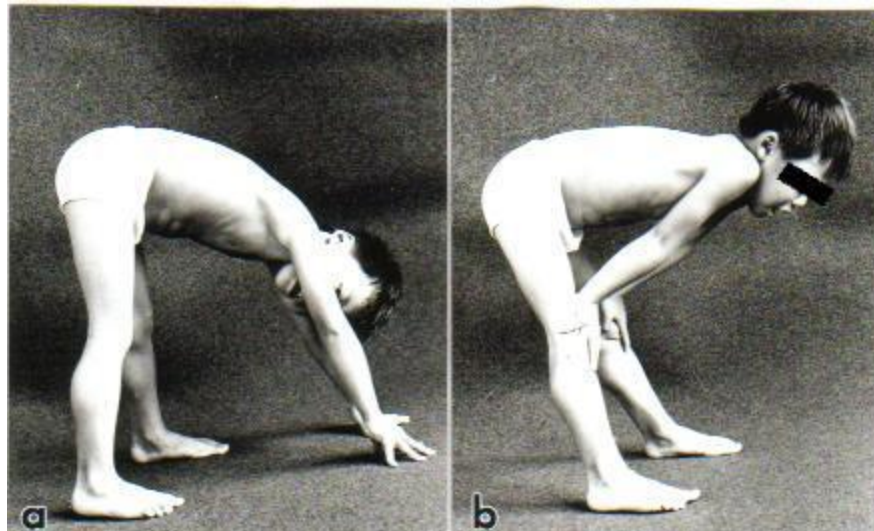
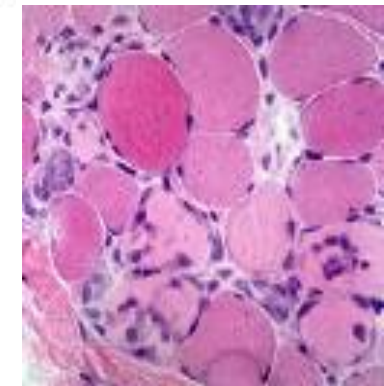
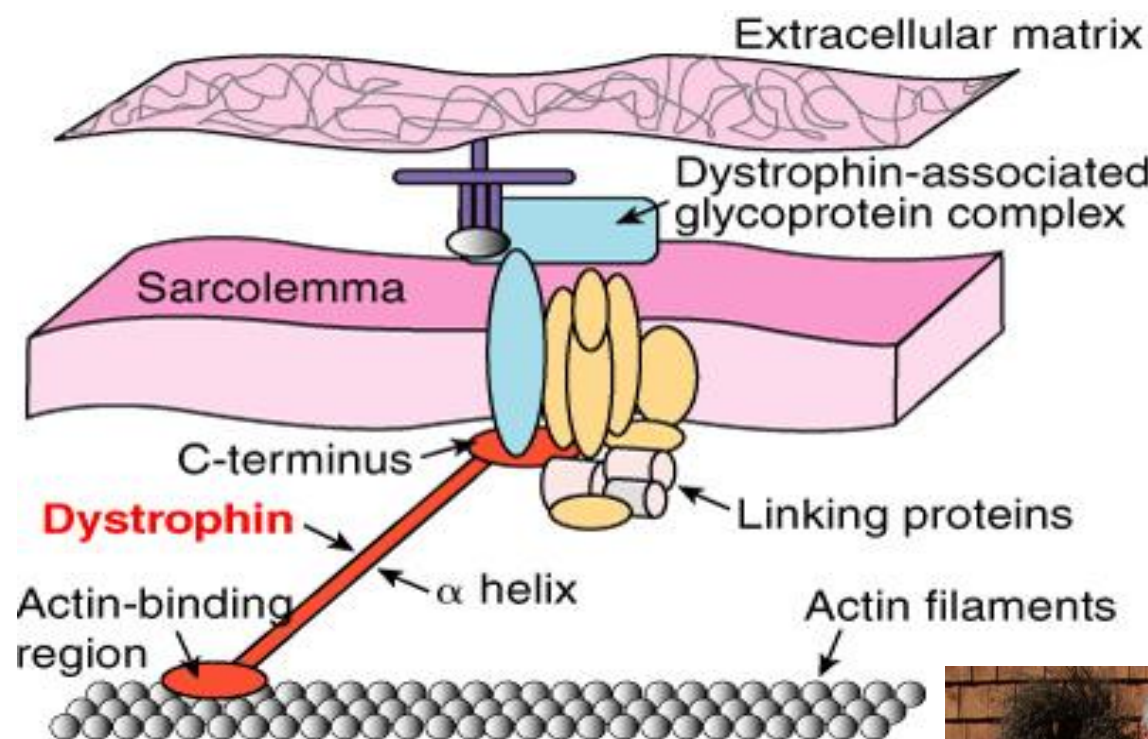
«Барабанные палочки» и «часовые стекла» – проявления хронической легочной инфекции



Мекониальный илеус – проявление CF

Крупные делеции (выпадения) в гене дистрофина дают МДД (мышечная дистрофия Дюшенна), инсерции (вставки) – МДБ (мышечная дистрофия Беккера).
Наследуются X-сцепленно рецессивно

МДД



По локализации в гене. Если мутация происходит

- **в кодирующей части** – синтез белка может измениться качественно
- **в регуляторной части** – например, в промоторе – измениться количественно
- **в инtronах** – ничего не будет – нейтральная (сайлент) мутация

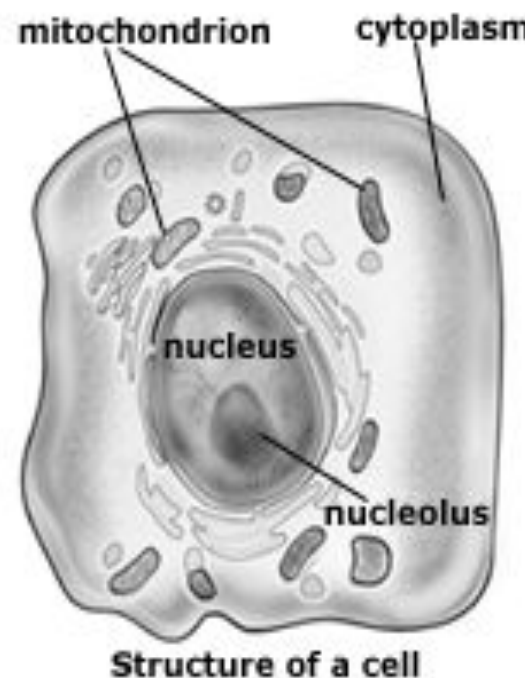
По локализации в хромосоме

- Аутосомные – в аутосомах
(неполовых хромосомах)
- Х-сцепленные (в X хромосоме)
- У-сцепленные (в Y)

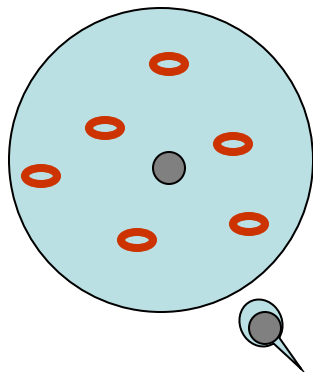
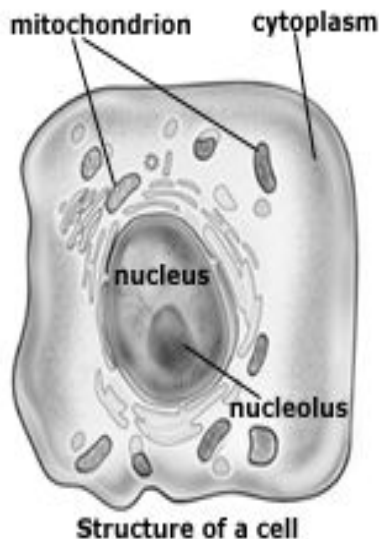
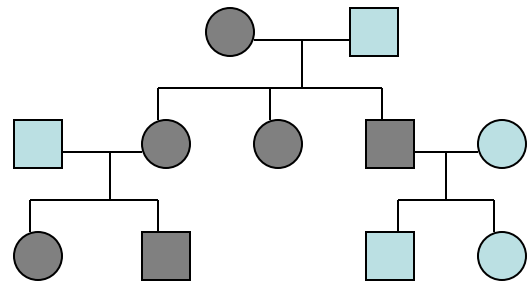
По локализации в клетке

- Ядерные
- Цитоплазматические (немногочисленные, но тяжелые митохондриальные болезни)

Митохондрии имеют
свою кольцевую
ДНК



**Митохондриальные
болезни** передаются по
материнской линии и
затрагивают, мышцы,
зрение, нервную систему



**Все наши клеточные
органеллы от мам, папы
привносят только хромосомы**



По локализации в организме

- **Соматические** (в клетках тела, чаще всего – рак), не передаются детям
- **Генеративные** (в половых клетках и проявляются только у потомков)

По последствиям

- Вредные
- Полезные
- Нейтральные

По проявлению в фенотипе

- **Доминантные** (проявляются в фенотипе сразу как в гомо-, так и в гетерозиготном состоянии)
- **Рецессивные** (проявляются только в гомозиготном состоянии)

Множественный аллелизм

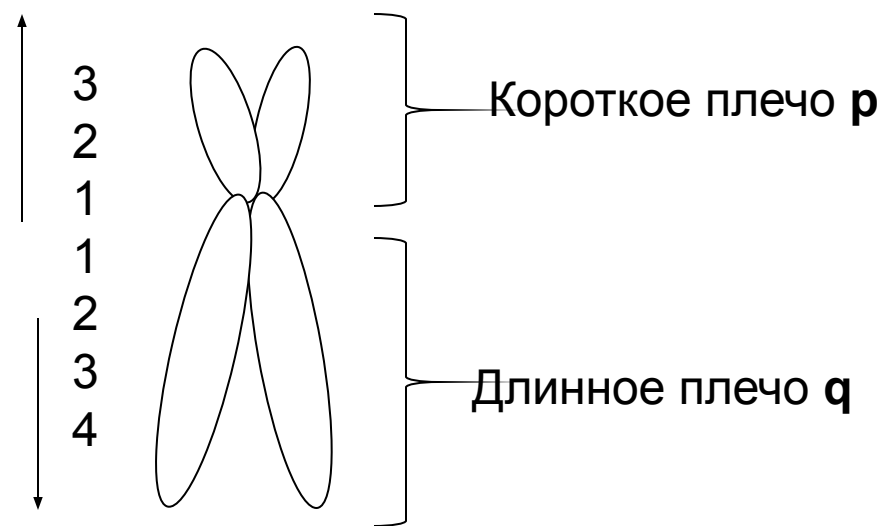
- Чем длиннее ген, тем больше у него может быть мутантных аллелей.
- Так, выявлено около 1000 мутаций гена муковисцидоза, большинство редкие.
- Самая частая мутация (50% случаев) – del 508 – приводит к выпадению фенилаланина в положении 508 белка и нарушает его работу.

Номенклатура генных мутаций

Гены имеют названия и места на хромосомах например:

- 15q21.1 – фибриллин (мутация вызывает синдром Марфана)
- 07q31.2 – трансмембранный регулятор (мутация приводит к муковисцидозу)
- Xp21.2 – дистрофин (мутации - миопатия Дюшенна или Беккера)

Нумерация
районов идет
от
центромеры к
тейломерам в
каждом плече



Номенклатура генов и генных мутаций основывается на разных подходах:

Подход 1: Генетическая номенклатура (по изменениям в ДНК или белке)

Для генных болезней человека:

Подход 2: Mendelian Inheritance in Man (OMIM)

Подход 3: Названия болезней

Генетическая номенклатура (**подход 1**) основана на описании изменений в ДНК или белке. Примеры

В ДНК

- 3821delT - выпадения тимина в позиции № 3821.
- 2112ins13 kb – после нуклеотида № 2112 вставилось 13 000 нуклеотидов (13 килобаз)

В БЕЛКЕ

- delF508 – выпадение фенилаланина в позиции 508
- N44G – замена аспарагина на глицин в позиции 44
- W128X – замена триптофана на стоп триплет

Аланин А Ала
Аргинин R Арг
Аспарагиновая кислота D Асп
Аспарагин N Асн
Валин V Вал
Гистидин H Гис
Глицин G Гли
Глутаминовая кислота E Глу
Глутамин Q Гln

Изолейцин I Иле
Лейцин L Лей
Лизин K Лиз
Метионин M Мет
Пролин P Про
Серин S Сер
Тирозин Y Тир
Тreonин T Тре
Триптофан W Три
Фенилаланин F Фен
Цистеин C Цис
Стоп-триплет X

Огромная роль в собирании и описании генных мутаций у человека принадлежит **Виктору МакКьюсику**. Он начал работу по составлению регистра мутаций.
(подход 2)



(October 21, 1921 – July 22, 2008),

(OMIM - Online Mendelian Inheritance in Man)

Каждая мутация получает
6-значный номер

Номера генных мутаций
(OMIM)

1	100000–19	Аутосомно-доминантные 9999
2	200000–29	Аутосомно-рецессивные 9999
3	300000–39	X-сцепленные 9999
4	400000–49	Y-сцепленные 9999
5	500000–59	Митохондриальные 9999
6	600000–	Аутосомные, описанные после 15 мая 1994 года

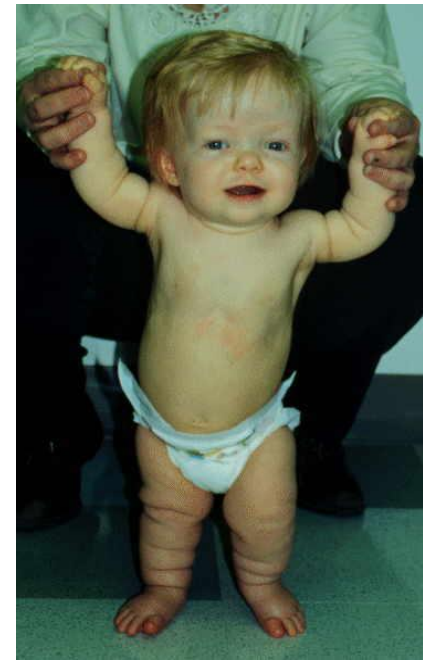
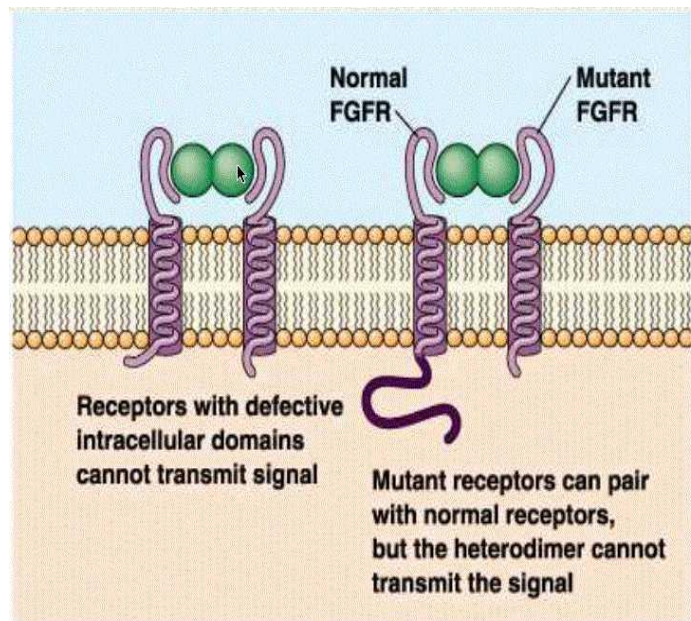
Названия генных болезней не систематизированы (подход 3)

- Это может быть просто название, основанное на проявлении болезни – ахондроплазия – «недоразвитие хряща»
- Может быть синдром, названный по имени ученого (чаще) – *синдром Марфана*; или больного (реже)
- Может быть броское и необычное название – *синдром грима Кабуки, синдром счастливой куклы*

Ахондроплазия (хондродистрофическая карликовость)

OMIM 100800

Мутация в белке-рецепторе к фактору роста фибробластов



Синдром Марфана

OMIM 154700

Мутация в
важном белке
соединительн
ой ткани –
фибриллине.

Проявления –
высокий рост,
длинные
конечности,
растяжимая
соед. ткань.
Как
следствие –
сколиоз,
подвыпив
хрусталика*,
аневризма
аорты**.

Fig. 1

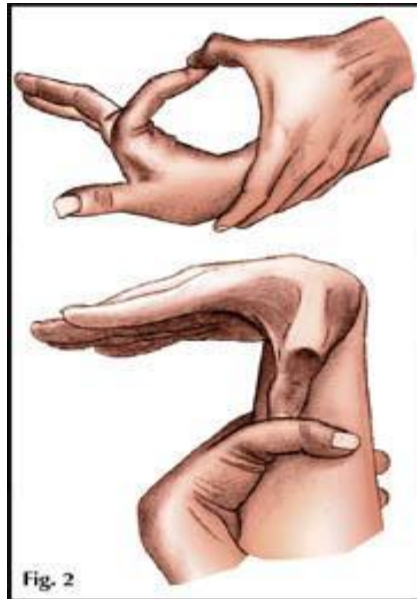
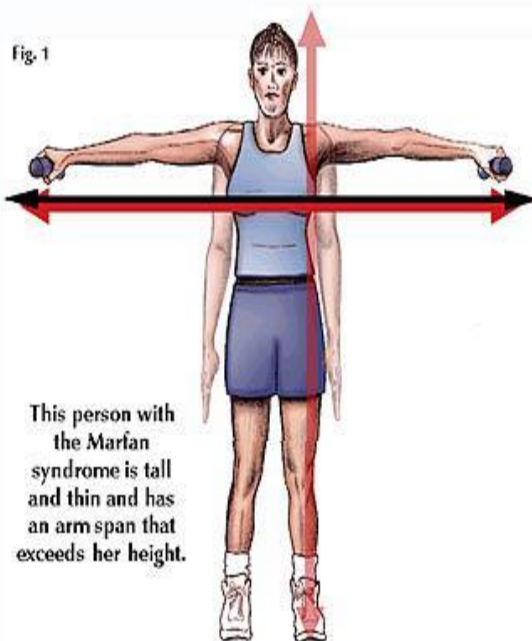
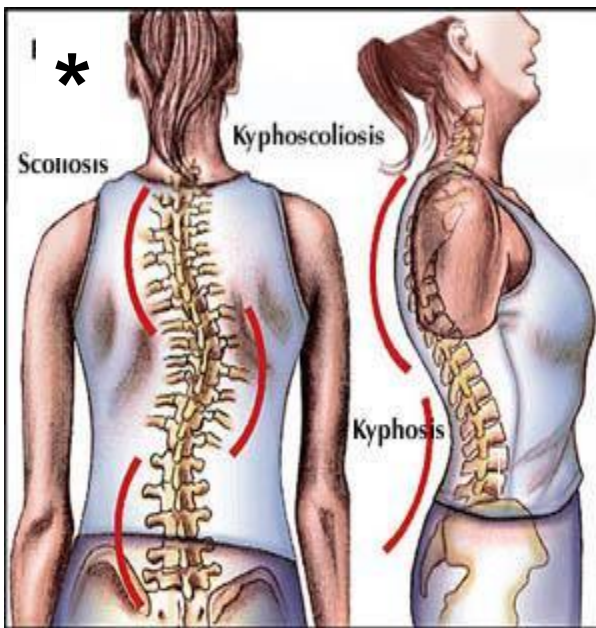


Fig. 2

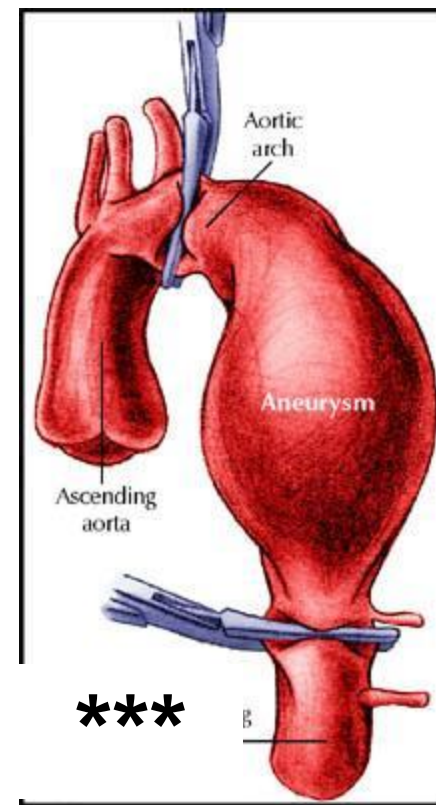


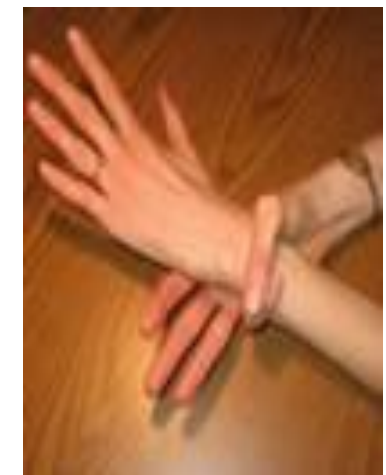
1 *

Kyphoscoliosis

Scoliosis

Kyphosis





**



Синдром «грифма Кабуки» ОМIM 147920, в чем состоит генетический дефект, пока не известно



Некоторые распространенные генные болезни

Синдромы, номер по Мак-Кюсику	Хромосомная локализация гена, размеры (тыс. п.о.), экзоны	Встречаемость, белок, размеры в аминокислотах	Типы и количество мутаций, мажорные мутации (в скобках указаны частоты аллелей у больных)
Муковисцидоз, вражлен- ное отсутствие <i>vas de- ferens</i> 219700	7q31. 2 <i>CFTR</i> . 500 260 27 экзонов	1:2500 – Европа 1:3800 – Россия CF-трансмембранный регулятор 1480	Точкаовые – преобладающие; небольшие делеции и дупликации; мажорные: <i>de LF508</i> – 30-90%, <i>W1272X</i> – 2-33%, <i>3732delA</i> – 4%, <i>394delTT</i> , <i>G542X</i> , <i>R117H</i>
Миопатия Дюшенна, Беккера, кардиомиопатия делециональная 310200	Xp21. 2 <i>DMD</i> . 21 2000 73 экзона	1:3500 мальчиков Дистрофин 3685	Делеции протяженные – 60%; дупликации – 6-7%; делеции нескольких нуклео- тидов – 7; нонсенс – 9; сплай- синг – 3; миссенс – 1; инсер- ция – 1
Гемофилия А, фактора VIII дефицит 306700	Xq28 <i>F8C</i> . 66 186 26 экзонов	1:6500 мальчиков Фактор VIII сверты- ваемости 2351	Делеции экзонов – 31; мис- сенс – 21; нонсенс – 8; мажор- ные; инверсия 26 – 25 экзонов – 45% семей
Гемофилия В, Кристма- са, фактора IX дефицит 306900	Xq27. 1–q27. 2 <i>F9</i> . 400 34 8 экзонов	1:20000 мальчиков Фактор IX сверты- ваемости крови 461	Миссенс и нонсенс более 60%; сплайсинг – 10%; регулят. – 3,5%; делеции – до 40% при тяжелых формах
Фон Виллебранда бо- лезнь 193400	12pter-p12 <i>F8VWF</i> . 22 178 52 экзона	1:5 – 20000 Фактор VIII свер- тываемости крови	Тип I и II – миссенс; мажор- ные: <i>R543W</i> , <i>R545C</i> , <i>V553M</i> , <i>R578Q</i> . Тип III – делеция 1 нуклеотида в 28 экзоне; нон- сенс – 4
Фенилкетонурия; гипер- фенилаланинемия, мягкая 261600	12q24. 1 <i>PAH</i> . 70 90 13 экзонов	1:10 – 15000 Фенилаланингидро- ксилаза 452	Миссенс – 62%; нонсенс – 13%; сплайсинг – 13%; делеций – 9%; мажорные: <i>IVS12+1</i> , <i>R408W</i> , <i>R261Q</i> , <i>R158Q</i> , <i>IVS10</i>
Леш–Нижана синдром; HPRT-родств. подагра 308000	Xq26–q27. 2 <i>HPRT</i> . 100 44 9 экзона	Гипоксантинфос- форбизонилтранс- фераза 217	Миссенс – 53%; небольшие структурные перестройки – 40%; сплайсинг – 5%; нонсенс – 2%; мажорные: <i>R170TER</i> (15%)
Гепатолентикулярная дегенерация Вильсона– Коновалова 277900	13q14. 3–q21. 1 <i>ATP7B</i> . 34	Медь- транспортирующая АТФаза Р тип 1434	Миссенс – 15; деле- ции/инсерция – 14; мажорные – <i>H714Q</i> – 31% в Америке, 22% в России; 1 нуклеотид делеции <i>H1070G1</i> – 28%; <i>GN1267L</i> – 10%

Значение генных мутаций

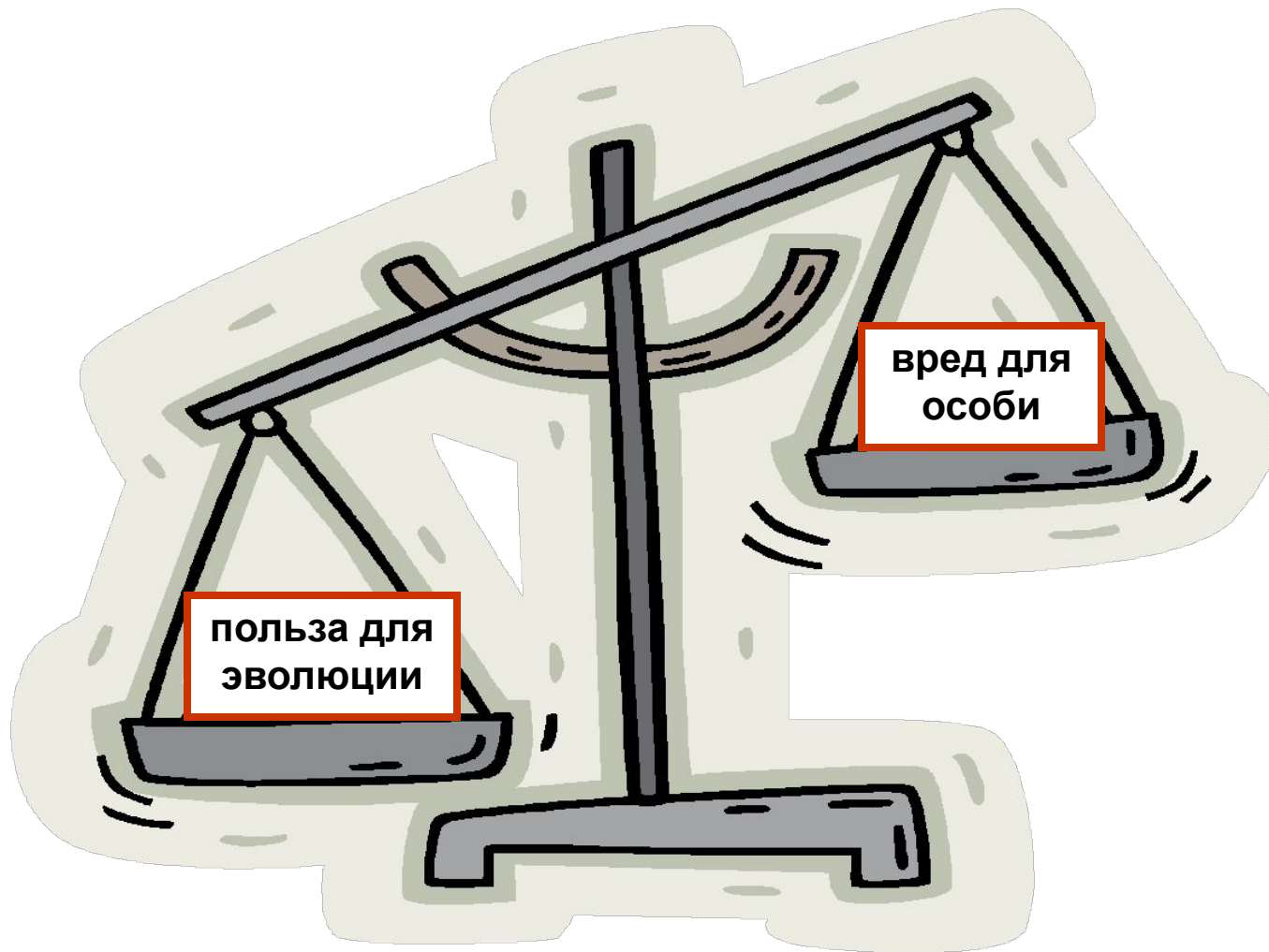
- **Для биологии:** возникают новые аллеи генов, что дает материал для естественного отбора и, следовательно, эволюции.
- **Для медицины:** существуют генные (менделирующие) болезни, которых описано несколько тысяч.

Биологические антимутационные механизмы

Поскольку большинство мутаций вредны,
природа выработала
антимутационные механизмы

- **Две цепи ДНК** (запасная цепь)
- **Вырожденность генетического кода**
(запасные триплеты)
- **Наличие повторяющихся генов** (запасные гены)
- **Диплоидность** (запасной набор хромосом)
- **Системы репарации** (следит на уровне ДНК)
- **Иммунная система** (следит на уровне организма)

Но совсем без мутаций нельзя!



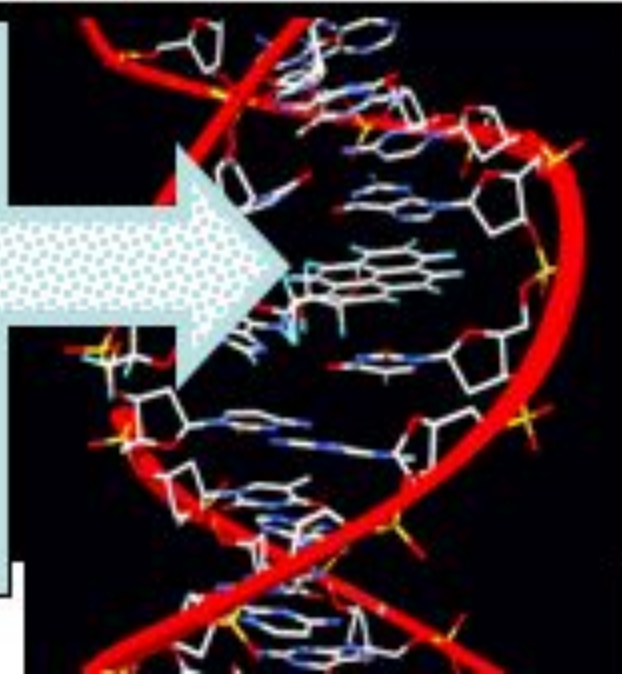
Частота генных мутаций

- Спонтанные мутации возникают самопроизвольно на протяжении всей жизни организма в нормальных для него условиях окружающей среды.
- Метод определения частоты спонтанных мутаций у человека основан на появлении у детей доминантного признака, если у родителей он отсутствует.
 - Ученый Холдейн рассчитал среднюю вероятность появления спонтанных мутаций, которая оказалась равна **5×10^{-5} на ген (локус) на поколение.**

Примеры частоты спонтанных мутаций у человека

Характер наследования	Заболевание	Частота спонтанных мутаций	Число мутаций на 10^6 гамет
Аутосомно-доминантный	Туберозный склероз	$8 \cdot 10^{-4}$	800
	Талассемия	$4 \cdot 10^{-4}$	400
	Ретинобластома	$2.3 \cdot 10^{-5}$	23
	Аниридия	$5 \cdot 10^{-6}$	---

Главный мутаген табачного дыма — бензопирен — связанный с одним из нуклеотидов молекулы ДНК.



Рак лёгкого у курильщика — пример
ИНДУЦИРОВАННОГО МУТАГЕНЕЗА

Свойства гена

Свойства гена

(не путать со свойствами генетического кода!)

- **Дискретность** (имеет определенный размер и позицию - локус)
- **Лабильность** (может муттировать)
- **Стабильность** (однако мутирует редко)
- **Специфичность** (ген кодирует конкретный белок)
- **Аллельность** (в результате мутаций возникают варианты - аллели)
- **Плейотропность** (множественность действия)
- **Дозированность** действия (чем больше экземпляров гена в генотипе (доз), тем сильнее эффект гена)