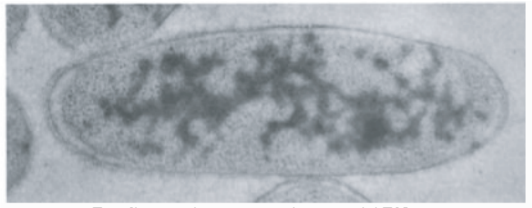
Figure 1 : le nucléoïde bactérien



E. coli marquée avec un anticorps anti ADN.

Représentation schématique du génome bactérien d'escherichia coli (bactérie gram-)

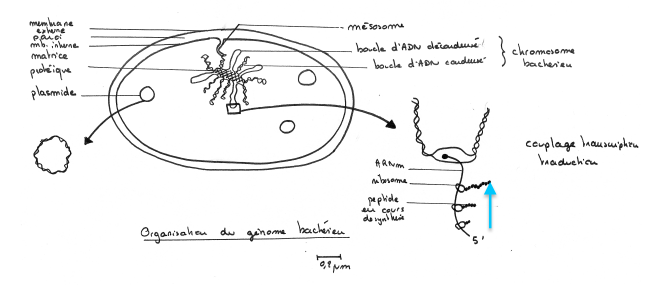
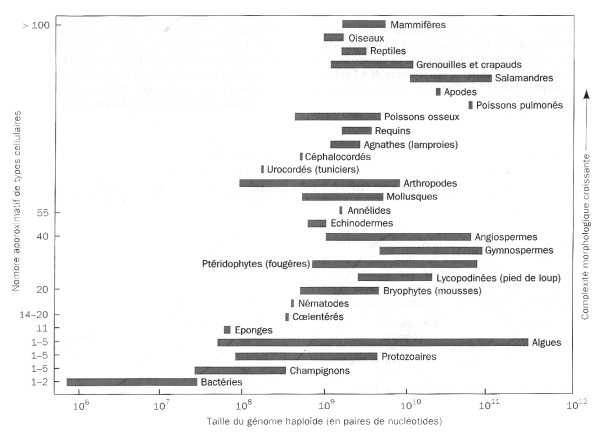


Figure 2 : Taille des génomes de quelques êtres vivants

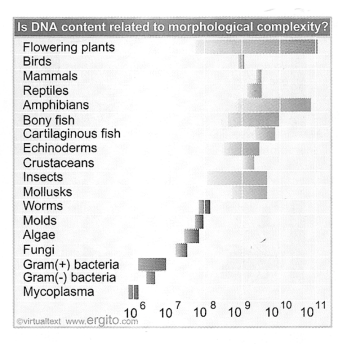
(Gene VII Lewin, Biochimie Voet)

		Nombre de séquences	
Organismes		codantes prédites	Valeur c (Mpb)
Mycoplasme		470	0,58
Rickettsia		834	1,11
Haemophilus	procaryotes	1743	1,83
Methanococcus		1738	1,66
Bacillus		4100	4,2
E.coli		4288	4,6
Saccharomyces (levure)		6034	13,5
Drosophila	eucaryotes	12000	165
Caenorhabditis (nématode)		19100	97
Homo sapiens		20000	3200



Tailles comparées des génomes haploïdes de différentes catégories d'organismes mettant en évidence le paradoxe de la valeur C. La complexité morphologique des organismes, estimée par le

nombre de types cellulaires, est croissante du bas de la figure vers le haut. [D'après Raff, R.A. et Kaufman, T.C. Embryos., Genes, and Evolution, p. 314, Macmillan (1983).]



DNA content of the haploid genome is related to the morphological complexity of lower eukaryotes, but varies extensively among the higher eukaryotes. The range of DNA values within a phylum is indicated by the shaded area.

Figure 3 : techniques de séquençage (Dunod 2021)

• Méthode historique de Sanger (la seule au programme)

La méthode de **Sanger** (1977) a permis l'obtention des premières séquences. Elle est fondée sur la polymérisation d'un brin d'ADN complémentaire au brin que l'on souhaite séquencer.

Cette méthode repose sur l'utilisation de nucléotides terminateurs de chaîne : des didésoxynucléotides (absence de groupement OH en 3'). Ces didésoxynucléotides peuvent s'incorporer comme les désoxynucléotides, mais leur insertion provoque un arrêt immédiat de la polymérisation :

On mélange donc dans 4 tubes :

- l'ADN à séquencer
- de l'ADN polymérase
- des désoxynucléotides « normaux »
- une petite quantité de l'un des didésoxynucléotides, ces didésoxynucléotides sont radioactifs.

Dans chaque tube (par exemple celui qui contient ddATP), les nucléotides normaux sont en excès mais parfois, un nucléotide terminateur de chaîne vient se mettre en place et la synthèse du nouveau brin s'arrête.

En statistique, comme dans le tube on met de nombreuses copies du brin monocaténaire à séquencer, on obtient **différentes longueurs de nouveaux brins**. La plupart ont une longueur normale : ils n'ont intégré aucun nucléoside terminateur de chaîne. Mais pour ceux qui sont plus courts, on sait qu'ils se terminent tous dans ce tube par A : le nucléotide avec adénine.

Les nouveaux brins sont séparés par électrophorèse. Le contenu de chaque tube migre dans une piste différente du gel. L'emplacement des nouveaux brins est rendue visible par autoradiographie : les nucléosides terminateurs de chaînes sont radioactifs ce qui permet de visualiser les fragments.

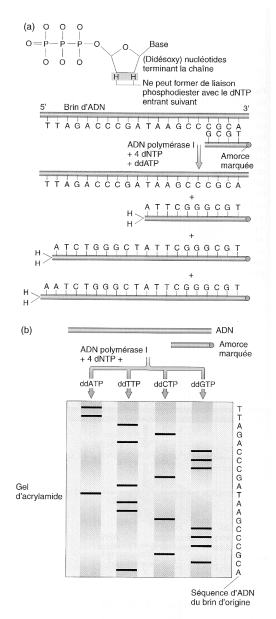
L'enchaînement des bandes permet de lire la séquence. Pour le concours vous devez être capable de lire un gel de séquence.

Méthodes actuelles

Méthodes basées sur la technique de Sanger

Aujourd'hui on utilise des ddNTP dont chacun est marqué

par un fluorophore spécifique. La réaction de séquençage est alors conduite en un seul milieu avec le ddCTP fluorescent bleu, le ddATP fluorescent vert, le ddGTP fluorescent jaune et le ddGTP fluorescent rouge. Les fragments interrompus à un nucléotide donné porteront donc un fluorophore terminal de couleur spécifique à ce nucléotide.



La technique de séquençage utilisant des didésoxynucléotides. (a) Une amorce marquée (conçue à partir de la séquence voisine du vecteur) est utilisée pour initier la synthèse d'ADN. L'addition de quatre didésoxynucléotides différents (ici on voit du ddATP) interrompt la synthèse au hasard. (b) Les fragments résultants sont séparés par électrophorèse et soumis à une autoradiographie. (D'après J. D. Watson, M. Gilman, J. Witkowski et M. Zoller, L'ADN recombinant. Traduction française de la 2° édition chez De Boeck, 1994.)

Ce sont ces fluophores qui seront détectés lors de l'électrophorèse, rendant inutile le traceur radioactif. L'électrophorèse se fait alors dans des séquenceurs capillaires : ceux-ci sont constitués de fins tubes de verre, de quelques microns de diamètres sur plusieurs dizaines de longueur (de 30 à 50 cm) et dans lesquels sont introduits l'ensemble des fragments.

La détection de la fluorescence se fait par un rayon laser qui travers le capillaire qui excite les les ddNTP fluorescents incorporées à l'ADN. Une caméra mesure l'émission de fluorescence, les différents ddNTP se distinguant par la longueur d'onde émise.

Un capillaire permet la lecture d'environ **100 kb en 1h.** Les séquenceurs utilisés actuellement comprennent de très nombreux capillaires.

Méthodes basées sur l'utilisation de nanopores

La **technologie nanopore** (Oxford Nanopore Technologies (ONT) est apparue en 2014. Elle n'utilise pas de polymérase pour la synthèse d'une copie de la molécule à séquencer mais fait passer des molécules d'ADN dans un nanopore enchâssé dans une membrane qui sépare deux compartiments contenant des solutions ioniques. Ce passage entraîne des perturbations d'un signal électrique qui est fonction du nucléotide traversant le pore. La séquence est déduite de la succession des perturbations.

Ces technologies sont dites aussi de **lectures longues** (ou *long read*), du fait de leur capacité à séquencer des molécules uniques dont la longueur peut atteindre des centaines de kb. Le facteur limitant devient la longueur des fragments d'ADN que l'on réussit préalablement à obtenir lors de l'extraction de cette molécule. Le problème devient donc de trouver des méthodes d'extraction qui laissent l'ADN le plus intact possible.

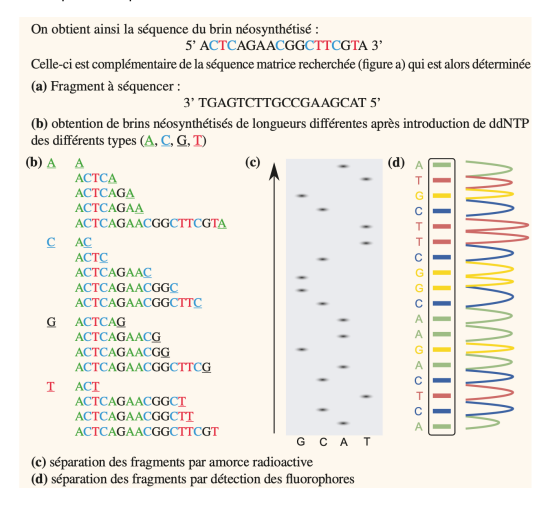


Figure 4: annotation du génome de virus SARS

(Jean Michel et al., 2020; Islam et al., 2020)

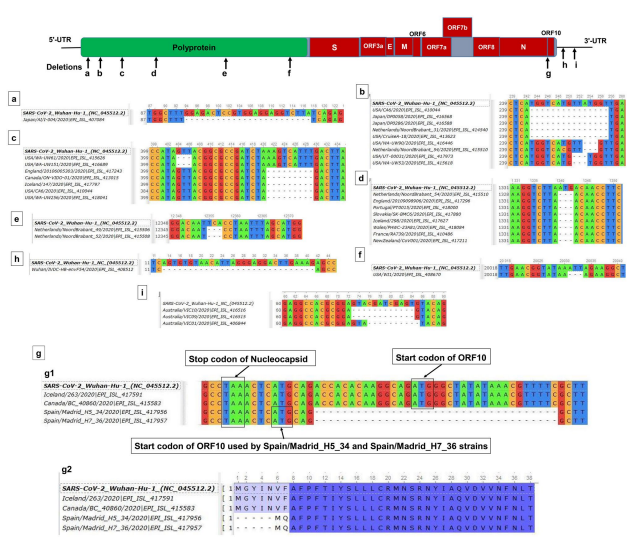


Figure 1. Genomic deletion analysis of SARS-CoV-2. Genomic deletion analysis of SARS-CoV-2 strains identified (a) 24 (nt) deletions in NSP1 in a Japanese strain; (b) 15-nt deletions in NSP1 of viral strains from USA, Japan and the Netherlands alongside three-nt deletions in USA and Netherlands; (c) three-nt deletion in NSP1 of American strains and very adjacent to that, nine-nucleotide deletion of strains from the USA, England and Canada and Iceland; (d) three-nucleotide deletions in NSP2 were observed in 99 strains from Netherlands, England, Portugal, Slovakia, Iceland, Wales, France and New Zealand (representatives from each countries were shown); (e) NSP8 undergoes three-nt deletion in Netherlandian/dutch/hollanders strains; (f) three-nucleotide deletion in NSP15 of USA strain; (g-g1) 35nt deletion, including start codon position of ORF10 of Spain strains, and the start codon in spacer position, has been used for ORF10 coding; and as a result, (g-g2) five aa residues deletion in those strains starting from position 1 to 5. Deletion of (h) 29-nt reported from Wuhan, and (i) 10-nt in 3'-UTR of strains belonged to Australia. The position of of the prepresents the starting position from each ORFs, for instance, position of ORF1ab was considered for the NSPs. MAFFT online tool³⁶ was used for alignment, and Unipro-UGENE⁴⁰ used for visualization.

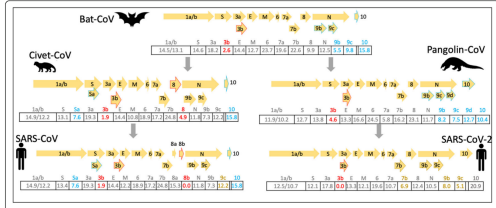


Fig. 3 Prediction of ORFs in representative SARS-like coronavirus genomes. A schema is provided for each genome, showing the Genbank annotated ORFs and new ORFs predicted in this work. The numbers in the tables below each schema indicate the XME scores in the reading frame of each ORF. Genbank annotated ORFs that are not predicted to be functional by the GOFIX method are highlighted in red. Novel ORFs predicted by GOFIX are shown in blue. ORFs with conflicting annotations in Genbank, but predicted by GOFIX are shown in brown. Note that ORF3b in Civet-CoV and SARS-CoV is not homologous to ORF3b in Pangolin-CoV and SARS-CoV-2

Figure 5 : les plasmides, des molécules d'ADN facultatives conférant un avantage sélectif

Type de plasmide	Propriétés		
Plasmide de résistance	Résistance à un antibiotique		
Plasmide de fertilité	Conjugaison et transfert d'ADN		
Plasmide killer	Synthèse de toxines tuant d'autres bactéries		
Plasmide métabolique	Protéines impliquées dans des phénomènes de transport de molécules		
Plasmide de virulence	Pathogénicité		

Figure 6: organisation du noyau eucaryote

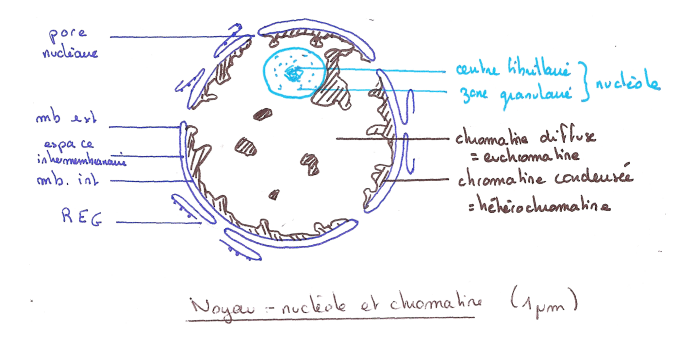


Figure 7 : coopération entre génome nucléaire et génome chloroplastique pour la synthèse de la RubisCO

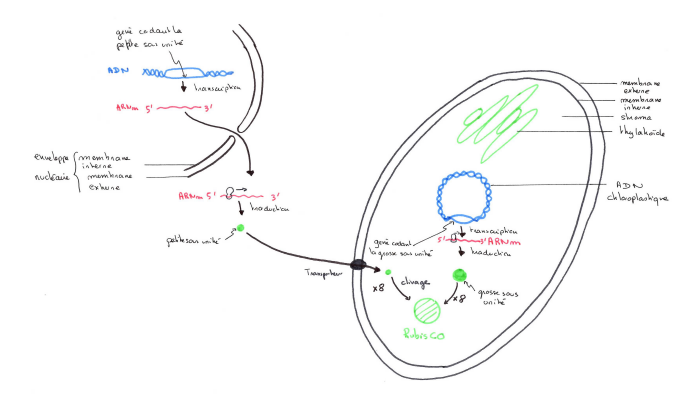
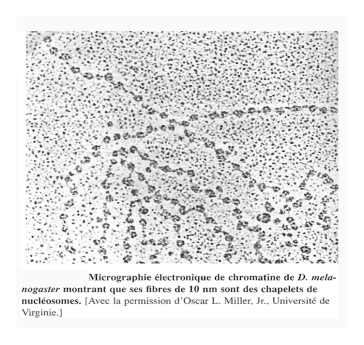
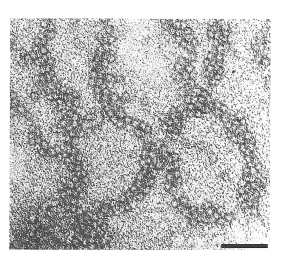


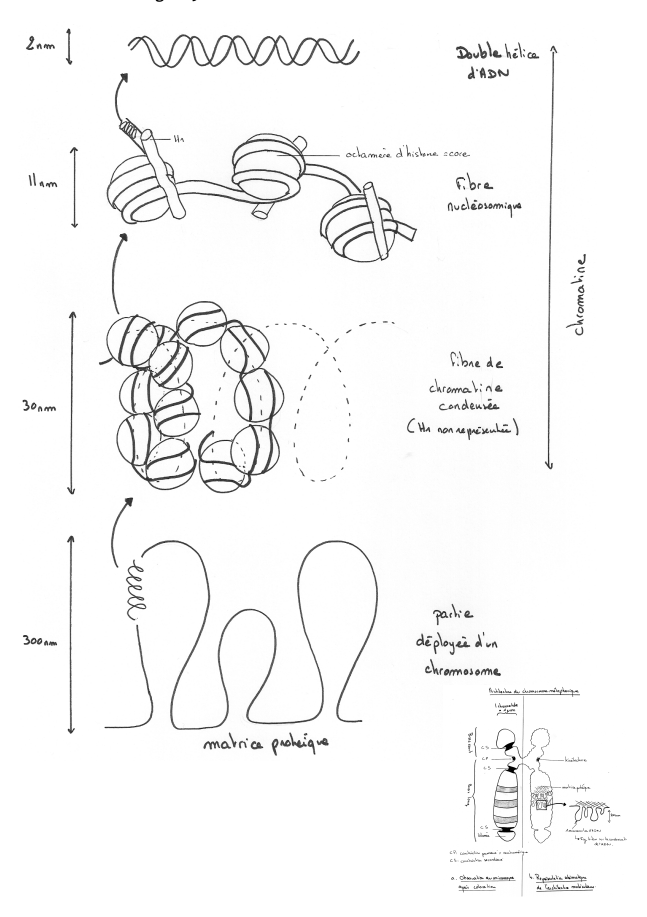
Figure 8 : Niveaux de compaction de la chromatine (Biochimie Voet)

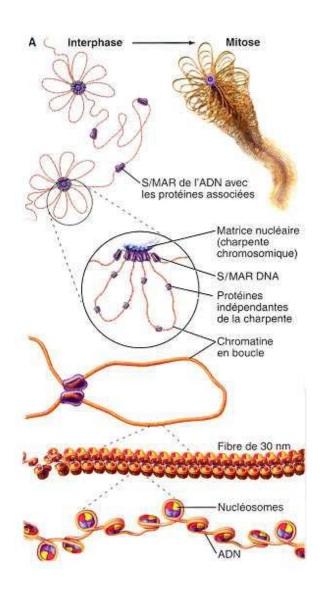




Micrographie électronique des filaments de chromatine de 30 nm. Notez que les filaments on un diamètre correspondant à deux ou trois nucléosomes. La barre représente 1000 Å. [Avec la permission de Jérôme B. Rattner, Université de Calgary, Canada.]

Figure 9: Bilan sur la condensation de la chromatine





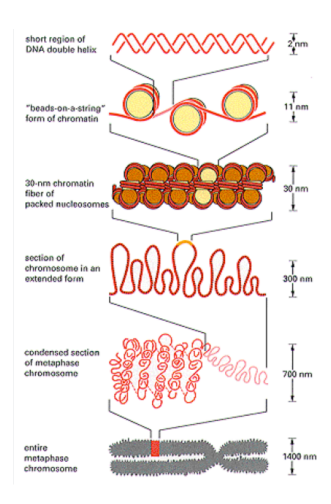


Figure 10 : le chromosome métaphasique des Eucaryotes

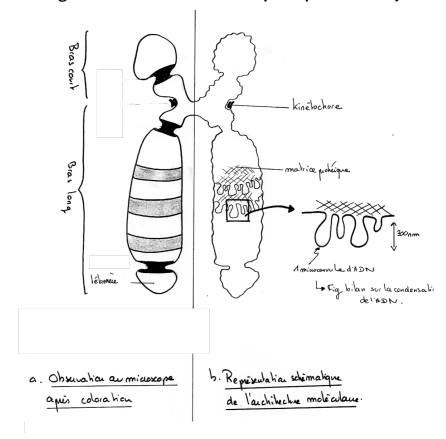


Figure 11 : structure de l'opéron lactose

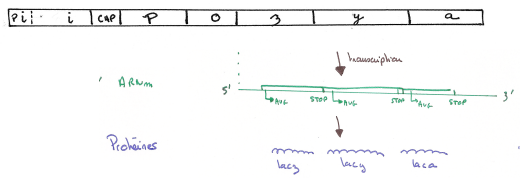


Figure 12 : étude de la croissance d'une population bactérienne sur différents substrats

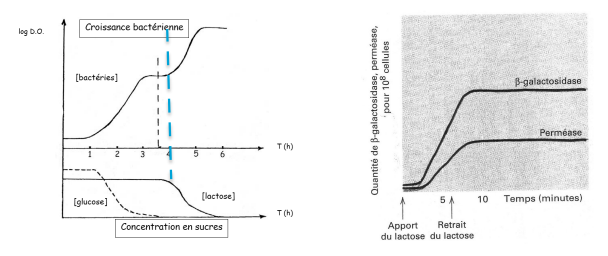


Figure 13 : étude de la complexité des génomes par des expériences de réassociation (www.edu.upmc)

<u>Méthode</u> : l'ADN est <u>découpé</u> en fragments de 300 à 10 000 pb puis <u>dénaturé</u>. On le laisse ensuite se <u>réhybrider</u>.

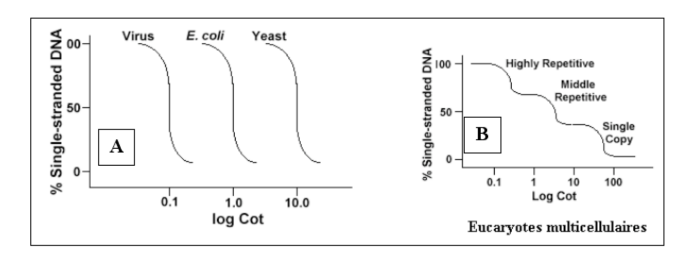
L'étape déterminant la vitesse de renaturation (=hybridation) est la rencontre entre séquences complémentaires : cette étape est directement dépendante du nombre de séquences identiques dans le génome, c'est-à-dire le nombre de séquences répétées. Une fois que les séquences complémentaires se sont rencontrées par diffusion au hasard, elles s'hybrident rapidement. et forment des molécules double brin.

A retenir : plus une séquence est répétée, plus la réhybridation est rapide.

Présentation des résultats : courbe Cot

Sur l'axe des Y on porte le pourcentage d'ADN qui reste simple brin par rapport à la concentration totale d'ADN. L'axe des X porte une échelle logarithmique du produit de la concentration initiale de l'ADN (en moles/litre) par le temps écoulé (en secondes). Ainsi une solution avec une forte concentration en ADN incubée pdt un temps court aura le même Cot qu'une solution ayant une faible concentration en ADN incubée pendant un temps long.

Ces courbes sont appelées courbes de Cot. Une courbe lisse est l'indice d'une renaturation progressive et régulière de l'ADN. C'est ce qui est observé pour des virus, des bactéries et pour des cellules de levure. Par contre lorsque l'on prend de l'ADN d'organismes multicellulaires (Homo sapiens), l'aspect est totalement différent. La courbe observée semble le résultat de la mise à bout de trois courbes. Ce qui indique que dans le premier cas il y avait un seul type d'ADN alors que dans le second trois types d'ADN différents doivent coexister : le premier type se renature très rapidement, le second se renature nettement plus lentement, quant au troisième il ne se renature que très lentement.



ADN hautement répété: ADN non codant des centromères et télomères

ADN moyennement répété : rétrotransposons, gènes codant pour les ARNr et ARNt

ADN non répété : essentiellement ADN codant

<u>Bilan</u>: les différences de taille entre génomes ne reflètent pas le contenu en gènes : elles sont essentiellement dues à la présence de séquences répétées.

Pour l'Homme:

- 50% du génome se réhybride très lentement : cela correspond à du génome non ou très peu répété
- **ADN fonctionnel :** gènes protéiques, parfois au sein de familles multigéniques (ex gènes de globines ou d'opsines, gènes homéotiques...)
 - -ADN sans fonction connue (non informatif?): Introns ou ADN espaceur

• 45% du génome se réhybride plus rapidement : séquences moyennement répétées

Cet ADN correspond à deux types de séquences : codantes ou non codantes

- ADN codant : gènes très répétés dont la cellule a besoin en grande quantité comme les histones (gènes disposés en quintet et répétés en tandem 10 ou 20 fois), gènes codant pour les ARNt, gènes ARNr (250gènes).
- ADN non codant et sans fonction connue: la plupart sont des éléments génétiques mobiles qui se déplacent par copier/coller ou couper/coller et s'insèrent à n'importe quel endroit du génome en emportant parfois avec eux une séquence voisine (un gène entier, une séquence régulatrice ou simplement un exon, qui va alors, être répété avec l'élément génétique mobile).

Ces éléments génétiques mobiles représentent près de la moitié du génome humain. Il contiennent toujours :

- des séquences répétées sur leurs bordures ce qui permet aux algorithmes d'annotations du génome de les rechercher (ex les rétrovirus sont bordés par des séquences LTR : Long Terminal Repeat)
- des séquences nécessaires à leur transposition (séquence codant pour une transposase).

Il en existe différents types:

- les transposons à ADN : séquences d'ADN mobiles qui se déplacent dans le génome par couper coller (excision intégration) ou copier coller (copie puis intégration).
- les rétrotransposons : transcrits en ARN puis rétro-transcrits grâce à une transcriptase inverse en ADN mono puis double brin et se réinsérant n'importe où dans le génome grâce à une intégrase ce qui peut etre à l'origine de cancers ou de maladies génétiques.
- les rétrovirus endogènes : anciens rétrovirus ayant infecté nos génomes et dont nous conservons la trace.

• 5% du génome se réhybride très rapidement : séquences très répétées souvent en tandem

Cet ADN correspond à deux types de séquences : ADN fonctionnel ou non fonctionnel.

ADN fonctionnel:

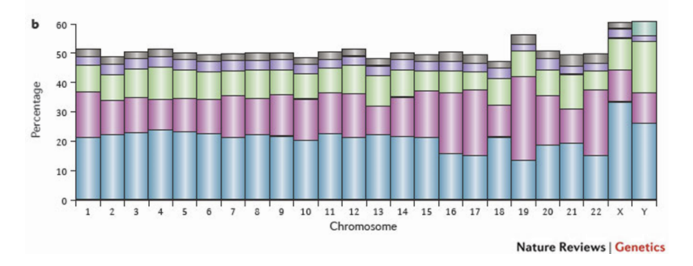
- **télomères**: chez l'homme ce sont des répétition TTAGGG sur une longueur de 3 à 20kb (protège le chromosome de la digestion par des exonucléases, permet l'attachement à la membrane nucléaire...)
- **centromère** (chez lHomme ADN α -satellite = 171 pb répété, chez kangourou satellite = 50% du génome)
- -îlots CpG de contrôle de la compaction de l'ADN par méthylation (épigénétique)

ADN sans fonction connue : parfois à l'origine de certaines maladies

Ces petites séquences d'ADN répété (microsatellites ou minisatellites) sont dues à des rippages de l'ADN pol qui bégaie lorsqu'elle doit polymériser une séquence répétée courte (et qui rajoute ou enlève encore certaines répétitions). Le nombre de répétitions est donc très variable : 2 individus n'en ont jamais exactement le même nombre, c'est pourquoi elles sont utilisées pour les empreintes génétiques.

Bilan sur les génome humain

Repeat class	Repeat type	Number (hg19)	Cvg	Length (bp)
Minisatellite, microsatellite or satellite	Tandem	426,918	3%	2-100
SINE	Interspersed	1,797,575	15%	100-300
DNA transposon	Interspersed	463,776	3%	200-2,000
LTR retrotransposon	Interspersed	718,125	9%	200-5,000
LINE	Interspersed	1,506,845	21%	500-8,000
rDNA (16S, 18S, 5.8S and 28S)	Tandem	698	0.01%	2,000-43,000
Segmental duplications and other classes	Tandem or interspersed	2,270	0.20%	1,000-100,000



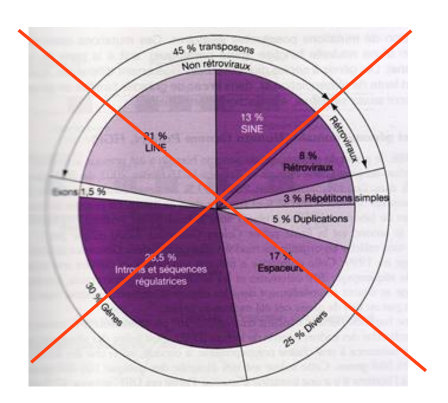


Figure 14: les gènes eucaryotes sont morcelés

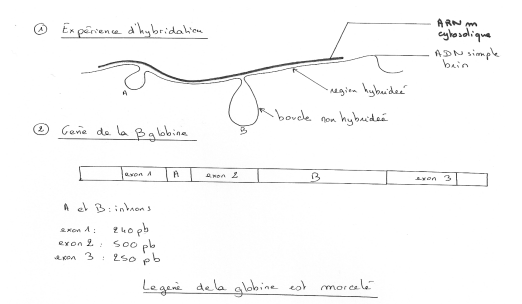


Figure 15: 3 virus au programme (Dunod 2021)

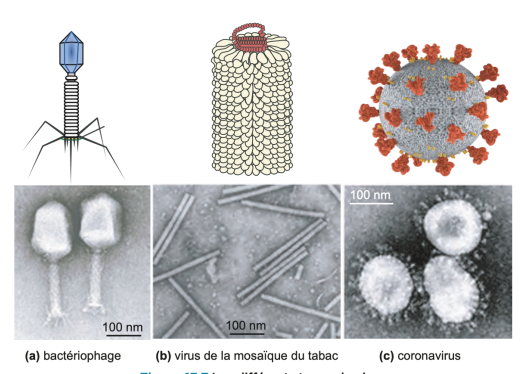


Figure 13.7 Les différents types de virus.

- (a) Phage HY01 (MET). Source: Lee H, Ku H-J, Lee D-H, Kim Y-T, Shin H, Ryu S, et al. (2016) « Characterization and Genomic Study of the Novel Bacteriophage HY01 Infecting Both Escherichia coli O157:H7 and Shigella Flexneri ».
- **(b)** Source:1994 Rothamsted Experimental Station https://www.rothamsted.ac.uk/our-science **(c)** Source: CDC/Dr. Fred Murphy Centers for Disease Control and Prevention's Public Health Image Library, #4814.

Figure 16: cycle du VMT (hors programme) (/www.sciencephoto.com, http://ephytia.inra.fr/)





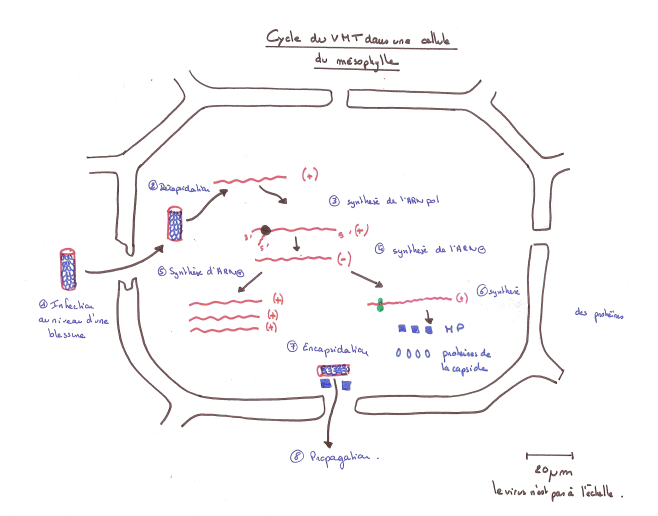
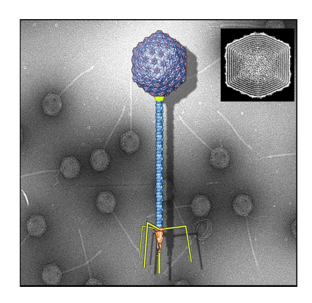
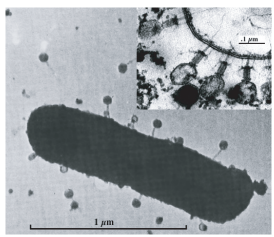


Figure 17 : cycle du bactériophage lambda (Preux, 2013)





Fixation du phage lambda sur E. coli

Cycle lysogénique - lytique duphage L

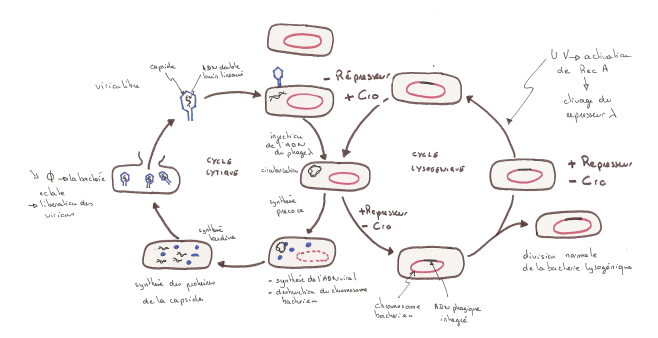
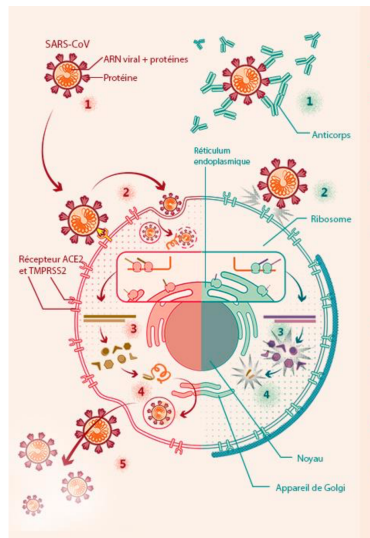


Figure 18 : cycle du SARS-CoV-2 (Heliot, 2021)

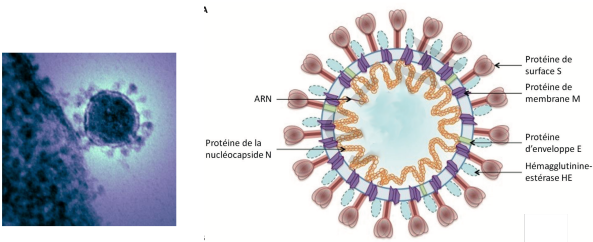


Cycle viral du SARS-CoV-2

- 1 Grâce aux protéines Spike présentes à sa surface, le SARS-CoV-2 s'accroche à une cellule au niveau d'un récepteur nommé ACE2 et du corécepteur TMPRSS2.
- 2 Le virus est alors internalisé par cette cellule et y libère son contenu, en particulier son matériel génétique.
- 3 L'ARN viral est immédiatement traduit par la machinerie cellulaire en une longue chaîne protéique, qui est ensuite découpée par protéolyse pour former des protéines virales nécessaires à la suite des opérations.
- 4 Elles vont en particulier permettre la synthèse de nouvelles copies du génome du virus et d'ARN messager permettant eux-même la synthèse des protéines de structure du virus.
- 5 Une fois tous ces composants synthétisés, ils s'autoassemblent pour former des nouveaux virions, qui s'échapperont de la cellule pour aller infecter les voisines.

Pistes pour la mise au point de traitements antiviraux

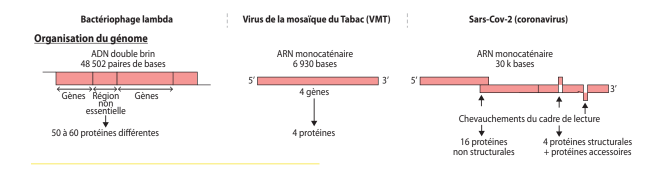
- Bloquer le virus avant qu'il infecte les cellules Des anticorps pourraient conduire à la destruction du virus avant même qu'il ne pénètre dans une cellule pour s'y multiplier, ou bloquer son entrée.
- 2 Bloquer le récepteur ACE2 ou le corécepteur TMPRSS2 Des inhibiteurs du récepteur et/ou du corécepteur du virus pourraient stopper le virus à l'entrée dans nos cellules.
- 3 Bloquer l'expression des protéines virales En empêchant la synthèse des protéines nécessaires à sa réplication, on bloquerait le cycle du virus. L'inhibition de différents acteurs de cette étape peut être envisagée.
- 4 Bloquer la réplication du génome viral Inhiber la synthèse de nouvelles copies de son génome est une autre option. Là encore, les cibles thérapeutiques possibles sont multiples.



microscopie électronique à transmission colorée du MERS-CoV

Figure 19 : organisation des génomes des 3 virus

(Memento, Dunod, 2021)



ORF1a et 1b chevauchantes dans le génome du SARS-CoV-2 (Vabret et Gouilh)



Figure 4 : Représentation schématique d'un génome de *Betacoronavirus* de clade A (HCoV-OC43)
Le génome du HCoV-OC43 comporte 31 728 nucléotides (nt). Les extrémités 5' (L = séquence *leader*, rectangle rouge) et 3' (queue polyA, cercle rouge) sont non codantes. Les 2 premiers tiers du génome sont constitués de 2 ORF chevauchantes, ORF1a et OFR1b, codant le complexe de réplication / transcription. Les gènes codant les protéines de structure sont toujours dans le même ordre : HE/S/E/M/N. Les ORF codant les protéines non structurales (en marron clair sur le schéma) sont en nombre et en position variables selon les espèces de coronavirus.

Figure 20 : une diversité de structure adaptée aux modalités d'infection des hôtes (Memento, Dunod, 2021)

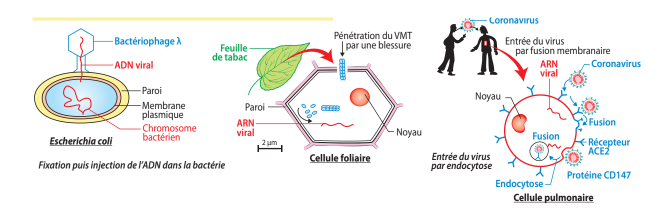


Schéma Bilan sur les génomes eucaryotes et procaryotes

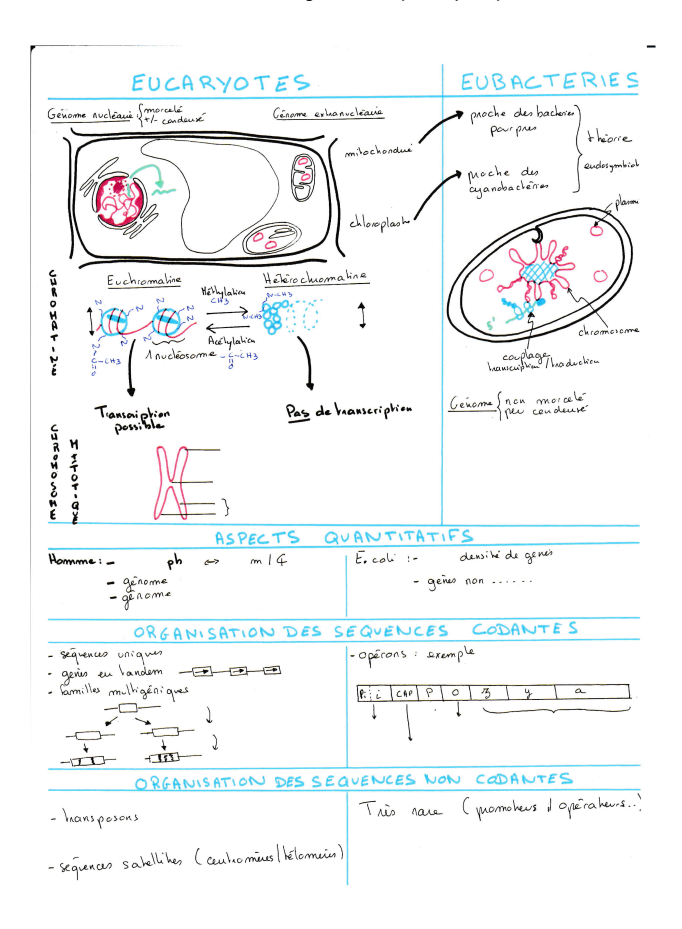


Schéma Bilan sur les 3 virus du programme

