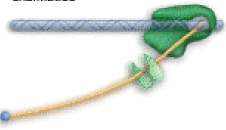
L'mRNA eucariotico viene modificato ed esportato

Tempo, in minuti

<1 La trascrizione inizia; modificazione dell'estremità 5' dell'mRNA



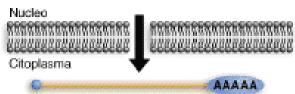
6 Rilascio dell'estremità 3' per taglio enzimatico



20 Poliadenilazione dell'estremità 31



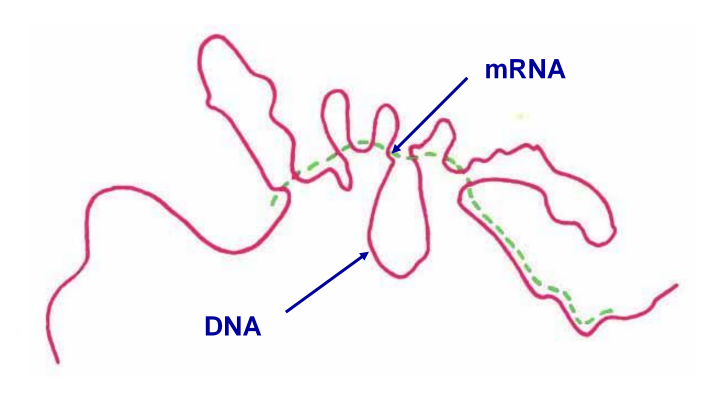
25 L'mRNA è trasportato nel citoplasma



>240 I ribosomi traducono l'mRNA



mRNA splicing

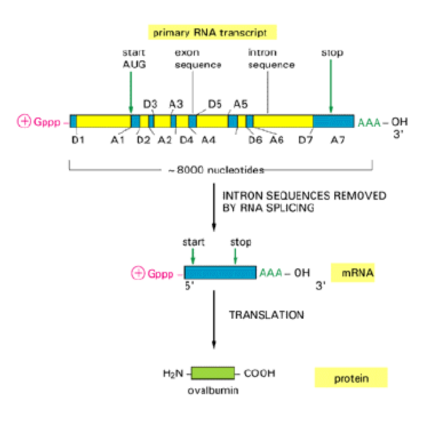


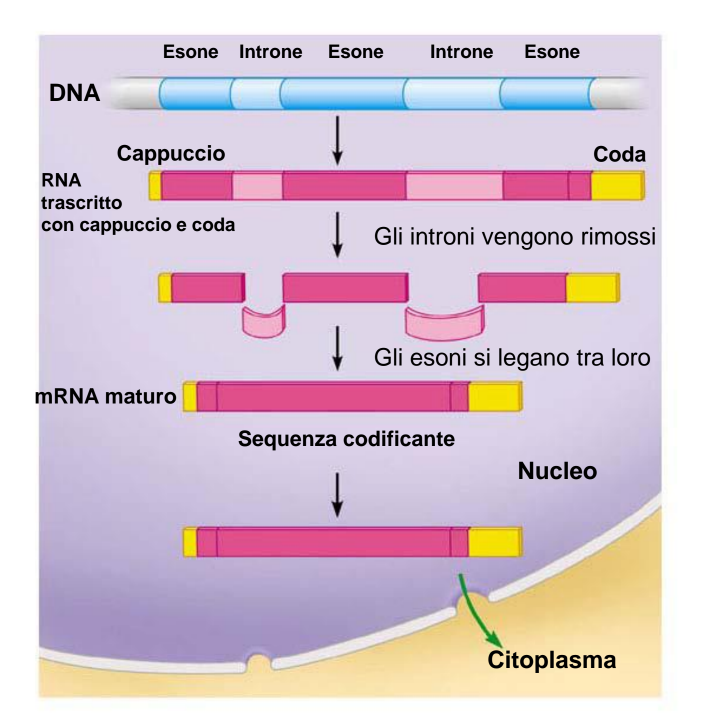
L' mRNAs maturo è più corto del suo DNA stampo.

La porzione codificante di un gene è meno del 10% della sua lunghezza totale

Un gene:

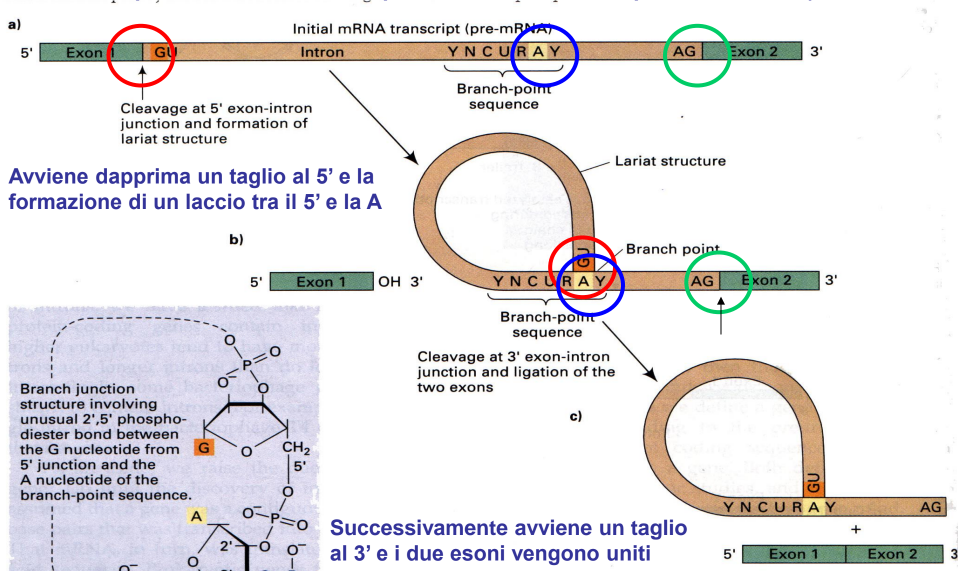
Il processo di splicing deve essere molto preciso per evitare slittamenti nella cornice di lettura del messaggio





Rimozione degli introni e saldatura degli esoni

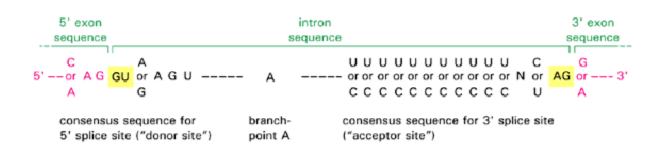
(All'estremità 5' e 3' esistono sequenze specifiche e una A a circa 3/4 dell'introne che sono punti di riconoscimento per l'escissione delle sequenze introniche).



N° degli Esoni = N° degli Introni -1. Es. 6 esoni e 5 introni:
--esone-introne-esone-introne-esone--

Sito di splicing al **5**' e sito di splicing al **3**' chiamati rispettivamente **sito donatore** e **sito accettore**. C'è poi un altro **sito** che è quello di **ramificazione** (branched point) che formerà il laccio (lariat)

Le sequenze consensus che delimitano introni/esoni



La reazione di splicing è un processo di transesterificazione in cui alcuni legami fosfodiesterici vengono rotti e altri nuovi formati grazie all'attacco nucleofilo del 2'-OH della A al branched site. Nelle due reazioni non c'è guadagno netto nel numero di legami chimici e pertanto non sarebbe necessario ATP. Tuttavia la reazione spende ATP per il corretto posizionamento dei fattori di splicing sui siti consenso

Sequenze consenso per gli introni

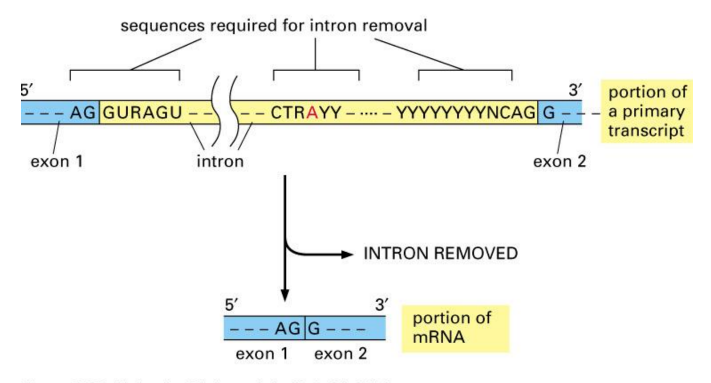


Figure 6-28. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.

Che meccanismo fa in modo che i due siti sono tagliati insieme?

Tutti i site 5' e 3' sites sono funzionalmente equivalenti, ma lo splicing segue delle regole che assicurano che il sito 5' è sempre collegato al sito 3' che viene dopo nel RNA.

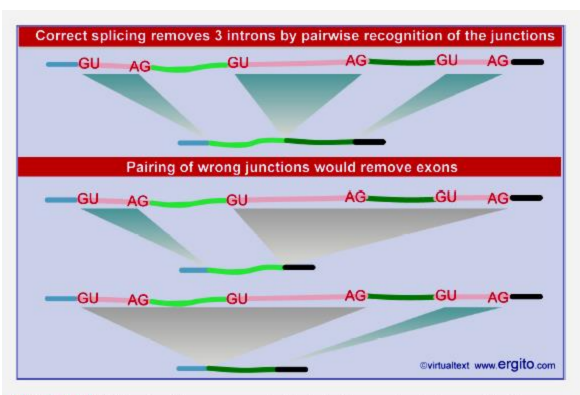
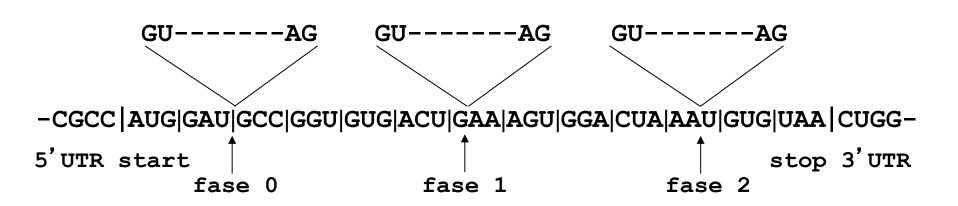


Figure 24.4 Splicing junctions are recognized only in the correct pairwise combinations.

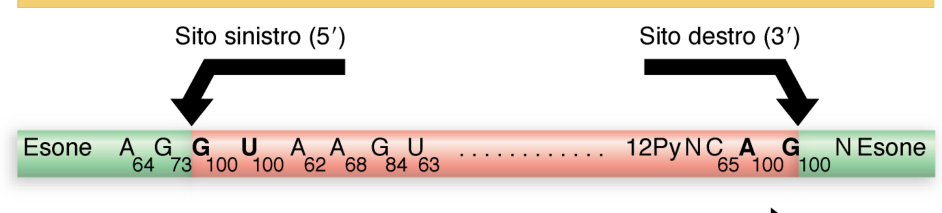
La fase degli introni

Nonostante alcuni introni possono essere posizionati nel segmento 5' UTR o nel segmento 3' UTR, in genere essi si trovano nell'interno della sequenza codificante o CDS (coding determining sequence) costituita dalle triplette codoniche. Essi possono quindi separare esattamente un codone dal successivo (fase 0), o situarsi all'interno di un codone, separando il primo nucleotide dagli altri due (fase 1) o i primi due dal terzo (fase 2). Si osservano tutti e tre i casi, più spesso in fase 0 (circa 50% dei casi), poi in fase 1 (circa 30%), meno spesso in fase 2 (circa 20%).

La fase degli introni riveste importanza nei fenomeni di splicing alternativo, dove deve essere coerente per non causare la perdita della cornice di lettura corretta.

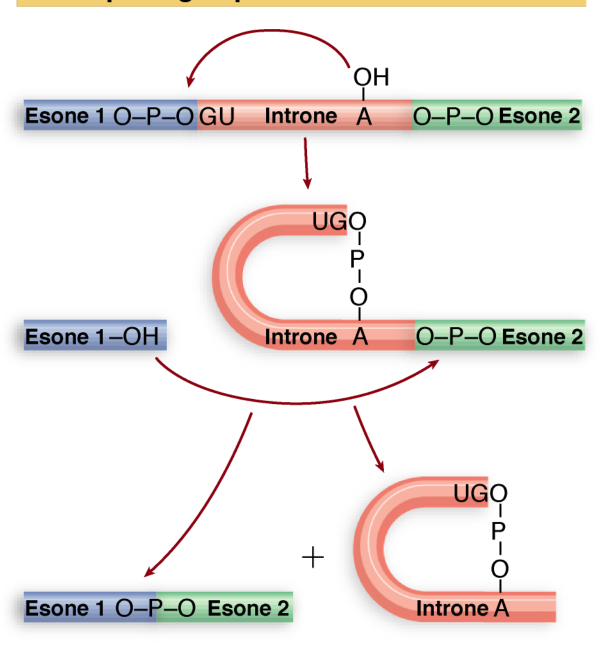


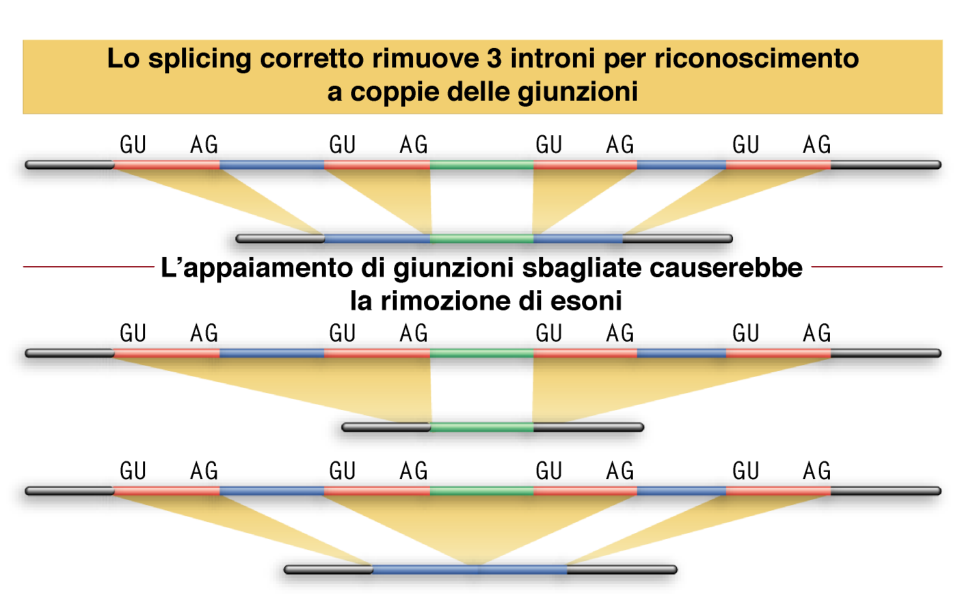
Ai confini introne-esone si trovano brevi sequenze consenso nell'introne



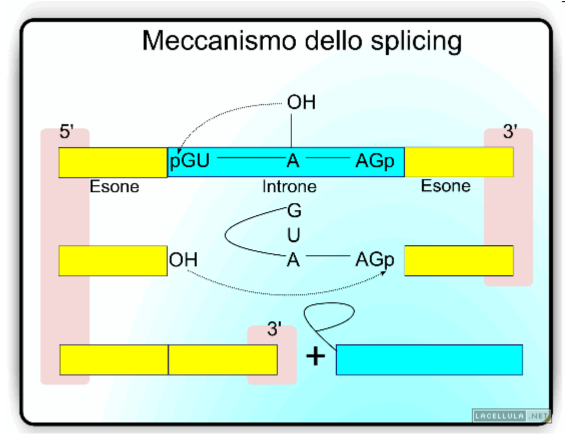
Introne

Lo splicing implica transesterificazioni





Doppia transesterificazione



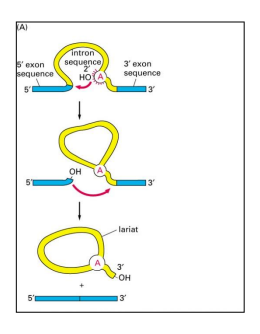
^{*}La prima reazione è iniziata dalla A del branch-point che con il 2'-OH fa un attacco nucleofilo sul gruppo fosfato di della G del 5' splice site.

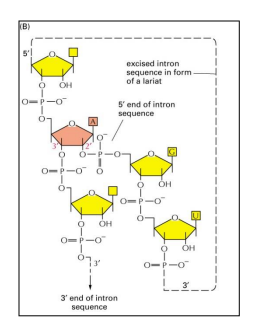
Come conseguenza i due esoni si uniscono e l'introne sottoforma di laccio (lariat) viene liberato

In questo modo si forma una catena corta di pre-RNA che si chiude su stessa che rimane legata all'esone a valle.

^{*} Nella seconda reazione il 3'-OH libero dell'esone a monte fa un attacco nuclefilo al 3' splice site sul gruppo fosfato della G.

Reazione di splicing



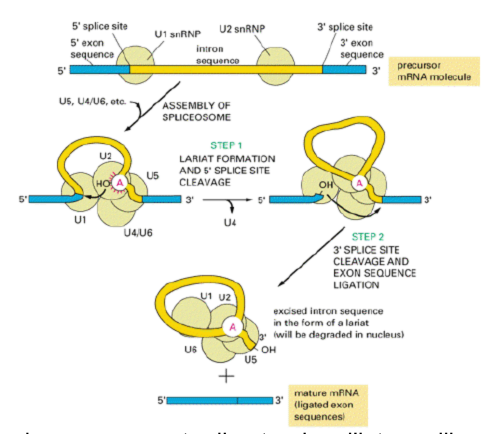


TRANSESTERIFICAZIONE

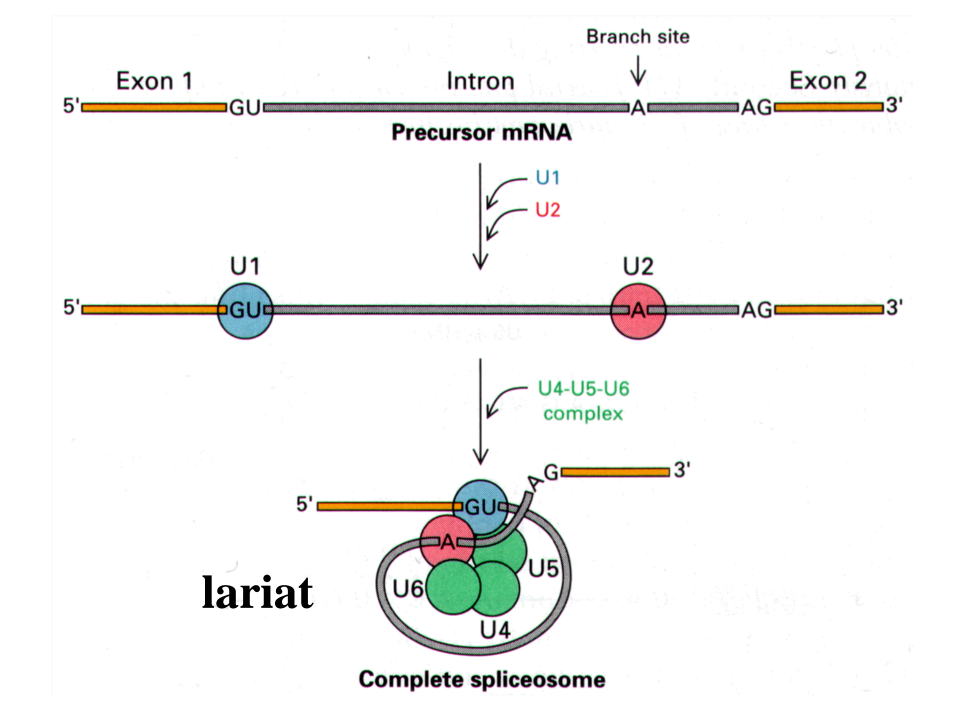
Il primo passaggio è un attacco nucleofilo dal 2' –OH della A invariante del UACUAAC

Nel secondo passaggio, il 3' –OH libero dell'esone attacca il legame al 3'splice site.

Lo splicing



La reazione di splicing produce un aumento di entropia e l'introne liberato viene **subito degradato**. Questo **assicura che la reazione proceda** e che non ci sia un'inversione della reazione.



Gli snRNAs sono necessari per lo splicing

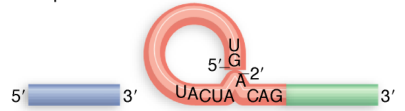
- I cinque snRNPs coinvolti nello splicing sono U1, U2, U5, U4, e U6.
- Insieme ad altre proteine addizionali, gli snRNPs formano lo spliceosoma.
- Tutti gli snRNPs, eccetto U6, contengono una sequenza conservata per legare le **proteine Sm.** Le proteine Sm sono riconosciute da anticorpi generati nelle malattie autoimmuni sistemiche (Lupus eritematoso).

Lo splicing procede attraverso un intermedio a cappio

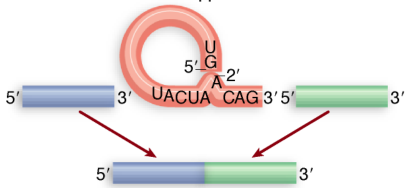


Py₈₀ N Py₈₀ Py₈₇ Pu₇₅ A Py₉₅ Consenso negli animali

Taglio nel sito 5' e formazione del cappio tramite un legame 5'-2', che connette la G al 5'dell'introne con la posizione 2' della A nel sito di ramificazione



Taglio nel sito 3' e unione degli esoni; gli introni sono rilasciati sotto forma di cappio



Deramificazione dell'introne

5' GU UACUAAC AG 3'

Lo spliceosoma ha la capacità di far avvicinare, dal punto di vista spaziale, le estremità notevoli del sistema esone-introne per permettere gli attacchi nucleofili e le conseguenti transesterificazioni a livello della catena di pre-mRNA da processare.

Per poter compiere queste reazioni è richiesta energia sotto forma di ATP.

spliceosoma

- Il complesso si assembla sequenzialmente sul premRNA, e lo splicing avviene solo dopo che tutti i componenti si sono assemblati
- Sia il nucleo che il citoplasma delle cellule eucariote contengono molte piccoli RNA (200-300 bp)
- Quelli nel nucleo sono chiamati small nuclear RNAs (snRNA); e quelli nel citoplasma small cytoplasmic RNAs (scRNA).
- lo spliceosoma include un 50-60S ribonucleoprotein particle (più grande di quella del ribosoma)

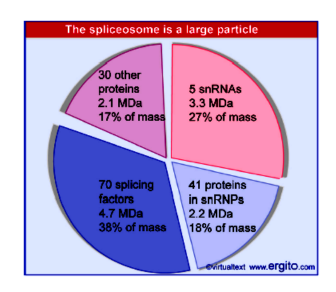
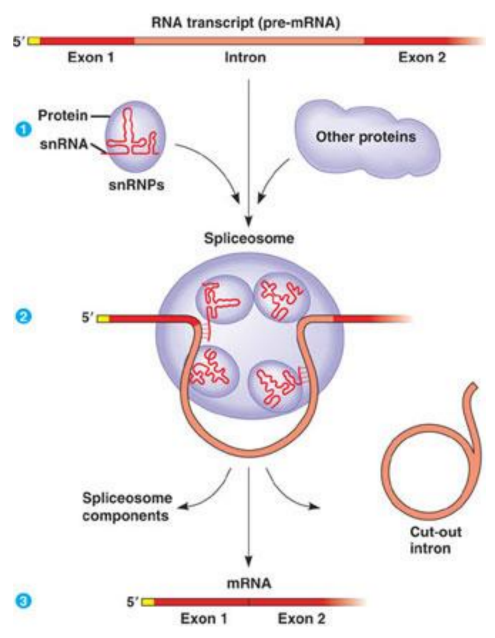


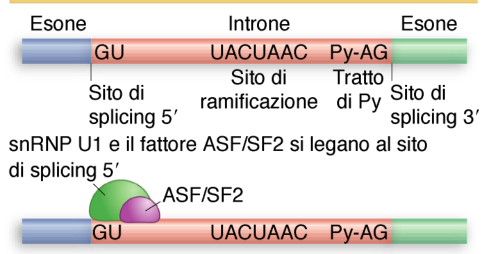
Figure 24.8 The spliceosome is ~12 MDa. 5 snRNAPs account for almost half of the mass. The remaining proteins include known splicing factors and also proteins that are involved in other stages of gene expression.

Le snRNPs coinvolte nello splicing sono U1, U2, U5, U4 e U6. Ogni snRNP contiene un solo snRNA e alcune (<20) proteine. Un nucleo strutturale comune per ogni snRNP consiste in un gruppo di 8 proteine, tutte riconosciute da un antisiero autoimmune chiamato anti-Sm

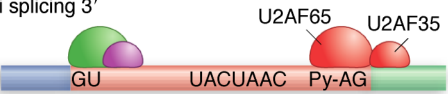


Il complesso dello spliceosoma è costituito da circa 150 proteine e 5 RNA e ha le dimensioni di un ribosoma!

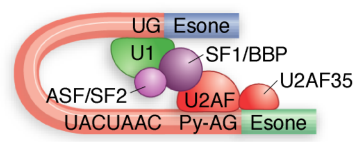
Il complesso E si forma mediante interazioni che coinvolgono entrambi i siti di splicing



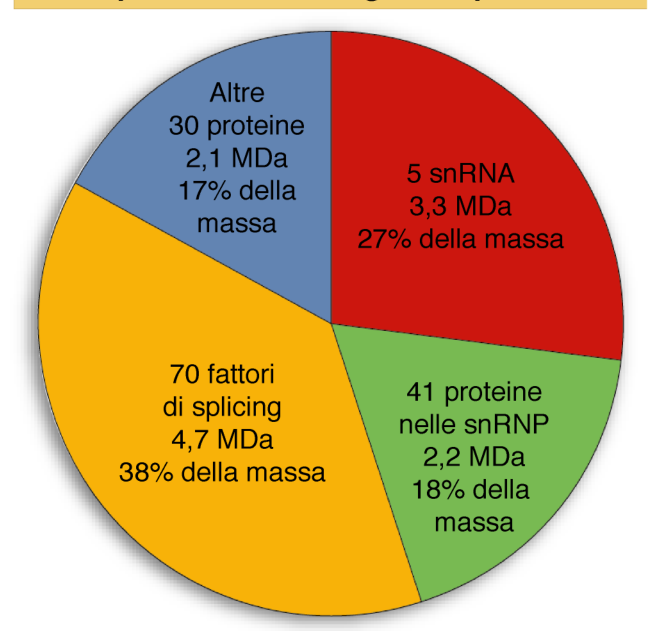
U2AF si lega al tratto di pirimidine e al sito di splicing 3'



SF1/BBP connette la snRNP U1 a U2AF

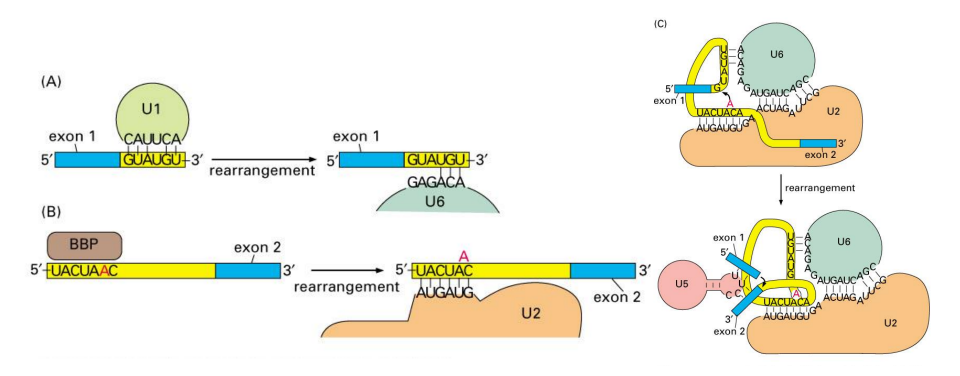


Lo splicesoma è una grande particella



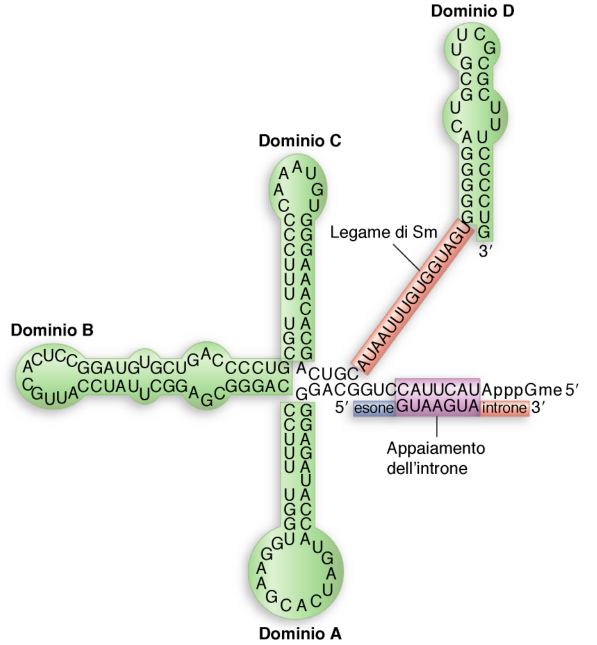
Accoppiamento RNA-RNA

- Il sito al 5' è riconosciuto prima da U1 e poi da U6.
- U6 e U2 indirizzano la catalisi.



Sono gli RNA che riconoscono le sequenze consenso ai confini introne-esone e probabilmente partecipano essi stessi al processo di catalisi I cinque RNA (U1,U2,U4,U5 e U6) sono snRNA lunghi 100-300 nt e formano i complessi snRNP. snRNP diverse entrano ed escono in momenti precisi della reazione di splicing.

L'snRNA U1 si appaia con la giunzione di splicing donatrice

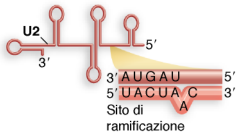


L'appaiamento dell'snRNA è importante per lo splicing

U1 si appaia con il sito di splicing 5'



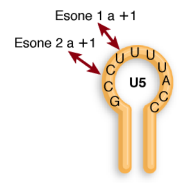
U2 si appaia con il sito di ramificazione



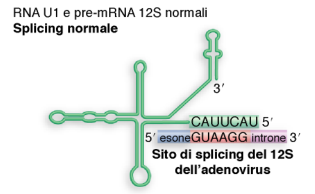
U6 si appaia con il sito di splicing 5'

3' GAGACA 5' UGU3' 5' AGGUA Sito di splicing 5'

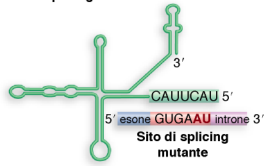
U5 è vicina a entrambi gli esoni



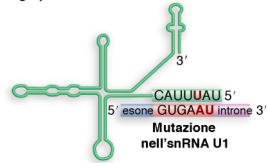
L'snRNA U1 seleziona la giunzione di splicing donatrice



snRNA U1 normale e pre-mRNA 12S mutante **Assenza di splicing**



snRNA U1 mutante e RNA 12S mutante **Splicing ripristinato**



Splicing steps

- U1 snRNP inizia lo splicing legandosi allo 5' splice-site mediante una reazione di appaiamento RNA-RNA.
- Il complesso E contiene U1 snRNP legato allo 5' splice site, la proteina U2AF legata al tratto di pirimidine tra il branch site e lo 3' splice site, e le SR proteine che collegano U1 snRNP a U2AF.
- Le SR si legano ai siti di splicing degli esoni: ESE =exonic splicing enhancer

Quindi.....

 Alcune proteine non complessate nelle snRNP sono coinvolte nello splicing

 Nello splicing sono importanti le interazioni RNA-RNA, RNA-proteine, proteineproteine

Riassumendo.....

- Lo Splicing necessita dei siti 5 ' (donatore) e 3 ' (accettore) e di un "branchpoint site" a monte del sito 3 '.
- Le sequenze più conservate sono GU al 5' e AG al 3' e la A nel punto di ramificazione. Ad esempio, la sequenza di ramificazione (branch-point site) è conservata nei lieviti, ma è meno conservata negli eucarioti superiori.
- Un cappio si forma quando l'introne è tagliato al 5' ed il suo terminale **si lega al 2** ' di una A della ramificazione dell'introne.
- L'introne è poi rilasciato come un cappio quando è tagliato al 3 ', e gli esoni di destra e sinistra sono ligati tra di loro.
- Le reazioni sono delle transesterificazioni in cui un legame è trasferito da una localizzazione all'altra.
- Lo spliceosoma ha la capacità di far avvicinare, dal punto di vista spaziale, le estremità notevoli del sistema esone-introne per permettere gli attacchi nucleofili e le conseguenti transesterificazioni a livello della catena di pre-mRNA da processare.
- Per poter compiere queste reazioni è richiesta energia sotto forma di ATP.

Passaggi dello spliceosoma

- Complesso E (early)
- Complesso A: U2 si lega al sito di ramificazione (Branch site)
- Complesso B1si lega il trimero U5/U4/U6: (spliceosoma completo)
- Complesso B2: U1 è rilasciato e si ha un riarrangiamento (U5 si sposta dall'esone all'introne e U6 va al 5' splice site)
- Complesso C1: U4 è rilasciato ed inizia la catalisi (U6/U2) e U5 si lega all'esone al 3' splice site. Il sito al 5' è tagliato
- Complesso C2: sito 3' tagliato e gli esoni legati

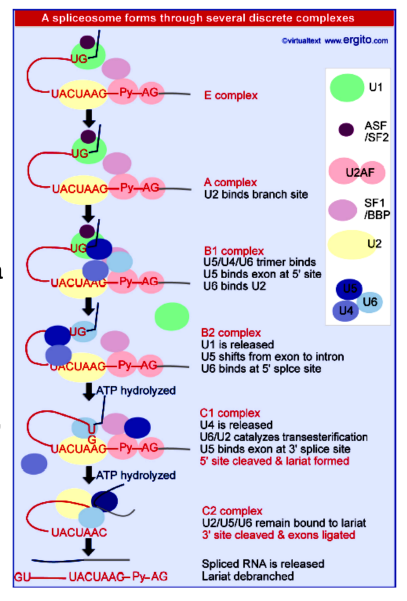


Figure 24.13 The splicing reaction proceeds through discrete stages in which spliceosome formation involves the interaction of components that recognize the consensus sequences.

La maturazione dell'mRNA è un processo ordinato



Trascritto primario (5,5 kb)

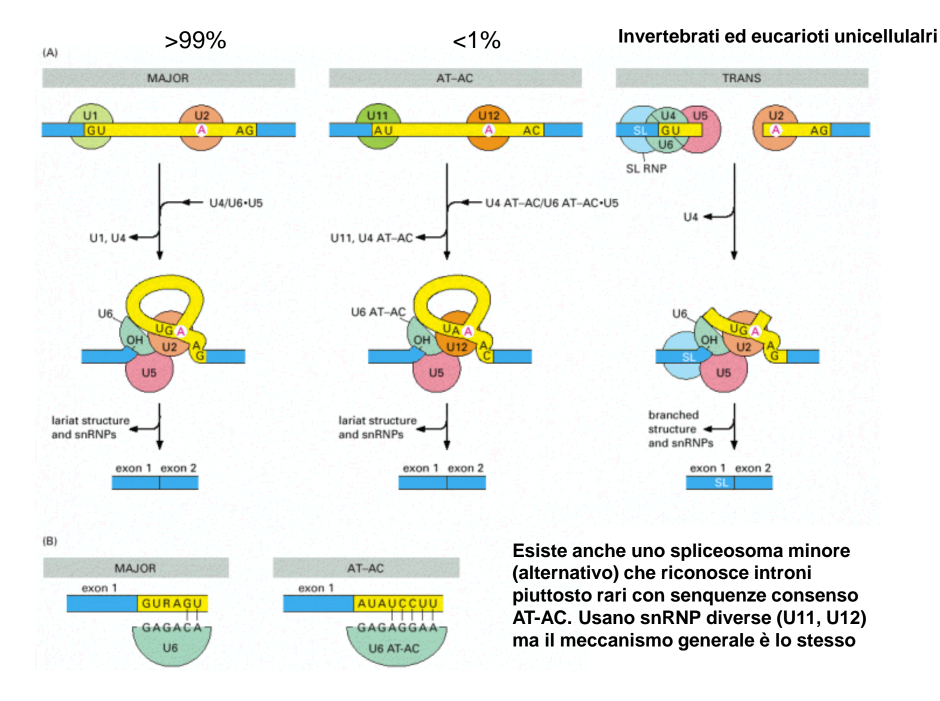
Manca degli introni 5 e 6

Manca degli introni 4, 5, 6 e 7

Contiene solo l'introne 3

mRNA (1,1 kb)

- Gli Splice sites sono generici: non hanno specificità per gli RNA individuali.
- L'apparato dello splicing non è tessuto specifico.
- Lo splicing avviene solo tra siti 5' e
 3' dello stesso introne.
- Lo splicing segue un cammino preferito.
- La reazione però non procede sequenzialmente lungo il precursore.



Tipi di splicing

Splicing nucleare spliceosoma
Splicing di introni di tipo II autosplicing
Splicing di introni di tipo I

Splicing di tRNA di lievito

nucleasi e ligasi

Gli introni del gruppo I e II sono rari (alcuni geni degli organelli degli eucarioti, rRNA nucleari di alcuni eucarioti)

Group I self-splicing intron sequences intron sequence 5' exon 3' exon sequence sequence precursor RNA molecule transient intermediate excised intron sequence ligated exon sequences

Figure 6–36 part 1 of 2. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.

Introni Self-splicing di gruppo I.

Rari introni di eucarioti, rRNA o organelli.

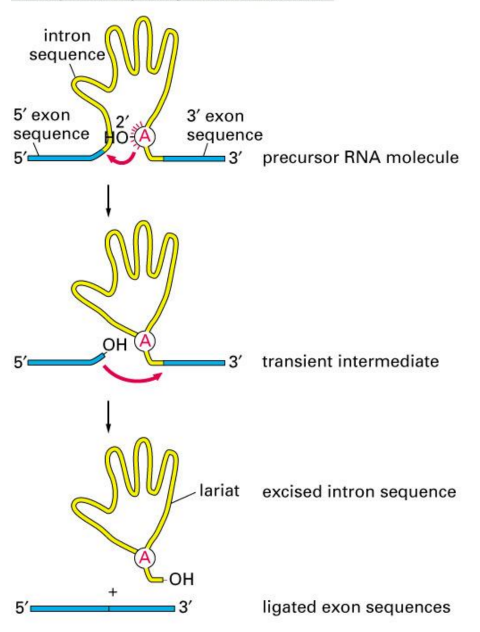
Dimensione di 400-1000 nt

Anziché un residuo di A hanno una **G** nel branch-point che presenta il 3'-OH al 5'splice site. Nella seconda transesterificazione il 3'-OH libero dell'esone attacca il 3' splice site come nello splicing con splicesoma

Lo splicing non necessita della presenza di proteine

Hanno una struttura secondaria conservata che crea tasche per le reazioni. Inoltre hanno una sequenza guida interna che si appaia con la sequenza al 5' splice site e che determina il preciso attacco nucleofilo della G

Group II self-splicing intron sequences



introni **Self-splicing di gruppo II**.

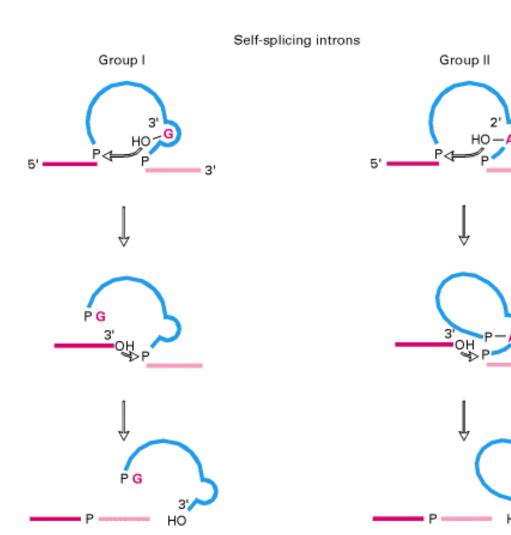
Rari introni di organelli.

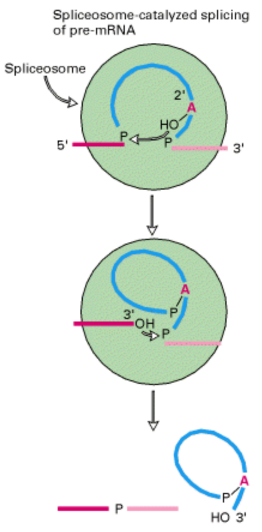
Dimensione di 400-1000 nt

Lo splicing **non necessita della presenza di proteine**

Il meccanismo è simile a quello dello spliceosoma

Figure 6-36 part 2 of 2. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.



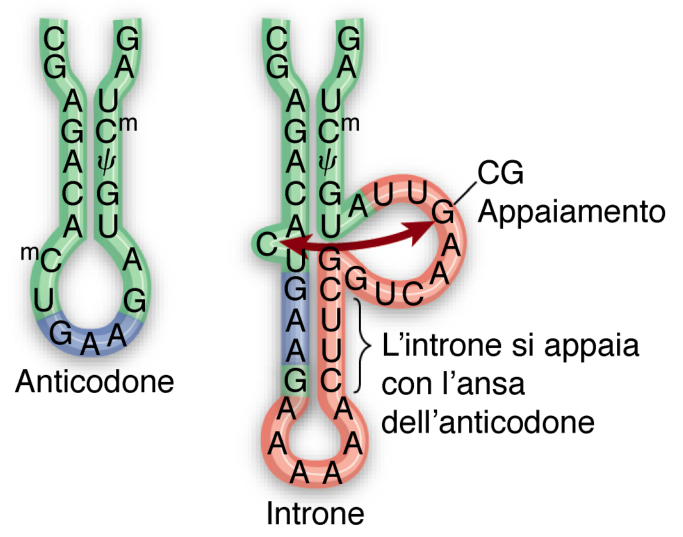


Three class of RNA Splicing

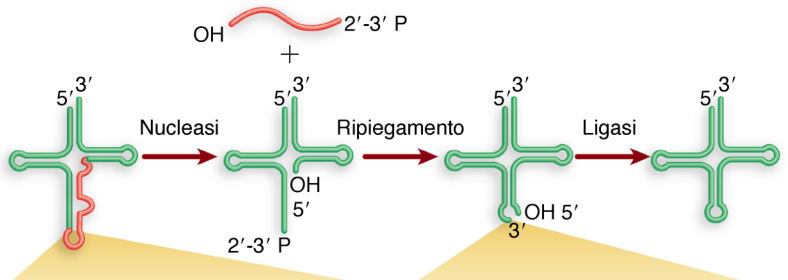
Class	Abundance	Mechanism	Catalytic Machinery
Nuclear pre-mRNA	Very common; used for most eukaryotic genes	Two transesterification reactions; branch site A	Major spliceosome
Group II introns	Rare; some eukaryotic genes from organelles and prokaryotes	Same as pre- mRNA	RNA enzyme encoded by intron (ribozyme)
Group I Rare; nuclear rRNA in some eukaryotics, organelle genes, and a few prokaryotic genes		Two transesterific- ation reactions; exogenous G	Same as group II introns

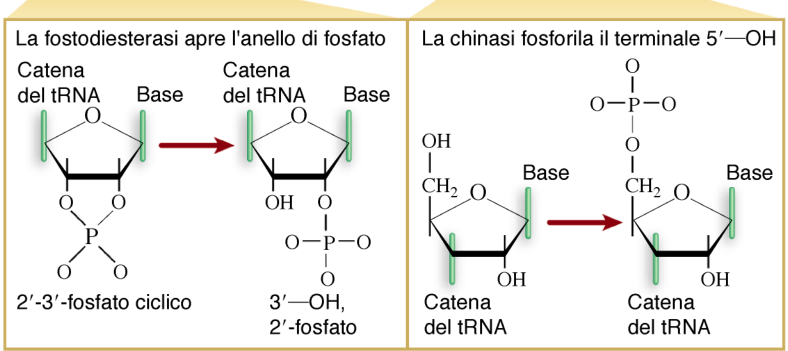
Lo splicing del tRNA riconosce una struttura specifica

tRNA maturo Precursore del tRNA

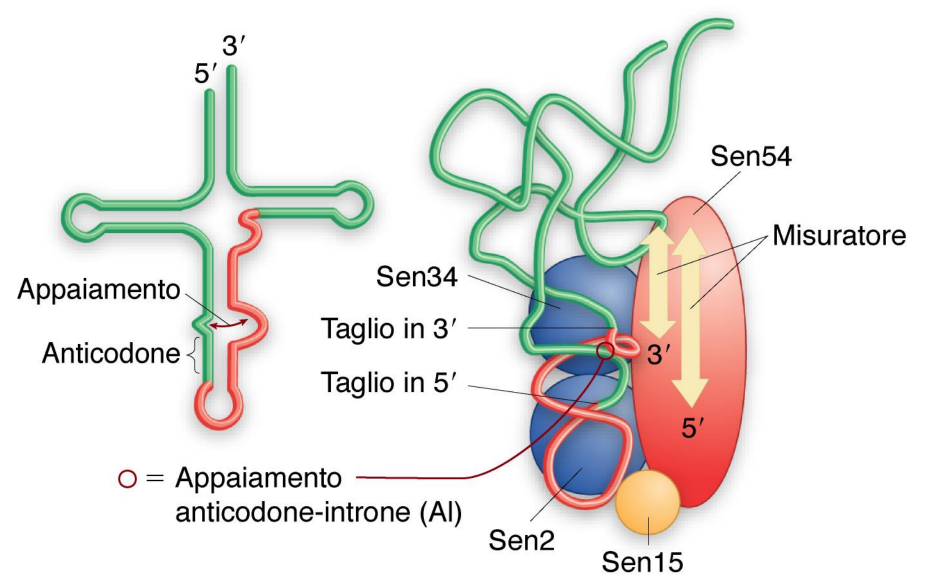


Lo splicing del tRNA ha stadi di taglio e di legatura separati





Il complesso dell'endonucleasi è composto da quattro proteine



Come fa il complesso di splicing a trovare i siti in modo affidabile???

Il ruolo del caricamento contemporaneo alla trascrizione dei fattori per splicing e delle proteine SR

- Gli esoni sono immersi in un "oceano" di introni (150 nt contro 3000 nt-in media)
- Entra in gioco la RNA pol II e la sua CTD: le proteine per lo splicing che sono sulla coda CTD vanno a riconoscere il sito di splicing 5' lungo la molecola e poi al 3' e aiuteranno il riconoscimento da parte dello spliceoseoma
- Le proteine SR si legano a sequenze all'interno degli esoni dette ESE (exonic splicing enhancer) e reclutano altre proteine (tipo U2AF). Le SR sono essenziali per lo splicing e regolano anche lo splicing alternativo (alcune sono controllate da fattori fisiologici e altre sono responsabili di splicing specifici per il fenotipo cellulare)

SPLICING ALTERNATIVO

Un gene può generare più di un prodotto polipeptidico attraverso lo splicing alternativo. Secondo gli ultimi studi il 90% dei geni del genoma umano subiscono splicing alternativi per dare più isoforme polipeptidiche (il più delle volte 2 prodotti diversi, ma in alcuni casi anche un centinaio)

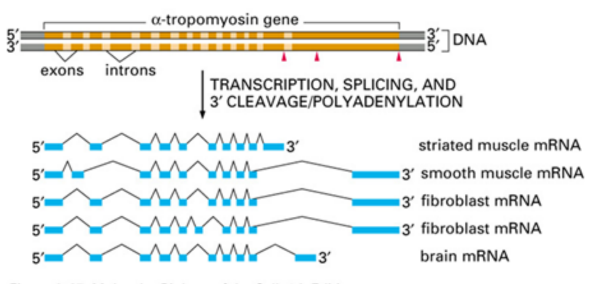
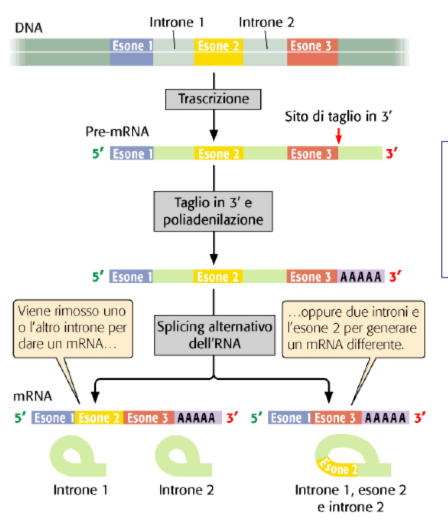


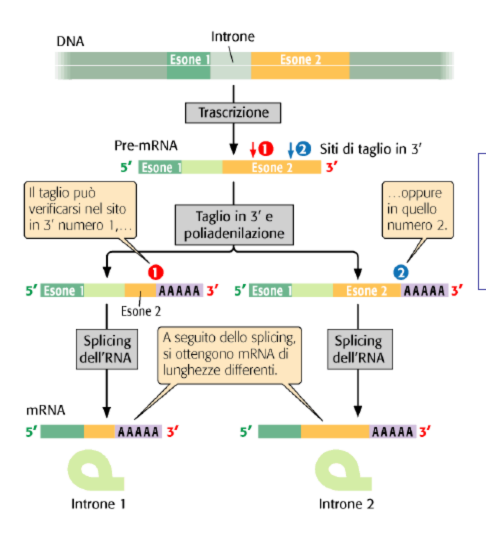
Figure 6-27. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.

Le vie alternative di processamento: <u>Lo splicing alternativo</u>



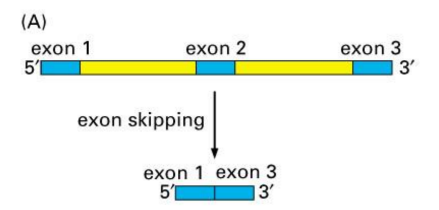
Da una molecola di pre-mRNA si possono ottenere diverse molecole di mRNA maturo in seguito a combinazioni diverse di esoni

Le vie alternative di processamento: <u>I siti di taglio multipli in 3'</u>



I siti di taglio alternativi in 3' permettono di scindere il premRNA in punti differenti per dare origine a mRNA di lunghezza variabile

- Uno esone può essere saltato
- Si possono usare siti criptici



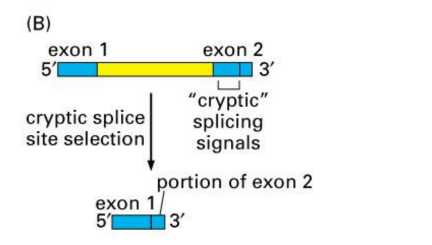
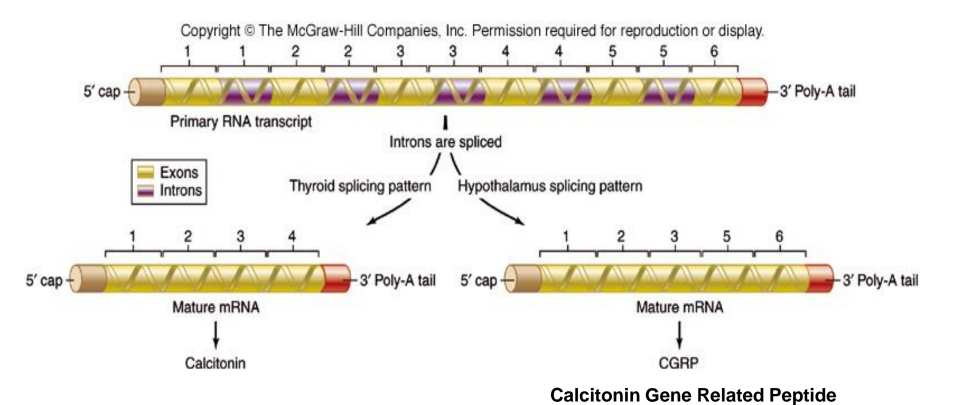
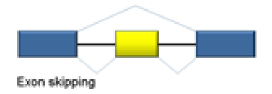


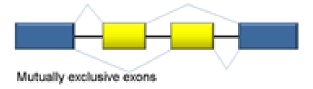
Figure 6–31. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.



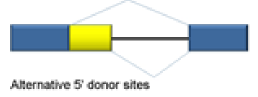
Sono generalmente riconosciute cinque modalità di splicing alternativo.



Salto dell'esone: un esone può essere eliminato dal trascritto primario. Questa è la modalità più comune di splicing nel pre-mRNAdei mammiferi



Esone mutualmente esclusivo: solo uno di due esoni viene mantenuto nell'mRNAmaturo, non entrambi



Sito di taglio alternativo 5': viene usato un sito di taglio al 5' alternativo, cambiando l'estremità 3' dell'esone a mont



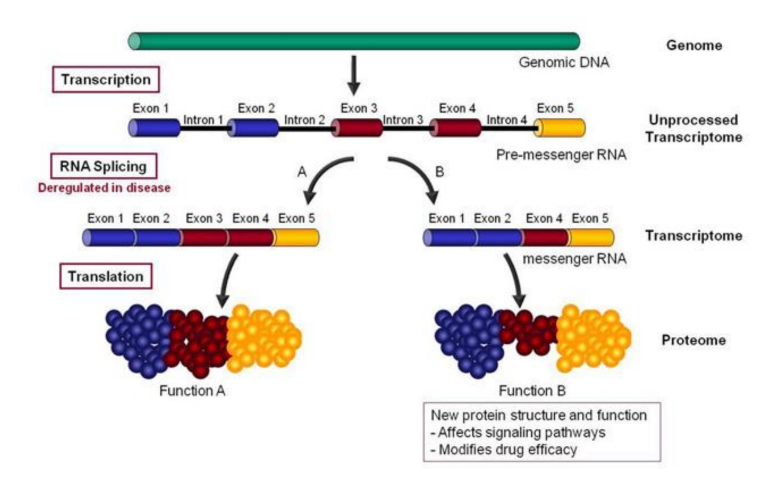
Sito di taglio alternativo 3': viene usato un sito di taglio al 3' alternativo, cambiando l'estremità 5' dell'esone a valle

Alternative 3' acceptor sites



Intron retention

Introne trattenuto: i siti di taglio di un introne possono non essere riconosciuti. In questo caso l'introne non viene eliminato dal trascritto di mRNA. Se l'introne trattenuto si trova nella regione codificante, esso non deve alterare la cornice di lettura degli esoni. Se avviene il cambiamento di quest'ultima, esso potrebbe generare una proteina tronca o non funzionale



Splicing mutualmente esclusivo

- Per ingombro sterico dei fattori di splicing quando due esoni alternativi hanno siti di taglio negli introni che sono molto vicini.
- Presenza di siti di taglio diversi negli introni (es. AU-AC----GU-AC)
- Decadimento mediato da un codone non senso: solo gli mRNA con uno dei due esoni sono stabili. Quello con entrambi viene degradato da proteine del sistema NDM

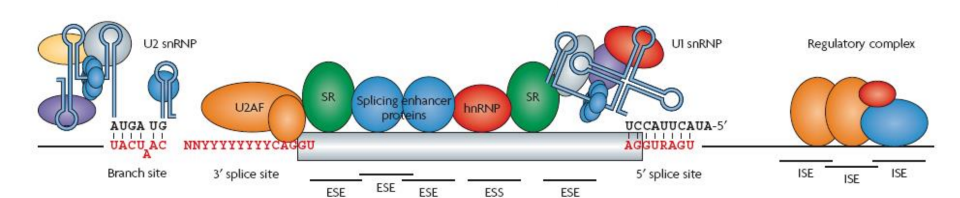
- Ci sono diverse modalità con cui un gene può produrre trascritti alternativi
- Inizi alternativi della trascrizione
- Terminazioni alternative della trascrizione
- Splicing alternativi:
 - Introni trattenuti
 - Siti di splicing alternativi
 - Esoni cassetta (exon skipping)
 - Esoni mutualmente esclusivi
- Gli esoni che invece sono sempre presenti in tutti i trascritti sono detti "esoni costitutivi"

RNA splicing – mechanisms for diversity

Regulating splicing

Enhancer proteins and/or inhibitory proteins associate with short motifs in introns and/or exons Motifs:

ESE	exon splicing enhancer
ESS	exon splicing suppressor
ISE	intron splicing enhancer
ISS	intron splicing suppressor



Posttranscriptional Regulation

- RNA editing creates mature mRNA that are not truly encoded by the genome.
- For example
 - apolipoprotein B exists in 2 isoforms
 - one isoform is produced by editing the mRNA to create a stop codon
 - this RNA editing is tissue-specific

L'RNA Editing: processo diverso dallo splicing che porta a un cambiamento nella sequenza dell'RNA tale che esso differisce dalla sequenza del DNA stampo.

Scoperto nei mitocondri dei trypanosomi.

Comune nei mitocondri, cloroplasti e alcuni geni delle piante.

Presente in alcuni geni dei mammiferi.

RNA editing

RNA editing has been reported in:

protozoa, plants and mammals, not yet fungi or prokaryotes nuclear, mitochondrial, chloroplast, and viral RNAs mRNA, tRNA, rRNA

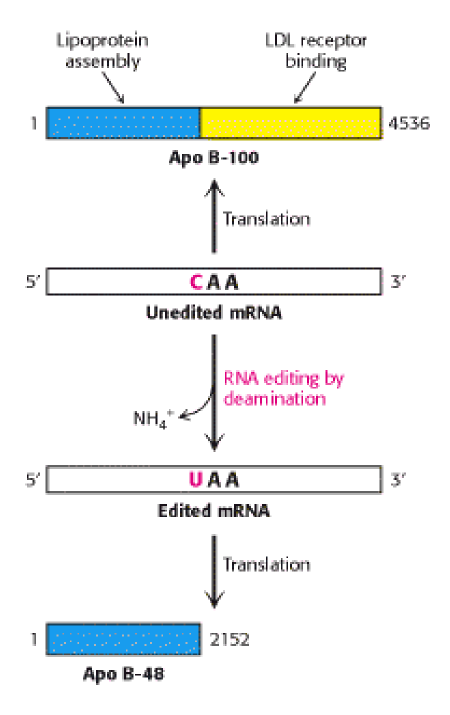
Two general types

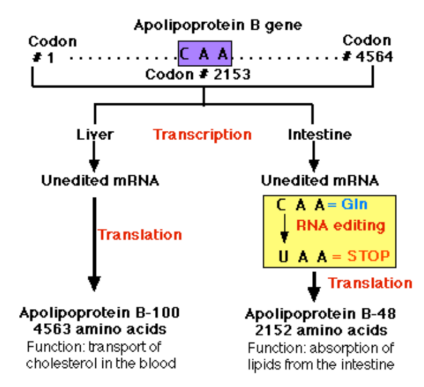
Base modification (deaminase)

A to I double-stranded mechanism, seen in viruses, human genes C to U, U to C seen in chloroplasts, plant mitochondria, human genes

Insertion/deletion

U insertion/deletion, seen in kinetoplastid protozoa mono/di nucleotide insertion, seen in *Physarum* nucleotide replacement, seen in *Acanthamoeba* tRNAs





RNA Editing.

Enzyme-catalyzed deamination of a specific cytidine residue in the mRNA for apolipoprotein B-100 changes a codon for glutamine (CAA) to a stop codon (UAA). Apolipoprotein B-48, a truncated version of the protein lacking the LDL receptor-binding domain, is generated by this posttranscriptional change in the mRNA sequence.

A to I RNA editing

deamination of A yields I

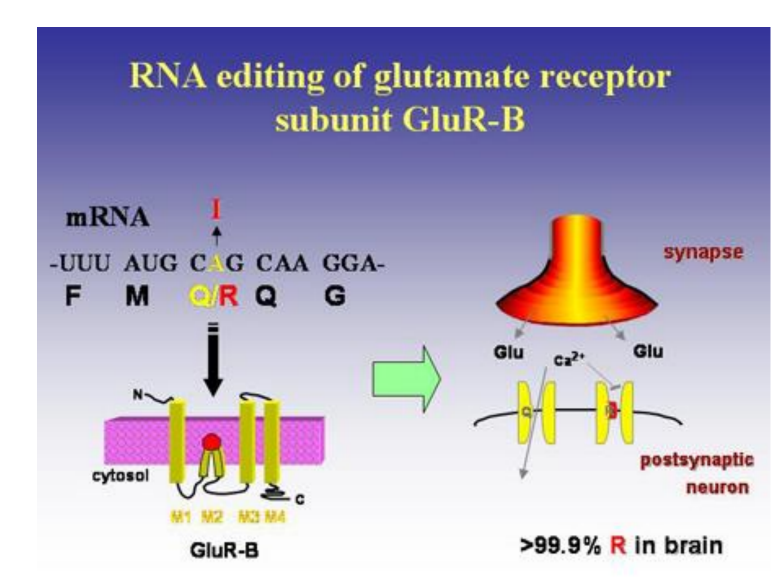
I preferentially pairs with C

after DNA replication, A has effectively become G

most common mechanism in humans

A to I Editing in RNA

- 1st case: Glutamate Receptor B
- I read as G during translation, R(arginine) instead of Q (glutamine)
- Affects Ca²⁺
 permeability,
 intracellular
 trafficking of
 receptor



Important Examples of A to I Editing in Mammals

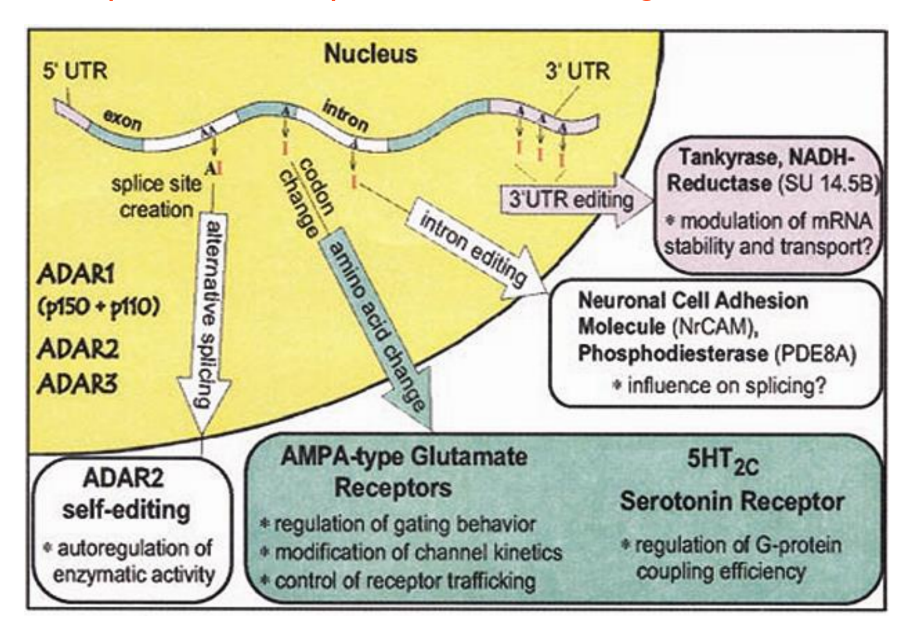


Table 1	The known	transcript	ts that underg	io RNA editino	and the functional	consequence on the enco-

Organism	Transcript	Effects of editing	Functional consequence
Cytosine to uracil			
Mammals	ApoB Nf1	Q → STOP R → STOP	Stop codon, generation of ApoB48 isoform (truncated protein)
Adenine to inosine			
Mammals	GluR-B GluR-B GluR-C GluR-D	Q → R R → G R → G R → G	Decreased Ca ²⁺ ion permeability Increased rate of recovery receptor desensitization Unknown Unknown
	GluR-5 GluR-6 GluR-6 GluR-6	Q → R Q → R I → V Y → C	Unknown Increased Ca ²⁺ ion permeability Modulated Ca ²⁺ ion permeability Unknown
	5-HT ₂ :R 5-HT ₂ :R 5-HT ₂ :R 5-HT _{2:} R	$I \rightarrow V, N \rightarrow S, I \rightarrow V$ $I \rightarrow M$ $N \rightarrow D$ $N \rightarrow G$	Reduced G-protein coupling Unknown Unknown Unknown
	Adar2	Intronic nt changed, new splice acceptor site	Generation of isoform
Drosophila melanogaster	Ca²+ channel (cac) α1-subunit	$S \rightarrow G, I \rightarrow M, N \rightarrow S$ $N \rightarrow S, S \rightarrow G, M \rightarrow V$ $N \rightarrow S, N \rightarrow G, N \rightarrow D,$ $R \rightarrow G$	Unknown
	Na²+ channel (<i>para</i>) α1-subunit	$3 \times Q \rightarrow R, Y \rightarrow C, M \rightarrow V$ $N \rightarrow D, K \rightarrow R, N \rightarrow S$ $K \rightarrow R$ plus two silent changes	Unknown
	GluCl-α1	I → V, K → R, N → S plus two silent changes	Unknown
	Adar	S→G	Unknown
Loligo peali (squid)	K+ channel	Y → C, I → V 10 other aa changes	Slow inactivation and closure of the channel Unknown
		•	

Lo splicing è necessario per l'esportazione dell'mRNA

Esone Introne Esone

Splicing

La proteina si lega al complesso di splicing



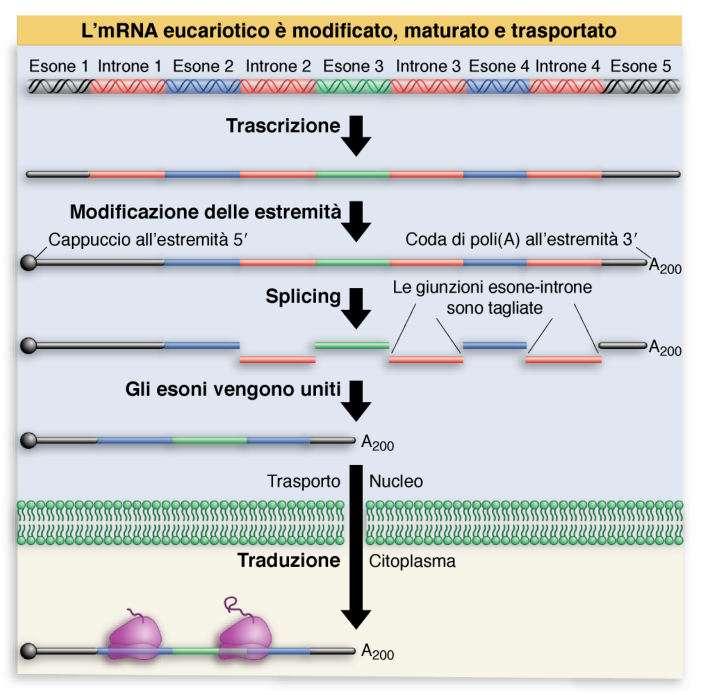
La proteina resta sulla giunzione esone-esone



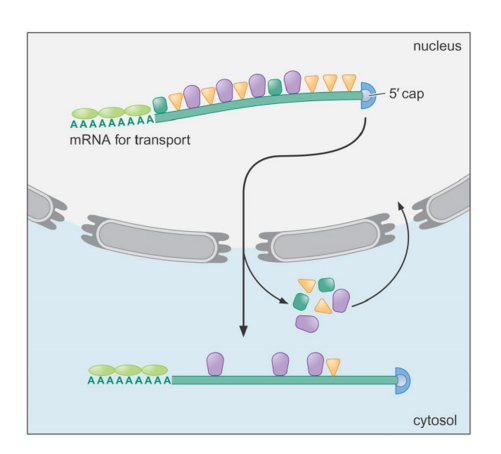
Il complesso (EJC) si assembla sulla giunzione esone-esone

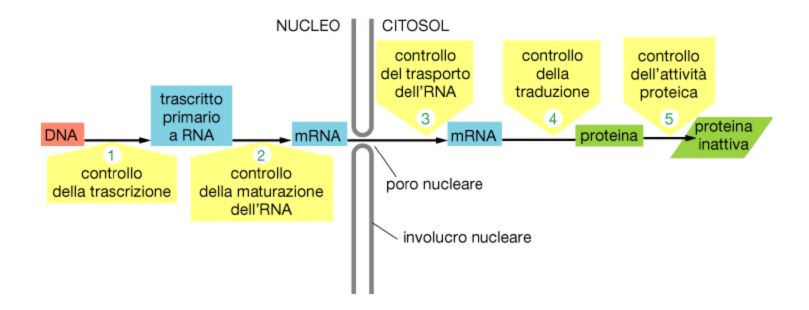


EJC lega proteine coinvolte nell'esportazione, nella localizzazione e nel decadimento dell'RNA

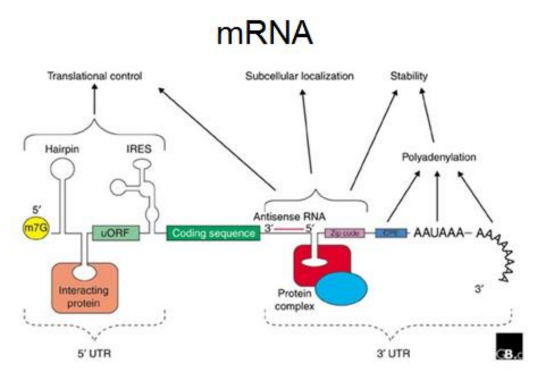


- •Movement from the nucleus to the cytoplasm is an **active** and carefully **regulated** process.
- •The damaged, misprocessed and liberated introns are retained in the nucleus and degraded.
- 1. A typical mature mRNA carries a collection of proteins that identifies it as being ready for transport.
- 2. Export takes place through the **nuclear pore complex**.





Struttura generale di un mRNA eucariotico e I suoi siti di regolazione



5'UTR: 7-methyl-guanine (cap); hairpin-like secondary structure; RNA-protein interactions; upstream open reading frames (uORFs); internal ribosome entry sites (Internal Ribosome Entry Site-IRES).

3'UTR: antisense RNA interactions (miRNA); RNA-protein interactions, involving also multiprotein complexes; cytoplasmic polyadenylation elements (CPE); poly(A) tail and variation of its size.