Alcune definizioni

Gene: sequenza di DNA necessaria per la produzione di un prodotto funzionale: RNA (mRNA, tRNA, rRNA, snRNA, ecc)

Locus: posizione fisica occupata da un gene o da una sequenza definita di DNA su un cromosoma

Allele: una delle forme alternative di un singolo gene

Genotipo: (1) costituzione genetica di un individuo; (2) alleli presenti ad un locus

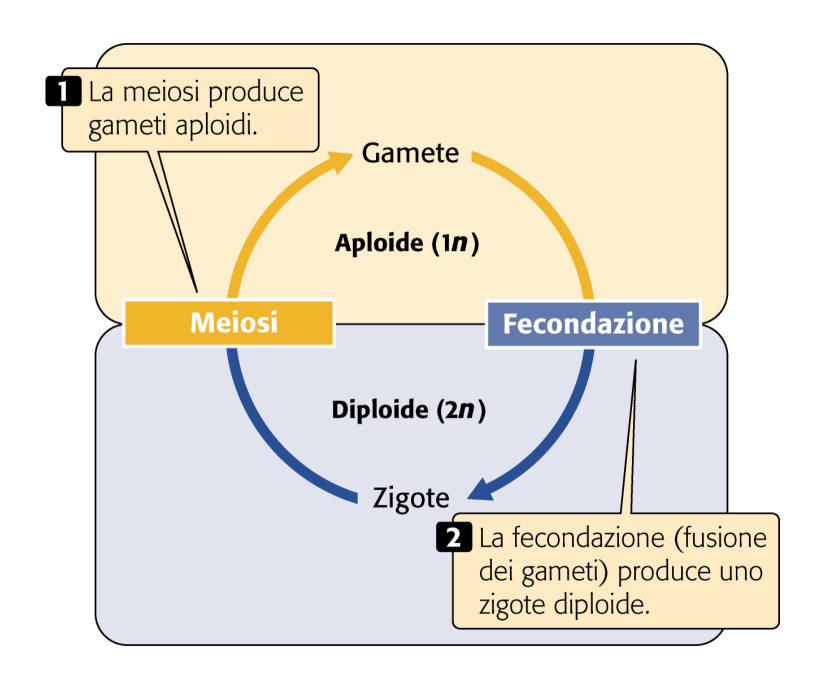
Omozigote: alleli identici allo stesso locus Eterozigote: alleli diversi allo stesso locus

Fenotipo: caratteristiche biochimiche, fisiologiche, morfologiche, ecc. di un individuo determinate dal genotipo che interagisce con l'ambiente. In termini di malattia, le anomalie derivanti da un gene mutato.

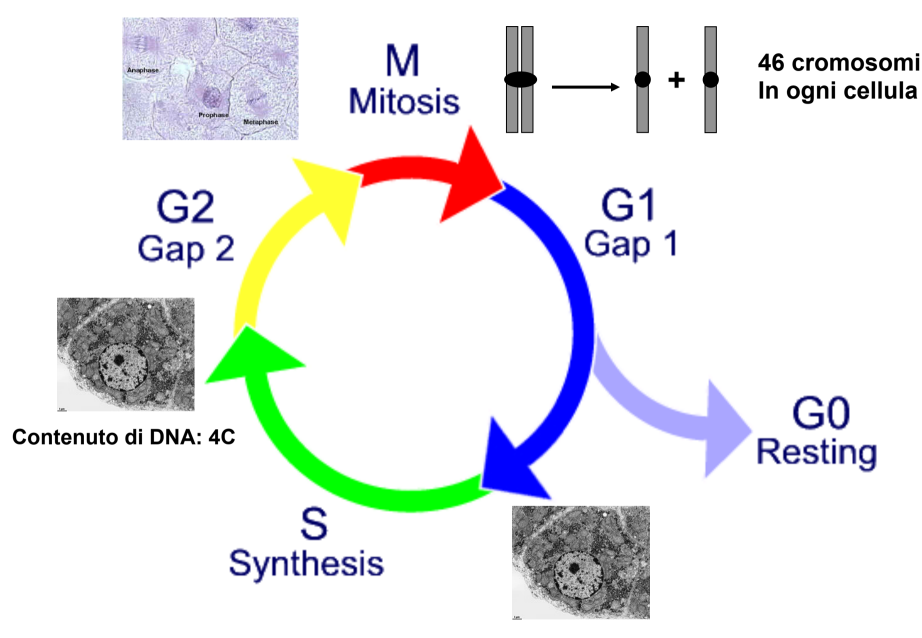
Qual è il meccanismo biologico implicato nella segregazione (I legge Mendel) e nell'assortimento (II legge Mendel) degli alleli?

MEIOSI

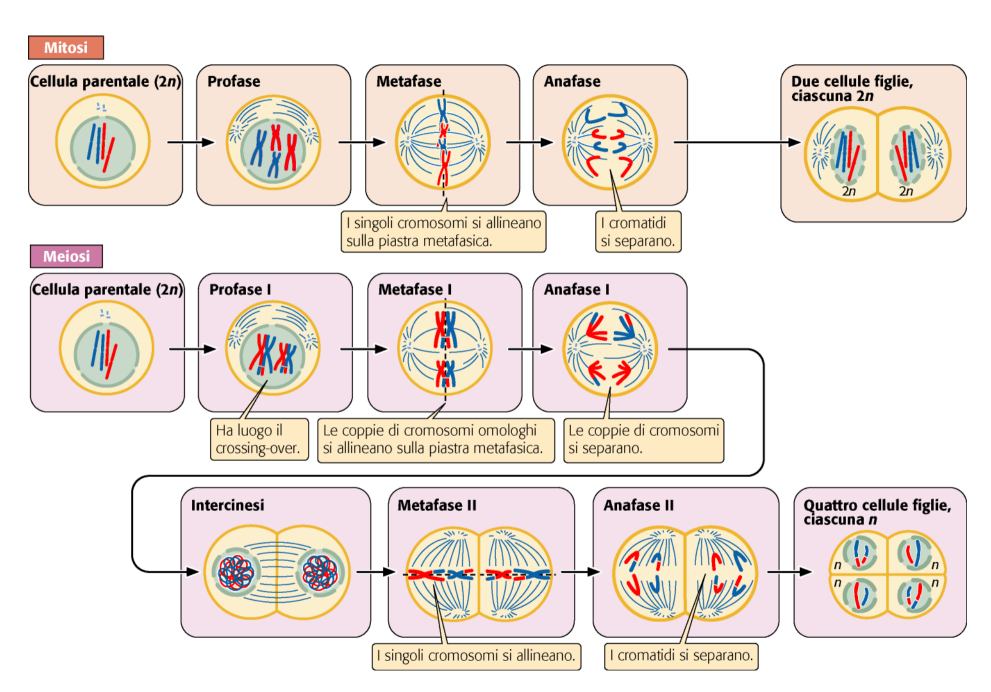
Divisione cellulare attraverso la quale una cellula diploide genera cellule aploidi



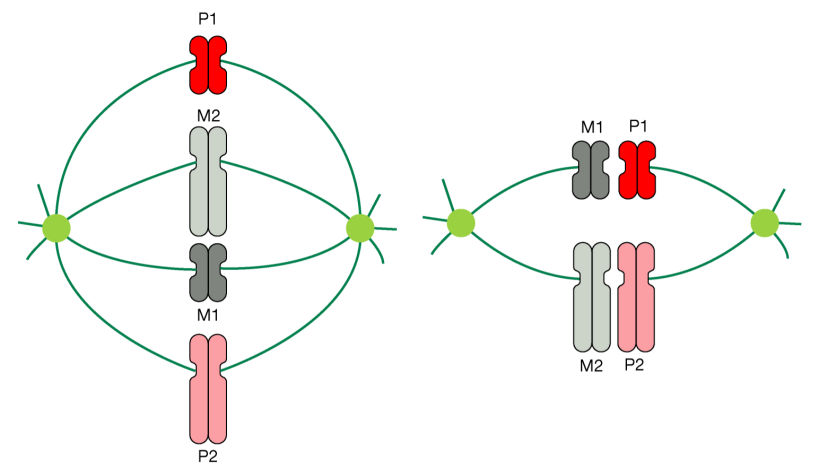
Cromosomi visilbili



Contenuto di DNA: 2C



Meiosi II: simile alla mitosi ma con 23 cromosomi



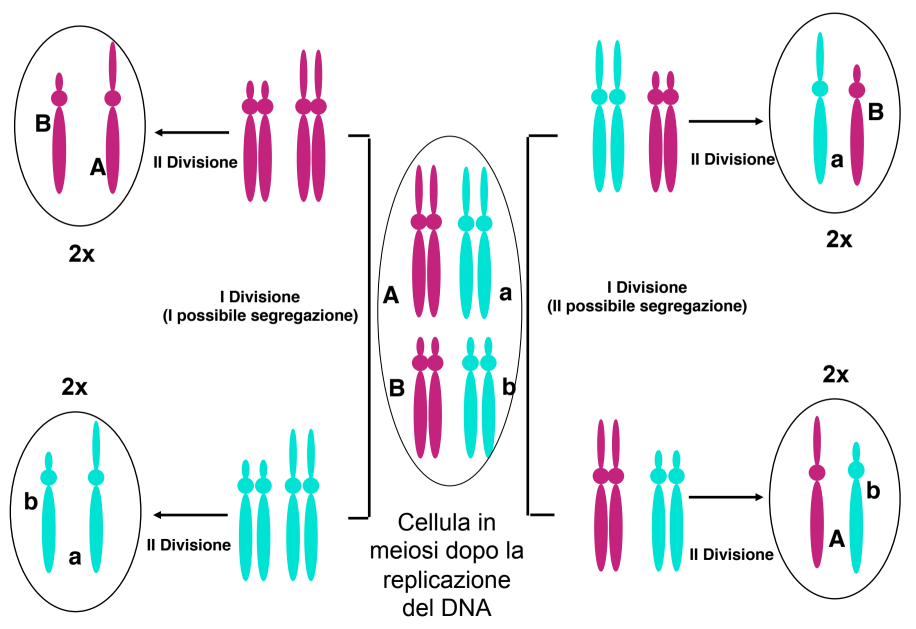
- (A) Piastra metafasica in mitosi: i cromosomi omologhi si muovono indipendentemente
- (B) Piastra metafasica in meiosi: i cromosomi omologhi sono appaiati

DIFFERENZE TRA MITOSI E MEIOSI

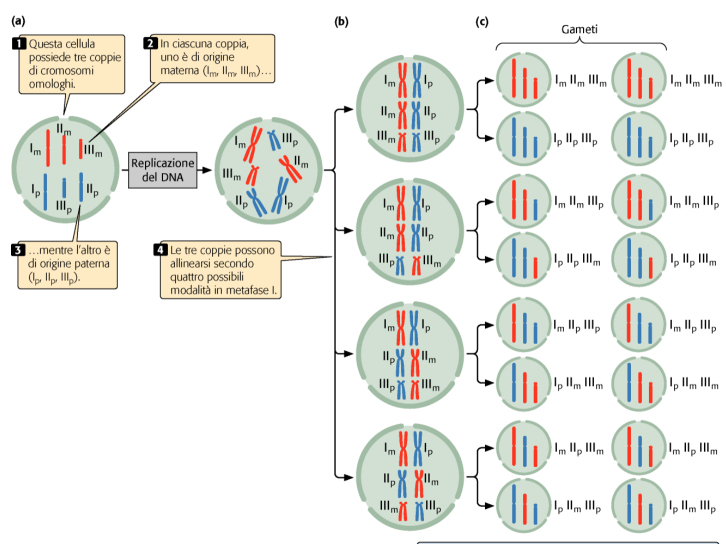
	MITOSI	MEIOSI
Localizzazione	Tutti i tessuti	Testicolo e ovaio
Prodotti	Cellule diploidi somatiche	Cellule aploidi germinali
Replicazione DNA e divisione cellulare	Un evento replicativo ogni divisione cellulare	Un evento replicativo seguito da due divisioni cellulari
Profase	Breve (~30 min)	Profase I: lunga e complessa
Appaiamento crom. omologhi	No	Si (meiosi I)
Ricombinazione	No (rara e anomala)	Almeno un evento per coppia di cromosomi
Cellule figlie	Geneticamente identiche	Geneticamente diverse

Prodotti meiosi: Segregazione (assortimento) indipendente

Geni A e B localizzati su cromosomi diversi



ASSORTIMENTO INDIPENDENTE



Conclusione: Nei gameti possono presentarsi otto diverse combinazioni di cromosomi, a seconda della modalità di allineamento e separazione dei cromosomi in meiosi I e II.

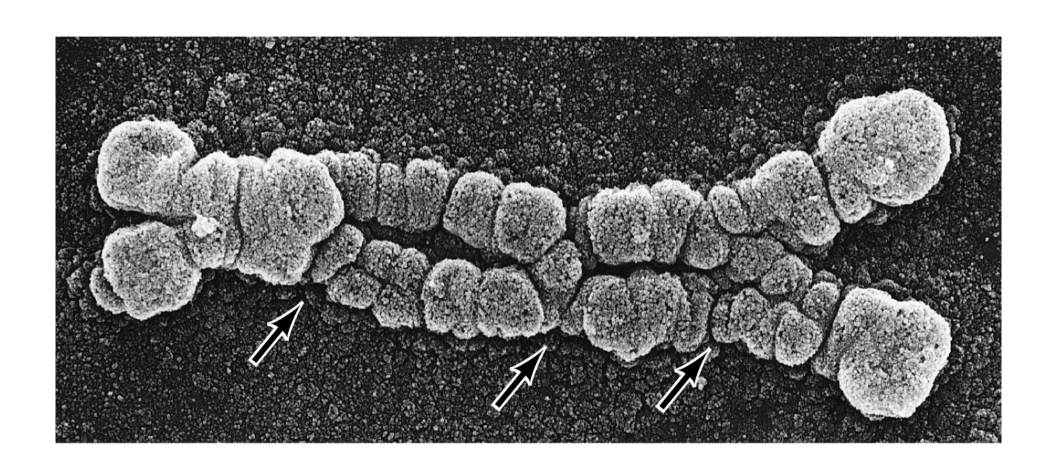
MECCANISMI DI VARIABILITA' GENETICA

Durante la meiosi

ASSORTIMENTO INDIPENDENTE dei cromosomi omologhi materni e paterni. In meiosi I: 2²³ (8.4x10⁶) diverse combinazioni

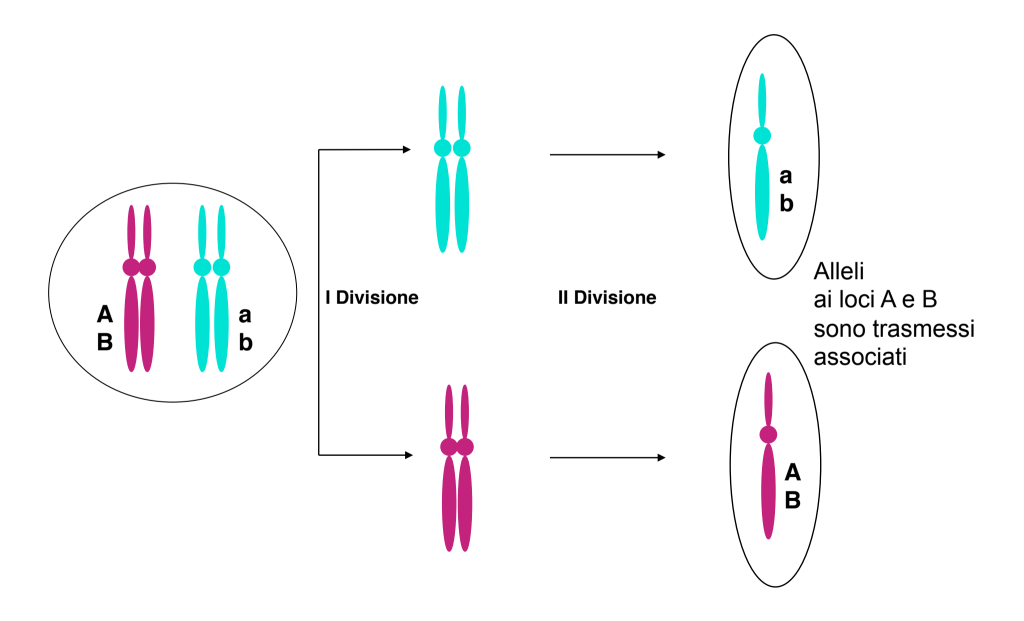
RICOMBINAZIONE durante la meiosi I (Chiasmi sono fondamentali per una corretta separazione degli omologhi durante l'anafase della meiosi I)

RICOMBINAZIONE



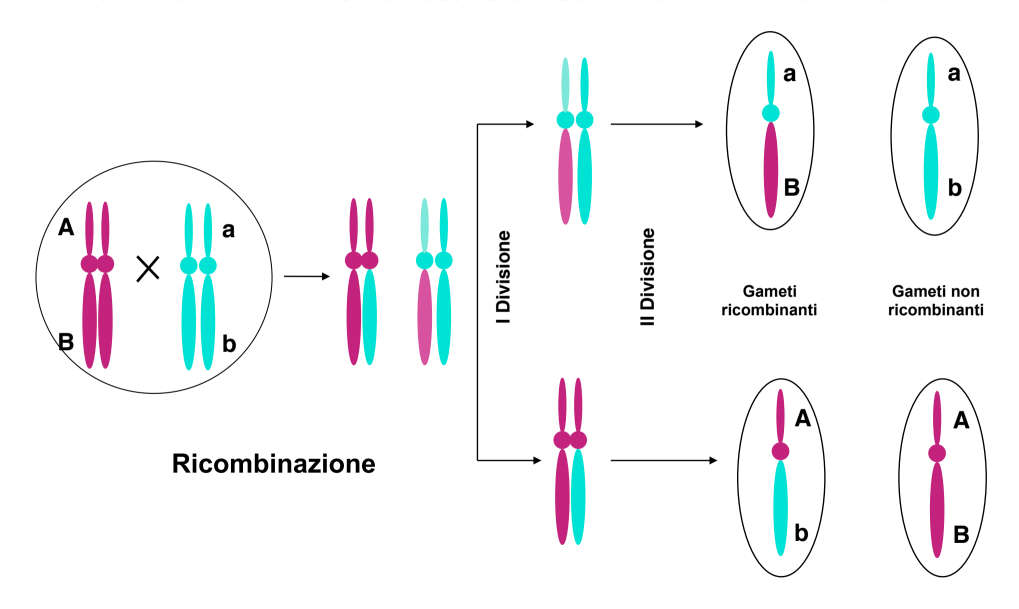
Prodotti meiosi: geni A e B localizzati sullo stesso cromosoma.

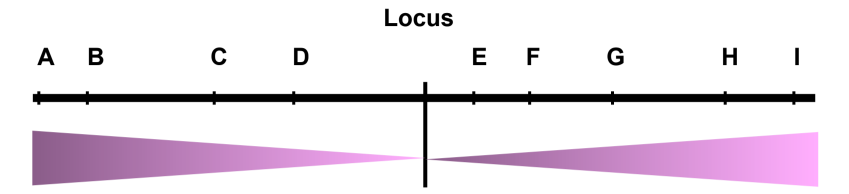
A e B sono molto vicini (rari eventi di ricombinazione tra A e B)



Prodotti meiosi.

Geni A e B localizzati sullo stesso cromosoma: ricombinazione tra A e B

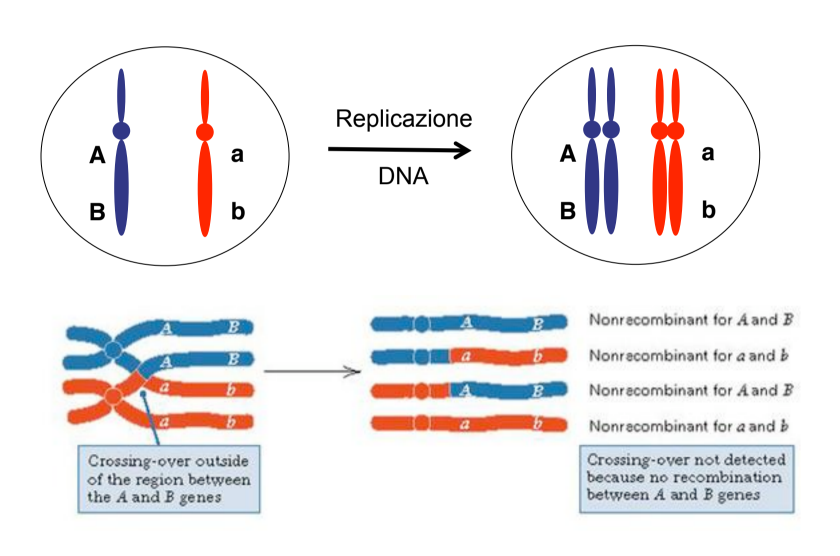




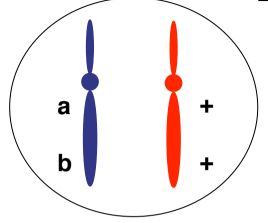
Frequenza di ricombinazione: Misura della distanza tra due loci (distanza genetica)

- > Due loci, vicini tra di loro sullo stesso cromosoma, tendono ad essere trasmessi insieme.
- Se 2 loci vengono frequentemente ereditati insieme, è probabile che siano localizzati vicini tra di loro sul cromosoma

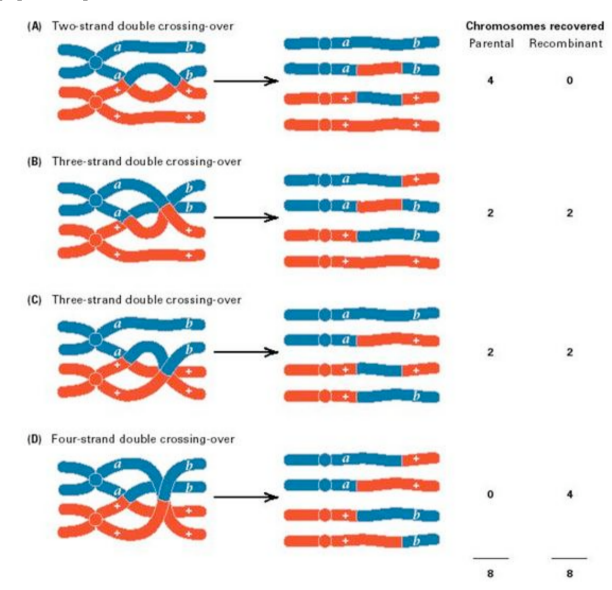
Non sempre la ricombinazione può essere rilevata: per esempio quando il crossing over avviene all'esterno dei loci presi in considerazione



Doppi o più ricombinanti

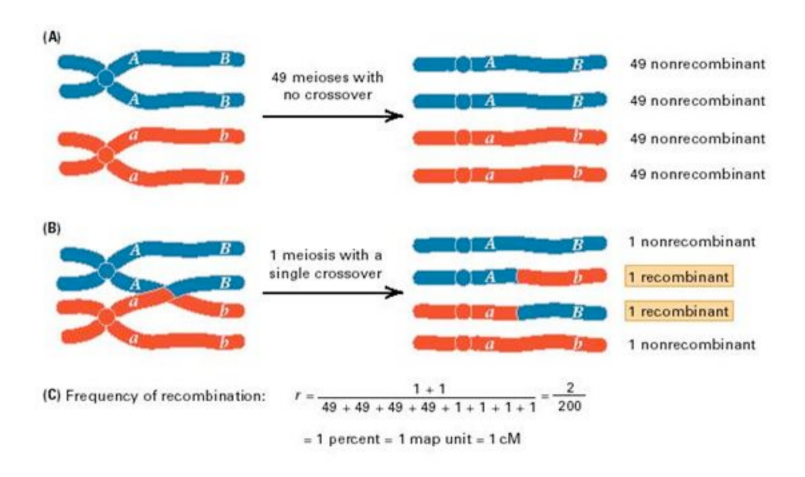


Tra loci sintenici molto lontani possono avvenire due, tre o più eventi di crossing over che possono interessare tutti i quattro cromatidi



Frequenza massima di crossing over = 50%

Calcolo frequenza dei ricombinanti



Mappa fisica: distanza tra loci espressa in Kb (10³ bp) o Mb (10⁶ bp)

Mappa genetica: distanza tra loci espressa come probabilità di una loro separazione dovuta a un evento di ricombinazione

Le distanze (fisiche e genetiche) coinciderebbero se la ricombinazione avvenisse con la stessa probabilità in qualsiasi locus del genoma

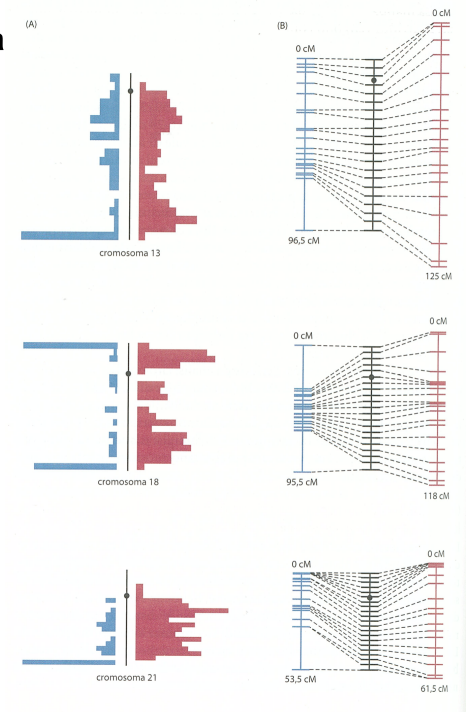
Distribuzione non casuale degli eventi di ricombinazione

- 1) Sesso: più eventi di ricombinazioni nella meiosi femmminile che in quella maschile
- 2) Regione cromosomica: variazione locale della frequenza di ricombinazione.

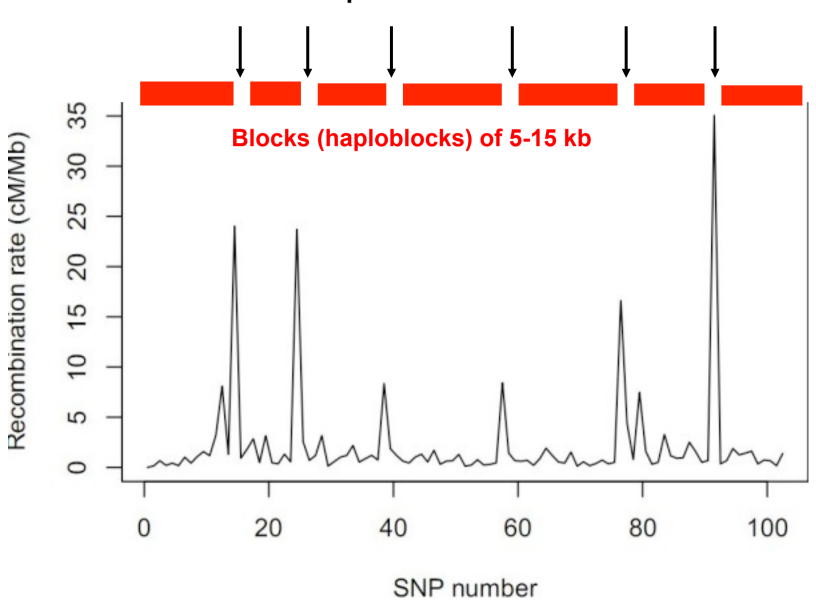
Distribuzione della frequenza di ricombinazione lungo alcuni cromosomi umani

Esistono "deserti" ma anche "giungle" di ricombinazione. Per esempio la frequenza di ricombinazione è più elevata

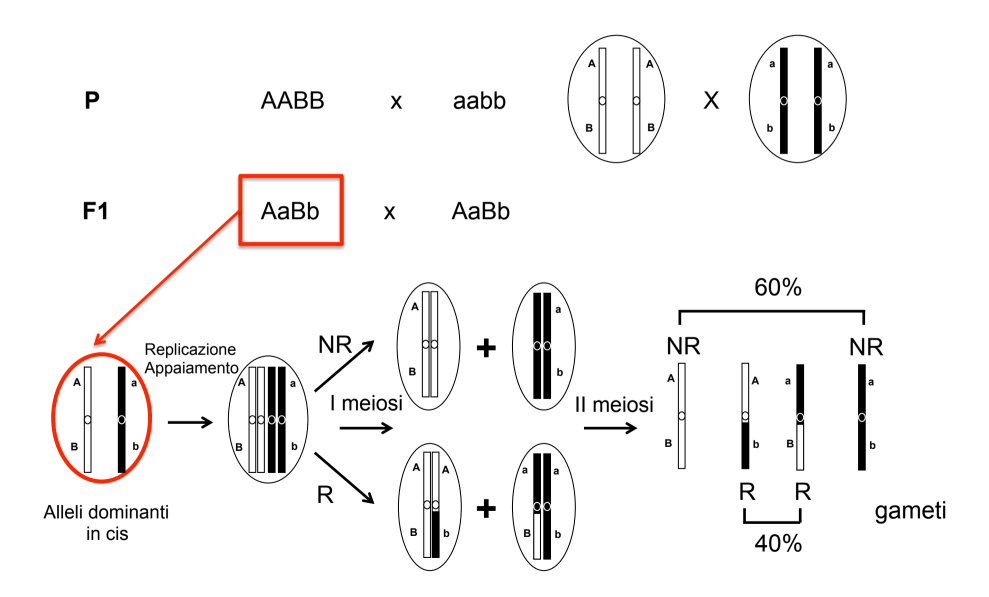
- nella meiosi maschile in prossimità dei telomeri
- nella meiosi femminile nelle regioni centromeriche



Hotspot of recombination



ESERCIZIO: Se i loci "a" e "b" sono distanti 40 cM e nella generazione parentale un individuo AABB si incrocia con un individuo aabb, quali classi fenotipiche, e in quali percentuali, sono attese nella generazione F2?



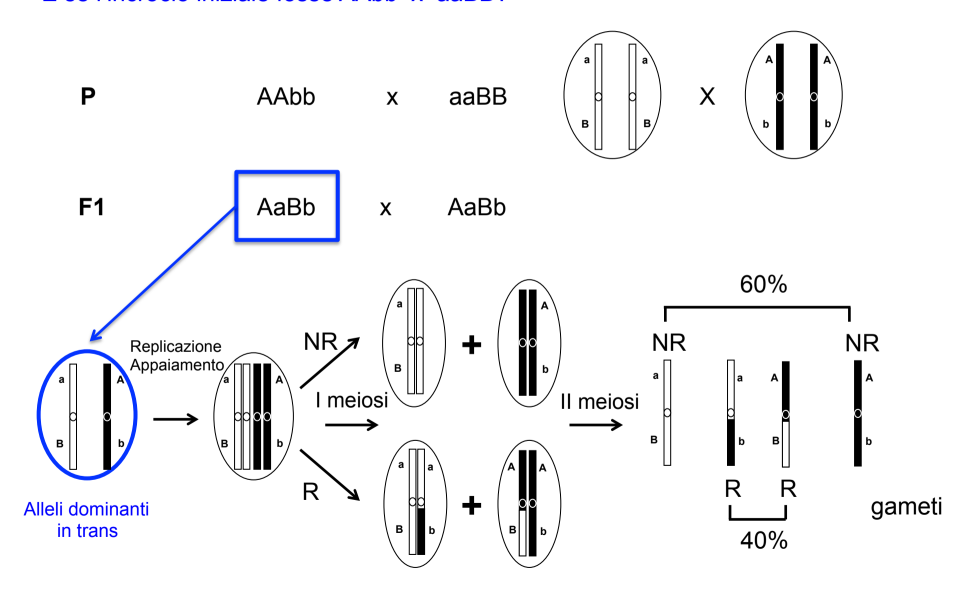
P AA BB x aa bb

F	1 Aa Bb	x Aa	Bb

F2		AB 0,3	Ab 0,2	aB 0,2	ab 0,3
	AB	A- B-	A- B-	A- B-	A- B-
	0,3	0.09	0.06	0.06	0.09
	Ab	A- B-	A- bb	A- B-	A- bb
	0,2	0.06	0,04	0.04	0,06
	aB	A- B-	A- B-	aa B-	aa B-
	0,2	0.06	0.04	0,04	0,06
	ab	A- B-	A- bb	aa B-	aa bb
	0,3	0.09	0,06	0,06	0,09

A-B- A-bb aaB- aabb 0.59 0.16 0.16 0.09

ESERCIZIO: Se i loci "a" e "b" sono distanti 40 cM e nella generazione parentale un individuo AABB si incrocia con un individuo aabb, quali classi fenotipiche, e in quali percentuali, sono attese nella generazione F2? E se l'incrocio iniziale fosse AAbb x aaBB?



Frequenza dei diversi gameti prodotti da un individuo AaBb in relazione alla frequenza di ricombinazioni

Deleviene tue le ci	Gameti			
Relazione tra loci	AB	Ab	аВ	ab
Indipendenza (Mendel)	0,25	0,25	0,25	0,25
FR 40%	0,30	0,20	0,20	0,30
FR 20%	0,40	0,10	0,10	0,40
FR 10%	0,45	0,05	0,05	0,45
FR 0%	0,50	0	0	0,50

Frequenza dei diversi fenotipi prodotti da un incrocio AaBb x AaBb in relazione alla frequenza di ricombinazioni

Doloriono tro loci	Fenotipi			
Relazione tra loci	A- B-	A- bb	aa B-	aa bb
Indipendenza	0,56 9	0,19 3	0,19 3	0,06 1
FR 40%	0,59	0,16	0,16	0,09
FR 20%	0,66	0,09	0,09	0,16
FR 10%	0,70	0,05	0,05	0,20
FR 0%	0,75 3	0	0	0,25 1

Prove esame 1 e 2 con soluzioni in moodle

- 1a) La frequenza di ricombinazione tra due loci A e B è 20%. Se un individuo AaBb (alleli dominanti in trans) si incrocia con un individuo aabb, quali sono le classi genotipiche e le rispettive frequenze attese nella generazione successiva?
- 1b) E se l'incrocio iniziale fosse AAbb x aabb?

- 2a) In caso di indipendenza dei loci, dall'incrocio AabbDd x aaBbDd, qual è la probabilità che il genotipo di un individuo sia AaBbDd?
- 2b) Qual è la probabilità che un individuo abbia fenotipicamente i tre caratteri dominanti?