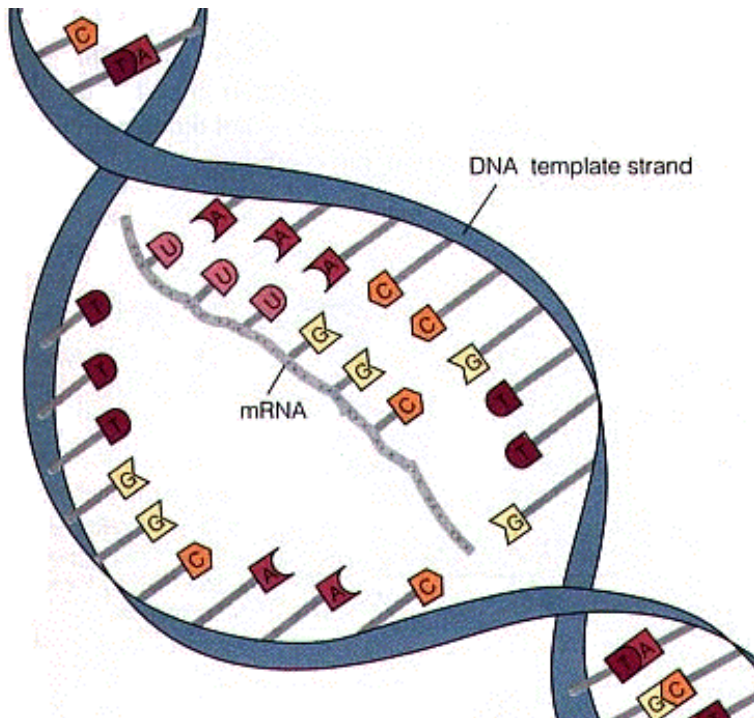
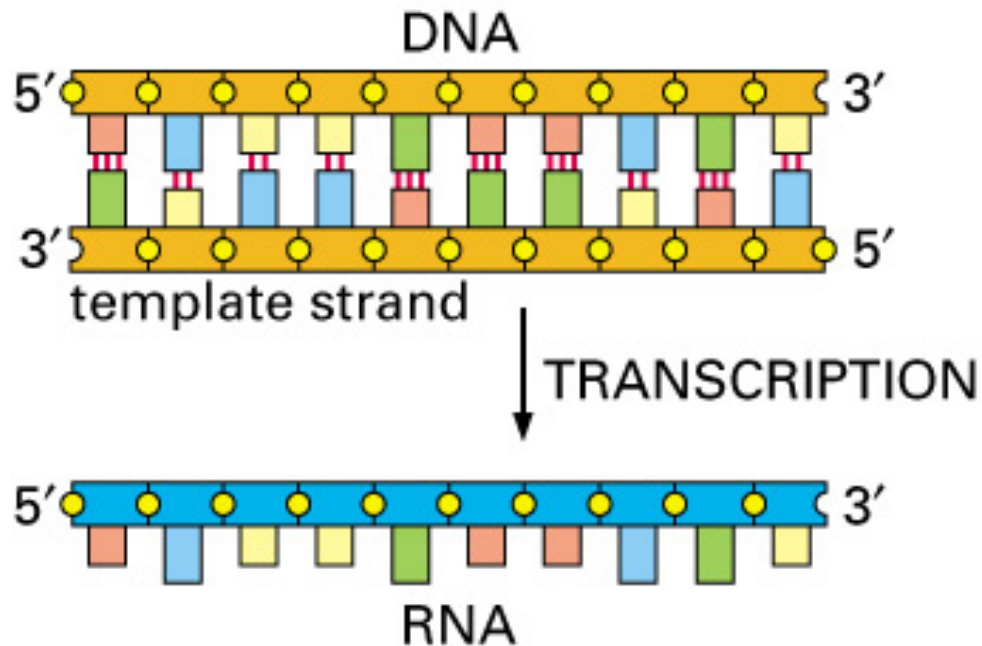


TRASCRIZIONE



La TRASCRIZIONE e' il processo che sintetizza una molecola di RNA complementare ad un segmento di DNA



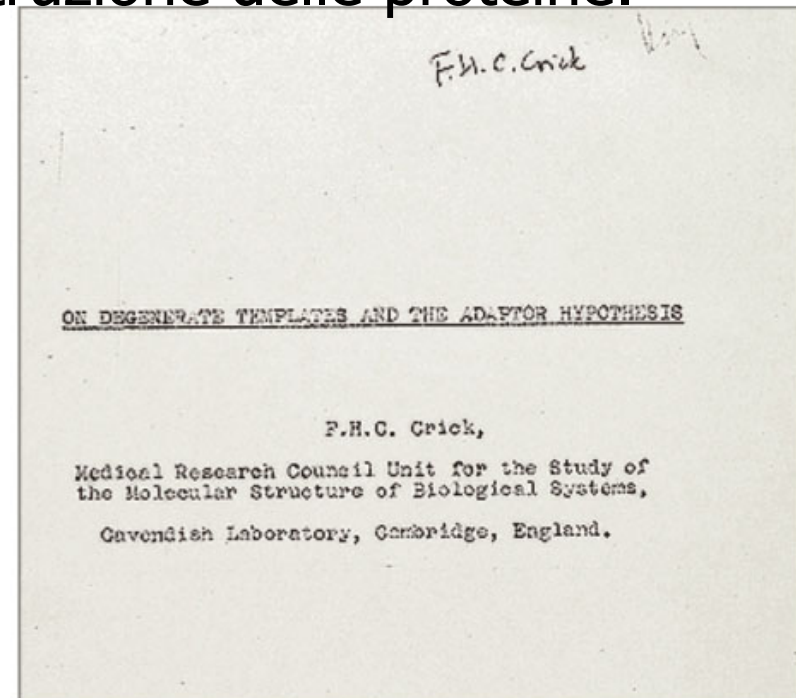
La trascrizione avviene secondo il principio generale della complementarieta' delle basi.

L'RNA TIE CLUB



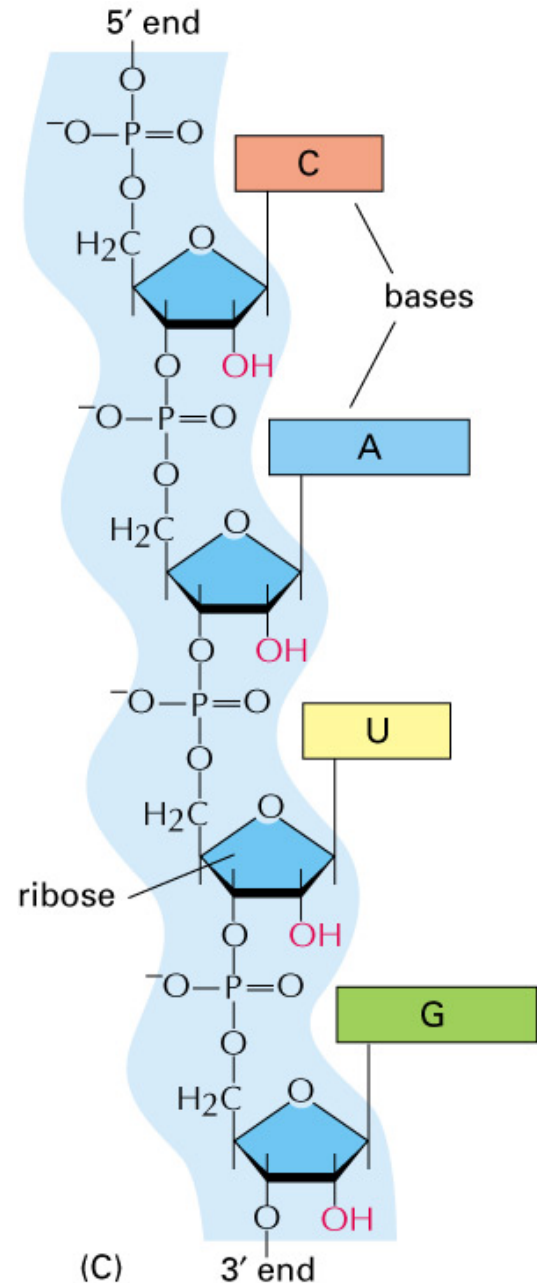
Risolta la struttura del DNA, nel 1954 il fisico russo GAMOW fondo' *l'RNA Tie Club*, con l'obiettivo di risolvere la struttura dell'RNA e capire come esso intervenga nella costruzione delle proteine.

Nel 1955 Crick propose *l'ipotesi dell'adattatore*, secondo cui una struttura non ancora scoperta avrebbe messo gli amminoacidi e li avrebbe messi in fila su una catena di acido nucleico.

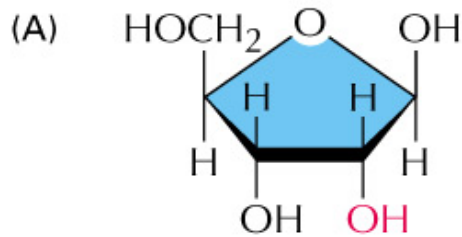


La struttura chimica dell' RNA

Come il DNA,
l' RNA è un polimero lineare
composto da 4 nucleotidi legati
da legami fosfodiesterici

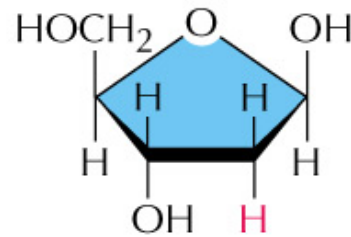


Differenze tra RNA e DNA



ribose

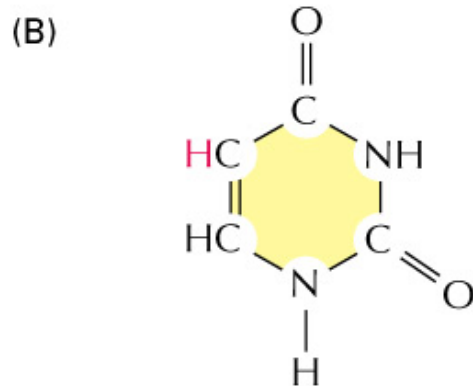
used in ribonucleic acid (RNA)



deoxyribose

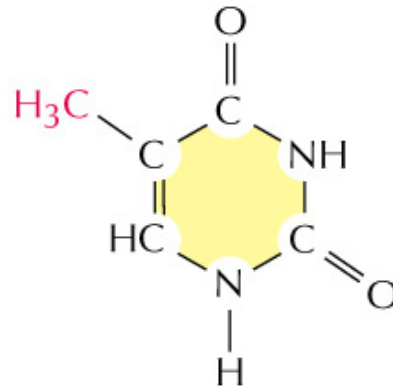
used in deoxyribonucleic acid (DNA)

I nucleotidi dell' RNA
contengono ribosio
invece di desossiribosio



uracil

used in RNA

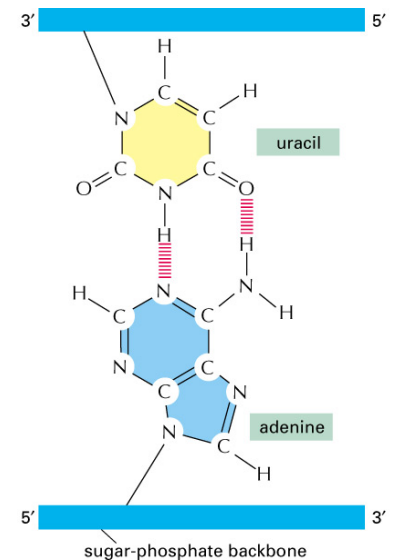


thymine

used in DNA

L' RNA
contiene
Uracile al
posto della
Timina

U si accoppia ad A,
ma sono possibili
altri tipi di
appaiamento (ad
esempio U-G)



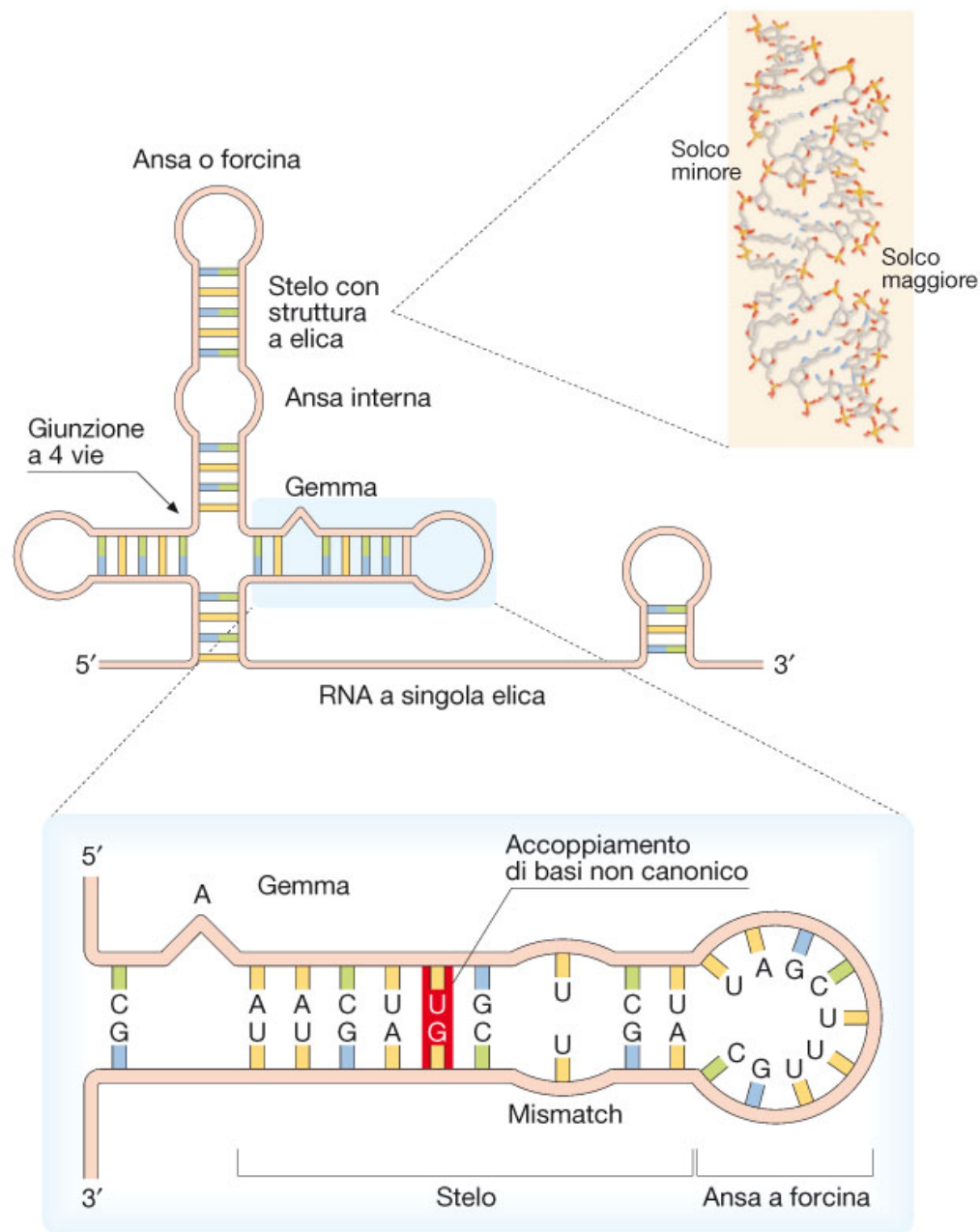


Figura 2.48 Conformazione che può assumere l'RNA quando esistono sequenze complementari per alcuni tratti. Le zone non appaiate prendono il nome di forcine, anse, steli, gemme, anse interne e giunzioni a 4 vie. La parte in basso mostra un dettaglio di uno stelo che contiene anche un appaiamento G-C non canonico. La parte sulla destra mostra la struttura tridimensionale di un tratto di RNA a doppia elica: è visibile la stretta cavità del solco maggiore e il solco minore più esposto all'esterno.

Il tRNA ha una struttura tridimensionale complessa

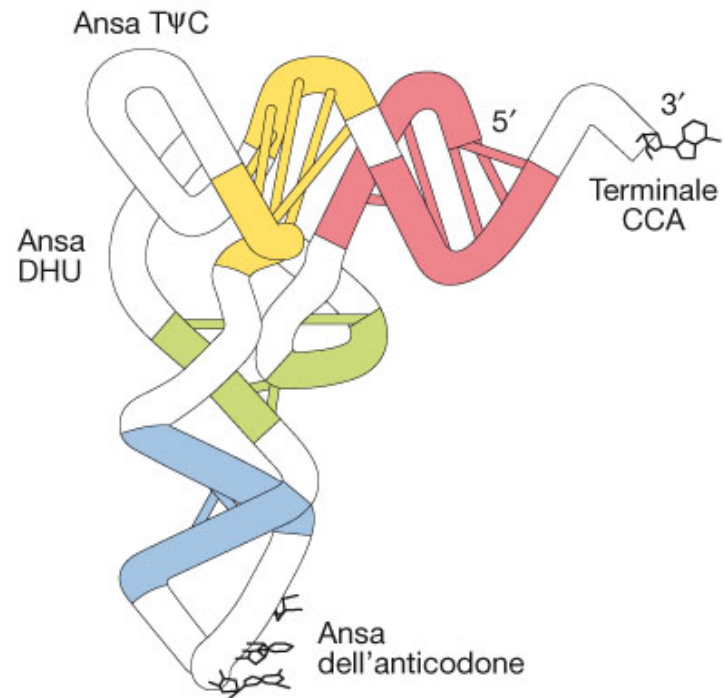
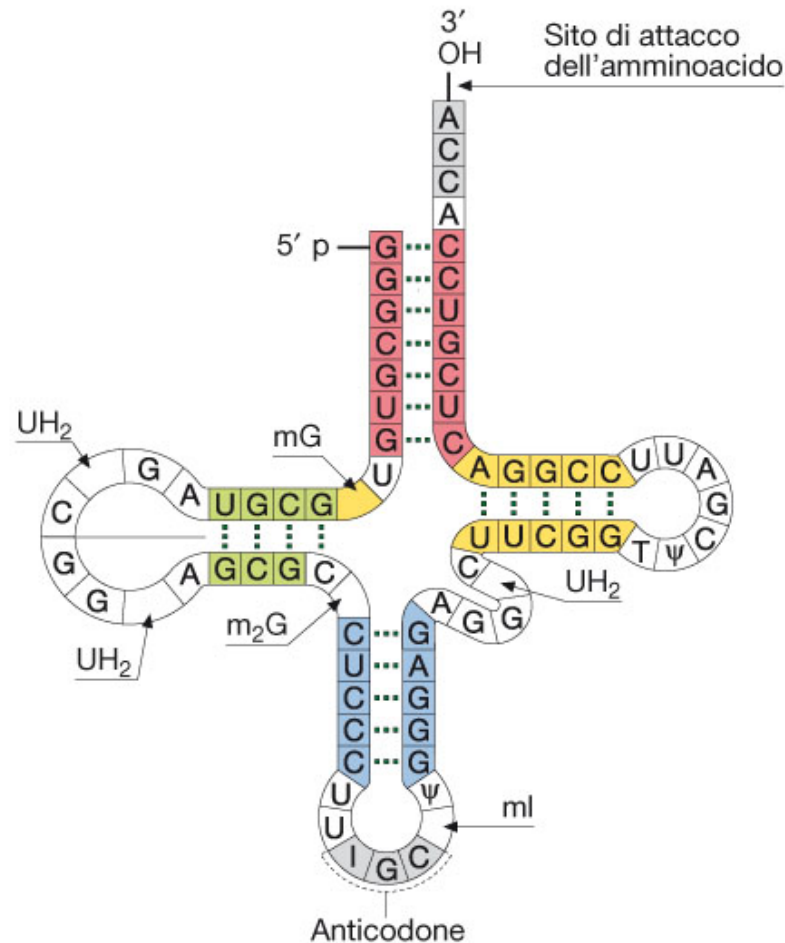
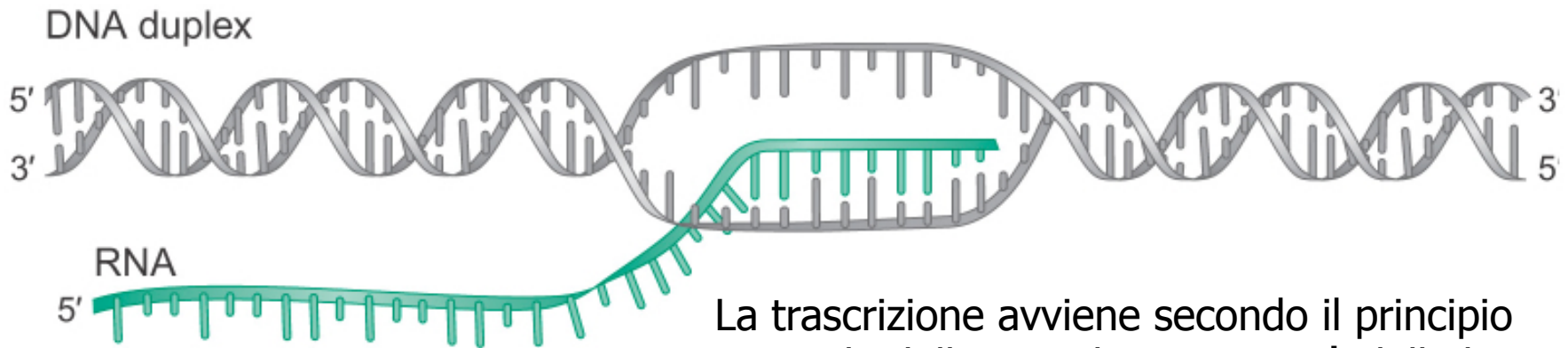


Figura 2.55 Struttura tridimensionale del tRNA. La struttura a trifoglio ha ripiegamenti ulteriori, con accoppiamento di loop distanti e formazione di una struttura a L. I colori aiutano a riconoscere

nella struttura a L i domini presenti nella struttura a trifoglio. Si noti come le basi dell'anticodone in viola siano protese all'esterno dell'ansa.

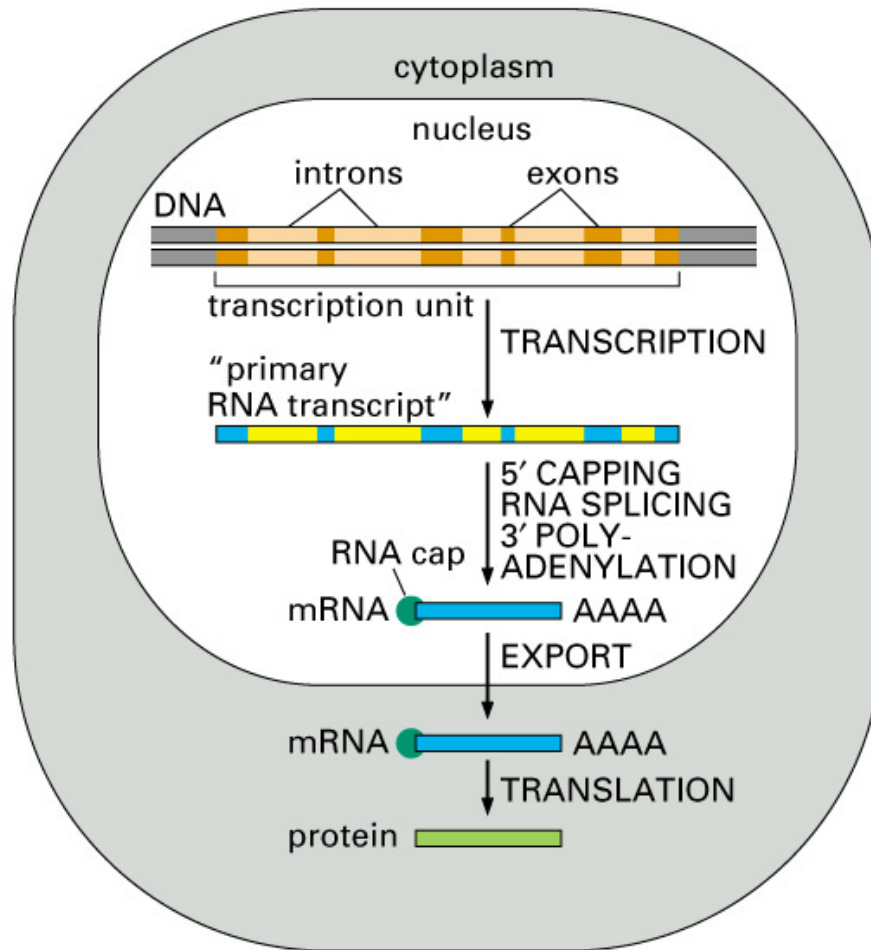
La TRASCRIZIONE avviene ad opera della **RNA Polimerasi**, un complesso multiproteico che si lega al DNA e lo denatura localmente creando una *bolla di trascrizione*.

In questa regione il DNA a singolo filamento fornisce lo stampo all'enzima che sintetizza la molecola di RNA. L'RNA prodotto, non rimane appaiato al DNA, ma si stacca immediatamente dallo stampo.



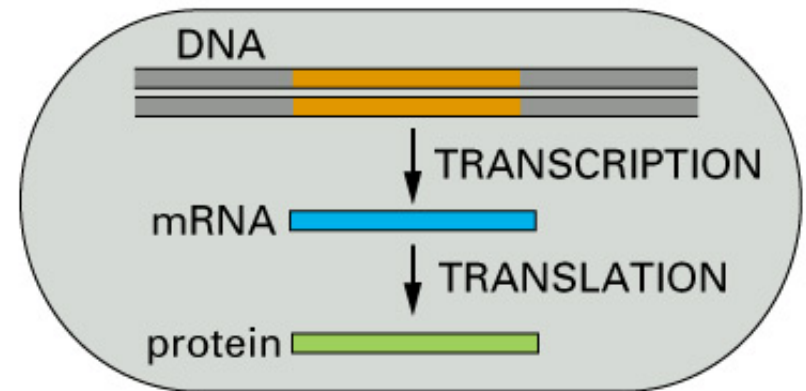
La trascrizione avviene secondo il principio generale della complementarietà delle basi. All'interno di una "transcription bubble" il DNA è transitoriamente convertito a singolo filamento per dirigere la sintesi dell'RNA. La lunghezza della forcella è di 12-14 bp, mentre l'ibrido DNA-RNA generalmente consiste di 8-9

(A) EUCARYOTES



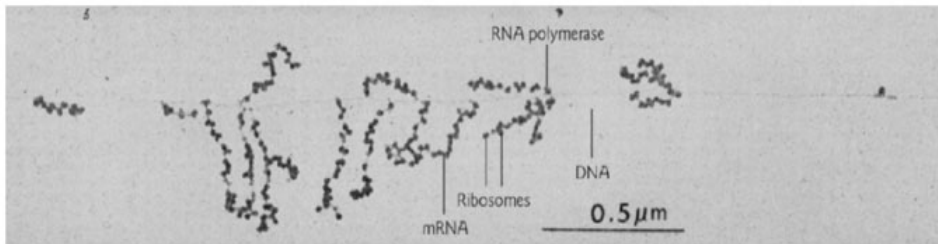
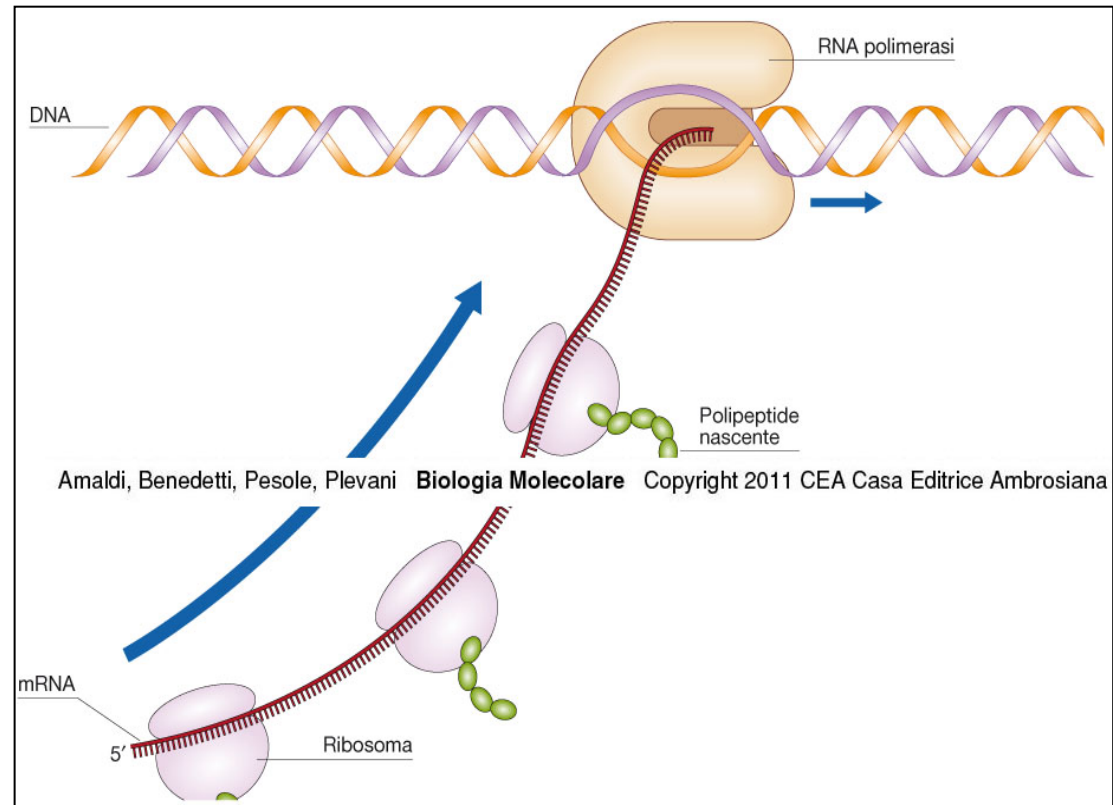
TRASCRIZIONE E
TRADUZIONE SEPARATE

(B) PROCARYOTES



TRASCRIZIONE E
TRADUZIONE
ACCOPIATE

Nei procarioti, l'RNA neo-sintetizzato e' immediatamente disponibile per la sintesi delle proteine.

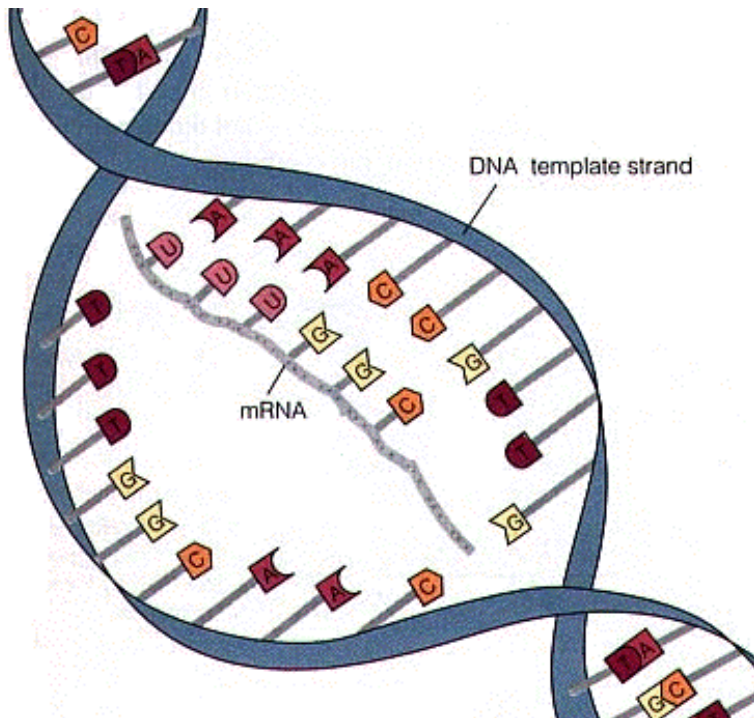


Al ME si possono osservare una serie di mRNA coperti di ribosomi, che diramano dalla catena di DNA. Più molecole di RNAPol possono trascrivere lo stesso gene contemporaneamente, producendo più copie dello stesso RNA

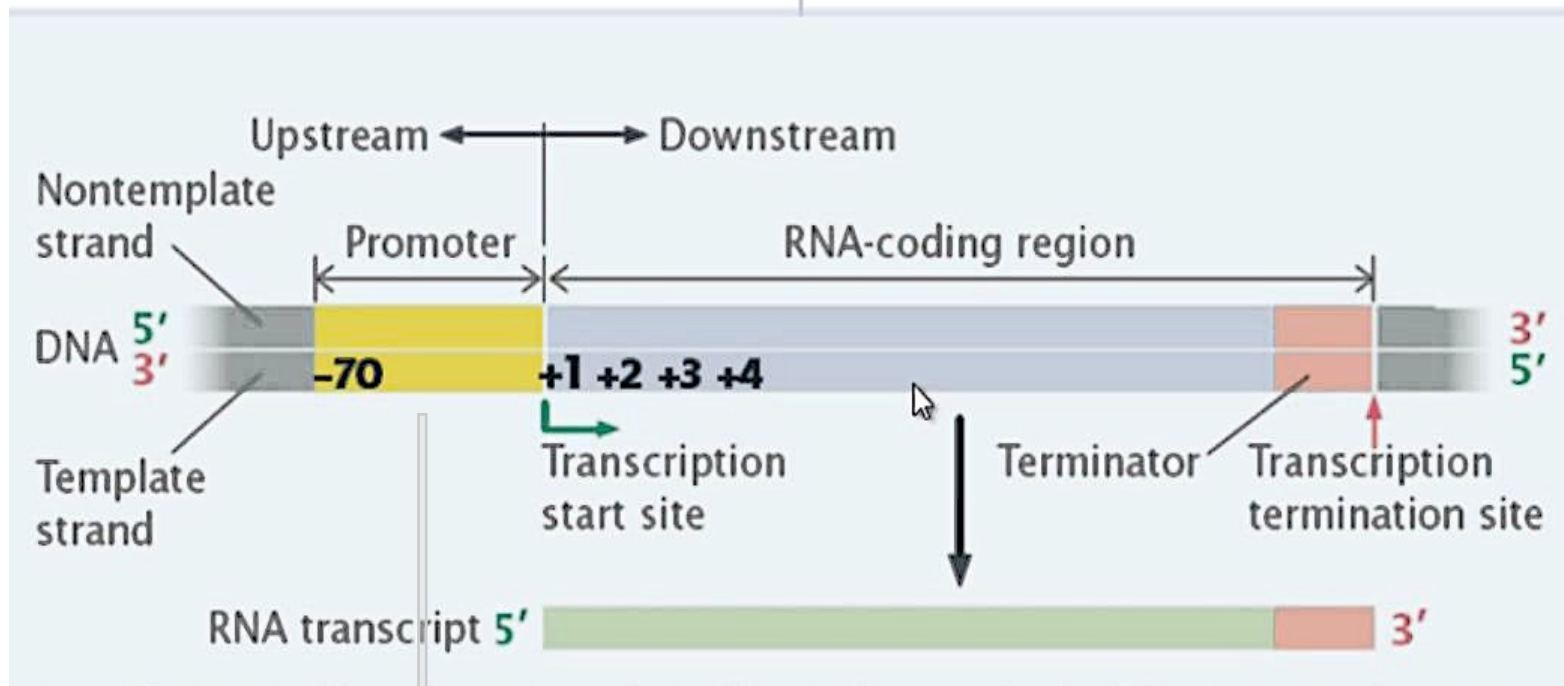
Open Questions

- Come fa la RNA Polimerasi a riconoscere il punto preciso d'inizio di un gene?
- Come riconosce la fine di un gene?
- Come si stacca?
- Esistono delle sequenze precise a limitare le sequenze codificanti sul DNA che devono essere trascritte in RNA?

TRASCRIZIONE NEI PROCARIOTI



Promotore procariotico

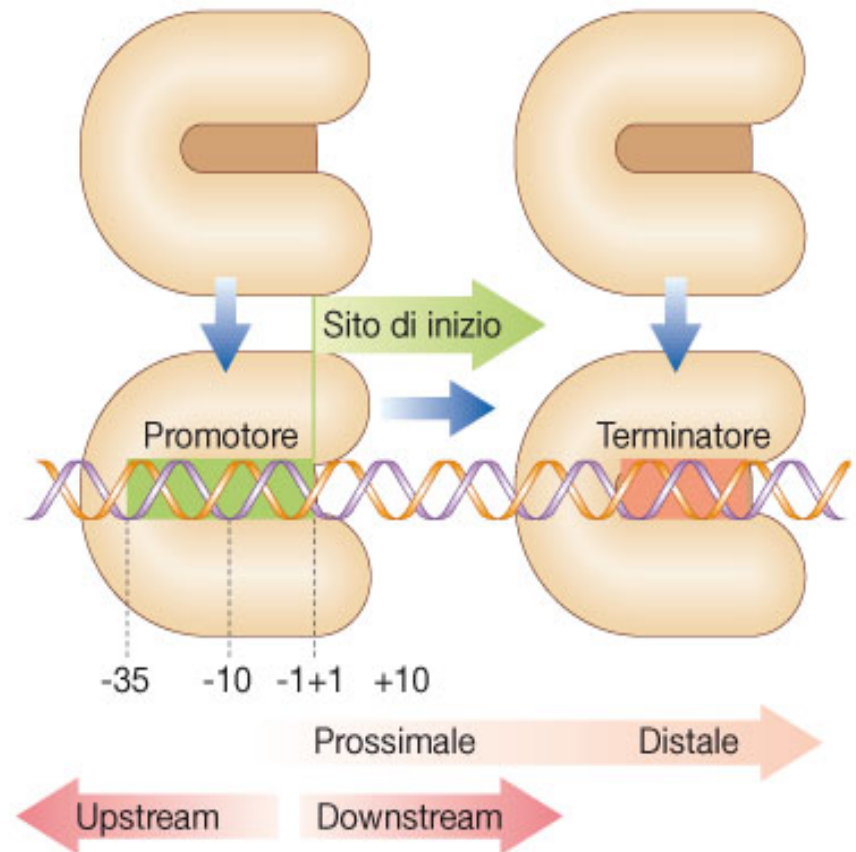


Sito di legame dell'RNA Polimerasi al DNA

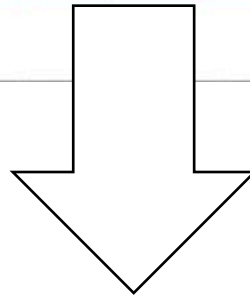
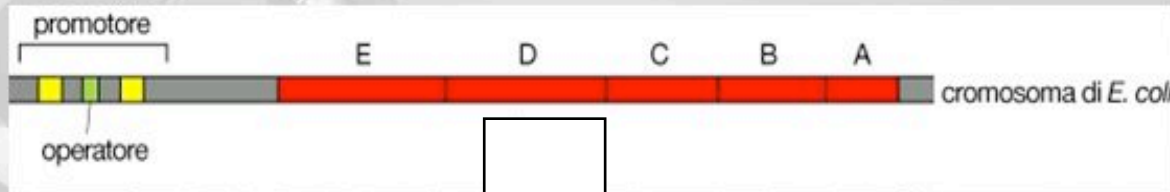
La RNAPol si lega a particolari sequenza sul DNA dette **promotori**, situate all'inizio del gene. La trascrizione procede fino a una particolare sequenza detta **terminatore**.

Il tratto di DNA dal promotore al terminatore, espresso come una singola molecola di RNA viene detta *unita' di trascrizione*.

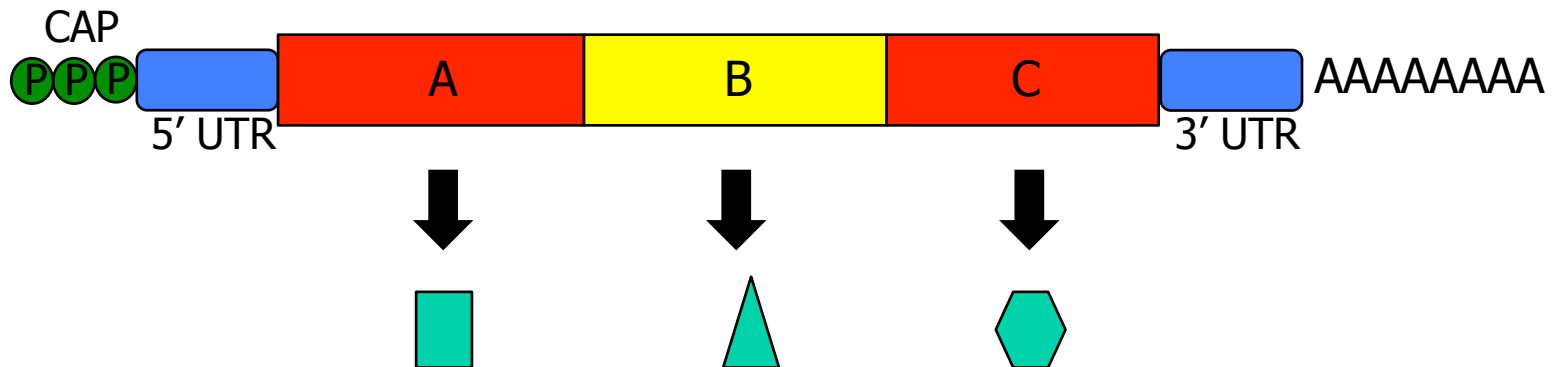
Le sequenze di DNA che precedono il punto d'inizio della trascrizione sono dette "a monte" (*upstream*), mentre quelle che seguono sono dette "a valle" (*downstream*).



- Spesso, nei genomi procariotici, diversi geni vengono controllati da un'unica regione regolatrice: un tale insieme di geni viene definito **operone** (Es. operone formato dai geni A, B, C, D, E).

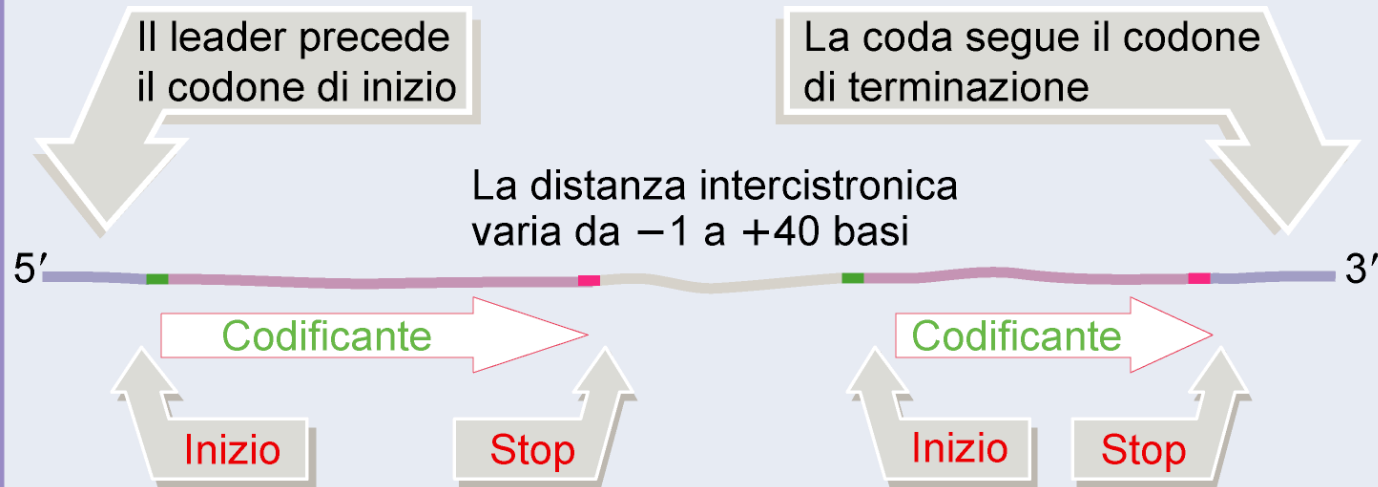


mRNA POLICISTRONICO

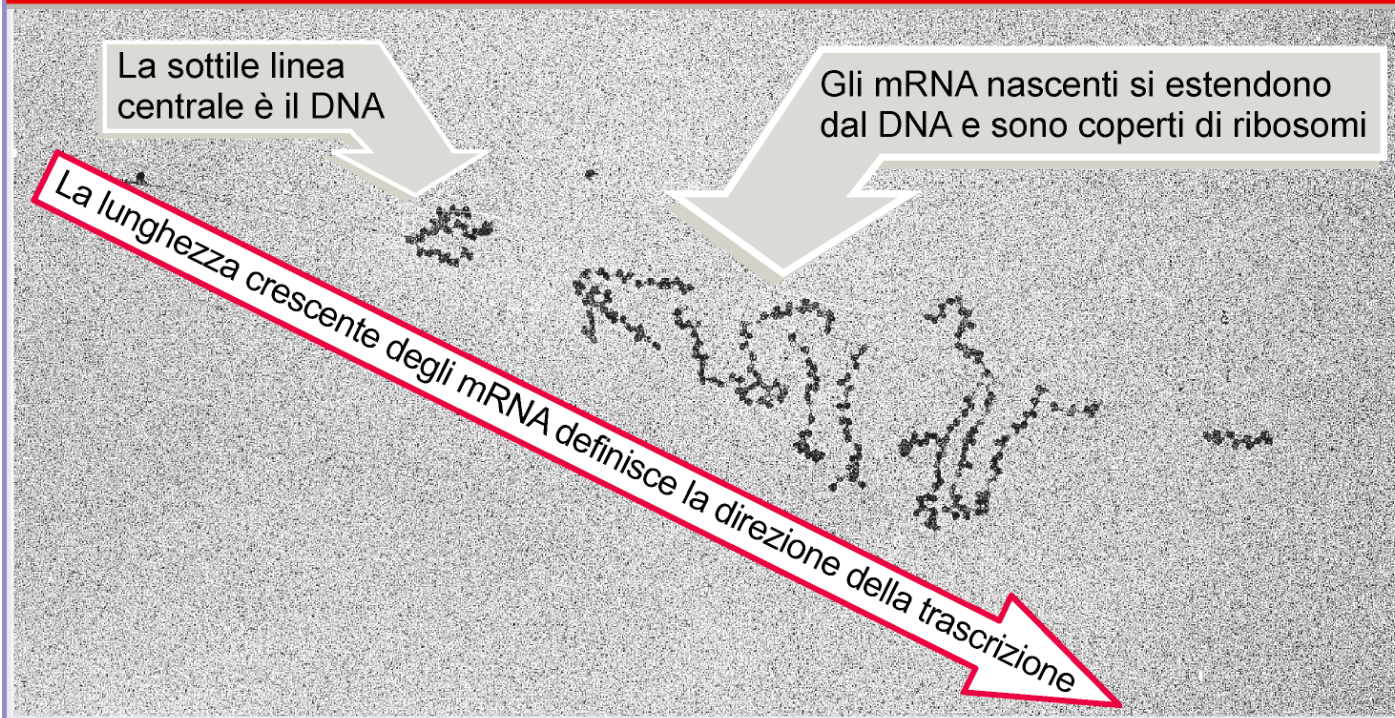


Bacterial **operons** produce polycistronic mRNAs; the same mRNA codes for more than one protein, usually on the same metabolic pathway

Gli mRNA batterici sono multicistronici



Gli mRNA batterici sono tradotti mentre sono ancora trascritti

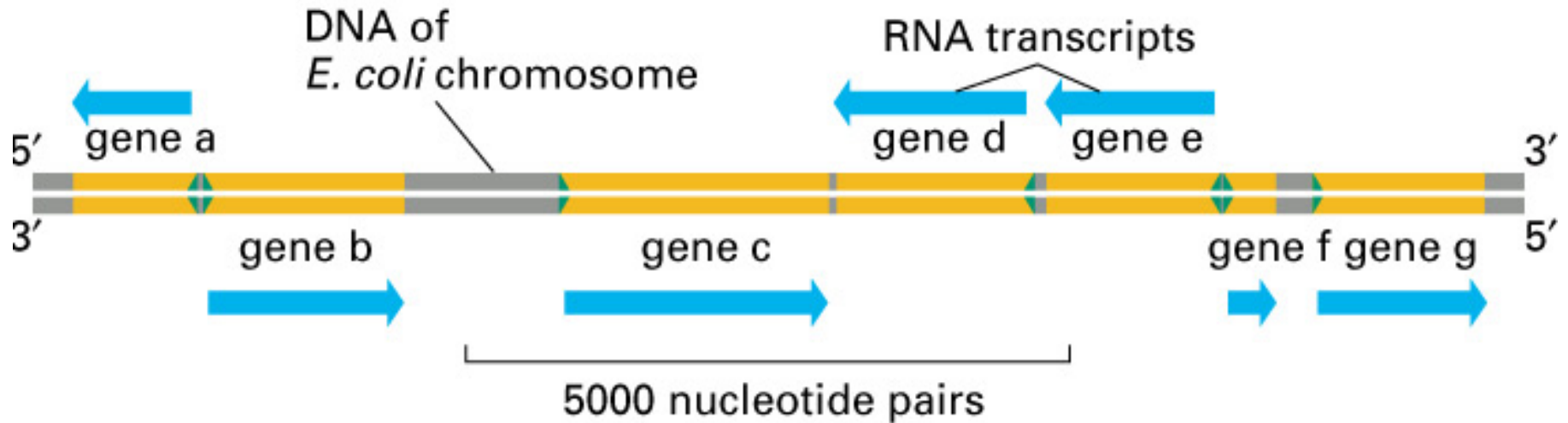


REQUISITI **MINIMI** E **GENERALI** DELLA TRASCRIZIONE:

1. Presenza di una **RNA POLIMERASI** (enzima che sintetizza RNA usando il DNA come stampo)
2. Presenza nel DNA a monte del gene da trascrivere di una sequenza chiamata **PROMOTORE** che venga riconosciuta e legata dalla RNA polimerasi

PER **REGOLARE** LA TRASCRIZIONE SONO NECESSARI FATTORI ULTERIORI, DISTINTI IN PROCARIOTI ED EUCARIOTI

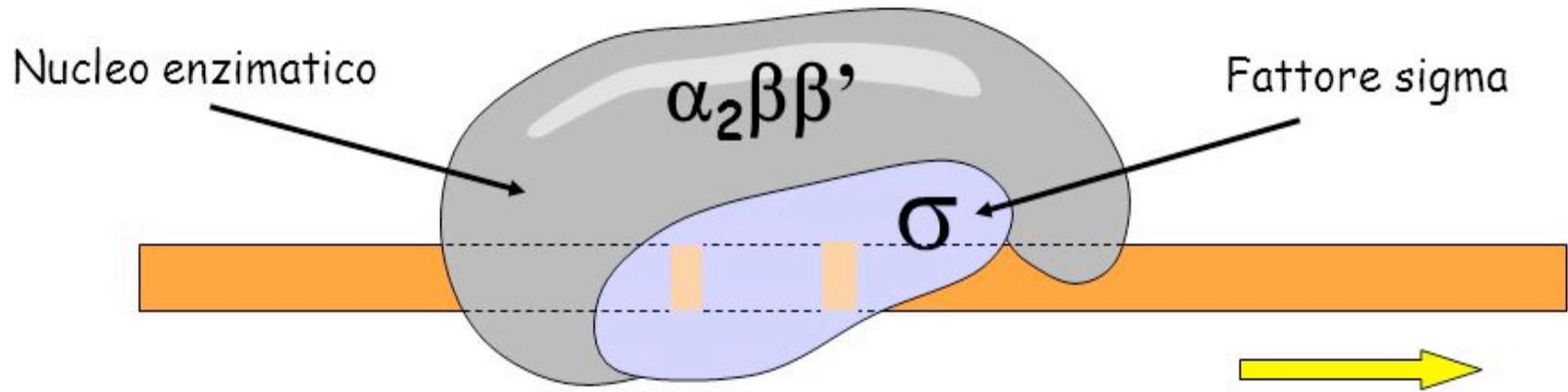
Direzionalita' della trascrizione lungo una piccola porzione del cromosoma di E.Coli



La direzione della RNAPol e' determinata dall' orientamento del promotore.

RNA polimerasi

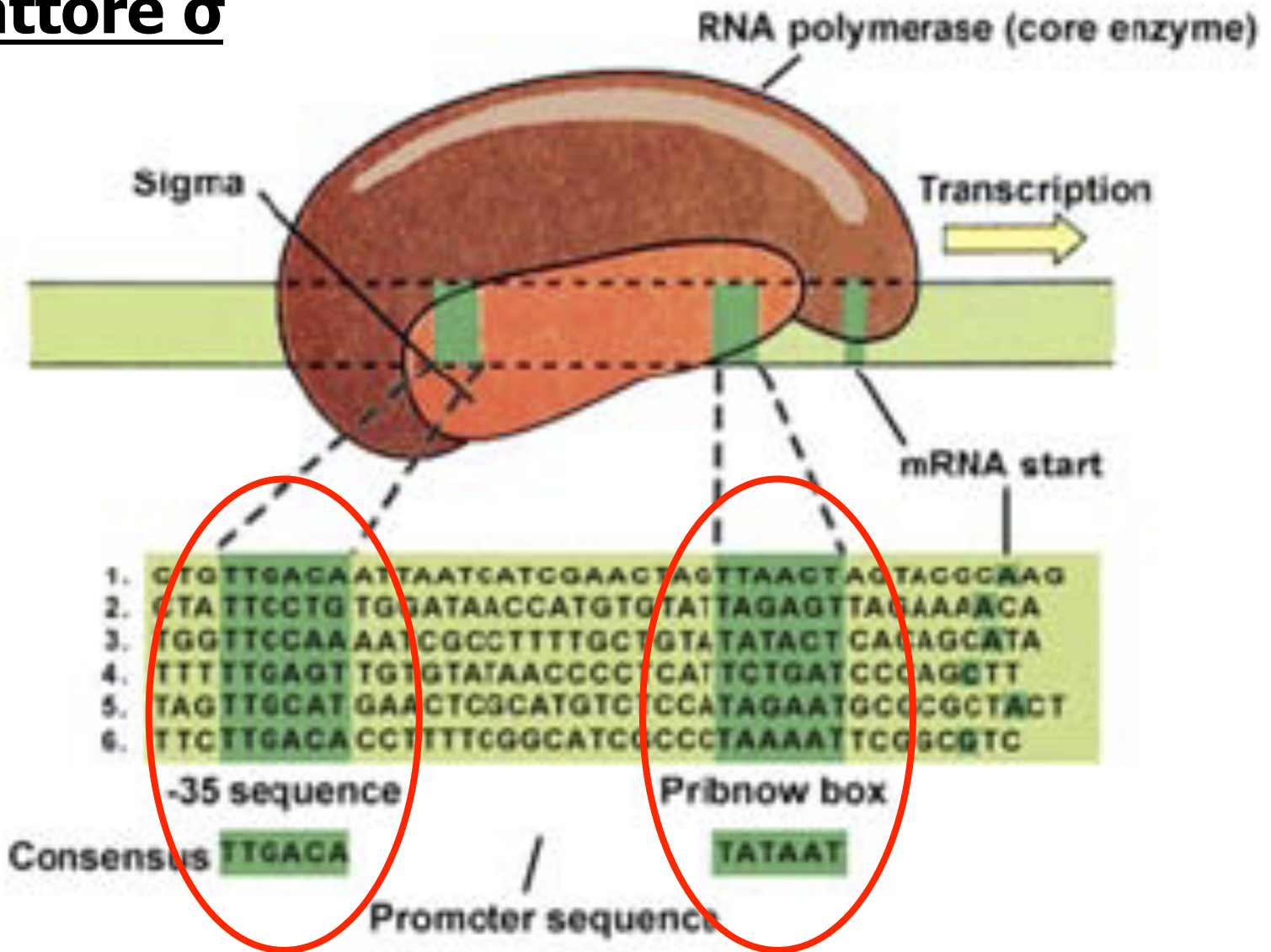
Complesso proteico di 480.000 D costituito da 5 subunità: $\alpha_2\beta\beta'\sigma$



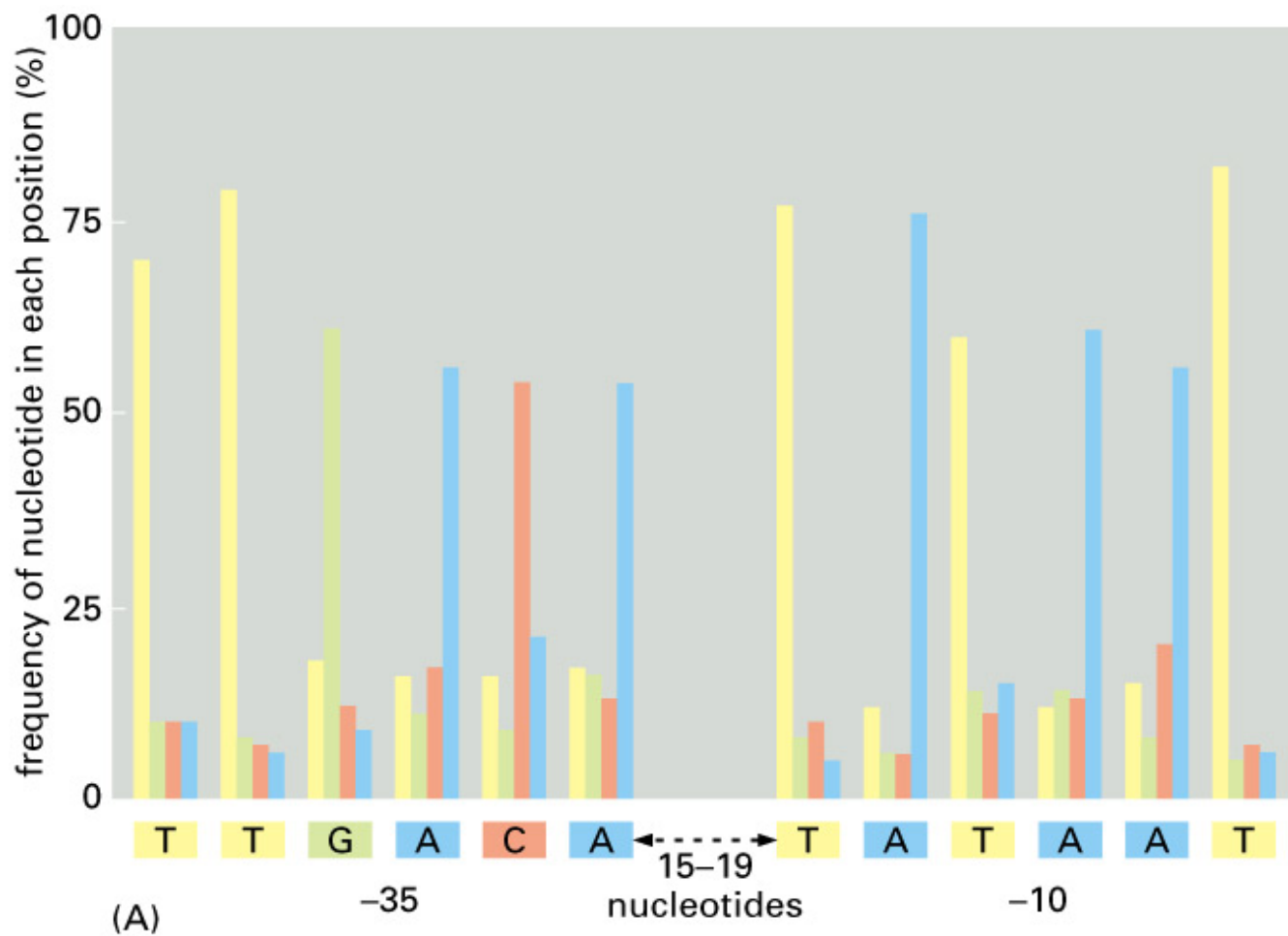
Il nucleo enzimatico ha la capacità di sintetizzare RNA su uno stampo di DNA, ma non è in grado di iniziare la trascrizione al sito corretto.

Il fattore sigma è responsabile del corretto riconoscimento del promotore. Viene rilasciato appena inizia la trascrizione.

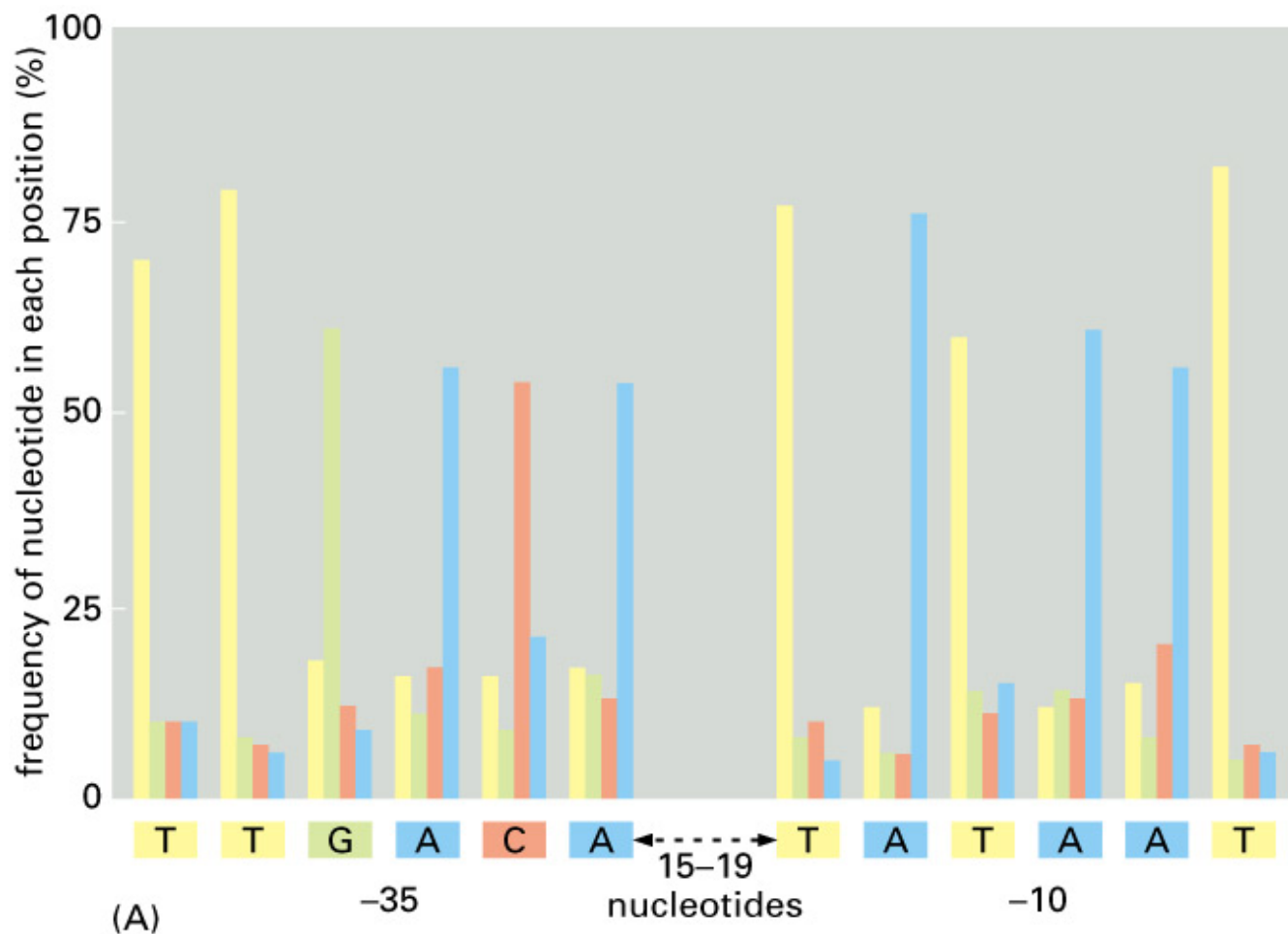
Il fattore σ



I promotori procarioti contengono due sequenze esameriche in posizione -10 e -35, riconosciute dal Fattore Sigma.



La sequenza consensus riflette i nucleotidi **piu' frequenti** in ogni posizione in una serie di promotori batterici analizzati.



La sequenza consensus riflette i nucleotidi **piu' frequenti** in ogni posizione in una serie di promotori batterici analizzati.

- Quale scopo ha questa variabilita' di consensus?

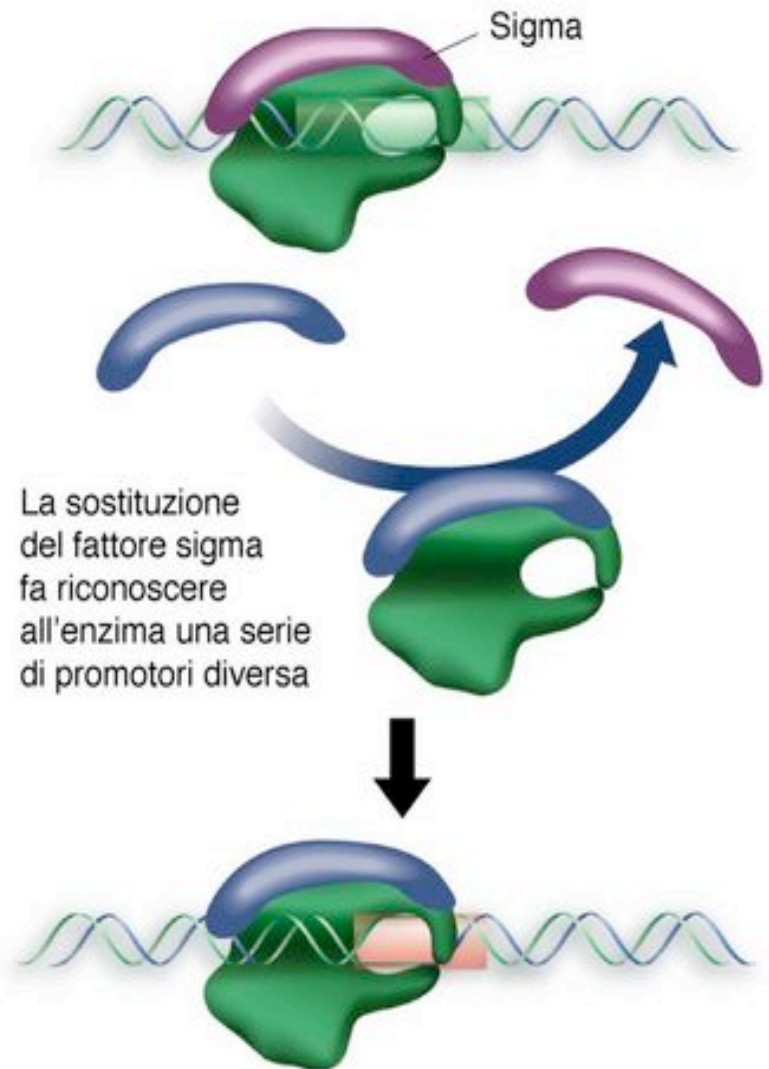
Promotori diversi hanno differenti sequenze consensus

Gene	Sequenza -35	Separazione	Sequenza -10
<i>rpoD</i>	TTGACA	16-18 bp	TATAAT
<i>rpoH</i>	CCCTTGAA	13-15 bp	CCCGATNT
<i>rpoN</i>	CTGGNA	6 bp	TTGCA
<i>fliA</i>	CTAAA	15 bp	GCCGATAA
<i>sigH</i>	AGGANPuPu	11-12 bp	GCTGAATCA

E. Coli ha diversi Fattori σ che riconoscono le diverse consensus

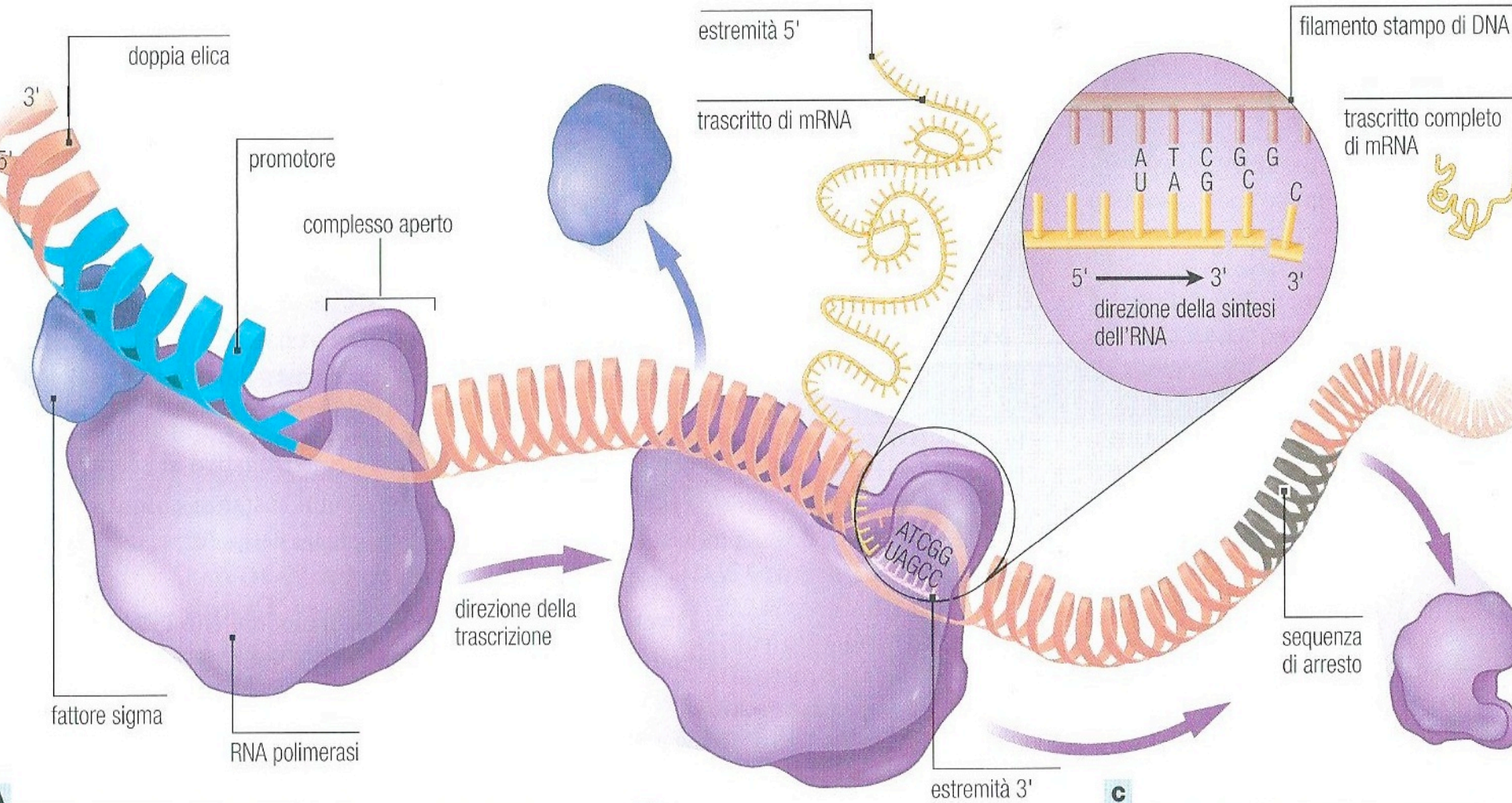
Gene	Fattore	Utilizzo
<i>rpoD</i>	σ^{70}	Generale
<i>rpoS</i>	σ^S	Stress
<i>rpoH</i>	σ^{32}	Shock da calore
<i>rpoE</i>	σ^E	Shock da calore
<i>rpoN</i>	σ^{54}	Carenza di azoto

Gene	Fattore	Utilizzo
<i>rpoD</i>	σ^{70}	Generale
<i>rpoS</i>	σ^S	Stress
<i>rpoH</i>	σ^{32}	Shock da calore
<i>rpoE</i>	σ^E	Shock da calore
<i>rpoN</i>	σ^{54}	Carenza di azoto



L'espressione di differenti fattori sigma è indotta da differenti condizioni ambientali

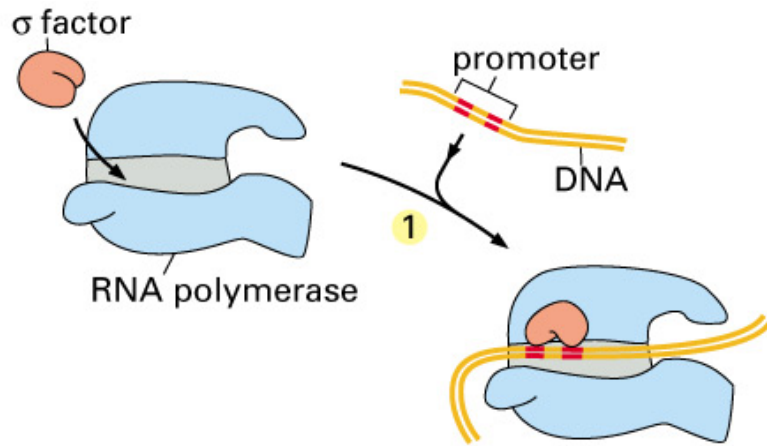
La TRASCRIZIONE avviene in tre fasi:



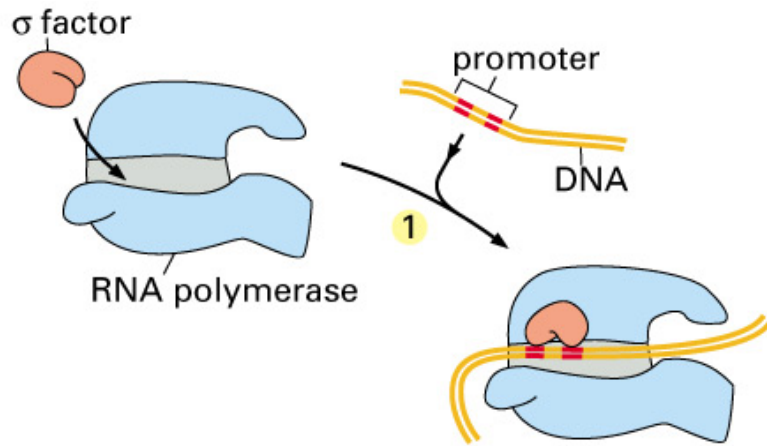
A Inizio: il promotore funziona come un sito di riconoscimento per il fattore sigma; l'RNA polimerasi è unita al fattore sigma e si può così legare al promotore; in seguito al legame, il DNA si srotola formando un complesso aperto.

B Allungamento: il fattore sigma si stacca e l'RNA polimerasi scorre lungo la doppia elica di DNA per sintetizzare il trascritto di mRNA.

C Terminazione: quando l'RNA polimerasi raggiunge la sequenza di arresto, l'enzima e il trascritto di RNA si staccano dalla molecola di DNA.



Nella **fase di inizio**, il **fattore** σ riconosce il sito di inizio della trascrizione (regione del **promotore**), lo lega e innesca la denaturazione del DNA per formare la *bolla di trascrizione*.

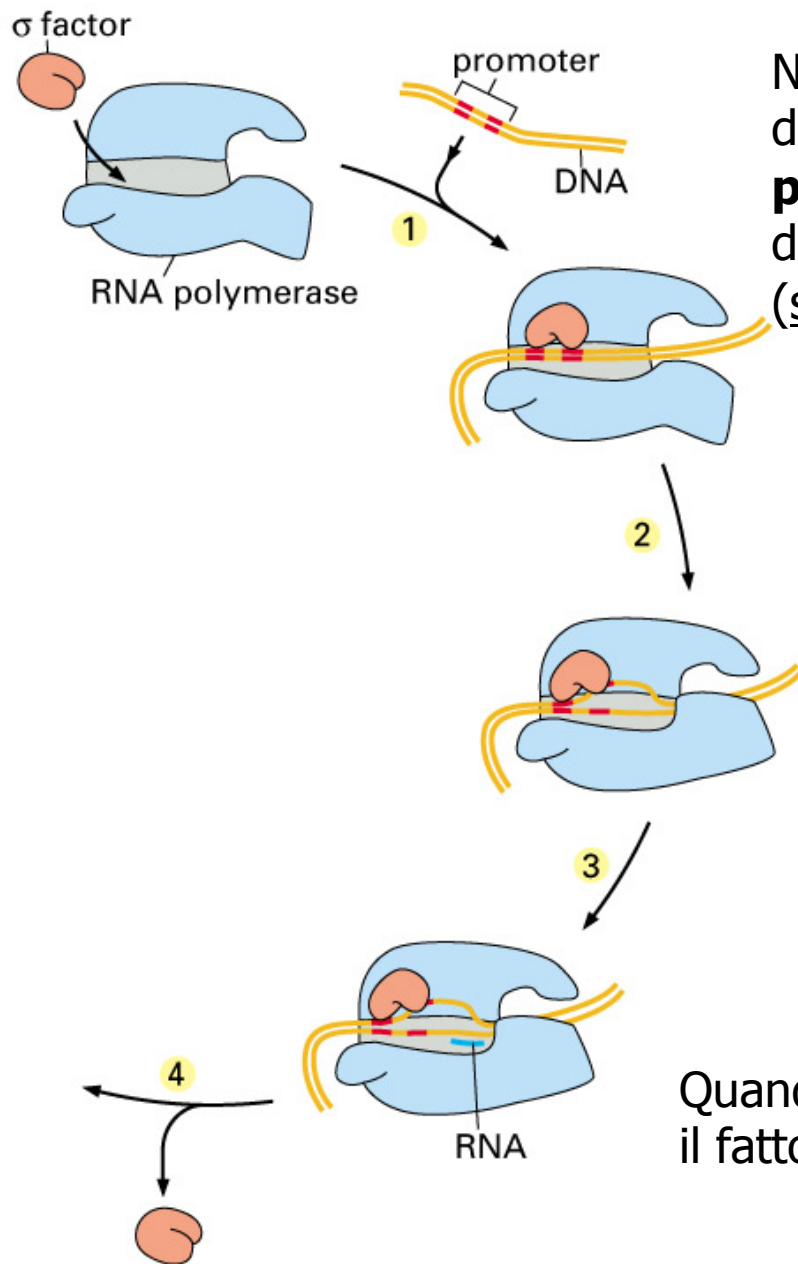


Nella **fase di inizio**, una subunita' distaccata della RNAPol, chiamata **fattore** σ , riconosce il sito di inizio della trascrizione (regione del **promotore**), lo lega e innesca la denaturazione del DNA per formare la *bolla di trascrizione*.

N.B.:

LA RNA POLIMERASI NON NECESSITA DI UN PRIMER PER INIZIARE A TRASCRIVERE!!!

LA RNA POLIMERASI APRE LA DOPPIA ELICA SENZA CONSUMO DI ATP (DIVERSO DA ELICASI)!!!



Nella **fase di inizio**, il **fattore** σ riconosce il sito di inizio della trascrizione (regione del **promotore**), lo lega e innesca la denaturazione del DNA per formare la *bolla di trascrizione* (senza consumo di ATP: diverso da elicasi!!)

Nella **fase di allungamento** la RNAPol e la bolla si muovono lungo il DNA estendendo la catena di RNA nascente.

Quando sono stati incorporati circa 10 nn, il fattore σ si dissocia

La fase di elongazione procede alla velocità di circa 50 nn/sec fino a che la RNAPol incontra un secondo segnale nel DNA, il **terminatore**, che induce l'arresto della polimerasi con rilascio del DNA stampo e dell'RNA neo-sintetizzato (**fase di terminazione**).

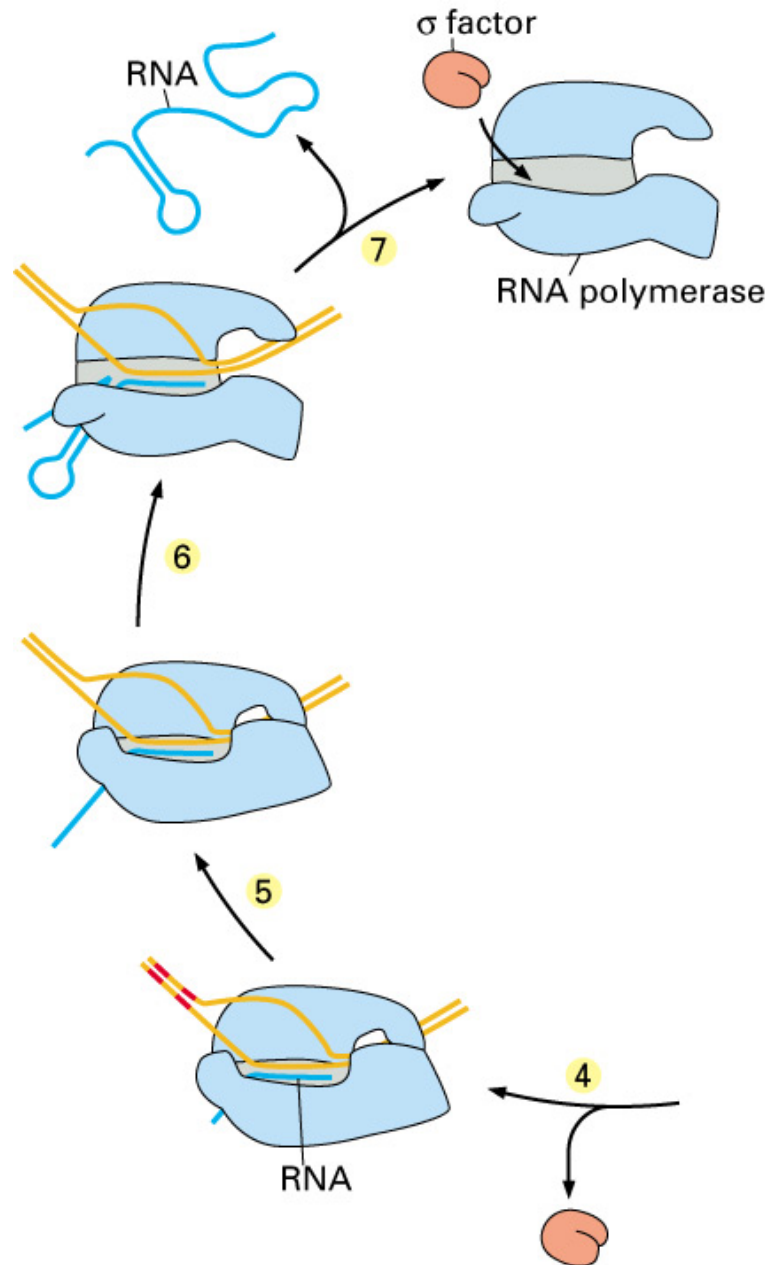


Figure 6-10 part 2 of 2. Molecular Biology of the Cell, 4th Edition.

4. Termination

L' RNAPol batterica termina la trascrizione in corrispondenza di siti precisi, che di solito prevedono il riconoscimento del **terminatore** nel DNA e la formazione di una struttura a forcina (hairpin) nell' RNA.

2 tipi di
terminatori in E.
Coli

Terminatori intrinseci: non richiedono altri fattori, terminano la trascrizione anche in vitro

Terminatori Rho-dipendenti: richiedono l'intervento della proteina Rho che svolge l'ibrido DNA-RNA

Terminatori intrinseci

I **terminatori intrinseci** sono rappresentati da un tratto di DNA che contiene sequenze palindromiche ricche in G-C, seguite da un tratto di 8-9 nucleotidi ricco di A-T.

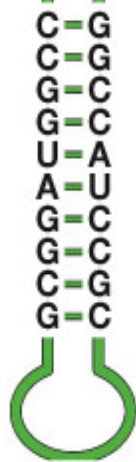
A



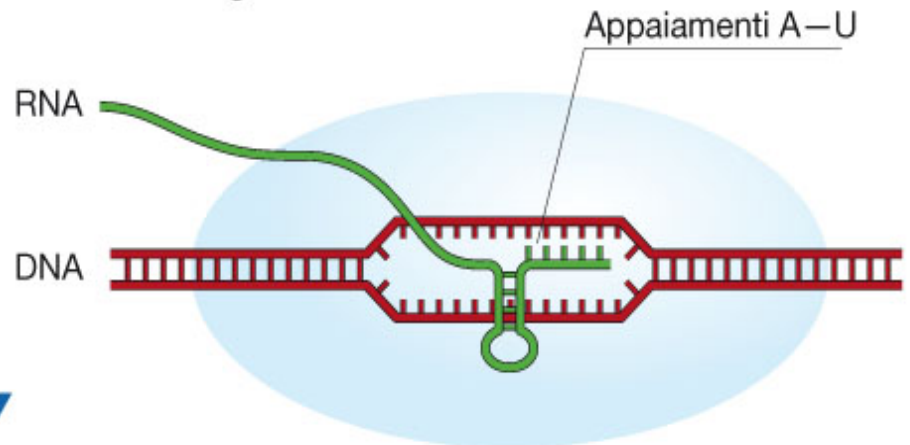
Trascrizione

RNA 5' ——— 3' UUUUUUUUUUU

B

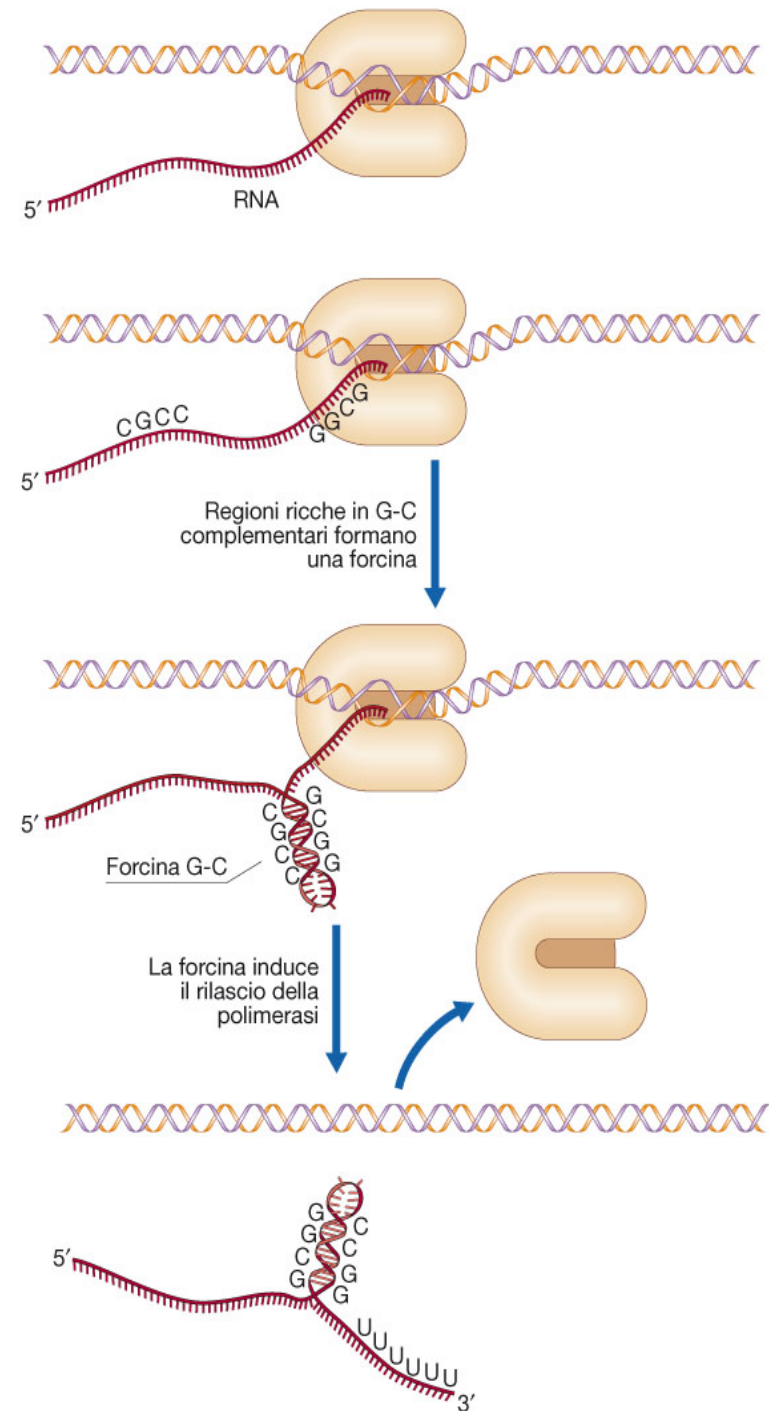
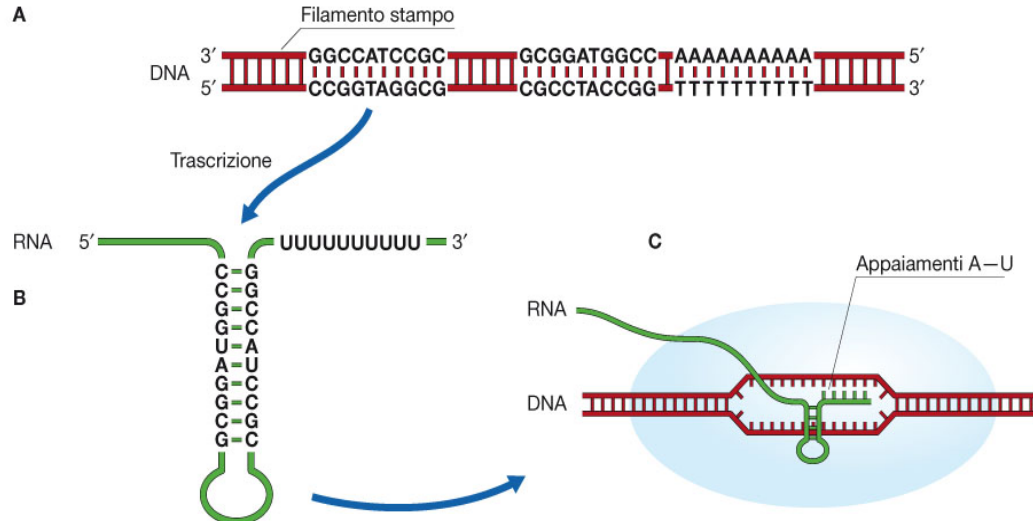


C



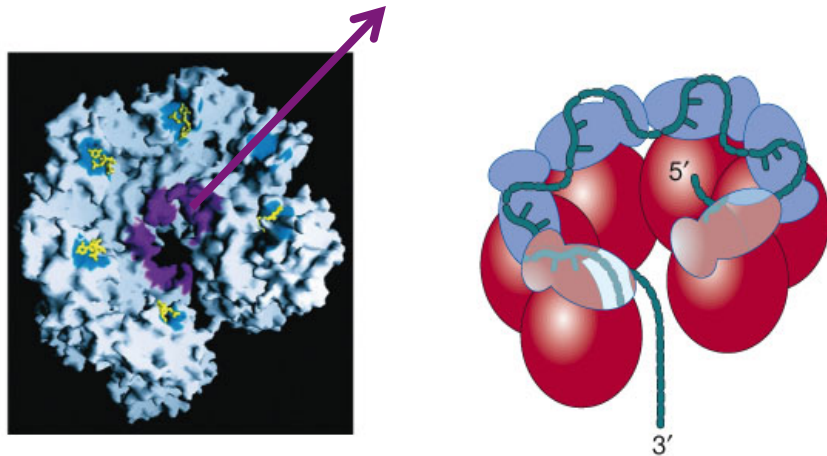
Terminatori intrinseci

Il tratto di RNA trascritto in questa regione forma una forcina (hairpin) che destabilizza l'ibrido DNA-RNA quando la polimerasi si arresta in corrispondenza dell' hairpin.



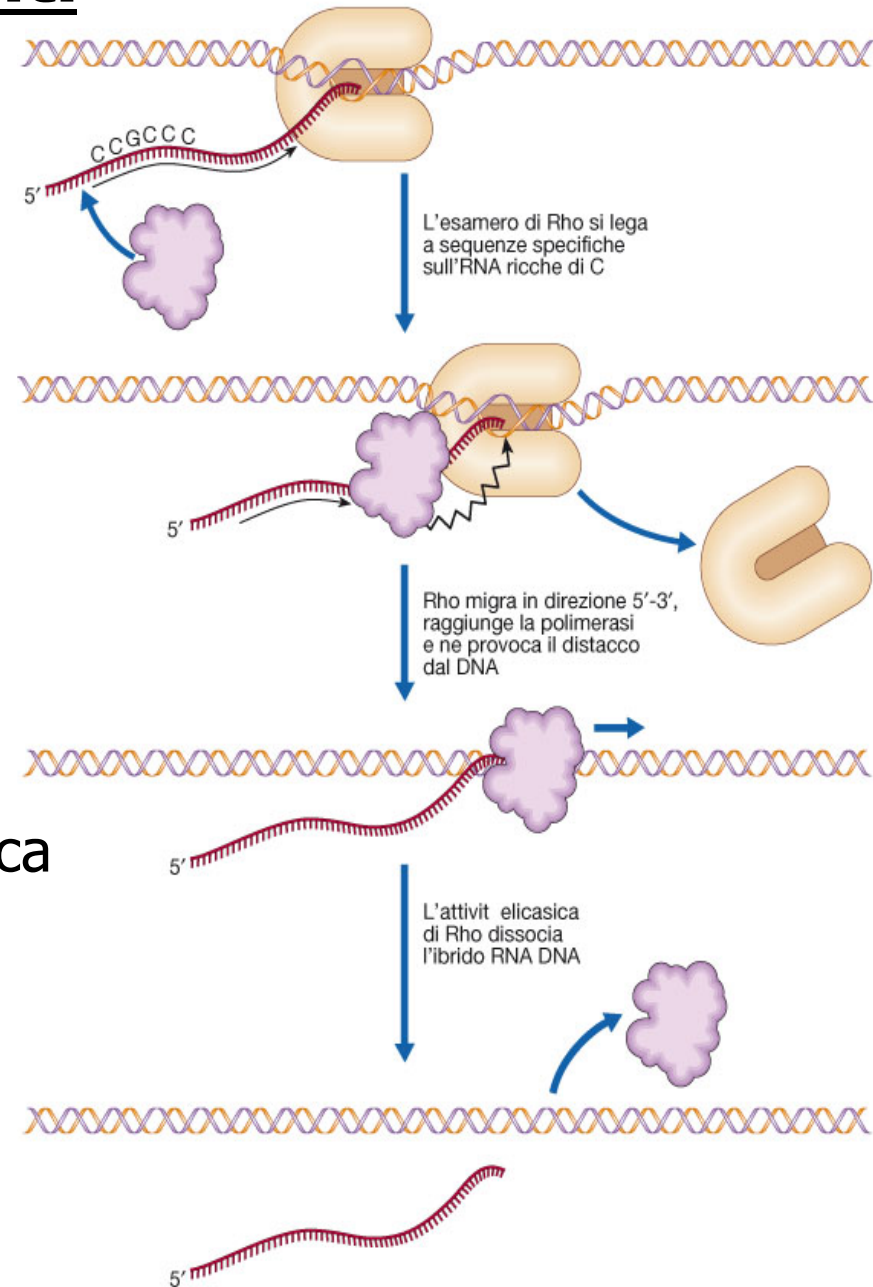
Terminatori *Rho*-dipendenti

Questo meccanismo di terminazione è mediato dalla proteina esamerica *Rho*.



In vivo *Rho* si associa all'RNA nascente in una regione di circa 40 nucleotidi ricca di C a valle della regione codificante, detta **sito di utilizzo di Rho**.

Rho agisce come una **elicasi ATP-dipendente**, si muove in direzione 5'-3' verso il sito di trascrizione e promuove il distacco della polimerasi.



REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE NEI PROCARIOTI

- Interessa la grandissima maggioranza dei geni espressi in modo non costitutivo
- E' vantaggiosa in termini di risparmio energetico (nessuna produzione di RNA/proteina)
- E' realizzabile a diversi livelli (inizio, allungamento, terminazione, stabilità dell'RNA)
- E' effettuabile con varie modalità (attivazione, repressione, attenuazione)

REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE

Condizioni ambientali variabili richiedono che l'espressione genica sia regolata



REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE

Meccanismi:

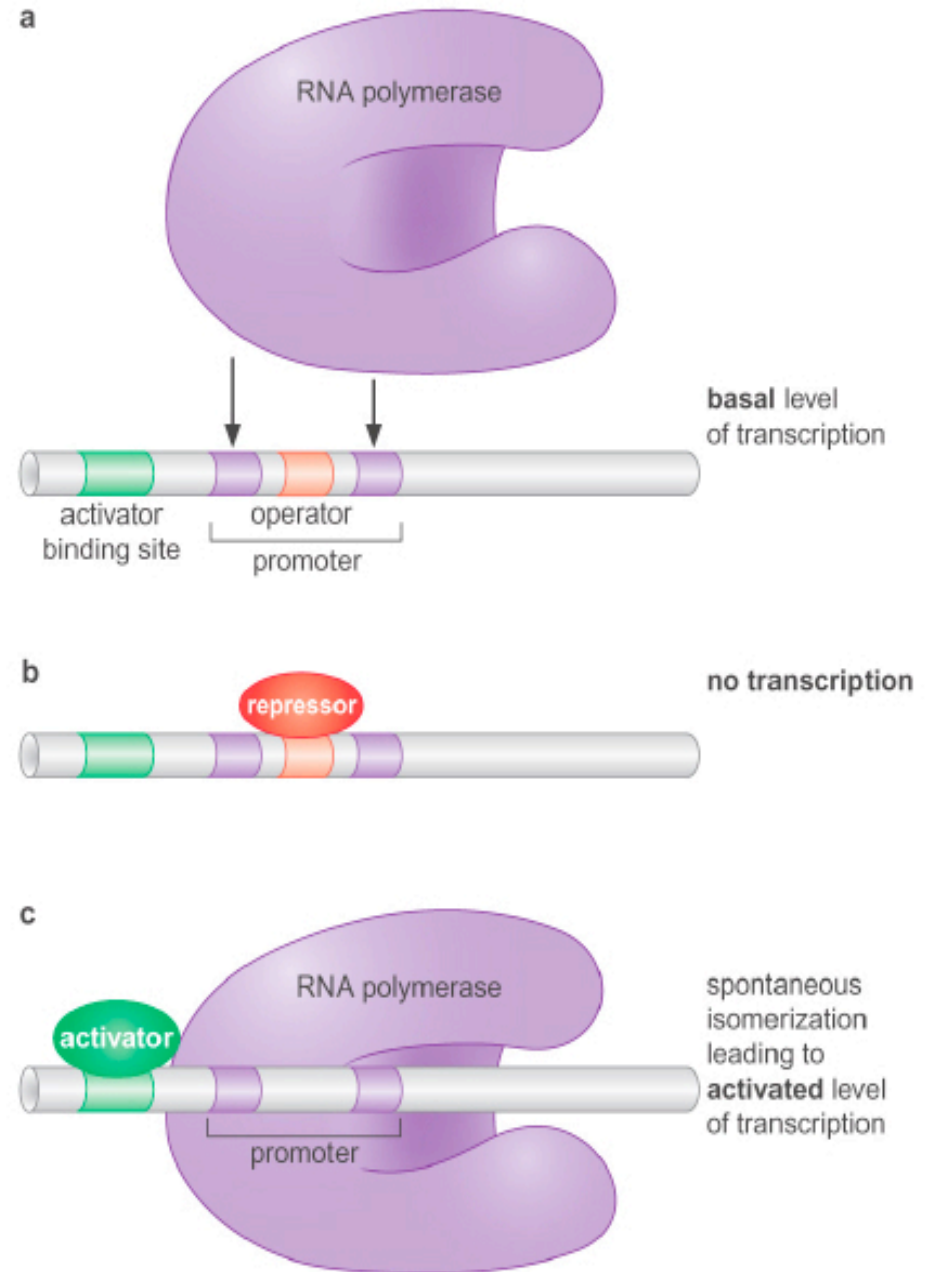
1. Attivazione
2. Repressione
3. Attenuazione trascrizionale

La regolazione della trascrizione puo' essere *positiva* o *negativa*

L'RNA Pol e' in grado di legarsi alle sequenze del promotore trascrivendo a bassi livelli l'RNA.

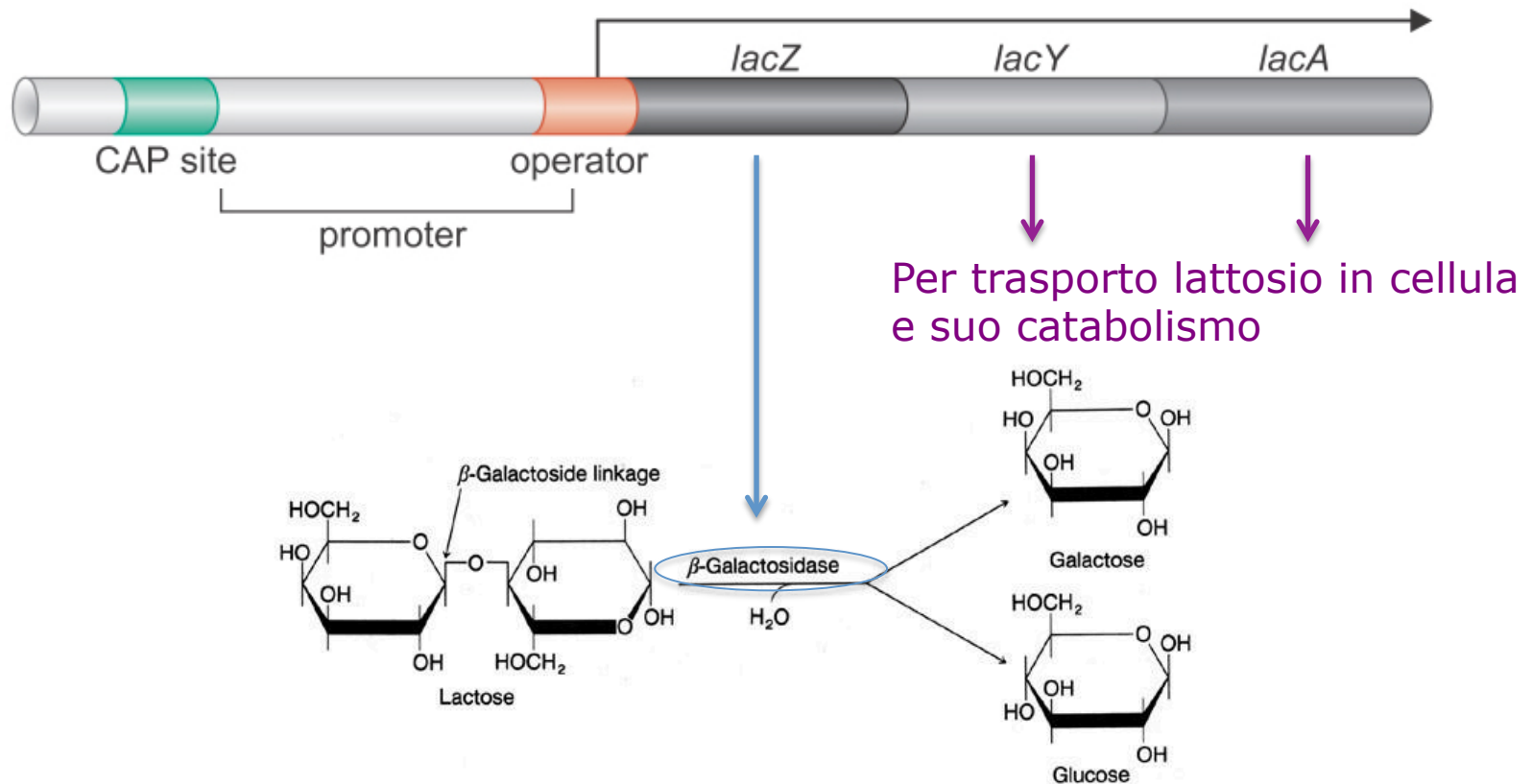
In presenza di una molecola di **repressore**, che si lega al sito *operator*, sovrapposto alle sequenze del promotore, la polimerasi non e' piu' in grado di legarsi e la trascrizione non avviene.

La polimerasi viene reclutata sul promotore con grande efficienza da una molecola di **attivatore** che si lega nella regione del promotore a monte dei siti di riconoscimento per la polimerasi. L'attivatore interagisce direttamente anche con la RNAPol, facendo aumentare di molto i livelli di RNA.



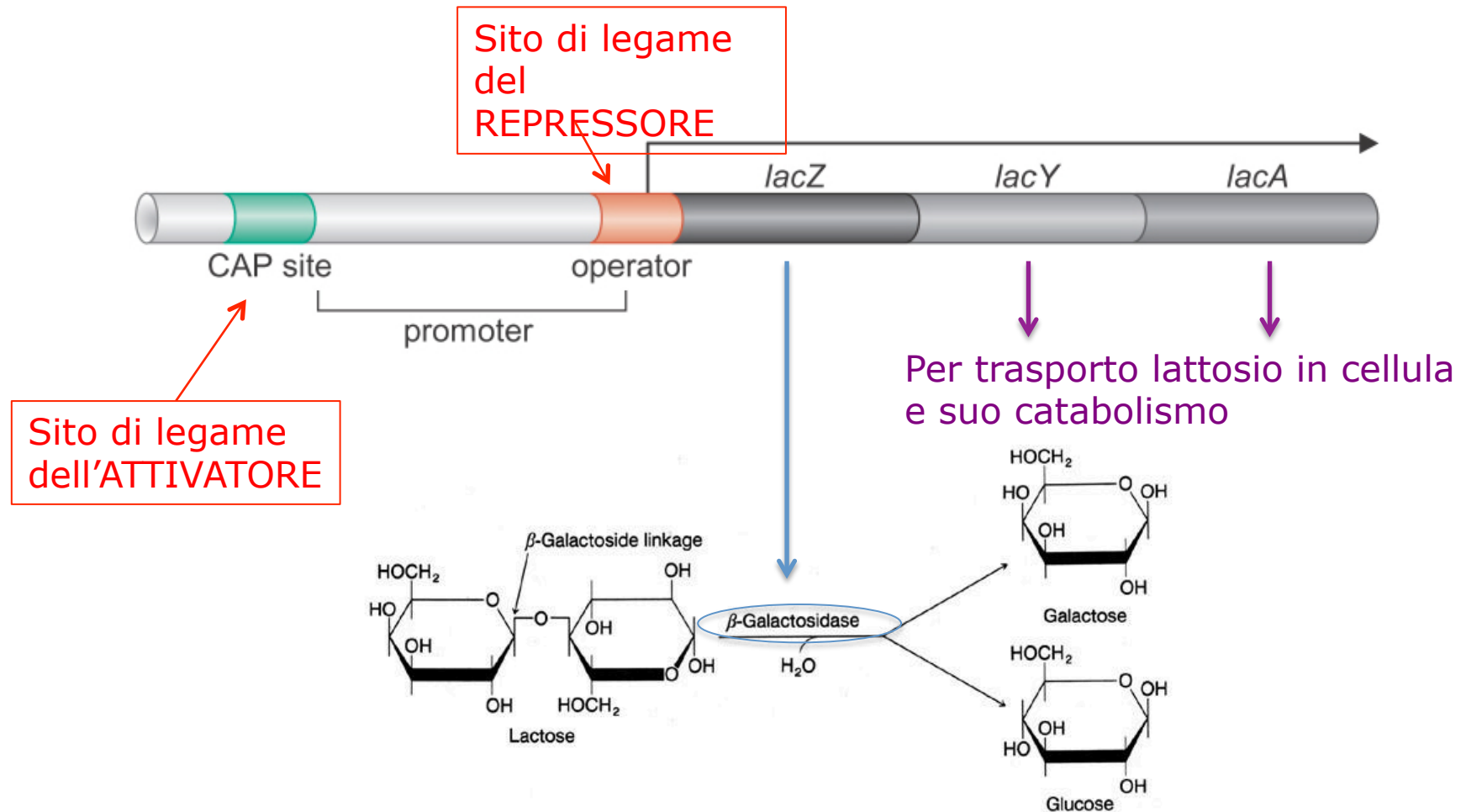
REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE

Esempio di Attivazione e Repressione: l'operone del lattosio



REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE

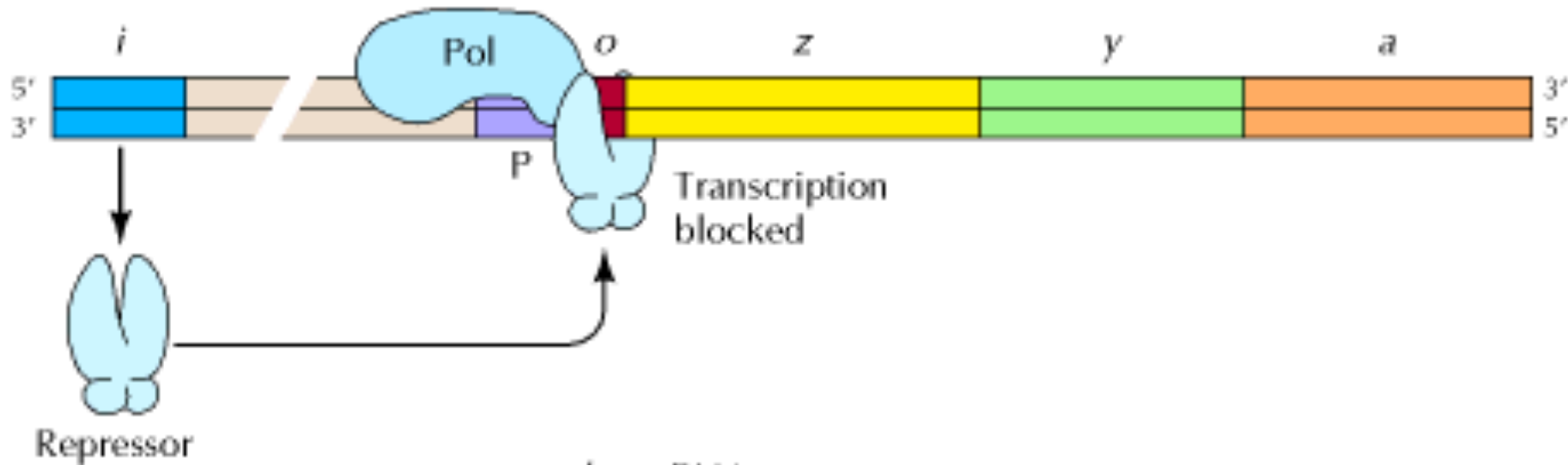
Esempio di Attivazione e Repressione: l'operone del lattosio



REGOLAZIONE DELLA TRASCRIZIONE

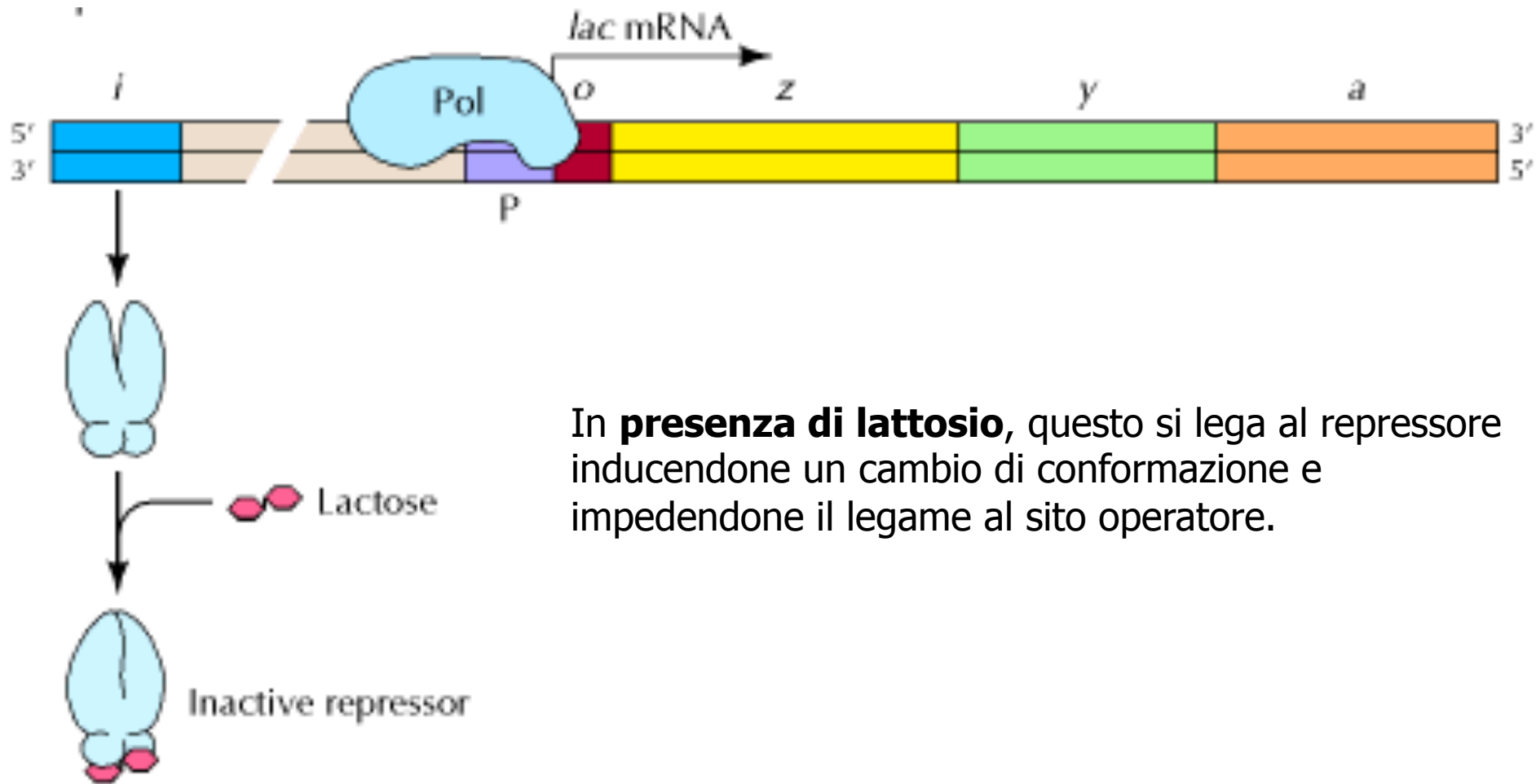
- In presenza di glucosio l'operone è espresso a livelli bassissimi
- L'operone viene efficientemente espresso solo quando si ha assenza di glucosio e presenza di lattosio

REGOLAZIONE NEGATIVA DELL' OPERONE LAC



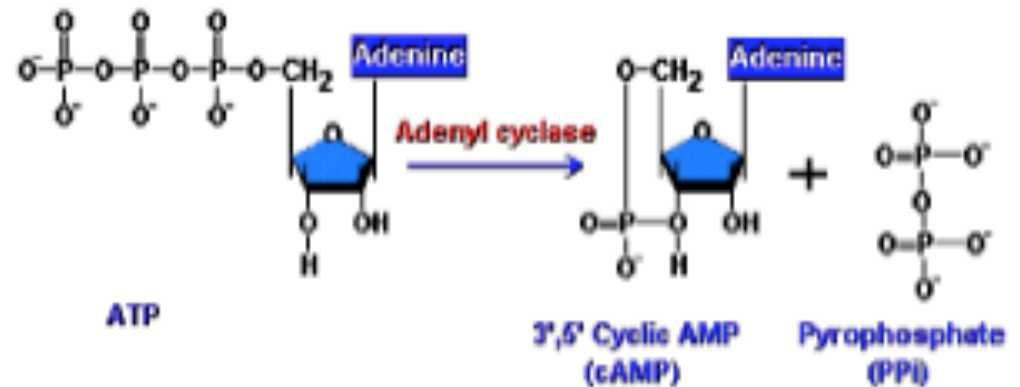
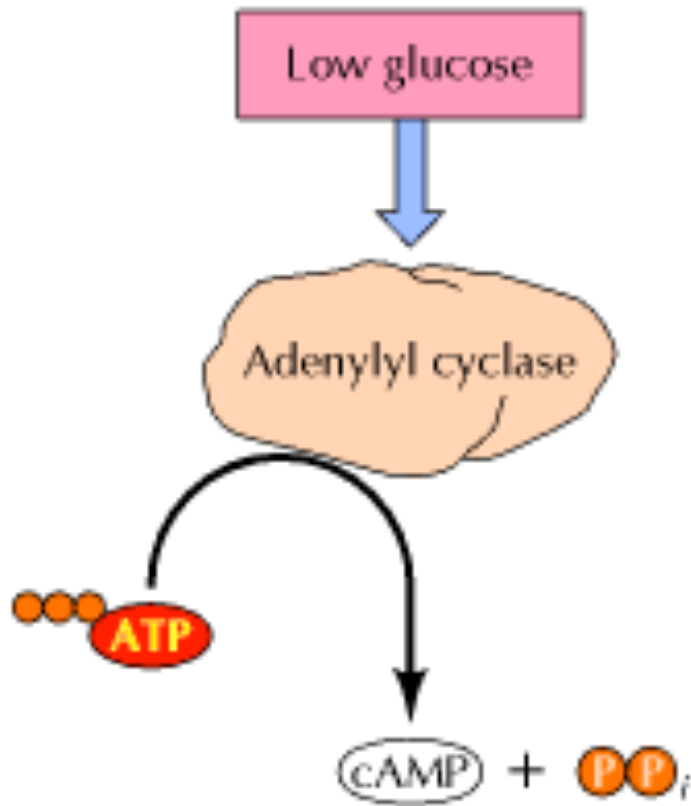
In **assenza di lattosio**, il repressore si lega al sito operatore impedendo alla RNA polimerasi di trascrivere i geni dell' operone

REGOLAZIONE POSITIVA DELL' OPERONE LAC

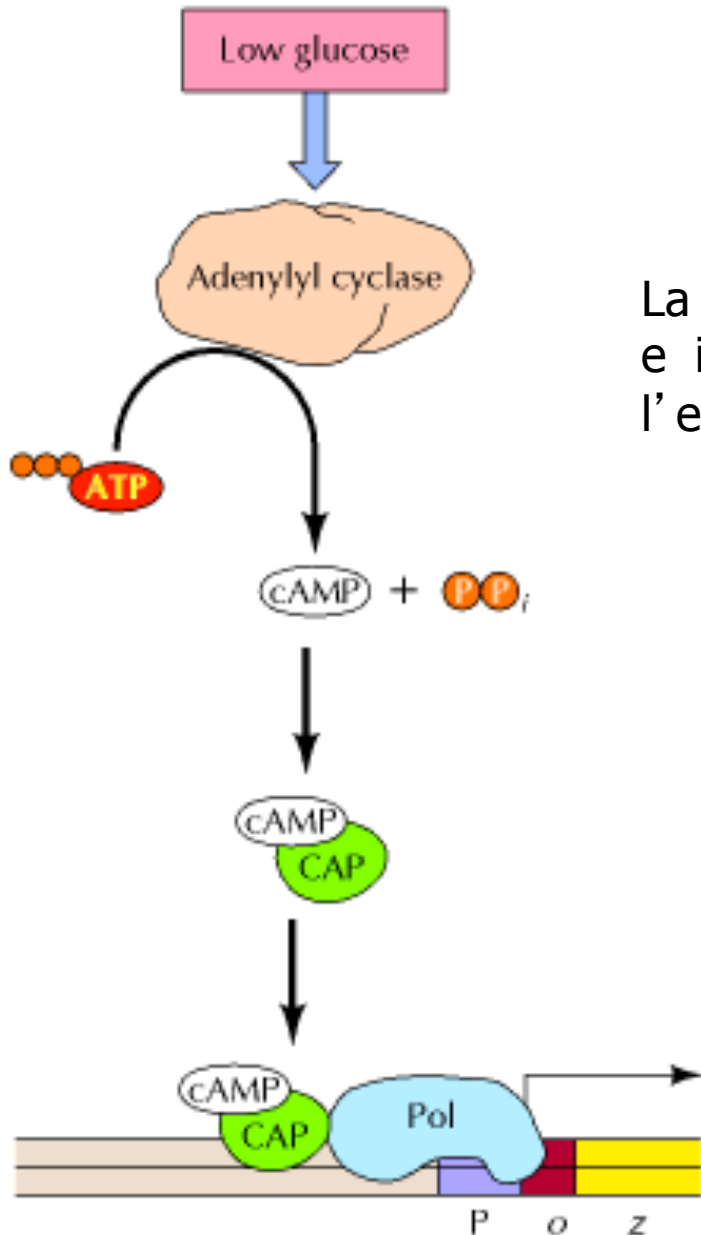


REGOLAZIONE POSITIVA DELL' OPERONE LAC

L' Operone lac e' soggetto a regolazione positiva, basata sulla segnalazione da parte dell' AMP ciclico (**cAMP**)



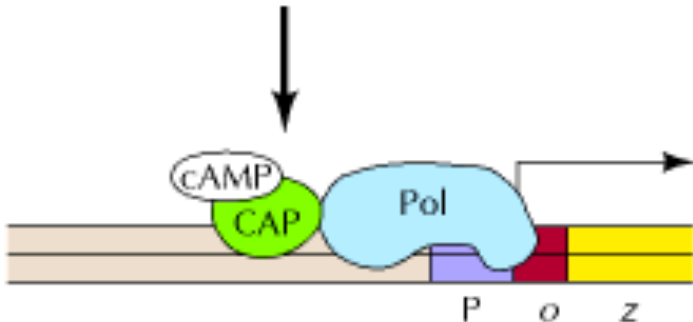
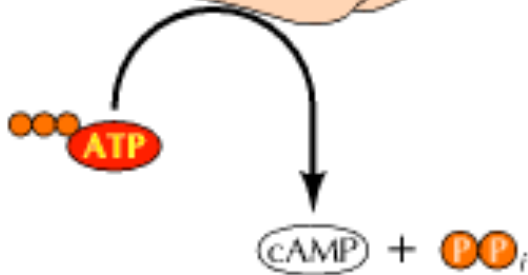
Positive Control of Lac Operon



La proteina CAP viene attivata dal legame con il cAMP e interagisce con la RNA polimerasi aumentandone l'efficienza di trascrizione

Positive Control of Lac Operon

Low glucose



La proteina CAP viene attivata dal legame con il cAMP e interagisce con la RNA polimerasi aumentandone l'efficienza di trascrizione

La quantità di cAMP, e quindi l'attivazione di CAP, è modulata dal glucosio

glucose  cAMP 