

ГЕНСКИ МУТАЦИИ
(семинарска работа)

www.MaturskiRadovi.NET

СОДРЖИНА:

1. ВОВЕД	2
2. ГЕНСКИ МУТАЦИИ	3
3. СУПСТИТУЦИОНИ МУТАЦИИ.....	3
4. СИНОНИМНИ И НЕСИНОНИМНИ СУПСТИТУЦИИ	3
5. СТАПКА НА НУКЛЕИДНИ СУПСТИТУЦИИ	6
6. ИНСЕРЦИЈА И ДЕЛЕЦИЈА.....	7
7. ЗАКЛУЧОК	9
8. КОРИСТЕНА ЛИТЕРАТУРА.....	10

1. ВОВЕД

Терминот мутации потекнува од латинскиот збор *mutare*-менување, а тоа се всушност наследните промени во структурата на генскиот материјал. (1) Промена на редоследот на нуклеотидите во ДНК кои се трајно задржуваат и се пренесуваат во наредната генерација на келии се викаат мутации. Мутации се одвиваат во сите организми и клетки, како нормално функционирање на организмот и во интеракција на организмот со животната средина. (2)

Мутации претставуваат основен извор на генетската варијабилност на популацијата. Без мутации процесите на еволуција не би биле можни. Процесите на мутации се одвиваат на различно ниво на организација на наследниот материјал на организмот. (2) Тоа е сложен процес и често има штетно него корисно дејство. Се мисли дека имаат важна улога во предизвикување на многу болести. Голем број на луѓе носат скриени мутации од рецесивен карактер, кои кога ќе се најдат во хомозиготна состојба имаат летално или штетно дејство. Учеството на мутацијата во посебни гени е различна и кај посебни човечки гени изнесува 10^{-5} , т.е. една мутација на 100 000 делби на клетки. (1)

Во поглед на честотата на мутирање на гените важат две правила:

1. Гените спонтано се менуваат во алелни форми со брзина константна за секој локус и таа може да е различна од еден ген до друг.
2. Мутациите често се реверзабилни $A \rightarrow a$ и $a \rightarrow A$, а степенот на променливост во двата правци најчесто е различен. (3)

Мутациите можат да се класифицираат според различни критериуми, но тие најчесто де делат според големината на генетскиот материјал кој е вклучен во промената и тоа на две големи групи:

- генски мутации (или „точкасти“; „интрагенски“)- различни промени во составот на нуклеотидите на поединечни гени, и
- хромозомски мутации (или „екстрагенски“; „макромутации“)- промени кои вклучуваат генски состав, сите хромозоми или пак хромозомски гарнитуре. (2)

Причинители за мутации може да бидат, на пример, грешки во текот на репликацијата на ДНК, физички застој во хромозомот или хемиска модификација голем или мал број на нуклеотиди во ДНК кои предизвикуваат различни мутагени агенси, или разни неправилности кои се случуваат во текот на процесот на создавање на гамети. (2)

2. ГЕНСКИ МУТАЦИИ

Генски мутации подразбираат промена во самата структура на генот, тоа се најчесто промени на молекуларна основа, било да се работи за измена на распоредот на нуклеотидот или пак за инсерција на сите фрагменти во ланецот на ДНК или во внесување на нови секвенци. Промените не можат да се воочат ни во една до сега позната техника, а обично доаѓа до промена во фенотипот. (1)

	Thr	Pro	Glu	Glu	beta ^A chain
	...A C T	C C T	G A G	G A G...	beta ^A gene
Codon #	4	5	6	7	
	...A C T	C C T	G T G	G A G...	beta ^S gene
	Thr	Pro	Val	Glu	beta ^S chain

Врз основа на типот на промената која ја предизвикува еден „мутагена случка“ грешките можат да се класифицираат на:

- супституција-замена на еден нуклеотид со друг;
- делеција-губење на еден или повеќе нуклеотида од ДНК;
- инсерција-додавање на еден или повеќе нуклеотида во ДНК. (2)

3. СУПСТИТУЦИОНИ МУТАЦИИ

Супституциони мутации можат да се поделат на транзиции и трансверзии. А. **Транзиции** се супституција на еден примарен нуклеотид со друг примарен нуклеотид (C->T или T->C), или еден пурински нуклеотид со друг пурински нуклеотид (A->G или G->A). Ваквата промена, по репликацијата на РНК, ќе доведе до замена на нуклеотидниот пар G=C со парот A=T, или обратно. (2)

Б. **Трансверзии** се супституции на еден пурински нуклеотид со пиримидински (A->C, G->C, A->T или G->T) или обратно, пиримидински нуклеотид со пурински (C->A, T->A, C->G или T->G). Како резултат на овие промени, по репликацијата на ДНК парот A=T е заменет со парот C=G, парот T=A со парот A=T или G=C, парот G=C или A=T, а парот C=G со парот A=T или G=C. Во молекулата на ДНК можат да настанат четири вида на транзиции и осум вида на трансверзии.(2)

4. СИНОНИМНИ И НЕСИНОНИМНИ СУПСТИТУЦИИ

Замената на нуклеотидот која се одвива во кодирачките региони на гените можат да предизвикаат различни ефекти на протеините. За супституцијата се вели дека е синонимна или „тиха“ (енгл. silent) бидејќи не доаѓа до промена на аминокиселините и не можат да бидат детектирани без секвенцирање на генот. Во сите останати случаи промената на нуклеотидите е несинонимна. (2,3)

Несинонимни супституции, т.е. оние кои доведуваат до промена на значењето на кодонот, можат да се поделат на две групи. Тоа се смислени и бесмислени мутации

А. Смыслени мутации (енгл. sense mutations) го менуваат дадениот кодон во кодон кој одредува различна аминокиселина од оние пред него што е извршена замена на нуклеотидот, на пример: GTC (валин) → TTC (фенилаланин). (2)

Б. Бесмыслени мутации (енгл. nonsense mutations) менуваат одреден кодон во еден од стоп кодоната, кое што начесто доведува до прекин во процесот на транслација, на пример: AAG (лизин) → TAG (стоп кодон). Овие мутации лесно се откриваат бидејќи се создаваат непотполни ланци кои немаат биолошка активност. (2,1)

Ако во секој чекор се оствари само една замена на нуклеотидот, тогаш секој од смислените кодони може да мутира во девет други кодони. На пример, CCU (пролин) може да мутира во три синонимни мутации (CCC, CCA и CCG) и во шест несинонимни: UCU (Ser), ACU (Thr), GCU (Ala), CUU (Leu), CAG (His), или CGU (Arg). Бидејќи универзалниот генетски код се состои од $61 \times 9 = 594$ можни нуклеотидни замени. Под претпоставка тие замени да се случуваат по принципот на случајност и сите кодони еднакво да бидат застапени во кодирачките региони на гените, може да се израчунаат очекуваните пропорции на различни видови на нуклеотидни супституции во генетскиот код. Поради самата структура на генетскиот код, синонимните мутации се случуваат главно на третата позиција на кодонот. Проценка на релативно учество на различни видови на супституционални мутации во случајно генерализирани делови на гените кои ги кодираат протеините покажале дека 70% од сите можни нуклеотидни замени се на третата позиција на синонимни мутации. Од друга страна пак, сите мутации на друга позиција на кодон се несинонимни, како што е огромниот број (околу 90%) на нуклеотидни замени на прва позиција. (2)

Постојат голем број на заболувања како хемоглобинопатии чиј причинител се точкастите мутации во гените кои ги кодираат α и β синцирите на глобинот. Глобините се протеински компоненти на хемоглобинот, протеини на крвта чија функција е транспорт на киселини. Молекулот на хемоглобинот во организмот на возрасниот човек се состои од два вида α и два β синцири на глобинот и протетична група, хем. Групаацијата на гените за α -глобин во геномот на човекот се наоѓаат на краткиот крак на хромозомот 16 и опфаќа два псеудогена (αZ и $\alpha 1$) и три функционални гени: Z , кој се експримира замо во текот на првите осум недели од ембрионалниот развој, и $\alpha 1$ и $\alpha 2$ кои се експримираат кај возрасни људи и кодираат идентични синцири на α -глобинот. Групаацијата на гените за β -глобинот се наоѓа на краткиот крак на хромозомот 11 и опфаќа пет активни гени во еден псеудоген ($\beta P1$). Од пет функционални гени кои ги кодираат глобините ($G\gamma$, $A\gamma$, e , β и δ) само β -глобин експримира кај возрасен човек. До сега се опишани околу 600 точкести мутации во гените за глобин и е расјаснета молекулската основа за поголемиот број на хемоглобинопатии. (2)

Најчесто заболување од овој вид е српеста анемија која ја предизвикува точкастата мутација во кругот на шетиот кодон на генот за β -глобин. Оваа мутација го менува кодонот GAA или GAG за глутаминската киселина (Glu) и кодон GUA или GUG за валинот (Val). Бидејќи наелектризираната аминокиселина (Glu) е заменета со неполарниот (Val), продукт на оваков мутиран ген, хемоглобин S (HbS), има изменето површинско наелектризирање и е склон кон агрегација при што еритроцитите имаат променет (српест) изглед и драстично смален век на живеење. Српеста анемија се наследува како рецесивно заболување и претставува класичен пример за мутација која во хомозиготна состојба предизвикува тешка наследна болест, додека во хетерозиготна обезбедува адаптивна предност која се состои во отпорност на паразити кои ја предизвикуваат маларијата. Една од фазите на животниот циклус на овие паразити се одвива во еритроцитите. Отпорноста на носителите на мутацијата HbS врз предизвикувачите на маларијата се темели на тоа дека овие паразити не можат да опстанат во еритроцитите кои содржат хемоглобин S. (2)

Друга хемоглобинопатија по зачестеност е т.н. болест на хемоглобин C предизвикана од мутација на исти кодон β -глобулин како и српестата анемија, само што во овој случај кодонот GAA или GAG за глутаминска киселина (Glu) изменет во кодон AAA или AAG за лизин (Lys). (2)

Точкастите мутации кои се случуваат на STOP кодоните можат да го сменат STOP кодонот во кодон за некоја аминокиселина. Последица од таквите мутации е читање на генетската порака и после STOP кодонот, што е причина за синтеза за абнормално долг полипептид. Кога мутацијата ќе погоди кодон за некоја аминокиселина и го промени така да тој стане STOP кодон, последицата е прераното завршување на транслацијата, синтеза на прекраткиот и често потпуно нефункционален полипептид. (2)

Таласемии ја сочинуваат групата на хемолитички заболувања која на молекуларна основа се одликува со неурамнотежена синтеза на α и β синџири на глобинот. Некој вид на α -таласемија настануваат поради синтеза на предолгите ланци на α -глобинот кои ги заменуваат нормалните синџири, а во клетките се присутни во многу мала количина. Синџирот на α -глобинот нормално содржи 141 аминокиселина. Но, ако STOP кодон UAA на 142 позиција мутира во кодон за глутамин (CAA), лизин (AAA), глутаминска киселина (GAA), или серин (UCA), ќе дојде до синтеза на продолжениот α -глобулински синџир, кој содржи 172 аминокиселини и е подложен на убрзана деградација, па неговата концентрација во клетката е ниска. (2)

Бесмислени мутации исто така можат да бидат причинители за хемоглинопатии. На пример, мутација на 145 кодон во β -глобински ген, кодон UAU или UAC за тирозин (Tyr), во STOP кодон UAA или UAG доведува до скратување на β -глобинот за две аминокиселини (нормален β -глобин содржи 146 аминокиселини). Ваков изменет хемоглобин (т.н. McKees Rocks хемоглобин) покажува зголемен афинитет кон кис. и тешко го отпушта. За да би се компензирал овој недостаток, кај луѓето кои ја носат оваа мутација стимулирана е еритропоезата (производството на црвените крвни клетки) и зголемено лачење на еритропоезинот од бубрегот. (2)

Како последица на бесмислени мутации настануваат и некои заболувања од групата на β -таласемија. Кај т.н. β^0 -таласемија, синтезата на β -глобинот потполно изостанува, па тогаш синџирите на α -глобинот се собираат во еритроидни клетки и градат преципитати кои ја оштетуваат клеточната мембрана доведувајќи ја до хемолиза и стимулација на еритропоезата. Еден облик на β^0 -таласемија, застапен во југоисточна Азија, настанува поради бесмислени мутации на 17 кодон во генот за β -глобинот. Оваа мутација го трансформира AAG кодонот за лизин (Liz) во STOP кодон UAG. Бидејќи мутацијата се наоѓа на самиот почеток на генот, иРНК се нестабилни, а синтезата на β -глобинот потполно изостанува. (2)

Во практични термини забележувањето на мошне ограничена или отсутна цитоплазматична мРНК поврзано со бесмислени мутации има важна импликација за скриените мутации. (4)

Неодамна, бесмислени мутации во фактор VIII (хемофилија А) и фибрилин (Марфанов синдром) беа поврзани со скокањето на егзон над егзон што ја

Patient	Mutation	Result
A	<p style="text-align: center;">482</p> <p style="text-align: center;">C G C</p> <p style="text-align: center;">↓</p> <p style="text-align: center;">C A C</p>	<p style="text-align: center;">Arg-117</p> <p style="text-align: center;">↓</p> <p style="text-align: center;">His-117</p>
B	<p style="text-align: center;">1609</p> <p style="text-align: center;">C A G</p> <p style="text-align: center;">↓</p> <p style="text-align: center;">T A G</p>	<p style="text-align: center;">Gln-493</p> <p style="text-align: center;">↓</p> <p style="text-align: center;">STOP</p>
C	<p style="text-align: center;">Insertion of 2 nucleotides (AT) at 2566</p>	Frameshift
D	<p style="text-align: center;">Deletion of one C at 3659</p>	Frameshift
E	<p style="text-align: center;">Deletion of 3 nucleotides at 1654-1656</p>	Deletion of Phe-508

5. СТАПКА НА НУКЛЕИДНИ СУПСТИТУЦИИ

СТПКПТП на нуклеотидни супституции се дефинира како број на замена на одредено место по година. Тие можат да се израчунаат со делење на бројот на нуклеотидните замени на одредено место помеѓу две хомологни реда на нуклеотиди со двојно време на дивергенција на низи кои се редат. Стапката на нуклеотидни замени можат да се процени на различни гени или помеѓу различни региони на истиот ген. Поради ова е значајно да се користат исти парови на низи иако многу често постои несигурност околу одредување на староста на многу од низите. Ако користиме исти парови на низи, тој проблем ќе се надмине. (2)

Кај луѓето е утврдено дека скоро сите *de novo* мутации на гени кои предизвикуваат различни (наследни) заболувања (на пример: Apertov синдром, мултипна ендоплазија тип В и др.) настанале исклучиво во текот на гаметогенезата кај татковците. Па поради ова изгледа дека некои видови на мутации се случуваат само кај машкиот пол и исто така е поставено прашањето зошто стапката на мутации е поголема кај машките него кај жените? (2)

Одговорот на оваа прашање лежи во фактот дека во машката герминативна линија постои значително поголем број делби на клетки него во женската. Делбата на клетките во женската герминативна линија се прекинува околу петиот месец од бременоста и мејозата се надоврзува со почетокот на пубертетот. Кај машките, делбите на клетки се континуирани и за да се појават зрели сперматозоиди треба да се случат многу делби. Ако некои видови на мутации се поврзани со делба на клетка, т.е. со репликација на ДНК, како што е случај со некои нуклеотидни замени, тогаш не се неочекувани наодите дека нивната стапка е поголема кај машките него кај жените. (2)

До денеска се откриени голем број на наследни заболувања кај кои е утврдено дека стапката на мутации зависи од староста на таткото (нажалост, таа врска не е линеарна туку експоненцијална). Тоа се: acrodystostosis, achondroplasia, Алтеров синдром, cleidocranial dystosis, Крузонов синдром, fibrodysplasia ossificans progresiva, Марфанов синдром, окулодентодигитален синдром, Пфајверов синдром, прогерија и Варденбургов синдром. (2)

6. ИНСЕРЦИЈА И ДЕЛЕЦИЈА

Мутации настанати со инсерција и делеција кога ќе се додаде или одземе еден базен пар во ДНК, се менува составот и бројот на нуклеотидите, што доведува до измена во составот на иРНК, а од местото каде се вклучил погрешен кодон сите останати кодони ќе дадат погрешни аминокиселини во пептидниот синџир, така да изменетиот ген нема биолошка активност. (1)

Инсерција и делеција најчесто се означуваат како „празнини“ (енгл. gaps). Бројот на нуклеотидите кој се губи или добива може да оди од еден, или неколку, до неколку илјади.

А. Инсерција претставува зголемување на бројот на нуклеотидите во генот. Главен извор на инсерции се т.н. мобилните генетички елементи- редови на нуклеотиди кои можат да го менуваат местото на хромозомот. Иако поретко, инсерциите можат да настанат и како последица на грешки во текот на генетската рекомбинација, а понекогаш и во текот на ДНК репликацијата. Хемиските мутагени во поголем број на случаи не придонесуваат на зачестеноста на инсерциите. Исклучок се акридинските бои како агенси кои се интеркалираат помеѓу базите во ДНК. Инсерциите често доведуваат до потполно губење на функцијата на генот. Како последица на инсерција, во текот на наредната репликација на ДНК или генетички рекомбинации може да дојде до делеција на дел или цели внесени секвенци, а понекогаш и до делеција на соседни редови на нуклеотиди. (3,2)

Б. Делеција претставува губење на нуклеотиди во генот. Со нив се нарушува редоследот на базите, така што транскрибираната иРНК ќе има поинакви кодони од местото на делеција или инсерција во однос на интерактните гени, а со тоа и делот на полинуклеотидната верига ќе содржи сосема различни аминокиселини. (3)

Многу видови на веќе спомнати заболувања, а-таласемија, настануваат како последица на делеција кои ги опфаќаат а-глобинските гени. На секој хромозом 16 во геномот на човекот се наоѓаат по два гена за а-глобин, што значи дека во еритроцитите се присутни четири активни а-глобински гени. Делеција на два, три или на сите четири гена има последица во се смалено изразување на концентрација на а-глобинскиот синџир во клетките, што е пратено со поозбилни клинички симптоми на болеста. (2)

Инсерција и делеција на еден нуклеотид внатре во кодирачкиот регион на гените доведува до промена во рамките на читање на генетската порака од местото на мутација па натаму. Резултат од ваква мутација (енгл. frameshift mutation) е полипептид во кој од местото на мутацијата, па до крајот на синџирот, редоследот на аминокиселините е потполно изменет. Ваков тип на мутација е синтеза на т.н. Вауне хемоглобин, кој настанува поради делеција на третиот нуклеотид во 138 кодон (UCU) а-глобински ген. Како последица на оваа делеција се менува рамката на читање на генетски пораки и настанува а-глобин со изменет редослед на аминокиселини од 138 позиција па

натаму, но и продолжен синцир, бидејќи нормалниот STOP кодон на 142 позиција (UAA) поради промени во рамките на читање се менува во кодон (AAG), а нов STOP кодон (UAG) се јавува на 147 место. (2)

7. ЗАКЛУЧОК

Има многу мутагенси кои вештачко го зголемуваат процентот на мутациите во организмот. Фактори кои ги зголемуваат генетските мутации во организмот се:

- > Членови на видови во одредена географска област или етнички групи се повеќе склони кон мутации,
 - > Високи дози на X-зрачење или ултра-виолетово зрачење може да ја зголеми мутацијата,
 - > Радиоактивни супстанции го зголемуваат процентот на мутации по претставително.
- (6)

Watson и Crick покажале дека пуринските и пиримидинските бази можат да постојат во алтернативни тафтомерни форми. Аденинот и цитозинот нормално имаат NH₂ група, односно се наоѓаат во amino-форма, додека гванинот и тиминот имаат кето-група CO-кето-форма. Овие форми се широко распространети во природата. Меѓутоа, од непознати причини, ретко, атомот на водород може да ја промени својата положба, со што се изразува нестабилност на овој атом, amino-формата да помине во amino-форма NH₂ -> NH. Слично на тоа, кето-формата може да се промени во ретка енолна-COH-форма. Кога ќе се јави имино или енолна форма на базите, при репликација на молекулот на ДНК ќе дојде до погрешно спарување, како и во случајот кога базите се променети под дејство на хемиски мутагени, односно на аденинот во имино форма му е комплементиран цитозинот, а на тиминот во енолна форма му одговара гванинот. Според тоа, промената на базите од една форма во друга доведува, исто така, до мутации од типот на супстанца, што е означено како спонтани мутации бидејќи не е познато кој фактор доведува до овие промени. Инаку оваа појава ретко се случува во природата. (4)

8. КОРНСТЕНА ЛИТЕРАТУРА

1. Kičić M, Krajinčanić B. Medicinska genetika. Defektološki Fakultet Univerziteta u Beogradu, Beograd, 1994.
2. Tucić N, Matić G. O genima i ljudima. Centar za primenjenu psihologiju, Beograd, 2002.
3. Митева Н. Општа биологија. Вест, Скопје, 1998.
4. Remoin DL, Connor JM, Pyeritz RE. Emery and Rimoin's principles and practice of Medical Genetics. Vol I, Third edition, Churchill Livingstone, New York, 1997.
5. Mutatins (http://www.biology-online.org/2/8_mutatins.htm)
6. Mtatinon Frequency and Poliploidy (http://www.biology_online.org/2/9_mutations.htm)

www.MaturskiRadovi.NET

Gotovi seminarski, maturski, naturalni i diplomski radovi iz raznih oblasti, lektire , puškice, tutorijali, referati. www.MaturskiRadovi.Net je specijalizovan tim za usluge visokokvalitetnog pisanja, istraživanja i obradu teksta za kompletan region Balkana.

Posetite nas na sajtovima ispod:

<http://www.maturskiradovi.net>

<http://www.maturski.net>

<http://www.seminarskirad.org>

<http://www.seminarskirad.info>

<http://www.seminarskirad.biz>

<http://www.maturski.org>

<http://www.magistarski.com>

<http://www.essaysx.com>

<http://www.facebook.com/DiplomskiRadovi>

Takođe, na sajtu pronađite i tutorijale, referate, primere radova, prepričane lektire, vesti, čitaonicu... Na ovom sajtu ste u prilici pronaći preko 10000 radova iz raznih oblasti: ekonomija (menadžment, marketing, finansija, elektronskog poslovanja, internet tehnologija, biznis planovi, makroekonomija, mikroekonomija, preduzetništvo, upravljanje ljudskim resursima, ...), informatika (internet, informacione tehnologije, softver, hardver, operativni sistemi, baze podataka, programiranje, informacioni sistemi, računarske mreže, ...), biologija i ekologija, filozofija, istorija, geografija, fizika, hemija, književnost, matematika, likovno, psihologija, sociologija, ostali predmeti (politika, saobraćaj, mašinstvo, sport, muzika, arhitektura, pravo, ustav, medicina, engleski jezik, ...).

Uspostavljanjem ovog projekta, zadovoljila se i veoma prisutna potreba za specijalizovanim timom, koji će na studente i omladinu pravovremeno i adekvatno delovati u edukativnom i pozitivno usmeravajućem pravcu, ali i predstavljati efikasnu podršku u pisanju sopstvenih radova.

U cilju pružanja što kvalitetnijeg sadržaja radova, okupljen je odabrani tim, sastavljen od iskusnih stručnjaka iz raličitih oblasti, čiji je cilj da autorskim pristupom i prepoznatljivim stilom izrađuju i istražuju najrazličitije oblasti i afirmišu slučajeve iz prakse.

Za sada posedujemo gotove radove iz oblasti prava, ekonomije, ekonomike preduzeća, javnih finansija, spoljnotrgovinskog poslovanja, informatike, programiranja, matematike, fizike, hemije, biologije, ekologije, menadžmenta, astronomije, carine, špedicije, poreskog sistema, javne uprave, računovodstva...., a uskoro ćemo se proširiti i na ostale oblasti. Inače, izrada maturalnih, seminarskih, diplomskih radova po želji je naša primarna opcija. Nakon što aplicirate za određeni rad, dobićete odgovor najkasnije za 24h.