Processos de Replicação do DNA

Capítulo 3 GMB-dos genes aos genomas

Chapter 9- MBG Watson et al

Arthur Kornberg (1956) consegue síntese de DNA em tubo de ensaio com extrato de *E.coli*, dNTPs e DNA: "created life in a test tube". Premio Nobel em 1959!

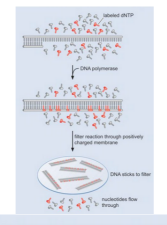


Como a incorporação de (³H) dT em DNA pode ser medida? (DNA precipita em alcool- nucleotídeo livre não)

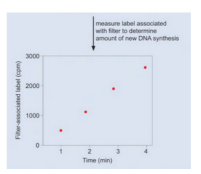
Kornberg purifica a enzima responsável que ele chama de

DNA polimerase.

Como medir síntese de DNA através de precursores radioativos!



BOX 9-1 FIGURE 2 Incorporation assay to measure DNA synthesis. In the example shown, filter binding is used to separate unincorporated from DNA-incorporated labeled nucleotides.



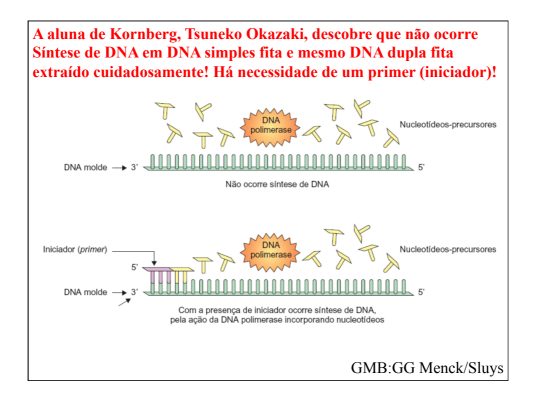
GMB:GG Menck/Sluys

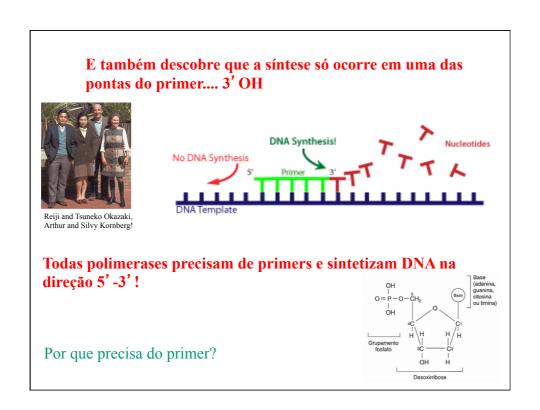
Posteriormente, uma bactéria mutante, sem essa atividade, consegue crescer normalmente!

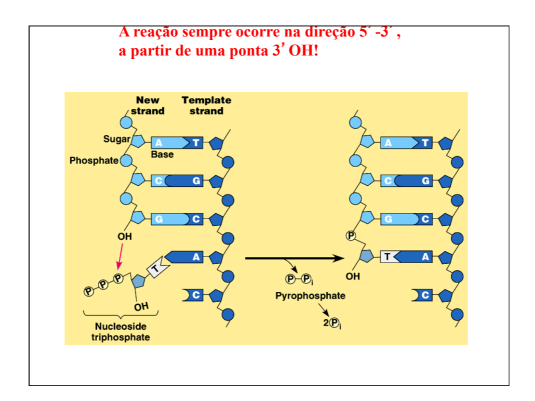
Como isso pode acontecer?? Não é essencial?

Existem outras DNA polimerases em *E.coli*:

A enzima inicial foi chamada de **DNA polimerase I**,
e não é a principal enzima de replicação de DNA
em *E.coli*- que é realizada pela **DNA polimerase III**!



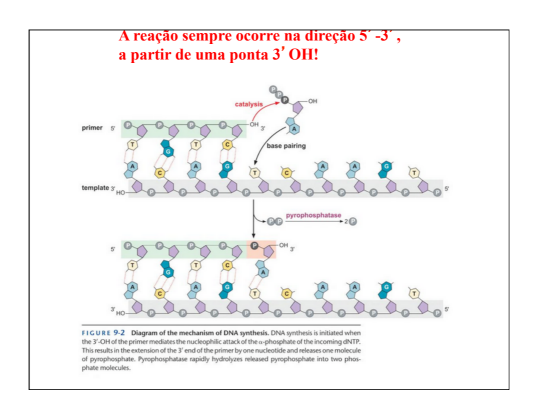




Questão desafio:

Mas então como o DNA havia funcionado para Kornberg?

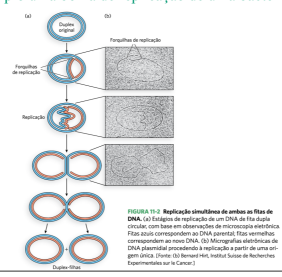
Ele só tinha usado DNA + precursores, sem primers!!!!!

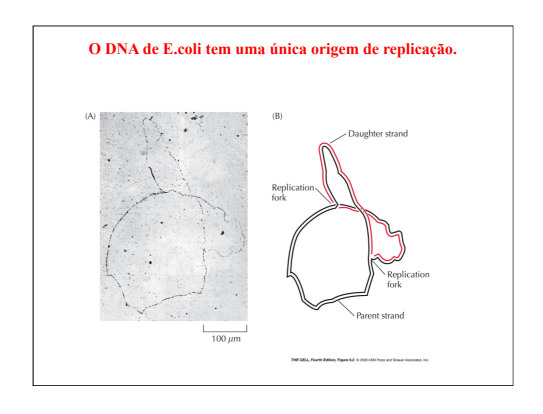


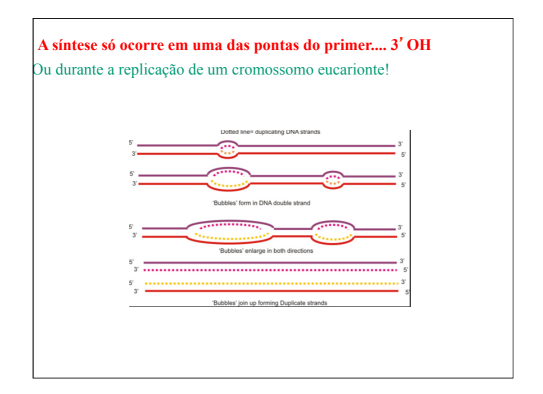
A síntese só ocorre em uma das pontas do primer.... 3' OH

Mas como ocorre o início da síntese na bactéria ou de um replicon?

Veja por exemplo uma bolha de replicação de uma bactéria!







Eucariontes tem várias. Por que?

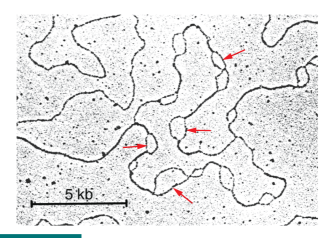
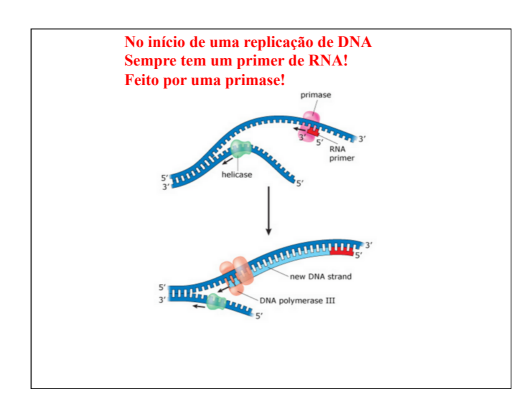


FIGURA 11-14 Fotomicrografia mostrando as origens de replicação múltiplas ao longo de um cromossomo eucariótico. Cada origem aparece como uma bolha de replicação na extensão do eixo do cromossomo. As setas identificam algumas dessas bolhas de replicação.

Questões desafio:

- 1. Por que o cromossomo eucarionte tem tantos Replicons? (Ou bolhas de replicação)
- 2. Como esses replicons iniciam sua replicação se precisam ter um primer?????



Como pode haver síntese das duas fitas, se a direção é 5'-3' (e o DNA tem cadeias antiparalelas)? Desenhe uma bolha de replicação e indique os primers.....

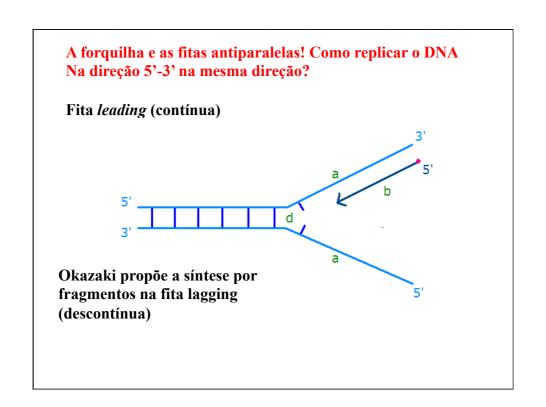
- Que significa dizer que as duas fitas replicam ao mesmo tempo?
- Como replicar a fita que teria que ser sintetizada

no sentido 3'>5'?

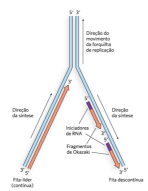
• Que significa dizer que uma "bolha de replicação" é

BIDIRECIONAL?

Reiji Okazaki, identifica que o DNA sintetizado inicialmente É nequeno.... Sendo sintetizado em fragmentos! Tamanho do DNA medido em gradiente de sacarose alcalina. Maior tamanho



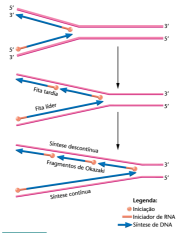
Mas a fita lagging também precisa de primer… para cada fragmento!.



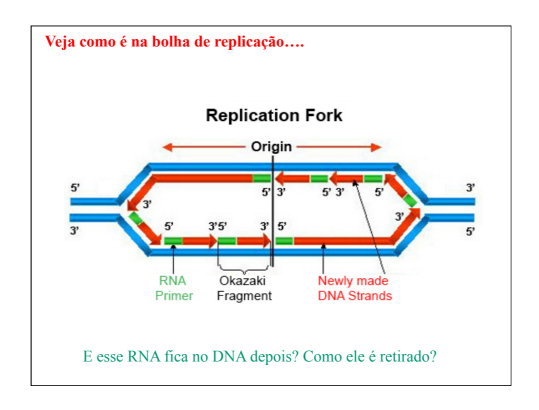
Mas como é esse primer?

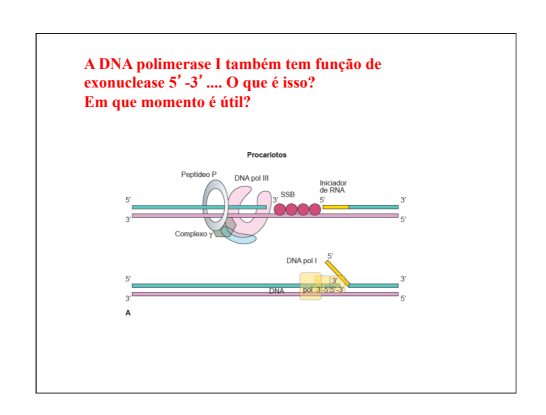
FIGURA 11-4 Estrutura da forquilha de replicação. As DNA-polimerases podem estender o DNA apenas na direção 5'-37, porém as duas fitas parentais são antiparalelas. Portanto, uma fita-filha (a fita-lide) é sintetizada continuamente, na direção de movimento da forquilha, enquanto a fita sintetizada na direção oposta (a fita descontinua) precisa ser replicada de forma descontinua como uma série de fragmentos de Okazaki.

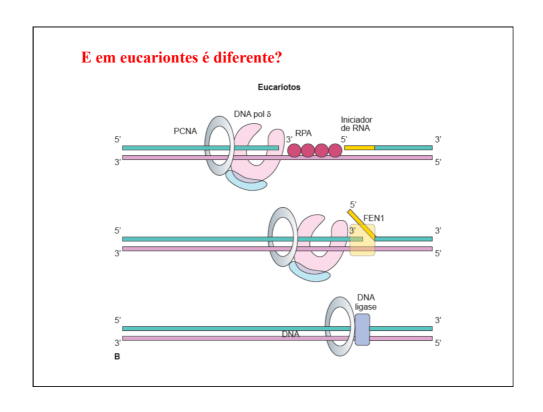
A cada passo entra em ação a primase que faz o primer de RNA....

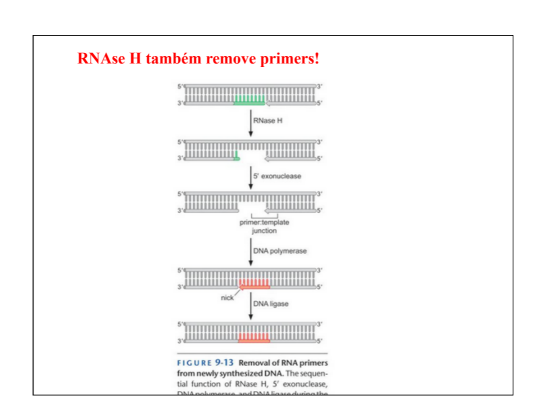


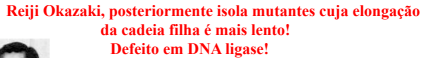
Progressão oposta da síntese de DNA ao longo de duas fitas, necessária porque as duas fitas de DNA correm antiparalelamente uma à outra, e a DNA-polimerase III sintetiza somente em uma direção (5° a 3°). Na fita tardia, a síntese tem de ser descontínua, resultando na produção dos fragmentos de Okazaki. Na fita Ilder, a síntese é contínua. Os iniciadores de RNA são usados para iniciar a síntese em ambas as fitas.



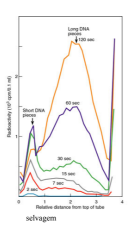


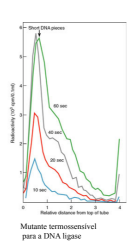






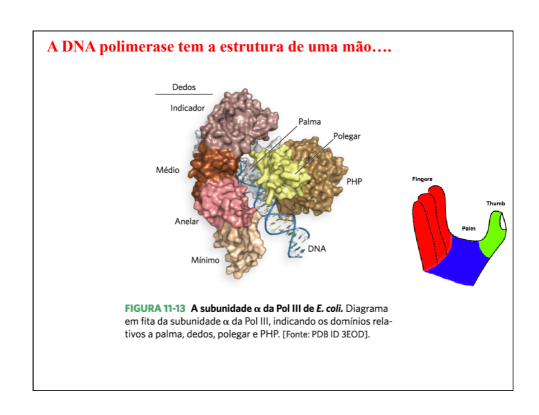


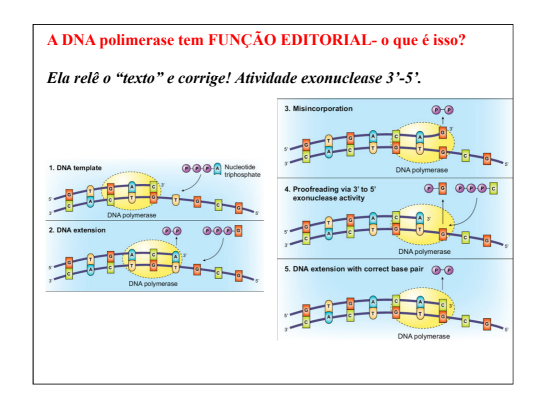


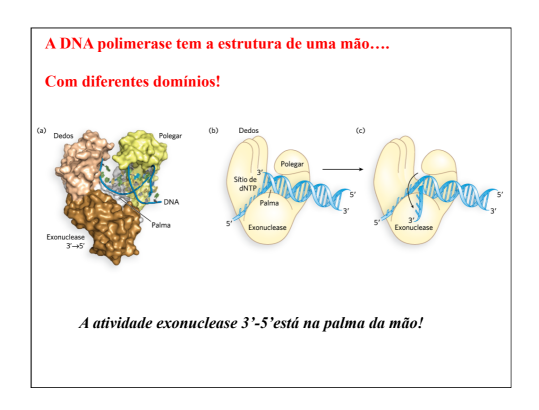


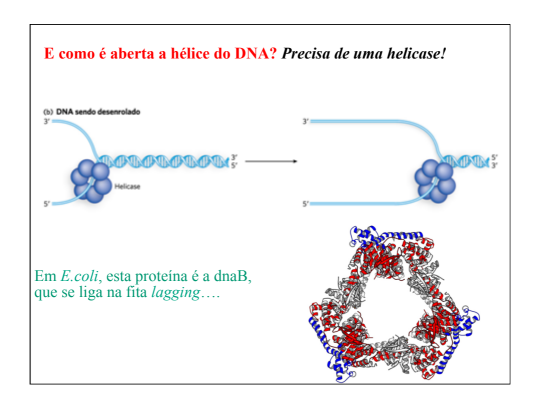
Video replicação

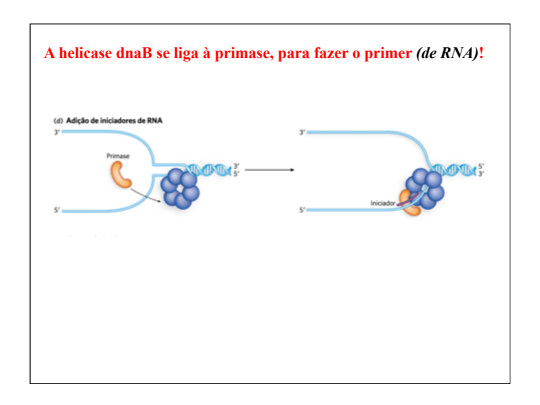
https://www.youtube.com/watch?v=TNKWgcFPHqw

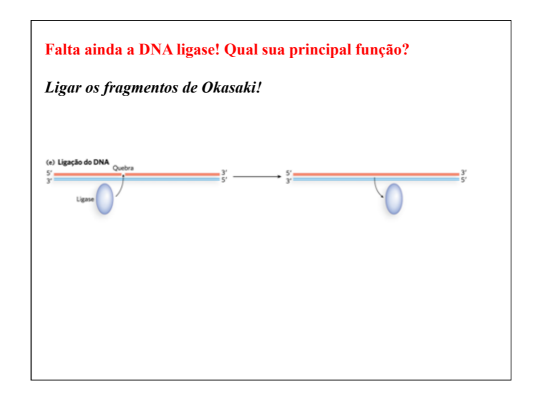












E como é resolvida a torção do DNA?

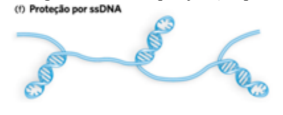
Enzimas topoisomerases!



Em *E.coli*, esta proteína é a girase (em humanos topoisomerases I e II....)

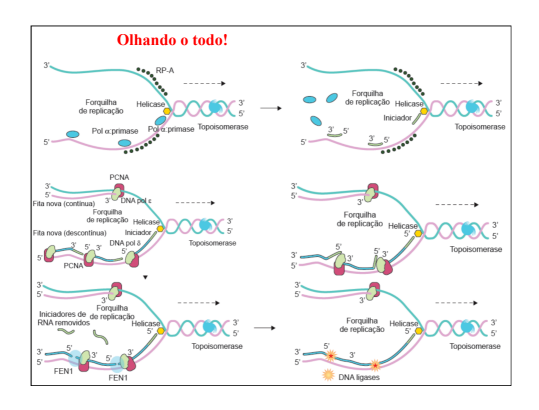
E DNA simples fita não pode fazer estruturas do tipo grampo? (isso atrapalharia a replicação!).

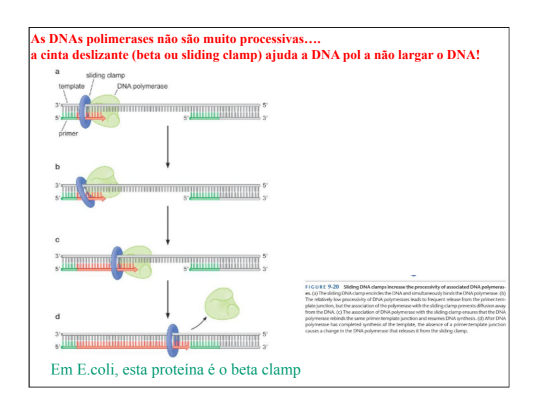
Proteína de ligação a DNA simples fita (ssb protein).



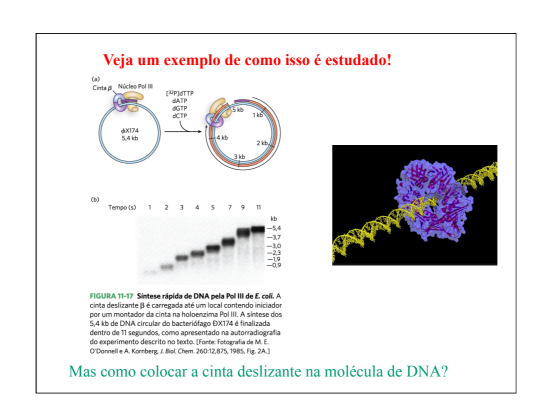


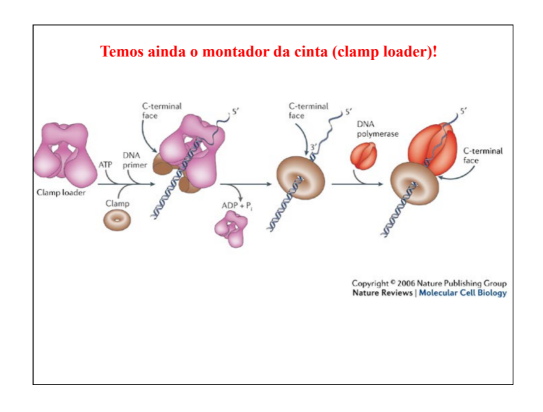
Em *E.coli*, esta proteína é a SSB- single stranded binding (em humanos é a RPA- Replication protein A....)

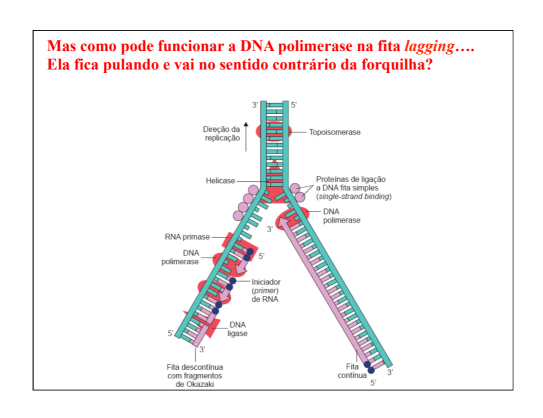


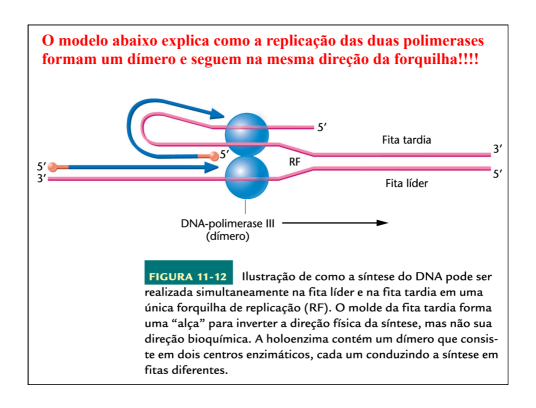


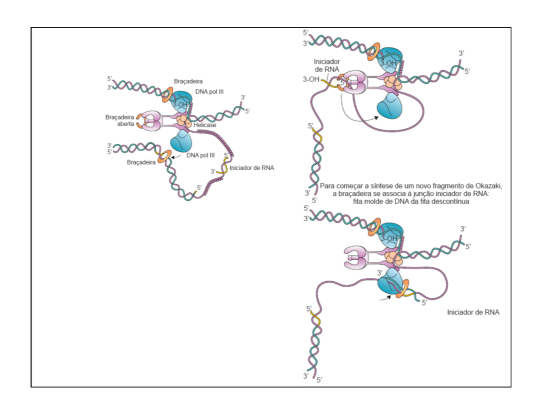
As cintas deslizantes são muito conservadas! E.coli T4-Phage Eucarionte: PCNA (em humanos é a PCNA – Proliferating cell nuclear antigen...)





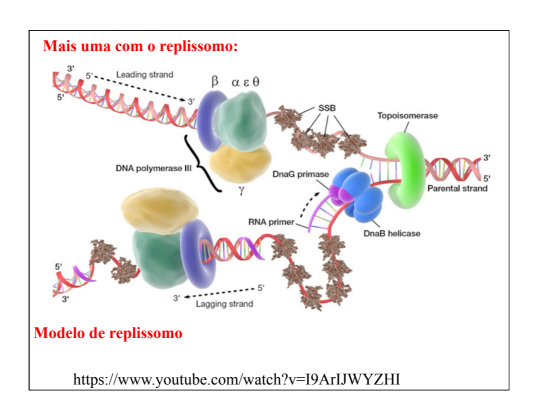






Acoplando as polimerases de uma forquilha:

https://www.youtube.com/watch?v=QMX7IpME7X8



E ainda tem a cromatina!!!! A cromatina precisa ser replicada....

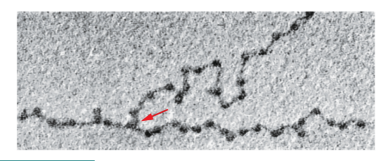


FIGURA 11-15 Fotomicrografia eletrônica de uma forquilha de replicação eucariótica, demonstrando a presença de nucleossomos com proteínas histônicas em ambas as ramificações.

