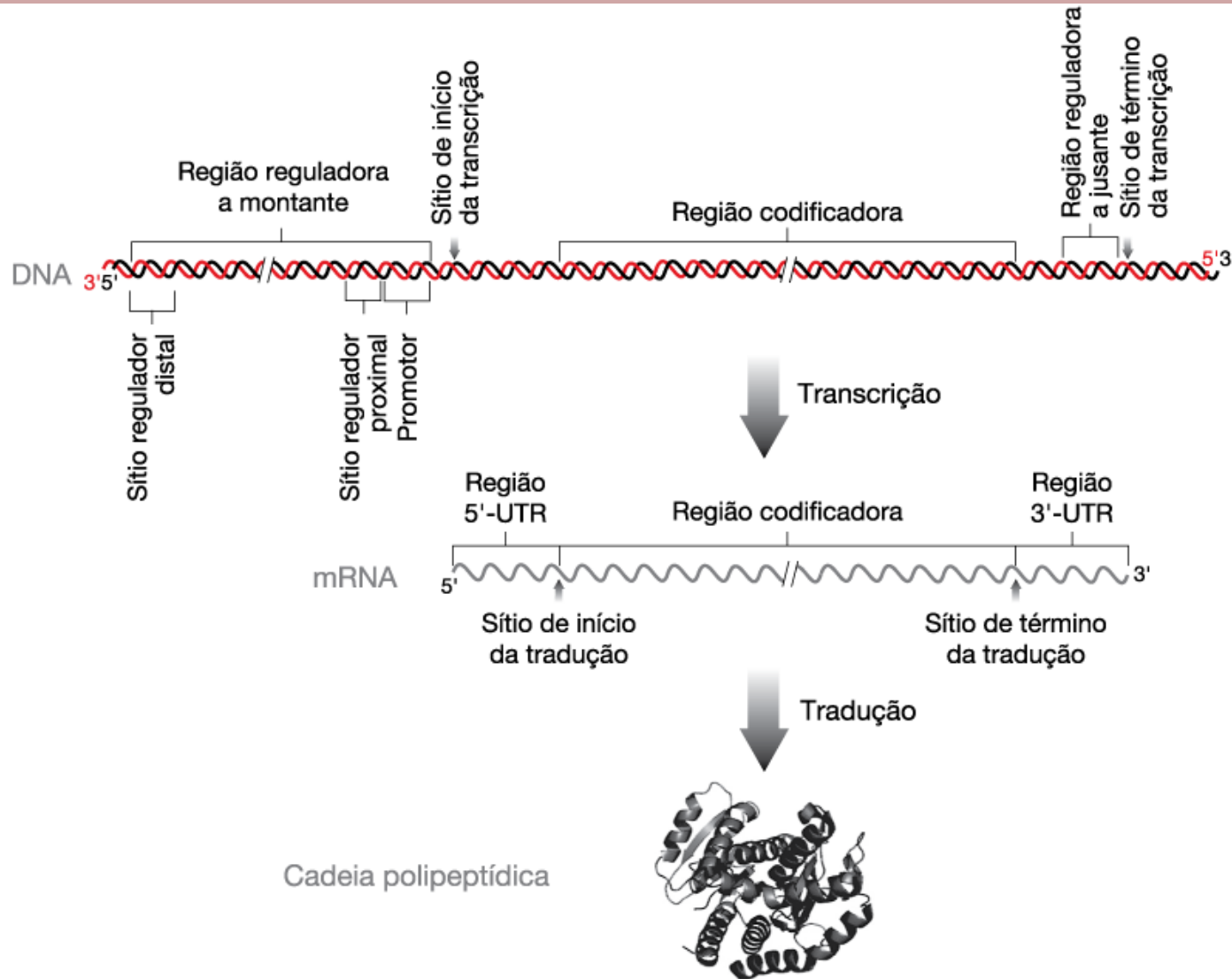


Qual a estrutura de um gene que codifica proteínas

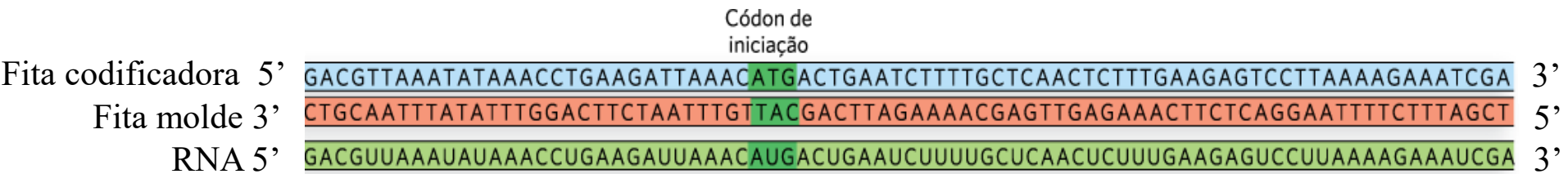


Funcionalmente, um gene é maior do que a região que codifica a proteína

Qual é a fita a ser lida pela RNA polimerase??

Qual destas fitas a RNA polimerase “lê” durante a síntese de RNA?

Em qual sentido a RNA polimerase “lê” esta fita?

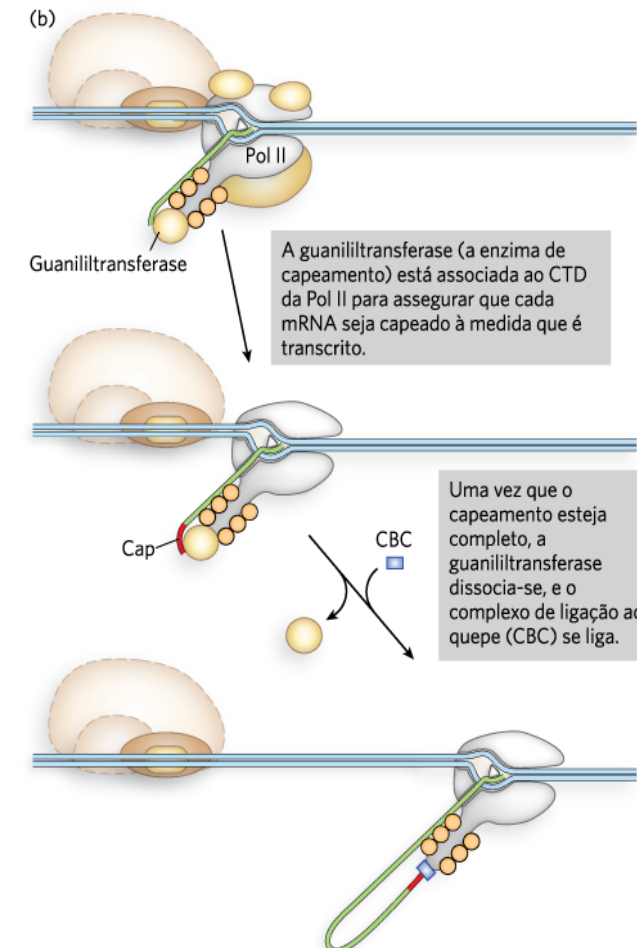
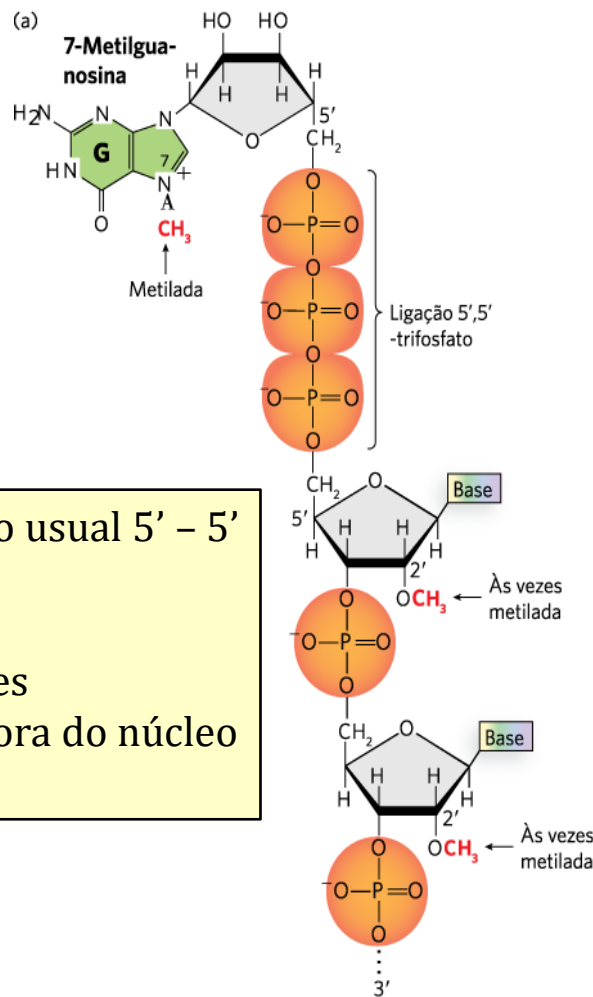


Por definição, sempre que se apresenta a sequência de um gene, é mostrada apenas a **fita codificadora** (aquele que é semelhante ao RNA), a não ser que explicitamente detalhado no texto.

Fita molde é aquela lida pela RNA polimerase

Pós - transcrição - processamento

Adição do quepe (cap) de 5-metilguanosina na extremidade 5' do mRNA



Adicionado por uma ligação não usual 5' – 5'

Funções do quepe:

- Proteção contra exonucleases
- Auxilia no transporte para fora do núcleo
- Papel no início da tradução

Pós - transcrição - processamento

Adição do cauda poli(A) na extremidade 3' do RNA

- Endonuclease cliva o RNA após a sequência AAUAAA
- Poli(A) Polimerase adiciona em torno de 250 adenossinas sem a necessidade de molde
- Proteínas que se ligam à cauda poli(A) protegem o RNA da degradação

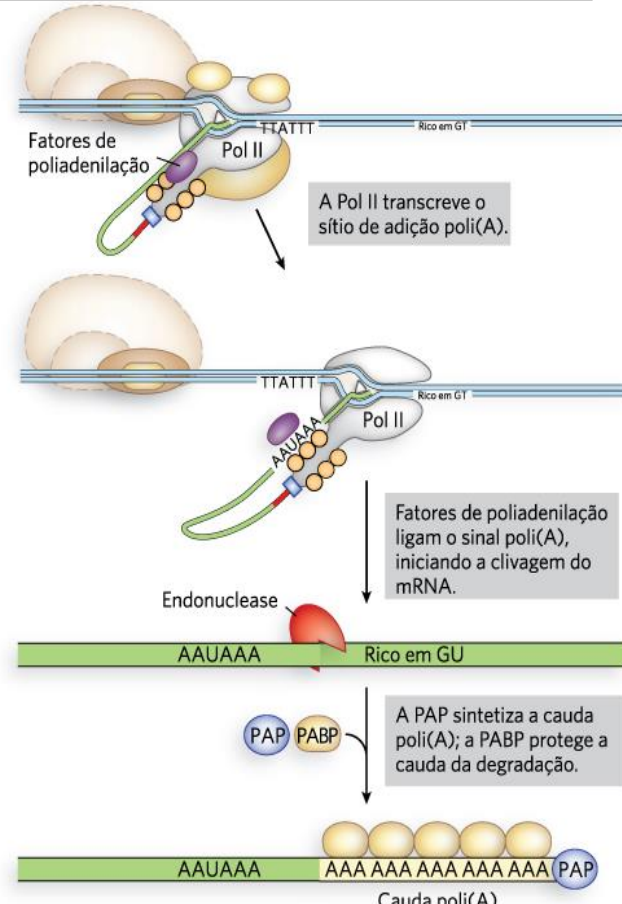
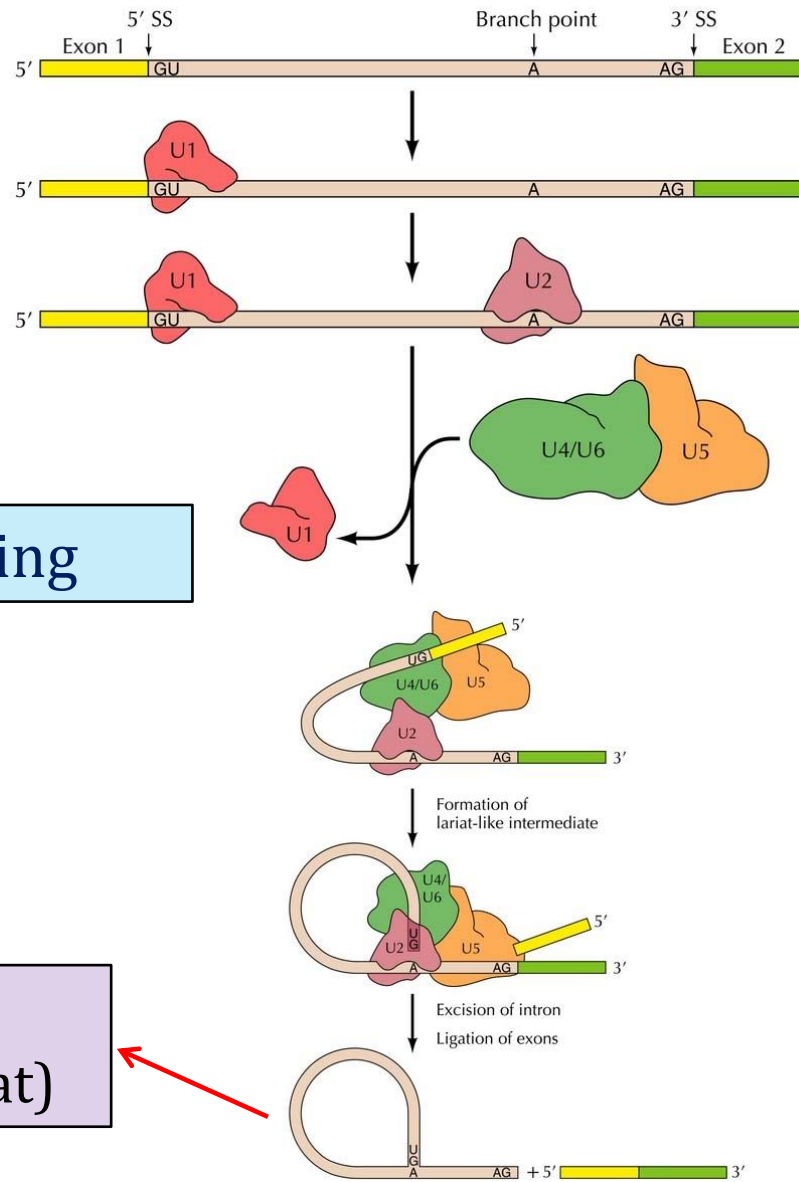


FIGURA 16-4 Adição da cauda poli(A) 3' ao transcrito. Fatores de poliadenilação estão associados à Pol II durante a transcrição. Após a transcrição da sequência 5'-AAUAAA, essas proteínas transferem-se para o transcrito e ajudam a recrutar fatores de clivagem e proteína de ligação poli(A) (PABP) antes de se dissociarem. A cauda poli(A) é sintetizada pela poliadenilato polimerase (PAP).

Pós - transcrição - processamento



Exercício 3

- A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:
1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
 2. Remoção de um único nucleotídeo do início da sequencia codificadora.
 3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
 4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
 5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do inicio da sequencia codificadora.
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

CCTTAT**GCGTACCGATCGTAGGCATTAGCATA**G

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do inicio da sequencia codificadora.
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

CCTT ATG CGT ACC GAT CGT AGG CAT TAG CATAG

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do início da sequencia codificadora.
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

CCTT **ATG** CGT ACC GAT CGT AGG CAT **TAG** CATAG

1
↓

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. **Remoção de um único nucleotídeo do início da sequencia codificadora.**
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

2
↓
CCTT **ATG** CGT ACC GAT CGT AGG CAT **TAG** CATAG

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do inicio da sequencia codificadora.
3. **Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..**
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.



Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do inicio da sequencia codificadora.
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.

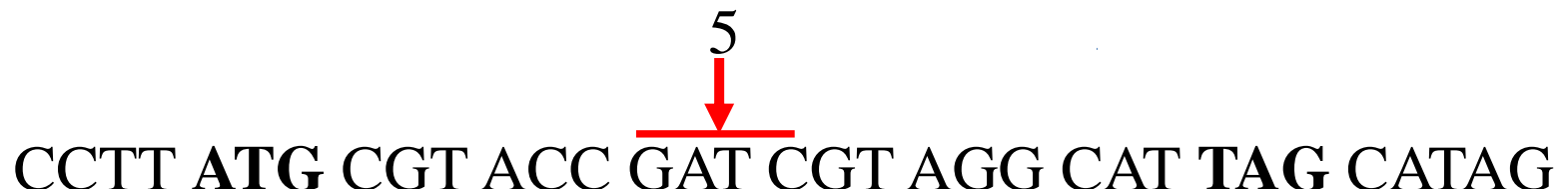
CCTT **ATG** CGT ACC GAT CGT AGG CAT **TAG** CATAG

4
↓

Exercício 3

A) Quais das mutações abaixo você diria que pode ser mais deletéria para a função gênica. Explique porque:

1. Inserção de um único nucleotídeo próximo do final da sequencia codificadora.
2. Remoção de um único nucleotídeo do inicio da sequencia codificadora.
3. Deleção de 3 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora..
4. Substituição de um único nucleotídeo por outro no meio da sequencia codificadora.
5. **Deleção de 4 nucleotídeos no meio da sequencia codificadora.**



Expressão Gênica - Tradução



O que é a tradução, quando se está falando em expressão de genes?

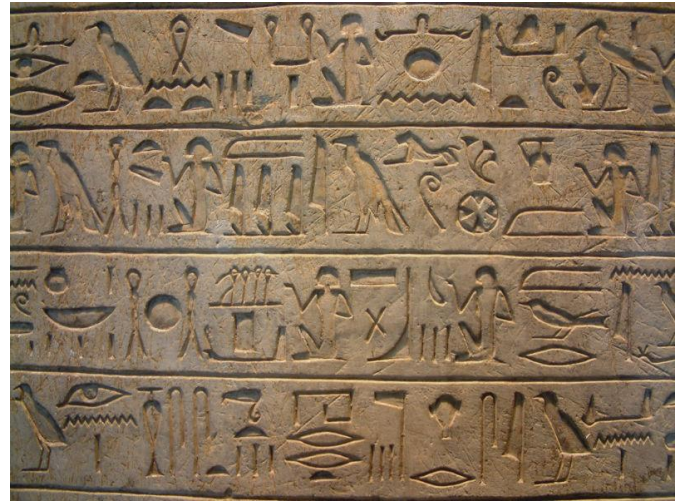
O que existe em comum?



Bolo de chocolate

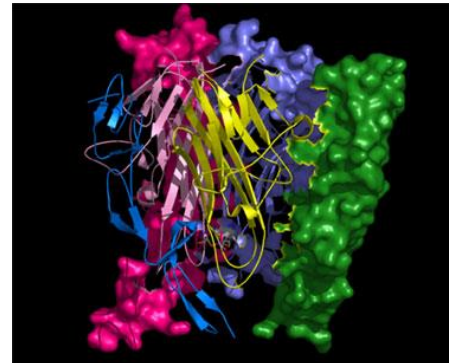


Síntese de Proteínas



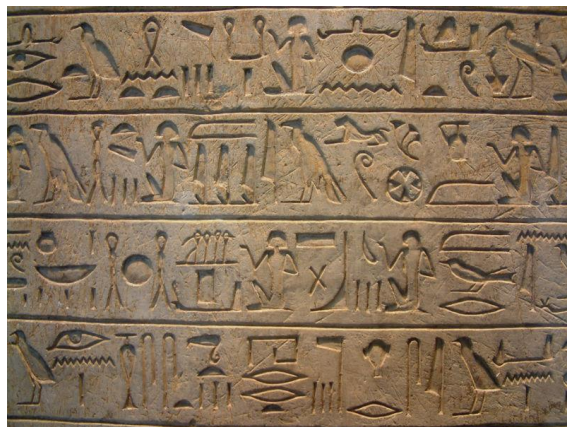
Hieróglifos egípcios

O que existe em comum?



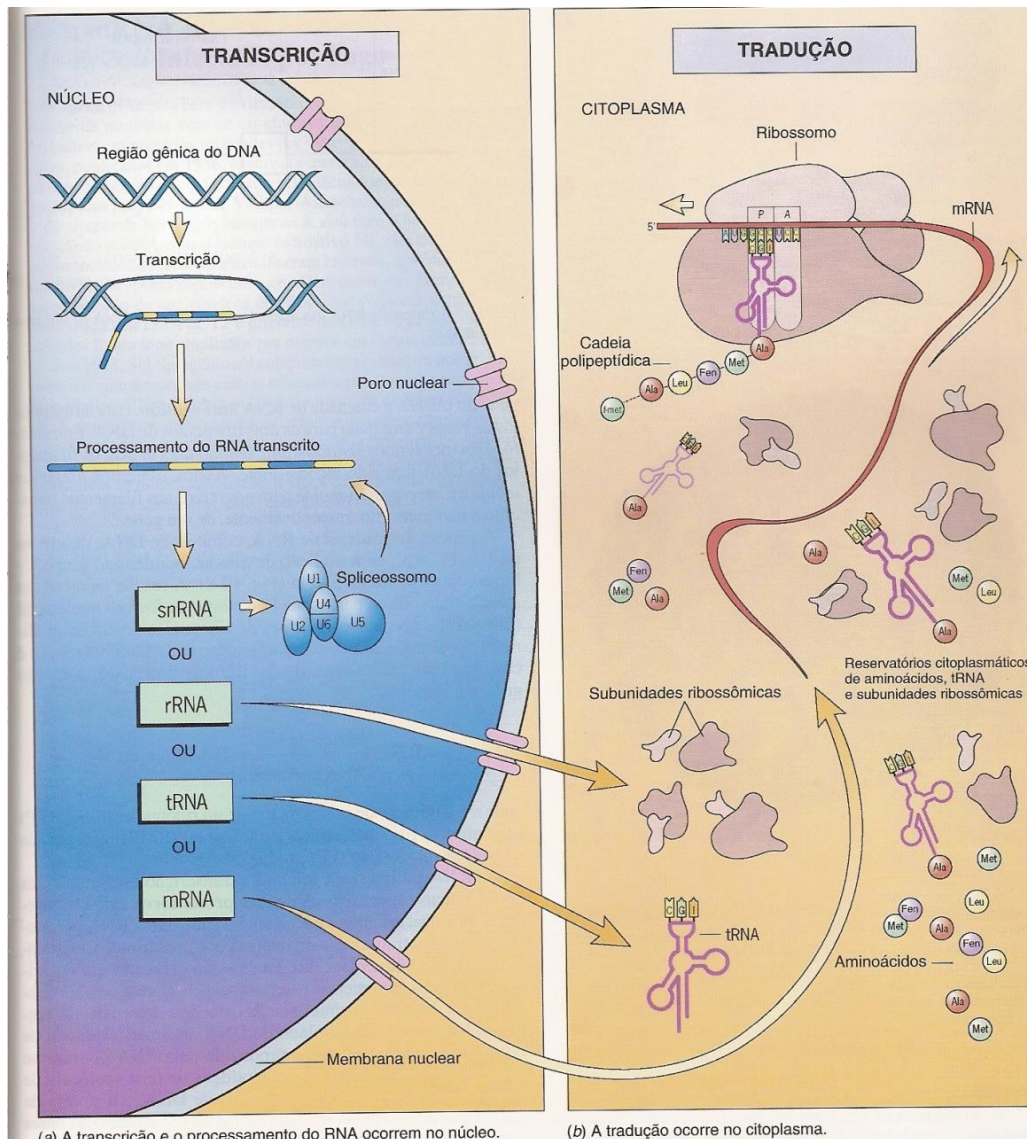
Receita de Bolo de chocolate

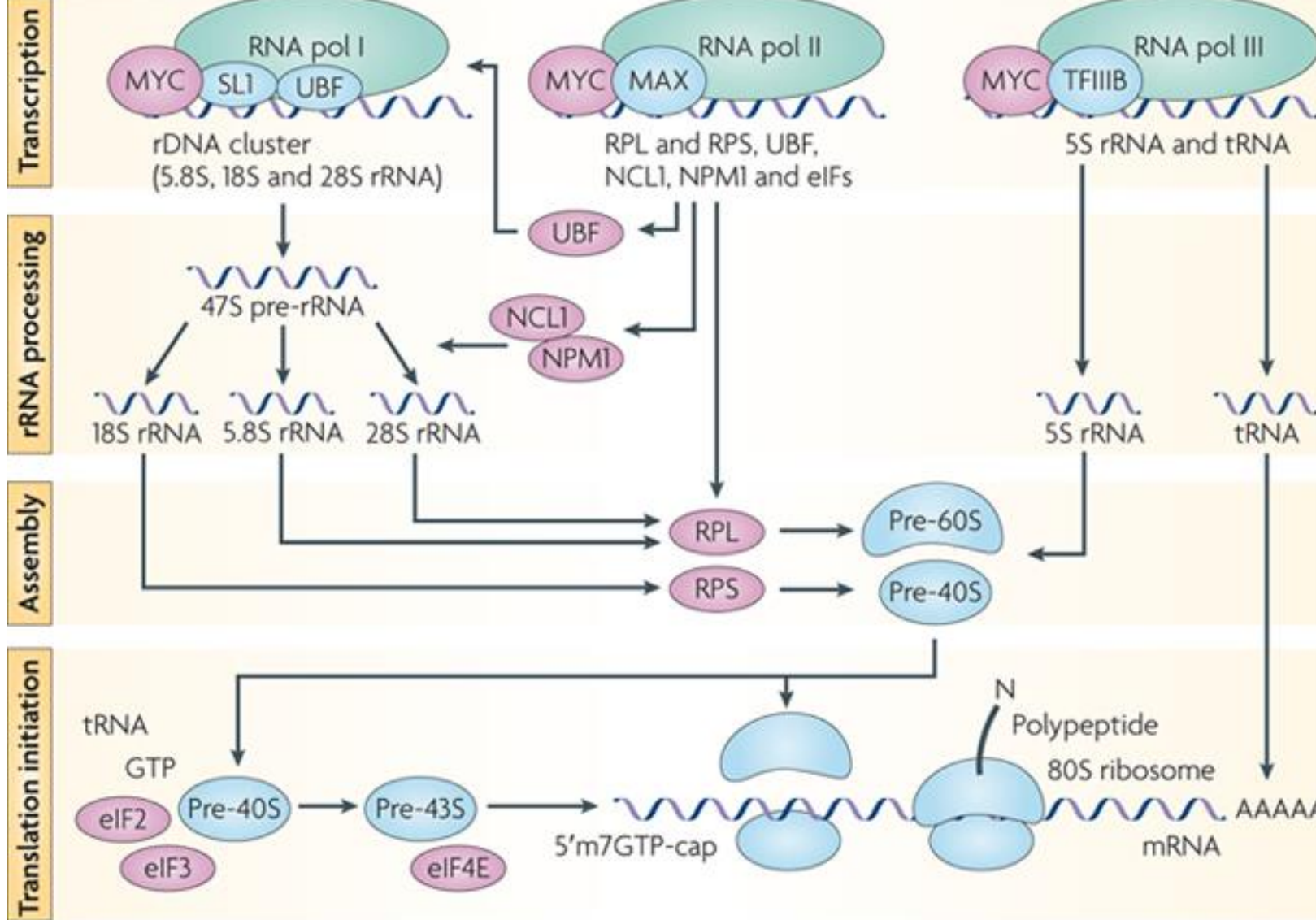
RNA mensageiro para Síntese de Proteínas



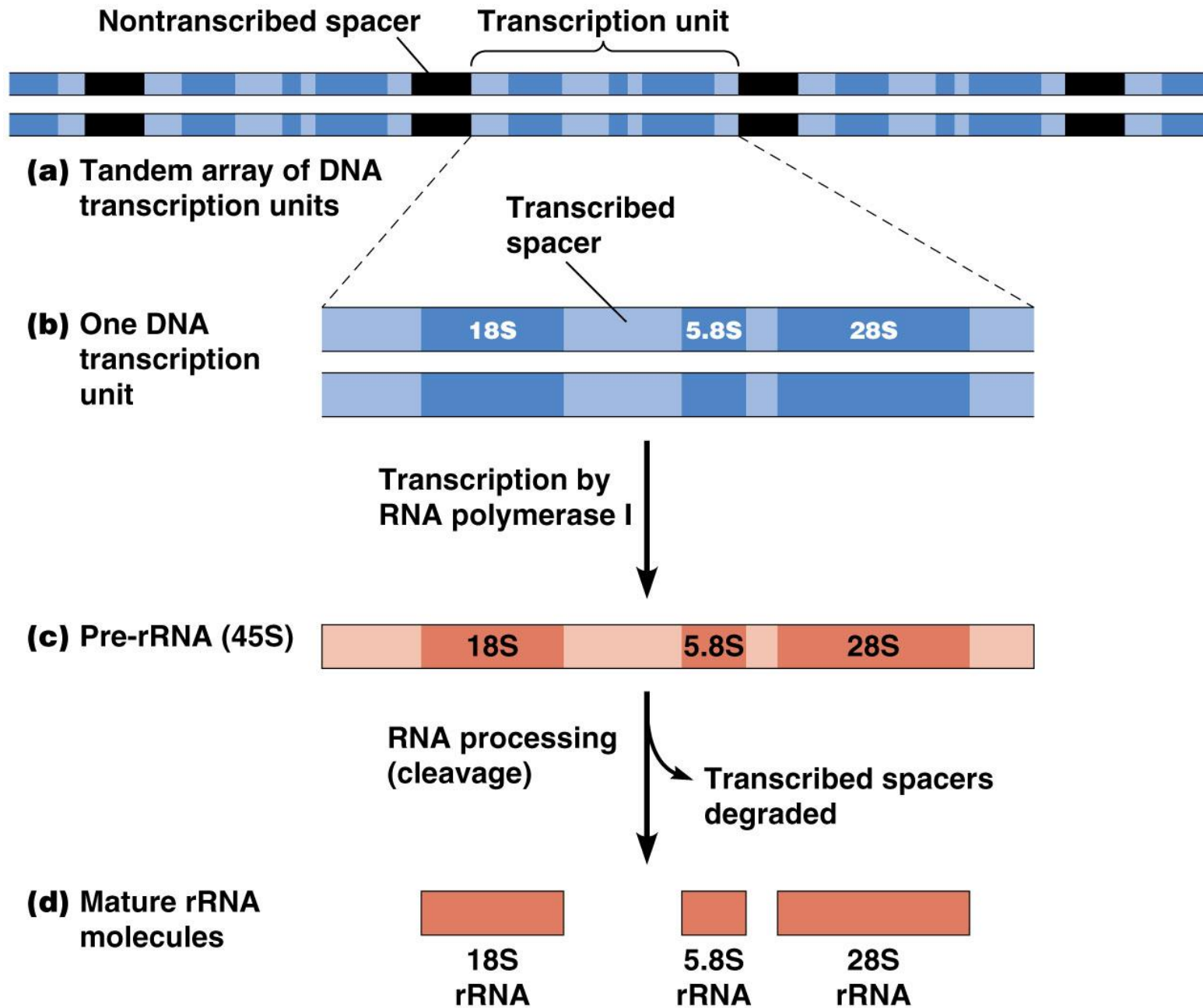
Hieróglifos egípcios - Pedra de Roseta
Jean F. Champollion

Processo de transcrição e tradução são compartmentalizados em células eucarióticas.





Transcrição de RNAs envolvidos na síntese de proteínas

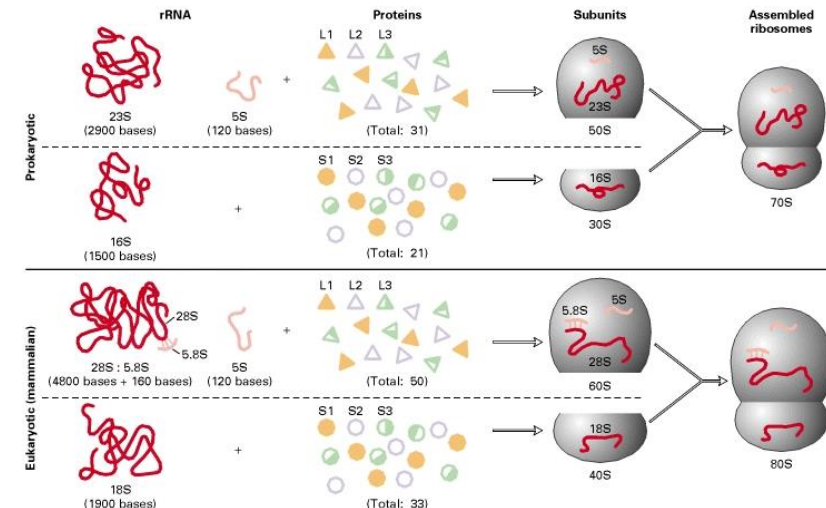
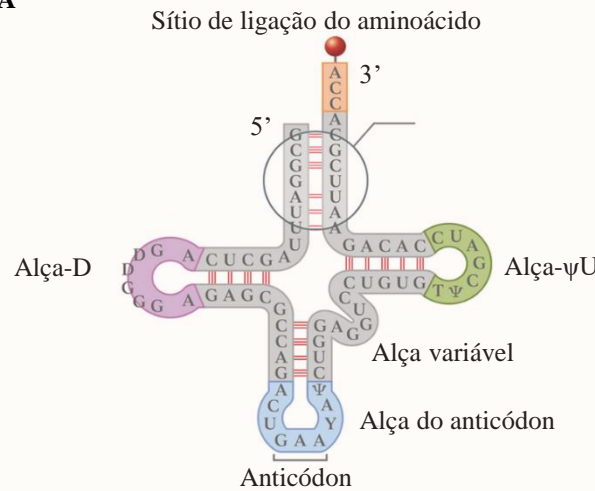


© 2012 Pearson Education, Inc.

Transcrição e processamento de RNA ribossômico de eucariotos

RNAs envolvidos na tradução

A



RNA de transferência (tRNA)

5' CAP | AAAAAAAAAAAAAAAA 3'

RNAs ribossômicos (rRNA)

RNA mensageiro (mRNA) - Eucariotos

5' | AAAAAAAAAAAAAAAA 3'

RNA mensageiro (mRNA) - procariotos

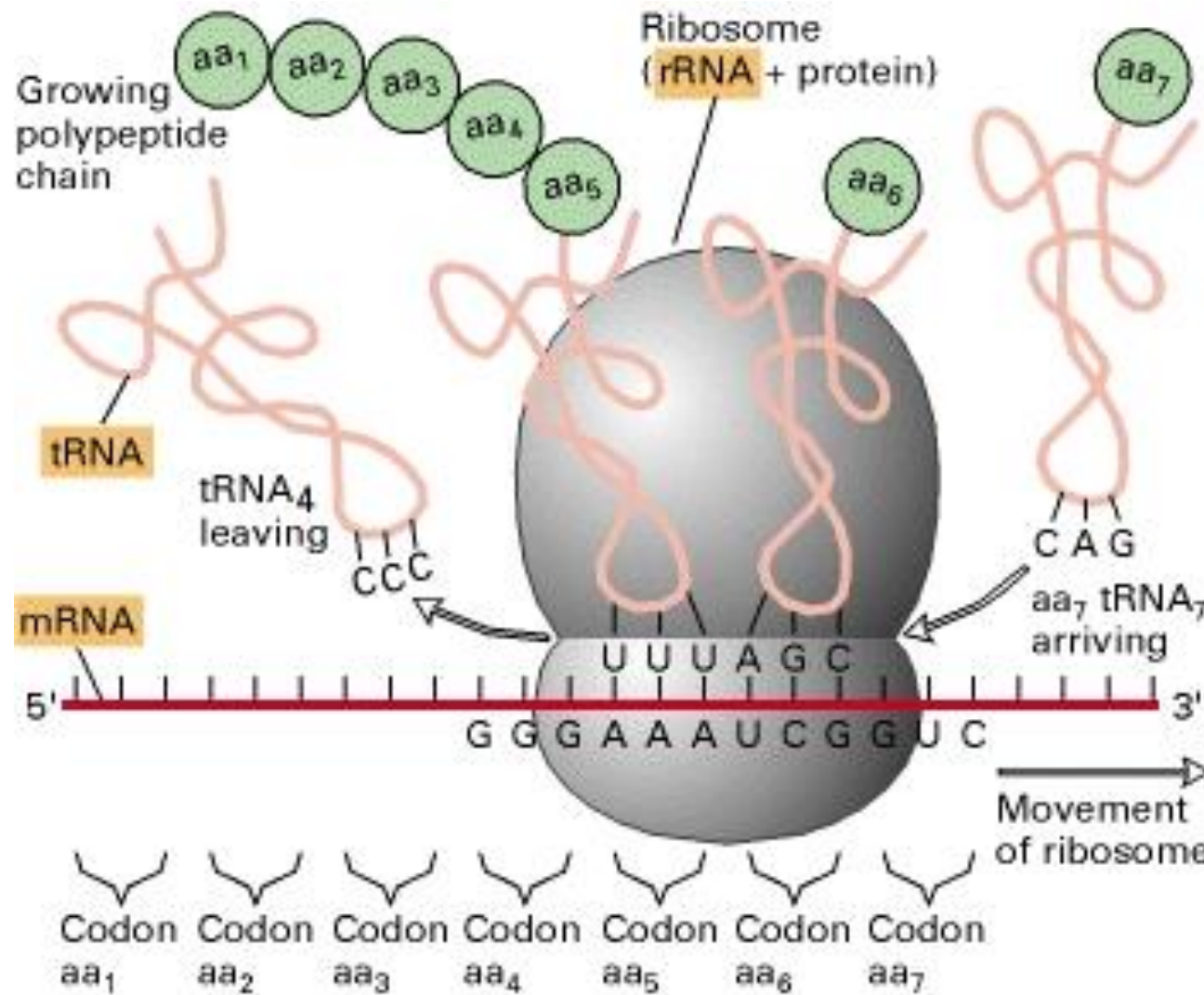
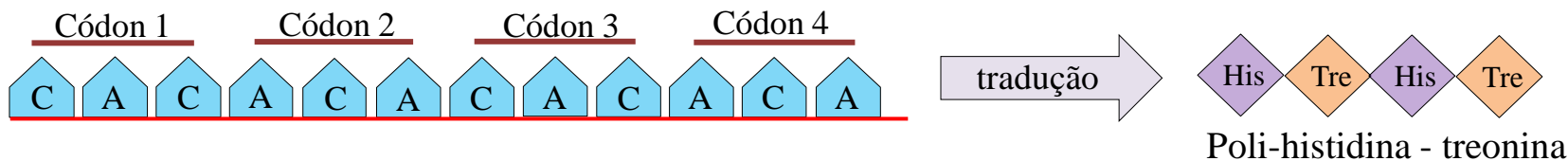
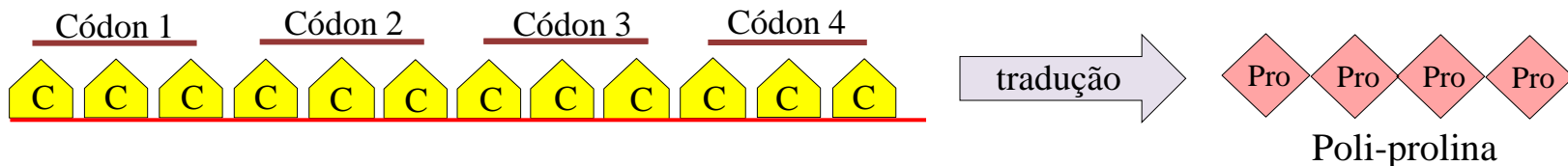
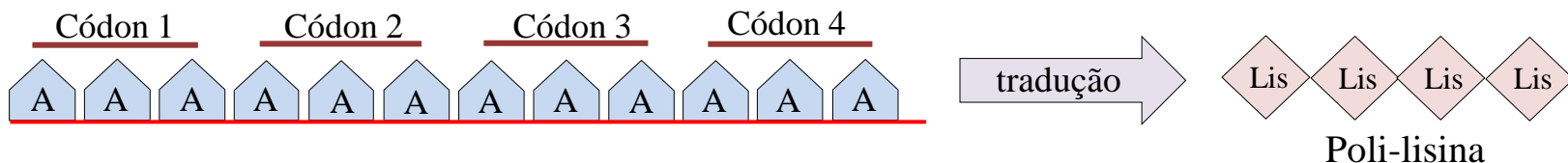
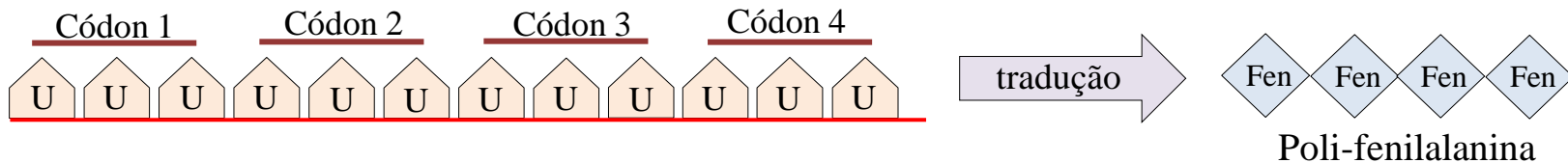


Figura 4-17. O papel dos três RNA na síntese proteica

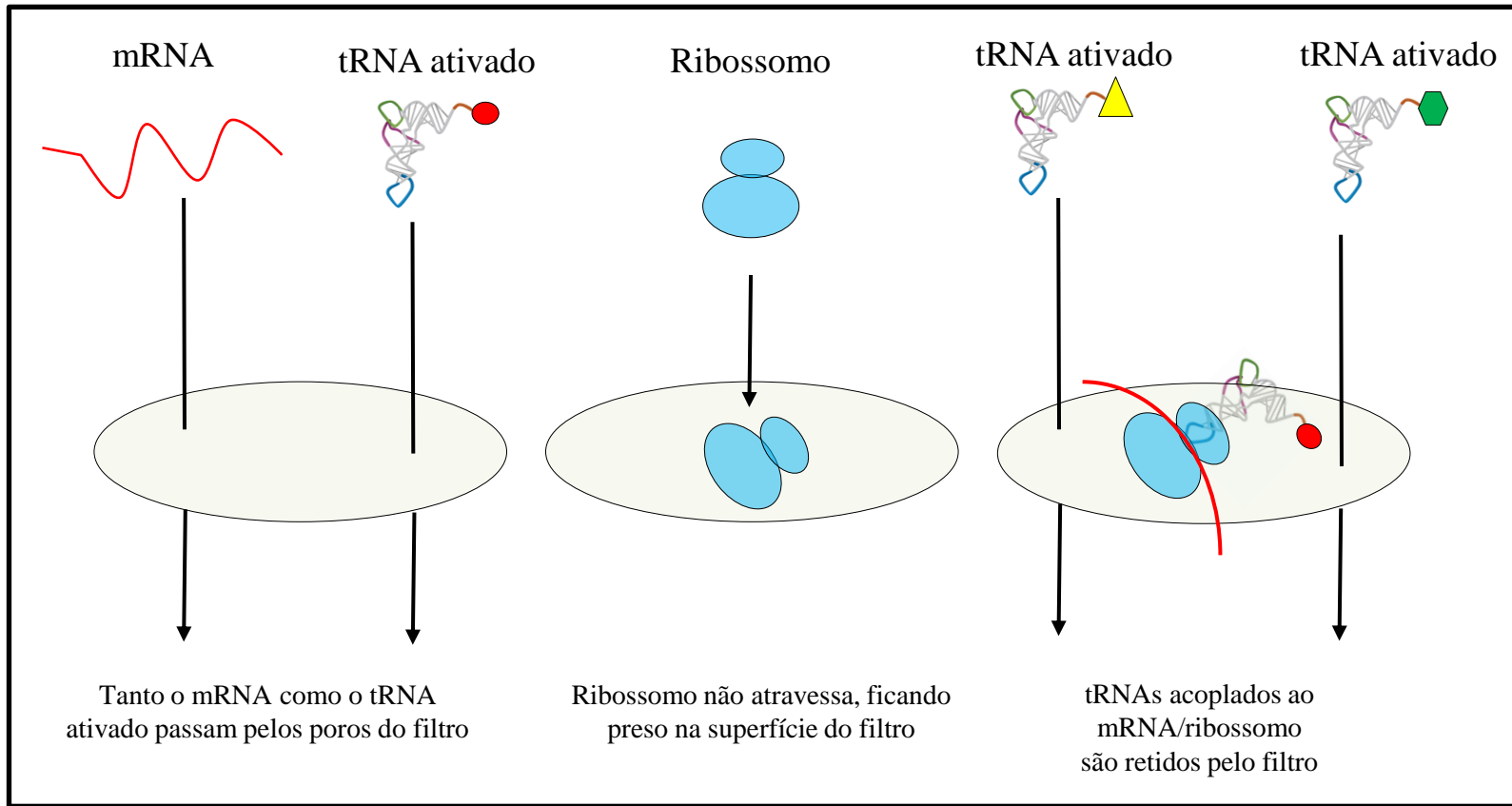
Outros RNAs também contribuem para a expressão

O código genético é lido de 3 em 3 bases (Códon)



Experimentos de Nirenberg & Matthaei com mini-mRNAs trinucleotídeos sintéticos que ajudaram a decifrar o código genético

O código genético é lido de 3 em 3 bases (Códon)



Técnica de ativação do tRNA desenvolvida por Nirenberg & Leder para decifrar todo o código genético
Consegue reter o tRNA que se ligou ao mRNA com ribossomo

Segunda letra

		U		C		A		G			
Primeira letra	U	UUU	Fenilalanina	UCU	Serina	UAU	Tirosina	UGU	Cisteína	U	
		UUC		UCC		UAC		UGC		C	
		UUA	Leucina	UCA		UAA	Parada	UGA	Parada	A	
		UUG		UCG		UAG		UGG	Triptofano	G	
	C	CUU	Leucina	CCU	Prolina	CAU	Histidina	CGU	Arginina	U	
		CUC		CCC		CAC		CGC		C	
		CUA		CCA		CAA	Glutamina	CGA		A	
		CUG		CCG		CAG		CGG		G	
	A	AUU	Isoleucina	ACU	Treonina	AAU	Asparagina	AGU	Serina	U	
		AUC		ACC		AAC		AGC		C	
		AUA		ACA		AAA	Lisina	AGA	Arginina	A	
		AUG	Metionina	ACG		AAG		AGG		G	
	G	GUU	Valina	GCU	Alanina	GAU	Ácido	GGU	Glicina	U	
		GUC		GCC		GAC	Aspártico	GGC		C	
		GUA		GCA		GAA	Ácido	GGA		A	
		GUG		GCG		GAG	Glutâmico	GGG		G	

O código genético (RNA a Aminoácidos)

Terceira letra

Tabela 4-3. Códons não usuais em genes nucleares e mitocondriais

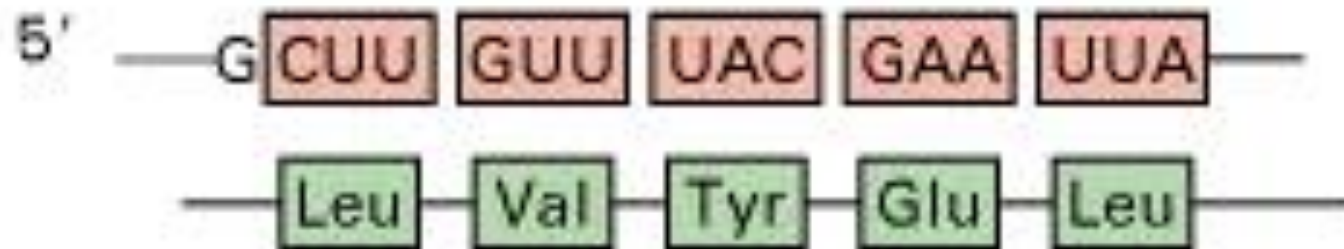
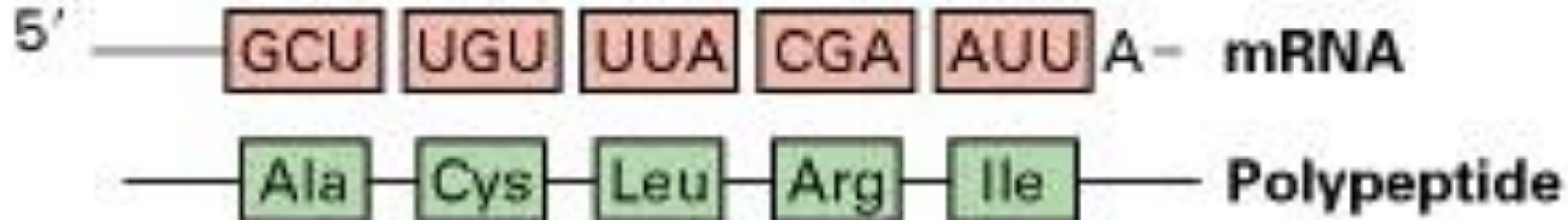
Códon	Código Universal	Código não usual	Ocorrência
UGA	Stop	Trp	<i>Mycoplasma, Spiroplasma</i> , mitocôndria de várias espécies
CUG	Leu	Thr	Mitocôndria de leveduras
UAA, UAG	Stop	Gln	<i>Acetabularia, Tetrahymena, Paramecium</i> , etc.
UGA	Stop	Cys	<i>Euplotes</i> (Ciliado)

S. Osawa et al., 1992, Microbiol. Rev. 56:229.

“Codon usage”

: códons mais comuns para cada espécie
: importante na predição de genes

O código genético não é sobreposto



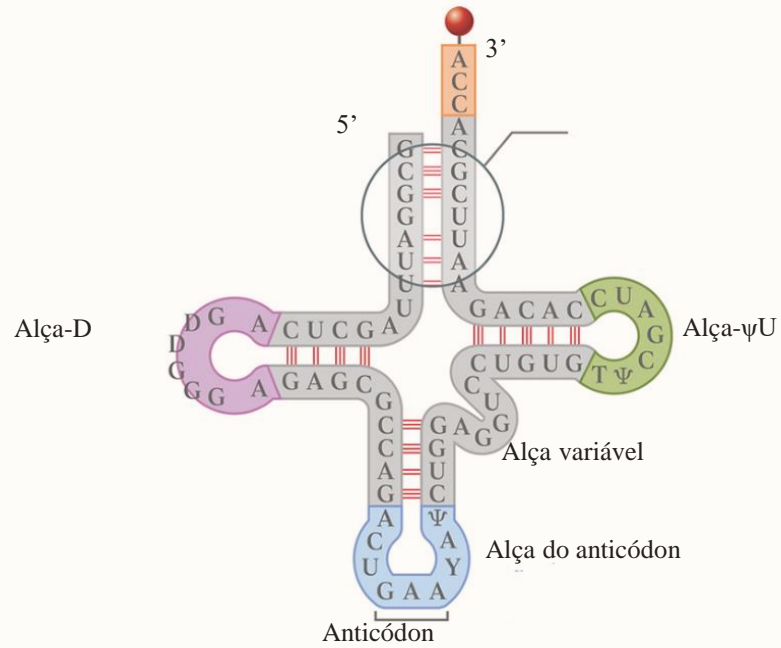
O código genético pode ser lido de até 3 formas diferentes
Evento raro

Pode ocorrer em eucariotos, procariotos e vírus onde uma mesma sequência pode gerar mRNA diferentes

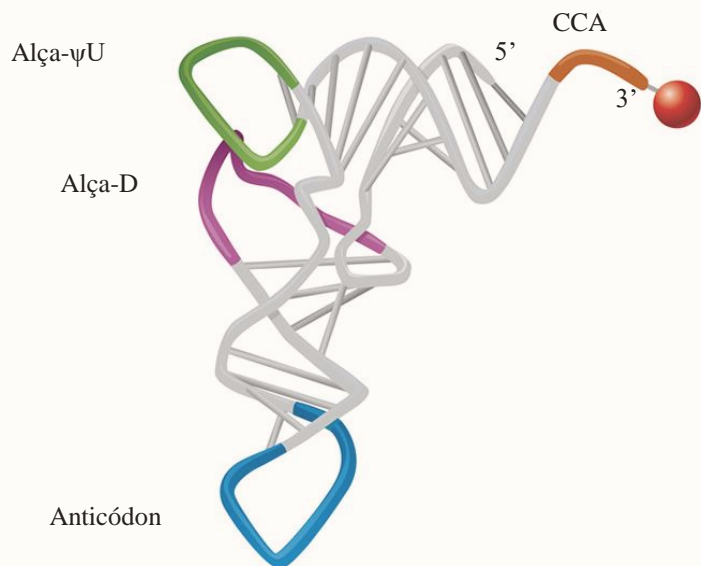
RNA transportador (tRNA)

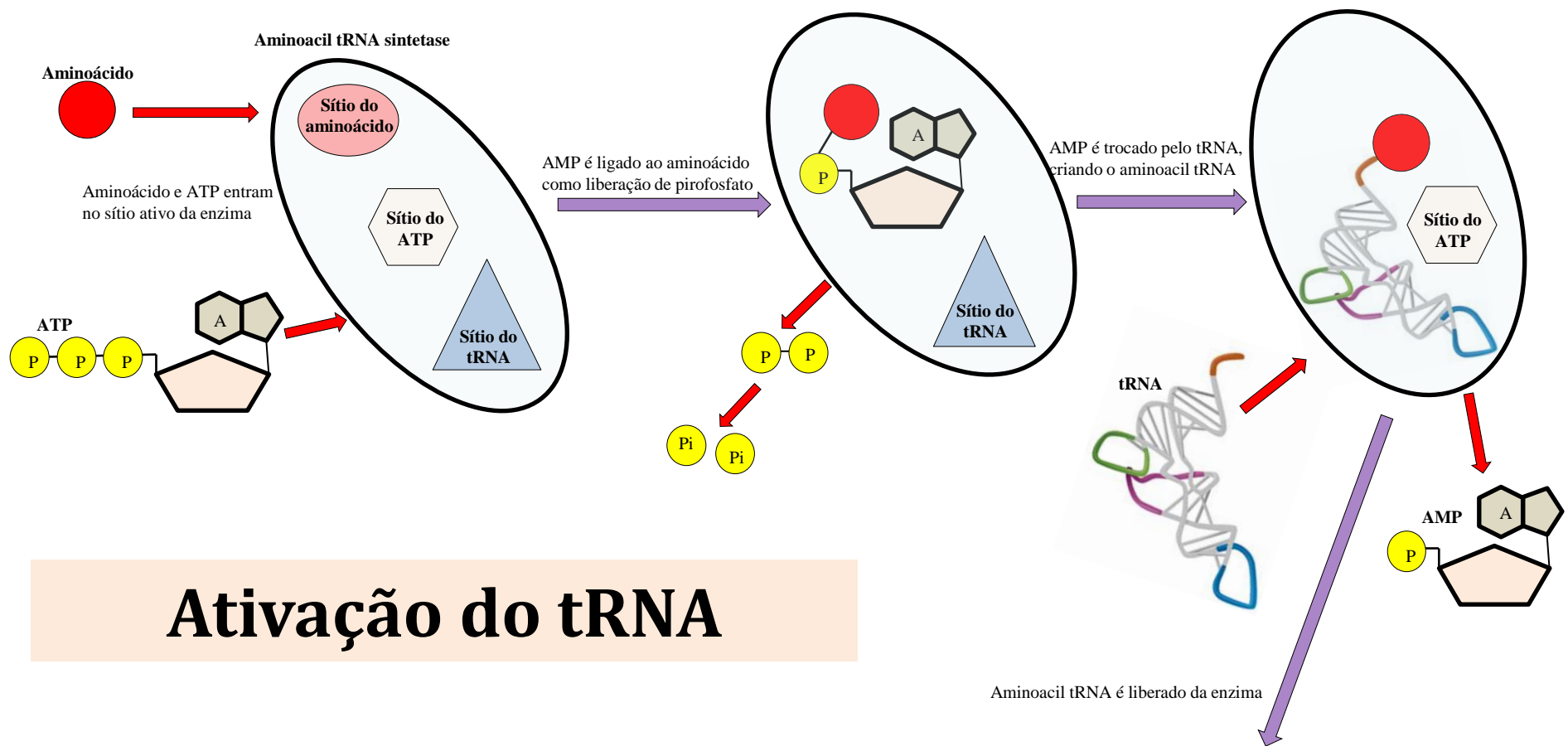
A

Sítio de ligação do aminoácido



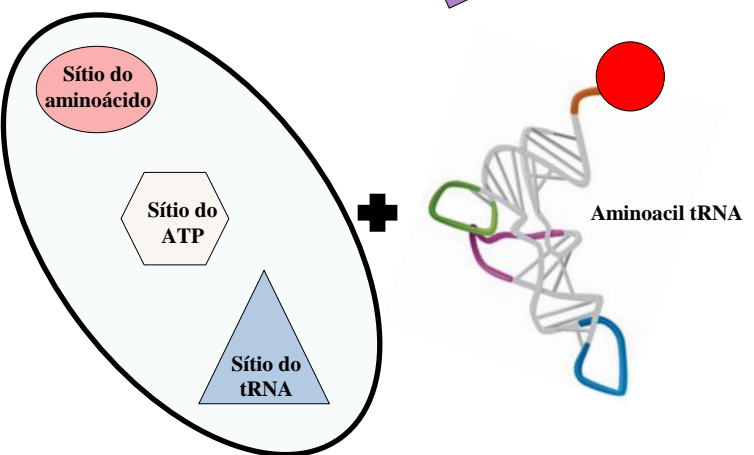
B





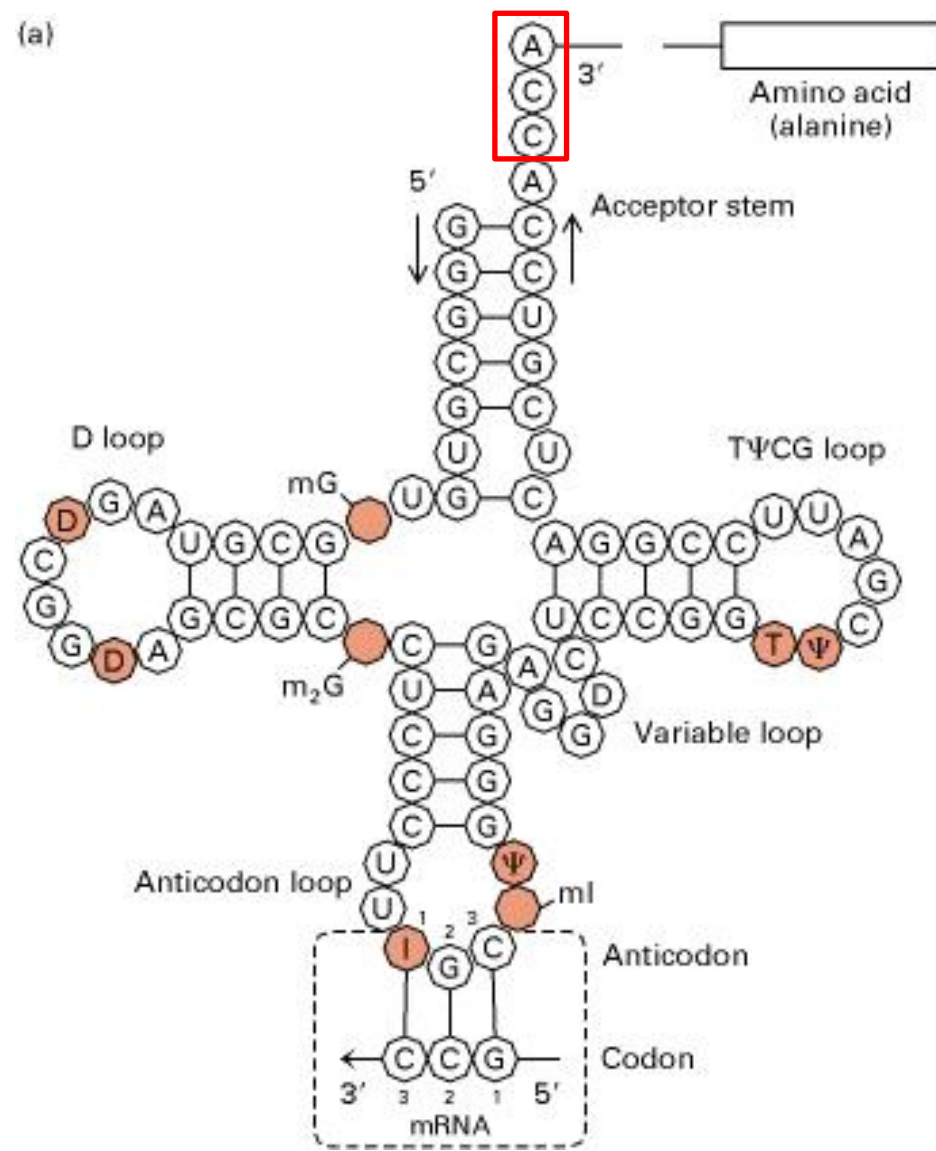
Ativação do tRNA

Aminoacil-tRNA sintetase se acopla ao aminoácido específico e em seguida, e por meio de uma ligação de alta energia (quebra de ATP) liga o aminoácido ao tRNA correspondente.



RNA transportador (tRNA)

(a)



- As bases do tRNA são variáveis de forma a dar especificidade ao aminoácido.
- A extremidade 3' apresenta a sequência **CCA**, onde será acoplado o Aminoácido;
- As bases podem ser modificadas em regiões específicas do tRNA.

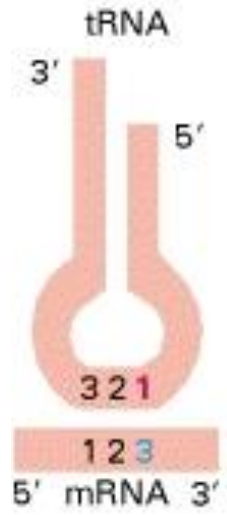
D: dihydrouridina

I: inosina

T: ribotimidina

Ψ: pseudouridina

m: grupo metil



If these bases are in **first**, or wobble, position of anticodon

C	A	G	U	I
G	U	C	A	C

then the tRNA may recognize codons in mRNA having these bases in **third** position

If these bases are in **third**, or wobble, position of codon of an mRNA

C	A	G	U
G	U	C	A

then the codon may be recognized by a tRNA having these bases in **first** position of anticodon



- A 1^{a.} e 2^{a.} posição do códon e 2^{a.} e 3^{a.} do anticódon formam pareamento Watson-Crick
- A 1^{a.} Posição do tRNA é chamada de posição oscilante ou variável (wobble)

- Pareamento não usual.
- O tRNA reconhece mais de um códon;
- O códon reconhece mais de um tRNA.

RNA Ribossômico (rRNA)

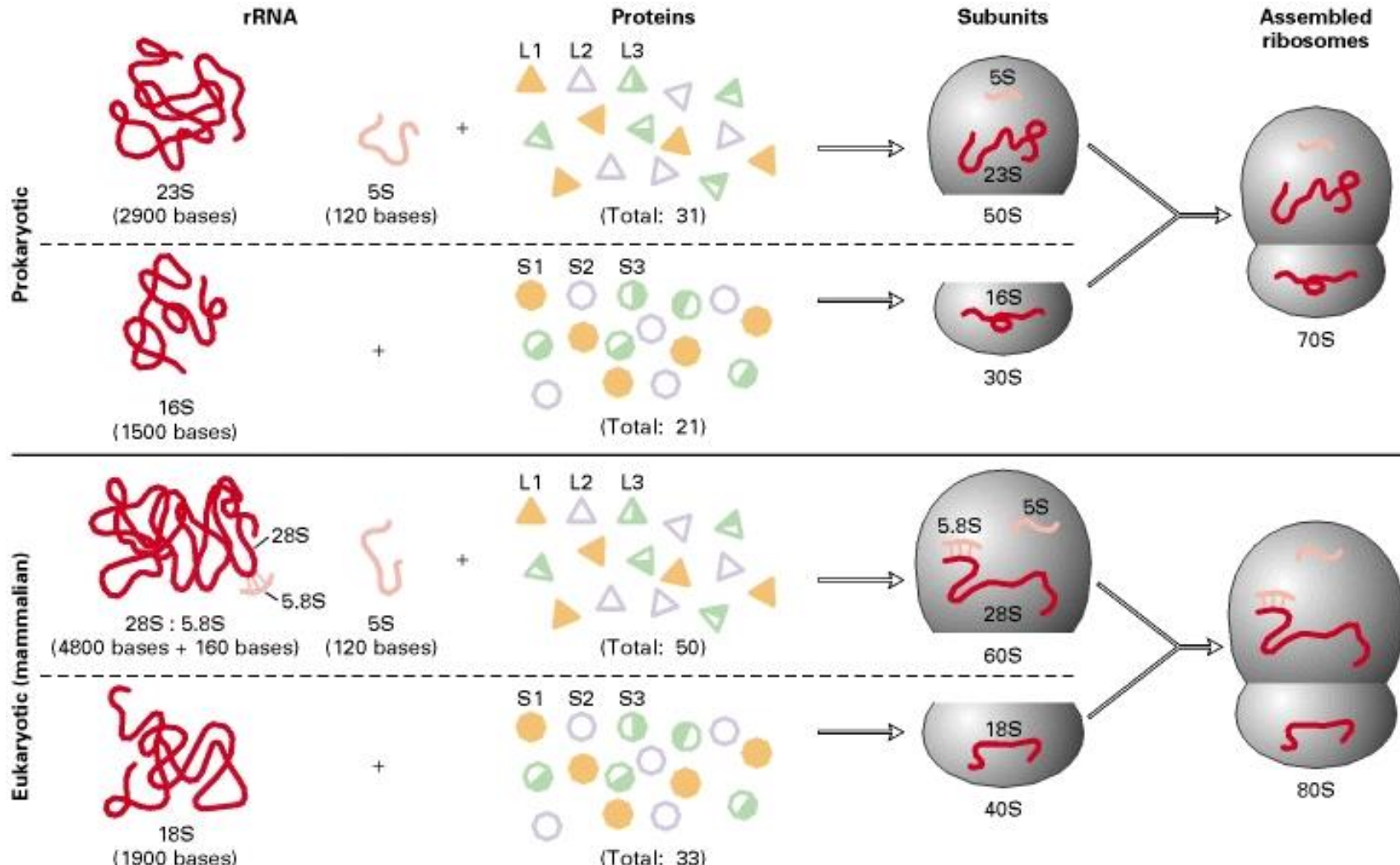
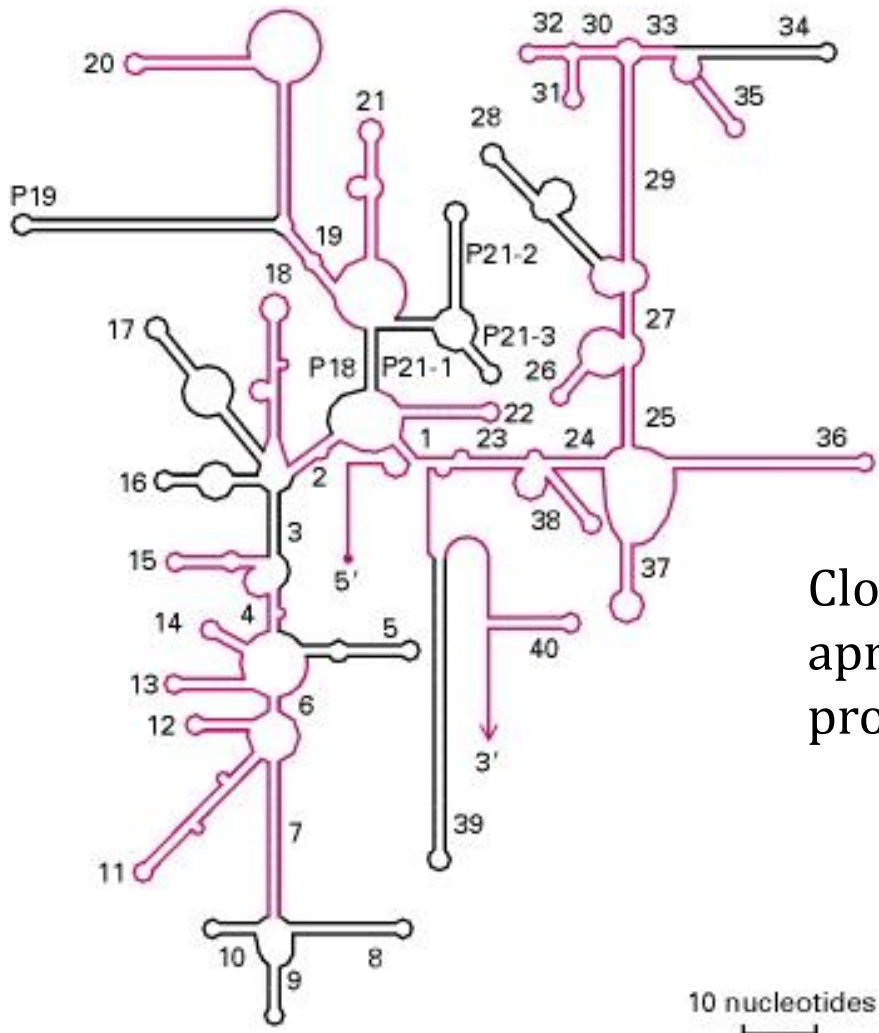


Table 4-22. Componentes dos ribossomos eucarióticos e procarióticos

Similaridades funcional e estrutural sugerem origem evolutiva comum

Svedberg (S): medida de coeficiente de sedimentação de macromoléculas.



Cloroplastos e mitocôndrias também apresentam 16S rRNA – Origem procariótica

Figure 4-33. Estrutura secundária da subunidade 16S do rRNA de bactérias

- A molécula do rRNA apresenta regiões variáveis e conservadas.
- Permite estudos evolutivos.
- Estruturalmente são muito similares entre diferentes espécies.

BOA TARDE

