Quel rôle joue le patrimoine génétique dans les maladies?

MALADIES HÉRÉDITAIRES

De graves erreurs de grammaire

■ Une seule grave erreur, une mutation, peut rendre un gène anormal pour la cellule. L'erreur est survenue lors d'une copie du « texte » du génome et peut se transmettre à la descendance avec un risque de 50% à chaque enfant. selon que le chromosome transmis comprend ou non l'erreur. Les maladies « dominantes », comme celle des « os de verre », sont causées par une seule mutation. Pour d'autres mutations, les chromosomes allant par paire, le gène du second chromosome peut compenser l'erreur s'il est normal, et la maladie, dite « récessive », ne survient que s'il comporte aussi une grave erreur, comme dans la mucoviscidose. Chaque génome comprend plusieurs graves erreurs de grammaire, la plupart sans conséquences pour la santé.

Le génome parfait n'existe pas.

EXEMPLE

Grave erreur de grammaire dans un gène du chromosome 7 (CFTR), cause de la **mucoviscidose**.

- > Texte normal:
- ... ATCATCTTTGGTGTTTCC...
- ≥ Erreur de grammaire avec omission des trois lettres CTT :
- ... ATCATTGGTGTTTCC...

Les personnes dont les deux chromosomes 7 comportent cette erreur sont atteintes de mucoviscidose.

AUTRES MALADIES

De simples différences d'orthographe

■ Il existe plus d'un million de différences d'orthographe dans le « texte » du génome. Chaque génome contient une combinaison unique de ces différences. Si la plupart semble sans importance, certaines augmentent le risque de développer une maladie comme l'hypertension artérielle, le diabète ou la polyarthrite rhumatoïde : ce sont les facteurs génétiques de la maladie. Le risque apporté par un seul facteur est faible : la plupart des personnes porteuses restent indemnes. C'est la réunion de plusieurs facteurs génétiques associés à des facteurs d'environnement qui peut déclencher la maladie.

Les facteurs génétiques ne sont ni mauvais ni bons : tout dépend de l'environnement.

EXEMPLE

Simple différence d'orthographe dans un gène du chromosome 6 (HLA), un des multiples éléments de la cause de la **polyarthrite rhumatoïde**.

- Variante augmentant le risque de polyarthrite rhumatoïde :
- ... CTGGAGCAGAGGCGGCC...
- Variante sans influence sur le risque de polyarthrite rhumatoïde :
- ... C T G G A A G A C G A G C G G G C C ...

Une variante comme la première est présente chez trois-quart des personnes atteintes, mais aussi chez un tiers des personnes indemnes.

Consultez votre médecin pour compléter votre information Pour plus de renseignements concernant les maladies : http://www.sfgh.net

Auteurs : Noël Blotti, François Cornélis, Luc Legay et André de Peretti. Réalisation : Rampazzo & Associés. Mars 2003 («с. Семиган) Les titulaires des droits autorisent la reproduction à l'identique, sans modification, libre de droits.

Vocabulaire

ADN: Acide désoxyribonucléique, filament composé d'un enchaînement en double hélice de bases chimiques A, T, C et G, dans un ordre précis : la séquence d'ADN. Composant des chromosomes.

CHROMOSOME : bâtonnet d'ADN compacté, élément du génome.

GÉNOME HUMAIN :

- ensemble des
 46 chromosomes
 arrangés en 2 lots de
 23 chromosomes,
 numérotés de 1 à 22
 et X ou Y. Support de
 l'hérédité, équivalent d'un
 texte écrit dans l'alphabet
 « ATCG ». Un lot de
 23 chromosomes
 représente 3 milliards de
 caractères contenus dans
 un mètre de filament
 d'ADN. Ce texte comprend
 environ 30 000 phrases
 dotées d'un sens précis,
 les gènes.
- GÈNE: segment d'ADN capable de donner une instruction précise qui, par exemple, participe à la fabrication de l'os. Equivalent d'une phrase du texte du génome.

MUTATION D'UNE MALADIE HÉRÉDITAIRE: erreur majeure dans l'ADN rendant un gène inutilisable par la cellule, équivalent d'une grave erreur de grammaire dans le texte du génome, cause de la maladie.

FACTEUR GÉNÉTIQUE D'UNE MALADIE : variante dans l'ADN plus fréquente chez les personnes malades que chez les autres, équivalent d'une simple différence d'orthographe dans le texte du génome, un des multiples éléments de la cause de la maladie.



Cinquantenaire de la découverte, par James Watson, Francis Crick et Rosalind Franklin, de la structure de l'ADN, le support de l'information génétique

Comprendre la génétique et son importance en médecine

- ≥ Où se trouve l'ADN?
- △ Quel rôle joue le patrimoine génétique dans les maladies?

Société française de génétique humaine Collège national des enseignants et praticiens de génétique médicale



Jean-François Mattei Ministre de la Santé. de la Famille et des Personnes handicapées

Porte ouverte sur la complexité de l'être humain. la connaissance du génome offre à la médecine des approches prédictives, diagnostiques et thérapeutiques inédites.

La complexité de l'être humain repose sur des bases simples

Où se trouve I'ADN?

■ L'ADN* se trouve dans les chromosomes de chacune des 100 000 milliards de cellules aui constituent le corps humain. On a découvert à l'intérieur de ces chromosomes cet extraordinaire filament d'ADN en forme de double

Chaque cellule contient deux mètres de filament d'ADN compacté dans les 46 chromosomes.

* Les mots en gras sont définis en dernière page.

C'est notre génome qui nous fait vivre!

Le génome humain est l'information contenue dans les deux lots de vingt-trois chromosomes. l'un du père. l'autre de la mère, numérotés de 1 à 22 et X ou Y. Chaque lot représente un immense texte écrit dans un alphabet de quatre lettres (ATCG). Ce texte comprend des phrases, les gènes, qui commandent le fonctionnement de chaque cellule du corps humain, à chaque instant.

LA DOUBLE HÉLICE

D'ADN CONTIENT L'INFORMATION

GÉNÉTIQUE

≥ CHAQUE CHROMO-

D'UNE

DOUBLE

HÉLICE

D'ADN

SOME EST

CONSTITUÉ

Comment se transmet l'ADN? Par l'union de l'homme et de la femme, un œuf est fécondé. Cette première cellule se divise pour devenir un être de 100 000 milliards de cellules, capable, à son tour, de transmettre la vie par une seule cellule. Les cellules > Division en cellules Les paires nossèdent sexuelles, spermatode chromosomes deux lots de 23 échangent des zoïde ou ovule, qui chromosomes. seaments d'ADN possèdent chacune Gros plan sur une nouvelle pour produire de une paire de combinaison de 23 nouveaux chromosomes. chromosomes. chromosomes. 3 FEMME Une seule cellule de 100 000 milliards chaque OVULE parent est de cellules contenant chacune retenue pour la la copie fécondation. du aénome de l'œuf. SPERMATOZOÏDE 1re cellule : l'œuf fécondé BÉBÉ GARÇON OU FILLE La cellule contient deux lots de 23 chromosomes Gros plan sur une paire de chromosomes. 2 cellules **FŒTUS u** Chaque être est unique! 5 4 cellules 🔌 Le nouvel être se forme par la division d'une seule cellule initiale, 8 cellules 1024 cellules en 100 000 milliards de cellules. 16 cellules 512 cellules 32 cellules 256 cellules 64 cellules 128 cellules

ZOOM AU CŒUR D'UNE CELLULE

≌ CHAQUE CELLULE POSSÈDE **UN NOYAU** **≥** CHAOUE NOYAU CONTIENT 46 CHRO-

MOSOMES

3