PLASMIDE: metamorfosi di un nome

Il termine PLASMIDE fu coniato da Joshua Lederberg nel 1952 per identificare qualunque forma di elemento genetico extracromosomico stabilmente mantenuto

Non vi erano distinzioni tra elementi di origine procariotica o eucariotica

·mitocondri, cloroplasti particelle virali o fagiche

1970-1980 introduzione delle tecniche di clonaggio



Il termine PLASMIDE descrive piccoli elementi di DNA circolare

Questa definizione risulta ben presto limitata in quanto:

- ·alcuni plasmidi non sono piccoli (2-25 kb) ma grandi (25-200 kb)
- · alcuni plasmidi sono lineari

Alcuni plasmidi sono più grandi di genomi - MEGAPLASMIDII

Sinorhizobium melitoti ha due megapalsmidi di 1.35 (pSymBA) e 1.68 Mb(pSymB)

Treponema pallidum una spirocheta agente eziologico della sifilide ha un cromosoma di 1.1 Mb; Mycoplasma genitalium 0.58 Mb

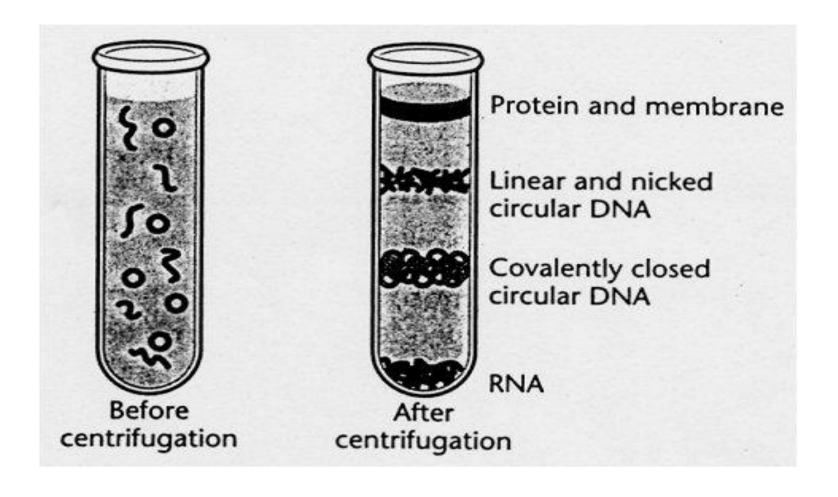
La definizione STRUTTURALE (i.e. dimensioni) per differenziare plasmide e cromosoma non può essere valida

RICERCA di una definizione FUNZIONALE:

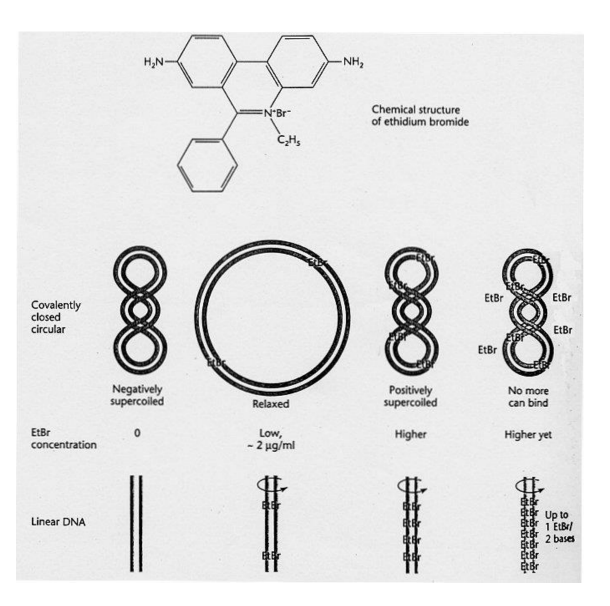
PLASMIDI codificano funzioni accessorie per la vita della cellula (antibiotico resistenza, utilizzazione di substrati, detossificazione metali pesanti) pSymB codifica l'unico tRNA che riconosce la tripletta CCG in Rhizobium: è quindi un cromosoma?

I plasmidi sono molecole a doppia elica di DNA in grado di replicarsi autonomamente REPLICONI

- Circolari covalentemente chiusi e superavvolti nella gran parte dei batteri
- · Lineari nei batteri che contengono un cromosoma lineare (ad esempio Borrelia)



In un gradiente di Cloruro di Cesio in presenza di Bromuro d'Etidio si possono separare i plasmidi come molecole di DNA circolare covalentemente chiuso



La presenza di Bromuro d'Etidio amplifica la differenza tra DNA lineare e DNA circolare covalentemente chiuso

Plasmidi di grandi dimensioni (50-300 kb)



Plasmidi di piccole dimensioni



Plasmidi di grandi dimensioni generalmente CONIUGATVI es. F, R100

o difettivi coniugativi es. pINV di Shigella, pVIR di Yersinia

Plasmidi di piccole dimensioni

NON CONIUGATIVI (ovvero privi del sistema TRA)

spesso MOBILIZZABILI

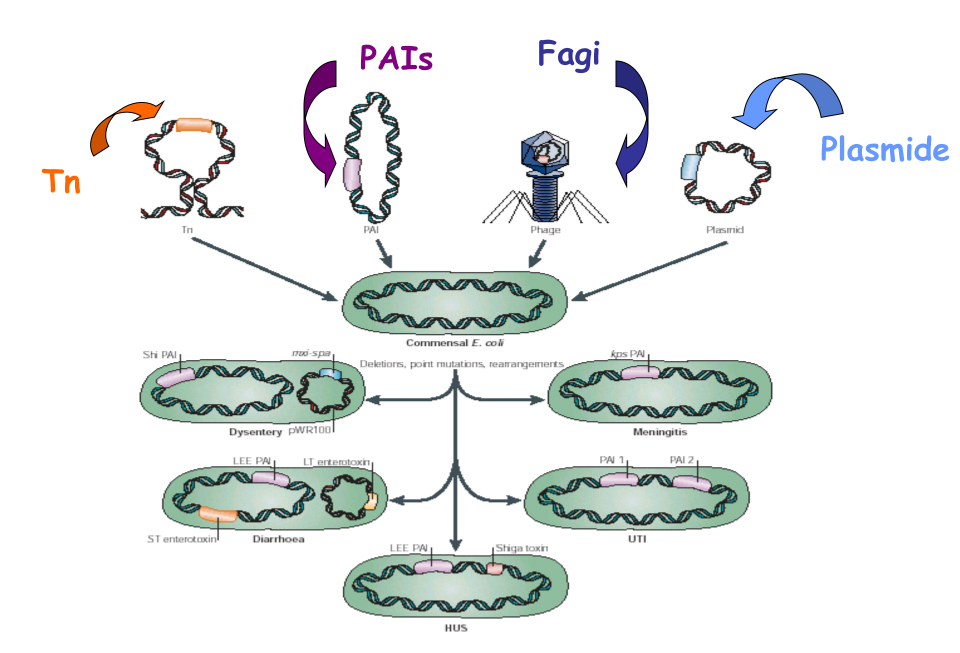
(ovvero capaci di utilizzare il sistema di trasferimento di un altro plasmide di tipo coniugativo presente nella cellula)

EVOLUZIONE DEL GENOMA BATTERICO

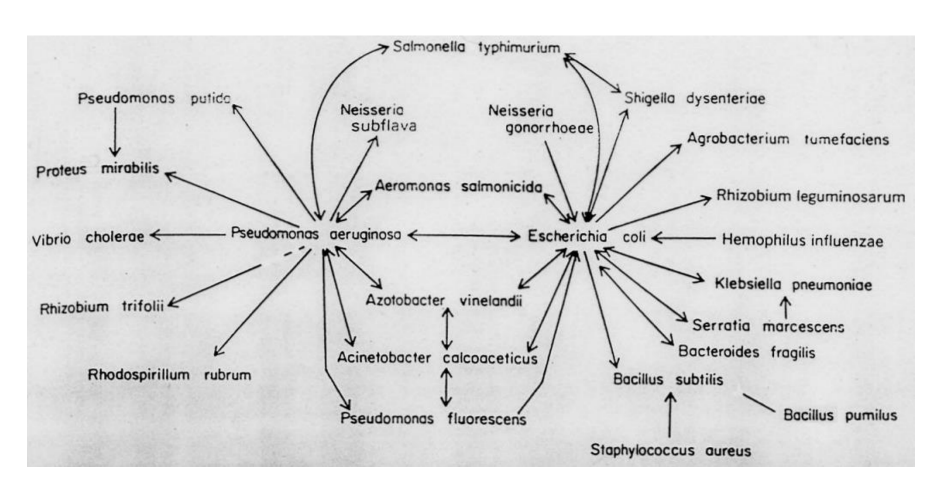
Genoma di base Genoma flessibile Plasmidi Integroni Trasposoni Cromosoma Fagi Isole genomiche Patogenicità Struttura cellulare Metabolismo secondario HGT Replicazione Degradazione Vie metaboliche costitutive Resistenza ad antibiotici Simbiosi

HGT = Horizontal Gene Transfer

Le principali strutture coinvolte nel trasferimento genico orizzontale (HGT)



I plasmidi permettono lo scambio genetico tra le diverse specie e sono tra i principali responsabili del Trasferimento Genico Orizzontale (HGT)



Caratteri fenotipici batterici associati alla presenza di plasmidi

<u>Carattere</u> <u>Specie batterica</u>

FERTILITA' La maggior parte degli

organismi Gram-negativi;

Streptococcus faecalis

Streptomyces

RESISTENZA A:

Vari antibiotici

Vari ioni metallici

Fagi

Attività battericida

del siero

Diffuso

Diffuso

E.coli

E.coli

PRODUZIONE DI

Batteriocine diffuso

Proteasi Streptococcus lactis

Esotossina Clostridium botulinum

Enterotossina E.coli, Staph.aureus

Emolisina E.coli, Strep.fecalis

Idrogeno solforato E.coli

Cloramfenicolo Streptomyces

Siderofori diffuso

METABOLISMO DI

vari zuccheri diffuso

Idrocarburi Pseudomonas

(toluene, xilene, canfora, etc)

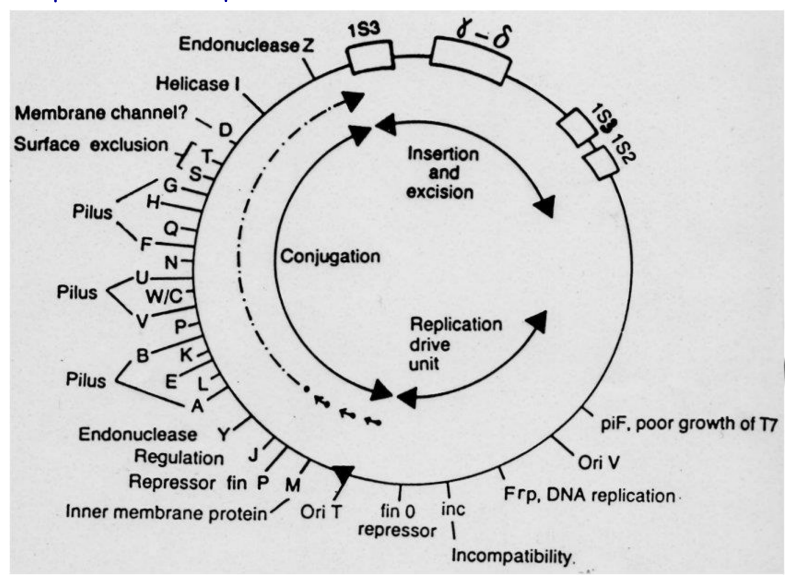
Azoto (fissazione) Klebsiella

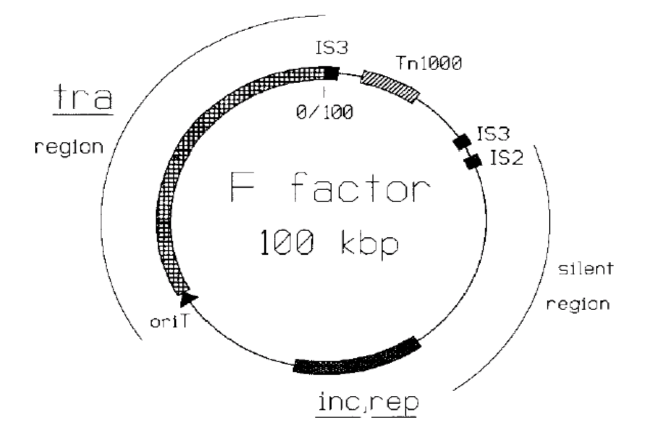
ONCOGENESI NELLE PIANTE

Agrobacterium tumefaciens

Organizzazione del plasmide F:

ampia regione necessaria per il processo di coniugazione, origine di replicazione, sequenze d'inserzione



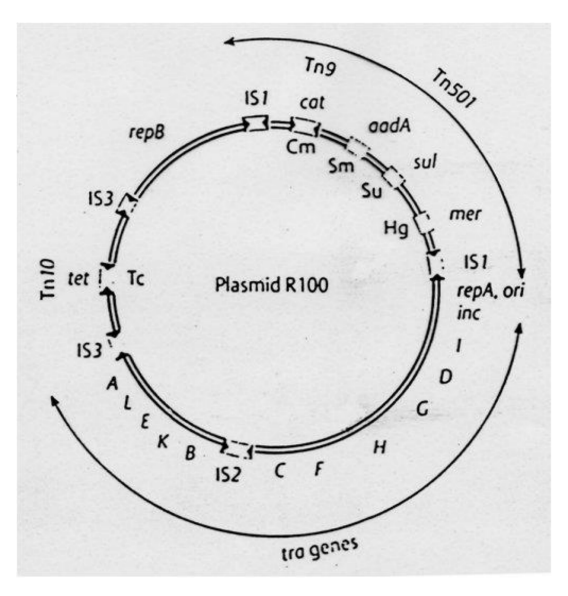


Organizzazione di un plasmide:

F come sistema modello

F può essere suddiviso in:

- una regione contenente gli elementi della replicazione e della incompatibilità plasmidica (inc, rep);
- · una regione caratterizzata dalla presenza di quattro elementi trasponibili;
- · una regione silente
- · la regione responsabile del processo coniugativo

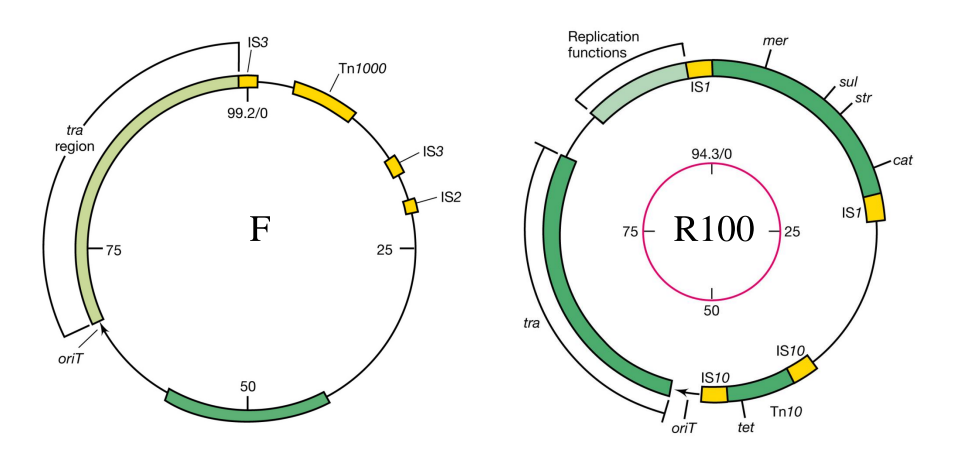


Organizzazione del plasmide R100(detto anche R1), uno dei primi plasmidi R identificati.

Struttura simile ad F con

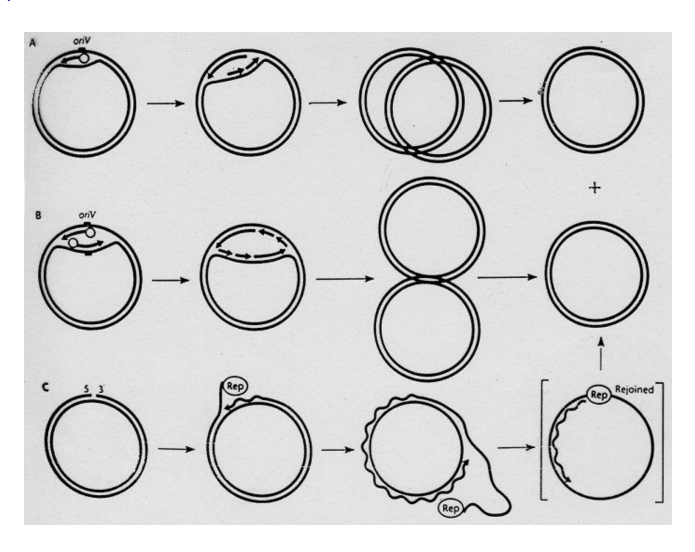
- ampia regione Tra,
- l'origine di replicazione
 sequenze IS
- e geni di antibiotico resistenza (Tn, Tn compositi)

Confronto tra F ed R100: si noti come in R100 al posto di sequenze di inserzione (IS) vi siano trasposoni (Tn) portatori di geni di antibiotico resistenza



Come si replicano i plasmidi?

- replicazione monodirezionale (1 forca di replicazione)
- · replicazione bidirezionale (2 forche di replicazione)
- · replicazione a cerchio rotante



Plasmidi ed incompatibilità

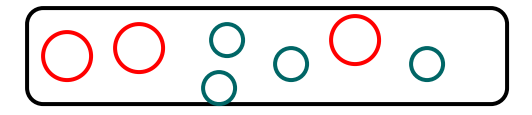
Viene definita incompatibilità l'incapacità di due plasmidi con sistemi simili di replicazione di coesistere nella nella stessa cellula.

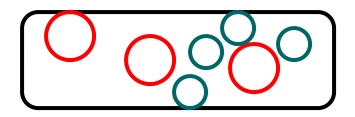
L'arrivo in una cellulaa di un plasmide (B), che gia possiede un plasmide (A) può determinare la competizione tra i 2 plasmidi per il raggiungimento del numero di copie prefissato per quel plasmide. Quindi se A è simile a B e se il loro numero di copie è 3/ cellula nel corso di alcune generazione si verranno a creare cellule con plasmide A e cellule con plasmide B

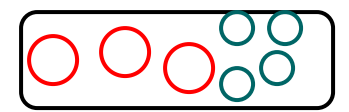
Invece se A e B sono diversi possono coesistere nella medesima cellula.

Plasmidi che hanno differenti meccanismi di controllo replicheranno indipendentemente l'uno dall'altro ed ognuno sarà ripartito tra le cellule figlie

La cellula potrà mantenere entrambi i plasmidi

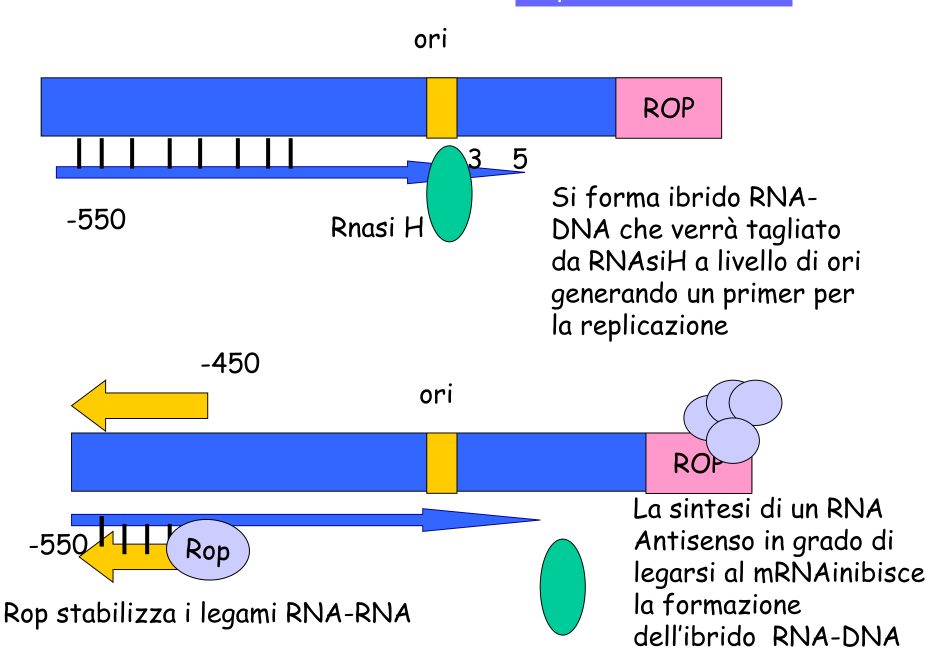


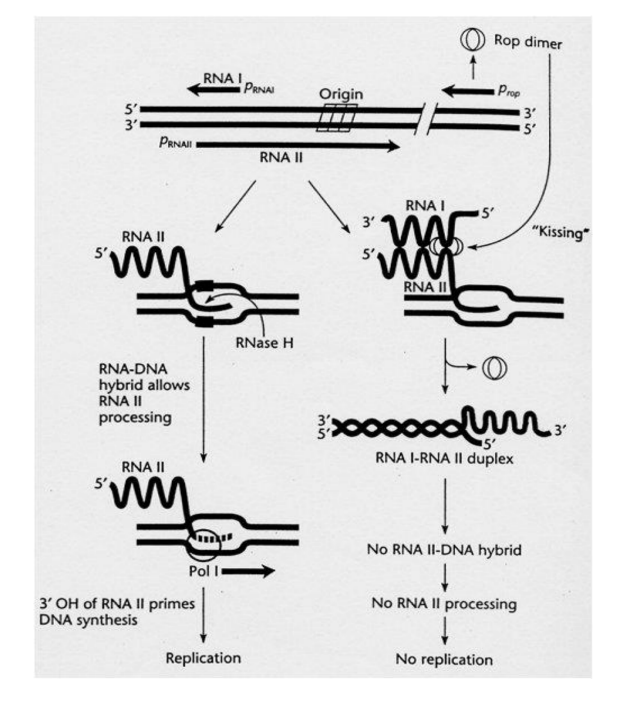




Se i plasmidi pur diversi nei caratteri fenotipici hanno i meccanismi di controllo simili potranno controllare in trans l'uno la replicazione dell'altro. Uno dei due nel corso delle successive divisioni sarà perso dalla cellula e alla fine avremo due popolazioni contenenti l'una un plasmide e l'altra l'altro. Arrivo di un plasmide con la Dopo la replicazione plasmidica avremmo una stessa origine situazione di questo tipo (plasmidi con ori x 3 di replicazione copie x cellula) Alla divisione successiva la cellula che / Dopo diverse generazioni contiene ancora i due plasmidi diversi potrà una popolazione avrà un dar luogo plasmide e l'altra l'altro

Replicazione di ColE1

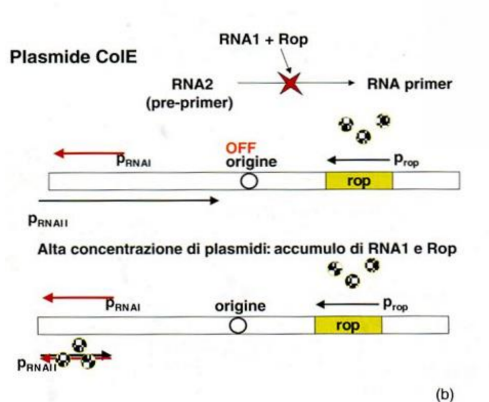




Controllo della replicazione nei plasmidi di tipo ColE1.

L'ibrido RNAII-DNA viene riconosciuto da RNase H che taglia creando l'innesco per la replicazione da parte di PolI

Se viene sintetizzato mRNAI si crea un ibrido RNAI -RNAII che impedisce il riconoscimento da parte di RNAII del filamento di DNA

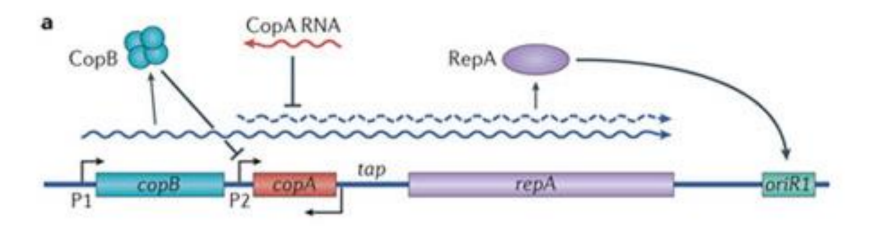


La funzione di Rop

Rop controlla negativamente la replicazione plasmidica: aumenta il tasso di legame di RNAI ad RNAII.



La replicazione di R1

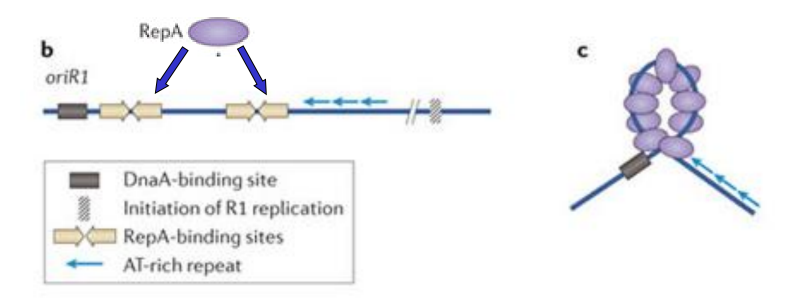


Il plasmide R1 (R100) costituisce un modello ben studiato di replicazione plasmidica . In questo plasmide la proteina necessaria per la replicazione RepA si lega all'orgine (oriR1) localizzata a valle del gene.

Il gene repA è espresso a partire da 2 promotori(P1 e P2) ed è sottoposto ad una duplice forma di controllo negativo.

Il primo repressore è CopB che viene trascritto assieme al gene repA quando la trascrizione parte dal promotore P1. CopB reprime la trascrizione di repA a partire dal promotore P2 che quindi rimane silente in condizioni normali. Oltre a CopB , il livello di repA è controllato anche da un piccolo RNA chiamato CopA che agisce a livello post trascrizionale legandosi mRNA di repA , alterandone la struttura in modo prevenirne la traduzione

La replicazione del plasmide R1



In questo plasmide la proteina necessaria per la replicazione RepA si lega all'origine (oriR1) localizzata a valle del gene.

OriR1 è caratterizzata da 4 box per RepA fiancheggiati da un lato da un sito di legamen per DnaA e dall'altro da una regione ricche in A-T.

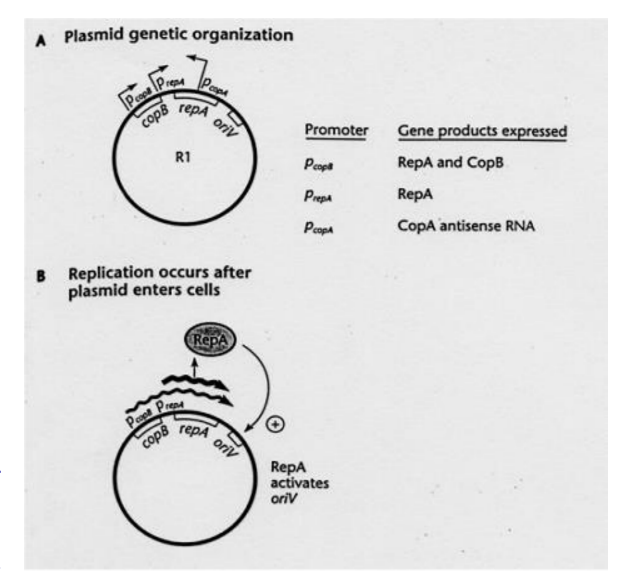
Il legame di RepA ad oriR1 provoca la formazione di un'ansa che facilita l'apertura del DNA nella regione ricca in AT. L'inizio è localizzato circa 400 bp a valle dalla regione OriR1.

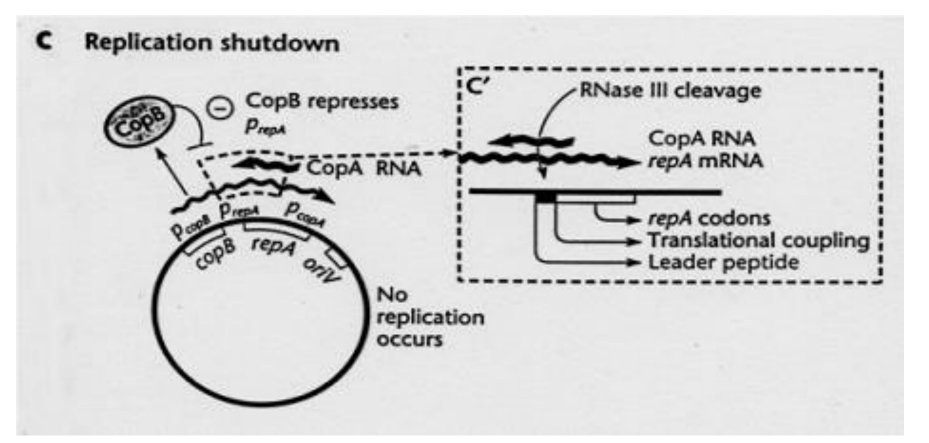
Replicazione di R1(o R100)

La proteina RepA
necessaria per attivare
la replicazione può
essere trascritta a
partire dal promotore

- PcopB
- · PrepA

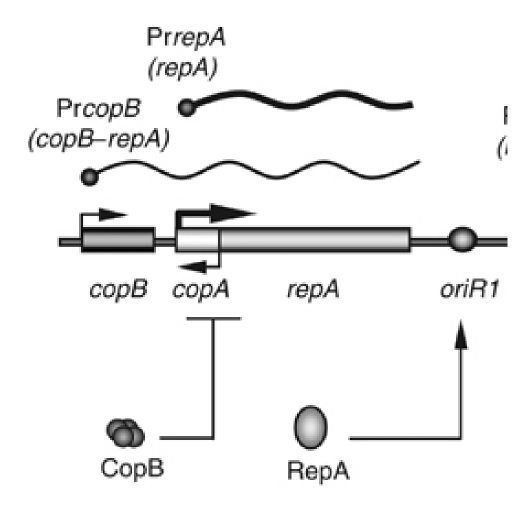
In assenza di CopB la proteina viene trascritta da entrambi i promotori: Quando succede? Quando il plasmide entra in una cellula o dopo la divisione cellulare per diluizione di CopB





In presenza di CopB

- · CopB reprime il PrepA.
- repA viene trascritto solo dal PcopB
- ·viene trascritto sull'elica complementare il mRNA copA che agisce da antisenso sul mRNA copB-repA.
- · L'ibrido RNA-RNA viene digerito da RNAse III e non si ha traduzione di RepA



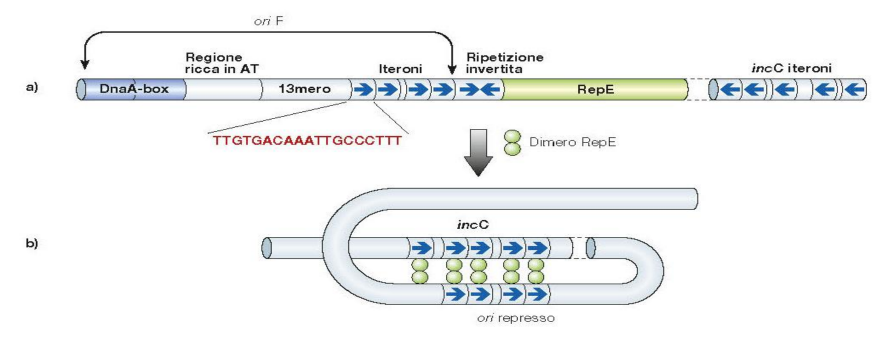
La replicazione di F

Controllo della replicazione plasmidica mediante il meccanismo degli iteroni nel plasmide F

Iterone è una breve sequenza di DNA (circa 20 bp) ricca in AT localizzata vicina all'origine che mima il vero sito di legame della proteina Rep

Compete con i normali siti di legame della proteina

L'origine di replicazione di F

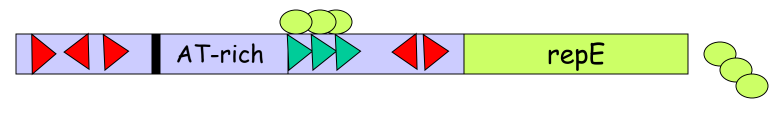


L'origine di replicazione di F è caratterizzata da:

- 2 DnaA box riconosciute dalla proteina batterica DnaA
- una regione ricca in AT
- una regione di 13 nucleotidi omologa ad oriC del cromosoma seguita da 4 sequenze di 19 bp DR (dette ITERONI) che legano la proteina d'inizio RepE.

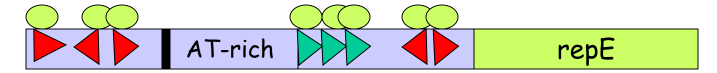
Il legame di RepE causa un ripiegamento del DNA che facilita l'apertura della regione oriF con separazione dei filamenti

Bassa concentrazione di plasmidi e di RepE: RepE si lega ad ori

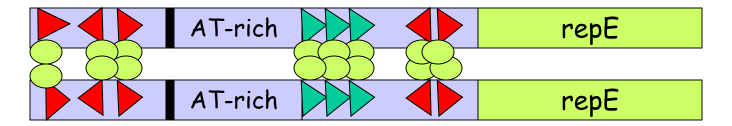


origine

Aumento della concentrazione di RepE: RepE si lega agli iteroni



Alta concentrazione di plasmidi e RepE: ammanettamento



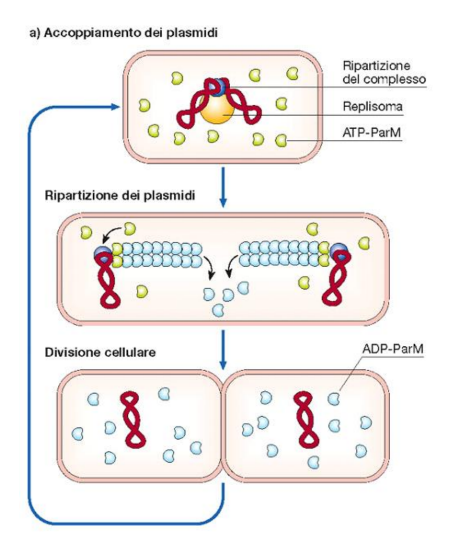
Controllo della replicazione di F

Come fanno i plasmidi a basso numero di copie ad assicurarsi di essere trasmessi stabilmente alle cellule figlie?

Alcuni plasmidi sintetizzano le proteine Par (ParM Par R) e che si legano ad un sito specifico sul plasmide par C facilitando la suddivisione dei plasmidi nelle cellule figlie.

Un'altra strategia risiede nella capacità di alcuni plasmidi di produrre delle sostanze tossiche che uccidono le cellule che non hanno ereditato il plasmide. Nel caso di F il sistema ccdAB sintetizza una tossina che agisce come inibitore della topoisomerasi

La ripartizione del plasmide R! tra le cellule figlie

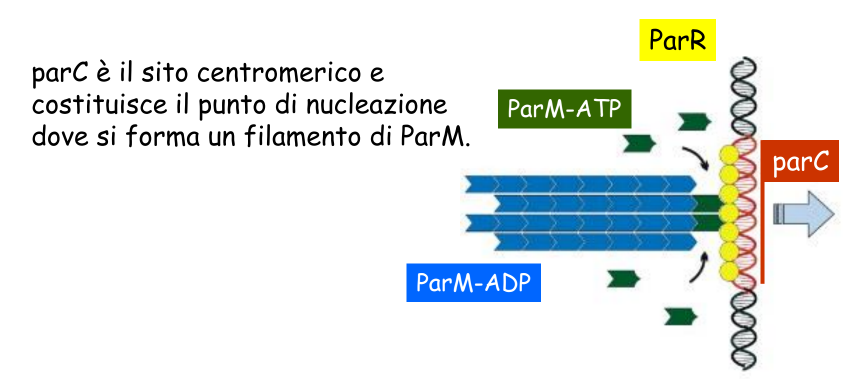


Il plasmide R1 viene replicato dall'apparato di replicazione e viene riconosciuto dalla proteina ParR che si lega alle sequenze centromerosimili parC.

Questo complesso diventa il punto di nucleazione di ParM .

L'allungamento dei filamenti di ParM con l'aggiunta di ParM-ATP permette l'allungamento del filamento che sospinge i plasmidi ai poli.

Dopo la divisione l'idrolisi dell'ATP libera destabilizza il polimero di ParM liberando il plasmide



La proteina ParR funge da legame tra la regione centromero like parC e i filamenti di ParM. Le molecole di ParM -ATP (in verde) si legano al complesso ParR-parC attivando l'attività ATPasica di ParM.

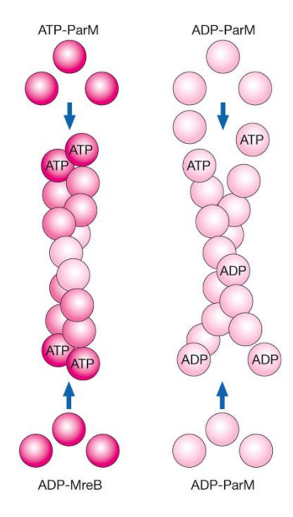
L'idrolisi di ParM-ATP in ParM-ADP porta al distacco del filamento di ParM da ParR permettendo l'entrata di altre molecole di ParM-ATP dalla parte apicale che sospingono quindi il plasmide ai poli

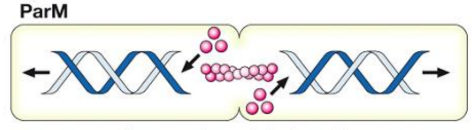
ParM

La proteina ParM codificata dal plsmidi R1 può formare sia filamenti che strutture più brevi a forma di nastri.

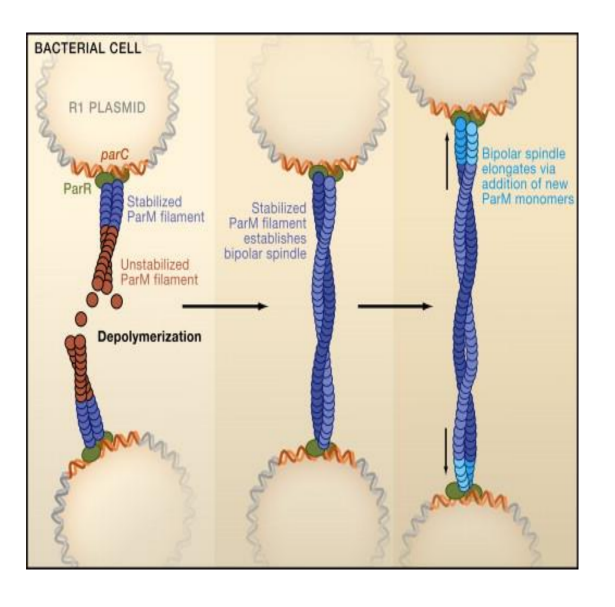
I cicli di assemblaggio in modo bidirezionale e di depolimerizzazione di parM sono il meccanismo alla base della corretta segregazione dei plasmidi.

Durante la fase di allungamento ogni copia di DNA plasmidico viene spinta nella zona polare in una o l'altra delle cellule figlie





Segregazione del plasmide



The force for the segregation of these plasmids is provided by the actin homolog ParM. ParM forms a filament that is dynamically unstable, similar to the eukaryotic microtubule spindle. However, upon binding of the parC/ParR complex, the ParM filament is protected from further shortening. The binding of a parC/ParR complex at each end of the ParM filament establishes a bipolar spindle. Extension of this filament via the addition of new ParM monomers allows the spindle to elongate, propelling the plasmids to either end of the dividing cell to achieve chromosome segregation.

Tossina stabile CCdB Antitossina labile CCdA

I sistemi Tossina-Antitossina

1. Sistema ccdA- ccdB di F

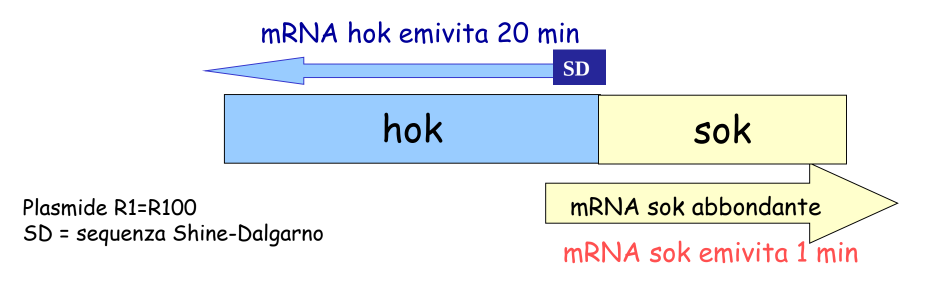
Il plasmide F sintetizza un sistema basato su tossina-antitossina in grado di eliminare le cellule che, in seguito ad un errore nella divisione cellulare non hanno ricevuto almeno una copia del plasmide F. La proteina CcdB è una tossina stabile (con bersaglio la DNA girasi) la cui funzione viene bloccata dal legame con un antitossina CcdA più facilmente degradabile. Se il plasmide è presente la continua sintesi di CcdA inibisce CcdB. Se non vi è plasmide invece CcdA verrà degradata + velocemente di CcdB che rimarrà quindi libera e potrà inibire la girasi provocando la morte delle cellule.

Ccd= control of cell death

2. Il sistema hok-sok

Il plasmide R1(o R100) porta un gene letale hok (host cell killing) che codifica per una tossina in grado di provocare depolimerizzazione delle membrana.

Sull'elica complementare del DNA di hok viene trascritta il mRNA del gene sok che ha una una regione di 128 nt complementare con la regione SD di hok. I 2 RNA hanno diversa emivita 20 min e 1 min. Hok non viene mai tradotto per azione del mRNA di sok e la cellula con R1 rimane pertanto vitale. Se una cellula non eredita R1 in seguito a divisione allora mRNAsok che ha una lunga emivita verrà tradotto perchè mRNA sok avendo un emivita più breve non sarà più presente.



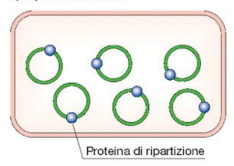
I plasmidi ad alto numero di copie si ripartiscono secondo due modalità:

- 1. STOCAISTICA o casuale
- 2. ATTIVA

Nel caso della ripartizione attiva i plasmidi vengono riconosciuti da una proteina che dimerizzando forma delle coppie di plasmidi.

La struttura DNA -proteina-DNA si localizzerà a livello del sito di divisione garantendo cosi la corretta divisione tra le cellule

b) Ripartizione attiva



Modello di pre-accoppiamento

