

## MAPPE CROMOSOMICHE

Morgan → Il gene *white* (*Drosophila* occhi bianchi) localizzato sul cromosoma X.

Altri geni sono localizzati sul cromosoma X, in punti particolari (*loci*), secondo una disposizione lineare (modello lineare).

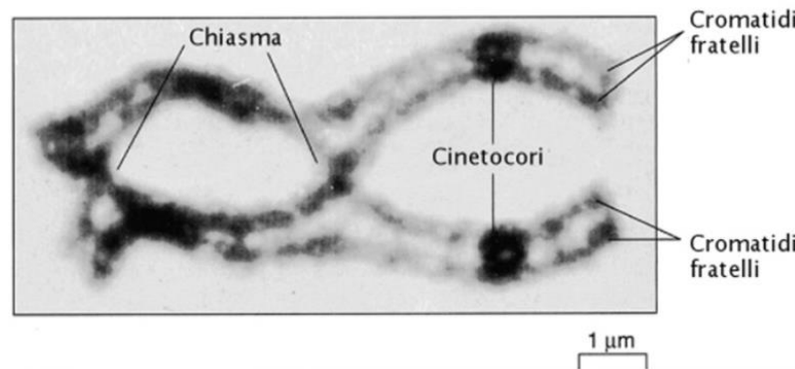
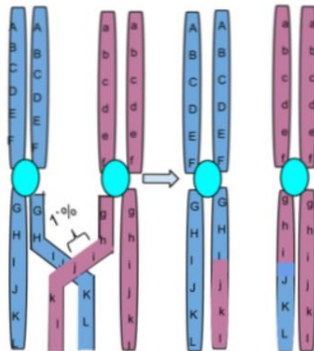
Sturtevant (1911)

Dall'analisi di numerosi incroci con *Drosophila* riuscì a costruire la prima **mappa cromosomica**.

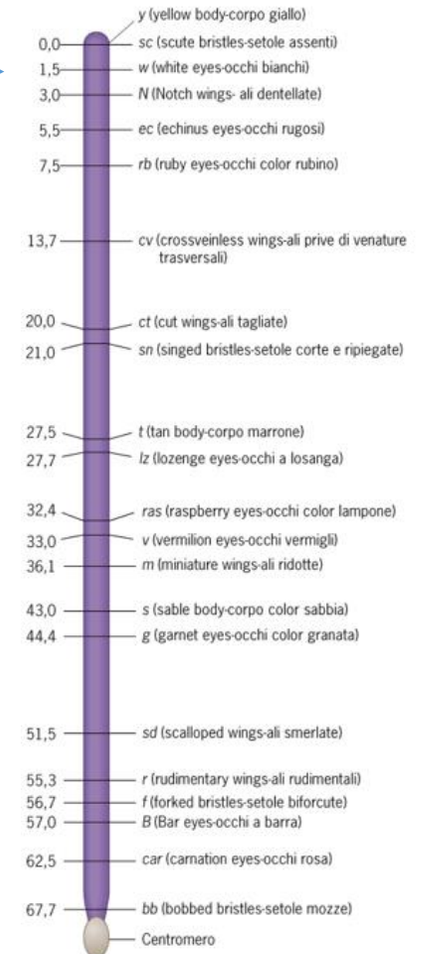


**Concatenazione o associazione (linkage)**  
Geni presenti sullo stesso cromosoma (sintetici) vengono ereditati insieme.

Dati sperimentali, tuttavia, dimostravano anche che **geni localizzati sullo stesso cromosoma spesso si separavano** durante la meiosi (**ricombinazione → scambio di segmenti tra cromosomi omologhi**).



## Mappa genica sul cromosoma X di *Drosophila*

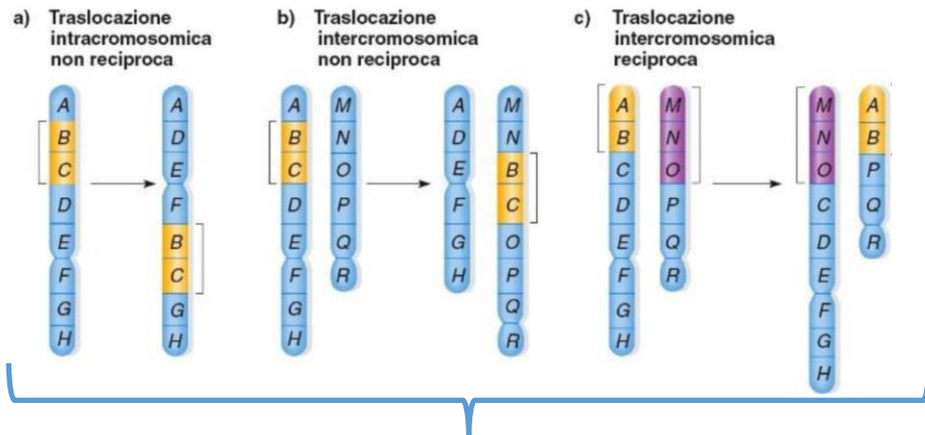


Scambio tra cromosomi confermato da **osservazioni citologiche**:  
formazione di **chiasmi** in seguito a **crossing over**.

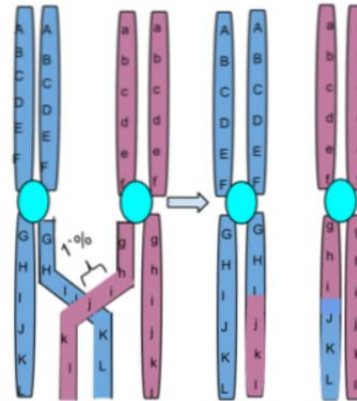
## Differenza tra **TRASLOCAZIONE** e **CROSSING OVER** nello spostamento di materiale genetico

la **traslocazione** comporta lo spostamento di materiale genetico fra cromosomi non omologhi o all'interno dello stesso cromosoma.

Il crossing over comporta lo scambio di segmenti corrispondenti tra cromosomi omologhi durante la riproduzione sessuale.



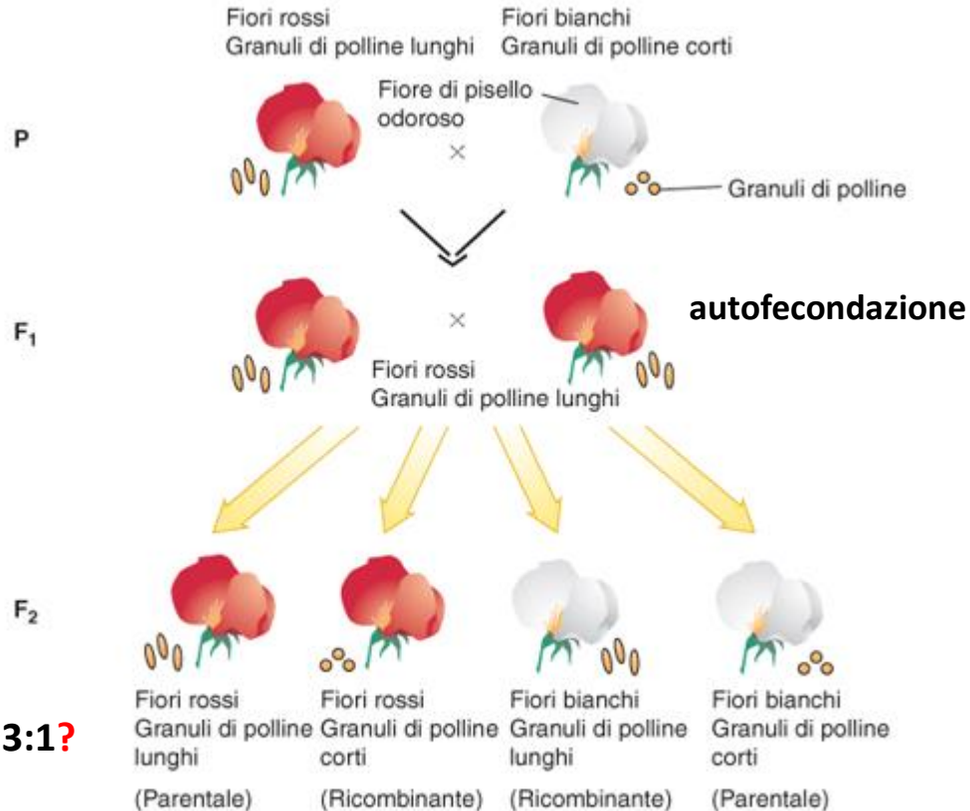
≠



- **Mutazione** (non è un processo normale),
- Anomalia cromosomica,
- Causa cambiamenti nell'informazione genetica,
- Può essere causa di gravi patologie.

- Processo normale durante la meiosi,
- **Non è una mutazione,**
- **Genera nuove combinazioni geniche!**

# Prima evidenza di associazione genica → Bateson e Punnett



Mendel  
803 → 9:3:3:1?

	(Parentale)	(Ricombinante)	(Ricombinante)	(Parentale)
Osservati	583	26	24	170
Attesi	451,6	150,6	150,6	50,2

← 24,3:1,1:1:7,1  
↑ ↑

Sovrarappresentazione  
classi parentali!

I due caratteri assortiscono in modo indipendente?

$$\chi^2_3 = \sum \frac{(\text{Oss.} - \text{Att.})^2}{\text{Att.}} = 38,2 + 103,1 + 106,4 + 285,9 = 533,6$$

## Tavola dei valori critici di chi-quadro ( $\chi^2$ ) al 5%<sup>a</sup>

Gradi di libertà	Valore critico al 5%
1	3,841
2	5,991
→ 3	7,815
4	9,488
5	11,070
6	12,592
7	14,067
8	15,507
9	16,919
10	18,307
15	24,996
20	31,410
25	37,652
30	43,773

<sup>a</sup>Da R. A. Fisher and Yates, 1943, *Statistical Table for Biological, Agricultural, and Medical Research*. Oliver and Boyd, London.

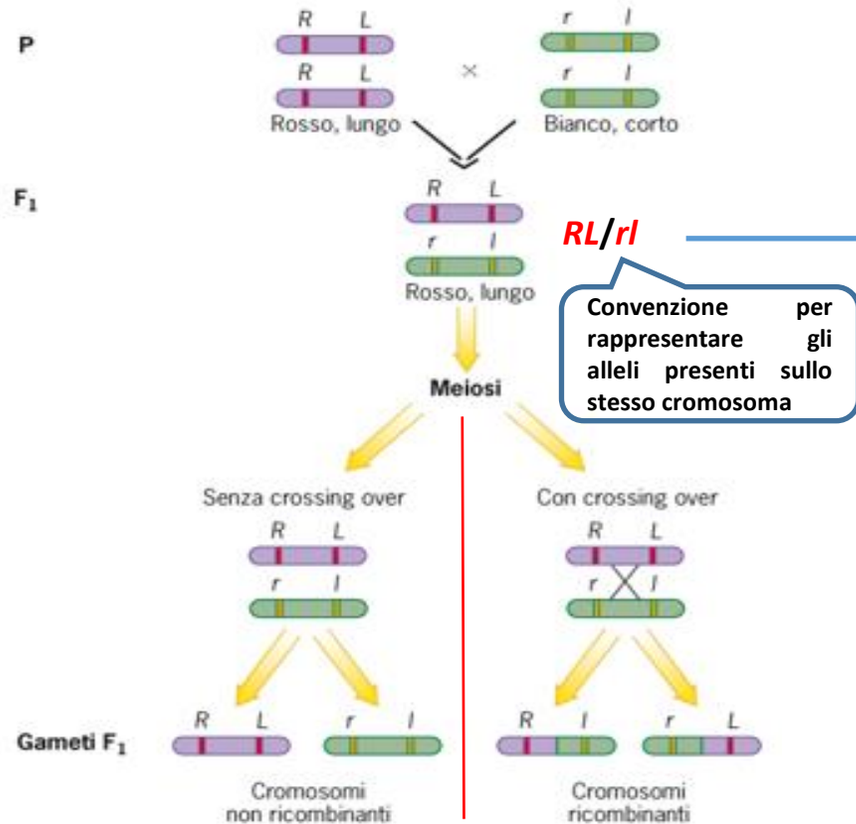
**RIFIUTO IPOTESI ASSORTIMENTO INDIPENDENTE dei geni per il colore del fiore e la forma del granulo di polline!**

Interpretazione dei risultati

I geni per i due caratteri sono **associati**:

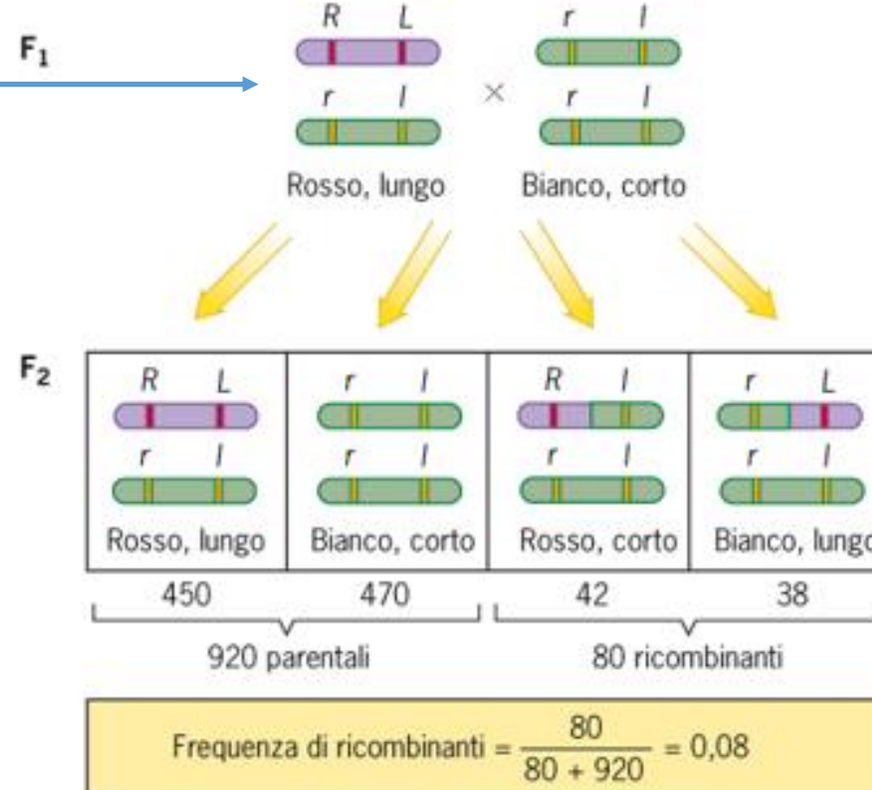
↑  
posizionati sullo **stesso cromosoma (concatenati)**.

## Interpretazione esperimento di Bateson-Punnett



Possibili eventi di ricombinazione tra due alleli (**crossing over**).  
 Frequenza di ricombinazione correlata alla distanza tra i due geni.

Reincrocio di prova (testcross) per dimostrare, in modo alternativo, la concatenazione tra i due geni



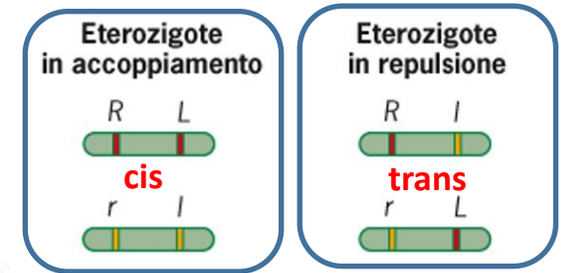
Frequenza di ricombinazione ↔ grado di associazione tra geni

La frequenza di ricombinazione tra due geni non può superare il 50%!

50% → assortimento indipendente

<50% → geni associati

Schematizzazione fase di associazione alleli negli eterozigoti (es. Rr Ll)



RL/rl

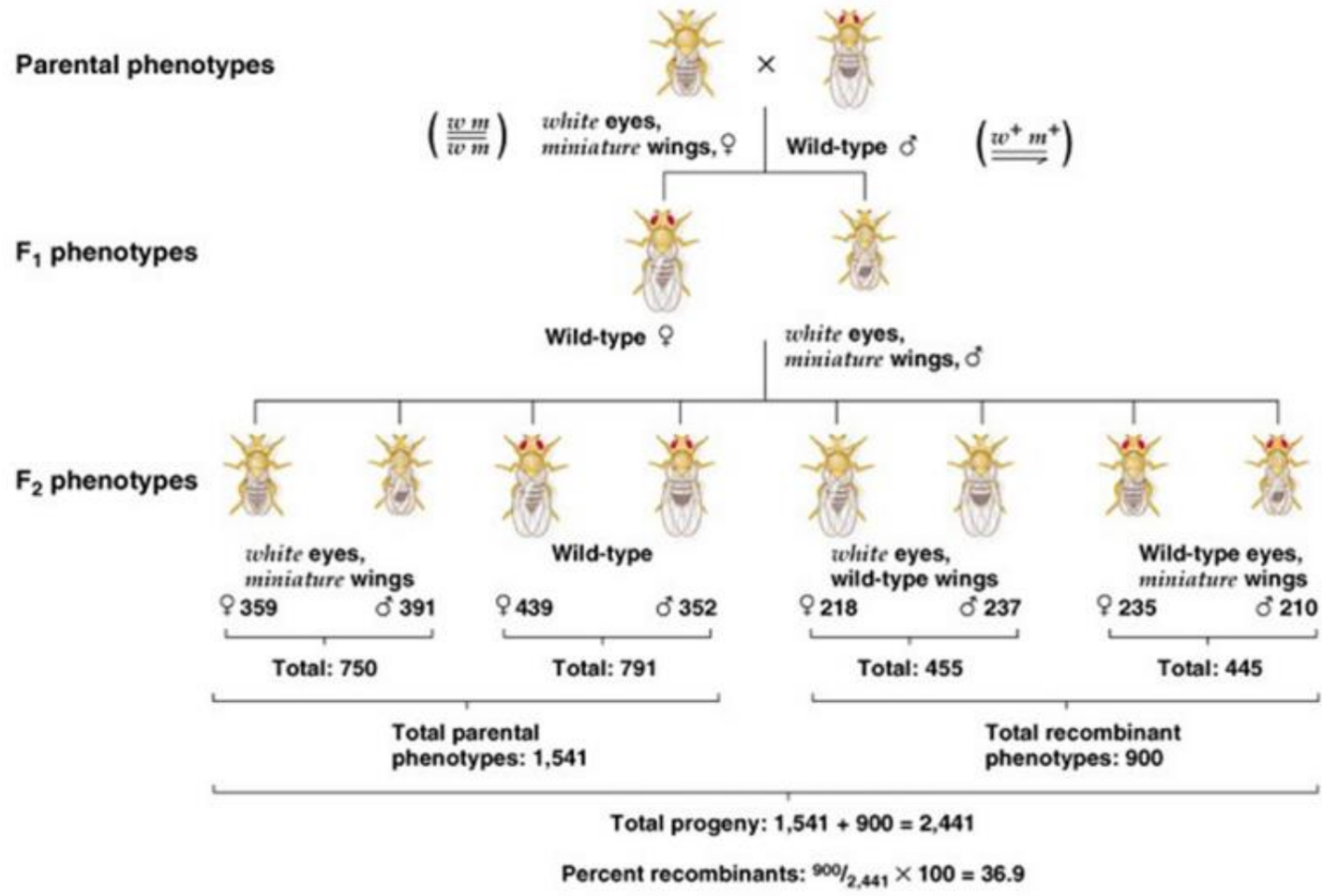
RI/rL

la barra divide gli alleli presenti sui due cromosomi omologhi

← 1000 individui

Frequenze se i geni R e L non fossero stati associati, ma indipendenti:

	rl		
RL	RrLl 25%	} 50%	
RI	Rrll 25%		
rL	rrLl 25%		
rl	rrll 25%		

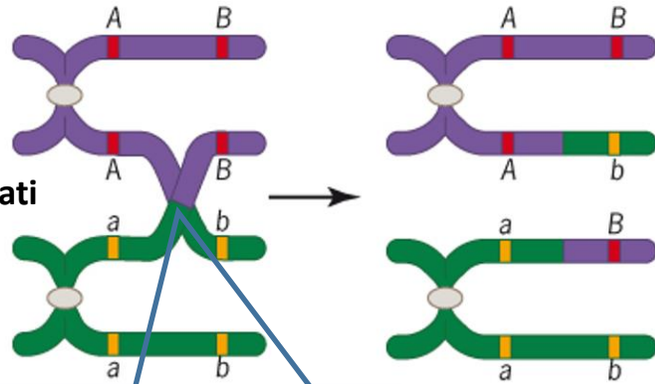


Russel - Paearson

# Scambio fisico tra cromosomi → gameti ricombinanti

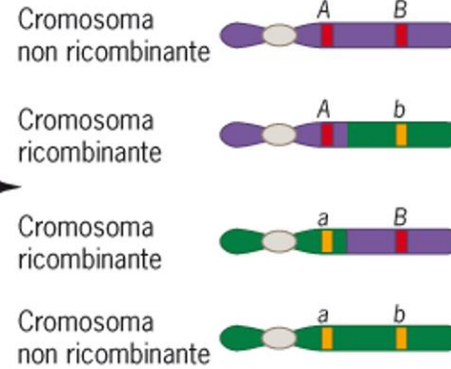
## Profase I della meiosi

Cromosomi duplicati appaiati (**tetrade**)

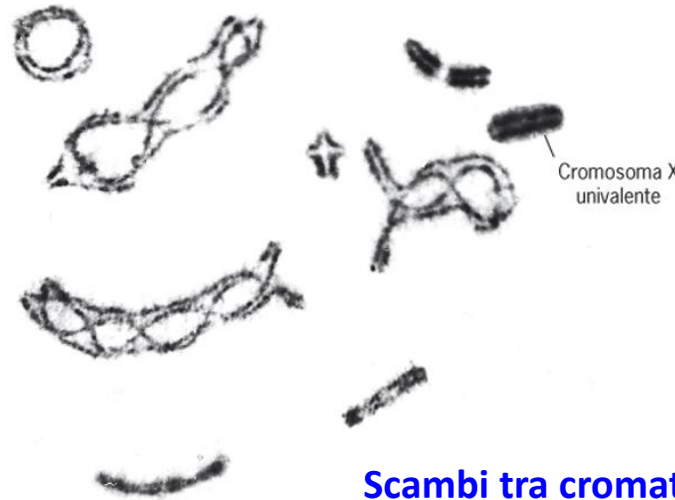
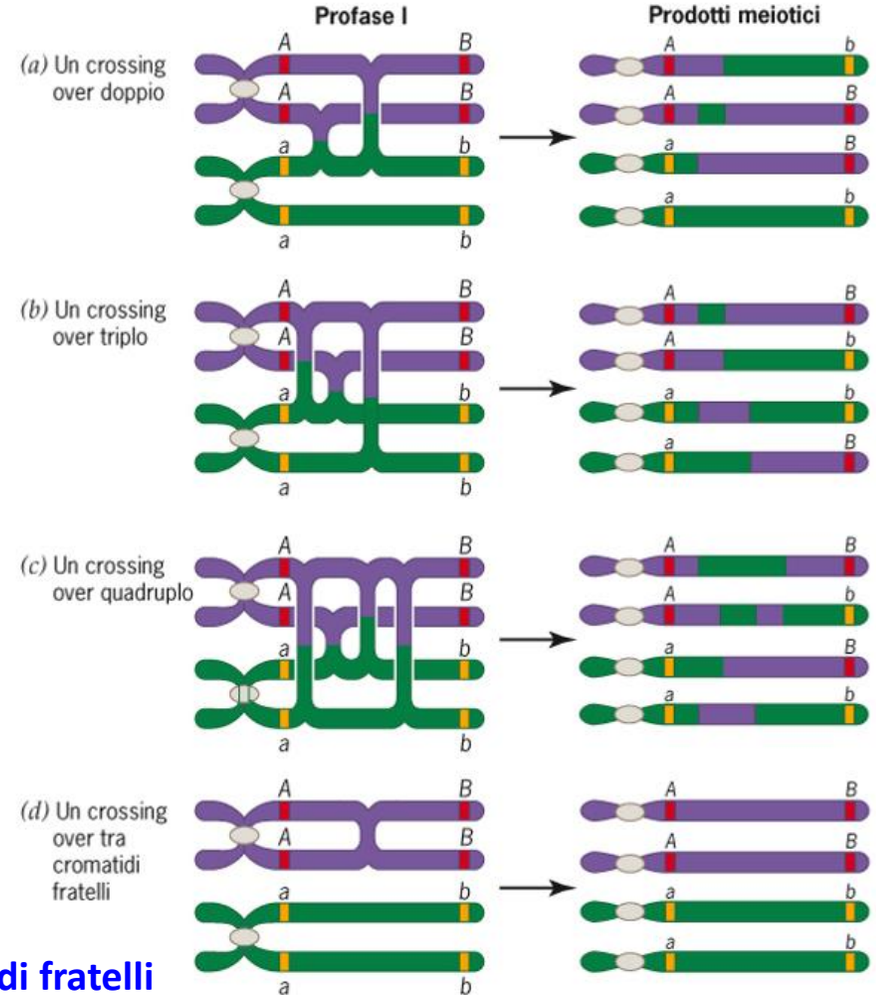


Solo due cromatidi ricombinano in un determinato punto, gli altri cromatidi possono ricombinare in punti diversi.

## I quattro prodotti meiotici



Possono avvenire anche **scambi multipli** tra cromosomi di una **tetrade**



La rottura e la saldatura in corrispondenza dei segmenti scambiati avviene ad opera di **enzimi specifici**.  
**Gli scambi possono essere osservati citologicamente.**

**Scambi tra cromatidi fratelli non vengono rilevati!!!**

# Dimostrazione correlazione CROSSING OVER (scambio fisico) – RICOMBINAZIONE

↓  
Esperimento di Creighton e McClintock (1931)

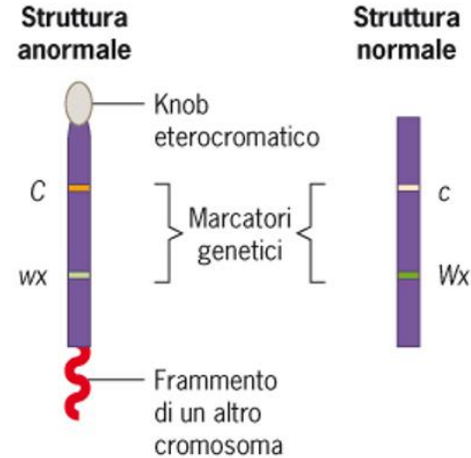
Furono utilizzati due tipi di  **cromosoma 9 di mais (*Zea mays*)** con morfologia diversa (uno normale, l'altro aberrante)

**Marcatori fisici → 2 diverse morfologie del cromosoma 9**

- Normale
- Anormale (marcatori citologici)
  - protuberanza eterocromatica
  - frammento di cromosoma diverso (← traslocazione)

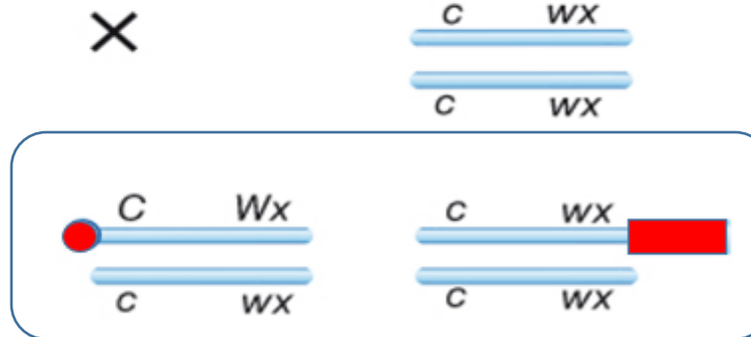
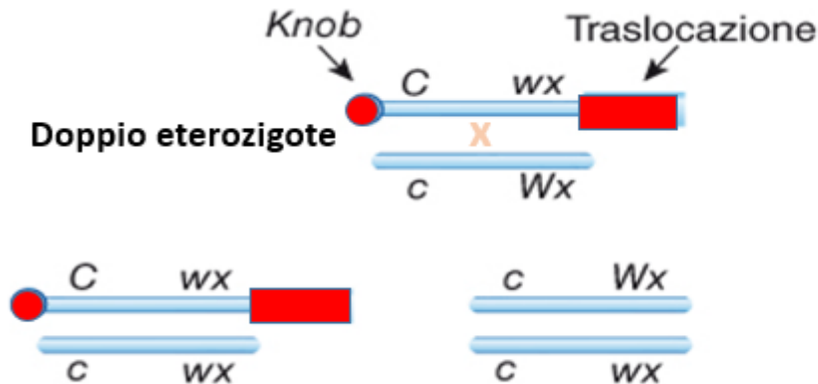
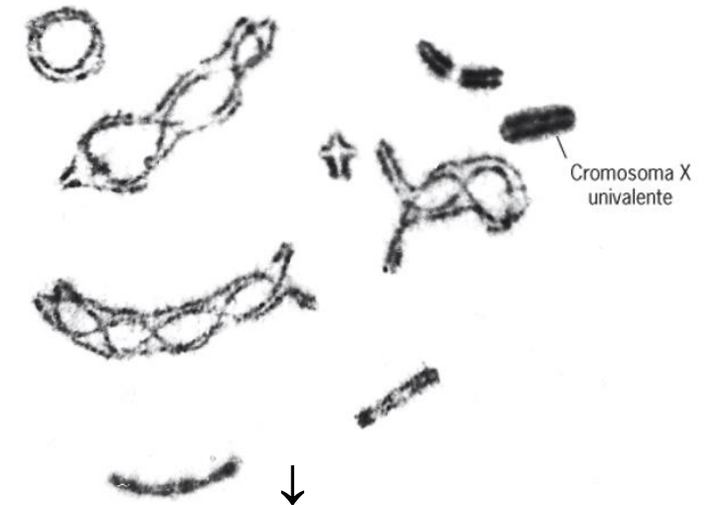
**Marcatori genetici presenti sul cromosoma 9**

- C** → seme colorato
- c** → seme senza colore
- Wx** → seme ricco di amido
- wx** → seme ceroso



**Prova citologica del crossing over**

↓  
osservazione chiasmi (profase meiosi I)



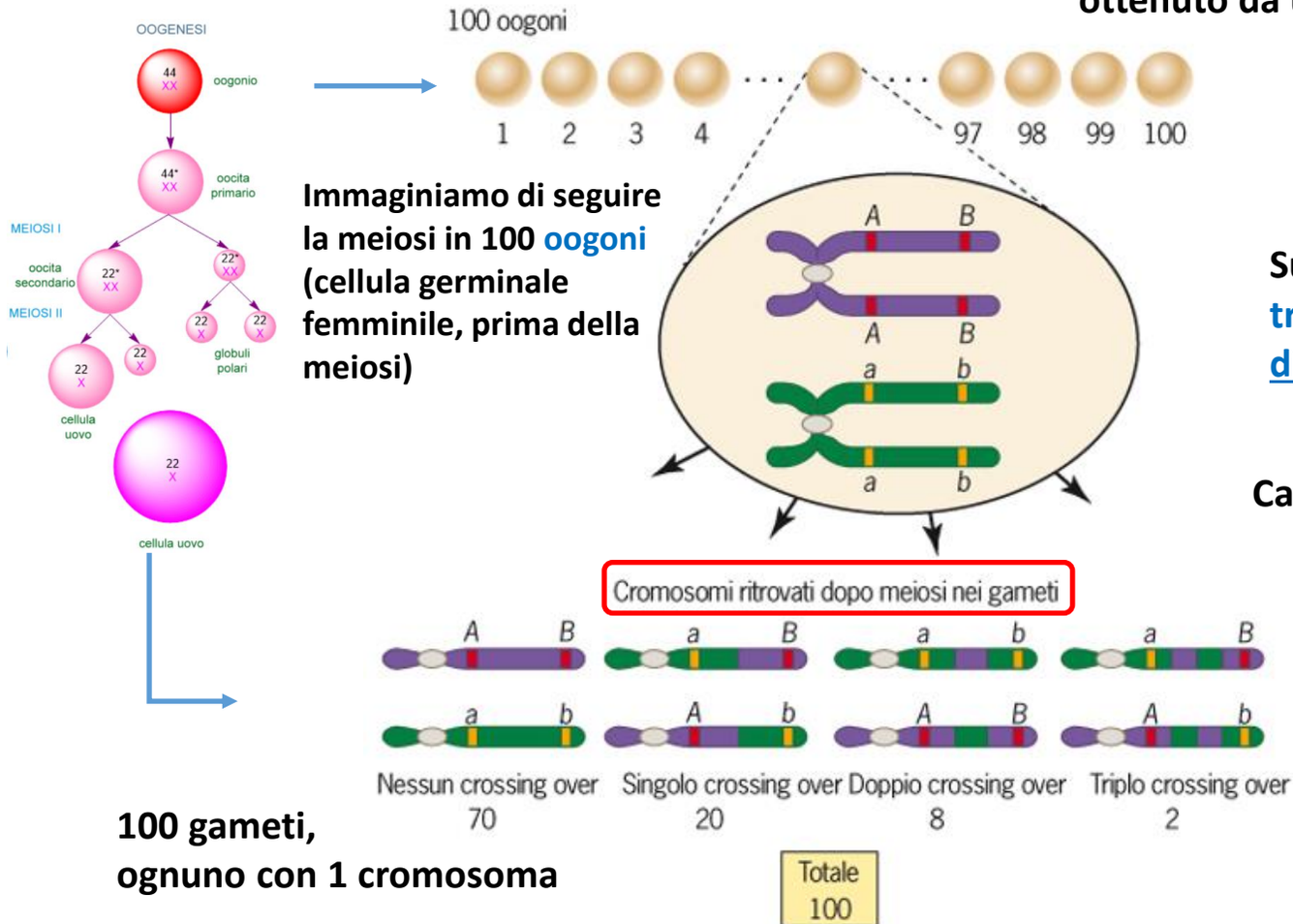
**Ricombinanti con solo uno dei due marcatori citologici**

I **chiasmi** sono tracce dei crossing over (avvenuti nella fase precoce della profase I) e potrebbero avere la funzione di mantenere insieme gli omologhi, riducendo la probabilità di **eventi di non-disgiunzione** durante la meiosi.

# Costruzione MAPPE CROMOSOMICHE

Distanza tra due punti nella mappa ↔ numero medio di crossing over tra i due punti

Il numero di scambi viene calcolato su base statistica, pertanto è necessario considerare la media di un set di dati analitici ottenuto da un campione sufficientemente grande (popolazione).



Su una **mapa genetica** (o **mapa di associazione**), la **distanza tra due punti** di un cromosoma corrisponde al numero medio di crossing over (scambi) che avviene tra di essi.

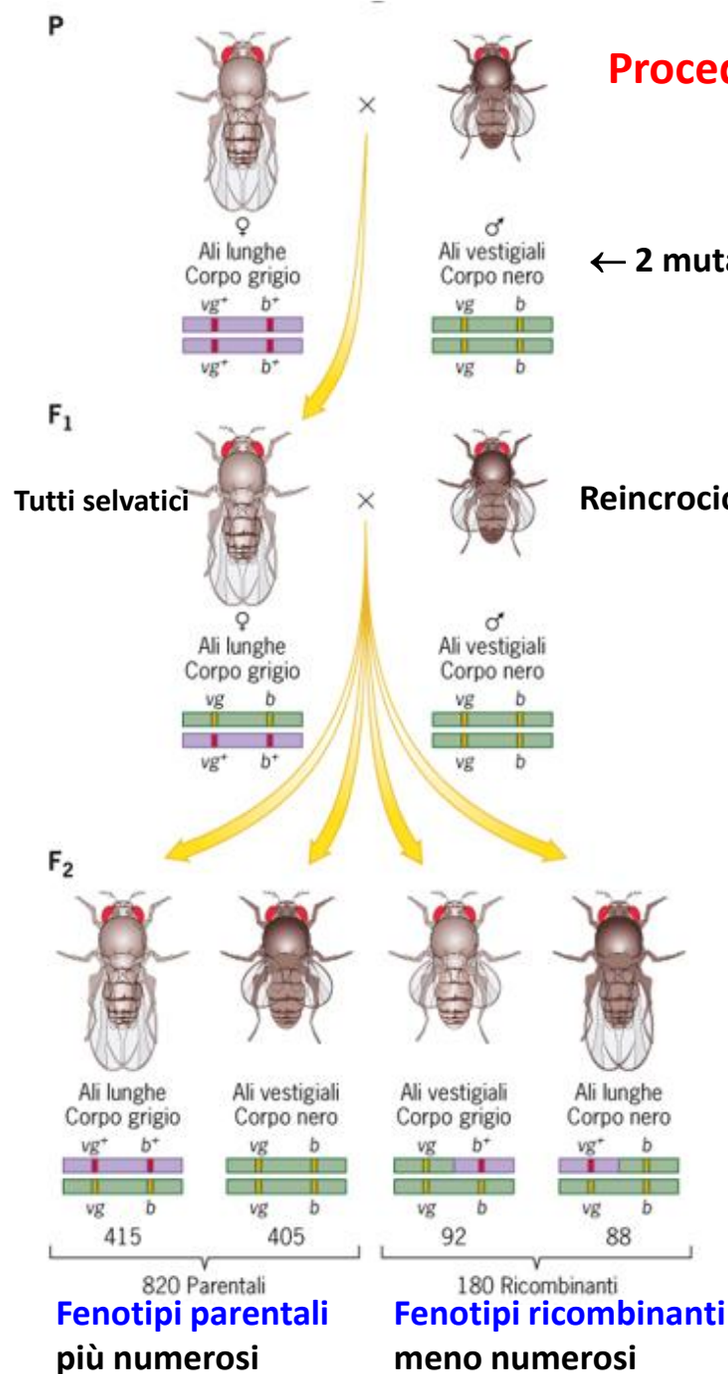
Calcolo del **numero medio di scambi (crossing over)** tra due geni.

$$\text{Numero medio di crossing over tra A e B} = 0 \times \left(\frac{70}{100}\right) + 1 \times \left(\frac{20}{100}\right) + 2 \times \left(\frac{8}{100}\right) + 3 \times \left(\frac{2}{100}\right) = 0,42$$

Numero scambi tra i due geni (A e B)

**Numero medio di crossing over tra A e B**

## Procedura mappatura cromosomica per ricombinazione con reincroci a 2 punti



### Stima del numero medio crossing over

Crossing over nei parentali  
(820/1000)

Crossing over nei ricombinanti  
(180/1000)

$$(0) \times 0,82 + (1) \times 0,18 = 0,18$$

18 cromosomi su 100 (18%), durante la meiosi, sono andati incontro ad un crossing over tra i geni *vg* e *b*.

*vg* e *b* sono distanti 18 unità di mappa genetica o unità centiMorgan (18 cM)  
(100 centiMorgan = 1 Morgan)

Geni associati (sullo stesso cromosoma)?

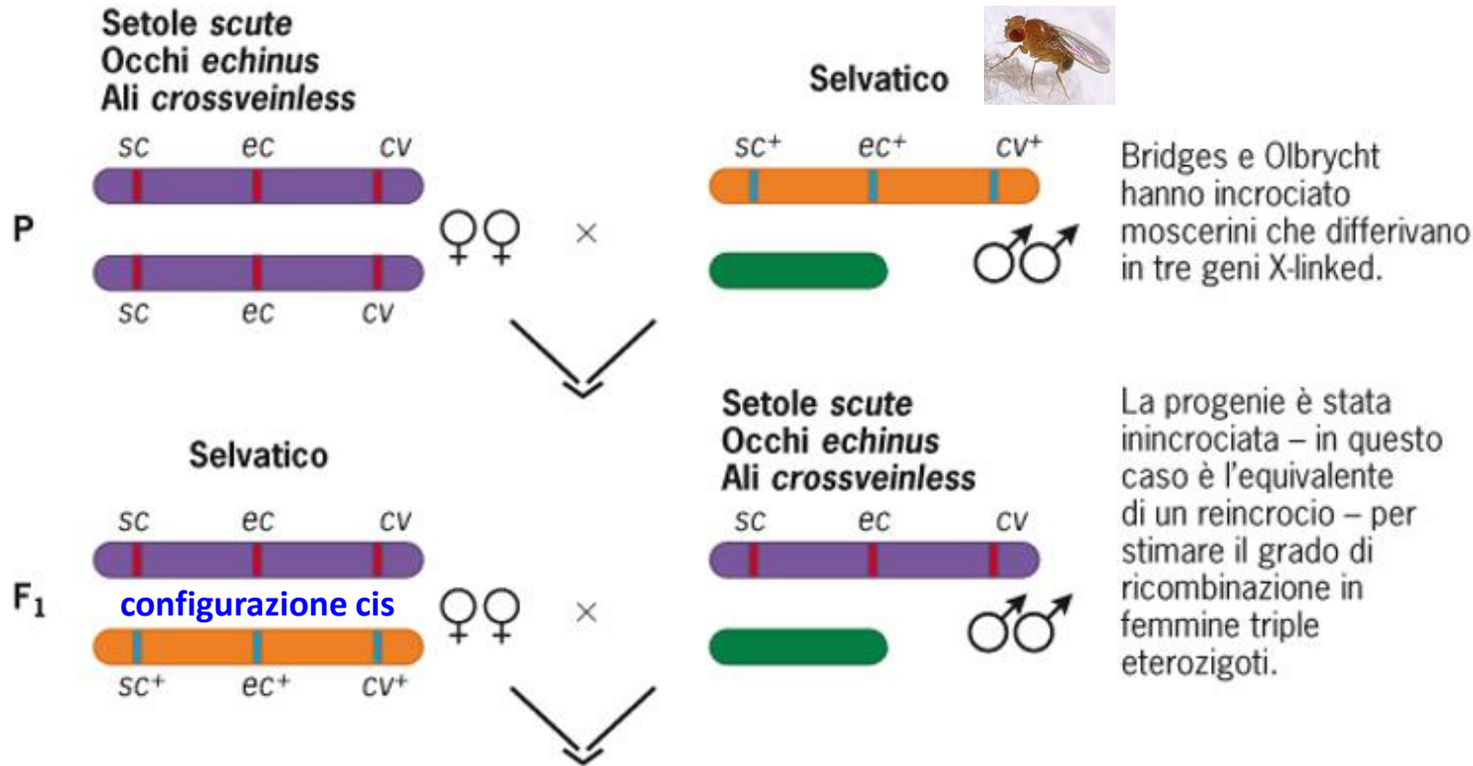
$$\text{Frequenza di ricombinazione} = \frac{180}{1.000} = 0,18$$

A che distanza?

Frequenza di ricombinazione <50% (0,5) → geni associati

## Procedura MAPPATURA CROMOSOMICA per ricombinazione con reincroci a 3 punti

### 3 mutazioni recessive X-linked



**Scute** → senza setole  
**Echinus** → occhi rugosi  
**Crossveinless** → ali senza venature trasversali

- **Ordine dei geni sui cromosomi?**
- **Tipi di crossing over avvenuti?**
- **Distanza tra i geni?**

Possibili disposizioni dei geni

sc ec cv o cv ec sc  
ec sc cv o cv sc ec  
ec cv sc o sc cv ec

<b>F<sub>2</sub></b>	Classe	Fenotipo	cromosoma X ereditato dalla madre			Numero osservato
Fenotipi parentali	1	Scute, echinus, crossveinless	sc	ec	cv	1.158
	2	Selvatico	sc <sup>+</sup>	ec <sup>+</sup>	cv <sup>+</sup>	1.455
Fenotipi ricombinanti	3	Scute	sc	ec <sup>+</sup>	cv <sup>+</sup>	163
	4	Echinus, crossveinless	sc <sup>+</sup>	ec	cv	130
	5	Scute, echinus	sc	ec	cv <sup>+</sup>	192
	6	Crossveinless	sc <sup>+</sup>	ec <sup>+</sup>	cv	148
	7	Scute, crossveinless	sc	ec <sup>+</sup>	cv	1
	8	Echinus	sc <sup>+</sup>	ec	cv <sup>+</sup>	1
					Totale: 3.248	

- Individuare i fenotipi meno frequenti (hanno subito **doppio crossing over**)
- Confrontarli con i fenotipi parentali

↓

**L'allele che si è spostato, rispetto ai parentali, sarà localizzato tra gli altri due.**

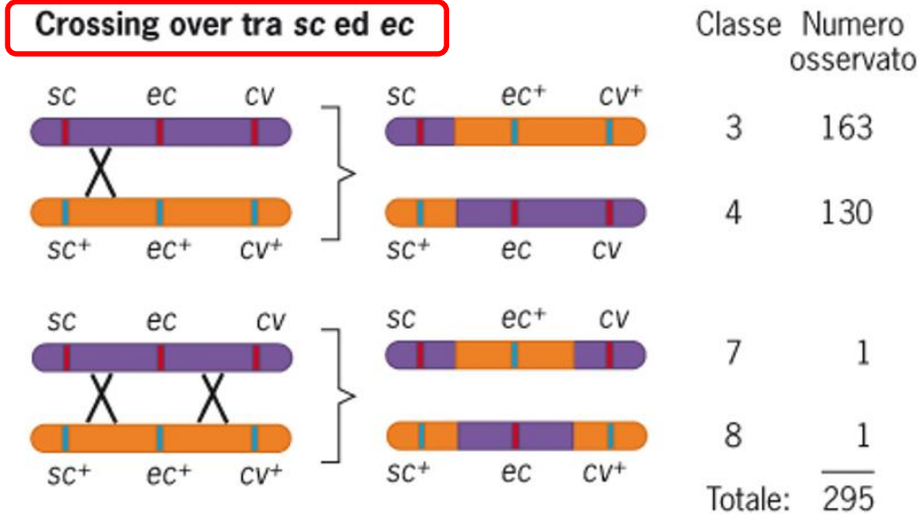
↓

sc ec cv   **Distanze tra i 3 geni? →**

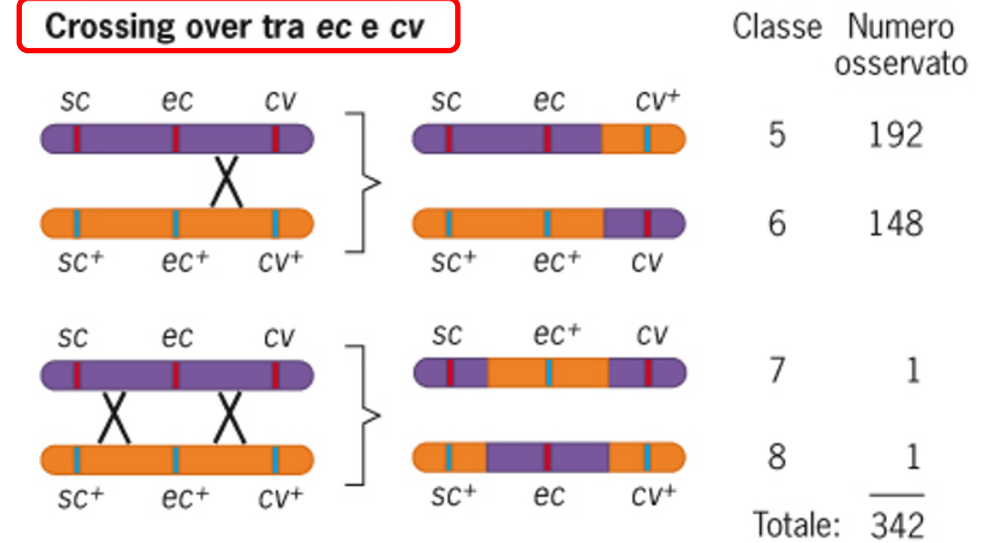
## Calcolo distanze tra geni

Stabilito l'ordine (*sc-ec-cv*), stimare numero medio di crossing over (singoli e doppi) tra geni

### Distanza tra i geni *sc* ed *ec*



### Distanza tra i geni *ec* ed *cv*



$$\text{Distanza di mappa} = \frac{295}{3.248} = 0,091 \text{ Morgan} = 9,1 \text{ centiMorgan (unità di mappa)}$$

$$\text{Distanza di mappa} = \frac{342}{3.248} = 0,105 \text{ Morgan} = 10,5 \text{ centiMorgan (unità di mappa)}$$

F<sub>2</sub>

Classe	Fenotipo	Genotipo del cromosoma X ereditato dalla madre	Numero osservato
1	Scute, echinus, crossveinless	<i>sc ec cv</i>	1.158
2	Selvatico	<i>sc+ ec+ cv+</i>	1.455
3	Scute	<i>sc ec+ cv+</i>	163
4	Echinus, crossveinless	<i>sc+ ec cv</i>	130
5	Scute, echinus	<i>sc ec cv+</i>	192
6	Crossveinless	<i>sc+ ec+ cv</i>	148
7	Scute, crossveinless	<i>sc ec+ cv</i>	1
8	Echinus	<i>sc+ ec cv+</i>	1
<b>Totale:</b>			<b>3.248</b>

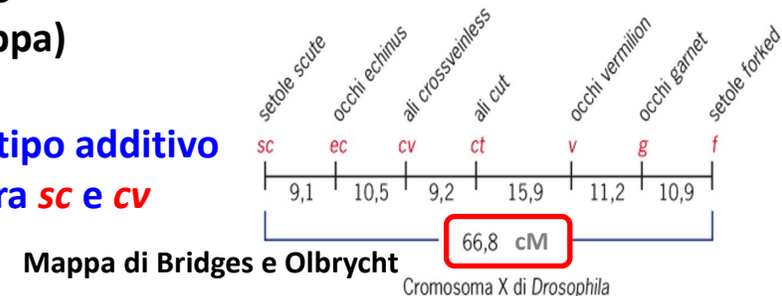
### Calcolo distanza tra ogni coppia di geni **ricombinanti**

- Sommare le frequenze delle 4 classi (= n. di crossing over)
- Dividere per il totale di tutte le classi fenotipiche

Si ottiene il n. ricombinanti per ogni 100 cromosomi derivanti dalla meiosi delle ♀♀ F<sub>1</sub> (= unità di mappa)

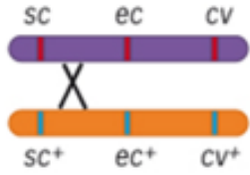
Essendo le distanze tra i geni di tipo additivo possiamo calcolare la distanza tra *sc* e *cv*

$$9,1 \text{ cM} + 10,5 \text{ cM} = 19,6 \text{ cM}$$

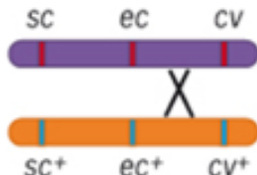


I crossing over tra i geni *sc* ed *ec* e tra *ec* e *cv* avvengono in modo indipendente o vi è interferenza?

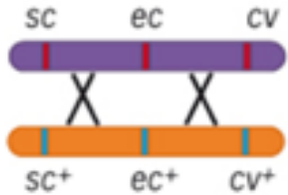
Consideriamo i geni *sc-ec-cv*



F.R. → 0,091



F.R. → 0,105



F.R. → 0,091 x 0,105 = 0,0095  
attesa

Se i due eventi fossero indipendenti, la frequenza attesa che entrambi i crossing over avvengano contemporaneamente (doppi ricombinanti) sarebbe:

0,091 x 0,105 = 0,0095 frequenza attesa doppi ricombinanti

2/3248 = 0,0006 frequenza osservata



I doppi crossing over osservati sono inferiori a quelli attesi!



**Interferenza** tra i due eventi.

L'**interferenza (I)** può essere espressa come **coefficiente di coincidenza (c)**

$$c = \frac{\text{frequenza osservata doppi crossing over}}{\text{frequenza attesa doppi crossing over}} = \frac{0,0006}{0,0095} = 0,063$$

$$I = 1 - c = 0,937$$

Interferenza molto forte (→ prossima ad 1)

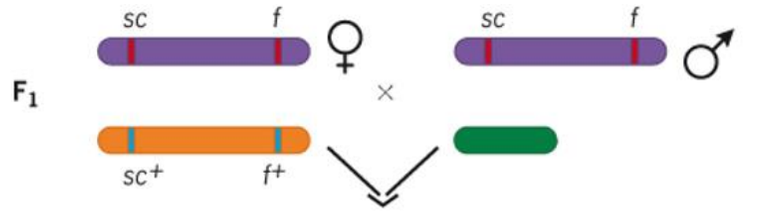
Di solito, l'interferenza risulta molto forte nel caso di distanze di mappa <20 cM.



All'aumentare della distanza di mappa aumenta la frequenza dei doppi crossing over.

## Discrepanza tra frequenza di ricombinazione e distanza di mappa per geni molto distanti

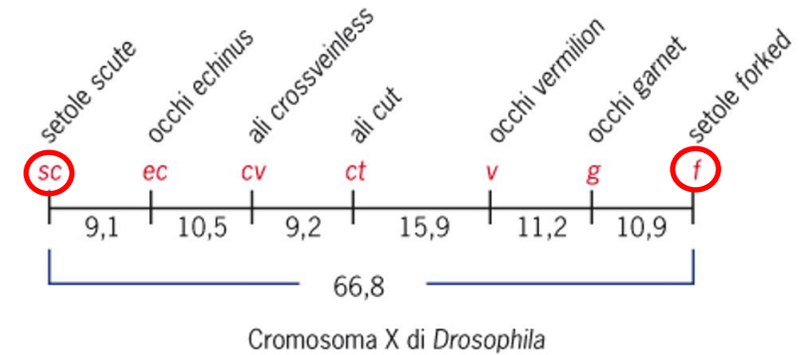
I geni *sc* ed *f* sono posizionati agli estremi del cromosoma X di *Drosophila* (distanza 66,8 cM).



F<sub>2</sub>

Fenotipo	Genotipo del cromosoma X ereditato dalla madre	Numero osservato
Scute, forked		698
Selvatico		931
Scute		816
Forked		803
Totale =		3.248

Parentali: 1.629 (698 + 931)  
Ricombinanti: 1.619 (816 + 803)



Calcolo della distanza mediante la frequenza di ricombinazione.

$$\text{Percentuale di ricombinazione} = \frac{1.619}{3.248} \times 100\% = 50\%$$

Distanza di mappa = 66,8 centiMorgan

Non uguali ←

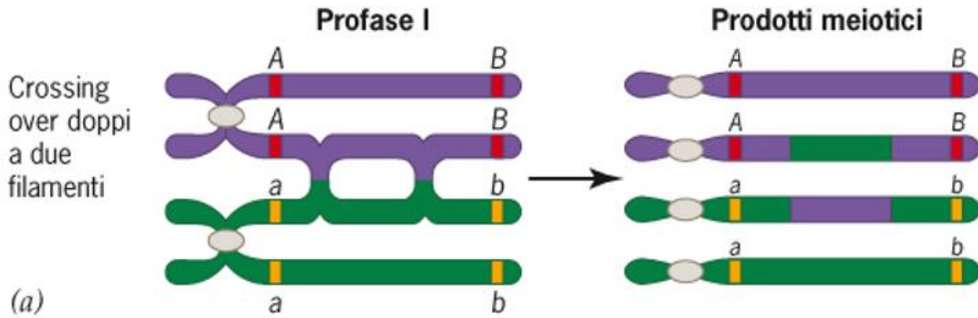
La frequenza di ricombinazione non coincide con la distanza di mappa (somma delle lunghezze intermedie)!

distanza di mappa > frequenza di ricombinazione

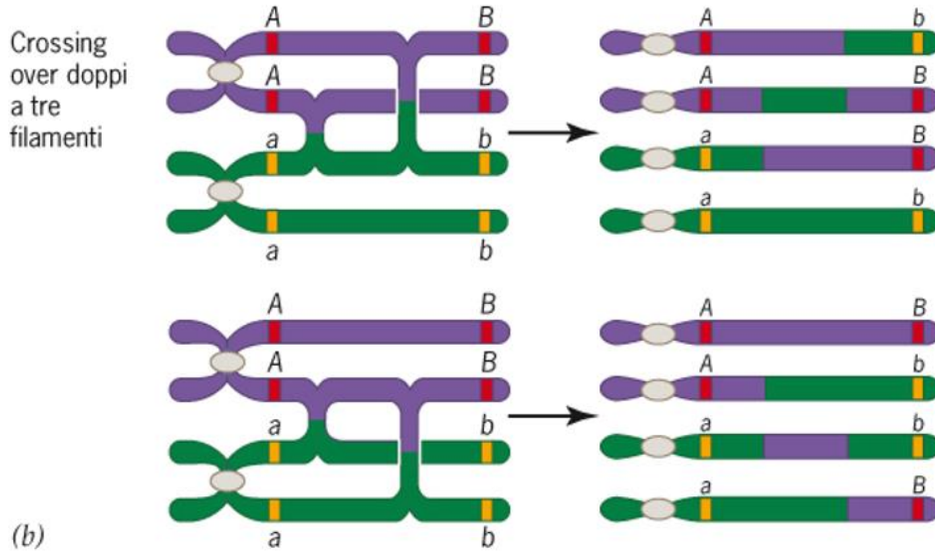
Per geni lontani non vi è correlazione tra frequenza di ricombinazione e distanza di mappa.



# Conseguenze derivanti da crossing over doppi



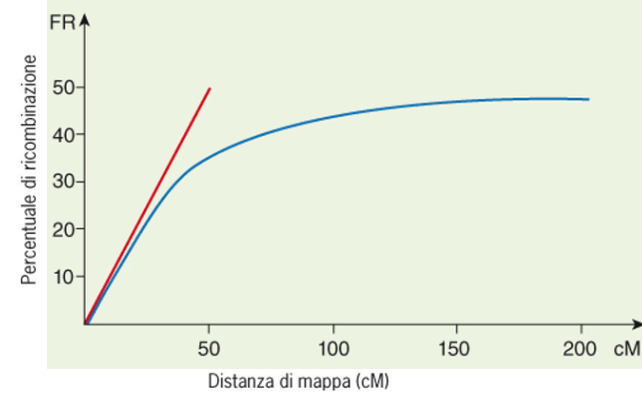
In base ai marcatori fiancheggiati i doppi crossing over, non si osservano ricombinanti.



↓  
Scambi doppi (o quadrupli) non contribuiscono alla frequenza di ricombinazione

In base ai marcatori, si osservano il 50% di ricombinanti

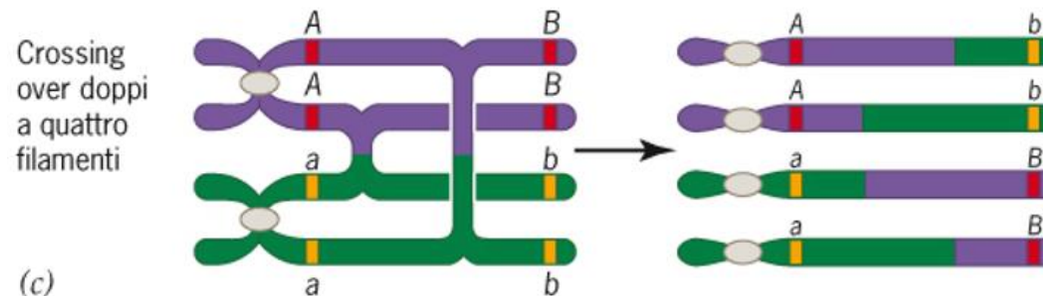
Per valori >20 cM, la frequenza di ricombinazione fa sottostimare la distanza di mappa.



## Conclusione

↓  
Per geni lontani (>20 cM) non vi è correlazione tra frequenza di ricombinazione e distanza di mappa (bassa interferenza verso crossing over multipli).

Geni vicini (<20 cM) manifestano alta interferenza verso gli scambi multipli.



si osservano solo ricombinanti

# Procedure costruzione MAPPE CITOGENETICHE (posizionare i geni in relazione a marcatori citologici)

Posizionamento dei geni sulla base di **delezioni** (o **deficienze**) e **uplicazioni** rilevabili citologicamente



alterazione di regioni cromosomiche ↔ effetto fenotipico

## Localizzazione geni mediante delezioni

Procedimento per la mappatura citogenetica del gene *white* (*w*) sul cromosoma X (politenico) di *Drosophila*

- Ottenere moscerini eterozigoti per una mutazione recessiva *w* e per delezioni note (*Df*) su cromosomi X diversi.



*w/Df*

L'impiego di cromosomi con deficienze (*Df*) in punti diversi consente l'esatta localizzazione del gene *w*.

- Quando viene espresso il carattere recessivo (occhi bianchi) vuol dire che le bande corrispondenti a quella particolare delezione *Df(1)<sup>w<sup>rl</sup></sup>* coincidono con la posizione dell'allele *w<sup>+</sup>*.

Queste diverse *Df* (deficienze) non difettano del gene *w<sup>+</sup>* → l'allele recessivo resta mascherato dall'allele selvatico del cromosoma omologo.

Eterozigoti <i>w/Df</i>	Delezione	Punti di rottura	Fenotipo
	<i>Df(1)<sup>w<sup>rl</sup></sup></i>	3A1; 3C2	Occhi bianchi
	<i>Df(1)<sup>ct<sup>78</sup></sup></i>	6F1-2; 7C1-2	Occhi rossi
	<i>Df(1)<sup>m<sup>259-4</sup></sup></i>	10C1-2; 10E1-2	Occhi rossi
	<i>Df(1)<sup>r<sup>+75c</sup></sup></i>	14B13; 15A9	Occhi rossi
	<i>Df(1)<sup>mal<sup>3</sup></sup></i>	19A1-2; 20A	Occhi rossi

delezione che non maschera l'allele recessivo *w* (avrebbe dovuto contenere la copia selvatica di *w*)

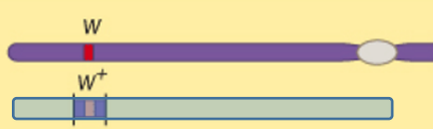
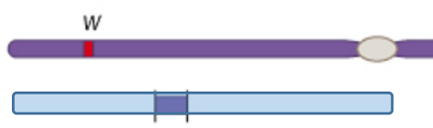
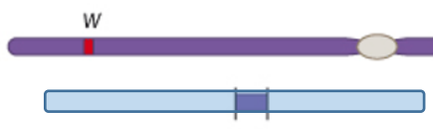
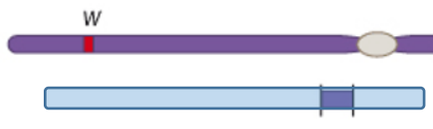
Il colore dell'occhio mutante osservato con *Df(1)<sup>w<sup>rl</sup></sup>* indica che il gene *white* è compreso nella delezione tra i punti di rottura nelle bande 3A1 e 3C2 sul cromosoma X.

# Mappatura citogenetica mediante duplicazioni

## Posizionamento dei geni sul cromosoma

Questo cromosoma non è un omologo X, però ne porta un segmento che è stato oggetto di traslocazione.

Questo cromosoma non è un omologo X, però ne porta un segmento (regioni 2D; 3D) che comprende l'allele selvatico ( $w^+$ ) del gene  $w$  che è stato oggetto di traslocazione.

Combinazioni w/Dp	Duplicazione	Punti di rottura	Fenotipo
	Dp1	Estremità; 1E2-4	Occhi bianchi
	Dp2	2D; 3D	Occhi rossi
	Dp3	6E2; 7C4-6	Occhi bianchi
	Dp4	9F3; 10E3-4	Occhi bianchi
	Dp5	14B13; 15A9	Occhi bianchi

Il colore selvatico dell'occhio osservato con Dp2 indica che il gene *white* è localizzato tra i punti di rottura della duplicazione nelle regioni 2D e 3D del cromosoma X.

**Delezione** → non maschera (fa esprimere) l'allele recessivo

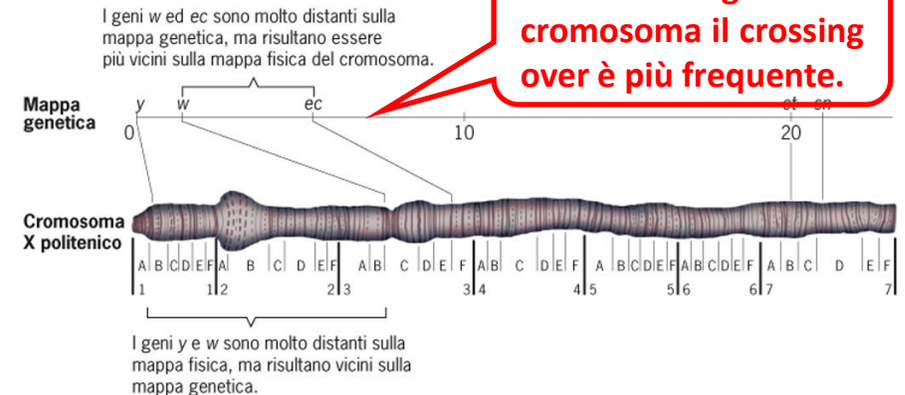
**Duplicazione** → maschera (non fa esprimere) l'allele recessivo

Ottenere moscerini con **duplicazioni note (Dp)** per un piccolo segmento di X traslocato su un altro cromosoma (autosoma).



Quando il carattere selvatico (occhi rossi) viene espresso vuol dire che quella duplicazione nota porta l'allele  $w^+$  (**Dp2 maschera  $w$** ).

In alcune regioni del cromosoma il crossing over è più frequente.



La mappa per ricombinazione non fornisce la reale distanza fisica tra geni.

Pur non esistendo sempre una stretta correlazione tra mappa genetica (mappa per ricombinazione) e mappa fisica (mappa citologica) esiste, comunque, **colinearità** (stesso ordine dei geni).

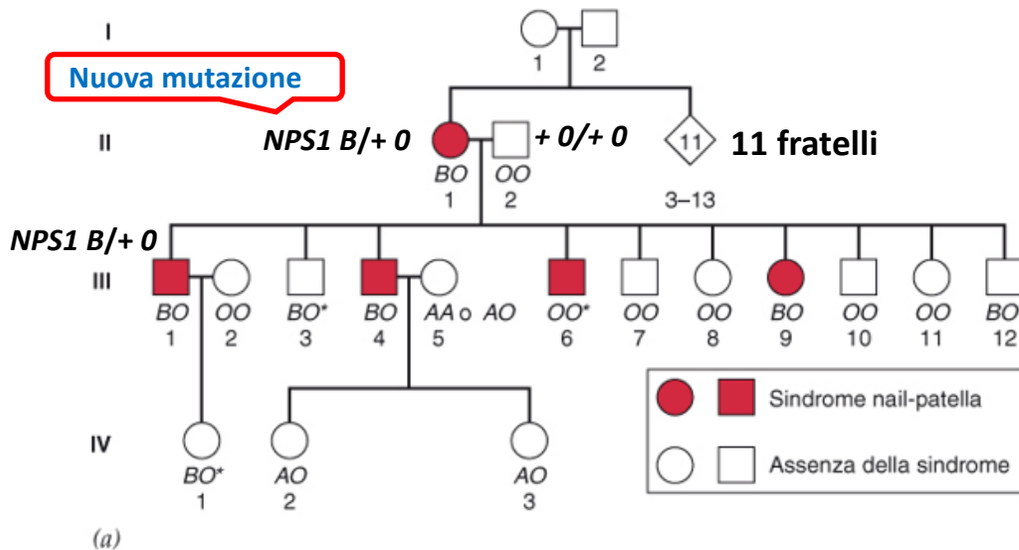
## Analisi di associazione nell'uomo

Nell'uomo, la localizzazione dei geni sui cromosomi può essere condotta anche mediante lo studio degli alberi genealogici.

Le relazioni genetiche (associazioni) legate al cromosoma X sono più semplici da individuare rispetto a quelle legate agli autosomi.

### Esempio di relazione genetica legata agli autosomi

Renwick e Lawler (1955) studiarono la relazione tra gene del gruppo sanguigno ABO e gene responsabile della sindrome nail-patella. Mutazione dominante autosomica, caratterizzata da malformazioni alle unghie ed alle rotule.

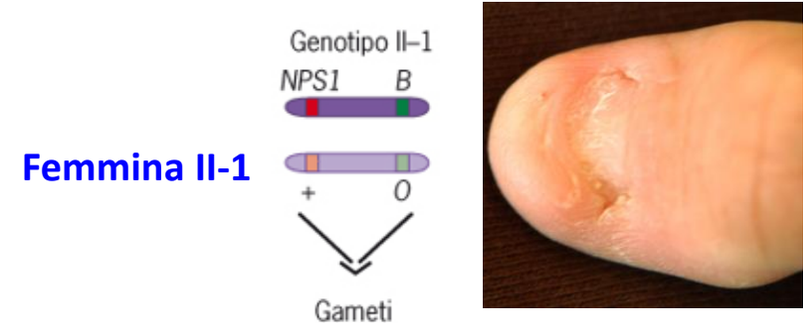


C'è una netta prevalenza dei parentali?

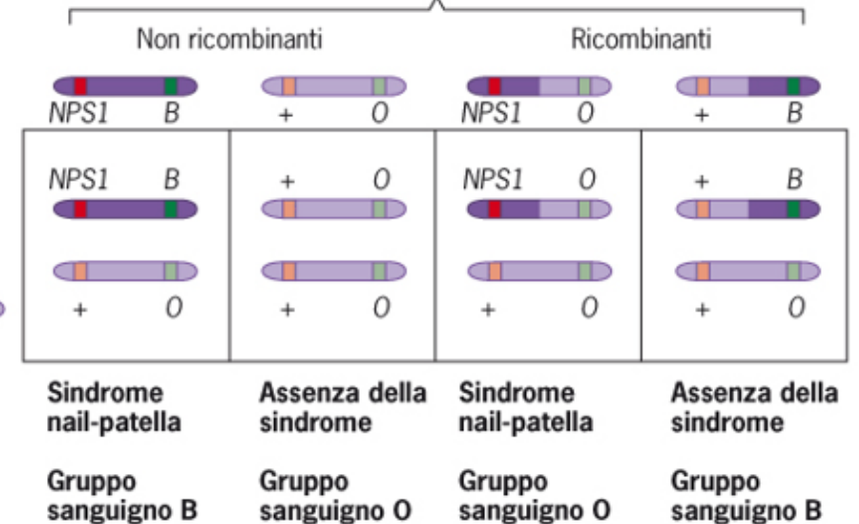
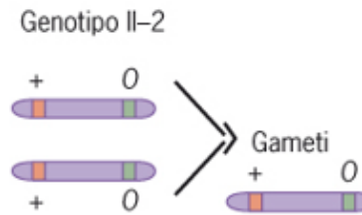
(b)

**Associazione mutazione *NPS1* ed allele *B* del locus *ABO***  
Loci *NPS1* e *ABO* localizzati sul braccio lungo del cromosoma 9 (locus 9q34)

Le moderne tecniche molecolari oggi consentono la costruzione di mappe cromosomiche molto dettagliate, bypassando i limiti legati allo studio di alberi genealogici incompleti.



### Maschio II-2



### Distanza loci *NPS1* e *ABO*

**Ricombinanti:** III-3, III-6, III-12 → 3/10 → FR = 30%

In realtà dovrebbe essere considerata anche la generazione IV  
3+1/13 → FR = 31% (31 cM)

## EFFETTI DELLA RICOMBINAZIONE

I processi di ricombinazione consentono di generare nuove combinazioni alleliche.

La ricombinazione, nel corso della meiosi, può combinare alleli vantaggiosi di geni differenti in uno stesso organismo.

Nuove combinazioni alleliche, se apportano dei vantaggi all'individuo, in termini di sopravvivenza e riproduttività, possono diffondersi nella popolazione.

## ALCUNI EVENTI POSSONO SOPPRIMERE LA RICOMBINAZIONE!

Formazione di cromosomi dicentrico e acentrico aneuploidi con perdita di vitalità. In questo caso i prodotti della ricombinazione tra cromosomi invertiti vengono persi.

I riarrangiamenti cromosomici, soprattutto le **delezioni**, possono annullare il rimescolamento legato alla ricombinazione.

Tratti di cromosomi con punti di rottura, in eterozigosi, dovuti a fenomeni di riarrangiamento possono essere di intralcio ai normali processi di appaiamento.

Le **inversioni**, in particolare sono causa di riduzione della frequenza di ricombinazione.

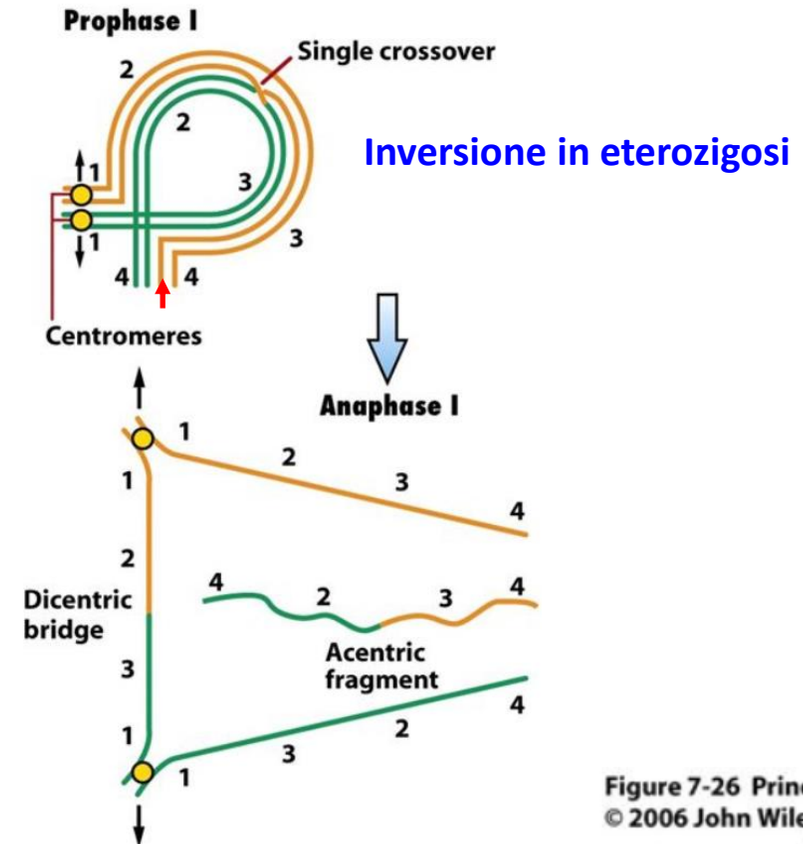


Figure 7-26 Principles of Genetics, 4/e  
© 2006 John Wiley & Sons