

# Transferts horizontaux de gènes chez les bactéries

Guy Perrière

Pôle Bioinformatique Lyonnais  
Laboratoire de Biométrie et Biologie Évolutive  
UMR CNRS n° 5558

[http://pbil.univ-lyon1.fr/members/perriere/cours/INSA/4BIM\\_2006.pdf](http://pbil.univ-lyon1.fr/members/perriere/cours/INSA/4BIM_2006.pdf)



[perriere@biomserv.univ-lyon1.fr](mailto:perriere@biomserv.univ-lyon1.fr)



# Définitions

- Transfert vertical :
  - Transmission de l'information génétique de la génération parentale à la progéniture.
- Transfert horizontal (ou latéral) :
  - Passage de séquences d'un génome à un autre.
  - Mise en jeu de mécanismes comme la transformation, la transduction et la conjugaison.
  - Intégration par recombinaison.

# Étude des transferts

- Les transferts horizontaux semblent toucher l'ensemble des organismes vivants.
- La plupart des études ont été réalisées chez les bactéries :
  - Raisons historiques (Griffith, 1928).
  - Motivations d'ordre médical et économique.
  - Rareté des transferts procaryotes → eucaryotes :
    - Nécessité d'intégrer les lignées germinales.

# Prérequis

- Proximité entre le donneur et l'accepteur.
- Stabilité de l'ADN dans l'environnement.
- Utilisation d'un vecteur de transmission.
- Capture par l'hôte suivi d'une insertion.
- Maintient de l'ADN incorporé.
- Sélection.

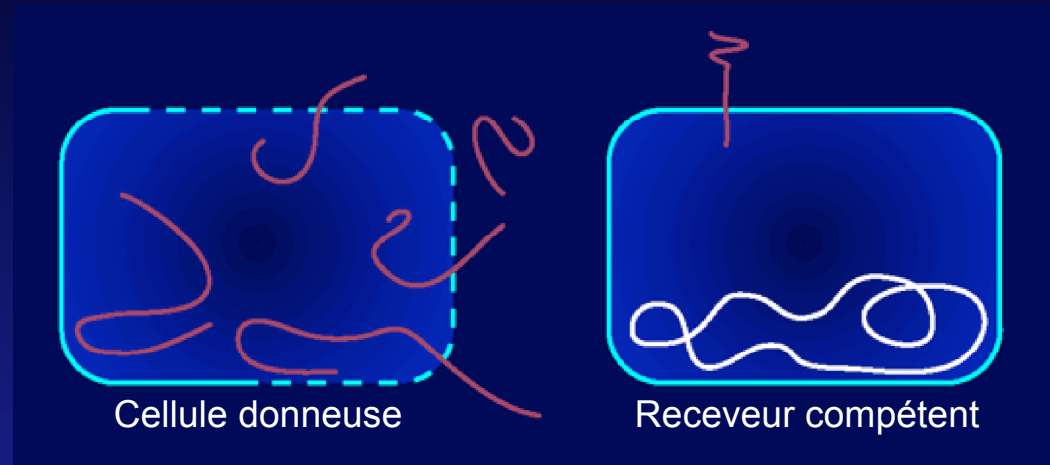
# Protections / limitations

- Instabilité de l'ADN internalisé.
- Systèmes de restriction / modification.
- Incompatibilité compositionnelle (G+C, composition en codons).
- Pas de régions recombinantes suffisamment longues.

# Cas connus

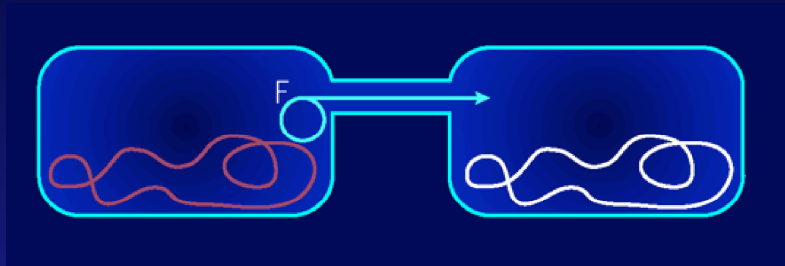
- Gènes plasmidiques de résistance aux antibiotiques et aux toxines.
- Séquences d'insertion (IS).
- Ilôts de pathogénicité.
- Plasmide Ti d'*Agrobacterium tumefaciens*.
- Phages et pseudo-phages.
- Transfert depuis des génomes d'organites (mitochondrie, chloroplaste) vers le noyau.

# La transformation

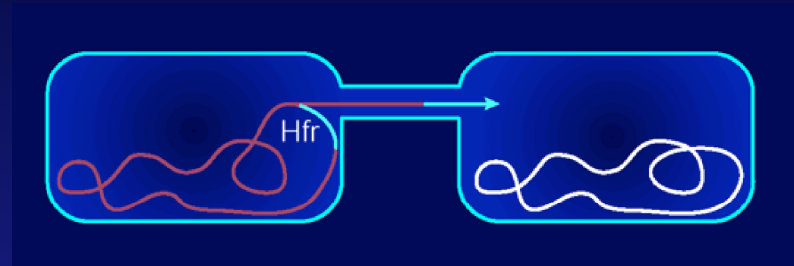


- Capture par la cellule de fragments d'ADN nu présents dans le milieu.
- La transformation naturelle est restreinte à certaines espèces bactériennes « compétentes ».

# La conjugaison



Évènement fréquent

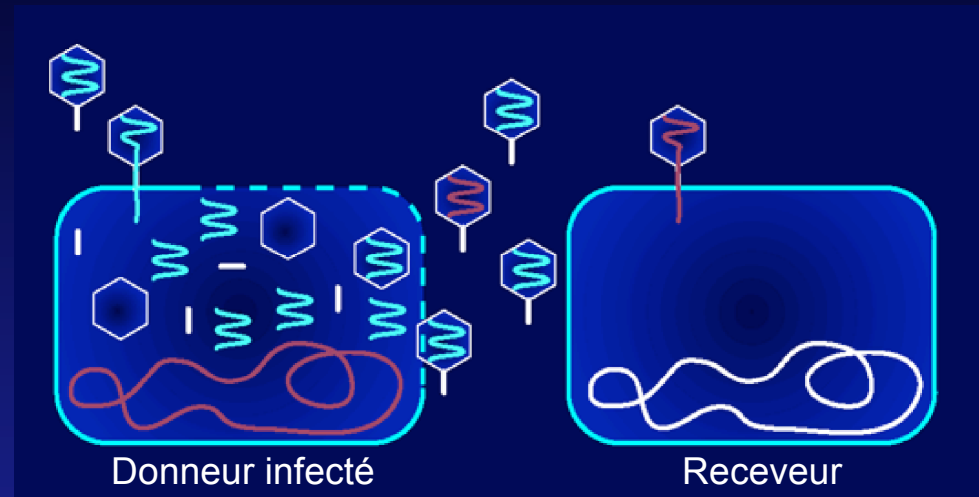


Évènement rare

- Transfert par l'intermédiaire d'un plasmide conjuguatif (e.g., le plasmide *F* chez *E. coli*).
- La conjugaison serait le mécanisme le plus courant d'échange d'ADN entre organismes distants.



# La transduction

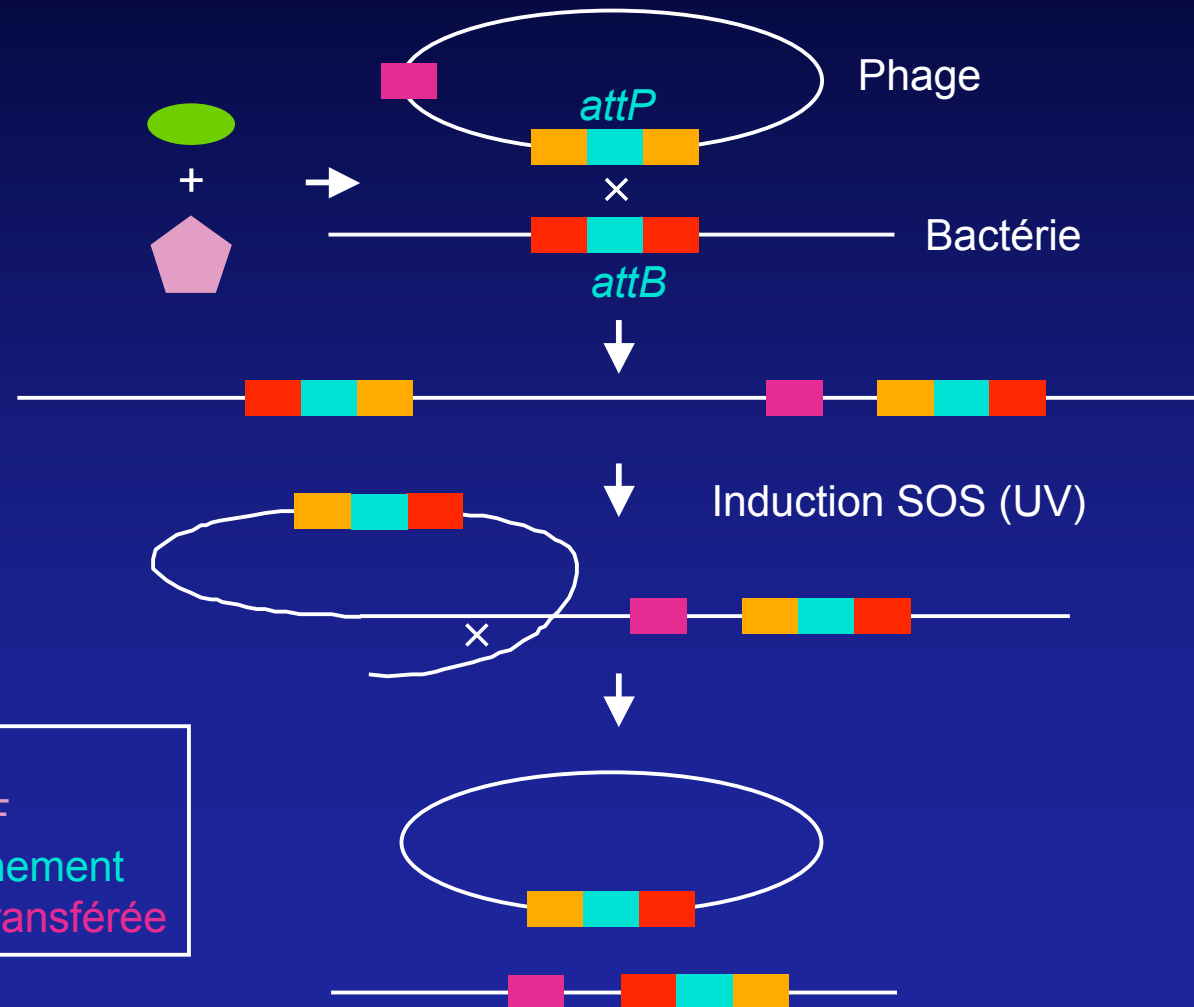


- Transfert d'ADN par l'intermédiaire de bactériophages.
- Implique généralement des bactéries appartenant à des espèces proches (spécificité d'hôte) :
  - Certains phages (*e.g.*,  $\mu$ ) possèdent un large spectre.

# Intégration des séquences

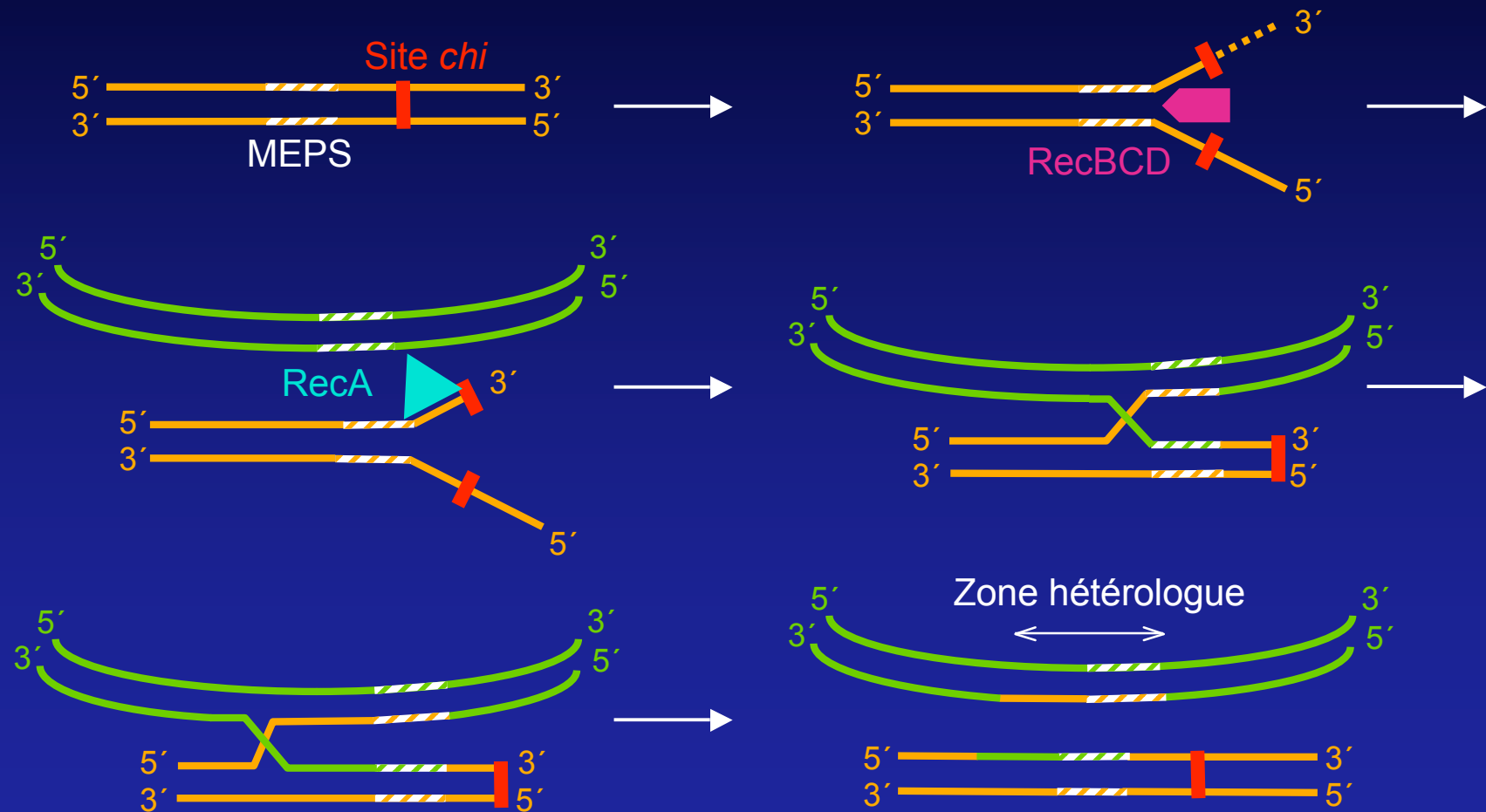
- L'intégration des fragments exogènes est rendue possible par différents mécanismes :
  - Recombinaison site-spécifique.
  - Recombinaison générale homologue :
    - Recombinaison réciproque.
    - Recombinaison non réciproque.
- Contribution à la divergence des génomes :
  - Chez *E. coli*, effet 50 fois plus important que la mutagenèse.

# Recombinaison site-spécifique



Protéine Int  
Protéine IHF  
Site d'attachement  
Séquence transférée

# Recombinaison réciproque



# Les zones MEPS

- Zones homologues minimales nécessaire à l'amorçage de la recombinaison (*Minimum Efficient Processing Segment*) :
  - Doivent présenter une forte similarité entre l'ADN endogène et exogène.
  - Longueur dépendante des mécanismes de réparation des mésappariements existant chez l'hôte :
    - *E. coli* : 23-27 pb.
    - *B. subtilis* :  $\approx 70$  pb.

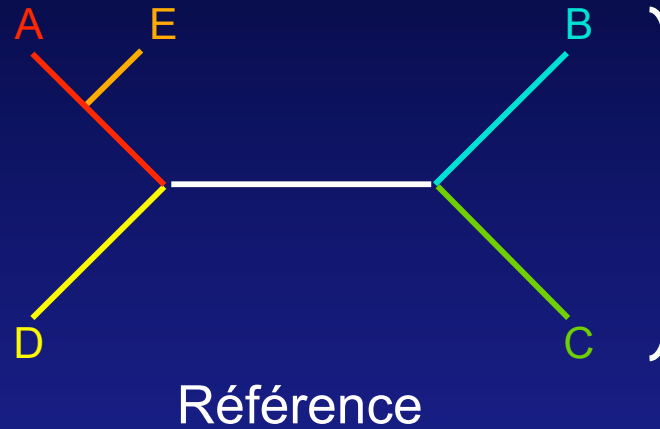
# Rôle des site *chi*

- Séquences d'ADN courtes (10 pb) stimulant la recombinaison.
- Permettent le démarrage de la recherche des zones MEPS par la protéine RecA.
- Une région comprenant une zone MEPS et un site *chi* peut recombiner.
- Leur présence peut permettre de confirmer l'existence d'un transfert horizontal.
- Connus dans un petit nombre d'espèces.

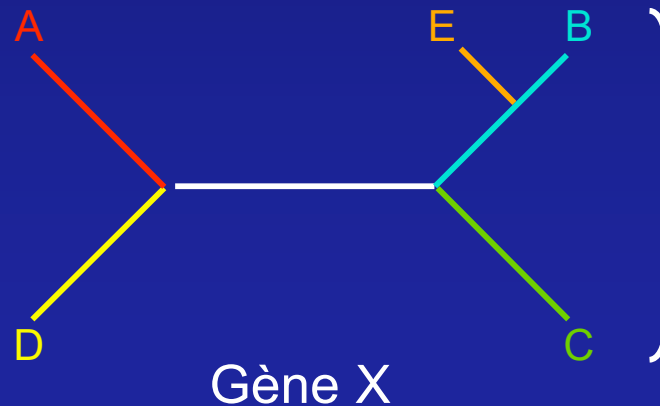
# Méthodes extrinsèques

- Se basent sur des données de la phylogénie moléculaire :
  - Réalisables sur des gènes pour lesquels on trouve un homologue dans plusieurs espèces.
  - Problèmes :
    - Nécessitent l'utilisation de gènes orthologues.
    - Limites techniques des méthodes de reconstruction.
    - Nécessité d'effectuer les comparaisons par rapport à un arbre de référence :
      - ✓ Quel arbre choisir ?

# Phylogénies et transferts



Phylogénie de référence  
pour A, B, C, D et E



Transfert horizontal de  
B → E pour le gène X

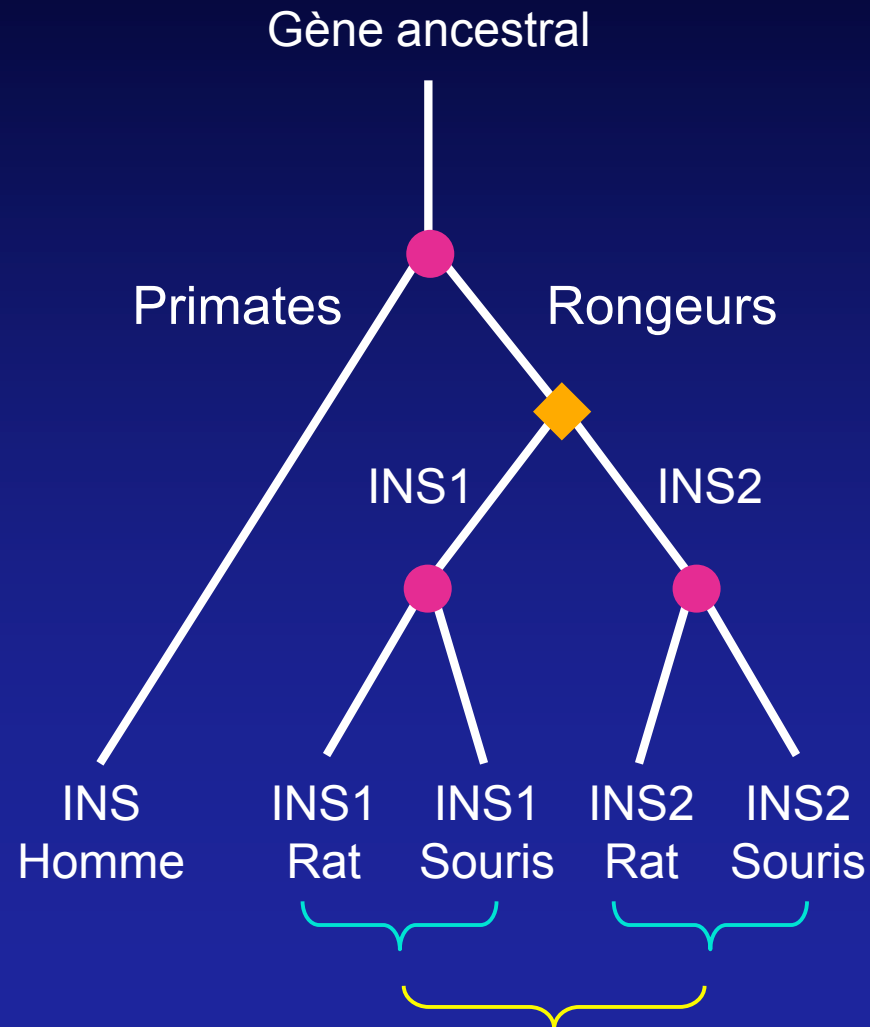


# Notion de gènes homologues

- La phylogénie moléculaire se base sur l'utilisation de gènes homologues :
  - Deux séquences sont dites homologues si elles possèdent un ancêtre commun.
  - L'existence d'un ancêtre commun est inférée à partir de la similarité.
  - Seuil pour les protéines :
    - 30 % d'identité sur une longueur de 100 AA ⇒ homologie entre les séquences.

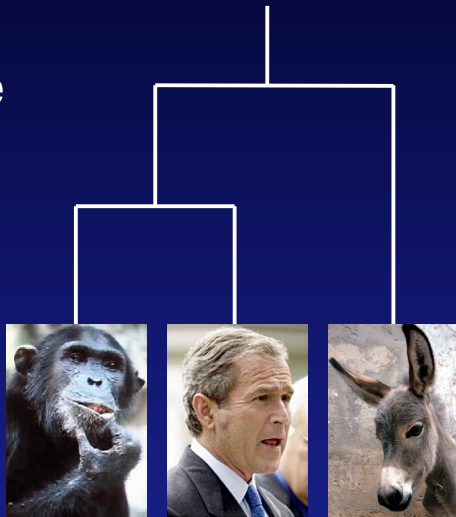
# Orthologues et paralogues

- ◆ Duplication
- Spéciation
- Orthologie
- Paralogie

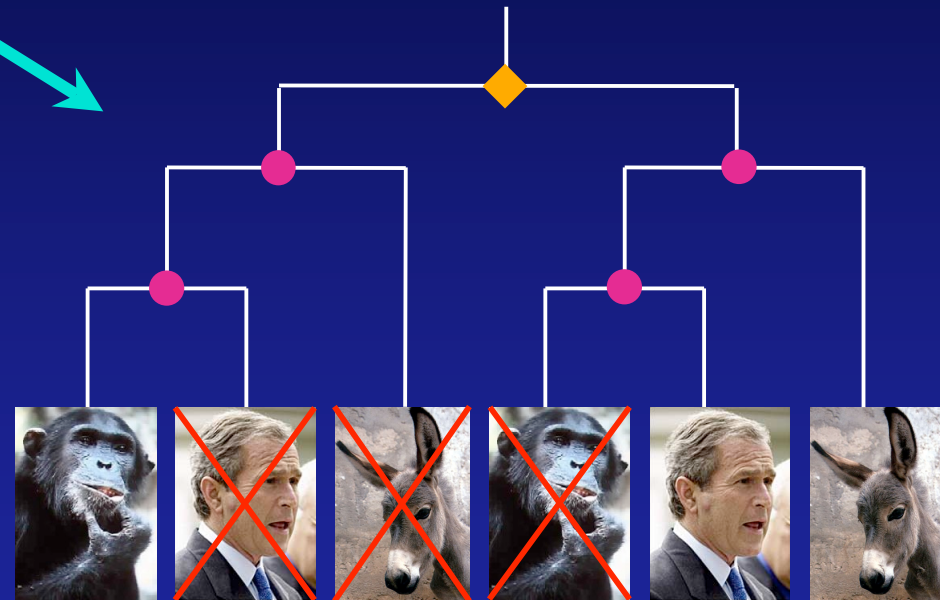


# Paralogues et phylogénies

Phylogénie vraie



Phylogénie déduite

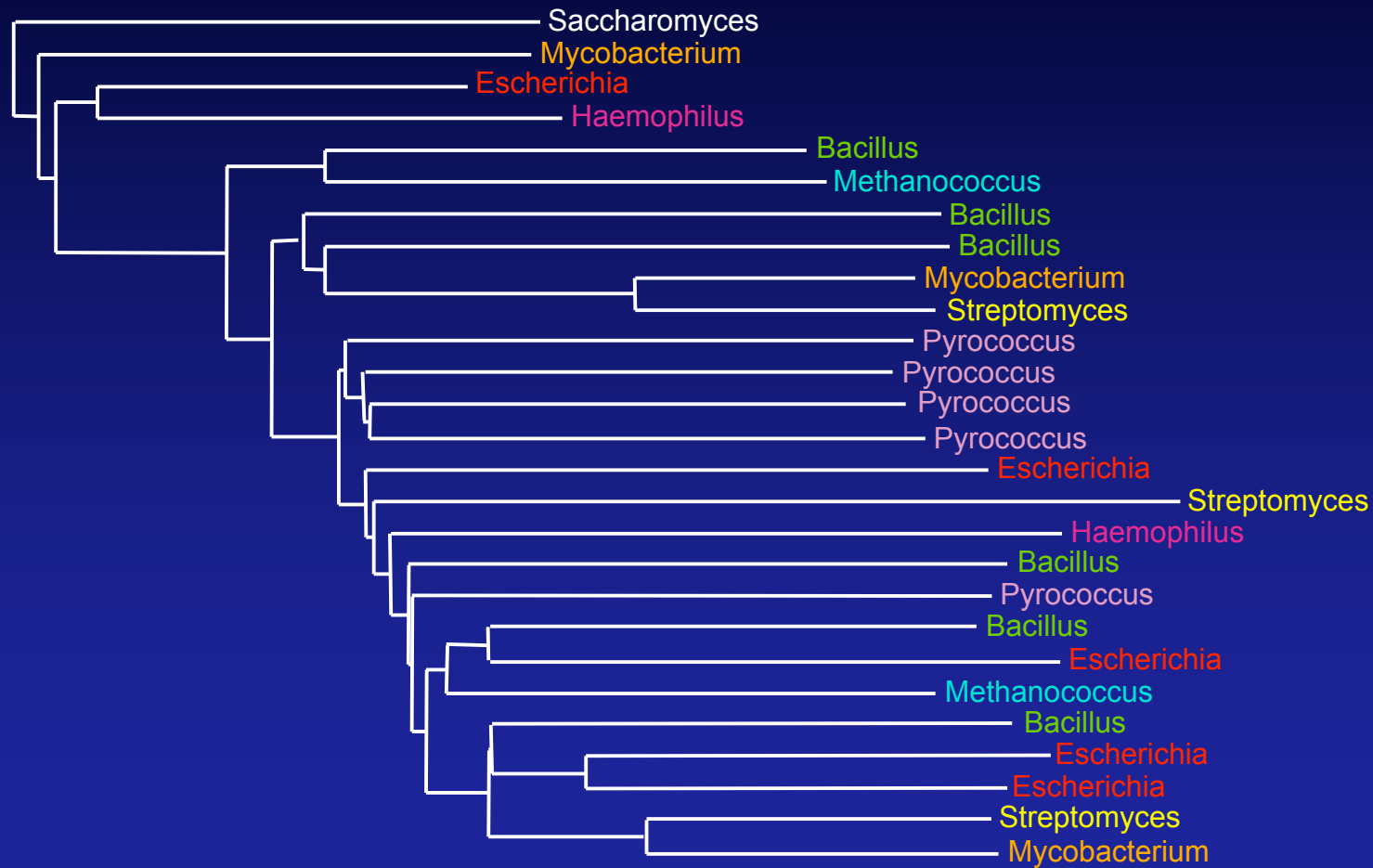


- ◆ Duplication
- Spéciation

# Les paralogues sont fréquents

- 30 % des gènes chez *E. coli* (compte non tenu des possibles paralogies cachées).
- Existence de duplications multiples :
  - Les relations d'orthologie sont souvent non bijectives.
- Divergences pouvant être importantes après duplication :
  - Difficulté d'identifier de nombreux paralogues.

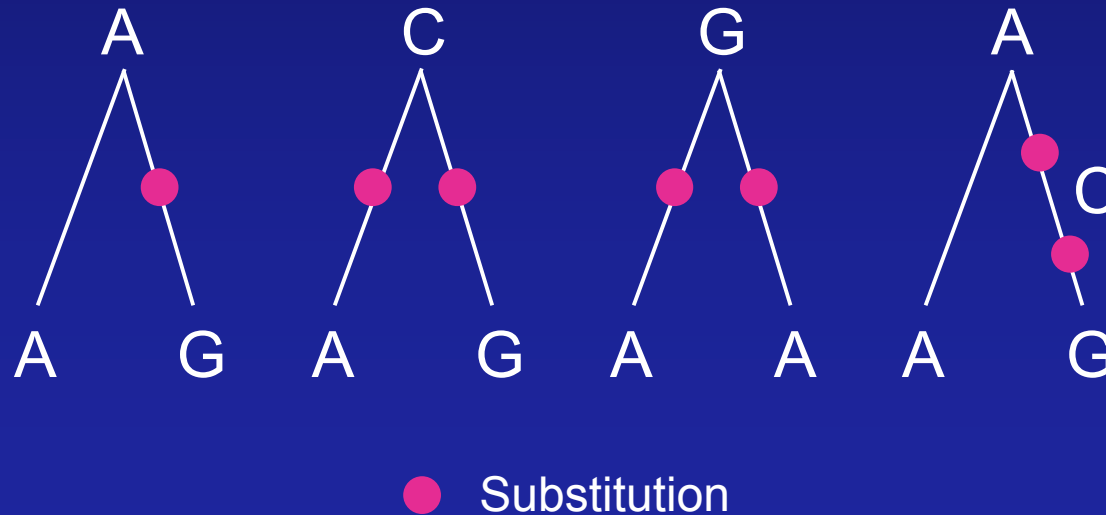
# Exemple



Aminotransférases pyridoxal-phosphate dépendantes (III)

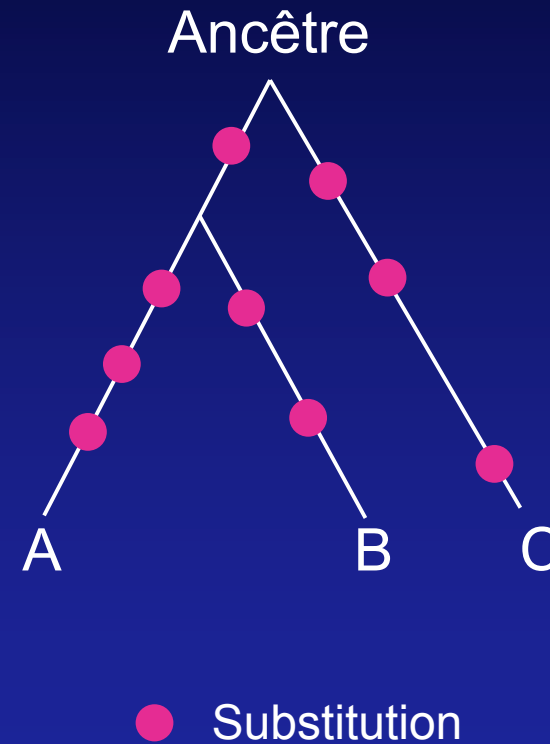
# Substitutions multiples

- La distance évolutive réelle ( $D$ ) est généralement supérieure aux différences observées ( $d$ ).
- En faisant des hypothèses sur la nature du processus évolutif, on peut estimer  $D$  à partir de  $d$ .

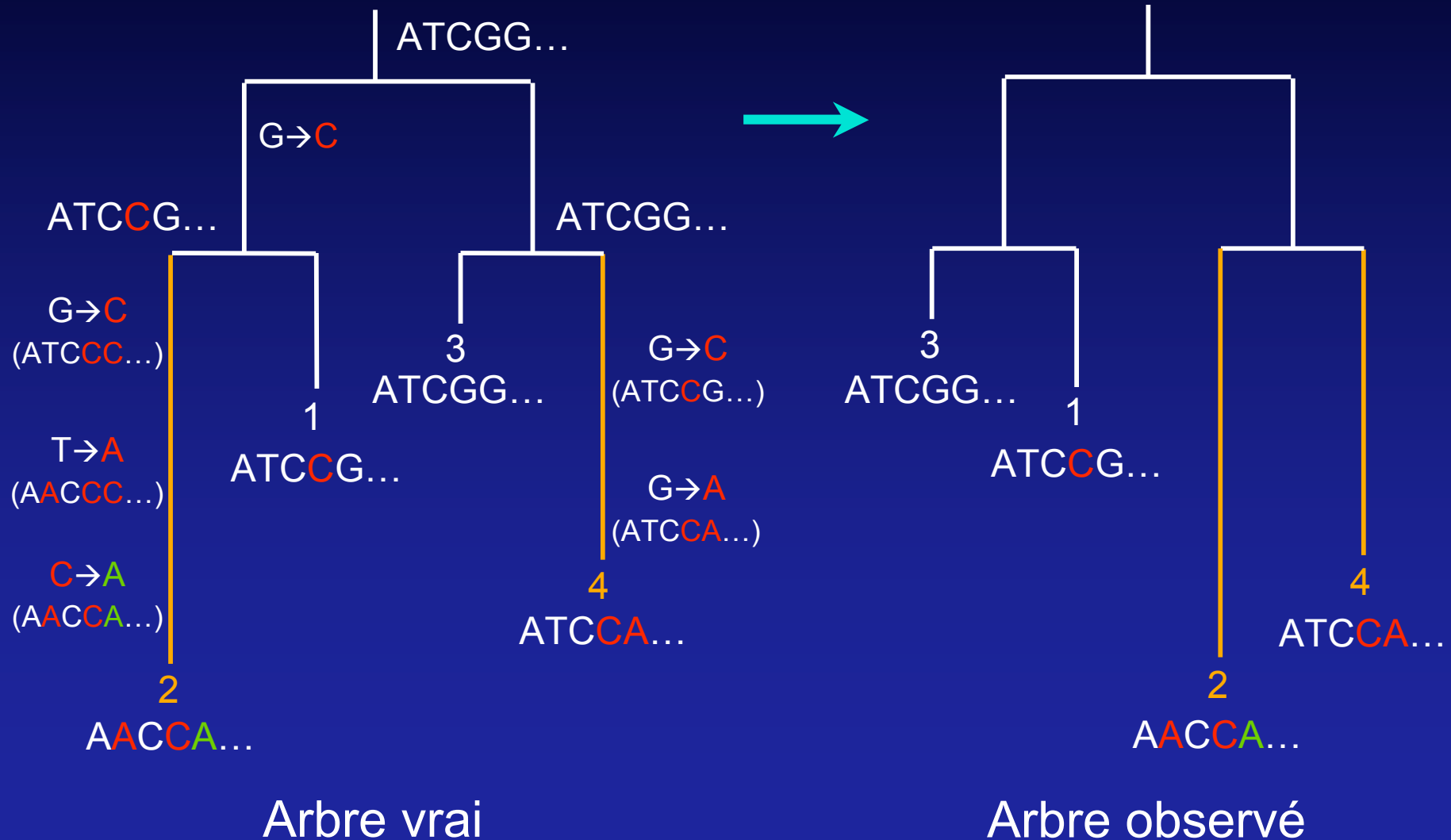


# Phénomène de saturation

- Trop de substitutions depuis la divergence avec l'ancêtre commun :
  - Perte du signal phylogénétique.
  - Impossibilité de reconstruire l'arbre vrai quelle que soit la méthode employée.



# Artefact des longues branches

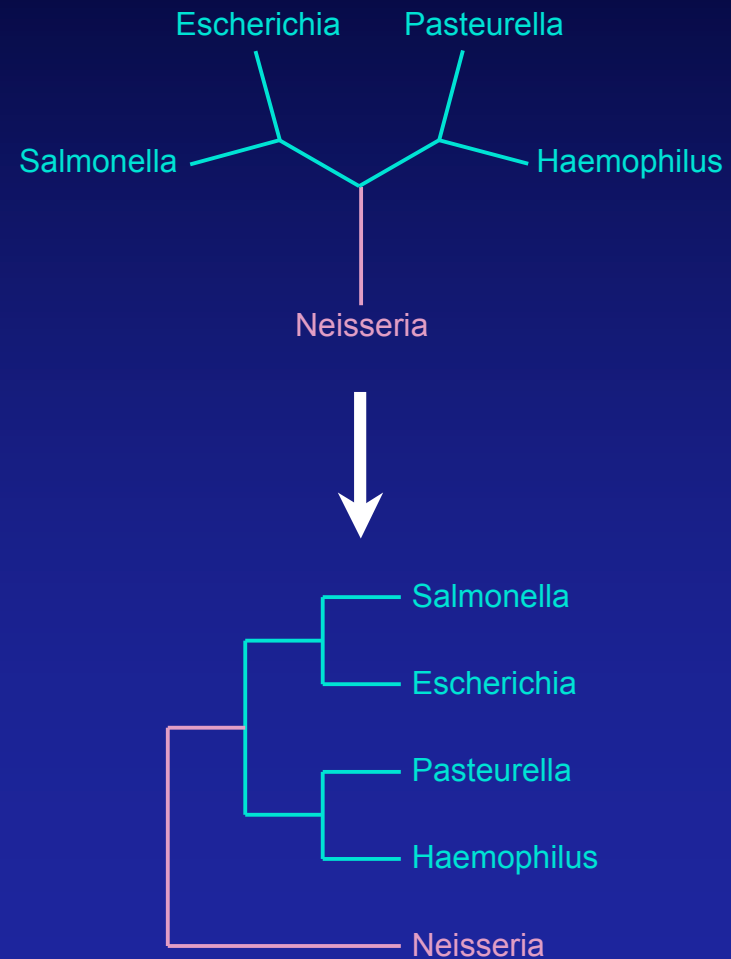




# Racinement par un *outgroup*

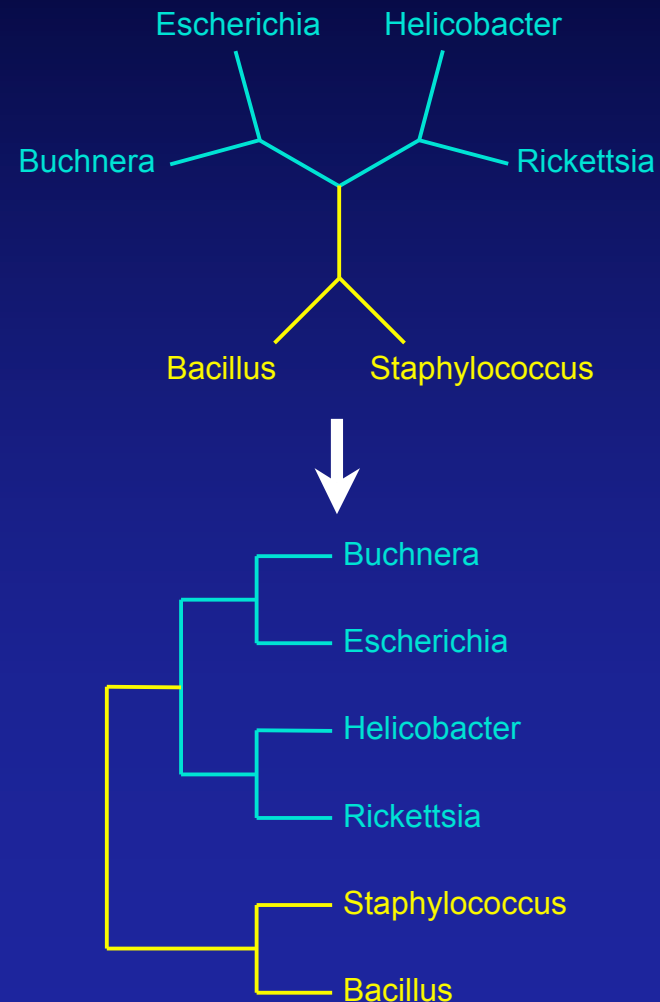
## ■ Choix du groupe :

- Une espèce ou un groupe d'espèces.
- Ni trop proche ni trop éloigné :
  - Degré de divergence entre les organismes considérés.
- Exemple 1 :
  - $\gamma$ -Protéobactéries racinées avec une  $\beta$ -Protéobactérie.



# Racinement par un *outgroup*

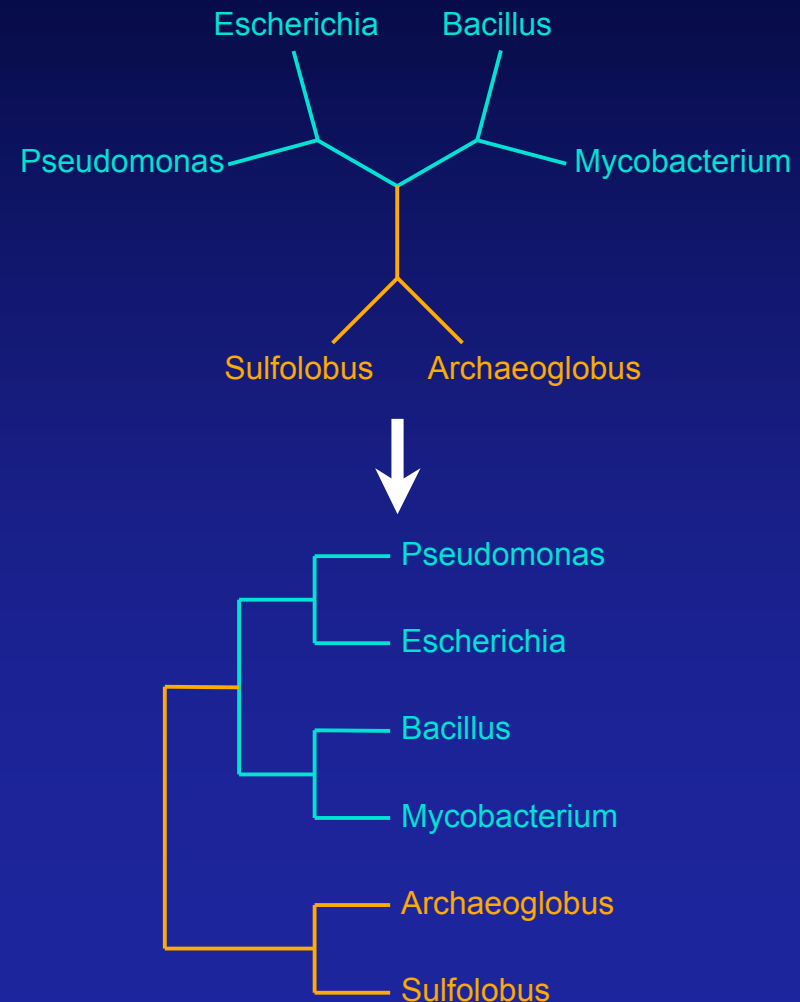
- Choix du groupe :
  - Une espèce ou un groupe d'espèces.
  - Ni trop proche ni trop éloigné :
    - Degré de divergence entre les organismes considérés.
  - Exemple 2 :
    - Protéobactéries racinées avec des Firmicutes.



# Racinement par un *outgroup*

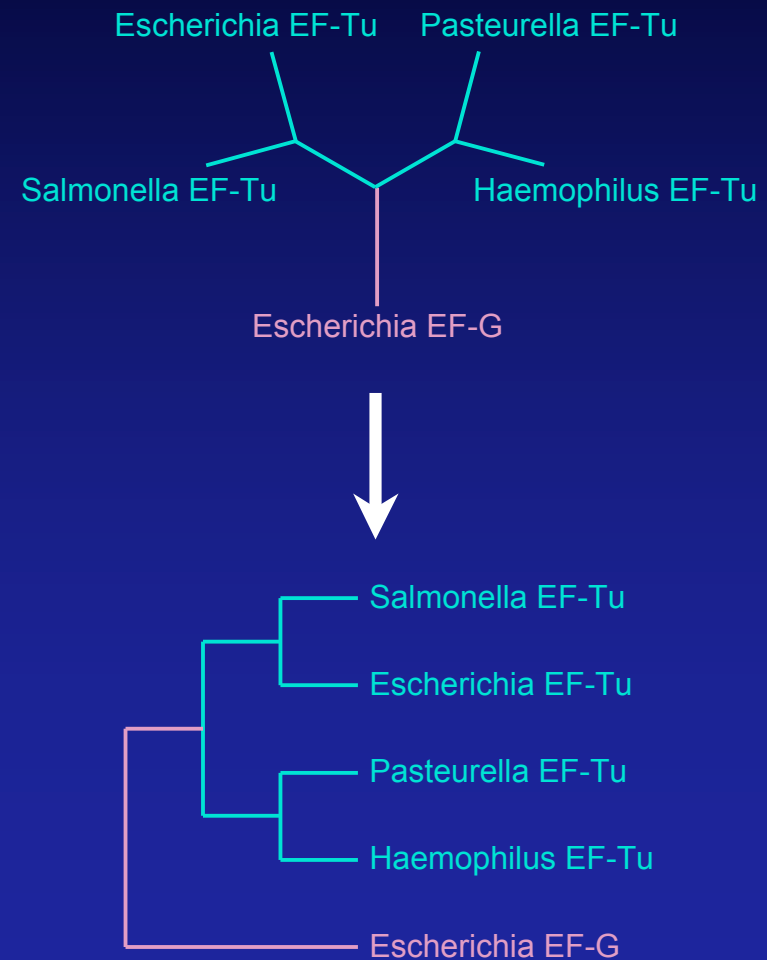
## ■ Choix du groupe :

- Une espèce ou un groupe d'espèces.
- Ni trop proche ni trop éloigné :
  - Degré de divergence entre les organismes considérés.
- Exemple 3 :
  - Bactéries racinées avec des Archées.

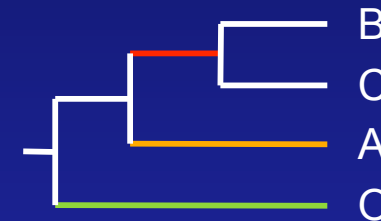
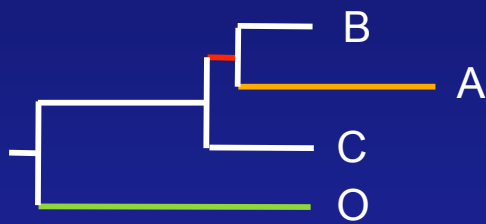
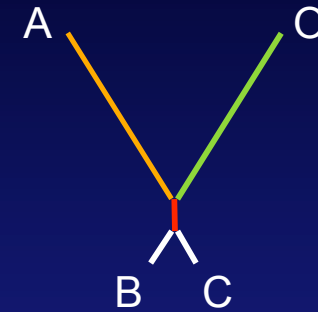
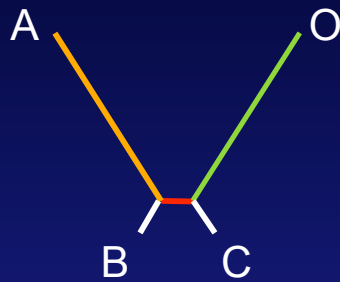


# Racinement par un paralogue

- Duplication chez l'ancêtre commun des espèces étudiées :
  - Racinement en utilisant une des copies paralogues.
  - Exemple :
    - Facteurs d'élongation de la traduction EF-Tu/1 $\alpha$  et EF-G/2 (Bactéries/Archées et Eucaryotes).



# Effet de l'*outgroup*



Arbre vrai

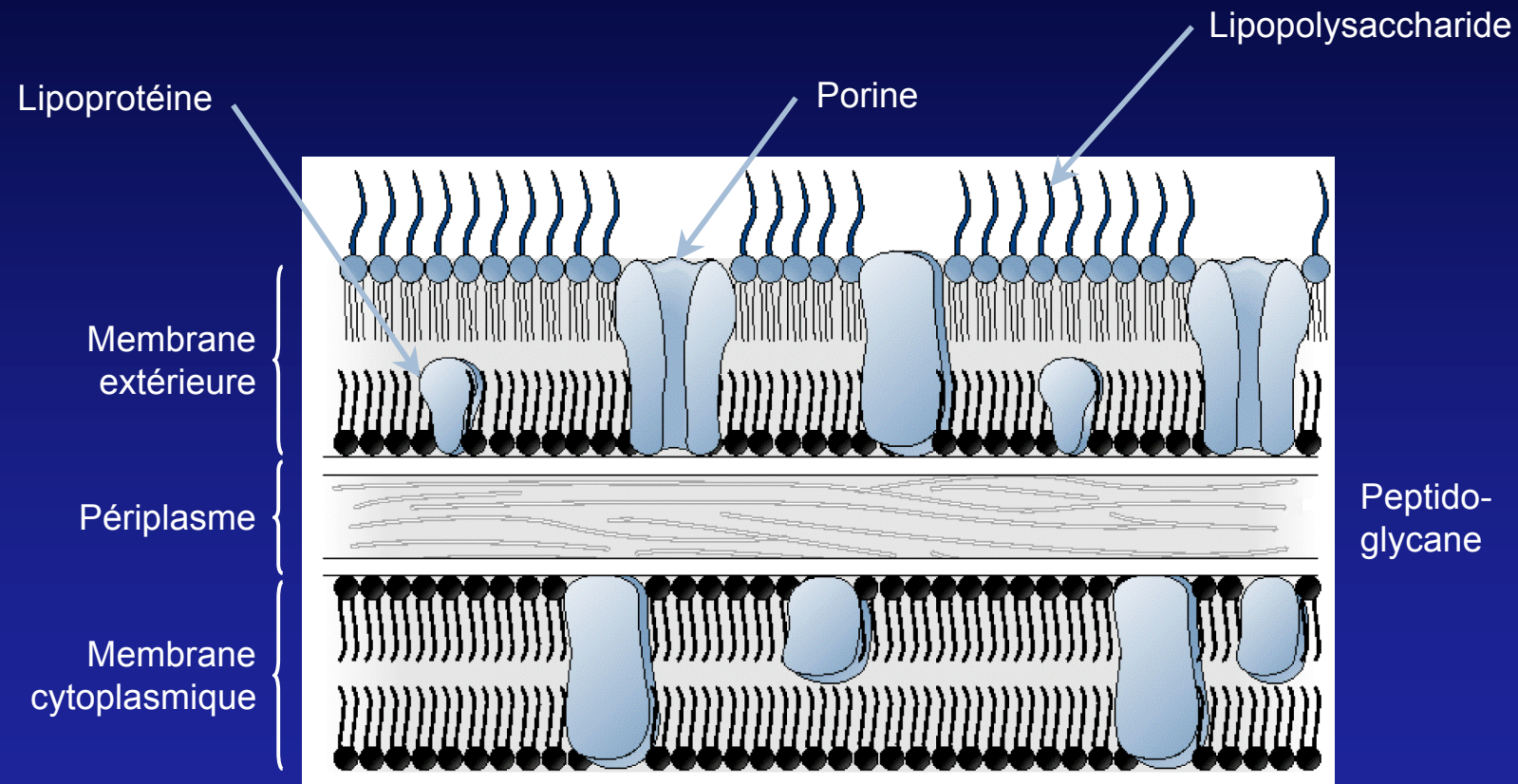
Arbre obtenu

Attraction de la longue branche de la séquence A par la longue branche de l'*outgroup* (O)

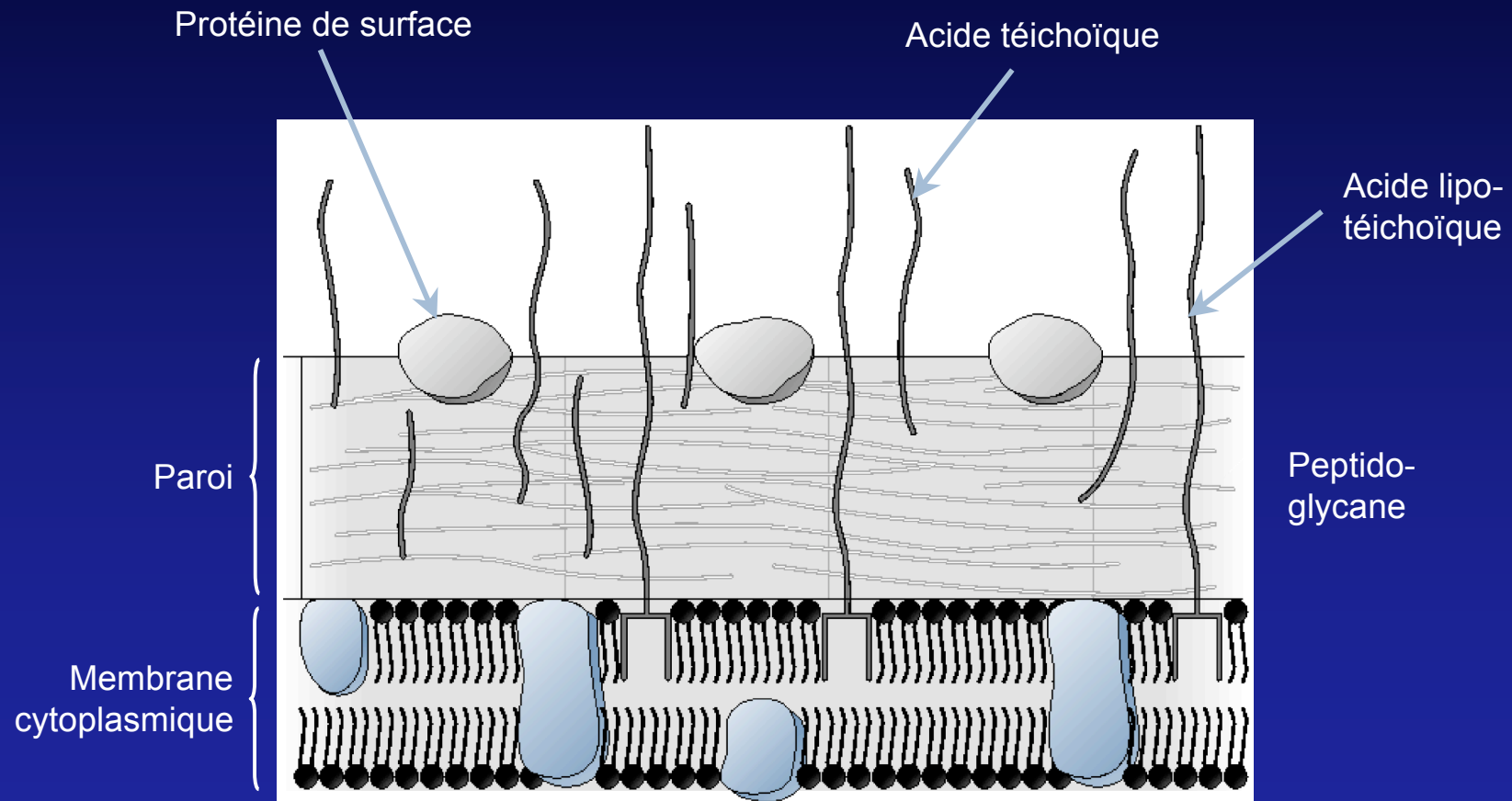
# Principaux taxons bactériens

Division	Subdivision	Genres représentatifs
Protéobactéries	$\alpha$ -Protéobactéries $\beta$ -Protéobactéries $\delta$ -Protéobactéries $\epsilon$ -Protéobactéries $\gamma$ -Protéobactéries	<i>Agrobacterium</i> , <i>Rickettsia</i> <i>Neisseria</i> , <i>Ralstonia</i> <i>Myxobacterium</i> <i>Helicobacter</i> , <i>Campylobacter</i> <i>Escherichia</i> , <i>Buchnera</i> , <i>Pseudomonas</i>
Gram positives	Haut G+C Bas G+C	<i>Actinomyces</i> , <i>Streptomyces</i> , <i>Mycobacterium</i> <i>Bacillus</i> , <i>Clostridium</i> , <i>Mycoplasma</i>
Cyanobactéries et apparentées		<i>Nostoc</i> , <i>Synechocystis</i>
Spirochète et apparentées	Spirochètes Leptospiras	<i>Treponema</i> , <i>Borrelia</i> <i>Leptonema</i> , <i>Leptospira</i>
Bactéries vertes sulfureuses		<i>Chlorobium</i> , <i>Chloroherpeton</i>
Cytophagales, Flavobactéries et Bactéroïdes (CFB)	Bactéroïdes Flavobactéries	<i>Bacteroides</i> , <i>Fusobacterium</i> <i>Cytophaga</i> , <i>Flavobacterium</i>
Planctomycètes et apparentées	Groupe des Planctomycètes Groupe des Thermophiles	<i>Planctomyces</i> , <i>Pasteuria</i> , <i>Pirellula</i> <i>Isosphaera</i>
Chlamydiales		<i>Chlamydia</i>
Micrococcus radiorésistants et apparentées	Deinococcales Groupe des Thermophiles	<i>Deinococcus</i> <i>Thermus</i>
Bactéries vertes non sulfureuses	Groupe des Chloroflexus Groupe des Thermomicrobium	<i>Chloroflexus</i> , <i>Herpetosiphon</i> <i>Thermomicrobium</i>
Aquificales et Thermotogales	Aquificales Thermotogales	<i>Aquifex</i> , <i>Hydrogenobacter</i> <i>Thermotoga</i> , <i>Geotoga</i> , <i>Thermopallium</i>

# Paroi des Gram négatives



# Paroi des Gram positives



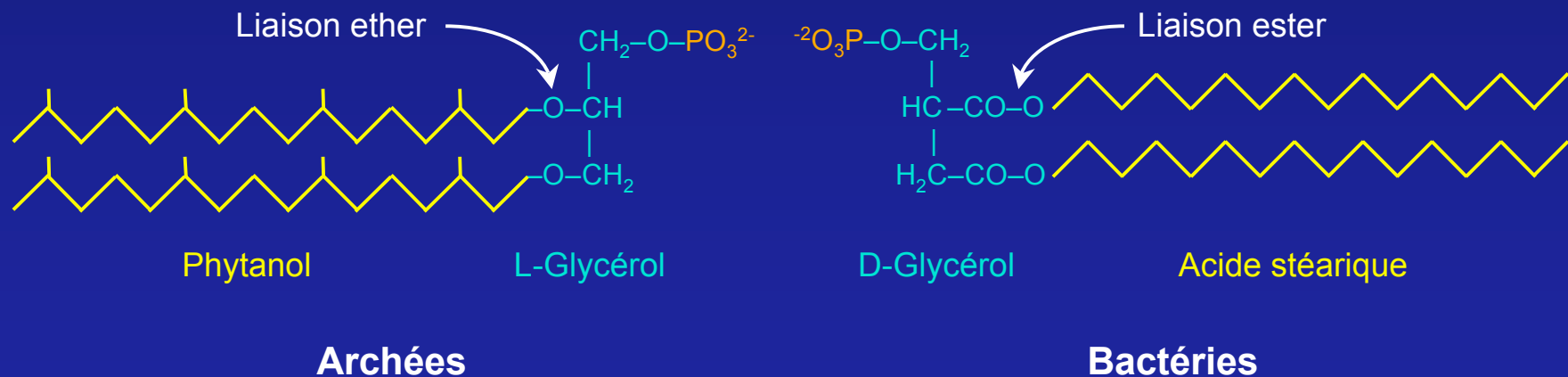


# Principaux taxons archéens

Division	Subdivision	Genres représentatifs
Crénarchées	Thermoprotéales	<i>Thermoproteus, Pyrobaculum, Thermofilum</i>
	Sulfolobales	<i>Sulfolobus, Acidianus</i>
	Désulfurococcales	<i>Aeropyrum, Desulfurococcus</i>
	Cénarchéales	<i>Cenarchaeum</i>
	Caldisphérales	<i>Caldisphaera</i>
Euryarchées	Méthanobacteria	<i>Methanobacterium, Methanothermobacter</i>
	Méthanococci	<i>Methanococcus, Methanothermococcus</i>
	Halobactéria	<i>Halobacterium, Halococcus</i>
	Thermoplasmata	<i>Thermoplasma, Ferroplasma</i>
	Thermococci	<i>Pyrococcus, Thermococcus</i>
	Archaeoglobi	<i>Archaeoglobus</i>
	Methanopyri	<i>Methanopyrus</i>
	Methanomicrobia	<i>Methanosarcina, Methanoculleus</i>
Korarchées		Séquences environnementales
Nanoarchées [?]		<i>Nanoarchaeum</i>

# Particularités des archées

- Structure particulière de la paroi :
  - Pas de peptidoglycane.
  - Diglycérides membranaires spécifiques :
    - L-Glycérol au lieu de D-Glycérol.
    - Isoprènes au lieu d'acides gras.
    - Liaisons avec le glycérol de type ether au lieu d'ester.



# Choix d'un marqueur

- Gènes évoluant très lentement (temps de divergence entre  $10^7$  et  $10^9$  ans) :
  - Éviter la saturation et les artefacts d'attraction de longues branches.
- Pas de paralogues (ou paralogues facilement identifiables).
- Pas de transferts horizontaux.
- Présents dans l'ensemble des organismes étudiés.

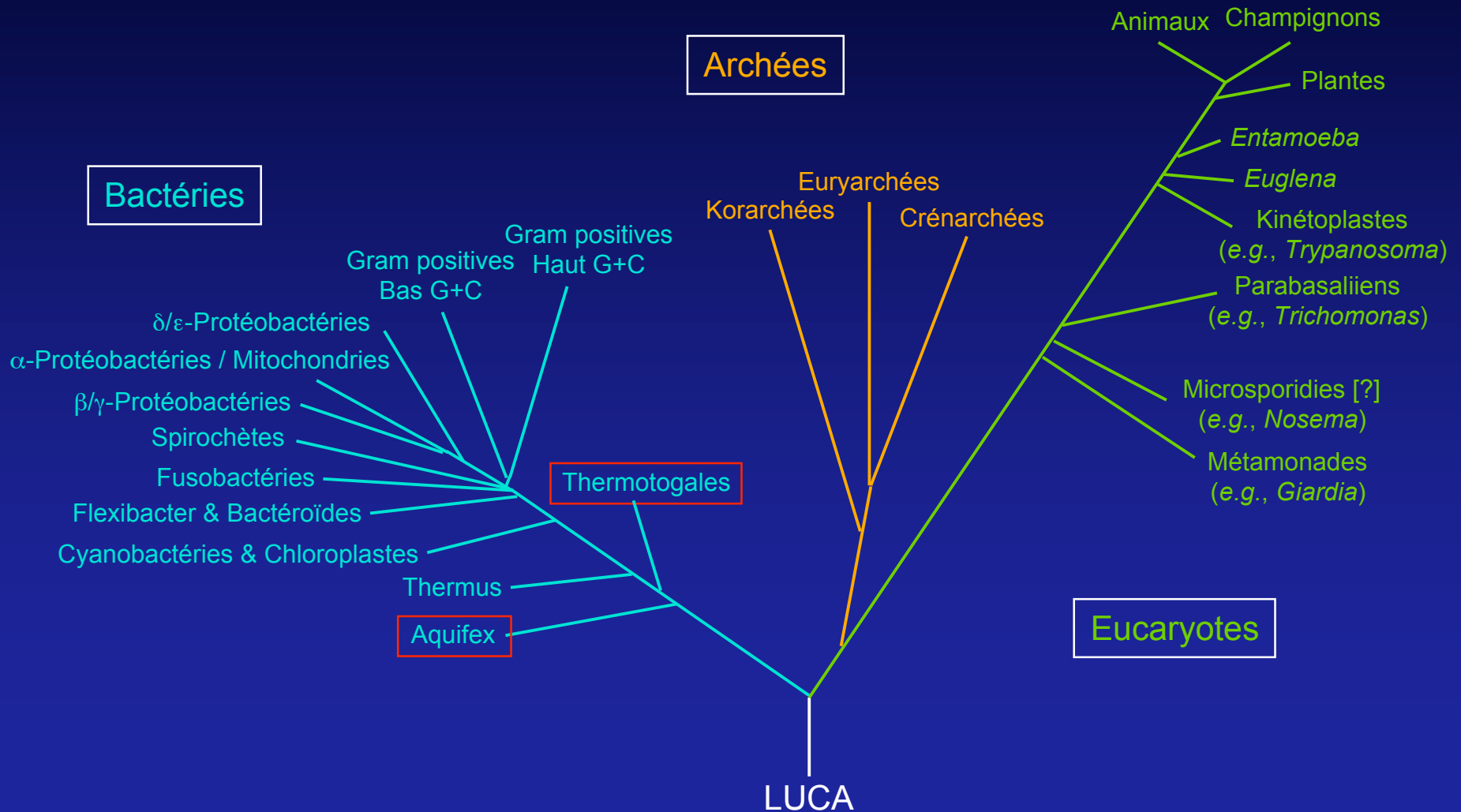
# Marqueurs possibles

- Seul un petit nombre de gènes répondent aux critères précédents :
  - ARNr de la petite ou de la grande sous-unité du ribosome.
  - Protéines *heat-shock* (e.g., Hsp70).
  - Facteurs d'élongation de la traduction.
  - Protéines ribosomiques.
- Résultats fréquemment incongruents entre eux.

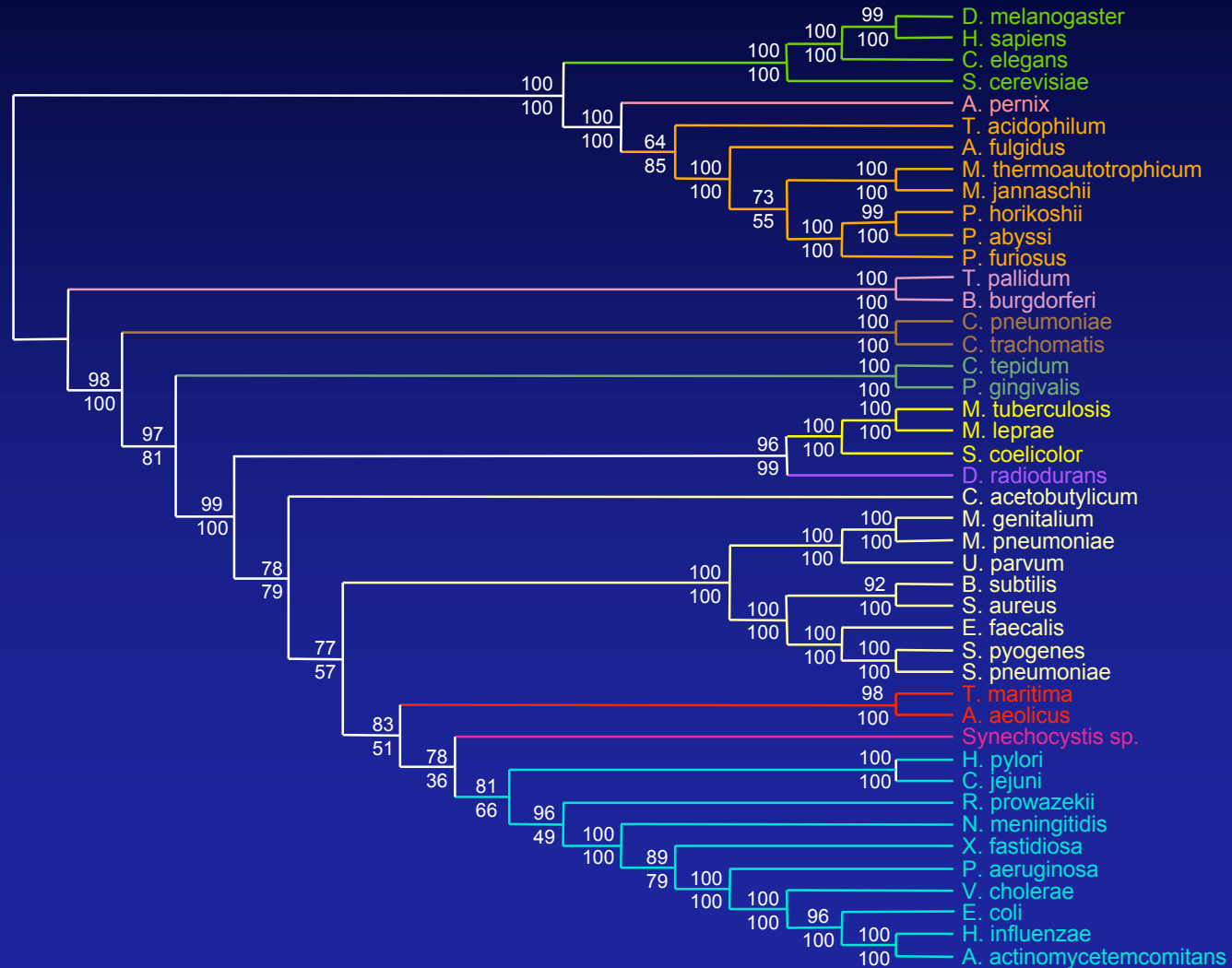
# Phylogénomique

- Utilisation de génomes complets plutôt que des gènes individuels.
- Minimisation de l'effet des paralogies cachées, des transferts et des erreurs.
- Intégration d'une plus grande quantité de signal.
- Différentes approches ont été tentées :
  - Codage en présence/absence des gènes.
  - Concaténation d'orthologues présents dans de nombreuses espèces.
  - Super-arbres intégrant l'information provenant d'un ensemble d'arbres individuels.

# L'arbre de Brown (1997)

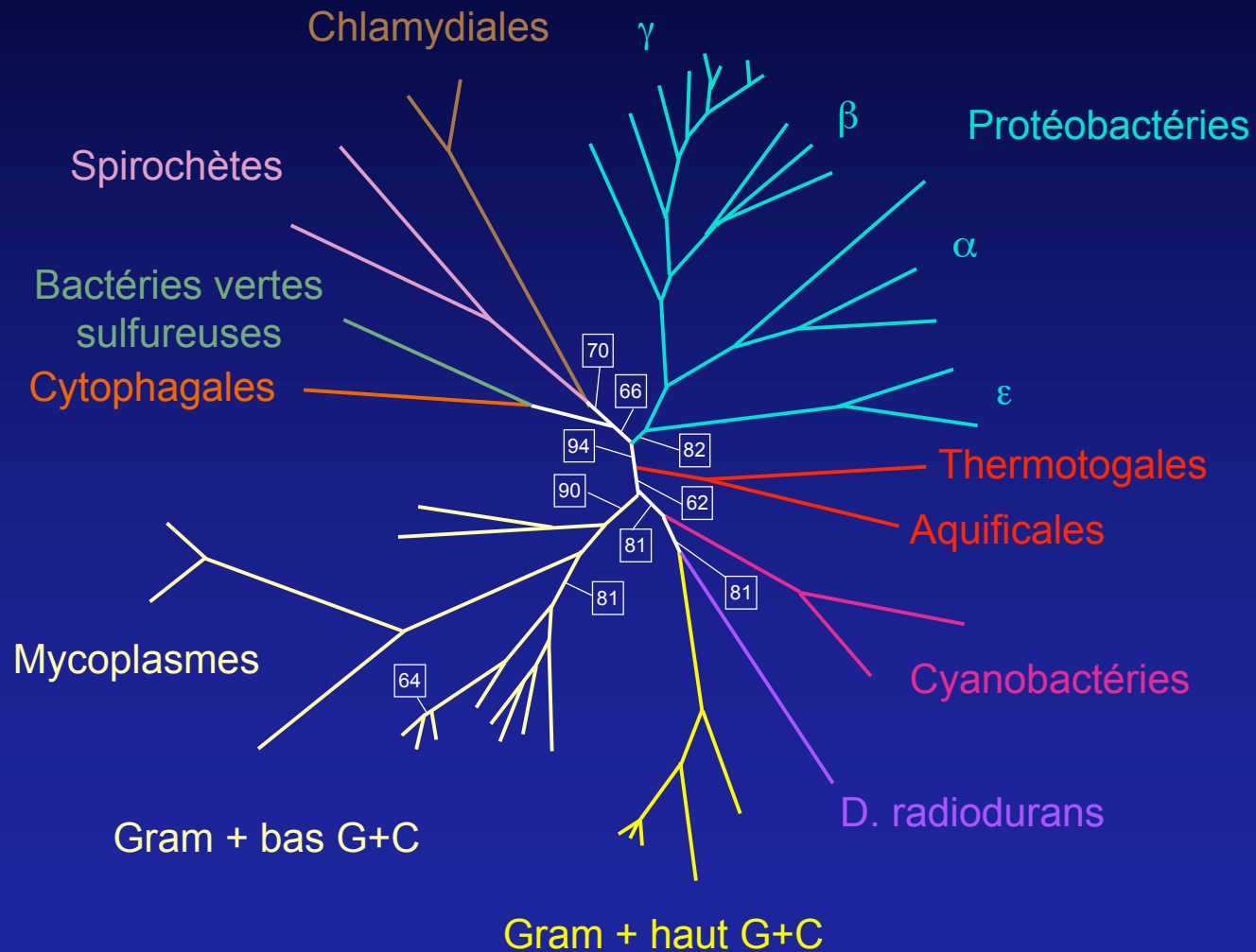


# L'arbre de Brown (2001)



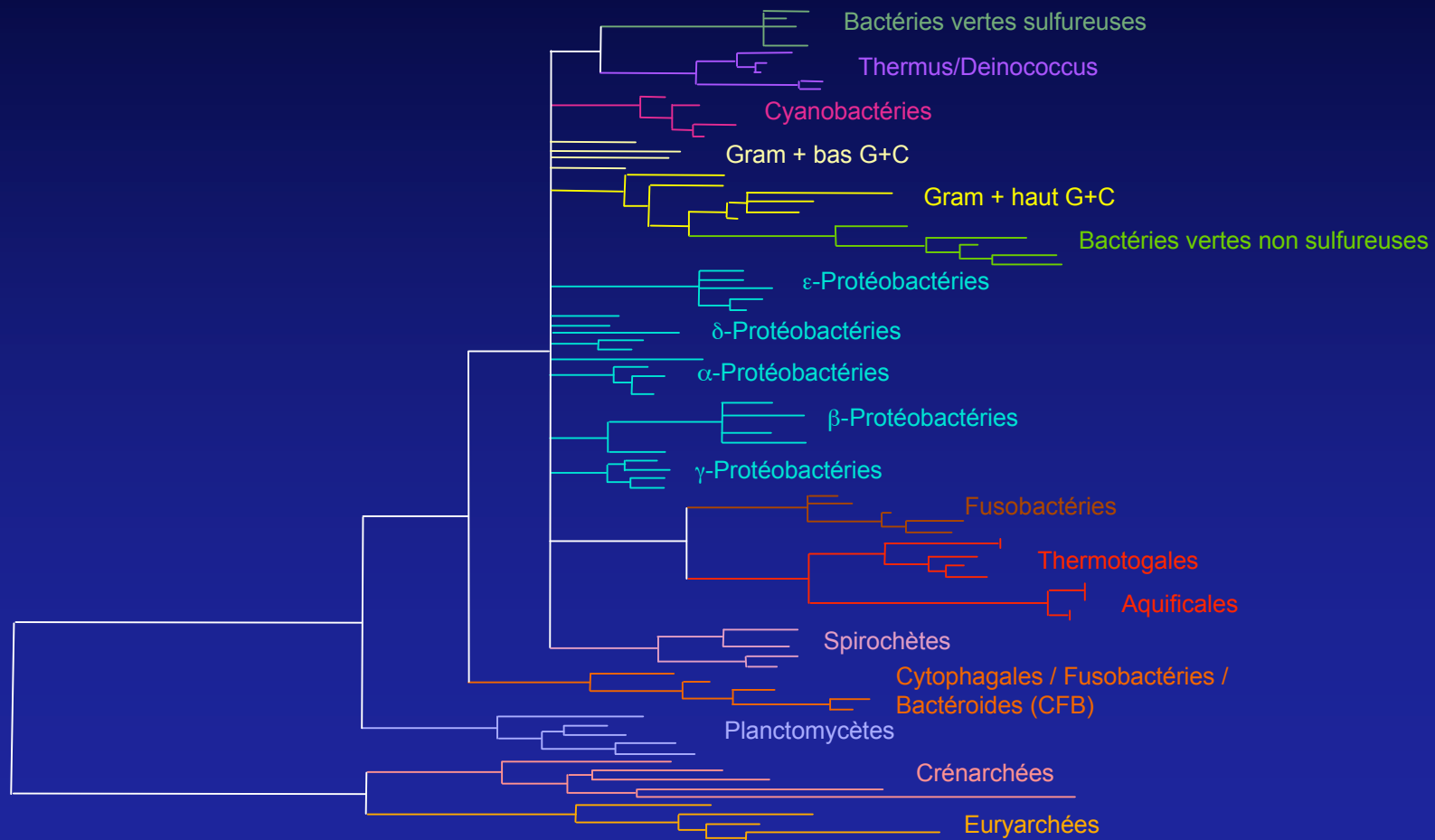
- Eucaryotes
- Crénarchées
- Euryarchées
- Spirochètes
- Chlamydiales
- Bactéries vertes sulfureuses
- Gram + haut G+C
- Déinococcales
- Gram + bas G+C
- Hyperthermophiles
- Cyanobactéries
- Protéobactéries

# L'arbre de Brochier (2001)

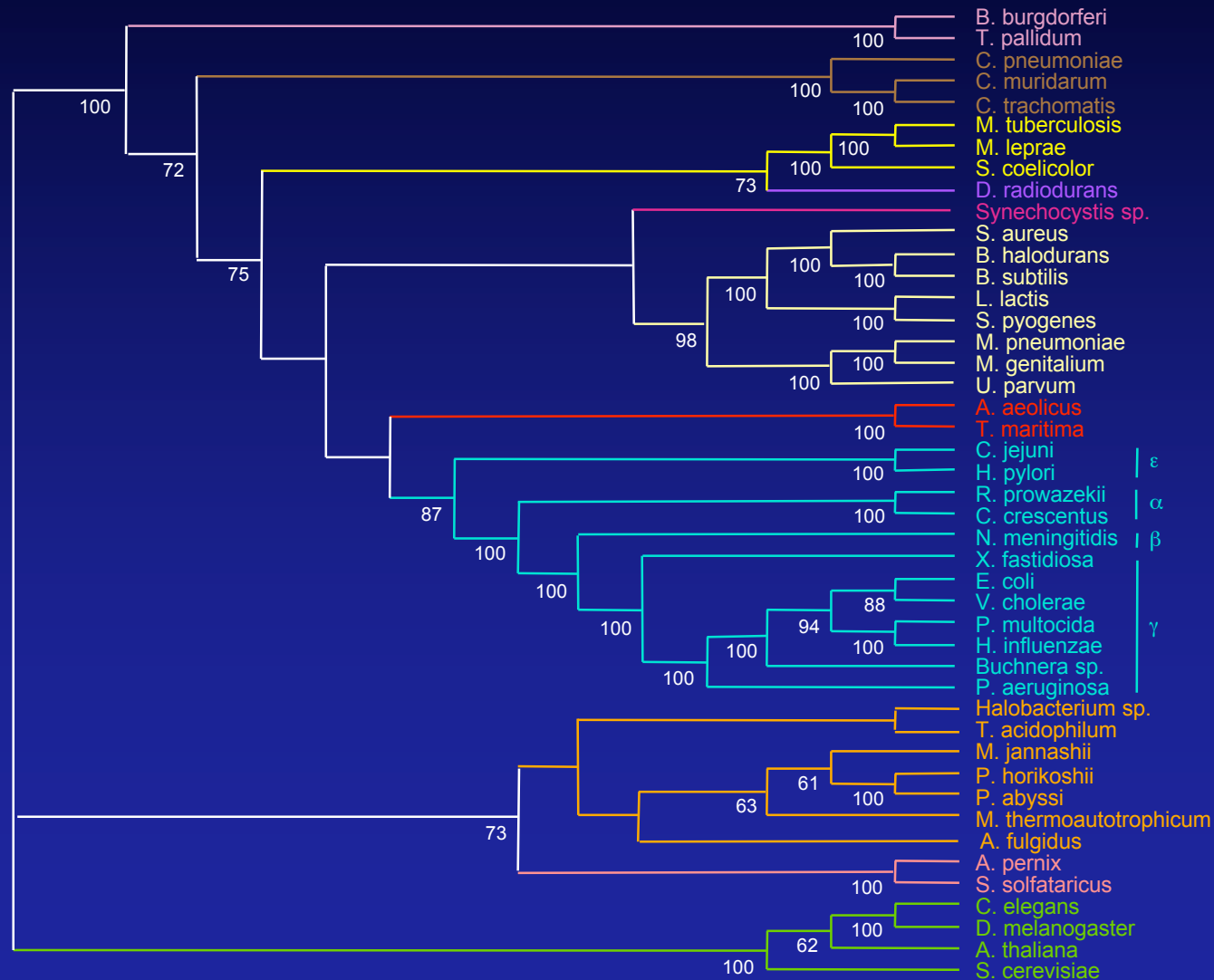




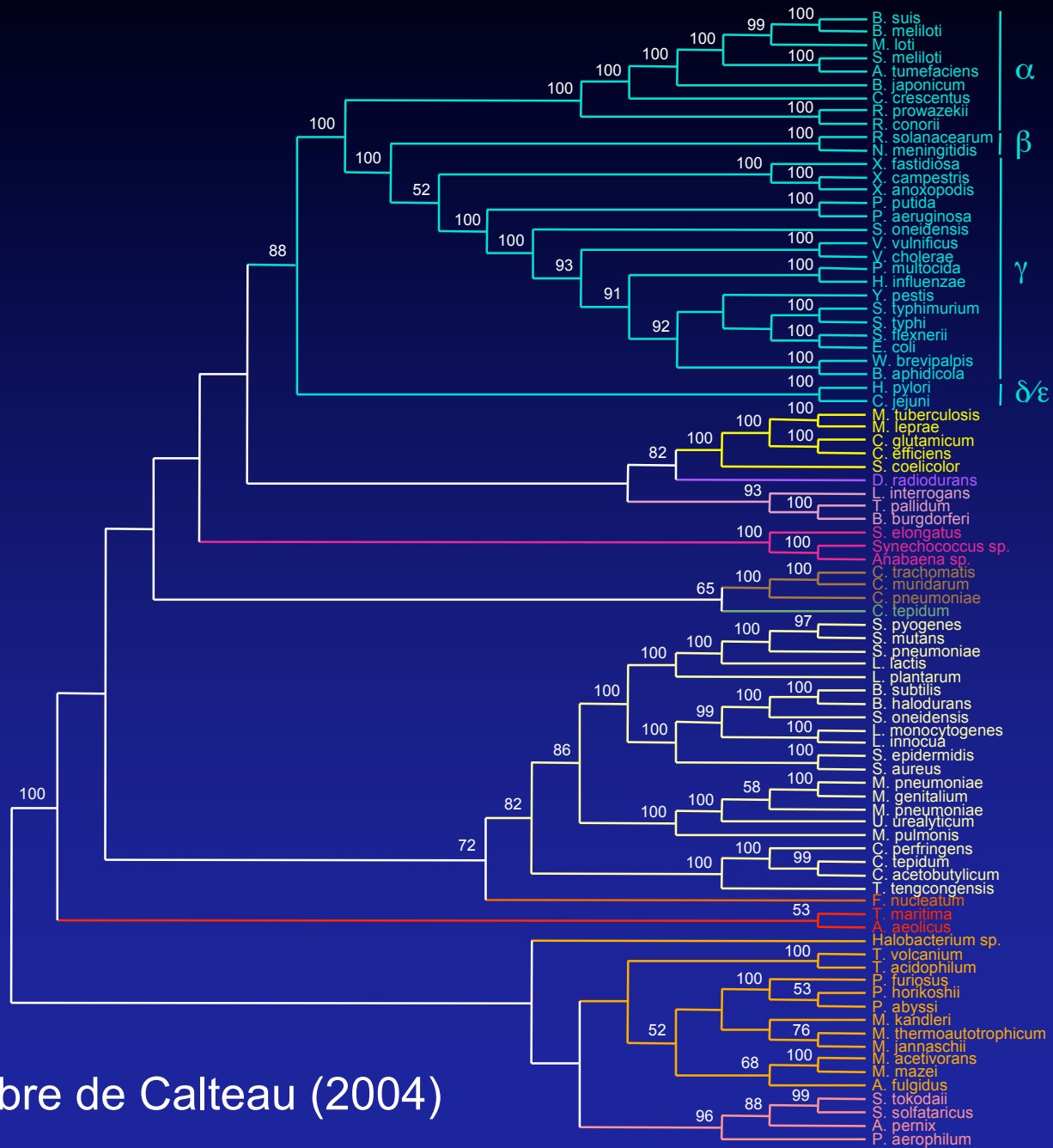
# L'arbre de Brochier (2002)



# L'arbre de Daubin (2002)



- Spirochètes
- Chlamydiales
- Gram + haut G+C
- Déinococcales
- Cyanobactéries
- Gram + bas G+C
- Hyperthermophiles
- Protéobactéries
- Euryarchées
- Crénarchées
- Eucaryotes



α

β

γ

δ/ε

- Protéobactéries
- Gram + haut G+C
- Déinococcales
- Spirochètes
- Cyanobactéries
- Chlamydiales
- Chlorobiales
- Gram + bas G+C
- Fusobactéries (CFB)
- Hyperthermophiles
- Euryarchées
- Crénarchées

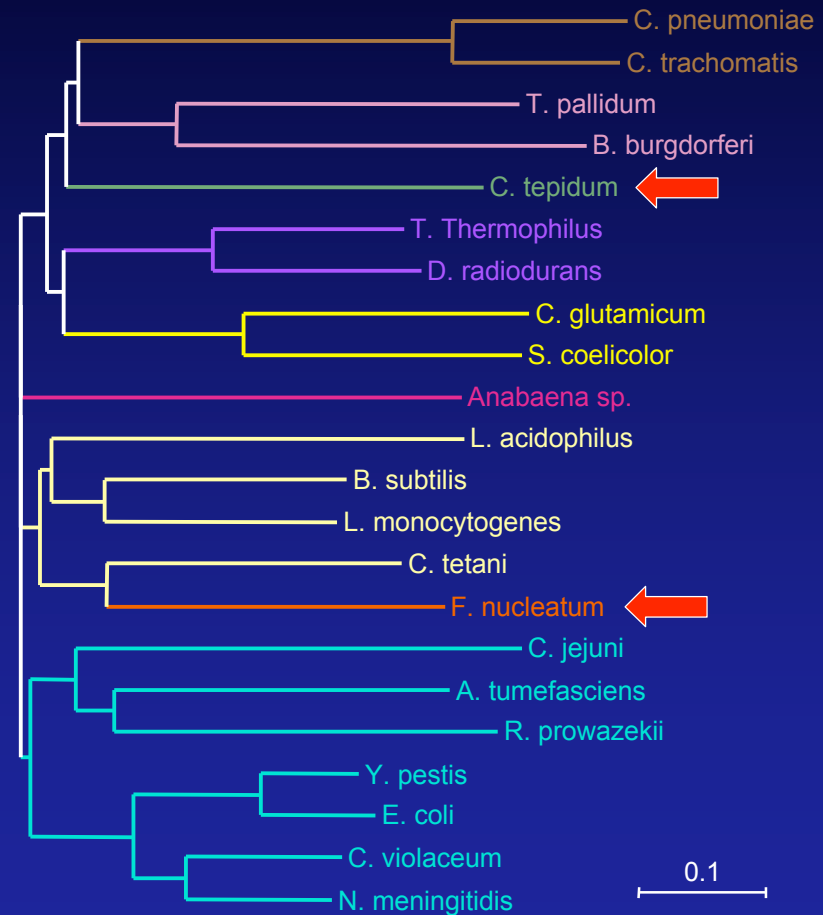
L'arbre de Calteau (2004)

# Que retenir ?

- Monophylie de chacun des trois grands domaines du vivant.
- Monophylie des grands groupes bactériens et archéens définis par Woese.
- Monophylie des différentes subdivisions des Protéobactéries.
- Polyphylie des bactéries Gram + apparemment établie.
- Positionnement variable de la plupart des grandes divisions taxonomiques les unes par rapport aux autres.

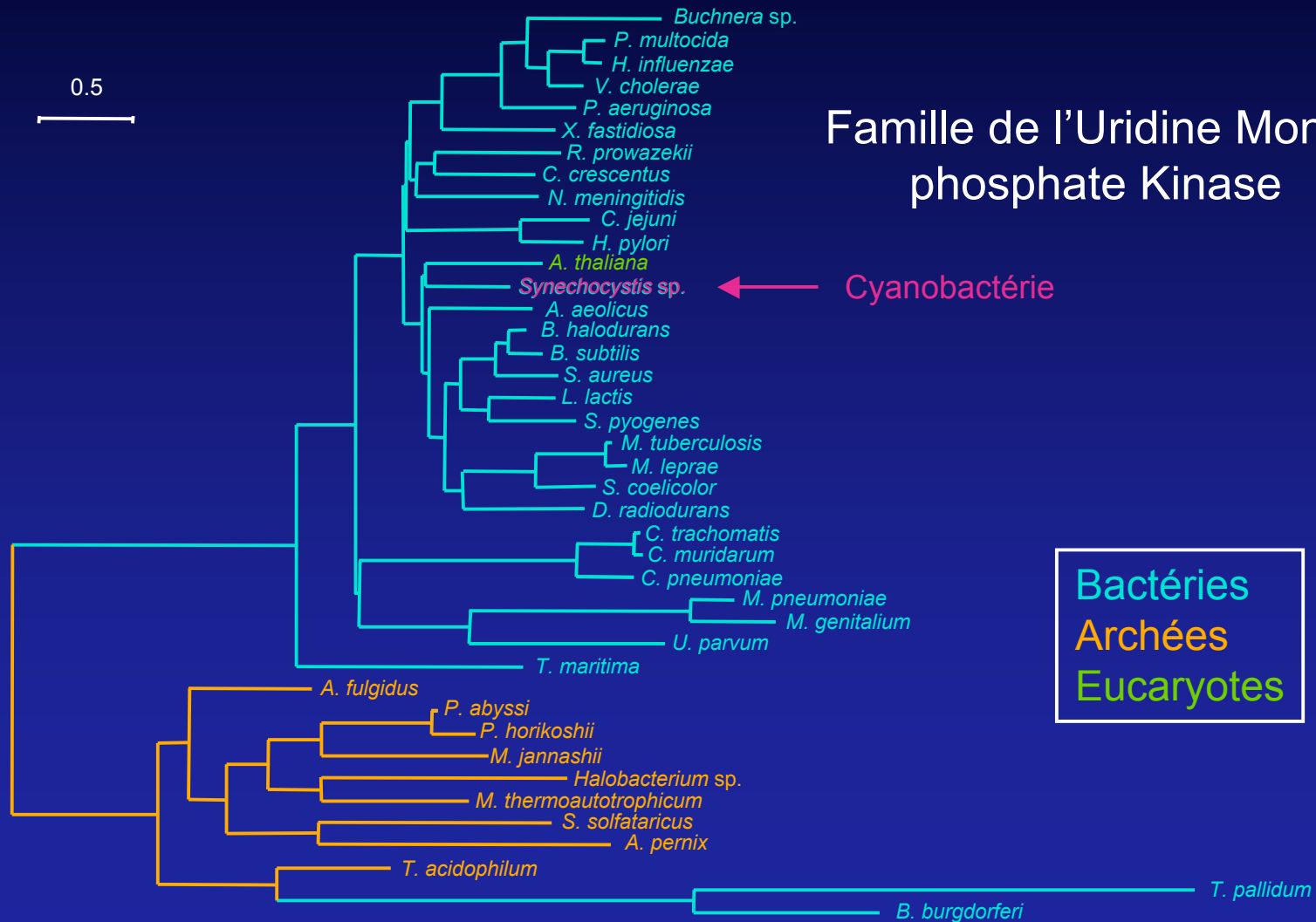
# Importance de la référence

- Transferts inférés en fonction de la référence.
- Cas du gène *ruvB* :
  - Arbre de Brown (2001) :
    - Transfert depuis l'ancêtre commun spirochètes / chlamydiales → *C. tepidum*.
  - Arbre de Brochier (2001) :
    - Transfert depuis Gram + bas G+C → *F. nucleatum*.
  - Arbre de Calteau (2004) :
    - Pas de transfert.

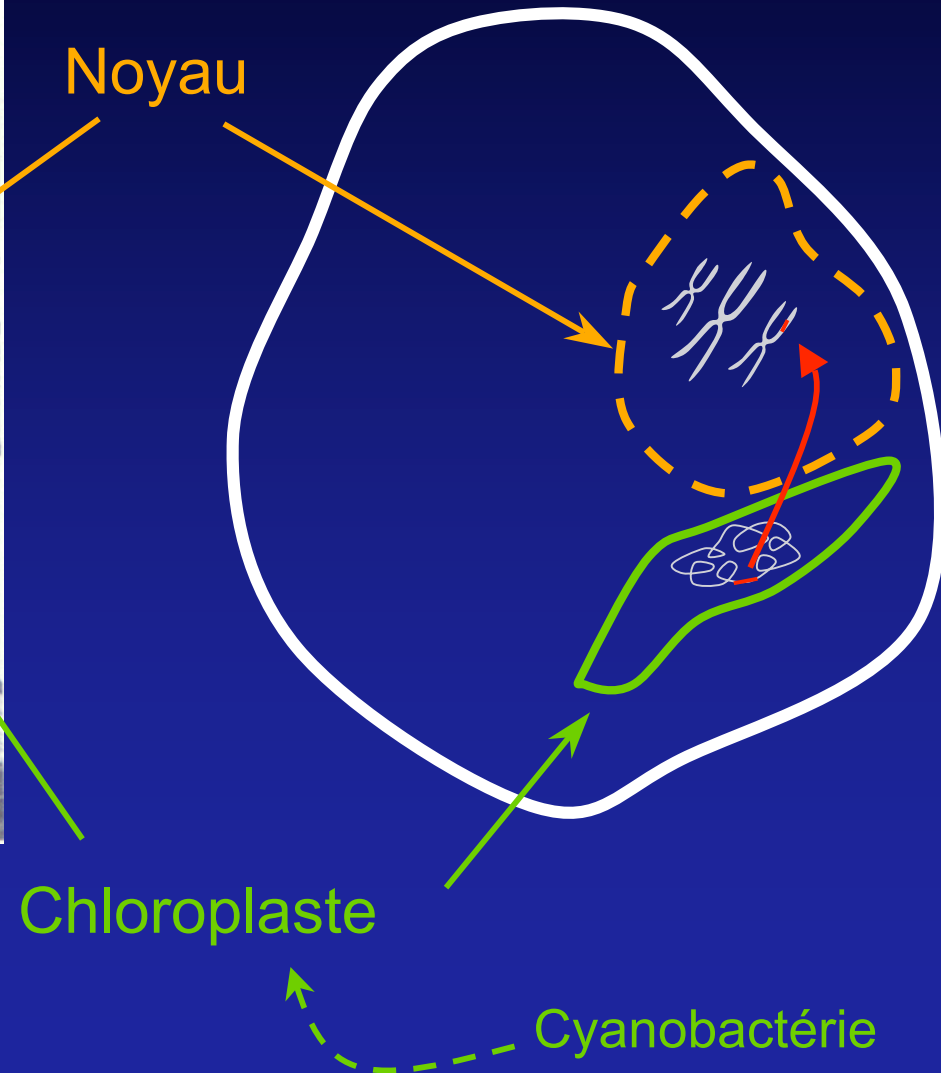
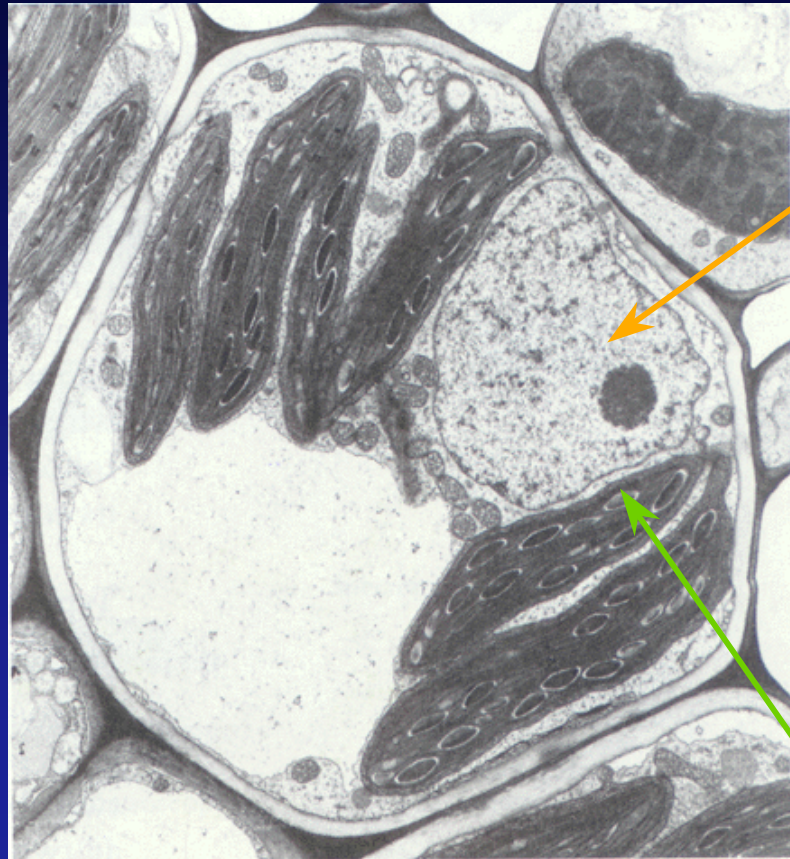


DNA hélicase RuvB

# Cas du gène *pyrH*



# Endosymbiose et transferts

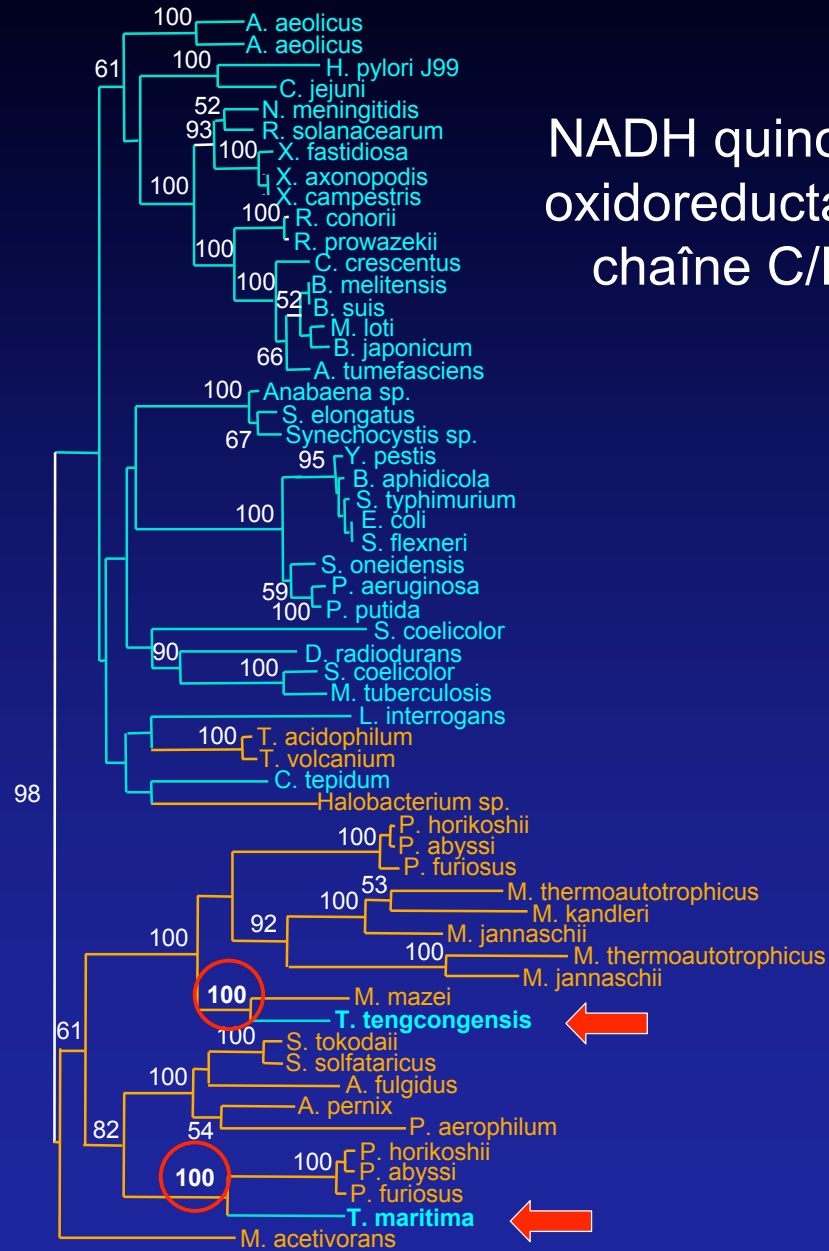


Noyau

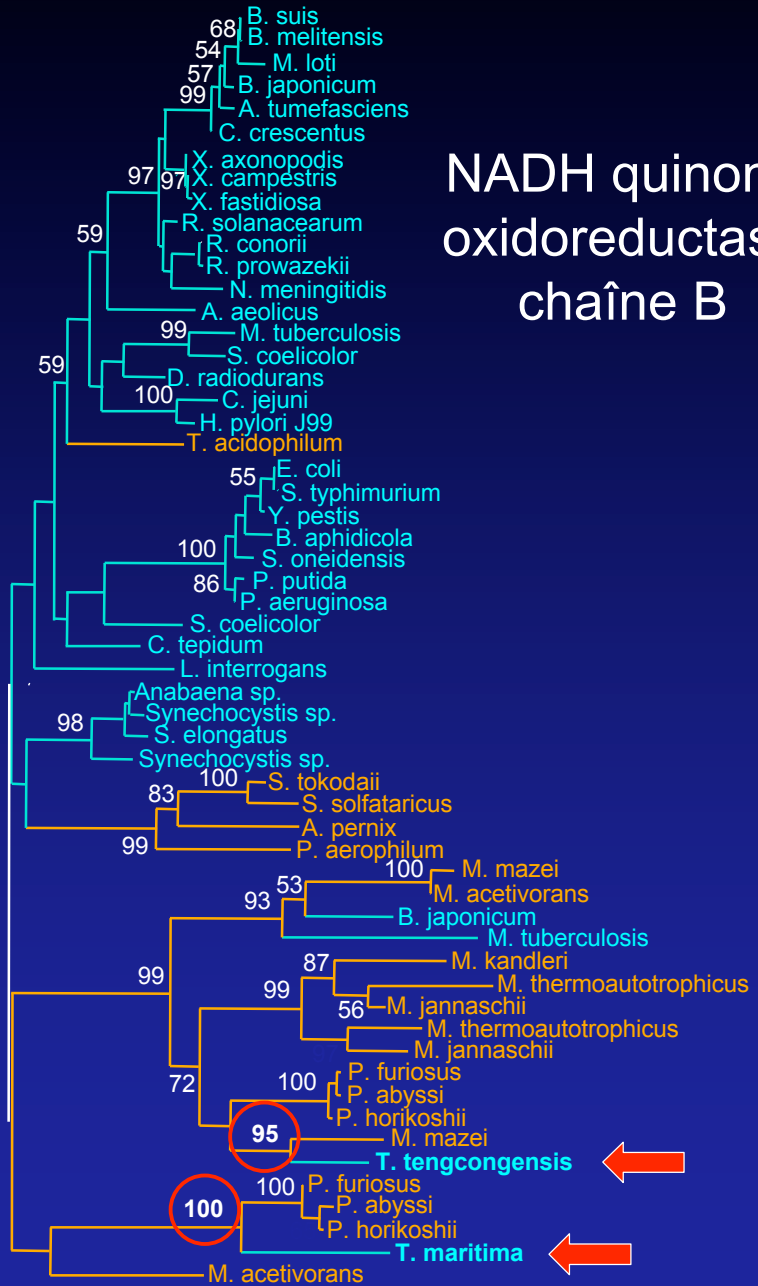
Chloroplaste

Cyanobactérie

# NADH quinone oxidoreductase chaîne C/D



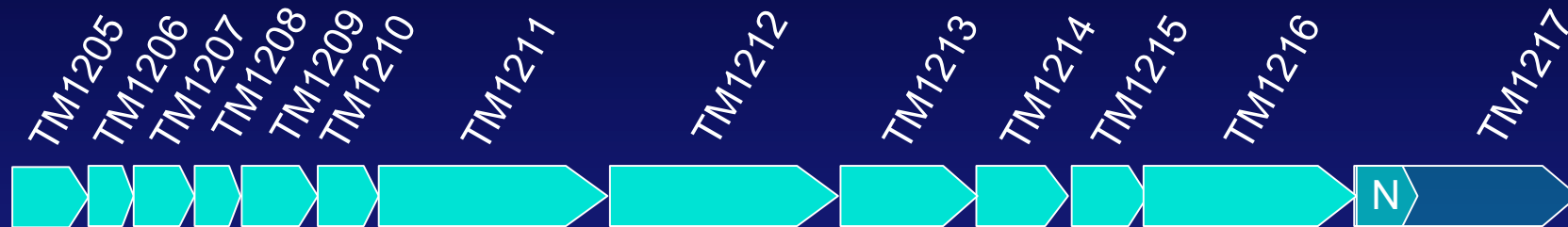
# NADH quinone oxidoreductase chaîne B





# L'opéron *mbx*

*Thermotoga maritima*



Thermococcales

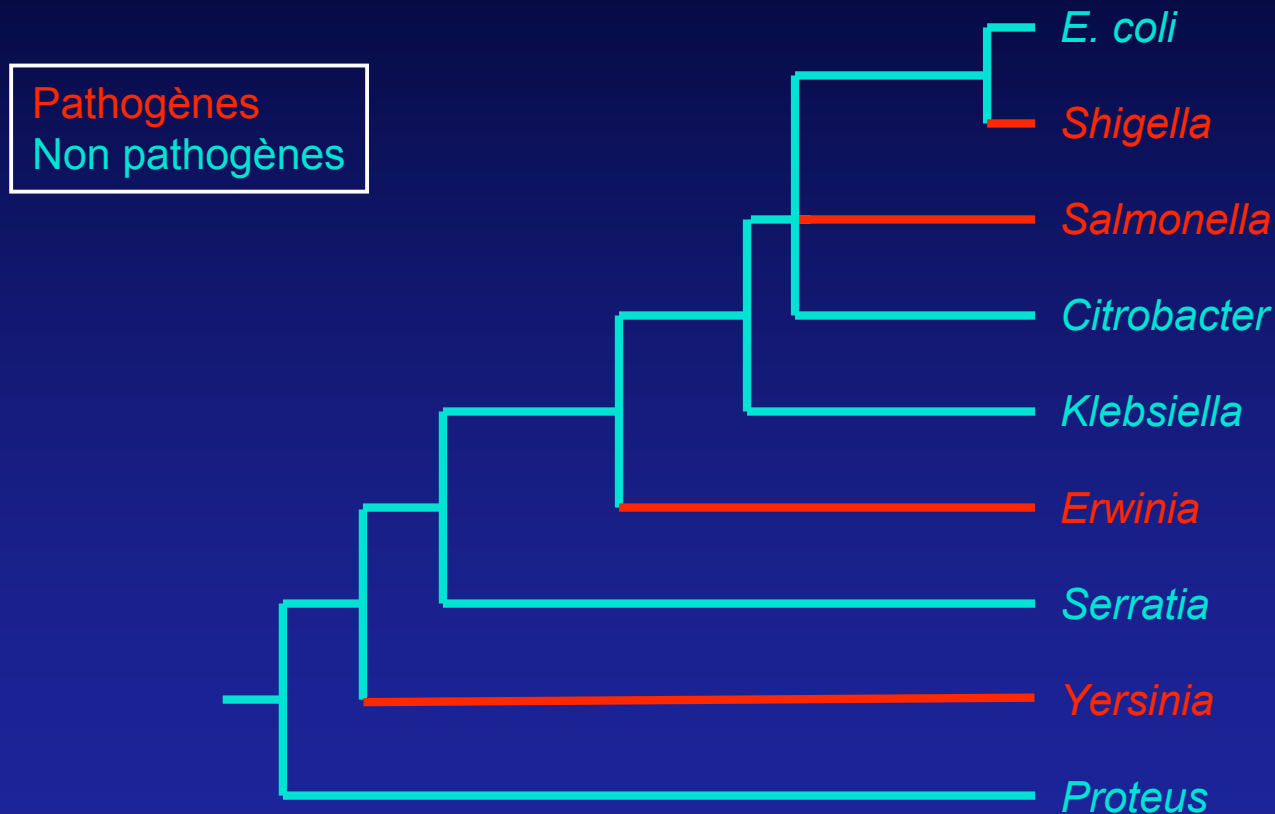


- Transfert d'un opéron entier de 13 gènes :
  - Insertion à l'intérieur de la séquence d'une glutamate synthase.
- Opéron fonctionnel chez *T. maritima* ?
  - Quel rôle dans cet organisme ?

# Transferts et pathogénicité

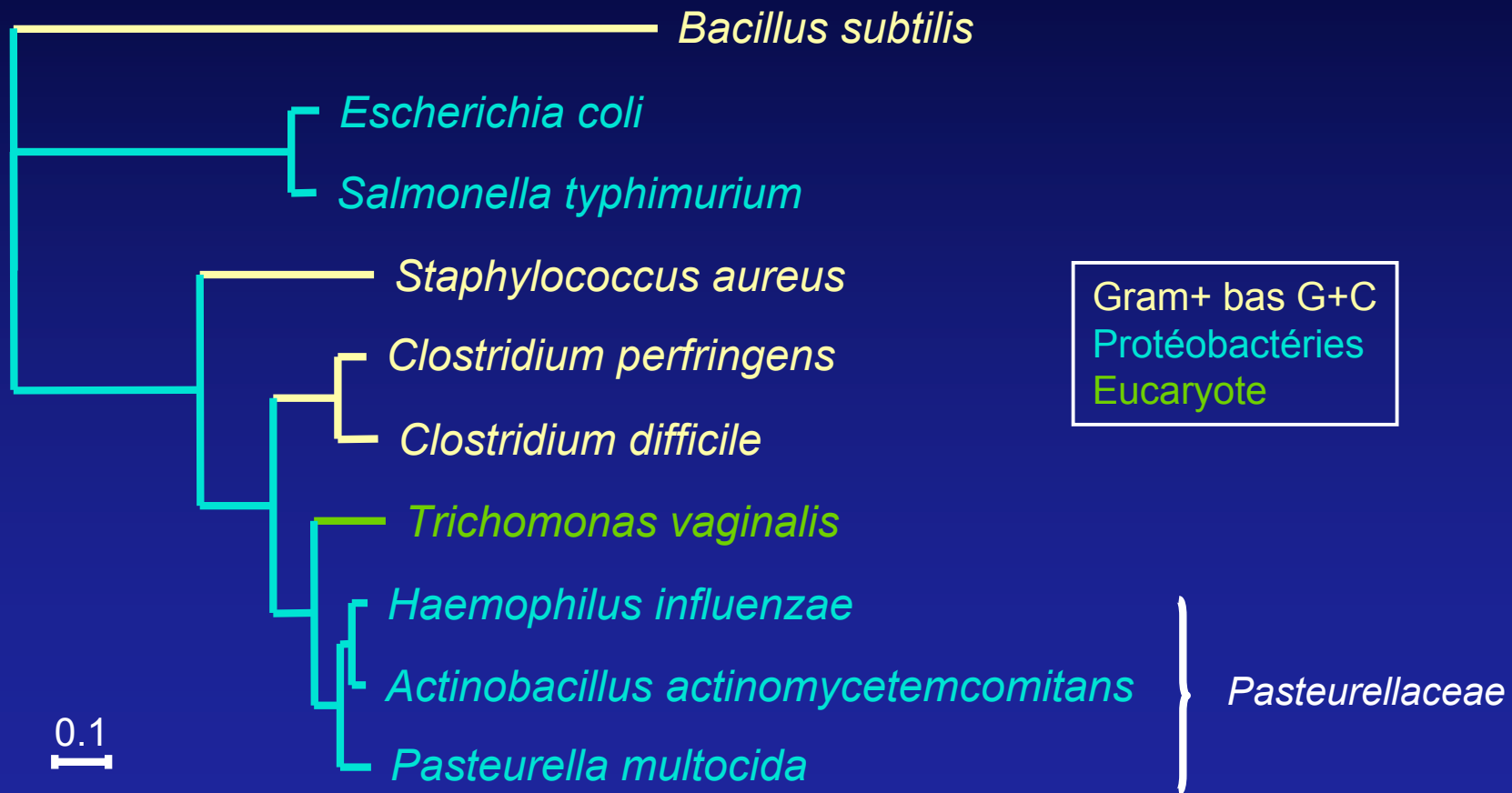
- Transposons :
  - Gènes de l'entérotoxine ST d'*E. coli*.
- Prophages :
  - Toxines de l'*E. coli* entéro-hémorragique.
  - Gènes de la toxine diphtérique ou du choléra.
  - Toxines botuliniques.
- Plasmides :
  - *Shigella*, *Salmonella*, *Yersinia*.
- Ilôts de pathogénicité :
  - *E. coli* uropathogène, *S. typhimurium*, *Yersinia*, *H. pylori*, *V. cholerae*.

# Le cas des entérobactéries



La virulence est un état *dérivé*, obtenu par l'acquisition de gènes déterminant cet état

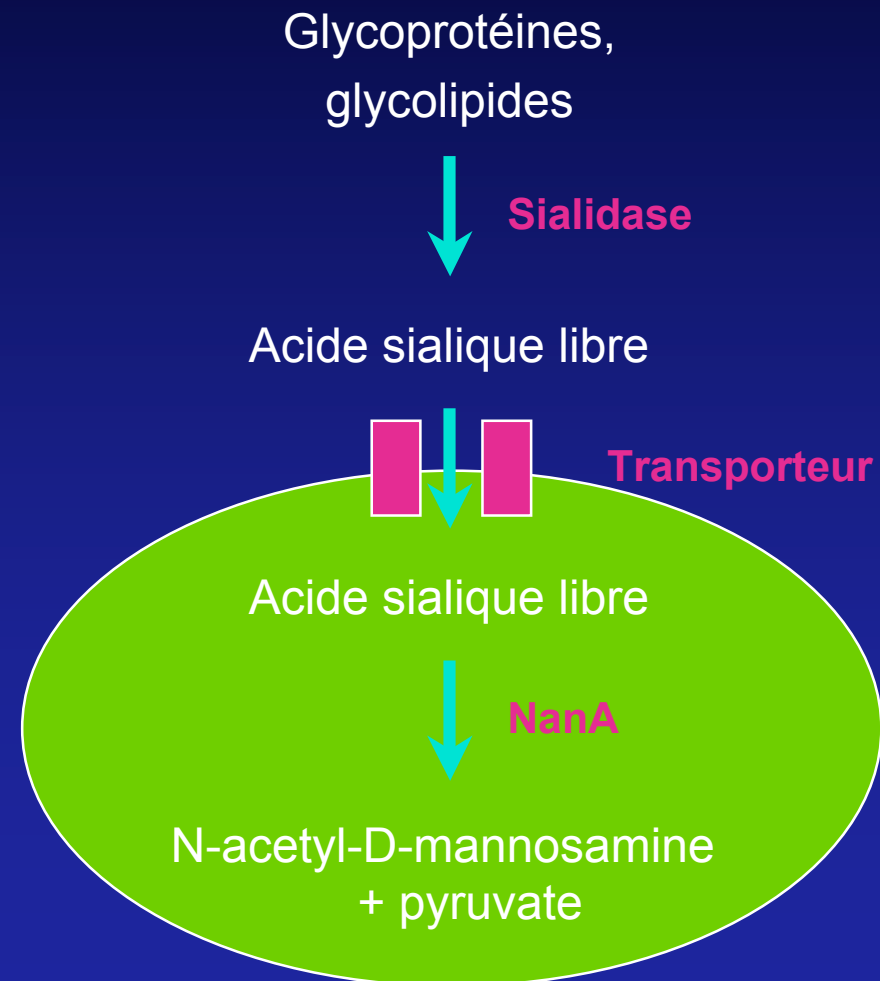
# Transfert bactérie-eucaryote



Phylogénie de la *N*-acetylneuraminase lyase (NanA)

# NanA et pathogénicité ?

- Enzyme impliquée dans le métabolisme de l'acide sialique.
- Rôle chez les bactéries :
  - Parasitage des muqueuses des animaux à des fins nutritionnelles.
- Rôle inconnu chez *T. vaginalis*.



# Méthodes intrinsèques

- Utilisent exclusivement l'information stockée au sein du génome étudié.
- Se basent principalement sur la composition en codons ou en nucléotides des gènes :
  - Utilisent des indices (univariés ou multivariés) d'usage du code.
  - Un gène transféré présentera un usage du code différent de celui des gènes « natifs ».
  - Nécessité de prendre en compte les facteurs intervenant dans la plasticité des génomes.

# Facteurs connus

- Les facteurs influençant la composition en codons chez les bactéries sont multiples :
  - Contenu global en G+C du génome.
  - Sélection traductionnelle.
  - Localisation sur l'un ou l'autre des deux brins du chromosome.
  - Distance à l'origine de réplication.
  - Composition en acides aminés.

# Le code génétique standard

<sup>II</sup> I	<b>U</b>	<b>C</b>	<b>A</b>	<b>G</b>	III
<b>U</b>	UUU Phe F	UCU Ser S	UAU Tyr Y	UGU Cys C	<b>U</b>
	UUC Phe F	UCC Ser S	UAC Tyr Y	UGC Cys C	<b>C</b>
	UUA Leu L	UCA Ser S	UAA Stop	UGA Stop	<b>A</b>
	UUG Leu L	UCG Ser S	UAG Stop	UGG Trp W	<b>G</b>
<b>C</b>	CUU Leu L	CCU Pro P	CAU His H	CGU Arg R	<b>U</b>
	CUC Leu L	CCC Pro P	CAC His H	CGC Arg R	<b>C</b>
	CUA Leu L	CCA Pro P	CAA Gln Q	CGA Arg R	<b>A</b>
	CUG Leu L	CCG Pro P	CAG Gln Q	CGG Arg R	<b>G</b>
<b>A</b>	AUU Ile I	ACU Thr T	AAU Asn N	AGU Ser S	<b>U</b>
	AUC Ile I	ACC Thr T	AAC Asn N	AGC Ser S	<b>C</b>
	AUA Ile I	ACA Thr T	AAA Lys K	AGA Arg R	<b>A</b>
	AUG Met M	ACG Thr T	AAG Lys K	AGG Arg R	<b>G</b>
<b>G</b>	GUU Val V	GCU Ala A	GAU Asp D	GGU Gly G	<b>U</b>
	GUC Val V	GCC Ala A	GAC Asp D	GGC Gly G	<b>C</b>
	GUA Val V	GCA Ala A	GAA Glu E	GGA Gly G	<b>A</b>
	GUG Val V	GCG Ala A	GAG Glu E	GGG Gly G	<b>G</b>

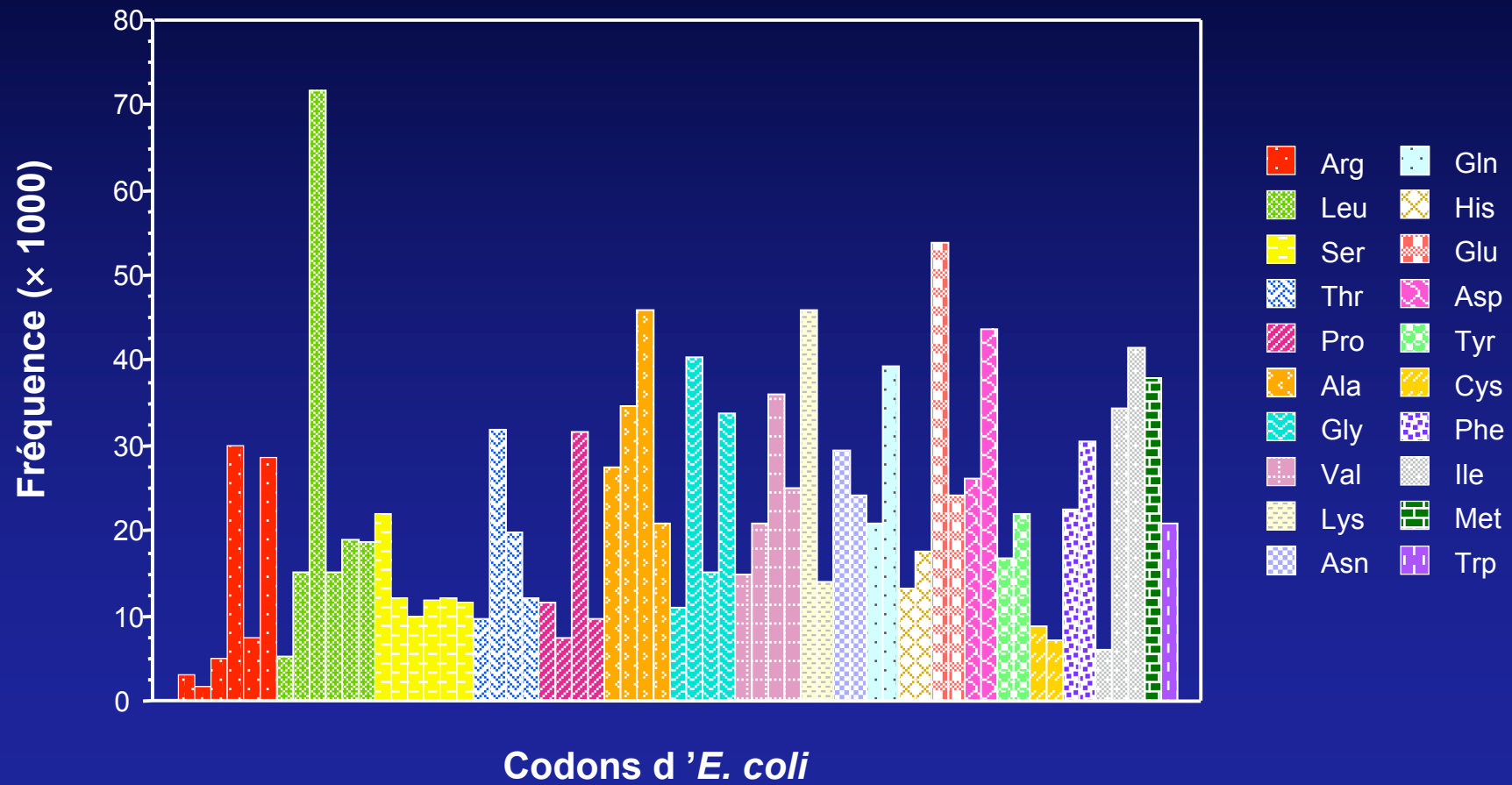


# Biais au niveau d'un gène

UUU	Phe	6	UCU	Ser	5	UAU	Tyr	4	UGU	Cys	0
UUC	Phe	10	UCC	Ser	6	UAC	Tyr	12	UGC	Cys	3
UUA	Leu	8	UCA	Ser	8	UAA	Ter	*	UGA	Ter	*
UUG	Leu	6	UCG	Ser	10	UAG	Ter	*	UGG	Trp	12
CUU	Leu	6	CCU	Pro	5	CAU	His	2	CGU	Arg	7
CUC	Leu	9	CCC	Pro	5	CAC	His	3	CGC	Arg	6
CUA	Leu	5	CCA	Pro	4	CAA	Gln	9	CGA	Arg	6
CUG	Leu	2	CCG	Pro	3	CAG	Gln	9	CGG	Arg	3
AUU	Ile	1	ACU	Thr	11	AAU	Asn	2	AGU	Ser	4
AUC	Ile	8	ACC	Thr	5	AAC	Asn	15	AGC	Ser	3
AUA	Ile	7	ACA	Thr	5	AAA	Lys	5	AGA	Arg	3
AUG	Met	7	ACG	Thr	6	AAG	Lys	9	AGG	Arg	4
GUU	Val	8	GCU	Ala	6	GAU	Asp	8	GGU	Gly	15
GUC	Val	7	GCC	Ala	12	GAC	Asp	5	GGC	Gly	6
GUA	Val	7	GCA	Ala	7	GAA	Glu	5	GGA	Gly	2
GUG	Val	9	GCG	Ala	10	GAG	Glu	12	GGG	Gly	5

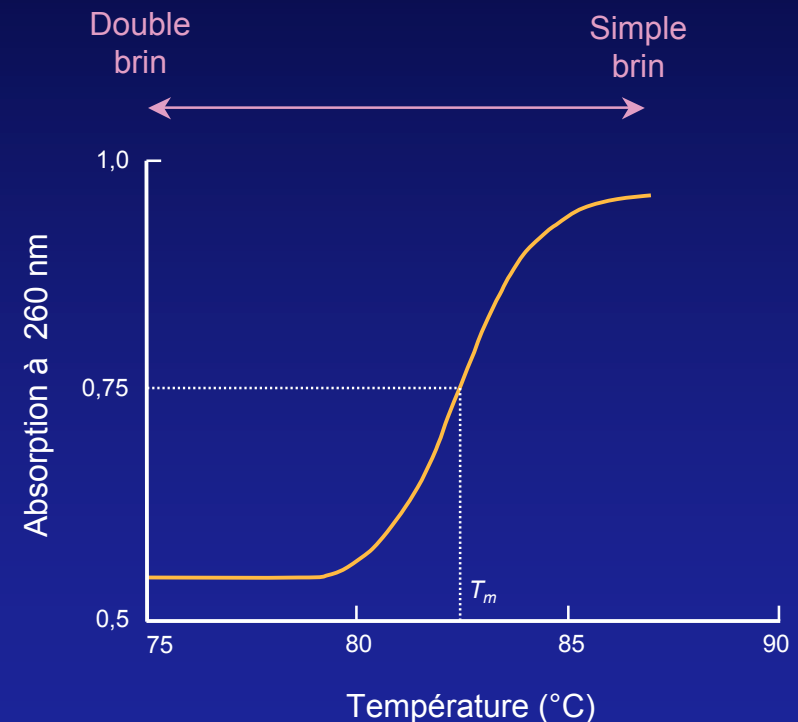
Protéine A du phage MS2 (Fiers *et al.*, 1975)

# Biais au niveau d'un génome



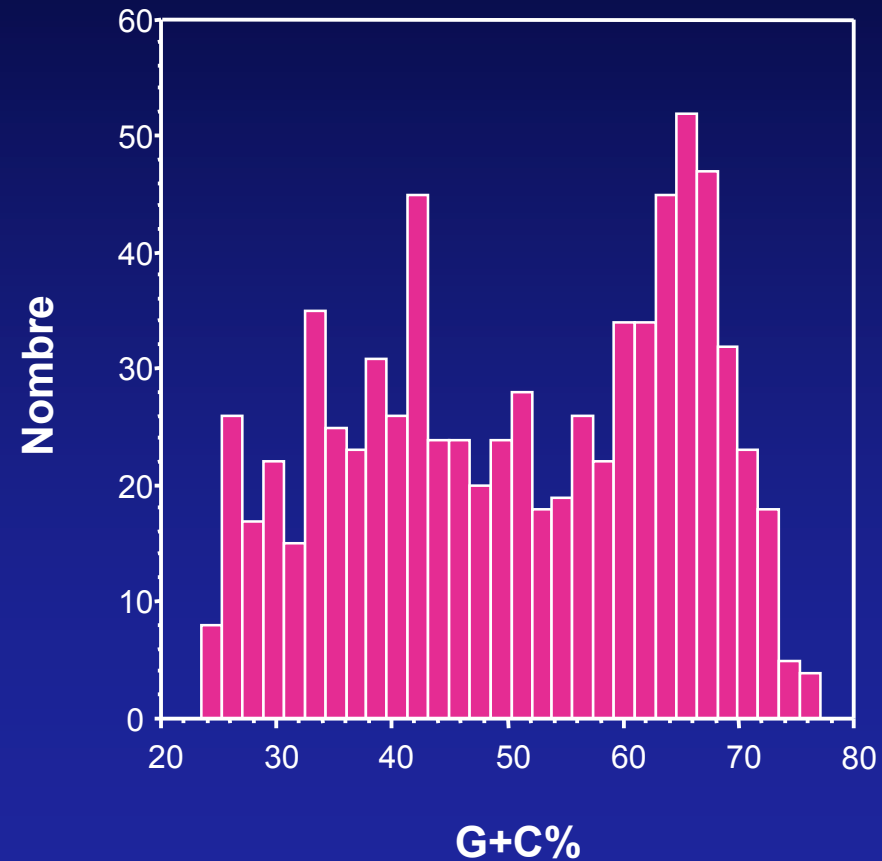
# Contenu global en G+C

- Calculé en pourcentage de bases G+C :
  - Constitue une des premières mesures moléculaires appliquée à la systématique.
- Méthodes de dénaturation par la chaleur :
  - Mesure de la variation de l'absorption UV en fonction de la température.
  - La valeur du  $T_m$  est linéairement proportionnelle au G+C% de l'organisme.



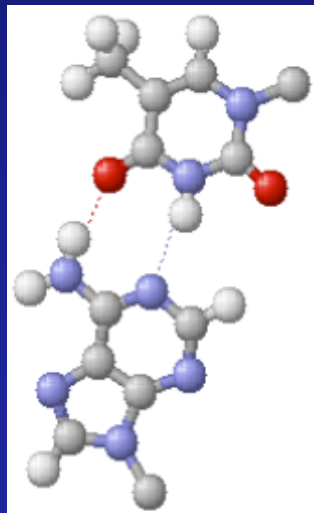
# Distribution

- Mesure faite sur 772 bactéries.
- Minimum : *Mycoplasma capricolum* (24 %).
- Maximum : *Micrococcus luteus* (77 %).
- Variations de 5 % et 10 % au sein d'une espèce et d'un genre.

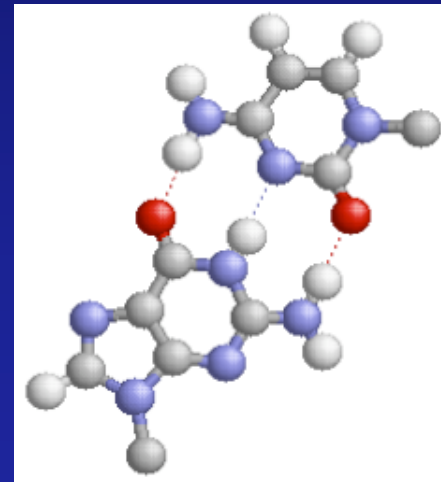
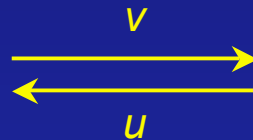


# Source de la variation

- Différences de pression de mutation entre les paires A•T et G•C.
- Le ratio  $u/v$  est différent d'une espèce à l'autre :
  - Distribution observée chez les bactéries.

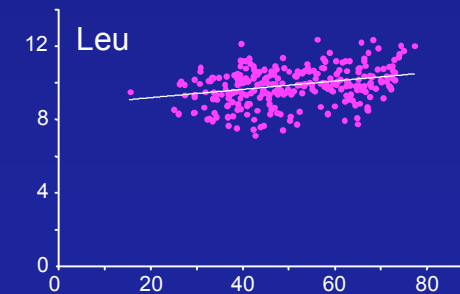
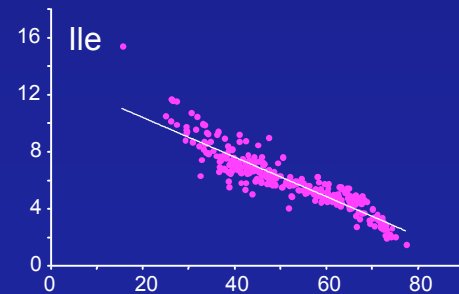
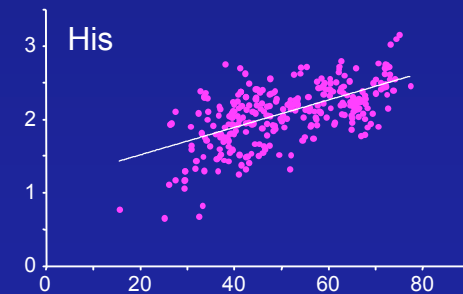
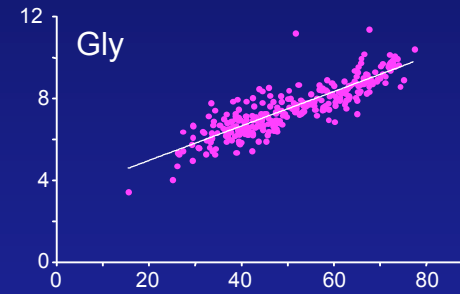
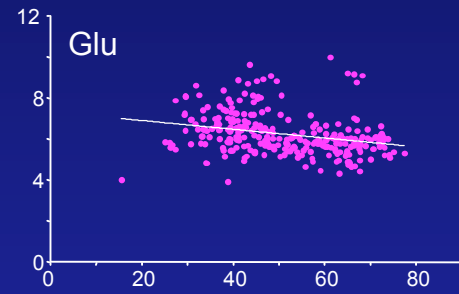
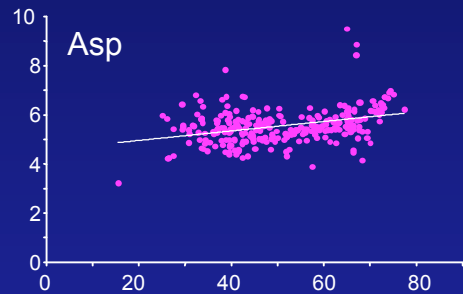
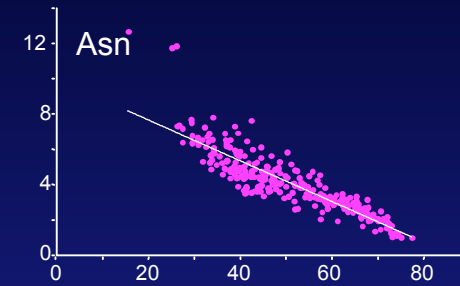
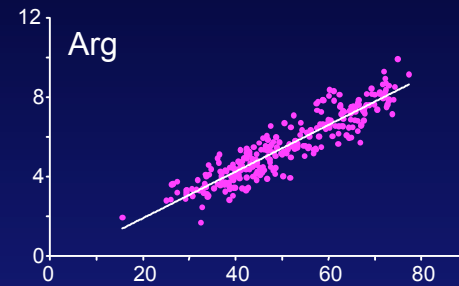
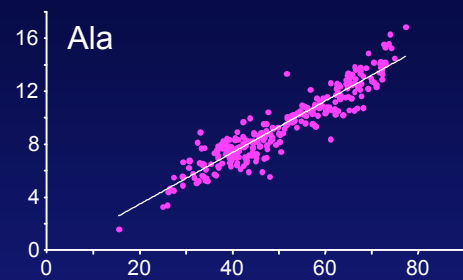


Paire A•T

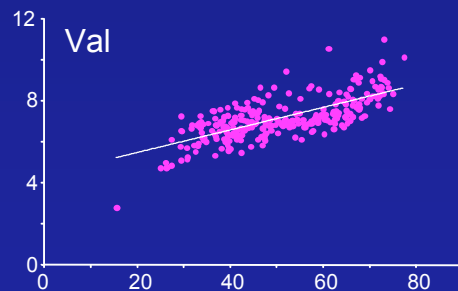
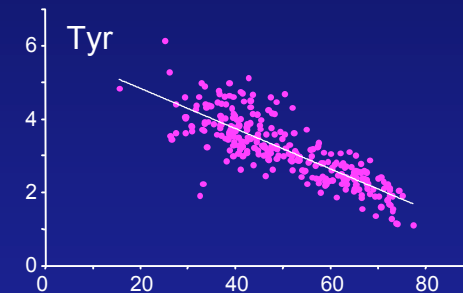
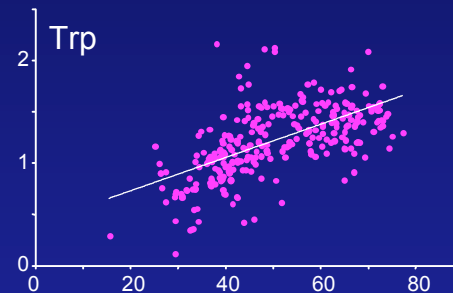
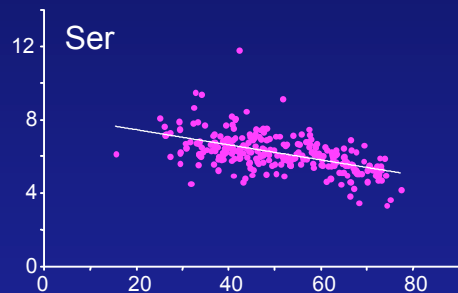
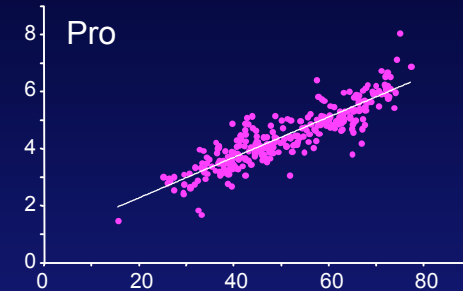
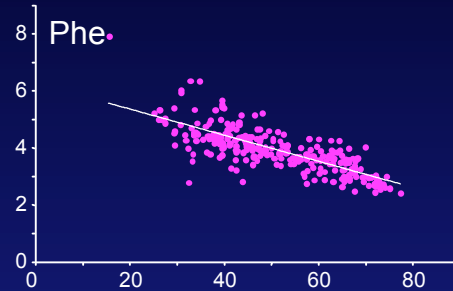
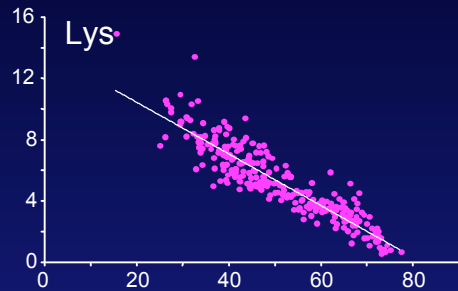


Paire G•C

# G+C global et contenu en AA



# G+C global et contenu en AA



Quatre AA non corrélés au G+C% : Cys, Gln, Met, Thr

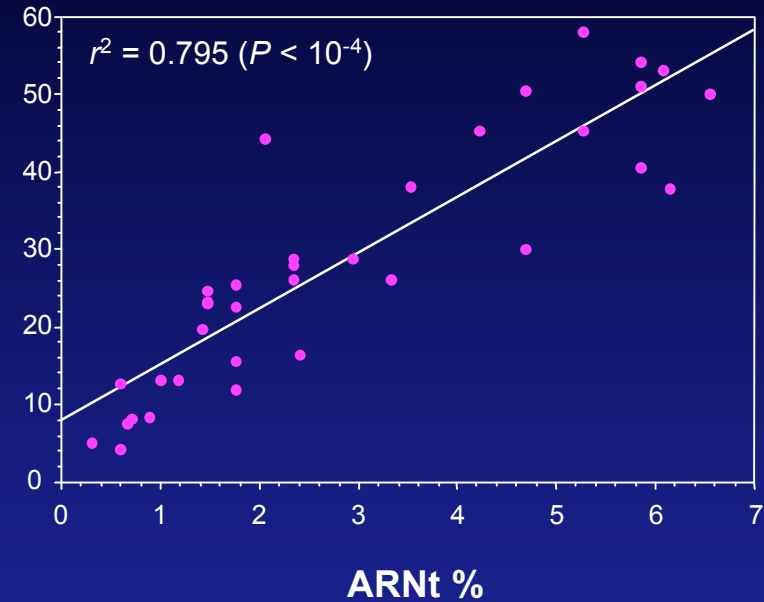
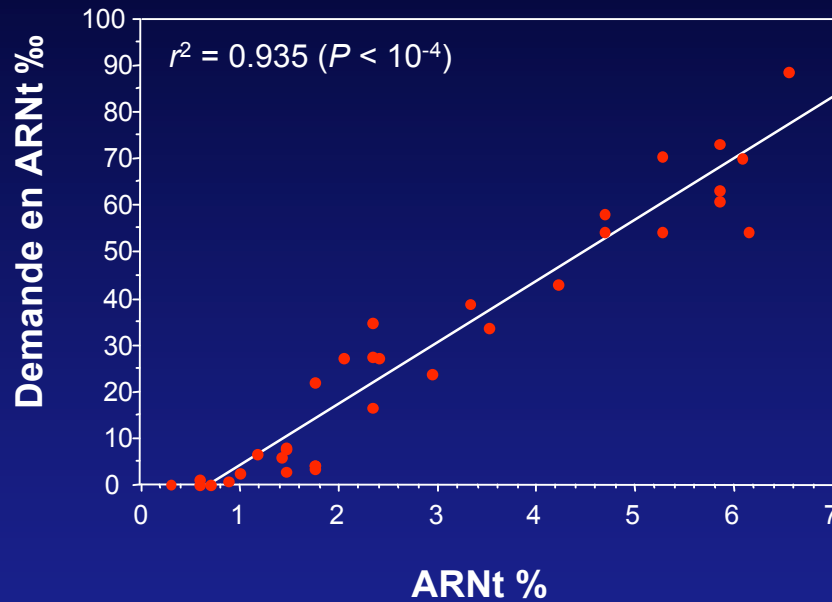
# Fréquences des ARNt

AA	Codon	Anti-codon	ARNt %	AA	Codon	Anti-codon	ARNt %	
Arg	CGH	ICG	5.25	Val	GUY	GAC	2.33	
	CGG	idem	0.64		GUD	UAC	6.12	
	AGR	idem	0.70	Lys	AAR	UUU	5.83	
Leu	CUY	GAG	1.75		Asn	AAY	QUU	3.50
	CUA	idem	0.58	Gln	CAA	UUG	1.75	
	CUG	CAG	5.83		CAG	CUG	2.33	
	UUR	AAA	1.46	His	CAY	QUG	2.33	
Ser	UCY	GGA	2.39		Glu	GAR	UUC	5.25
	UCD	UGA	1.46	Asp	GAY	QUC	4.67	
	AGY	GCU	1.46	Tyr	UAY	QUA	2.92	
Thr	ACY	GGU	4.67		Cys	UGY	GCA	1.17
	ACR	UGU	1.40	Phe	UUY	GAA	2.04	
Pro	CCY	GGG	0.99		Ile	AUY	GAU	5.83
	CCR	UGG	3.32	AUA	NAU	0.29		
Ala	GCY	GGC	4.20	Met	AUG	CAU	1.75	
	GCD	UGC	6.06		Trp	UGG	CCA	1.75
Gly	GGY	GCC	6.53					
	GGA	UCC	0.88					
	GGG	CCC	0.58					

Q = Quosine, I = Inosine, R = {A, G}, Y = {C, U}, D = {A, G, U}, H = {A, C, U}

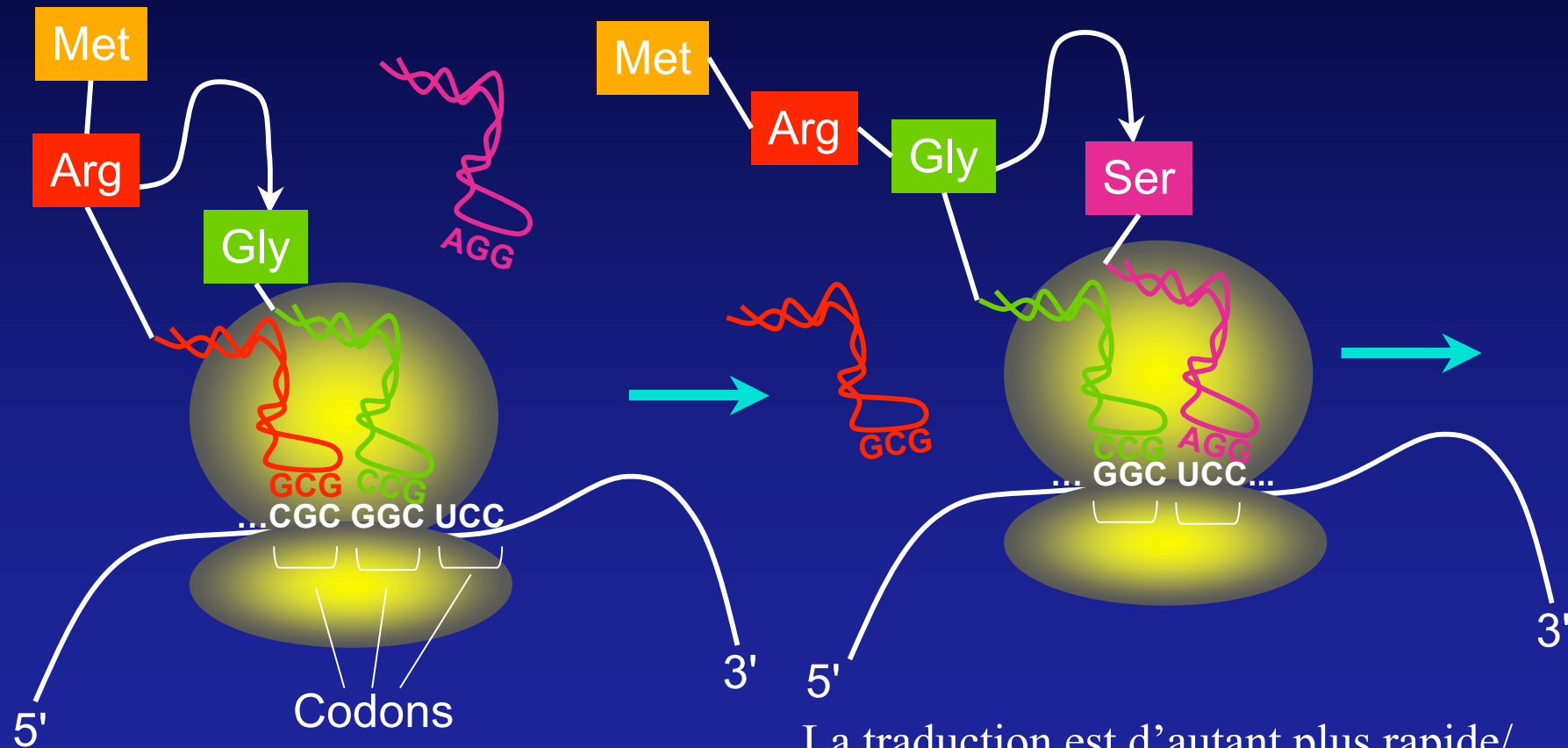


# Demande en ARNt



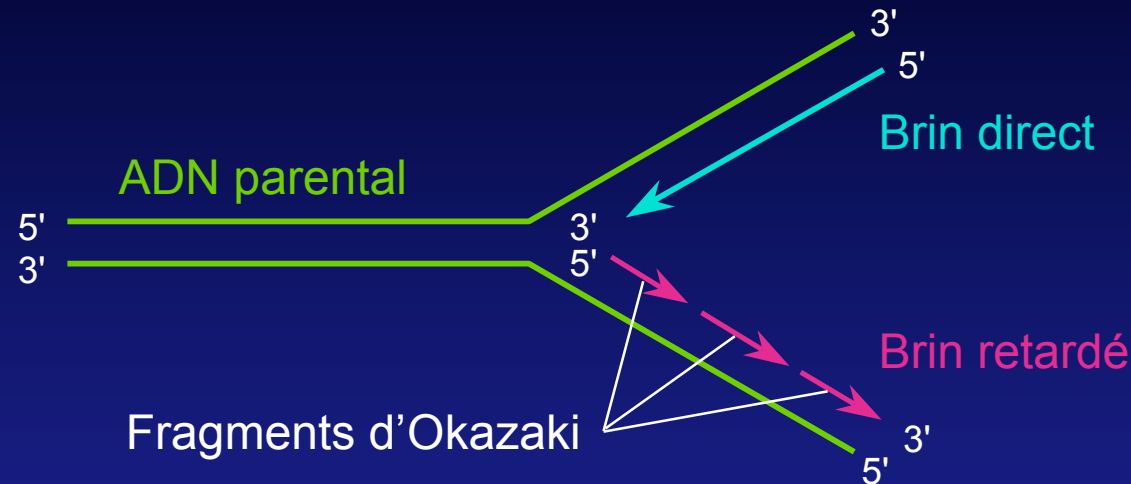
- La demande au niveau des gènes et la fréquence relative en ARNt sont corrélées positivement :
  - Cette corrélation est d'autant plus forte que les gènes sont hautement exprimés.

# Sélection traductionnelle



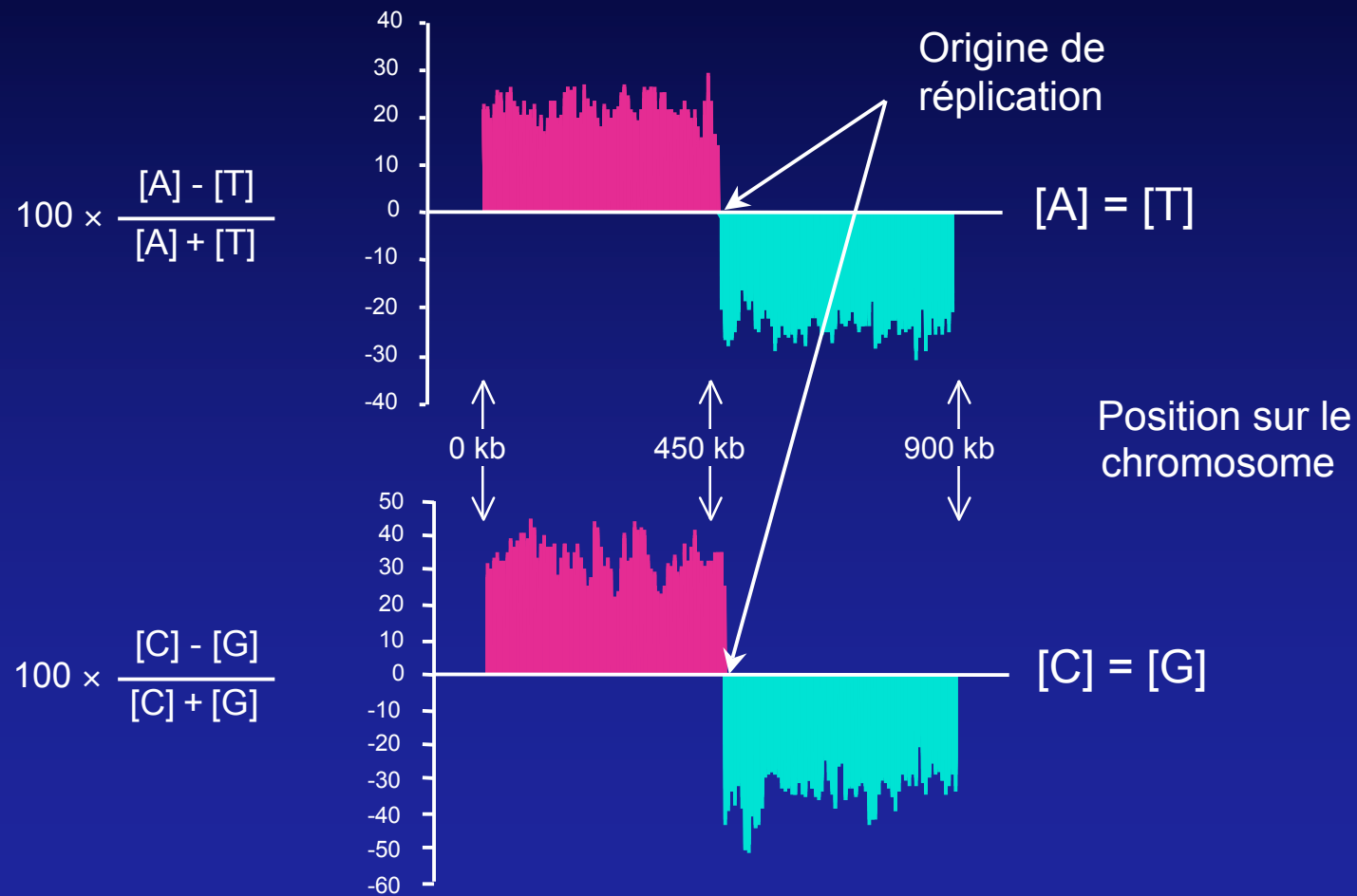
La traduction est d'autant plus rapide/ efficace que les codons utilisés correspondent à des ARNt abondants

# Différence entre les deux brins



- Le brin direct et le brin retardé sont répliqués de façon différente :
  - Il existe une asymétrie de composition en base entre les deux brins chez la plupart des bactéries.
  - Cette asymétrie est très marquée chez certaines espèces.

# Asymétrie chez *B. burgdorferi*



# Contenu en G+C3

- Contenu en G+C3 d'un gène :
  - Pourcentage en bases G+C en position III des codons :
    - Valeur brute (G+C3).
    - Centrage par la moyenne (G+C3c).
  - La position III est le plus souvent conservatrice en cas de mutation ponctuelle :
    - Pas de changement de l'acide aminé codé dans 55 % des cas (composition uniforme).
    - La plasticité joue essentiellement sur cette position.

# L'indice CAI

- Le *Codon Adaptation Index* (CAI) est calculé à partir de la formule :

$$\ln(\text{CAI}) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{59} n_i \ln w_i$$

où  $n$  est le nombre de codons dégénérés,  $n_i$  le nombre de codons  $i$ , et  $w_i$  le « facteur d'adaptation » du codon  $i$ .

# Calcul du facteur d'adaptation

- Valeur donnée par le rapport :

$$w_i = x_i / x_{imax}$$

où  $x_i$  est la fréquence du codon  $i$  et  $x_{imax}$  est la fréquence du codon synonyme majeur pour un acide aminé donné :

- Les valeurs de  $x_i$  et  $x_{imax}$  sont obtenues à partir d'un ensemble de gènes de référence.

Arg	AGA	5	$w_{AGA} = 5/626 = 0.0080$
	AGG	0	$w_{AGG} = 0.5/626 = 0.0008$
	CGA	2	$w_{CGA} = 2/626 = 0.0032$
	CGC	268	$w_{CGC} = 268/626 = 0.4281$
	CGG	3	$w_{CGG} = 3/626 = 0.0048$
	CGU	626	$w_{CGU} = 626/626 = 1.0000$

# Choix des gènes de référence

- On utilise un ensemble de référence pour chaque espèce étudiée.
- Les gènes utilisés sont généralement hautement exprimés :
  - Fortes valeurs de CAI :
    - Gènes hautement exprimés.
  - Faibles valeurs de CAI :
    - Gènes faiblement exprimés.
    - Gènes transférés horizontalement.



# $\chi^2$ d'usage du code

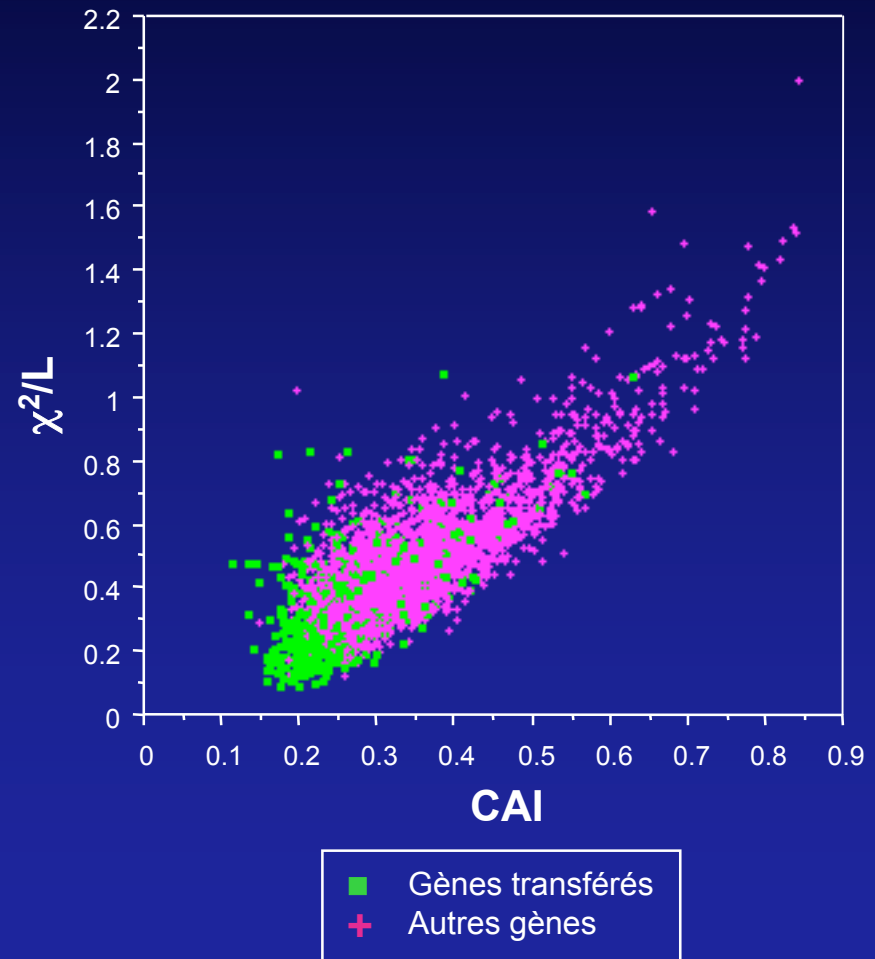
- Mesure de l'utilisation des codons synonymes par rapport à un usage aléatoire.

$$\chi^2 = \sum_{i=1}^{20} \sum_{j=1}^{s_j} \frac{(m_{ij} - m_{i\cdot}/s_j)^2}{m_{i\cdot}/s_j}$$

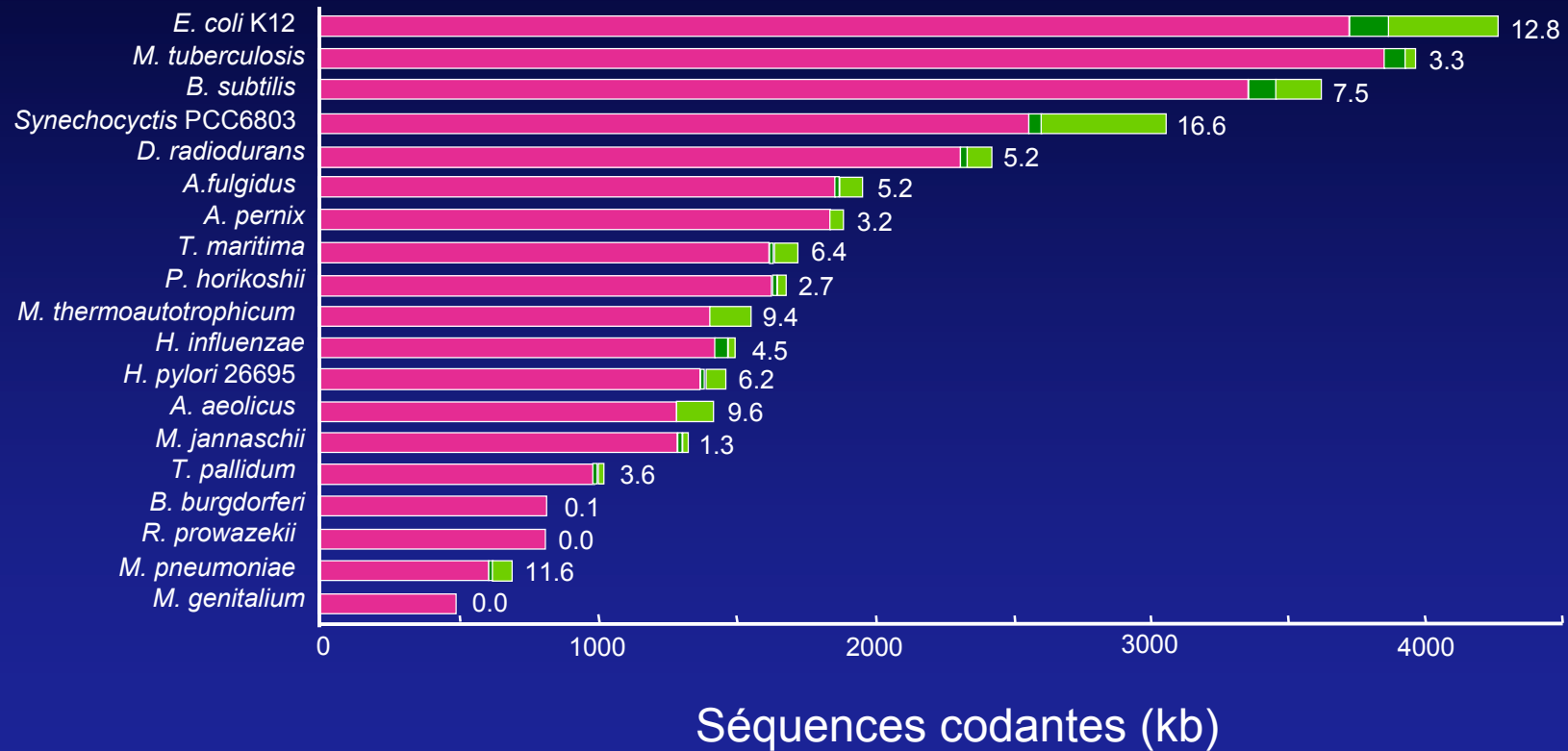
où  $m_{ij}$  est le nombre de codons  $j$  codants pour l'acide aminé  $i$ ,  $m_{i\cdot}$  le nombre total de codons codants pour  $i$ , et  $s_j$  le nombre de codons synonymes pour  $i$ .

# Lawrence et Ochman (1998)

- Utilisation du CAI et d'une mesure du  $\chi^2$  pondérée par la longueur des gènes.
- Proximité de structures impliqués dans les transferts :
  - Éléments transposables (séquences IS).
  - Régions recombinantes (sites *chi*).



# Autres espèces

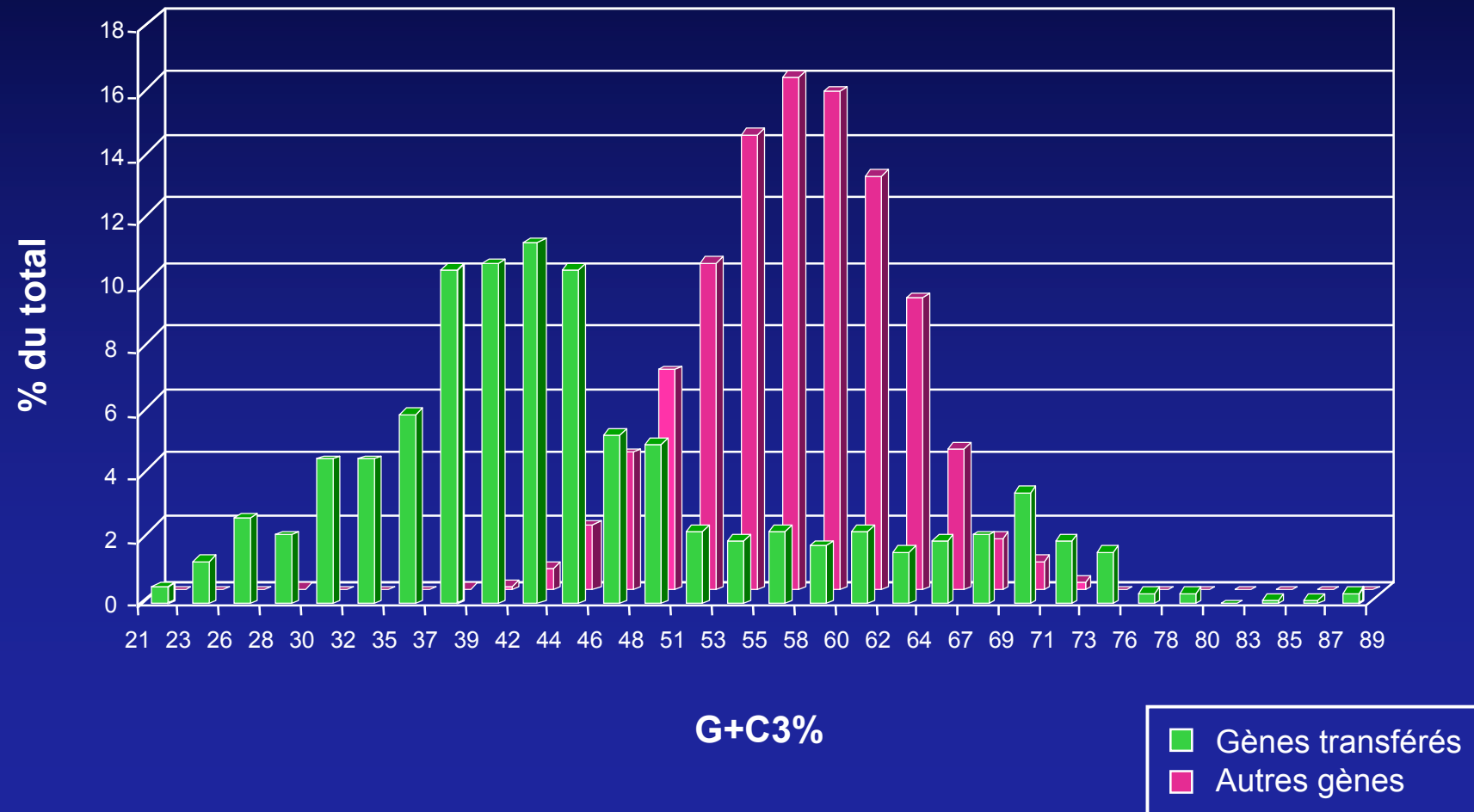


- Gènes « natifs » présents dans le génome
- Gènes transférés associés à des éléments mobiles
- Gènes transférés non associés à des éléments mobiles

# Résultats chez *E. coli*

- 755 gènes sur 4286 (17,6 %) sont prédits comme transférés chez *E. coli*.
- 67 % des séquences IS du génome sont associées à ces gènes :
  - Ces séquences IS constituent fréquemment des frontières entre zones endogènes et exogènes.
- 36 % des gènes détectés se situent au voisinage du terminus de réplication (24 % du chromosome).

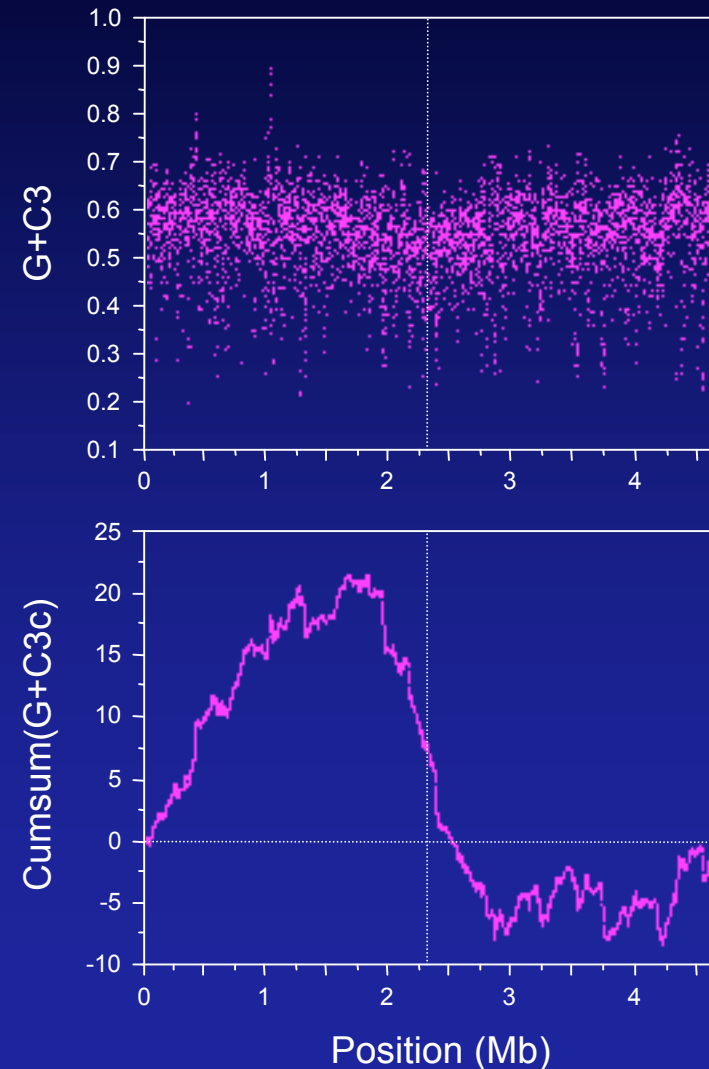
# G+C3 des gènes



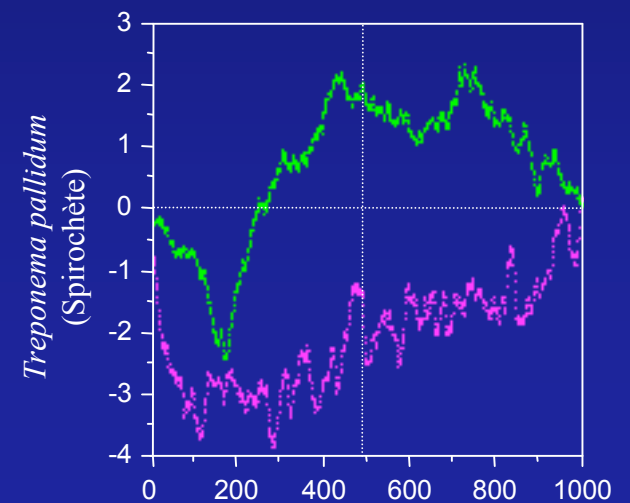
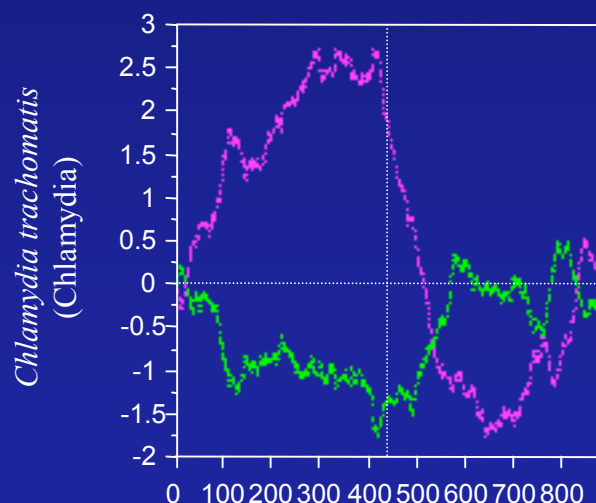
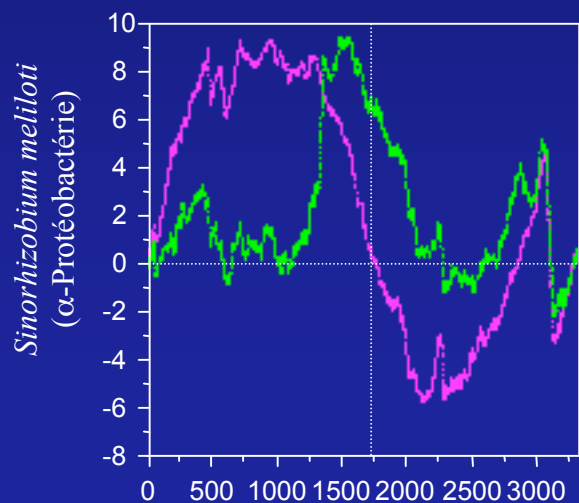
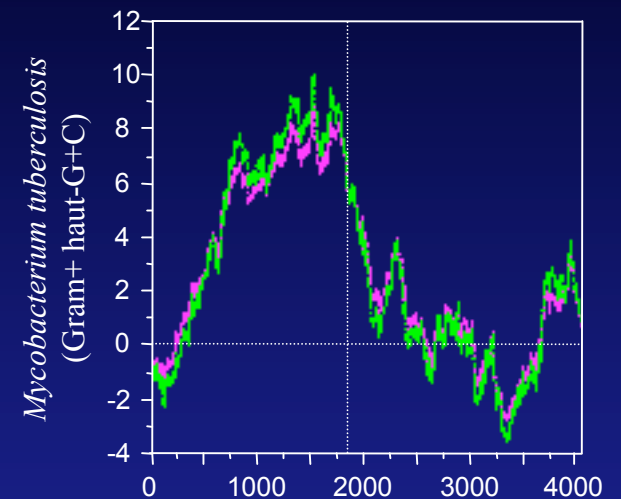
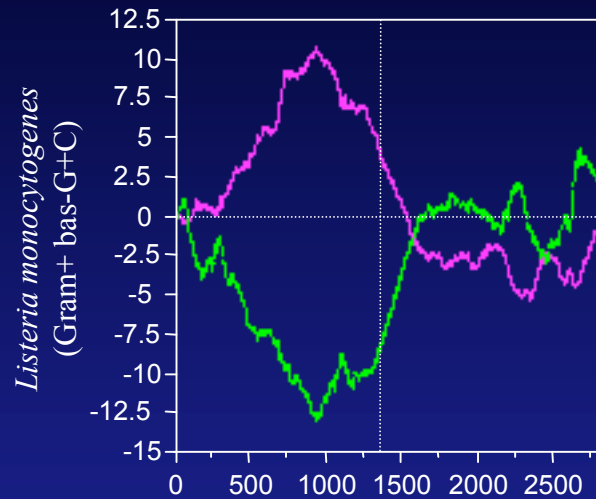
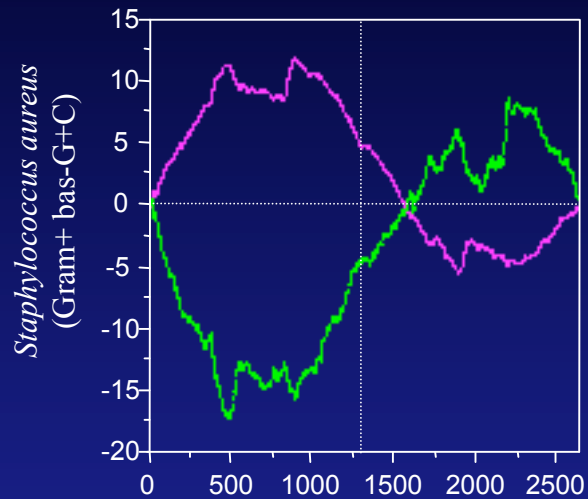
# Effet de la localisation

La variation des valeurs « brutes » du G+C3 le long du chromosome d'*E. coli* n'est pas significative

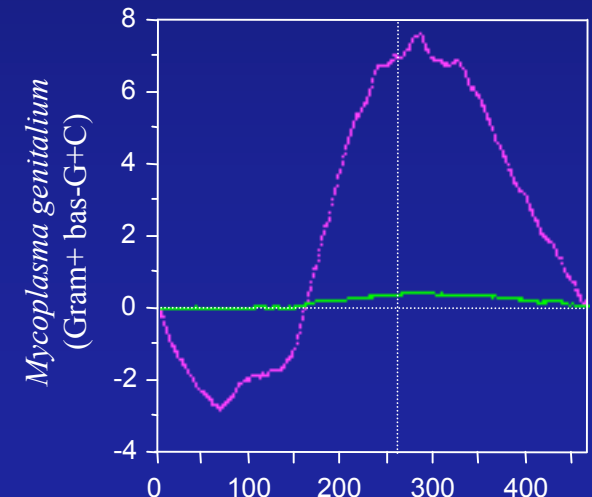
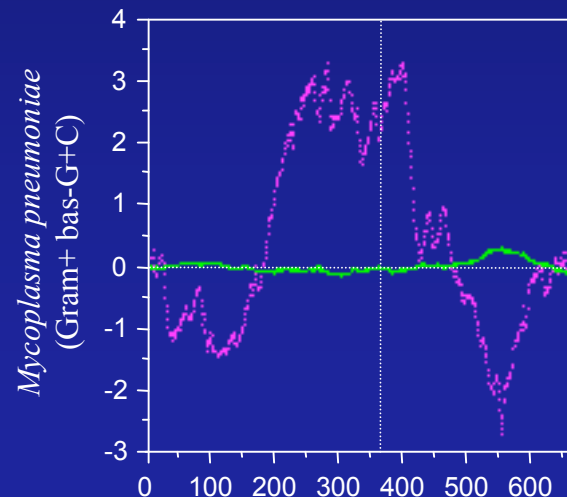
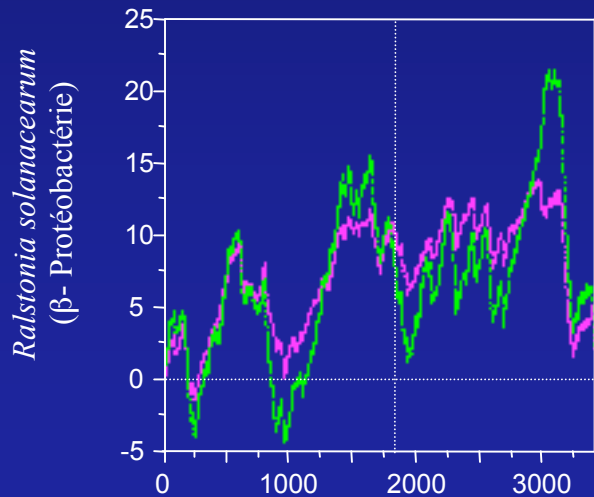
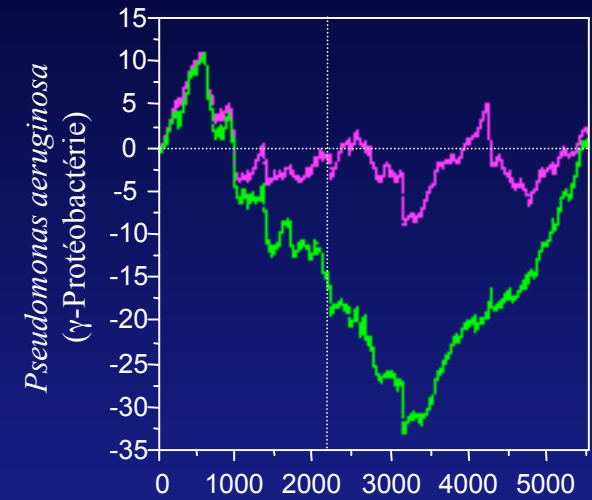
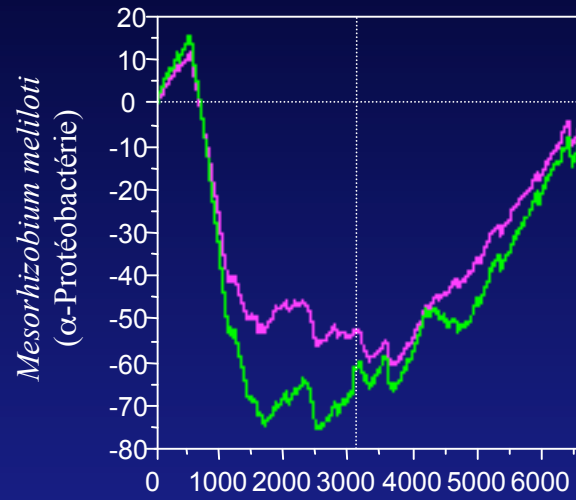
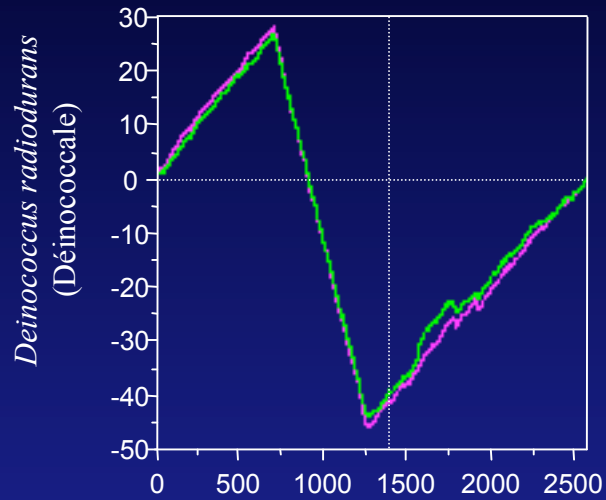
L'utilisation des valeurs centrées / cumulées (G+C3c) révèle une structuration du génome



# Espèces similaires à *E. coli*



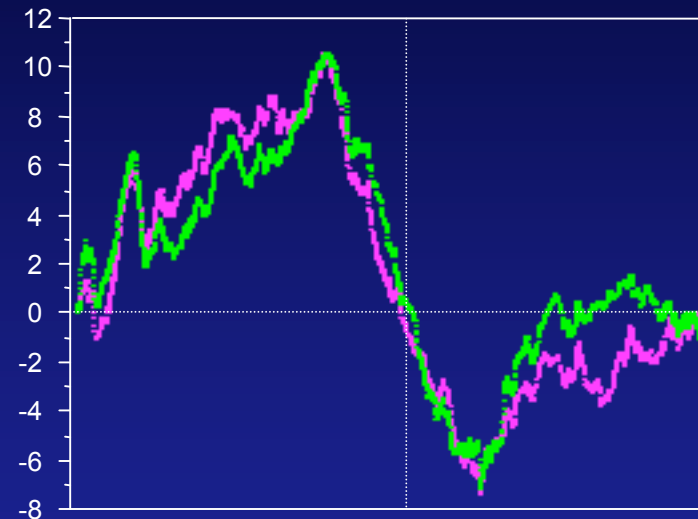
# Cas particuliers





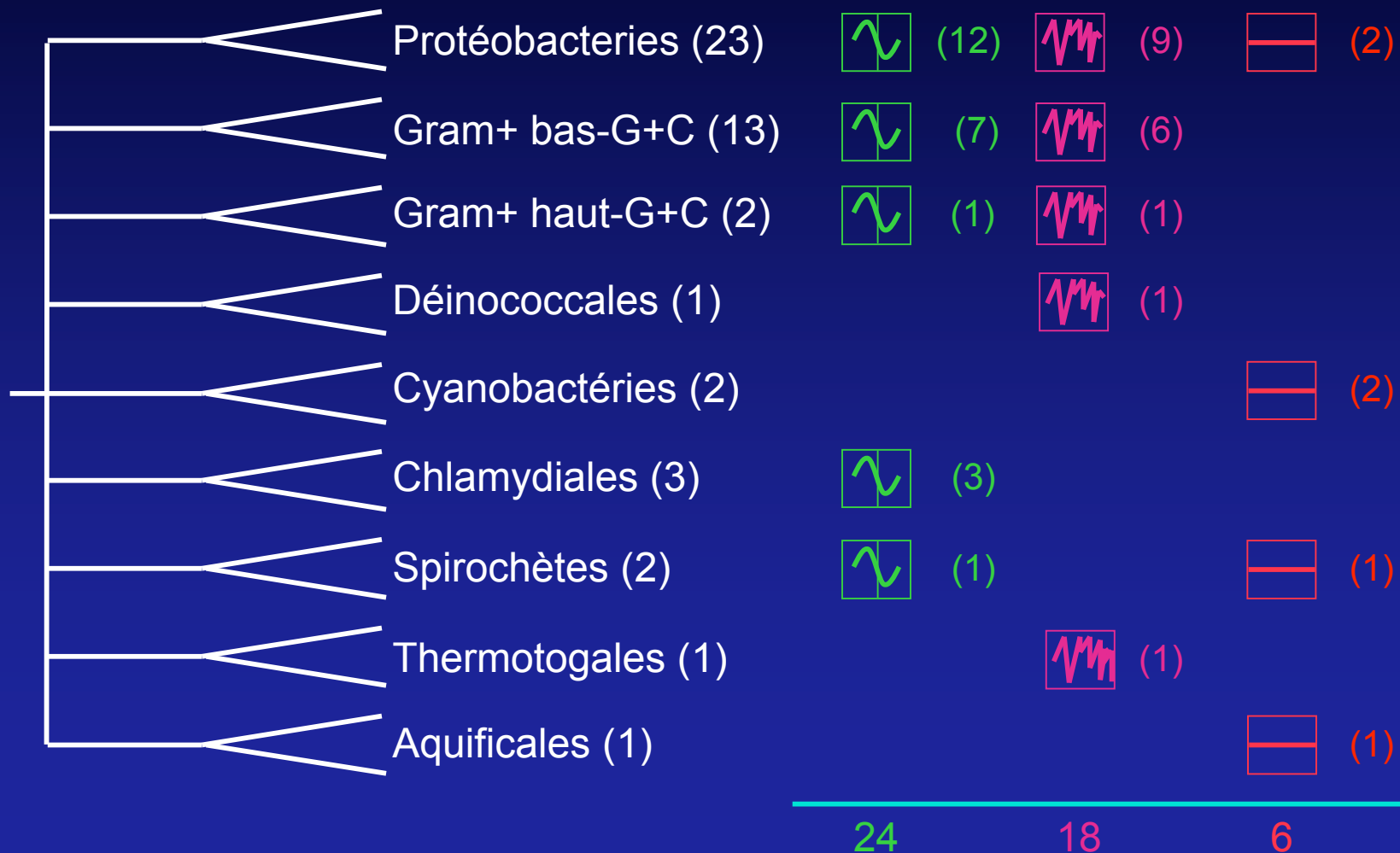
# Escherichia / Salmonella

- Utilisation des gènes conservés entre *E. coli* et *S. typhimurium*:
  - Le motif est retrouvé dans les deux espèces :
    - Pourquoi ce biais aurait-il été conservé dans le cas d'un transfert massif à l'ancêtre commun ?
    - Enrichissement intrinsèque au lieu de transferts.



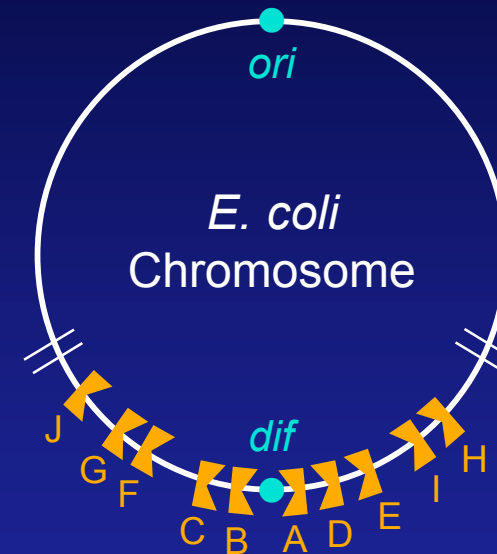
■ *S. typhimurium* LT2  
■ *E. coli* K12

# Répartition phylogénétique



# Le terminus d'*E. coli*

- La région du terminus contient dix sites *ter* (A-J):
  - Combinaison à la protéine Tus :
    - Inhibition de l'action des hélicases de manière polaire.
    - Les deux fourches de réplication se rejoignent au niveau du site *dif*.
    - Résolution des dimères.



Localisation et polarité des dix sites *ter* d'*E. coli*

# Pourquoi un tel motif ?

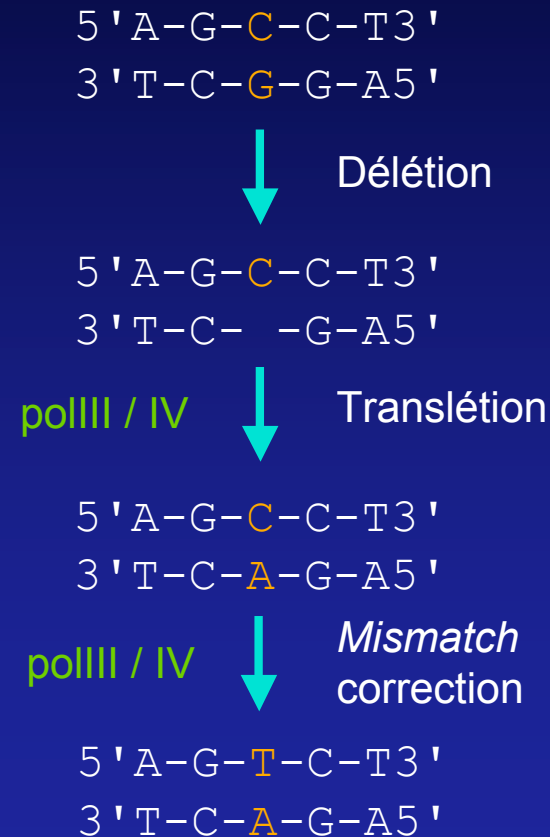
- Les gènes transférés s'insèrent plus fréquemment au niveau du terminus :
  - Ces gènes seraient systématiquement plus riches en bases A+T que l'hôte.
- Existence d'un phénomène intrinsèque, indépendant des transferts :
  - Biais mutationnel déplacé vers A+T dans cette région.

# Réparation des lésions

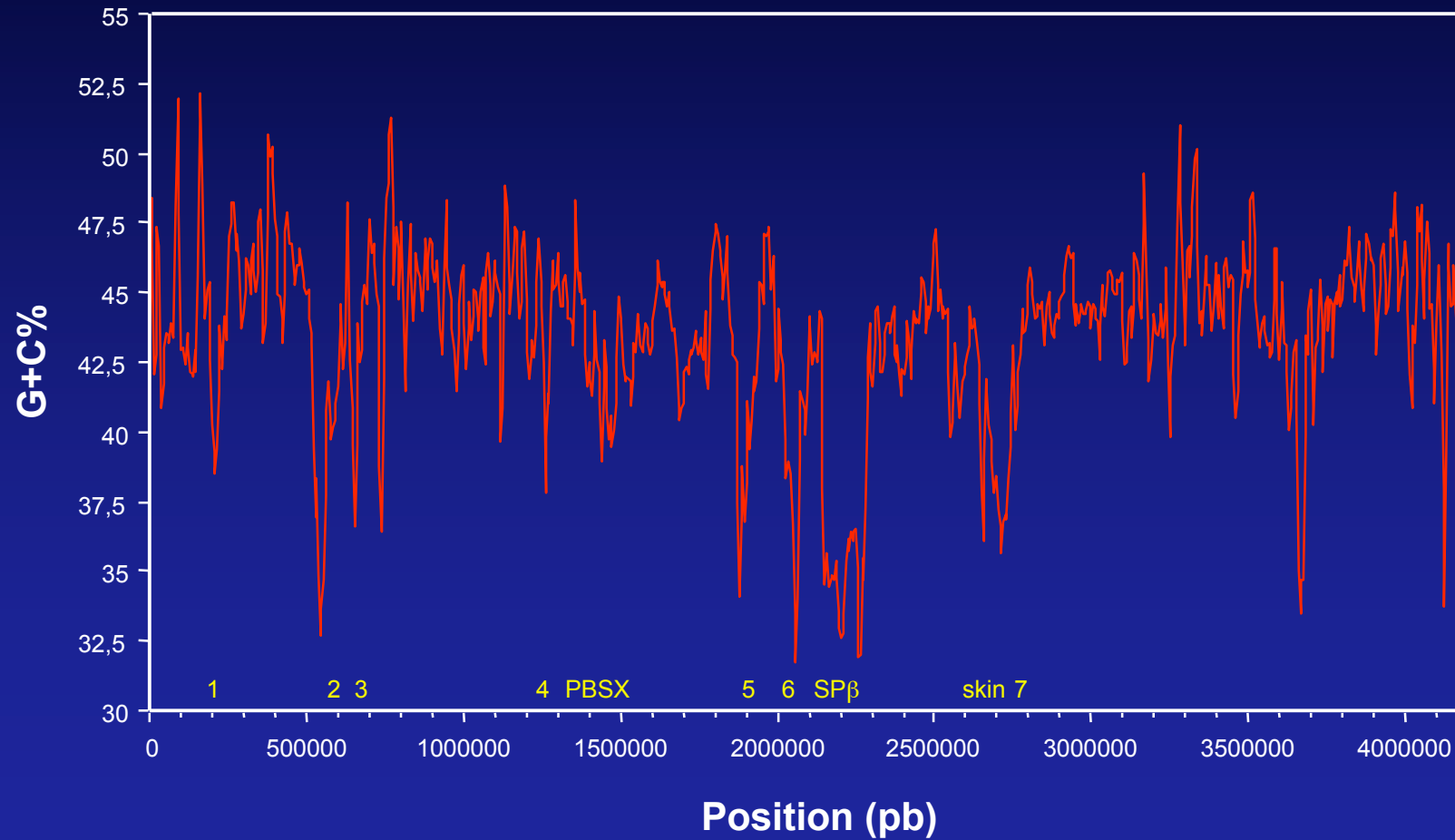
- Quand le complexe atteint une lésion, la réplication s'arrête :
  - Recul de la fourche.
  - Formation d'une jonction de Holliday sous l'action des hélicases RecG et PriA :
    - Réparation par recombinaison homologue.
- Dans la région du terminus, les complexes *ter*/Tus inhibent l'action des hélicases !
  - Réparation par le mécanisme de translésion.

# La translétion

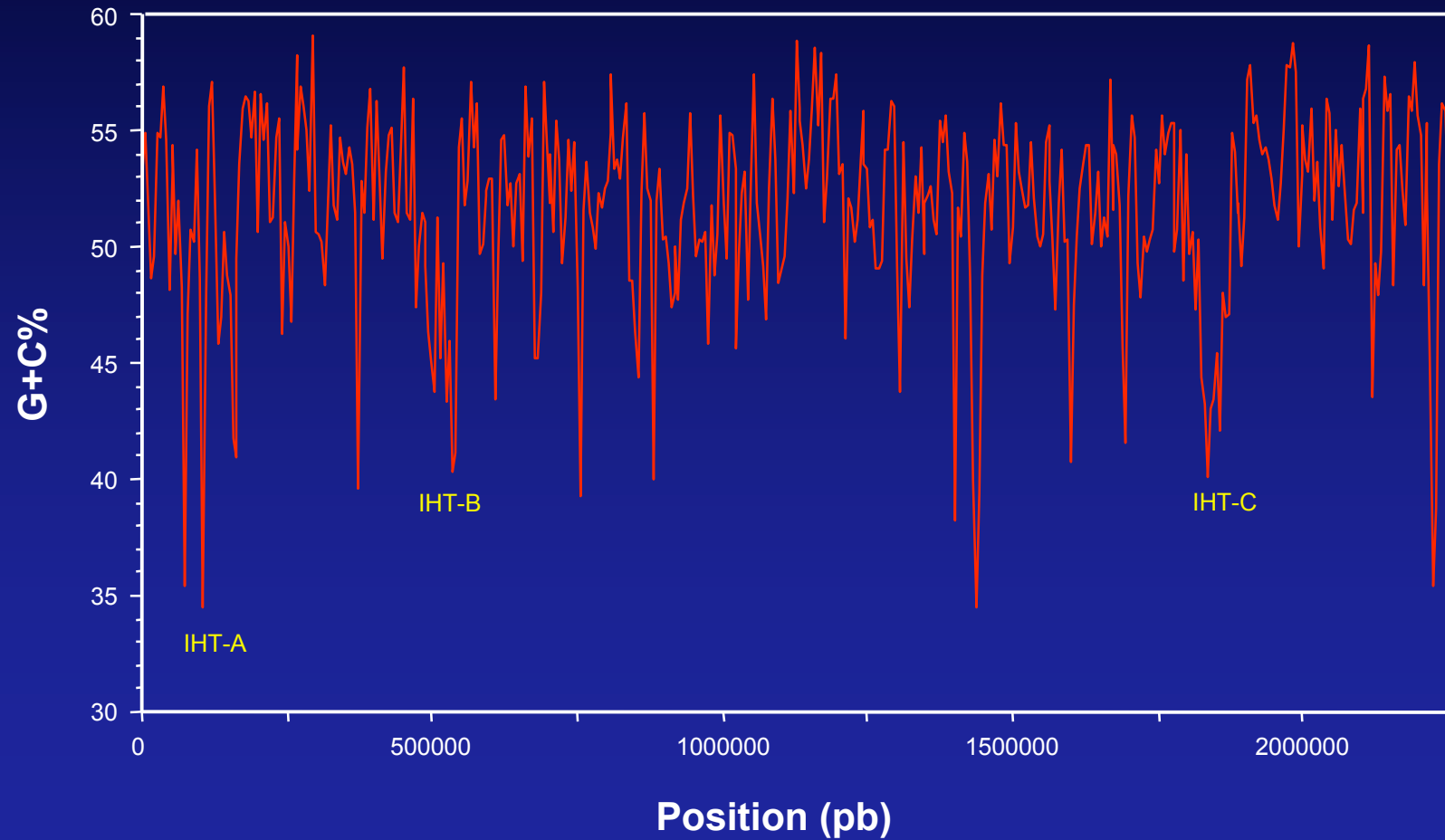
- Réalisée par l'intermédiaire des polymérase SOS (polIII et polIV) :
  - Introduction systématique de dAMP (*A-rule*) aux sites abasiques :
    - Enrichissement en A+T de régions n'utilisant pas la réparation par recombinaison.



# Profil en G+C chez *B. subtilis*

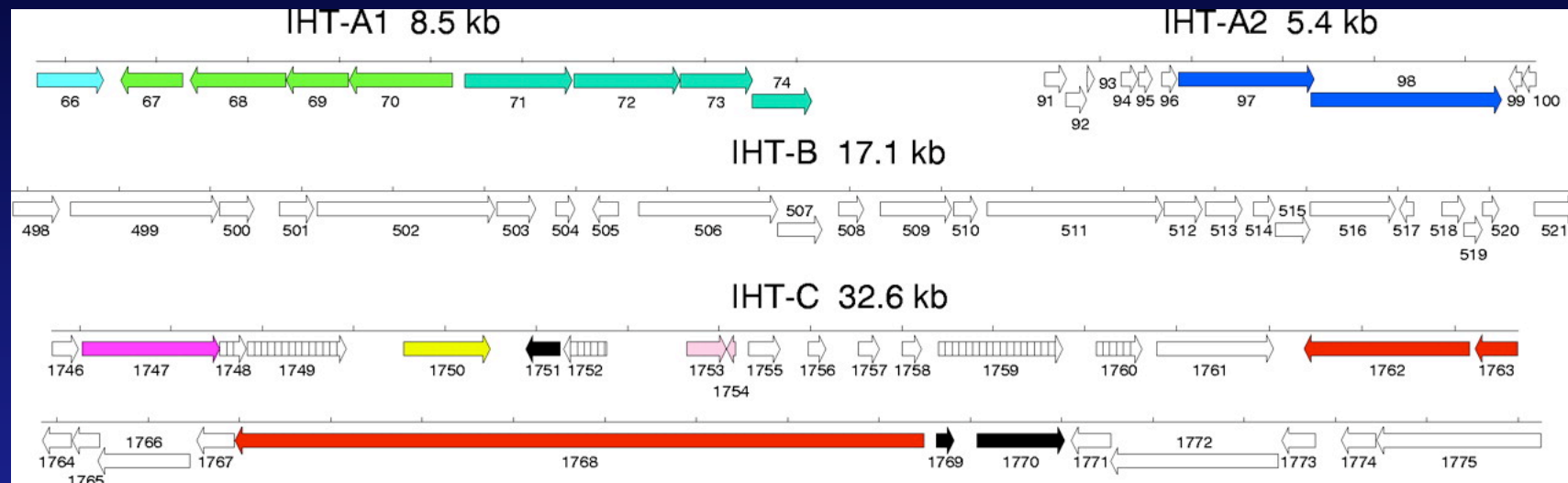


# Profil chez *N. meningitidis*





# Les îlots de *N. meningitidis*



## IHT-A1

66 : adénine rRNA méthylase, 67-70 : protéines de biosynthèse de la capsule, 71-74 : protéines d'exportation de la capsule

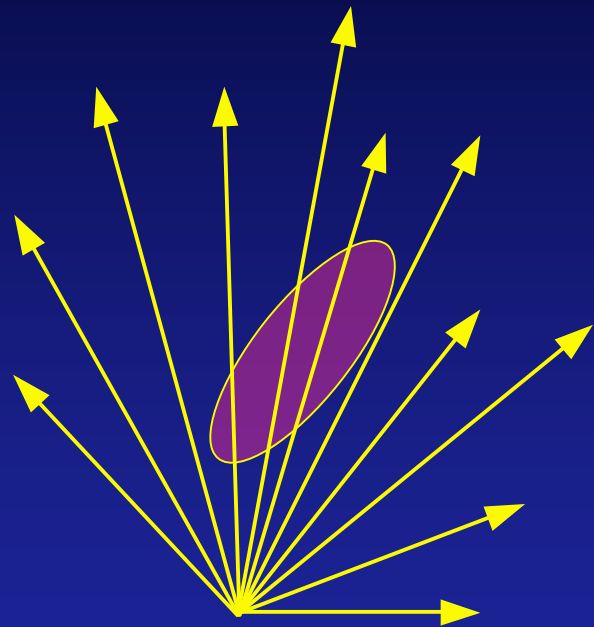
## IHT-A2

97 : protéine de sécrétion, 98 : transporteur ABC

## IHT-C

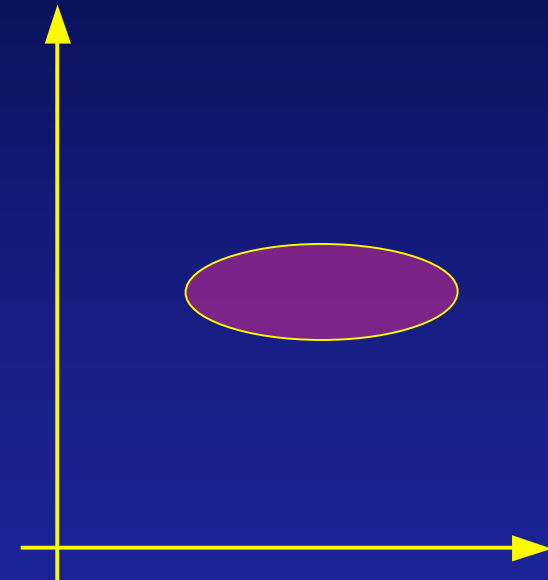
1747 : protéine TspB, 1750 : PivNM-2, 1751, 1769-70 : transposases, 1753-54 : protéines de phages, 1762-63, 1768 : toxines ou assimilées

# Analyses multivariées



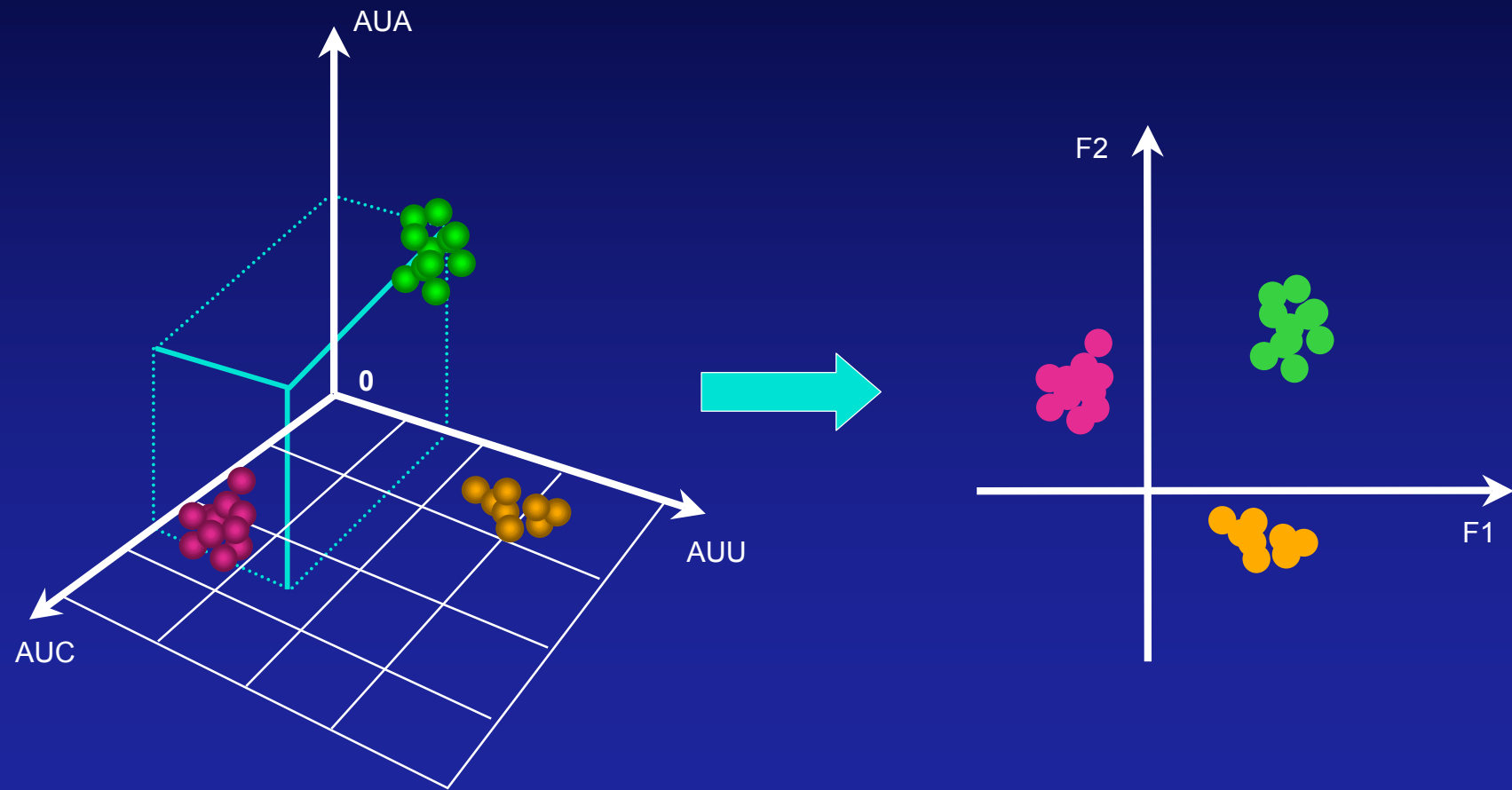
Espace de grande dimension

Approximation



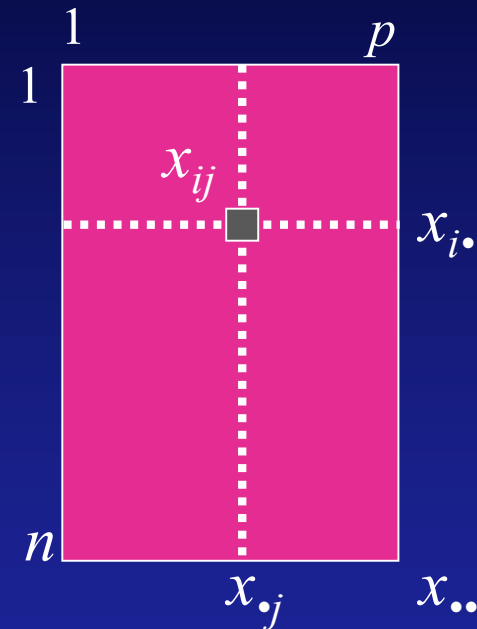
Espace à deux dimensions

# Exemple de l'isoleucine



# Tableaux utilisables par l'AFC

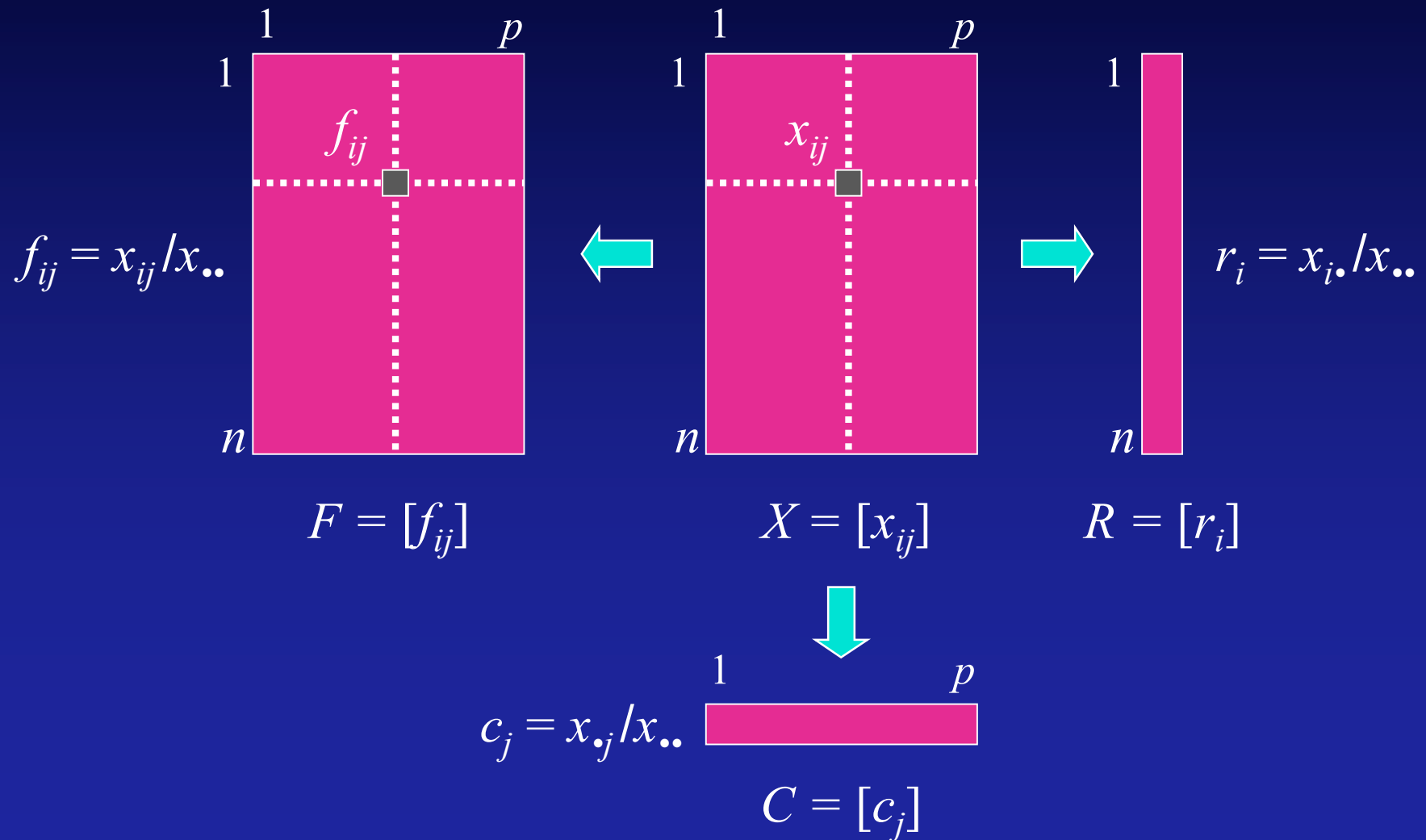
- Tableaux de contingence :
  - Tableaux ventilant une population selon des caractères croisés.
- Par extension :
  - Tous tableaux contenant des fréquences absolues (effectifs).
    - Les marges (sommés lignes et colonnes) ont une signification.



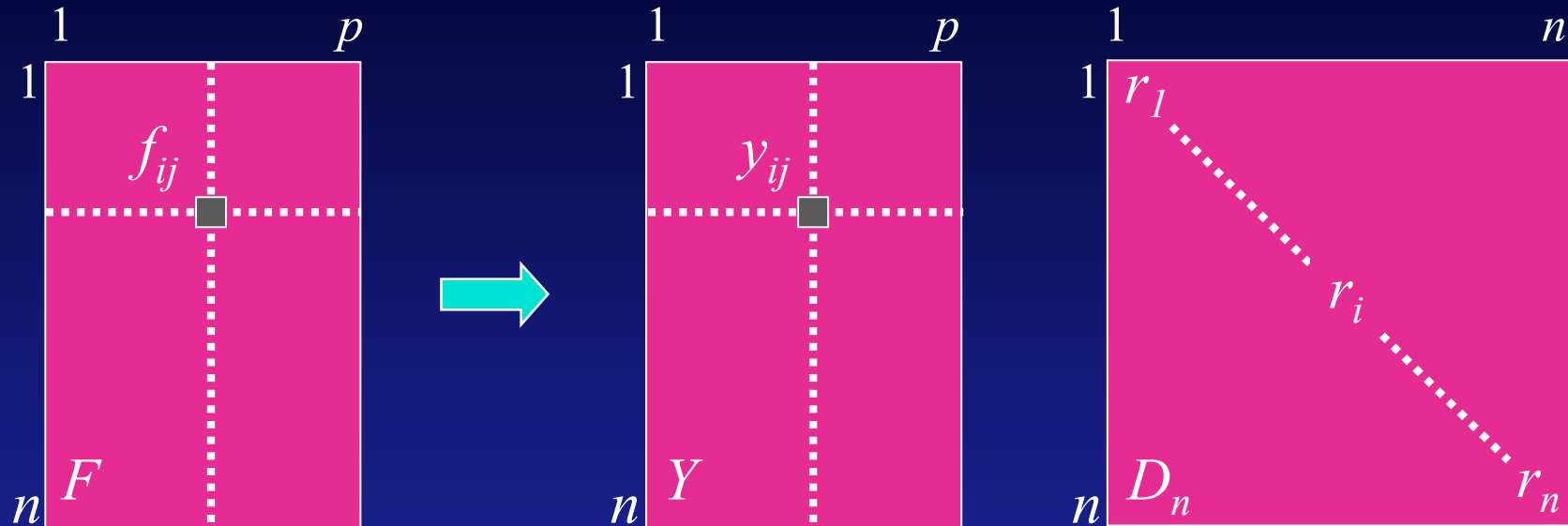
$$X = [x_{ij}]$$

$p = 61$  (codons Ter exclus)

# Principe de l'AFC (1)

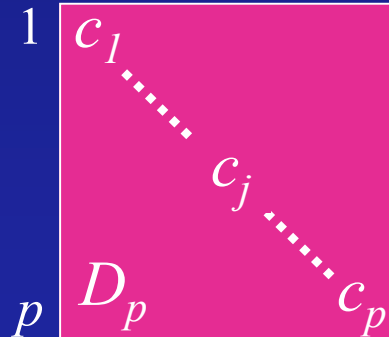


# Principe de l'AFC (2)



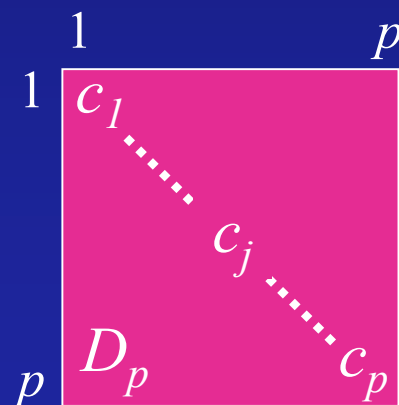
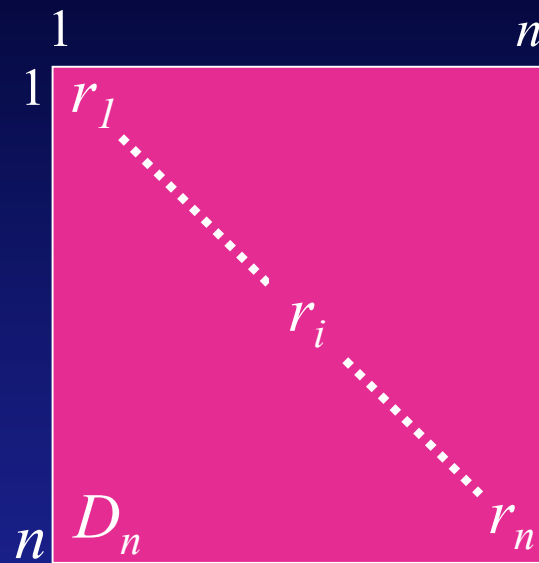
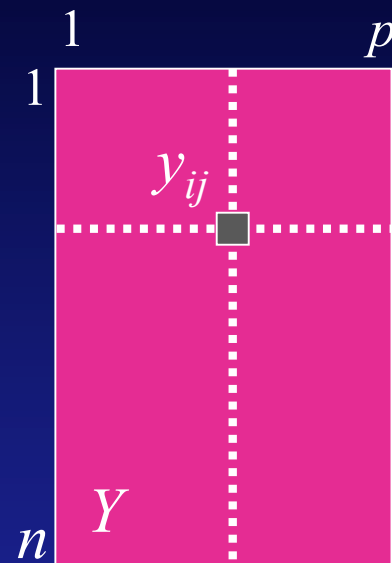
$D_p$  : matrice diagonale  
construite avec les  
éléments de  $C$

$$y_{ij} = (f_{ij} / r_i c_j) - p1$$



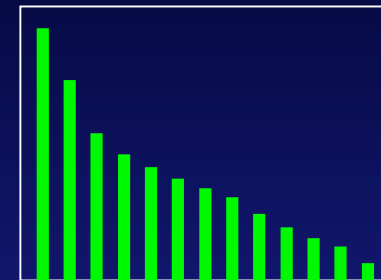
$D_n$  : matrice diagonale  
construite avec les  
éléments de  $R$

# Principe de l'AFC (3)



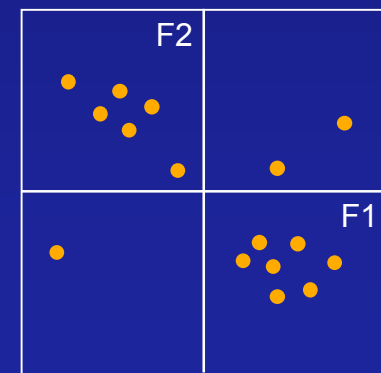
$$A = D_p^{1/2} Y^t D_n Y D_p^{1/2}$$

$$A U_k = \lambda_k U_k$$



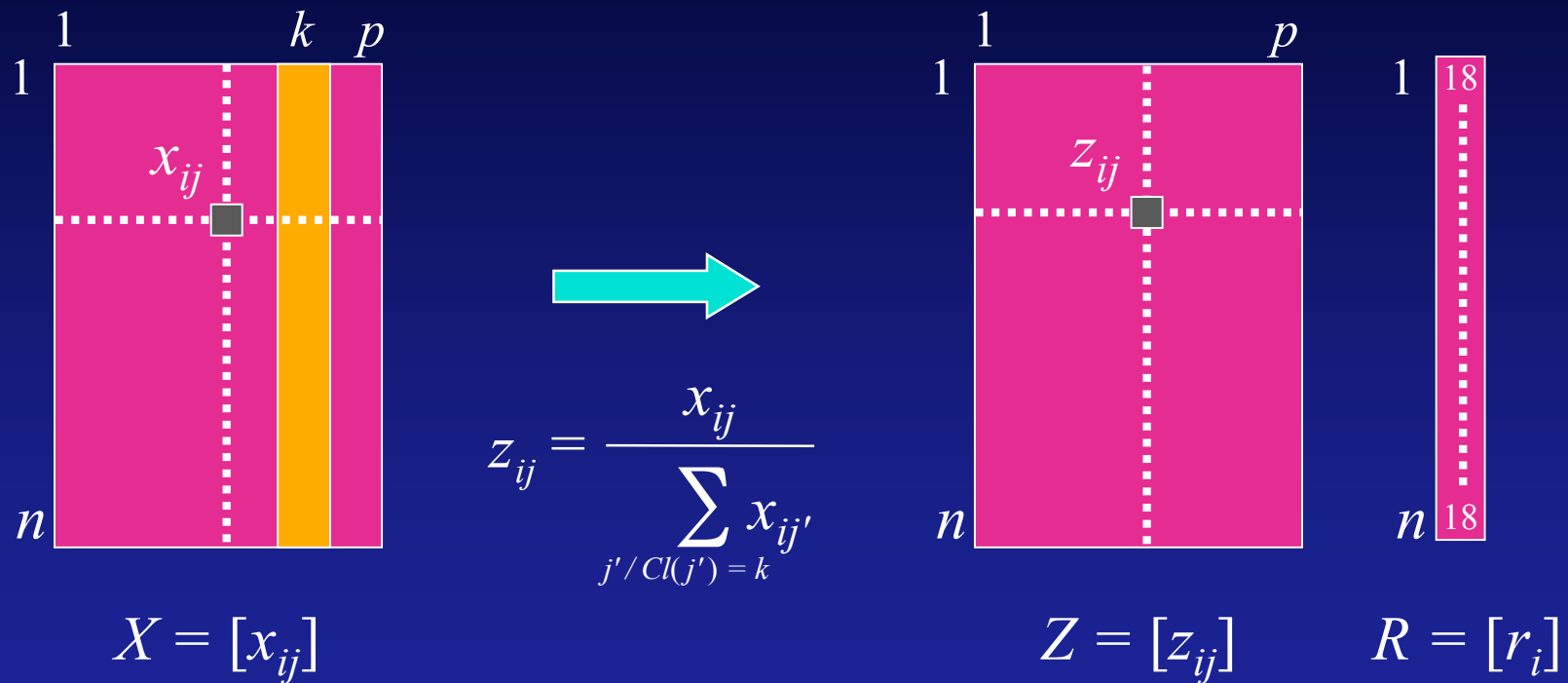
$p$  valeurs et vecteurs propres

$$\tilde{R}_k = Y D_p^{1/2} U_k$$



$p$  facteurs

# Fréquences relatives



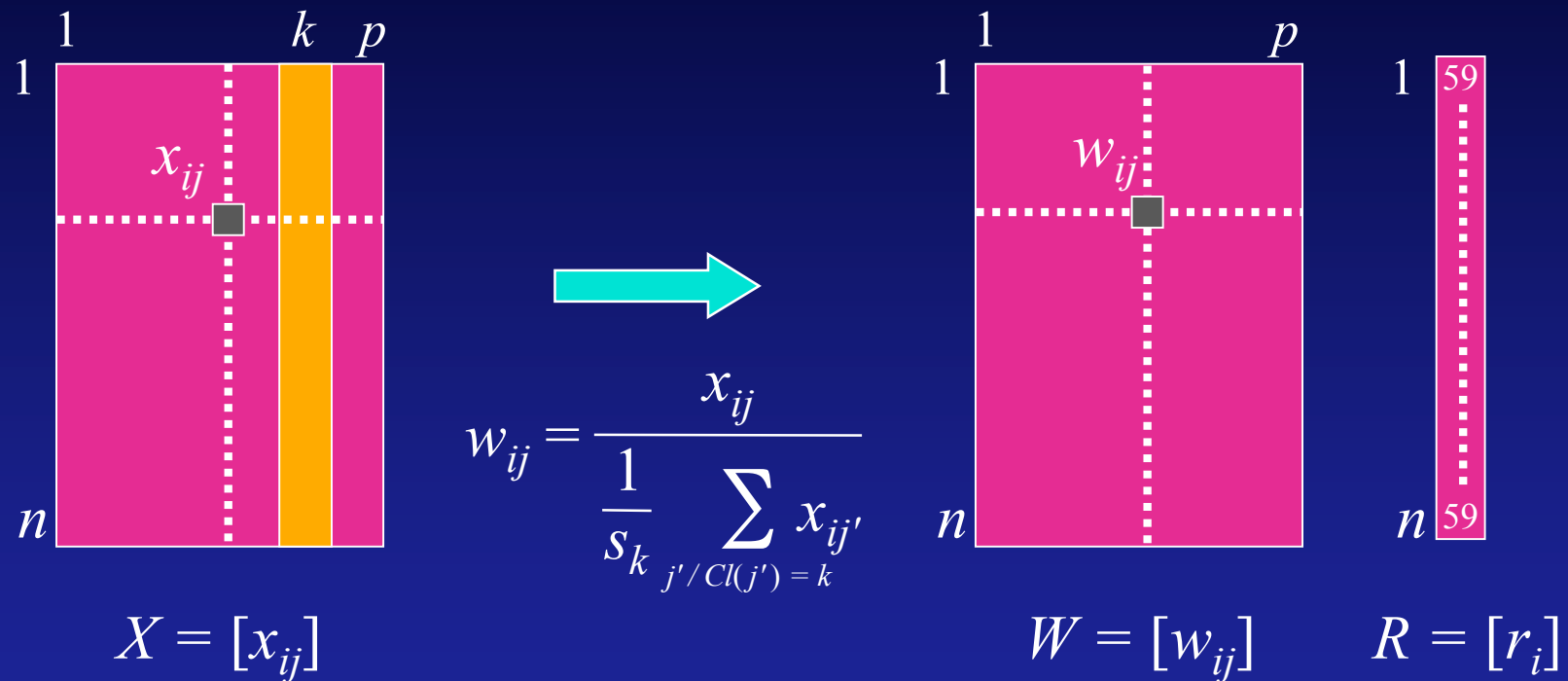
$p = 59$  (codons Met et Trp exclus)

$s_k =$  nombre de codons synonymes pour  $k$

$z_{ij} = 1/s_k \forall j'$  si pas d'acide aminé  $k$



# Relative Synonymous Codon Usage



$p = 59$  (codons Met et Trp exclus)

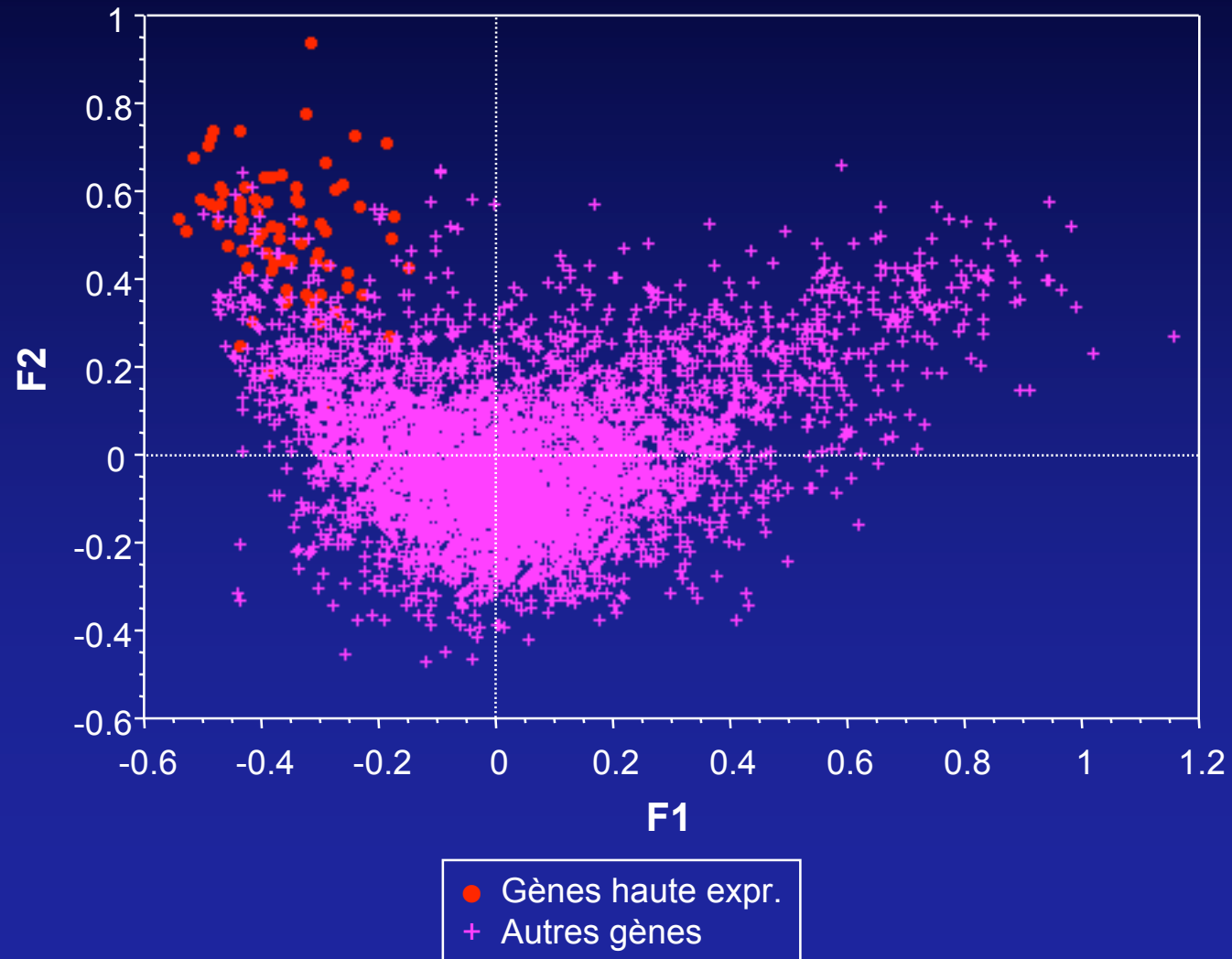
$s_k =$  nombre de codons synonymes pour  $k$

$w_{ij} = 1 \forall j'$  si pas d'acide aminé  $k$

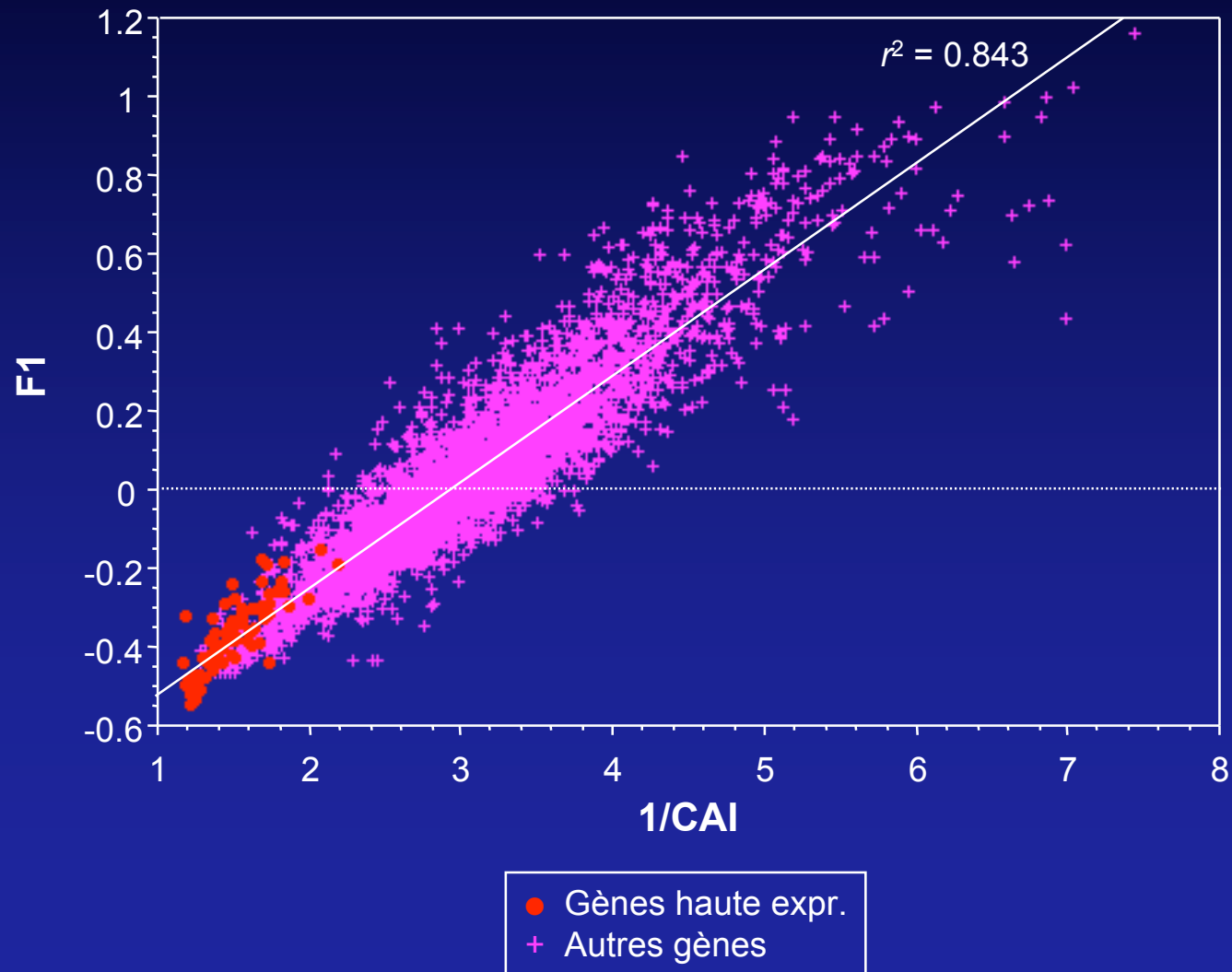
# Études réalisées avec l'AFC

Espèce	Article	Tableau
<i>Bacillus subtilis</i>	Shields et Sharp (1987)	FA
	Sharp <i>et al.</i> (1990)	RSCU
	Perrière <i>et al.</i> (1994)	FA
	Moszer <i>et al.</i> (1995)	FR
	Moszer <i>et al.</i> (1999)	FR
<i>Borrelia burgdorferi</i>	McInerney (1998)	RSCU
	Lafay <i>et al.</i> (1999)	RSCU
<i>Chlamydia trachomatis</i>	Romero <i>et al.</i> (2000)	RSCU
<i>Caenorhabditis elegans</i>	Stenico <i>et al.</i> (1994)	RSCU
<i>Drosophila melanogaster</i>	Shields <i>et al.</i> (1988)	RSCU
<i>Escherichia coli</i>	Holm (1986)	FA
	Médigue <i>et al.</i> (1991)	FR
<i>Helicobacter pylori</i>	Lafay <i>et al.</i> (2000)	FA+RSCU
<i>Mycoplasma genitalium</i>	McInerney (1997)	RSCU
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Gupta et Ghosh (2001)	RSCU
	Grocock et Sharp (2002)	RSCU
<i>Rickettsia prowazekii</i>	Andersson et Sharp (1996)	FA+RSCU
<i>Thermotoga maritima</i>	Zavala <i>et al.</i> (2002)	RSCU
<i>Treponema pallidum</i>	Lafay <i>et al.</i> (1999)	RSCU
Divers	Grantham <i>et al.</i> (1980ab)	FA

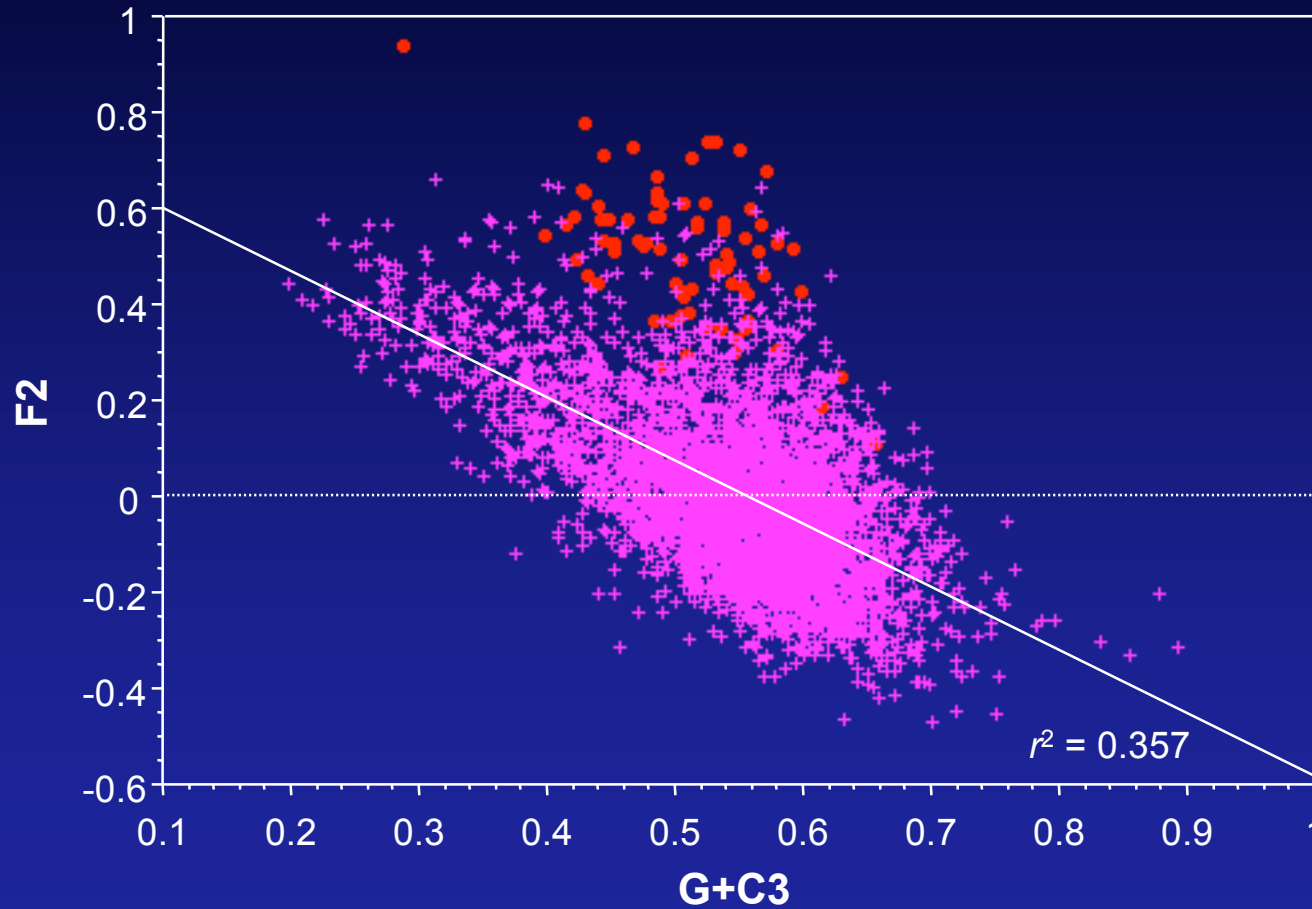
# Résultats chez *E. coli*



# Premier facteur de l'AFC



# Deuxième facteur de l'AFC



- Gènes haute expr.
- + Autres gènes

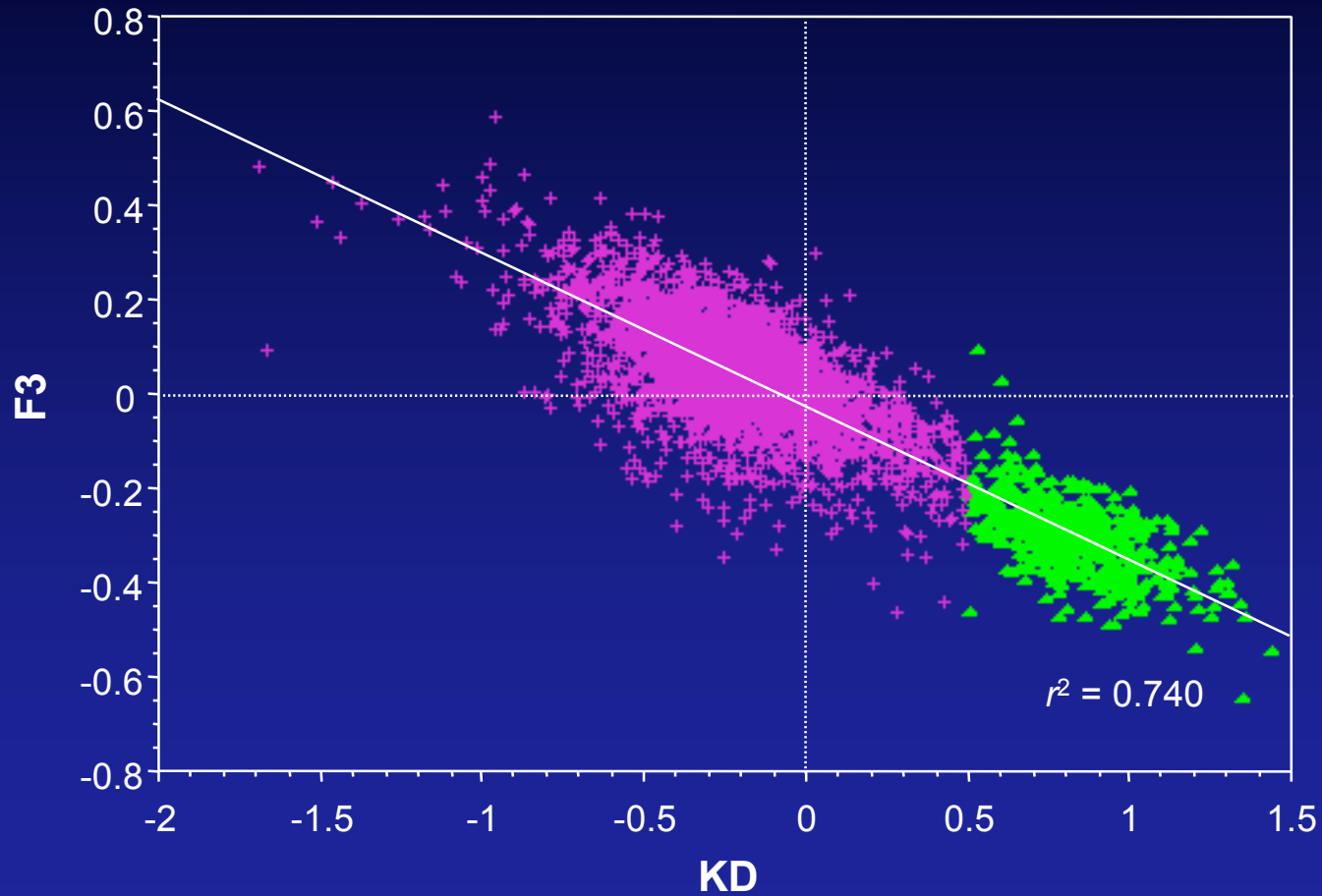
# L'indice de Kyte & Doolittle

- La valeur de l'hydrophobicité d'une protéine (selon Kyte et Doolittle) est donnée par :

$$KD = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{61} n_i \phi_i$$

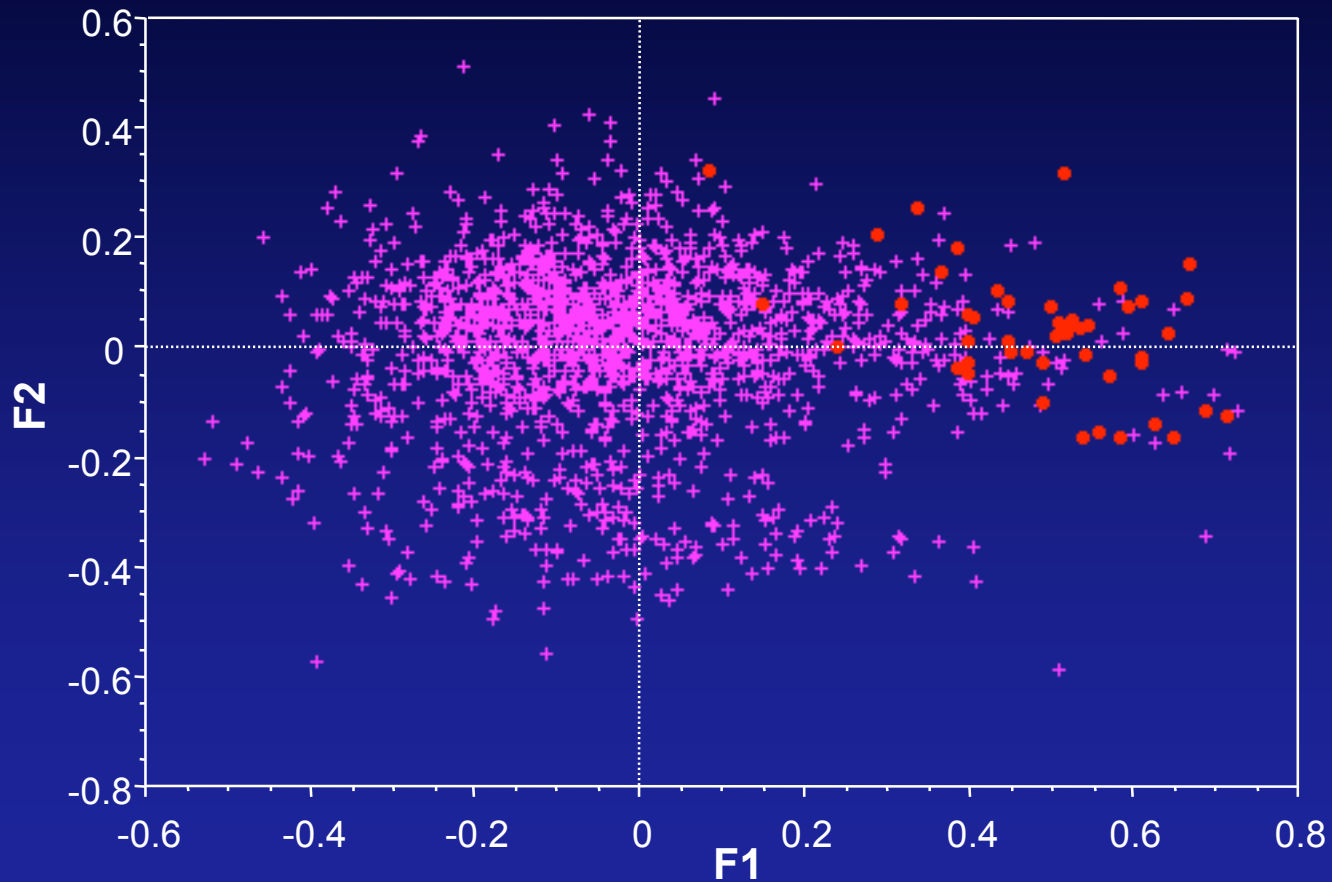
où  $n$  est le nombre de codons du gène,  $n_i$  le nombre de codons  $i$ , et  $\phi_i$  l'hydrophobicité de l'acide aminé correspondant à ce codon.

# Troisième facteur de l'AFC



- ▲ Protéines membr.
- + Autres protéines

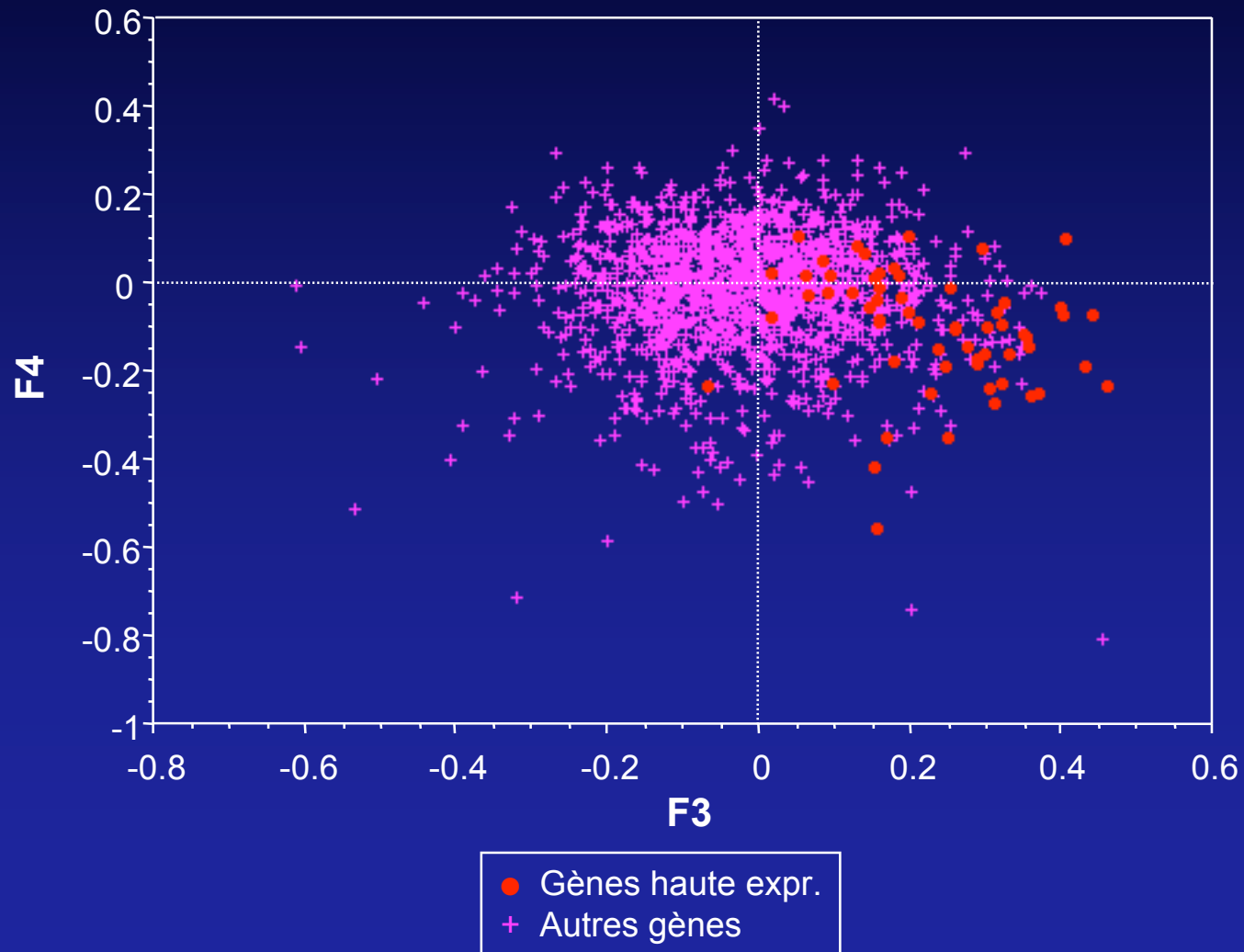
# Résultats chez *H. influenzae*



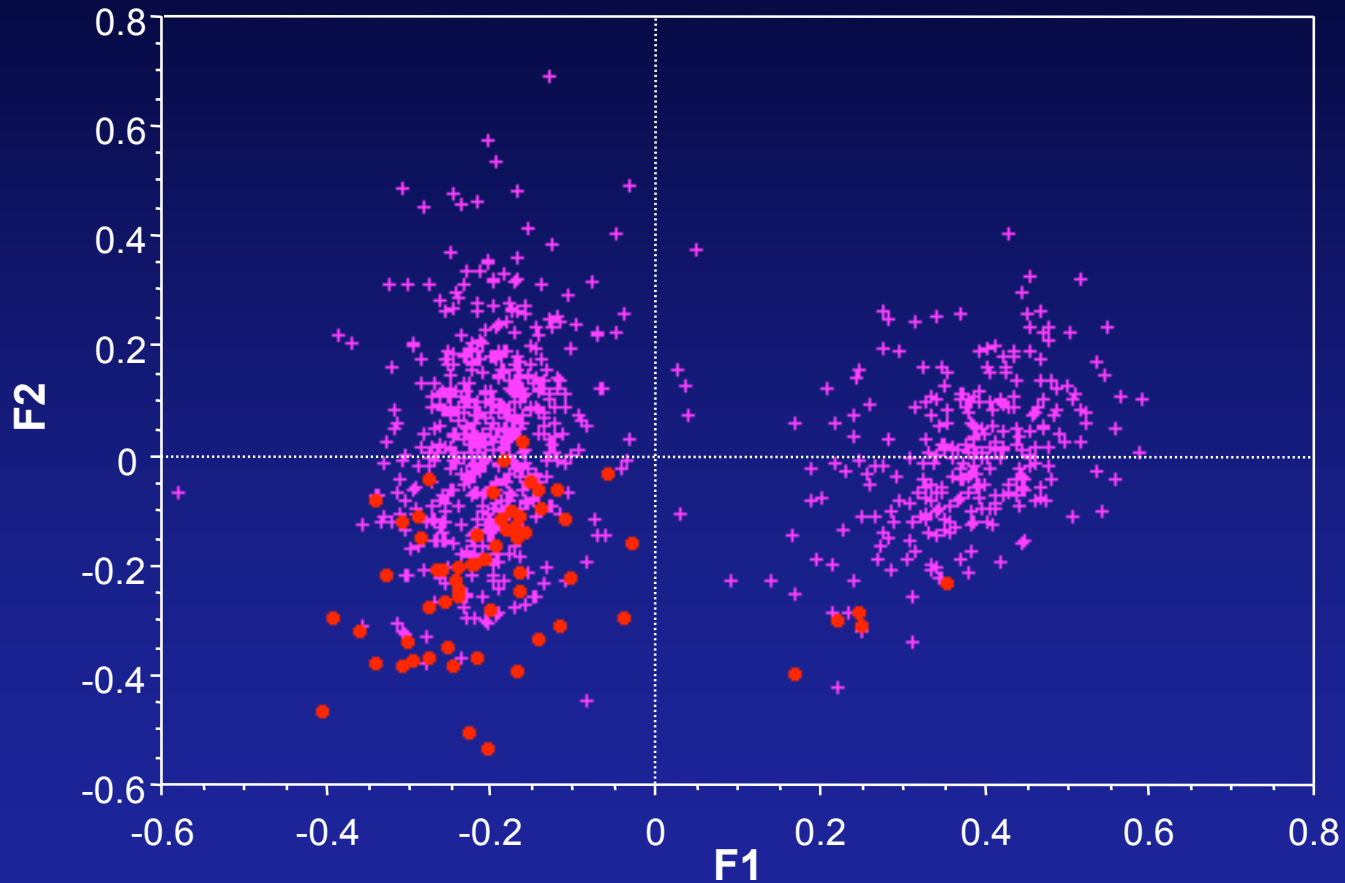
● Gènes haute expr.  
+ Autres gènes



# Résultats chez *H. pylori*

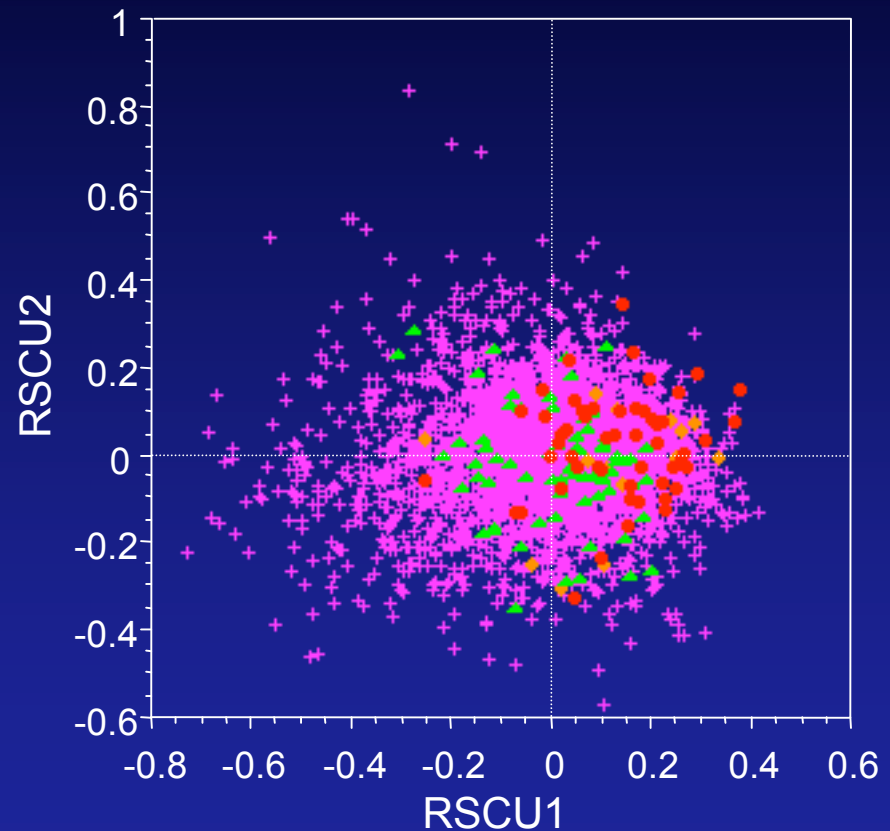
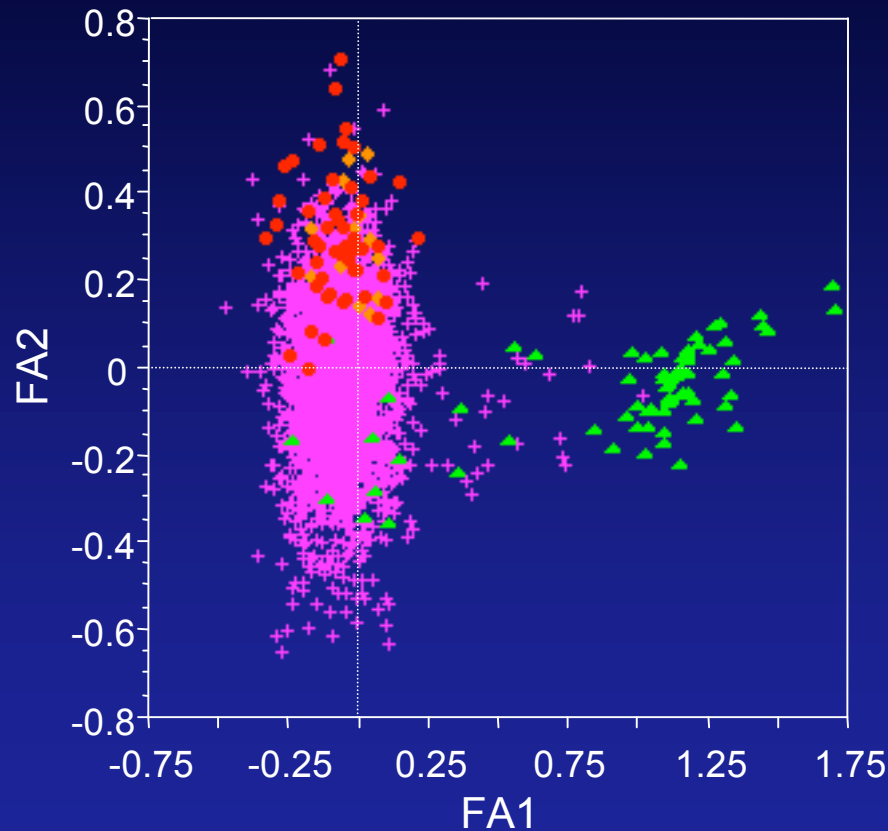


# Résultats chez *B. burgdorferi*



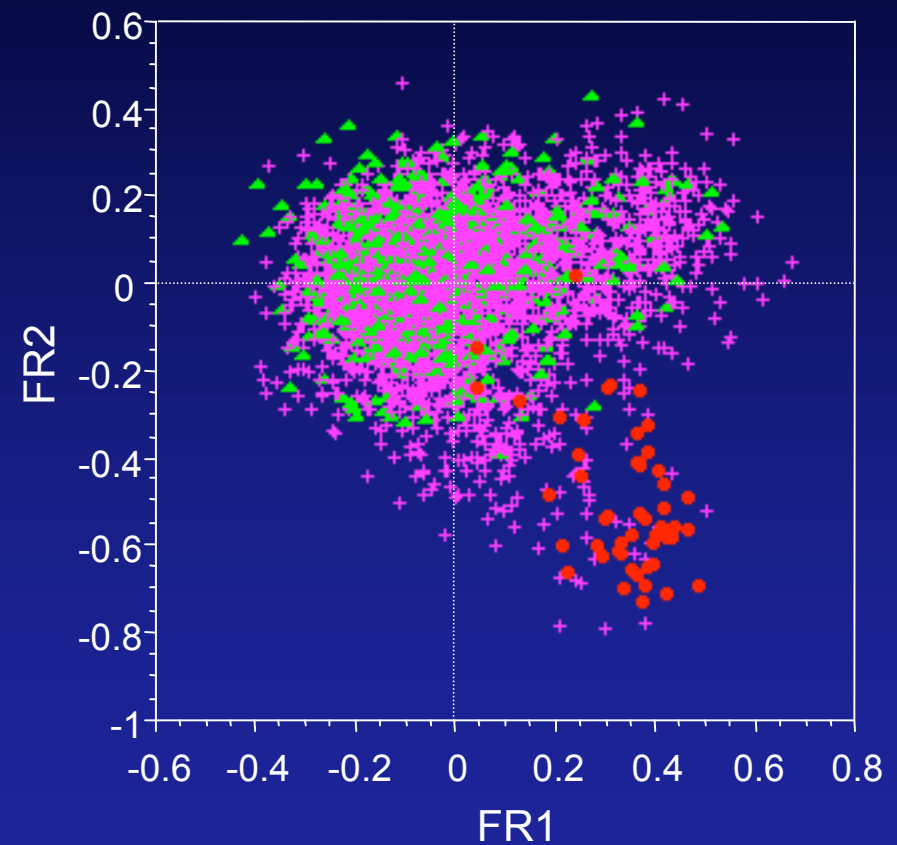
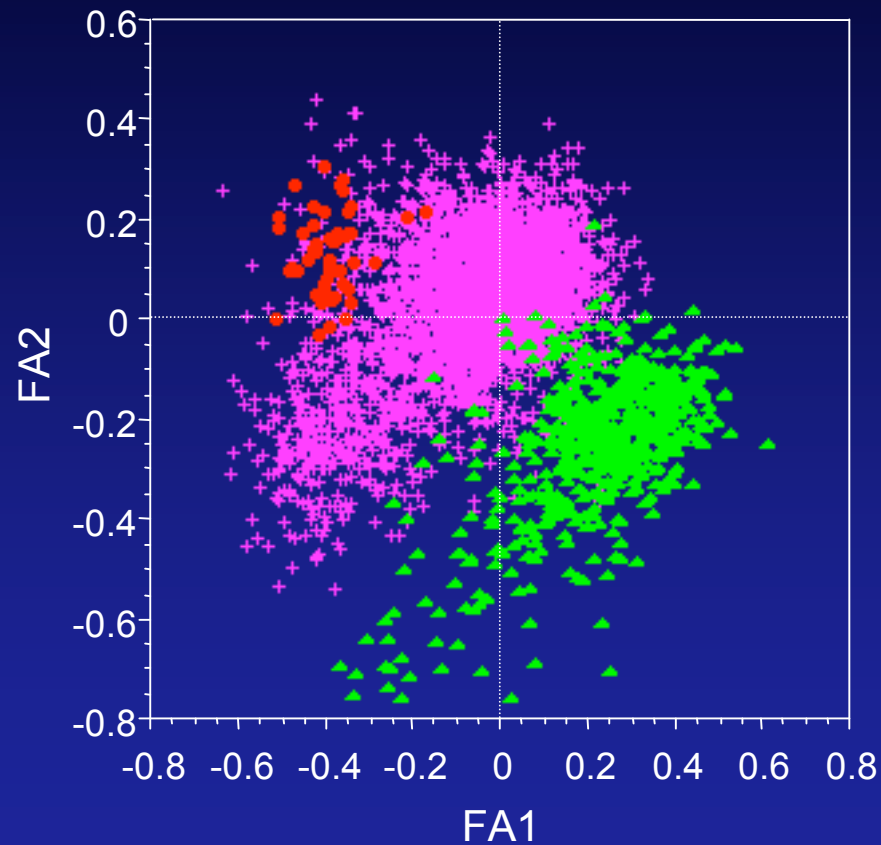
- Gènes haute expr.
- + Autres gènes

# Résultats chez *M. tuberculosis*



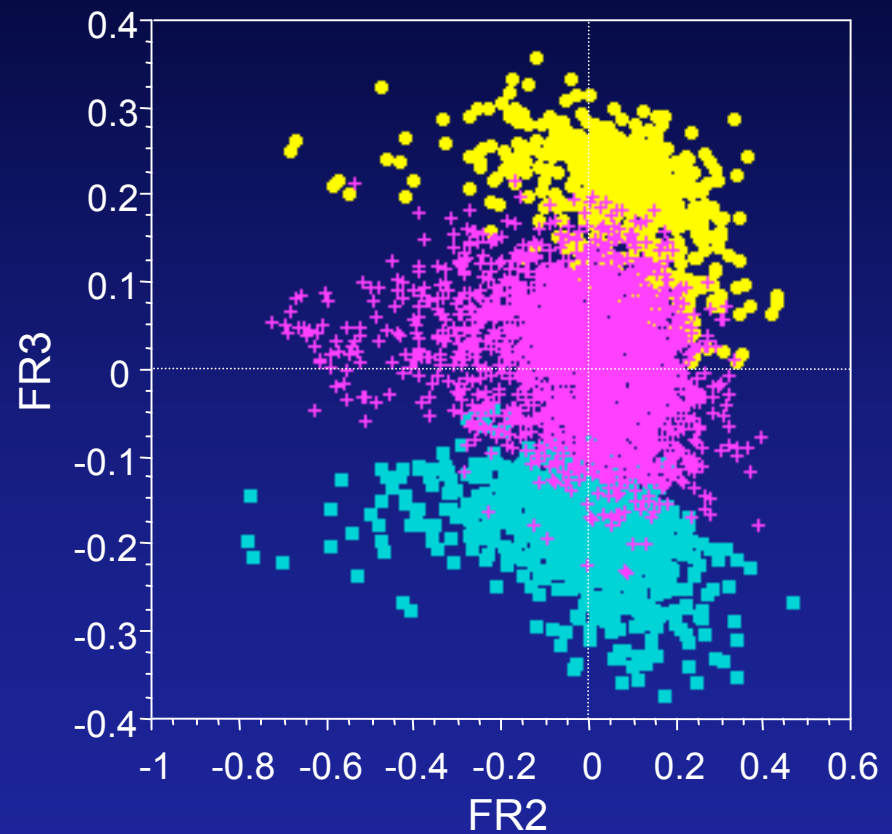
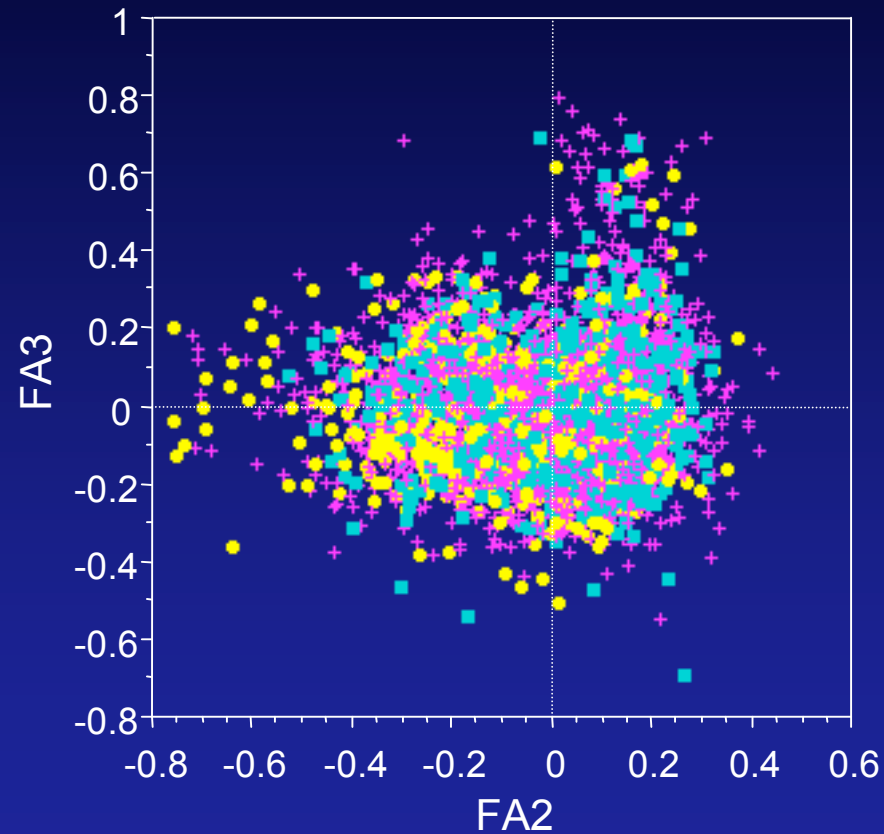
- Gènes prot. ribosomales
- ◆ Autres gènes haute expr.
- ▲ Gènes prot. PE-PGRS
- + Autres gènes

# Résultats chez *B. subtilis*



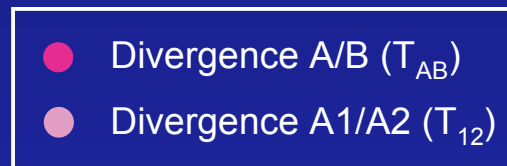
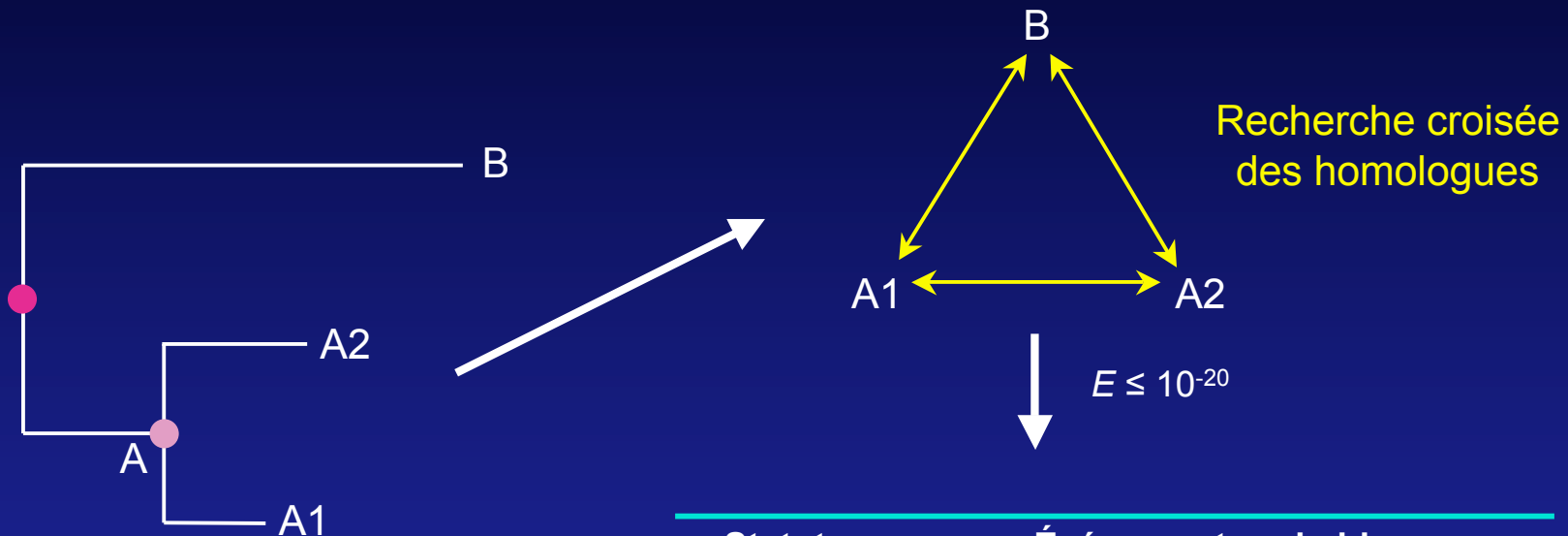
- Gènes haute expr.
- ▲ Gènes prot. mb.
- + Autres gènes

# Résultats chez *B. subtilis*



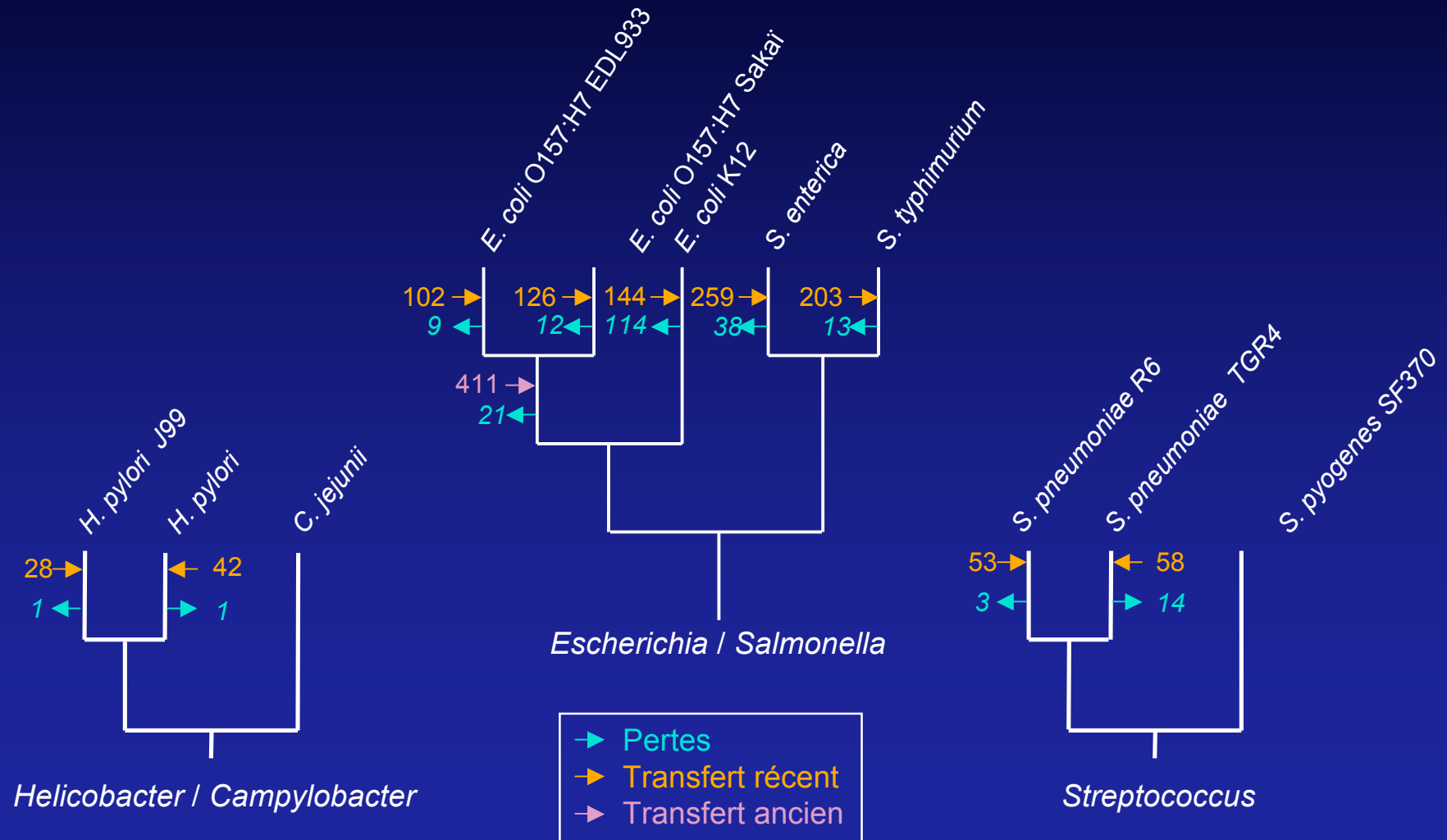
- Fréq. relatives UGC/UGU = 1/0
- Fréq. relatives UGC/UGU = 0/1
- + Autres fréq. relatives

# Approche comparative



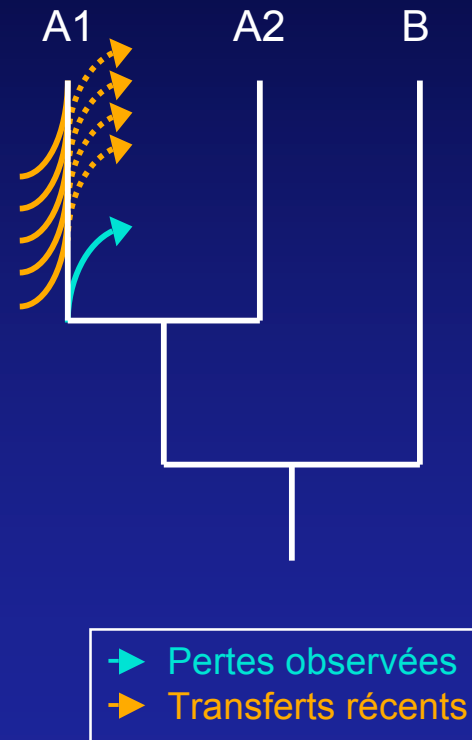
Statut	Événement probable
+A1 -A2 -B	Importation dans A1 après $T_{12}$
+A1 +A2 -B	Importation dans A après $T_{AB}$ ou délétion dans B
+A1 -A2 +B	Délétion dans A2 après $T_{12}$
+A1 +A2 +B	Aucun événement
-A1 +A2 +B	Délétion dans A1 après $T_{12}$
-A1 +A2 -B	Importation dans A2 après $T_{12}$
-A1 -A2 +B	Délétion dans A après $T_{AB}$

# Analyses effectuées



# Gains et pertes

- Nb. d'acquisitions systématiquement supérieur au nb. de pertes :
  - Augmentation de la taille des génomes :
    - Cas des deux *E. coli* O157:H7 pathogènes.
  - Il existe un *turnover* rapide des gènes transférés :
    - Délétion peu de temps après transfert.

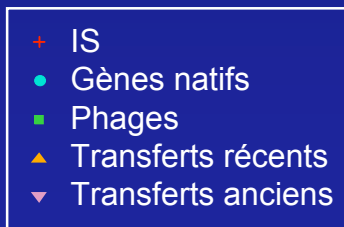
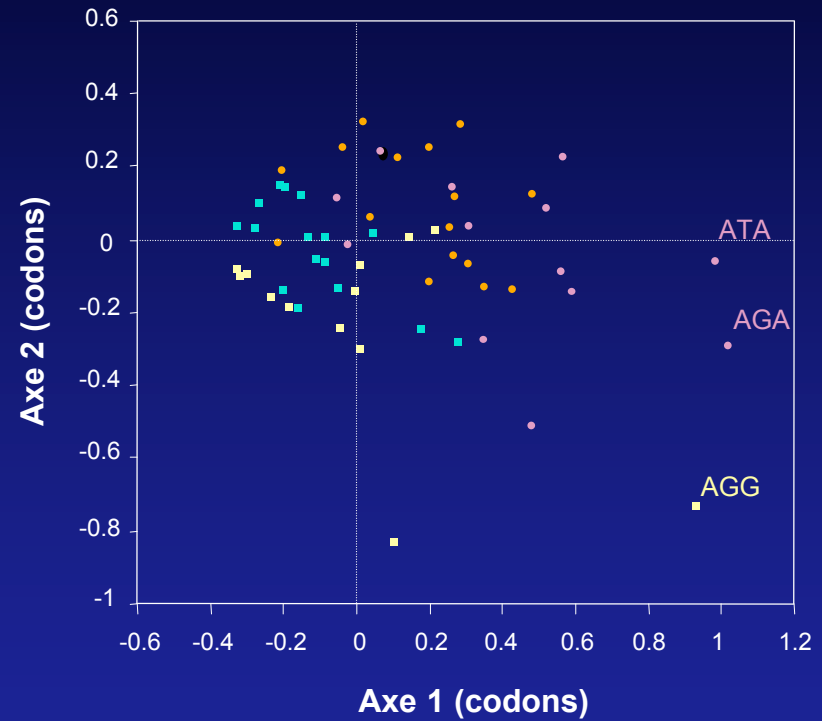
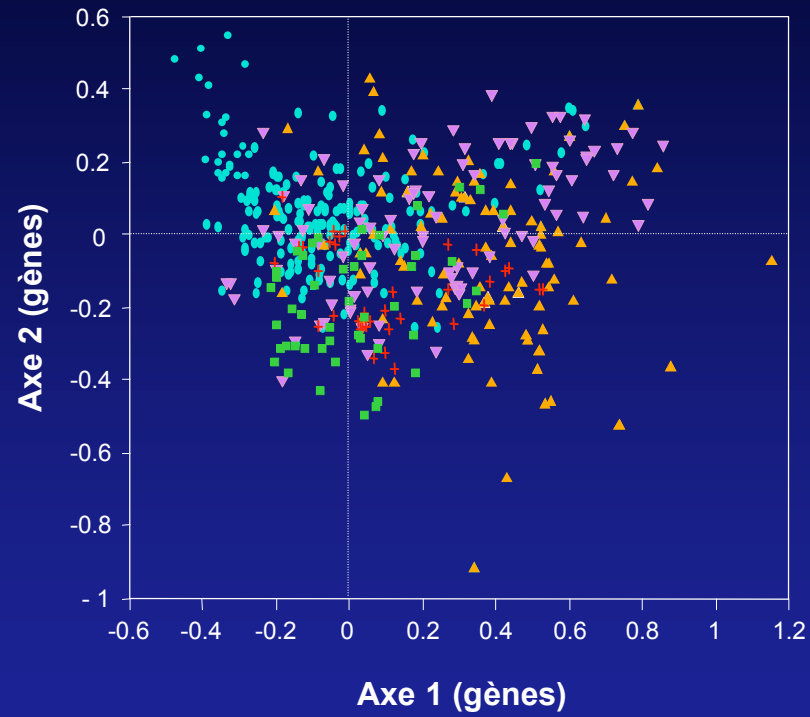




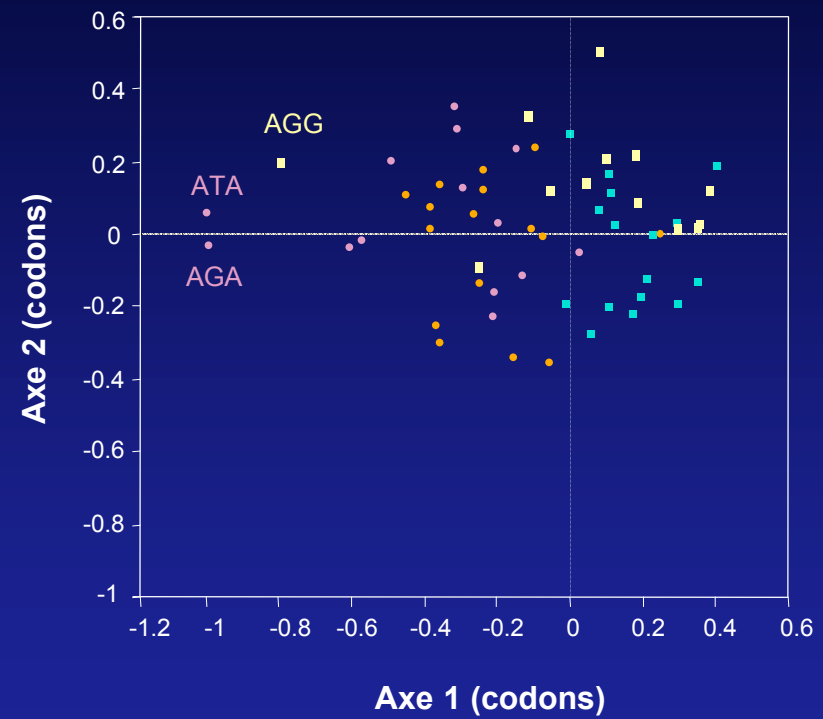
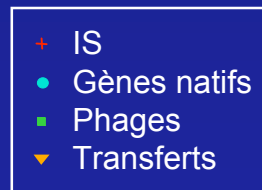
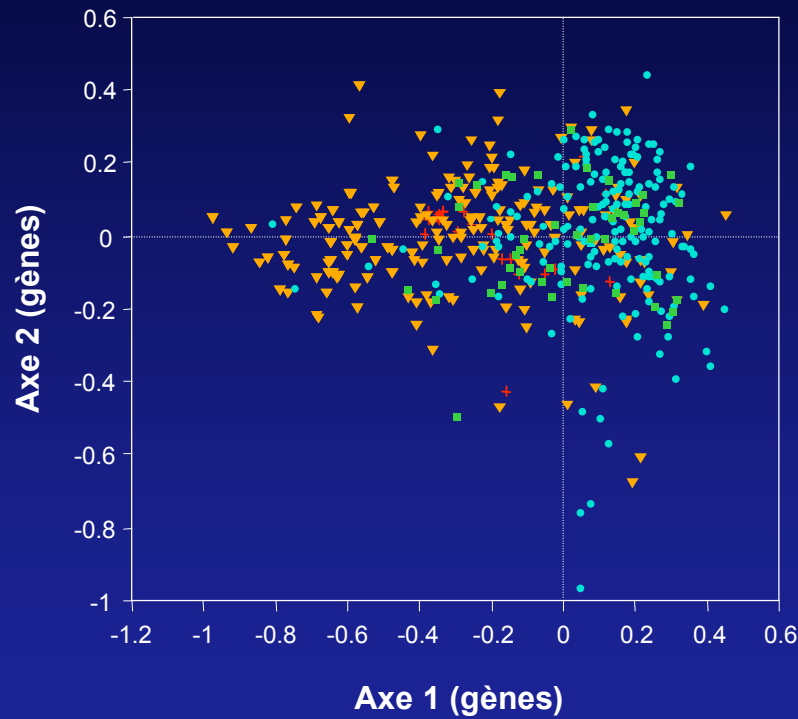
# Étude de l'usage du code

- Analyse par une AFC :
  - Séparation des gènes en cinq groupes :
    - Éléments IS, gènes natifs, phages et prophages, transferts récents et transferts anciens.
  - Tirage aléatoire de 200 représentants parmi l'ensemble des gènes appartenant à la classe « native ».
  - Tirage aléatoire de 50 représentants pour les phages et les éléments IS.
  - Dix répétitions effectuées pour vérifier la conservation des résultats avec des échantillons différents.

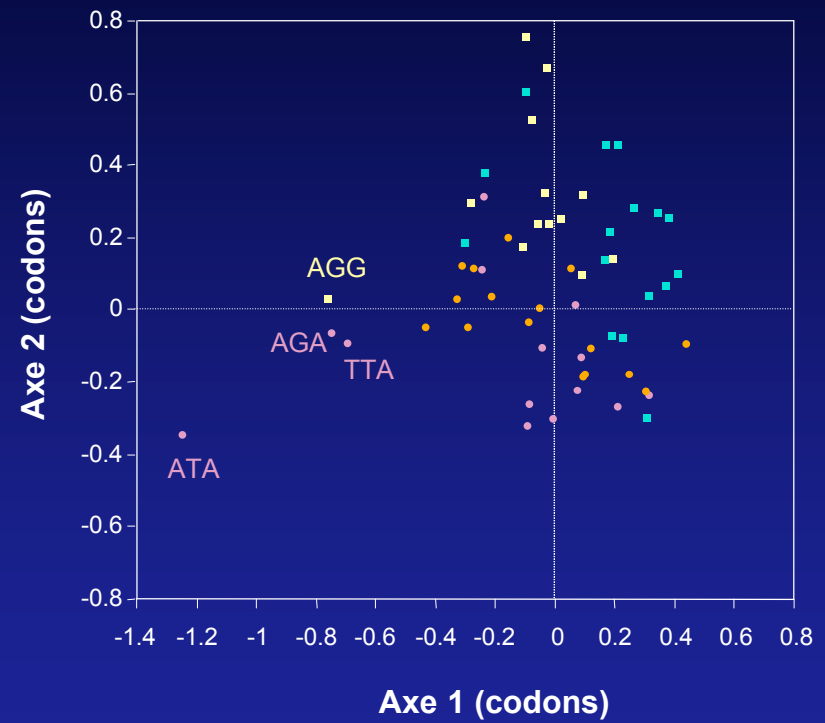
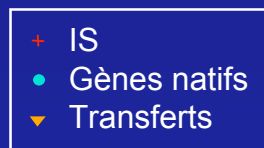
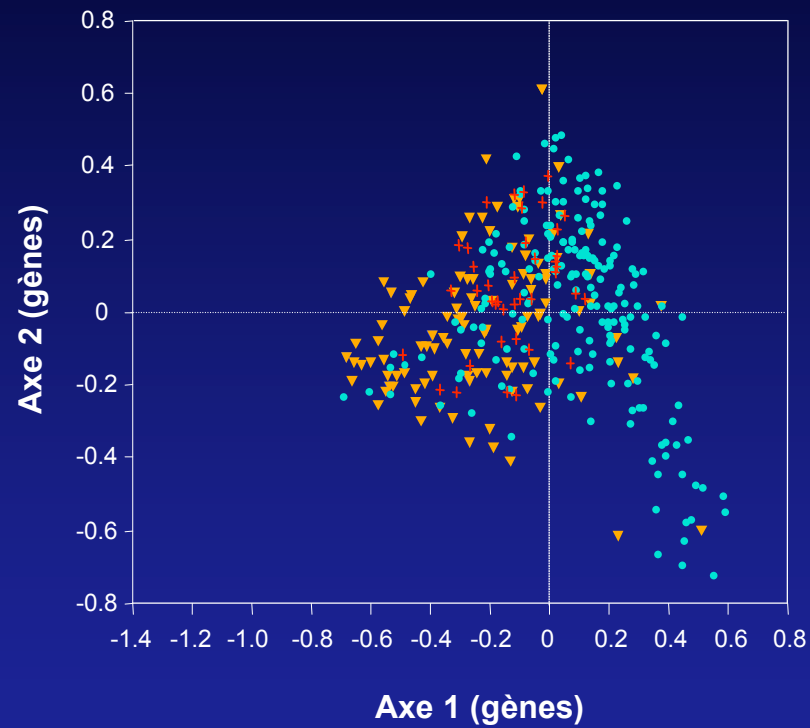
# *Escherichia coli*



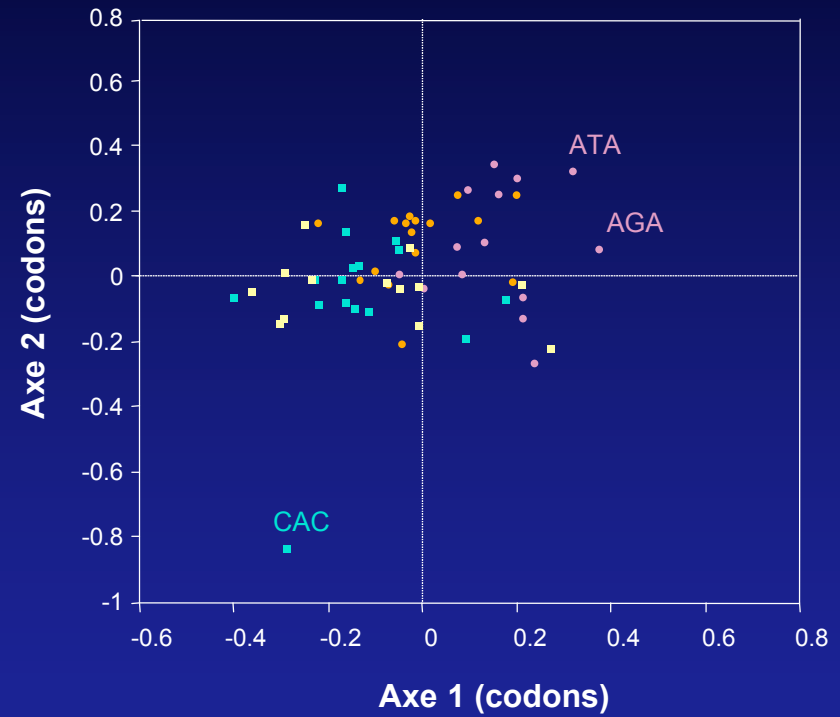
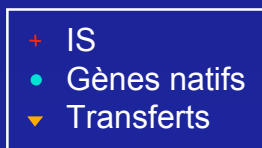
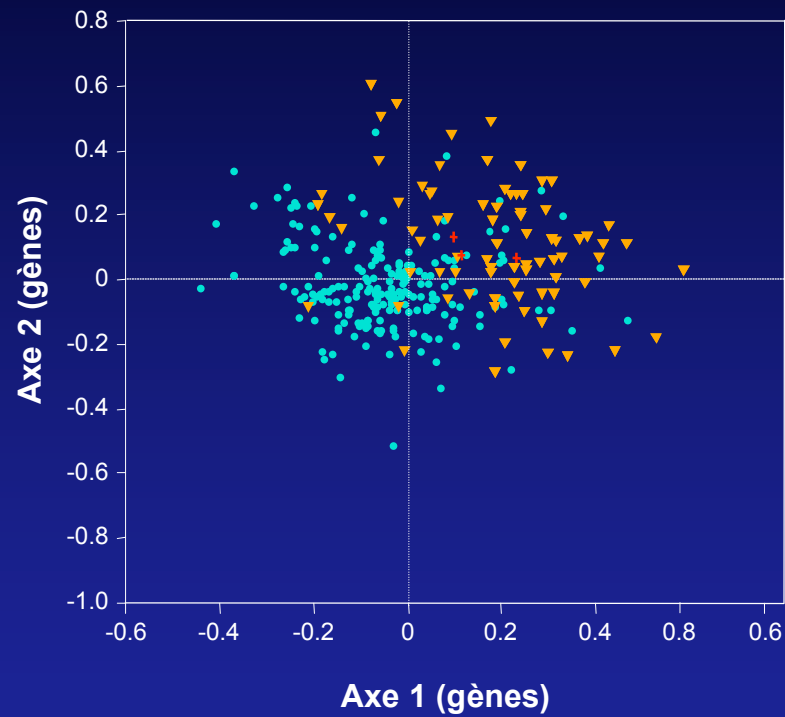
# *Salmonella enterica*



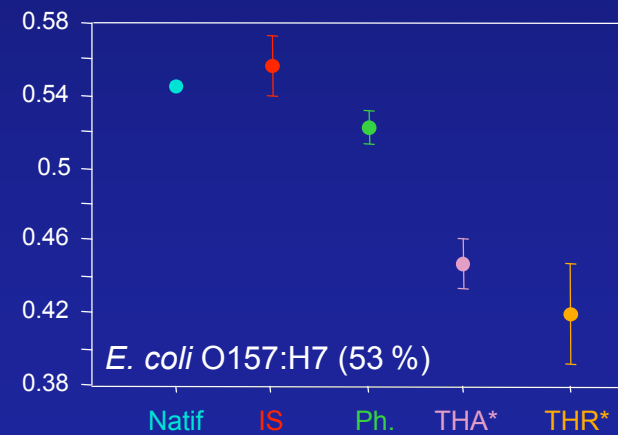
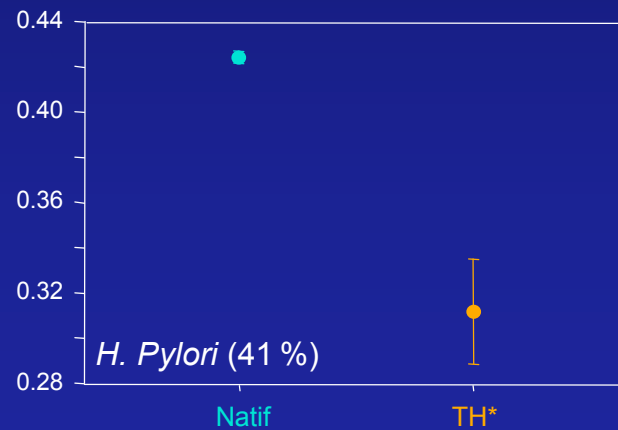
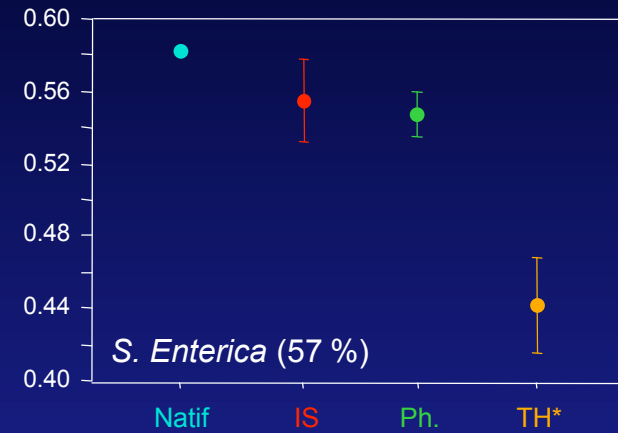
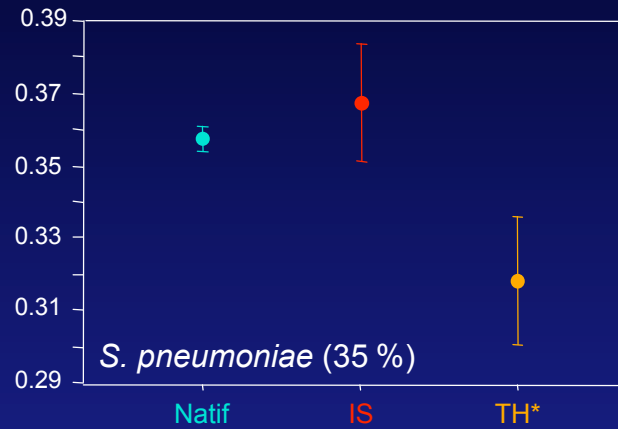
# *Streptococcus pneumoniae*



# *Helicobacter pylori*



# Contenu en G+C3



\* Test de Mann-Whitney significatif à  $P < 10^{-4}$

# Hypothèses possibles

- Biais dans les séquences reconnues par les systèmes de restriction :
  - Celles-ci apparaissent comme étant globalement riches en G+C (70 % dans REBASE).
- Biais au niveau des vecteurs impliqués dans les transferts (phages et éléments IS) ?
- Les transferts horizontaux, un sous-produit des besoins en Adénine des bactéries ?

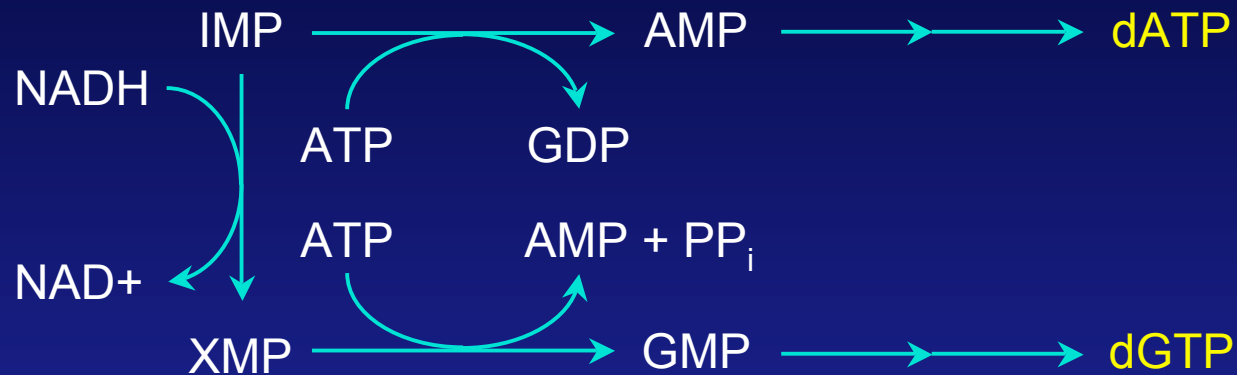
# Compétition métabolique

- Parmi les ribonucléosides triphosphates (NTP), l'ATP est le plus abondant :
  - Au cœur de toutes les voies métaboliques.
- De tous les désoxyribonucléosides triphosphates (dNTP), le dCTP est le plus coûteux à synthétiser.
- La transformation, un mécanisme biaisé vers la capture d'ADN riche en Adénine ?



# Biosynthèse des dNTP

## Purines :



## Pyrimidines :

