Chapitre:
Notre santé dépend de plusieurs facteurs : notre environnement, notre comportement, le hasard et notre patrimoine génétique.
Objectif : Dans ce chapitre nous allons voir comment le peut influencer la santé d'un individu.
ш
est la science qui étudie les problèmes de santé dans les populations humaines. Des approches statistiques permettent de déterminer, via le calcul du (probabilité de développer une maladie quand on a déjà un proche parent atteint de cette maladie), si une maladie a une composante génétique ou non, et si cette composante est prédominante.
Ainsi, on peut différencier les maladies (ex drépanocytose, mucoviscidose), des maladies (comme l'infarctus du myocarde ou le cancer du sein) qui ont des composantes génétiques et environnementales.
ш
Rappel : Le
<u>A.</u>
<u>1.</u>
A l'échelle moléculaire, les molécules
Le phénotype moléculaire détermine le phénotype qui détermine le phénotype qui détermine le
<u>2.</u>
Chez un individu malade, la modification d'un seul

l'hémoglobine (Glu remplacé par Val en position 6).

Ces deux acides aminés n'ayant pas les mêmes protéine sont alors modifiées : les molécules drépanoc autres et forment des fibres insolubles ce qui déclene phénotype de la drépanocytose.		
Ainsi le d'une personne détermine son phénotype moléculaire qui détermine son phénotype cellulaire lui-même déterminant son phénotype macroscopique.		
Ces modifications dans la séquence des gènes étudiés sont apparues par		
Ces mutations peuvent se produire au cours de la vie d'un individu mais le plus souvent elles sont héritées des parents et se transmettent de génération en génération : elles sont		
<u>3.</u>		
La drépanocytose est une maladie (déterminée par un seul gè	ène le gène codant pour la chaîne héta de	
l'hémoglobine)		
 		
Les individus hétérozygotes ne développent aucun syr	mptôme : ils sont dits porteurs sains.	
Génotype	Phénotype	
(A//A)	sain	
(A//S) (S//S)	Sain (porteur sain) malade	
Rappelons qu'au cours de la reproduction sexuée, chaque parent à une probabilité de ½ de transmettre l'un ou l'autre de ses allèles de chaque gène à la génération suivante. Ainsi, en connaissant le génotype des parents, on peut déterminer le risque pour un enfant à naître d'être malade, en réalisant un tableau de fécondation . Par exemple, un couple de porteurs sains a un risque de		
<u>B.</u>		
Par rapport à un individu sain, on constate dan dans la séquence du gène con la perte d'un dans la struct CFTR ainsi modifiée ne s'implante pas dans la membro chlorures ne sont plus dans la lumière det encombre les voies respiratoires. Ceci provoque de chroniques qui, à terme, détruisent le tissu pulmonair	ture de la protéine canal CFTR. La protéine canal rane des cellules des bronches . Ainsi, les ions des bronches, le mucus devient	

Actuellement, on ne guérit pas de ces maladies mais on peut en limiter les symptômes en jouant sur l'environnement.

La recherche s'intéresse tout particulièrement à la qui repose sur l'utilisation d'un allèle fonctionnel qu'on introduit dans les cellules déficientes. Cette introduction repose sur l'utilisation de **vecteurs**.

<u>1. Dans le cas de la drépanocytose</u>, on a montré que certains facteurs, comme l'oxygénation, jouent un rôle important dans le déclenchement des symptômes. Ainsi, les traitements actuels visent à limiter l'impact de ces facteurs (bien aérer les locaux, faire attention à l'exercice physique, oxygénothérapie...).

Dans le cas de la drépanocytose, le principe de la **thérapie génique** est le suivant : des scientifiques insèrent un **allèle fonctionnel** (allèle de la chaine béta de l'hémoglobine non muté) dans les cellules de la moelle épinière à l'origine des globules rouges grâce à un virus rendu Ainsi les globules rouges produits à partir de ces cellules contiennent une hémoglobine normale. Ces études sont à l'état de recherches et se heurtent à des difficultés méthodologiques.

Deux pistes de recherche sont néanmoins porteuses d'espoir :

- Les thérapies protéiques utilisent des qui interagissent avec la protéine CFTR pour la rendre fonctionnelle

La thérapie génique est en cours d'évaluation dans l'espèce humaine. Elle est porteuse d'espoirs mais cette technique se heurte à de nombreuses difficultés.

Certains essais ont été couronnés de succès

Voir la vidéo dermatolyse bulleuse : https://fr.euronews.com/2017/11/09/une-therapie-genique-qui-fait-des-miracles.