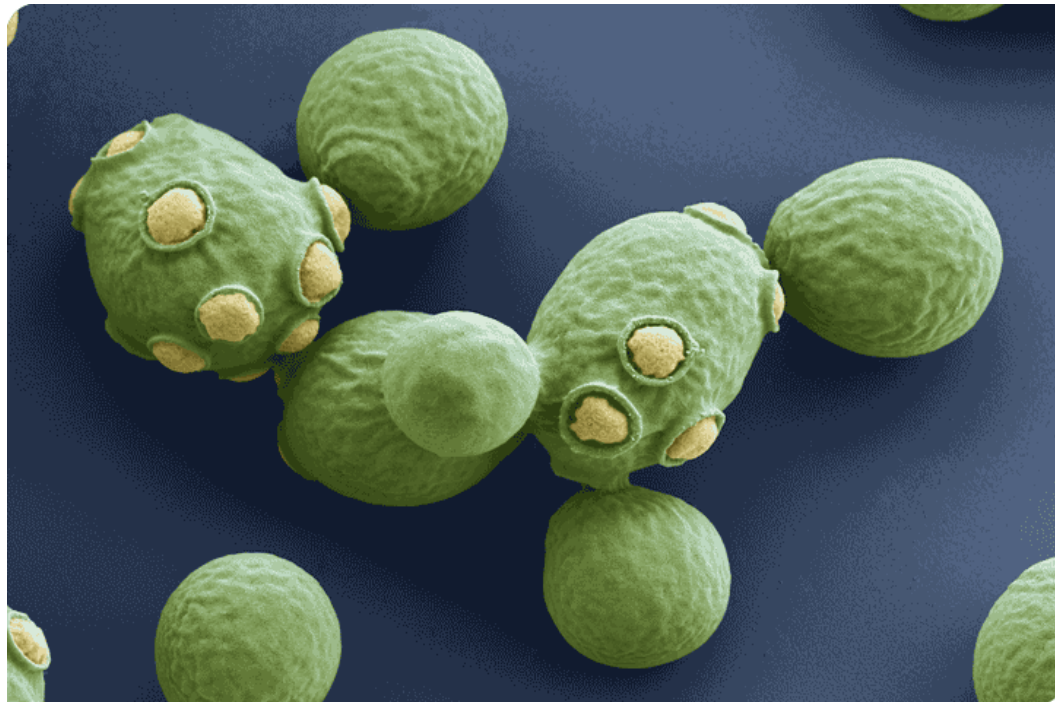


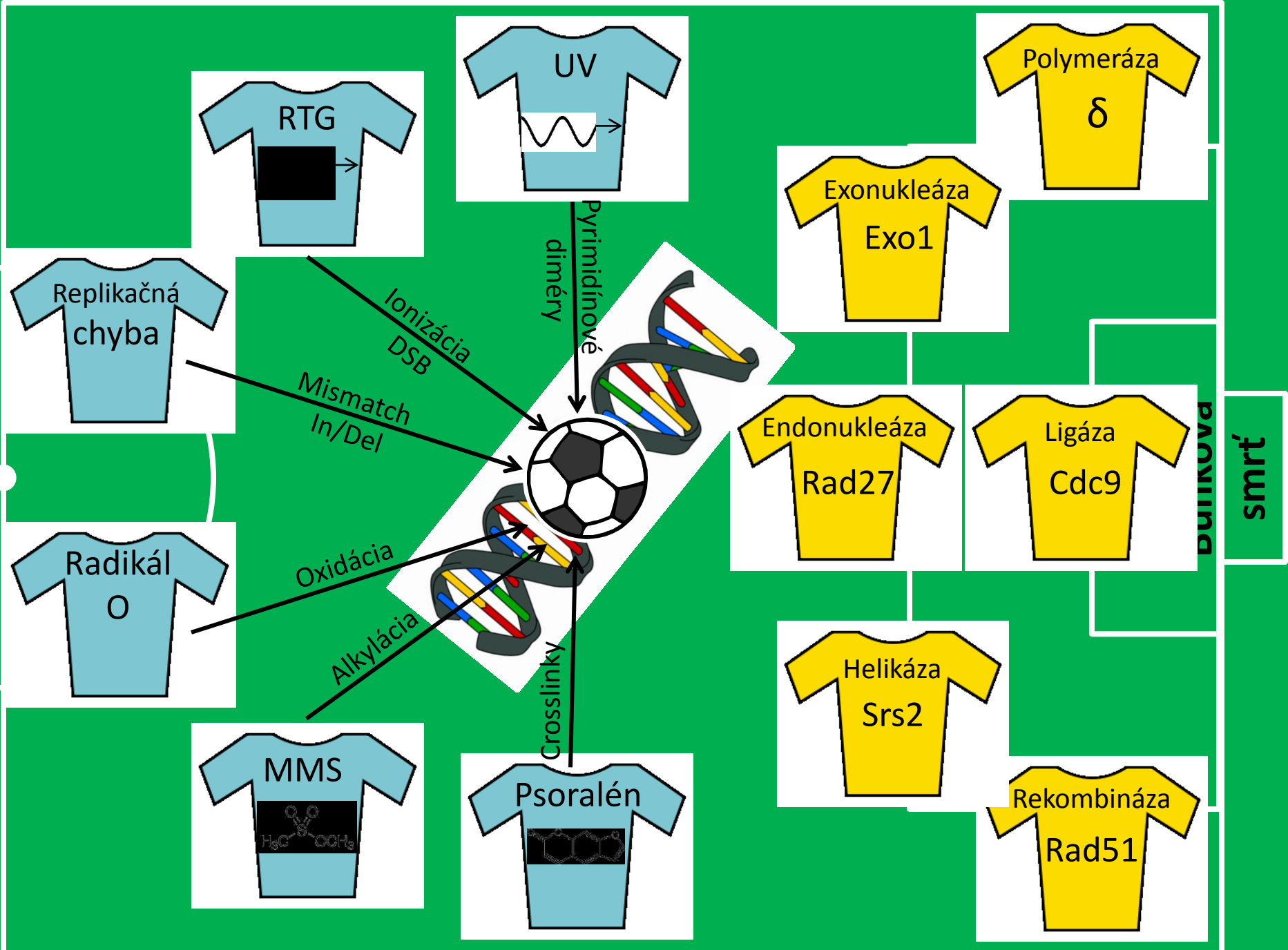
Oprava poškodenia DNA

kvasinky S. cerevisiae



Peter Kolesár

20.11.2014



Replikačná chyba

RTG

UV

Polymeráza δ

Exonukleáza Exo1

Radikál O

MMS

Psoralén

Endonukleáza Rad27

Ligáza Cdc9

smrť

Helikáza Srs2

Rekombináza Rad51

Poškodenie DNA

~ milión lézií DNA v bunke denne

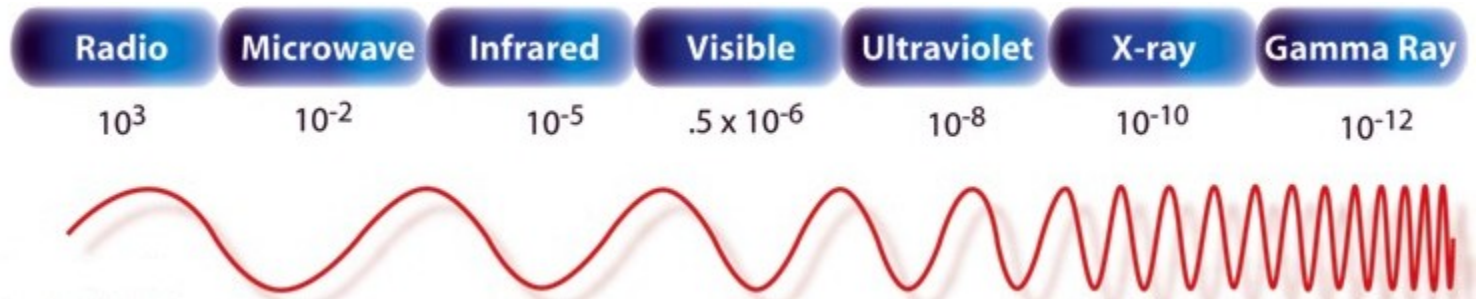
- Zdroje poškodenia:

1, endogénne – chyby pri replikácii DNA

- bukový metabolizmus (kyslíkové radikály)

2, exogénne – UV, röntgenové a gamma žiarenie
(ionizujúce žiarenie)

Wavelength
(meters)



- mutagénne chemikálie

- vírusy

Typy DNA poškodení

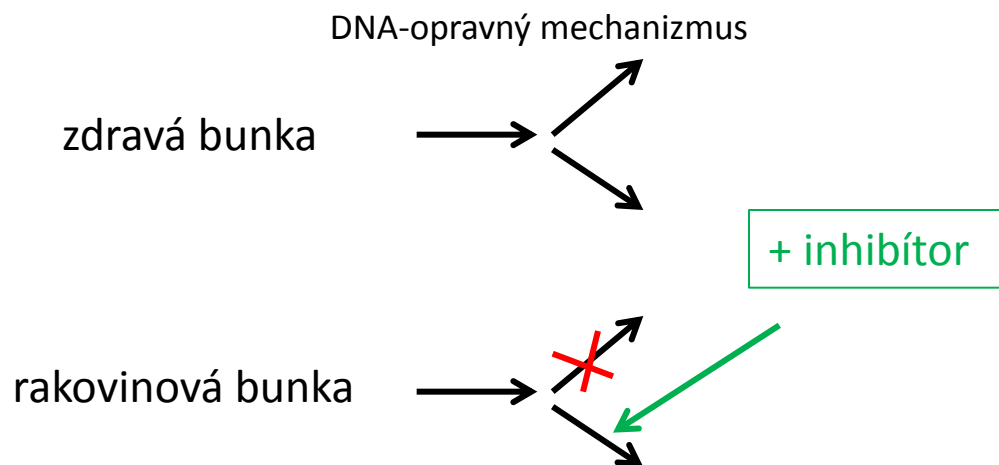
- oxidácia báz (8-oxoG, ...)
- alkylácia báz (metylácia – 7-metylG, 1-metylA,...)
- pyrimidínové diméry (T-T, C-C) - spôsobené UV
- hydrolýza báz (deaminácia, depurinácia, depyrimidinácia)
- nesprávne priradenie báz – mismatch (chyba pri replikácii DNA)
- zlomy v DNA – jednovláknové / dvojvláknové (spôsobuje ionizujúce žiarenie, chemikálie)
- - crosslinky v DNA (kovalentná väzba medzi dvoma vláknami DNA)

Prečo študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Rakovina - bunky majú mutácie v DNA opravných génoch → vznik množstva ďalších mutácií (v onkogénoch, tumor supresorových génoch,...)
- Kvôli narušeným DNA opravným mechanizmom v rakovinových bunkách sú tieto viac citlivé k DNA-poškodzujúcim faktorom ako zdravé bunky
 - Liečba: rádioterapia (ionizujúce žiarenie), chemoterapia (alkylačné činidlá, dvojvláknové zlomy, DNA crosslinky,...), špecifické inhibítory

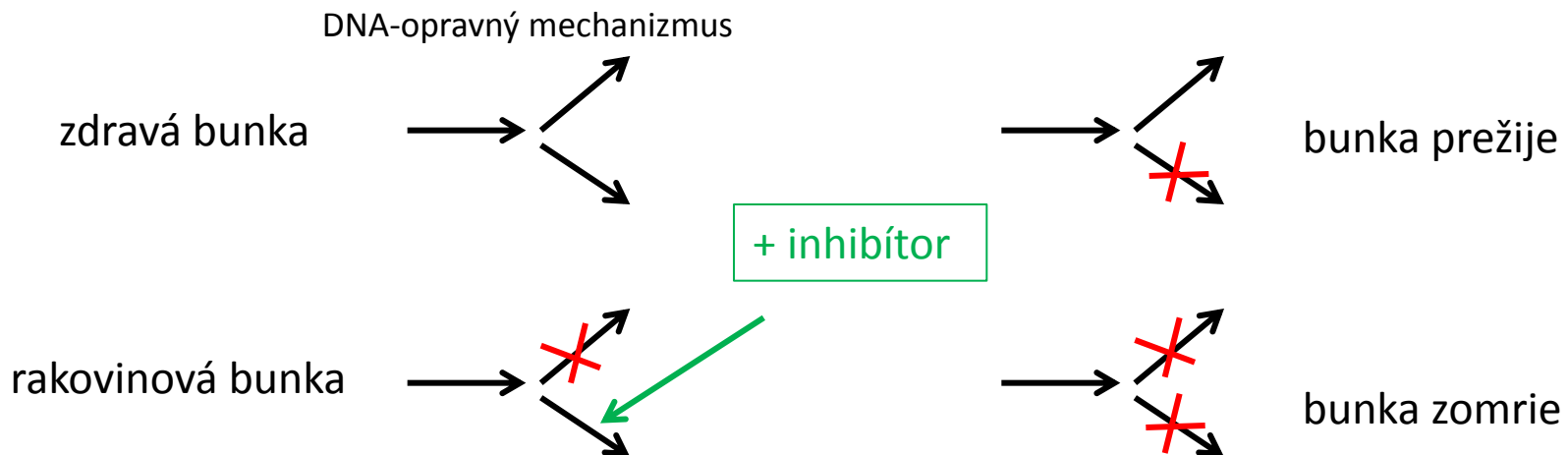
Prečo študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Rakovina - bunky majú mutácie v DNA opravných génoch → vznik množstva ďalších mutácií (v onkogénoch, tumor supresorových génoch,...)
- Kvôli narušeným DNA opravným mechanizmom v rakovinových bunkách sú tieto viac citlivé k DNA-poškodzujúcim faktorom ako zdravé bunky
 - Liečba: rádioterapia (ionizujúce žiarenie), chemoterapia (alkylačné činidlá, dvojvláknové zlomy, DNA crosslinky,...), **špecifické inhibítory**



Prečo študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Rakovina - bunky majú mutácie v DNA opravných génoch → vznik množstva ďalších mutácií (v onkogénoch, tumor supresorových génoch,...)
- Kvôli narušeným DNA opravným mechanizmom v rakovinových bunkách sú tieto viac citlivé k DNA-poškodzujúcim faktorom ako zdravé bunky
 - Liečba: rádioterapia (ionizujúce žiarenie), chemoterapia (alkylačné činidlá, dvojvláknové zlomy, DNA crosslinky,...), **špecifické inhibítory**



Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?
 1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia?
 2. Aké je poradie proteínov / génov v opravnom procese?
 3. Akú majú funkciu jednotlivé proteíny / gény pri oprave?

Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?
 1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia?
- Mutácie / delécie génov potrebných pre opravu P vedú k citlivosti buniek k Fñ
 1. Získať mutácie (náhodná mutagenéza / delečné knižnice)
 2. Vystaviť mutantné bunky pôsobeniu Fñ
 3. Zistiť ktoré mutanty majú zvýšenú úmrtnosť

Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?

1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia?

gén A

gén B

gén C

2. Aké je poradie proteínov / génov v opravnom procese?

Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?

1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia?

gén A

gén B

gén C

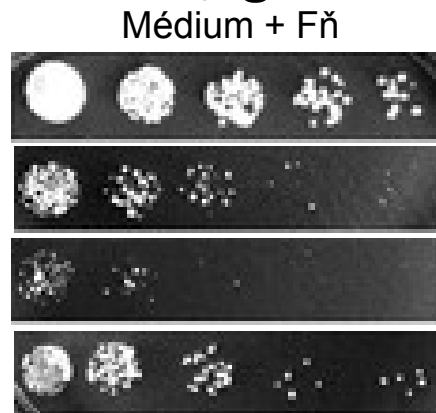
2. Aké je poradie proteínov / génov v opravnom procese?

- Genetická analýza:

~~gén A~~

~~gén B~~

~~gén C~~



Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?

1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia?

gén A

gén B

gén C

2. Aké je poradie proteínov / génov v opravnom procese?

- Genetická analýza:

~~gén A~~

~~gén B~~

~~gén C~~

~~gén A~~

~~gén B~~

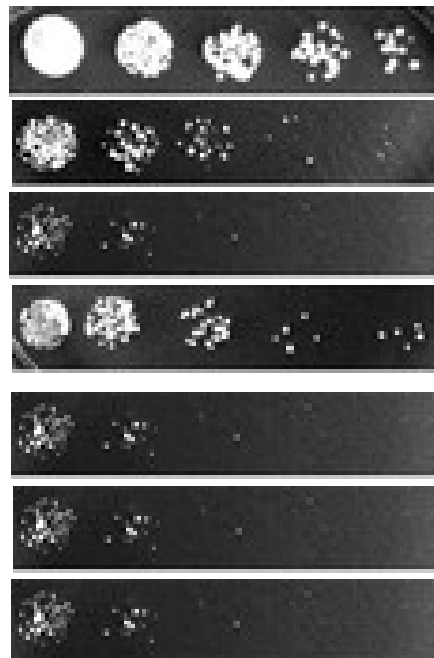
~~gén A~~

~~gén C~~

~~gén B~~

~~gén C~~

Médium + Fñ



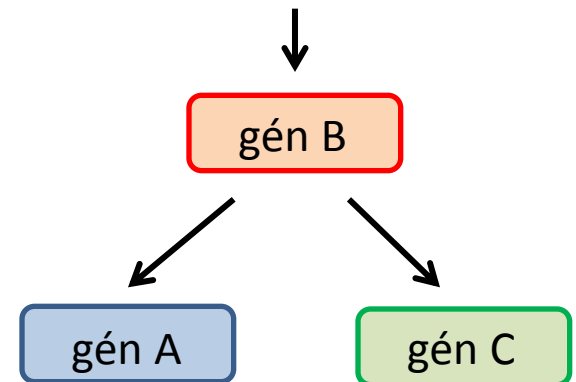
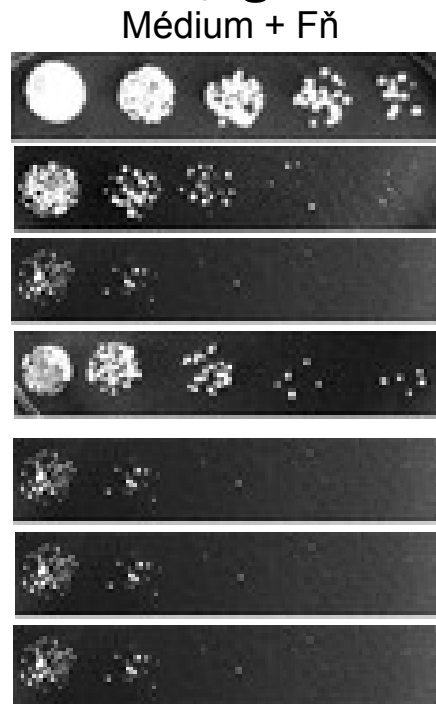
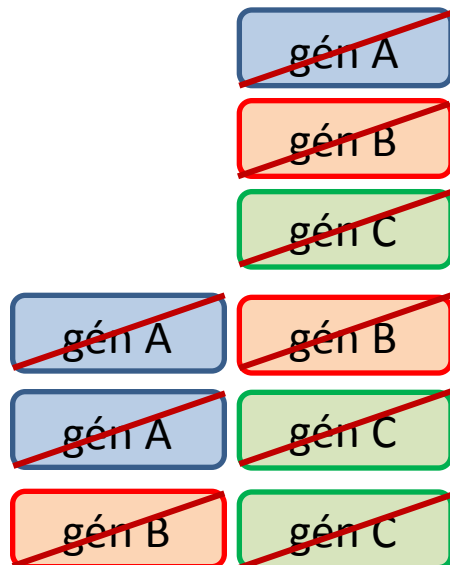
Ako študovať DNA-opravné mechanizmy?

- Ako bunka opraví DNA poškodenie P, spôsobené faktorom Fñ?

1. Ktoré proteíny / gény sa podieľajú na oprave daného poškodenia? gén A gén B gén C

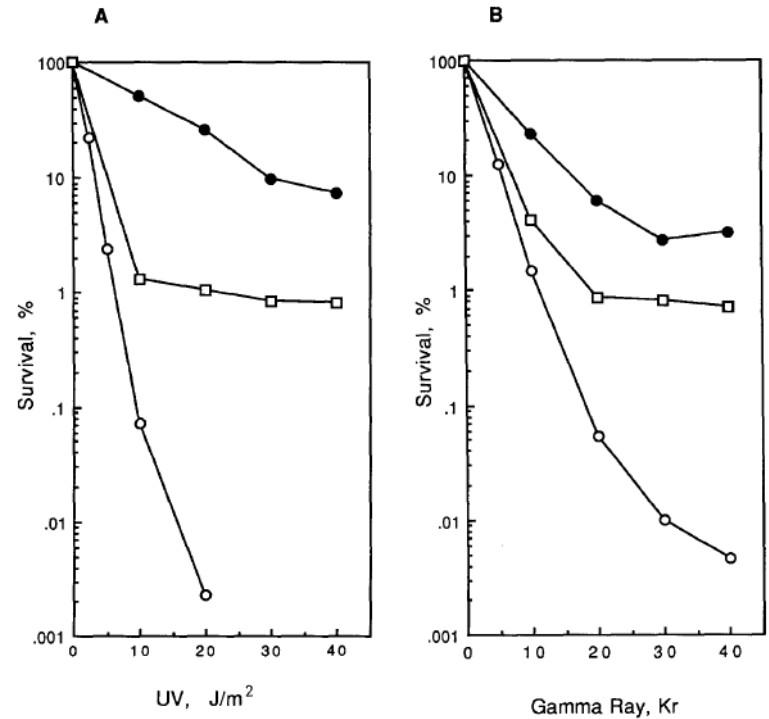
2. Aké je poradie proteínov / génov v opravnom procese?

- Genetická analýza:

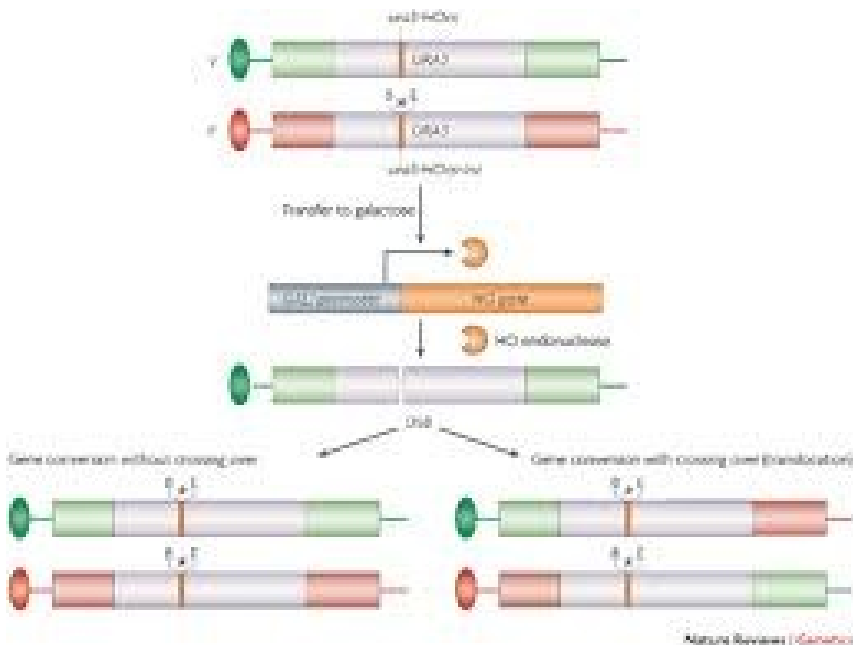


Metódy štúdia DNA opravných mechanizmov

- Genetická analýza mutantov a ich vzťahov
 - Analýza citlivosti mutantov na látky spôsobujúce špecifické poškodenie DNA
 - Eseje využívajúce úpravu DNA



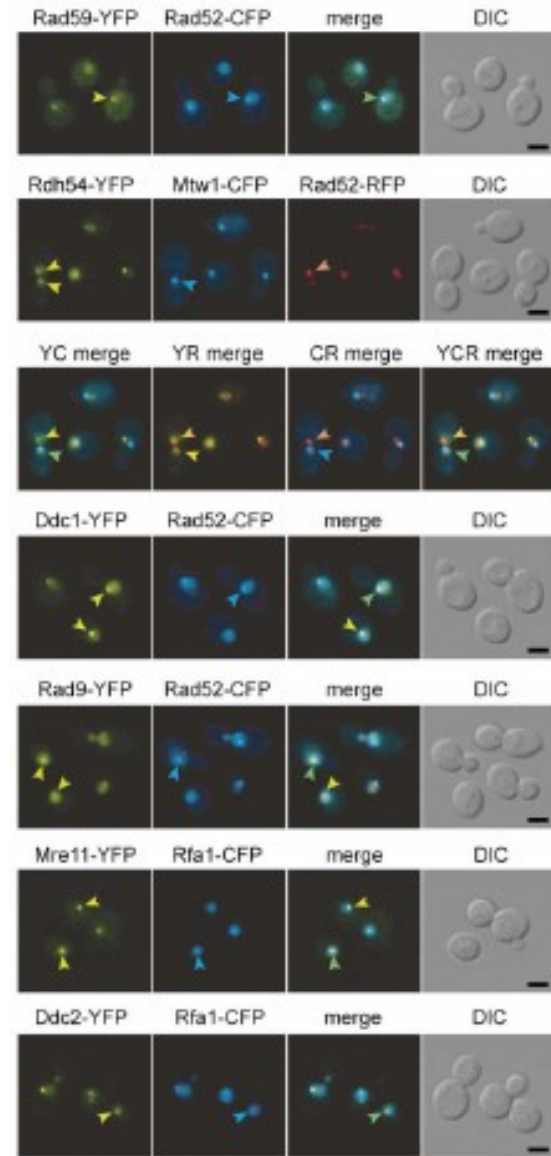
Schiestl *et al.*, *Genetics*, 1990



Barzel & Kupiec, *Nat. Rev. Gen.*, 2008

Metódy štúdia DNA opravných mechanizmov

- Fluorescenčná mikroskopia
– analýza (ko)lokalizácie
DNA opravných proteínov v bunke,
ich časovej následnosti



Metódy štúdia DNA opravných mechanizmov

- Funkcia proteínov - *in vitro* metódy

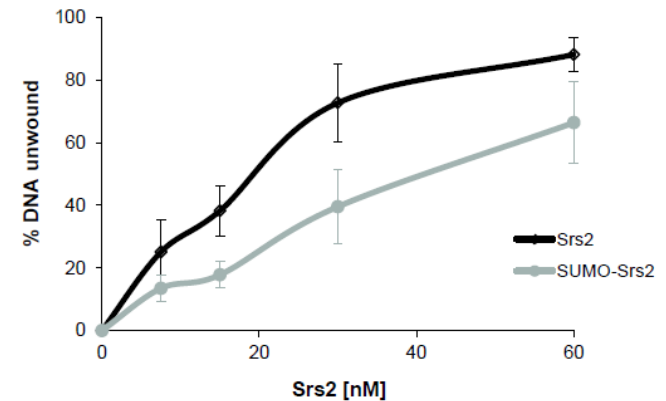
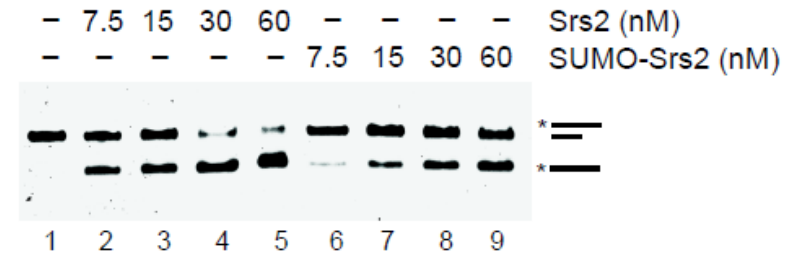
1. Expresia a purifikácia proteínov

- Analýza biochemickej aktivity

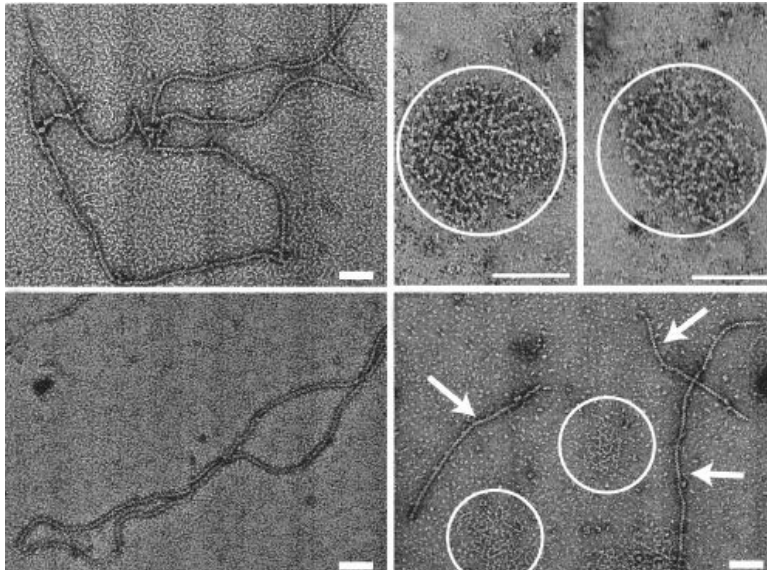
- Väzba na DNA
- Nukleázová esej
- Helikázová esej
- Polymerázová esej

- Rekonštrukcia opravných mechanizmov

- Elektrónová mikroskopia

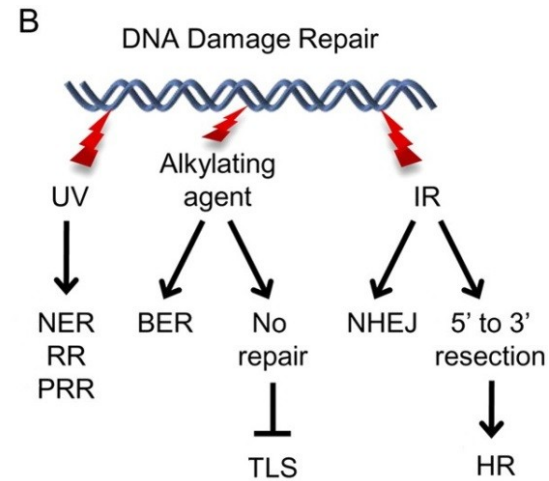
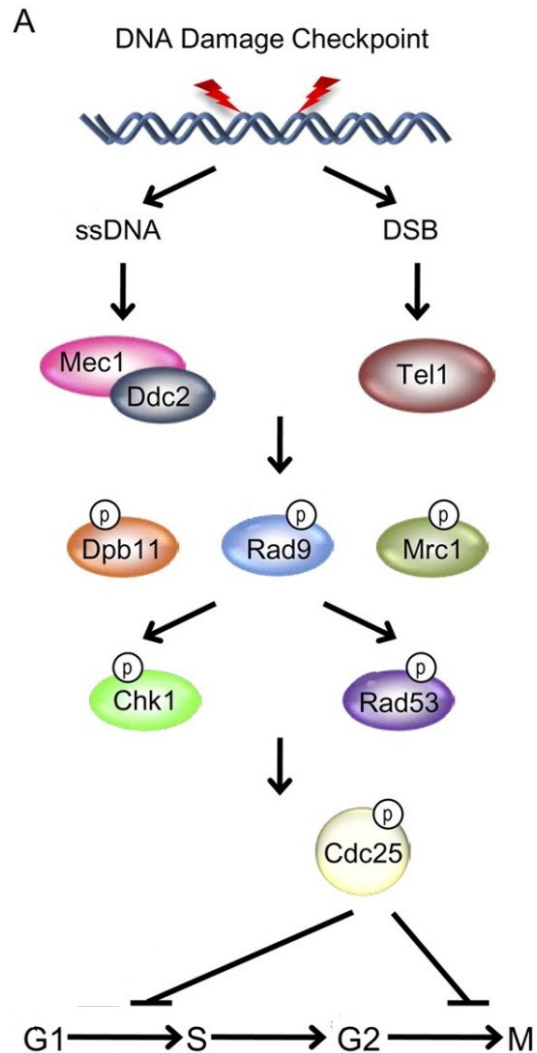


Kolesar, unpublished



Krejci *et al.*, *Nature*, 2003

Reakcia bunky na poškodenie DNA



ENZÝMY OPRAVUJÚCE DNA

- Glykozylázy
 - Štiepia N-glykozidickú väzbu - odstraňujú poškodené bázy

ENZÝMY OPRAVUJÚCE DNA

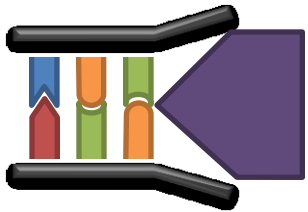


- Glykozylázy
 - Štiepia N-glykozidickú väzbu - odstraňujú poškodené bázy
- Nukleázy – exo / endo
 - Štiepia fosfodiesterové väzby medzi nukleotidmi DNA.

ENZÝMY OPRAVUJÚCE DNA



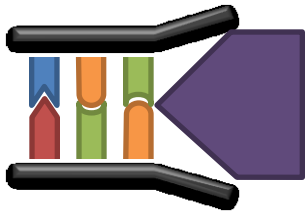
- Glykozylázy
 - Štiepia N-glykozidickú väzbu - odstraňujú poškodené bázy
- Nukleázy – exo / endo
 - Štiepia fosfodiesterové väzby medzi nukleotidmi DNA.
- Helikázy
 - Oddelujú dve komplementárne vlákna DNA.



ENZÝMY OPRAVUJÚCE DNA

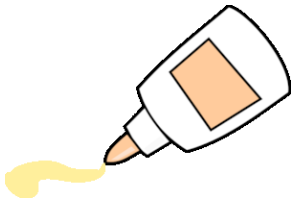
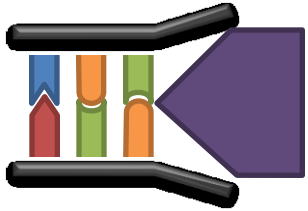


- Glykozylázy
 - Štiepia N-glykozidickú väzbu - odstraňujú poškodené bázy
- Nukleázy – exo / endo
 - Štiepia fosfodiesterové väzby medzi nukleotidmi DNA.
- Helikázy
 - Oddelujú dve komplementárne vlákna DNA.
- Polymerázy
 - DNA-dependentné nucleotidyltransferázy - Syntetizujú reťazec DNA z nukleotidov.



ENZÝMY OPRAVUJÚCE DNA

- Glykozylázy
 - Štiepia N-glykozidickú väzbu - odstraňujú poškodené bázy
- Nukleázy – exo / endo
 - Štiepia fosfodiesterové väzby medzi nukleotidmi DNA.
- Helikázy
 - Oddelujú dve komplementárne vlákna DNA.
- Polymerázy
 - DNA-dependentné nucleotidyltransferázy - Syntetizujú reťazec DNA z nukleotidov.
- Ligázy
 - Katalyzujú tvorbu fosfodiesterových väzieb – spájajú dokopy dve vlákna DNA.



Spôsob opravy DNA

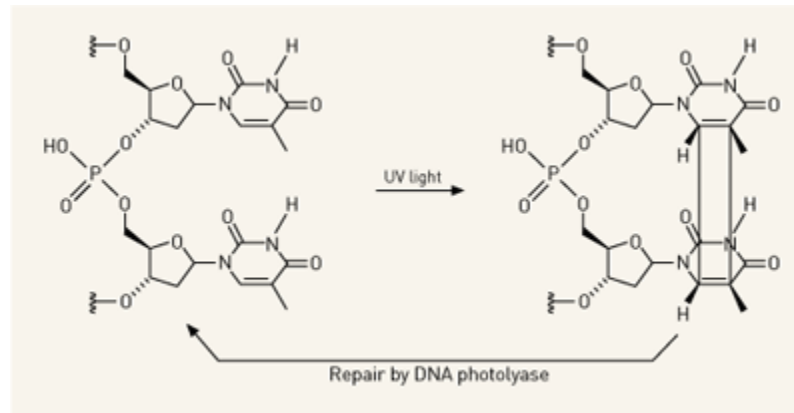
- Templát na opravu:
 - Komplementárne vlákno DNA (ak poškodené len 1 vlákno)
 - Sesterská chromatída (v S, G2 fáze)
 - Homologický chromozóm (v diploidnom stave)
- Ak je templát nedostupný → TLS, NHEJ (chybovosť)
- Postup opravy:
 - 1, rozpoznanie poškodenia
 - 2, privolanie DNA-opravných proteínov – tvorba komplexu
 - 3, oprava DNA

DNA OPRAVNÉ DRÁHY

- Priame zvrátenie
- Oprava jednoreťazcových poškodení – BER, NER, MMR
- Oprava dvojreťazcových zlomov – HR, NHEJ
- Translézna DNA syntéza

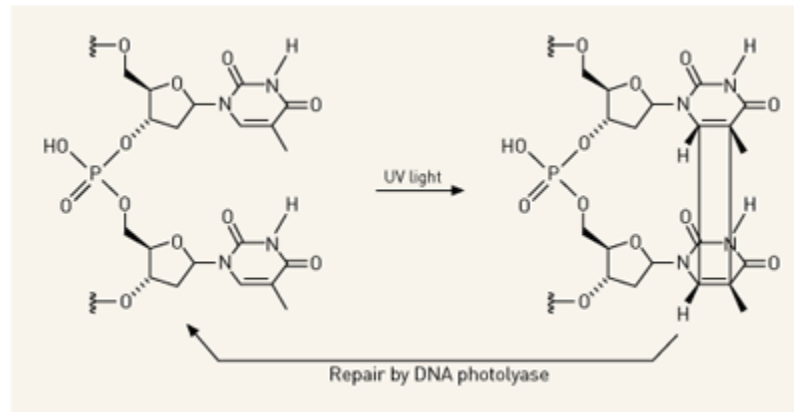
Priame zvrátenie (direct reversal)

- Fotoreaktivácia:
pyrimidínové diméry zvráti fotolyáza (energia zo svetla)



Priame zvrátenie (direct reversal)

- Fotoreaktivácia:
pyrimidínové diméry zvráti fotolyáza (energia zo svetla)



- Metyláciu guanínu zvráti metyl-guanín metyl transferáza (MGMT)



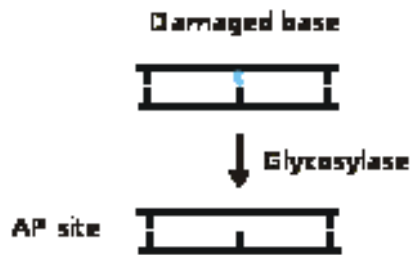
Oprava jednoreťazcových poškodení

- Templát – komplementárny reťazec
- Postup – vyštiepenie poškodených nukleotidov → výmena za nukleotidy komplementárne k nepoškodenému DNA vláknu
- Bázová excízna oprava (BER)
- Nukleotidová excízna oprava (NER)
- Oprava nesprávne zaradených báz (MMR)

Bázová excízna oprava

Base excision repair (BER)

Opravuje menšie poškodenia jednej bázy (oxidácia, alkylácia, deaminácia).

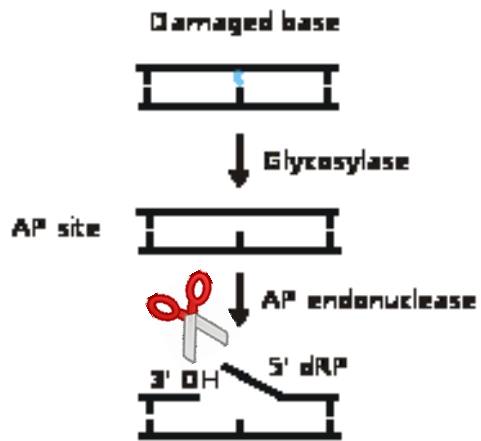


1. Poškodená báza je rozpoznaná a odstránená DNA glykozyázami.

Bázová excízna oprava

Base excision repair (BER)

Opravuje menšie poškodenia jednej bázy (oxidácia, alkylácia, deaminácia).

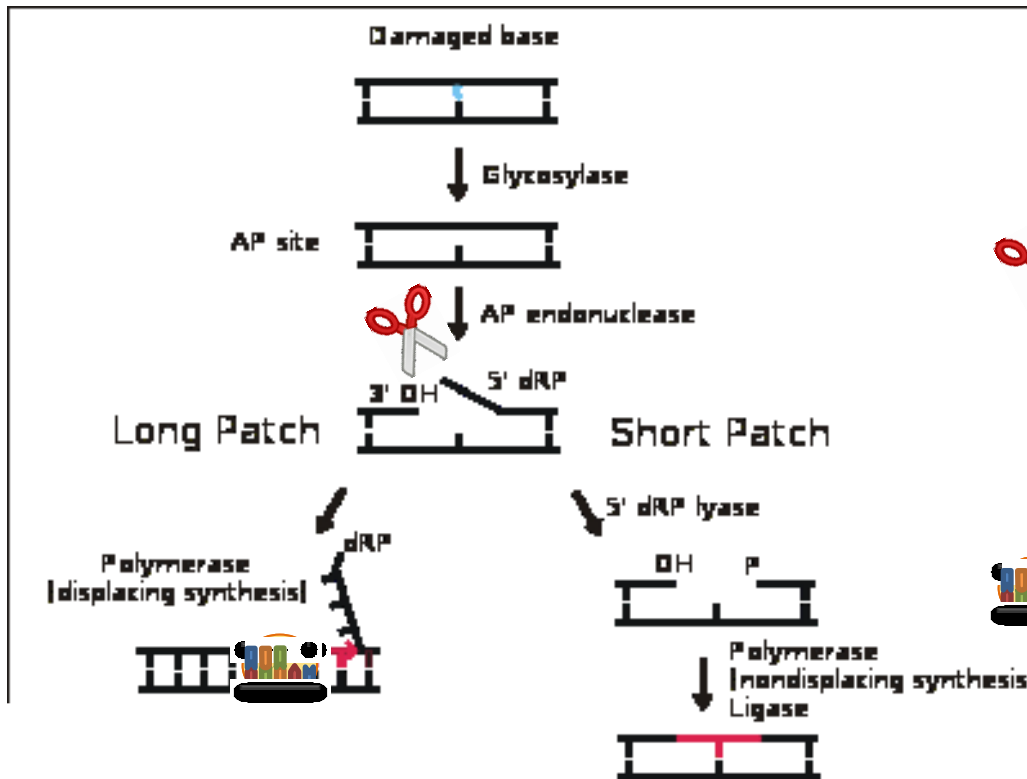


1. Poškodená báza je rozpoznaná a odstránená DNA glykozylázami.
2. Abázické miesto je rozoznané AP endonukleázou (Apn1, Apn2), ktorá rozštípe fosfodiesterickú väzbu – vznikne jednovláknový zlom.

Bázová excízna oprava

Base excision repair (BER)

Opravuje menšie poškodenia jednej bázy (oxidácia, alkylácia, deaminácia).

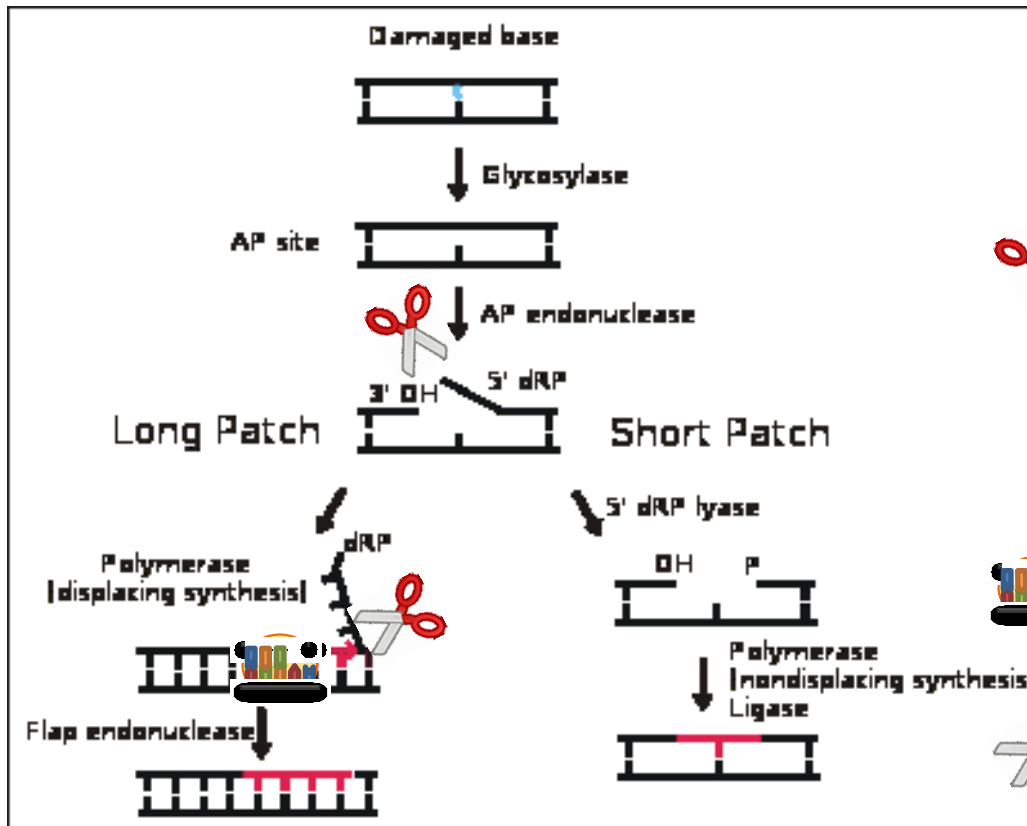


1. Poškodená báza je rozpoznaná a odstránená DNA glykozylázami.
2. Abázické miesto je rozoznané AP endonukleázou (Apn1, Apn2), ktorá rozštípe fosfodiesterickú väzbu – vznikne jednovláknový zlom.
3. Chýbajúca časť je znovu nasyntetizovaná DNA polymerázou (pol δ a pol ϵ).

Bázová excízna oprava

Base excision repair (BER)

Opravuje menšie poškodenia jednej bázy (oxidácia, alkylácia, deaminácia).

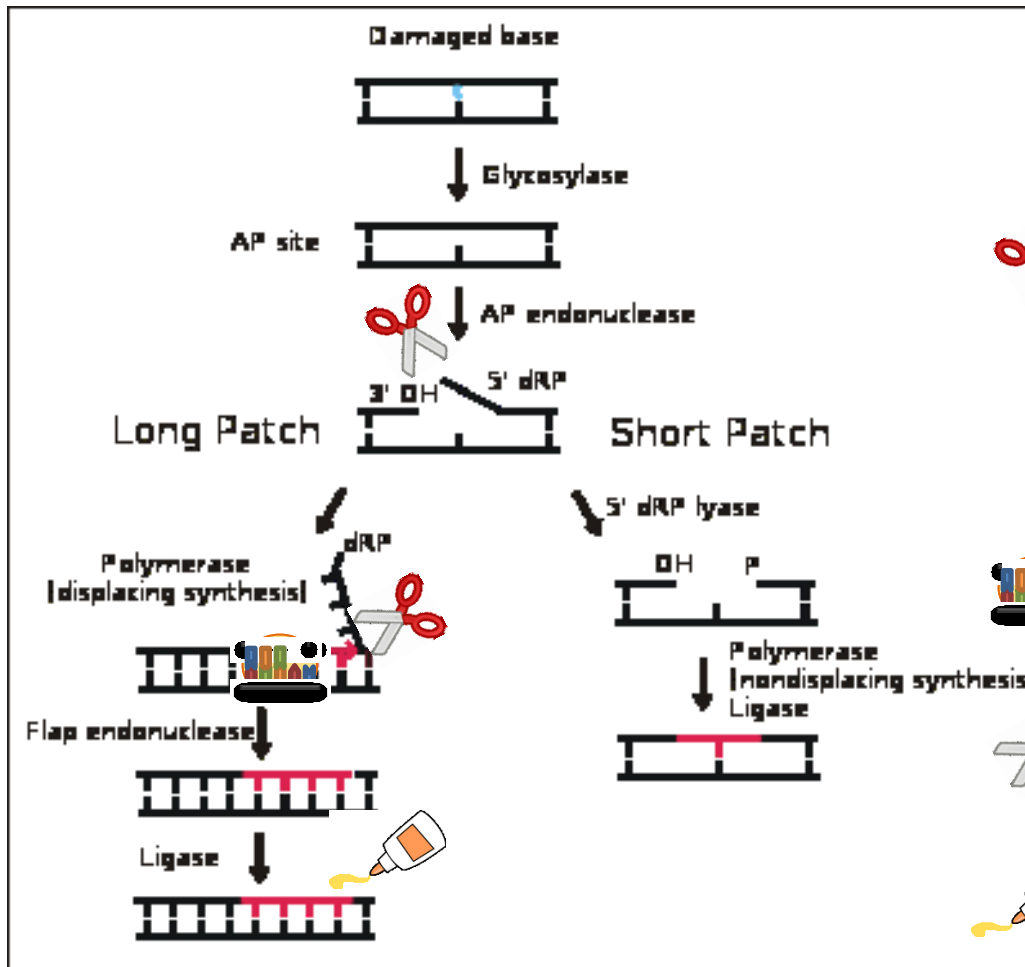


1. Poškodená báza je rozpoznaná a odstránená DNA glykozylázami.
2. Abázické miesto je rozoznané AP endonukleázou (Apn1, Apn2), ktorá rozštípe fosfodiesterickú väzbu – vznikne jednovláknový zlom.
3. Chýbajúca časť je znovu nasyntetizovaná DNA polymerázou (pol δ a pol ϵ).
4. Prípadný 5' previs DNA je odstránený flap endonukleázou Rad27.

Bázová excízna oprava

Base excision repair (BER)

Opravuje menšie poškodenia jednej bázy (oxidácia, alkylácia, deaminácia).

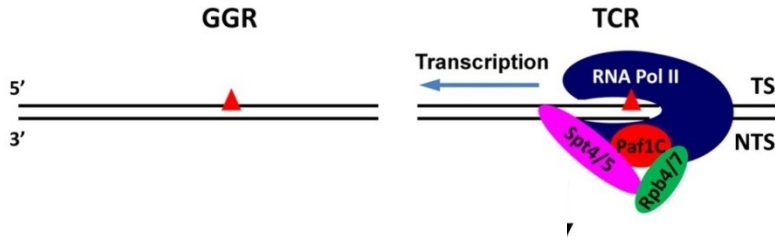


1. Poškodená báza je rozpoznaná a odstránená DNA glykozylázami.
2. Abázické miesto je rozoznané AP endonukleázou (Apn1, Apn2), ktorá rozštípe fosfodiesterickú väzbu – vznikne jednovláknový zlom.
3. Chýbajúca časť je znovu nasyntetizovaná DNA polymerázou (pol δ a pol ϵ).
4. Prípadný 5' previs DNA je odstránený flap endonukleázou Rad27.
5. Nasyntetizovaná DNA je s pôvodnou spojená DNA ligázou.

Nukleotidová excízná oprava

Nucleotide excision repair (NER)

Opravuje väčšie jednoreťazcové poškodenia (pyrimidínové diméry, 6,4 fotoprodukty, crosslinky)



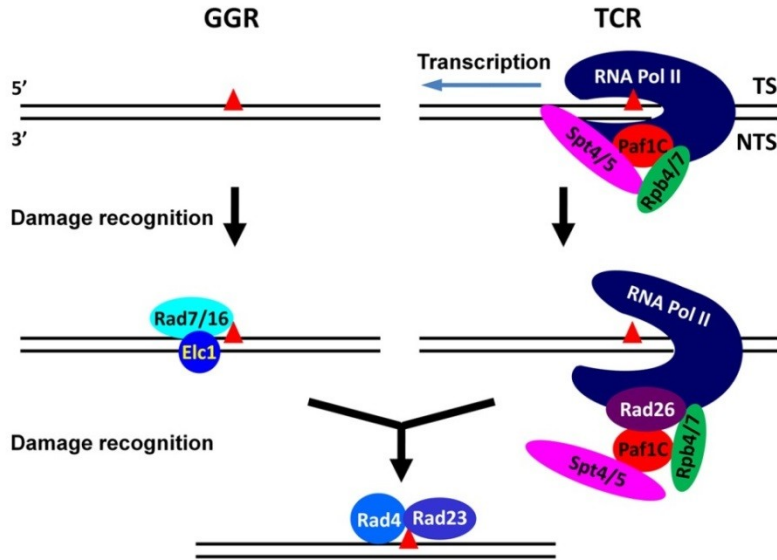
A, globálna genomická (GG-NER)

B, Transkripčne-spriahnutá (TC-NER).

Nukleotidová excízná oprava

Nucleotide excision repair (NER)

Opravuje väčšie jednoreťazcové poškodenia (pyrimidínové diméry, 6,4 fotoprodukty, crosslinky)



A, globálna genomická (GG-NER)

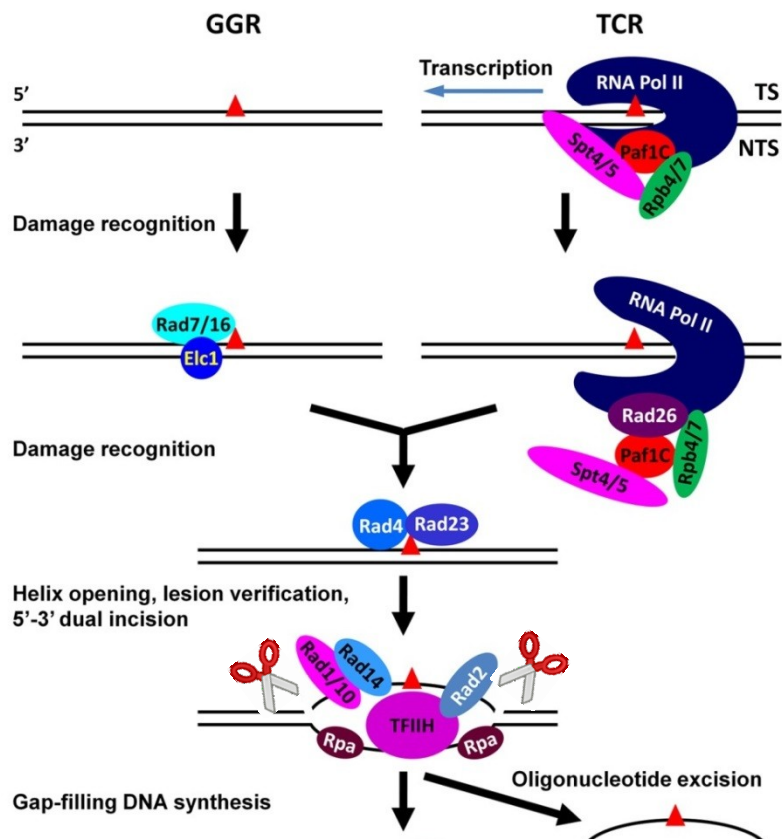
B, Transkripčne-spriahnutá (TC-NER).

1. Rozpoznanie poškodenia GG \neq TC

Nukleotidová excízná oprava

Nucleotide excision repair (NER)

Opravuje väčšie jednoreťazcové poškodenia (pyrimidínové diméry, 6,4 fotoprodukty, crosslinky)



A, globálna genomická (GG-NER)
B, Transkripčne-spriahnutá (TC-NER).

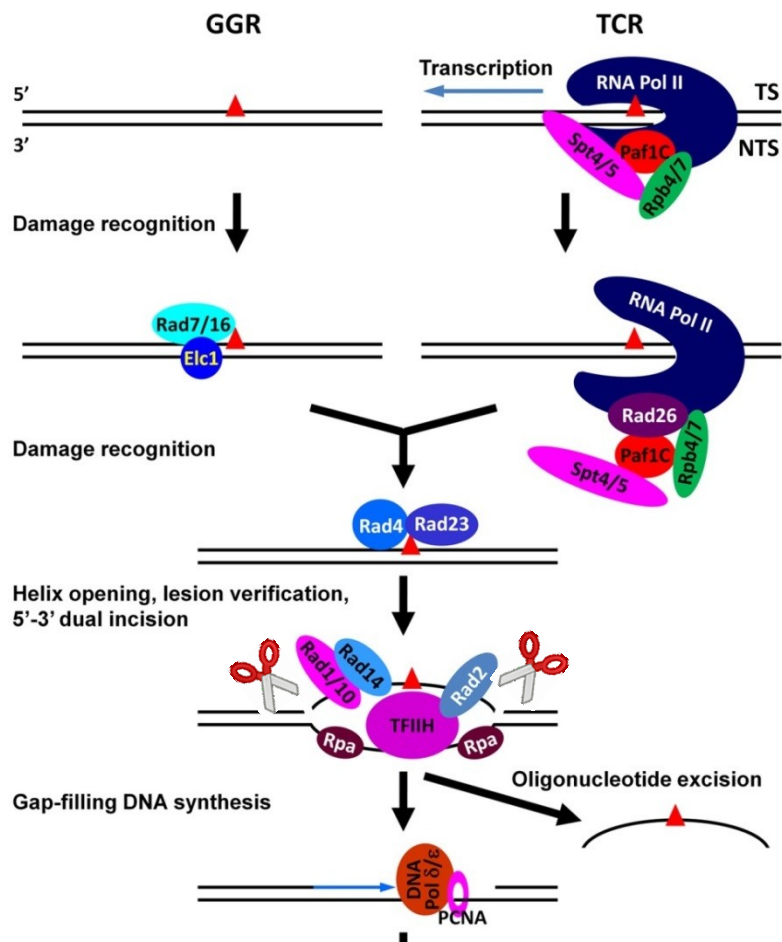


1. Rozpoznanie poškodenia GG \neq TC
2. TFIIH rozpletie DNA (helikáza).
3. Rad2 (XPG) štípe DNA na 3 konci poškodenia, 5 koniec rozštípe Rad1-Rad10 (XPF-ERCC1) komplex (endonukleázy). \rightarrow Dvojité štípenie uvoľní krátky jednovláknový úsek (25-30 nt) DNA na ktorom sa poškodenie nachádza.

Nukleotidová excízná oprava

Nucleotide excision repair (NER)

Opravuje väčšie jednoreťazcové poškodenia (pyrimidínové diméry, 6,4 fotoprodukty, crosslinky)



A, globálna genomická (GG-NER)
B, Transkripčne-spriahnutá (TC-NER).

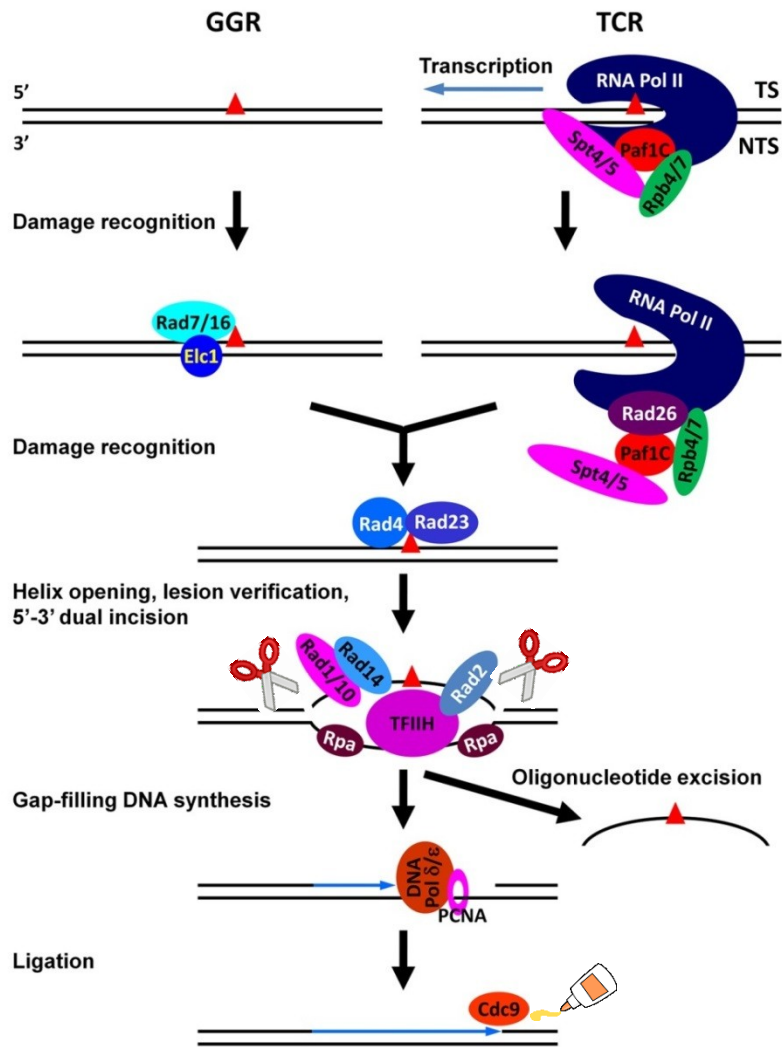


1. Rozpoznanie poškodenia GG \neq TC
2. TFIIH rozpletie DNA (helikáza).
3. Rad2 (XPG) štípe DNA na 3 konci poškodenia, 5 koniec rozštípe Rad1-Rad10 (XPF-ERCC1) komplex (endonukleázy). \rightarrow Dvojité štípenie uvoľní krátky jednovláknový úsek (25-30 nt) DNA na ktorom sa poškodenie nachádza.
4. DNA polymeráza (δ alebo ϵ) dosyntetizuje chýbajúcu sekvenciu.

Nukleotidová excízná oprava

Nucleotide excision repair (NER)

Opravuje väčšie jednoreťazcové poškodenia (pyrimidínové diméry, 6,4 fotoprodukty, crosslinky)



A, globálna genomická (GG-NER)
B, Transkripčne-spriahnutá (TC-NER).

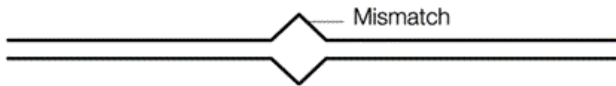


1. Rozpoznanie poškodenia GG \neq TC
2. TFIIH rozpletie DNA (helikáza).
3. Rad2 (XPG) štípe DNA na 3 konci poškodenia, 5 koniec rozštípe Rad1-Rad10 (XPF-ERCC1) komplex (endonukleázy). \rightarrow Dvojité štípenie uvoľní krátky jednovláknový úsek (25-30 nt) DNA na ktorom sa poškodenie nachádza.
4. DNA polymeráza (δ alebo ϵ) dosyntetizuje chýbajúcu sekvenciu.
5. DNA ligáza Cdc9 (Ligase-I) spojí DNA.

Oprava chybného zaradenia báz

Mismatch repair (MMR)

Opravuje nesprávne zaradené bázy pri chybách DNA replikácie a rekombinácie.

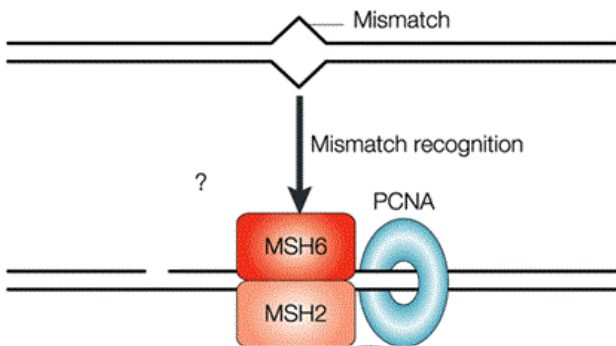


- Rozoznáva pôvodné a novo nasyntetyzované vlákno DNA a špecificky opravuje chyby v dcérskom vlákne.

Oprava chybného zaradenia báz

Mismatch repair (MMR)

Opravuje nesprávne zaradené bázy pri chybách DNA replikácie a rekombinácie.

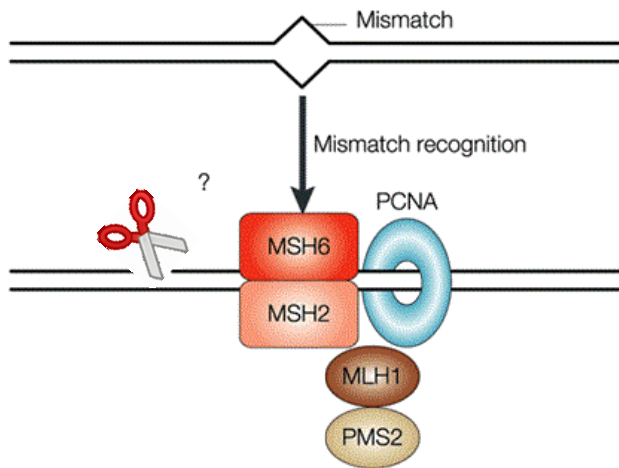


- Rozoznáva pôvodné a novo nasyntetyzované vlákno DNA a špecificky opravuje chyby v dcérskom vlákne.
1. MutS homológy (Msh2/Msh3, Msh2/Msh6) rozoznávajú nesprávne zaradené bázy a ohýbajú DNA v mieste poškodenia.

Oprava chybného zaradenia báz

Mismatch repair (MMR)

Opravuje nesprávne zaradené bázy pri chybách DNA replikácie a rekombinácie.



- Rozoznáva pôvodné a novo nasyntetyzované vlákno DNA a špecificky opravuje chyby v dcérskom vlákne.

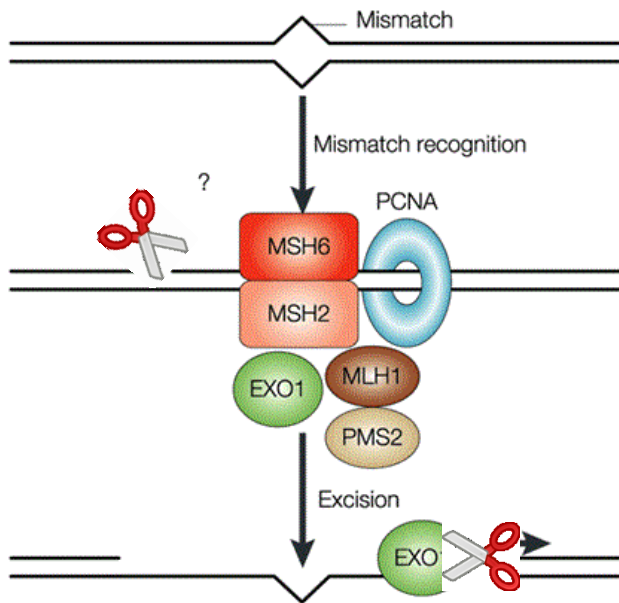
1. MutS homológy (Msh2/Msh3, Msh2/Msh6) rozoznávajú nesprávne zaradené bázy a ohýbajú DNA v mieste poškodenia.
2. MutL homológy (Mlh1/Pms2) sa viažu na MutS h. a štiepia dcérske vlákno (endonukleáza).
3. DNA helikáza rozpletie vlákna.



Oprava chybného zaradenia báz

Mismatch repair (MMR)

Opravuje nesprávne zaradené bázy pri chybách DNA replikácie a rekombinácie.



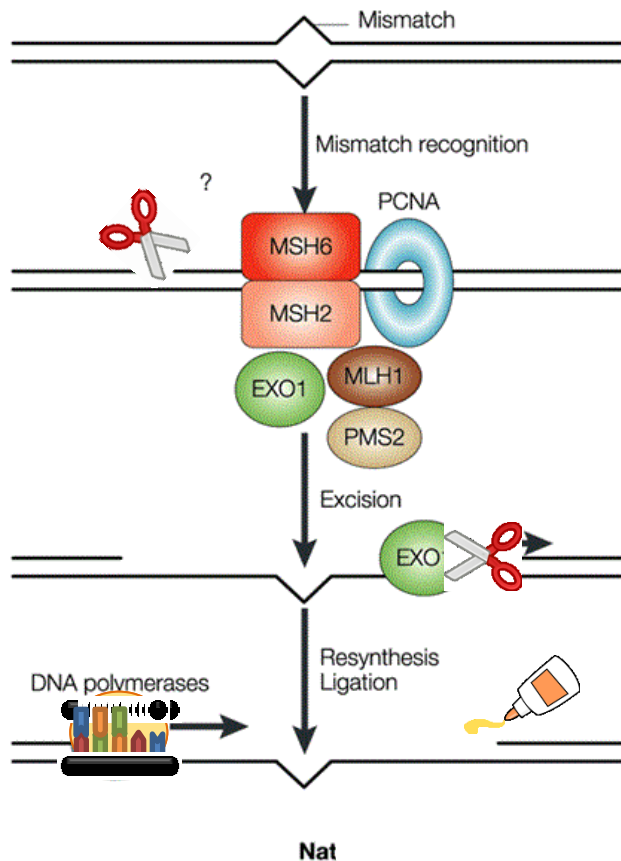
- Rozoznáva pôvodné a novo nasyntetyzované vlákno DNA a špecificky opravuje chyby v dcérskom vlákne.
1. MutS homológy (Msh2/Msh3, Msh2/Msh6) rozoznávajú nesprávne zaradené bázy a ohýbajú DNA v mieste poškodenia.
 2. MutL homológy (Mlh1/Pms2) sa viažu na MutS h. a štípe dcérske vlákno (endonukleáza).
 3. DNA helikáza rozpletie vlákna.
 4. Exonukleáza (Exo1, ... ?) rozštípe dcérske vlákno.



Oprava chybného zaradenia báz

Mismatch repair (MMR)

Opravuje nesprávne zaradené bázy pri chybách DNA replikácie a rekombinácie.



- Rozoznáva pôvodné a novo nasyntetyzované vlákno DNA a špecificky opravuje chyby v dcérskom vlákne.

1. MutS homológy (Msh2/Msh3, Msh2/Msh6) rozoznávajú nesprávne zaradené bázy a ohýbajú DNA v mieste poškodenia.
2. MutL homológy (Mlh1/Pms2) sa viažu na MutS h. a štípe dcérske vlákno (endonukleáza).
3. DNA helikáza rozpletie vlákna.
4. Exonukleáza (Exo1, ... ?) rozštípe dcérske vlákno.
5. Vyštiepená DNA je znovu nasyntetizovaná DNA polymerázou a pripojená DNA ligázou.

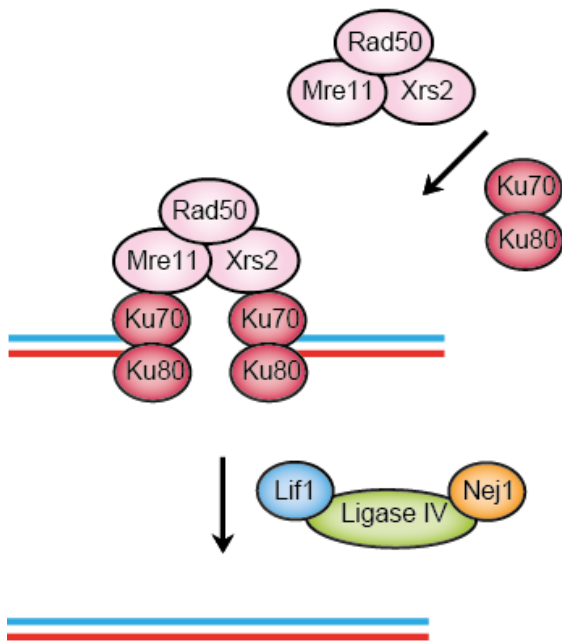
Oprava dvojreťazcových zlomov

- Dvojreťazcové zlomy DNA sú veľmi závažným druhom poškodenia - jediný DSB môže viesť k smrti bunky alebo preusporiadaniu genómu.
- Základné DSB-opravné dráhy
 1. Homologická rekombinácia (HR)
 - Väčšinou nevedie k chybám a na opravu používa homologickú sekvenciu ako templát.
 - Je dominantná v S a G2 fáze (sesterská chromatída), u diploidov (homologický chromozóm).
 2. Nehomologické spájanie koncov (NHEJ)
 - Priamo spája zlomené konce dokopy, často vedie k strate genetickej informácie.
 - Dôležitá hlavne v G1 fáze u haploidov.

Nehomologické spájanie koncov

Non-homologous end joining (NHEJ)

1. Väzba MRX (Mre11-Rad50-Xrs2) komplexu, Ku heterodiméru (Yku70-Yku80) na zlomené konce DNA
2. Privolanie DNA ligázy IV (Dnl4) a jej pomocných proteínov Lif1 a Nej1.
3. Hľadanie komplementarity medzi prevismi dvoch koncov DNA.
4. Úprava koncov - syntéza DNA (Pol4 DNA polymeráza)
5. Religácia koncov



NHEJ

- pri oprave nekompatibilných koncov väčšinou dochádza k deléciám alebo inzerciam.

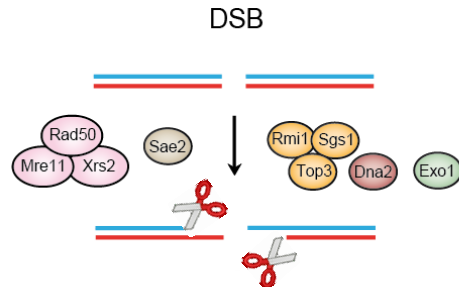
Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)

DSB



1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.

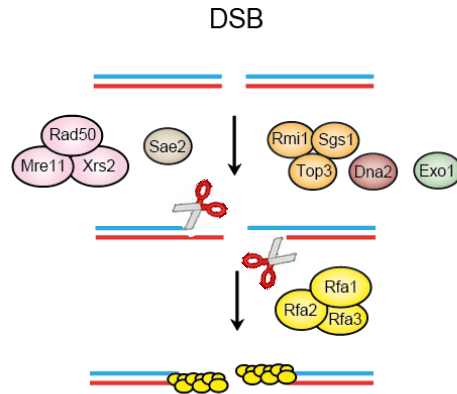
Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.
2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov.



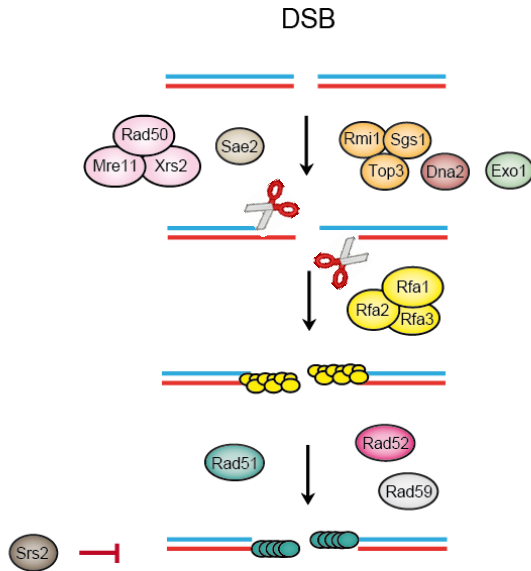
Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.
2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov.
3. Väzba RPA na 3' jednovláknové konce

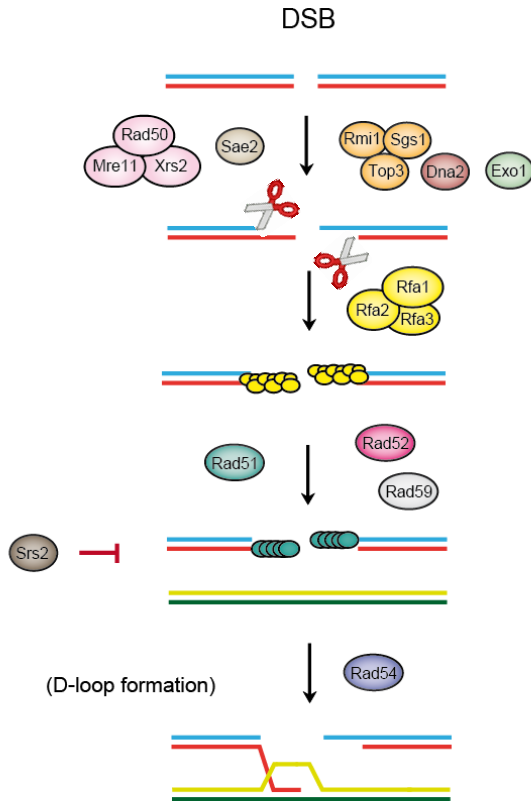






Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



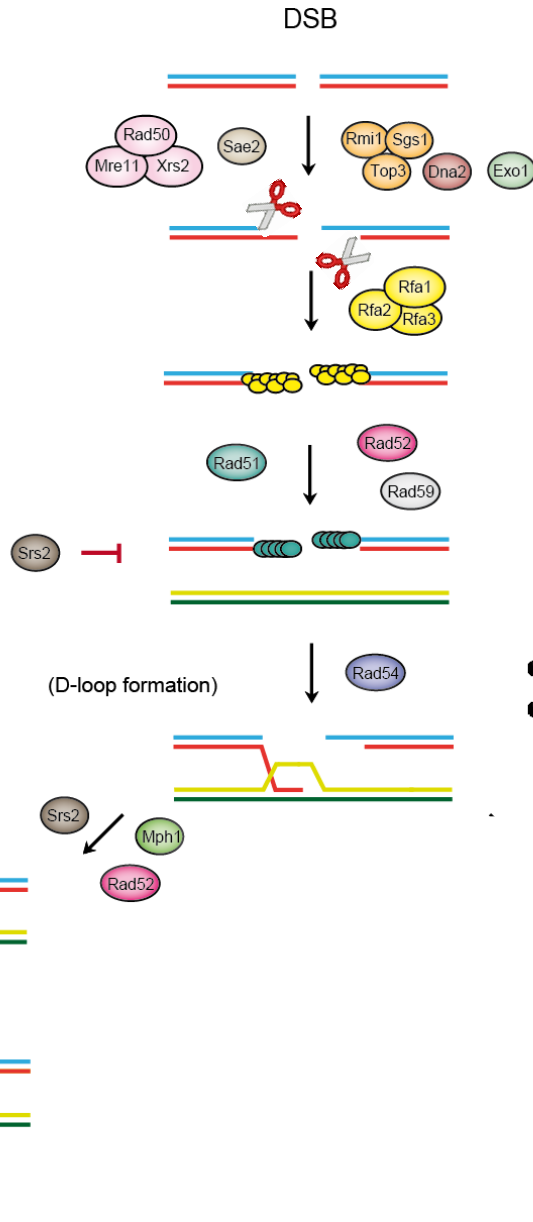
1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA. ✂️
2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov. ✂️
3. Väzba RPA na 3' jednovláknové konce
4. Rad52 nakladá Rad51 rekombinázu na ssDNA (Srs2 helikáza odstraňuje Rad51).








Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



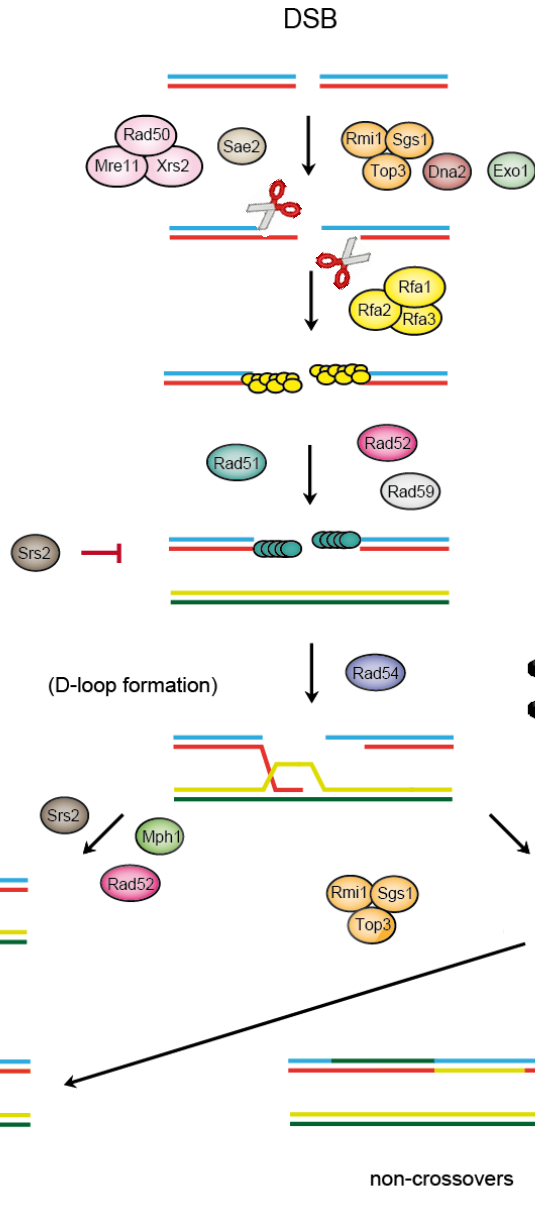
1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.  
2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov. 
3. Väzba RPA na 3' jednovláknové konce
4. Rad52 nakladá Rad51 rekombinázu na ssDNA (Srs2 helikáza odstraňuje Rad51).
5. Rad51-filament hľadá homologickú DNA (Rad54).
6. Tvorba D-loopu 
7. Predĺženie 3' konca filamentu (DNA polymeráza δ)

Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.  
 2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov. 
 3. Vázba RPA na 3' jednovláknové konce
 4. Rad52 nakladá Rad51 rekombinázu na ssDNA (Srs2 helicáza odstraňuje Rad51).
 5. Rad51-filament hľadá homologickú DNA (Rad54).
 6. Tvorba D-loopu 
 7. Predĺženie 3' konca filamentu (DNA polymeráza δ) 
- SDSA (synthesis dependent strand annealing)- novo nasyntetizované 3' vlákno je vytlačené z D-loopu (Mph1 a Srs2 helicázy) a nasadne naspäť na druhý koniec dvojvláknového zlomu (Rad52). Nasleduje syntéza DNA (Pol δ) a ligácia.  

Homologická rekombinácia (Homologous recombination - HR)



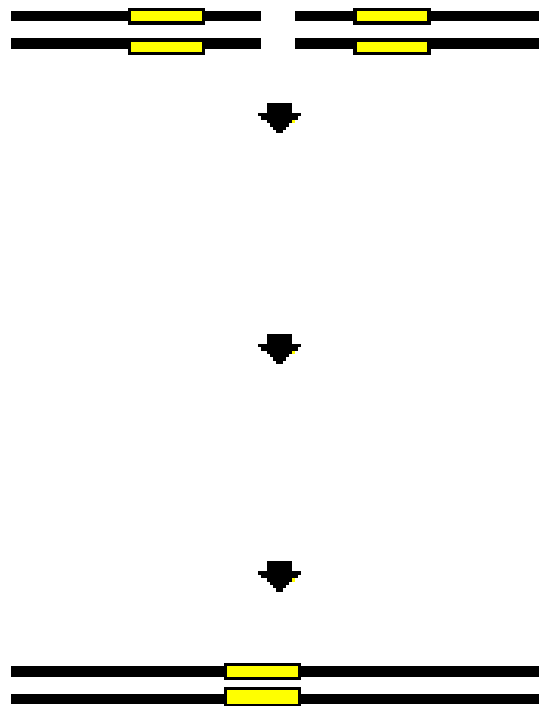
1. MRX sa viaže na zlomené konce DNA.
2. Nukleolytická degradácii 5' reťazcov.
3. Vázba RPA na 3' jednovláknové konce
4. Rad52 nakladá Rad51 rekombinázu na ssDNA (Srs2 helikáza odstraňuje Rad51).
5. Rad51-filament hľadá homologickú DNA (Rad54).
6. Tvorba D-loopu
7. Predĺženie 3' konca filamentu (DNA polymeráza δ)

- SDSA (synthesis dependent strand annealing)- novo nasyntetizované 3' vlákno je vytlačené z D-loopu (Mph1 a Srs2 helikázy) a nasadne naspäť na druhý koniec dvojvláknového zlomu (Rad52). Nasleduje syntéza DNA (Pol δ) a ligácia.

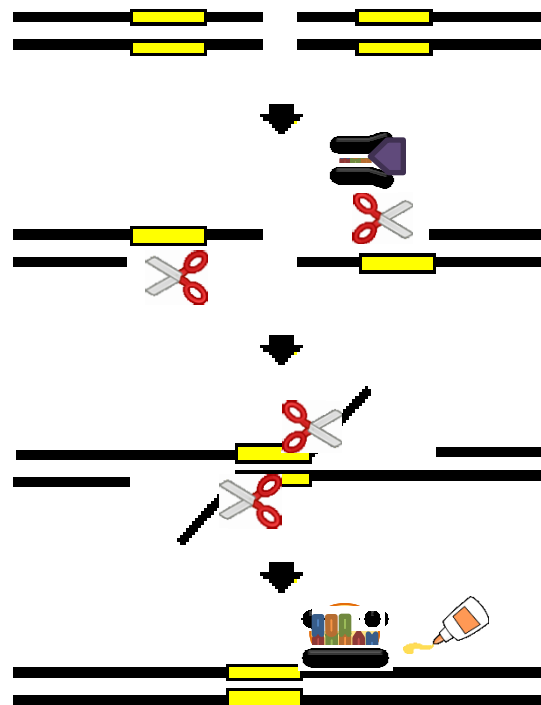
- DSBR (double strand break repair) – tvorba double Holliday Junction - rozrušený Sgs1-Top3-Rmi1 alebo rozštiepený endonukleázami (Mus81-Mms4, Slx1-Slx4, Rad1-Rad10, Yen1).

Prelínanie opravných dráh - SSA

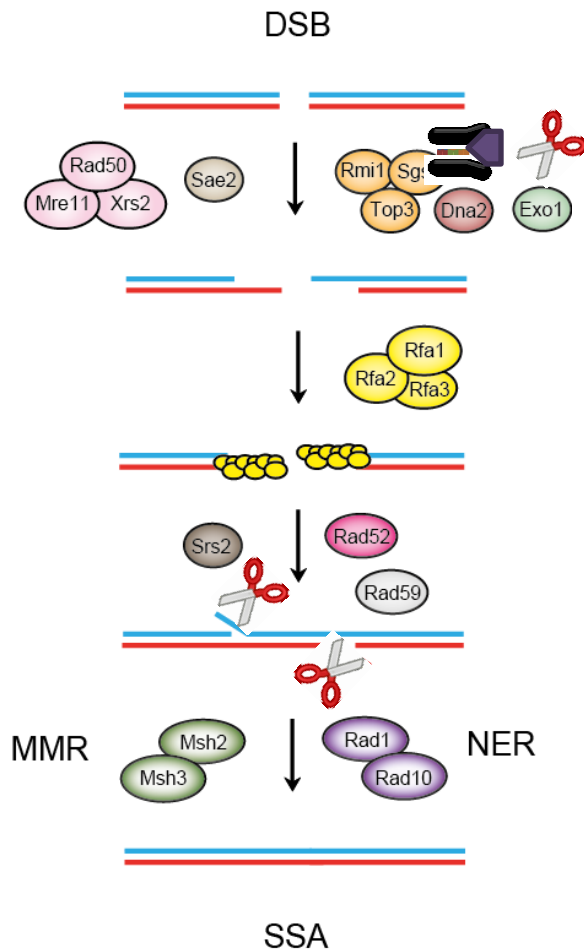
- Single-strand annealing (SSA) prebieha ak dôjde k zlomu v mieste dlhších repetícií DNA
- Na základe komplementarity dochádza k väzbe medzi dvoma reťazcami obsahujúcimi susedné repetície
- SSA vždy vedie k delícii DNA sekvencie ohraničenej repetíciami
- Ako prebieha



Prelínanie opravných dráh - SSA



Prelínanie opravných dráh - SSA

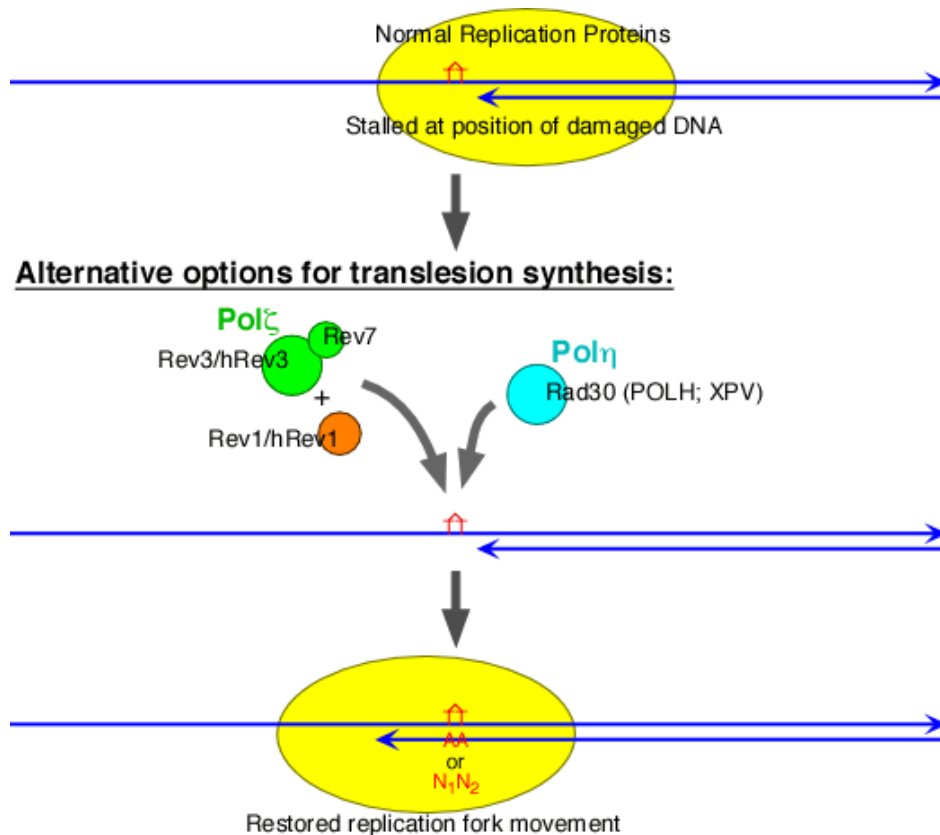


- Single-strand annealing (SSA) prebieha ak dôjde k zlomu v mieste dlhších repetícií DNA (rDNA)
1. Resekcia 5' vlákna na koncoch zlomenej DNA ako u **HR**.
 2. Priame nasadnutie jednovláknových 3' reťazcov, (Rad52 a Rad59)
 3. Nehomologické sekvencie na koncoch sú odstránené Rad1-Rad10 endonukleázou - **NER**. Štiepenie je stimulované **MMR** proteínmi Msh2-Msh3.
 4. Syntéza DNA a ligácia.
- SSA vždy vedie k delícii DNA sekvencie ohraničenej repetíciou - je mutagénna.

Translázna DNA syntéza

Translesion synthesis (TLS)

- Proces umožňujúci toleranciu poškodenej DNA.
- Postupujúca replikačná vidlica narazí na neopraviteľné poškodenie DNA → v syntéze treba pokračovať lebo:



1. Dlhodobé zablokovanie replikačnej vidlice vedie k smrti bunky.
 2. Replikácia poškodenej DNA vytvorí sesterskú chromatídu ktorá môže byť využitá ako templát pre opravu HR.
- Štandardné DNA polymerázy (δ , ϵ) sú nahradené transláznyimi polymerázami, ktoré vedia vložiť bázy aj oproti poškodeným nukleotidom (pyrimidínové diméry, abázické miesto, oxidovaná, deaminovaná báza).
 - Niektoré TLS polymerázy zaraďujú správne bázy oproti špecifickým poškodeniam (Pol η), iné často zaraďujú nesprávne bázy (ξ , Rev1).