SUPPORT AU TD-1-

RAPPELS HÉRÉDITÉ AUTOSOMIQUE RÉCESSIVE HÉRÉDITÉ LIÉE AU CHROMOSOME X

1. DÉFINITION

- Transmission autosomique récessive .il faut que les 2 allèles soient mutés pour que la maladie se manifeste(La maladie ne se manifestera que si le malade possède les 2 allèles mutés.)
- Les gènes responsables des maladies transmises sur le mode autosomique récessif (AR) sont localisés sur les autosomes²
- L'allèle muté responsable de la maladie est récessif sur l'allèle Sauvage(non muté); les hétérozygotes sont sains et la maladie ne s'exprime que chez les homozygotes. Les malades sont homozygotes pour le gène en cause.

2. CARACTÉRISTIQUES GÉNÉALOGIQUES DES MALADIE AUTOSOMIQUE RÉCESSIVE (MAR)

- Les 2 sexes sont atteints avec une fréquence égale.
- Les 2 parents sont en général sains, mais sont obligatoirement hétérozygotes.
- Dans les familles, les sujets atteints se retrouvent le plus souvent dans la même fratrie².

3. RISQUE DE RÉCURRENCE خطورة ظهور المرض من جديد

 Un couple d'hétérozygotes a un risque de 25% (1/4) d'avoir un enfant atteint (malade) à chaque nouvelle conception (figure).

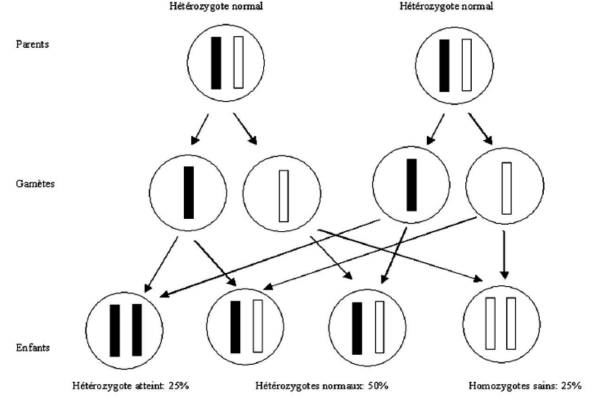
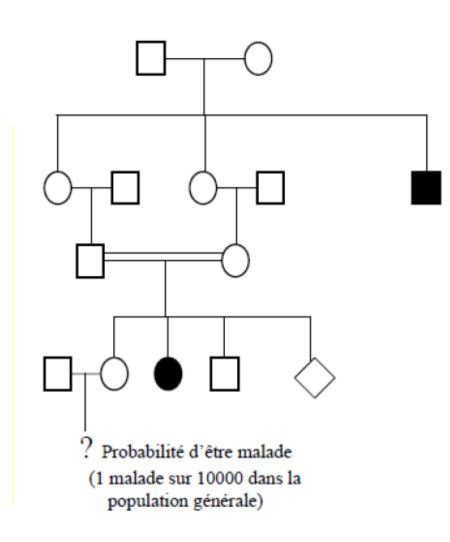


Figure :Transmission d'une maladie autosomique récessive (l'allèle morbide est en noir)

3. RISQUE DE RÉCURRENCE

- · Autosomale récessive
 - Les individus homozygotes naissent de parents non atteints
 - Les parents sont des porteurs non-atteints
 - Les deux sexes sont atteints
 - Les malades sont homozygotes



4. EXEMPLES DE MAR

- a. La mucoviscidose¹:
 - fréquente en Europe.
 - mutations dans le gène CFTR (7q31).
- b. La drépanocytose² et les thalassémie³:
 - pathologies de l'hémoglobine.
- La plupart des maladies héréditaires du métabolisme dues à des anomalies enzymatiques: ex: la phénylcétonurie (12q24)
- d. hémochromatose ⁴qui, en raison d'une surcharge en fer dans l'organisme, provoque de multiples symptômes

mucoviscidose Maladie congénitale, caractérisée par la viscosité excessive des sécrétions, provoquant des troubles digestifs et respiratoires (الزوجة مفرطة لإفرازات المخاط.)

drépanocytose²: Maladie due à une anomalie de l'hémoglobine provoquant l'arrêt de la circulation dans les capillaires, (مرض فقر الدم المنجلي)

[•]Thalassémie³: Maladie caractérisée par la synthèse défectueuse de l'hémoglobine (...ه ناشئ من خلل في بناء...)

[•] hémochromatose 4: Maladie due à la surcharge de fer de divers tissus et organes, entraînant des lésions dégénératives (داء تراکم الحدید)

5. PARTICULARITÉS DE L'HÉRÉDITÉ AR

A. La consanguinité (قرابة)

- On observe une proportion d'unions consanguines plus élevée dans l'ascendance des sujets atteints de MAR
- On parle d'union consanguine quand les 2 membres d'un couple ont au moins un ancêtre commun. Dans cette situation, l'homme et la femme ont un risque plus grand d'avoir reçu de leur ancêtre commun un allèle identique à un locus donné et d'avoir des enfants homozygotes pour cet allèle.
- Le **coefficient de consanguinité** définit la probabilité que les enfants de cette union soient homozygotes à un locus donné. Par exemple pour un couple de cousins germains (زوجين من أبناء العمومة), ce coefficient est de 1/16

5. PARTICULARITÉS DE L'HÉRÉDITÉ AR

B. L'hétérogénéité génétique

L'hétérogénéité génétique est illustrée surtout par les MAR. On distingue :

• L'hétérogénéité allélique ou intralocus: une maladie peut être due à des mutations différentes (alléliques) dans le même gène (*Une maladie / phusieurs allèles morbides*).

Ex: 1000 mutations différentes du gène CFTR responsable de la mucoviscidose. Un individu malade portant 2 mutations différentes au même locus est appelé **hétérozygote composite.**

5. PARTICULARITÉS DE L'HÉRÉDITÉ AR

B. L'hétérogénéité génétique عدم التجانس الجيني

L'hétérogénéité génétique est illustrée surtout par les MAR. On distingue :

- L'hétérogénéité allélique ou intralocus
- L'hétérogénéité interlocus²: se traduit par le fait qu'un phénotype apparemment identique peut être produit par des mutations dans des gènes différents (une maladie / phusieurs gènes). Par exemple, on a actuellement identifié plus de 150 gènes impliqués dans les rétinites pigmentaires (AD, AR et RLX) qui sont des affections dégénératives de la rétine

²hétérogénéité intragénique (parfois nommée intralocus) qui correspond à l'existence pour un même gène, de plusieurs allèles mutés différents

I. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)

Les maladies dont le gène est localisé sur le chromosome X se transmettent souvent sur le mode récessif lié à l'X; certaines sont transmises sur le mode dominant lié à l'X.

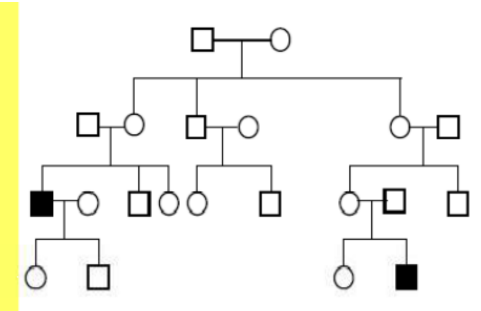
1. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)

A. Définition

- l'allèle anormal se comporte comme un caractère récessif (il faut que les 2 gènes soient mutés pour que la maladie se transmette).
- Les femmes hétérozygotes ne sont pas atteintes mais peuvent transmettre la maladie; elles sont dites conductrices de la maladie.
- La maladie ne se manifeste que chez les sujets de sexe masculin (XY) ne possédant qu'une seule copie du gène (sujets hémizygotes)

1. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)

- Les hommes sont le plus souvent atteints
- Les hommes malades naissent de mères porteuses
- Les femmes porteuses peuvent présenter la maladie à cause de l'inactivation de l'X
- Jamais de transmission de père à fils



- I. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)
 - 1. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)
 - B. Caractéristiques généalogiques des maladies RLX
 - Seuls les garçons sont atteints.
 - Dans les formes familiales, les sujets mâles atteints se retrouvent uniquement dans la lignée maternelle (XX).
 - Il n'y a aucun sujet atteint dans la lignée paternelle (XY) et l'on n'observe jamais de transmission père-fils.
 - C. Risques de récurrence (figure)

Les risques pour une femme conductrice :

- un garçon sur deux est atteint.
- une fille sur deux est conductrice.
- Si un homme atteint se reproduit, aucun de ses enfants n'est malade, mais toutes ses filles sont conductrices.

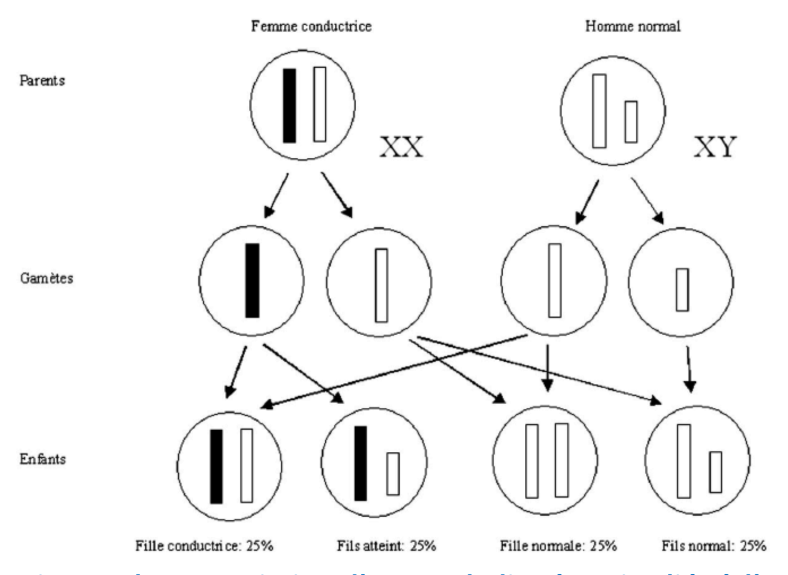


Figure : la transmission d'une maladie récessive liée à l'X (lechromosome X portant l'allèle morbide est en noir)

- I. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)
 - 1. HÉRÉDITÉ RÉCESSIVE LIÉE À L'X (RLX)
 - C. Exemples de maladie RLX
 - Déficit en glucose 6 phosphate déshydrogénase(G6PD) des globules rouges (Xq27)
 - Angiokératose diffuse (Maladie de Fabry)
 - Hémophilie A et B : due à la diminution ou à l'absence respectivement du facteur VIII et IX de la coagulation (Xq27).