

Evolucija mejoze iz mitoze

Matejčić, Marija

Undergraduate thesis / Završni rad

2009

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **University of Zagreb, Faculty of Science / Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet**

Permanent link / Trajna poveznica: <https://urn.nsk.hr/um:nbn:hr:217:655014>

Rights / Prava: [In copyright / Zaštićeno autorskim pravom.](#)

Download date / Datum preuzimanja: **2024-08-28**



Repository / Repozitorij:

[Repository of the Faculty of Science - University of Zagreb](#)



SVEU ILIŠTE UZAGREBU
PRIRODOSLOVNO-MATEMATI KIFAKULTET
BIOLOŠKI ODSJEK

Evolucija mejoze iz mitoze

The Evolution of Meiosis From Mitosis

Završni seminarski rad

Marija Matej i
Preddiplomski studij Molekularne biologije
(Undergraduate Study of Molecular Biology)
Nastavnica - mentorica: Ivana Ivan i -Ba e

Zagreb, 2009.

SADRŽAJ

1.	Uvod	1
2.	Mitoza <i>versus</i> mejoza	3
2.1.	Mitoza	3
2.2.	Mejoza.....	4
2.2.1.	Mejotske diobe i kohezija me u sestrinskim kromatidama	5
3.	Traženje ključnih koraka u evoluciji mejoze iz mitoze	9
3.1.	Molekularni aspekt.....	11
3.1.1.	Kohezini Rec8 (Rec21) su specifični za mejozu	11
4.	Selekcijski pritisci	14
4.1.	Prednosti i opasnosti popravka rekombinacijom u prvih eukariota	14
4.2.	Od paraspolnih ciklusa do spolnog razmnožavanja.....	15
5.	Testiranje hipoteze.....	17
6.	Zaključak	19
7.	Literatura.....	20
8.	Sažetak.....	22
9.	Summary	22

1. Uvod

Stani na dioba - mitoza - jedno je od osnovnih sredstava koje omogu uje proliferaciju i opstanak kroz vrijeme, kako pojedina nog organizma, tako i itavih filogenetskih linija. Zato ne udi injenica da je svojstvo diobe kao i, primjerice, svojstvo izoliranosti od okoliša te komunikacije s okolišem, ustanovljeno još u najranijoj prošlosti života na Zemlji. Istraživanja stani ne diobe zapoela su sredinom 19.stolje a, a sam pojam "mitoza" uveden je 1882. Otprilike pola stolje a ranije službeno je oblikovana i prihva ena "stani na teorija" Schleidena i Schwanna (Mazzarello, 1999.).

No, zapanjuju a je injenica da je uz mitotsko dijeljenje u gotovo svih eukariotskih organizama prisutan neki oblik **spolnog razmnožavanja**, dok je ono kod prokariota (domene Archaea i Bacteria) potpuno odsutno. Spolno razmnožavanje zahtijeva suštinski razli it tip diobe stanica - **mejozu** ili reduksijsku diobu te se kada se govori o pojavi spolnog razmnožavanja uglavnom govori o pojavljivanju mejoze. Uspjeh spolnog razmnožavanja poiva na sposobnosti rekombiniranja genoma individualnih organizama koje ih tada ini boljim (štogod "bolje" ovdje zna ilo) objektima selekcije. Ovaj uspjeh još ve im i nevjerojatnijim ine veliki energetski zahtjevi spolnog na ina razmnožavanja naspram nespolnog (Solari, 2002. i reference iz istog). Ukoliko smo upoznati s ove etiri karakteristike, name u se pitanja o tome kada se, kako i zašto spolno razmnožavanje razvilo.

Ve je ranije re eno da se razvitak spolnog razmnožavanja esto poistovje uje s razvitkom mejoze. Ipak, ova dva pojma nipošto nisu sinonimi. Pojam spolnog razmnožavanja mnogo je širi, a i uzroci i selektivni pritisci nad mejozom uvelike se razlikuju od onih nad spolnim razmnožavanjem. U tekstu u se baviti prvenstveno mejozom i njenom evolucijom na temelju hipoteze popravka ošte enja DNA, dok u se na indukciju mejoza - spolno razmnožavanje samo ukratko osvrnuti na kraju.

S obzirom na to da je mejoza prisutna kod **gotovo svih** eukariota, koji su se razvili nakon i iz prokariota, da je mitoza prisutna kod svih eukariota (a njoj analogna stani na dioba i kod prokariota) te da je mejoza kompleksnija od teško je izbjje i pretpostavku da je mejoza evoluirala iz mitoze. Pogotovo je takvu pretpostavku teško izbjje i usporedimo li direktno tijek i komponente mitoze s tijekom i komponentama mejoze: mejoza se odvija u dva koraka (prva mejotska dioba, nadalje "MI" i druga mejotska dioba, nadalje "MII") koji su vrlo sli ni mitozi (drugi korak je jednak mitozi). ini se gotovo kao da je mejoza jednostavno udvostru ena mitoza. Što onda mejozu ini toliko posebnom da je opstala i u kona nici dovela do pojave jedne od najrevolucionarnijih osobina u povijesti živoga svijeta - spolnog razmnožavanja? Iako emo pri usporedbi mitoze s mejozom uo iti mnoge sli nosti, ne možemo ne zamjetiti i odre ene krucijalne razlike (vidjeti poglavje "Mitoza versus mejoza") koje onda možemo razmatrati kao nove osobine mejoze koje je selekcija iz nekih razloga favorizirala te zatim pokušati otkriti te razloge.

U ovom seminarskom radu pokušat ćemo, uz grubo predstavljanje mejoze, iznijeti sintezu dosadašnjih zaključaka o temi evolucije mejoze iz mitoze sa citološkog i evolucijskog aspekta te predstaviti pretpostavku da, iako spolno razmnožavanje sa svim svojim evolucijskim prednostima podrazumijeva mejozu, mejoza nije nastala kako bi omogućila spolno razmnožavanje (selekcija ne vidi budućnost), već je ona bila neminovna posljedica jednog jedinog noviteta - sparivanja homolognih kromosoma u profazi stanične diobe. Velika veličina razmišljanja, postavljenih premlisa i izvedenih zaključaka koji slijede temelji se na genijalnoj dedukciji Wilkinsa i Hollidayja, koja vodi do tog ključnog noviteta (Wilkins i Holliday, 2009).

2. Mitoza versus mejoza

Dioba stanice i kod prokariota i kod eukariota zahtijeva replikaciju molekule DNA. Iako su osnovni mehanizmi replikacije u sve tri domene života slični, najbitnija razlika između DNA prokariota i DNA eukariota jest ta da je DNA eukariota organizirana u kromatin, dok se kod prokariota replicira "gola" DNA. Štoviše, u eukariota, osim stanićne diobe kojom nastaju nove stanice s istim brojem kromosoma kao i ishodišna stanica, postoji još jedan tip diobe - reduksijska dioba ili mejoza, kojom nastaju stanice s polovinom brojem kromosoma u odnosu na ishodišnu stanicu. Slijedi sažet pregled tijeka oba tipa diobe, a razlike među njima sumirane su u **Tablici 1.**

2.1. Mitoza

Kao što je spomenuto u Uvodu, mitoza je osnovni tip stanićne diobe kod svih eukariota. Traje otprilike 1% ukupnog vremena trajanja stanićnog ciklusa (M-faza stanićnog ciklusa). To je dioba jedne stanice-majke sa dvostrukim setom kromosoma (diploid) na dvije stanice-kćeri, od kojih svaka ima također dvostruki set kromosoma (ploidija jednaka majčinskoj). Mitoza je osnova nespolnog razmnožavanja eukariota - proliferacije jednostanićnih eukariota (Protista), pupanja spužvi, vegetativnog razmnožavanja biljaka - te osnova rasta i diferencijacije višestanićnih eukariota.

Proces mitoze (diobe stanićne jezgre) se dijeli na četiri (pet¹) osnovne faze: profaza, (prometafaza), metafaza, anafaza i telofaza. Na njih se nastavlja dioba u stanicama - citokineza (Alberts i sur., 1994.). Period između mitozâ naziva se interfazom. U S-fazi interfaze odvija se replikacija DNA. Nakon S-faze, replicirana molekula DNA daje parove sestrinskih kromatida u stanicama sadržavajući četiri seta kromosoma. Sestrinske kromatide se međusobno povezuju cijelom duljinom preko proteinskog kompleksa kohezina te ostaju povezane nakon replikacije, tijekom cijele G₂-faze, sve do metafaze, kada se uklanja većina kohezina i sestrinske kromatide putuju na suprotne polove diobenog vretena. Velika razlika u diobi eukariotske stanice u odnosu na prokariotsku jest postojanje opsežnog citoskeleta, među kojim i cjevica mikrotubula, koje su osnovni pokretači kromosoma u stanicama za vrijeme diobe. U eukariota, dakle, putovanje kromosoma u diobi počinje u ostalog, na vezanosti

¹ Prometafaza se ne izdvaja kao zasebna faza u svoj literaturi, već se za nju karakteristični događaji establimenitaju u profazu. U ovom seminarskom radu je ipak spomenuta, u zagradama, kako bi se skrenula pažnja na specifičnosti eukariotske stanićne diobe - raspadanje jezgrine ovojnica i formiranje diobenog vretena - koje se tada odvijaju. Iz kasnijih razmatranja i usporedbi je izostavljena kao zasebna faza (npr. iz **Tablice 1.**) kako bi što veća pažnja bila usmjerena na događaje u diobi koji su direktnije prouzročili evoluciju mejoze iz mitoze.

kromosoma za kinetohorne² mikrotubule koji niti diobenog vretena, a u prokariota se cirkularni kromosom pri diobi pomiče zahvaljujući vezanosti za unutarnju stanicu membranu.

Za vrijeme profaze kromosomi se kondenziraju te se ključni proteini vežu za kinetohore pripremaju i na taj način "teren" za vezivanje mikrotubula diobenog vretena. (Prometafaza započinje raspadom jezgrine ovojnica te se nastavlja formiranjem diobenog vretena.) Njegove se niti mikrotubula vežu za kinetohore kromosoma, koji se počinju pokretati prema središnjem dijelu diobenog vretena i formirati metafaznu ploču. Formiranom metafaznom pločom započinje metafaza. Svi kromosomi su tada prihvati eni za mikrotubule. Pri prijelazu u anafazu, razdvajaju se podjedinice kohezina koji povezuju sestrinske kromatide i na taj način omogućavaju njihovo razdvajanje. Niti mikrotubula odvajaju razdvojene sestrinske kromatide na suprotne polove vretena (anafaza A). Dakle, sada je na svakom polu jedan set kromosoma, homolozi su na istom polu, a sestrinske kromatide na suprotnom. Tijekom anafaze B koja slijedi, razdvajaju se i polovi diobenog vretena. U telofazi se oko razdvojenih kromatida (dva seta kromosoma na svakom polu) formira nova jezgrina ovojnica te se prijelazom u završnu fazu M-faze staničnog ciklusa, citokinezom cijela stanica fizički podijeli na dvije stanice keratizirajući.

2.2. Mejoza

Mejoza ili reduksijska dioba je, kao što je spomenuto u Uvodu, tip stanicne diobe prisutan u gotovo svim eukariota kojim od jedne, diploidne stanice-majke nastaju četiri haploidne (s jednim setom kromosoma) stanice-keratizirajući. Dakle, broj kromosoma se ovim tipom diobe reducira. Mejoza se dijeli na dva koraka, prvu mejotsku diobu, MI i drugu mejotsku diobu, MII (dvokora na mejozu³). Svaki korak generalno teže kao i njegov odgovarajući korak u mitozi, dakle, svaki se korak dijeli na četiri (pet) faze: profaza I, (prometafaza I), metafaza I, anafaza I te telofaza I, odnosno profaza II, (prometafaza II), metafaza II, anafaza II te telofaza II. Slijede najvažnije razlike između mitoze i mejotskih dioba.

Prva mejotska dioba započinje sintezom DNA u S-fazi stanicnog ciklusa, kao i mitoza.

Na replikaciju se nastavljaju dvije uzastopne diobe (MI i MII).

² Kinetohorni i polarni mikrotubuli su dva tipa mikrotubularnih cjevica u eukariota (u animalnim stanicama još i zrakasti mikrotubuli). Kinetohorni se vežu za kinetohor, proteinsku strukturu na kromosomu koja omogućuje vezanje kinetohornih niti koje onda svojom depolimerizacijom "vuku" kromosome na suprotne polove diobenog vretena.

³ Slobodan prijevod engleskog izraza *two-step meiosis*, op.a. (U suprotnosti s jednokoratom, *one-step*, mejozom)

2.2.1. Mejotske diobe i kohezija me u sestrinskim kromatidama

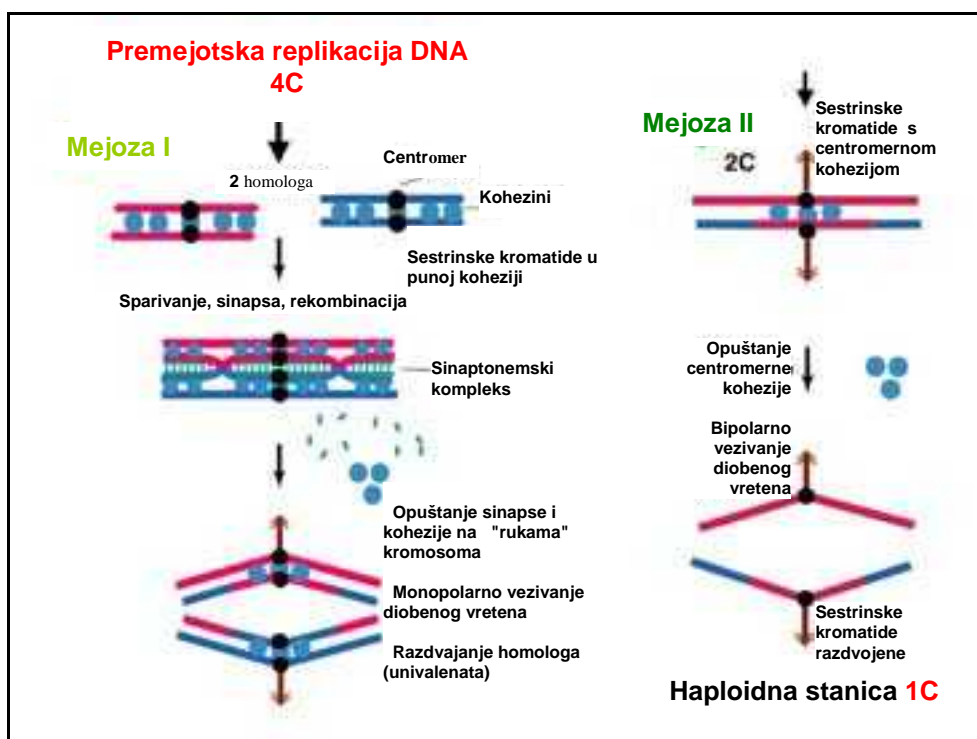
Vezanje kohezina na DNA i kohezija izme u sestrinskih kromatida uspostavlja se za vrijeme S-faze, kao i u mitozi. Nakon S-faze, dakle, sestrinske kromatide kromosoma me usobno povezuje kohezija me u sestrinskim kromatidama (KSK⁴). Tijekom prvih podfaza profaze I (leptoten i zigoton) izme u homolognih kromosoma po inje se formirati proteinska struktura nazvana sinaptonemski kompleks, koja svoj kona an oblik (trodijelna struktura duž cijelog spoja homolognih kromosoma) dobiva u pahitenu profaze I. U pahitenu se tako er dešava jedan od najranije spoznatih koraka u mejozi koji ju razlikuje od mitoze - homologna rekombinacija, odnosno, izmjena geneti kog materijala me u nesestrinskim kromatidama. No, taj korak nije i najvažnija razlika izme u ova dva tipa diobe (vidjeti poglavlje Ustanovljavanje klju nog koraka u evoluciji mejoze iz mitoze). Tako er, iako se smatra glavnom prednosti spolnog na ina razmnožavanja jer uvodi u genom nove kombinacije alela i na taj na in pomaže opstanak gena koje favorizira selekcija, homologna rekombinacija nije opstala zahvaljuju i tome, ve je ona prvenstveno bila jedan od na ina popravka dvolan anih lomova DNA (vidjeti poglavlje 4: Seleksijski pritisci). Taj korak podrazumijeva stvaranje dvolan anog loma u DNA, stvaranje 3' jednolan anih invazivnih krajeva, njihovo poravnavanje s komplementarnim lancem na homolognom kromosomu te izmjenu lanaca (jednolan ani kraj zamjenjuje jedan lanac u dvolan anom, homolognom kromosomu). Proteini koji sudjeluju u ovom procesu u mejozi eukariota imaju svoje homologe u mitotskoj rekombinaciji, kojom se popravljaju dvolan ani lomovi nastali ioniziraju im zra enjem i kemikalijama koje ošte uju DNA, te u homolognoj rekombinaciji prokariota, kod kojih je to najzastupljeniji tip popravka DNA. Sinaptonemski kompleks se formira nakon homologne rekombinacije (tako er u pahitenu) pa se smatra da on samo pomaže okon avanje tog procesa, no to ni mehanizmi do danas nisu poznati. Zna se, ipak, da je za formaciju sinaptonemskog kompleksa esencijalna vezanost kohezina na sestrinske kromatide. U nedostatku kohezina, duljina sinaptonemskog kompleksa smanjuje se za 50% (Revenkova, Jessberger, 2005).

Tijekom prve mejotske diobe, nakon metafaze I, rekombinirani homologni kromosomi se razdvajaju i putuju na suprotne polove diobenog vretena, dok sestrinske kromatide ostaju povezane kohezinom. Kinetohori na koje su vezane niti diobenog vretena se ne cijepaju. Veza me u homolozima, koja je potrebna da bi se oni u pravilnoj orientaciji vezali za niti diobenog vretena i razdvojili u anafazi I, postiže se prvenstveno rekombinacijom (*crossing-overom*), odnosno izmjenom dijelova DNA me u nesestrinskim kromatidama koja se odvija u pahitenu te kohezijom me u sestrinskim kromatidama, koja omogu uje formiranje sinaptonemskog kompleksa te tako i uspješan *crossing-over*. Kako bi se odvila prva mejotska dioba (MI), KSK se prekida, osim na centromernom dijelu, na kojem se kromatide još uvijek drže zajedno dok se pri vrš uju za niti diobenog vretena i odvla e na isti pol u anafazi I. Kohezija na "rukama" kromosoma mora nestati kako bi se mogao dogoditi prijelaz iz metafaze I u anafazu I, odnosno, kohezija me u sestrinskim kromatidama mora popustiti kako bi se mogli razdvojiti homologni kromosomi (Terret i sur., 2003).

⁴ Kratica prijevoda engleskog izraza *sister chromatid cohesion (SCC)*

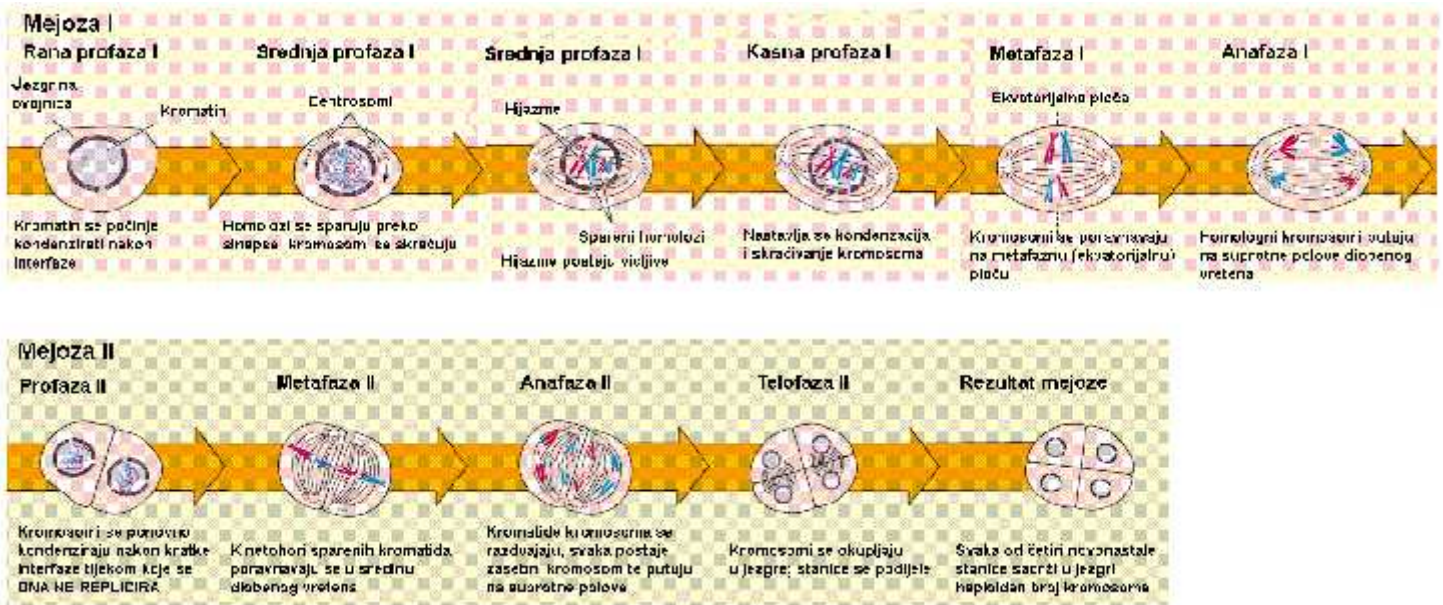
Za razliku od mitoze, drugoj mejotskoj diobi ne prethodi ponovna replikacija DNA, što rezultira haploidnim stanicama, s polovim brojem kromosoma (jednim setom). Osim toga, MII se odvija identično mitozi. U mejozi se, konačno, KSK u potpunosti prekida u anafazi II kako bi se sestrinske kromatide mogle razdvojiti i oputovati na suprotne polove novih diobenih vretena (Revenkova, Jessberger, 2005). Slijedi formiranje nove četiri jezgrine ovojnica te citokineza.

Tijek MI i MII s obzirom na koheziju među sestrinskim kromatidama prikazan je na **Slici 2.**, a cjelokupni tijek MI i MII na **Slici 3.**



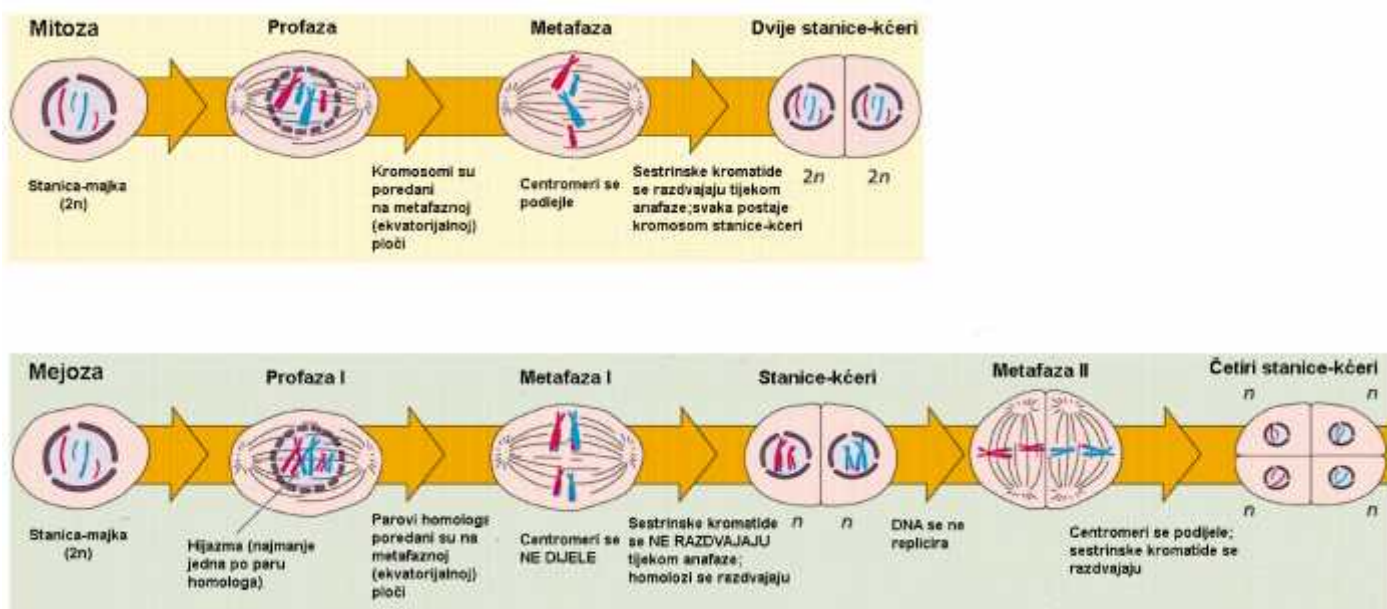
Slika 2. Tijek prve i druge mejotske diobe s obzirom na koheziju među sestrinskim kromatidama (KSK). (Preuzeto i prilagođeno sa <http://www.meiosis-dfg.tu-dresden.de>)

Usporedimo li sada mitozu sa mejotskim diobama (**Slika 4.**), uočimo pojavu četiri nova svojstva (**Tablica 1.**): |1| sparivanje homolognih kromosoma u profazi I, |2| intenzivna i uinkovita intergenska rekombinacija među homolognim kromosomima takođe u profazi I |3| supresija razdvajanja sestrinskih kromatida u anafazi I te |4| izostanak S-faze na početku druge mejotske diobe (profaza II). Ukoliko u analizu tijeka ove dvije diobe krećemo pod pretpostavkom da je mejoza evoluirala iz mitoze (vidjeti Uvod), postavlja se pitanje koje su se točno promjene trebale dogoditi u mitozi kako bi se iz nje razvila mejoza. Metodom dedukcije zaključeno je da je za to najvjerojatnije bio potreban jedan ključni korak, koji je tada za svoju posljedicu imao navedena nova svojstva.



Slika 3. Cjelokupni tijek prve (MI) i druge (MII) mejotske diobe. (Preuzeto i prilagođeno s

<http://www.estrellamountain.edu/faculty/farabee/biobk/BioBookmeiosis.html>



Slika 4. Usporedba fazâ mitoze i fazâ mijoze. Za detalje u vezi novitetâ koji su na inili razliku između mitoze i

mijoze, vidjeti Tablicu 1.

(Preuzeto i prilagođeno s <http://www.estrellamountain.edu/faculty/farabee/biobk/BioBookmeiosis.html>)

Tablica 1. Usporedba fazâ mitoze i fazâ mejoze. Četiri nova svojstva mejoze u odnosu na mitozu ispisana su kurzivom i crvenom bojom, a faze mejoze u kojima se noviteti pojavljuju masnim slovima. (Preuzeto i prilagođeno iz Wilkins i Holliday, 2009)

Mitotska faza	Rezultat	Mejotska faza	Rezultat
S-faza	Udvostrućenje kromatina	S-faza I	Udvostrućenje kromatina; stvaranje lomova u DNA
Profaza	Kondenzacija kromatina	Profaza I	Kondenzacija kromatina; <i>sparivanje homologa, rekombinacija</i>
Metafaza	Poravnavanje kromosoma (2 sestrinske kromatide) u sredini diobenog vretena	Metafaza I	Poravnavanje homologa (4 kromatide, 2 kromosoma) u sredini diobenog vretena
Anafaza	Cijepanje centromera ⁵ ; razdvajanje sestrinskih kromatida	Anafaza I	Razdvajanje homologa; <i>sprije eno cijepanje centromera</i>
Telofaza	Dekondenzacija kromatina; dvije stanice-keri s ploidijom kao i stanica-majka, kromosomi sastavljeni od jedne kromatide	Telofaza I Profaza II	Djelomična ili potpuna dekondenzacija kromatina; dvije haploidne jezgre s repliciranim kromatidama <i>Izostanak S-faze</i> ; kondenzacija kromosoma
		Metafaza II	Poravnavanje repliciranih kromatida
		Anafaza II	Cijepanje centromera; razdvajanje kromatida
		Telofaza II	Dekondenzacija kromatida; etiri haploidne jezgre, kromosomi sastavljeni od jedne kromatide

⁵ Odvajanje sestrinskih kromatida u području centromerne regije.

3. Traženje ključnog koraka u evoluciji mejoze iz mitoze

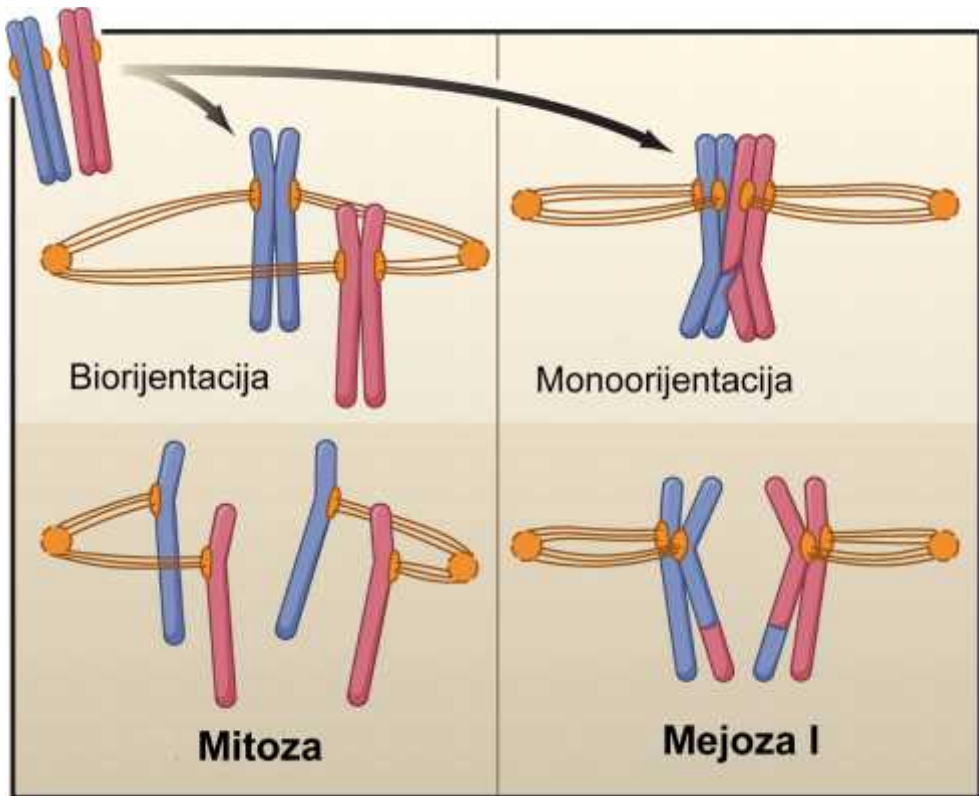
Mejoza je, vjerojatno, nastala samo jednom u evolucijskoj prošlosti, na što upu uje njen rano pojavljivanje u razvoju eukariota i visoka konzerviranost njenog tijeka i komponenti u iznimno širokom spektru taksonomskih skupina.

U **Tablici 1.** navedene su etiri nove osobine mejoze u odnosu na mitozu. Pitanje je kako je do njih došlo, što je dovelo do toga da se od evolucijske linije mitoze odvojila linija mejoze, je li tu presudan bio utjecaj intrinzičnih ili ekstrinzičnih faktora koji su djelovali na proces mitoze u stanici te je li moguće da je neki od tih etirih koraka (ili neki izgubljeni korak) sam bio ključan za niz promjena i mejozu kao rezultat. Krenimo redom.

Kad se razmišlja o mejozi u odnosu na mitozu, uglavnom se isti u brojne slike nudi među njima te jedna "krucijalna" razlika: crossing-over, odnosno međusobno izmjenjivanje dijelova homologih kromosoma homolognom rekombinacijom u profazi I. Ta pojava jest bitna razlika, koja donosi sa sobom prednosti spolnog razmnožavanja pred nespolnim (nove kombinacije alela i veća adaptibilnost), ali nije i najbitnija. Homologna rekombinacija nije svojstvena jedino mejozi, već se pojavljuje puno rjeđe i u nešto drugim izdanju i u mitozi (somatske stanice gljiva, biljaka i životinja), a što je još bitnije, pojavljuje se u velikoj mjeri u svih prokariotskim organizama (obitelj RecA-proteina esencijalna je u rekombinaciji u sve tri domene života), što govori da je nastala puno prije eukariota pa i same mejoze te ne može biti ključan novitet koji je doveo do mejoze (Wilkins i Holliday, 2009).

Nakon S-faze, koja je vrlo slična mitotskoj S-fazi, rezultat su kromosomi od kojih se svaki sastoji od paralelnih kromatida. Na sestrinske kromatide su se vezali kohezini pa se one ne razdvajaju većine jedan kromosom, gotovo kao da se replikacija nije niti dogodila: svaki udvostručeni kromosom se, kao i u mitozi, sparuje sa svojim homologom putem duljinom (sinapsa) i formira strukturu od četiri kromatide zvanu bivalent (Alberts i sur., 1994). Između tako sparenih homologa mogu se ena je homologna rekombinacija (na jednom ili više mesta duž kromosoma) i formiranje sinaptonemskog kompleksa. Po završetku rekombinacije, kromosomi se dodatno kondenziraju te se, još uvijek spareni sa svojim homologom, poravnaju u sredinu diobenog vretena formirajući metafaznu ploču. Kinetohori se ne cijepaju, za razliku od mitoze, te ni sestrinske kromatide ne putuju na suprotne, nego na isti pol. Injenica da se kinetohori ne cijepaju daje zaključiti da su niti diobenog vretena vezane na centromernu regiju na neki drugi način negoli u mitozi, odnosno, da su pri vezivanju kinetohornih mikrotubula kinetohori (pa i centromerna regija i sestrinske kromatide) bili drukčije prostorno smješteni⁶. Dakle, samo sparivanje homolognih kromosoma koje nužno utječe na prostornu orijentaciju sestrinskih kromatida oba kromosoma, a koje se ne događa u mitozi, dovodi do drukčeg vezanja niti vretena na centromernu regiju, necijepanja kinetohora i, konačno, do nerazdvajanja sestrinskih kromatida.

⁶ Monoorientacija sestrinskih kromatida u mejozi I, nasuprot biorientaciji u mitozi (Watanabe, 2006.)



Slika 1. Mooorientacija sestrinskih kromatida u mejozi I, nasuprot biorientaciji u mitozi. (Preuzeto i prilago eno iz Watanabe 2003)

Homologni kromosomi odvunuti su na suprotne polove, a sestrinske kromatide na isti pol diobenog vretena. Formiranjem dvije jezgrine ovojnica oko dva nastala haploidna seta (iako svaki kromosom još uvijek ima dvije kromatide) kromosoma završava MI faza mejoze (telofaza I). DNA koja se nalazi u tim jezgrama je već replicirana i zapravo, spremna za novu diobu (ekvivalent G₂-fazi nakon S-faze u mitotskom ciklusu (Wilkins i Holliday, 2009)) - sestrinske kromatide postoje, kao i na početku mitoze, samo je broj kromosoma haploidan, smanjen (upola) za sve homologne kromosome. Znajući da bi, tehnički, mogla započeti nova dioba koja bi sada (bez homolognih kromosoma i njihovog sparivanja) trebala teći identično mitozi. To se i događa. Ponovna replikacija je sprječena vjerojatno na isti način kao i u G₂-fazi: faktori koji dozvoljavaju replikaciju⁷ ("licensing factors") vezani su se na ishodište replikacije nakon S-faze, ali nerazdvajanje sestrinskih kromatida govori da dioba nije gotova i da ne smije započeti nova te faktori ostaju i dalje vezani - sprečavaju ponovnu replikaciju. Jezgre nastale nakon telofaze I ulaze u MII, i ti su koraci identični mitotskim te slijede profaza II, metafaza II, anafaza II (u kojoj se razdvajaju sestrinske kromatide - kohezini su uklonjeni još u anafazi I), telofaza II i konačno

⁷ Ovi faktori su inicijatorski proteini koji svojim vezanjem na ishodište replikacije sprečavaju ponovnu replikaciju DNA prije kraja staničnog ciklusa (završene diobe stanice). Mogu se vezati na DNA samo tijekom mitoze (dakle, nakon S-faze) te ostaju vezani i uklanjaju se vjerojatno potaknuti razdvajanjem sestrinskih kromatida na području centromera (Alberts i sur., 1994, Wilkins i Holliday, 2009).

citokineza, kojom nastaju etiri haploidne stanice-k eri. Mehanizmi i komponente koji su uklju eni u MII jako su sli ni onima u mitozi (Wilkins i Holliday, 2009).

Kod nekih eukariota (vinska mušica, kvasac) primije eno je sparivanje homologa u mitozi. Ono jest vrlo sli no mejotskom, ali jedna od najve ih razlika jest ta da se mitotsko (somatsko) sparivanje homologa prekida ve u profazi mitoze, dok mejotsko traje od završetka S-faze do metafaze. Faktori koji dovode do sparivanja (i nerazdvajanja sestrinskih kromatida) su, dakle, vjerojatno postojali puno prije razvitka mejoze, no u mejozu su ušli na neki na in promijenjeni te omogu ili dulje trajanje sinapse me u homolozima.

3.1. Molekularni aspekt

Ono što se do danas zna jest da je za pojavu profaznog sparivanja homolognih kromosoma presudno bilo nastajanje kohezinâ Rec8 iz ve postoje ih i nešto drug ijih kohezinâ. Protein Rec8 se pojavljuje ve kod Protista, te ima svoje homologe u gotovo svim eukariotima (visoko konzervirani). Bez njega se proces razdvajanja kromosoma ne odvija (vidjeti potpoglavlja 2.2.1. i 3.1.1.).

Kod prokariota postoji velik broj homologa proteina koji su ina e specifi ni za spolno razmnožavanje. Primjerice, proteini iz obitelji RecA-proteina koji sudjeluju u rekombinaciji. O ito je kako se sam proces rekombinacije, bez obzira na promjene u svojoj prostor-vrijeme odrednici (dijelu i tipu stanice te dijelu stani nog ciklusa u kojem se odvija) i kona nom utjecaju koji ima na stanicu, razvijao kontinuirano sve od prokariota. Razvoj eukariotskih homologa RecA (Dmc1) omogu io je interhomolognu rekombinaciju, rekombinaciju me u homolognih regijama zasebnih kromosoma⁸.

3.1.1. Kohezini Rec8 (Rec21) su specifi ni za mejozu

Protein Rec8⁹ je kohezin i pripada ve spomenutoj skupini proteina za strukturalno održavanje kromosoma (SMC). Rec8 je nužan za koheziju sestrinskih kromatida i sparivanje homolognih kromosoma. Njegov homolog (paralog) je protein koji je mitotski kohezin i povezuje sestrinske kromatide do njihovog razdvajanja u anafazi mitoze. Rec8 je, ipak, specifi an za mejozu. Mutanti u Rec8 kod kvasca pokazuju prerano odvajanje sestrinskih kromatida, znatno smanjenu stopu rekombinacije pa i potpuni izostanak mejoze (Wilkins i Holliday, 2009). Iako se homolozi proteina iz obitelji SMC nalaze u sve tri domene života, homolog Rec8 kod prokariota ne postoji.

⁸ Intrahomologna rekombinacija podrazumijeva rekombinaciju me u homolognim regijama istog kromosoma.

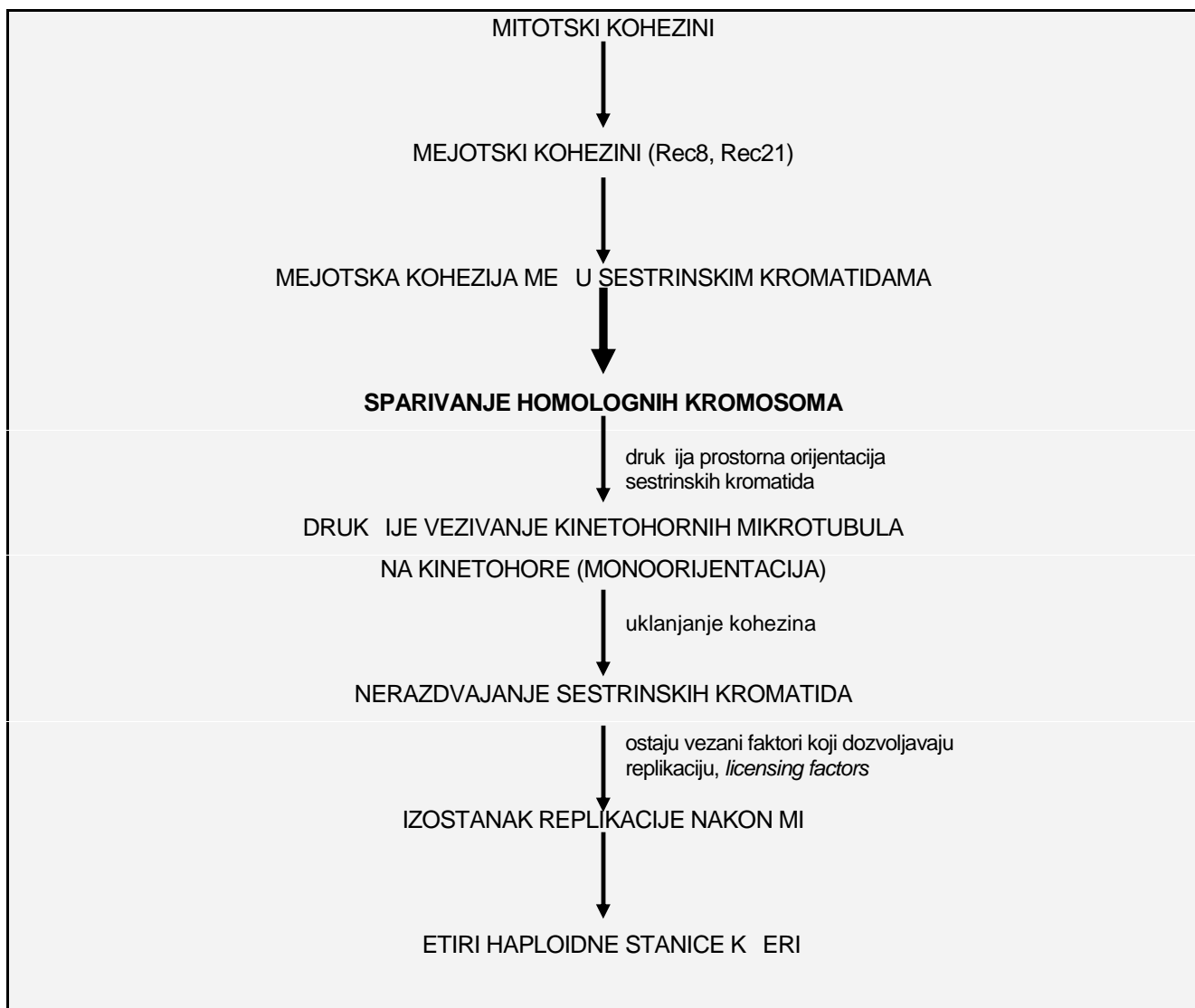
⁹ Rec8 je kohezin kod kvasca *Schizosaccharomyces pombe*, a Rec21 je njegov homolog kod ljudi (nešto više a.k.; N-terminus 57% homologan Rec8).

Neke od karakteristika kvaš evog Rec8 su: fosforilira se u kasnijim fazama mejotske profaze I, što se pokazalo jako bitnim za uspješan popravak homolognim rekombinacijom (Watrín, Peters, 2006), uvjetuje op enito normalnu razinu rekombinacije u mejozi, pravilno odvajanje homolognih kromosoma u metafazi I, održava uobi ajen broj dvolan anih lomova tijekom profaze I, ostaje prisutan na centromernim regijama u metafazi I, dok je u metafazi II potpuno odsutan, nalazi se u lateralnim elementima sinaptonemskog kompleksa te sudjeluje u njegovom nastanku (uspostavlja aksijalni element sinaptonemskog kompleksa (Eijpe i sur., 2003)). Na temelju ovih i još nekih karakteristika, zaklju eno je da Rec8 sudjeluje u stvaranju svojevrsne osi preko koje se povezuju sestrinske kromatide (pogotovo na centromerima), odnosno uvjetuje koheziju me u sestrinskim kromatidama¹⁰ (KSK) te pomaže aktivaciju proteina koji stvaraju dvolan ane lomove i sudjeluju u rekombinaciji. Pokazano je da u Metazoa homolozi Rec8 imaju jednake uloge, osim što su one nadopunjene i poboljšane sve efikasnijim sinaptonemskim kompleksom (Solari, 2002).

Sve navedene karakteristike opravdavaju raniju izjavu da je za klju ni korak u evoluciji mejoze iz mitoze presudno bilo nastajanje kohezina Rec8.

Dakle, na najdublje pitanje ovdje: je li se mejoza razvila zbog utjecaja nekih drasti no promijenjenih okolišnih imbenika i tako induciranih mutacija ili pak zbog spontanih mutacija na jednom klju nom koraku, možemo iz dosadašnjih znanja samo prepostaviti odgovor da je to dramati no novo svojstvo rezultat kombinacije obje skupine imbenika. Ipak, pomnim pra enjem razlika mejoze u odnosu na mitozu na bazi noj razini (Wilkins i Holliday, 2009, Revenkova i Jessberger, 2005, Solari, 2002), može se zaklju iti da je za ovu prebitnu divergenciju u evoluciji zaslužan razvoj mejotskog tipa kohezina (Rec8 i eukariotski homolozi). Mejotski kohezin je vjerojatno imao promijenjen afinitet za vezanje na DNA (poja an), pogotovo za centromernu regiju, nakon replikacije. Taj je razvoj, iako mu osnovni uzrok ne znamo, pokrenuo kaskadu promjena koje su na koncu rezultirale postojanjem muškog i ženskog spola na Zemljji.

¹⁰ Vidjeti poglavlje 2.2.1. Mejotske diobe i kohezija me u sestrinskim kromatidama.



Slika 5. Shematski prikaz slijeda spomenutih promjena koje su dovele do evolucije mejoze iz mitoze.

4. Seleksijski pritisci

Veliki novitet mejoze koji unosi najviše promjene u postojeće stanje u stanici jest opsežna stopa homologne rekombinacije koja se po inje događa i zahvaljujući sparivanju homologa. Sa današnjeg stajališta, selekcija bi vrlo lako propustila toliku stopu rekombinacije, jer ona, ukoliko je efikasna, eliminira iz populacije nepoželjne gene, a pomaže opstanak korisnih gena, odnosno, novih i povoljnijih kombinacija alela. No, kako je već slično rečeno u Uvodu: selekcija ne vidi budućnost. To znači da je povećana stopa rekombinacije do koje su doveli noviteti na molekularnom nivou i sparivanje homolognih kromosoma morala imati i neki neposredniji učinak.

Pregledom proteina uključujućih homolognu rekombinaciju od prokariota do eukariotske mitoze i mejoze, vidljiva je značajna stopa homologije među njima. Rekombinacija se, kako je već rečeno, razvijala kontinuirano od prokariota do mejoze. U prokariotima, rekombinacija je opće svojstvo i glavni mehanizam za popravak DNA. Pri pojavi, služila je za popravak oštećenja nastalih UV-zračenjem i ostalim agresima, kojima je rana Zemljin atmosfera (nedostatak ozonskog omotača, reduktivni uvjeti...) obilovala. Zašto onda ne razmotriti pretpostavku da je ta prvobitna uloga rekombinacije bila ono što ju je i održalo u eukariotskoj stanici, bez obzira na ili upravo zahvaljujući modifikacijama koje je prošla. Sparivanje homolognih kromosoma nakon replikacije DNA dovelo je do toga da se rekombinacija odvija na puno brži i precizniji način, rekombinacija je postala visoko učinkovita. Ako je kao takva promijenjena prošla selekciju, to znači da raniji tipovi rekombinacije i mehanizmi popravka naslijedujući su iz prokariota za eukariote nisu bili dovoljni, da su bili neodgovarajuće, nedovoljno brzi te da neka popravljana oštećenja jednostavno nisu bila popravljena.

4.1. Prednosti i opasnosti popravka rekombinacijom u prvih eukariota

Razlog većih prohtjeva eukariota na polju popravka DNA leži u injenici da je eukariotski genom puno kompleksniji i veći od prokariotskog. Osnovni načini na koji genom raste jest duplikacija njegovih dijelova (paralozi). U doba nastanka prvih eukariota, genom je, dakle, rastao, a postoje i sustavi popravka za njega jednostavno nisu bili dovoljni. Kako je glavna karakteristika homologne rekombinacije ta da se njome izmjenjuju dijelovi međusobno homolognih sekvenčnih kromosoma (unutar istog ili među zasebnim kromosomima), a eukariotski genom je sadržavao mnoge kvazihomologne sekvenčne unutar sebe (paralozi) rezultat su bile brojne neto ne-rekombinacije (rekombinacije između kvazihomolognih sekvenčnih različitih dijelovima istog - intragenski ili među zasebnim kromosomima - intergenski) i gubitak izvorne informacije.

Sparivanje homolognih kromosoma duž cijele njihove duljine dakle, nije samo dovodilo molekule DNA u položaj povoljan za rekombinaciju, već je i povećalo točnost rekombinacije time da ju je ograničeno na određene vrijeme staničnog ciklusa, kada se mogla odviti velika većina potrebnog popravka te dovelo u neposrednu blizinu

"prave" homologne sekvence. Tako su smanjene greške u popravku prouzrokovane slabo kontroliranom rekombinacijom, rekombiniranjem površinskih, izloženih i vjerojatno kvazihomolognih regija kromatina te intergenskom rekombinacijom. Sve te greške, koje zadiru u o uvanost geneti ke informacije, imaju za direktnu posljedicu brojne delecije, duplikacije i inverzije (intragenska rekombinacija) ili translokacije i dicentri ne kromosome (intergenska rekombinacija) koje uvelike smanjuju vijabilnost. Pokazano je da se eukariotskim stanicama s nefunkcionalnim rekombinacijskim popravkom izme u ostalog smanjuje vijabilnost za 20%, pove ava stopa mitotske rekombinacije kako bi se nadoknadio defekt u mejotskoj (o ito je da je i mejotska rekombinacija razvijena prvenstveno radi popravka DNA) te stanice daju nevijabilne ili aneuploidne produkte mejoze. Dakle, sinapsa me u homolognim kromosomima je opstala prvenstveno radi pove avanja vjernosti rekombinacije (Wilkins i Holliday, 2009). Tako er, o ekivano, brojnim pokusima je potvr eno da rekombinacija mora biti strogo regulirana (niska razina aktivnosti rekombinacijskih enzima u normalnim uvjetima u stanicu i sl.).

Osim opasnosti koje je donosilo rekombiniranje me u kvazihomolognim sekvencama, prije negoli se ustalilo sparivanje homolognih kromosoma, rekombinacija je bila opasna na još jednoj razini. Ako bi se rekombinacija mogla dešavati u bilo kojem dijelu stani nog ciklusa, razrješenje petlji nastalih izmjenama lanaca ne bi se doga alo odmah nakon rekombinacije. Kada bi se takve nerazrješene petlje našle, primjerice, u anafazi, kromosomi se ne bi pravilno razdijelili na polove ili bi došlo do lomova i fragmentiranja kromosoma. S pove anjem veli ine genoma i broja kromosoma, vjerojatnost ovakvih doga aja bi se pove ala. U modernih eukariota postoje mehanizmi koji uvelike otežavaju takve doga aje, ali mogu e je da oni kod prvih eukariota nisu bili razvijeni. Takve su stanice tada morale odvagati izme u popravka rekombinacijom i opasnosti koje on sa sobom donosi (rekombiniranje me u kvazihomolognim sekvencama i rekombinacija nerazrješena prije ulaska u mitozu). Da ne bi bilo biranja izme u dva zla (zadržati popravak rekombinacijom ili ne), selekcija je propustila upravo nevjerljivo povoljan novitet sparivanja homolognih kromosoma, kojeg je omogu ilo razvijanje novog oblika kohezina.

4.2. Od paraspolnih ciklusa do spolnog razmnožavanja

U vrijeme kada je mejoza nastajala u ranim eukariotima oni su bili jednostani ni i haploidni organizmi. Ako je u njima bio razvijen novi tip kohezina i sparivanje homolognih kromosoma, kako je to moglo dovesti do pojave mejoze, kojom nastaju stanice s polovi nim brojem kromosoma? Mijenjanje itavog mehanizma mitoze/ mejoze I, kojim bi se dioba odvila bez sparivanja homolognih kromosoma, ne treba niti razmatrati, jer time pada u vodu hipoteza koja ini osnovu ovog rada.

Alternativna prepostavka je da su se prije razvoja mejoze trebali razviti diploidni eukarioti. Istraživanja pokazuju da me u najstarijim danas živu im skupinama eukariota ima skupina (najstarije skupine gljiva, npr. gljive sluznja e, *Myxomycota*) kod kojih dolazi do diploidizacije, odnosno, u jednom dijelu ciklusa se iz

haploidnih spora, plazmogamijom pa kariogamijom stvara diploidna "zigota". Treba imati na umu da ove stanice iz kojih nastaje diploid nisu nikakve spolne stanice, odnosno, gamete. Nakon stapanja jezgara slijedi rekombinacija i mejoza te se ponovno uspostavlja haploidno stanje. Dakle, sparivanje homologa i prvi slučajevi diploidnih eukariota su povezani. Ovakav ciklus, u kojem dolazi do diploidizacije pa zatim rekombinacije i mejoze naziva se "paraspolni ciklus". Može se zaključiti da je takav ciklus bio izvor mejoze i prvih diploida. Ipak, ti diploidi su u potpuno drugoj kategoriji negoli diploidi nastali stapanjem spolnih stanica. (Wilkins i Holliday, 2009). Postojanje gameta i nastajanje diploida njihovim stapanjem je, dakle, posljedica mejoze, a ne obrnuto.

Takva prva mejoza dešavala se odmah nakon fuzioniranja jezgara te se na taj način brzo obnovila haploidnost u prvenstveno haploidnih organizama. Pretpostavlja se da je to ipak bio neki oblik redukcijske diobe slijedan današnjoj mejozi, zbog toga jer s nastankom takve "paramejoze" **nisu** odmah počele nastajati gamete i nije se odmah razvilo spolno razmnožavanje.

5. Testiranje hipoteze

Kroz ovaj seminarski rad formirale su se barem tri osnovne prepostavke koje se ti u evolucije mejoze iz mitoze, a to su sljedeće: |1| sparivanje homolognih kromosoma dovelo je do dvokora ne mejoze; |2| rekombinaciju je trebalo smjestiti u određeno mjesto i vrijeme u stanici (dioba) kako bi se smanjilo rekombiniranje među kvazhomolognim sekvencama i povećao postotak uspješno razriješenih petlji; |3| razvoj mejoze omogućen je nastankom novog tipa (mejotskih) kohezina. Te prepostavke čine hipotezu na kojoj se ovaj seminar temelji, ukratko: mejoza je evoluirala iz mitoze zahvaljujući razvoju jednog ključnog koraka - sparivanju homolognih kromosoma u preprofazi I mejoze. U nastavku slijede prijedlozi testiranja ove hipoteze, odnosno, konkretnije, laboratorijskog (indirektnog) testiranja tri navedene prepostavke.

|1| Ako bismo u diploidnim mitotskim stanicama na neki način (primjerice, aktiviranjem mejotskih kohezina Rec8 i rekombinacijskog Dmc1 u stanicama kvasca) potaknuli sparivanje homolognih kromosoma u profazi, očekivali bismo pokretanje diobe u dva koraka, slične mejozi. Ukoliko bi rezultat bio pozitivan, značio bi da je hipoteza vrlo vjerojatno točna. Ukoliko bi rezultat bio negativan, on ne bi bio zadovoljavajući dokaz protiv hipoteze, jer bi se moglo prepostaviti da su današnje stanice razvile određena svojstva koja cijelu kaskadu od sparivanja homologa do mejoze čine manje automatskom (Wilkins i Holliday, 2009).

|2| Ako bismo u diploidnim mitotskim stanicama potaknuli visok stupanj rekombinacije ili bismo u mejotskim stanicama potaknuli još intenzivniju, hiperrekombinaciju, očekivali bismo pad u vijabilnosti potomaka. Broj takvih intenzivnijih rekombinacijskih događanja povećao bi se s povećanjem broja kromosoma po haploidnom setu, s povećanjem stupnja ploidije (broja setova kromosoma) i s povećanjem rekombinacijskih događaja u jezgri opštite. Da bismo to i eksperimentalno potvrdili, mogli bismo pripremiti diploidan ili tetraploidan soj kvasca sa konstruktom u genomu koji sadrži inducibilni rad51 ili Dmc1. Poticanjem pojačane ekspresije i aktivnosti ovih proteina, očekivali bismo potomke u kojima bi varirao broj kopija pojedinih sekvenčnih (CNV¹¹) ili aneuploide. Što roditeljski soj ima više (setova) kromosoma, očekivano bi trebalo biti više CNV ili aneuploidnih potomaka (Wilkins i Holliday, 2009).

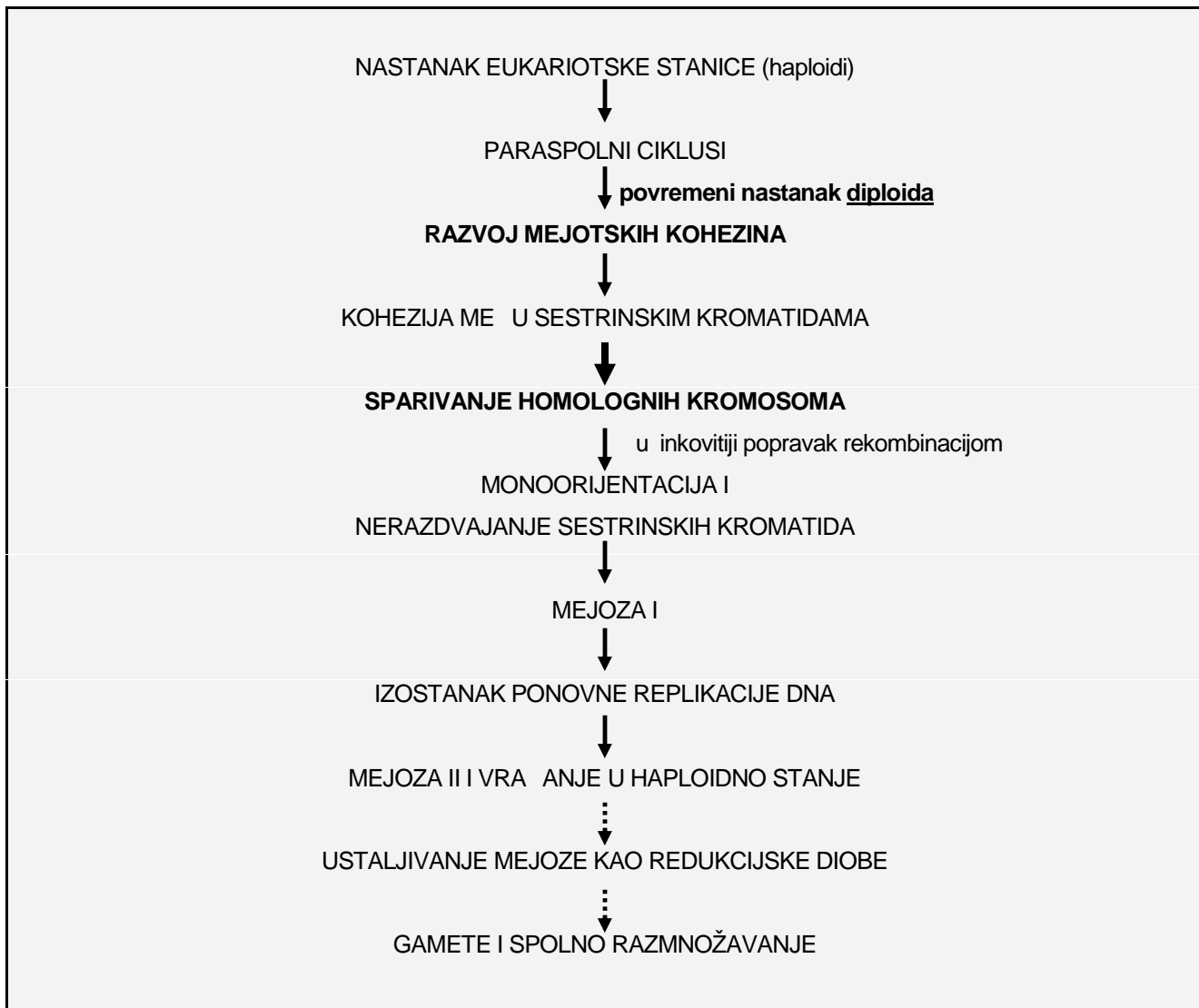
|3| Treći test mogao bi se zapravo izvesti kao suprotan-prvi test, samo bismo isključili rekombinacijske enzime iz prve. Ukoliko bismo pripremili diploidan soj kvasca sa deletiranim ili inaktiviranim genom za mejotske kohezine (Rec8), haploidne stanice ne bi trebale nastajati, što bi dokazalo da je prisutnost mejotskih kohezina prvi korak koji regulira hoće li u stanici doći do mejoze. Ako ne dođe do mejoze, to bi išlo u prilog hipotezi, sugerirajući da je nastanak mejotskih kohezina pokrenuo kaskadu koja je dovela do mejoze. Također, kao i u |1|, ukoliko bi rezultat bio negativan, to bi samo značilo da su ti putevi u današnjim stanicama manje automatski.

¹¹ Kratica engleskog izraza "copy number variants"

U slučaju nedovoljno inducirane rekombinacije aktiviranjem rekombinacijskih enzima, trebalo bi izazvati dvokane lomove DNA neletalnim X-zaenjem ili određenim enzymima. Tada bi se također očekivala smanjena vijabilnost potomaka zbog varijacija u broju određenih sekvenci i rearanžiranja dijelova genoma u poliploidnim, više nego u diploidnim, sojevima. Poklapanje rezultata s očekivanjima potvrdilo bi pretpostavku da su snažni selekcijski pritisci djelovali u smjeru smanjenja ektopijske rekombinacije (zbog povećanja genoma) i povećanja točnosti rekombinacije (Wilkins i Holliday, 2009).

6. Zaključak

Kao zaključak seminarskom radu prilažem sumarni shematski prikaz koji prikazuje uzroko no-posljedi neveze među događajima koji su doveli do nastanka mejoze i, konačno, spolnog razmnožavanja (Slika 6.). Navedeni događaji zahvaćaju više razina, od citološke do evolucijske, no njihov vremenski slijed te presudan utjecaj na evoluciju mejoze razlog su postojanja samo jednog shematskog prikaza.



Slika 6. Sumarni shematski prikaz koji prikazuje uzroko no-posljedi neveze na više razina, koje su vjerojatno dovele do nastanka mejoze i, konačno, spolnog razmnožavanja, a koje su spomenute u ovom seminarskom radu.

7. Literatura

- Alberts, B., Johnson, A., Lewis, J., Raff, M., Roberts i K., Walter, P., 1994. Molecular Biology of the Cell. 3rd ed. The National Center for Biotechnology Information, Bethesda, MD.
- Anderson, J. B. i Kohn, L. M., 2007. Dikaryons, diploids and evolution. ASM volume: Sex in fungi: molecular determination and evolutionary implications. Prilagodili Heitman, J., Casselton, L., Taylor, J. W., i Kronstad, J.
- Eijpe, M., Offenberg, H., Jessberger, R., Revenkova, E. i Heyting, C., 2003. Meiotic cohesin REC8 marks the axial elements of rat synaptonemal complexes before cohesins SMC1 β and SMC3. The Journal of Cell Biology, Vol 160, 657-670.
- Jenkins, C. D. i Kirkpatrick, M., 1993. Deleterious Mutation and Ecological Selection in the Evolution of Life Cycles. The evolution of haploid-diploid life cycles. Symposium on Some Mathematical Questions in Biology: June 19-23, 1993, Snowbird, Utah /Editor: Mark Kirkpatrick, American Mathematical Society.
- Mazzarello, P., 1999. A unifying concept: the history of cell theory. Nature Cell Biology 1, E13 - E15.
- McGuinness, B. E., Hirota, T., Kudo, N.R., Peters, J.M. i Nasmyth, K., 2005. Shugoshin prevents dissociation of cohesin from centromeres during mitosis in vertebrate cells. PLoS Biology, 3 e86.
- Peters, J. M., Tedeschi, A. i Schmitz, J., 2008. The cohesin complex and its roles in chromosome biology. Genes Dev. Nov 15;22(22):3089-114.
- Revenkova, E. i Jessberger, R., 2005. Keeping sister chromatids together: cohesins in meiosis. Reproduction 130: 783-790.
- Solari, A. J., 2002. Primitive forms of meiosis: The possible evolution of meiosis, Biocell 26(1): 1-13.
- Terret, M. E., Wassmann, K., Waizenegger, I., Maro, B., Peters, J. M. i Verlhac, M. H., 2003. The meiosis I-to-meiosis II transition in mouse oocytes requires separase activity. Current Biology 13 1797–1802

Watanabe, Y., 2003. A One-Sided View of Kinetochore Attachment in Meiosis. *The Cell*, Vol 126. 1030-1032
(izvor slike)

Watrin, E. i Peters, J.M., 2006. Cohesin and DNA damage repair. *Experimental Cell Research*, 312 (14). 2687-93

Internetski izvori

http://en.wikipedia.org/wiki/Synaptonemal_complex

<http://www.estrellamountain.edu/faculty/farabee/biobk/BioBookmeiosis.html> (izvor slikâ)

<http://www.meiosis-dfg.tu-dresden.de>

8. Sažetak

Podrijetlo mejoze bilo je i ostaje jedno od najintrigantnijih pitanja biologije. Injenica da bez mejoze ne bi bilo spolnog razmnožavanja, koje je osnovni način stvaranja potomstva i opstanka vrste kroz vrijeme za većinu eukariotskih organizama, održava zanimanje za sve aspekte ovog tipa stanične diobe. Njena sličnost s mitozom, kao i veća složenost, dovode do zaključka da je mejoza evoluirala iz mitoze. Znajuće prednosti pred selekcijskim pritiscima, koje nedvojbeno imaju organizmi koji se spolno razmnožavaju, uglavnom se objašnjavaju izmjenom dijelova homolognih kromosoma (crossing-over) u profazi I, koja zatim dovodi do novih kombinacija alela, veća varijabilnosti unutar vrste te veća sposobnosti preživljavanja u promjenjivim uvjetima okoliša. U ovom seminarском radu pokušala sam dati pregled tijeka mitotske, odnosno, mejotske diobe, njihovu usporedbu, naglasiti razlike te pružiti jasan slijed zaključaka na temelju dedukcije Wilkinsa i Hollidayja - slijedeći i međusobne vezne između noviteta u mejozi, zaključku o tome da je za nastanak mejoze kao redukcijske diobe bio presudan jedan jedini novitet: sparivanje homolognih kromosoma itavom njihovog duljinom. Razmatram hipotezu o rekombinacijskom popravku DNA koji je omogućio opstanak takvog noviteta, njegove prednosti i mane pred selekcijskim pritiscima te povezanost prvotnih paraspolnih ciklusa sa konstantnim rezultatom - spolnim razmnožavanjem. Zaključujući predlaganjem nekoliko načina laboratorijskog testiranja ove hipoteze.

9. Summary

The origin of meiosis was and remains to be one of the most intriguing research fields of biology. The fact that sexual reproduction, that is the main strategy by which the majority of eucaryotic organisms create offspring and persist as distinct species over time, would have been impossible without the development of meiosis keeps the continuing interest in this form of cellular division. Its similarity, as well as its higher complexity over mitosis, lead to the conclusion that meiosis had evolved from mitosis. Significant advantages of sexually reproducing organisms when they are faced with selection pressures, are mostly explained by the act of crossing-over during prophase I, which brings about new allelic combinations, higher intraspecific variability and the capability to survive in a changing environment. In this paper, I have tried to give an overview of the courses of the mitotic and meiotic division and their comparison. I have also tried to emphasize the differences and give a clear sequence of conclusions based on Wilkins' and Holliday's deduction - by following the causal connections between meiotic novelties, it has been concluded that the dawn of meiosis had been possible thanks to a single novelty: the pairing of homologous chromosomes along their entire length. I look into the hypothesis of recombinational DNA repair that had enabled the persistence of such a novelty, its advantages and disadvantages under selection pressures and the connection of initiative parasexual cycles to the final result - sexual reproduction. I finally conclude by proposing a few ways to test the hypothesis in the laboratory.