

# Nukleomorf i kompleksni plastidi

---

**Lenuzzi, Maša**

**Undergraduate thesis / Završni rad**

**2011**

*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:217:163875>

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

*Download date / Datum preuzimanja:* **2024-08-02**



*Repository / Repozitorij:*

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



**SVEU ILIŠTE U ZAGREBU**  
**PRIRODOSLOVNO – MATEMATI KI FAKULTET**  
**BIOLOŠKI ODSJEK**

# **NUKLEOMORF I KOMPLEKSNI PLASTIDI**

# **NUCLEOMORPH AND COMPLEX PLASTIDS**

## **SEMINARSKI RAD**

Maša Lenuzzi

Preddiplomski studij molekularne biologije  
(Undergraduate Study of Molecular Biology)

Mentor: doc. dr. sc. Goran Kovačević

Zagreb, 2011.

## **SADRŽAJ:**

1. UVOD .....	1
2. TRANSFER GENA IZME U ENDOSIMBIONTA I DOMA INA .....	3
3. ALGE RODOVA <i>Cryptophyta</i> i <i>Chlorarachniophyta</i> KAO ŽIVU I DOKAZI TEORIJE O SEKUNDARNOJ ENDOSIMBIOZI.....	4
4. SEKUNDARNA ENDOSIMBIOZA U VRSTA KOJE SU IZGUBILE NUKLEOMORF..	6
4.1. CHROMALVEOLATNA HIPOTEZA.....	7
4.2. KRIPTI NI PLASTIDI I MITOHONDRIJI .....	8
4.2.1. HIDROGENOSOMI .....	8
4.2.2. MITOSOMI.....	9
4.3. KOMPLEKSNI PLASTIDI OKRUŽENI S TRI MEMBRANE .....	9
4.3.1. KOMPLEKSNI PLASTID OKRUŽEN S TRI MEMBRANE UNUTAR VRSTE <i>Euglena gracilis</i> .....	9
4.4. KOMPLEKSNI PLASTIDI OKRUŽENI S ETIRI MEMBRANE.....	10
5. TRANSPORT PROTEINA KROZ MEMBRANE KOMPLEKSIH PLASTIDA .....	11
5.1. TRANSPORT U KOMPLEKSNE PLASTIDE OKRUŽENE S ETIRI MEMBRANE .....	12
5.2. TRANSPORT U KOMPLEKSNE PLASTIDE OKRUŽENE S TRI MEMBRANE... ..	12
6. ZAKLJU AK .....	14
7. LITERATURA.....	15
8. POPIS KRATICA .....	20
9. SAŽETAK.....	21
10. SUMMARY .....	22

# 1. UVOD

Me uovisnost i me udjelovanje vrsta temelj je biološke raznolikosti. Razina me uovisnosti izme u vrsta može biti neznatna ili isklju ivo prehrambena, a može sezati sve do obligatorne simbioze mutualisti kog ili parazitskog tipa.

Teoriju o endosimbiotskom podrijetlu plastida predložio je 1885. godine njema ki botani ar Andreas Franz Wilhelm Schimper (1856.-1901.). On je prepostavio kako su kloroplasti podrijetlom fotosintetske bakterije koje su ušle u eukariotsku stanicu. Njegovu teoriju 1905. obnavio je ruski biolog Konstantin Sergejewitsch Merschkowski, ina e specijalist za lišajeve (Chapman i sur., 2006). Danas se smatra kako je predak mitohondrija bio mikrob nalik - proteobakteriji koji je prije otprilike 1,5 milijardi godina ušao u stanicu doma ina, dok kloroplast potje e od cijanobakterije koja je ušla u stanicu nakon ulaska pretka mitohondrija<sup>1</sup> (Cavalier-Smith, 2006). Alternativna teorija predlaže da su kloroplast i mitohondrij zajedno uneseni u eukariotsku stanicu kao fotosintetski prokariot. Me utim, zbog puno ve e kompleksnosti plastidnog genoma u usporedbi s genomom mitohondrija<sup>2</sup>, ta je teorija uglavnom odba ena. Tako er, s ekološkog gledišta, kisik je otrovan za stanicu koja ne sadrži mitohondrij (Rizzotti, 2000).

Danas postoje tri hipoteze koje objašnjavaju ulazak bakterijskog pretka organela u stanicu doma ina. Jedna prepostavlja kako je eukariotski doma in progutao bakteriju, ali ju nije uspio razgraditi. Druga smatra kako je bakterija ušla u eukariotsku stanicu kao patogen dok tre a tvrdi kako je izme u bakterije i doma ina u samom po etku uspostavljena simbioza.

Razlikujemo primarnu i sekundarnu endosimbiozu. Primarna endosimbioza podrazumjeva ulazak bakterijskog endosimbionta u eukariotskog doma ina i nastanak organela s dvije membrane<sup>3</sup>. Endosimbiont u doma inu najprije gubi vanjsku membranu i stani nu stijenku. Pri nastanku plastida iz cijanobakterija, iz njezine unutrašnje membrane odvojili su se nabori koji su se me usobno povezali i tako stvorili lamele koje dijelimo na tilakoidne i stromalne. Tilakoidne lamele na krajevima razvijaju vezikule te se nakupljaju u strukture zvane grane koje su me usobno povezane sa stromalnim lamelama. Sli an proces se može zamijetiti i kod nekih slobodnoživih cijanobakterija.

Ulaskom pretka plastida u eukariotsku stanicu dolazi do debeljanja stani ne stijenke eukariota. Takva stijenka spre ava fagocitnu aktivnost doma ina ime do tada heterotrofni

<sup>1</sup> prepostavlja se, tako er prije otprilike 1,5 milijardi godina

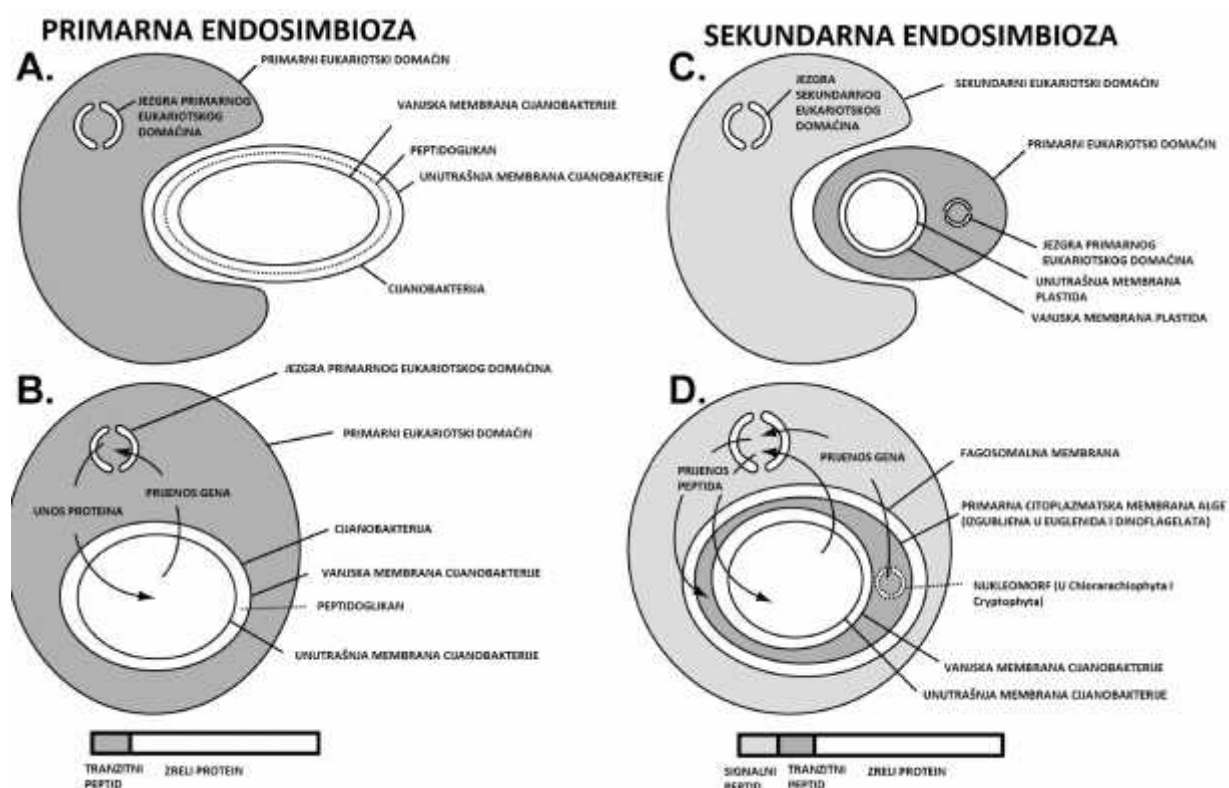
<sup>2</sup> što nalaže kra e vrijeme u kojem je došlo do redukcije genoma organela

<sup>3</sup> jednom vlastitom i jednom doma ina, to nije njegovog endosoma

eukariot postaje u potpunosti autotrofan (Rizzotti, 2000). Kloroplaste nastale primarnom endosimbiozom nalazimo danas u nižim i višim biljkama te u algama skupina Chlorophyta, Rhodophyta i Glaucocystophyta.

Sekundarna endosimbioza objašnjava nastanak plastida okruženih s više od dvije membrane i obuhvaća ulazak eukariotske stanice koja nosi plastid ili mitohondrij u drugu eukariotsku stanicu. Plastide nastale sekundarnom endosimbiozom nazivamo kompleksni plastidi. Jezgra endosimbionta koja tijekom vremena prolazi kroz procese redukcije svog genetičkog materijala naziva se nukleomorf (Sl. 1.).

Postoje dvije niše koje bakterije zauzimaju unutar eukariotskog doma ina te ih po tome dijelimo na intrafagosomalne i intracitoplasmatske. Intrafagosomalni patogeni su npr. *Afipia*, *Brucella*, *Chlamydia*, *Coxiella*, *Legionella*, *Mycobacterium*, *Salmonella* i *Rhodococcus* dok su intracitoplasmatski patogeni npr. *Listeria*, *Rickettsia* i *Shigella*. Patogeni u simbiozi gube sve gene odgovorne za njihovu virulenciju te receptore za njihovo prepoznavanje od strane doma ina (Wernegreen, 2005).



Slika 1: Primarna i sekundarna endosimbioza (prilagođeno prema Keeling, 2004)

## **2. TRANSFER GENA IZME U ENDOSIMBIONTA I DOMA INA**

Tijekom primarne endosimbioze dolazi do prijenosa gena budu eg plastida u jezgru doma ina<sup>4</sup> te se na taj na in smanjuje koli ina gena u organelu. Organel tako s vremenom postaje ovisan o doma inu jer gubi ve inu gena odgovornih za njegov autonoman metabolizam. U slu aju mitohondrija dolazi do me usobne izmjene geneti kog materijala s doma inom. Genom doma ina vrši selekciju nad primljenim genima te izbacuje one koji nisu potrebni za održavanje novoste enih organela.

U nešto složenijem obliku, sli an proces uo en je i kod sekundarne simbioze jer osim genoma organela u sekundarnoj simbiozi postoji i genom endosimbiontskog eukariota koji tako er prenosi svoje gene u jezgru doma ina. Eukariotski simbiont tako reducira svoj genom u manju strukturu od izvorne jezgre nazvanu nukleomorf. Tokom sekundarne simbioze dolazi do prijenosa gena plastida simbionta u nukleomorf te u jezgru i mitohondrij doma ina<sup>4</sup> kao i prijenosa gena nukleomorfa simbionta u jezgru doma ina. Tako er, dolazi do razmjene gena izme u mitohondrija i jezre doma ina.

Dokaz za prijenos gena izme u kloroplasta i eukariotskog doma ina nalazi se u biljci *Arabidopsis thaliana*. Naime, 18% njenog genoma ine geni cijanobakterijskog podrijetla, na kromosomu 2 sadrži gen dug 367kb podrijetlom iz mitohondrija s ijom se genomskom sekvencom poklapa 99%. Sljede i dokaz nalazi se u vrsti *Oryza sativa*. Na kromosomu 10 nalazi se NUPT od 33kb koji se 99,7% podudara s izvornim genom kloroplasta. NUPTs vrsta *O. sativa* i *A. thaliana* organizirani su u klastere (Lester i Richly, 2004).

Koliko gena plastid sadrži ovisi o organizmu u kojem se nalazi. Npr. nefotosintetski plazmidi vrste *Plasmodium* sadrže dvadesetak kodiraju ih gena, funkcionalni kloroplasti viših biljaka kodiraju 60-80 funkcionalnih proteina dok rod *Porphyra* kodira za njih dvjestotinjak. Za usporedbu, genom cijanobakterije kodira 3168 proteina (Martin i sur., 1998, 2002).

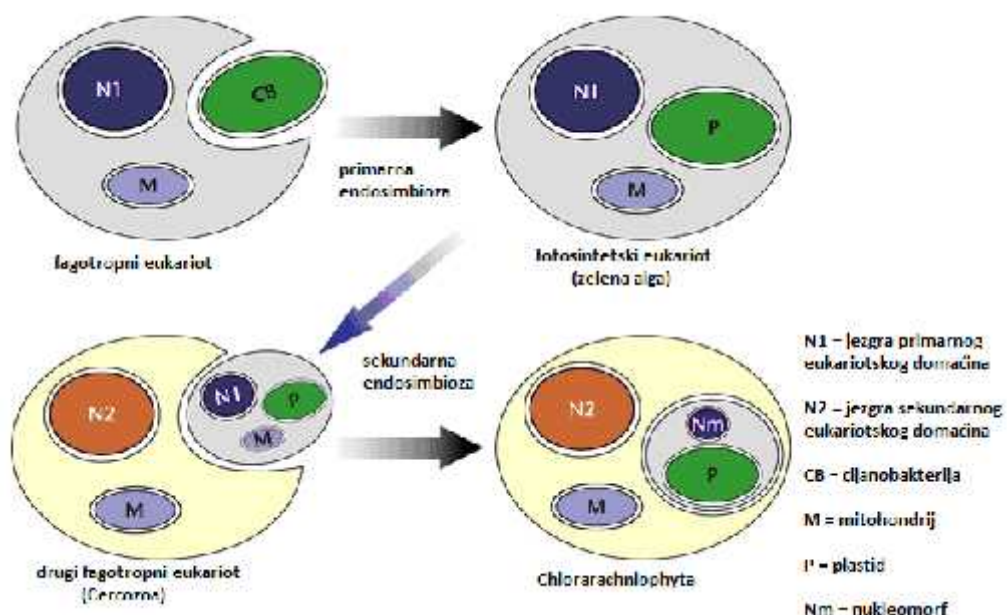
Name e se pitanje zašto nisu svi geni plastida prešli u jezgru. Pretpostavlja se kako je za to odgovorna stalna potreba za održavanjem ravnoteže potencijala izme u membrana pomo u proteina koje kodira genom plastida. ak i male promjene u preraspodjeli naboja mogu biti kobne za stanicu. Zato proteini koji sudjeluju u tom putu moraju biti uvijek sintetizirani u pravo vrijeme na pravom mjestu kako bi mogli interreagirati s elektronom i ili drugim proteinima (Race i sur., 1999).

---

<sup>4</sup>obrnut proces nije potvr en

### 3. ALGE RODOVA *Cryptophyta* i *Chlorarachniophyta* KAO ŽIVU I DOKAZI TEORIJE O SEKUNDARNOJ ENDOSIMBIOZI

Alge skupina *Cryptophyta* i *Chlorarachniophyta* predstavljaju bitne dokaze koji potvrđuju teoriju o sekundarnoj simbiozi kao evolucijskom imbeniku u razvoju eukariota. Naime, one još uvek sadržavaju dio jezgre eukariotskog simbionta, tzv. nukleomorf (Sl. 2.). On se nalazi između drugih i tretih membrane plastida u reduciranoj citoplazmi eukariotskog simbionta koja ne sadrži nikakve druge organele niti endoplazmatski retikulum (Whatley i sur., 1979), no sadrži 80S ribosomske podjedinice. Takva citoplazma se naziva periplastidni odjel (McFadden i sur., 1997).



Slika 2: Sekundarna endosimbioza u *Chlorarachniopyta* (prilagođeno prema Ishida i Ota, 2008)

Na in prjenosa gena iz nukleomorfa u jezgru nije slučajan. Najprije se prebacuju geni odgovorni za primarni metabolizam te geni vezani uz strukturne komponente fotosintetskog aparata (Dunford i sur., 1999). Smatra se kako bi nakon izvjesnog vremena nukleomorf skupina *Chlorarachniophyta* i *Cryptophyta* trebao predati sav svoj genetički materijal jezgri domaćina. Postoji i alternativna hipoteza koja pretpostavlja da je uspostavljena ravnopravna simbioza između domaćina i nositelja nukleomorfa te da do njegove redukcije nedaje dobit jer za to nema potrebe.

Eksperimenti su 1980-ih dokazali da nukleomorf *Cryptophyta* sadrži DNA i RNA (Ludwig i Gibbs, 1985). Istraživanja su pokazala kako se nukleomorfi *Cryptophyta* i *Chlorarachniophyta* sastoje od tri kromosoma (Eschbach i Hansmann, 1990). Svi analizirani nukleomorfi su mali, veli i ne do 95 do 225kb (Rensing i sur., 1994) što ih i u zasada najmanjim poznatim genomima u prirodi. Istraživanja filogenetskog podrijetla 18S rRNA gena pokazala su kako je simbiont *Cryptophyta* srođan crvenim algama, dok su simbionti *Chlorarachniophyta* srođni zelenim algama (van de Peer i sur., 1996).

Genom nukleomorfa *Cryptophyta*, kao i onaj *Chlorarachniophyta*, bogat je A+T sljedovima koji i ne otprilike 75% njihovih kodiraju ih regija te i ak do 95% nekodiraju ih regija (Gilson i McFadden, 1996, Zauner i sur., 2000). Još nije to no poznat razlog koji je do toga doveo, no poznato je kako su takvi sljedovi uobičajni u nekim parazitskim (Andersson i sur., 1998) i simbiotskim interakcijama. Tako er uočeni su u semiautonomnim organelima kao što su mitohondriji i plastidi, što je dobro proučeno u parazitskoj vrsti *Plasmodium falciparum* (Gardner i sur., 1998).

Kod *Chlorarachniophyta* geni nukleomorfa bogati su malenim spliceosomalnim intronima veli i ne 18-20pb (Gilson i McFadden, 1996) dok su u nukleomorfima *Cryptophyta* introni rjeđi, ali veći, i iznose 42-55pb što je možda posljedica razlika itog podrijetla nukleomorfa<sup>5</sup>. Takvo očuvanje intronskih sekvenci upućuje na to da određeni introni nisu samo otpadna DNA kakvom su se do nedavno smatrali. Oni imaju svoju funkciju u genomu koja je najvjerojatnije u vezi s regulacijom ekspresije gena jer bi najvjerojatnije već bila išezla pod seleksijskim pritiskom koji je u nukleomorfima izbrisao gotovo svu nekodirajuću DNA.

Pronađeno je nekoliko proteina koje kodira genom nukleomorfa. U tu skupinu ubrajamo proteine za ekspresiju i održavanje nukleomornog genoma<sup>6</sup> kao i proteine jezgre, chaperonine, proteine za 26S proteosom, proteine citoskeleta i signalne faktore, no nisu pronađeni geni za enzime koji su uključeni u primarni metabolizam. Tako je, prisutnost histona, tubulina i centrosomalnih gena u nukleomorfu roda *Guillardia* upućuje na to da on ima primitivnu mitotsku diobu iako do sad nisu detektirani mikrotubuli (Zauner i sur., 2000). Nukleomorf vrste *Bigelowiella natans* predao je u jezgru domaćina gene za DNA polimerazu te histone H2A i H2B dok je zadržao one za H3 i H4 histone.

<sup>5</sup> crvene alge imaju genom siromašan intronima kao i nukleomorf *Cryptophyta*, dok su zelene alge bogatije intronima kao i nukleomorf *Chlorarachniophyta* (Zauner i sur., 2000)

<sup>6</sup> proteini zaduženi za replikaciju, transkripciju, procesiranje RNA i translaciju

## **4. SEKUNDARNA ENDOSIMBIOZA U VRSTA KOJE SU IZGUBILE NUKLEOMORF**

Nakon što preda sav svoj geneti ki materijal jezgri doma ina nukleomorf nestaje i ostaje samo plastid endosimbionta okružen s tri ili etiri membrane. Takav plastid nazivamo kompleksnim plastidom. U razredu Euglenophyceae i ve ini razreda Dinophyceae plastid je kona no okružen s tri membrane. U diviziji Chrysophyceae ili Heterokontophyta, koljenu Cryptophyta te razredima Haptophyceae i Chlorarachniophyta plastid je okružen s etiri membrane. Mogu e je da su neki plastidi rezultat tercijarne endosimbioze u kojoj su se spojile tri eukariotske stanice. Doma in u tercijarnoj simbiozi redovito je bi asta stanica kao npr. dinoflagelati koje sadrže fukoksantin (Jeffrey i Vesk, 1976). Dinoflagelati su skupina koja lako prima i otpušta simbionte te tako er sudjeluje i u kvartarnoj endosimbiozi.

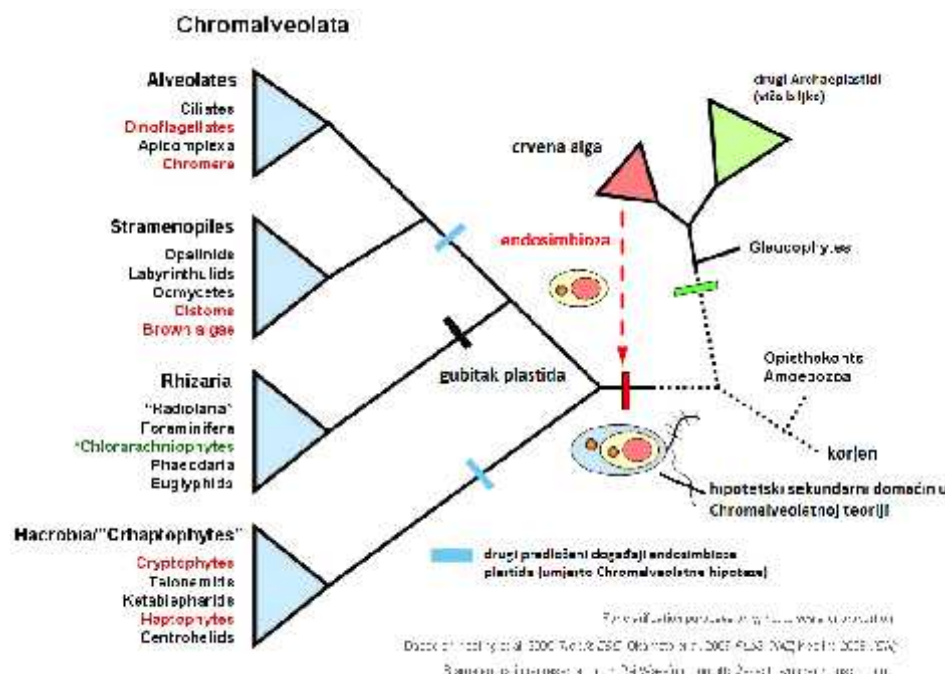
Endosimbionti odjela Euglenophyta i razreda Chlorarachniophyceae, koji se ubrajaju u skupinu Cabozoa, su zelene alge. U diviziji Heterokontophyta te razredima Haptophyceae i Cryptophyceae, koji se ubraju u skupinu Chromista, endosimbionti su crvene alge. Crvene alge tako er su simbionti razreda Dinophyceae i koljena Apicomplexa, koji se ubrajaju u skupinu Alveolata (Cavalier-Smith, 2000, 2002, 2003). Skupne Cabozoa, Chromista i Alveolata ine umjetni takson, jer sadrže polifileti ke skupine iji me uodnosi u to vrijeme nisu bili jasni (nisu razjašnjeni niti danas do kraja), a predložio ih je Cavalier-Smith. Skupina Cabozoa objedinjuje supergrupe Rhizaria i Excavata (<http://wwwENCYCLO.co.uk/define/Cabozoa>). Chromista obuhva a, kako je ve spomenuto, diviziju Heterokontophyta te razrede Haptophyceae i Cryptophyceae no smatra se kako bi razred Haptophyceae trebalo izbaciti iz skupine zbog zna ajnih razlika prema ostalim lanovima (<http://www.ucmp.berkeley.edu/chromista/chromistasy.html>). Supergrupu Alveolata predstavljaju koljena Ciliophora, Apicomplexa i Dinoflagellata (<https://wikispaces.psu.edu/display/110Master/Protists+I+-+Kingdoms+Archaezoa,+Euglenozoa,+Alveolata,+and+Slime+Molds>).

## 4.1. CHROMALVEOLATNA HIPOTEZA

Chromalveolatna hipoteza predlaže da etiri linije protista (Cryptophyceae, Heterokontophyta, Haptophyceae i Alveolata) ine monofleti ku superskupinu nazvanu Chromalveolata koja je definirana jednokratnom sekundarnom endosimbiozom izme u pretka superskupine i endosimbiontske crvene alge, pripadnika divizije Rhodophyta. Klju ni korolar ove hipoteze je da su plastidi nezavisno izgubljeni u više navrata u pojedinim skupinama unutar superskupine Chromalveola (Sl. 3.).

Chromalveolatnu hipotezu razvio je Cavalier-Smith te ju je bazirao na broju i tipovima membrana koje su okruživale plastid te na posjedovanju klorofila *c*. Zaklju io je kako su skupine Haptophyta i Heterokontophyta sestrinske linije te ih je uvrstio u zajedni ku skupinu pod nazivom Chromobiontes koju je zatim zajedno s koljenom Cryptophyta grupirao u skupinu Chromophytes te kona no Chromophytes postavio supergrupu Alveolata kao sestrinsku skupinu. Jedan od glavnih motiva za izradu takve hipoteze je pokušaj smanjenja broja endosimbiotskih doga aja koji su vodili nastanku plastida što bi dovelo do elegantnije sistematike (Cavalier-Smith, 1999, 2003).

Iako je ta teorija postala prili no popularna te postoje istraživanja koja je djelomi no podupiru, postoji sve više argumenata koji joj kontriraju, a upitne su i neke ideje koje su korijen te hipoteze. Npr. studije koje su koristile citosolne jezgrine gene nisu potvrdile monofleti ki sastav Chromalveolatne superskupine (Bodyl, 2005).

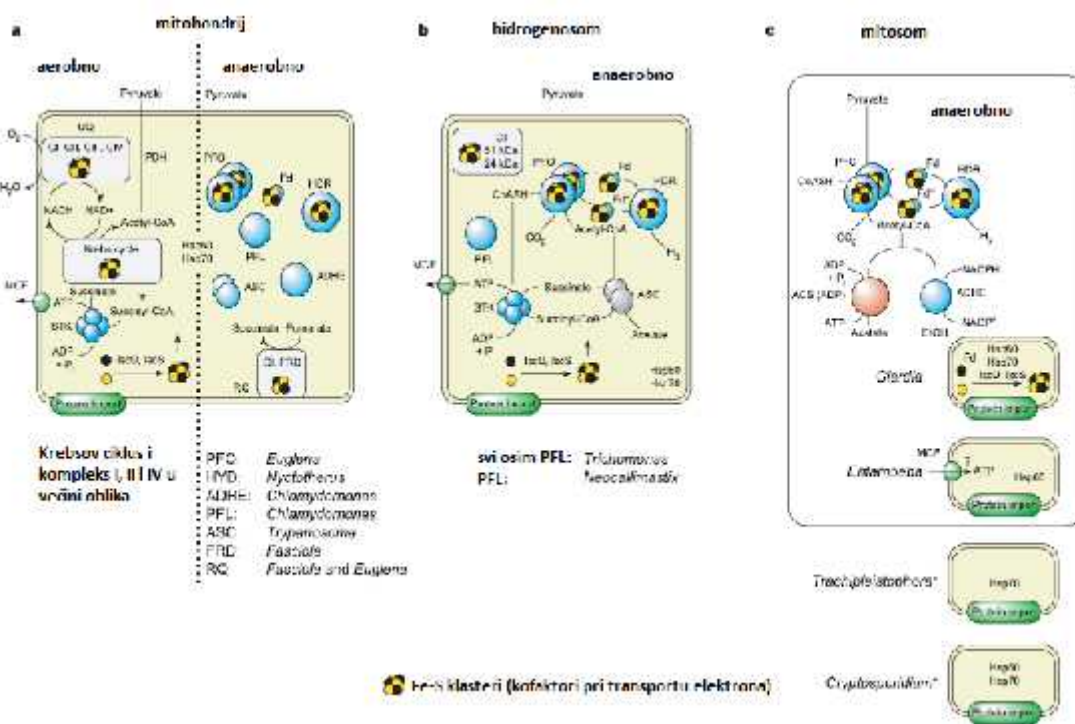


Slika 3: Chromalveolatna hipoteza (prilago eno prema Okamoto i sur., 2009)

#### *4.2. KRIPTI NI PLASTIDI I MITOHONDRIJI*

U koljenu Apicomplexa prona eni su tzv. kripti ki plastidi i mitohondriji koji su toliko degenerirani i geneti ki izmjenjeni da ih više ne možemo prepoznati i odrediti. Takve plastide mogu e je detektirati samo filogeneti kom analizom molekularnih relikta koji se skupljaju u strukture nalik organelima (Keeling i Williams, 2003). Kripti ki plastidi više ne obavljaju fotosintezu te im doma ini tada postaju sekundarni heterotrofi. Najbolje izu en kripti ki plazmid je onaj u vrste *Plasmodium falciparum* i naziva se apikoplast te služi biosintezi masnih kiselina, izoprenoida i hema (McFadden i sur., 1996).

Kripti ki mitohondriji prona eni su u nekim parazitima me u protistima i gljivama koji su sekundarno prešli na anaerobni metabolizam (Sl. 4.).



Slika 4: Oblici kripti kih organela (prilagođeno prema Embley i Martin, 2006)

#### **4.2.1. HIDROGENOSOMI**

Rodovi *Trichomonas* i *Neocallimastix* sadrže kripti ki organel koji se naziva hidrogenosom. On je degenerirani oblik mitohondrija koji ne sadrži genom te služi za proizvodnju ATP. Za razliku od mitohondrija u hidrogenosomu se koristi proton umjesto kisika kao krajnji receptor elektrona pri proizvodnji ATP-a (Boxma i sur., 2005). Hidrogenosomi reduciraju piruvat u  $H_2$ ,  $CO_2$  i acetat te dobivaju ATP pomo u fosforilacije na

razini supstrata (Müller, 1993). Za razliku od većine mitohondrija hidrogenosomi sadrže PFO i Fe hidrogenazu koji ukazuju na njegovo moguće podrijetlo iz anaerobne bakterije nalik rodu *Clostridium* (John i sur., 1979).

#### **4.2.2. MITOSOMI**

Rodovi *Giardia*, *Entamoeba* i *Cryptosporidium* sadrže kriptički mitohondrij koji se naziva mitosom. Postoje različiti prijelazni oblici između pravog mitohondrija i mitosoma, a može ih se naći u rodu *Euglena* te nekim višestaničnim arima kao što su rodovi *Fasciola* i *Ascaris*. Krajnji produkti metabolizma mitosoma su sukcinat, propionat i acetat (van Hellemond i sur., 2002). Za razliku od hidrogenosoma, nici se da mitosomi nemaju neku ulogu u stvaranju ATP-a jer se nalaze u parazitima ili organizmima koji sintetiziraju ATP u citosolu (Katinka i sur., 2001, Müller, 2003). Unos proteina im je sličan onom mitohondriju (Chan i sur., 2005, Dolezal i sur., 2005, Regoes i sur., 2005). Mitosomi takođe ne sadrže genom.

### **4.3. KOMPLEKSNI PLASTIDI OKRUŽENI S TRI MEMBRANE**

Kao što je već navedeno, plastide okružene s tri membrane sadrže rod *Euglenophyceae* i većina razreda Dinophyceae te neke alge iz razreda Chlorarachnophyta. Postoje dvije hipoteze o postanku treće membrane kompleksnih plastida. Prva tvrdi kako je to membrana eukariotskog simbionta, no vjerojatnija je druga hipoteza koja govori kako je treća membrana ustvari membrana endosomalnog mjeđu unutar kojeg se našao endosimbiont prilikom ulaska u domaćinu. Prva i druga membrana plastida identificirane su onima u primarnoj endosimbiozi. Pretpostavlja se kako su oni bili primarno okruženi s peti membrane, ali je jedna membrana endosimbiontskog eukariota u međuvremenu degenerirala.

#### **4.3.1. KOMPLEKSNI PLASTIDI OKRUŽENI S TRI MEMBRANE U VRSTE *Euglena gracilis***

Unutar roda *Euglenophyceae* najistraženiji je plastid vrste *Euglena gracilis*. Plastid u vrste *E. gracilis* je kružna molekula DNA velika 143-175 pb što znači da je približno veliki kao i plastidi iz zelenih algi, mahovina i vaskularnih biljaka, no postoji znatan razliku u anatomiji, organizaciji operona kao i kompoziciji baza. Plastidna DNA ima vrlo malo G+C parova. Ukupno je pronađeno 58 gena koji kodiraju proteine zajedno s osam ORF koji

spadaju u jedne od najmanjih polipeptidnih gena plastida autotrofa. Genom plastida u vrste *E. gracilis* za razliku od onog u plastidu vaskularnih biljaka sadrži kompleksnije introne kao što je npr. grupa III. Još jedna razlika u odnosu na plastide vaskularnih biljaka je to što plastid *E. gracilis* ima jednu RNA polimerazu PEP<sup>7</sup> i u tome je sličan plastidu u roda *Chlamydomonas*. Euglena, za razliku od većine drugih algi, sadrži proplastide koji pri izlaganju svjetlu prelaze u kloroplaste. Taj prijelaz je prvi pterostrukum povezanjem broja plazmidnog kromosoma u stanici. Navedeno upućuje na to da svaki kloroplast sadrži više kopija plazmidnog kromosoma. Kromosom plastida *E. gracilis* osjetljiv je na određene kemijske agense i fizikalne imbenike koji mogu dovesti do blijenja<sup>8</sup> (Krajnović, 2005).

#### 4.4. KOMPLEKSNI PLASTIDI OKRUŽENI S EТИRIMA MEMBRANE

Plastidi okruženi s etirima membrane nalaze se u diviziji Heterokontophyta, koljenu Cryptophyceae te razredima Haptophyceae i Chlorarachniophyta. Zadnja membrana plastida je ili membrana endocitobiotskog eukariota ili vjerovatnije membrana endosoma u kojem se endosimbiotski eukariot nalazio u stanici. Zadnja membrana može biti povezana s endoplazmatskim retikulom<sup>9</sup> i Golgijevim tjelešcem<sup>10</sup>. Sljedeće je membrana eukariotskog endosimbionta. Prve su dvije membrane membrane plastida i identične su onima kloroplasta u viših biljaka.

Nedavno je otkriveno kako pojedine skupine divizije Heterokontophyta sadrže kompleksne plastide različitog podrijetla (Boger i sur., 1993). Za pripadnike razreda Diatomophyceae poznato je da sintetiziraju nukleotide plastida u citosolu te ih naknadno unose u plastid<sup>11</sup>.

<sup>7</sup> umjesto dvije ili više RNA polimeraza različitog porijekla

<sup>8</sup> izbacivanja plazmida iz stanice

<sup>9</sup> npr. u skupini Heterokontophyta

<sup>10</sup> npr. u skupini Chlorarachophyta

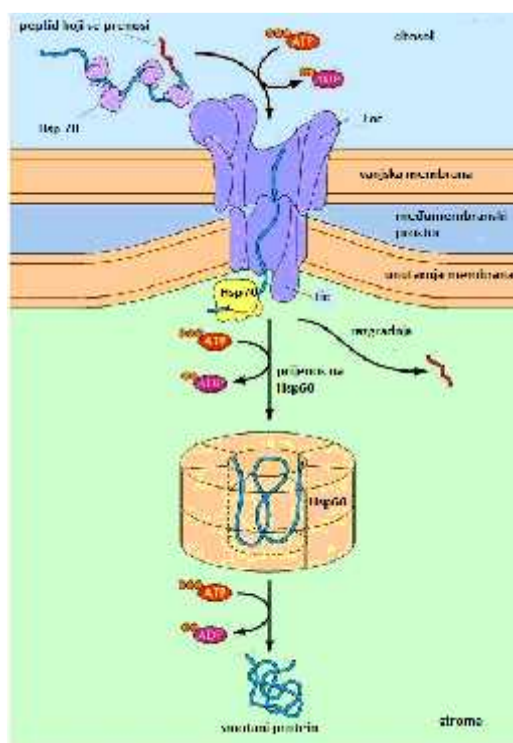
<sup>11</sup> za razliku od viših biljaka koje nukleotide namijenjene plastidu sintetiziraju u plastidu

## 5. TRANSPORT PROTEINA KROZ MEMBRANE KOMPLEKSNIH PLASTIDA

Preduvjet za uspješno uspostavljanje primarne ili sekundarne endosimbioze je razvoj povoljnih mehanizama za prepoznavanje proteina kako bi se omoguio prijenos proteina plastida kodiranih genima u jezgri preko raznovrsnih membrana plastida (Kilian i Kroth, 2003).

Svaka membrana predstavlja određenu barijeru koju protein mora preći te je stoga sortiranje proteina u kompleksnom plastidu puno komplikiranije nego kod plastida nastalih primarnom endocitobiozom. U organizamima u koje je plastid uveden primarnom endosimbiozom, multiproteinski kompleksi u membranama plastida prepoznaju i procesiraju proteine koji na N-kraju sadrže vode u sekvenci koja je bogata serinom i treoninom (S/T).

Multiproteinski kompleks Toc nalazi se u vanjskoj dok se kompleks Tic nalazi u unutrašnjoj membrani plastida nastalih primarnom endosimbiozom (Sl. 4.). Za funkciranje Toc/Tic aparata potrebna je hidroliza ATP-a i GTP-a na više različitim razinama. To govori da je unos proteina u plastid energetski zahtjevan proces koji zahtijeva kompleksnu i preciznu regulaciju (Jarvis i Soll, 2002).



Slika 5: Tic-Toc mehanizam u kloroplastu (prilagođeno prema Cooper, 2000)

Za unos proteina u kompleksni plastidi takođe je bitno da ciljni protein sadrži sekvencu bogatu serinom i treoninom na N-kraju, no ispred nje mora se nalaziti hidrofobni signalni peptid. Takav raspored proteinskih sekvenci ukazuje na to da proteini koji su namijenjeni transportu iz citosola u plastid prolaze kroz hrapavi endoplazmatski retikulum. Međutim, takav je jednostavan model teško primijeniti na sve vrste kompleksnih plastida.

## ***5.1. TRANSPORT U KOMPLEKSNE PLASTIDE OKRUŽENE S ETIRI MEMBRANE***

Kako su prve dvije membrane kompleksnog plastida potekle od membrana endosimbiontskog prokariota<sup>12</sup>, pretpostavlja se da sadrže Tic i Toc multiproteinske komplekse za unos proteina iz citoplazme. U slučaju treće membrane (periplastidne) koja je po podrijetlu plazmalema eukariotskog endosimbionta, mehanizmi koji služe za prijenos proteina još nisu poznati. Cavalier-Smith (1999) predložio je da postoji Toc kompleks koji je prenesen iz unutarnje membrane. Glavni nedostatak ove teorije je da se složene biogeneze kompleksa Toc75 koji tvori transmembransku poru. Kako Toc75 sadrži kompleksni transportni peptid, za njegovu uspješnu integraciju stromalna bi peptidaza morala biti premještena u citosol endosimbionta. Takva bi translokacija bila fatalna jer bi katalizirala degradaciju tranzitnih peptida svih proteina na plastidu.

Bodyl A. (2002) zato smatra da su se razvila dva neovisna translokacijska aparata u periplastidnoj membrani - jedan kanal nalik na porine u skupinama Chlorarachniophyceae i Cryptophyceae te jedan vezikularni u skupinama Heterokontophyceae i Haptophyceae.

Takođe je nepoznat razvoj transportnog sustava u endosomalnoj membrani.

## ***5.2. TRANSPORT U KOMPLEKSNE PLASTIDE OKRUŽENE S TRI MEMBRANE***

U kompleksnih plastida okruženih s tri membrane proteini iz citosola najprije stižu u endoplazmatski retikulum. Iz retikuluma se potom prenose u vezikule Golgijskog tjelešca te potom u plastid.

Istraživanja na plastidima skupine Dinoflagelata pokazala su da je sekvenca bogata S/T aminokiselinama okružena dvjema hidrofobnim regijama. Hidrofobna regija koja

---

<sup>12</sup> homologne su membranama nastalim primarnom endosimbiozom

prethodi S/T bogatoj sekvenci služi kao vode i polipeptid i djeluje kao tipi ni signalni peptid. Druga hidrofobna regija poslužila je za zaustavljanje prijenosa proteina plastida (Cappadocia i sur., 2003).

Na in na koji je nastao transporti aparat još nije razjašnjen. Bodyl (2002) predlaže da je tokom sekundarne simbioze eukariotski endosimbiont iskoristio ve stvoreni na in transporta proteina u prvotni plastid preko Golgijevog tjelešca. To je dovelo do promjene u periplazmatskoj membrani u kojoj se stvorio novi transportni mehanizam te u plastidu koji je morao ovoj promjeni prilagoditi svoj sustav transporta proteina.

## **6. ZAKLJU AK**

Teorija o endosimbiotskom podrijetlu organela jedna je od teorija koje objašnjavaju evoluciju živih bića. Danas nam poznato kako su plastidi i mitohondriji podrijetlom prokarioti koji su prije otprilike 1,5 milijardi godina ušli u eukariotsku stanicu. Znamo da je plastid degenerirana cijanobakterija dok je mitohondrij nastao iz -proteobakterije. Tako er, znamo da eukariotska stanica može primiti plastid unosom drugog eukariota koji sadrži plastid posredstvom procesa znanog kao sekundarna endosimbioza. Takav kompleksni plastid možemo lako razlikovati od onoga koji je nastao primarnom endocitobiozom jer sadrži tri ili više membrana. Tako er, u zadnje se vrijeme spominju i tercijarne pa ak i kvartarne endosimbioze kojima se pokušava objasniti pojava višestrukih membrana oko plastida.

Unutar doma ina genom simbionta prolazi kroz period intenzivne redukcije svog materijala. Jezgra doma ina preuzima i selektira gene endosimbionta te ih po potrebi zadržava ili odbacuje. Tijekom primarne endosimbioze jezgra doma ina reducira genom slobodne cijanobakterije pretvarajući je u semiautomni organel. Tijekom sekundarne endosimbioze jezgra eukariotskog endosimbionta može predati sve svoje gene jezgri doma inu ili može opstajati u obliku nukleomorfa. Ukoliko se genom plastida u potpunosti izgubi govorimo o kripti kom plastidu.

U po etku se teorija o endosimbiozi cijanobakterije i eukariota temeljila na strukturnoj sličnosti bakterije i plastida. U današnje vrijeme analize se provode na molekularnoj razini. Analize genoma i transporta proteina preko membrana plastida dat je jasniju sliku odnosa među vrstama koje nose plastid te nastanka plastida iz nekad samostalnih organizama.

## 7. LITERATURA

- Adams, B. J., Becnel, J. J., Boucias, D. G. i Tartar, A. (2002): Phylogenetic analysis identifies the invertebrate pathogen *Helicosporidium sp.* as a green algae (*Chlorophyta*), Int. J. Syst. Evol. Microbiol. **52**, 273–279
- Alsmark, U. C., Andersson, J. O., Andersson, S. G. E., Eriksson, A. S., Kurland, C. G., Naslund, A. K., Podowski, R. M., Sicheritz-Ponten, T., Zomorodipour, A. i Winkler, H. H. (1998): The genome sequence of *Rickettsia prowazekii* and the origin of mitochondria. Nature **396**, 133 - 140
- Beaton, M., Cavalier-Smith, T., Douglas, S., Fraunholz, M., Maier, U. G., Penny, S., Wastl, J. i Zauner, S. (2000): Chloroplast protein and centrosomal genes, a tRNA intron, and odd telomeres in an unusually compact eukaryotic genome, the cryptomonad nucleomorph. Proc. Natl. Acad. Sci. USA **97**, 200–205
- Bodyl, A. (2002): Is Protein Import into Plastids with Four-Membrane Envelopes Dependent on Two Toc Systems Operating in Tandem?. Plant Biol. **4**, 423–431
- Bodyl, A. (2005): Do plastid-related characters support the chromalveolate hypothesis?. J. Phycol. **41**, 712-719
- Bodyl, A. i Morczynsky, K. (2006): Did the peridinin plastid evolve through tertiary endosymbiosys? A hypotesis. Eur. J. Phycol. **41**, 435-448
- Boger, P., Lechner, S. i Scherer, S. (1993): PsbD sequences of *Bumilleriopsis fliformis* (*Heterokontophyta, Xantophyceae*) and *Porphyridium purpureum* (*Rhodophyta, Bangiophycidae*): evidence for polyphyletic origins of plastids. Curr. Genet. **24**, 437-42
- van Alex, T. A., Boxma, B., Friedrich, T., Gabaldón, T., de Graaf, R. M., Hackstein, J. H. P., van Hellemond, J. J., van Hoek, A. H. A. M., Huynen, M. A., Koopman, W. J. H., Moon-van der Staay, S. Y., van der Staay, G. W. M., Ricard, G., Tielens, A. G. M. i Veenhuis, M. (2005): An anaerobic mitochondrion that produces hydrogen. Nature **434**, 74-79
- Cappadocia, M., Morse, D. i Nassoury, N. (2003): Plastid ultrastructure defines the protein input pathway in dinoflagellates. J. Cell Sci. **116**, 2867-2874
- Cavalier-Smith, T. (1999): Principles of protein and lipid targeting in secondary symbiogenesis: Euglenoid, dinoflagellate, and sporozoan plastid origins and the eukaryote family tree. J. Eukaryot. Microbiol. **46**, 347-366

- Cavalier-Smith, T. (2002): The phagotrophic origin of eukaryotes and phylogenetic classification of Protozoa. *Int. J. Syst. Evol. Microbiol.* **52**, 297–354
- Cavalier-Smith, T. (2003): Genomic reduction and evolution of novel genetic membranes and protein-targeting machinery in eukaryote-eukaryote chimaeras (meta-algae). *Phil. Trans. R. Soc. Lond. B.* **358**, 109-134
- Cavalier-Smith, T. (2006): Origin of mitochondria by intracellular enslavement of a photosynthetic purple bacterium. *Proc. Biol. Sci.* **273**, 1943-1952
- Chan, K. W., Slotboom, D. J., Cox, S., Embley, T. M., Fabre, O., van der Giezen, M., Harding, M., Horner, D. S., Kunji, E. R., León-Avila, G., Tovar, J. (2005): A Novel ADP/ATP transporter in the mitosome of the microaerophilic human parasite *Entamoeba histolytica*. *Curr. Biol.* **15**, 737–742
- Chapman, M., Guerrero, R., Hall, J. i Margulis, L. (2006): The last eukaryotic common ancestor (LECA): Acquisition of cytoskeletal motility from aerotolerant spirochetes in the Proterozoic Eon. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **103**, 13080-13085
- Couch, J., Hauber, M. M., Hofmann, C. J., Igloi, G. L., Maier, U. G., Martin, W. F., McFadden, G. I., Muller, S. B. i Rensing, S. A. (1994): The smallest known eukaryotic genomes encode a protein gene: towards an understanding of nucleomorph functions. *Mol. Gen. Genet.* **243**, 600–604
- Bursa , D., Dolezal, P., Lithgow, T., Nebesárová, J., Rada, P., Smíd, O., Suták, R., Tachezy, J. i Zubáková, Z. (2005): Giardia mitosomes and trichomonad hydrogenosomes share a common mode of protein targeting, *Proc. Natl Acad. Sci. USA* **102**, 10924–10929
- Bradley, P. J., Delgadillo-Correa, M. G., Dyall, S. D., Johnson, P. J., Koehler, C. M., Leuenberger, D., Plümper, E. i Turck, C. W. (2000): Presence of a member of the mitochondrial carrier family in hydrogenosomes: Conservation of membrane-targeting pathways between hydrogenosomes and mitochondria. *Mol. Cell. Biol.* **20**, 2488–2497
- Embley, M. T. i Martin, W. (2006): Eukaryotic evolution, changes and challenges. *Nature* **440**, 623-630
- Eschbach, S. i Hansmann, P. (1990): Isolation and preliminary characterization of the nucleus and the nucleomorph of a cryptomonad, *Pyrenomonas salina*. *Eur. J. Cell Biol.* **52**, 373-378
- Fast, N. M., Keeling, P. J., Law, J. S. i Williams, B. A. (2003): Bacterial catalase in the microsporidian *Nosema locustae*: implications for microsporidian metabolism and genome evolution. *Eukaryot. Cell* **2**, 1069–1075

- Gardner, M. J. i sur. (1998): Chromosome 2 sequence of the human malaria parasite *Plasmodium falciparum*. *Science* **282**, 1126–1132
- Dyal, P. L., Embley, T. M., van der Giezen, M., Harding, M., Horner, D. S., Kunji, E. R. S., Slotboom, D.J. i Xue, G.-P. (2002): Conserved properties of hydrogenosomal and mitochondrial ADP/ATP carriers: A common origin for both organelles. *EMBO J.* **21**, 572–579
- Gilson, P. R. i McFadden, G. I. (1996): The miniaturized nuclear genome of a eukaryotic endosymbiont contains genes that overlap, genes that are cotranscribed, and the smallest known spliceosomal introns, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **93**, 7737-7742
- van Hellemond, J. J., Martin, W., Rotte, C. i Tielens, A. G. (2002): Mitochondria as we don't know them. *Trends Biochem. Sci.* **27**, 564-572
- Bardonová, L., Dolezal, P., Embley, T. M., Foster, P. G., Hirt, R. P., Hrdy, I. i Tachezy, J. (2004): *Trichomonas hydrogenosomes* contain the NADH dehydrogenase module of mitochondrial complex I. *Nature* **432**, 618–622
- Ishida, K., Yabuki, A. i Ota, S. (2007): The chlorarachniophytes: evolution and classification. U: Brodie, J. i Lewis, J. (ur.) *Unravelling the Algae: The Past, Present, and Future of Algal Systematics*, Boca Raton, FL: CRC Press, pp 171–182
- Jarvis, P. i Soll, J. (2002): Toc, Tic, and chloroplast protein import. *Biochim Biophys Acta*. **1590**, 177-189
- Jeffrey, S. W. i Vesk, M. (1976): Further evidence for a membrane-bound endosymbiont within the dinoflagellate *Peridinium foliaceum*, *J. Phycol.* **12**, 450-455
- John, P., Whatley, J. M. i Whatley, F. R. (1979): From extracellular to intracellular: the establishment of mitochondria and chloroplasts. *Proc. R. Soc. Lond. B.* **204**, 165-187
- El Alaoui, H., Barbe, V., Brottier, P., Cornillot, E., Delbac, F., Duprat, S., Gouy, M., Katinka, M. D., Méténier, G., Peyret, P., Peyretaillade, E., Prensier, G., Saurin, W., Thomarat, F., Thomarat, F., Weissenbach, J. i Wincker, P. (2001): Genome sequence and gene compaction of the eukaryote parasite *Encephalitozoon cuniculi*. *Nature* **414**, 450–453
- Patrick J. Keeling (2004): Diversity and evolutionary history of plastids and their hosts. *Am. J. Bot.* **91**, 1481-1493
- Kilian, O. i Kroth, P. G. (2003): Evolution of protein targeting into complex plastids: The secretory transport hypothesis. *Plant Biol.* **5**, 350-358
- Kraj ovi , J. (2005): Plastids as drug targets. U: Berger, J. (uz.) *Advances in cell and molecular biology*, Kopp. Pub., 172

- Lill, R. & Muhlenhoff, U. (2005): Iron-sulfur-protein biogenesis in eukaryotes. *Trends Biochem. Sci.* **30**, 133–141
- Ludwig, M. i Gibbs, S. P. (1985): DNA is present in the nucleomorph of cryptomonads: further evidence that the chloroplast evolved from a eukaryotic endosymbiont. *Protoplasma* **127**, 9-20.
- Martin, W. i Schnarrenberger, C. (2002): Evolution of the enzymes of the citric acid cycle and the glyoxylate cycle of higher plants. A case study of endosymbiotic gene transfer. *Eur. J. Biochem.* **269**, 868–883
- Maier, U. G., Rensing, S. A., Van de Peer, Y. i de Wachter, R. (1996): Substitution rate calibration of small subunit ribosomal RNA identifies chlorarachniophyte endosymbionts as remnants of green algae, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* **93**, 7732-7736
- Morse, D. i Nassoury, N. (2005): Protein targeting to the chloroplasts of photosynthetic eukaryotes: getting there is half the fun. *BBA* **1743**, 5-19
- Müller, M. (2003): Energy metabolism. Part I: anaerobic protozoa. U: Marr, J. (ur.) *Molecular Medical Parasitology*, Academic, London, pp 125–139
- Müller, M. (1993): The hydrogenosome. *J. Gen. Microbiol.* **139**, 2879–2889
- Okamoto, N., Chantangsi, C., Horák, A., Leander, B. S. i Keeling, P. J. (2009): Molecular Phylogeny and Description of the Novel Katablepharid *Roombia truncata* gen. et sp. nov., and Establishment of the Hacrobia Taxon nov.. *PLoS ONE* **4**(9)
- Regoes, A., Zourmanou, D., León-Avila, G., van der Giezen, M., Tovar, J. i Hehl, A. B. (2005): Protein import, replication and inheritance of a vestigial mitochondrion. *J. Biol. Chem.* **280**, 30557–30563
- Rizzotti, M. (2000): Early Evolution: From the Appearance of the First Cell to the First Modern Organisms, Birkhäuser Verlag, pp 122-133
- Dancis, A. Delgadillo-Correa, M., Dolezal, P., Johnson, P. J., Fiumera, H. L., Hrdy, I., Müller, M., Sutak, R. i Tachezy, J. (2004): Mitochondrial-type assembly of FeS centers in the hydrogenosomes of the amitochondriate eukaryote *Trichomonas vaginalis*, *Proc. Natl Acad. Sci. USA* **101**, 10368-10373
- Boxma, B., Hackstein, J. H., Haferkamp, I., Huynen, M., Tielens, A. G. i Tjaden, J. (2004): A divergent ADP/ATP carrier in the hydrogenosomes of *Trichomonas gallinae* argues for an independent origin of these organelles. *Mol. Microbiol.* **51**, 1439–1446
- León-Avila, G., Lucocq, J. M., van der Giezen, M., Hernández, M., Müller, M., Sánchez, L. B., Sutak, R. i Tachezy, J. (2003): Mitochondrial remnant organelles of Giardia function in iron–sulphur protein maturation. *Nature* **426**, 172–176

Wernegreen, J. J. (2005): For better or worse: genomic consequences of intracellular mutualism and parasitism, Curr. Opin. Genet. Dev. **15**, 572-583

[wikispaces.psu.edu/display/110Master/Protists+I+-](http://wikispaces.psu.edu/display/110Master/Protists+I+-)

+Kingdoms+Archaezoa,+Euglenozoa,+Alveolata,+and+Slime+Molds

[wwwENCYCLO.co.uk/define/Cabozoa](http://wwwENCYCLO.co.uk/define/Cabozoa)

[www.ucmp.berkeley.edu/chromista/chromistasy.html](http://www.ucmp.berkeley.edu/chromista/chromistasy.html)

## **8. POPIS KRATICA**

ATP = adenozin tri-fosfat

GTP = gvanozin tri-fosfat

NUPT = nuclear plastid (*jezgrin i plastidni*<sup>13</sup>)

ORF = open reading frame (otvoreni okvir itanja)

PEP = plastid – encoded plastid (*plastidni kodiran plastidnim genima*)

PFO = piruvat : feredoksin oksidoreduktaza

rRNA = ribosomska RNA

Tic = translocon at the inner envelope membrane of chloroplasts (*prijenosni kanal na unutrašnjoj membrani plastida*)

Toc = translocon at the outer envelope membrane of chloroplasts (*prijenosni kanal na vanjskoj membrani plastida*)

---

<sup>13</sup> tekst u kurzivu u zagradi je slobodan prijevod

## **9. SAŽETAK**

Endosimbiontska teorija o porijeklu plastida stara je više od sto godina i danas je prihvaena kao jedina važeća teorija o postanku organela. Danas se pretpostavlja kako su mitohondriji podrijetlom od -protobakterije dok se pretkom plastida smatra cijanobakterija. Primarna endosimbioza spojila je endosimbiontsku bakteriju i njenog doma inkog eukariota. Jednosmјernim transferom gena iz cijanobakterije u jezgru doma ina bakterija je s vremenom postala plastid. Sljedeći događaj koji je mogao je nastupiti sekundarna endosimbioza u kojoj je alga s cijanobakterijskim plastidom ušla u veću heterotrofnu stanicu. Tada je došlo do redukcije genetičkog materijala endosimbiota te nastanka nukleomorfa. Ukoliko je transfer gena koji je nastupio bio potpun, ostao je samo plastid okružen s tri ili četiri membrane koji se naziva kompleksnim plastidom. Može doći do potpune degeneracije organela koji postaje neprepoznatljiv te ga tada nazivamo kriptičkim organelom. Osim transfera gena, drugi najvažniji mehanizam pri nastanku organela je organizacija transporta proteina preko novonastalih membrana.

Ovaj rad se bavi karakteristikama organela nastalih sekundarnom endosimbiozom kao i nekim teorijama koje objašnjavaju njihov postanak.

## **10. SUMMARY**

Endosymbiotic theory on the origin of plastids is over one hundred years old and today is accepted as the only valid theory on the origin of organelles. Today, it is assumed that mitochondria originated from -proteobacteria and cyanobacteria are considered to be plastid ancestors. Primary endosymbiosis merged the endosymbiotic bacterium and its host eukaryote. One-way transfer of genes from cyanobacteria into the host nucleus eventually turned bacteria into a plastid. The next probable event was a secondary endosymbiosis in which the algae with cyanobacterial plastids entered the larger heterotrophic cell. The reduction of endosymbiont's genetic material occurred and induced the creation of nucleomorph. If a total transfer of genes occurred, only a plastid surrounded by three or four membranes – a complex plastid- remained, and then we call them complex plastids. A complete degeneration of organelles can also occur, organelle becomes unrecognizable and we name it cryptic organelle. In addition to gene transfer, the second most important mechanism in organelle formation is organization of protein transfer through the newly formed membranes.

This seminar covers characteristics of organelles created as a product of secondary endosymbiotic event and some theories explaining their origin.