1. **Introduction**

Les bactéries sont des procaryotes, ils font partie d’une catégorie d’organismes appelée **micro-organismes**. Ce sont des organismes unicellulaires dont l’ADN n’est pas confiné dans un vrai noyau. L’information génétique consiste en une seule molécule d’ADN double brin circulaire appelée **chromosome bactérien**. Certaines bactéries peuvent aussi contenir de petites molécules d’ADN circulaire capable d’autoréplication appelées **plasmides.**

Le chromosome bactérien ne se condense pas, il n’a pas de centromère, et aucun fuseau de division ne se développe. Au lieu de cela, le chromosome bactérien se réplique et lorsque la cellule s’allonge, une nouvelle paroi est mise en place. Les copies de chromosome sont séparées selon un processus appelé **scission binaire**.

1. **Recombinaison génétique**

La génétique bactérienne se fonde sur trois phénomènes ou mécanismes naturels permettant, chez les bactéries l’entrée d’ADN exogène venant compléter ou remplacer localement l’information génétique endogène. Ces mécanismes sont connus sous le nom de **transferts horizontaux de gènes**, ils sont représenté par : la conjugaison, la transduction et la transformation.

Si l’ADN donneur est incorporé ou se recombine avec le génome de la cellule réceptrice, on obtient un organisme **recombinant** qui pourra présenter un ou plusieurs nouveaux phénotypes.

**2-1- la conjugaison**

La conjugaison implique l’union temporaire de deux cellules de type opposé de conjugaison, suivi d’un transfert unidirectionnel d’une partie de du matériel génétique par un pont cytoplasmique entre la cellule donatrice et la cellule réceptrice, puis ensuite la dissociation des deux cellules.

**Un épisome** est un ADN circulaire extrachromosomique qui peut exister comme une unité qui se réplique de façon autonome du chromosome bactérien, il est capable de s’intégrer dans un chromosome d’une cellule réceptrice (hôte)

Dans certaines souches d’*E.coli* il y a un facteur de fertilité épisomal appelé **plasmide sexuel** ou **plasmide F**, les souches qui portent se plasmide sont appelé **mâles** et désignées **F+** se sont les souches donatrices. Cependant les souches réceptrices sont dépourvues de ce facteur, est ainsi appelées **femelles** et désignées par **F-**

Le plasmide F contient une centaines de gènes dont ceux qui permettent l’établissement d’un pont cytoplasmique de conjugaison appelé **pili sexuel**. La contraction d’un pilus associe deux cellules dans un contacte proche.

Quand une cellule F+ conjugue avec une cellule F- la réplication du plasmide F est initiée. Un des brins du plasmide F est cassé, et la réplication se réalise selon un mécanisme de cercle roulant, ce qui entraine l’extrémité 5’ du brin cassé à rentrer dans la cellule réceptrice à travers les pilis, où il est copié en double brin d’ADN. L’autre brin du plasmide F du donneur est répliqué simultanément aussi la cellule donneuse ne perd pas son plasmide (elle reste F+) et la cellule réceptrice devient aussi F+

Une cellule avec F intégré dans le chromosome est appelé **Hfr** (Haute fréquence de recombinaison), c’est le phénomène de **recombinaison non homologue**.

**2-2- la transduction**

C’est un mécanisme de transfert de gènes d’une bactérie donatrice à une bactérie réceptrice utilisant un virus bactérien (bactériophage ou phage),

Certains bactériophages en infectant une bactéries conduisant à une fragmentation du génome bactérien, ces peuvent être encapcidé à la place du génome virale, ces phages sont dits **transducteurs** sont capables, en infectant des bactéries réceptrices, de leur transférer ce fragment de génome bactérien qui peut alors remplacer une partie ou la totalité de chromosome bactérien

**2-3- la transformation**

C’est le transfert d’un ADN nu originaire d’une cellule bactérienne dans une cellule différente. Lorsque la cellule bactérienne se rompt (par lyse cellulaire) son génome pourrait être récupéré et incorporé dans une autre cellule. La cellule réceptrice est une cellule **compétente** qui est doté d’un état physiologique permettant une entrée de l’ADN exogène. Cet ADN exogène (ou dit **exogénote**) est susceptible de venir transformer le génome endogène (ou dit **endogénote**).

Une cellule bactérienne qui a reçu un **exogénote** est initialement diploïde pour une partie du génome, elle constitue un **mérozygote** ou **méroploide**. Cependant l’exogénote simple brin est instable et sera dégradé sauf s’il est intégré dans l’ondogénote.

Tout processus d’échange génétique qui transfert seulement une partie du matériel génétique d’une cellule à l’autre est appelé **méroméxie**.

Lors d’une transformation, le simple brin de l’exogénote est recouvert d’une protéine qui aide l’exogénote à trouver une région complémentaire de l’endogénote pour ouvrir la double hélice, pour déplacer un des brins, et pour s’apparier avec l’autre brin. Le brin déplacé est libéré par des enzymes lorsque l’exogénote le remplace par appariement de bases homologues. Des enzymes complètent les extrémités libres et des ligases soudent les brins. Une fois Qque l’exogénote est intégré dans l’endogénote et le brin déplacé est dégradé, la cellule n’est plus mérozygote.