



EL GENOMA HUMANO

Por: Rodrigo Carrillo

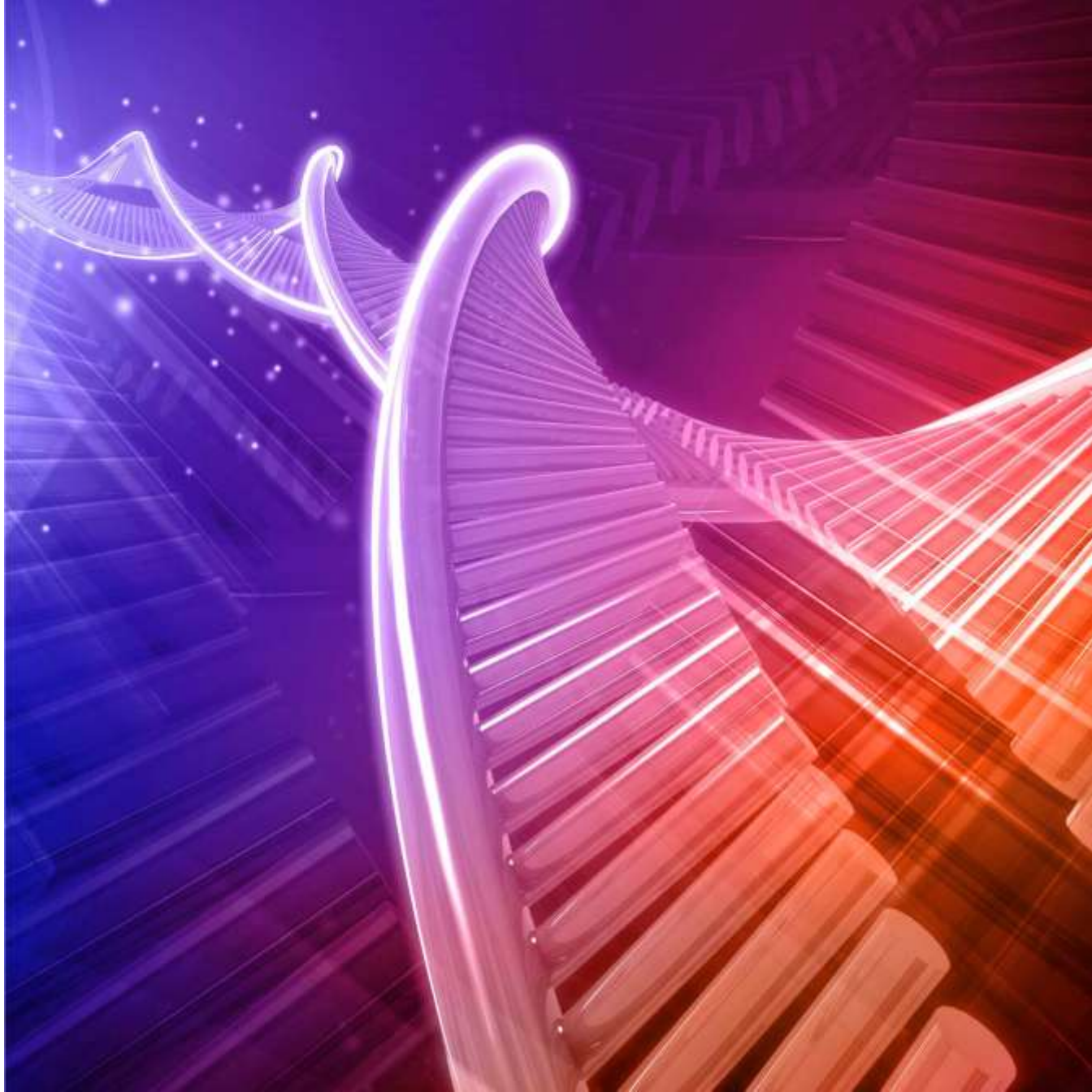
Índice

¿Qué es el genoma humano?	3
El proyecto genoma humano	5
¿Qué se puede hacer con el MAPA INTERNO del ser humano?	7
¿Qué conforma el genoma humano?	8
Glosario	
10	

¿Qué es el genoma humano?

El genoma humano es la secuencia de ADN contenida en 23 pares de cromosomas. Contiene la información genética básica, necesaria para el desarrollo físico de un ser humano completo. El padre y la madre son los que dan como herencia toda la carga genética, necesaria para la nueva vida. Las características físicas y psicológicas, la conformación de órganos y sistemas de cada ser son determinadas por los genes.

Los genes, que son la unidad básica de la herencia, se encuentran en el Ácido Desoxirribo Nucléico (ADN) en los cromosomas. Cada gen tiene una localización o una posición específica (locus) en los cromosomas. Los cromosomas son largas secuencias de ADN.



El proyecto genoma humano

A principios de este nuevo siglo, se logró identificar la secuencia completa del genoma humano. Descubrir el mapa interno y más íntimo del ser humano, fue el resultado del Proyecto Genoma Humano. Fue un esfuerzo científico mundial, que contó con millones de dólares para su desarrollo y cientos de hombres y mujeres de ciencias, dedicados a completar el mapa interno del ser humano.

El Proyecto Genoma Humano se inició en 1990 en los Estados Unidos. Se le dio un presupuesto de más de EUA\$ 22,200 millones y fue programado para un plazo de 15 años, que se cumplieron en el 2005. El propósito fue el de realizar una descripción lo más completa posible, de cada uno de los cromosomas humanos.

El Proyecto se extendió bajo la sigla HUGO (Humane Genome Organization) y participaron laboratorios moleculares de todo el mundo, públicos y privados. Este es uno de los proyectos más ambiciosos en el campo de la biología y de la informática (por el

almacenamiento y procesamiento de miles de millones de datos).

Uno de los propósitos principales del proyecto, fue descubrir el origen de algunas enfermedades y los respectivos medicamentos para curarlas. Otro de los propósitos, fue establecer un mapa básico del genoma humano. El Proyecto Genoma Humano (ahora HUGO) busca la realización de mapas cromosómicos lo más exactos posibles, señalando la localización de los genes y su función.



¿Qué se puede hacer con el MAPA INTERNO del ser humano?

Conocer el genoma humano, es tener información de cómo se reproducen y heredan muchos elementos y detalles que conforman al ser humano. Gracias a este adelanto científico, la ciencia puede adentrarse en los campos de: la clonación genética, la secuenciación de ADN, la manipulación genética, la detección de enfermedades genéticas.

Además se podrá vencer a muchas enfermedades que nos preocupan, como el cáncer o la enfermedad de Alzheimer, que

son hereditarias. También se podrán producir alimentos para la humanidad, con mejores plantas, obtener fármacos y sustancias químicas, para mejorar las condiciones de vida.

En poco tiempo, los científicos habrán construido mapas completos de nuestros cromosomas, habrán hecho bacterias para que fabriquen medicinas para nosotros, animales y plantas para alimentar al mundo y habremos enseñado a nuestro cuerpo, a luchar contra muchas enfermedades que hoy nos vencen.

Se dice que el genoma es todo el ADN de un organismo. Al decir “todo el ADN” de un organismo, se piensa en el ADN de todas las células sumadas del organismo, lo que es cierto, pero con una salvedad: el ADN de todas ellas es el mismo, por lo tanto, en cada célula está contenido el genoma.

¿Qué conforma el genoma humano?

Con excepción de los glóbulos rojos, que no tienen núcleo, el genoma humano está localizado en el núcleo de cada célula del cuerpo. Los humanos poseemos diez billones de células. Cada célula, tiene un núcleo en el que se almacena la información genética, en 46 cromosomas organizados en 23 pares y que constituyen, lo que se conoce como el genoma humano.

Se calcula que sólo el tres por ciento del ADN celular tiene información para fabricar proteínas; el 97 por ciento restante es una incógnita.

Existen mapas genéticos, en los que se localizan genes alterados, que son responsables de enfermedades hereditarias. Estos se llegan a conocer, por comparación entre individuos sanos e individuos que tienen una determinada alteración.

La doble hélice del ADN

El ADN tiene una estructura en doble hélice y fue descubierta por James D. Watson y Francis Crick en 1953, basados en el trabajo de Rosalind Franklin.

El ADN toma esta forma de manera natural, por dos razones: puede ser doble para así poder reproducirse por sí misma, y la hélice es más fuerte que dos cadenas paralelas, ya que al empujarse en cualquier dirección no se desquebrjen. Por ser dobles son muy resistentes.



Glosario

Alzheimer. Enfermedad de origen congénito que deteriora las funciones cerebrales.

Agentes mutagénicos. Agentes causantes de mutaciones.

Amniocentesis. Examen del líquido amniótico que se realiza por medio de una punción para tomar muestra.

Líquido amniótico. Líquido en el que flota el feto y está contenido por el útero.

Vellosidades coriónicas. Tejido que protege el útero.

El genoma **Humano**

Por: Rodrigo Carrillo

894 palabras

Imágenes: Shutterstock

Fuentes:

<http://www.solociencia.com>

<http://www.biologiasur.org>

