

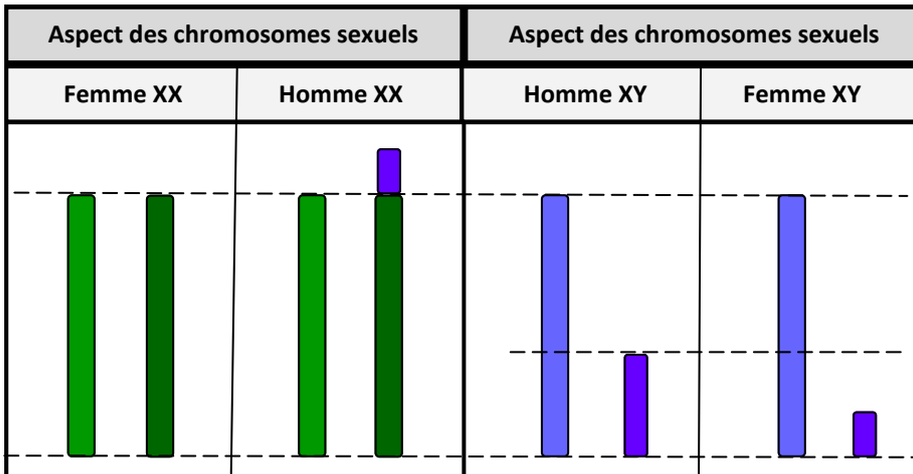
**Exercice : Un fœtus au sexe mystérieux...**

*Au Centre Hospitalier de Bobigny, Mme Batiston, 23 ans, enceinte de son premier enfant, a bénéficié d'une amniocentèse. Le caryotype du fœtus est normal : 46 chromosomes dont 2X. L'échographie montre que le fœtus est normal mais... de sexe masculin. Comment est-ce possible ? ? ?*

**Consigne de travail :** Mme Batiston est très surprise ! Elle se souvient de ses cours de SVT et est persuadée que la présence de deux chromosomes X entraîne forcément le développement d'une petite fille.

En utilisant les documents fournis, explique lui en rédigeant un texte, pourquoi le fœtus qu'elle porte développe des caractères sexuels masculins alors qu'il possède deux chromosomes X.

Tout comme il existe des hommes dont les chromosomes sexuels sont XX, il existe des femmes dont les chromosomes sexuels sont XY.

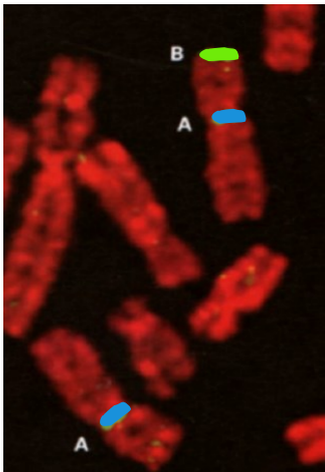


**Doc.2 :** Schématisation des chromosomes sexuels chez un homme XY, une femme XX, un homme XX et une femme XY.

L'amniocentèse est une procédure médicale qui permet d'établir des diagnostics avant la naissance du bébé. Elle est pratiquée uniquement en cas de suspicion de maladies. Cette pratique consiste à prélever à l'aide d'une aiguille du liquide amniotique (liquide dans lequel baigne le fœtus dans le ventre de sa mère) tout en contrôlant le trajet de l'aiguille grâce à l'échographie. Dans le liquide amniotique, les médecins pourront récupérer des cellules du fœtus pour les analyser en faisant en particulier un caryotype.



**Doc. 1 :** L'amniocentèse



**Doc. 3 :** L'utilisation de marqueurs de l'ADN sur les chromosomes du fœtus de Mme Batiston

En rouge : marqueur de l'ADN

En bleu (A) : marqueur d'une région spécifique du chromosome X

En vert (B) : marqueur spécifique du chromosome Y

En 1989, grâce à l'étude de ces individus dont le sexe apparent n'est pas en accord avec les chromosomes sexuels (homme XX ou femme XY), on s'est aperçu que les hommes XX possédaient un morceau du haut du chromosome Y accroché à un de leur chromosomes X.

Des expériences ont été faites chez la souris : un morceau du haut du chromosome Y a été introduit dans une cellule œuf contenant les chromosomes XX, ce qui a entraîné le développement de testicules chez le souriceau. La région du chromosome Y responsable de cette inversion sexuelle a été appelé SRY pour **S**ex **d**etermining **R**egion of **Y** chromosome (région du chromosome Y déterminant le sexe). Des analyses ont montré que cette région SRY correspond à un gène, que l'on appelle le gène SRY et qui est responsable de la mise en place des caractéristiques sexuelles masculines.

**Doc. 4 :** La découverte du gène SRY