

Генетические заболевания человека

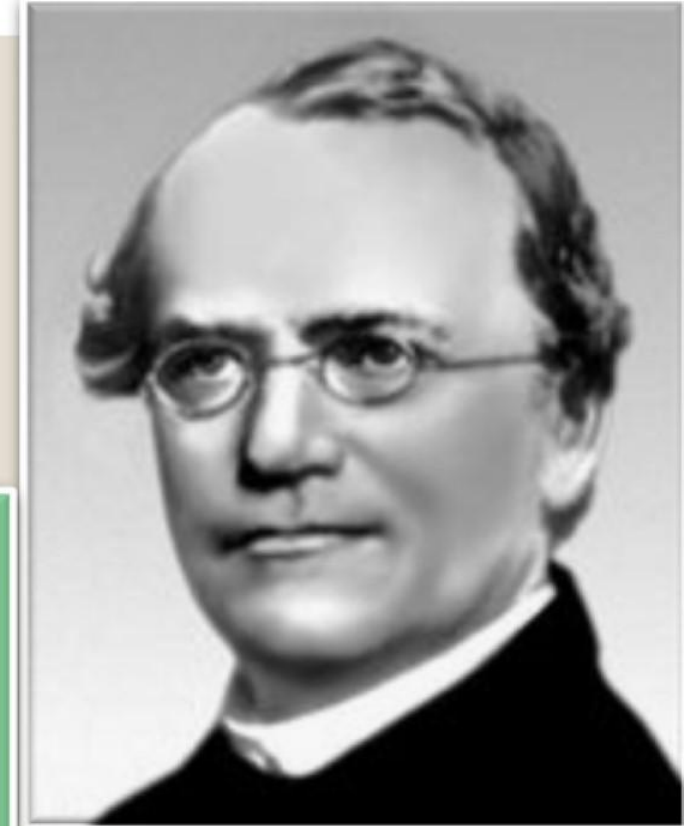


Подготовила:

Т. И. Ахмедова

Генетика- наука о наследственности и изменчивости организмов

Генетика– это фундамент
медицины. Задача
состоит в том, чтобы
генетическая программа
каждого человека была
бы полноценной и
высокоактивной во всех
клетках человека



Мендель Грегор Иоганн

Очень важной проблемой является изучение законов, по которым наследуются болезни и различные дефекты у человека. В некоторых случаях элементарные знания в области генетики помогают людям разобраться, имеют ли они дело с наследуемыми дефектами

Знание основ генетики даёт уверенность людям, страдающим недугами, передающимися по наследству, что их дети не будут испытывать аналогичных страданий

- Генетическая информация людей – это самое драгоценное естественное достояние страны, которое нужно беречь несравненно в большей степени, чем нефть, руды, газ, каменный уголь и другие ресурсы.

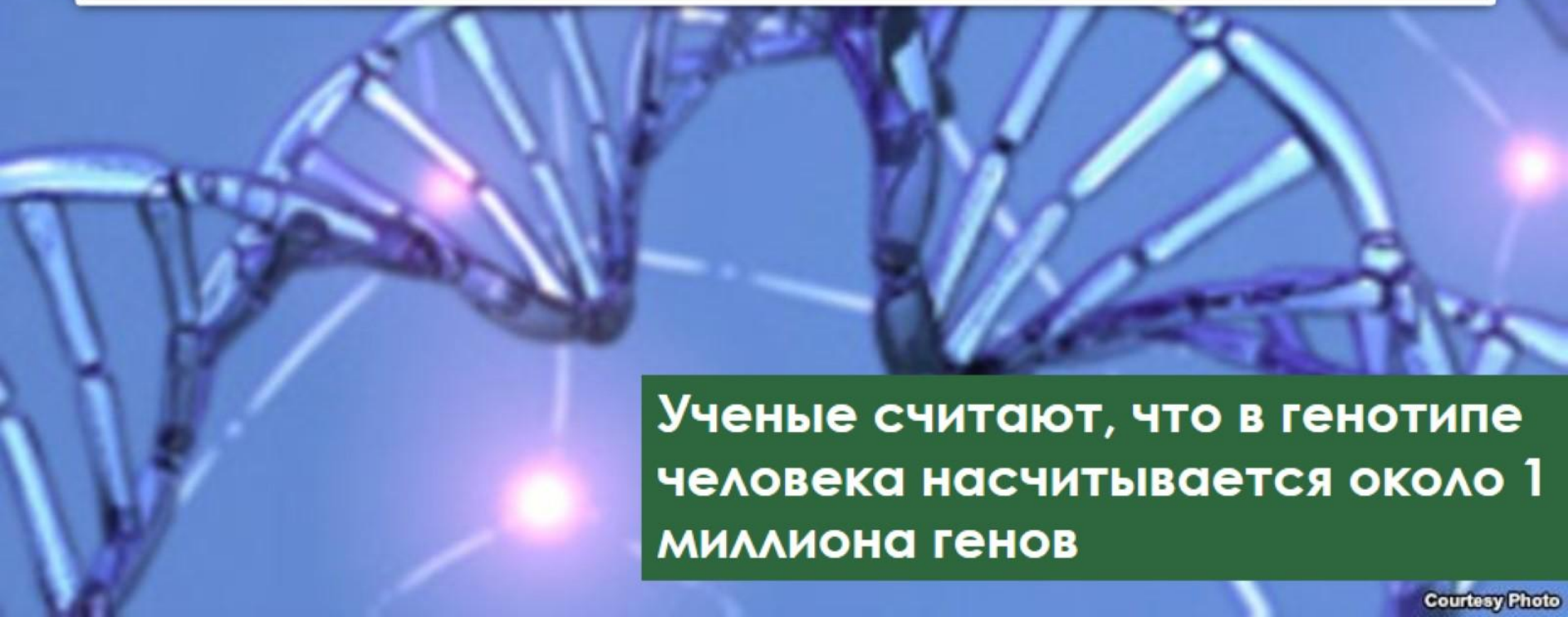


В России разрабатывается система генетической службы, которая позволит следить за процессами, идущими в наследственности людей, прогнозировать эти процессы.



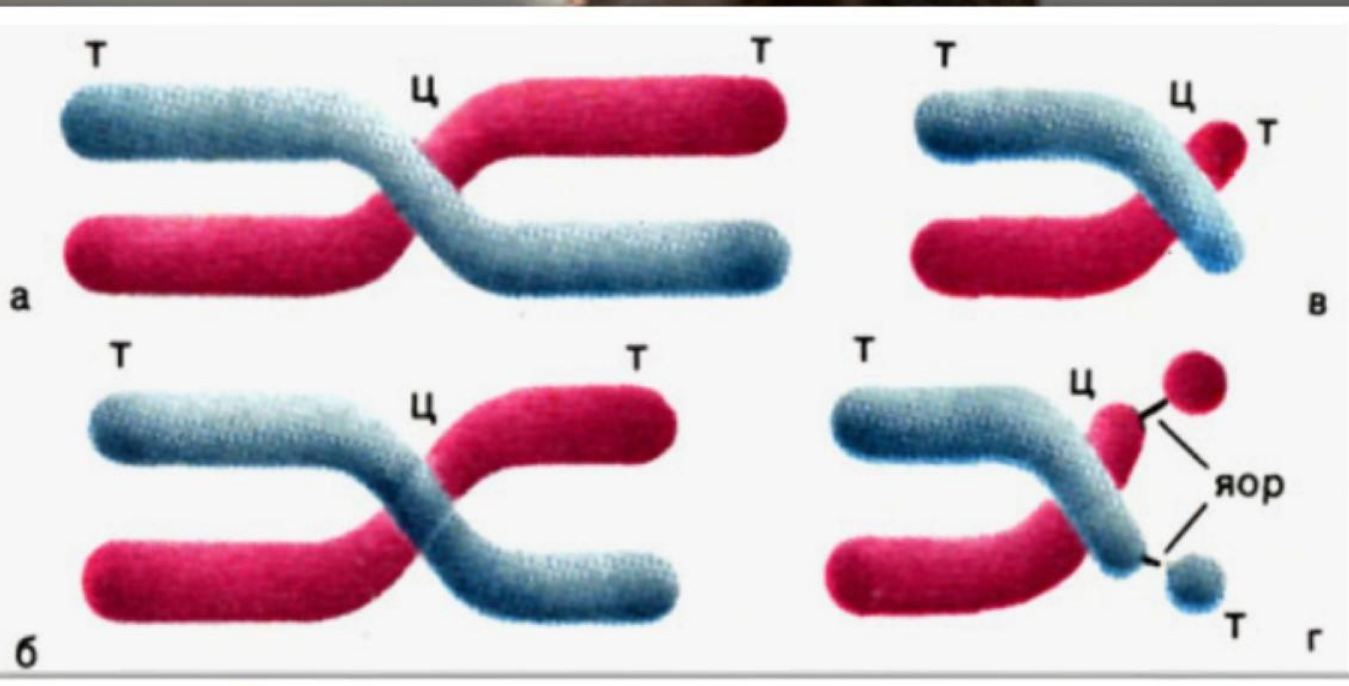
Учёные считают, что в генотипе человека насчитывается около 1 миллиона генов.

- Ген- участок ДНК, кодирующий синтез одной полипептидной цепи аминокислот.
- Хромосома- (в переводе «окрашенное тельце») сложное образование внутри ядра, состоит из: ДНК, белков, РНК, липидов, углеводов. В одной хромосоме размещается много генов

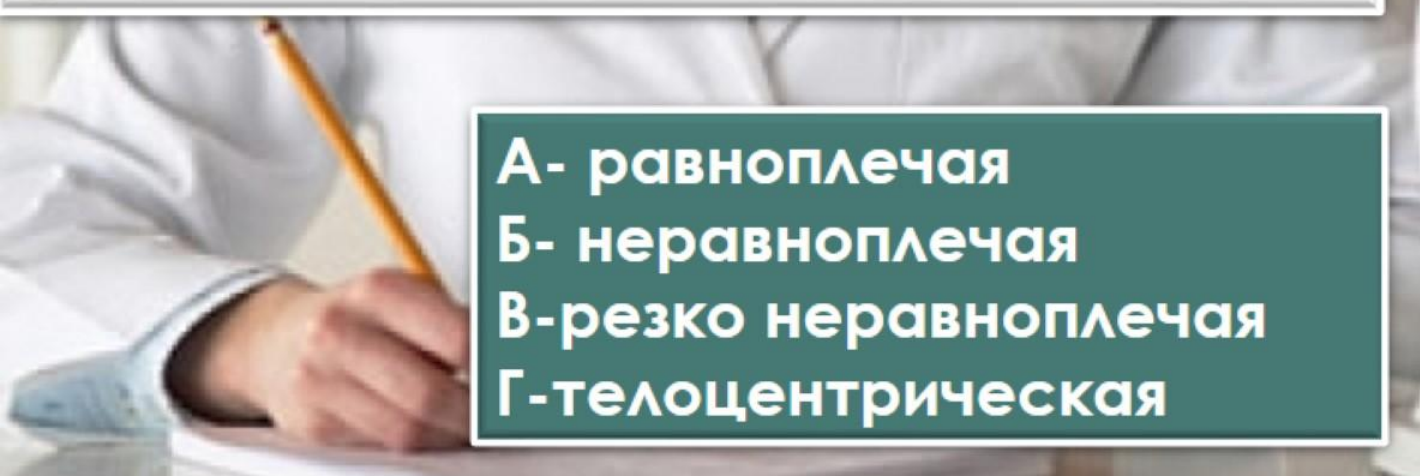


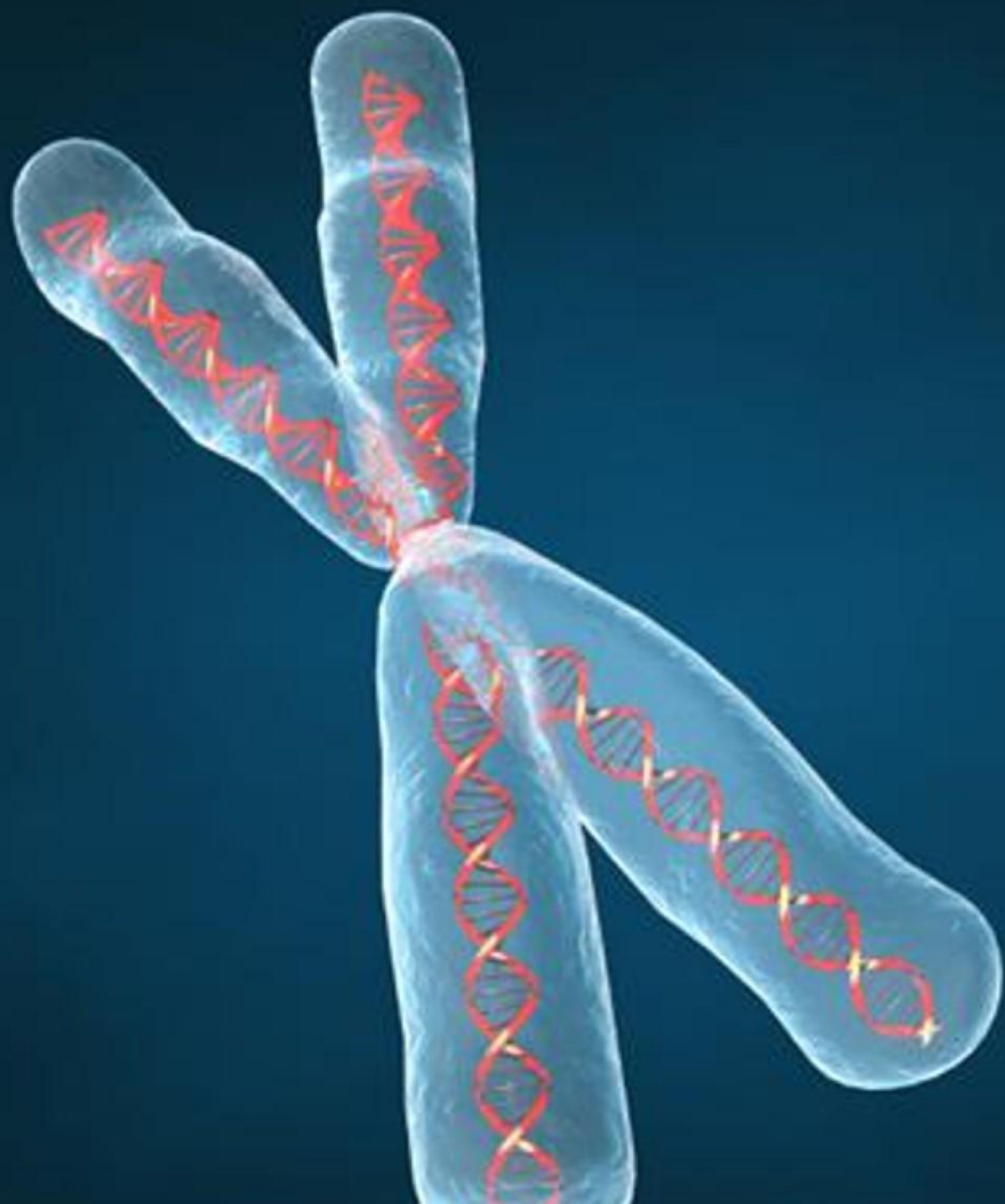
Ученые считают, что в генотипе человека насчитывается около 1 миллиона генов

Схема общей морфологии хромосом



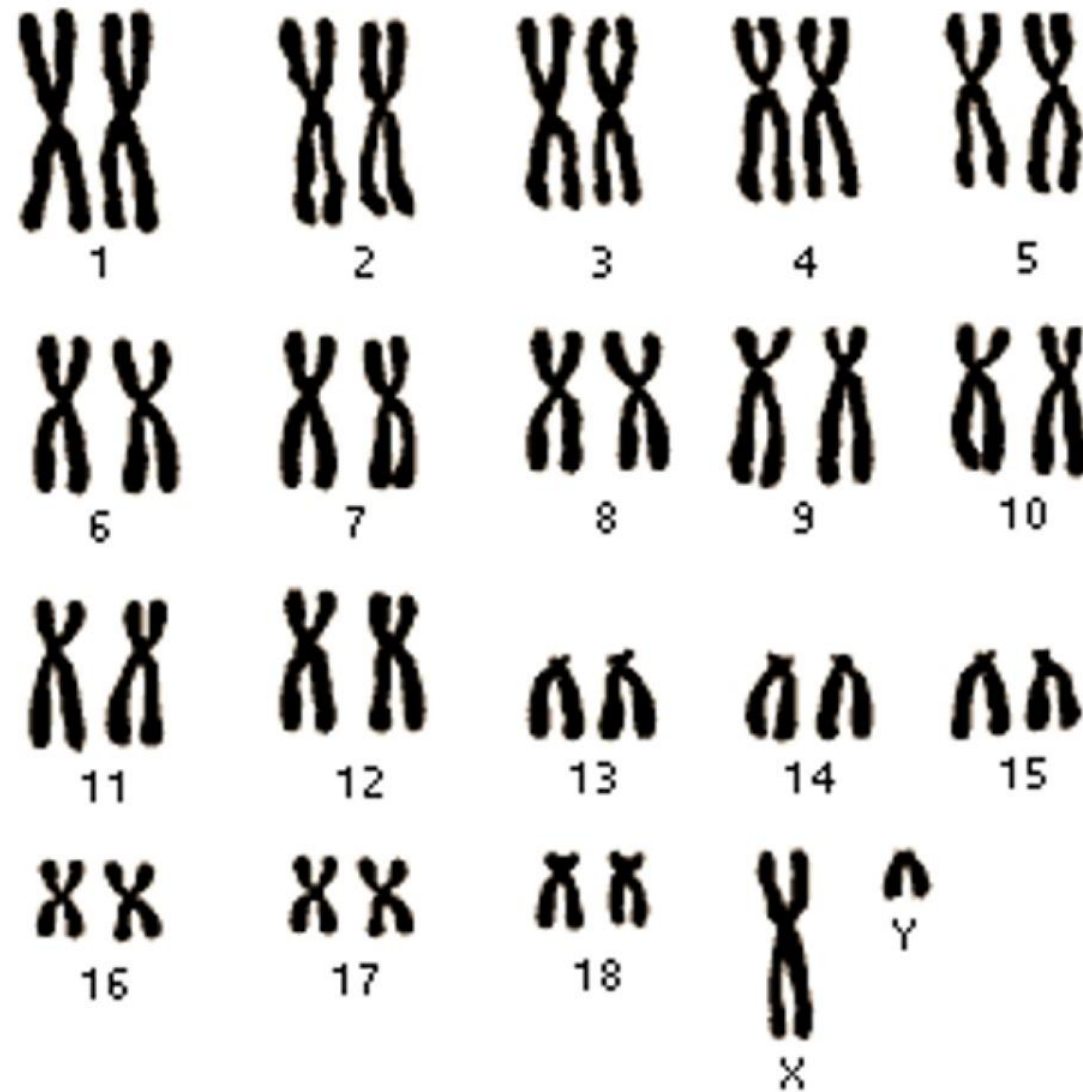
А- равноплечая
Б- неравноплечая
В-резко неравноплечая
Г-телоцентрическая





Кариотип человека: $2n= 46$

- 7 групп хромосом:
- A - 1 2 3
- B - 4 5
- C - 6 7 8 9 10 11 12
- D - 13 14 15
- E - 16 17 18
- F - 19 20
- G - 21 22 **половые хромосомы X Y (23)**



23-я пара хромосом у мужчин и женщин

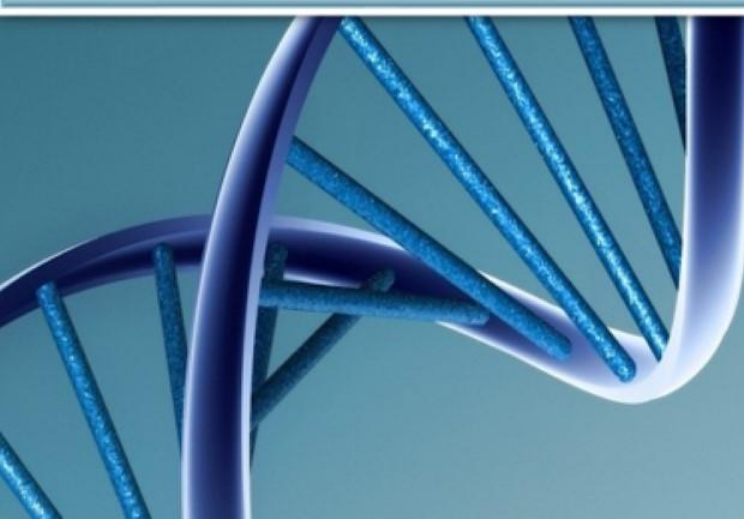


XY



XX

◦ Мутации (от лат. *mutatio* — изменение, перемена), внезапно возникающие естественные (спонтанные) или вызываемые искусственно (индуцированные) стойкие изменения наследственных структур живой материи, ответственных за хранение и передачу генетической информации.



Виды мутаций:

- Генные
- Хромосомные
- Геномные

Факторы, вызывающие мутации наследственного аппарата:

- **Физические факторы** . К их числу относятся различные виды **ионизирующей радиации и ультрафиолетовое излучение**
- **Химические факторы** . Большинство **пестицидов** обладает большой устойчивостью к химическому и биологическому разложению и имеет высокий уровень токсичности.
- **Биологические факторы**- установлен мутагенный эффект многих **вирусных** инфекций и для человека.

- Причиной **генных** мутаций является изменение последовательности нуклеотидов в ДНК, например, добавки, нехватки или перестановки нуклеотидов. Чаще мутирует рецессивный ген, т.к. он неустойчив к неблагоприятным условиям. Такие мутации не проявляются в первом поколении, а накапливаются в генофонде, образуя резерв наследственной изменчивости.

Причиной **хромосомных** мутаций является нарушение структуры хромосомы под действием мутагенных факторов.

1)нехватки:

- а) концов хромосом (дефишени)
- б)середины хромосом (делеции)

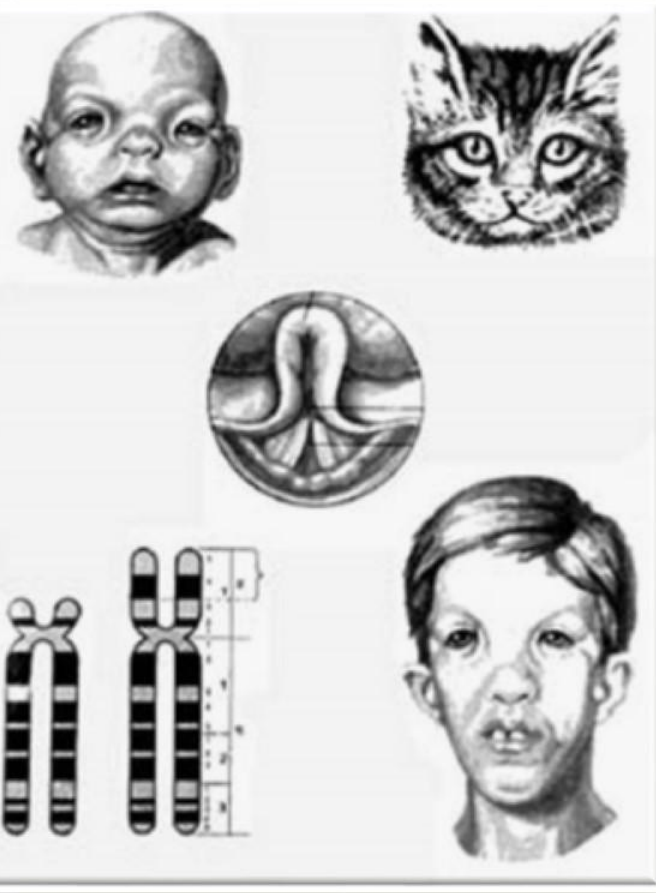
**2)удвоение (добавки) участков хромосом -
дупликации**

**3)повороты участка хромосомы на 180 градусов
- инверсии**

**4)перемещение участка внутри хромосомы -
транспозиции**

**5)обмен участками между двумя разными
хромосомами - транслокации**

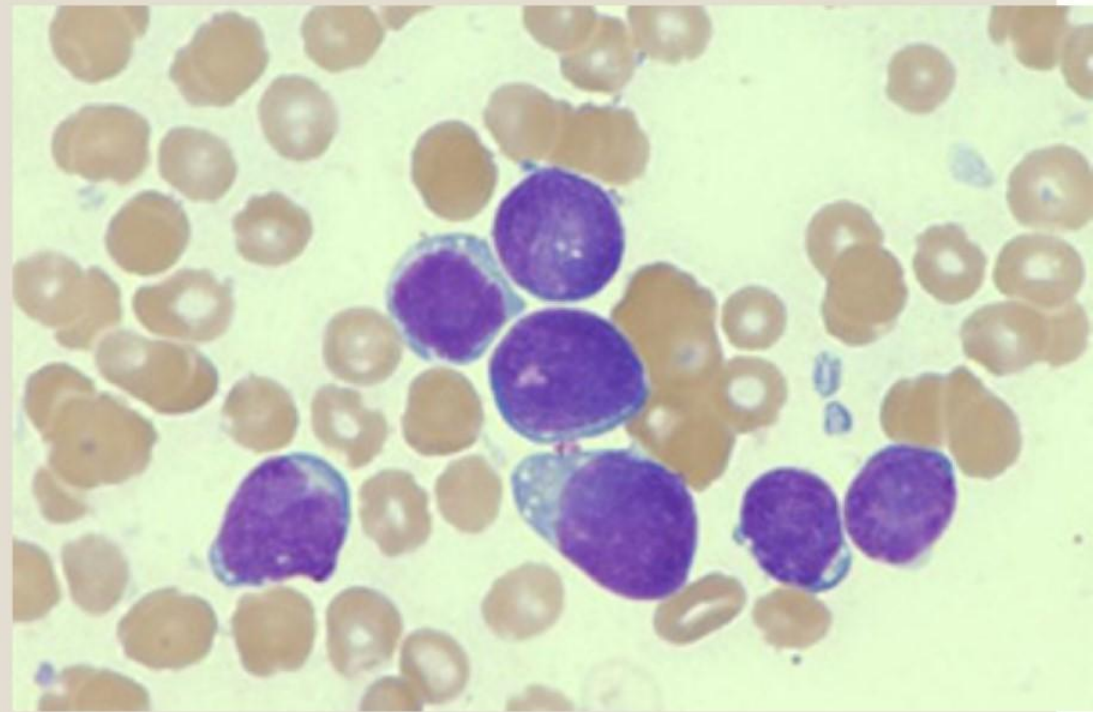
Синдром «кошачьего крика»(Делеция по 5 аутосоме)



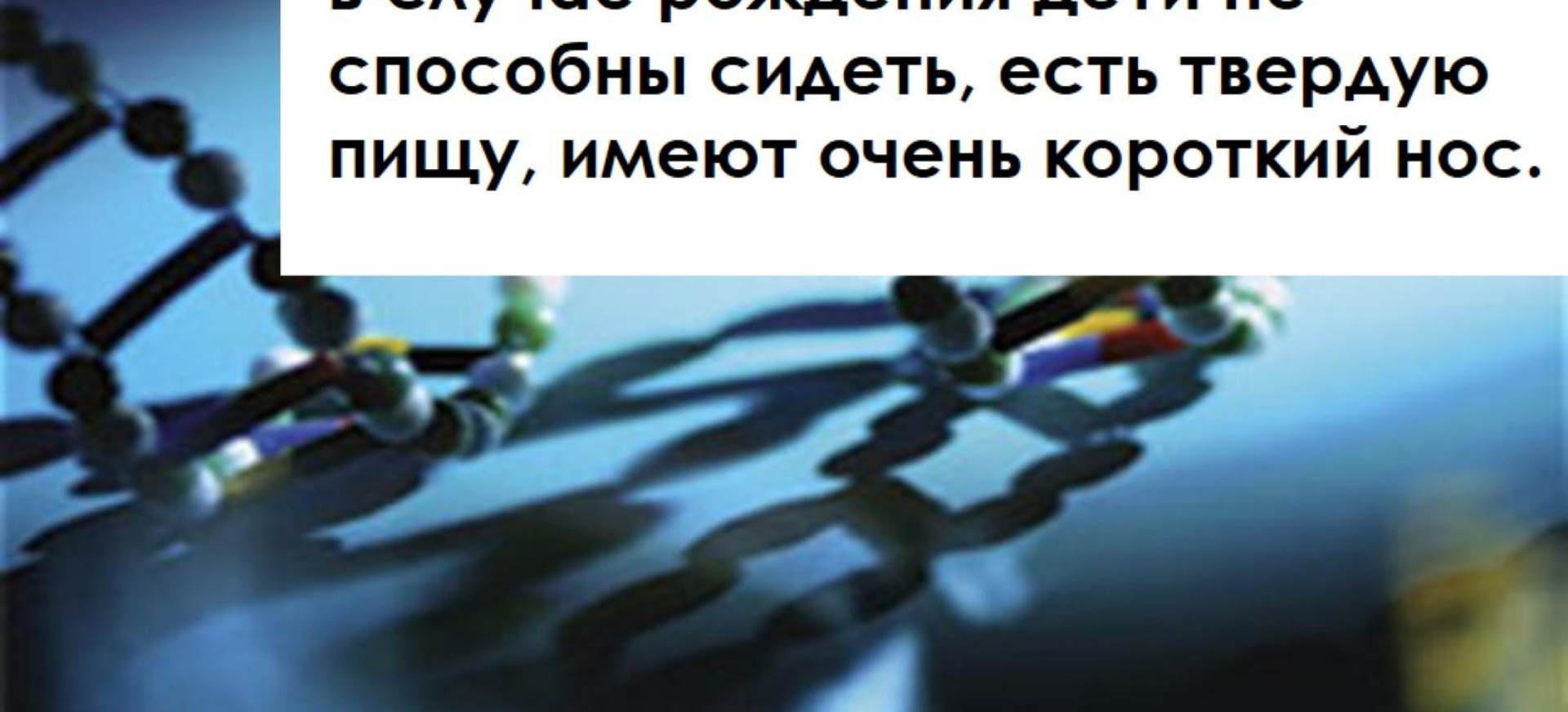
**Признаки: у новорожденных
нарушение строения гортани, «мяукающий» тембр голоса,
слабоумие, отсталость психомоторик**



Лейкемия- делеция хромосомы 21



- Синдром «дупликация-делеция 3 аутосомы» - спонтанные аборты, в случае рождения дети не способны сидеть, есть твердую пищу, имеют очень короткий нос.



3 вида геномных мутаций:

- **Полиплоидия** - это увеличение числа хромосом в геноме клетки, кратное гаплоидному набору хромосом, например, $3n$, $4n$, $5n$, ..., $120n$. Причиной таких мутаций является разрушение веретена-деления в мейозе гаметогенеза, приводящая к образованию полиплоидных гамет и слиянию их в разных сочетаниях.
- **Гетероплоидия** - это изменение числа отдельных хромосом в геноме клетки, не кратное гаплоидному набору хромосом. Причина - разрушение отдельных нитей веретена-деления, образование гетероплоидных гамет и слияния их в разных сочетаниях.
- **Гаплоидия** - это уменьшение числа хромосом в геноме клетки в 2 раза

- Трисомия - X (синдром Трепло X) кариотип(47, XXX)- известны только у женщин, частота синдрома 1: 700 (0,1%). Нерезкие отклонения в физическом развитии, нарушение функций яичников, преждевременный климакс, снижение интеллекта (у части больных признаки могут не проявляться)
- Тетрасомия (48, XXXX) - приводит к умственной недостаточности в разной степени
- Пентасомия (49, XXXXX) - всегда сопровождается тяжелыми поражениями организма и сознания

Синдром Шершевского-Тернера



- Моносомия - X (синдром Шершевского-Тернера) кариотип 45, XO - единственная Моносомия, совместимая с жизнью человека (45, YO-летальны), частота 1:4000, наблюдается только у особей женского пола - недоразвиты яичники и матка, бесплодие, рост ниже нормы ,умственная ограниченность.

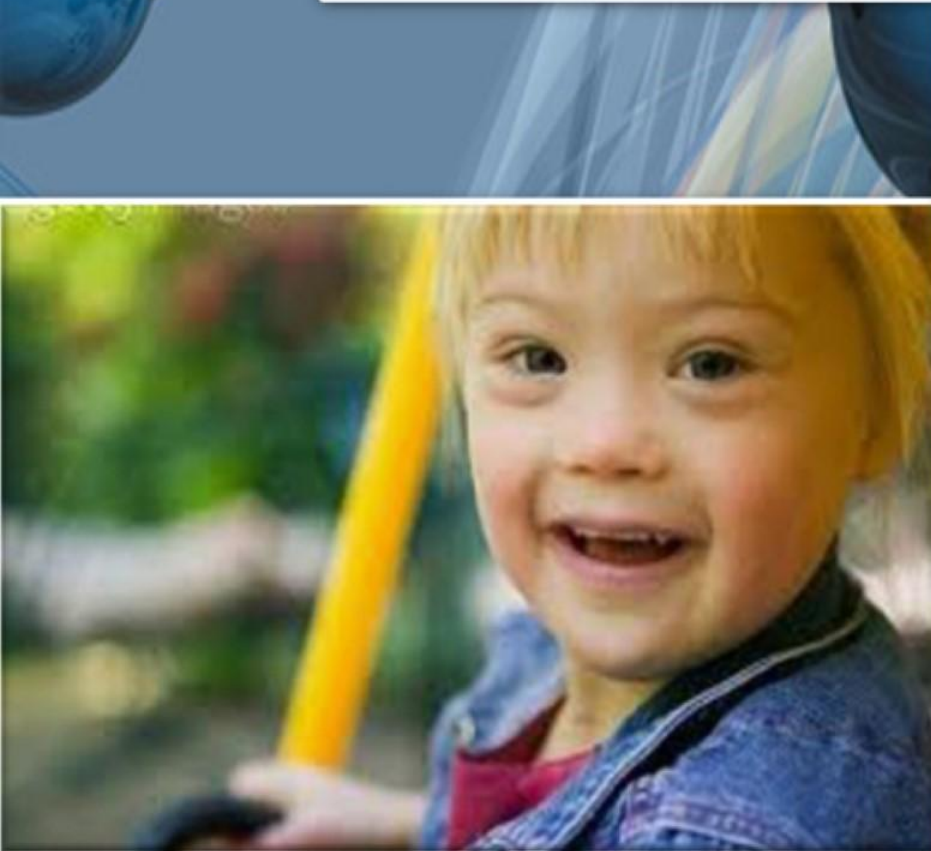
Синдром Клайнфельтера



- Синдром Клайнфельтера - встречается только у мужчин в двух формах: Полисомия по Х-хромосоме и Полисомия по Y-хромосоме.
Больные с кариотипом 47, XXY-мужчины с женоподобного сложения (развита грудь, женский голос, длинные ноги, евнуховидный тип сложения), недоразвиты семенники, бесплодны, психически нормальны, но болтливы. Больные с кариотипом 47, XYY-нормальные мужчины, высокие, умственно и психически здоровы, однако асоциальные, склонные к агрессии и неадекватному поведению.



Болезнь Дауна



Трисомия-21 (болезнь Дауна)- причина патологии - трисомия по 21 хромосоме. Это самая распространенная из всех аномалий, частота рождения составляет 1:500 (до 40% детей с этой болезнью рождают матери старше 40 лет)

СИНДРОМ ДАУНА



- МОНГОЛОИДНОСТЬ, укороченные конечности, микроцефалия, аномалии лица, психическая отсталость, снижение иммунитета, 17% больных умирают в первый год жизни.

Синдром Патау

grunin.ru



- Трисомия-12 (синдром Патау) Частота 1:14 500.
Признаки: глухота, аномалии сердца и почек, полидактия и сращение пальцев, умственная отсталость, отсутствие глаз, расщепление неба.
Продолжительность жизни таких детей не более года.

Синдром Эдвардса



- Трисомия-18 (синдром Эдвардса) причина патологии - трисомия по 18 хромосоме. Частота 1:4500 - множественные пороки многих органов, умственная отсталость, недоразвитие нижней челюсти, аномалии черепа, кистей, ушей. Смерть наступает до 2-3 месяцев.

Генные мутации –
самые частые. Один
ген мутирует раз в 40
тысяч лет, но генов
миллионы, поэтому
5-10 % генов –
мутанты

Диагностика наследственных заболеваний:

- Применение клинико-генеалогического метода, который позволяет обнаруживать «семейные» болезни
- Часто к наследственным заболеваниям относятся болезни, повторяющиеся хронически и длительно не поддающиеся лечению, особенно в детском возрасте
- На возможную наследственную форму заболевания указывают редко встречающиеся специфические симптомы