

Русская рысистая



Орловская рысистая



Наследственная изменчивость
обусловлена возникновением
разных типов мутаций
и их комбинаций
в последующих скрещиваниях

Русская тяжеловозная



Советская тяжеловозная



**Является
важнейшим
источником
разнообразия
живых
организмов.**



енчивость-
ействием на

Мутация – это
наследуемые
изменения
генетического
материала организмов.



A black and white portrait of a man with a full white beard, wearing a dark suit and a white shirt with a high collar. He is looking slightly to his left.

ия мутационной теории

Изменчивость, вызванная возникновением мутаций, наз. мутационной.

ДЕ ФРИЗ

Хуго

1848-1935

зникать повторно.

спонтанны), т. е. мутировать может любой участок хромосомы, вызывая изменения как незначительных, так и жизненно важных признаков.

Мутации

гено-

В результате изменения нуклеотидной последовательности

в молекуле предела гена вследствие вставки, удаления замены нуклеотидов.

чные

и, или ии. че в ре оторые зить и ъ вым лом.



Генная мута

- дупликации - повторение последовательности
- вставки - появление в последовательности лишней пары нуклеотидов

Примером генной мутации служит серповидноклеточная анемия.

Эффекты генных мутаций чрезвычайно разнообразны. Большая часть из них фенотипически не проявляется, поскольку они рецессивны. Это очень важно для существования вида, так как в большинстве своем вновь возникающие мутации оказываются вредными.

; ЦГ;

Однако их рецессивный характер позволяет им длительное время сохраняться у особей вида в гетерозиготном состоянии без вреда для организма и проявиться в будущем при переходе в гомозиготное состояние.

Хром

Примером хромосомной мутации является – синдром «кошачьего крика»

- нехватка участков хромосомы
- делеция — выпадение участка хромосомы в средней ее части
- дупликация — двух- или многократное повторение генов, локализованных в определенном участке хромосомы
- инверсия — поворот участка хромосомы на 180° , в результате чего в этом участке гены расположены в последовательности, обратной по сравнению с обычной
- транслокация — изменение положения какого-либо участка хромосомы в хромосомном наборе

Геномные мутации

- Явление увеличения числа хромосом в клетках (полиплоидия) и в сторону потери или включения отдельных хромосом (анеуплоидия).
- Полиплоидия — это увеличение числа хромосом в клетках, кратное гаплоидному. (возникают: триплоид, тетраплоид)
- Моноплоидия- несовместима с жизнью на ранних этапах развития. Недостаток генетического материала вызывает более выраженные дефекты, чем избыток.(возникает: моноплоид)
- Анеуплоидия- наследственное изменение, при котором число хромосом в клетках не кратно основному набору. Может выражаться в избытке или недостатке хромосом (n + 1, n - 1 и т. п.)(возникают: моносомик, трисомик, тетрасомик)

Нормой является дипloid!

Стр.

174

Мутация в соматической клетке сложного многоклеточного организма может

исходить в
мой особи.
стру при

**БОЛЬШИНСТВО МУТАЦИЙ ВРЕДНЯ,
ТАК КАК СНИЖАЮТ
ЖИЗНЕСПОСОБНОСТЬ
ОСОБЕЙ ИЛИ ВЫЗЫВАЮТ СМЕРТЬ.**

Генер
клетк

мутация в половой
клетке — к изменению
свойств всего
организма-потомка.

Спонтанные мутации-возникают под влиянием природных факторов, чаще всего как результат ошибок при воспроизведении генетического материала (ДНК или РНК)

Индуцированный мутагенез- это искусственное получение мутаций с помощью физических или химических мутагенов.(излучения, высокие и низкие температуры, формалин, азотистый имприт, кофеин, некоторые компоненты табака, лек. препараты)



Биологических рядов

я разнообразие и гурных растений, установил: генетически, связанные сведения, характеризуются следственной изменчивости. Изменчивости встречаются у предвидеть нахождение других видов.

Фактами является : альбинизм, наличие остатей в соцветиях, черная окраска злаковых культур.

ые



Рис



ЛЕЧЕНИЕ БЕЗУСПЕШНО!



- **Фенилкетонурия** – вызывает нарушение метаболизма фенилаланина и связано с дефектом рецессивного гена, который определяет нормальную работу фермента, участвующего в метаболизме аминокислот.



- Это наследственное заболевание, поддающееся лечению с помощью диеты, направленной на ограничение определенных аминокислот.
- Отсутствие фенилкетонурии – норма.

- Цветовая слепота – неспособность различать красный и зелёный цвет (дальтонизм), красный и синий или синий и зелёный. Мутация в генах , кодирующих фоторецепторы , вызывают нарушение восприятия цвета.
- В настоящее время дальтонизм неизлечим. Однако разработана технология лечения дальтонизма за счет внедрения в клетки сетчатки недостающих генов с помощью методов генной инженерии с использованием в качестве вектора вирусных частиц. В 2009г. в Nature появилась публикация об успешном испытании этой технологии на обезьянах, многие из которых от природы плохо различают цвета.

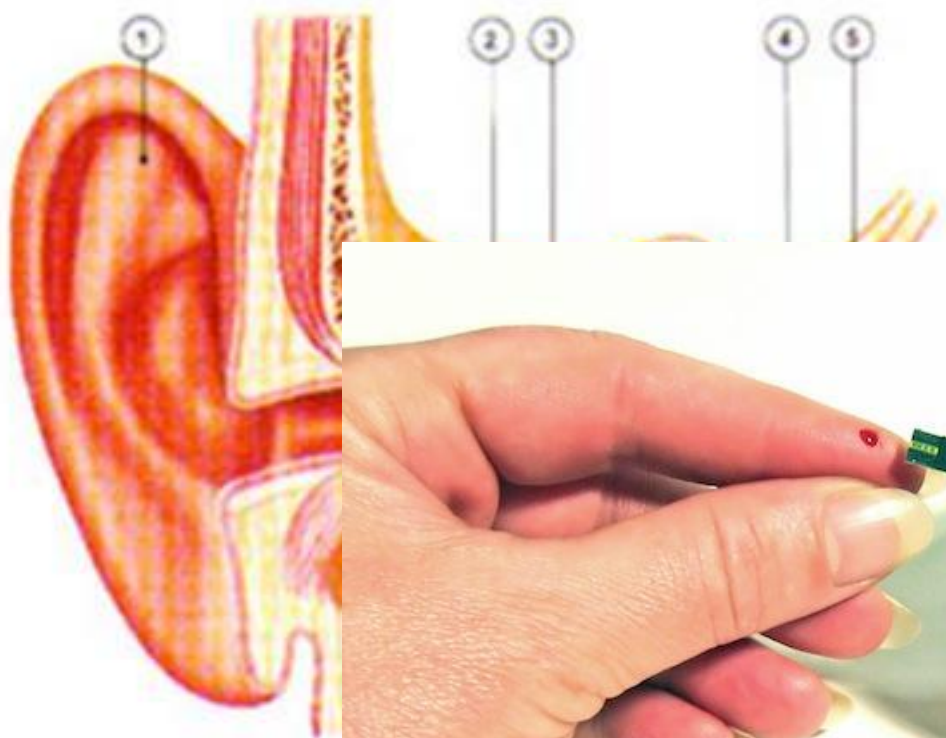
- **Гемофилия**- связанное с нарушением коагуляции (процессом свёртывания крови); при этом заболевании возникают кровоизлияния в суставы, мышцы и внутренние органы, как спонтанные, так и в результате травмы или хирургического вмешательства. При гемофилии резко возрастает опасность гибели пациента от кровоизлияния в мозг и другие жизненно важные органы, даже при незначительной травме. Больные с тяжёлой формой гемофилии подвергаются инвалидизации вследствие частых кровоизлияний в суставы (гемартрозы) и мышечные ткани (гематомы). Гемофилия относится к геморрагическим диатезам, обусловленным нарушением плазменного звена гемостаза (коагулопатия).

- Гемофилия появляется из-за изменения одного гена в гемофилии (A, B, C).
Обычно болезнью страдают мужчины
(наследование, сцепленное с полом),
женщины же выступают как
носительницы гемофилии, которые
сами ей обычно не болеют, но могут
родить больных сыновей или
дочерей-носительниц.

кровотечения при травмах и операциях наблюдаются при уровне

- Гемофил (рецессивный)
образован геном гемофил
- Гемофил (аутосомный)
основной гемофил клинический A и B.

болезнь на сегодняшний день неизлечима

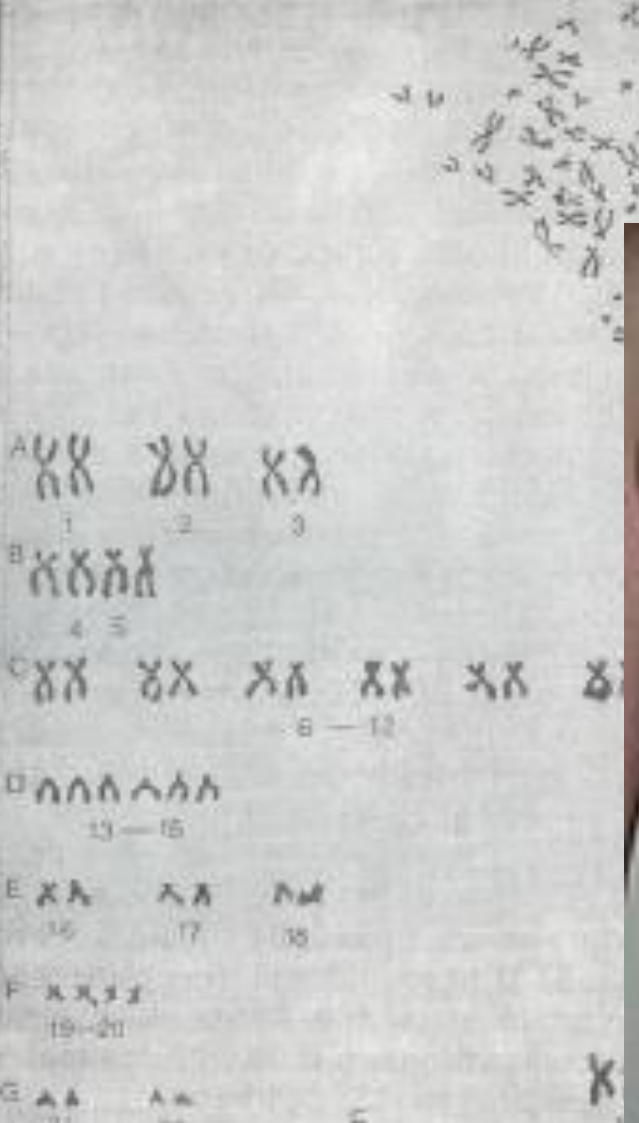


хромосоме) — одна которой чаще всего мами вместо омы 21-й пары, злены троея

Джона Дауна (Дауна) в 1866 году. Связь между синдромом и изменившимися хромосомами выявлена только в 1956 году французским генетиком Жеромом Леже.



ней X хромосомы у
ера характерны



коррекции вторичных половых признаков



го Тернера - со
рого развития,

к наследствен
й считал, что
ней доли гипо
развития. В 1
плекса триад
складки на бо
суставов.

половые же
ле соедините
встречаются
ты семявыно
е соответству
важны измен
плюсневых ко
учезапястног
и синдроме Те
нены. Отмеча
рты, незаращ
дочковой пер
к. Проявляютс

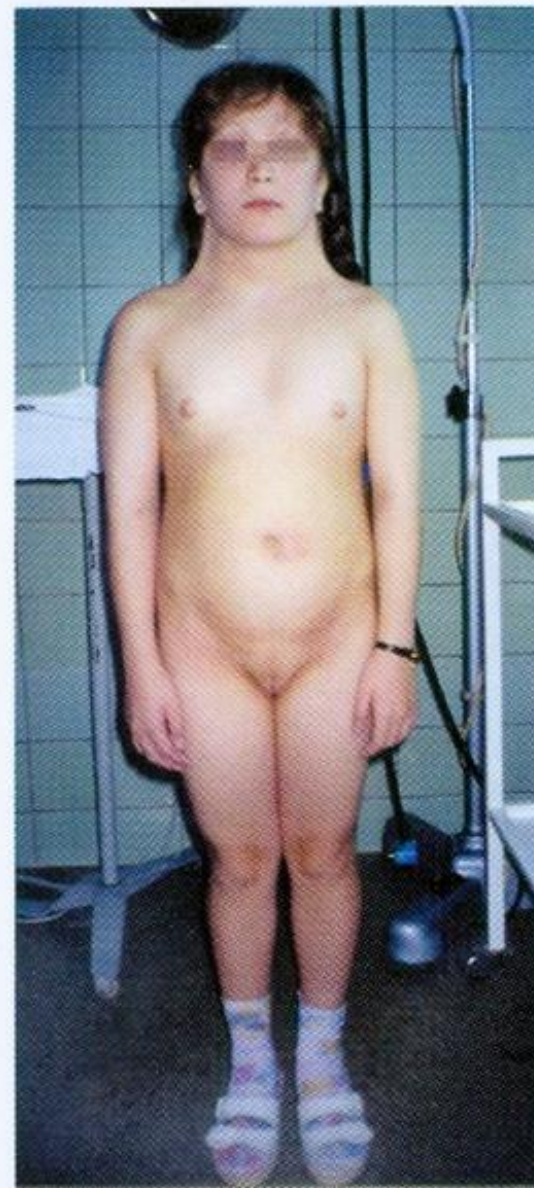


Рисунок 13. Больная 14 лет.
Синдром Шерешевского-Терне
ра. Крыловидные складки на
ше "голова сфинкса"

ыми
Н. А.
тием
нными
терную
нтилизм,
обой
жающие
енты
их
темы —
фаланг
иков.
ти свода
ных
ты),
низма и

- Синдром кошачьего лица он развил в возрасте половины годовалого возраста при хромосомной аномалии
- При этом у ребенка:
- общее отставание в развитии
- низкая мышечная тонус
- лунообразный характер лица
- характерные признаки: мяуканье, хрипы в горловой области, отсутствие надгортанника, отсутствие оболочки в носоглотке, которая исчезает к 10-12 месяцам



ром
осомией;
ти до
ча пятой

отония,
и глазами
кошачье
чение
ние
зистой
ак

- Основным путём предотвращения заболевания, является тщательное клиническое обследование молодожёнов (в семьях у которых есть генетически неблагополучные родственники) собирающихся завести ребёнка, для того чтобы убедиться в том, что нет опасности рождения ребёнка с мутациями.
- Если же ранее обследование было не сделано, то рекомендуется сделать это на ранних сроках.
- Основой является медико-генетическое обследование.
- Консультация обязательна лицам старше 30-ти лет, людям работающим на производстве с вредными условиями труда.
- Отказаться от вредных привычек(курение, алкоголь, наркотики).

**СПАСИБО
ЗА ВНИМАНИЕ!**