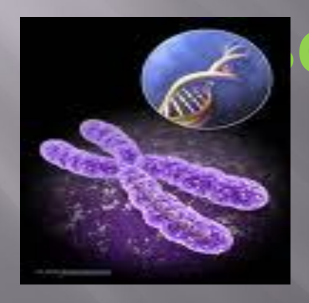
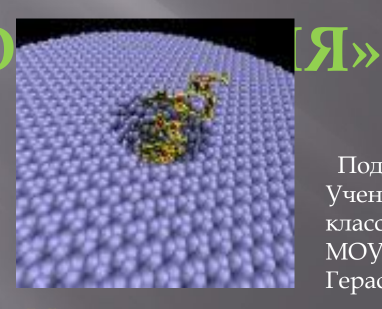
Презентаци

на тему R

«ГЕННЫЕ





Подготовила Ученица 11 «Б» класса МОУ СРШ №7 Герасименко Ирина

Преподаватель: Краева Мария Александровна

Генетика Человека

Генетические закономерности являются универсальными для всех живых организмов, в том числе и для человека. Однако в силу целого ряда особенностей исследование наследственности человека затруднено. Перечислим эти особенности: невозможность направленного скрещивания именно тех пар, которые нужны для исследования; позднее половое созревание; малое потомство; невозможность экспериментов с искусственными мутациями; невозможность содержания всех исследуемых людей в одинаковых условиях; относительное большое число хромосом (23 пары). Тем не менее изучение генетики человека необходимо хотя бы потому, что это нужно медицине. Заболевания, в основе которых лежат генетические нарушения, распространены гораздо шире, чем кажется на первый взгляд. Из-за этих нарушений около <mark>15%</mark> эмбрионов погибают ещё до рождения, <mark>3%</mark> детей- при рождении, 3% детей умирают, не достигая взрослого возраста, 20% людей не вступая в брак и 10% браков- бездетны. Известно более 2000 болезней человека, вызываемых генетическими отклонениями.





Методы исследования генетики человека

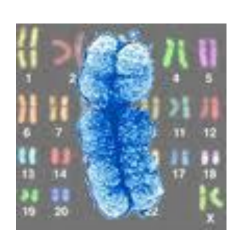
Генеалогический метод

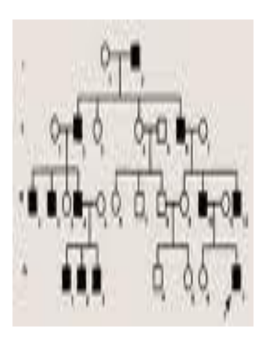
Цитогенетический метод

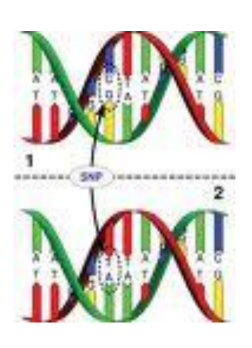
Биохимические методы

Близнецовый метод

Популяционный метод







Виды генетических заболеваний

Аутосомнодоминантном наследовании

Приводит
мутации в
аутосомах,
причем
мутантный ген
является
доминантным и
подавляет
«нормальный»

аллельный ген.

Аутосомнорецессивном наследовании

Приводит возникающий в результате мутации рецессивный ген аутосомы.

Наследование сцепленное с полом

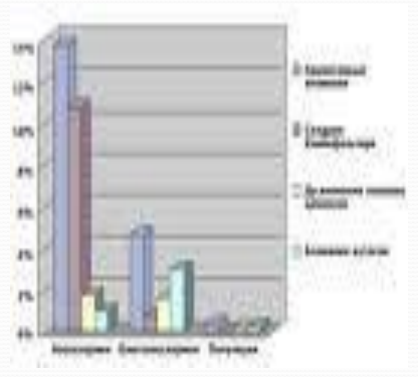
Приводит
патология гена
половой Xхромосомы.
Примером такого
заболевания может
служить
гемофилия



Генные и Хромосомные заболевания

- 1. синдром Дауна
- 2. синдром Шерешевского- Тернера
- 3. синдром Клайнфельтера
- 4. синдром мяуканья
- 5. Альбинизм
- 6. синдром Марфана





Синдром Дауна



Было показано, что присутствие в клетках человека третьей 21-й хромосомы приводит к рождению ребенка с синдромом Дауна. Такие дети рождаются в одном случае из 1000 и характеризуются умственной отсталостью, маленьким ростом, пониженной устойчивостью к инфекционным заболеваниям.







СИНДРОМ ШЕРЕШЕВСКОГО- ТЕРНЕРА

Если в хромосомном наборе женщины отсутствует одна из X-хромосом, то развивается синдром Шерешевского-Тернера, при котором женщины страдают бесплодием, имеют маленький рост, короткую шею.





Наличие лишней X-хромосомы у мужчин (XXY) приводит к синдрому Клайнфельтера, выражающегося в бесплодии, гигантском росте, умственной отсталости, женском типе скелета. Генотип XXY возникает в том случае, если при образовании яйцеклеток в одну из них попадают две X-хромосомы и при оплодотворении такая яйцеклетка сливается со сперматозоидом, несущий Y-хромосому.







Синдром Мяуканья

Помимо изменения числа хромосом, к тяжелым последствиям приводят нарушения структуры хромосом. При делении части 5-й хромосомы у человека наблюдается « синдром мяуканья», при котором нарушено строение гортани и голос имеет особый тембр, кроме того развивается слабоумие.









Альбинизм



Альбинизм- врожденное отсутствие пигментации кожи, волос и радужки глаза. Такое отклонение возникает только у рецессивных гомозигот (аа) по данному признаку. В случае рождения гетерозиготной особи (Аа) действие рецессивного гена не проявляется.









Синдром Марфана



Иногда доминантные гены, определяющие развитие каких-либо болезней, приводят к тяжелым поражениям только в гомозиготном состоянии (АА), а в гетерозиготном (Аа)- их эффект выражен гораздо слабее или даже совсем не проявляется. Примером таких заболеваний может служить полидактилия, при которой у ребенка развиваются дополнительные пальцы.







