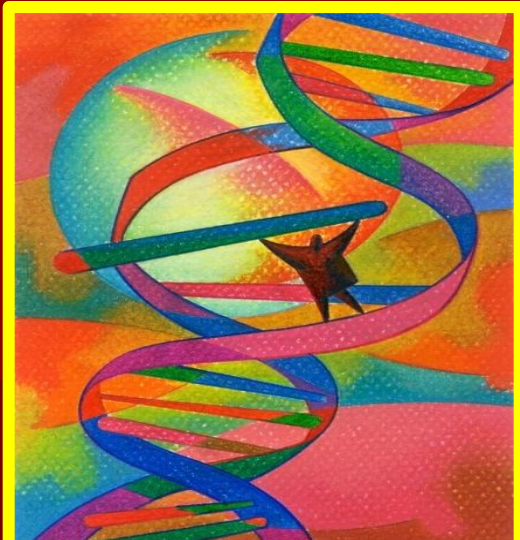


# Наследственные заболевания



Баязитова М. Л. учитель  
биологии высшей  
категории

# **Задачи:**

- Выявить причины возникновения наследственных заболеваний человека
- Определить факторы риска для здоровья человека и его будущего потомства
- Познакомиться с основными методами изучения наследственности человека и их использованием для выявления, лечения и предупреждения некоторых наследственных болезней человека

*«Быть хорошо рожденным –  
право каждого ребенка»*

**Л. Н. Толстой**

*Медико генетическое консультирование –  
особый вид медицинской помощи,  
направленный на предупреждение  
наследственных болезней в отдельных  
конкретных семьях*



# Лаборатория анализа родословных

# Условные обозначения для составления родословной



Женщина



Мужчина



Пробанд

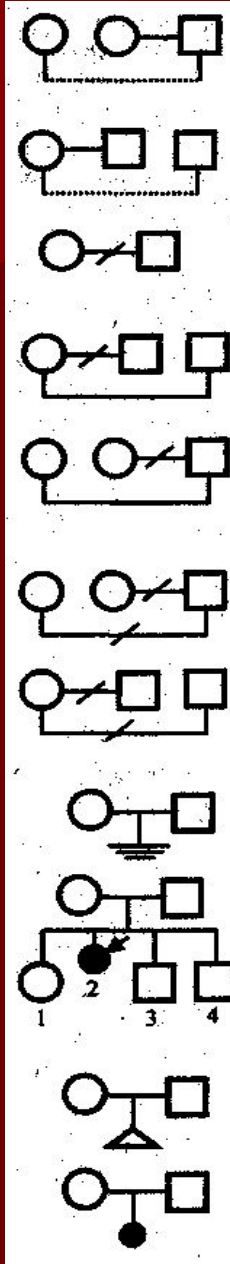


Зарегистрированный брак



Внебрачная связь (незарегистрированный,  
«гражданский» брак, пробный брак)

## *Внебрачная связь одного из супругов*



**женщины**

**мужчины**

**Развод**

**Повторный брак разведенной женщины**

**Повторный брак разведенного мужчины**

**мужчина**

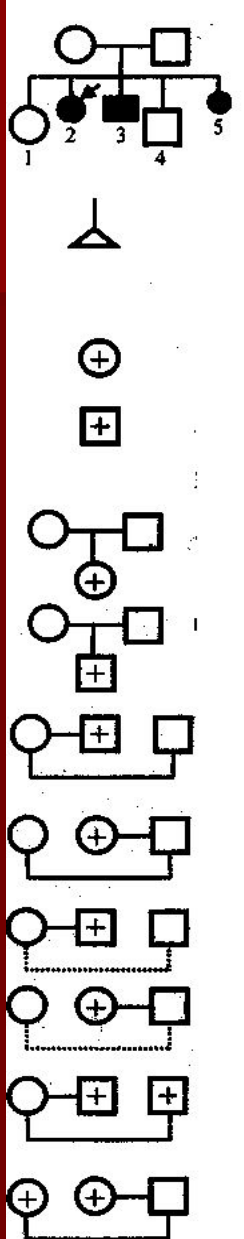
**женщина**

**Бесплодный брак**

**Смерть в младенчестве**

**Аборт спонтанный (выкидыш)**

**Аборт медицинский**



**Пять беременностей, 2-й и 3-й ребенок умерли сразу после рождения, последняя беременность была прервана по желанию женщины (медицинский аборт)**

**Пол ребенка неизвестен (беременность прервалась слишком рано)**

**Преждевременная смерть (до 45-летнего возраста)    женщины  
Преждевременная смерть (до 45-летнего возраста)    мужчины**

**Преждевременная смерть ребенка в семье:  
девочки  
мальчика**

**Второй зарегистрированный брак вдовы**

**Второй зарегистрированный брак вдовца**

**Внебрачная связь вдовы**

**Внебрачная связь вдовца**

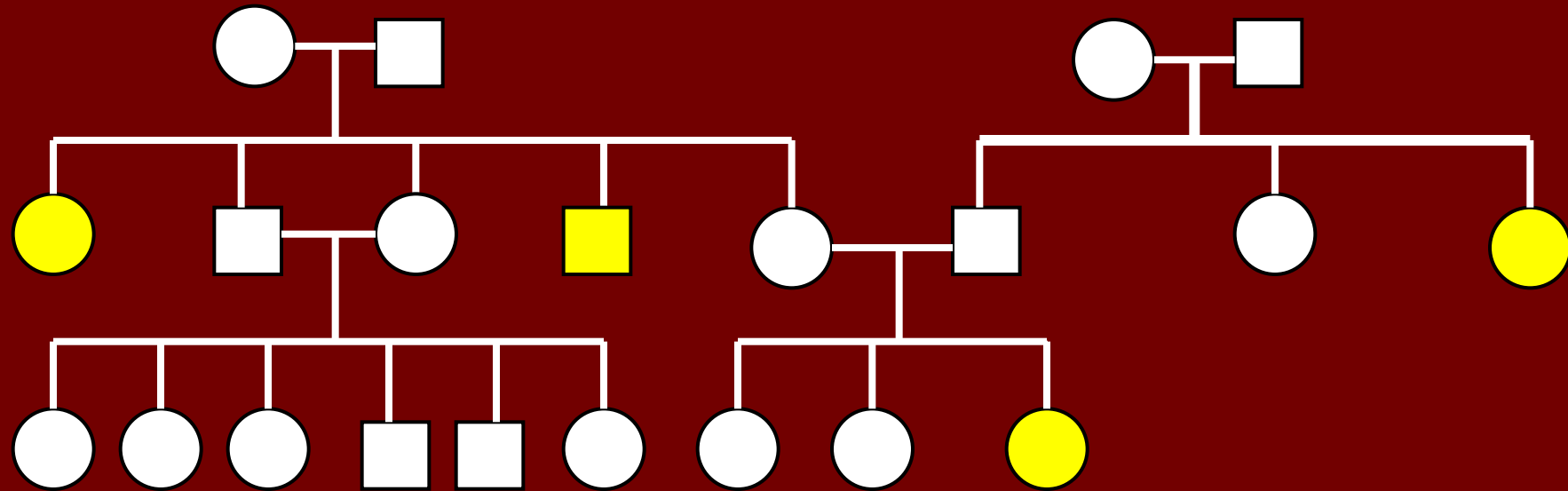
**Оба мужа этой женщины умерли до достижения ими 45-летнего возраста**

**Обе жены этого мужчины умерли до достижения ими 45-летнего возраста**

# Полидактилия



# Родословная семьи с аутосомно-рецессивным наследуемым признаком **(анофтальмия – отсутствие глазных яблок)**



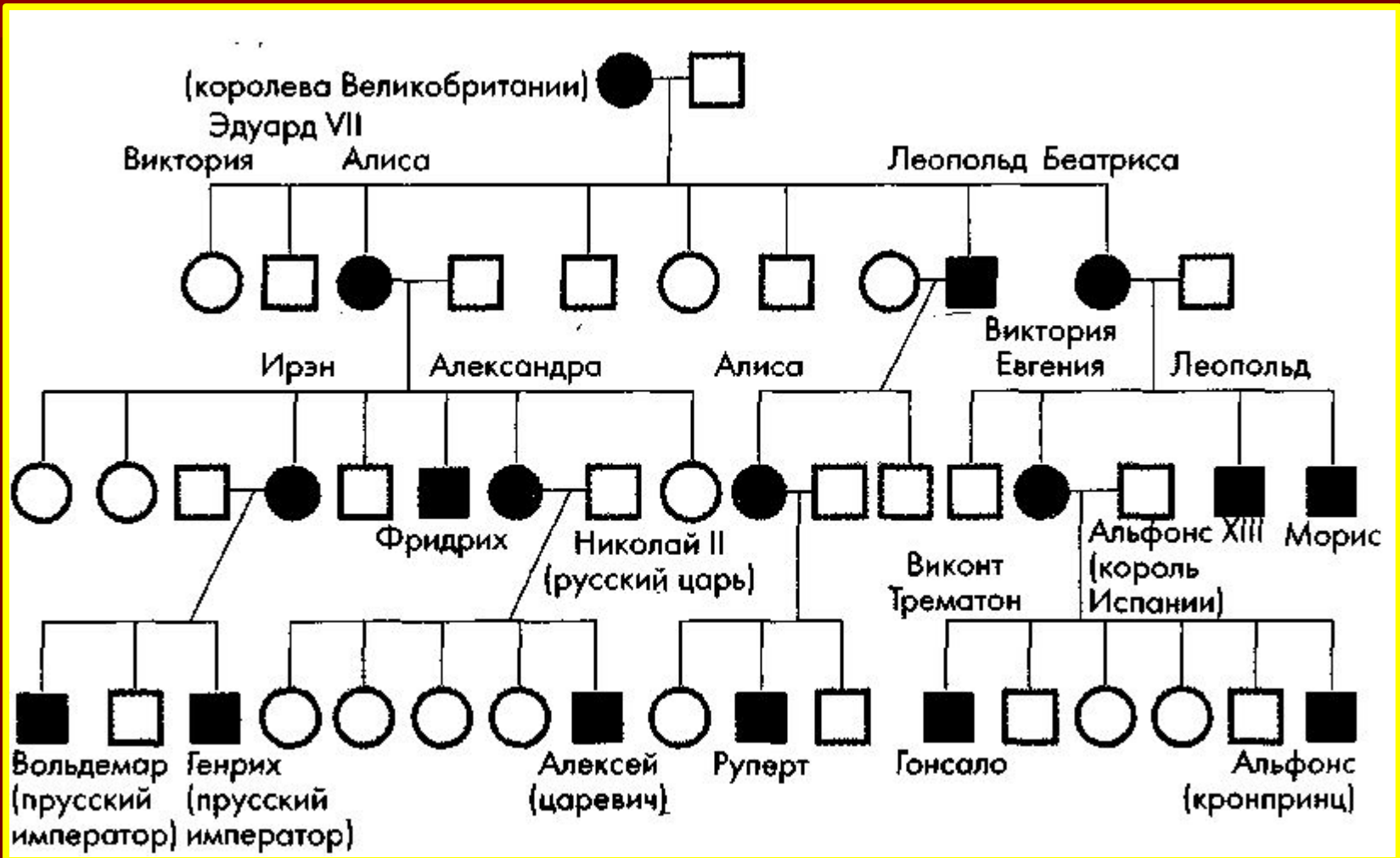
# **Общие критерии наследования заболеваний, сцепленных с полом:**

- никогда не наблюдается передачи заболевания от отцов к сыновьям, поскольку сын никогда не наследует X-хромосому от отца
- все дочери больного мужчины обязательно получают измененный ген и являются носительницами
- здоровые мужчины никогда не передают заболевание своим потомкам любого пола
- половина сыновей женщины, являющейся носительницей заболевания, будут больными, а половина – здоровыми
- половина дочерей женщины, являющейся носительницей заболевания, также будут носительницами

# Дефекты цветового зрения

- **Протаномалия, или протанопия** - невосприимчивость к красному цвету
- **Дейтераномалия, или дейтеранопия** – пробел в восприятии зеленого цвета
- **Тританомалия, или тританопия** – неумение различать фиолетовую окраску

# Распространение гемофилии в королевских семьях Европы



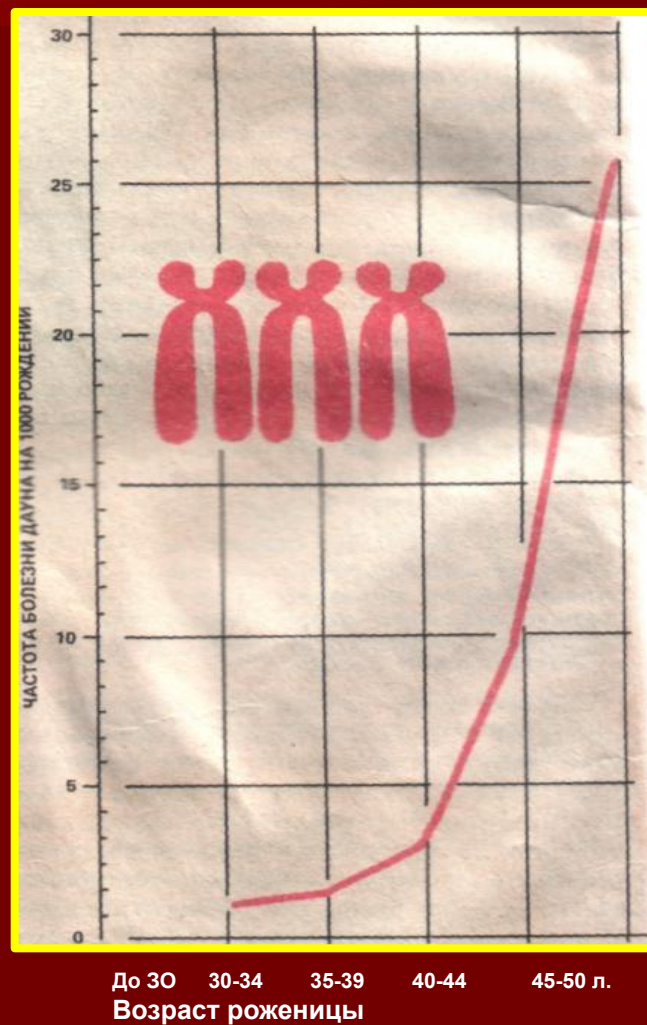
# Цитогенетическая лаборатория

# Болезнь Дауна



Причина развития  
заболевания:  
**Трисомия – появление  
лишней  
21-й хромосомы**

# Частота болезни Дауна на 1000 рождений



# Синдром Шерешевского - Тернера



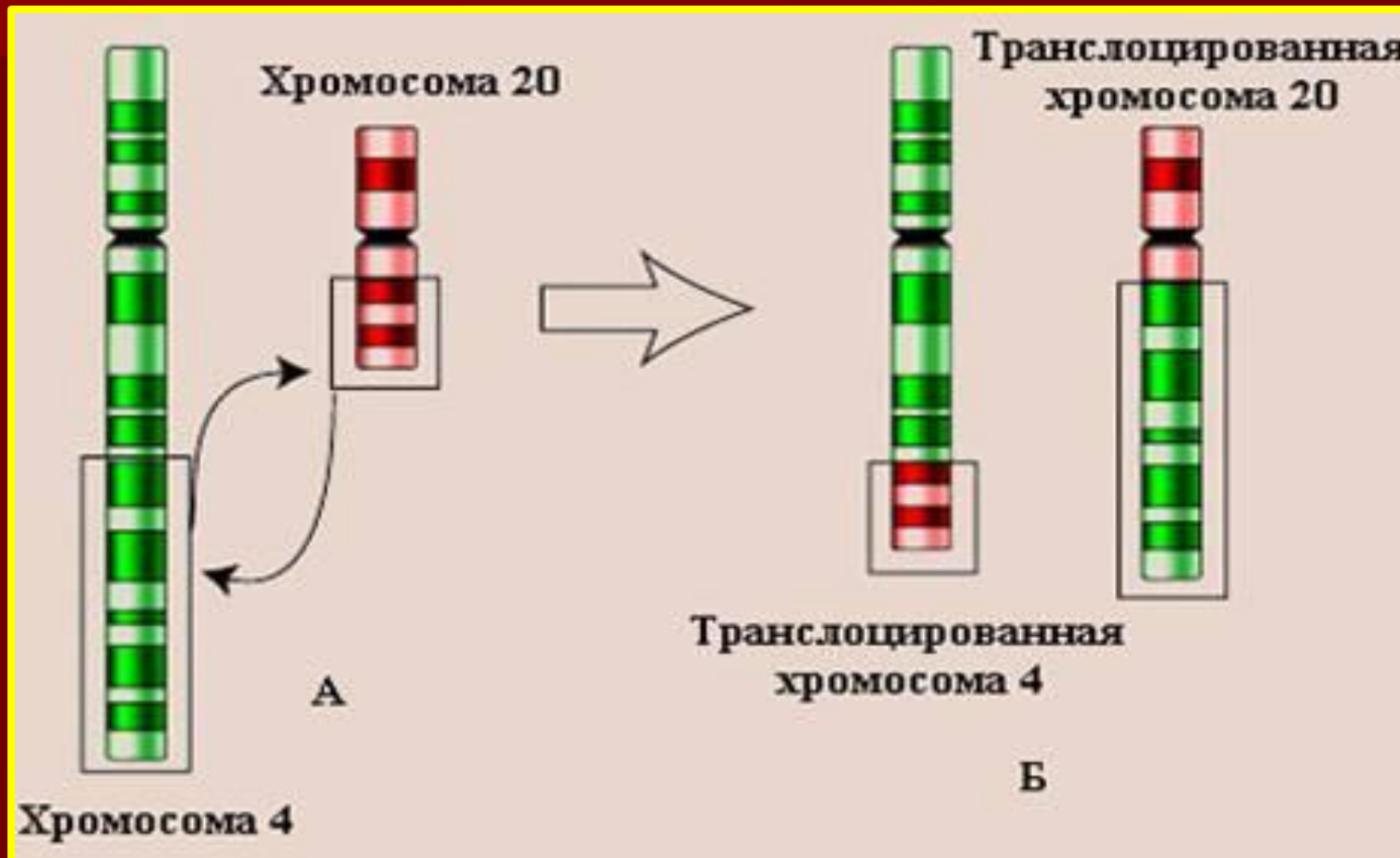
Причина развития  
заболевания:  
утрата одной  
Х-хромосомы  
 $(44 + X = 45)$

# Синдром Клейнфельтера

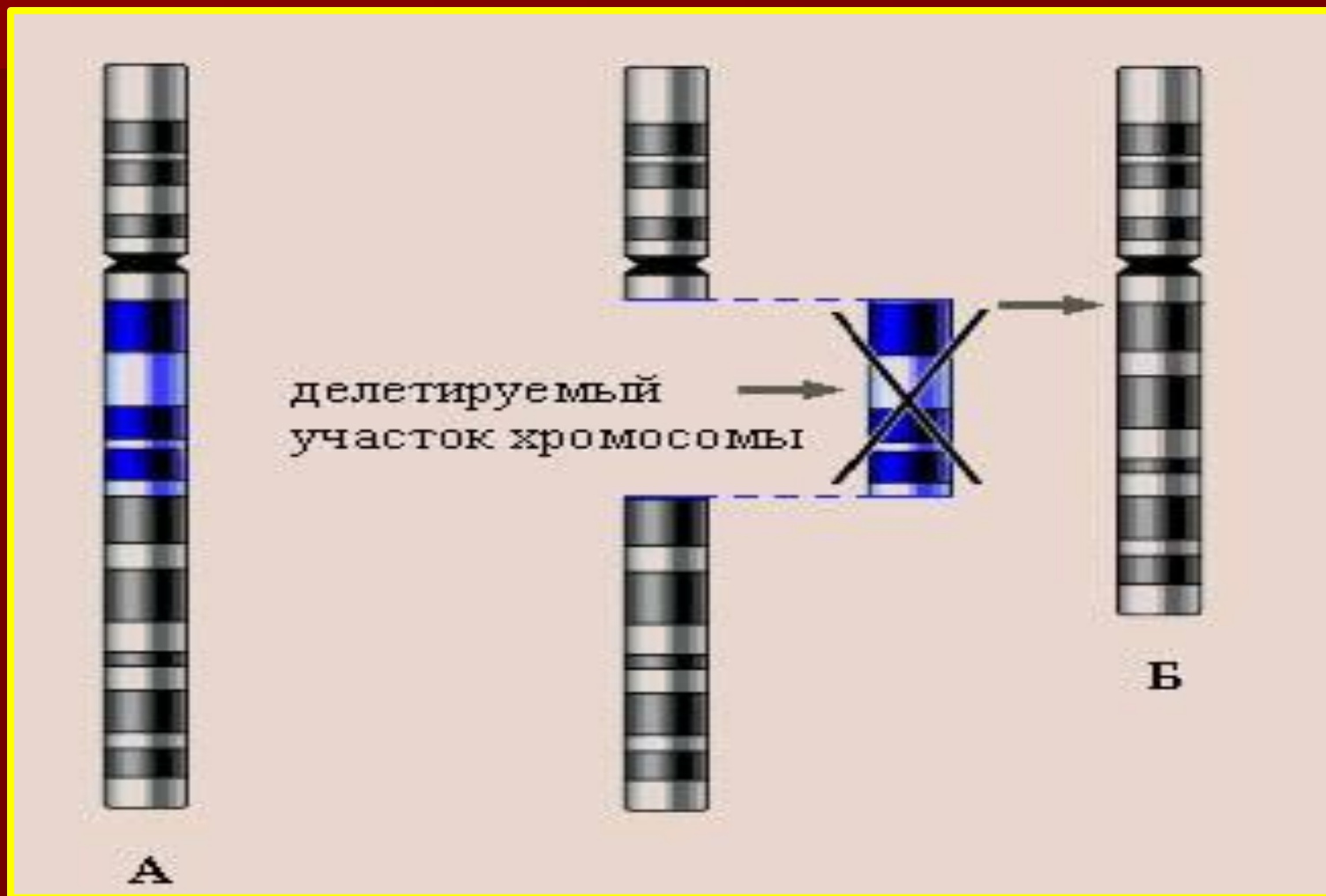


Причина развития  
заболевания:  
увеличение числа  
Х-хромосом  
( $XXY$ ;  $XXX$ ;  $XXXX$ )

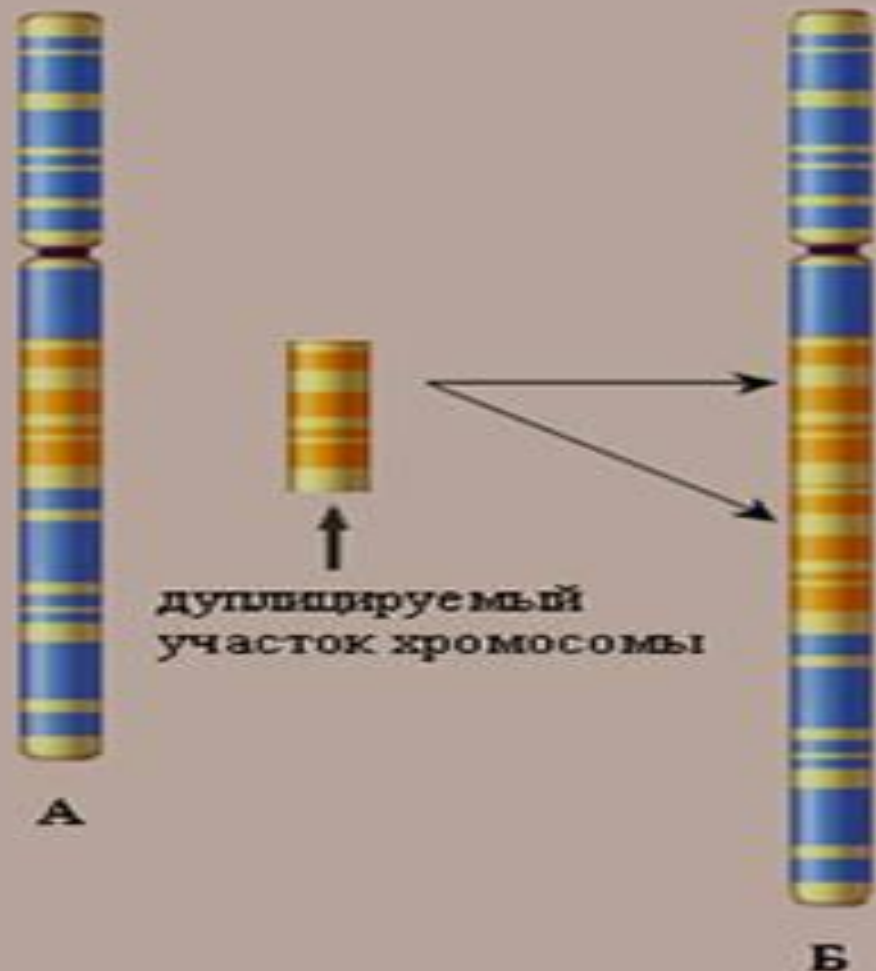
# Схема образования хромосомных перестроек (*транслокация*)



# Схема образования хромосомных перестроек (*делеция*)



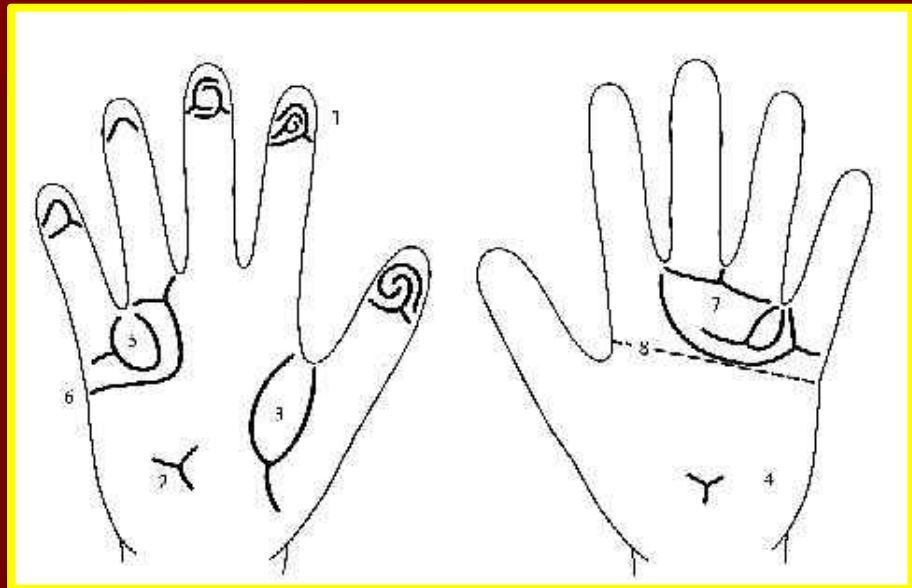
# Схема образования хромосомных перестроек (дупликация)



# Схема образования хромосомных перестроек (инверсии)



# Синдром «кошачьего крика»



**Причина развития  
заболевания:  
делеция короткого  
плеча  
5-й хромосомы**

# Биохимическая лаборатория

# Примеры наследственных заболеваний, связанных с нарушением обмена веществ

Формы заболеваний	Причины
<b>I. Болезни нарушения обмена аминокислот</b>	<b>1. Развитие «метаболического блока», связанного с нарушением синтеза, структуры и активности тех или иных ферментов</b> <b>2. Нарушения систем транспорта аминокислот</b>
<b>1. Фенилкетонурия</b> (нарушения обмена фенилаланина)	Резкое снижение активности фермента фенилаланингидроксилазы, превращающего аминокислоту фенилаланин в другую аминокислоту - тирозин
<b>2. Гистидинимия</b> (нарушения обмена гистидина)	Отсутствие или снижение активности фермента гистидазы

<b>3. Гомоцистинурия</b> (нарушение обмена серосодержащих аминокислот)	Отсутствие или снижение активности фермента цистатионин синтетазы, что обуславливает нарушения в обмене метионина
<b>II. Болезни обмена углеводов</b>	<b>Развитие «метаболического блока», связанного с нарушением синтеза, структуры, активности тех или иных ферментов</b>
<b>1. Галактоземия</b> (нарушение обмена галактозы) галактокиназы	Низкая активность ферментов галактозо-1-фосфат-уридилтрансферазы и
<b>2. Гликогеновая болезнь</b> (нарушение обмена гликогена) – множество форм	Отсутствие активности ферментов, участвующих в обмене гликогена: глюкозо-6-фосфотазы, а-глюкозидазы

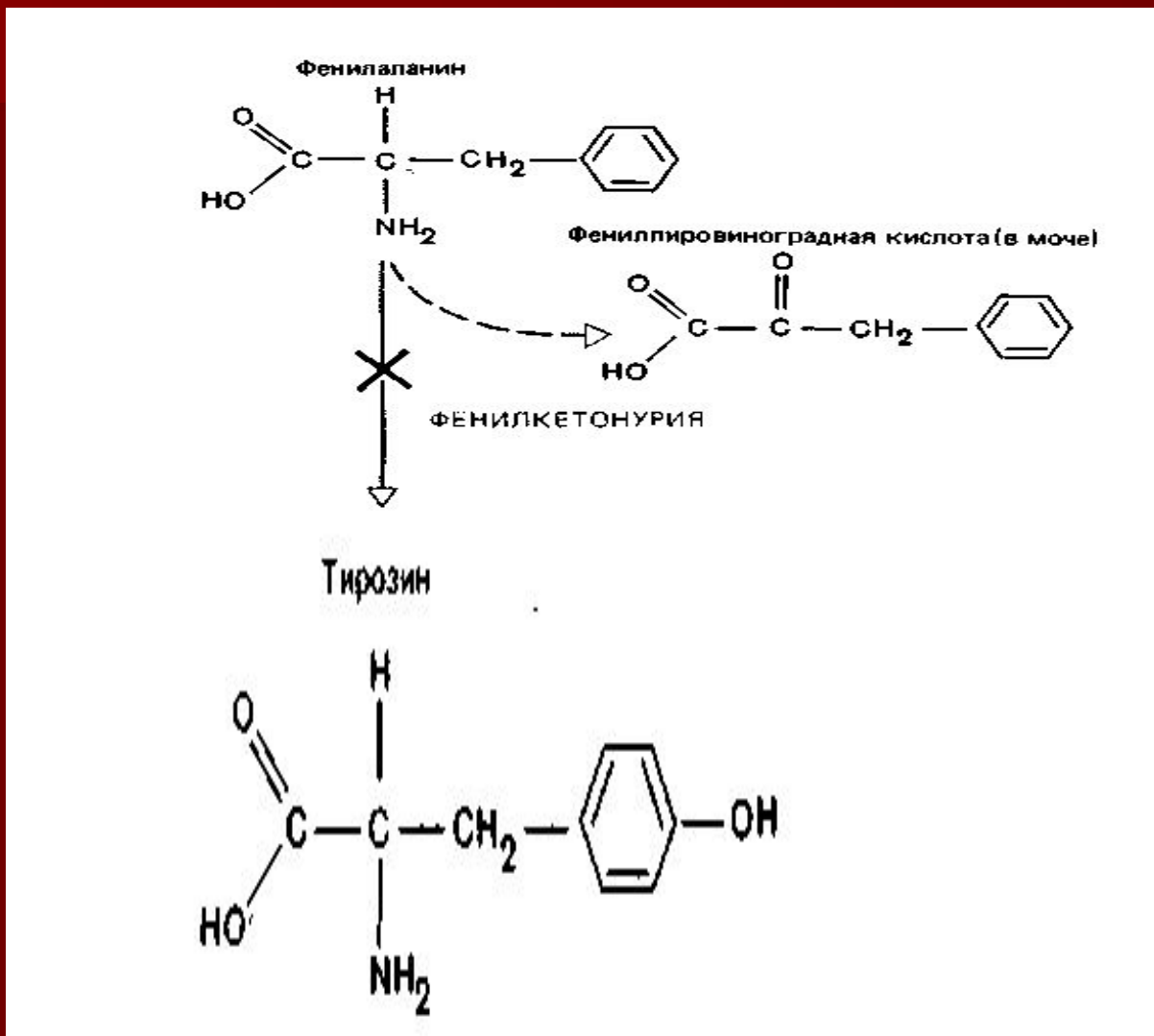
### **III.Болезни обмена липидов**

**Развитие «метаболического блока», связанного с нарушением синтеза, структуры, активности тех или иных ферментов**

#### **1.Гиперлипопротеидемии** (нарушения обмена холестерина)

Недостаточная активность фермента липопротеидлипазы и др.

# Метаболический путь превращения аминокислоты фенилаланина в тирозин



# **Медицинские показания для направления в генетическую консультацию**

- Установленный или предполагаемый диагноз определенного наследственного заболевания у кого-либо из членов семьи или их родственников.
- Сходные заболевания у нескольких родственников.
- Отставание ребенка в умственном, речевом и физическом развитии без определенной причины.
- Врожденные пороки развития и диспластичная внешность ребенка.
- Непереносимость отдельных видов пищевых продуктов.
- Нарушения развития опорно-двигательного аппарата (карликовость, искривления или повторные переломы костей и т. д.).
- Мышечные дистрофии, двигательная расторможенность, нарушения походки.
- Неправильное формирование половых органов.

# **Медицинские показания для направления в генетическую консультацию**

- Резко выраженные аномалии кожи и ее производных: волос, зубов, ногтей.
- Необычный запах мочи ребенка.
- Длительное бесплодие супругов (если исключены ненаследственные причины).
- Повторные выкидыши, мертворождения неясного происхождения.
- Вредные воздействия на любого из супругов до зачатия и на женщину во время беременности.
- Семейные формы аллергозов.
- Хронические заболевания с прогрессирующим течением, начинающиеся в детском, юношеском и молодом возрасте (язвенная болезнь, психические болезни, сахарный диабет, гипертония и атеросклероз)
- Врожденная слепота, глухота.
- Возраст беременной женщины старше 37 лет.
- Кровное родство супругов.

# Метод амниоцентеза

