

Рейтинг № 2
на тему: «Основы общей и
медицинской генетики»

Вариант № 9

ЧАСТЬ А

Выберите один верный ответ

1. Фенотипические отличия гетерозиготы от доминантной гомозиготы — это проявление

- .а) сцепления генов**
- .б) полного доминирования**
- .в) неполного доминирования**
- .г) наследования, сцепленного с полом**

2. Кодоминирование

- а) развитие признака, при наличии в генотипе двух неаллельных доминантных генов, определяющих развитие нового признака
- б) более сильное проявление доминантного признака у гетерозиготы по сравнению с доминантной гомозиготой
- в) проявление действия обоих аллельных генов при одновременном их присутствии в генотипе особи
- г) преобладание действия одного гена из

3. Отклонения от классических законов наследственности Г.Менделя наблюдаются, если

- а) гаметы разных сортов обладают одинаковой способностью к оплодотворению
- б) оплодотворение носит не случайный характер
- в) потомки имеют разный генотип или фенотип
- г) гибрид с равной вероятностью образует разные сорта гамет, содержащие разные

4. Основу множественного аллелизма составляет

- а) кроссинговер**
- б) многократные мутации одного гена**
- в) фенотипическая изменчивость**
- г) оплодотворение**

5. Генотипы слышащих родителей, имеющих глухих детей

- а) родители содержат нормальные аллели в ГОМОЗИГОТНОМ СОСТОЯНИИ
- б) родители — гетерозиготные носители генов глухоты
- в) один из родителей — носитель рецессивного гена глухоты
- г) один из родителей — носитель доминантного гена глухоты

6. В основе наследования одной из форм близорукости у человека лежит механизм

- а) эпистаза
- б) комплементарности
- в) полимерии
- г) кодоминирования

7. По типу эпистаза наследуются

- а) пигментация кожи**
- б) необычное наследование групп крови по системе АВО**
- в) фенилкетонурия, пентозурия**
- г) отсутствие малых коренных зубов, слияние нижних молочных резцов**

8. Тип наследования, при котором развитие признака обусловлено многими генами

- а) эпистаз
- б) полимерия
- в) комплементарность
- г) кодоминантность

9. Возможный % кроссоверных форм у самцов дрозофилы

.а) 0

.б) меньше 50

.в) составляет 100

.г) зависит от расстояния между генами

10. Гетерогаметность XO характерна для самок

- а) ПТИЦ
- б) МЛЕКОПИТАЮЩИХ
- в) БАБОЧЕК
- г) МОЛИ

11. Женщина – носитель гена гемофилии вступила в брак со здоровым мужчиной. Возможность фенотипического проявления этого признака у детей

- а) 50% среди мальчиков
- б) 50% среди девочек
- в) 100% среди мальчиков
- г) равновероятно как у девочек, так и у мальчиков

12. Мужчина с гипертрихозом (признак, сцепленный с у-хромосомой). Вероятность проявления этого признака у детей

- а) 50% у мальчиков
- б) 100% у мальчиков
- в) 50% у девочек
- г) 100% у девочек

13. Сложный признак

- а) артериальное давление
- б) умение сворачивать язык в трубочку
- в) курчавые волосы
- г) врожденная глухота

14. Основу геномных мутаций составляет

- а) неравный кроссинговер**
- б) изменения структуры гена**
- в) перемещение гена по длине хромосомы**
- г) нерасхождение хромосом при делении клеток**

15. Механизмы хромосомных мутаций

- а) нарушение кратности гаплоидного набора хромосом;
- б) структурные изменения хромосом.
- в) нарушения генного баланса в генотипе
- г) изменение структуры гена

16. Гены, обуславливающие формирование кожных узоров, влияют на

- а) соотношение слоев дермы и эпидермиса
- б) развитие сетчатого слоя
- в)т степень ветвления нервных волокон
- г) развития сосочкового слоя

17. Качественные показатели дактилоскопии

- а) узоры на подошвах стоп**
- б) узоры на подушечках пальцев рук**
- в) узоры на межпальцевых подушечках**
- г) узоры на теноре и гипотеноре**

18. ЧШБ – это слияние:

- а) косой и поперечной борозды
- б) поперечной и борозды большого пальца
- в) трех сгибательных борозд
- г) борозды большого пальца и браслетной складки

19. Генеалогический метод позволяет установить

- а) монозиготность близнецов**
- б) хромосомные болезни**
- в) тип и характер наследования**
- г) роль наследственности и среды в развитии признака**

20. В родословной схеме термином пробанд обозначается

·а) сестра

·б) брат

·в) дяди, тети

·г) лицо, обратившееся в МГК

21. Особенности проявления признака в родословной при аутосомно-доминантном типе наследования

- а) признак встречается во всех поколениях «по вертикали» и «по горизонтали»
- б) больные дети рождаются от здоровых родителей
- в) болеют дети мужского пола
- г) болеют дети женского пола

22. Частота гетерозигот в идеальной популяции в поколениях

- а) увеличивается прямо пропорционально возрасту популяции
- б) уменьшается или увеличивается в зависимости от действия эволюционных факторов
- в) не изменяется
- г) зависит от направления действия естественного отбора

23. Численность особей в изоляте

·а) от 1000 до 4000

·б) менее 1000

·в) более 4000

·г) менее 100

24. Близнецовый метод используют с целью

- а) диагностики наследственных болезней обмена веществ
- б) установления типа наследования признака
- в) определения роли наследственности и среды в формировании признака
- г) определения генетической структуры популяции

25. Цитогенетическим методом выявляют

- а) точковые мутации и модификации
- б) хромосомные аберрации,
полиплоидии, гетероплоидии, гаплоидии
- в) комбинативную и фенотипическую
изменчивость
- г) соотносительную и компенсаторную
изменчивость

26. Синдром Клайнфельтера (47, ХХУ) можно определить с помощью

- .а) близнецового метода**
- .б) генеалогического метода**
- .в) цитогенетического метода**
- .г) биохимического метода**

27. Половой хроматин исследуется для диагностики синдромов

- а) Патау, Дауна
- б) Кляйнфельтера, Шерешевского-Тернера,
- в) Эдвардса
- г) «кошачьего крика»

28. Причины моногенной болезни

- а) хромосомная перестройка**
- б) изменение структуры ДНК**
- в) изменение хромосомного набора
клетки**
- г) все перечисленное выше**

29. В дородовой диагностике не используется

- а) амниоцентез
- б) рентгеноскопия
- в) фетоскопия
- г) исследование крови из пуповины

30. В пренатальной диагностики используется

- а) метод ядерно-магнитного резонанса**
- б) рентгеноскопия**
- в) автордиография**
- г) кордоцентез**

ЧАСТЬ В

Выберите три правильных ответа из шести предложенных

1. Менделирующие признаки человека

- .1) рост
- .2) артериальное давление
- .3) белая прядь волос надо лбом
- .4) приросшая мочка уха
- .5) содержание сахара в крови

2. Условия, ограничивающие проявление законов Менделя:

1. полное доминирование

2. неполное доминирование

3. наличие летальных генов

4. механизм равновероятного образования гамет и зигот разного типа

5. сцепление генов

6. наследование трёх признаков, расположенных в разных негомологичных

3. Соответствие понятий генетики их содержанию:

1) группа сцепления

2) генетическое картирование

3) сцепленное наследование признаков

4) наследование, сцепленное с полом

а) наследовании признаков, контролируемых генами, локализованными в одной хромосоме

б) локализации генов в одной хромосоме

в) наследовании признаков, гены которых локализованы в негомологичных участках X и Y

хромосом г) определении положения какого-либо

4. Последовательность действий при получении отпечатков пальцев рук и ладоней:

- А) опускание ладоней на бумагу
- Б) нанесение краски на твердую пленку
- В) прокатывание ладони валиком с краской
- Г) раскатывание валиком краски по твердой пленке

5. Последовательность этапов генеалогического метода

- .А) установление типов наследования**
- .Б) прогноз степени риска в проявлении наследственной патологии и выводы**
- .В) сбор данных обо всех родственниках обследуемого (анамнез)**
- .Г) построение родословной схемы**

6. Соответствие метода пренатальной диагностики его содержанию

.1. Неинвазивные

.2. Инвазивные

а) хорионбиопсия

б) УЗИ

в) амниоцентез

г) кордоцентез

д) биохимический анализ сыворотки крови беременной женщины

е) фетоскопия

ЧАСТЬ С

Задача №1

Определить пенетрантность аллеля, ответственного за проявление признака, если родилось 80 детей-носителей данного гена, но фенотипически проявилось у 30 потомков.

- а) 20% б) 75% в) 12% г) 10%

Задача №2.

Может ли родиться дочь-дальтоник (цветовая слепота, признак сцеплен с X-хромосомой) у мужчины-дальтоника в браке с женщиной с нормальным зрением, но имевшей отца-дальтоника. Ответ обоснуйте.

Задание №3. Решите ситуационную задачу.

.В ККМГ направлен больной по поводу бесплодия. При осмотре обнаружено: женоподобная конституция (широкие плечи, узкий таз), двусторонняя гинекомастия, незначительное снижение интеллекта.

.а) Какое заболевание можно предположить у пациента?

.б) Какие методы следует использовать для подтверждения диагноза?

.в) Какое заключение по поводу деторождения сделает врач – генетик?