



КАФЕДРА БИОЛОГИИ
имени академика Е.Н.Павловского
ВОЕННО-МЕДИЦИНСКОЙ АКАДЕМИИ

Практическое занятие №14: «Моногенное наследование»

На занятии будут рассмотрены следующие вопросы:

- 1. Генетика как наука. Объект, предмет генетики.
Основные понятия генетики.**
- 2. Гибридологический метод, законы Менделя и их цитологическое обоснование**
- 3. Человек как объект генетических исследований.**
- 4. Менделирующие признаки у человека и их характеристика.**

Наследственность - свойство организма передавать особенности своего строения, функций и развития следующим поколениям. Благодаря наследственности обеспечивается материальная преемственность между поколениями.

Изменчивость – это способность организмов изменять свои свойства и признаки под воздействием внешних и внутренних факторов.

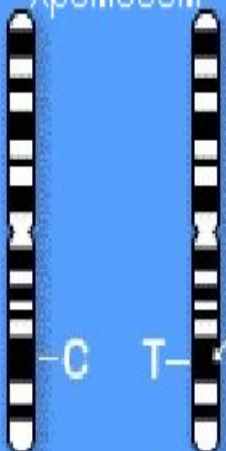
Ген - единица наследственной информации, определяющая возможность развития признака.

Ген - участок молекулы ДНК (реже РНК), в котором закодирована информация о первичной структуре одной полипептидной цепи, или молекул РНК.

Формой существования гена, контролирующей развитие данного варианта признака является *аллель* . Гены располагаются в хромосомах ядра эукариотической клетки в линейной последовательности, занимая в них определенные участки – *локусы*.

Локусы и аллеи

Пара гомологичных хромосом

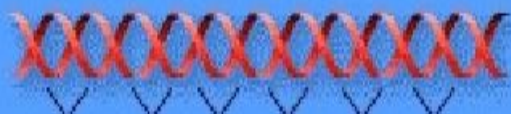


Локус А

Унаследовано
от матери

Унаследовано
от отца

Аллель 1 С



... Phe His Ala Pro Ser Leu ...

Т Аллель 2



... Phe His Ala Leu Ser Leu ...

**Генотип - совокупность всех генов
данного организма.**

**В узком смысле этим понятием
обозначают также аллели одного или
нескольких генов, контролирующих
лишь некоторые наследственные
признаки организма, интересующие
исследователя.**

Термин «геном» был предложен Гансом Винклером в 1920 г. для обозначения совокупности генов, заключённых в гаплоидном наборе хромосом организмов одного биологического вида.

Геном - совокупность всех генов прокариот и гаплоидного набора хромосом у экариот.

**Геном - суммарная ДНК
гаплоидного набора хромосом и
каждого из внекромосомных
генетических элементов,
содержащихся в отдельной клетке
зародышевой линии
многоклеточного организма.**

Признак - единица морфологической, физиологической, биохимической и любой другой индивидуальной особенности организма.

Иными словами, признак - это обобщенное понятие для обозначения того или иного качества или свойства, по которым организмы отличаются друг от друга.

У данного конкретного организма признаки проявляются в форме тех или иных *вариантов*, которые определяются аллелями.

Можно сказать, что ген определяет развитие признака, а аллели контролируют проявление вариантов данного признака.

P

AA

X

♂ aa

Гаметы

A

a

F₁

1

Aa

F₁

♀ Aa

X

♂ Aa

Гаметы

A, a

A, a

F₂

AA

Aa

aa

Расщепление по фенотипу 3: 1

Расщепление по генотипу 1:2:1

Схема наследования окраски семян у гороха

Желтые семена Зеленые семена

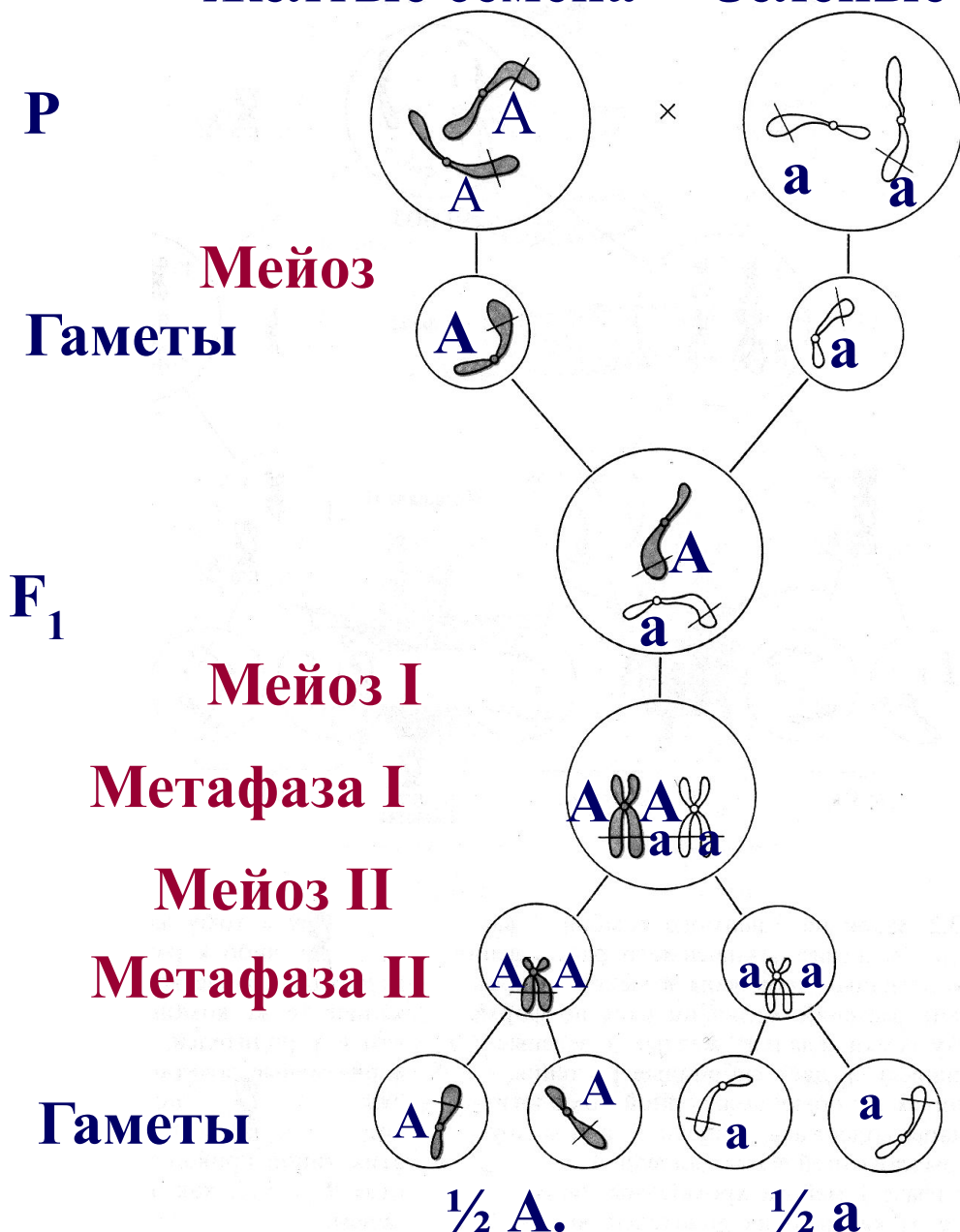
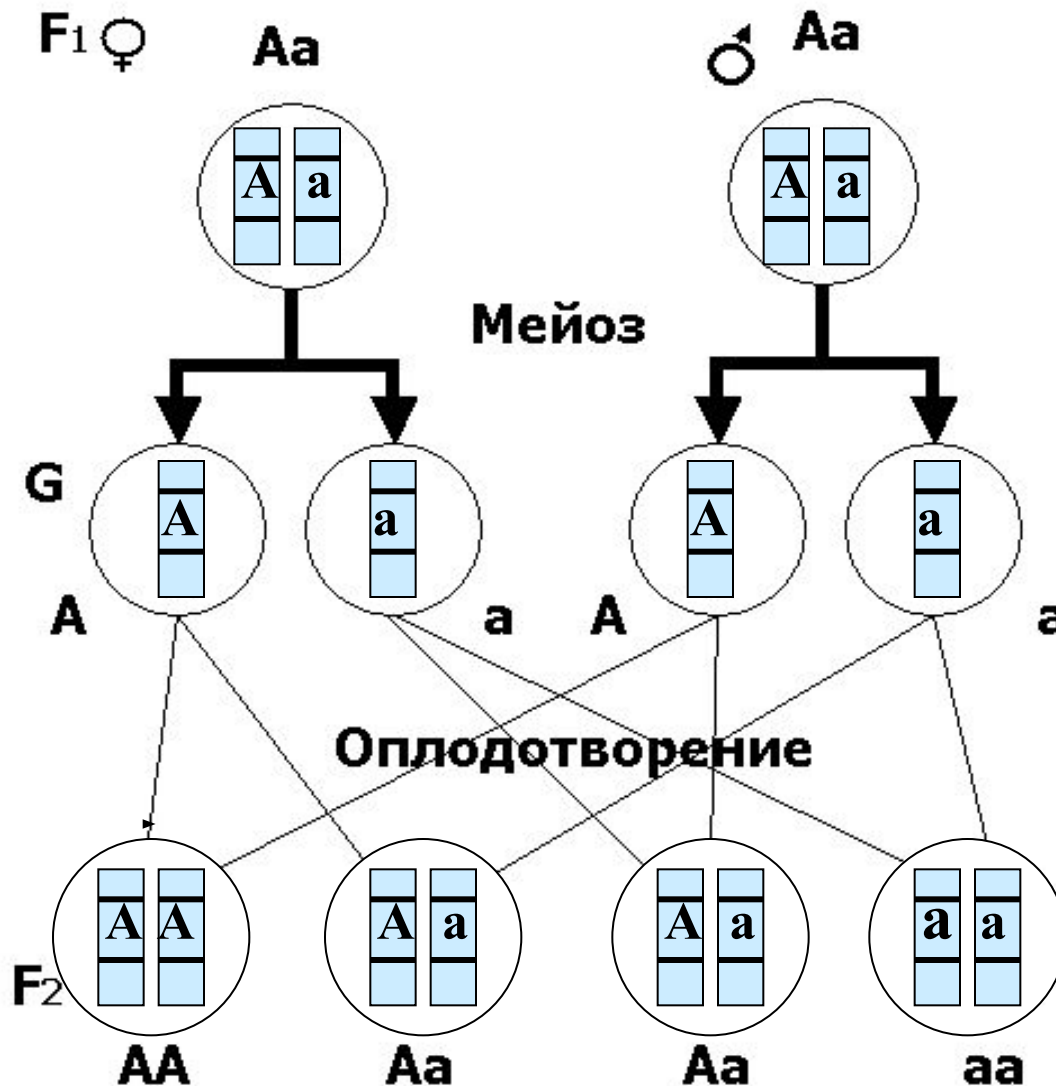


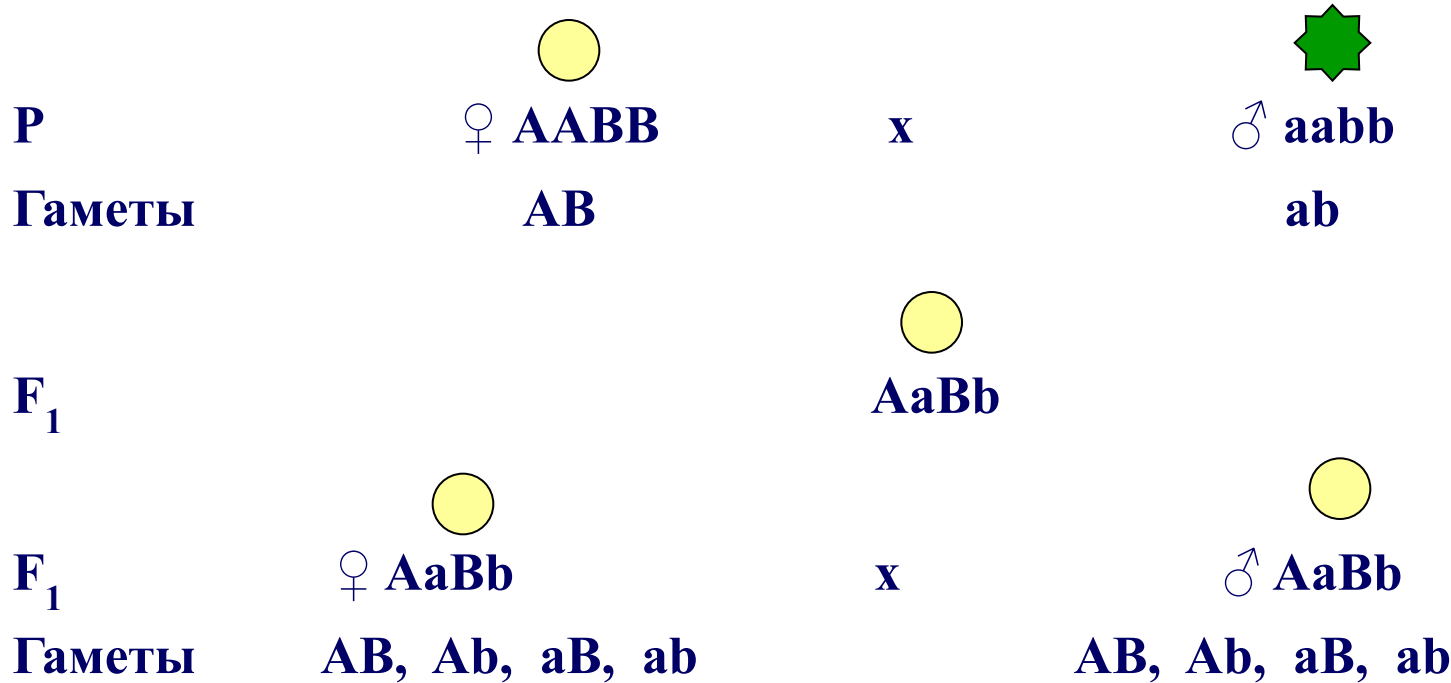
Схема наследования окраски семян гороха



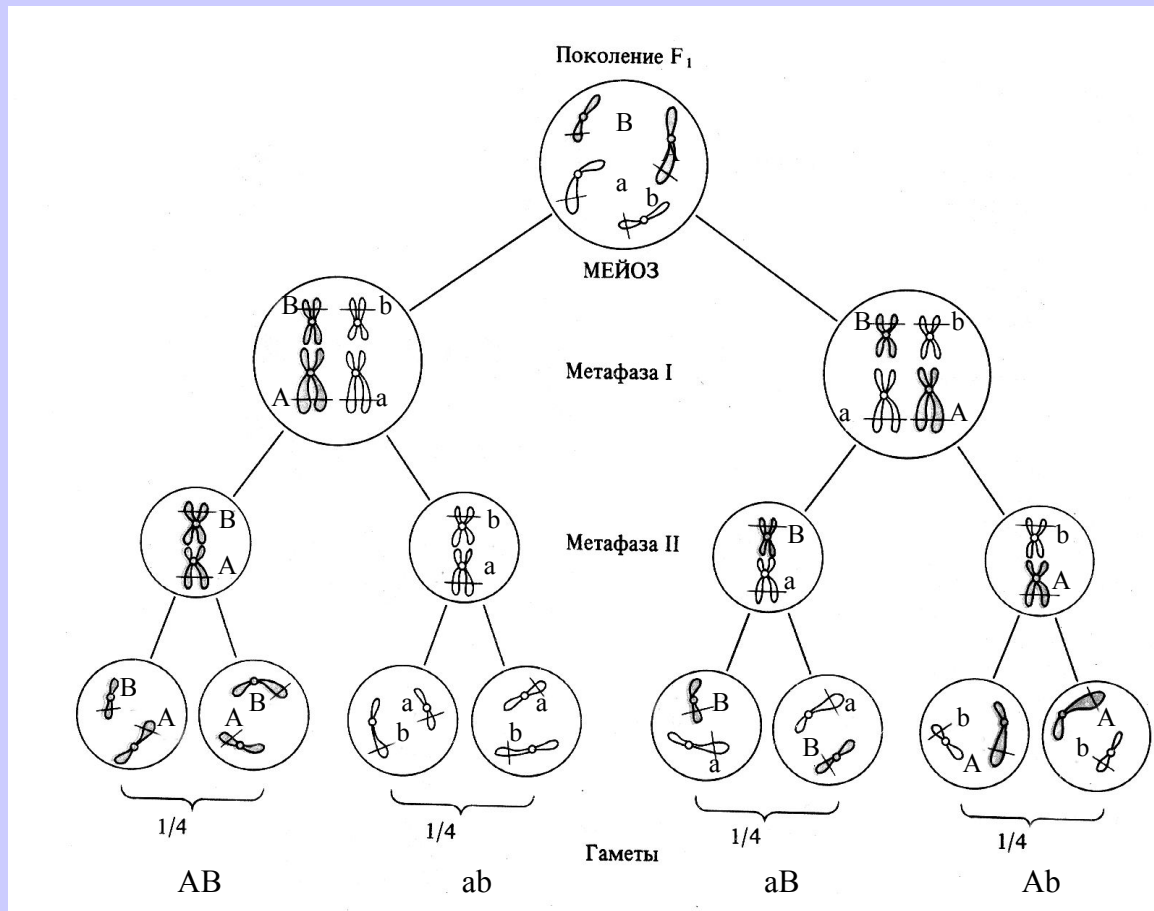
Суть правила «чистоты гамет» можно выразить следующей формулировкой:

«В процессе образования половых клеток в каждую гамету попадает только один из пары аллелей данного гена».

Схема дигибридного скрещивания

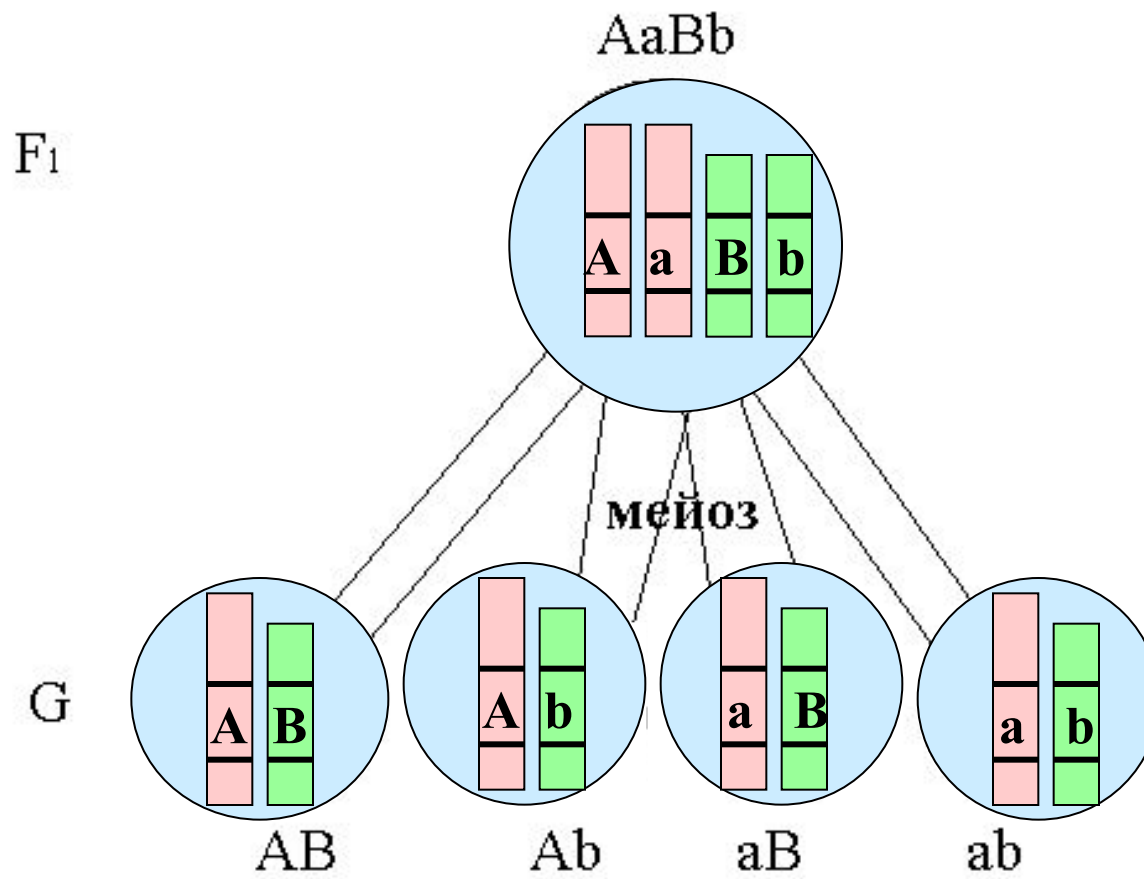


♀	♂	AB	Ab	aB	ab
AB		 AABV Желтые гладкие	 AABb Желтые гладкие	 Aabb Желтые гладкие	 AaBb Желтые гладкие
Ab		 AABb Желтые гладкие	 AAAb Желтые морщини- стые	 AaBb Желтые гладкие	 Aabb Желтые морщини- стые
aB		 AaBV Желтые гладкие	 AaBb Желтые гладкие	 aaBV Зеленые гладкие	 aaBb Зеленые гладкие
ab		 AaBb Желтые гладкие	 Aabb Желтые морщини- стые	 aaBb Зеленые гладкие	 aabb Зеленые морщини- стые



Цитологические основы независимого наследования признаков

А - аллель желтой окраски семян гороха; а - аллель зеленой окраски; В - аллель гладкой формы; в – аллель морщинистой формы



Цитологические основы независимого наследования признаков

А - аллель желтой окраски семян гороха; а - аллель зеленой окраски; В - аллель гладкой формы; б – аллель морщинистой формы

**Пенетрантность - вероятность
появления определенного фенотипа при
данном генотипе.**

**Если пенетрантность меньше 100%, говорят
о неполной пенетрантности.**

**Неполная пенетрантность может быть
результатом межгенных взаимодействий или
воздействия факторов окружающей среды.**

**В родословных, в которых
прослеживается наследование
аутосомно-доминантного заболевания,
неполная пенетрантность гена,
вызывающего это заболевание, будет
проявляться так называемым пропуском
поколения**

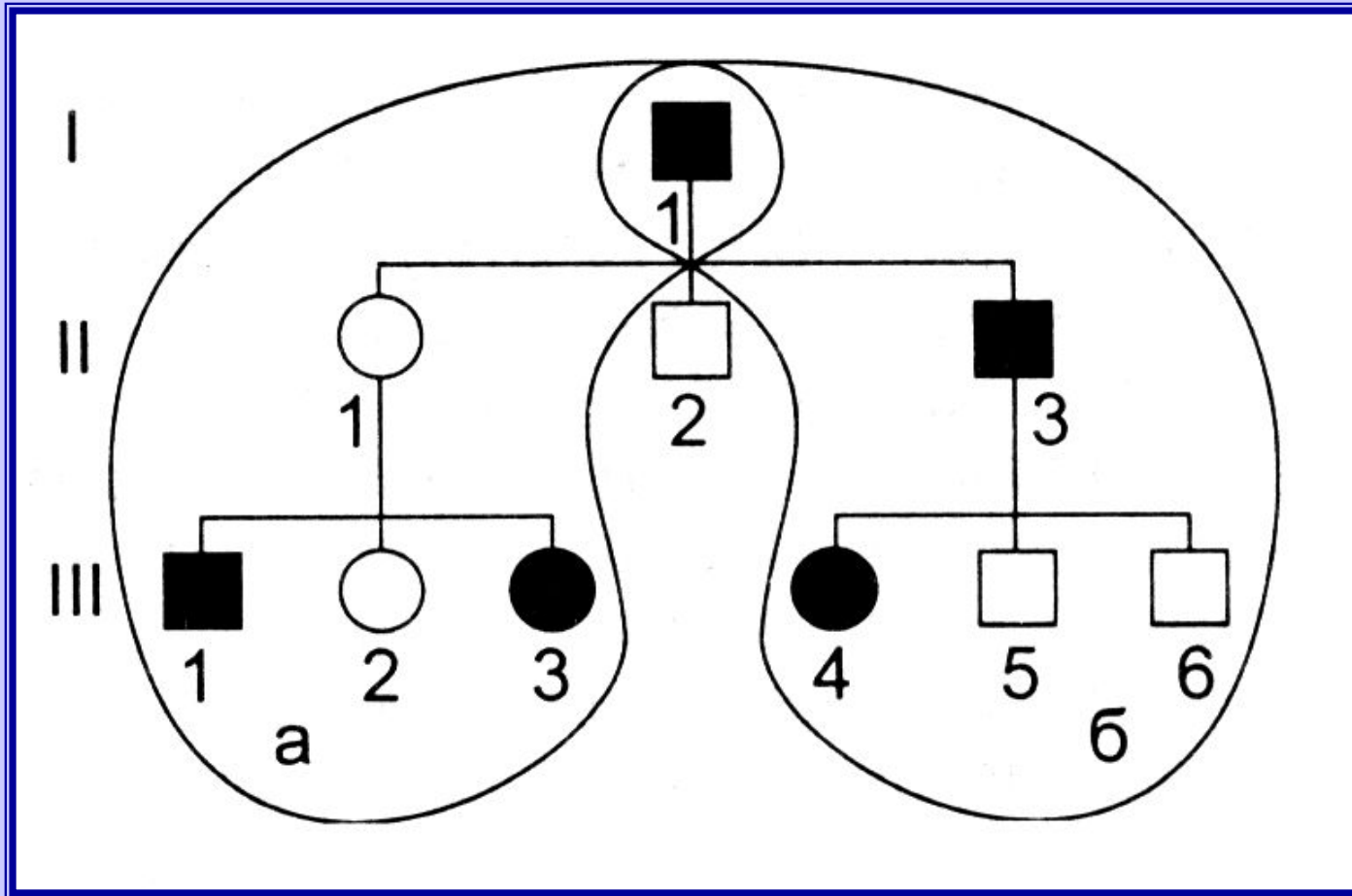


Наследование аутосомно-доминантного признака с неполной пенетрантностью

Для оценки пенетрантности гена используют метод трехпоколенных цепей.

Для этого учитывают все трехпоколенные семьи, происходящие от больных и имеющие больных в 3-м поколении так, чтобы в них не было общих промежуточных предков.

Доля промежуточных предков, у которых проявилось заболевание, от общего числа промежуточных предков дает оценку пенетрантности гена.



Оценка пенетрантности аутосомно-
доминантного гена с помощью метода
трехпоколенных цепей

**Варьирующая экспрессивность -
понятие, определяющее изменчивость
количественного выражения признака у
разных индивидуумов-носителей
соответствующего аллеля.**

Практическая работа на занятие

Задание 1. Детская форма амавротической семейной идиотии Тея-Сакса наследуется как аутосомный рецессивный признак и заканчивается обычно смертельным исходом к 4-5 годам. Первый ребенок в семье умер от указанной болезни в то время, когда должен был родиться второй. Какова вероятность того, что второй ребенок будет страдать той же болезнью?

Задание 2. Ангиоматоз сетчатой оболочки глаза (резкое расширение и новообразование сосудов сетчатки глаза, дегенерация нервных элементов) наследуется как доминантный аутосомный признак с пенетрантностью 50%. Определите вероятность рождения больных детей в семье, где оба родителя являются гетерозиготными носителями ангиоматоза.

Задание 3. У человека синдактилия (сращение пальцев) и глаукома (нарушение оттока внутриглазной жидкости, приводящее в конечном итоге к потере зрения) определяются аутосомными доминантными генами, локализованными в разных парах хромосом. Женщина, страдающая глаукомой, вышла замуж за мужчину с синдактилией. Мать женщины, так же как и многие ее родственники, страдала глаукомой, а отец был здоров. Мать мужчины с синдактилией также страдала синдактилией, а все ее родственники по линии отца были здоровыми. Определите вероятность рождения: а) ребенка с двумя заболеваниями сразу – глаукомой и синдактилией; б) ребенка с одной из указанных болезней.

Задание 4. Арахнодактилия (паучьи пальцы) наследуется как доминантный аутосомный признак с пенетрантностью 30%. Леворукость - рецессивный аутосомный признак с полной пенетрантностью. Определите вероятность проявления обеих аномалий одновременно у детей в семье, где оба родителя гетерозиготны по обеим парам генов.

Задание 6. В семье, где родители хорошо слышали, и один из них имел гладкие волосы, а другой - вьющиеся, родился глухой ребенок с гладкими волосами. Второй ребенок в этой семье хорошо слышал и имел вьющиеся волосы. Определите, какова вероятность дальнейшего появления глухих детей с вьющимися волосами в указанной семье, если известно, что признак вьющихся волос доминирует над признаком гладких волос, а глухота – рецессивный признак и определяющие их гены находятся в разных хромосомах.