

## **ЛЕКЦИЯ 7.**

**ГЕНОМНЫЙ УРОВЕНЬ ОРГАНИЗАЦИИ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА. СВЕДЕНИЯ о ГЕНОМЕ ЧЕЛОВЕКА. ГЕНОМНЫЕ МУТАЦИИ. ГЕНОМ и ЗДОРОВЬЕ ЧЕЛОВЕКА.**

### **ПЛАН ЛЕКЦИИ:**

- 1. ГЕНОМ и ГЕНОТИП – СРАВНИТЕЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА; КАРИОТИП;**
- 2. ГЕНОМНЫЙ УРОВЕНЬ ОРГАНИЗАЦИИ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА – СПЕЦИФИЧЕСКИЙ ВКЛАД в ЯВЛЕНИЯ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ и БИОЛОГИЧЕСКОЙ ИЗМЕНЧИВОСТИ;**
- 3. ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА – ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА;**
- 4. ИСТОРИЧЕСКИЕ ПЕРИОДЫ ГЕНОМИКИ и ПОСТГЕНОМНЫЙ, НОВЫЕ ПРИОРИТЕТЫ;**
- 5. ГЕНОМНЫЕ МУТАЦИИ;**
- 6. ГЕНОМ и ЗДОРОВЬЕ ЧЕЛОВЕКА;**

# ГЕНОМ и ГЕНОТИП: СРАВНИТЕЛЬНАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

---

1. ТЕРМИН “ГЕНОМ” ПРЕДЛОЖЕН Г.ВИНКЛЕРОМ в 1920 г. для ОБОЗНАЧЕНИЯ СОВОКУПНОСТИ ГЕНОВ (НУКЛЕОТИДНЫХ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ ДНК) в ГАПЛОИДНОМ НАБОРЕ ХРОМОСОМ ОРГАНИЗМОВ ДАННОГО БИОЛОГИЧЕСКОГО ВИДА – ГЕНОМЫ ЧЕЛОВЕКА, ШИМПАНЗЕ, МАЛЯРИЙНОГО ПЛАЗМОДИЯ ...;
2. ТЕРМИН “ГЕНОТИП” ПРЕДЛОЖЕН В.ИОГАНСЕНОМ в 1909 г. для ОБОЗНАЧЕНИЯ СОВОКУПНОСТИ ГЕНОВ (фактически, АЛЛЕЛЕЙ) в ДИПЛОИДНОМ НАБОРЕ ХРОМОСОМ ОРГАНИЗМОВ ДАННОГО БИОЛОГИЧЕСКОГО ВИДА – ГЕНОТИПЫ ИВАНОВА, ПЕТРОВА, СИДОРОВА ...;
3. Из ОПРЕДЕЛЕНИЙ СЛЕДУЕТ, что ГЕНОМ ЯВЛЯЕТСЯ ВИДОВОЙ ХАРАКТЕРИСТИКОЙ (ОСОБИ ОДНОГО ВИДА ИМЕЮТ СОВОКУПНОСТЬ одних и тех же ГЕНОВ), ГЕНОТИП – ИНДИВИДУАЛЬНОЙ (ОТДЕЛЬНЫЕ ОСОБИ ОДНОГО ВИДА, ИМЕЯ ИДЕНТИЧНЫЙ НАБОР ГЕНОВ, МОГУТ РАЗЛИЧАТЬСЯ по их АЛЛЕЛЬНЫМ ВАРИАНТАМ);
4. ПОНЯТИЕ “ГЕНОМ” – СОВОКУПНОСТЬ СБАЛАНСИРОВАННЫХ по БАЗОВОЙ БИОИНФОРМАЦИИ ГЕНОВ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИХ во ВЗАЙМОДЕЙСТВИИ ВИДОСПЕЦИФИЧНЫЕ ТИПЫ ОБМЕНА ВЕЩЕСТВ и ОНТОГЕНЕЗА; ГЕНОТИП – ОПРЕДЕЛЯЕТ ИНДИВИДУАЛЬНОЕ (ВНУТРИВИДОВОЕ) РАЗНООБРАЗИЕ ОСОБЕЙ по СОДЕРЖАНИЮ и ДОЗАМ ОТДЕЛЬНЫХ “КВАНТОВ” БИОИНФОРМАЦИИ, ИНСТРУМЕНТ СОЗДАНИЯ РЕЗЕРВА НАСЛЕДСТВЕННОЙ ИЗМЕНЧИВОСТИ, что ОПРЕДЕЛЯЕТ ЭВОЛЮЦИОННУЮ и ЭКОЛОГИЧЕСКУЮ ПЛАСТИЧНОСТЬ ВИДА;
5. ПОНЯТИЕ “КАРИОТИП” ОТРАЖАЕТ СПОСОБ СТРУКТУРНОГО ОФОРМЛЕНИЯ ГЕНОМОВ и ГЕНОТИПОВ у ЭУКАРИОТ;

# **ВКЛАД ГЕНОМНОГО УРОВНЯ в ЯВЛЕНИЯ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ и БИОЛОГИЧЕСКОЙ ИЗМЕНЧИВОСТИ -**

## **ВКЛАД в ЯВЛЕНИЕ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ:**

- 1. ГЕНОМ – НЕСЛУЧАЙНАЯ, ЭВОЛЮЦИОННО СЛОЖИВШАЯСЯ СОВОКУПНОСТЬ ВЗАИМОДЕЙСТВУЮЩИХ ГЕНОВ (НУКЛЕОТИДНЫХ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ ДНК); в силу этого ГЕНОМ ОБЕСПЕЧИВАЕТ БИОИНФОРМАЦИОННО ВИДОСПЕЦИФИЧНЫЙ ТИП ОНТОГЕНЕЗА, ВИДОСПЕЦИФИЧНЫЙ ТИП ОБМЕНА ВЕЩЕСТВ и ВИДОСПЕЦИФИЧНЫЙ ТИП ПОВЕДЕНИЯ;**
- 2. ВИДОСПЕЦИФИЧНАЯ СТРУКТУРА ГЕНОМА ОБУСЛОВЛИВАЕТ ЗАКОНОМЕРНОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ НЕАЛЛЕЛЬНЫХ ГЕНОВ (НУКЛЕОТИДНЫХ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ ДНК) и во взаимодействии с ЭПИГЕНТИЧЕСКИМИ ФАКТОРАМИ ТРЕБУЕМУЮ по БИОИНФОРМАЦИОННОМУ НАПОЛНЕНИЮ, ВРЕМЕНИ, ТИПУ КЛЕТОК и ФУНКЦИОНАЛЬНЫМ ЗАПРОСАМ АКТИВАЦИЮ-ИНАКТИВАЦИЮ ГЕНОВ (НУКЛЕОТИДНЫХ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ ДНК);**

# **ВКЛАД ГЕНОМНОГО УРОВНЯ в ЯВЛЕНИЯ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ и БИОЛОГИЧЕСКОЙ ИЗМЕНЧИВОСТИ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) –**

## **ВКЛАД в ЯВЛЕНИЕ БИОЛОГИЧЕСКОЙ ИЗМЕНЧИВОСТИ:**

- 1. РОЛЬ в ЭВОЛЮЦИИ ГЕНОМНЫХ и ХРОМОСОМНЫХ МУТАЦИЙ; БЛИЖАЙШИЕ ЭВОЛЮЦИОННЫЕ РОДСТВЕННИКИ ЧЕЛОВЕК и ШИМПАНЗЕ ИМЕЮТ 99% ОБЩИХ СТРУКТУРНЫХ ГЕНОВ (тем не менее, у людей – положительный отбор по генам защиты от Тbc и МАЛЯРИИ, инактивированы гены КЕРАТИНА волос и ГИДРОКСИЛАЗЫ СМН-Н-АЦЕТИЛнейраминовой кислоты – делеция 92 п.н. в связи с инсерцией Alu элемента), однако ФЕНОТИПИЧЕСКИЕ РАЗЛИЧИЯ ОГРОМНЫ; СРАВНИТЕЛЬНЫЙ АНАЛИЗ КАРИОТИПОВ названных представителей отряда ПРИМАТОВ ГОВОРИТ о наличии достаточных различий: у людей **23** ПАРЫ ХРОМОСОМ, у шимпанзе – **24** (**2-ая хромосома человека – две слившиеся хромосомы обезьяны, 12 и 13**), **13** ПАР ХРОМОСОМ полностью идентичны, тогда как хромосомы **5** ПАРЫ и еще **8-ми** ПАР различаются инвертированными перицентрическими участками, **9** ХРОМОСОМА ЧЕЛОВЕКА КРУПНЕЕ, а **12** КОРОЧЕ; есть РАЗЛИЧИЯ в СТРУКТУРЕ ГЕНОМОВ – У ЧЕЛОВЕКА БОЛЬШЕ Alu-повторов, нуклеотидные последовательности окколоцентромерной ДНК различны, наибольшие различия в нуклеотидных последовательностях – ХРОМОСОМА **Y**, наименьшие – ХРОМОСОМА **X**; можно заключить, что ОСНОВУ ДИВЕРГЕНЦИИ СРАВНИВАЕМЫХ ВИДОВ от общего предка составляют изменения КАРИОТИПА и СИСТЕМЫ ГЕНОМА;**
- 2. РОЛЬ ИЗМЕНЕНИЙ СИСТЕМЫ ГЕНОМА в ЭВОЛЮЦИИ на ОСНОВЕ МЕХАНИЗМА ГОРИЗОНТАЛЬНОГО ПЕРЕНОСА ГЕНОВ (нуклеотидных последовательностей ДНК);**

## **ПРОЕКТ “ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА”: ОСНОВНЫЕ ЦЕЛИ -**

- а) СОЗДАНИЕ ТОЧНОЙ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ КАРТЫ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА;**  
ЗАДАЧА РЕШАЕТСЯ благодаря наличию в геноме  
**ПОЛИМОРФИЗМОВ** (мини- и микросателлитного,  
однонуклеотидного);
- б) СОЗДАНИЕ ТОЧНОЙ ФИЗИЧЕСКОЙ КАРТЫ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА:**  
ЗАДАЧА РЕШАЕТСЯ благодаря найденному методическому  
подходу (в частности, построение контиг) и ПЦР;
- в) ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ НУКЛЕОТИДНЫХ ПАР**  
**(СИКВЕНС)** в геноме человека; к началу 2001 г. был  
осуществлен “ЧЕРНОВОЙ” вариант СИКВЕНСА, так как в ДНК  
оставались участки, в которых нуклеотидные  
последовательности не были определены; к названной  
дате было секвенировано и собрано в протяженные отрезки 95%  
эухроматиновых участков генома человека;

## **ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА: ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА -**

- 1. ПРЕДСТАВЛЕН ПОРЯДКА 3,2 МЛН. ПАР НУКЛЕОТИДОВ ( $7,1 \times 10^9$  пг ДНК);**
- 2. КОДИРУЕТ АМИНОКИСЛОТНЫЕ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ПОЛИПЕТИДОВ – 1,1-1,4%;**  
СООТВЕТСТВУЕТ порядка **31 000 ГЕНОВ**, из которых ИДЕНТИФИЦИРОВАНО примерно **20 тыс. ГЕНОВ**, включая **740 ТРАНСКРИБИРУЕМЫХ (РНК)**, но не ТРАНСЛИРУЕМЫХ ГЕНОВ;
- 3. ВСЕГО ТРАНСКРИБИРУЕТСЯ в РНК – 28% ДНК;**
- 4. АЛЬТЕРНАТИВНЫЙ СПЛАЙСИНГ – 2,4% ГЕНОВ (из СЕКВЕНИРОВАННЫХ **10 742**),**  
КОДИРУЮЩИХ ПОЛИПЕТИДЫ; таких ГЕНОВ может быть не менее **60%**;
- 5. ОДНОКОПИЙНЫЕ (менее 10 копий) ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ (без**  
КОДИРУЮЩИХ ПОЛИПЕТИДЫ) – **73%**;
- 6. 25% ДНК – ПОВТОРЯЮЩИЕСЯ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ (СОТНИ, ТЫСЯЧИ,**  
млн. ПОВТОРОВ); диспергированные (разбросаны по геному) и сателлитные  
(**10%**, тандемные повторы); среди диспергированных – длинные (LINE, до **7 000** п.н.) и короткие (SINE, до **90-500** п.н.); среди SINE – Alu повторы (**300-500** тыс. на геном, способны к самокопированию и встраиванию в любой части генома с нарушением функции генов – эндогенный мутаген); в категории сателлитной ДНК – полиморфные по числу повторов мини (**20-70** п.н.) и микросателлиты (**2-4** п.н.): инструмент картирования генов, маркеры положения генов наследственных и мультифакториальных болезней; одонуклеотидный полиморфизм (**1,42** млн. на геном, инструмент картирования, выявление аллелей мультифакториальных болезней);

# **ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА: ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ КАТЕГОРИИ ИДЕНТИФИЦИРОВАННЫХ ГЕНОВ (СООТНОШЕНИЕ в %%) -**

- 1. ГЕНЫ РЕПЛИКАЦИИ, ЭКСПРЕССИИ и СОХРАНЕНИЯ ЦЕЛОСТНОСТИ ГЕНОМА – 23,2%;**
- 2. ГЕНЫ СИГНАЛЬНЫХ СИСТЕМ (клеточного общения, внутриклеточных сигналлингов) – 21,1%;**
- 3. ГЕНЫ ОБЩЕКЛЕТОЧНЫХ БИОХИМИЧЕСКИХ ФУНКЦИЙ – 17,5%;**
- 4. ГЕНЫ других ФОРМ БИОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ (КОДИРУЮТ, среди прочих, белки ФОЛДИНГА, ТРАНСПОРТНЫЕ, СТРУКТУРНЫЕ, ИММУНОПРОТЕИНЫ) – 38,2%;**
- 5. В КАТАЛОГ не вошло примерно 13 000 генов с НЕИЗВЕСТНОЙ ФУНКЦИЕЙ;**
- 6. в 13 ГЕННЫХ СЕМЕЙСТВАХ (внутриклеточные процессы, МЕТАБОЛИЗМ, РЕПЛИКАЦИЯ-МОДИФИКАЦИЯ ДНК, ТРАНСКРИПЦИЯ-ТРАНСЛЯЦИЯ, ВНУТРИКЛЕТОЧНЫЙ СИГНАЛЛИНГ, МЕЖКЛЕТОЧНЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ, ФОЛДИНГ-ДЕГРАДАЦИЯ БЕЛКОВ, ТРАНСПОРТНЫЕ-СТРУКТУРНЫЕ-ЦИТОСКЕЛЕТНЫЕ-ЗАЩИТНЫЕ И ИММУННЫЕ, РАЗНОСТОРОННЕФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ БЕЛКИ), кроме второго, число генов у человека больше, чем у дрожжей, дрозофилы, круглого червя *C. elegans* и растения *Arabidopsis thaliana*;**

**ЧИСЛО ГЕНОВ, КОНТРОЛИРУЮЩИХ СИНТЕЗ БЕЛКОВЫХ  
ДОМЕНОВ, ВЫПОЛНЯЮЩИХ ВАЖНЫЕ ФУНКЦИИ, в  
ГЕНОМАХ ЧЕЛОВЕКА, ПЛОДОВОЙ МУХИ и КРУГЛОГО  
ЧЕРВЯ *C. elegans* -**

ДОМЕН	ЧЕЛОВЕК	ПЛОДОВАЯ МУХА	КРУГЛЫЙ ЧЕРВЬ
= ТРАНС- КРИПЦИОН- НЫЕ ФАКТОРЫ: “Цинковые пальцы”, тип GATA	11	5	8
= ГОМЕОБОКС регуляция генной активности в онтогенезе	160	100	82
= АПОПТОЗ програм. смерть клеток	16	5	7

# **ГЕНОМЫ ЧЕЛОВЕКА и ДРУГИХ ВИДОВ ЖИВОТНЫХ (СРАВНИТЕЛЬНО-ЭВОЛЮЦИОННЫЙ АСПЕКТ) –**

**в ГЕНОМЕ ЧЕЛОВЕКА есть ГЕНЫ:**

- = **ОБЩИЕ для про- и эукариот – 21%;**
- = **ОБЩИЕ для животных и др. эукариот – 32%;**
- = **ОБЩИЕ для позвоночных и др. животных – 24%;**
- = **ОБЩИЕ для позвоночных – 22%;**
- = **ОБЩИЕ для приматов – 90-99%;**

**в ГЕНОМЕ ЧЕЛОВЕКА есть ДНК от:**

- = **РЕТРОТРАНСПОЗОНОВ (РНК вирусов) – 8%;**
- = **ДНК ТРАНСПОЗОНОВ (бактериальных) – 3%;**
- = **еще 220 генов от БАКТЕРИЙ-СИМБИОНТОВ, включая ген МАО;**

**ГИПОТЕЗА – ЭТИ ГЕНЫ ИНТРОДУЦИРОВАНЫ В ГЕНОМ ГОМИНИДА**

**ПРИШЕЛЬЦАМИ ИЗ КОСМОСА ДЛЯ ПРЕВРАЩЕНИЯ В РАБОЧУЮ СИЛУ; ОТ  
ЧЕЛОВЕКА – ГЕНЫ ДОСТАЛИСЬ БАКТЕРИЯМ-СИМБИОНТАМ;**

# ГЕНОМЫ ЧЕЛОВЕКА и ДРУГИХ ВИДОВ ЖИВЫХ СУЩЕСТВ: СРАВНИТЕЛЬНО-ЭВОЛЮЦИОННЫЙ АСПЕКТ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -

## РЕШАЕМЫЕ ОБЩЕБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЗАДАЧИ:

БИОЛОГИЧЕСКИЙ  
ВИД:

= ЧЕЛОВЕК

= *C. elegans*

= ДРОЗОФИЛА

= *S. cerevisiae* (дрожжевая клетка,  
одноклеточный эукариот)

= КИШЕЧНАЯ ПАЛОЧКА

(прокариот)

= *Mycoplasma genitalium*

(примитивный прокариот)

КОЛИЧЕСТВО  
ЭКСПРЕССИРУЕМЫХ  
(ТРАНСКРИБИРУЕМЫХ и  
ТРАНСЛИРУЕМЫХ) ГЕНОВ:

20-31 000

19 000

7 200

6 000

4 000

500 (из них 350 жизненно необходимы  
- “элементарная машина  
жизни”)

# **ГЕНОМЫ других ВИДОВ ЖИВЫХ СУЩЕСТВ: ВОЗБУДИТЕЛИ ИНФЕКЦИОННЫХ и ПАРАЗИТАРНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ и их ПЕРЕНОСЧИКИ -**

## **РЕШАЕМЫЕ БИОМЕДИЦИНСКИЕ ЗАДАЧИ:**

**ПОИСК в ГЕНОМАХ ВОЗБУДИТЕЛЕЙ и ПЕРЕНОСЧИКОВ  
МИШЕНЕЙ для СПЕЦИФИЧЕСКИХ, ДЕЙСТВУЮЩИХ ИЗБИРАТЕЛЬНО  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (*Plasmodium falciparum*, возбудитель  
тропической МАЛЯРИИ в регионах АФРИКИ к югу от САХАРЫ,  
ежегодно более 2,5 млн. СМЕРТЕЙ – в геноме МЕНЬШЕ ГЕНОВ  
РАЗЛИЧНЫХ ФЕРМЕНТОВ и МЕМБРАННЫХ ПЕРЕНОСЧИКОВ, БОЛЬШЕ –  
СВЯЗАННЫХ с ИЗБЕГАНИЕМ ДЕЙСТВИЯ ОРГАНИЗМА ХОЗЯИНА; ПЕРЕНОСЧИК  
*Anopheles gambiae* - после того, как самка напитается кровью  
РАСТЕТ АКТИВНОСТЬ ГЕНОВ СИНТЕЗА ЛИПИДОВ, ЛИЗОСОМНЫХ  
ФЕРМЕНТОВ, МЕЛАНИЗАЦИИ ЯЙЦЕКЛЕТОК и ПАДАЕТ АКТИВНОСТЬ  
ГЕНОВ СИНТЕЗА ЦИТОСКЕЛЕТНЫХ и СВЯЗАННЫХ со ЗРЕНИЕМ  
БЕЛКОВ, ФЕРМЕНТОВ ГЛИКОЛИЗА: РАЗРАБОТАНА СТРАТЕГИЯ  
БОРЬБЫ с НАЗВАННЫМ ПАРАЗИТАРНЫМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ);**

# **ПОСТГЕНОМНЫЙ ИСТОРИЧЕСКИЙ ПЕРИОД -**

## **1. От СТРУКТУРНОЙ к ФУНКЦИОНАЛЬНОЙ ГЕНОМИКЕ:**

**а) ТРАНСКРИПТОМИКА** - только у ЭУКАРИОТ есть пре-и(м) РНК и ее ПРОЦЕССИНГ в виде ДОБАВЛЕНИЯ КЭПА, ПОЛИАДЕНИЛИРОВАНИЯ, СПЛАЙСИНГА и ХИМИЧЕСКОЙ МОДИФИКАЦИИ; только у ЭУКАРИОТ ТРАНСКРИБИРУЮТСЯ НЕТРАНСЛИРУЕМЫЕ МАЛЫЕ ЯДЕРНЫЕ и ЯДРЫШКОВЫЕ РНК с КОНЦЕНСУСНЫМИ-СЕРВИСНЫМИ ФУНКЦИЯМИ, микроРНК или КОРОТКИЕ ИНТЕРФЕРИРУЮЩИЕ РНК с РЕГУЛЯТОРНЫМИ ФУНКЦИЯМИ;

**б) ПРОТЕОМИКА** - БЕЛКОВЫЙ РЕПЕРТУАР, ФОЛДИНГ, ГОМО- и ГЕТЕРО- МУЛЬТИБЕЛКОВЫЕ КОМПЛЕКСЫ; ОСОБЕННОСТИ ГЕНЕТИЧЕСКОГО КОДА ДНК – НАЛИЧИЕ КОДОНОВ “ПРЕПИНАНИЯ”, ВЫРОЖДЕННОСТЬ КОДА, ОТСТУПЛЕНИЯ от УНИВЕРСАЛЬНОСТИ КОДА; АЛЬТЕРНАТИВНЫЙ СПЛАЙСИНГ; ДЕГРАДАЦИЯ БЕЛКОВ; ФЕРМЕНТАТИВНЫЙ КАТАЛИЗ и др. ФУНКЦИИ;

# **ОСНОВНЫЕ ЦЕЛИ на ПОСТГЕНОМНЫЙ ПЕРИОД -**

- 1. ПРОДОЛЖЕНИЕ РАБОТЫ по СЕКВЕНИРОВАНИЮ ГЕНОМОВ ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ возможно БОЛЬШЕГО ЧИСЛА ВИДОВ ЖИВЫХ СУЩЕСТВ – СРАВНИТЕЛЬНО-ЭВОЛЮЦИОННАЯ ГЕНОМИКА; ГЕНОМИКА ВОЗБУДИТЕЛЕЙ и ПЕРЕНОСЧИКОВ ИНФЕКЦИОННЫХ и ПАРАЗИТАРНЫХ БОЛЕЗНЕЙ - ЭКОПРОФИЛАКТИКА; ВЫЯСНЕНИЕ ПРИНЦИПОВ ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ ГЕНОМА – ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ГЕНОМИКА;**
- 2. ГЕНОМИКА ЗДОРОВЬЯ и НЕЗДОРОВЬЯ ЛЮДЕЙ как ОСНОВА ПРЕДИКТИВНОЙ МЕДИЦИНЫ;**
- 3. ДАННЫЕ ГЕНОМИКИ как ОСНОВА РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ; ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ и МЕХАНИЗМЫ РЕАЛИЗАЦИИ ИНДИВИДУАЛЬНОЙ РЕАКЦИИ на ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА – ПЕРСОНИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНЫ; ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ и МЕХАНИЗМЫ РЕАЛИЗАЦИИ ПОВЕДЕНЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ;**
- 4. ДАННЫЕ ГЕНОМИКИ как ОСНОВА ПОНИМАНИЯ РАССОВЫХ, ЭТНИЧЕСКИХ, МЕЖПОПУЛЯЦИОННЫХ РАЗЛИЧИЙ в ОСОБЕННОСТЯХ ПАТОЛОГИИ, РЕАКЦИИ на ПАТОГЕНЫ и ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ;**
- 5. ДАННЫЕ ГЕНОМИКИ как ОСНОВА ОБЩЕСТВЕННОГО ОБУСТРОЙСТВА;**

## **ГЕНОМНЫЕ МУТАЦИИ -**

- 1. ГАПЛОИДИЯ – УМЕНЬШЕНИЕ в КАРИОТИПЕ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК КОЛИЧЕСТВА ХРОМОСОМ ВДВОЕ ( $2n \rightarrow n$ );**
- 2. ПОЛИПЛОИДИЯ – УВЕЛИЧЕНИЕ (КРАТНОЕ  $n$ ) в КАРИОТИПЕ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК КОЛИЧЕСТВА ХРОМОСОМ;**
  - = АУТОПЛОИДИЯ,
  - = АЛЛОПЛОИДИЯ;
- 3. АНЭУПЛОИДИЯ (АНЭУСОМИЯ) – НЕ КРАТНОЕ ГАПЛОИДНОМУ ( $n$ ) ИЗМЕНЕНИЕ в КАРИОТИПАХ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК КОЛИЧЕСТВА ОТДЕЛЬНЫХ ХРОМОСОМ:**
  - = НУЛИСОМИЯ – ОТСУТСТВИЕ ОБОИХ ГОМОЛОГОВ (у ЛЮДЕЙ НЕТ);
  - = МОНОСОМИЯ – УТРАТА ОДНОГО из ГОМОЛОГОВ, у ЧЕЛОВЕКА **45,X0** – синдром ШЕРЕШЕВСКОГО-ТЕРНЕРА, МОНОСОМИЙ по АТОСОМАМ у ЛЮДЕЙ НЕТ;
  - ;
  - = ПОЛИСОМИЯ – ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ(ЫЕ) ПОЛОВЫЕ ХРОМОСОМЫ X или Y (синдром КЛЕЙНФЕЛЬТЕРА), а также АУТОСОМЫ: ТРИСОМИЯ ПОЛНАЯ по ХРОМОСОМЕ 21 – синдром ДАУНА;
  - = ЧАСТИЧНАЯ ТРИСОМИЯ по КРИТИЧЕСКОМУ УЧАСТКУ ХРОМОСОМЫ 21 - q22.3 (фермент СУПЕРОКСИДДИСМУТАЗА) – синдром ДАУНА в более МЯГКОЙ ФОРМЕ;

## **ГЕНОМ и ЗДОРОВЬЕ ЛЮДЕЙ -**

- 1. НУЛИСОМИЯ, МОНОСОМИИ по АУТОСОМАМ у ЛЮДЕЙ не СОВМЕСТИМЫ с ЖИЗНЬЮ; ОПИСАНЫ ЖИЗНЕСПОСОБНЫЕ ОРГАНИЗМЫ-МОЗАИКИ;**
- 2. ПОЛИСОМИИ по ПОЛОВЫМ ХРОМОСОМАМ – ГЕТЕРОГЕННОСТЬ СИМПТОМАТИКИ, ВОЗМОЖНЫ НЕЗНАЧИТЕЛЬНЫЕ ОТКЛОНЕНИЯ;**
- 3. ПОЛИ(ТРИ)СОМИИ по АУТОСОМАМ: болезнь ДАУНА - ТРЕТЬ ПОГИБАЕТ ВНУТРИУТРОБНО, ТИПИЧНАЯ СИМПТОМАТИКА, НАРУШЕНИЯ со стороны СИСТЕМЫ ИММУНИТЕТА, СНИЖЕНА ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ЖИЗНИ, СМЕРТЬ от ИНФЕКЦИЙ; синдромы при ТРИСОМИЯХ 13, 18 и др. – ПОЛУЛЕТАЛЬНЫЕ МУТАЦИИ с РАЗНООБРАЗНОЙ СИМПТОМАТИКОЙ;**
- 4. См. также ГЕННЫЕ МУТАЦИИ: МИКРОДЕЛЕЦИИ, МИКРОДУПЛИКАЦИИ, ИНСЕРЦИИ, в частности, Alu ЭЛЕМЕНТОВ;**