Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Косенок Сергей ВРОЙДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ Должность: ректор ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА-ЮГРЫ Дата подписания: 31.10.2025 14.50.10

Уникальный программный ключ: «Сургутский государственный университет»

e3a68f3eaa1e62674b54f4998099d3d6bfdcf836

УТВЕРЖДАЮ:
Проректор по учебно-методической работе
Е.В. Коновалова
«15» июня 2023 г.

Медицинский колледж

# ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ по дисциплине

# ОП.04. ГЕНЕТИКА С ОСНОВАМИ МЕДИЦИНСКОЙ ГЕНЕТИКИ

Специальность	34.02.01 Сестринское дело			
Форма обучения	очная-заочная			

образовательного стандарта среднего профессионального образования по специальности 34.02.01 Сестринское дело, утвержденного Министерством Просвещения Российской Федерации Приказ от 04 июля 2022 г. № 527.

Разработчик:

<u>Филатова Л.П., преподаватель</u>

Ф.И.О., ученая степень, звание, должность

Фонд оценочных средств рассмотрен и одобрен на заседании МО «Общепрофессиональные дисциплины» «24» апреля 2023 года, протокол № 4

Председатель МО \_\_\_\_\_\_\_\_ <u>Филатова Л.П., преподаватель</u>

Ф.И.О., ученая степень, звание, должность

Фонд оценочных средств рассмотрен и одобрен на заседании учебно-методического совета

Бубович Е.В., к.м.н., доцент Ф.И.О., ученая степень, звание, должность

основе

Федерального государственного

средств разработан на

оценочных

медицинского колледжа

«18» мая 2023 года, протокол № 5

Директор Медицинского колледжа \_\_\_\_\_

# СОДЕРЖАНИЕ

- 1. Паспорт фонда оценочных средств
- 2. Результаты освоения учебной дисциплины, подлежащие проверке
- 3. Оценка освоения учебной дисциплины
- 4. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений и навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы

### 1. Паспорт фонда оценочных средств

В результате освоения учебной дисциплины «Генетика с основами медицинской генетики» обучающийся должен обладать предусмотренными ФГОС СПО по специальности 34.02.01 Сестринское дело, следующими умениями, знаниями, которые формируют общие и профессиональные компетенции, а также позволяют достигнуть личностных результатов:

#### 1. Уметь:

- У1. проводить опрос и вести учет пациентов с наследственной патологией;
- У2. проводить беседы по планированию семьи с учетом имеющейся наследственной патологии;
- У3. проводить предварительную диагностику наследственных болезней

#### 2. Знать:

- 31. биохимические и цитологические основы наследственности;
- 32. закономерности наследования признаков, виды взаимодействия генов;
- 33. методы изучения наследственности и изменчивости человека в норме и патологии;
- 34. основные виды изменчивости, виды мутаций у человека, факторы мутагенеза;
- 35. основные группы наследственных заболеваний, причины и механизмы возникновения;

36. цели, задачи, методы и показания к медико-генетическому консультированию.

Код	Наименование результата обучения				
	Общие компетенции				
OK 01	Выбирать способы решения задач профессиональной деятельности				
	применительно к различным контекстам.				
OK 02	Использовать современные средства поиска, анализа и интерпретации				
	информации и информационные технологии для выполнения задач				
	профессиональной деятельности.				
OK 03	Планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное				
	развитие, предпринимательскую деятельность в профессиональной сфере,				
	использовать знания по финансовой грамотности в различных жизненных				
	ситуациях.				
	Профессиональные компетенции				
ПК 3.1	Консультировать население по вопросам профилактики заболеваний.				
ПК 3.2	Пропагандировать здоровый образ жизни.				
ПК 3.3	Участвовать в проведении профилактических осмотров и диспансеризации				
	населения.				
ПК 4.1	Проводить оценку состояния пациента.				
ПК 4.2	Выполнять медицинские манипуляции при оказании медицинской помощи				
	пациенту.				
ПК 4.3	Осуществлять уход за пациентом.				
ПК 4.5	Оказывать медицинскую помощь в неотложной форме.				
ПК 4.6	Участвовать в проведении мероприятий медицинской реабилитации.				

Формирование личностных результатов реализации программы воспитания по специальности 34.02.01 Сестринское дело:

Личностные результаты реализации программы воспитания (дескрипторы)	Код личностных результатов реализации программы
	воспитания

Осознающий приоритетную ценность личности человека; уважающий	ЛР 7
собственную и чужую уникальность в различных ситуациях, во всех	
формах и видах деятельности.	
Соблюдающий и пропагандирующий правила здорового и безопасного	ЛР 9
образа жизни, спорта; предупреждающий либо преодолевающий	
зависимости от алкоголя, табака, психоактивных веществ, азартных игр и	
т.д. Сохраняющий психологическую устойчивость в ситуативно сложных	
или стремительно меняющихся ситуациях.	

# Форма аттестации по дисциплине: экзамен

# 2. Результаты освоения учебной дисциплины, подлежащие проверке

В результате аттестации по учебной дисциплине осуществляется комплексная проверка следующих умений и знаний, а также динамика формирования общих и профессиональных компетенций:

Результаты обучения	Критерии оценки	Методы оценки
Знания:	- полное раскрытие	Текущий контроль:
- 31. биохимические и	понятий и точность	– индивидуальный и
цитологические основы	употребления научных	групповой опрос;
наследственности;	терминов, применяемых в	тестирование;
- 32. закономерности	генетике;	<ul><li>оценка решения</li></ul>
наследования признаков, виды	- демонстрация знаний	ситуационных задач;
взаимодействия генов;	основных понятий	– экспертное
- 33. методы изучения	генетики человека:	наблюдение и оценка
наследственности и	наследственность и	выполнения
изменчивости человека в норме и	изменчивость, методы	практических заданий
патологии;	изучения	Диагностическое
- 34. основные виды	наследственности,	тестирование
изменчивости, виды мутаций у	основные группы	Итоговый контроль:
человека, факторы мутагенеза;	наследственных	экзамен
- 35. основные группы	заболеваний	
наследственных заболеваний,		
причины и механизмы		
возникновения;		
- 36. цели, задачи, методы и		
показания к медико –		
генетическому		
консультированию		
Умения:	- демонстрация	Экспертная оценка
- У1. проводить опрос и вести	способности	выполнения
учет пациентов с наследственной	прогнозировать риск	практических заданий
патологией;	проявления признака в	
- У2. проводить беседы по	потомстве путем анализа	
планированию семьи с учетом	родословных,	
имеющейся наследственной	составленных с	
патологии;	использованием	
- У3. проводить предварительную	стандартных символов;	
диагностику наследственных	- проведение опроса и	
болезней.	консультирования	
	пациентов в соответствии с	
	принятыми правилами	

Результаты (освоенные общие и профессиональные компетенции)	Основные показатели оценки результата	Формы и методы контроля и оценки
ОК 01. Выбирать способы решения задач профессиональной деятельности применительно к различным контекстам	Уметь выбирать и применять методы и способы решения задач профессиональной деятельности	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ОК 02. Использовать современные средства поиска, анализа и интерпретации информации и информационные технологии для выполнения задач профессиональной деятельности	Уметь находить и использовать современные средства поиска информации для эффективного выполнения задач профессиональной деятельности.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ОК 03. Планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное развитие, предпринимательскую деятельность в профессиональной сфере, использовать знания по финансовой грамотности в различных жизненных ситуациях  ПК 3.1. Консультировать население по вопросам профилактики заболеваний.	Уметь планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное развитие, предпринимательскую деятельность в профессиональной сфере, использовать знания по финансовой грамотности в различных жизненных ситуациях  Уметь проводить консультации населения по вопросам профилактики заболеваний.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  индивидуального и фронтального опроса;  решения ситуационных задач;  тестирования;  выполнения практических заданий  Экспертное наблюдение и оценка результатов:  индивидуального и фронтального опроса;  решения ситуационных задач;  тестирования;  выполнения практических заданий

ПК 3.2. Пропагандировать здоровый образ жизни.	Уметь решать стандартные и нестандартные профессиональных задачи при проведении профилактических мероприятий.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ПК 3.3. Участвовать в проведении профилактических осмотров и диспансеризации населения.	Уметь проявлять активность проведения профилактических осмотров и диспансеризации населения.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ПК 4.1. Проводить оценку состояния пациента.	Уметь оценивать состояния пациента по клиническим симптомам.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ПК 4.2. Выполнять медицинские манипуляции при оказании медицинской помощи пациенту.	Уметь демонстрировать основные алгоритмы при оказании медицинской помощи пациенту.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий
ПК 4.3. Осуществлять уход за пациентом.	Уметь демонстрировать основные алгоритмы по уходу за пациентом.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;

ПК 4.5. Оказывать медицинскую помощь в неотложной форме.	Уметь демонстрировать основные алгоритмы по оказанию медицинской помощи в неотложной форме.	<ul> <li>выполнения практических заданий</li> <li>Экспертное наблюдение и оценка результатов:</li> <li>индивидуального и фронтального опроса;</li> <li>решения ситуационных задач;</li> <li>тестирования;</li> <li>выполнения практических заданий</li> </ul>
ПК 4.6. Участвовать в проведении мероприятий медицинской реабилитации.	Уметь демонстрировать мероприятия по медицинской реабилитации.	Экспертное наблюдение и оценка результатов:  — индивидуального и фронтального опроса;  — решения ситуационных задач;  — тестирования;  — выполнения практических заданий

# 3. Оценка освоения учебной дисциплины

	Формы и методы контроля					
7	Текущий контроль		Диагностический контроль		Промежуточная аттестация	
Элемент учебной дисциплины	Форма контроля	Проверяемые умения, знания, ОК, ПК, ЛР	Форма контроля	Проверяемые ОК, ПК	Форма контроля	Проверяемые умения, знания, ОК, ПК, ЛР
Раздел 1 Основы генетики						
Тема 1.1. Генетика как наука. История развития медицинской генетики	Фронтальный устный опрос. Тестирование (тематический контроль).	У1, У2, 31, 32 ОК 01, ОК 02, ОК 03, ПК 3.1., ПК 3.2., ПК 3.3., ПК 4,1., ПК 4.2., ПК 4.3., ПК 4.5., ПК 4.6. ЛР 7, ЛР 9				
Раздел 2. Цитологические и биохимические основы наследственности						
Тема 2.1. Цитологические основы наследственности	Фронтальный устный опрос. Практическая работа №1. Тестирование (тематический контроль).	У1, У2, У3, 31 ОК 01, ОК 02, ОК 03, ПК 3.1., ПК 3.2., ПК 3.3., ПК 4,1., ПК 4.2., ПК 4.3., ПК 4.5., ПК 4.6. ЛР 7, ЛР 9				

Тема 2.2.	Фронтальный устный	V1, V2, V3, 31
Биохимические	опрос.	OK 01, OK 02, OK 03,
основы	Тестирование	ПК 3.1., ПК 3.2.,
наследственности	(тематический	ПК 3.3., ПК 4,1.,
	контроль).	ПК 4.2., ПК 4.3.,
	Практическая работа	ПК 4.5., ПК 4.6.
	No2.	ЛР 7, ЛР 9
Раздел 3.		
Закономерности		
наследования		
признаков		
Тема 3.1.	Фронтальный устный	Y1, Y2, Y3, 32, 33
Типы наследования	опрос.	OK 01, OK 02, OK 03,
признаков	Тестирование	ПК 3.1., ПК 3.2.,
	(текущий контроль).	ПК 3.3., ПК 4,1.,
	Практическая работа	ПК 4.2., ПК 4.3.,
	№ 3,4.	ПК 4.5., ПК 4.6.
		ЛР 7, ЛР 9
Тема 3.2.	Фронтальный устный	Y1, Y2, Y3, 34
Виды изменчивости.	опрос.	OK 01, OK 02, OK 03,
Мутагенез.	Тестирование	ПК 3.1., ПК 3.2.,
	(тематический	ПК 3.3., ПК 4,1.,
	контроль).	ПК 4.2., ПК 4.3.,
	Практическая	ПК 4.5., ПК 4.6.
	работа№5.	ЛР 7, ЛР 9
Раздел 4. Изучение		
наследственности и		
изменчивости		
Тема 4.1.	Фронтальный устный	Y1, Y2, Y3, Y3, 33
Методы изучения	опрос.	OK 01, OK 02, OK 03,
наследственности и	Тестирование	ПК 3.1., ПК 3.2.,
изменчивости	(текущий контроль).	ПК 3.3., ПК 4,1.,
	Практическая работа	ПК 4.2., ПК 4.3.,
	<i>№</i> 6, 7.	ПК 4.5., ПК 4.6.

		ЛР 7, ЛР 9				
Раздел 5.						
Наследственность и						
патология						
Тема 5.1.	Фронтальный устный	У1, У2, У3, У3				
Наследственные	опрос.	35				
болезни и их	Тестирование	OK 01, OK 02, OK 03,				
классификация	(текущий контроль).	ПК 3.1., ПК 3.2.,				
	Практическая работа	ПК 3.3., ПК 4,1.,				
	№ 8.	ПК 4.2., ПК 4.3.,				
		ПК 4.5., ПК 4.6.				
		ЛР 7, ЛР 9				
Тема 5.2.	Фронтальный устный	У1, У2, У3, У3, З6				
Медико-генетическое	опрос.	OK 01, OK 02, OK 03,				
консультирование	Тестирование	ПК 3.1., ПК 3.2.,				
	(тематический	ПК 3.3., ПК 4,1.,				
	контроль).	ПК 4.2., ПК 4.3.,				
		ПК 4.5., ПК 4.6.				
		ЛР 7, ЛР 9				
			Диагностическое	У1, У2, У3, У3	Экзамен	У1, У2, У3, У3
			тестирование	31, 32, 33, 34, 35,		31, 32, 33, 34, 35,
				36		36
				OK 01, OK 02,		OK 01, OK 02, OK
				ОК 03,		03,
				ПК 3.1., ПК 3.2.,		ПК 3.1., ПК 3.2.,
				ПК 3.3., ПК 4,1.,		ПК 3.3., ПК 4,1.,
				ПК 4.2., ПК 4.3.,		ПК 4.2., ПК 4.3.,
				ПК 4.5., ПК 4.6.		ПК 4.5., ПК 4.6.
						ЛР 7, ЛР 9

4. Типовые контрольные задания и иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений и навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы

# 4.1. Типовые задания для текущего контроля

# Тема 1.1. Генетика как наука. История развития медицинской генетики

### Перечень вопросов для устного, фронтального опроса:

#### 1. Наука о законах наследственности и изменчивости:

- А. Генетика
- Б. Экология
- В. Цитология
- Г. Протозоология

#### 2. Задача молекулярной биологии:

- А. Исследование генома
- Б. Ядовитые растения
- В. Экологические факторы среды
- Г. Заболевания человека

#### 3. Законы генетики сформулировал:

- А. Г. Мендель (1865 г.)
- Б. Г.К. Грам (1884г.)
- В. Р. Кох (1882г.)
- Г. Д. Листер (1867г.)

#### 4. Свойство живого организма передавать свои признаки потомству:

- А. Генетика
- Б. Биология
- В. Изменчивость
- Г. Наследственность

#### 5. Способность особей одного вида отличаться друг от друга:

- А. Генетика
- Б. Биология
- В. Изменчивость
- Г. Наследственность

Эталоны ответов: 1.А; 2.А; 3.А; 4.Г; 5.В.

Задание №1:

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Какие вопросы изучает наука генетика?
- 2. Что изучает медицинская генетика?
- 3. Перечислите положения медицинской генетики.
- 4. Перечислите этапы развития генетики.
- 5. Приведите примеры значения медицинской генетики.
- 6. Что такое наследственные болезни с эволюционной точки зрения?

Задание №2:

- 1. Открытия Г. Менделя, Т. Моргана в области генетики. Составить презентацию в количестве 12 слайдов (групп.).
- 2.Зарисовать животную клетку. Записать в тетрадь морфологическую и физиологическую характеристику органелл клетки (инд.)
- 3. Составление хронологической таблицы «Этапы развития медицинской генетики» (инд.). количестве 12 слайдов (групп.).
- 4. Изучение основной и дополнительной литературы по теме, работа с конспектом (инд.).

#### Тема 2.1. Цитологические основы наследственности

# Задания в тестовой форме для текущего контроля Вариант 1

Вопросы с выбором правильного ответа:

### 1. Единица материальной основы наследственности:

- А. РНК
- Б. Аллель
- В. Хромосома
- Г. Ген

# 2. Гены располагаются:

- А. Локусах тканях
- Б. Локусах хромосом
- В. Цитоплазме
- Г. Вакуоли

#### 3. Клетка, имеющая одинаковые аллели одного гена:

- А. Гетерозигота
- Б. Генотип
- В. Гомозигота
- Г. Фенотип

#### 4. Клетка, имеющая разные аллели одного гена:

- А. Гомозигота
- Б. Генотип
- В. Фенотип
- Г. Гетерозигота

#### 5. Совокупность всех наследственных признаков организма:

- А. Фенотип
- Б. Наследственность
- В. Изменчивость
- Г. Генотип

# 6. Совокупность внутренних и внешних признаков, проявляющиеся у организма при влиянии внешней среды:

- А. Наследственность
- Б. Изменчивость
- В. Фенотип
- Г. Генотип

# 7. Преобладающий признак, проявляющийся как в гомозиготном, так и в гетерозиготном состоянии:

- А. Рецессивный
- Б. Доминантный
- В. Аллельный
- Г. Выдающийся

#### 8. Подавляемый признак, проявляющийся только в гомозиготном состоянии:

- А. Аллельный
- Б. Доминантный
- В. Подавляемый
- Г. Рецессивный

### 9. Хромосомы, содержащие одинаковый набор генов:

- А. Генетические
- Б. Альтернативные
- В. Аллельные
- Г. Гомологичные

#### 10. Клетка, имеющая два гомологичных набора хромосом:

- А. Диплоидная
- Б. Гаплоидная
- В. Полиплоидная
- Г. Гетероплоидная

Эталоны ответов: 1.Г; 2.Б; 3.В; 4.Г; 5. Г; 6.В; 7.Б; 8.Г; 9.Г; 10.А.

#### Вариант 2

#### 1. Самовоспроизводящийся структурный элемент ядра клетки:

- А. Нуклеоид
- Б. Ядрышко
- В. Ген
- Г. Хромосома

#### 2. Выпадение участка гена или хромосомы называется:

- А. Дупликация
- Б. Делеция
- В. Транскрипция
- Г. Транзиция

#### 3. Удвоение участка хромосомы:

- А. Дупликация
- Б. Делеция
- В. Транскрипция
- Г. Транзиция

### 4. Перенос генетического материала из одной клетки в другую:

- А. Транскрипция
- Б. Трансдукция
- В. Трансформация
- Г. Транзиция

#### 5. Субметацентрические хромосомы средних размеров составляют группу:

- A. C (6-12)
- Б. А (1,23)
- B. G (21,22)
- $\Gamma$ . F (19,20)

# 6. Хромосомная перестройка, при которой происходит поворот участка хромосомы на $180^{\circ}$ :

- А. Инверсия
- Б. Индукция
- В. Трансдукция
- Г. Трансформация

#### 7. Перенос участка хромосомы на другую:

- А. Транслокация
- Б. Трансдукция
- В. Трансформация
- Г. Инверсия

#### 8. Хромосомы, одинаковые у женского и мужского организма:

- А. Половые
- Б. Аутосомы
- В. Одинаковые
- Г. Аллельные

# 9. Хромосомы, по которым женский и мужской пол отличаются друг от друга:

- А. Половые
- Б. Аутосомы

В. Аллельные

Г. Разные

#### 10. У человека в норме хромосом:

A. 46

Б. 43

B. 22

Γ. 23

Эталоны ответов: 1.Г; 2.Б; 3.А; 4.Б; 5. А; 6.А; 7.А; 8.Б; 9.А; 10.А.

#### Залание:

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Охарактеризуйте полимерные соединения нуклеиновые кислоты.
- 2. Перечислите функции нуклеиновых кислот.
- 3. Что такое нуклеотид?
- 4. Перечислите различия между ДНК и РНК.
- 5. Перечислите типы РНК и их функции.
- 6. Что такое репликация ДНК?
- 7. В чем заключается правило комплементарности?
- 8. Перечислите свойства генетического кода.
- 9. Различается ли генетический код у разных видов живых существ?
- 10. Охарактеризуйте первый, второй и третий законы Менделя.
- 11. Записать термины в словарик.

#### Ситуационные задачи:

А. С помощью микроманипулятора удалили из клетки комплекс Гольджи. Как это скажется на жизнедеятельности клетки?

Эталон ответа: Нарушится образование лизосом, их созревание и вывод секреторных продуктов клетки.

Б. Под микроскопом заметно разрушение оболочки ядра, короткие хромосомы в виде буквы X равномерно размещены по всей клетке. На какой стадии деления находится клетка?

Эталон ответа: Стадия метафазы.

- В. На электронограммах клеток печени крысы заметны структуры овальной формы, двумембранные, внутренняя мембрана которых образует кристы. Назовите эти органеллы? Эталон ответа: Митохондрии.
- Г. В культуре тканей ядерным излучением повреждены ядрышки ядер. Обновление какие органелл в цитоплазме клеток становится проблематичным?

Эталон ответа: Рибосом.

Д. В клетках человека при физической нагрузке резко увеличился процесс синтеза АТФ, который происходит в ...?

Эталон ответа: Митохондриях.

Е. На какой стадии митотического цикла изучают кариотип?

Эталон ответа: На стадии метафазы.

Ё. Микроскопируют клетку человека на стадии анафазы митоза. В это время при достаточном увеличении можно увидеть?

Эталон ответа: Расхождение хроматид.

Ж. Особенности мейоза в оогенезе является наличие специфической стадии, которая отсутствует в сперматогенезе. Назовите эту стадию?

Эталон ответа: Диктиотена.

3. В результате изучения клеток поджелудочной железы с помощью электронного микроскопа была выявлена органелла, состоящая из большого количества ячеек, канальцев, цистерн, которая соединяется с плазмолеммой. Назовите органеллу?

Эталон ответа: Эндоплазматический ретикуллум.

И. Возле ядра выявлена органелла, которая состоит из двух цилиндров, образованных микротрубочками и размещенных перпендикулярно один к другому. Было установлено, что

эта органелла - составная часть митотического веретена деления в животных клетках. Как она называется?

Эталон ответа: Центросома.

#### Залание.

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Поясните понятие «Хромосома», «Аутосома».
- 2. Охарактеризуйте кариотип человека.
- 3. В чем заключаются принципы генетической организации аутосом?
- 4. Поясните особенности генетической организации половых хромосом.
- 5. Записать термины №30 в словарь.

# Практическая работа №1. Основные типы деления эукариотической клетки. Гаметогенез.

Изучение основных типов деления эукариотической клетки (митоз, мейоз, амитоз). Биологическая роль разных типов деления. Гаметогенез (овогенез, сперматогенез). Задание.

- 1. Записать в тетрадь фазы митоза, мейоза, овогенеза и гаметогенеза.
- 2. Ответить на вопросы:
- А. Какие изменения в клетке предшествуют делению?
- Б. Когда образуется веретено деления? Какова его роль?
- В. Охарактеризуйте фазы митоза и кратко расскажите, как происходит этот процесс.
- Г. Что такое хроматида? Когда она становится хромосомой?
- Д. Что такое центромера? Какую роль она выполняет при митозе?

#### Ситуационные задачи:

Е. С помощью шпателя сделан соскоб слизистой рта человека. В неразрушенных эпителиальных клетках окрашенного мазка хорошо видны овальные ядра, неодинаковые по размеру. Каким путем происходило деление этих клеток?

Эталон ответа: Амитоз.

Ё. На культуру опухолевых клеток подействовали колхицином, который блокирует синтез белков — тубулинов, образующих веретено деления. Какие этапы клеточного деления будут нарушены?

Эталон ответа: Митоз.

- Ж. Началось митотическое деление диплоидной соматической клетки. Ход митоза нарушился, и образовалась одноядерная полиплоидная клетка. На какой стадии митоз был прерван? Эталон ответа: Стадия- Анафазы.
- 3. Во время митотического деления клетки исследователям удалось наблюдать фазу, когда отсутствовали: оболочка ядра, ядрышко, центриоли расположились на противоположных полюсах клетки, а хромосомы имели вид клубка нитей, свободно размещенных в цитоплазме. На какой стадии митотического цикла находится клетка?

Эталон ответа: Стадия – профазы.

- И. Сравните между собой митоз и мейоз, выделите черты сходства и различия.
- К. Охарактеризуйте понятия: мейоз, гаплоидный набор хромосом, диплоидный набор хромосом, конъюгация.
- Л. Какое значение имеет независимое расхождение гомологичных хромосом в первом делении мейоза?
- М. Охарактеризуйте фазы мейоза и кратко расскажите, как происходит этот процесс.
- Н. Охарактеризуйте молекулярную структуру хромосом.
- О. Какие классификации хромосом существуют?
- П. Согласно правилу постоянства числа хромосом для каждого вида животных характерно определенное и постоянное количество хромосом. Какой механизм обеспечивает это свойство?

Эталон ответа: Мейоз.

Р. В интерфазе клеточного цикла выделяют три периода. Во время S- фазы клеточного цикла происходит...?

Эталон ответа: репликация ДНК.

#### Залание:

- 1. Составить таблицу по митозу, мейозу и гаметогенезу. Указать отличительные признаки (инд.)
- 2. Составить доклад по теме «Биологическое значение митоза и мейоза».

#### Тема 2.2. Биохимические основы наследственности

# Задания в тестовой форме для тематического контроля

Вопросы с выбором правильного ответа:

# 1. Устойчивое изменение генетического материала и наследуемого признака:

- А. Аберрации
- Б. Мутагены
- В. Эпистаз
- Г. Мутации

# 2. Процесс изменений в структуре ДНК, ведущий к формированию мутаций:

- А. Мутации
- Б. Мутагенез
- В. Мимикрия
- Г. Аберрации

# 3. Факторы, влияющие на геном, вызывающие его изменение:

- А. Мутации
- Б. Мутагены
- В. Мимикрия
- Г. Аберрации

#### 4. Тип мутаций, изменяющие структуру хромосом:

- А. Мутации
- Б. Мимикрия
- В. Мутагенез
- Г. Аберрации

#### 5. Ненаследственные изменения фенотипа, по проявлению похожи на наследственные:

- А. Генокопии
- Б. Фенокопии
- В. Мимикрия
- Г. Мутации

### 6. Мутации разных генов, дающие сходный фенотип:

- А. Генокопии
- Б. Фенокопии
- В. Фенотип
- Г. Генотип

#### 7. Физические мутагены:

- А. Пестициды
- Б. Радиоактивные элементы
- В. Вирус гриппа
- Г. Продукты переработки нефти

### 8. Химические мутагены:

- А. Органические растворители
- Б. Ультрафиолетовое излучение
- В. Радиоактивные элементы
- Г. Вирус краснухи

#### 9. Биологические мутагены:

- А. Органические растворители
- Б. Ультрафиолетовое излучение
- В. Радиоактивные элементы
- Г. Вирус кори

### 10. Мутации, обеспечивающие организму полезные свойства:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные
- В. Летальные
- Г. Положительные

# 11. Мутации, снижающие жизнеспособность организма:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные
- В. Летальные
- Г. Положительные

#### 12. Мутации, не влияющие на жизнеспособность организма:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные
- В. Летальные
- Г. Положительные

Эталоны ответов:  $1.\Gamma$ , 2.Б, 3.Б,  $4.\Gamma$ , 5.Б, 6.A, 7.Б, 8.A,  $9.\Gamma$ ,  $10.\Gamma$ , 11. A, 12.Б.

#### Практическое занятие № 2

Решение ситуационных задач по определению изменений в структуре нуклеиновых кислот в процессе синтеза белка, приводящие к различным заболеваниям Залание.

- 1. Биосинтез белка. Составить презентацию в количестве 10 слайдов, (групп.).
- 2. Решать задачи на законы Менделя (инд.).

<u>Задача №1.</u> У человека альбинизм – аутосомный рецессивный признак. Мужчина альбинос женился на женщине с нормальной пигментацией. У них родилось двое детей – нормальный и альбинос. Определите генотипы всех указанных членов семьи?

Эталон ответа: Генотип мужа – аа, жены – Аа, ребенка с нормальной пигментацией – Аа, ребенка – альбиноса -аа

<u>Задача № 2.</u> У двух здоровых родителей родился ребенок альбинос. Второй ребенок был нормальным. Доминантный или рецессивный ген определяет альбинизм? Определить генотипы родителей и детей.

Эталон ответа: Альбинизм определяется рецессивным геном. Генотипы родителей и нормального ребенка – Аа. Генотип ребенка – альбиноса – аа.

<u>Задача № 3.</u> У голубоглазой близорукой женщины от брака с кареглазым мужчиной с нормальным зрениемродиласькареглазая близорукая девочка и голубоглазый с нормальным зрением мальчик. Ген близорукости (В) доминантен по отношению к гену нормального зрения (в), а ген кареглазости (С) доминирует над геном голубоглазости (с). Какова вероятность рождения в семье кареглазого с нормальным зрением ребенка

Эталон ответа: Вероятность рождения в семье кареглазого ребенка с нормальным зрением равна 25%.

<u>Задача № 4.</u> Одна из форм шизофрении наследуется как рецессивный признак. Определить вероятность рождения ребенка с шизофренией от здоровых родителей, если известно, что бабушка со стороны отца и дед со стороны матери страдали этими заболеваниями.

Эталон ответа: Вероятность рождения больного ребенка шизофренией составляет 25% (1/4).

<u>Задача № 5.</u> Седая прядь волос у человека – доминантный признак. Определить генотипы родителей и детей, если известно, что у матери есть седая прядь волос, у отца – нет, а из двух детей в семье один имеет седую прядь, а другой не имеет.

Эталон ответа: Генотип женщины – аа, мужчины – Аа, ребенка – аа.

# Рубежный контроль по разделу 2 «Цитологические и биохимические основы наследственности» Вариант № 1.

Залание:

Вопросы с выбором правильного ответа

- 1. Гены, расположенные в одинаковых локусах гомологичных хромосом:
- А. Оперон
- Б. Локус
- В. Аллель
- Г. Геном
- 2. Не транслируемые участки генов эукариот называются:
- А. Домены
- Б. Интроны
- В. Гены
- Г. Экзоны
- 3. Выпадение участка гена или хромосомы называется:
- А. Делеция
- Б. Дупликация
- В. Транслокация
- Г. Инверсия
- 4. Пары близнецов, в которых наследуемый признак проявляется только у одного из пары, называется:
- А. Дискомфортным
- Б. Дискордантным
- В. Доминантным
- Г. Конкордантным
- 5. Изменение частот генов в ряду поколений в результате ограниченной выборки:
- А. Дрейф генов
- Б. Группа сцепления
- В. Геном
- Г. Генофонд
- 6. Органелла, состоящая из гидрофильных головок и гидрофобных хвостов
- А. Ядро
- Б. Цитоплазма
- В.ЭПС
- Г. Цитоплазматическая мембрана
- 7. Этап клеточного деления, характеризующийся формированием хромосом:
- А. Анафаза
- Б. Телофаза
- В. Профаза
- Г. Метафаза
- 8. Хромосомы располагаются на экваторе клетки, образуя метафазную пластинку:
- А. Метафаза
- Б. Анафаза
- В. Телофаза
- Г. Профаза
- 9. В ядре молекулы ДНК укорачиваются и спирализуются, образуя компактные хромосомы:
- А. Анафаза
- Б. Телофаза
- В. Метафаза
- Г. Профаза

# 10. Кратное увеличение числа гаплоидных наборов хромосом: А. Анеуплоидия Б. Моносомия В. Полисомия Г. Полиплоидия 11. Хромосомы, у которых центромера сдвинута к самому краю и одно плечо гораздо больше другого:

- А. Акроцентрические
- Б. Субметацентрические
- В. Метацентрические
- Г. Интерфазные

#### 12. Зависимость нескольких признаков от одного гена:

- А. Пенетрантность
- Б. Плейотропность
- В. Экспрессивность
- Г. Гемизиготность

#### 13. Циклоз:

- А. Движение ядра
- Б. Движение органелл
- В. Движение клетки
- Г. Движение цитоплазмы

#### 14. Число хромосом кариотипа человека:

- A. 48
- Б. 23
- B. 46
- Γ. 44

### 15. Хромосомы кариотипа человека, определяющие все признаки, кроме половой принадлежности:

- А. Пероксисомы
- Б. Аутосомы
- В. Мезосомы
- Г. Хроматиды

#### 16. Группа из трех оснований, комплементарная кодону в и РНК:

- А. Антикодон
- Б. Атрезия
- В. Инсерция
- Г. Кодон

#### 17. Различия между индивидуумами, принадлежащих к одному виду:

- А. Инверсия
- Б. Изменчивость
- В. Инбридинг
- Г. Инсерция

#### 18. Тип генной мутации, при которой имеется вставка отрезка ДНК в структуре гена:

- А. инверсия
- Б. Инбридинг
- В. Инсерция
- Г. Изменчивость

# 19. Какой механизм обеспечивает постоянство числа хромосом, у животных организмов, при половом размножении:

- А. Митоз
- Б. Трансляция
- В. Цитокинез

Г. Мейоз

#### 20. Какие процессы пострадают, если в клетке нарушена структура рибосом:

- А. Синтез нуклеиновых кислот
- Б. Синтез белка
- В. Синтез углеводов
- Г. Синтез жиров

Эталоны ответов: 1.В, 2.Б, 3.А, 4.Б, 5.А, 6. $\Gamma$ , 7.В, 8.А, 9. $\Gamma$ , 10. $\Gamma$ , 11.А, 12.Б, 13. $\Gamma$ , 14.В, 15.Б, 16.А, 17.Б, 18.В, 19. $\Gamma$ , 20.Б.

#### Вопросы на соответствие

21. Соответствие между органеллами клетки и функциями:

и. Соответствие между органезілами клетки и функциями.		
1. Цитоплазма	А. Образование лизосом	
2. Митохондрии	Б. Хранение и воспроизводство наследственной	
	информации	
3. Рибосомы	В. Обеспечивает взаимосвязь между структурами клетки	
4. Аппарат Гольджи	Г. Биосинтез белков	
5.Ядро	Д. Происходят окислительно-восстановительные процессы	
	и вырабатывается энергия	
6. Эндоплазматическая сеть	Е. Осуществляет транспорт веществ внутри клетки	
	Ж. Перемещение хромосом при делении	

Эталоны ответов: 1. В, 2.Д, 3.Г, 4.А, 5.Б, 6.Е.

22. Соответствие между типами хромосом и морфологией:

1. Метацентрические	А. Палочковидные хромосомы с центромерой,	
	расположенной на проксимальном конце	
2. Акроцентрические	Б. С плечами неравной длины, напоминающие по	
	форме букву L	
3. Телоцентрические	В. V-образные хромосомы, обладающие плечами	
	равной длины	
4. Субметацентрические	Г. Палочковидные хромосомы, с очень коротким	
	вторым плечом	

Эталоны ответов: 1. В, 2.Г, 3.А, 4.Б

#### 23. Правильная последовательность стадий митоза:

- 1. Анафаза
- 2. Профаза
- 3. Метафаза
- 4. Телофаза

Эталон ответа: 2,3,1,4.

### 24. Правильная последовательность процессов мейоза:

- 1. Расположение гомологичных хромосом по экватору.
- 2. Спаривание гомологичных хромосом. Образование веретена деления.
- 3. Возникшие в телофазе I дочерние клетки проходят митотическое деление. Центромеры делятся, хроматиды хромосом обеих дочерних клеток расходятся к полюсам.
- 4. Образование четырех гаплоидных ядер или клеток.
- 5. Образование дочерних клеток.

6. Разделение пар хромосом и перемещение их к полюсам.

Эталон ответа: 2,1,6,5,3,4.

### 25. Правильная последовательность групп хромосом кариотипа человека:

- 1. Маленькие метацентрические (19 и 20).
- 2. Крупные метацентрические (1-3).
- 3. Среднего размера субметацентрические (6-12 и X).
- 4. Маленькие акроцентрические (21,22 и Y).
- 5. Крупные акроцентрические (13-15).
- 6. Крупные субметацентрические (4 и 5).
- 7. Маленькие субметацентрические (16-18).

Эталон ответа: 2,6,3,5,7,1,4

#### 26. Правильная последовательность расшифровки генетической информации:

- 1. Белок
- 2. Процессинг
- 3. Транскрипция
- 4. Трансляция
- 5. Репликация

Эталон ответа:5,3,2,4.1.

### 27. Правильная последовательность расшифровки генетической информации:

- 1. Белок
- 2. Процессинг
- 3. Транскрипция
- 4. Трансляция
- 5. Репликация

Эталон ответа:5,3,2,4.1.

# Вариант №2.

#### Задание:

Вопросы с выбором правильного ответа

# 1. Концевые участки хромосом:

- А. Тельца Барра
- Б. Экзон
- В. Теломеры
- Г. Эпистаз

#### 2. Половой хроматин:

- А. Экзон
- Б. Тельца Барра
- В. Тельца Макка
- Г. Интрон

# 3. Сегмент ДНК в гене, не содержащий информацию о структуре белкового продукта гена:

- А. Интрон
- Б. Инсерция
- В. Кодон
- Г. Клон

#### 4. Гены, локализованные в одной хромосоме:

- А. Дрейф генов
- Б. Группа сцепления
- В. Кодон
- Г. Локус

#### 5. Обмен участками между гомологичными хроматидами в процессе мейоза:

А. Кроссинговер

- Б. Кордоцентез В. Мутагенез Г. Мутации
- 6. Стадия митоза, во время которой спирализованные хромосомы расположены в экваториальной плоскости клетки:
- А. Анафаза
- Б. Телофаза
- В. Интерфаза
- Г. Метафаза
- 7. Два последовательных деления ядра зародышевой (половой) клетки при одном цикле репликации, в результате чего образуются гаплоидные клетки:
- А. Гаметогенез
- Б. Митоз
- В. Мейоз
- Г. Онтогенез
- 8. Непрямое деление клетки, в результате которого дочерние клетки приобретают идентичную генетическую информацию:
- А. Митоз
- Б. Мейоз
- В. Онтогенез
- Г. Гаметогенез
- 9. «Энергетические станции» клетки:
- А. ЭПС
- Б. Аппарат Гольджи
- В. Ядро
- Г. Митохондрии

#### 10. Цитокинез:

- А. Деление клетки
- Б. Деление ядра
- В. Деление ядрышка
- Г. Деление цитоплазмы
- 11. Индивид, у которого есть клетки с различными хромосомными наборами:
- А. Мозаик
- Б. Компауд
- В. Донор
- Г. Реципиент
- 12. У человека аутосом:
- А. 24 пары
- Б. 22 пары
- В. 44 пары
- Г. 46 пар

#### 13. Кариокинез:

- А. Деление клетки
- Б. Деление ядрышка
- В. Деление цитоплазмы
- Г. Деление ядра
- 14. Внутриклеточное переваривание пищи при фагоцитозе:
- А. ЭПС
- Б. Клеточный центр
- В. Лизосомы
- Г. Цитоплазма
- 15. Синтез белка (осуществляют сборку полимерной молекулы белка):

- А. Цитоплазма
- Б. Рибосомы
- В. Ядро
- Г. ЭПС

# 16. Признак, развивающийся под действием средовых факторов, но лишь копирующий наследственно обусловленный признак:

- А. Фенокопии
- Б. Фетокопии
- В. Генокопии
- Г. Генотип

# 17. Фаза митотического и мейотического деления ядра:

- А. Интерфаза
- Б. Анафаза
- В. Телофаза
- Г. Метафаза

# 18. Отсутствие в кариотипе одной хромосомы:

- А. Полисомия
- Б. Диссомия
- В. Моносомия
- Г. Мозаишизм
- 1
- А. Аппарат Гольджи
- Б. ЭПС
- В. Митохондриий веретена деления:
- Г. Клеточный центр

#### 20. Профаза:

- А. Хромосомы раскручиваются
- Б. Ядерная оболочка распадается
- В. Нити веретена деления раскручиваются
- Г. Центриоли располагаются у полюсов клетки

Эталоны ответов: 1.В, 2.Б, 3.А, 4.Б, 5.А, 6. $\Gamma$ , 7.В, 8.А, 9. $\Gamma$ , 10. $\Gamma$ , 11.А, 12.Б, 13. $\Gamma$ , 14. В, 15.Б, 16.А, 17.Б, 18.В, 19. $\Gamma$ , 20.Б.

#### Вопросы на соответствие

21. Соответствие между органеллами клетки и функциями:

1. Лизосома	А. Участвует в процессах транспорта
	питательных веществ
2. Цитоплазматическая мембрана	Б. Участвуют в процессе деления клетки
3. Центриоль	В. Переваривание поступающих в клетку
	питательных веществ, саморазрушение
	отмирающих клеток
4. Ядрышко	Г. Синтез рибосом
	Д. Синтез ядра

Эталоны ответов: 1. В, 2.А, 3.Б, 4.Г

#### 22. Соответствие между методами в генетике и уровнями организации человека:

==v coordererand mental merodum z remera	
1. Генеалогический	А. Клеточный
2. Цитогенетический	Б. Молекулярный
3. Биохимический	В. Организменный
4. Популяционный	Г. Популяционный
	Д. Тканевый

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б, 4.Г.

23. Соответствие между молекулами РНК и функциями:

1. Матричные	А. Синтез полипептидной цепи
2. Рибосомные	Б. Доставка аминокислот к месту синтеза белка
3. Транспортные	В. Перенос информации с ДНК к рибосомам
	Г. Перенос белка

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б

#### 24. Правильная последовательность стадий митоза:

- 1. Анафаза
- 2. Профаза
- 3. Метафаза
- 4. Телофаза

Эталон ответа: 2,3,1,4.

#### 25. Правильная последовательность процессов мейоза:

- 1. Расположение гомологичных хромосом по экватору.
- 2. Спаривание гомологичных хромосом. Образование веретена деления.
- 3. Возникшие в телофазе I дочерние клетки проходят митотическое деление. Центромеры делятся, хроматиды хромосом обеих дочерних клеток расходятся к полюсам.
- 4. Образование четырех гаплоидных ядер или клеток.
- 5. Образование дочерних клеток.
- 6. Разделение пар хромосом и перемещение их к полюсам.

Эталон ответа: 2,1,6,5,3,4.

#### 26. Правильная последовательность групп хромосом кариотипа человека:

- 1. Маленькие метацентрические (19 и 20).
- 2. Крупные метацентрические (1-3).
- 3. Среднего размера субметацентрические (6-12 и X).
- 4. Маленькие акроцентрические (21,22 и Y).
- 5. Крупные акроцентрические (13-15).
- 6. Крупные субметацентрические (4 и 5).
- 7. Маленькие субметацентрические (16-18).

Эталон ответа: 2,6,3,5,7,1,4

#### 27. Правильная последовательность расшифровки генетической информации:

- 1. Белок
- 2. Процессинг
- 3. Транскрипция
- 4. Трансляция
- 5. Репликация

Эталон ответа:5,3,2,4.1.

#### Тема 3.1. Типы наследования признаков

# Задания в тестовой форме для текущего контроля

- 1. Эта характеристика не используется для описания дигибридного скрещивания дигетерозигот при независимом наследовании:
- а) расщепление по генотипу и фенотипу совпадает
- б) расцепление по фенотипу составляет 9:3:3:1 при полном доминировании
- в) при полном доминировании соблюдается третий закон Менделя
- 2. Эта характеристика не используется для описания дигибридного скрещивания дигетерозигот при независимом наследовании:

- а) расцепление по фенотипу составляет 9:3:3:1 при полном доминировании
- б) каждый родитель производит два типа гамет
- в) аллели одного гена находятся в разных хромосомах
- 3. Назовите метод, являющийся основным в изучении закономерностей наследования, который разработал и впервые применил Мендель:
- а) гибридизация
- б) скрещивание
- в) гибридологический
- 4. Ген:
- а) участок молекулы ДНК, содержащий информацию о первичной структуре белка
- б) материал для эволюционных процессов
- в) мономер белковой молекулы
- 5. Аллельные гены это гены:
- а) отвечающие за развитие одного признака
- б) определяющие развитие комплекса признаков
- в) расположенные в одних и тех же локусах (местах) гомологичных хромосом и отвечающие за развитие одного признак

### 6. В чем сущность гипотезы чистоты гамет:

- а) гаметы чисты, всегда несут доминантные признаки
- б) гаметы чисты, несут только один аллельный ген из пары
- в) гаметы чисты, всегда несут рецессивные признаки

# 7. С постоянной ли частотой возникают в F2 дигибридного скрещивания определенные генотипы:

- а) часто
- б) никогда
- в) всегда

# 8. Каким образом при гибридологическом анализе устанавливается независимость наследования признаков:

- а) по формуле расщепления
- б) по наличию рекомбинантов
- в) по количеству единиц расщепления

# 9. Какие генотипы появляются с одинаковой частотой в F2 моногибридного скрещивания:

- а) Аа и аа
- б) АА и Аа
- в) АА и аа

#### 10. Какому поколению соответствует расщепление по фенотипу в соотношении 1:2:1:

- а) анализирующее скрещивание
- б) F2 неполное доминирование
- в) F2 полное доминирование

#### 11. Что такое фенотипический радикал:

- а) гены, определяющие фенотип
- б) совокупность рецессивных генов
- в) гены, полученные гибридами F1

#### 12. Чем определяется количество гамет, которое образует особы:

- а) количеством рецессивных генов в генотипе
- б) степенью гетерозиготности
- в) количеством доминантных генов в генотипе

# 13. Чем можно объяснить, что особи с одинаковым генотипом имеют разный фенотип:

- а) пенетрантностью
- б) кодоминированием
- в) полным доминированием

### 14. В каком случае организмы с разными генотипами имеют одинаковый фенотип:

- а) при летальности одного гена
- б) при неполном доминировании
- в) при полном доминировании

# 15. Сколько типов гамет образует особь, имеющая генотип, гомозиготный по десяти генам:

- a) 1
- б) 2
- в) много

#### 16. Сколько аллелей одного гена в норме получают потомки от каждого из родителей:

- а) много
- б) 1
- в) 2

#### 17. Как называется явление парности признаков:

- а) реципрокность
- б) аллелизм
- в) альтернативность

# 18. Что обозначает термин "аллель":

- а) мутантный ген
- б) одно из возможных состояний гена
- в) наследственный признак

#### 19. Что наследует потомство от родителей:

- а) генотип
- б) фенотип
- в) гены

# 20. При скрещивании двух моногетерозигот (Аа) наблюдается расщепление по фенотипу, соответствующее формуле:

- a) 1:1
- б) 3:1
- в) 1:2

Эталоны ответов: 1.а, 2.б, 3.в, 4.а, 5.в, 6.б, 7.в, 8.а, 9.в, 10.б, 11.а, 12.б, 13.а, 14. в, 15.а, 16.б, 17.в, 18.б, 19.в, 20.б.

# Практическое занятие № 3

Наследование менделирующих признаков у человека. Сцепленное с полом наследование. Решение задач.

#### Решать задачи на законы Менделя (инд.).

<u>Задача №1.</u> У человека альбинизм – аутосомный рецессивный признак. Мужчина альбинос женился на женщине с нормальной пигментацией. У них родилось двое детей – нормальный и альбинос. Определите генотипы всех указанных членов семьи?

Эталон ответа: Генотип мужа – аа, жены – Аа, ребенка с нормальной пигментацией – Аа, ребенка – альбиноса -аа

<u>Задача № 2.</u> У двух здоровых родителей родился ребенок альбинос. Второй ребенок был нормальным. Доминантный или рецессивный ген определяет альбинизм? Определить генотипы родителей и детей.

Эталон ответа: Альбинизм определяется рецессивным геном. Генотипы родителей и нормального ребенка – Аа. Генотип ребенка – альбиноса – аа.

<u>Задача № 3.</u> У голубоглазой близорукой женщины от брака с кареглазым мужчиной с нормальным зрениемродиласькареглазая близорукая девочка и голубоглазый с нормальным зрением мальчик. Ген близорукости (В) доминантен по отношению к гену нормального зрения (в), а ген кареглазости (С) доминирует над геном голубоглазости (с). Какова вероятность рождения в семье кареглазого с нормальным зрением ребенка

Эталон ответа: Вероятность рождения в семье кареглазого ребенка с нормальным зрением равна 25%.

<u>Задача № 4.</u> Одна из форм шизофрении наследуется как рецессивный признак. Определить вероятность рождения ребенка с шизофренией от здоровых родителей, если известно, что бабушка со стороны отца и дед со стороны матери страдали этими заболеваниями.

Эталон ответа: Вероятность рождения больного ребенка шизофренией составляет 25% (1/4).

<u>Задача № 5.</u> Седая прядь волос у человека – доминантный признак. Определить генотипы родителей и детей, если известно, что у матери есть седая прядь волос, у отца – нет, а из двух детей в семье один имеет седую прядь, а другой не имеет.

Эталон ответа: Генотип женщины – аа, мужчины – Аа, ребенка – аа.

#### Практическая занятие № 4

Решение задач.

Наследственные свойства крови. Системы групп крови. Система ABO, резус система. Выявления причин возникновения резус-конфликта матери и плода.

# У человека гемофилия передается как рецессивный сцепленный с X – хромосомой признак

**Задача 1.** Классическая гемофилия передается как рецессивный сцепленный с X – хромосомой признак.

- 1. Мужчина, больной гемофилией, жениться на женщине, не имеющей этого заболевания. У них рождаются нормальные дочери и сыновья, которые все вступают в брак с не страдающими гемофилией лицами. Обнаружится ли у внуков вновь гемофилия, и какова вероятность появления больных в семье дочери или сына?
- 2. Мужчина, больной гемофилией, вступает в брак с нормальной женщиной, отец которой страдал гемофилией.

Определите вероятность рождения в этой семье здоровых детей. **Решение:** 

Признак	Определяющий его ген
Гемофилия	Xh
Норма	XH

По условиям пункта генотип больного мужчины:  $X^h$ . Так как женщина не страдает гемофилией, у нее обязательно должен быть доминантный ген «нормы» -  $X^H$ . Второй ген женщины также доминантный ( $X^H$ ), в генотип женщины  $X^HX^H$ . Генотипы детей от такого брака:

	Χ <sub>ν</sub>	Y
XH	$X_{\mathbf{H}}X_{\mathbf{F}}$	X <sub>H</sub> Y
X <sub>H</sub>	X <sub>H</sub> X <sub>P</sub>	X <sub>H</sub> Y

Иначе говоря, все мальчики будут здоровы, гена гемофилии у них не будет, а все девочки будут гетерозиготными — в рецессиве у них будет ген гемофилии. Если все мальчики в последствии вступят в брак со здоровыми в отношении гемофилии лицами  $(X^HX^H)$ , гемофилия у внуков не проявится. Если дочери  $(X^HX^h)$  вступят в брак со здоровыми мужчинами  $(X^HY)$ , вероятность проявления гемофилии у внуков будет равна 1/4, или 25%. По полу это будут мальчики:

	Хн	Y
X <sub>H</sub>	X <sub>H</sub> X <sub>H</sub>	X <sub>H</sub> Y
Χ <sub>r</sub>	X <sub>H</sub> X <sub>F</sub>	X <sub>F</sub> Y

По условиям пункта 2 в брак вступает больной мужчина (генотип  $X^hY$ ) с женщиной, не страдающей болезнью. Следовательно, у женщины один ген обязательно «норма» —  $X^H$ . Но второй ген из этой пары у нее должен быть геном гемофилии —  $X^h$ , так как отец этой женщины страдал гемофилией, а женщина получает всегда одну X — хромосому от матери, а вторую — от отца. Генотип женщины —  $X^HX^h$ . Вероятность рождения здоровых детей в этой семье равна 1/2. Девочки с генотипом  $X^hX^h$  погибают.

	Χr	Y
XH	X <sub>H</sub> X <sub>F</sub>	X <sup>H</sup> Y
Χ <sub>F</sub>	$X_p X_p$	Χ <sub>r</sub> Υ

Задача 2.У человека классическая гемофилия наследуется как сцепленный с X – хромосомой рецессивный признак. Альбинизм (отсутствие пигментации) обусловлен аутосомным рецессивным геном. У одной супружеской пары, родился сын с обеими аномалиями. Какова вероятность того, что у второго сына в этой семье проявится также обе аномалии одновременно?

#### Решение:

Признак	Определяющий	Признак	Определяющий
	его ген		его ген
Гемофиция	Χr	Альбинизм	a
Норма	ХĦ	Норма	A

По условиям задачи оба родителя нормальны, следовательно, у них обязательно есть по доминантному гену из каждой пары  $X^H$  и A. Сын имеет обе аномалии, его генотип  $X^h$  уаа. X- хромосому с геном гемофилии он мог унаследовать только от матери. Один из генов альбинизма сын получил от матери, другой - от отца. Таким образом, генотип матери  $X^H$   $X^h$   $X^h$  генотип отца  $X^H$   $X^h$ 

	X <sup>H</sup> A	Х <sup>н</sup> а	YA	Ya
X <sup>H</sup> A	X <sup>H</sup> X <sup>H</sup> AA	X <sup>H</sup> X <sup>H</sup> Aa	X <sup>H</sup> YAA	X <sup>H</sup> YAa
X <sup>H</sup> a	X <sup>H</sup> X <sup>H</sup> Aa	X <sup>H</sup> X <sup>H</sup> aa	X <sup>H</sup> YAa	X <sup>H</sup> Yaa
X <sup>h</sup> A	$X^{H}X^{h}AA$	X <sup>H</sup> X <sup>h</sup> Aa	X <sup>h</sup> YAA	X <sup>h</sup> YAa
X <sup>h</sup> a	X <sup>H</sup> X <sup>h</sup> Aa	$X^H X^h$ aa	X <sup>h</sup> YAa	X <sup>h</sup> Yaa

Вероятность того, что следующий ребенок будет сыном, равна 1/2. Из числа сыновей лишь 1/8 может иметь одновременно обе аномалии. Для вычисления окончательного результата вероятности перемножаются:  $1/2 \times 1/8 = 1/16$ .

#### Гипертрихоз передается как сцепленный с Y - хромосомой признак

Задача 3. Гипертрихоз (вырастание волос на краю ушной раковины) передается через Y — хромосому, а полидактилия (шестипалость) — как доминантный аутосомный ген. В семье, где отец имел гипертрихоз, а мать — полидактилию, родилась нормальная в отношении обоих признаков дочь. Какова вероятность того, что следующий ребенок в этой семье будет также без обеих аномалий?

#### Решение:

В условиях задачи ген гипертрихоза обозначим звездочкой (\*), находящейся в  $Y^*$ -хромосоме, в X – хромосоме нет гена аллельного гену гипертрихозу:

Признак	Определяющий его ген
Гипертрихоз	Y*
Шестипалость	A
(полидактилия)	
Пятипалость	а

Так как отец имел гипертрихоз и был пятипалым, его генотип XY\*аа. У матери не было гипертрихоза (и не могло быть, так как у нее нет Y - хромосомы), но она была шестипалой. Следовательно, у нее должен быть хотя бы один ген шестипалости — А. В этой семье родилась нормальная девочка. Ее генотип XXаа. Один ген пятипалости она получила от отца, а второй ген пятипалости могла получить только от матери. На основе этого решаем, что мать была гетерозиготна по гену шестипалости. Ее генотип XXAa. Вероятны генотипы детей:

	Xa	Y*a
XA	XXAa	XY*Aa
Хa	XXaa	XY*aa

Без обоих аномалий возможна лишь 1/4 детей, или 25%.

**Задача 4.** Мальчика I группа, у его сестры – IV. Что можно сказать о группах крови их родителей?

#### Решение

Генотип мальчика  $-i^0i^0(I)$ , следовательно, каждый из его родителей несет ген  $i^0$ .

Генотип его сестры –  $I^AI^B$  (IV), значит, один из ее родителей несет ген  $I^A$ , и его генотип –  $I^Ai^0$  (II группа), а другой родитель имеет ген  $I^B$ , и его генотип  $I^Bi^0$  (III группа крови).

Ответ: у родителей II и III группы крови.

**Задача 5.** Наследование резус-фактора осуществляется по обычному аутосомнодоминантному типу. Организм с резус - положительным фактором (Rh+) несет доминантный ген R, а резус - отрицательный (rh-)- рецессивный ген r. Если муж и жена резус – положительны, то может ли их ребенок быть резус – отрицательным?

Эталон ответа: Может, если оба родителя гетерозиготны (Rr\*Rr).

**Задача 6.** У мальчика I группа, у его сестры – IV. Что можно сказать о группах крови их родителей?

Эталон ответа: У родителей II и III группы крови

**Задача 7.** У отца IV группа крови, у матери - I. Может ли ребенок унаследовать группу крови своего отца?

Эталон ответа: Не может. При данном браке у ребенка может быть или вторая  $(G^Ag^0)$ , или третья  $(G^Bg^0)$  группы крови.

**Задача 8.** Родители имеют II и III группы крови. Какие группы следует ожидать у потомства? Эталон ответа: Задача имеет четыре варианта решения. У ребенка может быть любая группа крови.

**Задача 9.** В родильном доме перепутали двух детей. Первая пара родителей имеет I и II группы крови, вторая пара - II и IV. Один ребенок имеет II группу, а второй — I группу. Определить родителей обоих детей.

Эталон ответа: Первая пара - родители второго ребенка. Вторая пара - родители первого ребенка.

**Задача 10.** Женщина с III группой крови возбудила дело о взыскании алиментов с мужчины, имеющего I группу, утверждая, что он отец ребенка. У ребенка I группа крови.

Какое решение должен вынести суд?

Эталон ответа: Суд вынесет следующее решение: мужчина может являться отцом ребенка, так же, как и любой другой человек с такой же группой крови.

#### Тема 3.2. Виды изменчивости. Мутагенез

#### Задания в тестовой форме для фронтального и текущего контроля

Вопросы с выбором правильного ответа:

### 1. Устойчивое изменение генетического материала и наследуемого признака:

- А. Аберрации
- Б. Мутагены
- В. Эпистаз
- Г. Мутации

#### 2. Процесс изменений в структуре ДНК, ведущий к формированию мутаций:

- А. Мутации
- Б. Мутагенез
- В. Мимикрия
- Г. Аберрации

# 3. Факторы, влияющие на геном, вызывающие его изменение:

- А. Мутации
- Б. Мутагены
- В. Мимикрия
- Г. Аберрации

#### 4. Тип мутаций, изменяющие структуру хромосом:

- А. Мутации
- Б. Мимикрия
- В. Мутагенез
- Г. Аберрации

#### 5. Ненаследственные изменения фенотипа, по проявлению похожи на наследственные:

- А. Генокопии
- Б. Фенокопии
- В. Мимикрия
- Г. Мутации

#### 6. Мутации разных генов, дающие сходный фенотип:

- А. Генокопии
- Б. Фенокопии
- В. Фенотип
- Г. Генотип

#### 7. Физические мутагены:

- А. Пестициды
- Б. Радиоактивные элементы
- В. Вирус гриппа
- Г. Продукты переработки нефти

#### 8. Химические мутагены:

- А. Органические растворители
- Б. Ультрафиолетовое излучение
- В. Радиоактивные элементы
- Г. Вирус краснухи

#### 9. Биологические мутагены:

- А. Органические растворители
- Б. Ультрафиолетовое излучение
- В. Радиоактивные элементы
- Г. Вирус кори

#### 10. Мутации, обеспечивающие организму полезные свойства:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные

- В. Летальные
- Г. Положительные

#### 11. Мутации, снижающие жизнеспособность организма:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные
- В. Летальные
- Г. Положительные

### 12. Мутации, не влияющие на жизнеспособность организма:

- А. Полулетальные
- Б. Нейтральные
- В. Летальные
- Г. Положительные

Эталоны ответов: 1.Г, 2.Б, 3.Б, 4.Г, 5.Б, 6.А, 7.Б, 8.А, 9.Г, 10.Г, 11. А, 12.Б.

Задание.

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Дайте определение термину «изменчивость».
- 2. Приведите примеры индивидуальной изменчивости у человека.
- 3. В чем принципиальное различие между фенотипической и генотипической изменчивости?
- 4. Объясните термин «фенокопирование».
- 5. Поясните термин «мутация».
- 6. Существует ли принципиальное различие между спонтанным и индуцированным мутагенезом?
- 7. Приведите примеры физических, химических, биологических мутагенов.
- 8. Что представляют собой хромосомные, генные и геномные мутации.
- 9. Приведите примеры хромосомных и геномных мутаций у человека.
- 10. Перечислите основные механизмы, обусловливающие комбинативную изменчивость.

#### Практическое занятие № 5

Изучение изменчивости и видов мутаций у человека.

Краткая характеристика некоторых генных и хромосомных болезней.

Задание:

- 1.Записать в тетрадь понятия «Изменчивость», «Мутагены». Составить вопросы по теме, в количестве № 10.
- 2. Записать в тетрадь понятия «Хромосомные болезни».
- 3. Дать характеристику болезням: Дауна, Клайнфельтера, синдрома «Патау»
- 3. Записать термины в терминологический словарь.

# Рубежный контроль по разделу 3 «Закономерности наследования признаков» Вариант 1.

#### Задание:

Вопросы с выбором правильного ответа

# 1. Гены, расположенные в одинаковых локусах гомологичных хромосом:

- А. Оперон
- Б. Локус
- В. Аллель
- Г. Геном

# 2. Не транслируемые участки генов эукариот называются:

- А. Домены
- Б. Интроны
- В. Гены
- Г. Экзоны

### 3. Выпадение участка гена или хромосомы называется:

- А. Делеция
- Б. Дупликация
- В. Транслокация
- Г. Инверсия

# 4. Пары близнецов, в которых наследуемый признак проявляется только у одного из пары, называется:

- А. Дискомфортным
- Б. Дискордантным
- В. Доминантным
- Г. Конкордантным

#### 5. Изменение частот генов в ряду поколений в результате ограниченной выборки:

- А. Дрейф генов
- Б. Группа сцепления
- В. Геном
- Г. Генофонд

# 6. Мутации, происходящие в природе без видимых причин:

- А. Соматические
- Б. Индуцированные
- В. Генеративные
- Г. Спонтанные

#### 7. Этап клеточного деления, характеризующийся формированием хромосом:

- А. Анафаза
- Б. Телофаза
- В. Профаза
- Г. Метафаза

# 8. Особь, возникающая в результате скрещивания генетически различных родительских форм:

- А. Гибрид
- Б. Зигота
- В. Гамета
- Г. Генотип

#### 9. Факторы внешней (внутренней) среды, вызывающие мутации:

- А. Канцерогены
- Б. Андрогены
- В. Экстрагены
- Г. Мутагены

### 10. Кратное увеличение числа гаплоидных наборов хромосом:

- А. Анеуплоидия
- Б. Моносомия
- В. Полисомия
- Г. Полиплоидия

# 11. Хромосомы, у которых центромера сдвинута к самому краю и одно плечо гораздо больше другого:

- А. Акроцентрические
- Б. Субметацентрические
- В. Метацентрические
- Г. Интерфазные

#### 12. Зависимость нескольких признаков от одного гена:

- А. Пенетрантность
- Б. Плейотропность
- В. Экспрессивность

Г. Гемизиготность

# 13. Метод изучения рельефа кожи на пальцах, ладонях, подошвенных поверхностях стоп:

- А. Цитологический
- Б. Близнецовый
- В. Генеалогический
- Г. Дерматоглифический

### 14. Число хромосом кариотипа человека:

- A. 48
- Б. 23
- B. 46
- Γ. 44

# 15. Хромосомы кариотипа человека, определяющие все признаки, кроме половой принадлежности:

- А. Пероксисомы
- Б. Аутосомы
- В. Мезосомы
- Г. Хроматиды

# 16. Группа из трех оснований, комплементарная кодону в и РНК:

- А. Антикодон
- Б. Атрезия
- В. Инсерция
- Г. Кодон

### 17. Различия между индивидуумами, принадлежащих к одному виду:

- А. Инверсия
- Б. Изменчивость
- В. Инбридинг
- Г. Инсерция

#### 18. Тип генной мутации, при которой имеется вставка отрезка ДНК в структуре гена:

- А. инверсия
- Б. Инбридинг
- В. Инсерция
- Г. Изменчивость

# 19. Какой механизм обеспечивает постоянство числа хромосом, у животных организмов, при половом размножении:

- А. Митоз
- Б. Трансляция
- В. Цитокинез
- Г. Мейоз

#### 20. Какие процессы пострадают, если в клетке нарушена структура рибосом:

- А. Синтез нуклеиновых кислот
- Б. Синтез белка
- В. Синтез углеводов
- Г. Синтез жиров

Эталоны ответов: 1.В, 2.Б, 3.А, 4.Б, 5.А, 6. $\Gamma$ , 7.В, 8.А, 9. $\Gamma$ , 10. $\Gamma$ , 11.А, 12.Б, 13. $\Gamma$ , 14.В, 15.Б, 16.А, 17.Б, 18.В, 19. $\Gamma$ , 20.Б.

### Вопросы на соответствие

21. Соответствие между органеллами клетки и функциями:

1. Цитоплазма	А. Образование лизосом
2. Митохондрии	Б. Хранение и воспроизводство наследственной
	информации

3. Рибосомы	В. Обеспечивает взаимосвязь между структурами клетки
4. Аппарат Гольджи	Г. Биосинтез белков
5.Ядро	Д. Происходят окислительно-восстановительные процессы
	и вырабатывается энергия
6.Эндоплазматическая сеть	Е. Осуществляет транспорт веществ внутри клетки
	Ж. Перемещение хромосом при делении

Эталоны ответов: 1. В, 2.Д, 3.Г, 4.А, 5.Б, 6.Е.

22. Соответствие между типами хромосом и морфологией:

1. Метацентрические	А. Палочковидные хромосомы с центромерой,	
	расположенной на проксимальном конце	
2. Акроцентрические	Б. С плечами неравной длины, напоминающие по	
	форме букву L	
3. Телоцентрические	В. V-образные хромосомы, обладающие плечами	
_	равной длины	
4. Субметацентрические	Г. Палочковидные хромосомы, с очень коротким	
	вторым плечом	

Эталоны ответов: 1. В, 2.Г, 3.А, 4.Б

23. Соответствие между законами Г. Менделя и характеристикой:

1. Единообразия первого поколения	А. При скрещивании гетерозигот первого поколения
	во втором поколении наблюдается расщепление
	признаков по фенотипу и генотипу
2. Независимого расщепления	Б. При скрещивании двух гомозиготных особей,
	отличающихся друг от друга по двум и более
	признакам, гены и признаки, соответствующие им,
	наследуются независимо друг от друга и
	комбинируются во всех возможных сочетаниях
3. Независимого наследования	В. При скрещивании двух особей, гомозиготных по
	альтернативным аллелям одного гена, все гибриды
	единообразны в первом поколении
	Г. При скрещивании двух особей, признаки не
	наследуются в первом и во втором поколении

Эталоны ответов: 1. В, 2.А, 3.Б.

24. Соответствие между методами генетики и определениями:

1. Близнецовый	А. Изучение родословной семьи за возможно
	большее число поколений
2. Генеалогический	Б. Исследование под микроскопом хромосомного
	набора клеток человека
3. Цитогенетический	В. Изучение наследования признаков у однояйцовых
	близнецов и влияние среды на фенотипическое
	проявление признаков
4. Биохимический	Г. Изучение наследственных нарушений обмена
	веществ
	Д. Изучение клеток крови

Эталоны ответов: 1. В, 2.А, 3.Б, 4.Г.

#### Вопросы на правильную последовательность

# 25. Правильная последовательность этапов генеалогического метода:

- 1. Построение родословной с помощью условных обозначений
- 2. Анализ родословной
- 3. Расчет степени риска
- 4. Установление типа наследования
- 5. Сбор данных у пробанда.

Эталон ответа: 5,1,2,4,3

#### 26. Правильная последовательность стадий митоза:

- 1. Анафаза
- 2. Профаза
- 3. Метафаза
- 4. Телофаза

Эталон ответа: 2,3,1,4.

#### 27. Правильная последовательность процессов мейоза:

- 1. Расположение гомологичных хромосом по экватору.
- 2. Спаривание гомологичных хромосом. Образование веретена деления.
- 3. Возникшие в телофазе I дочерние клетки проходят митотическое деление. Центромеры делятся, хроматиды хромосом обеих дочерних клеток расходятся к полюсам.
- 4. Образование четырех гаплоидных ядер или клеток.
- 5. Образование дочерних клеток.
- 6. Разделение пар хромосом и перемещение их к полюсам.

Эталон ответа: 2,1,6,5,3,4.

#### 28. Правильная последовательность групп хромосом кариотипа человека:

- 1. Маленькие метацентрические (19 и 20).
- 2. Крупные метацентрические (1-3).
- 3. Среднего размера субметацентрические (6-12 и X).
- 4. Маленькие акроцентрические (21,22 и Y).
- 5. Крупные акроцентрические (13-15).
- 6. Крупные субметацентрические (4 и 5).
- 7. Маленькие субметацентрические (16-18).

Эталон ответа: 2,6,3,5,7,1,4

#### 29. Правильная последовательность расшифровки генетической информации:

- 1. Белок
- 2. Процессинг
- 3. Транскрипция
- 4. Трансляция
- 5. Репликация

Эталон ответа: 5,3,2,4.1.

#### Генетические задачи:

**30.** Ген черной окраски крупного рогатого скота доминирует над геном красной окраски. Какое потомство можно ожидать от скрещивания гетерозиготных особей крупного рогатого скота?

Эталон ответа: 75% черных, 25% красных.

**31.** У человека ген, вызывающий одну из форм наследственной глухонемоты, рецессивен по отношению к гену нормального слуха. Какое потомство можно ожидать от брака гетерозиготных родителей? Эталон ответа:75% с нормальным слухом, 25% с глухонемотой

- **32.** У человека ген, вызывающий одну из форм наследственной глухонемоты (а), рецессивен по отношению к гену нормального слуха (А). От брака глухонемой женщины с нормальным мужчиной родился глухонемой ребенок. Определите генотипы родителей. Эталон ответа: Генотипы родителей: мать аа и отец Аа.
- **33.** Мать со II группой крови имеет ребенка с I группой крови. Установите возможные группы крови отца.

Эталон ответа: I, II (IAIO), III (IBIO).

34. Составить родословную схему, установить тип наследования признака.

Пробанд страдает ночной слепотой. Два его брата также больны. По линии отца пробанда, страдающих ночной слепотой не было. Мать пробанда больна. Две сестры и два брата матери пробанда и их дети здоровы. По материнской линии известно: бабушка больна, дедушка здоров; сестра бабушки больна, а брат здоров; прадедушка и его сестра и брат больны; прапрадедушка его брат, дочь и два сына брата больны. Жена пробанда, ее родители здоровы. Эталон ответа: Аутосомно-доминантный тип наследования признака

**35.**У человека альбинизм – аутосомный рецессивный признак. Мужчина альбинос женился на женщине с нормальной пигментацией. У них родилось двое детей – нормальный и альбинос. Определить генотипы всех указанных членов семьи.

Эталон ответа: Генотип мужа-аа, жены- Аа, ребенка с нормальной пигментацией – Аа, ребенка – альбиноса – аа.

**36.** Способность человека ощущать горький вкус фенилтиомочевины ( $\Phi$ TM) — доминантный признак, ген которого (T) локализован в 17-й аутосоме. В семье мать и дочь ощущают вкус  $\Phi$ TM, а отец и сын не ощущают.

Определить генотипы всех членов семьи.

Эталон ответа: Генотип матери и дочери - Tt, отца и сына – tt.

**37.** У человека ген, вызывающий одну из форм наследственной глухонемоты, рецессивен по отношению к гену нормального слуха. От брака глухонемой женщины с нормальным мужчиной родился глухонемой ребенок.

Определить генотипы всех членов семьи.

Эталон ответа: Генотип женщины аа, мужчины – Аа, ребенка – аа.

**38.** Классическая гемофилия передается как рецессивный, сцепленный с X-хромосомой, признак. Мужчина, больной гемофилией, женился на здоровой женщине (все ее предки были здоровы). У них родилась здоровая дочь.

Определить вероятность рождения больного гемофилией ребенка от брака этой дочери со здоровым мужчиной.

Эталон ответа: Вероятность рождения больного гемофилией ребенка 25% (50% мальчиков будут страдать этим заболеванием).

**39.** Рецессивный ген дальтонизма (цветовой слепоты) располагается в X- хромосоме. Женщина с нормальным зрением (отец ее был дальтоником) выходит замуж за мужчину с нормальным зрением, отец которого был дальтоником.

Определить возможные фенотипы потомства.

Эталон ответа: 50% - мальчиков будут здоровыми фенотипически и генотипически, а 50% - больными, 50%-- девочек будут являться фенотипически и генотипически здоровыми, 50% - носительницами дальтонизма.

### Вариант №2.

Залание:

Вопросы с выбором правильного ответа

- 1. Концевые участки хромосом:
- А. Тельца Барра
- Б. Экзон
- В. Теломеры
- Г. Эпистаз

## 2. Половой хроматин:

- А. Экзон
- Б. Тельца Барра
- В. Тельца Макка
- Г. Интрон

## 3. Сегмент ДНК в гене, не содержащий информацию о структуре белкового продукта гена:

- А. Интрон
- Б. Инсерция
- В. Кодон
- Г. Клон

### 4. Гены, локализованные в одной хромосоме:

- А. Дрейф генов
- Б. Группа сцепления
- В. Кодон
- Г. Локус

### 5. Обмен участками между гомологичными хроматидами в процессе мейоза:

- А. Кроссинговер
- Б. Кордоцентез
- В. Мутагенез
- Г. Мутации

## 6. Стадия митоза, во время которой спирализованные хромосомы расположены в экваториальной плоскости клетки:

- А. Анафаза
- Б. Телофаза
- В. Интерфаза
- Г. Метафаза

## 7. Два последовательных деления ядра зародышевой (половой) клетки при одном цикле репликации, в результате чего образуются гаплоидные клетки:

- А. Гаметогенез
- Б. Митоз
- В. Мейоз
- Г. Онтогенез

## 8. Непрямое деление клетки, в результате которого дочерние клетки приобретают идентичную генетическую информацию:

- А. Митоз
- Б. Мейоз
- В. Онтогенез
- Г. Гаметогенез

## 9. Мутация, вызывающая гибель клетки или особи до достижения репродуктивного возраста:

- А. Макроцентраль
- Б. Нонсенс мутации
- В. Миссенс мутации
- Г. Леталь

## 10. Генные мутации, приводящие к образованию кодона - терминатора вместо смыслового кодона:

- А. Миссенс мутации
- Б. Сайленс мутации
- В. Саминсес- мутации
- Г. Нонсенс мутации

### 11. Индивид, у которого есть клетки с различными хромосомными наборами:

- А. Мозаик Б. Компауд В. Донор Г. Реципиент
- 12. У человека аутосом:
- А. 24 пары
- Б. 22 пары
- В. 44 пары
- Г. 46 пар

## 13. Тип наследования признака, при котором мутантный аллель, локализованный в аутосоме, наследован от обоих родителей:

- А. Доминантное
- Б. Х сцепленное
- В. Аутосомно-доминантное
- Г. Аутосомно-рецессивное

## 14. Тип наследования признаков, гены которых локализованы в X-хромосоме:

- А. Аутосомно- доминантное
- Б. Аутосомно- рецессивное
- В. Х сцепленное
- Г. Доминантное

## 15. Неаллельное доминирование:

- А. Экзон
- Б. Эпистаз
- В. Эуплоидия
- Г. Трисомия

## 16. Признак, развивающийся под действием средовых факторов, но лишь копирующий наследственно обусловленный признак:

- А. Фенокопии
- Б. Фетокопии
- В. Генокопии
- Г. Генотип

## 17. Фаза митотического и мейотического деления ядра:

- А. Интерфаза
- Б. Анафаза
- В. Телофаза
- Г. Метафаза

### 18. Отсутствие в кариотипе одной хромосомы:

- А. Полисомия
- Б. Диссомия
- В. Моносомия
- Г. Мозаицизм

## 19. Физический, химический или биологический агент, увеличивающий частоту возникновения мутаций:

- А. Мутации
- Б. Изменчивость
- В. Мутант
- Г. Мутаген

## 20. Диапазон изменчивости фенотипов при одном и том же генотипе в различных условиях среды:

- А. Нонсенс мутации
- Б. Норма реакции
- В. Мутации

Г. Миссенс – мутации

Эталоны ответов: 1.В, 2.Б, 3.А, 4.Б, 5.А, 6. $\Gamma$ , 7.В, 8.А, 9. $\Gamma$ , 10. $\Gamma$ , 11.А, 12.Б, 13. $\Gamma$ , 14. В, 15.Б, 16.А, 17.Б, 18.В, 19. $\Gamma$ , 20.Б.

## Вопросы на соответствие

21. Соответствие между органеллами клетки и функциями:

21. Coolbeitibhe Mengy opianemann Mierkh ii функцияни.				
1. Лизосома	А. Участвует в процессах транспорта			
	питательных веществ			
2. Цитоплазматическая мембрана	Б. Участвуют в процессе деления клетки			
3. Центриоль	В. Переваривание поступающих в клетку			
	питательных веществ, саморазрушение			
	отмирающих клеток			
4. Ядрышко	Г. Синтез рибосом			
	Д. Синтез ядра			

Эталоны ответов: 1. B, 2.A, 3.Б, 4.Г

22. Соответствие между типами мутаций у человека и характеристикой:

, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
1. Генные	А. Изменения числа хромосом
2. Геномные	Б. Нарушения в структуре отдельных
	хромосом
3. Хромосомные	В. Молекулярные изменения в генах
	Г. Изменения в строении клеток

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б.

23. Соответствие между методами исследования в генетике и значением:

от соответствие между методими исследования в тепетике и эна тепием.			
1. Генеалогический	А. Скрещивание организмов и анализ		
	потомства		
2. Гибридологический	Б. Позволяет выявлять изменения строения		
_	хромосом и их количество		
3. Цитогенетический	В. Характер наследования признаков в ряду		
	поколений		
4. Близнецовый	Г. Получение новых свойств живых		
	организмов		
5. Генной инженерии	Д. Роль факторов окружающей среды в		
1	формировании признаков организма		
6. Биохимический	Ж. Исследование химических процессов,		
	происходящих в организме		
7. Популяционный	3. Изучение проявления гена в процессе		
	онтогенеза		
8. Онтогенетический	И. Изучение генетического состава популяций,		
	вычисление частоты аллелей и генотипов		
	К. Исследование клеток крови		

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б, 4.Д, 5. $\Gamma$ , 6.Ж, 7.И, 8.3.

## 24. Соответствие между методами в генетике и уровнями организации человека:

1. Генеалогический	А. Клеточный
2. Цитогенетический	Б. Молекулярный
3. Биохимический	В. Организменный
4. Популяционный	Г. Популяционный
	Д. Тканевый

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б, 4.Г.

25. Соответствие между молекулами РНК и функциями:

1. Матричные	А. Синтез полипептидной цепи
2. Рибосомные	Б. Доставка аминокислот к месту синтеза белка
3. Транспортные	В. Перенос информации с ДНК к рибосомам
	Г. Перенос белка

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.Б

## 26. Правильная последовательность этапов генеалогического метода:

- 1. Построение родословной с помощью условных обозначений
- 2. Анализ родословной
- 3. Расчет степени риска
- 4. Установление типа наследования
- 5. Сбор данных у пробанда.

Эталон ответа: 5,1,2,4,3

## 27. Правильная последовательность стадий митоза:

- 1. Анафаза
- 2. Профаза
- 3. Метафаза
- 4. Телофаза

Эталон ответа: 2,3,1,4.

## 28. Правильная последовательность процессов мейоза:

- 1. Расположение гомологичных хромосом по экватору.
- 2. Спаривание гомологичных хромосом. Образование веретена деления.
- 3. Возникшие в телофазе I дочерние клетки проходят митотическое деление. Центромеры делятся, хроматиды хромосом обеих дочерних клеток расходятся к полюсам.
- 4. Образование четырех гаплоидных ядер или клеток.
- 5. Образование дочерних клеток.
- 6. Разделение пар хромосом и перемещение их к полюсам.

Эталон ответа: 2,1,6,5,3,4.

## 29. Правильная последовательность групп хромосом кариотипа человека:

- 1. Маленькие метацентрические (19 и 20).
- 2. Крупные метацентрические (1-3).
- 3. Среднего размера субметацентрические (6-12 и X).
- 4. Маленькие акроцентрические (21,22 и Y).
- 5. Крупные акроцентрические (13-15).
- 6. Крупные субметацентрические (4 и 5).
- 7. Маленькие субметацентрические (16-18).

Эталон ответа: 2,6,3,5,7,1,4

## 30. Правильная последовательность расшифровки генетической информации:

- 1. Белок
- 2. Процессинг
- 3. Транскрипция
- 4. Трансляция
- 5. Репликация

Эталон ответа:5,3,2,4.1.

### Генетические задачи:

31. Седая прядь волос у человека – доминантный признак.

Определить генотипы родителей и детей, если известно, что у матери есть седая прядь волос, у отца- нет, а из двух детей в семье один имеет седую прядь, а другой не имеет.

Эталон ответа: Генотип матери — Aa, отца — aa, ребенка с седой прядью — Aa, ребенка без седой пряди — aa.

32. Одна из форм шизофрении наследуется как рецессивный признак.

Определить вероятность рождения ребенка с шизофренией от здоровых родителей, если известно, что бабушка со стороны отца и дед со стороны матери страдали этими заболеваниями.

Эталон ответа: Вероятность рождения ребенка, больного шизофренией, равна 25% (1/4).

**33.** Фенилкетонурия (нарушение аминокислотного обмена) наследуется как рецессивный признак. Жена гетерозиготна по гену фенилкетонурии, а муж гомозиготен по нормальному аллелю этого гена.

Какова вероятность рождения у них больного ребенка?

Эталон ответа: Вероятность рождения больного ребенка равна 0.

**34.** Наследование резус-фактора осуществляется по обычному аутосомно-доминантному типу. Организм с резус - положительным фактором (Rh+) несет доминантный ген R, а резус - отрицательный (rh-)- рецессивный ген r. Если муж и жена резус – положительны, то может ли их ребенок быть резус – отрицательным?

Эталон ответа: Может, если оба родителя гетерозиготны (Rr\*Rr).

- **35.** У мальчика І группа, у его сестры IV. Что можно сказать о группах крови их родителей? Эталон ответа: У родителей II и III группы крови
- **36.** У отца IV группа крови, у матери I. Может ли ребенок унаследовать группу крови своего отца?

Эталон ответа: Не может. При данном браке у ребенка может быть или вторая  $(G^Ag^0)$ , или третья  $(G^Bg^0)$  группы крови.

- **37.** Родители имеют II и III группы крови. Какие группы следует ожидать у потомства? Эталон ответа: Задача имеет четыре варианта решения. У ребенка может быть любая группа крови.
- **38.** В родильном доме перепутали двух детей. Первая пара родителей имеет I и II группы крови, вторая пара II и IV. Один ребенок имеет II группу, а второй I группу. Определить родителей обоих детей.

Эталон ответа: Первая пара - родители второго ребенка. Вторая пара - родители первого ребенка.

**39.** Женщина с III группой крови возбудила дело о взыскании алиментов с мужчины, имеющего I группу, утверждая, что он отец ребенка. У ребенка I группа крови. Какое решение должен вынести суд?

Эталон ответа: Суд вынесет следующее решение: мужчина может являться отцом ребенка, так же, как и любой другой человек с такой же группой крови.

**40**. У человека праворукость доминирует над леворукостью, кареглазость над голубоглазостью. Голубоглазый правша женился на кареглазой правше. У них родилось двое детей — кареглазый левша и голубоглазый правша. От второго брака этого же мужчины с кареглазой правшой родилось девять кареглазых детей, оказавшихся правшами. Определить генотипы мужчины и обеих женщин?

Эталон ответа: Генопит мужчины – ааВb, его первой жены – АаВb, второй – (возможно) ААВВ.

## Тема 4.1. Методы изучения наследственности и изменчивости

### Задания в тестовой форме для тематического контроля

Вопросы с выбором правильного ответа:

- 1. Учение о родословных:
- А. Генеалогия
- Б. Генетика
- В. Геоника
- Г. Цитология
- 2. Генеалогическим методом устанавливают заболевание:
- А. Синдром Тернера

- Б. Синдром Дауна
- В. Гемофилия
- Г. Фенилкетонурия

## 3. Биохимическим методом устанавливают заболевание:

- А. Гемофилия
- Б. Дальтонизм
- В. Синдром Клайнфельтера
- Г. Фенилкетонурия

## 4. Цитогенетическим методом устанавливают заболевание:

- А. Синдром Дауна
- Б. Серповидноклеточную анемию
- В. Сахарный диабет
- Г. Дальтонизм

## 5. Метод изучения родословных:

- А. Биохимический
- Б. Цитогенетический
- В. Близненовый
- Г. Генеалогический

## 6. Метод, позволяющий определить влияние генетических и средовых факторов в развитии конкретных признаков, заболеваний у человека:

- А. Цитогенетический
- Б. Близнецовый
- В. Биохимический
- Г. Генеалогический

#### 7. Метод, позволяющий изучить закономерности мутационного процесса:

- А. Биохимический
- Б. Генеалогический
- В. Близнецовый
- Г. Популяционно- статистический

### 8. Метод по микроскопическому изучению хромосом человека:

- А. Генеалогический
- Б. Популяционно- статистический
- В. Цитогенетический
- Г. Иммуногенетический

### 9. Метод, изучающий наследственную обусловленность факторов иммунитета:

- А. Иммуногенетический
- Б. Цитогенетический
- В. Популяционно- статистический
- Г. Биохимический

#### 10. Сибсы это:

- А. Потомки одних родителей
- Б. Лицо, с которого начинается изучение родословной
- В. Родители детей
- Г. Родственники родителей

#### 11. Человек, с которого начинается составление родословной:

- А. Сибсы
- Б. Пробанд
- В. Потомки одних родителей
- Г. Родители детей

Эталоны ответов: 1.А, 2.В, 3.Г, 4.А, 5.Г, 6.Б, 7.Г, 8.В, 9.А, 10.А, 11. Б.

Задание.

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Что такое пенетрантность?
- 2. Что включает понятие экспрессивность?
- 3. Что такое плейотропное действие гена?
- 4. Что такое клинико генеалогический метод?
- 5. Какие вопросы можно решать с помощью клинико генеалогического метода?
- 7. Что обозначают термины: «Пробанд», «Сибсы», «Родственный брак»?
- 8. Какие методы применяются для доказательства мультифакториальной природы заболевания?
- 9. Перечислите алгоритмы составления родословных.
- 10. Перечислите заболевания, которые диагностируются методом дерматоглифики.
- 11. Перечислите заболевания, которые диагностируются иммуногенетическим методом

**Практическое занятие №6.** Генеалогический метод. Составление и анализ родословных схем.

#### Задание:

- 1. Составить и проанализировать родословные схемы с рецессивным X сцепленным типом наследования заболевания (гемофилия A), (инд.).
- 2. Составить и проанализировать родословные схемы с У сцепленным (голандрическим) типом передачи нейтрального признака (оволосенение наружного края ушной раковины у мужчин), (инд.).

## Ситуационные задачи:

**Задача №1.** В популяции человека количество индивидуумов с карим цветом глаз составляет 51%, а с голубым – 49%. Определите процент доминантных гомозигот в данной популяции. Эталон ответа: Частота кареглазых гомозиготных особей АА равна 9 %.

**Задача №2.** Аллель кареглазости доминирует над голубоглазостью. В популяции оба аллеля встречаются с равной вероятностью. Отец и мать кареглазые. С какой вероятностью следует ожидать, что родившийся у них ребенок будет голубоглазым?

Эталон ответа: Вероятность рождения голубоглазого ребёнка у кареглазых родителей равна 1/9.

**Задача №3.** Популяция состоит из 9% гомозигот AA, 42% гетерозигот Aa, 49% гомозигот аа. Определите частоту аллелей A?

Эталон ответа: p = 0.09 + 0.21 = 0.3, или 30%; q = 0.49 + 0.21 = 0.7 или 70%.

**Задача №4.** У человека альбинизм — аутосомный рецессивный признак. Заболевание встречается с частотой 1 / 20 000. Определите частоту гетерозиготных носителей заболевания в районе.

Эталон ответа: 286 человек.

**Задача №5.** Врожденный вывих бедра у человека наследуется как аутосомный доминантный признак с пенетрантностью 25%. Болезнь встречается с частотой 6:10 000. Определите число гетерозиготных носителей гена врожденного вывиха бедра в популяции.

Эталон ответа: 9976 человек.

#### Практические занятия № 7

Определение особенностей наследования аутосомно-доминантных признаков, аутосомно-рецессивных и сцепленных с полом.

- 1.Составить и проанализировать родословные схемы с аутосомно-рецессивным типом наследования заболевания (муковисцедоз), (инд.).
- 2. Составить и проанализировать родословные схемы с доминантным X сцепленным типом наследования заболевания (синдром Блоха-Сульцбергера), (инд.).

## **Тема 5.1. Наследственные болезни и их классификация. Хромосомные заболевания**

## Задания в тестовой форме для тематического контроля.

Задание:

Вопросы с выбором правильного ответа:

- 1. Нуклеопротеидные нитевидные структуры клеточного ядра, содержащие наследственную информацию:
- А. Гены
- Б. Экзоны
- В. Хромосомы
- Г. Сплайсинг
- 2. Гетерохроматиновый участок хромосомы, являющейся местом прикрепления «веретена деления»:
- А. Центромера
- Б. Циклопия
- В. Эуплоидия
- Г. Эухроматин
- 3. Генетически активные участки хромосом:
- А. Эухроматин
- Б. Эуплоидия
- В. Центромера
- Г. Циклопия
- 4. Полное или частичное сращение соседних пальцев кисти или стопы:
- А. Синдактилия
- Б. Синофриз
- В. Страбизм
- Г. Эпистаз
- 5. Страбизм:
- А. Косоглазие
- Б. Опущение века
- В. Увеличенный язык
- Г. Увеличенные размеры черепа
- 6. Группа врожденных заболеваний, характеризующихся множественными пороками развития:
- А. Генетические
- Б. Геномные
- В. Генные
- Г. Хромосомные
- 7. Заболевание, кариотип-47, ХХ(ХУ) 21+:
- А. Синдром Дауна
- Б. Синдром Эдварса
- В. Синдром Патау
- Г. Синдром Клайнфельтера
- 8. Заболевание, кариотип- 47, (ХХУ):
- А. Синдром Клайнфельтера
- Б. Синдром Эдварса
- В. Синдром Патау
- Г. Синдром Дауна
- 9. Заболевание, кариотип- 47, (XXX) 13+:
- А. Синдром Патау
- Б. Синдром Клайнфельтера

- В. Синдром Эдварса
- Г. Синдром Дауна
- 10. Заболевание, кариотип 47, (XXX) 18+:
- А. Синдром Патау
- Б. Синдром Эдварса
- В. Синдром Дауна
- Г. Синдром Клайнфельтера

Эталоны ответов: 1.В, 2.А, 3.А, 4.А, 5.А, 6.Г, 7.А, 8.А, 9.А, 10 Б.

#### Залание

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие Вопросы:

- 1. Какая патология называется наследственной?
- 2. Перечислите причины, обусловливающих изменение числа хромосом.
- 3. Перечислите синдромы, относящиеся к аутосомной трисомии.
- 4. Перечислите синдромы, относящиеся к полисомии по половым хрососомам.
- 5. Перечислите синдромы, относящиеся к частичной моносомии.
- 6. Охарактеризуйте основные признаки и механизмы возникновения синдромов, вызванных структурными аномалиями половых хромосом.
- 7. Какие существуют мероприятия по профилактике наследственной патологии?
- 8. Записать термины по теме «Хромосомные болезни» №30 в терминологический словарь. Залание:
- 1.Охарактеризуйте синдром Клайнфелтера, составить презентацию (10 слайдов) и доклад по теме (инд.).
- 2. Охарактеризуйте синдром Вольфа Хиршхорна, составить презентацию (10 слайдов) и доклад по теме (инд.).
- 3. Составить таблицу хромосомных болезней человека с указанием аутосомных и половых заболеваний (инд.)

### Генные болезни

### Задания в тестовой форме для текущего контроля

Залание:

Вопросы с выбором правильного ответа:

- 1. Группа заболеваний, возникающих в результате повреждения ДНК на уровне гена:
- А. Генные
- Б. Хромосомные
- В. Геномные
- Г. Терапевтические

## 2. Причина генной патологии:

- А. Мутация хромосом
- Б. Мутация гена
- В. Мутация аминокислоты
- Г. Абберации

## 3. Особенностью генных (как и вообще всех наследственных) болезней является:

- А. Гетерогенность
- Б. Гомогенность
- В. Резистентность
- Г. Контагиозность

## 4. Моногенные формы генных заболеваний наследуются в соответствии:

- А. Законами Менделя
- Б. Законами Моргана
- В. Законами Харди Вайнберга
- Г. Законами эволюционного развития

#### 5. По типу наследования генные болезни делятся на:

- А. Сцепленные с Х- или У-хромосомами
- Б. Сцепленные с А хромосомой
- В. Доминантно аутосомные
- Г. Рецессивно- аутосомные

### 6. Положениями, характеризующими аутосомно-доминантный тип наследования:

- А. Заболевание передается от родителей к детям в каждом поколении
- Б. Сын никогда не наследует заболевание отца
- В. Одинаково часто заболевание встречается у мужчин и женщин
- Г. Родители больного ребенка фенотипически здоровы, но аналогичные заболевания встречаются у сибсов пробанда

# 7. Риск рождения больного ребенка, у фенотипически здоровых родителей гетерозиготных по одинаковому рецессивному заболеванию:

A. 25%

Б. 33%

B. 50%

Г. 50% дочерей

## 8. Мультифакториальные болезни обусловлены сочетанием:

- А. Инфекционных агентов и токсических факторов
- Б. Генетических мутаций и факторов внешней среды
- В. Генетических мутаций и хромосомных перестроек
- Г. Факторов внешней среды и патологической беременности

Эталоны ответов: 1.А, 2.Б, 3.А, 4.А, 5.А, 6.А, 7.А, 8.Б.

Задание:

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Перечислите критерии аутосомно-доминантного типа наследования и приведите примеры заболеваний.
- 2. Перечислите критерии аутосомно-рецессивного типа наследования и приведите примеры заболеваний.
- 3. Охарактеризуйте разницу между Х-сцепленным доминантным и Х-сцепленным рецессивным типами наследования.
- 4. Дайте характеристику болезни Реклингхаузена (Нейрофиброматоз).
- 5. Какие возможные профилактические мероприятия необходимы выполнять при генных заболеваниях?

## Практическое занятие № 8

Изучение хромосомных и генных заболеваний.

Причины возникновения хромосомных и генных заболеваний.

Изучение моногенных и полигенных болезней с наследственной предрасположенностью.

Виды мультифакториальных признаков. Изолированные врожденные пороки развития. Клинические проявления мультифакториальных заболеваний.

Задание:

- 1.Записать в тетрадь: цель, показания для проведения хромосомных и генных заболеваний.
- 2. Составить таблицу «Методы, используемые для выявления генетической патологии», сформулировать выводы.
- 3. Записать термины №30 в терминологический словарь.

Задание:

- 1. Подготовить сообщение по пробе Феллинга, 3 стр., (инд.).
- 2. Работа с дополнительной литературой (инд.).

#### Наследственные заболевания обмена веществ

### Задания в тестовой форме для тематического контроля

Задание:

Вопросы с выбором правильного ответа:

## 1. Причины заболеваний, вызванных врожденными дефектами метаболизма:

- А. Химические факторы
- Б. Мутации в генах, кодирующих фермент
- В. Физические факторы
- Г. Мутации в хромосомах

## 2. Термин «врожденное нарушение обмена веществ» был предложен:

- А. Л. Пастером
- Б. Дюшенном
- В. А. Гарродом
- Г. Г. Менделем

## 3. Гликолиз, связанный с дефектом мышечной фосфорилазой:

- А. Болезнь Марфана
- Б. Болезнь Боткина
- В. Болезнь Гирке
- Г. Болезнь Мак-Ардла

## 4. Гликогеноз, вызванный недостаточностью глюкозо-6-фосфатазы:

- А. Болезнь Марфана
- Б. Болезнь Боткина
- В. Болезнь Гирке
- Г. Болезнь Мак-Ардла

## 5. Заболевание, в этиологии которого лежит полная или частичная недостаточность гормонов щитовидной железы:

- А. Гемофилия
- Б. Врожденный гипотиреоз
- В. Дальтонизм
- Г. Сахарный диабет

## 6. Заболевание, сопровождающее повышением уровня липидов в плазме крови:

- А. Гиперлипидемия
- Б. Гипотиреоз
- В. Гипертония
- Г. Муковисцидоз

#### 7. Лечение гиперлипидемии включает:

- А. Специальную диету, увеличивающую поступление жиров
- Б. Витаминотерапию
- В. Гормонотерапию
- Г. Специальную диету, ограничивающую жиры

### 8. Заболевание, вызванное нарушением аминокислотного обмена:

- А. Муковисцидоз
- Б. Болезнь Фогеля
- В. Фенилкетонурия
- Г. Сахарный диабет

## 9. Наследственная форма врожденной генерализованной патологии соединительной ткани:

- А. Синдром Марфана
- Б. Синдром Дауна
- В. Синдром Холт- Орама
- Г. Синдром Патау

## 10. Наследственная форма врожденной генерализованной патологии экзокринных желез:

- А. Фенилкетонурия
- Б. Бронхиальная астма
- В. Ревматоидный артрит
- Г. Муковисцидоз

Эталоны ответов: 1.Б, 2.В, 3. $\Gamma$ , 4.В, 5.Б, 6.А, 7. $\Gamma$ , 8.В, 9.А, 10  $\Gamma$ .

Залание:

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Дайте характеристику заболеваний обмена веществ.
- 2. Поясните причины, обуславливающие патологию обмена веществ.
- 3. Составьте классификацию заболеваний обмена веществ.
- 4. Охарактеризуйте заболевания фенилкетонурия, альбинизм.
- 5. Охарактеризуйте наследственное нарушение синтеза и обмена гормонов щитовидной железы (гипотиреоз).
- 6. Какие профилактические мероприятия можно рекомендовать при патологии обмена веществ?

Залание:

- 1. Наследственные нарушения обмена витаминов. Подготовить презентацию-10 слайдов, (инд.), доклад 3стр. (инд.).
- 2. Наследственные нарушения всасывания в пищеварительном тракте (целиакия, муковисцидоз, непереносимость лактозы), подготовить постер (инд.).
- 3. Работа с конспектом и дополнительной литературой (инд.).

## Тема 5.2. Медико-генетическое консультирование

## Задания в тестовой форме для фронтального и тематического контроля

Задание:

Вопросы с выбором правильного ответа:

## 1. Специализированный вид медицинской помощи, направленный на профилактику наследственной патологии:

- А. Медико генетическое консультирование
- Б. Генетический мониторинг
- В. ДНК диагностика
- Г. Пренатальная диагностика

### 2. Дородовое определение врожденной или наследственной патологии у плода:

- А. ДНК диагностика
- Б. Пренатальная диагностика
- В. Пренатальный мониторинг
- Г. Медико генетическое консультирование

### 3. Показания для пренатальной диагностики:

- А. Патология органов зрения
- Б. Аномалии скелета
- В. Частые инфекционные заболевания
- Г. Возраст матери старше 35 лет, отца старше 40 лет

### 4. Неинвазивные методы пренатальной диагностики:

- А. Плацентобиопсия
- Б. Амниоцентез
- В. Ультразвуковое исследование плода
- Г. Кордоцентез

### 5. Инвазивные методы пренатальной диагностики:

- А. Плацентобиопсия
- Б. Ультразвуковое исследование плода
- В. Биохимическое исследование крови
- Г. Цитогенетическое исследование

## 6. Взятие амниотической жидкости:

- А. Кордоцентез
- Б. Амниоцентез
- В. Фетоскопия
- Г. Фокомелия

### 7. Взятие крови из пупочной вены плода:

- А. Амниоцентез
- Б. Фетоскопия
- В. Кордоцентез
- Г. Фокомелия

## 8. Процедура, по обследованию плода в матке при помощи волоконно - оптической техники:

- А. Амниоцентез
- Б. Кордоцентез
- В. Фокомелия
- Г. Фетоскопия

## 9. Комплекс мероприятий, обеспечивающих оптимальными условиями созревания зародышевых клеток:

- А. Неонатальный скрининг
- Б. Периконцепционная профилактика
- В. Первичная профилактика
- Г. Массовый скрининг

## 10. Массовое обследование новорожденных детей на наследственные заболевания:

- А. Периконцепционная профилактика
- Б. Вторичная профилактика
- В. Неонатальный скрининг
- Г. Массовый скрининг

Эталоны ответов: 1.A, 2.Б, 3. $\Gamma$ , 4.B, 5.A, 6.Б, 7.B, 8. $\Gamma$ , 9.Б, 10.В.

Задание:

Внимательно прочитайте текст предложенной лекции и дайте ответы на следующие вопросы:

- 1. Что такое медико генетическое консультирование?
- 2. Каковы задачи медико генетического консультирования?
- 3. Перечислите причины обращаемости в медико генетическую консультацию?
- 4. Перечислите признаки, на основании которых можно заподозрить наследственную патологию.
- 5. Что такое пренатальная диагностика?
- 6. Назовите показания для проведения пренатальной диагностики.
- 7. Перечислите неинвазивные и инвазивные методы диагностики.
- 8. Перечислите наследственные заболевания, по которым проводится массовый скрининг в России.
- 9. Назовите критерии отбора наследственных заболеваний для просеивающих программ диагностики наследственных болезней у новорожденных.
- 10. Назовите показания для периконцепционной профилактики.

#### Профилактика наследственных заболеваний

Задание:

- 1.Запишите в тетрадь пути реализации первичной профилактики.
- 2.Запишите в тетрадь мероприятия, реализующие вторичную профилактику.

- 3. Составьте санитарный бюллетень по профилактике одного наследственного заболевания.
- 4. Запишите термины в терминологический словарь.

Решение задач по генетике.

Залание:

Выберите один правильный ответ

## 1. Первичная профилактика:

- А. Комплекс мероприятий, направленных на предупреждение рождения или зачатия детей с наследственными болезнями
- Б. Комплекс мероприятий, направленных на предотвращения развития наследованного заболевания
- В. Фенотипическая коррекция дефекта

Эталон ответа: 1.А

### 2. Методы профилактики наследственной патологии:

- А. Генеалогический
- Б. Цитостатический
- В. Амниоцентез
- Г. Амниотический Эталон ответа: 2.В

## 3. Показания для массового генетического скрининга новорожденных:

- А. Множественные врожденные пороки развития
- Б. Пренатальная гипотрофия
- В. Недоношенность
- Г. Факт рождения

Эталон ответа: 3.Г.

#### 4. Медико-генетическое консультирование показано при:

- А. Обширной кисте слизистой оболочки нижней губы
- Б. Вторичном деформирующем остеоартрозе
- В. Травме верхней челюсти
- Г. Врожденной расщелине твердого и мягкого неба

Эталон ответа: 4.Г.

**5.** В медико-генетическую консультацию обратились родители больной пятилетней девочки. После исследования кариотипа у нее выявили 46 хромосом. Одна из хромосом 15-й пары была длиннее обычной вследствие присоединения к ней части хромосомы из 21-й пары. Какая мутация имеет место быть у этой девочки?

Эталон ответа: Транслокация

**6.** В медико-генетическую консультацию обратились супруги с вопросом о вероятности рождения у них детей, больных гемофилией. Супруги здоровы, но отец жены болен гемофилией. Могут ли заболеть дети?

Эталон ответа: Могут 50% сыновей

**7. В медико** — **генетическую консультацию** обратилась женщина по поводу риска заболевания своего сына гемофилией. Её муж страдает этим заболеванием от рождения. У женщины и ее родственников не было случаев гемофилии. Какова вероятность рождения больного мальчика в этой семье?

Эталон ответа: 0% (все мальчики будут здоровыми).

## Рубежный контроль по разделу 5 «Наследственность и патология»

Залание:

Вопросы с выбором правильного ответа:

- 1. К какому типу болезней относится синдром Клайнфельтера:
- А. Хромосомные
- Б. Мультифакториальные

- В. Ненаследственные
- Г. Моногенные
- 2. Наследственные болезни, сходные по своему фенотипическому проявлению, но вызванные мутациями в разных, неаллельных генах:
- А. Фенокопии
- Б. Генотипические
- В. Фенотипические
- Г. Генокопии
- 3. Кариотип больного синдромом Эдвардса:
- A. 46, XX
- Б. 47, ХХ, 21+
- B. 47, XY, 18+
- $\Gamma$ . 47, XY, 13+
- 4. Кариотип девочки с синдромом Шерешевского-Тернера:
- A. 45, XO
- Б. 47, ХХ, 18+
- B. 46, XX
- Γ. 47, XXX
- 5. Этиологическим фактором синдрома Марфана является:
- А. Мутация в гене фибриллина
- Б. Мутация в хромосоме
- В. Мутации гена и хромосомы
- Г. Дупликации
- 6. Патогенез заболевания связан с отсутствием синтеза первичного продукта гена (трансмембранного регулятора) в результате нарушается транспорт хлоридов в эпителиальные клетки:
- А. Сахарный диабет
- Б. Галактоземия
- В. Фенилкетонурия
- Г. Муковисцидоз
- 7. Наследственные нарушения биосинтеза стероидных гормонов:
- А. Дистония Дюшенна
- Б. Синдром Мартина Белл
- В. Адреногенитальный синдром
- Г. Синдром Патау
- 8 Аутосомные трисомии:
- А. Синдром Эдварса
- Б. Синдром Мартина Белл
- В. Галактоземия
- Г. Дистония Дюшенна
- 9. К синдрому частичной моносомии относится:
- А. Клайнфельтера
- Б. Галактоземия
- В. Шерешевского Тернера
- Г. Кошачьего крика

### 10. Полисомия по половой хромосоме:

- А. Адреногенитальный синдром
- Б. Дауна
- В. Патау
- Г. Клайнфельтера

Эталоны ответов: 1.A, 2. $\Gamma$ , 3.B, 4. $\Gamma$ , 5.A, 6. $\Gamma$ , 7.B, 8.A, 9. $\Gamma$ , 10. $\Gamma$ 

## 11. Соответствие между наследственными заболеваниями и учеными, описавшими их:

1. Синдром Дауна	А. Д. Эдварс, 1960г.
2. Синдром Эдварса	Б. Л. Даун, 1866г.
3. Синдром Патау	В. Р. Джекобс, 1959г.
4. Синдром трисомии X	Г. К. Патау, 1960г.
5. Дисомия по У- хромосоме	Д. Дж. Лежен, 1963г.
6. Синдром «Кошачьего крика»	Ж. А. Сандберг, 1961г.
	3. Ж. Дюшенн, 1896г.

Эталон ответа: 1.Б, 2.А, 3.Г, 4.В, 5.Ж,6.Д

## 12. Соответствие между наследственными болезнями и изменениями наследственных структур:

1. Хромосомные синдромы	А. Нарушения, вызванные мутациями отдельных генов
2. Моногенные заболевания	Б. Аномалия количества или структуры хромосом
3. Мультифакторные заболевания	В. Неблагоприятное сочетание в генотипе нескольких
	нормальных генов
	Г. Аномалия развития гено - и фенотипа

Эталон ответа: 1.Б, 2.А, 3.В

## 13. Соответствие между хромосомными абберациями и их видом:

1. Делеция	А. Удвоение участка хромосомы	
2. Дупликация	Б. Отсутствие участка хромосомы	
3. Инверсия	В. Вставка дополнительного участка в хромосому	
4. Инсерция	Г. Разворот участка хромосомы на 180° с последующим	
	воссоединением разрывов	
5. Изохромосома	Д. Делеция концевых участков хромосомы с двух	
	сторон, приводящие к слипанию оставшихся концов	
	хромосомы с образованием кольца	
6. Кольцевая хромосома	Ж. Хромосома, содержащая или удвоенное длинное,	
	или удвоенное короткое плечо	
7. Транслокация	3. Присоединение участка или целой хромосомы к	
	другой хромосоме	
	И. Разрывы концевых участков хромосомы	

Эталон ответа: 1.Б, 2.А, 3.Г, 4.В, 5.Ж, 6.Д, 7.3.

## 14. Соответствие между заболеваниями обмена веществ и патологией:

1. Фенилкетонурия	А. Нарушение обмена углеводов	
2. Гликогеновая болезнь	Б. Нарушение обмена аминокислот	
3. Болезнь Гоше	В. Нарушения обмена стероидов	
4. Адреногенитальный синдром	Г. Нарушения обмена липидов	
5. Синдром Леша-Нихана	Д. Нарушения обмена соединительной ткани	
6. Синдром Марфана	Ж. Нарушения пуринов и пиримидинов	
7. Гемоглобинопатия	3. Нарушения обмена в эритроцитах	
8. Анемия Минковского -	И. Нарушения гема- и порфирина	
Шоффара		
9. Болезнь Вильсона - Коновалова	К. Нарушения обмена билирубина	
10. Синдром Криглера - Найяра	Л. Аномалии обмена металлов	
11. Муковисцидоз	М. Нарушения всасывания в пищеварительном	
	тракте	
	Н. Нарушения обмена крови	

Эталон ответа: 1.Б, 2.А, 3.Г, 4.В, 5.Ж, 6.Д, 7.И, 8.3, 9.Л, 10.К, 11. М.

### 15. Соответствие между типами генных заболеваний и их признаками:

1. Аутосомно-доминантные	А. Больные встречаются в одном поколении среди		
	родных или двоюродных сибсов – наследование (по		
	горизонтали) или среди дядей и племянников –		
	наследование «по ходу шахматного коня»		
2. Аутосомно-рециссивные	Б. Больные есть в каждом поколении – наследование «по		
	вертикали»		
3. Х-сцепленные доминантные	В. Больные мальчики по линии матери		
4. Х-сцепленные рецессивные	Г. Мужчина передает признак только дочерям		
5. У-сцепленные	Д. Передается по материнской линии всем детям		
(голандрические)			
6. Митохондриальные	Е. Передача признака от отца всем сыновьям		
	Ж. Передача признака внукам		

Эталон ответа: 1.Б, 2.А, 3.Г, 4.В, 5.Е, 6.Д

#### Задачи по генетике:

16. Пробанд - мальчик, хорошо владеющий правой рукой (правша). Брат и сестра его - левши. Мать пробанда - правша, а отец - левша. У матери пробанда есть два брата, один из них - левша, другой — правша. Бабушка пробанда по материнской линии - правша, а дед - левша. Брат матери пробанда (дядя пробанда) - правша, женился на женщине -правше. У них две дочки левши.

Составьте родословную семьи, определите характер наследования признака - способности хорошо владеть левой рукой и определите возможные генотипы всех членов семьи.

Эталон ответа: Ответ: тип наследования признака леворукости - аутосмно-рецессивный. Генотипы членов родословной: 1:1 - aa, 2 - Aa, 2:1 и 2 - Aa, 3 - aa, 4 - Aa, 5 - aa, 3:1 и 2 - aa, 3 - Aa, 4 и 5 - aa.

17. Фенилкетонурия (нарушение обмена фенилаланина, в результате которого развивается слабоумие) наследуется как рецессивный признак.

Какими могут быть дети в семье, где родители гетерозиготны по этому признаку?

Эталон ответа: .75 % здоровых детей, 25 % больные фенилкетонурией.

18. Миоплегия (периодические параличи) передаётся по наследству как доминантный признак.

Определите вероятность рождения детей с аномалией в семье, где отец гетерозиготен, а мать не страдает миоплегией?

Эталон ответа: 50 % здоровых детей, 50 % больные миоплегией.

19. У человека ген полидактилии (многопалости) доминирует над нормальным строением кисти. У жены кисть нормальная, муж гетерозиготен по гену полидактилии.

Определите вероятность рождения в этой семье многопалого ребёнка?

Эталон ответа: 50 % с полидактилией.

- **20.** Синдром, как самостоятельная нозологическая форма описан в 1866 году. Частота синдрома составляет 1:700-800 новорожденных. Кариотип 47, XX (XУ, 21+). Клинические признаки: Округлая голова, эпикант, монголоидный разрез глаз. постоянно открытый рот, толстые губы, большой складчатый язык. Определите название синдрома? Эталон ответа: Синдром Дауна.
- **21.** Генетическая природа синдрома была расшифрована в 1960 году. Частота составляет: 1:6000 рождений. Мальчики и девочки страдают заболеванием с одинаковой частотой. Кариотип 47 (XX, 13+). Клинические признаки: аномалии черепа и лица микроцефалия, скошенный лоб, расщелина губы и неба и полидактилия. Определите название синдрома? Эталон ответа: Синдром Патау.
- **22.** Синдром описан в 1960 году. Частота синдрома составляет: 1:7000. Девочки поражаются в 3 раза чаще мальчиков. Кариотип 47, (XX, 18+). Клинические признаки: низкая масса тела,

череп долихоцефалической формы, глазные щели узкие и короткие, флексорное положение кистей, отмечается «стопа - качалка». Определите название синдрома?

Эталон ответа: Синдром Эдварса.

- **23.** Синдром описан в 1942 году. Частота синдрома составляет: 1:500 700 новорожденных мальчиков. Кариотип 47, XXУ. Клинические признаки: микроорхидизм, бесплодие, гипертелоризм, эпикант, клинодактилия мизинцев. Определите название синдрома? Эталон ответа: Синдром Клайнфельтера.
- **24.** Синдром описан в 1925 году. Частота заболевания составляет: 1:2000 5000 новорожденных девочек. Кариотип 45, XO. Клинические признаки: короткая с кожными складками шея (шейный птеригиум), лимфатический отек кистей и стоп, низкорослость. Определите название синдрома?

Эталон ответа: Синдром Шерешевского – Тернера.

**25.** Синдром описан в 1963 году. Частота заболевания составляет: 1:45000. Соотношение полов составляет 1:1,3. Кариотип – 46, XX, 5р-. Клинические признаки: специфический плач, похожий на кошачий крик, микроцефалия, микрогения, лунообразное лицо, страбизм и мышечная гипотония. Определите название синдрома?

Эталон ответа: Синдром «кошачьего крика».

## 4.2. Типовые задания для промежуточной аттестации по дисциплине «Генетика с основами медицинской генетики» - экзамен

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 1

**Текст задания:** Медицинская генетика. Понятие о наследственности и изменчивости. Характеристика первого закона Менделя.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 2

Текст задания: Методы генетики. Характеристика второго закона Менделя.

Задача: У человека близорукость доминирует над нормальной остротой зрения. Гетерозиготная близорукая женщина выходит замуж за мужчину с нормальной остротой зрения. Каких детей можно ожидать от такого брака.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 3

**Текст задания:** Хромосомы, их строение, виды, функция. Диплоидные и гаплоидные наборы хромосом. Аутосомы и половые хромосомы

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 4

Текст задания: Понятие гена. Генетический код. Свойства генетического кода.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 5

**Текст задания**: Задача: У человека прямой разрез глаз доминирует над косым. Какой разрез глаз можно ожидать у детей, родители которых имеют прямой разрез глаз и генотип Сс.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 6

Текст задания: Характеристика третьего закона Менделя.

Задача: У человека полидактилия наследуется как доминантный признак, пятипалость – как рецессивный. В семье пятипалой женщины и шестипалого мужчины семь детей. Все они шестипалые. Какое потомство можно ожидать от брака: 1) шестипалого сына с пятипалой женщиной; 2) шестипалой дочери с шестипалым мужчиной.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 7

Текст задания: Биосинтез белка.

Задача: Седая прядь волос надо лбом у человека – доминантный признак, ее отсутствие – рецессивный. У матери – седая прядь волос надо лбом, а у отца и сына – нет. Каков генотип матери

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 8

**Текст задания:** Генеалогический метод. Особенности сбора сведении о родословной. Методика составления и их анализ.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 9

Текст задания: Классификация мутации. Роль мутаций в изменчивости. Антимутагены.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 10

Текст задания: Классификация мутации. Хромосомные мутации.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 11

**Текст задания:** Задача: Частота этой патологии 1:1000 новорожденных. Клиническая картина: грубые черты лица, умственная отсталость, рост выше двух метров, нарушения поведения, с возрастом возникает шизофрения. Определите название и причины данного синдрома.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 12

**Текст задания:** Основные положения хромосомной теории наследственности. Мутационная изменчивость. Мутагенные факторы

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 13

Текст задания: Хромосомные мутации.

Задача: Генетический дисбаланс у больных проявляется клинически в период полового созревания в виде недоразвития семенников и вторичных половых признаков. Отмечаются высокий рост, женский тип телосложения, слабое оволосение лица, подмышечных впадин и лобка. Яички уменьшены в размерах. Гистологически обнаруживаются дегенерация герминативного эпителия и гиалиноз сменных канатиков. Больные бесплодны (азооспермия, олигоспермия). Назовите синдром.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 14

**Текст задания**: Понятие о генетике пола. Признаки, сцепленные с полом. Наследование гемофилии.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 15

**Текст задания:** Наследование групп крови. Резус-фактор, причины резус конфликта. Явление кодоминирования.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 16

Текст задания: Генные (точковые) мутации.

Задача: У детей с данным синдромом отмечаются следующие симптомы): микроцефалия, клювовидный нос, гипертелоризм, эпикант, аномальные ушные раковины, расщелины верхней губы и неба, глазных яблок, антимонголоидный разрез глаз, маленький рот, гипоспадия, крипторхизм, сакральная ямка, деформация стоп. Наряду с пороками развития наружных органов более чем у 50% детей имеются пороки внутренних органов (сердца, почек, желудочно-кишечного тракта). Назовите синдром.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 17

**Текст задания:** Задача: Данный синдром описан в 1963 г. Частота заболевания 1:45000 новорожденных. Клиническая картина: лунообразное лицо, микроцефалия, плоская спинка носа, косоглазие. Определите название и причины синдрома.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 18

**Текст** задания: Задача: Данный синдром описан в 1942г. Частота заболевания 1:7000 новорожденных. Клиническая картина: недоразвитие яичек. узкие плечи, стойкое бесплодие. Определите название и причины синдрома.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 19

**Текст задания:** Задача: Синдром описан в 1960г. Частота заболевания 1: 6000 новорожденных. Клиническая картина: глазные щели узкие, переносица запавшая, расщелина верхней губы и неба. Определите название и причины синдрома.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 20

**Текст задания:** Задача: Синдром впервые описан в 1866г. Частота заболевания 1:800 новорожденных. Клиническая картина: уплощенный затылок, лоб скошенный открытый рот, короткая шея, переносица широкая. Определите название и причины синдрома.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 21

**Текст задания:** Задача: Синдром описан в 1925 г. Частота заболевания 1:3000 новорожденных. Клиническая картина: короткая шея с крыловидными складками, задержка роста, уши расположены низко, гипертелоризм. Определите название и причины синдрома.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 22

**Текст задания:** Задача: Синдром был описан в 1960г. Частота заболевания 1:7000 новорожденных. Клиническая картина: микрофтальмия, стопа качалка, расщелина верхней губы, отведенная назал голова. Определите название и причины синдрома.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 23

**Текст задания:** Задача: Миоплегия (периодические параличи) передаётся по наследству как доминантный признак.

Определите вероятность рождения детей с аномалией в семье, где отец гетерозиготен, а мать не страдает миоплегией?

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 26

**Текст задания:** Задача: Клинические проявления обнаруживаются в возрасте двух лет. Выражены грубые черты лица. Деформация скелета, ограничение движений в суставах, увеличение печени и селезенки, мышцы сердца, задержка умственного развития. Назовите заболевание, чем оно обусловлено и помощь.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 27

**Текст задания:** Задача: Данное заболевание - одно из самых распространенных дефектов обмена веществ. Эта форма заболевания регистрируется как единственный случай в семье. Отмечается у ребенка врожденный зоб. Данная патология наследуется аутосомно – рецессивно. Назовите заболевание и помощь.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 28

**Текст задания:** Задача: Заболевание наследуется аутосомно – рецессивно. Ген локализован на длинном плече 7 хромосомы. Наблюдается повышенная вязкость внеклеточной жидкости, сгущение секрета, особенно в поджелудочной железе, вызывающее кистообразное расширение протоков Вязкая мокрота может накапливаться в бронхах. Назовите заболевание, причины и помощь.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 29

**Текст задания:** Задача: Этот синдром развивается при отсутствии сегмента длинного плеча 13 хромосомы. Регистрируются пороки развития конечностей, недоразвитие или отсутствие первого пальца кисти и первой пястной кости, сочетающиеся с Y — образным сращением 4 -5 пястных костей. Назовите синдром и причину его формирования.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 30

Текст задания: Аутосомно – доминантные заболевания, характеристика. Привести примеры.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 31

Текст задания: Аутосомно – рецессивные заболевания, характеристика. Привести примеры.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 32

**Текст задания:** X — сцепленные рецессивные заболевания, характеристика. Привести примеры.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 33

Текст задания: Полисомии по половым хромосомам, характеристика. Привести примеры.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 34

Текст задания: Синдромы частичных моносомий, характеристика. Пояснение с примерами.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 35

**Текст задания**: Понятие медико – генетическое консультирование. Проспективное и ретроспективное консультирование.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 36

**Текст задания**: Профилактика наследственной патологии. Пояснить понятия «первичная», «вторичная», «третичная» профилактика.

#### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 37

**Текст задания**: Неинвазивные и инвазивные методы диагностики наследственной патологии.

### ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 38

Текст задания: Неонатальный скрининг наследственных заболеваний обмена.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 39

Текст задания: Организационные формы профилактики наследственных заболеваний.

## ТЕОРЕТИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ (ТЗ) № 40

Текст задания: Периконцепционная профилактика. Показания.

### Критерии оценивания согласно актуализации знаний и умений:

- 31. Озвучено строение клетки эукариот. Перечислены и охарактеризованы органеллы клетки. Воспроизведен жизненный (клеточный) цикл. Даны определения и охарактеризованы стадии митоза, мейоза. Даны пояснения понятиям: хромосома, центромера, хроматиды, хроматин, гомологичные и негомологичные хромосомы. Пояснен кариотип человека. Представлены современные методы анализа хромосом и генетической роли нуклеиновых кислот. Перечислены структурные компоненты молекул ДНК, РНК. Даны пояснения первичной, вторичной, третичной структуры белков. Даны определения понятию ген и методам ДНК-диагностики моногенных заболеваний. Перечислены свойства гена.
- 32. Даны пояснения открытиям Г. Менделя, законов независимого наследования признаков. Названы типы наследования менделирующих признаков у человека. Озвучены понятия генотип и фенотип. Пояснено наследование групп крови. Дана характеристика хромосомной теории наследственности Т. Моргана.
- 33. Охарактеризованы методы изучения наследственности и изменчивости человека в норме и патологии. Дана характеристика норме реакции генетически детерминированных признаков.
- 34. Пояснены понятия изменчивость, мутации, мутагены. Охарактеризованы типы изменчивости (фенотипическая, генотипическая). Дана классификация причинам, вызывающим мутации. Перечислены факторы мутагенеза.
- 35. Дана классификация группам наследственной патологии. Охарактеризованы генные, хромосомные и геномные болезни. Пояснена роль генотипа и среды в проявлении признаков. Пояснены принципы лечения больных с наследственной патологией.
- 36. Пояснены цели и задачи для медико генетического консультирования. Дана характеристика пренатальной, преимплантационной диагностики. Охарактеризован неонатальный скрининг наследственных болезней обмена. Пояснено значение профилактики наследственных заболеваний.
- У1. ОК 01, ОК 02, ОК 03; ПК 3.1-3.3; ПК 4.1- 4.3, 4.5, 4.6. Составление плана проведения опроса пациентов с наследственной патологией. Решение ситуационных задач.
- У2. ОК 01, ОК 02, ОК 03; ПК 3.1-3.3; ПК 4.1- 4.3, 4.5, 4.6. Составление плана беседы по планированию семьи с учетом имеющейся наследственной патологии. Решение ситуационных задач.
- У3. ОК 01, ОК 02, ОК 03; ПК 3.1, 3.3; ПК 4.1- 4.3, 4.5 ,4.6. Выбор методов предварительной диагностики наследственных заболеваний. Решение ситуационных задач.

Примечание: критерии оценивания соответствующих умений, знаний, общих компетенций отражены в оценочных листах к пакетам экзаменатора, Пункт 5. Приложение. Задания для оценки освоения дисциплины. Полное соответствие критерию: 2 балла количественной оценки, частичное соответствие – 1 балл, отсутствие критерия - 0 баллов.

#### Дескриптивные критерии оценки на экзамене:

Оценка «отлично»: обучающийся демонстрирует всестороннее, систематическое и глубокое знание учебно-программного материала, умение свободно выполнять задания, предусмотренные программой, усвоивший основную литературу и знакомый с

дополнительной литературой, рекомендованной программой. Усвоена взаимосвязь основных понятий дисциплины в их значении для приобретаемой профессии, проявлены творческие способности в понимании, изложении и использовании учебно-программного материала.

Оценка «хорошо»: обучающийся демонстрирует полное знание учебно-программного материала, успешно выполняющий предусмотренные в программе задания, усвоивший основную литературу, рекомендованную в программе. Показан систематический характер знаний по дисциплине и способность к их самостоятельному пополнению и обновлению в ходе дальнейшей учебной работы и профессиональной деятельности.

Оценка «удовлетворительно»: обучающийся демонстрирует знания основного учебнопрограммного материала в объеме, необходимом для дальнейшей учебы и предстоящей работы по специальности, справляется с выполнением заданий, предусмотренных программой, знаком с основной литературой, рекомендованной программой. Допущены погрешности в ответе на экзамене и при выполнении экзаменационных заданий, но обнаружены необходимые знания для их устранения под руководством преподавателя.

«неудовлетворительно» выставляется обучающемуся, обнаружившему пробелы знаниях основного учебно-программного материала, допустившему принципиальные ошибки В выполнении предусмотренных программой заданий. Обучающийся не может продолжить обучение по дисциплине или приступить к профессиональной деятельности по окончании учёбы без дополнительных занятий по соответствующей дисциплине.

### 4.3. Тестовые задания для диагностического тестирования

Проверяемая	Задание	Варианты ответов	Тип	Кол-во
компетенция			сложности	баллов за
			вопроса	правильный
				ответ
OK 01- 03.	Единица	1. РНК	низкий	2,0
ПК $3.1 - 3.3$ ;	материальной	2. Аллель		
ПК 4.1- 4.3,	основы	3. Хромосома		
4.5 ,4.6	наследственности:	4. Ген		
OK 01- 03.	Законы генетики	1. Г. Мендель (1865 г.)	низкий	2,0
ПК $3.1 - 3.3$ ;	сформулировал:	2. Г.К. Грам (1884г.)		
ПК 4.1- 4.3,		3. Р. Kox (1882г.)		
4.5 4.6		4. Д. Листер (1867г.)		
ОК 01- 03.	Удвоение участка	1. Дупликация	низкий	2,0
ПК $3.1 - 3.3$ ;	хромосомы	2. Делеция		
ПК 4.1- 4.3,		3. Транскрипция		
4.5 4.6		4. Транзиция		
ОК 01- 03.	Процесс изменений в	1. Мутации	низкий	2,0
ПК $3.1 - 3.3$ ;	структуре ДНК,	2. Мутагенез		
ПК 4.1- 4.3,	ведущий к	3. Мимикрия		
4.5 4.6	формированию	4. Аберрации		
	мутаций:			
OK 01- 03.	Учение о	1. Генеалогия	низкий	2,0
ПК $3.1 - 3.3$ ;	родословных:	2. Генетика		
ПК 4.1- 4.3,		3. Геоника		
4.5 4.6		4. Цитология		
OK 01-03	К какому типу	1. Хромосомные	средний	5,0
ПК $3.1 3.3$	болезней относится	2. Мультифакториальные		
ПК $4.1 4.3.$ ,	синдром	3. Ненаследственные		
4.5, 4.6.	Клайнфельтера:	4. Моногенные		
OK 01-03	Гетерохроматиновый	1. Центромера	средний	5,0
ПК 3.1. – 3.3	участок хромосомы,	2. Циклопия		

ПК 4.1. – 4.3.,       являющейся местом прикрепления «веретена деления»:       3. Эуплоидия 4. Эухроматин 4. Эухроматин 6. ОК 01-03       4. Эухроматин 6. ОК 01-03       Страбизм:       1. Косоглазие 6. Средний 6. ОК 01-03       Страбизм:       1. Косоглазие 6. ОК 01-03       Страбизм:       1. Косоглазие 6. ОК 01-03       Страбизм:       1. ОК 01-03       1	
«веретена деления»:	
	5,0
ПК 3.1. – 3.3	-,-
ПК 4.1. – 4.3.,	
4.5, 4.6. 4. Увеличенные размеры	
черепа	
	5,0
ПК 3.1. – 3.3 <b>кариотип – 47, (ХХХ)</b> 2. Синдром Эдварса	,
ПК 4.1. – 4.3., 18+: 3. Синдром Дауна	
4.5, 4.6. 4. Синдром Клайнфельтера	
ОК 01-03 Заболевание, 1. Синдром Патау средний 5	5,0
ПК 3.1. – 3.3 <b>кариотип- 47, (ХХХ)</b> 2. Синдром Клайнфельтера	
ПК 4.1. – 4.3., 13+ 3. Синдром Эдварса	
4.5, 4.6. 4. Синдром Дауна	
	5,0
ПК 3.1. – 3.3 <b>кариотип- 47, (ХХУ) Клайнфельтера</b>	
ПК 4.1. – 4.3., 2.Синдром Эдварса	
4.5, 4.6. 3. Синдром Патау	
4. Синдром Дауна	
	5,0
ПК 3.1. – 3.3 <b>кариотип-47, ХХ(ХУ)</b> 2.Синдром Эдварса	
ПК 4.1. – 4.3., <b>21</b> + 3. Синдром Патау	
4.5, 4.6. 4.Синдром Клайнфельтера	
	5,0
ПК 3.1. – 3.3 заболеваний, 2.Геномные	
ПК 4.1. – 4.3., характеризующихся 3. Генные	
4.5, 4.6. множественными 4. Хромосомные	
пороками развития	<u> </u>
	5,0
ПК 3.1. – 3.3 частичное сращение 2. Синофриз	
ПК 4.1. – 4.3., <b>соседних пальцев</b> 3. Страбизм	
4.5, 4.6. <b>кисти или стопы</b> 4. Эпистаз	<del>5</del> 0
	5,0
ПК 4.1. — 4.3., наследуются в 3. Законами Харди - 4.5, 4.6. вайнберга	
4. Законами эволюционного	
развития	
1	8,0
ПК 3.1. – 3.3 <b>заболеваний,</b> 2. Мутации в генах,	~,·
ПК 4.1. – 4.3., вызванных кодирующих фермент	
4.5, 4.6. врожденными 3. Физические факторы	
дефектами 4. Мутации в хромосомах	
метаболизма:	
	8,0
ПК 3.1. – 3.3 нарушение обмена 2. Дюшенном	
ПК 4.1. – 4.3., <b>веществ» был</b> 3. А. Гарродом	
4.5, 4.6. предложен: 4. Г. Менделем	
	8,0
ПК 3.1. – 3.3 накопления в мониторинг	
ПК 4.1. – 4.3., окружающей среде 2.Сплайсинг	
4.5, 4.6. генотоксических 3. Эуплоидия	
веществ: 4. Токсикология	

OK 01-03	Термин	1. А.Н. Птушков и А.С.	высокий	8,0
ПК 3.1. – 3.3	«генетический	Федоров (1973г.)		
ПК $4.1 4.3.$ ,	мониторинг»	2. Н.П. Дубинин и Ю.П.		
4.5, 4.6.	впервые	Алтухов (1975г.)		
	предложили:	3. А.В. Фогель и А.М.		
		Цитрин (1982г.)		
		4. Р.П. Нетрусь и С.Х.		
		Молтин (1879г.)		
ОК 01-03	Виды генетического	1. Мониторинг факторов,	высокий	8,0
ПК $3.1 3.3$	мониторинга:	влияющих на онтогенез		
ПК $4.1 4.3.$ ,		2. Мониторинг умственной		
4.5, 4.6.		активности		
		3. Мониторинг		
		окружающей среды		
		4.Мониторинг		
		искусственных и		
		экспериментальных		
		генетических систем		

**Критерии оценивания диагностического тестирования.** Успешное прохождение диагностического тестирования - выполнение 70 % заданий и более.