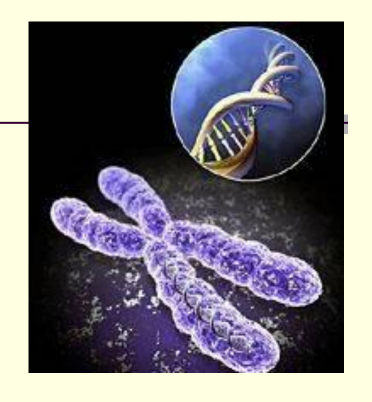
## Тема урока



- **Мутационная изменчивость.**
- **Закон гомологических рядов**

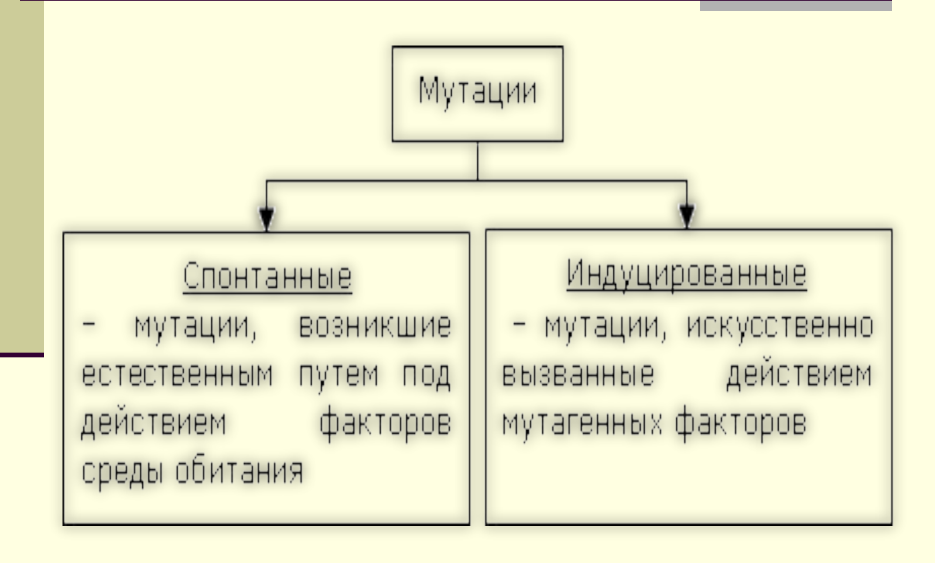
#### Формы изменчивости

#### Мутационная теория

## Основные положения мутационной теории (Гуго де Фриз)

- 1. Мутации это наследственные изменения.
- 2. Мутации- редкие события, передающиеся по наследству.
- 3. Мутации возникают спонтанно.
- 4. Мутации могут быть полезными, вредными или нейтральными

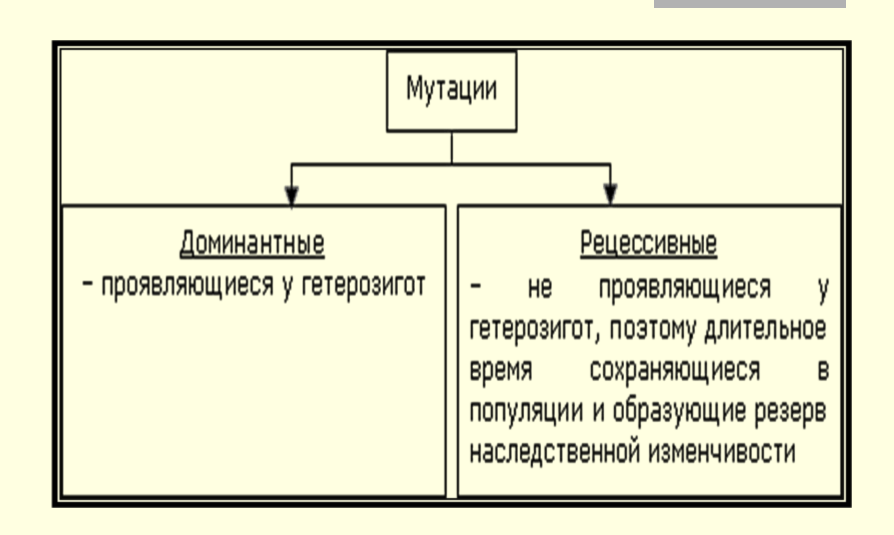
#### Классификация мутаций по характеру появления



## Классификация мутаций по месту их возникновения



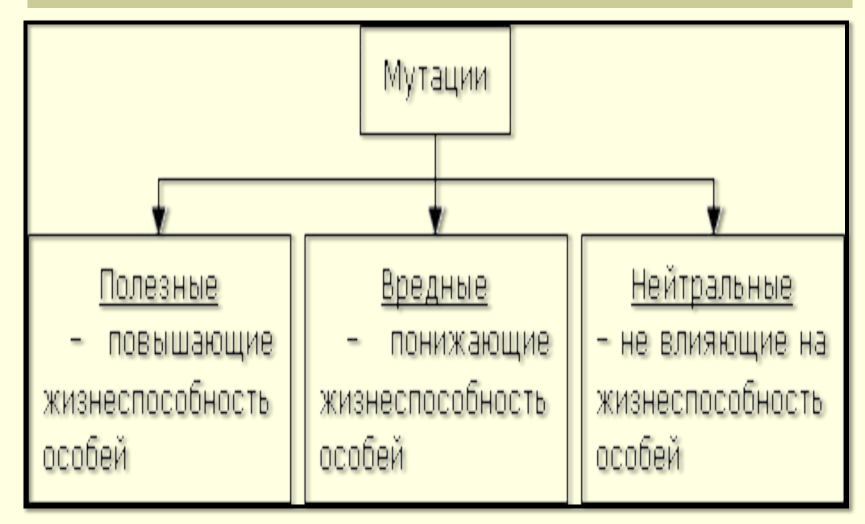
#### Классификация мутаций по характеру проявления



## Доминантная мутация – отсутствие оперения на шее у петуха



#### Классификация мутаций по адаптивному значению



#### Мутации по уровню возникновения

Генные мутации, геномные мутации, хромосомные мутации:

- 1. --- связаны с изменениями внутри гена
- 2. --- связаны с изменениями структуры хромосом
- 3. --- приводят к изменению числа хромосом

## Геномные мутации

 Полиплоидия- кратное увеличение числа хромосом.

 Анэуплоидия - утеря или появление лишних хромосом в результате нарушения мейоза

## Хромосомные болезни

#### Генеративные мутации

- XXУ; ХУУ- синдром Клайнфельтера.
- ХО- синдром Шершевского- Тернера.

#### Аутосомные мутации

- Синдром Патау ( по 13 хромосоме).
- Синдром Эдвардса( по 18 хромосоме).
- Синдром Дауна ( по 21 хромосоме).

#### Синдром Кляйнфельтера.

XXY и XXXY – синдром Кляйнфельтера. Частота встречаемости 1:400 -1:500. Кариотип – 47, ХХҮ, 48, ХХХҮ и др. Фенотип мужской. Женский тип телосложения, гинекомастия. Высокий рост, относительно длинные руки и ноги. Слабо развит волосяной покров. Интеллект снижен.

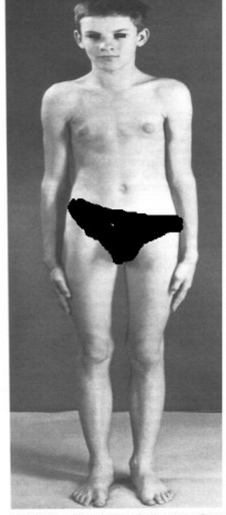


Рис. 5.15. Синдром Клайнфелтера. Выск кий рост, гинекомастия, женский тип оволи сения на лобке.

#### Синдром Шершевского-Тернера

Х0 – синдром Шерешевского -**Тернера** (моносомия X). Частота встречаемости 1:2000 1:3000. Кариотип 45,X. Фенотип женский. Соматические признаки: рост 135 – 145 см, крыловидная кожная складка на шее (от затылка к плечу), низкое расположение ушей, недоразвитие первичных и вторичных половых признаков. В 25% случаев имеются пороки сердца и аномалии работы почек. Интеллект страдает редко.

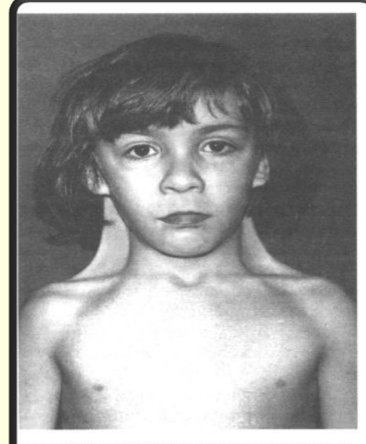


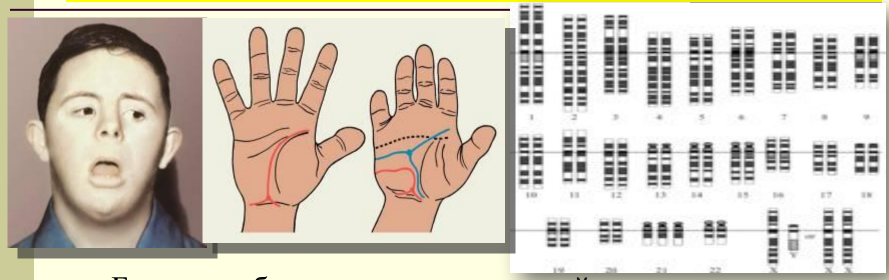
Рис. 5.17. Девочка с синдромом Шерешевского—Тёрнера. Шейные крыловидные складки; широко расположенные и недоразвитые соски молочных желёз.

## Синдром Патау

Трисомия по 13-й хромосоме ( синдром Патау ) обнаруживается у новорожденных с частотой около 1:5000 - 1:7000 и связана с широким спектром пороков развития. Для СП характерны множественные врожденные пороки развития головного мозга и лица. Это группа ранних нарушений формирования головного мозга, глазных яблок, костей мозговой и лицевой частей черепа. Окружность черепа обычно уменьшена. Лоб скошенный, низкий; глазные щели узкие, переносье запавшее, ушные раковины низко расположенные и деформированные. Типичный признак СП - это расщелины верхней губы и неба

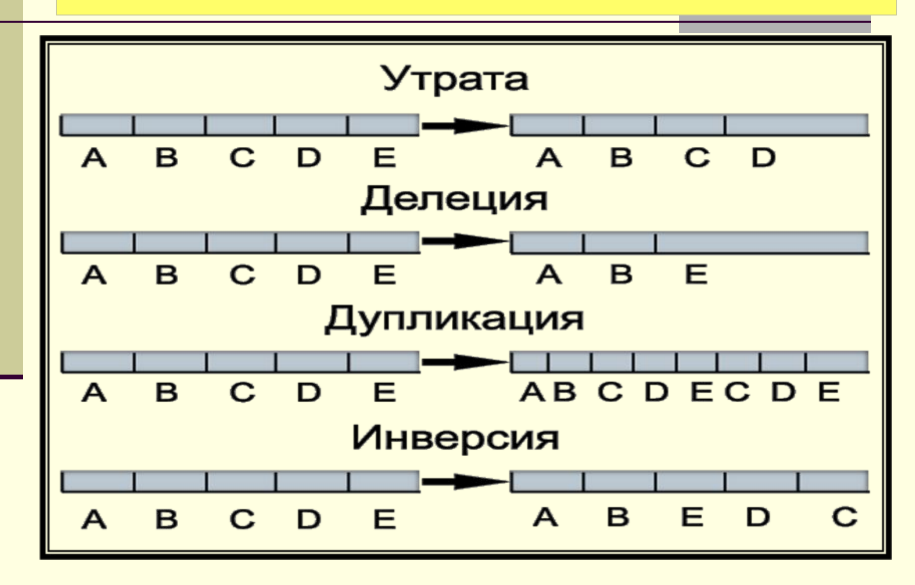


## Синдром Дауна

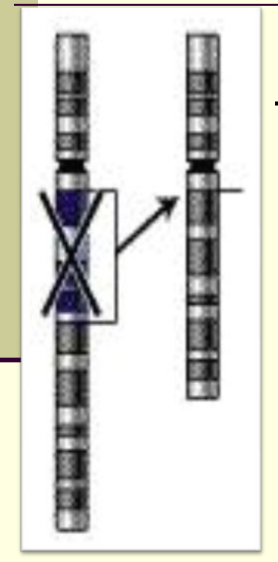


Болезнь, обусловленная аномалией хромосомного набора (изменением числа или структуры аутосом), основными проявлениями которой являются умственная отсталость, своеобразный внешний облик больного и врожденные пороки развития. Одна из наиболее распространенных хромосомных болезней, встречается в среднем с частотой 1 на 700 новорожденных.

### Хромосомные мутации

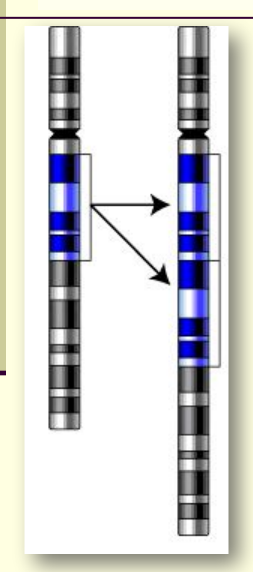


## ДЕЛЕЦИЯ



-от <u>лат.</u> deletio — уничтожение — хромосомная аберрация (перестройка), при которой происходит потеря участка хромосомы.

### ДУПЛИКАЦИИ



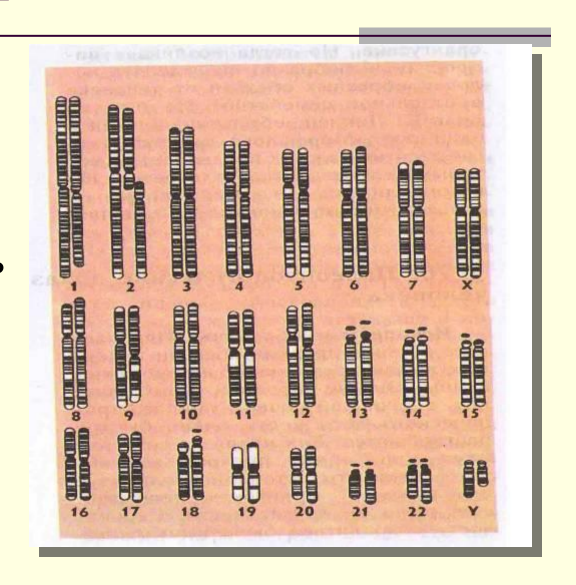
От лат. duplicatio удвоение — структурная хромосомная мутация, заключающаяся в удвоении участка хромосомы.

#### Транслокации

Хромосомы шимпанзе и человека.

Поперечная исчерченность обоих видов очень близка.

( транслокация по 2 паре).

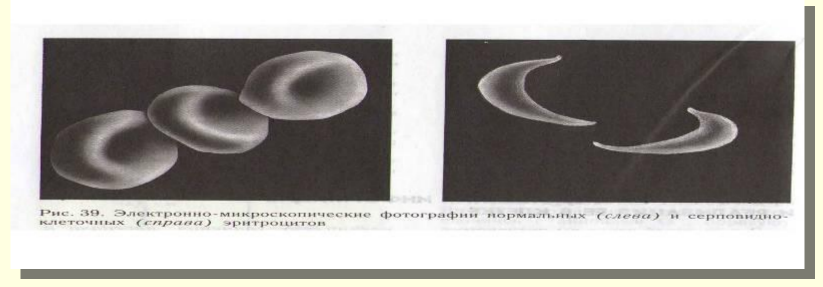


## Генные мутации

#### 1. Замена оснований:

- а) фенилкетонурия. Проявление: нарушение расщепления фенилаланина; этим обусловлено слабоумие, вызываемое гиперфенилаланинемией. При своевременно назначенной и соблюдаемой диете (питание, обедни фенилаланином) и применении определенных медикаментов, клинические проявления этого заболевания практически отсутствуют
- б) серповидно- клеточная анемия.
- в) синдром Морфана.

## Генная мутация



Первичная структура гемоглобина здоровых (1) и больных серповидно-клеточной анемией (2).

- 1) вал- гис-лей-тре *про-глут. к-та-* глу-лиз
- 2) вал- гис-лей-тре валин- глу-лиз

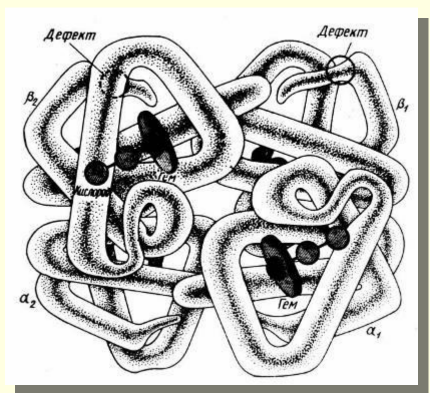
#### Мутация в гене бета-гемоглобина

- В состав молекулы гемоглобина человека входят две α

  цепи (закодированы в 16-й) хромосоме) и две β-цепи (закодированы в 11-й хромосоме).
- В состав β
   –цепи гемоглобина входит 146 аминокислотных остатков.
- В нормальной β-цепи шестым аминокислотным остатком является глутаминовая кислота, которая закодирована триплетом ГАА.
- •Если происходит трансверсия ГАА ightarrow ГТА (АТ ightarrow ТА), то на месте глутаминовой кислоты в молекуле гемоглобина в соответствии с генетическим кодом появится валин

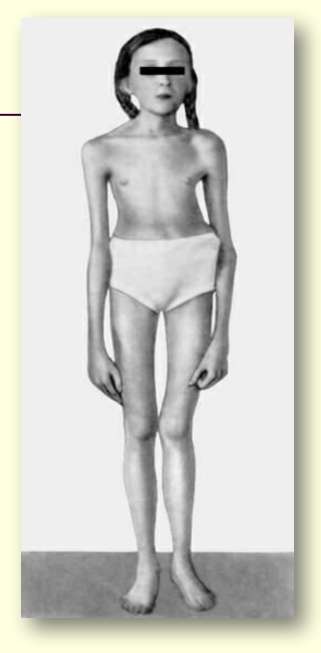
В итоге вместо нормального гемоглобина HbA появится мутантный гемоглобин – HbS. В этой молекуле имеется дефект, в результате чего нарушается третичная структура белка. Такая замена всего лишь одной пары нуклеотидов и одной аминокислоты приводит к деформации эритроцитов, и они приобретают форму серпа. В итоге развивается тяжелое заболевание -

серповидноклеточная анемия



#### Синдром Морфана

Наследственное заболевание соединительной ткани, проявляющееся изменениями скелета: высоким ростом с относительно коротким туловищем, длинными паукообразными пальцами ( арахнодактилия), разболтаннностью суставов, часто сколиозом, кифозом, деформациями грудной клетки, аркообразным небом . Характерны также поражения глаз. В связи с аномалиями сердечно-сосудистой системы средняя продолжительность жизни сокращена.





Высокий выброс адреналина, характерный для заболевания, способствует не только развитию сердечнососудистых осложнений, но и появлению у некоторых лиц особой силы духа и умственной одаренности. Способы лечения неизвестны. Считают, что ею болели Паганини, Андерсен, Чуковский.

## P: XHY



### $X^{H}X^{h}$





 $X^{H}X^{H}$ 

XHXH

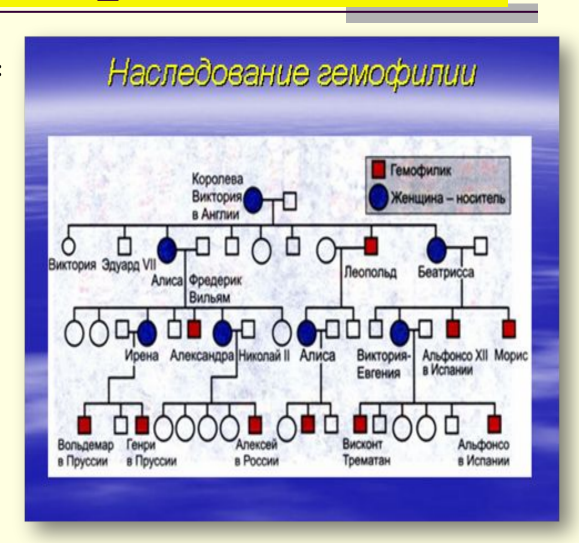
XHXH



Xhy

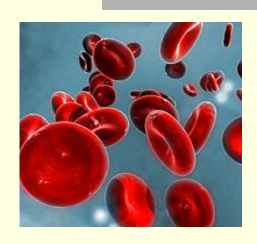
## Гемофилия

Гемофилия (кровоточивость). Причина: генная мутация. Проявление: недостаточное развитие факторов свертывания крови (тромбокиназ), сильно затягивающееся время свертывания крови; при ранениях большие потери крови. Наследование сопряжено с полом; ген, ответственный за болезнь, расположен в Х-хромосоме, рецессивен. Ген этой болезни наследуется по материнской линии. Гомозиготность, как правило, летальна.



# Профилактика



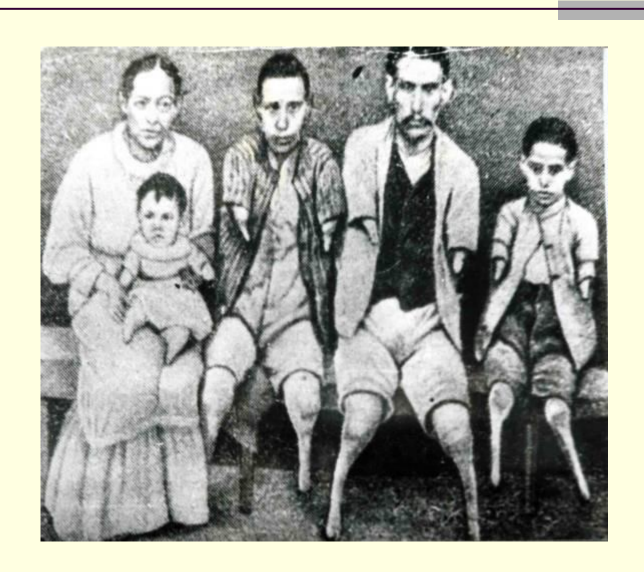


- Медико-генетическое консультирование при беременности в возрасте 35 лет и старше, наличии наследственных болезней в родословной
- Исключение родственных браков

### <u>Мутагены</u>

- Мутагены- факторы, вызывающие мутации: биологические, химические физические.
- Физические факторы (различные виды ионизирующей радиации, ультрафиолетовое излучение, лучи Рентгена )
- Химические факторы (инсектициды, гербициды, свинец, наркотики, алкоголь, некоторые лекарственные препараты и др.вещества)
- Биологические факторы (вирусы оспы, ветряной оспы, эпидемического паротита, гриппа, кори, гепатита и др.)

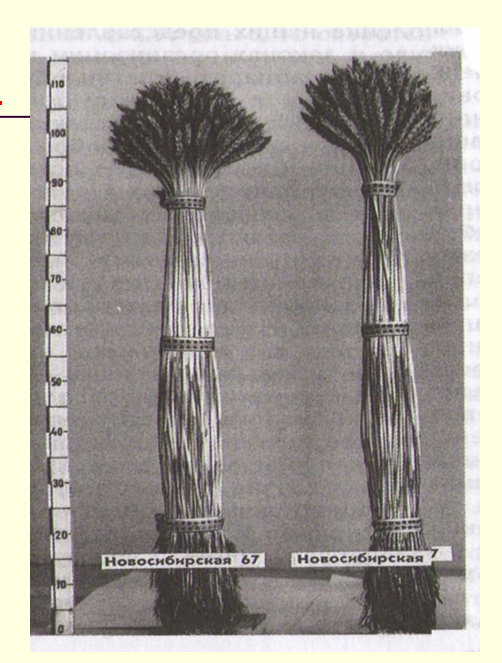
#### <u>Аутосомная, доминантная мутация</u> (химический мутагенез)



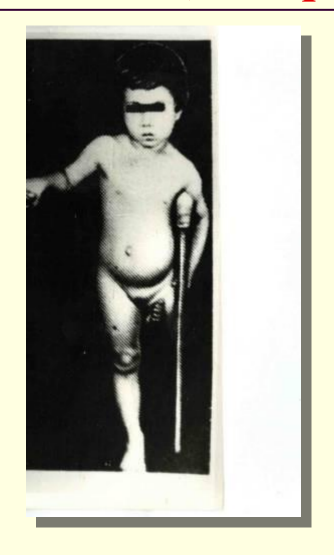
#### <u>Влияние</u> <u>Рентгеновских лучей</u>

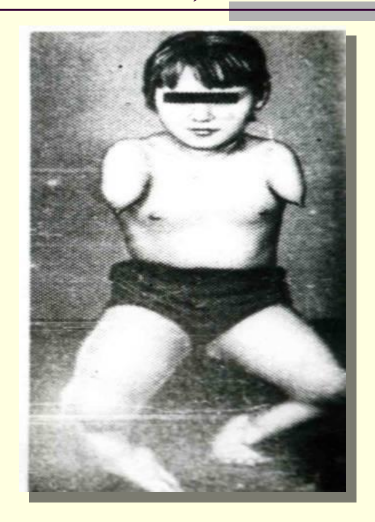
Мутантный сорт пшеницы Новосибирская 67 был получен после обработки семян исходного сорта Новосибирская 7 рентгеновскими лучами

Мутантный сорт яровой пшеницы «Новосибирская 67» превосходит местную форму по устойчивости к полеганию, урожайности и хлебопекарным свойствам зерна



# Химический мутагенез (лекарственный)







## Профилактика

- Медико-генетическое консультирование при беременности в возрасте 35 лет и старше, наличии наследственных болезней в родословной. Современные возможности медико-генетического консультирования позволяют определить во время планирования беременности риск наследственных заболеваний
- Исключение родственных браков

#### Рекомендации учащимся

- Содействовать сохранению нормальной экологической обстановки;
- Не ухудшать не сейчас ни в будущем экологию родного края;
- Не употреблять алкогольные напитки;
- Не курить;
- Не принимать наркотические средства;
- Полноценно питаться;
- Заниматься спортом.

#### Николай Иванович Вавилов

Николай Иванович Вавилов (1887-1943) русский ботаник, генетик, растениевод, географ. Сформулировал закон гомологических рядов наследственной изменчивости. Создал учение о центрах происхождения культурных растений.



#### Домашнее задание.

- Параграф 24
- 2) Найти примеры мутаций в природе.