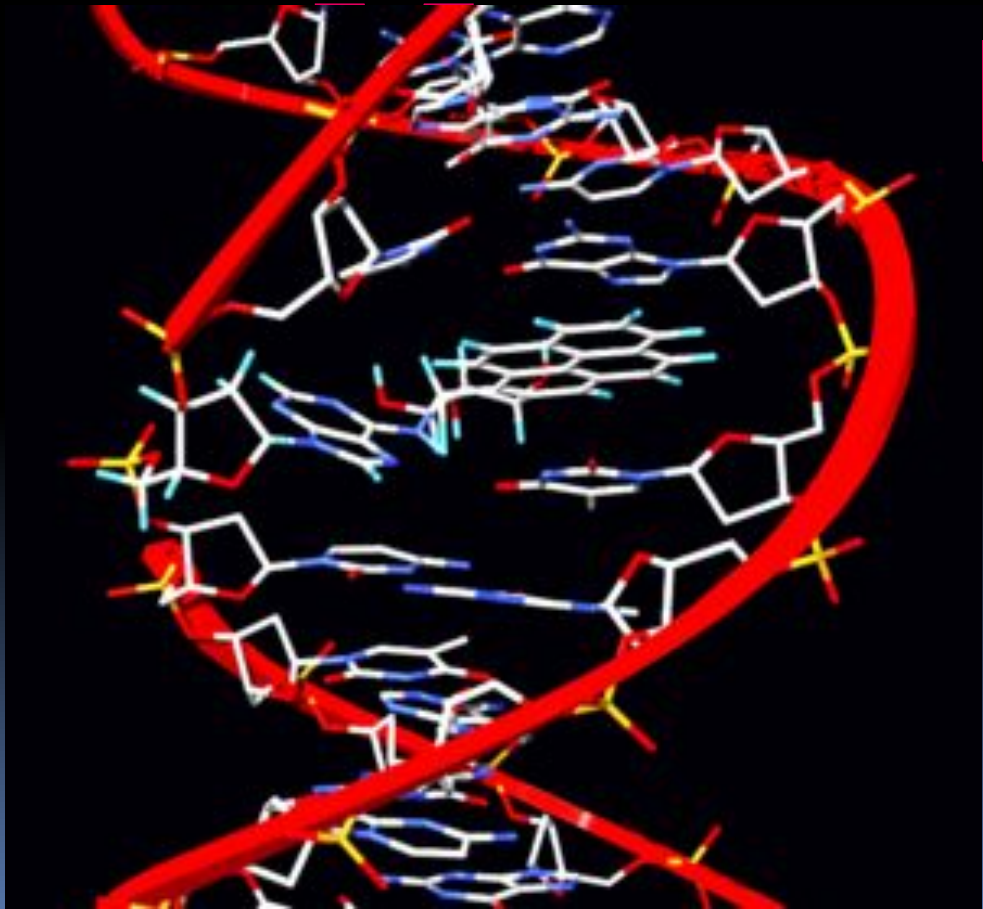
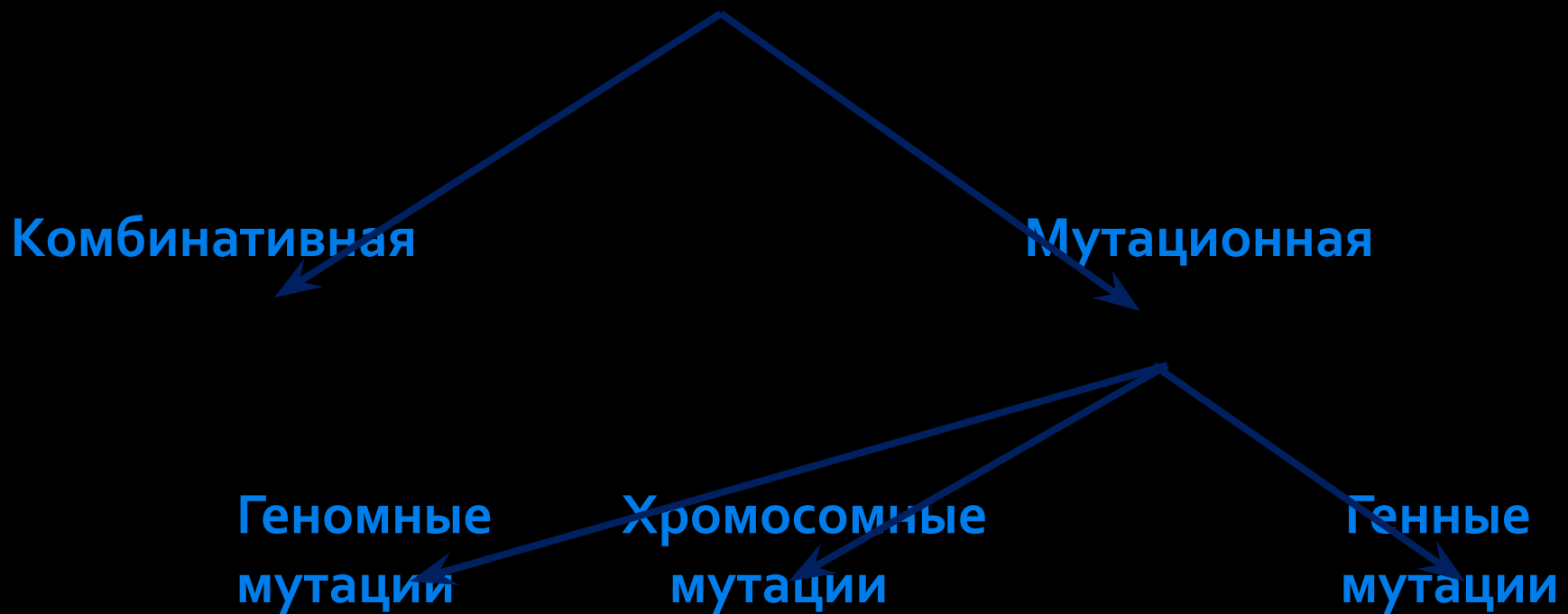


Наследственная изменчивость.



ИИ.

Наследственная изменчивость (генотипическая)



Комбинативная изменчивость.

В основе комбинативной изменчивости лежит половое размножение организмов.

Источники комбинативной изменчивости.

- 1. Независимое расхождение хромосом в первом делении мейоза.**
- 2. Рекомбинация генов, основанная на явлении перекреста хромосом при кроссинговере.**
- 3. Случайная встреча гамет при оплодотворении.**

Мутационная изменчивость.

Мутации – это случайно возникшие стойкие изменения генотипа, затрагивающие целые хромосомы, их части или отдельные гены.

По воздействию на организм:

1. Вредные.
2. Полезные.
3. Нейтральные.

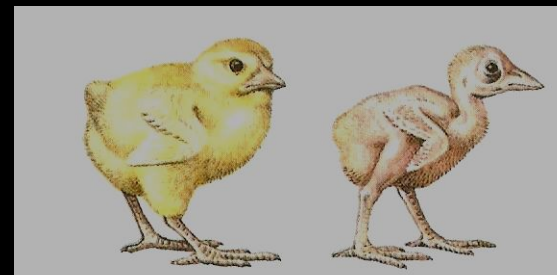


Рис. 102. Нормальный цыпленок (A) и мутантный, лишенный оперения (B)

По степени проявления:

1. Доминантные (проявляются в следующем поколении).
2. Рецессивные (проявляются при скрещивании 2 особей, несущих одну и ту же мутацию).

Проблемный вопрос. Почему в близкородственных браках часто рождаются больные дети?

Геномные мутации.

Геномными называют мутации, приводящие к изменению числа хромосом.

Полиплоидия – кратное изменение числа хромосом ($3n$, $4n$, $5n$, $6n$ и т. д. до 10–12 раз). Много полиплоидов среди растений, они часто характеризуются более мощным ростом, крупными размерами, выносливостью.



2. Анеуплоидия – некратное изменение числа хромосом ($2n+1$; $2n-1$; $2n+2$; $2n-2$; $2n+3$ и т.д.)
Пример: синдром Дауна.

Презентация «Геномные мутации»

Синдром Дауна

Кариотип представлен 47 хромосомами вместо нормальных 46, поскольку хромосомы 21-й пары вместо нормальных двух, представлены тремя копиями. Существует еще две формы данного синдрома: транслокация хромосомы 21 на другие хромосомы (чаще на 15, реже на 14, ещё реже на 21, 22 и Y-хромосому) — 4 % случаев, и мозаичный вариант синдрома — 1 %. На каждые 750 здоровых детей рождается 1 больной ребенок.

Болезнь проявляется в резком слабоумии, скошенном разрезе глаз, уродливом телосложении, пороках развития внутренних органов. При укорочении одной хромосомы 21-ой пары может развиться тяжёлое заболевание крови – белокровие (злокачественный мислолейкоз).

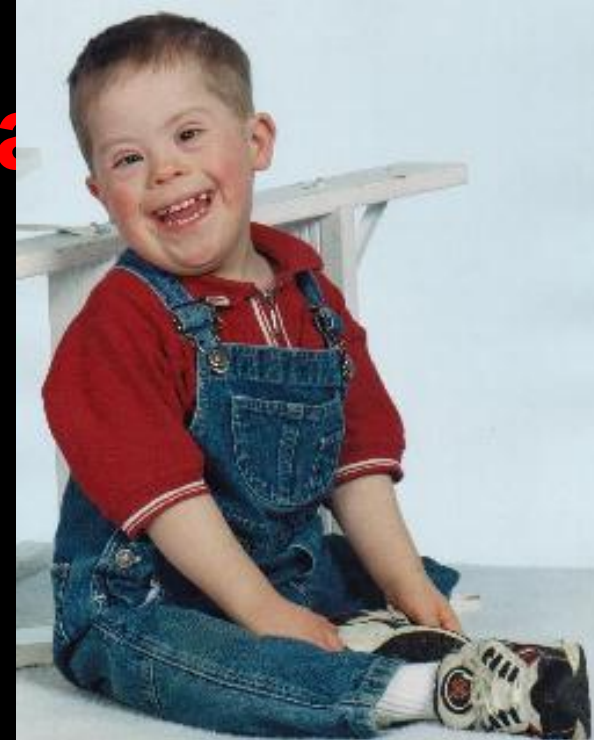
Болезнь Дауна



- **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.**



Синдром Дауна



У мальчиков и девочек болезнь встречается одинаково часто. Дети с синдромом Дауна чаще рождаются у пожилых родителей. Если возраст матери 35 - 46 лет, то вероятность рождения больного ребенка возрастает до 4,1 %, с возрастом матери риск увеличивается. Возможность возникновения повторного случая заболевания в семье с трисомией 21 составляет 1 - 2 %.

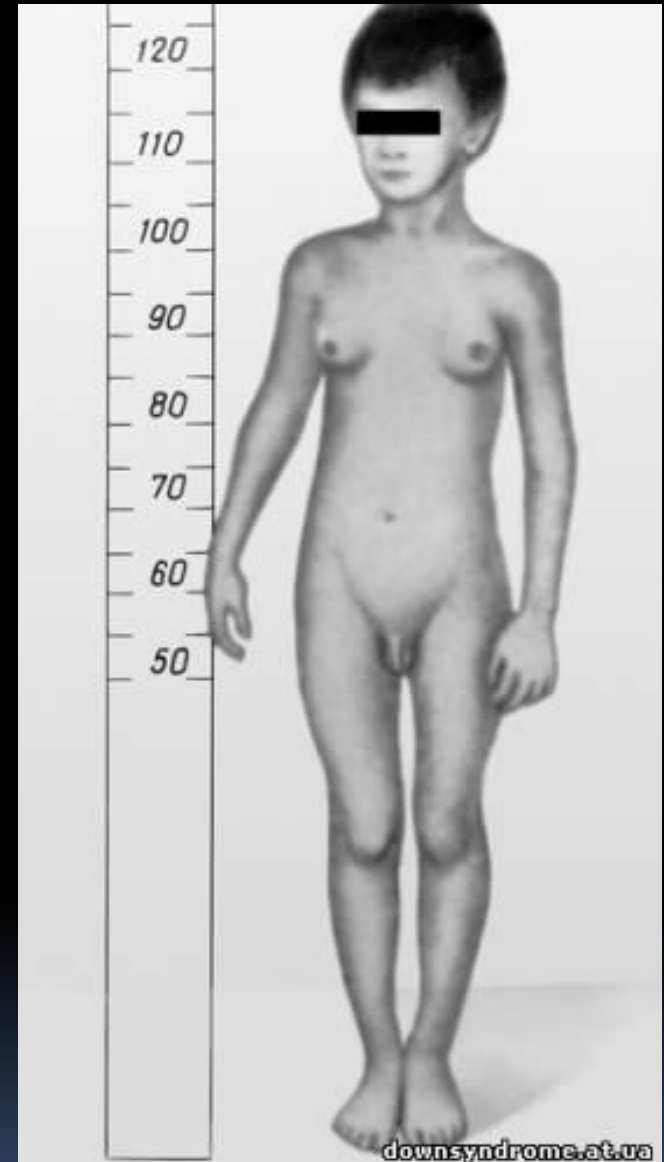


Синдром Клейнфельтера

Синдром Клейнфельтера встречается у 1 из 500

мальчиков. Добавочная X-хромосома в 60% случаев
наследуется от матери, особенно при поздней
беременности. Риск наследования отцовской
хромосомы не зависит от возраста отца. Для синдрома
Клейнфельтера характерны следующие признаки:
высокорослость, непропорционально длинные ноги.
Нарушения в развитии половых органов обнаруживают
в пубертатном периоде и позднее. Больные, как правило,
бесплодны.

Психическое развитие задерживается, но у взрослых нарушения интеллекта незначительны. Нередко встречаются нарушения поведения, эпилептические припадки. Сопутствующие заболевания: рак молочной железы , сахарный диабет, болезни щитовидной железы , хронические заболевания легких .



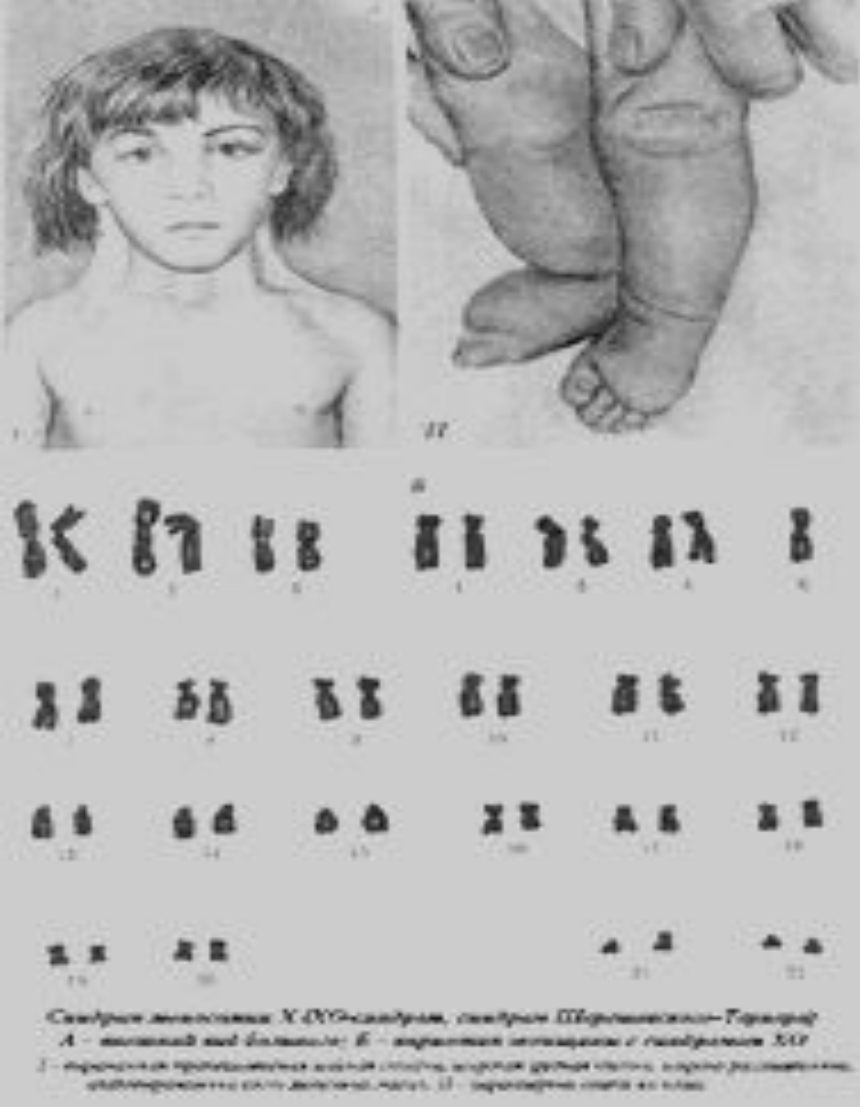
хху

Синдром Шерешевского-Тернера

Синдром Шерешевского-Тернера – единственная форма моносомии у живорожденных.

Клинически синдром Шерешевского-Тернера проявляется следующими признаками. Недоразвитие половых органов или их отсутствие.

Встречаются различные пороки сердечно-сосудистой системы и почек. Снижения интеллекта не отмечается, однако больные обнаруживают эмоциональную неустойчивость. Внешний вид больных своеобразен. Отмечаются характерные симптомы: короткая шея с избытком кожи и крыловидными складками; в подростковом возрасте выявляется отставание в росте и развитии вторичных половых признаков; для взрослых характерны нарушения скелета, низкое расположение ушных раковин, диспропорции тела (уменьшение ног, относительно широкий плечевой пояс, узкий таз).



Рост взрослых больных на 20-30 см ниже среднего. Лечение больных с этим синдромом комплексное и включает в себя реконструктивную и пластическую хирургию, гормональную терапию (эстрогены, гормон роста), психотерапию.

45 хр.-ХО

Презентацию подготовила
ученица 10 Б класса
МОУ СОШ № 15 г. Апатиты Мурманской области
Глодева Алена.

Хромосомные мутации –
это перестройки хромосом.

Делеция - это *потеря* участка хромосомы.

Дупликация – это *удвоение* участка хромосомы.

**Инверсия – это *поворот* участка хромосомы на
180°.**

**Транслокация - *обмен* участками негомологичных
хромосом.**

Слияние двух негомологичных хромосом в одну.

**Генные, или точковые, мутации –
это изменение последовательности нуклеотидов
в молекуле ДНК.**

Генные мутации следует рассматривать как результат «ошибок», возникающих в процессе удвоения молекул ДНК. Мутация гена возникает в среднем в одной из 100 000 гамет. Но так как количество генов в организме человека велико, то практически каждая особь несет вновь возникшую мутацию.

Презентация «Наследственные болезни,
вызванные генными мутациями».

Наследственные болезни, вызванные генными мутациями

Наследственные заболевания — заболевания, возникновение и развитие которых связано с дефектами в программном аппарате клеток, передаваемыми по наследству через гаметы.



Гемофилия

- Гемофилия — наследственное заболевание, связанное с нарушением коагуляции (процесс свёртывания крови); при этом заболевании возникают кровоизлияния в суставы, мышцы и внутренние органы, как спонтанные, так и в результате травмы или хирургического вмешательства. При гемофилии резко возрастает опасность гибели пациента от кровоизлияния в мозг и другие жизненно важные органы, даже при незначительной травме. Больные с тяжёлой формой гемофилии подвергаются инвалидизации вследствие частых кровоизлияний в суставы (гемартрозы) и мышечные ткани (гематомы). Обычно гемофилией болеют мужчины, а женщины являются носителем больного гена.



Дальтонизм

Дальтонизм, цветовая слепота — наследственная, реже приобретённая особенность зрения, выражаяющаяся в неспособности различать один или несколько цветов. Названа в честь Джона Дальтона, который впервые описал один из видов цветовой слепоты на основании собственных ощущений, в 1794 году.



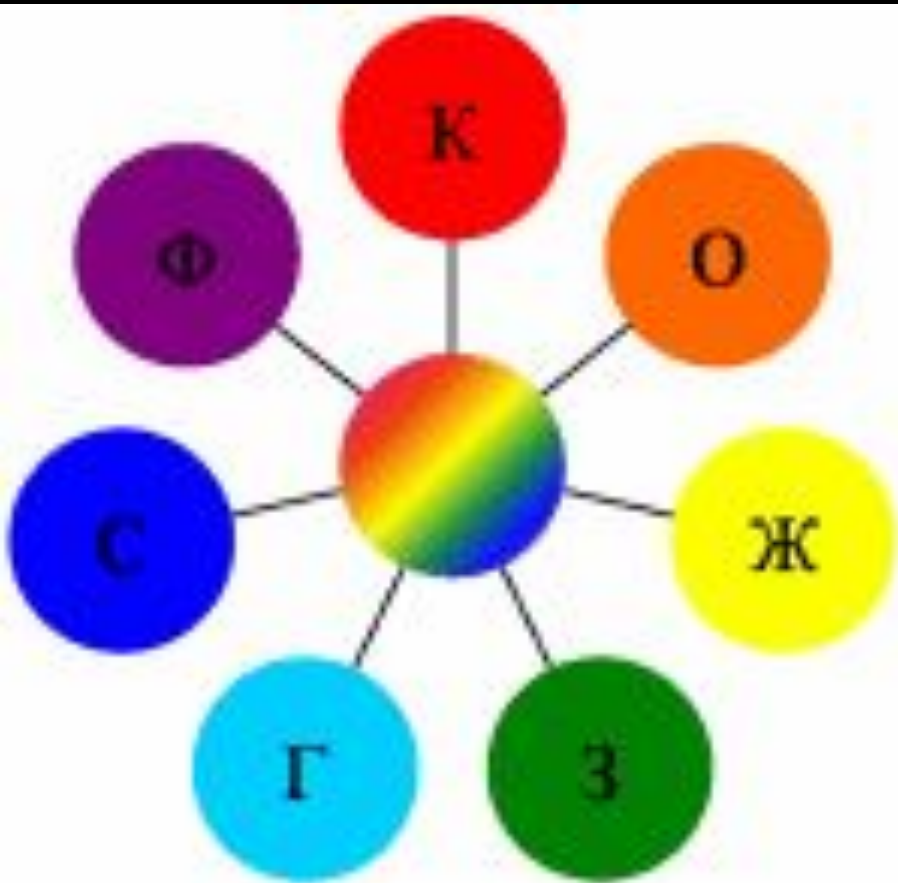
Так видит картину человек:

**а) с нормальным
восприятием цветов;**

б) дальтоник.



Простейший тест на дальтонизм:



КОЖЗГСФ - "Каждый
Охотник Желает Знать, Где
Сидит Фазан".

Где: К - красный ;
О - оранжевый,
Ж - жёлтый,
З - зелёный, Г - голубой,
С - синий, Ф - фиолетовый.

Можно предварительно
считать, что вы не
дальтоник, если можете
правильно различить цвета
рисунка.

Альбинизм

- Альбинизм — врождённое отсутствие пигмента кожи, волос, радужной и пигментной оболочки глаза.

Внешние проявления

При некоторых формах альбинизма отмечается уменьшение интенсивности окраски кожи, волос и радужной оболочки глаз, при других преимущественно изменяется цвет последней. Могут наблюдаться изменения в сетчатке, возникать различные расстройства зрения, в том числе близорукость, дальнозоркость и астигматизм, а также повышенная чувствительность к свету и другие аномалии.

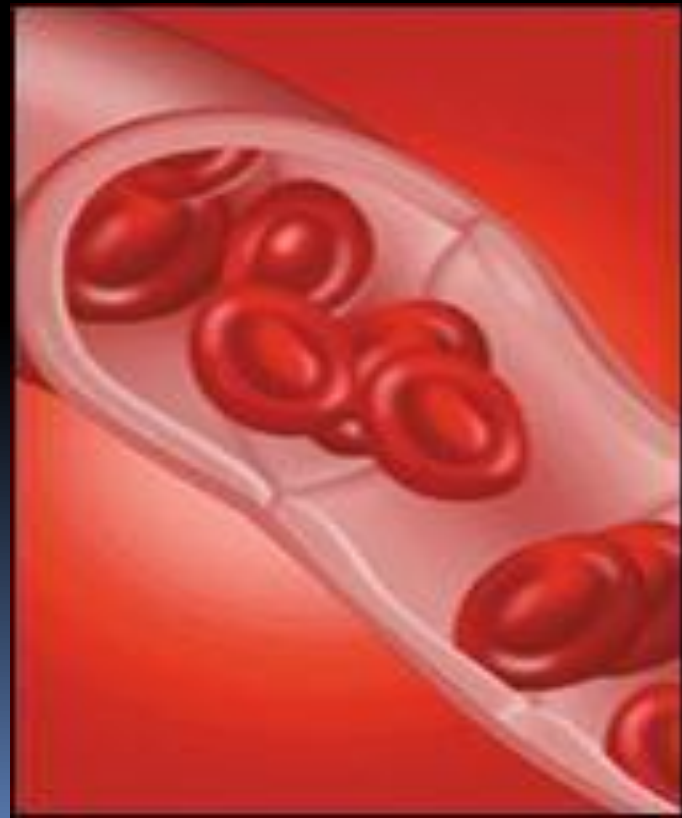
Люди-альбиносы имеют белую окраску кожи (что особенно бросается в глаза в группах, принадлежащих не к европеоидной расе); волосы у них белые (или они блондины).

Частота альбиносов у народностей европейских стран оценивается примерно как 1 на 20 000 жителей. У некоторых других народностей альбиносы встречаются чаще. Так, при обследовании 14 292 негритянских детей в Нигерии среди них оказалось 5 альбиносов, что соответствует частоте около 1 на 3 000, а среди индейцев Панамы (залив Сан-Блаз) частота составила 1 на 132.



Серповидно-клеточная анемия.

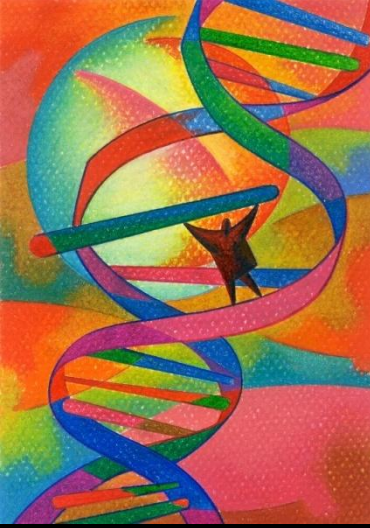
Дефект гена в результате замены валина на глутаминовую кислоту в положении 6. Серповидные эритроциты вызывают увеличение вязкости крови, создают механическую преграду в мелких артериолах и капиллярах, приводя к тканевой ишемии (с чем связаны болевые кризы). Кроме того, серповидные эритроциты менее устойчивы к механическим воздействиям, что приводит к их разрушению. Клиническая картина: умеренная желтуха, трофические язвы в области лодыжек, отставание в физическом развитии (особенно у мальчиков).



Заключение

Существует много других генных заболеваний, но эти четыре – самые распространенные.

**Работу выполнила ученица
10 б класса МОУ СОШ № 15
г. Апатиты Мурманской области
Мошникова Мария.**



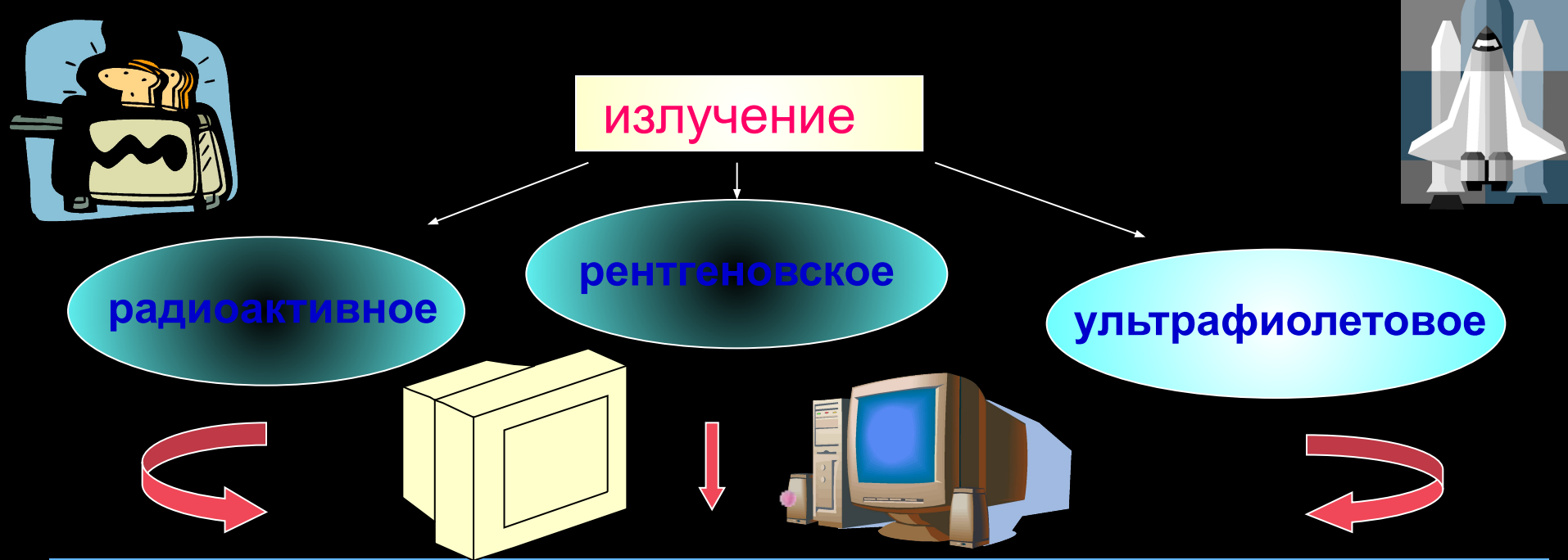
**Мутагенные факторы,
вызывающие
наследственные заболевания.**

Цель: выявить причины
возникновения наследственных
заболеваний человека

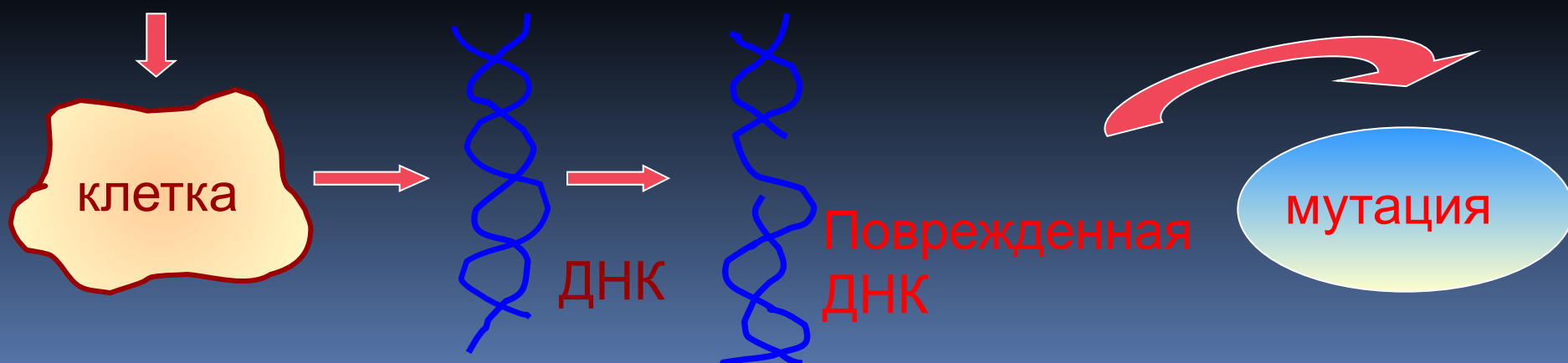
Задачи:

1. Определить последствия влияния мутагенов на организм;
2. Определить последствия влияния алкоголя, никотина, наркотических веществ на развитие зародыша человека.

Откуда берется мутаген?

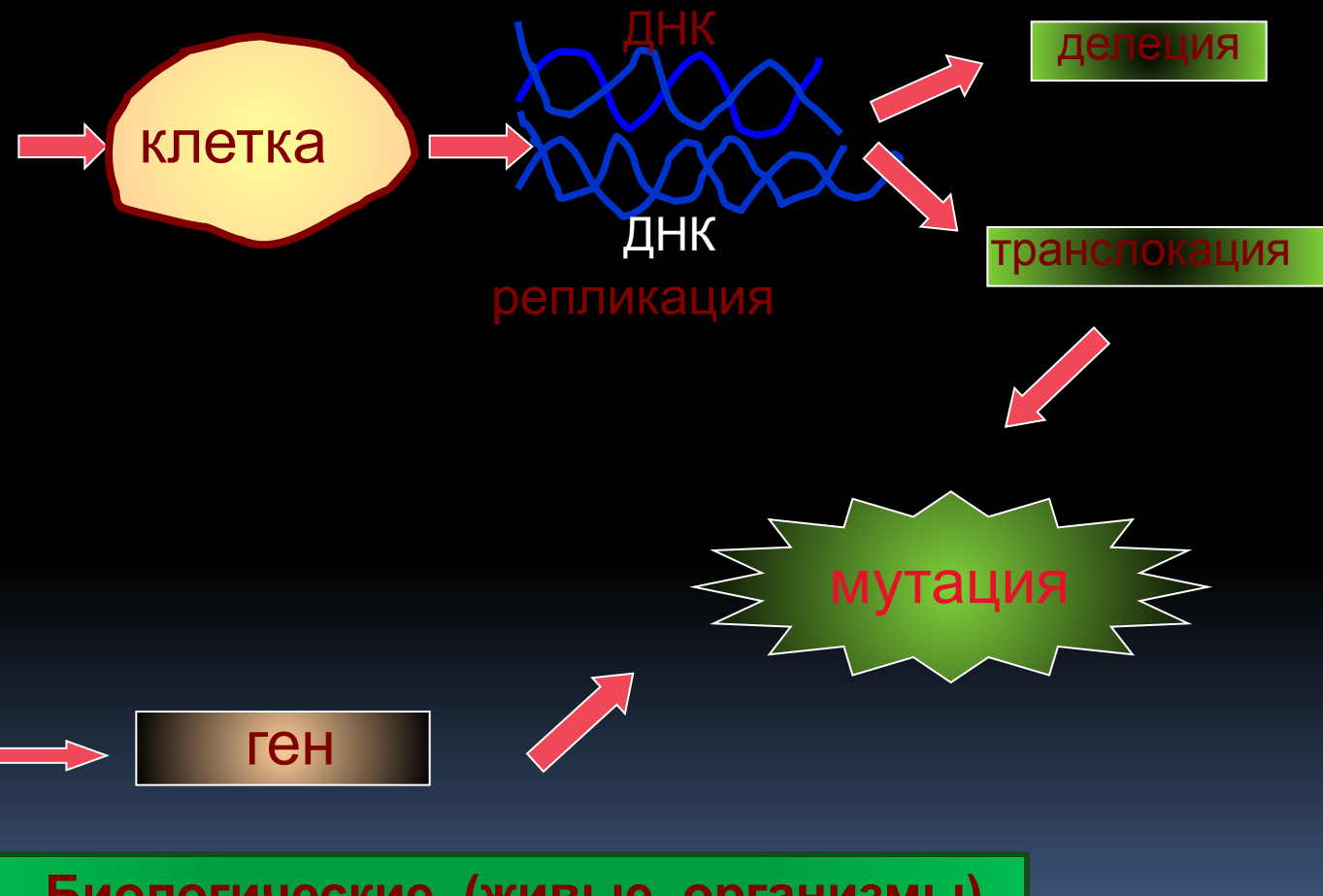


Солнце, УЗИ, флюорография, рентгенологическое обследование, компьютер, сотовый телефон, бытовая техника (СВЧ, телевизор)



Химические вещества

1. Соли ртути;
2. Соли свинца;
- 3.Формалин;
4. хлороформ;
5. Акридиновые красители.



алкоголь

НИКОТИН

Наркотические
вещества

Действие
на
гаметы

Замедление
роста
зародыша

Тормозят
развитие
нервных
клеток

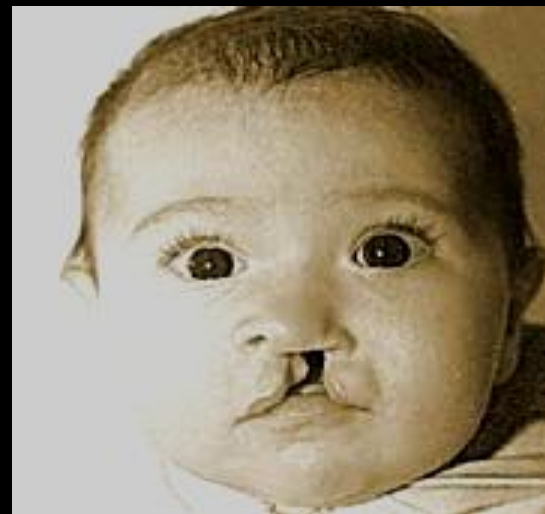
Функциональные
расстройства

мутации

Расщелины губы и неба



www.volgograd.ru





Дети наркоманов. Копия, воск.



25.10.2008

Сиамские близнецы, у родителей-наркоманов. Натура, заспиртованные.



**Дети у родителей больных
наследственными заболеваниями. Копия,
воск.**



25.10.2008

**Ребенок, родившийся в результате
инцеста(кровосмешения родственников).
Натура, заспиртован.**



**Ответьте на проблемный вопрос. Почему в
близкородственных браках часто рождаются больные дети?**

Ребенок, родившийся в семье чернобыльцев. Натура, мумия.



**Человек-цикlop, и женщина-слон.
Жили в 19 веке. Копия, воск.**



25.10.2008

Вывод:

Мутагены, алкоголь, никотин, наркотики
отрицательно влияют на развитие
зародыша и весь организм в целом. Кроме
этого существует ряд других причин
наследственной изменчивости.

Работу выполнила ученица 10Б класса

Горбатенко Елена.

Мутации, возникшие в **половых** клетках,
называются **генеративными**.

Они приводят к изменению свойств всего организма-потомка.

Мутации, возникшие в клетках тела (**соматических клетках**), называются **соматическими**.

Мутация в **соматической клетке** сложного **многоклеточного организма** может привести к злокачественным или доброкачественным **новообразованиям**.



Вывод:

Мутагенные факторы

↓
Мутации

Изменение структуры хромосом и
генов

↓
Изменение строения и свойств
организма

Закон гомологических рядов наследственной изменчивости.

Н. И. Вавилов

«Виды и роды, генетически близкие, характеризуются сходными рядами наследственной изменчивости с такой правильностью, что, зная ряд форм в пределах одного вида, можно предвидеть нахождение параллельных форм у других видов и родов».

Закрепление

Выберите один правильный ответ.

1. Какое из явлений можно отнести к геномной мутации?

- а) возникновение серповидно - клеточной анемии;
- б) появление триплоидной формы картофеля;
- в) появление в потомстве особи - альбиноса.

2. Многие генные мутации проявляются фенотипически через несколько поколений. Это объясняется тем, что:

- а) генные мутации, как правило, доминантны;
- б) генные мутации, как правило, рецессивны;
- в) это зависит только от частоты мутирования гена;
- г) всеми названными причинами.

3. Перемещение гена или участка хромосомы из одного локуса в другой называется :

а) делеция; б) транслокация; в) дупликация; г) инверсия
хорошем.

4. Определите среди указанных примеров мутационную изменчивость.

а) на одной грядке при хорошем уходе томат дал крупные плоды, а на грядке при плохом уходе – мелкие.
б) наступили холода – мех у зайцев стал гуще.
в) у одного растения табака душистого из почки вырос необычный побег с красивыми полосатыми листьями.
г) на хорошо удобренной почве капуста дает крупные кочаны, а на бедной почве – маленькие.

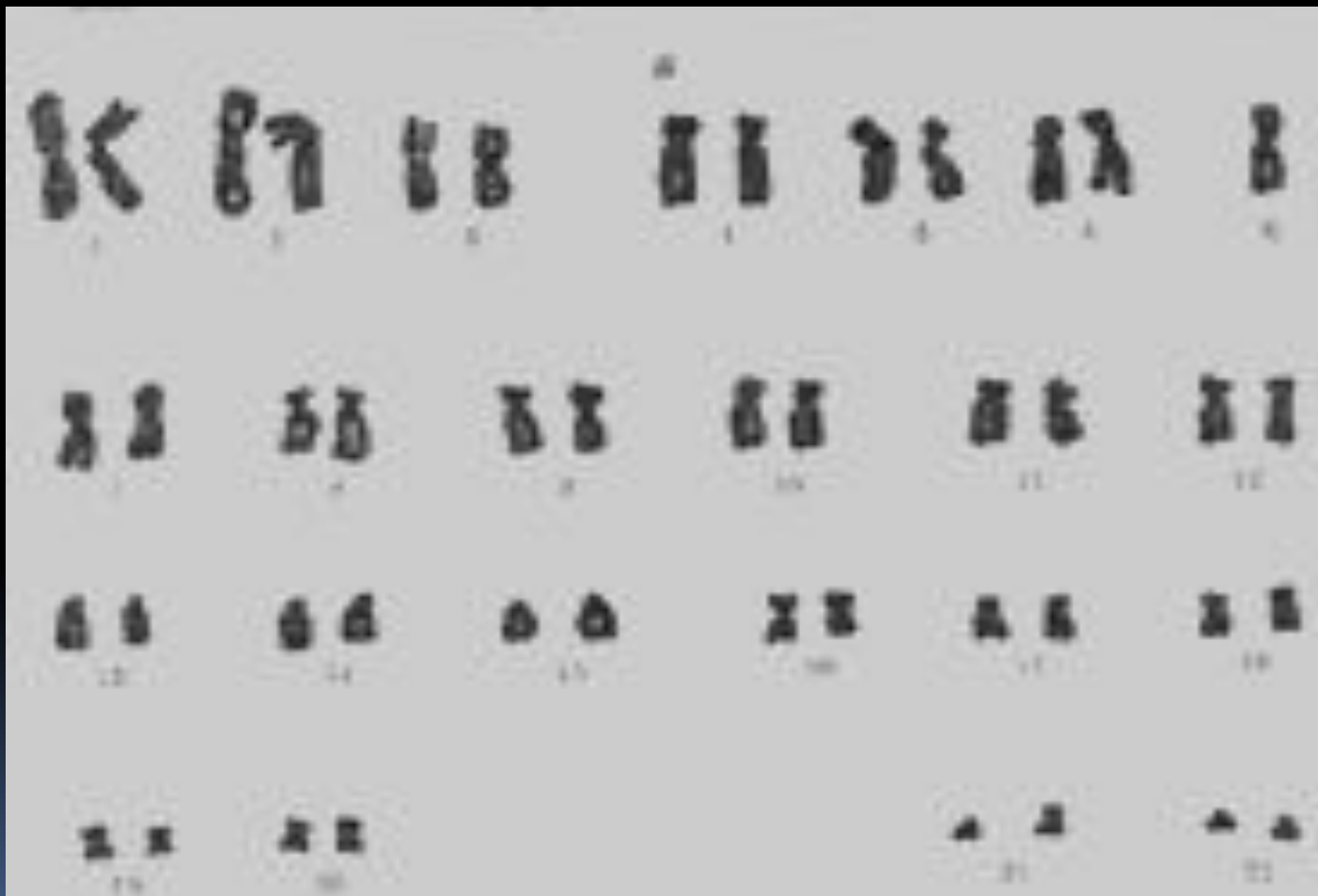
5. Удвоение гена или участка гена называется:

- а) делеция; б) транслокация; в) дупликация;**
- г) инверсия.**

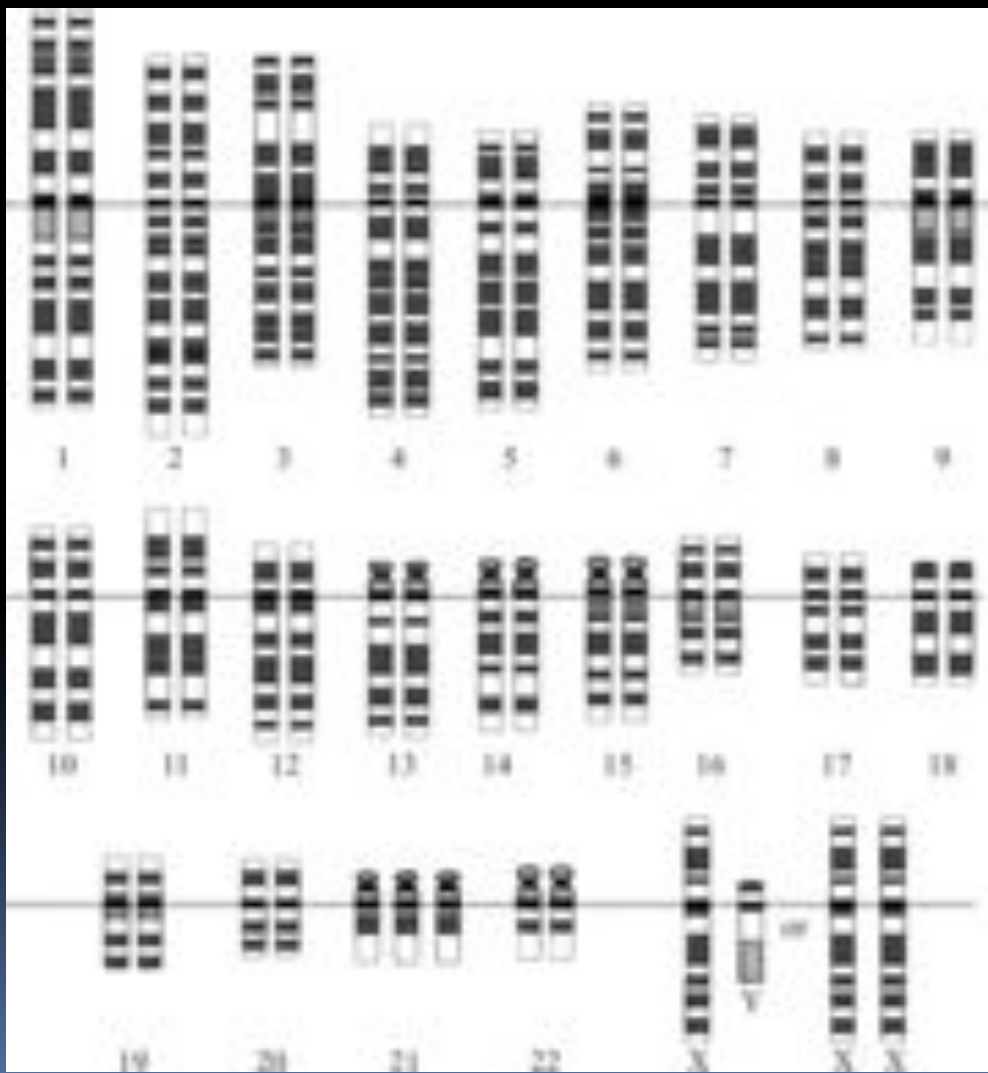
6. Определите среди указанных примеров мутационную изменчивость.

- а) при выращивании крольчат на холоде шерсть у них становится гуще;**
- б) при выращивании кочанной капусты в областях со средиземноморским климатом у нее не образуется кочана;**
- в) если плодовую мушку дрозофилу облучит рентгеновскими лучами, то у ее многочисленного потомства возникают различные изменения: у одного изменяется размер крыльев, у другого появляются или исчезают щетинки, у третьего темнее или светлее хитиновый покров;**
- г) на ферме улучшили кормление коров - молока стало больше, ухудшили кормление – молока стало меньше.**

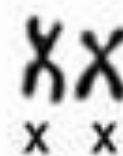
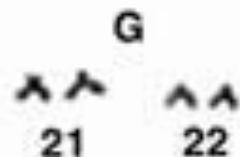
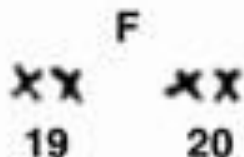
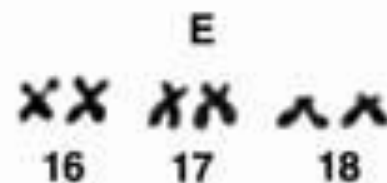
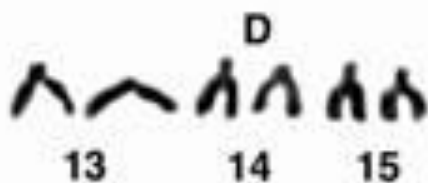
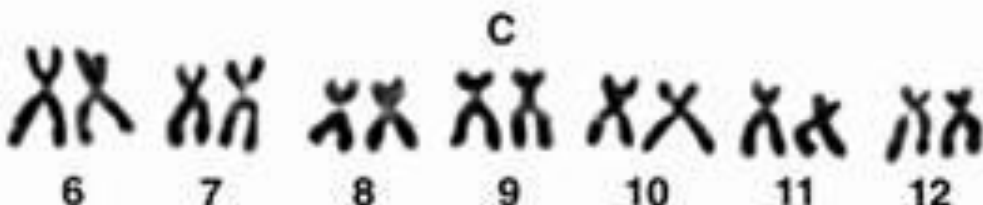
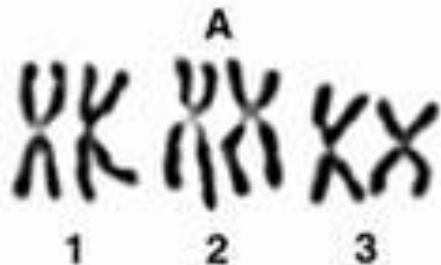
Определите тип мутации по
хромосомному набору.



Определите тип мутации по хромосомному набору.



Определите тип мутации по хромосомному набору.



Соотнесите вид мутации с изменениями структуры хромосом.

Нормальный порядок генов: А Б В Г Д Е.

Виды мутаций:

1. Делеция

А) А Б В Г В Г Д Е;

2. Дупликация

Б) А Б Д Г В Е;

3. Инверсия

В) А Б В Г;

Домашнее задание: § 33, 34, задача №3 на стр.122.