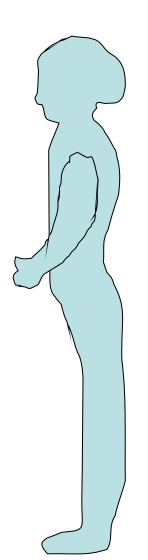
Лекция 9.

Человек как объект генетики. Методы изучения генетики человека.

Особенности человека как объекта генетики.

Что создает трудности:

- Нельзя скрещивать по желанию экспериментатора.
- Число потомков невелико
- Редкая смена поколений
- Много признаков
- Много хромосом



Однако большая заинтересованность перевешивает все трудности.

Основные методы изучения генетики человека.

- Генеалогический
- Цитогенетический (уже был см. выше)
- Биохимический
- Близнецовый (уже был см. выше)
- Популяционно-статистический
- Дерматоглифический
- Генетики соматических клеток
- ДНК диагностики

Краткое напоминание задач близнецового и цитогенетического методов

Близнецовый метод изучает соотносительную роль генотипа и среды путем сравнения близнецов

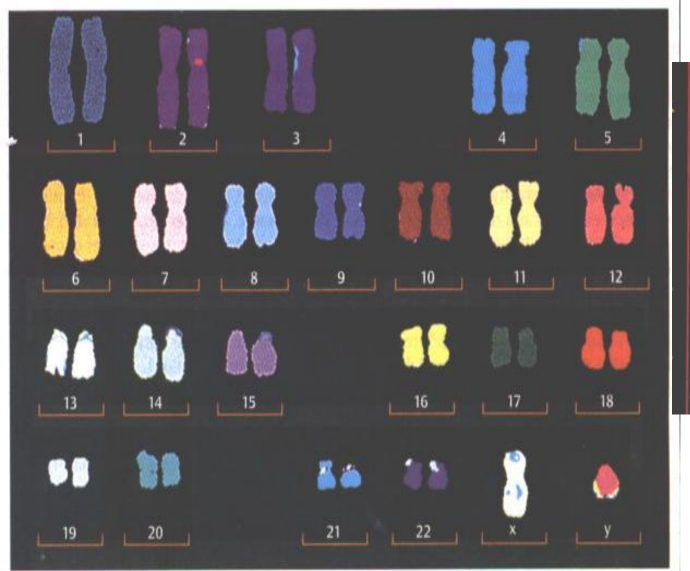
$$H = \frac{K_{MB} - K_{DB}}{100\% - K_{DB}}$$

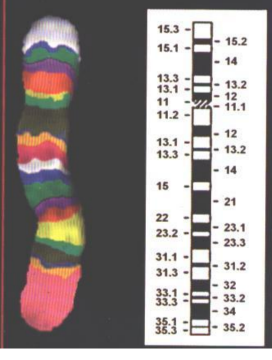
Н – показатель наследуемости признака

К_{мБ} – показатель конкордантности в %% у монозиготных близнецов

К_{дь} – показатель конкордантности в %% у дизиготных близнецов

Цитогенетический метод изучает хромосомы





1.

Генеалогический метод — метод анализа родословных

Генеалогический метод

был предложен в 1883 г. Ф. Гальтоном. Метод позволяет установить:

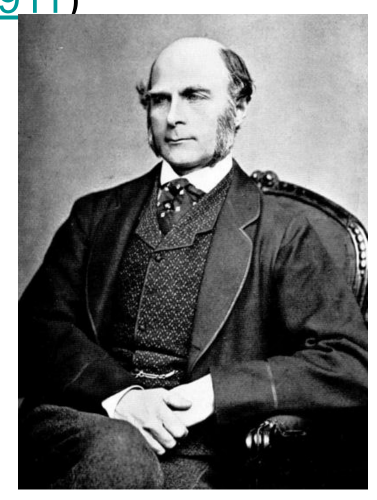
- 1) является ли данный признак наследственным (по проявлению его у родственников);
- 2) тип и характер наследования (доминантный или рецессивный, аутосомный или сцепленный с полом);
- 3) зиготность лиц родословной (гомо- или гетерозиготы);
- 4) пенетрантность гена (частота его проявления);
- 5) вероятность рождения ребенка с наследственной патологией (генетический риск).

Сэр **Фрэнсис гальтон** (<u>англ.</u> *Francis Galton*; <u>16 февраля</u>; 16 февраля <u>1822</u>; 16 февраля 1822 — <u>17 января</u>; 16 февраля 1822 — 17

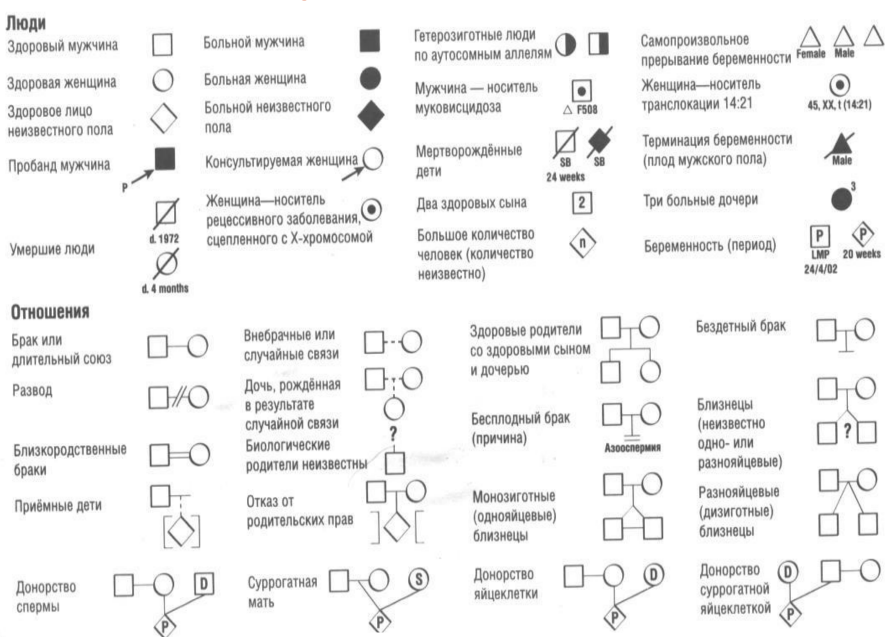
Кузен Ч.Дарвина Нваря 1911)

• Занимался вопросами наследственности,, биометрией, дерматоглификой, статистикой и тестированием; первым начал изучение близнецов.

• Создал евгенику.

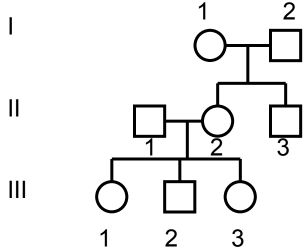


Символы, используемые при составлении родословных



Этапы генеалогического метода

- родословную начинают строить с пробанда лица, с которого начинается исследование семьи.
- 2) каждое поколение нумеруется римскими цифрами слева;
- особи одного поколения располагаются на горизонтальной линии и нумеруются арабскими цифрами.



Различают 5 основных типов наследования

- AD
- AR
- XD
- XR
- Y

Аутосомно-доминантный тип (AD) наследования характеризуется следующими признаками:

- 1) болеют в равной степени мужчины и женщины;
- 2) больные есть в каждом поколении наследование «по вертикали».
- 3) вероятность наследования 100% (если хотя бы один родитель гомозиготен), 75% (если оба родителя 50% (если оба

(если оба родителя Синдром Марфана гетерозиготны) и 50% (если одиндоплазия родитель гетерозиготен). Гиперхолестеринемия

Примеры у человека:

Аутосомно-рецессивный (AR) тип наследования

- 1. Характерен пропуск поколений
- 2. Равно мужчины и женщины
- 3. «По горизонтали»
- 4. Вероятность у детей 25%, если у родителей признак не проявился



Фенилкетонурия

Муковисцидоз

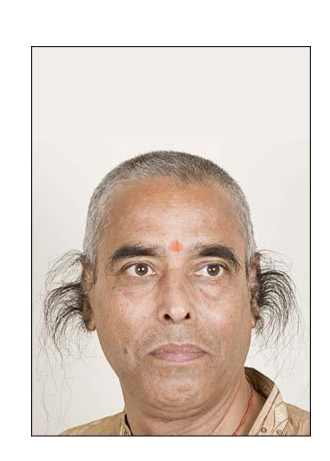
Адрено-генитальный синдром

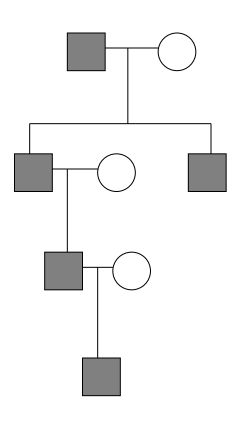
Голандрический тип (Y) наследования

Передается по мужской линии без пропуска поколений

Пример у человека:

Гипертрихоз ушной раковины



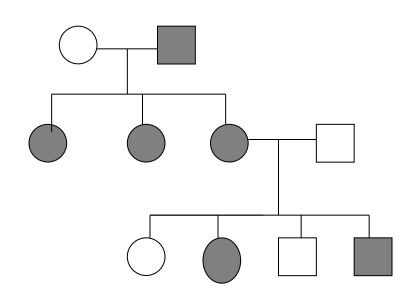


X-сцепленный доминантный (XD)

- Без пропуска поколений по вертикали
- Женщины поражены в 2 раза чаще
- От отца передается всем дочерям; от матери 50% сыновей и дочерей.







Примеры у человека:

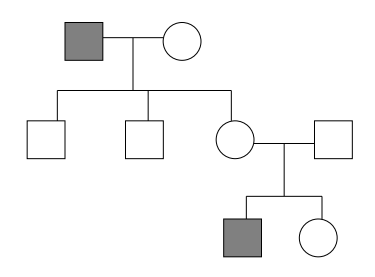
Рахит, резистентный к витамину Д

Коричневая эмаль зубов

X-сцепленный рецессивный (XR)

- Передается от деда через матьносительницу к внуку
- У мужчин проявляется значительно чаще, чем у женщин

Примеры у человека: Гемофилия Дальтонизм Мышечная дистрофия Эктодермальная дисплазия

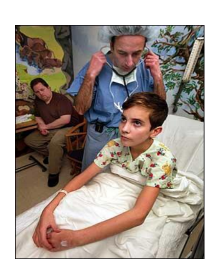


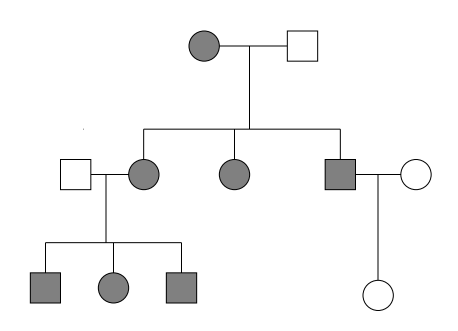




Митохондриальное (цитоплазматическое) наследование

- Передается по материнской линии
- пример: митохондриальная миопатия





У растений также гены **хлоропластов**.

2.

Дерматоглифический метод

(тоже предложен Гальтоном)
Метод помогает в диагностике наследственных синдромов

Дерматоглифический метод

• Изучает особенности гребешковой кожи и основные сгибательные линии ладоней и подошв



Три основных вида пальцевых узоров

дуга петля завиток

Варианты сгибательных складок





Особенности дерматоглифики при некоторых синдромах

- Синдром Эдвардса дуги на всех пальцах
- Синдром Дауна одна сгибательная складка
- Синдром Тернера все завитки на пальцах
- Синдром Рубинштейна-Тэйби сложный узор на тенаре





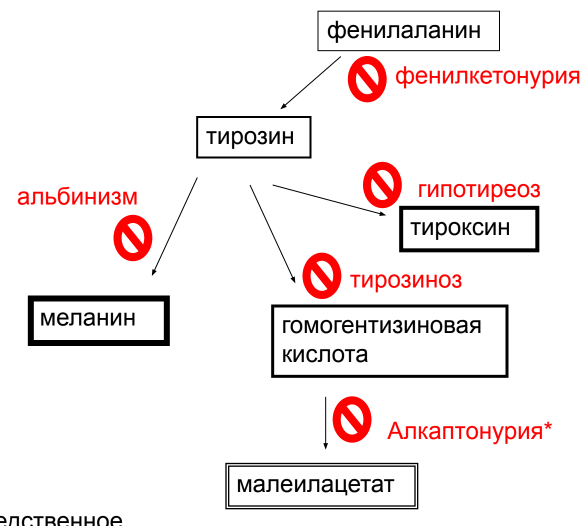
3.

Биохимический метод

Биохимический метод

- Используется для изучения ферментопатий – мутаций, нарушающих работу ферментов.
- В крови и моче больных выявляются определенные химические соединения.

Примеры ферментопатий



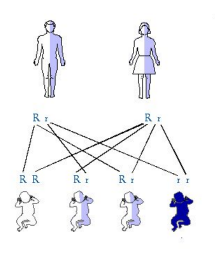
* Первое описанное наследственное нарушение обмена веществ (Арчибальд Гаррод в начале XX века)

и так далее

Рассмотрим подробнее обмен фенилаланина и развитие фенилкетонурии (AR) ОМІМ 261600 и 261630

Пищевые белки Фенилаланин Фенилаланиноксидаза Синтез белка Фенилуксусная Фенилмолочная Фенилпировиноградная Почки Мозг Печень (выделение) (накопление) (накопление) Фенилкетоновые тела

При фенилкетонурии (ФКУ) нарушено превращение фенилаланина в тирозин (классическая форма)



Аутосомнорецессивное наследование ФКУ

Фенилаланин гидроксилаза



Дети с рождения должны соблюдать специальную диету с ограничением по фенилаланину





Из интернета. Мама взрослого сына с ФКУ цитирует генетика Байкова:

• «В столице удалось сохранить скрининг (поголовное обследование) новорожденных на ФКУ, а вот в провинции — вообще беда: известны случаи, когда семье предлагают сразу отказаться от ребенка: все равно вырастить его здоровым возможности нет.»





Неонатальный скрининг – «просеивание» всех младенцев на наличие биохимических дефекты





В настоящее время детей тестируют на выявление фенилкетонурии, муковисцидоза, врожденного гипотиреоза, адреногенитального синдрома и галактоземии

• При выборе заболеваний для неонатального скрининга, в соответствии с рекомендациями ВОЗ, учитывались такие факторы, как тяжесть проявления заболеваний, частота распространения данных заболеваний, а также простота и достоверность применяемых методов диагностики, наличие доступных и эффективных средств лечения.

4. Популяционно-статистический метод

Популяционно-статистический метод генетики

- Изучает и сравнивает популяции людей.
- Основан на законе Харди-Вайнберга

Закон генетической стабильности популяций

- Сформулирован в 1908 году независимо английским математиком Г. Харди и немецким врачом В. Вайнбергом.
- Закон утверждает, что если численность панмиктической (свободно скрещивающейся) популяции велика, в ней отсутствуют мутации, миграция и отбор (по изучаемому гену), то частоты генотипов АА, Аа и аа в популяции остаются одинаковыми из поколения в поколение:
 - $p^2(AA)$: 2pq(Aa): $q^2(aa)$,
- где **A** и **a** аллели аутосомного гена, **p** частота аллеля **A**, **q** частота аллеля **a**.

- Отклонения от равновесия Харди-Вайнберга свидетельствует о действии на популяцию одного или нескольких факторов:
 - Отбора
 - Мутаций
 - Дрейфа генов
 - Миграций
 - Изоляции

Частота некоторых аутосомнорецессивных заболеваний в европейской популяции

Заболевание	больные	носители
фенилкутонурия	1:10 000 В Японии 1:230 000	1:50
муковисцидоз	1:2000	1:22
гемохроматоз	1:400	1:10

Популяции отличаются по частоте встречаемости мутаций генов

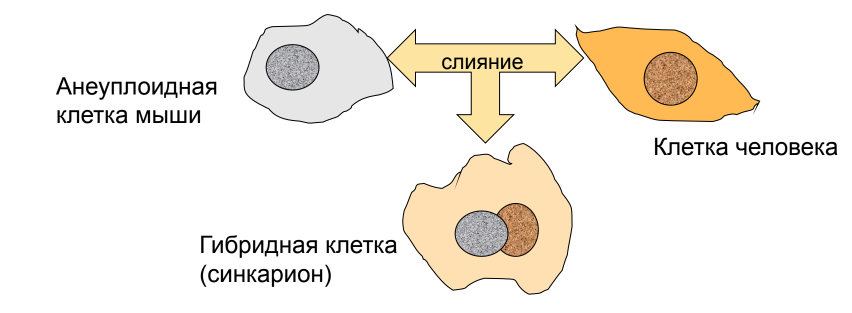
аблица 46-1. Генетическая предрасположенность некоторых этнических групп к тем или иным аутосомным нарушениям

Этническая группа	Заболевание	
Амиши старого обряда (Пенсильвания)	Хондроэктодермальная дисплазия; синдром Эллиса—Ван- Кревельда; хрящево-волосяная гипоплазия	
Куна (Сан Биас), индейцы (Панама)	Альбинизм	
Индейцы Хопи (Аризона)	Альбинизм	
Индейцы Пима (юго-запад США)	Сахарный диабет типа 2	
Финны	Врождённая хлоридная диарея; аспартилглюказаминурия; врождённый нефротический синдром; нанизм мулибрея	
Эскимосы Юпик	Врождённая гиперплазия надпочечников	
Африканеры (Южная Африка)	Пёстрая порфирия; СГ; липоидный протеиноз; хорея Гентингтона; рубцевание ткани	
Евреи ашкенази	Болезнь Тея-Сакса; болезнь Гоше; вегетативная дистония; болезнь Канавана	
Караимы	Болезнь Верднига-Гофмана	
Острова Рукьян (Япония)	Атрофия мышц спинного мозга	
Критяне, сардинцы	β-Талассемия	

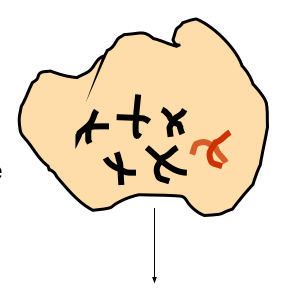
5. Генетика соматических клеток

Метод генетики соматических клеток

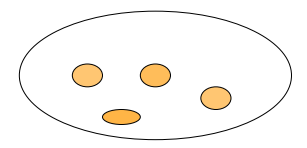
- Клетки выращивают в культуре.
- Этим методом удалось картировать гены человека.
- Метод своеобразен:



В ходе клеточных делений в гибридной клетке утрачиваются все хромосомы человека, кроме одной (например, № 17)



Посев на селективную среду, выжить на которой можно только, если есть определенный человеческий ген (например, ген A)



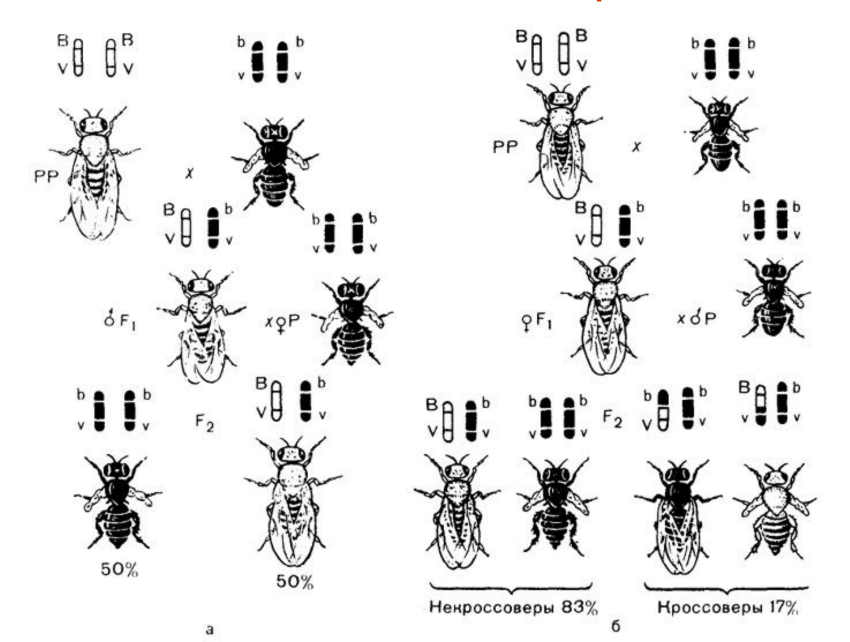
Клетки выжили, значит ген A лежит в хромосоме 17

Это один из методов картирования генов

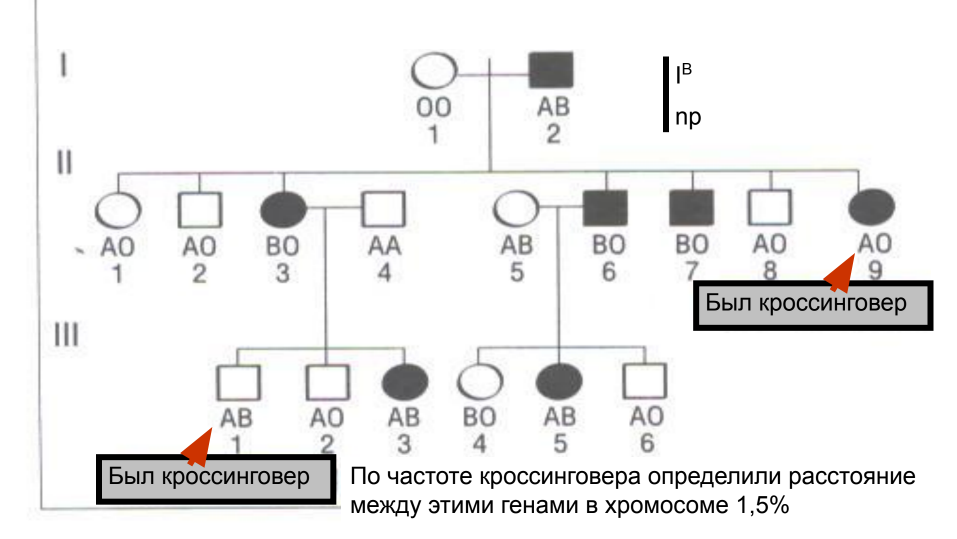
Основные методы составления генетических (хромосомных)карт

- На основе скрещиваний не у человека! (гибридологический метод) % кроссоверных потомков морганида (сентиморган)
- На основе родословных
- Методами генетики соматических клеток
- Методом ДНК зондов (фрагментов ДНК с известной последовательностью)
- Методами секвенирование генома

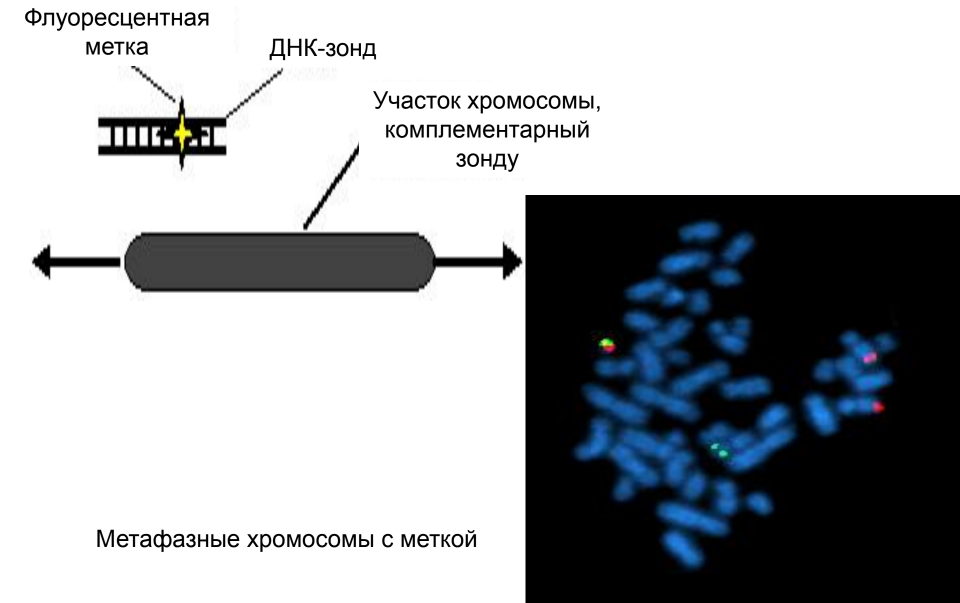
Опыты Моргана по сцеплению у дрозофилы. Расстояние генов В и V – 17 морганид



Родословная, показывающая сцепление гена синдрома «ногтей-надколенника» пр с группой крови В (хромосома 9)



Картирование FISH-методом



6. ДНК- диагностика

ДНК диагностика выявляет генные мутации

- подтверждающая, про подозрении на болезнь
- пресимптоматическая, до проявления болезни
- носительства, для выявления гетерозиготных носителей
- пренатальная дородовая.
 - Принципиально различают **прямую** и **косвенную** ДНК диагностику моногенных наследственных болезней. \

Прямая, когда ген и его мутации хорошо известны

Косвенная – по тесно сцепленному маркеру – рядом лежащему участку ДНК

Некоторые термины, использующиеся при анализе ДНК

- Клонирование выделение гена и его размножение в составе хромосомы бактерии, фага или плазмиды
- Секвенирование определение последовательности участка ДНК
- Полимеразная цепная реакция, ПЦР метод получения большого числа копий участка ДНК
- Генная дактилоскопия выявление мелких вариаций в строении ДНК

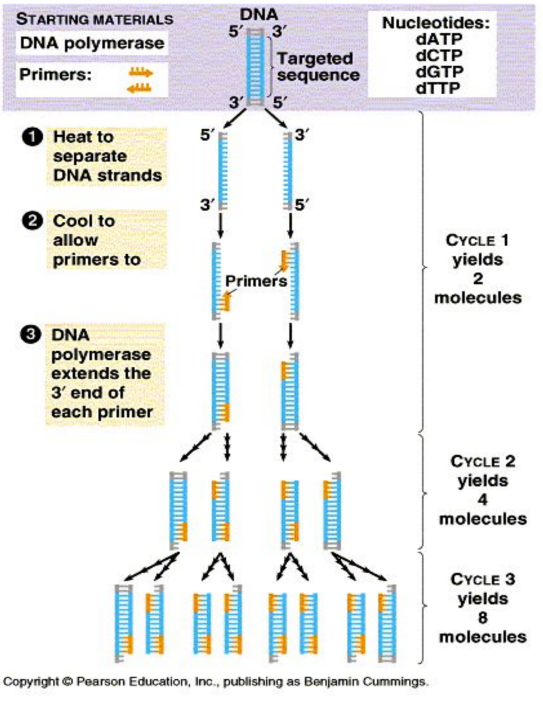


Схема полимеразной цепной реакции и прибор для ее

проведения

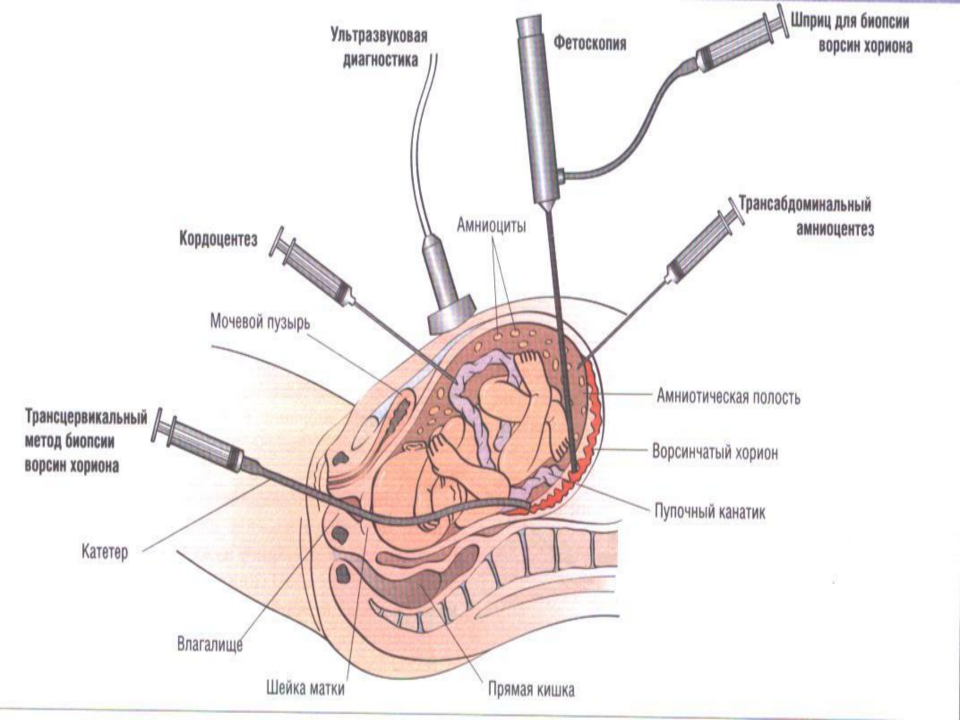


Пренатальная (дородовая) диагностика

Неинвазивная – УЗИ, кровь матери

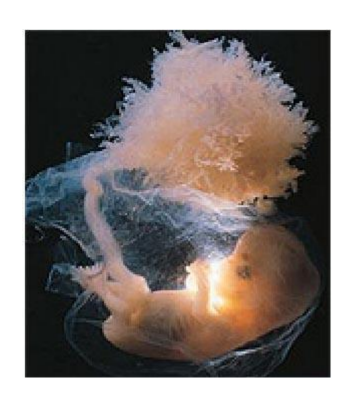
Инвазивная -

- Использует для исследования ткани плода или зародышевых оболочек
- Использует цитогенетические, биохимические, ДНК методы
- Различают:
- Предимплантационную диагностику;
- Биопсию хориона (взятие ворсин хориона);
- Кордоцентез (взятие пуповинной крови);
- Амниоцентез (взятие околоплодной жидкости);
- Плацентацентез (ткани плаценты);
- Биопсию тканей плода (например, кожи)



Биопсия хориона на 8 – 10 неделе беременности





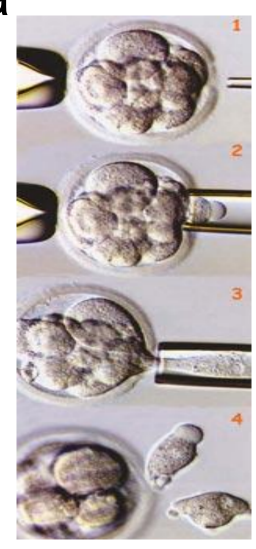
Ультразвуковое исследование





Предимплантационная диагностика _____

 При экстракорпоральном оплодотворении берутся бластомеры на стадии морулы и изучаются до имплантации зародыша



Конец. спасибо за внимание!

