Тема: Организация наследственного аппарата в клетках человека в норме и при патологии. Мутации (геномные, хромосомные, генные). Факторы мутагенеза.

Свойства живого наследственность и изменчивость изучает наука **Генетика.**

Закономерности наследования признаков у растений впервые были установлены в 1865 г. Г.Менделем.

В1900 г. Г. де Фриз, К.Корренс и Э.Чермак переоткрыли законы Г.Менделя и этот год считается официальным годом рождения науки – генетика.

w

Исторические этапы изучения организации и функционирования наследственного аппарата

- 1865 г. Ф.Гальтон «Наследование таланта и характера».
- 1887 г. А.Вейсман «гипотеза зородышевой плазмы».
- 1888 г. В.Вальдейер термин «хромосома».
- 1901 г. Г. де Фриз сформулировал положения мутационной теории, предложил термин «мутация».
- 1902-1907 гг. Т.Бовери и У.Сеттон доказали, что хромосомы носители генетической программы.
- 1902 г. У.Бэтсон ввел термины «генотип» и «фенотип».
- 1909 г. В.Иогансен единица наследственности ген, а их совокупность генотип.

- 1910-1925 гг. Т.Морган положения хромосомной теории наследственности.
- 1926 г. Х.Дж.Мёллер мутагенное действие рентгеновских лучей.
- 1926 г. С.С. Четвериков генетические процессы в популяциях
- 1944 г. О.Т.Эйвери ДНК- химическое в-во наследственности.
- 1953 г. Дж. Уотсон, Ф. Крик, М. Уилкинс–двуспиральность ДНК
- 1956 г. Дж.Тийо и А.Леван число хромосом у человека 46.
- 1961 г. Ф.Жакоб и Ж.Л.Моно гипотеза о переносе генетической информации с ДНК на белок при участии иРНК.
- 1989-2001 гг. Дж. Уотсон, Ф. Коллинз, К. Вентер и др. завершение работ по проекту «Геном человека».
- 2009 г. Э.Блэкберн, К.Грейдер, Д.Шостак открытие механизмоа защиты хромосом теломерами и теломеразами.

Наследственность и изменчивость - фундаментальными свойствами жизни:

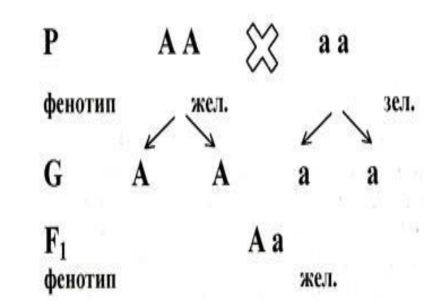
- <u>Наследственность</u>-свойство организмов передавать следующему поколению свои признаки и особенности их развития,т.е. воспроизводить себе подобных...
- Ядерная(хромосомная) теория наследственности— теория, согласно которой хромосомы, заключённые в ядре клетки, являются носителями генов и представляют собой материальную основу наследственности.
- Наследственность цитоплазматическая (внеядерная, нехромосомная, плазматическая)- преемственность материальных структур и функциональных свойств организма, которые определяются и передаются факторами, расположенными в цитоплазме.
- Изменчивость-способность организмов изменять свои признаки и свойства ,что проявляется в разнообразии особей внутри вида. Изменчивость бывает
- Наследственная (неопределенная, индивидуальная, мутационная) связана с изменением генотипа
- Ненаследственная (определенная, групповая, модификационная).
 связано с изменением фенотипа под влиянием условий окр. среды.

- Наследуемые признаки могут быть качественными (моногенными) и количественными (полигенными).
 Качественные признаки представлены в популяции, небольшим числом взаимоисключающих вариантов.
 Качественные признаки наследуются по законам Менделя (менделирующие признаки).
- <u>Количественные признаки</u> представлены в популяции <u>множеством</u> альтернативных вариантов.
- В зависимости от локализации гена в хромосоме и взаимодействия аллельных генов различают:
- 1. Аутосомный тип наследования. Различают доминантный, рецессивный и кодоминантный аутосомный тип наследования.
- 2. Сцепленный с половыми хромосомами (с полом) тип наследования. Различают X-сцепленное (доминантное либо рецессивное) наследование и Y-сцепленное наследование.

Грегор Мендель – основатель генетики

- Первый закон Менделя
- Закон единообразия гибридов первого поколения, или закон доминирования. При моногибридном скрещивании гомозиготных по альтернативным признакам особей потомство первого гибридного поколения единообразно по генотипу и фенотипу.

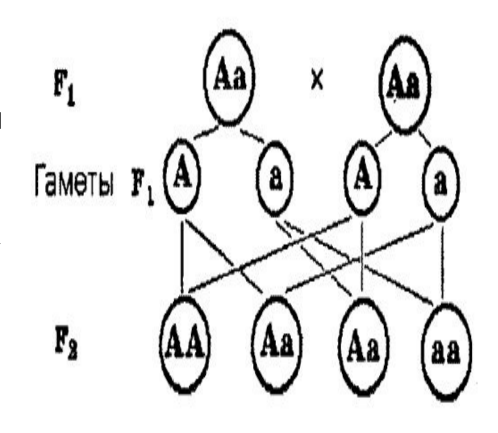
Закон единообразия первого поколения





Второй закон Г.Менделя – закон расщепления

При скрещивании потомков F1 двух гомозиготных родителей в поколении F2 наблюдается расщепление потомства по фенотипу в отношении 3: 1 в случае полного доминирования и 1: 2: 1 при неполном доминировании.



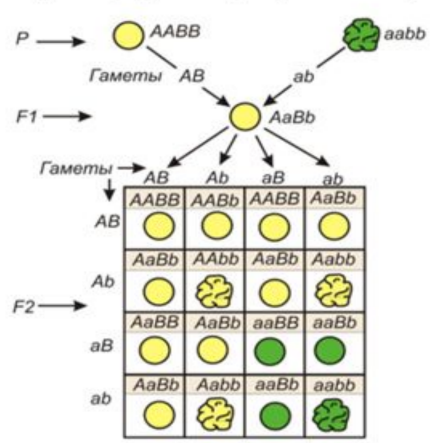
w

<u> Гретий закон Г.Менделя –</u>

закон независимого наследования

Дигибридное скрещивание гороха

Расщепление по каждой паре признаков идет независимо от других пар признаков.



Исходные родительские формы отличаются по двум парам аллелей: желтая - зеленая окраска семян (А-а); гладкая - морщинистая форма семян (В-b).

Анализирующее скрещивание

 Чтобы выяснить генотип гибрида второго поколения за одно скрещивание, необходимо произвести возвратное (анализирующее) скрещивание с особью, гомозиготной по рецессивному аллелю изучаемого гена. Если у всех потомков от этого скрещивания проявится доминантный фенотип, то особь с определяемым генотипом была гомозиготна по доминантному признаку. Если же появятся особи как с доминантными, так и рецессивными признаками (в примерном соотношении 1:1), то изучаемая особь была гетерозиготна. По генотипу детей можно определить гомо или гетерозиготны его родители.

- ■В кариотипе человека содержится 44 аутосомы и 2 половых хромосомы X и Y. Женский пол <u>гомогаметен.</u> Развитие мужского пола определяется наличием X– и Y-хромосом, т. е. мужской пол <u>гетерогаметен.</u>
- Признаки, сцепленные с полом это признаки, которые кодируются генами, находящимися на половых хромосомах.
- Так как <u>X-хромосома</u> присутствует в кариотипе каждого человека, то и признаки, наследуемые сцеплено с X-хромосомой, проявляются у представителей обоих полов.
- <u>Y-сцепленные гены</u> присутствуют в генотипе только мужчин и передаются из поколения в поколение от отца к сыну.

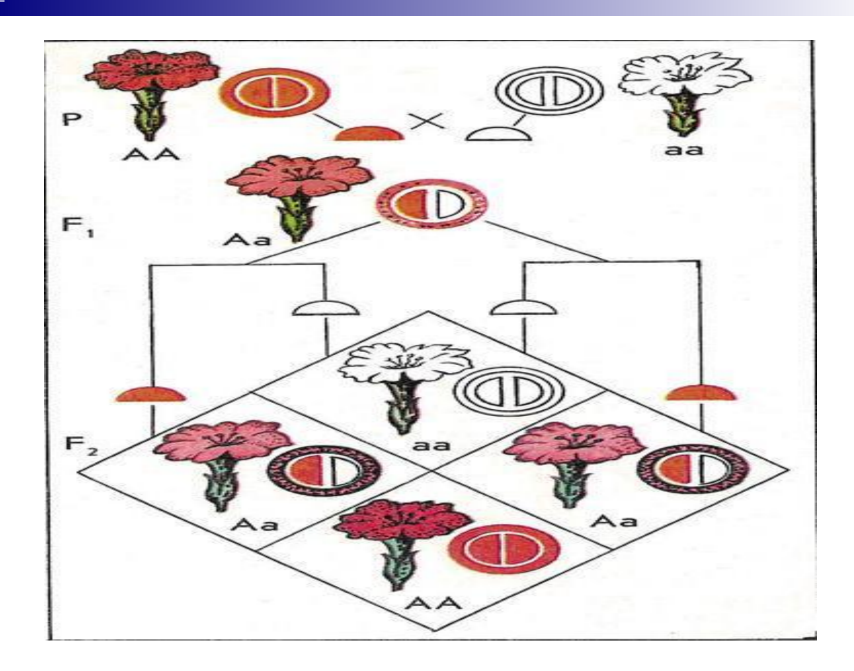
- Анализируя механизмы сцепленного наследования Т. Морган и его сотрудники сформулировали положения хромосомной теории.
- Основные положения хромосомной теории:
 - гены находятся в хромосомах;
 - каждый ген занимает определенное место в хромосоме;
 - гены в хромосомах расположены в линейном порядке;
 - каждая хромосома представляет собой группу сцепления;
 - число групп сцепления равно гаплоидному числу хромосом;
 - между гомологичными хромосомами происходит обмен аллельными генами;
 - расстояние между генами пропорционально % кроссинговера между ними.
 - Таким образом Т.Морган и его сотрудники показали, что, установив группу сцепления, можно построить генетические карты и указать порядок расположения генов.
 - Генетической картой хромосом называют схему взаимного расположения генов, находящихся в одной группе сцепления. Определение группы сцепления осуществляется гибридологическим методом, т.е. при изучении результатов скрещивания.

Взаимодействия аллельных генов

Типы доминирования: полное доминирование, неполное доминирование, кодоминирование, сверхдоминирование

- 1. Полное доминирование.
- 2. Неполное доминирование. Отмечается в случаях, когда фенотип гетерозигот Аа отличается от фенотипа гомозигот АА, т.к. гетерозиготы Аа характеризуются промежуточной степенью проявления признака, т. е. аллель, отвечающий за формирование нормального признака, находясь в двойной дозе у гомозиготы АА, проявляется сильнее, чем в одинарной дозе у гетерозиготы Аа. Возможные при этом генотипы различаются экспрессивностью, т. е. степенью выраженности признака.

При скрещивании таких гибридов между собой во втором поколении наблюдается расщепление по фенотипу в соотношении 1:2:1.

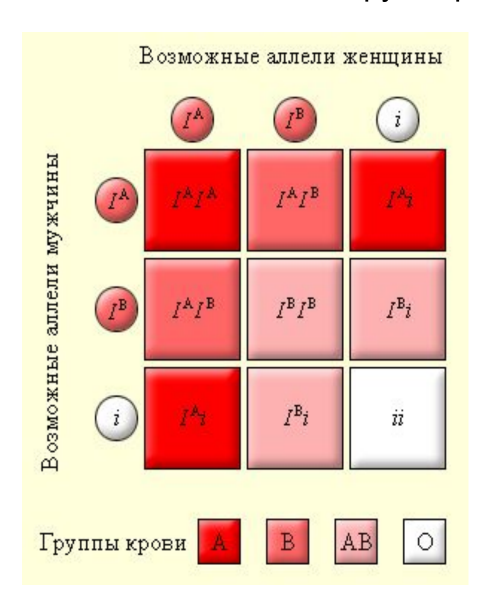


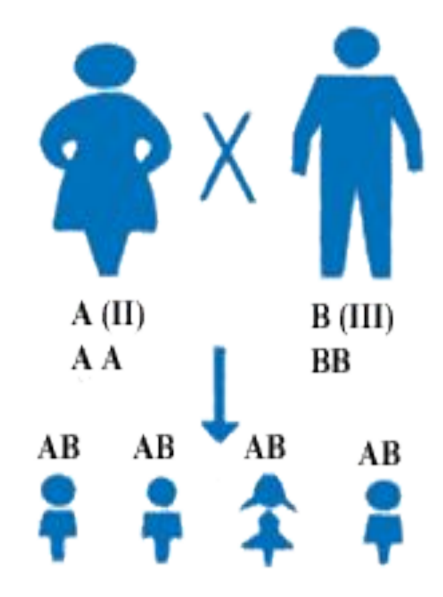
- Кодоминирование. Это такой тип взаимодействия аллельных генов, при котором каждый из аллелей проявляет свое действие. В результате формируется промежуточный вариант признака, новый по сравнению с вариантами, формируемыми каждым аллелем по отдельности. Например: IV (АВ) группа крови.
- Сверхдоминирование. Заключается в том, что у доминантного аллеля в гетерозиготном состоянии, иногда отмечается более сильное проявление, чем в гомозиготном состоянии.
- Каждый признак может контролироваться не двумя, а тремя и более аллелями. Примером подобных множественных аллелей является наследование групп крови у человека. Три аллеля гена группы крови обозначаются буквами А, В и О. Аллели А и В являются доминантными, а аллель О рецессивен. В результате у человека могут наблюдаться четыре различные группы крови.

- Группы крови это генетически наследуемые признаки, не изменяющиеся в течение жизни при естественных условиях. Группа крови представляет собой определенное сочетание поверхностных антигенов эритроцитов (агглютиногенов) системы АВО.
- Различные сочетания антигенов и антител образуют 4 группы крови:
- Группа 0 (I) на эритроцитах отсутствуют групповые агглютиногены, в плазме присутствуют агглютинины альфа и бета;
- Группа A (II) эритроциты содержат только агглютиноген А, в плазме присутствует агглютинин бета;
- Группа В (III) эритроциты содержат только агглютиноген
 В, в плазме содержится агглютинин альфа;
- Группа АВ (IV) на эритроцитах присутствуют антигены А и В, плазма агглютининов не содержит.

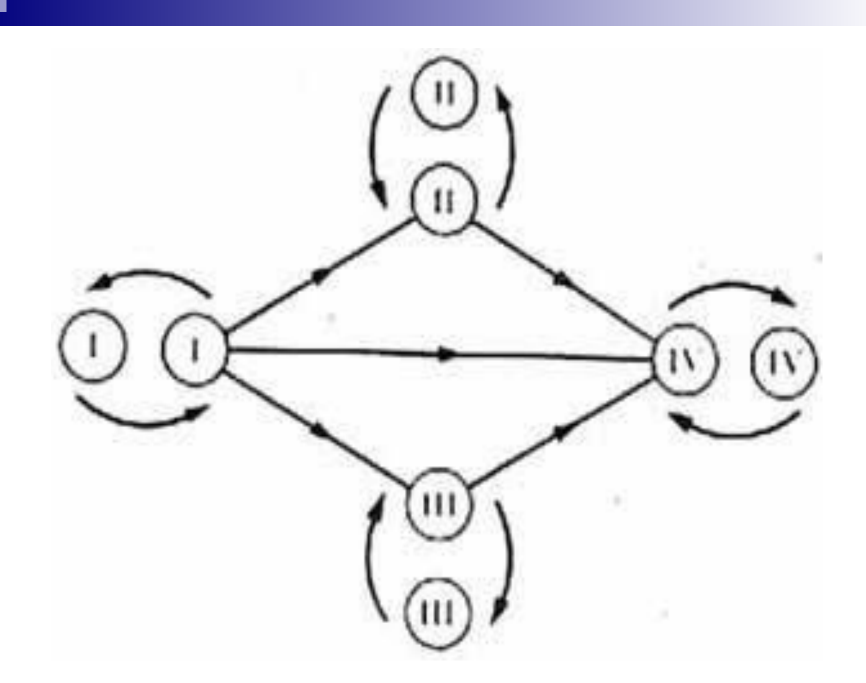
Группа крови	Агглютиногены (в мембранах эритроцитов)	Агглютинины (в плазме крови)
I (0)	-	α,β
II (A)	A	β
III (B)	В	α
IV (AB)	A,B	_

Наследование групп крови человека системы АВО





- Переливание крови это введение определенного количества донорской крови в кровь реципиента. Человек, дающий кровь для переливания, называется донором, человек, принимающий донорскую кровь, называется реципиентом.
- Механизм реакции агглютинации лежит в основе совместимости групп крови: люди с I группой являются универсальными донорами, а люди с IV группой являются универсальными реципиентами. Однако в клинической практике переливание крови осуществляется только группа в группу.



- Несовместимость крови наблюдается, если эритроциты одной крови несут агглютиногены (А или В), а в плазме другой крови содержатся соответствующие агглютинины (альфа- или бета), при этом происходит реакция агглютинации.
- Подобным способом определяют резус фактор, используя при этом стандартную сыворотку, содержащую антитела (агглютинины) к резус агглютиногенам донорских эритроцитов. Если в капле стандартной сыворотки, в которую добавлена капля исследуемой крови произошла агглютинация, следовательно, донорская кровь Rh –положительна, если агглютинация не произошла, то исследуемая кровь **Rh** – отрицательна.

- Резус-фактор белок на мембране эритроцитов.
 Присутствует у 85% людей резус-положительных.
 Остальные 15% резус-отрицательны.
- Наследование: R- ген резус-фактора. r отсутствие резус фактора.
- Родители резус-положительны (RR, Rr) ребенок может быть резус-положительным (RR, Rr) или резусотрицательным (rr).
- Резус-конфликт может возникнуть при беременности резус-отрицательной женщины резус-положительным плодом (резус-фактор от отца). В крови матери в течение беременности накапливаются антитела против белка резус, которые через плаценту проникают в кровь плода и вызывают склеивание и разрушение его эритроцитов. Это может привести к развитию гемолитической желтухи у плода, нарушению развития нервной системы и даже гибели плода.

- Взаимодействие неаллельных генов: происходит по типу комплементарности, полимерии, эпистаза.
 - Комплементарным называется взаимодействие, при котором действие генов из одной пары дополняется действием генов из другой пары таким образом, что в результате появляется новый признак.
- Пример развитие слуха у человека. Для нормального слуха в генотипе человека должны присутствовать доминантные гены из разных аллельных пар D и E. Ген D отвечает за нормальное развитие улитки, а ген Е за нормальное развитие слухового нерва. У рецессивных гомозигот (dd) будет недоразвита улитка, а при генотипе ее слуховой нерв. Люди с генотипом DDee, Ddee, ddEE, ddEe и ddee будут глухими.

- Полимерия взаимодействие неаллельных множественных генов, однозначно влияющих на развитие одного и того же признака; степень проявления признака зависит от количества генов. Таким образом наследуются многие количественные и некоторые качественные признаки у животных и человека: рост, масса тела, величина артериального давления, цвет кожи и др.
- Степень проявления этих признаков зависит от количества доминантных генов в генотипе (чем их больше, тем сильнее выражен признак) и в значительной мере от влияния условий среды. Полимерные гены обозначаются одинаковыми буквами, а аллели одного локуса имеют одинаковый нижний индекс.

- 'n
- У человека может наблюдаться предрасположенность к различным заболеваниям: гипертонической болезни, ожирению, сахарному диабету, шизофрении и др. Данные признаки при благоприятных условиях среды могут и не проявиться или быть слабо выраженными. Это отличает полигенно наследуемые признаки от моногенных.
- Изменяя условия среды и проводя профилактические мероприятия, можно значительно снизить частоту и степень выраженности некоторых мультифакториальных заболеваний. Суммирование «доз» полимерных генов (аддитивное действие) и влияние среды обеспечивают существование непрерывных рядов количественных изменений. Пигментация кожи у человека определяется пятью или шестью парами полимерных генов. У коренных жителей Африки преобладают, доминантные аллели, у представителей европеоидной расы рецессивные. Мулаты имеют промежуточную пигментацию и являются гетерозиготами.

- Эпистаз взаимодействие неаллельных генов, при котором один из них подавляется другим.
 Подавляющий ген называется эпистатичным, подавляемый гипостатичным.
- Если эпистатичный ген не имеет собственного фенотипического проявления, то он называется ингибитором и обозначается буквой I.
- Эпистатическое взаимодействие неаллельных генов может быть доминантным и рецессивным.

- Доминантный эпистаз. При доминантном эпистазе действие доминантных генов из одной пары подавляет работу также доминантных генов из другой пары.
- <u>Пример:</u> У кур доминантный ген С детерминирует синтез пигмента, а доминантная аллель другого гена I является его супрессором, и куры с генотипом С-I-имеют белое оперение.
- Рецессивный эпистаз. При рецессивном эпистазе действие доминантных генов из одной пары подавляется действием рецессивных генов из другой пары.
- Пример: у человека описан «бомбейский феномен» в наследовании групп крови по ABO-системе. У женщины, получившей от матери аллель Ј^B, фенотипически определялась I(O) группа крови. При детальном исследовании было установлено, что действие гена Ј^B (синтез в эритроцитах антигена В) было подавлено редким рецессивным геном, который в гомозиготном состоянии оказал эпистатическое действие.

- Под «эффектом положения» понимают взаимное влияние генов разных аллелей, занимающих близлежащие локусы в одной хромосоме. Оно проявляется в изменении их функциональной активности.
- Резус-принадлежность человека определяется тремя генами, расположенных в одной хромосоме на близком расстоянии (тесно сцепленными). Каждый из них имеет доминантную и рецессивную аллели (C,D,E и c,d,e). Организмы с набором CDE/cDe и CDe/cDE генетически идентичны (общий баланс генов одинаковый). Однако у лиц с первой комбинацией генов образуется много антигена Е и мало антигена С, а у лиц со второй комбинацией аллелей — наоборот мало антигена Е и много- С. Вероятно, близкое соседство аллели Е с аллелью С снижает функциональную активность последней.

Виды изменчивости:

- 1. Наследственная (генотипическая) изменчивость связана с изменением самого генетического материала.
- 2. Ненаследственная (фенотипическая, модификационная) изменчивость – это способность организмов изменять свой фенотип под влиянием различных факторов.
 - Норма реакции это границы фенотипической изменчивости признака, возникающей под действием факторов внешней среды. Норма реакции по одному и тому же признаку у разных индивидов различна.

v

Комбинативная изменчивость

- Связана с новым сочетанием неизменных генов родителей в генотипах потомства.
 Факторы комбинативной изменчивости.
- 1. Независимое и случайное расхождение гомологичных хромосом в анафазе I мейоза.
- 2. Кроссинговер.
- 3. Случайное сочетание гамет при оплодотворении.
- 4. Случайный подбор родительских организмов.

м

Мутационная изменчивость

- Мутации- это скачкообразные изменения генетического материала под влиянием факторов внешней или внутренней среды.
- Процесс образования мутаций называется
 <u>мутагенезом</u>, а факторы, вызывающие мутации,—
 мутагенами. Мутагены первоначально действуют на
 генетического материал особи, вследствии чего
 может изменятся фенотип.
- Это могут быть экзомутагены (факторы внешней среды) и эндомутагены (продукты метаболизма самого организма).

Мутагенные факторы:

- **К физическим мутагенам** относятся различные виды излучений (преимущественно ионизирующих), высокая температура, УФ- лучи, СВЧ токи и др.
- К химическим мутагеннам относятся:
- а)природные органические и неорганические вещества (нитриты, нитраты, алкалоиды, гормоны, ферменты и др.)
- б)продукты промышленной переработки природных соединений—угля, нефти.
- в)лекарственные препараты, которые могут вызвать у человека врожденные пороки развития(иммуносупрессанты, некоторые антибиотики, наркотические вещества и др.).
- Химические мутагены обладают большой проникающей способностью, вызывают преимущественно генные мутации и действуют в период репликации ДНК.
- **К биологическим мутагенам** относятся вирусы, токсины, гельминты, простейшие и продукты их жизнедеятельности

- Классификация мутаций наследственного аппарата
- Спонтанные- возникают под влиянием неизвестного природного фактора, чаще всего как результат ошибок при репликации ДНК.
- Индуцированные- происходят под влиянием специфических, мутагенных, факторов (мутагенов).
- 1) По исходу:
- Положительные повышающие жизнеспособность (например, появление 4-х камерного сердца у животных; возникают крайне редко).
- Отрицательные, или летальные,- несовместимые с жизнью (например, отсутствие головного мозга).
- Полулетальные снижающие жизнеспособность организма (например, болезнь Дауна).
- Нейтральные существенно не влияющие на процессы жизнедеятельности (например, веснушки).



2)По локализации:

- **Генеративные** происходят в процессе образования половых клеток (нарушения мейоза) или в клетках, из которых образуются гаметы, они могут передаваться по наследству при половом размножении.
- Соматические происходят в соматических клетках организма, они могут передаваться только при вегетативном размножение (белая прядь волос, опухоли).
- 3) По направлению:
- Прямые без репарации передаются по наследству.
- Обратные- приводят к полному восстановлению исходной последовательности нуклеотидов в молекуле ДНК.

- 4) По уровню организации наследственного аппарата:
- Геномные мутации обусловлены изменением числа хромосом.
- Причины:
- а)нерасхождения хромосом, когда две или несколько гомологичных хромосом остаются соединенными вместе и в анафазу отходят к одному полюсу.
- б)анафазного отставания, когда одна или несколько хромосом в процессе анафазного движения отстают от других, реже причиной является полиплоидизация.
- Полиплоидия- это кратное гаплоидному увеличение числа хромосом (3н,4н,5н..).используется в селекции растений. У млекопитающих и человека это летальные мутации.
- Гаплоидия- уменьшение числа хромосом на полный набор. У млекопитающих и человека это летальные мутации.

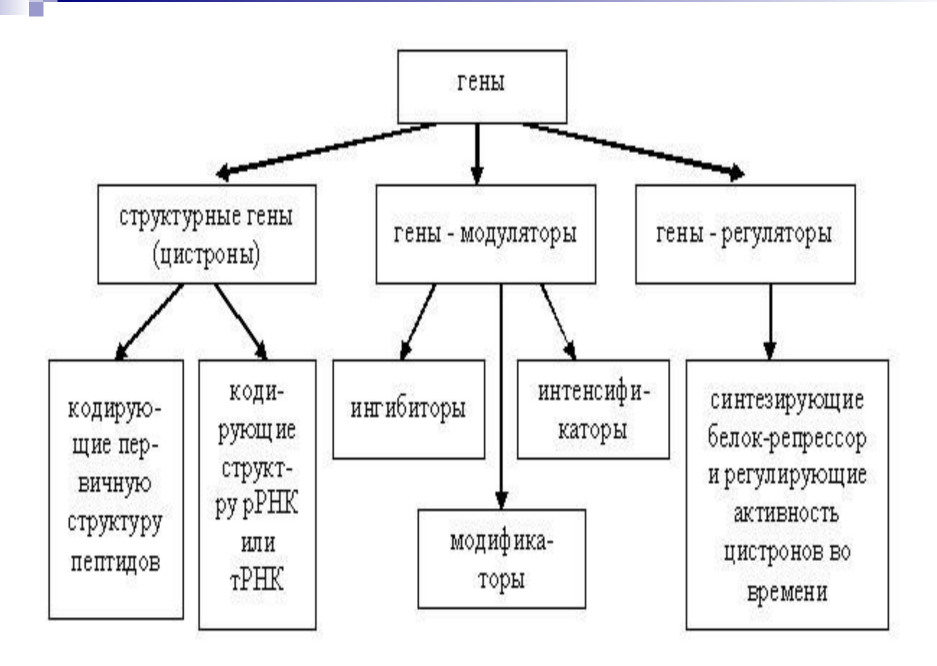
- м
 - Гетероплоидия, или анеуплоидия некратное гаплоидному уменьшение или увеличение числа хромосом (2n+1, 2n+2, 2n-1 и m.д.).
 - Разновидности анеуплоидии:
 - а)Трисомия три гомологичные хромосомы в кариотипе, например при синдроме Дауна (трисомия по 21-й хромосоме);
 - б)моносомия в наборе одна из пары гомологичных хромосом, например при синдроме Шерешевского-Тернера (моносомия X).
 - В)НУЛИСОМИЯ отсутствие пары хромосом (летальная мутация), у человека неизвестна.
 - Геномные мутации всегда проявляются фенотипически и легко обнаруживаются цитогенетическими методами.

- Хромосомные мутации (абберации) обусловлены изменением структуры хромосом.
- К внутрихромосомным мутациям относятся перестройки внутри одной хромосомы.
- <u>а) Делеция</u> (нехватка)- отсутствие части хромосомы. Например, делеция участка короткого плеча 5-й (5р-) хромосомы приводит к развитию синдрома «кошачьего крика»
- <u>б)Дупликация</u>- удвоение участка хромосомы.
- в)Инверсия- отрыв участка хромосомы, поворот его на 180о и прикрепление к месту отрыва, при этом наблюдается нарушение порядка расположения генов.
- Межхромосомные перестройки происходят между негомологичными хромосомами.
- а) транслокация- это обмен сегментами между негомологичными хромосомами.
- Различают реципрокные транслокации, когда две хромосомы обмениваются сегментами; нереципрокные, когда сегменты одной хромосомы переносятся на другую, робертсоновские, когда две акроцентрические хромосомы соединяются своими центромерными районами.

- М
 - Генные (точковые) мутации связанны с изменением структуры гена (молекулы ДНК), могут затрагивать как структурные гены, так и функциональные гены.
 - Изменения структуры генов:
 - «Сдвиг рамки считывания»- вставка или выпадение пары или нескольких пар нуклеотидов. Например, исходный порядок нуклеотидов-АГГАЦТЦГА.., а после вставки нуклеотида-ААГГАЦТЦГА.
 - <u>Транзиция-</u> замена оснований: пуринового на пуриновое или пиримидинового на пиримидиновое, например А—Г, Ц—Т; при этом изменяется тот кодон ,в котором произошла транзиция.
 - <u>Трансверсия-</u> замена пуринового основания на пиримидиновое или пиримидинового на пуриновое, например: А—Ц, Г—Т; при этом изменяется тот кодон ,в котором произошла трансверсия.
 - Миссенс мутации- изменение смысла кодонов и образованию других белков и к нонсенс-мутациям образованию «бессмысленных» кодонов (УАА, УАГ, УГА), не кодирующих аминокислоты.
 - Генные мутации всегда проявляются фенотипечески и являются причиной нарушения обмена веществ (генных болезней), они обнаруживаются биохимическими методами.

Ген имеет ряд свойств:

- дискретность действия, т.е. развитие различных признаков контролируется разными генами, находящимися в различных локусах хромосом;
- **стабильность** (постоянство) передача наследственной информации в неизменяющемся виде, при отсутствии мутаций;
- **лабильность** (неустойчивость) генов, связана с их способностью к мутациям;
- **специфичность** каждый ген обусловливает развитие определенного признака или признаков;
- **плейотропия** один ген может отвечать за несколько признаков;
- экспрессивность степень выраженности признака;
- **пенетрантность** частота проявления гена среди его носителей. Ген представляет собой участок молекулы ДНК, на котором закодирована информация о синтезе определенного белка.



Структурные гены подразделяются на:

- *независимые гены,* транскрипция которых не связана с другими генами, однако их активность может регулироваться, например, гормонами;
- повторяющиеся гены, которые в хромосомах находятся в виде повторов: ген вплотную следует за таким же геном, образуя тандемы, или повторяется много сотен раз (например, гены, кодирующие рРНК);
- 3) кластеры генов группы различных генов, находящиеся в определённых участках или локусах хромосом, объединённые общими функциями.

Структурные гены контролируют развитие конкретных признаков.

- Гены-модуляторы смещают в ту или другую сторону процесс развития признака, кодируемого структурным геном (цистроном). Их разновидность
- 1) гены-ингибиторы могут тормозить развитие отдельных признаков,
- *гены-интенсификаторы* усиливают функцию цистронов.
- 3) **Гены-модификаторы** оказывают влияние на степень проявления признака, обусловливаемого расположенным в другом локусе структурным геном.
- **Гены-регуляторы** координируют активность генов, регулируя «включение-выключение функции» различных генов во времени в процессе онтогенеза.

м

Геномный уровень

 Геномом называют всю совокупность наследственного материала, заключенного в гаплоидном наборе хромосом клеток данного вида организмов. Геном видоспецифичен, так как представляет собой тот необходимый набор генов, который обеспечивает формирование видовых характеристик организмов в ходе их нормального онтогенеза. Кариотип — диплоидный набор хромосом, свойственный соматическим клеткам организмов данного вида, являющийся видоспецифическим признаком и характеризующийся определенным числом, строением и генетическим составом хромосом

Геном - это гаплоидный набор хромосом (одинарный).

- Геномный уровень организации наследственного материала, объединяющий всю совокупность хромосомных генов, является эволюционно сложившейся структурой, характеризующейся относительно большей стабильностью, нежели генный и хромосомный уровни.
- Результатом функционирования генома является формирование фенотипа целостного организма. Поддержание постоянства организации наследственного материала на геномном уровне имеет первостепенное значение для обеспечения нормального развития, организма и воспроизведения у особи в первую очередь видовых характеристик.
- Мутационные изменения, реализующиеся на геномном уровне организации наследственного материала, мутации регуляторных генов, обладающих широким плейотропным действием, количественные изменения доз генов, транслокации и транспозиции генетических единиц, влияющие на характер экспрессии генов, и возможности включения в геном чужеродной информации.

- W
 - Хромосомы состоят в основном из ДНК и белков, которые образуют нуклеопротеиновый комплекс—хроматин.
 - Существует несколько уровней спирализации (компактизации) хроматина: ДНК, нуклеосом. нить, элементарная хроматиновая фибрилла, интерфазная хромонема, метафазная хромотида.
 - Формы хромосом: I телоцентрическая, II акроцентрическая, III—субметацентрическая, IV—метацентрическая;

- Аутосомы парные хромосомы, одинаковые для мужских и женских организмов. В клетках тела человека 44 Аутосомы (22 пары)
- Половые хромосомы хромосомы, содержащие гены, определяющие половые признаки организма.
- В кариотипе (качественном и количественном наборе хромосом) женщин половые хромосомы одинаковые. В кариотипе мужчины - 1 одна крупная равноплечая половая хромосома, другая - маленькая палочковидная хромосома.
- Половые хромосомы женщин обозначают XX, а мужские половые хромосомы XY. Женский организм формирует гаметы с одинаковыми половыми хромосомами (гомогаметный организм), а мужской организм формирует гаметы неодинаковые по половым хромосомам (X и Y).