Клиникогенеалогический метод

#### Клинико-генеалогический метод

- это прослеживание передачи болезни (признака) в семье или роду с указанием типа родословных связей между членами родословной в ряду поколений

#### Задачи КГМ:

- 1) уточнение природы заболевания
- 2)постановка диагноза наследственного заболевания
- 3)дифдиагностика наследственных болезней и заболеваний с наследственной предрасположенностью
  - 4) оценка прогноза заболевания
  - 5) расчет риска рождения аномального потомства
  - 6) выбор адекватных методов дородовой диагностики

#### Основные понятия

Пробанд – человек, впервые попавший под наблюдение врача-генетика (лицо, которое вызывает наш интерес к родословной)

Сибсы – дети одной родительской пары (братья и сёстры)

**Ядерная семья** – супружеская пара и их дети



Пенетрантность – частота соответствия фенотипа генотипу или доля гетерозиготных носителей аутосомно-доминантной мутации, имеющих клинические признаки заболевания.

Экспрессивность - степень фенотипической выраженности (проявления) генетически детерминируемого признака.

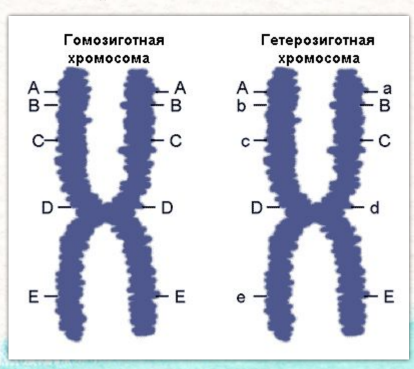
#### Основные понятия

Гомозигота – клетка (или организм), содержащая два одинаковых аллеля в конкретном локусе гомологичных хромосом

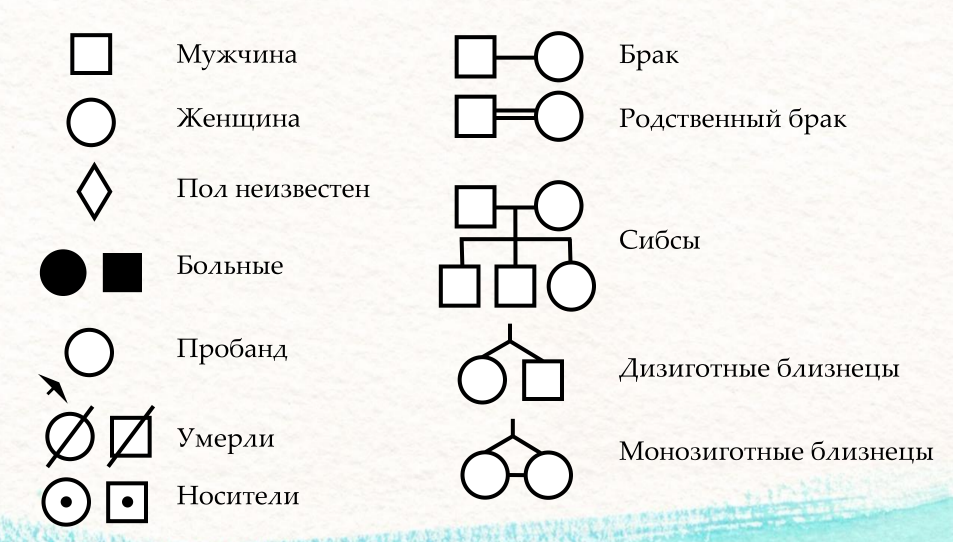
Гетерозигота - клетка (или организм), содержащая два различных аллеля в конкретном локусе гомологичных хромосом

Доминантный – признак или соответствующий аллель, проявляющийся у гетерозигот

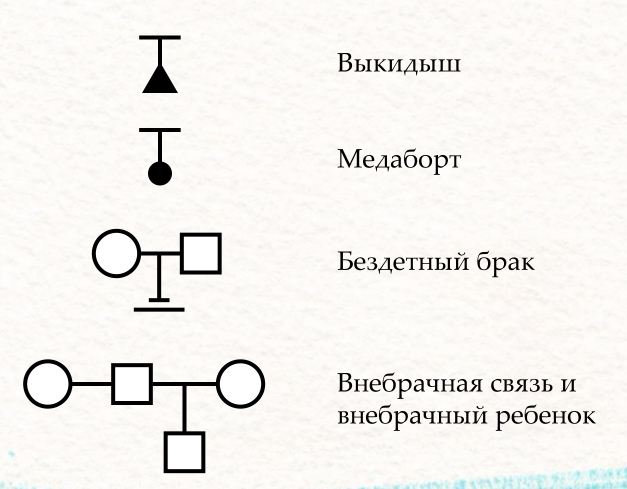
Рецессивный – признак или аллель, проявляющийся только в гомозиготном состоянии



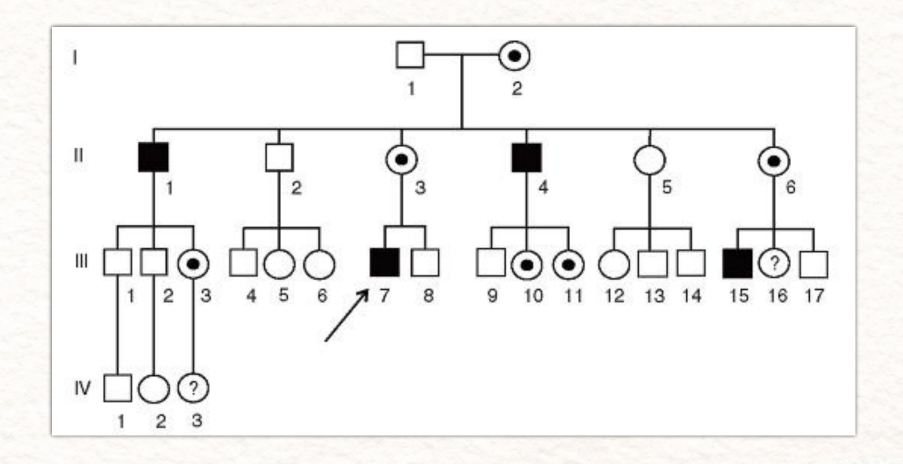
# Символика при составлении родословной



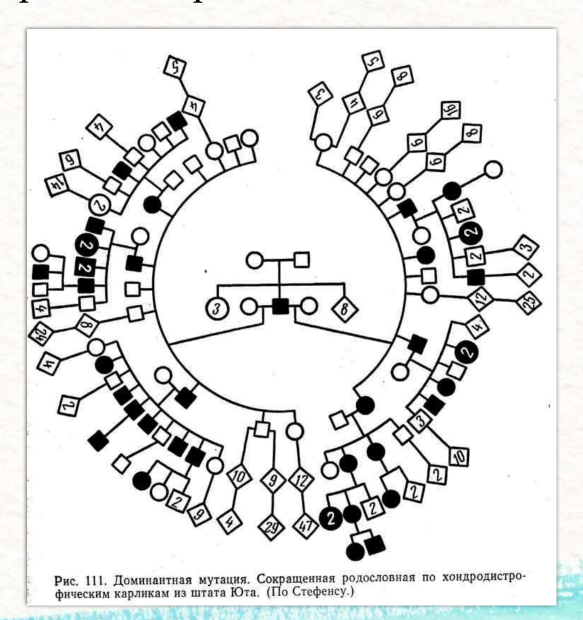
# Символика при составлении родословной



### Горизонтальная родословная



### Концентрическая родословная



Признак имеет наследственный характер, если болезнь или признак встречается в родословной несколько раз;

Мсключить фенокопию - признаки, болезни, врождённые пороки развития, формирующиеся под воздействием факторов внешней среды и лишь фенотипически копирующие состояния, возникающие в результате мутаций (например, действие одних и тех же патогенных факторов на женщину во время всех беременностей или одни и те же профессиональные вредности);

#### Типы наследования

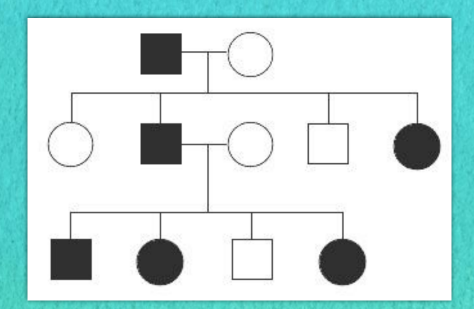
- Аутосомно-доминантный
- Аутосомно-рецессивный
- Х-сцепленный доминантный
- Х-сцепленный рецессивный
- Голандрический
- Митохондриальный

### Аутосомно-доминантный тип наследования

- Для развития болезни достаточно унаследовать мутантный аллель от одного из родителей
- Болезнь в каждом поколении семьи (передача по вертикали)
- Соотношение больных и здоровых 1:1
- Нормальные дети больных родителей имеют своих нормальных детей
- Число больных мальчиков и девочек равное

CONTRACTOR OF THE STATE OF THE

- Больные мужчины и женщины с равной вероятностью передают болезнь своим дочерям и сыновьям
- Чем больше болезнь отражается на репродукции, тем больше доля спорадических случаев (новые мутации)
- Гомозиготы могут рождаться от двух больных родителей. Болезнь у них протекает обычно тяжелее, чем у гетерозигот.



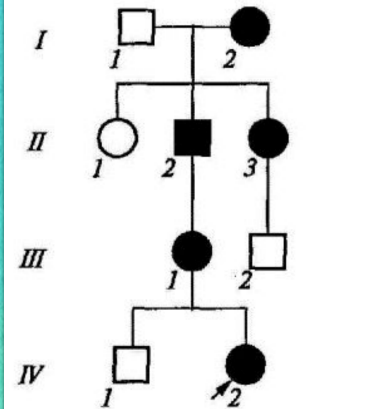
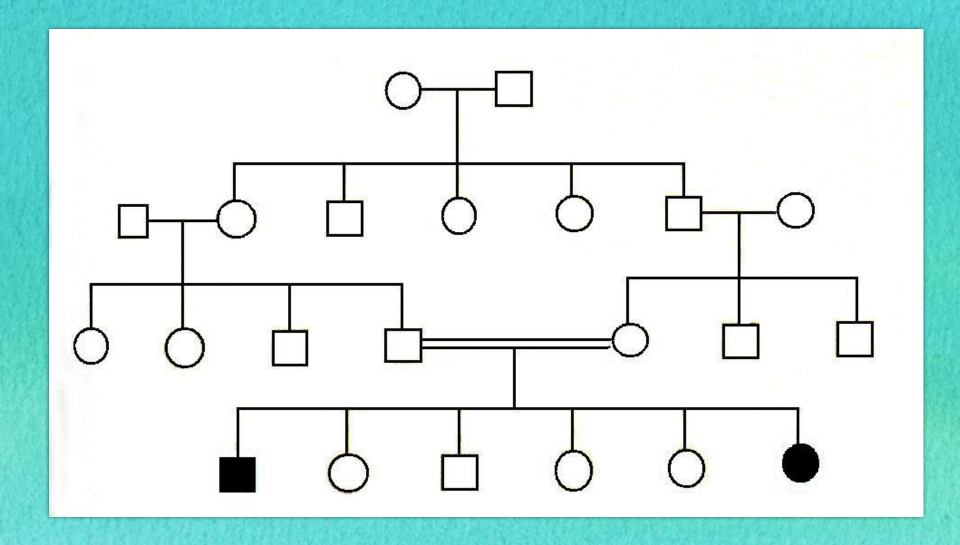


Рис. 3.6. Родословная с аутосомно-доминантным типом наследования заболевания (несовершенный остеогенез)

### Аутосомно-рецессивный тип наследования

- Заболевание проявляется только у гомозигот
- Родители обычно клинически здоровы
- Чем больше детей в семье, тем чаще бывает более одного больного ребенка
- Если больны оба родителя, то все дети будут больными
- В браке больного со здоровым рождаются нормальные дети (если здоровый не гетерозиготен)
- В браке больного с носителем мутантного аллеля рождается 50% больных детей, что имитирует доминантный тип наследования (псевдодоминирование)
- Оба пола поражаются одинаково
- В родословной часто есть близкородственный брак

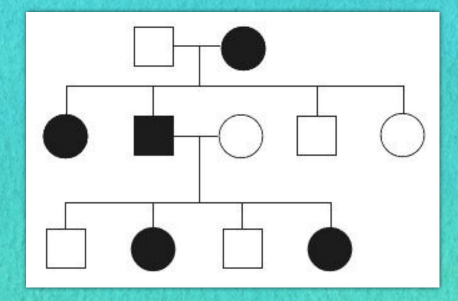


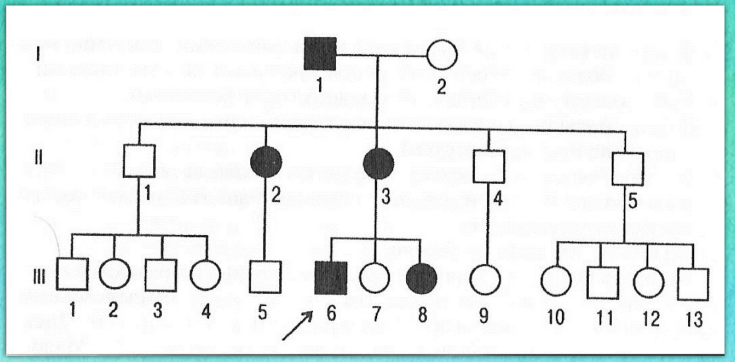
### Некоторые признаки человека

| Доминантный признак      | Рецессивный признак     |
|--------------------------|-------------------------|
| Темные волосы            | Светлые волосы          |
| Нерыжие волосы           | Рыжие волосы            |
| Вьющиеся волосы          | Прямые волосы           |
| Сильная волосатость тела | Слабая волосатость тела |
| Черная кожа              | Белая кожа              |
| Карие глаза              | Голубые или серые глаза |
| Длинные ресницы          | Короткие ресницы        |
| Толстые губы             | Тонкие губы             |
| Большие глаза            | Маленькие глаза         |

### Х-сцепленный доминантный тип наследования

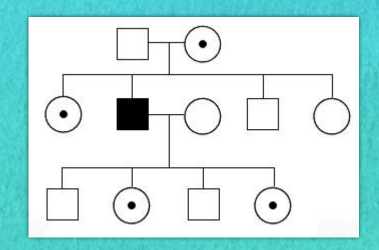
- •Мужчина всегда гемизиготен по аллелям генов Х-хромосомы
- •Поражаются и мужчины, и женщины, но больных женщин в 2 раза больше, чем мужчин
- •Больные женщины передают патологический аллель в среднем 50% сыновей и 50% дочерей
- •Больной мужчина передает патологический аллель всем дочерям и не передает сыновьям, поскольку они получают от отца У-хромосому
- •В среднем женщины (они гетерозиготны) болеют менее тяжело, чем мужчины (они гемизиготны).

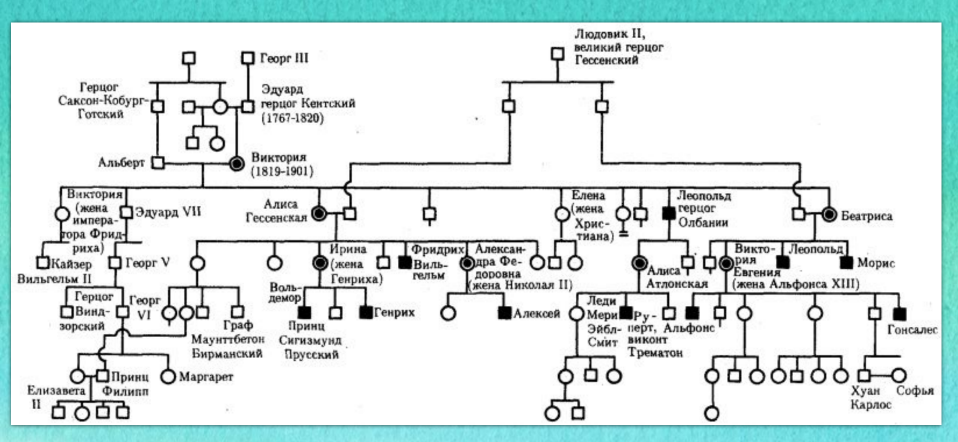




# Х-сцепленный рецессивный тип наследования

- Женщины почти всегда гетерозигтоны, т.е. являются здоровыми носителями
- Больные только мальчики
- Около 2/3 случаев передается от матерей-носительниц, 1/3 возникает в результате спонтанных мутаций в X-ромосоме
- В унаследованных случаях у больных мальчиков могут быть больные братья и дяди по матери
- Сестры больных братьев при унаследованных случаях имеют 50% вероятности быть носителями патологического аллеля
- Сестры-носительницы передают ген 50% сыновей (они больны) и 50% дочерей (они носительницы)
- Здоровые мужчины не передают болезни





### Голандрический (Ү-сцепленный) тип наследования

- Гены У-хромосомы: детерми- нируют развитие семенников, отвечают за сперматогенез (фактор азооспермии), контролируют интенсивность роста тела, конечностей и зубов, определяют оволосение ушной раковины
- Болеют только мужчины
- Признак передается всем мальчикам и только им
- Больные мальчики, передают признак всем своим сыновьям
- Патологические мутации, затрагивающие формирование яичек или сперматогенез, наследоваться не могут из-за стерильности таких мужчин

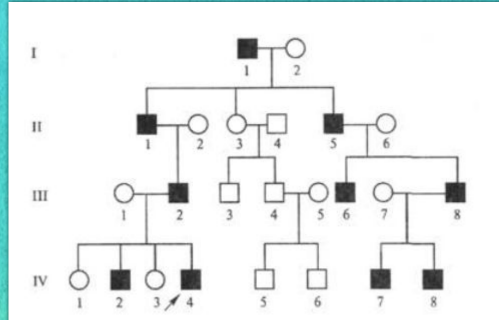
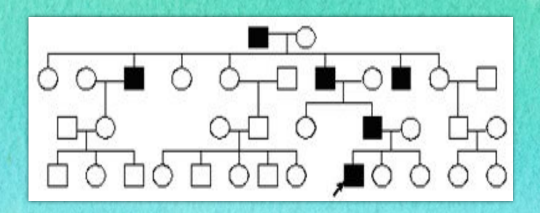


Рис. IX.16. Родословная с Y-сцепленным (голандрическим) типом наследования признака (оволосение средней фаланги пальцев)



### Митохондриальный тип наследования

- Митохондрии содержат ДНК
- Митохондрии передаются с цитоплазмой яйцеклеток
- Спермии не имеют митохондрий
- Болезнь передается только от матери
- Больны и девочки, и мальчики
- Больные отцы не передают болезнь ни дочерям, ни сыновьям

