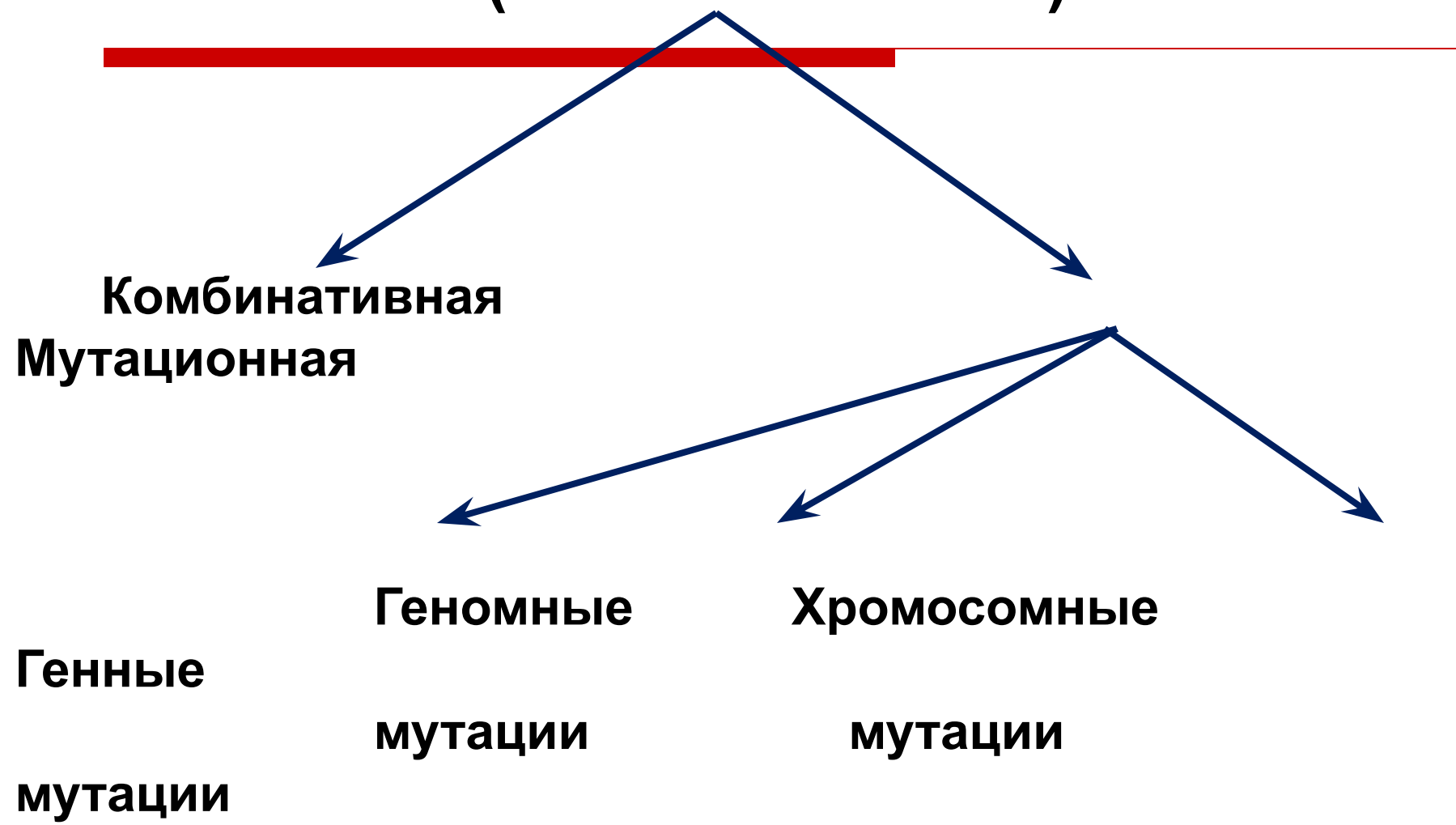


Выполнил: Игнатов
Никита

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.**

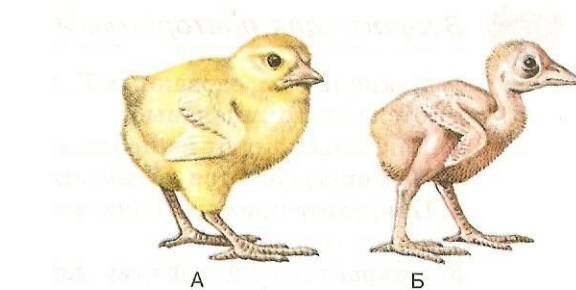


Рис. 102. Нормальный цыпленок (A) и мутантный, лишенный оперения (B)

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

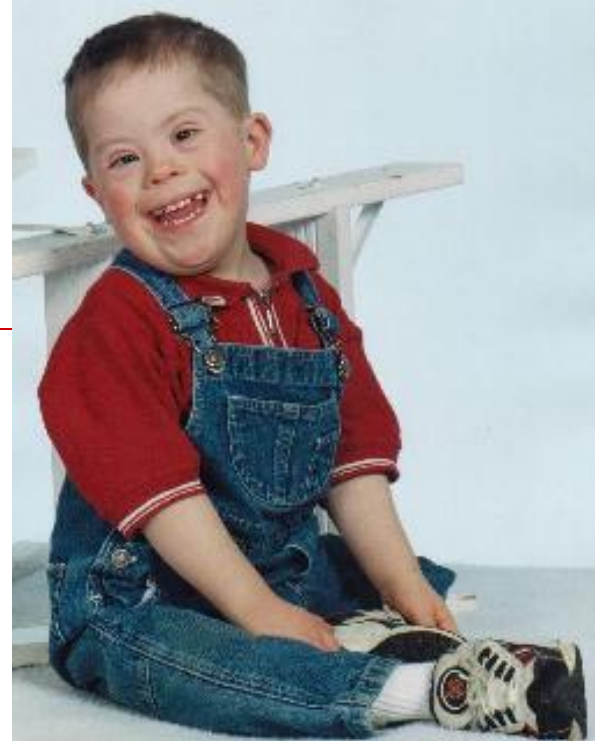
Полиплоидия



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.**



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 %.



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».**
