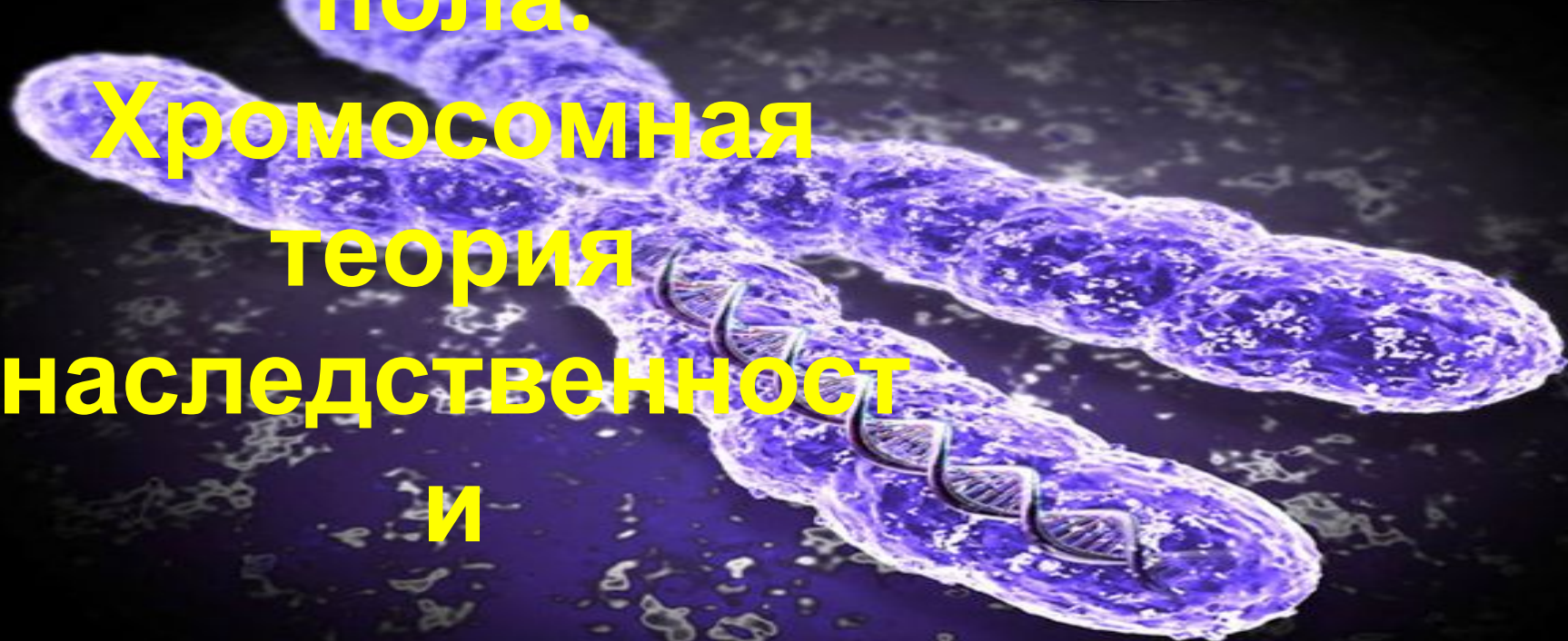
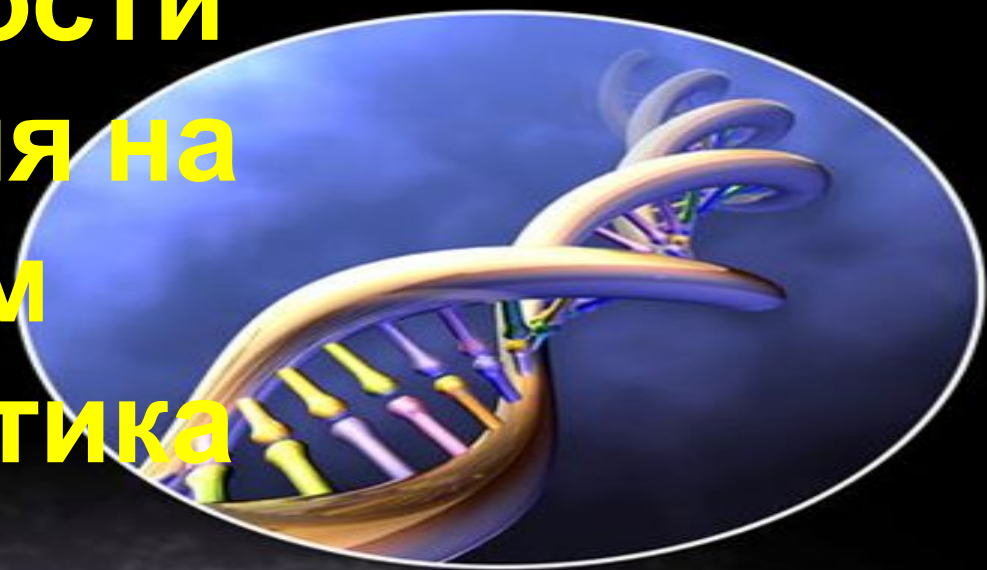


Закономерности наследования на клеточном уровне. Генетика поля.

Хромосомная
теория
наследственности
и



Пол – это совокупность морфологических, физиологических, биохимических и других признаков организма, обуславливающих воспроизведение себе подобного

- Одним из первых и веских доказательств роли хромосом в явлениях наследственности явилось открытие закономерности, согласно которой пол наследуется как менделирующий признак, т.е. соответствует требованиям законов Менделя (один ген – один признак; есть половые хромосомы, определяющие пол и половое размножение)

Пол

- Парные хромосомы, одинаковые у мужского и женского организма, называются **аутосомами** (A), а X- и Y-хромосомы — **половыми**. В диплоидном наборе у человека содержится 23 пары или 46 хромосом: 22 пары аутосом и одна пара половых хромосом.
- Набор хромосом женщины может быть представлен записью: 44A + XX, а мужчины — 44A+XY.
- Пол, имеющий две одинаковые половые хромосомы (XX), называется **гомогаметным**, так как он образует только один тип гамет, содержащих X-хромосому.
- Пол, определяемый различными половыми хромосомами (XY), называется **гетерогаметным**, так как образует два типа гамет.

Три вида определения пола:

- **Програмное** – до момента оплодотворения, т.е. пол зависит от того, какие яйцеклетки образует самка (морские круглые черви коловратки). Из крупных яйцеклеток развиваются самки, из мелких - самцы



- **Сингамное** (хромосомное) – пол определяется в момент оплодотворения и не зависит от внешних условий

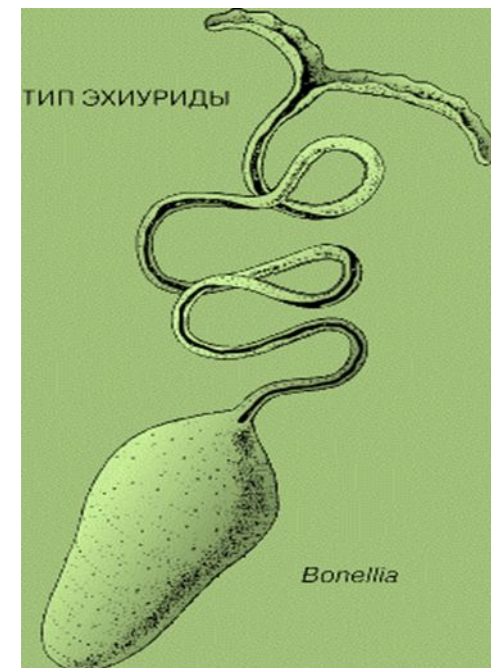
1) С мужской гетерогаметностью
(млекопитающие, дрозофилы XY;
прямокрылые X0)

♀ XX x ♂ XY; ♀ XX x ♂
X0

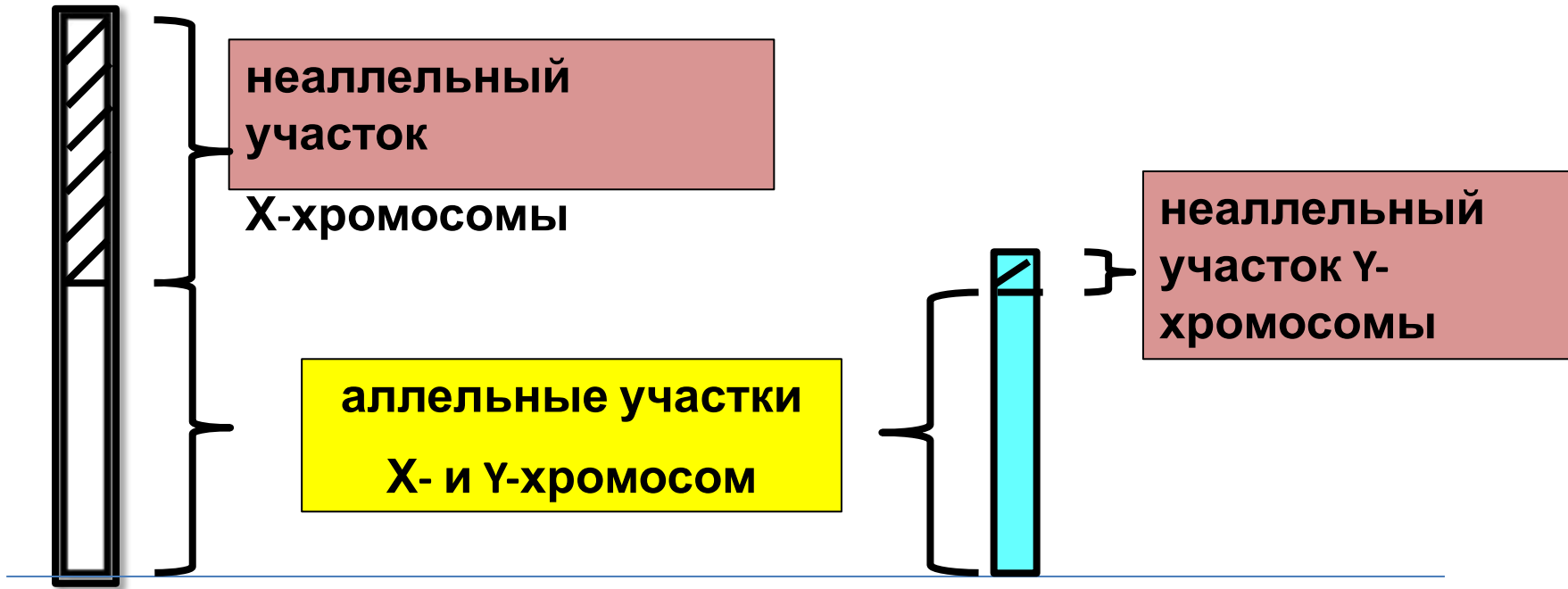
2) С женской гетерогаметностью (птицы,
бабочки ZW, моль, клопы Z0)

♀ ZW x ♂ ZZ; ♀ Z0 x ♂ ZZ

- **Эпигамное** – пол определяется после оплодотворения в зависимости от внешних факторов (морской червь боннелия, черепахи)



Морфологические карты Х и У хромосом



- ***В неаллельном участке X-хромосомы***
(негомологичный участок) содержатся рецессивные гены дальтонизма, гемофилии, мышечной дистрофии Дюшена, ихтиоза и доминантные гены тёмной эмали зубов, витамино-устойчивого рахита.
- ***В неаллельном участке Y-хромосомы***
содержатся гены гипертрихоза (оволосение ушей), некоторые формы аллергии, диспепсии, синдактилии 2-го и 3-го пальцев на ногах, облысение по мужскому типу, гены, регулирующие проявление вторичных половых признаков у мужчин (гены, определяющие эти признаки лежат в аутосомах).
- ***В аллельном участке X- и Y-хромосом***
располагаются гены общей цветовой слепоты, пигментной ксеродермы, болезни Огучи, спастической параплегии, рецидивирующего буллезного эпидермолиза, пигментного ретинита, геморрагического диатеза, судорожного расстройства.

- Гены, лежащие в неаллельном участке X-хромосомы, могут наследоваться как по мужской, так и по женской линиям.
- Признаки, гены которых лежат в неаллельном участке Y-хромосомы, передаются только от отца к сыну. Такой тип наследования по мужской линии называют голандским.
- Гены, лежащие в неаллельных участках X- и Y-хромосом, наследуются сцеплено с полом.
- Скрещивания, которые характеризуются взаимно противоположным сочетанием анализируемого признака и пола, называются реципрокными скрещиваниями.

- Лица женского пола могут быть как **гомотакими и гетерозиготными** X^aX^a , X^AX^a .
- Лица мужского пола называют **гемизиготными** $X^A Y$, так как ген из аллельной пары присутствует в единственном числе.

Схема скрещивания мух дрозофил по цвету глаз

W – красные глаза w – белые глаза

1-ое скрещивание:

P:	$X^W X^W$	x	$X^w Y$
G:	X^W		X^w, Y
F_1 :	$X^W X^w$		$X^W Y$

красноглазые красноглазые
самки самцы

2-ое скрещивание:

P:	$X^W X^w$	x	$X^W Y$
(Гибриды первого поколения)			
G:	X^W, X^w		X^w, Y
F_2 :	$X^W X^W$	$X^W X^w$	$X^W Y$ $X^w Y$

красноглазые самки и самцы белоглазые самцы
Соотношение по фенотипу 3 : 1

При реципрокном скрещивании, когда гомогаметный пол был рецессивен (белоглазая самка и красноглазый самец), в первом поколении наблюдались иные результаты: все самки в F_1 были красноглазыми, а все самцы – белоглазыми. Такое наследование получило название **крисс-кросс (или крест-накрест) наследования**: сыновья наследуют фенотипический признак матери, а дочери признак отца.

P: X^wX^w x X^WY

G: X^w X^W, Y

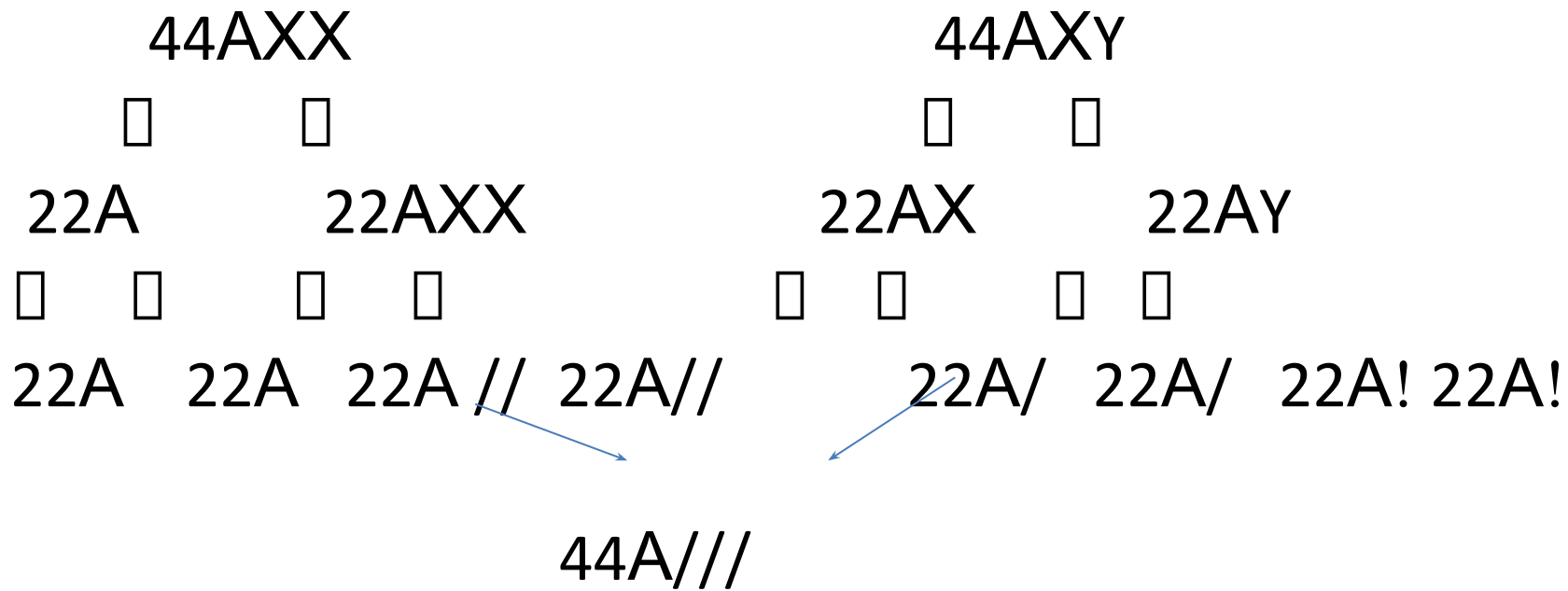
F: X^wX^w : X^wY

- **Наследование зависимое от пола** – признаки, гены которых лежат не в половых хромосомах, а в аутосомах, но их проявление у того или иного пола разное. Например: тембр голоса выше у женщин и ниже у мужчин, лысость как доминантный признак у мужчин и рецессивный у женщин, тип ожирения, строение плечевого пояса и т.д.



Нарушения расхождения половых хромосом

- Нарушение может происходить в редукционном делении (по линии матери):



Такой генотип также возможен при слиянии гамет:

$$\text{♀ } 22AX + \text{♂ } 22AXX = 44AXXX$$

- Нарушение может происходить в эквационном делении (по линии отца):

44AXX	44AXY		
□ □	□ □		
22AX	22AX	22AX	22AY
□ □ □ □		□ □ □ □	
22A/ 22A/ 22A/ 22A/		22A// 22A 22A! 22A!	

44A///



Такой генотип возможен при слиянии гамет:

♀ 22AXX + ♂ 22AX = 44AXXX

Наследование, сцепленное с полом зависит от двух факторов

1. Доминантный или рецессивный аллель вызывает признак
2. В гомо- или гемизиготном состоянии находится аллель

$X^A X^A$ – доминантная гомозигота

$X^a X^a$ – рецессивная гомозигота

$X^A X^a$ – гетерозигота

$X^A y$, $X^a y$ – гемизиготы

Примеры решения задач

H – ген нормальной свертываемости крови

h – ген гемофилии

P: ♀ $X^H X^h$ ♂ $X^H Y$

G: X^H, X^h X^H, Y

F1: $X^H X^H, X^H Y, X^h X^h, \underline{X^h Y}$ 25% больных детей

Y' – ген гипертрихоза

P: ♀ XX x ♂ XY'

G: X, Y

F1: $XX, \underline{XY'}$ 50% больных детей (все мужского пола)

Сцепление генов

- Каждая хромосома в кариотипе человека несет в себе множество генов, которые могут наследоваться совместно.
- Закономерности наследования генов, локализованных в одной хромосоме, должны быть иные, чем при независимом наследовании.
- Явление совместного наследования генов было впервые описано Пеннетом, назвавшим это явление “притяжением генов”.
- Томас Гент Морган и его сотрудники подробно изучили явление сцепленного наследования генов и вывели законы сцепленного наследования (1910).

- **Группа сцепления** – это совокупность генов, локализованных в одной хромосоме.
- Число групп сцеплений для каждого вида равно гаплоидному набору хромосом, а точнее – равно количеству пар гомологичных хромосом.
- У человека половая пара хромосом негомологична, поэтому у женщин групп сцепления – 23, а у мужчин – 24 (22 группы сцепления - аутосомные и две по половым хромосомам Х и У).

Схема опытов скрещивания дрозофилы (Морган)

B – ген, определяющий серое тело

b – ген, определяющий черное тело

V – ген, определяющий длинные крылья

v – ген, определяющий короткие крылья (зачаточные)

- **1 ОПЫТ:**

P: ♀

B
+
v

серое тело

длинные крылья

x

♂
+
v

черное тело

короткие крылья

Г:

B
+
v

+
v

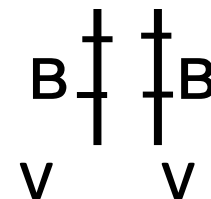
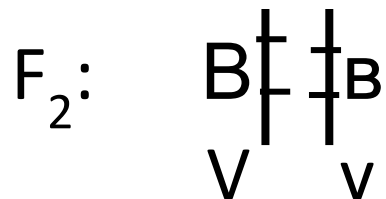
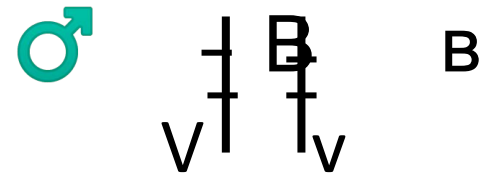
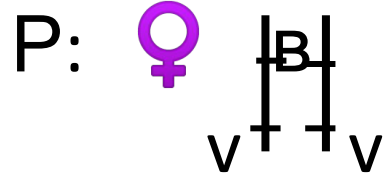
F₁:

B
+
v

серое тело
длинные крылья

- Наблюдается единообразие по фенотипу и генотипу

- **2 опыт:**



серое тело

длинные крылья

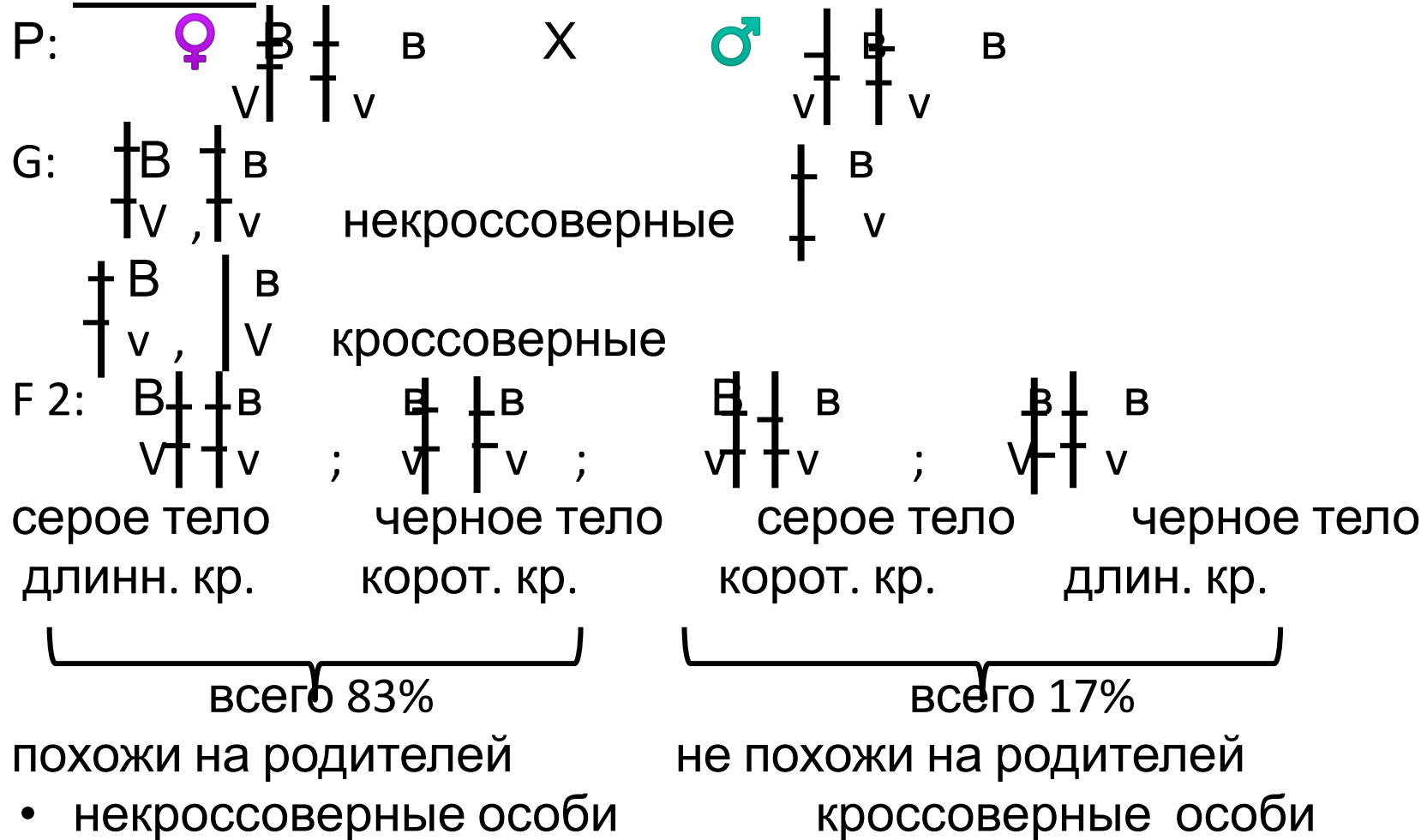
50%

черное тело

короткие крылья

50%

- 3 опыта:



Сцепление генов

□ □

полное неполное

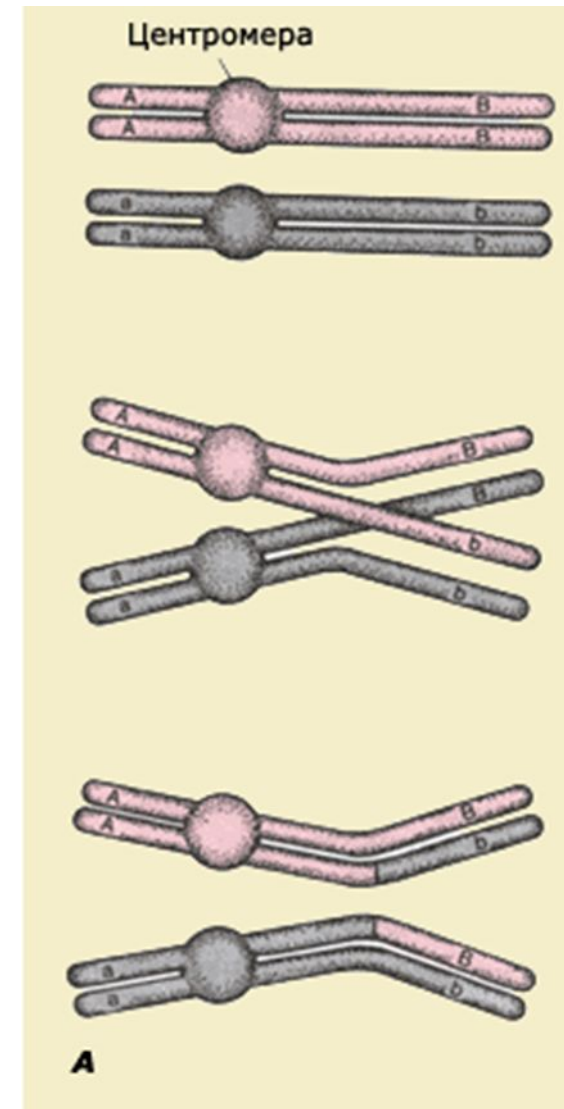
Гены, находящиеся в одной хромосоме могут наследоваться совместно – полное сцепление, а могут быть сцеплены не абсолютно – неполное сцепление.

Кроссинговер

- Кроссинговер – обмен идентичными участками между гомологичными хромосомами, приводящий к рекомбинации наследственных задатков и формированию новых сочетаний генов в группах сцепления.

Виды кроссинговера:

- 1) единичный и множественный (в одном или нескольких местах),
- 2) эффективный и неэффективный (обмен одинаковыми генами или разными по эффекту, доминантный на рецессивный),
- 3) полный и неполный (все хроматиды обмениваются или не все),
- 4) равный и неравный
- Начинается в пахинеме профазы 1 мейоза, заканчивается в диплонеме



Основное правило кроссинговера

Чем дальше друг от друга расположены гены в хромосоме, тем больше вероятность кроссинговера.

По частоте кроссинговера между двумя генами можно судить об относительном расстоянии, разделяющим эти гены.

$$N = B+C/P \times 100\%$$

N – расстояние между генами

B – количество особей в одной кроссоверной группе

C – количество особей во второй кроссоверной группе

P – общее количество особей

1% - это расстояние в 1 Морганиду

Некроссоверных особей всегда больше, чем кроссоверных

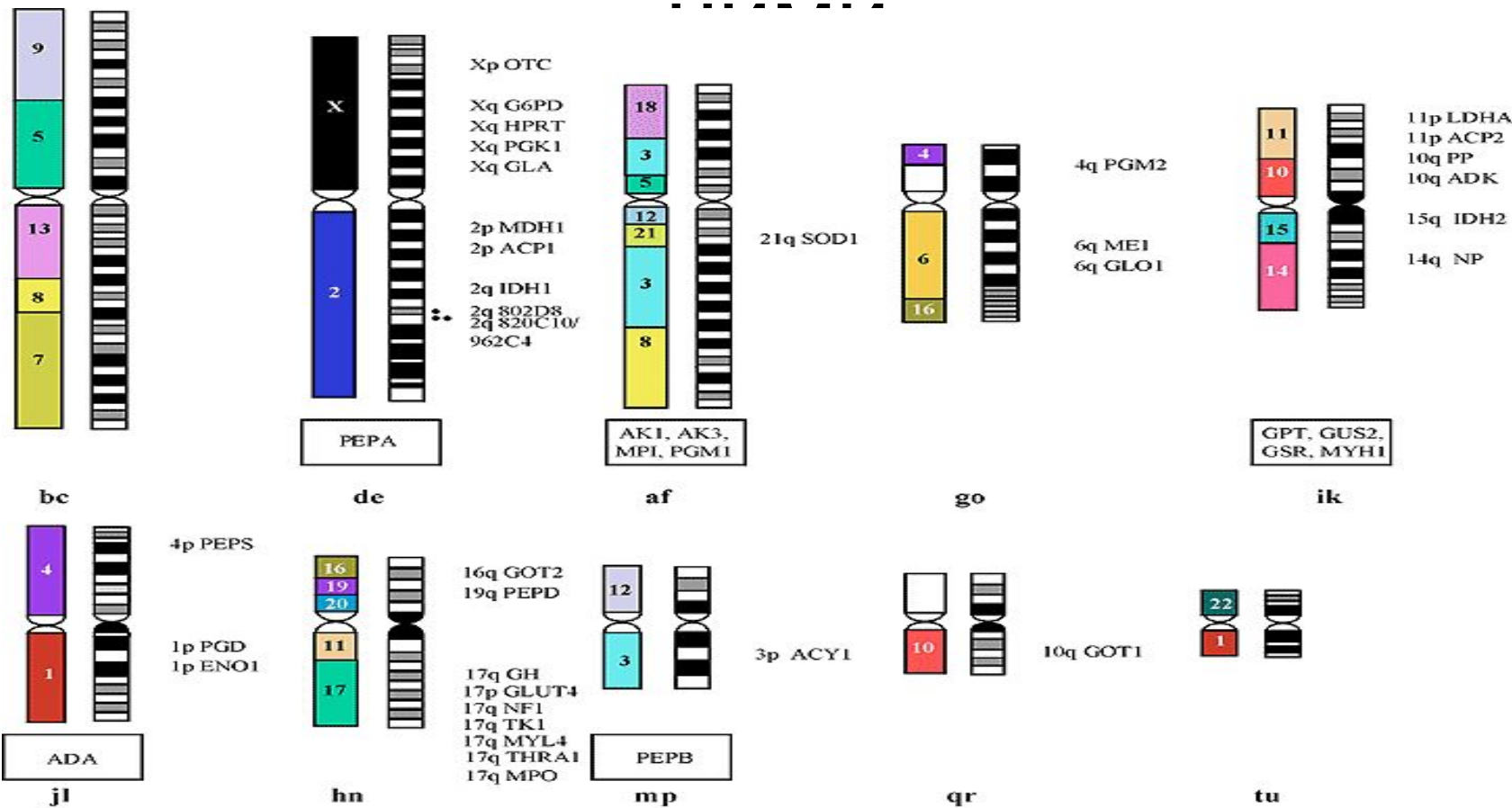
Значение кроссинговера

- роль кроссинговера в увеличении комбинаций генов (комбинативная изменчивость),
- благодаря кроссинговеру идет отбор не по целым группам сцепления, а по отдельным генам,
- в результате кроссинговера полезные для организма аллели могут быть отделены от вредных

Карты хромосом

- Есть два вида хромосомных карт:
морфологические (цитологические) и генетические (функциональные).
- **Морфологические карты** показывают, какие гены и в какой последовательности находятся в хромосоме.

Генетические карты – это прямые, на которых указан порядок расположения генов в хромосоме и расстояние между



Метод гибридизации соматических клеток

- Если в культуре смешать клетки мыши и человека, то можно получить гибридные клетки, содержащие хромосомы одного и другого вида. В гибридных клетках от 41 до 55 хромосом, при чем хромосомы мыши сохраняются все, а утрачиваются хромосомы человека.
- В гибридных клетках хромосомы как мыши, так и человека функционируют, синтезируя соответствующие белки. Морфологически каждую из хромосом можно отличить и установить, какие именно хромосомы человека присутствуют в данном наборе, и, следовательно, выяснить, синтез каких белков связан с генами данных хромосом.
- Гибридные клетки обычно теряют ту или иную хромосому человека целиком. Это дает возможность считать, что если какие - либо гены присутствуют или отсутствуют постоянно вместе, то они должны быть отнесены к одной группе сцепления.

Хромосомная теория наследственности Т. Моргана

- 1. гены локализованы в хромосомах;**
- 2. гены расположены в хромосомах в определенной линейной последовательности;**
- 3. гены наследственно дискретны;**
- 4. каждый ген имеет определенное место (локус) в хромосоме;**
- 5. гены относительно стабильны;**
- 6. гены могут изменяться (мутировать);**
- 7. гены, локализованные в одной хромосоме, наследуются совместно, образуя группу сцепления;**

Хромосомная теория наследственности Т. Моргана

- 8. число групп сцепления равно гаплоидному набору хромосом и постоянно для каждого вида организмов;**
- 9. признаки, зависящие от сцепления генов, наследуются совместно;**
- 10. сцепление генов может нарушаться процессом кроссинговера, в результате образуются рекомбинантные хромосомы;**
- 11. частота кроссинговера является функцией расстояния между генами: чем больше расстояние, тем больше величина кроссинговера (прямая зависимость);**
- 12. частота кроссинговера зависит от силы сцепления между генами: чем сильнее сцеплены гены, тем меньше величина кроссинговера (обратная зависимость);**
- 13. сцепление генов и кроссинговер позволяют промоделировать картирование хромосом.**

Примеры решения задач

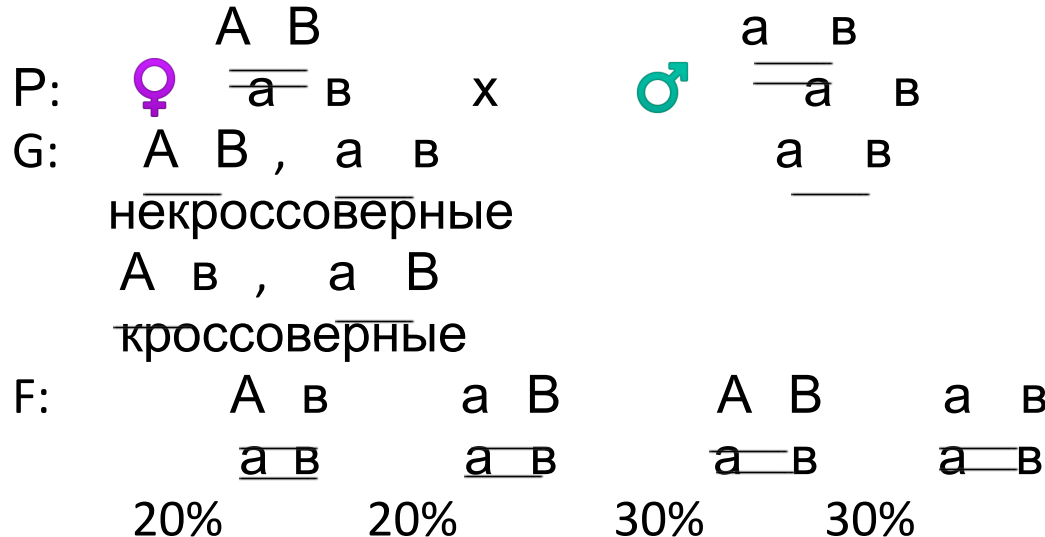
A - ген, определяющий красную окраску плода

a - ген, определяющий зеленую окраску плода

B - ген, определяющий высокий рост стебля

b - ген, определяющий карликовость

$S_{AB} = 40$ морганид



Расстояние между генами - 40 морганид показывает, что кроссоверных особей 40%.

Вероятность кроссоверных особей каждого генотипа: $40\% : 2 = 20\%$.

Вероятность некроссоверных особей каждого типа: $(100\% - 40\%) : 2 = 30\%$.