Генетика



Что такое генетика?

Генетика - относительно молодая наука. Официальной датой ее рождения считается 1900г., когда Г. де Фриз в Голландии, К. Корренс в Германий и Э.Чермак в Австрии независимо друг от друга "переоткрыли" законы наследования признаков, установленные Г. Менделем еще в 1865 году. Генетика изучает два фундаментальных свойства живых организмов: наследственность и изменчивость.



Грегор Иоганн Мендель

родился 22 июня 1822 года в семье крестьянина в небольшой деревушке Хинчинцы на территории современной Чехии, а тогда - Австрийской империи.

В 1843 году Мендель поступил послушником в Августинский монастырь в Брюнне (ныне Брно).

В 1851 году настоятель отправил его изучать естественные науки в Венский университет.

6 января 1884 года отца Грегора (Иоганна Менделя) не стало. Он похоронен в родном Брюнне. Слава как ученого пришла к Менделю уже после смерти.

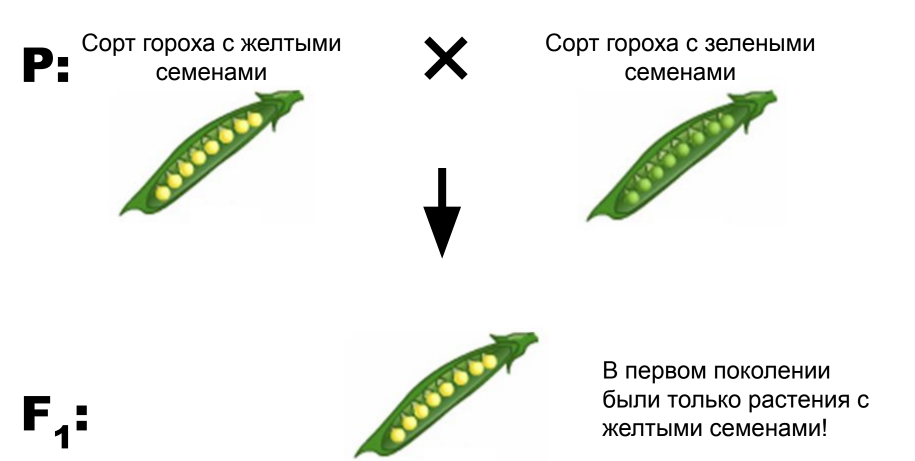
Опыты Менделя

Опыты Менделя были тщательно продуманы. Свои исследования он начал с изучения закономерностей наследования всего лишь одной пары альтернативных признаков.

Моногибридным называют скрещивание, при котором анализируется наследование одной пары альтернативных признаков.

Классическим примером моногибридного скрещивания является скрещивание сортов гороха с желтыми и зелеными семенами. При скрещивании растения с желтыми и зелеными семенами, все потомки имели желтые семена.

Мендель провел скрещивание:



Правило единообразия

«В моногибридном скрещивании первое поколение потомков является *единообразным*».

Проявляющийся в первом поколении вариант признака называется *доминантным*, а тот, который «пропадает» - *рецессивным*.

Признак: окраска семян

Доминантное проявление: желтые семена

Рецессивное проявление: зеленые семена

При скрещивании гибридов первого поколения друг с другом, Мендель обнаружил, что в потомстве появляется расщепление:



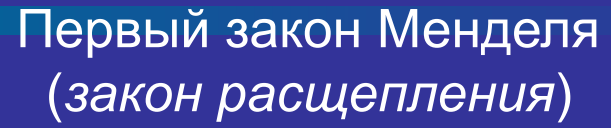
Мендель предложил следующую гипотезу для объяснения этих результатов:

Он предположил, что каждое проявление признака определяется *наследственными факторами*.

Половые клетки содержат только один наследственный фактор, то есть они "чисты" (не содержат второго наследственного фактора).

<u>Гипотеза «чистоты гамет»:</u>

Наследственные факторы при образовании гибридов не смешиваются, а сохраняются в неизменном виде.



Признаки данного организма детерминируются парами внутренних наследственных факторов.

В одной гамете может быть представлен лишь один из каждой пары таких факторов.

P

Объяснение:

Генотип: набор наследственных факторов

данного организма

Фенотип: набор проявлений различных

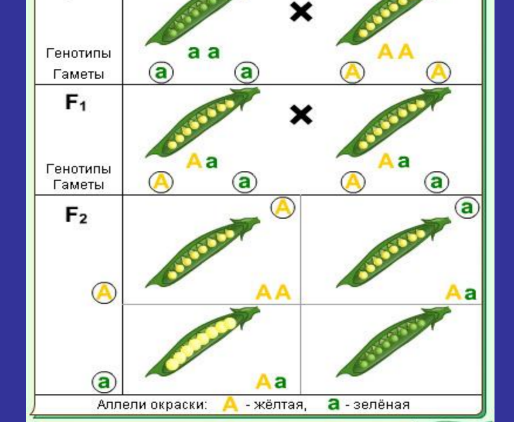
признаков организма

Аллели: варианты проявления признака (бывают доминантные и рецессивные)

Гомозигота: организм с одинаковыми

аллелями по данному признаку

Гетерозигота: организм с разными аллелями по данному признаку. В гетерозиготе фенотипически проявляется доминантный аллель



Объяснение результатов второго скрещивания

Второй закон Менделя (закон расщепления)

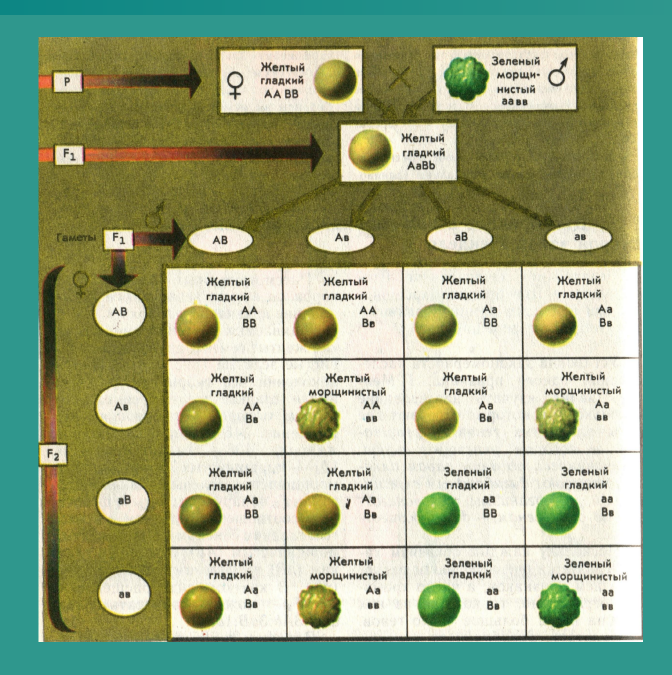
При скрещивании двух гетерозиготных потомков первого поколения между собой во втором поколении наблюдается расщепление в определенном числовом отношении: по фенотипу 3:1, по генотипу 1:2:1.

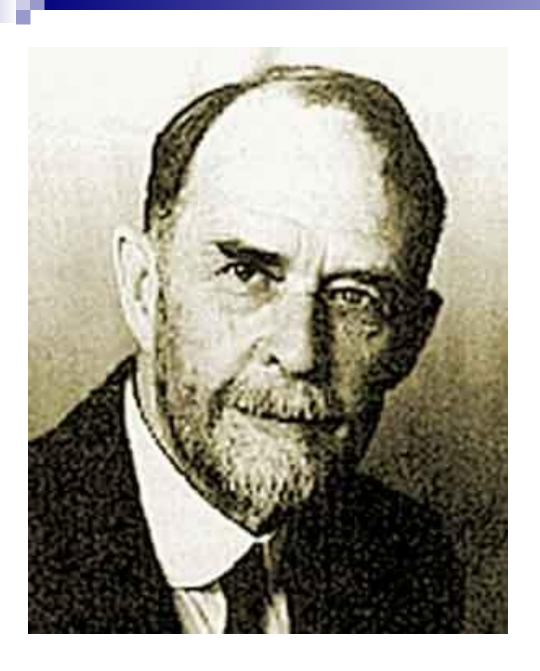
Третий закон Менделя

(дигибридное скрещивание)

Расщепление 9:3:3:1

Признаки наследуются независимо друг от друга.





Последователь Менделя.

Томас Гент Морган родился 25 сентября 1866 года в Лексингтоне, штат Кентукки.

С 1911 года Морган и его соратники начали публиковать серию работ, в которых экспериментально, на основе многочисленных опытов с дрозофилами, доказывалось, что гены - это материальные частицы, определяющие наследственную изменчивость, и что их носителями служат хромосомы клеточного ядра. Тогда и была сформулирована в основных чертах хромосомная теория наследственности, подтвердившая и подкрепившая законы, открытые Менделем.

Умер Морган 4 декабря 1945 года.

Морган и его коллеги обратили внимание на то, что есть соответствия между событиями, происходящими при мейозе и оплодотворении, и гипотезами Менделя

Мейоз и оплодотворение	Гипотезы Менделя
Диплоидные клетки содержат <i>пары</i> гомологичных хромосом	Признаки контролируются <i>парами</i> факторов
Гомологичные хромосомы <i>расходятся</i> во время мейоза	Парные факторы <i>разделяются</i> при образовании гамет
В каждую гамету попадает <i>одна</i> из гомологичных хромосом	Каждая гамета получает <i>один</i> из пары факторов
Только <i>ядро</i> мужской гаметы сливается с ядром яйцеклетки	Факторы передаются из поколения в поколение как <i>дискретные единицы</i>
При оплодотворении пары гомологичных хромосом восстанавливаются; каждая гамета (мужская или женская) вносит <i>одну</i> из гомологичных хромосом	Каждый организм наследует по <i>одному</i> фактору от каждой из родительских особей

Так начала формулироваться *хромосомная теория наследственности*

Согласно этой теории, каждая пара факторов локализована в паре гомологичных хромосом, причем каждая хромосома несет по одному фактору.

Поскольку число признаков у любого организма во много раз больше числа его хромосом, видимых в микроскоп (у человека, например, хромосом 46, то есть 23 гомологичные пары), каждая хромосома должна содержать множество таких факторов

В 1909 г. Иогансен заменил термин фактор, означавший элементарную единицу наследственности, термином ген.

Альтернативные формы гена, определяющие его проявление в фенотипе, назвали аллелями.

Гены располагаются в хромосомах линейно (один за другим в строгом порядке), и при этом, каждому гену присуще определенное место — локус.

Но в этом случае, гены, находящиеся в одной хромосоме должны наследоваться только вместе и никак иначе! Они должны быть *сцеплены*

Морган решил скрестить дигетерозиготных мух с серыми телами и длинными крыльями с чернотельми мухами с зачаточными крыльями. Морган предполагал наличие двух возможных вариантов: полное сцепление (расщепление 1:1) и полное отсутствие сцепления <u>(расшепление 1:1:1:1) Морган провел такое скрещивание несколько раз и ни разу не получил</u> ни один из предсказанных результатов. Всякий раз он получал следующее:

41,5% - серое тело, длинные крылья (генотип GgLI)

41.5% - черное тело, зачаточные крылья (генотип ggll)

8,5% - серое тело, зачаточные крылья (генотип Ggll)

8,5% - черное тело, длинные крылья (генотип qqLl)

A	Если все	четыре	аллеля	находятся	В	разных	парах	хромо	OCOM:
			~						

Серое тело, × *<u>участников</u>* зачаточные крылья длинные крылья анализирующего (гомозиготы) (гетерозиготы) скрещивания ggll Генотипы участников $G_{g}Ll$ анализирующего скрешивания (2 п) Мейоз Γ аметы (n)(обозначены о и Q) gL GL Gl gl Случайное оплодотворение Gl gLgl GL (по решетке gl gl gl Пеннета) gl gl

Фенотипы потомков (2n) (указаны в каждой клетке)

Фенотипы

1 серое тело, длинные крылья: Фенотипы потомков

1 серое тело, зачаточные крылья: 1 черное тело, длинные крылья:

Черное тело.

1 черное тело, зачаточные крылья

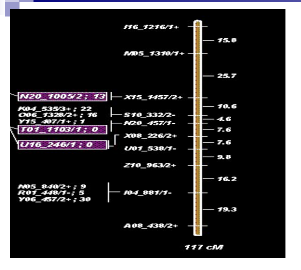
Б Если четыре аллеля находятся в одной паре хромосом: Черное тело, Серое тело. Фенотипы участников длинные крылья зачаточные крылья анализирующего скрещивания (-гетерозиготы) (гомозиготы) Генотипы участников анализирующего скрещивания (2 п) Мейоз Гаметы (п) Случайное оплодотворение Генотипы потомков (2n) 1 серое тело, : 1 черное тело, Фенотипы потомков длинные крылья зачаточные крылья На основании этого Морган сделал следующие выводы:

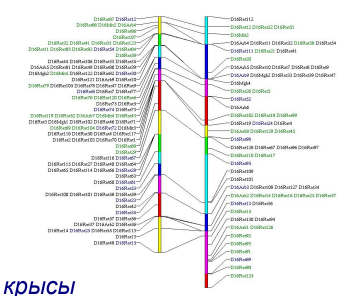
- 1. Изучаемые гены находятся в хромосомах
- 2. Оба гена находятся в одной хромосоме, то есть, они сцеплены
- 3. Аллели каждого гена расположены в гомологичных хромосомах
- 4. Во время мейоза между гомологичными хромосомами происходил обмен генами

Так был открыт кроссинговер

основные постулаты хромосомной теории наследственности:

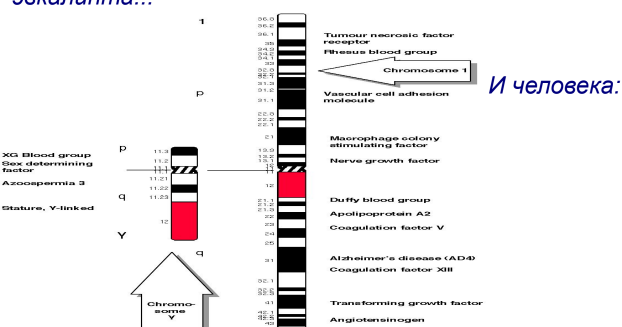
- 1. <u>Гены располагаются в хромосомах</u>; различные хромосомы содержат неодинаковое число генов, причем набор генов каждой из негомологичных хромосом уникален;
- **2** Комприятым имеет определенное место (<u>локус</u>) в хромосоме; в идентичных локусах гомологичных хромосом находятся аллельные гены;
- 3. Гены расположены в хромосомах в <u>линейной последовательности</u>; Гены, локализованные в одной хромосоме, наследуются совместно, образуя <u>группу сцепления</u>; число групп сцепления равно гаплоидному набору хромосом и постоянно для каждого вида организмов;
- 4. Сцепление генов может нарушаться в процессе кроссинговера; Частота кроссинговера зависит от расстояния между генами: чем больше расстояние, тем больше процент кроссинговера (прямая зависимость);
- **Каждый вид** имеет характерный только для него набор хромосом кариотип.



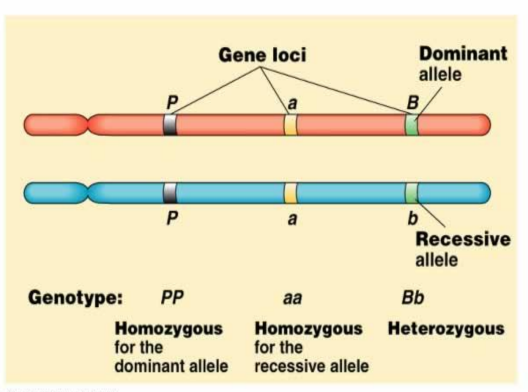


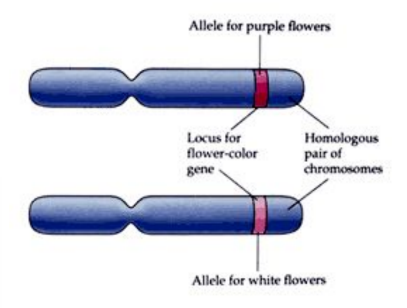
Что значит линейно...

Хромосома эвкалипта...



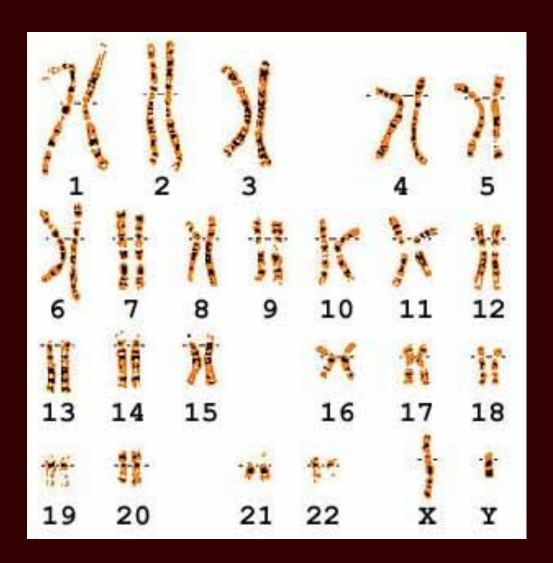
Что значит локус в гомологичных хромосомах?

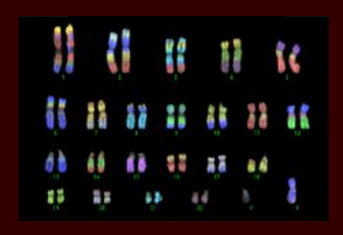




Одна хромосома от мамы, а другая – от папы!

Что такое кариотип?



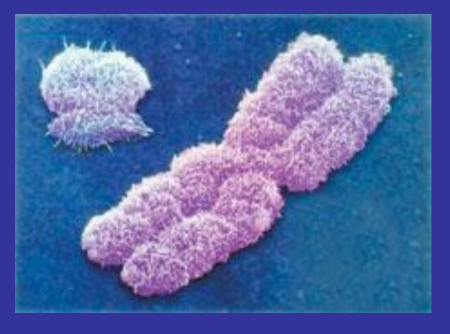


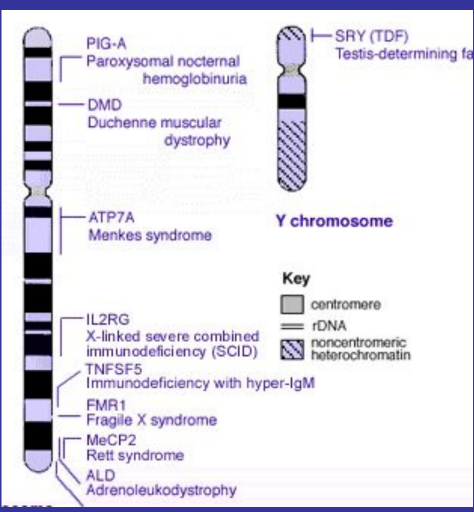
У человека 23 пары гомологичных хромосом

Последняя пара — это половые хромосомы

Как у людей определяется пол?

Существует пара половых хромосом – **X** и **Y**





Если в **зиготу** попадают две X-хромосомы, то получается **девочка**





Мальчик получится, если от мамы придет X-хромосома, а от папы – Y-хромосома

Изменчивость организмов

Изменчивость — это свойство живых систем существовать в различных формах и приобретать новые признаки

Изменчивость делится на *наследственную* и ненаследственную (*модификационную*)

Наследственная изменчивость — это изменения генетического материала организма или клетки

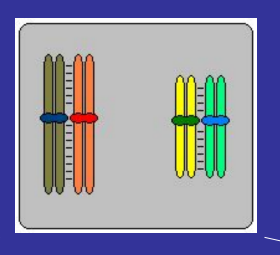
Модификационная изменчивость — это способность организмов изменять фенотип в зависимости от условий окружающей среды

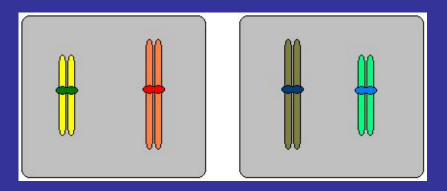
Наследственная изменчивость делится на комбинативную и мутационную изменчивость

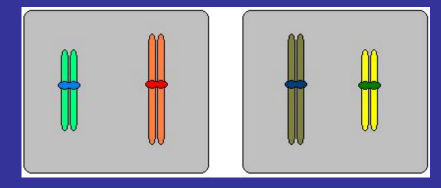
Существует три источника комбинативной изменчивости:

- 1. Независимое расхождение гомологичных хромосом в процессе мейоза
- 2. Случайная комбинация гамет при оплодотворении
- 3. Процесс кроссинговера (гомологичная рекомбинация)

Хромосомы могут разойтись...







так.. ...или так

Число возможных вариантов гамет – 2n, где n – это гаплоидное число хромосом.У одного человека число возможных гамет – 8 388 608. И это без учета кроссинговера!

Случайная встреча гамет при оплодотворении

В *моногибридном* скрещивании было возможно четыре варианта: AA, Aa, aA и аа. В *дигибридном* – 16 (4²), в *так далее*.

Генов у человека около 30 000...

Мутационная изменчивость генетического материала

Изменения

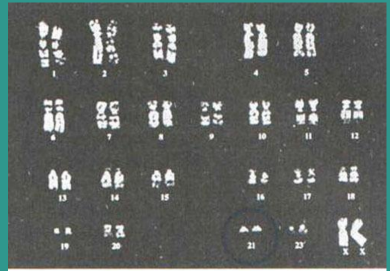
Три уровня:

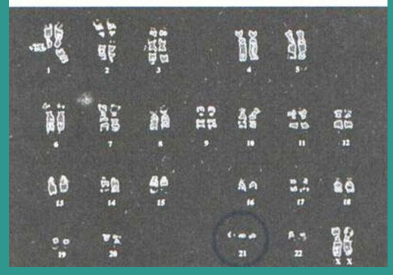
- Геномный
- Хромосомный
- Уровень последовательности ДНК

Геномные мутации – изменение числа хромосом

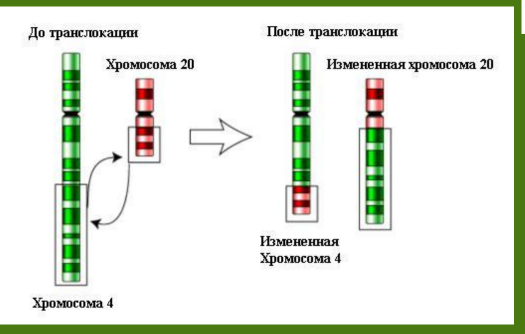
Пример – наследственное заболевание синдром Дауна.

Возникает из-за того, что в 21 хромосомной паре не две гомологичные хромосомы, а три (трисомия).





Хромосомные мутации – изменение морфологии отдельных хромосом





<u> Делеции</u> – удаление участков

Дупликации – удвоение участков

Транслокации – перемещение участков

Инверсии – переворот участков Мутации на уровне последовательности нуклеотидов ДНК. Генные

мутации

Замена оснований

ACCTGCGTGCCAAATGTGTGC

Thr-Cys-Val-Pro-Tyr-Val-Cys

ACCTGAGTGCCAAATGTGTGC

Thr-STOP-Val-Pro-Tyr-Val-Cys

Выпадение оснований
ACCTGCGTGCCAAATGTGTGC

Thr-Cys-Val-Pro-Tyr-Val-Cys

ACCTGCGTGTGTGC

Thr-Cys-Val-Cys-Val

Вставка оснований

ACCTGCGTGCCA AATGTGTGC

Thr-Cys-Val-Pro-Tyr-Val-Cys

ACCTGCGTGCCAGTAC AATGTGTGC

Thr-Cys-Val-Pro-Phe-Gln-Cys-Val

Мутации возникают под действием всевозможных факторов разной природы:

Физические: радиация и ультрафиолетовое излучение

Химические: вещества-мутагены

Биологические: вирусы и мобильные элементы генома

Модификационная изменчивость

В зависимости от условий окружающей среды: количества корма, благоприятности климата, времени года, экологической обстановки, организмы могут развиваться по-разному.

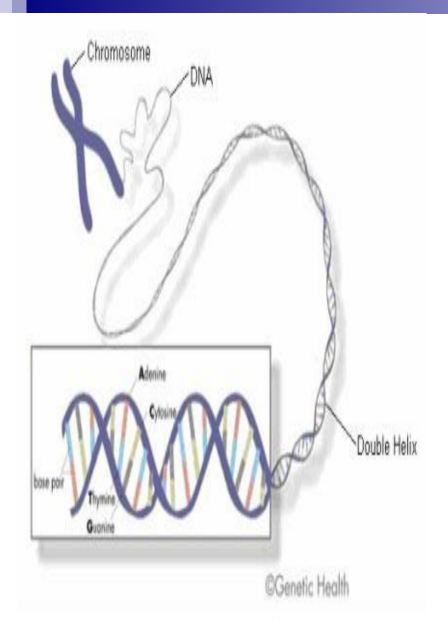
Каждый признак имеет свою <u>норму реакции</u> – область, в которой данный признак может проявляться.

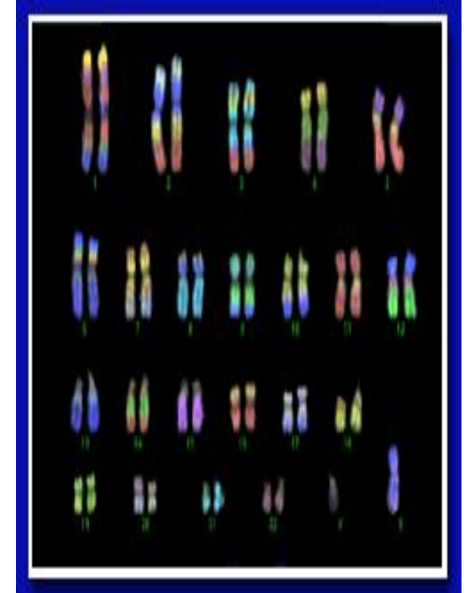
Например норма реакции человеческого роста – это интервал примерно от 130 см до 240 см. При этом в человеческих популяциях очень редко встречаются индивиды с «крайними» проявлениями этого признака. Зато много людей «среднего» роста: 160 – 180 см.

Современная генетика

Генетика приобрела свой современный облик, когда стало ясно, что же является материальным носителем наследственной информации и какова природа генов.

- •Ген это участок молекулы нуклеиновой кислоты, ответственный за синтез одного полипептида.
- •**Нуклеиновые кислоты** это гигантские полимеры, состоящие из нуклеотидов и входящие в состав хромосом.
- •Совокупность всех хромосом данного вида называется кариотипом.
- •Совокупность всех генов данного вида называется геномом.





Экспрессия генов – реализация наследственной информации

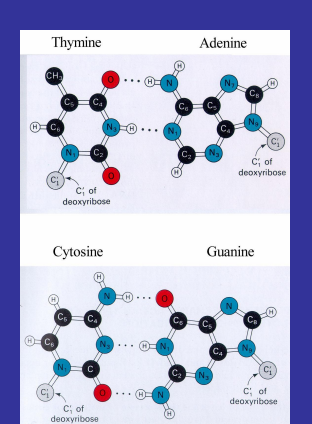
Ген (участок молекулы ДНК) транскрипция

и-РНК (копия гена)

Полипептидная цепочка

> процессинг (фолдинг)

> > Третья позиция кодона



участие в биохимических превращениях

трансляция

Белок

	J	С	Α	G	
U	Phe Phe	Ser Ser Ser	Tyr Tyr STOP	Cys Cys	UCAG
	Leu	Ser	STOP	STOP Trp	Ĝ
С	Leu Leu Leu Leu	Pro Pro Pro Pro	His His Gln Gln	Arg Arg Arg Arg	UCAG
Α	lle lle lle Met	The The The The	Aşn Asn Lys Lys	Ser Ser Arg Arg	DOAG
G	Val Val Val Val	Ala Ala Ala Ala	Asp Asp Glu Glu	Gly Gly Gly Gly	UCAG