

## **ЛЕКЦИЯ 10.**

**ЧЕЛОВЕК как ОБЪЕКТ ГЕНЕТИЧЕСКИХ  
ИССЛЕДОВАНИЙ. ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ  
ЧЕЛОВЕКА. МЕТОДЫ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АНАЛИЗА  
ЛЮДЕЙ.**

**ПЛАН ЛЕКЦИИ:**

- 1. ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА – ОПРЕДЕЛЕНИЕ и  
ОСНОВНЫЕ РАЗДЕЛЫ; СОВРЕМЕННОЕ  
СОСТОЯНИЕ: ГЕНЕТИКА ОБРАТНАЯ и  
ПРЯМАЯ;**
  
- 2. ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА;**
  
- 3. ЧЕЛОВЕК как ГЕНЕТИЧЕСКИЙ ОБЪЕКТ;**
  
- 4. МЕТОДЫ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АНАЛИЗА ЛЮДЕЙ**

# **ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА - ОПРЕДЕЛЕНИЕ:**

**ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА (АНТРОПОГЕНЕТИКА) –  
РАЗДЕЛ ФУНДАМЕНТАЛЬНОЙ ГЕНЕТИКИ и МЕДИЦИНЫ,  
ИЗУЧАЮЩИЙ ЗАКОНОМЕРНОСТИ НАСЛЕДОВАНИЯ и  
ИЗМЕНЧИВОСТИ ПРИЗНАКОВ, в том числе ПАТОЛОГИЧЕСКИХ, у  
ЛЮДЕЙ, ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ на РАСПРЕДЕЛЕНИЕ  
АЛЛЕЛЬНЫХ (МУТАНТНЫХ) ГЕНОВ в ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ  
ПОПУЛЯЦИЯХ, МАСШТАБЫ и ФЕНОМЕНОЛОГИЮ  
ГЕНЕТИЧЕСКОГО ПОЛИМОРФИЗМА среди ЛЮДЕЙ, СВЯЗИ  
между ГЕНАМИ и ОПРЕДЕЛЕННЫМИ ВИДАМИ ПАТОЛОГИИ  
ЧЕЛОВЕКА (проблема ГЕНЕТИЧЕСКИХ МАРКЕРОВ),  
СООТНОСИТЕЛЬНЫЙ ВКЛАД ГЕНЕТИЧЕСКИХ и  
ВНЕ(ЭПИ)ГЕНЕТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ в ПРОЦЕССЫ  
ИНДИВИДУАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ и ЖИЗНЕНДЕЯТЕЛЬНОСТИ,  
ВКЛЮЧАЯ ЧИСТО ЧЕЛОВЕЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ (ИНТЕЛЛЕКТ,  
СОЦИАБИЛЬНОСТЬ, ТРУДОВАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ), в ПОКАЗАТЕЛИ  
ЗДОРОВЬЯ НАСЕЛЕНИЯ, ПУТИ СОВЕРШЕНСТВОВАНИЯ  
ГЕНОДИАГНОСТИКИ, ГЕНОТЕРАПИИ и ГЕНОПРОФИЛАКТИКИ.**

# ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА (АНТРОПОГЕНЕТИКА) – ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ:

1. ОБЩАЯ ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА ИЗУЧАЕТ –
  - = ЗАКОНОМЕРНОСТИ и ПРАВИЛА НАСЛЕДОВАНИЯ и ИЗМЕНЧИВОСТИ ПРИЗНАКОВ у ЛЮДЕЙ;
  - = СТРУКТУРУ и ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА ЧЕЛОВЕКА;
  - = ГЕНО(АЛЛЕЛО)ФОНДЫ ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ ПОПУЛЯЦИЙ и ФАКТОРЫ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ МЕЖПОПУЛЯЦИОННЫЕ РАЗЛИЧИЯ - ЕСТЕСТВЕННЫЕ и СОЦИАЛЬНЫЕ (ДЕМЫ и ИЗОЛЯТЫ, ЭТНОСЫ и СЕКТЫ, БРАКИ, ИНФЕКЦИОННЫЕ и ПАРАЗИТАРНЫЕ АГЕНТЫ как ФАКТОРЫ ФИКСАЦИИ или ЭЛИМИНАЦИИ АЛЛЕЛЕЙ), ГЕНО(АЛЛЕЛО)ГЕОГРАФИЯ и ГЕОГРАФИЧЕСКАЯ (РЕГИОНАЛЬНАЯ) ПАТОЛОГИЯ;
  - = ГЕНЕТИЧЕСКИЙ ПОЛИМОРФИЗМ среди ЛЮДЕЙ, КАНДИДАТНЫЕ и КАУЗАТИВНЫЕ ГЕНЫ (НУКЛЕОТИДНЫЕ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ДНК) – МАРКЕРЫ, “ГЕНОМИЗАЦИЯ” и ГЕНОМНО-ПРОТЕОМНАЯ ПАСПОРТИЗАЦИЯ НАСЕЛЕНИЯ;

# ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА (АНТРОПОГЕНЕТИКА) – ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1):

## 2. СОЦИАЛЬНАЯ ГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ –

- = ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ СМЕНЫ ПОВЕДЕНЧЕСКОЙ ПАРАДИГМЫ: ЖИВОТНЫЕ – “ДИКТАТУРА” ГЕНОВ (ИНСТИНКТЫ), ЧЕЛОВЕК – СВОБОДА ВОЛИ;
- = ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ОДАРЕННОСТИ и ГЕНИАЛЬНОСТИ, ВЫСОКОГО ИНТЕЛЛЕКТА и ВЫСОКОЙ НРАВСТВЕННОСТИ, с одной стороны, и АСОЦИАЛЬНОСТИ, с другой; проблема ЛИЧНОСТИ;
- = СООТНОСИТЕЛЬНЫЙ ВКЛАД ГЕНЕТИЧЕСКИХ и ВНЕ(ЭПИ)ГЕНЕТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ в СТАНОВЛЕНИИ ЧЕЛОВЕКА как ЛИЧНОСТИ (СПРАВЕДЛИВ ли ТЕЗИС “ЧЕЛОВЕКОМ РОЖДАЮТСЯ, а ЛЮДЬМИ СТАНОВЯТСЯ” ?);

# **ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ОДАРЕННОСТИ, ГЕНИАЛЬНОСТИ, ИНТЕЛЛЕКТА, ВЫСОКОЙ НРАВСТВЕННОСТИ, СОЦИАЛЬНОГО УСПЕХА -**

- = **ОДАРЕННОСТЬ (ТАЛАНТЛИВОСТЬ) – НАЛИЧИЕ у ЧЕЛОВЕКА  
САМОБЫТНОГО, ТВОРЧЕСКОГО, ИЗОБРЕТАТЕЛЬНОГО, СОЗИДАТЕЛЬНОГО ДАРА  
(КАЧЕСТВА, СВОЙСТВА) или УМА, СОЗИДАТЕЛЬНОЙ СПОСОБНОСТИ;**  
**ГЕНИАЛЬНОСТЬ – ВЫСШАЯ СТЕПЕНЬ ОДАРЕННОСТИ (ТАЛАНТЛИВОСТИ);  
СЛЕДСТВИЯ ГЕНИАЛЬНОСТИ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ на все ЧЕЛОВЕЧЕСТВО, для  
ОСОЗНАНИЯ ГЕНИАЛЬНОСТИ ТРЕБУЕТСЯ ВРЕМЯ и СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ СОСТОЯНИЕ УМОВ  
(ГОТОВНОСТЬ к ОСОЗНАНИЮ);**
- = **ТРИ СОСТАВЛЯЮЩИХ, СОЧЕТАНИЕ которых является ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ  
ПРЕДПОСЫЛКОЙ ПОЯВЛЕНИЯ среди людей ОДАРЕННОГО (ТАЛАНТЛИВОГО)  
ЧЕЛОВЕКА, ГЕНИЯ: - ПОТЕНЦИАЛЬНЫМ ТАЛАНТОМ или ГЕНИЕМ  
НЕОБХОДИМО РОДИТЬСЯ; ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ ТАЛАНТЫ и ГЕНИИ таковыми  
СТАНОВЯТСЯ, если есть СТРЕМЛЕНИЕ к ТРУДУ и САМОРЕАЛИЗАЦИИ  
(ВНУТРЕННЯЯ МОТИВАЦИЯ) и ПОДХОДЯЩАЯ СРЕДА (внешняя МОТИВАЦИЯ); из  
ТРЕХ СОСТАВЛЯЮЩИХ ДВЕ ПЕРВЫХ почти целиком ГЕНЕТИЧЕСКИ ОБУСЛОВЛЕНЫ (по  
мнению ГЕНЕТИКОВ), тогда как ТРЕТЬЯ – СОЗДАЕТ ТРЕБУЕМЫЕ УСЛОВИЯ для  
РЕАЛИЗАЦИИ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ОБУСЛОВЛЕННОСТИ;**

# **ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ОДАРЕННОСТИ, ГЕНИАЛЬНОСТИ, ИНТЕЛЛЕКТА, ВЫСОКОЙ НРАВСТВЕННОСТИ, СОЦИАЛЬНОГО УСПЕХА**

## **(ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

**= КОЭФФИЦИЕНТ ИНТЕЛЛЕКТА (IQ, INTELLIGENCE QUOTIENT)**

- ИНТЕГРАТИВНЫЙ КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЙ такие ПЕРВИЧНЫЕ (то есть ГЕНЕТИЧЕСКИ ОБУСЛОВЛЕННЫЕ) СПОСОБНОСТИ, как УМЕНИЕ ЛОГИЧЕСКИ МЫСЛITЬ, ЗАПОМИНАТЬ, ПРЕДСТАВЛЯТЬ ПРЕДМЕТЫ в ТРЕХ ИЗМЕРЕНИЯХ и др.;
- ДИАПАЗОН ЗНАЧЕНИЙ от 0 до 140; ЗНАЧЕНИЯ 70-50 – ДЕБИЛЫ, 50-25 – ИМБЕЦИЛЫ (умственный возраст соответствует 3-7 годам), ниже 25 – ИДИОТЫ (умственный возраст соответствует 1-2 годам); у экспрессидента США Дж. КЕННЕДИ – 119, у ПЕВИЦЫ МАДОННЫ – 139; 50% НАСЕЛЕНИЯ США имеют IQ 90-110 (НОРМА), примерно 25% - ниже;

# **ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ОДАРЕННОСТИ, ГЕНИАЛЬНОСТИ, ИНТЕЛЛЕКТА, ВЫСОКОЙ НРАВСТВЕННОСТИ, СОЦИАЛЬНОГО УСПЕХА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 2) -**

**= КОНФОРМИСТЫ и ЛИДЕРЫ:**

- ГЕНОТИП ЛИДЕРА (НЕКОНФОРМИСТА или ГЕНИАЛЬНОГО КОНФОРМИСТА, то есть НЕКОНФОРМИСТА в одном и КОНФОРМИСТА или ПРЕДАННОГО СОЦИУМУ в другом) – ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ПРЕДПОСЫЛКА к ОДАРЕННОСТИ, ГЕНИАЛЬНОСТИ;
- ФЕНОТИПИЧЕСКИЕ БИОХИМИЧЕСКИЕ МАРКЕРЫ ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТИ к СОЦИАЛЬНОМУ УСПЕХУ – ВЫСОКАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ МОЧЕВОЙ КИСЛОТЫ (ПАДАГРА), ВЫСОКАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ АДРЕНАЛИНА (синдром МАРФАНА);
- ВЫСОКАЯ НРАВСТВЕННОСТЬ: ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ПОВЕДЕНИЯ, ДУХОВНОСТИ, СОЦИАБИЛЬНОСТИ – ПОЛИГЕНЫ; СРЕДА и ВОСПИТАНИЕ (ГЕНОТИП КОНФОРМИСТА + СРЕДА);

# **ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ОДАРЕННОСТИ, ГЕНИАЛЬНОСТИ, ИНТЕЛЛЕКТА, ВЫСОКОЙ НРАВСТВЕННОСТИ, СОЦИАЛЬНОГО УСПЕХА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 3) -**

**НОРМАЛЬНЫЙ (НЕ ГЕНИЙ) ЧЕЛОВЕК –  
ИМЕЕТ ГЕНОТИП КОНФОРМИСТА; иначе ЧЕЛОВЕК не  
СМОЖЕТ НАУЧИТЬСЯ ПРАВИЛАМ, по которым ЖИВЕТ  
ОБЩЕСТВО, СЛЕДОВАТЬ “ПРАВИЛАМ ВНУТРЕННЕГО  
РАСПОРЯДКА” или “УСТАВУ” (ДОКУМЕНТЫ ПРИНИМАЮТСЯ  
ТРУДОВЫМ КОЛЛЕКТИВОМ, ОДОБРЯЮТСЯ ПРОФСОЮЗОМ), быть  
ЗАКОНОПОСЛУШНЫМ ГРАЖДАНИНОМ, ИСПОЛНЯТЬ  
ПРИКАЗЫ, РЕЗКО МЕНЯТЬ ПОВЕДЕНИЕ в НЕСТАНДАРТНЫХ  
УСЛОВИЯХ (проблема ВЫБОРА);**

**ПРИМЕР (РУМЫНИЯ, 1989) – один МЕСЯЦ ПРОШЕЛ между  
двумя СОБЫТИЯМИ в ЖИЗНИ ЛИДЕРА СТРАНЫ Н.ЧАУШЕСКУ  
и его ЖЕНЫ: ВСТРЕЧИ с НАРОДОМ (ВОСТОРЖЕННЫЕ  
АПЛОДИСМЕНТЫ) и РАСПРАВА (КАЗНЬ) без СУДА, но с  
ОДОБРЕНИЯ НАРОДА;**

## **АСОЦИАЛЬНОЕ ПОВЕДЕНИЕ -**

**= ТЯЖЕЛЫЕ ПРЕСТУПЛЕНИЯ (УБИЙСТВА):**

**МОСКВА – 18 на 100 000 НАСЕЛЕНИЯ в ГОД,**

**БЕЛФАСТ – 5 на 100 000 НАСЕЛЕНИЯ в ГОД,**

**ЛОНДОН – 2 на 100 000 НАСЕЛЕНИЯ в ГОД;**

**= ЧИСЛО ОСУЖДЕННЫХ среди ПРИЕМНЫХ ДЕТЕЙ**

**КОРРЕЛИРУЕТ с ЧИСЛОМ ОСУЖДЕННЫХ среди**

**БИОЛОГИЧЕСКИХ ОТЦОВ и НЕ КОРРЕЛИРУЕТ с ЧИСЛОМ**

**ОСУЖДЕННЫХ среди ПРИЕМНЫХ ОТЦОВ;**

**= АЛКОГОЛИЗМ среди ПРИЕМНЫХ ДЕТЕЙ (из ПРОБЛЕМНЫХ**

**СЕМЕЙ в НЕПЬЮЩИЕ СЕМЬИ) в 3,5 раза ВЫШЕ, чем**

**АЛКОГОЛИЗМ среди ПРИЕМНЫХ ДЕТЕЙ (из НЕПЬЮЩИХ**

**СЕМЕЙ в НЕПЬЮЩИЕ СЕМЬИ);**

**= ЛГУТ ВСЕ и ПОСТОЯННО (3 – 10 – 25 раз в день), МОТИВЫ: -**

**- ЖЕЛАНИЕ СДЕЛАТЬ ПРИЯТНОЕ; - ЖЕЛАНИЕ ПРИУКРАСИТЬ**

**СЕБЯ; - ЖЕЛАНИЕ ЗАЩИТИТЬСЯ;**

## **АСОЦИАЛЬНОЕ ПОВЕДЕНИЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

**= “СУПРУЖЕСКАЯ ВЕРНОСТЬ”:**

**вид МЫШЬ ПОЛЕВКА**

**подвид ПРЕРИЙНАЯ  
(МОНОГАМНЫЙ)**

**подвид ГОРНАЯ  
(ПОЛИГАМНЫЙ)**

**РАЗЛИЧИЯ в РЕАКЦИИ ГОЛОВНОГО МОЗГА на ВАЗОПРЕССИН  
(некоторые отличия в гене рецептора к вазопрессину)**

**блок ВАЗОПРЕССИНА  
(ПОЛИГАМИЯ)**

**ПРИРОДА ГРЕХА у ЛЮДЕЙ КРОЕТСЯ в ГЕНЕТИЧЕСКОМ  
РАЗНООБРАЗИИ – ЛИДЕР или КОНФОРМИСТ (послушный  
ребенок в семье преступников становится преступником);**

# **РОЛЬ ГЕНЕТИЧЕСКИХ и ВНЕ(ЭПИ)ГЕНЕТИЧЕСКИХ ВЛИЯНИЙ на ФОРМИРОВАНИЕ АСОЦИАЛЬНОГО/СОЦИАЛЬНОГО ПОВЕДЕНИЯ -**

## **МАРТИН КАЛЛИКАК**

**СЛАБОУМНАЯ ДЕВИЦА  
(из ТАВЕРНЫ)  
СЫН (“УЖАСНЫЙ  
СТАРИК”)**

**ДЕСЯТЬ ДЕТЕЙ**

**СОТНИ ПОТОМКОВ,  
САМЫЕ НИЗКИЕ  
ОБРАЗЦЫ  
ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ПРИРОДЫ**

**ЖЕНА (ДОСТОЙНАЯ  
КВАКЕРША)**

**СЕМЕРО ДЕТЕЙ**

**СОТНИ ПОТОМКОВ,  
САМЫЕ ДОСТОЙНЫЕ  
ЧЛЕНЫ ОБЩЕСТВА**

# **РОЛЬ ГЕНЕТИЧЕСКИХ и ВНЕ(ЭПИ)ГЕНЕТИЧЕСКИХ ВЛИЯНИЙ на АСОЦИАЛЬНОЕ/СОЦИАЛЬНОЕ ПОВЕДЕНИЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

**АДА ЛИППЕНУТ  
(род. В 1741 г., пьяница и проститутка)**

**ПОТОМСТВО  
(всего – 834 чел., из них известна судьба 824)**

**ПОДЖИГАТЕЛИ (168) ВОРЫ (140) КАРМАННИКИ и УБИЙЦЫ (64)  
МОШЕННИКИ (105)**

**ПРОСТИТУТКИ (182) НИЩИЕ (95) БРОДЯГИ (70)**

# **ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА (АНТРОПОГЕНЕТИКА) – ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 2):**

- 3. МЕДИЦИНСКАЯ ГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ и РАЗРАБАТЫВАЕТ –**
- = ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ЗДОРОВЬЯ и НЕЗДОРОВЬЯ ЧЕЛОВЕКА;**
- = ОБЩИЕ ГЕНЕТИЧЕСКИ ОБУСЛОВЛЕННЫЕ ЗАКОНОМЕРНОСТИ РАЗВИТИЯ РАЗНЫХ ПАТОЛОГИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЙ – ИНВАЗИВНЫХ и НЕИНВАЗИВНЫХ (ИНФЕКЦИОННЫХ и НЕИНФЕКЦИОННЫХ);**
- = ОБЩИЕ ПРИНЦИПЫ ОРГАНИЗАЦИИ, ПОДХОДЫ и МЕТОДЫ МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ;**
- = ПУТИ ЭФФЕКТИВНОГО СОЧЕТАНИЯ НАУЧНОГО БОГАЖА КЛАССИЧЕСКОЙ (ОБРАТНОЙ, ДОМОЛЕКУЛЯРНОЙ, ИДУЩЕЙ от ПРИЗНАКА к ГЕНУ) и СОВРЕМЕННОЙ (ПРЯМОЙ, МОЛЕКУЛЯРНОЙ, СООТВЕТСТВУЮЩЕЙ ГЕНОМНОМУ и ПОСТГЕНОМНОМУ ПЕРИОДАМ РАЗВИТИЯ, ИДУЩЕЙ от ГЕНА к ПРИЗНАКУ) ГЕНЕТИКИ в интересах МЕДИЦИНЫ и ЗДРАВООХРАНЕНИЯ;**

# **ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА (АНТРОПОГЕНЕТИКА) – ОСНОВНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 3):**

## **4. КЛИНИЧЕСКАЯ ГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ –**

- = НАСЛЕДСТВЕННЫЕ БОЛЕЗНИ** (прежде всего ГЕННЫЕ) по конкретным НАПРАВЛЕНИЯМ и ДИСЦИПЛИНАМ КЛИНИЧЕСКОЙ МЕДИЦИНЫ: СИМПТОМАТИКА и ДИАГНОСТИКА, ПУТИ КОРРЕКЦИИ ФЕНОТИПА (ЛЕЧЕНИЕ), ПРОФИЛАКТИКА; РАБОТА ПРОВОДИТСЯ во ВЗАИМОДЕЙСТВИИ с ВРАЧАМИ МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОЙ КОНСУЛЬТАЦИИ;
- = ПОЛИМОРФИЗМ КЛИНИЧЕСКИХ ПРОЯВЛЕНИЙ** по соответствующим НАСЛЕДСТВЕННЫМ БОЛЕЗНЯМ; ФАКТОРЫ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ НАЛИЧИЕ ПОЛИМОРФИЗМА – ГЕНОКОПИИ и ФЕНОКОПИИ;
- = МУЛЬТИФАКТОРИАЛЬНЫЕ БОЛЕЗНИ:** на пути к ПРЕДИКТИВНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКОМУ ЗДРАВООХРАНЕНИЮ;

# **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА -**

**ВАЖНО:** = ОСНОВУ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА СОСТАВЛЯЮТ ИДЕИ и ПОЛОЖЕНИЯ ФУНДАМЕНТАЛЬНОЙ ГЕНЕТИКИ; = В ГЕНЕТИКЕ ЧЕЛОВЕКА не ПРИМЕНЯЕТСЯ ГИБРИДОЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД ГЕНЕТИЧЕСКОГО АНАЛИЗА; = ГЕНЕТИКА ЧЕЛОВЕКА имеет свою МЕТОДОЛОГИЮ и МЕТОДИЧЕСКУЮ БАЗУ;

**Г.МЕНДЕЛЬ (1865): СФОРМУЛИРОВАЛ ИДЕЮ о ДИСКРЕТНЫХ СПЕЦИФИЧНЫХ (относительно признаков) НАСЛЕДСТВЕННЫХ ЗАДАТКАХ, ПРИСУТСТВУЮЩИХ В ТЕЛЕСНЫХ КЛЕТКАХ в ДВУХ ЭКЗЕМПЛЯРАХ, а в ГАМЕТАХ в ОДНОМ, их АЛЛЕЛЬНОМ СОСТОЯНИИ и НЕЗАВИСИМОМ КОМБИНИРОВАНИИ РАЗНЫХ АЛЛЕЛЕЙ НАСЛЕДСТВЕННОГО ЗАДАТКА у ПОТОМКОВ;**

**Г. де ФРИЗ, К.Э.КОРРЕНС, Э.ЧЕРМАК (1900): ПЕРЕОТКРЫЛИ, СДЕЛАВ ДОСТОЯНИЕМ НАУКИ и МЕДИЦИНСКОЙ ПРАКТИКИ, ЗАКОНОМЕРНОСТИ, УСТАНОВЛЕННЫЕ Г.МЕНДЕЛЕМ; В.ИОГАНСЕН (1909): ВВЕЛ ТЕРМИНЫ “ГЕН”, “ГЕНОТИП” и “ФЕНОТИП”; У.БЭТСОН (1902): ВВЕЛ ТЕРМИНЫ “ГЕНОТИП” и “ФЕНОТИП”;**

**А.Е.ГЭРРОД (1902): АЛКАПТОНУРИЯ, МОНОГЕННОЕ ЗАБОЛЕВАНИЕ с АУТОСОМНО-РЕЦЕССИВНЫМ НАСЛЕДОВАНИЕМ;**

**Ф.ГАЛЬТОН (1865): СОЗДАЕТСЯ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКОЕ НАПРАВЛЕНИЕ “БИОМЕТРИЧЕСКАЯ ГЕНЕТИКА” (ГЕНЕТИКА КОЛИЧЕСТВЕННЫХ ПРИЗНАКОВ ЧЕЛОВЕКА); ОДНИМ из СЛЕДСТВИЙ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЩЕСТВЕННО-ПОЛИТИЧЕСКОЕ ДВИЖЕНИЕ – ЕВГЕНИКА;**

# **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА**

## **(ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

- = О.Т.ЭЙВЕРИ (1944): ХИМИЧЕСКАЯ ПРИРОДА ВЕЩЕСТВА НАСЛЕДСТВЕННОСТИ - ДНК; Дж.УОТСОН, Ф.КРИК, М.УИЛКИНС (1953): НАДМОЛЕКУЛЯРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ДНК в виде БИСПИРАЛИ из ДВУХ ВЗАИМОКОМПЛЕМЕНТАРНЫХ МОЛЕКУЛ;
- = Х.Г.КОРАНА, М.У.НИРЕНБЕРГ (1955-1956): ГЕНЕТИЧЕСКИЙ КОД – СИСТЕМА ЗАПИСИ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ в МОЛЕКУЛАХ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ;
- = Ф.ЖАКОБ, Ж.Л.МОНО (1961): ГИПОТЕЗА о ПЕРЕНОСЕ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ с ДНК на БЕЛОК при УЧАСТИИ ИНФОРМАЦИОННОЙ (МАТРИЧНОЙ) РНК;
- = Р.Д.РОБЕРТС, Ф.А.ШАРП (1970-ые): ИНТРОН-ЭКЗОННАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ГЕНОВ ЭУКАРИОТ; А.С.СЕРЕБРОВСКИЙ, Н.П.ДУБИНИН (1929): ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ ДОКАЗАТЕЛЬСТВА ДЕЛИМОСТИ ГЕНА;

# ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 2) -

- = А.ВЕЙСМАН (1887): ГИПОТЕЗА о БЕССМЕРТНОЙ ЗАРОДЫШЕВОЙ ПЛАЗМЕ (ИДИОПЛАЗМА) и СМЕРТНОЙ СОМАТОПЛАЗМЕ как ПРЕДВОСХИЩЕНИЕ СОВРЕМЕННЫХ ПРЕДСТАВЛЕНИЙ о том, что НОСИТЕЛЯМИ СВОЙСТВА НАСЛЕДСТВЕННОСТИ ЯВЛЯЮТСЯ ХРОМОСОМЫ (вейсманизм);
- = В.ВАЛЬДЕЙЕР (1888): ВВЕЛ ТЕРМИН “ХРОМОСОМА”;
- = Т.БОВЕРИ и У.СЕТТОН (1902-1907): ДОКАЗАЛИ СВЯЗЬ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ с ХРОМОСОМАМИ;
- = Т.МОРГАН (1910-1925): СФОРМУЛИРОВАЛ ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ ХРОМОСОМНОЙ ТЕОРИИ НАСЛЕДСТВЕННОСТИ;
- = Н.К.КОЛЬЦОВ (1928): ПРЕДПОЛОЖИЛ МАТРИЧНЫЙ МЕХАНИЗМ РЕПРОДУКЦИИ ХРОМОСОМ;

# ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 3) –

- = Г.де ФРИЗ (1901): СФОРМУЛИРОВАЛ ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ МУТАЦИОННОЙ ТЕОРИИ; ВВЕЛ ТЕРМИН “МУТАЦИЯ”;
- = Х. Дж. МЕЛЛЕР (1926): ОТКРЫЛ МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ РЕНТГЕНОВЫХ ЛУЧЕЙ;

## **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 4) -**

- = Дж. Тио, А. Леван (1956): количество хромосом в соматических (диплоидных) клетках человека – 46;
- = Ж. Лежен (1958): синдром Дауна – трисомия по хромосоме 21;
- = К.Э.Форд, П.А.Джекобс, И.А.Стронг (1959): синдромы Шерешевского-Тернера и Кайнфельтера
- изменение числа половых хромосом;
- = Денвер (1960), Лондон (1963), Чикаго (1966): классификация и номенклатура равномерно окрашенных хромосом человека;
- = Париж (1971): конкретизирована номенклатура хромосом человека по результатам их дифференциальной (избирательной) окраски;
- = 1978: введена An International System for Human Cytogenetic Nomenclature (ISCN) – “путеводитель” по кариотипу человека;

# **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 5) -**

= Дж.УОТСОН, Ф.КОЛЛИНЗ, К.ВЕНТЕР,  
**МЕЖДУНАРОДНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ по ИЗУЧЕНИЮ  
ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА – HUGO (1989-2001): НАЧАТА  
и ВЧЕРНЕ ЗАВЕРШЕНА РАБОТА по проекту  
“ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА”; ЭРА ГЕНОМНЫХ и  
ПОСТГЕНОМНЫХ БИОМЕДИЦИНСКИХ  
ТЕХНОЛОГИЙ; на пути к ПРЕДИКТИВНОМУ  
ПЕРСОНИФИЦИРОВАННОМУ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЮ (через ГЕНОМНО-ПРОТЕОМНОЕ  
ПОРТРЕТИРОВАНИЕ и ТРАНСЛЯЦИОННУЮ МЕДИЦИНУ,  
ОРГАНИЗМЕННЫЙ УРОВЕНЬ);**

# **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 6) -**

**= С.Н. ДАВИДЕНКОВ (1932): ЗАЛОЖЕНЫ  
ОСНОВЫ МЕДИКО-ГЕНЕТИЧЕСКОГО  
КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ (использование  
генетических знаний в интересах  
практического здравоохранения), ОПРЕДЕЛЕНЫ  
ПРИНЦИПИАЛЬНЫЕ НАПРАВЛЕНИЯ  
ПРОФИЛАКТИКИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЕЙ;**

# **ЭКСКУРС в ИСТОРИЮ ГЕНЕТИКИ ЧЕЛОВЕКА (ПРОДОЛЖЕНИЕ 7) -**

**= С.С.ЧЕТВЕРИКОВ (1926): ОБРАТИЛ ВНИМАНИЕ на ЗНАЧЕНИЕ для ЭВОЛЮЦИИ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ в ПОПУЛЯЦИЯХ ОРГАНИЗМОВ; ГЕНЕТИЧЕСКИЙ (ПОЛНОГЕНОМНЫЙ) СКРИНИНГ в ПОПУЛЯЦИЯХ ЛЮДЕЙ: на пути к ПРЕДИКТИВНОМУ ЗДРАВООХРАНЕНИЮ (через генетический скрининг аллелофондов групп людей, популяционно-групповой уровень);**

# **ЧЕЛОВЕК как ОБЪЕКТ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ: БЛАГОПРИЯТНЫЕ ОБСТОЯТЕЛЬСТВА -**

- = хорошо ИЗУЧЕН ФЕНОТИП (морфология, биохимия, иммунология, физиология, поведение, патология и др.);
- = известно МНОГО МУТАЦИЙ;
- = ЧАСТЫ разного рода ГЕНЕТИЧЕСКИЕ СКРИНИНГИ;
- = явление “БИОЛОГИЧЕСКОГО НАРЦИССИЗМА”: ЛЮДЕЙ очень ИНТЕРЕСУЕТ все, что ОТНОСИТСЯ к ним НЕПОСРЕДСТВЕННО;

# **ЧЕЛОВЕК как ОБЪЕКТ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ: НЕБЛАГОПРИЯТНЫЕ ОБСТОЯТЕЛЬСТВА -**

- = ВЕЛИКО ГЕНЕТИЧЕСКОЕ РАЗНООБРАЗИЕ ЛЮДЕЙ (ЕСЛИ ПРИНЯТЬ, что в ХРОМОСОМАХ ЧЕЛОВЕКА всего по ОДНОМУ ГЕНУ, то только за счет НЕЗАВИСИМОГО РАСХОЖДЕНИЯ ГОМОЛОГИЧНЫХ ХРОМОСОМ в анафазе-I мейоза ВОЗНИКАЕТ  $2^{23} = 8\ 388\ 608$  РАЗНЫХ ГАМЕТ; справка – МУЖЧИНА за АКТИВНЫЙ РЕПРОДУКТИВНЫЙ ПЕРИОД ЖИЗНИ ОБРАЗУЕТ  $10^{11}$  СПЕРМАТОЗОИДОВ);
- = КАРИОТИП ПРЕДСТАВЛЕН БОЛЬШИМ ЧИСЛОМ ХРОМОСОМ – 46 или 23 ПАРЫ;
- = ПОЗДНО НАСТУПАЕТ РЕПРОДУКТИВНАЯ ЗРЕЛОСТЬ;
- = ФАКТОРЫ (прежде всего СОЦИАЛЬНЫЕ), ОГРАНИЧИВАЮЩИЕ ПАНМИКСИЮ, МНОГОЧИСЛЕННЫ – ЭТНИЧЕСКИЕ, РАССОВЫЕ, РЕЛИГИОЗНЫЕ, ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ и др.;
- = ОТНОСИТЕЛЬНО МАЛО ДЕТЕЙ в СЕМЬЯХ;
- = ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ПОКОЛЕНИЯ ЗНАЧИТЕЛЬНА (25 лет) и СОВПАДАЕТ для НАБЛЮДАТЕЛЯ (ГЕНЕТИК) и НАБЛЮДАЕМОГО;
- = ВЕЛИКО РАЗНООБРАЗИЕ СРЕД ОБИТАНИЯ РАЗНЫХ ПОПУЛЯЦИЙ ЛЮДЕЙ, ЭТНОСЫ и УКЛАД (ОБРАЗ) ЖИЗНИ;

# **ЧЕЛОВЕК как ОБЪЕКТ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ: НЕБЛАГОПРИЯТНЫЕ ОБСТОЯТЕЛЬСТВА (ПУТИ ПРЕОДОЛЕНИЯ) -**

- = в связи с невозможностью применить гибридологический метод в АНТРОПОГЕНЕТИКЕ РАЗРАБОТАНЫ и ИСПОЛЬЗУЮТСЯ СПЕЦИФИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ (КЛАССИЧЕСКАЯ ГЕНЕТИКА - ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИЙ, БЛИЗНЕЦОВЫЙ, ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ, ДАКТИЛО- и ПАЛЬМОСКОПИЯ и др.);
- = появляются и оперативно осваиваются новые методы, вытекающие из достижений КЛЕТОЧНОЙ и МОЛЕКУЛЯРНОЙ БИОЛОГИИ, реализации таких проектов, как "ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА" (ГЕНЕТИКА ГЕНОМНОГО и ПОСТГЕНОМНОГО ПЕРИОДА - КЛОНИРОВАНИЕ САЙТОВ ДНК, ПЦР-АМПЛИФИКАЦИЯ САЙТОВ ДНК, метод ДНК-овых зондов, МОЛЕКУЛЯРНО-ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ, СЕКВЕНИРОВАНИЕ ДНК, ПОЛНОГЕНОМНЫЙ СКРИНИНГ, ГИБРИДИЗАЦИЯ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК, технологии "KNOCK OUT" и "KNOCK IN" для создания генетических моделей патологических состояний и др.)

# ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД, СУТЬ И РЕШАЕМЫЕ ЗАДАЧИ, ТИПЫ НАСЛЕДОВАНИЯ -

- = ЗАКЛЮЧАЕТСЯ в СОСТАВЛЕНИИ РОДОСЛОВНЫХ, их АНАЛИЗЕ с целью ПРОСЛЕДИТЬ ПОЯВЛЕНИЕ ИЗБРАННОГО ПРИЗНАКА в РЯДУ ПОКОЛЕНИЙ и СДЕЛАТЬ ВЫВОД о его НАСЛЕДУЕМОСТИ, ТИПЕ НАСЛЕДОВАНИЯ;
- = ТИПЫ НАСЛЕДОВАНИЯ:
  - ГЕН РАСПОЛАГАЕТСЯ в АУТОСОМЕ (аутосомно-доминантный и аутосомно-рецессивный типы),
  - ГЕН РАСПОЛАГАЕТСЯ в ПОЛОВЫХ ХРОМОСОМАХ – X или Y (НАСЛЕДОВАНИЕ, СЦЕПЛЕННОЕ с ПОЛОМ): У-сцепленный, голандрический тип, X-сцепленный рецессивный и X-сцепленный доминантный типы;

# ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД, СУТЬ И РЕШАЕМЫЕ ЗАДАЧИ, ТИПЫ НАСЛЕДОВАНИЯ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -

## = СООТНОСИТЕЛЬНОЕ НАСЛЕДОВАНИЕ ГЕНОВ:

- НЕЗАВИСИМЫЙ тип НАСЛЕДОВАНИЯ, если ГЕНЫ РАСПОЛОЖЕНЫ в РАЗНЫХ ХРОМОСОМАХ (менделизм) или в одной ХРОМОСОМЕ на РАССТОЯНИИ в 50 (САНТИ) МОРАНИД и более;
- в зависимости от РАССТОЯНИЯ между ГЕНАМИ ПОЛНОСТЬЮ или ЧАСТИЧНО СЦЕПЛЕННЫЙ тип НАСЛЕДОВАНИЯ , если ГЕНЫ РАСПОЛОЖЕНЫ в одной ХРОМОСОМЕ или группе СЦЕПЛЕНИЯ (морганизм); РАССТОЯНИЕ между ГЕНАМИ ВЫРАЖАЕТСЯ в (САНТИ) МОРГАНИДАХ и ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ по ЧАСТОТЕ КРОССИНГОВЕРА, что используется при СОСТАВЛЕНИИ ГЕНЕТИЧЕСКИХ КАРТ ХРОМОСОМ;

**ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИЙ МЕТОД, ОБСТОЯТЕЛЬСТВА,  
которые необходимо иметь в виду при  
формулировке ОКОНЧАТЕЛЬНОГО ЗАКЛЮЧЕНИЯ -**

**ОБСТОЯТЕЛЬСТВА, которые должны  
УЧИТЬСЯТЬСЯ при ответе на ВОПРОСЫ о  
НАСЛЕДУЕМОСТИ ПРИЗНАКА и ТИПЕ  
НАСЛЕДОВАНИЯ по данным АНАЛИЗА  
РОДОСЛОВНЫХ:**

- = ПЕНЕТРАНТНОСТЬ и ЭКСПРЕССИВНОСТЬ ГЕНА;
- = УЗКАЯ или ШИРОКАЯ НОРМА РЕАКЦИИ ГЕНА;
- = ГЕНОКОПИРОВАНИЕ и ФЕНОКОПИРОВАНИЕ;
- = ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ НЕАЛЛЕЛЬНЫХ ГЕНОВ (РЕЦЕССИВНЫЙ ЭПИСТАЗ);
- = ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ АЛЛЕЛЬНЫХ ГЕНОВ;  
(ОТНОСИТЕЛЬНОСТЬ таких ХАРАКТЕРИСТИК, как  
ДОМИНАНТНОСТЬ и РЕЦЕССИВНОСТЬ);

## **БЛИЗНЕЦОВЫЙ МЕТОД, СУТЬ -**

= ЗАКЛЮЧАЕТСЯ в СРАВНЕНИИ НАСЛЕДУЕМОСТИ ПРИЗНАКА в ПАРАХ МОНОЗИГОТНЫХ (ОДНОЯЙЦЕВЫХ, ГЕНЕТИЧЕСКИ ИДЕНТИЧНЫХ) и ДИЗИГОТНЫХ (ДВУЯЙЦЕВЫХ, ГЕНЕТИЧЕСКИ НЕИДЕНТИЧНЫХ) БЛИЗНЕЦОВ;  
МОНОЗИГОТНЫЕ БЛИЗНЕЦЫ имеют  
(теоретически) 100% ИДЕНТИЧНЫХ ГЕНОВ, тогда  
как ДИЗИГОТНЫЕ БЛИЗНЕЦЫ – 50% ИДЕНТИЧНЫХ  
ГЕНОВ (как обычные СИБЫ – братья, сестры, брат  
и сестра, рожденные одной парой родителей); для  
СРАВНЕНИЯ ПОЛЬЗУЮТСЯ ЗНАЧЕНИЯМИ  
КОНКОРДАНТНОСТИ (ПРИЗНАК есть у ОБОИХ БЛИЗНЕЦОВ) и  
ДИСКОРДАНТНОСТИ (ПРИЗНАК есть у ОДНОГО БЛИЗНЕЦА),  
ВЫРАЖАЕМЫМИ в %%;

## **БЛИЗНЕЦОВЫЙ МЕТОД, РЕШАЕМЫЕ ЗАДАЧИ -**

**= СПЕЦИФИЧЕСКИЕ ЗАДАЧИ, РЕШАЕМЫЕ  
БЛИЗНЕЦОВЫМ МЕТОДОМ:**

- ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ СООТНОСИТЕЛЬНАЯ РОЛЬ  
ГЕНЕТИЧЕСКИХ и ВНЕ(ЭПИ)ГЕНЕТИЧЕСКИХ  
ФАКТОРОВ в РАЗВИТИИ ФЕНОТИПА (в соответствии с  
концепцией автора метода Ф.ГАЛЬТОНА “Nature or  
Nurture” – “Природа или Воспитание”);**
- ЗНАЧИМОСТЬ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ СОСТАВЛЯЮЩЕЙ  
в РАЗВИТИИ ЗАБОЛЕВАНИЙ с НАСЛЕДСТВЕННОЙ  
ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТЬЮ;**
- УТОЧНЯЮТСЯ УСЛОВИЯ ПРОЯВЛЕНИЯ в ФЕНОТИПЕ  
соответствующего ПАТОЛОГИЧЕСКОГО  
ПРИЗНАКА;**

## **БЛИЗНЕЦОВЫЙ МЕТОД, РЕШАЕМЫЕ ЗАДАЧИ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

**= ДРУГИЕ ЗАДАЧИ, РЕШАЕМЫЕ БЛИЗНЕЦОВЫМ  
МЕТОДОМ (ЭТИ ЗАДАЧИ РЕШАЮТСЯ, В ЧАСТНОСТИ, ТАКЖЕ  
ГЕНЕАЛОГИЧЕСКИМ МЕТОДОМ АНТРОПОГЕНЕТИЧЕСКИХ  
ИССЛЕДОВАНИЙ):**

- УСТАНАВЛИВАЕТСЯ НАСЛЕДУЕМОСТЬ  
ПРИЗНАКА;**
- ОЦЕНИВАЕТСЯ ПЕНЕТРАНТНОСТЬ И  
ЭКСПРЕССИВНОСТЬ НАСЛЕДОВАНИЯ;**

## **ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД (КАРИОТИПИРОВАНИЕ), СУТЬ -**

**= ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В АНАЛИЗЕ КАРИОТИПОВ КЛЕТОК ЧЕЛОВЕКА, ДЕЛЯЩИХСЯ в культуре, путем МИКРОСКОПИРОВАНИЯ ОКРАШЕННЫХ ХРОМОСОМ; ОКРАСКА бывает СПЛОШНОЙ, не позволяющей однозначно ИДЕНТИФИЦИРОВАТЬ ХРОМОСОМЫ, и ИЗБИРАТЕЛЬНОЙ (ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНОЙ), дающей возможность безошибочно ИДЕНТИФИЦИРОВАТЬ КАЖДУЮ ХРОМОСОМУ; при ИЗБИРАТЕЛЬНОЙ ОКРАСКЕ по длине ХРОМОСОМ воспроизводится УНИКАЛЬНАЯ ПОПЕРЕЧНАЯ ИСЧЕРЧЕННОСТЬ, что используется для ЛОКАЛИЗАЦИИ ОТДЕЛЬНЫХ САЙТОВ или ЛОКУСОВ ДНК (положение мутантного гена дефектности фермента фенилалинингидроксилазы, что приводит к фенилкетонурии, - 12q22-q24.2, то есть длинное плечо хромосомы 12, локус 22-24.2);**

# **ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД (КАРИОТИПИРОВАНИЕ), РЕШАЕМЫЕ ЗАДАЧИ -**

**= ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД ДАЕТ ВОЗМОЖНОСТЬ:**

- ВЫЯВИТЬ ИЗМЕНЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА ОТДЕЛЬНЫХ ХРОМОСОМ (АНЭУПЛОИДИЯ);**
- ВЫЯВИТЬ ИЗМЕНЕНИЯ в МОРФОЛОГИИ ОТДЕЛЬНЫХ ХРОМОСОМ (ДЕЛЕЦИИ, ДУПЛИКАЦИИ, ТРАНСЛОКАЦИИ, при ИЗБИРАТЕЛЬНОЙ ОКРАСКЕ ИНВЕРСИИ);**
- ВЫЯВИТЬ ИЗМЕНЕНИЕ в ЧИСЛЕ ХРОМОСОМНЫХ НАБОРОВ (ГАПЛОИДИЯ, ПОЛИПЛОИДИЯ);**

## **МОЛЕКУЛЯРНО-ЦИТОГЕНЕТИЧЕСКИЙ МЕТОД -**

- = в основе процедура FISH (Fluorescent In Situ Hybridization): готовятся ДНК-зонды, то есть определенные по нуклеотидному составу фрагменты ДНК, помеченные флюоресцирующим красителем, зондом является фрагмент ДНК, который находится в геноме (генотипе, кариотипе) обследуемого комплементарный участок ДНК и “садится” на него, благодаря наличию флюорохрома место “посадки” ДНК-зонда определяется по специальному свечению при микроскопировании гистологических препаратов, объектом микроскопирования могут быть метафазные хромосомы и хроматин ядер неделящихся клеток (интерфазные хромосомы);

# МЕТОД ВЫЯВЛЕНИЯ ТЕЛЕЦ ПОЛОВОГО ХРОМАТИНА -

- = НЕИНВАЗИВНЫЙ МЕТОД ВЫЯВЛЕНИЯ в СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТКАХ ЧЕЛОВЕКА ДИ-, ТРИ-, ПОЛИСОМИИ по ХРОМОСОМЕ X (кариотипы 47, XXX, 48,XXXX, 48,XXX и др.), а также МОНОСОМИИ X (кариотип 45, X0) путем МИКРОСКОПИРОВАНИЯ ОКРАШЕННЫХ КЛЕТОК СОСКОБА со СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЩЕКИ ;
- = ТЕЛЬЦЕ ПОЛОВОГО ХРОМАТИНА (ТЕЛЬЦЕ БАРРА) – ИНТЕНСИВНО ОКРАШИВАЕМАЯ ОСНОВНЫМИ КРАСИТЕЛЯМИ (ГЕМАТОКСИЛИН) МАКСИМАЛЬНО КОМПАКТИЗОВАННАЯ (СПИРАЛИЗОВАННАЯ) ХРОМОСОМА X (пример ФАКУЛЬТАТИВНОГО ГЕТЕРОХРОМАТИНА); ВЫЯВЛЯЕТСЯ в ЯДРАХ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК НОРМАЛЬНЫХ ЖЕНЩИН в одном ЭКЗЕМПЛЯРЕ в связи с необходимостью инактивировать (выключить из функции) одну из двух хромосом X женщины и, таким образом, уравнять дозы генов хромосомы X у женщин и мужчин; таким образом, в клетках нормальных женщин и у пациентов с кариотипом 46,XXY одно тельце Барра, при моносомии X – ни одного, при три- и далее полисомии X – два, три и т.д. телец Барра (в общем виде “число телец Барра = число хромосом X минус 1“)

# МОЛЕКУЛЯРНО-ГЕНЕТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЯ ЧЕЛОВЕКА в АНТРОПОГЕНЕТИКЕ и ПОПУЛЯЦИОННОЙ АНТРОПОГЕНЕТИКЕ: ДНК- диагностика -

- = дают информацию о генетической конституции отдельных лиц (геномное портретирование) и об особенностях гено(аллело)фондов человеческих популяций и иных групп населения: путь к персонифицированной предиктивной и групповой предиктивно-профилактической медицине;
- = прямые и косвенные методы ДНК-диагностики: первые применяются, если известны ген, ответственный за развитие наследственного заболевания, и основные типы его патогенных мутаций (муковисцидоз - наиболее частая или мажорная мутация *delF508*), предусматривают использование ДНК-зондов и детектируют мутацию; вторые детектируют маркер мутации;

# **ПОЛИМЕРАЗНАЯ ЦЕПНАЯ РЕАКЦИЯ -**

= основа современной (прежде всего прямой) ДНК-диагностики - метод *PCR* или ПЦР (Polymerase Chain Reaction или Полимеразная Цепная Реакция), который позволяет *in vitro* в течение часа получить млн. копий заданного фрагмента молекулы ДНК, что облегчает идентификацию в геноме пациента (пробанда) сайта ДНК, представляющего диагностический интерес; метод ПЦР широко используется в целях высокоточной диагностики вирусных (СПИД, гепатиты) и инфекционных заболеваний по выявлению нуклеиновой кислоты возбудителя;

= ПЦР в реальном времени – определяется накопление ампликонов в ходе амплификации; измеряется количество ДНК или РНК инфекционных агентов и, таким образом, мониторируется эффективность терапии и дается клинический прогноз;

## **ПОПУЛЯЦИОННО-СТАТИСТИЧЕСКИЙ МЕТОД в АНТРОПОГЕНЕТИКЕ -**

**= основу составляет ЗАКОН ХАРДИ-ВЕЙНБЕРГА  
(описывает условия генетической стабильности  
популяции): в популяции из бесконечно большого  
числа свободно скрещивающихся особей в  
отсутствие мутаций, избирательной миграции  
организмов с различными генотипами и давления  
естественного отбора первоначальные частоты  
аллелей генов из поколения в поколение  
сохраняются неизменными;**

# **ПОПУЛЯЦИОННО-СТАТИСТИЧЕСКИЙ МЕТОД в АНТРОПОГЕНЕТИКЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 1) -**

**= генетические скрининги популяций и групп (этносы, народности, население регионов, городов, селений) людей выявляют исторически сложившиеся межпопуляционные (межгрупповые) различия по частоте присутствия в соответствующих гено(аллело)фондах разных аллельных форм генов, что указывает на Высокую вероятность появления в популяции (группе) лиц с определенной генетической (моногенной) патологией (высокая частота болезни Тяя-Сакса в популяциях евреев-ашкенази) или же с определенными Мультифакториальными болезнями (артериальные фенотипы, в т.ч. патологические, зависят от состояния локуса 9p21.3: при наличии в локусе каузативных генов – CDKN2B, CDKN2A, ANRIL – растет риск ишемического инсульта, а при наличии в локусе 4q25 ОНП в виде rs2200733-Т растет риск кардиоэмболического варианта инсульта, а также пароксизмальной фибрилляции предсердий);**

## **ПОПУЛЯЦИОННО-СТАТИСТИЧЕСКИЙ МЕТОД в АНТРОПОГЕНЕТИКЕ (ПРОДОЛЖЕНИЕ 2) -**

**= выявление КАНДИДАТНЫХ и КАУЗАТИВНЫХ ГЕНОВ, иных ГЕНЕТИЧЕСКИХ МАРКЕРОВ (МИНИ- и микросателлитные повторы, ОНП) НАСЛЕДСТВЕННЫХ и МУЛЬТИФАКТОРИАЛЬНЫХ БОЛЕЗНЕЙ, а также результаты прямой ДНК-диагностики (выявление ПАТОГЕННЫХ МУТАНТНЫХ АЛЛЕЛЕЙ) дает возможность ОЦЕНить величину генетического груза, что является необходимой предпосылкой перехода здравоохранения в предиктивно-профилактический персонифицированный и групповой формат (медицина геномных и постгеномных технологий);**