

ПЛАН

- 1. Человек, как объект генетических исследований.
- 2. Генеалогический метод.
- 3. Близнецовый метод.
- 4. Биохимический метод.
- 5. ДНК-диагностика.
- 6. Молекулярные болезни, механизмы их возникновения.
- 7. Цитогенетический метод.
- 8. Хромосомные болезни.
- 9. Популяционно-статистический метод.
- 10. Медико-генетическое консультирование.

Медицинская генетика



Исследования наследственности и изменчивости у человека связаны с *большими трудностями:*

- 1. невозможно экспериментальное скрещивание;
- 2.невозможно создать одинаковые условия для членов одной семьи, а тем более нескольких поколений;
- 3.медленная смена поколений;
- 4.малое число потомков в каждой семье;
- 5.у человека сложный кариотип;
- 6.большое количество групп сцепления;
- 7.высокая пенетратность и экпрессивность генов, что приводит к высокому полиморфизму признаков.
- Но, не смотря на все трудности, генетика человека успешно развивается. Исследователь, наблюдая большую человеческую популяцию, может выбирать из тысяч браков те, которые необходимы для генетического анализа. Метод гибридизации соматических клеток и ДНК-анализа позволяет экспериментально изучать локализацию генов в хромосомах, их норму и патологию, проводить анализ групп сцепления.



Генетическая символика:

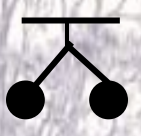




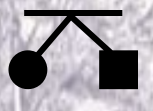


пробанд,

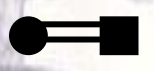




моно-и



дизиготные близнецы,

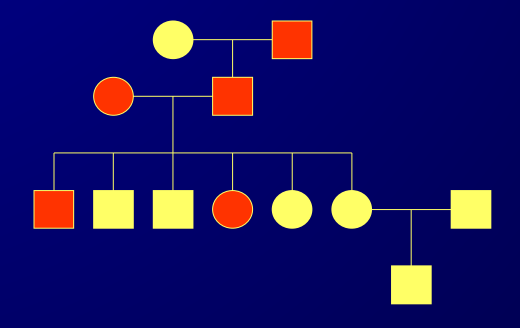


родственный брак.



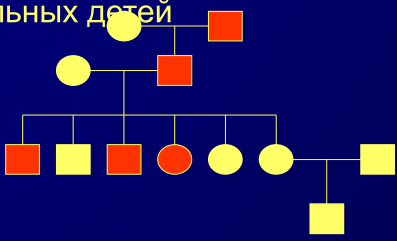
Анализ родословной

Аутосомный тип наследования:
 встречается одинаково часто у мужчин и женщин, возможна передача от отца к сыну.

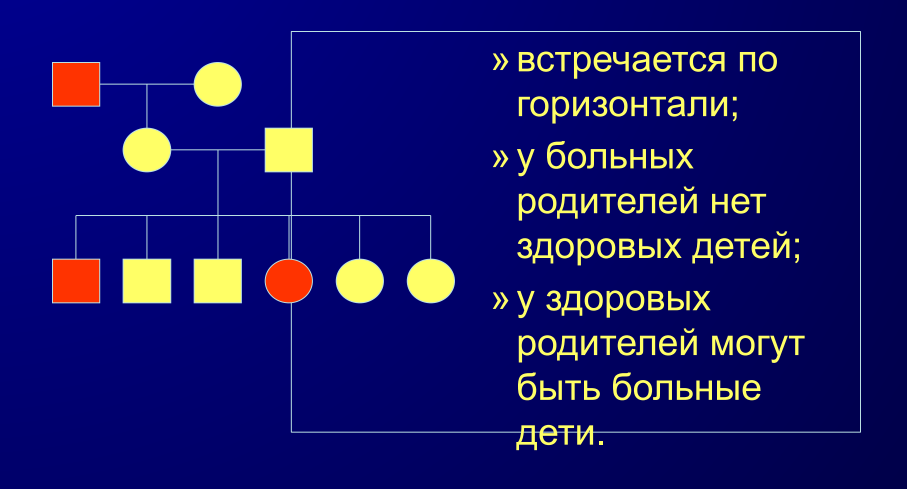


-Доминантный характер (Хорея Гетингтона, ахондроплазия, брахидактилия):

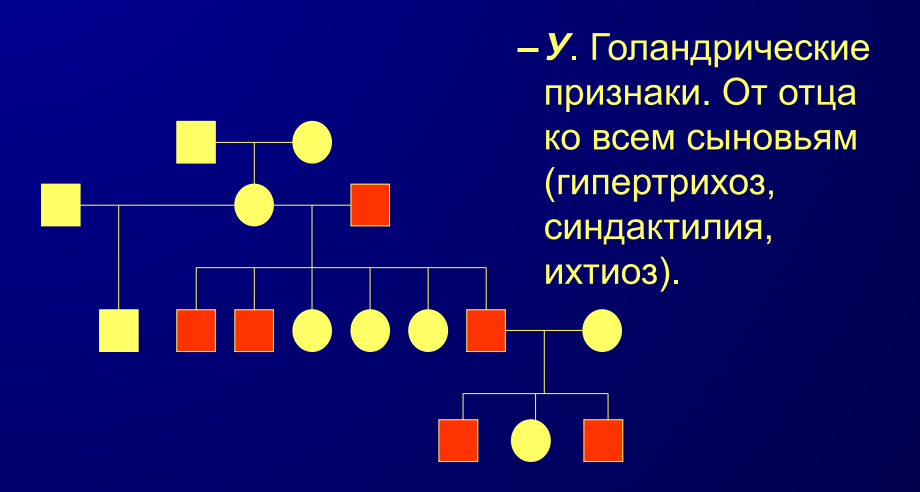
- » встречается по вертикали и горизонтали;
- » у больных родителей могут быть здоровые дети;
- » у здоровых родителей не может быть больных детей —



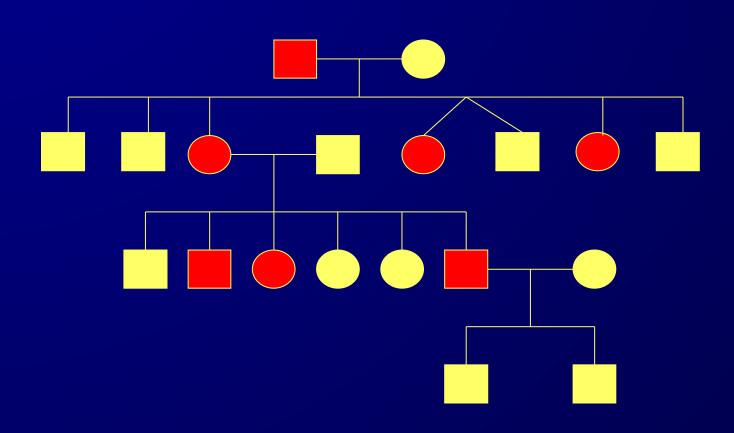
Рецессивный характер (муковисцидоз, фенилкетонурия, альбинизм):



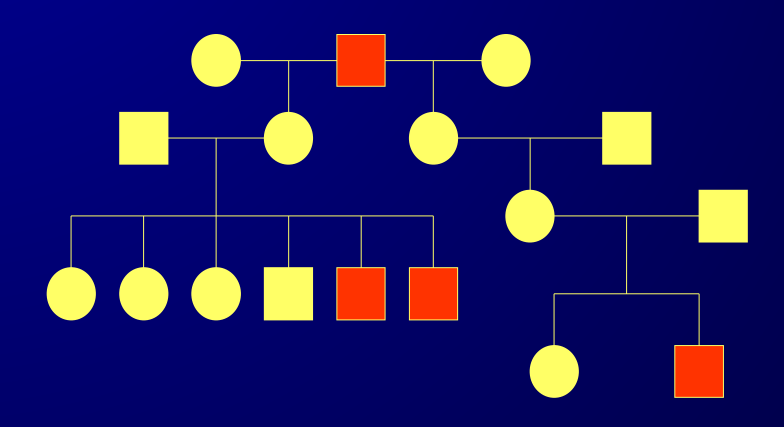
Сцепленный с полом:



- **Х-доминантное**. (темная эмаль зубов, несахарный диабет)
 - » чаще у женщин;
 - » от отца ко всем дочерям.



- **X-рецессивное**. (гемофилия, дальтонизм)
 - » чаще у мужчин;
 - » от матери ко всем сыновьям;
 - » от деда к внукам через здоровую мать.





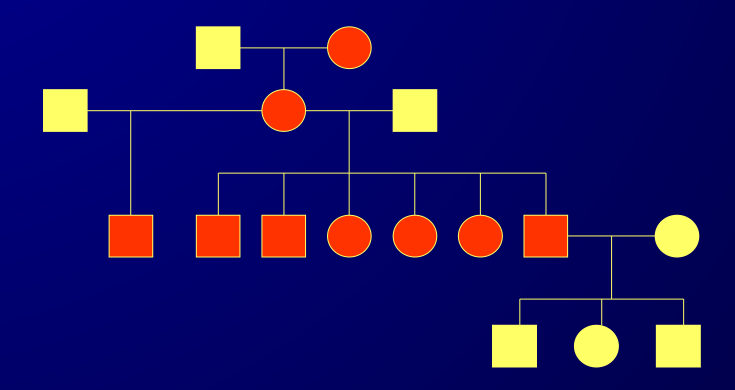
Среди потомков королевы Англии Виктории (в центре) была распространена гемофилия

Пигментная ксеродерма





• Митохондриальные болезни – От матери ко всем детям, от больного отца не передаются (синдром Кернса-Сейра).





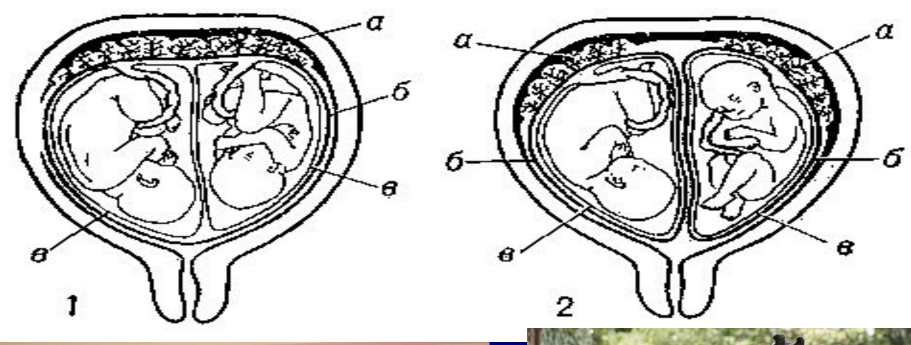
Близнецовый — один из наиболее ранних методов изучения генетики человека. Близнецовый метод исследования был предложен в 1876 р. Ф. Гальтоном. Он выделил среди близнецов две группы: однояйцовые (монозиготные) и двуяйцовые (дизиготные).

Близнецовый метод используется в генетике человека для того, чтобы оценить:

- •степень влияния наследственности и среды на развитие какого-нибудь нормального или патологического признака;
- •пенетрантность и экспрессивность гена;
- •эффективность использования лекарств;
- •эффективность методов обучения и воспитания;
- •коэффициент IQ.

Этапы близнецового метода:

- -для наблюдения подбирают пары близнецов одного пола;
- -определяют зиготность близнецов.
- **М3** развиваются из одной зиготы, имеют 100% одинаковый генотип (одинаковую группу крови, пол, рисунки кожи и т. д.), 100% приживаемость трансплантанта.
- **ДЗ** развиваются из разных зигот и похожи как родные братья и сёстры.
 - -определяют % сходства в группах моно- и дизиготных близнецов.
- Много патологических признаков человека являются мультифакториальными.







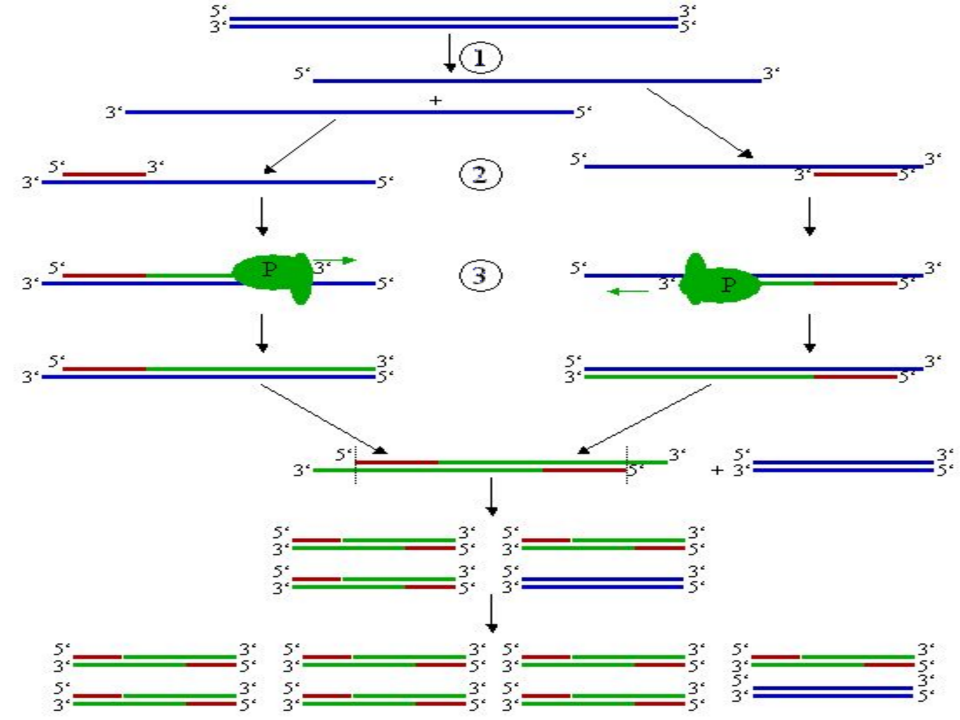
Расчет по формуле Хольцингера

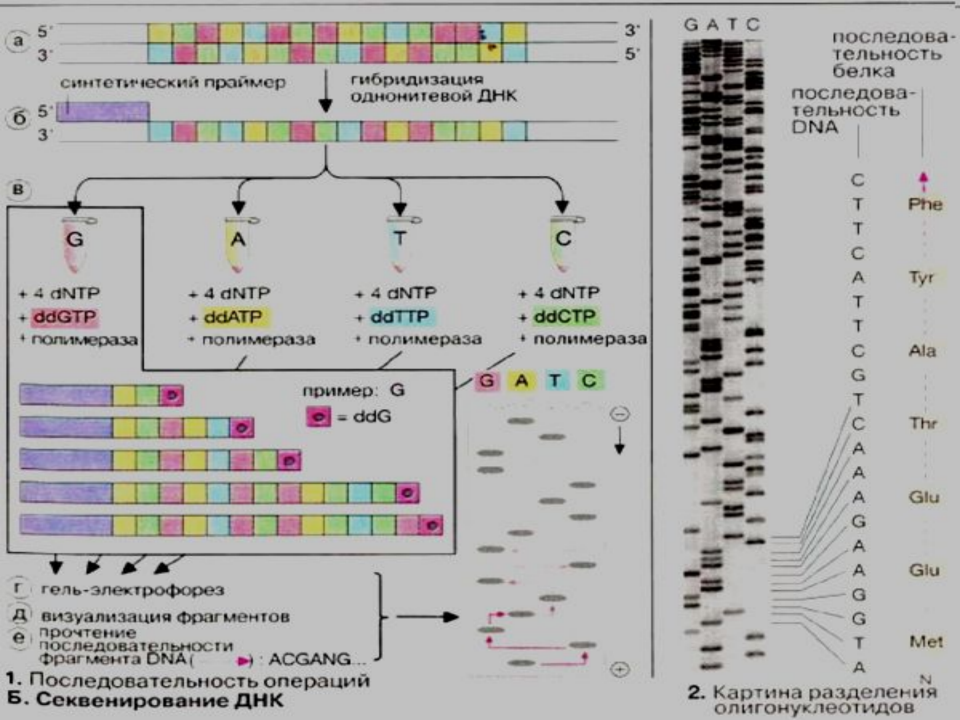
Биохимический метод



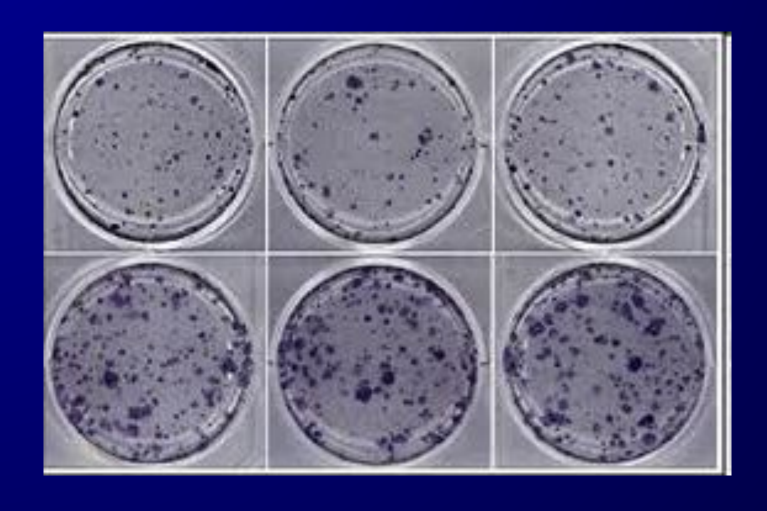
<u>Биохимический мето</u>д основан А.Гарродом в 1902 году. Этот метод позволяет изучить фенотипический эффект гена при изменении структуры белка. Изменение последовательности ферментативного количества нуклеотидов в гене приводит к нарушению кода ДНК, а значит и к *нарушению структуры белковых молекул*. Следствием является снижение активности фермента отсутствие, накопление необычных продуктов обмена, что и *приводит к патологии*. Биохимическим методом диагностируют болезни обмена веществ, устанавливают гетерозиготность родителей. С помощью биохимических методов открыто около 5000 молекулярных болезней. В последние годы в разных странах разрабатываются и используются для массовых исследований специальные программы. **Первый этап** скрининг-программа (англ. screening – просеивание). Для этого этапа обычно используется небольшое количество простых, доступных методик (экспресс-методов): химических или микробиологических. Так выделяют группу риска. На втором этапе проводится уточнение (подтверждение диагноза или отклонение при ложно-позитивной реакции на первом этапе). хроматографические, Для используются точные ЭТОГО спектрометрические и др. методы определения ферментов, аминокислот и т. п.

- **Молекулярно-генетический метод (ДНК-анализ)** это определение последовательности нуклеотидов в ДНК, которое позволяет установить истинную причину болезни. При этом методе:
- •клонируют ДНК и получают большое число фрагментов. Их можно использовать для проведения анализа или получения активных функциональных белков. Белки можно использовать при лечении генных болезней.
- •для определения локализации генной мутации используют отдельные фрагменты ДНК ДНК-зонды (последовательность нуклеотидов известна). Проводят гибридизацию ДНК-зондов здорового человека и обследуемого. Если ДНК обследуемого в норме, то гибридизация будет полной (по принципу комплементарности). Если есть изменения, то гибридизации не будет. Тогда методом электрофореза определяют нарушения в структуре ДНК (каждый фрагмент ДНК занимает определённое место в виде полосы в конкретном месте геля). В последнее время чаще используют Fich-анализ специально окрашенные зонды ДНК.
- ДНК-анализ позволяет не только изучить дефект гена, хромосом, но и следить за эффективностью терапии, устанавливать генетическое родство, совместимость тканей. Этот метод незаменим при разработке лечения наследственной патологии методом генной инженерии.





Метод генетики соматических клеток



МЕТОД ГЕНЕТИКИ СОМАТИЧЕСКИХ КЛЕТОК

Основан на размножении соматических клеток в искусственных условиях и позволяет анализировать генетические процессы в отдельных клетках и использовать их для изучения генетических закономерностей целостного организма.

Ахондроплазия



Ахондроплазия (от греч. а — отрицательная частица, chondros — хрящ и plasis формирование), или хондродистрофия, врождённая болезнь, начинающаяся внутриутробно и выражающаяся в нарушении роста конечностей в длину. Ребёнок рождается с короткими ручками и ножками, которые в дальнейшем либо значительно отстают в росте, либо вовсе не растут при нормальном росте туловища, шеи и головы. Ахондроплазия часто сочетается с другими пороками развития и психической отсталостью.

Брахидактилия





Брахидактилия (короткопалость) — аномалия развития: укорочение пальцев рук или ног. наследуемая по аутосомнодоминантному типу.

Синдром Марфана





Синдром Марфана - наследственное заболевание соединительной ткани, проявляющееся изменениями скелета: высоким ростом с относительно коротким туловищем, длинными паукообразными пальцами (арахнодактилия), разболтаннностью суставов, часто сколиозом, кифозом, деформациями грудной клетки, аркообразным небом. Характерны также поражения глаз. АД.

Фенилкетонурия





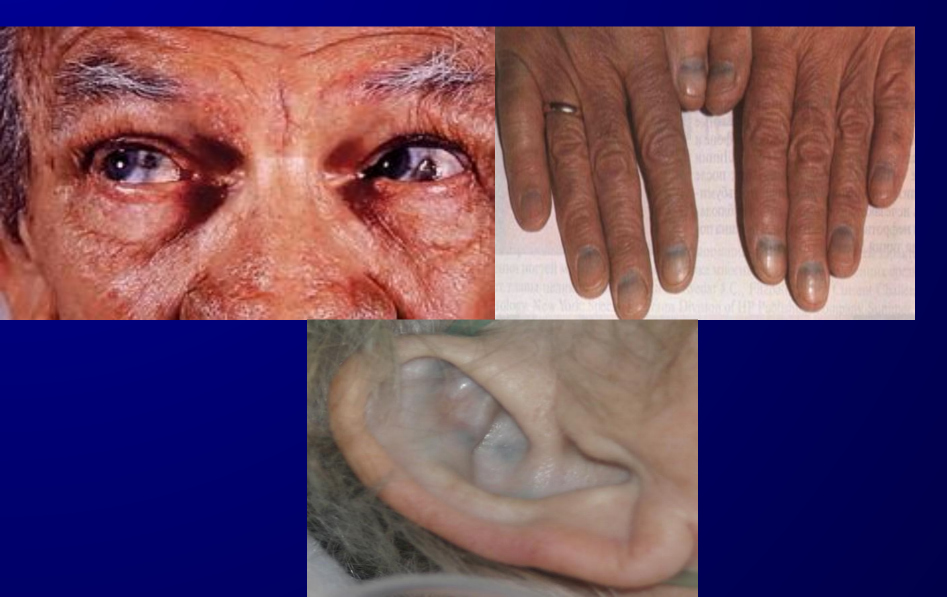
Фенилкетонурия наследуется по аутосомно-рецессивному типу. В результате генной мутации отсутствует или резко снижается активность фермента фенилаланингидроксилазы, который катализирует превращение фенилаланина в тирозин. Не усвоившийся фенилаланин превращается во вторичный продукт – фенилпировиноградную кислоту. Она накапливается в крови и выделяется с мочой. Избыток фенилпировиноградной кислоты – яд для мышц и нервных клеток. Это и приводит к заболеванию. Для диагностики фенилкетонурии проводят скрининг анализ – тест Гатри (специальные микроорганизмы, которые поглощают фенилпировиноградную кислоту и быстро размножаются). Уточняют диагноз методом хроматографии. Это заболевание наиболее изучено среди ферментопатий. Оно встречается с относительно высокой частотой (1:5000-10000).

Альбинизм



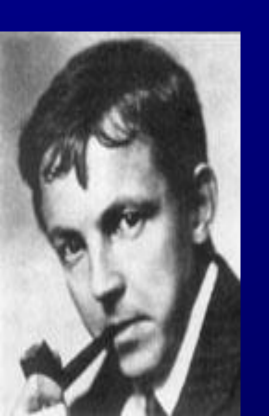
При **альбинизме** нарушается второе звено в биохимической цепи реакций (дефект фермента тирозиназы). В результате блокируется превращение тирозина в меланин. Наследование аутосомно-рецессивное. В странах Западной Европы альбинизм встречается с частотой 1/25000. У альбиносов молочно-белый цвет кожи, очень светлые волосы и отсутствует пигмент в радужной оболочке глаз. Альбиносы имеют повышенную чувствительность к ультрафиолетовому облучению, которое вызывает у них заболевания кожи.

Алкаптонурия

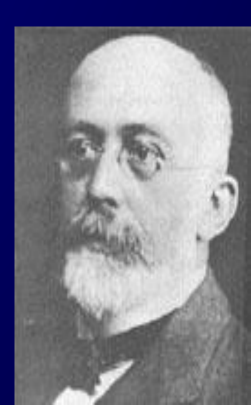


Алкаптонурия наследуется по аутосомнорецессивному типу. Частота встречаемости 1-3 на 1 млн. Для диагностики алкаптонурии проводят скрининг-тесты: потемнение мочи на воздухе (чёрные пятна на пелёнках), реакция мочи с хлоридом железа (пурпурночёрное окрашивание).

Закон Харди-Ваинберга (1908)



Частота генов в идеальной популяции остается неизменной из поколение в поколение



$$(p+q)^2=p^2+2pq+q^2=1$$

A - $p^2+\frac{1}{2}$ 2pq=p

Частота генов в идеальной популяции остается неизменной из поколение

A - p

$$a - q$$

 $(p+q)^2=p^2+2pq+q^2=1$
A - $p^2+\frac{1}{2}$ 2pq=p