

خرید کتاب های کنکور

با تخفیف ویژه

۹
ارسال رایگان

Medabook.com



مدابوک



دریافت برنامه ریزی و مشاوره

از مشاوران رتبه برترا

مو^۰ کنکوری آیدی نوین

۰۲۱ ۳۸۴۴۲۵۴



تقدیم به آنان که ناتوان شدند تا مابه توانایی رسیدیم ...



موهایشان سپید شد تا مارو سپید شویم ...

پدر و مادرمان

مقدمه

بر اساس اینکه مبحث ژنتیک در نظام آموزشی جدید دچار تغییرات اساسی شده و با اضافه شدن کادر «عدم طرح سؤال عددي از اين مبحث» بر آن شدیم کتابی کامل و لقمه‌طور برایتان در زمینه ژنتیک تألیف کنیم تا تمام آنچه دانش‌آموزان به آن احتیاج دارند فراهم شود. همچنین زحمات زیادی برای آن کشیده شده و به جرأت برای تألیف واژه به واژه آن به فکر شما دانش‌آموزان بودیم که منبعی درخور و مناسب برای شما ارائه دهیم.

مبحث ژنتیک یکی از اساسی‌ترین مباحث طرح سؤال در کنکور سراسری است که حدود ۲۰ درصد سؤالات را به خود اختصاص می‌دهد پس با مطالعه این کتاب می‌توانید به بخشی از سؤالات کنکور که به عنوان تست سخت تلقی می‌شوند پاسخ بدهید.

و اما ویژگی کتاب

کتابی که پیش رو دارید در ۸ بخش (۷ بخش آن شامل تمام مباحث مربوط به ژنتیک و بخش آخر شامل آزمون جامع) و یک پیوست (شامل سؤالات کنکور ۹۹) تألیف شده و سعی کردیم تمام نکات و آموزش‌های لازم در این زمینه را پوشش دهیم.

در هر بخش با چند آیکون و نماد روبه رو هستیم که عبارت اند از:
► **حاوستون باشه**: این آیکون مربوط به نکات کلیدی کتاب ژنتیک است.

► **نکته ترکیبی**: این آیکون نیز مربوط به نکات ترکیبی است و دید ترکیبی عجیب نسبت به مطالب ژنتیک به شما مندهد.

► **بد نیست بدانید**: این آیکون مربوط به نکاتی است که یادگیری آنها الزامی نیست اما در فهم مطالب به شما کمک منکند.

► **نکته باران**: چندین نکته در کنار هم مربوط به یک موضوع را بررسی منکند.

► **تست نمونه**: پرسش‌ها و تست‌های بین فصل با این آیکون نمایش داده شده‌اند.

چگونه باید از این کتاب استفاده کرد؟

دانشآموزان سال یازدهم من توانند از مطالب مربوط به تقسیم یاخته‌ای و نکات ترکیبی آن استفاده کنند و دانشآموزان سال دوازدهم (کنکوری‌های عزیز) با خواندن مطالب آموزش سؤال‌ها و پاسخ‌ها و همچنین نکات مربوط به آن من توانند در نهایت به سوالات پایان فصل پاسخ دهند.

تشکر و سیاس فراوان از:

- جناب آقای احمد اختیاری مدیر مسئول توانای انتشارات مهروماه که تولید کتاب‌هایی با این کیفیت بدون نظارت و تفکرات خلاق ایشان غیرممکن است.
 - جناب آقای محمدحسین انوشه مدیر شورای تألیف که تجربیات طلایی خود را با تمام ذوق و شوق در اختیار ما و سایر تیم‌های تألیف قرار دادند.
 - جناب آقای علی پناهی شایق مدیر گروه زیست‌شناسی انتشارات مهروماه که همکاری با ایشان باعث افتخار ما هست و نقش بهسزایی در به ثمر رسیدن این کتاب داشتند.
 - همچنین تشکر از همکاران گرامی سرکار خانم دکتر شکیبا صابری و سرکار خانم مرجان قلیزاده و آقای دکتر مرتضی نصیرزاده که با ایده‌های خود ما را در بهتر و کامل شدن کتاب یاری کردند.
 - و در نهایت ویراستاران گرامی (سرکار خانم مریم رضایی، سرکار خانم دکتر ژاله تحصیلی و آقای علی صادقی‌پناه)، مدیر تولید، مدیر هنری، مدیر فروش، طراح جلد که هر کدام به نحوی در آماده‌سازی کتاب زحمات فراوانی کشیده‌اند.
- در آخر برای بهره‌مندی بیشتر از مطالب زیست‌شناسی من توانید به سایت انتشارات مهروماه مراجعه کنید.

با آرزوی تعالی روز افزون

پیمان رسولی - ایمان رسولی مهر ۹۹

فهرست

V

از دنا تا کروموزوم

بخش ۱

VI

رابطه بین ژن و پروتئین

بخش ۲

VII

انتقال اطلاعات در نسل‌ها

بخش ۳

۱۴۳

ژنتیک جانوری

بخش ۴

۱۵۳

ژنتیک گیاهی

بخش ۵

VIII

تغییر در اطلاعات وراثتی

بخش ۶

۲۱۳

فناوری‌های نوین زیستی

بخش ۷

۲۴۳

آزمون جامع

بخش ۸

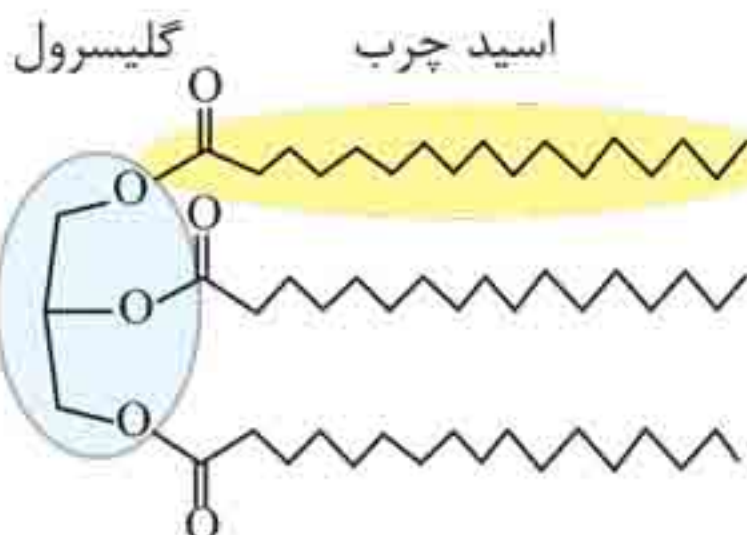
۲۶۵

سوالات کنکور ۹۹

پیوست ۱

مهره‌ماه

از دنا تا کروموزوم



پروتئین‌ها

از مونومرهایی به نام آمینواسید تشکیل شده‌اند که با پیوند پپتیدی به یکدیگر متصل‌اند. این مولکول‌ها علاوه بر کربن، هیدروژن و اکسیژن، عنصر نیتروژن را نیز در ساختار خود دارند. در صورت اتصال چندین آمینواسید به یکدیگر و ایجاد شکل فضایی خاص، پروتئین ایجاد می‌شود.

نوکلئیک اسید‌ها

به دو دسته DNA (دورشته‌ای) و RNA (تکرشته‌ای) طبقه‌بندی می‌شوند که واحد سازنده آن‌ها نوکلئوتید است. نوکلئیک اسید‌ها علاوه بر کربن، هیدروژن و اکسیژن، نیتروژن و فسفر را نیز در ساختار خود دارند.

مولکول‌های اطلاعاتی

مولکول دنا (DNA) در همه جانداران وجود دارد و کار یکسانی انجام می‌دهد. این مولکول یکی از ویژگی‌های مشترک بین جانداران مختلف بوده و اطلاعات لازم برای زندگی یاخته در آن ذخیره می‌شود. در یاخته‌های یوکاریوتی اطلاعات و دستورالعمل‌های لازم برای هدایت یاخته در مولکول دنای موجود در هسته قرار دارند. دستورالعمل‌های مختلفی که DNA ارائه می‌دهد باعث ایجاد ویژگی‌های مختلفی در یاخته‌های بدن می‌شود.

ویژگی‌هایی مانند شکل و اندازه در هر یک از یاخته‌های بدن ما تحت



فرمان هسته هستند. دستورالعمل‌های هسته در حین فرایند تقسیم یاخته‌ای از یاخته‌ای به یاخته دیگر و در حین تولیدمثل از نسلی به نسل دیگر منتقل می‌شود.

مولکولی که به عنوان ماده ژنتیک در نظر گرفته می‌شود باید سه ویژگی زیر را داشته باشد:

- ۱ ذخیره اطلاعات ژنتیکی
- ۲ انتقال اطلاعات از نسلی به نسل دیگر
- ۳ پایداری نسبی

حواستون باشه: پایداری اطلاعات در سامانه‌های زنده، یکی از ویژگی‌های ماده وراثتی است. علت این پایداری وجود پیوند هیدروژنی بین دورشته دینا است که باعث می‌شود این دورشته در کنار هم باقی بمانند.

نوکلئیک‌اسیدها شامل دئوکسی ریبونوکلئیک‌اسید (DNA) و ریبونوکلئیک‌اسید (RNA) می‌باشند که از واحدهای تکراری به نام نوکلئوتید تشکیل می‌شوند.

ساختمان نوکلئوتید

هر نوکلئوتید از سه جزء تشکیل شده است:

۱. **یک قند پنج کربنی (پنتو)**: شامل ریبوز (در ساختار RNA) و دئوکسی ریبوز (در ساختار DNA) است.

دوازدهونه باشه: دئوکسی ریبوز یک اکسیژن کمتر از ریبوز دارد. این قندهای پنج کربنی به صورت یک حلقة پنج‌ضلعی نمایش داده می‌شوند که در رأس آن‌ها اتم اکسیژن قرار دارد.

۲. **یک تاسه گروه فسفات**: این گروه یا گروه‌ها با نوعی پیوند اشتراکی به یک سمت قند پنج کربنی متصل می‌شوند.

نتیجه آزمایش: عامل اصلی انتقال صفات وراثتی، مولکول دناست.

▶ حواستون باشه: اگرچه براساس آزمایش‌های اول و دوم ایوری اثبات شد که DNA ماده وراثتی است، اما بسیاری از دانشمندان هنوز بر این باور بودند که پروتئین ماده وراثتی است بر این اساس ایوری برای تحکیم ادعای خود آزمایش دیگری را انجام داد.

◀ آزمایش سوم ایوری:

مراحل:

- ۱ تهیه عصاره باکتری پوشینه‌دار که دارای هر چهار گروه اصلی مولکول‌های تشکیل‌دهنده یاخته است.
- ۲ تقسیم کردن عصاره باکتری‌ها به ۵ قسمت و اضافه کردن آنزیم تخریب‌کننده هر گروه مواد آلی به بخش‌های جدا شده.

▶ حواستون باشه: آنزیم‌های مورد استفاده در این آزمایش شامل پروتئاز (تجزیه‌کننده پروتئین)، کربوهیدراز (تجزیه‌کننده کربوهیدرات‌ها)، لیپاز (تجزیه‌کننده لیپیدها)، نوکلئاز‌ها شامل آز RNA (تجزیه‌کننده RNA) و آز DNA (تجزیه‌کننده DNA) بودند.

- ۳ اضافه کردن مخلوط‌های حاصل (حاوی آنزیم‌های تخریب‌کننده و عصاره باکتری‌های پوشینه‌دار) به محیط کشت حاوی باکتری‌های زنده بدون پوشینه.

- ۴ تکثیر باکتری پس از گذشت زمان مناسب و انتقال صفت.
- ۵ عدم مشاهده باکتری پوشینه‌دار در محیط کشت حاوی آنزیم تخریب‌کننده DNA (DNA).



نتیجه آزمایش: در همه محیط‌های کشت باکتری‌های بدون پوشینه، پوشینه‌دار شدند به جز محیط کشتی که آنزیم تخریب‌کننده DNA به آن اضافه شده بود. در واقع انتقال صفت بر عهده DNA است و این مولکول همان ماده وراثتی است.

اروین چارگاف (۱۹۵۰)

این دانشمند با اندازه‌گیری مقدار بازهای آلی در DNA‌های طبیعی به نتایج مهمی دست یافت.

در ابتدا دانشمندان تصور می‌کردند چهار نوع نوکلئوتید موجود در دنا به نسبت‌های مساوی در سراسر مولکول دنا توزیع شده‌اند. در واقع تصور بر این بود که در دنای همه جانداران رابطه $T = A = C = G$ برقرار است. چارگاف با اندازه‌گیری میزان نوکلئوتیدها به نتایج مهمی دست یافت که به شرح زیر است:

$$1 \quad \frac{C}{G} = 1 \Rightarrow C = G$$

$$2 \quad \frac{A}{T} = 1 \Rightarrow A = T$$

$$3 \quad \frac{A + G}{T + C} = 1 \Rightarrow A + G = T + C$$

(پورین‌ها) (پیریمیدین‌ها)

نکته باران:

۱ روابط چارگاف هم در رابطه با دنای خطی و هم دنای حلقوی صادق است.
۲ چارگاف در رابطه با مکمل بودن بازهای آلی اطلاعاتی نداشت و فقط بیان داشت مقدار آدنین با تیمین و همچنین مقدار سیتوزین با گوانین در یک مولکول دنای طبیعی برابر است.

۳ چارگاف دلیلی قانع کننده‌ای برای برابر بودن بازهای آلی نداشت و سایر دانشمندان بعد از او برابر بودن A با T و C با G را مشخص کردند.

روزالین فرانکلین و موریس ویلکینز (۱۹۵۰)

این دو دانشمند به کمک پرتو X توانستند از مولکول DNA تصاویری تهیه کنند و نتایجی را به دست آورند که مهم‌ترین آن‌ها به شرح زیر است:

۱ مولکول دنا حالت مارپیچی دارد.

۲ مولکول دنا بیش از یک رشته پلی نوکلئوتیدی دارد.

۳ اندازه مولکول دنا را تشخیص دادند.

▲ حواستون باشه: به کمک روش مورد استفاده توسط ویلکینز و فرانکلین می‌توان به ساختار فیزیکی مولکول دنا پی برد، اما نمی‌توان اطلاعاتی در رابطه با ساختار شیمیایی آن به دست آورد.

جیمز واتسون و فرانک کریک (۱۹۵۳)

نتایج حاصل از تحقیقات این دو دانشمند در رابطه با ساختار مولکولی دنا با پژوهش‌های امروزی مورد تأیید قرار گرفته‌اند. واتسون و کریک با استفاده از داده‌های حاصل از تصاویر تهیه شده از پرتو X، نتایج حاصل از آزمایش‌های چارگاف و یافته‌های خود (اطلاع از انواع پیوندهای شیمیایی) برای دنا مدل مولکولی نرdban مارپیچ را ارائه دارند و بر این اساس در سال ۱۹۶۲ جایزه نوبل را دریافت کردند.

▲ حواستون باشه: واتسون و کریک یافتند که مولکول دنا از دو رشته پلی نوکلئوتیدی تشکیل شده است، در حالی که دانشمندان قبل از آن‌ها تنها به این نتیجه رسیده بودند که مولکول دنا بیش از یک رشته پلی نوکلئوتیدی دارد.

«مدل مولکولی دنا (مارپیچ دورشته‌ای):

در مدل مولکولی دنا دو رشته پلی نوکلئوتیدی به دور یک محور فرضی می‌پیچند و ساختار مارپیچ دورشته‌ای را به وجود می‌آورند. در مقایسه این مارپیچ با نرdban پیچ خورده، ستون‌های نرdban، شامل قند و فسفات‌هایی است که با پیوند فسفودی‌استر به یکدیگر متصل شده‌اند.



با توجه به شکل‌های زیر یک کروموزوم تک کروماتیدی در واقع کروموزومی مضاعف‌نشده است، اما کروموزوم دوکروماتیدی در واقع همان کروموزوم مضاعف‌شده است.



**!
حواله باش!** در یک مجموعه (n) فامتنی، کروموزوم همتانداریم. اما در یک مجموعه ($2n$) فامتنی، کروموزوم‌ها دوبه‌دو همتا هستند.

کروموزوم تک کروماتیدی یک مولکول دنا و دو رشته پلی‌نوکلئوتیدی دارد، در حالی که یک کروموزوم دوکروماتیدی دو مولکول دنا و چهار رشته پلی‌نوکلئوتیدی دارد اما توجه کنید تعداد سانتروم‌ها در کروموزوم‌های تک کروماتیدی و دوکروماتیدی، باهم برابر است.

۴ تعیین تعداد مجموعه کروموزومی و عدد کروموزومی:

مرحله ۱: تعیین یک نوع کروموزوم و شمارش آن

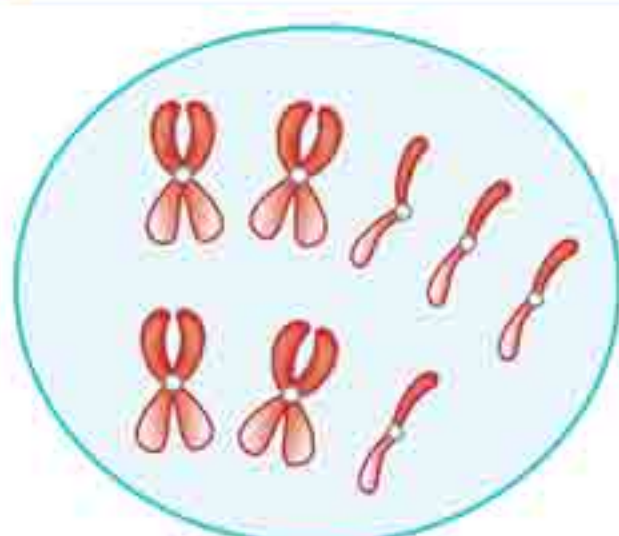
مرحله ۲: شمارش تعداد کل کروموزوم‌ها

مرحله ۳: مشخص کردن تعداد و مجموعه کروموزومی براساس اطلاعات قبلی

۵ پرسش نمونه

- تعداد مجموعه کروموزومی و عدد کروموزومی را در شکل نشان داده شده مشخص کنید.

پاسخ براساس مراحل ذکرشده عمل می‌کنیم:





ج) با توجه به وضعیت پوشش هسته شکل مربوط به مرحله تلوفاز است از طرفی کروموزوم‌ها تک‌کروماتیدی‌اند پس شکل مربوط به میوز ۱ نیست. در نتیجه شکل می‌تواند مربوط به تلوفاز میتوز ($4n = 4$) یا تلوفاز میوز ۲ ($4n = 8$ و $n = 2$) باشد.

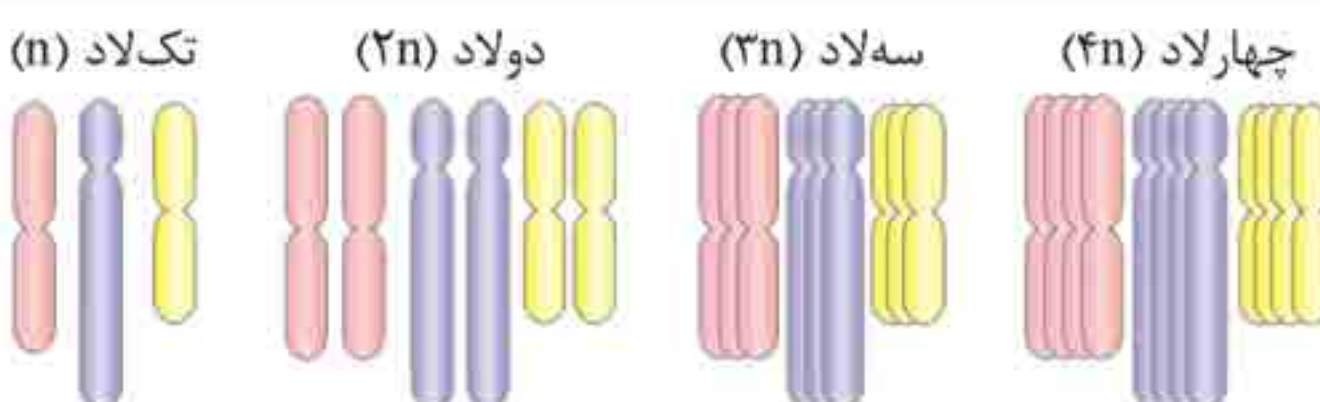
د) کروموزوم‌ها به دوک متصل‌اند اما در سطح استوایی قرار گرفته‌اند پس یاخته در مرحله پرومتافاز میتوز قرار دارد.

تغییر در تعداد کروموزوم‌ها

اگرچه تقسیم یاخته‌ای با دقت بالایی انجام می‌شود، ولی به ندرت ممکن است اشتباهی در روند تقسیم رخ دهد. پلی‌پلوئیدی (چندلادی) شدن و باهم ماندن کروموزوم‌ها نمونه‌ای از این خطاهای میوزی هستند.

◀ **پدیده پلی‌پلوئیدی شدن (چندلادی شدن):** اگر در مرحله آنافاز تمامی کروموزوم‌ها بدون جداشدن به یک یاخته بروند پدیده پلی‌پلوئیدی شدن رخ می‌دهد که در این صورت یک یاخته دو برابر کروموزوم و یاخته دیگر بدون کروموزوم خواهد بود.

⚠ حواستون باش: پدیده پلی‌پلوئیدی شدن در کاریوتیپ قابل مشاهده است و حتی در آزمایشگاه نیز می‌توان با تخریب رشته‌های دوک این پدیده را ایجاد کرد.



به یاخته جانداری که بیش از دو مجموعه کروموزومی دارد پلی‌پلوئید (چندلاد) می‌گویند، مثلاً گندم زراعی $6n$ و موی $3n$ کروموزومی هستند.

مهره ماه

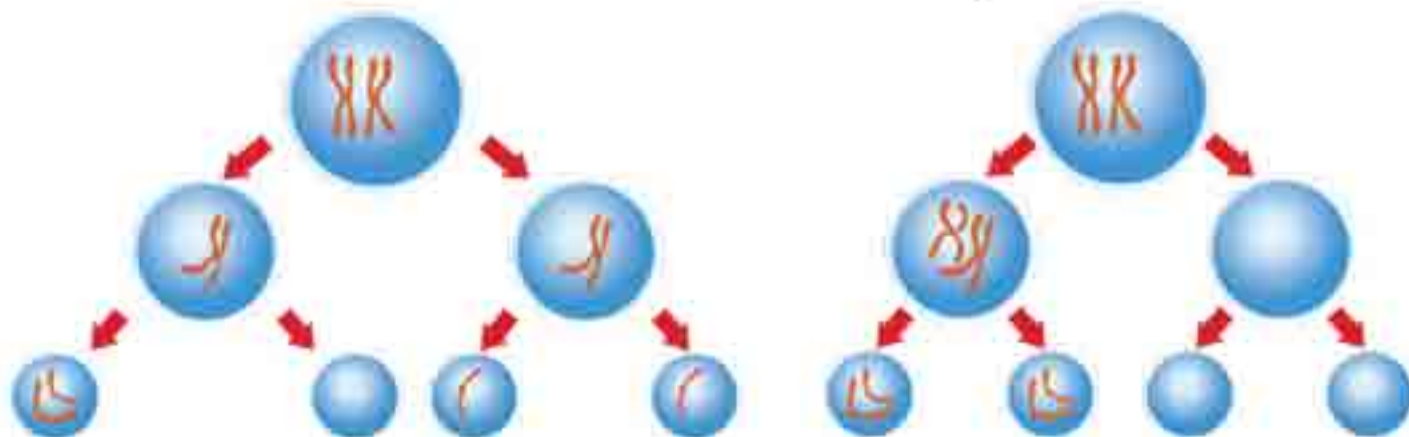
از دنا تا کروموزوم

با هم ماندن کروموزوم‌ها: در این حالت یک یا چند کروموزوم در آنافاز (رشتمان و کاستمان) از یکدیگر جدا نمی‌شوند و در یاخته‌های حاصل کاهش یا افزایش یک یا چند کروموزوم مشاهده می‌شود. نمونه این حالت بیماری نشانگان داون است که افراد مبتلا به آن در یاخته‌های پیکری خود ۴۷ کروموزوم دارند، چنانچه با هم ماندن فامتن‌های شماره ۲۱ در مرحله رشتمان یاخته مورولا، بلاستوسیست و تخم رخ دهد فرد از کروموزوم شماره ۲۱ سه عدد خواهد داشت.



حواستون باشه! اشتباه در تقسیم ممکن است هم در میتوز و هم در میوز رخ دهد اما یاخته‌های حاصل از میوز به دلیل مؤثر بودن در ایجاد نسل بعد از اهمیت بیشتری برخوردارند.

جدانشدن کروموزوم‌های شماره ۲۱ در آنافاز میوز ۱



یاخته‌های بدون ۲۱ کروموزوم یاخته‌هایی با ۲۱ کروموزوم یاخته‌هایی با ۲۱ کروموزوم

در آنافاز میوز ۲

در آنافاز میوز ۱



د) چارگاF، بررسی مقدار بازهای آلی در دنای طبیعی - علت برابری نوکلئوتیدها

۴) ۴

۳) ۳

۲) ۲

۱) ۱

۲. کدام گزینه عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

«در هر مرحله از آزمایش‌های گریفیت که قطعاً».

۱) موش‌ها زنده ماندند - باکتری‌های پوشینه‌دار کشته شده به همراه باکتری‌های زنده قادر پوشینه به موش‌ها تزریق شده است

۲) باکتری پوشینه‌دار در خون و شش موش‌ها مشاهده گردید - پادتن علیه باکتری در خون موش ساخته شده است

۳) تغییراتی در شکل ظاهری باکتری‌های پوشینه‌دار ایجاد شد - باکتری پوشینه‌دار و بدون پوشینه درون خون موش‌ها مشاهده گردید

۴) موش‌ها مردند - پادتن علیه پوشینه در خون موش ساخته نشده است

۲. هر پلیمری که از واحدهای تکرارشونده نوکلئوتید تشکیل شده است

۱) می‌تواند با ذخیره اطلاعات و راثتی آن را به نسل بعد منتقل کند

۲) در زیر واحدهای خود حداقل دو حلقه آلی نیتروژن‌دار دارد

۳) از روی زن‌های ذخیره‌کننده دستورالعمل صفات در یاخته ساخته می‌شود

۴) در زیر واحدهای قادر انشعاب خود، قندی با ساختار حلقوی دارد

۲. هر یاخته‌ای که همواره تعداد جایگاه آغاز همانندسازی در DNA آن ثابت است، چه مشخصه‌ای دارد؟

۱) پس از عبور یاخته از طولانی ترین مرحله اینترفاز، ابتدا کروماتین‌ها در یاخته دو برابر می‌شوند.

۲) دنای غیراصلی که اطلاعات اضافه‌تری به این یاخته می‌دهد، قادر انتهای آزاد است.

▲ حواستون باش: به کمک قوانین بیانیادین وراثت مندل (پدر علم ژنتیک) می‌توان صفات فرزندان را پیش‌بینی کرد.

مفاهیم پایه

انواع ویژگی موجودات زنده

«**ویژگی‌های وراثتی:** بروز ویژگی‌های دریافت‌شده از والدین به دو صورت است. ① در بروز آن‌ها تنها وراثت نقش دارد؛ مانند گروههای خونی ABO و Rh. ② در بروز آن‌ها هم وراثت و هم محیط نقش دارد؛ مانند هوش

«**ویژگی‌های محیطی:** فقط محیط در بروز آن‌ها دخالت دارد، مانند تیره‌شدن رنگ پوست به علت قرارگیری در معرض آفتاب

حفظیات ژنتیک

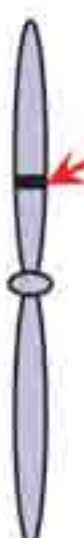
صفت: در علم ژن‌شناسی ویژگی‌های ارثی جانداران را صفت می‌نامند. مانند صفت رنگ چشم، حالت مو، گروه خونی و

ژن‌شناسی (ژنتیک): شاخه‌ای از زیست‌شناسی که به چگونگی وراثت صفات از نسلی به نسل دیگر می‌پردازد.

شکل‌های یک صفت: صفات حالت‌های مختلفی دارند که به آن شکل‌های صفت می‌گویند. مثلاً رنگ چشم ممکن است مشکی، قهوه‌ای، سبز یا آبی باشد یا حالت مو ممکن است به شکل صاف، موج‌دار یا فر دیده شود.

گروههای خونی

انواع گروه خونی براساس مفاهیم کتاب درسی به دو دسته ABO و Rh دسته‌بندی می‌شوند.



جایگاه ژن‌های
گروه خونی Rh

فامتن شماره ۱

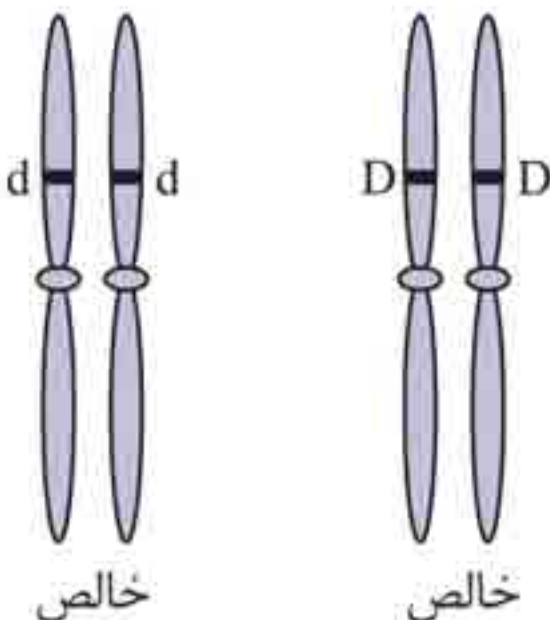
جایگاه ژنی: D و d جای مشخصی در فامتن دارند. هر دو، جای یکسانی از فامتن شماره ۱ را به خود اختصاص داده‌اند. این جایگاه از فامتن شماره ۱ در واقع جایگاه ژن‌های Rh است.

پرسش نمونه

- حداقل و حداقل تعداد جایگاه ژنی برای صفت Rh در یک یاخته هسته‌دار بدن انسان به چه صورت است؟

پاسخ حداقل جایگاه ژنی برای این صفت هنگامی است که یاخته تک‌کروماتیدی است و یک جایگاه ژنی دارد و حداقل جایگاه ژنی برای صفت Rh زمانی است که یاخته دوکروماتیدی می‌باشد و دو جایگاه ژنی دارد.

دگره (الل): به شکل‌های مختلف صفت، دگره می‌گویند. مثلاً D و d شکل‌های مختلف Rh را تعیین می‌کنند و هر دو جایگاه ژنی یکسانی دارند.



صفت خالص: هرگاه دو دگره (الل) مربوط به یک صفت در یک جاندار یکسان باشد آن جاندار نسبت به آن صفت خالص است؛ مثلاً در صفت Rh هر دو فامتن شماره ۱، D یا هر دو d را داشته باشد.

صفت ناخالص: هرگاه دو دگره (الل) مربوط به یک صفت در یک جاندار با یکدیگر متفاوت باشد آن جاندار نسبت به آن صفت ناخالص است.

کربوهیدرات B را به غشا اضافه می‌کند. اگر هیچ‌یک از این دو آنزیم‌ها وجود نداشته باشند، آن‌گاه هیچ کربوهیدراتی به غشای گویچه قرمز اضافه نخواهد شد، بنابراین برای این صفت، سه دگره وجود دارد. دگرهای که آنزیم A را می‌سازد، دگرهای که آنزیم B را می‌سازد و دگرهای که هیچ آنزیمی نمی‌سازد.

جایگاه ژن‌های گروه خونی ABO در فام تن شماره ۹ قرار دارد. ژن‌شناسان دگرهای A، B و O را به ترتیب با I^B ، I^A و O نشان می‌دهند. این نوع نام‌گذاری به روشنی نشان می‌دهد که دگره I^A و I^B نسبت به هم، هم‌توان، اما نسبت به O بارزند.

جمع‌بندی:

انواع رخ‌نمود و ژن‌نمود گروه خونی ABO

عملکرد آنزیم در گویچه قرمز	رخ‌نمود	ژن‌نمود
آنزیم A کربوهیدرات نوع A را به گیرنده پروتئینی سطح غشا متصل می‌کند.	AA AO	A
آنزیم B کربوهیدرات نوع B را به گیرنده پروتئینی سطح غشا متصل می‌کند.	BB BO	B
آنزیم‌های A و B به ترتیب کربوهیدرات‌های A و B را به گیرنده‌های پروتئین سطح غشا متصل می‌کنند.	AB	AB
هیچ آنزیمی ساخته نمی‌شود و هیچ کربوهیدراتی به گیرنده پروتئینی سطح غشا متصل نمی‌شود.	OO	O

به طور کلی برای گروه خونی ABO، ۶ نوع ژنوتیپ و ۴ نوع فنوتیپ وجود دارد.

? پرسش نمونه

در صفت گروه خونی Rh اگر والدین هر دو در غشای گویچه قرمز خود پروتئین D را باشند، قطعاً .

- ۱) نداشته - ژن نمود فرزندان را می‌توان به‌طور دقیق پیش‌بینی کرد
- ۲) داشته - تولد دختری با رخ‌نمود متفاوت با والدین دور از انتظار است
- ۳) نداشته - تولد پسری با ژن نمود متفاوت با والدین دور از انتظار نیست
- ۴) داشته - متنوع‌ترین فرزندان از نظر صفات Rh در این خانواده متولد می‌شوند

پاسخ گزینه «۱»

در غشای گویچه قرمز افراد Rh مثبت پروتئین D مشاهده می‌شود. این افراد ژن نمودهای DD یا Dd را دارند در حالی که در غشای گویچه قرمز افراد Rh منفی پروتئین D مشاهده نمی‌شود و این افراد dd هستند. بر این اساس اگر والدین هر دو dd باشند با توجه به آمیزش (dd × dd) قطعاً فرزندان نیز dd خواهند بود و ژن نمود آن‌ها را می‌توان به‌طور دقیق پیش‌بینی کرد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه «۲»: اگر والدین را ناخالص (Dd) در نظر بگیریم آن‌ها رخ‌نمود Rh مثبت دارند، اما در اثر آمیزش آن‌ها (Dd × Dd = DD + Dd + dd) امکان تولد فرزندی با رخ‌نمود متفاوت با والدین (dd) وجود دارد.

گزینه «۳»: در این حالت همان‌طور که گفته شد والدین dd هستند و فرزندان آن‌ها نیز ژن نمود مشابه با والدین را دارند.



پرسش نمونه

۱۷. در یک خانواده اگر مادر ناقل بیماری هموفیلی و کورونگی باشد و پدر خانواده از نظر هر دو بیماری سالم باشد بروز بیماری در بین فرزندان چگونه است؟

پاسخ مطابق با اطلاعات مسئله ژن نمود مادر به صورت $X_D^H X_d^h$ و ژن نمود پدر خانواده به صورت $X_D^H Y$ است. آمیزش به صورت زیر است:

$$X_D^H Y \times X_D^H X_d^h = \underbrace{X_D^H Y}_{\substack{\text{دختر ناقل} \\ \text{هر دو بیماری}}} + \underbrace{X_d^h Y}_{\substack{\text{پسر مبتلا به} \\ \text{هر دو بیماری}}} + \underbrace{X_D^H X_D^H}_{\substack{\text{دختر سالم از نظر} \\ \text{هر دو بیماری}}} + \underbrace{X_D^H X_d^h}_{\substack{\text{پسر سالم از نظر} \\ \text{هر دو بیماری}}}$$

در سؤالات کنکور سراسری معمولاً انواعی از بیماری‌ها با گروه خونی ترکیب می‌شوند، محاسبه یک‌به‌یک آن‌ها به روش گفته شده در ادامه مطلب باعث می‌شود تا این‌گونه سؤالات برای دانش‌آموزان سؤالات ساده‌ای تلقی شود.

ترکیب بیماری‌های وراثتی و گروه‌های خونی

رسیدیم به بهترین بخش کتاب، با پاسخ به سؤال همه چیز را متوجه خواهید شد!

تست نمونه



۱۸. از ازدواج مردی مبتلا به هموفیلی و دارای گروه خونی AB^+ با زنی مبتلا به فنیل‌کتونوری (مستقل از جنس نهفته) و دارای گروه خونی B^- که ناقل هموفیلی است تولد کدام فرزند غیرممکن است؟
 ۱) دختری ناقل بیماری‌های هموفیلی و فنیل‌کتونوری و دارای ژن نمود گروه خونی $I^B idd$

بخش چهارم

ژنتیک جانوری

خرید کتاب های کنکور
با تخفیف ویژه

ا، سال، ایگان

Medabook.com

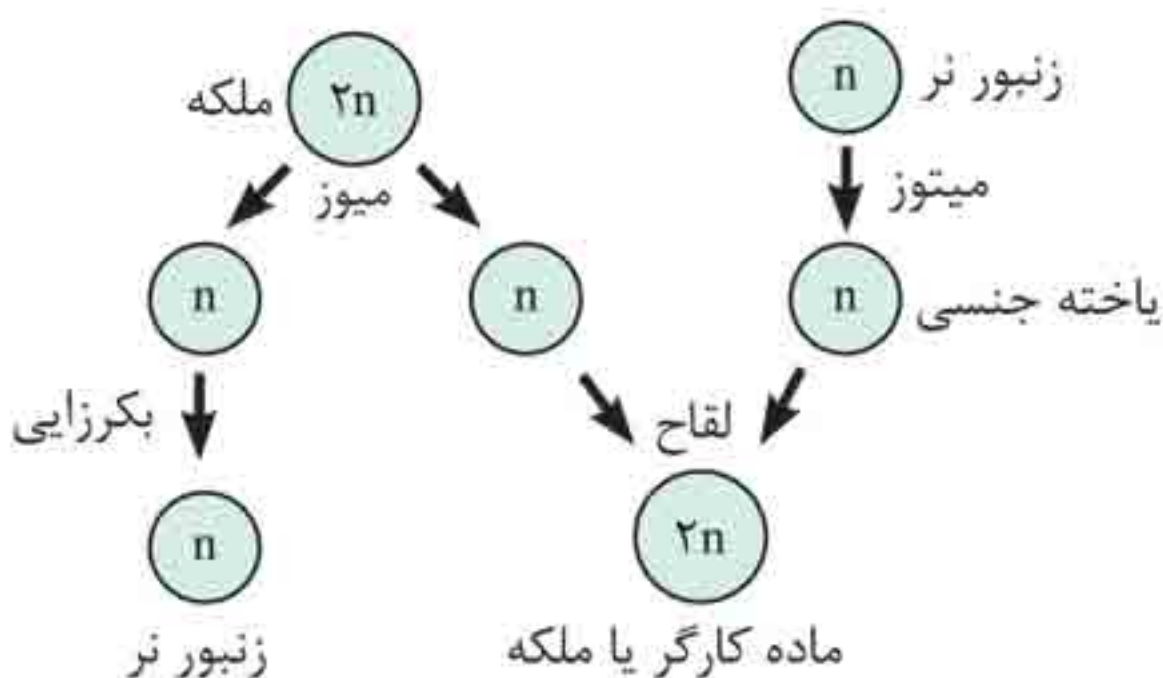
مدابوک





بکرزایی در زنبور عسل

زنبورهای عسل ماده دیپلولئیدند (۲n) و به صورت زنبورهای ملکه یا کارگر مشاهده می‌شوند. از میان زنبورهای عسل ماده، زنبورهای کارگر نازا (عقیم) هستند و فقط زنبور عسل ملکه می‌تواند با انجام تقسیم میوز تخمک هاپلولئید (n) تولید کند. براساس شکل زیر پس از ایجاد تخمک هاپلولئید دو حالت وجود دارد.

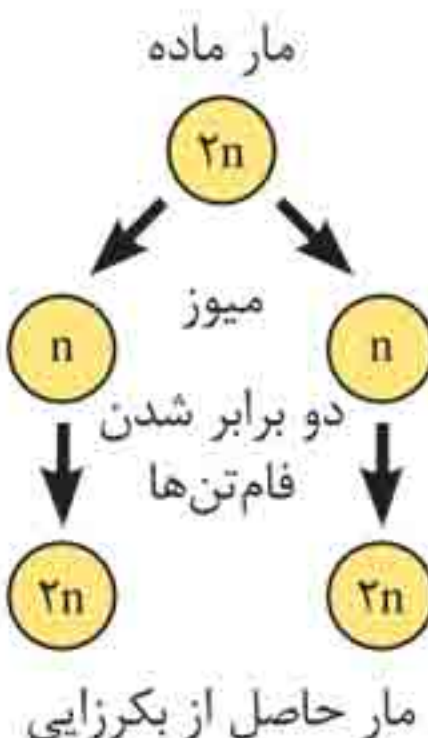


۱ در صورتی که تخمک بدون انجام لقاح شروع به تقسیم کند جاندار هاپلولئیدی به وجود می‌آید که زنبور عسل نر است. توجه کنید که زنبور عسل نر توانایی انجام تقسیم میوز را ندارد و با کمک تقسیم میتوز گامت تولید می‌کند.

۲ در صورت لقاح تخمک (n) با اسperm (n) یک یاخته دیپلولئیدی (2n) به نام تخم ایجاد می‌شود و در پی رشد این یاخته زنبور عسل ماده (ملکه یا کارگر) به وجود می‌آید.

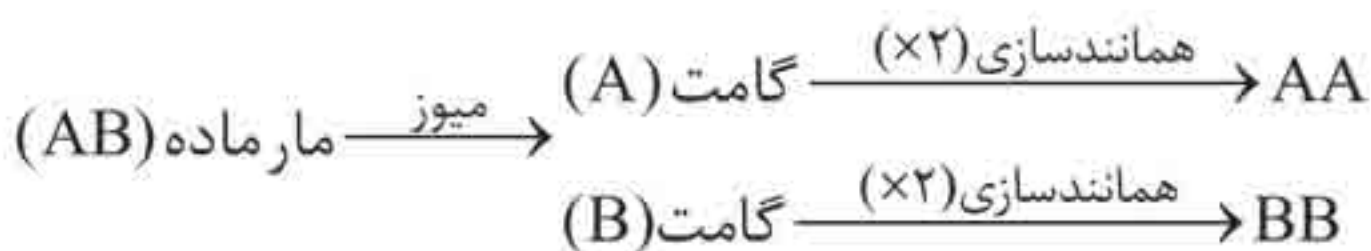
ژنتیک در زنبور عسل

اگر ژن نمود ملکه را AA فرض کنیم، دو نکته اساسی برای حل مسائل ژنتیک در زنبور عسل وجود دارند.



در صورتی که ژن نمود مار ماده AA فرض شود تمامی گامت‌های ایجادشده ژن نمود A و تمامی مارهای حاصل از بکرزایی ژن نمود AA خواهند داشت.

در صورتی که ژن نمود مار ماده AB فرض شود به علت تولید گامت‌های A و B مارهای حاصل از بکرزایی می‌تواند AA و BB باشد به نمودار زیر توجه کنید.



نکته باران:

- ۱ زنبورهای حاصل از بکرزایی همگی هاپلوفئید و نر هستند.
- ۲ مارهای حاصل از بکرزایی همگی دیپلوفئیدند.
- ۳ همه زنبورهای حاصل از لقاح، دیپلوفئید و ماده (ملکه یا کارگر) هستند.
- ۴ در جمعیت زنبورهای عسل فقط زنبورهای ملکه و نر می‌توانند تولید مثل انجام دهند.