

Генетика и здоровье человека.

Выполнила

Студентка ГАПОУ РС(Я) «ЮЯТК» гр. СиЭЗиС – 15(9)

Денисова Анастасия

Руководитель Сазонова Т.А.



ACR

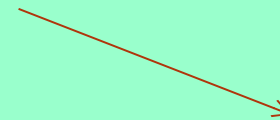
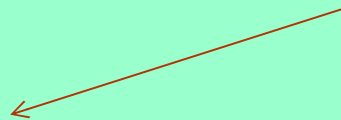




нетика и здоровье человека

Причиной изменений в наследственном материале являются

Мутации



возникают во всех клетках
организма, кроме половых,
вливают на определенные

функции организма,
сокращают
продолжительность жизни

возникают в половых клетках,
нарушают структуру ДНК,
передаются из поколения

в поколение

ГЕННЫЕ БОЛЕЗНИ

Мутации происходят в одном гене, что приводит к изменению структуры или количества белка.

В зависимости от расположенного мутантного гена выделяют болезни аутосомного и сцепленного с полом наследования.



Фенилкетонурия

Рецессивное заболевание, расположенное в 12 хромосоме. В организме человека накапливается избыточное количество аминокислоты - фенилаланина

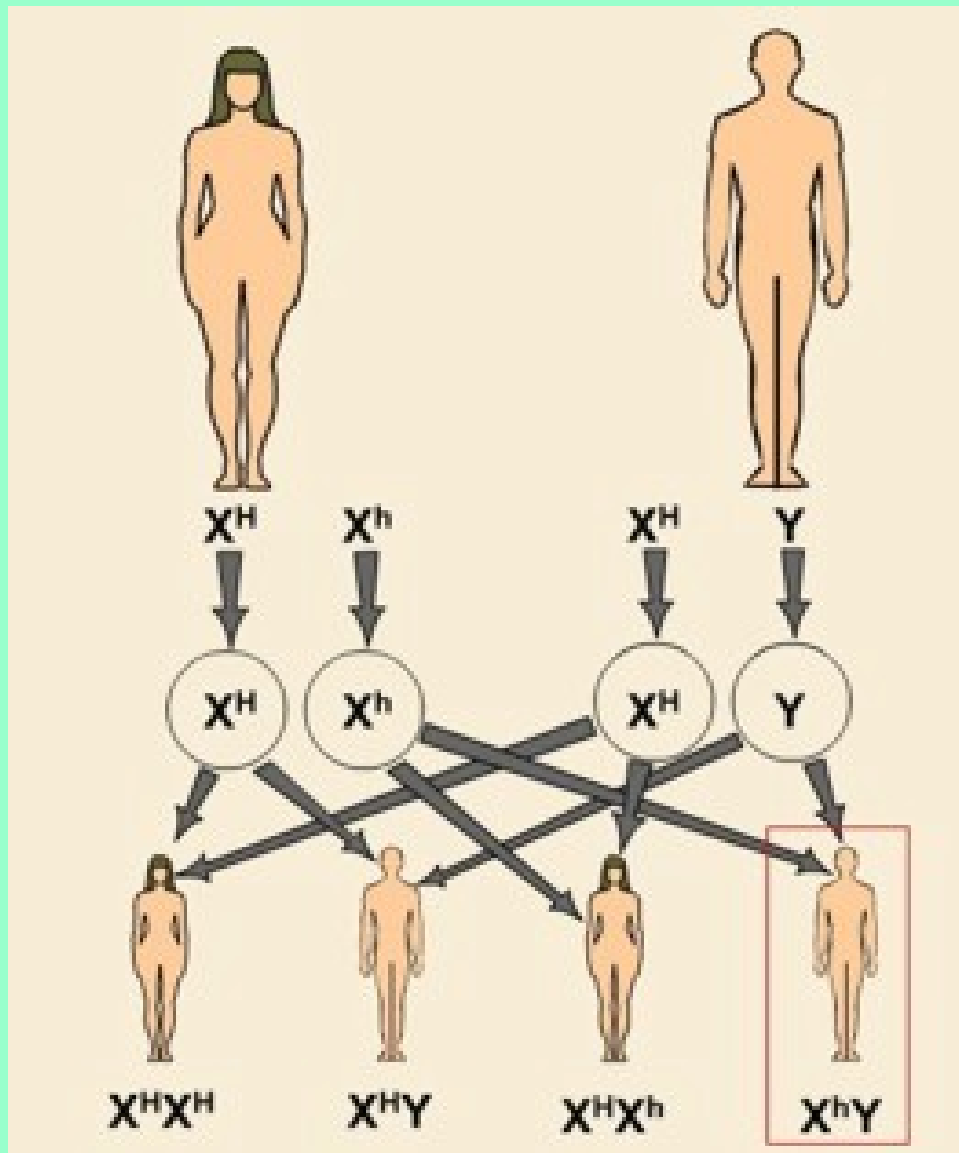


Альбинизм



**Серповидноклеточная
анемия**

Гемофилия



ХРОМОСОМНЫЕ БОЛЕЗНИ

К хромосомным относят болезни, обусловленные геномными мутациями или структурными изменениями отдельных хромосом.

СИНДРОМ ДАУНА



Лишняя 21 хромосома.
Общее количество хромосом
у таких людей равно 47.

Наблюдается:
умственная отсталость,
маленький рост,
понижение устойчивости
к инфекционным
заболеваниям,
характерная внешность.

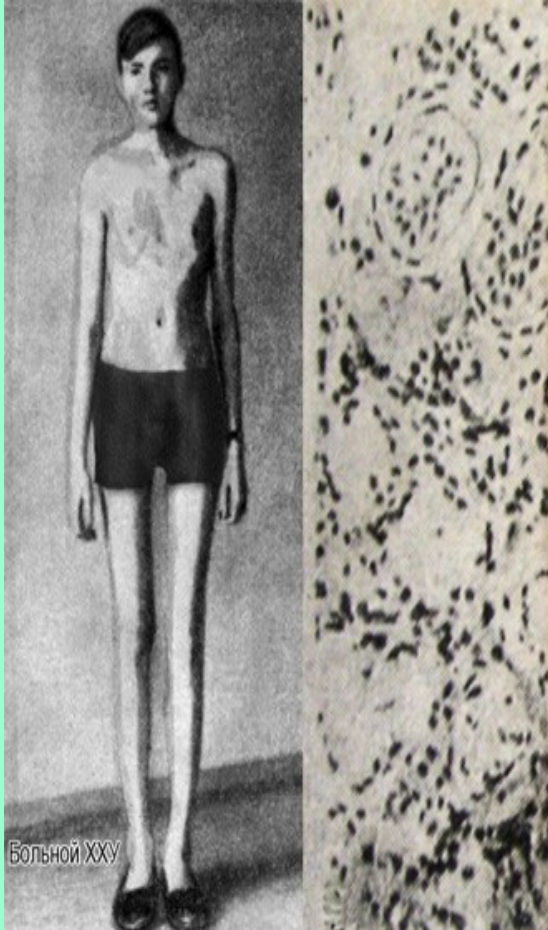
СИНДРОМ ПАТАУ



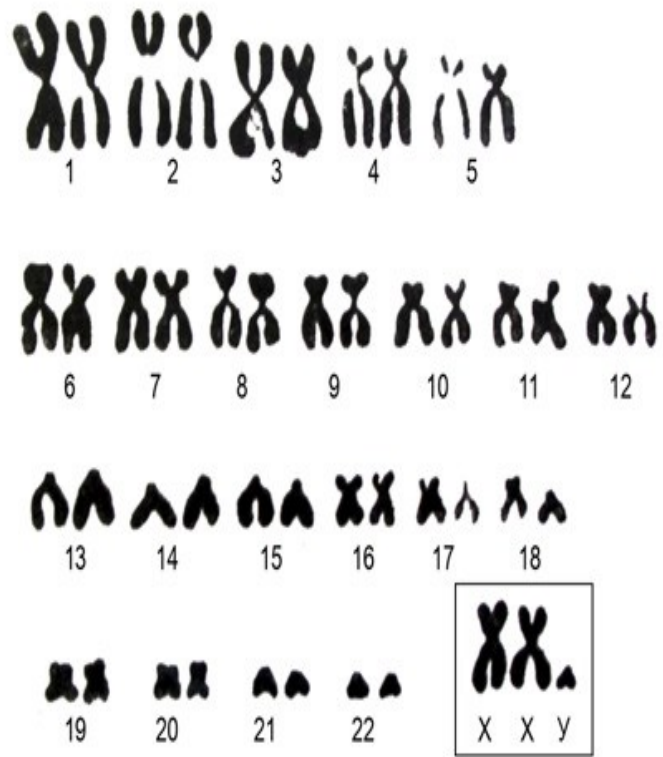
Всего хромосом 47.
Лишняя 13-ая хромосома.

Тяжелые отклонения
в развитии.

95% детей умирает в
первый год жизни.

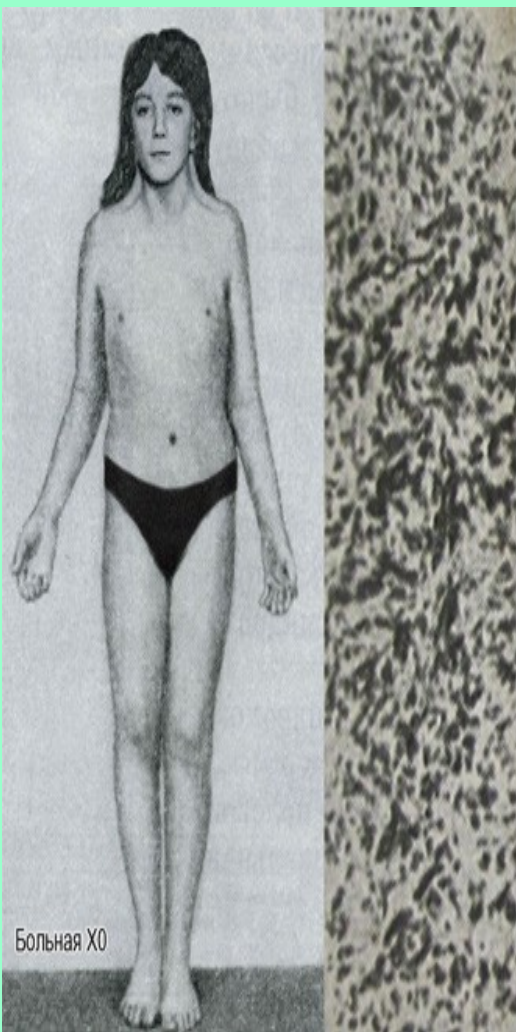


Синдром Клайнфельтера, 47 / ХХУ

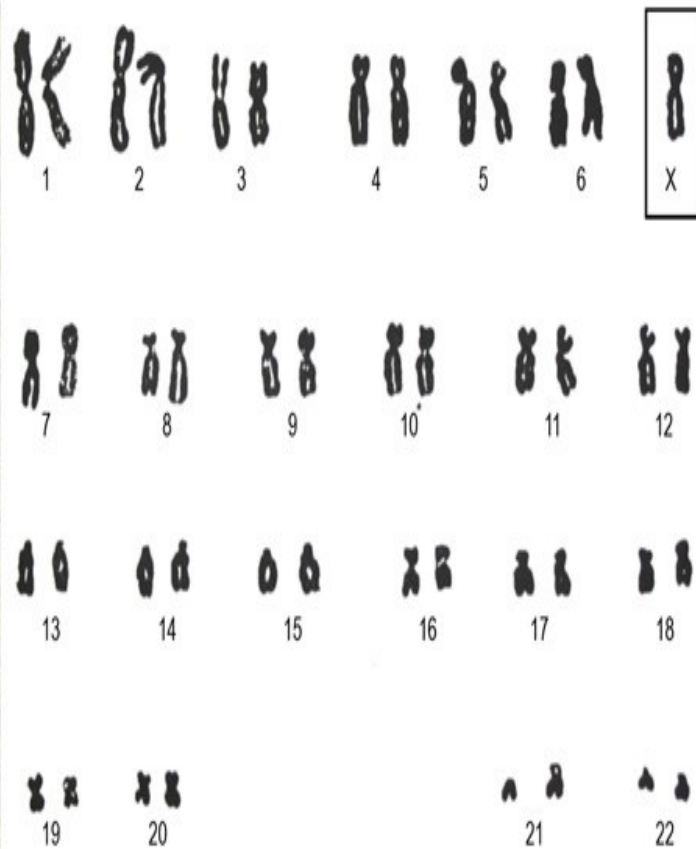


Количество хромосом:
 $44 + ХХУ = 47$

Мужчина женоподобный (широкие бедра, большая грудь), умственная отсталость



Синдром Шерешевского-Тернера, 45 / XO



Число хромосом:
 $44 + XO = 45$

Женщина, низкий
рост, короткая
шея,
незначительная
умственная
отсталость,
вторичные
половые признаки
выражены слабо,
бесплодна.

СИНДРОМ «КОШАЧЬЕГО КРИКА»



Утрата фрагмента 5-ой хромосомы. Плач напоминающий мяуканье кошки, наблюдается нарушение в строении гортани и голосовых связок, умственная отсталость и физическое недоразвитие.

Выводы:

- 1. Существуют генные и хромосомные болезни.

Причина наследственных заболеваний человека – различные мутации.

- 2. Сейчас 12–15% генных болезней полностью излечиваются диетами и лекарствами.

Примерно в 50% лечение продлевает больным жизнь, улучшает ее качество.

Но остальные 35–40% болезней пока не поддаются лечению.