

Министерство здравоохранения Российской Федерации

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Рязанский государственный медицинский университет имени академика И.П. Павлова» Министерства здравоохранения Российской Федерации ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России

Утверждено решением ученого совета Протокол №10 от 21.05.2024 г

Комплект оценочных материалов по дисциплине	Генетические технологии в медицине
Образовательная программа	Основная профессиональная образовательная программа высшего образования – программа специалитетапо специальности 31.05.01 Лечебное дело
Квалификация	Врач-лечебник
Форма обучения	очная

Разработчик (и): кафедра гистологии, патологической анатомии и медицинской генетики

ФОИ	Ученая степень,	Место работы	Должность
ИОФ	ученое звание	(организация)	должность
Г.И. Якубовский	к.м.н.	ФГБОУ ВО	доцент
		РязГМУ	
		Минздрава России	
Е.И. Шумская		ФГБОУ ВО РязГМУ	Старший
·		Минздрава России	преподаватель

Рецензент (ы):

ФОИ	Ученая степень, ученое звание	Место работы (организация)	Должность
Крапивникова О.В.	к.б.н.	ФГБОУ ВО РязГМУ	Доцент
		Минздрава России	кафедры
Лазутина Г.С.	к.м.н.	ФГБОУ ВО РязГМУ	Доцент
		Минздрава России	кафедры

Одобрено учебно-методической комиссией по специальности Лечебное дело Протокол № 8 от 23.04. 2024 г.

Одобрено учебно-методическим советом.

Протокол № 7 от 25.04. 2024г.

1. Паспорт комплекта оценочных материалов

- 1.1. Комплект оценочных материалов (далее КОМ) предназначен для оценки планируемых результатов освоения рабочей программы дисциплины Генетические технологии в медицине.
- 1.2. КОМ включает задания для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации.

Общее количество заданий и распределение заданий по типам и компетенциям:

Код и наименование компетенции	Количество заданий закрытого типа	Количество заданий открытого типа
ОПК-5 Способен оценивать морфофункцио нальные, физиологическ ие состояния и патологически е процессы в организме человека для решения профессиональ ных задач ПК-2 Способен проводить обследование пациента с целью установления диагноза	140	75
Итого	140	75

1.3 Дополнительные материалы и оборудование для выполнения заданий (при необходимости):

1. Задания всех типов, позволяющие осуществлять оценку всех компетенций, установленных рабочей программой дисциплины

Генетические технологии в медицине.

Код и наименование компетенции	№ п/п	Задание с инструкцией					
		Задания закрытого типа					
ОПК 5; ПК 2	2.	Прочитайте текст и установ и ее значением. К каждой позиции, данном в характеристика А Триплетный В не перекрывающийся Г вырожденный Запишите выбранные цифри А Б В Г	3 лев 1 2 3 4 4 ы под	значение одной и той же аминокислоте может соответствовать несколько кодонов значащей единицей кода является сочетание трёх нуклеотидов генетический код работает одинаково в организмах разного уровня сложности между триплетами нет знаков препинания, то есть информация считывается непрерывно д соответствующими буквами:	тствие между характеристикой генетического кода гвующую позицию из правого столбца.		
		хромосом. К каждой позиции, данном в	в лев	ом столбце, подберите соответст	гвующую позицию из правого столбца.		
		плоидность		Количество хромосом			
		А гаплоидный	1	46			
		Б диплоидный	2	23			
		В триплоидный	3	69			

	Запишите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
	А Б В			
3.	Прочитайте текст и установи	те с	оответствие. Установите соответ	гствие между кариотипом и названием синдрома.
	К каждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответст	твующую позицию из правого столбца.
	кариотип		синдром	
	A 47,XX,+21	1	Синдром Клайнфельтера	
	Б 45,Х	2	Синдром Дауна	
	B 47, XXY	3	Синдром Патау	
	Γ 47,XY,18	4	Синдром Шершевского-	
			Тернера	
	Д 47,ХХ,+13	5	Синдром Эдвардса	
	Запишите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
	А Б В Г Д			
4.	Прочитайте текст и установи	те с	оответствие. Установите соответ	гствие между типом мутации и ее характеристикой.
	К каждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответст	вующую позицию из правого столбца.
	мутация		признак	
	А делеция	1	Обмен негомологичными	
			участками хромосом	
	Б инверсия	2	Утрата части нуклеотидов	
	В транслокация	3	Удвоение части	
			генетического материала	
	Г дупликация	4	Разворот	
			последовательности	
			нуклеотидов на 180 градусов	
		под	соответствующими буквами:	
	Α Β Β Γ			
5.		те с	рответствие. Установите соответ	гствие между типом генной мутации и ее
	характеристикой.			
		лево		вующую позицию из правого столбца.
	Тип мутации		характеристика	
	А Миссенс мутация	1	Замена одного азотистого	

			± • ·	
			сохранением нужной	
			аминокислоты	
	Б Нонсенс мутация	2	Замена одного азотистого	
			основания на другое,	
			приведшее к замене	
			аминокислоты	
	В Со сдвигом рамки	3	Формирование стоп-кодона	
	считывания		1 1	
	Г Сайленс мутация	4	Выпадение/вставка	
			нуклеотидов не кратная 3.	
	Запишите выбранные пифры	пол		
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
6.	Прочитайте текст и установит	те со	оответствие. Установите соотве	гствие между типом заболевания и типом мутации.
	синдром		Тип мутации	
	А Синдром Кошачьего	1	генная	
	крика			
	Б Синдром Эдвардса	2	геномная	
	В Синдром Вильсона-	3	хромосомная	
	Коновалова		-	
	Запишите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
	А Б В			
7.	Прочитайте текст и установит	те с	оответствие. Установите соотве	гствие между типом патологии и заболеванием.
	К каждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответст	гвующую позицию из правого столбца.
	Тип патологии		заболевание	
	А Болезнь обмена	1	мукополисахаридоз	
	веществ			
	Б Лизосомальная	2	Спинальная амиотрофия	
	болезнь накопления		• •	
1		3	1	
	В Нервно-мышечное	3	фенилкетоурия	
	В Нервно-мышечное заболевание	3	фенилкетоурия	
		В Со сдвигом рамки считывания Г Сайленс мутация Запишите выбранные цифры А Б В Г 6. Прочитайте текст и установи К каждой позиции, данном в синдром А Синдром Кошачьего крика Б Синдром Эдвардса В Синдром Вильсона-Коновалова Запишите выбранные цифры А Б В 7. Прочитайте текст и установи К каждой позиции, данном в Тип патологии А Болезнь обмена веществ Б Лизосомальная болезнь накопления	В Со сдвигом рамки считывания Г Сайленс мутация 4 Запишите выбранные цифры под А Б В Г 6. Прочитайте текст и установите со К каждой позиции, данном в лево синдром А Синдром Кошачьего 1 крика Б Синдром Эдвардса 2 В Синдром Вильсона- З Коновалова Запишите выбранные цифры под А Б В 7. Прочитайте текст и установите со К каждой позиции, данном в лево Тип патологии А Болезнь обмена 1 веществ Б Лизосомальная 2 болезнь накопления	Б Нонсенс мутация 2 Замена одного азотистого основания на другое, приведшее к замене аминокислоты В Со сдвигом рамки считывания 3 Формирование стоп-кодона считывания Г Сайленс мутация 4 Выпадение/вставка нуклеотидов не кратная 3. Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: А Б В Г 6. Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответст синдром Тип мутации А Синдром Одвардса 2 геномная В Синдром Эдвардса 2 геномная В Синдром Вильсона- коновалова 3 хромосомная Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: А В 7. Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответст К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответст К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответст Тип патологии заболевание А Болезнь обмена веществ 1 мукополисахаридоз веществ Б Лизосомальная болезнь накопления 2 Спинальная амиотрофия

	Д Заболевание	5 ахондроплазия
	соединительной ткани	
	Запишите выбранные цифры	ы под соответствующими буквами:
	А Б В Г Д	
8.	Прочитайте текст и установи	вите соответствие. Установите соответствие между названием заболевания типом
	наследования.	
		в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	Заболевание	Тип наследование
	А ахондроплазия	1 Аутосомно-рецессивный
	Б фенилкетонурия	2 Аутосомно-доминантный
	В гемофилия	3 Х-сцепленный доминантный
	Г фосфат-диабет	4 Х-сцепленный рецессивный
	Запишите выбранные цифры	ы под соответствующими буквами:
	A B B Γ	
9.	Прочитайте текст и установит	вите соответствие.
	Установите соответствие меж	ежду названием заболевания и типом мутации.
	К каждой позиции, данном в	в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	заболевание	мутация
	А Синдром Ангельмана	1 митохондриальная
	Б Синдром Лебера	2 экспансия нуклеотидных
		повторов
	В Хорея Гентингтона	3 нарушение геномного
		импритинга
	Запишите выбранные цифры	ы под соответствующими буквами:
	А Б В	
10.	Прочитайте текст и установи	вите соответствие.
		ежду заболеванием и пораженным белком.
		в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	заболевание	белок
	А Миодистрофия	1 Коллаген
	Дющенна-Беккера	
	Б Синдром Марфана	2 дистрофин

	В	Амиотрофия	3	SMN-белок	
		Верднига-Горфмана	<u> </u>		
			ПОД	соответствующими буквами:	
	A	БВ			
11.		•			етствие между заболеванием и мутантным геном.
	I K	заболевание	Лево	ген	ствующую позицию из правого столбца.
	A	фенилкетонурия	1	GALT	
	Б	муковисцидоз	2	PAH	
	B	галактозэмия	3	CFTR	
		Талактозэмии		CITK	
	Γ	адреногенитальный синдром	4	CYP21A	
	Запі А		под	соответствующими буквами:	
12				**	
12.					етствие между заболеванием и мутантным геном.
	K K	аждои позиции, данном в заболевание	лево	· •	ствующую позицию из правого столбца.
			1	Ген	
		Спинальная амиотрофия	1	DMD	
	Б	миодистрофия Дюшена-Беккера	2	FBN1	
	В	ахондроплазия	3	SMN1	
	Γ	Синдром Марфана	4	FGFR3	
	Запі	ишите выбранные цифры	ПОД	соответствующими буквами:	
	A	БВГ			
13.	Про	учитайте текст и установи	те с	оответствие. Установите соотв	етствие между заболеванием и мутантным геном.
		•			ствующую позицию из правого столбца.
		заболевание		ген	-
	A	Гемофилия А	1	HBA	

	Б	Гемофилия В	2	F8	
	В	Талассемия	3	F9	
	Γ	Серповидно-	4	Hb	
		клеточная анемия			
	Запи		ы под	ц соответствующими буквами	и:
	A	Β Β Γ			
14.	_	читайте текст и установ	ите с	оответствие. Установите соо	тветствие инвазивной процедуры и срока
			в лев	ом столбие. полберите соотв	етствующую позицию из правого столбца.
		манипуляция		срок	
	Α	хорионбиопсия	1	15-18	
	Б	плацентоцентез	2	21-22	
	В	амниоцентез	3	11-14	
	Γ	кордоцентез	4	17-20	
			ы под	соответствующими буквами	<u>л</u> и:
	A	БВГ			
15.	_		ите с	оответствие. Установите соо	тветствие инвазивной процедуры и анализируем
		риала. жлой позиции, ланном і	в пев	ом столбие, полберите соотв	етствующую позицию из правого столбца.
		манипуляция		Клетки	
	A	хорионбиопсия	1	Клетки	
		1		синцитиотрофобласта	
	Б	плацентоцентез	2	Слущенный эпителий	
	В	амниоцентез	3	плода Клетки трофобласта	-
		,		1 1	
	Γ	кордоцентез	4	Клетки крови плода	
	Запи		ы под	соответствующими буквами	<u></u>
		1 - 1 - 1 - 1			
	A	Β Β Γ			

				ветствие между методом и его целью.
Кь		левс	м столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	Метод анализа генома		цель	
A	Кариотип	1	Анализ конкретной	
			мутации	
Б	XMA	2	Анализ хромосом	
В	ПЦР	3	Анализ структуры	
			гена/генома	
Γ	Секвенирование	4	Анализ	
			микрохромосомных	
			перестроек	
Заг	ишите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
A	Б В Г			
				ветствие между методом и его целью.
Кь	аждой позиции, данном в	левс	м столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	Метод анализа генома		цель	
A	Таргетное	1	Анализ всех белок-	
	секвенирование		кодирующих генов	
Б	полноэкзомное	2	Анализ ряда генов одной	
			клинической группы	
B	полногеномное	3	Анализ конкретного гена	
$ \Gamma$	Клинический экзом	4	Анализ всех генов	
Заг	ишите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
A	БВГ	, ,	3	
18. Пр	очитайте текст и установи	те со	ответствие. Установите соотв	ветствие между видом генетической профилактики и
_	периодом.			
Кь	аждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	профилактика		период	
A	неонатальная	1	Период планирования	
			беременности	
Б	пренатальная	2	Период новорожденности	
			*	

	В преконцепционная 3 Период эмбриона до
	имплантации в рамках ВРТ
	Г предимплантационная 4 Период беременности
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:
	Α Β Β Γ
19.	Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответствие между видом предимплантационной
	генетической профилактики и ее целью.
	К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	профилактика цель
	A ПГД-А 1 На моногенные
	заболевания
	Б ПГД-М 2 На структурные аномалия
	хромосом
	В ПГД-СП 3 На количественные
	аномалии хромосом
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:
	$oldsymbol{A} oldsymbol{B}$
20.	Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответствие между типом хромосомы и видом ее
	кариограммы.
	К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	Тип хромосомы Внешний вид
	А метацентрическая 1 Плечи одинаковы по
	размеру
	Б субметацентрическая 2 Длинное плечо и спутники
	В акроцентрическая 3 Короткое и длинное плечо
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:
	A
21.	Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответствие между видом деления клеток и типом
21.	клеток.
	К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	Тип хромосомы Внешний вид
	Tim Aponocomia

						,	
		A M	итоз		1	Соматические клетки	
		Би	ейоз		2	Созревающие половые	
						клетки	
		Запиши	ите выбра	нные пифры	пол	соответствующими буквами:	
			Б	5472.		осотрологру то жити од тарилит	
		11 1					
	22.	Прочит	гайте текс	т и установи	Te co	оответствие Установите соотв	ветствие между клиническим признаком и
	22.	синдро		т и установи	10 00	ответствие. Установите соот	ететьне между клипи теским признаком и
		-		и пошном в	перс	ом столбие, полберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
					ЛСВС		ствующую позицию из правого столоца.
				ий признак		синдром	
			высокий р	ост	1	Дауна	
		M	альчика				
		Б 3	адержка р	оста	2	Клайнфельтера	
		де	евочки				
		B P	асщелина	губы и	3	Шершевского-Тернера	
			еба	•			
		ΓП	Іоперечна	я склалка	4	Патау	
			адони				
				нные шифпы	пол	соответствующими буквами:	
			Б В	Г	под	соответствующими буквами.	
		A	<u> </u>	1			
-	23.	Пости					
	23.			т и установи	re co	ответствие. Установите соотв	ветствие между клиническим признаком и
		синдро					<u></u>
					лево	·	ствующую позицию из правого столбца.
		K	линическ	ий признак		синдром	
		A C	ухая тонк	ая кожа,	1	фенилкетонурия	
		ГІ	ипотрофи	Я			
		Б М		запах кожи	2	муковисцидоз	
		ВП	Ісевдогипо	ептрофия	3	Синдром Марфана	
			кроножнь				
			кропожнь Іовышення	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	Миодистрофия Дюшена	
					7	тинодистрофия діошена	
				ть суставов			
					под	соответствующими буквами:	
		A	БВ	Γ			

24.	Про	читайте тек	ст и установ	ите с	оответствие. Установите соот	ветствие между патологическим процессом и
		цромом.			0012010121101 0 014111021110 0001	zererzne mental narenem reetam up executiv
		-	ции, данном	в лев	ом столбце, подберите соотве	тствующую позицию из правого столбца.
		Патологи			синдром	
		процесс			, u	
	A	Нарушени	ие обмена	1	мукополисахаридоз	
		углеводов				
	Б	Нарушени		2	Адреногенитальный	
		метаболиз			синдром	
		глюкозам	иногликанов	;	_	
	В	Нарушени	ие работы	3	гипотиреоз	
		гормонов	щитовидной	Ì	_	
		железы				
	Γ	Нарушени	ие	4	галактозэмия	
		стероидни	ых гормонов			
	Запи	ишите выбр	анные цифр	ы под	соответствующими буквами:	:
	A	БВ	Γ			
25.	Про	читайте тек	ст и установ	ите с	оответствие. Установите соот	ветствие между уровнем хромосомной аномалии и
		цромом.				
	Кка				1	тствующую позицию из правого столбца.
		Клиничес	кий признак		синдром	
	A	Синдром	Эдвардса	1	Хромосомная	
					однородительская дисомия	
	Б	Синдром	кошачьего	2	геномная	
		крика				
	B	Синдром	ди-Джорджи	3	Хромосомная делеционная	
						<u> </u>
	Γ	Синдром	Прадера-	4	микроделеционная	
		Вилли			1	
				ы под	соответствующими буквами:	:
	A	БВ	Γ			
	Ппо	питайте тек		TITA C	оотратствиа. Установита соот	ветствие между методами пренатального скринині
26.						тствующую позицию из правого столбца.

ı	I		1	
	Метод исследования		характеристика	
	А УЗИ	1	Неинвазивный метод	
	Б Биохимическое	2	НИПТ	
	исследование	<u> </u>		
	В Исследование ДНК	3	Лабораторный	
	плода в крови матери		иммунофлуориметрически	
		\perp	й метод Инвазивный метод	
	Г Биопсия	4	Инвазивный метод	
	внезародышевых тканей			
		ПОЛ	соответствующими буквами:	
	A B B Γ	под	coordered by remaining of Kalamini.	
27.	Прочитайте текст и установи	те с	оответствие. Установите соотв	ветствие между методом исследования и требова
	к забору биоматериала.			
	К каждой позиции, данном в	лево		ствующую позицию из правого столбца.
	метод		Условия забора	
	А кариотип	1	Физиологический раствор	
	Б ПЦР, секвенирование	2	Пробирка с гепарином,	
			венозная кровь	
	В Генетический анализ	3	Капиллярная кровь строго	
	из ворсины хориона	┿	натощак на тестбланк	
	Г Пятна высушенной	4	Пробирка с ЭДТА,	
	крови		венозная кровь соответствующими буквами:	
	А Б В Г	под	соответствующими оуквами:	
28.	Прочитайте текст и установи	те со	оответствие. Установите соот	ветствие между методом генетической диагност
_0,	его описанием.			are represented and representations of the reserved and r
	К каждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	метод		описание	
	А Клинико-	1	Выявление	
	генеалогический		метаболического дефекта	
	Б цитогенетический	2	Выявление дефекта	
		1		

	В Молекулярно-	3	Анализ родословной и	
	генетический		анамнеза семьи	
	Г биохимический	4	Выявление дефекта на	
			уровне структуры гена	
	Запишите выбранные цифр	ы под	соответствующими буквами:	
	Α Β Β Γ			
29.	Прочитайте текст и установ	зите со	оответствие. Установите соотв	ветствие между генетическим феноменом и его
	описанием.			
	К каждой позиции, данном	в левс	ом столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	феномен		описание	
	А пенетрантность	1	Распределение нормальной	
			и мутантной мтДНК между	
			клетками организма	
	Б экспрессивность	2	частота или вероятность	
			проявления аллеля	
			определенного гена	
	В антиципация	3	Резкое увеличение	
			количества нуклеотидных	
			повторов при передаче от	
			одного из родителей	
	Г гетероплазмия	4	степень проявления аллеля	
			у отдельной особи	
		ы под	соответствующими буквами:	
	Α Β Β Γ			
30.	•	зите со	рответствие. Установите соотн	ветствие между типом поражения плода и сроком
	гестации.			
		в левс	1 -	ствующую позицию из правого столбца.
	Тип поражения		Срок гестации	
	А эмбриопатия	1	0-14 день	
	Б фетопатия	2	Этап формирования	
			половых клеток, стадия	
			зиготы	

1					
	В	бластопатия	3	15-75 день	
	Γ	гаметопатия	4	После 10 недели	
	2			, ,	
			под	соответствующими буквами:	
	A	БВГ			
31.	Прот	INTONTA TAKAT II VATOHODIA	TA CC	остратетрия Установита соот	ветствие между заболеванием и основным методом
31.	лече	<u> </u>		ответствие. Эстановите соот	встствие между заоолеванием и основным методом
			TERO	м столбие полберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	TC KG	заболевание	СВС	лечение	ствующую позицию из правого столоца.
			1		
	A	фенилкетонурия	1	генотерапия	
	Б	CMA	2	Ферментозаместительная	
			•	терапия	
	В	гипотиреоз	3	диетотерапия	
	Γ	мукополисахаридоз	4	Заместительная	
		1 /		гормональная терапия	
	Запи	шите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
	A	БВГ			
32.	Проч	нитайте текст и установит	re co	ответствие. Установите соот	ветствие между видом изменчивости и ее признаком.
	Кка	ждой позиции, данном в з	тево	м столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
		Вид измнчивости		описание	
	A	Фенотипическая	1	возникает в результате	
				изменения структуры	
				наследственного	
				материала	
	Б	Комбинативная	2	ненаследуемые изменения	
				организмов под действием	
				факторов окружающей	
				среды	
	В	мутационная	3	изменчивость, в основе	
				которой лежит	
				образование	
				рекомбинаций, т. е. таких	

	комбинаций генов,
	которых не было у
	родителей
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:
	A B B
33.	Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответствие между видом патологии у семьи и
22.	рекомендуемым методом обследования.
	К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	клиника метод
	А МВПР плода в 1 ХМА, молекулярно-
	анамнезе, генетическое тестирование
	невынашивание
	Б Планирование 2 ПГД-М
	беременности, СМА у
	1 ребенка
	В Рассторойство 3 Кариотипирование
	аутистического супружеской пары
	спектра у ребенка
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:
	A B B
34.	Прочитайте текст и установите соответствие. Установите соответствие между диагнозом и вероятностью
	наследования заболевания.
	К каждой позиции, данном в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
	диагноз вероятность
	А Фенилкетонурия, оба 1 Сыновья 50% больны
	родителя Дочери 50% носители
	гетерозиготные
	носители
	Б Гемофилия, мать 2 Сыновья 100% здоровы
	носитель (дедушка Дочери 100% носители,
	болен), отец здоров клинически здоровы
	В Фосфат-диабет. Мать 3 50% независимо от пола
	больна, отец здоров

		T T			1
	$ \Gamma $	Миодистрофия	4	25%	
		Беккера, отец болен,	i		
		мать здорова			
	Запи		под	соответствующими буквами:	
	A	Б В Г			
35.	Про	читайте текст и установит	re co	оответствие. Установите соотн	ветствие между частью гена и его функцией.
					гствующую позицию из правого столбца.
		Часть гена		функция	
	A	экзон	1	это нуклеотидная	1
				последовательность ДНК,	
			i	на которой завершается	
			iı	транскрипция гена или	
			i	оперона	
	Б	интрон	2	последовательность	-
		иптроп	_	нуклеотидов ДНК,	
			i	узнаваемая РНК-	
			iı	полимеразой как стартовая	
			i	I	
			i i	площадка для начала	
	В		3	транскрипции	-
ı	b	терминатор	3	это последовательности	
			in	мРНК, которые кодируют	
			in	последовательность	
			in	аминокислот во время	
	<u> </u>			трансляции	-
I	Γ	промотор	4	это промежуточные	
			Ī	последовательности в	
			Ī	геноме эукариот между	
			Ī	последовательностями	
				экзонов	
	Запи	<u>ишите выбранные цифры г</u>	под	соответствующими буквами:	
	A	Б В Г			
36.	Про	читайте текст и установит	re co	ответствие. Установите соотг	ветствие между видом РНК и ее функцией.
					гствующую позицию из правого столбца.

		Вид РНК		функция		
		* *	4	функция		
	A	информационая	I	находится в цитоплазме,		
				где вместе с белками		
			1	образует рибосомы		
	Б	транспортная	2	передает информацию о		
				структуре белка из ядра		
				клеток, где находится		
	D		12	ДНК, к рибосомам		
	В	рибосомная	3	Регуляция синтеза белка		
	Γ	Малые	4	присоединяет к себе		
		интерферирующие		аминокислоту и		
		РНК		транспортирует ее к месту		
				синтеза белка, к		
				рибосомам		
	Запи	шите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:		
	A	Б В Г				
37.	Проч		те с	оответствие. Установите соотв	етствие между видом нукло	еиновой кисл
37.	_		те с	оответствие. Установите соотв	етствие между видом нукло	еиновой кисл
37.	стро	ением.		оответствие. Установите соотвом столбце, подберите соответс		
37.	стро	ением.				
37.	стро	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота		ом столбце, подберите соответо строение		
37.	стро К ка	ением. ждой позиции, данном в	лево	ом столбце, подберите соответо строение Сахара (дезоксирибозы),		
37.	стро К ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота	лево	ом столбце, подберите соответо строение		
37.	стро К ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота	лево	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и		
37.	стро К ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота	лево	ом столбце, подберите соответо строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований		
37.	стро К ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота	лево	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин)		
37.	к ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	лево	ом столбце, подберите соответо строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы),		
37.	к ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	лево	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин)		
37.	к ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	лево	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований		
37.	к ка	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	лево	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований аденин, гуанин, цитозин,		
37.	Стро К ка А	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	1 2	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований аденин, гуанин, цитозин, урацил)		
37.	строК каАБЗапи	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК РНК	1 2	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований аденин, гуанин, цитозин,		
37.	Стро К ка А	ением. ждой позиции, данном в Нуклеиновая кислота ДНК	1 2	ом столбце, подберите соответс строение Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых оснований (аденин, гуанин, цитозин, тимин) Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований аденин, гуанин, цитозин, урацил)		

	xana	ктеристикой.			
			лево	ом столбие, полберите соответс	ствующую позицию из правого столбца.
		этап		характеристика	
	A	профаза	1	Хромосомы	
		1 1		раскручиваются. Вокруг	
				хромосом начинают	
				формироваться ядерные	
				оболочки	
	Б	Анафаза	2	Каждая хромосома,	
				состоящая из двух	
				хроматид, разделяется на	
				две идентичные дочерние	
				хромосомы	
	В	метафаза	3	В ядре молекулы ДНК	
				укорачиваются и	
				скручиваются, образуя	
		1	-	компактные хромосомы	
	Γ	телофаза	4	Хромосомы располагаются	
				на экваторе клетки,	
				образуя метафазную	
[2	1		пластинку	
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 	і под	соответствующими буквами:	
	A	БВГ			
39. I	Прот	итайте текст и установ	ATE C	ответствие Установите соотв	етствие между этапом клеточного деления и его
		итаите текет и установі ктеристикой.	11000	Solbeleibne. 3 clanobile coulb	creating memay station in creation of desicing in creating
			лево	ом столбие, полберите соответс	ствующую позицию из правого столбца.
		этап		характеристика	
	A	Репликация	1	Вырезание интронов из	
				первичного	
				транскрипционного	
				продукта	
	Б	Трансляция	2	считывание информации	
				путем синтеза	
				информационной РНК	

		T	_			
	B	Транскрипция	3	процесс самовоспроизведе		
				ния молекул нуклеиновых		
				кислот, обеспечивающий к		
				опирование генетич. матер		
				иала и передачу его от пок		
				оления к поколению		
	Γ	Сплайсинг	4	механизм, с помощью		
				которого нуклеотидные		
				последовательности		
				информационной РНК		
				переводятся в		
				последовательность		
				аминокислот в молекуле		
				полипептидной цепи		
	Запи	I IIIIATE BLIG n auulle iiiAh	nti IIO	ц соответствующими буквами:		
	A	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	ры под	д соответствующими буквами.		
	A	D D I				
40	Пист			V		
40.		•	вите о	соответствие. Установите соответствие ме	жду молекулярно-генети	ческим понят
40.	и его	э значением.				
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном		ом столбце, подберите соответствующую		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном		ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК-		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК-		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК-		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК-зависимая-ДНК-полимераза применяется		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной		
40.	и его	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	и в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК-зависимая-ДНК-полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК-зависимая-ДНК-полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота,		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота, используемая всеми		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота, используемая всеми живыми организмами для		
40.	и его К ка А	эзначением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 2	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота, используемая всеми живыми организмами для инициации синтеза ДНК		
40.	и его К ка А	о значением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 в лев	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота, используемая всеми живыми организмами для инициации синтеза ДНК ДНК-пробы,		
40.	и его К ка А	эзначением. ждой позиции, данном понятие Вектор	1 2	ом столбце, подберите соответствующую характеристика термостабильная ДНК- зависимая-ДНК- полимераза применяется для проведения полимеразной цепной реакции это короткая одноцепочечная нуклеиновая кислота, используемая всеми живыми организмами для инициации синтеза ДНК		

l					
				с комплементарными миш	
				енями в образце.	
	Γ	Таq-полимераза	4	это молекула ДНК (часто	
				плазмида или вирус),	
				которая используется в	
				качестве транспортного	
				средства для переноса	
				определённого сегмента	
				ДНК в клетку-хозяина в	
				рамках технологии	
				клонирования или	
				рекомбинантной ДНК	
	Запи	шите выбранные цифры	пол	соответствующими буквами:	
	A	$\overline{ \mathbf{b} \mathbf{B} \Gamma}$, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
41.	Проч	итайте текст и установит	ге сс	ответствие Установите соотв	ветствие между генетическим анализом и
11.	-	льзуемым прибором.		volbelelbne. Velanobnie ecoli	остотыне между тепети теским инализом и
		2 1 1	певс	м столбие полберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
	TC Ru	анализ	ТСВС	прибор	отвующую поэнцию из правого столоца.
	_		1	1 1	
	A	ПЦР	1	Автоматического	
				анализатора	
	_	T.0	_	7.6	
	Б	Кариотипирование	2	Микроскопа	
	В	Анализ РАРР и бетта-	3	Биохимического	
		ХГЧ		анализатора	
	Γ	секвенирование	4	Аппарата для	
				вертикального	
				электрофореза	
	Запи	шите выбранные цифры	под	соответствующими буквами:	
	A	Б В Г			
42.	Проч	нитайте текст и установит	ге со	ответствие. Установите соотв	ветствие между видом биологической организации и
		ункционалом.			
		•	певс	м столбце, подберите соответ	ствующую позицию из правого столбца.
 l					

		1		1
	Вид организации		значение	
l A	1 Геном	1	Совокупность всех	
			экспрессирующихся белок-	
			синтезирующих	
			фрагментов РНК	
I	Б Транскриптом	2	Совокупность всех	
			продуктов биохимического	
			функционирования	
			организма	
	В Протеом	3	Совокупность всех	
1	i i i porcom		белковых продуктов	
			организма	
	метаболом	4	Наследственный аппарат	
1	MC1dOOJIOW	"	клетки, содержащий весь	
			объем информации,	
			необходимой для развития	
			организма	
30		mii noi	торганизма соответствующими буквами:	
		ры под	соответствующими буквами.	
I A	A D D I			
43. Π		0.001177000	a amparampya Varaya ayar	
_	=	овите с	оответствие. Установите соот	ветствие между видом генетического заболеванием и
	акторами этиологии.			
		м в лев		сствующую позицию из правого столбца.
	Вид заболевания		фактор	•
A	А моногенный	1	Мутации в различных	
			генах	
 I	Б полигенные	2	Сочетание мутаций в	
			различных генах и	
			факторов внешней среды	
	3 мультифакториальн	ые 3	Мутации в одном гене	
	С нетрадиционным	4	Мутации	
	типом наследования	[митохондриальной ДНК	
3a	пишите выбранные циф	ры под	соответствующими буквами:	·
I A	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	- :	- ·	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				

44.	\perp					
				станові	ите со	оответствие. Установите соответствие между структурным элементом хромосомы
		начением				
					лево	ом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца.
		Структу		лемент		значение
		теломера	1 		1	Белок-кодирующий генный материал
	Б	центром	epa		2	Концевой фрагмент хроматина, стабилизация концов
	В	эухрома	гин		3	Структурный геномный материал
	Γ	гетерохр	оматин	H	4	Прикрепление нитей
	301111		, nomin i	2 may 2	ПОП	веретена деления соответствующими буквами:
	А	Б В	Г	С цифрь	т под	соответствующими оуквами.
45.	реком	ибинантн нение син	юй ДНІ нтезиру	К в клет чемого г	ку ре ена;	оследовательность. Последовательность этапов генной инженерии: А) введение еципиент; Б) соединение гена с вектором; В) подбор необходимого вектора; Г) Д) отбор и культивация клеток педовательность цифр слева направо.
46.	элонг	ация; В)	термин	нация; Г	`) тра	оследовательность. Последовательность стадий синтеза белка: А) процессинг; Б) некрипция; Д) инициация педовательность цифр слева направо.
	1	2	3	4	5	
			l i			
47.	женщ комби	(ины: А) инирован	направ. ный пр	ление н ренаталі	а УЗ] ьный	оследовательность. Последовательность этапов обследования беременной И скрининг II триместра; Б) постановка на учет; В) направление на скрининг; Г) акушерский УЗИ скрининг после 30 недель
47.	женщ комби	(ины: А) инирован	направ. ный пр	ление н ренаталі	а УЗ] ьный	И скрининг II триместра; Б) постановка на учет; В) направление на

48.	Прочи	гайте т	екст и у	vстанов	вите посл	телова	тельность. Последовательность генетического обследования
							оных просеивающих тестов; Б) при выявленных изменениях ретест и
			-		-	-	ной крови на бланк на 3 сутки жизни (сухие пятна); Г) консультация
		•					ие лечения
	Запиш	ите соо	тветсті	зующуі	ю послед	цовате.	пьность цифр слева направо.
	1	2	3	4			
					1		
49.	Проши	roŭzo z		VOTOLION	ито поот	топово	тельность. Последовательность стадий диагностического лабораторного
4 2.							
		-	впр у	реоенк	а с задер	жкои	развития: А) ХМА; Б) полноэкзомный анализ; В) полногеномный анализ;
	Г) кари						
	Запиш			T	ю послед	цовате:	пьность цифр слева направо.
	1	2	3	4			
50.	Проци	і гайте та	екст и у	истанов	Ј	тепора	тельность. Последовательность поступления на прием врача генетика: А)
50.							альных данных; Б) консультация терапевта/педиатра; В) направление к
						-	· / • · · · · · · · · · · · · · · · · ·
							ь на прием к врачу генетику; Д) подписание информированного согласия
						-	-генетиком; Е) консультация врача-генетика
	Запиш						ьность цифр слева направо.
	1	2	3	4	5	6	
51.	Прочи	гайте т	екст и у	установ	вите посл	телова	тельность. Последовательность стадий развития болезни: А) изменение
							клинической картины; Г) нарушение метаболизма
							тьность цифр слева направо.
	1	2	3		ю послед Т	цоватс.	виость цифр слева паправо.
	1	4	3	4			
52.	Прочи	гайте т	екст и у	установ	вите посл	іедова	тельность. Последовательность передачи генетической информации: А)
	РНК; Б						•
		/		-	ю послел	іовате:	тьность цифр слева направо.
	1	2	3	7	,	1	11 1
				1			
53.						тедова	тельность. Последовательность стадий клеточного цикла: А) метефаза; Б)
	телофа	за; В) г	трофаза	а; Г) ана	афаза		
	Запиш	ите соо	тветсти	зующуі	ю послед	овате:	тьность цифр слева направо.
	1	2	3	4]		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	1	1	1	1	1		

54.	Прочитайте текст и установите последовательность. Последовательность этапов полимеразной цепной реакции: А) отжиг праймеров; Б) элогнация; В) денатурация;										
	Запиши 1	1TE COC 2	3	вующу:	ю посл	едовательность цифр слева направо.					
55.	После А) Тр	довате анскрі	ельност ипция;	ъ перед Б) Репл	цачи и р пикация	оследовательность. реализации генетической информации: и; В) Трансляция; Г) Сплайсинг педовательность цифр слева направо.					
56.	Прочит	гайте т	екст и		вите по	следовательность. Последовательность этапов кариотипирования человека: А					
30.	-			•		культуры; В) выдача результатов; Г) забор биоматериала					
	Запиши		тветст	вующу	ю посл	едовательность цифр слева направо.					
	1	2	3	4							
57.		Прочитайте текст и установите последовательность. Последовательность этапов медико-генетического									
		консультирования: А) Прогноз потомства; Б) установления диагноза; В) выдача заключения; Г) оценка эффективности лечения									
					ю посп	едовательность цифр слева направо.					
	1 1	2	3	<u>4</u>		едовательность цифр слева направо.					
					1						
58.	генетин диагноз	ком: А) в; Д) ла) постр аборато	оение р орно-ге	одосло нетиче	следовательность. Последовательность этапов установки диагноза врачом овной; Б) установление типа наследования; В) сбор анамнеза; Г) окончательноское исследование едовательность цифр слева направо.					
	1	2	3	<u>4</u>	5	едовательность цифр олова направо.					
				 •	+						
59.	уровен	ь петел	тьных Д	цомено	в; Б) ну	 ⊥ следовательность. Последовательность уровней компактизации хроматина: А клеосомный уровень; В) двойная спиральДНК; Г) метафазная хромосома; Д) фибрилл 					
	301111111	TTO 000	тр отот	DIMOTHIA	о поон	avanamani waami wadha ayana waxaana					
	Запиши	2	3	вующу. 4	5	едовательность цифр слева направо.					

	60.	Прочитайте текст и установите последовательность. Последовательность этапов скрининговых программ: А) неонтальный; Б) предимплантационный; В) пренатальный; Г) преконцепционный Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо. 1 2 3 4
		Задания открытого типа
		Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.
	1.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Первичная дородовая профилактика.
		Предимплантационная генетическая диагностика
	2.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Пренатальный скрининг. Цели, сроки, методы.
	3.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Неонатальный скрининг. Цели, сроки, методы.
	4.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Расчет генетических рисков при хромосомной
	5.	патологии в анамнезе. Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Расчет генетических рисков при моногенной патологии в семье.
	6.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Опишите генные мутации. Перечислите их виды.
OFFICE.	7.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Хромосомные и геномные мутации. Их отличия.
ОПК 5; ПК 2	8.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Аутосомно-доминантный тип наследования и его признаки, пример.
	9.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Аутосомно-рецессивный тип наследования и его признаки, пример.
	10.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. X-сцепленный доминантный тип наследования и его признаки, пример.
	11.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Х-сцепленный рецессивный тип наследования и его признаки, пример.
	12.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Митохондриальный тип наследования. Общие признаки заболевания и особенности наследования, пример.
	13.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Болезни экспансии тринуклеотидных повторов.

	14.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Клинико-генеалогический метод диагностики.
	15.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Различия оогенеза и сперматогенеза в
		возникновении мутаций.	
	16.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Мультифакториальные заболевания и их
		профилактика.	
	17.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Врожденные пороки развития и их
		профилактика.	
	18.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Генетический паспорт и его значение в
_	10	профилактике.	
	19.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Организационная структура медико-
	20	генетической консультации.	***
	20.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Что такое медико-генетическое
_		консультирование?	
	21.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Каковы цели медико-генетического
		консультирования?	
	22.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Каковы задачи медико-генетического
		консультирования?	
	23.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Каковы методы медико-генетического
		консультирования?	
	24.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Показания к медико-генетическому
		консультированию.	
	25.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Дайте характеристику этическим принципам
		медицинской генетики.	
-	26.	Перечислите этические проблемы медицинской генетики.	
⊢	27.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Что такое генетический риск?
	28.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Особенности опроса и учета пациентов с
		генетической патологией.	
	29.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Правовые вопросы медицинской генетики.
_		Каковы основные аспекты?	
	30.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Общие принципы лечения наследственных
_	21	болезней	Т
	31.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Генная терапия. Принцип и примеры
_	22	применения.	Д
	32.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Фармакогенетика. Генетический контроль
		метаболизма лекарственных препаратов.	

	33.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Онкогены и гены супрессоры опухолей.
	34.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Таргетная терапия опухолей.
	35.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. наследственных заболеваний.	Перечислите основные группы
	36.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Классификация форм изменчивости:
		ненаследственная (фенотипическая, модификационная), комб	
	37.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Критические периоды развития. Тератогенез.
	38.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. обоснованный ответ. Мутагены и тератогены. Классификация	Прочитайте текст и дайте развернутый
	39.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Что такое ДНК, РНК? Перечислите виды РНК.
	40.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Генетический код, его свойства.
	41.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. Интроны и экзоны. Что такое сплайсинг?	Ген. Строение гена. Перечислите виды генов.
	42.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Эпигенетика. Основные механизмы эпигенетики
	43.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. и протеом.	Дайте определение понятий: геном, транскиптом
	44.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Что такое кариотипирование? Каковы его цели?
	45.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ. биологическое значение.	Эухроматин и гетерохроматин. Их
	46.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Дифференцировка пола человека.
	47.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Молекулярное кариотипирование (XMA)
	48.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	FISH-метод, его принцип, цели, задачи
	49.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	ПЦР. Принцип метода, назначение
	50.	Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.	Секвенирование. Принцип метода, назначение.
		Задания закрытого типа	
		Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложен	
ОПК 5; ПК 2	1.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложен А Б В Г Назовите все характеристики генетического кода: А. Специфический, триплетный, универсальный, перекрывающий Б. Не специфический, универсальный, не перекрывающийся, выров В. Триплетный, универсальный, не перекрывающийся, вырождения	ся эжденный

	Г. Универсальный, специфический, триплетный
	Д. Вырожденный, триплетный, перекрывающийся
2.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Молекула ДНК состоит из следующих химических соединений:
	А. Аминокислот
	Б. Сахара (рибозы), фосфатных групп и азотистых оснований
	В. Сахара (дезоксирибозы), фосфатных групп и азотистых основанй
	Г. Аминокислот, фосфатных групп и азотистого основания
	Д. Сахара (рибозы), аминокислот
3.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Основные химические связи, участвующие в формировании взаимодействия между комплементарными цепями
	ДНК:
	А. Водородные связи
	Б. Фосфодиэфирные связи
	В. Полипептидные связи
	Г. Донорно-акцепторные связи
	Д. Ионные взаимодействия
4.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Γ Β Γ
	А. П
	А. Парами фосфатов
	Б. Парами азотистых оснований
	В.Парами нитратов
	Г. Фосфатом и сахаром
_	Д. Сахаром и азотистым основанием
5.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Молекула ДНК представляет собой:
	А. Одноцепочечную молекулу
	Б. Двухцепочечную молекулу
	В. Трилистник
	Г. Соединение бензольных колец
	Д. Полипептид
6.	Д. полинентид Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
0.	А Б В Г

	В ДНК встречаются комплементарные пары:
	А.Т-Г и А-Т
	Б.А-Т и Г-Ц
	В.Г-Ц и А-Ц
	Г.А-Ц и Ц-А
	Д. Ц-А и Т-Г
7.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	А. Структурных генов
	Б. Блоков низкокопийных повторов
	В. Микросателлитных последовательностей
	Г. Альфа-сателлитных последовательностей
	Д. Полиндромных последовательностей
8.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Нуклеотид состоит из:
	А. Фосфата и азотистого основания
	Б. Сахара, фосфата и азотистого основания
	В. Аминокислоты и азотистого основания
	Г. Сахара и фосфата
	9. Сахара и азотистого основания
9.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Сохранение генетической информации в ряду клеточных поколений происходит в результате:
	А. Сплайсинга
	Б. Репликации
	В. Транскрипции
	Г. Трансляции
	Д. Процессинга
10.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
10.	$A \ B \ B \ \Gamma$
	Репликация ДНК - это процесс:
	А. Передачи информации с РНК на полипептидную цепь
	Б. Удвоения молекулы РНК
	В. Удвоения молекулы ДНК
	Г. Передачи информации с ДНК на РНК

	Д. Вырезание интронов
11.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Какой фермент участвует в процессе репликации:
	А.РНК-полимераза
	Б.ДНК-полимераза
	В. Нуклеаза
	Г. Теломераза
	Д. Фосфорилаза
12.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Молекула тРНК:
	А. Служит затравкой при репликации ДНК
	Б. Имеет форму "трилистника"
	В. Является компонентом рибосомы
	Г. Не перемещается за пределы ядра
	Д. Является записью структуры полипептидной цепи
13.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Молекула рРНК:
	А. Служит затравкой при репликации ДНК
	Б. Имеет форму "трилистника"
	В. Является компонентом рибосомы
	Г. Не перемещается за пределы ядра
1.4	Д. Является записью структуры полипептидной цепи
14.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Справо 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1
	А АЦЦ
	Б. ГУУ
	В. УУА
	Г. ЦЦГ
	Д. УАЦ
15.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
12.	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
	Последовательность аминокислот в полипептидной цепи определяется:
	А. Конформацией рибосомных белков

	Б. Последовательностью нуклеотидов мРНК
	В. Последовательностью нуклеотидов тРНК
	Г. Активностью ферментов посттрансляционной модификации
	Д. Последовательностью нуклеотидов рРНК
16.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Триплет - это:
	А. Три аминокислоты в полипептидной цепи
	Б. Кэпирование 5'-конца мРНК
	В. Три рядом расположенные нуклеотида ДНК, кодирующие одну аминокислоту
	Г. Три адениновых нуклеотида в поли-А-хвосте
	Д. Аномальная трехнитевая структура ДНК
17.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	"Фабриками белка" в клетке являются:
	А. Рибосомы
	Б. Митохондрии
	В. Цитоплазма
	Г. Пероксисомы
	Д. Лизосомы
18.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Первичная структура белковой молекулы - это:
	А. Структура отдельной аминокислоты
	Б. Порядок аминокислот в полипептидной цепи, определяемый генетическим кодом
	В. Пространственное расположение отдельных участков полипептидной цепи
	Г. Пространственное взаиморасположение полипептидных цепей
10	Д. Порядок расположения нуклеотидов в цепи
19.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	<u>А Б В Г</u> Процессинг - это:
	А. Связывание репрессора с белком
	Б. Удвоение ДНК
	В. Созревание про-РНК в ядре
	Г. Ассоциация большой и малой субъединиц рибосомы
20	Д. Связывание транскрипционного фактора с промотором
20.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.

	Α Β Β Γ
	В процессе сплайсинга происходит:
	А. Удвоение ДНК
	Б. Синтез РНК
	В. Вырезание интронов из первичного транскрипционного продукта
	Г. Синтез белка
	Д. Синтез АТФ
21.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Процесс трансляции осуществляется:
	А. В ядре клетки
	Б. В лизосомах
	В.В рибосомах
	В цитоплазме
	Д. На клеточной мембране
22.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	В состав нуклеосом входят:
	А. ДНК и гистоновые белки Н2А, Н2В, Н3 и Н4
	Б. ДНК и рибонуклеопротеиды
	В. РНК и негистоновые белки
	Г. РНК и гистоновые белки Н2А, Н2В, Н3 и Н4
	Д. ДНК и гистоновый белок Н1
23.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	На молекулярном уровне теломера состоит из:
	А. Структурных генов
	Б. Альфа-сателлитных последовательностей
	В. Повторяющейся последовательности –ТТАGGG
	ГGC-богатых последовательностей
	Д. Рассеянных повторов
24.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Γ Β Γ
	Теломера - это:
	А. Перетяжка, разделяющая хромосому на два плеча
	Б. Участок прикрепления веретена деления
	В. Участок, играющий главную роль в лелении клетки

		Г. Концевые участки хромосом
		Д. Участки хромосомных плеч
	25.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		<u>Α Β Β Γ</u>
		Количество генов, кодирующих белки в хромосомах Х и Ү:
		А. Приблизительно одинаково
		Б. В хромосоме Х намного больше, чем в хромосоме У
		В. В хромосоме Y намного больше, чем в хромосоме X
		Г. В хромосоме У полностью отсутствуют
_		Д. В хромосоме Х полностью отсутствуют.
	26.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		$egin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
		Для митоза справедливо утверждение:
		А.В профазе происходит интенсивный синтез РНК
		Б.На два такта деления клетки приходится один такт репликации ДНК
		В.В профазе регулярно происходят обмены генетическим материалом между гомологичными хромосомами
_		Г. На один такт деления приходится один такт репликации ДНК
	27.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		$\begin{bmatrix} A & B & B & \Gamma \end{bmatrix}$
		В интерфазе между двумя митотическими делениями происходит:
		А. Репликация хромосом
		Б. Обмен гомологичными участками между гомологичными хромосомами
		В. Диминуция (потеря определённой части) хроматина
		Г. Репликация центромерных областей хромосом.
		Д. Укорочение теломеры
	28.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		А Б В Г В метафазе митоза хромосомы:
		А Стремительно движутся к полюсам деления клетки
		Б. Располагаются в экваториальной плоскости клетки
		В. Образуют две компактные группы в районе полюсов деления
		Г. Постепенно становятся менее компактными и невидимыми
	20	Д. Образуют хиазмы
	29.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		Мейоз у человека — это вид деления клетки, в результате которого:
		А. Из оплодотворённой яйцеклетки развивается многоклеточный организм

	Б. В эмбриогенезе возникают особые закладки, дающие начало половым органам
	В. Формируются высокодифференцированные ткани
	Г. Образуются гаметы.
30.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	В интерфазе между 1-м и 2-м делениями мейоза, происходит:
	А. Репликация хромосом,
	Б. Репликация не имеет места
	В. Происходит диминуция (потеря определённой части) хроматина
	Г. Происходит кроссинговер
	Д. Происходит слиралиэация хромосом
31.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	В метафазе первого мейотического деления гомологичные хромосомы удерживаются вместе, образуя бивалент, с
	помощью:
	А. Центромер, не завершивших репликацию
	Б. Синаптонемного комплекса
	В. Особых спиралей ДНК
	Г. Нуклеосом
	Д. Хиазм
32.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Риск рождения у немолодой матери ребёнка с синдромом Дауна, обусловлен особенностями гаметогенеза у
	женщин:
	А. Высокой пролиферативной активностью оогониев, сопровождающейся ошибками в работе ДНК-полимеразы
	т. Высокон пролиферативной активностью обгониев, сопровождающейся ошноками в расоте дтих полимеразы
	Б. Большой длительностью стадии диктиотены у немолодых женщин, сопровождающейся ростом вероятности
	нарушений аппарата веретена деления
	В. Возрастанием частоты неравного кроссинговера в гаметогенезе у немолодых женщин
	Г. Общим возрастанием частоты точковых мутаций у женщин старше
	Д. Нарушением системы репарации ДНК
33.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
55.	$oxed{A}$ $oxed{B}$ $oxed{\Gamma}$
	Первичное нерасхождение хромосом - это:
	А. Нерасхождение хромосом в первом делении мейоза
	Б. Нерасхождение хромосом в мейозе у кариологически нормального индивидуума
	В. Нерасхождение хромосом в первом делении дробления зиготы

	Г. Нерасхождение хромосом во втором мейотическом делении
	Д. Однократное нерасхождение хромосом в мейозе (в 1-м, или во 2-м мейотическом делении)
34.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Для возникновения робертсоновской транслокации необходимо:
	А. Один хромосомный разрыв
	Б. Два хромосомных разрыва
	В. Не менее трёх хромосомных разрывов
	Г. Хромосомные разрывы не нужны
	Д. Множественные хромосмные разрывы
35.	. Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Реплицированные хромосомы прикрепляются к митотическому веретену посредством структур, которые
	называются:
	А. Теломеры
	Б. Спутники
	В. Центромеры
	Г. Спутничные нити
	Д. Кинетохоры
36.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Стадия клеточного деления наиболее удобная для изучения хромосом
	А. Профаза
	Б. Метафаза
	В. Анафаза Г. Интерфаза
	Д. Телофаза
37.	Д. телофаза Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
37.	А Б В Г
	При культивировании в присутствии ФГА делятся клетки крови:
	А. Моноциты
	Б. Эритроциты
	В. Нейтрофилы
	Г. Лимфоциты
	Д. Мышечные клетки
38.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
= = •	А Б В Г

	Колхициновая инактивация веретена останавливает митоз на стадии:
	А. Анафазы
	Б. Метафазы
	В. Телофазы
	Г. Интерфазы
	Д. Профазы
39.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Каждая хромосома после репликации состоит из двух компонентов, называемых:
	А. Хромомеры
	Б. Хроматиды
	В. Центромеры
	Г. Центриоли
	Д. Спутники
40.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
10.	А Б В Г
	Для эухроматина характерны:
	А. Спирализация в интерфазе
	Б. Содержание структурных генов
	В. Интенсивное окрашивание по G-методике
	Г. Неактивная конформация
	Д. Большое количество тандемных повторов
41.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г
	Число хромосом в зиготе и в соматической клетке человека называется:
	А. Анеуплоидным
	Б. Гаплоидным
	В. Диплоидным
	Г. Полиплоидным
	Д. Тетраплоидным
42.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Ген-это:
	А. Участок ДНК, кодирующий полипептидную цепь
	Б. Фрагмент полипептидной цепи
	В. Альфа-сателлитная последовательность ДНК
	Г. Повторяющаяся последовательность ДНК

	Д. Последовательность, расположенная до стартовой точки транскрипции
43.	. Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Γ
	В состав гена, как единицы наследственной информации, входит:
	А. Промотор, инициирующий кодон, экзоны, интроны, терминируют кодон
	Б. Экзоны
	В. Интроны
	Г. Промотор, интроны
	Д. Промотор, инициирующий кодон, интроны, терминирующий кодон
44.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Промотор располагается:
	А. В конце гена
	Б.В середине гена
	В.В начале гена
	Г. Сразу после инициирующего кодона
	Д. Перед терминирующим кодоном
45.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Реализация наследственной информации в клетке эукариот происходит в направлении:
	А. Белок -> ДНК -» РНК
	Б. РНК -» ДНК -> белок
	В. ДНК -» РНК -> белок
	Г. Белок -> РНК -> ДНК
	Д. РНК-» белок-> ДНК
46.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Геном человека это:
	А Белковый аппарат клетки, содержащий совокупность всех молекул структурных белков и ферментов
	Б. Наследственный аппарат клетки, содержащий весь объем информации, необходимой для развития организма
	В. Энергетический аппарат клетки
	Г. Совокупность всех экспрессирующихся молекул в клетке
47	Д. Совокупность всех метилированных последовательностей в клетке
47.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Фрагмент одной хромосомы присоединяется к поврежденному концу другой
	А. Делеция
	11. Долоции

	Б. Транспозиция
	В. Инверсия
	Г.Транслокация
48.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Разрыв хромосомы в двух местах и последующее соединение этого фрагмента, но с поворотом на 180 градусов
	А. Делеция
	Б. Транспозиция
	В. Инверсия
	Г.Транслокация
49.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	К мультифакториальным заболеваниям относится:
	А. Лучевая болезнь
	Б. Брюшной тиф
	В.СПИД
	Г. Ишемическая болезнь сердца
	Д. Цинга
50.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Пенетрантность при мультифакториальных заболеваниях в параметрах модели простого моногенного
	наследования:
	А. Полная (100%)
	Б. Высокая (80-90%)
	В. Средняя (60-80%)
	Г. Ниже средней (порядка 50%)
	Д. Очень низкая (существенно ниже 50%)
51.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Для болезни Дауна НЕ характерны признаки:
	А. небольшой рост
	Б. деформированные уши
	В. порок сердца
	Г. монголоидный разрез глаз
	Д. тазовая почка
52.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	A B B Γ

	Первая специфическая хромосомная патология была описана при синдроме:
	А. Кошачьего крика
	Б. Дауна
	В. Шерешевского-Тернера
	Г. Трисомии 18
	Д. Клайнфельтера
53.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г
	Для болезни Дауна патогномоничны:
	А. Эпикант
	Б. Пятна Брушфильда
	В. Пороки сердца
	Г. Врожденная катаракта
	Д. Крыловидные шейные складки
54.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
5 1.	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
	Клинически синдром Клайнфельтера у новорожденных мальчиков проявляется:
	А. Лимфатическим отеком
	Б. Гинекомастией
	В. Расщелиной неба
	Г. Аномалией наружных гениталий
	Д. Практически нормальный фенотип
55.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	У женщин с синдромом трисомии-Х обычно наблюдают:
	А. Высокий рост
	Б. Первичную аменорею
	В. Снижение интеллекта
	Г. Клетки без телец Барра
	Д. Пороки сердца
56.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Какой из перечисленных видов анэуплоидии является летальным:
	А. Полисомия по половым хромосомам
	Б. Трисомия по половым хромосомам
	В. Моносомия по аутосомам
	Г. Трисомия по аутосомам

	Д. Моносомия по Х-хромосоме
57.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Трисомии и моносомии возникают в результате:
	А. Нарушения оплодотворения
	Б. Нарушения сегрегации хромосом в митозе или в мейозе
	В. Нерасхождения сестринских хроматид в анафазе
	Г. Нерасхождения хромосом при дроблении бластомеров
	Д. Разрывов в одной или нескольких хромосомах
58.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	В основе гибридизации лежат свойства молекулы ДНК:
	А. Гидролиз ДНК
	Б. Комплементарность цепей ДНК
	В. Амплификация
	Г. Рестрикция
	Д. Денатурация
59.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Более легкие клинические проявления имеют хромосомные болезни, обусловленные:
	А. Мозаицизмом
	Б. Полиплоидией
	В. Сбалансированной транслокацией
	Г. Трисомией
	Д. Сочетанием нескольких мутаций
60.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Транслокация между двумя акроцентрическими хромосомами называется:
	А. Нереципрокная
	Б. Смежная
	В. Робертсоновская
	Г. Внутрихромосомная
	Д. Перицентрическая
61.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Если утрачивается оба теломерных участка одной хромосомы, то воссоединение открытых концов сопровождается
	образованием:

	А. Изохромосомы
	Б. Кольцевой хромосомы
	В. Реципрокной транслокации
	Г. Парацентрической инверсии
	Д. Тандемной дупликации
62.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	$oxed{A} oxed{B} oxed{B} oxed{\Gamma}$
	Для диагностики хромосомных болезней основным методом является:
	А. Иммунологический
	Б. Цитогенетический
	В. Серологический
	Г. Молекулярно-генетический
	Д. Биохимический
63.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву. А Б В Г
	Этап колхинизации при приготовлении препаратов метафазных хромосом используется для:
	А. Накопления клеток находящихся на стадии метафазы митотического деления
	Б. Лучшего окрашивания хромосомных препаратов
	В. Получения хорошего разброса хромосом на предметном стекле
	Г. Увеличения длины спутничных нитей
	Д. Уменьшения длины гетерохроматинового сегмента
64.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Наличие в кариотипе числа хромосом кратного 69-ти называется:
	А. Тетраплоидией
	Б. Триплоидией
	В. Генетическим грузом
	Г. Мозаицизмом
	Д. Анэуплоидией
65.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г
	Стандартная длительность культивирования лимфоцитов периферической крови для цитогенетического
	исследования составляет:
	А 54 часа
	Б. 48 часов
	В. 24 часа
	Г. 72 часа

	Д. 96 часов
66.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	При взятии венозной крови для цитогенетического исследования в качестве антикоагулянта используют:
	А.ЭДТА
	Б. Гепарин
	В. Цитрат натрия
	Г. Глютамин
	Д. Трипсин
67.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Полиплоидия - это:
	А. Уменьшение числа хромосом в наборе на несколько пар
	Б. Изменение числа хромосом в результате добавления одной или нескольких хромосом
	В. Увеличение числа хромосом, кратное гаплоидному набору
	Г. Изменение числа хромосом в результате утраты одной или нескольких хромосом
68.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Структурная хромосомная перестройка Анэуплоидия - это:
	А. Изменение числа хромосом в результате добавления одной или нескольких хромосом
	Б. Изменение числа хромосом в результате утраты или появления дополнительной одной либо нескольких
	хромосом
	В. Увеличение числа гаплоидных наборов хромосом
	Г. Изменение числа хромосом в результате утраты одной или нескольких хромосом
	Д. Кольцевая хромосома
69.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г
	Причинами возникновения трисомий являются:
	А. Точковые мутации
	Б. Однородительская дисомия
	В. Отставание хромосом в анафазе
	Г. Нерасхождение хромосом
	Д. Интерстициальная делеция
70.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	АБВГ
	Делеция - это:
	А. Удвоение теломерных районов хромосомы

	Б. Обмен участками между негомологичными хромосомами
	В. Утрата части хромосомы
	Г. Удвоение части хромосомы
	Д. Обмен участками между гомологичными хромосомами
71.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	<u>Α Β Β Γ</u>
	Зигота летальна при кариотипе:
	A. 45,X
	Б. 47.ХХ.+22
	B. 45,XX,-21
	Γ . 47.XXY
	Д. 46,ХУ
72.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Γ Β Γ
	Электрофорез является методом:
	А. Определения нуклеотидов в последовательности ДНК
	Б. Разделения фрагментов ДНК по размеру под действием электрического тока
	В. Определения количества вирусных частиц
5 0	Г. Определения активности ферментов в исследования кариотипа
73.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	ПЦР применяется в медицине для: А. Определения концентрации белков в сыворотке
	Б. Исследования хромосом
	В. Определения мозаичного хромосомного клона Г. Определения скорости оседания эритроцитов
	Г. Определения скорости оседания эритроцитов Д. Определения мутаций в ДНК, приводящих к наследственным заболеваниям
74.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
/ 4 .	Прочитанте текст и выосрите правильный ответ из предложенных. Запишите выоранный ответ – букву.
	ПЦР используют для:
	А. Изучения хромосмных поломок
	Б. Исследования хромосомного бэндинга
	В. Определения мутаций в генах
	Г. Измерения активности ферментов
	Д. Биохимического скрининга беременных
75.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г

	Секвенирование применяется в медицине для:
	А. Определения концентрации белков в сыворотке
	Б. Исследования хромосом
	В. Определения мозаичного хромосомного клона
	Г. Определения скорости оседания эритроцитов
	Д. Определения мутаций в ДНК, приводящих к наследственным заболеваниям
76.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	ПЦР стала возможной благодаря открытию:
	А. РНК-полимеразы
	Б. ДНК-полимеразы
	В. Термостабильной ДНК-полимеразы
	Г. Теломеразы
	Д. Рестриктазы EcoRI
77.	Д. Рестриктазы всокт Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
//.	Прочитаите текст и выоерите правильный ответ из предложенных. Запишите выоранный ответ – букву.
	Праймеры это:
	А. Меченые фрагменты ДНК, определенной локализации на хромосоме
	Б. Фрагменты ДНК длиной 500-1000 нуклеотидов
	В. Короткие 20-25 нуклеотидов специфические фрагменты ДНК
	Г. Фрагменты ДНК, встроенные в векторную систему для размножения
	Д. Короткие полипептиды
78.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	А Б В Г
	Секвенирование ДНК-это:
	А. Рестрикционное картирование ДНК
	Б. Гидролиз ДНК с помощью рестриктаз
	В. Позиционное клонирование ДНК
	Г. Определение последовательности ДНК нуклеотидов
	Д. Выстраивание клонированных последовательностей в определенном порядке
79.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
	Α Β Β Γ
	Секвениерованеи ДНК осуществляется с помощью
	А. Автоматического анализатора - секвенатора
	Б. Микроскопа
	В. ПЦР в реальном времени
	Г. Аппарата для вертикального электрофореза

		Д. Биохимического анализатора
	80.	Прочитайте текст и выберите правильный ответ из предложенных. Запишите выбранный ответ – букву.
		Α Β Β Γ
		При взятии венозной крови для ПЦР и секвенирования в качестве антикоагулянта используют:
		А.ЭДТА
		Б. Гепарин
		В. Цитрат натрия
		Г. Глютамин
		Д. Трипсин
		Задания открытого типа
		Прочитайте (ситуационную) задачу и каждое задание к ней, дайте развернутый ответ с решением
	1	В результате биохимического пренатального скринга І триместра у пациентки 38 лет выявлены следующие
		показатели: РАРР-А - 0,214 МоМ, свободный β-ХГЧ – 4,168 МоМ. При УЗИ выявлены эхомаркеры хромосомной
		патологии у плода женского пола.
		1) К какой группе риска относится пациентка?
		2) Для какого хромосомного заболевания характерны данные показатели?
		3) Какое исследование необходимо провести для установления диагноза?
		4) Какое лабораторно-генетическое исследование необходимо провести?
		5) Предполагаемый кариотип плода?
	2.	В результате биохимического пренатального скринга І триместра у пациентки 42 лет выявлены следующие
		показатели: РАРР-А - 0,315 МоМ, свободный β-ХГЧ – 0,522 МоМ. При УЗИ выявлены эхомаркеры хромосомной
		патологии у плода мужского пола. Выявлены пороки развития плода: расщелина губы и неба, полидактилия.
ОПК 5;		1) К какой группе риска относится пациентка?
ПК 2		2) Для какого хромосомного заболевания характерны данные показатели?
THC 2		3) Какое исследование необходимо провести для установления диагноза?
		4) Какое лабораторно-генетическое исследование необходимо провести?
		5) Предполагаемый кариотип плода?
	3.	В результате биохимического пренатального скринга І триместра у пациентки 33 лет выявлены следующие
		показатели: РАРР-А - 0,472 МоМ, свободный β-ХГЧ – 0,645 МоМ. При УЗИ выявлены эхомаркеры хромосомной
		патологии у плода женского пола. Диагностированы грубые аномалии конечностей, флексорное положение кистей
		и стоп, гидронефроз почек плода.
		1) К какой группе риска относится пациентка?
		2) Для какого хромосомного заболевания характерны данные показатели?
		3) Какое исследование необходимо провести для установления диагноза?
		4) Какое лабораторно-генетическое исследование необходимо провести?
		5) Предполагаемый кариотип плода?

При медосмотре в школе у мальчика 14 лет выявлено двустороннее увеличение грудных желез (гинекомастия) и уменьшенные размеры яичек. Мальчик выше своих сверстников, его рост составляет 174 см. В анамнезе оперативное лечение крипторхизма в раннем возрасте. 1) Предположительный диагноз. 2) Какое обследование необходимо провести для подтверждения диагноза? 3) Какой тип мутации лежит в основе данной патологии? 4) Какой кариотип у данного пациента? 5) Какой основной вид терапии у пациентов с данной патологией? Девочка 16 лет обратилась к подростковому гинекологу с жалобами на отсутствие месячных. Из анамнеза жизни: девочка родилась в срок с массой 2900, ростом 49 см. С первых лет жизни отставала в росте от сверстников. При осмотре: рост 145 см., широкая грудная клетка, укороченная шея, грудные железы развиты слабо. На УЗИ органов малого таза - выявлена гипоплазия матки III степени, яичники в виде тяжей. 1) Предположительный диагноз. 2) Какое исследование необходимо провести для подтверждения диагноза? 3) Какой тип мутации лежит в основе данной патологии? 4) Какой кариотип у данной пациентки? 5) Назовите заболевание, имеющее схожую клиническую картину, с которым проводится дифференциальная диагностика. В отделение реанимации новорожденных поступил доношенный мальчик с выраженной гипоплазией: масса тела – 2100 кг рост-45 см. При осмотре выявлена микроцефалия, дефект скальпа, двусторонняя расщелина верхней губы и неба, постаксиальная полидактилия, мошоночная гипоспадия. На Эхо-КГ врождённый порок сердца - дефект межпредсердной перегородки. 1) Предположительный диагноз. 2) Какое исследование нужно провести для подтверждения диагноза? 3) Какой тип мутации лежит в основе данной патологии? 4) Какой кариотип у данного пациента? 5) Назовите способы профилактики заболевания При осмотре новорожденного выявлен низкий мышечный тонус и множественные малые аномалии развития: уплощенный профиль лица, широкая переносица, эпикант, "монголоидный" разрез глаз, брахидактилия, "четырехпальцевая" борозда на левой ладони. 1) Предположительный диагноз. 2) Какое исследование нужно провести для подтверждения диагноза? 3) Какой тип мутации лежит в основе данной патологии? 4) Какой кариотип у данного пациента? 5) Назовите способы профилактики заболевания

8.	В отделении патологии новорожденных поступила девочка с множественными пороками развития: дефект межжелудочковой перегородки, незаращение артериального протока, стеноз пищевода, сегментированная почка. При осмотре выявлен череп долихоцефалической формы, деформированные ушные раковины, флексорное положение кистей, аномальная стопа (I палец стопы короче II). 1) Предположительный диагноз. 2) Какое исследование нужно провести для подтверждения диагноза? 3) Какой тип мутации лежит в основе данной патологии? 4) Какой кариотип у данного пациента? 5) Назовите способы профилактики заболевания.
9.	К педиатру на прием обратились родители 2-х месячного ребенка с жалобами на стойкие проявления экссудативного диатеза на кожи щек и волосистой части головы, вялость, остановку в психомоторном развитии и утрату некоторых ранее приобретенных навыков. Родители отмечают резкий неприятный запах мочи и пота ребенка. При физикальном обследовании обнаружена гипопигментация кожи, волос, задержка психомоторного развития. При биохимическом исследовании крови уровень фенилаланина составлял 1380 (мкмоль/л). 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене вывялена мутация, какой патогенный белок? 3) Какая степень тяжести данного заболевания? 4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную 5) Рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка.
10.	В медико-генетическую консультацию обратилась женщина по вопросу прогноза потомства. У родной сестры пациентки был сын, который умер от обширного кровоизлияния в головной мозг в возрасте 8 лет. Второй сын сестры (5 лет), страдает от обширных гематом и гемартрозов. Родители сестер здоровы. 1) Каким заболеванием страдают племянники? 2) Опишите этапы лабораторной диагностики данной патологии 3) Тип наследования? 4) Может ли родится ребенок с данной патологией у женщины, обратившейся в консультацию? 5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье пробанда, если муж клинически здоров, а у пробанда по результатам молекулярно-генетической диагностики выявлено носительство мутантного гена.
11.	К неврологу обратилась мама 4-х летнего мальчика Д. с жалобами на повышенную утомляемость, нежелание играть в подвижные игры со сверстниками, затруднения при подъеме по лестнице и вставании из положении на корточках. При осмотре выявлена гипертрофия икроножных и ягодичных мышц. В биохимическом анализе крови выявлено повышение КФК в 50 раз. 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какие формы данного заболевания Вы знаете?

	4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную5) Может ли родиться здоровая девочка в данной семье?
12.	В пульмонологическое отделение детской больницы поступила девочка 8 лет с жалобами на постоянный кашель с плохо отделяемой вязкой мокротой, одышку. Ребенок от 3-й, нормальной протекавшей беременности. Родители здоровы. Анамнез заболевания: недостаточная прибавка массы тела, обильный жирный стул с первых месяцев жизни; частые затяжные бронхиты с возраста 1-го года. При обследовании: состояние девочки тяжелое. Пониженного питания, кожные покровы бледные, акроцианоз, изменения ногтевых фаланг пальцев по типу «барабанных палочек» и «часовых стекол». При аускультации - в легких выслушиваются рассеянные сухие и влажные хрипы. 1-ый ребенок в семье умер на первом месяце жизни от кишечной непроходимости. 2-ой ребенок в семье- здоров. 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какие формы данного заболевания Вы знаете? 4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную
	5) Рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка.
13.	На осмотре у врача-невролога 4-х месячная пациентка М. с жалобами на задержку в психомоторном развитии. Домашние роды, неонатальный расширенный скрининг не проведен. При осмотре ребенка обнаружилась выраженная гипотония, отсутствие сухожильных рефлексов, отставание в моторном развитии (не удерживает головку, не переворачивается). Из анамнеза известно, что в течение беременности отмечалось недостаточно активное шевеление плода. 1) Предварительный диагноз 2) Как наследуется данная патология? 3) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 4) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье, если отец и мать клинически здоровы. 5) Какой прогноз для пациента
14.	В медико-генетическую консультацию обратились муж и жена со следующими клиническими проявлениями: крупная голова, диспропорциональное телосложение за счет укорочения конечностей, короткие широкие кисти и стопы. У них имеется трое детей: два сына с аналогичными клиническими проявлениями и здоровая дочь. 1) Каким наследственным заболеванием страдают члены семьи? 2) Какой тип наследования у данного заболевания? 3) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 4) Почему дочь родилась здоровой? Изобразите родословную 5) Рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка.
15.	Женщина, 32 лет, обратилась к врачу-кардиологу с жалобами на повышение артериального давления до 160/100 мм рт. ст., головную боль давящего характера в лобной области при повышении артериального давления, чувство

	дискомфорта в области грудной клетки, периодическое ощущение сердцебиения с частотой пульса до 120 уд/мин, усталость, снижение работоспособности. Объективное обследование: женщина высокая роста (183 см), воронкообразная деформация грудной клетки, арахнодактилия рук и ног, плоскостопие. При ЭхоКГ выявлен пролапс митрального клапана, расширение восходящей части аорты. Семейный анамнез: у отца женщины отмечался двусторонний подвывих хрусталика, умер в возрасте 34 лет от разрыва аневризмы аорты. Сыну женщины 7 лет (рост 140 см). Отмечается арахнодактилия кистей и стоп. 1) Предварительный диагноз
	2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок?3) Как наследуется данная патология?
	, and the second se
	4) Почему клиническая картина гетерогенна при данном заболевании? Какой прогноз у сына пациентки?5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье, если
	муж пробанда здоров.
16.	В детскую реанимацию на 8-ом дне жизни поступила девочка с гепатоспленомегалией, асцитом, иктеричностью кожных покровов, диспепсическими расстройствами (рвота, диарея), вялостью и затемнением сознания. Симптомы начали проявляться с первых суток жизни и нарастали на фоне грудного вскармливания. Из анамнеза известно, что она является третим ребенком в семье, беременность протекала нормально, двое старших мальчиков здоровы. 1) Предположительный диагноз.
	2) В каких генах выявлена мутация, какой патогенный белок?
	3) Как проводится профилактика при данном заболевании?
	4) Какой основной вид терапии заболевания?
	5) Изобразите родословную этой семьи (родители клинически здоровы) и рассчитайте вероятность рождения следующего здорового ребенка.
17	В отделение патологии новорожденных детской больницы поступил мальчик в возрасте 16 дней с жалобами на обильные срыгивания, периодическую рвоту «фонтаном», выраженный дефицит массы тела. Из анамнеза жизни известно, что ребенок от молодых здоровых родителей, от 5-й нормально протекавшей беременности. Роды домашние, физиологические. Неонатальный скрининг ребенок не проходил. Трое братьев и сестра здоровы. При биохимическом исследовании крови выявлена гиперкалиемия и гипонатриемия.
	1) Предположительный диагноз.
	2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок?
	3) Какие формы данного заболевания Вы знаете?
	4) Какая форма у данного пациента?
	5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка в семье
18.	У мальчика с 3 лет жизни стало отмечаться отставание в моторном развитии. Появилась слабость мышц тазового
	пояса, бедер, возникла «утиная походка». Позднее присоединилась слабость мышц плечевого пояса. К 10 годам
	мальчик стал с трудом передвигаться, особенно сложно поднимался по лестнице. При осмотре: грудная клетка

	уплощена, сколиоз грудного отдела позвоночника, поясничный лордоз, формируются «крыловидные лопатки». Отмечается слабость проксимальных отделов рук и дыхательной мускулатуры, псевдогипертрофия икроножных мышц. На ЭКГ- признаки кардиомиопатии. Интеллект снижен. В сыворотке крови - многократно увеличенное содержание КФК. Аналогичное заболевание отмечалось у дяди ребенка по материнской линии. 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какие формы данного заболевания Вы знаете?
	4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную
	5) Может ли родиться здоровый мальчик в данной семье?
19.	Пациент Р. в возрасте 17 лет поступил в неврологическое отделение с жалобами на общую заторможенность, замедленность при ходьбе, дрожание в ногах, эпизоды эпилептиформных припадков. Из анамнеза известно, что в течение последних двух лет сильно изменилось поведение мальчика, он потерял интерес к окружающему, перестал выходить из дома. Наблюдались эпизоды припадков и потери сознания. При осмотре выявлены грубые рефлексы орального автоматизма: хоботковый, ладонно-подбородочный, назолабиальный, отмечаются насильственные эмоции в виде смеха, постоянно улыбается. Походка атаксическая, в позе Ромберга покачивается. Колец Кайзера—Флейшера нет. В биохимическом анализе крови отмечается повышение тимоловой пробы (5,3 ед.) и трансаминаз. Снижение церулоплазмина до 138 мг/л (норма 180—450 мг/л) и повышение сывороточной меди — 32,97 ммоль/л (норма 11,0—22,0 ммоль/л). ЭКГ — без выраженных изменений, УЗИ печени: выраженные диффузные изменения паренхимы печени по типу портального цирроза. 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какие формы данного заболевания Вы знаете? 4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную 5) рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка в семье
20.	В медико-генетическую консультацию по вопросу прогноза потомства обратилась женщина со следующим семейным анамнезом: является 3-м ребенком в семье, от клинически здоровых родителей. Одна из двух ее старших сестер страдала заболеванием, проявляющимся постепенным огрублением черт лица, начавшимся со 2-го полугодия 1-го года жизни, прогрессирующей задержкой физического и психо-речевого развития, тугоподвижностью суставов и помутнением роговицы. Умерла в возрасте 10 лет от сердечной недостаточности. Вторая сестра женщины здорова. 1) Каким заболеванием страдала сестра женщины? 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какая форма у данного пациента? 4) Какой тип наследования у данного заболевания? 5) Изобразите родословную, рассчитайте вероятность рождения больного ребенка в семье, если муж здоров.
21.	Родители девочки С., 3-х лет, обратились в детскую поликлинику к врачу-офтальмологу с жалобами на левостороннее
	косоглазие, возникшее в течение двух последних месяцев. Из анамнеза: ребенок от 1-ой физиологически протекавшей

	равномерные. Патологических знаков нет. Координация не нарушена. Болевая чувствительность сохранена. Дисфазия. 1. Предварительный диагноз 2. Как наследуется данная патология? 3. Какое дополнительное исследование необходимо провести для диагностики заболевания? 4. Какая мутация лежит в основе данной патологии? 5. Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье, если отец и мать клинически здоровы.
23.	24. К неврологу обратились родители 3-х летнего пациента Т. С жалобами на задержу речевого развития, нежелания ребенка играть со сверстниками, отсутствие зрительного контакт. При осмотре у пациента выявлена макротия, лицо прямоугольной формы с высоким выступающим лбом, длинным тонким носом. Нижняя челюсть гиперплазирована. Двигательная сфера: ходит самостоятельно, расторможена. Сухожильные рефлексы живые,
22.	конечностей. У отца девочки имеются множественные пигментные пятна цвета «кофе с молоком» и несколько кожных и подкожных узелков по ходу межреберных нервов и на предплечье, возникшие у него в подростковом возрасте. 1) Предположительный диагноз. 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Каков прогноз для пациента? Почему у пациентки развилось косоглазие? 4) Какой тип наследования у данного заболевания? Изобразите родословную 5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения следующего больного ребенка в семье, если мать клинически здорова. 23. Больная М., 52 лет, поступила на лечение в неврологическое отделение с жалобами на общую слабость, прогрессирующее снижение памяти, внимания, головокружение, шаткость при ходьбе, головные боли, неритмичные непроизвольные насильственные мышечные подергивания в туловище и во всех конечностях. Ухудшение состояния около 1,5 лет, когда появились неритмичные непроизвольные насильственные мышечные подергивания в туловище и во всех конечностях, стали отмечаться медленно прогрессирующие когнитивные нарушения. 1) Предварительный диагноз 2) В каком гене выявлена мутация, какой патогенный белок? 3) Какой это тип мутации? Тип наследования? 4) Каков прогноз для пациента? 5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения больного ребенка в семье, если отец клинически здоров.
	беременности; роды срочные, нормальные. С рождения на коже ребенка имеются 3 пигментных пятна цвета «кофе с молоком». В дальнейшем отмечалось увеличение их в размерах и появление новых пятен на коже туловища и конечностей. При осмотре: выявлено 6 пигментных пятен размером более 5 мм в диаметре на коже туловища и

24.	25. Больной К., 19 лет, находился в офтальмологическом отделении с жалобами на внезапно появившуюся и
	непреходящую «пелену» перед глазами. Отмечается остро возникшее (в течение 3 недель) снижение остроты
	зрения на оба глаза. Семейный анамнез отягощен: сестра и мать полностью потеряли зрение в возрасте 23 и
	29 лет. При офтальмологическом осмотре диагностирована атрофия обоих зрительных нервов.
	1. Предварительный диагноз
	2. Как наследуется данная патология?
	3. Какое дополнительное исследование необходимо провести для диагностики заболевания?
	4. Почему клиническая картина и время манифестации может различаться?
	5. Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье, если
	отец здоров.
25.	Больная Д, 24 года поступила в неврологическое отделение с жалобами на мышечную слабость в руках и ногах,
	неустойчивость при ходьбе, непроизвольные подергиваний мышц лица и конечностей по типу миоклоний.
	Объективно: при проведении электронейромиографии обнаружены признаки миопатии с вторичными изменениями
	периферических нервов. При диагностической биопсии прямой мышцы бедра, были выявлены выраженные признаки
	миопатии с наличием феномена RRF в 21 % всех мышечных волокон. У пациентки есть 15 летний брат, у которого
	отмечаются эпизоды потери сознания без судорог, потеря массы тела.
	1) Предварительный диагноз
	2) Как наследуется данная патология?
	3) Какое дополнительное исследование необходимо провести для диагностики заболевания?
	4) У брата такое же заболевание как у сестры?
	5) Изобразите родословную этой семьи и рассчитайте вероятность рождения здорового ребенка в семье,
	если отец здоров.
	ann and adabas.