遗传学

Chickie Hu

2025年1月23日

目录

1	奇妙	概念	4					
2	统计	•	5					
	2.1	二项式定理	5					
	2.2	χ^2 检验	5					
	2.3	贝叶斯定理	5					
	2.4	似然函数	6					
3	连锁分析 7							
	3.1	性连锁遗传	7					
		3.1.1 性别决定	7					
		3.1.2 连锁	7					
		3.1.3 遗传病	7					
		3.1.4 奇怪东西	8					
	3.2	剂量补偿	8					
		3.2.1 Lyon 假说	9					
	3.3	连锁	9					
		3.3.1 遗传第三定律——连锁定律	9					
		3.3.2 计算	9					
		3.3.3 两点测交	9					
		3.3.4 三点测交	10					
4	核外	· ·遗传	12					
	4.1	紫茉莉花斑叶	12					

	4.2	酵母小	菌落	2
	4.3	衣藻抗	生素抗性1	2
	4.4	草履虫	放毒性	3
	4.5	果蝇感	染性遗传1	3
	4.6	母体影	响	3
		4.6.1	短暂性母体影响1	3
		4.6.2	长期性母体影响 1	3
	4.7	线粒体	遗传	3
		4.7.1	mtDNA 结构	3
		4.7.2	蛋白合成1	4
		4.7.3	核基因辅助 1	4
		4.7.4	线粒体病	4
	4.8	叶绿体	遗传	4
		4.8.1	cpDNA 结构	4
		4.8.2	分类	5
	4.9	线粒体	、叶绿体起源 1	5
	4.10	植物雄	性不育	5
		4.10.1	核不育型1	5
		4.10.2	质-核不育型1	5
5	数量	性状	1	6
	5.1	连续性	状	6
		5.1.1	多基因假说	6
	5.2	阈性状		6
	5.3	统计学	分析 1	6
		5.3.1	QTL 定位	6
			LOD 最大优势计分法	7
	5.4		状遗传率	7
			一切的基础——方差可加性	7
		5.4.2	构成	7
				8
	5.5	近亲繁	殖	0

		5.5.1 亲缘系数 2	0						
		5.5.2 近交系数 2	2						
	5.6	杂种优势 2	2						
		5.6.1 杂种优势的来源 2	2						
6	真核生物遗传分析 23								
	6.1	悖论	3						
	6.2	基因转变 2	3						
	6.3	体细胞交换 2	3						
		6.3.1 体细胞交换 & 单倍体化	3						
		6.3.2 有丝分裂交换	4						
	6.4	基因消除 & 染色体消减 2	4						
	6.5	基因扩增 2	4						
	6.6	基因重排 2	4						
		6.6.1 酵母接合 2	5						
7	细菌遗传 26								
	7.1	冷知识	6						
	7.2	接合 2	6						
		7.2.1 中断杂交	7						
		7.2.2 重组作图	7						
	7.3	性导	7						
	7.4	转化	7						
			27						
	7.5		8						
			8						
			, R						

奇妙概念

- 1. 外显率: 显性杂合或隐形纯合时预期表型的比例
- 2. 表现度: 相同基因型间表达变化程度
- 3. 相互作用
 - (a) 不完全显性 & 部分显性: 显性杂合表现介于两个纯合之间
 - (b) 共显性 & 镶嵌显性: 一对等位基因被同时表达 e.g.MN 血型
 - (c) 致死基因
 - (d) 复等位基因
- 4. 非等位基因作用
 - (a) 基因互作: 两个基因共同影响一个表型, 9:3:3:1, 出现两非 亲本型
 - (b) 抑制基因: 一个基因抑制另一个基因的表达, 13:3
 - (c) 互补基因: 两个基因共同影响一个表型, 9:7, 缺一不可
 - (d) 上位效应: 一个基因影响另一个基因的表达
 - i. 显性上位: 显性基因影响隐性基因, 12:3:1
 - ii. 隐性上位: 隐性基因影响显性基因, 13:3
 - (e) 叠加效应: 多个基因共同影响一个表型, e.g. 荠菜三角形蒴果, 当 多条通路都被阻断时才会消失

统计

- 2.1 二项式定理
- 2.2 χ^2 检验

$$\chi^2 = \sum \frac{(O_i - E_i)^2}{E_i}$$

2.3 贝叶斯定理

定义 P(A|B) 为 B 条件下 A 的概率函数,则有

$$P(AB) = P(A|B) \times P(B) = P(B|A) \times P(A)$$

变形可得

$$P(A|B) = \frac{P(B|A) \times P(A)}{P(B)}$$

称作贝叶斯定理

2.4 似然函数

对于概率函数 $P(x|\theta)$,似然函数 $L(\theta|x)$ 定义为在给定 x 的情况下, θ 的概率密度函数,类比于主元变换。显然有

$$L(\theta|x) = P(x|\theta)$$

连锁分析

3.1 性连锁遗传

3.1.1 性别决定

- 1. XX-XY(注: Homo sapiens 的 Y 染色体与 X 有同源区段,减数分裂会发生重组)
- 2. ZZ-ZW: 鸟类、鳞翅目昆虫、某些两栖类、爬行类
- 3. XO: 直翅目昆虫, 雌性为 XX, 雄性为 XO

3.1.2 连锁

• 伴性遗传:连锁在同配染色体上(X,Z等),遗传时下一代满足

$$P_n($$
异配性别 $) = P_{n-1}($ 同配性别 $)$
$$P_n($$
同配性别 $) = \frac{1}{2}P_{n-1}($ 异配性别 $) + \frac{1}{2}P_{n-1}($ 同配性别 $)$

• 限性遗传: 连锁在异配染色体上

3.1.3 遗传病

• 血友病

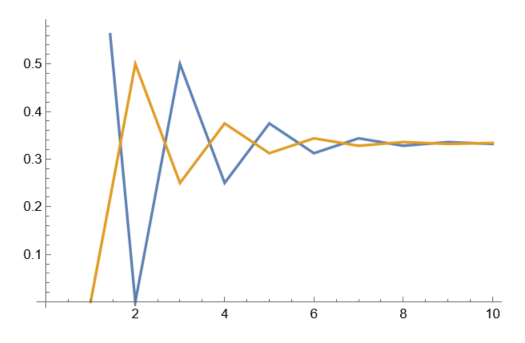


图 3.1: 伴性遗传基因频率变化

- Duchenne 型肌营养不良
- 毛耳缘(Y连锁,限雄遗传)

3.1.4 奇怪东西

- 雄果蝇、雌家蚕不会重组
- 果蝇的性别由性指数决定 (X/A, 1) 为雌,(0.5) 为雄,中间间性),Y 染色体只能让雄蝇可育
- 昆虫中常出现雌雄嵌合体现象: XX 细胞丢失一条 X 形成 XO 细胞, 发育成雄性性状

3.2 剂量补偿

- 哺乳类: 随机失活
- 有袋类: 父本 X 染色体失活

- 果蝇: 雄性 X 染色体超活性
- 秀丽隐杆线虫: 两条 X 均低活性

3.2.1 Lyon 假说

- 1961 年, Mary Lyon 提出
- 随机失活: 在胚胎发育早期,每个细胞中的一条 X 染色体被随机失活,失活的 X 染色体形成巴氏小体
- 杂合体形成嵌合性状

3.3 连锁

3.3.1 遗传第三定律——连锁定律

同一对染色体上基因联合在一起遗传的频率大于重新组合的频率 (交换发生在减一前期粗线期)

3.3.2 计算

重组值定义为

$$RF = \frac{\text{重组型数目}}{\text{总数目}}$$

注意,无论是二线、三线还是四线双交换,最大交换值均为 0.5, 更多次的交换同理;以及,二线双交换产生 1PD,两种三线双交换各为 1T,四线双交换产生 1NPD。实际理论上双交换只有一半是重组型配子(但平时可能不会考虑)

3.3.3 两点测交

难以控制变量,不能测双交换,略

3.3.4 三点测交

杂合体与隐形纯和进行测交,最少的种类为双交换,且被交换的基因位于三个基因中央计算重组值时需考虑双交换,视作两边的基因交换两次

染色体干涉

双交换的发生率通常比正常偏低,即存在干涉,定义

并发系数
$$C = \frac{ 实际双交换率}{ 理论双交换率 (单交换率乘积)}$$

同时有干涉值 I=1-C; 特殊情况会出现负干涉, 即第一次交换后会促进第二次交换

染色体单体干涉

指 4 条染色单体参与多线交换的机会非随机性; 理论情况应为二线: 三线: 四线 =1:2:1, 如果出现偏离即视为发生**染色体单体干涉**如果四线双交换高于 1/4, 为正染色单体干涉; 如果二线双交换升高, 为负染色单体干涉不出现干涉时, 双交换平均重组率最大才是 50%

校正

重组值有最大值,但是**交换率**没有,应当在二者间建立一个函数关系。 由 Poisson 分布,有

$$P(X = k) = \frac{\lambda^k}{k!}e^{-\lambda}$$

当平均交换数为 λ 时,交换 k 次的概率为 P(k); 又知道交换零次时,其对 RF 的贡献为 0,但是它的概率为 $P(0)=e^{-\lambda}$ 。因此阻止 RF 达到最大值 1/2 的因素是 $e^{-\lambda}$,即

$$RF = \frac{1}{2}(1 - e^{-\lambda})$$

从此式即可反解出平均交换率 λ

$$\lambda = -\ln(1 - 2RF)$$

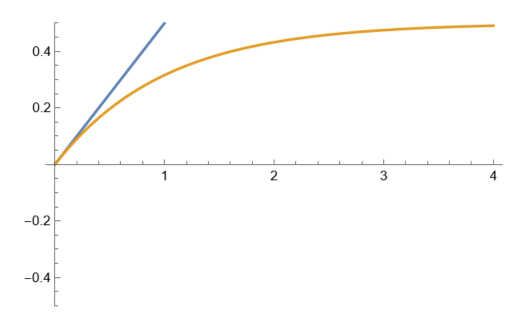


图 3.2: 重组率与校正后的交换率

四分子分析

单基因 计算其与着丝粒之间的交换率

核外遗传

4.1 紫茉莉花斑叶

叶绿体突变,母体遗传;在分裂过程中可能出现**细胞质分离和重组**,导致出现镶嵌表型

4.2 酵母小菌落

因基因突变导致的生长速率缓慢, 分为三种

- 1. 核小菌落 (aka. 分离型小菌落): 核突变,为 Pet-,遵循孟德尔遗传
- 2. 中性小菌落: 线粒体完全失去功能, 同野生型杂交不会影响后代表型
- 3. 抑制性小菌落: mtDNA 部分缺失,在校正机制下进行修复,但是出现大规模缺失,重排,因而杂交后代仍然是抑制性小菌落(除非极少数情况下合子有丝分裂)

4.3 衣藻抗生素抗性

由核外基因决定链霉素抗性,正反交结果不一样(交配型由核基因 mt 决定, mt^+ 者保留细胞质基因)

4.4 草履虫放毒性

短时间结合只会交换细胞核基因, KK 与 kk 相互交换, 生成 Kk; 但是 长时间交换会形成细胞质桥交换胞质, 卡巴粒得以传递。但 Kk 的放毒者并 不稳定, 自交后会出现基因分离, kk 的后代无法维持卡巴粒, 会逐渐消失

4.5 果蝇感染性遗传

部分果蝇对二氧化碳极度敏感,由称作 σ 的病毒样因子引起,可诱导雌蝇对二氧化碳敏感,通过卵子传递。还有被称作"性比雌蝇"的现象,其后代性比严重失调,甚至不产生雄性后代,由一种类似于 σ 的螺旋体引起

4.6 母体影响

4.6.1 短暂性母体影响

欧洲麦蛾皮肤中含有色素,当母方无色时,后代表型不受影响,但当母方有色时,色素会残存在幼虫体内,致使基因型无色的幼虫短时间内也会有色

4.6.2 长期性母体影响

椎实螺左/右旋

4.7 线粒体遗传

4.7.1 mtDNA 结构

- 哺乳动物无内含子 (酵母有)
- 半保留 D 环复制
- pol γ 为 mtDNA 复制酶, 为核基因

• 不受细胞周期调 s 控(听核基因的)

4.7.2 蛋白合成

- 没有帽子
- 超摆动法则: 第三位任意
- 存在特殊密码子, 例如 UGA 为色氨酸

4.7.3 核基因辅助

核糖体蛋白、氨酰 tRNA 合成酶、聚合酶,结构蛋白,多数呼吸链复合体亚基

4.7.4 线粒体病

- Leber 遗传性视神经病:线粒体呼吸链复合物异常
- MERRF 综合征 (肌阵挛性癫痫及粗糙红纤维): 线粒体 tRNA 突变

4.8 叶绿体遗传

4.8.1 cpDNA 结构

- 大约 120-160kb
- 两个不称的反向重复序列,隔开为大单拷贝序列 LSC 和小单拷贝序列 SSC
- 不含 m5C
- 一个 cp 通常含有一至几十个 cpDNA
- 编码 Rubisco 大亚基

4.8.2 分类

- 1. 不含反向重复序列
- 2. 有大的反向重复序列
- 3. 多个 IR 串联重复

4.9 线粒体、叶绿体起源

内共生学说;叶绿体来自蓝藻,线粒体来自好氧细菌;演化过程中向细胞核 DNA 转移,同时发生基因顺序改变

4.10 植物雄性不育

4.10.1 核不育型

较少,很容易被淘汰,例如光敏核不育水稻,多数含一对隐性基因 ms

4.10.2 质-核不育型

细胞质不育基因 S+ 育性恢复基因基因 Rf, 只有 S+rf/rf 才会不育

三系法杂交

- 恢复系: N+Rf/Rf
- 保持系: N+rf/rf
- 不育系: S+rf/rf

数量性状

5.1 连续性状

5.1.1 多基因假说

连续性状由多个基因(称为微效基因)控制,完全杂合子自交后代服从正态分布

微效基因之间效应相加且相等,一般不存在显隐性关系(但可能存在增效和减效);对环境敏感,因而个体间差距较大,难以辨识每一个单独基因表型

5.2 阈性状

阈性状由多个基因控制,但只有在达到一定阈值时才表现出来,否则 表现为正常表型

5.3 统计学分析

5.3.1 QTL 定位

QTL 即数量性状基因座,通过连锁分析,以通过周边的遗传位点分析 QTL 的位置。通常与数量性状有高相关性的有极大可能与 QTL 连锁

5.3.2 LOD 最大优势计分法

定义原假设 H_0 : 两个基因座之间没有 QTL; 备择假设 H_1 : 两个基因座之间有 QTL。在 H_0 假设下,可以计算出完全不连锁情况下的发生概率 L_0 ; 而在 H_1 假设下,通过给定不同的 θ 值(此处指遗传率),可以计算出不同的发生概率 L_1 。通过计算 $LOD = \frac{L_1}{L_0}$,可以得到一个似然比(取最大的),它反映了统计结果对连锁与不连锁的不同支持率之比,从而判断是否接受原假设。通常在 LOD > 3 时接受备择假设。

5.4 数量性状遗传率

5.4.1 一切的基础——方差可加性

从方差的定义, 我们可以得到

$$\sigma^2 = \frac{\sum (x_i - \bar{x})^2}{df}$$

而对于数量性状,我们可以将其分解为平均值和随机偏移值,即

$$x_i = \bar{x} + P$$

将 P 称作表型值,且可进一步分解为基因型值和环境值,即

$$P = G + E$$

由此我们可以得到

$$\sigma^2 = \sigma_G^2 + \sigma_E^2$$

这意味着两种**不相干**的因素所带来的方差可以被完全分离,即存在**方差可**加性。

5.4.2 构成

- 1. 累加效应 A: 每个基因独立、相等的效应; 可遗传
- 2. 显性离差 D: 等位基因间的相互作用,可遗传但不可固定,且 $\sum D=0$

3. 互作离差 I: **非等位基因**间的相互作用,较复杂,通常置于环境值中 讨论

因此, $\sigma^2 = \sigma_A^2 + \sigma_D^2 + \sigma_I^2 + \sigma_E^2$,也记作 $V_P = V_A + V_D + V_I + V_E$ 。其中 V_P 为表型方差, V_A 为育种值方差或加性方差, V_D 为显性离差方差, V_I 为互作离差方差, V_E 为环境方差。

5.4.3 遗传率

- 1. 广义遗传率 H^2 : $H^2 = \frac{V_G}{V_P}$
- 2. 狭义遗传率 h^2 : $h^2 = \frac{V_A}{V_P}$

遗传率的估计

假设有一对等位基因 Aa,隐形纯合与显性纯和杂交,得到 F_2 代,可列出以下数据

基因型	基因型值	频率	fx	fx^2
AA	a	1/4	1/4a	$\frac{1}{4}a^2$
Aa	d	2/4	2/4d	$\frac{2}{4}d^2$
aa	-a	1/2	1/4(-a)	$\frac{1}{4}(-a)^2$

因此,基因型值平均值

$$\mu = \frac{1}{4}a + \frac{2}{4}d + \frac{1}{4}(-a) = \frac{1}{2}d$$

方差

$$\sigma_G^2 = \frac{\sum f(x-\mu)^2}{\sum f}$$

$$= \frac{\sum fx^2 - 2\sum fx\mu + \sum f\mu^2}{\sum f}$$

$$= \frac{\sum fx^2 - 2\sum f\mu^2 + \sum f\mu^2}{\sum f}$$

$$= \frac{\sum fx^2 - \sum f\mu^2}{\sum f}$$

$$= \frac{\sum fx^2 - (\sum fx)^2 / \sum f}{\sum f}$$

$$\therefore \sum f = 1$$

$$\therefore \sigma_G^2 = \sum fx^2 - \mu^2$$

$$= \sum fx^2 - (\sum fx)^2$$

$$= \frac{1}{2}a^2 + \frac{1}{4}d^2$$

由于方差可加性, 在存在 n 对互不干扰的基因时, 有

$$\sigma_G^2 = \sum_{1}^{n} \frac{1}{2}a^2 + \sum_{1}^{n} \frac{1}{4}d^2$$

记作 $V_G=\frac{1}{2}A+\frac{1}{4}D$ 。但是, $V_{(P(F2))}=V_G+V_E=\frac{1}{2}A+\frac{1}{4}D+V_E$ 。所以首先将 V_E 剥离

注意到 P1 与 P2 的基因型都是确定的纯合子,因此 $V_G=0$,即可有

$$V_E = \frac{1}{2}(V_{P1} + V_{P2})$$

又由于 F1 代也为固定的杂合子,也可写作

$$V_E = \frac{1}{3}(V_{P1} + V_{P2} + V_{F1})$$

因此,可以推得

$$H^{2} = \frac{V_{F2} - V_{E}}{V_{F2}}$$
$$= \frac{V_{F2} - \frac{1}{2}(V_{P1} + V_{P2})}{V_{F2}}$$

对于 h^2 , 只需要 V_A , 因此需要分离出 V_D , 故需要引入两次测交后代 B1, B2

对于 B1,有

基因型 基因型值 频率
$$fx$$
 fx^2
AA a $1/2$ $1/2a$ $1/2a^2$
Aa d $1/2$ $1/2d$ $1/2d^2$

$$V_{B1} = \sum fx^2 - \frac{(\sum fx)^2}{\sum f} = \frac{1}{4}a^2 - \frac{1}{2}ad - \frac{1}{4}d^2$$

对于 B2

基因型 基因型值 频率
$$fx$$
 fx^2
aa -a $1/2$ $1/2(-a)$ $1/2(-a)^2$
Aa d $1/2$ $1/2d$ $1/2d^2$

$$V_{B1} = \sum fx^2 - \frac{(\sum fx)^2}{\sum f} = \frac{1}{4}a^2 + \frac{1}{2}ad - \frac{1}{4}d^2$$

因此, $V_{B1}+V_{B2}=\frac{1}{2}a^2+\frac{1}{2}d^2=\frac{1}{2}V_A+\frac{1}{2}V_D$ 。又由于 $V_{F2}=\frac{1}{2}V_A+\frac{1}{4}V_D$,所以

 $rac{1}{2}V_{A}=2V_{F2}-(V_{B1}+V_{B2})$

从而

$$h^{2} = \frac{\frac{1}{2}V_{A}}{\frac{1}{2}V_{A} + \frac{1}{4}V_{D} + V_{E}}$$
$$= \frac{2V_{F2} - (V_{B1} + V_{B2})}{V_{F2}}$$

5.5 近亲繁殖

5.5.1 亲缘系数

亲缘系数 R 定义为两个个体之间的亲缘关系,即两个个体共享的基因比例。对于同源个体,R=1;对于无关个体,R=0。显然,每传一代,F 减半。因此,使用通径环进行计算。如图,对于 B 和 A1 个体,存在两个公共祖先 A2 和 A3,存在通径 B-T-A3-A1 和 B-A2-A1,因此 $R=(\frac{1}{2})^3+(\frac{1}{2})^2=\frac{3}{8}$

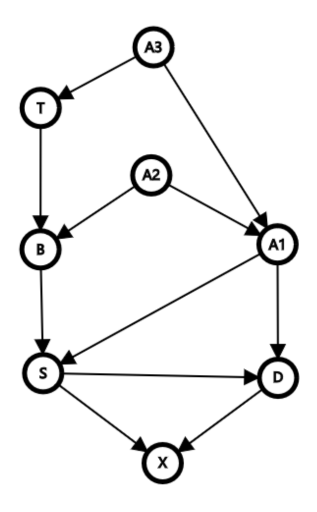


图 5.1: 通径图

5.5.2 近交系数

近交系数定义为获得一对遗传等同的基因的比例,对于常见的二倍体,每一个等位基因的传代都是 $\frac{1}{2}$ 的概率,因此总体上计算同亲缘系数;综合两个等位基因的话,则有

$$F = \frac{1}{2}R$$

但是,这仅限于二倍体,对于非标准情况还需要从定义出发进行计算。

5.6 杂种优势

杂种活力超过双亲中间值即可认定为有杂种优势,常见于种间杂种,例 如骡

5.6.1 杂种优势的来源

- 一般有两种看法
- 1. 显性说:近亲繁殖的不良效应和衰退是由杂合态基因分离,纯化导致, 因此杂种能够综合双亲的优势基因。但也有不足
 - (a) 理论上应当能够找到所有基因都是显性的纯合子,呈现 F1 代的 表型
 - (b) 显性表型和隐形表型应是 $(\frac{1}{4} + \frac{3}{4})^n$ 的展开,为**偏态分布**,但实际上更接近正态分布
- 2. 超显性说:认为基因处在杂合态时的表现优于两个纯和态,并进一步 认为复等位基因时靠每个等位基因作用差距来排序;但该理论完全否 定了显性基因的作用

真核生物遗传分析

6.1 悖论

- C 值悖论: 基因组大小与进化程度不成关系
- N 值悖论: 基因数目与进化程度不成关系

6.2 基因转变

孢子囊内出现异常分离比,由基因转变为其对应的等位基因导致,分为

- 染色单体转变: 减数分裂一个产物转换, 变为 6:2
- 半染色单体转变: 减数分裂半个产物转换, 变为 5:3; 或两个半产物转换, 变为 4:4

切除修复造成。另,修复后表现跟交换一样,因此会出现并发系数 >1

6.3 体细胞交换

6.3.1 体细胞交换 & 单倍体化

以构巢曲霉为例,单倍体分生孢子会少量结合形成二倍体**异核体**,含两个核,又有部分融合形成**合核体**,更稳定,但也会分离成为**体细胞分离子**,

即单倍体化。

分离过程中产生一个三体和一个单体,三体常丢失一根染色体而恢复二倍体;单体常进一步丢失其他染色体成为单倍体,导致隐形表型出现,故称作分离。还有另外一种途径——构巢曲霉体细胞可以发生染色体交换(aka.有丝分裂交换)。这可以使杂合二倍体纯化为纯和二倍体,从而表现隐性性状

6.3.2 有丝分裂交换

在不进行有性生殖物种中可用于基因定位。例如 abcd/++++, 有丝分裂时实际为 abcd/abcd/++++/+++, 但是在有丝分裂交换后,可能会出现 abc+/abcd/+++d/++++, 分离后为 abc+/++++(隐性基因表现), abcd/+++d 或者 abc+/+++d, abcd/++++, 从而可以通过分离后的表型判断基因的位置。

这种连锁基因重组的方式又被称作准性生殖,但是不规律,不协调,以 这种方式测量的 cm 值不准确

6.4 基因消除 & 染色体消减

既然不用,直接丢掉,典型的如线虫,只有生殖系干细胞保留全套染色体。高等植物中不存在该类现象,因而保留全能性。

6.5 基因扩增

例如爪蟾卵母细胞 rDNA,滚环复制

6.6 基因重排

典型包括免疫球蛋白, 锥虫表面糖蛋白

6.6.1 酵母接合

分为 a 和 α 两种细胞,分别含有 MATa 和 $MAT\alpha$ 基因,通过接合形成二倍体,再分裂形成单倍体

接合型的决定由两个沉默盒决定, $HML\alpha$ 和 HMRa,分别位于活跃 盒左边和右边,由复制转座转移到活跃盒上表达,同时间只有一个盒子表 达沉默盒上游存在沉默子,同时缺少 DNA 酶 i 超敏位点,而恰好在活跃盒 上游存在 DNA 酶 i 超敏位点,因此沉默盒沉默,活跃盒活跃

细菌遗传

7.1 冷知识

- 细菌 DNA 依赖 RNA 形成紧密结构
- 不是所有细菌都是环状染色体,如放线菌,莱姆病螺旋体
- 细菌 DNA 含有甲基化酶,可以修饰 DNA,防止受到限制性内切酶的 攻击

7.2 接合

F 因子转移,通过准性生殖产生重组后代,从 F^+ 到 $F^-,5$ '端先进;一般不足以让染色体进入,因此重组频率低,因此 F^+ 称作 Lfr 低频重组

与此相对的是 Hfr 高频重组品系, F 因子被整合在了染色体上, 因此 染色体会随着 F 因子转移, 重组率高

接合时 F^- 得到的只是 F 因子一部分,因此接合后一般仍为 F^- ,只形成不稳定的部分二倍体。且二倍体的交换必须是偶数次(否则形成开环),单向重组,重组子只有一种类型,另一半被抛弃

7.2.1 中断杂交

基因从 Hfr 转出时遵循一定的顺序,即在染色体上的排列顺序; 可根据转移接合时间作图,单位为分钟而不是厘摩。

不同基因有其最大的转移频率,一般离起点越远越小

7.2.2 重组作图

首先得先筛选,确认某表型不出现不是因为不转移而是没重组。例如 lac - ade,已知 lac 先于 ade 进入,那么, lac^+ade^+ 一定是在两侧进行的交换,而 Lac^-ade^+ 则必定在两基因间发生重组,但 lac^+ade^- 则单纯可能是还没进去,不用考虑,反而需要使用缺乏腺嘌呤的培养基筛选掉。

最后的重组率应该等于

$$RF = \frac{lac^{-}ade^{+}}{lac^{+}ade^{+} + lac^{-}ade^{+}}$$

7.3 性导

Hfr 的 F 因子在剪切时带上了染色体的部分基因,形成 F' 因子,转移后形成稳定,可传代的部分二倍体。可见,F 因子的存在与其"性别"有关,而 F'因子又能形成稳定二倍体,因此称作性导

7.4 转化

细菌接受外来 DNA 分子并将其整合进自己的基因组,通过特定区域的临时性通道进入,外加感受态因子辅助

仅在对数期具备感受能力, 称为感受态细胞

7.4.1 转化作图

基本原理同重组作图, 略。

需注意如何判断连锁,在 DNA 低浓度时,转化频率与浓度成正比,若是不连锁(分别来自两个片段),则在 DNA 浓度下降时共转导频率降速远高于单基因转导频率,但连锁则不影响

7.5 转导

以病毒做载体转移基因,典型如最早发现的沙门氏菌 LT22 菌株和其 P22 噬菌体

7.5.1 普遍性转导

噬菌体在组装时完全随机的携带寄主的部分染色体,任意基因均可转入,但容量有限,频率低,约为 10⁻⁵

连锁特别紧密的可以发生共转导,因此可用于转导作图(注意,在三分子作图时,哪怕是基因间没有发生重组,也是双交换,如果只转入了两侧的基因,那得是四交换)

7.5.2 特异性转导