

# BIOLOGY RETROALIMENTACIÓN



Tomo 3



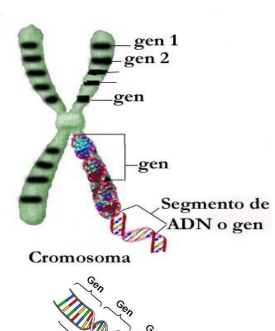
HELICO | THEORY

# **GENÉTICA**

Ciencia que estudia los genes y los mecanismos que regulan su transmisión.

### **GEN**

Es la UNIDAD DE LA HERENCIA. Un gen es un segmento corto de ADN



### **ALELO**

Formas alternativas que puede tener un gen

DOMINANTE	A, B, C Z
RECESIVO	a, b, c z

#### **GENOTIPO**

Conjunto de los genes que existen en el núcleo celular de cada individuo.

HOMOCIGOTO		HETEROCIGOTO O HÍBRIDO
DOMINANTE	RECESIVO	
AA	aa	Aa

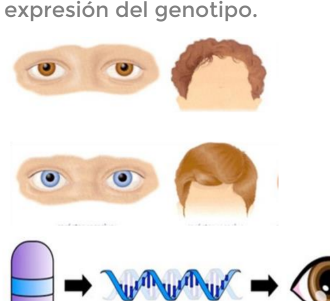
# **LOCUS y LOCI**

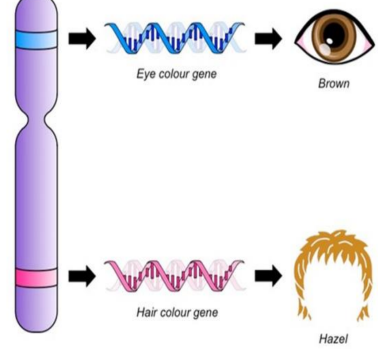
Lugar donde está localizado un gen. El plural de locus es "loci".

#### **FENOTIPO**



La expresión del genotipo.





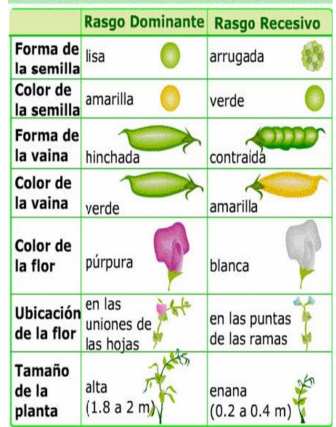
# GENÉTICA MENDELIANA PRIMERA LEY DE MENDEL: LEY DE LA SEGREGACIÓN

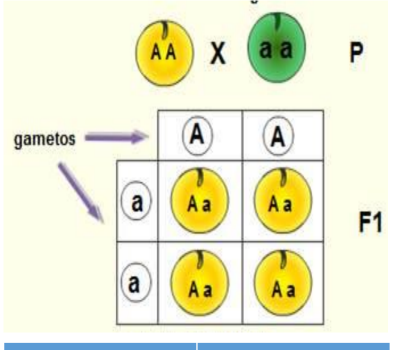
Los dos miembros de (alelos) de un par génico se distribuyen separadamente (segregan) entre los gametos; así, la mitad de los gametos contiene un miembro del par y la otra mitad contiene el otro miembro.

### Pisum sativum

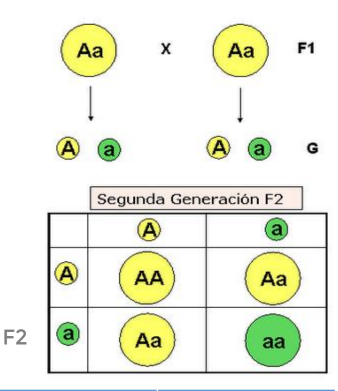
GREGOR MENDEL







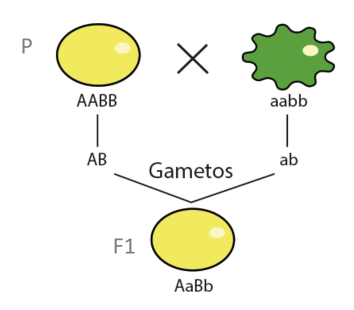
GENOTIPO	FENOTIPO
100% <b>Aa</b>	100% Amarillas
(Heterocigotos o	
Híbridos)	



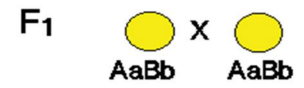
GENOTIPO	FENOTIPO
1AA, 2Aa, 1aa	3 Amarillas 1 Verde

# SEGUNDA LEY DE MENDEL: DE LA SEGREGACIÓN INDEPENDIENTE - Dihibridismo

Los miembros (alelos) de genes distintos segregan independientemente durante la formación de los gametos



GENOTIPO	FENOTIPO
100% AaBb (Dihíbridos)	100% Amarillas lisas



	AB	Ab	аВ	ab
АВ	AABB	AABb	AaBB	AaBb
Ab	AABb	AAbb	AaBb	Aabb
аВ	AaBB	AaBb	aaBB	aaBb
ab	AaBb	Aabb	aaBb	aabb

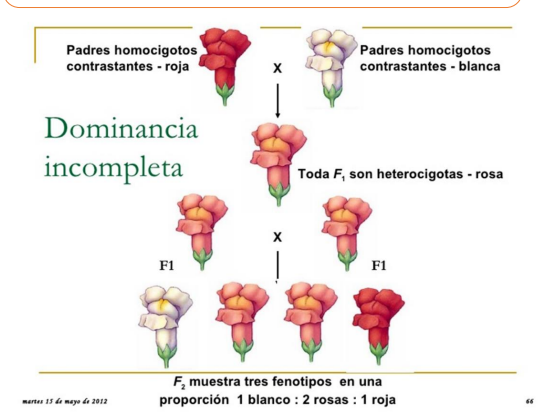
### FENOTIPO de F2

9	Amarillos lisos
3	Amarillos rugosos
3	Verdes lisos
1	Verdes rugosos

# **GENÉTICA NO MENDELIANA**

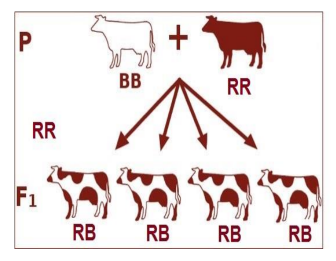
#### 1. HERENCIA INTERMEDIA

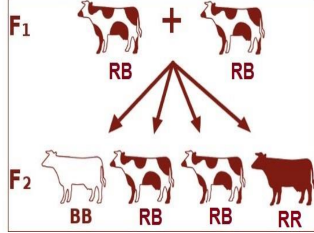
SITUACIÓN EN LA QUE EL FENOTIPO DE UN HETEROCIGOTO ES INTERMEDIO ENTRE EL DE AMBOS HOMOCIGOTOS.



#### 2. CODOMINANCIA

SITUACIÓN EN LA QUE DOS ALELOS DIFERENTES ESTÁN PRESENTES EN UN GENOTIPO Y AMBOS SON EXPRESADOS.





GENOTIPO F1	FENOTIPO F1
TODOS CRCW	TODOS ROANOS

GENOTIPO F2	FENOTIPO F2
1CBCB,	1BLANCO
2CRCW	2 ROANOS
1CRCR	1 ROJO

# **GENETICA DE GRUPOS SANGUÍNEOS**

# **1. ABO**

FENOTIPO	ANTÍGENOS	GENOT	IPO	ANTICUERPOS
A	А	I <sub>A</sub> I <sub>A</sub>	I <sup>A</sup> i	Anti- B
В	В	I <sub>B</sub> I <sub>B</sub>	I <sup>B</sup> i	Anti- A
AB	АуВ	I <sub>A</sub>	В	No posee
0	No posee	ii		Anti- A y Anti- B





él **[A**]

Fecundación		
7	(IB)	i
IA	I A I B	I <sup>A</sup> i
i	I <sup>B</sup> i	i i

GENOTIPO	FENOTIPO
I A I B	AB
I <sup>A</sup> i	Α
l <sup>B</sup> i	В
i i	0

# 2. Rh (R>r)

Genótipos	Fenótipos
RR ou Rr	Rh +
rr	Rh -

	PUEDE DONAR PARA	PUEDE RECIBIR DE
<b>A</b> +	A+, AB+	A+, A-, 0+, 0-
<b>A</b> -	A+, A-, AB+, AB-	A-, 0-
B+	B+, AB+	B+, B-, 0+, 0-
B-	B+, B-, AB+, AB-	B-, 0-
AB+ (receptor universal)	AB+	TODOS LOS GRUPOS
AB-	AB+, AB-	A-, B-, AB-, 0-
0+	A+, B+, AB+, 0+	0+, 0-
0- (donador universal)	TODOS LOS GRUPOS	0-

# HERENCIA LIGADA AL CROMOSOMA X

# 1. HEMOFILIA (h)

Defecto de la coagulación de la sangre que se manifiesta por una persistencia de las hemorragias.

SEXO	GENOTIPO	FENOTIPO
HOMBRE	X <sup>H</sup> Y	sano
	Xh Y	Hemofílico
MUJER	X <sub>H</sub> X <sub>H</sub>	Sana
	$X_H$ $X_P$	Portadora
	$X^h X^h$	Hemofílica



# 2. DALTONISMO (d)

Dificultad para discriminar matices de rojo, verde

SEXO	GENOTIPO	FENOTIPO
HOMBRE	X <sub>D</sub> A	sano
	Xq A	Daltónico
MUJER	$X_D$ $X_D$	Sana
	$X_D$ $X_q$	Portadora
	$X_q$ $X_q$	Daltónica



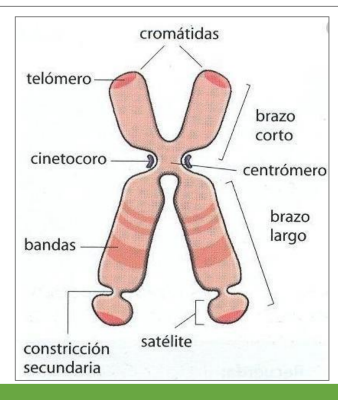


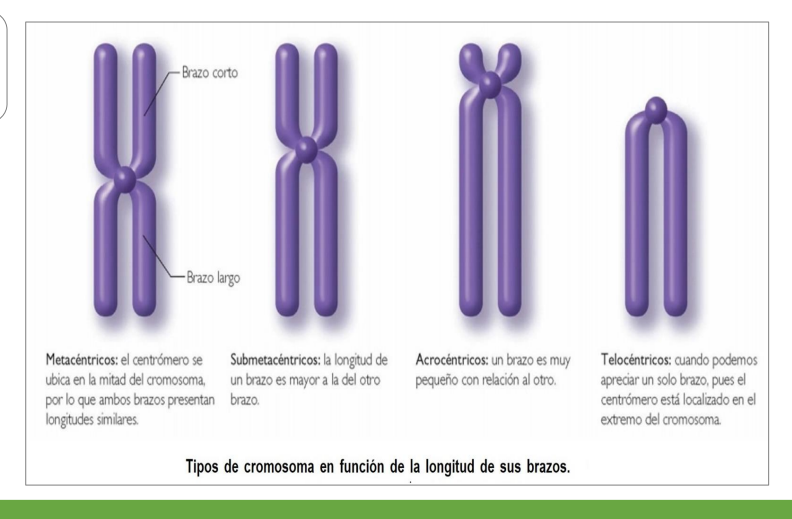
# CITOGENÉTICA

Parte de la genética que **ESTUDIA A LOS CROMOSOMAS** y las enfermedades relacionadas causadas por un número o una estructura anormales de los mismos.

#### **CROMOSOMA:**

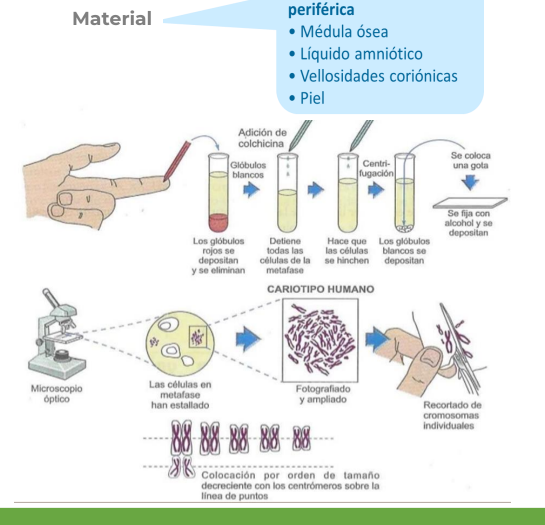
Se denomina cromosoma a cada uno de los "cuerpos" en que se organiza la cromatina. Resulta de la <u>CONDENSACIÓN DE LA CROMATINA</u>.





# **CARIOTIPO**

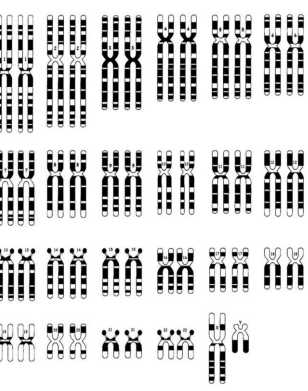
El termino cariotipo alude al <u>numero tamaño y tipo de los cromosomas</u> presentes en un individuo. **Cariograma** es la imagen impresa de los cromosomas ordenados según su longitud.

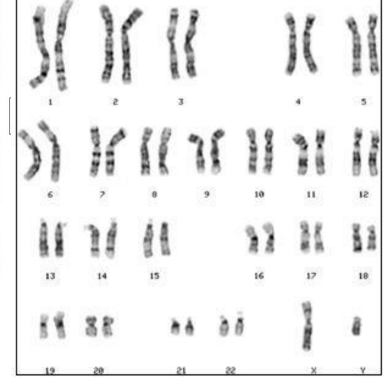


· Linfocitos de sangre

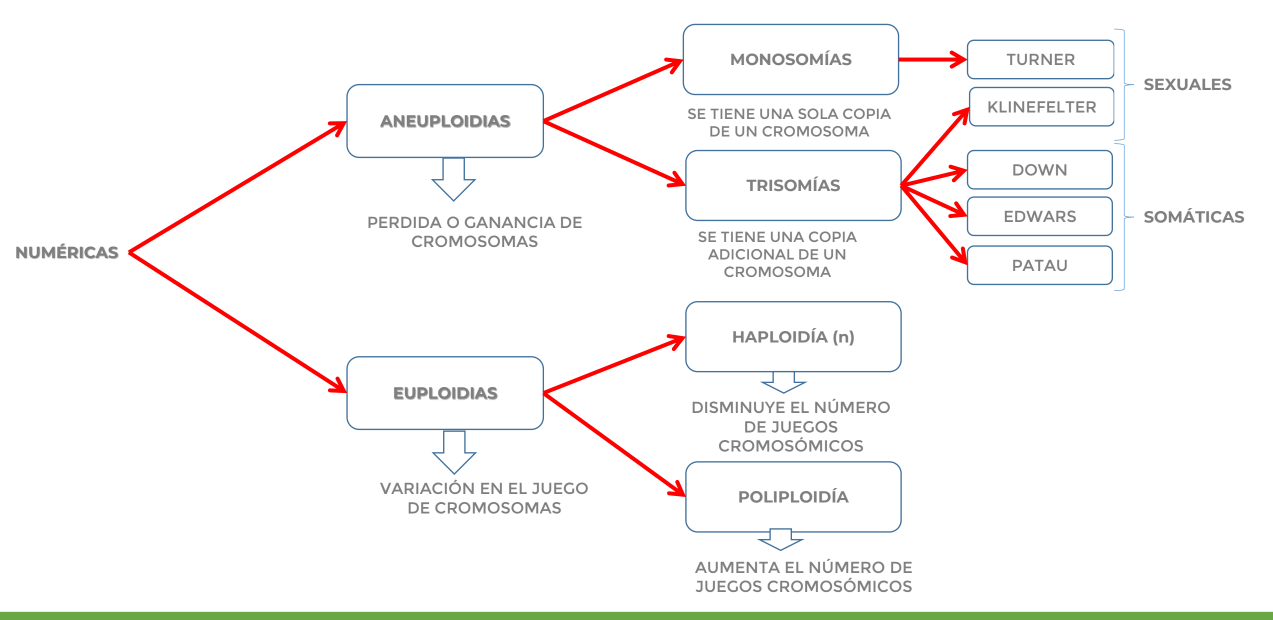
### Cariotipo humano normal

- 46 cromosomas
- 23 pares de homólogos:
  - ☐ 22 pares de **autosomas**
  - ☐ 1 par de **gonosomas**





# **MUTACIONES CROMOSÓMICAS NUMÉRICAS**



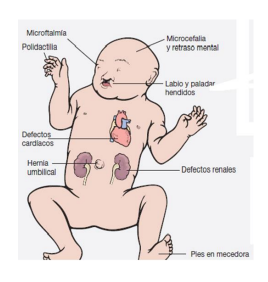
# **ANEUPLOIDIAS- SÍNDROMES**





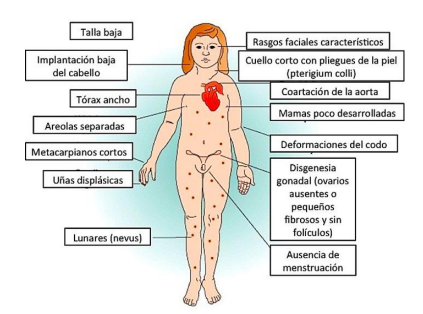
#### S. Edwards

47, XX, +18 47, XY, +18



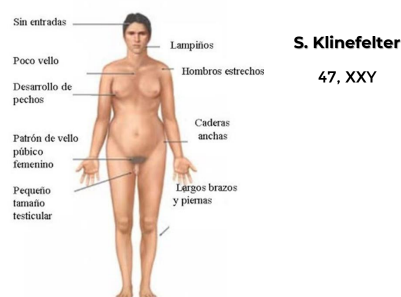
S. Patau

47, XX, +13 47, XY, +13

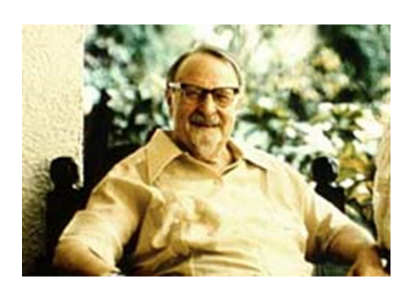


#### S. Turner

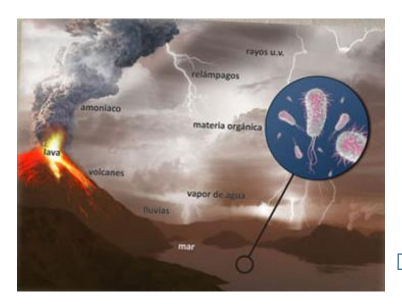
45, X



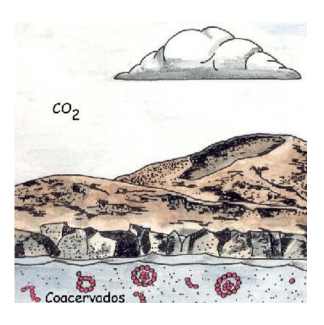
# ORIGEN DE LA VIDA TEORÍA BIOQUÍMICA O QUIMIOSINTÉTICA











En su libro «<u>EL ORIGEN DE LA VIDA</u>»: Sustancias como amoníaco, metano e hidrógeno, junto al oxígeno del agua y de la atmósfera habrían servido de materia prima para la vida, gracias al calor de la <u>Tierra primitiva</u> y a la radiación ultravioleta o las descargas eléctricas de la atmósfera, que brindaron la energía necesaria para poner en marcha las reacciones moleculares que conducirían a los aminoácidos y eventualmente a las proteínas, suspendidas en coloides en la superficie del planeta.

Allí habrían surgido los COACERVADOS

# **EVOLUCIÓN - TEORÍAS**

#### 1.- LAMARCKISMO



JEAN BATIPSTE MONET -CABALLERO DE LAMARCK

"Filosofía Zoológica" 1809

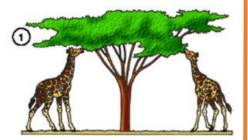
#### LA LEY DEL USO Y **DESUSO**

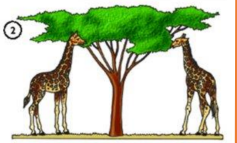


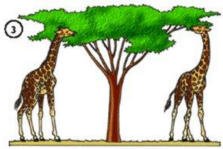
órganos Los se desarrollaban mas mas se los usaba, y tendían a reducirse, o atrofiarse cuanto menos se los usaba

LA LEY DE LA HERENCIA **DE CARACTERES ADQUIRIDOS** 

Los nuevos caracteres se la transmiten descendencia y se van perfeccionando a largo de generaciones.

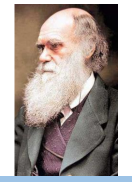






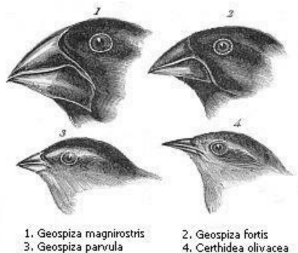
Lamarckismo

### 2.- DARWINISMO



"El origen de las especies por mecanismos de selección natural" 1859

**CHARLES DARWIN** 



- 3. Geospiza parvula

Pinzones de las islas Galápagos

LOS INDIVIDUOS QUE FORMAN LAS ESPECIES SON VARIABLES

ALGUNAS DE ESTAS VARIACIONES PASAN A LOS DESCENDIENTES

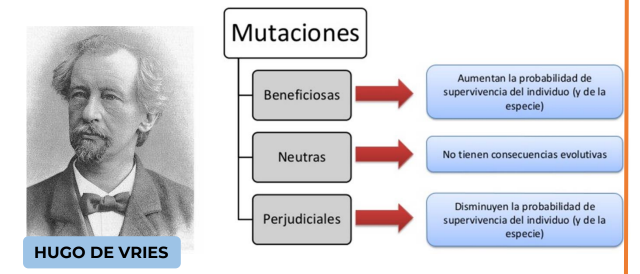
EN CADA GENERACIÓN SE PRODUCEN MÁS DESCENDIENTES DE LOS QUE PUEDAN SOBREVIVIR

**SUPERVIVENCIA** REPRODUCCIÓN DE LOS INDIVIDUOS NO SON AL AZAR : LOS INDIVIDUOS QUE SOBREVIVEN Y LLEGAN REPRODUCIRSE, O LA MAYORÍA DE SE REPRODUCEN, SON AQUELLOS QUE PRESENTAN VARIACIONES MAS FAVORABLES. SON **SELECCIONADOS DE MANERA NATURAL** 



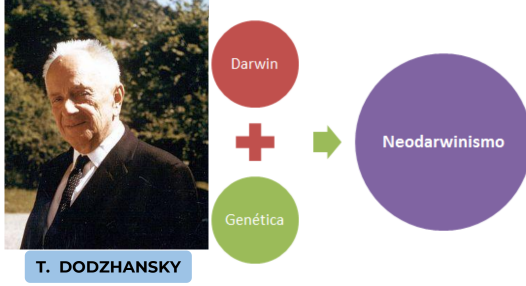
# **EVOLUCIÓN- TEORÍAS**

#### **3.-MUTACIONISMO**



La mutación aporta la variabilidad genética sobre la cual actúa la selección natural durante el proceso evolutivo.

### 4.- NEODARWINISMO- TEORÍA SINTÉTICA



# **EVIDENCIAS DE LA EVOLUCIÓN**

### 1. PALEONTOLÓGICAS: FÓSILES



# 2. ANATOMÍA COMPARADA

#### 3. MOLECULARES

 Comparar secuencias de nucleótidos de ADN de especies diferentes puede proporcionar información sobre su parentesco evolutivo.

Podemos comparar una secuencia de nucleótidos de cada uno de los cinco grupos de primates.



¿Qué grupo de monos te parece el más próximo a los humanos?

### ÓRGANOS ANÁLOGOS

DIFERENTE ESTRUCTURA E IGUAL FUNCIÓN



#### ÓRGANOS HOMÓLOGOS

ESTRUCTURA SIMILAR Y DIFERENTE FUNCIÓN



#### **ÓRGANOS VESTIGIALES**

#### ALGUNA VEZ TUVIERON UNA FUNCIÓN



# 4. BIOGEOGRÁFICAS



LA FAMILIA DE LOS CAMÉLIDOS SE DIVERSIFICÓ DE ACUERDO A SU DISTINTA ADAPTACIÓN EN DIFERENTES HÁBITATS. ELLO CONSTITUYE UNA PRUEBA BIOGEOGRÁFICA MÁS DE LA EVOLUCIÓN.

# Tema: GENÉTICA

# Pregunta 1

Es la expresión del genotipo:

- A) Locus
- B) Loci
- C) Fenotipo
- D) Alelo
- E) Gen

fenotipo

La biología y específicamente en genética, se denomina fenotipo a la expresión del genotipo en función de un determinado ambiente. Los rasgos fenotípicos cuentan con rasgos tanto físicos como conductuales.



Cual es el genotipo de una mujer PORTADORA DE HEMOFILIA:

- A) X<sup>H</sup>X<sup>H</sup>
- B) XhXh
- C) XDXD
- D) X<sup>H</sup>X<sup>h</sup>
- E) X<sup>D</sup>X<sup>d</sup>



Una mujer que hereda un cromosoma X dañado se dice que se convierte en una portadora de hemofilia. En otras palabras, es "portadora" del gen causante de la hemofilia en un cromosoma. Ella puede transmitir el gen dañado a sus hijos.

**Tema: GENETICA** 

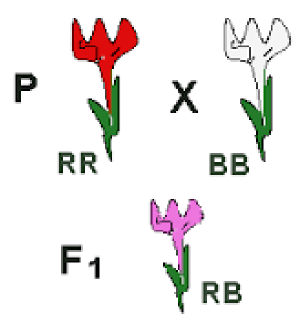
SEXO	GENOTIPO	FENOTIPO
HOMBRE	XH Y	sano
	Xh Y	Hemofílico
MUJER	$X_H$ $X_H$	Sana
	$X_H X_{\mu}$	Portadora
	$X_{\mu} X_{\mu}$	Hemofílica

Cuál es el tipo de interacción génica en la que, al cruzarse plantas de pétalos rojos con una línea pura de pétalos blancos, se obtiene en toda la F1 plantas de pétalos rosas:

- A) Herencia ligada al X
- B) Genética mendeliana
- C) Dominancia incompleta
- D) Alelos letales
- E) Codominancia

DOMINANCIA INCOMPLETA Tema: GENÉTICA

La dominancia incompleta es la interacción genética en la cual los homocigotos son fenotípicamente diferentes a los heterocigotos. Los cruzamientos que tienen una dominancia incompleta son aquellos en los que no existe rasgo dominante, ni recesivo.

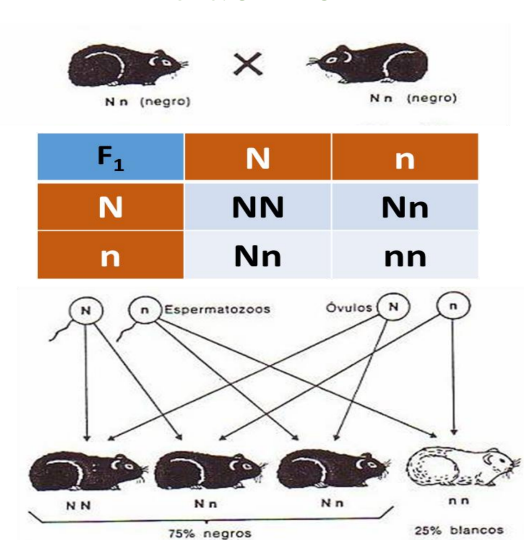


Cuál será la PROPORCIÓN DEL FENOTIPO en la descendencia del cruzamiento de dos cobayos heterocigotos (Nn), considerando que el color negro del pelaje es dominante y el blanco recesivo:

- A) Todos negros
- B) Todos blancos
- C) 1/2 negros 1/2 blancos
- D) <sup>3</sup>/<sub>4</sub> negros <sup>1</sup>/<sub>4</sub> blancos
- E) <sup>3</sup>/<sub>4</sub> blancos <sup>1</sup>/<sub>4</sub> blancos

3/4NEGROS ¼ BLANCOS

Tema: GENÉTICA



Es una monosomía:

- A) Síndrome de Down
- B) Síndrome de Patau
- C) Síndrome de Turner
- D) Síndrome de Klinefelter
- E) Síndrome de Edwards

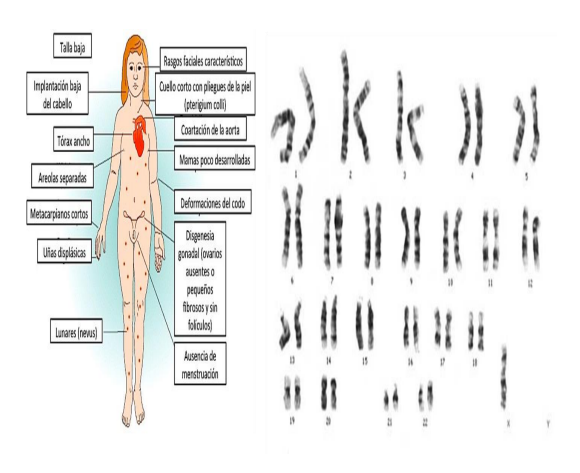
SINDROME DE TURNER

Trastorno cromosómico en el que una mujer nace con un solo cromosoma X. El síndrome de Turner se caracteriza por un cromosoma sexual ausente o incompleto.

Los síntomas incluyen estatura baja, retraso de la pubertad, infertilidad, defectos cardíacos y ciertos problemas de aprendizaje.

El tratamiento consiste en la terapia de hormonas. El tratamiento de fertilidad puede ser necesario para las mujeres que quieren quedar embarazadas.

# Tema: CITOGENÉTICA



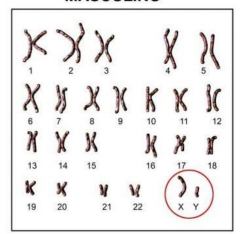
Al numero tamaño y tipo de los cromosomas presentes en un individuo se denomina:

- A) Cariotipo
- B) Cariograma
- C) Idiograma
- D) Fórmula cromosómica
- E) Conjunto cromosómico

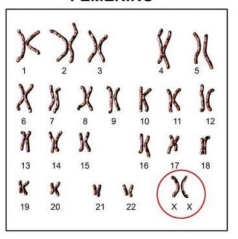
**CARIOTIPO** 

Se conoce como mapa citogenético o cariograma a la representación ordenada de los cromosomas de un individuo en función, forma y tamaño cuando se tiñe y se examina bajo un vaso precipitado. La prueba de cariotipo examina el tamaño, la forma y el número de los cromosomas. El cariotipo es característico de cada especie, al igual que el número de cromosomas. El cariotipo es utilizado para buscar números o estructuras anormales de los cromosoma

#### **MASCULINO**



#### **FEMENINO**



Tema: CITOGENÉTICA

# Pregunta 7

Es un síntoma del Síndrome de Down:

- A) Cuello palmeado- pterigiun colli
- B) Ginecomastía
- C) Occipital prominente
- D) Microftalmia
- E) En iris azules las manchas de Brushfield

Las manchas de Brushfield son unas pequeñas decoloraciones blanquecinas o grisáceas que se localizan en la periferia del iris del ojo humano como consecuencia del acúmulo de un exceso de tejido conectivo. Se consideran un rasgo normal (no patológico), aunque son más habituales en algunos síndromes genéticos como el síndrome de Down. Su incidencia en recién nacidos con síndrome de Down varía entre el 35% y el 78% dependiendo de las series estudiadas. Son mucho más frecuentes en niños con síndrome de Down de raza caucásica que en los de origen asiático.

En iris azules las manchas de Brushfield

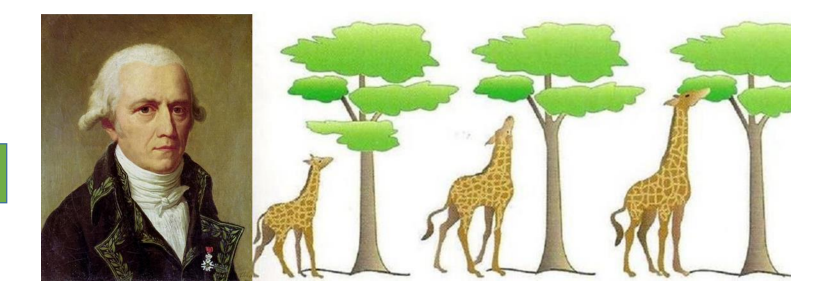


Es autor del uso - desuso y herencia de caracteres adquiridos:

- A) Charles Darwin
- B) J. B. caballero de Lamarck
- C) Theodosius Dobzhansky
- D) Hugo De Vries
- E) Alfred R. Wallace

J. B. caballero de Lamarck Lamarck creía que los cambios en la estructura del cuerpo se basaban en el uso o desuso de sus partes, de tal modo que los órganos se desarrollaban mas cuanto mas se los usaba, y tendían a reducirse y que los caracteres adquiridos por un ser vivo son heredados por sus descendientes.

Tema: EVOLUCIÓN



Tema: EVOLUCIÓN

## Pregunta 9

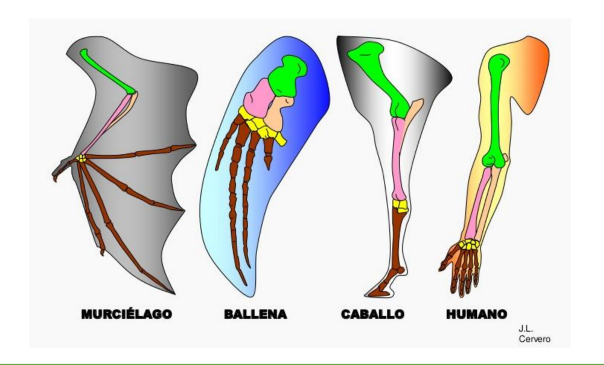
Son órganos con diferente función y similar estructura:

- A) Homólogos
- B) Análogos
- C) Vestigiales
- D) Rudimentarios
- E) N.A.

**HOMOLOGOS** 

Los órganos homólogos son aquellos que son similares en su estructura interna, pero que cumplen funciones diferentes dependiendo de la especie.

El desarrollo de los órganos homólogos sucede gracias a la evolución divergente, donde dos especies emparentadas cambian una estructura ancestral común durante su evolución para poder sobrevivir realizando diferentes funciones.



La formulación clásica de selección natural establece que las condiciones de un medio ambiente favorecen o dificultan, es decir, seleccionan la reproducción de los organismos vivos según sean sus peculiaridades. La selección natural fue propuesta por:

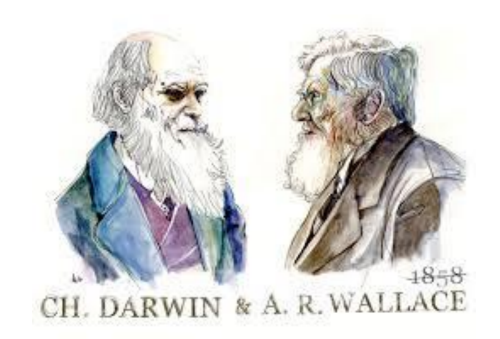
- A) Theodosius Dobzhansky
- B) Charles Darwin
- C) Alfred Wallace
- D) A y B
- E) By C

ВҮС

Charles Darwin y Alfred Russel Wallace descubrieron de forma

Tema: EVOLUCIÓN

El 1 de julio de 1858, la Sociedad Linneana de Londres escuchó la lectura de una teoría de evolución de las especies por medio de la selección natural cuyos autores eran Charles Darwin y Alfred Russel Wallace. Había nacido la biología moderna.



independiente la selección natural