

BIOLOGY RETROALIMENTACIÓN



Tomo 3



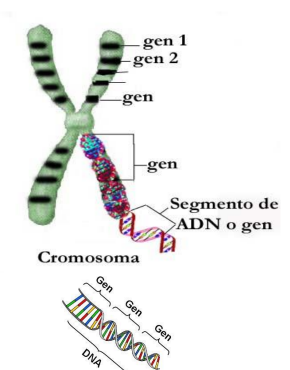
HELICO | THEORY

GENÉTICA

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

GEN

Es la <u>UNIDAD DE LA</u> <u>HERENCIA</u>. 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

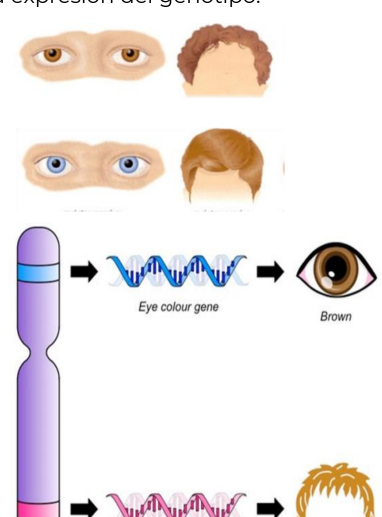
LOCUS y LOCI

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

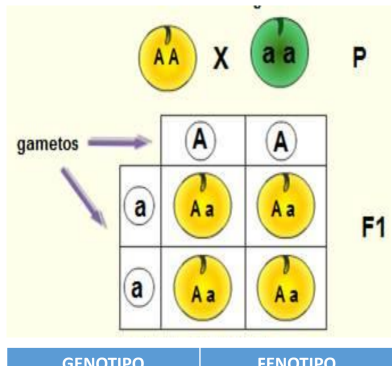
Los dos miembros de (alelos) de un par génico se distribuyen separadamente (segregan) entre los gametos; así, la mitad de los gametos contiene un miembro del par y la otra mitad contiene el otro miembro.

Pisum sativum

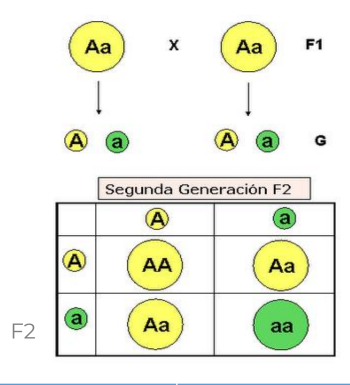








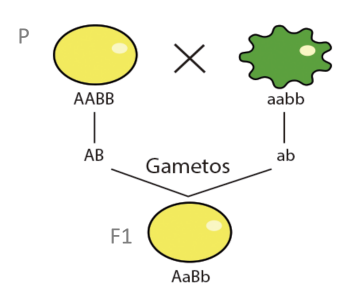
GENOTIPO	FENOTIPO
100% Aa	100% Amarillas
(Heterocigotos o Híbridos)	



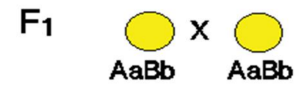
GENOTIPO	FENOTIPO
1AA, 2Aa, 1aa	3 Amarillas 1 Verde

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

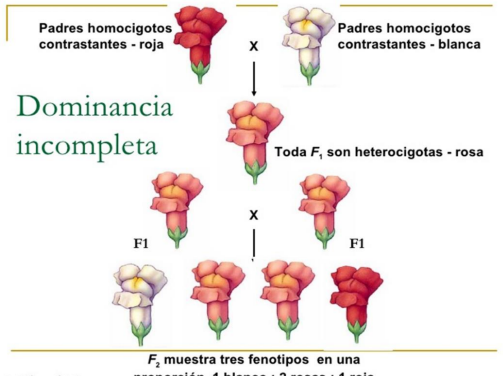
FENOTIPO de F2

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

GENÉTICA NO MENDELIANA

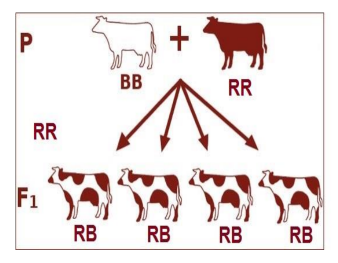
1. HERENCIA INTERMEDIA

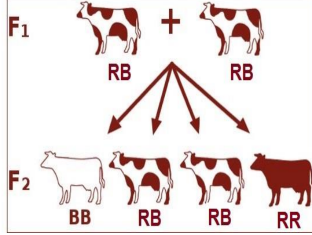
SITUACIÓN EN LA QUE EL FENOTIPO DE UN HETEROCIGOTO ES INTERMEDIO ENTRE EL DE AMBOS HOMOCIGOTOS.



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
1C ^B C ^B ,	1BLANCO
2C ^R C ^W	2 ROANOS
1C ^R C ^R	1 ROJO

martes 15 de mayo de 2012

proporción 1 blanco: 2 rosas: 1 roja

GENETICA DE GRUPOS SANGUÍNEOS

1. ABO

FENOTIPO	ANTÍGENOS	GENOT	IPO	ANTICUERPOS
A	А	l _a l _a	I ^A i	Anti- B
В	В	I _B I _B	I ^B i	Anti- A
AB	АуВ	ΙA	l ^B	No posee
0	No posee	ii		Anti- A y Anti- B

2. Rh (R>r)

Genótipos	Fenótipos
RR ou Rr	Rh +
rr	Rh -

Ella |B|



él **[A**j

Fecundación				
7	(IB)	i		
(IA)	I A I B	I ^A i		
i	I ^B i	i i		

GENOTIPO	FENOTIPO
I A I B	AB
I ^A i	Α
l ^B i	В
i i	0

	PUEDE DONAR PARA	PUEDE RECIBIR DE
A+	A+, AB+	A+, A-, 0+, 0-
A-	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 ^H Y	sano
	X ^h Y	Hemofílico
MUJER	X _H X _H	Sana
	X_H X_P	Portadora
	$X_{\mu} X_{\mu}$	Hemofílica



2. DALTONISMO (d)

Dificultad para discriminar matices de rojo, verde

SEXO	GENOTIPO	FENOTIPO
HOMBRE	X _D Y	sano
	Xq A	Daltónico
MUJER	X_D X_D	Sana
	X_D X_q	Portadora
	X_q X_q	Daltónica



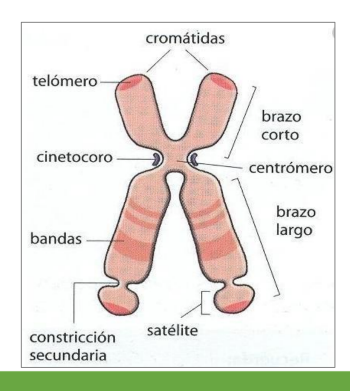


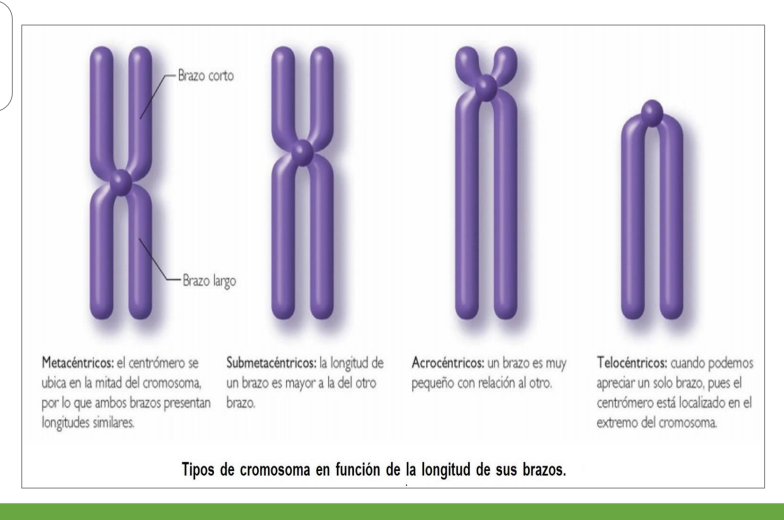
CITOGENÉTICA

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:

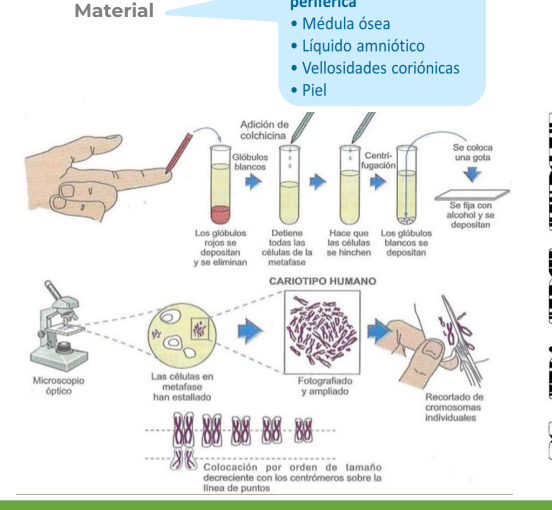
Se denomina cromosoma a cada uno de los "cuerpos" en que se organiza la cromatina. Resulta de la **CONDENSACIÓN DE LA CROMATINA.**





CARIOTIPO

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

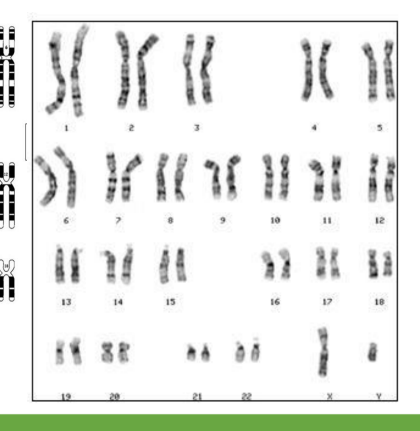


· Linfocitos de sangre

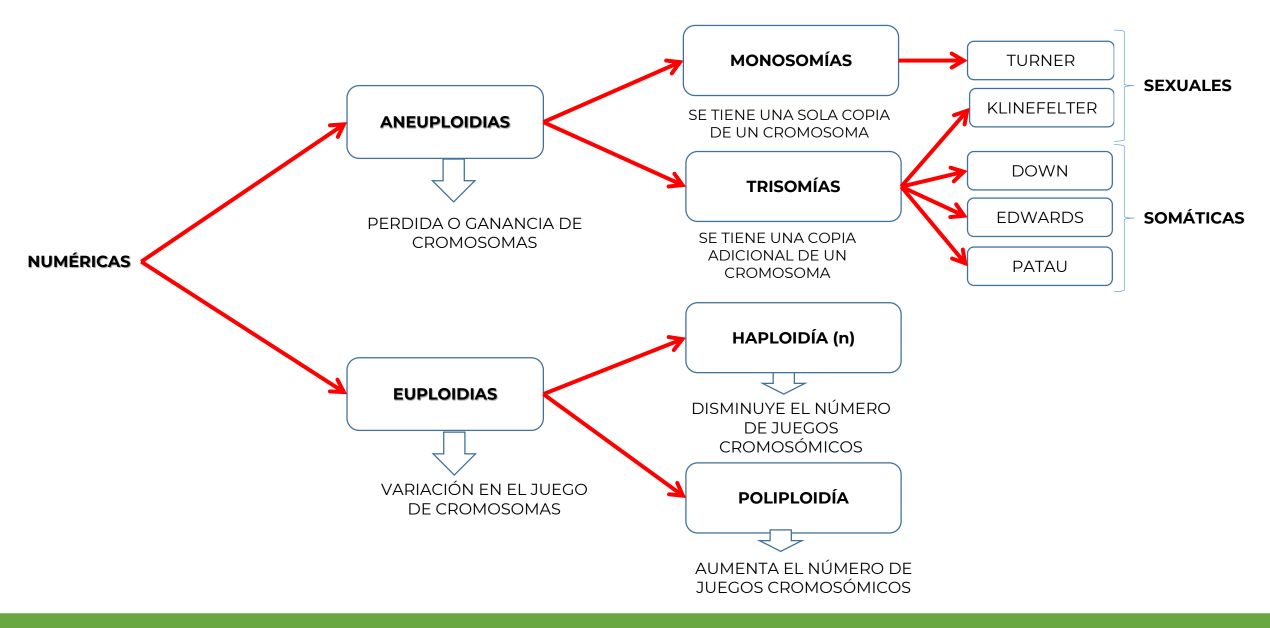
periférica

Cariotipo humano normal

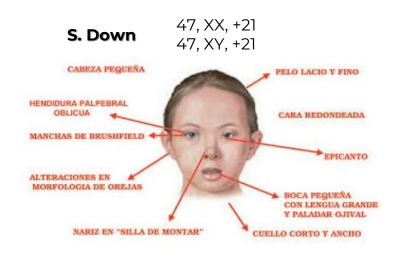
- 46 cromosomas
- · 23 pares de homólogos:
 - ☐ 22 pares de **autosomas**
 - ☐ 1 par de **gonosomas**



MUTACIONES CROMOSÓMICAS NUMÉRICAS



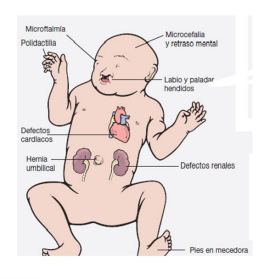
ANEUPLOIDIAS- SÍNDROMES





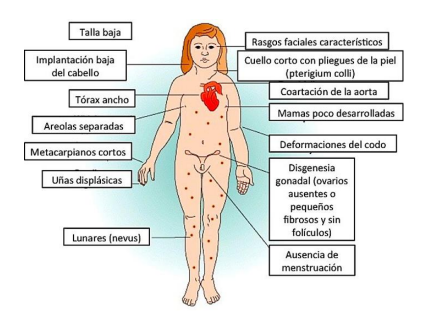
S. Edwards

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



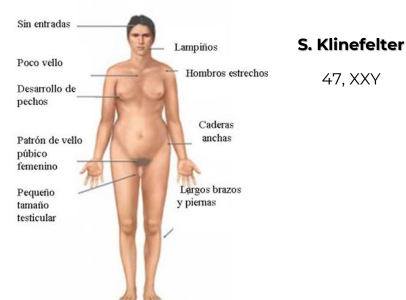
S. Patau

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

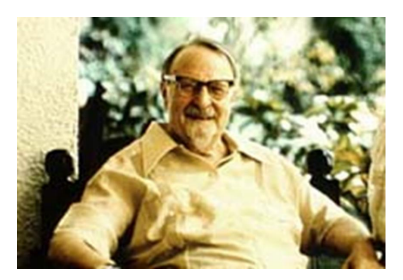


S. Turner

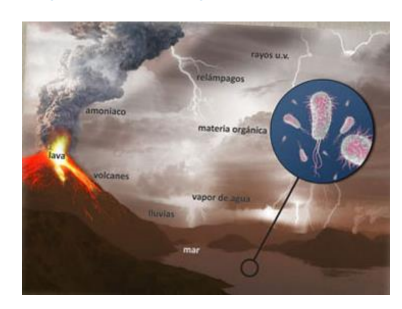
45, X



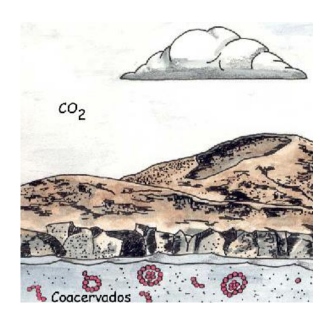
ORIGEN DE LA VIDA TEORÍA BIOQUÍMICA O QUIMIOSINTÉTICA











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 **Tierra primitiva** 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

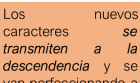
"Filosofía Zoológica" 1809

LA LEY DEL USO Y **DESUSO**

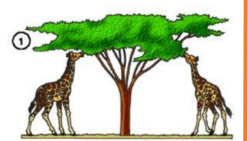


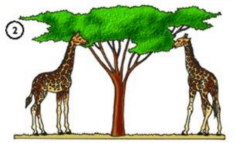
órganos Los se desarrollaban mas mas se los usaba, y tendían a reducirse, o atrofiarse cuanto menos se los usaba

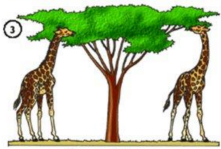
LA LEY DE LA HERENCIA **DE CARACTERES ADQUIRIDOS**



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

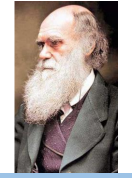






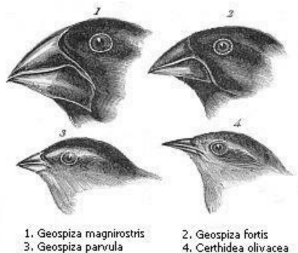
Lamarckismo

2.- DARWINISMO



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

CHARLES DARWIN



- 3. Geospiza parvula

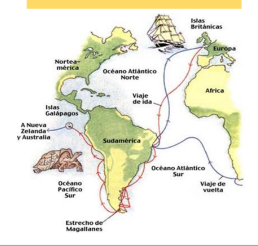
Pinzones de las islas Galápagos

LOS INDIVIDUOS QUE FORMAN LAS ESPECIES SON VARIABLES

ALGUNAS DE ESTAS VARIACIONES PASAN A LOS DESCENDIENTES

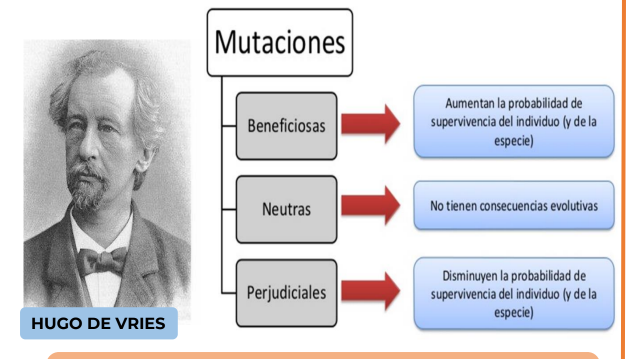
EN CADA GENERACIÓN SE PRODUCEN MÁS DESCENDIENTES DE LOS QUE PUEDAN SOBREVIVIR

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**



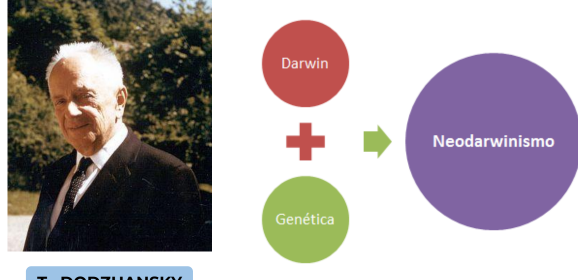
EVOLUCIÓN- TEORÍAS

3.-MUTACIONISMO



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

4.- NEODARWINISMO- TEORÍA SINTÉTICA



T. DODZHANSKY

EVIDENCIAS DE LA EVOLUCIÓN

1. PALEONTOLÓGICAS: FÓSILES

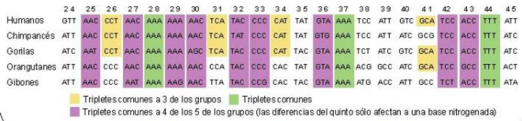


2. ANATOMÍA COMPARADA

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.



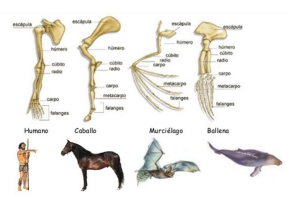
¿Qué grupo de monos te parece el más próximo a los humanos?

4. BIOGEOGRÁFICAS





ESTRUCTURA SIMILAR Y DIFERENTE FUNCIÓN



ÓRGANOS VESTIGIALES

ALGUNA VEZ TUVIERON UNA FUNCIÓN





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) Genotipo
- B) Loci
- C) Fenotipo
- D) Alelo
- E) Gen

C) 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.



Cuál es el genotipo de una mujer PORTADORA DE HEMOFILIA:

- A) X^HX^H
- B) XhXh
- C) X^DX^D
- D) X^HX^h
- E) X^DX^d



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	X ^H Y	sano
	Xh Y	Hemofílico
MUJER	X_H X_H	Sana
	$X_H X_{\mu}$	Portadora
	$\chi_{\mu} \chi_{\mu}$	Hemofílica

Tema: GENÉTICA

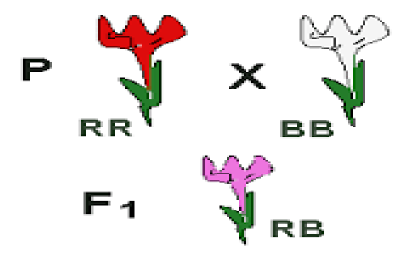
Pregunta 3

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

C) DOMINANCIA INCOMPLETA

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.

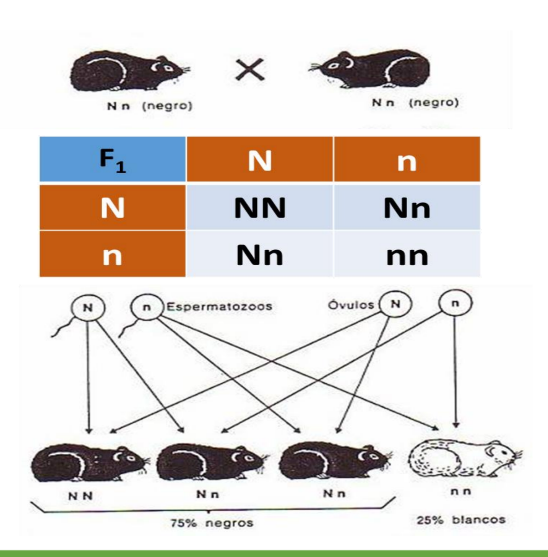


Cuál será la PROPORCIÓN DEL FENOTIPO en la descendencia del cruzamiento de dos cobayos heterocigotos (Nn), considerando que el color negro del pelaje es dominante y el blanco recesivo:

- A) Todos negros
- B) Todos blancos
- C) ½ negros ½ blancos
- D) ¾ negros ¼ blancos
- E) 3/4 blancos 1/4 blancos

D) 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

C) SINDROME DE TURNER

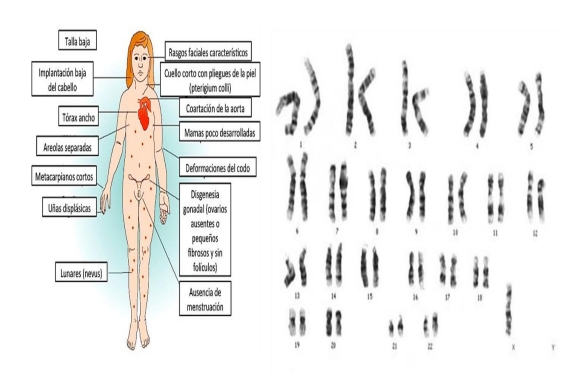
Trastorno cromosómico en el que una mujer nace con un solo cromosoma X.

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



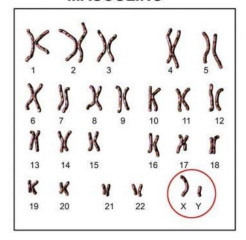
Es la representación ordenada de los cromosomas de un individuo.

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

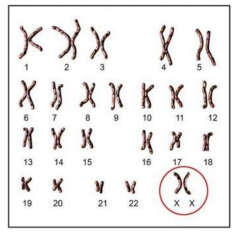
B) CARIOGRAMA

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.

MASCULINO



FEMENINO



Tema: CITOGENÉTICA

Pregunta 7

Es una característica del Síndrome de Down:

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

manchas de Brushfield son unas pequeñas Las 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.

E) En iris azules las manchas de Brushfield



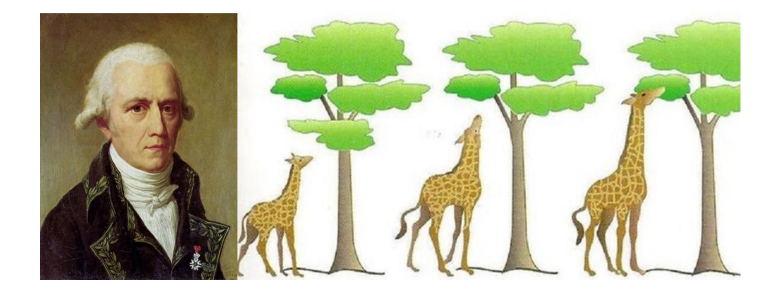
Es autor del uso – desuso y herencia de caracteres adquiridos:

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

B) J. B. caballero de Lamarck

Tema: EVOLUCIÓN

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 más cuanto más se los usaba, y tendían a reducirse y que los caracteres adquiridos por un ser vivo son heredados por sus descendientes.



Tema: EVOLUCIÓN

Pregunta 9

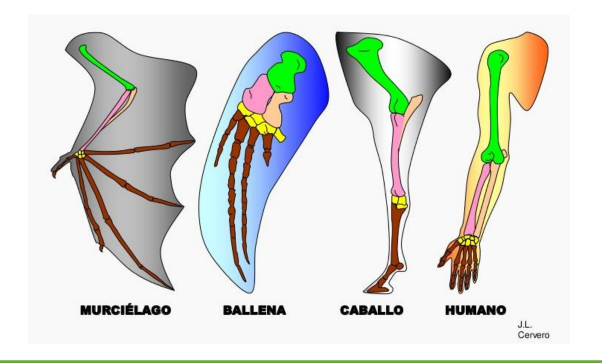
Son órganos con diferente función y similar estructura:

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

A) HOMÓLOGOS

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) AyB
- E) ByC

E) BYC

Charles Darwin y Alfred Russel Wallace descubrieron de forma

independiente la selección natural

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.

