## BỆNH DI TRUYỀN PHÂN LOẠI – ĐỊNH NGHĨA

#### MỤC TIÊU

- Hiểu được một số khái niệm bệnh di truyền
- Hiểu được một số yếu tố ảnh hưởng đến bệnh di truyền
- Biết được một số bệnh lý di truyền
- Biết được tầm quan trọng của ngành di truyền học

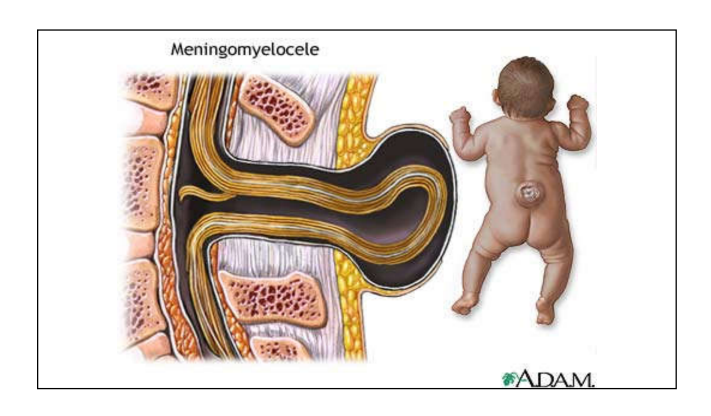
Video #1: Genetics introduction

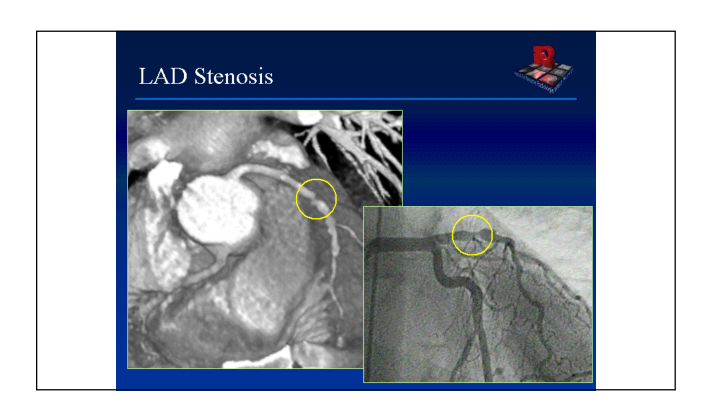








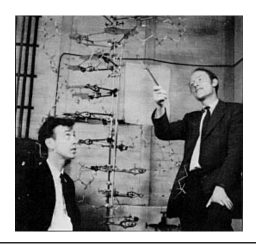




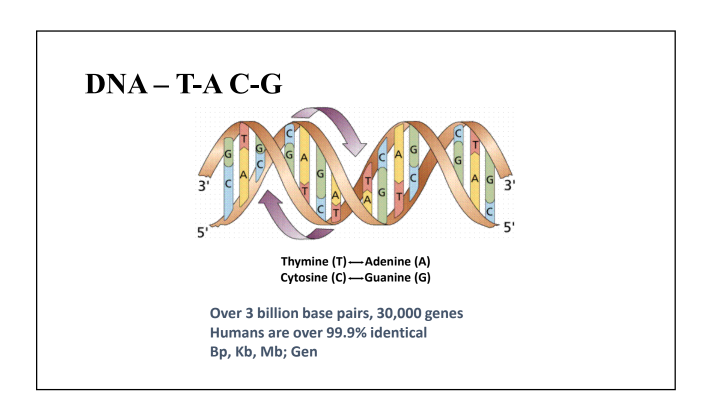
#### LỊCH SỬ

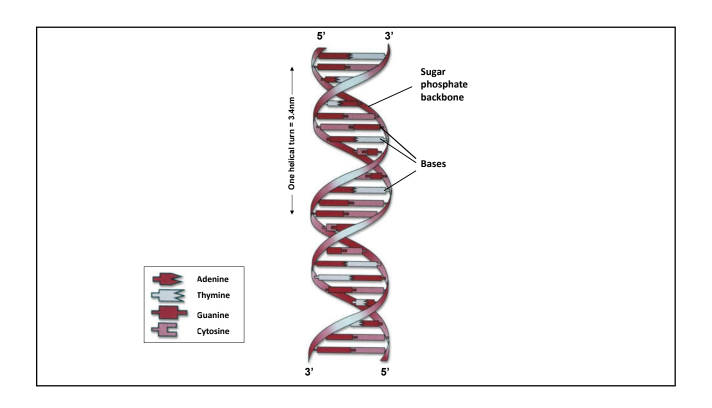
- Bứơc phát triển lớn nhất của Di truyền Tế bào (Cytogenetics):
  - \*Xác lập bản đồ gen của người (La cartographie du génome humain)
  - \*Các kỹ thuật nhuộm băng (Bandes) khác nhau.
- Di truyền tế bào y học hiện đại:
- Di truyền tế bào qui ước (Conventional cytogenetics)
- Di truyền tế bào phân tử (Monlecular cytogenetics) với phương pháp gây phát huỳnh quang tại vị trí DNA bệnh lý (Fluorescence in Situ Hybridization FISH), Chẩn đoán bằng PCR

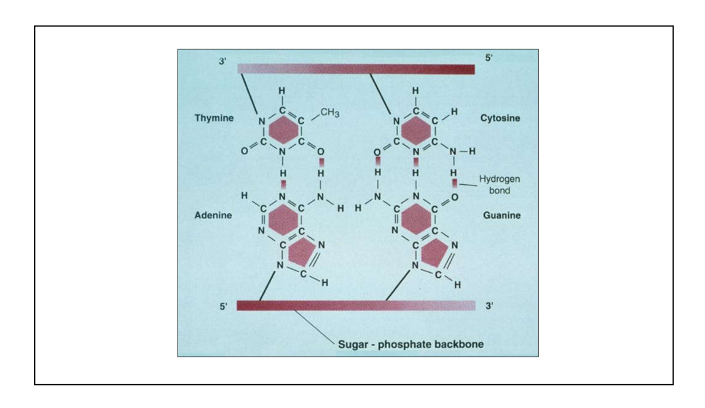
#### Ai có ảnh hưởng đến di truyền trong thế kỷ qua?

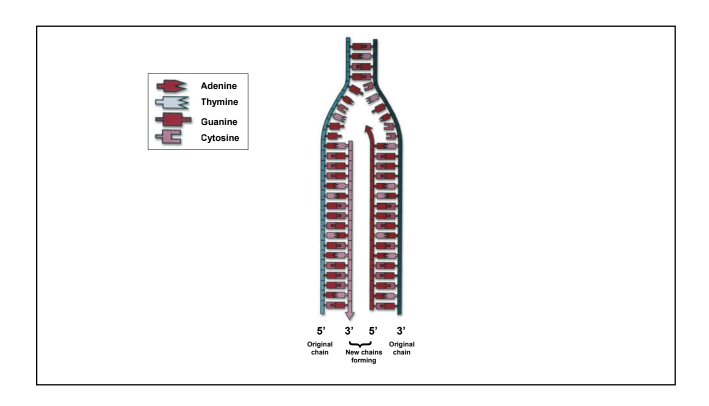


James Watson (L) and Francis Crick (R), xây dựng cấu trúc DNA (and Rosalind Franklin).

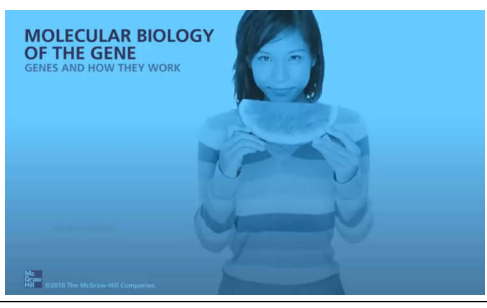




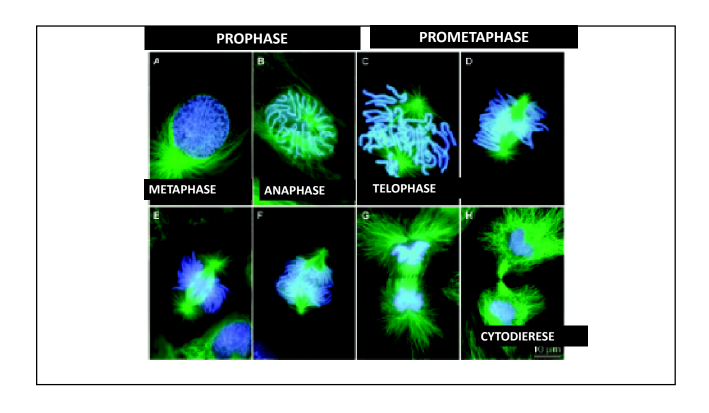




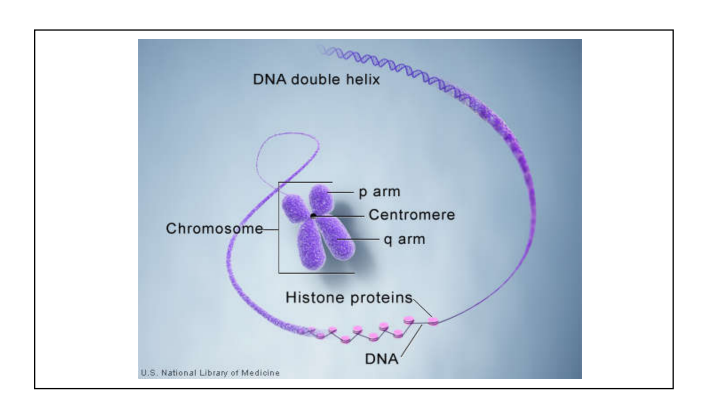


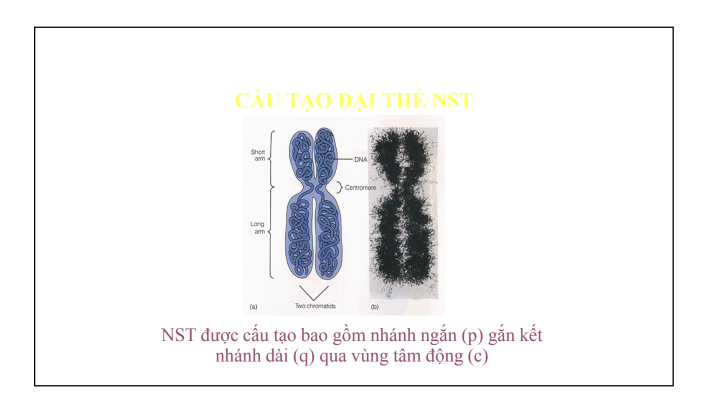


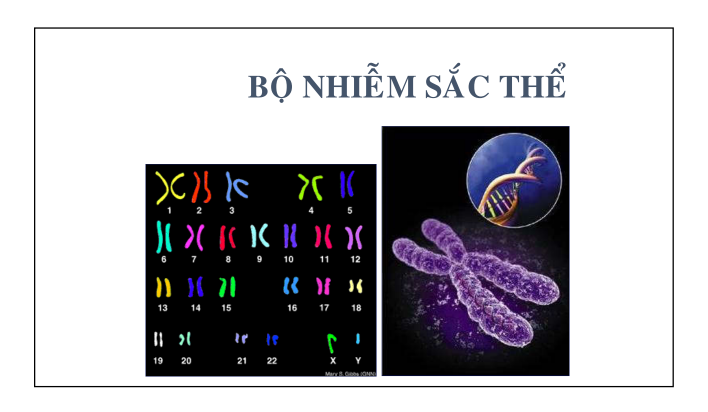


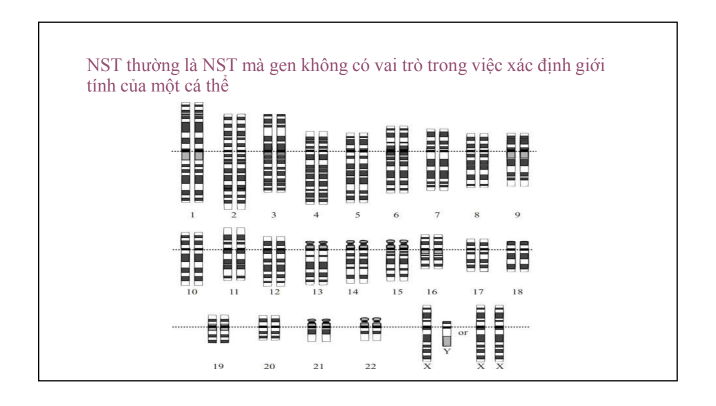




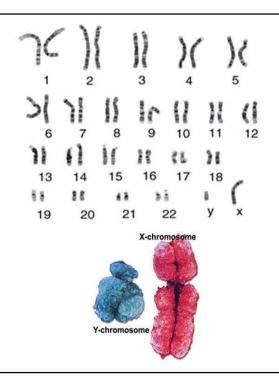








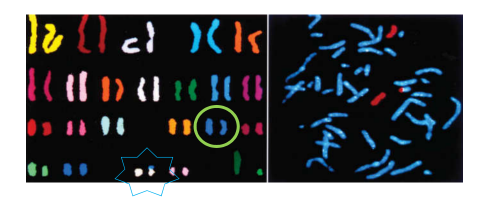
✓NST giới tính có chứa gen xác định giới tính của một cá thể Ở người và nhiều sinh vật khác, hai NST giới tính được xem như NST X và Y Gen làm cho hợp tử phát triển thành cá thể đực nằm trên NST Y Ở nam có hai NST X và Y. Nữ có hai NST XX



#### FISH (Fluorescent in situ hybridization)

- ➤ Nguyên tắc: dựa trên chuỗi xoắn kép ADN, hai mạch đơn bổ sung cho nhau, sẽ biến tính và bắt cặp bổ sung lại cho nhau trong những điều kiện chuẩn xác về nhiệt độ, nồng độ muối và PH
- Trên thực tế ta dùng một đoạn ADN đã được đánh dấu huỳnh quang làm đoạn mồi, sẽ biến tính và lai trên mẫu NST hay nhân tế bào đã được biến tính trước. Lai được bảo đảm trong ở t° 37°C từ 1h đến 3 ngày tùy đoạn mồi. Tín hiệu sẽ được đọc dưới kính hiển vi huỳnh quang

## KẾT QUẢ KARYOTYPE BẰNG KỸ THUẬT FISH (Fluorescent in situ hybridization)



25

#### Phương pháp phân tích cây gia hệ Cá thể dị hợp với tính trạng di truyền lặn Cá thể dị hợp với tính trạng di truyền lặn liên kết X Vợ chồng (mating) Cha mẹ và Sảy thai hay thai lưu hai con không biết giới tính theo thứ tự (sinh trước Người được vẽ bên trái) nghiên cứu Sinh đôi Người được nghiên cứu là con hai hợp tử thứ hai của thế hệ Sinh đôi thứ hai một hợp tử Không biết giới tính Số con thuộc Hôn nhân giới tính đó đồng huyết // Cá thể Ly dị biểu hiện bệnh

#### <mark>ỨNG DỤN</mark>G <mark>DI TRUYỀN TRONG Y HỌ</mark>C

CHẨN ĐOÁN CÁC B<mark>ỆNH DI TRUYỀ</mark>N
CHẨN ĐOÁN CÁC BỆNH R<mark>ỐI LOẠN CHUYỂN HÓA
THAM VẤN</mark> DI TRUYỀN

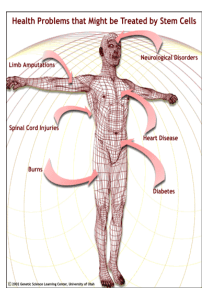
#### <mark>ỨNG DỤN</mark>G <mark>DI TRUYỀN TRONG Y HỌ</mark>C

- CHẨN ĐOÁN <mark>TIỀN SINH</mark>
- GÓP PHẦN CHẨN ĐOÁN "<mark>VÔ SINH</mark>"
- GÓP PHẦN CHẨN ĐOÁN DO <mark>RỐI LOẠN MIỄN DỊCH</mark>
- GÓP PHẦN CHẨN ĐOÁN BỆNH <mark>UNG THƯ</mark>

## BỆNH DI TRUYỀN

## CÁC BỆNH DI TRUYỀN

Bệnh
 Tiểu đường,
 Parkinson,
 Tim mạch
 Bệnh di truyền
 Cystic fibrosis,
 Huntington's



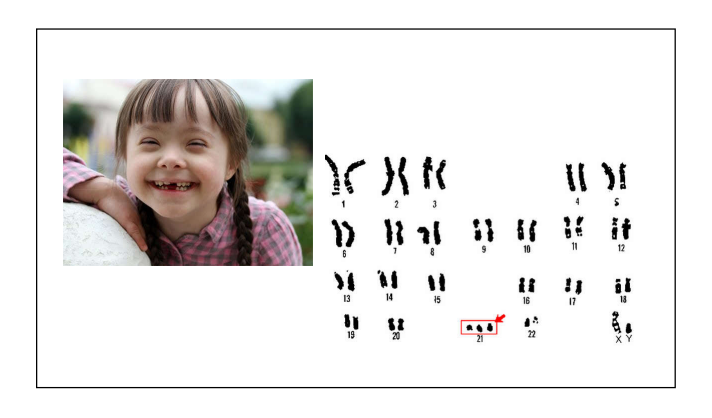
### BỆNH DI TRUYỀN?

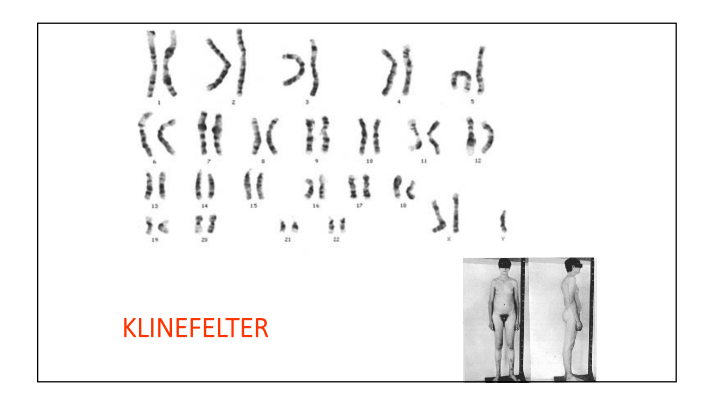
- KHÁI NIỆM: nếu một bệnh lý nào đó có <mark>liên quan đến ít nhất hai</mark> người trong cùng một gia đình thì <mark>có thể</mark> bệnh đó có nguồn gốc từ di truyền
- ĐỊNH NGHĨA: Bệnh di truyền là bệnh mà <mark>yếu tố di truyền có</mark> đóng v<mark>ai trò trong bệnh sinh.</mark>

HỘI CHỨNG DOWN



**CÓ 3 NST 21** 





#### <mark>ỨNG DỤN</mark>G TRONG C<mark>HẨN ĐOÁN BỆNH</mark>

- -Đơn gen, đa gen do ảnh hưởng của nhiều yếu tố (Multifactorial inheritance).
- -Đ<mark>ưa ra các đề nghị</mark> góp phần vào việc điều trị các bệnh gây ra do ảnh hưởng của nhiều yếu tố môi trường.

# CHẨN ĐOÁN CÁC <mark>RỐI LOẠN CHUYỂN HÓA</mark> (METABOLIC DISORDER DISEASES) DO ĐỘT BIẾN GEN (GENE MUTATION)

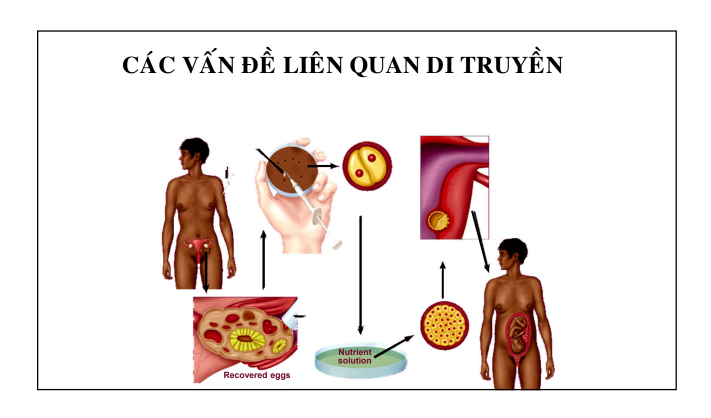
- -Bệnh tiểu Phenylketon (Phenylketonuria): Gây rối loạn hành vi và học vấn ở trẻ con, chậm phát triển trí tuệ. Điều trị bằng cách ăn kiêng các thức ăn có phenylalanin.
- -Bệnh tăng galactose máu gây suy chức năng buồng trứng ở phụ nữ. Điều trị bằng cách kiêng dùng thực phẩm có galactose.

# CHẨN ĐOÁN CÁC <mark>RỐI LOẠN CHUYỂN HÓA</mark> (METABOLIC DISORDER DISEASES) DO ĐỘT BIẾN GEN (GENE MUTATION)

- -Suy giáp bẩm sinh (Congenital hypothyroidism) có ở 1/4.000 trẻ mới sinh, 10-15% do di truyền. Chẩn đoán sớm, điều trị bằng Thyroxin sẽ tránh được triệu chứng ngu đần.
- -Bệnh giảm men Biotinidase, gây ra giảm lượng Biotine máu. Điều trị bằng Biotine sẽ ngăn ngừa được di chứng thần kinh.

## THAM VẤN DI TRUYỀN (GENETIC COUNSELING)

- -Đồng huyết thống có nguy cơ mắc bệnh là 2%
- Hội chứng gãy nhiễm sắc thể X, bé trai ngu đần, mẹ là người mang mầm bệnh (carrier) và chỉ truyền sang con trai.
- -Bất thường nhiễm sắc thể lần hai cho thai phụ đã có bất thường nhiễm sắc thể là 25%.





### <mark>GÓP PHẦN</mark> CHẨN ĐOÁN BỆNH <mark>UNG TH</mark>Ư

Table 6-4 ■ Specific cytogentic changes observed in selected leukemias and solid tumors Most common Chromosome aberration Leukemias Chronic myelogenous t(9;22)(q34;q11) leukemia Acute myeloblastic t(8;21)(q22;q22) leukemia Acute promyelocytic t(15;17)(q22;q11.2-12) leukemia Acute nonlymphocytic +8,-7,-5,del(5q),del(20q leukemia Selected solid tumors Burkitt lymphoma t(8;14)(q24;q32) t(11;22)(q24;q12) Ewing sarcoma Monosomy 22 Meningioma del(13)(q14) Retinoblastoma Wilms tumor del(11)(p13)

#### GÓP PHẦN CHẨN ĐOÁN BỆNH UNG THƯ

·Retinoblastoma: i (6p), del (13q14)

·Bướu Wilm: del (11p) (p13 – p15)

·Sarcome Ewing: t (11;22) (q24;q12)



#### GÓP PHẦN CHẨN ĐOÁN BỆNH UNG THƯ

·Lymphome Burkitt: t (8;14)

· Bệnh bạch cầu mãn dòng tủy bào: t (9;22) = nhiễm sắc thể Philadelphia.



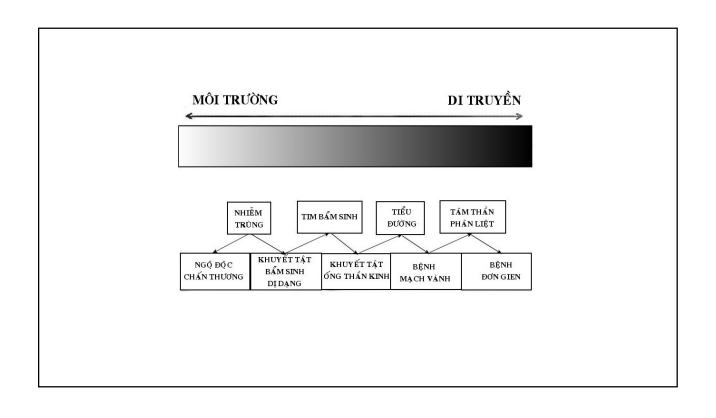
#### PHÂN LOẠI THEO <mark>TỈ TRỌN</mark>G MÔI TRƯỜNG – DI TRUYỀN

- 1. <mark>Bệnh di truyề</mark>n, không có ảnh hưởng của môi trường.
- 2. Bệnh yếu tố di truyền là quan trọng, có ảnh hưởng của môi trường.
- 3. Bệnh yếu tố d<mark>i truyền và môi trườn</mark>g có ảnh hưởng <mark>như</mark> nhau.
  - 4. Bệnh chủ yếu do yếu tố môi trường.
- 5. Bệnh <mark>do yếu tố môi trường,</mark> b<mark>ất kể</mark> yếu tố <mark>di truyền.</mark>

#### **Thalidomide**



- ➤ Introduced in 1956 as sedative (sleeping pill) and to reduce nausea and vomiting during pregnancy
- ➤ Withdrawn in 1961
- > Discovered to be a human teratogen causing absence of limbs or limb malformations in newborns
- > 5000 to 7000 infants effected
- > Resulted in new drug testing rules



### TÀI LIỆU THAM KHẢO

- Bài giảng "Các vấn đề di truyền trong y học" PGS. Trần Công Toại
- Sách "Di truyền y học" -PGS. Trần Công Toại, TS. Vũ Phi Yên
- Sách "Di truyền y học" GS. Trịnh Văn Bảo, PGS. Trần Thị Thanh Hương

THẮC MẮC XIN LIÊN HỆ: nnld2001@gmai.com