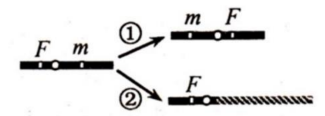
高二遗传与变异课堂练习

一、选择题

1、健康人的 HTT 基因含有 6-35 个 CAG 重复序列, 而引起亨廷顿氏疾病的 HTT 基因中含有 36 个或以上多至 250 个 CAG 重复序列。引发该疾病的变异类型是(

A.碱基对替换 B.碱基对缺失 C.碱基对增添 D.染色体片段重复

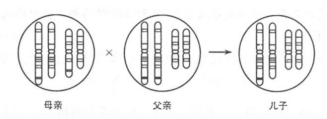
2、下图显示了染色体及其部分基因,对①和②过程最恰当的表述分别是()



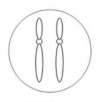
A.交换、缺失

B.倒为、缺失 C.倒位、易位 D.交换、易位

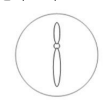
3、下图显示一对表型正常的夫妇及其智障儿子细胞中的两对染色体(不考虑受精和胚胎发 育过程中的任何情况下造成),造成儿子异常的根本原因是()



- A.父亲染色体上的基因发生突变
- B.母亲染色体上的基因发生突变
- C.母亲染色体发生缺失
- D.母亲染色体发生易位
- 4、特纳综合征系严重遗传病,女性患者虽然可以存活,但往往伴有生育缺陷。请依据下图 指出特纳综合征的病因是(



正常人。



特纳综合征患者

A.基因突变 B.基因重组 C.染色体结构异常 D.染色体数目异常

5、下图均表示细胞内染色体状态示意图,这些染色体状态分别表示

A.染色体易位 B.基因重组 C.染色体倒位 D.姐妹染色单体之间的交换







6、下列成果中,根据基因重组原理进行的是() ①将透明鳞和正常鳞的金鱼杂交得到五花鱼 ②我国科学家将苏云金的某些基因移植到棉花体内,培育出抗虫棉 ③用辐射的方法处理大豆,选育出含油量高的新品种 ④我国科学家通过体细胞克隆技术培养出克隆猴 A.① B.①② C.①②③ D.②③④
7、下列关于高等生物等位基因分离发生时期的叙述,正确的有()(多选) A.等位基因分离发生在有丝分裂后期 B.等位基因分离必然会发生在减数第一次分裂后期 C.等位基因分离有可能发生在减数第二次分裂后期 D.等位基因分离必然发生在减数分裂的两次分裂后期
8、下列关于复等位基因的叙述,正确的有() A.人体每一个细胞中含 ABO 血型系统中的 3 个等位基因 B.人体细胞中一定含有 ABO 血型的三种等位基因中的两种 C.复等位基因的出现丰富了生物遗传多样性 D.复等位基因之间均为共显性关系
9、基因型为 AAbbCC 与 aaBBcc 的小麦杂交,三对等位基因分别位于非同源染色体上,F ₁ 杂种形成的配子种类数和 F ₂ 的基因型种类数分别是() A.4 和 9 B.4 和 27 C.8 和 27 D.32 和 81
10、已知控制甜豌豆花色的紫花基因(B)与花粉粒形状的长花粉粒基因(R)之间为不完全连锁。现用紫花长花粉粒(BR//br)亲本与红花圆花粉粒(br//br)亲本杂交得 F1,下列关于 F1 的描述正确的是() A.花色为紫花的一定是长花粉粒 B.花色为红花的一定不是圆花粉粒 C.花色为紫花的长花粉粒比例较大 D.花色为红花的长花粉粒比例较大
11、小麦中高秆对矮秆为显性,抗病对不抗病为显性。现有高秆抗病小麦进行自交,后代中出现高秆抗病、高秆不抗病、矮秆抗病、矮秆不抗病四种类型的比例是 59:16:16:9,则两基因间的交换值是() A.30% B.32% C.40% D.60%
12、人类 ABO 血型由 9 号染色体上的 3 个复等位基因(I ^A 、I ^B 、i)决定,血型的基因型组成见下表。若 AB 型血红绿色盲男性和 O 型血红绿色盲携带者女性婚配,下列叙述正确的是()

血型	A	В	AB	0
基因型	IAIA IAi	I^BI^B I^Bi	I^AI^B	ii

- A.他们生 A 型血色盲男孩的概率为 1/8
- B.他们生的女儿色觉应该全部正常
- C.只考虑血型遗传, 他们的后代有两种表现型、四种基因型
- D.只考虑色觉遗传, 他们的后代色觉正常: 色盲为 3:1
- 13、基因突变在生物进化中起重要作用,下列表述错误的是()
 - A.基因突变为 e 基因, e 基因还可能再突变为 E 基因
 - B.E 基因可突变为 E1、E2、E3······, 它们为一组复等位基因
 - C.基因突变大部分是有害的
 - D.基因突变可以改变种群的基因频率

二、综合题

1、果蝇野生型和4种突变型的性状表现、控制性状的基因符号和基因所在染色体如下表

	1、野生型	2、白眼型	3、黑身型	4、残翅型	5、变胸型
颜色	红眼 W	白眼 w			
体色	灰身 B		黑身 b		
翅型	长翅 V			残翅 ∨	
后胸	后胸正常 H				后胸变形 h
染色体		I (X)	П	П	III

- 注意:1、每种突变型未列出的性状表现与野生型的性状表现相同
 - 2、5种果蝇均为纯合体并可作为杂交实验的亲本

(1) 若进行验证基因分离定律的实验,观	察和记载后代中运动器官的性状表现。	,选作杂交
亲本的基因型应是	o	
(2) 若进行验证基因自由组合定律的实验。	,观察体色和体型的遗传表现,选作	杂交亲本的
果蝇基因型是	。选择上述杂交亲本理论的根据	是

表现为自由组合。

(3) 将 1 和 2 两种类型果蝇进行交配,发现后代既有野生型(红眼),也有突变型(白眼),请用遗传图解进行解释。

在果蝇中有一突变基因使其刚毛出现异常。现有一系列杂交实验结果如下:

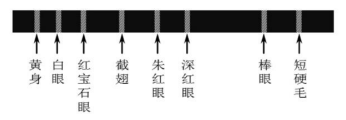
/대 대	亲代		子代			
组別 雌性(♀) 雄性(き)		雄性(8)	雌性 (♀)	雄性 (å)		
1	异常刚毛	正常刚毛	全部正常刚毛	全部异常刚毛		
2	正常刚毛	异常刚毛	50%正常刚毛,50%异常刚毛	50%正常刚毛,50%异常刚毛		
3	正常刚毛	异常刚毛	全部正常刚毛	全部正常刚毛		
4	正常刚毛	正常刚毛	正常刚毛	50%正常刚毛,50%异常刚毛		

(4) 可根据	_组杂交,	判断导致刚毛异常的突变基因是		(显性、隐性)
(5) 可根据	组杂交,	判断控制刚毛的基因在	(常、X)染色体上

(6) 用 A 和 a 表示控制这对相对性状的等位基因, 写出第 2 组亲代基因型: 雌性 (♀)

_____; 雄性(δ)______

下图显示果蝇的 I 号染色体及部分基因所处的位置



- (7) 该图能表明
- A.一条染色体上有多个 DNA
- B.染色体上的绝大多数片段都是基因
- C.深红眼基因和朱红眼基因互为等位基因
- D.黄身基因和短硬毛基因为连锁基因
- (8) 将类型 3 与类型 4 果蝇杂交得到 F1,F1 产生的雌雄配子及比例依次是____(仅考虑体色和翅型)

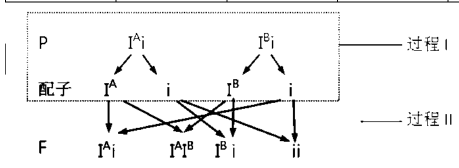
①BV: bv: Bv: bV, 多: 多: 少: 少 ②BV: bv, 1:1 ③Bv: bV: BV: bv, 多: 多: 少: 少 ④Bv: bV, 1:1

⑤Bv: bV: BV: bv, 1: 1: 1: 1

A.55 B.12 C.34 D.54

2、控制人类 ABO 血型系统的基因共有三个,分别是 I^A、I^B、i, 小明一家血型如下表

小明	小明姐姐	小明妻子	小明爸爸	小明妈妈
A 型	B型	B 型	A 型	?



(1) 控制血型的基因 I[^]、I[®]、i,遗传学上被称为

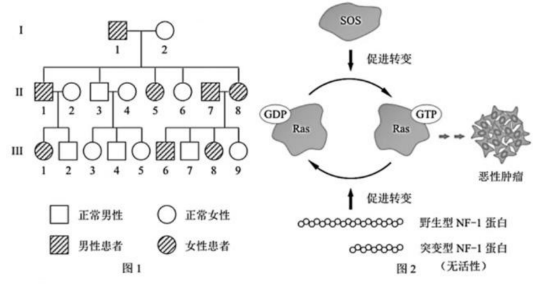
(2)小明夫妇生出的孩子的可能基因型的遗传图解如上图,根据过程Ⅰ和过程Ⅱ判断,人
类 ABO 血型遵循的遗传规律是
A.基因分离定律 B.基因自由组合定律
C.基因连锁和交换定律 D.伴性遗传定律
(3)就 ABO 血型系统而言,小明妈妈的基因型为
3、先天性肌强直(甲病)和卡尔曼综合征(乙病)都是单基因遗传病。下图为患甲、乙两
种病的甲、乙两个家族的系谱图,甲、乙家族均不携带对方家族所患疾病的致病基因,甲病
相关基因用 A、a 表示,乙病相关基因用 B、b 表示。
□ 正常男女 □ 正常男女 □ □ 正常男女 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □
甲家族
(1) 已知 1 号和 11 号均不携带致病基因,则甲家族所患甲病的遗传方式是
乙家族所患乙病的遗传方式是
(2)2号的基因型是(只考虑甲病),15号的基因型是(只考虑乙病)
(3) 5 号和 6 号欲生二胎,他们前往医院进行遗传咨询,遗传咨询的正确步骤是
①判断咨询者的基因型 ②推算后代的再发风险,提出对策、方法和建议
③家系调查,绘制系谱图,确定遗传方式 ④询问病史、家族史
(4) 夫妇任何一方是遗传病患者通常要做遗传咨询,以下人群也需要遗传或优生咨询的是
(多选)
A 生育过患遗传病孩子的父母 .B.家族中有遗传病史的待育青年
C.35 岁以上的高龄孕妇 D.有多次不明原因流产史的夫妇
(5) 3 号和 4 号如果再生育一个孩子,为了降低生出患儿的概率,以下可采取的措施是
A.遗传咨询 B.染色体分析 C.B 超检查 D.基因检测
(6) 结合上图分析,以下说法正确的是(多选)
A.若 8 号和正常人结婚,他们的孩子可能患甲病
B.上图中 7 号的旁系血亲有 5 号和 8 号
C.禁止近亲结婚,能有效降低染色体遗传病的发病率
D.通过遗传咨询,可以估计某些遗传病的再发风险率
(7) 已知 13 号不携带乙病致病基因,她与 14 号生育的第二胎男孩出乎意外患有乙病,下
列对该男孩及其家系的推测中正确的是 (多选)
A.正常情况下,13 号和 14 号所生子女患病几率为零
B.14 号将其乙病致病基因遗传给了这个男孩

4、研究发现,人类第 17 号染色体上 NF-1 基因编码的神经纤维瘤蛋白 (NF-1) 是人类很多 类型细胞正常发挥功能所必需的。若 NF-1 基因发生突变或染色体发生变异, 可导致多种恶 性肿瘤。图 1 的系谱图表示单纯由 NF-1 基因突变导致的黑色素瘤在该家族的分布, 图 2 示

C.该男孩的病因可能是自身体细胞发生了突变所致

D.13 号的卵子形成过程中发生了基因突变,产生乙病致病基因

NF-1 蛋白与恶性肿瘤的关系,其中,SOS、RAS 表示相关的其他蛋白质。



(1) 据图 1 推测,该遗传病的类型是

A.常染色体显性遗传病

B.X 连锁显性遗传病

C.常染色体隐性遗传病

D.X 连锁隐性遗传病

(2) 根据题干和图,判断某个体不患黑色素瘤的条件是

A.仅来自母本的野生型 NF-1 基因表达

B.两个野生型 NF-1 基因都表达

C.仅来自父本的野生型 NF-1 基因表达

D.两个野生型 NF-1 基因均不表达

(3) 如果Ⅲ-8 与正常人婚配,其子代的正常的概率为

对图 1 家庭部分成员的 DNA 测序分析发现, NF-1 突变基因的某个区域 X 存在序列 异常。现将不同个体的区域 X 用限制酶 Mwo I 处理后,得到的酶切片段如表 3 所示,请据图 1、表 3 回答(野生型 NF-1 基因中 X 长度为 250bp, bp 表示碱基对)

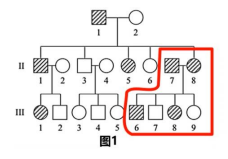


表3							
个体	II ₇	II ₈	III ₆	III ₇	III ₈	III ₉	
88bp	1	1		1		1	
162bp	1	1		1		1	
250bp	1	1	√		1		

- (4) 野生型 NF-1 基因的 X 序列上有 个 Mwo I 酶切点
- (5) Ⅲ6 的基因型是_____(用 N/n 表示)
- (6) NF-1 突变基因的某个区域 X 存在序列异常,最可能为

A.碱基对增加

B.碱基对缺失

C.碱基对替换

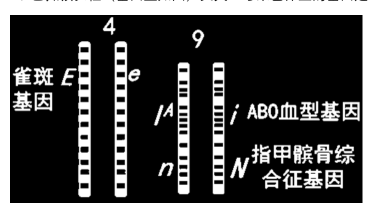
D.碱基对重复

(7) 根据题干和图 2 分析, 下列过程中可能导致恶性肿瘤发生的是 (多选)

A.某人的 SOS 基因内部发生 8 对碱基插入

- B.某人的双亲表皮细胞 NF-1 基因均发生突变
- C.某人的第 17 号染色体与第 1 号染色体发生易位
- D.某人的 Ras 蛋白基因发生突变,其表达产物对 GTP 具有更强的亲和性
- (8) 染色质由组蛋白和 DNA 构成,通常在组蛋白密集区域内,基因既不易表达(即基因沉默)也不易发生突变,反之亦然。Ⅲ-1 与正常人婚配,孕育的子代的两个等位基因如果在

5、已知该女性(基因型如图)丈夫 4号染色体上的基因是 Ee, 血型为 A型



- (1) 该夫妇的孩子中出现无雀斑表现型个体的概率是
- (2) 该夫妇有 0 型血的孩子。丈夫的血型基因型是
- 6、小麦高茎(D)对矮茎(d)为显性,现有高茎小麦与矮茎小麦杂交,子代中高茎小麦与 矮茎小麦植株数量接近 3:1.请推测高茎亲本的基因型是