高二遺传练习1

一, 选择题

1. 在流德尔的豌豆杂交实验中, 看对辈高以及子叶颜色两对性状进行研究, 四 中高業且 了叶黄色(DdYy)的个体与隐性纯合体测交, 不考虑基因突变, 则 F2 中不会出现的基

因型是(3)

A. Ddyy B

C. ddyy

D. DdYy

F. 表现型	抗腐晚熟	抗病早熟	感病晚熟	感病早熟	
6.数量 (株)	5144	2358	2354	144	
A 0 0 0		C.	G f 0 0 0 F g	G f 000 g	

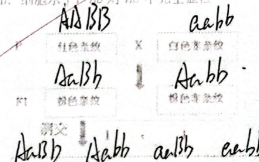
3. 显隐性关系随所依据的标准不同而有所不同,如镰刀型细胞贫血症的相关基因 Hb 和 Hb 、 下列对于表 2 中 Hb 和 Hb 在临床角度和细胞水平下显隐性关系的判断正确的是(1)

表 2

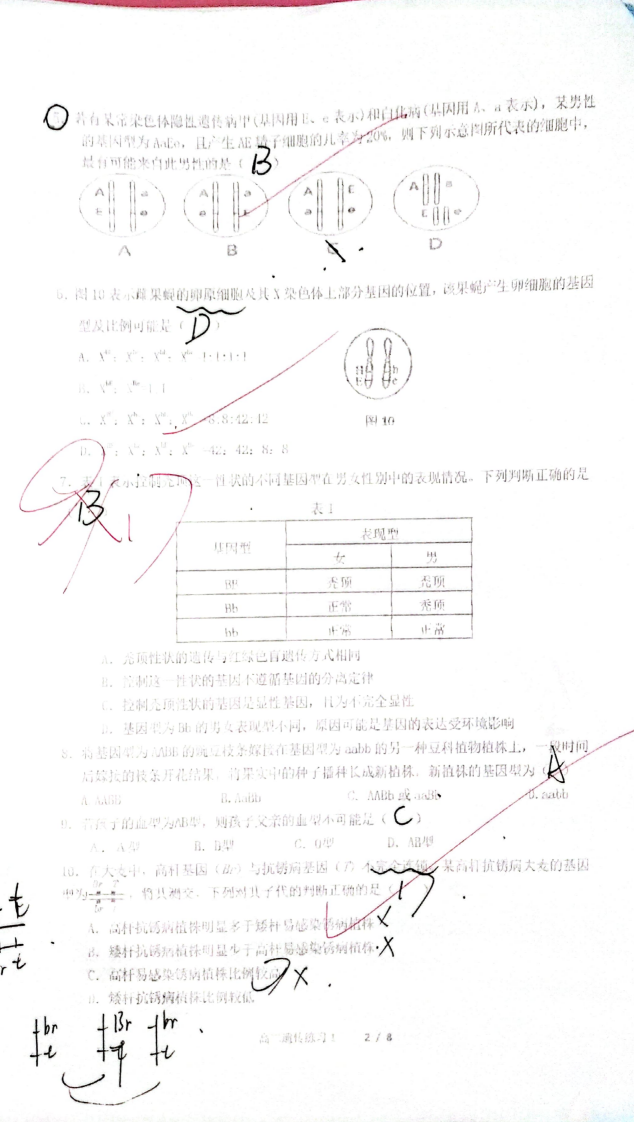
基因型	临床表現	红细胞	
HD HD	正常	正常	
HD HD	正常	部分镰刀形	
HD HD	E稿	全部輸刀形	

- A. 临床角度, 16 对 16 不完全是性
- C. 细胞水平, JUS 对 JUS 完全显性-4. 某种花的花色有条纹和非条纹, 红色 和白色的差异。图 9 为花色的杂交遗传
- 图。下列说法计确的是(
- 1. 非条纹对条纹不完全显
- 11. 红色对白色镶嵌显色
- C. 控制该花性状的这两对互因完全连锁
- n. 控制该花性状的这两对基因自由组合 图 9

- B. 临床角度, 116"对 116"完全显性
- D. 细胞水平 16 对 16 不完全显性



F2



11. 性状分泌比的模拟实验中, 准备如图 6 的实验装置, 棋子上标记的 D、 d 代表基因。实 验时需分别从甲、乙中各随机抓取一枚棋子,并记录字母。此操作模拟 ①等位基因的分离 ②同源染色体的联会 ③雌雄配子的随机结合 ④非等位基因的自由组合 (总统管理器系) B. (D4) (. **(23**) D. (2)(4) 1、1三个复等位基因决定。下列关于这三个复等位基因的叙述错 ABO 心型由广、 了组成六种基因型 7%i C. 遗传时遵循基因自由组合定律、 D. A 型和 B 型血的人婚配可生出 O 型血的孩子 $\, {m
u}$ 13. 用抗虫非橘性水稻(GGHH)与不抗虫糯性水稻(gghh)为亲本杂交得 F., F. 自交得 F.,

E. 的性状分离比为 9:3:3:1,则 E. 中两对等位基因在染色体上的位置关系是()

二、综合题

(一) 人类遗传病及其预防(12分)

遗传性乳光牙是一种草基因遗传病(用 An 表示这对等位基因),患者牙齿严重磨损。图 15 为某家族该遗传病的系谱图。图 16 为人的性染色体简图, X 和 Y 染色体有一部分同源(图 另一部分非同派 (图中11-1、11-2 片段), 其上的基因



1. (2分)据图 15推断,遗传性乳光牙的遗传方式是

A. 常染色体显性遗传 C. 常染色体隐性遗传

B. 件 X 染色 D. 件 X 染色体隐性遗传

高二进传练习1 3/8

(二)人类遗传与变异(11分)

提入人体的酒精在乙醇脱氢酶(ADH)和乙醛脱氢酶(ALDH)的作用下分解代谢(如图 10)。 控制 ALDH 合成的基因(用 B 或 b 表示)控制一条取继合成,ALDH 由 4 条相同取链构成。 缺乏 ALDH 的个体由于无法代谢乙醛,喝酒后表现为"红脸"。

5. (2-分) 当 ALCH 基因发生突变时, 瓜链的第 487 位谷氨酸被赖氨酸取代,该实变类型属于

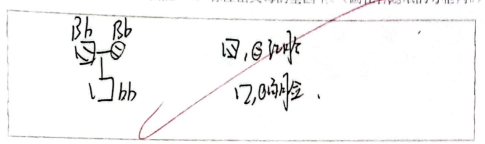
A. 碱基对氢次 B. 碱基对替换 C. 碱基对增添 B. 碱基对重复

□ 工人住控制 ADH和 ALDH 合成的基因位于哪条染色体上,将没有上述 2 种基因但能将 乙醇粉化为乙醛、不能特乙醛粘化为乙酸的鼠细胞与不同类型的人细胞融合为杂交细胞 a、b、c 三种。表4 显示每种杂交细胞中含有的除鼠染色体之外的人染色体的存在情况、表5 是研究者检测到的杂交细胞中 ADH 的存在情况和加入乙醇后乙酸的存在情况 ("十"表示存在、"一"表示不存在。

	AND the ALDY			1	表5			
	15	A号	6号	12号			ADH	乙酸
8	+	+		+		a	+	+
-	+	_	4	+		ь	-	+
	4.	+	4	-		C.	+	

6. (4分) 山北推测, 控制 ALAIL 合成的基因位于 号染色体上, 控制 ADIII 合成的基因位于 4 号染色体上。

8. 13.50 某家庭父母饮酒后脸色表现与儿子不同,请画出一家三口的遗传系谱图(注意用 不同方式标注"红脸"和"白脸"),标注出父母的基因型。(画在等飓纸的方框内。)



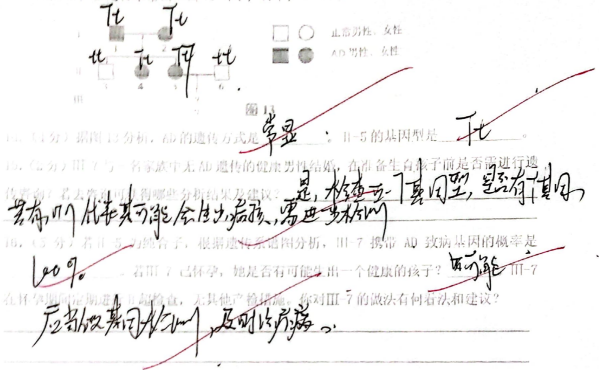
(三)人类遗传病及其预防(10分)

某校小花老师恋有腓肯肌萎缩症(CMT)(此病是一组神经遗传病,相关基因用 A、a 表 示〉, 此病遗传方式有多种美型, 病情严重者可见小腿和大腿下 1/3 肌萎缩, 并伴有不同程 crer 度的感觉障碍。小花的爸爸、哥哥、妹妹不患病,但母亲患病。 9. 依据小花家庭成员患病情况判断,CMT 遗传病的遗传方式不可能是 A. 伴 X 显性遗传 B. 伴 X 隐性遗传 C. 常染色体显性遗传 D. 常染色体隐性遗传 10. 若父亲不携带(机) 致病基因,则致病基因位于[色体或 X 染色体 U. T杂色体 传病的,是依,小花进行产前诊断时可以 命劃胎儿脱落上皮细胞的 C. 别基酸 核糖核苷酸 有这致病基因,且该致病基因与 AEO 血型系统中相关基因连锁。已知爸爸、妈妈、 哥哥与杰尔此病早四的 0型血 女孩结婚,婚后生育胎儿是 6型

(四)回答有关人类遗传病及其预防的问题(11分)

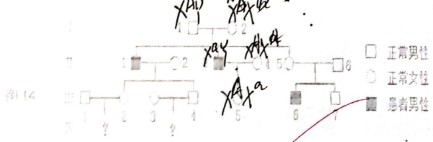
門尔瓦海默病 (AD) 是一种神经系统退行性疾病,大多进入老年后发病。AD 发生的主要 原因是证是 21 号德色体主的某个基因 (T/t) 发生灾变。

某家族的 硇 遺传系诸图如图 13 所示,其中, 111-7 是一名女性,目前表现型正常。



(五)人类遗传病及预防(12分)

鱼鳞病是一种通传性皮肤病。影响人体身心健康。该病的致病基因 (B / b)、遗传方式主要由性染色体遗传和需染色体显性遗传。图 (A) 展病患者家系图 (无近亲婚配)。



17. (2分) 据图 14分析: 该遗传病属于

A. 常见色体显性遗传

B. T杂色体遗传

CA對色体最性遺传

D. X 染色体隐性遗传

A. 1-2

B. 11-5

G. 111-1

12 111

19. (2分) 已知。1-2的父亲(已故) 忠白化症(基因A/a), 但家族其他成员均未发现此高二速传统习1 6/8

Haxxx, AAXXX 20. (8分) 目前, 111-1、111-2 家庭和 111-3, 111-4 家庭正备享中, 针对家族中该遗传 队陷。)你有何建议提供给 III- 2 和 III- 3 不携带鱼鳞病的致病基因, 分染色体如图 15 所示。该图所示染色体结构发生的 (六)人类遗传病(12分) 图 18 为某家族有关"一型糖原此积症"患病情况的遗传系谱图,其中11—8 携带致病 基因。 正常图言 正常女性 思病男性 说记: 4号携带致病样因的概率为 [60 ge. 分)3号4号大妇欲生有二胎,3号的孕期检查报告显示唐氏综合征指标异常 进一步明确胎儿是否患有唐氏综合征,需要对3号进行的产前诊断项目是 A. 胎儿基因检测 B. 胎儿染色体结构检测 C. 胎儿染色体数目检测 D. 胎儿 B 超检查 24. (2 分) 在一次体检中,此 号发现自己还患有红绿色盲。图 19 是人类 XY 染色体上的有 关区段示意图,红绿色盲基因在染色体上的位置是__ 作同數区價值 阿爾区母石 c. II D. II 2 。即何继续授品 图 19 25. (2分) 13号的未婚妻表现型正常,但携带色百基因,她的家族中没有糖原贮积症的致

周二遠传练习1 7/8 稻基因,預難18月大知的了女中 312。(多选)

Δ. 总"上型糖原贮积症"的概率是100%

- 15. 想红绿色白的概率是40%
- 女孩同时携带两种致病基因的概率是 100%
- D. 男孩同时换带两种致病基因的概率是 50%

人体中糖原的分解过程如图 20 所示。研究发现,"上型糖原贮积症"是由于控制糖原代 到过程中有关酶的基因发生了突变, 引起患者体内葡萄糖-6 磷酸大量积累, 导致糖原大量 沉积.

26. (2分) 据题意可推测。"上型糖原贮积症"患者的发病原因是体内控制图 20 (酶)的基因发生了灾变。

图 21 表示正常人和思者体内该酶的结构示念图





有活性的腳

无活性的酶

支,了不可以外流