

Московская олимпиада школьников. Генетика. 10 класс. Дистанционный этап, 2024/25

23 ноября 2024 г., 10:00 — 25 ноября 2024 г., 22:00

Часть 1

Вам предлагаются задания с выбором одного верного ответа.

№ 1

1 балл

Пирамидогидрогеназный комплекс (ПДК) — это белковый комплекс, осуществляющий декарбоксилирование пирамата, который получился после гликолиза. Нарушение данного комплекса приводит к различным формам пирамидогидрогеназной недостаточности. ПДК состоит из 3 ферментов. Первый фермент, пирамидогидрогеназа, является тетramerом и кодируется 2 генами: E1 α (локализован на X-хромосоме) и E2 β (локализован на 3 хромосоме), причем нормальное функционирование обоих генов необходимо для правильной работы фермента. Какой тип неаллельного взаимодействия генов наблюдается между генами E1 α и E2 β ?

- а) некумулятивная полимерия
- б) рецессивный эпистаз
- в) плейотропия
- г) комплементарность

№ 2

1 балл

Вы исследуете два сцепленных гена A и B. Доминантная дигомозигота скрещивается с особью, рецессивной по этим аллелям. Далее гибридное потомство первого поколения скрещивается с рецессивной дигомозиготой. Получено следующее потомство: 1309 AaBb, 1241 aabb, 213 Aabb, 237 aaBb. Найдите генетическое расстояние между генами A и B. Выберите самый близкий вариант.



а) 15 сантиморганид



б) 8 сантиморганид



в) 23 сантиморганиды

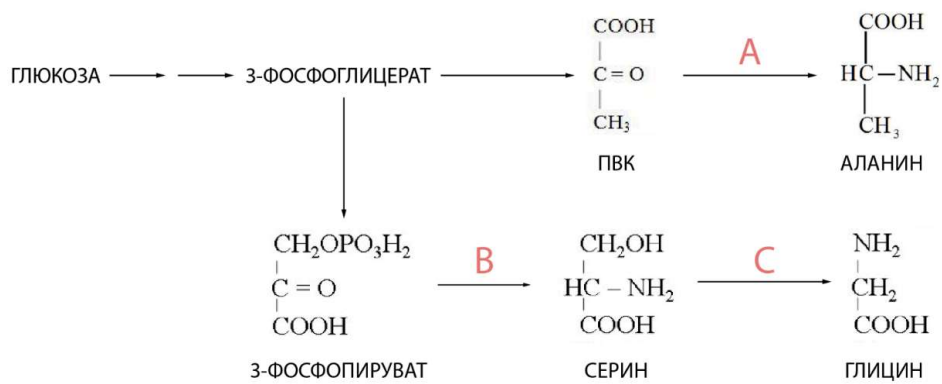


г) 85 сантиморганид

№ 3

1 балл

У некоторых гапло-диплобионтных дрожжей синтез заменимых аминокислот из глюкозы происходит по схеме на рисунке. В лабораторных условиях были получены гаплоидные штаммы дрожжей, мутантные по генам A, B и C (каждый штамм несет мутантный аллель только одного из генов). Такие штаммы ауксотрофны, то есть растут только на среде с содержанием определенных аминокислот. Штаммы попарно (П1 – мутантные по А и В, П2 – мутантные по А и С, П3 – мутантные по В и С) рассадили на среду, содержащую все три аминокислоты, и дали сформировать диплоидное, а затем гаплоидное поколение. Выберите верное утверждения, если гены A, B и C наследуются независимо.



- а) На среде, содержащей из аминокислот только серин, вырастет 1/4 гаплоидного поколения П3
- б) На среде, содержащей из аминокислот только глицин, вырастет 1/4 гаплоидного поколения П1
- в) На среде, содержащей из аминокислот только серин, вырастет 1/2 гаплоидного поколения П2
- г) На среде, содержащей из аминокислот только аланин и глицин, вырастет 1/8 гаплоидного поколения П1

№ 4

1 балл

Белая окраска шерсти мышей определяется доминантным аллелем гена A, а рецессивные гомозиготы имеют бурую шерсть. Ген B отвечает за размер ушей, доминантные гомозиготы имеют большие уши, гетерозиготы – средние, а рецессивные гомозиготы летальны. Вы скрещиваете мышей с генотипами AaBb и Aabb. Какая вероятность того, что родившийся жизнеспособный мышонок имеет средние уши и бурую шерсть.

а) 3/8

б) 1/8

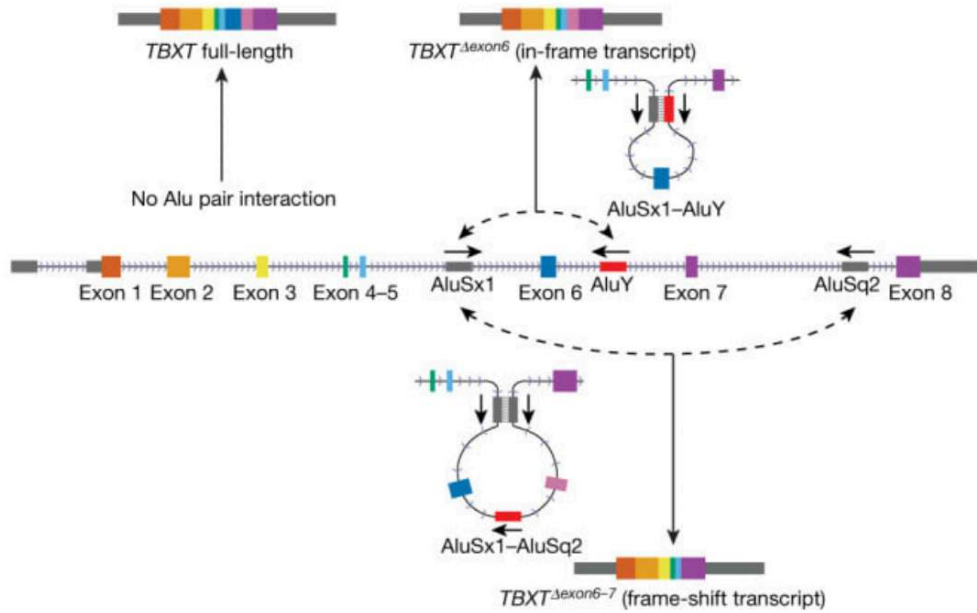
в) 3/4

г) 1/4

№ 5

1 балл

TBXT — это фактор транскрипции, который отвечает за формирование хвоста. Элемент Alu — это эволюционировавшая мобильная последовательность ДНК, которая есть исключительно у приматов. Два Alu-элемента спариваются, образуя шпильку, что способствует альтернативному сплайсингу, который приводит к вырезанию 6 экзона. Такая альтернативная форма встречается у человека и человекообразных обезьян, у которых отсутствует хвост. Выберите верное утверждение.



- а) Потеря 6 экзона влечет потерю хвоста у всех млекопитающих
- б) Благодаря спариванию Alu-элементов вместе с 6 также может вырезаться 7 экзон
- в) С 1 по 5 экзон встречаются только у хвостатых животных
- г) Потеря хвоста в результате эволюции — это постепенный процесс, поэтому мы наблюдаем переходные формы

№ 6

1 балл

Ген, локализованный в половой хромосоме, отвечает за восприятие цветов. У рецессивных гомозигот женского пола и у представителей мужского пола, в генотипе которых есть рецессивный аллель, развивается дальтонизм. Доминантный аутосомный ген отвечает за отсутствие резус-фактора в крови. Оба признака наследуются моногенно. В брак вступают мужчина-дальтоник с положительным резус-фактором и женщина с нормальным цветовым восприятием, с положительным резус-фактором. Каким не может быть расщепление по фенотипу среди детей этой пары?

а) 1:1

б) 3:1

в) 3:3:1:1

г) 9:3:3:1

№ 7

1 балл

Сколько типов гамет образует особь с генотипом AaBbDDNnmmCcMm при независимом наследовании признаков и взаимодействии всех шести генов по принципу полного доминирования?

а) 2

б) 8

в) 16

г) 32

№ 8

1 балл

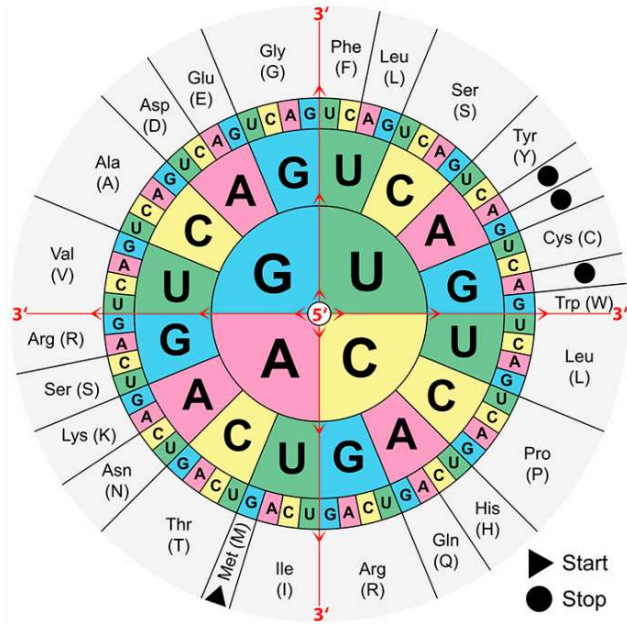
Ученые из самой засекреченной лаборатории мира создали смертельный яд, который представляет из себя смесь различных экзо- и эндорибонуклеаз, разрушающих только РНК. При попадании в клетку эти рибонуклеазы разрушают не только свободные молекулы РНК в цитоплазме, но они также могут проникать внутрь различных ферментов и разрушать там любые остатки РНК. Какой процесс не будет затронут при попадании такого яда внутрь клетки?

- а) **репликация**
- б) **трансляция**
- в) **сплайсинг**
- г) **все перечисленные процессы будут нарушены**

1 балл

Ниже представлена часть геномной ДНК, которую вы выделили из лейкоцита человека. Этот участок кодирует некоторый белок, | обозначает границу между экзоном (слева) и инtronом (справа)

5'...AACTGCATCTACCCATCG|GUGATCACGTATTGT...3'



- а) Если выделенный А мутирует в данной клетке, скорее всего эта мутация наследуется детьми этого человека
 - б) Если выделенный А является частью кодона, кодирующего аминокислоту в реакционном центре фермента, то транзиция на месте выделенного А может привести к уменьшению ферментативной активности белкового продукта
 - в) Трансверсия на месте выделенного С может привести к нарушению структуры белкового продукта
 - г) Точечная замена на месте выделенного Т может привести к появлению стоп-кодона и образованию укороченного белкового продукта

№ 10

1 балл

Рассмотрим два гена А и В, каждый имеет два аллеля A1 и A2 у гена А, B1 и B2 у гена В. В равновесной популяции частота гомозигот B1B1 составляет 0.81, частота A1A1 – 0.04. Найдите частоту особей с генотипом A1A2B2B2.

 а) 0.42 б) 0.0032 в) 0.2592 г) 0.1152**№ 11**

1 балл

Каким будет расщепление по фенотипу при скрещивании двух особей с генотипами AaBbDDMm при независимом наследовании всех генов, за исключением А и M, локализованных в одной хромосоме (сцепление полное)? Доминантные аллели всех генов полностью доминируют над рецессивными аллелями.

 а) 9:3:3:1 б) 1:1:1:1 в) 27:9:9:9:3:3:3:1 г) 1:2:1

№ 12

1 балл

Рестриктазы 1 типа, разрезающие неметилированные последовательности ДНК, представляют собой комплексы, состоящие из нескольких белковых субъединиц, S – связывающей ДНК сайта узнавания, R – разрезающей ДНК вне сайта узнавания, и M – метилирующей ДНК в сайте узнавания. Из перечисленных бактерий – мутантов по генам, кодирующими M, R и S белки, будет нежизнеспособен:

- а) мутант с потерей функции субъединицы M
- б) мутант с потерей функции субъединицы R
- в) мутант с потерей функции субъединицы S
- г) мутант с нарушением сборки полноразмерного комплекса из всех трех типов субъединиц

№ 13

1 балл

Внутри одного плода яблока было подсчитано количество семян, оно составило пять штук. Выберите ткань, которая совпадает у пяти семян по составу аллелей генов.

- а) семенная кожура
- б) эндосперм
- в) остатки женского семязачатка (нуцеллуса)
- г) апикальная меристема зародыша

№ 14

1 балл

Ученые обнаружили три мутации (*bin1*, *bin2* и *bri1*), приводящие к развитию карликовости у растения *Arabidopsis thaliana*. Результаты скрещивания гомозигот по мутациям показаны в таблице ниже. Наиболее вероятно, что:

Скрещивание	Результат
<i>bin1bin1</i> x <i>bin2bin2</i>	Все потомки имели фенотип дикого типа
<i>bin1bin1</i> x <i>bri1bri1</i>	Все потомки – карлики
<i>bin2bin2</i> x <i>bri1bri1</i>	Все потомки имели фенотип дикого типа

- а) Мутации *bin1* и *bin2* не являются аллелями одного гена
- б) Мутации *bin1* и *bri1* не являются аллелями одного гена
- в) Мутации *bin2* и *bri1* являются аллелями одного гена
- г) Аллель *bin1* является рецессивным по отношению к аллелю *bri1*

№ 15

1 балл

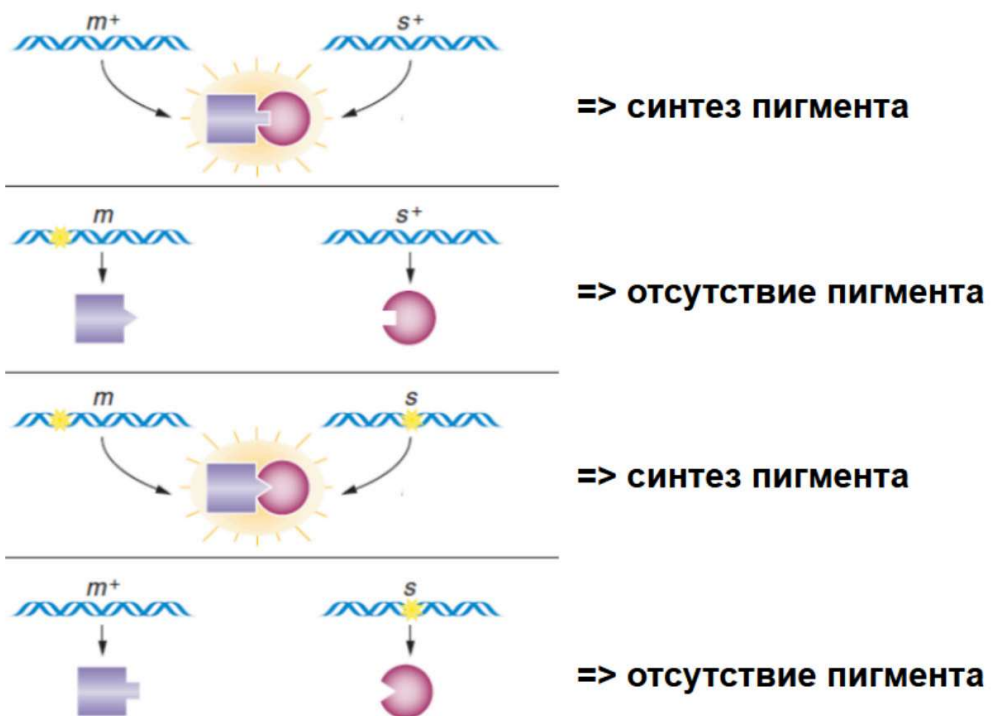
У эмбриона асцидии ярко выражена группа клеток, которая, в отличие от остальных бластомеров, имеет желтую окраску (из-за наличия в этих клетках желтого пигмента). Известно, что удаление этих клеток из зародыша приводит к формированию личинки без мышц хвоста. Определите, предшественниками какого зародышевого листка являются эти «желтые клетки»:

- а) энтодермы
- б) мезодермы
- в) эктодермы
- г) нервного гребня

№ 16

1 балл

На рисунке ниже представлена схема взаимодействия двух белков, участвующих в регуляции цвета глаз у кролика неопределенного вида (*Oryctolagus sp.*) и закодированных в генах *m* и *s*. Продукты этих генов в норме (*m⁺* и *s⁺*) производят субъединицы гетеродимерного фермента, обеспечивающего синтез коричневого пигмента. Для генов так же известны мутации (*m* и *s*), которые нарушают формирование фермента поодиночке, однако формируют функциональный фермент вместе. Внимательно изучив схему молекулярного механизма определения цвета глаз кролика и считая, что обе описанные мутации являются рецессивными, укажите, какое расщепление по фенотипам следует ожидать в потомстве от скрещивания двух дигетерозигот?



а) 9:3:4

б) 1:2:1

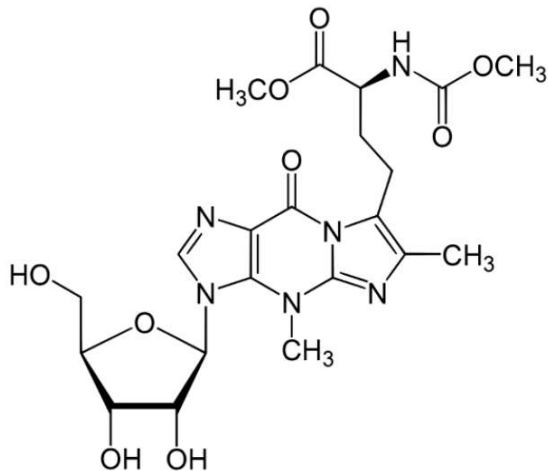
в) 9:6:1

г) 10:6

№ 17

1 балл

Перед вами структурная формула вайбутозина — нуклеозида, который присутствует в некоторых молекулах тРНК. Рассмотрите структуру этого нуклеозида и предположите, из какого «канонического» нуклеозида он синтезируется в клетках.



а) аденоzin

б) тимидин

в) гуанозин

г) цитидин

№ 18

1 балл

Некоторое врожденное заболевание человека вызывается рецессивным геном, который располагается на X-хромосоме. У этого гена различная степень проявления (пенетрантность) в зависимости от пола: у женщин симптомы возникают с вероятностью 20%, а у мужчин — с вероятностью 90%. Какую частоту имеет аллель, ответственный за данное заболевание, в популяции, где от этой болезни страдают 4,6% людей?

а) 0,032

б) 0,1

в) 0,16

г) 0,2

№ 19

1 балл

Вы скрестили двух предположительно гетерозиготных животных с доминантным фенотипом и получили трех потомков — одного с доминантным фенотипом и двух с рецессивным фенотипом. Из этого следует, что:

а) животные действительно гетерозиготны, изучаемый аллель в гомозиготе летален

б) животные действительно гетерозиготны, «доминантный» фенотип на самом деле рецессивен, а «рецессивный» — доминантен

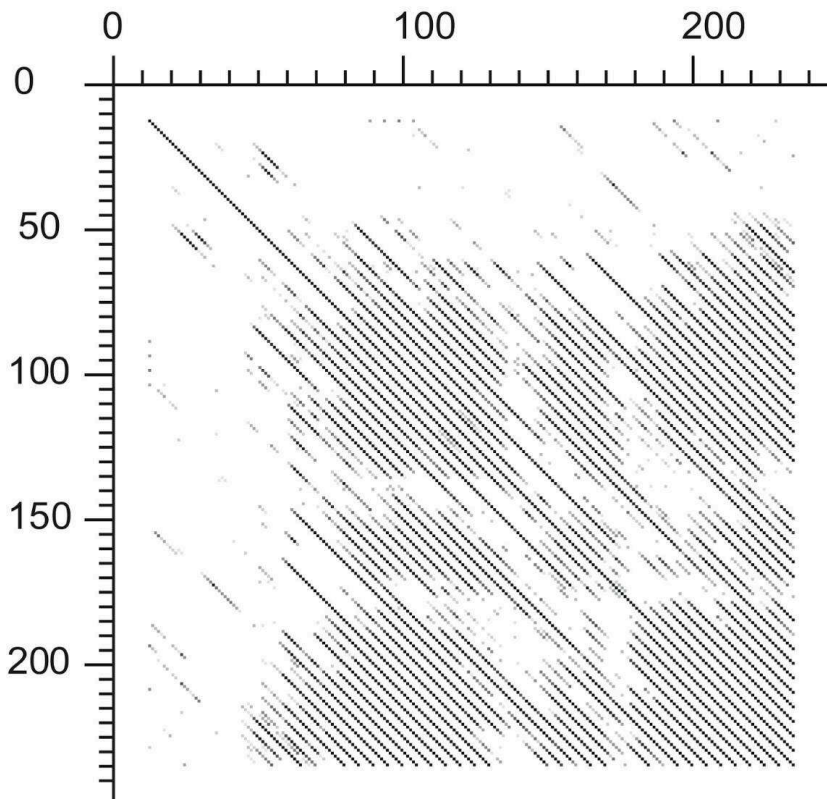
в) животные действительно гетерозиготны, распределение фенотипов среди трех потомков могло быть любым

г) животные не гетерозиготны, наследование признака полигенно

№ 20

1 балл

Точковый график — один из методов визуализации выравнивания двух последовательностей ДНК. Каждая ось диаграммы соответствует одной из последовательностей, в случае совпадения нуклеотидов на пересечении ставится точка. Для определенной последовательности был построен точковый график так, что в качестве двух осей была выбрана одна и та же последовательность. Иными словами последовательность сравнивали саму с собой. Выберите верное утверждение:



- а) является частичным палиндромом
- б) в ней присутствует вставка размером около 200 пар нуклеотидов
- в) содержит повторы длиной от 20 до 100 пар нуклеотидов
- г) содержит повторы длиной менее 9 пар нуклеотидов

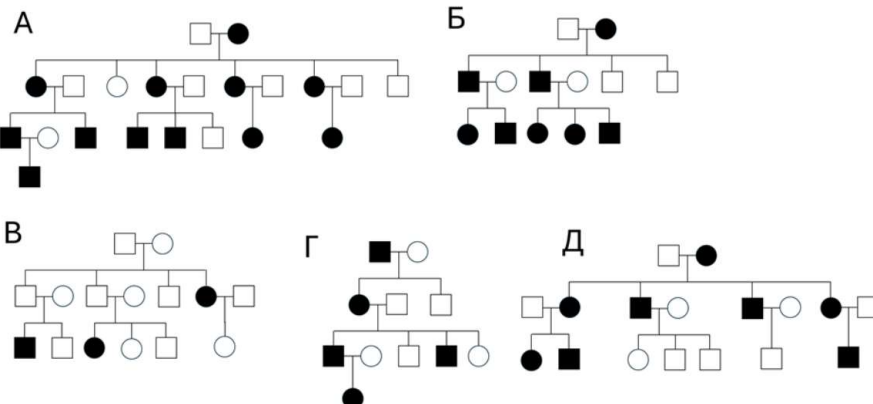
Часть 2

Вам предлагаются задания с множественным выбором верного ответа.

№ 1

2.5 балла

Рассмотрите пять родословных, отражающих наследование различных генетических заболеваний человека (наличие болезни у индивида указано черным цветом). В каких из показанных родословных наследование заболевания может происходить по моногенному аутосомному доминантному типу?



А

Б

В

Г

Д

№ 2

2.5 балла

Какие из перечисленных ниже причин могут служить объяснением проявления у девушки синдрома, ассоциированного с X-сцепленным рецессивным мутантным аллелем?

- а) Данная девушка является рецессивной гомозиготой по этому гену
- б) Данная девушка является гетерозиготой, в которой большинство клеток инактивировало копию X-хромосомы с аллелем дикого типа
- в) Данная девушка является гетерозиготой, в которой большинство клеток инактивировало копию X-хромосомы с рецессивным мутантным аллелем
- г) Данная девушка не догадывается, что живет с синдромом Клейнфельтера и таким образом содержит только 1 X-хромосому
- д) Данная девушка не догадывается, что живет с синдромом Шерешевского-Тернера и таким образом содержит только 1 X-хромосому

№ 3

2.5 балла

Ген короткой шерсти (A) у кошек доминирует над геном длинной шерсти (a) и наследуется аутосомно. Ген окраски шерсти у кошек сцеплен с X-хромосомой. Чёрная окраска определяется доминантным аллелем X^B , рыжая — аллелем X^b . Гетерозиготы имеют черепаховую окраску. Короткошёрстная кошка чёрной окраски была скрещена с рыжим короткошёрстным котом. Выберите верные утверждения.

а) возможные генотипы родителей ♀ AaX_bX_b и ♂ AaX_bY, половина котят будут рыжими

б) возможные генотипы родителей ♀ aaX_bX_b и ♂ AaX_bY, вероятность рождения чёрной кошки 100%

в) возможные генотипы родителей ♀ AAх_bX_b и ♂ AaX_bY, вероятность рождения чёрной кошки 0%

г) возможные генотипы родителей ♀ AAх_bX_b и ♂ AAх_bY, вероятность рождения чёрной кошки 100%

д) возможные генотипы родителей ♀ AaX_bX_b и ♂ AAх_bY, вероятность рождения чёрного кота 25%

№ 4

2.5 балла

Фотопериодизм — это способность живых организмов различать длину светового дня, чтобы подготовиться к сезонным изменениям. Этот механизм запускает адаптивные реакции — например, стимуляцию размножения, цветение или зимнюю спячку. Недавние исследования обнаружили фотопериодизм у цианобактерий. В данной работе авторы выращивали культуру цианобактерий при разных световых режимах: 8:16 (8 часов света: 16 темноты) и 16:8 (16 часов света: 8 темноты), а затем оценивали уровень экспрессии различных генов. На рисунке приведена теплограмма, отражающая изменение уровня экспрессии некоторых генов. Для построения данной схемы использовано значение FC (fold change), которое в данном случае означает отношение уровня экспрессии гена в опытном образце к уровню экспрессии в контрольном (записывается как «образец» против «контроля»). Изучите рисунок и выберите верные выводы, которые можно сделать из этого исследования, о механизме фотопериодизма цианобактерий.

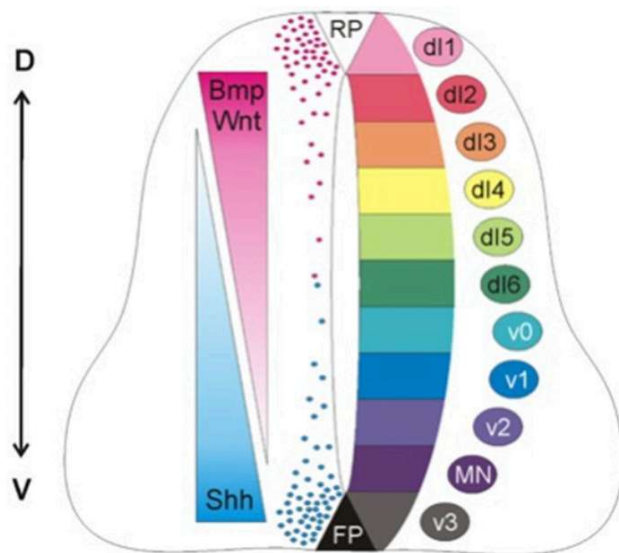


- а) Регуляция фотопериодизма у цианобактерий происходит за счет изменения уровней экспрессии белков, ответственных за регуляцию циркадных ритмов
- б) sigC и rpoD2 являются синонимичными транскрипционными факторами, которые регулируют клеточный ответ на повышенную температуру
- в) При подготовке к летнему сезону в цианобактериях понижается текучесть мембранны
- г) Зимой необходимость в шаперонах возрастает
- д) Уровень окислительного стресса возрастает в летний период

№ 5

2.5 балла

Нервная трубка — это зачаток центральной нервной системы, который формируется на ранней стадии развития зародыша. Она имеет два полюса: нижний (центральный) полюс — это пластинки дна нервной трубы (FP), верхняя (дорсальная) часть — это пластинки крыши (RP) нервной трубы. Дифференцировка клеток-предшественников в нейроны или глиальные клетки зависит от концентрации белков Shh и Wnt/BMP в окружающей среде. В области с высокой концентрацией белка Shh клетки-предшественники дифференцируются в нейроны, а в области с высокой концентрацией белка Wnt/BMP — в глиальные клетки. Рассмотрите картинку и выберите верные утверждения.



- а) Белки Bmp/Wnt синтезируются клетками пластинки крыши нервной трубы
- б) Мутации в гене Shh могут приводить к развитию тяжелых пороков головного мозга
- в) Клетки dl 1 будут дифференцироваться, в основном, в глиальные клетки
- г) Из глиальных клеток в дальнейшем будет формироваться периферическая нервная система, а из нейронов — центральная
- д) Клетки в областях с примерно равными концентрациями Shh и Bmp/Wnt будут оставаться стволовыми

№ 6

2.5 балла

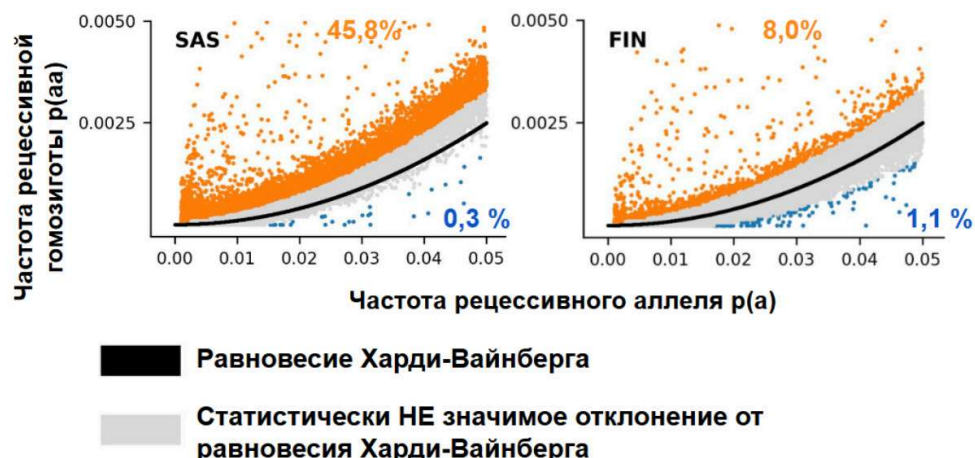
В диплоидной клетке человека может содержаться больше двух копий какого-то определенного гена, если:

- а) клетка находится в S-фазе клеточного цикла;
- б) ген находится в митохондриальной ДНК;
- в) это опухолевая клетка, а ген -protoонкоген;
- г) это ген рибосомальной РНК;
- д) одна из хромосом подверглась дупликации фрагмента.

№ 7

2.5 балла

В век геномных технологий ученых появилось много данных о представленности редких рецессивных аллелей в человеческих популяциях. Это, в свою очередь, повлекло вопрос об установлении в человеческих популяциях равновесия Харди–Вайнберга, которое можно оценить из частот данных аллелей. На рисунке ниже показаны результаты одного такого исследования в виде зависимости частот рецессивных гомозигот по редким рецессивным аллелям от частоты этого аллеля для популяции Южной Азии (SAS) и Финляндии (FIN). Внимательно изучив представленные графики, выберите верные утверждения:

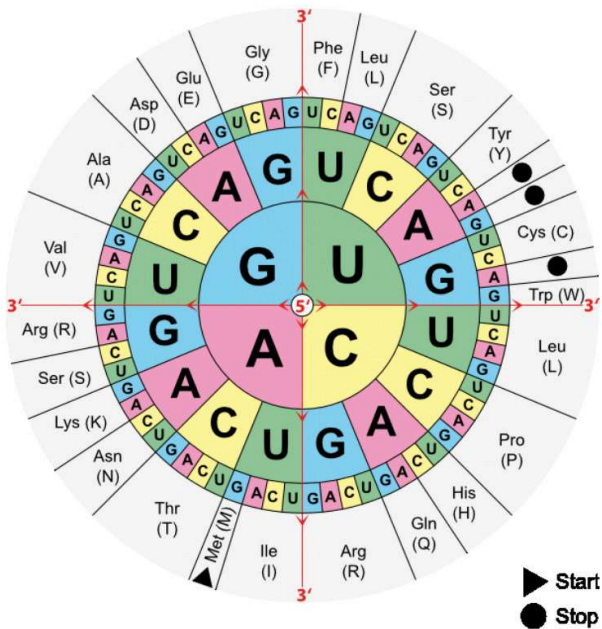


- а) Оранжевым цветом отмечены те аллели, по которым наблюдается дефицит гетерозигот;
- б) Оранжевым цветом отмечены те аллели, по которым наблюдается избыток гетерозигот;
- в) Можно утверждать, что популяция FIN является более гомогенной, чем SAS;
- г) На рисунке черная линия соответствует "исправленному" равновесию Харди–Вайнберга, так как в классическом случае зависимость частоты рецессивных гомозигот от частоты аллеля должна являться линейной;
- д) Можно заключить, что отклонения от равновесия Харди–Вайнберга в популяции людей вызваны избытком гетерозигот.

№ 8

2.5 балла

В процессе сортировки белков в клетке важную роль играют последовательности, закодированные в структуре самих белков. Например, белки, которые постоянно находятся в лumenе эндоплазматического ретикулума (ЭПР), имеют одинаковый С-концевой сигнал, состоящий из четырёх аминокислот. Этот сигнал обеспечивает их обратный путь из аппарата Гольджи обратно в ЭПР. Используя таблицу генетического кода, изучите участки ДНК, кодирующие С-концы некоторых белков, и выберите, какие из этих белков будут удерживаться в ЭПР.



а) CGCAGAAAAAGACGAGTTGTAGCACCGATCTGCT - BiP-шаперон

б) GGAGGCAGAGGAGGGAGGTGGCCTAGAGCCTTCAG - Тубулин

в) ATCTGGGCGATTCTGAGCCATGCCATTACCT - Спlicesинговый фактор U2AF1

г) ACCAGCTGTGAAAGACGAACGTAAATACGCAAAG -
Протеиндисульфоизомераза

д) CTTGGGCCCGAAGCCAGTCCCTCCCCCTAACGAC - Транскрипционный фактор HSF

№ 9

2.5 балла

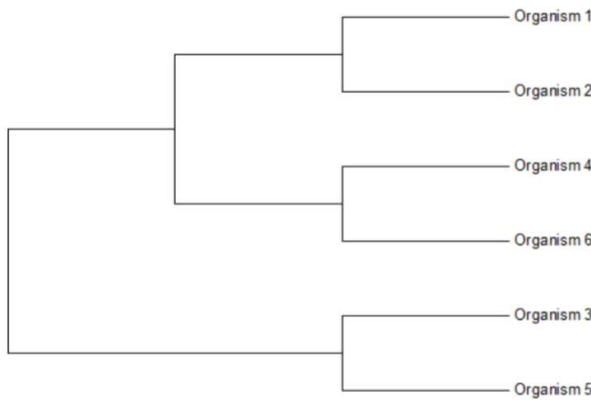
Некоторый фермент диплоидного организма состоит из 5 идентичных субъединиц, он кодируется тремя одинаково экспрессирующими и независимо наследуемыми генами, каждый ген имеет аллель дикого типа (A), дающий нормальную субъединицу, и мутантный аллель (a), дающий мутантную субъединицу. Из предыдущих исследований вы установили, что субъединицы комбинируются в цитоплазме случайным образом (то есть если белок состоит из двух субъединиц, а концентрации мутантной и нормальной субъединицы одинаковые, то 25% белка будет состоять из двух нормальных субъединиц, 50% из одной мутантной и одной нормальной, и еще 25% из двух мутантных). Так же допустим, что белка экспрессируется столько, что в цитоплазме присутствуют все возможные для данного генотипа комбинации субъединиц. Кроме того, вы знаете, что для нормального фенотипа необходимо, чтобы хотя бы 50% фермента в клетках были функциональными. Но вот в чем проблема – вы не знаете, сколько в белке должно быть нормальных субъединиц, чтобы он мог работать, может быть все пять, а может достаточно и одной. Чтобы ответить на этот вопрос, вы взяли две чистые линии – АААААА и аааааа, скрестили их, затем скрестили их потомков и в F2 получили расщепление по фенотипу 57 дикого типа : 7 мутантных.

- а) Исходя из расщепления, мутантный фенотип имеют только особи Аааааа и аааааа
- б) Из данной постановки эксперимента мы не можем точно установить необходимое число субъединиц, но можем точно сказать, что их необходимо одна или две
- в) В фенотипе АаАаАа чаще всех остальных будет встречаться белок с двумя нормальными и тремя мутантными субъединицами
- г) Для функционирования белка достаточно, чтобы он имел хотя бы 2 нормальные субъединицы
- д) В фенотипе ААААаа функциональными будут более 75% фермента

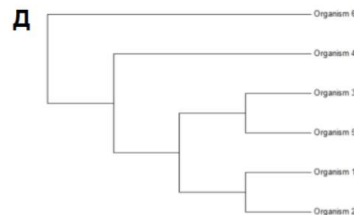
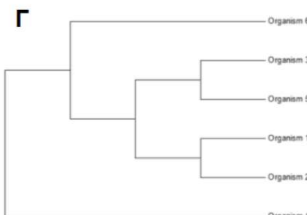
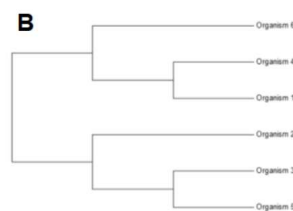
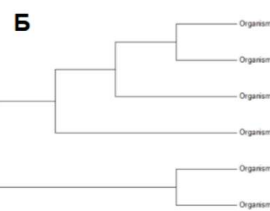
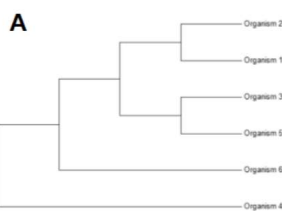
№ 10

2.5 балла

На рисунке ниже представлено неукорененное филогенетическое дерево, построенное по 16S rPHK микроорганизмов, собранных в геотермальном источнике Камчатки. Внимательно изучив дерево, выберите из вариантов ответа деревья, передающие такие же родственные отношения между видами.



Варианты ответа:



А

Б

В

Г

Д

Часть 3

Вам предлагаются задания со свободным ответом

№ 1

6 баллов

Дальтонизм и гемофилия — классические рецессивные заболевания, сцепленные с X-хромосомой. Полностью здоровый мужчина вступает в брак со здоровой девушкой, у которой отец был болен и дальтонизмом, и гемофилией. Расстояние между генами 40 cM.

У этой пары родилась девочка. С какой вероятностью она будет полностью здоровой? Ответ выразите в процентах, округлив до целых.

100

У этой пары родился мальчик. С какой вероятностью он будет полностью здоровым? Ответ выразите в процентах, округлив до целых.

30

С какой вероятностью у этой пары из 5 детей рождаются ровно 2 мальчика и ровно 3 девочки? Считайте вероятность рождения девочек и мальчиков равными. Ответ выразите в процентах, округлив до целых.

31

№ 2

6 баллов

Цвет шерсти у кошек зависит от взаимодействия нескольких генов. Окрас определяется распределением 2 типов пигментов: эумеланина(черно-коричневый) и феумеланина(желто-оранжевый). Эти пигменты синтезируются из одного предшественника ферментами, закодированными двумя разными генами. Фермент, приводящий к образованию феомеланина, закодирован в X-хромосоме. Ген имеет 2 аллеля: O – доминантный аллель, ответственный за синтез пигмента(при наличии данного белка практически весь предшественник переходит в феомеланин), o – феомеланин не синтезируется. Ген, ответственный за синтез эумеланина, расположен в соматической хромосоме и имеет 3 аллеля, которые определяют форму гранул пигмента при полимеризации и их расположение в волоске: B – гранулы почти круглые, расположены близко; b – гранулы овальные, отдалены друг от друга bl – гранулы удлинённые, еще больше разнесены



ЧЕРНЫЙ



ШОКОЛАДНЫЙ



ЦИНАМОН

Помимо этого еще 1 аутосомный ген определяет "разбавление" пигмента при отложении в волоске. Доминантный аллель (D) приводит к блеклому цвету шерсти за счет меньшего количества гранул пигмента. Разбавление черного цвета приводит к формированию голубой окраски, шоколадного – к лиловой, цинамон – к окраске фавн, рыжего – к кремовой.



Формирование полос на теле кодируется геном Агути, который имеет 2 аллеля: доминантный, который приводит к формированию темных и светлых полос на волосе, и a – гипермеланистичный, формирующий однотонный волос. На рисунке изображена родословная пары родителей (P2). Для получения данных кота и кошки были использованы чистопородные родители (P1, характеристики породы указаны на схеме). В первом скрещивании от данных кота и кошки (P2) были получены 5 котят, 2 из которых: полосатый кот окраски цинамон и полосатый кот лиловой окраски. Изучите схему скрещивания и ответьте на вопросы. Ответ укажите в процентах и округлите до тысячных (например, 1,528%)



С какой вероятностью в потомстве от данной кошки с котом будут получены полосатые кошки лилового окраса?

0

С какой вероятностью в потомстве от данной кошки с котом будут получены полосатые коты окраса фавн?

3.125

№ 3

6 баллов

У декоративных домашних крыс есть доминантная мутация, придающая жёлтый окрас шерсти.

Гетерозиготные по этому аллелю крысы имеют желтый окрас, а гомозиготные погибают на эмбриональной стадии. Крысы, не несущие доминантного аллеля, имеют серую окраску. Доминантный ген, отвечающий за развитие хвоста нормальной длины, локализован в той же хромосоме, что и ген окраски шерсти, и известно, что вероятность кроссинговера составляет 40%. Ответьте на вопросы.

Какую долю в потомстве составят жёлтые крысы с хвостом нормальной длины при анализирующем скрещивании цис-дигетерозигот? Дайте численный ответ в процентах.

30

Какую долю в потомстве составят жёлтые крысы с коротким хвостом при скрещивании двух цис-дигетерозигот? Дайте численный ответ в процентах.

16

Какую долю в потомстве составят серые крысы с коротким хвостом при скрещивании двух цис-дигетерозигот? Дайте численный ответ в процентах.

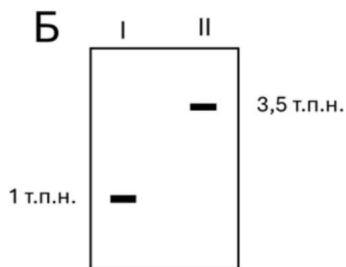
12

№ 4

6 баллов

Использование нуклеазы S1 позволяет установить положение точек начала и окончания транскрипции гена. Исследователь изучал транскрипцию гена аденовируса, который целиком расположен внутри фрагмента аденовирусной геномной ДНК, полученного путем обработки аденовирусной ДНК рестриктазами BamHI и EcoRI (процедура очистки этого фрагмента ДНК для краткости не описана). Данный фрагмент ДНК имел размер 8 тысяч пар нуклеотидов (т.п.н.). Известно, что в исследуемом гене нет инtronов. Также известно, что внутри транскрибируемой части этого гена находится сайт Sall. На рисунке А показана карта описанного фрагмента аденовирусной ДНК. Матричная цепь ДНК выделена красным цветом. Исследователь выделил из клеток, инфицированных аденовирусом, молекулы РНК и гибридизовал их с фрагментами аденовирусной ДНК:

- В одном из экспериментов (I) по гибридизации исследователь использовал фрагмент аденовирусной ДНК между сайтами рестрикции Sall и EcoRI, меченный радиоактивным фосфором по 3'-концу матричной цепи.
- В другом эксперименте (II) для гибридизации использовался фрагмент аденовирусной ДНК между сайтами BamHI и Sall, меченный по 5'-концу матричной цепи. Гибридизация представляет собой образование водородных связей между комплементарными последовательностями (перед гибридизацией молекулы ДНК денатурируют). Далее образец обрабатывают нуклеазой S1 в условиях, при которых расщепляются только одноцепочечные участки РНК и ДНК, но не вносятся разрывы в двойные спирали. После этого продукты реакции разделяют путем денатурирующего электрофореза, предварительно разрушив молекулы РНК путем щелочного гидролиза. Результат электрофореза проявляют с помощью авторадиографии. На рисунке Б показан результат электрофореза (авторадиографии) в двух описанных экспериментах (I и II), подписан размер выявляемых полос молекул ДНК.



На каком расстоянии от сайта BamHI находится точка начала транскрипции изучаемого гена? Ответ укажите в тысячах пар нуклеотидов (т.п.н.) с точностью до десятых.

1.5

На каком расстоянии до сайта EcoRI находится точка окончания транскрипции изучаемого гена? Ответ укажите в тысячах пар нуклеотидов (т.п.н.) с точностью до десятых.

2.0

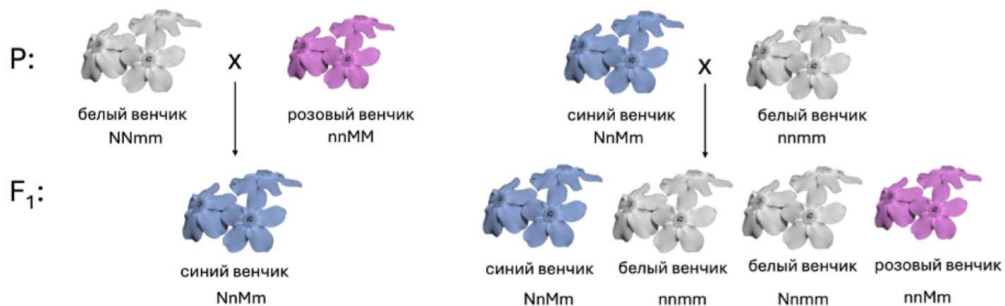
Укажите размер транскрибируемой части гена (в т.п.н. с точностью до десятых)

4.5

№ 5

7 баллов

У незабудок окраска венчика определяется двумя генами — M и N. Рассмотрите схему двух скрещиваний незабудок.



Как называется вариант взаимодействия генов N и M?

- а) кодоминирование
- б) доминантный эпистаз
- в) рецессивный эпистаз
- г) кумулятивная полимерия

Было произведено скрещивание синих незабудок, гибридов первого поколения от двух первых скрещиваний, с белыми растениями как показано на изображении. Вычислите ожидаемое количество особей с генотипом N_M_ во втором поколении, если количество полученных семян составило 504. Ответ запишите в виде целого числа.



189

Какое количество гибридов второго поколения будут иметь розовые цветки, если у родителей P1 аллели генов составляют группы сцепления, а частота кроссинговера равна 13%? Ответ запишите в виде целого числа. Округления проводите по правилам математики (0,5 – 1, 0,4 – 0).

16