

۱

باتوجه به وراثت رنگدانه نوعی ذرت که صفتی چندجایگاهی است، ذرتی با ژن نمود و ذرتی با ژن نمود دارای رخ نمودهای یکسانی هستند که دگرهای آن بر روی دنای قرار دارد

aaBBCC - AABBcc (۲) - هسته

aaBbcc - AABbCC (۱) - پلاست

AaBBCc - AaBbCc (۴) - هسته

aabbCC - AabbCc (۳) - پلاست

تالیفی علیرضا اکبرپور

۲

کدام مورد یا موارد، جمله زیر را به درستی تکمیل می کند؟

"پیوند میان منورهای محصول نهایی بیان ژن دگر از نوع است."

الف) A مربوط به گروه خونی ABO - پیتیدی

ب) D مربوط به گروه خونی Rh - پیتیدی

پ) B مربوط به گروه خونی ABO - اشتراکی

ت) R رنگ گلبرگ گل میمونی - اشتراکی

(۱) ب - ت

(۲) الف - ب - پ

(۳) الف - پ

تالیفی علیرضا اکبرپور

۳

تصویر زیر مربوط به نوعی آزمایش است که

(۱) اگر انجام نشود، نوزاد به مشکلات مغزی خطرناک مبتلا خواهد شد.

(۲) تعیین کننده ژن نمود و رخ نمود بسیاری از بیماری های وراثتی است.

(۳) نتیجه آن باید به سرعت تعیین شود و ممکن است غذای نوزاد را تغییر دهد.

(۴) می تواند در تشخیص و درمان بسیاری از بیماری های ژنتیکی مورد استفاده قرار گیرد.

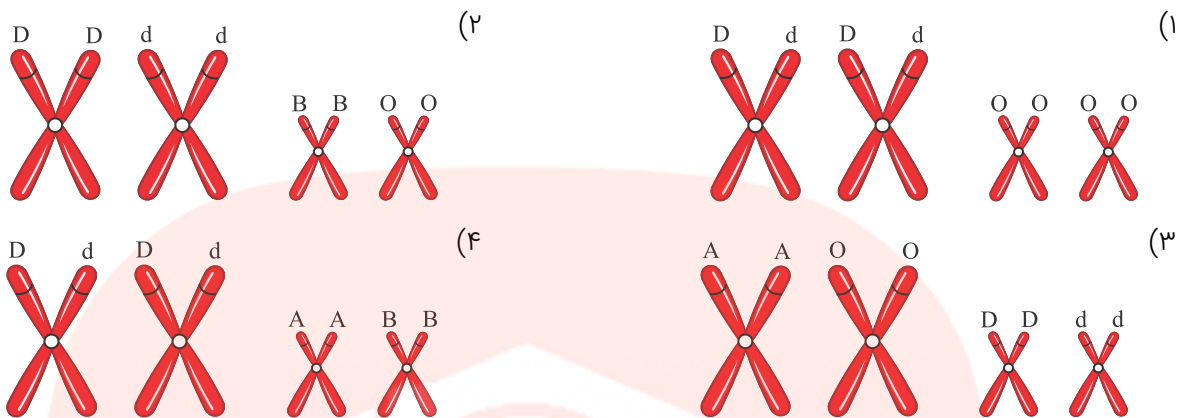


تالیفی علیرضا اکبرپور

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

فردی با گروه خونی A^+ , فرزندی با گروه خونی O^- دارد. اگر بدانیم که گروه خونی زن وی، فقط از نظر Rh با او یکسان است، کدام گزینه می‌تواند نشان‌دهنده فامتن‌های درگیر در گروه خونی زن در مرحله متافاز باشد؟



تالیفی حشمت اکبری برهانی

بایوجه به صفت چند جایگاهی مربوط به نوعی ذرت، کدام مورد از نظر فنتوپی به ذرتی با ژن نمود $AaBbCC$ تشابه کمتری دارد؟

$Aabbcc$ (۲)

$AABBCC$ (۱)

$AaBBCC$ (۴)

$AABbCc$ (۳)

تالیفی پیمان رسوی

اگر یکی از دگرهای صفتی، بر روی فامتن X آدمی قرار داشته باشد

(۱) ممکن نیست که کروموزوم‌های غیرجنسی در تعیین فنتوپی نهایی آن نقش داشته باشند.

(۲) در تمام یاخته‌های پیکر این فرد حداقل یک دگره از این صفت وجود خواهد داشت.

(۳) ممکن است در اکثر یاخته‌های بدن فرد سالم، این ژن توسط رنابسپاراز رونویسی شود.

(۴) در اکثر یاخته‌های پیکر فرد، عوامل رونویسی به تقویت رونویسی این ژن کمک می‌کنند.

تالیفی علیرضا اکبریور

بایوجه به اینکه صفت رنگدانه در نوعی ذرت دارای سه جایگاه ژنی است و هر کدام دو دگره دارند اگر ژن نمود آستانه‌ای به ترتیب $AABBC$ و $aabbcc$ باشند در صورت لقاح بین یاخته تخمزا و اسپرم در این گیاهان آندوسپرم که ژن نمود دارد به طور حتم نسبت به ذرتی با ژن نمود است.

(۱) $AaBbCc$, روش‌تر

(۲) $AaBbcc$, تیره‌تر

(۳) $AABBcc$, تیره‌تر

تالیفی پیمان رسوی

درباره گروه خونی انسان چند مورد به درستی بیان شده است؟

- الف) همه پروتئین‌های موجود بر روی غشاء گلوبول قرمز به گروه خونی Rh مربوط هستند.
- ب) عامل ایجادکننده گروه خونی ABO ساختاری از جنس اصلی‌ترین ماده انرژی‌زای تار ماهیچه اسکلتی دارد.
- ج) در گلوبول قرمز بالغ تولیدکننده کربوهیدرات به بیان زن‌ها مرتبط است.
- د) افراد ناخالص از نظر گروه خونی ABO همواره دو نوع کربوهیدرات بر روی غشاء گلوبول‌های قرمز دارند.

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

از آمیزش ذرت ماده aabbcc با ذرت نر AaBbCc کدامیک از زنوتیپ‌های زیر ممکن است به یاخته‌های آندوسپرم زاده‌ها مربوط باشد؟

AaabbbCCc (۲)

AAaBBbCCc (۱)

AaaBBbCcC (۴)

aaaBbbccc (۳)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

از ازدواج مردی با گروه خونی A^+ و زنی با گروه خونی B^+ (هر دو به ظاهر سالم)، پسری هموفیل با گروه خونی O^- و دختری مبتلا به تالاسمی مژوزر که نوعی بیماری مستقل از جنس نهفته است، متولد گردید. در این خانواده، احتمال تولد کدام فرزند در این خوانده می‌تواند غیرممکن باشد؟ (با تغییر)
(CC: سالم، Cc: تالاسمی مینور، cc: تالاسمی مژوزر)

۱) پسری سالم از نظر تالاسمی و هموفیلی با گروه خونی AB^-

۲) دختری سالم از نظر تالاسمی و هموفیلی با گروه خونی O^+

۳) پسری مبتلا به تالاسمی مژوزر و هموفیلی با گروه خونی B^+

۴) دختری مبتلا به تالاسمی مینور و هموفیلی با گروه خونی A^-

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۶

در نوعی ذرت اگر صفتی سه جایگاهی باشد ممکن نیست توسط ژن‌های موجود بر روی زوج کروموزوم کنترل شود.

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

تالیفی علیرضا اکبرپور

در یک جمعیت از زنیور عسل، بلندی بال نسبت به کوتاهی بارز است در این جمعیت در صورت آمیزش نرها یی با بال

(۱) بلند با ملکه‌ای که بال کوتاه دارد، تمامی زاده‌های نسل بعد بال بلند خواهند بود.

(۲) بلند با ملکه‌ای که بال کوتاه دارد، زاده‌های نر، بال بلند دارند.

(۳) کوتاه با ملکه‌ای که بال کوتاه دارد، اغلب زاده‌های نسل بعد می‌توانند بال کوتاه باشند.

(۴) کوتاه با ملکه‌ای که بال بلند دارد، امکان تولد زاده‌ای با بال کوتاه وجود ندارند.

تالیفی پیمان رسولی

کدام گزینه عبارت زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟

"مرد مبتلا به هموفیلی"

(۱) در رسوب دادن فیبرین در رگ‌ها دچار مشکل است.

(۲) قطعاً ال بیماری را به تمام دختران خود منتقل می‌کند.

(۳) قطعاً ال سازندهٔ فاکتور ۸ را ندارد.

(۴) قطعاً در مادر خود ال بیماری را داشته است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

اگر زنی مبتلا به هموفیلی با گروه خونی B مثبت با فردی مبتلا به فنیل‌کتونوری و با گروه خونی O منفی ازدواج کند و پسری با گروه خونی O مثبت و مبتلا به فنیل‌کتونوری متولد شود کدام گزینه در رابطه با فرزندان نادرست است؟

(۱) پسران خانواده می‌توانند از نظر گروه خونی ABO و بیماری فنیل‌کتونوری متفاوت از والدین باشند.

(۲) دختران خانواده همواره ناقل بیماری هموفیلی هستند.

(۳) تمامی فرزندان خانواده گروه خونی O یا B دارند.

(۴) پسران خانواده می‌توانند از نظر تولید فاکتور انعقادی همانند افراد سالم باشند.

تالیفی پیمان رسولی

چند مورد عبارت زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟

"اگر پدر خانواده سالم و دارای گروه خونی (+AB) و مادر خانواده مبتلا به هموفیلی و دارای گروه خونی (-O) باشد، در میان فرزندان امکان برخلاف وجود ندارد."

الف) پسر بیماری که می‌تواند از مادر خون بگیرد - دختر سالمی که می‌تواند به پدر خون بدهد.

ب) پسر سالمی که می‌تواند به مادر خون بدهد - دختر بیماری که می‌تواند از پدر خون بگیرد.

پ) دختر بیماری که می‌تواند از پدر خون بگیرد - پسر سالمی که می‌تواند به مادر خون بدهد.

ت) دختر سالمی که می‌تواند به مادر خون بدهد - پسر بیماری که می‌تواند از پدر خون بگیرد.

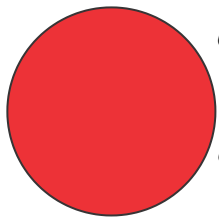
(۱) ۱ مورد

(۲) ۲ مورد

(۳) ۳ مورد

تالیفی علیرضا اکبریور

در یک پسر ۱۹ ساله گلbul‌های قرمز موجود در خون به شکل زیر هستند. در حالت معمول، کدام گزینه در مورد این پسر به نادرستی بیان شده است؟



۱) اسپرماتوسیت اولیه برخلاف یاخته‌های حاصل از اسپرماتوسیت ثانویه در گروه خونی Rh و ABO خالص هستند.

۲) به طورقطع در گلbul قرمز خود دارای نوعی پروتئین است که در گلbul‌های قرمز بالغ والدین فرد نیز یافت می‌شود.

۳) در مورد گروه خونی Rh، ژنوتیپ همه یاخته‌های تک‌هسته‌ای این فرد برخلاف فنوتیپ آن‌ها، به طورقطع یکسان است.

۴) با قرار گرفتن در شرایط کم‌اکسیژن، با افزایش ترشح هورمونی از کلیه، سرعت تقسیم یاخته‌های بالا افزایش می‌یابد.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

چه تعداد از موارد زیر جمله را به درستی تکمیل می‌کند؟

"زنی که به بیماری وابسته به جنس مبتلا است با مردی همانند خود ازدواج می‌کند و صاحب فرزندی سالم می‌شوند. در بین فرزندان این خانواده"

الف) همه پسران قطعاً ژنوتیپ ناخالص دارند.

ب) احتمالاً همه دختران این خانواده دارای فنوتیپ سالم هستند.

ج) نیمی از پسران سالم و نیمی دیگر قطعاً بیمار هستند.

د) همه دختران به بیماری مبتلا هستند.

۱) ۲

۳) ۴

۱) صفر

۲) ۳

تالیفی سهند میرطاهری

چند مورد از عبارات داده شده جمله زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟

فقط در نوعی بیماری مطرح شده در بخش ژنتیک (فصل سوم) کتاب درسی با فرض اینکه پدر و مادر باشد تولد ممکن خواهد بود.

الف) سالم - بیمار - دختری با ژن نمود متفاوت از مادر

ب) بیمار - سالم - پسری با ژن نمود یکسان با پدر

ج) سالم - سالم - دختری ناقل بیماری

د) بیمار - بیمار - دختری سالم و خالص

۱) ۲

۲) ۴

۱)

۳) ۴

تالیفی پیمان رسولی

- چند مورد، درباره سلول‌های دربرگیرنده کیسه رویانی در یک تخمک تازه بارورشده لوبيا، درست است؟
- آندوسپرم را به طور کامل مصرف می‌کنند.
 - در هسته خود، هر دو دگره یک ژن را دارند.
 - در شرایطی ساختارهای چهار کروماتیدی می‌سازند.
 - با تشکیل یک بخش ویژه، رویان را به گیاه مادر متصل می‌نمایند.

۱) ۲)

۳) ۴)

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۴

- چند مورد وجه شباهت هر یاخته ماهیچه‌ای واجد خطوط تیره و روشن است؟
- از طریق صفحات بینابینی با سایر یاخته‌ها ارتباط دارد.
 - از برخی ژن‌های موجود در یاخته بیش از دو دگره (الل) دارد.
 - توسط بخش سمپاتیک دستگاه عصبی محیطی تحریک می‌شود.
 - دارای تعدادی پروتئین با ساختار چهارم در سارکومرهای خود است.

۱) ۲)

۳) ۴)

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

کدام گزینه در رابطه با انسان درست نیست؟

- در گروهی از صفات حدواسط که حالات خالص بروز پیدا می‌کند تعداد انواع ژن نمود و رخ نمود برابر است.
- قرارگیری دگره D در غشاء گویچه قرمز باعث می‌شود فرد گروه خونی Rh مثبت داشته باشد.
- گروهی از انسان‌ها تنها با داشتن یک دگره بارز می‌توانند Rh مثبت در نظر گرفته شوند.
- در رابطه بارز نهفتگی تعداد انواع ژن نمودها با تعداد انواع رخ نمودها یکسان نیست.

تالیفی پیمان رسولی

کدام عبارت، در مورد همه یاخته‌های خونی قرمز بالغ یک فرد بالغ درست است؟(با تغییر)

- لوله‌های پروتئینی کوچک، طی مرحله G₂ چرخه سلولی مضاعف می‌گردند.
- بودن یا نبودن نوعی پروتئین روی غشا آن در تعیین گروه خونی نقش دارد.
- لوله‌های پروتئینی کوچک، در بخش مرکزی سانتریول(میانک)‌ها وجود دارند.
- هسته‌ای کروی پوشش‌دار با هموگلوبین فراوان دارند.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۶

در جمعیت زنبورهای عسل، صفت رنگ بال مستقل از جنس و دارای دو دگرگاه سفید (W) و زرد (R) است. به صورتی که دگرگاه مربوط به رنگ زرد به رنگ سفید بارز است و رنگ چشم زنبورهای ماده و نر تنها به صورت‌های سفید، زرد دیده می‌شود. با توجه به توضیحات کدام گزینه جمله زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟
از آمیزش با زنبور عسل نر بال زرد،"

(۱) نوعی زنبور با بال سفید - امکان ایجاد زنبور کارگری با رنگ سفید وجود دارد.

(۲) هر زنبور با بال زرد - امکان ایجاد زنبور ملکه‌ای با رنگ سفید وجود دارد.

(۳) نوعی زنبور با بال سفید - هر زنبور نر ایجاده شده می‌تواند، سفیدرنگ یا زردنگ باشد.

(۴) هر زنبور بال زرد - هر زنبور ایجاد شده ۲۷ کروموزومی است.

تالیفی پیمان رسولی

زن و مردی هر دو به بیماری هموفیلی مبتلا هستند. کدام گزینه در رابطه با این افراد نادرست است؟

(۱) هر دوی این افراد در فرآیند لخته شدن خون دارای اختلال هستند.

(۲) ال بیماری در این خانواده به صورت X^h است.

(۳) ژنتیک زن برخلاف ژنتیک مرد قطعاً $X^h X^h$ است.

(۴) هم زن و هم مرد فقدان عامل انعقادی هشت دارند.

تالیفی سهند میرطاهری

هنگام انتقال خون، گویچه‌های سرخ فرد را جدا کرده و به کسی که نیاز به خون دارد تزریق می‌کنند. در این صورت می‌توان گفت اگر خون فردی با گروه خونی را به تزریق کنیم، سیستم ایمنی فرد گیرنده نسبت به آن واکنش نشان

(۱) (A+) - (AB+) - می‌دهد (۲) (O-) - (A-) - می‌دهد

(۳) (AB-) - (B+) - نمی‌دهد (۴) (AB+) - (A-) - نمی‌دهد

تالیفی علیرضا اکبرپور

از ازدواج مردی سالم و فاقد کربوهیدرات و پروتئین گروه خونی در سطح گویچه‌های قرمز با زنی ناقل بیماری هموفیلی با گروه خونی AB^+ ممکن متولد شود.

(۱) نیست دختری دارای پروتئین و فقط یک نوع کربوهیدرات گروه خونی، سالم از نظر فرآیند لخته شدن خون

(۲) است دختری فاقد پروتئین D و دارای یک نوع کربوهیدرات با یک دگره اختلال در فرآیند لخته شدن خون

(۳) نیست پسری با اختلال در فرآیند لخته شدن خون و دارای یک نوع کربوهیدرات گروه خونی

(۴) است پسری سالم با ژن نمود گروه خونی مشابه پدر

تالیفی حشمت اکبری برهانی

اگر گویچه‌های سرخ پدر فاقد و مادر دارای باشد، ممکن نیست که در فرزندان گویچه‌های سرخ باشند.

- (۱) هیدرات‌کربن A - هیدرات‌کربن B و D - دارای هیدرات‌کربن A و فاقد هیدرات‌کربن B و D
- (۲) هیدرات‌کربن B و پروتئین D - هیدرات‌کربن A و پروتئین D - فاقد هیدرات‌کربن‌های A و B و دارای پروتئین D
- (۳) هیدرات‌کربن A و B - هیدرات‌کربن D و پروتئین A - دارای پروتئین D و فاقد هیدرات‌کربن A و B
- (۴) پروتئین D و هیدرات‌کربن A - هیدرات‌کربن A و B - فاقد پروتئین D و هیدرات‌های کربن A و B

تالیفی علیرضا اکبرپور

باتوجه به سه قانون مندل، چند مورد عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

قانون اول: دو دگرۀ مربوط به هر صفت، به هنگام تشکیل گامت‌ها از یکدیگر جدا می‌شوند.

قانون دوم: دگرۀ‌های مربوط به هر صفت بدون تأثیر بر صفات دیگر طی تشکیل گامت‌ها از هم جدا می‌شوند.

قانون سوم: یک جاندار با دو دگرۀ غیر یکسان حالت ظاهری دگرۀ‌ای را نشان می‌دهد که نسبت به دگرۀ دیگر غالب است.

"بر اساس ژنتیک امروزی می‌توان گفت وراثت ژن‌های مربوط به همانند ژن‌های مربوط به بر اساس قانون مندل به طور کامل توجیه نمی‌شود."

الف) اندازۀ طول قد انسان - گروه خونی ABO - اول

ب) فقدان فاکتور 8 در انسان - رنگ نوعی ذرت - اول

ج) کروموزوم جنسی X - کروموزوم شماره یک - دوم

د) حالت موی انسان - رنگ گلبرگ گل میمونی - سوم

۱ (۱)

۲ (۲)

۳ (۳)

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

کدام گزینه تکمیل گر مناسبی برای جمله زیر نیست؟

"در صورتی که در انسان داشتن لاله گوش پیوسته را نوعی ژن مستقل از جنس کنترل کند که این ژن در مردان بارز و در زنان نهفته باشد. اگر مردی با لاله گوش با زنی که لاله گوش دارد ازدواج کند".

(۱) آزاد - پیوسته - همه دختران لاله گوش پیوسته دارند.

(۲) پیوسته - آزاد - همه پسران لاله گوش آزاد دارند.

(۳) آزاد - آزاد - گروهی از پسران می‌توانند ژن نمودی مشابه با پدر خود داشته باشند.

(۴) پیوسته - گروهی از دختران می‌توانند رخ نمودی مشابه با مادر خود داشته باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در صورت ازدواج مردی هموفیل با گروه خونی O^- با زنی ناقل این بیماری که گروه خونی AB^- دارد کدام گزینه به طور حتم در رابطه با اعضای این خانواده درست است؟

- (۱) امکان تولد پسری مبتلا به هموفیلی با گروه خونی A^- وجود ندارد.
- (۲) هیچ یک از دختران از نظر گروه خونی ABO با والدین خود یکسان نیستند.
- (۳) گروهی از فرزندان از نظر صفت Rh با والدین خود متفاوت‌اند.
- (۴) امکان تولد دختری ناقل هموفیلی با گروه خونی B^- وجود ندارد.

تالیفی پیمان رسوی

دگرهای گروه خونی AB که بر روی فامتن شماره قرار دارد و دگره گروه خونی Rh مثبت خالص که بر روی فامتن شماره قرار دارد توسط رتابسپارازهای رونویسی می‌شوند.

- (۱) ۹ - ۱ - یکسان
- (۲) ۹ - ۱ - متفاوت
- (۳) ۹ - ۱ - متفاوت

تالیفی علیرضا اکبرپور

زنی سالم که پدری هموفیل داشته با مردی هموفیل ازدواج کرده است. کدام ژن نمود در بین فرزندان این دو نفر به چشم نمی‌خورد؟

- $$\begin{array}{ll} X^H X^h & (۱) \\ X^H X^H & (۲) \\ X^h y & (۳) \\ X^h y & (۴) \end{array}$$

تالیفی سهند میرطاهری

در گروه خونی ABO گروه خونی Rh گروه خونی ABO

- (۱) برخلاف - بودن یا نبودن یک یا دو نوع کربوهیدرات مبنای گروه‌بندی است.
- (۲) همانند - مبنای گروه‌بندی براساس بودن یا نبودن یک عامل است.
- (۳) همانند - بودن یا نبودن یک نوع گیرنده عامل گروه‌بندی است.
- (۴) برخلاف - مبنای گروه‌بندی می‌تواند به فسفولیپید متصل شود.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

در خانواده‌ای که والدین هر دو سالم‌اند. دختری فاقد آنزیم تجزیه کننده فنیل‌آلانین با گروه خونی A^+ و پسری فاقد عامل انعقادی شماره ۸ با گروه خونی B^+ متولد شود با فرض یکسان بودن گروه خونی والدین، تولد کدام مورد زیر در این خانواده ممکن است؟

- (۱) دختری ناقل فنیل‌کتونوری و هموفیلی با گروه خونی مشابه مادر
- (۲) پسری فاقد هر دو نوع کربوهیدرات گروه خونی و فاقد پروتئین D
- (۳) دختری مبتلا به هموفیلی و دارای گروه خونی AB^+
- (۴) پسری ناقل هر دو بیماری با گروه خونی A^-

تالیفی پیمان رسوی

چند مورد از موارد زیر درباره آدمی درست است؟

- الف) فراوانی صفات وابسته به جنس از صفات مستقل از جنس بیشتر است.
- ب) صفات وابسته به جنس برخلاف صفات غیر وابسته به جنس، در یاخته‌های جنسی بروز می‌کنند.
- پ) صفات اتوزومی برخلاف صفات وابسته به جنس می‌توانند چندجایگاهی فرض شوند.
- ت) صفات وابسته به جنس برخلاف اتوزومی، در میان مردان و زنان شیوع یکسانی ندارند.

(۱) ۲ مورد

(۲) ۴ مورد

(۳) ۱ مورد

(۴) ۳ مورد

تالیفی علیرضا اکبرپور

از ازدواج مردی با گروه خونی B و زنی با گروه خونی A که هر دو سالم هستند، پسری کورزنگ و فاقد کربوهیدرات‌های گروه خونی متولد گردید. در این خانواده، امکان تولّد کدام فرزند غیرممکن است؟ (با تغییر) (کورزنگی صفتی وابسته به X و نهفته)

(۱) پسری کورزنگ با گروه خونی AB

(۲) دختری سالم با گروه خونی 0

(۳) پسری سالم با گروه خونی A

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۶

چند مورد، جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"اگر پدر و مادر باشند، ممکن نیست فرزند باشد "

الف) سالم - سالم - بیمار

ب) بیمار - بیمار - سالم

ج) سالم - بیمار - سالم

د) بیمار - سالم - بیمار

(۱) ۱ مورد

(۲) ۴ مورد

(۳) صفر مورد

(۴) ۲ مورد

تالیفی علیرضا اکبرپور

زنی مبتلا به هموفیلی و کورزنگی با مردی سالم ازدواج می‌کند اگر در این خانواده پسری مبتلا به هر دو بیماری متولد شود هرگز امکان تولد وجود ندارد. (کورزنگی نوعی بیماری وابسته به جنس نهفته است)

الف) دختری مبتلا به هر دو بیماری (ب) دختری ناقل هموفیلی

ج) پسری تنها مبتلا به هموفیلی (د) پسری تنها مبتلا به کورزنگی

(۱) ۲

(۲) ۴

(۳) ۱

(۴) ۳

تالیفی پیمان رسوبی

چند مورد جمله‌ی زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

در صورت انجام تولیدمثل جنسی در کرم پلاتاریا با ژن نمود تولید فرزندی با ژن نمود دور از انتظار است.

الف) $AABB - AaBb - AAbb$ (ب)

(ج) $aaBB - AaBB - aaBb$ (د)

۲) (۲)

۱) (۱)

۴) (۴)

۳) (۳)

تالیفی پیمان رسولی

چند مورد به عنوان جهش در ماده وراثتی است؟

الف) تغییر قند نوکلئوتیدهای مولکول دنا

ب) هر تغییر دائمی که قطعاً به نسل بعد منتقل می‌شود.

ج) هر عامل ایجادکننده تنوع در افراد جمعیت

د) هر نوع تغییر در رخ نمود یک فرد

۱) (۲)

۱) صفر

۳) (۴)

۲) (۳)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

زن سالمی با مردی سالم ازدواج می‌کند، اگر فرزندان اول و دوم حاصل از گامتهای والدی این والدین، به ترتیب پسر مبتلا به هموفیلی و پسر مبتلا به کوررنگی (صفت وابسته به X و نهفته) باشد، احتمال ایجاد کدام گزینه وجود ندارد؟

۲) دختر ناقل هر دو بیماری

۱) پسر سالم نسبت به هر دو بیماری

۴) دختری فاقد دگره بارز

۳) پسری فقط مبتلا به بیماری هموفیلی

تالیفی مازیار اعتمادزاده

مردی مبتلا به هموفیلی که دارای کربوهیدرات A و B و پروتئین D در غشاء گوییچه‌های قرمز بالغ خود است، صاحب دختری شده است.

در سن بیست‌سالگی در بدن این دختر در حالت طبیعی امکان مشاهده کدام مورد وجود ندارد؟ (فرض بر آزاد شدن فقط ایووسیت ثانویه در دوره‌های جنسی)

۱) وجود نداشتن هیچ‌کدام از دگرهای A یا B از گروه خونی ABO در گوییچه‌های قرمز موجود در خون.

۲) وجود دگره بارز هموفیلی در گوییچه قطبی اول و ایووسیت ثانویه به وجود آمده در یک دوره جنسی.

۳) وجود دگره مغلوب هموفیلی در گوییچه قطبی اول و ایووسیت ثانویه به وجود آمده در یک دوره جنسی.

۴) وجود نداشتن دگره B از گروه خونی ABO در گوییچه قطبی اول و ایووسیت ثانویه در یک دوره جنسی.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

کدام گزینه جمله زیر را به طور درستی تکمیل می‌کند؟
"..... از نظر گروه خونی Rh، در یک فرد یک فرد"

- ۱) خالص بارز برخلاف - ناخالص پروتئین‌های D بیشتری بر روی گویچه‌های خونی مشاهده می‌شود.
- ۲) خالص بارز همانند - خالص نهفته، دو ژن بر روی کروموزوم‌های هسته یک گویچه نابالغ وجود دارد.
- ۳) خالص نهفته برخلاف - ناخالص، هر دگره از یکی از والدین به فرد رسیده است.
- ۴) ناخالص همانند - خالص بارز، در گویچه قرمز بالغ رنای پیک از رونویسی حداقل یک ژن ساخته می‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

با توجه به تصاویر، چند مورد از موارد زیر درست است؟



تصویر (۲)

تصویر (۱)

- الف) تصویر ۱ همانند ۲ مربوط به وراثتی صفاتی است که توان ایجاد رخنmodهای حد واسط دارند.
- ب) در تصویر ۱ برخلاف تصویر ۲، دگرهای صفت نمی‌توانند بر روی دنای بیش از یک جفت کروموزوم همتا باشند.
- ج) تصویر ۱ همانند ۲ مربوط به صفاتی است که در جمعیت این گیاهان نمودار رخنmod حالت زنگوله‌ای به خود می‌گیرد.
- د) ژن‌های مربوط به تعیین رنگ در تصویر ۱ همانند تصویر ۲ بر روی دناهای خطی قرار گرفته‌اند.

۱)

۲)

۳)

۴)

تالیفی علیرضا اکبرپور

فرض می‌کنیم که ظاهرشدن دندان‌های آسیاب مربوط به نوعی صفت مستقل از جنس بارز و بیماری هموفیلی، مربوط به صفتی وابسته به X نهفته است. اگر زن و مردی سالم و دارای دندان‌های آسیاب بتوانند به طور معمول صاحب فرزندانی شوند که بعضی از آن‌ها در ارتباط با این صفات، ژن‌نمودی متفاوت با والدین داشته باشند، در این صورت تولد کدام فرزند غیرممکن است؟ (با تغییر)

- ۱) پسری فاقد دندان‌های آسیاب و سالم
- ۲) دختری فاقد دندان‌های آسیاب و سالم
- ۳) دختری دارای دندان‌های آسیاب و هموفیل
- ۴) پسری دارای دندان‌های آسیاب و هموفیل

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۷

کدام عبارت در ارتباط با انسان نادرست است؟

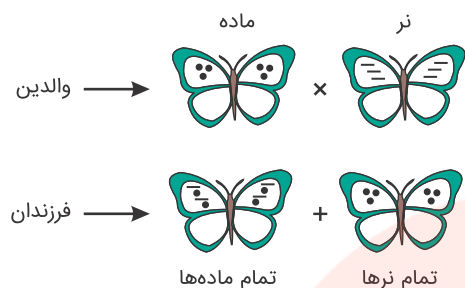
- ۱) دو نوع کربوهیدرات، توسط دو نوع دگره (الل) موجود در غشاء گویچه‌های قرمز تولید می‌شوند.
- ۲) اثر هر دو دگره (الل) مربوط به فامتن (کروموزوم)‌های غیرجنسی، می‌تواند هم‌زمان ظاهر شود.
- ۳) تشکیل پروتئین D بر غشاء گویچه‌های قرمز به حضور دو دگره (الل) نیازمند است.
- ۴) بروز یک ویژگی خاص می‌تواند فقط ناشی از وجود یک دگره (الل) باشد.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

اگر تعیین جنسیت در نوعی پروانه شبیه آدمی فرض شود، با توجه به طرح زیر که حالت بال‌ها را نشان می‌دهد می‌توان گفت صفت مورد بررسی است.



تالیفی علیرضا اکبرپور

۱) وابسته به جنس با رابطه بارز و نهفته

۲) غیر وابسته به جنس با رابطه بارزیت ناقص

۳) وابسته به جنس با رابطه همتوانی

۴) غیر وابسته به جنس با رابطه همتوانی

صفت رنگ گلبرگ گل میمونی صفت رنگدانه ذرت

۱) همانند - دارای رخنومدهایی است که نمودار توزیع آن‌ها حالت زنگوله‌ای دارد.

۲) برخلاف - دارای دگرهایی است که توسط دنای درون میان‌یاخته کنترل می‌شود.

۳) همانند - در هر جایگاه، توسط دو دگره که یکی از آن‌ها بارزیت دارد کنترل می‌شود.

۴) برخلاف - بیش از دو نوع رخنوم در جمعیت گیاهان ایجاد می‌کند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

کدام موارد ویژگی تمام صفات تک ژنی را به درستی بیان می‌کند که فقط از مادر به همه فرزندان منتقل شده و هیچ وقت از پدر به ارث نمی‌رسد؟

الف) چند نسخه از ژن آن‌ها ممکن است در یاخته‌های فرد مشاهده شود.

ب) تعداد نسخه‌های مربوط به این صفت در انتهای G_2 قطعاً دو برابر تعداد آن‌ها در G_1 است.

ج) در تقسیم ماده زمینه‌ای قطعاً هر یاخته دختری تعداد یکسانی از نسخه‌های این ژن را دریافت می‌کند.

د) ژن مربوط به این صفت توسط آنزیمی رونویسی می‌شود که قطعاً ژن آن روی دنای خطی قرار دارد.

۱) فقط الف

۲) الف - ب - ج

۳) فقط ج

۴) ب - د

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در بیماری فنیل کتونوری سلیاک

۱) همانند - تجمع یک آمینواسید در خون می‌تواند باعث بروز بیماری شود.

۲) برخلاف - تغییر عوامل محیطی می‌تواند بروز بیماری را مهار کند.

۳) همانند - فرد می‌تواند چهار آسیب‌های مغزی شود.

۴) برخلاف - تجمع فنیل‌آلانین در بدن باعث اثر مستقیم بر مغز می‌شود.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

مای درس

علمی عصر

www.my-dars.ir

چند مورد از موارد زیر در ارتباط با انواع رابطه بین دگره (الل)ها به درستی بیان شده است؟

- الف) در رابطه بازیت ناقص، دگره (الل)های هر صفت، الزاماً در حالت ناخالص هم زمان با یکدیگر بروز می‌کنند.
- ب) در رابطه بارز و نهفتگی، تنوع رخنmod (فنتیپ)های یک صفت الزاماً برابر با تعداد دگره (الل)های آن صفت است.
- ج) در رابطه همتوانی، الزاماً تعداد ژن نmod (ژنتیپ)های یک صفت برابر با تعداد رخنmod (فنتیپ)های آن صفت است.
- د) در رابطه بارز و نهفتگی، تعداد دگره (الل)های هر صفت الزاماً کمتر از تعداد ژن نmod (ژنتیپ)های آن صفت است.

(۲) ۲

۱)

(۴) ۴

۳)

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

در مورد صفت تعیین رنگدانه نوعی ذرت می‌توان گفت که برخی از فنتیپ‌ها می‌توانند حداکثر مربوط به ژنتیپ مختلف باشند.

(۲) ۵ نوع

۱)

(۴) ۶ نوع

۳)

تالیفی علیرضا اکبرپور

در مورد تعیین رنگدانه نوعی ذرت که صفتی سه جایگاهی و پیوسته است، چند مورد از موارد زیر درست است؟

- هرچه تعداد الل‌های بارز بیشتر باشد، دانه ذرت پررنگ‌تر است.

- در هر یاخته آندوسپرم دانه‌های کاملاً قرمز در G_1 ، ۹ الل بارز مربوط به این صفت وجود دارد.

- فنتیپی که بیشترین ژنتیپ ممکن را دارد، دارای سه الل نهفته در هر یاخته زنده دارای هیستون گیاه است.

- سفیدترین دانه‌ها کمترین فراوانی را در میان کل فنتیپ‌های این نوع ذرت دارند.

- رخنmodهایی که کمترین فراوانی را در میان ۷ نوع فنتیپ دارند، هرکدام فقط یک نوع گامت می‌سازند.

(۲) ۳ مورد

۱)

(۴) ۵ مورد

۳)

تالیفی علیرضا اکبرپور

با قرار گرفتن دانه گرده گل میمونی سفید (WW) روی کلاله گل میمونی صورتی (RW)، کدام رخنmod (فنتیپ) برای رویان و کدام

ژن نmod (ژنتیپ) برای درون‌دانه (آندوسپرم) مورد انتظار است؟

(۲) صورتی - RRR

۱) صورتی - WWR

(۴) سفید - WWW

۳) سفید - WRR

کنکور سراسری علوم تجربی داخـل ۱۳۹۸

به طور معمول، در مورد فردی که ناقل هموفیلی است و از نظر صفت گویچه‌های قرمز داسی‌شکل دارای ۲ دگره نهفته می‌باشد، بطور معمول کدام مورد صحیح است؟

- (۱) نمی‌تواند از نظر ژن نمود، حداقل با یکی از والدین خود مشابه باشد.
- (۲) هر یاخته زاینده این فرد طی یکبار تقسیم کاستمان، تنها یک کامه تولید می‌کند.
- (۳) در آرایش فامتن‌ها طی متفااز کاستمان ۱، ۴ دگره نهفته از نظر صفت گویچه داسی‌شکل در سطح میان یاخته قرار می‌گیرد.
- (۴) در یاخته‌های حاصل از کاستمان ۱، ممکن است فامینک نوترکیب حاوی دگره هموفیلی و گویچه داسی‌شکل ایجاد شود.

تالیفی کیوان نصیرزاده

با توجه به گروه خونی ABO و Rh اگر والدین گروه خونی داشته باشند، نسبت به حالتی که گروه خونی داشته باشند، امکان تنوع گروه‌های خونی در فرزندان بیشتر است.

$$(B^+, A^+) - (O^+, AB^+) \quad (۱)$$

$$(B^-, O^-) - (A^+, B^-) \quad (۲)$$

$$(O^-, AB^+) - (B^-, O^+) \quad (۳)$$

تالیفی علیرضا اکبرپور

داشتن گودی روی چانه نوعی صفت است که دگره آن بر روی کروموزوم غیرجنسی قرار دارد و در مردان با ژن نمود AA ، Aa و در زنان با ژن نمود AA ظاهر می‌شود اگر در صورت ازدواج مردی که روی چانه آن گودی وجود ندارد و مبتلا به هموفیلی و کورنگی است با زنی که مبتلا به هموفیلی و کورنگی است و روی چانه خود گودی دارد، پسری مبتلا به هموفیلی و کورنگی با گودی روی چانه متولد شده باشد. کدام گزینه در رابطه با اعضا این خانواده به درستی بیان شده است؟ (دگره بروز کورنگی توارث مشابه با بیماری هموفیلی دارد).

- (۱) پسر خانواده اگر چه روی چانه خود گودی دارد اما فاقد فاکتور انعقادی شماره ۸ است.
- (۲) مادر خانواده از نظر صفت وجود گودی روی چانه و بیماری‌های هموفیلی و کورنگی ناخالص است.
- (۳) دختر خانواده از نظر ژن نمودی برای صفات گودی روی چانه و هموفیلی با مادر خود مشابه است.
- (۴) تولد دختری ناقل هموفیلی و کورنگی با ژن نمود Aa از نظر وجود گودی روی چانه دور از انتظار نیست.

تالیفی پیمان رسولی

در صورت آمیزش دادن دو ذرت با ژن نمودهای $aaBbCc$ و $AABbcc$ ، به ترتیب چند نوع ژن نمود و چند نوع رخ نمود متفاوت در بین زاده‌ها مشاهده خواهد شد؟

$$(۱) ۶\ ۶\ ۴\ ۴\ ۴\ ۲$$

$$(۲) ۱\ ۱\ ۱\ ۱\ ۱\ ۱$$

$$(۳) ۶\ ۶\ ۶\ ۶\ ۶\ ۶$$

تالیفی حشمت اکبری برهانی

با توجه به اینکه صفت رنگ در نوعی ذرت، صفتی با سه جایگاه ژنی است و هر جایگاه دو دگرگاه (الل) دارد و دگرگاهات بارز، رنگ قرمز و دگرگاهات نهفته، رنگ سفید را به وجود می‌آورند و رخنمود (فنتوتیپ)‌های دو آستانه طیف که قرمز و سفید هستند به ترتیب ژن نمود (ژنوتیپ)‌های $AABBCC$ و $aabbcc$ را دارند، بنابراین ذرت‌هایی که از آمیزش دو ذرت با ژن نمود (ژنوتیپ)‌های $AAbbCC$ و $aaBBCC$ به وجود می‌آیند، از نظر رنگ به کدام ذرت شباهت بیشتری دارند؟

$AABBCC$ (۱)

$AABbCC$ (۲)

$aaBbCC$ (۳)

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۸

کدام گزینه عبارت زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟
در ذرتی که دارای صفتی پیوسته است

- (۱) هر چه تعداد جایگاه ژنی برای یک صفت بیشتر شود تعداد انواع فنتوتیپ‌های ممکن بر آن صفت بیشتر می‌شود.
- (۲) بیشتر بودن تعداد جایگاه ژنی لزوماً نشانه فامتن‌های موثر بیشتر در صفت مربوطه نیست.
- (۳) با افزایش تعداد ال‌های بارز، فراوانی یک فنتوتیپ بیشتر می‌شود.
- (۴) فراوانی ژن نمود با فراوانی یک صفت در جمعیت رابطه مستقیم دارد.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

کدام گزینه جمله زیر را به طور درستی تکمیل می‌کند؟
"هر یاخته طبیعی هاپلوئید متحرک در مجرای لوله رحم قطعاً"

- (۱) با استفاده از قند مصرفی، انرژی لازم برای حرکت را تأمین می‌کند.
- (۲) توسط یک لایه ژله‌ای احاطه شده است.
- (۳) درون هسته خود کروموزوم‌هایی دارای ژن مربوط به گروه‌های خونی رایج را دارد.
- (۴) می‌تواند موجب تولید یک جنین کامل و سالم شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در علم ژن‌شناسی، کدام عبارت در ارتباط با صفات ارائه شده صحیح نمی‌باشد؟

- (۱) صفت گروه خونی Rh ، به بودن یا نبودن پروتئینی بستگی دارد که ساختار چهارم پروتئین‌ها را ندارد.
- (۲) صفت گروه خونی ABO ، به بودن یا نبودن دو نوع ماده آلی در غشای یاخته‌های فاقد هسته بستگی دارد.
- (۳) صفت تیره شدن رنگ پوست، به قرار گرفتن یا نگرفتن در معرض آفتاب بستگی دارد.
- (۴) صفت فنیل کتونوری، به بودن یا نبودن نوعی آنزیم تجزیه‌کننده در انسان بستگی دارد.

تالیفی حمید راهواره

- (۱) بین برخی دگرهای یک صفت تک جایگاهی، رابطه بارزیت ناقص وجود داشته باشد، انواع فنوتیپ با ژنوتیپ برابر است.
- (۲) بین دگرهای یک صفت چند جایگاهی، رابطه همتوانی وجود داشته باشد، انواع فنوتیپ بیش از انواع ژنوتیپ است.
- (۳) برخی صفات چند جایگاهی و در هر جایگاه چند دگرهای باشند، ممکن است انواع فنوتیپ ممکن بیش از انواع ژنوتیپ باشد.
- (۴) صفت وراثتی فقط در یکی از دو جنس مشاهده شود، فقط احتمال دارد دگرمه مربوط به آن از مادر به دخترهایش منتقل شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

مردی مبتلا به فنیل کتونوری و دارای گروه خونی B است اگر این مرد با زن دارای گروه خونی A که دارای پدر هموفیل بوده است ازدواج کند، کدام گزینه برای فرزندان آنها غیر ممکن است؟ (با تغییر)

- (۱) پسری دارای گروه خونی AB و هموفیل
- (۲) دختری هموفیل با گروه خونی B
- (۳) پسری سالم با گروه خونی A
- (۴) دختری دارای گروه خونی O و ناقل هر دو بیماری

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۳

در یک صفت تک جایگاهی با قطعاً

- (۱) افزایش انواع دگرهای در جمعیت - تعداد ژن نمودهای ناخالص بیش از خالص‌ها افزایش می‌یابد.
- (۲) کاهش انواع ژنوتیپ‌ها در جامعه - انواع فنوتیپ‌ها کاهش می‌یابد.
- (۳) افزایش انواع فنوتیپ‌ها در بین افراد جمعیت - انواع ژنوتیپ خالص در جمعیت افزایش می‌یابد.
- (۴) کاهش تعداد انواع ال‌ها در یک فرد - انواع رخنmod در جمعیت کاهش می‌یابد.

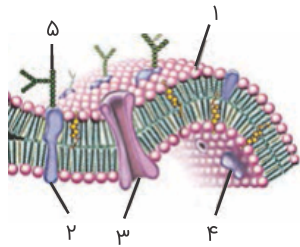
تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام عبارت در ارتباط با صفت Rh صحیح است؟

- (۱) صفتی تک جایگاهی است و هر فرد دارای یک جایگاه ژنی برای آن است.
- (۲) دو ژن در ارتباط با پروتئین D در هر فرد دیده می‌شود که به ترتیب D و d نام دارند.
- (۳) هر فامتن شماره ۱ درون گویچه قرمز بالغ در جایگاه ژن Rh، D یا d را دارد.
- (۴) ژن نمودهای خالص آن دو برابر رخنmod مغلوب این صفت است.

تالیفی حمید راهواره

تصویر زیر بخشی از غشای گویچه قرمز فردی با گروه خونی A+ را نشان می‌دهد. کدام گزینه درست است؟



- (۱) همانند ۴ توسط آنزیمی ساخته شده است که درون هسته تولید می‌شود.
- (۲) ۵ می‌تواند هیدرات کربن A باشد که توسط نوعی آنزیم پروتئینی از روی ژن A تولید شده است.
- (۳) شماره ۴ تحت هیچ شرایط طبیعی نمی‌تواند مربوط به پروتئین D مسئول گروه خونی Rh باشد.
- (۴) شماره ۳ همانند شماره ۲ می‌تواند در تعیین گروه خونی اصلی این فرد نقش داشته باشد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

باتوجه به همه انواع رابطه بین دگرهای (الل) مطرح شده در کتاب درسی، در کدام گزینه تنوع رخ نمود (فنوتیپ) از سایرین کمتر است؟

- (۱) نوعی بیماری با ۳ دگره (الل) که رابطه بین دگره (الل)ها از نوع همتوانی است.
- (۲) نوعی بیماری با ۴ دگره (الل) که رابطه بین دگره (الل)ها از نوع بارز و نهفتگی است.
- (۳) نوعی صفت با ۳ دگره (الل) که رابطه بین ۲ تا از دگره (الل)ها از نوع همتوانی و بقیه از نوع بارزیت ناقص است.
- (۴) نوعی صفت با ۴ دگره (الل) که رابطه بین ۳ تا از دگره (الل)ها از نوع بارز و نهفتگی و بقیه از نوع همتوانی است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

در یک زن سالم ۳۰ ساله،

- (۱) جدا شدن کروماتیدهای غیرخواهی در هر اووسیت اولیه یکبار در هر ماه صورت می‌گیرد.
- (۲) اتمام میوز ۲ در پی الحق غشاء هسته اسپرم و تخمک نابالغ صورت می‌گیرد.
- (۳) محل ساخت جفت سانتریول‌ها در یاخته‌های درگیر در فرآیند گامت‌زایی همواره در دوران جنینی است.
- (۴) همه یاخته‌های شروع‌کننده چرخه تخدمانی حداقل دو نسخه برای هر دگرهای از ژن‌های هسته‌ای دارند.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

اگر صفت طول شاخص در نوعی پروانه دارای چهار جایگاه ژنی باشد که هر جایگاه توسط دو دگره کنترل می‌شود و دگرهای A, B, C, D نمایش داده می‌شوند، با در نظر گرفتن این صفت به عنوان صفتی مستقل از جنس

- (۱) از آمیزش پروانه‌هایی با ژن نمود حد آستانه‌ای امکان تولد پروانه‌ای با ژن نمود حدواتر وجود دارد.
- (۲) پروانه‌ای با ژن نمود AAbbCC نسبت به پروانه‌ای با ژن نمود AaBbCc بلندتری دارد.
- (۳) پروانه‌هایی با دو دگره بارز نسبت به پروانه‌هایی با چهار دگره بارز شاخص بلندتری دارند.
- (۴) از آمیزش پروانه‌هایی با ۸ دگره بارز با پروانه‌هایی با ۸ دگره نهفته پروانه‌ای با ۵ دگره بارز ایجاد می‌شود.

تالیفی پیمان رسوبی

در یک خانواده، مادر گروه خونی AB دارد و علاوه بر داشتن پروتئین D در غشاء گویچه‌های قرمز خود، می‌تواند عامل انعقادی شماره ۸ را بسازد و پدر گروه خونی B و پروتئین D دارد و فاقد عامل انعقادی شماره ۸ است. اگر دختر این خانواده، فاقد عامل انعقادی شماره ۸ و فاقد پروتئین D باشد و بتواند فقط کربوهیدرات A گروه خونی را بسازد، در این صورت تولد کدام فرزند غیرممکن است؟

(۱) پسری دارای یک نوع کربوهیدرات گروه خونی و دارای پروتئین D و سالم از نظر فرآیند لخته شدن خون

(۲) پسری با اختلال در فرآیند لخته شدن خون و دارای یک نوع کربوهیدرات گروه خونی و فاقد پروتئین D

(۳) دختری دارای هر دو نوع کربوهیدرات‌های گروه خونی و دارای پروتئین D و سالم از نظر فرآیند لخته شدن خون

(۴) دختری با اختلال در فرآیند لخته شدن خون و فاقد هر دو نوع کربوهیدرات‌های گروه خونی و دارای پروتئین D

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۸

در بروز صفت حالت رنگ گلبرگ قرمز در گل میمونی صفت گروه خونی Rh منفی

(۱) برخلاف - همواره یک نوع ال وجود دارد.

(۲) همانند - می‌تواند دو نوع ال وجود داشته باشد.

تالیفی مسعود حدادی

طاسی نوعی بیماری مستقل از جنس است که در مردان تنها با ژن نمود AA و در زنان تنها با ژن نمود aa نمایش داده می‌شود.

براین اساس در صورت ازدواج مردی طاس با زنی

(۱) سالم - تمامی فرزندان در ژن نمود خود تنها دگرگه بارز دارند.

(۲) طاس - امکان تولد مردان و زنان سالم وجود دارد.

(۳) سالم - پسران جمعیت همگی از نظر طاسی سالم هستند.

(۴) طاس - امکان تولد فرزندی با ژن نمود ناخالص وجود ندارند.

تالیفی پیمان رسولی

در هر چرخه جنسی یک زن سالم، هر یاخته‌ای که از اولین سیتوکینز نابرابر حاصل می‌شود قطعاً

(۱) در صورت لقاح با اسپرم توانایی انجام تقسیمی با سیتوکینز نابرابر را دارد.

(۲) دارای ژن‌های مربوط به صفت تولید فاکتور III و گروه خونی Rh است.

(۳) تعداد زیادی ریزکیسه حاوی مواد سازنده جدار لقاچی دارد.

(۴) کروموزوم‌های آن در آنافاز تقسیمی که انجام می‌دهد دو برابر می‌شوند.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام گزینه در رابطه با گروه خونی صحیح است؟

- (۱) گروه خونی Rh همانند ABO صفتی گستته است.
- (۲) اگر گروه خونی ABO و Rh را باهم بررسی کنیم، درمجموع ۶ نوع رخنمود می‌توان انتظار داشت.
- (۳) در گروه خونی O، ال ۰ بر ال B بارز است.
- (۴) در فردی که گروه خونی O دارد برخلاف فردی که گروه خونی AB دارد، ژنوتیپ گروه خونی او نمایانگر فنوتیپ او است.

تالیفی سهند میرطاهری

کدام گزینه در رابطه با بیماری فنیلکتونوری صحیح است؟

- (۱) نوعی بیماری وابسته به جنس نهفته است که در دوران کودکی بروز می‌کند.
- (۲) حساس‌ترین مرحله در این بیماری دوران نوزادی است.
- (۳) این کودکان برای رشد بهتر علاوه بر شیر مادر باید از شیرخشک استفاده کنند.
- (۴) تنها کاری که این افراد می‌توانند انجام دهنند عدم استفاده از غذاهای بدون فنیلآلانین است.

تالیفی سهند میرطاهری

در جمعیت نوعی خرس‌ها صفت رنگ پوست نوعی صفت تک‌جایگاهی با ۳ دگره در جمعیت است که یک دگره بر بقیه بارز و دو دگره دیگر رابطه بارز و نهفتگی دارند. از لقاح دو خرس سیاه هرگز خرس خاکستری متولد نمی‌شود ولی از لقاح دو خرس سیاه ممکن است خرس قهوه‌ای متولد شود. کدام گزینه در این جمعیت مورد انتظار نیست؟ (بدون در نظرگیری جهش و کراسینگ اور خرس‌ها را ۲۷ در نظر بگیرید)

- (۱) از لقاح دو خرس خاکستری، خرسی قهوه‌ای متولد شود.
- (۲) از لقاح دو خرس قهوه‌ای و سیاه، خرسی قهوه‌ای متولد شود.
- (۳) از لقاح دو خرس خاکستری و قهوه‌ای، خرس خاکستری متولد شود.
- (۴) از لقاح دو خرس خاکستری خالص و سیاه، خرسی سیاه متولد شود.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

مردی مبتلا به یک بیماری وابسته به X مغلوب دارای گروه خونی A^+ با زنی سالم از نظر بیماری فوق با گروه خونی $-A$ ازدواج کرده است. فرزند اول این خانواده پسری بیماری با گروه خونی $-B$ است. اگر فرزند دوم این خانواده دختر باشد، چند نوع ژن نمود و چند نوع رخنمود از نظر این صفات می‌تواند داشته باشد؟

(۱) ۱۶ - ۱۶

(۲) ۸ - ۱۲

(۳) ۶ - ۸

(۴) ۱۲ - ۱۶

تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام گزینه ژن نمود ذرتی را نشان می‌دهد که، نسبت به ذرتی با بیشترین فراوانی درصد شباخت بیشتری دارد؟

AABBCC (۲)

aabbcc (۱)

AABBCc (۴)

AaBbCC (۳)

تالیفی پیمان رسولی

باتوجه به رابطه زیر که ژنتيك خانواده را نشان می‌دهد می‌توان گفت که الگوي وراثت صفت است.

مادر سالم و پدر سالم \Rightarrow والدين
فرزند دوم و فرزند اول \Rightarrow فرزندان
پسر سالم و دختر بيمار \Rightarrow فرزندان

- (۱) نهفته وابسته به جنس
(۲) بارز وابسته به جنس
(۳) نهفته غيروابسته به جنس

تاليفي عليرضا اکبرپور

در نوعی بيماري كه الزاماً

(۱) مستقل از جنس - رخنمود بيشتر ژن نمودها بيماري را نشان نمی‌دهد - از ازدواج مرد و زن سالم، همه فرزندان حاصل بيمار خواهند بود.

(۲) وابسته به جنس - ممکن است زنان ناقل بيماري در آن دیده شود - از ازدواج مرد سالم و زن بيمار، همه دختران حاصل سالم خواهند بود.

(۳) مستقل از جنس - رخنمود بيشتر ژن نمودها بيماري را نشان می‌دهد - از ازدواج مرد و زن بيمار، همه فرزندان حاصل سالم خواهند بود.

(۴) وابسته به جنس - ممکن نیست زنان ناقل بيماري در آن دیده شود - از ازدواج زن سالم و مرد بيمار، همه پسران حاصل بيمار خواهند بود.

تاليفي امير مسعود معصوم نيا

ذرتي که از نظر فراوانی و تنوع ژن نمودی با ذرتی که دگره بارز يكسان است از نظر رنگی با ذرتی که ژن نمود
دارد می‌تواند متفاوت باشد.

- (۱) AAbbcc - چهار
(۲) AABbCC - سه
(۳) Aabbcc - پنج
(۴) AaBbCc - يك

تاليفي پيمان رسولي

صفت رنگ پوست در کرم خاکی دو جایگاه ژنی دارد به طوری که هر جایگاه ژنی توسط دگرهای A و B با حروف کوچک و بزرگ بررسی می‌شود از آمیزش کرم‌های خاکی با ژن نمودهای امکان تشکیل کرم‌خاکی با ژن نمود وجود ندارد.

- (۱) AABB – AaBb و AaBb – Aabb
(۲) AaBb – aaBB و AAbb
(۳) AaBb – AAbb و aabb

تاليفي پيمان رسولي

اگر در خانواده‌ای پدر از نظر هموفیلی، سالم و مادر خالص نهفته باشد، می‌توان گفت در این خانواده

- (۲) همهٔ پسران، الٰ بیماری را دریافت می‌کنند.
- (۳) نیمی از دختران، الٰ بیماری مبتلا می‌شوند.

تالیفی مسعود حدادی

چند مورد، عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"اگر والدینی سالم، دختری مبتلا به بیماری داشته باشند، به طورقطع این بیماری نیست."

- | | |
|----------------------|--------------------------|
| ب) بارز وابسته به X | الف) بارز غیروابسته به X |
| ت) نهفته وابسته به X | پ) نهفته غیروابسته به X |

(۱) ۱ مورد (۲) ۲ مورد

(۳) ۳ مورد (۴) ۴ مورد

تالیفی آکادمی زیست معلمان ایران

اگر دگرۀ نوعی بیماری در آدمی بر روی کروموزوم جنسی قرار گرفته باشد ممکن نیست

- (۱) صفت از پدر به پسران خانواده منتقل شود.
- (۲) تمام فرزندان پدر و مادر بیمار، سالم باشند.
- (۳) تمام فرزندان پدر و مادری سالم، بیمار باشند.
- (۴) صفت از پدر به تمام دختران و پسرانش منتقل شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

از ازدواج زن و مردی سالم پسری مبتلا به هموفیلی و کورنگی متولد شده کدام گزینه در رابطه با فرزندان این خانواده به نادرستی بیان شده است؟

- (۱) امکان تولد دختری ناقل هر دو بیماری وجود دارد.
- (۲) تولد دختری سالم از نظر هر دو بیماری دور از انتظار نیست.
- (۳) پسر خانواده می‌تواند از نظر هر دو بیماری سالم باشد.
- (۴) پسر یا دختر خانواده می‌تواند تنها به یک بیماری مبتلا باشد.

تالیفی پیمان رسولی

درنتیجه آمیزش مردی سالم با زنی هموفیل و کورنگ امکان تولد کدام یک از فرزندان زیر غیرممکن است؟ (کورنگی نوعی بیماری وابسته به جنس نهفته است)

- (۱) دختر ناقل هموفیلی و کورنگی
- (۲) پسر تنها مبتلا به کورنگی
- (۳) پسری مبتلا به هموفیلی و کورنگی

تالیفی پیمان رسولی

- (۱) بارز و نهفتگی، همیشه تشخیص ژن نمود (ژنتیپ) فرد با توجه به رخ نمود (فنتیپ) امکان پذیر است.
- (۲) بارز و نهفتگی، تعداد ژن نمود (ژنتیپ) ها، ممکن است کمتر از انواع رخ نمود (فنتیپ) باشد.
- (۳) بارزیت ناقص، هر دو دگره (الل) به طور همزمان بروز می کند.
- (۴) همتوانی، رخ نمود (فنتیپ) حد واسط در افراد خالص بروز می کند.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

اگر دو ذرت با ژن نمودهای $aaBbCc$ و $AaBbcc$ با هم آمیزش کنند، چند مورد از عبارت های زیر درست خواهند بود؟ ۹۰

الف) در بین زاده ها تعداد انواع ژن نمودهای متفاوت از والدین دو برابر انواع رخ نمودها خواهد بود.

ب) فراوان ترین رخ نمود در بین زاده ها به اندازه والدین الل بارز خواهد داشت.

ج) در بین زاده ها قرمزترین زاده قطعاً از نظر یک ژن دو دگره یکسان نخواهد داشت.

د) در بین زاده ها با افزایش تعداد دگره های بارز تولید ماده قرمزنگ از ژن های هسته افزایش می یابد.

۱) ۲

۳) ۴

۱) صفر

۲) ۳

تالیفی حشمت اکبری برهانی

پدر و مادری به ظاهر سالم با گروه خونی A^+ و B^+ ، صاحب دو فرزند پسر با گروه خونی O^- می باشند، که اولی مبتلا به بیماری هموفیلی و دیگری مبتلا به تالاسمی ماثور (مستقل از جنس نهفته)، امکان تولد کدام فرزند در این خانواده غیرممکن است است؟ (با تغییر)

(CC: سالم، Cc: تالاسمی مینور، cc: تالاسمی ماثور)

۱) پسری سالم از نظر هموفیلی و تالاسمی با گروه خونی B^- ۲) دختری سالم از نظر هموفیلی و تالاسمی با گروه خونی AB^- ۳) پسری مبتلا به هموفیلی و تالاسمی مینور با گروه خونی B^+ ۴) دختری مبتلا به هموفیلی و تالاسمی مینور با گروه خونی O^+

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۵

کدام گزینه جمله زیر را به درستی تکمیل نمی کند؟ ۹۱

"اگر در یک بیماری تنها دختران به بیماری مبتلا باشند، قطعاً"

۱) مستقل از جنس بارز - فرزندانی با داشتن حتی یک دگره بیماری زا علائم بیماری را دارند.

۲) وابسته به جنس بارز - پدر خانواده برخلاف مادر علائم بیماری را دارد.

۳) وابسته به جنس نهفته - پدر خانواده دگره بیماری زا را دارد.

۴) مستقل از جنس نهفته - والدین هرگز نمی توانند ناخالص باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در خانواده‌ای که والدین هر دو سالم‌اند، دختری فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین با گروه خونی B و پسری فاقد عامل انعقادی شمارهٔ هشت با گروه خونی A متولد گردید. با فرض یکسان بودن گروه خونی والدین، تولد کدام مورد زیر، در این خانواده ممکن است؟

- (۱) دختری با گروه خونی AB و فاقد عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و دارای آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین
- (۲) پسری با گروه خونی AB، دارای عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین
- (۳) دختری با گروه خونی O و فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین و دارای عامل انعقادی شمارهٔ ۸
- (۴) پسری با گروه خونی O و فاقد عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و دارای آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین

تکاور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

در صفات تک‌جایگاهی نهفتهٔ وابسته به X صفات تک‌جایگاهی بارز وابسته به X

- (۱) برخلاف - فراوانی مردان مبتلا در جامعه نسبت به زنان مبتلا کمتر است.
- (۲) همانند - فراوانی زنان سالم از فراوانی مردان سالم بیشتر است.
- (۳) برخلاف - فراوانی مردان سالم از فراوانی زنان سالم کمتر است.
- (۴) همانند - فراوانی زنان مبتلا از مردان مبتلا بیشتر است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

باتوجه به اینکه صفت رنگ دانه در نوعی ذرت دارای سه جایگاه ژنی است و الـهـاـی بـارـزـ، رـنـگـ قـرـمـزـ و الـلـهـاـی نـهـفـتـهـ، رـنـگـ سـفـیدـ رـاـ اـيـجـادـ مـیـكـنـدـ وـ فـتوـتـيـپـهـاـيـ دـوـ آـسـتـانـهـ طـيـفـ يـعـنـیـ قـرـمـزـ وـ سـفـیدـ بـهـ تـرـتـيـبـ ژـنـوـتـيـپـهـاـيـ C~C~A~B~B~C~C وـ A~A~B~B~C~C دـوـ ذـرـتـ باـ ژـنـوـتـيـپـهـاـيـ C~C~A~a~B~b~C~C وـ A~a~B~b~C~C زـادـهـهـاـيـيـ بـهـ وـجـودـ مـیـآـيـنـدـ، كـدـامـ زـادـهـ اـزـ نـظـرـ رـنـگـ دـانـهـ نـسـبـتـ بـهـ سـاـيـرـينـ کـمـنـگـترـ استـ؟ـ

aa bb Cc (۲)	Aa Bb Cc (۱)
aa bb cc (۴)	aa Bb cc (۳)

تالیفی آکادمی زیست معلمان ایران

برخی از ویژگی‌ها که از والدین دریافت نشده‌اند برخی از ویژگی‌ها که از والدین دریافت شده‌اند

- (۱) همانند - قطعاً در پی استفاده از نوعی آنزیم بسپاراز و الـگـوـ قـرارـ دـادـنـ یـکـ رـشـتـهـ اـزـ دـنـاـ (DNA)، نـمـودـ پـیدـاـ مـیـکـنـدـ.
- (۲) برخلاف - مـیـتـوـانـدـ بـاـ تـأـثـيـرـ بـرـ مـادـهـ وـ رـاثـتـىـ وـ اـيـجـادـ بـرـخـىـ تـغـيـيـرـاتـ درـ آـنـ، باـعـثـ اـيـجـادـ بـيـمـارـيـ(ـهـاـيـ)ـ ژـنـتـيـكـیـ شـوـنـدـ.
- (۳) همانند - مـمـكـنـ استـ درـ پـیـ نـمـودـ اـيـنـ وـيـژـگـيـهـاـ، مـرـگـ بـرـنـامـهـ رـيـزـيـ شـدـهـ فـقـطـ درـ بـرـخـىـ اـزـ يـاـخـتـهـهـاـيـ بـدـنـ رـخـ دـهـدـ.
- (۴) برخلاف - مـمـكـنـ نـيـسـتـ کـهـ درـ مـراـحـلـ اوـلـيـهـ تـشـكـيلـ تـخـ (ـزـيـگـوتـ)ـ درـ دـنـاـ (DNA)ـيـ جـنـينـ بـهـ وـجـودـ بـيـاـينـدـ.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

چندمورد از نظر درستی یا نادرستی با عبارت زیر مطابقت دارد؟

"می‌توان با تغییر مواد غذایی، ژن عامل بروز بیماری فنیل کتونوری را خاموش کرد"

الف) فنیل کتونوری درنتیجه عدم وجود ژن سازنده آنزیم تجزیه کننده فنیل‌آلانین ایجاد می‌شود.

ب) تغییر عوامل محیطی می‌تواند رخنمود یک بیماری را تغییر دهد.

ج) تجمع آمینواسید فنیل می‌تواند باعث آسیب به کل دستگاه عصبی مرکزی شود.

د) برای پیشگیری از ابتلا به بیماری فنیل کتونوری، خون نوزادان را در بدو تولد بررسی می‌کنند.

(۲) ۲ مورد

(۱) ۱ مورد

(۴) ۴ مورد

(۳) ۳ مورد

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

پدر و مادر فردی به ترتیب گروه خونی $B+$ و $A+$ داشته و هردو خالص هستند. بیان ژن‌های مربوط به گروه خونی در این فرد

باعث تولید نوع پروتئین مختلف می‌شود که نوع از آن‌ها دارای جایگاه فعال هستند.

(۲) ۳ - ۲

(۱) ۳ - ۳

(۴) ۲ - ۲

(۳) ۲ - ۳

تالیفی علیرضا اکبرپور

در یک بیماری X، در صورتی که زن و مرد باشد، قطعاً در بین فرزندان دیده نمی‌شود.

(۲) نهفته مستقل از - سالم - سالم - پسر بیمار

(۱) نهفته وابسته به - بیمار - سالم - پسر بیمار

(۴) بارز مستقل از - بیمار - بیمار - دختر سالم

(۳) بارز وابسته به - سالم - بیمار - دختر سالم

تالیفی حشمت اکبری برهانی

بدون در نظر گرفتن جهش در صورت ازدواج مردی که از نظر بیماری کم‌خونی داسی‌شکل دارد با زنی که از نظر این

بیماری است تولد فرزندی که دور از انتظار است.

(۱) دو دگرۀ Hb^s - ناقل - احتمال بقای آن بیشتر از افراد بیمار است.

(۲) دو دگرۀ Hb^A - ناقل - در مناطق مalariaخیز احتمال بقا و تولید مثل آن‌ها با افراد $Hb^A Hb^s$ برابر است.

(۳) یک دگرۀ بارز - سالم - احتمال بقا و تولید مثل آن‌ها صفر است.

(۴) یک دگرۀ نهفته - مبتلا - ژن‌نمود $Hb^A Hb^A$ دارد.

تالیفی پیمان رسولی

کروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

چند مورد جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"تعیین دقیق ژن نمود همانند امکان پذیر است"

- (الف) مرد هموفیل با گروه خونی AB منفی - زن مبتلا به فنیل کتونوری با گروه خونی O مثبت
- (ب) زن ناقل هموفیلی با گروه خونی B مثبت - مرد سالم از نظر هموفیلی با گروه خونی A مثبت
- (ج) مرد مبتلا به هموفیلی با گروه خونی AB مثبت - زنی ناقل فنیل کتونوری با گروه خونی O منفی
- (د) زنی مبتلا به فنیل کتونوری با گروه خونی O منفی - مردی مبتلا به فنیل کتونوری با گروه AB منفی

۲ (۲)

۴ (۴)

۱ (۱)

۳ (۳)

تالیفی پیمان رسولی

از ازدواج زن و مردی به ترتیب با گروه خونی B^+ و AB^+ درصورتی که فرض کنیم در بین فرزندان حاصل همه ژنتیک‌های ممکن وجود دارد و تعداد ژنتیک‌های جدید در بین فرزندان ۱۰ نوع است، حداقل چند نفر از فرزندان گروه خونی والدین را خواهند داشت؟

۶ (۲)

۲ (۴)

۹ (۱)

۱۲ (۳)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در گیاه گل کدو والد ماده ژن نمود Aa و والد نر BB است. در صورت انجام لقادمی از این اتفاق چند مورد به درستی بیان شده است؟

(الف) لپه‌ها از نظر ژن نمودی می‌توانند AB باشند.

(ب) تخم ضمیمه‌ای می‌تواند AAB باشد.

(ج) یاخته‌ای دو هسته‌ای می‌تواند ژن نمود aa داشته باشد.

(د) گامت نر می‌تواند از نظر ژن نمودی B باشد.

۲ (۲)

۴ (۴)

۱ (۱)

۳ (۳)

تالیفی پیمان رسولی

ماهی درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

مردی سالم از نظر بیماری‌های هموفیلی و فنیل کتونوری و فاقد گویچه‌های قرمز داسی‌شکل، با زنی که فقط از نظر بیماری فنیل کتونوری بیمار است ازدواج کرده است. فرزند اول دارای گویچه‌های قرمز داسی‌شکل بوده و نمی‌تواند آمینواسید فنیل آلانین مصرف کند. بر اساس ژن نمود والدین، ممکن که فرزند بعدی و اگر شکل زیر نشان دهنده فرزند بعدی در رحم مادر باشد، است. (کم خونی داسی‌شکل، یک بیماری غیرجنسی است که رابطه بین دگرهای آن از نوع بارز و نهفتگی است)



(۱) نیست - فاقد عامل انعقادی شماره ۸ باشد - در ژنتیپ بخش شماره "۱"، لزوماً دگره (۱)
(ال)‌های هریک از بیماری‌ها مشابه یکدیگر

(۲) نیست - پسری از نظر بیماری هموفیلی ناقل باشد - برخی از یاخته‌های خونی بخش "۲"،
حاوی یک جفت دگره نهفتگی فنیل کتونوری

(۳) است - توانایی مصرف آمینواسید فنیل آلانین را داشته باشد - در ژنتیپ بخش شماره "۱"، لزوماً تعداد دگرهای نهفتگی کمتر از تعداد ال بارز

(۴) است - حاوی گویچه‌های قرمز با شکل غیرطبیعی باشد - برخی از یاخته‌های خونی بخش "۲"، حامل دو دگره بارز مربوط به بیماری هموفیلی

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

فردي داراي گروه خونی A+ است. کدام گزينه درباره اين فرد نادرست است؟ ۱۰۵

(۱) برای ایجاد پروتئین D، رنابسپاراز شماره ۲ از روی بخشی از بزرگترین فامتن درون هسته رونویسی انجام داده است.

(۲) تولید آنزیم لازم برای افزودن عامل گروه خونی A، در میان یاخته و از روی رنای پیکی که رونوشت یک ژن دارد صورت گرفته است.

(۳) ممکن است یکی از دو دگره مربوط به گروه خونی روی فامتن شماره ۱ همانند فامتن شماره ۹ توسط رنابسپاراز، رونویسی نشود.

(۴) تولید مولکول‌های غشایی مربوط به این دو گروه خونی توسط ریبوزوم‌های سطح شبکه آندوپلاسمی صورت گرفته است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

در صورت قرارگیری دانه گرده گل میمونی صورتی بر روی کلاله گل میمونی سفید ایجاد رخ نمود و ژن‌نمودهای کدام گزینه به ترتیب برای رویان و آندوسپرم دور از انتظار نیست؟ ۱۰۶

(۱) سفید - RRW - صورتی

(۲) صورتی - RWW - سفید

(۳) صورتی - RRW - صورتی

(۴) قرمز - RRW - سفید

تالیفی پیمان رسوبی

در غشاء گویچه‌های قرمز فردی با گروه خونی ۱۰۷

(۱) B+, آنزیم‌های لازم برای ایجاد کربوهیدرات B وجود دارد.

(۲) AB-, همه کربوهیدرات‌ها درنتیجه عمل محصول دو دگره از یک ژن تولید شده‌اند.

(۳) O+, پروتئین D حاصل ترجمه توسط ریبوزوم متصل به شبکه آندوپلاسمی است.

(۴) A-, کربوهیدرات B برخلاف پروتئین D، مشاهده نمی‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

با توجه به صفت چندجایگاهی مربوط به رنگ نوعی ذرت، کدام مورد از نظر رخنمود (فنتیپ) به ذرتی با ژن نمود (ژنوتیپ) AaBbCC شباخت کمتری دارد؟

AaBBCC (۲)

AABBCC (۱)

AaBbcc (۴)

Aabbcc (۳)

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

چند مورد از عبارت‌های داده شده جمله زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟

"اگر در خانواده‌ای پدر و مادر ناقل هموفیلی باشد، به‌طور حتم تمامی فرزندان دختر و همه فرزندان پسر قطعاً"

الف) بیمار - حداقل یک دگرگاه بیماری زا را دارند - ژن نمودی مشابه پدر خود دارند.

ب) بیمار - ژن نمودی مشابه مادر خود دارند - عامل انعقادی شماره ۸ را ندارند.

ج) سالم - حداقل یک دگرگاه سالم را دارند - از نظر ابتلا به بیماری با پدر خود یکسان‌اند.

د) سالم - دگرگاه سالم را مادر خود دریافت می‌کنند - سالم هستند.

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

تالیفی پیمان رسولی

در بین گزینه‌های داده شده دانه ذرتی با کدام آندوسپرم، دانه‌های تیره‌تری نسبت به ذرتی با رویان AaBBCc دارد؟

AaaBbbCcc (۲)

AAaBBbCCc (۱)

AAaBBBBCCC (۴)

AAaBBCc (۳)

تالیفی پیمان رسولی

در زنی سالم با گروه خونی Rh^+ ناخالص با پدری مبتلا به دو بیماری وابسته به X نهفته، در صورت چلیپایی شدن فامتن‌های جنسی، کدام‌یک از زاده‌های احتمالی پدر وی، قطعاً محصول لقاح کامه‌های نوترکیب می‌باشد؟

۲) پسری Rh^- مبتلا به دو بیماری

۱) پسری Rh^+ مبتلا به یک بیماری

۴) دختری Rh^- در هر دو صفت سالم

۳) دختری Rh^+ مبتلا به دو بیماری

تالیفی امیرحسین حقانی فر

در صورتی که یک صفت وابسته به X دارای دو ال هم‌توان باشد، در بین فرزندان پدر و مادری با رخنمود متفاوت، مشاهده کرد.

۲) نمی‌توان پسری با فنتیپ مادر

۱) می‌توان دختری با دو نوع ال

۴) نمی‌توان دختری با فنتیپ پدر

۳) می‌توان پسری با دو نوع ال

تالیفی حشمت اکبری برهانی

با قرار گرفتن دانه گرده گل میمونی صورتی (RW) روی کلاله گل میمونی سفید (WW)، کدام رخنمود (فنتیپ) برای رویان و کدام ژن نمود (ژنتیپ) برای درون دانه (آندوسپرم) مورد انتظار است؟

(۲) قرمز - RRR

(۱) WWW - قرمز

(۴) صورتی - RRW

(۳) RWW - صورتی

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

بر اساس اینکه فنیل کتونوری یک بیماری منتقل از جنس است، با توجه به اطلاعات ژنتیکی خانواده در جدول زیر کدام گزینه در رابطه با تولد فرزندان این خانواده نادرست است؟

	کربوهیدرات‌های غشاء گویچه‌ی قرمز	پروتئین D روی غشاء گویچه‌ی قرمز	عامل انعقادی شماره ۸	آنزیم تجزیه کننده‌ی فنیل‌آلانین
پدر	A فقط	دارد	دارد	دارد
مادر	B فقط	دارد	دارد	دارد
پسر (۱)	فاقد هرگونه کربوهیدرات	ندارد	ندارد	ندارد

(۱) دختری با اختلال در روند لخته شدن خون و فاقد هرگونه کربوهیدرات در غشاء گویچه‌ی قرمز

(۲) پسری سالم از نظر هموفیلی و فنیل کتونوری با گروه خونی AB^+

(۳) دختری ناقل هر دو بیماری و دارای پروتئین D و کربوهیدرات‌های AB در غشاء گویچه‌ی قرمز

(۴) پسری با ژن نمود مشابه پدر از نظر گروه‌های خونی و بیماری

تالیفی پیمان رسوبی

چند مورد جمله مقابله را به طور نادرستی تکمیل می‌کنند؟ "در بررسی یک صفت تک‌جایگاهی انسان که دو کپی از ژن آن در هر دو جنس دیده می‌شود، در صورتی که دگره در بین افراد جمعیت دیده شود، قطعاً"

الف) چهار - به تعداد چهار عدد ژن نمود خالص در بین افراد جمعیت وجود خواهد داشت.

ب) سه - انواع ژن نمودهای ناخالص با تعداد ژن نمودهای خالص برابر خواهد بود.

ج) دو - به تعداد دو برابر انواع ناخالص‌ها در جمعیت، دگره در هر فرد دیده می‌شود.

د) یک - دو الی در هر فرد از جمعیت مشاهده می‌شود.

(۱) صفر

۱ (۲)

۲ (۳)

۳ (۴)

اگر گروه خونی اصلی (ABO) را وابسته به X فرض کنیم چند مورد از موارد زیر درست خواهد بود؟

- الف) می‌توان گفت که تفاوت انواع فنوتیپ در مردان نسبت به زنان ۱ و تفاوت انواع ژنوتیپ ممکن در این دو جنس برابر ۳ است.
- ب) هیچ مردی نخواهد توانست به مرد دیگر خون بددهد ولی امکان انتقال خون بین زنان در جمعیت وجود خواهد داشت.
- پ) در غشای گویچه‌های قرمز برخی زنان برخلاف مردان، هر دو نوع هیدرات‌کربن A و B وجود خواهد داشت.
- ت) اگر مرد و زنی با گروه خونی A با هم ازدواج کنند، ممکن نیست فرزندی با گروه خونی O داشته باشند.

(۱) ۴ مورد

(۲) ۳ مورد

(۳) ۲ مورد

(۴) ۱ مورد

تالیفی علیرضا اکبرپور

در حالت عادی در ارتباط با صفت تک‌جایگاهی با دو دگره کدام مورد صحیح است؟

- (۱) امکان ندارد دگره نهفته به تنها یی قادر به بروز صفت باشد.
- (۲) امکان ندارد انواع ژن‌نمودها یک از انواع رخ‌نمودها بیشتر باشد.
- (۳) امکان دارد که فرزند، هر دو دگره را از یک والد دریافت کند.
- (۴) امکان دارد فردی با ژن‌نمود ناخالص رخ‌نمود نهفته را بروز دهد.

تالیفی حمید راهواره

به طور معمول در یک فرد جوان، چند مورد درباره سلول‌های حاصل از اووسیت(مام یاخته) اولیه که از تخدمان آزاد می‌شوند و به تدریج از بین می‌روند، صحیح است؟

- الف) ژن‌های مسئول تعیین جنسیت را دارند.
- ب) فقط یک جایگاه مربوط به هر ژن را دریافت کرده‌اند.
- ج) هر کروموزوم هسته آن‌ها از دو نیمه همانند تشکیل شده است.
- د) در تشکیل آن‌ها فقط هورمون‌های هیپوفیزی و هیپوتالاموسی نقش داشته است.

(۱)

(۲)

(۳)

(۴)

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۷

چند مورد عبارت زیر را به نادرستی تکمیل می‌کند؟

اگر بیماری قطعاً باشد. می‌توانیم بیمار و دارای سالم داشته باشیم.

الف) نهفته - زن - مادر

ب) بارز - مرد - پدر

ج) نهفته - مرد - دختر

د) بارز - زن - پسر

(۱) ۲ مورد

(۲) ۳ مورد

(۳) ۴ مورد

(۴) هیچ‌کدام

www.my-dars.ir

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

چند مورد جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"ازنظر گروه خونی ABO، در فردی با

الف) ژن نمود AO دگره سازنده کربوهیدرات A وجود دارد.

ب) رخنمود AB قطعاً دو ژن A و B در دنای هسته‌ای یاخته‌های میلیونی حضور دارند.

ج) ژن نمود OO، قطعاً هر دو والد فاقد ژن آنزیم اضافه‌کننده کربوهیدرات بوده‌اند.

د) رخنمود B بر روی همه گویچه‌های قرمز بالغ فقط کربوهیدرات B مشاهده می‌شود.

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در فرد مبتلا به فنیل‌کتونوری

(۱) انعکاس عقب‌کشیدن دست دچار اشکال می‌شود.

(۲) در بدو تولد شیر خشکی بامیزان کم فنیل‌آلانین به کودک داده می‌شود.

(۳) بروز علائم پس از آسیب نورون‌ها و بافت عصبی صورت می‌گیرد.

(۴) آنزیم تولید‌کننده فنیل‌آلانین دچار اختلال می‌شود.

تالیفی پیمان رسولی

چند مورد در رابطه با ژنتیک گیاهان درست است؟

الف) بزرگ‌ترین بخش دانه در گیاه ذرت برای یک صفت تک‌ژنی و تک‌جایگاهی دارای سه دگره است.

ب) بزرگ‌ترین بخش دانه در گیاه لوبیا دارای دو مجموعه کروموزومی است.

ج) نمی‌توان گفت همواره در همه گیاهان یاخته‌ی تخمزا از نظر کروموزومی هاپلوئید است.

د) در شرایط خاص امکان ایجاد گامت ماده ۲۷ کروموزومی از یک گیاه ۲۷ کروموزومی وجود دارد.

۲ (۲)

۱ (۱)

۴ (۴)

۳ (۳)

تالیفی پیمان رسولی

صفتی که

(۱) گسسته است قطعاً به دو شکل ظاهری دیده می‌شود.

(۲) دارای بیش از دو حالت است، قطعاً صفت پیوسته است.

(۳) چند جایگاهی است، می‌تواند دارای رخنمود پیوسته باشد.

(۴) تک‌جایگاهی است، نمی‌تواند گسسته باشد.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

چند مورد از موارد زیر در بیماران مبتلا به فنیل کتونوری (PKU) درست است؟

الف) در ساختار هیچ یک از محصولات عملکرد رناتن، فنیل آلانین یافت نمی شود.

ب) تجمع نوعی مولکول دارای عامل آمین در مغز، مستقیماً باعث آسیب بافت عصبی می شود.

ج) استفاده از رژیم غذایی بدون فنیل آلانین، پس از دوران کودکی ضرورتی ندارد.

د) نوزادان نباید به هیچ وجه از شیر مادر استفاده کنند چون دارای فنیل آلانین محلول است.

(۱) ۱ مورد

(۳) ۳ مورد

(۲) ۲ مورد

(۴) ۴ مورد

تالیفی علیرضا اکبرپور

فقط در نوعی از بیماری های مطرح شده در بخش ژنتیک (فصل سوم) کتاب درسی، با فرض اینکه پدر بیمار و مادر سالم باشد، تولد ممکن خواهد بود.

(۱) فرزندی با ژن نمود (ژنوتیپ) ناخالص

(۳) دختری با ژن نمود (ژنوتیپ) متفاوت با مادر

(۲) دختر بیمار و پسر سالم

(۴) پسری با ژن نمود (ژنوتیپ) یکسان با مادر

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

نوعی زنبور ماده وحشی، طی آزاد شدن ترکیبات فرار از برگ گیاه تنباکو، روی نوعی نوزاد کرمی شکل تخم‌گذاری می‌کند. در این زنبورها نوعی بیماری وجود دارد که دگره (ال)های آن به ترتیب با حروف A و B نمایش داده می‌شود و رابطه بین ال‌ها از نوع بارز و نهفتگی است. ال A برخلاف ال B باعث بروز بیماری نمی‌شود و بر ال B غالب است. با فرض اینکه این جانور از نظر این بیماری ناخالص باشد، چند مورد از موارد زیر درباره این جانور و جنین حاصل از آن به نادرستی بیان شده است؟

الف) در پی لقاح این زنبور با زنبور نری که ال این بیماری را ندارد، نوعی زنبور که توانایی تکثیر ژن‌های خود را ندارد، قطعاً تولید می‌شود.

ب) در پی لقاح این زنبور با زنبور نری که از ال بیماری رونویسی انجام می‌دهد، نوعی زنبور نر به وجود می‌آید که الزاماً بیمار است.

ج) در پی لقاح این زنبور با زنبور نری که ناقل این بیماری محسوب می‌شود، نوعی زنبور با توانایی انتقال ژن به نسل بعد، تولید می‌شود.

د) در پی لقاح این زنبور با زنبور نری که فقط ال بیماری را دارد، الزاماً نوعی زنبور که توانایی تقسیم میوز (کاستمان) را ندارد، تولید می‌شود.

(۱)

(۳)

(۲)

(۴)

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

مای درس

www.my-dars.ir

چند مورد جمله مقابله را به طور درستی تکمیل می‌کنند؟ "در یک صفت تکثیری n الی یک صفت تکثیری n الی

- الف) وابسته به X برخلاف - مستقل از X ، هر یاخته پیکری یک مرد سالم حداقل یک ال دارد.
- ب) وابسته به X همانند - مستقل از X ، در هر زامه طبیعی قطعاً یک ال مشاهده می‌شود.
- ج) مستقل از X برخلاف - وابسته به X ، در بین زنان قطعاً بیش از الها، ژنتیپ دیده می‌شود.
- د) مستقل از X همانند - وابسته به X ، هر یاخته پوششی در زنان قطعاً همه انواع الها را دارد.

(۱)

(۱) صفر

(۲)

(۲)

تالیفی حشمت اکبری برهانی

چند مورد جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"در یک بیماری وابسته به جنس نهفته هیچ گاه از منتقل نمی‌شود".

- الف) مادر سالم و پدر بیمار به فرزند دختر
- ب) مادر بیمار و پدر سالم به فرزند پسر
- ج) پدر سالم و مادر بیمار به فرزند دختر
- د) پدر بیمار و مادر سالم به فرزند پسر

(۱)

(۱)

(۲)

(۲)

تالیفی پیمان رسولی

اگر در یک خانواده پدر و مادر ناقل فنیلکتونوری باشند و هر دو یک دگره بیماری زا برای هموفیلی داشته باشند، کدام گزینه در

رابطه با فرزندان خانواده به نادرستی بیان شده است؟

- (۱) امکان تولد پسری مبتلا به فنیلکتونوری وجود دارد.
- (۲) امکان تولد دختری مبتلا به هموفیلی وجود دارد.
- (۳) تنها دختران خانواده می‌توانند به فنیلکتونوری مبتلا شوند.
- (۴) نمی‌توان گفت تنها پسران به هموفیلی مبتلا می‌شوند.

تالیفی پیمان رسولی

کدام مورد درست است؟

(۱) ژن‌های صفات وابسته به جنس در آدمی روی کروموزوم X قرار دارند.

(۲) هر فردی که فقط یک ال بیماری را دارد، ناقل نامیده می‌شود.

(۳) میزان قند خون صفتی پیوسته است.

(۴) صفت گروه خونی ABO صفتی چند جایگاهی است.

www.my-dars.ir

تالیفی منصور کهندل

- (۱) هر صفت با رخنمود پیوسته، توسط چند ژن بر روی چند کروموزوم مختلف کنترل می‌شود.
- (۲) معمولاً صفات چند جایگاهی، دارای منحنی توزیع فراوانی رخنمودها به صورت زنگولهای هستند.
- (۳) بسیاری از صفاتی که تحت تأثیر عوامل محیطی قرار می‌گیرند، چند جایگاهی محسوب می‌شوند.
- (۴) تمام ژنهایی که در بروز یک صفت دخالت دارند ممکن است روی کروموزوم همتا نباشند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

بیماری کورنگی از نظر نوع کروموزومی که دگرآن را حمل می‌کند همانند کمبود عامل ۸ انعقادی است. بر این اساس می‌توان گفت در مردان از نظر این دو صفت حداکثر نوع ژنتیک و برای زنان حداکثر نوع فنتوتیپ قابل تصور است.

- | | |
|-----------|-----------|
| ۹ - ۴ (۲) | ۴ - ۴ (۱) |
| ۴ - ۹ (۴) | ۹ - ۹ (۳) |

تالیفی علیرضا اکبرپور

از ازدواج مردی مبتلا به هموفیلی و کم خونی داسی با گروه خونی O^- و زنی ناقل هر دو بیماری با گروه خونی AB^- دختری با ژن نمود مشابه مادر اما با گروه خونی A^- منفی متولد شده است کدام گزینه در رابطه با اعضای این خانواده درست نیست؟

- (۱) وجود دگر Hb^S در پسران این خانواده سبب کاهش بقای انگل مولد مalaria در گویچه قرمز او می‌شود.
- (۲) فرزندان این خانواده حداکثر یک نوع کربوهیدرات گروه خونی در گویچه قرمز خود دارند.
- (۳) مصرف ویتامین B_{12} و فولیک اسید در گروهی از فرزندان بیش از حد نرمال است.
- (۴) افرادی که در این خانواده فاقد فاکتور انعقادی شماره ۸ اند قطعاً کروموزوم Y دارند.

تالیفی پیمان رسولی

کدام گزینه به نادرستی بیان شده است؟

- (۱) علت تفاوت در رخنمودها، تفاوت در تنظیم بیان ژنهای مختلف است.
- (۲) در بیماری فنیل کتونوری نوعی کاتالیزور زیستی وجود ندارد.
- (۳) هر اسپرماتوسیت اولیه تنها یک عامل مربوط به هر صفت را دریافت کرده است.
- (۴) نمی‌توان گفت هر زن بور ماده الزاما در لقاح شرکت می‌کند.

تالیفی پیمان رسولی

در میان فرزندان خانواده‌ای، تمام گروه‌های خونی ممکن، که دگره‌های آن روی کروموزوم شماره ۹ قرار می‌گیرد وجود دارد. کدام موارد زیر درباره این خانواده درست است؟

- الف) ژن‌های گویچه‌های قرمز هریک از والدین حداقل دارای یک دگره است که دستور ساخت آن‌زیم نمی‌دهد.
- ب) امکان اینکه گروه خونی فرزند بعدی شبیه هیچ یک از والدین نباشد، با امکان این که شبیه والدین باشد برابر است.
- ج) اگر والدین فاقد پروتئین D در غشای گویچه‌های قرمز خود باشند، ممکن است فرزند بعدی هیچ پروتئینی در غشای گویچه قرمز نداشته باشد.
- د) فقط یکی از والدین طی تقسیم میوز (کاستمان) از هر یاخته زاینده، توان تولید ۲ نوع کامه (گامت) با دگره‌های متفاوت را دارد.

(۲) ب - د

(۱) الف - ب

(۴) الف - ب - ج - د

(۳) الف - ب - د

تالیفی علیرضا اکبرپور

با توجه به اینکه صفت رنگ در نوعی ذرت دارای سه جایگاه ژنی است و هرکدام دو دگره (الل) دارند و دگره‌های بارز، رنگ قرمز و دگره‌های نهفته، رنگ سفید را به وجود می‌آورند و رخنمود (فنتیپ)‌های دو آستانه طیف یعنی قرمز و سفید به ترتیب ژن نمود AAbbCC و aabbcc را دارند، بنابراین ذرت‌هایی که از آمیزش دو ذرت با ژن نمود (زنوتیپ)‌های AABBCC و AaBBCC و به وجود می‌آیند، از نظر رنگ به کدام ذرت شباهت بیشتری دارند؟

AaBBCC (۲)

AABBCC (۱)

AABbCC (۴)

AaBBCC (۳)

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

در بیماری امکان اینکه پدر و مادر فرزند داشته باشند وجود ندارد

(۲) وابسته به X نهفته - سالم - بیمار

(۱) وابسته به X نهفته - سالم - بیمار

(۴) مستقل از جنس نهفته - بیمار - سالم

(۳) مستقل از جنس بارز - بیمار - سالم

تالیفی علیرضا اکبرپور

کدام گزینه جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"در حین توارث نوعی بیماری وابسته به جنس هرگز امکان ندارد"

(۱) نهفته - مادر سالم، دگرها بیماری زا را به پسر بیمار خود منتقل کند.

(۲) بارز - مادر بیمار، دگرها سالم را به فرزند پسر خود منتقل کند.

(۳) نهفته - پدر و مادر سالم، فرزند دختر بیمار داشته باشند.

(۴) بارز - پدر بیمار و مادر سالم، دارای دختری مبتلا به بیماری باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در خانواده‌ای، پدر با موهای موج دار، توانایی ساخت پروتئین D و آنژیم موردنیاز برای قرارگیری کربوهیدرات A روی غشاء گویچه‌های قرمز را دارد و به بیماری هموفیلی مبتلا نیست. مادر این خانواده با موهای موج دار، توانایی ساخت پروتئین D و آنژیم موردنیاز برای قرارگیری کربوهیدرات B روی غشاء گویچه‌های قرمز را دارد و به بیماری هموفیلی مبتلا نیست. اگر فرزند اول این خانواده با موهای صاف، ناقل بیماری هموفیلی باشد و روی غشاء گویچه‌های قرمز آن، پروتئین D برخلاف کربوهیدرات‌های مربوط به گروه خونی ABO وجود داشته باشد، کدام گزینه ویژگی فرزند بعدی این خانواده را الزاماً به نادرستی بیان می‌کند؟ (رابطه بین دگرهای حالت مو، از نوع بارزیت ناقص است)

(۱) دختری با موهای موج دار و سالم از نظر بیماری هموفیلی که روی کروموزوم‌های شماره ۱ آن، دگرهای سازنده پروتئین D وجود دارد.

(۲) پسری با موهای صاف و مبتلا به بیماری هموفیلی که روی کروموزوم‌های شماره ۹ آن، دگرهای مشابه گروه خونی O وجود ندارد.

(۳) دختری با موهای موج دار و مبتلا به بیماری هموفیلی که روی کروموزوم‌های شماره ۱ آن، دگرهای متفاوت از یکدیگر وجود ندارد.

(۴) پسری با موهای فر و سالم از نظر بیماری هموفیلی که روی کروموزوم‌های شماره ۹ آن، دگرهای سازنده هر دو کربوهیدرات وجود دارد.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

اگر در صورت ازدواج دو فرد گروه خونی فرزند در متنوعترین حالت ممکن از نظر ژن نمودی باشد، چند مورد در رابطه با اعضای خانواده به درستی بیان شده است؟

الف) حداقل یکی از والدین از نظر گروه خونی ABO ناخالص است.

ب) ژن نمود والدین از نظر گروه خونی Rh یکسان است.

ج) فرزندان خانواده نمی‌توانند گروه خونی O^- داشته باشند.

د) امکان تولد فرزندانی با گروه خونی مشابه والدین وجود ندارد.

۱) ۲

۳) ۴

۱)

۳)

تالیفی پیمان رسولی

از مردی هموفیل با زنی سالم، دختری هموفیل به دنیا آمده است. اگر برای تولد فرزند بعدی پدیده جدا نشدن کروموزومی برای یک کروموزوم یا خته اووسیت ثانویه زن اتفاق بیافتد، ممکن

(۱) نیست دختری سالم از نظر هموفیلی به دنیا بیاید.

(۲) است پسری با دو کروموزوم X و بیمار متولد شود.

(۳) است پسری با یک کروموزوم X و دو کروموزوم Y و سالم متولد شود.

(۴) نیست دختری سالم از نظر هموفیلی و دارای یک کروموزوم X اضافه به دنیا بیاید.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام گزینه قطعاً ذرتهایی با رنگ تیره‌تری نسبت به ذرتی با بیشترین فراوانی را نشان می‌دهد؟

- (۱) ذرتی با فراوانی سه عدد در جمعیت
- (۲) ذرتی با ژن نمود $AABBcc$
- (۳) ذرتی با دو دگرگه بارز
- (۴) ذرتی که در حدوداً نمودار قرار دارد.

تالیفی پیمان رسولی

اگر در یک خانواده پدر و مادر تنها یک دگرگه مربوط به بیماری هموفیلی را داشته باشند و هر دو علی‌رغم داشتن گروه خونی AB^+ فرزندی با گروه خونی B^- به دنیا آورند کدام گزینه در رابطه با اعضای خانواده درست است؟

- (۱) تمامی فرزندان مبتلا به هموفیلی که گروه خونی A^+ دارند پسر هستند.
- (۲) تمامی فرزندان این خانواده گروه خونی متفاوتی از والدین دارند.
- (۳) امکان تولد پسری فاقد توانایی تولید فاکتور انعقادی شماره ۸ و با گروه خونی A^- وجود دارد.
- (۴) امکان تولد دختری با ژن نمود مشابه مادر از نظر بیماری هموفیلی و گروه‌های خونی وجود ندارد.

تالیفی پیمان رسولی

صفت مقابل نوعی صفت است که نمودار فراوانی رخنmodهای آن از نوع نیست.



- (۱) تک‌جایگاهی - غیرزنگوله‌ای
- (۲) تک‌جایگاهی - زنگوله‌ای
- (۳) چند‌جایگاهی - غیرزنگوله‌ای
- (۴) چند‌جایگاهی - زنگوله‌ای

تالیفی علیرضا اکبرپور

داشتن مو روی بند انگشتان نوعی صفت است که دگرگه آن روی کروموزوم غیرجنسی قرار دارد و در مردان با ژن نمود BB و Bb و در زنان با ژن نمود BB ظاهر می‌شود اگر زنی با گروه خونی A^+ که روی انگشتان خود موندارد با مردی که روی انگشتان خود موندارد اما گروه خونی B^+ دارد ازدواج کند و پسری با گروه خونی O^- و فاقد مو روی انگشتان متولد شود در این خانواده

- (۱) امکان تولد فرزندی با ژن نمود BB و گروه خونی AB^- وجود ندارد.
- (۲) پسران همانند دختران نمی‌توانند فقط یک نوع کربوهیدرات گروه خونی را داشته باشند.
- (۳) پسران خانواده نمی‌توانند علاوه بر داشتن پروتئین D در غشاء گویچه قرمز ژن نمود Bb نمود داشته باشند.
- (۴) دختران و پسرانی که ژن نمود Bb دارند از نظر داشتن مو روی انگشتان مشابه‌اند.

تالیفی پیمان رسولی

در خانواده‌ای که فرزندان از نظر ژن نمود بیماری فنیل‌کتونوری کاملاً با والدین متفاوت‌اند و همه آن‌ها تنها یک دگرۀ هموفیلی دارند

.....

(۱) ژن نمود دقیق پسران در این خانواده قابل تعیین نیست.

(۲) پسران تنها به یک بیماری مبتلا هستند.

(۳) دختران خانواده نمی‌توانند ناقل هر دو بیماری باشند.

(۴) والدین خانواده از نظر رخ نمود بیماری هموفیلی یکسان‌اند.

تالیفی پیمان رسولی

در غدد جنسی یک فرد بالغ، یاخته‌هایی که در طی فرآیند زامه‌زایی (اسپرم‌زایی) از هم جدا می‌شوند، چه مشخصه‌ای دارند؟

(۱) با تقسیم خود، یاخته‌های تک‌لاد (هاپلوئیدی) را به وجود می‌آورند.

(۲) برای هر صفت مستقل از جنس، یک دگره (الل) دارند.

(۳) ابتدا به کمک بخشی از ساختار خود جابه‌جا می‌گردند.

(۴) با ترشحات خود تمایز زامه (اسپرم)‌ها را باعث می‌شوند.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

در خانواده‌ای ۴ نفره، پدر و پسر برخلاف مادر و دختر، توان تولید عامل انعقادی شماره هشت را ندارند. می‌توان گفت که

(۱) مادر خانواده برخلاف دختر خانواده قطعاً ناخالص است.

(۲) پسر خانواده همانند دختر خانواده قطعاً خالص است.

(۳) ممکن است پسر خانواده دگرۀ نهفته را به پسر خود منتقل کند.

(۴) ممکن است دختر خانواده، دگرۀ نهفته را به دختر خود منتقل کند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

کدام گزینه درست است؟

(۱) دگرۀ O در گروه خونی ABO همانند دگرۀ d در گروه خونی Rh هیچ‌گاه بیان نمی‌شود.

(۲) در غشای گویچه‌های سرخ فردی که گروه خونی O منفی دارد، پروتئین و هیدرات‌کرین یافت نمی‌شود.

(۳) در گل میمونی با گلبرگ‌های دارای صفت رنگ حد واسطه، هر دو گرۀ موجود در ژنتیک، به مقدار کمی بیان می‌شوند.

(۴) ژن مربوط به ساخت عامل انعقادی شماره ۸ روی فامتنی است که در سانتریفوژ، پایین‌تر از کروموزوم ۱ قرار می‌گیرد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

هر جهش کوچک هر جهش بزرگ

- (۱) را همانند - می‌توان با توجه به کاریوتیپ فرد مشخص کرد.
- (۲) برخلاف - ساختار مولکول حاصل از رونویسی را تغییر می‌دهد.
- (۳) همانند - ممکن است تعداد بازهای آلی نیتروژن دار دنا را تغییر ندهد.
- (۴) برخلاف - ممکن نیست باعث کاهش ضربی هوشی و مشکلات یادگیری شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

از آمیزش مردی با گروه خونی AB و زنی با گروه خونی نامشخص ایجاد تنها سه حالت رخنمودی متفاوت در فرزندان محتمل است کدام گزینه در رابطه با اعضای این خانواده همواره درست است؟

- (۱) تمامی اعضای خانواده حداقل یک دگره B یا A را دارند.
- (۲) همواره امکان تولد فرزندی با ژن نمود AO وجود ندارد.
- (۳) یکی از فرزندان خانواده فاقد هرگونه کربوهیدرات گروه خونی است.
- (۴) والدین هرگز نمی‌توانند گروه خونی مشابه داشته باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در بررسی یک بیماری وابسته به X، در صورتی که زن و مرد باشد، قطعاً نصف خواهند شد.

- (۱) بارز- بیمار- سالم- فرزندان، بیمار
- (۲) نهفته- سالم- بیمار- پسران، سالم
- (۳) نهفته- بیمار- سالم- دختران، سالم

تالیفی حشمت اکبری برهانی

رنگ چشم در نوعی جانور توسط یک ژن سه دگرهای و غیرجنسی کنترل می‌شود به طوری که دگرهای اول و دوم رابطه هم‌توانی با یکدیگر دارند و دگرهای سوم و اول با یکدیگر رابطه بارز نهفتگی دارند کدام گزینه در رابطه با اعضای خانواده همواره درست است؟

- (۱) والدین هرگز نمی‌توانند رخنمود دگرهای دوم را داشته باشند.
- (۲) چهار نوع رنگ مختلف برای این صفت می‌توان تصور کرد.
- (۳) تعداد جایگاه ژنی این صفت با تعداد دگرهای برابر است.
- (۴) بیشتر رخنمودها نمی‌توانند رابطه بارز نهفتگی داشته باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در بررسی یک صفت تک ژنی وابسته به X با ۵ دگره، تعداد رخنمودها در بین جمعیت، فقط زمانی دیده می‌شود که بین دگرهای رابطه به طور کامل برقرار باشد.

- (۱) بیشترین - زنان - بارز و نهفتگی
- (۲) کمترین - مردان - بارزیت ناقص
- (۳) بیشترین - افراد - همتوانی

تالیفی حشمت اکبری برهانی

با توجه به صفت چند جایگاهی مربوط به رنگ نوعی ذرت، کدام مورد از نظر رخ نمود (فنتیپ) به ذرتی با ژن نمود (ژنتیپ) aaBBCC شباخت کمتری دارد؟

AABBCC (۲)

AAbbCc (۱)

Aabbcc (۴)

aaBbCc (۳)

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۹

چند مورد جمله زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

- "در صورت آمیزش گیاهان گل میمونی با رنگ‌های امکان ایجاد گل میمونی با رنگ وجود ندارد."
- الف) سفید و صورتی - قرمز
 - ب) صورتی و صورتی - سفید
 - ج) قرمز و سفید - سفید
 - د) صورتی و قرمز - سفید

۱ (۲)

۲ (۴)

۳ (۳)

تالیفی پیمان رسولی

کدام گزینه درست است؟

- (۱) صفات پیوسته نمی‌توانند تک‌جایگاهی باشند.
- (۲) هر فردی که فقط یک ال بیماری مستقل از جنس را دارد، ناقل است.
- (۳) در فرد مبتلا به فنیل‌کتونوری، تجزیه آمینواسید فنیل‌آلانین در بدن منجر به تولید ترکیباتی می‌شود که به مغز آسیب می‌رسانند.
- (۴) صفت تیره شدن رنگ پوست، می‌تواند نتیجه اثر ژن و یا محیط باشد.

تالیفی سهند میرطاهری

از ازدواج زنی ناقل از نظر هموفیلی با گروه خونی AB^+ با مردی سالم از نظر هموفیلی و دارای گروه خونی A^+ ممکن متولد شود.

- (۱) نیست پسری سالم با کربوهیدرات A و پروتئین D در غشاء گویچه‌های قرمز
- (۲) است دختری با ژن نمود هموفیلی مشابه مادر و فاقد کربوهیدرات و پروتئین گروه خونی در غشاء گویچه‌های قرمز
- (۳) نیست دختری فاقد فاکتور هشت انعقاد خون و دارای گروه خونی B^-
- (۴) است پسری هموفیل دارای کربوهیدرات‌های مربوط به گروه‌های خونی ABO و Rh در غشاء گویچه قرمز

تالیفی حشمت اکبری برهانی

فرض می‌کنیم ظاهر شدن دندان‌های آسیاب، مربوط به نوعی صفت مستقل از جنس بارز و بیماری هموفیلی، مربوط به صفتی وابسته به X نهفته است. اگر زن و مردی سالم بتوانند صاحب فرزندانی شوند که بعضی از آن‌ها زن‌نمودی متفاوت با والدین داشته باشند، در این صورت چند مورد از موارد زیر در بین فرزندان این خانواده دیده نمی‌شود؟ (با تغییر)

- الف) پسری فاقد دندان‌های آسیاب و سالم
 - ب) دختری فاقد دندان‌های آسیاب و سالم
 - ج) دختری دارای دندان‌های آسیاب و هموفیل
 - د) پسری دارای دندان‌های آسیاب و هموفیل

۲۰

1 (1)

10

۱۰

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۷

اگر در آلبالو، ژن نمود کلاله از نظر یک صفت دو جایگاهی به صورت AaBb باشد، ژن نمود دانه های گردۀ خروجی از حلقۀ سوم این گل می تواند و ژن نمود نرم آکنه در میوه حاصل از تولید مثل زایشی آن به طور طبیعی می تواند باشد.

Aabb - Aa (γ)

AABB - AB (1)

AaBb - ab (r)

AaBb - Bb (♀)

تالیفی علیرضا اکبرپور

در صورتی که مردی بالغ Rh مثبت باشد، در هر یاخته طبیعی خود قطعاً

۱) پیشنهاد مخاطر روده - رونویسی از حداقل یک ژن مربوط به گروه خونی Rh انجام می‌شود.

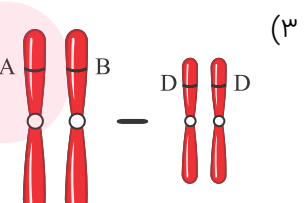
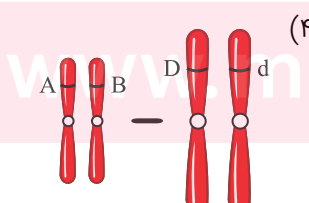
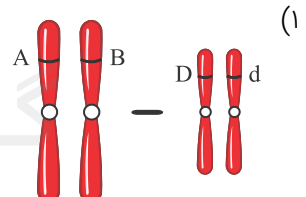
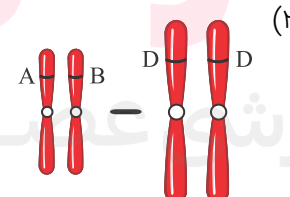
۲) اسیرماتوسیت ثانویه - دو ال کاملًا یکسان بر روی کروموزوم یک هسته‌ای خود دارد.

(۳) اسپرماتید - درون هسته فقط یک نسخه از ژن مربوط به این گروه خونی وجود دارد.

۴) با کروموزوم مضاعف شده - چهار ال تولید کننده پروتئین D دارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

فردی دارای گروه خونی $AB+$ و اولین فرزند او دارای گروه خونی $-A$ است. فامتنهایی که دگرهای مربوط به گروه خونی Rh و گروه خونی ABO را دارند در کدام گزینه به درستی نشان داده شده‌اند؟



تألیف: علیبضا اکبری

هر سلول تخدمان یک زن که روی ۴ جفت از کروموزوم‌هایش دگرهای متفاوتی از ژن‌ها دارند، پس از میوز چند نوع گامت تولید می‌شود؟

- (۲) هشت
- (۴) یک
- (۱) شانزده
- (۳) چهار

تاليفي منصور كهندل

صفت مقابل نوعی صفت نیست اما نمودار فراوانی رخنmodهای آن از نوع است.



- (۱) تکجایگاهی - غیرزنگولهای
- (۲) تکجایگاهی - زنگولهای
- (۳) چندجایگاهی - غیرزنگولهای
- (۴) چندجایگاهی - زنگولهای

تاليفي عليرضا اکبرپور

کدام گزینه در رابطه با بیماری‌های وراثتی درست است؟

- (۱) در بیماری وابسته به جنس نهفته همانند بیماری فنیل‌کتونوری امکان تولد پسری سالم از والدین بیمار وجود ندارد.
- (۲) پدران مبتلا به هموفیلی کروموزوم دگرۀ بیماری‌زا خود را به فرزندان پسر نسل بعد منتقل می‌کنند.
- (۳) احتمال بروز بیماری وابسته به X نهفته در زنان بیشتر از مردان است.
- (۴) احتمال بروز بیماری وابسته به X بارز در مردان بیشتر از زنان است.

تاليفي پیمان رسولی

کدام گزینه عبارت زیر را در مورد رابطه بین دگرهای به درستی تکمیل می‌کند?
"در بارزیت ناقص"

- (۱) همانند همتوانی، افراد ناخالص هر دو حالت خالص را به طور همزمان بروز می‌دهند.
- (۲) برخلاف همتوانی، ژن نمود هر فرد به طور دقیق از روی رخنmod آن قابل تعیین است.
- (۳) همانند بارز و نهفتگی، افراد ناخالص رخنmodی مشابه برخی از افراد خالص را بروز می‌دهند.
- (۴) برخلاف بارز و نهفتگی، تعداد انواع رخنmodهای هر صفت، با تعداد ژن نمودهای آن برابر است.

تاليفي امير مسعود معصوم نيا

کروه آموزشی عصر

در صورت ازدواج مرد و زنی با گروه خونی A^+ که هردو سالم‌اند پسری مبتلا به هموفیلی با گروه خونی O^- متولد شده است. کدام گزینه در رابطه با اعضای این خانواده نادرست است؟

- ۱) پسر خانواده می‌تواند واجد کربوهیدرات A و پروتئین D باشد.
- ۲) دختر خانواده می‌تواند از نظر هموفیلی سالم و خالص باشد.
- ۳) به طور حتم در روند انعقاد خون دختر خانواده اختلال ایجاد می‌شود.
- ۴) پسر خانواده می‌تواند از نظر گروه خونی AB و Rh ناخالص باشد.

تالیفی پیمان رسولی

پدر و مادری سالم، دو فرزند پسر با گروه خونی O و AB دارند که هر دو به زالی و هموفیلی مبتلا می‌باشند. احتمال دارد کدام گزینه نشان دهنده صفات فرزند سوم این خانواده که دختر است باشد؟(با تغییر)
(زالی: بیماری مستقل از جنس نهفته)

- ۱) زال و هموفیل با گروه خونی AB
- ۲) زال و هموفیل با گروه خونی A
- ۳) سالم از نظر زالی و هموفیل با گروه خونی O
- ۴) سالم از نظر زالی و هموفیل با گروه خونی B

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۵

در جمعیتی از انسان‌ها، در بررسی یک صفت تکثُنی X با چهار دگره تعداد رخنmod زمانی مشاهده می‌شود که رابطه بارز و نهفته‌گی بین دگره‌ها وجود داشته باشد.

- ۱) مستقل از - در بین زنان بیشترین - کمترین
- ۲) وابسته به - در بین مردان کمتر - بیشترین
- ۳) مستقل از - در بین زنان بیشترین - کمترین
- ۴) وابسته به - در بین زنان بیشترین - بیشترین

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در یک خانواده مادر گروه خونی O دارد و علاوه بر داشتن پروتئین D در غشاء گویچه قرمز خود، توانایی تولید فاکتور انعقادی شماره ۸ را دارد. اگر پدر خانواده مبتلا به زالی و هموفیلی باشد و از نظر گروه خونی AB^+ در نظر گرفته شود و دختری مبتلا به هموفیلی و زالی متولد شود، در این صورت تولد کدام فرزند غیرممکن است؟

- ۱) دختر سالم و خالص از نظر بیماری‌های هموفیلی و زالی
- ۲) دختر ناقل هر دو بیماری با گروه خونی A^+
- ۳) پسر مبتلا به هر دو بیماری با گروه خونی B^-
- ۴) پسر سالم از نظر هر دو بیماری با گروه خونی B^+

تالیفی پیمان رسولی

کدام گزینه عبارت زیر را به درستی تکمیل می‌کند؟

"در مورد اگر ژنوتیپ باشد، قطعاً" (بدون در نظر گرفتن جهش)

- (۱) زنیور عسل - زنیور ماده و نر به ترتیب AaBbCc و aabbcc - زنیور ماده حاصل است.
- (۲) تولیدمثل کرم کبد - کرم کبد - AABbCC - ژنوتیپ جانور حاصل تنها به ۲ صورت می‌تواند باشد.
- (۳) بکرزاپی زنیور عسل - زنیور ماده - AABbcc - ژنوتیپ تخم تشکیل شده ABC است.
- (۴) بکرزاپی مار - مار ماده AaBbCc - ژنوتیپ مار حاصل از بکرزاپی AABBCC یا aabbcc است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

در میان فرزندان خانواده‌ای، هر ۸ نوع گروه خونی از نظر ABO و Rh امکان دارد. کدامیک از گزینه‌های زیر نادرست است؟

- (۱) امکان اینکه پدر خانواده در شرایط نیاز بتواند به مادر خون بدهد وجود ندارد.
- (۲) ممکن است یک یا هر دو والد از نظر گروه خونی Rh حالت ناخالص داشته باشند.
- (۳) ممکن نیست ژن نمود برخی فرزندان کاملاً شبیه ژن نمود یکی از والدین باشد.
- (۴) یکی از والدین قطعاً آنژیم افزاینده هیدرات کربن A به غشاء گویچه قرمز را دارد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

کدام گزینه در مورد بیماری هموفیلی نادرست است؟

- (۱) افرادی که حتی یک ال بیماری زا دارند ممکن است عامل انعقاد شماره هشت را نداشته باشند.
- (۲) همه افراد مبتلا به این بیماری قطعاً ال بیماری زا را از مادر خود به ارث بردند.
- (۳) زن مبتلا به این بیماری می‌تواند دختر سالم داشته باشد.
- (۴) دگره این بیماری روی فامتن Y قرار دارد و نهفته است.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

در یک خانواده پدر و مادری به ترتیب گروه خونی A و B را دارند و هر دو علاوه بر داشتن پروتئین D در غشای گویچه‌های قرمز خود، می‌توانند عامل انعقادی شماره ۸ را بسازند. اگر پسر این خانواده، فاقد عامل انعقادی شماره ۸ باشد و نتواند کربوهیدرات‌های گروه خونی و نیز پروتئین D را بسازد. در این صورت، تولد کدام فرزند در این خانواده غیرممکن است؟

- (۱) دختری دارای عامل انعقادی شماره ۸ و دارای پروتئین D و فاقد هر دو نوع کربوهیدرات‌های گروه خونی
- (۲) پسری دارای عامل انعقادی شماره ۸ و با توانایی تولید یک نوع کربوهیدرات گروه خونی و فاقد پروتئین D
- (۳) پسری با اختلال در فرآیند لخته شدن خون و دارای فقط یک نوع کربوهیدرات گروه خونی و فاقد پروتئین D
- (۴) دختری با اختلال در فرآیند لخته شدن خون و دارای هر دو نوع کربوهیدرات‌های گروه خونی و دارای پروتئین D

اگر در یک خانواده مادر خانواده ناقل بیماری‌های هموفیلی، فنیل‌کتونوری و کم‌خونی داسی‌شکل در نظر گرفته شود و قادر هرگونه کربوهیدرات گروه‌های خونی باشد با مردی مبتلا به همهٔ این بیماری‌ها که گروه خونی AB دارد ازدواج کند، کدام گزینه در رابطه با فرزندان خانواده نادرست است؟

- (۱) دختر خانواده حداقل یک دگرۀ بیماری‌زا را از والدین خود دریافت می‌کند.
- (۲) فرزندان خانواده از نظر فنیل‌کتونوری و کم‌خونی داسی‌شکل می‌توانند مشابه مادر خود باشند.
- (۳) پسران خانواده می‌توانند از نظر گروه خونی با والدین خود یکسان باشند.
- (۴) دختران خانواده می‌توانند ناقل هموفیلی و مبتلا به فنیل‌کتونوری باشند.

تالیفی پیمان رسولی

کدام گزینه جملهٔ زیر را به‌طور نادرستی تکمیل می‌کند؟
"در انسان، برای هر ژنی که بین دو دگرۀ آن رابطه..... وجود داشته باشد، در حالت ناخالص قطعاً....."
 (۱) همتوانی - بروز هر دگرۀ مستقل از دگرۀ دیگر اتفاق می‌افتد.
 (۲) بارز و نهفتگی - بروز یکی از دگرۀ‌ها اثر بروز دگرۀ دیگر را می‌پوشاند.
 (۳) بارزیت ناقص - رخنمود حاصل با محصول هر یک از ژن‌نمودهای دیگر متفاوت است.
 (۴) بارز و نهفتگی - فرد توان انتقال دگرۀ نهفتگی به فرزندانش را ندارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام گزینه ذرت‌هایی را نشان می‌دهد که از نظر رخنمودی نسبت به ذرتی با ژن‌نمود AaBbCc تیره‌تر است؟

AaBBcc (۲)	AABbcc (۱)
aabbCc (۴)	AAbbCC (۳)

تالیفی پیمان رسولی

در صورت ازدواج مردی با گروه خونی با زنی که گروه خونی نامشخص دارد دختری با گروه خونی یکسان با پدر متولد شده است در این خانواده اگر پسر گروه خونی AB^+ داشته باشد امکان ندارد
 (۱) A^+ - پسری قادر هر دو نوع کربوهیدرات گروه خونی در غشاء گویچه قرمز خود متولد شود.
 (۲) B^+ - دختری با گروه خونی مشابه مادر متولد شود.
 (۳) O^- - فرزندانی با گروه خونی Rh مثبت در این خانواده متولد شوند.
 (۴) AB^- - مادر خانواده قادر هر گونه کربوهیدرات گروه خونی در غشاء گویچه قرمز خود باشد.

تالیفی پیمان رسولی

در گویچه قرمز فردی با گروه خونی عامل ایجادکننده گروه خونی عامل ایجادکننده گروه خونی

(۱) Rh - O⁺ برخلاف - ABO، توسط ریبوزوم‌های آزاد ساخته شده است.

(۲) ABO - AB⁻ همانند - Rh، با یک واکنش آنزیمی روی غشای گلbul قرمز قرار گرفته است.

(۳) ABO - A⁺ برخلاف - Rh، مولکولی است که به بخش کوچکی از سطح آن پیش‌ماده متصل می‌شود.

(۴) ABO - Rh - B⁻ همانند - ABO، دارای بخشی است که در غشاء یاخته فرورفته است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

اگر صفت وجود مو روی انگشتان در مردان با ژن نمود AA و Aa و در زنان با ژن نمود AA نمایان شود. آن‌گاه در صورت ازدواج مردی که روی انگشتان خود با زنی که روی انگشتان خود مو

(۱) دارد - ندارد، به طور حتم فرزندان نمی‌توانند روی انگشتان خود مو داشته باشند.

(۲) دارد - دارد، امکان تولد پسری که روی انگشتان خود مو ندارد غیرممکن است.

(۳) ندارد - ندارد، امکان تولد دختری با ژن نمود مشابه مادر دور از انتظار است.

(۴) ندارد - دارد، تولد پسری با ژن نمود مشابه پدر امکان‌پذیر است.

تالیفی پیمان رسولی

در فرآیند اسپرم‌زایی در یک مرد بالغ سالم، هر یاخته‌ای که در مایع میان‌یاخته‌ای آن حلقه‌ای از پروتئین‌های اکتین و میوزین انقباض می‌یابند، قطعاً

(۱) دارای دو نوع کروموزوم جنسی است.

(۲) مقدار زیادی مایع میان‌یاخته درون خود دارد.

(۳) دو دگرگه یکسان از یک ژن دارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

کدام گرینه در رابطه با صفت Rh درست است؟

(۱) اگر در والدین خانواده‌ای Rh مثبت باشد، امکان تولد پسری Rh منفی وجود ندارد.

(۲) فردی که Rh مثبت است به طور طبیعی ژن ایجادکننده پروتئین D را در غشاء گویچه قرمز خون خود به صورت فعال دارد.

(۳) جایگاه ژنی آن در قسمت میانی کروماتید مربوط به کروموزوم شماره ۱ قرار دارد.

(۴) وجود دو دگرگه D برای تولد فرزندی Rh مثبت ضروری است.

تالیفی پیمان رسولی

کدام عبارت در ارتباط با انسان صحیح است؟

(۱) در همه افراد، بروز یک ویژگی خاص همواره ناشی از حضور دو دگرگه (الل) است.

(۲) اثر دو دگرگه (الل) مربوط به دو فامتن (کروموزوم) غیرجنسی، می‌تواند همراه باهم ظاهر شود.

(۳) دو نوع کربوهیدرات، با حضور دو نوع دگرگه (الل) موجود در غشاء گویچه‌های قرمز تولید می‌شوند.

(۴) وجود پروتئین D بر غشاء گویچه‌های قرمز به طور حتم وابسته به حضور دو دگرگه (الل) یکسان است.

چند مورد از موارد زیر نادرست‌اند؟

- الف) فقط A، B و O سه شکل مختلف صفت گروه خونی‌اند.
- ب) D و d شکل‌های مختلف صفت Rh هستند.
- ج) صاف، فر و موجدار دگرهای مختلف صفت حالت مو می‌باشند.
- د) مشکی، قهوه‌ای، سبز یا آبی شکل‌های مختلف یک صفت می‌باشند.

(۱) ۱ مورد

(۲) ۲ مورد

(۳) ۳ مورد

تالیفی حمید راهواره

در همه بیماری‌های مطرح شده در بخش زنتیک (فصل سوم) کتاب درسی، با فرض اینکه پدر بیمار و مادر سالم باشد، وجود کدام مورد غیرممکن خواهد بود؟

- (۱) فرزندی با ژن نمود (زنوتیپ) پدر
- (۲) دختری بیمار و پسری سالم
- (۳) فرزندی با ژن نمود (زنوتیپ) مادر
- (۴) دختری سالم با ژن نمود (زنوتیپ) خالص

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۹

چند مورد از موارد زیر جای خالی را به درستی تکمیل می‌کند؟

"در هر تولید مثلی".

- الف) که ارتباط بین نسل‌ها را کامه‌ها برقرار می‌کنند، ویژگی‌های والدین توسط دنای موجود در کامه‌ها به نسل بعد منتقل می‌شود.
- ب) که ویژگی‌های والدین توسط دنای موجود در کامه‌ها به نسل بعد منتقل می‌شود، هر والد بخشی از ویژگی‌های خود را به زاده‌ها منتقل می‌کند.
- ج) کامه‌ها سبب انتقال اطلاعات والدین به زاده‌ها می‌شود، کامه‌ها نیمی از محتوی دنای والدین را دارا می‌باشد.

(۱) صفر مورد

(۲) ۲ مورد

تالیفی حمید راهواره

مردی هموفیل که پدرش دارای گروه خونی O است، با زنی دارای الل هموفیلی و گروه خونی B ازدواج کرده است. با توجه به اینکه یکی از فرزندان این خانواده پسری دارای گروه خونی O و از نظر هموفیلی سالم است، کدامیک از گزینه‌های زیر درست است؟

- (۱) مادر خانواده قطعاً الل هموفیلی را از پدر خود به ارث برده است.
- (۲) این خانواده نمی‌تواند دارای دختر سالم باشد.
- (۳) پدر این خانواده نمی‌تواند گروه خونی ناخالص داشته باشد.
- (۴) یکی از فرزندان این خانواده می‌تواند پسری دارای گروه خونی AB و از نظر هموفیلی سالم باشد.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

در یک خانواده، پسران گروه خونی A^+ دارند با این تفاوت که یکی از آن‌ها خالص و دیگری ناخالص است؛ اگر گروه خونی خواهر آن‌ها AB^- باشد، ژنتیک پدر و مادر می‌تواند چند مورد از عبارات زیر باشد؟

الف) $AODd - ABdd - BoDd$ (ب) $AODd - BoDd$ (ج) $ABDd - AODd$ (د) $ABDd - ABdd$

(۲)

(۴)

(۱)

(۳)

تالیفی پیمان رسولی

در صورت آمیزش ذرت نر با ژن نمود $AaBbCc$ و ذرت ماده با ژن نمود $aabbcc$ ،

(۱) فقط دو نوع زاده از نظر ژنتیکی در بین زاده‌ها دیده می‌شود.

(۲) رخنمود کاملاً قرمز در بین زاده‌ها مشاهده می‌شود.

(۳) احتمال ایجاد ذرتی مشابه والد نر در بین زاده‌ها به اندازه احتمال ایجاد ذرتی مشابه والد ماده است.

(۴) در بین زاده‌های حاصل تعداد دانه‌های دارای دو دگره بارز از تعداد زاده‌های دارای یک دگره بارز بیشتر است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

از نظر صفت رنگ دانه ذرت، از آمیزش ذرت نر $AABBCC$ با یک ذرت ماده $aaBBCC$ ، کدام گزینه درباره دانه‌های حاصل به درستی بیان شده است؟

(۱) پوسته دانه می‌تواند ژن نمود $AaBBCc$ داشته باشد.

(۲) ذخیره دانه‌های حاصل تنها دو الی یکسان از هر ژنی دارند.

(۳) ریشه رویانی دانه‌های حاصل رنگ کاملاً یکسانی با دانه‌های ذرت والد نر دارد.

(۴) لپه‌های دانه‌های حاصل حداقل دو الی بارز از هر ژن مربوط به این صفت دارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در کدام مورد از خانواده‌های زیر ممکن است یک پسر سالم به همراه یک دختر هموفیل متولد شود؟

الف) مرد سالم و زن سالم

ب) مرد هموفیل و زن سالم

ج) مرد سالم و زن هموفیل

(۱) الف و ب

(۳) فقط ب

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در خانواده‌ای که والدین هر دو سالم‌اند، دختری فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین با گروه خونی B و پسری فاقد عامل انعقادی شمارهٔ هشت با گروه خونی A متولد گردید. با فرض یکسان بودن گروه خونی والدین، تولد کدام فرزند در این خانواده ممکن است؟

- (۱) پسری با گروه خونی O و فاقد عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و دارای آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین
- (۲) پسری با گروه خونی AB، دارای عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین
- (۳) دختری با گروه خونی O و فاقد آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین و دارای عامل انعقادی شمارهٔ ۸
- (۴) دختری با گروه خونی AB و فاقد عامل انعقادی شمارهٔ ۸ و دارای آنزیم تجزیه‌کنندهٔ فنیل‌آلانین

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۹

در گیاه آلبالو برای صفتی تک جایگاهی چنانچه بین دگره (ال)‌های R و W رابطه همتوانی وجود داشته باشد، چند مورد در رابطه با این گیاه به درستی بیان شده است؟ (بدون در نظر گرفتن امکان جهش یا کراسینگ‌اور)

الف) سلول دوهسته‌ای تخمک، می‌تواند رخنمود (فنتیپ) همتوان داشته باشد.

ب) ممکن است یک زاده، از نظر ژن نمود (ژنتیپ) و فنتیپی کاملاً شبیه والد خود باشد.

پ) در جمعیت این گیاه، انواع ژنتیپ مشاهده شده صفت فرض شده برابر انواع فنتیپ آن است.

ت) اگر مادری دارای ژن نمود ناخالص باشد امکان ندارد پیوسته دانه تشکیل شده ژن نمود خالص داشته باشد.

- (۱) ۱ مورد
- (۲) ۲ مورد
- (۳) ۳ مورد

تاليفي آكادمي زيزست معلمان ايران

کدام گزینه قطعاً درست است؟

- (۱) در ذرت‌ها، صفت رنگ‌دانه سه جایگاهی است و حالت پیوسته دارد.
- (۲) مصرف فنیل‌آلانین در افراد مبتلا به PKU منجر به آسیب مغزی می‌شود.
- (۳) رنگ گلبرگ گل میمونی برخلاف گل ادریسی، مربوط به رنگیزه‌های کریچه است.
- (۴) تغذیه نمی‌تواند باعث جلوگیری از بیان شدن ال نهفته مبتلایان به فنیل کتونوری شود.

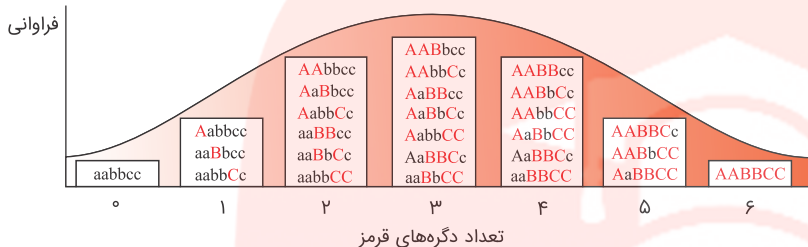
تاليفي عليرضا اکبرپور

ماي درس

گروه آموزشی عصر

گزینه ۲

۱



کافیست در هر ژنتیپ تعداد ال‌های بارز را بشماریم. اگر تعداد ال‌های بارز در این ژنتیپ ۳ جایگاهی برابر باشد، ژن‌های شبیه هم است.

رنگیزه‌های مربوط به تعیین رنگ ذرت توسط ۳ ژن دو دگرهای هر ژن روی کروموزوم‌های همتا واقع شده‌اند کنترل می‌شوند. پس کنترل آن‌ها مربوط به ژن‌های درون هسته است نه ژن‌های درون پلاست.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۴

۲

محصول نهایی بیان ژن یا رنا است که پیوند میان منومرهای آن فسفودی‌استر (اشتراکی) است، یا پروتئین است که پیوند میان منومرهای آن پیتیدی (اشتراکی) است.

در اینجا، محصول نهایی بیان ژن‌های A (در مورد الف) و B (در مورد ب) آن‌زیم هستند که به ترتیب باعث افزوده شدن هیدرات‌کربن A و B به غشای گوچه‌های قرمز می‌شوند. بیان ژن D هم (مورد ب) باعث تولید پروتئین D می‌شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۳

۳

این آزمایش در بدو تولد برای تشخیص برخی بیماری‌ها از جمله احتمال ابتلا به PKU انجام می‌شود. نتیجه این آزمایش باید به سرعت مشخص شود تا اگر نوزاد به PKU مبتلا باشد به جای شیر مادر، از شیرخشک بدون فیلآلانین استفاده کند. بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. ممکن است اصلاً نوزاد به PKU مبتلا نباشد که مشکل مغزی ایجاد شود.

گزینه ۲: نادرست. این آزمایش تعیین کننده رخنmod (ابتلا) به برخی بیماری‌های ژنتیک از جمله PKU است.

گزینه ۳: نادرست. گرچه نمی‌توان بیماری‌های ژنتیک را در حال حاضر درمان کرد (مگر در موارد محدود) اما گاهی می‌توان با تغییر عوامل محیطی، بروز اثر ژن‌ها را مهار کرد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

درصورتی که گروه خونی مرد A^+ باشد و زن فقط از نظر Rh با وی یکسان باشد (یعنی گروه خونی مثبت داشته باشد) پس حالت‌های مختلف گروه خونی ABO به صورت زیر برای وی ممکن است.

ما در می‌تواند OO و BO و AO باشد \Rightarrow — فرزند پدر

از طرفی چون هر دو مثبت هستند و فرزند اول گروه خونی منفی دارد. پس هر دو ناخالص‌اند و باتوجه به اینکه کروماتیدهای خواهی‌اللهای یکسانی باید داشته باشند، پس بین گزینه‌های ۲ و ۳ باید انتخاب کنیم. چون زن Rh روی کروموزوم ۱ (بزرگتر) قرار دارد پس گزینه ۲ درست است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

ذراتی با ژن نمود $Aabbcc$ دارای چهار دگره بارز است بنابراین در میان گزینه‌ها ذرتی با ژن نمود $AaBbcc$ که دارای یک دگره بارز است شبه است کمتری به ذرتی با ژن نمود $AaBbcc$ دارد.

تالیفی پیمان رسولی

برخی ژن‌ها باید در تمام یاخته‌های هسته‌دار بدن آدمی بیان شوند مانند ژن پروتئین‌های ریبوزومی یا ژن رنابسپاراز بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. ممکن است این صفت چندجایگاهی باشد و سایر جایگاهها بر روی کروموزوم‌های غیرجنسی قرار داشته باشند.

گزینه ۲: نادرست. گویچه‌های قرمز بالغ، فاقد هسته و اندامک هستند بنابراین هیچ ژنی ندارند.

گزینه ۴: نادرست. بسیاری از ژن‌ها به یاخته یا بافت خاصی اختصاص دارند و در سایر یاخته‌ها بیان نمی‌شوند بنابراین رونویسی هم نمی‌شوند که نیازی به تقویت آن وجود داشته باشد.

علاوه‌بر آن دقت کنید که تقویت رونویسی لزوماً در تمام ژن‌های یوکاریوتی صورت نمی‌گیرد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

آندوسپرم که ژن نمود $AAaBBbCCc$ دارد از نظر ژن نمود دانه به صورت $AaBbCc$ است و دارای چهار دگره بارز است بنابراین رنگ تیره‌تری نسبت به ذرتی با ژن نمود $AaBbcc$ دارد.

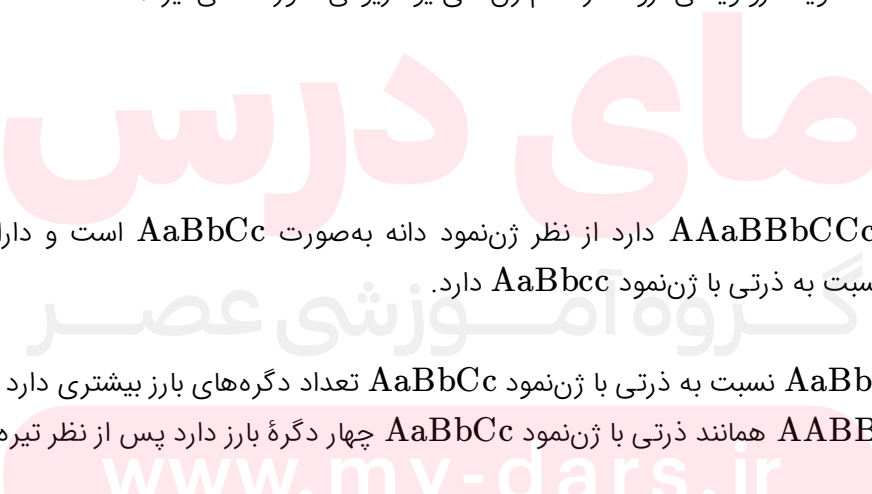
بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) ذرتی با ژن نمود $AaBbcc$ نسبت به ذرتی با ژن نمود $AaBbCc$ تعداد دگره‌های بارز بیشتری دارد پس تیره‌تر است

۳) ذرتی با ژن نمود $AABBcc$ همانند ذرتی با ژن نمود $AaBbCc$ چهار دگره بارز دارد پس از نظر تیره و روشن بودن مشابه آن است

۴) ذرتی که تنها دو دگره بارز دارد و $AaBbcc$ است، قطعاً نسبت به ذرتی با چهار دگره بارز، روشن‌تر است.

تالیفی پیمان رسولی



گزینه ۱

فقط مورد "ب" به درستی بیان شده است.

بررسی موارد:

الف) نادرست. الزاماً همهٔ پروتئین‌های غشاء گلیول قرمز پروتئین D نیستند.

ب) درست. عامل ایجادکنندهٔ گروه خونی ABO کربوهیدرات‌های هستند. گلوکز (مادهٔ اصلی انرژی‌زای ماہیچه اسکلتی) نیز از جنس کربوهیدرات است.

ج) نادرست. گلیول قرمز بالغ ژن ندارد که بیان داشته باشد.

د) نادرست. ژن نمودهای AO، BO و AB ناچالص هستند و فقط در گروه خونی AB دو نوع کربوهیدرات در غشاء گلیول قرمز دیده می‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۳

در این آمیزش ژن نمود یاختهٔ دو هسته‌ای حاصل از گیاه ماده aabbcc بوده است و ژن نمود اسپرم گیاه نر abc آندوسپرم aaaBbbccc بوده است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۴

۱. ابتدا ژنوتیپ پدر و مادر را تعیین می‌کنیم:

$I^B i Dd Cc X^H X^h \times I^A i Dd Cc X^H y$: ژنوتیپ پدر :

۲. فرزندان را از لحاظ گروه خونی مشخص می‌کنیم:

$P : I^A i \times I^B i$

$F_1 : I^A I^B + I^A i + I^B i + ii$

۳. فرزندان را از لحاظ RH (+) یا (-) بودن بررسی می‌کنیم:

$P : Dd \times Dd$

$F_1 : DD + Dd + dd$

۴. فرزندان را از لحاظ بیماری تالاسمی بررسی می‌کنیم:

$P : Cc \times Cc$

$F_1 : CC + Cc + cc$

www.my-dars.ir

تولد دختری هموفیل با گروه خونی A^- و مبتلا به تالاسمی مینور غیرممکن است.

گزینه ۴

برای این صفت سه جایگاهی می‌توان سه حالت فرض کرد:

حالت اول: هر سه جایگاه بر روی بخش‌های مختلف یک زوج کروموزوم همتا باشد = در کل یک زوج کروموزوم

حالت دوم: دو جایگاه بر روی بخش‌های مختلف یک زوج کروموزوم همتا و یک جایگاه بر روی زوج کروموزوم همتای دیگر باشد =

در کل ۲ زوج کروموزوم

حالت سوم: هر جایگاه روی یک زوج کروموزوم مجزا باشد = در کل سه زوج کروموزوم

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۱

بلندی بال با حرف A و کوتاهی بال با حرف a نشان داده می‌شود. زنborهای نر، تک‌لاد و زنborهای ماده دولاد هستند. بنابراین در

صورت آمیزش نر بال بلند (A) با ملکه بال کوتاه (aa) تمام زاده‌های نسل بعد بال بلند (Aa × aa = Aa) خواهند بود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

(۲) در صورت آمیزش زنbor ملکه و زنbor نر قطعاً زاده‌های حاصل همگی ماده خواهند بود.

(۳) در صورت آمیزش زنbor نر بال کوتاه (a) با ملکه‌ای که بال کوتاه دارد (aa) تمامی زاده‌های نسل بعد به طور حتم بال کوتاه خواهند بود. (به علت کلمه می‌توانند، نادرست است)

(۴) در صورت آمیزش نر بال کوتاه (a) با ملکه بال بلند (Aa) بر اساس آمیزش‌های زیر امکان تولد زاده‌ای با بال کوتاه وجود دارد:

$$Aa \times a = Aa + aa$$

$$AA \times a = Aa$$

تالیفی پیمان رسوبی

گزینه ۳

چون هموفیلی در شایع‌ترین حالت خود فاکتور ۸ را ندارد و می‌تواند مربوط به موارد دیگر نیز باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه "۱": هموفیلی قطعاً با اختلال در انعقاد خون است.

گزینه "۲": مرد هموفیل چون روی ال X بیماری را دارد به همه دخترانش بیماری را منتقل می‌کند.

گزینه "۴": مرد هموفیل ال X را از مادر خود دریافت کرده است. درنتیجه مادر دارای ال X بیماری است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

باتوجه به اطلاعات مسئله آمیزش بهصورت زیر است:

$$X^h X^h \times X^H Y = X^H X^h + X^h Y$$

$$pp \times Pp = Pp + pp$$

$$BO \times OO = BO + OO$$

$$Dd \times dd = Dd + dd$$

پسران خانواده هرگز نمی‌توانند از نظر هموفیلی سالم باشند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) پسران خانواده از نظر گروه خونی و فنیل‌کتونوری با والدین متفاوت‌اند.

۲) بر اساس آمیزش بالا دختران خانواده همواره ناقل بیماری هموفیلی هستند.

۳) تمامی فرزندان خانواده گروه خونی O یا B دارند.

تالیفی پیمان رسوی

ما درس گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

همه موارد نادرست هستند. دقت کنید که این سوال یک تست ترکیبی مفهومی است که برای پاسخ به آن، تسلط به فصل ایمنی از یازدهم علاوه بر ژنتیک لازم است.

نکته ۱: در اینجا با سه صفت جداگانه که دگرهای مربوط به آنها به ترتیب روی کروموزوم شماره ۱ (گروه خونی Rh) و کروموزوم شماره ۹ (گروه خونی ABO) و کروموزوم X (هموفیلی) قرار دارد، روبرو هستیم.

در این‌گونه موارد بهترین راه این است که برای هر صفت جدا از سایرین، حالات مربوطه را در نظر بگیریم.

نکته ۲: از نظر هموفیلی پدر ژنتیپ $X^H Y$ دارد که می‌تواند از این نظر دو نوع گامت به صورت‌های Y و X^H تولید کند و مادر هم ژنتیپ $X^h X^h$ دارد که می‌تواند از این نظر ۱ نوع گامت به صورت X^h تولید کند. مربع پانت از این نظر به صورت زیر رسم می‌شود:

کامه‌ها	X^H	Y
X^h	$X^H X^h$	$X^h Y$
نتیجه	همه دختران سالم ناقل	همه پسران بیمار

باتوجه به مربع پانت بالا، چون هیچ پسری سالم و هیچ دختری بیمار نخواهد شد پس گزینه‌های ۲ و ۳ حذف می‌شوند.

نکته ۳: از نظر گروه خونی ABO، پدر با ژن نمود AB دو نوع و مادر با ژن نمود OO یک نوع گامت تولید می‌کند که مربع پانت آنها به صورت زیر خواهد بود:

کامه‌ها	A	B
O	AO	BO
نتیجه	گروه خونی A	گروه خونی B

بنابراین فرزندان یا گروه خونی A یا B دارند که هیچ‌کدام نمی‌توانند به مادر خون بدنه‌ند ولی می‌توانند به پدر خون بدنه‌ند.

همچنین همه می‌توانند از مادر خون بگیرند ولی نمی‌توانند از پدر خون بگیرند.

یادآوری: در انتقال خون، باید توجه کرد که سیستم ایمنی فرد گیرنده، نسبت به آنتی‌ژن‌های بیگانه واکنش داده و اجازه انتقال خون ناسازگار را نمی‌دهد. مثلاً فردی که گروه خونی Rh مثبت دارد چون در غشای گویچه‌هایش پروتئین D دارد، نمی‌توان به فردی که Rh منفی دارد خون بددهد زیرا پروتئین D برای فرد گیرنده بیگانه محسوب می‌شود.

جدول کامل انتقال خون								
دریافت کننده	دهنده							
	O-	O+	A-	A+	B-	B+	AB-	AB+
O-	✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗	✗
O+	✓	✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗
A-	✓	✗	✓	✗	✗	✗	✗	✗
A+	✓	✓	✓	✓	✗	✗	✗	✗
B-	✓	✗	✗	✗	✓	✗	✗	✗
B+	✓	✓	✗	✗	✓	✓	✗	✗
AB-	✓	✗	✓	✗	✓	✗	✓	✗
AB+	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓

دقت کنید که افزایش ترشح هورمون اریتروپویتین باعث افزایش تولید گلبول‌های قرمز می‌شود نه افزایش سرعت تقسیم گلبول‌های قرمز!!! این یاخته‌ها اصلاً تقسیم نمی‌شوند!

گزینه "۱": ژنوتیپ فرد در گروه‌های خونی ۰Odd است. اصطلاح "خالص" برای یاخته‌ای که فقط ۱ ال دارد تعریف نمی‌شود.

از آنجایی که صفت‌های گروه خونی تک‌جایگاهی هستند و اسپرماتوسیت اولیه برخلاف اسپرماتید (حاصل از اسپرماتوسیت ثانویه) دیپلولئید هستند، می‌توان گفت ژنوتیپ در اسپرماتید ۰d و در اسپرماتوسیت اولیه ۰Od است و این مورد صحیح است.

گزینه "۲": در همه گلبول‌های قرمز بالغ و سالم (در همه افراد) آنزیم کربنیک انیدراز وجود دارد.

گزینه "۳": ژنوتیپ همه یاخته‌های پیکری هسته‌دار مشابه یکدیگر است؛ زیرا همه از یاخته تخم منشأ گرفته‌اند.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

از صورت سؤال درمی‌باییم که بیماری وابسته به X بارز است، پس:

$$P : x^A y \quad \times \quad x^A x^a$$

$$F_1 : x^A x^A + x^A x^a + x^A y + x^a y$$

بررسی موارد:

"الف" و "ج": پسران این خانواده نیمی بیمار و نیمی سالم هستند و خالص یا ناخالص بودن برای آن‌ها بی‌معنا است. (رد مورد

"الف" و تأیید مورد "ج")

"ب" و "د": همه دختران این خانواده بیمار هستند. (تأیید مورد "د" و رد مورد "ب")

تالیفی سهند میرطاهری

مای درس

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

تمامی عبارت‌ها نادرست‌اند.

بررسی همهٔ عبارت‌ها:

در بیماری‌های مطرح شده فصل سه شامل هموفیلی (وابسته به جنس نهفته) و فنیل‌کتونوری (منتقل از جنس نهفته) است، وقتی صورت سوال می‌گوید نوعی بیماری پس تنها باید در مورد یک بیماری درست باشد نه هر دو.

الف) در بیماری هموفیلی اگر پدر بیمار ($X^h Y$) و مادر سالم ($X^H X^H$) باشد امکان تولد دختری با ژن نمود متفاوت از مادر یعنی ($X^H X^h$) وجود دارد همچنین اگر بیماری فنیل‌کتونوری فرض شود مطابق با آمیزش زیر امکان تولد دختری با ژن نمود متفاوت از مادر وجود دارد.

$$pp \times Pp = Pp + pp / pp \times PP = Pp$$

ب) در بیماری هموفیلی اگر پدر بیمار ($X^h Y$) و مادر سالم ($X^H X^h$) باشد امکان تولد پسری بیمار وجود دارد و بیماری فنیل‌کتونوری نیز به صورت زیر است.

$$pp \times Pp = Pp + pp / pp \times PP = Pp$$

ج) در هموفیلی اگر پدر سالم ($X^H Y$) و مادر سالم باشد ($X^X X^h$) امکان تولد دختری ناقل هموفیلی وجود دارد در فنیل‌کتونوری نیز از آمیزش پدر و مادر سالم (Pp) امکان تولد دختری ناقل وجود دارد.

د) در هیچ‌یک از بیماری‌ها امکان تولد دختر سالم و خالص از والدین بیمار وجود ندارد.

تالیفی پیمان رسولی

فقط مورد (ب) صحیح است.

این یاخته‌ها در خارجی‌ترین بخش بافت خورش قرار دارند و همانند سایر یاخته‌های بافت خورش تخمک، دیپلولئید هستند و حاوی کروموزوم‌های همتا می‌باشند و بنابراین در هستهٔ این یاخته‌ها دو دگرگوی یک ژن موجود است.

بررسی موارد:

الف: در لوبيا لپه‌ها آندوسپرم را مصرف می‌کنند نه بافت خورش!

ج: در هر تخمک فقط یکی از یاخته‌های بافت خورش می‌وزانجام می‌دهند و تتراد تشکیل می‌شود.

د: بخش ویژه‌ای که رویان را به گیاه مادر متصل می‌کند از سلول تخم منشأ می‌گیرد.

گزینه ۲

منظور صورت سؤال یاخته‌های قلبی و اسکلتی است! موارد "ب" و "د" صحیح هستند.
بررسی موارد:

الف: این تنها در ارتباط با ماهیچه قلبی صحیح است!

ب: به صورت سؤال توجه کنید گفته شده "هر ..."!! برخی از یاخته‌های ماهیچه قلبی یک هسته دارند و ممکن است این مورد را غلط گرفته باشید!! اما دقت کنید یاخته‌های تک‌هسته‌ای نیز می‌توانند صفات چندجایگاهی داشته باشند! پس این مورد درست است!

ج: برای اسکلتی صحیح نیست!

د: درست است؛ این یاخته‌ها دارای سارکومر و پروتئین میوزین هستند؛ همان‌طور که در شکل کتاب درسی مشخص است؛ این پروتئین بیش از یک زنجیره دارد لذا حتماً واجد ساختار چهارم پروتئین‌ها است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گزینه ۲

دگرهای مربوط به گروه‌های خونی مثبت یا منفی در کروموزوم شماره یک قرار دارند و نه در غشاء گویچه قرمز!
بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) در رابطه با رژیم ناقص، حدواسط حالات خالص بروز پیدا می‌کند که در این حالت تعداد انواع ژن نمود و رخ نمود برابر است.
- ۲) گروهی از انسان‌ها تنها با داشتن یک دگره بارز یعنی حالت Rh می‌توانند Dd مثبت در نظر گرفته شوند.
- ۳) در رابطه با رژیم نهفتگی تعداد انواع ژن نمودها با تعداد انواع رخ نمودها یکسان نیست. زیرا تعداد انواع ژن نمود در این حالت از تعداد انواع رخ نمود بیشتر است.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۲

بودن یا نبودن نوعی پروتئین روی غشا یاخته‌های خونی قرمز در تعیین گروه خونی Rh نقش دارد.
بررسی سایر گزینه‌ها:

- گزینه ۱: گلبول‌های قرمز بالغ در خون توانایی تقسیم شدن ندارند.
- گزینه ۲: لوله‌های کوچک پروتئینی در بخش مرکزی سانتریول قرار ندارند.
- گزینه ۳: یاخته‌های قرمز خون فاقد هسته هستند.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۶

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

بر اساس شکل کتاب درسی زبور نر هاپلوئید است در حالی که زبورهای ماده (ملکه و کارگر) دیپلوئید هستند. توجه کنید که زبور ملکه و نر در آمیزش شرکت می‌کنند همچنین زبور نر تنها در اثر بکرزاوی ایجاد می‌شود. پس زبورهای حاصل از لقاح همواره ماده هستند پس گزینه ۳ نادرست است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

(۱) طبق آمیزش زیر امکان ایجاد زبور کارگری با بال سفید وجود دارد:

$$WW \times RW = \underbrace{RW}_{\text{زرد}} + \underbrace{WW}_{\text{سفید}}$$

(۲) طبق آمیزش زیر امکان ایجاد زبور ملکه‌ای با رنگ سفید وجود دارد:

$$RW \times RW = RR + RW + \underbrace{WW}_{\text{سفید}}$$

(۴) تمامی زبورهای حاصل از آمیزش ۲۷ کروموزومی و ماده هستند.

تالیفی پیمان رسولی

شایع‌ترین نوع هموفیلی به فقدان عامل انعقادی هشت مربوط است که معلوم نیست این افراد دارای چه نوع هموفیلی هستند.

تالیفی سهند میرطاهری

مای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

باتوجه به نوع پروتئین یا هیدرات کردن موجود در غشای گویچه‌های قرمز، مشخص می‌شود که فرد می‌تواند از چه گروه یا گروه‌های خونی خون بگیرد. به عنوان مثال، افراد دارای گروه خونی Rh منفی، چون قادر پروتئین D در غشای گویچه‌های خود هستند، اگر خون Rh مثبت که در غشای گویچه‌هایش دارای پروتئین D است دریافت کنند، این پروتئین برای لنفوسيت‌های اینمی اختصاصی فرد گیرنده بیگانه است و نسبت به آن واکنش می‌دهد. باتوجه به همین موضوع می‌توان گفت:

- افراد دارای هر گروه خونی، می‌توانند به همان گروه خونی، خون بدنه‌ند یا بگیرند.
- در گروه خونی Rh، افراد با گروه Rh منفی می‌توانند به Rh مثبت خون بدنه‌ند ولی مثبت نباید به منفی خون بددهد.
- در گروه خونی ABO:

گروه O فقط از O خون می‌گیرد ولی می‌تواند به همه گروه‌های دیگر خون بددهد.

گروه O از A و O خون می‌گیرد و می‌تواند به A و AB خون بددهد.

گروه O از B و O خون می‌گیرد و می‌تواند به B و AB خون بددهد.

گروه AB از همه گروه‌های دیگر خون می‌گیرد ولی فقط می‌تواند به AB خون بددهد.

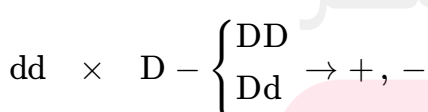
- ۴- برای تعیین امکان انتقال خون، گروه RH جداگانه و گروه ABO هم جداگانه در نظر گرفته می‌شود.

برای تمرین بهتر به جدول زیر دقت کنید:

		جدول کامل انتقال خون							
		دهند							
دریافت کننده	Driافت کننده	O-	O+	A-	A+	B-	B+	AB-	AB+
		✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗	✗
O-	O+	✓	✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗
O+	A-	✓	✗	✓	✗	✗	✗	✗	✗
A-	A+	✓	✗	✓	✓	✗	✗	✗	✗
A+	B-	✓	✓	✓	✓	✓	✗	✗	✗
B-	B+	✓	✗	✗	✗	✓	✗	✗	✗
B+	AB-	✓	✓	✗	✗	✓	✓	✓	✗
AB-	AB+	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓

تالیفی علیرضا اکبرپور

باتوجه به صورت سؤال می‌توان ژن نمود والدین را مشخص کرد:



به این ترتیب امکان تولد دختری با گروه خونی A^- یا B^- و ناقل از نظر هموفیلی ($\text{X}^H \text{X}^h$) وجود دارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در هر مورد، ژنوتیپ‌های احتمالی والدین را در جدول زیر مرتب کردہ‌ایم. کافی است گامت‌ها را به دست آورده و مشخص کنیم کدام ممکن نیست: نکته: گزینه ۱ را بررسی نمی‌کنیم چون به جای واژه (پروتئین D) استفاده کرده است.

عدم امکان در فرزند؟	مادر	پدر	
A-	AB+ و A+	A- و O-	گزینه ۲ (نادرست)
O+	AB+ و A+	O	گزینه ۳ (نادرست)
O-	AB	O- و B-	گزینه ۴ (نادرست)

در اینجا پاسخ درست یعنی گزینه ۴ را با وجهه به جدول بالا بررسی می‌بینیم:

اگر مادر گروه خونی AB داشته باشد، قطعاً به برخی فرزندانش الل A و به برخی دیگر الل B می‌دهد پس هیچ‌کدام از فرزندانش ممکن نیست گروه خونی O با ژنوتیپ OO داشته باشند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

قوانین مندل را به خاطر بسپارید، ممکن است بدردتان بخورد.

الف) درست؛ طبق متن کتاب اندازه قد انسان صفتی چند جایگاهی است و بیش از دو الل دارد. گروه خونی ABO هم دارای سه الل است. قانون اول مندل تمامی صفات را دارای دو الل می‌داند؛ بنابراین وراثت این صفات توسط قانون اول مندل به‌طور کامل توجیه نمی‌شود.

ب) درست؛ رنگ نوعی ذرت صفتی چند جایگاهی است و سه الل دارد. ژن مربوط به بیماری فقدان فاکتور ۸ در مردان نیز یک جایگاه دارد که روی کروموزوم X است. قانون اول مندل تمامی صفات را دارای دو الل می‌داند، پس وراثت این صفات توسط قانون اول مندل به‌طور کامل توجیه نمی‌شود.

ج) درست؛ دقت کنید قانون دوم مندل برای ژن‌هایی که روی یک کروموزوم (برای مثال کروموزوم X و یا کروموزوم ۱) قرار دارند صدق نمی‌کند، زیرا ژن‌هایی که روی یک کروموزوم قرار دارند قطعاً همراه باهم در یک یاخته حاصل از میوز خواهند رفت و نمی‌توان گفت به‌طور مستقل از هم و بدون تأثیر گذاشتن بر هم تقسیم می‌شوند.

د) درست؛ حالت موی انسان دارای دو الل است که نسبت به هم بارزیت ناقص دارند. رنگ گلبرگ گل میمونی نیز از حالت بارزیت ناقص پیروی می‌کند. قانون سوم مندل تمام الل‌ها را به صورت غالب و یا مغلوب می‌داند و بنابراین برای ژن‌هایی که هم‌توان و یا بارزیت ناقص هستند صدق نمی‌کند.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

در صورتی که دگرۀ لاله گوش پیوسته A و دگرۀ مربوط به لاله گوش آزاد a باشد درنتیجه داریم:

مردانی که لاله گوش پیوسته دارند AA/Aa	زنانی که لاله گوش پیوسته دارند aa
مردانی که لاله گوش آزاد دارند aa	زنانی که لاله گوش آزاد دارند Aa/AA

(۱) بر اساس آمیزش زیر همه دختران لاله گوش پیوسته دارند.

$$aa \times aa = aa$$

(۲) بر اساس آمیزش زیر پسران می‌توانند لاله گوش آزاد یا پیوسته داشته باشند:

$$Aa \times Aa = AA + Aa + aa$$

(۳) بر اساس روابط زیر گروهی از پسران می‌توانند ژن نمودی مشابه پدر خود را داشته باشند.

$$aa \times Aa = Aa + aa$$

$$aa \times AA = Aa$$

(۴) بر اساس روابط زیر گروهی از دختران می‌توانند رخ نمودی مشابه با مادر خود داشته باشند.

$$Aa \times aa = Aa + aa / AA \times aa = Aa$$

تالیفی پیمان رسولی

باتوجه به اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$$X^h Y + X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^h + X^h X^h : \text{هموفیلی}$$

$$AB \times OO = AO + BO : \text{گروه خونی ABO}$$

$$Rh \times dd = dd : \text{گروه خونی Rh}$$

باتوجه به آمیزش بالا امکان تولد فرزندی با گروه خونی مشابه والدین وجود ندارد. بررسی سایر گزینه‌ها:

(۱) امکان تولد پسری مبتلا به هموفیلی با گروه خونی A^- در این خانواده وجود دارد.

(۲) اگر والدین Rh منفی باشند تمامی فرزندان قطعاً Rh منفی هستند.

(۳) باتوجه به آمیزش بالا امکان تولد دختری ناقل هموفیلی با گروه خونی B^- وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۱

دگرهای A و B که بر روی فامتن شماره ۹ قرار دارد همانند دگرهای D مربوط به گروه خونی Rh مثبت که بر روی کروموزم شماره ۱ قرار دارد، توسط یک نوع آنزیم یعنی رنابسپاراز شماره ۲ رونویسی می‌شوند و بیان هردو گروه منجر به تولید پروتئین می‌شود. منتها پروتئین D در غشاء قرار می‌گیرد ولی پروتئین‌های A و B آنزیم میان‌یاخته هستند که باعث افزوده شدن هیدرات کربن مخصوص به خود به غشای یاخته می‌شوند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۴

این سؤال بسیار ساده است و فقط کافی است که ژنوتیپ زن را برای حل آن به دست آوریم. از آنجاکه این فرد پدری هموفیلی دارد، پس قطعاً زن ناقل ($X^H X^h$) است.

$$P : X^h y \times X^H X^h$$

$$F_1 : X^H X^h + X^H y + X^h X^h + X^h y$$

پس ژنوتیپ $X^H X^H$ در بین فرزندان وجود ندارد.

تالیفی سهند میرطاهری

گزینه ۱

گزینه ۱: در گروه خونی ABO مبنای گروه‌بندی، بودن یا نبودن یک یا دو نوع هیدرات کربن به نام‌های A و B در غشای یاخته است و این دو نوع هیدرات کربن با هم متفاوت هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲: مبنای گروه‌بندی Rh بودن یا نبودن یک عامل پروتئینی است.

گزینه ۳: پروتئین متصل به غشا در گروه‌بندی Rh و همچنین کربوهیدرات‌های متصل به غشا گویچه قرمز گیرنده نیستند.

گزینه ۴: در دو گروه‌بندی عامل به فسفولیپید غشا متصل می‌شود.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

گزینه ۱

بر اساس اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است بنابراین در این خانواده امکان تولد دختری ناقل هر دو بیماری با گروه خونی مشابه مادر وجود دارد:

$$AB \times AB = AA + BB + AB$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

$$Pp \times Pp = PP + Pp + pp$$

$$X^H Y \times X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^H + X^H X^h$$

توجه کنید در بیماری وابسته به جنس مرد ناقل وجود ندارد بنابراین گزینه "۱" درست است.

تالیفی پیمان رسولی

فقط مورد (ت) درست است.

بررسی موارد:

الف) نادرست. در آدمی از ۴۶ فامتن موجود در هسته یاخته، ۴۴ فامتن اتوزومی و فقط ۲ فامتن جنسی هستند چون در مجموع، مقدار دنا و انواع ژن‌هایی که روی آن قرار دارند در کروموزوم‌های غیرجنسی بیشتر است، انواع صفاتی که روی کروموزوم‌های اتوزوم کنترل می‌شوند بسیار بیشتر از آن‌هایی است که روی کروموزوم‌های جنسی کنترل می‌شوند.

ب) نادرست. دقیقت کنید که یاخته‌های جنسی (گامت = کامه) را با صفات وابسته به جنس اشتباہ نکنید. تمام یاخته‌های هسته‌دار بدن آدمی (چه گامت‌ها و چه یاخته‌های پیکری) هم دارای کروموزوم جنسی و هم دارای کروموزوم اتوزوم هستند.

پ) نادرست. هم صفات اتوزوم و هم صفات وابسته به جنس می‌توانند تک‌جایگاهی یا چند‌جایگاهی باشند. برای چند‌جایگاهی بودن یک صفت لزوماً باید ژن‌ها روی کروموزوم‌های متفاوتی قرار داشته باشند و ممکن است روی بخش‌های مختلفی از یک نوع کروموزوم (مثلًاً کروموزوم X) قرار داشته باشند.

ت) درست. چون کروموزوم‌های جنسی (در مردان xy و در زنان xx) متفاوت است پس شیوع صفات وابسته به جنس در میان مردان و زنان متفاوت خواهد بود. به عنوان مثال صفاتی که دگرهای آن روی کروموزوم y قرار داشته باشد فقط در مردان مشاهده می‌شود.

تألیفی علیرضا اکبرپور

۱) ژنتیپ پدر و مادر را مشخص می‌کنیم:

$$X^C X^c I^A i : \text{ژنتیپ مادر}$$

$$X^C Y I^B i : \text{ژنتیپ پدر}$$

۲) فرزندان را از لحاظ گروه خونی بررسی می‌کنیم:

$$p : I^A i \times I^B i$$

$$F_1 : I^A I^B + I^A i + I^B i + ii$$

۳) فرزندان را از لحاظ بیماری کورنگی بررسی می‌کنیم:

$$p : X^C X^c \times X^C Y$$

$$F_1 : X^C X^c + X^C Y + X^C X^C + X^c Y$$

تولد دختری کورنگ و با گروه خونی AB غیرممکن است.

گزینه ۱

هیچ کدام از موارد جمله موردنظر را به درستی تکمیل نمی‌کند.

بررسی هریک از موارد:

الف) در بیماری اتوژومی نهفته (مانن PKU) اگر پدر و مادر سالم ناقل باشند ($Aa \times Aa$) امکان بیمار بودن فرزند (aa) وجود دارد.

ب) در بیماری اتوژومی بارز، اگر پدر و مادر بیمار ناخالص باشند ($Aa \times Aa$) امکان سالم بودن فرزند (aa) وجود دارد.

ج) در بیماری اتوژومی نهفته، اگر پدر سالم، ناخالص (Aa) و مادر بیمار (aa) باشد امکان سالم بودن فرزند (Aa) وجود دارد.

د) در بیماری اتوژومی نهفته، اگر پدر بیمار (aa) و مادر سالم ناقل (Aa) باشد احتمال فرزند بیمار (aa) وجود دارد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۳

عبارت‌های (الف) و (ج) و (د) درست‌اند.

بررسی همهٔ عبارت‌ها:

وجود دارد:

$$X_d^h X_d^h \times X_D^H Y = X_D^H X_d^h + X_d^h Y$$

الف و ب و ج و د) مطابق با آمیزش بالا امکان تولد پسری تنها مبتلا به هموفیلی یا تنها مبتلا به کورنگی وجود ندارند. در این حالت تمامی دختران ناقل هموفیلی و کورنگی‌اند و همهٔ پسران مبتلا به هر دو بیماری هستند.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۱

هرمافروdit هستند یعنی هم اسپرم و هم تخمک تولید می‌کنند بنابراین عبارت (الف) درست است.

الف) کرم پنهانی با ژن نمود $AAbb$ تنها گامتی با ژن نمود Ab تولید می‌کند و تمامی زاده‌های نسل بعد نیز $AAbb$ خواهند شد. پس ایجاد زاده‌ای با ژن نمود $Aabb$ دور از انتظار است.

ب) کرم پنهانی با ژن نمود $AaBb$ گامت‌های AB, ab, aB و aB تولید می‌کند پس احتمال ایجاد فرزندی با ژن نمود $AABB$ وجود دارد.

ج) کرم پنهانی با ژن نمود $aaBb$ گامت‌هایی با ژن نمود ab و aB را تولید می‌کند پس طبق آمیزش $aB \cdot aB$ امکان ایجاد کرمی با ژن نمود $aaBB$ وجود دارد.

د) کرم پنهانی با ژن نمود $AaBB$ گامت‌هایی با ژن نمود AB و aB تولید می‌کند پس طبق آمیزش $AB \cdot Ab$ امکان ایجاد کرم پنهانی با ژن نمود $aaBB$ وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

هیچ کدام از موارد را نمی‌توان به عنوان جهش در نظر گرفت.

بررسی موارد:

الف) نادرست. در جهش جانشینی نوع قند نوکلئوتیدها تغییر نمی‌کند، بلکه باز آلت عوض می‌شود.

ب) نادرست. جهش ممکن است در یاخته‌های پیکری خود فرد اتفاق بیافتد و به نسل‌های دیگر منتقل نشود.

ج) نادرست. تنوع در جمعیت به واسطه موارد دیگری مثل نوترکیبی در میوز و یا کراسینگ آور نیز اتفاق می‌افتد.

د) نادرست. تغییر در رخنمود فرد می‌تواند ناشی از اثرات محیط باشد. پس نمی‌توان گفت هر تغییر رخنمود نشان‌دهنده وقوع جهش است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

پدر سالم دارای ال‌های بارز نسبت به این صفات (هموفیلی و کوررنگی) است، پس قطعاً دختر نیز این دگره‌های بارز را از پدر خود دریافت می‌کند و نمی‌تواند فاقد آن‌ها باشد.

تحلیل گزینه‌های این سؤال بسیار مهم است:

از آنجا که یک پسر هموفیل و دیگری کوررنگی دارد و هر دو از گامت‌های والدی والدین خود به وجود آمده‌اند، پس ژنتیک پدر و مادر به صورت زیر است:

توجه: کروموزومی که پسر هموفیل از مادر گرفته X_D^h بوده و کروموزومی که پسر کوررنگ از مادر گرفته X_d^H بوده.
توجه مهم: کراسینگ اوور فراموش نشود.

$$X_d^H X_D^h \times X_D^H Y$$

	گامت‌های والدی (مادر) و ژنتیک‌های حاصل از آن‌ها		گامت‌های نوترکیب (مادر) و ژنتیک‌های حاصل از آن‌ها	
	X_d^H	X_D^h	X_D^H	X_d^h
X_D^H	$X_D^H X_d^H$ دختر ناقل نسبت به کوررنگی	$X_D^H X_D^h$ دختر ناقل نسبت به هموفیلی	$X_D^H X_D^H$ دختر سالم خالص	$X_D^H X_d^h$ دختر ناقل نسبت به هر دو بیماری
Y	$X_d^H Y$ پسر کوررنگ	$X_D^h Y$ پسر هموفیل	$X_D^H Y$ پسر سالم	$X_d^h Y$ پسر هموفیل و کوررنگ

گزینه ۲

می‌دانیم دختر یک مرد هموفیلی قطعاً یک دگرده مغلوب هموفیلی را دارد. درنتیجه اwooسیت‌های اولیه این دختر می‌توانند $X^h X^h$ باشند و یا $X^h X^H$ ؛ پس درنتیجه اگر یک اwooسیت اولیه میوز خود را کامل کند و یک اwooسیت ثانویه و یک گویچه قطبی اول تولید کند، قطعاً حداقل در یکی از آن‌ها دگرده مغلوب هموفیلی وجود دارد. با این اوصاف گزینه "۲" نادرست است، چون گفته است در هر دو دگرده بارز وجود داشته باشد.

(۱) گویچه‌های قرمز بالغ خون هسته و درنتیجه دگرده ندارند.

(۲) طبق توضیحات داده شده ممکن است.

(۳) ممکن است دختر دگرده مربوط به پروتئین اضافه‌کننده کربوهیدرات A را دریافت کرده باشد، درنتیجه دگرده مربوط به B اصلاً در دختر وجود نداشته باشد.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گزینه ۲

از آنجایی که انسان دولاد است و از هر کروموزم ۲ عدد دارد، به این ترتیب هر فرد (اعم از DD، Dd و dd) دارای دو ژن برای این پروتئین می‌باشد. اینکه دگرده نهفته باشد، به معنی نداشتن ژن نمی‌باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: همه گویچه‌های خونی پروتئین D ندارند. از طرفی مقدار پروتئین D در فرد DD با فرد Dd برابر است.

گزینه ۳: همواره هر دگرده از یکی از والدین به فرزند می‌رسد.

گزینه ۴: گویچه قرمز بالغ هسته خود را از دست داده و دنای هسته‌ای برای بیان کردن ژن‌ها را نیز ندارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۲

بررسی گزینه‌ها:

تصویر ۱ مربوط به رنگدانه نوعی ذرت و تصویر ۲ مربوط به رنگ گلبرگ گل میمونی است.

الف) درست. در هر دو مورد، تصویر میانی مربوط به صفت حد واسط است.

ب) نادرست. صفت رنگ گلبرگ گل میمونی تک‌جایگاهی است پس دگردهای آن بر روی یک جفت کروموزوم همتا (هم‌ساخت) قرار دارد ولی رنگدانه این نوع ذرت صفتی ۳ جایگاهی است. در صفات چندجایگاهی ممکن است همه ژن‌ها روی بخش‌های مختلف یک کروموزوم با روی کروموزوم‌های متفاوت قرار داشته باشند.

ج) نادرست. رنگدانه ذرت صفتی پیوسته است که حالت پیوسته و نمودار توزیع رخنمود آن حالت زنگوله‌ای دارد ولی رنگ گلبرگ گل میمونی، صفتی گسسته است که فقط سه رخ نمود داشته و نمودار توزیع آن زنگوله‌ای نیست بلکه ستونی است.

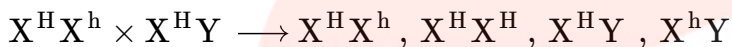
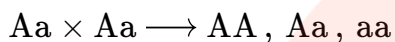
د) درست. ژن‌های مربوط به تعیین رنگدانه ذرت و رنگ گلبرگ گل میمونی بر روی فامتن‌های همتا درون هسته قرار گرفته‌اند و می‌دانیم دنای درون فامتن‌های هسته از نوع خطی است.

یادآوری: دنای مربوط به پلاست‌ها از نوع حلقوی است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

در صورت سؤال عنوان شده است که برخی از فرزندان می‌توانند ژنتیک متغیر با والدین (فاقد دندان آسیاب و هموفیل) داشته باشند. با توجه به اطلاعات مسئله داریم:

$$\text{مادر: } Aa - X^H X^h \quad \times \quad \text{پدر: } Aa - X^H Y$$



با توجه به روابط بالا دختری هموفیل در بین فرزندان این خانواده دیده نمی‌شود و گزینه "۳" غیرممکن است.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۷

الل‌های مربوط به دگره‌های گروه‌های خونی در غشاء گویچه قرمز وجود ندارند، بلکه در دنا (DNA) یافت می‌شوند.
بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲: صفات مربوط به تعیین گروه خونی (ABO) و Rh می‌توانند هم‌زمان باهم ظاهر شوند مثل B^+ و A^+ و ...

گزینه ۳: تشکیل پروتئین D بر غشاء RBC به حضور دو دگره نیازمند است.

گزینه ۴: صفات وابسته به X در مردان برای بروز فقط به یک الل نیاز دارند.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

نکته ۱: چون پدر حالت (خطدار) و مادر حالت (نقطه‌دار) و تمام فرزندان ماده صفت (نقطه - خط) دارند، پس رابطه میان الل‌های نقطه و خط همتوانی است. (گزینه‌های ۱ و ۲ حذف می‌شوند)

نکته ۲: چون در زاده‌ها فقط نرها می‌توانند حالت (بال نقطه‌ای) و فقط ماده‌ها می‌توانند حالت (بال نقطه - خط) داشته باشند، نشان می‌دهد که شیوع صفت در دو جنس برابر نیست و احتمالاً صفت وابسته به جنس است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گروه‌آموزشی عصر

رنگ گلبرگ گل میمونی صفتی تک جایگاهی و دو الی است که ال بارز یعنی R نسبت به ال نهفته یعنی W ، بارزیت کامل ندارد (بارزیت ناقص).

رنگدانه نوعی ذرت، صفتی سه جایگاهی است که هر جایگاه توسط دو ال (یکی بارز و یکی نهفته) کنترل می‌شود.
بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. صفت رنگدانه نوعی ذرت، حالت پیوسته و نمودار زنگوله‌ای دارد ولی صفت رنگ گلبرگ گل میمونی، حالت گسسته و نمودار ستونی دارد.

گزینه ۲: نادرست. هر دو صفت بر روی دنای خطی درون هسته و بر روی کروموزوم‌های همتا قرار دارند نه روی دنای حلقوی درون میان‌یاخته.

گزینه ۴: نادرست. هر دو صفت بیش از دو رخنمود در جمعیت دارند (رنگ گل میمونی ۳ رخنمود و رنگدانه نوعی ذرت، ۷ رخنمود).

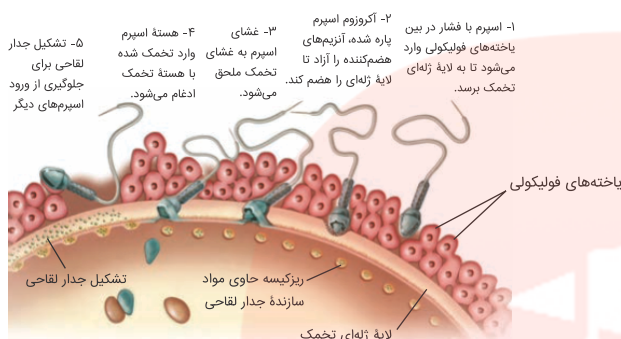
تألیفی علیرضا اکبرپور

مای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

صفاتی که ژن آن‌ها بر روی کروموزوم راکیزه قرار دارند، از مادر به همه فرزندان می‌رسند ولی از پدر به فرزندان نمی‌رسند. علت این مسئله به عدم ورود تنہ اسپرم به اووسیت ثانویه در حین لقاح است. یعنی میتوکندری‌های اسپرم به درون اووسیت ثانویه وارد نمی‌شود و سهمی در صفات سلول تخمک و جنین حاصل از آن ندارند.



به این ترتیب فقط مورد "الف" به درستی بیان شده است.

(الف) درست. در هر میتوکندری یک نوع دنای حلقوی وجود دارد. دقت کنید که از آنجایی که هر یاخته ممکن است تعداد زیادی راکیزه داشته باشد، پس می‌توان گفت از هر ژنی ممکن است چندین نسخه در یک یاخته وجود داشته باشد. نکته: ممکن است یک میتوکندری بیش از یک نسخه از کروموزوم خودش را داشته باشد.

(ب) نادرست. از آنجایی که همانندسازی میتوکندری مستقل از اتفاقات چرخه یاخته‌ای و همانندسازی دنای هسته‌ای آن انجام می‌گیرد، نمی‌توان گفت قطعاً تعداد میتوکندری‌ها و تعداد نسخه‌های دنا در یک مرحله به چه تعداد است.

(ج) نادرست. از آنجایی که تقسیم میان یاخته ممکن است نابرابر باشد، پس نمی‌توان گفت حتماً تعداد میتوکندری در یاخته‌های دختری برابر است.

(د) نادرست. ژن پروتئین‌ها و آنزیم‌های درون راکیزه الزاماً روی دنای هسته‌ای قرار ندارد و ممکن است بر روی دنای حلقوی داخل میتوکندری قرار داشته باشد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

تجمع فنیلآلانین در بدن به ایجاد ترکیبات خطرناک منجر می‌شود که می‌تواند بر مغز اثر منفی داشته باشد. همچنین در بیماری سلیاک به دلیل کاهش جذب مواد از جمله گلوکز، قند کافی به مغز نمی‌رسد و می‌تواند بر مغز اثر منفی داشته باشد. بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: فقط در بیماری فنیل کتونوری تجمع آمینواسید (فنیلآلانین) باعث بروز بیماری در فرد می‌شود.

گزینه ۲: در بیماری فنیل کتونوری با کاهش فنیلآلانین موجود در غذا و در سلیاک با کاهش مصرف گندم و جو حاوی پروتئین گلوتن می‌توان از بروز بیماری جلوگیری کرد.

گزینه ۴: در فنیل کتونوری فنیلآلانین به طور مستقیم بر مغز اثر منفی ندارد بلکه این مواد ایجاد شده از این آمینواسید هستند که باعث آسیب مغز می‌شوند.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

همه موارد به جز مورد "الف" به درستی بیان شده‌اند.

بررسی موارد:

الف) دقت کنید در رابطه بارزیت ناقص، در حالت ناخالص حد واسطی از حالت‌های خالص مشاهده می‌شود.

نکته: بروز همزمان دو نوع دگره (الل) مربوط به رابطه همتوانی است نه رابطه بارزیت ناقص!

ب و د) در رابطه بارزیت و نهفتگی، همواره تعداد دگره (الل)ها، برابر با رخنمود (فنتیپ)‌هایی است که متفاوت از یکدیگر هستند.

همچنین در این رابطه، تعداد دگره (الل)ها همواره کمتر از تعداد ژن نمود (ژنتیپ)‌ها است.

ج) در رابطه همتوانی همانند رابطه بارزیت ناقص، تعداد رخنمود (فنتیپ) با تعداد ژن نمود (ژنتیپ) همواره برابر است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

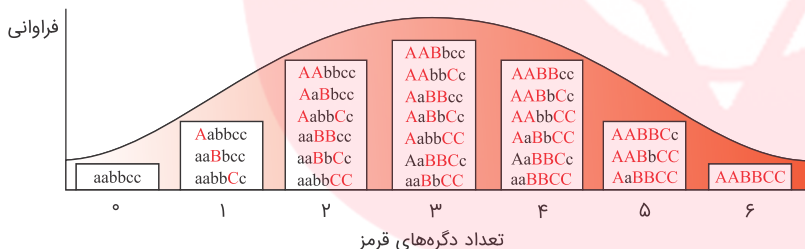
باتوجه به تصویر زیر ۷ نوع فنتیپ مختلف از نظر این صفت میان جمعیت ذرت‌ها دیده می‌شود (هر ستون نشانه یک نوع فنتیپ است) که:

برای فنتیپ‌های ۰ و ۶ (دو سر طیف) فقط یک نوع ژنتیپ

برای فنتیپ‌های ۱ و ۵، سه نوع ژنتیپ

برای فنتیپ‌های ۲ و ۴، شش نوع ژنتیپ

و برای فنتیپ ۳، هفت نوع ژنتیپ می‌توان تصور کرد.



تالیفی علیرضا اکبریور

فقط مورد چهارم نادرست است

بررسی هریک از موارد

مورد اول: درست. هرچه تعداد ال‌های بارز در این صفت سه جایگاهی بیشتر باشد، بروز رنگ قرمز بیشتر است.

مورد دوم: درست. آندوسپرم دارای یاخته‌های تربیلوئید (3^n) است. پس ژنتیپ هر یاخته به صورت AAABBBCCC است که نشان می‌دهد ۹ ال بارز دارد.

مورد سوم: درست. باتوجه به طرح زیر، فنتیپی که بیشترین ژنتیپ ممکن را دارد، فنتیپ حد واسط است که در هر ژنتیپ آن سه دگره بارز و سه دگره نهفته وجود دارد.

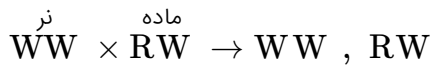
مورد چهارم: نادرست. سفیدترین دانه‌ها (با ژن نمود aabbcc) و قرمزترین دانه‌ها (با ژن نمود AABBCC) در دو سر طیف نمودار زنگوله‌ای شکل قرار داشته و هر دو کمترین فراوانی را نسبت به سایر فنتیپ‌ها دارند.

مورد پنجم: درست. دانه‌های سپید (aabbcc) و دانه‌های قرمز (AABBCC) کمترین فراوانی را دارند و هرکدام از نظر این صفت فقط توانایی تولید یک نوع گامت (ABC و abc) دارند.

تالیفی علیرضا اکبریور

گزینه ۴

باتوجه به اطلاعات سؤال ژنتیک گیاه نر و ماده به صورت زیر است:



از طرفی برای تولید درون دانه (آندوسپرم) گامت ماده (باخته دو هسته‌ای) بایستی حاوی دو دگرگیسان باشد؛ پس برای درون دانه خواهیم داشت:



کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۸

گزینه ۱

باتوجه به متن کتاب که افراد مبتلا به کم خونی گویچه داسی شکل معمولاً در سنین کودکی می‌میرند، پس افرادی که از نظر صفت گویچه‌های قرمز داسی شکل دارای ۲ دگرگیسه نهفته هستند (بیمار) اولًا از پدر و مادری که ناخالص‌اند (تأثید گزینه ۱) متولد می‌شوند، ثانیاً به سن تولید‌مثلی نمی‌رسند و توانایی تولید گامت نخواهند داشت. (رد گزینه‌های ۲ و ۳ و ۴)

تالیفی کیوان نصیرزاده

گزینه ۴

در اینجا هرچه امکان ناخالص بودن بیشتر باشد، احتمال تنوع گامتی و امکان ایجاد ژن نمود بیشتر میان فرزندان افزایش می‌یابد.
در گزینه ۴ از بخش اول حداقل ۸ نوع گروه خونی و بخش دوم حداقل ۲ نوع گروه خونی میان فرزندان ممکن است.

در سایر گزینه‌ها باتوجه به این که افراد با گروه خونی Rh مثبت و همچنین افراد با گروه خونی A و گروه خونی B را ناخالص در نظر گیریم، حداقل انواع گروه خونی در فرزندان به صورت زیر است (که می‌توانید در هر مورد با رسم مربع پانت به آن برسید).

گزینه ۱: ۴ نوع - ۴ نوع

گزینه ۲: ۴ نوع - ۸ نوع

گزینه ۳: ۴ نوع - ۴ نوع

تالیفی علیرضا اکبرپور

ماهی درس

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

بر اساس مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$aa \times AA =$ وجود گودی روی چانه

\underline{Aa}

مرد دارای گودی روی چانه و زن فاقد گودی روی چانه

$X_c^h Y \times X_c^h X_c^h =$ هموفیلی و کوررنگی (باهم بررسی می‌شوند.)

$\underline{X_c^h Y} + \underline{X_c^h X_c^h}$

دختر مبتلا به هموفیلی و کوررنگی پسر مبتلا به هموفیلی و کوررنگی

مردانی که روی چانه خود گودی دارند. AA/Aa	مردانی که روی چانه خود گودی ندارند. aa
زنانی که روی چانه خود گودی دارند. AA	زنانی که روی چانه خود گودی ندارند. Aa/aa

پس می‌توان گفت تولد پسری که روی چانه خود گودی دارد و مبتلا به بیماری‌های هموفیلی و کوررنگی است دور از انتظار نیست.

تالیفی پیمان رسولی

برای حل این سؤال بهتر است ابتدا ژن‌ها را از هم تفکیک کنیم و سپس نتایج را باهم در نظر بگیریم.

$AABbcc \times aaBbCc$

$$\begin{cases} AA \times aa \rightarrow Aa \\ Bb \times Bb \rightarrow BB, Bb, bb \\ cc \times Cc \rightarrow cc, Cc \end{cases}$$

پس می‌توان گفت ژن نمودها به صورت زیر خواهد بود:

$\underline{AaBBCc}, \underline{AaBbCc}, \underline{AaBBcc}, \underline{AabbCc}, \underline{AaBbcc}, \underline{Aabbcc}$: انواع رخ نمودها
با ۴ دگره قرمز با ۳ دگره قرمز با ۲ دگره قرمز با ۱ دگره قرمز

تالیفی حشمت اکبری برهانی

www.my-dars.ir

باتوجه به صورت سؤال:

$AAbbcc \times aaBBCC \rightarrow \underline{AaBbCc}$

سه الی غالب در ذرتهای تولیدی وجود دارد که باتوجه به گزینه‌ها تنها ژنتیک عنوان شده در گزینه ۱ سه دگره غالب دارد.

گزینه ۳

در انتهای نمودار زنگوله‌ای برای صفت رنگ ذرت، همه ال‌ها بارز هستند؛ اما فراوانی فنوتیپ در پایین‌ترین مقدار است.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

گزینه ۳

یاخته‌های هاپلولوئیدی متحرک در لوله فالوپ عبارت‌اند از اووسیت ثانویه، اولین جسم قطبی و اسپرم. همه این یاخته‌ها در صورت طبیعی بودن درون هسته خود ۲۲ کروموزوم غیرجنسی دارند. ژن‌های مربوط به گروه‌های خونی ABO و Rh به ترتیب روی کروموزوم ۹ و ۱ قرار دارند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: فقط در مورد اسپرم صادق است.

گزینه ۲: در مورد اسپرم صادق نیست.

گزینه ۳: در مورد اولین جسم قطبی صادق نیست. این یاخته نیز می‌تواند لقادیر باشد ولی جنین کامل و سالم ایجاد نمی‌کند.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۳

در علم ژن‌شناسی، ویژگی‌های ارثی جانداران را صفت می‌نامند در حالی که در گزینه (۳) ویژگی است که صفت نمی‌باشد.

تالیفی حمید راهواره

گزینه ۳

هنگامی که صفت تحت تأثیر محیط باشد، یک ژنوتیپ خاص در شرایط مختلف محیطی ممکن است بیش از یک نوع فنوتیپ را نشان دهد. از طرفی می‌دانیم بسیاری از صفت چندجایگاهی (همانند قد آدمی، وزن آدمی، رنگ پوست آدمی) تحت اثر محیط هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. اگر بین (همه) دگرهای هر جایگاه، رابطه بارزیت ناقص یا همتوانی باشد انواع فنوتیپ با ژنوتیپ برابر می‌شود زیرا هر ژنوتیپ بیانگر یک نوع فنوتیپ است.

گزینه ۲: نادرست. اگر بین تمام دگرهای صفت چند جایگاهی رابطه همتوانی باشد به شرط اینکه تحت اثر محیط نباشد، انواع ژنوتیپ و فنوتیپ باهم برابر می‌شود.

گزینه ۳: نادرست. فقط صفت وابسته به Y است که تنها ممکن است در یکی از دو جنس (یعنی فقط مردها) مشاهده شود و از مرد به تمام پسرانش به ارث برسد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

همان طور که در صورت سوال گفته شده است زن مذکور ناقل هموفیلی می‌باشد زیرا یک کروموزوم X حاوی دگره بیماری را از پدر دریافت کرده است.

در رابطه با مرد نیز باید گفت که از نظر هموفیلی سالم است پس از ازدواج این دو فرد هیچ گاه دختر مبتلا به هموفیلی به وجود نمی‌آید ولی سایر گزینه‌ها امکان‌پذیر است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱": با توجه به گروه خونی پدر و مادر این گروه خونی امکان‌پذیر است و با ناقل بودن مادر، پسر می‌تواند دگره بیماری هموفیلی را از مادر دریافت کند.

۳": پسری با گروه خونی A0 دگره A را از مادر و دگره ۰ را از پدر گرفته و با وجود ناقل بودن مادر از نظر بیماری هموفیلی و سالم بودن مادر از نظر فنیل‌کتونوری پسری سالم از نظر هر دو بیماری امکان‌پذیر است.

۴": دختری با گروه خونی ۰۰ یک دگره را از مادر با گروه خونی A0 و دیگری را از پدری با گروه خونی B0 گرفته است. با توجه به ناقل هموفیلی بودن مادر و بیماری فنیل‌کتونوری پدر تولد دختری ناقل هردو بیماری امکان‌پذیر است.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۳

در یک صفت تک‌جایگاهی هر چه میزان دگره‌ها بیشتر باشد، انواع ژن‌نمود بین افراد جمعیت بیشتر می‌شود. این در حالی است که تعداد ژن‌نمودهای خالص به اندازه تعداد دگره‌ها افزایش می‌باید ولی تعداد ژن‌نمودهای ناخالص بیشتر بالا می‌رود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲: کاهش تعداد ژن‌نمود تنها زمانی با کاهش تعداد رخ‌نمود برابر است که بین دگره‌ها رابطه بارز و نهفتگی برقرار نباشد.

گزینه ۳: انواع فنوتیپ به نوع رابطه بین دگره‌ها ارتباط دارد. ممکن است افزایش تعداد فنوتیپ به دلیل افزایش تعداد ژن‌نمودهای ناخالص باشد.

گزینه ۴: انواع الل در یک فرد زمانی کاهش می‌باید که فرد ژن‌نمود خالص داشته باشد. در چنین حالتی نمی‌توان گفت رخ‌نمودهای جمعیت کم می‌شوند چون فقط یک فرد بررسی شده است، نه افراد جمعیت!

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در مورد گروه خونی Rh، ۲ ژن‌نمود خالص DD و dd ولی تنها یک رخ‌نمود مغلوب گروه خونی - دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: صفت تک‌جایگاهی است ولی هر انسان دو جایگاه این صفت را دارد (در هر فامیل ۱، یک جایگاه).

گزینه ۲: در ارتباط با صفت Rh، دو ژن D و d در جمعیت دیده می‌شود نه هر فرد.

گزینه ۳: گویچه قرمز، هسته و فامیل ۱ ندارد.

تالیفی حمید راهواره

این فرد در غشاء گویچه‌های سرخ دارای پروتئین D و هیدرات کرین A است. شماره ۴ مربوط به پروتئین سطح داخلی غشاء است ولی پروتئین D مسئول ایجاد گروه خونی RH باید در سطح خارج غشاء دیده شود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. در سطح کتاب درسی، تنها آنزیمی که درون هسته ساخته می‌شود، RNA ریبوزومی (رنای رناتنی) است که و در میان یاخته و در ساختار ریبوزوم (رناتن) مسئول تولید پیوند پیتیدی است و درون هسته فعالیتی ندارد.

گزینه ۲: نادرست. هیدرات کرین A رد غشاء گویچه‌های سرخ این فرد وجود دارد ولی، تولید آن توسط یک آنزیم پروتئینی به نام آنزیم A صورت گرفته که این آنزیم به دستور زن A موجود بر روی کروموزوم شماره ۹، توسط ریبوزوم‌های آزاد میان یاخته گویچه‌های سرخ نابالغ در مغز قرمز استخوان تولیدشده است.

گزینه ۳: نادرست. شماره ۳ یک پروتئین ناقل است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

مای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

فرض می‌کنیم که دگره (ال)‌های بیماری‌ها و صفات موردنظر، به ترتیب A B C D است. با این فرض به حل تست می‌پردازیم.

بررسی گزینه‌ها:

۱) از بین ۴ ال بالا، سه ال A B C را انتخاب می‌نماییم. ژن نمود (زنوتیپ)‌های این بیماری، به این شکل است:

$$AA - AB - AC / BB - BC / CC$$

نکته: در رابطه همتوانی، برای یافتن تعداد ژن نمود (زنوتیپ)‌ها، از رابطه زیر استفاده می‌کنیم که در آن n بیانگر تعداد ال‌های آن صفت است.

$$(n(n-1)) / 2$$

نکته: تعداد ژن نمود (زنوتیپ) و رخ نمود (فتوتیپ)، در روابط بارزیت ناقص و همتوانی با یکدیگر برابر است.

۲) در رابطه بارز و نهفتگی، تعداد رخ نمود (فتوتیپ)‌های متفاوت برابر با تعداد دگره (ال)‌ها است؛ لذا تعداد رخ نمود (فتوتیپ) متفاوت این بیماری، ۴ عدد است.

۳) از بین ۴ ال بالا، سه ال A B C را انتخاب می‌نماییم که رابطه بین دو ال اول از نوع همتوانی و رابطه بین دو ال اول و ال آخر، از نوع بارزیت ناقص است.

$$CC / AA - AB - AC / BB - BC$$

۴) با توجه به فرض اولیه، رابطه بین سه ال اولیه از نوع بارز و نهفتگی است و سه ال اولیه با ال آخری، رابطه همتوانی دارند. با توجه به فرض اولیه، این بخش دو نوع فتوتیپ A و AD را شامل می‌شود.

$$AA - AB - AC - AD$$

با توجه به فرض اولیه، این بخش دو نوع فتوتیپ B و BD را شامل می‌شود.

$$BB - BC - BD$$

با توجه به فرض اولیه، این بخش دو نوع فتوتیپ C و CD را شامل می‌شود.

$$CC - CD - DD$$

در آخر: با اینکه مؤلف کتاب درسی، طراحی سؤالات محاسباتی از فصول ۱ تا ۵ را ممنوع اعلام کرده است، طراح کنکور سراسری ۹۹ در سؤال ۲۰۱ دفترچه کنکور، سؤالی محاسباتی از فصل ۵ زیست دوازدهم طراحی کرده است. این سؤال صرفاً برای آشنایی شما عزیزان با این تیپ از سؤالات بود که در کنکور سراسری غافلگیر نشوید.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گروه آموزشی عصر

یاخته شروع کننده چرخه تخدانی اووسیت اولیه است که ۲۸ مضاعف شده است. به این ترتیب از هر ژنی روی کروموزوم‌های

هسته دو نسخه دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه "۱": جدا شدن کروماتیدهای خواهری در میوز ۲ انجام می‌شود.

گزینه "۲": در پی الحق غشاء یاخته، یاخته اسپرم (زامه) و اووسیت ثانویه انجام می‌شود.

گزینه "۳": در فرآیندهای گامت‌زایی علاوه بر یاخته‌های حاصل از اووگونی‌ها، یاخته‌های فولیکولی نیز درگیر هستند. به این ترتیب نمی‌توان عنوان کرد، ساخت سانتریول در همه آن‌ها در دوران جنبی اتفاق می‌افتد. توجه کنید که در اووسیت ثانویه نیز ساخت جفت سانتریول پس از بلوغ و هر ماه یکبار اتفاق می‌افتد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

بررسی تعداد دگرهای باعث ارزیابی طول شاخک می‌شود. براین اساس از آمیزش پروانه‌هایی با ژن نمود حد آستانه‌ای امکان تولد پروانه‌ای با ژن نمود حدواتر وجود دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۲ و ۳) هرچه تعداد دگرهای بارز بیشتر باشد، طول شاخک پروانه بلندتر خواهد شد.

۴) از آمیزش پروانه‌هایی با ۸ دگرۀ بارز و پروانه‌هایی با ۸ دگرۀ نهفته طبق آمیزش زیر پروانه‌ای با ۴ دگرۀ بارز ایجاد می‌شود.

$$AABBCCDD \times aabbccdd = AaBbCcDd$$

تالیفی پیمان رسوبی

مای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

باتوجه به اطلاعات مسئله داریم:

$$\text{مادر } ABD - X^H - \times \text{ پدر } B - D - X^h Y$$

باتوجه به اطلاعات دختر خانواده که به صورت $ddX^hX^h - A$ است، می‌توان ژنتیک پدر و مادر را به صورت زیر نوشت:

$$\text{مادر } AB \times \text{ پدر } BO \longrightarrow AB, BB, BO, AO$$

$$Dd \times Dd \longrightarrow DD, Dd, dd$$

$$X^H X^h \times X^h Y \longrightarrow X^H X^h, X^h X^h, X^H Y, X^h Y$$

دقیق کنید که چون دختر گروه خونی A دارد و به دلیل پدر B نمی‌تواند AA باشد، پس ژنتیک پدر BO و پدر AO است. در بین فرزندان، دختری با گروه خونی O (فاقد هر دو نوع کربوهیدرات گروه خونی) نمی‌تواند وجود داشته باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: پسر دارای یک نوع کربوهیدرات گروه خونی (AO یا BO یا BB)، دارای پروتئین D (DD یا Dd) و سالم از نظر فرآیند لخته شدن خون ($X^H Y$) در بین فرزندان دیده می‌شود.

گزینه ۲: پسری با اختلال در فرآیند لخته شدن ($X^h Y$) با یک نوع کربوهیدرات گروه خونی (AO یا BO یا BB) و بدون پروتئین D (dd) روی گویچه قرمز در بین فرزندان دیده می‌شود.

گزینه ۳: دختری با هر دو کربوهیدرات گروه خونی (AB) و دارای پروتئین D (DD یا Dd) و سالم ($X^H X^h$) نیز در بین فرزندان دیده می‌شود.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۸

صفت حالت رنگ گل میمونی اتوزومی، تک جایگاهی، دو الی با رابطه بارزیت ناقص است.

ژنتیک RR قرمز، WW سفید و RW صورتی می‌شود.

گروه خونی RH: اتوزومی، تک جایگاهی، دو الی با رابطه بارز و نهفتگی: Dd گروه خونی RH^+ و dd گروه خونی RH^- می‌شود.

تألیفی مسعود حدادی

مای درس

گروه آموزشی عصر

با توجه به اطلاعات صورت سوال و جدول مقابله ژن نمود مردان و زنان سالم و طاس قابل بررسی است:

مرد طاس: AA	زن طاس: aa
مرد سالم: aa یا Aa	زن سالم: AA یا Aa

بنابراین در اثر آمیزش مردان و زنان طاس طبق آمیزش زیر امکان تولد زنان و مردان سالم وجود دارد.

$$AA \cdot aa = Aa$$

بررسی سایر گزینه‌ها:

(۱) آمیزش مطابق با زیر است بنابراین نمی‌توان گفت تمامی فرزندان دگره بارز دارند و نمی‌توان گفت مردان این جمعیت همگی سالم‌اند.

$$AA \cdot AA = AA \text{ یا } AA \cdot Aa = Aa + AA$$

(۲) طبق آمیزش $aa \cdot AA = Aa$ همه فرزندان ناخالص‌اند.

تالیفی پیمان رسولی

یاخته‌های حاصل از اولین سیتوکینز نابرابر اووسیت ثانویه و اولین جسم قطبی هستند. هر دو این یاخته‌ها هاپلوبیتی مضاعف شده هستند. به این ترتیب در هریک از آن‌ها یک کروموزوم X (حاوی ژن مربوط به هموفیلی) و یک کروموزوم Y (حاوی ژن گروه خونی Rh) وجود دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱": سیتوکینز نابرابر در مورد اولین جسم قطبی اتفاق نمی‌افتد.

گزینه ۳": ریزکیسه‌های دارای مواد جدار لقاحی در اووسیت ثانویه وجود دارد.

گزینه ۴": میوز ۲ فقط در صورت لقاح با اسپرم اتفاق می‌افتد و انجام آن الزامی نیست.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

همانند ABO صفتی گستته است. Rh

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲": ۸ نوع رخ نمود ($4^A \times 2^B = 8$) مشاهده می‌شود.

گزینه ۳": ال B بر ۰ بارز است.

گزینه ۴": در هر دوی این افراد ژنتیک و فنوتیپ یکسان است.

تالیفی سهند میرطاهری

گزینه ۲

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه "۱": این بیماری نوعی بیماری مستقل از جنس نهفته است.

گزینه "۳": نوزادی که به این بیماری مبتلا است باید به جای شیر مادر، با شیرخشک مخصوص تغذیه شود.

گزینه "۴": این افراد باید از غذاهای بدون فنیلآلانین یا کم فنیلآلانین دار برای جلوگیری از بروز بیماری استفاده کنند.

تالیفی سهند میرطاهری

گزینه ۱

طبق اطلاعاتی که صورت سؤال در اختیار ما گذاشته است، ما ۳ دگره در جمعیت داریم که باید رابطه این‌ها با یکدیگر را پیدا کنیم.

ابتدا برای هر رنگ یک حرف انگلیسی انتخاب می‌کنیم: سیاه: S، خاکستری: W، قهوه‌ای: G

شرط اول سؤال این است که از لقاح دو خرس سیاه هرگز خرس خاکستری متولد نمی‌شود. اگر ما سیاه را بر خاکستری غالب در نظر بگیریم، تولد یک خرس خاکستری از دو خرس سیاه کاملاً ممکن است. اگر هر دو خرس SW باشند به راحتی خرسی با ژنتیپ WW می‌تواند متولد شود که خاکستری است. درنتیجه قطعاً دگره خاکستری بر سیاه غالب است. حال داریم از لقاح دو خرس سیاه ممکن است خرس قهوه‌ای متولد شود، شرط اول مورد نیاز برای سیاه شدن خرس‌ها این است که حداقل یک دگره S داشته باشند. اگر فرض کنیم قهوه‌ای بر سیاه غالب است، هرگز امکان ندارد از لقاح دو خرس سیاه یک خرس قهوه‌ای متولد شود. درنتیجه سیاه بر قهوه‌ای غالب است و طبق فرض صورت سؤال یک دگره بر دو دیگر غالب است. سیاه یکبار مغلوب شده و قهوه‌ای هم یکبار مغلوب شده، پس خاکستری بر هر دو غالب است. طبق توضیحات گزینه "۱" مورد انتظار نیست. چون از یک خرس خاکستری خالص قطعاً خرسی خاکستری متولد خواهد شد.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گزینه ۲

باتوجه به اطلاعات فوق می‌توان ژنتیپ زن و مرد را به صورت زیر در نظر گرفت؛ مرد - dd $X^H Y ABD$ و زن $X^H - A$ از آنجایی که فرزند اول، پسر بیمار ($X^H Y$) است و قطعاً X^H را از مادر دریافت کرده است، پس مادر ناقل بیماری است. از طرفی چون گروه خونی فرزند اول - B است، پس ژن نمود مادر AO و از نظر Rh، گروه خونی پدر ناخالص بوده است. به این ترتیب خواهیم داشت:

$$\text{مرد } X^H Y \times \text{زن } X^H X^h \rightarrow \frac{|X^H X^h|}{\text{دختر سالم}} : \frac{|X^H Y|}{\text{پسر سالم}} : \frac{|X^h Y|}{\text{پسر بیمار}}$$

$$AB \times AO \rightarrow \frac{|AA|}{\text{گروه خونی A}} : \frac{|AO|}{\text{گروه خونی AB}} : \frac{|AB|}{\text{گروه خونی B}} : \frac{|BO|}{\text{گروه خونی B}}$$

$$Dd \times dd \rightarrow \frac{|Dd|}{+} : \frac{|dd|}{-}$$

حال اگر فرزند بعدی دختر باشد از نظر ژنتیپ و فنوتیپ برای بیماری فوق دو حالت وجود دارد، $X^H X^h$ یا $X^h X^h$ از نظر گروه خونی ABO، ۴ نوع ژن نمود و ۳ نوع رخ نمود و از نظر مثبت و منفی بودن گروه خونی ۲ حالت ژنتیپی و فنوتیپی وجود دارد. پس دختر این خانواده $16 = 2 \times 4 \times 2 \times 3 = 12$ نوع فنوتیپ می‌تواند داشته باشد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۳

ذرت‌هایی با ۳ دگرگاه بارز بیشترین فراوانی را دارند و در بین گزینه‌ها گزینه ۳ ($AaBbCC$) ذرتی با ۴ دگرگاه بارز است که بیشترین شباهت را با ذرت‌های حد بواسطه دارند.
بررسی سایر گزینه‌ها:
او ۲ و ۴) در سایر گزینه‌ها به ترتیب ذرت‌ها صفر، ۶ و ۵ دگرگاه بارز دارند.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۳

فرزند اول بیمار است و قطعاً ال بیماری‌زا را از یک یا هر دو والد دریافت کرده. اما چون پدر و مادر سالم هستند، پس قطعاً ال بیماری حالت نهفته دارد. (گزینه‌های ۲ و ۴ حذف می‌شوند)
اگر بیماری وابسته به X نهفته باشد، دختر بیمار ژن نمود $XaXa$ خواهد داشت که باید یکی از ال‌های Xa را از پدر و دیگری را از مادر دریافت کرده باشد. اگر پدر دارای Xa باشد ژن نمود XaY خواهد داشت و باید بیمار باشد ولی نیست! پس وابسته به جنس نهفته هم رد می‌شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۲

- * بیماری وابسته به جنس که زنان ناقل در آن دیده می‌شود: وابسته به جنس نهفته
- * بیماری وابسته به جنس که زنان ناقل در آن دیده نمی‌شود: وابسته به جنس بارز
- * بیماری مستقل از جنس که در آن رخ نمود بیشتر ژن‌نمودها، بیماری را نشان نمی‌دهد: مستقل از جنس نهفته
- * بیماری مستقل از جنس که در آن رخ نمود بیشتر ژن‌نمودها، بیماری را نشان می‌دهد: مستقل از جنس بارز

بررسی همه گزینه‌ها:

۱ و ۳) مرد سالم و زن سالم یا حتی بیمار، ممکن است هر دو ژنتیپ Aa داشته باشند که به این ترتیب در بیماری نهفته و یا بارز، امکان وجود هر دو نوع فرزند بیمار و سالم وجود دارد.
۲ و ۴) در بیماری بارز از ازدواج زن سالم (X^hX^h) با مرد بیمار ($X^H Y$) الزاماً تمامی پسران سالم خواهند بود. در بیماری نهفته از ازدواج مرد سالم ($X^H Y$) با زن بیمار (X^hX^h) الزاماً تمامی دختران حاصل ناقل و سالم خواهند بود.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گزینه ۴

ذرتی با یک دگرگاه بارز از نظر فراوانی و تنوع ژن‌نمودی با ذرتی با پنج دگرگاه بارز یکسان است و ذرتی که پنج دگرگاه بارز دارد با ذرتی که ژن‌نمود $AaBbCc$ دارد از نظر رنگی متفاوت است.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۳

کرم‌های خاکی لقاح دو طرفی دارند و هر دو می‌توانند هم اسپرم و هم تخمک ایجاد کنند. بنابراین کرم خاکی اول گامت‌هایی تولید می‌کند که با کرم خاکی دوم آمیزش می‌کند. براین اساس طبق آمیزش‌های مختلف امکان ایجاد گامتی با دگره B وجود ندارد پس کرمی با ژن نمود AaBb ایجاد نمی‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

(۱) طبق آمیزش زیر امکان ایجاد کرم خاکی با ژن نمود AaBb وجود دارد.

$$AB.ab = AaBb$$

(۲) طبق آمیزش زیر امکان ایجاد کرم خاکی با ژن نمود AABB وجود دارد.

$$AB.AB = AABB$$

(۳) طبق آمیزش زیر امکان ایجاد کرم خاکی با ژن نمود AaBb وجود دارد.

$$Ab.Ab = AaBb$$

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۴

پدر $X^H Y$ و مادر $X^h X^h$ است. با توجه به مربع پانت، همه دختران $X^H X^h$ و سالم‌اند. همه پسران بیمارند و اல بیماری را دریافت می‌کنند.

X^H	Y	کامه‌ها
$X^H X^h$	$X^h Y$	X^h
$X^H X^h$	$X^h Y$	X^h

تالیفی مسعود حدادی

گزینه ۳

بررسی همه موارد: با توجه به اینکه والدین سالم هستند و فرزند بیماری دارند یعنی دگره (الل) کنترل کننده بیماری نهفته بوده است، چون در غیر این صورت والدین نمی‌توانستند سالم باشند.

پس تا اینجا تشخیص دادیم الگوی بیماری نهفته است و دو مورد بارز بودن در گزینه‌ها رد می‌شود.

از طرف دیگر چون هیچ شرطی برای بیماری مطرح نشده و غیر وابسته به X می‌تواند باشد از نظر وابسته به X آن را بررسی می‌کنیم.

چون دختر XaXa بیمار داریم، پس پدر باید بیمار باشد یعنی: YaY

اما در صورت سؤال پدر سالم است پس الگو نمی‌تواند وابسته به X نهفته نیز باشد. و سه مورد برای این بیماری نقص شد.

تالیفی آکادمی زیست معلمان ایران

اگر صفت وابسته به Y باشد از پدر به تمام پسرانش منتقل می‌شود و اگر وابسته به X باشد پسرانی که از پدر X را دریافت نمی‌کنند ژن بیماری را نخواهند داشت.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. اگر صفت روی کروموزوم Y واقع شده باشد می‌تواند از پدر به تمام پسران خانواده منتقل شود.

گزینه ۲: نادرست. اگر صفت از نوع بارز باشد، پدر بیمار ژن نمود $X^A Y$ و مادر بیمار یکی از ژن نمودهای $X^A X^a$ یا $X^A X^A$ خواهد داشت. اگر مادر ناخالص باشد، امکان دارد پسر سالم با ژنتیپ $X^a Y$ ایجاد شود و ممکن است تمام فرزندان این خانواده (که شاید حتی یکی باشد!) پسران سالم باشند.

گزینه ۳: نادرست. اگر صفت نهفته باشد (همانند هموفیلی) پدر سالم دارای ژن نمود $X^H Y$ و مادر سالم دارای یکی از دو ژن نمود $X^H X^h$ یا $X^h X^h$ است. اگر مادر ناخالص باشد، احتمال تولید پسری با ژن نمود $X^h Y$ یعنی بیمار وجود دارد و ممکن است تمام فرزندان این خانواده (که شاید فقط یکی باشد!) پسران بیمار شوند.

تالیفی علیرضا اکبریور

برای آنکه به پسری مبتلا به هموفیلی و کورزنگی از پدر و مادری سالم متولد شود باید مادر ناقل هر دو بیماری باشد پس آمیزش به صورت زیر است:

$$H_C^H Y \times X_C^H X_c^h = \underbrace{X_c^h Y}_{\substack{\text{پسر سالم از هر دو بیماری} \\ \text{پسر مبتلا به هموفیلی و کورزنگی}}} + \underbrace{X_C^H Y}_{\substack{\text{دختر سالم از هر دو بیماری} \\ \text{دخترناقل هر دو بیماری}}} + \underbrace{X_C^H X_c^h}_{\substack{\text{پسر مبتلا به هموفیلی و کورزنگی}}} + \underbrace{X_c^H X_c^h}_{\substack{\text{دختر سالم از هر دو بیماری} \\ \text{دخترناقل هر دو بیماری}}}$$

بیماری‌های کورزنگی و هموفیلی بر روی یک کروموزوم به ارث می‌رسند و باهم بررسی می‌شوند بنابراین پسران خانواده یا از نظر هر دو بیماری سالمند یا به هر دو بیماری مبتلا هستند.

تالیفی پیمان رسولی

باتوجه به اطلاعات مسئله و آمیزش زیر تمامی دختران ناقل هر دو بیماری و به عبارتی سالم‌اند و تمامی پسران مبتلا به هموفیلی و کورزنگی‌اند زیرا این دو بیماری پیوسته هستند:

$$X_d^h X_d^h \times X_D^H Y = X_D^H X_d^h + X_d^h Y$$

تالیفی پیمان رسولی

در صفات تحت تأثیر محیط، برای یک ژنوتیپ، چند نوع فنوتیپ امکان‌پذیر است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. در افراد با رخنمود بارز، ممکن است ژن نمود خالص یا ناخالص باشد.

گزینه ۳: نادرست. در بارزیت ناقص، فقط الی بارز بیان می‌شود ولی این بیان کامل نیست.

گزینه ۴: نادرست. در رابطه همتوانی، برخلاف بارزیت ناقص، فرد با فنوتیپ حد واسط نداریم.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

$$aaBbCc \times AaBbcc \left\{ \begin{array}{l} 1Aa : 1aa \\ 1BB : 2Bb : 1aa \\ 1Cc : 1cc \end{array} \right.$$

موارد "الف" و "ب" درست می‌باشند.

بررسی موارد:

الف) درست. تعداد ژن نمودهای ممکن در بین فرزندان برابر $2 \times 3 \times 2 = 12$ می‌باشد که اگر ژن نمودهای والدین را از آن کم کنیم، ۱۰ نوع ژن نمود متفاوت ایجاد خواهد شد.

در مورد محاسبه رخنمودها بهترین راه کار این است که ژن نمودهای دارای بیشترین الی بارز و ژن نمود دارای کمترین الی بارز (یا بیشترین الی نهفته) را نوشت و ژن نمودهای بین این دو عدد را محاسبه کنیم. مثلًا در این سؤال بیشترین دگره بارز مربوط به $AaBBCc$ (با ۴ الی غالب) و کمترین $aabbcc$ (با صفر الی غالب) است. بین این دو عدد ۳ دگره بارز می‌تواند حضور داشته باشد.

ب) درست. فراوانترین رخنمود مربوط به زمانی است که ۲ دگره غالب در ژن نمود حضور داشته باشند. یعنی؛

$AaBbcc$, $AabbCc$, $aaBbCc$, $aaBBCc$

ج) نادرست. قرمزترین زاده، زاده‌هایی هستند که ۴ دگره بارز و ۲ دگره نهفته دارند. یعنی زاده‌های $AaBBCc$ همانطور که مشخص است در ژن B دو الی بارز کنار هم در یک زاده دیده می‌شوند.

د) نادرست. ماده رنگی از فعالیت آنزیم‌های حاصل از ژن‌ها ساخته می‌شوند و ژن اختصاصی برای ماده قرمز دانه ذرت وجود ندارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

ابتدا ژنوتیپ والدین را پیدا می‌کنیم و سپس خواسته مسئله را به دست می‌آوریم.

$X^H Y AoRrCc$: پدر

$X^H X^h BoRrCc$: مادر

www.my-dars.ir

باتوجه به ژنوتیپ پدر و مادر احتمال تولد دختری هموفیل غیرممکن است

گزینه ۴

در بیماری مستقل از جنس ابتلا به بیماری ارتباطی با تولد سایر فرزندان ندارد و ممکن است از والدین ناخالص و سالم با ژن نمود (Pp) فرزندی مبتلا به بیماری متولد شود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) در بیماری مستقل از جنس بارز، افراد ناخالص نیز به بیماری مبتلا خواهند بود. پس دختری با ژن نمود Hh نیز بیمار خواهد بود.
- ۲) در یک بیماری وابسته به جنس بارز اگر تنها دختران بیمار باشند، پدر خانواده دارای دگرگاه بیماری و مادر سالم است.
- ۳) اگر دختران به بیماری وابسته به جنس نهفته مبتلا باشند قطعاً پدر بیمار دارند.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۲

برای حل این سؤال، ابتدا به اطلاعات داده شده در صورت سؤال توجه می‌کنیم و در می‌یابیم که:

- ۱) چون در این خانواده دختر مبتلا به فنیل‌کتونوری است (aa) و گفته شده هر دو والدین سالم هستند، پس والدین ناقل هستند.
- ۲) از آنجاکه در این خانواده پسر مبتلا به هموفیلی به چشم می‌خورد، پس الـ مربوط به این بیماری را از مادر ناقل خود دریافت کرده است.

$X^H X^h$: مادر

- ۳) به دلیل اینکه در میان فرزندان این خانواده یکی دارای گروه خونی A و دیگری دارای گروه خونی B است و گفته شده گروه خونی والدین نیز یکسان است، پس پدر و مادر دارای گروه خونی AB هستند.
- ۴) حال ژنتیک پدر و مادر را می‌نویسیم:

$X^H Y$ AB Aa , $X^H X^h$ AB Aa

از بین گزینه‌ها فقط گزینه دو در این خانواده امکان تولد دارد؛ یعنی پسری با این ژنتیک:

$X^H Y$ AB aa

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۳ و ۴: احتمال تولد فرزندی با گروه خونی O غیرممکن است.
- ۱: برای تولد دختر هموفیل به پدر بیمار نیاز است که در این خانواده این گونه نیست.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

گزینه ۳

www.my-dars.ir

در صفات تک‌جایگاهی وابسته به X:
اگر صفت نهفته باشد، در مردان بیش از زنان دیده می‌شود.
اگر صفت بارز باشد، در زنان بیش از مردان دیده می‌شود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۲

بررسی همه موارد:

باقوچه به اینکه در این نوع ذرت الالهای بارز، رنگ قرمز و الالهای نهفته رنگ سفید ایجاد می‌کنند، و از طرفی از آمیزش فوق، ذرت‌هایی با ژنتیک‌های $aabbCc$ و $AabbCc$ و $aaBbCc$ و $AaBbCc$ به وجود خواهد آمد و در این ژنتیک‌ها، بدیهی است ژنتیکی که تعداد الال بارز کمتری دارد نسبت به سایرین کمتر است.

دانش‌آموzan عزیز توجه داشته باشد که در این آمیزش، ژنتیک‌های گزینه‌های ۳ و ۴ ایجاد نمی‌شود.

تالیفی آکادمی زیست معلمان ایران

گزینه ۳

برخی از صفات در بدن انسان، منجر به از بین رفتن برخی یاخته‌ها به واسطه مرگ برنامه‌ریزی شده می‌شوند. به عنوان مثال صفت ساخت پروتئین پروفورین و آنزیم القاکننده مرگ برنامه‌ریزی شده و صفت اکتسابی از محیط مانند سوختگی در اثر نور آفتاب. ترکیب با زیست یازدهم: مرگ برنامه‌ریزی شده یاخته‌ای شامل یک سری فرآیندهای دقیقاً برنامه‌ریزی شده است که در بعضی یاخته‌ها و در شرایط خاص ایجاد می‌شود. این فرآیند با رسیدن علائمی به یاخته شروع می‌شود. به دنبال این رخداد، در چند ثانیه پروتئین‌های تخریب‌کننده در یاخته شروع به تجزیه اجزای یاخته و مرگ آن می‌کنند. حذف یاخته‌های پیر یا آسیب‌دیده، مانند آنچه در آفتاب‌سوختگی اتفاق می‌افتد، مثالی از مرگ برنامه‌ریزی شده یاخته‌ای است؛ چون پرتوهای خورشید دارای اشعه فرابنفش‌اند، آفتاب‌سوختگی می‌تواند سبب آسیب به دنا یاخته‌ها و بروز سرطان شود. مرگ برنامه‌ریزی شده یاخته‌ای، با از بین بردن یاخته‌های آسیب‌دیده، آن‌ها را حذف می‌کند. مثال دیگر، حذف یاخته‌های اضافی از بخش‌های عملکردی مانند پرده‌های بین انگشتان پا در پرندگان است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) برای مثال، آفتاب‌سوختگی صفتی است که بدون استفاده از آنزیم‌های دخیل در همانندسازی و رونویسی، نمود پیدا می‌کند.
- ۲) هر دو صفت می‌توانند با استفاده از اثرباری پروتئین‌های مؤثر بر سرعت تقسیم یاخته‌ای، در افزایش سرعت تقسیم یاخته‌ای و ایجاد نوعی توده بدخیم (سرطان) نقش داشته باشند.
- ۳) نوشیدنی‌های الکلی، برخی ویروس‌ها و سایر عوامل محیطی، ممکن است باعث ایجاد نوعی صفت در مراحل اولیه تشکیل تخم شوند.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

گزینه ۴

توضیح نادرستی عبارت سؤال: تغییر عوامل محیطی از جمله مواد غذایی حاوی آمینواسید فنیل‌آلانین تأثیر بر ژن ایجادکننده بیماری ندارد بلکه باعث کنترل بیماری فنیل کتونوری و کاهش بروز اثرات بیماری می‌شود.

بررسی موارد:

- الف) در بیماری فنیل کتونوری ژن سازنده آنزیم تجزیه‌کننده فنیل‌آلانین وجود دارد اما این ژن بیان نمی‌شود بنابراین آنزیم را نمی‌تواند بسازد.
- ب) تغییر مواد غذایی نمی‌تواند فنوتیپ (رخنمود) بیماری فنیل کتونوری را تغییر دهد بلکه فرد همچنان فنوتیپ بیماری دارد اما اثرات منفی آن کاهش پیدا می‌کند.
- ج) تجمع آمینواسید فنیل‌آلانین در بیماری فنیل کتونوری فقط باعث آسیب به مغز می‌شود.
- د) از نظر ابتلا به بیماری فنیل کتونوری (نه پیشگیری) خون نوزادان را در بدو تولد از نظر وجود این بیماری بررسی می‌کنند.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

گزینه ۳

چون پدر دارای ژن نمود $BBdd$ و مادر دارای ژن نمود $AADD$ است، کامه‌های آن‌ها به ترتیب Bd و AD خواهد بود که از لقاح آن‌ها ژن نمود این فرد $ABDd$ و رخ نمود (یا همان گروه خونی) $AB+$ خواهد شد.

در این فرد از روی کروموزوم شماره ۱، پروتئین D که غیر آنزیمی است تولید شده و به غشای گویچه قرمز افزوده می‌شود. همچنین از روی کروموزوم‌های شماره ۹، پروتئین‌های A و B ساخته می‌شوند که در واقع آنزیم بوده و جایگاه فعال دارند و باعث افزوده شدن هیدرات کربن A و B به غشای یاخته می‌شوند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۴

از آنجایی که کروموزوم X پدر قطعاً به فرزندان دختر می‌رسد، در بیماری‌های بارز وابسته به X ، همه دختران پدر بیمار قطعاً دارای کروموزوم X دارای الی بیمار بوده و بیمار خواهند شد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: در بیماری نهفته وابسته به X مادر بیمار دو الی نهفته (بیمار) دارد و چون تنها کروموزوم X پسرها از مادر به آن‌ها می‌رسد پس قطعاً پسرها بیمار خواهند شد.

گزینه ۲: اگر هر دو والد ناقل بیماری باشند می‌توانند پسر بیمار داشته باشند.

گزینه ۴: در صورتی که هر دو والد ناخالص باشند، دختر سالم در بین فرزندان آن‌ها می‌تواند مشاهده شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۵

بر اساس آمیزش زیر هرگز امکان تولد فردی با ژن نمود $Hb^A Hb^A$ امکان‌پذیر نیست.

$$Hb^A Hb^s \times Hb^s Hb^s = Hb^A Hb^s + Hb^s Hb^s$$

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) آمیزش به صورت زیر است و احتمال تولد فرزندی با ژن نمود $Hb^A Hb^s$ که احتمال بقای آن بیشتر از افراد بیمار است، وجود دارد.

$$Hb^s Hb^s \times Hb^A Hb^s = Hb^A Hb^s + Hb^s Hb^s$$

۲) آمیزش به صورت زیر است که در این حالت افرادی می‌توانند متولد شوند که احتمال بقا و تولیدمثل آن‌ها با افراد برابر است ($Hb^A Hb^A$).

$$Hb^A Hb^A \times Hb^A Hb^s = Hb^A Hb^A + Hb^A Hb^s$$

۳) اگر آمیزش را به صورت زیر در نظر بگیریم امکان تولد افرادی که احتمال بقا و تولیدمثل آن‌ها صفر است و $Hb^s Hb^s$ هستند صفر است.

$$Hb^A Hb^s \times Hb^A Hb^s = Hb^A Hb^A + Hb^A Hb^s + Hb^s Hb^s$$

تالیفی پیمان رسولی

تنها عبارت (د) درست است. توجه کنید تنها در صورتی که یک حالت وجود داشته باشد می‌گوییم تعیین دقیق ژن نمود امکان‌پذیر است. بنابراین چون گروه خونی Rh مثبت دو حالت Dd یا DD دارد، عبارت‌های الف، ب و ج نادرست‌اند. اگر به عبارت (د) توجه کنید تنها یک حالت برای زنی مبتلا به فنیل‌کتونوری با گروه خونی O منفی و مردی مبتلا به فنیل‌کتونوری با گروه AB منفی وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

باتوجه‌به اینکه گروه خونی پدر و مادر B^+ و AB^+ عنوان شده است و می‌توان در نظر گرفت مادر BB یا BO و Dd یا ABDD یا ABDD می‌تواند باشد. باتوجه‌به ژنتیک‌های جدید می‌توان عنوان کرد که کل ژنتیک‌ها ۱۲ نوع بوده است که با کم کردن دو نوع ژنتیک پدر و مادر ۱۰ نوع ژنتیک باقی‌مانده است. به این ترتیب باید باتوجه‌به $12 = 3 \times 4$ نوع ژنتیک حاصل، مشخص کنیم ژنتیک والدین چگونه بوده است؟

$$AB \times B - \xrightarrow{\text{تنها زمانی ۴ نوع ژنتیک می‌دهد که}} AB \times BO \rightarrow 1AB : 1BO : 1AO$$

$$D - \times D - \xrightarrow{\text{تنها زمانی ۳ نوع ژنتیک می‌دهد که}} Dd \times Dd \rightarrow 1DD : 2Dd : 1dd$$

حال باتوجه‌به اطلاعات بالا، گروه خونی AB^+ در ۳ مورد از فرزندان (۱ABDD : ۲ABDd) و گروه خونی B^+ در ۶ مورد از فرزندان (۱BBDD : ۲BBDd : ۱BODD : ۲BODd) مشاهده می‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

اگر والد ماده ژن نمود Aa و والد نر BB باشد. گامت نر تنها B و گامت ماده می‌تواند a یا A باشد. همچنین یاخته دو هسته‌ای از دو برابر شدن تخم‌زا ایجاد می‌شود پس می‌تواند ژن نمود aa داشته باشد. لپه نیز از نظر ژن نمودی مشابه رویان است و می‌توانند AB باشند و تخم ضمیمه‌ای حاصل آمیزش تخم‌زا و یاخته دو هسته‌ای است و می‌تواند AAB باشد. بنابراین تمامی عبارت‌ها درست است.

تالیفی پیمان رسولی

ماهی درس

گروه‌آموزشی عصر

در ابتدا به نوشتن ژنوتیپ هریک از والدین اقدام می‌کنیم. الـهای بیماری کم خونی داسی شکل را با الـهای A و a نشان می‌دهیم. با توجه به اطلاعات داده شده از پدر X^HY FfAa یا X^HY FFAA یا X^HY FfAA است. مادر نیز X^HX^HffAA یا X^HX^HffAa یا X^HX^hffAA یا X^HX^hffAa ژنوتیپ دقیق والدین دست می‌یابیم. فرزند اول دارای ژنوتیپ ffaa است (ولی از نظر هموفیلی مشخص نشده است). بر این اساس می‌توان یک حالت کلی از ژنوتیپ والدین به دست آورد:

پدر: X^HY FfAa

مادر: X^HX^HffAa / X^HX^hffAa

دقت کنید که بیشتر یاخته‌های خونی، گویچه‌های قرمز هستند؛ لذا منظور از برخی یاخته‌های خونی، گویچه‌های سفید است. دقت کنید که یاخته‌های خونی موجود در بخش "۲" (جفت) مربوط به مادر است. طبق ژنوتیپ مادر می‌توان گفت که گویچه‌های سفید جفت حاوی یک جفت الـ نهفته هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) طبق ژنوتیپ والدین ممکن است پسری هموفیل به وجود آید.
- ۲) طبق ژنوتیپ والدین، می‌توان ژنوتیپ فرضی (برای مثال X^HX^hffaa) برای بخش "۱" (بند ناف) تعیین کرد. طبق ژنوتیپ فرضی نادرست است.
- ۳) با توجه به ژنوتیپ مادر، می‌توان دو الـ بارز هموفیلی در این یاخته‌ها یافت، ولی هرگز ممکن نیست که دو الـ نهفته هموفیلی مشاهده شود.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

تولید پروتئین غشایی D مربوط به گروه خونی Rh مثبت، توسط ریبوزوم‌های روی سطح شبکه آندوپلاسمی صورت گرفته است (مانند سایر پروتئین‌های غشایی). ولی عامل ایجاد گروه خونی A پروتئین نیست بلکه هیدارت کردن است و توسط آنزیم در میان یاخته صورت گرفته است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) درست. ژن مربوط به پروتئین D بر روی بزرگترین فامتن درون هسته (کروموزوم شماره ۱) قرار دارد و باید توسط رنابسپاراز ۲ رنای پیک از روی آن ساخت شود تا پس از بلوغ از هسته خارج شده و در میان یاخته توسط ریبوزوم‌ها به پروتئین D ترجمه شود.

گزینه ۲: درست. ژن مربوط به گروه خونی A بر روی کروموزوم شماره ۹ توسط رنابسپاراز شماره ۲ رونویسی شده و پس از تولید رنای پیک تکڑی و بلوغ آن، از هسته خارج و در میان یاخته ترجمه شده است تا آنزیم لازم برای افزودن هیدرات کردن A به غشای یاخته تولید شود.

- ۳) درست. اگر فرد دارای ژن نمود AODd باشد، دگره O روی کروموزوم شماره ۹ و دگره d روی کروموزوم شماره ۱، بیان نمی‌شوند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۲

در این لقادیر ژن نمود یاخته اسپرم می‌تواند W یا R باشد و ژن نمود یاخته تخم‌زا تنها می‌تواند W در نظر گرفته شود در صورت لقادیر R و W ژن نمود رویان RW (صورتی) و ژن نمود آندوسپرم (RWW) خواهد بود. و در صورت لقادیر W و W ژن نمود رویان WW (سفید) و ژن نمود آندوسپرم (WWW) در نظر گرفته می‌شود.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۳

پروتئین D به دلیل گروه خونی مثبت در غشاء گویچه‌های قرمز فرد وجود دارد. از آنجایی که این پروتئین غشائی است، پس توسط ریبوزوم‌های متصل به شبکه آندوپلاسمی زبر ساخته می‌شود. آنزیم‌هایی که باعث حضور کربوهیدرات‌های گروه خونی ABO در غشاء گویچه قرمز می‌شوند، در غشاء گویچه قرمز قرار ندارند. علاوه بر کربوهیدرات‌های گروه خونی کربوهیدرات‌های دیگری نیز در غشاء گویچه‌های قرمز وجود دارند.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۴

در ژنتیک گزینه ۳ فقط یک ال بارز وجود دارد و چون در ژنتیک صورت سؤال، ۴ ال بارز به چشم می‌خورد، پس کمترین شباهت، بین ژنتیک صورت سؤال و گزینه ۳ وجود دارد.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۹

گزینه ۵

تمامی عبارت‌ها نادرست‌اند.

بررسی همه عبارت‌ها:

الف) مطابق با آمیزش زیر همه فرزندان دختر حداقل یک دگرۀ بیماری‌زا دارند. اما همه پسران بیمار نیستند.

$$X^h Y \times X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^h + X^h X^h$$

ب) مطابق با آمیزش زیر همه دختران نمی‌توانند بیمار باشند یا ناقل!

$$X^h Y \times X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^h + X^h X^h$$

ج و د) مطابق با آمیزش زیر دختران همگی حداقل یک دگرۀ سالم دارند و پسران می‌توانند ژن نمودی مشابه با پدر خود نداشته باشند.

$$X^H Y \times X^H X^h = X^H X^H + X^h X^h + X^H Y + X^h Y$$

براساس آمیزش بالا دختران دگرۀ سالم را می‌توانند از پدر یا مادر خود دریافت کنند و امکان تولد پسری ناسالم نیز وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

ذرتی با رویان AaBBCc دارای چهار دگره بارز است و به ترتیب آندوسپرم‌ها به صورت زیر به رویان تبدیل می‌شوند.

$\text{AAaBBbCCc} \rightarrow \text{AaBbCc}$ (سه دگره بارز)

$\text{AaaBbbCcc} \rightarrow \text{AaBbCc}$ (سه دگره بارز)

$\text{AAaBBCcc} \rightarrow \text{AaBbCc}$ (چهار دگره بارز)

$\text{AAaBBBCCC} \rightarrow \text{AaBbCc}$ (پنج دگره بارز)

تالیفی پیمان رسوی



مای درس

گروه آموزشی عصر

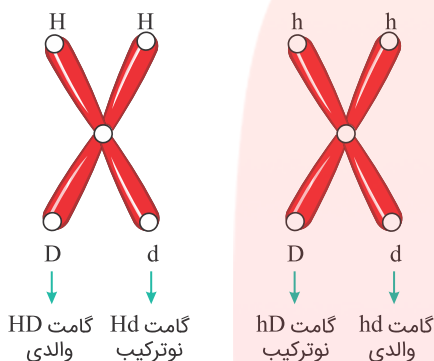
www.my-dars.ir

دقت کنید صفت Rh برای گیج کردن شماست! به آن توجه نکنید. اما به این توضیح برای دو صفت وابسته به X نهفته توجه کنید:

وقتی زنی برای دو صفت وابسته به X نهفته مثل هموفیلی و کوررنگی ناقل است، یعنی دو وضعیت ژن نمودی در او مورد انتظار است ($X_d^H X_D^h$ یا $X_D^H X_d^h$).

اکنون باید به بقیه اطلاعات تست توجه کنید:

این زن، پدری مبتلا به دو بیماری دارد، پس باید ژن نمود پدر $X_d^h Y$ باشد. درنتیجه ژن نمود زن $X_D^H X_d^h$ است. اکنون با چلپایی شدن کروموزوم‌های جنسی زن داریم:



اکنون به جدول زیر توجه کنید:

فرزندان	نوع گامت
پسر دو صفت سالم - دختر دو صفت سالم	HD والدی
پسر یک صفت بیمار - دختر احتمالاً یک صفت بیمار	Hd گامت نوترکیب
پسر یک صفت بیمار - دختر احتمالاً یک صفت بیمار	hD گامت نوترکیب
پسر دو صفت بیمار - دختر یک یا دو صفت بیمار و یا سالم	hd والدی
	گامت hd گامت

بنابراین گزینه‌های ۲ و ۳ و ۴ رد می‌شوند، چراکه حتی اگر به وجود هم بیایند با گامت والدی بوده است. توجه: در سؤال گفته شده قطعاً محصول لفاح کامه‌های نوترکیب باشد.

در صورتی که صفتی دارای دو ال همتوان باشد، دو نوع فنوتیپ در بین مردان ($X^A Y, X^B Y$) و سه نوع فنوتیپ در بین زنان ($X^A X^A, X^A X^B, X^B X^B$) مشاهده خواهد شد. اگر پدر و مادر فنوتیپ متفاوت داشته باشند، آمیزش می‌تواند به چهار صورت زیر اتفاق بیافتد:

$$X^A X^A \times X^B Y \rightarrow X^A X^B + X^A Y$$

$$X^A X^B \times X^A Y \rightarrow X^A X^A + X^A X^B + X^A Y + X^B Y$$

$$X^A X^B \times X^B Y \rightarrow X^B X^B + X^A X^B + X^A Y + X^B Y$$

$$X^B X^B \times X^A Y \rightarrow X^A X^B + X^B Y$$

در هر چهار نوع آمیزش فوق دختری با دو نوع ال (یعنی $X^A X^B$) مشاهده می‌شود.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲: با توجه به مطالب بالا در آمیزش‌های ۱ و ۴ پسری با فنوتیپ مادر قابل مشاهده است.

گزینه ۳: در هیچ حالتی پسری با دو نوع ال نمی‌توان مشاهده کرد. زیرا پسرها فقط یک کروموزوم X و درنتیجه فقط یک ال دارند.

گزینه ۴: در آمیزش‌های ۲ و ۳ دختری با فنوتیپ پدر قابل مشاهده است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

زنوتیپ گیاه والد ماده WW است، پس زنوتیپ یاخته تخم‌زا به صورت W و زنوتیپ یاخته دوهسته‌ای به صورت WW می‌باشد. از طرفی زنوتیپ گیاه والد نر برابر RW است، پس اسپرم‌های این گیاه دارای زنوتیپ R و W می‌باشد.

حال اگر اسپرم R با تخم‌زا لقاح بیدا کند، زنوتیپ تخم اصلی RW (صورتی) می‌باشد، و زنوتیپ تخم ضمیمه و آندوسپرم به صورت RWW است.

اما اگر اسپرم W با تخم‌زا لقاح بابد، تخم اصلی به صورت WW (سفید) و زنوتیپ تخم ضمیمه و آندوسپرم به صورت WWW می‌شود.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

بر اساس اطلاعات جدول آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$$AO \times BO = AB + AO + BO + OO$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

$$X^H Y \times X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^H + X^H X^h$$

$$Pp \times Pp = PP + Pp + pp$$

بنابراین در این خانواده امکان تولد دختری مبتلا به هموفیلی وجود ندارد.

تالیفی پیمان رسوبی

صورت سؤال به یک صفت مستقل از جنس مربوط است. همه موارد جمله فوق را به طور درستی تکمیل می‌کنند.

بررسی موارد:

الف) درست. همواره به تعداد دگرهای موجود در جمعیت، دگره خالص در بین افراد جمعیت مشاهده می‌شود.

ب) درست. در صورتی که سه دگره در جمعیت وجود داشته باشد، سه زن نمود خالص و سه زن نمود ناخالص در بین افراد جمعیت مشاهده می‌شود.

ج) درست. با دو دگره در بین افراد جمعیت ۲ زن نمود خالص و ۱ زن نمود ناخالص مشاهده می‌شود. دقیق کنید که همواره تعداد دگرهای (نه انواع آن) در یک فرد دولاد دو عدد است.

د) درست. حتی با وجود یک نوع دگره در جمعیت نیز، تعداد دگرهای ۲ عدد است.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

مای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

موارد (الف) و (پ) و درست هستند.

بررسی موارد:

الف) درست. گروه خونی ABO دارای ۳ دگره است که اگر وابسته به X فرض شوند برای مردان سه نوع ژنوتیپ و ۳ نوع فنوتیپ و برای زنان همان ۴ نوع فنوتیپ و ۶ نوع ژنوتیپ قابل تصور است.

تفاوت انواع فنوتیپ برابر ۱ و تفاوت انواع ژنوتیپ برابر ۳ خواهد بود.

به جدول زیر توجه کنید:

دگره	مردان			زنان	
	ژنوتیپ	فنوتیپ		ژنوتیپ	فنوتیپ
X _A	X _A Y	A		X _A X _A	A
X _B	X _B Y	B		X _A X _O	B
X _O	X _O Y	O		X _B X _B	AB
				X _B X _O	O
				X _A X _B	
				X _O X _O	
۳ نوع	۳		۳	۶	۴

$$\text{تفاوت فنوتیپ} = 4 - 3 = 1$$

$$\text{تفاوت ژنوتیپ} = 6 - 3 = 3$$

ب) نادرست. مردان دارای ۳ گروه خونی A، B و O خواهند بود که افراد با گروه خونی O می‌توانند به هر دو گروه دیگر خون بدهند.

یادآوری: در انتقال خون، باید توجه کرد که سیستم ایمنی فرد گیرنده، نسبت به آنتیژن‌های بیگانه واکنش داده و اجازه انتقال خون ناسازگار را نمی‌دهد. مثلًاً فردی که گروه خونی Rh مثبت دارد چون در غشای گویچه‌هایش پروتئین D دارد نمی‌توان به فردی که Rh منفی دارد خون بدهد؛ زیرا پروتئین D برای فرد گیرنده بیگانه محسوب می‌شود.

جدول کامل انتقال خون								
دریافت کننده	دهنده							
	O-	O+	A-	A+	B-	B+	AB-	AB+
O-	✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗	✗
O+	✓	✓	✗	✗	✗	✗	✗	✗
A-	✓	✗	✓	✗	✗	✗	✗	✗
A+	✓	✓	✓	✓	✗	✗	✗	✗
B-	✓	✗	✗	✗	✓	✗	✗	✗
B+	✓	✓	✗	✗	✓	✓	✗	✗
AB-	✓	✗	✓	✗	✓	✗	✓	✗
AB+	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓

پ) درست. مردان فقط سه گروه خونی A، B و O خواهند داشت ولی در میان زنان امکان گروه خونی AB وجود دارد. (ت) نادرست. مرد با گروه خونی A دارای ژن نمود X^AY و زن با گروه خونی A دارای یکی از ژن‌نمودهای X^AX^O یا X^AX^A یا X^OX^O خواهد بود که اگر زن ژن نمود X^AX^O را داشته باشد، امکان تولید پسری با ژن نمود X^OY وجود دارد که گروه خونی O

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۳

۱۱۷

درصورت خودلقاھی در جانداران نرماده یا گیاهان دوچنگی فرد ناخالص ممکن است هر دو دگره را از یک والد دریافت کند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: درصورتی که صفت وابسته به X باشد، دگره نهفته در مردها به تنها ی بروز صفت را دارد.

گزینه ۲: درصفات وابسته به X با رابطه بارز و نهفته، ۵ نوع زن نمود ولی تنها ۴ نوع رخنمود مشاهده می‌شود.

گزینه ۴: فرد ناخالص یا رخنمود بارز یا رخنمود حد وسط را بروز می‌دهد.

تالیفی حمید راهواره

گزینه ۲

۱۱۸

موارد (الف) و (ج) درست هستند.

منظور سؤال، گویچه قطبی اول و اووسیت ثانویه برخورد نکرده با اسپرم است.

بررسی موارد:

(الف) درست. در حالت عادی هرکدام از این دو سلول یکی از کروموزوم‌های X را دارند.

(ب) نادرست. بعضی از زن‌ها چندجایگاهی هستند.

(ج) درست. گویچه قطبی اول هاپلوئید بوده ولی کروموزوم‌هایش دو کروماتیدی است.

(د) نادرست. در فرآیند تخمکسازی، هم هورمون‌های LH و FSH و هم استروژن دخالت دارند.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۷

گزینه ۴

۱۱۹

همه موارد درست است.

(الف) اگر بیماری هموفیلی را که نهفته است در نظر بگیریم زن بیمار می‌تواند ال بیماری را از مادر ناقل اما سالم دریافت کرده باشد.

(ب) در بیماری بارز ال بارز باعث بیماری می‌شود که اگر بیماری وابسته به جنس باشد مرد بیمار می‌تواند دارای پدر سالم باشد.

چون فقط Y را از پدر گرفته است و ال بیماری را از مادر به ارث برده است.

(ج) اگر مرد هموفیل باشد، ال بیماری را به دختر خود که دارای مادر سالم خالص است منتقل می‌کند و باعث می‌شود آن دختر ناقل اما سالم شود.

(د) اگر زن برای این بیماری ناخالص باشد می‌تواند ال سالم را به پسر منتقل کند و پسر سالم باشد.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

موارد "ب" و "د" جمله فوق را به درستی تکمیل می‌کنند.

بررسی موارد:

الف) نادرست - دگرهای A و B به ترتیب آنزیم‌های اضافه‌کننده کربوهیدرات A و B به غشاء را می‌سازند و سازنده کربوهیدرات نیستند.

ب) درست - در فردی با ژنتیپ AB، در یاخته‌های بینایی میلتوئیدی که سازنده گلبول قرمز هستند، هر دو دگره (آل) A و B وجود دارد.

ج) نادرست - فرد AO یا BO نیز می‌تواند فرزندی با ژنتیپ OO داشته باشد، پس والدین الزاماً فاقد آل آنزیم اضافه‌کننده کربوهیدرات نبوده‌اند.

د) درست - رخنمود B شامل افرادی با ژن نمودهای BB و BO است. در هر دو حالت کربوهیدرات B روی گویچه‌های قرمز قرار دارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

در فرد مبتلا به فنیل‌کتونوری (pp) بروز علائم پس از آسیب نورون‌ها و بافت عصبی صورت می‌گیرد.

۱) انعکاس عقب‌کشیدن دست تحت کنترل نخاع (نه مغز) است در حالی که در بیماری فنیل‌کتونوری یاخته‌های مغز آسیب می‌بینند.

۲) به افراد مبتلا به فنیل‌کتونوری در بدو تولد شیر خشکی بدون فنیل‌آلانین (نه بامیزان کم فنیل‌آلانین) داده می‌شود.

۳) در افراد مبتلا به فنیل‌آلانین آنزیم تجزیه‌کننده فنیل‌آلانین (نه تولید کننده آن) دچار اختلال می‌شود.

تالیفی پیمان رسولی

تمامی عبارت‌ها درست‌اند.

بررسی همه عبارت‌ها:

الف) بزرگترین بخش دانه در گیاه ذرت همان آندوسپرم با عدد کروموزومی تریپلوبیت است که برای یک صفت تک‌ژنی و تک‌جایگاهی دارای سه دگره است.

ب) بزرگترین بخش دانه در گیاه لوبيا همان لپه است و دارای دو مجموعه کروموزومی است.

ج) نمی‌توان گفت همواره در همه گیاهان یاخته تخمراز نظر کروموزومی هاپلوبیت است. مثلا در گیاه گندم زراعی که هگزاپلوبیت است، تخمراز تریپلوبیت است.

د) در شرایط خاص و در صورت بروز خطای میوزی در آنافاز ایجاد گامت ماده ۲۷ کروموزومی از یک گیاه ۲۷ کروموزومی وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

بررسی سایر گزینه‌ها:

- گزینه ۱: صفات دارای بارزیت ناقص، گستته هستند اما با بیش از دو شکل ظاهری دیده می‌شوند.
- گزینه ۲: صفات دارای بارزیت ناقص دارای بیش از دو حالت هستند اما این صفات گستته هستند.
- گزینه ۴: گروه خونی Rh تک جایگاهی و گستته است.

تاليفي مهدى مهرزاد صدقيانى

فقط مورد (ج) درست است.

بررسی موارد:

- الف) نادرست. در این بیماری، آنزیمی که آمینواسید فنیلآلانین را تجزیه می‌کند وجود ندارد. پس فنیلآلانین تجزیه نمی‌شود ولی بخشی از آن در ساختار پروتئین‌ها (محصولات عملکرد رناتن) یافت خواهد شد.
- ب) نادرست. تجمع فنیلآلانین در بدن به ایجاد ترکیبات خطراک منجر می‌شود و مغز آسیب می‌بیند.
- ج) درست. نوزاد با شیر خشک‌هایی که فاقد فنیلآلانین است تغذیه می‌شود و در رژیم غذایی او برای آینده، از رژیم‌های بدون (یا کم) فنیلآلانین استفاده می‌شود.
- د) نادرست. پروتئین شیر مادر حاوی فنیلآلانین است. در شیر مادر فنیلآلانین (آمینواسید) به صورت آزاد وجود ندارد.

تاليفي عليرضا اکبرپور

- در فصل سوم دوازدهم فقط بیماری‌های وابسته به X نهفته مانند هموفیلی و غیرجنسی نهفته مثل فنیلکتونوری تدریس شده است؛ پس بیماری‌هایی با الگوی بارز را نباید در نظر گرفت.
- حال باید حالت‌های مختلف را با توجه به اطلاعات داده شده سؤال بنویسیم:
- اگر عامل بیماری را غیرجنسی نهفته در نظر بگیریم:

$$\left\{ \begin{array}{l} P : aa \times Aa \\ F_1 : \underbrace{Aa}_{\text{پسر مشابه مادر}} + aa \end{array} \right.$$

اگر عامل بیماری را وابسته به X نهفته در نظر بگیریم:

$$\begin{aligned} X^h Y &: \text{پدر} \\ X^H X^h \text{ یا } X^H X^H &: \text{مادر} \end{aligned}$$

همان‌طور که واضح است تنها در بیماری غیرجنسی نهفته ممکن است ژنتیپ پسر مشابه مادر باشد.

همه موارد به نادرستی بیان شده‌اند. اطلاعات داده‌شده در صورت سؤال، برای حل تست نیاز نیست. زنبور نر، یکی از جاندارانی است که با می‌تواند با میتوز، ۲ گامت با زن نمود (زنوتیپ) مشابه به وجود آورد. زنبور ملکه پس از تقسیم میوز و ایجاد تخمک، به دو طریق تولیدمثل می‌کند:

- ۱- تخمک بدون لقاح شروع به تقسیم می‌کند و زنبور نر هاپلوئید (تک‌لاد) را به وجود می‌آورد.
- ۲- با اسپرم زنبور نر لقاح انجام داده و زنبور ماده ملکه و یا زنبور ماده کارگر را به وجود می‌آورد.

از بین زنبورهای ملکه و کارگر، فقط زنبورهای ملکه توانایی تولیدمثل و انجام میوز (کاستمان) را دارند؛ اما هر دو می‌توانند زن‌هایی که از والدین خود دریافت کرده‌اند را طی تقسیم میتوز (رشتمان) تکثیر کنند. (این نکته در کنکور سراسری ۹۵ مورد پرسش قرار گرفته شده است)

بررسی موارد:

الف) با توجه به توضیحات اولیه داده‌شده در پاسخ سؤال، این مورد لزوماً نادرست است.

ب) دقت کنید که هرگز از لقاح زنبور نر و زنبور ملکه، زنبور نر به وجود نمی‌آید.

ج) دقت کنید که زنبور نر، هرگز نمی‌تواند ناقل هر نوع بیماری باشد.

د) با توجه به توضیحات اولیه در پاسخ سؤال، زنبور ماده ایجادشده در پی لقاح، ممکن است زنبور ملکه نسل بعدی باشد که دارای توانایی میوز است.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

هیچ کدام از موارد درست نیستند.

بررسی موارد:

الف) نادرست. در یک صفت وابسته به X نهایتاً یک ال دیده می‌شود. دقت کنید که در یک صفت مستقل از X حداقل یک نوع و حداقل دو نوع ال دیده می‌شود.

ب) نادرست. در زامه‌ها (گامت‌های تولیدی یک مرد) یا کروموزوم X و یا کروموزوم Y وجود دارد. در نیمی از زامه‌ها که X ندارند، الی از صفت وابسته به X وجود ندارد.

ج) نادرست. در زنان در صفات‌های وابسته به X نیز چون دو ال مشاهده می‌شود، پس تعداد زنوتیپ‌ها از تعداد ال‌ها بیشتر است.

د) نادرست. هر یاخته پوششی زنان دو ال برای هر صفت مستقل یا وابسته به X دارد. به این ترتیب از ۲ ال موجود در جمعیت فقط دو ال دارند.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گروه آموزشی عصر

گزینه ۱

تنها عبارت (ج) درست است.

بررسی همه عبارت‌ها:

الف) درصورتی که مادر ناقل در نظر گرفته شود (نالصالص) می‌تواند بیماری وابسته به جنس به فرزند دختر منتقل شود.

ب) در بیماری‌های وابسته به جنس، پسر دگرهای بیماری را تنها از مادر خود دریافت می‌کند و تنها کروموزوم ۷ را از پدر خود دریافت می‌کند.

ج) برای بروز یک بیماری وابسته به جنس نهفته در دختران هر دو والد باید دگرۀ بیماری‌زا را داشته باشند. در ارتباط با بیماری وابسته به جنس نهفته اگر پدر واحد دگرۀ بیماری باشد قطعاً بیمار محسوب می‌شود.

د) اگر مادر ناقل در نظر گرفته شود توانایی انتقال دگرهای بیماری‌زا را به فرزندان پسر خود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۳

بر اساس اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$$Pp \times Pp = PP + Pp + pp$$

$$X^h Y \times X^H X^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^h + X^h X^h$$

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱ و ۲ و ۴) بر اساس آمیزش بالا امکان تولد فرزندانی مبتلا به هموفیلی و فنیل‌کتونوری وجود دارد و نمی‌توان گفت فقط پسران یا دختران به این بیماری‌ها مبتلا می‌شوند.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۳

گزینه ۱: نادرست. برخی ژن‌های وابسته به جنس روی کروموزوم Y قرار دارند.

گزینه ۲: نادرست. مردان در صفات وابسته به X فقط یک ژن دارند ولی ناقل نیستند.

گزینه ۴: نادرست. گروه خونی ABO تک‌جایگاهی ولی چند الی است.

تالیفی منصور کهنول

گزینه ۱

ممکن است ژن‌های آن در مکان‌های متفاوتی روی یک جفت کروموزوم همتا یا روی جفت کروموزوم‌های همتای متفاوتی قرار داشته باشد.

تالیفی علیرضا اکبریور

راه اول:

انواع ژنوتیپ و فنوتیپ برای هر صفت را جداگانه محاسبه و در هم ضرب می‌کنیم (سریع‌تر)

- برای مردان

از نظر کوررنگی، برای مردان ۲ نوع ژنوتیپ ممکن است: $X^d Y$ و $X^D Y$

از نظر هموفیلی هم برای مردان ۲ نوع ژنوتیپ ممکن است: $X^h Y$ و $X^H Y$

پس برای مردان از نظر این دو صفت ۲ ضربدر ۲ یعنی ۴ نوع فنوتیپ ممکن است.

- برای زنان

از نظر کوررنگی، ۲ نوع فنوتیپ ممکن است: سالم و بیمارا!

از نظر هموفیلی هم ۲ نوع فنوتیپ ممکن است: سالم و بیمار

پس برای زنان از نظر این دو صفت ۲ ضربدر ۲ یعنی ۴ نوع فنوتیپ ممکن است.

(کوررنگ هموفیل + کوررنگ غیرهموفیل + غیرکوررنگ هموفیل + غیرکوررنگ غیرهموفیل)

راه دوم: برای هر دو صفت، انواع ژنوتیپ و سپس فنوتیپ را می‌نویسیم. (طولانی‌تر)

تالیفی علیرضا اکبرپور

بر اساس اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$X^h Y \times X^H Y^h = X^H Y + X^h Y + X^H X^h + X^h X^H$ بیماری هموفیلی

$Hb^s Hb^s \times Hb^A Hb^s = Hb^A Hb^s + Hb^s Hb^s$ بیماری کم خونی داسی‌شکل

$AB \times OO = AO + BO$ ABO گروه خونی

$dd \times dd = dd$ Rh گروه خونی

بنابراین زنان نیز در این خانواده می‌توانند به هموفیلی مبتلا باشند اما کروموزوم Y نداشته باشند.

بررسی گزینه‌ها:

۱) وجود دگر Hb^s در فرزندان این خانواده سبب کاهش بقای انگل مولد مalarیا در گویچه قرمز می‌شود زیرا انگل مalarیا نمی‌تواند به راحتی در گویچه‌های قرمز داسی‌شکل زندگی کند.

۲) فرزندان گروه‌های خونی A یا B دارند بنابراین آن‌ها تنها یک نوع کربوهیدرات گروه خونی را در گویچه قرمز خود دارند.

۳) در افرادی که به کم خونی داسی‌شکل مبتلا هستند به علت افزایش ترشح هورمون اریتروپویتین و افزایش تولید گویچه‌های قرمز مصرف ویتامین B_{12} و فولیک اسید در گروهی از فرزندان بیش از حد نرمال است.

تالیفی پیمان رسوبی

www.my-dars.ir

نمی‌توان گفت هر اسپرماتوسیت اولیه تنها یک عامل مربوط به هر صفت را دریافت کرده است.

۱) علت تفاوت در رخنmodها، تفاوت در تنظیم بیان ژن‌های مختلف و روشن و خاموش شدن ژن‌های مختلف است.

۲) در بیماری فنیل‌کتونوری نوعی کاتالیزور زیستی که همان آنزیم تجزیه کننده آمینواسید فنیل‌آلانین است، وجود ندارد.

۳) نمی‌توان گفت هر زنبور ماده الزاما در لقاح شرکت می‌کند، زیرا زنبور کارگر نمی‌تواند در لقاح شرکت کند.

تالیفی پیمان رسوبی

دگرهای گروه خونی ABO بر روی محلهای یکسانی از کروموزوم شماره ۹ قرار دارد.

وقتی گفته می‌شود در میان فرزندان احتمال وجود هر ۴ گروه خونی (OO – A – B – AB) وجود دارد:

باتوجه به گروه خونی O در میان فرزندان که ژن نمود OO دارد در می‌باییم یک دگره O را از مادر دریافت کرده است.

باتوجه به گروه خونی AB در میان فرزندان در می‌باییم که دگره A را از والد و B را از والد دیگر دریافت کرده است.

در نتیجه ژن نمود والدین از نظر گروه خونی به صورت AO و BO خواهد بود.

بررسی موارد:

الف) نادرست. گویچه‌های قرمز هسته و سایر اندامک‌های خود را هنگام بلوغ در مغز قرمز استخوان از دست داده‌اند و فقد هرگونه ژن و ال (دگره) هستند.

ب) درست. اگر کامه‌های تولیدی والدین را باتوجه به ژن نمود آن‌ها در مربع پانت قرار دهیم مشخص می‌شود که از ۴ خانه، ۲ خانه ژن نمود جدید و ۲ خانه ژن نمودی شبیه والدین دارند.

O	A	کامه‌ها
BO شبیه یکی از والدین	AB جدید	B
OO جدید	AO شبیه یکی از والدین	O

ج) نادرست. در حالت طبیعی امکان این که در غشاء باخته هیچ پروتئینی نباشد نیست! البته می‌توان گفت که اگر والدین هر دو گروه خونی Rh منفی داشته باشند قطعاً تمام فرزندان هم Rh منفی دارند و در غشای گویچه‌های قرمز آن‌ها پروتئین D (نه همه پروتئین‌ها!) وجود ندارد.

د) درست. پدر طی هر تقسیم می‌بوز ۴ اسپرم (زامه) از دو نوع می‌سازد ولی مادر طی هر تقسیم می‌بوز فقط یک نوع تخمک (مامه) می‌سازد.

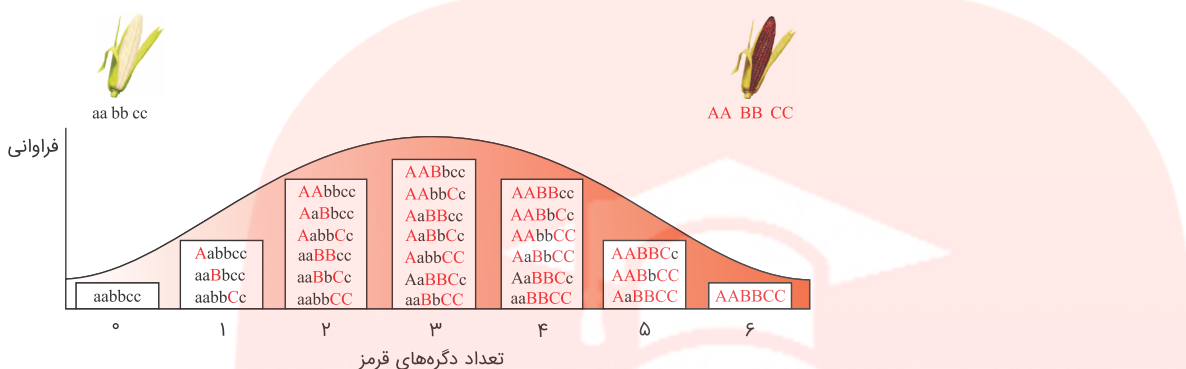
تألیفی علیرضا اکبرپور

ماهی درس

گروه‌آموزشی عصر

از آمیزش دو ذرت $AaBbCc$ و $aabbcc$ همهٔ ذرتهای حاصل به صورت $AaBbCc$ خواهد بود که سه دگرۀ بارز دارد. در پاسخ‌ها باید دنبال ژن نمود (زنوتیپ)ی بگردیم که دارای سه دگرۀ بارز باشد که گزینه ۲ یعنی $AaBbCc$ درست است.

یادآوری: با توجه به طرح زیر و روابط میان دگرۀ‌ها و صفات در این نوع ذرت، تمام ژن نمودهایی که از نظر تعداد دگرۀ‌های بارز یا نهفته برابر باشند، رخ نمود یکسانی را بروز می‌دهند.



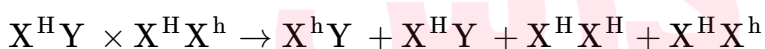
کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

در بیماری مستقل از جنس نهفته که پدر و مادر هر دو بیمار باشند ($aa \times aa$) تمام فرزندان (aa) خواهند شد و امکان فرزند سالم در حالت طبیعی وجود ندارد. بررسی سایر گزینه‌ها:

کافی است در هر مورد مربع پانت را رسم کنیم تا سایر گزینه‌ها رد شود.

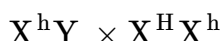
تالیفی علیرضا اکبرپور

در بیماری وابسته به جنس نهفته پدر و مادر سالم هرگز نمی‌توانند فرزند دختر بیمار داشته باشند به مثال زیر در رابطه با بیماری هموفیلی توجه کنید:



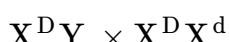
بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) در بیماری وابسته به X نهفته طی آمیزش زیر مادر سالم می‌تواند دگرۀ بیماری زا را به پسر بیمار خود منتقل کند (درحالی که ناقل باشد) یعنی در حالت زیر:



۲) در بیماری وابسته به X بارز مادر بیمار می‌تواند در حالت $X^D X^d$ دگرۀ سالم را به فرزند پسر خود منتقل کند.

۳) در بیماری وابسته به X بارز در صورت آمیزش زیر ممکن است پدر بیمار و مادر سالم دختری بیمار داشته باشند، یعنی در حالت زیر:



تالیفی پیمان رسولی

با استفاده از اطلاعات داده شده در صورت سؤال، ژنوتیپ والدین را پیدا می‌کنیم. با فرض اینکه ال‌های مربوط به نوع مو، به ترتیب F و S باشد، پدر دارای ژنوتیپ $X^H Y DdAAFS$ یا $X^H Y DdAOFs$ یا $X^H X^h DDBBFS$ یا $X^H X^h DDBBOFs$ یا $X^H X^h DDAOFS$ است. مادر نیز دارای ژنوتیپ $X^H X^h DdBOFS$ یا $X^H X^h DdBBFS$ یا $X^H X^h DdBFS$ (و همه این ترتیب‌ها می‌توانند برای $X^H X^H$ تکرار شوند) است. فرزند اول ناقل بیماری هموفیلی (دختر) $X^H X^h DdBFS$ ، موهای صاف SS ، پروتئین D برخلاف کربوهیدرات‌های ABO وجود دارد DDO یا DdO است. با توجه به همه موارد گفته شده ژنوتیپ والدین مشخص می‌گردد:

پدر: $X^H Y AODdFS / X^H Y AODD$

مادر: $X^H X^h BODdFS / X^H X^h BODDFs$

باتوجه به ژنوتیپ والدین، امکان به وجود آمدن دختر مبتلا به هموفیلی (رد گزینه ۳) وجود ندارد.

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

عبارت‌های (الف) و (ب) درست‌اند.

بررسی همه عبارت‌ها:

در دو حالت زیر متنوع‌ترین حالت ممکن از نظر ژن‌نمودی ایجاد می‌شود.

$$AO \times BO = AB + AO + BO + OO$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

(الف) بر اساس آمیزش‌های بالا حداقل یکی از والدین از نظر گروه خونی ABO ناخالص‌اند.

(ب) بر اساس آمیزش بالا ژن‌نمود والدین از نظر گروه خونی Rh یکسان‌اند.

(ج) فرزندان خانواده طبق آمیزش بالا می‌توانند گروه خونی O داشته باشند.

(د) امکان تولد فرزندانی با گروه خونی مشابه والدین وجود دارد.

تالیفی پیمان رسولی

باتوجه به تولد دختر هموفیل می‌توان نتیجه گرفت زن ناقل ($X^H X^h$) است. از طرفی جدا نشدن کروموزومی در اوسویت ثانویه یعنی جدا نشدن کروموزومی در میوز ۲ اتفاق افتاده است. در چنین شرایطی ممکن است جدا نشدن برای کروموزوم دارای ال Y هموفیلی (X^h) رخ داده باشد و گامتی با دو X^h حاصل شده باشد. اگر این گامت با گامت سالم مرد که دارای کروموزوم Y است، لقاح کند، پسری با یک کروموزوم X اضافی و هموفیل متولد خواهد شد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: به دلیل ال X^H مادر، تولد دختری سالم ($X^H X^h$) ممکن است.

گزینه ۲: تولد پسری با دو کروموزوم Y تنها زمانی ممکن است که در اوسویت ثانویه پدر، جدا نشدن کروموزومی رخ داده باشد.

گزینه ۳: اگر جدا نشدن کروموزومی برای کروموزوم دارای ال سالم (X^H) اتفاق افتاده باشد، دختری سالم با یک کروموزوم اضافه می‌تواند متولد شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

هرچه تعداد دگرهای بارز بیشتر باشد، رنگ ذرت تیره‌تر خواهد شد.

تعداد دگرهای بارز	۰	۱	۲	۳	۴	۵	۶
تعداد دگرهای نهفته	۶	۵	۴	۳	۲	۱	۰
فراوانی	۱	۳	۶	۷	۶	۳	۱

ذرتی با بیشترین فراوانی سه دگرۀ بارز و سه دگرۀ نهفته دارد و ذرتی با ژن نمود $AABBcc$ ، چهار دگرۀ بارز دارد. پس دارای رنگ تیره‌تری است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) ذرتی با فراوانی سه عدد در جمعیت می‌تواند یک یا پنج دگرۀ بارز داشته باشد. پس قطعیتی ندارد که تیره باشد.
- ۲) ذرتی با دو دگرۀ بارز نسبت به ذرتی با سه دگرۀ بارز روشن‌تر است.
- ۳) ذرتی که در حد وسط نمودار قرار دارد و بیشترین فراوانی را دارد و دارای سه دگرۀ بارز و سه دگرۀ نهفته است.

تالیفی پیمان رسولی

بر اساس اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$$X^h Y \times X^H X^h = \underbrace{X^H Y}_{\text{دختر ناقل}} + \underbrace{X^h Y}_{\text{پسر مبتلا به هموفیلی}} + \underbrace{X^H X^h}_{\text{دختر هموفیل}} + \underbrace{X^h X^h}_{\text{پسر سالم}}$$

$$AB \times AB = AA + AB + BB$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

برای اساس امکان تولد پسر مبتلا به هموفیلی و با گروه خونی $-A$ وجود دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) فرزندان مبتلا به هموفیلی می‌توانند دختر یا پسر باشند.
- ۲) فرزاندان نیز می‌توانند گروه خونی AB داشته باشند.
- ۳) دختر خانواده نیز می‌تواند از نظر ژن نمودی مشابه مادر خود باشد.

$$(X^H X^h, AB, Dd)$$

تالیفی پیمان رسولی

صفت رنگدانه در این نوع ذرت صفتی ۳ جایگاهی است و نمودار توزیع رخنمودهای آن از نوع زنگولهای شکل یعنی پیوسته است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

مردانی که روی بند انگشتان خود مو دارند BB/Bb	زنانی که روی بند انگشتان خود مو دارند bb
مردانی که روی بند انگشتان خود مو ندارند bb	زنانی که روی بند انگشتان خود مو ندارند BB/Bb

بر اساس روابط زیر و اطلاعات مسئله آمیزش به صورت زیر است:

$$AO \times BO = AB + AO + BO + OO$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

$$Bb \times bb = Bb + bb \text{ یا } BB \times bb = Bb$$

بر این اساس هرگز فرزندی با ژن نمود BB متولد نمی‌شود توجه کنید که به علت تولد فرزندی با گروه خونی O^- بنابراین والدین ناخالص‌اند.

تالیفی پیمان رسولی

در هموفیلی در صورتی که پدر از نظر بیماری سالم و مادر بیمار باشد، همه فرزندان تنها یک دگرگه بیماری‌زا دارند.

$$X^H Y \times X^h X^h = X^H X^h + X^h Y$$

همچنین در صورتی که یکی از والدین بیمار و یکی دیگر از والدین سالم باشد، قطعاً بر اساس آمیزش زیر ژن نمود والدین و فرزندان کاملاً متفاوت خواهند بود.

$$P P \times pp = P p$$

همان‌طور که آمیزش‌ها را مشاهده می‌کنید، پسران تنها به یک بیماری (هموفیلی) مبتلا هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) بر اساس آمیزش‌های بالا قطعاً ژن نمود دقیق پسران خانواده قابل تعیین است.

۲) دختر قطعاً ناقل هر دو بیماری است.

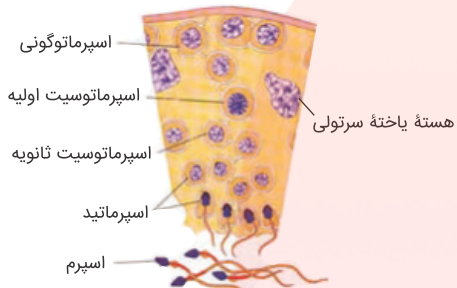
۳) مادر خانواده با توجه به آمیزش‌های بالا قطعاً به هموفیلی مبتلا و پدر سالم است.

تالیفی پیمان رسولی

یاخته‌هایی که طی فرآیند اسپرم‌زایی درون لوله‌های اسپرم‌ساز از هم جدا می‌شوند اسپرم‌اتیدها هستند که با تمایز خود اسپرم‌ها را به وجود می‌آورند.

اگر صفات مستقل از جنس را "تک‌جایگاهی" فرض کنیم، چون اسپرم‌اتیدها هاپلولئید (تک‌لاد) هستند، برای هر صفت یک دگره خواهند داشت.

تذکر مهم: طراح گرامی در این سؤال به اینکه ممکن است صفت مستقل از جنس، "چند‌جایگاهی" باشد توجه نکرده ولی چون گزینه‌های دیگر درست نیستند به ناچار گزینه ۲ را می‌پذیریم!



بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. اسپرم‌اتیدها تقسیم نمی‌شوند بلکه با تمایز خود، یاخته‌های هاپلولئید اسپرم را به وجود می‌آورند.

گزینه ۳: نادرست. اسپرم‌اتیدها در مراحل انتهایی قبل تبدیل به اسپرم (مطابق تصویر بالا) ممکن است دارای تازک باشند ولی تازک اسپرم‌اتید و همچنین اسپرم در لوله‌های اسپرم‌ساز فعال نیست. درواقع اسپرم‌اتیدها توان حرکت ندارند!

گزینه ۴: نادرست. یاخته‌های سرتولی با ترشحات خود تمایز اسپرم‌ها را موجب می‌شوند نه یاخته‌های اسپرم‌اتید!

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

ماهی درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

فقدان عامل انعقادی شماره ۸ نوعی هموفیلی است که از صفات وابسته به X محسوب می‌شود.

$$\begin{array}{ll} \text{پدر} & \text{مادر} \\ \Rightarrow \frac{X^h Y}{X^h X^h} & \frac{X^h X^h}{X^H X^h} \\ \text{والدین} & \\ \text{پسر} & \text{دختر} \\ \Rightarrow \frac{X^h Y}{X^H X^h} & \end{array}$$

چون پدر و پسر بیمار هستند هردو ژن نمود $X^h Y$ دارند.

پسر خانواده X^h را از مادر و y را از پدر دریافت کرده است و چون مادر خانواده سالم است پس X^H را هم دارد و ژن نمود مادر $X^H X^h$ خواهد بود.

دختر خانواده سالم است پس X^H را از مادر دریافت کرده است و البته از پدر X^h را دریافت کرده پس ژن نمود دختر هم همانند مادر $X^H X^h$ است.

بررسی گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. مادر و دختر خانواده هردو ناخالص و دارای ژن نمود $X^H X^h$ هستند.

گزینه ۲: نادرست. در مورد صفات وابسته به X برای مردان خالص یا ناخالص بی معنا است! زیرا فقط یک دگره از آن را دارند!

گزینه ۳: نادرست. پسر خانواده دارای ژن نمود $X^h Y$ است که y را به پسر و X^h را به دختر خود منتقل می‌کند.

گزینه ۴: درست. دختر خانواده دارای ژن نمود $X^H X^h$ است که می‌تواند هر یک از دو کروموزوم X^h و یا X^H را به هریک از فرزندانش منتقل کند.

تالیفی علیرضا اکبرپور

دگره ۰ در گروه خونی ABO، دگره d در گروه خونی Rh، دگره w در تعیین رنگ گلبرگ گل میمونی و دگره X^h در هموفیلی، همگی دگره‌های نهفته هستند و بیان نمی‌شوند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۲: نادرست. در غشای گویچه‌های سرخ فرد با گروه خونی O منفی، هیدرات‌کربن‌های گروه خونی ABO و پروتئین D گروه خونی Rh وجود ندارد ولی سایر پروتئین‌ها و هیدرات‌های کربن مانند تمام غشاهای یاخته‌ای قطعاً یافت می‌شوند.

گزینه ۳: نادرست. در رابطه بازیت ناقص هم، الی باز (در اینجا ال R) بیان می‌شود و ال نهفته (در اینجا ال W) بیان نمی‌شود.

گزینه ۴: نادرست. ژن هموفیلی روی کروموزوم X است که زوج ۲۳ محسوب می‌شود. کروموزوم زوج ۱ در کاریوتیپ آدمی از همه کروموزوم‌های دیگر بلندتر و سنگین‌تر است و طبعاً طی فرایند سانتریفیوژ بیشتر حرکت می‌کند و در بخش پایین‌تری از کروموزوم X قرار می‌گیرد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

در جهش‌های کوچک (از نوع جانشینی) و جهش‌های بزرگ (از نوع واژگونی) تعداد نوکلئوتید و در نتیجه تعداد باز، قند و فسفات و پیوندهای فسفودی استر تغییر نمی‌کند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. اکثر جهش‌های بزرگ را برخلاف جهش‌های کوچک می‌توان توسط میکروسکوپ نوری و با تعیین کاریوتیپ متوجه شد.

گزینه ۲: نادرست. جهش‌های کوچک در بخش‌های خارج از ژن (مثل توالی بین ژن) رونویسی نمی‌شوند پس در ساختار محصول رونویسی تأثیری ندارند.

گزینه ۴: نادرست. جهش کوچکی که منجر به ایجاد بیماری PKU می‌شود به طور غیرمستقیم می‌تواند بر مغز اثر بگذارد و باعث کاهش ضریب هوشی شود. همچنین جهش بزرگی مانند آنچه در سندروم داون روی می‌دهد می‌توان بر ضریب هوشی اثر بگذارد.

تالیفی علیرضا اکبریور

سه حالت وجود دارد که در آن از آمیزش مردی با گروه خونی AB و زنی با گروه خونی نامشخص تنها سه حالت رخنمودی متفاوت در فرزندان ایجاد شود که به شرح زیر است:

$$AB \cdot AB = AA + AB + BB$$

$$BO \cdot AB = AB + AO + BB + BO$$

$$AO \cdot AB = AB + AA + BO$$

مطابق با آمیزش تمامی اعضای خانواده حداقل یک دگره A یا B را دارند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

(۲) طبق آمیزش‌های بالا امکان تولد فرزندی با ژن نمود AO وجود دارد.

(۳) امکان تولد فرزندی با گروه خونی O طبق آمیزش‌های بالا وجود ندارد.

(۴) طبق آمیزش بالا والدین می‌توانند گروه خونی مشابه داشته باشند.

تالیفی پیمان رسوبی

ما درس

گروه آموزشی عصر

درصورتی که بیماری وابسته به X^A بارز باشد، زن سالم X^aX^a است و مرد بیمار X^AX^a می‌باشد. از ازدواج این دو همهٔ پسران X^aX^a (سالم) و همهٔ دختران X^AX^a (بیمار) خواهند شد.
بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینهٔ ۱: درصورتی که بیماری بارز باشد، زن بیمار می‌تواند X^AX^a باشد که با توجه‌به ژن نمود مادر نتیجهٔ فرزندان می‌تواند متفاوت باشد.

گزینهٔ ۲: در بیماری‌های وابسته به X^A نهفته، زن سالم X^AX^a می‌تواند باشد که فقط در حالت اول می‌تواند پسر بیمار به دنیا آورد.

گزینهٔ ۳: در بیماری‌های وابسته به X^A ، بیمار شدن دختران به بیمار بودن پدر وابسته است. به این ترتیب از پدر سالم، دختر بیمار متولد نمی‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

این صفت شبیه به صفت گروه خونی ABO در انسان است که دارای سه دگره A, B, O است. طوری که بین دگره‌های A, B رابطه همتوانی و بین دگره‌های O, A رابطه بارز نهفتگی وجود دارد. و هر فرد می‌تواند دو دگره از سه دگره را داشته باشد. و اگر مطابق با گروه‌های خونی این صفت را فرض کنیم چهار نوع حالت مختلف O, AB, B, A قابل تصور است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) والدین می‌توانند دگره‌های دوم را داشته باشند و از نظر گروه خونی B باشند.

۲) این صفت تک‌جایگاهی و سه دگره‌ای است پس تعداد جایگاه ژنی و تعداد دگره‌ها در این صفت یکسان نیست.

۳) اگر مطابق با گروه خونی ABO با این صفت برخورد کنیم گروه خونی A و B بین دگره‌های خود رابطه بارز نهفتگی دارند و گروه خونی AB دارای رابطه همتوانی است.

تالیفی پیمان رسولی

زمانی که بین ال‌ها رابطه بارز و نهفتگی وجود داشته باشد با ۵ ال، ۵ نوع فنوتیپ مردان و ۵ نوع فنوتیپ زنان خواهند داشت که کمترین میزان فنوتیپ است. دقیقت کنید که در حالت غیر از بارز و نهفتگی فنوتیپ زنان افزایش می‌یابد ولی تعداد فنوتیپ مردها همان ۵ عدد باقی می‌مانند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینهٔ ۱: در رابطه بارز و نهفتگی کمترین انواع فنوتیپ در بین زنان مشاهده می‌شود، نه بیشترین.

گزینهٔ ۲: در مردان با رابطه بارز و نهفتگی یا همتوانی نیز فقط ۵ نوع فنوتیپ مشاهده می‌شود.

گزینهٔ ۳: اگر رابطه بارزیت ناقص هم بین دگره‌ها وجود داشته باشد، تعداد فنوتیپ‌های افراد به این صورت خواهد بود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

بوتهٔ ذرت مربوطه دارای دو دگره نهفتگی است. هرچه تعداد دگره‌های نهفتگی در ذرت مورد مقایسه بیشتر باشد، طبعاً از نظر فنوتیپی تفاوت بیشتری خواهد داشت که در اینجا گزینهٔ ۴ با داشتن پنج دگره نهفتگی پاسخ درست است.

تمامی عبارت‌ها به جز عبارت (ب) درست‌اند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

(الف)

$$WW \cdot RW = RW + WW$$

(ب)

$$RW \cdot RW = RR + RW + WW$$

(ج)

$$RR \cdot WW = RW$$

(د)

$$RW \cdot RR = RW + RR$$

تالیفی پیمان رسوی

صفاتی که رخنmodهای پیوسته دارند، چند جایگاهی هستند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه "۲": در بیماری بارز، هر فرد حتی با داشتن یک ال بیماری، به آن مبتلا است.

گزینه "۳": در بیماران فنیل‌کتونوری تجزیه آمینواسید فنیل‌آلانین صورت نمی‌گیرد.

گزینه "۴": تیره شدن رنگ پوست بر اثر آفتاب یک صفت نیست؛ صفت نوعی ویژگی ارثی است.

تالیفی سهند میرطاهری

باتوجه به صورت سؤال ژن نمود والدین چنین است:

زن		مرد	
AB	×	A	{ AA AO
D - { DD Dd	×	D - { DD Dd	
X ^H X ^h	×	X ^H Y	

از آمیزش این دو، دختری هموفیل (X^hX^h) متولد نمی‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

لای درس

گروه آموزشی عصر

www.my-dars.ir

در صورت سؤال عنوان شده است که برخی از فرزندان می‌توانند ژنتیک متغیر با والدین (فاقد دندان آسیاب و هموفیل) داشته باشند. با توجه به اطلاعات مسئله داریم:

$$\text{مادر } Aa - X^H X^h \quad \times \quad \text{پدر } Aa - X^H Y$$

$$Aa \times Aa \longrightarrow AA, Aa, aa$$

$$X^H X^h \times X^H Y \longrightarrow X^H X^h, X^H X^H, X^H Y, X^h Y$$

با توجه به روابط بالا دختری هموفیل در بین فرزندان این خانواده دیده نمی‌شود و مورد "ج" غیرممکن است.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۷

دانه گردۀ رسیده حاصل میوز + میتوز در حلقة ۳ است. حاصل میوز یاخته مادری با ژن نمود $AaBb$ ممکن است $AB + ab$ باشد که به این ترتیب گزینه‌های ۲ و ۳ حذف می‌شوند.

از طرفی می‌دانیم میوه از هر نوعی که باشد (چه حقیقی و چه کاذب) ژن نمودی شبیه مادگی دارد که در زهایت گزینه ۴ پاسخ خواهد بود.

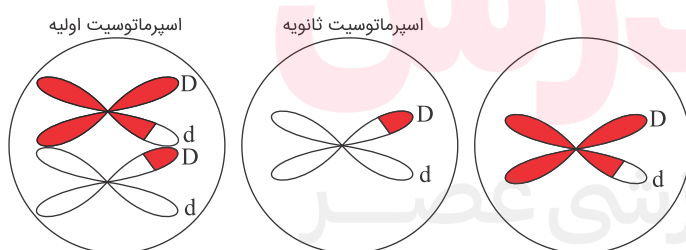
تالیفی علیرضا اکبرپور

یاخته اسپرماتید هاپلولئید تک‌کروماتیدی است. به این ترتیب از همه ژن‌های مستقل از جنس هسته‌ای، فقط یک نسخه در آن وجود دارد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: پروتئین‌های مربوط به گروه خونی در یاخته‌های پوششی مخاط روده بیان نمی‌شوند.

گزینه ۲: اسپرماتوسیت ثانویه هاپلولئید مضاعف است. در حالت عادی فقط یک نوع ال و به تعداد دو عدد دارد. دقت کنید که اگر کراسینگ‌آور اتفاق افتاده باشد، همانند شکل زیر ال‌های موجود بر روی کروماتیدهای خواهری ممکن است متفاوت باشند.



گزینه ۴: فردی با گروه خونی Rh مثبت ممکن است Dd باشد، در این صورت چهار ال در کروموزوم‌های مضاعف شده وجود دارد ولی دقت کنید که در این حالت از دو نوع هستند و دوبهدو یکسان می‌باشند.

گزینه ۴

چون این فرد گروه خونی + دارد ممکن است ژنتیپ DD یا Dd داشته باشد ولی چون فرزندش گروه خونی - (یعنی ژن نمود dd) دارد، پس این فرد قطعاً ناخالص است به این ترتیب گزینه ۲ حذف می‌شود.

دگرگاه گروه خونی ABO روی کروموزوم زوج ۹ قرار دارد و چون کروموزوم شماره ۹ از کروموزوم شماره ۱ کوچکتر است گزینه ۴ جواب صحیح خواهد بود.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۴

هر سلول تخمدان در طی میوز چهار سلول تولید می‌کند که فقط یکی از آن‌ها تخمک است و سه تای دیگر گویچه‌اند.

تالیفی منصور کهندل

گزینه ۳

صفت رنگ گلبرگ گل میمونی، صفتی تک‌جایگاهی است و نمودار توزیع رخنmodهای آن زنگوله‌ای نیست چون صفتی گسسته است.

تالیفی علیرضا اکبرپور

گزینه ۱

مثالی از بیماری وابسته به جنس نهفته هموفیلی است در این بیماری اگر والدین بیمار باشند قطعاً دگرگاه بیماری زا را به نسل بعد منتقل می‌کنند پس امکان تولد پسری سالم وجود ندارد همچنین طبق آمیزش زیر فرزندان حاصل از آمیزش با والدین مبتلا به فنیل‌کتونوری همگی بیمارند.

$$PP \times PP = PP$$

بررسی سایر گزینه‌ها:

- (۲) دگرگاه بیماری زا در بیماری هموفیلی هرگز از پدر خانواده به پسران منتقل نمی‌شود زیرا پدران تنها کروموزوم ۷ را به نسل بعد منتقل می‌کنند.
- (۳) درمان بیماری وابسته به X نهفته احتمال بروز بیماری در مردان بیشتر از زنان است.
- (۴) در بیماری وابسته به X بارز احتمال بروز بیماری در زنان بیشتر از مردان است.

تالیفی پیمان رسولی

گزینه ۴

درباره بارزیت ناقص برخلاف همتوانی افراد ناخالص نمی‌توانند به طور همزمان در هر دو حالت خالص را بروز دهند. در بارزیت ناقص همانند همتوانی ژن نمود هر فرد به طور دقیق از روی رخ آن قابل تعیین است. در بارزیت ناقص برخلاف بارز و نهفتگی ژن نمود ناخالص نمی‌توانند رخ‌نمودی مشابه با برخی از افراد خالص بروز دهند. در بارزیت ناقص برخلاف بارز و نهفتگی تعداد رخ‌نمودهای مختلف هر صفت با تعداد ژن‌نمودهای آن برابر است.

تالیفی امیر مسعود مقصود نیا

باتوجه به اینکه از ازدواج مرد و زنی با گروه خونی A مثبت فرزندی با گروه خونی O منفی متولد شده است بنابراین آمیزش به صورت زیر است همچنین ماده باید ناقل فرض شود که در این حالت امکان تولد پسری هموفیل وجود دارد:

$$AO \times AO = AA + AO + OO$$

$$Dd \times Dd = DD + Dd + dd$$

$$X^H Y \times X^H X^h = X^H X^H + X^H X^h + X^H Y + X^h Y$$

برای اساس امکان تولد دختر هموفیل که در روند انعقاد خون اختلال ایجاد می‌شود وجود ندارند.
بررسی سایر گزینه‌ها:

- ۱) منظور افرادی با گروه خونی A مثبت است که طبق آمیزش بالا امکان تولد آن وجود دارد.
- ۲) باتوجه به آمیزش مربوط به هموفیلی امکان تولد دختر خالص و سالم از نظر هموفیلی وجود دارد.
- ۴) باتوجه به روابط مربوط به آمیزش گروه‌های خونی ABO و Rh امکان تولد پسری ناخالص برای هر دو صفت وجود دارد.

(AODd)

تالیفی پیمان رسولی

والدین فرزندانی با گروه خونی O و AB دارند، پس باید والدین دارای گروه خونی A و B می‌باشند و از لحاظ این صفت ژنتیکی به صورت:

$$Ai \times Bi : \text{والدین}$$

$$Ai + AB + Bi + ii : \text{فرزندان}$$

* والدین سالم فرزندان زال دارند پس از نظر صفت زالی والدین ناخالص هستند.

$$Dd \times Dd : \text{والدین}$$

$$DD + Dd + dd : \text{فرزندان}$$

* باتوجه به اینکه مادر سالم دارای پسر هموفیلی است می‌توان نتیجه گرفت که مادر از نظر صفت هموفیلی ($X^H X^h$) بوده و پدر خانواده سالم ($X^H y$) است.

	X^H	y
X^H	$X^H X^H$	$X^H y$
X^h	$X^H X^h$	$X^h y$

تمام دختران این خانواده از نظر هموفیلی سالم هستند.

گزینه ۳ توجه کنید گفته هموفیل نه هموفیل!

در صفات مستقل از X، در بین زنان و مردان بیشترین تعداد فنوتیپ زمانی مشاهده می‌شود که بین ال‌ها رابطه بارز و نهفتگی وجود نداشته باشد و رابطه بین دگرهای هم توانی یا بازیت ناقص وجود داشته باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینهٔ ۲: در بین مردان از نظر یک صفت وابسته به X تک‌زنی همواره به تعداد ال‌ها رخنمود مشاهده می‌شود و ربطی به نوع رابطه بین ال‌ها ندارد.

گزینهٔ ۳: صفت وابسته به X در زنان همانند صفت مستقل از X بررسی می‌شود و بیشترین رابطه بارز و نهفتگی باعث ایجاد کمترین تعداد فنوتیپ‌ها می‌شود.

گزینهٔ ۴: کمترین تعداد فنوتیپ زمانی دیده می‌شود که بین همه ال‌ها رابطه بارز و نهفتگی وجود داشته باشد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

باتوجه به اطلاعات مسئله مادر خانواده از نظر هموفیلی و زالی ناقل است تا در این صورت دختری زال و هموفیل متولد شود:

$$\text{ABO} : \text{گروه خونی OO.AB} = \text{AO} + \text{BO}$$

$$\text{Rh} : \text{گروه خونی Dd.Dd} = \text{DD} + \text{Dd} + \text{dd}$$

$$\text{هموفیلی} : \text{X}^H \text{X}^h \cdot \text{X}^h \text{Y} = \text{X}^H \text{X}^h + \text{X}^h \text{X}^h + \text{X}^H \text{Y} + \text{X}^h \text{Y}$$

$$\text{زالی} : \text{Aa.aa} = \text{Aa} + \text{aa}$$

تالیفی پیمان رسولی

کرم کبد لقادیر دارد و خودش گامت می‌سازد و گامت‌ها حاصل از AABbCC می‌تواند دو نوع باشد: ۱- ABC و ۲- AbC سه ژنوتیپ برای جانور حاصل ممکن است: AABBCC - AAbbCC - AabbCC

گزینهٔ ۱": دقت کنید که زنبور نر برخلاف ماده دیپلوئید است و زنبور نر نمی‌تواند به تعداد زنبور ماده ال داشته باشد.

گزینهٔ ۳": دقت کنید که در بکرازی تخم تشکیل نمی‌شود، زیرا لقاچی صورت نگرفته است!

گزینهٔ ۴": ممکن است گامت ابتدایی تشکیل شده aBc باشد و ژنوتیپ جانور حاصل به صورت aaBBcc باشد. (مثال‌های نقض دیگری نیز وجود دارد)

تالیفی امیر مسعود معصوم نیا

از نظر گروه خونی اصلی والدین قطعاً ژن نمود AO و BO دارند ولی از نظر گروه RH ممکن است هر دو ناخالص (Dd و Dd) یا یکی خالص و یکی ناخالص (Dd و dd) باشد.

به این ترتیب ممکن است ژن نمود برخی فرزندان کاملاً شبیه یکی از دو والد باشد.

تالیفی علیرضا اکبرپور

فامتن Y همیشه فاقد دگره (الل) مربوط به هموفیلی می‌باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: در مردان وجود یک دگره بیماریزا بر روی کروموزوم X می‌تواند باعث بیماری شود.

گزینه ۲: اگر دختر باشند می‌توانند از پدر خود هم به ارت ببرند.

گزینه ۳: اگر پدر سالم باشد، دختر با وجود اینکه دگره معیوب و بیماری زا را از مادر می‌گیرد ولی ناقل خواهد بود و بیمار نمی‌شود.

تالیفی مهدی مهرزاد صدقیانی

دختر هموفیل (مبتلای بیماری وابسته به X نهفته) حتماً باید پدر مبتلا داشته باشد.

کنکور سراسری علوم تجربی خارج از کشور ۱۳۹۸

باتوجه به اطلاعات مسئله آمیزش‌ها به صورت زیر است:

$$X^H X^h \times X^h Y = X^H X^h + X^h X^h + X^H Y + X^h Y \Rightarrow \text{بیماری هموفیلی}$$

$$P p \times pp = P p + pp \Rightarrow \text{بیماری فنیلکتونوری}$$

$$Hb^A Hb^s \times Hb^s Hb^s = Hb^A Hb^s + Hb^s Hb^s \Rightarrow \text{بیماری کم‌خونی داسی‌شکل}$$

$$AB \times OO = AO + BO \Rightarrow \text{گروه خونی}$$

باتوجه به روابط بالا پسران یا دختران خانواده از نظر گروه خونی با والدین خود متفاوت‌اند.

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) باتوجه به آمیزش‌های بالا دختر خانواده قطعاً حداقل یک دگره بیماری زا از والدین خود دریافت می‌کند.

۲) مطابق با آمیزش‌های بالا، فرزندان خانواده از نظر فنیلکتونوری و کم‌خونی داسی‌شکل می‌توانند مشابه مادر خود (ppHb^AHb^s) باشند.

۳) باتوجه به آمیزش مربوط به هموفیلی و فنیلکتونوری دختران خانواده، می‌توانند ناقل هموفیلی و مبتلا به فنیلکتونوری باشند.

تالیفی پیمان رسولی

در حالت بارز و نهفتگی فرد ناخالص Dd است که در هنگام تولید گامت، دو نوع کامه دارای D و d ایجاد می‌کند که هر کدام از آن‌ها را می‌تواند به فرزند خود انتقال دهد.

دقیت کنید که در همتوانی دو آلل به طور مستقل از هم بروز پیدا می‌کنند (رد گزینه ۱). در حالی که در بارز و نهفتگی بروز یک آلل اثر آلل دیگر را می‌پوشاند (رد گزینه ۲). از طرفی در بارزیت ناقص هر یک از ژن نمودهای، یک رخ نمود اختصاصی برای خود دارند (رد گزینه ۳).

تالیفی حشمت اکبری برهانی

هرچه تعداد دگرهای بارز بیشتر باشد رنگ ذرت تیره‌تر است. پس ذرتی با ژن نمود $AAbbCC$ نسبت به ذرتی با ژن نمود $AaBbCc$ تیره‌تر است.

تالیفی پیمان رسولی

بررسی سایر گزینه‌ها:

۱) مادر خانواده می‌تواند گروه خونی B یا AB داشته باشد و اگر ژن نمود گروه خونی مادر BO فرض شود طی آمیزش زیر امکان تولد پسری با گروه خونی O (فاقد هر دو نوع کربوهیدرات در گویچه‌های قرمز) امکان‌پذیر است.

$$AO \times BO = AO + BO + AB + OO$$

۲) مادر می‌تواند گروه خونی A یا AB داشته باشد و بر اساس آمیزش زیر امکان تولد دختری با گروه خونی مشابه مادر وجود دارد:

$$AB \times AB = AA + AB + BB$$

۳) تولد فرزندانی با گروه خونی RH مثبت در این خانواده بر اساس آمیزش زیر وجود دارد:

$$Dd \times dd = Dd + dd$$

۴) فرزندان همگی گروه خونی AB دارند پس مادر خانواده هرگز نمی‌تواند گروه خونی O داشته باشد زیرا باید حداقل یکی از کربوهیدرات‌های A یا AB را داشته باشد.

تالیفی پیمان رسولی

مای درس

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

گروه خونی	عامل ایجادکننده	محل	حالتهای مختلف	عمل ژن	انواع ژن	انواع ژنوتیپ	انواع فنوتیپ
ABO	زنجیره کربوهیدرات	غشاء RBC	A B –	تولید آنزیم سازنده	۳	۶	۴
Rh	پروتئین	غشاء RBC	D –	تولید پروتئین	۲	۳	۲

نکته ۱: در گروه خونی Rh منفی پروتئین D طبیعی تولید نمی‌شود. همین طور در گروه خونی O، آنزیم سالم سازنده کربوهیدرات ساخته نمی‌شود.

نکته ۲: عاملی که از بیان ژن‌های A و B در گروه خونی ABO تولید می‌شود، دارای فعالیت آنزیمی است و پیش‌ماده دارد.

نکته ۳: عاملی که از بیان ژن D در گروه خونی Rh تولید می‌شود، پروتئینی بدون فعالیت آنزیمی است. آمینواسید، پیوند پیتیدی، ساختار اول و ساختار سه‌بعدی دارد ولی جایگاه فعال و پیش‌ماده ندارد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

مای درس

گروه‌آموزشی عصر

www.my-dars.ir

بر اساس اطلاعات مسئله ژن نمود و رخ نمود مردان و زنان به صورت زیر است:

مردانی که روی انگشتان خود مو دارند AA/Aa	زنانی که روی انگشتان خود مو دارند AA
مردانی که روی انگشتان خود مو ندارند aa	زنانی که روی انگشتان خود مو ندارند Aa/ aa

بررسی سایر گزینه ها:

۱) اگر آمیزش ها به صورت زیر باشد:

$$Aa \times Aa = AA + Aa + aa$$

امکان تولد پسر یا دختری فاقد مو روی انگشتان وجود دارد.

۲) اگر مرد و زن روی انگشتان خود مو داشته باشند مطابق آمیزش های زیر امکان تولد پسری که روی انگشتان خود مو ندارند وجود ندارد:

$$AA \times AA = AA \text{ یا } AA \times Aa = AA + Aa$$

۳) بر اساس آمیزش زیر امکان تولد دختری با ژن نمود مشابه مادر وجود دارد:

$$Aa \times aa = Aa + aa$$

۴) بر اساس آمیزش زیر امکان تولد پسری با ژن نمود مشابه پدر امکان پذیر نیست.

$$aa \times AA = Aa$$

تالیفی پیمان رسولی

انقباض حلقة اکتنین و میوزین اشاره به انجام سیتوکینز است. در اسپرماتوگونی، اسپرماتوسیت اولیه و ثانویه به دنبال تقسیم هسته سیتوکینز اتفاق می‌افتد. درون همه این یاخته مقدار زیادی مایع سیتوپلاسم وجود دارد که بین دو یاخته تفکیک می‌شود. دقت کنید که در بین تمایز اسپرماتید مقدار زیادی سیتوپلاسم خود را از دست می‌دهد.

بررسی سایر گزینه ها:

گزینه "۱": در اسپرماتوسیت ثانویه فقط یک کروموزوم جنسی مشاهده می‌شود.
 گزینه "۲": کروموزوم های دو دگرگه یکسان از یک ژن دارند ولی توجه کنید که اگر کراسینگ اور رخ داده باشد، دو دگرگه موجود روی یک کروموزوم مضاعف شده می‌تواند متفاوت باشد؛ بنابراین برای اسپرماتوسیت ثانویه این مسئله قطعی نیست.
 گزینه "۳": اسپرماتوگونی در مرحله G و S چرخه یاخته ای خود فقط یک جفت سانتریول دارد، همچنین در فاصله بین اتمام میوز ۱ تا شروع میوز ۲ در اسپرماتوسیت ثانویه یک جفت سانتریول دیده می‌شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

گزینه ۳

بر اساس شکل کتاب درسی جایگاه ژنی صفت Rh در قسمت میانی کروماتید مربوط به کروموزوم شماره ۱ قرار دارد.
بررسی سایر گزینه‌ها:
۱) اگر در خانواده‌ای والدین ناخالص باشند، امکان تولد پسری Rh منفی وجود دارد. طبق آمیزش زیر:

$$Dd \cdot Dd = DD + Dd + dd$$

۲) توجه کنید که جایگاه ژنی صفت Rh به طور طبیعی در کروموزوم شماره ۹ (نه غشاء گویچه قرمز خون) قرار دارد.
۳) فردی که Dd است نیز Rh مثبت است.

تالیفی پیمان رسطی

گزینه ۲

در صفات همبارز (همتوان) این موضوع درست است. به عنوان مثال در فردی با گروه خونی AB هر دو دگره باهم بیان (ظاهر می‌شوند).

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست - هر ویژگی لزوماً و راثتی (صفت) نیست که حتماً توسط دگرهای کنترل شود.

گزینه ۲: نادرست - دگرهای در ساختار دنا قرار دارند نه در غشاء گویچه قرمز.

گزینه ۳: نادرست - هم وجود دو دگره یکسان (DD) و هم غیریکسان (Dd) باعث ایجاد گروه خونی RH مثبت یعنی وجود پروتئین D در غشاء گویچه قرمز می‌گردد.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۹

گزینه ۳

موارد (الف)، (ب) و (ج) نادرست‌اند.

انواع مختلف یک صفت را شکل‌های آن صفت می‌گویند و حالت‌های مختلف ژن یک صفت را دگره می‌گویند پس:

الف) A، B و O دگرهای یک صفت (گروه خونی ABO) اند و شکل‌های این صفت: A، B، AB و O است.

ب) D و d دگرهای ژن گروه خونی Rh اند که شکل‌های مختلف صفت Rh را تعیین می‌کنند.

ج) صاف و فرو موجدار، شکل صفت اند نه دگرهای یک ژن.

تالیفی حمید راهواره

گزینه ۴

چون در فصل سوم کتاب سال دوازدهم فقط به دو بیماری فیل کنتوری (غیروابسته به جنس نهفته) و هموفیلی (وابسته به X نهفته) اشاره شده است، باید این دو بیماری را در تک تک گزینه‌ها بررسی کنیم.

پدر از نظر هر دو صفت بیمار است؛ پس ژن نمود او از نظر هموفیلی X^hY و از نظر فیل کنتوری ff است.

مادر از نظر هر دو صفت سالم است؛ پس ژن نمود او از نظر هموفیلی X^HX^H یا X^HX^h و از نظر فیل کنتوری F یا ff است.

در گزینه ۴ ممکن نیست دختر سالم از نظر هر دو صفت خالص باشد، چون قطعاً یک دگره معیوب مربوط به هموفیلی را از پدر دریافت کرده است.

کنکور سراسری علوم تجربی داخل ۱۳۹۹

گزینه ۲

فقط مورد "ب" صحیح است.

بررسی سایر موارد:

الف) منظور سؤال تولیدمثل جنسی است، در حالی که در ارتباط با بکرزاوی زنبورعسل که فقط کامه‌های یک والد نقش دارد صحیح نمی‌باشد.

ب) در هر تولیدمثلی هر والد فقط بخشی از ویژگی‌های خود را به زاده‌ها منتقل می‌کند، زیرا بعضی از ویژگی‌های جانداران ارثی نیستند.

ج) در بکرزاوی زنبورعسل، زنبورعسل نر با میتوز گامت (کامه) می‌سازد. پس کامه‌ها همهٔ محتويات دنای والد را دریافت می‌کنند.

تاليفي حميد راهواره

گزینه ۴

مرد هموفیل دارای ژن نمود $X^h Y$ است که چون پدر درای گروه خونی O دارد، و پسری درای گروه خونی O دارد پس گروه خونی پدر درای الل O و خالص یا ناخالص است.

زن دارای هموفیلی می‌تواند دو نوع ژن نمود $X^h X^h$ یا $X^H X^h$ داشته باشد و چون دارای پسری با گروه خونی O و از نظر هموفیلی سالم است، بنابراین ژن نمود آن $X^H X^h BO$ است.

گزینه ۱: مادر خانواده می‌تواند الل هموفیلی خود را از مادر یا پدر یا هر دو به ارث برد باشد.

گزینه ۲: چون مادر می‌تواند دارای الل سالم باشد پس می‌تواند این الل را به دختر منتقل کند و دختر را ناقل بیماری کند.

گزینه ۳: پدر می‌تواند گروه خونی ناخالص داشته باشد.

گزینه ۴: اگر پدر خانواده دارای گروه خونی B (BO) و مادر سالم دارای گروه خونی A (AO) باشند. پسر این خانواده می‌تواند دارای گروه خونی AB و از نظر هموفیلی سالم باشد.

تاليفي مهدى مهرزاد صدقيانى

گزینه ۲

عبارت‌های (ب) و (د) درست اند.

بررسی همهٔ عبارت‌ها:

الف) در این حالت امکان تولد فرزندی با ژن نمود AA وجود ندارد.

ب) با توجه به آمیزش زیر امکان تولد فرزندی با گروه خونی A مثبت و AB منفی مطابق با اطلاعات مسئله وجود دارد:

$$AO \cdot AB = AA + AB + AO + BO$$

$$Dd \cdot Dd = DD + Dd + dd$$

ج) با توجه به آمیزش امکان تولد فرزندی با ژن نمود AO وجود ندارد.

د) با توجه به آمیزش زیر امکان تولد فرزندی با گروه خونی A مثبت و AB منفی مطابق با اطلاعات مسئله وجود دارد:

$$AB \cdot AO = AA + AO + AB + BO$$

$$Dd \cdot Dd = DD + Dd + dd$$

تاليفي پيمان رسولى

$$AaBbCc \times aabbcc \Rightarrow \begin{cases} Aa \times aa \rightarrow Aa + aa \\ Bb \times bb \rightarrow Bb + bb \\ Cc \times cc \rightarrow Cc + cc \end{cases}$$

باتوجه به آمیزش بالا، در بین زاده‌ها احتمال ایجاد ذرتی مشابه والد نر (دارای سه ال بارز یعنی $AaBbCc$) برابر با $\frac{1}{2} \times \frac{1}{2} \times \frac{1}{2} = \frac{1}{8}$ و احتمال ایجاد ذرتی مشابه والد نر (فاقد دگره بارز یا $aabbcc$) برابر $\frac{1}{8}$ می‌باشد.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: $8 \times 2 \times 2 = 8$ نوع ژنتیک در بین زاده‌ها قابل مشاهده است.

گزینه ۲: رخنمود کاملاً قرمز ($AABBCC$) در بین زاده‌های این والدین نمی‌شود.

گزینه ۴: در بین زاده‌های حاصل دانه‌های دارای دو دگره بارز ($AabbCc$ یا $AaBbCc$ یا $aaBbCc$) برابر $\frac{3}{8}$ کل زاده‌ها می‌باشد. از طرفی دانه‌های دارای یک دگره بارز ($AabbCC$ یا $aaBbcc$ یا $Aabbcc$) در بین زاده‌ها نیز برابر $\frac{3}{8}$ کل زاده‌ها می‌باشد.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

باتوجه به ژن نمود ذرت‌های والد می‌توان عنوان کرد:

$$\text{ذرت نر } AABbcc \times \text{ذرت ماده } aabbCC \quad \left\{ \begin{array}{l} AA \times aa \\ BB \times BB \\ cc \times CC \end{array} \right\} \rightarrow AaBBCc$$

به این ترتیب دانه‌های حاصل دارای ۴ ال بارز هستند. باتوجه به ژن نمود والدین هر دوی آن‌ها نیز ۴ ال بارز دارند که نشان می‌دهد رنگ دانه‌ها در هر سه گیاه یکسان است.

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱": پوسته دانه ژنتیک گیاه ماده را دارد ($aaBBCc$).

گزینه ۲": ذخیره دانه‌های حاصل آندوسپرم است که از هر ژنی سه نسخه دارد. درباره ژن دوم هر سه نسخه ژن B خواهد بود.

گزینه ۴": دانه ذرت یک لپه دارد، نه لپه‌ها!

تالیفی حشمت اکبری برهانی

از یک مرد هموفیل (X^hY) و زن سالم (با ژن نمود $X^H X^h$) ممکن است یک پسر سالم ($X^H Y$) و یک دختر هموفیل ($X^h X^h$) متولد شود.

بررسی موارد دیگر:

www.my-dars.ir

الف) از ازدواج مرد سالم ($X^H Y$) و زن سالم دختر هموفیل ($X^h X^h$) نمی‌تواند متولد شود.

ب) از ازدواج مرد سالم ($X^H Y$) و زن هموفیل ($X^h X^h$) پسر سالم ($X^H Y$) نمی‌تواند متولد شود.

تالیفی حشمت اکبری برهانی

ابتدا باید با توجه به ژن نمودهای فرزندان، درباره والدین قضاوت کنیم:

درباره گروه خونی:

چون گروه خونی دختر B و پسر A است و پدر و مادر گروه خونی یکسان دارند، هر دو باید هر دو ال A و B را داشته باشند؛ پس گروه خونی AB دارند و زاده‌های آن‌ها از این نظر با توجه به مربع پانت به صورت زیر خواهد بود:

		گامت پدر
B	A	گامت مادر
AB	AA	A
AB	BB	B

پس گزینه‌های ۱ و ۳ که در آن به فرزندی با گروه خونی O اشاره شده حذف می‌شوند.

درباره هموفیلی:

چون پسر خانواده مبتلا به هموفیلی است، قطعاً مادر از نظر هموفیلی ناقل (ناخالص) است و ژن نمود مادر $X^H X^h$ و پدر Y است که با توجه به مربع پانت، زاده‌های آن‌ها به این صورت خواهند بود:

		گامت پدر
Y	X^H	گامت مادر
$X^H Y$	$X^H X^H$	X^H
$X^h Y$	$X^H X^h$	X^h

پس از این نظر تنها پسر خانواده می‌تواند بیمار باشد، تمام دختران سالم و برخی از پسران هم سالم خواهند بود و گزینه ۴ که دختر هموفیل در آن ذکر شده حذف می‌شود.

درباره فنیل کتونوریا:

چون پدر و مادر سالم ولی دختر اول مبتلا به فنیل کتونوریا است، پس پدر و مادر از نظر این بیماری ناقل (ناخالص) هستند و ژن نمود هر دو به صورت Ff است که با توجه به مربع پانت زاده‌های آن‌ها به این صورت خواهد بود:

		گامت پدر
f	F	گامت مادر
Ff	FF	F
ff	Ff	f

پس از این نظر هم می‌توانند فرزند سالم (دارای آنژیم تجزیه‌کننده فنیل‌آلانین با ژن نمودهای FF یا Ff) و هم فرزند بیمار (فاقد آنژیم تجزیه‌کننده فنیل‌آلانین با ژن نمود ff) داشته باشند و اصلًا این مورد نقش تعیین‌کننده در پاسخ به این تست ندارد. تذکر مهم: طبعاً لازم نیست در هر مورد مربع پانت کشیده شود و با کمی دقیق و تمرین می‌توان به سرعت به پاسخ درست رسید؛ اما در اینجا چون هدف توضیح و تشریح کامل پاسخ بوده است در هر مورد به طور جداگانه مربع پانت رسم و توجیه انجام شده است.

موارد "ب"، "پ" و "ت" به درستی بیان شده‌اند.

بررسی همه موارد:

الف) نادرست. سلول دوهسته‌ای همواره ژنتیک خالص، RR یا WW دارد پس نمی‌تواند فنوتیپ همتوان داشته باشد.

ب) درست. از آنجایی که گیاه آبلالو تولید مثل غیرجنسی نیز دارد (رشد جوانه پایه‌های جدید بر روی ریشه‌های گیاه مادر) پس نمی‌تواند زاده‌ای کاملاً شبیه والدین خود داشته باشد.

پ) درست. چنانچه بین الها رابطه همتوانی وجود داشته باشد بنابراین انواع ژنتیک برابر انواع فنوتیپ خواهد بود.

ت) درست. پوسته دانه در اثر تغییر پوسته تحمل تشكیل می‌گردد. پوسته تحمل سلول پیکری است پس ژن نمود آن همانند و یکسان با سایر بخش‌های پیکری گیاه (مانند مادگی) می‌باشد. پوسته دانه تنها بخشی از دانه است که ژن نمود قدیمی و مادری دارد.

فرد مبتلا به فنیل کتونوری (PKU) دارای ژن نمود aa است و ژن‌هایی دارد که خودشان بیان نمی‌شوند و آنژیم تجزیه‌کننده فنیل‌آلانین را نمی‌سازند!

بررسی سایر گزینه‌ها:

گزینه ۱: نادرست. در نوعی ذرت، صفت رنگ دانه صفتی سه جایگاهی و پیوسته است.

گزینه ۲: نادرست. بعد از دوران شیرخوارگی، در رژیم غذایی فرد مبتلا به فنیل کتونوری می‌تواند مقادیر کم فنیل‌آلانین وجود داشته باشد. مقادیر کم در ساختار پروتئین‌ها استفاده می‌شود و تجمع نمی‌یابد تا باعث مشکل مغزی گردد.

گزینه ۳: نادرست. رنگ گلبرگ گل ادریسی، مربوط به آنتوسیانین درون کریچه است که در خاک‌های اسیدی (تجمع آلومینیم در کریچه) به رنگ آبی و در خاک‌های دیگر به رنگ صورتی درمی‌آید.

۱	○●○○○	۱۱	○○○○●	۲۱	○●○○○	۳۱	●○○○○	۴۱	○○○○●
۲	○○○○●	۱۲	●○○○○	۲۲	○●○○○	۳۲	○○○○●	۴۲	○●○○○
۳	○○○●○	۱۳	○○○●○	۲۳	○○○●○	۳۳	●○○○○	۴۳	○●○○○
۴	○●○○○	۱۴	○○○●○	۲۴	○○○●○	۳۴	●○○○○	۴۴	○●○○○
۵	○●○○○	۱۵	○○○●○	۲۵	○○○●○	۳۵	●○○○○	۴۵	○○●○○
۶	○○○●○	۱۶	○○○●○	۲۶	○●○○○	۳۶	○●○○○	۴۶	●○○○○
۷	○●○○○	۱۷	○○○●○	۲۷	○○○●○	۳۷	●○○○○	۴۷	○○●○○
۸	●○○○○	۱۸	○○○●○	۲۸	○○○●○	۳۸	○○●○○	۴۸	○○○●○
۹	○○○●○	۱۹	●○○○○	۲۹	○●○○○	۳۹	●○○○○	۴۹	○●○○○
۱۰	○○○●○	۲۰	●○○○○	۳۰	●○○○○	۴۰	●○○○○	۵۰	○○●○○
۵۱	○○○●○	۶۱	○○○●○	۷۱	○○○●○	۸۱	○●○○○	۹۱	○○○○●
۵۲	○○○●○	۶۲	○○○●○	۷۲	○○○●○	۸۲	○○○●○	۹۲	○○○○●
۵۳	○○○●○	۶۳	○○○●○	۷۳	○●○○○	۸۳	○○○●○	۹۳	○●○○○
۵۴	○○○●○	۶۴	○●○○○	۷۴	○●○○○	۸۴	○●○○○	۹۴	○●○○○
۵۵	●○○○○	۶۵	●○○○○	۷۵	●○○○○	۸۵	○○●○○	۹۵	○●○○○
۵۶	○○○●○	۶۶	○○○●○	۷۶	○●○○○	۸۶	○○○●○	۹۶	○○○●○
۵۷	●○○○○	۶۷	○○○●○	۷۷	●○○○○	۸۷	○○○●○	۹۷	○○○●○
۵۸	●○○○○	۶۸	○○○●○	۷۸	○○○●○	۸۸	○●○○○	۹۸	○○○●○
۵۹	●○○○○	۶۹	○○○●○	۷۹	○○○●○	۸۹	○●○○○	۹۹	○○○●○
۶۰	○○○●○	۷۰	●○○○○	۸۰	○○○●○	۹۰	○○○●○	۱۰۰	○○○●○
۱۰۱	●○○○○	۱۱۱	●○○○○	۱۲۱	○○○●○	۱۳۱	●○○○○	۱۴۱	○○○○●
۱۰۲	●○○○○	۱۱۲	●○○○○	۱۲۲	○○○●○	۱۳۲	●○○○○	۱۴۲	○○○○●
۱۰۳	○○○○●	۱۱۳	○○○●○	۱۲۳	○○○●○	۱۳۳	○○○○●	۱۴۳	○○○○●
۱۰۴	○●○○○	۱۱۴	●○○○○	۱۲۴	○●○○○	۱۳۴	○○○●○	۱۴۴	○○○●○
۱۰۵	○○○○●	۱۱۵	●○○○○	۱۲۵	○○○●○	۱۳۵	○●○○○	۱۴۵	●○○○○
۱۰۶	○●○○○	۱۱۶	○○○●○	۱۲۶	○○○●○	۱۳۶	○●○○○	۱۴۶	○●○○○
۱۰۷	○○○●○	۱۱۷	○○○●○	۱۲۷	●○○○○	۱۳۷	○○○●○	۱۴۷	○●○○○
۱۰۸	○○○●○	۱۱۸	○●○○○	۱۲۸	●○○○○	۱۳۸	○○●○○	۱۴۸	○○○●○
۱۰۹	○○○○●	۱۱۹	○○○●○	۱۲۹	○○○●○	۱۳۹	○○●○○	۱۴۹	●○○○○
۱۱۰	○○○●○	۱۲۰	○●○○○	۱۳۰	○○○●○	۱۴۰	●○○○○	۱۵۰	○○●○○
۱۵۱	●○○○○	۱۶۱	○○○●○	۱۷۱	○●○○○	۱۸۱	○○○○●	۱۹۱	○○○○●
۱۵۲	○○○○●	۱۶۲	○○○●○	۱۷۲	○○○●○	۱۸۲	○○○●○	۱۹۲	○○○○●
۱۵۳	○●○○○	۱۶۳	○○○●○	۱۷۳	○○○●○	۱۸۳	○●○○○	۱۹۳	○○○○●
۱۵۴	○○○○●	۱۶۴	○○○●○	۱۷۴	○○○●○	۱۸۴	○○○●○	۱۹۴	○○○○●
۱۵۵	○○○○●	۱۶۵	●○○○○	۱۷۵	○○○●○	۱۸۵	○○○●○	۱۹۵	○○○●○
۱۵۶	○○○●○	۱۶۶	○○○●○	۱۷۶	○○○●○	۱۸۶	○●○○○	۱۹۶	○○○●○
۱۵۷	●○○○○	۱۶۷	○○○●○	۱۷۷	○○○●○	۱۸۷	○○○●○	۱۹۷	○○○●○
۱۵۸	○○○●○	۱۶۸	○○○●○	۱۷۸	○○○●○	۱۸۸	○●○○○	۱۹۸	○○○●○
۱۵۹	●○○○○	۱۶۹	●○○○○	۱۷۹	○○○●○	۱۸۹	○○○●○	۱۹۹	○○○●○
۱۶۰	○○○●○	۱۷۰	●○○○○	۱۸۰	●○○○○	۱۹۰	○○○●○		