###### **HỆ THỐNG CÂU HỎI BÀI 14. DI TRUYỀN HỌC NGƯỜI**

###### **Câu hỏi trắc nghiệm nhiều phương án lựa chọn**

***Câu 1.*** *Di truyền y học là ngành khoa học vận dụng những hiểu biết về di truyền học người vào y học*

A. để giải thích, chẩn đoán các tật, bệnh di truyền.

B. để điều trị trong một số trường hợp bệnh lí.

C. chỉ để phòng ngừa, hạn chế các bệnh, tật di truyền.

D. giúp cho việc giải thích, chẩn đoán, phòng ngừa, hạn chế các bệnh, tật di truyền và điều trị trong một số trường hợp bệnh lí.

***Câu 2.*** *Đối với một bệnh di truyền do gene đột biến trội nằm trên NST thường quy định, nếu một trong hai bố mẹ bình thường, người kia mắc bệnh thì khả năng con của họ mắc bệnh là*

A. 50%. B. 25%. C. 0%. D. 75%.

***Câu 3.*** *Ở người, gene quy định máu khó đông nằm trên NST X, không có allele tương ứng trên NST Y. Một người đàn ông bị bệnh lấy vợ bình thường, sinh con trai bị bệnh. Dự đoán nào sau đây đúng?*

A. Người vợ mang allele gây bệnh.

B. Tất cả các con gái của họ đều không bị bệnh này.

C. Xác suất sinh ra một người con trai bình thường của họ là 50%.

D. Bệnh này chỉ biểu hiện ở nam mà không biểu hiện ở nữ.

***Câu 4.*** *Gánh nặng của di truyền là*

A. bộ gene người ngày càng có sự biến đổi theo hướng thoái hoá.

B. tồn tại trong hệ gene người có nhiều gene ở trạng thái đồng hợp tử.

C. trong vốn gene của quần thể người tồn tại các gene đột biến gây chết hoặc nửa gây chết.

D. do sự phân li đa dạng, hệ gene người gồm những gene xấu.

***Câu 5.*** *Trong những biện pháp sau, có bao nhiêu biện pháp cần thực hiện để bảo vệ vốn gene của loài người?*

1. Tạo môi trường sạch nhằm hạn chế tác nhân gây đột biến.

2. Khi bị mắc bệnh di truyền bắt buộc không được kết hôn.

3. Sàng lọc xét nghiệm trước sinh với những người có nguy cơ sinh con bị khuyết tật di truyền.

4. Sử dụng liệu pháp gene – kĩ thuật tương lai.

A. 4. B. 3. C. 2. D. 1.

***Câu 6.*** *Khi nói về nhiệm vụ của di truyền y học tư vấn, phát biểu nào sau đây* ***không*** *đúng?*

A. Góp phần chế tạo ra một số loại thuốc chữa bệnh di truyền.

B. Định hướng sinh đẻ để dự phòng và hạn chế hậu quả xấu của các bệnh di truyền.

C. Cho lời khuyên về việc kết hôn giữa những người có nguy cơ mang gene gây bệnh ở trạng thái dị hợp.

D. Chẩn đoán, cung cấp thông tin và cho lời khuyên về khả năng mắc một loại bệnh di truyền nào đó ở thế hệ sau.

***Câu 7.*** *Liệu pháp gene là*

A. kĩ thuật chữa trị bệnh bằng cách thay thế các gene đột biến gây bệnh trong cơ thể người bằng các gene lành.

B. việc chữa trị các bệnh di truyền bằng cách phục hồi các chức năng của các gene bị đột biến.

C. việc chữa trị các bệnh di truyền bằng cách loại bỏ các gene bị đột biến gây bệnh ra khỏi tế bào.

D. việc chữa trị các bệnh di truyền bằng cách đưa vào cơ thể người bệnh loại thuốc đặc biệt nhằm làm bất hoạt các gene gây bệnh.

***Câu 8.*** *Người ta đã sử dụng kĩ thuật nào sau đây để phát hiện sớm bệnh phenylketonuria (PKU) ở người?*

A. Sinh thiết tua nhau thai lấy tế bào phôi cho phân tích protein.

B. Sinh thiết tua nhau thai lấy tế bào phôi cho phân tích DNA.

C. Chọc dò dịch ối lấy tế bào phôi cho phân tích NST thường.

D. Chọc dò dịch ối lấy tế bào phôi cho phân tích NST giới tính X.

***Câu 9.*** *Cho các thông tin sau:*

1. Tạo môi trường sạch nhằm hạn chế các tác nhân gây đột biến là một phương pháp bảo vệ vốn gene của loài người.

2. Hai kĩ thuật phổ biến trong sàng lọc trước sinh là sinh thiết tua nhau thai và chọc dò dịch ối nhằm chữa bệnh di truyền ở người.

3. Để tiến hành tư vấn di truyền có kết quả chính xác, cần xây dựng được phả hệ của gia đình người bệnh và chẩn đoán đúng bệnh.

4. Liệu pháp gene nhằm phục hồi chức năng của tế bào, khắc phục sai hỏng nhưng không thể thêm chức năng mới cho tế bào.

5. Bệnh AIDS được gây nên bởi vi khuẩn HIV. Có bao nhiêu thông tin **đúng**?

A. 4. B. 3. C. 1. D. 2.

***Câu 10.*** *Ở người, xét một bệnh do allele trội nằm trên NST giới tính X quy định. Trong các đặc điểm di truyền sau đây, có bao nhiêu đặc điểm di truyền của bệnh này?*

1. Bố và mẹ đều bị bệnh, sinh con có đứa bị bệnh có đứa không bị bệnh.

2. Bố và mẹ đều không bị bệnh, sinh con có đứa bị bệnh, có đứa không bị bệnh.

3. Bố bị bệnh, mẹ không bị bệnh thì con trai không bị bệnh, con gái bị bệnh.

4. Bố không bị bệnh, mẹ bị bệnh thì con gái không bị bệnh, con trai có đứa bị bệnh, có đứa không bị bệnh.

* 1. B. 4. C. 1. D. 3.

***Câu 11.*** *Luật Hôn nhân và Gia đình có quy định không cho phép kết hôn giữa những người có cùng dòng máu trực hệ, có quan hệ họ hàng trong phạm vi ba đời,... Nhận định nào sau đây đúng?*

A. Luật Hôn nhân và Gia đình có quy định không cho phép kết hôn giữa những người có cùng dòng máu trực hệ, có quan hệ họ hàng trong phạm vi ba đời vì những người này có kiểu gene gần giống nhau, do đó khi kết hôn sẽ làm tăng tỉ lệ kiểu gene đồng hợp lặn ở đời con, gây nên các bệnh, tật di truyền làm giảm sức sống.

B. Kết hôn giữa những người có cùng dòng máu trực hệ, có quan hệ họ hàng trong phạm vi ba đời làm tăng tỉ lệ kiểu gene dị hợp gây nên các bệnh, tật di truyền làm giảm sức sống đời con nên Luật Hôn nhân và Gia định cấm không cho những người trong trường hợp này kết hôn với nhau.

C. Cứ kết hôn gần trong vòng 3 đời sau đó nên đến cơ sở tư vấn di truyền trước khi kết hôn và thực hiện sàng lọc trước sinh để tránh sinh con mang các bệnh tật di truyền.

D. Kết hôn gần trong vòng 3 đời không ảnh hưởng gì về mặt di truyền và không vi phạm về mặt đạo đức.

**ĐÁP ÁN**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Câu** | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| **Đáp án** | D | D | A | C | B | A | A | B | A | A | A |

***Câu trắc nghiệm Đúng/Sai***

**Câu 1.** Năm 1887, hội chứng Down được phát hiện và mô tả tình trạng bệnh lần đầu tiên bởi bác sĩ Langdon Down. Hội chứng Down được cho là do thừa một nhiễm sắc thể số 21 trong bộ gen, còn gọi là tam thể 21 hoặc trisomy 21. Trisomy 21 là tình trạng rối loạn nhiễm sắc thể di truyền xảy ra phổ biến nhất, khi một đứa trẻ sinh ra có thêm một bản sao của nhiễm sắc thể thứ 21 trong thai kỳ. Điều này gây ra tình trạng chậm phát triển và khuyết tật về thể chất, tinh thần của trẻ.

Mỗi nhận định sau là ĐÚNG hay SAI ?

NB a) Người mắc hội chứng Đao do đột biến cấu trúc NST. (NT3)

NB b) Người mắc hội chứng Đao có ba NST 21. (NT2)

TH c) Hội chứng Đao thường gặp ở nam hơn ở nữ. (NT7)

TH d) Tuổi mẹ càng cao thì tần số con bị Đao càng lớn. (NT6)

*Hướng dẫn giải: Đáp án b, d đúng, a, c sai*

**Câu 2.** Ở người, gene quy định máu khó đông nằm trên NST X, không có allele tương ứng trên NST Y. Một người đàn ông bị bệnh lấy vợ bình thường, sinh con trai bị bệnh. Nhận định sau đây đúng hay sai?

NB a) Gen nằm ở vùng không tương đồng trên NST X. (NT2)

TH b) Người chồng có kiểu gen XaY. (NT5)

VD c) Tất cả các con gái của họ đều không bị bệnh này. (NT6)

VD d) Trong số con gái sinh ra, con gái bị bệnh là 50%. (NT6)

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, b đúng, c, d sai.*

**Câu 3.** Bệnh thalassemia là một căn bệnh di truyền do thiếu hụt hoặc không đầy đủ sản xuất hemoglobin - một protein trong hồng cầu giúp cho việc mang và trao đổi khí oxy trong cơ thể. Bệnh này được di truyền theo kiểu gen lặn và cần phải được truyền từ cả bố và mẹ mới gây nên. Có hai loại bệnh thalassemia chính là thalassemia alpha và thalassemia beta, tùy vào loại thiếu hụt hemoglobin mà cơ thể bị ảnh hưởng khác nhau. Bệnh thalassemia có thể khiến cho người bệnh gặp các vấn đề sức khỏe nghiêm trọng, bao gồm xương sống cong vẹo, rụng tóc, phù thái dương, suy dinh dưỡng, thiếu máu và tăng nguy cơ nhiễm trùng. Hiện nay, bệnh thalassemia vẫn chưa có thuốc chữa trị để hoàn toàn đẩy lùi bệnh. Tuy nhiên, các phương pháp điều trị bao gồm chuyển gốc tủy xương (bone marrow transplantation), transfusion hồng cầu thường xuyên và chăm sóc bệnh nhân đầy đủ có thể giúp cho người bệnh sống lâu hơn và chất lượng cuộc sống tốt hơn. Mỗi nhận định sau là ĐÚNG hay SAI khi nói về biện pháp cần thực hiện để hạn chế số người bị bệnh thalassemia?

VD a) Tạo môi trường sạch nhằm hạn chế tác nhân gây đột biến. (VD2)

VD b) Khi bị mắc bệnh thalassemia bắt buộc không được kết hôn. (VD2)

NB c) Sàng lọc xét nghiệm trước sinh với những người có nguy cơ sinh con bị khuyết tật di truyền. (NT1)

NB d) Sử dụng virus làm thể truyền để thay thế các gen bệnh bằng gen lành.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, c, d đúng, b sai.* (NT1)

**Câu 4.** Ở người, xét một bệnh do allele trội nằm trên vùng không tương đồng của NST giới tính X quy định. Nhận định sau đây là đúng hay sai?

NB a) Allene quy định tính trạng không nằm trên NST Y. (NT2)

VD b) Mẹ không bị bệnh có kiểu gen đồng hợp. (NT6)

VD c) Bệnh này có thể là bệnh mù màu hay máu khó đông. (NT6)

VD d) Bố không bị bệnh, mẹ bị bệnh thì con gái không bị bệnh, con trai có đứa bị bệnh, có đứa không bị bệnh. (NT6)

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, b, c đúng, d sai.*

**Câu 5:** Hội chứng mèo kêu hay còn gọi là hội chứng Cri du chat, là một căn bệnh di truyền hiếm gặp với tỉ lệ mắc phải là 1/20.000 đến 1/50.000 ca trẻ sơ sinh và tỷ lệ mắc bệnh ở bé gái thường cao hơn ở bé trai. Hội chứng tiếng mèo kêu này có sự xóa vật liệu di truyền trên nhánh nhỏ (nhánh p) của nhiễm sắc thể số 5 nên còn được gọi là hội chứng 5p- (5p trừ). Xóa đoạn tại vùng kết thúc của cánh ngắn nhiễm sắc thể số 5 (5p – thường là của người cha) được đặc trưng bởi một tiếng khóc âm độ cao, nhịp nhàng, gần giống như tiếng kêu của mèo, do đó mới có tên là hội chứng mèo kêu.Hội chứng tiếng mèo kêu ở người là bệnh di truyền hiếm gặp nhưng lại là một trong các bất thường cấu trúc NST phổ biến nhất, xảy ra khi nhiễm sắc thể số 5 bị mất một đoạn ở phần cánh ngắn (p-arm), thường là đoạn cuối. Nếu đoạn NST số 5 bị mất càng lớn thì các triệu chứng càng nhiều, dễ mắc nhiều bệnh hơn so với những người bị mất đoạn ngắn hơn. Mỗi nhận định sau là ĐÚNG hay SAI khi nói về hội chứng mèo kêu:

NB a) Là đột biến cấu trúc NST có thể xảy ra do tác nhân vật lí như tia phóng xạ.

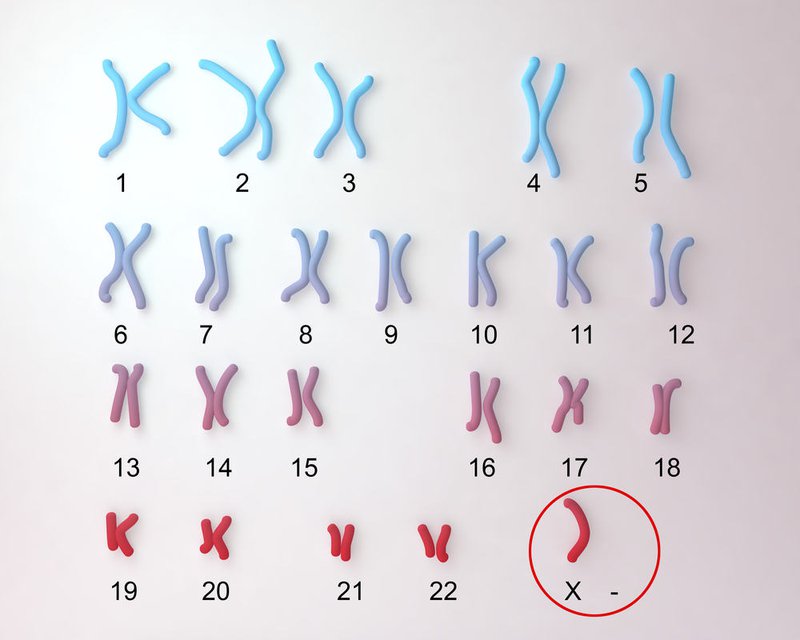
NB b) Ở người hội chứng tiếng mèo kêu và ung thư máu ác tính có nguyên nhân là do đột biến cấu trúc NST.

TH c) Sinh thiết tua nhau thai lấy tế bào phôi cho phân tích DNA có thể phát hiện ra bệnh.

VD d) Trồng nhiều cây xanh, bảo vệ môi trường góp phần hạn chế số người mắc bệnh.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, b đúng, c, d sai.*

**Câu 6:** Cho hình dưới đây, là hình ảnh chụp bộ NST bất thường của một người. Mỗi nhận định sau là ĐÚNG hay SAI khi nói tình trạng người này?



NB a) Người này trong tế bào có 47 NST.

TH b) Hội chứng này chỉ gặp ở người nữ.

VD c) Đây là đột biến lệch bội thường làm mất cân bằng hệ gen nên đa số có hại cho cơ thể sinh vật.

TH d) Chọc dò dịch ối đem phân tích bộ NST của tế bào có thể phát hiện sớm bệnh này.  
*Hướng dẫn giải: Đáp án a sai, b, c, d đúng.*

**Câu 7:** Phenylketo niệu là một bệnh di chuyển do [rối loạn chuyển hoá](https://www.vinmec.com/vie/bai-viet/roi-loan-chuyen-hoa-va-cac-dau-hieu-nhan-biet-vi) Phenylalanin (Phe) thành Tyrosine (Tyr) ở người. Cơ chế gây ra bệnh Phenylketo niệu có liên quan trực tiếp đến axit amin Phenylalanine và Tyrosine, các hoạt chất đóng vai trò quan trọng để sản xuất ra Serotonin, Catechlamine – là chất dẫn truyền thần kinh, Melanin và các [hormone tuyến giáp](https://www.vinmec.com/vie/bai-viet/hormon-tuyen-giap-quan-trong-nhu-nao-vi) trong cơ thể. Trẻ sơ sinh mắc bệnh Phenylketo niệu phải đối mặt với nguy cơ thiếu hụt enzyme Phenylalanine Hydroxylase. Điều này, gây ra những rối loạn trong quá trình chuyển hoá Phenylalanin thành Tyrosine. Với những người bị bệnh Phenylceton niệu lại không có một chế độ dinh dưỡng phù hợp. Khả năng hấp thu Phenylalanyl trong thức ăn không có sự kiểm soát, điều này sẽ gây ra tình trạng tích tụ Phenylalanyl bên trong cơ thể. Điều này sẽ gây ra những tổn thương ở hệ thần kinh của trẻ, trí não chậm phát triển, ảnh hưởng đến các bộ phận khác trong cơ thể.

Mỗi nhận định sau là ĐÚNG hay SAI khi nói về bệnh phêninkêto niệu?

NB a) Bệnh do gen lặn nằm trên NST thường quy định.

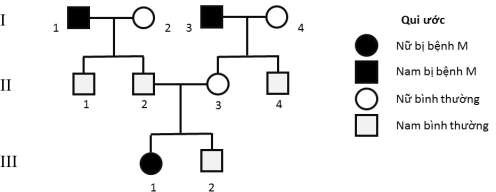
NB b) Bệnh phêninkêtô niệu là do lượng axit amin tirôzin dư thừa và ứ đọng trong máu, chuyển lên não gây đầu độc tế bào thần kinh.

VD c) Có thể phát hiện bệnh bằng cách sinh thiết tua nhau thai lấy tế bào phôi cho phân tích DNA.

VD d) Bệnh phêninkêto niệu là do đột biến ở gen mã hóa enzim xúc tác cho phản ứng chuyển hóa axit amin phêninalanin thành tirôzin trong cơ thể.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, c, d đúng, b sai.*

**Câu 8:** Khảo sát sự di truyền bệnh M ở người qua ba thế hệ như sau:



Nhận đinh sau đây đúng hay sai?

NB a) Bệnh do gen lặn trên NST thường quy định.

VD b) Tất cả những người không bị bệnh đều không mang gen gây bệnh.

VD c) Có 7 người biết chính xác kiểu gen.

VD d) Xác suất để người III-2 không mang gen bệnh là 1/3.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, c, d đúng, b sai.*

Đời thứ II có bố mẹ bình thường, sinh con bị bệnh, nên bệnh do gen lăn quy định, bố II.2 trội sinh con gái lặn nên gen trên NST trên NST thường quy định a đúng, b sai. Người

I2, 4 và III.2 chưa biết chính xác KG nên c đúng. Bố mẹ III-2, III-3 đều có kiểu gen Aa nên III.2 có KG không mang gen bệnh là 1/3, vậy d đúng.

**Câu 9:** Cho sơ đồ phả hệ sau:



Sơ đồ phả hệ trên mô tả sự di truyền một bệnh ở người do một trong hai alen của một gen quy định. Biết rằng không xảy ra đột biến ở tất cả các cá thể trong phả hệ. Trong các phát biểu sau, phát biểu nào là đúng hay sai?

VD a) Có chính xác 11 người trong phả hệ này có kiểu gen đồng hợp tử.

VD b) Tất cả những người bị bệnh trong phả hệ này đều có kiểu gen đồng hợp tử.

VD c) Những người không bị bệnh trong phả hệ này đều không mang alen gây bệnh.

NB d) Bệnh do gen lặn quy định.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, b, d sai, c đúng.*

Tính trạng di truyền liên tục qua các thế hệ biết bố mẹ III-12×III-13 bị bệnh nhưng sinh con IV-19 không bị bệnh, bệnh do gen trội quy định d SAI.

Bố II-3 sinh con gái III-9 và con trai III-12 bị bệnh gen gây bệnh nằm trên NST thường.

Quy ước: A: Bị bệnh a: không bị bệnh (A trội hoàn toàn so với a).

Kiểu gen aa có ở 1, 3, 7, 8, 9, 14, 15, 16, 17, 19 >10 kiểu gen đồng hợp tử a SAI. Mà kiểu gen Aa có ở 2, 4, 5, 6, 10, 12, 13. Kiểu gen của 18 và 20 chưa rõ AA hay Aa nên b SAI (chưa chính xác); c ĐÚNG.

**Câu 10:** Phả hệ ở hình bên mô tả sự di truyền 2 bệnh ở người:



Bệnh P do một trong hai alen của một gen quy định nằm trên nhiễm sắc thể thường; bệnh M do một trong hai alen của một gen nằm ở vùng không tương đồng trên nhiễm sắc thể giới tính X quy định. Biết rằng không xảy ra đột biến. Nhận định sau đây đúng hay sai?

NB a) Bệnh P do gen lặn nằm trên NST thường quy định.

VD b) Xác định được chính xác kiểu gen của 9 người trong phả hệ.

TH c) Người số (7) luôn có kiểu gen dị hợp tử về cả 2 cặp gen.

VD d) Xác suất sinh con thứ nhất là con trai chỉ bị bệnh P của cặp 13-14 là 1/6.

*Hướng dẫn giải: Đáp án a, b, c đúng, d sai.*

Bệnh M do 1 gen (2 alen) nằm trên vùng không tương đồng của X quy định.

Nữ 12 bị bệnh M có bố 8 bị bệnh M 🡪 bệnh M do gen lặn quy định

A-: bình thường > a: bị bệnh

Xét bệnh P: số 6 bị bệnh mà bố mẹ đều không bệnh, alen gây bệnh nằm trên NST thường

🡪 Bệnh do gen lặn quy định:

B-: bình thường > bb: bị bệnh

a) Bệnh P do gen lặn nằm trên NST thường quy định. 🡪 đúng

b) Xác định được chính xác kiểu gen của 9 người trong phả hệ. 🡪 đúng

Về bệnh M, xác định chính xác KG của: I. XAY; II. XAXa; III. XAX-; IV. XaY ; V. XaY; (6) XAX-; (7) XAXa; (8) XaY; (9) XAXa; (10) XAY; (11) XAY; (12) XaXa; (13) XAY; (14) XAX-; (15) XAX-

Về bệnh P, xác định chính xác KG của: (1,2) Bb; III. bb; IV. Bb; V. B-; (6) bb; (7) Bb; (8) Bb; (9) bb; (10) Bb; (11) Bb; (12) bb; (13) B-; (14) Bb; (15) bb

Về cả 2 bệnh có thể xác định chính xác KG của người số: 1, 2, 4, 7, 8, 9, 10, 11, 12.

c) Người số (7) luôn có kiểu gen dị hợp tử về cả 2 cặp gen. 🡪 đúng

d) Xác suất sinh con thứ nhất là con trai chỉ bị bệnh P của cặp 13-14 là 1/6. 🡪 sai

(13): XAY (1/3 BB; 2/3 Bb)

(14): (1/2 XAXA ; 1/2 XAXa) (Bb)

XAY bb = = 1/16

***Câu tự luận ngắn***

### 3.1 Biết

1. Các phương pháp nghiên cứu: Phả hệ, trẻ đồng sinh, di truyền phân tử, di truyền tế bào, di truyền cơ thể, di truyền quần thể. Các nhà khoa học sử dụng bao nhiêu phương pháp để nghiên cứu di truyền học người?

#### \* Đáp án: 5

***\* Hướng dẫn giải:***

- Các phương pháp nghiên cứu di truyền học người: Phả hệ, trẻ đồng sinh, di truyền phân tử, di truyền tế bào, di truyền quần thể, mô phỏng học, di truyền hóa sinh.

- Không có phương pháp di truyền cơ thể

1. Trong bảng kí hiệu dưới đây

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| |  |  | | --- | --- | | Số thứ tự | Kí hiệu | | 1 |  | | 2 | I, II, III, IV ..... | | 3 |  | | 4 |  | | 5 | A diagram of a diagram  Description automatically generated | | Kí hiệu có ý nghĩa vợ chồng là kí hiệu số mấy? |

#### \* Đáp án: 3

#### \* Hướng dẫn giải

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Số thứ tự | Kí hiệu | Ý nghĩa của kí hiệu |
| 1 |  | Nam bình thường |
| 2 | I, II, III, IV ..... | Số thế hệ |
| 3 |  | Vợ chồng |
| 4 |  | Hôn nhân cùng huyết thống |
| 5 | A diagram of a diagram  Description automatically generated | Anh, chị, em ruột ( Cùng bố mẹ) |

1. Có bao nhiêu ưu điểm nào sau đây chứng minh nghiên cứu phả hệ là một trong những phương pháp đơn giản nhất được sử dụng trong nghiên cứu di truyền người?

1. Cung cấp cái nhìn tổng quan về mối quan hệ di truyền giữa các thành viên trong gia đình.

2. Phương pháp đơn giản, dễ thực hiện.

3. Chi phí thấp.

4. Đem lại hiệu quả cao.

#### \* Đáp án: 4

#### \* Hướng dẫn giải

Nghiên cứu phả hệ là một trong những phương pháp đơn giản nhất được sử dụng trong nghiên cứu di truyền người vì nó

- cung cấp cái nhìn tổng quan về mối quan hệ di truyền giữa các thành viên trong gia đình

- phương pháp đơn giản, dễ thực hiện, chi phí thấp nhưng đem lại hiệu quả cao.

**Câu 4.** Trong sơ đồ phả hệ dưới đây, có bao nhiêu nữ bị bệnh?

A diagram of a tree

Description automatically generated

#### \* Đáp án: 2

#### \* Hướng dẫn giải

- Thế hệ I có 2 cá thể 1 và 2

- Thế hệ II có 6 cá thể: 3, 4, 5, 6, 7, 8 - nữ bị bệnh

- Thế hệ III có 6 cá thể: 9, 10, 11, 12, 13 - nữ bị bệnh,14

- Thế hệ IV có 3 cá thể: 15, 16, 17

**Câu 5.** Dựa vào định luật Hardry - Weinberg để dự đoán hậu quả của kết hôn gần cũng như nguồn gốc của các quần thể người là nội dung của phương pháp nghiên cứu số mấy trong các phương pháp nghiên cứu dưới đây?

1. Di truyền phân tử

2. Di truyền quần thể

3. Di truyền tế bào

4. Di truyền hóa sinh

#### \* Đáp án: 2

#### \* Hướng dẫn giải

Nội dung của phương pháp nghiên cứu di truyền quần thể là dựa vào định luật Hardry - Weinberg để dự đoán hậu quả của kết hôn gần cũng như nguồn gốc của các quần thể người

### **3.2 Thông hiểu**

1. Y học tư vấn có bao nhiêu vai trò sau đây?

1. Đánh giá nguy cơ mắc bệnh ở người bình thường mang gene bệnh.

2. Đưa ra các biện pháp giảm nhẹ biểu hiện bệnh.

3. Cung cấp khả năng mắc bệnh di truyền ở đời con của các gia đình đã có tiền sử mắc bệnh.

4. Cung cấp cơ sở dự liệu phục vụ cho nghiên cứu y học.

#### \* Đáp án: 3

#### \* Hướng dẫn giải

- Vai trò số 1, 2, 3 là vai trò của y học tư vấn.

- Vai trò số 4 của di truyền học người.

**Câu 2.** Trong các phương pháp nghiên cứu di truyền người: di truyền phân tử, di truyền tế bào, di truyền quần thể, di truyền hóa sinh, mô phỏng học. Khi nghiên cứu về bệnh tiểu đường có thể phối hợp mấy phương pháp?

#### \* Đáp án: 3

#### \* Hướng dẫn giải

Tổ hợp 3 phương pháp này cung cấp cái nhìn toàn diện về cơ chế di truyền và sinh học của bệnh tiểu đường, từ đó giúp phát triển các phương pháp chẩn đoán và điều trị hiệu quả hơn cho bệnh nhân.

- Di truyền phân tử giúp xác định các gene liên quan đến bệnh tiểu đường

- Di truyền hóa sinh giúp xác định cơ chế phân tử và sinh học của bệnh tiểu đường

- Mô phỏng học giúp mô phỏng và dự đoán các cơ chế phát triển bệnh tiểu đường dựa trên dữ liệu di truyền và sinh học.

**Câu 3.** Liệu pháp gene có thể được sử dụng để điều trị các bệnh, tật di truyền ở người dựa trên bao nhiêu cơ sở dưới đây?

1. Dùng virus làm vector để chuyển gene bình thường vào cơ thể người bệnh nhằm thay thế hoặc phục hồi cho gene bệnh.

2. Tiến hành phân tích hóa sinh và phân tích tế bào giúp xác định các bệnh rối loạn chuyển hóa và những bất thường về NST, từ đó giúp xác định bệnh, tật di truyền ở người.

3. Giúp người bệnh loại bỏ các căn bệnh di truyền xấu cũng như điều trị các căn bệnh nguy hiểm, an toàn.

4. Xác định người bị bệnh và người khỏe mạnh, mối quan hệ giữa các cá thể người này.

#### \* Đáp án: 1

#### \* Hướng dẫn giải

1. Dùng virus làm vector để chuyển gene bình thường vào cơ thể người bệnh nhằm thay thế hoặc phục hồi cho gene bệnh là cơ sở của liệu pháp gene

2. Tiến hành phân tích hóa sinh và phân tích tế bào giúp xác định các bệnh rối loạn chuyển hóa và những bất thường về NST, từ đó giúp xác định bệnh, tật di truyền ở người là nội dung của kĩ thuật chẩn đoán trước sinh

3. Giúp người bệnh loại bỏ các căn bệnh di truyền xấu cũng như điều trị các căn bệnh nguy hiểm, an toàn là ưu điểm của liệu pháp gene

4. Xác định người bị bệnh và người khỏe mạnh, mối quan hệ giữa các cá thể người này là bước 1 trong cách xây dựng sơ đồ phả hệ

**Câu 4.** Luật hôn nhân và gia đình có quy định không cho phép kết hôn giữa những người có cùng dòng máu trực hệ, có quan hệ họ hàng trong phạm vi ba đời, vì

**1.**  Tăng nguy cơ con cái sinh ra mang gen lặn có hại, dẫn đến các dị tật bẩm sinh, bệnh di truyền.

2. Có thể vi phạm các chuẩn mực đạo đức và văn hóa trong xã hội.

3. Khó áp dụng liệu pháp gene trong quá trình điều trị các bệnh tật di truyền ở các thế hệ sau

4. Gây cản trở y học tư vấn đưa ra các lời khuyên phù hợp trong công tác phòng ngừa và điều trị các bệnh tật di truyền ở người.

#### \* Đáp án: 2

#### \* Hướng dẫn giải

- Nội dung số 1, 2 là giải thích tại sao luật hôn nhân và gia đình có quy định không cho phép kết hôn giữa những người có cùng dòng máu trực hệ, có quan hệ họ hàng trong phạm vi ba đời.

**Câu 5.** Quan sát hình ảnh và cho biết hình ảnh nào cho biết biến đổi của nhiễm sắc thể gây hội chứng Down?

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |
| **Hình 1** | **Hình 2** |
|  |  |
| **Hình 3** | **Hình 4** |

#### \* Đáp án: 3

#### \* Hướng dẫn giải

|  |  |
| --- | --- |
| A number of numbers and a red arrow  Description automatically generated with medium confidence | A number of people with numbers  Description automatically generated with medium confidence |
| **Hình 1 - Hội chứng Klinefelter**  **(Thừa 1 chiếc NST giới tính X - ở nam)** | **Hình 2 - Hội chứng Turne**  **(Thiếu 1 chiếc NST giới tính X- ở nữ )** |
|  |  |
| **Hình 3- Hội chứng Down**  **(Thừa 1 chiếc NST số 21)** | **Hình 4 - Hội chứng mèo kêu - Criduchat**  **(Mất đoạn NST số 5)** |

### **3.3 Vận dụng**

**Câu 1.**  Khi nghiên cứu bệnh án của một bệnh nhân nam mắc bệnh mù màu, bác sĩ nhận thấy: Bệnh nhân này có bố, mẹ và hai chị gái không biểu hiện bệnh. Bệnh nhân nam này lập gia đình với người vợ không có biểu hiện bệnh, sinh ra một con trai mù màu và hai con gái không biểu hiện bệnh. Người con gái thứ nhất kết hôn với một người bị bệnh mù màu, sinh ra bốn người con (2 nam, 2 nữ) đều không biểu hiện bệnh. Người con gái thứ hai kết hôn và sinh ra được hai người con 1 (nam, 1 nữ) đều biểu hiện bệnh mù màu.

Sơ đồ phả hệ của gia đình bệnh nhân mù màu trên là sơ đồ số mấy dưới đây?

|  |  |
| --- | --- |
| IMG_256 | IMG_256 |
| Sơ đồ phả hệ số 1 | Sơ đồ phả hệ số 2 |
| A diagram of a tree  Description automatically generated | A diagram of a tree  Description automatically generated |
| Sơ đồ phả hệ số 3 | Sơ đồ phả hệ số 4 |

#### \* Đáp án: 2

#### \* Hướng dẫn giải

- Sơ đồ phả hệ số 1: Sai ở II.3 - là nữ không phải nam (Theo dữ kiện đề ra: hai chị gái không biểu hiện bệnh)

- Sơ đồ phả hệ số 2: Sai ngay ở thế hệ số I - xét 1 gia đình mà trong phả hệ xét 2 gia đình - Sơ đồ phả hệ số 4: Sai ngay ở thế hệ số I -gia đình bố mẹ không mắc bệnh II.1 bị bệnh

**Câu 2.** Quan sát sơ đồ phả hệ sau

A diagram of a diagram

Description automatically generated

Giải thích nào sau đây phù hợp với sơ đồ phả hệ trên?

1. Một cặp vợ chồng bình thường có bố và mẹ đều không mắc bệnh, em trai của vợ và em gái của chồng đều mắc bệnh máu khó đông. Cặp vợ chồng này sinh được một đứa con trai bình thường và mong muốn sinh đứa con thứ hai.

2. Một cặp vợ chồng bị bệnh có bố và mẹ đều không mắc bệnh, em trai của vợ và em gái của chồng đều không mắc bệnh máu khó đông. Cặp vợ chồng này sinh được một đứa con trai bình thường và mong muốn sinh đứa con thứ hai.

3. Một cặp vợ chồng bình thường có bố và mẹ đều không mắc bệnh, em trai của vợ và em gái của chồng đều mắc bệnh máu khó đông. Cặp vợ chồng này sinh được một đứa con gái bình thường và mong muốn sinh đứa con thứ hai.

4. Một cặp vợ chồng bị bệnh có bố và mẹ đều không mắc bệnh, em trai của vợ và em gái của chồng đều không mắc bệnh máu khó đông. Cặp vợ chồng này sinh được một đứa con gái bình thường và mong muốn sinh đứa con thứ hai.

#### \* Đáp án: 1

#### \* Hướng dẫn giải

- Cặp vợ chồng bình thường (II.6 và II.7) có bố và mẹ đều không mắc bệnh ( I.1, I.2, I.3, I.4)

- Em trai của vợ (II.8) và em gái của chồng ( II.5) đều mắc bệnh máu khó đông

- Cặp vợ chồng này sinh được một đứa con trai bình thường ( III.9) và mong muốn sinh đứa con thứ hai ( III.10).

**Câu 3.** Bệnh tan máu bẩm sinh do đột biến lặn ở gene anpha-globin hoặc beta-globin gây ra.

A diagram of blood vessels

Description automatically generated

Trong thực tiễn, một số gia đình có bố mẹ bình thường, nhưng con sinh ra mắc bệnh tan máu bẩm sinh. Nếu em là nhân viên tư vấn thì em sẽ giải thích và đề xuất thực hiện biện pháp sau đây để sinh được những đứa con khỏe mạnh?

1. Bệnh xuất hiện do gene lặn tồn tại ở bố mẹ trong trạng thái dị hợp. Cần đi khám chẩn đoán di truyền y học tư vấn để hạn chế sự xuất hiện bệnh, tật di truyền ở thế hệ sau.

2. Bệnh xuất hiện do gene lặn tồn tại ở bố mẹ trong trạng thái dị hợp. Cần điều trị bệnh bằng liệu pháp gene để hạn chế sự xuất hiện bệnh, tật di truyền ở thế hệ sau.

3. Bệnh xuất hiện do gene lặn tồn tại ở bố mẹ trong trạng thái đồng hợp lặn. Cần điều trị bệnh bằng liệu pháp gene để hạn chế sự xuất hiện bệnh, tật di truyền ở thế hệ sau.

4. Bệnh xuất hiện do gene lặn tồn tại ở bố mẹ trong trạng thái đồng hợp. Cần đi khám chẩn đoán di truyền y học tư vấn để hạn chế sự xuất hiện bệnh, tật di truyền ở thế hệ sau.

#### \* Đáp án: 1

#### \* Hướng dẫn giải

Bệnh xuất hiện do gene lặn tồn tại ở bố mẹ trong trạng thái dị hợp. Cần đi khám chẩn đoán di truyền y học tư vấn để hạn chế sự xuất hiện bệnh, tật di truyền ở thế hệ sau.

**Câu 4.** Một cậu bé 4 tuổi mắc một bệnh di truyền hiếm gặp với các triệu chứng thấp lùn, khớp bị cứng, chậm phát triển thần kinh. Bố và mẹ cậu bé cùng với chị gái và anh trai của cậu bé này đều không mắc bệnh. Gia đình người bố của cậu bé không có ai bị mắc bệnh này. Người mẹ cậu bé có anh trai đã qua đời lúc 15 tuổi với triệu chứng giống như con trai 4 tuổi nêu trên. Người anh họ của cậu bé cũng mắc bệnh này. Mẹ cậu bé đang mang thai. Dựa vào thông tin nêu trên, có thể xác định nguy cơ người mẹ này sinh con bị mắc bệnh di truyền nêu trên bằng bao nhiêu phần trăm?

1. 20%

2 . 75%

3. 25%

4. 50%

***\* Đáp án: 3***

#### \* Hướng dẫn giải

- Bố mẹ bình thường nhưng sinh con bị bệnh → gen gây bệnh là gen lặn.

1. Giả sử gen trên NST thường.

+ Người bố, mẹ có kiểu gen: Aa × Aa

+ Xác suất sinh con bị bệnh là 25%.

2. Giả sử gen gây bệnh trên NST giới tính X (không thể nằm trên Y vì bố bình thường).

XAXa × XAY → con mắc bệnh: XaY = 25%.

Tài liệu được chia sẻ bởi Website VnTeach.Com

https://www.vnteach.com