

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 1 беті

Қазақстан Республикасының Денсаулық сактау министрлігі
«Оңтүстік Қазақстан Медицина Академиясы» АҚ жынындағы
медицина колледжі

**АУДИТОРИЯЛЫҚ САБАҚҚА АРНАЛҒАН
ӘДІСТЕМЕЛІК ӨНДЕУ**

Пән атавы: ЖКП 03 «Медициналық генетика негіздерімен молекулалық биология»

Мамандығы: 09160100 «Фармация»

Біліктілігі: 4S09160101 «Фармацевт»

Курс: 1 курс

Семестр: I семестр

Корытынды бақылау түрі: диф.сынақ

Барлық сағаттардың/кредиттердің жалпы жүктемесі KZ- 72 сағат/3 кредит

Аудиториялық – 72

Шымкент, 2023 ж.

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 2 беті</p>

«Морфологиялық пәндер» кафедрасының мәжілісінде қаралды және
ұсынылды.

Хаттама № 1 «1 » 09 2023 ж.

Кафедра менгерушісі:  Ералхан А.К.

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 3 беті

№1 Сабак

5.1. Тақырыбы: Кіріспе. Жасушаның молекулалық биологиясы.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Білім алушыларға молекулалық биологияның қазіргі заманғы білімін, комплексі пән ретінде, ДНҚ технология және жануар жасушасының молекулалық ұйымының жаңа білімдерін біріктіретін, сондай- ақ жоғарғы технология және қазіргі заманғы биологияның, клиникалық тәжірибеде және жалпы кәсіби пәнді менгеру үшін қалыптастыру.

5.3. Оқы міндеттері: Білім алушыларға молекулалық биологияның даму тарихын, мақсаты мен міндетін, әдістерін білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабаққа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабаққа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың отілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабақ түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі. Молекулалық биология - тірі жүйедегі молекулалармен айналысатын зерттеу саласы. Қазіргі уақытта молекулалық биология негізінен генетикалық материал мен ақуыздарды зерттеуге бағытталған. Молекулалық биологтар өмірдің орталық дормасының зандылықтарын зерттейді. Бұл генетикалық құрылымды, мРНҚ экспрессиясын және ақызың синтезін зерттеуге қатысты. Молекулалық биология жасушаның немесе ағзаның мінез -құлқын талдау үшін өте сенімді зерттеу саласы деп аталады. Молекулалық биология организмдердің көптеген метаболикалық және құрылымдық жағдайларын растау үшін қолданылған. Сонымен қатар, молекулалық биология әдістері диагностикада кеңінен қолданылады. Қазіргі кезде генетикалық диагностикада электрофорез, полимеразды тізбекті реакция және гендер мен ақуыздардың реттілігі сияқты әдістер кеңінен қолданылады. Сонымен қатар, олар әртүрлі биомаркерлер мен патологиялық жағдайларды анықтаудың сенімді әдістері. Жасуша биологиясы Бұл жасуша тіршілігіне қатысты барлық аспектілерді зерттейтін биология саласы. Яғни, жер бетіндегі тіршілік иелерін құрайтын жасушалардың құрылымымен, функциясымен, эволюциясымен және мінез-құлқымен; басқаша айтқанда, оның дүниеге келуіне, өміріне және өліміне тән барлық нәрсе. Бұл үлкен көлемдегі білімді біріктіретін ғылым, олардың арасында биохимия, биофизика, молекулалық биология, есептеу ғылымдары, даму және мінез-құлқын биологиясы және эволюциялық биология ерекше көзге түседі, олардың әрқайсысы өзіндік көзқараспен және нақты сұрақтарға жауап беру үшін өздерінің эксперименттік стратегиялары. Жасуша теориясы барлық тіршілік иелері жасушалардан тұрады деп тұжырымдайтын болғандықтан, жасуша биологиясы жануарларды, өсімдіктерді, бактерияларды, археяларды, балдырларды немесе санырауқулақтарды ажыратпайды және жеке жасушаларға немесе ұлпалар мен ағзаларға жататын жасушаларға назар аудара алады. Сол көпжасушалы жеке тұлға. Осылайша, бұл эксперименталды ғылым (сипаттамалық емес) болғандықтан, биологияның осы саласындағы зерттеулер жасушалардың ультракұрылымын және оның функцияларын (микроскопия, центрифугалау, культура) зерттеу әдістеріне байланысты. *in vitro* және т.б.)

Жасуша биологиясының тарихы. Кейбір авторлар жасуша биологиясының тууы 1839 жылы Шлейден мен Шванн ұсынған жасуша теориясының пайда болуымен болды деп санайды. Алайда, бұл жасушалар көптеген жылдар бұрын сипатталған және зерттелген, 1665 жылы тығын парағының өлі үлпасын құрайтын жасушаларды алғаш рет көрген Роберт Гуктың алғашқы тұжырымдарынан басталғанын ескеру маңызды; және Антони ван Ливенгукпен жалғастырды, ол жылдар өткен соң микроскопта әртүрлі микроорганизмдермен сынамалар байқады. Гук, Ливенгук Шлейден мен Шваниң өндегітерінен кейін көптеген авторлар жасушаларды зерттеу міндетіне өздерін арнады, олардың көмегімен олардың ішкі құрылымы мен жұмысына қатысты мәліметтер нақтыланған: эукариоттық жасушалардың ядросы, ДНҚ және хромосомалар, митохондриялар,

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 4 беті

эндоплазмалық тор, Гольджи кешені және т.б.20 ғасырдың ортасында молекулалық биология саласы айтарлықтай алға басуды байқады. Бұл 1950 жылдардың ішінде жасуша биологиясының да айтарлықтай өсуіне әсер етті, өйткені сол жылдары жасушаларды ұстап тұруға және көбейтуге болатын *in vitro*, тірі организмдерден оқшауланған. Микроскопиядағы жетістіктер, центрифугалау, қоректік орталарды қалыптастыру, ақызызды тазарту, мутантты жасушалық линияларды анықтау және манипуляциялау, хромосомалармен және нуклеин қышқылдарымен тәжірибе жасау, басқалармен қатар, жасуша биологиясының жылдам алға жылжына ұлғі болды қазіргі дәүір.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10 мин.

5.5. Қөрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6. Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. Қ. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даценов, А. Жаканов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15 мин.

5.7. Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

- 1.Молекулалық биология ғылымы туралы түсінік.
- 2.Жасушалы биология дегеніміз не?
3. Молекулалық биология ғылымының негізгі принциптері.

№2 Сабак

5.1. Тақырыбы: Медициналық генетика пәні және оның міндеттері, негізгі даму кезеңдері.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Медициналық генетиканың басты мақсаттарын және міндетерін білу.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушыларға медициналық генетиканың даму тарихын, мақсаты мен міндетін, әдістерін білу.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 5 беті

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі. Медициналық генетика — тұқым қуалайтын аурулар, олардан сақтану, оларды анықтау және емдеу туралы ғылым, генетиканың бір саласы. Медициналық генетиканың дамуына молекулалық генетика ашқан ғылыми жаңалықтардың тигізетін әсері зор. Осы заманың молекулалық генетиканың негізгі шешетін мәселесі — тұқым қуалаушылықтың молекулалық негізін анықтап, оның механизмін зерттеу. Бұл — жасуша тіршілігін және тірі жүйедегі организмдердің барлық денгейдегі биологиялық бағыну тәртібін анықтайды. Бұғынгі таңда тұқым қуалайтын 1 мыңнан аса ауру түрлері бар, соның 400-ден астамы бір ғана ген мутациясының себебінен болады. Жаңа туған нәрестелердің орта есеппен 5%-ындағы кемтарлық олардың генетикалық материалына тікелей байланысты. Гендік терапия ауру адамның соматикалық немесе ұрықтық (алғашқы дамуы стадиясында) клеткасындағы кемістікті түзетумен байланыстырыла жүргізіледі. Бірақ мұндай емдеудің қыыншылығы — геннің жеткізілу механизмімен тығыз байланысты, яғни ген қажетті жасушаға дұрыс жеткізіліп, организмің жұмыс істеу қабілеті жақсырып, оған ешқандай қауіп-қатер төнбеуі керек. Қазіргі уақытта гендік терапия тұқым қуалайтын ауруларға бейім адамдарды, жұқпалы, тағыда басқа ауруларды емдеуде жиі қолданылады. Мысалы, меланома, гемофилия, анемия, гиперхолестеринемия, Паркинсон ауруы, Дюшени бұлышық ет дистрофиясы, атеросклероз. Болашақта молекулалық генетиканың жетістіктерін тек тұқым қуалайтын ауруларды ғана емес, қатерлі ісік және созылмалы вирустық инфекция ауруларын емдеуде қолдану көзделіп отыр. Мысалы, осы күні меланоманы емдеуде лимфоцитті пайдаланады, себебі, зақымданған органға лимфоцит енгізу — жақсы нәтиже беруде. Қазақстандағы медициналық генетикамен Ана мен баланың денсаулығын қорғайтын ғылыми-зерттеу орталығы, ҚазҰМУ, Ақмола, Семей, Қарағанды, Батыс Қазақстан медицин академиялары, Жалпы генетика және цитология, Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институттары, тағыда басқа мекемелер шұғылданады.

Тұқым қуалайтын аурулар

Тұқым қуалайтын аурулар - ата-аналарынан ұрпақтарына берілетін аурулар. Тұқым қуалайтын аурулар гендік, хромосомалық және геномдық мутациялардың әсерінен генетикалық материалдың өзгеруіне байланысты қалыптасады. Генетикалық жіктеу бойынша тұқым қуалайтын аурулар:

моногендік;

хромосомалық;

мультифакторлық (полигендік) болып бөлінеді.

Моногенді аурулар генетикалық ақпарат жазылған құрылымдық гендердің мутацияға ұшырауынан туындаиды. Бұл аурулардың ұрпақтарға берілуі Г.Менделльдің тұқым қуалау заңдылықтарына сәйкес жүргетіндіктен мендельденуші тұқым қуалайтын ауру деп аталады. Моногенді түрі аутосом.-доминантты (арахнодактилия, брахидақтилия, полидактилия, т.б. дерпттер), аутосом.-рецессивті (екі, кейде үш немере ағайынды некелескен адамдар арасында жиі кездеседі; агаммаглобулинемия, алкаптонурия, т.б. дерпттер) және жыныстық X- және У-хромосомалармен тіркескен (генге байланысты ерек ауырады, ал ауруды әйел адам тасымалдайды; гемофилия, т.б. дерпттер) тұқым қуалайтын аурулар болып бөлінеді. Хромосомалық аурулар геномдық (хромосомалар санының өзгеруі) және хромосомалық (хромосомалар құрылымының өзгеруі) мутацияларға байланысты қалыптасады. Жиі кездесетін хромосома ауруларының қатарына трисомиялар жатады. Бұл кезде хромосома жұптарының бірінде қосымша 3-хромосома пайда болады. Мысалы, Даун ауруында аутосом. 21-жұп бойынша трисомия болса,

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 6 беті

Патау синдромында 13-жұпта, Эдварс синдромында 18-жұбында болады. Гаметогенезде мейоздың бөлінудің бұзылуына байланысты әйелдерде жыныстық X – хромосомалардың біреуі болмаса, Шерешевский-Тернер синдромы, керінше бір хромосом артық болса – трипло-Х (ер адамдарда Клайнфельтер) синдромының қалыптасуына әкеледі. Жасы 35-тен асқан әйелдердің бала көтеруінде нәрестелердің хромосом. аурумен туу қауіптілігі жоғары болады.

Мультифакторлық аурулар бірнеше гендердегі мутацияға ұшырауы мен өзара әрекеттесу нәтижесінде, ауруға бейімделуі артқан кезде және қоршаған орта факторларының әсеріне байланысты туындаиды.

Мұндай ауруларға:

подагра;

қант диабеті;

гипертония;

асқазан және ішектің ойық жарасы;

атеросклероз;

жүректің ишемия ауруы, т.б. жатады.

Тұқым қуалайтын аурулардың бұл түрінің пайдасы себебі әлі толықтай анықталған жоқ. Тұқым қуалайтын ауруларды клиникалық жіктеу патологиялық өзгерістерге ұшыраған органдар мен жүйелер бойынша жүргізіледі. Мысалы, жүйке және эндокриндік жүйенің, қан айналым жүйесінің, бауырдың, бүйректің, терінің, т.б. органдардың тұқым қуалайтын аурулары деп жіктеледі. Республикада тұқым қуалайтын ауруларды анықтау, емдеу жұмыстарымен неврология, терапия, хирургия клиникалар мен ауруханалар айналысады.

Медициналық генетика және кейбір тұқым қуалайтын аурулардың алдын алу мен емдеу.

Медициналық генетика адамда болатын түрлі тұқым қуалайтын ауруларды, оларға диагноз қоюдың және емдеудің жолдарын зерттейді. Бұкіл дүниежүзілік статистика бойынша дүниеге келіп жатқан сәбілердің шамамен 7—8%-ы түрлі тұқым қуалайтын аурулармен ауырады. Сондықтан сол ауруларды жан-жақты зерттеу, олардан алдын ала сактандыру және емдеу жалпы адам генетикасының, соның ішінде, медициналық генетиканың негізгі проблемасы болып табылады. Генетиканың бұл саласы бойынша зерттелетін келесі маңызды бір мәселе — адамда тұқым қуалайтын өзгерісті қандай факторлардың тудыратының және адамзаттың көптеген ауыр зардаптардан құтқару үшін оларға шара қолданудың жолдарын зерттеу. Медициналық генетиканың негізінде хромосомалардың өзгеруіне байланысты болатын бірнеше тұқым қуалайтын аурулар анықталды. Олар хромосомалық арулар деп аталады. Ондай ауруларға Клайнфельтер, Шершевский-Тернер, Даун аурулары және т.б. жатады. Клайнфельтер ауруымен тек ер адамдар ауырады. Оның белгісі: жыныс бездері дұрыс жетілмейді, ақылы кем болады және аяқ-қолы шамадан тыс ұзын, денесіне сәйкес келмейді. Бұл аурудың болу себебі жыныстық хромосомаға бір X-тың артық қосылуына байланысты. Ауру адамның хромосомаларының жалпы диплоидты жиынтығы — 47, жыныс хромосомасы — ХХУ. Дүниежүзілік санақ бойынша 1000 ер баланың екеуі осы аурумен ауыратындығы анықталды.

Шершевский-Тернер ауруы әйелдерде кездеседі. Мұнда жыныстық жағынан пісіп-жетілуі баяулайды, сондықтан бедеу болады, әрі бойы тапал келеді. Ақыл-есі кем, ашуланшақ, жұмысқа қабілеттілігі төмен болады. Аурудың хромосомаларының диплоидты жиынтығы — 45, жыныс хромосомасы біреу — ХО. Дүниежүзілік санақ бойынша 1000 қыздың төртеуі осы аурумен ауыратындығы дәлелденді. Жүргізілген зерттеулердің нәтижесінде бұл екі аурудың да гаметалардың даму барысында жыныстық хромосомалардың дұрыс ажырамауына байланысты болатындығы анықталды. Сол сияқты, X хромосоманың артық қосылуына байланысты әйелдер арасында трисомия ауруы кездеседі. Жыныс хромосомасы — XXX, ал жалпы хромосомалардың саны — 47. Ауруды “алып әйел” деп атайды. Ауру белгілері: жыныстық жағынан пісіп-жетілуі баяулайды, ақыл-есі кем болады. Артық У хромосоманың қосылуына байланысты, жыныс

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 7 беті

хромосомалары ХУУ болып келетін ауру кездеседі. Оны “алып еркек” деп атайды. Бұл аурудың белгісі: адамның бойы шамадан тыс ұзын, әлсіз, жүйке жүйесінің дамуында үлкен кемістік болады. Сол сияқты кейбір хромосомалық аурулар аутосомалардың дұрыс ажырамаудың байланысты болады. Мысалы, Даун ауруының белгісі: адамның ақылы кем, бойы аласа, беті дөңгелек, көздері қысыңғы, әрі бір-біріне жақын орналасқан және кішкентай аузы үнемі жартылай ашиқ жүреді. Бұл ауру 21-ші хромосоманың екеу емес, үшеу болатындығына байланысты. Сонда ондай баланың барлық клеткаларында 46 хромосоманың орнына 47 хромосома болады.

Тұқым қуалайтын ауруларды емдеу

Медициналық генетиканың алдында тұрған негізгі мәселелердің бірі — тұқым қуалайтын аурулардың биохимиялық механизмдерін анықтап, соның негізінде оларды емдеудің жолдарын іздейстеріру. Мысалға, қантты диабет ауруын алайық. Бұл ауру үйқы безінің гормоны — инсулиннің түзілмеуіне байланысты болады, оны рецессивті ген анықтайды. Қантты диабетті организмге инсулин енгізу арқылы ғана емдейді. Бұл жағдайда тек ауру ғана, яғни “зиянды” геннің фенотиптік көрінісі емделеді. Емделіп жазылған адам ол генді өзінде сақтап, келесі ұрпағына береді. Қазіргі кезде көптеген тұқым қуалайтын аурулардың биохимиялық механизмдері анықталған. Соның бірі шизофрения ауруының бір түрі — фенилкетонурия. Бұл аурудың биохимиялық негізін зерттегендеге белок құрамына кіретін фенилаланин аминқышқылы триптофанға айналуы керек. Оған арнайы фермент қатысады. Ал ол ферменттің қызметін белгілі бір ген бақылайды. Егер ол ген өзгеріске ұшыраса, аталған биохимиялық алмасулар дұрыс жүрмейді, яғни фенилаланин триптофанға айналмайды. Сондықтан оның концентрациясы артып кетеді. Мұндай жағдайда адамның миы мен жұлыны зақымдалып, психикалық ауруға ұшырайды. Осындай механизмдері анықталғаннан кейін фенилкетонурияны емдеудің де жолдары табылды. Ол үшін құрамында фенилаланин аминқышқылы аз тағамдармен тамақтану керек немесе қажетті ферментті организмге егу қажет. Адамда жақсы зерттелген мәселелердің бірі — қан топтарының тұқым қуалауы. Соның ішінде резус-факторды алайық. Резус-фактордың қаның құрамында болуын анықтайтын ген екі түрлі жағдайда болады: біреуі оң резус “+”, екіншісі теріс резус “—”. Резусы “теріс” эйел, резусы “оң” ер адаммен некелескенде оң резус болуды анықтайтын геннің доминантты болуына байланысты ұрық әкесінен осы қасиетті алады. Сөйтіп анасының қанына ерекше зат — антиген жасап шығарады. Ал анасының организмінде оған қарсы антиденелер түзіледі. Олар ұрықтың қан жасалу жүйесін бұзады. Нәтижесінде ана организмі мен ұрық уланады. Бұл ұрықтың өліміне апарып соғады.

Тұыстық неке

Тұыстық некенің тиімсіздігі. Тұқым қуалаушылықтың занылықтары тұрғысынан алғанда туыс адамдардың (немере, шөбере және т.б.) некелесуі дұрыс емес. Себебі, ондай адамдардың генотиптерінде ұқсастық болады. Ал тұқым қуалайтын аурулар мен түрлі кемістіктердің көбінесе рецессивті гендер анықтайтындығы белгілі. Олар тек рецессивті гомозигота жағдайында ғана білінеді. Тұыстық некеде ондай мүмкіншілік мол болады. Сондықтан олардан туатын ұрпақта кемістік көп кездеседі. Керісінше, туыс емес ерлі-зайыптыларда ондай жағдай өте сирек кездеседі және ұрпақтың тіршілік қабілеті жоғары болады. Себебі, олар көбінесе гетерозиготалы жағдайда болатындықтан, Мендель занына сәйкес ауру мен кемістікті анықтайтын рецессивті генді доминантты ген жеңіл кетеді. Біздің арғы ата-бабаларымыздан келе жатқан қалыптасқан дәстүр бойынша жеті атадан кейін ғана некелесуге рұқсат беріледі. Бұл біздің гендік қорымыздың мол әрі мықты болуына әсер етеді. Сондықтан мұндай дәстүрді сақтап отыруымыз қажет. Кейбір географиялық, әлеуметтік, экономикалық және т.б. себептерге байланысты тұрғын халықтың саны кеміп, оқшауланып қалады. Адамдардың ондай шағын популяциясында амалсыздан тұыстық неке көбейеді. Соның салдарынан тұқым қуалайтын кемістіктер мен сәбілердің өлімі артады. Тіпті ондай халық жер бетінен жойылып кетуі де мүмкін.

Медициналық-генетикалық кенес

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 8 беті

Болашақ ұрпақты тұқым қуалайтын түрлі ауыр зардалтардан сақтандыру үшін адам генетикасы мен медициналық генетикада жүргізілген зерттеулер қолданылады. Дүниеге ауру ұрпақты келтірмеу үшін ата-ананың екеуінің де дендері сау болу керек. Кейде ерлі-зайыптылардың екеуінің де дендері сау болғанымен, олардың тегінде тұқым қуалайтын ауру болса ол келесі ұрпаққа беріледі. Мысалы, жігіттің шешесі эпилепсия (қояншық) ауруымен ауырса, ал әкесі сау болса, ол жігіт эпилепсик болмайды. Себебі оның әкесінен алған доминантты гені эпилепсияны анықтайтын шешесінен алған рецессивті генді жеңіп шығады. Егер дәл осындағы жағдайдағы қызы жоғарыда келтірілген жігітке тұрмысқа шықса, өздері ауру болмағанымен, олардан ауру балалар дүниеге келуі мүмкін. Себебі оларда эпилепсияның гені бар. Жалпы ауру немесе кеміс ұрпақтың дүниеге келуі отбасы мен ата-ана үшін үлкен қайғы-қасірет. Соңдықтан отбасын құратын, әсіресе, тегінде тұқым қуалайтын кемістіктер бар адамдар медициналық-генетикалық кеңес алғаны жөн. Мұндай кеңес беретін орталықтар қазір Қазақстанның көптеген қалаларында бар. Қоршаған органың тазалығын сақтауға, әсіресе, судың, ауаның және азық-түліктің мутагендік және канцерогендік әсерлері бар заттармен ластанбауына соңғы кездері көп көңіл бөлінуде. Сонымен қатар, дәрі-дәрмектер мен тұрмыстық химиялық препараттардың және түрлі косметикалық заттардың “генетикалық залалсыздығы” мүқият тексеріледі. Сайып келгенде, мұның барлығы адамда тұқым қуалайтын кемістіктердің мөлшерін азайту мақсатында жасалады. Тағы бір ескертетін нәрсе, алкогольді ішімдіктерді ішу мен темекі тарту, әсіресе, есірткіні қабылдау болашақ ұрпақ үшін өте қауіпті. Себебі, олар гендер мен хромосомаларды улап, өзгертеді. Соның салдарынан тұқым қуалайтын аурулар мен кемістіктер пайда болады. Тұқым қуалаушылық дегеніміз организмнің көбеюі кезінде өзінің, қасиеттері мен даму ерекшеліктерін ұрпаққа беруі. Тұқым қуалаушылықтың нәтижесінде кейбір организм түрлері көптеген ұрпақтарды өмірге келтіре отырып жүздеген миллион жылдар бойында біршама ғана өзгеріске ұшырады. Мысалы, қазіргі опоссумның, (*Didelphys*) байырғы бор дәүіріндегі опоссумнан айырмашылығы шамалы, сол сияқты саусақ қанатты балық латимерияның да (*Latimeria*) өздерінің девондық ата-тегінен кеп айырмасы жоқ,. Организмдер белгілі бір жүйеге тұр, туыс, тұқымдас т. с. с. болып топтасады. Бұл жүйелілік әр топтағы организмдері ішіндеит ұқсастық белгілерін ғана емес, олардың, арасындағы айырмашылықты сақтайдын тұқым қуалаушылық, жүзеге асқанда ғана мүмкін болады. Белгілердің, бірнеше ұрпақ бойы тұрақты (константты) сакталуы тұқым қуалаушылықтың бір жағы ғана, оның екінші жағы—онтогенезде белгілі бір түрдің дамып жетілуі мен зат алмасу ерекшелігін қамтамасыз етуі. Организмнің әрбір түріне белгілі даму сатылары мен фазалар реті тән. Мысалы, адам зиготасының бөлшектенуі тұқым жолында басталады, ал ұрықтанудан кейінгі 5—6 күнде имплантация жүреді, бұдан кейін жеке тканьдер жіктеледі (дифференцияланады), ал соナン соң, ғана органдар қалыптаса бастайды. Бұлардың бәрі клеткада жазылған программаға сәйкес жүреді, ЯФНИ тұқым қуалаушылық арқылы іске асып отырады. Жынысты қебейгенде жұмыртқа клеткасы мен сперма соматикалық клетка және жыныссыз қебейгенде жекелеген екі ұрпақты байланыстыруыш көпірше, яғни тұқым қуалаушылықтың материалдық негізгі болып табылды. Организм клеткаларында ересек особытар белплерінің дайын ұрығы болмайды, оларда ген деп аталатын белгілер мен қасиеттердің даму мүмкіндігін қамтамасыз ететін бастама ғана болады. Ген тұқым қуалаушылықтың бірлігі, ол бөлек молекуласының, құрылымына немесе организмнің қарапайым реакциясына қатысты бола ма, бәрібір жеке қарапайым қасиеттерді белгілі Тұқым қуалаушылықты Tipi организмдер қасиеттерінің бірі ретінде зерттегендеге мынадай екі ұғымды ажыратады: жеке тұқым қуалаушылық және тұқым қуалау. Тұқым қуалаушылық деген ұғымға гендердің не тән ерекше қасиеттері бар белок молекуласының, белгілердің дамуын және организм құрылымының жоспарын детерминациялау кіреді. Тұқым қуалау организмнің тұқым қуалаушылық, қасиеттерінің бір ұрпақтан екінші процессинің заңдылықтарын білдіреді. Жынысты қебейгенде тұқым қуалау жыныс клеткалары, ал жыныссыз. Және вегетативті қебейгенде соматикалық клеткалардың бөлінуі арқылы іске асады.

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 9 беті

Осылан орай белгілердің ұрпақтан ұрпаққа берілу механизмдерінің де ор түрлі болуы мүмкін. Шешесінің организмінде өсіп жетілетін ұрпақ жатырда жатқан кезінде кейбір тұқым қуаламайтын қасиеттерді (мысалы, жұқпалы ауруларды) қабылдай алады. Мұндай белгілер туа пайда болған деп аталады. Нерв жүйесі бар жануарлардың ұрпактары арасында біз бейімделу реакцияларының, ерекше таги—функционалды (қызыметтік) сабактастырылышты (преемственность) кездестіреміз, яғни ұрпактарда ата-аналарына еліктеу ретінде немесе тәрбие процесінде, ата-аналарының жеке өмірінде болғандай шартты рефлекстер жасалады. Мұндай сабактастырылыштың негізінде шартты рефлекс механизмі жатқандықтан ол хабарлаушы тұқым қуалаушылық деп аталуы мүмкін. Хабарлаушы тұқым қуалау эволюция процесінде организмнің жеке басының бейімделуінің арнаулы механизмі ретінде туды. Оқыту мен тәрбиелеу процестерінде неприменимдіктердің негізгі себебінде оның өзіншіліктеріндең біріншісі – рефлекстердің жасалының жағдайларынан залежіт. Оқыту мен тәрбиелеу процестерінде рефлекстердің жасалының жағдайларынан залежіт.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электрондың басылымдары:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- 2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>
- 3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастырылған . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабактың қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

- 1.Медициналық генетика дегеніміз?
- 2.Медициналық-генетикалық кеңес.
- 3.Тұыстық неке.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 10 беті

№3 Сабак

5.1. Тақырыбы: Ақуыздардың құрылышы және атқаратын қызметі.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Ақуыз құрылымы, биологиялық активті төмен молекулалы пептидтер, жоғары молекулалы пептидтерді білу.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушыларға ақуыз құрылымы, биологиялық активті төмен молекулалы пептидтерді білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезісі. Ақуыздардың құрылышы мен қызметі. Клеткалар негізінен ақуыздардан тұралы, олардың тірі затының жартысынан астамы ақуыздардың үлесіне келеді. Ақуыздар клетканың құрылымы мен пішінін анықтайды, олар катализдің молекулярлық тану құралы болып табылады. ДНК-да клетканы құруға қажетті барлық информация болғанымен, ол клеткалық процестердің жүруіне тікелей қатыспайды, тек «академиялық» сипаттама сақталады. Мысалы, оттегін тасымалдау гемоглобинге тән қасиет, бұл қасиет осы ақуызды кодтайтын генге тән емес. Компьютерлік терминологияны пайдалансақ нуклени қышқылдары — программалық қамтамасыз ету — клетканың ата-аналарынан алатын инструкциясы, ал ақуыздар «аппараттық қамтамасыз ету-есте сақталған программаны жүзеге асыратын физикалық механизмдер». Нуклеин қышқылдары мен белоктардың функциясында мұндай өзгешеліктер оларды құрайтын суббірліктердің химиялық табиғатымен түсіндіріледі. ДНК мен РНК молекулалары химиялық жағынан ете ұқсас пуклоситидтерден тұрады. Олар ірі молекула тұзгенімен, молекулалардың қасиеттері нуклеотидтердің кезектесуіне байланысты емес. Керінше ақуызлар 20 әртүрлі, бір-бірінс ұқсамайтын аминқышқылдарынан құралған, олардың әрқайсысы өзіне ғана тән ерекше химиялық қасиетімен көрінеді. Осы алуан түрлілігі ортүрлі ақуыздардың химиялық қасиеттерінін универсалдығының негізінде жатыр. Ақуыз молекуласының конформациясы ондың амин қышқылдарының кезектесуіне тәуелді. Полипептидтік тізбекте кептеген байланыстар бойынша еркін айналу мүмкін, сондықтан кез-келген ақуыз молекуласы көптеген пішінде бола алады (конформацияда). Бірақ биологиялық жағдайда полипептидтік тізбек солардың ішінен тек бір конформацияда бола алады. Бір белгілі- бір конформация ғана тұрақты болады, ал қайсысы — бұл полипептидтік тізбектегі амин қышқылдарының орналасуына байланысты. Ақуыздың молекуласын ашуға, яғни денатурациялауға болады, ол бастапқы конформациясын жоғалтып илгіш полипептидтік тізбекке айналады (кейде жұмсақ жағдайда денатурация қайтымды). Полипептидтік тізбектің оралуын бағыттайтын негізгі фактордың бірі-полярлық және полярлық емес бүйір (жанама) топтардың орналасуы. Ақуыз синтезі барысында оның кептеген гидрофобты бүйір топтары ақуыз глобуласының ішінде орналасуға тырысады. Ал полярлық топтар ақуыз молекуласының бетінде орналасуға тырысады да су және басқа да полярлық топтармен әрекеттеседі. Полипептидтік тізбектің құрайтын аминқышқылдары пептидтік байланыстармен байланысқан. Ақуыздардың пептидтік топтары полярлы, олар сутектік байланыстар түзеді. Цитоплазмадан тыс калған ақуыздар, бір полипептидтік тізбектің әртүрлі бөліктерінің арасында қосынша коваленттік байланыстар түзе алады. Мысалы, дисульфидтік байланыстардың (5-5 көшірме) түзілуі. Оралған полинентидтік тізбекте көршілес орналасын қалған цистеиннің екі 5Н- топтары арасында орын алады. Ол клеткадан тыс ақуыздардың кеністіктегі құрылымын тұрақтандырады. Амин қышқылдарының барлық жеке, өзара әсерлесуінің нәтижесінде ақуыз молекуласы спонтанды түрде өзіне тән конформацияға: әдетте жинақталған

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 11 беті

глобулярлы, кейде ұзынынан созылған фибриллярлы ие болады. Полипептидтік тізбектегі амин қышқылдарының кезектесуінде оның оралуына қажетті барлық информация бар. Қазіргі уақытқа дейін акуыздың кеңістікегі құрылымын деталды түрде толық білу үшін бұл информацияны қалай оқу керек екендігін анықтаған жоқтыз. Акуыздың пішіні тек өте қыын акуыз кристалдарының рентгеноструктуралық анализ әдісімен анықтайты. Қазір осы әдіспей 200-деп астам акуыздар зерттелген. Олардың әрқайсысының конфигурациясы өте құрделі. β-қатпарлы қабатының құрылымы көптеген глобулярлық акуыздардың негізгі құрам бөлігін, яғни жүрегін (соге) құрайты. Антипараллельді β-қабат полипептидтік тізбектің бірнеше рет 180°-қа ийлүі нәтижесінде түзілген. Мұндай құрылым тізбектің көршілес бөліктерінің пептидтік топтарының арасында сутектік байланыстың түзілуінен беріктігінің жоғары болуымен сипатталады. Сондықтан антипараллельді β-қабат глобулярлық акуыз жиналатын каркас (қанқа) болып табылады. Антипараллельді тізбекке жақын параллельді β-қатпарлы қабат әдетте екі жағынан α-спиральдармен жабылған. α-спираль полипептидтік тізбектің әрбір пептидтік тобының басқа пептадтік топтармен сутектік байланыстармен байланысуы нәтижесінде түзіледі. α-спираддың мұндай қысқа бөліктері көптеген глобулярлық акуыздарда болады, ал көптеген структуралық (құрылымдық) акуыздар (мысалы, терінің беріктігін арттыратын клетка ішілік α-кератин) цилиндр тәрізді ұзын α-спиралды бөліктерден тұрады (жібек материалының лизоцимі, шаш). Акуыздардың құрылымы (структурасы) алуан түрлілігімен сипатталады. Амин қышқылдарының жанама (бүйір) топтарының ерекшеліктері акуыздардың кеңістікегі құрылымының мүмкін болатын пиптерінің де әртүрлі болуын қамтамассыз етеді. Акуыздардың кеңістікегі әр алуан структурасының екі шекті жағдайы болады. Бірінші-клеткашілік матрикстің белоктарына жататын коллаген. Коллаген 3 жеке нолипептидтік тізбектерден құралғаи. Олар пролипгे бай және әрбір үшінші жағдайда глицин орналасады да үшеуі де бір бірін айналмп, үштік спіраль түзеді. Одан әрі молекулалардың регулярлық жинақталуы нәтижесінде дәнекер үлнасты түзіледі. Мысалы, сіңір. Бұларда коллагеннің көршілес молекулаларының лизинді қалдықтары ковалеінті байланыстармен тігілген. Нәтижесінде үлкен қысымды көтере алатын берік талшық түзіледі. Коллаген фибрillасының қысқа бөлігі. Коллаген молекуласы. Коллагенің үш спиралі. Екінші шекті жағдай-клеткадан тыс белок-эластин. Оның құрамындағы салыстармалы түрде структураланбаган полиптидтік тізбектер коваленттік байланыстар есебінен созылған материал түзеді. Коллаген тәрізді эластин клеткадан тыс кеңістікке шығарылады. Бұл қасиет артерияларға, өкпеге зиянсыз созылу мен жиырылуға мүмкіндік береді.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: Мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Дағенов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 12 беті

7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. окулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары. (көрі байланыс)

- 1.Ақызың құрылышы.
2. Ақызыздардың атқаратын қызметі.
3. Жоғары молекулалы пептидтер.

№4 Сабак

5.1.Тақырыбы:Ақызың биосинтезі.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Транскрипция және трансляцияның атқаратын қызметін және бөлімдерін білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар транскрипция және трансляцияның атқаратын қызметін және әдістерін білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі. Матрицалық синтез реакцияларына ДНҚ репликациясы, ДНҚ-ға а-РНҚ синтезі (транскрипция) және а-РНҚ-ға ақызың синтезі (трансляция), сонымен қатар РНҚ немесе ДНҚ-ны РНҚ вирустарына синтездеу жатады.Ақызың биосинтезі-бұл ДНҚ гендерінде кодтаған тұқым қуалайтын ақпарат ақызың молекулаларындағы аминқышқылдарының белгілі бір тізбегіне енетін пластикалық алмасудың бір түрі. Ақызың биосинтезінде екі негізгі кезең бөлінеді: транскрипция және трансляция.ДНҚ репликациясы.1953 жылы Дж. Уотсон мен Ф. Крик ашқан ДНҚ молекуласының құрылымы тұқым қуалайтын ақпаратты сақтауышы молекула мен таратқышқа қойылатын талаптарға жауап берді. ДНҚ молекуласы екі қосымша тізбектен тұрады. Бұл тізбектер ферменттердің әсерінен жыртылуға қабілетті әлсіз сутегі байланыстарымен ұсталады. ДНҚ-ны екі есе көбейту процесі жартылай консервативті түрде жүреді: ДНҚ молекуласы таралып, әр тізбекте комплементарлық принципі бойынша жаңа тізбек синтезделеді. ДНҚ молекуласының өзін-өзі көбейту процесі тұқым қуалайтын ақпараттың дәл көшірмесін және оны ұрпақтан-ұрпаққа беруді қамтамасыз етеді және ол репликация деп аталады.Ақпаратты беру және ақызың синтезі типографиядағы баспахана жұмысымен салыстырылатын матрицалық принцип бойынша жүреді. Ақпарат ДНҚ-дан бірнеше рет көшіріледі. Егер көшіру кезінде қателер орын алса, онда олар барлық кейінгі көшірмелерде қайталаңады. Рас, ДНҚ молекуласымен ақпаратты көшірудегі кейбір қателіктер түзетілуі мүмкін. Бұл қателерді жою процесі репарация деп аталады. Ақпаратты беру процесінде реакциялардың біріншісі-ДНҚ молекуласының репликациясы және жаңа ДНҚ тізбегін синтездеу.Репликация-бұл ферменттердің бақылауымен жүзеге асырылатын ДНҚ молекуласының

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 13 беті

өзін-өзі екі еселеу процесі. Сутегі байланысы үзілгеннен кейін пайда болған ДНҚ тізбегінің әрқайсысында ДНҚ полимераза ферментінің қатысуымен ДНҚ-ның аналық тізбегі синтезделеді. Синтез материалы-бұл жасуша цитоплазмасында болатын бос нуклеотидтер. Репликацияның биологиялық мәні тұқым қуалайтын ақпаратты аналық молекуладан келесі молекулаға дәл беру болып табылады, ол қалыпты жағдайда соматикалық жасушалардың бөлінуімен жүреді. Ақуыз биосинтезінде екі негізгі кезең бөлінеді: транскрипция және трансляция.

Транскрипция-бұл ДНҚ-ның тиісті бөліктеріндегі а-РНҚ молекулаларының биосинтезі. Транскрипция тек бір ДНҚ тізбегінде жүреді, оны кодтау деп атайды, басқасынан айырмашылығы — кодталмайтын немесе кодогенділік. РНҚ полимеразасының арнайы ферменті қайта жазу процесін қамтамасыз етеді, ол РНҚ нуклеотидтерін комплементарлық принципі бойынша таңдайды. Ядродағы транскрипция процесінде синтезделген а-РНҚ молекулалары оны ядролық тері тесігі арқылы қалдырады, ал митохондриялық және пластидті а-РНҚ органоидтардың ішінде қалады. Транскрипциядан кейін аминқышқылдарының активтену процесі жүреді, оның кодында амин қышқылы тиісті бос т-РНҚ-ға қосылады. Трансляция-бұл а-РНҚ молекуласындағы полипептидтік тізбектің биосинтезі, онда генетикалық ақпарат полипептидтік тізбектің аминқышқылдарының тізбегіне аударылады. Ақуыз синтезінің екінші кезеңі көбінесе цитоплазмада, мысалы, кедір-бұдырылы ЭПТ-де болады. Оның өтуі үшін рибосомалардың болуы, тРНҚ-ны белсенеуі қажет, оның барысында олар тиісті аминқышқылдарын қосады, Mg²⁺ иондарының болуы, сондай-ақ оңтайлы экологиялық жағдайлар (температура, pH, қысым және т.б.). Транскрипцияны (инициация) бастау үшін рибосоманың кіші бөлімі а-РНҚ молекуласына қосылады, содан кейін комплементарлық принципі бойынша амин қышқылы метионині бар тРНҚ АУГ бірінші кодонына таңдалады. Осыдан кейін рибосоманың үлкен бөлігі қосылады. Жиналған рибосоманың ішінде екі а-РНҚ кодоны бар, олардың біріншісі қазірдің өзінде бос емес. Онымен көршілес кодонға аминқышқылын тасымалдайтын екінші тРНҚ қосылады, содан кейін ферменттердің көмегімен аминқышқылдарының қалдықтары арасында пептидтік байланыс пайда болады. Рибосома бір а-РНҚ кодонына көшкен кезде, амин қышқылынан босатылған тРНҚ-ның біріншісі келесі амин қышқылынан кейін цитоплазмаға оралады, ал болашақ полипептидтік тізбектің фрагменті қалған тРНҚ-ға ілінеді. Рибосоманың ішінде пайда болған жаңа кодонға келесі тРНҚ қосылады, процесс қайталанады және полипептидтік тізбек біртіндеп созылады, яғни оның элонгациясы жүреді. Ақуыз синтезінің аяқталуы (терминация) а-РНҚ молекуласында аминқышқылын (стоп-кодон) кодтамайтын нуклеотидтердің белгілі бір тізбегі кездескенде пайда болады. Осыдан кейін рибосома, а-РНҚ және полипептидтік тізбек бөлініп, жаңадан синтезделген ақуыз тиісті құрылымды алады және жасушаның өз функцияларын орындашының бөлігіне тасымалданады. Трансляция өте энергияны қажет ететін процесс, өйткені бір амин қышқылын тРНҚ-ға қосу үшін бір АТФ молекуласының энергиясы жұмсалады, ал кейбіреулері рибосоманы а-РНҚ молекуласы арқылы жылжыту үшін қолданылады. ДНҚ репликациясы және жасушадағы ақуыз синтезі матрицалық синтез принципі бойынша жүреді, өйткені нуклеин қышқылдары мен ақуыздардың жаңа молекулалары бірдей нуклеин қышқылдарының (ДНҚ немесе РНҚ) бұрыннан бар молекулаларының құрылымына енгізілген бағдарламаға сәйкес синтезделеді.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: Мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 14 беті

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің тұсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. Транскрипция.
2. Трансляция.

№5 Сабак

5.1.Тақырыбы: Нуклеин қышқылдарының қызметі мен құрылышы, биосинтезі.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:ДНҚ және РНҚ құрылышын және қызметін білу.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушылар ДНҚ және РНҚ құрылышын білу қажет.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: Алғашқы тіршілік нышандары бұдан 3,2 млрд жыл бұрын пайда болған. Ұзаққа созылған эволюция нәтижесінде табиғи сұрыпталу жолымен қазіргі тіршілік иелері — жануарлар, адам, өсімдіктер, микроорганизмдер дүниеге келді. Тірі ағзалардың аса ғажап қасиеті — ата тегіне ұқсас өзіндей жаңа ағзаны жарықта шығаруы. Осы бір табиғаттың ұлы жұмбағы ғылым үшін әрқашанда аса маңызды проблема болып келді. Оны шешуге бүкіл дүние жүзінің фалымдары ат салысты. Сөз жоқ, тірі ағзаның аса ғажап қасиеті — тұқым қуалайтын белгілерді өзінде сақтау және оны ұрпаққа беру ағзаның өз құрамындағы заттармен байланысты екені аян. Осыған орай, "Тұрақты тұрде тұқым қуалайтын осы белгілерді ұрпақтан-ұрпаққа беру кілті қандай зат құрамында?" деген занды сұрақ туады. Тірі ағзада жоғары молекулалы үш қосылыс бар. Олар — нуклсин қышқылдары, белоктар және полисахаридтер. Қазіргі кезде аталған биологиялық жоғары молекулярдың әрқайсысының атқаратын қызметі дәл анықталып, тұқым қуалайтын қасиеттің

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 15 беті

негізі, тірі ағзаның барлық ерекшеліктерін қайталап жарыққа шығарушы — нуклеин қышқылдары екені белгілі болды. Тұқым куалаушылықтың материалдық негізі слетканың ядросында орналасады. XIX ғасырдың аяқ кезінде (1869ж) Ф. Мишер сельді балықтарының спермасы клеткасының ядролары құрамында С, О, Н, Р және N бар, белоктардан өзгеше затты бөліп шығарды. Фалым ядролардан қышқыл қасиеттері бар затты (латын сөзі pucleos — ядро) бөліп алғандықтан, ол заттарды Нуклеин қышқылдары деп атады. Нуклеин қышқылдарының құра-мы күрделі келеді.

Нуклеин қышқылның химиялық құрамы

Нуклеин қышқылдары (НҚ) дегеніміз нуклеотид қалдықтарынан тұратын жоғары молекулалы органикалық қышқылдар. Нуклеотидтер (мононуклеотидтер) пуриндік және пиридиндік негізден, пентоза көмірсуынан (Д-рибоза немесе Д — дезоксирибозадан) және фосфор қышқылынан құралады. Нуклеин қышқылның құрамына кіретін пурин негіздерінің ішінде әсіресе аденин (А) мен гуанин (О), пиридин негіздерінің ішіндегі әсіресе маныздысы-урацил (1-1), тимин (Т) және цитозин (Ц). Нуклеотидтер құрамына енетін қанттар бір-бірінен рибозада 2-ші көміртегіндегі гидроксил (-ОН) тобының орнына, дезоксирибозада тек сутегі атомы алмастырылған болады. Пентозалардың (рибоза мен дезоксирибозаның) ашық (альдегидті) және циклды (р - фуранозаның) формаларын жазып көрсетейік. Нуклеин қышқылдарының құрамындағы мононуклеотидтердің молекулалары бір мононуклеотидтегі пентозаның 3-ші көміртегі атомындағы гидроксил (-ОН) тобы мен көршілес жатқан нуклеотидтің фосфор қышқылның гидроксилдері есебінен бір-бірімен оттекті көпірлер арқылы жалғасады. Сонымен ДНҚ-ға басқа да азотты негіздермен бірге тимин енсе, ал РНҚ-ға тиминнің орнына урацил кіреді. Мононуклеотидтер фосфор қышқылның бір және екі қалдығын қосып алады да, тиісінше нуклеозидифосфаттар (АДР, ГДР, УДР, СДР және ТДР) мен нуклеозид-трифосфаттар (АТР, ГТР, УТР, СТР және ТТР) түзеді. Бұл жағдайды төмендегі жазылған формулалар мен суреттерден көріп-білудің кисыны бар:

А. РНҚ-ның барлық түрлері синтезделетін төрт ри-бонуклеозидтрифосфаттар.

Б. ДНҚ молекуласын түзуге қатысатын төрт дезокси-рибонуклеозидтрифосфаттар. Мұнда пентозаның 2-ші көміртегі атомында гидроксил тобы жок, онда сутегі атомы ғана болғандықтан, ол квадратпен қоршалған. Құрамында рибоза бар нуклеотидтердің рибонуклеотидтер деп, ал құрамында дезоксирибоза барын — дезокси-рибонуклеотидтер деп атайды. Мындаған мононуклеотидтер (мономерлер) полимерленеді де, нуклеин қышқылның макромолекуласын (полимер) түзеді, оларды полинуклеотидтер дейді. Нуклеотидтер құрамына кіретін қанттың табиғатына сәйкес нуклеин қышқылдарының химиялық және биологиялық қасиеттері жөнінде бірінен-бірінің үлкен айырмашылығы болады. Дезоксирибонуклеотидтерден тұратын нуклеин қышқылдарың дезоксирибонуклеин қышқылы (ДНҚ) деп, егер ондай қышқыл рибонуклеотидтерден құралса, онда рибонуклеин қышқылы (РНҚ) деп аталаады. ДНҚ мен РНҚ-ның құрамына аса маңызды бес азотты негіздермен қатар, басқада минорлы пуриндік және пиридиндік негіздер де кіреді. Жануарлар мен жоғары сатыдағы есімдіктер ДНҚ-да 5-метилцитозин кездессе, ал бактериялар ДНҚ-да – N6-метиладенин және 5-гидроксиметилцитозин. Тасымалдаушы РНҚ-да мынадай минорлы негіздер кездеседі: гипоксантин, псевдоурацил, 7-метилгуанин, 4-тиоурацил, дигидроурацил, V негіз. Азотты негіздер (пуриндік және пиридиндік негіздер), пентоза мен фосфор қышқылы үшеуі өзара қосылысып, мононуклеотид молекуласын түзеді. Олардың өзара жалғасып, қосылу реті әрқашан тұрақты. Төменде ДНҚ құрамына кіретін төрт аса маңызды дезоксирибоуклеотидтер мен РНҚ молекуласын түзетін төрт негізгі рибонуклеотидтердің құрылым формулаларын өрнектеп, жазуға болады: Сонымен азот негіздері, рибоза немесе дезоксирибозамен қосылып, нуклеозид түзеді. Құрамына азотты негіз, рибоза немесе дезоксирибоза және фосфор қышқылның қалдығы кіретін қосылыс нуклеотид деп аталаады. Нуклеин қышқылдары, жоғарыда айткандай клетканың ядросы

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 16 беті

хромосомдарының ішінде орналасады. Олардың молекулалықсалмағы ете жоғары 6-дан 12миллионға дейін жетеді. Мұндай орасан үлкен макромолекулалар жүздеген, мындаған жекеленген нуклеотидтерден құралады. Нуклеин қышқылдарының құрамына кіретін жеке нуклеотидтер өзара жалғасып, ұзын тізбек (полинуклеотид) туздеді. Жекелеген нуклеотид құрылыш "кірпіші" ретінде пайдаланылады. Пентозаның 3-көміртегіндегі OH тобы бос күйінде қалады. Осы гидроксил тобы және фосфор қышқылы арқылы нуклеотидтер өзара байланысады. Сондықтан нуклеин қышқылдары нуклеотидтердің полимерлері, ал жекелеген нуклеотидтер мономерлер деп аталады. Осындағы әдіспен мононуклеотид қалдықтары байланыса алады. Нуклеин қышқылдарының алуан түрлілігі, химиялық және биологиялық қасиеттері, оларды құрайтын нуклеотидтердің құрамына, мөлшері мен сапасына байланысты. Бұл қышқылдар ағзада қандай қызмет атқарады? Тәжірибелік зерттеулердің дәлдігін баяндамай-ақ көптеген бірегей тәжірибелер нәтижесінде ағзада генетикалық белгілердің сақталуы және бір ұрпақтан екінші ұрпаққа берілуі тікелей ДНҚ молекуласы арқылы іске асатыны дәлелденген. Бұл арада ДНҚ тікелей әрекет жасамайды, әр түрлі РНҚ-ны қатыстырып әрекет жасайды. РНҚ молекуласы тұқым қуалайтын белгілерді ұрпақтан-ұрпаққа беруге көмектеседі және ДНҚ құрамына салынған гене-тикалық мәліметтерді жүзеге асыруға қатысады. Нуклеопротеидтердің аздап гидролиздейтін болсақ онда олар көпшілік жағдайда табигаты жағынан негіздік белоктар (протаминдер және гистондар) мен нуклеин қышқылдарына дейін ыдырайды. Ал, толық гидролиздену кезінде белоктар мен нуклеин қышқылдары, өздерінің негізгі құрамды компоненттеріне дейін ыдырайды. Оны мына төмендегі нобай түрінде көрсетуге болады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Фылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 17 беті

қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. ДНҚ және РНҚ.

2. Нуклеотидтер және азоттық негіздер.

№6 Сабак

5.1.Тақырыбы: ДНҚ репликациясы. Транскрипция. Трансляция.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Транскрипция механизмдері және транскрипция факторларын түсіндіру. Трансляция тетіктері мен кезеңдерін білу.

5.3.Оқу міндеттері: Білім алушыларға транскрипция механизмдері және транскрипция факторларын әдістерін үйрету.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: ДНҚ - әрбір жасушаны анықтайтын генетикалық материал. Жасушаның көшірмелері мен митоз немесе миоз арқылы жаңа жасушаға бөлінгенге дейін, биомолекулалар мен органеллалар жасушалар арасында таратылатын көшірілуі керек. Ядрода табылған ДНҚ әр жаңа жасушаның хромосомалардың клеткалары және өсімдік жасушалары секілді эукариоттық жасушаларда ДНҚ-ның репликациясы жасуша циклі кезінде интерфаза S фазасында болады . ДНҚ-ның репликация процесі жасушалардың өсуі, қалпына келтірілуі және ағзаларда көбеюі үшін ете маңызды.

ДНҚ құрылымы

ДНҚ немесе дезоксирибонуклеин көміртекті дезоксирибоздық қышқылы - нуклеин қышқылы деп аталатын молекуланың түрі. Ол 5- қанттан, фосфаттан және азотты негізден тұрады. Екі еселенген ДНҚ екі спиральдық нуклеин қышқылының тізбегінен тұрады, олар қос спираль формасына айналдырылады. Бұл бұралу ДНҚ-ның ықшамды болуына мүмкіндік береді. Ядронның ішінде орналасу үшін ДНҚ хроматин деп аталатын тығыздалған беткі құрылымдарға толтырылады. Хроматин хромосомаларды жасуша бөлу кезінде қалыптастырады. ДНҚ-ны репликацияудан бұрын, хроматин ДНҚ-ның жіптеріне жасушалық репликалау техникасын беруді босатады.

1-қадам: репликация пішінін қалыптастыру

ДНҚ-ны қайталамас бұрын, екі жолақты молекула екі жіпке бөлінетін болуы керек. ДНҚ-ның құрамында аденин (A) , тимин (T) , цитозин (C) және гуанин (G) деп аталатын төрт негіз бар, олар екі жіп арасындағы жұпты құрады. Тек аденин жұптары тиминмен және цитозинмен ғана гуанинмен байланысады. ДНҚ-ны босату үшін, базалық жұптар арасындағы бұл өзара әрекеттесуі бұзылуы керек. Бұл ДНҚ спиралі деп аталатын ферментпен орындалады. ДНҚ спиралі негізгі жұптар арасындағы сутегі байланыстарын жіптерді репликалау шанышы деп магистральды бекітілгенін білдіреді. 5 'аяғында фосфат (P) тобы бар, ал 3' аяғында гидроксил бағдарлық айырмашылықты аталатын У пішіміне бөлу үшін бұзады. Бұл аймақ басталатын репликалау үлгісі болады.ДНҚ екеуінде де 5 'және 3' аяғымен белгіленеді. Бұл белгілер қандай жанама топтың ДНҚ-ның орналастыру үшін екі түрлі процесте қайталанып отырады.

Репликация басталады

2-қадам: Бастапқы байланыстыру.Жетекші тізбек - көбінесе қайталауға арналған. ДНҚ шоғырлары бөлінгеннен кейін, протерменшік деп аталатын қысқа РНҚ-ны 3- ші белдеуге байлады. Праймер

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 18 беті

әрдайым репликация үшін бастапқы нұктесінде репликация үшін бастапқы нұктесінде байланысады. Праймерлер ДНҚ примазының ферменті арқылы жасалады.

ДНҚ репликациясы: ұзарту

3-қадам: Ұзарту. (ОН) тобы бар. Бұл бағыттылық тек қана 5'-ден 3-ге дейінгі бағытта дамып келе жатқандықтан, репликация үшін маңызды. Дегенмен, репликация форты екі жақты; бір жол 3'-5' бағытта (жетекші сзыық), ал екіншісі 5'-ден 3' -ке дейін (лақтыру сзыығы) бағытталған . Осылайша, екі жағы ДНҚ полимераздары деп аталатын энзимдер созылмалы деп аталатын процесс арқылы жаңа тізбекті құруға жауапты. Бактериялар мен адам жасушаларында бес түрлі белгілі ДНҚ полимеразы түрлері бар. E. coli сияқты бактерияларда полимераз II негізгі идентификациялық фермент болып табылады, ал полимераз I, II, IV және V қателерді тексеру және жөндеу үшін жауап береді. ДНҚ полимеразы III праймердің участесінде тізбекті байланыстырады және репликация кезінде тізбекті толтыратын жаңа базалық жұптарды қосады. Эукариоттық жасушаларда Альфа, Дельта және Эпсилон полимераздары ДНҚ-ның репликациясына қатысатын негізгі полимераздар болып табылады. Себебі репликация алдыңғы қатардағы 5-тен 3-ге дейінгі бағытта жалғасса, жаңадан қалыптасқан жол үздіксіз болып табылады. Ұзындығы артуы бірнеше праймерлермен байланыстыру арқылы репликациядан басталады. Әрбір праймер тек бірнеше негіздерден тұрады. ДНҚ полимеразы кейін Okazaki үзінділері деп аталатын ДНҚ бөліктерін праймерлер арасындағы тізбеге қосады. Репликалау процесі үзіліссіз, себебі жаңадан құрылған фрагменттер бөлінбейді.

4-қадам: тоқтату. Үздіксіз және үзік сзыықтары пайда болғаннан кейін, экзонуклеаз деп аталатын фермент барлық РНҚ праймерлерін түпнұсқалардан алып тастайды. Бұл праймерлер тиісті негіздермен ауыстырылады. Тағы бір экзонуклеаз жаңадан пайда болған ДНҚ-ны тексеру, жою және кез-келген қателерді ауыстырады. ДНҚ лигаз деп аталатын тағы бір ферменттер Оазаки фрагменттерімен біртұтас бірыңғай сзыықты қалыптастырады. Сзыықтық ДНҚ-ның аяғында ДНҚ полимеразы ретінде проблема бар, тек 5-тен 3-ге дейін нуклеотидтерді қосуға болады. Ата-аналар тізбегінің ұштары теломер деп аталатын бірнеше ДНҚ тізбегінен тұрады. Теломерлер хромосомалардың соңында жақын хромосомалардың термофункциядан қорғаудың болдырмау үшін қорғаныс қакпағы ретінде әрекет етеді. Теломераз деп аталатын ДНҚ полимераз ферменттерінің ерекше түрі ДНҚ аяғындағы теломердің дәйектілігі синтезін катализдейді. Аяқталғаннан кейін, ата-ана мен оның қосымша ДНҚ-ның білетін екі жақты спираль формасына айналдырады. Ақыр соңында, репликация ата-аналар молекуласының бір тізбегі және жаңа тізбегі бар екі ДНҚ молекуласын шығарады.

Репликация ферменттері

ДНҚ-ның репликациясы процестегі әртүрлі қадамдарды катализдейтін ферменттер болмайды. Эукариоттық ДНҚ-ның репликациялау процесіне қатысатын ферменттер: ДНҚ спиралі - ДНҚ бойымен жылжыткан кезде екі жақты ДНҚ бөлініп, бөледі. Бұл ДНҚ-нуклеотидті жұптар арасындағы сутегі байланыстарын бұзып, репликация доғасын құрайды. ДНҚ праймасы - РНҚ праймерлерін генерациялайтын РНҚ полимеразы түрі. Праймерлер ДНҚ-ның репликациясының бастапқы нұктесі үшін үлгілер ретінде әрекет ететін қысқа РНҚ молекулалары. ДНҚ полимеразы - жаңа ДНҚ молекулаларын синтездей отырып, ДНҚ-ның жетекші және артта қалған нуклеотидтерін қосады. Топоизомераз немесе ДНҚ Гирази - ДНҚ-ның араласып немесе суперкубирленуіне жол бермеу үшін ДНҚ-ны жібітіп, кері айналдырады. Эконуклеаздар - ДНҚ тізбегінің соңынан нуклеотидті негіздерді алып тастайтын ферменттер тобы. ДНҚ лигасы - нуклеотидтер арасында фосфодистерді байланыстыру арқылы ДНҚ үзінділерін біріктіреді.

ДНҚ репликациясының қысқаша сипаттамасы. ДНҚ-ның репликациясы - бұл ДНҚ молекуласының бірдей ДНҚ спиралдарының өндірісі. Әрбір молекула бастапқы молекуладан және жаңадан қалыптасқан шпалдардан тұрады. Репликация алдында ДНҚ бөлінбейді және жіптер бөлінеді. Репликалау үшін шаблон ретінде қызмет ететін репликалау форматы жасалады. Праймерлер ДНҚ-

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 19 беті

мен байланысады және ДНК полимеразы 5-тен 3-ге дейін жаңа нуклеотидтік тізбектерді қосады. Үл қосымша жетекші тізбекте үздіксіз және үзілген жолда үзілген. ДНК тізбектерінің ұзаруы аяқталғаннан кейін, жолақтар қателерге тексеріліп, жөндеу жүргізіледі және ДНК аяғына теломерді дәйектемелер қосылады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: мультимедиалық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даценов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. ДНК құрылымы.
2. ДНК полимераздары.

№7 Сабак

5.1.Тақырыбы:Жасушаның генетикалық аппараты.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин

5.2.Мақсаты: Геном, ген және гендердің жіктелуін түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылардың геннің даму тарихын,шығу тегін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 20 беті

5.4. Теория тезисі: Геннің құрылымы мен қызметін реттеу-генетиканың негізгі проблемасы. 1865 жылы Г.Мендель тұқым қуалаушылықтың дискрітті фактор екендігін дәлелдеді. Ол жыныс клеткаларында болашақ организмнің белгі-қасиеттерінің дамуын анықтайтын тұқым қуалайтын бастамалар болады деген тұжырымға келді. Мендель тұқым қуалайтын бастаманың орналасқан орнын, оның химиялық құрылымын және ағза бойындағы белгі немесе қасиетті анықтау механизімін түсіндіре алған жоқ. Соған қарамастан Мендельдің ілімі тұқым қуалаушылықты зерттеуде бірінші орын алады және ген теориясының негізіне жатады. 1909 жылы В. Иогансен тұқым қуалайтын бастаманы ген деп атауды ұсынды. Бірақ ол геннің клетканың қандай элементтерімен байлынысты екендігіне көніл аударған жоқ. Ген туралы қозқарасқа Т.Морганның және оның шәкірттерінің жүргізген зерттеулерінің нәтижесінде түбірлі өзгерістер енгізілді. Морган өзінің классикалық енбектерінің бірін «Ген теориясы» деп атады. Оның айтуынша ген хромосомада болатын тұқым қуалаушылықтың өлшем бірлігі. Морганның лабораториясында аллельді гендердің арасында болатын кроссинговер құбылышы да ашылды. Ген белгілі бір белгінің немесе қасиеттің дамуын бақылайтын хромосоманың бөлімі деп қарастырылатын болды. Оның өзі белгілі ұзындықта болады және өзінің қызметтері жағынан әр түрлі болып келетін жеке-жеке бірліктерден тұрады. Сонымен қатар олар кроссинговер арқылы ажырап кетіп, өз бетінше мутациялануы мүмкін. Қазіргі тұрғыдан алғанда ген-белок молекуласының бір полипептидті амин қышқылдарының орналасу ретін бақылайтын ДНҚ молекуласының бір бөлімі. Ол организмнің дамуында өзіндік әсері бар хромосоманың бір локусы болып есептеледі. Ген - түрлі бөліктерге бөлінетін, құрделі молекулалық биологиялық құрылым. Ол тәменгі бірліктер – нуклеотидтерден тұрады. Олардың саны мен орналасу реті әрбір жеке геннің ерекшелігін сипаттайты. Кез келген геннің өзіне тән молекулалық массасы және нуклеотидтерінің саны болады. Тұқым қуалаушылықтың элементі ретінде ген хромосоманың құрамына енеді. Әрбір ген тек біртұтас генотип жүйесіндеған қызмет атқара алады. Гендер организмдегі биохимиялық жіктелу процестерін анықтайты. Нуклейн қышқылдарының құрылымы мен қызметі зерттеудегі және генетикалық эксперименттің техникасын жетілдірудің қол жеткен табыстар гендерді таза күйінде бөліп алуға, сол сияқты оларды химиялық жолмен синтездеуге мүмкіндік туғызды. Гендік жасанды жолмен бөліп алу өте құрделі нәрсе, оны алғаш рет 1969 жылы американдық оқымысты Дж. Беквит тұңғыш рет жүзеге асырды. Жасанды гендердің табиғи гендерге ұқсастығын дәлелдеу үшін олардың биологиялық активтілігі тексерілді. Мысалы, Америкада Массачусетс технологиялық институтында қарапайым бактерия гені қолдан синтезделген. Оны тірі бактерияға апарып салғанда табиғи ген сияқты қызмет атқарған. Қазіргі кезде гендерді ферментативтік жолмен синтездеу көптеген елдерде кеңінен жолға қойылып отыр. Генетика тарихындағы ең ірі жаңалықтардың бірі организм тұқым қуалаушылығының хромосомамен байланыста екендігінің дәлелденуі болды. Әр түрлі өсімдіктер мен жануарларға жүргізілген толып жатқан зерттеулердің нәтижесінде организмнің бойындағы белгілер мен қасиеттер туралы информацияны клеткадан – клеткаға, ұрпақтан - ұрпаққа жеткізіп отыратын тек қана хромосома. Хромосоманың өз нуклеопротейдті құрылымға бірігетін ДНҚ мен белоктан тұрады. Н.К.Кольцов хромосома өздігінен екі еселене алу қабілеті бар құрделі биологиялық молекула және организмнің барлық белгілері мен қасиеттері белоктың құрылышы мен оның молекулаларының әрекеттесуіне байланысты деген пікір айтты. Бұл қозқарас тұқым қуалаушылықтың заңдылықтарының молекула лық деңгейде зерттеуге тұрткі болды. 1940 жылдардың басында хромосоманың молекулалық құрылышы зерттеуге нақты мүмкіндік туды. Биологиялық зерттеулердің жаңа әдістерін қолдану және генетикалық зерттеулер үшін микроорганизмдер мен вирустарды пайдалану тұқым қуалаушылықтың материалдық негіздерін теренірек зерттеуге жағдай жасады. Көп уақытқа дейін генетикалық зерттеулердің негізгі объектілері бүршашақ, жүгері және дрозофилада шыбыны болып келеді. Солармен жүргізілген зерттелу жұмыстарының нәтижесінде тұқым қуалаушылық пен өзгергіштік туралы ілімнің негізін құрайтын аса ірі заңдылықтар ашылды. Тұқым қуалаушылықты молекулалық деңгейде зерттеу

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 21 беті

мынадай екі маңызды сұраққа жауап беру үшін керек болды:Хромосоманың молекулалық құрылышын зерттеу нәтижесінде тұқым қуалаушылықта басты рольде белок емес ДНК атқаратындығы туралы көптеген деректер жиналды.ДНК тұқым қуалайтын инфармацияны алғып жүретін негізгі материал.ДНК-ның генетикалық маңызын дәлелдеу үшін арнайы тәжіребелер жүргізді. ДНК клетка ядронында болатын организмнің тұқым қуалаушылығына жауапты құрылым – хромосомада кездеседі. Әртүрлі организмдерде ДНК түрлі мөлшерде болады. Жыныс клеткаларынды ДНК-ның мөлшері деңе клеткаларына қарағанда екі есе кем. Гамета түзілуікезінде ол жартылай азайып, ұрықтанғаннан кейін, зиготада қайта қалпына келеді. Хромосомалар санының өзгеруіне сәйкес сомалық және жыныс клеткаларындағы ДНК-ның мөлшерінің өзгеруімейоз және ұрықтануы процестері арқылы реттеліп отырады.Бұл ДНК – ның организмнің көбеюіне тікелей қатысы бар екенін көрсетеді. Радиоактивті сәулелердің және кейбір химиялық заттардың организмегетигізетін мутагендік әсерлерінің өзі ең алдымен ДНК-ның өзгеруіне байланысты. Мысалы, ДНК препаратына рентген сәулелерімен әсер еткен кезде оның молекуласының бұзылатындығы байқалады. Ұлы қосылыстар - этиленамин, колхицин, никотин т.б.Химиялық мутагендерде ДНК молекуласын өзгерте алады. Мұның өзі тұқым қуалаушылықтың ДНК-ға байланысты екендігін көрсетеді. ДНК-ның генетикалық ролін анықтауда бактерия трансформациясы бойынша жүргізілген тәжірибелердің нәтижесі тікелей дәлел бола алады.Трансформация. 1928 жылы ағылшын бактериологі О.Гриффитпневмакок бактериясы клеткасынан басқа клеткалардан бөлініп шығатын бір заттың әсерінен тұқым қуалаушылық қасиетінің өзгеретіндігін байқайды. Пневмакоктардың сыртқы көрінісі мен ауру тудырғыш қасиетті жағынан жақсы ажыратылатын екі штаммы бар. Оның біреуінің клеткалары капсулемен қапталған. Ол жоғары вируетті және кейбір сұтқоректілерде жүқпалы пневмания ауруын тудырады. Басқа штам клеткаларының капсуласы жоқ және вирустті емес. Грифиттің тәжірбиесінде вирулентті штамм жіберілген тышкандар өлген. Ал вирулентті емес штаммдар жіберілгенде олар тірі қалған. Тіпті алдын -ала қыздыру жолымен өлтірілген вирулентті штаммның клеткаларын жібергенде де ауру тудырмаган.Былай алғы қарағанда бұл тәжірибе де ешқандай жаңалық ашылмаған тәрізді. Бірақ тышқандардың тобына вирулентті емес және вирулентті болғанымен қыздыру жолмен өлтірілген клеткаларының қоспасын жібергенде мүлдем құтпеген жағдай байқалған.Бұл тышқандар бірінші топтагы вирулентті штамм берілген тышқандар сияқты жүқпалы пневманиямен ауырып, өліп қалған. Мұндай ауру тышқандардың денесінен пневнакоктың капсуласы бар вирулентті клеткалары табылған. Ондай болса вирулентті емес қыздыру жолымен өлтірілген вирулентті клеткалардың әрекеттесуі нәтижесінде сонғысының сыртқы белгілері мен қасиеттері қайта қалпына келген. Мұндай құбыльсты трансформация дейді, яғни бір клетканың ерекшеліктері екіншісіне беріледі. Бұл жағдайда трансформация басқа бір белоксыз заттың әсерінен жүрген, себебі донор клетканың алдын ала өлтірғені белгілі.Трансдукция. Фаг бактерияны зақындағанмен оны жоя бермейді. Кейде вирустық инфекция процесі басқаша жүреді. Фагтың ДНК-сы клеткаға өткен соң бактерия хромосомасымен қоса бөлінуіжәне профаг түзеді. Оның бактерия хромосомасымен қоса бөлінуі және белгілі бір тұрақты сыртқы орта жағдайларында ұзақ уақыт бойы ұрпақтан ұрпаққа берілуі мүмкін.Бірақ қолайлар орта өзгерсе, фаг бөлшектері репродукцияланып, соның салдарынан клетка тіршілігін жояды. 1952 жылы К.Циндер мен Дж.Ледерберг фаг бөлшектері көбеюі кезінде бактерия клеткасы.Хромосомасының кішкентай бөлшегін алғып, сол арқылы гендерді бір клеткадан екінші клеткаға берілуін трансдукция деп атайды, Бұкіл организмде болатын тұқым қуалаушылық қасиет нуклейн қышқылдарының қызметтеріне байланысты. Олардың барлығында дерлік құрамынан ДНК табылған, тек кейбір вирустарда оның орнына РНК болады.Нуклеин қышқылдары курделі биологиялық полимер. Олардың мономері-нуклеотидтер.Әр нуклеотид үшін компоненттен: азоттық негіздерден, пентозақанттынан және фосфор қышқылынан тұрады.Азоттың негіздердің бес түрі бар.Соның бірі –урацил. Ол тек РНК-ның құрамында ғана кездеседі. Келесі

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 22 беті

тимин тек ДНК-да ғана болады. Ал қалған үш азотты негіздер: цитозин, аденин және гуанин ДНК-ның да, РНК-ның құрамына енеді. Екі циклды негіздер-аденин мен гуанинпурин туындыларына ал моноциклдінегіздер- цитозин, тимин және урацил пиримидмин туындыларына жатады. РНК –ның құрамына енетін пентозақантты-рибоза, ал ДНК-ның құрамын енетін дезоксирибоза болып табылады. Осыған байлынысты олар рибонуклейн және дезоксирибонуклейнқышқылдары деп аталады. Нуклеотидті қант пен азотты негізден тұратын бөлшегін нуклеотид депатайды. Соған байланысты нуклеотидтерді кейде нуклеозид-монофосфаттар дейді. РНК молекуласы төрт түрлі нуклеотидтің қатар тізбегінен құралған жалғыз жіпшеден тұрады. ДНК молекуласының құрылымы одан құрделі. Э.Чаргафф қалыптастырыған заңдылықтар.

1. Пуриндік азотты негіздері бар нуклеотидтердің жиынтығы пиримидиндік нуклиотидтердің жиынтығына тең ($A+G=T+C$)

2. Адениннің мөлшері (A) тиминнің (T) мөлшеріне ал гуанин (G) цитозинге (C) тең.

3 Кетотобы бар азотты негіздердің шамасы аміннебар азотты негіздердің шамасына тең, яғни $G+T=A+C$ немесе $(G+T)/(A+C)=1$ Бұл ереже бір жағынан T мен A-ның екінші жағынан C мен G-ның мөлшерінде тұрақты ара қатынастың бар екендігін көрсетеді. ДНК-ның құрылымының анықтауда 1953 жылды М.Уилкинс пен Р.Франклін жүргізген рентген құрылымдық зерттеулердің ерекше маңызы болды. Оның нәтижесі ДНК-ның кезектесіп келіп отыратын, молекула тізбегінің бойында бір-бірінен 0,34 нм ара қашықтықта орналасқан ретті құрылым екенін көрсетті. Осы зерттеулерге сүйене отырып Дж.Уотсон мен Ф.Крик екі полинуклеотидті тізбектен тұратын молекула деп жорамалдады. Содан соң олар рентген құрылымдық, биохимиялық зерттеулерді және математикалық есептелеудерді салыстыра отырып, ДНК молекуласының құрылымының көрсететін модель жасады. Ол Уотсон-Крик моделі деп аталады. Бұл модел бойынша ДНК молекуласы спираль тәрізді болып бұралып орналасқан қос жіпшіден тұрады. Екі жіпшенің әрқайсысы полинуклеотидтер болып есептеледі. Мұндай нуклеотидті тізбектер бір-бірімен азотты негіздер арқылы байланысады. Аденин әрқашан тиминге, ал гуанин цитозинге қарама-қарсы орналасады. Азотты негіздердің бұл жұптары бірін-бірі толықтырып отырады. Уотсон мен Крик моделінің көмегімен ДНК-ның өздігінен аса маңызды биологиялық қасиеттері анықталды. Соның бірі ДНК-ның өздігінен екі еселену қабілеті (репликация). Екі еселену кезінде комплементарлы орналасқан азотты негіздердің (A+T) (G+C) арасындағы сутекті байланыстар үзіліп, ДНК жіпшелері ажырайды. Осылайша ажырап кеткен әр жіпше жаңа молекулалардың түзілуі үшін матрица болып есептеледі де, оған комплементарлы негізде тиісті нуклеотидтер келіп тізбектеледі. Бұл процесс әрбір ажыраған жіпшелерде жеке-жеке жүретіндіктен, бастапқы аналық ДНК-ға ұқсас екі жіпшелі жаңа ДНК молекулалары түзіледі. Репликацияның немесе екі еселенудің мұндай жолын консервативті деп атайды.

ДНК транскрипциясы. ДНК бүкіл белоктардың синтезіне қатысады және олардың құрылымы мен қызметін анықтайды. Бірақ бірқатар зерттеулердің нәтижесі белок синтезінде ДНК-ның езі тікелей матрица бола алмай ды. Бактериялардан басқа организмдердің клеткаларында ДНК негізінен ядродағы хромосомаларда жинақталады, ал белок синтезінің цитоплазмадай жүретіндігі белгілі. Олай болса, ДНК ядрода болып, ал белок синтезінің цитоплазмада өтетіндігінің езі генетикалық информацияны ядродан цитоплазмаға алып баратын қандай болмасын бір аралық матрицының бар екендігін көрсетеді. Ол РНК. Соңда, ДНК молекуласындағы генетикалық информация РНК-ға көшіріледі, бұл негізінде синтезделу арқылы жүзеге асады. Мұндай РНК-ның информациалық деп аталу себебі ол ядро қабықшасының саңылаулары арқылы өтіп, цитоплазмадағы белок синтезделетін жерге генетикалық информацияны алып барады. РНК молекуласы арнайы фермент РНК полимерзаның қатысуымен ДНК матрицының бір тізбегі негізінде синтезделеді. Нуклеотидтің жұптасуы комплементарлы принципте жүреді; РНК молекуласындағы нуклеотидтердің орналасу реті ДНК молекуласына сәйкес келеді. Содан гуанинге-цитозин, тиминге-аденин, ал РНК-да аденинге қарсы тиминнің орнына урацил

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 23 беті

орналасады. ДНК матрицасында РНК-ның синтезделуі аяқталған соң, ол бірден цитоплазмаға өтіп, рибосомаға барып бекиді. Содан кейін белоктың синтезі басталады.

Генетикалық код

Эволюция барысында аминқышқылдарының іріктелген бірдей үйлесімдерінің көп саны нуклейн қышқылдарының синтезі арқылы қайтадан түзіледі, бұл процесс ақуыздағы амин қышқылдарының орналасу ретінде сәйкес келетін азоттық негіздердің орналасу реттілігімен жүзеге асырылады. Полипептидтік тізбектегі әр бір амин қышқылына үш нуклеотид-триплетінің комбинациясы сәйкес келеді. Мәселен, цистейн амин қышқылына АЦА-триплеті сәйкес келеді, валинге ЦАА триплеті, лизинге-ТТТ триплеті сәйкес келеді және т.с.с. Сонымен, нуклеотидтердің белгілі бір үйлесімдері мен олардың ДНК молекуласындағы орналасу реті белоктың құрылышы туралы ақпарат беретін код болып табылады.

Код төрт азотты негіздердің ішіндегі үшеуінің барлық мүмкін үйлесімдерінен тұрады. Мұндай үйлесімдердің саны 4=64 болуы мүмкін, ал кодталатын амин қышқылдарының саны - 20. Нәтижесінде кейбір амин қышқылдары бірнеше триплеттермен кодталады. Кодтың мұндай артық мөлшерінің болуы генетикалық ақпараттың берілу дәлдігінің артуының маңызы зор. Мысалы: аргинин амин қышқылына ГЦА, ГЦТ, ГЦЦ және т.б. триплеттер сәйкес келуі мүмкін. Бұл триплеттерде үшінші нуклеотидтің кездейсоқ ауыстырылуы синтезделетін белок құрылышына әсер етпейді. Миллиондаған нуклеотидтік жұптардан құралған ДНК-ның әр молекуласында мындаған әр түрлі белоктардағы амин қышқылдарының орналасу реті туралы ақпарат жазылған. Бір белок құрылышы туралы ақпаратты алып жүретін ДНК молекуласының участкесі басқа участкілерден қалай оқшауланған. Полинуклеотидті тізбектің синтезін іске қосу функциясы бар триплеттер және мұндай синтезді аяқтайтын, «тыныс белгілері» болып табылатын триплеттер болады. Кодтың негізгі қасиеттерінің бірі- оның ерекшелігі. Бір триплет бір амин қышқылынан артық болуы жағдайы кездеспейді. Код барлық тірі организмдер үшін бірдей. Амин қышқылдары кодтайтын триплет-ДНК кодондары транскрипциялық а-РНК триплеттерінің ақпараты түрінде беріледі. ДНК молекуласынан ақпаратты оқу кезінде бір триплеттің азоттық негізін екінші триплеттің азоттық негіздермен бірге пайдалану мүмкін емес. Белоктың синтезделуі үшін оның бірінші реттік құрылымдағы амин қышқылдарының орналасу реті туралы ақпарат рибосомаларға жеткізілуі тиіс. Бұл процесс екі кезеңнен транскрипция мен трансляциядан тұрады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдар: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 24 беті

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәуір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. Геном. Ген.
2. Гендердің жіктелуі.

№ 8 Сабак

5.1.Тақырыбы: Генетикалық гомеостаз.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Гомеостазды сақтаудың физиологиялық механизмін түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері: Білім алушылар гомеостазды сақтаудың физиологиялық механизмін білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: Гомеостаз (гр. homoios - тең, stasis - қой) - сыртқы орта параметрлерінің өзгермелілігіне және ішкі қоздырғыштардың әрекетіне қарамастан, организмнің ішкі ортаның тұрақтылығын және оған тән ұйымдастырудың негізгі белгілерін сақтау қасиеті. факторлар.Әрбір жеке адамның гомеостазы спецификалық және оның генотипімен анықталады.Дене ашық динамикалық жүйе. Ағзада байқалатын заттар мен энергия ағыны молекулалық және организмдік және популяцияға дейінгі барлық деңгейлерде өзін-өзі жаңартуды және өзін-өзі қебейтуді анықтайды. Тамақпен, сумен алмасу процесінде, газ алмасу кезінде организмге сыртқы ортадан алуан түрлі химиялық қосылыстар түседі, олар трансформациядан кейін организмнің химиялық құрамына ұқсайды және оның морфологиялық құрылымдарына кіреді. Белгілі бір уақыт өткеннен кейін сіңірліген заттар жойылып, энергия бөлінеді, ал жойылған молекула дененің құрылымдық құрамдас бөліктерінің тұтастығын бұзбай, жаңасымен ауыстырылады.Организмдер үнемі өзгеретін ортада, соған қарамастан негізгі физиологиялық қорсеткіштер белгілі бір параметрлерде жүргізілуде және өзін-өзі реттеу процестерінің арқасында организм ұзақ уақыт бойы тұрақты денсаулық жағдайын сақтайды.Осылайша, гомеостаз түсінігі процестердің тұрақтылығымен байланысты емес. Ішкі және сыртқы факторлардың әрекетіне жауап ретінде физиологиялық параметрлердің кейбір өзгерістері орын алады, ал реттеуші жүйелерді қосу ішкі ортаның салыстырмалы тұрақтылығының қамтамасыз етеді. Реттеуші гомеостатикалық механизмдер жасушалық, мүшелік, организмдік және ағза үсті деңгейлерде қызмет етеді. Эволюциялық тұрғыдан алғанда гомеостаз – организмнің қалыпты орта жағдайларына тұқым қуалайтын тұрақты бейімделуі.

Гомеостаздың келесі негізгі түрлері бар:

- 1) генетикалық
- 2) құрылымдық
- 3) ішкі ортаның сұйық бөлігінің гомеостазы (қан, лимфа, интерстициальды сұйықтық)
- 4) иммунологиялық.

Генетикалық гомеостаз- ДНҚ-ның физика-химиялық байланыстарының беріктігіне және оның зақымданудан кейін қалпына келу қабілетіне байланысты генетикалық тұрақтылықты сақтау (ДНҚ репарациясы). Өзін-өзі көбею тірі организмнің негізгі қасиеті, ол ДНҚ редупликация процесіне негізделген. Жаңа ДНҚ тізбегі екі ескі тізбектің құрамдас молекулаларының әрқайсысының айналасында қатан түрде толықтырылатын бұл процестің механизмі ақпаратты дәл беру үшін оңтайлы болып табылады. Бұл процестің дәлдігі жоғары, бірақ қайталау қателері әлі де орын алуы мүмкін. ДНҚ молекулаларының құрылымының бұзылуы мутагендік факторлардың әсерінен редупликацияға қарамастан оның біріншілік тізбектерінде де болуы мүмкін. Көп жағдайда жасуша геномы қалпына келтіріледі, зақымдану түзетіледі, жөндеуге байланысты. Қалпына келтіру механизмдері бұзылған кезде генетикалық гомеостаз жасушалық деңгейде де, организмдік деңгейде де бұзылады. Генетикалық гомеостазды сақтаудың маңызды механизмі эукариоттардың соматикалық жасушаларының диплоидты күйі болып табылады. Диплоидты жасушалар тұрақты жұмыс істейді, өйткені оларда екі генетикалық бағдарламаның болуы генотиптің сенімділігін арттырады. Генотиптің құрделі жүйесін тұрақтандыру полимерлену құбылыстарымен және гендердің өзара әрекеттесуінің басқа түрлерімен қамтамасыз етіледі. Оперондардың белсендерділігін бақылайтын реттеуші гендер гомеостаз процесінде маңызды рөл атқарады. Құрылымдық гомеостаз- бұл биологиялық жүйелердің барлық деңгейлеріндегі морфологиялық ұйымның тұрақтылығы. Жасушаның, ұлпаның, мүшениң, дene жүйелерінің гомеостазын бөліп алған жән. Негізгі құрылымдардың гомеостазы жоғары құрылымдардың морфологиялық тұрақтылығын қамтамасыз етеді және олардың тіршілік әрекетінің негізі болып табылады. Жасуша құрделі биологиялық жүйе ретінде өзін-өзі реттеуге тән. Жасушалық органдардың гомеостазын орнату биоэнергетикалық процестермен және заттардың жасуша ішіне және одан тыс тасымалдануын реттеумен байланысты мембраналық жүйелермен қамтамасыз етіледі. Жасушада органоидтардың өзгеру және қалпына келу процестері үздіксіз жүріп отырады, жасушалардың өзі жойылып, қалпына келеді. Ағзаның тіршілік әрекеті барысында жасушашілік құрылымдардың, жасушалардың, ұлпалардың, мүшелердің қалпына келуі физиологиялық регенерация есебінен жүреді. Зақымданғаннан кейін құрылымдарды қалпына келтіру - репаративті регенерация. Ішкі органдардың сұйық бөлігінің гомеостазы- қан, лимфа, ұлпа сұйықтығы құрамының тұрақтылығы, осмостық қысым, электролиттердің жалпы концентрациясы және жеке иондардың концентрациясы, қандағы қоректік заттардың мөлшері және т.б. Бұл көрсеткіштер, тіпті қоршаған орта жағдайларының елеулі өзгерістерімен, құрделі механизмдердің арқасында белгілі бір деңгейде сақталады. Мысалы, организмнің ішкі органдарының маңызды физика-химиялық көрсеткіштерінің бірі қышқыл-негіз балансы болып табылады. Ішкі органдарды сутегі мен гидроксид иондарының қатынасы дene сұйықтықтарындағы (қан, лимфа, ұлпа сұйықтығы) қышқылдардың – протон донорларының және буферлік негіздердің – протон акцепторларының құрамына байланысты. Әдетте органдарың белсендердің реакциясы H^+ ионымен бағаланады. РН мәні (қандағы сутегі иондарының концентрациясы) тұрақты физиологиялық көрсеткіштердің бірі болып табылады және адамдарда тар шектерде - 7,32-ден 7,45-ке дейін өзгереді. Бірқатар ферменттердің белсендерділігі, мембрана өткізгіштігі, ақуыз синтезі процестері және т.б. көп жағдайда сутегі мен гидроксил иондарының қатынасына байланысты. Денеде қышқыл-негіз тепе-тендігін сақтауды қамтамасыз ететін әртүрлі механизмдер бар. Біріншіден, бұл қан мен тіндердің буферлік жүйелері (карбонатты, фосфатты буферлер, ұлпа ақуыздары). Гемоглобиннің де буферлік қасиеті бар, ол көмірқышқыл газын байланыстырады және оның қанда жиналуын болдырмайды. Бұйректің белсендерділігі сутегі иондарының қалыпты концентрациясын сақтауға да ықпал етеді, өйткені қышқыл метаболиттердің едәуір мөлшері несеппен шығарылады. Бұл механизмдер жеткіліксіз болса, қандағы көмірқышқыл газының концентрациясы жоғарылайды, рН-ның қышқыл жағына біршама ығысуы байқалады. Бұл жағдайда тыныс алу оргалығы қозғалады, өкпенің вентиляциясы күшнейеді, бұл көмірқышқыл газының мөлшерінің төмендеуіне және сутегі иондарының

концентрациясының қалыпқа келуіне әкеледі. Ишкі органың өзгерістеріне тіндердің сезімталдығы әртүрлі. Сонымен, рН-ның 0,1 бір бағытта немесе басқа нормадан ауысу жүрек қызметінің айтарлықтай бұзылуына әкеледі, ал 0,3 ауытқу өмірге қауіп төндіреді. Жүйке жүйесі оттегінің төмен деңгейіне әсіресе сезімтал. Сүткоректілер үшін кальций иондарының концентрациясының 30%-дан асатын ауытқуы қауіпті және т.б. Иммунологиялық гомеостаз- жеке адамның антигендік даралығын сақтау арқылы организмнің ішкі ортасының тұрақтылығын сақтау. Иммунитет организмді тірі денелерден және генетикалық жат ақпарат белгілері бар заттардан қорғау тәсілі ретінде түсініледі (Петров, 1968). Бөтен генетикалық ақпаратты бактериялар, вирустар, қарапайымдылар, гельминттер, ақуыздар, жасушалар, соның ішінде организмнің өзгерген жасушалары тасымалдайды. Бұл факторлардың барлығы антигендер болып табылады. Антигендер - организмге енгізілген кезде антиденелерді немесе иммундық жауаптың басқа түрін тудыруға қабілетті заттар. Антигендер өте алуан түрлі, көбінесе олар белоктар, бірақ бұлар да липополисахаридтердің, нуклеин қышқылдарының үлкен молекулалары. Бейорганикалық қосылыстар (тұздар, қышқылдар), қарапайым органикалық қосылыстар (көмірсулар, аминқышқылдары) антигендер бола алмайды, өйткені ерекшелігі жоқ. Австралиялық ғалым Ф.Бёрнет (1961) иммундық жүйенің негізгі мәні «өзіндік» және «бөтен» тану болып табылады деген ұстанымды тұжырымдады, яғни. ішкі органың тұрақтылығын сақтауда – гомеостаз. Иммундық жүйенің орталық (қызыл сүйек кемігі, тимус безі) және перифериялық (көкбауыр, лимфа түйіндері) байланысы бар. Қорғаныс реакциясын осы мүшелерде түзілген лимфоциттер жүзеге асырады. В типті лимфоциттер бөгде антигендермен кездескен кезде қанға арнайы белоктарды, иммуноглобулиндер (антиденелер) бөлетін плазмалық жасушаларға дифференцияланады. Бұл антиденелер антигенмен байланысып, оларды бейтараптандырады. Бұл реакция гуморальды иммунитет деп аталады. Т-типті лимфоциттер бөтен жасушаларды, мысалы, трансплантациядан бас тартуды және өз денесінің мутацияланған жасушаларын жою арқылы жасушалық иммунитетті қамтамасыз етеді. Ф.Бёрнет (1971) берген есептеулер бойынша, адам жасушаларының бөлінуінің әрбір генетикалық өзгерісінде бір тәулік ішінде шамамен 10 - 6 спонтанды мутация жинақталады, яғни. жасушалық және молекулалық деңгейде гомеостазды бұзатын процестер үздіксіз жүреді. Т-лимфоциттер өз денесінің мутантты жасушаларын таниды және жояды, осылайша иммундық бақылау функциясын қамтамасыз етеді. Иммундық жүйе ағзаның генетикалық тұрақтылығын бақылайды. Анатомиялық жағынан бөлінген мүшелерден тұратын бұл жүйе функционалдық бірлікті білдіреді. Иммундық қорғаныс қасиеті құстар мен сүткоректілерде өзінің ең жоғары дамуына жетті. Гомеостазды реттеукеlesі органдар мен жүйелермен жүзеге асырылады (91-сурет):

- 1) орталық жүйек жүйесі;
- 2) гипоталамус, гипофиз, шеткергі ішкі секреция бездері кіретін нейроэндокриндік жүйе;
- 3) барлық дерлік тіндер мен органдарда (жүрек, өкпе, асқазан-ішек жолдары, бүйрек, бауыр, тері және т.б.) орналасқан эндокриндік жасушалармен ұсынылған диффузды эндокриндік жүйе (ДЭЖ). DES жасушаларының негізгі бөлігі (75%) ас қорыту жүйесінің эпителийінде шоғырланған. Қазіргі уақытта бірқатар гормондардың орталық жүйек құрылымдарында және асқазан-ішек жолдарының эндокриндік жасушаларында бір мезгілде болатыны белгілі. Сонымен, энкефалиндер мен эндорфиндер гормондары жүйек жасушаларында және үйқы безі мен асқазанның эндокриндік жасушаларында кездеседі. Ми мен он екі елі ішекте холецистокинин анықталды. Мұндай фактілер организмде химиялық ақпарат жасушаларының біртұтас жүйесінің болуы туралы гипотезаны құруға негіз болды. Жүйек реттелуінің ерекшелігі – реакцияның басталу жылдамдығы және оның әсері тиісті жүйек бойымен сигнал келетін жерде тікелей көрінеді; реакция қысқа. Эндокриндік жүйеде реттеуіші әсерлер бүкіл денеде қанмен тасымалданатын гормондардың әрекетімен байланысты; әрекеттің әсері ұзаққа созылады және жергілікті сипатқа ие болмайды. Жүйек және эндокриндік реттеу механизмдерінің бірігуі гипоталамуста жүреді. Жалпы нейроэндокриндік

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMİASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 27 беті

жүйе ағзаның висцеральды функцияларын реттеуге байланысты күрделі гомеостаздық реакцияларға мүмкіндік береді. Гипоталамус сонымен қатар нейрогормондарды өндіретін бездік қызметтерге ие. Нейрогормондар гипофиздің алдыңғы бөлігіне қанмен еніп, гипофиздің тропикалық гормондарының бөлінуін реттейді. Тропикалық гормондар ішкі секреция бездерінің жұмысын тікелей реттейді. Мысалы, гипофизден шыққан қалқанша безді ынталандыратын гормон қандағы қалқанша безінің гормонының деңгейін жоғарылату арқылы қалқанша безді ынталандырады. Гормонның концентрациясы белгілі бір организм үшін нормадан жоғары көтерілгенде, гипофиздің қалқанша безді ынталандыратын қызметі тежеледі және қалқанша безінің қызметі әлсірейді. Осылайша, гомеостазды сақтау үшін бездің функционалдық белсенділігін айналымдағы қандағы гормон концентрациясымен теңестіру қажет. Бұл мысал гомеостатикалық реакциялардың жалпы принципін көрсетеді: бастапқы деңгейден ауытқу --- сигнал --- кері байланыс принципі бойынша реттеуінің механизмдердің іске қосылуы --- өзгерісті түзету (нормалау). Кейбір ішкі секреция бездері гипофизге тікелей тәуелді емес. Бұл инсулин мен глюкагон өндіретін үйқы безінің аралышқтары, бүйрек үсті бездері, эпифиз, тимус және қалқанша маңы бездері. Тимус эндокриндік жүйеде ерекше орын алады. Ол Т-лимфоциттердің түзілуін ынталандыратын гормонға ұқсас заттарды шығарады және иммундық және эндокриндік механизмдер арасында байланыс орнатылады. Гомеостазды сақтау қабілеті қоршаған орта жағдайларымен динамикалық тепе-тендік қүйінде болатын тірі жүйенің маңызды қасиеттерінің бірі болып табылады. Гомеостазды сақтау қабілеті әртүрлі түрлерде бірдей емес, ол күрделі жүйке, эндокриндік және иммундық реттеу механизмдері бар жоғары сатыдағы жануарлар мен адамдарда жоғары. Онтогенезде әрбір жас кезеңі метаболизмнің, энергияның және гомеостаз механизмдерінің ерекшеліктерімен сипатталады. Бала ағзасында ассимиляция процесстері диссимиляциядан басым болады, бұл өсіді, дene салмағының жоғарылауын тудырады, гомеостаз механизмдері әлі жетілмеген, бұл физиологиялық және патологиялық процесстердің жүруіне із қалдырады. Жасы ұлғайған сайын метаболикалық процесстердің, реттеу механизмдерінің жақсаруы байқалады. Ересек жаста ассимиляция және диссимиляция процесстері, гомеостазды қалыпқа келтіру жүйесі компенсацияны қамтамасыз етеді. Қартаю кезінде зат алмасу процесстерінің қарқындылығы төмендейді, реттеу механизмдерінің сенімділігі әлсірейді, бірқатар органдардың қызметі әлсірейді, сонымен бірге салыстырмалы гомеостаздың сақталуын қамтамасыз ететін жаңа ерекше механизмдер дамиды. Бұл, атап айтқанда, жүйке әсерлерінің әлсіреуімен бірге тіндердің гормондардың әсеріне сезімталдығының жоғарылауында көрінеді. Бұл кезеңде бейімделу ерекшеліктері әлсірейді, сондықтан жүктеменің жоғарылауы және стресстік жағдайлар гомеостатикалық механизмдерді оңай бұзады және жиі патологиялық жағдайлардың себебі болады. Бұл зандаудың таралуы болашақ дәрігерге қажет, өйткені ауру адамдағы гомеостазды қалпына келтіру механизмдері мен тәсілдерінің бұзылуының салдары болып табылады.

Гомеостаз(грек тілінен - ұқсас, бірдей + күй, қозғалмайтындық) - ішкі органдардың құрамы мен қасиеттерінің салыстырмалы динамикалық тұрақтылығы және тірі организмнің негізгі физиологиялық функцияларының тұрақтылығы; биоценоздардағы түр құрамы мен даралар санының тұрақтылығын сақтау; популяцияның максималды өміршешендігін қамтамасыз ететін генетикалық құрамның динамикалық тепе-тендігін сақтау қабілеті. (TSB) Гомеостаз- сыртқы ортада бұзылулар болған кезде жүйенің өмір сүруіне қажетті сипаттамалардың тұрақтылығы; салыстырмалы тұрақтылық жағдайы; ішкі органдардың сыртқы жағдайлардан салыстырмалы тәуелсіздігі. (Новосельцев В.Н.) Гомеостаз - ашық жүйенің динамикалық тепе-тендікті сақтауға бағытталған үйлестірілген реакциялар арқылы ішкі қүйінің тұрақтылығын сақтау қабілеті. Американдық физиолог Уолтер Б.Кеннон 1932 жылы «Дененің даналығы» кітабында бұл терминді «ағзаның тұрақты күйлерінің көпшілігін сақтайтын үйлестірілген физиологиялық процесстердің» атаяу ретінде ұсынды.

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 28 беті

Экологиялық гомеостазқолайлардың жағдайларда максималды қолжетімді биоэртурлілік бар шарықтау қауымдастықтарында байқалады. Бұзылған экожүйелерде немесе субклиматик биологиялық қауымдастықтарында - мысалы, Кракатоа аралында, 1883 жылы қүшті жанартай атқылауынан кейін - осы аралдағы барлық тіршілік сияқты бұрынғы орман шарықтау экожүйесінің гомеостазының күйі жойылды. Кракатоа атқылаудан кейінгі жылдарда экологиялық өзгерістер тізбегін бастаған өткөрді, онда жаңа өсімдіктер мен жануарлар түрлері бір-бірін алмастыруды, бұл биоэртурлілікке және нәтижесінде шарықтау шегіне әкелді. Кракатоадағы экологиялық сукцессия бірнеше кезеңде өтті. Климатика апаратын толық сукцессия тізбегі пресерия деп аталады. Кракатоа мысалында бұл арал атқылау ондағы тіршілікті жойғаннан кейін жүз жыл өткен соң, 1983 жылы тіркелген 8000 түрлі түрі бар шарықтау қауымдастырын дамытты. Деректер позицияның гомеостазда біраз уақыт сақталатынын растайды, ал жаңа түрлердің пайда болуы өте тез ескілердің тез жойылуына әкеледі.

Биологиялық гомеостазтірі организмдердің іргелі сипаттамасы ретінде әрекет етеді және ішкі ортаны қолайларды шектерде сақтау деп түсініледі.

Организмнің ішкі ортасына дene сүйықтықтары – қан плазмасы, лимфа, жасуша аралық зат және жұлын сүйықтығы жатады. Бұл сүйықтықтардың тұрақтылығын сақтау организмдер үшін өте маңызды, ал оның болмауы генетикалық материалдың бұзылуына әкеледі.

Кез келген параметрге қатысты организмдер конформациялық және реттеуіші болып бөлінеді. Реттеуіші организмдер қоршаған ортада не болып жатқанына қарамастан параметрді тұрақты деңгейде сақтайтын. Конформациялық организмдер қоршаған ортага параметрді анықтауға мүмкіндік береді. Мысалы, жылы қанды жануарлар тұрақты дene температурасын сақтайтын, ал сүйкі қанды жануарлар температураның кең ауқымын көрсетеді.

Біз конформациялық организмдерде берілген параметрді белгілі бір дәрежеде реттеуге мүмкіндік беретін мінез-құлық бейімделулерінің жоқтығы туралы айтып отырған жоқпыз. Мысалы, бауырымен жорғалаушылар дene температурасын көтеру үшін таңертең жиі қыздырылған тастандардың үстіне отырады.

Гомеостатикалық реттеудің артықшылығы - ол ағзаның тиімдірек жұмыс істеуіне мүмкіндік береді. Мысалы, сүйкі қанды жануарлар сүйкі температурада летаргиялық күйге түседі, ал жылы қанды жануарлар бұрынғыдан дерлік белсенеді. Екінші жағынан, реттеу энергияны қажет етеді. Кейбір жыландар алтасына бір рет қана жей алатын себебі, олар сүткоректілерге қарағанда гомеостазды сақтау үшін әлдеқайда аз энергия жұмсайды.

Адам ағзасындағы гомеостаз

Дене сүйықтықтарының тіршілікті қамтамасыз ету қабілетіне әртурлі факторлар әсер етеді, соның ішінде температура, тұздылық, қышқылдық және коректік заттардың концентрациясы - глюкоза, әртурлі иондар, оттегі және қалдықтар - көмірқышқыл газы мен зэр. Бұл параметрлер организмнің тіршілігін қамтамасыз ететін химиялық реакцияларға әсер ететіндіктен, оларды қажетті деңгейде ұстап тұру үшін кіріктірілген физиологиялық механизмдер бар.

Гомеостазды осы бейімделу процестерінің себебі деп санауға болмайды. Мұны олардың негізгі себебі ретінде емес, бірге әрекет ететін көптеген қалыпты процестердің жалпы сипаттамасы ретінде қабылдау керек. Оның үстіне, бұл модельге сәйкес келмейтін көптеген биологиялық құбылыстар бар - мысалы, анаболизм.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
- Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 29 беті

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (кері байланыс)

1. Гомеостазды сақтаудың физиологиялық механизмі.
2. Генетикалық гомеостаз.

№9 Сабак

5.1.Тақырыбы: Жасушаның молекулалық биологиясы.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Жасуша органеллаларының молекулалық құрылышы және қызметін түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар жасуша органеллаларының молекулалық құрылышы механизмін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4.Теория тезисі: Жасуша — тірі организмдердің (вирустардан басқа) құрылымының ең қарапайым бөлігі, құрылышы мен тіршілігінің негізі; жеке тіршілік ете алатын қарапайым тірі жүйе. Жасуша өз алдына жеке организм ретінде (бактерияда, қарапайымдарда, кейбір балдырлар мен санырауқұлактарда) немесе көп жасушалы жануарлар, өсімдіктер және санырауқұлактардың тіндері мен ұлпаларының құрамында кездеседі. Тек вирустардың тіршілігі жасушасыз формада өтеді.

«Жасуша» терминін ғылымға 1665 жылы ағылшын жаратылыстанушысы Р.Гук (1635 – 1703) енгізген. Тіршілікті Жасуша тұрғысынан зерттеу – қазіргі заманғы биологиялық зерттеулердің негізі.Жасушаның диаметрі 0,1 – 0,25 мкм-ден (кейбір бактерияларда) 155 мм-ге (түйекұстың жұмыртқасы) дейін жетеді. Көпшілік зукариотты организмдер Жасушасының диаметрі 10 – 100 мкм шамасында. Жаңа туған жас сәбілдерде – 2×1012 Жасуша, ал ересек адамның организмінде –

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 30 беті

1014 Жасуша болса, организмнің кейбір тіндерінде Жасуша саны өмір бойына тұрақты болады. Жасушаның тірі заты – протоплазма. Ол биол. мембралармен (жарғақтармен) шектелген биополимерлердің тәртіптелген құрылымдық жүйелері – цитоплазма және ядродан тұрады. Жасуша ядросының құрамындағы әмбебап органоидты хромосома, ал цитоплазма құрамындағыларды –

рибосома,

митохондрия,

эндоплазмалық тор,

Гольджи кешені,

лизосома,

клеткалық мембрана деп атайды.

Рибосома Жасушадағы ақуыздың түзілуін қамтамасыз етеді, ақуыз синтезі орт. деп қаралады. Оның диаметрі 20 – 25 нм. Рибосома цитоплазмада бос күйінде де, жалғасқан түрде де, сондай-ақ барлық тірі организмдердің Жасушасында кездеседі.

Цитоплазма – ядроны қоршап жатқан Жасуша бөлігі. Оның құрамындағы химиялық макро және микроэлементтерден күрделі органикалық қосылыстар (ақуыздар, көмірсулар, липидтер, нуклеин қышқылдары, гормондар, ферменттер, витаминдер, тағы басқа) және минералдық заттар түзіледі.

Митохондрия – Жасушаның тыныс алу процесін қамтамасыз ететін органоид.

Митохондрияның ұзындығы 10 мкм-дей, диаметрі 0,2 – 1 мкм, саны 1-ден 100 мыңға дейін болады. Жасушадағы негізгі энергия тасушы зат – аденоzin үш фосфор қышқылы. Бактерия, көк-жасыл балдырлар, т.б. тыныс алу процесін Жасуша мембранасы атқаратын организмдерде митохондрия болмайды.

Ядро – организмдегі ақуыздық алмасуды реттеу арқылы тұқым куалаушылық қасиеттерді ұрпақтан ұрпаққа жеткізетін жасушаның негізгі бөлігі.

Эндоплазмалық тор – цитоплазмадағы көпіршіктердің, жалпақ қапшақтардың және тұтікше құрылымдардың торлы жүйесі. Бұл әртүрлі иондарды, қоректік заттарды тасымалдайды, липидтер мен көмірсулардың (полисахаридтер) алмасуына және улы заттарды залалсыздандыруға қатысады.

Гольджи кешені – бір-бірімен қабаттаса тығыз орналасқан жалпақ жарғакты 5 – 10 «цистернадан» және олардың шетіндегі ұсақ көпіршіктерден құралған органоид. Мұнда өндірілген өнімдер жинақталып, пісіп жетіліп, сыртқа шығарылады, Жасуша лизосомаларының түзілуіне қатысады.

Лизосома – қабырғасы мембранның шектелген, қуысында ас қорыту ферменттері (протеиназа, нуклеаза, глюкозида, фосфатаза, липаза, тағы басқа) бар ұсақ көпіршіктер. Көпіршіктердің диаметрі 0,2 – 0,8 мкм. Лизосома ферменттерінің (20-дан астам) көмегімен Жасуша ішіндегі ас қорытуға және Жасуша құрамындағы жарамсыз құрылымдарды ыдыратуға қатысады.

Жасушалық мембрана – Жасуша цитоплазмасын сыртқы ортадан немесе Жасуша қабықшасынан (өсімдіктерде) бөліп тұратын Жасуша органоиды. Оның қалындығы 7 – 10 нм. Негізінен Жасуша мен оны қоршаған сыртқы орта арасындағы метаболизмге (зат алмасуға) қатысады, сондай-ақ, Жасушаның қозғалуы мен бір-біріне жалғануында үлкен рөл атқарады. Жасушаның жалпы құрылышы жануарларға да, өсімдіктерге де тән. Бірақ өсімдік Жасушасының құрылымы мен метаболизмінде жануарлар Жасушасына қарағанда біраз айырмашылық бар. Өсімдіктер Жасушасының біріншілік плазмолеммасы күрделі полисахарид негізінде (матрикс) орналасқан целлюлозды микрожіппелерден құралған. Микрожіппелер өсімдік Жасушасы қабырғасының тіректік қаңқасын түзеді. Көп өсімдіктер беріктік қасиет беретін – екіншілік Жасуша қабықшасын (целлюлозадан) түзеді. Өсімдік Жасушаның целлюлоза талшықтары күрделі полимерлі зат – лигнинді сініріп, қатаяды да Жасуша қабықшасы беріктенеді. Өсімдік Жасушасының цитоплазмасында арнайы органоид-пластидтер – хлоропласт, хромопласт, лейкопласт бар. Жасуша

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 31 беті

органоидтары - жасушалардың тұрақты арнаулы бөлігі. Жасушаның қызметі тек органоидтардың көмегімен ғана орындалады.

1.Эндоплазмалық тор (ЭПТ) - (гр. эндо - ішкі, гр. плазма - жапсырылған) - жасушаның ішін түгелдей бірімен-бірі тығыз байланысқан тұтікшелермен торлап жататын 2 жарғақшалы түзіліс. Сыртқы жарғақшаларына рибосомалар бекінсе - түйіршікті ЭПТ, бекінбесе, тегіс жарғақшалы ЭПТ дейді. Тегіс жарғақшалы ЭПТ майлар мен полисахаридтердің алмасуына қатысады. Түйіршікті жарғақшалы ЭПТ рибосомаларында нәруыздар синтезделеді. ЭПТ торланған тұтікшелері жасуша ішіндегі басқа органоидтардың қатынас жасаудың көмектеседі.

2.Рибосома (рибонуклеин қышқылы, лат. soma - дене) - цитоплазмада бос қүйінде, жарғақшаға (ЭПТ) бекінген қүйінде болатын нәруызды дөнек тәрізді өте ұсақ органоид. Ол нәруыз синтезіне қатысады.

3.Митохондрия (гр. mitos - жіпше, гр. chondrion - дәнек) - барлық тірі жасушаларда болады. Пішіні таяқша, жіпше, дәнек тәрізді түзіліс. Жасушада ондаған, мындаған митохондриялар кездеседі. Сыртын 2 қабатты жарғақша қаптайтын. Сыртқы жарғақшасы тегіс, ішкі жарғақшасы қатпарлы. Митохондриялар - май қышқылдарында синтезделеп, жасушаларды энергиямен қамтамасыз ететін энергия жинақтаушы құрылым. ішкі жарғақшадағы ферменттер глюкоза мен аминқышқылдарды ыдыратып, май қышқылдарын тотықтырады.

4.Лизосома (гр. mitos - еріту, гр. soma - төн) - домалақ немесе сопақша пішінді, бір қабатты жарғақшалы түзіліс. Құрамындағы ферменттердің әсерінен нәруыз молекулаларымен полисахаридтерді ыдыратады. Жасушаға түскен бөгде заттарды ерітеді.

5.Гольджи жиынтығы - ядрога жақын, жасуша орталығын (центриоль) айнала қоршап жататын көпіршік, тұтікше тәрізді түзіліс. Жасушада заттардың тасымалдануына, қажетсіз соңғы өнімдердің жасушадан шығарылуына қатысады.

6.Жасуша орталығы - центриоль (лат. centrum - орталық нүктө, орталық) Гольджи жиынтығына жақын орналасқан цилиндр пішінді 2 денешік. Жасуша бөлінуінің алғашқы кезеңінде 2 центриоль бірінен-бірі екі полюске каратай ажырайтын. Ортасында ұршықша жіпшелер пайда болады. Жасушалардың бөлінуіне қатысады.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. К. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. К. Бурунбетова ; КР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 32 беті

колледждерге арн. окулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дауір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (кері байланыс)

1.Жасуша органоидтары.

2.Цитоплазма және ядро.

№ 10 Сабак

5.1.Тақырыбы:Жасушаның негізгі компоненттерінің молекулалық құрылымы және қызметі.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Жасуша қабықшасы,цитоплазма және ядроның құрылымын білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар жасуша цитоплазма және ядроның құрылымын білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың отілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4.Теория тезисі: Цитоплазма (гр. kytos — жасуша және гр. плазма — қалыптасқан) — жасуша жарғақшасы мен ядро арасын толтырып тұратын қоймалжың сұйықтық. Клетка Цитоплазмасының сырты плазмолеммамен қапталған. Плазмолемма — Цитоплазманың ақуызды-билипидті қабықшасы, оның орт. қалыңд. 6 — 10 нм, құрамында ферменттер болады. Ол жасуша мен оны қоршаған орта арасындағы зат алмасу процесін қамтамасыз етеді. Цитоплазманың негізгі құрамы гиалоплазмадан, органеллалардан және қосындылардан тұрады. Тірі ағзалардың құрамына кіретін жасушаларды екі топқа бөлуге болады: ядро қабаты болмайтыны прокариоттар оларға көк жасыл балдырлар және бактериялар жатады, ядро қабаты жақсы жетілгені әукариоттар, бұған өсімдіктер мен жануарлар жасушалары жатады. Эукариотты жасушалар үш бөлімнен тұрады: сыртын қоршап жатқан плазматикалық мембранның сыртында жасуша қабаты болады, ал жануарлар жасушаларында мұндай қабат болмайды. Клетканың ядроның қоршап жатқан қоймалжың затты цитоплазма деп атайды Эукариотты жасушалар цитоплазмасының әртектілігі оның құрамында гиалоплазманың болуынан. Гиалоплазма мембранның және мембранның компоненттерден тұрады. Мембранның компоненттерге митохондриялар, пластидтер, эндоплазмалық тор, Гольджи аппараты, лизосомалар, ал мембранның компоненттерге центриольдар, рибосомдар, микротүтікшелер, микрофиламенттер жатады. Цитоплазманың құрамындағы жоғарыда аталған компоненттер бір-бірімен өте тығыз байланыста болады. Клетканың ішкі мембранның қарағанда плазмалемма холестеринге бай. Плазмалемманың бір ерекшелігі оның сыртында көмірсулардан тұратын гликокаликс қабаты орналасады. Бұл қабаттың қалындығы 3—4 мм-дей болады. Плазмалемма негізгі атқаратын қызметі: қорғаныштық, өткізгіштік және тасымалдаушы. Тасымалдаушы плазмалемма сулардың, иондардың және молекулалардың сыртында ортадан жасушаға өтуін және кері өтуін реттеп отырады. Зат алмасу процесінде жасушада пайда болған қорытылған заттар да осы плазмалемма арқылы сыртқа шығарылып отырады. Плазмалемманың сыртындағы рецепторлық ферменттер орналасады, олар жасушаның күйін басқа көрші жасушаларға жеткізіп тұрады. Плазмалемма жасушаның бөліну

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 33 беті

процесінде маңызды рөл атқарады. Оның сыртында микротүтікшелер, талшықтар сияқты әр түрлі өсінділер болады.

Плазмалемманың тасымалдаушы қызметі

Үлкен молекулалар жай өтеді де, кіші молекулалар жылдам өтеді. Ең жылдам өтетін су және оның құрамындағы ерітінділер екен. Егер эритроцитті өзінің цитоплазмасынан гөрі шоғырлануы аз тұзды ерітіндіге салсақ, онда сыртқы ортадан су жасушаға көп енеді де жасушаның көлемі өсіп, оның сыртқы мембранасы жарылып кетеді. Керісінше, егер эритроцитті шоғырлануы көп тұзды суға салсақ, онда жасушадағы су бөлініп шығады да, ол қабысып, жиырылып қалады. Клетканың сыртқы мембранасында линопротеин қабатында «порлар» болады, олар арқылы иондар және сулар өтеді. Осы мембрана арқылы K^+ , Na^+ катиондары аса жылдамдықпен жүреді. Мембрананың тасымалдау қызметі: иондар мен судың шоғырлануы көп ортадан шоғырлануы аз ортаға (пассивті тасымалдау), және керісінше, шоғырлануы аз заттың Шоғырлануы көп ортаға енуін (активті тасымалдау) реттеп отырады. Активті тасымалдау энергия жұмсау арқылы өтеді (АТФ), K^+ , Na^+ - иондарының шоғырлануын реттеп тұратын K^+ , Na^+ —«насосы» плазмалеммаға орналасады. Осы «насостардың» жұмыстарын зерттеу үшін эритроцитті алуға болады. Бұл жасушада K^+ , Na^+ иондарының шоғырлануы қанның плазмасына қарағанда өзгеше болады (бірақ концентрациясының жыныстығы шамалас, жасушаның сыртында және ішінде изотониялы). Белоктар, нуклеин қышқылдары, майлар, ыдырап барып мономерлер түрінде ғана плазмалеммадан өте алады. Кейбір жағдайларда макромолекулалар немесе ірі түйіршіктер жасушаға эндоцитоз процесі арқылы өтуі мүмкін. Эндоцитозды фагоцитоз және пиноцитоз деп екі түрге бөлуге болады: фагоцитоз процесі дегеніміз жасушалардың ірі түйіршіктерді қабылданап цитоплазмасына өткізуі. Бұл процесті бірінші рет зерттеген орыс ғалымы — И. И. Мечников. Пиноцитоз процесінде жасуша цитоплазмасына ерітінділерді қабылдайды. Плазмалемма арқылы ішінде сұйық заттары бар көпіршіктердің жасушаға өтуін пиноцитоз деп атайды. Эндоцитоздың бірінші кезеңінде (адсорбция) энергия жұмсалмайды. Сырттан келген көпіршіктер плазмалемманы итеріп, ойыс жасап барып өтеді немесе плазмалемма өсінділері біртіндеп жасушаға енеді, жасушаға енген көпіршіктер плазмалеммадан жеке бөлініп барып орналасады. Клеткаға түскен түйіршікті заттар лизосомадағы гидролаза ферменттер арқылы қорытылады. Пиноцитоз процесін көптеген жасушалардан, яғни өзіне қоректік заттарды сіңіртіп, мысалы ішек жасушаларынан (энтороциттер) байқауға болады. Энтороциттердің жоғарғы (апикальді) бөлімінде пиноцитоз көпіршіктері орналасады, олар жасушаға ыдырап майларды, көмірсулады т. б. өткізіп отырады. Ядро (nucleus) – жануарлар мен өсімдіктер жасушаларының ең маңызды құрам бөлігі. Ядро тұқым қуалаушылық (генетика) ақпараттың сақталуы және осыған байланысты жасуша цитоплазмасындағы белоктар мен ферменттердің түзілуін қамтамасыз өтеді. Ядроны алғаш рет тауықтың жұмыртқа жасушасынан байқаған 1825 ж. чех ғалымы Я.Пуркине (1787 – 1869) болды. Ядроны өсімдіктер жасушасынан ағылшын ботанигі Р.Броун (1831 – 33), ал жануарлар жасушасынан Т.Шванн (1838 – 39) анықтады. Ядро кариолеммадан (ядро қабықшасы), хромосомалардан, ядрошликтан және кариоплазмадан (ядро сөлі, шырыны) құралады. Кариолемма ядроны жасуша цитоплазмасынан бөліп тұрады. Ол сыртқы және ішкі жарғақшалардан және олардың аралығындағы жарғақаралық (перинуклеарлы) кеңістіктен тұрады. Кариолеммада көптеген ұсақ тесіктер болады. Олардың саны жасушадағы түзіліс процестерінің белсенділігіне байланысты. Түзіліс процесі күштейген сайын, тесіктер саны да көбейеді. Ядро қабықшасы тесіктері арқылы жасуша цитоплазмасы мен ядро аралығында зат алмасу процесі (белоктар, көмірсуладар, майлар, нуклеин қышқылдары, су, әр түрлі иондар) үздіксіз жүріп отырады. Кариолемма тесіктері арқылы ядро цитоплазмалық тормен, одан әрі жасушаны қоршаған ортамен байланысады. Ядроның біркелкі қоймалжың сұйық бөлігі кариоплазма деп аталады. Оның құрамына су, белок, көмірсуладар, нуклеопротеидтер, витаминдер, ферменттер, минералды тұздар иондары кіреді. Кариоплазма митоз кезінде цитоплазмамен қосылып кетеді. Ол ядроның құрам

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 34 беті

бөліктерін байланыстырып тұрады. Ядро құрамындағы қара-көк түске боялған, дөңгелек келген денешікті ядрошық деп атайды. Оның мөлшері 1 – 5 мкм, оның негізін жуандығы 60 – 80 нм жіпше торы құрайды. Ядрошықтың саны 1 – 2, кейде одан да көп болуы мүмкін. Ядрошық нуклеопротеидтен (РНҚ және белок) құралған. Онда рибосомалық РНҚ (р-РНҚ) және рибосомалар түзіледі.

Ядро (лат. nucleus, грек, καίων — ядро) — организмдегі протеиндік алмасуды реттеу арқылы түқымқуалаушылық қасиеттерді ұрпақтан-ұрпаққа жеткізетін жасушаның негізгі бөлігі. Интерфазалық жасуша ядросы хроматин дәншелерінен (хромосомалардың көрінетін бөліктері), ядрошықтан, нуклеоплазмадан (кариоплазма — ядро сөлі) және нуклеолеммадан (кариолема) тұрады. Сыртқы және ішкі жарғақтардан құралған нуклеолеммада цитоплазмамен қатысатын диаметрі 80-90 нм тесіктер болады. Интерфазалық хроматин дәншелері хромосомалардың микроскоппен көрінетін бөліктері. Хромосомалардың таратылған, нашар боялатын және белсенді қызмет атқаратын бөліктерін — эухроматин, ал ширатылып жақсы боялатын, енжар қызмет атқаратын бөліктерін гетерохроматин деп атайды. Хромосомалар түқымқуалаушылық қасиеттерді ұрпақтан-ұрпаққа жеткізетін құрылым. Олар дезоксирибонуклеопротеидтерден тұрады. Ядрошық дөңгелек келген, диаметрі 1-5 мкм денешік. Ядрошықта рибосомалар түзіледі. Кариоплазма ядроның біркелкі боялған қоймалжың бөлігі. Кариоплазма құрамында нуклеин қышқылдары мен протеinderdі тұзуге керекті нуклеопротеидтер, гликопротеидтер және әртүрлі ферменттер болады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. Ә. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ә. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.К., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- 2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>
- 3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>
- 4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 35 беті

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (кері байланыс)

1. Цитоплазма құрылышы.

2. Ядро құрылышы.

№ 11 Сабак

5.1.Тақырыбы: Жасушаның құрамындағы бей органикалық және органикалық заттар.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Минералды тұздар, липидтер және көмірсуладың құрлысын білу.

5.3.Оқу міндеттері: Білім алушылар минералды тұздар, липидтер құрлымын білу.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: Жасушаның химиялық құрамы — жасушаның құрамына кіретін барлық заттардың жиынтығы. Жасушаның құрамында Химиялық элементтердің периодтық жүйесінің 86 элементі бар, оларың ішінде 25 элемент ағзаның өмірінің тіршілік әрекеті үшін керекті болса, 16-18 элемент зәру қажет.

Жасушаның құрамында 80-нен астам химиялық элементтер кездеседі. Олар жасушадағы зат алмасу процестеріне қатысады. Әрбір жасушаның құрамы ағзалық және бейағзалық қосылыстардан тұрады. Ағзалық қосылыстарға: нәруыздар (белок), майлар, көмірсулар және нуклеин қышқылдары жатады. Бейағзалық қосылыстар: су мен минералды тұздар. Ағзалық қосылыстар жасуша құрамының 20-30% үлесіне тең.

Нәруыздар - көміртегі, сутегі, оттегі, азот, күкірт және т.б. элементтерден тұратын құрделі ағзалық заттар. Нәруыздар 45°C - 80°C үйиды. Олардың құрамы 20 амин қышқылынан тұрады.

Көмірсулар - майларға ұқсас, көміртегі, сутегі, оттегіден тұрады. Көмірсу деп аталу себебі, сутегі мен оттегінің арақатынасы сумен бірдей. Демек, сутегі атомы оттегі атомынан 2 есе көп деген сөз. Көмірсуларға әртүрлі суда тез еритін тәтті (кристалды) қанттар жатады. Бұлардың ішінде көбірек таралғандары - глюкоза (жұзім қанты) мен гликоген (жануар крахмалы). Гликоген бауыр мен бұлшықеттер жасушаларында кездеседі.

Жасушаның бейағзалық заттары - су мен минералды тұздар. Жасуша цитоплазмасында су мөлшері аздау болады. Сондықтан цитоплазма - қоймалжың, жартылай созылмалы сұйықтық. Су жасушаға еріткіш ретінде өте қажет. Себебі жасушадағы түрлі химиялық реакциялар тек еріген заттардың арасында жүреді. Қорек заттары жасушаға тек сұйық (еріген) қүйінде қабылданады. Жасушаның 80%-ы су. Оndaғы қажетсіз өнімдер мен зиянды заттар су арқылы сыртқа шығарылады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 36 беті

4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : окулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәуір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. окулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәуір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. Минералды тұздар.
2. Липидтер және көмірсулар.

№ 12 Сабак

5.1.Тақырыбы: Жасуша тіршілігіндегі мембрананың ерекшелігі.

Сағат саны: 2сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Биомембраналардың құрылышы және қызметі туралы білу.Мембрана ақуыздары туралы түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар биомембраналардың құрылышын және қызметін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4.Теория тезисі: Жасуша мембранны — жасуша цитоплазмасын сыртқы ортадан немесе басқа жасуша қабығынан бөлөтін мембрана.Жасуша мен сыртқы ортанды арасында зат алмасуына, жасушаның қозғалуына, бір-бірімен байланына қатынасады. Мал жасушаларының жасуша мембранны сыртқы бетінде гликопротеидті рецепторлар орналасқан. Жасуша мембранны жасушаның вируспен қарым-қатынасында үлкен орын алады. Мысалы, зақымдаушы вирус ең алдымен сол рецепторларға жабысады, содан соң жасуша мембранны белгілі бір аймағын ыдыратады да жасушаның ішіне кіреді. Жасуша мембранны жасуша ішінде жаңадан пайдаланған вирустардың сыртқа шығуына жасушаның белгілі жерлерінің ыдырауы немесе пиноцитозда қатынасады. Жасуша мембраннында вирустардың өсіп-өнуінің ақырғы сатысындағы бүршіктену процесі жүреді. Ол көп вирустардың липид, гликолипид, гликопротеид қоры болады. Жасуша мембраннын құрылышы мен атқаратын қызметі өте күрделі. Электрондық микроскопты пайдаланып жүргізілген зерттеу жұмыстарының нәтижесінде, өсімдік және жануар жасушасы (клетка) мембраннын құрылышы толықтай анықталды. Осы зерттеу жұмыстарының нәтижесінде, өсімдік жасушасы мембраннын жасұнықтан (клетчатка) тұратындығы және оның тірек қызметін атқаратындығы дәлелденді. Егер өсімдіктің жапырағын бірнеше рет бүктеп қайта

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 37 беті

жазса, біраздан кейін бұрыншы қалпына келеді. Бұл құбылыс жасуша мембранасының серпімділік қасиетін білдіреді. Сонымен қатар бұл - өсімдік жасушасы мембранасының физикалық қасиетіне тән құбылыс. Биологиялық мембрана — жасушаның және жасуша ішіндегі бөлшектердің (ядро, митохондрия, хлоропластар, пластидтер) бетінде орналасқан молекулалық мөлшердегі (қалыңдығы 5 — 10 нм), акуызды-липидтік құрылымды жұқа қабықша. Биологиялық мембрана фосфолипидтік құрылымына байланысты өткізгіштік қасиетіне ие, яғни жасушада тұздардың, қанттың, амин қышқылдарының, иондардың, т.б. заттардың алмасу өнімдерінің концентрациясын, олардың тасымалын және алмасуын реттейді. Клетканың протоплазмасын қоршап тұрған биологиялық мембрана жасушалық мембрана деп аталады. Клеткалық мембрана қос қабатты акуызды-липидті молекулалардан тұрады. Биологиялық мембранның құрылымы мен ерекшелігі туралы нақты ғылыми мәліметтер 20 ғасырдың басында белгілі болды. 1902 ж. неміс ғалымы Э. Овертон мембранның құрамында май тектес заттар болады деген пікір айтты. 1926 ж. американлық биологтар Э. Гортер мен Ф. Грендел адам эритроцитінің қабықшасынан сол затты бөліп шығарды. Ал 1935 ж. ағылшын ғалымдары Л. Даниелли мен Г. Даусон және американлық биолог Дж. Робертсон биологиялық мембранның құрылымдық моделін ұсынды. Кейін электрондық микроскоп және рентгендік анықтау әдістерін қолдану нәтижесінде жасушаның барлық бөліктеріндегі биологиялық мембрана табиғатының ұқсас болатыны анықталды.

Биологиялық мембрана — аса күрделі құрылымды зат. Оның құрамында ферменттік белоктар, ерекше рецепторлар, электрондарды тасымалдаушы, энергияны өндеуши құрылымдар сонымен қатар гликопротеиндер мен гликолипидтер болады. Мембраналық белоктардың көпшілігі мембранның тесіп өтіп орналасса, ал кейбірі оған жартылай ғана еніп немесе жанасып жатады. Мембраналық белоктар түрлі қызмет (мысалы, гликопротеиндер антиген рөлін) атқарады. Кейбір химиялық реакциялар (мысалы, хлоропластарда жүретін фотосинтездің жарық реакциялары немесе митохондриидағы тотыға фосфорлану процесі) биологиялық мембранның өзінде жүреді. Сондай-ақ, биологиялық мембрана жасушаны қоршап, сыртқы ортадан оқшаулауы арқылы жасушаның морфологиялық тұтастығын сақтайды.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 38 беті

текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
 2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. http://tmebrk.kz/

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (кері байланыс)

1.Биомембраналар.

2.Мембрана липидтері.

№13 Сабак

5.1.Тақырыбы:Мембрана арқылы тасымал.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Пассивті және активті транспорт туралы білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар пассивті және активті транспорт және қызметін білу.

Үйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4.Теория тезисі: Белсенді тасымал — бұл энергия жұмсаумен бірге жүретін молекулалар мен иондардың концентрация градиентіне қарсы мембрана арқылы тасымалы болып табылады. Бұл қозғалыс әдетте бір бағытты, ал диффузия екі бағытта да бола алады. Энергия көзі ретінде АТФ қолданылады. АТФ тыныс алу процесі кезінде түзілетін қосылыс, сондықтан белсенді тасымал тыныс алу болмаса жүзеге аспайды. Белсенді тасымал плазмалық мембранның орналасқан нәруыз-тасымалдаушылар арқылы жүзеге асады. Бұл нәруыздарға, женілдетілген диффузияға қатысатын нәруыздармен салыстырғанда, конформацияның өзгеруі үшін энергия қажет.

Жануар жасушаларының мембраналарында натрий-калий насосы нәруыз тасымалдаушы рөлін атқарады, ол плазмалық мембранның толық өзектен өтеді. Мембранның ішкі жағынан оған натрий мен АТФ келеді, ал сыртқы жағынан калий келеді. Натрий мен калийдің мембрана арқылы тасымалдануы осы нәруыздың конформационды өзгерістері нәтижесінде жүзеге асады. Назар аударыңыз, жасушаға енген әр 2 калий ионына жасушадан 3 натрий ионы шығарылады. Осының арқасында жасуша іші қоршаған ортаға қарағанда теріс зарядты болады да, мембранның екі жағы арасында потенциялдар айырмашлығы пайда болады. Бұл жасушаға теріс зарядталған иондардың (анион), мысалы, хлорид иондардың өтуін тежейді. Оң зарядталған иондар (катиондар) керінше жасушаға тартылады. Натрий-калий насосы жануар жасушаларына осмос балансын сақтау үшін қажет. Егер ол жұмыс істемесе, жасуша бөртіп, сонында жарылып кетер еді. Сонымен қатар, жануар жасушаларына бұл насос, жүйке және бұлшықет жасушаларының электр белесенділігі үшін, кейбір заттар, мысалы, аминқышқылдары мен қанттардың белсенді тасымалы үшін қажет. Эндоцитоз және экзоцитоз — бұл екі белсенді процесс, олардың нәтижесінде заттар мембрана арқылы енеді (эндоцитоз) немесе сыртқа шығарылады (экзоцитоз).

Эндоцитозда плазмалық мембрана иіліп, өсінділер түзеді, ал кейін олар үзіліп көпіршік немесе вакуоль түзеді. Эндоцитоздың 2 түрін бөліп қарастырады. 1) Фагоцитоз — қатты бөлшектердің жасушаға енуі. 2) Пиноцитоз — жасушаға сұйық заттардың енуі.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 39 беті

5.6. Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7. Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1.Пассивті транспорт.

2.Активті транспорт.

№14 Сабак

5.1. Тақырыбы:Жасушага сигнал берудің негізгі кезеңдері.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Сигналдың жасушашілік берілу жолдарын білу.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар жасушаға сигнал берудің негізгі кезеңдерінің қызметін білу.

Үйимдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Көпжасушалы ағзалар денесі көптеген әртүрлі типті жасушалардан тұратыны белгілі, мысалы, ересек адам ағзасында 200-дей типке топтасған 3 миллиардтай жасушалар кездеседі. Олардың әрқайсысы, біріншіден , өздеріне ғана тән қызметтерді атқарады, екіншіден, үлпа ерекшеліктерін қалыптастырады, үшіншіден, біртұтас ағза деңгейінде, құбылмалы ішкі және сыртқы орта факторларына шынайы бейімделушіліктерін қалыптастырып, ұзак уақыи қалыпты тіршілік етуін қамтамасыз етеді.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 40 беті

Жасушааралық сигнализация дегеніміз – ағза жасушаларының өзара түрліше ақпараттармен алмасуы және оларға тиесілі жауап қайтаруы болып табылады. Сүтқоректілер жасушаларында ақпараттарды қабылдаудың және оларды өндеудің көптеген жолдары белгілі.

Соңғы уақытқа дейін жасушааралық сигналдық заттар тізімі ірі эндокриндік (ішкі сереция) бездерінің гормондарымен және бірнеше нейромедиаторлармен ғана шектелініп келген. Бірақ кейінірек төмендегілер белгілі болды:

- а) біршама жекелеген эндокриндік жасушалардың (асқорыту және тыныс алу арналарының эпителийнде) болатындығы және олардың түрліше гормондарды секрециялатындығы анықталады;
- б) нейромедиаторлар санының біршама көп болатындығы;
- в) «кәдімгі» (эндокриндік емес) жасушалардың да көршілес жасушаларға ісер ететін көптеген биологиялық белсенді заттарды (гистогормондарды) бөліп шығаратындығы анықталады.

Жасуша нысанада осыншама көп сигналдық молекулаларға арналған жоғары спецификалық рецепторлар болады. Олар не плазмолемма беттерінде (полярлық заттар үшін) не цитоплазмада немесе жасуша ядросында (полярлы емес молекулалар үшін) орналасқан. Бұл аз болғандай, әрбір кезде, сигналдық заттарға арналған бір емес бірнеше рецепторлар болады және олар бір сигналға түрліше жауап қайтарады.

Жасушааралық сигнализацияның ең күрделі құбылыстары – бұл сигналдық молекуланың рецептормен байланысқанынан кейін басталатын, жасушашілік үрдістер. Бұл үрдістер сигналды плазмолеммадан арнайы реттеуші ақуыздарға өткізетін заттардың – жасушашілік медиаторлардың қатынасуымен жүреді. Ал, реттеуші ақуыздар әрі қарай метаболизм ферменттеріне не гендерге әсер етіп, нақтылы бір құбылыстың активтенуін не тежелуін жүзеге асырады. Сонымен, жасушааралық сигнализация құбылысымен үстіртін шолудың өзі, оның өте күрделі, кең ауқымды және өте маңызды құбылыс екенін байқатады.

Бұл құбылыстың жалпы сыйбанұсқасы төмендегі 5 кезеңдерді қамтиды: Осы кезеңдердің кез келгенінде сигналдың берілуі бұзылуы мүмкін, ал олар түрліше патологияларға алып келеді.

Жасушааралық сигналдық заттар. Барлық жасушааралық сигналдық заттарды 3 топқа топтастыруға болады:

Гормондар – эндокриндік жасушалар пайда ететін және жасуша нысанага қан арқылы жеткізілетін реттегіштер;

Нейромедиаторлар – сигналды синаптың пресинаптикалық ұштарынан постсинаптикалық мембранаға өткізуі қосылыстар.

Гистогормондар (яғни цитокиндер және өсу факторлары) – эндокриндік емес жасушалардың қантамырлардан тыс кеңістікке бөліп шығаратын, сондықтан да жергілікті әсер ететін реттегіштері. Барлық гормон өндіруші құрылымдарды 4 топқа бөледі: Орталық эндокриндік мүшелер: гипоталамус, гипофиз, эпифиз.

Шеткі эндокриндік бездер: қалқанша безі, бүйрек үсті безі;

Аралас бездер: үйқы безі, бүйректер, тимус, гормондар, қағанак, жүрек

Жеке гормонөндіруші жасушалар (бытыранқы(диффузиялық);

Эндокриндік жүйе: нерв, асқорыту және тынысалу жүйелерінің әртүрлі бөлімдеріндегі эндокриндік жасушалар. Гормондар – өздерінің химиялық табиғаты жағынан негізінен: ақуыздар не пептидтер, аминқышқылдарының өнімдері; стероидтар болуы мүмкін. Ал полярлығы жағынан гормондарды 2 топқа топтастыруға болады;

Полярлы емес немесе гидрофильді гормондар – ақуыздар, пептидтер және аминқышқылдары өнімдері; Полярлы емес немесе гидрофобты гормондар – стероидтар. Екі топ гормондарының жасуша – нысанага әсер етуінің екі түрлі тектері белгілі:

- а) Гидрофильдік гормондар плазмолемма арқылы өте алмайды, сондықтан да сигналды қабылдалап алатын және оны эффекторлық құрылымдарға өткізетін арнайы тетіктер (механизм) болуы қажет.

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 41 беті

б) Гидрофобтық гормондар жасуша мембранның арқылы өтіп, цитоплазмада не ядрода орналасқан арнайы рецепторлық ақуыздар көмегімен, тікелей реттелуші объектте, әдетте хромосамалардың белгілі бір аймағына, жеткізіледі.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. Ә. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ә. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://tmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. Жасушааралық сигнализация дегеніміз?
- 2.Гормондар дегеніміз?

№15 Сабак

5.1.Тақырыбы:Бағаналы жасушалар.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Бағаналы жасушашың типтерін білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар жасушаға сигнал берудің негізгі кезеңдерінің қызметін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 42 беті

5.4. Теория тезисі: Бағаналы жасуша (ағылш. Stem cell) — көпжасушалы организмдердегі дифференциаланбаған, немесе ішінәра дифференциаланған жасушалар болып, олар жасушалардың әртүріне өзгере алады, немесе өзі секілді бағыналы жасаушаларғ бөлініп көбейе алады. Олар жасуша линиясында (cell lineage) жасушаның алғашқы нұсқасы есептеледі. Олар эмбриондық және жетілген организмдерде кездеседі, бірақ әр түрлінің өзіне тән ерекшелігі бар. Олар әдетте, шексіз бөліне алмайтын бастауыш жасушалардан және әдетте бір жасуша түріне бөлінуге міндетtelген прекурсорлардан өзгеше болады. Бағаналы жасуша - бұл организмдегі арнаулы жасуша түрлеріне айналу қабілеті бар жасуша. Болашақта олар аурудың салдарынан зақымдалған немесе жоғалған жасушалар мен тіндерді ауыстыру үшін қолданылуы мүмкін. Сұтқоректілерде эмбрион дамудың бластициста кезеңінде, шамамен 5-14 күн уақытта 50-150 жасуша ішкі жасуша массасын құрайды. Бұлардың бағаналы жасушалық қабілеті бар. Тірі ағызада (In vivo), олар сонында дененің әртүрлі жасушалық түрлеріне бөлінеді (олар плурипотентті болады). Бұл процесс гастроляция сатысында үш жыныстық қабатқа - эктодерма, мезодерма және эндодерма дифференциациялаудан басталады. Алайда, олар оқшауланғанда және өскенде, олар бағаналы жасуша сатысында сақталуы мүмкін және эмбриондық бағаналы жасушалар (ESC) деп аталады. Көпжасушалы ағзалардың дамуы әдетте зигота деп аталатын бір бағаналы жасушадан басталады. Көптеген бөлү циклдары мен дифференциациялау процесінің нәтижесінде, белгілі бір биологиялық түрге тән барлық клеткалардың түрлері қалыптасады. Бұл клеткалар адам ағзасында 220-ден астам болады. Бағаналы жасушалар ересектер денесінде де сақталады, соның арқасында тіндерді және мүшелерді қалпына келуі іске асады. Дегенмен, қартаю процесінде денедегі олардың саны азаяды. Осызаман медицинасында адамның бағаналы жасушаларын трансплантациялау, яғни терапевтік мақсаттарға пайдалануға ауысты. Мысалы, гемопоэтически бағаналы жасушаларды трансплантациялау лейкемия мен лимфоманы емдеуде гемопоэзі процесін қалпына келтіру үшін жасалады. Біздің денеміз әралуан жасушалардан тұрады. Көптеген жасушалар белгілі бір функцияларды орындауға арналған, мысалы, эритроциттерде денеге қажетті қандағы оттегі бар, бірақ олар бөлінуге қабілетсіз. Бағаналы жасушалар өсу барысында организмге жаңа жасушалар беріп, зақымдалған немесе жоғалған арнаулы жасушаларды алмастыра алады. Олар мұны істеуге мүмкіндік беретін екі ерекше қасиетке ие: Олар жаңа жасушалар шығару үшін қайта-қайта бөлінуі мүмкін. Бөлінген кезде олар денені құрайтын жасушаның басқа түрлеріне ауыса алады. Яғни, бағаналы жасушалар өз-өзін жаңартып, бөлінген соң өзгермейтін фенотипті сақтау қабілетіне (дифференциациясыз) ие. Бағаналы жасушаның үш негізгі түрі бар:

эмбриондық бағаналы жасушалар (embryonic stem cells)

жетілген бағаналы жасушалар (adult stem cells)

плурипотентті жетектеуіш бағаналы жасушалар (induced pluripotent stem cells)

Бағыналы жасушалардың бірқанша жағдайда қолданылады:

зерттеу - тірі ағза қалай жұмыс істейтіні және ауру кезінде жасушалардың әртүрлі түрлерінде не жағдай болатыны туралы негізгі биологиялық түсінікке қол жеткізу үшін.

терапия - біздің денеміз табиғи жолмен алмастыра алмайтын жоғалған немесе зақымдалған жасушаларды алмастыру үшін.

Зерттеулер бағаналы жасушаның ерекшелігін жақсы түсінуді көздейді, сөйтіп біз біз мына істерді істей алғысын боламыз:

* біздің денеміз қалай өсетінін, қалай дамитынын түсінүү;

* зақымдалған, немесе жоғалған жасушалар мен тіндерді ауыстыру үшін бағыналы жасушаларды пайдалану тәсілдерін табу;

Бағаналы жасушалар арқылы жасушалардың организмде мәлім функцияға маманданғанын түсінуге болады. Әсіресе осынау процесс дұрыс жүріспей, ағыза ауруға шалдыққанда қандай жағдай болатынын зерттеуге болады.

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 43 беті</p>

Егер біз бағаналы жасушалардың дамуын түсінер болсақ, онда бұл процесті жаңа жасушалар, ұлпалар мен мүшелер жасау арқылы жаңартта аламыз ба деген маңызды сұраққа жауап ізделуде. Біз бағыналы жасушалардан ұлпалар мен мүшелер құрылымын өсіре аламыз, сосын олардың қандай функцияға ие екенін, оларға әртүрлі дәрілер қалай әсер ететінін білуге болады. Бағаналы жасуша терапиясында зерттелетін аурулар мен жағдайлар. Кейде жасушалар, тіндер мен мүшелер аурудан, жарақаттанудан және генетикалық себептерден біржола зақымдануы немесе күйреуі мүмкін.

Бағыналы жасушалар зақымдалған немесе күйрекен жасушалардың орнын толдыру үшін денеге трансплантиациялауға болатын жаңа жасушаларды генерациялаудың ерекше бір әдісі деуге болады. Қазіргі уақытта Жетілген бағаналы жасушалар кейбір жағдайларды емдеу үшін қолданылады, мысалы: Қан бағыналы жасушалары қанында кейбір мәселелер бар кісілер үшін сау қан жасушаларымен қамтамасыз ету үшін қолданылады, мысалы, талассемия және емдеу кезінде өзіндік қан жасушаларын жоғалтқан онкологиялық науқастар.

Терінің бағаналы жасушаларын ауыр күйікке ұшыраған адамдарға жаңа теріні қалыптастыру үшін пайдалануға болады.

Жасына байланысты макулярлы деградация (AMD) - болашақта бағаналы жасушаларды емдеудің жаңа түрі ретінде қолдануға болатын аурудың мысалы есептеледі:

Жасына байланысты макулярлы деградациясы бар кейбір адамдардың көрү қабілеті нашарлайды, өйткені көздің торқабығындағы (retina) торлы пигментті эпителий (RPE) деп аталатын жасушалар жұмысын тоқтатқан болады.

Галымдар зертханада жаңа RPE жасушаларын жасап шығару үшін жетектеуіш плурипотентті бағаналы жасушаларын пайдаланады, оны зақымдалған жасушалардың орнын толдыру үшін науқастың көзіне салады.

Бағаналы жасушаларды трансплантиациялауға арналған жаңа орган жасауға пайдалануға болады: Қазіргі уақытта донордан алынған сау органдар арқылы зақымдалған мүшелерді алмастыруға болады, бірақ донорлық органды жаңа ағза "қабылдамауы" мүмкін, өйткені иммундық жүйе оны бөгде зат деп санауы мүмкін.

Ал, пациенттің өзінен алынған плурипотентті жетектеуіш бағаналы жасушалар ондай бас тарту қаупі төмен болған жаңа мүшелерді өсіруге пайдалы болады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиалық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 44 беті

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәуір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары (көрі байланыс)

1. Бағаналы жасушаның типтері.
2. Неліктен бағыналы жасуша пайдалы?

№16 Сабак

5.1.Тақырыбы: Жасушаның бөлінуі.Митоз және оның фазалары.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Жасушаның дұрыс бөлінуі.Профаза,метафаза,анафаза,телофаза туралы білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар жасушаның дұрыс бөлінуі қызметін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4.Теория тезисі: Бұқіл тірі ағзалардың көбеюге бейімділігі ажыратылmas бейімділік болып саналады. Олардың бұл ортақ қасиеті жасушалық бөлінумен қамтамасыз етіледі.Жасушаның жарық дүниеге келуінен келесі еншілес жасушалардың түзілуіне дейінгі тіршілігі жасушалық айналым деп аталады. Жасушалық айналым 2 кезеңге: бөлінуге даярлық - интерфаза және бөлінү үдерісі - митоз (немесе өзге амалдарға) бөлінеді. Интерфаза немесе өсу фазасы жасушалық айналымның шамамен 80%-ын алады. Бұл цифр әр түрлі ағзаларға тиесі сан алуан жасуша типтерінде барынша өзгерісте болады. Интерфаза кезінде жасушалар өсіп, энергия АТФ және жұғымды заттар түрінде жинақталады, органоидтар саны артады. Пісіп жетілген, бөлінуге даяр жасушаның әдетте ядросы ірі болады. Көптеген жасуша типтерінде бөлінуге даярлық сигналы ядро көлеміне цитоплазма көлемінің қатысы қызмет етеді. Онсыз келесі бөлінудің мүмкіндігі болмайтын маңызды оқиға – еселену (репликация). Егер еселену болмаса, еншілес жасушаларға хромосома жетпей қалады да, қырғынға ұшырайды. Еселену үдерісі шамамен интерфазаның ортасында өтеді. Интерфазаның соңында және бөліне бастаған кезде жасушада хромосомалар болады, олардың әрқайсысында екі-екіден ДНҚ молекулалары орналасады. Бұл молекулалар бірінің-бірі көшірмесі болып есептеледі. Бұл молекулалар кермелену орнында (центромер) қосылып, оны ортақ нәруыз қабықшасы қаптайды. ДНҚ-ның мұндай еселенген молекулалар типі хроматидтер деп аталады. Жасуша бөліне бастаған кезде хромосоманың әрқайсысы екі жартыдан - екі хроматидтен тұрады.

Көп жасушалы ағзада жасушалар белгілі бір нақты құрылым пен функцияға ие болады. Соған қарай жасушалардың тіршілік ету ұзақтығы да әр түрлі. Мысалы, жүйке және бұлшықет жасушаларында эмбриондық даму кезеңі аяқталған соң, жасушалар бөлінуді тоқтатып әрі қарай тіршілік барысында өз қызметін атқарады. Ми жасушалары эпидермис, тоқ ішек эпителийлері сияқты басқа жасушалар өздерінің арнайы функциясы барысында тез тіршілігін жояды. Сондықтан да бұл ұлпаларда үздіксіз жасушалық көбею процестері жүріп отырады. Жасушалардың бөлінуге

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 45 беті

дайындық кезеңінде, сонымен катар митоз барысында бірінен соң бірі жүретін және өзара байланысты процестер жиынтығын митоздық цикл деп атайды, ол тіршілік циклінің бір бөлігін құрайды.

Жасушаның тіршілік циклінің кезеңдері

Жасушаның ДНҚ синтезіне дайындық кезеңі (Gt)

Ол G символымен белгіленеді. Бұл кезеңде жасушада РНҚ мен нәруыздардың синтезі жедел түрде жүріп, ДНҚ биосинтезіне қатысушы ферменттердің белсенділігі жоғарылады. GGj фазасы аяқталған соң, жасушада ДНҚ синтезі жүреді; ДНҚ молекуласының редупликациялануы белгілі бір тәртіппен жүреді. Жаңа молекула абсолютті түрде ескі молекулаға ұқсас болады. Әр түрлі жасушалардағы ДНҚ синтезінің ұзақтығы бірдей емес: бактерияларда бірнеше минут, ал сүтқоректілер жасушаларында 6—12 сағат; ДНҚ аштезінің аяқталуы мен митоздың басталу кезеңі (G2) ДНҚ синтезінің аяқталуы мен митоздың басталу кезеңі G2 фазасы деп аталады. Бұл кезеңде жасушаның митозға дайындығы толық аяқталады. Митоздық бөліну жүзеге асу үшін жасушаға басқа да дайындық процестері қажет, яғни жасуша орталығының 2 еселенуі және нәруыздар синтезі, олардан жасушаның өсуін аяқтайтын ахроматин жіппелері құралады. Жасушада митоз процесі басталғанда, жасушаның функционалдық белсенділігі өзгереді. Мысалы, карапайымдылардағы және жоғары сатыдағы жануарлар лейкоциттерінің козгалыстары мен сүйкітің сіңіру қызметі, амебалардағы вакуольдерінің жиырылғыштығы тоқталады. Жасушаның арнайы құрылымдары жойылады. Мысалы, эпителий жасушалары кірпікшелері. Митоздық цикл Митоздық цикл — жасушалардың эмбриондық дамуын, өсуін, түзілуін және жас жасушалар арасында тұқым қуалау ақпараттарының көлемі мен құрамы жағынан тең берілуін қамтамасыз етеді. Сонымен қатар зақымданған мүшелер мен ұлпалардың қайта қалпына келуі сияқты тіршілік үшін маңызды құбылыстарды да қамтамасыз етеді. Мұны митоздық циклде — аналық жасушадағы тұқым қуалау материалының редупликациясы (екі еселенуі) мен осы материалдың жаңа ұрпақ жасушаларының арасында тең бөлінуінен көрүімізге болады. Мұнда терең биологиялық мағына жатыр, ейткені ДНҚ құрылымының бұзылуы генетикалық кодтың өзгеруіне әкеледі және ол ағза үшін пайдалы белгілердің дамуын қамтамасыз ететін генетикалық ақпараттардың сақталуы мен тұқым қуалау белгілерінің берілуіне кедергі келтірген болар еді. Әрбір ағза жасушалардан тұрады. Организмнің тіршілік стуі мен дамуы жасушалардың көбеюін қамтамасыз етеді. Жасушаның бөлінуі деп бір аналық жасушадан екі немесе бірнеше жасушалардың түзілу процесін айтады.

Митоз (кариокинез)

Көп жасушалы ағзалар жасушаларының көбеюінің негізгі жолы — митоз немесе жасушалардың бөлінуі болып табылады. Жасушаның тіршілігін шартты түрде екі кезеңге бөлуге болады: интерфаза — жасушаның митоздық бөлінуге дайындық кезеңі және нағыз бөліну кезеңі. Екі кезең бірігіл митоздық кезеңді құрайды.

Митоздың негізгі жүру жолдары. Көбеюдің негізі ДНҚ-да жазылған генетикалық ақпаратты сақтау және тасымалдау болғандықтан, митоздың ең басты сипаты — ДНҚ-ның орналасатын жері хромосомалардың күйіне байланысты. Митоздық бөліну кезеңде бір диплоидті жасушадан (2n) генетикалық материалы теңдей бөлінген екі диплоидті жасуша түзіледі. Митоз төрт фазадан тұрады:

1. Профаза.
2. Метафаза.
3. Анафаза.
4. Телофаза.

Профазада ядро көлемі үлкейіп, хромосомалар ширатыла бастайды, екі центриоль жасуша орталығы жасушаның полюстеріне ажырайды. Хромосомалар ширатылып, жіппеге айналып, ядрошық бұзылады. Ядро кабықшасы ыдырайды. Жасуша орталығының центриольдері жасуша полюсіне тартылып, олардың арасындағы микротутікшелері бөліну үршығын түзеді. Профаза

соңында ядро қабықшасы жеке фрагменттерге бөлініп, олардың шеткі ұштары қабысады. Нәтижесінде эндоплазмалық торға үқсас ұсақ көпіршіктер түзіледі. Профаза кезеңінде хромосоманың ширатылуы тоқтамайды. Соңында қысқа әрі қалың хромосомаларға айналады. Ядро қабықшасы жойылғаннан кейін, хромосомалар цитоплазмада еркін әрі ретсіз орналасады. Бұл — метафазаның басталғанын білдіреді. Метафазада хромосомалардың ширатылуы құшті жүреді және полюстерден бірдей қашықтықта орналасқан қыскарған хромосомалар жасуша экваторына бағытталады. Бөліну ұршығының түзілуі аяқталады. Хромосомалардың центромерлі бөліктегі белгілі тәртіппен бір жазықтық бойына орналасады. Метафазада пентромер аймағындаған байланыскан екі хроматидтен тұратын хромосома анық көрінеді. Әр хромосома екі хроматидтен тұрады. Экватор жазықтығына жинақталған хромосомалардың әрқайсысы ахроматин (бөліну жіппесі) жіппелеріне жабысады. Ахроматин жіппесі бекінген хроматидтер жасушаның екі жақ полюсіне жылжиды. Бұл процесс анафазаның басталғанының белгісі.

Анафазада центромерлер бөлінелі де, осы кезеңнен бастап ахроматин жіппелеріне бекінген хроматидтер бір-біріне ажырап, жеке хромосомаларға айналады. Центромерлерге бекітілген жіппелер хромосомаларды жасуша полюстеріне тартады, ал хромосома иықтары центромерлерге қарай енжар түрде ілеседі. Сонымен интерфаза кезеңінде екі еселенген хромосомалар анафазада хроматидтерге айналып, жасушаның полюстеріне ажырайды. Жасушаның әр полюсінде бір хроматидтен тұратын хромосома, яғни бұл кезеңде жасушада екі диплоидті хромосома жиынтығы пайда болады. Анафазаның соңында хромосоманың шиыршығы жазылады, хромосомалар біртіндеп жіңішкеріп ұзарады. Бұл — телофазаның бастамасы.

Телофаза.Жасушаның митоздық бөлінуін телофаза аяқтайды. Хромосомалар полюстерге жиналып, шиыршығы жазылып, нашар көрінеді. Цитоплазманың мембранның құрылымынан ядро қабықшасы түзіледі. Жануарлар жасушасында цитоплазма екі кішкене мөлшерлі жасуша денешіктеріне тартылу арқылы бөлінеді. Оны цитокинез деп атайды. Олардың әрбіреуінде бір диплоидті хромосома жиынтығы пайда болады. Хромосомалар екі жас жасушаға тең бөлінеді. Ядрошық түзіледі. Бөліну ұршығы бұзылады. Аналық жасуша екі жаңа ұрпақ жасушаларына бөлінеді.Өсімдіктердегі митоз.Өсімдіктер жасушасында цитоплазмалық мембрана жасушаның ортасында пайда болып, шет жағына қарай тараңып, жасушаны тең екіге бөледі. Көлденең цитоплазмалық мембрана түзілгенен кейін, өсімдік жасушаларында целлюлозалық қабырға пайда болады. Жасушаның тіршілік циклі митоз — салыстырмалы түрде қысқа кезең, ол, әдетте, 0,5—3 сағ-қа созылады. Зиготаның алғашқы митоздық бөлінуінен бастап, соңында түзілген барлық жаңа ұрпақ жасушаларында хромосома жиынтығы мен гендер бірдей болады. Сондықтан митоз — бұл жаңа ұрпақ жасушалары арасында генетикалық материалдар тең мөлшерде бөлінетін жасушаның бөліну әдісі. Митоз нәтижесінде екі жаңа ұрпақ жасушаларында диплоидті хромосомалар жиынтығы пайда болады.Митоздық биологиялық маңызы зор. Көп жасушалы ағзаларда генетикалық материал сақталмаса, мүшелер мен ұлпалардың құрылыштары мен қызметі тұрақты болмас еді. Митоз тіршілік үшін қажетті мынадай құбылыстарды қамтамасыз етеді: әмбриондық даму, өсу, зақымданғаннан кейінгі органоидтер мен ұлпалардың қайта қалпына келтіру, ұлпалардың қызметі кезінде тіршілігін жойып отыратын жасушалардың орнын толықтыру (тіршілігін жойған эритроциттердің, түлеген тері, ішек эпителіи жасушаларының орнын алмастыру).Митоз жолымен дene жасушалары бөлініп, саны қөбейеді. Үздіксіз жүретін митоздық бөлінуде төрт фаза анықталады. Митозлың маңызы жаңа пайда болған екі жасушаға (сіңлілі) бірдей генетикалық ықпалы бар ДНК молекуласын өткізуі.

Тіршілік дамуының негізгі қасиеті — қебею. Қебею тіршіліктің маңызды қасиеті ретінде ағзалардың құрылымдық-қызметтік ерекшеліктерінің ұрпақтарға берілуі мен өмір бойы сақталуын қамтамасыз етеді. Қебеюдің басты маңызы — ДНК молекуласында нуклеотидтер реттілігі түрінде жазылған генетикалық ақпараттың сақталуы, іске асырылуы және ұрпақтан-ұрпаққа тасымалдануы.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 47 беті

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5. Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6. Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.К., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының ұйымдастыры . - Алматы: Дауір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7. Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Жасушаның бөлінуі.

2.Митоз.

3.Митоз фазалары.

№17 Сабак

5.1. Тақырыбы:Мейоз және оның фазалары.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты:Жасушаның күрделі бөлінуі және редукциялық бөліну туралы түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар жасушаның күрделі бөлінуі қызметін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: Мейоз (гр. meiosis — кішірею, азаю) — жетіліп келе жатқан жыныс жасушаларының (гаметалардың) бөлінуінен хромосомалар санының азауы (редукциясы). Мейоз кезінде әрбір жасуша екі рет, ал хромосомалар бір-ақ рет бөлінеді. Осының нәтижесінде

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 48 беті

жасушалардың гаметадағы хромосомалар саны бастапқы кезеңдегіден екі есе азаяды. Жануарларда мейоз жыныс жасушалар пайда болғанда (гаметогенез), ал жоғары сатыдағы өсімдіктерде споралары түзіле бастағанда жүреді. Кейбір тәмен сатыдағы өсімдіктерде мейоз гаметалар түзілгенде жүре бастайды. Мейоз барлық ағзаларда бірдей жүреді. Егер де ұрықтану диплоидтық жасушаларда жүрсе, онда ұрпақтардың плоидтығы келесі әр буында геометриялық прогрессиямен қөтеріледі. Мейоздың арқасында гаметалар барлық уақытта гаплоидты жағдайда болады, бұл ағзаның дene жасушаларының диплоидтығын сақтауға мүмкіншілік береді. Мейоздың бөліну уақытындағы екі сатысын 1-мейоз және 2-мейоз деп атайды. Әрбір мейоздың бөлінуде төрт сатысы бар: профаза, метафаза, анафаза және телофаза. 1-мейоздың профазасы лептотена, зиготена, пахитена, диплотена және диакинез секілді бес кіші кезеңдерден тұрады. Лептотенаға (жіңішке жіпшелер сатысы) хромосомалардың тығыздалуы және спираль тәрізденуі тән. Зиготена (жіпшелердің бірігу сатысы) кезінде гомологты хромосомалар бір-біріне жақындан ұзына бойы жұптанады да, коньюгацияланады. Пахитена сатысында (жуан жіпшелер сатысы) гомологты хромосомалардың хроматидтері айқасады (кроссинговер). Нәтижесінде әр гомологта аталық және аналық тұқым қуалаушылық материал араласады. Диплотена (екі жіпшелер сатысы) гомологтар бір-бірінен ажырасуынан және хиазма пайда болуынан басталады. Диакинез (екі жіпшелердің ажырасу сатысы) хромосомалардың барынша жуанданып және спираль тәрізденуімен сипатталады; хиазмалар биваленттердің ұзына (шетіне) қарай жылжиды. Диакинез аяқталғанда, ядроның қабықшасы және ядрошликтар еріп, жойылып кетеді. Әр жасушада хромосомалардың саны мейоздың бастапқы кезеңінде екі қатар ($2N$) емес, бір N болады. II профаза өте тез өтеді немесе мүлдем болмайды. II метафазада хромосомалар центромераларымен ұршақ жіпшелерге жабысып, метафаза пластиинкасында орналасады. II анафазада әр центромера екі бөлініп, жаңа хроматидтер хромосомаларға айналып, қарама-қарсы полюстерге орналасады. II телофаза екі гаплоидтық ядроның сыртында ядролық мембрана құрылуымен аяқталады. Мейоздың тізбектеліп екі бөлінуінің нәтижесінде бастапқы бір диплоидтық жасушадан төрт гаплоидтық жасушалар құрылады. Мейоздың биологиялық маңызы өте зор. Мейоз жыныс жолымен көбейетін азгалар ұрпақтарының хромосома санының тұрақтылығын қамтамасыз етіп, гаметаларда жаңа гендік комбинациялар пайда болуына мүмкіншілік береді. Бұл процесс негізгі екі кезеңен тұрады: ядроның бөлні — митоз (кариокинез) деп, цитоплазманың, бөлінуі — цитокинез. Клетка өзінің тіршілік циклінде кезектесіп келетін алты стадияны басынан өткізеді: интерфаза, профаза, прометафаза, метафаза, анафаза және телофаза (I таблица, А). Бұл стадиялардың бәрі қосылып интерфаза мен митозра жіктелетін бір митозды, цикл құрайды. Клетканың екіге бөлінуі арасында ядро интерфаза стадиясында болады. Интерфазада клетканың, ерекшелігіне тән және клетканың бөлінуіне қажетті заттар түзшеді. Бұл кезде ядродан ұсақ, жіпшелерден — хромосомалардан құралған тор құрылымы жақсы көрінеді. Профазада — митоздың бірінші кезеңінде хромосомолар спиральданады да, екіден қосарланған жіп сияқты болып жарық, микроскопынан көрінеді. Интерфаза кезінде хромосоманың қосарлануы немесе оның репродукциясы болатынын байқаймыз. Бұл кезде бастапқы хромосомалардың, әркайсысы дәл өзі сиқты жаңа хромосома түзеді: Сіңлілі хроматидтер деп аталатын бұл жарты бөлік профаза кезінде бөлініп кетпейді, оларды центромера (кинетохором) деп аталатын ортақ бөлік біріктіріп ұстап тұрады. Профазада хромосомалар ары қарай ұзынынан спиральдана түседі, соңың нәтижесінде олар қыскарады және жуандайды. Сол сияқты профазада хромосомалар ядроның бүкіл келемше тарапатынын атап көрсету маңызды. Жануарлар клеткасында интерфазаның, бас кезінде немесе тіпті телофазалық, бөлінудің, кезінде центриолдар қосарланады, бұдан кейін профазада жас центриолдар ажырап, клетканың полюсіне қарай бөліне бастайды. Центриолдар арасында бір буда бөліну ұршағының жіңішке жіпшелері пайда болады, осы жиынтық ахроматин аппараты деп аталады. Бұлшық ет клеткалары құрамындағыдай, ұршақ жіптері құрамында актин белогы болады, ол белок қозғалыстың түрлі жағдайында жиырылуды қамтамасыз етеді. Профазаның аяқталуының негізгі

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 49 беті

белгісі — ядрошықтар мен ядро қабықшасы жоғалып кетеді, сонын, нәтижесінде хромосомалар цитоплазма мен нуклеоплазманың жалпы массасының ішінде орналасады. Прометафаза клеткадағы хромосомалардың экватор жазықтығына қарай қозғалуымен сипатталады. Бұл қозғалыс пен хромосомалардың экватор үршығында таралуы метакинез деп аталады. ОЧетафаза деп хромосомалардың экватор жазықтығында үршық өсіне перпендикуляр орналасуын айтады. Осы жазықтыққа орналасқан хромосомалар экваторлық немесе метафазалық пластинка құрайды. Эрбір хромосома экваторлық жазықтыққа оның центрлері дәл келетіндей болып орналасады, ал хромосомалардың қалған барлық денесі одан тыс жатуы мүмкін. Экваторлық пластинканы клетканың бөлінуі полюсінен қараған кезде барлық хромосомалар жақсы көрінеді, оларды санауға және формасын байқап көруге болады. Цитоплазманың қалған массасына қарағанда үршық жіптері тығыз консистенциялана түседі. Олар хромосомаларға мынадай жолмен, яғни центромераға «жіп екі полюстен келіп жалғасады. Митоздың келесі фазасы анафаза деп аталады, бұл кезде центромералар және сіңлілі хроматидтер (оларды енді хромосомалар деп атауға болады) бөлінеді де, полюстерге таралады. Мұнда ең алдымен хромосоманың центромералық участеклері бірінен-бірі алшақтайды, бұдан кейін алдымен центромерлер, сонаң соң хромосомалардың өздері полюстерге ажырайды. Анафазада хромосоманың ажырап бөлінуі — «команда берілгендей» — бір мезгілде басталады да, өте тез аяқталады. Хромосомалар ажырап барғаннан кейін, екі полюстегі олардың саны бірдей болады және әр бөліктегі хромосом саны бастапқы клеткадағы хромосома санына тең болады. Ядро бөлінуінің осындай ерекшелігіне байланысты клетка үрпактарында хромосома саны және олардың сапалық құрамы үнемі тұрақты бола-ды. Телефазада жас хромосомалар деспиральданады. дараланып көрініу жойылады. Ядро қабықшасы пайда болады. Бұдан кейін ядрошық (немесе ядрошықтар) қалпына келеді, оның саны бастапқы ядродағыдай болады. Ядро енді профазада болған езгеріспен салыстырғанда кері реконструкцияланады. Цитокинез. Пластидтер бөліну арқылы көбейеді, сірә олар клеткада жаңадан пайда болмаса керек. Митохондриялар бөлі-ну арқылы көбейеді деген болжам бар. Жалпы алғанда клетка органоидтары репродукциясының механизмі жөнінде мәліметтер өте аз. Бұл процесс асинхронды жүреді, ал ол бөліктердің бөліну жылдамдығы ядро бөлінуінің жылдамдығымен дәл келмейді деген мәлімет бар. Цитокинез кезінде органоидтардың жаңа пайда болған жас клеткаларға бөлінуінде қатал заңдылық жок, сірә бұл процесті бақылайтын арнайы механизм болмаса керек. Осыған байланысты жас клеткалардағы бір аттас органоидтардың саны бірдей болмайды. Органоидтардың жас клеткалар арасында теңдей бөлінбеуі, олардың кездейсоқ таралуы клеткалардың тіршілігін бұза алмайды. Сірә, клеткада бірін-бірі алмастыратын аттас бөлшектер өте кеп болады. Клетка денесінің бөлінуі — цитокинез — ядро бөлінуінен кейін іле шала басталады. Жануарлар клеткасының бөлінуі аналық клетканың экваторы бойынша цитоплазманың шетінен ортасына қарай буықталу жолымен жүреді. Өсімдік клеткасында клеткалық аралықтың қалыптасуына ортасынан шетіне бунақталатын фрагмопласт деп аталатын үршықтың қатысымен жүреді. Осымен митоз аяқталады. Митоздың циклдің ұзақтығы организм түріне, ткань типіне, организмнің физиологиялық күйіне, сыртқы факторларға (температураға, жарық режиміне т. с. с.) байланысты бірнеше минуттан бірнеше тәулік шамасында ауытқиды. Митоздың жеке фазаларының ету жылдамдығы өзгергіш болады. Клетканың бөлінуге дайындығын анықтайдын себептер, оны жүргізуінің механизм осы уақытқа дейін анықталған жок. Клетка бөлінуінің митоздан басқа типтері де белгілі.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 50 беті

2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. Қ. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу кұралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу кұралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Мейоз дегеніміз не?

2.Мейоз фазалары.

№18 Сабак

5.1. Тақырыбы:Жасушаның тұқым қуалау аппараты. Хромосомалар.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты:Хромосоманың құрылышы және қызметін білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар хромосоманың құрылышы және қызметін білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: **Хромосомалар** (хромо... және грек. soma — дене) [1] — жасуша ядронында болатын, гендерді тасымалдайтын және ағзалар мен жасушалардың тұқым қуалау қасиеттерін анықтайтын органоидтар.Хромосомалар өздігінен көбейе алады, өзіндік атқаратын қызметі мен арнайы құрылымы бар және оны келесі ұрпақта сақтай алады. Хромосомалар терминін алғаш рет неміс ғалымы В.Вальдайер ашты (1888). Ол хромосомаларды негізгі бояғыштармен қарқынды боялатын тығыз денешік деп атады. Бірақ хромосомалардың сыртқы пішіні жасуша циклінің өр түрлі сатыларында өзгеріп отырады. Митоз және мейоз процестерінің метафаза кезеңінде хромосомалардың морфологиясы жарық микроскопының көмегімен анық көрінетін құрылымға енеді. Көптеген өсімдіктер мен жануарлардың дene жасушаларындағы хромосомалар ұрықтану процесі біреуін аналықтан, ал екіншісін аталақтан алған екі хроматидтерден (ұзынша жіппелер)

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 51 беті

тұрады. Мұндай хромосомалар гомологты деп аталады. Мейоз процесінен өткен жыныс жасушаларында гомологты хромосомалардың тек біреуі ғана болады.

Клеткадағы хромосомалардың толық жиынтығы кариотип деп аталады. Прокариоттар мен вирустарда хромосомалар болмайды. Оларда тұқым қуалау негізі ретінде әдетте бір жіпшелі немесе сақина тәрізді дезоксирибонуклеин қышқылы немесе рибонуклеин қышқылы болады және олар цитоплазмадан ядро қабықшасы арқылы оқшауландайды. Клеткалық және тіршілік циклдері барысында хромосомалардың сыртқы көрінісінде өзгеріп отыруы олардың қызметінде ерекшеліктеріне байланысты. Ал хромосомалардың жалпы құрылымдық негіздері, биологиялық түрге байланысты әр түрлі болуы және үрпақта үздіксіз беріліп отыруы өзгеріске ұшырамайды. Бұған әр түрлі организмдердің хромосомаларын генетикалық, цитол. және биохимиялық зерттеудердің нәтижелері дәлел бола алады және олар тұқымқуалаушылықтың хромосомдық теориясының негізін құрайды. 1928 ж. хромосомалардың ең алғашқы молек. түрдегі үлгісін орыс ғалымы Н.К. Кольцов (1872 — 1940) ұсынды. Эукариоттардың хромосомалардағы ДНҚ молекуласы гистондық және гистондық емес белоктармен байланысып, кешен құрайды. Аталған белоктар ДНҚ-ның хромосомаларда жинақталып, оралған қүйде болуын және жасушадағы РНҚ-ын синтездеу қабілетінің реттеліп отыруын қамтамасыз етеді (қара Транскрипция). хромосомаларға тұқым қуалау ақпаратының жазылуы ДНҚ молекуласының құрылымымен іске асырылады. Клеткадағы хромосомаларда ДНҚ молекуласының 99%-ға жуығы жинақталған, ал қалған 1%-ы басқа жасушалық органоидтарда (хлоропластар, митохондриялар) болады. Хромосомалар жасушада өте құрделі құрылымға ие және олар өте маңызды қызметтер атқарады. Хромосомалар құрылымын және қызметін зерттеу қазіргі заманғы биологияның өзекті мәселелерінің біріне жатады. Әсіреле, 20 ғасырдың 60 — 70-жылдары хромосомалар құрылымының молек. негізін түсінуге молекулалық генетиканың дамуына байланысты қол жетті. Бұл жаңалықтар тұқым қуалаушылықтың хромосомалық теориясындағы негізгі зандалықтарды дәлелдей, онаң әрі дамытуға мүмкіндік береді. Мендель тұқым қуалаушылықтың принциптерін анықтаған кезде, хромосомалардың бар екендігі туралы мүлде түсініксіз болған. Алайда, ол тұқым қуалайтын элементтер екі бөлшектеніп, арнайы бөлшектер арқылы беріледі деген тұжырым жасады, бұл уақыт өте келе. 18 ғасырдың екі ғалымы, ботаник К.Нагели мен зоолог Э.Бенеден, жасушалардың болінуі оқигалары кезінде өсімдіктер мен жануарлар жасушаларын бақылау және зерттеумен айналысқан; Бұл ядролар деп аталатын орталық бөлімнің ішіндегі «қішкентай таяқшалар» тәрізді құрылымдарды бірінші болып сипаттаған. Екі ғалым да «типтік» жасушаның жасушалық болінуі кезінде жаңа ядро пайда болғанын, оның шенберінде бастапқыда жасушада табылғанға ұқсас «қішкентай таяқшалар» жиынтығы пайда болғанын егжей-тегжейлі сипаттады. Бұл бөлу процесін кейінрек 1879 жылы неміс ғалымы В.Флемминг нақтырақ сипаттап берді, ол бақылау кезінде бояғыштарды қолданып, оларды жақсы бейнелеу үшін «қішкентай таяқшаларды» бояй алды. Т.Х.Морган фенотиптердің Мендель ұсынған тәсілмен тұқым қуалайтындығын және мұрагерлік бірліктердің хромосомаларда болатындығын көрсетті. Морган «Мендель революциясын» шоғырландырған заттай дәлелдер келтірді.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
- Қуандықов, Е. Ә. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ә. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
- Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11	
Әдістемелік өндеу		100 беттің 52 беті

4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : окулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. окулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Хромосоманың құрылышы.

2. Хромосоманың қызметі.

№1 Араптың бақылау сұрақтары

1.Ақуыздардың құрылышы мен қызметі.

2.Нуклеин қышқылдарының құрылышы мен қызметі.

3.Жасушаның молекулалық биологиясы

4.Онтогенез кезеңдері.

5.Медициналық арахноэтномология.

6.Эукариоттық жасушаның құрылымдық-қызметтік құрылыш ерекшеліктері.

7.Жасушаның бөлінуі. Митоз.

8.Жасушаның мембранные органоидтары.

9.Жасушаның генетикалық ақпараты. Генетикалық гомеостаз.

10.Эмбриональды даму.Гистоорганогенез.

11.Гомеостаз туралы түсінік.

12.Молекулалық генетика негіздері. Жалпы генетика негіздері. Мендель зандары.

13.Медициналық генетика негіздері .

14.Гендік мутациялар және олардың алдын алу жолдары.

15.Тұқым қуалайтын ауруларды диагностикалау және алдын алу.

16.Медициналық генетикалық көңес беру.

17.Адам популяциясының генетикасы. Харди-Вайнберг заны.

18.Генетикалық код және оның қасиеттері.

19.Жасушашілік органеллалардың құрылышы және қызметтері.

20.Прокариотты және эукариотты гендердің экспрессияланудың реттелу тетіктері.

21.Хромосомалардың құрылышы, жіктелуі.

22.Гендер экспрессиясының реттелу тетіктері.

23.Мембрана арқылы заттардың өткізілуі.

24.Проэмбриональды даму.Гаметогенез.

25.Постэмбриональды даму.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 53 беті

- 26.Генетикалық гомеостаздың бұзылуы.
- 27.Жасуша циклі және оның реттелуі.
- 28.Медициналық паразитология негіздері.
- 29.Мутагенез және мутагендік факторлар.
- 30.ДНҚ молекуласының құрылышы және қызметі.

№19 Сабак

5.1. Тақырыбы: Хромосомалық аурулар.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Хромосомалық аурулар туралы түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушылар хромосомалық аурулар туралы білу.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Хромосомалық аурулар. Тұқым қуалайтын аурулар – ата-аналарынан үрпақтарына берілетін аурулар. Тұқым қуалайтын аурулар гендік, хромосомалық және геномдық мутациялардың әсерінен генетикалық материалдың өзгеруіне байланысты қалыптасады. Генетикалық жіктеу бойынша тұқымқуалайтын аурулар:

- моногендік;
- хромосомалық;
- мультифакторлық (полигендік) болып бөлінеді.

Қазіргі кездегі ғылыми деректерге қарағанда дүниеге келген нәрестелердің 5 пайызы әр түрлі генетикалық өзгерістермен туылады, ал олардың ішінен 0,5 пайызы шамасындағы балаларда хромосомалық аурулар байқалады. Бүгінгі таңда 700-ге жуық хромосомалық aberrациялар (бұзылыстар) сипатталып жазылған, олардың ішінен 100-ге жуығы адамдардың ақыл-есінің кеміс болуына, денелерінің дамуының бұзылуына, әр түрлі зілді хромосомалық аурулардың дамуына алып келеді. Адамдардың хромосомалық ауруларының негізгі клиникалық сипаты ретінде тұа біткен ақаулықтарды, ақыл-естерінің кем болуын, жыныстық дамуының бұзылуы нәтижесінде бедеу болуын, яғни ұрпақ қалдыра алмауын, өздігінен түсік тастаудың т.с.с атап агады.

Хромосомалық аурулар – хромосомалар құрылымының немесе санының өзгерісімен сипатталатын тұқымқуалайтын аурулар. Олардың бәрінің себептері бір — ол хромосомалық не геномдық мутациялар болып табылады. Хромосомалық аурулардың басқа тұқым қуалайтын аурулардан ерекшелігі — олар Г. Мендель зандағынан өзгеше жолмен тұқым қуалайды. Хромосомалық аурулар ата-аналарының гаметаларында пайда болған мутациялар, не ұрықтың дамуының алғашқы кезеңдерінде пайда болған мутациялар салдарынан қалыптасуы мүмкін. Гаметаларда пайда болған мутациялар бұл аурудың толық нысанының, ал ұрық жасушаларында пайда болған мутациялар аралас (мозаикалық) формасының дамуына алып келеді. Аралас формалы ағзалардың кейбір жасушаларында қалыпты кариотип болатын болса, кейбіреулерінде бұзылған кариотип кездеседі. Адамдар гаметаларында болатын хромосомалық ауытқыштықтың жалпы саны 750-ге жуық, ал оның 700-і хромосомалардың құрылымының бұзылуарының (аберрация) үлесіне тиеді. Хромосомалық аурулардың пайда болу механизмдері. Көптеген хромосомалық аурулардың пайда болуының басты себебі — тарихи, эволюциялық қалыптасқан жүйенің — кариотиптің, өзгеруі, яғни хромосома сандарының не хромосомалардың құрылымының бұзылуы болып табылады. Ағзалардың хромосома сандарының ауытқуы жасушаның дұрыс бөлінбеуінің не әр түрлі мутагендік факторлардың әсерінен жасуша бөлінуінде хромосомалардың бір-бірінен ажыраспауының салдарынан болады. Бұл хромосома санының еселеп өсуіне (полисомия — Зп, 4п,

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 54 беті

5п т.с.с), не қалыпты кариотиптің бір немесе бірнеше хромосомаға кәбейіп не кемуіне алып келеді (анеуплоидия) — моносомия 2п-1; трисомия 2п+1. Толық триплоидия (3п) және тетраплоидия (4п) нысандарды адамдарда тек кенеттен, оздігінен өліп, түсіп қалған түсіктерде ғана байқалған, яғни полиплоидты ұрықтар тірі туылмай, дамудың алғашқы кезеңдерінде-ақ өліп қалады. Ал, өсімдіктерде полиплоидия (3п, 4п, 5п) құнды қасиеттерді қалыптастырады — өміршөң болуын, өнімді болуын т.с.с Сондықтан да селекционерлер полиплоидтық нысандарды мәдени өсімдіктердің жаңа сорттарын алу үшін кеңінен қодданады.

Анеуплоидия — аутосомды не жыныс хромосомалар сандарының ауыткуы салдарынан болуы мүмкін. Жыныс хромосомасының саны өзгергенде әрбір қосымша Ххромосома өте тығыз ширатылған гетерохроматин күйінде болып, оның гендері активсіз болады. Дегенмен, гетерохроматин күйіндегі қосымша X-хромосомалар түгелдей дерлік инергті болмайды. Олар жасушаларға, жасуша метаболизміне және ағзаның дамуына әсер етеді. Гетерохроматинденген қосымша X-хромосомаларда сандық белгілерді анықтайтын полигендер болуы мүмкін. 1—12 жұп ірі хромосомалардың ауытқулары бар ұрықтар әдетте өте ерте кездे-ақ өліп қалады, яғни летальды болады. 13—18 жұп хромосомалардың трисомиялары (13+, 18+) жартылай летальды (сублетальды) болады да нәрестелер не өлі туылады, не балалық шағында-ақ өліп қалады. Жыныс хромосомаларының ауытқуларының (ХО, XXV, XXXV, т.с.с) және кейбір аутосомды трисомиялардың (13+, 18+, 21+) тіршілік қабілеті айтартылған дәрежеде болуы мүмкін. Қазіргі кездегі сипатталған 100-ге жуық хромосомалық аурулардың 95-і негізінен 5 хромосомалық ауытқу нысандарына тән болады: 13, 18, 21 хромосома трисомиялары, Шерешевский—Тернер синдромы (45, ХО), Клайнфельтер синдромы (47, XXV).

Синдром деп — белгілі бір ауруға жатпайтын бірнеше ауру белгілерінің бір адамда қатар келуін айтамыз. **Даун синдромы** — 21-жұп хромосомадағы генетикалық материалдың толық (трисомия есебінен) немесе жартылай (транслокация есебінен) қосымша көшірмелерінің болуымен сипатталатын хромосомалық патология. Бұл ауруды алғаш рет 1855 жылы Джон Лэнгдон Даун сипаттап жазған, бірақ оның себептерін 100 жылдан кейін 1958 жылы Жером Лежен анықтаған. Даун синдромы адамдардан басқа, маймылдар мен тышқандарда анықталған. Трисомия — қалыпты жағдайдағы жұп хромосоманың орнына үш гомологтық хромосоманың болуы. Даун синдромымен балаларды көбіне жасы келген әйелдер босанады. Мұның нақты себебі белгісіз, бірақ анасының жұмыртқа жасушаларының жасына байланысты деген болжам бар. Трисомия мейоз кезінде хромосомалардың ажырамауы себебінен болады. Қарама-қарсы жыныстың гаметалары бір-бірімен қосылғанда эмбрионда әдеттегі 46 хромосома орнына 47 хромосома түзіледі. 21-хромосома трисомиясы 95 % жағдайда Даун синдромының себепшісі болып табылады. 88 % жағдайда трисомия аналық гаметалар ажырамауынан, ал 8 % жағдайда аталық гаметалар ажырамауы себебінен болады. Мозаицизм Трисомия ата-анасының жыныс жасушалары (гамета) қалыптасуы кезіндегі хромосомалардың ажырамауы себебінен пайда болады, сондықтан нәресте организмінің барлық жасушаларында осы аномалия болады. Ал мозаицизм ұрық жасушаларында дамудың ерте сатыларында пайда болады, соған байланысты кейбір тіндер мен ағзалардың ғана жасушаларының кариотипі өзгеріске ұшырайды. Даун синдромының мұндай даму нұсқасы «мозаикалық Даун синдромы» (46, XX/47, XX, 21) деп аталады. Даун синдромының мұндай нұсқасының ағымы жеңілірек (өзгерген тіндердің ауқымы бойынша) болады, бірақ пренаталді диагностикасы қындықтар туғызады. Робертсон транслокациялары Даун синдромына әкелетін 21-хромосомадағы қосымша материал ата-анасының біреуінің кариотипіндегі Робертсон транслокациясы әсерінен болуы мүмкін. Бұл жағдайда 21-хромосоманың ұзын иығы басқа хромосоманың иығына бекиді (жи 14- [45, XX, дер (14; 21) (q10; q10)]). Робертсон транслокациясы бар адамның кариотипі қалыптыға сәйкес келеді. Репродукция кезінде қалыпты мейоз 21-хромосома трисомиясына бейім болады. Даун синдромына әкелетін транслокацияны отбасылық Даун синдромы деп атайды. Бұл Даун синдромы дамуында әйел жасының емес, екі ата-анасының

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 55 беті

да ролі бар. Даун синдромының мұндай нұсқасы 2-3 % жағдайда кездеседі. 91 % жағдайда аурудың түқым қуалайтын нұсқасы кездеседі – мейоз кезінде хромосоманың ажырамауы себебінен 21-хромосоманың толық трисомиясы. 5% жағдайда мозаицизм кездеседі. Қалған жағдайларда 21-хромосоманың спорадикалық немесе түқым қуалайтын транслокациясынан дамиды. Науқастардың фенотипі 21q22 трисомиясымен анықталады. Ата-анасында қайта Даун синдромымен ауру бала туылу қаупі 1 %. Бұл аурудың негізгі фенотиптік сипаттарына мыналарды жатқызуға болады; бойлары аласа, шүйдесі тегіс, бас сүйектері кішкентай трахицефальды, эпикант дамыған, көздері қысынқы, мұрындарының түбі жалпақ, кең кенсірікті болып келеді. Олардың жүрек-тамыр жүйесінің бұзылуы, сол сияқты, барлық ішкі секреция бездерінің қызметтерінің бұзылыстары байқалады. Дерматоглификасы — алакандарында терең көдденең сызықтарының және шынашағында 2-жұмылатын бүгілу сызығының орнына тек 1 ғана сызықтың болуымен сипатталады.

Эдвардс синдромы(18+). Эдвардс синдромы – трисомия 18. Хромосомдық формуласы (47,XX+18) немесе (47, XY+18). 3 формасы анықталған: трисомды (жиі түрде), транслокационды (әте сирек), мозаикалық. Цитогенетикалық айырмашалақтары бар трисомиялардың, клиникалық көрініс беруінде айырмашылықтары болмайды. Синдромның жиілігі 1:5000-7000 жас балалар құрайды. Ұл балалар мен қызы балалардың 1:3 қатынасына тең. Қызы балалар ауыру деңгейінің, ұлдарға қарағанда жоғары болуына, әзірше түсіндіру мүмкіндігі жоқ. Эдвардс синдромынды жас балалар (90%) өліп қалады. Себептері – асфиксия, пневмония, ішек өтімсіздігі, жүрек-тамыр жетіспеушілігі. Эдвард синдромының клиникалық және патологоанатомиялық дифференциалды диагностикасы әте қыын. Барлық жағдайларда, цитогенетикалық зерттеулер жүргізіледі. Бұл ауруды 1960 жылы Эдвардс айқындалап тапқан. Бұл аурумен ерлерге қарағанда әйелдер жиірек ауырады. Бұл — ұл балалардың эмбриональдық даму кезінде не өмірінің алғашқы апталарында көптең өліп қалатындығын көрсетеді. Бұл аурудың негізгі сипаттамаларына мыналар жатады: нәрестелердің салмағы әте жеңіл, бойлары кішкентай болады, иектері тегіс, жақтары нашар дамыған, бас сүйегі кішкентай, құлақтары кішкентай және олар бас сүйегіне томендеу орналасқан, тұмсықтары шығынқы құстұмсық болып келеді. Птоз, экзофтальм, эпикант дамыған, көздерінің мөлдір қабығының бұлдырылануы, көру нерв дискисінің семуі сияқты керу мүшелерінің мүкістігі айқын байқалып тұрады. Қол саусақтары әте ұзын немесе әте қысқа болып, 2—5 саусақтары ерекше орналасқан болады. Табандарының пішіні өзгереді. Жүрек-тамыр жүйесінің, бүйректерінің мүкістігі байқалады. Ересек жасқа дейін жеткен балалардың ақыл-естерінің кем болатындығы байқалған. Эдвард синдромын нәресте туылған кезде бала жолдасының (плацента) кішкентай болуы және жалғыз кіндік артериясының болуы арқылы құні бұрын анықтауға болады.

Патау синдромы(13+). Патау синдромы – трисомия 13. Хромосомдық формуласы (47, XX+13) немесе (47,XY+13). Көбіне жана туылған балаларда 1:6000 жиілікте. Патау синдромы кезіндегі жыныстардың қатынасы 1:1-ге жақын .3 формасын ажыратады: трисомды (75 %), транслокационды (20%), мозаикалық (5%). Патау синдромына келетін болсақ барлық жүйелер бұзылыстарға ұшырайды. Әсіресе, орталық жүйке жүйесі. Көбіне жас балалар дүниеге келгеннен 1 жетіге жетпей қайтыс болады. Кейбір науқастар көп жылдар бойы өмір сүреді. Емдік көмек Патау синдромы кезінде балаларға бейспецификалық тұа біткен ақауларға операциялар, жалпы емдік шаралар, инфекциондық ауруларды алдын алу шаралары қолданылады. 1961 жылы Патау және оның әріптестері әте кемтар, сұрықсыз баланың кариотипін зерттегендеге оның Д тобында артық 1 хромосоманың болатынын анықтап, осы ауруды сипаттап жазған. Бұл синдромның клиникалық сипаттары — балалардың салмағы оте жеңіл, бойлары қысқа және олар құні жетпей туылады. Сол сияқты, осы синдромның ерекше белгілеріне жумсақ және қатты таңдайларының жырық, көздерінің әте кішкентай — әр түрлі дәрежеде микрофталмиялы больш келуін де атауға болады. Оларда тұа біткен катаракта, беттерінің ангиомасы, полидактилия, синдактилия және табандарының өзгерулері байқалады. Жүргегінің, бүйректерінің қызметтері бұзылады. Қызы

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 56 беті

балаларда жатырдың имек болуы, ұлдардың ұмаларының өзгерулері байқалады. Гипотония және гипертония, ақыл-естері кем, тоқ ішектің ауытқуы, қосымша көкбауыр кездеседі.

Клайнфельтер синдромы(XXY,XXXXY,XXXXY,XXX Y,XYY).

Клайнфельтер синдромы. (47,XXY) жыныстық хромосомалары полисомды, 2 хромосомадан аз болмайды. Бұлар типтік, клиникалық сипаты 1:500-750 жаңа туылған ер балаларда кездеседі. Ү хромосомасының болуы ерек жынысының түзілуін анықтайды. Дисомия синдромы Ү хромосомасы (47,XYY) 1:1000 жиілігімен жаңа туған ер балаларда кездеседі. Клайнфельтер синдромы ер адамдарда кездеседі және ол қосымша X жыныс хромосомасының болуымен сипатталады (XXY, XXXY, т.с.с.). Оның орташа жиілігі 1:500-ге тең. Бұл синдромның негізгі сипатына мыналарды жатқызуға болады: бойлары өте ұзын, иықтары тар, бөкселері кең, бұлшықеттері нашар дамыған астеник немесе әтек (пішілген адам) типтес болып келеді. Беттерінде және қолтықтарында мардымсыз, өте сирек түктөрі болады, ал қасағаның түктөрі әйелдерге ұқсас болады; олардың шәует жолдары семіп (атрофия) қалған, сперматогенез болмай бедеу болып келеді. Ақыл-естері кемістеу, өте сенгіш, көңіл-күйі тез өзгергіш, қызбалау болады. Клайнфельтер синдромымен ауырған адамдардың дерматоглификасы өзгерген — қол саусақтарының өрнегінде доғалар жиі кездесіп, қырлар — (гребень) саны азаяды.

Шершевский–Тернер синдромы (ХО) тірі туылғандардың моносомияның жалғыз формасы. Шынайы моносомияның барлық жасушаларында (45,X) хромосомды аномалиялардың жыныстық формалары ұзын немесе қысқа иықты X хромосомасы [46,X,Xp-; 46,X,Xq-], изохромосома [46,X,i(Xq); 46,X,i(Xq)], сақиналы хромосомасы [46,X,R(X)], әртүрлі мозаикалық варианты кездеседі. Синдром науқаста 50%, қарапайым толық моносомия (45,X). Әртүрлі мозаицизм (30-40%) сирек вариантар делация,изохромосом, сақиналы хромосома.Бұл синдромды 1925 жылы Н.А. Шерешевский және 1938 жылы Тернер тауып сипаттап жазған. Оның орташа жиілігі 1; 3000-ге тең және тек әйеддерде кездесіп, әсіресе алса бойлы қыздар арасында жиі байқалады. Шерешевский—Тернер синдромын жаңа туылған қызы нәрестелерде айқын байқауға болады, себебі моносомия X (ХО) кейбір мүшелер мен ұлпалардың жатырда дамуын бұзатындықтан нәрестелер бірнеше аномалиялармен туылады, яғни салмақтары өте жеңіл, бойлары қысқа, табандарында және қолдарында лимфоидтық ісіктер, тырнақтарының гипоплазиясы (толық жетілмеуі) байқалады. Жүректерінің тұа біткен ақаулықтары, қолқа (аорта), екпе артериясының тарылуы (стеноз, коарктация) байқалып, эпикант дамыған, шаштары қысқа, мойыны қысқа және жуан болып келеді. Қаңқа дамуының аномалиялары, көкірек қуысының өзгеруі, 4—5 саусақтарының қысқаруы да бұл ауруға тән белгілер болып табылады. Бойларының қысқа болуына байланысты аяқтары да қысқа, тұлғалары ұзындау болып дene құрылышында диспропорция байқалады. Иықтары кең, бөкселері тар болып өздерінің сыртқы құрылышы жағынан ер адамдарға ұқсас келеді. Ауруларда ішкі және сыртқы жыныс мүшелері дамымай, соңғы жыныс белгілері — сұт бездері, қолтықтарында, қасаға үстінде түктөр болмайды. Олар бедеу болады, себебі жыныс бездері дамымаған. Бұл аурумен ауырған әйелдерде жыныс хроматині кездеспейді, олардың кариотипі 45 (ХО) тең болады. Сол сияқты X хромосомасының басқа да аномалиялары ұзын иінінің немесе қысқа иінінің делециялары, екі X хромосомалардың транслокациясы, сақиналы X хромосома т.с.с. байқалуы мүмкін.

«Мысықша мияулау» синдромы(5р делекциясы).Бұл синдром хромосома қысқа иінінің делециясымен байланысты екенін 1965 жылы Герман дәлелдеген. Оның жиілігі толық анықталмаған. Дегенмен соңғы кездері бұл синдром жиі кездесетін болып жүр. Оның клиникалық сипаты- бұл аурумен ауыратын балалардың дыбыс тембрі ерекше, мысықша «мияулап», жалынышты күйде болады. Сол сияқты олардың ақыл-есі кем, денесінің дамуы нашар болады. Өсе келе бұл белгілер жойылуы мүмкін. Негізгі фенотиптік белгілері- беті дөңгелек, эпикант дамыған, микроцефалия және жүргінің ақаулықтары айқын байқалады.

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 57 беті</p>

Қорытындылай келе хромосомалық аурулар кез келген жаста байқалуы мүмкін және ұзакқа созылады. Көпшілігі тұа салысымен пайда болады. Соңғы жылдарды, экологиялық жағдайларының нашарлауы және сыртқы ортаның жағымсыз факторларының адам ағзасына әсер етуінің патологиясына өсуіне әкеп соқты. Хромосомалық аурулардың әлеуметтік салдары – ауру адамдар арасында мүгедектер санының көбеюі және оларды бағып – қағуды жұмысалатын экономикалық, рухани шығындар деңгейінің өте көп жоғары болуымен сипатталады.

Генетиканың бұл саласы бойынша зерттелетін келесі маңызды бір мәселе — адамда тұқым қуалайтын өзгерісті қандай факторлардың тудыратынын және адамзатты қөптеген ауыр зардалтардан құтқару үшін оларға шара қолданудың жолдарын зерттеу. Медициналық қызмет көрсетудің қолжетімділігі мен сапасын арттыру, саламатты өмір салтын алға бастыру адағы әлеуеттің деңгейін арттырудың келесі бір маңызды бағыты болып табылады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. Ә. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ә. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Тұқым қуалайтын аурулар.

2.Даун синдромы.

3. Эдвардс синдромы.

№20 Сабак

5.1. Тақырыбы:Жасушалық циклдің реттелуі.

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 58 беті

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Пресинтездік, синтездік, постсинтездік, митоз кезеңдерін білу.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушылар жасушалық циклдің реттелуін білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Жасушаның тіршілік циклі немесе Митоздық айналым деп жасушаның пайда болуы, құрылышының күрделенуі, атқаратын қызметіне икемделуі, бөлінуі немесе тіршілігін жою кезеңдері аралығындағы әрқылдық құбылыстар жиынтығын айтамыз. Яғни, жасуша циклі дегеніміз жасушаның митоздық екі бөлінуі арасындағы байқалатын құбылыстар жиынтығы.

Ол 4 кезеңге бөлінеді:

пресинтетикалық

синтетикалық

постсинтетикалық

митоз

Пресинтетикалық кезеңде жаңадан пайда болған жас жасуша өсіп аналық жасушаның мөлшеріне жетеді. Ол үшін жасушада құрылыш материалының (көмірсу, май және белок) синтезделуі қажет.

Синтетикалық кезеңде ДНҚ молекуласы синтезделінеді де тұқым қуалаушылық материал 2п 4с күйінде кездеседі.

Постсинтетикалық кезеңде жасуша бөлінуге дайындалады. Ол үшін жасушада көмірсу, май және белоктар синтезделіп, олардың қоры көбее түседі, органеллалар саны да көбөеді, себебі келесі кезеңде (митоз) олардың бәрі де екіге бөлінуі қажет.

Митоз - жасушаның бұрыс бөлінуі. Митоз дене жасушаларында байқалады. Митоз процесінде ядро күрделі езгерістерге ұшырайды, жаңадан пайда болған жасушаларға тұқым қуалаушылық материалы тепе-тең бөлініп беріліп отырады. Бұл митоздың биологиялық маңызы болып табылады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5. Қорнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6. Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с

4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.

5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019

6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даценов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С

7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оку құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

<p>ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 59 беті</p>

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / КР Білім және ғылым министрлігі, КР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәуір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Жасуша циклі.

2. Пресинтездік кезең.

3. Синтездік кезең.

№21 Сабак

5.1.Тақырыбы: Цитоскелеттің рөлі. Жасуша циклі.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Микротүтікшелер және центросомаларға шолу. Жасуша циклын тоқтату және апоптозға көшіру тетіктері туралы білу.

5.3.Оқу міндеттері: Білім алушылар жасуша циклын тоқтату және апоптозға көшіру тетіктері туралы білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Цитоскелет (жасуша қанқасы) (гр. kytos — жасуша ; гр. skeleton — қаңқа) — жасушаның пішінін анықтап, оның қозғалысын қамтамасыз ететін құрылым . Цитоскелет З негізгі құрылымдардан тұрады: микротүтікшелер , актин філменттері (жіппелері) және аралық філаменттерден құралған. Олардың әрқайсысы мындаған ақызыздардан тұрады. Микротүтікшелер центриольдердің, базальды денешіктің, кірпікшелер мен талшықтардың құрамына кіреді. Олар тубулин протеинінен құралған. Жасуша қанқасы плазмолемма астындағы цитоплазманың шеткі кортикальды қабатында орналасады. Микрофіламенттерді жиырылғыш протеinder: актин, миозин, тропомиозин құрайды. Сондықтан микрофіламенттер жасушадағы жиырылу аппараты қызметін атқарады. Жасуша қанқасы торшаның пішінін анықтап, тіректік қызмет атқарады. Цитоскелет элементтерінің үшеуі де полимеризацияланады және өздігінен полимерлік құрылымдар кірігіп , мындаған біркелкі актин бөлшектеріне , әжептеуір ұзын , 10 – 15 мкм , жасушаны тесіп ететін сыйықты массивтерге жинақталады. Бұл өте ұзын , жіпше тәрізді құрылымдар. Олар органеллаларды ұстап тұруши , жасушашілік қанқа және органеллалар қозғалатын «рельстер» қызметтерін атқарады. Цитоскелет құрылымының қалыптасуына және қызметтік бірігуінде (интеграция) оның негізгі компанеттерімен бірге қосымша ақызыздар да маңызды рөл атқарады. Олар:

Органеллалардың цитоскелетке жабысуына;

Органеллалардың бағытты қозғалуын қалыптастыруға;

Цитоскелет байланыстарының және қызметтерінің үйлестірілуіне жауап береді.

Микротүтікшелер – ұзын және тұзу , бір ұшымен центромераға (микротүтікшелерді ұйымдастырушы орталыққа) байланысқан, Гольджи кешенінің жанында орналасқан құрылымдар болып табылады. Олардың диаметрі 25нм олардың қабырғасы тубулин ақуыз малекулаларынан тұрады. Электрондық микроскоп арқылы қарағанда микротүтікшелердің сақиналы байланысқан

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 60 беті

13 суббірліктен тұратынын көруге болады. Микротүтікшелердің қызметінің бірі – жасуша ішінде каркас түзу. Сонымен қатар микротүтікшелермен ұсақ везикулаларда араласады. Микротүтікшелер цитоскелеттің негізгі ақызыздарының ұзын филаменттерге полимерленуі нәтижесінде түзіледі. Филаменттердің полимерленуі бір уақытта жүреді, яғни олар полярлы болады, олардың ұштары бір – бірінен ерекше. Микротүтікшелердің бір ұшы – он ұшы үнемі полимерленеді, яғни өседі, ал екінші ұшы теріс ұшы тубулин бөлшектері тұрақтағанға дейін ыдырайды. Микротүтікшелердің тұрақтануы оның теріс ұшының жасуша ортасында, ядроның жанында орналасқан, центромераға, жалғануы арқылы жүзеге асады. Еркін тубулин бірліктері микротүтікшенің оң ұшына үнемі жалғана береді. Микротүтікшелер динамикалық құрылымдар – бір мезгілде кейбір микротүтікшелер өссе, екінші біреулері ыдырап, қысқарып отырады. Микротүтікшелер қатты құрылымдар, олар тек цитоплазманың «тірек сәулелері» болып қана қоймай, сол сияқты органеллалардың бағытты қозғалуының «рельстері» де болып табылады. Органеллалардың ұйымдастықан, бағытты қозғалуы – сальтаторлық қозғалыстарға жатады. Ал сальтаторлық қозғалыс молекулалық қоғалтқыштар арқылы жүзеге асады. Бұл АТФ –тың гидролизденуі нәтижесінде бөлінетін энергия арқылы мүмкін болады. Молекулалық қозғалтқыштарға – миозин, кинозиндер, дианиндер деп аталатын ақызыздар жатады. Аталған молекулалық қозғалтқыштардың әрқайсысы әртүрлі «жұқ» заттарын тасымалдайды.

Центросома(центромера) – ядро қабықшасына жақын орналасқан бос (аморфты) денешік болып табылады. Олар бір – біріне перпендикуляр орналасқан жұп цилиндрлік құрылым – центриолядан құрылған. Интерфаза кезінде центросомада цитоплазмалық микротүтікшелер түзіледі, сондықтан – да оны микротүтікшелерді ұйымдастыруши орталық (МҰО) деп атайды. Жұп центриолядан тұратын центросома пресинтетикалық (G1) кезеңінің аяғында екі еселенеді, бірақ центриолялар бөлінбейді. Интерфаза кезінде цитоплазмалық микротүтікшелер үнемі жаңадан түзіліп және ыдырап отырады. Ал, жасушаның бөлінуі кезінде – профаза басында, ұзын цитоплазмалық микротүтікшелер ыдырайды. Центросома айналасында жаңадан, қысқа микротүтікшелер пайда бола бастайды. Олар ете тұрақсыз болады, олардың түзілуі және ыдырауы интерфаза кезіндегімен салыстырғанда әлде қайда жылдам жүреді. Центриоля айналасында түзілетін қысқа микротүтікшелерді сәулелі (астральды) микротүтікшелер деп атайды. Осы кезде әрбәр центриолядан басталатын бірнеше сәулелі микротүтікшелер бір – бірімен жаңасып айқасады, бұл олардың тұрақтануына алып келеді. Микротүтікшелердің түзілуі (жинақталуы) жалғаса бергендей микротүтікшелер ұзындығы біршама ұзарады, ал бұл центриолялардың жасушаның қарама – қарсы полюстеріне қарай ығыстырылуына алып келеді.

Микротүтікшелер: клиникамен байланысы. Онкологиялық ауруларды медикаментозды емдеуде тубулиннің полимеризациясын бұзатын митоздық ұршықты, заттармен жою болып табылады (мысалы, колхицинмен, винblastинмен немесе винクリстинмен). Осы препараттарды қолдануда, митоздық ұршық, хромосоманың ацырылуына мүмкіндік беретін, микротүтікшелерден тұрады. Антимитоздың дәрілік құрал-саймандар микротүтікшелермен байланысады және митоздық ұршықтың пайда болуын ингибирлейді, хромосоманың ажырамауынан сақтап қалады.

Көбінесе жылдам бөлінетін ісік клеткаларды жою керек болады. Сүт бездерінің ісігін емдеу үшін басқа препарат қолданылады, микротүтікшелер аппаратына әсер ететін – таксол болып саналады. Бірақ, таксол әсері механизмі, колхицин әсерінің механизміне қарама-қарсы (таксол микротүтікшелерді тұрақтандырады, оларды деполяризациядан сақтайды), бұл препараттардың фармакологиялық эффектісі бірдей: клетканың жылдам бөлінуінің кідіруі.

Жасушаның қарама – қарсы полюстерін байланыстыратын микротүтікшелерді полярлық (бөліне жіпшелері) деп атайды. Полярлық микротүтікшелер митоздың анафаза сатысында бір – бірінен ажырасқан хромосомалардың бөлінуші жасушаның полюстеріне қарай тартылуын (жылжуын) камтамасыз ететін «рельстер» болып табылады.

Актив филаменттері

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 61 беті

Актин филаменттерінің (микрофиламенттер) жеке микротүтікшелерден ерекшелігі – олар әр түрлі актин байланыстыруши акуыздар (actinbinding proteins) арқылы бір – бірімен байланысып жеке талшықтарға не бумаға топтасқан. Актин филаменттері жасушада біркелкі жайылып орналасқан, бірақ кейде олар цитоплазмалық мембрана астында шоғырланып , актин қабығын да пайда етеді. Актин филаменттерінің диаметрі 5-9 нм аралығында болады. Микротүтікшелер сияқты актин филаменттері де динамикалық құрылымдар болып саналады. Цитоплазмалық мембрана рецепторларында келіп жеткен жасушадан тыс сигналдан актин филаменттерінің локалды (жергілікті) қайта құруларына алып келеді.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 2646. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Микротүтікшелер және центросома.

2. Цитоскелеттің рөлі.

№22 Сабак

5.1. Тақырыбы:Микрофиламенттердің қызметі.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Микрофиламенттер және аралық филаменттер туралы білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар микрофиламенттер және аралық филаменттер білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 62 беті

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Микрофиламенттер немесе актин жіпшелері, олар эукариотты жасушалардың цитоскелетінің үш негізгі компоненттерінің бірі болып табылады (микрофиламенттер, микротүтікшелер және аралық жіпшелер) және олар актин деп аталатын акуыздың кішкене жіпшелерінен (актин полимерлері) тұрады. Эукариоттарда актин микрофиламенттерін кодтайтын гендер барлық организмдерде жоғары деңгейде сақталады, сондықтан оларды әртүрлі типтегі зерттеулер үшін молекулалық маркерлер ретінде жиі қолданады. Микрофиламенттер бүкіл цитозолға таралады, бірақ олар әсіресе плазмалық мембранның астындағы аймақта өте көп, олар күрделі тор құрып, цитоскелет түзетін басқа арнайы акуыздармен байланысады.

Сұтқоректілер клеткаларының цитоплазмасындағы микрофиламенттік желілер микрофиламенттер динамикасына қатысатын және тіпті бағаналы жасушалардың дифференциациясы кезінде өте маңызды актин үшін сипатталған алты геннің екеуімен кодталады. Көптеген авторлар микрофиламенттер эукариоттық жасушалардың көпшілігінің цитоскелетіндегі ең әр түрлі, жан-жақты және маңызды белоктар екендігімен келіседі және олардың прокариоттық микроорганизмдерде кездеспейтінін есте ұстаған жөн. Жасушалардың бұл түрінде, керісінше, микрофиламенттерге гомологты жіпшелер болады, бірақ олар басқа акуыздан: MreB акуызынан тұрады. Қазіргі уақытта осы акуызды кодтайтын ген эукариоттық актин үшін мүмкін гендік ген болып саналады. Алайда, MreB акуызын құрайтын аминқышқылдарының реттілік гомологиясы актиндік қатарға қатысты небәрі 15% құрайды.

Олар цитоскелеттің негізгі бөлігі болғандықтан, микротүтікшелердегі де, аралық жіпшелердегі де, актинді микрофиламенттердегі де (цитоскелет) кез-келген фенотиптік ақаулар әртүрлі жасушалық және жүйелік патологияларды тудыруы мүмкін.

Сипаттамалары және құрылымы

Микрофиламенттер эукариотты жасушалардағы жиырылғыш акуыздар өте көп болатын актиндер тұқымдастының акуыз мономерлерінен тұрады, өйткені олар бұлшықеттің жиырылуына да қатысады. Бұл жіптердің диаметрі 5-тен 7 нм-ге дейін, сондықтан олардың жіңішке жіпшелер деп те атайды және актиндің екі формасынан тұрады: шар тәріздес форма (G актин) және жіп тәрізді форма (F актин). Цитоскелеттаға қатысатын акуыздар ү және β актиндегі деп аталады, ал жиырылуға қатысатындар әдетте α актиндегі. Цитозолдағы глобуляларлық актин мен жіп тәрізді актиндің үлесі жасушалық қажеттілікке байланысты, өйткені микрофиламенттер өте өзгермелі және жан-жақты құрылымдар, олар үнемі өсіп, полимерлену мен деполимерлену арқылы қыскарады. G актин - бұл 400-ге жуық амин қышқылдарынан тұратын және молекулалық салмағы 43 қДа шамасында болатын шағын глобуляларлы акуыз. Микрофиламенттердің G-актин мономерлері спираль тәрізді жіп тәрізді орналасқан, өйткені әрқайсысы келесісімен байланысқан кезде бұралуға үшірайды. G актині оның шар тәрізді түрін тұрақтандыратын бір Ca²⁺ және басқа АТФ молекулаларымен байланысады; ал F актині АТФ молекуласының терминалды фосфатын G актиндің гидролиздегеннен кейін алынады, бұл полимерленуге ықпал етеді.

Актинді жіпшелер қалай түзіледі?

Актиндік глобуляларлы мономерлер әрдайым бірдей бағытта бағытталатындықтан, микрофиламенттер анықталған полярлыққа ие, оның екі ұшы: біреуі «артық» және біреуі «аз».

Бұл жіптердің полярлығы өте маңызды, өйткені олар оң соңында айтартылған тез өседі, мұнда жаңа G-актин мономерлері қосылады. Актинді жіптердің полимерленуі кезінде болатын бірінші нәрсе - бұл акуыздың үш мономерінің ассоциациясынан тұратын «нуклеация» деп аталатын процесс. Бұл тримерге жіп өсетін етіп жаңа мономерлер қосылады. G-актин мономерлері әр байланысу кезінде АТФ-ны гидролиздеуге қабілетті, бұл полимерлену жылдамдығына әсер етеді,

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 63 беті

өйткені актин-АТФ бөліктері актин-АДФ мүшелеріне қарағанда едәуір қынырық диссоциацияланады. АТФ полимерлену үшін қажет емес және оның гидролизінің нақты рөлі әлі анықталмаған. Кейбір авторлар актин полимерлену оқиғалары тез қайтымды болатындығын ескере отырып, осы процестермен байланысты АТФ осы энергия молекуласының жалпы жасушалық айналымының 40% -на дейін жеткізе алады деп санды.

Актин жіпшелерінің полимерленуі де, олардың деполимерленуі де - жіптердің қайта құрылуына жауап беретін белгілі бір белоктар сериясымен жоғары реттелетін процестер.

Деполимеризацияны реттейтін ақуыздардың мысалы ретінде актин деполимерлену факторы кофилинді айтуға болады. Басқа протеин, профилин, қарама-қарсы қызмет атқарады, өйткені ол мономерлер ассоциациясын ынталандырады (АТФ-қа АДФ алмасуын ынталандыру арқылы).

Аралық ферменттер. Бұл құрылымдардың аралық фермент деп аталау себебі олардың диаметрі актин филаменттері мен микротутікшелер диаметрінің аралық көрсеткішіне ие, яғни 10 нм – дей болуы . Аралық филаменттер цитоплазма бойымен бір жасушадан екіншісіне өтіп ұлпалардың беріктігін қамтамасыз етеді. Аралық филаменттер мықты , талшықты , тартылысқа төзімді , полипептидер болып және цитоплазмада торланып орналасып , жасушаға мықтылық қасиет береді. Аралық филаменттер ядрода ядро ламинасының құрамына кіреді.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. К. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. К. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.К., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Микрофиламенттердің қызметі.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 64 беті

2. Аралық филаменттер.

№23 Сабак

5.1. Тақырыбы:Даму генетикасы.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты:Про және эмбриональді даму процестерін білу.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар про және эмбриональді даму туралы білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: Даму генетикасы онтогенез барысында тұқым қуалау ақпаратының іске асырылу механизмідерін зерттейді.Адамның ұрықтанған жұмыртқа жасушасында ағзаның дамуының толық тұқым қуалау бағдарламасы кодталған, оны іске асырылуы ағзаның жеке тіршілік циклін қамтамасыз етеді. Адамның барлық жасушаларының құрлысы және қызметі жағынан аluan түрлілігіне қарамастан генетикалық материалы бірдей болады. Адам ағзасында 200 жуық әртүрлі жасушалардың фенотип белгілі. Әртүрлі жасушалар өздерінің гендерінің экспрессиясымен ерекшеленеді, әрі гендердің іске қосылып не істен шығарылып отыру реті детерминация нәтижесіне сай реттелінеді.Детерминация – жасушаның түрліше бағытта жіктелуін шектеп, жасушалардың арнайы, маманданған жолмен дамуын анықтайды. Жасуша дамуының бағдарламасы морфофизиологиялық ерекшеліктер байқалмастан бұрын анықталады. Ұрықтанбаған жұмыртқа жасушасының цитоплазмасының өзінде-ақ позициялық ақпарат қалыптасады.Жұмыртқа жасушасының цитоплазмасындағы гетерогенділіктің қалыптасу процесін ооплазмалық сегрегация, деп атайды. Нәтижесінде үш шектелген аймақ қалыптасады: анималды-вегетативті, дорзо-вентралды, терминалды (бас және құйрық бөлімдері).

Ооплазмалық сегрегация реттеуші гендердің дифференциальді экспрессиясына негіз болады.

Онтогенез барысында барлық жануарлар сияқты адам ұрығы да сегменттерге бөлінеді. Бұл процесс сегменттегін деңгеленіп, оны екі топтағы гендер бақылайды:

1) сегрегациялық гендер болашақ сегменттердің санын анықтайды;

2) гомеозистік гендер әр сегменттің даму бағыттарын бақылайды.

Олардың нуклеотидтер реті бірдей болғандықтан олар - гомеобокстар деңгеленіп, оны екі топтағы гендер бақылайды.

Қалыпты онкогенетикалық дамудың бұзылуы туа біткен ақаулықтарға әкеледі, олар балалар өлімінде маңызды роль атқарады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с

4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.

5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу күралы. , 2019

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 65 беті

6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С

7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төреbekов. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 2646. http://rmebrk.kz/

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Даму генетикасы.

2.Эмбриональды даму.

№24 Сабак

5.1.Тақырыбы:Онтогенездің генетикалық механизмі.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Білім алушыларға сперматогонез және антенаталдық,постнаталдық кезеңдерді түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар сперматогонез және антенаталдық,постнаталдық кезеңдерін білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі:Сперматогенез Бұл жыныс жасушаларынан сперматозоидтардың түзілуінен тұратын процесс (сперматогенез). Бұл жыныстық көбеюі бар эукариотты организмдердің еркектерінде кездеседі.

Бұл процесті тиімді жүргізу үшін оған белгілі бір шарттар қажет, олардың ішінде: функционалды жасушалардың көп мөлшерін қалыптастыру үшін геннің экспрессиясы және адекватты гормоналды орта бар дұрыс хромосомалық бөліну. Сперматогенияның жетілген гаметаларға айналуы организмдерде жыныстық жетілу кезінде болады. Бұл процесс тестостерон өндірісіне қатысатын HCG (адамның хорионикалық гонадотропин) сияқты гипофиздік гонадотропин түріндегі белгілі бір гормондардың жинақталуынан басталады.

Сперматогенез аталақ жыныс жасушаларының түзілуінен тұрады: сперматозоидтар.

Бұл жыныс жасушаларының өндірісі аталақ безде орналасқан семинозды тұтікшелерден басталады. Бұл тұтікшелер жыныс бездерінің жалпы көлемінің шамамен 85% -ын алады және оларда жетілмеген жыныс жасушалары немесе үнемі митозбен бөлінетін сперматогениялар болады. Осы сперматогениялардың кейбіреулері көбеюді тоқтатып, алғашқы сперматоциттерге айналады, олар мейоз процесін бастайды, олардың әрқайсысы толық хромосомалық жүктемесімен екінші реттік сперматоциттер жұбын шығарады. Соңғысы мейоздың екінші кезеңін аяқтайды,

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 66 беті

нәтижесінде төрт хромосомалық жүктеме (гаплоид) бар төрт сперматидалар пайда болады. Кейінрек олар морфологиялық өзгерістерге ұшырайды, сперматозоидтар түзіледі, олар аталық бездің қасындағы қабыршықта орналасқан эпидидимиске өтеді. Бұл арнада жеке адамның генін беруге дайын гаметалардың жетілуі жүреді.

Сперматогенез процесі гормоналды және генетикалық реттелуге байланысты. Бұл процесс тестостеронға тәуелді, сондықтан мамандандырылған жасушалар (Лейдиг жасушалары) осы гормонды өндіруде семинозды түтікшелерде кездеседі. Сперматогенездегі кейбір маңызды гендер - Лейдиг жасушаларының дифференциациясында әрекет ететін SF-1 гені және Сертоли жасушаларының дифференциациясы мен аталық без сымдарының түзілуінде аралық жасайтын SRY гені. Бұл процесті реттеуге басқа гендер қатысады: RBMY, DBY, USP9Y және DAZ. Соңғысы Y хромосомасында кездеседі, ол РНҚ байланыстыратын акуыздарды кодтауда әрекет етеді және оның болмауы кейбір адамдардағы бедеулікке байланысты.

Кезеңдер және олардың сипаттамалары. Алғашқы жыныстық жасушалар (гоноциттер) сарыуыз қабығында түзіліп, Сертоли жасушалары арасында бөлініп, жыныс қабықтарына өтеді, осылайша семинозды түтікшелер түзіледі. Гоноциттер іште орналасқан, олар сперматогонияны тудыратын базальды мембранаға қарай жылжиды. Алғашқы жыныстық жасушалардың көбеюі және сперматогонияның түзілуі жеке адамның әмбрионалды дамуы кезінде жүреді. Тұылғаннан кейін көп ұзамай бұл жасушалардың митоздық бөлінуі тоқтайды. Жетілген сперматозоидтардың пайда болу процесі үш фазаға бөлінеді: сперматогон, сперматоцит және сперматозоидтар.

1. Сперматогон фазасы

Жеке адамдардың жыныстық жетілу кезеңі жақындаған сайын тестостерон деңгейінің жоғарылауы сперматогонияның көбеюін белсендіреді. Бұл жыныс жасушалары бөлініп, алғашқы сперматоциттерге дифференциалданатын бірқатар сперматогониялар түзеді. Адамдарда сперматогонияның бірнеше морфологиялық түрлері ажыратылады:

Сперматогония жарнамасы: Семинозды түтікшенің интерстициалды жасушаларының жанында орналасқан. Олар митотикалық бөлінулерден зардал шегеді, олар Ad типіндегі жұпты түзеді, ал олар өз кезегінде бөлінуді жалғастырады немесе Ap типті жұпты құрайды.

Сперматогония: Бұлар дифференциалдау процесін жалғастырып, митозben қатарынан бөлінеді.

Сперматогония Б. Ап сперматогониясының митоздық бөлінуінің өнімі. Олар сфериодты ядро және бір-бірімен «цитоплазмалық көпірлер» байланысының ерекшелігін ұсынады. Олар сперматозоидтар дифференциациясында бөлініп, келесі сатыларда сақталатын өзіндік синцитиум түзеді, өйткені сперматозоидтар семинозды түтікшенің люменіне түседі. Осы жасушалар арасындағы цитоплазмалық қосылыс сперматогонияның әр жұбын синхронды түрде дамытуға мүмкіндік береді және олардың әрқайсысы оның жұмыс істеуі үшін қажетті толық генетикалық ақпаратты алады, өйткені мейоздан кейін де бұл жасушалар дами береді.

2. Сперматоцитарлық фаза

Бұл фазада В сперматогониясы митотикалық жолмен бөлініп, олардың хромосомаларын қайталайтын I (бастапқы) сперматоциттерді түзеді, осылайша әр клетка екі хромосомалар жиынтығын алып жүреді, әдеттегі генетикалық ақпараттың екі еселенген мөлшерін алып жүреді.

Кейіннен бұл сперматоциттердің мейоздық бөлінуі жүзеге асады, осылайша олардағы генетикалық материал гаплоидтық сипатқа жеткенше редукцияға ұшырайды.

Митоз I. Бірінші мейоздық бөліністе хромосомалар профазада конденсацияланады, нәтижесінде адамдарда әрқайсысында хроматидтер жиынтығы бар 44 аутосома және екі хромосома (бір X және бір Y). Гомологиялық хромосомалар метафазаның экваторлық тақтасына тізіліп жатқанда бір-біріне жұптасады. Бұл келісімдер тетрадалар деп аталады, өйткені олардың құрамында екі жұп хроматидтер бар. Тетрадалар генетикалық материалмен (қылышы) синаптонемиялық кешен деп аталатын құрылымда қайта орналасатын хроматидтермен алмасады. Бұл процесте генетикалық диверсификация әке мен анадан мұраға қалған гомологты хромосомалар арасында ақпарат алмасу

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 67 беті

жолымен жүреді, сперматоциттерден түзілген барлық сперматидалардың әр түрлі болуын қамтамасыз етеді. Өткелдің сонында хромосомалар бөлініп, мейоздық шпиндельдің қарама-қарсы полюстеріне ауысады, тетрадалар құрылымын «ерітеді», әр хромосоманың рекомбинацияланған хроматидтері бірге қалады. Ата-аналарға қатысты генетикалық әртүрлілікке кепілдік берудің тағы бір әдісі - әкесі мен анасынан алынған хромосомалардың шпиндель полюстеріне қарай кездейсоқ таралуы. Осы мейоздық бөлінудің сонында II (екінші) сперматоциттер пайда болады.

Мейоз II. Екінші сперматоциттер екінші мейоз процесін түзілгеннен кейін бірден бастайды, жаңа ДНҚ синтездейді. Нәтижесінде әрбір сперматоциттің хромосома жүктемесінің жартысы болады және әрбір хромосомада ДНҚ-сы қайталанған жұп қарындас хроматидтер болады. Метафаза кезінде хромосомалар экваторлық тақтаға таралады және теңестіріледі, ал хроматидтер мейоздық шпиндельдің қарама-қарсы жақтарына ауысу арқылы бөлінеді. Ядролық мембрanaлар қалпына келтірлгеннен кейін гаплоидты сперматидалар хромосомалардың жартысымен (адамдарда 23), хроматидпен және генетикалық ақпараттың көшірмесімен (ДНҚ) алынады.

3. Спермиогендік фаза. Спермиогенез - бұл сперматогенез процесінің соңғы фазасы және онда жасушалардың бөлінуі болмайды, керісінше, гаплоидты жетілген сперматозоидтарға жасушаның дифференциациясына мүмкіндік беретін морфологиялық және метаболикалық өзгерістер.

Сперматидалар Сертоли жасушаларының плазмалық мембрanaсына жабысқанда жасушалық өзгерістер орын алады және оларды төрт фазада сипаттауға болады:

Гольджи фазасы. Гольджи кешендерінде проакрозомиялық түйіршіктердің немесе PAS (периодты қышқыл-Шифф реактивті) жиналудың байланысты Гольджи аппараты акрозоманы тудыратын процесс. Бұл түйіршіктер ядроға жақын орналасқан акросомалық көпіршікке әкеледі және оның орналасуы сперматозоидтардың алдыңғы бөлігін анықтайды. Центриолдар сперматиданың артқы бөлігіне қарай жылжи отырып, өздерін плазмалық мембрanaға перпендикуляр туралайды және сперматозоид флагелласының негізінде аксонеманың микротүтікшелерін біріктіретін дублеттер жасайды.

Қақпак фазасы. Акросомалық көпіршік өсіп, ядроның алдыңғы бөлігіне созылып, акросома немесе акросомалық қақпак түзеді. Бұл фазада ядролық құрам конденсацияланып, ядроның акросома астында қалған бөлігі қалыңдайды, саңылауларын жоғалтады.

Акросома фазасы. Ядро дөңгелектен эллипске дейін созылып, флагеллум оның алдыңғы шеті Сертоли жасушаларына бекінетін етіп семинозды түтікшелердің базальды қабатына бағытталатын етіп бағытталады, оның ішінде флагеллалар формацияда созылып жатыр.

Цитоплазма жасушадан артқа қарай жылжиды және цитоплазмалық микротүтікшелер акросомалық қақпактан сперматиданың артқы бөлігіне өтетін цилиндрлік қабықшада (манхетте) жиналады. Флагелланы дамытканнан кейін центриолдар ядроға қарай жылжиды, ядроның артқы бөлігіндегі ойыққа жабысып, одан аксонеманың микротүтікшелеріне жететін тоғыз қалың талшық шығады; осылайша ядро мен флагеллалар қосылады. Бұл құрылым мойын аймағы ретінде белгілі. Митохондриялар мойынның артқы аймағына қарай қозғалады, қалың талшықтарды қоршап, ұрық құйрығының аралық аймағын құрайтын тығыз бұрандалы қабықшаға орналасады. Цитоплазма қазірдің өзінде пайда болған флагелланы жабу үшін қозғалады, ал «манхетт» ериді. Пісу кезеңі. Артық цитоплазманы қалдық денені құрайтын Сертоли жасушалары фагоциттейді. В сперматогеніясында пайда болған цитоплазмалық көпір қалдық денелерде қалады, сондықтан сперматидтер бөлінеді. Сонында, сперматидалар сертоли жасушаларынан босатылып, семинозды түтікшениң люменіне түзу түтіктер, рете-тестис және эфферентті каналдар арқылы эпидидимиске дейін жеткізіледі.

Гормоналды реттеу. Сперматогенез - бұл гормондармен, ең алдымен тестостеронмен жақсы реттелетін процесс. Адамдарда бүкіл процесс жыныстық жетілу кезінде, гипоталамуста GnRH гормонының бөлінуімен, гипофиздік гонодотропіндердің (LH, FSH және HCG) өндірісі мен жинақталуын белсендерді. Сертоли жасушалары тестостерон тасымалдайтын белоктарды (АБФ)

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 68 беті

FSH стимуляциясы арқылы синтездейді және Лейдиг жасушалары шығарған тестостеронмен (LH қоздырышымен) бірге бұл гормонның семинозды тұтікшелерде жоғары концентрациясын қамтамасыз етеді. Сертоли жасушаларында эстрadiол синтезделеді, ол Лейдиг жасушасының белсенділігін реттеуге қатысады.

Ұрықтану. Эпидидимис несепағарға түсетін вас-деферендермен байланысып, сонында жыныстық көбею циклін аяқтап, жұмыртқаны ұрықтандыруға ұмтылған сперматозоидтардың шығуына мүмкіндік береді. Бөлінгеннен кейін, сперматозоидтар бірнеше минут немесе бірнеше сағат ішінде өліп кетуі мүмкін, бұл жағдайға дейін аналық гаметаны табу керек. Адамдарда жыныстық қатынас кезінде әрбір әякуляцияда 300 миллионға жуық сперматозоидтар бөлінеді, бірақ тек 200-ге жуығы олар жұптаса алатын аймақта жеткенше тірі қалады. Сперматозоидтар ұрпақты болу жолында жаттығу процедурасынан өтуі керек, олар флагелламның үлкен қозғалыштығына ие болады және жасушаны акросома реакциясына дайындауды. Бұл сипаттамалар жұмыртқаны ұрықтандыру үшін қажет. Сперматозоидтар арасындағы өзгерістердің ішінде плазмалық мембранның гиперполяризациясы, цитозолдық pH жоғарылауы, липидтер мен ақуыздардың өзгеруі және мембраналық рецепторлардың белсенділігі сияқты биохимиялық және функционалды модификациялары оларды зона пеллукидасымен тануға мүмкіндік береді. бұған қосылу.

Бұл аймақ түрдің қызылсызын болдырмайтын химиялық кедергі ретінде жұмыс істейді, өйткені нақты рецепторларды танымай, ұрықтану жүрмейді. Жұмыртқаларда түйіршікті жасушалар қабаты бар және олар гиалурон қышқылының жоғары концентрациясымен қоршалған, олар жасушадан тыс матрица құрайды. Жасушалардың осы қабатына енү үшін сперматозоидтарда гиалуронидаза ферменттері болады. Ол zona pellucida-мен байланыска түскен кезде акрозома реакциясы басталады, онда акросомалық қақпақтың мазмұны босатылады (мысалы, гидролитикалық ферменттер), бұл сперматозоидтардың аймақты кесіп өтіп, жұмыртқа жасушасының плазмалық мембранаына қосылуына көмектеседі. оның құрамында цитоплазмалық құрам, органеллалар мен ядро бар.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация)

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 69 беті

текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019

<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://tmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Сперматоцитарлық фаза.

2.Сперматогенез: кезеңдері және олардың сипаттамалары.

№25 Сабак

5.1.Тақырыбы: Тератогенез. Дамудың туа пайда біткен ақаулықтарының жасушалық тетіктері.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Білім алушыларға экзогендік және мультифакторлы ақаулықтар туралы түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар экзогендік және мультифакторлы ақаулықтарды білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: Ауруалды деп қоршаған ортандың жағдайларына организімнің икемделіп-бейімделу мүмкіншіліктерінің шектелуімен көрінетін, сәйкес сауықтыру шаралары болмауынан ауруға ауысатын адамның жағдайын айтады. Бұл кезең жасырын және аурудың басталу сатыларынан тұрады. Жасырын сатысы ауру туыннататын ықпалдың әсерінен бастап аурудың алғашқы клинікалық көріністеріне дейінгі уақытқа созылады. Ол жұқпалы аурулар кездерінде инкубациялық, химиялық заттармен уланулар, сәулелік ауру ж. б. кездерінде латенттік, өспелер дамуында – өспе алды немесе обыралды делінеді. Бұл сатының ұзақтығы бірнеше секундтан (ұланулар кездерінде) бірнеше жылдарға дейін (өспелер дамуы кездерінде) созылуы мүмкін және бұл кезде аурудың ешқандай көріністері болмайды.

Пайда болу себептеріне қарай: туа біткен және жүре пайда болған аурулар деп ажыратылады. Туа біткен аурулар: тұқым қуалайтын тектік ерекшеліктерден немесе іштегі ұрықтың даму бұзылыстарынан немесе туылу кездеріндегі кесепаттардан дамитын болулары мүмкін. Жүре пайда болған аурулар: жұқпалы және жұқпалы емес болуы ықтимал.

Даму жолдарына қарай оларды аллергиялық, қабынулық, зат алмасулық, нервтік дистрофиялық т. б. аурулар деп ажыратады.Даму жылдамдығы мен көріну қарқынына қарай:қауырт, жіті, жедел дамитын, тез дамитын, баяу дамитын, созылмалы ауруларға ажыратылады.Арнайы дерптік өзгерістердің денедегі деңгейіне қарай: молекулалық, хромосомалық, ағзалық, жүйелік деп бөлінеді.Науқас адамдардың жасына қарай: жаңа туған нәрестелердің, балалардың, ересек адамдардың және қарттардың аурулары болады;Жынысына қарай: әйелдердің және еркектердің ауруларын ажыратады.Туа біткен даму ақаулықтары (ТБДА) деп бірден анықталған немесе туылуға дейін пайда болып туылудан кейін анықталған, мүше немесе бүкіл ағзаның тұрақты морфологиялық өзгерістерін айтамыз.Даму аномалиялары – әдетте қызметтерінің бұзылуы болмайды. ТБА-ны зерттейтін ғылымды тератология деп атайды (грекше “тератос” – кемтар деген мағынаны білдіреді). Тератология ТБА-дың себебін, патогенезін және сыртқы белгілерін зерттейді.

Адамда эмбриогенездің 3 қауіпті кезеңдерін ажыратады:

Имплантация – эмбрионның жатырдың кілегей қабатына енүі (ұрықтанғаннан кейін 6-7 тәулік)

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 70 беті

Планцентация – плантеатының түзілуі (ұрықтанғаннан кейін 14-15 тәулік)

Түзу (39-40 апталар)

Эмбрион дамуындағы қауіпті кезеңдердің маңызы сол, сипаты бойынша әртүрлі патогендік факторлар бірдей патологиялық өзгерістер тудыруы мүмкін, бұл олардың әсерінен уақытына байланысты болады. Тератогендік факторлардың әсері дамудың бірінші қауіпті кезеңінде имплантацияның кеш өтуіне, ұрықтың ерте өліміне әкеледі. Екінші тогендік факторлардың әсері дамудың бірінші қауіпті кезеңінде қауіпті кезеңдегі зиянды әсерлер туа біткен кемтарлыққа алып келеді.

ТБДА жіктелуі. Туа біткен даму ақаулықтары (ТБДА) деп бірден анықталған немесе туылуға дейін пайда болып туылудан кейін анықталған , мүше немесе бүкіл ағзаның тұрақты морфологиялық өзгешерістерін айтамыз. Тұқымқуалайтын ТБДА мутация нәтижесінде (гендік және хромосомалық, геномдық) пайда болады, олар ата – анасының біреуінен немесе екеуінен де берілуі мүмкін.

Этиология бойынша:

Тұқым қуалаушы

Экзогенді

Мультифакторлы деп бөлінеді

Тұқым қуалайтын ТБДА мутация нәтижесінде (гендік, хромосомалық, геномдық) пайда болады, олар ата-анасының біреуінен немесе екеуінен де берілуі мүмкін. Экзогенді ақаулықтар әмбриональдық кезеңде тератогенді факторлардың органогенезге әсерінің салдары болып табылады. Яғни иондаушы радиацияның, дәрілік заттардың, зиянды тұрмыстық әдептердің, дұрыс тамақтанбау, биологиялық факторлардың әсерлері. Мультифакторлық ТБДА тұқым қуалайтын және экзогенді факторлардың бірігуінің әсерінен пайда болады, осы факторлардың жеке біреуі ақаулықтың себебі болмайды. Жалпы ақаулықтардың 20-30% тұқым қуалайтын ақаулықтар, 2-5% экзогенді, 30-40% мультифакторлы, 25-50% – себебі белгісіз ақаулықтар құрайды.

Пайда болу ретіне сәйкес:

Бірінші реттік ТБДА тікелей тератогенді факторлардың әсері. 2-ші реттік ТБДА бірінші реттік ТБДА-дың асқынуларының нәтижесі. Даму аномалиялары – әдетте қызметтерінің бұзылуы болмайды. ТБА – ны зерттейтін ғылымды тератология деп атайды (грекше “тератос” кемтар деген мағынаны білдіреді). Тератология ТБА – дың себебін, патогенезін және сыртқы белгілірін зерттейді. Ағзада таралуына байланысты. Бірінші реттік ақаулықтар: Оқшауланған, жүйелік, көптік. Оқшауланған және жүйелік ақаулықтар 1 жүйе шекарасында болады, ал көптік 2 және одан көп жүйелерде.

Тұқым қуалайтын ақаулықтар 20-30%

Экзогенді ақаулықтар 2-5%

Мультифакторлы ақаулықтар 30-40%

Себебі белгісіз ақаулықтар 25-50%

Пайда болу ретіне сәйкес ТБДА бірінші және екінші реттік болып бөлінеді. Бірінші реттік тікелей тератогендік факторларының әсерінен болады. Екінші реттік ақаулықтар бірінші реттік ақаулықтардың асқынуынан болады. Филогенездік маңыздылық бойынша: Филогенезге байланысты аурулардың сыртқы көрінісіне қарай хордалылар типті жануарлардың мүшелері сияқты болып келеді. Ол екіге бөлінеді түрлі болады. Ата-тектік топтардың немесе олардың ұрықтарына ұқсас болса, ондай ақаулықтардың цестральды (ата-текті) немесе атависттік деп атайды. Мысалы: омыртқа доғалардың бітіспеуі, мойын және бел қабыргалары, қатты тандайдың бітіспеуі, вицеральды доғалардың бітіспеуі. Егер ақаулықтар жануарларды қазіргі немесе ежелгі, бірақбүйір бұтақтарының мүшелерін еске түсірісе, оларды аллогенді деп атайды. Филогенезге байланысты ақаулықтар адамның басқа омыртқалылармен байланысын көрсетіп, әмбриогенез барысында ақаулықтардың пайда болу механизмдерін түсінуге мүмкіндік береді. Филогенездік

<p>ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 71 беті</p>

емес ақаулықтар – қалыпты ата-тектерінде немесе қазіргі омыртқалы жануарларда аналогтары болмайтын ақаулықтар. Оларға қос кемтарлықтар, эмбриональды ісіктер жатады. Адамның тұа біткен ақаулықтары келесілерге бөлінеді:

аплазиялар (мүшениң немесе оның бөлігінің болмауы)
гипоплазиялар (мүшениң толық жетілмеуі-микроцефалия)
гиперплазиялар (мүшениң қалыптан асып дамуы)
гетеротопиялар (мүшениң өз орнында емес дамуы)
стеноздар (куысты мүшениң тарылуы)
атрезия (тутіктің немесе тесіктің болмауы)

БДҰ ұсынысы бойынша барлық ақаулықтар үлкен 2 топқа бөлінеді:

А тобы (ОЖЖ мен сезім мүшелерінің ақаулықтары, бет, мойын, жүрек-қантамыр жүйесі, тыныс алу жүйесі, асқазан-ішек жолы, сүйек-бұлшық ет жүйесі, зәр және жыныс жүйесі, эндокринді бездер, тері, плацента ақаулықтары);

В тобы (көптік даму ақаулықтары (КДА) 1-хромосомдық синдромдар, 2-гендік синдромдар, 3-экзогендік факторлардың әсерінен пайда болатын синдромдар, 4-себебі анықталмаған синдромдар, 5-анықталмаған КДА).

ТБДА себебі – тератогенді факторлар келесідей бөлінеді: А-эндогенді (мутациялар, ананың эндокриндік аурулары, жұмыртқа жасушалардың асқын пісіп-жетілуі, ата-анасының жасы); Б-экзогенді: физикалық-радиация, механикалық қысым, температура; – химиялық – өндірістік және тұрмыстық химияның өнімдері, дәрілік препараттар, ішімдік, никотин; биологиялық – қызылмак, қызылша, эпидемиялық паротит, ал қарапайымдылардан – токсоплазмалар.

Гитлиннің айыршық без алимфоплазиясы (Лимфоциттер саны азайған тұа біткен Агтаммаглобулинемия) — өте ауыр, тұқым куалайтын көпжақты иммунды тапшылық. Ауру организмінде антиденелер жетіспейді және торшалық иммунитет тумайды. Бұл жағдайда барлық лимфоидты ағзалардың толық жетілмеуі (гипоплазия), лимфа фоллиулаларының, ақ кан туйіршіктерінің және плазма торшаларының кемшілігі байқалады да, орталық лимфа ағзаларының дамуы бұзылады. Ауру туғаннан кейін білініп, 1—3 айдан кейін нәрестенің өлімімен аяқталады. Жүрек ақаулықтары. Жаңа туған нәрестенің жүрегі біркелкі үлкен мөлшерде болады және едәуір мүмкіншіліктерге қабілетті. Нәрестенің жүрек жиырылуының жиілігі кең көлемде тербеледі (өмірінің 1-аптасында – минутына 100-ден 170 жүрек соққысы және 2-ші аптада минутына 115-тен 190 жүрек соққысы). Нәресте өмірінің алғашқы айында үйқы және қүшенну кезінде жүрек соғысының бәсендеуі мүмкін (минутына 100 соққы), ал бөлеу, айқайлаған және емген кездерде жүрек соғысы жиілейді (минутына 180-200 соққы). Әдетте, жүректің тұа біткен ақауларының қалыптасуы жүктіліктің 2-8 аптасында пайда болады. Жұқпалы аурулар, кейбір дәрі-дәрмектердің әсері, сонымен қатар болашақ ананың жұмыс істейтін зиянды өндіріс орны олардың түзілуінің жиі себебі болып табылады. Жүректің тұа біткен ақауларының қалыптасуында тұқымқуалаушылық белгілі рөлді атқарады. Жүректің тұа біткен ақауларының клиникалық көрсетілімі әр түрлі болады. Шамаммен 30%-ға жуық жаңа туған нәрестелердің жағдайы алғашқы күндерінен бастап нашарлайды. Тұа біткен жүрек-тамыр ақауларының негізгі белгілері: терінің сыртқы қабығы мен сілемейлі қабығының көгеруі (цианоз), жүрек жетіспеушілігінің кейбір тұрақты немесе пайда болушы ұстамалы белгілері. Цианоз бен сілемейлі қабығының бар болуы – ауыр жүрек ақауының белгісі. Әдетте, бала енжар, тынымсыз, емшекті емуден бас тартады, емген кезде тез шаршайды. Жүрек қағысының ырғағы жиілейді, тершендік пайда болады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>	
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p> <p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>044-81/11</p>	<p>100 беттің 72 беті</p>

2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. Қ. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу кұралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу кұралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастырығы . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. ТБДА жіктелуі.
2. Имплантация.
3. Планцентация.

№26 Сабак

5.1. Тақырыбы:Қартаю теориясы. Канцерогенез.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Қартаюдың морфофизиологиялық сипаттамасын түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар қартаюдың морфофизиологиялық сипаттамасын білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабаққа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабаққа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: Қартаю – биологиялық процесс; белгілі бір жасқа жеткеннен кейінгі организмнің мүмкіншіліктерінің үдемелі төмендеуі. Қартаю кезінде тіннің серпімді талшықтарының және су мөлшерінің азаюынан тері жұқарып, қатпарланып әжім пайда бола бастайды. Бұл кезде шаш ағарып, сирейді, көздің көруі, құлақ естуі нашарлайды, тіс түсे бастайды. Қартаюдың бір көрінісі ретінде организмде дәнекер тіндердің өзгеруін келтіруге болды. Осыдан өкпеде, бауырда, жүректе, т.б. ішкі органдарда олардың атқаратын жұмысының бұзылуына әкелетін беріштенулер дамиды. Дәнекер тіндерінің өзгерістерінен қарттарда жара мен сүйек сынықтарының бітуі жастарға қарағанда баяу жүреді. Қартаю кезінде адамның жүйке жүйесінде, ішкі секреция бездерінде, иммундық, жүрек-қан тамырлар жүйелерінде елеулі өзгерістер байқалады. Жүйке жүйесінің өзгерістерінен шартты және шартсыз рефлекстер әлсірейді, есте

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 73 беті

сақтау қабілеті бұзылады. Қарт адамдарда жыныс, қалқанша, үйқы бездерінің, гипофиздің, бүйрек үсті бездерінің, айырша бездің гормон өндіру қабілеттілігі төмендейді. Қартаю кезінде жүректің жиырылу қүші кемиді, қан айналу көлемі азаяды. Шеткі тіндердегі қан қылтамырларының (капилляrlары) қабырғалары қалыңдап кетуінен газ алмасу процесі бұзылады. Бұл гипоксия ауруының дамуына әкеледі. Қан тамырларының серпімділігі азайып, оларда атеросклероз дамиды. Адамның жасы ұлғауына байланысты жүрек пен қан тамырларының жүйкелік және гуморалдық реттеулері өзгереді. Қартауды: қалыпты немесе физиол. Қартаю және ерте қартаю деп бөледі. Физиологиялық қартаю – адам егде тартқан жасқа келсе де, денсаулығы жақсы, ширак, өзін-өзі күтіп, айналасына назар аударып белсенділік көрсете алатын жағдайда болуы. Ерте қартауда кәріліктің белгілері мезгілінен бұрын байқалады. Бұған адамның созылмалы аурумен ауыруы немесе қоршаған ортандың жағымсыз әсері себеп болады. Қартауды қазіргі теориялар жас шамасының ұлғауына байланысты белок синтезінің бұзылуы деп түсіндіреді. Ал мұның өзі нуклеин қышқылдары (ДНК) қызметінің бұзылуына байланысты болады. Кейінгі жылдары иммунитет жүйесі бұзылған организмде түзілген антиденелер бөгде заттарды ғана емес қалыпты клеткаларды да бұзып, жоystыны анықталды. Қартаю кезінде клеткалардағы энергетикалық (жылу бөліну) процестер өзгереді: тотықтырыш ферменттердің белсенділігі кемиді, митохондриялардың саны азаяды. Қартауда тұқым қуалаушылық факторы үлкен рөл атқарады. Кейбір адамдардың қалыптан тыс ерте қартауы байқалады, мұны прогерий деп атайды. Бұл сирек кездесетін тұқым қуалайтын синдромдар кездерінде байқалады. Солардың бірі – Гетчинсон-Гильфорд синдромы – балалардың, аутосомдық-рецессивтік жолмен ұрпақтан ұрпаққа берілетін ауруы. Бұл аурудың алғашқы көрінісі баланың бір жасар кезінде байқалып, тез қарқынмен дамып, 10 – 20 жаста жүрек инфарктысынан өлімге әкеледі. Баланың бойы өсуі баяулайды, шашы ағарып, түсे бастайды, терісі жұқарып, қатпарланып кетеді. Көз бұршағының бұлыңғырлануы (катаракта), өкпе эмфиземасы, қан тамырларының атеросклерозы, т.б. дамиды. Осындағы кәрілікке тән белгілердің 15 – 25 жас арасында дамуы – Вернер синдромы деп аталады. Ерте қартаудың ең негізгі себебі – қозгалудың азаюы, бұлшық ет жұмысының жеткіліксіздігі (гиподинамия). Қартауға байланысты организмде зат алмасу процесі нашарлайды, сондықтан қуатты тағамдарға қажеттілік те төмендейді. Мысалы, қалада тұратын 60 – 74 жастағы ер адамдардың тәуліктік энергетикалық қажеттілігі 2300 ккал болса, әйелдерде – 2100 ккал, ал жасы 75-тен асқан адамдарда бұл қажеттілік 2000 және 1900 ккал шамасында болады. Бұл кезде тағам құрамындағы жануар майлары мен көмірсу мөлшері аз болуы тиіс. Қартаю занылдықтарын зерттейтін ілім геронтология, ал жастары ұлғайған адамдар мен көрі адамдардың ауруларын зерттейтін ілім гериатрия деп аталады.

Канцерогенез (лат. cancerogenesis; cancer — рак + көне грекше: γένεσις — пайда болу, даму) — рак (icik) ауруының пайда болу процесі. Көптеген мутагендік факторлар канцерогендік те әсер етеді. Рак (icik) ауруы XX ғасырдағы адамдардың ең қауірпі ауруларының бірі.

Рак (icik) ауруының жасушаларының кәдімгі дene жасушаларынан 2 ерекшеліктері болады: кәдімгі дene жасушалары санаулы рет қана бөлініп, содан кейін бөлінуін тоқтатып өліп қалатын болса, рак(icik) жасушалары шексіз бөлініп өсуге қабілетті. Сондықтан да олар ағзаға механикалық зиян келтіріп, өсіп көбее береді де ақырында оның өлүіне алып келеді; рак жасушалары жайылып метастаз пайда ете алады, яғни оның кейбір жасушалары лимфа не қантамырлар арқылы басқа мүшелерге, ұлпаларға таралып сол жерлерде жаңа icikтерді пайда етеді. Ағзалардың бөлінуге қабілетті кез-келген жасушалары icikке айнала алады. Бірақ, олар қалайша, ненің әсерінен рак (icik) жасушаларына айналады, әлі толық шешілмеген мәселелер. Дегенмен, қазіргі кезде белгілі болғаны-рак жасушаларында гендердің қызметінің реттелу механизмінің бұзылу салдары екендігі. Қазіргі кезде рак ауруының кем дегенде 3-4 түрінің тұқым қуалайтындығы дәлелденген, олар: ретинобластома (бір түрі, Фанкони анемиясы (қан аздылығы), пигменттік ксеродерма және нейрофиброматоз.

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 74 беті

хромосомалардың қымыл әрекеттерінің ұқсас болатындығын байқаган.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, К. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://tmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Қартаю теориясы.

2.Канцерогенез.

№27 Сабак

5.1.Тақырыбы: Медициналық генетика негіздері.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты:Тұқымқуалаушылық және өзгергіштік зандалықтарын түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері:Білім алушылар қартаудың морфофизиологиялық сипаттамасын білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: Генетика ғылымы қарастыратын тұқымқуалаушылық пен өзгергіштіктің барлық зандалықтары адамға тән болып есептеледі. Осыған қарамастан адамның тұқымқуалаушылығы мен өзгергіштігін зерттеуде айтартылғатай қыншылықтар да бар. Олар: жыныстық жағынан кеш пісіп жетілітіндегі, әр отбасынан тарайтын үрпақ санының аздығы,

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 75 беті

хромосома санының көп болып келуі және адамға тәжірибе жасауға болмайтындығы, т.б. Қазіргі кездегі ғылыми деректерге қарғанда дүниеге келген нәрестелердің 5 пайызы әр түрлі генетикалық өзгерістермен туылады, ал олардың ішінен 0,5 пайызы шамасындағы балаларда хромосомалық аурулар байқалады. Бұғынгі таңда 700-ге жуық хромосомалық аберрациялар (бұзылыстар) сипатталып жазылған, олардың ішінен 100-ге жуығы адамдардың ақыл-есінің кеміс болуына, денелерінің дамуының бұзылуына, әр түрлі зілді хромосомалық аурулардың дамуына алып келеді. Адамдардың хромосомалық ауруларының негізгі клиникалық сипаты ретінде тұа біткен ақаулықтарды, ақыл-естерінің кем болуын, ұрпақ қалдыра алмауын, өздігінен түсік тастауын т.с.с атауға болады.

Популяциялық генетика- популяциялардың генетикалық көптүрлігін және осы көптүрліліктің ұрпақтар жалғасында, ареалдың әртүрлі бөліктерінде өзгерулерінің заңдылықтарын зерттейтін генетика саласы болып табылады.

Популяциялық генетиканың мақсаты – популяциялардың генетикалық құрамын және оның өзгерүіне алып келетін факторлар әрекеттерін сипаттау болып саналады. Табиғи жағдайларда бір түрдің даралары өздерінің ареалдарында біркелкі таралмай үлкенді кішілі топтарға топтасқан күйінде болады, яғни бір жерлерде жиі кездесіп, топтасып орналасса, екінші бір жерлерде аз кездеседі, тіпті кездеспеуі де мүмкін. Тұр дараларының үлкенді-кішілі топтарын популяциялар деп атайды. Н.В.Тимофеев-Ресовскийдің анықтамасы бойынша популяциялар 1) бір жерді ұзақ уақыт мекендейтін, 2) бір-бірімен еркін будандасатын, 3) бір-бірінен оқшауланбаған биологиялық тұр дараларының жиынтығы болып табылады. Г.Харди-В.Вайнберг заңы 1908 ж. ағылшын математигі Г.Харди және неміс дәрігере В.Вайнберг панмиктік популяцияларғы гентикалық үдерістерді сипаттаған. Оны Харди-Вайнберг заңы деп атайды. Харди-Вайнберг заңы төмендегі шарттар орындалған жағдайларда байқалады: даралардың бір-бірімен еркін будандасуы қажет (панмиксия); популяцияда сұрыптау болмауы, яғни сұрыптаудың салдарынан гендер жойылып кетпеуі қажет; миграция салдарынан жаңа гендер келіп енбеуі қажет; гомозиготалы және гетерозиготалы даралар бірдей мөлшерде көбеюі қажет; популяция көлемі шексіз ірі, яғни даралар саны өте көп, болуы қажет.

Харди-Вайнберг заңының 3 қағидасы белгілі: Харди-Вайнберг заңы – популяциялардың генетикалық құрамының қарапайым математикалық моделі және ол тәжірибелі (эксперименттік) популяцияларда байқалады. Ал, табиғи популяцияларда ұрпақтар қатарында аллельдер мен генотиптер жиілігін үнемі өзгертіп отыратын факторлар әрекет етеді. Оларға – панмиксияның (даралардың кездейсоқ ұрықтануы) болмауы; популяция дараларының санының азауы, мутациялар, миграциялар және табиғи сұрыптаулар жатады. Популяцияларда панмиксияның шектелуі даралардың некелесу ықтималдығының туыстық қатынастарға не сыртқы ұқсастығына байланысты болуына алып келуі мүмкін.

Туысқандар арасындағы некелесуді инбридинг деп атайды. Егер популяцияда туыстық некелесу кездейсоқ некелесулерге қарағанда жиі болатын болса, мұндай популяцияны инbredтік популяция, ал туыстар арасындағы некелесу кездейсоқ некелесуден аз, (сирек) болатын болса – аутбрединг деп атайды. Инбридингтің сандық өлшемі болады, оны инбридинг коэффициенті (F) деп атайды. Кейбір шағын популяциялардың ұрпақтар қатарларында аллельдер жиілігінің кездейсоқ өзгерулерін гендер дрейфі не генетикалық дрейф не генетикалық-автоматтық үдерістер деп атайды. Бұл құбылысты XX ғ. 30 жылдары Н.П.Дубинин, Д.Д.Ромашов және С.Райт ашқан. Егер популяциялардың бірнеше дараларында бір геннің сирек кездесетін аллелі болатын болса және олар әр түрлі себептермен (өлім-жітім, бедеулік т.б.) осы аллелді ұрпақтарына бере алмайтын болса, онда ол аллель популяция генофондынан біржолата жойылады, ал екінші аллель жиілігі 1-ге (100%) дейін өседі. Табиғи популяциялар, әсіресе адам популяциялары, еш уақытта да абсолютті оқашаланбайды. Популяциялар арасында үнемі миграциялық (көші-қон) үдерістері орын алып отырады. Бұл, популяциялардың гентикалық өзгергіштігін қүшейтеді және гендер

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 76 беті

жиілігінің өзгеруіне алып келеді. Осылайша, миграция (көші-қон) өз эффекттері бойынша гендер дрейфіне қарама қарсы әсер етеді.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даценов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 2646. http://rmebrk.kz/

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

- 1.Медициналық генетика.
- 2.Жыныс генетикасы туралы түсінік.

№28 Сабак

5.1.Тақырыбы: Г.Мендель занбары.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2.Мақсаты: Мендельдің I, II, III занбарын түсіндіру.

5.3.Оқу міндеттері: Білім алушылар Мендельдің I, II, III занбарының сипаттамасын білу.

Ұйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4.Теория тезисі: Мендель занбары — тұқым қуалаушылықтың негізгі занбаралары. Тұқым қуалаушылықтың занбараларын зерттеудің ғылыми негізін Грегор Мендель қалады.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 77 беті

Ол өз тәжірибелеріне қолайлы объект ретінде асбұршақты (*Pisum sativum*) алды. Себебі, басқа есімдіктермен салыстырғанда асбұршақтың мынадай айрықша қасиеттері бар: бірнеше белгілері бойынша бір-бірінен айқын ажыратылатын көптеген сорттары бар; өсіруге қолайлы; гүліндегі жыныс мүшелері құлтежапырақшаларымен толық қалқаланып тұратындықтан, өсімдік өздігінен тозаңданады. Сондықтан, әр сорт өзінше таза дамып жетііндіктен, белгілері ұрпақтан-ұрпаққа өзгеріссіз беріледі; бұл өсімдіктің сорттарын қолдан тозаңдандыру арқылы өсімтал будандар алуға болады.

Мендельдің бірінші және екінші зандаудықтары

Міне, сондықтан, Мендель асбұршақтың 34 сортынан белгілері айқын ажыратылатын 22 сортты таңдал алып, өз тәжірибелеріне пайдаланды. Ол өсімдіктің негізгі жеті белгісіне көзіл аударды: сабағының ұзындығы, тұқымының пішіні мен тұсі, жемістерінің пішіні мен тұсі, гүлдерінің реңі мен орналасуы. Мендель тәжірибелерінің келесі бір ерекшелігі белгілердің тұқым қуалауын зерттеуде гибридологиялық әдісті қолдану арқылы дәл және тиянақты нәтиже алуында болды. Бұл әдістің негізгі жағдайлары мыналар: будандастыру үшін бір-бірінен айқын жұп белгілері бойынша ажыратылатын бір түрдің даражаты алынады; зерттелетін белгілер тұрақты, яғни бірнеше ұрпақ бойы қайталанып отырады; әр ұрпақтағы алынған будандарға жеке талдау жасалып, нақтылы сандық есептеулер жүргізілді.

Мендель өзінің тәжірибелерін 8 жыл бойы (1856—1864) Брно қаласындағы Августин монастырының бағында жүргізді. Ол өз зерттеулерінің нәтижесі туралы 1865 жылы 8 ақпанда сол Брно қаласындағы табигат зерттеушілер қоғамының кеңесінде баяндады. Соның негізінде “Өсімдік будандарымен жүргізілген тәжірибелер” атты еңбегін жариялады. Қандай да болсын белгі-қасиеттерінде тұқым қуалаитын өзгешеліктері бар организмдерді будандастырғанда гибридті формалар алынады. Бір ғана жұп белгілерінде айырмашылығы бар ата-аналық формалар будандастырылса моногибридті, екі жұп белгісі болса дигибридті, ал белгілердің саны көп болса полигибридті будандастыру деп атайды. Бірінші ұрпақ будандарының біркелкілік заны немесе Мендельдің бірінші заны, бірінші ұрпақтың барлық даражаларында белгілердің бірдей болып көрінуін айқындайды. Ата-аналық организмдердегі балама жұп белгілердің тұқым қуалауын оларды будандастыру арқылы зерттейді. Мендель тәжірибе үшін баламалы жеті белгілері бойынша ажыратылатын бұршақтың әр түрлі сорттарын таңдал алды; тұқымы сары немесе жасыл, тұқымы тегіс немесе бұдыр, тұқым қабығы сұр немесе ақ, бойы биік немесе аласа, т.б. Аналық өсімдік ретінде қандай сорттың пайдаланғанына қарамастан, будандасудан кейін алынған 1-ұрпақ (F1) будандарында баламалы жұп белгінің тек біреуі ғана көрініс береді. Мұндай белгіні Мендель доминантты деп атады. Ол жұп белгілердің ішінен: тұқымның сары тұсі жасыл тұске, тегістігі тұқым бұдырлығына, тұқым қабығының сұр тұсі ақ тұске, бойының биіктігі аласалығына қарағанда доминанттылық көрсететінін байқады. 1-будан ұрпақта көрінбеген белгілерді Мендель рецессивті белгілер деп атады. Тұқым қуалауға талдау жасағанда 1-будан ұрпағы бірдей пішінді, бір типтес болғандықтан бұл құбылыс Мендельдің бірінші заны деп аталаады. Бұл зандаудоминанттылық ережесі деп те атайды. Бұл адамға, барлық өсімдіктер мен жануарларға да тән жалпы құбылыс. Мендель зерттеген толық доминанттылықтан басқа, F1 будан белгілері аталық және аналық формалардың ешқайсысына толық ұқсамай, аралық сипатта болатын толық емес (толымсыз) доминанттылық және F1 ұрпақта аталық пен аналық белгілердің гетерозиготаларда бірдей мөлшерде көрініуі кодоминанттылық құбылыстары анықталған. Егер бұршақ өсімдіктердің 1-будан ұрпағы F1 өздігінен тозаңданса, онда олардың 2- F2 ұрпағында атасының да, анасының да белгілері байқалады.

Мысалы, бұршақтың сары және жасыл тұсті тұқым жарнақтары бар түрлерін будандастырудан алынған 1-ұрпақтың тұсі сары болады. Ал осы F1 будандарын өздігінен тозаңданудан алынған F2 ұрпағында сары және жасыл тұсті тұқымдары бар өсімдіктер пайда болады. Яғни 1-будан ұрпақта көрінбеген белгілер (жасыл тұс) 2-ұрпақта көрінеді. Доминантты және рецессивті белгілері бар

<p>ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ» АҚ</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>
<p>Әдістемелік өндеу</p>	<p>100 беттің 78 беті</p>

тұқымдардың F2-де сандық арақатынасы 3:1 болады. Бір жұп белгілердің осындай арақатынаста ажырауы Мендельдің екінші заңы немесе ажырау заңы деп аталады. Ажырау заңының негізінде доминантты және рецессивті гендердің гетерозиготалық организмде бірімен бірі араласып кетпей, гаметалар тұзген кезде таза күйінде ажырайтындығында жатыр. Бұл құбылыс генетика ғылымына гаметалардың тазалық ережесі ретінде енді.

Тәуелсіз тұқым қуалау (тәуелсіз комбинациялану) заңы немесе Мендельдің үшінші заңы баламалы белгілердің әр жұбы ұрпақтарға бір-біріне тәуелсіз тарайды, сондықтан 2-ұрпақта белгілі бір сандық қатынастықта белгілердің жаңа комбинациялары бар дарабастар пайдада болады деген тұжырымдама жасайды. Яғни дигибридті будандастыру кезінде гибридтерде әр жұп белгілері бір-бірімен тәуелсіз тұқым қуалайды, жіне қосарланғанда 9:3:3:1 деп сипатталады. Бұл заң тек қана, әр түрлі хромосомаларда орналасқан түрлі гендер бір-бірінен тәуелсіз тұқым қуалайды. Белгілердің тәуелсіз комбинациялануы туралы қорытынды жасау үшін Мендель тұқымының сырты тегіс және тұсі сары өсімдікті, сырты бұдыр тұқымды жасыл тұсті өсімдікпен будандастыруды. Доминанттылық ережеге және 1-ұрпақ будандарының біркелкілігі туралы заңға сәйкес, тәжірибеден алынған F1 1-ұрпақтың барлығының тұқымдарының сырты тегіс және тұсі сары болып шықты. Бұл будан тұқымдардан өсірілген өсімдіктердің өздігінен тозандануының нәтижесінде 2-F2 будан ұрпақ алынды. Нәтижесінде F2-де тұқымдардың төрт фенотиптік класы алынды: олардың ішінде тегіс сары, бұдыр сары, тегіс жасыл және бұдыр жасыл тұқымдар бар. Бұл жағдайда зерттеуге алынған белгілердің әр түрлі комбинациялары байқалады. Сонымен, екі жұп белгі бір-бірінен тәуелсіз ажырайды, яғни ол тәуелсіз тұқым қуалайды. Мендельдің тұқым қуалаушылық заңдары тұқым қуалаушылықтың мәнін айқындайды және генетиканың негізі болып табылады.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
- Қуандықов, Е. Ә. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ә. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
- Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
- Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
- Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
- Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
- Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төреков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электрондың басылымдар:

- Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019 <https://aknupress.kz/login>
- Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 79 беті

<https://aknurpress.kz/login>

4. Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://tmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7. Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Мендельдің бірінші және екінші заңы.

2. Мендельдің үшінші заңы.

№29 Сабак

5.1. Тақырыбы:Ағзалардың генетикалық жүйесі.

Сағат саны:2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты:Гендердің өзара әрекеттесуі туралы түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар гендердің өзара әрекеттесуінің сипаттамасын білу.

Үйымдастыру кезеңі:5 мин.

Білім алушылардың сабаққа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабаққа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру:30 мин.

5.4. Теория тезисі: Генетика — бүкіл тірі ағзаларға тән тұқым қуалаушылық пен өзгергіштікті зерттейтін биология ғылымының бір саласы. Ағзалардың тұқым қуалаушылығы мен өзгергіштігі туралы ғылымды генетика деп атайды (грекше “genetikos” — шығу тегіне тән). Бұл атауды 1906 жылы ағылшын биологы У.Бэтсон ұсынды. Тұқым қуалаушылық пен өзгергіштікің заңдылықтарын ашып, оларды қоғамды дамыту үшін пайдаланудың жолдарын шешуде генетика ғылымы зор үлес қосты. Соңдықтан, биология ғылымының басқа салаларының арасында маңызды орын алады. Жер бетіндегі тірі материяның дамуы олардың үздіксіз ұрпақ алмастыруымен қатар жүріп отырады. Тіршілік организмдердің көбеюімен тікелей байланысты. Сол арқылы белгілі бір биологиялық түрге тән белгілер мен қасиеттер ұрпақтан-ұрпаққа беріліп отырады. Басқаша айтқанда, ұрпақтар белгілі дәрежеде өзінің ата-анасына ұқсас болып туады. Мұны тұқым қуалаушылық дейді. Көпшілік жағдайда организмнің белгілері мен қасиеттері өзгермей біршама тұрақты түрде берілетіндіктен, ұрпағы ата-аналарына ұқсас болып келеді. Бірақ олардың арасында толық ұқсастық болмайды. Бір ата-анадан тарайтын ұрпақтың бір-бірінен қандай да бір белгісі жөнінен айырмашылығы болады. Организмнің тұқым қуалаушылық қасиеті сыртқы орта факторларының әсерінен үнемі өзгеріп отырады. Оны — өзгергіштік дейді. Көбею барысында организмнің белгілі бір қасиеттерінің тұрақты сақталуымен қатар, екінші біреуі өзгеріске ұшырайды. Осыған байланысты олар жаңарап, түрлене түседі. Тұқым қуалаушылық пен өзгергіштік — бірімен-бірі қатар жүретін, бір жағынан бір-біріне қарама-қарсы, өзара тығыз байланысты процестер.

Адамдың тұқым қуалаушылығын зерттеу әдістері

Будандастыру (гибритизация) әдісі бойынша бір немесе бірнеше белгі бойынша айырмашылығы бар екі ағзаны будандастырады. Будандастырудың нәтижесінде алынған ұрпақ гибридтер деп аталады.

Генеологиялық әдіс. Бұл әдіс негізінде адамда болатын түрлі белгілер мен қасиеттердің немесе аурулардың тұқым қуалауын оның шежірелік қатысын құрып, туыстарының арасында таралуын және ата-бабасынан ұрпақтан –ұрпаққа қалай берілгенін зерттеу жатады. мұндай әдіспен ұрпаққа түрлі аурулардың берілу мүмкіндігін анықтауга болады.

Егіздерді салыстыру әдісі. Бұл әдісті бір жұмыртқалы егіздердің (бір жұмыртқадан дамығандықтан) генотипі бірдей болғандықтан әр түрлі белгілердің қалыптасуна сыртқы ортаның әсерін зерттелінеді.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 80 беті

Цитогенетикалық әдіс. Бұл әдісте кариотип, яғни хромосомалардың саны, пішіні және мөлшері зеріттелінеді. Адамда пайда болған хромосомдық және геномдық мутацияларды байқауға мүмкіндік туғызады. Мұндай өзгерістер түрлі аурулардың тууына себепкер болады. Сондықтан цитогенетикалық әдісті медицинада диагностикалық мақсатта қолданады.

Биохимиялық әдіс. Адамда болатын зат алмасудың бұзылуы түрлі тұқым қуалайтын өзгерістермен тікелей байланысты. Бұл әдіспен гендік мутацияны анықтауға болады. Биохимиялық әдістің практикалық та үлкен маңызы бар. Мысалы, ДНҚ-ға талдау жасау арқылы баланың ата-анасын дәл анықтап табуға болады.

Популяциялық әдіс. Бұл әдіспен гендердің және генотиптердің популяцияда кездесу жиілігін зеріттейді. әдіс арқылы популяция генофондында түрлі аурулардың қаншасы гетерозиготалық және гомозиготалық құйде таралғаны жайлы ақпарат береді. **Гендердің өзара әрекеттесуі**

Мендель ашқан занылықтардың дұрыс екендігі 1900 жылдан кейін есімдіктер мен жануарлардың түрлі белгілері мен қасиеттерінің тұқым қуалауына жүргізілген көптеген зерттеулердің нәтижесінде дәлелденді. Мендель анықтаған будан ұрпақтағы белгілердің ажырауының ара қатынасы әрбір ген тек бір белгілердің тұқым қуалауын қуаттаған жағдайда дұрыс болып есептеледі. Мысалы, бір ген бүршақ тұқымының тегіс болуын, екіншісі — кедір-бұдырлығын анықтайды. Сонымен қатар, гендер мен олар анықтайтын белгілердің ара қатынасының күрделі және әр түрлі сипатта болатындығын аңғартатын біраз деректер жинақталды. Біріншіден, бір геннің өзі бірнеше белгіге қатарынан әсер ете алатындығы, екіншіден, бір белгіні кейде бірнеше ген бірігіп анықтайтындығы, яғни бұл жағдайда гендердің өзара әрекеттесетіндігі белгілі болды. Сонымен, организмнің көптеген белгілері мен қасиеттерінің фенотиптік көрінісі онтогенез (жеке даму) кезінде гендердің өзара әрекеттесуімен түсіндіріледі. Гендердің өзара әрекеттесу құбылысының ашылуы генетиканың әрі қарай дамуында маңызды орын алды. Осы занылықтың негізінде XIX ғасырдың аяғында неміс биологы А. Вейсман ұсынған организмнің тұқым қуалайтын факторларының мозаикасы (алалығы) туралы ұғым теріске шығарылды. Оның орнына организмнің кез келген белгісінің дамуы барысында генотип жүйесіндегі күрделі байланыстар мен өзара әрекеттесу туралы мәселе көтеріледі. Кейде бір геннің өзі екі немесе бірнеше белгілердің дамуына әсер етеді. Мұндай құбылысты геннің жан-жақты әсері деп атайды. Гендердің жан-жақты әсерінің биохимиялық негізі біршама жақсы зерттелген. Бір геннің бақылауымен түзілетін бір белок — фермент тек жалғыз ғана белгінің дамуын анықтап қоймайды. Сонымен қатар басқа да белгілер мен қасиеттердің дамуына қатысты биосинтез реакцияларына әсер етеді. Гендердің жан-жақты әсері көптеген организмдерде кездеседі. Гендердің әрекеттесуінің екі түрі бар: аллельді және аллельді емес. Аллельді түріне толымсыз доминанттылықты жатқызуға болады. Мысалы, қызыл және ақ түсті намазшамгүлдердің өзара будандастырғанда F1-де қызылт түсті будан алынған. Сол сияқты қызыл раушангүл мен ақ раушангүлді будандастырғанда F2-де қызылт түсті раушангүл алынды. Бұл екі аллельді гендер A мен a-ның өзара әрекеттесуінің нәтижесі деп қарастыру керек. Мұндай жағдайда доминантты ген рецессивті генге басымдылық көрсетеді. Ал, аллельді емес гендердің өзара әрекеттесуінің төрт типі бар: комплементарлы, эпистаз, полимерия және көп аллельдік.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

2. Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>	
<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p>	<p>044-81/11</p>	
<p>Әдістемелік өндеу</p>		<p>100 беттің 81 беті</p>

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Гендердің өзара әрекеттесуі.
2. Генетикалық жүйе.

№30 Сабак

5.1. Тақырыбы:Тұқым қуалайтын ауруларды алдын алу әдістері және емдеу жолдары.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Тұқым қуалайтын ауруларды алдын алу әдістерін білу.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар тұқым қуалайтын аурулардың емдеу жолдарын білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Тұқым қуалайтын аурулар - ата-аналарынан үрпақтарына берілетін аурулар. Тұқым қуалайтын аурулар гендік, хромосомалық және геногеномдық мутациялардың әсерінен генетикалық материалдың өзгеруіне байланысты қалыптасады.Генетикалық жіктеу бойынша тұқым қуалайтын аурулар:

моногендік;

хромосомалық;

мультифакторлық (полигендік) болып бөлінеді.

Моногенді аурулар генетикалық ақпарат жазылған құрылымдық гендердің мутацияға ұшырауынан туындейдьы. Бұл аурулардың үрпақтарға берілуі Г.Менделльдің тұқым қуалау заңдылықтарына сәйкес жүргетіндіктен мендельденуші тұқым қуалайтын ауру деп аталады. Моногенді түрі аутосом.-доминантты (арахнодактилия, брахидаактилия, полидактилия, т.б. дерпттер), аутосом.-рецессивті (екі, кейде үш немере ағайынды некелескен адамдар арасында жиі

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 82 беті

кездеседі; агаммаглобулинемия, алкаптонурия, т.б. дертер) және жыныстық X- және У-хромосомалармен тіркескен (генге байланысты ерек ауырады, ал ауруды әйел адам тасымалдайды; гемофилия, т.б. дертер) тұқым қуалайтын аурулар болып бөлінеді.Хромосомалық аурулар геномдық (хромосомалар санының өзгеруі) және хромосомалық (хромосомалар құрылсының өзгеруі) мутацияларға байланысты калыптасады. Жиі кездесетін хромосома ауруларының қатарына трисомиялар жатады. Бұл кезде хромосома жұптарының бірінде қосымша 3-хросома пайда болады. Мысалы, Даун ауруында аутосом. 21-жұп бойынша трисомия болса, Патау синдромында 13-жұпта, Эдварс синдромында 18-жұбында болады. Гаметогенезде мейоздық бөлінудің бұзылуына байланысты әйелдерде жыныстық X – хромосомалардың біреуі болмаса, Шерешевский-Тернер синдромы, керісінше бір хромосом артық болса – трипло-X (ер адамдарда Клайнфельтер) синдромының қалыптасуына әкеледі. Жасы 35-тен асқан әйелдердің бала көтеруінде нәрестелердің хромосом. аурумен туу қауіптілігі жоғары болады.Мультифакторлық аурулар бірнеше геннің мутацияға ұшырауы мен өзара әрекеттесу нәтижесінде, ауруға бейімделуі артқан кезде және қоршаған орта факторларының әсеріне байланысты туындайды.

Мұндай ауруларға

подагра;

қант диабеті;

гипертония;

асқазан және ішектің ойық жарасы;

атеросклероз;

жүректің ишемия ауруы, т.б. жатады.

Тұқым қуалайтын аурулардың бұл түрінің пайда болу себебі әлі толықтай анықталған жоқ. Тұқым қуалайтын ауруларды клиникалық жіктеу патологиялық өзгерістерге ұшыраған органдар мен жүйелер бойынша жүргізіледі. Мысалы, жүйке және эндокриндік жүйенің, қан айналым жүйесінің, бауырдың, бүйректің, терінің, т.б. органдардың тұқым қуалайтын аурулары деп жіктеледі. Республикада тұқым қуалайтын ауруларды анықтау, емдеу жұмыстарымен неврология, терапия, хирургия клиникалар мен ауруханалар айналысады.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Корнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер.

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.

2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С

3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с

4. Бурунбетова, К. К. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. К. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.

5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019

6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С

7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 83 беті

колледждерге арн. окулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Окулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дауір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Тұқым қуалайтын аурулар.

2. Тұқым қуалайтын ауруларды емдеу.

№31 Сабак

5.1. Тақырыбы: Тұқым қуалаушылықтың негізгі заңдылықтары.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Ген теориясы және Т.Морган тәжірибелері туралы білу.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар тұқым қуалаушылықтың негізгі заңдылықтарын білу.

Ұйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакта қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакта дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: XIX ғасырдың сонында клетка құрылсының зерттелуіне байланысты ядро мен оның құрамындағы хромосомалардың тұқым қуалаушылыққа қатысы бар екені анықталды. 1883 жылы белгиялық зоолог Э.Бенеден мейиз процесіндегі редукциялық бөліну аталақ және аналық хромосомалардың ажырауына байланысты деп жорамалдады.

Мендель заңдарын кейін 1902—1903 жылдары В.Сэттон редукциялық бөліну және ұрықтану кезіндегі хромосомалардың тәртібі мен будан ұрпақтардағы белгілердің тәуелсіз ажырауының арасында байланыс бар екенін анықтады. Өзінің “Хромосомалар және тұқым қуалаушылық” деген еңбегінде хромосомалардың цитологиялық түрғыдан алғанда Мендель анықтаған тұқым қуалау факторларының таралуына сәйкес келетіндігін көрсетті. 1905 жылы Э.Вильсон жынысты анықтаудың хромосомалық негізін сипаттады.

Т.Морган заңдылықтары. Американдық генетик Т.Морган тұқым қуалаушылықтың хромосомалық теориясының негізін қалады. Мендельдің үшінші заңы —“Белгілердің тәуелсіз ажырауың гендердің әр түрлі жүп хромосомаларда орналасуына байланысты болады. Алайда, кез келген организмдерге тән гендер саны хромосома санынан әлдеқайда артық болады. Мұндай жағдайда ол гендердің тұқым қуалауы немесе белгілердің ұрпақтан-ұрпаққа берілуі қалай жүреді деген сұрақ туады. Бұл сұрақтың жауабын Т.Морган 1910—1915 жылдары өзінің шекірттерімен бірге жеміс шыбыны — дрозофилага жүргізген тәжірибелерінің нәтижесінде анықтады. Дрозофилада шыбыны — генетикалық зерттеулер жүргізуге ете қолайлы объект. Себебі, оның хромосомаларының диплоидты жиынтығы 8, ал гаплоидты жиынтығы төртеу. Зертханалық жағдайда +25Ә жылдылықта дарақтардың әр жұбынан пробиркада өсіріп, 14—15 күн сайын 100-ге жуық ұрпақ алуға болады. Морган бір хромосомада орналасқан гендердің бір-бірінен ажырап кетпей, көбіне бірге тұқым қуалайтынын анықтады. Оны мына тәжірибеден көз жеткізуге болады. Р. BBVV жетік қанатты сұр шыбын мен bbvv шала қанатты қара шыбынды алып будандастырды. Сонда бірінші F1 ұрпақтағы будандық дарақтардың барлығы біркелкілік заңына сәйкес генотипі BbVv дигетерозиготалы, фенотипі бойынша жетік қанатты сұр денелі шыбындар болып шықты. Морган осы бірінші ұрпақтағы дигетерозиготалы аналық шыбынды қайтадан шала қанатты қара

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 84 беті

денелі аталық шыбынмен кері будандастырғанда, екінші ұрпақта төрт түрлі фенотиптері бар дарақтар алған (113-сурет). Олардың пайыздық мөлшерлері әр түрлі: 41,5% жетік қанатты сұр денелі, 41,5% шала қанатты қара денелі шыбындар, ал 8,5% шала қанатты сұр денелі және 8,5% жетік қанатты қара денелі шыбындар болған.

Демек, дрозофиланың 17%-ы ата-аналарына мұлде ұқсамай жаңа белгілерге ие болған. Ендеше, ата-аналарына ұқсас жетік қанатты сұр шыбын мен шала қанатты қара шыбының бірдей қатынаста болуы, яғни 83%-ы осы аталған белгілерді анықтайтын гендердің бірлесіп, тіркес тұқым қуалайтынын көрсетеді. Бұл құбылысты — Морган гендердің тіркесуі немесе тіркесіп тұқым қуалау заңы деп атады. Бір хромосоманың бойында орналасқан және тіркесіп тұқым қуалайтын гендер тобы тіркесу топтарын құрайды. Тіркесу топтарының саны хромосомалардың гаплоидты жиынтығына сәйкес келеді. Мысалы, дрозофила шыбынында — 4 тіркесу тобы, асбұршақта — 7, жүгеріде — 10, ал адамда 23 тіркесу тобы болады.

Мендель тәжірибелерінде көрсетілгендей, аллельді емес гендер бір-бірінен толық тәуелсіз болу үшін олар әр түрлі хромосомаларда орналасуы керек. Сонда ғана олар мейоз кезінде тәуелсіз ажырай алады. Бірақ кез келген әукариотты организмде гендердің саны хромосомалардың санынан артық болады. Мысалы, XX ғасырдың бас кезінде Морган және оның шәкірттері дрозофиланың шыбыннан жүзделген генді ашты. Қазіргі кезде оның төрт жұп хромосомасында 7000-дай ген бар екені белгілі. Адамның 46 хромосомасында 50 мындағы ген болады деген болжам бар.

Кроссинговер. Ұқсас жұп хромосомаларды бойлай бірнеше аллельді гендердің орналасатындығы анықталған. Кейде осы жұп хромосомалар айқасып, нәтижесінде X тәрізді фигуralар (пішіндер) — хиазмалар пайда болады. 1911 жылы Морган ашқан бұл құбылысты хромосомалардың айқасуы немесе кроссинговер деп атады. 114-суретте хромосомалардың айқасуы мен оларда болатын гендердің жаңа үйлесімдері көрсетілген. Бір хромосомада орналасқан екі ген (қызыл хромосомалардағы ақ дақтар) айқасу нәтижесінде әр түрлі ұқсас хромосомаларға ауысады.

Кроссинговердің нәтижесінде гендердің алмасуы жүреді, соған байланысты сапа жағынан мұлде жаңа хромосомалар түзіледі. Демек, ұрықтану кезінде хромосомаларда гендердің жаңа үйлесімдері пайда болады. Мысалы, Морган дрозофиланың шыбынына тәжірибе жасағанда 17%-ы ата-аналарына ұқсамайтын, жаңа белгілері бар шыбындар болып шыққан. Ол белгілер: шыбындардың 8,5%-ы жетік қанат, қара дененің болуы, 8,5%-ы шала қанат пен сұр дененің пайда болуы. Ол клетканың мейоздық бөлінуі кезінде хромосомалардың бір-бірімен айқасып, сәйкес үлескілерімен алмасуының нәтижесі болып есептелінеді.

Бір хромосоманы бойлай орналасқан аллельді емес гендердің алмасу жиілігі сол гендердің ара қашықтығын көрсетеді. Гендер неғұрлым бір-біріне жақын орналасса, соғұрлым олардың тіркесуі мүмкіндігі артып, алмасуға ұшырауы сирек байқалады. Керісінше, бір-бірінен алшақ орналасқан гендердің тіркесіп тұқым қуалауы төмендеп алмасуға жиірек ұшырайтындығы байқалған. Хромосомалардың айқасуына байланысты гендердің алмасуы үнемі болып тұрады.

Мұны Морган өз шәкірттерімен бірге дәлелдеп, хромосомалардың генетикалық картасын жасады. Ол картада гендердің орналасу ретін көрсетті (оны келесі сабакта қарастырасындар).

Кроссинговерге ұшырған хромосомалары бар гаметалар кроссоверлі, ал ұшырамаған хромосомаларды кроссоверленбеген деп атайды. Хромосомалардың айқасу мөлшерін, кроссоверлі дарақтардың пайызын үрпақтың жалпы санына шағып есептейді. Айқасудың өлшем бірлігі ретінде оның бір пайызға тең мөлшері алынады. Оны Т.Морганның құрметіне морганида кейде сантиморган деп атайды. Мысалы, жүгерінің екі сорт тармағын (линиясын) будандастырғанда барлығы 1000 дән алынса, оның 36-сы кроссоверлі болған.

Морган өз шәкірттерімен бірге дрозофиланың шыбынына тәжірибе жасаудың нәтижесінде “тұқым қуалаушылықтың хромосомалық теориясын” ашты.

Бұл теорияның негізгі қағидалары мынадай:

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 85 беті

- Гендер хромосомада бір сзықтың бойымен тізбектеле орналасқан. Әр геннің хромосомада нақтылы орны (локус) болады.
- Бір хромосомада орналасқан гендер тіркесу топтарын құрайды. Тіркесу топтарының саны сол организмге тән хромосомалардың гаплоидты санына сәйкес келеді.
- Ұқсас хромосомалардың арасында аллельді гендердің алмасуы жүреді.
- Хромосомадағы гендердің ара қашықтығы айқасу жиілігіне тұра пропорционал.

Жана тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; казак тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
- Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
- Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
- Бурунбетова, К. К. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / К. К. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
- Қоштаева С.К., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
- Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
- Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының құйымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

- Тұқым қуалаушылықтың хромосомалық теориясы.
- Кроссинговер.

№32 Сабак

5.1. Тақырыбы: Популяциялық генетика негіздері.

Сағат саны: 2сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Популяциялық генетика және Х. Вайнберг заңын білу.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушылар популяциялық генетика негіздері заныңдықтарын білу.

Үйимдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 86 беті

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: заңы Харди-Вайнберг, сондай-ақ Харди-Вайнберг принципі немесе тепе-тендік деп аталады, дамымайтын жыныстық көбеюі бар гипотетикалық диплоидты популяцияны сипаттайтын математикалық теоремадан тұрады - аллель жиіліктері ұрпақтан ұрпаққа өзгермейді. Бұл принцип популяцияның тұрақты болуы үшін қажетті бес шартты көздейді: гендер ағымының болмауы, мутациялардың болмауы, кездейсоқ жұптасу, табиғи сұрыпталудың болмауы және популяцияның шексіз үлкендігі. Осылайша, бұл күштер болмаған жағдайда популяция тепе-тендікте қалады. Жоғарыда аталған болжамдардың кез-келген орында маған кезде өзгеріс орын алады. Осы себепті табиғи сұрыпталу, мутация, миграция және генетикалық дрейф төрт эволюциялық механизм болып табылады. Осы модельге сәйкес, популяцияның аллель жиілігі болған кезде B 0,5, генотип жиіліктері болады B^2 , $2Bb$ 0,3, b^2 0,2.

Біз Харди-Вайнберг тепе-тендігін белгілі бір қызығушылық аллельдерінің жиілігін есептеу кезінде қолдана аламыз, мысалы, адам популяциясындағы гетерозиготалардың үлесін бағалау үшін. Біз сондай-ақ популяцияның тепе-тендікте тұрган-тұрмағандығын тексеріп, сол жиынтыққа күштер есепті деңеген гипотезалар ұсына аламыз.

Харди-Вайнберг қағидасы 1908 жылы туды және оның атын ғалымдар Г.Х. Сол тұжырымдарды өз бетінше жасаған Харди мен В. Вайнберг. Бұған дейін 1902 жылы Удный Юль атты тағы бір биолог проблеманы шешкен болатын. Юл екі геннің жиынтығынан басталды, онда екі аллельдің жиілігі 0,5 және 0,5 болды. Биолог жиіліктер келесі ұрпақ кезінде сақталғанын көрсетті. Юл аллель жиіліктерін тұрақты ұстауға болады деңеген тұжырым жасағанымен, оның интерпретациясы тым сөзбе-сөз болды. Ол тек тепе-тендік күйі жиіліктер 0,5 мәніне сәйкес болған кезде табылды деп сенді. Юле өзінің роман жаңалықтарын қызу талқылады R.C. Пуннетт - генетика саласында әйгілі «Пуннетт алаңының» өнертабысымен кең танымал. Пуннетт Юльдің қате екенін білгенімен, оны дәлелдеудің математикалық әдісін таппады. Осы себепті, Пуннетт математик досы Хардиге хабарласты, ол оны бірден шеше алды, Юль сияқты 0,5-тің бекітілген мәні емес, жалпы айнымалыларды қолдана отырып есептеулерді қайталады.

Популяцияның генетикасы.

Популяция генетикасы Чарльз Дарвиннің эволюция теориясын табиғи сұрыптау мен Менделевианың біріктіріп, популяциялардағы аллельдік жиіліктердің өзгеруіне әкелетін күштерді зерттеуге бағытталған. Бұғынгі таңда оның принциптері эволюциялық биологияның көптеген аспектілерін түсінудің теориялық негізін ұсынады. Популяция генетикасының шешуші идеяларының бірі - бұл Харди-Вайнберг принципімен түсіндірілген белгілердің салыстырмалы көтігі мен оны реттейтін аллельдердің салыстырмалы молдығының өзгеруі арасындағы байланыс. Шын мәнінде, бұл теорема популяция генетикасының тұжырымдамалық негізін ұсынады. Популяциялық генетика тұрғысынан эволюция тұжырымдамасы келесідей: ұрпақ бойына аллельді жиіліктердің өзгеруі. Өзгеріс болмаған кезде эволюция болмайды.

Харди-Вайнберг тепе-тендігі деңегінің негізі? Харди-Вайнберг тепе-тендігі - бұл гендердің және аллельдік жиіліктердің ұрпақ бойындағы мінез-құлқын көрсетуге мүмкіндік беретін нөлдік модель. Басқаша айтқанда, бұл нақты шарттар сериясындағы популяциялардағы гендердің мінез-құлқын сипаттайтын модель. Харди-Вайнберг теоремасында оның аллельдік жиілігі TO (доминантты аллель) әріппен ұсынылған B , ал аллельді жиілігі дейін (рецессивті аллель) әріппен ұсынылған b . Күтілетін генотип жиіліктері B^2 , $2Bb$ 0,3, b^2 0,2. Гетерозиготалы (Aa) және гомозиготалы (aa) рецессивті (aa) сәйкесінше. Егер бұл локуста тек екі аллель болса, онда екі аллельдің жиіліктерінің қосындысы міндетті түрде 1-ге тең болуы керек ($p + q = 1$). Биномдық кеңейту ($p + q$)² генотип жиілігін білдіреді $B^2 + 2Bb + b^2 = 1$.

Популяцияда оны құрайтын индивидтер ұрпақ туғызы үшін бір-біріне араласады. Жалпы алғанда, біз осы репродуктивті циклдың маңызды аспектілерін көрсете аламыз: гаметалар өндірісі,

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 87 беті

олардың зигота пайда болуы үшін бірігіүі және жаңа ұрпақты қалыптастыру үшін эмбрионның дамуы. Келтірілген оқиғалардан менделік ген процесін байқай аламыз деп елестетіп көрейік. Біз мұны аллельдің немесе генотиптің жиіліктің ұлғаятының немесе азаятының және неге екенін білгіміз келетіндіктен жасаймыз. Популяцияда гендер мен аллельдік жиіліктер қалай өзгеретінін түсіну үшін біз тышқандар жиынтығының гаметалар өндірісін қадағалаймыз. Біздің гипотетикалық мысалда жұптары кездейсоқ пайда болады, мұнда барлық сперматозоидтар мен жұмыртқалар кездейсоқ араласады. Тышқандарға қатысты бұл болжам шындыққа жанаспайды және есептеулердің женелдешу үшін женелдешу болып табылады. Алайда кейбір жануарлар топтарында, мысалы, кейбір эхинодермаларда және басқа су организмдерінде гаметалар сыртқа шығарылып, кездейсоқ соқтығысады. Тышқандардың бірінші ұрпағы. Енді, назарымызды екі аллельден тұратын белгілі бір локусқа аударайық: ТО Y дейін. Грегор Мендель шығарған заң бойынша әр гамета A локусынан аллель алады, ал жұмыртқа жасушалары мен сперматозоидтардың 60% аллель алады делік. ТО, ал қалған 40% аллель алды дейін. Демек, аллель жиілігі TO 0,6 және аллельдік дейін 0,4 құрайды. Зиготаның пайда болуы үшін гаметалардың бұл тобы кездейсоқ түрде кездеседі. Олардың мүмкін үш генотиптің әрқайсысының пайда болу ықтималдығы қандай? Ол үшін ықтималдықтарды келесідей көбейту керек:

Генотип AA: $0,6 \times 0,6 = 0,36$.

Генотип Aa: $0,6 \times 0,4 = 0,24$. Гетерозигота жағдайында оның пайда болуы мүмкін екі формасы бар. Сперматозоидтар аллельді алып жүретін бірінші TO аллельдің жұмыртқасы дейін, немесе кері жағдайда, сперматозоидтар дейін және ұрық жұмыртқасы TO. Сондықтан $0,24 + 0,24 = 0,48$ қосамыз.

Генотип aa: $0,4 \times 0,4 = 0,16$.

Тышқандардың екінші ұрпағы

Енді осы зиготалар дамып, қайтадан гаметалар шығаратын ересек тышқандарға айналады деп елестетіп көрейік, аллель жиіліктері алдыңғы буынмен бірдей немесе өзгеше болады деп күтер ме едік? Генотип AA гаметалардың 36%, ал гетерозиготалар гаметалардың 48%, ал генотип түзіледі aa 16%. Жаңа аллель жиілігін есептеу үшін гомозиготалы және гетерозиготаның жартысын қосамыз, келесідей:

Аллель жиілігі TO: $0,36 + \frac{1}{2} (0,48) = 0,6$.

Аллель жиілігі дейін: $0,16 + \frac{1}{2} (0,48) = 0,4$.

Егер оларды бастапқы жиіліктермен салыстыратын болсақ, олардың бірдей екенін түсінеміз. Демек, эволюция тұжырымдамасына сәйкес, ұрпақ бойында аллель жиіліктерінде ешқандай өзгерістер болмағандықтан, популяция тепе-тендікте болады - ол дамымайды.

Харди-Вайнберг тепе-тендік жорамалдары.

Аллель жиілігі ұрпақ бойында тұрақты болып тұруы үшін алдыңғы популяция қандай шарттарды орындауы керек? Харди-Вайнберг тепе-тендік модельінде эволюцияланбайтын популяция келесі болжамдарға сәйкес келеді: Халық шексіз көп. Гендер дрифтінің стохастикалық немесе кездейсоқ әсерін болдырмау үшін популяция мөлшері бойынша өте үлкен болуы керек. Популяциялар аз болған кезде, гендер дрейфинің әсері (аллель жиіліктерінің кездейсоқ өзгеруі, бір ұрпақтан екінші ұрпаққа) іріктеу қателігінен әлдеқайда көп болады және белгілі бір аллельдердің фиксациясына немесе жоғалуына әкелуі мүмкін.

Гендердің ағымы жоқ. Миграция популяцияда жоқ, сондықтан ген жиілігін өзгерте алатын аллельдер келе де, кете де алмайды.. Мутация жоқ. Мутациялар - ДНҚ тізбегіндегі өзгерістер және олардың әр түрлі себептері болуы мүмкін. Бұл кездейсоқ өзгерістер популяциядағы генофондты хромосомаларға гендерді енгізу немесе жою арқылы өзгерtedі.

Кездейсоқ жұптары. Гаметаларды араластыру тінтуір мысалында қолданылған болжам сияқты кездейсоқ түрде жүргізілуі керек. Сондықтан популяциядағы жеке адамдар арасында серіктес таңдау болмауы керек, оның ішінде инбридинг (туысқан адамдардың көбеюі). Жұптары кездейсоқ

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 88 беті

болмаған кезде аллельдік жиіліктің бір үрпақтан екінші үрпаққа өзгеруіне әкелмейді, бірақ ол күтілетін генотип жиілігінен ауытқу тудыруы мүмкін.

Популяция ішіндегі аллель жиілігін өзгерте алатын әртурлі генотиптері бар адамдардың дифференциалды репродуктивті табысы жоқ. Басқаша айтқанда, гипотетикалық популяцияда барлық генотиптердің көбею және тіршілік ету ықтималдығы бірдей. Егер халық осы бес шартты қанағаттандырмаса, оның нәтижесі эволюция болады. Әрине, табиғи популяциялар бұл болжамдарға сәйкес келмейді. Сондықтан, Гарди-Вайнберг моделі ген мен аллельдік жиіліктің шамамен бағаларын жасауға мүмкіндік беретін нөлдік гипотеза ретінде қолданылады. Осы бес шарттың жоқтығынан басқа, халықтың тепе-тендікте болмауының басқа да себептері болуы мүмкін. Бұлардың бірі қашан болады локустар жыныстық катынаска немесе сегрегациядағы бұрмалаушылық құбылыстарына байланысты немесе мейоздық диск (геннің немесе хромосоманың әрбір көшірмесі келесі үрпаққа бірдей ықтималдылықпен берілмеген кезде). Мәселелер шешілді. Фенилкетонурия тасымалдаушыларының жиілігі. АҚШ-та шамамен 10000 жаңа туылған нәрестенің біреуінде фенилкетонурия деп аталатын ауру бар. Бұл бұзылыс метаболикалық бұзылыстағы рецессивті гомозиготаларда ғана көрінеді. Осы мәліметтерді біле отырып, ауруды тасымалдаушылардың түрғындар арасында жиілігі қандай?

Харди-Вайнберг теңдеуін қолдану үшін серіктес таңдау патологияға байланысты генмен байланысты емес және инбриидинг жоқ деп ойлауымыз керек. Сонымен қатар, біз АҚШ-та миграциялық құбылыстар жоқ, жаңа фенилкетонурия мутациясы жоқ, ал көбею мен тіршілік ету ықтималдығы генотиптер арасында бірдей деп болжаймыз.

Егер жоғарыда айтылған шарттар дұрыс болса, біз Харди-Вайнберг теңдеуін есепке сәйкес есептеулер жүргізу үшін қолдана аламыз. Біз 10000 туылған сайын аурудың бір жағдайы болатынын білеміз, сондықтан $ne^2 = 0.0001$ және рецессивті аллельдік жиілігі осы мәннің квадрат түбірі болады: 0.01 . Қалай $p = 1 - ne$, Біз міндеттіміз 0.99 құрайды. Енді бізде екі аллельдік жиілігі бар: 0.01 және 0.99 . Тасымалдағыштардың жиілігі 2 деп есептелетін гетерозиготалардың жиілігін білдіредір. $2pq = 2 \times 0.99 \times 0.01 = 0.0198$. Бұл халықтың шамамен 2% -на тең. Есіңізде болсын, бұл тек шамамен алынған нәтиже.

Харди-Вайнбергте келесі популяция тепе-тендікке ие ме?

Егер біз популяциядағы әрбір генотиптің санын біletін болсақ, онда ол Харди-Вайнберг тепе-тендігінде болса, қорытынды жасауға болады. Осы типтегі мәселелерді шешудің қадамдары келесідей: Байқалған генотип жиілігін есептеңіз (D, H, Y, R)

$$\text{Аллель жиілігін есептеңіз} (6Y \text{ не}) = D + \frac{1}{2} H, q = R + \frac{1}{2} H$$

Күтілетін генотип жиілігін есептеңіз ($62, 2$ неге және ne^2) Күтілетін сандарды есептеңіз ($62, 2$ неге және ne^2), бұл мәндерді жалпы жеке адамдар санына көбейту. Күтілген сандарды тестпен бақыланғандармен салыстырыңыз X^2 Пирсон туралы. Көбелектер популяциясы. Мысалы, біз көбелектердің келесі популяциясы Харди-Вайнберг тепе-тендігінде екенін тексергіміз келеді: гомозиготалы доминантты генотипке ие 79 адам бар (AA), Гетерозиготаның 138 (Aa) және 61 рецессивті гомозиготалы (aa). Бірінші қадам - байқалған жиіліктерді есептеу. Біз мұны генотипке келетін даралардың санын жеке даралардың жалпы санына бөлу арқылы жасаймыз:

$$D = 79/278 = 0,28$$

$$H = 138/278 = 0,50$$

$$R = 61/278 = 0,22$$

Жақсы жұмыс істегенімді тексеру үшін бұл бірінші қадам, мен барлық жиіліктерді қосамын және ол 1 беруі керек. Екінші қадам - аллель жиілігін есептеу.

$$6 = 0,28 + \frac{1}{2} (0,50) = 0,53$$

$$ne = 0,22 + \frac{1}{2} (0,50) = 0,47$$

Осы мәліметтер арқылы мен күтілетін генотип жиілігін есептей аламын ($62, 2$ неге және ne^2)

$$62 = 0,28$$

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 89 беті

$$2pq = 0,50$$

$$ne^2 = 0,22$$

Күтілетін сандарды жеке адамдар санына көбейте отырып есептеймін. Бұл жағдайда бақыланатын және күтілетін даралардың саны бірдей, сондықтан мен популяция тере-тендікте деген қорытынды жасай аламын.

Алынған сандар бірдей болмаған кезде, мен аталған статистикалық тестті қолданым керек (X^2 Пирсон).

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. Қ. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жаканов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Харди-Вайнберг заны.

2.Х.Вайнберг тәжірибесі.

№33 Сабак

5.1. Тақырыбы: Адамның экологиялық генетикасы.Фармакогенетика.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Фармогенетика байланысты жалпы мәселелерді қарастыру және түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері: Білім алушылар адамның экологиялық генетикасы заңдылықтарын білу.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 90 беті

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жана сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Жалпы мәселелер. Адамның экологиялық генетикасы- мекен орта факторларының тұқым қуалаушылыққа тигізетін әсерлерін зерттейді. Орта факторлары генотиптің құрылымына және қызметіне екі түрлі әсер етуі мүмкін: арнағы (спецификалық) факторлардың ағзаға әсер етуі салдарынан белгілі бір аллельдер әрекетінің байқалуы өзгереді; даралардың және популяциялардың генетикалық материалдары өзгереді;

Бірінші типті әсерлер жеке адамдар деңгейінде патологиялық реакциялардың (аурулардың), ал популяциялық деңгейде- ортаға жақсы не нашар бейімделуі (адаптациялануы, жерсінуі) құйінде байқалуы мүмкін. Орта факторлары әсерлерінен аллельдердің патологиялық байқалуын экогенетикалық реакциялар немесе экогенетикалық аурулар деп аталады. Екінші типті әсерлерге қоршаған орта факторлары индукциялаған мутациялық құбылыс пен сұрыптауды жатқызамыз. Бұл екі құбылыс адамдардың тұқым қуалаушылық өзгергіштігі қарқынының жеке дара және популяциялық деңгейлерде жоғарылауына алып келеді.

Адамның экологиялық генетикасының негізі болып эволюция құбылысының жалпыбиологиялық заңдылықтары саналады. Генотиптердің өзгеруі ағзаларының (популяцияның) өзгеруіне алып келеді, ал популяциядағы сұрыптау популяция генофондың қалыптастырады. Демек, бір биологиялық түрдің, сол сияқты адамдардың, эволюциясы- оның генотиптерінің эволюциясы болып табылады. Эволюция құбылысының негізі болып саналатын өзгергіштіктің бірден-бір көзі болып мутациялар саналады. Биологиялық түрледің маңызды және тұрақты сипаттамаларының бірі- нақтылы орта жағдайларында олардың мутациялық құбылысының тұрақты және оптимальды деңгейде болуы. Қоршаған орта популяциялардың не даралар тобының тұқым қуалаушылық ерекшеліктеріне қарай олардың сұрыпталуына, тірі қалуына, "тұлденіп" дамуына алып келеді. Биологиялық тұрақты түрлерде мутациялық құбылыс пен сұрыптау арасында унемі тере-тендік байқалып тұрады. Адам эволюциясы барысында оның мекен ордасы (климат, қорек, от, киім, мекенжай, т.б.) унемі өзгеріп отырған. Бұл өзгерістерге адам ағзасы бір жағынан генотиптерінің өзгеруі нәтижесінде бірте-бірте жайлар бейімделіп келген. Мұның бәрі жұзмындаған жылдар бойына адамның биологиялық болмысын қалыптасытырып, адамның қоршаған ортаға жеъкілікті дәрежеде бейімделуіне алып келді.

Қазіргі кезде адамның тіршілік ортасы тез қарқынмен және кең көлемде өзгеруде, ал адамның тұқым қуалаушылығы, популяциялық деңгейде, осыншама тез өзгере алмайды. Сондықтан да қазіргі кезеңде адам популяцияларында мутациялық құбылыс пен сұрыптау деңгейі едәуір жоғарылады. Эволюция барысында адам популяцияларында унемі байқалып отыратын мутациялық, генетикалық-автоматтық (гендердің дрейфі) құбылыс және сұрыптау салдарынан кең көлемді балансты полиморфизм қалыптастырылған. Қазіргі адам популяцияларында оның көлемі өте үлкен. Мысала, адамның антигендік, ферменттік, рецепторлық және басқа-да молекулалық-биохимиялық тұрпатын анықтайтын гендердің көмеге деңгендегі 25%, яғни 25000 гені, 2 не одан да көп аллельдерден тұратын полиморфтық жүйе құйінде кездеседі, демек жеке генотиптер вариациясы 2нің 25000 дәрежесіне тең. Мұндай көптүрліліктің қаншалықты үлкендігіне көз жеткізу үшін мынаны ескерген жөн: тек 25 полиморфы жүйенің вариациялары (2-нің 25 жәрежесіне тең) бұкіл ғаламшарды мекіндейтін адамдар санына тең (6 миллиардтан астам) әртүрлі жеке генотиптерді пайда етер еді. Адамның ферменттік жүйелерінің, тасымалдаушы белоктарының, антигендерінің және жасуша рецепторларының көптеген вариациялары ағзадағы химиялық заттардың метаболизмдерінің, биологиялық агенттерге не физикалық факторларға көрі жауап реакцияларының жеке ерекшеліктерін туғызды. Осылардың бәре адам экогенетикасының зерттеу объектілері болып саналады. Адам экогенетикасы XX ғасырдың 50 жылдарынан бастап дамып келеді. Бұл жылдары адам ағзасында кейбір ферменттердің жетіспеушілігі салдарынан дәрі-дәрмектерге қарсы тұқым қуалайтын патологиялық реакциялар байқалған. Бұл құбылысты

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 91 беті

сипаттау үшін неміс генетигі Ф.Фогель фармакогенетика деген терминді қолдануды ұсынды. Адам экогенетикасын зерттеулер соңғы жылдары адамның мекен ортасының "жаңа", бұрын кездеспеген факторлармен (дәрі-дәрмектер, пестицидтер, тамақ қоспалары, т.б.) ластануы нәтижесінде жеделдетіледі. Бұрын адамдар бұл заттармен тіпті жана спаған, сондықтан да бұл заттарға қарсы сұрыптау болмаған. Кейбір аллельдер гендердің дрейфі не басқа да себептер нәтижесінде популяцияда жинақталуы мүмкін, бірақ олар ұзақ уақыт "ұнсіз" күйде болып фенотиптік байқалмаған. Ал, жаңа жағдайларда олар активтеніп фенотиптік байқалуын көрсетуі мүмкін.

Бұрын "ұнсіз" күйде болып келген гендердің жаңа экологиялық факторлар әсерінен активтенуін-факторлардың экогенетикалық әсері деп атайды. Экогенетикалық аурулардың қалыптасуының популяциялық- генетикалық түсіндірмесі. Қазіргі кезде ағзалардың орта факторлары әсерлеріне тұқым қуалайтын реакциялары тек қана дәрі-дәрмектерге ғана емес, сол сияқты физикалық факторларға, тамақтарға, әсіресе тамақтарға қосылған қоспаларға, атмосфера ластануына, кәсіби зиянды факторларға да байқалған. Сыртқы орта факторларның әрекеттеріне ағзаның генетикалық реакцияларының ерекшеліктерін клиникалық-генаеалогиялық, егіздерді зерттеу немесе популяциялық-статистикалық әдістер арқылы зерттеуге әбден болады. Сыртқы орта әрекеттеріне ағзаның тұқым қуалайтын патологиялық реакциялары

Ағзаның орта факторлары әсеріне өте жоғары сезімтал болуының негізі болып кейбір арнайы (спецификалық) мутациялар саналады. Ортанды зиянды факторлары барлық адамдарды зақымдамай, тек кейбір осы мутацияларға генетикалық бейімді ағзаларды ғана зақымдайды. Адам ағзасына енген химиялық қосылыстардың метаболизмінің (юиотрансформациясының) генетикалық тұрғыдан бақыланатыны белгілі. Ағзаға енген химиялық заттардың биотрансформациясына қатысатын патологиялық экогенетикалық реакцияларды қалыптастыратын полиморфтық локустарға- цитохром Р-450, N-ацетилтрансфераза, кан сарысуының параксоназы және холинэстеразасы, глюкоза-6-фосфат-дегидрогеназа, лактоза, протеиназ ингибиторы т.б. жатады.

Экогенетикалық реакциялар кейбір сирек кездесетін мутантты аллельдер не полиморфты жүйелер арқылы, сол сияқты бір немесе бірнеше гендер әрекеті нәтижесінде бақылау мүмкін.

Фармакогенетика- адам ағзасының дәрі-дәрмек әсерлеріне қарсы тұқым қуалайтын реакцияларын зерттейді. Адамдардың кез- келген фармакогенетикалық реакциялары адам популяциясында қазіргі кезде қолданылатын фармакологиялық заттарды қолданғанға дейін эволюция процесінде қалыптасқан кең көлемді генетикалық полиморфизмі негізінде дамиды. Қолданылатын дәрі-дәрмектердің тиімділігі мен қосымша әсерлері әртүрлі топтарда және ағзаларда түрліше болатындығы дәрігерлік практикан белгілі. Ағзаға дәрі-дәрмектердің стандартты дозасын енгізгеннен кейін оның қандағы концентрациясы бір адамдарда оптиумнан (тиімді доза) төмен болса, яғни әсер етпесе, екінші біреуларде улау деңгейіне жетер еді.

Дәрі- дәрмектердің ағзадағы тағдыры оның биотрансформациялануына немесе оның сінірліуіне, таралу (мүшелерге, ұлпаларға, жаушаларға, оғаннелаларға), рецепторлармен өзара әрекеттесу, метаболизм және ағзадан шығарылу құбылысына байланысты. Осы фармакокинетикалық құбылыстардың әрбір кезеңдері генетикалық тұрғыдан бақылауда болатыны, яғни арнайы емес ферменттердің қатысуымен жүретіні сөзсіз. Адам популяциясында кең көлемді балансты полиморфизм болатының ескерсек әрбір дәрі- дәрмектің фармакинетикалық кезеңдердегі тағдыры полиморфты ферменттер немесе белок жүйесімен байланысты екені өзінен- өзі түсінікті. Безгекже қарсы препараттарды (примахин, дифенилсульфан, сульфониламидтер, көк толуидин т.б.) қабылдау әритроциттердің гемолизденуіне (еруіне) алып келеді. Фармакогеникалық аурудың тағы бір түрі- гипертермия рагі. Ол доминантты тип арқылы тұқым қуала"ды деп болжалады. Бұл аурудың қоздыруыш факторлары болып кейбір инголяциялық анестетиктер (флоротан, этил эфири, метоксифлуран) саналады. Ауру адамдардың дене температурасы 44 градусқа дейін көтеріледі. Және тахикардия, демалудың жиілеуі, гипоксия, ацидоз, гипокалиемия, гипокальцемия т.б.

ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 92 беті

байқалады. Осындай 180 ауру анықталып, олардың 60% жүректің тоқталуы салдарынан дүние салған. Болашақтағы адамдардың денсаулығын сақтауда адам экогенетикасының маңызы еселеніп өсетіні сөзсіз. Себебі, профилактикалық медицина- адам экогенетикасы тұжырымына сай әрбір даралардың қалыпты тіршілік етуі биохимиялық полиморфизмнің патологиялық экогенетикалық әсерлерінің алдын- алуы үшін ең қолайлы жағдайларды қалыптастыруға бағытталады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5. Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6. Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Қуандықов, Е. Ө. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. Ө. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. Қ. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- 2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>
- 3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 2646. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7. Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1. Адамның экологиялық генетикасы.
- 2.Фармакогенетика.

№34 Сабак

5.1. Тақырыбы: Экогенетика және фармакогенетика негіздері.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Фармакогенетикалық аурулар туралы түсіндіру және емдеу жолдарын қарастыру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар фармакогенетикалық аурулар занылыштарын білу.

Үйімдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 93 беті

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Экогенетика екі ғылым – экология және генетика қыылышында пайда болған ғылыми бағыт болып табылады. Экогенетика генетикалық үдерістер мен экологиялық қарым-қатынастардың өзара әсерін зерттейді. Медицина үшін экогенетиканың және ластанудың ең маңызды аспекті қоршаған ортаның мутагендік, тератогендік және канцерогендік қасиеттері бар физикалық және химиялық табиғатты факторлармен ластанудың генетикалық салдарын зерттеу болып табылады. Теориякер Нұралиева Ұлмира Әуезханқызы Экология мен генетиканың байланысы Бұл факторлардың әсері тұқым қуалайтын патологиялардың, қатерлі ісіктердің, дамудың түа біткен ақаулықтарының, репродуктивті қызметтің бұзылу жиілігінің жоғарлауымен көрінетін популяцияның генетикалық жүргінің көбеюіне алып келеді. Жұз мындаған жылар бойы қоршаған орта өзгеріске ұшырап отырды, эволюция барысында биологиялық табиғат қалыптасты және сол ортаға адам социальды және биологиялық түр ретінде бейімделді. Қазіргі кезде қоршаған ортаға адамзат ертеде кездеспеген жүздеген және мындаған ксенобиотиктер түседі. Адам өмір сүру ортасының жаңа факторлармен (дәрілер, пестицидтер, тағамдық қоспалар) толығуы адам экогенетикасының проблемаларының күрт артуына алып келді. Эволюция барысында адам мұндай заттармен кездеспеді, сондықтан бұл заттардың әсеріне байланысты сұрыпталу болған жоқ. Сондықтан бұл аллельдер популяцияда кеңінен таралуы мүмкін, алайда қоршаған орта жағдайы өзгергенде олар патологиялық көрініс беруі мүмкін. Бұл ортаның жаңа жағдайларындаған қызметі көріне бастайтын «үндемейтін» аллельдер жайында. Мұны факторлардың экогенетикалық әсері деп атайды. «Үндемейтін» (не нейтральды) гендер туралы ұғым шартты. Кез келген аллельдің биологиялық немесе патологиялық әсері ортаның арнайы (спецификалық) бір факторларының әсеріне байланысты (тәуелді) жарықта шығуы мүмкін. Экогенетиканың негізгі мақсаты тұқымқуалаушылыққа тәуелді патологиялық реакцияларды анықтау үшін сыртқы орта факторларының (әсіресе, жаңа) әсерін зерттеу. Бұл уақытынан бұрын өлімге ұшыраудан, мүгедектіктен, аурушылықтан қорғайтын әрбір адам үшін адаптивті ортаны құруға (жеке диета, климат таңдау, дәрілермен уланудан сақтау, кәсіби таңдау) негіз болады. Ағзаның экогенетикалық жауап кайтару реакциясы сырқы орта факторларының түріне және әсер ету дәрежесіне байланысты болады. Экогенетикалық ауруларға себеп болатын факторлардың негізгілері мыналар: •Атмосфераның ластануы – ірі қалалардағы зауыт, фабрикалардан, автоколіктерден бөлінетін улы газдар түрлі химиялық қосылыстар, шаң -тозаңға байланысты. •Биологиялық агенттерге сезімталдық – иммунитеттің болуы тұқым қуалайтын қасиет екені белгілі. Эр адамда иммунитеттің көріну дәрежесі әртүрлі, сол сияқты вакциналардың бірдей дозасына сезімталдық та түрліше болады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; КР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 94 беті

6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С

7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. Қ. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6МБ). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :

2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknurpress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 2646. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

1.Экогенетика және негіздері.

2.Фармакогенетика негіздері.

№35 Сабак

5.1.Тақырыбы:Сыртқы орта әрекеттеріне ағзаның тұқым қуалайтын патологиялық реакциялары.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Білім алушыларға атмосфераның ластануы туралы түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар атмосфераның ластануы заңдылықтарын білу.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі:Белгілі бір ортада сол жерге тән емес, жана физикалық, химиялық және биологиялық заттардың болуын немесе бұл заттардың табиғи орташа көпжылдық денгейден жоғары болуын ластану деп атайдыз. Атмосфераның ластануы табиғи (жанартаулар атқылауы, орман өрттері, шанды құйындар, үгілу) және антропогенді (өнеркәсіптер, жылу энергетикасы, ауыл шаруашылығы) жағдайда жүргі мүмкін.Атмосфераның табиғи жолмен ластануы жанартаудың атқылауына (Жер шарында бірнеше мың жанартау бар, олардың 500-ден астамы белсенді), тау жыныстарының үгітілуіне, шанды дауылдардың тұруына, орман өрттеріне (найзағай түскенде) теңіз тұздарының желмен аспанға көтерілуі мен ауадағы сулы ерігінді тамшыларының құрғауына, өлген организмдердің іріп-шіруі процестеріне байланысты. Атмосфераны табиғи жолмен ластайтындарға аэропланкондар, яғни, әртүрлі ауру қоздыратын бактериялар, санырауқұлақ споралары, кейбір өсімдіктердің тозандары, сонымен қатар космос шаң-тозандары жатады. Космос шаңы атмосферада жанған метеориттер қалдықтарынан пайда болады. Секундыша атмосфера арқылы үлкен жылдамдықпен (11-ден 64 км/сек дейін) 200 млн-ға жуық метеориттер ауа қабатынан өтіп отырады да, 60-70 км биіктікте көбісі жанып үлгереді. Фалымдардың айтуы бойынша тәулігіне жер бетіне 1018 кішігірім метеориттер түседі.

Жыл сайын жерге 2-5 млн тонна космостық шаң түсіп отырады. Табиғи шаң да Жермен жанасқан атмосфераның құрамдық бөлігіне жатады. Ол ауада қалқып жүретін радиустары 10–16–10–5м шамасындағы бөлшектерден тұрады. Атмосфераның төменгі қабаттарын шаңмен ластайтын

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндеу	044-81/11 100 беттің 95 беті

көздердің арасында шөлді дала мен басқа да сусыз даланы айрықша атап кетуге болады. Атмосферадағы шаң буды суға айналдырумен қатар, құн радиациясын тікелей сініреді және тірі организмдерді құн сәулесінен қорғайды. Заттардың биологиялық жолмен ыдырауы көп мөлшерде күкіртті сутектің, аммиактың, көмірсүтектерінің, азот оксидтерінің, көміртегі оксиді мен диоксидінің және т.б. түзілуіне және олардың атмосфераға түсүіне апарады. Атмосфералық ластануға табиғаттың алапат құбылыстарының қосатын үлесі айтартылғатай. Мысалы, орта есеппен жанартаулардың атқылау нәтижесінде жылына атмосфераға 30 - 150 млн/т газ және 30 - 300 млн/т ұсақ дисперсті құл тасталып отырады. Тек Пинатубо (Филиппин) жанартауы атқылаған кезде (1997 ж.) атмосфералық ауаға 20 млн тонна күкірт диоксиді шығарылды. Жанартаулар атқылағанда атмосфераға бірқатар химиялық ластағыштар - сынақ, мышьяқ, қорғасын, селен түседі. Ірі орман өрттері салдарынан да атмосфера көп мөлшердегі шаңмен ластанады. Кейбір ғалымдардың айтуынша, қазіргі кездегідей ауа райының ыстық болуы шамамен 55 млн жылдай бұрын да болған. Солтүстік теңізде, қазіргі Норвегия аумағында геологиялық авария болып, жанартау лавалары үлкен мұнай қабаттарының астына енген. Нәтижесінде атмосфераға 2 млн тоннаға жуық буланған мұнай өнімдері бөлінген. Сол кездегі осы жағдай неге адып келгені, қанша уақытқа созылғаны белгілі. Атмосфералық аудағы сол шанды құлдер 200 ООО жылға созылған еді. Қазіргі үрдіспен, алдағы 20 жыл ішінде атмосфераға тағы да осындай мөлшерде ластағыштар бөлінетін болады.

Атмосфералық ластанудың антропогендік (жасанды) көздеріне өнеркәсіптік кәсіпорындар, көлік, жылу энергетикасы, тұрғын үйлерді жылдыту жүйелері, ауыл шаруашылығы және т.б. жатады. Тек өндірістік кәсіпорындардың ғана қоршаган ортаға әсер етіп ластауын мынадай негізгі түрлерге белуге болады: шикізат, материалдар, құрал-жабдықтар, отын, электр энергиясы, су, калдықтар. Атмосфераға таралатындар: газ, бу, ауа тозаңы, энергетикалық : шу, инфрадыбыс, ультрадыбыс, діріл, электромагнитті өпіц, жарық , ультракүлгін және лазерлі сәулелендірuler және т.б. Ауаны ластайтын компоненттердің химиялық құрамы отын-энергетика ресурстарының және өндірісте қолданылатын шикізаттың түріне, оларды өндейтін технологияға байланысты болады. Атмосфераға бөлінетін 52 Гт әлемдік антропогендік шығарындының 90%-ын көмір қышқыл газы мен су буы құрайды (бұлар әдетте ластағыштар қатарына кіргізілмейді). Техногенді шығарындылардың құрамында бірнеше мындаған қосылыстар кездеседі. Бірақ олардың ішінде ең көп мөлшерде, яғни, тонналап атмосфераға шығарылатындыларға қатты бөлшектер (шаш, түтін, күье), көміртегі оксиді, күкірт диоксиді, азот оксидтері, фосфор қосылыстары, күкіртті сутек, аммиак, хлор, фторлы сутек жатады.

Ғалымдар, экологтар ғана емес, жұмысы мұнай кен орындарымен байланысты көптеген адамдар - мұнай өндіру кезінде бөлініп шығатын газдарды пайдаға асыру (утилизация) мәселелерін көтеріп жатыр. Үкімет теория жүзінде бұл бағыттың маңызды екенін көптен бері айтуда. Тіпті алғашқы жобалардың бірін бекітіп, мүмкіндігінше жақын арада іс жүзінде қолға алынатынын да айтты. Алай аларда газдарды жағу арқылы Қазақстан бағалы энергетикалық ресурстардан қағылып отыр. Мұнан басқа бұл газ ластаушылардың бірі ретінде планета температурасының өзгеруіне әсер ететін қуатты көздердің бірі. Соңғы уақытқа дейін республикада атмосфералық ауаны ең қатты ластайтын көздерге, әсіресе, құлі көп шығатын көмірлерді пайдаланатын жылу энергетикалық кешендерді де жатқызып келді. Экономикалық дағдарыс кезінде қалада амалсыздан көнтеген өнеркәсіп орындары тоқтап қалды. Алайда қала атмосферасындағы көміртеті оксиді мен азот оксидінің мөлшерінің артуы саны күннен-күнге көбейе түсken автокөліктер есебінен болды. Қазақстанның үлкен қалаларында көп тараған химиялық ластаушы - күкіртті газ (күкіртті ангидрид). Зерттеулер өкпе патологиясы мен атмосфералық ауаның ластануының арасында тікелей байланыс бар екенін көрсетеді. Күкіртті ангидридтің мөлшерінің көбеюі бронхиалды астма мен созылмалы бронхит ауруының асқынуыша алып келеді.

Жаңа тақырыптың бекіту: 10мин.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 96 беті

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

- Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
- Қуандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Қуандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
- Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет с
- Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
- Қоштаева С.К., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
- Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірme сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Ғылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
- Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +эл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019
<https://aknupress.kz/login>
- Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019
<https://aknupress.kz/login>

4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының қауымдастыры . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

- Атмосфера ластануы.
- Қаршаған ортаны қорғау.

№36 Сабак

5.1.Тақырыбы:Гендердің экспрессиялануының өзгеруі.

Сағат саны: 2 сағ. 90 мин.

5.2. Мақсаты: Білім алушыларға гендердің экспрессиялануының өзгеруі туралы түсіндіру.

5.3. Оқу міндеттері:Білім алушылар гендердің экспрессиялануының өзгеруі туралы білу.

Үйымдастыру кезеңі: 5 мин.

Білім алушылардың сабакқа қатысуын тексеру.

Білім алушылардың сабакқа дайындығын тексеру.

Білім алушылардың өтілген тақырып бойынша білімін тексеру: 30 мин.

Жаңа сабак түсіндіру: 30 мин.

5.4. Теория тезисі: Гендер экспрессиясы-геннің өзің көрсетуі,ол клетка үшін ақуызды синтездейді. Гендер экспрессиясы-генетикалық ақпараттың полипептидтер мен ақуыздарға ДНҚ-дан РНҚ арқылы тасмалдануы.Гендер экспрессиясының дифференциалды реттелуін жүзеге асыру қабілеті прокариоттар мен эукариоттардың негізгі қабілеті болып есептеледі.Қандай гендердің экспрессиялануы керек,қайсына керек емес барлығына бақылау жасалынады.Гендер көбіне біртінде экспрессияланады.Бір геннің активациясы басқа бірнеше геннің экспрессиясын тудыра

ОҢТҮСТИК ОАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы	044-81/11
Әдістемелік өндеу	100 беттің 97 беті

алады. Эукариоттардағы гендер экспрессиясын реттелуі • Эукариоттар организмде гендердің реттелу механизмі прокариоттармен салыстырғанда күрделі процесс. Әйткені, эукариоттарда ядро қабығының болуы хромосома санының көп болуы, гендердің өзара әрекеттесуі, оператор гені санының артуы, сондай-ақ құрылымдық гендердің транскрипциясында индуктор ретінде гормондардың және жүйке жүйесінің қатысуы геннің жұмысының реттелуін күрделендіреді. 1972 жылы Григорьев ұсынған схема бойынша әр бір оперон информациясы бар зона құрылымдық гендерден және информациясы жоқ акцепторлық аймақтан тұрады.

Эукариот гендерінің экспрессиясы реттелуі 5 кезеңнен жүреді:

- 1.Гендік кезең – құрылымдық геннің көшпілігі ДНҚ кесінділерінен тұрады. ДНҚ кесіндісінің саны синтезделетін белоктың мөлшерін анықтайды. Егер ДНҚ көшірмесінің саны аз болса белок та жеткіліксіз мөлшерде түзіледі де ұзақ алмасу бұзылады
- 2.Транскрипциялық кезең – мұнда ДНҚ-ның құрылышына сәйкес про-и-РНҚ түзіледі. Про-и-РНҚ экзонинtronды участіктен тұрады. Мутацияға байланысты нуклеотидтер ретінің өзгеруі генетикалық ақпаратты өзгерtedі.
- 3.Посттранскрипция кезең – түзілген про-и-РНҚ процесинг және сплайсингтің нәтижесінде жетілген и-РНҚ айналады.
- 4.Трансляция кезең – аминқышқылының полипептидтік тізбек жүреді.
- 5.Посттрансляциялық кезең – синтезделген полипептидтік тізбектерден арнайы ферменттердің қатысуымен сутекті, гидрокопты және SS байланыстар түзіліп 2-ші, 3-ші, 4-ші реттік құрылымдық белоктар қалыптасып организмының қызметін атқаруға бағытталады.

Жаңа тақырыпты бекіту: 10мин.

5.5.Көрнекілік құралдары: мультимедиялық проектор (презентация).

5.6.Негізгі әдебиеттер:

1. Медициналық генетика : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық = Медицинская генетика : учебник для мед. училищ и колледжей / ред. Н. П. Бочков; қазақ тіліне ауд. Б. Н. Дюсенбекова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2015.
2. Куандықов, Е. О. Медициналық биология және генетика [Мәтін] : оқулық / Е. О. Куандықов. - Алматы : Эверо, 2014. - 312 б. С
3. Акуленко, Л. В. Биология медициналық генетика негіздерімен [Текст] : мед. училищелер мен колледждерге арналған оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіліне ауд. К. А. Естемесова. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 бет
4. Бурунбетова, Қ. Қ. Генетика негіздері [Мәтін] : оқулық / Қ. Қ. Бурунбетова ; ҚР БФМ. - Алматы : Дәүір, 2013. - 264 бет. с.
5. Қоштаева С.Қ., Шынпейсова Г.П., Исмаилова А.А. Молекулалық биология, медициналық генетика. Оқу құралы. , 2019
6. Қазымбет, П. Медициналық және биологиялық терминдердің түсіндірме сөздігі. Т. 1 [Мәтін] : сөздік / П. Қазымбет, Даленов, А. Жақанов. - Астана : ЖШС "Медициналық Радиобиология Фылыми Орталығы" ; Алматы : Эверо, 2014. - 220 бет. С
7. Ньюссбаум, Р. Л. Медициналық генетика [Текст] : оқу құралы / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард; орыс тіліндегі ред. Н. П. Бочков ; Қазақ тіліне ауд. А. А. Төребеков. - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 528 бет. +әл. опт. диск (CD-ROM)

Электронды басылымдар:

- 1.Биология медициналық генетика негіздерімен [Электронный ресурс] : мед. училищелер мен колледждерге арн. оқулық / Л. В. Акуленко, И. В. Угаров ; қазақ тіл. ауд. К. А. Естемесова. - Электрон. текстовые дан. (43.6Мб). - М. : ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 416 б. с. - ISBN 978-5-9704-3463-5 :
- 2.Медициналық биология, генетика және радиобиология. Шынпейсова Г.П. , 2019 <https://aknurpress.kz/login>
- 3.Медициналық биология және генетика. Уалшерова А.Н., Исмаилова А.А. , 2019 <https://aknurpress.kz/login>
- 4.Генетика негіздері: Оқулық. / ҚР Білім және ғылым министрлігі, ҚР Жоғары оқу орындарының

<p>ОҢТҮСТИК QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>	<p>«Морфологиялық пәндер» кафедрасы</p> <p>Әдістемелік өндеу</p>
		<p>044-81/11 100 беттің 98 беті</p>

қауымдастығы . - Алматы: Дәүір, 2013. - 264б. <http://rmebrk.kz/>

Сабакты қорытындылау: 15мин.

5.7.Бақылау сұрақтары:(көрі байланыс)

- 1.Гендер экспрессиясы дегеніміз не?
2. Эукариот гендерінің экспрессиясы реттелу кезеңдері.

№2 Аралық бақылау сұрақтары

- 1.Жасушалық цикл. Жасушалық цикл кезеңдері.
- 2.Цитогенетика кезеңдері.
- 3.Көбею. Жыныс жасушалары.
- 4.Митоз. Апоптоз.
- 5.Мутация. Мутация түрлері.
- 6.Молекулалық-генетикалық зерттеу әдістері және олардың медицинадағы маңызы.
- 7.Ақуыздың бірінші,екінші, және үшінші реттік құрылымы.
- 8.РНҚ молекуласының құрылышы және қызметі.
- 9.Геном туралы түсінік.
- 10.Генетикалық код және оның қасиеттері.
- 11.Мультифакторлы аурулар.
- 12.Медициналық протозология..
- 13.Жасуша тіршілігіндегі жарғақшаның рөлі.
- 14.Цитоқаңқаның рөлі. Жасушалық циклді реттей.
- 15.Тұқымқуалайтын аурулардың зертханалық зерттеу әдістері.
- 16.Белгілердің тұқымқуалау типтері.
- 17.Генетикалық код және оның қасиеттері.
- 18.Хромосоманың құрылышы және атқаратын қызметі.
19. Хромосомалық аурулар және оның алдын алу жолдары.
- 20.Геномдық мутация.
- 21.Хромосомалардың жіктелуі.
- 22.Париж және Денвер класификациясы.
- 23.Амниоцентез және кордоцентез.
- 24.Жасушаның мембранасыз органоидтары.
- 25.Медициналық гельминтология.
- 26.Қартаю теориясы.Канцерогенез.
- 27.Цитоқаңқаның рөлі.
- 28.Көбеюодің түрлері.Жынысты және жыныссыз көбею.
- 29.Жасушаның негізгі компоненттері.Ядро және цитоплазма.
- 30.Жасушаның бөлінуі. Мейоз және оның фазалары.

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 — 1979 —	SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Морфологиялық пәндер» кафедрасы		044-81/11
Әдістемелік өндөу		100 беттің 99 беті

OÝTÝSTIK QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY	 — 1979 —	SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	«Морфологиялық пәндер» кафедрасы Әдістемелік өндөу	044-81/11 100 беттің 100 беті