

Взаимодействие генов

Многочисленные опыты подтвердили правильность установленных Менделем закономерностей. Вместе с тем, появились факты, показывающие, что полученные Менделем числовые соотношения при расщеплении гибридного поколения соблюдались не всегда. Это указывало на то, что взаимоотношения между генами и признаками носят более сложный характер. Выяснилось: **один и тот же ген может оказывать влияние на развитие нескольких признаков; один и тот же признак может развиваться под влиянием многих генов.**

Следует отметить, что взаимодействие генов имеет биохимическую природу, то есть взаимодействуют друг с другом не гены, а их продукты. Продуктом эукариотического гена может быть или полипептид, или тРНК, или рРНК.

ВИДЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ АЛЛЕЛЬНЫХ ГЕНОВ

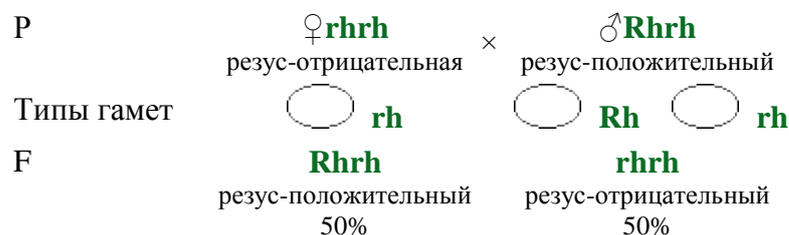
Различают полное доминирование, неполное доминирование, кодоминирование, аллельное исключение.

Аллельными генами называются гены, расположенные в идентичных локусах гомологичных хромосом. Ген может иметь одну, две и более молекулярных форм. Появление второй и последующих молекулярных форм является следствием мутации гена. Если ген имеет три и более молекулярных форм, говорят о **множественном аллелизме**. Из всего множества молекулярных форм у одного организма могут присутствовать только две, что объясняется парностью хромосом.

Полное доминирование

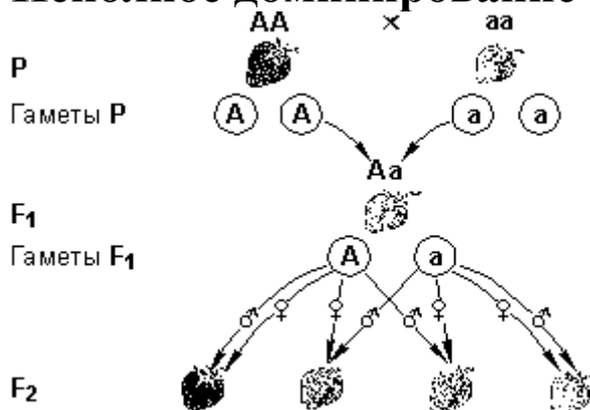
Полное доминирование — это вид взаимодействия аллельных генов, при котором фенотип гетерозигот не отличается от фенотипа гомозигот по доминанте, то есть в фенотипе гетерозигот присутствует продукт доминантного гена. Полное доминирование широко распространено в природе, имеет место при наследовании, например, окраски и формы семян гороха, цвета глаз и цвета волос у человека, резус-антигена и мн. др.

Наличие резус-антигена (резус-фактора) эритроцитов обуславливается доминантным геном **Rh**. То есть генотип резус-положительного человека может быть двух видов: или **RhRh**, или **Rhrh**; генотип резус-отрицательного человека — **rhrh**. Если, например, мать — резус-отрицательная, а отец резус-положительный и гетерозиготен по этому признаку, то при данном типе брака с одинаковой вероятностью может родиться как резус-положительный, так и резус-отрицательный ребенок.



Между резус-положительным плодом и резус-отрицательной матерью может возникнуть резус-конфликт.

Неполное доминирование



Так называется вид взаимодействия аллельных генов, при котором фенотип гетерозигот отличается как от фенотипа гомозигот по доминанте, так и от фенотипа гомозигот по рецессиву и имеет среднее (промежуточное) значение между ними. Имеет место при наследовании окраски околоцветника ночной красавицы, львиного зева, окраски шерсти морских свинок и пр.

Сам Мендель столкнулся с неполным доминированием, когда скрещивал крупнолистный сорт гороха с мелколистным. Гибриды первого поколения не повторяли признак ни одного из родительских растений, они имели листья средней величины.

При скрещивании гомозиготных красноплодных и белоплодных сортов земляники все первое поколение гибридов имеет розовые плоды. При скрещивании этих гибридов друг с другом получаем: по фенотипу — 1/4 красноплодных, 2/4 розовоплодных и 1/4 белоплодных растений, по генотипу — 1/4 AA, 1/2 Aa, 1/4 aa (и по фенотипу, и по генотипу соотношение 1:2:1). Соответствие расщепления по генотипу расщеплению по фенотипу является характерным при неполном доминировании, так как гетерозиготы фенотипически отличаются от гомозигот.

Кодоминирование

Кодоминирование — вид взаимодействия аллельных генов, при котором фенотип гетерозигот отличается как от фенотипа гомозигот по доминанте, так и от фенотипа гомозигот по рецессиву, и в фенотипе гетерозигот присутствуют продукты обоих генов. Имеет место при формировании, например, IV группы крови системы (AB0) у человека.

Группа крови	Генотип	Фенотип	Вид взаимодействия генов у гетерозигот
I	i^0i^0	Отсутствие эритроцитарных антигенов А и В (0)	
II	I^AI^A, I^Ai^0	Наличие эритроцитарных антигенов А (А)	Полное доминирование
III	I^BI^B, I^Bi^0	Наличие эритроцитарных антигенов В (В)	Полное доминирование
IV	I^AI^B	Наличие эритроцитарных антигенов А и В (АВ)	Кодоминирование

	ореховидный	розовидный	гороховидный	листовидный
--	-------------	------------	--------------	-------------

Ореховидная форма гребня — 9/16, розовидная форма гребня — 3/16, гороховидная форма гребня — 3/16, листовидная форма гребня — 1/16. Расщепление по фенотипу 9:3:3:1.

Темно-синяя окраска плодов баклажанов формируется в результате взаимодействия продуктов двух неаллельных доминантных генов **A** и **B**. Растения, гомозиготные по любому из соответствующих рецессивных аллелей **a** и **b** или по ним обоим, имеют белые плоды.

	♂	AB	Ab	aB	ab
♀		AB	Ab	aB	ab
AB		AABB синяя	AABb синяя	AaBB синяя	AaBb синяя
Ab		AABb синяя	AAbb белая	AaBb синяя	Aabb белая
aB		AaBB синяя	AaBb синяя	aaBB белая	aaBb белая
ab		AaBb синяя	Aabb белая	aaBb белая	aabb белая

Синяя окраска плодов у баклажанов — 9/16, белая окраска плодов у баклажанов — 7/16. Расщепление по фенотипу 9:7. При комплементарном действии генов расщепление по фенотипу может быть не только 9:3:3:1 и 9:7, как в приведенных выше примерах, но и 9:6:1 и 9:3:4.

Эпистаз

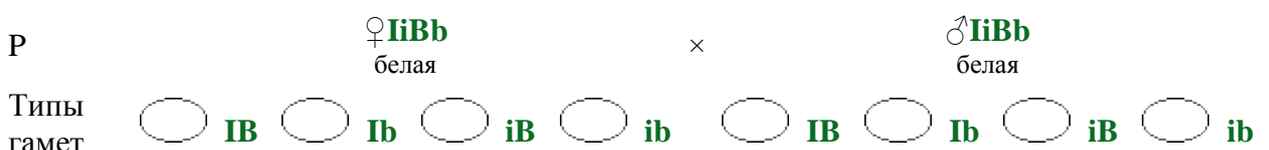
Эпистаз — вид взаимодействия неаллельных генов, при котором одна пара генов подавляет (не дает проявиться в фенотипе) другую пару генов.

Ген-подавитель называют **эпистатическим** (эпистатическим), подавляемый ген — **гипостатическим** (гипостатическим).

Если эпистатический ген не имеет собственного фенотипического проявления, то он называется **ингибитором** и обозначается буквой **I(i)**.

Если эпистатический ген — доминантный, то эпистаз также называется доминантным. Расщепление по фенотипу при доминантном эпистазе может идти в отношении 12:3:1, 13:3, 7:6:3. Если эпистатический ген — рецессивный, то эпистаз называется рецессивным, и в этом случае расщепление по фенотипу может быть 9:3:4, 9:7, 13:3.

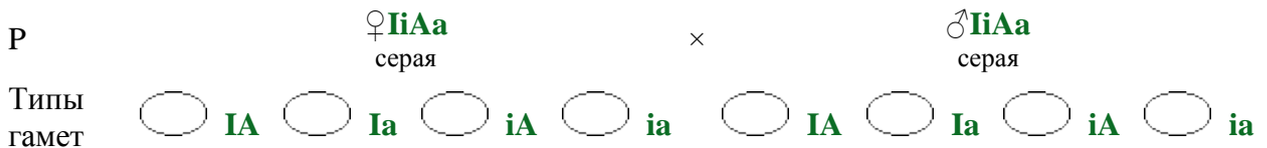
Примером **доминантного эпистаза** является наследование белой окраски плодов тыквы. При этом ген **B** отвечает за желтую окраску плодов тыквы, **b** — зеленую окраску; **I** — эпистатический ген, подавляет **B** и **b**, вызывая белую окраску; ген **i** на формирование окраски влияния не оказывает.



	♂				
		IV	Ib	iB	ib
♀					
	IV	IVV белая	IVb белая	IiVV белая	IiVb белая
	Ib	IVb белая	Ibb белая	IiVb белая	Iibb белая
	iB	IiVV белая	IiVb белая	iiVV желтая	iiVb желтая
	ib	IiVb белая	Iibb белая	iiVb желтая	iiibb зеленая

Белая окраска плодов тыквы — 12/16, желтая окраска плодов тыквы — 3/16, зеленая окраска плодов тыквы — 1/16. Расщепление по фенотипу 12:3:1.

Примером **рецессивного эпистаза** является наследование белой окраски шерсти у мышей. При этом ген **A** отвечает за серую окраску шерсти, **a** — за черную окраску, **I** — не оказывает влияния на проявление признака, **i** — эпистатичный ген, подавляющий гены **A** и **a** и вызывающий белую окраску.



	♂				
		IA	Ia	iA	ia
♀					
	IA	IIAA серая	IIAa серая	IiAA серая	IiAa серая
	Ia	IIAa серая	IIaa черная	IiAa серая	Iiaa черная
	iA	IiAA серая	IiAa серая	iiAA белая	iiAa белая
	ia	IiAa серая	Iiaa черная	iiAa белая	iiiaa белая

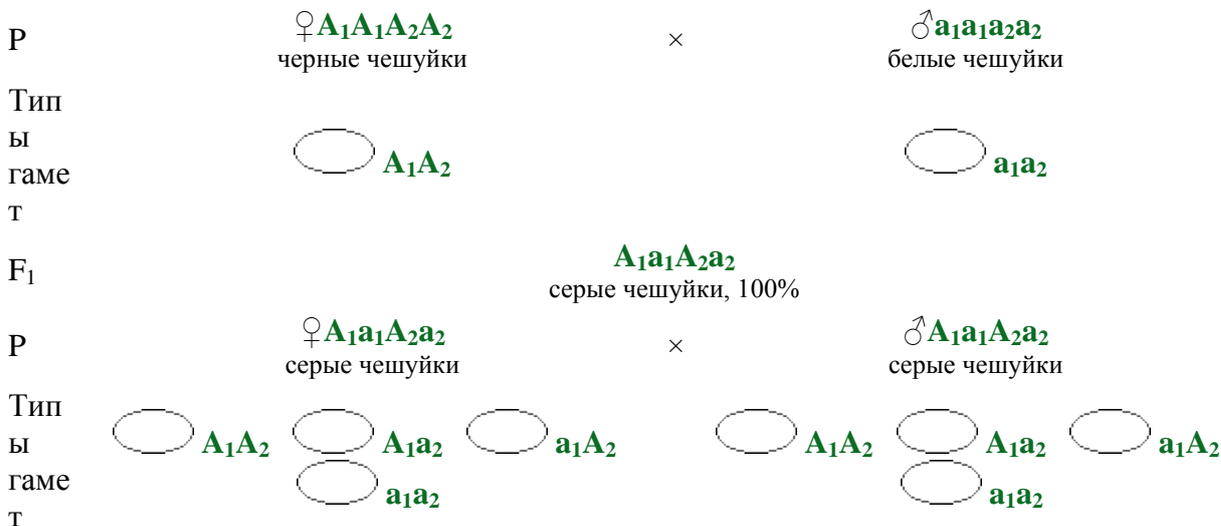
Серая окраска шерсти у мышей — 9/16, черная окраска шерсти у мышей — 3/16, белая окраска шерсти у мышей — 4/16. Расщепление по фенотипу 9:3:4.

Полимерия

Это вид взаимодействия двух и более пар неаллельных генов, доминантные аллели которых однозначно влияют на развитие одного и того же признака. Полимерное действие генов может быть **кумулятивным** и **некумулятивным**. При кумулятивной полимерии интенсивность значения признака зависит от суммирующего действия генов: чем больше доминантных аллелей, тем больше степень выраженности признака. При некумулятивной полимерии количество доминантных аллелей на степень выраженности признака не

влияет, и признак проявляется при наличии хотя бы одного из доминантных аллелей. Полимерные гены обозначаются одной буквой, аллели одного локуса имеют одинаковый цифровой индекс, например $A_1a_1A_2a_2A_3a_3$.

Кумулятивная полимерия имеет место при наследовании окраски зерновок пшеницы, чешуек семян овса, роста и цвета кожи человека и т.д.



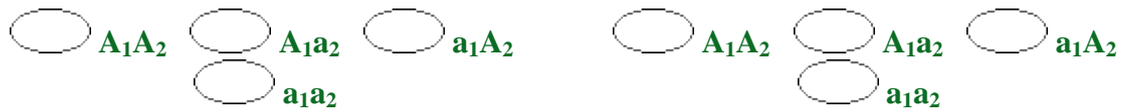
	♂	A_1A_2	A_1a_2	a_1A_2	a_1a_2
♀		A_1A_2	A_1a_2	a_1A_2	a_1a_2
A_1A_2	$A_1A_1A_2A_2$ черные	$A_1A_1A_1a_2$ темно-серые	$A_1a_1A_2A_2$ темно-серые	$A_1a_1A_2a_2$ серые	
A_1a_2	$A_1A_1A_2a_2$ темно-серые	$A_1A_1a_2a_2$ серые	$A_1a_1A_2a_2$ серые	$A_1a_1a_2a_2$ светло-серые	
a_1A_2	$A_1a_1A_2A_2$ темно-серые	$A_1a_1A_2a_2$ серые	$a_1a_1A_2A_2$ серые	$a_1a_1A_2a_2$ светло-серые	
a_1a_2	$A_1a_1A_2a_2$ серые	$A_1a_1a_2a_2$ светло-серые	$a_1a_1A_2a_2$ светло-серые	$a_1a_1a_2a_2$ желтые	

Черные чешуйки семян у овса — 1/16, темно-серые чешуйки семян у овса — 4/16, серые чешуйки семян у овса — 6/16, светло-серые чешуйки семян у овса — 4/16, желтые чешуйки семян у овса — 1/16. Расщепление по фенотипу 1:4:6:4:1.

Некумулятивная полимерия имеет место при наследовании формы плодов пастушьей сумки.



Типы гамет



	♂	A_1A_2	A_1a_2	a_1A_2	a_1a_2
♀					
A_1A_2		$A_1A_1A_2A_2$ треугольные	$A_1A_1A_1a_2$ треугольные	$A_1a_1A_2A_2$ треугольные	$A_1a_1A_2a_2$ треугольные
A_1a_2		$A_1A_1A_2a_2$ треугольные	$A_1A_1a_2a_2$ треугольные	$A_1a_1A_2a_2$ треугольные	$A_1a_1a_2a_2$ треугольные
a_1A_2		$A_1a_1A_2A_2$ треугольные	$A_1a_1A_2a_2$ треугольные	$a_1a_1A_2A_2$ треугольные	$a_1a_1A_2a_2$ треугольные
a_1a_2		$A_1a_1A_2a_2$ треугольные	$A_1a_1a_2a_2$ треугольные	$a_1a_1A_2a_2$ треугольные	$a_1a_1a_2a_2$ овальные

Треугольная форма плодов у пастушьей сумки — 15/16, овальная форма плодов у пастушьей сумки — 1/16.

Плейотропия — множественное действие генов. Плейотропное действие генов имеет биохимическую природу: один белок-фермент, образующийся под контролем одного гена, определяет не только развитие данного признака, но и воздействует на вторичные реакции биосинтеза других признаков и свойств, вызывая их изменение.

Плейотропное действие генов впервые было обнаружено Г. Менделем, который установил, что у растений с пурпурными цветками всегда имелись красные пятна в пазухах листьев, а семенная кожура была серого или бурого цвета. То есть развитие этих признаков определяется действием одного наследственного фактора (гена).

У человека встречается рецессивная наследственная болезнь — серповидно-клеточная анемия. Первичным дефектом этой болезни является замена одной из аминокислот в молекуле гемоглобина, что приводит к изменению формы эритроцитов. Одновременно с этим возникают нарушения в сердечно-сосудистой, нервной, пищеварительной, выделительной системах. Это приводит к тому, что гомозиготный по этому заболеванию ребенок погибает в детстве. Причиной синдрома Марфана является доминантная мутация гена, контролирующего одновременно рост, длину пальцев, формирование интеллекта и форму хрусталика. Для человека с этим синдромом характерен комплекс следующих признаков — высокий рост, очень длинные гибкие («паучьи») пальцы, повышенный интеллект, близорукость.

Плейотропия широко распространена. Изучение действия генов показало, что плейотропным эффектом, очевидно, обладают многие, если не все, гены.

Таким образом, выражение «ген определяет развитие признака» в значительной степени условно, так как действие гена зависит от других генов — от генотипической среды. На проявление действия генов влияют и условия окружающей внешней среды. Следовательно, генотип является системой взаимодействующих генов.