

CH 2.3 伴性遗传

Y. K. Fu



1

1

本节聚焦

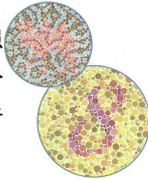
- 什么是伴性遗传？
- 伴性遗传有什么特点？
- 伴性遗传理论在实践中有什么应用？

2

2

问题探讨

红绿色盲是一种常见的人类遗传病，患者由于色觉障碍不能像正常人一样区分红色和绿色。据调查，在红绿色盲患者中，**男性远远多于女性**。



抗维生素D佝偻病也是一种遗传病，患者常表现出O型腿骨骼发育畸形、生长发育缓慢等症状。但这种病与红绿色盲不同，患者中**女性多于男性**。

3

3

问题探讨

1.为什么上述两种遗传病在遗传上总是和性别相关联？
红绿色盲基因和抗维生素D佝偻病的基因位于性染色体上，因此这两种遗传病在遗传表现上总是和性别相联系。

4

4

问题探讨

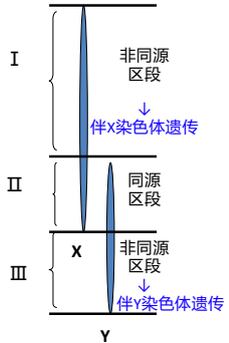
2.为什么两种遗传病与性别关联的表现又不同呢？
红绿色盲基因和抗维生素D佝偻病基因尽管都位于X染色体上，但红绿色盲基因为隐性基因，而抗维生素D佝偻病基因为显性基因，因此，这两种遗传病与性别关联的表现不相同，红绿色盲表现为男性多于女性，而抗维生素D佝偻病则表现为女性多于男性。

5

5

伴性遗传

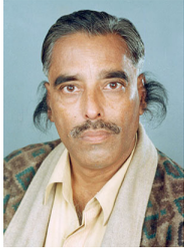
人类的红绿色盲、抗维生素D佝偻病的遗传表现与果蝇眼睛颜色的遗传非常相似。**决定它们的基因位于性染色体上，在遗传上总是和性别相关联，这种现象叫作伴性遗传。**



6

6

伴Y染色体遗传
外耳道多毛症



男全病，女全正；
父传子，子传孙。

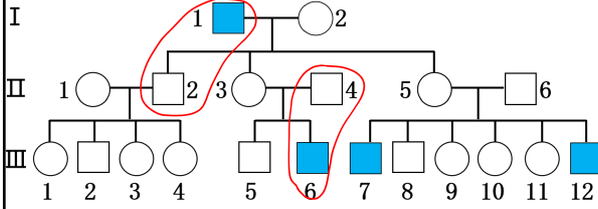
7

CH 2.3.1 人类红绿色盲 (伴X染色体隐性遗传)



8

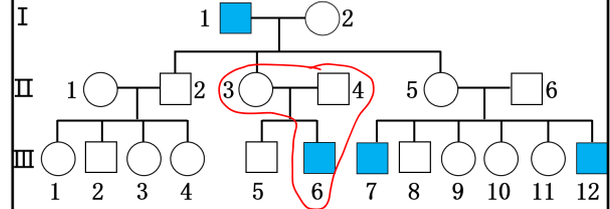
思考·讨论：分析人类红绿色盲



1. 红绿色盲基因位于X染色体上，还是位于Y染色体上？
红绿色盲基因位于X染色体上。

9

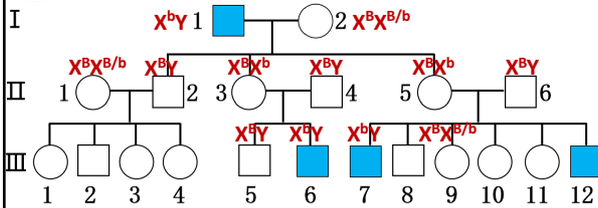
思考·讨论：分析人类红绿色盲



2. 红绿色盲基因是显性基因，还是隐性基因？
红绿色盲基因位是隐性基因。

10

思考·讨论：分析人类红绿色盲



3. 如果用B和b分别表示正常色觉和色盲基因，在图中标出I代1、2，II代1、2、3、4、5、6和III代5、6、7、9个体的基因型。

11

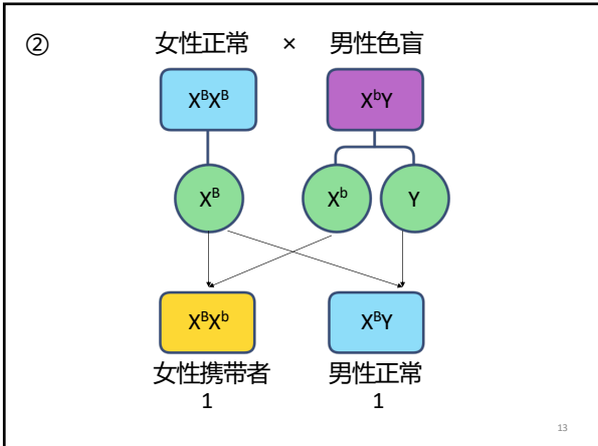
人的正常色觉与红绿色盲的基因型和表型

项目	女性		男性		
基因型	$X^B X^B$	$X^B X^b$	$X^b X^b$	$X^B Y$	$X^b Y$
表型	正常	正常 (携带者)	色盲	正常	色盲

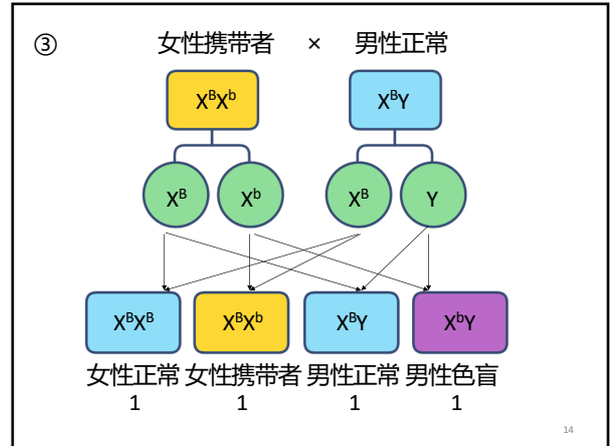
婚配模式组合

♂ \ ♀	$X^B X^B$	$X^B X^b$	$X^b X^b$
$X^B Y$	①全正	③	⑤
$X^b Y$	②	④	⑥全病

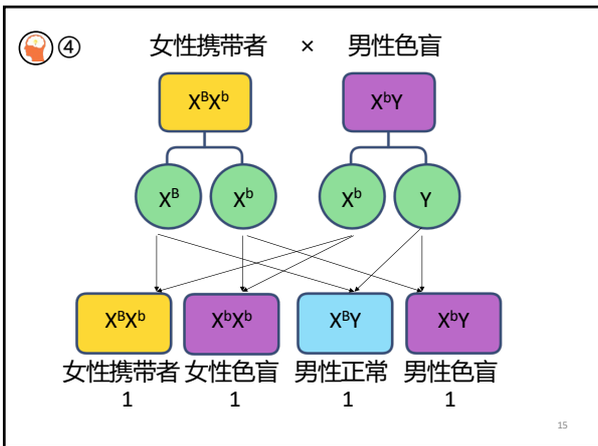
12



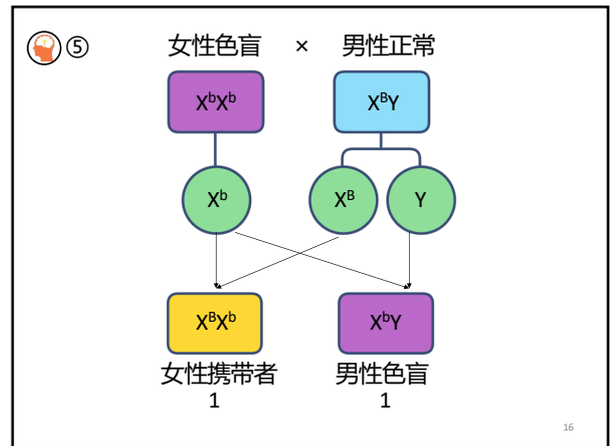
13



14



15



16

小结：伴x染色体隐性遗传特点

① 人群中男患者多于女患者

项目	女性			男性	
基因型	$X^B X^B$	$X^B X^b$	$X^b X^b$	$X^B Y$	$X^b Y$
表型	正常	正常 (携带者)	色盲	正常	色盲

♂ × ♀	$X^B X^B$	$X^B X^b$	$X^b X^b$
$X^B Y$	①全正	③女正；男半病	⑤女正；男病
$X^b Y$	②全正	④女半病；男半病	⑥全病

17

小结：伴x染色体隐性遗传特点

② 交叉遗传

男性患者的基因只能从母亲那里传来，以后只能传给女儿。

18

小结：伴x染色体隐性遗传特点

②交叉遗传

男正，母女正

19

小结：伴x染色体隐性遗传特点

②交叉遗传

女病，父子病

20

小结：伴x染色体隐性遗传特点

③隔代遗传

如图，一个女性携带者的父亲和儿子均患病，体现了隔代遗传的特点。

21

CH 2.3.2 抗维生素D佝偻病（伴x染色体显性遗传）

项目	女性			男性	
基因型	$X^D X^D$	$X^D X^d$	$X^d X^d$	$X^D Y$	$X^d Y$
表型	患者（重）	患者（轻）	正常	患者（重）	正常

特点：

①人群中女患者多于男患者，部分女患病症较轻

②交叉遗传

③代代遗传

22

女正，父子正； 男病，母女病

23

伴X染色体遗传

伴X隐	伴X显
男患多于女患①	①女患多于男患
交叉遗传②	②交叉遗传
隔代遗传③	③代代遗传

←伴X特点→

←隐性遗传特点→ 显性遗传特点→

24

考场急急如律令

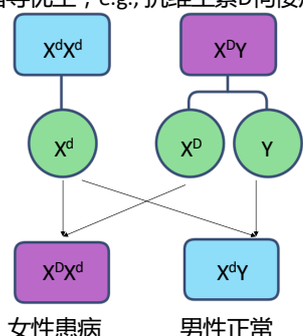
无中生有为隐性，
隐性遗传看女病，
父/子正常非伴性。
有中生无为显性，
显性遗传看男病，
母/女正常非伴性。

25

25

CH 2.3.3 伴性遗传理论在实践中的应用

①医学→指导优生， e.g., 抗维生素D佝偻病



女性患病 男性正常

26

26

CH 2.3.3 伴性遗传理论在实践中的应用

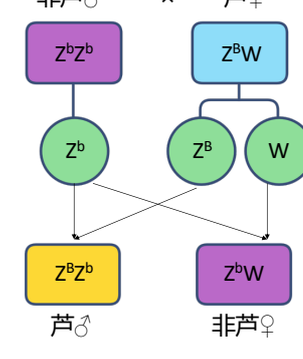
①农业→指导育种， e.g., 蛋鸡选育
ZZ♂, ZW♀; Z^B-芦花, z^b-非芦花

项目	雄性			雌性	
基因型	Z ^B Z ^B	Z ^B Z ^b	Z ^b Z ^b	Z ^B W	Z ^b W
表型	芦	芦	非芦	芦	非芦

27

27

⑤ 非芦♂ × 芦♀



芦♂ 非芦♀

28

28

练习与应用：一、概念检测

1.性染色体携带着许多个基因。判断下列相关表述是否正确。

(1) 位于x或y染色体上的基因，其控制的性状与性别的形成都有一定的关系。✘

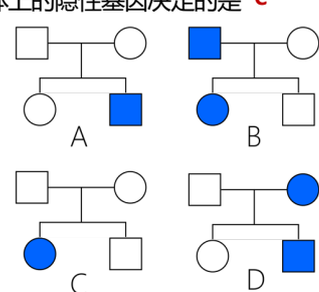
(2) 位于性染色体上的基因，在遗传中不遵循孟德尔遗传规律，但表现出伴性遗传的特点。✘

29

29

练习与应用：一、概念检测

2.在下列系谱图中，遗传病(图中深颜色表示患者)只能由常染色体上的隐性基因决定的是 C



30

30

练习与应用：一、概念检测

3. 由X染色体上的隐性基因导致的遗传病可能具有的特点是 **A**
- A. 如果母亲患病，儿子一定患此病
 B. 如果祖母患病，孙女一定患此病
 C. 如果父亲患病，女儿一定不患此病
 D. 如果外祖父患病，外孙一定患此病

31

31

练习与应用：二、拓展应用

1. 人的白化病是常染色体遗传病，正常（A）对白化（a）是显性。一对表型正常的夫妇，生了个既患白化病又患红绿色盲的男孩。回答下列问题。

(1) 这对夫妇的基因型是 $AaX^{BY} AaX^{Bx^b}$ 。

(2) 在这对夫妇的后代中，如果出现既不患白化病也不患红绿色盲的孩子，则孩子的基因型是_____

$AAx^{Bx^B} AAX^{Bx^b} AAX^{BY}$

$AaAX^{Bx^B} AaX^{Bx^b} AaX^{BY}$

32

32

练习与应用：二、拓展应用

2. 果蝇的灰身（B）对黑身（b）为显性，为了确定这对等位基因位于常染色体上还是X染色体上，某研究小组让一只灰身雄性果蝇与一只灰身雌性果蝇杂交，然后统计子一代果蝇的表型及数量比，结果为灰身：黑身=3:1。根据这实验数据，还不能确定B和b是位于常染色体上还是X染色体上，需要对后代进行更详细的统计和分析。请说说你的想法。

33

33

练习与应用：二、拓展应用

如果这对等位基因位于常染色体上，依据子一代的表型，可以推知亲代的基因型为Bb和Bb，子一代灰身：黑身为3:1；如果这对等位基因位于X染色体上，依据子一代的表型，可推知亲代的基因型为 x^{Bx^b} 和 x^{BY} ，子一代灰身：黑身也为3:1，但黑身果蝇全为雄性。因此，要确定等位基因是否位于X染色体上，还应统计黑身果蝇是否全为雄性。

34

34