

بسم الله الرحمن الرحيم

وزارت بهداشت، هوان و آموزش پزشکی

معاونت آموزشی

دیرخانه شورای آموزش علوم پایه پزشکی، بهداشت و تخصصی

سوالات آزمون ورودی دوره دکتری تخصصی (Ph.D)

رشته: شناخت پزشکی

سال تحصیلی ۱۴۰۰-۱۴۰۱

تعداد سوالات: ۱۵۰

زمان: ۱۵۰ دقیقه

تعداد صفحات: ۲۱

مشخصات داوطلب

نام:

نام خانوادگی:

داؤطلب عزیز لطفاً قبل از شروع پاسخگویی، دفترچه سوالات را از نظر تعداد صفحات به دقت
مورده بررسی قرار داده و در صورت وجود هرگونه اشکال به مسئولین جلسه اطلاع دهید.

مرکز سنجش آموزش پزشکی

قیمت ۱۵۰۰ تومان

ژنتیک پزشکی و بالینی

سوال ۱ - کدام بیماری زیر، انباشت گلیکوزن بوده و به دلیل کمبود آنزیم گلوکز - ۶ - فسفاتاز ایجاد می‌شود؟

Von Gierke

Her

Cori

Anderson

سوال ۲ - ناهنجاری‌های مادرزادی فراوانی توسط نفائص تک ژنی ایجاد می‌شوند که سه بیماری زیر از آن جمله‌اند.

الگوی وراثتی این بیماری‌ها (به ترتیب از راست به چپ) کدام است؟

Hydrocephalus ← Roberts ← Meckle

XLD , AD , AD

XLR , AD , AR

XLD , AR , AD

XLR , AR , AR

سوال ۳ - کدام یک از بیماری‌های زیر بر اثر الگوی وراثتی AR به ارث رسیده و چشم فرد مبتلا نارسایی داشته و ژن

مربوطه بر روی کروموزوم 11q23 قرار دارد؟

Ataxia Telangiectasia

Aniridia

Smith-Magenis Syndrome

Williams

سوال ۴ - در کدام یک از روش‌های زیر دیده می‌شود؟

الف) در زمان انجام PND با استفاده از CVS

ب) در مسیر انجام PCR نمونه گرفته شده از پوست جنین

ج) در زمان انجام PGD توسط FISH

د) در زمان انجام PGD توسط PCR

سوال ۵ - جهش‌های ایجاد کننده آکندروبلازیا، احتمالاً با کدام یک از مکانیسم‌های زیر عمل می‌کند؟

Loss-of-function

Haploinsufficiency

Gain-of-function

Dominant negative

سوال ۶ - کدام یک از جملات زیر در مورد gene tracking درست است؟

الف) در مواردی که ژن بسیار کوچک و ناشناخته است می‌توان از این روش برای تشخیص علت بیماری استفاده نمود.

ب) در بیماریهایی مانند Prader – Willi و Angelman کاربرد دارد.

ج) بدون وجود مارکر خاص، می‌توان به دقت ۸۰٪ ژن مورد نظر را با این روش ردیابی نمود.

د) مهم‌ترین بخش ژنتیک بالینی است که در مورد آزمون fetal exclusion، روش اختصاصی است.

سوال ۷ - کدامیک از موارد زیر در مورد Lod score صحیح است؟

الف) در صورتی که عدد $+3$ باشد احتمال Linkage بسیار کم است.

ب) در صورتی که عدد -2 باشد احتمال عدم Linkage بسیار زیاد است.

ج) در صورتی که عدد -1 باشد احتمال عدم Linkage بسیار کم است.

د) در صورتی که عدد صفر باشد دلیل قاطعی بر Linkage می‌باشد.

سوال ۸ - برای کدام یک از زن های زیر تنها آلل مادری در مغز بیان می شود، اما در دیگر بافت ها هم دو ال بیان می شوند؟

- ب) WT1
d) PEG1

- الف) IGF2
ج) UBE3A

سوال ۹ - نشانگان Lynch به دلیل نقص در کدام یک از مکانیسم های ترمیمی زیر ایجاد می شود؟

- Base excision repair (ب)
Nonhomologous end joining (د)
Mismatch repair (الف)
Nucleotide excision repair (ج)

سوال ۱۰ - در کدام یک از بیماری های زیر بیشتر مطرح است؟

- Pyloric stenosis (ب)
Schizophrenia (د)
Ankylosing spondylitis (الف)
Peptic ulcer (ج)

سوال ۱۱ - پیش از تجویز داروی Warfarin توصیه می شود که ژنتیک بیمار در کدام لوکوس بررسی شود؟

- CYP2C9 (ب)
DPYD (د)
CYP2D6 (الف)
MTHFR (ج)

سوال ۱۲ - تفاوت در شدت تظاهرات بالینی در بیماری فیبروز کیستیک (CF) را چگونه می توان توضیح داد؟

- Skip generation (الف)
Genetic modifier genes (د)
Hunter (ب)
Hurler (ج)
ΔF508 (ج)
هتروزیگوت بودن آلل

سوال ۱۳ - کدام یک از انواع موکوپلی ساکاریدوزیس ها از دیگران رایج تر است؟

- Hunter (ب)
Hurler (ج)
Morquio (الف)
Sanfilippo (ج)

سوال ۱۴ - کدام یک از تری نوکلئوتیدهای زیر در نتیجه Expanded mutation موجب عقب ماندگی ذهنی می گردد؟

- GAC (ب)
GCG (د)
CTG (الف)
CGG (ج)

سوال ۱۵ - کدام یک از واریانت های هموگلوبین زیر در اثر جهش در کد پایان ایجاد می شود؟

- Lepore (ب)
Leiden (د)
Constant Spring (الف)
Gun Hill (ج)

سوال ۱۶ - کدام بیماری زیر در اثر نقص در متابولیسم بازهای آلی ایجاد می شود؟

- Hereditary Orotic aciduria (ب)
Erythropoietic Protoporphyrinia (د)
Propionic acidemia (الف)
Adrenoleukodystrophy (ج)

سوال ۱۷ - کدام یک از نشانگان‌های زیر شباهت کلینیکی بیشتری با نشانگان Noonan دارد؟

- (ب) ویلیامز
 (د) X شکننده
 (الف) داون
 (ج) تونر

سوال ۱۸ - کدام یک از جملات زیر در مورد صفات Meristic صحیح است؟

- (الف) فنتوپ هایی که به صورت اعداد غیر کسری توصیف شوند.
 (ب) فنتوپ هایی که تحت تاثیر فاکتورهای محیطی قرار نگیرند.
 (ج) این صفات جزو صفات Monogenic می باشند.
 (د) دیابت تیپ II نوعی از این صفات می باشد.

سوال ۱۹ - جهش های ژن LMNA می توانند موجب بیماری های گردد. این نشان دهنده چه پدیده ای می باشد؟

- Pleiotropy (الف)
 Genomic multieffects (ج)
 (ب) Variable expressivity
 (د) Poly effects of a gene

سوال ۲۰ - کدامیک از نشانگان های زیر بستگی به افزایش سن پدر دارد؟

- Cockayne (الف)
 Waardenburg (ج)
 (ب) Werner
 (د) Marfan

سوال ۲۱ - مردی به ظاهر طبیعی از دو همسر سالم خود دارای یک پسر و یک دختر مبتلا به Osteogenesis imperfecta می باشد. توجیه این پدیده چیست؟

- Genomic imprinting (الف)
 Gonadal mosaicism (ج)
 (ب) Full expressivity
 (د) germline های مشابه در همسران

سوال ۲۲ - کدامیک از گزینه های زیر مثالی برای وراثت سه الی (Triallelic inheritance) می باشد؟

- Incontinentia pigmenti (الف)
 Wiskott – Aldrich syndrome (ج)
 (ب) Charcot – Marie – Tooth disease
 (د) Bardet – Biedl syndrome

سوال ۲۳ - در فردی که حامل Premutation Fragile X Syndrome می باشد کدام گزینه صحیح است؟

- (الف) خطر ایجاد Fragile X Syndrome در فرزندان وجود ندارد.
 (ب) Adult-onset cerebellar dysfunction ممکن است در فرد رخ دهد.
 (ج) خطر ایجاد Premature ovarian failure در این فرد با افزایش سن کم می شود.
 (د) امکان تبدیل آن به full mutation وجود ندارد.

سوال ۲۴ - در کدام یک از نشانگان های زیر Maternal uniparental disomy دیده می شود؟

- Russell Silver (الف)
 Williams - Beuren (ج)
 (ب) Beckwith - Wiedemann
 (د) Wolf - Hirschhorn

سوال ۲۵ - Manifesting heterozygotes را در کدام یک از بیماریهای زیر می‌توان مشاهده نمود؟

- (ب) Albinism Type I
(د) Zellweger syndrome

- (الف) Hemophilia A
(ج) Morquio syndrome

سوال ۲۶ - اگر یک ناهنجاری در برخی از خانواده‌ها وراثت غالب و در برخی دیگر وراثت وابسته به X را نشان بدهد

- (ب) X-autosome translocation
(د) Skewed X-inactivation

- (الف) Sex-influence trait
(ج) Partial sex-linkage

سوال ۲۷ - cherry-red spot نشان ویژه کدام بیماری زیر می‌باشد؟

- (ب) Tay-Sachs disease
(د) Menkes disease

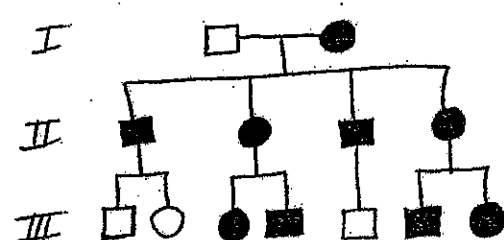
- (الف) Cori disease
(ج) Lesch-Nyhan disease

سوال ۲۸ - حالت Compound heterozygotes اغلب در کدام یک از موارد زیر دیده می‌شود؟

- (ب) در بیماری‌های مولتی فاکتوریال
(د) فرزندان حاصل از ازدواج خویشاوندی

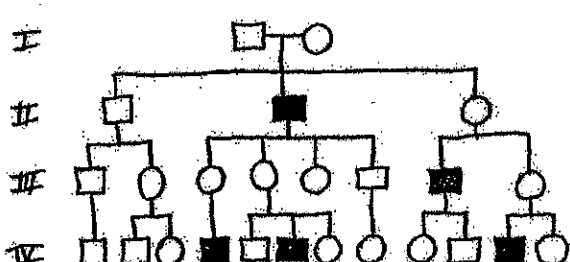
- (الف) در بیماری‌های مولتی فاکتوریال
(ج) فرزندان حاصل از ازدواج غیر خویشاوندی

سوال ۲۹ - شجره‌ی مقابله نمودار چه الگوی توارثی می‌باشد؟



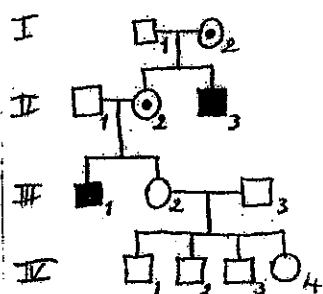
- (الف) مغلوب وابسته به جنس
(ب) غالب وابسته به جنس
(ج) تحت تأثیر جنس
(د) میتوکندریال

سوال ۳۰ - شجره‌ی مقابله معرف چه الگوی توارثی می‌باشد؟



- (الف) محدود به جنس
(ب) تحت نفوذ جنس
(ج) مغلوب اتوزومی
(د) مغلوب وابسته به جنس

سوال ۳۱ - در شجره‌ی مقابله، احتمال حامل بودن فرد IV₄ چقدر است؟



- (الف) $\frac{1}{9}$
(ب) $\frac{8}{9}$
(ج) $\frac{1}{18}$
(د) $\frac{1}{36}$

سوال ۳۲ - افراد هتروزیگوت برای یک حذف یا جهش از دست دادن عملکرد در ژن **elastin** اغلب مبتلا به چه عارضه‌ای می‌شوند؟

- ب) عوارض ریوی
- الف) تاول‌های شدید پوستی
- د) حفره بین دهليزی (ASD)
- ج) تنگی فوق دریچه‌ای آنورت

سوال ۳۳ - کدامیک از بیماری‌های زیر منشاء مادری دارد؟

- | | |
|-----------------|-----------------------|
| Potter syndrome | الف) Pearson syndrome |
| ب) Parkinson | ج) Pyloric stenosis |

سوال ۳۴ - کدام گزینه در مورد فردی که مبتلا به **Segmental Neurofibromatosis** می‌باشد و پدر و مادرش نیز سالم ولی فرزند او مبتلا به نوع **typical** می‌باشد، صحیح است؟

- الف) جهش پس از **Conception** رخ داده است.
- ب) جهش در برخی از سلول‌های **Somatic** و نیز در سلول‌های **germline** رخ داده است.
- ج) جهش پس از جدایی کامل سلول‌های **Somatic** از **germline** رخ داده است.
- د) جهش در همه سلول‌های فرد مبتلا وجود دارد.

سوال ۳۵ - کدامیک از بیماری‌های زیر می‌توانند ناشی از نقش‌گذاری (Imprinting) والد مذکور باشند؟

- | | |
|----------------------------|--------------------------------|
| Congenital hyperinsulinism | الف) Autism |
| ب) Early embryonic failure | ج) Transient neonatal diabetes |

سوال ۳۶ - در ارتباط با بیماری‌های ژنتیکی، گزینه صحیح کدام است؟

- الف) نشانگان Hunter از بیماری‌های متابولیکی و از دسته بیماری‌های ذخیره‌ای لیزوژومی است.
- ب) در نشانگان Lowe حدود ۲۲ درصد، مربوط به جهش‌های جدید در مردان مبتلاست.
- ج) هر سه نشانگان Plot، Lowe و Hunter از الگوی وراثتی مغلوب اتوزومی پیروی می‌کنند.
- د) بیماری ارثی نادری است که مبتلایان دارای نارسایی شدید بینایی و شنوایی هستند.

سوال ۳۷ - در ارتباط با نشانگان **Apert** گزینه صحیح کدام است؟

- الف) از الگوی وراثتی مغلوب اتوزومی پیروی می‌کند.
- ب) از الگوی وراثتی غالب اتوزومی پیروی می‌کند.
- ج) با ظهور علائم سالمندی بسیار زودهنگام، همراه است.
- د) از بیماری‌های شل کننده مفصل است.

سوال ۳۸ - در خصوص بیماری یا نشانگان‌های وراثتی زیر، کدام گزینه درست است؟

- الف) Lemli-Optiz با الگوی وراثتی مغلوب وابسته به X به ارث می‌رسد.
- ب) Zellweger از ناهنجاری‌های زیست زایی پراکسی زومها است.
- ج) Ellis-van Creveld از الگوی غالب اتوزومی پیروی کرده و در جنس مذکر رایج‌تر است.
- د) Seckel که با الگوی وراثتی غالب وابسته به X به ارث می‌رسد و میکروسفالی بسیار پیشرفت‌هه را نشان می‌دهد.

سوال ۳۹ - کدام یک از نشانگان یا بیماری‌های تک ژنی زیر با موزائیسم زایشی با الگوی وراثتی XLR انتقال می‌باید؟

(الف) Achondrogenesis type II

(ب) Fabry disease

(ج) Karsch - Neugebauer

(د) Severe Combined Immunodeficiency

سوال ۴۰ - همه فرزندان والدینی که هر دو مبتلا به ناشناختی ارثی هستند، سالم‌اند. دلیل آن چیست؟

(ب) Variable expression

(الف) Incomplete penetrance

(د) Pseudodominant

(ج) Double heterozygotes

سوال ۴۱ - کدام یک از بیماری‌های زیر ناشی از نقص در Post-translational modification کلازن می‌باشد؟

(ب) Ehlers-Danlos syndrome type III

(الف) Ehlers-Danlos syndrome type I

(د) Stickler syndrome

(ج) Ehlers-Danlos syndrome type VI

سوال ۴۲ - کدام یک از گزینه‌های زیر در مورد نشانگان Rubenstein - Taybi درست است؟

(الف) الگوی وراثتی مغلوب اتوژومی دارد و ناشی از جهش در ژن CREB است.

(ب) الگوی وراثتی غالب اتوژومی دارد و ناشی از جهش در ژن CBP است.

(ج) یک نقص کروموزومی با علایم عقب‌ماندگی ذهنی، شست و انگشتان پهن و سین داکتیلی می‌باشد.

(د) الگوی وراثتی مغلوب اتوژومی دارد و ناشی از جهش در ژن PAX است.

سوال ۴۳ - کدام یک از زن‌های زیر رخ می‌دهد؟ Loss of function Synpolydactyly

(ب) TWIST

(الف) PAX6

(د) HOXD13

(ج) MITF

سوال ۴۴ - در مورد نشانگان ریز حذفی Smith - Magenis کدام گزینه صحیح است؟

(الف) مکانیسم حذف در بسیاری از موارد در اثر نوترکیبی هومولوگ بین مجموعه ژنی تکراری مجاور هم انجام می‌گیرد.

(ب) از نظر سیتوژنتیکی با کاریوتایپ قابل تشخیص نیست و بدین منظور از روش FISH استفاده می‌شود.

(ج) حذف در ناحیه‌ای از بازوی کوتاه کروموزوم شماره یک (1p36) رخ می‌دهد.

(د) نقص شناختی در حدود یک سوم موارد رخ می‌دهد.

سوال ۴۵ - کدام یک از انواع بیماری Osteogenesis Imperfecta ناشی از کاهش تولید کلازن می‌باشد؟

(ب) type I

(الف) type II

(د) type IV

(ج) type III

ژنتیک سرطان

سوال ۴۶ – در خصوص ژنتیک سرطان کدام گزینه درست است؟

الف) رتینوبلاستها در حضور $P110^{RB}$ جهش یافته قادرند به شکل طبیعی تمایز یابند.

ب) TP^{53} - P^{53} یک عامل عمدۀ در فعال سازی آپوپتوز می‌باشد.

ج) مونومرهای پروتئین P^{53} ی جهش یافته، در مقایسه با پروتئین‌های P^{53} طبیعی ناپایدار هستند.

د) تا کنون در سرطان مثانه، جهش در TP^{53} گزارش نشده است.

سوال ۴۷ – کدام یک از جملات زیر در خصوص پروتئین‌های Poly comb صحیح است؟

الف) پروتئین‌هایی هستند که با فعالیت $P16$ موجب سرطان زایی می‌شوند.

ب) پروتئین‌هایی هستند که با مکانیسم اپی ژنتیک موجب مهار بیان برخی از ژنهای مهارکننده تومور می‌شوند.

ج) پروتئین‌هایی هستند که نقش افزایش تمایز سلولهای بنیادی را به عهده دارند.

د) یکی از این پروتئین‌ها با نام SUZ12 در ایجاد سرطان لنفوما نقش دارد.

سوال ۴۸ – در سرطان ۱ (HIF-1) چه عملکردی دارد؟

ب) یک عامل انکوژن است

الف) یک عامل نسخه برداری است

د) یک عامل ممانعت کننده از ترمیم DNA می‌باشد

ج) یک سرکوبگر تومور می‌باشد

سوال ۴۹ – جایه جایی بین کروموزوم‌های ۸ و ۱۴ چگونه موجب لنفوم بورکیت می‌شود؟

الف) یک پروتو انکوژن تحت اثر یک پرومотор قوی قرار می‌گیرد.

ب) با اتصال پروتوانکوژن به یک پروتئین فعالیت آن تشدید می‌شود.

ج) یک ژن سربکوبگر تومور حذف می‌شود.

د) یک ناحیه تنظیمی از یک ژن سربکوبگر تومور حذف می‌شود.

سوال ۵۰ – کدام یک از مارکرهای کروموزومی زیر در تشخیص HNPCC کاربرد پیشتری دارد؟

ب) APC

الف) RER and MSI

د) MET

ج) P53

سوال ۵۱ – روش تزریق ناقل آدنو ویروس به درون تومور مغزی و استفاده از اسپری بینی حاوی آدنوویروس جهت

درمان سیستیک فیبروزیس به ترتیب چه نامیده می‌شود؟

ب) *ex vivo* و *ex vivo*

الف) *ex vivo* و *in vivo*

د) *in vivo* و *ex vivo*

ج) *in vivo* و *in vivo*

سوال ۵۲ – افزایش بیان کدام یک از ژنهای زیر در تکثیر اولیه سلولهای سرطانی نقش دارد؟

ب) RBY

الف) TP53

د) MLH1

ج) MET

سوال ۵۳ – Amplification کدام یک از انکوژنهای زیر در پیدایش Neuroblastoma نقش دارد؟

الف) C-myc
ب) N-myc
ج) Her2/Neu
د) K-RAS

سوال ۵۴ – کدام یک از پروتو انکوژنهای زیر در نتیجه Gain of function Pheochromocytoma می‌تواند منجر به شود؟

الف) HST
ب) FOS
ج) RET
د) SiS

سوال ۵۵ – کدام یک از انکوژن‌های زیر با مکانیسم افزایش VEGF فعالیت پروآژنیک دارد؟

الف) Myb
ب) Myc
ج) Rb
د) VHL

سوال ۵۶ – خطر بروز سرطان پستان در مردان دارای جهش‌هایی در ژن BRCA2 در دوران زندگی چند درصد است؟

الف) ۷۰٪
ب) ۲۵٪
ج) ۶٪
د) ۱٪

سوال ۵۷ – کدام یک از گزینه‌های زیر در مورد تغییرات متابولیک در سلولهای سرطانی صحیح است؟

الف) در اثر جهش‌های انکوژنیک با واسطه TSC2 تغییرات متابولیکی رادر سلولهای سرطانی نشان می‌دهند.
ب) در اثر جهش‌های انکوژنیک با واسطه HIF-1 موجب فعالیت آنزیم‌های گلیکولیز می‌شود.
ج) در اثر جهش‌های ژنی مهار کننده تومور با واسطه LKB1 موجب مهار گلیکولیز در سلولهای سرطانی می‌شود.
د) در اثر جهش‌های ژنی مهار کننده تومور با واسطه VHL موجب فعالیت چرخه Krebs در سلولهای سرطانی می‌شود.

سوال ۵۸ – کدام یک از جملات زیر در مورد وراثتی بودن استعداد ابتلا به سرطان صحیح است؟

الف) در اغلب موارد انکوژن‌ها نقش اصلی را ایفا می‌کنند.
ب) در برخی از موارد ژنهای مهار کننده توموری مانند C-erbB نقش اصلی را ایفا می‌کنند.
ج) در اغلب موارد ژنهای مهار کننده توموری و در برخی موارد انکوژن‌ها مانند ret نقش اصلی را ایفا می‌کنند.
د) انکوژنها نقشی در توارثی بودن استعداد ابتلا به سرطان ایفا نمی‌کنند.

سوال ۵۹ – کدام یک از موارد زیر در مورد تعديل (Modification) هیستونی و سرطان صحیح است؟

الف) جهش در Ep300 موجب تغییر در HAT و سرطان کولون می‌شود
ب) ترانسلوکاسیون کروموزمی PML-RAR باعث تغییر در HDAC نوعی لوسمی می‌شود
ج) E2F نقش اساسی در متیلاسیون نواحی ژنی سرکوب توموری با واسطه DNMT1 وایجاد سرطان کولون دارد
د) P53 نقش واسطه‌ای برای فعالیت پروتئین‌های MBD در سرطان پستان ایفا می‌کند

سوال ۶۰- در ارتباط با ژنتیک سرطان، کدام گزینه صحیح است؟

- (الف) انکوپروتئین MYB پیشرفت سلول‌ها را از مرحله S به G2 از چرخه سلولی تحریک می‌کند.
- (ب) پروتئین P53 تنظیم کننده مثبت رشد است.
- (ج) سلول‌های متاستاز کننده برای رشد خود به عامل‌های رشد نیاز دارند.
- (د) الگوی متیله شدن مولکول DNA در سلول توموری نسبت به سلول طبیعی می‌تواند به نحو برجسته تغییر یابد.

ژنتیک ایمنی و ژنتیک جمعیت

سوال ۶۱- اگر متوسط تعداد فرزندان متولد شده برای سه نوع ژنتیپ ۲ و aa=4 و Aa=8 باشد، آنگاه Fitness برای Aa به چه میزان است؟

- (الف) ۱
- (ب) ۰/۳
- (ج) ۰/۵

سوال ۶۲- اگر در یک جمعیت ۵۰۰ هزار نفری ۶۰ نوزاد مبتلا به آنکندروپلازی بدنیا آمده باشند که ۱۰ نفر آن‌ها والد بیمار داشته باشند، Mutation Rate برای این بیماری در اسپرماتوزن چند در ده هزار است؟

- (الف) ۱
- (ب) ۲
- (ج) ۳

سوال ۶۳- اگر در جمعیتی ۵ هزار نفری فراوانی ژنتیپ‌های AA برابر ۸۰٪ و Aa برابر ۱۸/۵٪ باشد برای برقراری تعادل هارדי وینبرگ انتظار می‌رود فراوانی ژنتیپ aa چند نفر باشد؟

- (الف) ۵
- (ب) ۱۵
- (ج) ۱۱۵
- (د) ۱۱۵۰

سوال ۶۴- همراهی بیماری Celiac با کدام یک از ال‌های HLA مشاهده شده است؟

- (الف) DR4
- (ب) A3
- (ج) B5
- (د) B8

سوال ۶۵- در خصوص ژنتیک ایمنی، گزینه درست کدام است؟

- (الف) آبشار کمپلمان تنها می‌تواند توسط اتصال آنتی ژن و آنتی بادی فعال شود.
- (ب) مقادیر C₃ در ادم آنژیونوروتیک ارثی کاهش می‌یابد.
- (ج) DNA کد کننده زنجیره سبک K دارای چهار ناحیه مجزا است.
- (د) اختلالات خود ایمنی از الگوی وراثت AD پیروی می‌کنند.

سوال ۶۶- کدام گزینه زیر در ارتباط با ژنتیک ایمنی درست است؟

- (الف) ژن‌های زنجیره‌های متفاوت سبک و سنگین ایمونوگلوبولین در ژنوم انسان چسبیده بهم قرار دارند.
- (ب) در شکل‌های متفاوت SCID همواره ناهنجاری سلول T وجود دارد.
- (ج) تشخیص ژنتیکی پیش از تولد برای CVID امکان پذیر است.
- (د) کمپلمان به طور عمده در ماتریکس درون سلولی وجود دارد.

سوال ۶۷ - در مقایسه Linkage و Association study می‌توان گفت:

- الف) Association study بهترین روش برای شناسایی واریته‌های است که در ایجاد بیماری‌های با توارث مندلی دخیل هستند.
- ب) Linkage study بر اساس نوثر کیبی که در میوزهای مختلف افراد یک خانواده رخ می‌دهد انجام می‌گیرد.
- ج) Association study سبب شناسایی هاپلوتیپ مشخصی می‌گردد که با بیماری مندلی در ارتباط است.
- د) در انجام Linkage study تنها نمونه‌گیری از افراد مبتلای خانواده کافی است.

سوال ۶۸ - در صورتی که فراوانی آلل P در جمعیتی ۱۰۰ نفره برابر 10^{-6} باشد رانش زنستیکی پس از یک نسل در این جمعیت به چه میزان است؟ (جمعیت در تعادل با قانون هارדי - وینبرگ می‌باشد).

- ب) 10^{-11}
- د) 10^{-12}
- ج) 10^{-13}

سوال ۶۹ - اگر جهش‌های Forward و reverse در جمعیتی به ترتیب 2×10^{-5} و 0.6×10^{-5} باشد و فراوانی آلل‌های p و q به ترتیب 10^{-5} و 10^{-5} باشد، تغییر در فراوانی آلل‌ها در اثر جهش در هر نسل کدام است؟

- ب) 1.4×10^{-5}
- د) 148×10^{-5}
- الف) 1.2×10^{-5}
- ج) 16×10^{-5}

سوال ۷۰ - اگر در جمعیتی فراوانی آلل مغلوب یک بیماری با توارث مغلوب اتوزومی برابر 10^{-2} باشد، فراوانی ژنتیک پهلوروزیگوت پس از سه نسل به چه میزان است؟ (ازدواج در جمعیت تصادفی و $F=0$ است).

- ب) 196×10^{-12}
- د) 4×10^{-6}
- الف) 392×10^{-12}
- ج) 98×10^{-12}

سوال ۷۱ - عملکرد مولکول‌های CD4 و CD8 به عنوان Coreceptors به ترتیب با اتصال به کدام ناحیه از کدام کلاس مولکول‌های MHC انجام می‌شود؟

- الف) CD8 به نواحی Polymorphic کلاس I و CD4 به نواحی Polymorphic کلاس II
- ب) CD8 به نواحی Polymorphic کلاس II و CD4 به نواحی Non Polymorphic کلاس I
- ج) CD8 به نواحی Non Polymorphic کلاس I و CD4 به نواحی Non Polymorphic کلاس II
- د) CD8 به نواحی Non Polymorphic کلاس II و CD4 به نواحی Polymorphic کلاس I

سوال ۷۲ - کدام یک از بیماری‌های زیر وابسته به هاپلوتیپ HLA است؟

- ب) William
- د) Wilson
- الف) Celiac
- ج) Werner

سوال ۷۳ - جهش در کدام ژن زیر ارتباط مستقیم با بیماری اینمنی ارتریت روماتوئید (Rheumatoid arthritis) دارد؟

- | | |
|---------|------------|
| ب) CCR5 | الف) FCRL3 |
| د) Src | ج) CXCR4 |

سوال ۷۴ - جهش در کدام یک از زن‌های زیر می‌تواند منجر به عدم کارایی MHC II گردد؟

- HLA-B
HLA-DM

- الف) MYC
ج) Hsv-tk

سوال ۷۵ - کدام یک از جملات زیر در مورد نوترکیبی RAG-dependent در قطعات J(D)V صحیح است؟

- الف) موتیف‌های RSS (Recombination Signal Sequences) توسط کمپلکس RAG تخریب می‌شود
ب) (14;18)t ممکن است موجب اتصال یک پروتوبانکوژن به قطعه J_H و تداخل در عملکرد RAG شود
ج) کمپلکس RAG موجب غیر فعال نمودن واکنش‌های نوترکیبی وابسته به DSB می‌شود
د) این کمپلکس در نوترکیبی زن‌های Ig در مرحله splicing نقش بازی می‌کند

سیتوژنتیک پزشکی

سوال ۷۶ - در حذف‌های زیر، پیش از انجام کاریوتیپ فنوتیپ بیماری خود را نشان می‌دهد، به استثنای:

- 18q
13q

- الف) 18p
ج) 13p

سوال ۷۷ - کدام یک از microdeletion های زیر در اکثر موارد موجب پیدایش دو نشانگان DiGeorge و

Velocardiofacial می‌گردد؟

- 17 p11.2
22q 11.2

- الف) 16p13.3
ج) 20 p12

سوال ۷۸ - در کدام یک از موارد زیر ناهنجاریهای کروموزومی بیشتر گزارش شده است؟

- All recognized miscarriages
All spermatozoa

- الف) All recognized pregnancies
ج) mature oocyte

سوال ۷۹ - به کدام یک از microdeletion های زیر Contiguous gene syndrome اطلاق می‌گردد؟

- Wilms
Velocardiofacial

- الف) William
ج) Wolf - Hirschhorn

سوال ۸۰ - چرا امروزه در روش‌های استاندارد تشخیص Autistic spectrum disorder روش‌های سیتوژنتیک و microarray باید گنجانده شود؟

- الف) بواسطه ارتباط معنی دار Copy number variation خودبخودی با بیماری
ب) بواسطه ارتباط شکستگی‌های کروموزومی با بیماری
ج) بواسطه ارتباط فراوانی جابجایی کروموزومی در این بیماری
د) بواسطه توانمندی این روش‌ها در شناسایی حذف‌های مخفی (Cryptic)

سوال ۸۱ - در یک جا به جایی کروموزومی در انسان نقطه شکستگی ۱۰۰ Kb پایین دست ژن PAX6 قرار دارد، فنتوپیپ مورد انتظار کدام است؟

(ب) Aniridia

(الف) Deafness

(د) Myotonic Dystrophy

(ج) Limb abnormality

سوال ۸۲ - در کدام یک از وضعیت‌های کروموزومی زیر فرد مستعد ابتلاء Gonadoblastoma می‌گردد؟

(ب) 46, XY/47, XYY

(الف) 45, X/46, XY

(د) 46, XX/46, XY

(ج) 46, XY/47, XXY

سوال ۸۳ - حذف (deletion) بازوی کوتاه کروموزوم شماره چهار منجر به پیدایش کدام یک از نشانگان زیر می‌گردد؟

(ب) Miller Dieker

(الف) Wolf - Hirschhorn

(د) Digeorge

(ج) Langer - Giedon

سوال ۸۴ - جا به جایی‌های کروموزومی اغلب متعاقب نوترکیبی در کدام نواحی رخ می‌دهند؟

(الف) Unique sequences 3'-UTR 5'-UTR

(ب) Low copy repeats (LCR) ,Alu sequences ,Satellite DNA

(ج) Alu sequences unique sequences ,Fragile Sites

(د) 3'-UTR Intrones ,Fragile sites

سوال ۸۵ - از پانزده سلول متافازی آنالیز شده مربوط به یک نمونه CVS ، در سه سلول تریزومی بیست و یک دیده شده است. این حالت را چه می‌نامند؟

(ب) True mosaicism

(الف) Cultural artifact

(د) Confined Placental mosaicism

(ج) Pseudomosaicism

سوال ۸۶ - کدام یک از انواع مونوژومی‌های زیر به شکل موزاییک در انسان دیده شده است؟

(ب) ۱۶ و ۲۰

(الف) ۹ و ۲۰

(د) ۲۱ و ۲۲

(ج) ۱۹ و ۲۱

سوال ۸۷ - در پیدایش (11;22)t کدام یک از انواع توالی‌های DNA زیر دخالت دارد؟

(ب) β-Satellite

(الف) α-Satellite

(د) AT-rich palindromic sequences

(ج) Low Copy Repeats (LCR)

سوال ۸۸ - استفاده از Mytomycin-C در روش تشخیص کدام یک از نشانگان‌های زیر کاربرد دارد؟

(ب) Miller - Dieker

(الف) Bloom

(د) Smith Magenis

(ج) Angelman

سوال ۸۹ - برای مشاهده Duplication با منطقه‌ای از سلول‌های سرطانی کدام یک از فنون زیر اختصاصی تر است؟

- | | |
|-----------------|----------|
| ب) M-FISH | الف) CGH |
| د) NOR-Staining | ج) SKY |

سوال ۹۰ - به کدام یک از بیماری‌های زیر Microdeletion syndrome اطلاق می‌گردد؟

- | | |
|--------------------|-------------------|
| ب) Miller - Dieker | الف) Narcolepsy |
| د) Synpolydactyly | ج) Joseph Disease |

ژنتیک مولکولی و بیوشیمیائی

سوال ۹۱ - عملکرد کدام ژن زیر نشان دهنده وجود یک حافظه اپی ژنتیک (Epigenetic memory) است؟

- | | |
|-----------------------|------------------------|
| ب) DNMT _{3A} | الف) DNMT ₁ |
| د) PEG ₁ | ج) UGT _{1A1} |

سوال ۹۲ - ۳' acceptor AG و ۵' donor GT به کدام مرحله از RNA processing مربوطند؟

- | | |
|-------------|----------------------|
| ب) Capping | الف) Polyadenylation |
| د) Splicing | ج) Translation |

سوال ۹۳ - از کدام یک از روش‌های زیر برای بررسی وضعیت متیلاسیون سیتوزین در DNA ژنومی استفاده می‌شود؟

- | | |
|--------------------------------------|----------------------------------|
| ب) Bisulfite modification | الف) Biotinilation |
| د) Formaldehyde induced crosslinking | ج) Chromatin immunoprecipitation |

سوال ۹۴ - بیشترین کاربرد مطالعه جهش‌های بیماری‌های ژنتیک هتروژن (مانند G6PD) در جمعیت ایرانی کدام گزینه است؟

- | | |
|--|---|
| الف) شناسایی ۵۰ درصد افراد حامل (Carrier) در جمعیت‌های با فراوانی بالای بیماری | ب) تأیید جهش‌های جهانی از قبیل شناخته شده |
| ج) درمان مبتلایان و ریشه کنی بیماری در کشور | د) شناسایی جهش‌های نادر و یا جدید |

سوال ۹۵ - تنوع چند شکلی در توالی‌های DNA به دلیل تعداد متغیر تکرارهای پشت سر هم دو نوکلئوتید CA یا چهار نوکلئوتید را چه نوع از DNA می‌نامند؟

- | | |
|--------------------|---------------------|
| ب) مینی ماہواره‌ای | الف) ریز ماہواره‌ای |
| د) شبیه تلومری | ج) شبیه سانترومری |

سوال ۹۶ - در ارتباط با فن آوری اپتامرها کدام عبارت درست است؟

(الف) به مولکول‌های هدف که یا اسید نوکلئیک یا پروتئین‌اند متصل می‌شوند.

(ب) ایراد عمدۀ مولکول‌های اپتامر سمیتزا بودن آن‌ها در بدن است.

(ج) توالی تک رشته‌ای به طول ۸ تا ۱۰ نوکلئوتیدی است که به شکل اختصاصی برای اتصال به یک مولکول ویژه سنتز می‌شود.

(د) از پادتن‌ها، اینمی زایی بیشتری در بدن دارند.

سوال ۹۷ - در ارتباط با جایگاه‌های اصلی جهش در ژن بتاگلوبین و رخداد پیامد جهش‌ها، کدام گزینه درست است؟

(الف) جهش در پرومومتر معمولاً به افزایش سطح رونویسی منجر می‌شود.

(ب) جهش‌های نقطه‌ای در درون اگزون‌ها، یکپارچگی فرآیند پردازش را متاثر می‌کند.

(ج) جهش‌های نقطه‌ای در جایگاه پلی آدنیلاسیون به افزایش نسبی پایداری mRNA می‌انجامد.

(د) رویداد جهش در اینتررون یکپارچگی فرآیند پردازش را متاثر می‌کند.

سوال ۹۸ - کدام عبارت در مورد morpholino oligonucleotides صحیح است؟

(الف) کم ثبات هستند و در سلول‌ها سریعاً تجزیه می‌شوند.

(ب) از آن‌ها به منظور gene knock down در جنین مهره داران استفاده می‌شود.

(ج) در صورت ورود به سیتوپلاسم توسط Dicer شناسایی و برش داده می‌شوند.

(د) در آن‌ها استفاده Insertional Mutagenesis می‌شود.

سوال ۹۹ - کدام یک از عامل‌های زیر به عنوان histone chaperone در فرآیند همانند سازی عمل می‌کند؟

ب) STF و ARF

الف) CAF-1 و ASF1

د) SDF و TRF

ج) ENF و BNF

سوال ۱۰۰ - کدام گزینه در خصوص ناحیه پرومومتر ژن‌هایی که توسط RNA Pol II رونویسی می‌شوند، صحیح است؟

(الف) پرومومتر ژن‌های خانه نگهدار غالباً حاوی TATA box است.

(ب) تغییرات هیستونی در این نواحی تفاوتی با سایر نواحی ندارد.

(ج) برخی پرموموترا فاقد جعبه‌های TATA و GC و CCAAT هستند.

(د) حضور جعبه TATA در ناحیه پرموموترا اجباری است اما جعبه‌های GC و CCAAT عمدها در ژن‌های هومئوتیک حضور دارند.

سوال ۱۰۱ - فراوانترین جهش‌های ژنوم انسان عبارتند از:

ب) duplications , gross insertions

الف) gross deletions , indels

د) microdeletions , single base-pair substitutions

ج) repeat expansions , inversions

سوال ۱۰۲ - در هنگام کشت سلول‌های اریتروئید، در صورتیکه ژن HBG1 حذف شود، ژن HBB نیز خصوصیات

خویش را از دست می‌دهد، این پدیده چه نام دارد؟

ب) Gene Silencing

الف) Gene Competition

د) Gene Dosage

ج) Gene Compensation

سوال ۱۰۳ - کدام گزینه زیر، بررسی بیان ژن به عنوان High throughput را تبیین می‌کند؟
 Cellular in situ hybridization (الف)
 Tissue in situ hybridization (ب)
 DNA microarray hybridization (ج)
 Northern blot hybridization (د)

سوال ۱۰۴ - کدام یک از SnRNA های زیر در پردازش (Process) اینtron های نادر AU-AC دخالت دارند?
 U2 (الف)
 U1 (ب)
 U12 (ج)
 U6 (د)

سوال ۱۰۵ - کدام یک از پلی مرازهای زیر در سنتز DNA میتوکندری نقش دارد?
 (الف) آلفا
 (ب) بتا
 (ج) گاما
 (د) دلتا

سوال ۱۰۶ - کدام یک از ناهنجاری های زیر به جهش در ژن PAX9 مربوط می شود?
 Laterality defects (الف)
 Greig Syndrome (ب)
 Denys – Drash Syndrome (ج)
 Oligodonatia (د)

سوال ۱۰۷ - مهم ترین شاخص در کارآیی (Efficiency) یک پرومотор کدام است?
 GC box (الف)
 ATوالی های غنی از AT (ب)
 TATA box (ج)
 CAAT box (د)

سوال ۱۰۸ - کدام گزینه زیر در ارتباط با Cap' 5 درست است?
 (الف) دارای باز تغییر یافته‌ی 5-متیل گوانوزین است.
 (ب) همه‌ی mRNAها دارای یک A به عنوان نخستین نوکلئوتیدی هستند که Cap' 5 به آن اضافه می‌شود.
 (ج) رونوشت RNA را از تخریب توسط اگزونوکلئازهای endogenous حفاظت می‌کند.
 (د) در ملکول‌های mRNAها باکتری‌ها نیز وجود دارد.

سوال ۱۰۹ - جهش در کدام یک از موارد زیر می‌تواند موجب تغییر در پایداری mRNA شود?
 Response elements (الف)
 Promoter (ب)
 5'UTR/3'UTR (ج)
 Silencer (د)

سوال ۱۱۰ - اولیگونوکلئوتیدهای کوتاه مصنوعی دارای یک انتهای صاف و یک انتهای تک رشته‌ای چه نام دارند?
 Adaptor (الف)
 Linker (ب)
 Kelenow fragment (ج)
 Heteropolymer (د)

سوال ۱۱۱ - کدام گزینه در مورد ژن‌های میتوکندری در انسان صحیح است?
 (الف) فاقد اینtron بوده و برخی با هم همپوشانی دارند.
 (ب) فاقد اینtron بوده و هیچکدام با هم همپوشانی ندارند.
 (ج) برخی دارای اینtron بوده و شماری با هم همپوشانی دارند.
 (د) برخی دارای اینtron بوده ولی هیچکدام با هم همپوشانی ندارند.

سوال ۱۱۲ - در کدام یک از زن‌های زیر احتمال پیداپیش چهش پیشتر است؟

- الف) هموفیلی A
ج) فنیل کتونوری

ب) هموسیستونوری
د) فیبروز کیستیک

سوال ۱۱۳- جهش‌های Dynamic یا Unstable چگونه به وجود می‌آیند؟

- الف) وقوع Crossing over
ج) تداخل ترانسپوزون ها

ب) DNA Slipage در خلال همانندسازی
Single nucleotide insertion (د)

سوال ۱۱۴ - شیوع کدام یک از انواع جهش‌های زیر کمتر است؟

- Splicing ب) Missense or nonsense الف)
or insertion د) Regulatory ج)

سوال ۱۱۵ - علت کمتر بودن توالی های DNA قابل برش توسط آنزیم های آندونوکلئاز در باکتریوفاژ لامبда چیست؟

- الف) متیلاسیون بالای DNA باکتریوفاژ لامبدا
 ب) پوشش پروتئینی محافظ اطراف DNA باکتریوفاژ لامبدا
 ج) کمتر از ۵.۰٪ بودن درصد بازهای GC در DNA باکتریوفاژ لامبدا
 د) بالاتر از ۵.۰٪ بودن درصد بازهای GC در DNA باکتریوفاژ لامبدا

سوال ۱۱۶ - نواحی چسبندگی ماتریکس (Matrix attachment region-MARs) بر روی DNA دارای چه مشخصه‌ای است؟

- الف) A-T rich با توالی Consensus مشخص
ج) A-T rich بدون توالی Consensus مشخص

ب) G-C rich با توالی Consensus مشخص
د) G-C rich بدون توالی Consensus مشخص

سوال ۱۱۷ - کدام گزینه در مورد جهش‌های Dominant negative صحیح است؟

- الف) موجب حذف عملکرد الـ جهش یافته و مختل شدن عملکرد الـ طبیعی می‌شوند.
ب) موجب افزایش، عملکرد الـ جهش، یافته می‌شوند.

چ) اغلب د. روئیه ها را که حالت مونوهر دارند شایع هستند.

- د) موجب Haplo Insufficiency می شوند.

سوال ۱۱۸- اولین نوکلئوتیدی که در تولید زنجیره RNA دخالت می نماید.....

- الف) حاوی هر سه گروه فسفات γ ، β و α است.

الج) فقط حاوی دو گروه فسفات γ و α است.

ب) فقط حاوی دو گروه فسفات α و β است.

د) فقط حاوی یک گروه فسفات α است.

سوال ۱۱۹ - مزیت روش مطالعه Association به روشن Linkage analysis در بیماری‌های کمپلکس چیست؟

- (ب) امکان یافتن ژن‌های با اثر کمتر در ایجاد بیماری
 (د) امکان یافتن خوش‌های ژنی
 (الف) امکان یافتن ژن‌های کاندید اصلی در ایجاد بیماری
 (ج) امکان مطالعه پلکانی ژن‌های دخیل در بیماری

- سوال ۱۲۰ - ژن های HLA و زن های گیرنده T-cell مثال هایی از کدام مورد زیر هستند؟
- (ب) Gene super families (الف) Classical gene families
 (د) Hyper variable genes (ج) Psuedogenes

مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی مولکولی

- سوال ۱۲۱ - در کدام یک از روش های تعیین جهش زیر ممکن است نیاز به تجزیه ی پروب باشد؟
- (ب) Real Time PCR (الف) MLPA
 (د) DHPLC (ج) OLA

- سوال ۱۲۲ - برای ارزیابی میانکنش های *in vivo* بین DNA و پروتئین، از کدام روش زیر استفاده می شود؟
- (ب) Tandem affinity purification (الف) DNA footprinting
 (د) Western blotting (ج) Chromatin Immunoprecipitation

- سوال ۱۲۳ - برای ارزیابی موثر بودن (efficiency) از کدام روش زیر استفاده می شود؟
- (ب) Southern blot (الف) Real Time PCR
 (د) Gap PCR (ج) ARMS - PCR

- سوال ۱۲۴ - کدام یک از فنون زیر می تواند برای تشخیص پیش از تولد به جای فن FISH برای تشخیص اختلالات عددی مورد استفاده قرار گیرد؟
- (ب) RFLP (الف) Fluorescence Sequencing
 (د) QF - PCR (ج) RT-PCR

- سوال ۱۲۵ - اندازه پروب در ASO معمولاً چقدر است؟
- (ب) حدود ۱۰۰ bp (الف) حدود ۱ Kb
 (د) حدود ۲۰ bp (ج) حدود ۵۰ bp

- سوال ۱۲۶ - اثر EDTA در Lysis Buffer برای تخریب باکتری چیست؟
- (ب) ترکیب با پروتئین های دیواره باکتری (الف) تخریب دیواره باکتری
 (د) حذف منگنز از محیط (ج) مهار آنزیم های باکتری

- سوال ۱۲۷ - علت استفاده از ethanol در مسیر استخراج DNA از سلول ها چیست؟
- (الف) رسوب و تغليظ DNA
 (ب) حل نمودن DNA و خالص سازی آن
 (ج) تخریب DNA و ژنومی استخراج DNA پلاسمیدی
 (د) جداسازی DNA از RNA موجود در محلول

سوال ۱۲۸ - کدام یک از روش‌های زیر معمولاً برای Transformation یک قطعه DNA به درون یک سلول حیوانی یا انسانی استفاده می‌شود ولی تخریب بیشتری در غشاء سلولی ایجاد می‌نماید؟

- ب) Electroporation
- الف) Liposomes
- ج) Biolistics
- د) Heat shock

سوال ۱۲۹ - ایجاد کلنی‌های آبی‌رنگ حاصل از پلاسمید PUC8 حاوی 'Lac z' برای Lac selection بدلیل کدام یک از موارد زیر است؟

- الف) کلون شدن یک قطعه DNA در داخل پلاسمید
- ب) شکسته شدن Lac z' توسط IPTG
- ج) شکسته شدن β-galactosidase توسط X-gal
- د) اثر IPTG بر روی X-gal و تخریب آنزیم β-galactosidase

سوال ۱۳۰ - در مسیر ساخت Knock out mice، موش non-chimeric در کدام یک از مراحل زیر بدست می‌آید؟

- الف) پس از تزریق Knock out ES به داخل ICM
- ب) پس از تزریق DNA به داخل Zygote
- ج) از لقاح اسپرم موش سالم با یک تخمک Knock out شده
- د) از بچه موش‌های حاصل از آمیزش یک موش ماده chimera و یک موش نر

سوال ۱۳۱ - کدام گزینه زیر در مورد فن آوری DNA درست است؟

- الف) PCR روش بسیار حساسی برای تکثیر DNA است که می‌تواند مستعد آلودگی باشد.
- ب) PCR فرآیندی است که DNA پلیمراز حساس به گرمای کار می‌گیرد.
- ج) از روش SSCP برای غربالگری ژن‌ها با جهش‌های معلوم استفاده می‌شود.
- د) از روش RT-PCR برای غربالگری ژن‌های با جهش‌های نامعلوم استفاده می‌شود.

سوال ۱۳۲ - کدام ژن و متعلق به کدام موجود، متابولیسم Gancyclovir را ممکن می‌سازد؟

- الف) تیمیدین کیناز، ویروس مجتمع با آدنو
- ب) تیمیدین کیناز، ویروس هرپس سملپلکس
- ج) آدنوزین دی فسفات، ویروس هرپس سملپلکس
- د) گلوتامین سنتتاز، لنتی ویروس

سوال ۱۳۳ - کدامیک از موارد زیر در روش سانگر (Sanger) جهت توالی یابی DNA به کار می‌رود؟

- ب) ddNTP
- الف) dGTP
- ج) dATP
- د) dCTP

سوال ۱۳۴ - از روش (Pulsed - Field Gel Electrophoresis) PFGE به چه منظوری استفاده می‌شود؟

- الف) جداسازی قطعات بزرگ DNA
- ب) جداسازی قطعات کوچک DNA در دو زاویه 90° و 180° بر روی ژل
- ج) جداسازی همزمان RNA و DNA بر روی ژل
- د) به عنوان روش جایگزین برای Electroelution

سوال ۱۳۵ - چه سیستم‌هایی در Oligonucleotide Microarray بیشتر مورد پسند بوده و مورد استفاده قرار می‌گیرند؟

- الف) Agilent Microarrays و DNA Chip
- ب) HeliScope analysers
- ج) Illumina analyser و NimbleGen Microarrays
- د) Illumina Microarrays و Affymetrix Genechip

سوال ۱۳۶ - در ارتباط با ناقلان مهندسی ژنتیک کدام عبارت صحیح است؟

- الف) کاسمید برای کلون کردن DNA های ژنومی و c-DNA بیشتر استفاده می‌شود.
- ب) باکتریوفاژ لامبда برای کلون کردن DNA ژنومی مربوط به باکتری‌ها تا سقف ۳۰ kb به کار می‌رود.
- ج) YACs برای کلون سازی DNA ژنومی استفاده می‌شود.
- د) میزبان انحصاری پلاسمیدها، باکتری‌ها هستند.

سوال ۱۳۷ - در ارتباط با M13 گزینه صحیح کدام است؟

- الف) اندازه مولکول DNA آن در حدود ژنوم باکتریوفاژ لامبدا است.
- ب) به ژن یا ژن‌هایی برای ادغام در ژنوم میزبان نیاز ندارد.
- ج) با ادغام در کروموزوم میزبان، سلول میزبان را لیز می‌کند.
- د) شکل تکثیری ویروس، درون سلولی بوده و مولکول DNA تک رشته‌ای را ایجاد می‌کند.

سوال ۱۳۸ - برای بیان حداکثر ژن همسانه‌سازی (کلون) شده در یک میکروارگانیسم ملاحظاتی را باید مورد توجه قرار داد، از جمله:

- الف) ردیف پرموتر قوی برای رونویسی بسیار کارآمد از ژن مورد نظر
- ب) ناپایداری ژنتیکی DNA نوترکیب
- ج) ترتیب بازه‌های موجود در پخش‌های انتهایی اینترون‌ها
- د) استفاده از ژن‌هایی که کمترین تعداد اینترون‌ها را دارند.

سوال ۱۳۹ - مخمر ساکاروسیس سرویزیه میزبانی قابل توجه برای برخی از عملیات مهندسی ژنتیک است. در این ارتباط گزینه صحیح کدام است؟

- (الف) یکی از بهترین میکروارگانیسم‌های پروکاریوتی برای کلون‌سازی ژن‌ها است.
- (ب) دارای پلاسمید مناسبی است که از آن ناقلان فراوانی به نام پلاسمید آپی زومی مخمر مشتق شده‌اند.
- (ج) یکی از سیستم‌های ناقل این مخمر (مانند YCP) فاقد پایداری میتوزی است.
- (د) یکی از سیستم‌های ناقل این مخمر مانند (VEP) با آن که به شکل مستقل همانندسازی می‌کنند اما به منشاء و همانندسازی نیاز ندارد.

سوال ۱۴۰ - برای تولید آنبوه پروتئین‌های نوتروکیپ در رده سلولی حشرات کدام ناقل مناسب‌تر است؟

- | | |
|-------------------------------|---|
| ب) Phagemid expression vector | الف) Baculovirus gene expression vector |
| د) SV40 expression vecto | ج) RET expression vector |

سوال ۱۴۱ - چگونه می‌توان ژنتیپ یک فرد را برای حدود نیمی از یک میلیون SNP که در پروژه HapMap شده است، در یک واکنش تعیین کرد؟

- | | |
|---|-------------------|
| الف) Multiplex PCR | ب) RFLP |
| ج) Array-bassed massively parallel SNP genotyping | د) Minisequencing |

سوال ۱۴۲ - کدام یک از ناقلان ویروسی زیر توانایی ورود به سلول‌های Nondividing را دارد هستند؟

- | | |
|-------------------------------|-----------------------|
| ب) Lentivirususes | الف) oncoretroviruses |
| د) Adeno – associated viruses | ج) Adenoviruses |

سوال ۱۴۳ - emulsion PCR ها در Microreactor :

- (الف) دناتوره کردن قطعات دورشتهای DNA نقش دارند
- (ب) حاوی مخلوطی از مواد مورد نیاز برای واکنش PCR در داخل قطره روغنی هستند
- (ج) در اتصال قطعات دو رشته‌ای DNA به bead ها مؤثر هستند
- (د) در اتصال قطعات تک رشته‌ای DNA ، bead ها خالت می‌کنند

سوال ۱۴۴ - کدام یک از پلاسمیدهای زیر توانایی متابولیزه کردن مولکول‌های غیر طبیعی را به میزبان خویش اعطای می‌نماید؟

- | | |
|--------------|------------------|
| ب) Virulence | الف) Degradative |
| د) R | ج) Col |

سوال ۱۴۵ - کدامیک از پرومودرهای E. coli توسط اسید β -indolylacetic فعال می‌گردد؟

- | | |
|---------------|-----------------|
| ب) λPL | الف) lac operon |
| د) ara operon | ج) trp operon |

سوال ۱۴۶ - مثالی از کدامیک از انواع ناقل‌های زیر است؟ (Yeast Episomal Plasmid) YEP - ۱۴۶

Expression Vectors ب)

MACs Vectors د)

Shuttle Vectors الف)

Forced Cloning Vectors ج)

سوال ۱۴۷ - کدامیک از عوامل زیر می‌تواند از Self Ligation DNA جلوگیری نماید؟

DNA ligase ب)

Type I Restriction Endonuclease د)

Bacterial Alkaline Phosphatase الف)

Type II Restriction Endonuclease ج)

سوال ۱۴۸ - اندازه متوسط قطعه DNA حاصله ناشی از برش با آنزیم آندونوکلئاز 6-bp cutter چند جفت باز است؟

۶۰۰۰ ب)

۸۰۰۰ د)

۲۰۰۰ الف)

۴۰۰۰ ج)

سوال ۱۴۹ - یکی از مهمترین فواید استفاده از فن gun در ژن درمانی برای انتقال ژن مورد نظر کدام مورد زیر است؟

الف) ژن به درون سلول‌های سیستم عصبی انتقال نمی‌یابد.

ب) به ناقل نیاز نیست.

ج) ژن به سلول‌های عادی و در حالت غیرمستقیم انتقال می‌یابد.

د) سیستم ایمنی را تحریک نمی‌کند.

سوال ۱۵۰ - از گروه ناقل‌های فازی، ناقل‌های از Insert چه اندازه‌ای λ replacement را در خود جای می‌دهند؟

5-10 kb ب)

9-23 kb د)

30-40 kb الف)

70-100 kb ج)

موفق باشد