

پنجشنبه
۹۴/۸/۱۴

پادخدا آنچشمراهات

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
معاونت آموزشی

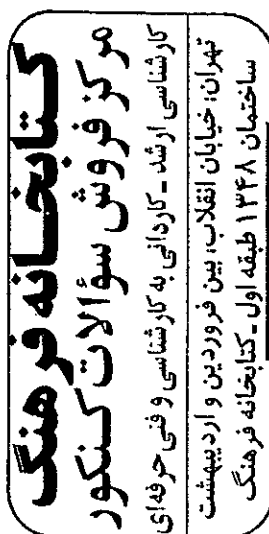
دیرخانه شورای آموزش علوم پایه پزشکی، بهداشت و تخصصی
مرکز سنجش آموزش پزشکی

سوالات آزمون ورودی دکتری تخصصی (Ph.D)

سال تحصیلی ۹۴ - ۹۵

رشته: ژنتیک پزشکی

تعداد سوالات:	۱۵۰
زمان:	۱۵۰ دقیقه
تعداد صفحات:	۱۸



مشخصات داوطلب

نام:

نام خانوادگی:

داوطلب عزیز

لطفاً قبل از شروع پاسخگویی،

دفترچه سوالات را زنگ نظر تعداد صفحات به دقت مورد بررسی قرار داره
و در صورت وجود هرگونه اشکال به مسئولین جلسه اطلاع دهید.

توجه: استفاده از ماشین حساب مجاز نمی باشد.

قیمت ۲۵۰۰ تومان

زنตیک پزشکی و بالینی

۱ - الگوی توارثی بیماری ون ویلبرند چیست و ژن آن بر روی کدام کروموزوم قرار دارد؟

(الف) مغلوب اتوزومی، کروموزوم ۲۲

(ب) مغلوب اتوزومی، کروموزوم ۱۱

(ج) مغلوب وابسته به X، کروموزوم X

(د) غالب اتوزومی، کروموزوم ۱۲

۲ - نوروفیبروماتوز قطعه‌ای (سگمنتال)، با کدامیک از موارد زیر قابل توجیه است؟

(د) موزائیسم ژرم لاین

(ج) موزائیسم سوماتیک

(ب) جهش جدید

(الف) جهش ارثی

۳ - بیشتر جهش‌های شناسایی شده منجر به ایجاد سندروم مارفان از چه نوعی می‌باشد؟

(الف) جهش‌های بدست آوردن عملکرد

(ب) جهش‌های دگر معنی با اثر منفی غالب

(ج) جهش‌های حذفی در اگزون‌های یک تا سه

(د) جهش‌های حذفی در اگزون‌های ۶۳ تا ۶۵

۴ - جهشی که منجر به حذف فنیل آلانین ۵۰۸ در ژن CFTR می‌شود، با چه مکانیسمی منجر به بروز بیماری فیبروز کیستیک می‌گردد؟

(الف) ایجاد کاهش کامل در سنتز پروتئین

(ب) ایجاد اشتباه در کارکرد پروتئین در زمانی که به مکان نهایی خود می‌رسد

(ج) ایجاد کاهش نسبی در سنتز پروتئین

(د) جلوگیری از رسیدن فراورده پروتئین به غشای اپی تلیال

۵ - کدام ناهنجاری مادرزادی در دوقلوهای دو تخمکی دیده نمی‌شود ولی در دوقلوهای تک تخمکی دیده می‌شود؟

(الف) Dexterocardia

(ب) Polycystic Kidney disease

(ج) Acardia

(د) Polydactyly

۶ - در خصوص منبع والدی میوزی آناپلؤئیدی‌ها، کدام گزینه درست است؟

(الف) همه موارد کلاین فلتر، منبع پدری دارند.

(ب) بخش عمده همه تریزومی‌ها، منبع مادری دارند.

(ج) بخش عمده موارد سندروم ترنر، منبع مادری دارد.

(د) در سندروم XYنقش والدین یکسان است.

۷ - در خصوص زنتیک تکاملی، کدام گزینه درست است؟

(الف) تروفوبلاست منجر به تشکیل جنین می‌شود.

(ب) گاسترولاسیون در هفته اول جنینی اتفاق می‌افتد.

(ج) چهار تا هشت هفتگی مهم‌ترین زمان ارگانوژن است.

(د) تیموس و تیروئید هر دو از بافت مزودرم منشاء می‌گیرند.

- ۸ - در ارتباط با "نوترکیبی" و "جفت شدن همولوگ‌های پدری و مادری"، کدام گزینه زیر درست است؟**
- (الف) اولی در میوز II و دومی در میوز رخ می‌دهد.
 - (ب) اولی در میتوز و دومی در میوز رخ می‌دهد.
 - (ج) اولی در ۵۰ درصد موارد از میتوز و دومی بندرت در میتوز رخ می‌دهد.
 - (د) اولی در میوز و دومی در خلال میوز ۱ رخ می‌دهد.
- ۹ - در روش استفاده از الیگونوکلئوتید آنتی سنس برای ژن درمانی دیستروفی عضلانی دوشن مکانیزم درمانی کدام است؟**
- (الف) کاهش تولید پروتئین غیرطبیعی
 - (ب) تحریک نوترکیبی هومولوگوس
 - (ج) تبدیل حذف‌های بیرون از چهارچوب به حذف‌های در چهارچوب
 - (د) افزایش تولید سلول‌های پایه‌ای چند توان القاء شده
- ۱۰ - اولین مورد گزارش شده دیزومی تک والدی در کدام یک از بیماری‌های زیر مشاهده شده است؟**
- (الف) بکویت وايد من
 - (ب) فيبروز کیستیک
 - (ج) پرادر ویلی
 - (د) آنجلمن
- ۱۱ - در صورت بروز ناتوانی ذهنی به همراه آلفاتالاسمی کدامیک از ژن‌های زیر عامل بیماری است؟**
- (الف) EHMT1
 - (ب) ATRX
 - (ج) KDM5A
 - (د) LDM5C
- ۱۲ - کدام مورد از نقشه کشی فیزیکی برای ژنوم هسته‌ای انسان، نیازمند سنتز eDNA و استفاده از آن (برای نقشه کشی) است؟**
- (الف) Restriction maps
 - (ب) Clone contig maps
 - (ج) EST maps
 - (د) STS maps
- ۱۳ - بیماری Glutaric Acidemia Type II (اسید گلوتاریک نوع II) در اثر جهش در کدام ژن رخ می‌دهد؟**
- (الف) ETFA
 - (ب) PEX1
 - (ج) NPHP7
 - (د) CPTI
- ۱۴ - "هموفیلی B لیدن" بر اثر جهش‌هایی در کدام ناحیه ژن بوجود می‌آید؟**
- (الف) واژگونی فلیپ در اگزون یک ژن عامل IX
 - (ب) جهش تغییر چارچوب در اگزون هشت ژن عامل IX
 - (ج) پروموتور ژن عامل IX
 - (د) پروموتور ژن عامل VIII
- ۱۵ - دستکاری یک ژن برای شناسایی نفس ژن مربوط به آن چه نامیده می‌شود؟**
- (الف) Reverse genetics
 - (ب) Forward genetics
 - (ج) Classical genetics
 - (د) New era genetics
- ۱۶ - جهش در کدام ژن زیر به نظر می‌رسد در دو قلو شدن DZ جنین انسان نقش دارد؟**
- (الف) BMP15
 - (ب) CDF9
 - (ج) FMR1
 - (د) BMPR1B
- ۱۷ - گسترش CAG در اولین اگزون ژن گیرنده آندرژن که بندرت می‌تواند موجب بیماری کندی شود در کدام یک از هرمافرودیسم‌های زیر گزارش شده است؟**
- (الف) هرمافرودیسم کاذب مؤقت
 - (ب) هرمافرودیسم کاذب مذکور
 - (ج) هرمافرودیسم حقیقی
 - (د) فری‌مارتیسم

۱۸ - بیماری دیسپلازی کامپوملیک **Campomelic dysplasia** به علت جهش در کدام یک از ژن‌های زیر به وقوع می‌پیوندد؟

(د) FRAXA

(ج) SOX9

(ب) SHOX

(الف) FRADE

؟

۱۹ - در ارتباط با الگوهای ساده و راثتی کدام گزینه صحیح است؟

الف) در الگوی وراثتی غالب اتوزومی همه افراد مبتلا دارای حداقل یک والد مبتلا می‌باشند.

ب) در الگوی وراثتی متصل به Y پسران مبتلا همواره پدری مبتلا دارند.

ج) در الگوی وراثتی متصل به Y همه پسران یک مرد مبتلا بیمارند.

د) در الگوی وراثتی میتوکندریالی بیماری همواره از یک مادر مبتلا به فرزندان به ارث می‌رسد.

۲۰ - سن پدر در بروز کدام بیماری ژنتیکی زیر مؤثر است؟

(الف) Apert syndrome

(ب) Beta Thalassemia

(ج) MELAS

(د) Angelman syndrome

۲۱ - کدام بیماری زیر ناشی از اختلال در عملکرد دستگاه رتیکولوم اندوپلاسمی است؟

(الف) Pompe

(ب) Charcot – Marie Tooth

(ج) Kearns Sayre

(د) MPS

۲۲ - در خصوص نواحی PAR کدام گزینه صحیح است؟

الف) PAR1 محل اجباری کراسینگ اور در میوز مردان است.

ب) موقعیت PAR1 و PAR2 در انسان و موش یکسان است.

ج) توالی‌های PAR1 انسان و موش از تشابه بالایی برخوردارند.

د) PAR2 در انسان‌نماها (primates) محل اجباری کراسینگ اور در جنس مذکور است.

۲۳ - کدام یک از مکانیسم‌های مضاعف شدگی موجب بروز بیماری و پیدایش سریع ژن‌های جدید می‌شود؟

(الف) Tandem gene duplication

(ب) Duplicative transcription

(ج) Segmental duplication

(د) Whole genome duplication

۲۴ - در کدام گزینه اختلال تک ژنی دیده می‌شود؟

(الف) سندرم انجلمن (ب) سندرم ویلیامز - بیورن (ج) سندرم دی جورج (د) سندرم پرادر ویلی

۲۵ - کدام الگوی حیوانی در مورد بیمار فیبروز کیستیک از نظر آناتومی و مورفولوژی با الگوی انسانی شباهت بیشتری دارد؟

(د) خرگوش

(ج) میمون

(ب) خوک

(الف) موش

- ۲۶ - Capillary hemangioma** کدام مورد زیر است؟
- (الف) Dysplasia
 (ب) Deformation
 (ج) Disruption
 (د) Malformation
- ۲۷ - در بیماری فیبروز کیستیک (CF)** نوع جهش پاتوژنیک و فراوانی جهش‌های جدید به ترتیب چگونه است؟
- (الف) loss-of-function
 (ب) frameshift
 (ج) loss-of-function
 (د) transition
- ۲۸ - Minisatellite DNA** از رده‌های اصلی تکرارهای پیاپی با نسخه‌های بالا در DNA انسان است. مکان این رده به طور عمده کجاست؟
- (الف) در نواحی هتروکروماتینی کروموزومها
 (ب) در یا نزدیک به تلومرها همه کروموزومها
 (ج) به طور گسترده در سراسر همه کروموزومها
 (د) در نواحی یوکروماتینی کروموزومها
- ۲۹ - در کودکی با ضعف عضلانی مادرزادی، مشکلات تنفسی که در MRI مغزی پس از ۶ ماهگی دیسپلازی کورتکس و هیپوپلازی مخچه مشاهده شده با بینایی طبیعی، چه بیماری مطرح است؟**
- (الف) Ulrich CMD
 (ب) Fukuyama
 (ج) Merosin-Positive
 (د) Merosin Deficient (CMD)
- ۳۰ - در مورد علایم سندرم Wolfram** کدامیک صحیح است؟
- (الف) ناشنوایی حسی-عصبی، آتاکسی، ناتوانی ذهنی
 (ب) ناشنوایی حسی-عصبی، آتروفی عصب بینایی، دیابت ملیتوس
 (ج) آتروفی عصب بینایی، ناشنوایی حسی-عصبی، ناتوانی ذهنی
 (د) آتروفی عصب بینایی، مگاکولون، آتاکسی و دیابت ملیتوس
- ۳۱ - در ارتباط با خانواده‌های ژنی خوش‌های و پراکنده در ژنوم انسان، و به طور مشخص ژن‌های HOX، کدام گزینه زیر درست است؟**
- (الف) در ۴ خوش (cluster) سازماندهی شده‌اند
 (ب) در ۸ خوش (cluster) سازماندهی شده‌اند
 (ج) صدها نسخه از آن‌ها در طول ژنوم پراکنده‌اند
 (د) در ۱۶ خوش و اغلب در مناطقی از کروموزوم‌های جنسی سازماندهی شده‌اند
- ۳۲ - کدام یک از انواع کرانیوسینوستوز قادر علائم آنومالی دست و پا است؟**
- (الف) سندرم Pfeiffer
 (ب) سندرم Apert
 (ج) سندرم Crouzon
 (د) سندرم Jacson-Weiss

۳۳ - در کدام یک از بیماری‌های زیر **Multiple exostoses** رخ می‌دهد؟

(الف) Langer-Giedion Syndrome

(ب) Echondromatosis

(ج) Maffucci syndrome

(د) Achondroplasia

۳۴ - در ژنوم میتوکندریالی تعداًد ژن‌های کد کننده پروتئین، میزان **DNA** تکراری و اینترون(ها) به ترتیب کدام مورد زیر است؟

(الف) ۳۷، صفر، وجود ندارد

(ب) ۲۴، بسیار اندک، بسیار اندک

(ج) ۲۷، صفر، وجود ندارد

(د) ۱۳، بسیار اندک، وجود ندارد

۳۵ - در کدام بیماری زیر عمدی جهش‌های ژن **LMNA** یک حذف در قالب (**inframe deletion**) می‌باشد؟

(الف) LGMD1B

(ب) CMT1

(ج) Hutchinson-Gilford Progeria

(د) Restrictive dermopathy

۳۶ - کدام گزینه زیر در مورد سندروم **Ehlers-Danlos** صحیح است؟

(الف) نوع کلاسیک آن توارث غالب اتوزومی دارد.

(ب) اختلال در ژن کد کننده کلائزن نوع ۴ عامل بیماری است.

(ج) جهش در ژن **FBN1** type II موجب ایجاد **BED** بیماری می‌گردد.

(د) اختلال در ژن **COL1A2** موجب این بیماری می‌گردد.

۳۷ - کدام گزینه زیر در خصوص بیماری‌های میتوکندریال صحیح است؟

(الف) سندرم‌های **Kearns-Sayre** و **MERRF** در اثر جهش در ژن‌های کمپلکس IV ایجاد می‌شود.

(ب) عامل ایجاد سندرم **Kearns-Sayre** اختلال در ژن **ND2** است.

(ج) جهش در ژن‌های کمپلکس I موجب ایجاد **LHON** می‌شود.

(د) جهش در ژن‌های کمپلکس III موجب ایجاد **MELAS** می‌شود.

۳۸ - کدام نوع از آتروفی عضلانی نخاعی ممکن است الگوی وراثت غالب اتوزومی داشته باشد؟

(الف) تیپ یک یا وردنیگ هافمن

(ب) تیپ دو

(ج) تیپ سه یا کوگلبرگ ولاندر

(د) شکل‌های با بروز دوران بلوغ و دیرتر

۳۹ - الگوی وراثتی بیماری‌های زیر کدام است؟ (ترتیب از راست به چپ)

Androgen insensitivity ← Sanfilippo syndrome (MPS III)

XD, AR (د)

AD, XR (ج)

XR, AR (ب)

XR, AD (الف)

- ۴۰ - کدام مورد زیر از جمله ناهنجاری‌های کارکردی واریانت‌های ساختاری هموگلوبین با ویژگی بالینی Low oxygen affinity به شمار می‌آید؟
- Hb Kansas (د) Hb Bristol (ج) Hb Heathrow (ب) HbM (Boston) (الف)
- ۴۱ - کدامیک از بیماری‌های زیر می‌تواند در اثر نوترکیبی با نواحی دارای Low copy repeat اتفاق افتد؟
- Poly cystic Kidney (د) Hemophilia B (ج) Neurofibromatosis (ب) Hunter (الف)
- ۴۲ - جایگاه تکرار سه تایی نوکلئوتیدی (CTG) مربوط به بیماری میوتونی دیستروفی تیپ ۱ (DM1) کجاست؟
- Promoter (د) Coding regions (ج) 3' UTR (ب) 5' UTR (الف)
- ۴۳ - کدام اختلال مادرزادی زیر، از دیگر موارد شایعتر است؟
- (د) درفتگی مادرزادی قلب (ب) آنسفالی (ج) تنگی پیلوو (الف) اختلال مادرزادی لگن
- ۴۴ - برای کدام ژن زیر، Imprinting در برخی بافت‌ها اتفاق می‌افتد؟
- SRY (د) OCT4 (ج) NF1 (ب) IGF2 (الف)
- ۴۵ - در کودکی که مشکوک به سندروم انجلمن است اگر نتیجه آزمون‌های مولکولی منفی باشد، اولین بیماری که باید مورد بررسی قرار گیرد، کدام است؟
- Maternal UPD of ch.14 (الف) Rett syn. (ب) Beckwith-Wiedemann syn. (ج) Russell-Silver syn. (د)
- ### ژنتیک سرطان
- ۴۶ - در خصوص مکانیزم‌های ترمیم DNA کدام گزینه درست است؟
- (الف) نقص در ژن‌های MMR میزان جهش در سلول را کمی افزایش می‌دهد.
- (ب) نقص در BER منجر به گزوودرما پیگمانتوزوم می‌شود.
- (ج) جهش در ژن معروف به «نگهبان ژنوم» منجر به بیماری آتاکسی تلانژکتازی می‌شود.
- (د) تاکنون فقط ۴ ژن MMR شناسایی شده‌اند.
- ۴۷ - در ارتباط با سازوکارهای فعال‌سازی پروتئونکوزن‌ها، کدام انکوژن زیر معمولاً بر اثر جهش نقطه‌ای فعال می‌شود؟
- MYC (د) HRAS (ج) ERB B2 (ب) BCR-ABL1 (الف)
- ۴۸ - کدامیک از ژن‌های مهارکننده تومور به عنوان یک مهارکننده تومور غیرکلاسیک شناخته می‌شود؟
- P53 (د) VHL (ج) APC (ب) RB (الف)
- ۴۹ - کدامیک از انکوژن‌های سلولی عملکرد Signal transduction دارد؟
- MYC (د) HRAS (ج) EGFR (ب) FGF4 (الف)
- ۵۰ - بازآرایی کروموزومی از نوع واژگونی در کدام سرطان زیر دیده می‌شود؟
- CML (الف) Ewing sarcoma (ب) Alveolar rhabdomyosarcoma (ج) Papillary thyroid carcinoma (د)

- ۵۱ - کدام یک از جهش‌های ژنی زیر ریسک بالاتری برای فرد در ایجاد سرطان پانکراس ایجاد می‌نماید؟
 TSC1 (د) BRCA2 (ج) BRCA1 (ب) PTEN (الف)
- ۵۲ - شایع‌ترین علت لنفوم بورکیت کدام حالت زیر است؟
 t(8;12) (د) t(2;8) (ج) t(8;14) (ب) t(8;22) (الف)
- ۵۳ - کدام روش اجازه اندازه‌گیری فعالیت آنزیم تلومراز در سرطان‌ها را می‌دهد؟
 DNase hypersensitivity test (الف) qPCR (ب) Focus assay (ج) TRAP assay (د)
- ۵۴ - P21 موجب تحریک فعالیت کدام کمپلکس می‌شود؟
 Cyclin B / CDK4-6 (الف) Cyclin A / CDK2 (ب) Cyclin D / CDK4-6 (ج) Cyclin E / CDK2 (د)
- ۵۵ - جهش از دست رفتن عملکرد در کدام یک از پروتوانکوژن‌های زیر می‌تواند منجر به بیماری Hirschsprung گردد؟
 RET (د) HST (ج) RAS (ب) KIT (الف)
- ۵۶ - کدام پروتوانکوژن در ترشح فاکتورهای رشد در سلول نقش دارد؟
 RAS (د) FMS (ج) SIS (ب) MDM2 (الف)
- ۵۷ - کدام یک از ژن‌های زیر دارای بیشترین تنوع ایجاد فیوژن در سرطان‌ها می‌باشد؟
 MLL (د) ABL1 (ج) MYC (ب) P53 (الف)
- ۵۸ - در کدام یک از ژن‌های بازدارنده تومور مکانیزم غیرفعال شدن فقط بوسیله متیلاسیون می‌باشد؟
 P53 (د) TSG (ج) RASSF1A (ب) MSH2 (الف)
- ۵۹ - کدام یک از ژن‌های زیر در فردی با تشخیص کلینیکی فئوکروموزاتیومای دو طرفه زیر ۵۰ سال تست می‌شود؟
 MLH1 (د) BHD (ج) SDHB (ب) VHL (الف)
- ۶۰ - کدام یک از جملات زیر در خصوص ژن CDH1 صحیح است؟
 الف) جهش این ژن می‌تواند عامل ایجاد سرطان‌های کولون، پروستات، تیروئید و معده گردد.
 ب) جهش سوماتیک این ژن می‌تواند نوع sporadic intestinal type سرطان معده را ایجاد نماید.
 ج) نوعی انکوژن بوده که باعث افزایش چسبندگی سلول می‌گردد.
 د) در ترانسلوکاسیون کروموزوم‌های ۱۱ و ۱۸ از طریق fusion ایجاد می‌شود.

ژنتیک ایمنی و ژنتیک جمعیت

۶۱ - اگر میزان بروز (Incidence) یک بیماری مغلوب اتوژوومی را بدانیم، فراوانی افراد حامل این بیماری در جمعیت به صورت تخمینی کدام است؟

- (الف) دو برابر جذر میزان بروز بیماری
- (ب) دو برابر میزان بروز بیماری
- (ج) توان دوم میزان بروز بیماری
- (د) اطلاعات داده شده کافی نیست

۶۲ - اگر جهش جدیدی در یک جمعیت ۵۰۰ نفری رخ دهد احتمال این که (الف) این جهش در نسل بعد از بین بروود، (ب) نهایتاً در جمعیت ثبت شود چقدر است؟

- (الف) الف: $\frac{1}{500}$ و ب: $\frac{499}{500}$
- (ب) الف: $0.001/37$ و ب: 0.001
- (ج) الف: $0.235/0.235$ و ب: 0.765
- (د) الف: $0.001/0.001$ و ب: 0.99

۶۳ - اگر ضریب نوترکیبی (Recombination Fraction) برای دو لوکوس تقریباً ۰/۰۱ باشد، فاصله ژنتیکی (Genetic Distance) بین آن دو چند سانتی مورگان است؟

- (الف) ۱ cM
- (ب) ۱۰ cM
- (ج) ۱۰۰ cM
- (د) ۱۰۰۰ cM

۶۴ - در مورد زنان حامله، در چه صورت وضعیت گروه خونی رزووس مشکل ساز می‌شود؟

- (الف) مادر Rh+, فرزند Rh-؛ بارداری اول
- (ب) مادر Rh+, فرزند Rh-؛ بارداری دوم
- (ج) مادر Rh-, فرزند Rh+؛ بارداری اول
- (د) مادر Rh-, فرزند Rh+؛ بارداری دوم

۶۵ - کدام گزینه Genotype Frequency را تغییر می‌دهد ولی Allele Frequency را تغییر نمی‌دهد؟

- (الف) Random Genetic Drift
- (ب) Mutation
- (ج) Selection
- (د) Consanguinity

۶۶ - نقص در زن TNFSF5 سبب کدام بیماری ایمنی می‌گردد؟

- (الف) سندروم ازدیاد IGM
- (ب) SCID
- (ج) CGD
- (د) آگامالوبولینمی بروتون

۶۷ - توارث پذیری بر اساس تشابهات فنوتیپی در خانواده بین یک والد و یک فرزند با چه فرمولی محاسبه می‌گردد؟

$$h^r = \frac{r}{2} \quad h^r = r\sqrt{1/5} \quad h^r = 2r \quad h^r = r$$

۶۸ - برای یک مارکر دو آللی (Biallelic Marker) حداکثر هتروژیگوستی (Maximum Heterozygosity) می‌تواند چقدر باشد؟

- (الف) ۰/۰۵
- (ب) ۰/۱۵
- (ج) ۰/۵
- (د) ۰/۵۰

۶۹ - در یک مطالعه Association Study، ۱۰۰۰ فرد بیمار و ۱۰۰۰ فرد شاهد بررسی شده‌اند، یک تغییر تک نوکلئوتیدی در یک ژن مرتبط با بیماری در ۸۰٪ بیماران و ۷۰٪ افراد شاهد دیده شده است. (OR) Odds Ratio برای این SNP کدام است؟

- (الف) ۱/۱۵ (ب) ۲/۳ (ج) ۱/۷ (د) ۱

۷۰ - اگر فراوانی فیبروز کیستی در جمعیتی ۱ به ۲۰۰۰ باشد: (الف) فراوانی آلل معیوب (ب) فراوانی آلل طبیعی و (ج) فراوانی هتروزیگوت‌ها در آن جمعیت چقدر است؟

- (الف) الف: ۰/۲۲ ب: ۰/۷۸ ج: حدود ۰/۱

- (ب) الف: ۰/۲۵ ب: ۰/۷۵ ج: حدود ۰/۷

- (ج) الف: ۰/۰۲۲ ب: ۰/۹۷۸ ج: حدود ۰/۴

- (د) الف: ۰/۲۵۷ ب: ۰/۷۴۳ ج: حدود ۰/۱

۷۱ - ژن زنجیره سبک K ایمونوگلوبین در کدام موقعیت کروموزمی قرار دارد؟

- (الف) 2p13 (ب) 14q32 (ج) 22q11 (د) 11p13

۷۲ - کمبود آنزیم ۲۱ هیدروکسیلاز غیر کلاسیک با کدام یک از موارد HLA همراهی مثبت دارد؟

- (الف) B14/DR1 (ب) A3/B47/DR7 (ج) A1/B8/DR3 (د) DR3/DR4

۷۳ - در سندروم ICF چه اتفاقی برای DNA رخ می‌دهد؟

- (الف) متیلاسیون برخی نواحی ساب تلومری

- (ب) هیپرمتیلاسیون کل زنوم

- (ج) هیپومتیلاسیون کل زنوم

- (د) دمتیلاسیون برخی نواحی پری سانترومی

۷۴ - کدام یک از کمپلمان‌های زیر در لوکوس HLA Class III قرار گرفته؟

- (الف) C1 (ب) C2 (ج) C3 (د) C5

۷۵ - کدام بیماری نقص یا کمبود ایمنی شناختی زیر عمدتاً در اثر حذف (Deletion) ایجاد می‌شود؟

- (الف) Severe Combined Immunodeficiency

- (ب) DiGeorge / Sedlackov

- (ج) Bruton - type

- (د) Chronic Granulomatous Disease

سیتوزنیک پزشکی

۷۶ - در کدام کروموزوم میزان هتروکروماتین در ناحیه یوکروماتینی نزدیک به سانتروم نسبت به بقیه گزینه‌ها کمتر است؟

- (الف) ۲۱ (ب) ۱۹ (ج) ۱۶ (د) ۹

۷۷ - رایج‌ترین شکل از نشانگان‌های ریزحذفی که در برخی از خانواده‌ها به صورت ارث غالب اتوزومی ظاهر می‌کند کدامیک از موارد زیر می‌باشد؟

- (الف) 7q11 (ب) 17q11.2 (ج) 1p36 (د) 22q11

۷۸ - کدامیک از جملات زیر در خصوص تریزوومی اتوژومی صحیح می‌باشد؟

- الف) فراوانی تریزوومی ۱۵ در جنین از سایر تریزوومی‌ها بیشتر است.
- ب) بیشتر موارد تریزوومی موزائیسمی ۲۰ شناخته شده در مرحله پری ناتال از نظر فنوتیپی سالم است.
- ج) موزائیسم تریزوومی ۱۶ در جنین باعث سقط جنین می‌گردد.
- د) ثابت‌ترین یافته در موزائیسم تریزوومی ۲۲ Dwarfism می‌باشد.

۷۹ - جسم XY چیست؟

- الف) هتروکروماتین برگشت‌پذیر در مرحله اسپرماتوژنر است.
- ب) بر اثر هترودیزوومی پدری ایجاد می‌شود.
- ج) در مول هیداتیفرم کامل به وجود می‌آید.
- د) در مراحل اولیه ایجاد تخم نوزاد پسر از ترکیب دو کروموزوم X و Y به وجود می‌آید.

۸۰ - در کدامیک از موارد زیر از پروب چند تلومری برای تشخیص استفاده می‌شود؟

الف) سقط‌های تکراری با علت ناشناخته

- ب) مردهزائی با علت ناشناخته
- ج) عقب‌ماندگی‌های ذهنی با علت ناشناخته
- د) بدخیمی و نشانگان‌های شکستگی کروموزومی

۸۱ - غربالگری برای پیشگیری از خطر ابتلا، کدامیک از سندرم‌های زیر به کار می‌رود؟

- | | | | |
|-------------|--------------|---------|------------|
| الف) بورکیت | ب) پرادرویلی | ج) داون | د) وارنبرگ |
|-------------|--------------|---------|------------|

۸۲ - فراوانی کدامیک از ناهنجاری‌های کروموزومی زیر که منجر به تغییرات هیداتیفرم جزئی در جفت می‌شود، بیشتر است؟

- | | | |
|-------------------|-------------|-------------|
| الف) 46 , Xi (Xq) | ب) 47 , XXY | ج) 69 , XYY |
|-------------------|-------------|-------------|

۸۳ - منوزومی کروموزوم‌های اتوژومی چه پیامد بالینی به همراه دارد؟

- الف) Lethal at pre-implantation stage
- ب) Lethal during embryonic development
- ج) Still Born
- د) Rarely born alive

۸۴ - تترازومی پارشیال (Partial tetrasomy) ۱۲ در جنین ناشی از کدام کاریوتیپ زیر در والدین است؟

- | |
|-----------------------------------|
| الف) 46 , XX , del (12)(p10) |
| ب) 46 , XY , inv(12) (p11.23) |
| ج) 46 , XX , i(12)(p10) |
| د) 46 , XY , t(12;21) (q22;q22:1) |

۸۵ - کدامیک از جملات زیر در خصوص وارونگی (Inversion) در کروموزوم‌های انسان صحیح است؟

- الف) نوع پاراستنتریک آن فقط در کروموزوم‌های آکرسانتریک گزارش شده است.
- ب) نوع پاراستنتریک آن نسبت به پری سنتریک کمتر به نسل بعد منتقل می‌گردد.
- ج) رخداد جهش ژنی مختلف در نوع پاراستنتریک بسیار شایع است.
- د) نوع پری سنتریک آن نسبت به پاراستنتریک بیشتر گزارش می‌شود.

۸۶ - در تهیه کاربوبتیپ با تفکیک بالا (High – resolution) عملکرد تیمیدین چیست؟

- (الف) باعث کاهش غلظت dCTP و در نتیجه کند شدن سرعت سنتر DNA می‌گردد.
- (ب) باعث تخریب اسید فولیک و در نتیجه کند شدن رشد سلول در فاز S می‌گردد.
- (ج) با جلوگیری از باز شدن پیوندهای هیدروژنی مانع همانندسازی DNA می‌شود.
- (د) به DNA پلی‌مراز متصل شده و عملکرد آن را متوقف می‌کند.

۸۷ - در PGD به روش سیتوژنتیک با کدامیک از روش‌های زیر انجام می‌شود؟

- | | | | |
|-----------------|---------------------|--------------------|--------------|
| Strand FISH (د) | Interphase FISH (ج) | Metaphase FISH (ب) | M-FISH (الف) |
|-----------------|---------------------|--------------------|--------------|

۸۸ - کدامیک از جملات زیر در خصوص کروموزوم‌های حلقوی صحیح است؟

- (الف) در صورتی که به ۴۶ کروموزوم طبیعی اضافه شود، موجب تریزومی کامل می‌شود.
- (ب) در صورتی که جایگزین یک کروموزوم طبیعی شود، باعث مونوژومی کامل می‌شود.
- (ج) کروموزوم‌های ۱۵ و ۲۲ بیشترین فراوانی کروموزوم‌های حلقوی را به خود اختصاص می‌دهند.
- (د) کروموزوم‌های ۱۳ و ۱۸ فراوانی بیشتری را برای حلقوی شدن دارند.

۸۹ - کدام قسمت از بازوی کوتاه کروموزوم‌های آکروسانتریک حاوی ژن‌های rRNA می‌باشد.

- | | | | |
|------------------------|---------------------|------------------------|-----------------|
| Near the centromor (د) | Satellite stalk (ج) | Proximal short arm (ب) | Satellite (الف) |
|------------------------|---------------------|------------------------|-----------------|

۹۰ - در پدیده غیرفعال شدن کروموزوم X کدامیک از گزینه‌های زیر صحیح است؟

- (الف) در بافت خارج جنینی فقط کروموزوم X مادری است که فعال باقی می‌ماند.
- (ب) غیرفعال شدن در سلول‌های زایشی جنین ماده انجام نمی‌شود.
- (ج) ژن‌های نسبتاً بیشتری از بازوی بلند کروموزومی X نسبت به بازوی کوتاه از پدیده غیرفعال شدن می‌گریزند.
- (د) غیرفعال شدن در یک ناحیه 1 Mb بر روی بازوی کوتاه کروموزومی X که مرکز غیرفعال شدن است، شروع می‌شود.

زنیک مولکولی و بیوشیمیابی

۹۱ - کدام پروتئین هیستون به بخش خارجی نوکلئوزوم متصل می‌شود؟

- | | | | |
|--------------------|----------------------|----------------------|----------------------|
| H ₄ (د) | H ₂ B (ج) | H ₂ A (ب) | H ₁ (الف) |
|--------------------|----------------------|----------------------|----------------------|

۹۲ - کدام مورد زیر در پردازش انتهای ۳' هیستون‌ها مؤثر است؟

- | | | | |
|---------------|-------------|-------------|----------------|
| U7 sn RNA (د) | 7SL RNA (ج) | 7SK RNA (ب) | U11snRNA (الف) |
|---------------|-------------|-------------|----------------|

۹۳ - میکرو RNA‌ها توسط کدام RNA پلی‌مراز رونویسی می‌شوند؟

- (الف) RNA polymerase Ia
- (ب) RNA Polymerase Ib
- (ج) RNA Polymerase II
- (د) RNA Polymerase III

۹۴ - توالی Shine-Dalgarno در کدام ناحیه ژن قرار دارد؟

- | | | | |
|------------|-----------|-----------|-------------|
| د) اینترون | 3'UTR (ج) | 5'UTR (ب) | الف) پرموتر |
|------------|-----------|-----------|-------------|

۹۵ - فرآورده کدام ژن به نواحی CpG DNA متیله متصل می‌شود؟

- UBE3 (د) TSiX (ج) DNMT2 (ب) MECP2 (الف)

۹۶ - نوآوری کلیدی در تعیین توالی DNA به روش Single Molecule Real Time (SMRT) کدام یک از موارد زیر است؟

(الف) استفاده از آنزیم ϕ_{29} DNA Polymerase

(ب) Pyrosequencing

(ج) Unconventional Fluorophore-labeled dNTPs

(د) Electronic Sequencing by Recognition

۹۷ - در خصوص تلومر، کدام گزینه درست است؟

(الف) نقشی در حفظ تمامیت ساختمانی کروموزوم ندارد.

(ب) نقش مهم در چسبندگی انتهای کروموزوم دارد.

(ج) با افزایش سن طول تلومر افزایش می‌یابد.

(د) تکرار TTACCC در انسان‌ها وجود دارد.

۹۸ - در سنتز 5s rRNA و U6 snRNA کدام ایفا ن نقش می‌کند؟

- III (د) اغلب II و بندرت (ج) III (ب) II (الف) I

۹۹ - در سلول‌های زاینده پستانداران کدام نوع RNA می‌تواند از جایجاپی رتروترانسپوزون‌ها جلوگیری نماید؟

- snoRNA (د) snRNA (ج) piRNA (ب) tRNA (الف)

۱۰۰ - مربوط به کدام مورد زیر منشأ توالی‌های تکراری Alu است؟

- 7SL RNA (د) BCYRN1 RNA (ج) 28S RNA (ب) tRNA^{Phe} (الف)

۱۰۱ - C-value paradox به چه اشاره می‌کند؟

(الف) نبود ارتباط بین پیچیدگی یک موجود و مقدار DNA در سلول‌های آن

(ب) نبود ارتباط بین پیچیدگی یک موجود و مقدار ژن‌های سلول‌های آن

(ج) کاهش تعداد ژن‌ها با افزایش اندازه ژنوم موجود است

(د) افزایش تعداد ژن‌ها با افزایش اندازه ژنوم موجود است

۱۰۲ - کدام پدیده می‌تواند منجر به ایجاد کد توقف زودرس در mRNA شود؟

(الف) Histone modification

(ب) Regulatory mutation

(ج) RNA editing

(د) DNA hypermethylation

۱۰۳ - در چه صورت ممکن است با توجه به نتایج MLPA اشتباهًا تشخیص حذف اگزونی داده شود و نیاز به تأیید با توالی یابی باشد؟

(الف) در اگزون مربوط به پروب مورد نظر inversion روی داده باشد

(ب) وجود واریانت‌های تک نوکلئوتیدی نادری که در اتصال و ligation پروب تداخل ایجاد می‌کنند

(ج) بازارایی‌های کروموزومی

(د) تکثیر ناموفق توالی

۱۰۴ - در رابطه با روش SNP genotyping کدام یک از موارد زیر صحیح است؟

(الف) PCR amplification با استفاده از پرایمرهای اختصاصی صورت می‌گیرد

(ب) هنگام اتصال قطعات به الیگو نوکلئوتیدهای microarray، اداپتورهای یونیورسال به آن‌ها متصل می‌شوند

(ج) در مرحله‌ای که قطعات با استفاده از آنزیم‌های محدود کننده هضم می‌شوند، قطعاتی با طول 3 Mb ایجاد می‌شود

(د) استفاده از اداپتورهای یونیورسال امکان تکثیر قطعات با استفاده از یک جفت پرایمر را می‌دهد

۱۰۵ - کدام یک از بانک‌های اطلاعاتی زیر به ترتیب (از راست به چپ) به منظور بررسی واریانت‌های مشاهده شده در

فنوتیپ‌های غیر طبیعی و بررسی احتمال پاتوژنیک بودن یک واریانت استفاده می‌شود؟

(الف) SIFT و TCAG (ب) Blast و Decipher (ج) SIFT و Decipher (د) Polyphen و TCAG

۱۰۶ - در خصوص روش‌های مختلف Quantitative Real Time PCR کدام مورد صحیح است؟

(الف) در حالتی که SYBR green استفاده شود، روش تشخیصی غیراختصاصی بوده و در نتیجه جدا شدن از Quencher FRET، Fluorophore روی می‌دهد.

(ب) به هر TaqMan DNA دو رشته‌ای متصل می‌شود که سبب جدا شدن Fluorophore از Quencher می‌شود.

(ج) در روش Molecular Beacon پروب تشکیل ساختار stem-loop dissociation می‌دهد و دمای به طول امپلیکوون بستگی دارد.

(د) در روش TaqMan فعالیت اگزونوکلئازی Taq پلی‌مراز سبب تجزیه شدن انتهای 5' پروب می‌شود.

۱۰۷ - کدام یک از روش‌های زیر به منظور بررسی بیان ژن به کار می‌رود؟

(الف) Fluorescence microscopy

(ب) Southern blot

(ج) Linkage analysis

(د) Pull-down assay

۱۰۸ - کدام یک از بانک‌های اطلاعاتی زیر در آنالیز Tissue hybridization مورد استفاده قرار می‌گیرد؟

(الف) SAGE Genie

(ب) EMAGE

(ج) Gene expression omnibus

(د) Microarray world

۱۰۹ - در روش mismatched primer mutagenesis از چند عدد پرایمر استفاده می‌شود؟

(الف) ۲ (ب) ۳ (ج) ۴ (د) ۶

۱۱۰ - عملکرد scaRNA کدام است؟

(الف) اضافه کردن گروه متیل به نوکلئوتیدها

(ب) اضافه کردن گروه استیل به هیستون

(ج) تغییر نوکلئوتیدهای خاص در tRNA

(د) تغییر و بلوغ snRNAها

۱۱۱ - اساس تعیین توالی DNA در پلتفرم Roche/454 (platform) کدامیک از موارد زیر است؟

(الف) Reversible terminator chemistry

(ب) Pyrosequencing

(ج) Oligonucleotide ligation and detection

(د) Unconventional fluorophore-labeled dNTPs

۱۱۲ - کدامیک از مکان‌های ژنومی زیر واجد پرموتور RNA Polymerase III می‌باشد؟

DNA transposon (د)

SINE (ج)

VNTR (ب)

LTR (الف)

۱۱۳ - رایج‌ترین روش نقشه‌یابی بر هم کنش In-vivo DNA-Protein چیست؟

DNA foot printing (د)

Yeast two hybrid (ج)

SELEX (ب)

ChIP (الف)

۱۱۴ - چرا شناسایی ژن‌های RNA توسط برنامه‌های کامپیووتری سخت و طاقت‌فرساست؟

(الف) اندازه ژن‌های RNA بزرگ است.

(ب) RNA در طی تکامل حفاظت شده است.

(ج) تعداد ژن‌های RNA رو به افزایش است.

(د) ORF مشخص برای غربالگری ژن‌های RNA وجود ندارد.

۱۱۵ - کدامیک از ترانسپوزون‌های زیر Autonomous هستند؟

MER (د)

MIR (ج)

Line 1 family (ب)

Alu family (الف)

۱۱۶ - کدام گزینه زیر در مورد جعبه CAAT صحیح است؟

(الف) جعبه GC در انواعی از ژن‌ها وجود دارد که غالباً فاقد جعبه CAAT هستند.

(ب) جعبه CAAT پرموتور رایج برای ژن‌های هیستون‌ها می‌باشد.

(ج) معمولاً قوی‌ترین عامل تعیین‌کننده کارآئی پرموتور جعبه CAAT می‌باشد.

(د) جعبه CAAT برخلاف جعبه GC در هر دو جهت عمل می‌کند.

۱۱۷ - mirtron چیست؟

(الف) pri-miRNA که دارای اینترون است.

(ب) miRNA precursor که دارای اینترون است.

(ج) مجموع کل miRNA‌های درون سلول می‌باشد.

(د) به miRNA دو رشته درون سیتوپلاسم گفته می‌شود.

۱۱۸ - افراد مذکور حامل پیش‌جهش (permutation) در ایکس شکننده مستعد ابتلا به کدامیک از بیماری‌های زیر می‌باشند؟

(الف) Tremor / Ataxia

(ب) Ataxia - telangiectasia

(ج) Friedreich-ataxia

(د) Fragile X syndrome

۱۱۹ - در تکوین جنبین، کدامیک از ژن‌های زیر در کنترل dorsal identity نقش دارد؟

HOX A 13 (د)

Wnt 7a (ج)

HOX A 11 (ب)

MEI S 1 (الف)

۱۲۰ - کدام جزء تغییرات برگشت‌پذیر (Post translational Modification) محسوب می‌شود؟

- (d) Phosphorylation (c) Glycosylation (b) Hydroxylation (a) Disulfide bonds

مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی مولکولی

۱۲۱ - کدام یک از روش‌های زیر برای شناسایی جهش‌های نقطه‌ای، حذف و اضافه شدن‌های کوچک مناسب‌تر می‌باشد؟

- (f) Multiplex PCR و MLPA (e) Northern blot و Southern blot (d) QF – PCR و RT – PCR (c) FISH و CGH array

۱۲۲ - کدام روش برای شناسایی نقطه شروع رونویسی کاربرد دارد؟

- (a) DNase hypersensitivity test (b) Somatic hybrid assay (c) RFLP (d) ARMS

۱۲۳ - در چه صورت DNA ژنومی بین دو توالی Alu قابل تکثیر خواهد بود؟

- (a) وقتی دو توالی Alu در روی یک کروموزم و در جهت مشابه یکدیگر قرار داشته باشند.
 (b) وقتی دو توالی Alu در روی یک کروموزم و در جهت عکس یکدیگر قرار داشته باشند.
 (c) وقتی دو توالی Alu بر روی کروموزم‌های متفاوت و در جهت مشابه یکدیگر قرار داشته باشند.
 (d) وقتی دو توالی Alu بر روی کروموزم‌های متفاوت و در جهت عکس یکدیگر قرار داشته باشند.

۱۲۴ - دمای تقریبی ذوب پرایمری (Tm) با توالی GATGGAGTCCAAGCTACAG چقدر است؟

- (d) ۵۲ °C (c) ۵۸ °C (b) ۶۲ °C (a) ۶۵ °C

۱۲۵ - ADO در کدام یک از روش‌های زیر دیده می‌شود؟

- (a) PCR به روش PGD (b) PCR به روش PND (c) CGH به روش PGD (d) FISH به روش PND

۱۲۶ - برای نشان‌دار کردن مولکول DNA به روش Nick Translation از چه آنزیمی استفاده می‌شود؟

- (a) DNA Pol I (b) Alkaline Phosphotase (c) Topoisomerase (d) Reverse Transcriptase

۱۲۷ - در شرایط Low Stringency کدام اتفاق زیر می‌تواند، بیفتد؟

- (a) اتصال غیراختصاصی پریوب به DNA (b) جدا شدن DNA هدف از ممبران
 (c) تجزیه DNA هدف (d) ایجاد جهش خودبه‌خودی در توالی‌های DNA

- ۱۲۸ - کدام برنامه، توالی اسید آمینه را نسبت به یک پایگاه اطلاعاتی توالی نوکلئوتیدی در همه شش قالب خواندن ترجمه شده مقایسه می‌کند؟
- (الف) BLASTN (ب) TBLASTN (ج) BLASTP (د) BLAT
- ۱۲۹ - کدام یک از وکتورهای ویروسی زیر به ترتیب موجب مرگ به دلیل تحریک سیستم ایمنی و ابتلاء به سرطان خون می‌شوند؟
- (الف) آدنوویروس - رترووویروس (ب) HSV - رتروویروس (ج) رتروویروس - آدنو ویروس (د) آدنوویروس - AAV
- ۱۳۰ - Bisulfite Modification برای چه منظوری بر روی DNA انجام می‌شود؟
- (الف) بررسی الگوی متیلاسیون DNA (ب) تبدیل سیتوزین به تیمین (ج) تغییر محل برش EcoRI حساس به متیلاسیون (د) تغییر PCR در Melting curve
- ۱۳۱ - در فرآیند کلونینگ کدام یک از موارد زیر برای افزایش میزان مولکول‌های نوترکیب کاربرد دارد؟
- (الف) کلونینگ محصول PCR (ب) ایجاد انتهای‌های متفاوت با آنزیم‌های محدود کننده متفاوت در وکتور و قطعه مورد نظر در واکنش ligation (ج) استفاده از غلظت بالاتر آنزیم گلیاز (د) استفاده از میزان بالاتر وکتور و میزان کمتر از قطعه مورد نظر در واکنش ligation
- ۱۳۲ - ترتیب نوار (band) از بالا به پایین بر روی یک ژل آگاروز حاصل از الکتروفورز یک پلاسمید Miniprep شده به ترتیب از راست به چپ چگونه است؟
- (الف) supercoiled - linear - Bacterial DNA (ب) open circular - supercoiled - linear (ج) open circular - linear - supercoiled (د) open circular - supercoiled - Bacterial DNA
- ۱۳۳ - کدام یک از موارد زیر برای یک وکتور بیانی یوکاریوتی قابل تنسفورماسیون ضروری است؟
- (الف) Ori ، پروموتور CMV ، مارکر آنتی‌بیوتیکی (ب) His-tag ، MCS ، پروموتور T4 و T7 (ج) MCS ، مارکر آنتی‌بیوتیکی Amp ، Ori (د) Ori ، مارکر نئومایسین ، پروموتور T3
- ۱۳۴ - در یک ژل که توسط سایبرگرین DNA رنگ شده است مارکر ۱۰۰ bp در الکتروفورز کامل تفکیک نشده است و نوارهای آن شفاف و مشخص نمی‌باشد دلیل آن چه می‌تواند باشد؟
- (الف) درصد ژل آگاروز ۲ تا ۳ درصد می‌باشد. (ب) استفاده مکرر (چهار یا پنج نوبت) از بافر الکتروفورز (ج) pH بافری که ژل توسط آن ساخته شده حدود ۷/۵ بوده است. (د) به جای آب dH₂O از آب ddH₂O استفاده شده است.

۱۳۵ - در عملیات کلون سازی، می خواهیم قطعه ای از DNA در اندازه حدود ۳۰۰ kb را کلون کنیم کدام گروه از ناقلین زیر مناسب تر است؟	Fosmid (د)	Cosmid (ج)	BAC (ب)	PAC (الف)
۱۳۶ - کدام مورد زیر از کاربردهای سیستم CRISPR/cas9 و TALEN به شمار می آید؟	(الف) ایجاد تغییرات پس از ترجمه Random mutagenesis	(ب) برای ایجاد تغییرات Post translation	(ج) Knock in کردن ژن	(د) آنژیمها محدود کننده زیر در مقایسه با دیگر آنژیمها محل برش واقع در انتهای توالی در قطعه ای
۱۳۷ - کدام یک از آنژیمها محدود کننده زیر در مقایسه با دیگر آنژیمها محل برش واقع در انتهای توالی در قطعه ای را با کارایی کامل برش می دهد؟	Not I (د)	EcoR I (ج)	Xba I (ب)	Sal I (الف)
۱۳۸ - در مورد پلاسمیدها گزینه صحیح را انتخاب کنید؟	(الف) پلاسمیدهای کوچکتر از 15 kb در برابر آسیب و شکستگی مقاوم ترند.	(ب) پلاسمید PUC19 جزء پلاسمیدهای low copy number است.	(ج) در پلاسمیدهای Low copy number PUC19 پرومотор T3 و T7 وجود ندارد.	(د) وکتور M13 برای ساب کلون کردن قطعات تکثیر شده با PCR توسط آنژیم Taq مفید است.
۱۳۹ - در صورت نشان دار کردن DAPI با انتظار داریم که DNA به چه رنگی در آید؟	زرد (د)	سبز (ج)	آبی (ب)	قرمز (الف)
۱۴۰ - در در مورد gene targeting برای ایجاد Knock out در کدام حالت neo ⁺ و tk ⁻ را مشاهده می کنیم؟	(الف) neo ⁺ در بین محدوده random integration double cross over و tk ⁻ بصورت random integration مشاهده می شوند.	(ب) neo ⁺ بصورت double cross over و tk ⁻ در random integration مشاهده می شود.	(ج) neo ⁺ و tk ⁻ هر دو در random integration وارد ژنوم می شود.	(د) neo ⁺ بین محدوده double cross over قرار می گیرد و tk ⁻ در وکتور باقی می ماند.
۱۴۱ - القاء کدام پرومотор با متنالول انجام می شود؟	Glucoamylase (د)	LAC (ج)	AOX (ب)	GAC (الف)
۱۴۲ - آنژیم هم DNA تک رشته و هم DNA دو رشته را برش می دهد.	TSGas (د)	Exonuclease (ج)	DNase I (ب)	S1 (الف)
۱۴۳ - اگر بخواهیم از ناقل PET استفاده کنیم باید از سویه E. coli تغییر ژنتیکی یافته هی دارای RNA پلی مراز T7 تحت تنظیم کدام پرومotor استفاده شود؟	Lac (د)	-CMV (ج)	T1 (ب)	Tac (الف)
۱۴۴ - سرعت توالی یابی کدام یک از روش های زیر بیشتر از بقیه است؟	SMART (د)	Illumina (ج)	Solid (ب)	Pyrosequencing (الف)

۱۴۵ - کدام مورد زیر جزء ویژگی‌های وکتور pBluescript می‌باشد؟

- (الف) یک وکتور فازمیدی است که یک محل آغاز همانندسازی و مارکر انتخاب آمپیسیلین دارد.
- (ب) یک وکتور کاسمیدی است که دارای پروتئین‌های پوشش فاز است.
- (ج) یک وکتور کاسمیدی با محل آغاز همانندسازی f1 است که ایجاد DNA دو رشته‌ای می‌کند.
- (د) یک وکتور فازمیدی است که دو محل آغاز همانندسازی و مارکر انتخاب lacZ دارد.

۱۴۶ - از کدام وکتور زیر می‌توان برای ساخت پروب‌های RNA استفاده کرد؟

- (الف) psp64
- (ب) pBluescript T7
- (ج) PAC1
- (د) M13

۱۴۷ - بنا اینترفرون که از پروتئین‌های نوترکیب تولید شده توسط روش‌های کلون‌سازی است برای درمان کدام بیماری به کار می‌رود؟

- (الف) Hairy cell leukemia
- (ب) Obesity
- (ج) Diabetes
- (د) Multiple sclerosis

۱۴۸ - کدام یک از پرایمرهای زیر برای WGA یا تکثیر کل ژنومی استفاده می‌شود؟

- | | | | |
|---------------|--------------|------------|-----------|
| Universal (د) | Oligo dT (ج) | Anchor (ب) | DOP (الف) |
|---------------|--------------|------------|-----------|

۱۴۹ - برای کدام یک از موارد زیر استفاده می‌شود؟

- (الف) Conditional gene inactivation
- (ب) Random mutagenesis
- (ج) Random integration
- (د) Recombinant protein production

۱۵۰ - کدام گزینه در مورد سلول باکتری competent صحیح است؟

- (الف) در اثر افزایش درجه حرارت تا ۴۲ درجه، باکتری competent می‌شود.
- (ب) دیواره آن توسط الکتروپوریشن آماده پذیرش DNA می‌شود.
- (ج) معمولاً جهت ترانسفورماسیون پلاسمید استفاده می‌شود.
- (د) باکتری DH5 α نیاز به competent شدن برای ترانسفورماسیون ندارد.

موفق باشید

بسمه تعالیٰ

دبيرخانه شورای آموزش علوم پاپه پزشکی، بهداشت و تخصصی و مرکز سنجش آموزش پزشکی با هدف ارتقاء کیفیت سؤالات و بهبود روند اجرایی آزمون‌ها، پذیرای اعتراضاتی است که در قالب مشخص شده زیر از طریق اینترنت ارسال می‌گردد تا کار رسیدگی با سرعت و دقت بیشتری انجام گیرد.

ضمن تشکر از همکاری داوطلبان محترم موارد ذیل را به اطلاع می‌رساند:

- ۱ - کلید اولیه سؤالات ساعت ۱۸ مورخ ۹۴/۸/۱۷ از طریق سایت اینترنتی www.sanjeshp.ir اعلام خواهد شد.
- ۲ - اعتراضات خود را از ساعت ۱۸ مورخ ۹۴/۸/۱۷ لغایت ساعت ۱۸ مورخ ۹۴/۸/۲۰ به آدرس اینترنتی بالا ارسال نمایید.
- ۳ - اعتراضاتی که به هر شکل خارج از فرم ارائه شده، بعد از زمان تعیین شده و یا به صورت غیراینترنتی (حضوری) ارسال شود، مورد رسیدگی قرار نخواهد گرفت.

تذکرات مهم:

- * فقط اعتراضات ارسالی در فرصت زمانی تعیین شده، مورد بررسی قرار گرفته و پس از تاریخ مذکور به هیچ عنوان ترتیب اثر داده نخواهد شد.
- * تعداد اعتراض ارسالی برای یک سوال، ملاک بررسی نمی‌باشد و به کلیه اعتراضات ارسالی اعم از یک برگ و یا بیشتر رسیدگی خواهد شد.

مرکز سنجش آموزش پزشکی

نام:	نام خانوادگی:	کد ملی:		
نام رشته:	نام درس:	شماره سؤال:	نوع دفترچه:	
نام منبع معتبر	سال انتشار	صفحه	پاراگراف	سطر

سؤال مورد اعتراض:

- بیش از یک جواب صحیح دارد. (با ذکر جواب‌های صحیح)
- جواب صحیح ندارد.
- متن سؤال صحیح نیست.

توضیح: