

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشگی
معاونت آموزشی

دبيرخانه شورای آموزش علوم پایه پزشگی، بهداشت و تخصصی
مرکز سنجش آموزش پزشگی

سوالات آزمون ورودی دکتری تخصصی (Ph.D)

سال تحصیلی ۹۵-۹۶

رشته: ژنتیک پزشکی

تعداد سوالات:	۱۵۰
زمان:	۱۵۰ دقیقه
تعداد صفحات:	۲۰

مشخصات داوطلب

نام:

نام خانوادگی:

داوطلب عزیز

لطفا قبل از شروع پاسخگویی،

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

توجه: استفاده از ماشین حساب مجاز نمی باشد.

آزمون

ژنتیک پزشکی و بالینی

۱ - کدامیک از واریانت های هموگلوبین دارای Low oxygen affinity می باشد؟

- Bristol (د) Heathrow (ج) Chesapeake (ب) Kansas (الف)

۲ - در کدام یک از زندهای زیر Inversion بیشتر گزارش شده است؟

- CFTR (د) VIII (ج) دیستروفین (ب) فاکتور XIII (الف)

۳ - حدود چند درصد از موارد سندروم بکویت (BWS) حاصل ازدواج خویشاوندی هستند و جهش های چه زنی در حدود نیمی از این موارد دیده شده است؟

- (الف) CDKNIC , 50%
(ب) CDKNIC , 15%
(ج) COX , 50%
(د) COX , 15%

۴ - کدام گروه از مبتلایان سندروم آنجلمن با خطر بازگشت ناهنجاری همراه هستند؟

- (الف) با ناهنجاری در ICR
(ب) دیزومی تک والدی
(ج) حذف ژن UBE3A
(د) جهش در ژن UBE3A

۵ - علامت Banana Sign در اولترا سونوگرافی نشانه چه ناهنجاری در جنبین است و در اثر چه نقصی بوجود می آید؟

- (الف) Cranium deficiency, Anencephaly
(ب) Fluid at the back of the neck, microcephaly
(ج) Posterior encephalocele, meckel-Gruber Syndrome
(د) Rocker-bottom foot, digital anesthesia

۶ - در مورد مشاوره بیماران واجد بد شکلی ها کدام یک از جملات زیر صحیح است؟

- (الف) در بسیاری موارد می توان والدین را به بی خطر بودن خطر احتمالی برای فرزند بعدی مطمئن نمود.
(ب) اندازه گیری تقارن و درگیری خط میانی می تواند ژنتیکی بودن آن را ثابت کند.
(ج) موارد uniparental disomy می باشد نادیده گرفته شود.
(د) جهش های مغلوب جدید می تواند مloid سندروم های ایجاد شده باشد.

۷ - کدام بیومارکر زیر نقش Predictive دارد؟

- Her2 (د) PML-RARA (ج) Tp⁵³ (ب) BCR-ABL1 (الف)

۸ - در وراثت غالب وابسته به X

- (الف) زنان مبتلا، در مقایسه با مردان مبتلا، معمولاً "انواع خفیف تراز بیماری را بروز می دهند.
(ب) بیماری معمولاً "وراثت عمودی نشان می دهد.
(ج) تقریباً به نسبت مساوی پسران و دختران را مبتلا می کند.
(د) پرخی از زنان هتروزیگوت، بیماری را با شدت های متفاوت نشان می دهند.

- ۹ - الگوی وراثتی بیماری های زیر کدام است؟ (به ترتیب از راست به چپ)
Menke's disease ----- Morqio syndrome ----- Hyperargininamia
- الف) مغلوب آتوژومی، غالب آتوژومی- غالب وابسته به X
 ب) غالب آتوژومی، مغلوب آتوژومی، غالب آتوژومی
 ج) مغلوب آتوژومی، مغلوب آتوژومی، غالب وابسته به X
 د) مغلوب آتوژومی، مغلوب وابسته به X، مغلوب آتوژومی

۱۰ - در ارتباط با نشانگان X شکننده، کدام گزینه زیر درست است؟

- الف) بنابر دلایلی به نشانگان Martin و Bell نیز معروف است.
 ب) نام این نشانگان از ظاهر کروموزوم X گرفته شده است که نزدیک به سانتروم و در بازوی کوتاه این کروموزوم جایگاه شکننده‌ای وجود دارد.
 ج) در مبتلایان در ناحیه ۳ پریم ترجمه نشده ژن یک توالی تکراری طولانی سه نوکلئوئیدی (CGG) وجود دارد.
 د) جهش کامل هم در خال میوز مونث و هم در تقسیمات میتوزی سوماتیک پایدار است.

۱۱ - بیماری کره هانتینگتون

- الف) دارای نفوذ پذیری ناقص است.
 ب) نرخ یا میزان جهش آن بسیار پایین است.
 ج) از نظر سن بروز، به ندرت Anticipation نشان می‌دهد.
 د) تا حدود ۲۵٪ موارد پیش از سن ۱۸ سالگی بروز می‌کند.

۱۲ - در ارتباط با مبانی جهش تالاسمی آلفا، کدام گزینه درست است؟

- الف) شکل های ملايم تر این تالاسمی از یک یا دو ژن گلوبین آلفا ناشی می‌شوند.
 ب) رویان های دارای هیدروپس رویانی، سنتز بالایی از گلوبین آلفا را نشان می‌دهند.
 ج) شکل های متنوع این تالاسمی عموماً از حذف در یک ژن ساختاری گلوبین آلفا ایجاد می‌شوند.
 د) جهش ها در ناحیه ۵ پریم در گیر در کنترل رونویسی ژن های گلوبین آلفا اغلب به تالاسمی آلفا منجر می‌شوند.

۱۳ - کدام بیماری و یا نشانگان زیر، وراثت سه آلی را نشان می‌دهد؟

- الف) دیسپلازی آریتمی های بطن راست
 ب) Bardet-Biedl
 ج) Angelman
 د) Willm's tumor

۱۴ - در دوقلوهای تک تخمکی (MZ):

- الف) تقسیم در خلال مرحله بلاستوسیت از روز ۳ تا ۷، به دوقلوی دوکوریونی- تک آمینونی منجر می‌شود.
 ب) میزان بروز در بچه های حاصل از لقاح زهدانی، ۷ تا ۱۰ برابر است.
 ج) موارد نادری از دوقلوی MZ ای خانوادگی وجود دارد که می‌تواند توسط پدر یا مادر انتقال یابد.
 د) احتمال خطر ناهنجاری های مادرزادی در این دوقلوها، ۲۰ تا ۳۰٪ کل دوقلوهای MZ است.

Reduced Penetrance - ۱۵

- الف) از تغییر و تعدیل اثرات دیگر ژن ها و میانکش آن با عامل های محیطی ناشی می‌شود.
 ب) عامل های محیطی در ایجاد آن، نقش ندارند.
 ج) عموماً ویژه بیماری های مغلوب آتوژومی است.
 د) سندروم Trecher-collins نمونه ای از وضعیت این رخداد است که در آن نفوذ پذیری بسیار انگشتی مشاهده می‌شود.

- ۱۶ - کدام مورد زیر از جمله ناهنجاری های مادرزادی (congenital) محسوب می شود؟
- (الف) شکاف کام (ب) کره هانتینگتون (ج) پارگی کیسه جنین (د) سندروم مارفان
- ۱۷ - پدیده اپیستازی در کدام حالت زیر می تواند اتفاق افتد؟
- (الف) Locus heterogeneity (ب) clinical heterogeneity (ج) Allelic heterogeneity (د) heteroplasmy
- ۱۸ - اگر در خانواده های درگیر یک بیماری ژنتیکی، به طور متوسط تعداد دختران نصف پسران باشد و سابقه سقط جنین نیز وجود داشته باشد، الگوی توارث بیماری چه می تواند باشد؟
- (الف) وابسته به Y (ب) سیتوپلاسمی (ج) اتوزومی مغلوب و کشنده در جنس مونث (د) وابسته به X و کشنده در جنس مذکور
- ۱۹ - کدام حالت زیر می تواند برای تشخیص جایگاه ژن مربوط به یک بیماری کشنده غالب کمک کننده باشد؟
- (الف) بررسی پیوستگی ژنی در افراد خانواده (ب) وجود بیمارانی با درجه رسایی کمتر (ج) وجود اختلالات کروموزومی de novo در برخی بیماران (د) وجود بیش از یک فرد مبتلا در میان فرزندان یک خانواده
- ۲۰ - در مورد سندروم Rett کدامیک از جملات ذیل صحیح است؟
- (الف) الگوی انتقال وراثتی آن به صورت غالب وابسته به X و فقط در جنس مذکور دیده می شود. (ب) مانند بیماری Hypophosphatemic rickets در هر دو جنس به یک میزان بروز دارد. (ج) تقریباً منحصراً در جنس مونث روی می دهد. (د) کاریو تایپ مردان با این سندروم بصورت 47,XYY است.
- ۲۱ - هموکروماتوزیز Hemachromatosis نشان دهنده کدام یک از اختلالات ژنتیک زیر می باشند؟
- (الف) Sex dependent disorders (ب) Autosomal dominant disorders (ج) Sex influence disorders (د) X-Linked disorder
- ۲۲ - کدامیک از ناهنجاری های سندرومی مادرزادی زیر توارث مغلوب اتوزومی دارد؟
- Roberts (د) Vander woude (ج) EEE (ب) Apert (الف)
- ۲۳ - کدام یک از سندروم های تکوینی زیر در ارتباط با Motif zinc Finger می باشد؟
- (د) وارد نبرگ تیپ یک (ج) گورلین (ب) کروزن (الف) دنیز دراش

۲۴ - به نام: Hypophosphatemia

- الف) راشیتیسم مقاوم به ویتامین D نیز نامیده می شود.
- ب) مبتلایان مذکر نسبت به مبتلایان مونث معمولاً "تفییرات اسکلتی را باشد کمتری نشان می دهند.
- ج) از وراثت غالب اتوزومی تبعیت می کنند.
- د) عموماً "رخداد Pseudoautosomal" را به نمایش می گذارند.

۲۵ - در ارتباط با Hyper-IgE Syndrome (HIES) کدام گزینه صحیح است؟

- الف) نوع غالب اتوزومی آن در اثر جهش در زن DOCH8 روی می دهد.
- ب) نوع غالب اتوزومی آن در اثر جهش در زن STAT3 روی می دهد.
- ج) مغلوب اتوزومی بوده و در اثر جهش در زن HIGM3 ایجاد می شود.
- د) در این بیماری افزایش در IgD سرمی و نوتروپنی دیده می شود.

۲۶ - در کدامیک از بیماریهای غالب اتوزومی زیر شدت بیماری در افراد هموزیگوت بیشتر از هتروزیگوت بروز می کند؟

- الف) دیستروفی میوتونیک
- ب) اکندروپلازیا
- ج) بیماری هانتینگتون
- د) واردنبرگ تیپ II

Cowden - ۲۷

- الف) یک بیماری مغلوب وابسته به X با تنوع محدود است.
- ب) پولیپ های روده ای معدی در حدود یک چهارم موارد مشاهده شده است.
- ج) رخداد جهش هایی در زن بازدارنده تومور PTEN موجب ایجاد این بیماری می شود.
- د) رخداد جهش هایی در زن بازدارنده تومور BMPR1B موجب ایجاد بیماری می شود.

۲۸ - افرادی که دارای واریانت پروموتور زن UGT1A1 هستند چه تغییری در متابولیسم داروی irinotecan دارند؟

- الف) افزایش استیلاسیون
- ب) کاهش استیلاسیون
- ج) افزایش گلکورونیداسیون
- د) کاهش گلکورونیداسیون

۲۹ - در کدامیک از سندروم های ریز حذف (microdeletion) کروموزمی پاتولوژی بیماری ناشی از حذف یک زن منفرد می باشد؟

- الف) Alagile syndrome
- ب) WAGR syndrome
- ج) DiGeorge syndrome
- د) William Syndrome

۳۰ - کدامیک از موارد زیر تحت تأثیر جنسیت (Sex influence) در جنس مذکر بیشتر گزارش شده است؟

- الف) ترومبوز وریدی - فشار خون
- ب) کرون - کولیت السراپیتو
- ج) اسکیزوفرنی - آلزایمر
- د) نقرس - هموکروماتوز

- ۳۱ - اگر اسپرمی طبیعی با تخمگی لقادیر بود که جهش نقطه‌ای در زن UBE3A داشته باشد وضعیت بیماری‌های آنجلمن و پرادرویلی در جنبین چگونه خواهد بود؟
 الف) به هیچکدام از این دو بیماری مبتلا نخواهد شد.
 ب) بسته به مورد به سندروم پرادرویلی و یا آنجلمن مبتلا می‌شود.
 ج) مبتلا به سندروم آنجلمن خواهد شد.
 د) مبتلا به سندروم پرادرویلی خواهد شد.
- ۳۲ - برای کدامیک از بیماری‌های میتوکندریالی زیر PGD در دسترس است؟
 LEBR (۵) NARP (ج) Leigh (ب) MELAS (الف)
- ۳۳ - جهش در کدامیک از زن‌های زیر موجب سندروم Noonan می‌شود؟
 HNFIA (۵) FGFR3 (ج) PTPNII (ب) NFI (الف)
- ۳۴ - در کدامیک از بیماری‌های تری نوکلئوتیدی زیر دیابت شیرین بشکل ثانویه گزارش شده است؟
 Huntington (الف) FragileX (ب) Friedreich ataxia (ج) Kennedy (د)
- ۳۵ - جهش در زن Glucokinase در پیدایش کدامیک از دیابت‌های زیر نقش دارد؟
 (الف) دیابت جوانی (MODY)
 (ب) دیابت نوزادی
 (ج) دیابت حاملگی
 (د) دیابت تیپ I
- ۳۶ - کدامیک از موارد Anticipation زیر در خصوص بیماری Huntington صحیح است؟
 (الف) تکرار CTG در ناحیه ۳'UTR
 (ب) تکرار توالی CAG در ناحیه Coding
 (ج) تکرار CGG در ناحیه ۵'UTR
 (د) تکرار توالی GAA در ناحیه Promotor
- ۳۷ - کدامیک از پدیده‌های زیر در ایجاد true hermaphroditism نقش دارد؟
 (الف) Blood chimeras
 (ب) Mosaicism
 (ج) Double Chimerism
 (د) Dispermic Chimeras
- ۳۸ - کدام اختلال زیر با افزایش سن پدری و Selfish spermatogonial selection همراهی نشان می‌دهد؟
 (الف) EDICT syndrome
 (ب) Sotos syndrome
 (ج) Lynch syndrome
 (د) Noonan syndrome

- ۳۹ - علامت مشخصه کدامیک از بیماری‌های زیر "Foam" در مغز استخوان به علت تجمع اسفینگومیلین می‌باشد؟
- (الف) Tay-Sachs disease
 (ب) Niemann-pick disease
 (ج) Hurler syndrome
 (د) Hunter syndrome

۴۰ - Quantitative inheritance شامل تنوع در کدام مورد زیر است؟

environment (د) genes (ج) genotype (ب) phenotype (الف)

۴۱ - در کدام مورد زیر، به دنبال غربالگری در سه‌ماهه اول بارداری برای سندروم داون، غربالگری در سه‌ماهه دوم نیز توصیه می‌شود؟

- (الف) وقتی احتمال ابتلا در سه‌ماهه اول، بیش از ۱ در ۶۴ باشد.
 (ب) وقتی احتمال ابتلا در سه‌ماهه اول، ۱ در ۱۵۰۰ یا کمتر باشد.
 (ج) وقتی احتمال ابتلا در سه‌ماهه اول، بین ۱ در ۶۴ تا ۱ در ۱۵۰۰ باشد.
 (د) غربالگری در سه‌ماهه اول کفايت می‌کند.

۴۲ - نحوه توارث کدام یک از نقصان چرخه اوره با سایر موارد متفاوت است؟

(الف) Ornithine carbamyl transferase
 (ب) Carbamyl synthetase deficiency
 (ج) Hyper argininaemia
 (د) Citrullinemia

۴۳ - در صورتی که شیوع یک آلل X-linked مغلوب در مردان $0/0^3$ و در زنان $0/0^6$ باشد، شیوع بیماری در مردان چقدر است؟

(الف) ۰/۰۵
 (ب) ۰/۰۶
 (ج) ۰/۰۹
 (د) ۰/۰۹۵

۴۴ - نقش آنتی زن H-Y چیست؟

- (الف) رد پیوند میان سویه‌های مذکور و موئنث گونه‌های حیوانی
 (ب) تکوین بافت بیضه در انسان
 (ج) تعیین کننده جنسیت مذکور
 (د) تنظیم کننده فعالیت زن SRY

۴۵ - اولین شواهد قطعی که نشان داد DNA و نه پروتئین، ماده ژنتیکی را تشکیل می‌دهد توسط چه کسی و در چه زمانی ارائه شد؟

- Watson 1949 (د)
 Griffith 1928 (ج)
 Avery 1944 (ب)
 Sutton 1903 (الف)

ژنتیک سرطان

۴۶ - کدام گزینه زیر در مورد پروتوانکوژن RET درست است؟

- (الف) جهش در بازی واقع در اگزون ۲، تولید فنوتیپ اکوندروپلازی را تسهیل می‌کند.
 (ب) بخش چشمگیری از سرطان‌های تیروئید، جهش در RET را نشان می‌دهند.
 (ج) حدود ۷۵% از خانواده‌های مبتلا به هیرشپرونگ، دارای جهش فقدان عملکرد RET هستند.
 (د) زن RET در بخشی از بازوی بلند کروموزوم ۱۴ قرار دارد.

۴۷ - کدامیک از موارد زیر در نتیجه مدل الگوی دو ضربه ای یا Two hit model روی می دهد؟

(الف) استعداد ابتلا به سرطان بصورت صفت غالب به ارث می رسد.

(ب) تشکیل تومور بصورت صفت غالب به ارث می رسد.

(ج) افرادی که نسخه جهش یافته tumor suppressor را به ارث می بردند احتمال رشد تومور در آنها بیشتر است، اما معمولاً "شروع بیماری در سنین بالاتر است" (Later ages of onset).

(د) در مدل های دو ضربه ای غالب تومور زمانی ایجاد می شود که یکی از آلل های یک زن دچار جهش شده باشد.

۴۸ - کدام مورد زیر مربوط به عملکرد P16 است؟

(الف) ممانعت از فعالیت cdk4/6

(ب) فسفریلاسیون Rb

(ج) ممانعت از رونویسی E2F

(د) القاء آپوپتوز

۴۹ - کدام گزینه در خصوص E2F صحیح است؟

(الف) توسط انکوژن B1A تنظیم می شود.

(ب) یک عامل تقویت کننده رونویسی E1A است.

(ج) یک زن باز دارنده تومور در سرطان پستان است.

(د) یک عامل باز دارنده رونویسی خود می باشد.

۵۰ - "t(15;17)(q22;q21)" در کدامیک از لوسومی ها دیده می شود؟

(الف) AML-M1, AML-M2

(ب) ALL-L1, ALL-L2

(ج) AML-M3V, AML-M3

(د) CML, CLL

۵۱ - کدامیک از سندروم های زیر و نیز جهش کدام زن با توسعه سرطان پانکراس همراه است؟

(الف) BRCA2 و زن FAMM

(ب) CDKN2A و زن Peutz-Jeghers

(ج) MCH1 و زن HNPCC

(د) STK11 و زن Hereditary pancreatitis

۵۲ - کدامیک از زن های زیر به عنوان ریسک فاکتور ژنتیکی ایجاد کننده سرطان کولورکتال در سندروم Lynch می باشد؟

(د) CDKY

(ج) HOMZ

(ب) PMSZ

(الف) APC

۵۳ - کدامیک از موارد زیر در مورد P53 صحیح می باشد؟

(الف) در همه سرطان های پستان جهش در زن P53 دیده می شود.

(ب) نقشی در Apoptosis ندارد.

(ج) در سلول های بسیار آسیب دیده به جای حذف سلول از طریق چرخه سلولی، سلول را مجبور به apoptosis می کند.

(د) از طریق متیلاسیون DNA در خاموش کردن زن سرطانی نقش دارد.

۵۴ - روش های تشخیصی **sister chromatid exchange (SCE) , Chromosome breakage** برای کدامیک از سرطان های زیر بکار می رود؟

- (الف) Ovarian Cancer, Pancreatic Cancer, Prostate Cancer
- (ب) Meningioma, Melanoma, Hepatoblastoma
- (ج) Wilms tumor, Renal carcinoma, Hepatoblastoma
- (د) Bloom syndrome, Xeroderma pigmentosa, Fanconi Anemai

۵۵ - کدام انکوژن زیر نوعی از اجزای انتقال سیگنال می باشد؟

- (الف) BCL2
- (ب) PIK3 CA
- (ج) GLI
- (د) FGF4

۵۶ - کدامیک از انکوژن های زیر در پیدایش **Melanoma و Thyroid carcinoma و Colon Carcinoma** نقش دارد؟

- (الف) HST
- (ب) HRAS
- (ج) NRAS
- (د) KRAS

۵۷ - علامت کدامیک از سرطان های زیر است؟ **Phakomatosis**

- (الف) Papillary renal cell carcinoma
- (ب) Von Hippel – Lindau disease
- (ج) Breast carcinoma
- (د) Hepatocellular Carcinoma

۵۸ - کدامیک از انکوژن های زیر، کد کننده گیرنده های فاکتور رشد در سطح سلول می باشد؟

- (الف) MYC
- (ب) RAS
- (ج) ERBB
- (د) SIS

۵۹ - کدام پروتوبانکوژن زیر غالبا هم از طریق جهش نقطه ای هم به صورت فیوژن خاصیت انکوژن پیدا می کند؟

- (الف) ABL
- (ب) HER2
- (ج) MYC
- (د) BRAF

۶۰ - کدام کمپلکس ورود سلول از مرحله G1 به S را کنترل می کند؟

- (الف) Cdk1/Cyclin A
- (ب) Cdk2/Cyclin E
- (ج) Cdk1/Cyclin B
- (د) Cdk2/Cyclin D

ژنتیک ایمنی و ژنتیک جمعیت

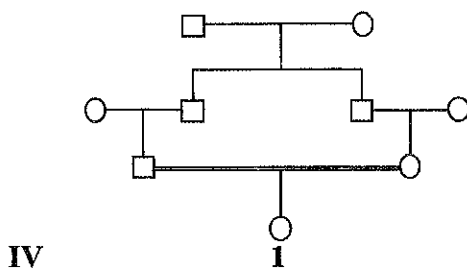
۶۱ - در انسان، آلل چشم قهوه ای به آلل چشم آبی غالب است. در صورتیکه هر دو پدر و مادر هتروزیگوت باشند، کدام یک از موارد زیر در مورد نسبت ژنتیک و فنتوتیپ فرزندان آنها صحیح است؟

- (الف) احتمال چشم آبی در فرزندان ۵۰٪ است.
- (ب) احتمال چشم قهوه ای در فرزندان ۷۵٪ است.
- (ج) ۵۰٪ فرزندان ژنتیک هموژیگوت غالب دارند.
- (د) ۷۵٪ فرزندان هتروزیگوت دارند.

۶۲ - میزان بروز یک بیمار با توارث مغلوب اتوزومی در جمعیت A، یک در هر ۵۰۰۰ نفر در جمعیت B، یک در هر ۲۰۰۰ نفر می باشد. اگر مردی از جمعیت A با زنی از جمعیت B ازدواج کند، با در نظر گرفتن تعادل هارדי- واینبرگ احتمال ابتلای فرزندان برای این زوج چقدر است؟

- (الف) ۱۲٪
- (ب) ۶٪
- (ج) ۳٪
- (د) ۴٪

- ۶۳ - در یک جمعیت یکصد هزار نفری، ۲۴ بیمار با سندروم مارفان و جهش در ژن **FBN1** شناسایی شده‌اند. از این تعداد ۱۰ بیمار والدین مبتلا دارند. کدام یک از گزینه‌های نرخ جهش ژن **FBN1** در این جمعیت را نشان می‌دهد؟
- الف) 7×10^{-5} ب) 14×10^{-5} ج) 24×10^{-5}
- ۶۴ - حضور آلل‌های **DR4**, **DR3** در سیستم **HLA** فرد را مستعد ابتلا به کدامیک از وضعیت‌های زیر می‌نماید؟
- الف) دیابت تیپ ۲ ب) دیابت جوانی ج) دیابت حاملگی
- ۶۵ - پدیده **Allelic exclusion** مخصوص کدام نوع سلول زیر است؟
- الف) Macrophages ب) Dendritic cells ج) B-cells د) Natural killer cells
- ۶۶ - بیان کدام ژن **Regulatory T cells** را از **Helper T cell** متمایز می‌نماید؟
- الف) ADA ب) CD4 ج) TRG د) FoxP3
- ۶۷ - برای کدامیک از ژن‌های اتوزومی زیر تنها یکی از آلل‌ها بدون توجه به منشاء والدی بیان می‌شود؟
- الف) TCR ب) IL6 ج) HLADR د) TGFB
- ۶۸ - نتیجه **Negative Assortive Mating** کدام مورد زیر است؟
- الف) افزایش هتروزیگوت‌ها و ایجاد تعادل هاردی - واینبرگ
ب) افزایش هموزیگوت‌ها و ایجاد تعادل هاردی - واینبرگ
ج) افزایش هتروزیگوت‌ها و از بین رفتن تعادل هاردی - واینبرگ
د) افزایش هموزیگوت‌ها و از بین رفتن تعادل هاردی - واینبرگ
- ۶۹ - کدامیک از ایمنوگلوبولین‌ها قادر خاصیت تشییت کمپلمان می‌باشد؟
- الف) IgM ب) IgG ج) IgD د) IgA
- ۷۰ - ضریب هم خونی برای یک صفت پیوسته به **X** در فرد **IV-1** در شجره روبرو چقدر است؟
- الف) $\frac{3}{16}$ ب) ۰ ج) $\frac{1}{8}$ د) $\frac{1}{16}$
- ۷۱ - کدامیک از فاکتورهای زیر باعث تغییر شیوع آللی می‌باشد؟
- الف) ازدواج فامیلی ب) Assortative mating ج) Consanguinity stratification
د) Random genetic drift



۷۲ - مکانیسم اصلی باز آرایی ژن آنتی بادی چیست؟

- (الف) نوترکیبی سوماتیک
- (ب) مضاعف شدگی
- (ج) تبدیل ژنی
- (د) تنظیم بیان ژن در سطح ترجمه

۷۳ - **Homosapiens , Neanderthal** ها حدود چند سال پیش از هم تفکیک (split) شدند؟

- (الف) حدود ۵۰/۰۰۰ سال قبل
- (ب) حدود ۲۵۰/۰۰۰ سال قبل
- (ج) حدود ۵۰۰/۰۰۰ سال قبل
- (د) حدود ۲/۵۰۰/۰۰۰ سال قبل

۷۴ - از نظر ژنتیکی و بیزگی های DNA بیان انسان و موش چقدر شباهت وجود دارد و چه نسبتی از ژن های مشترک بین انسان و موش ظاهر است؟

- (الف) ۹۹ درصد و ۸۰ درصد
- (ب) ۹۰ درصد و ۷۰ درصد
- (ج) ۷۵ درصد و ۶۰ درصد
- (د) ۵۰ درصد و ۵۰ درصد

۷۵ - تعداد آلل های کدام یک از جایگاه های HLA بیشتر است؟

- D (د)
- C (ج)
- B (ب)
- A (الف)

سیتوژنتیک پزشکی

۷۶ - کدامیک از حالات زیر بعد از کراسینگ آور بین کروموزوم دارای Pericentric inversion و کروموزوم نرمال دیده می شود؟

- Segmental deletion and duplication (الف)
- Bridge formation (ب)
- Ring formation (ج)
- Acentric and dicentric chromosomes (د)

۷۷ - در کدام حالت زیر array-CGH فاقد ارزش تشخیصی است؟

- Dicentric chromosome (الف)
- Microduplication (ب)
- Balanced rearrangement (ج)
- Inversion (د)

۷۸ - اگر تربیزومی مربوط به یک نوع کروموزوم در بیش از دو کلنی از کشت CVS مشاهده شود آن را چه می نامند؟

- Cultural artifact (الف)
- Pseudo mosaicism (ب)
- True mosaicism (ج)
- Confined placental mosaicism (د)

- ۷۹ - حذف بازوی کوتاه کروموزوم شماره 17p11.2 منجر به پیدایش کدامیک از بیماری‌های زیر می‌گردد؟
 (الف) Langer-Giedon
 (ب) Smith-Magenis
 (ج) Miller-Dieker
 (د) Rubinstein Taybe
- ۸۰ - کدام یک از انواع مونوژومی‌های زیر حداقل به شکل موزائیک در نوزادان مشاهده می‌شود؟
 (الف) ۹ و ۲۰
 (ب) ۱۶ و ۲۱
 (ج) ۱۹ و ۲۲
- ۸۱ - کدام یک از فنون زیر در حال حاضر به عنوان نخستین گام در تشخیص علل اختلالات ذهنی ناشناخته و اسپورادیک بکار می‌رود؟
 ARMS-PCR (د) southern blot (ج) Classic karyotype (ب) array CGH (الف)
- ۸۲ - کدام گزینه زیر درست می‌باشد؟
 (الف) در هرمافرودیسم کاذب بافت گنادی تنها یک جنس وجود دارد.
 (ب) عدم حساسیت به آندروژن از دلایل رایج هرمافرودیسم کاذب به حساب نمی‌آید.
 (ج) سندروم TFS کاریوتیپ زن طبیعی است با فنوتیپ بیرونی مرد طبیعی است.
 (د) بیشتر بیماران هرمافرودیسم واقعی کاریوتیپ 46,XY دارند.
- ۸۳ - طی تقسیم میوز، کدام عامل، کروموزوم‌های همولوگ را تا مرحله آنافاز I کنار هم نگاه می‌دارد؟
 (الف) کمپلکس‌های سیناپسی (ب) کیاسماتاها (ج) سانترومها (د) هیستون‌ها
- ۸۴ - برای تشخیص یک جابجایی کروموزومی ناشناخته کدام روش زیر مناسب است؟
 QF-PCR (د) M-FISH (ج) array-CGH (ب) MLPA (الف)
- ۸۵ - شایع‌ترین باز آرایی ساب تلومریک که منجر به عقب ماندگی ذهنی، تاخیر تکوینی نقش شناوری، و نقص قلبی می‌گردد کدامیک از موارد زیر است؟
 1p36 (د) 17p13.3 (ج) 17p 11.2 (ب) 22q 11 (الف)
- ۸۶ - کدامیک از ناهنجاری‌های زیر قادر اختلالات بالینی در افراد ناقل و فاقد اندیکاسیون برای تشخیص پیش از تولد است؟
 (الف) Simultaneous deletion and insertion
 (ب) Reciprocal Translocation
 (ج) Paracentric inversion
 (د) Pericentric inversion
- ۸۷ - در کدامیک از ناهنجاری‌های کروموزومی زیر علائم غیر طبیعی بالینی خفیف تر است؟
 45,X (د) 46,Xi (Xch) (ج) 47,XXY (ب) 47,XXX (الف)
- ۸۸ - اولین تقسیم میتوزی چند ساعت بعد از کشت نمونه‌های خون محیطی افراد بالغ در لنفوسيت‌های T مشاهده می‌شود؟
 ۷۲ ساعت (د) ۴۸ ساعت (ج) ۲۴ ساعت (ب) ۱۲ ساعت (الف)

۸۹ - **uniparental diploidy** با منشاء مادری منجر به چه اختلالی در جنین می شود؟

- (الف) مول ناقص
- (ب) مول کامل
- (ج) ناهنجاری های متعدد
- (د) تومور خوش خیم تحمدان

۹۰ - در صورتی که فردی ناقل **Reciprocal translocation** باشد در کدامیک از حالات جدا شدن کروموزوم های هموگ طی میوز I انتهایی با محتوای ژنتیکی متعادل یا نرمال بوجود می آید؟

- | | | | |
|-----------------|------------|------------|-------------|
| 3:1 Segregation | Adjacent 2 | Adjacent 1 | Alternative |
| (د) | (ج) | (ب) | (الف) |

ژنتیک مولکولی و بیوشیمیابی

۹۱ - اگر محصول یک ژن در گونه A مشابه محصول ژن در گونه B باشد، چنین ژنی اصطلاحاً "چه نامیده می شود؟"

- | | | | |
|------------|-------------|------------|------------|
| Paralogous | Orthologous | Allologous | Perilogous |
| (د) | (ج) | (ب) | (الف) |

۹۲ - کدام مکانیسم زیر می تواند موجب **Exon shuffling** شود؟

- (الف) Alternative splicing
- (ب) Hypermethylation
- (ج) Non – allelic recombination
- (د) RNA interference

۹۳ - RNA پلی مراز I رونویسی از کدام ژن ها را انجام می دهد؟

- (الف) ژن های کد کننده پلی پپتیدها
- (ب) بسیاری از ژن های snRNA
- (ج) si RNA
- (د) 5srRNA های ریبوزومی بجز RNA

۹۴ - کدامیک از موارد زیر مثالی از **gene Family** می باشند؟

- | | | | |
|-----|-----|------|-----------|
| FUS | PML | LMO1 | U6 sn RNA |
| (د) | (ج) | (ب) | (الف) |

۹۵ - کدامیک از مولکول های زیر می تواند با ایجاد فرار آگزونی (Exon skipping) مانع از بروز اثر یک جهش مفسر شود؟

- (الف) si RNA
- (ب) Antisense oligonucleotide
- (ج) Ribozyme
- (د) Aptamer

۹۶ - کدام توالی بیشترین فراوانی را در ژنوم انسان دارد؟

- | | | | |
|------------|------------|------|-------|
| Alu family | MIR family | rRNA | HLA |
| (د) | (ج) | (ب) | (الف) |

۹۷ - کدامیک از نوکلئازهای زیر داخل هسته ای عمل می کند؟

- | | | | |
|-----------|------|-------|--------|
| Argonaute | RISC | Dicer | Drosha |
| (د) | (ج) | (ب) | (الف) |

- ۹۸ - در ارتباط با ساختار ژن در انسان، کدام گزینه زیر درست است؟
- همه ژن ها دارای اینtron هستند.
 - Pseudogenes شباهت نزدیکی با ژن های ساختاری دارند اما از نظر عملکردی بیان نمی شوند.
 - Satellites DNA نزدیک به تلومرهای کروموزوم های مشخص به صورت خوش قرار دارند.
 - در بسیاری از ژن ها همپوشانی دیده می شود.
- ۹۹ - کدامیک از گزینه های زیر در مورد توالی Kozak consensus صحیح است؟
- به همراه کدون شروع در ترجمه (translation) وجود دارد.
 - به همراه کدون خاتمه translation در ژنوم وجود دارد.
 - بین اینtron و اگزون در mRNA قرار دارد.
 - بین اگزون و اینtron در Lnc RNA واقع است.
- ۱۰۰ - کدامیک از انواع RNA های زیر به عنوان base modification نقش ایفا می نماید؟
- | | | | |
|--------------|---------|-------------|--------|
| circular RNA | sca RNA | endo-si RNA | pi RNA |
| (d) | (c) | (b) | (a) |
- ۱۰۱ - براساس فرضیه wobble کدام نوکلئوتیدها می توانند با یکدیگر جوړ شوند؟
- G در جایگاه ۵ پریم آنتی کدون با U در جایگاه ۳ پریم کدون
 - U در جایگاه ۵ پریم آنتی کدون با G در جایگاه ۳ پریم کدون
 - U در جایگاه ۵ پریم آنتی کدون با U در جایگاه ۳ پریم کدون
 - G در جایگاه ۵ پریم آنتی کدون با G در جایگاه ۳ پریم کدون
- ۱۰۲ - کدامیک از انواع جهش های زیر دارای فراوانی بیشتری می باشد؟
- | | | | |
|----------|------------------|-------------------------------|--------|
| splicing | repeat variation | Gross deletions or insertions | indels |
| (a) | (b) | (c) | (d) |
- ۱۰۳ - فرآورده کدام ژن در تنظیم ابی ژنتیکی نواحی اتوژومی اهمیت دارد؟
- | | | | |
|-----|-----|-----|------|
| RAS | Hig | PAX | Tsix |
| (d) | (c) | (b) | (a) |
- ۱۰۴ - الگوهای متیلاسیون DNA و تغییرات هیستونی قابل توارث چه نامیده می شوند؟
- | | | | |
|-----------|-------------------|-------------------|--------------|
| Epigenome | Epigenetics marks | Epimutation marks | Paramutation |
| (a) | (b) | (c) | (d) |
- ۱۰۵ - کدام پدیده برای جلوگیری از تکثیر زیاد ترانسپوزون ها ضروری می باشد؟
- | | | |
|------------|-------------|---------------|
| میتللاسیون | داستیلاسیون | دفسفوریلاسیون |
| (a) | (b) | (c) |
- ۱۰۶ - در صورت رخداد یک جهش جدید، کدام آزمایش مولکولی می تواند مشخص نماید که جهش بر splicing اثر می گذارد؟
- | | | | |
|------------|--------|--------------------|------------------|
| Si mapping | RT-PCR | Gel mobility assay | Reverse dot blot |
| (a) | (b) | (c) | (d) |

۱۰۷ - کدام گزینه در مورد جهش منفی غالب صحیح است؟

- الف) در حالت هتروزیگوس فعالیت پروتئین یا کارکرد خود را از دست می دهد.
- ب) در حالت هموزیگوس فعالیت پروتئین یا کارکرد خود را از دست می دهد.
- ج) در حالت هتروزیگوس فعالیت پروتئین یا کارکرد خود را تغییر نمی دهد.
- د) در حالت همی زیگوس فعالیت پروتئین یا کارکرد خود را افزایش می دهد.

۱۰۸ - کدام روش زیر برای مطالعه Genome wide methylation بافت توموری مناسب است؟

الف) Immunohistochemistry

ب) M-FISH

ج) GTG banding

د) ChIP - seq

۱۰۹ - کدام مورد از خانواده های چند ژنی زیر از نظر فیزیکی در خوشه های نزدیک به هم قرار دارند؟

الف) خانواده ژن هوموپاکس (HOX)

ب) خوشه های آلفا و بتا گلوبین

ج) خانواده های ژنی مربوط به انواع متفاوت t RNA

د) خوشه های Lnc RNAs

۱۱۰ - علامت * قبل از شماره OMIM نشانه چیست؟

الف) یک ژن با توالی شناخته شده

ب) یک فنوتیپ که اساس مولکولی آن شناخته شده است

ج) یک فنوتیپ با الگوی توارث مندلی که اساس مولکولی آن ناشناخته است

د) یک صفت چند عاملی

۱۱۱ - فردی مبتلا به Colorectal carcinoma به علت مسمومیت شدید (درجه ۳) ناشی از مصرف داروی

5-Fluouracil (5-FU) با علائم تاول و اولسر پوستی، درد شدید در دستها و پاهای ناتوانی مفرط است. شایع ترین

ژن و جهش عامل این حساسیت که در ۰-۵٪ بیماران مربوطه مشاهده می شود کدام مورد است؟

الف) CYP2Cg*, CYP2Cg

ب) ژن DPYD، جهش splice site IVS 14+1 G>A در اگزون ۱۴

ج) ژن UGT1A1، واریانت UGT1AS*28

د) ژن TPMT، جهش IVS16+1G>C در اینtron ۱۶

۱۱۲ - اختلاف روش توالی یابی کلونال نسل بعد با روش توالی یابی Sanger کدام است؟

الف) تعداد بازهای یک خوانش در روش اول بیش از روش دوم است.

ب) ارزیابی تعداد بازها در روش اول سریعتر از روش دوم است.

ج) تعداد زیادی توالی یابی به طور همزمان در روش دوم نسبت به روش اول قابل انجام است.

د) هزینه روش دوم به مراتب پایین تر از روش اول برای ۱۰۰۰ باز است.

- ۱۱۳ - وجود ۴ کلستر از ژن HOX در ژنوم مهره داران به علت کدام پدیده زیر است؟
- (الف) Duplicative transposition
 (ب) Ancestral cell fusion
 (ج) Subgenomic duplication
 (د) Whole genomic duplication
- ۱۱۴ - اضافه شدن mRNA به poly A tail به موجب کدام حالت زیر می شود؟
- (الف) تثبیت mRNA در هستک
 (ب) تسهیل حذف دقیق ایسترون ها
 (ج) تقویت شناسایی mRNA توسط سیستم ریبوزومی
 (د) تسهیل اضافه شدن مولکول cap
- ۱۱۵ - در ارتباط با فیبروز کیستیک و ژن CFTR، کدام گزینه زیر درست است؟
- (الف) mRNA اصلی ژن CFTR دارای ۵ ناحیه ترجمه نشدنی است.
 (ب) آزمون ژنتیکی برای تشخیص بیماری به دلیل آنکه تنها در یک جمعیت محدود با جهش های زیادی شناخته شده اند، دشوار است.
 (ج) جهش $\Delta f50.8$ بر سطح جهش CFTR در سلول های اپیتلیوم تنفسی بیماران تاثیر بسیار دارد.
 (د) جهت D551G رایج ترین جهش CFTR در یهودیان اشکنازی است.
- ۱۱۶ - در ارتباط با ترمیم جفت شدگی ناجور (MMR)، کدام گزینه درست است؟
- (الف) سلول های معیوب در این سیستم، نرخ بسیار بالایی از جهش دارند.
 (ب) رخداد جهش در ۳ ژن متفاوت MMR، سرطان کولورکتال غیر پولیپوز و راثی تولید می کند.
 (ج) رخداد جهش در ۶ ژن متفاوت MMR، سرطان مثانه تولید می کند.
 (د) حدود ۰.۵٪ از بازهای ناجور جفت شده را که در خلال همانند سازی DNA وارد می شوند، تصحیح می کند.
- ۱۱۷ - پاتوژن بودن یک جهش **Synonymous** به چه علت می تواند باشد؟
- (الف) عدم اتصال دم پلی A
 (ب) عدم اتصال cap
 (ج) کاهش سرعت رونویسی
 (د) کاهش سرعت ترجمه
- ۱۱۸ - در توالی DNA بصورت '5'CGA TCG GCT 3' کدامیک از موارد زیر بیانگر جهش از نوع transition است؟
- (الف) 5'CGA CCG GCT3'
 (ب) 5'CGA TCG CCT3'
 (ج) 5' CGA TGG CT3'
 (د) 5'CGA TCG GCA3'
- ۱۱۹ - کدام مورد زیر نشانه ای از حافظه اپی ژنتیکی است؟
- (الف) transposition
 (ب) reverse mutation
 (ج) maintenance methylation
 (د) mosaicism

- ۱۲۰ - در کیت تشخیص هویت CODIS از کدام ژن برای تعیین جنسیت استفاده می شود؟
- (d) ZFY (e) SRY (f) TPOX (g) Amelogenin

مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی مولکولی

- ۱۲۱ - در پروژه جهانی توالی یابی Uk10k (توالی ۱۰ هزار نفر) الوبت توالی یابی بر پایه چیست؟

- (الف) Exome Sequencing
 (ب) Sanger
 (ج) Pyrosequencing
 (د) SMART

- ۱۲۲ - کدام گزینه در خصوص Aptamers صحیح است؟

- (الف) با روش SELES قابل تولید نمی باشد.
 (ب) دارای ساختار فضایی سوم همانند شکل کروی مولکولی RNA هستند.
 (ج) به تجزیه نوکلئازی و پالایش کلیوی در درون بدن حساس نیستند.
 (د) ابداع این فناوری، در واقع چهارمین روش لکه گذاری مرسوم به "بلات وسترن" محسوب می گردد.

- ۱۲۳ - در روش CRISP-Cas9 کدام بخش RNA توالی هدف بر روی DNA را شناسایی می کند؟
- (د) سنجاق سری
 (ب) ۳ پریم
 (الف) ۵ پریم
 (ج) مرکزی RNA

- ۱۲۴ - راه کاری که به واسطه آن خطوهای ناشی از مولکول های نوترکیب تکثیر شونده در درون ارگانیسم معمولی موجود، در محیط زیست کاهش می یابد، کدام مورد زیر است؟

- (الف) Biological Containment
 (ب) Biological Determinism
 (ج) Complete ascertainment
 (د) Bioassay

- ۱۲۵ - کدام وکتور ویروسی کمترین ظرفیت را برای پذیرش خارجی دارد؟

- (الف) Adeno-Associated Virus
 (ب) Vaccinia Virus
 (ج) Herpes simplex Virus
 (د) Adenovirus

- ۱۲۶ - کدامیک از سایت های زیر بیشتر اطلاعات مربوط به knockout موش های مختلف را ارایه می نماید؟
- (d) Jacson Lab
 (c) Ensemble
 (b) Ncbi
 (الف) Blast

- ۱۲۷ - کدامیک از جملات زیر در خصوص روش Pyrosequencing صحیح است؟

- (الف) این تکنولوژی اطلاعات کیفی توالی را به سرعت تولید می کند.
 (ب) در این روش توالی یابی براساس سنتر انجام می شود.
 (ج) توالی یابی DNA با روش Dideoxy chain Termination است.
 (د) به عنوان استاندارد طلایی به منظور غربالگری جهش ها استفاده می گردد.

۱۲۸ - گزینه صحیح را در ارتباط با روش ARMS انتخاب کنید؟

- الف) از این روش نمی‌توان برای شناسایی افراد حامل (Carriers) استفاده کرد.
- ب) اساس این روش بر فرون سازی آل جهش یافته توسط فن PCR استوار است.
- ج) آنالیز نتایج به دلیل بالا بودن فراوانی آل های طبیعی در مقایسه با آل جهش یافته دشوار است.
- د) ARMS در Tm پایین تر از Tm پرایمر انجام می‌شود.

۱۲۹ - Cellular Genome Transplantation چیست؟

- الف) تغییر گونه ای به گونه دیگر با جایگزینی کروموزوم ها
- ب) انتقال میتوکندری از گونه ای به گونه دیگر
- ج) اضافه نمودن یک یا چند کروموزوم به مجموعه کروموزومی یک گونه
- د) ادغام سیتوپلاسم سلول های دو گونه، بدون انجام ادغام هسته آنها

۱۳۰ - کدامیک از وکتورهای ویروسی تنها در مورد سلول های در حال تقسیم قابل استفاده می‌باشد؟

- | | | | |
|--------------------|----------------|----------------|----------------------|
| Vaccinia virus (د) | Adenovirus (ج) | Lentivirus (ب) | Oncoretrovirus (الف) |
|--------------------|----------------|----------------|----------------------|

۱۳۱ - برای اضافه کردن انتهای هموپلیمر از چه آنزیمی استفاده می‌شود؟

- | | |
|--------------------------|--|
| Taq DNA polymerase (الف) | PFU DNA (ب) |
| PWO (ج) | Terminal Deoxynucleotidyle Transferase (د) |

۱۳۲ - برای کدامیک از موارد زیر کاربرد دارد؟

- الف) بررسی نوترکیبی بین B-globin gene LCR
- ب) بررسی سابقه ای دیستروفی عضلانی دوش در اثر حذف کل رُن.
- ج) شناسایی Insert در داخل وکتور پلاسمیدی.
- د) مطالعه Sequence Tagged Sites (STS) ها در ژنوم

۱۳۳ - در کدام روش زیر از پروب های نشان دار نشده استفاده می‌شود؟

- | | |
|---------------------------|-----------------|
| Southern blot (الف) | Dot blot (ب) |
| In situ Hybridization (ج) | array - CGH (د) |

۱۳۴ - کدام روش زیر است؟ Biolistics

- | | |
|-----------------------------------|--------------------|
| Electroporation (الف) | Microinjection (ب) |
| High velocity Microprojectile (ج) | Liposome (د) |

۱۳۵ - برای اتصال DNA ای تک رشته به غشاء نیتروسلولز از کدام روش زیر استفاده می شود؟

- الف) دمای ۸۰ درجه سانتی گراد و UV
- ب) دمای ۳۷ تا ۴۲ درجه سانتی گراد
- ج) Tris - HCL
- د) نور مادون قرمز مستقیم

۱۳۶ - کدام نوع یا تیپ آنزیم محدود کننده توالی DNA را بسیار دورتر از جایگاه مخصوص شناسایی خود برش می دهدند؟

- د) IV
- ج) III
- ب) II
- الف) I

۱۳۷ - در آزمایشات کلونینگ در حضور ژن Lac Z، علت استفاده از IPTG به جای لاکتوز چیست؟

- الف) IPTG متابولره نمی شود و غلظت آن در طول رشد سلول تغییر نمی کند.
- ب) میل ترکیبی ریرسور Lac برای IPTG بیشتر است.
- ج) چون IPTG در سایر مسیرهای متابولیک باکتری نقشی ندارد.
- د) IPTG به سهولت توسط روش های مختلف نشان دار می شود.

۱۳۸ - علت اضافه نمودن His, tag به ابتدای ژن مدد نظر در وکتور کلونینگ چیست؟

- الف) افزایش احتمال ترشح پروتئین نوترکیب در محیط کشت
- ب) محافظت پروتئین نوترکیب در مقابل پروتئازهای میزبان
- ج) کمک به تشکیل شکل فعال پروتئین نو ترکیب
- د) کمک به خالص سازی پروتئین نوترکیب به روی ستون کروماتوگرافی

۱۳۹ - برای کاهش احتمالی اتصال غیر اختصاصی پرایمر در واکنش PCR، کدام روش زیر استفاده می شود؟

- الف) Touch up
- ب) MgCl₂
- ج) Hot Start
- د) استفاده از Degenerate primer

۱۴۰ - کدام مورد زیر برای نشان دار کردن اسیدهای نوکلئیک استفاده می شود؟

- الف) Peroxidase
- ب) Biotin
- ج) Anti DNA antibody
- د) Alkaline Phosphatase

۱۴۱ - در الکتروفورز روی ژل پلی اکریل آمید:

- الف) نمی توان پرایمرها را مورد بررسی قرار داد.
- ب) نسبت اکریل آمید به بیس اکریل آمید در تعیین اندازه منفذ اهمیت ندارد.
- ج) این ژل ها توسط اتصال طولی اکریل آمید با N,N متیلن بیس اکریل آمید ایجاد می شود.
- د) برای استفاده از PAGE به منظور حداقل تفکیک پروتئینی، تعیین تراکم مناسب اکریل آمید ضروری است.

۱۴۲ - کدامیک از انواع DNA finger printing Sattelite DNA هدف گذاری شده است؟

(الف) Centromeric Repeats

(ب) Hyper Variable Mini satellite

(ج) Telomeric DNA

(د) Macro satellite

۱۴۳ - کدامیک از روش های زیر برای نشان دار کردن DNA با فلئورو فورها توسعه یافته اند؟

(الف) نشان گذاری با 32P

(ب) FISH

(ج) Southern Blot

(د) Northern Blot

۱۴۴ - کدامیک از موارد زیر از کاربردهای تکنیک Conventional CGH Array می باشد؟

(الف) بررسی به منظور کاهش و یا افزایش ژنومی

(ب) بررسی جابجایی کروموزمی متعادل

(ج) بررسی SNP در زن های بزرگتر از 2Mb

(د) بررسی بیماران حاصل از اختلالات تک ژنی

۱۴۵ - کدامیک از روش های ژنتیکی زیر برای ارزیابی جهش های ناشناخته استفاده می گردد؟

(الف) (HRM) High-resolution melt

(ب) Real – Time PCR

(ج) Oligonucleotide ligation

(د) ARMS - PCR

۱۴۶ - برای بررسی تکرارهای الیگونوکلئوتیدی گسترش یافته، از کدام نوع PCR استفاده می شود؟

TP - PCR (د)

QF - PCR (ج)

RT - PCR (ب)

Tail – PCR (الف)

۱۴۷ - در ارتباط با آنالیز ذوب با تکنیک بالا (HRM):

(الف) از رنگ های فلئورسنت استفاده می شود که در میان مولکول ds DNA قرار می گیرند.

(ب) به فرآوردها برای جدا شدن دو رشته در شرایط متفاوت به طور یکسان دما داده می شود که معمولاً ۶۵ درجه سانتیگراد است.

(ج) فنی نسبتاً حساس است اگرچه هزینه آن بسیار بالاست.

(د) برای غربالگری جهش ها با کیفیت بالا، کاربرد ندارد.

۱۴۸ - کدام گزینه زیر در ارتباط با آنزیم های بوشگر محدود کننده درست است؟

(الف) دارای منشاء وپروسی آنده.

(ب) اگزونوکلئاز محدود کننده نیز نامیده می شوند.

(ج) در لکه گذاری یا بلات ساترن، کاربرد ندارند.

(د) برای شناسایی جهش های نقطه ای بکار می روند.

۱۴۹ - کدام مورد زیر از روش های تعیین نقشه فیزیکی کروموزومی با قدرت تفکیک بالا به شمار می رود؟

- (الف) انگشت نگاری DNA
- (ب) الکتروفورز ژنی زمینه پالسی (PFGE)
- (ج) دورگه سازی با پروب فلئورسنت سبز
- (د) dHPLC

۱۵۰ - کدامیک از روش های زیر جایگاه اتصال یک پروتئین بر روی یک قطعه DNA را مشخص می کند؟

- (الف) Inverted- PCR
- (ب) DNA Fingerprinting
- (ج) Foot printing assay
- (د) expression array

موفق باشید