

I- Restitution des connaissances (8 pts)

1-1/ Exercie 1 (2 pts)

1. Définir l'arbre généalogique.
2. Citer deux difficultés qui entravent l'étude de l'hérédité humaine

I- Restitution des connaissances (8 pts)

1-2/ Exercie 2 (3 pts)

Répondre par "Vrai" ou "faux" :

- L'anomalie chromosomique est une modification du nombre ou de la structure des chromosomes : _____
- La translocation réciproque est le transfert d'un fragment de chromosome sur un autre chromosome : _____
- La translocation chromosomique équilibrée modifie le nombre des chromosomes chez l'individu porteur de cette anomalie : _____
- Les maladies héréditaires récessives liées au chromosome sexuel X affectent les femelles plus que les mâles : _____

I- Restitution des connaissances (8 pts)

1-3/ Exercie 3 (3 pts)

Reliez les anomalies chromosomiques du groupe 1 à leurs caractéristiques dans le groupe 2 :

Groupe 1	Groupe 2
<ol style="list-style-type: none">1. Syndrome de Down2. Syndrome de Klinefelter3. Syndrome de Turner4. Syndrome de Lejeune (cri du chat)	<ul style="list-style-type: none">• a. délétion d'une partie du chromosome 5.• b. présence d'un chromosome 21 supplémentaire.• c. présence de 44 autosomes et un seul chromosome sexuel X.• d. présence de 44 autosomes et trois chromosomes sexuels 2X et Y.

II- Raisonnement scientifique et communication écrite et graphique (12 pts)

2-1/ Exercice 4 (6 pts)

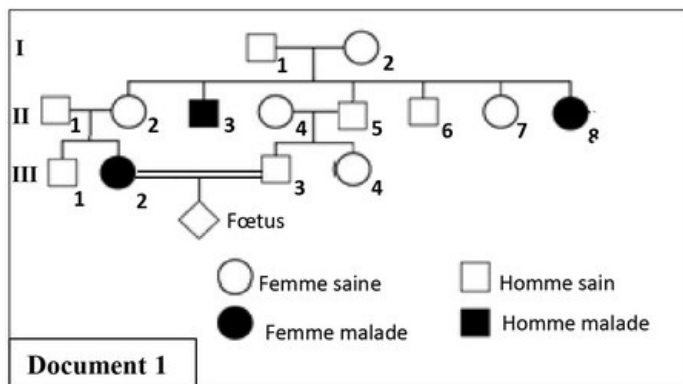
La drépanocytose est une maladie héréditaire qui touche l'Homme.

Une des mutations au niveau du gène qui gouverne la synthèse de l'hémoglobine provoque la déformation des globules rouges du sang et par la suite un appauvrissement en dioxygène au niveau des cellules du corps d'où l'apparition de la maladie.

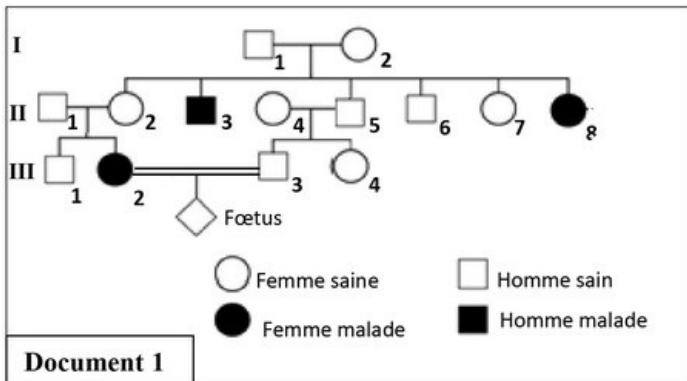
Ce gène se trouve sous forme de deux allèles (H/h). L'un de ces allèles est responsable de la synthèse de l'hémoglobine normale et l'autre est responsable de la synthèse de l'hémoglobine anormale.

Afin d'étudier le mode de transmission de cette maladie chez une famille, on propose les données suivantes :

Le document 1 présente l'arbre généalogique de la famille étudiée dont certains membres sont atteints par la drépanocytose :



1. Déterminez le mode de transmission de la maladie. Justifiez votre réponse.
2. Donnez les génotypes des individus II_2 , II_5 , III_2 et III_3 (Utilisez le symbole H pour l'allèle dominant, et le symbole h pour l'allèle récessif).



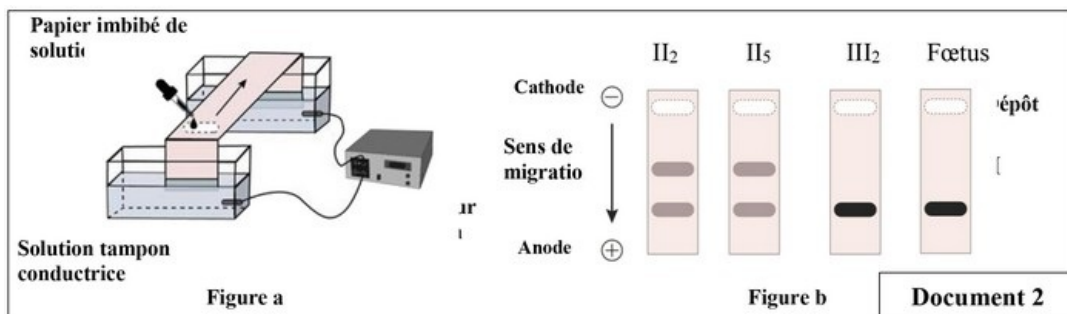
3. Déterminez la probabilité pour que le couple III_2 et III_3 donne naissance à un enfant malade. Justifiez votre réponse en utilisant l'échiquier de croisement.

II- Raisonnement scientifique et communication écrite et graphique (12 pts)

2-1/ Exercice 4 (6 pts)

Pour déterminer les génotypes de quelques individus de cette famille, on procède à la technique d'électrophorèse qui vise à séparer les deux types d'allèles H et h, dans un champ électrique, comme le montre la figure (a) du document 2.

Les résultats de cette électrophorèse, réalisés chez les individus II_2 , II_5 , III_2 et le fœtus sont indiqués sur la figure (b) du même document :



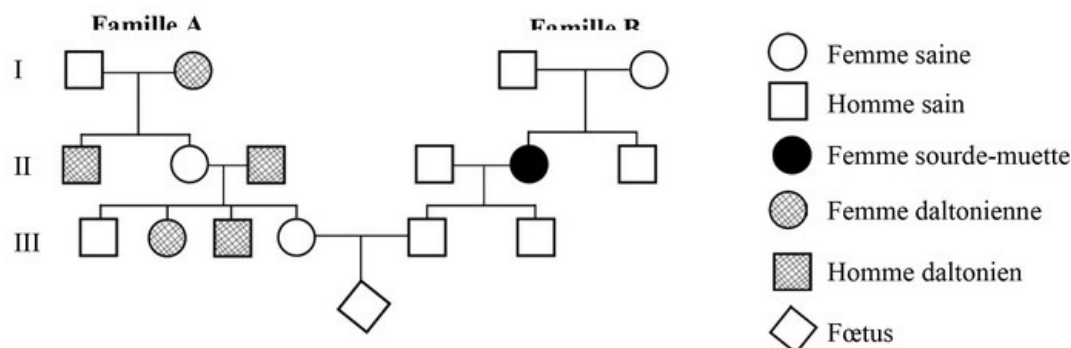
- En vous basant sur le document 2, déterminez le génotype et le phénotype du fœtus et précisez les conséquences sur la descendance de l'individu III_3 . Justifiez votre réponse.

II- Raisonnement scientifique et communication écrite et graphique (12 pts)

2-2/ Exercice 5 (6 pts)

La femme III_4 est enceinte et s'inquiète que son futur enfant soit atteint de deux anomalies héréditaires car elle est naît d'une famille de daltoniens et son mari III_5 est issu d'une famille de sourds-muets.

Le document suivant présente l'arbre généalogique des deux familles :



- Sachant que le daltonisme est lié au sexe et en se basant sur l'arbre généalogique, déterminez le mode de transmission de chacune de ces deux anomalies.

II- Raisonnement scientifique et communication écrite et graphique (12 pts)

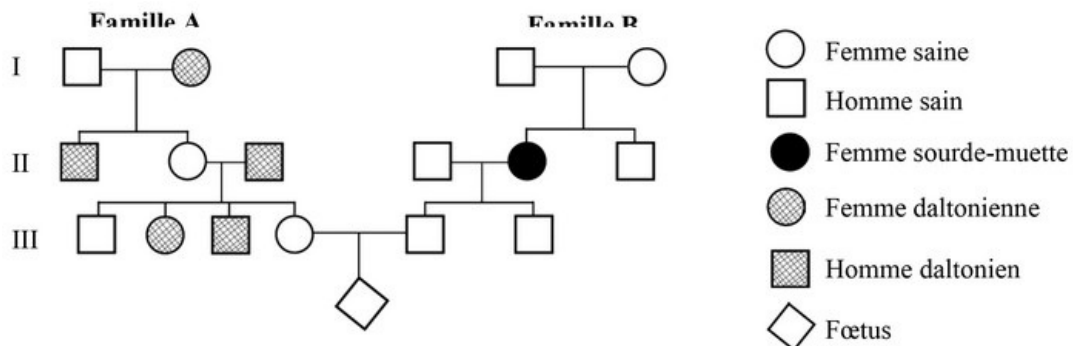
2-2/ Exercice 5 (6 pts)

Le patrimoine héréditaire de chacun des deux conjoints III_4 et III_5 ne portent pas l'allèle morbide (responsable de l'anomalie) de l'autre famille.

2. Donnez les génotypes de III_4 et III_5 en prenant en considération les deux gènes.

Utilisez :

- Pour le daltonisme les symboles D et d pour représenter les allèles.
- Pour le sourd-muet les symboles S et s pour représenter les allèles.



3. Démontrez, en utilisant l'échiquier de croisement, que le future enfant de cette femme ne peut pas être à la fois daltonien et sourd muet.