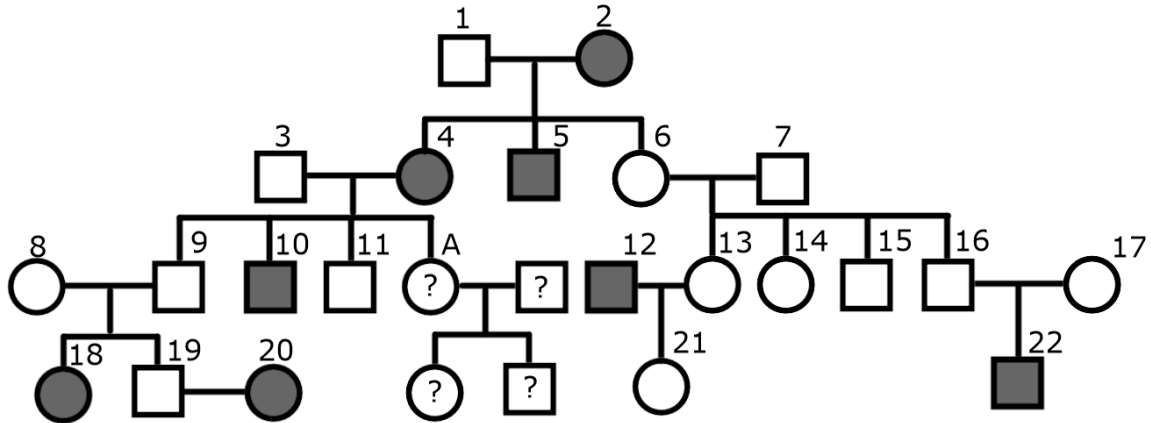


Praktische Opdracht Erfelijkheid – Taaislijmziekte (VWO)

Hieronder zie je een uitgebreide stamboom.

De grijsgekleurde vakjes zijn mensen die de erfelijke aandoening taaislijmziekte hebben. Je mag er bij vraag 1 t/m 7 van uitgaan dat de ziekte niet X-chromosomaal is.



Opdracht 1:

Maak een legenda bij de stamboom.

Opdracht 2:

- Bepaal of de aandoening dominant of recessief is. Bewijs dit door aan te geven waar in de stamboom je dit kunt zien.
- Teken dit gedeelte van de stamboom twee keer waarbij je laat zien (door de genotypen van ouders en kinderen erbij te vermelden) dat de aandoening recessief dan wel dominant moet zijn.

Opdracht 3:

Bepaal van alle personen in de stamboom het genotype wat zij kunnen hebben (soms zijn er meerdere genotypen mogelijk, vermeld deze dan allemaal).

Opdracht 4:

Persoon 18 trouwt met iemand die drager is van de ziekte. Stel ze krijgen vier kinderen waarvan er 2 gezond zijn en 2 de ziekte hebben. Bereken de kans hierop en geef ook de berekening.

Opdracht 5:

Persoon 21 trouwt met iemand die de ziekte heeft. Als zij een kind krijgen, hoeveel kans heeft dit kind om de ziekte te krijgen.

Opdracht 6:

Persoon 3 en 4 willen nog een kind maar zijn bang dat ze nog een kind krijgen die de aandoening heeft. Het paar denkt erover om gebruik te maken van een zaaddonor. Van de zaaddonoren is het genotype bekend, op deze manier kunnen ze een zaaddonor selecteren die de aandoening niet heeft.

Heeft het wel of niet hebben van de aandoening bij de zaaddonor een effect op hoeveel kans hun kind heeft om de ziekte te krijgen? Gebruik kruisingsschema's is je uitleg.

Opdracht 7:

Persoon 19 en 20 kunnen geen kinderen krijgen. Is het belangrijk dat zij bij de selectie van een zaaddonor erop letten of deze de aandoening heeft of drager is zodat hun kinderen de ziekte niet hebben? Leg je antwoord uit.

Opdracht 8:

- a) Bepaal of de aandoening X-chromosomaal is.
- b) Geef twee verschillende gedeeltes uit de stamboom als bewijs dat de ziekte wel of niet X-chromosomaal is. Teken deze gedeeltes van de stamboom waarbij je laat zien (door de genotypen van de ouders en kinderen erbij te vermelden) dat de aandoening wel of niet X-chromosomaal is.

Opdracht 9:

Persoon A is op middelbare leeftijd overleden (niet aan de ziekte). Welk genotype zij heeft is niet bekend.

Persoon A heeft 2 kinderen gekregen samen met haar man.

- a) Ga er van uit dat de man van persoon A geen allel heeft voor de aandoening. Bepaal de kans dat de kinderen van persoon A de ziekte hebben en houdt daarbij rekening met alle mogelijke genotypen die persoon A kan hebben.
- b) 8,5 op 100.000 mensen heeft de aandoening van Huntington. De kans dat vader de aandoening heeft is dus 8,5 op 100.000. Bepaal nu de kans op elk mogelijk genotype bij de kinderen van A, rekening houdend met de eerder genoemde kans dat de vader de ziekte heeft.

Bij opdracht 10 zoek je informatie over de aandoening.

Opdracht 10:

- a) Leg naar aanleiding van de opgedane kennis uit de opdrachten 1 t/m 8 kort uit of de ziekte recessief / dominant is. En of deze tot uiting komt wanneer je homozygoot of heterozygoot bent voor de aandoening.
- b) Leg ook uit of de ziekte X-chromosomaal is of niet en of de ziekte in verschillende verhoudingen bij mannen en vrouwen voorkomt.
- c) Kan je de ziekte ook op andere manieren oplopen naast overerving?
- d) Welke lichamelijke klachten heb je wanneer je leidt aan deze aandoening?
- e) Sinds welke leeftijd komen deze klachten al tot uiting?
- f) Welke nazorg / behandelingen kunnen mensen met deze aandoening krijgen om klachten te verminderen?