

## ژنتیک انسانی

- ۱ کدامیک از موارد زیر در ایجاد ناباروری انسدادی مردان (CBAVD) موثر است؟
- (الف) اختلال در ژن DAZ
  - (ب) بیماری کارتازنز
  - (ج) اختلال در ژن CFTR
  - (د) بیماری اوریون
- ۲ در کدامیک از بیماری‌های زیر تقریباً همهٔ افراد مبتلا، HLA-DR2 می‌باشند؟
- (الف) Celiac
  - (ب) Narcolepsy
  - (ج) Hemochromatosis
  - (د) Werner
- ۳ در سنتز انواع مختلف sncRNA مانند ۵'UTR و U6 snRNA کدام RNA polymerase می‌باشد؟
- (الف) mt
  - (ج) II
  - (ب) I
  - (د) III
- ۴ ژن مربوط به سندروم Rett کدام است و با چه مکانیسمی باعث بیماری می‌شود؟
- (الف) MECP2 و به علت Loss of function
  - (ب) FLNA و به علت Gain of function
  - (ج) ATRX و به علت Loss of function
  - (د) CREBBP و به علت Gain of function
- ۵ جابجایی بین کروموزوم‌های ۲ و ۱۳ که منجر به ایجاد یک رونوشت کایمیریک جدید می‌شود، سبب ایجاد کدام تومور نادر زیر است؟
- (الف) تومور WAGR
  - (ب) کارسینوم تیروئید
  - (ج) رابdomیوسارکومای الولی
  - (د) واردنبرگ تیپ ۱
- ۶ کدامیک از ژن‌های زیر برای تکمیل تکوین مجاری مولرین به دستگاه تناسلی داخلی زنانه لازم است؟
- (الف) DMRT1
  - (ب) WNT7A
  - (ج) PAX3
  - (د) SRY
- ۷ علت نقص SCIDX1 کدام گزینه است؟
- (الف) جهش در زنجیره گامای گیرنده سایتوکاین اینتلوكین ۲
  - (ب) شکل نادر و بسیار شدید بواسطه جهش در ژن ادنیلات کیلاز ۲
  - (ج) کمبود حاد لنفوسیتها (لنفوپنی)
  - (د) نقص در گیرنده تیروزین فسفاتاز CD45

۴ دشواری تشخیص پیش از تولد ناهنجاری‌های میتوکندریایی با کدامیک از گزینه‌های زیر مرتبط است؟

- الف) استخراج ناقص DNA میتوکندریایی
- ب) توالی یابی ناقص DNA میتوکندریایی
- ج) هموپلاسمی
- د) هتروپلاسمی

۵ کدام گزینه اولین ناهنجاری ژنتیکی انسان است که نشان داده شد به علت یک کمبود آنزیمی به وجود می‌آید؟

- |                   |                |                 |                    |
|-------------------|----------------|-----------------|--------------------|
| الف) Alkaptonuria | ج) Tyrosinemia | ب) Galactosemia | د) Phenylketonuria |
|-------------------|----------------|-----------------|--------------------|

۶ کدامیک از نشانگان زیر با سندروم ۲۲۰۱۱ تفاوت دارد؟

- |                       |               |             |         |
|-----------------------|---------------|-------------|---------|
| الف) Velocardiofacial | ج) Sedláčková | ب) DiGeorge | د) WAGR |
|-----------------------|---------------|-------------|---------|

۷ کدام گزینه در مورد DNA پلیمراز I صحیح است؟

- الف) فعالیت پلی مرازی آن به وسیله ۳۲۳ آمینواسید اول انجام می‌شود.
- ب) فعالیت نوکلئازی آن به وسیله ۳۲۳ آمینواسید اول انجام می‌شود.
- ج) فعالیت پلی مرازی آن به وسیله ۳۲۳ آمینواسید آخر انجام می‌شود.
- د) فعالیت نوکلئازی آن به وسیله ۳۲۳ آمینواسید آخر انجام می‌شود.

۸ کدام گزینه نشان دهنده Down syndrome critical region می‌باشد؟

- |            |           |          |              |
|------------|-----------|----------|--------------|
| الف) ۲۱۰۲۲ | ج) t,9;21 | ب) ۲۱۰۱۱ | د) rob 21;21 |
|------------|-----------|----------|--------------|

۹ تکثیر (Amplification) کدام خانواده ژنی زیر، در سرطان‌های خاصی، به کرات مشاهده شده است؟

- |          |        |        |        |
|----------|--------|--------|--------|
| الف) Abl | ج) MYC | ب) Jon | د) Fos |
|----------|--------|--------|--------|

۱۰ کدام گزینه زیر یک growth factor receptor tyrosine kinases oncogene است؟

- |          |         |         |          |
|----------|---------|---------|----------|
| الف) EGF | ج) Her2 | ب) Ret2 | د) V-SIS |
|----------|---------|---------|----------|

۱۱ کدام گزینه در مورد خصوصیات میکروواری در مقایسه با تکنیک RNA-seq صحیح است؟

- الف) سریع‌تر و ارزان‌تر است.
- ب) سریع‌تر ولی گران‌تر است.
- ج) کندر و گران‌تر است.
- د) کندر و لی ارزان‌تر است.

۱۲ در کدامیک از ناهنجاری‌های ژنتیکی با وراثت غالب، شدت بیماری در افراد هوموزیگوت بسیار بیشتر است؟

- |                                   |
|-----------------------------------|
| الف) Multiple endocrine neoplasia |
|-----------------------------------|

- |                       |
|-----------------------|
| ب) Huntington disease |
| ج) Achondroplasia     |
| د) Myotonic dystrophy |

۱۳ در کدام گزینه زیر، در خصوص یک بیماری وابسته به جنس مغلوب، یک خانم با ژنوتیپ هتروزیگوت عوارض

تقریباً کامل بیماری را بروز می‌دهد؟

- |                              |
|------------------------------|
| الف) Affected father         |
| ب) Reduced penetrance        |
| ج) Normal X-inactivation     |
| د) X-Autosome translocations |

- ۱۸** کدامیک از ویژگی‌های زیر جزو خصوصیات مفید pBR322 می‌باشد؟  
 الف) اندازه آن بیش از ۱۰ کیلوباز است  
 ب) تعداد سایت‌های برش آنزیمهای محدود کننده آن تنوع زیادی دارد  
 ج) به طور معمول تعداد هزار تا سه هزار کپی از آن در هر E.Coli وجود دارد  
 د) دارای سه ژن مقاوم به آنتیبیوتیک است
- ۱۹** کدام ناهنجاری کروموزومی زیر هم partial trisomy و هم partial monosomy ایجاد می‌کند؟  
 الف) ۴۶,XX,inv(9)(p12q12)  
 ب) ۴۶,XX,del(1)(q21)  
 ج) ۴۶,XX,r(۲۱)  
 د) ۴۶,X,i(Xq)
- ۲۰** کدامیک از وکتورهای مخمری زیر کمترین تعداد کپی Copy number را دارد؟  
 الف) YIp  
 ب) YEp  
 ج) YRp  
 د) تعداد کپی هر ۳ یکسان است
- ۲۱** کدامیک از گزینه‌های زیر در مورد Simian Virus 40 صحیح است؟  
 الف) اولین تجربه کلونینگ در سلول‌های پستانداران بر روی وکتورهای براساس این ویروس انجام شد  
 ب) قادر به آلوده کردن سلولهای بعضی از پستانداران به وسیله سیکل لیتیک بوده ولی سیکل لیزوژن‌تیک ندارد  
 ج) طول ژنوم ویروس بیش از ده هزار باز است  
 د) دارای سه سط ژنی early, middle, late است
- ۲۲** اسید آمینه هدف برای متیلاسیون پروتئین‌ها کدام است?  
 Glu (د)      Ser (ج)      Lys (ب)      Tyr (الف)
- ۲۳** اگر یک زنجیره DNA دارای یک توالی تصادفی باشد و محتوی CG آن ۵۰ درصد باشد هر کدام از ۳ کد خاتمه به طور متوسط یک بار در هر چند جفت باز ظاهر خواهد شد؟  
 ۲۵۶ (د)      ۱۲۸ (ج)      ۶۴ (ب)      ۱۶ (الف)
- ۲۴** کدام سندروم زیر در اثر جهش در ژن‌های کد کننده Cilia proteins ایجاد می‌شود؟  
 Polycystic kidney (الف)  
 Sotos (ب)  
 Russel-Silver (ج)  
 Ulnar-mammary (د)
- ۲۵** پدیده در نتیجه کدامیک از ویژگی‌های DNA رخ می‌دهد؟  
 Complementary bases (الف)  
 Charged phosphate group (ب)  
 Five-carbon sugar (ج)  
 Antiparallel nucleotide strands (د)

- ۲۶** کدامیک از آنزیم‌های زیر باعث double-strand breaks می‌گردد؟  
 Type I topoisomerase  
 DNA gyrase  
 Primase  
 DNA polymerase III
- ۲۷** تعداد حالات مختلف ترکیب کروموزوم‌های والدین در یک گامت حاصل از یک تقسیم میوزی چقدر است؟  
 (الف) ۶۴ حالت  
 (ب) حدود یک هزار حالت  
 (ج) حدود صد هزار حالت  
 (د) بیش از یک میلیون حالت
- ۲۸** کدامیک از موارد زیر در مردان حامل جابجایی‌های متعادل کروموزوم X با اتوزوم معمولاً درست است؟  
 (الف) فوتیب غیر طبیعی دارند و همگی بارور هستند.  
 (ب) فوتیب طبیعی دارند و همگی نابارور هستند.  
 (ج) فوتیب طبیعی دارند و همگی بارور هستند.  
 (د) فوتیب غیر طبیعی دارند و همگی نابارور هستند.
- ۲۹** در کروموزم ۷ به ترتیب چه بیماری‌هایی را در صورت نقص ژنی ایجاد می‌نماید؟  
 Russel-Silver و CF  
 Marfan و Fanconi Anemia  
 Kearns-Sayre و MELAS  
 Prader-Willi و Angelman
- ۳۰** در کاریوتایپ کدام سندروم و در کدام کروموزم Rosette formation مشاهده می‌شود؟  
 (الف) ICF و کروموزم ۱  
 (ب) Rett و کروموزم X  
 (ج) Nijmegen breakage و کروموزم ۱۶  
 (د) Bloom و کروموزم ۱۳
- ۳۱** همبستگی قوی بین جهش کدام ژن و پاسخ به سولفونیل اوره در دیابت به اثبات رسیده است؟  
 HER2/neu  
 HNFIA  
 UGT1A1  
 HLA B5071  
 (الف) (د)
- ۳۲** در نواحی پری سانتروموریک کدامیک از کروموزوم‌های زیر، Sn5 satellite DNA دیده می‌شود؟  
 (الف) اکروستریک  
 (ب) متا سنتریک  
 (ج) ساپ متاستریک  
 (د) X
- ۳۳** کدامیک از تظاهرات بالینی توبروس اسکلروزیس در درصد کمتری از بیماران نسبت به بقیه گزینه‌ها مشاهده می‌شود؟  
 (الف) ناهنجاری کلیوی  
 (ب) تشنج  
 (ج) صدمات سیستم اعصاب مرکزی  
 (د) ناتوانی یادگیری

چه مکانیسم درمانی برای سیستم CRISPR-cas9 در مقابله با عفونت با HIV در نظر گرفته می‌شود؟	۳۴
الف) استفاده از وکتورهای بیانی sgRNA در هدف قرار دادن HIV-1 LTRs	
ب) استفاده از CRISPRi در هدف قرار دادن Tummor suppressor genes	
ج) تاثیرات off-target با واسطه عملکرد RNAi در فرایند عفونت‌زایی	
د) حذف قسمتی از ژنوم lymphocyte T ها برای ممانعت از نفوذ ژنوم ویروسی	
طولانی‌ترین ژن کدکننده پروتئین در انسان کدام است؟	۳۵
CFTR	(د)
P53	(ب)
CNTNAP2	(ج)
Dystrophin	(الف)
در صورتی که یک بیماری اتوزومال مغلوب یک در ده هزار نوزاد را مبتلا کند ریسک اینکه مردی تصادفی ناقل باشد تقریباً یک به پنجاه است. اگر این مرد با دختر عمومی خود ازدواج کند احتمال تولد یک فرزند مبتلا از این ازدواج یک در چند است؟	۳۶
۳۲۰۰	(د)
۱۶۰۰	(ج)
۸۰۰	(ب)
۴۰۰	(الف)
کدامیک از ژنهای زیر تعداد اگزون <u>کمتری</u> نسبت به بقیه دارد؟	۳۷
P16	(د)
SRY	(ج)
Beta globin	(ب)
Factor VIII	(الف)
کدامیک از فنوتیپ‌های طبیعی انسان به صورت غالباً بروز می‌نماید؟	۳۸
Attached ear lobe	(الف)
Widow's peak hairline	(ب)
Straight little finger	(ج)
Short eye lash length	(د)
پایگاه داده SMART به منظور بررسی کدامیک از موارد زیر کاربرد دارد؟	۳۹
SNP analysis	(الف)
Splicing analysis	(ب)
Protein domain function	(ج)
Regulatory DNA confirmation	(د)
نوآرایی کروموزومی منجر به فعال شدن انکوژن BCL2 کدامیک از موارد زیر را در پی دارد؟	۴۰
الف) مهار القای اپوپتوز	
ب) فعال شدن القای اپوپتوز	
ج) القای شکست کروموزومی	
د) مهار ترمیم DNA	
اختلال در کدامیک از فرایندهای ترمیمی زیر منجر به بروز بیماری زیرودرماپیگمنتوزوم می‌شود؟	۴۱
Base excision repair	(الف)
Nucleotide excision repair	(ب)
Mismatch repair	(ج)
Non-homologous end joining	(د)
متداول‌ترین منشا کروموزوم مارکر کدام کروموزوم است؟	۴۲
الف) کروموزوم ۱۹	(د)
ب) کروموزوم ۱۵	(ج)
ج) کروموزوم ۹	(الف)
جایگاه پروتونانکوژن RET بر روی کدام کروموزوم و در چه ناحیه‌ای است؟	۴۳
الف) ۱۱۰۱۰,۱	(د)
ب) ۱۱۰۲۱,۲	(ج)
ج) ۱۰۰۳۲,۲	(الف)

۴۴	کدام گزینه مناسب‌ترین روش تشخیص تکثیر Her2 در نمونه‌های سرطان پستان می‌باشد؟		
	Flowcytometry	Array-CGH	CGH
۴۵	کدامیک از گزینه‌های زیر در مورد جهش‌های شایع EGFR یا ERBB1 در سرطان‌ها صحیح است؟		
	(الف) شامل جهش درجی ۱۸ بازی می‌باشد	(ب) قسمت داخل هسته‌ای پروتئین را تحت تاثیر قرار می‌دهد	(ج) جهش از دست رفتن عملکرد است
	(د) محل اتصال ATP را تحت تاثیر قرار می‌دهد		
۴۶	حدود چند درصد از DNA میتوکندری در انسان کدکننده پروتئین است؟		
	(الف) ۶	(ب) ۳۶	(ج) ۹۹
۴۷	در ژنتیک سرطان وجود double minute در سلول نشانه چیست؟		
	Translocation	Inversion	Deletion
۴۸	حدودا چند درصد از DNA تخمک در انسان متعلق به میتوکندری‌ها می‌باشد؟		
	(الف) ۱ درصد	(ب) ۳۰ درصد	(ج) ۷۰ درصد
۴۹	در بررسی نتایج توالی ژنوم کدامیک از بانک‌های اطلاعاتی زیر ابزاری قوی برای تشخیص غیر پاتوژنیک بودن یک واریانت شایع به شمار می‌رود؟		
	OMIM	nCode	SMART
۵۰	کدام گزینه در مورد ژن‌های موجود در داخل ژن NF1 صحیح است؟		
	(الف) ژن کوچکتری در داخل این ژن وجود ندارد.	(ب) سه ژن کوچکتر بر روی رشته مخالف ژن وجود دارد.	(ج) دو ژن کوچکتر بر روی همان رشته ژن وجود دارد.
	(د) یک ژن کوچکتر بر روی رشته ژن و یک ژن کوچکتر بر روی رشته مخالف وجود دارد.		
۵۱	کدامیک از روش‌های زیر می‌تواند جایگزین Array CGH در بررسی مضاعف شدگی و حذف قطعات کوچک کروموزومی شود؟		
	(الف) Clinical Exome Sequencing	(ب) Whole Exome Sequencing	(ج) Whole Genome Sequencing
	(د) Targeted Genome Sequencing		
۵۲	در کدام گزینه زیر معمولا سطح IgM سرم پایین و ناهنجاری در تعداد و عملکرد T-Cell‌ها دیده می‌شود؟		
	(الف) سندروم دی جورج	(ب) اتاسی تلانژکتازی	(ج) سندروم Job
۵۳	ابتداًی ترین معیار در روند تفسیر پاتوژن بودن یا نبودن یک واریانت چیست؟		
	precedent	frequency	conservation
۵۴	متداول‌ترین روش تعیین RH جنین (Rhesus Typing) کدام است؟		
	CVS	Amniocentesis	FISH
۵۵	کدامیک از RNA‌های زیر در بلوغ snRNAها نقش دارد؟		
	scaRNA	piRNA	tRNA
			(الف) snoRNA

۵۴	در کدامیک از آزمایشات زیر برای هیبریدازیسیون از روش برعکس Reverse assay استفاده می‌شود؟	Southern blot الف) Tissue in situ ب) Chromosome in situ ج) Microarray CGH د)
۵۵	کدامیک از روش‌های زیر، برای بررسی مکرر یک پنل مشخص شامل چند صد واریانت مناسب است؟	Pyrosequencing الف) Mass Spectrometry ب) Oligonucleotide Ligation Assay ج) ARMS PCR د)
۵۶	در ارتباط با نسل نوین توالی‌یابی (NGS) کدامیک از روش‌های خوانش جهت بررسی توالی‌های خیلی تکراری و کدامیک جهت بررسی تغییرات در قطعات خیلی بزرگ دارای سایز kb می‌باشد؟ به ترتیب از راست به چپ	single end و paired end الف) mate pair و paired end ب) paired end و mate pair ج) single end و mate pair د)
۵۷	تقرباً چند درصد از بیماری امیوتروفیک لترال اسکلروسیس به صورت ارثی است؟	۱۰ الف) ۲۵ ج) ۵۰ ب)
۵۸	بر اساس سطوح مختلف Expression Mapping، وضوح Resolution کدام گزینه بالاتر است؟	Northern blot hybridization الف) RNA dot-blot hybridization ب) RNA-Seq ج) Cellular in situ hybridization د)
۵۹	موتاسیون در HOXA1 منجر به کدامیک از سندروم‌های زیر می‌شود؟	Bosley-Salih-Alorainy الف) Hand-foot-genital ب) Renal-coloboma ج) Holt-Oram د)
۶۰	فرآیند کرومومتریپسیس (chromothripsis) در سلول‌هایی که کدام جهش ژنی را دارند فراوان‌تر است؟	TP53 الف) RET ب) BCL2 ج) RB1 د)
۶۱	مناسب‌ترین تکنیک آزمایشگاهی در تشخیص ناهنجاری‌های imprinting مثل سندروم آنجلمن و پرادر ویلی، برای تمایز بین جهش‌های حذفی و دیزومی تک والدی کدام است؟	MLPA الف) M-FISH ب) MS-MLPA ج) FISH د)
۶۲	کدامیک از ژن‌های زیر واجد یک ژن کاذب (psudogene) بر روی کروموزوم ۹ است؟	Glutamate ammonia ligase الف) Carnetine transporter ب) Pyruvate carboxylase ج) Fructose diphosphatase د)

۶۵	جهش در کدام ژن در اجداد انسان نتیجه انتخاب مثبت داروینی می‌باشد و ممکن است در یادگیری زبان نقش داشته باشد؟			
	د) EPAS1	G6PD	ج) AMY1A	ب) FOXP2 الف)
۶۶	کدامیک از بیماری‌های زیر ناشی از پدیده negative dominant effect می‌باشد؟			
	د) تای ساکس	ج) آکندروپلازی	ب) سندروم مارفان	الف) فنیل کتونوری
۶۷	کدام گزینه در مورد سیگنال دهنده سلولی صحیح است؟			
	الف) در سیگنال دهنده پاراکرین، سلول دهنده سیگنال با سلول پاسخ دهنده در تماس مستقیم با یکدیگر هستند.			
	ب) در سیگنال دهنده سیناپسی که تنها بین دو سلول عصبی رخ می‌دهد دیلاریزاسیون غشا رخ می‌دهد.			
	ج) در سیناپس الکتریکی انتقال دهنده‌های عصبی نقش انتقال سیگنال را بر عهده دارند.			
	د) در سیگنال دهنده جوکستاکرین گیرنده و لیگاند هر دو متصل به غشاء سلول هستند.			
۶۸	موقعیت تکرارهای گسترش یافته ناپایدار در کدامیک از بیماری‌های زیر با سه مورد دیگر متفاوت است؟			
	الف) Huntington disease			
	ب) Myotonic dystrophy 2			
	ج) Spinal and bulbar muscular atrophy			
	د) Spinocerebellar ataxia 17			
۶۹	در مورد chromothripsis و chromoplexy کدام گزینه صحیح است؟			
	الف) در chromoplexy بازآرایی‌های کروموزومی بر روی چندین کروموزوم رخ می‌دهد.			
	ب) در chromothripsis دهها و صدها بازآرایی بر روی تعداد زیادی کروموزوم مختلف رخ می‌دهد.			
	ج) در chromothripsis تنها یک کروموزوم منفرد متحمل یک نوع بازآرایی می‌شود.			
	د) در chromothripsis خود نوعی از chromoplexy می‌باشد.			
۷۰	mekanizm مفعال‌سازی کدامیک از پروتوبنکوژن‌های زیر با ۳ مورد دیگر متفاوت است؟			
	د) KIT	EGFR	ج) ERBB2	ب) HRAS الف)
۷۱	در مورد سندروم Roberts کدام گزینه صحیح است؟			
	الف) جهش در ژن EGFR عامل بروز بیماری است.			
	ب) الگوی توارث از نوع غالب اتوزومی است.			
	ج) فقدان فعالیت ESCO2 استیل ترانسفراز یکی از مکانیسم‌های بروز بیماری است.			
	د) اولیگوداکتیلی به ندرت و میکروسفالی به فراوانی در این بیماری مشاهده می‌شود.			
۷۲	بيان ژن CDH1 با کدام مرحله تکوینی زیر ارتباط دارد؟			
	د) Cleavage	Organogenesis	ج) Compaction	ب) Gastrulation الف)
۷۳	تجمع اسفنگو میلین در سلول‌های مغز استخوان و تشکیل حالت اسفنجی (foam cells)، مشخصه کدام بیماری است؟			
	الف) Tay Sachs disease			
	ب) Niemann-pick disease			
	ج) Hurler syndrome			
	د) Hunter syndrome			

<p>۷۴ وجود کدامیک از ژن‌های زیر می‌تواند خطر سکته را در کودکان افزایش دهد؟</p> <p>Factor II      Factor V Leiden      Protein C      Notch3</p>	<p>۷۵ کدام ژن زیر در ایجاد دوقلوهای Monozygote موثر است؟</p> <p>WNT7      BMP15      PITX2      GDF9</p>	<p>۷۶ کدام گزینه زیر به عنوان lock in برای موارد اپی ژنتیک عمل می‌کند؟</p> <p>الف) استیلاسیون هیستون ب) داستیلاسیون هیستون ج) متیلاسیون DNA د) دمتیلاسیون DNA</p>	<p>۷۷ کدام عامل تنظیمی می‌تواند از برهم‌کنش نامناسب تقویت کننده‌ها و پرموتور ممانعت به عمل آورد؟</p> <p>Co-activator      Insulator      Boundary element      Silencer</p>
			<p>در مورد روش‌های تکثیر ایزووترمال کدام گزینه صحیح است؟</p> <p>الف) در روش تکثیر وابسته به هلیکاز، کارآمدی تکثیر بسیار بالا و در حد روش LAMP است. ب) در روش LAMP تکثیر بسیار بالا، اختصاصیت بالا و نیاز به حداقل ۴ پرایمر است. ج) دمای مناسب برای روش LAMP بین ۷۲-۶۰ درجه است. د) در روش DNA از LAMP پلی مراز مقاوم به حرارت و با فعالیت جا بجاشدن رشته بالا استفاده می‌شود.</p>
			<p>۷۸ کدام گزینه در مورد بیماری Atelosteogenesis type I صحیح است؟</p> <p>الف) الگوی توارث بیماری مغلوب اتوزومی است. ب) موارد ارثی و خانوادگی به فراوانی مشاهده می‌شود. ج) به دلیل جهش در ژن فیلامین ب (FLNB) ایجاد می‌شود. د) به دلیل الگوی وراثت وابسته به X، فقط در مردان مشاهده می‌شود.</p>
			<p>۷۹ کدامیک از وکتورهای ویروسی موجب تحریک سیستم ایمنی می‌شود و در درمان فیبروز کیستی به شکل گسترده‌ای بکار رفته است؟</p> <p>Oncoretrovirus      Vacciniavirus      Lentivirus      Adenovirus</p>
			<p>۸۰ بیوشیمی بالینی</p>
			<p>۸۱ کدام گزینه در مورد I-cell disease صحیح است؟</p> <p>الف) یک بیماری ذخیره لیزوزومی اتوزومال غالب است. ب) سطح بسیاری از هیدرولازهای لیزوزومال اسید در سلول افزایش و در مایعات بدن کاهش دارد. ج) یک اختلال در آنزیمی که یک گروه فسفات را به mannosidase residues منتقل می‌کند وجود دارد. د) اختلالات کلینیکی تقریباً یکسانی در کلیه بیماران دیده می‌شود.</p>

- ۸۲** سه نوع اختلال اتوزومال مغلوب متابولیسم فروکتوز شرح داده شده است. شایعترین نوع بر اثر جهش در ژن کد کننده کدام آنزیم به وجود می‌آید؟
- (الف) fructose 1,6-bisphosphate aldolase
  - (ب) fructose 1,6-phosphatase
  - (ج) phosphofructokinase
  - (د) hepatic fructokinase
- ۸۳** کدام گزینه در مورد شایع‌ترین اختلال تک ژنی متابولیسم کربوهیدرات‌های گالاکتوزومی کلاسیک درست است؟
- (الف) ژن مربوطه ۱۱ اگزون دارد و جهش تک بازی در اگزون ۶ مسبب آن است.
  - (ب) معمولاً بر اثر جهش در ژن سنتزکننده در آنزیم galactose methyl transferase به وجود می‌آید.
  - (ج) اکثر جهش‌ها در اروپای غربی بر اثر حذف ناحیه پرموتور ژن مربوطه به وجود می‌آید.
  - (د) افراد مبتلا قادر به تبدیل گالاکتوز به گالاکتیول نمی‌باشند.
- ۸۴** اختلال در عملکرد آنزیم Fumarylacetacetate hydrolase باعث کدام بیماری می‌شود؟
- (الف) Classic phenylketonuria
  - (ب) Tyrosinase-negative oculocutaneous albinism
  - (ج) Alkaptonuria
  - (د) Tyrosinemia type I
- ۸۵** چرا با وجود آنکه در بیماری BH4 deficiency یک اختلال تک ژنی وجود دارد کاهش عملکرد در بیش از یک آنزیم دیده می‌شود؟
- (الف) آنزیم‌ها یک کوفاکتور مشترک دارند.
  - (ب) آنزیم‌ها یک پروتئین فعال کننده مشترک دارند.
  - (ج) آنزیم‌ها به وسیله یک آنزیم modifying process مشارک می‌شوند.
  - (د) همه آنزیم‌ها به وسیله یک ارگانل سنتز می‌شوند.
- ۸۶** درمان کدامیک از بیماری‌های زیر شامل رژیم غذایی با متیونین کم می‌باشد؟
- (الف) آلکاپتونوری
  - (ب) گالاکتوزومی
  - (ج) هموسیستینوری
  - (د) اسیدوری متیل گلوتاکونیک
- ۸۷** در حالت طبیعی SIRT6 چه نقشی در فرایندهای بیوشیمیایی ایفا می‌کند؟
- (الف) مهار کننده تومور - توقف گلیکولیز بی‌هوازی
  - (ب) هیستون داستیلاز - توقف گلیکولیز هوازی
  - (ج) انکوژن - آنزیم جانبی چرخه کربس
  - (د) انکوژن - آنزیم اصلی مسیر پنتوز ۵ فسفات

- ۸۴** کدام گزینه یک ناهنجاری متابولیسم اسید آمینه‌های سولفور است؟  
 الف) Ornithine transcarbamylase deficiency  
 ب) Arginosuccinic aciduria  
 ج) Homocystinuria  
 د) Citrullinemia
- ۸۵** در بیمار مذکور با علائم بالینی دال بر کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک (HCM) که در شجره نامه خانوادگی نشانی از انتقال از پدر به پسر وجود ندارد فعالیت کدامیک از آنزیم‌های زیر با هدف غربال‌گری اندازه‌گیری می‌شود؟  
 الف) آلفا-گلوکزیداز  
 ب) آلفا-گالاكتوزیداز  
 ج) آلفا-هگزوز آمینیداز  
 د) بتا-هگزوز آمینیداز
- ۸۶** اختلال در Glycogen debranching enzyme منجر به بروز چه تیپی از بیماری‌های ذخیره گلیکوژن می‌شود؟  
 IV (د) III (ج) II (ب) I (الف)
- ۸۷** باقی ماندن فعالیت آنزیم Lactase-phlorizin hydrolase LPH در بالغین در جمعیت اروپایی معمولاً بر اثر پلی مورفیسم در چه ژنی می‌باشد؟  
 GAL-1-P (د) HFI (ج) MCM6 (ب) LCT (الف)
- ۸۸** پروتوبورفیری اریتروپویتیک از کمبود چه آنزیمی ناشی می‌شود؟  
 الف) کوبروبورفیرینوژن اکسیداز  
 ب) اوروپورفیرینوژن سنتتاز  
 ج) فروشلاتاز  
 د) اوروپورفیرینوژن دکربوکسیلاز
- ۸۹** کدام گزینه در مورد بیماری متاکروماتیک لکودیستروفی صحیح است؟  
 الف) یک وضعیت ارثی غالب متغیر است.  
 ب) هر چه سن شروع بیماری دیرتر باشد بیماری پیشرفته‌تر است.  
 ج) اکثریت موارد در اواخر دوران کودکی شروع می‌شود.  
 د) به علت کمبود متیل سولفاتاز B به وجود می‌اید.
- ۹۰** کدام ناهنجاری متابولیک؛ شایع‌ترین ناهنجاری تک ژنی غالب اتوزومی در جوامع غربی است؟  
 Congenital Adrenal Hyperplasia (الف)  
 Familial Hypercolesterolemia (ب)  
 Maple Syrup Urine Disease (ج)  
 Classical Galactosemia (د)

- ۹۵** كمبود کدامیک از آنزیم‌های زیر جزو نادرترین علل بروز هیپرپلازی مادرزادی غده فوق کلیوی می‌باشد؟
- (الف) ۲۱ هیدروکسیلاز
  - (ب) ۱۱ بتا هیدروکسیلاز
  - (ج) ۳ بتا هیدروکسیلاز
  - (د) ۱۷ آلفا هیدروکسیلاز
- ۹۶** نشانگان بارت Barth به کدامیک از اسیدوری‌های آلی گفته می‌شود؟
- (الف) گلوتاریک تیپ یک
  - (ب) متیل مالونیک
  - (ج) پروپیونیک
  - (د) متیل گلوتانیک
- ۹۷** اختلال در بیوسنترز کلسترول بعلت نقص در مراحل اولیه مسیر **Sonic-hedgehog** سبب ایجاد کدام بیماری می‌شود؟
- (الف) Gorlin
  - (ب) Smith- Lemli-Opitz
  - (ج) DiGeorge
  - (د) Werner
- ۹۸** کدامیک از بیماری‌های زیر به علت كمبود آنزیم شاخه ساز گلیکوزن ایجاد می‌شود؟
- (الف) Anderson
  - (ب) Hunter
  - (ج) Von-gierke
  - (د) Morquio
- ۹۹** تفاوت بروز **Citrullinemia** و **Neonatal Late onset** در بیماری از موارد زیر است؟
- (الف) فعالیت آنزیم در نوع اول صفر و در نوع دوم ۵ درصد است.
  - (ب) جهش در ژن هیدروکسیلاز باعث ایجاد فرم اول است.
  - (ج) میزان اختلال فعالیت آنزیم در فرم Neonatal Late onset بیشتر از فرم AD است.
  - (د) توارث در فرم Neonatal XLR بصورت Late Onset و در فرم AD به شکل AD است.
- ۱۰۰** رایج‌ترین خطای مادرزادی متابولیسم اسید چرب ناشی از كمبود آسیل کوآدھیدروژناز چیست؟
- (الف) MCAD
  - (ب) LCHAD
  - (ج) SCAD
  - (د) LCAD

موفق باشید