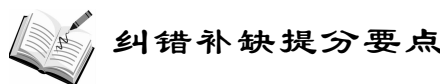


2023 新高考纠错提分卷 · 生物(二)

遗传与进化纠错补缺

本试卷是让学生了解《遗传与进化》模块中的易错点，并通过一些新颖、典型的试题，突破高考中的常考点、难点，挖掘隐藏的知识点。试题设问的角度与平时恰恰相反，可打破学生的思维定式，提高其逆向思维能力和应变能力。



考点误区 1 同源染色体相同位置上的基因都是等位基因

辨析:等位基因是位于同源染色体相同位置上控制相对性状的基因；同源染色体相同位置上的基因有可能是相同基因。等位基因可同时出现，表现的是显性基因控制的性状。

考点误区 2 若 1 个³⁵S 标记的大肠杆菌被 1 个³²P 标记的噬菌体侵染，裂解后释放的子代噬菌体都含有³²P，其中 2 个含有³⁵S

辨析:由于大肠杆菌被³⁵S 标记，合成子代噬菌体蛋白质所需的原料来自大肠杆菌，所以子代噬菌体都含有³⁵S；³²P 标记的噬菌体侵染大肠杆菌，大肠杆菌体内没有³²P，因此释放的子代噬菌体只有 2 个含有³²P。

考点误区 3 一种氨基酸有几种遗传密码

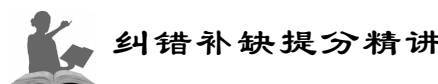
辨析:一种氨基酸有一种或几种遗传密码，因此基因中碱基对发生改变，其控制合成的蛋白质分子结构不一定发生改变。

考点误区 4 基因突变一定会导致生物性状发生改变

辨析:由于同一种氨基酸可以由一种或几种密码子决定，因此基因突变不一定导致生物性状发生改变。

考点误区 5 生物进化的实质是种群基因型频率的改变

辨析:生物进化的实质是种群基因频率的改变；基因频率改变的原因有突变、自然选择等。



●例 1 某自花传粉的二倍体植物的某对相对性状受常染色体上的 4 个复等位基因(同源染色体的相同位点上，存在 2 种以上的等位基因)A₁、A₂、A₃ 和 a 控制，4 个复等位基因的显隐性关系为 A₁>A₂>A₃>a。某环境条件下该二倍体植物种群中各个基因的频率保持相等。下列相关推测错误的是 ()

- A. 对于该对性状,此环境条件下种群中各表型的比例相同
 B. 种群中与该性状相关的基因型有 10 种,表型有 4 种
 C. 此环境条件下,种群中与该性状相关的杂合子所占比例可能为 3/4
 D. 4 个复等位基因的产生是基因突变的结果,它们的碱基序列不同

●例 2 正常眼果蝇唾液腺细胞的 X 染色体上只有一个编号为 16A 的区段,而棒眼果蝇的 X 染色体上有两个 16A 区段,重棒眼果蝇中则有三个重复的 16A 区段。若用 b 代表一个 16A 区段(染色体类型记为 X_{1b} ,以此类推 X_{2b} 、 X_{3b}),雌雄果蝇在 X 染色体结构上存在的差异如下图 A~G 所示。请分析回答:

类型	A	B	C	D	E	F	G
染色体结构表示 16A 区段							
表现型	正常眼	棒眼	棒眼	重棒眼	正常眼	棒眼	重棒眼

- (1) 棒眼和重棒眼属于染色体结构变异中的_____。
- (2) 雌果蝇 D 的染色体类型是 _____(用 X 和 b 表示)。它的细胞中最多含有 _____个 16A 区段。
- (3) 雌果蝇 C 与雄果蝇 E 杂交,正常情况下 F_1 都为棒眼,但出现了少数正常眼和重棒眼果蝇。研究发现,这与同源染色体之间的不对等交换有关。据此推断,上述杂交后代中出现异常果蝇是由于亲本中雌果蝇在减数分裂时发生不对等交换,产生了 _____(用 X 和 b 表示)的配子。若一半雌果蝇 C 减数分裂时发生这种不对等交换,后代出现正常眼果蝇的概率是 _____。
- (4) 理论上推测,雌果蝇性染色体组成有 _____ 种类型,图中还缺少的雌果蝇染色体类型是 _____(用 X 和 b 表示)。有人推测雌果蝇中的这种类型都存在致死现象,请设计实验证明之。
- 选重棒眼雌果蝇分别与表现型为 _____ 和 _____ 的雄果蝇杂交。
 - 统计实验结果。
 - 结果分析:若杂交后代雌雄果蝇之比均为 _____,则推测正确。

C. 如果测交后代长翅：残翅=3：1，则该三体果蝇的基因组成为 AAa

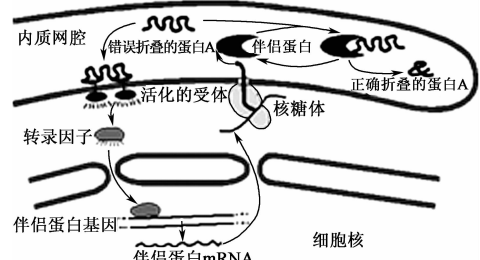
D. 如果测交后代长翅：残翅=1：1，则该三体果蝇的基因组成为 Aaa

8. 某表现型正常的女性，其父亲患红绿色盲。收集该女性体内的若干细胞，将其细胞内的色盲基因进行荧光标记，在显微镜下观察。假设无基因突变和交叉互换发生，下列叙述正确的是

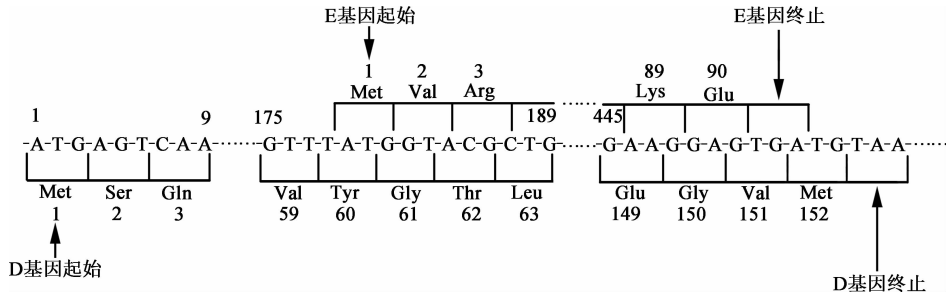
- A. 有丝分裂后期的细胞内有2个色盲基因，且位于两条染色体上
- B. 有丝分裂中期的细胞内有4个色盲基因，此时可观察到细胞内有46条染色体
- C. 卵细胞内有1个或0个色盲基因，卵细胞中的色盲基因只能遗传给女儿
- D. 次级卵母细胞至少含2个色盲基因，且核DNA数目一定是初级卵母细胞的一半

9. 真核细胞部分蛋白质需在内质网中进行加工。研究发现，错误折叠的蛋白质会通过与内质网中的伴侣蛋白结合而被“扣留”在内质网中，直到正确折叠，如图所示。下列叙述错误的是

- A. 错误折叠的蛋白作为信号调控伴侣蛋白基因表达
- B. 转录因子和伴侣蛋白mRNA通过核孔进出细胞核
- C. 伴侣蛋白能使错误折叠的蛋白空间结构发生改变
- D. 蛋白质A和伴侣蛋白由细胞核中的同一基因编码

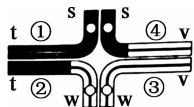


10. 科研人员测定某噬菌体单链DNA的序列，得到其编码蛋白质的一些信息，如图所示（三个相邻的英文字母对应一种氨基酸），下列分析错误的是



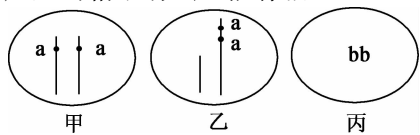
- A. 人体可产生上百万种抗体，可能与基因重叠有关
- B. 基因重叠有利于DNA分子蕴藏大量的遗传信息
- C. 从图中可知基因D至少含有153个脱氧核苷酸对
- D. 一个碱基对替换可能引起两种蛋白质发生改变

11. 研究者观察到某一雄性哺乳动物($2n=24$)处于四分体时期的初级精母细胞中的两对同源染色体发生了特殊的联会现象，形成了如图所示的“四射体”，图中的字母为染色体区段的标号，数字为染色体的标号。若减数第一次分裂后期“四射体”的4条染色体随机地两两分离，并且只有遗传信息完整的精子才能成活。以下分析错误的是



- A. 除去“四射体”外，处于四分体时期的该初级精母细胞中还有10个四分体
- B. 出现“四射体”的原因是s-s、w-w、t-t、v-v均为同源区段，所以发生联会
- C. 若不考虑致死，从染色体的组合(①~④组合)来看，该动物能产生6种精子
- D. 由于只有遗传信息完整的精子才能成活，推测该动物产生的精子有1/2能存活

12. 在某严格自花传粉的二倍体植物中，发现甲、乙两类矮生突变体（如图所示），矮化植株无A基因，矮化程度与a基因的数量呈正相关。丙为花粉不育突变体，含b基因的花粉败育。甲、乙、丙均为纯合体。下列叙述错误的是



- A. 甲类变异属于基因突变，乙类变异是在甲类变异的基础上发生了染色体结构变异
- B. 乙减数分裂产生2种花粉，在分裂中期，一个次级精母细胞最多带有4个a基因
- C. 乙的自交后代中， F_1 有3种矮化类型， F_2 植株矮化程度由低到高，数量比为3:2:3
- D. 若a与b位于同一对染色体上，丙(♀)×甲(♂)得 F_1 ， F_1 自交后代中只有一种矮生类型

13. 樱桃番茄(二倍体)的果实颜色多为红色,由3号染色体上的a基因控制。研究人员在育种时发现一株结黄色果实的樱桃番茄,经分析确定这株番茄的3号染色体有三条,其他染色体正常,该植株的基因型为Aaa。该植株进行减数分裂时,3号染色体中的任意两条发生配对并正常分离,第三条染色体随机移到细胞一极。将该植株自交得F₁。下列相关叙述正确的是

- A. 该植株可产生A、Aa、a、aa四种配子,且数量比为1:1:1:1
- B. F₁中结黄色果实的植株中既有二倍体,也有三倍体和四倍体
- C. F₁中结黄色果实的植株全是杂合子,结红色果实的植株全是纯合子
- D. 若按体细胞染色体数目进行分类,则F₁植株可分为3种类型

14. 人体内一些正常或异常细胞脱落破碎后,其DNA会以游离的形式存在于血液中,称为cfDNA;胚胎在发育过程中也会有细胞脱落破碎,其DNA进入孕妇血液中,称为cffDNA。近几年,结合DNA测序技术,cfDNA和cffDNA在临幊上得到了广泛应用。下列说法错误的是

- A. 可通过检测cfDNA中的相关基因进行癌症的筛查
- B. 提取cfDNA进行基因修改后直接输回血液可用于治疗遗传病
- C. 孕妇血液中的cffDNA可能来自于脱落后破碎的胎盘细胞
- D. 孕妇血液中的cffDNA可以用于某些遗传病的产前诊断

15. 海绵等足虫栖息在海生海绵的中央腔中,雌虫的外观都一样,雄虫的形态有大、中、小3种类型,且这3种不同形态的雄虫会采取不同的生殖对策:大雄虫倾向于用战斗来保卫海绵中央腔中的多个雌虫;中雄虫会模拟雌虫,与大雄虫共处一室;小雄虫回避大雄虫并埋伏在其周围,伺机与雌虫交配。研究表明,大、中、小雄虫的体型差异主要来自一个基因的3个等位基因a₁、a₂、a₃。下列说法正确的是

- A. 三种雄虫的平均繁殖成功率一定存在显著差异
- B. 大、中、小雄虫存在生殖隔离,分属三个种群
- C. 三种雄虫具有不同的生殖对策是不同雄虫间共同进化的结果
- D. 经历很长时期后,种群中a₁、a₂、a₃的基因频率能保持基本稳定

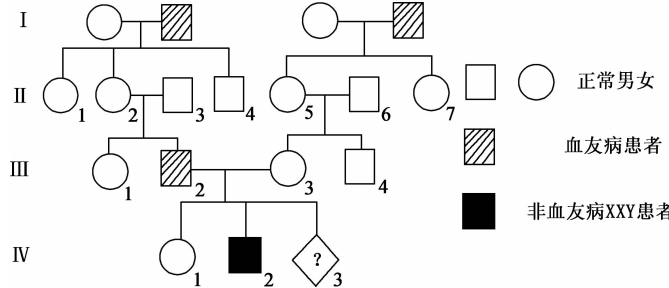
二、选择题:本题共5小题,每小题3分,共15分。在每小题给出的四个选项中,有一项或多项是符合题目要求的。全部选对得3分,选对但选不全得1分,有选错得0分。

16. 某XY型昆虫的红眼与朱红眼、有眼与无眼由两对基因分别控制,其中有一对基因位于性染色体上,且存在两对隐性基因纯合致死现象。一只红眼雌性个体与一只朱红眼雄性个体交配,F₁雄性个体中有红眼和无眼,雄性个体全为红眼。让F₁雌雄个体随机交配得到F₂,F₂的表现型及比例如下表。下列分析正确的是

	红眼	朱红眼	无眼
雌性个体	15/61	5/61	9/61
雄性个体	24/61	8/61	0

- A. 红眼为显性性状,控制红眼的基因位于常染色体上
- B. F₁和F₂的产生过程中均出现了致死个体
- C. 不能用测交的方法验证F₁红眼雄性个体的基因型
- D. F₂雌性无眼个体有3种基因型,其中纯合子占1/3

17. 血友病是X染色体上隐性基因(h)控制的遗传病。下图中两个家系都有血友病患者,Ⅲ-2和Ⅲ-3婚后生下一个性染色体组成是XXY非血友病的儿子(Ⅳ-2),家系中的其他成员性染色体组成均正常。以下判断正确的是



腺苷酸(简称 cAMP)含量逐渐上升,达到峰值后维持在较高水平。在雌性小鼠性成熟后,卵母细胞才少量分批继续进行减数分裂。

①cAMP 被称为细胞内的第二信使。如图 2 所示,当信号分子与 _____ 结合后,通过 G 蛋白激活酶 A,在其催化下由 _____ 脱去两个磷酸基团并发生环化形成 cAMP,作用于靶蛋白,调节细胞的生理过程。该过程体现了细胞膜具有 _____ 功能。

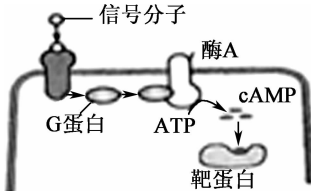


图2

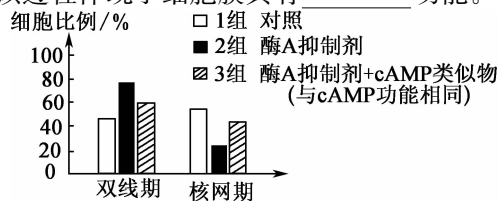


图3

②实验一:不同条件下体外培养特定时期的卵母细胞,实验结果如图 3 所示。由此可知,cAMP 调控了细胞的减数分裂进程,判断依据是 _____。已知卵母细胞进入粗线期时,在显微镜下可观察到联会复合体蛋白(简称 S 蛋白)沿染色体轴分布,进入核网期时,S 蛋白则已完全从染色体上解离下来,研究人员猜测 cAMP 调控减数分裂进程的靶蛋白可能是 S 蛋白,并对此展开进一步研究。

③实验二:选取待定时期的胚胎卵巢,实验组注射混有台盼蓝的干扰 S 基因表达的 RNA(台盼蓝用于指示注射成功与否),则对照组应注射 _____。经处理后分别进行细胞培养,3 天后,实验组有 67.0% 的卵母细胞进入了核网期,对照组只有 31.7% 的卵母细胞进入核网期,证明 S 基因的表达会 _____(填“促进”或“抑制”)小鼠卵母细胞提前进入核网期。

④实验三:体外培养特定时期的卵母细胞,实验组添加酶 A 抑制剂,一段时间后,实验组中可观察到 S 蛋白沿染色体轴分布的卵母细胞为 68.7%,对照组的相应数据为 39.0%,表明 cAMP 会 _____(填“促进”或“抑制”)S 蛋白与染色体的解离,从而促进细胞减数第一次分裂进入核网期。

22.(13 分)某表现正常的夫妇生了一个易位型 21 三体综合征男孩,检测发现患儿父亲完全正常,母亲的卵巢细胞内相关染色体发生了如图 1 所示的变化。已知患儿母亲仅产生如图 2 所示的卵细胞类型。回答下列问题:

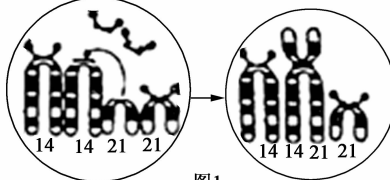


图1

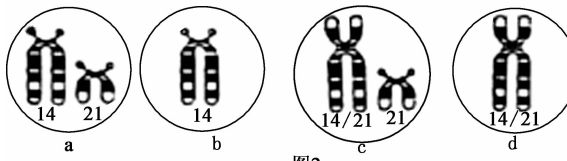


图2

(1)图 1 所示的变异类型是 _____, 可通过观察处于 _____ 期的细胞中染色体形态和数目来判断。该母亲体内发生此变异类型的体细胞染色体数通常为 _____ 条。

(2)若正常精子与图中 _____(填字母)受精,会导致出现易位型 21 三体综合征;若正常精子与图中 _____(填字母)受精,会因缺失 _____ 号染色体而导致胎儿死亡。

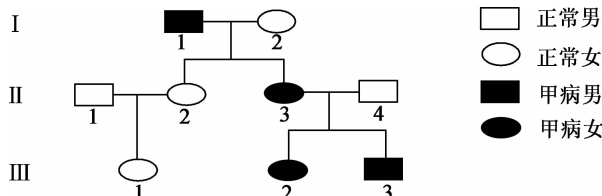
(3)该患儿体细胞内含有 _____ 种形态结构不同的染色体。

(4)若该夫妇再生一个孩子,则孩子表现为易位型 21 三体综合征的概率是 _____. 为预防该类患儿出生,你对该夫妇的建议是 _____。

23.(14 分)一对青年张某(男)、李某(女)向医师进行婚前遗传咨询。医师经询问调查获知:

①甲病、乙病均为单基因遗传病,双方家庭均不含对方家庭的致病基因;

②张某患甲病,且其家系图如下,图中 III₃ 即为张某,II₄ 不携带致病基因;



③李某及其父母均正常,但她的弟弟患乙病。

若以上基因传递过程中不考虑基因突变的发生,请结合上述信息,回答下列问题:

- (1) 甲病的遗传方式是_____;确定依据是:通过_____与_____个体间的关系及表现型可排除伴X显性遗传;通过II₄不携带致病基因及_____个体的表现型可排除_____。
- (2) 已知乙病在男性人群中的患病率远高于女性人群,则乙病的另一遗传特点是_____。
- (3) 若医师通过一定办法确定了本题中张某和李某两人的基因型,并且推算出他们婚后生出患病孩子的几率是5/8。图中的圆形代表体细胞,请在圆内作图,正确表示李某的体细胞中相关基因及其在染色体上的位置。甲病相关基因用A或a字母表示,乙病相关基因用B或b字母表示,竖线代表染色体。

24. (14分)有一果蝇品系,其一种突变体的X染色体上存在ClB区段,有C、l、B三个基因,用X^{ClB}表示。B基因表现显性棒眼性状;l基因的纯合子在胚胎期死亡(X^{ClB}X^{ClB}与X^{ClB}Y不能存活);ClB存在时,X染色体间非姐妹染色单体不发生交换;正常果蝇X染色体无ClB区段(用X⁺表示)。果蝇的长翅(Vg)对残翅(vg)为显性,基因位于常染色体上。回答下列问题:

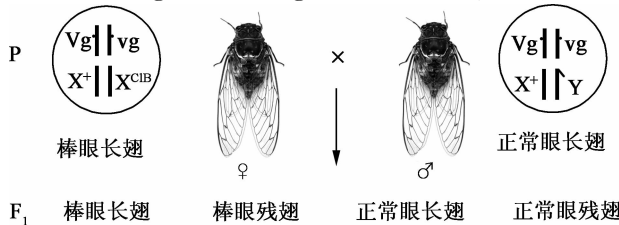


图1

- (1) 图1是果蝇杂交实验示意图。亲代雌果蝇在进行细胞分裂过程中,最多有_____个ClB区段。亲代雄果蝇的一个精原细胞减数分裂形成配子的基因型为_____。
- (2) 图1F₁中长翅果蝇中正常眼与棒眼的比例为_____。如果用F₁棒眼长翅的雌果蝇与F₁正常眼残翅的雄果蝇杂交,预期产生棒眼长翅果蝇的概率是_____。

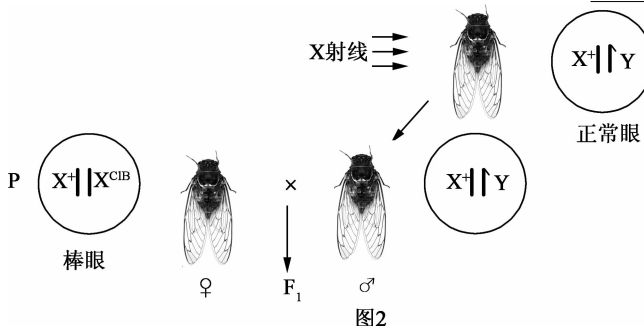


图2

- (3) 图2是研究X射线对正常眼果蝇X染色体诱变示意图。F₁中雌果蝇的表现型及比例为_____;为了鉴定X染色体上正常眼基因是否发生隐性突变,需用正常眼雄果蝇与F₁中_____果蝇杂交,X染色体的诱变类型能在其杂交后代某性别果蝇中直接显现出来,且能计算出隐性突变频率;如果用正常眼雄果蝇与F₁中另一表现型的雌果蝇杂交,不能准确计算出隐性突变频率,合理的解释是_____。