

Procvičování: Obecná patologická fyziologie/pokračování 4

- 1** Dědičná onemocnění s recesivním typem dědičnosti vznikají nejčastěji následkem mutace genu, který kóduje
- ☐ strukturní buněčný protein
 - ☐ strukturní extracelulární protein
 - ☐ membránový receptor
 - ☐ enzym
- 2** Dědičná onemocnění s dominantním typem dědičnosti vznikají nejčastěji následkem mutace genu, který kóduje
- ☐ strukturní buněčný protein
 - ☐ strukturní extracelulární protein
 - ☐ membránový receptor
 - ☐ enzym
- 3** U gametopatií
- ☐ jsou zárodečné buňky schopné normálního vývoje, ne však oplodnění
 - ☐ jsou zárodečné buňky schopné oplodnění, ne však normálního vývoje
 - ☐ nejsou zárodečné buňky schopné oplodnění ani normálního vývoje
- 4** Choroby vyvolané mitochondriální genovou mutací jsou dědičné
- ☐ po matce
 - ☐ po otci
 - ☐ po obou rodičích
 - ☐ nejsou dědičné
- 5** Vznikne-li porucha plodu mezi 15. dnem a 3. měsícem intrauterinního života
- ☐ nevzniknou žádné následky
 - ☐ malformace vznikají ojediněle
 - ☐ jde o kritické období pro vznik malformací
 - ☐ všechny plody umírají

Submit

← Předchozí (https://www.wikiskripta.eu/w/Procvi%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD:Obecn%C3%A1_patologick%C3%A1_fyziologie) Zpět na obsah (https://www.wikiskripta.eu/w/Port%C3%A1/Procvi%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD:Obecn%C3%A1_patologick%C3%A1_fyziologie) Další → (https://www.wikiskripta.eu/w/Procvi%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD:Obecn%C3%A1_patologick%C3%A1_fyziologie/pokra%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD_3) [1n%C3%AD_patofyziologie](https://www.wikiskripta.eu/w/Procvi%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD:Obecn%C3%A1_patologick%C3%A1_fyziologie/pokra%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD_5) /pokra%C4%8Dov%C3%A1n%C3%AD_5)

Našli jste chybu? Napište!