

Họ và tên thí sinh: Số báo danh:

A. Phân trắc nghiêm (24 câu)

Câu 1. Trong quá trình nhân đôi ADN, mạch đơn mới tổng hợp liên tục trên mạch khuôn

- A. $5' \rightarrow 3'$.
B. cả 2 mạch của ADN.
C. $3' \rightarrow 5'$.
D. không có chiều nhất định.

Câu 2. Gen điều hòa R khi hoạt động sẽ tổng hợp

- A. Protein Lac Y. B. Protein ức chế. C. Chất cảm ứng. D. Protein Lac Z.

Câu 3. Protein ức chế sẽ ngăn cản quá trình phiên mã khi liên kết với

- A. Vùng Z, Y, A B. Vùng O C. Vùng R D. Vùng P

Câu 4. Một đoạn phân tử ADN ở sinh vật nhân thực có trình tự nuclêotit trên mạch mang mã gốc là

$3' \dots \text{AAAXAATGGGGA} \dots 5'$. Trình tự nuclêotit trên mạch bổ sung của đoạn ADN là

- A. $5' \dots \text{TTGTAXXXXT} \dots 3'$.
B. $3' \dots \text{GGXXAATGGGGA} \dots 5'$.
C. $5' \dots \text{TATGTTAXXXXT} \dots 3'$.
D. $5' \dots \text{GGXXATGGGGA} \dots 3'$.

Câu 5. Dạng đột biến nào làm tăng cường hoặc giảm bớt mức biểu hiện của tính trạng?

- A. Chuyển đoạn tương hổ và không tương hổ
B. Mát đoạn.
C. lặp đoạn
D. Đảo đoạn

Câu 6. Cho các bệnh và hội chứng ở người

Bệnh bạch tang Hội chứng Đao Bệnh pheninkêtô niệu

Hội chứng Claiphantos Hội chứng Tócno Bệnh mù màu

Số bệnh và hội chứng do đột biến số lượng nhiễm sắc thể là

- A. 3 B. 4 C. 5 D. 6

Câu 7. Quá trình tổng hợp chuỗi polipeptit diễn ra ở bộ phận nào trong tế bào nhân thực?

- A. Thể Gôngi. B. Màng tế bào. C. Nhân. D. Tế bào chất.

Câu 8. Một phân tử ADN ở vi khuẩn có tỉ lệ $(A+T)/(G+C) = 2/3$. Theo lí thuyết, tỉ lệ nucleotit loại A của phân tử này là

- A. 30% B. 20% C. 10% D. 40%

Câu 9. Trong các mức cấu trúc siêu hiển vi của NST ở sinh vật nhân thực, cấu trúc siêu xoắn có đường kính

- A. 11 nm. B. 300 nm. C. 30 nm. D. 2 nm.

Câu 10. Chỉ có 3 loại nucleotit A, T, X người ta đã tổng hợp nên một phân tử ADN nhân tạo, sau đó sử dụng phân tử ADN này làm khuôn để tổng hợp một phân tử mRNA này có tối đa bao nhiêu loại bộ mã hóa?

- A. 26 loại. B. 24 loại. C. 25 loại. D. 27 loại.

Câu 11. Một loài động vật có 4 cặp nhiễm sắc thể được kí hiệu là Aa, Bb, Dd và Ee. Trong các cơ thể có bộ nhiễm sắc thể sau đây, có bao nhiêu thể ba nhiễm?

I. AaaBbDdEe. II. ABbDdEe. III. AaBBBdEe.

IV. AaBbDdEe. V. AaBbDdEEe. VI. AaBbDddEe.

- A. 3 B. 4 C. 2 D. 5

Câu 12. tARN làm nhiệm vụ

- A. truyền thông tin di truyền từ ADN đến protein
B. gắn với các tARN tương ứng để dịch mã
C. kết hợp với protein để tạo nên riboxom
D. vận chuyển axit amin đến riboxom

Câu 13. Quá trình nhân đôi ADN diễn ra ở

- A. nhân tế bào. B. tế bào chất. C. ty thể. D. riboxom.

Câu 14. Khi nói về đột biến gen, có bao nhiêu phát biểu đúng?

- (1) G* dạng hiếm kết cặp với T, gây ra đột biến thay thế cặp G*-X bằng cặp T-A.
(2) Tia UV làm 2 timin trên một mạch liên kết chặt chẽ, có thể phát sinh đột biến gen.
(3) Đột biến lặp đoạn làm các alen về nằm chung ở một NST, cũng góp phần gây đột biến gen.
(4) Dù không có tác nhân gây đột biến, thì đột biến gen vẫn có khả năng phát sinh.

- A. 5 B. 4 C. 2 D. 3

Câu 15. Ở vi khuẩn, axit amin đầu tiên được đưa đến riboxom trong quá trình dịch mã là gì?

- A. Alanin. B. Metionin. C. Formyl metionin. D. Valin.

Câu 16. Tác nhân hóa học nào sau đây là chất đồng đẳng của timin gây thay thế A-T thành G-X?

- A. Metyl Metal Sunfomat B. Amino Purine
C. Etyl Metal Sunfomat D. 5- Brom Uraxin

Câu 17. Một loài sinh vật có bộ nhiễm sắc thể lưỡng bội $2n = 48$. Tế bào sinh dưỡng của thể một thuộc loài này có số lượng nhiễm sắc thể là

- A. 49. B. 47 C. 46 D. 45

Câu 18. Một đoạn phân tử ADN có tổng số 300 chuỗi xoắn và Guanin chiếm 20% tổng số nucleotit.

Tổng số liên kết hidro của đoạn ADN này là

- A. 6000. B. 7800. C. 7600. D. 7200.

Câu 19. Đột biến gen là

- A. Sự biến đổi kiểu hình để thích nghi với điều kiện môi trường
B. Sự biến đổi kiểu hình để tạo nên sự đa dạng về kiểu hình.
C. Sự biến đổi trong cấu trúc của gen liên quan đến 1 hoặc 1 số cặp nucleotit
D. Sự biến đổi trong cấu trúc ADN liên quan đến 1 hoặc 1 số NST trong bộ NST của TB

Câu 20. Một gen ở sinh vật nhân thực dài 476 nm và gồm 3600 liên kết hidrô. Gen này bị đột biến thay 1 cặp G-X bằng 1 cặp A-T. Số nucleotit loại T (timin) và X (xitozin) của gen sau đột biến là

- A. T=601, X=799 B. T=401, X= 799 C. T=799, X=601 D. T=801, X=399

Câu 21. Ở sinh vật nhân thực, axit amin đầu tiên được đưa đến riboxom trong quá trình dịch mã là gì?

- A. Metionin. B. Valin. C. Alanin. D. Formyl

metionin.

Câu 22. Khi nói về cơ chế dịch mã ở sinh vật nhân thực, có bao nhiêu phát biểu nào sau đây là đúng ?

- I. Axit amin mở đầu trong quá trình dịch mã là methionin
II. Mỗi phân tử mARN có thể tổng hợp được từ 1 đến nhiều chuỗi polipeptit cùng loại
III. Khi riboxom tiếp xúc với mã UGA thì quá trình dịch mã dừng lại
IV. Khi dịch mã, riboxom dịch chuyển trên phân tử mARN theo chiều $3' \rightarrow 5'$

- A. 4 B. 2 C. 1 D. 3

Câu 23. Loại ARN nào mang bộ ba đôi mã?

- A. 3 loại ARN. B. mARN. C. tARN. D. rARN.

Câu 24. Nhiễm sắc thể ở sinh vật nhân thực được cấu tạo từ chất nhiễm sắc có thành phần chủ yếu gồm

- A. lipit và pôlisaccharit. B. ARN và prôtéin loại histon.
C. ADN và prôtéin loại histon. D. ARN và pôlippeptit.

B. Phản ứng luân

Câu 1: Một đoạn phân tử ADN có tổng số 300 chuỗi xoắn và Guanin chiếm 20% tổng số nucleotit. Tính tổng số liên kết hidro của đoạn ADN này? (**1,0 điểm**)

Câu 2: Một gen ở sinh vật nhân thực dài 476 nm và gồm 3600 liên kết hidrô. Gen này bị đột biến thay 1 cặp G-X bằng 1 cặp A-T. Tính số nucleotit mỗi loại của gen sau đột biến. (**1,0 điểm**)

Câu 3: Kể tên các dạng đột biến cấu trúc nhiễm sắc thể và trình bày hậu quả của mỗi dạng đột biến. (**1,0 điểm**)

Câu 4: Trình bày 4 bậc cấu trúc siêu hiển vi của nhiễm sắc thể và kích thước của mỗi bậc. (**1,0 điểm**)

Đề\câu	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24
803	C	B	B	A	C	A	D	B	B	A	D	A	D	C	D	B	D	C	A	A	D	C	C	

Đáp án tư luân

Câu 1:

- C = N/20 → N = 300.20 = 6000 (**0,25đ**)
- G = 20% N = 20%.6000 = 1200 (**0,25đ**)
- A = 30% N = 30%.6000 = 1800 (**0,25đ**)
- H = 2A + 3G = (2.1800) + (3.1200) = 7200 (**0,25đ**)

Câu 2:

$$L = 476 \text{ nm} = 4760 \text{ \AA}$$

$$L = N/2 \times 3,4 \text{ \AA} \rightarrow N = (2.4760)/3,4 = 2800 = 2A + 3G \text{ (**0,25đ**')}$$

$$H = 2A + 3G = 3600 \text{ (**0,25đ**')}$$

→ gen ban đầu: A=T = 600 , G=X = 800 (**0,25đ**)

→ gen đột biến: A=T = 601, G=X = 799 (**0,25đ**)

Câu 3:

- Mát đoạn → hậu quả: gây chết hoặc giảm sức sống (**0,25đ**)
- Lặp đoạn → hậu quả: làm tăng hoặc giảm cường độ biểu hiện của tính trạng (**0,25đ**)
- Đảo đoạn → hậu quả: làm giảm khả năng sinh sản của thể đột biến (**0,25đ**)
- Chuyển đoạn → hậu quả: chuyển đoạn lớn thường gây chết hoặc giảm khả năng sinh sản, chuyển đoạn nhỏ ít ảnh hưởng đến sinh vật. (**0,25đ**)

Câu 4:

- Các nucleoxom xếp khít tạo sợi cơ bản – đường kính 11 nm (**0,25đ**)
- Sợi cơ bản xoắn tạo sợi nhiễm sắc – đường kính 30 nm (**0,25đ**)
- Sợi nhiễm sắc xoắn tạo sợi siêu xoắn – đường kính 300 nm (**0,25đ**)
- Sợi siêu xoắn xoắn lại tạo cấu trúc cromatit – đường kính 700 nm (**0,25đ**)

Hết