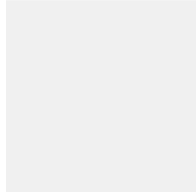


Comenzado el	domingo, 23 de mayo de 2021, 10:28
Estado	Finalizado
Finalizado en	domingo, 23 de mayo de 2021, 10:58
Tiempo empleado	30 minutos 29 segundos
Calificación	9,00 de 10,00 (90%)

PREGUNTA 1

Incorrecta

Puntúa 0,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

En las enfermedades hereditarias ligadas al cromosoma X:

Seleccione una:

- ☐ a. Las mujeres tienen mayor probabilidad de estar enfermas, tanto en las recesivas como en las dominantes.
- ☒ b. Los hombres tienen mayor probabilidad de estar enfermos, tanto en las recesivas como en las dominantes.
- ☐ c. Las mujeres tienen mayor probabilidad de estar enfermas solo en las dominantes.
- ☐ d. Los hombres tienen mayor probabilidad de estar enfermos solo en las dominantes.

Retroalimentación

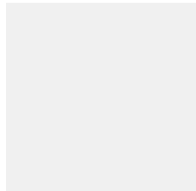
Epígrafe Herencia recesiva ligada al X. Herencia dominante ligada al X.

La respuesta correcta es: Las mujeres tienen mayor probabilidad de estar enfermas solo en las dominantes.

PREGUNTA 2

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

Las hijas de una madre portadora de una enfermedad hereditaria ligada al X tendrán una probabilidad del:

Seleccione una:

- ☐ a. 25% de estar enfermas.
- ☒ b. 50% de estar sanas.
- ☐ c. 25% de ser portadoras.
- ☐ d. Todas son correctas.

Retroalimentación

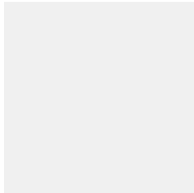
Epígrafe Herencia recesiva ligada al X.

La respuesta correcta es: 50% de estar sanas.

PREGUNTA 3

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿En qué cromosomas se detecta alteración en el síndrome de Down?

Seleccione una:

- ☐ a. 13.
- ☐ b. 18.
- ☒ c. 21.
- ☐ d. 23.

Retroalimentación

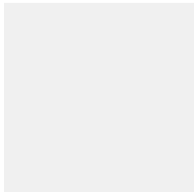
Epígrafe Anomalías cromosómicas / Alteración en el número de cromosomas.

La respuesta correcta es: 21.

PREGUNTA 4

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

Cuando se especifica que en ambos sexos se puede desarrollar la enfermedad y, para que se manifieste, los dos alelos de un cromosoma han de estar afectados, se habla de:

Seleccione una:

- ☐ a. Herencia autosómica dominante.
- ☒ b. Herencia autosómica recesiva.
- ☐ c. Herencia autosómica genética.
- ☐ d. Herencia recesiva dominante.

Retroalimentación

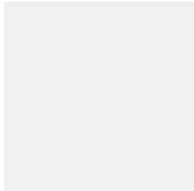
Epígrafe Herencia autosómica recesiva.

La respuesta correcta es: Herencia autosómica recesiva.

PREGUNTA 5

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿Cuál de las siguientes no es una forma de herencia de un alelo alterado?

Seleccione una:

- ☒ a. La aparición in novo.
- ☐ b. La herencia autosómica recesiva.
- ☐ c. La herencia autosómica dominante.
- ☐ d. La herencia ligada al sexo.

Retroalimentación

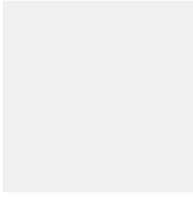
Epígrafe Anomalías cromosómicas / Alteración en el número de cromosomas.

La respuesta correcta es: La aparición in novo.

PREGUNTA 6

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿Cuántos cromosomas tiene el genoma de la especie humana?

Seleccione una:

- ☐ a. Millones.
- ☒ b. 46.
- ☐ c. 22.
- ☐ d. 24.

Retroalimentación

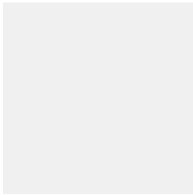
Epígrafe Anomalías cromosómicas.

La respuesta correcta es: 46.

PREGUNTA 7

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿Cómo se llaman las acciones diagnósticas encaminadas a descubrir durante el embarazo defectos congénitos?

Seleccione una:

- ☐ a. Consejo genético.
- ☐ b. Control gestacional.
- ☐ c. Screening del primer trimestre.
- ☒ d. Diagnóstico prenatal.

Retroalimentación

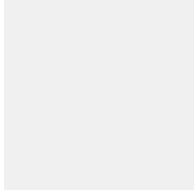
Epígrafe Diagnóstico de anomalías cromosómicas en la descendencia.

La respuesta correcta es: Diagnóstico prenatal.

PREGUNTA 8

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿Con qué frecuencia aparecen intercambios completos o incompletos de brazos entre dos cromosomas distintos?

Seleccione una:

- ☒ a. En 1 de cada 500 individuos.
- ☐ b. En 1 de cada 1.000 individuos.
- ☐ c. En 1 de cada 5.000 individuos.
- ☐ d. En 1 de cada 10.000 individuos.

Retroalimentación

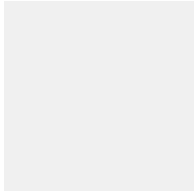
Alteración en el número de cromosomas / Alteraciones estructurales.

La respuesta correcta es: En 1 de cada 500 individuos.

PREGUNTA 9

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

Señala la opción correcta sobre los cromosomas.

Seleccione una:

- ☐ a. Tienen una conformación en espiral.
- ☐ b. Tienen 4 brazos.
- ☐ c. Tienen 1 telómero.
- ☒ d. Tienen 1 centrómero.

Retroalimentación

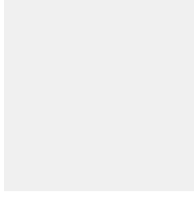
Epígrafe Morfología de los cromosomas.

La respuesta correcta es: Tienen 1 centrómero.

PREGUNTA 10

Correcta

Puntúa 1,00 sobre 1,00



Marcar pregunta

Enunciado de la pregunta

¿Qué anomalía cromosómica origina el Síndrome del Maullido?

Seleccione una:

- ☐ a. Una trisomía.
- ☐ b. Una inversión.
- ☐ c. Una monosomía.
- ☒ d. Una delección.

Retroalimentación

Alteración en el número de cromosomas / Alteraciones estructurales.

La respuesta correcta es: Una delección.

[Finalizar revisión](#)

[◀ Objetivos específicos](#)