Exercice 2 : La transmission génétique de l’hypophosphatémie

Le caryotype humain comporte 23 paires de chromosomes dont une paire d’hétérosomes X-Y. Certaines maladies sont dues à des mutations touchant des gènes portés par le chromosome X ou le chromosome Y, c’est le cas pour l’hypophosphatémie.

**Expliquer la répartition plus fréquente de l’hypophosphatémie chez les femmes.**

*Vous organiserez votre réponse selon une démarche de votre choix intégrant des données issues des documents et les connaissances complémentaires nécessaires.*

**

**

**